

A No. 3972.213

Bd. 4



ERGÄNZUNGSBÄNDE
ZUR DRITTEN AUFLAGE DES
HANDBUCHS
DER
ORGANISCHEN CHEMIE
VON
F. BEILSTEIN.

VIERTER ERGÄNZUNGSBAND.

ERGÄNZUNGSBÄNDE

ZUR DRITTEN AUFLAGE DES

HANDBUCHS

DER

ORGANISCHEN CHEMIE

VON

F. BEILSTEIN.

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT,

REDIGIRT VON

PAUL JACOBSON.

A

* 3973. 213

B. 7

VIERTER ERGÄNZUNGSBAND,

ENTSPRECHEND DEM VIERTEN BANDE DES HAUPTWERKES.

SCHLUSSTERMIN FÜR DIE

VOLLSTÄNDIGE BERÜCKSICHTIGUNG DER LITTERATUR: 1. JULI 1903.

EIGENTHUM DER DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT.

COMMISSIONSVERLAG VON LEOPOLD VOSS IN HAMBURG.

1906.

c

Billings
Alle Rechte vorbehalten.

Album 101

Das 2. 1/2 J.

8 7 1/2 10



VERLAG
387 76
NOTEN-VERLAG

I N H A L T.

Spezieller Theil. Aromatische Reihe.

	Seite		Seite
I. Basen mit einem Atom Stickstoff.			
<i>(Vgl. Inhalt des Hptw. S. IX—XXV.)</i>			
A. Basen $C_nH_{2n+1}N$	1		
Dimethylenimin, Oxazolidin, Pyrrolidin, Piperidin, Mentylamin u. s. w.			
<p> <i>Unter den Basen $C_nH_{2n+1}N$ sind auch solche stickstoffhaltigen Verbindungen, $C_nH_{2n+1}NO$, $C_nH_{2n+1}NO_2$, $C_nH_{2n+1}NS$, $C_nH_{2n+1}NS_2$ u. s. w., aufgeführt, welche O oder S cyclisch gebunden enthalten.</i></p> <p><i>Analog ist bei den übrigen Basen im IV. Bde. des Hptw. und Spl. verfahren worden.</i></p>			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n+1}N$	38		
Pyrrolidincarbonensäure u. s. w.			
B. Basen $C_nH_{2n-1}N$	47		
Pyrrolin, Tetrahydropyridin, Dimethylmercaptothiazolin, Nortropan, Granatanin, Bornylamin u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-1}N$	63		
Arekaidin u. s. w.			
C. Basen $C_nH_{2n-3}N$	66		
Pyrrol, Fnyrlamin, Dihydropyridin, Campherimin, Carvylamin u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-3}N$	74		
Pyrrolcarbonensäure u. s. w.			
Aldehyde und Ketone der Basen $C_nH_{2n-3}N$	80		
Pyrrolaldehyd, Diacetyldihydrolutidin u. s. w.			
D. Basen $C_nH_{2n-5}N$ (Pyridinbasen) .	81		
Pyridin u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-5}N$	107		
Nikotinsäure, Benzoylpyridincarbonensäure, Citrazinsäure, Cinchomeronsäure u. s. w.			
		Ketone der Basen $C_nH_{2n-5}N$	133
		Methylpyridylketon, Phenylpyridylketon u. s. w.	
E. Basen $C_nH_{2n-7}N$	137		
Benzylidenimid, Dihydroisindol, Tetrahydrochinolin, Trimethylindolin, Methylcamphenpyrrol u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-7}N$	152		
Pyridylacrylsäure, Tetrahydrochinolincarbonensäure u. s. w.			
Ketone der Basen $C_nH_{2n-7}N$	155		
Methylacetocamphenpyrrol u. s. w.			
F. Basen $C_nH_{2n-9}N$	156		
Indol, Dihydrochinolin, Phenylidihydropyrrol u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-9}N$	172		
Indolcarbonensäure u. s. w.			
Ketone der Basen $C_nH_{2n-9}N$	175		
Acetindol u. s. w.			
G. Basen $C_nH_{2n-11}N$ (Chinolinbasen) .	176		
Chinolin, Phenylisoxazon, Methylphenylpyrrol, Methylphenylidihydropyridin u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-11}N$	212		
Chinolincarbonensäure, Phenylidihydrolutidincarbonensäure u. s. w.			
Aldehyde und Ketone der Chinolincarbonensäuren	222		
Methylalchinolin, Acetoisochinolin, Phenylbenzoylpyrrol u. s. w.			
H. Basen $C_nH_{2n-13}N$	224		
Phenylpyridin, Methylecloclotrimethylenchinolin u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-13}N$	228		
Chinolincacrylsäure, Dioxyphenylpyridincarbonensäure u. s. w.			
Ketone der Basen $C_nH_{2n-13}N$	232		
Diacetophenyllutidin.			

	Seite		Seite
I. Basen $C_nH_{2n-16}N$	232	T. Basen $C_nH_{2n-37}N$	295
Naphtindol, Carbazol, Acenaphtenimin, Phenoxazin, Stilbazol, Phenyl- tetrahydrochinolin, Dimethyl- phenylindolin, Diphenylpiperi- din u. s. w.		Phenyldinaftacridin, Tetraphenyl- pyridin.	
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-15}N$	243	Tα. Base $C_nH_{2n-39}ON$	295
Naphtindoxylsäure, Phenylpyridylacryl- säure u. s. w.		Phenanthroxazin.	
K. Basen $C_nH_{2n-17}N$	245	II. Basen mit zwei Atomen Stickstoff.	
Acridin, Phenanthridin, Naphtochinolin, Phenylindol u. s. w.		(Vgl. Inhalt des Hptv. S. XXV—XLV.)	
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-17}N$	255	A. Basen $C_nH_{2n+2}N_2$	296
Methylnaphtocinchoninsäure u. s. w.		Tetrahydroglyoxalin, Hexahydro- imidin, Pentamethylenhydrazin, Aminomethylpiperidin, Amino- tetramethylpyrrolidin, Methyl- hydrazin, Diaminohexahydro- cymol u. s. w.	
L. Basen $C_nH_{2n-19}N$	256	B. Basen $C_nH_{2n}N_2$	303
Phenylchinolin, Diphenylpyrrol, Benz- zalmethylketol u. s. w.		Thiobiazolinthiol, Pyrazolin, Amino- thiazolin, Granatylamin, Di- piperidyl u. s. w.	
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-19}N$	267	Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n}N_2$	311
Phenylchinolin-carbonsäure, Methyl- diphenylpyrrol-carbonsäure u. s. w.		Pyrazolindicarbonsäure u. s. w.	
M. Basen $C_nH_{2n-21}N$	270	C. Basen $C_nH_{2n-4}N_2$	311
Thebenidin, Naphtoccarbazol, Chinolylen- phenylenmethan, Fluorenychino- lin, Naphtophenoxazin, Benzal- chinaldin, Diphenylpyridin u. s. w.		Thiobiazol, Pyrazol, Aminothiazol, Aminopyrrol, Dimethylfurazan, Dipiperidein u. s. w.	
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-21}N$	276	Carbonsäuren der Basen	346
Diphenylpyridin-carbonsäure u. s. w.		$C_nH_{2n-2}N_2$	
Keton einer Base $C_nH_{2n-21}N$	277	Pyrazol-carbonsäure, Methylfurazancar- bonsäure u. s. w.	359
Diphenyloxyacetopyridin.		Ketone der Basen $C_nH_{2n-2}N_2$	360
N. Basen $C_nH_{2n-23}N$	277	Methylacetopyrazol u. s. w.	
Phenonaphtoxazon, Anthrachinolin, Naphtacridin, Dihydrophenyl- acridin, Phenylstilbazol, Diphe- nylpyrhydrinden u. s. w.		D. Basen $C_nH_{2n-4}N_2$	360
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-23}N$	283	Diamine $C_nH_{2n-8}(NH_2)_2$	360
O. Basen $C_nH_{2n-25}N$	284	Phenylendiamin, Toluylendiamin u. s. w.	
Phenylacridin, Dibenzallutidin, Tri- phenyloxazolin u. s. w.		Hydrazine $C_nH_{2n-7}.NH.NH_2$	419
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-25}N$	286	Phenylhydrazin, Tollylhydrazin, Benzyl- hydrazin u. s. w.	
Acridylbenzoësäure.		Pyrazine u. s. w.	549
P. Basen $C_nH_{2n-27}N$	286	Pyridazin, Pyrimidin, Aminopyridin u. s. w.	
Dinaphtoccarbazol, Benzylacridin, Bi- phenylenindol, Thiodinaphtyl- amin, Diphenylchinolin, Tri- phenylpyrrol u. s. w.		Carbonsäuren der Basen	561
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-27}N$	289	$C_nH_{2n-4}N_2$	
Diphenyleinchoninsäure u. s. w.		Pyridazincarbonsäure, Aminopyridin- carbonsäure u. s. w.	565
Q. Basen $C_nH_{2n-29}N$	290	Ketone der Basen $C_nH_{2n-4}N_2$	565
Naphtacridin, Triphenylpyridin u. s. w.		Dipyrimidyl-diketon u. s. w.	
R. Basen $C_nH_{2n-31}N$	293	E. Basen $C_nH_{2n-6}N_2$	565
Methylphenylnaphtacridin, Triphenyl- dekahydroacridin.		Chinonimid, Benzamidin, Merimin, Dihydrobenzimidazol, Amino- dihydroindol, Methyltetrahydro- chinazolin, Methylenxylylendia- min, Cinnamylhydrazin, Niko- tin, Phenylhexahydro-pyridazin, Campophyrazol u. s. w.	
S. Basen $C_nH_{2n-33}N$ und $C_nH_{2n-35}N$	294	Carbonsäuren der Basen	578
Phenanthronaphtoccarbazol, Diphenyl- naphtylpyrrol, Phenyl-dihydro- naphtacridin u. s. w.		$C_nH_{2n-6}N_2$	
		Aminopyridin-propensäure u. s. w.	579
		F. Basen $C_nH_{2n-8}N_2$	579
		Indazol, Benzimidazol, Dihydrochin- azolin, Aminoindol, Phenyl- thiobiazolin, Pyridylpyrrolin, Amino-phenylthiazolin u. s. w.	

	Seite		Seite
Carbonsäuren der Basen		M. Basen $C_nH_{2n-20}N_2$	697
$C_nH_{2n-8}N_2$	595	Diphenylpyrazin, Dihydronaphtophen-	
Benzimidazolcarbonsäure, Phenylpyr-		azin, Aminonaphtophenthiazin,	
azolincarbonsäure u. s. w.		Methyldiphenylmethylenpyrazol,	
Ketone der Basen $C_nH_{2n-8}N_2$	597	Aminodihydronaphtacridin, Di-	
G. Basen $C_nH_{2n-10}N_2$	598	aminotriphenylmethan, Methy-	
Chinazolin, Copyrin, Phenylpyrazol,		lenbismethylketol u. s. w.	
Aminochinolin, Diaminonaph-		Carbonsäuren der Basen	
talin, Naphtylhydrazin, Amino-		$C_nH_{2n-20}N_2$	702
benzalthiazolium, Dihydrodicam-		Diphenylpyridazindicarbonsäure u. s. w.	
phenpyrazin u. s. w.		N. Basen $C_nH_{2n-22}N_2$	703
Carbonsäuren der Basen		Naphtophenazin, Aminonaphtophen-	
$C_nH_{2n-16}N_2$	625	oxazon, Benzenylnaphtylendia-	
Phtalazoncarbonsäure, Dioxycopyrin-		amin, Aminonaphtacridin u. s. w.	
carbonsäure, Aminochinolin-		Carbonsäuren der Basen	
carbonsäure u. s. w.		$C_nH_{2n-22}N_2$	720
Ketone der Basen $C_nH_{2n-10}N_2$	630	Benzyldenbenzoketopentamethylenazi-	
Methylacetochinoxalin u. s. w.		carbonsäure u. s. w.	
H. Basen $C_nH_{2n-12}N_2$	630	O. Basen $C_nH_{2n-24}N_2$	720
Bipyridyl, Phenylpyrimidin, Diamino-		Chinophenylchinolin, Thiochinanthren,	
biphenyl, Benzhydrylhydrazin,		Methylichinoly, Dihydrodiphe-	
Dicamphepyrazin u. s. w.		nylchinoxalin, Bisaminonaph-	
Carbonsäuren der Basen		tylmethan, Aminophenyldime-	
$C_nH_{2n-12}N_2$	659	thylacridin u. s. w.	
Pyridazinbenzoesäure, Benzoketopenta-		Carbonsäuren der Basen	
methylenazincarbonsäure u. s. w.		$C_nH_{2n-24}N_2$	725
Ketone der Basen $C_nH_{2n-12}N_2$	663	Chinophenylchinolincarbonsäure u. s. w.	
Pyrazol aus Methylphenyldiacetocyclo-		P. Basen $C_nH_{2n-26}N_2$	727
hexanolon, Dibenzoylbenzidin.		Perinaphtylenchinoxalin, Triphendi-	
I. Basen $C_nH_{2n-14}N_2$	663	oxazin, Diphenylchinoxalin, Di-	
Naphtimidazol, Naphtopyrazol, Amino-		hydronaphtazin, Lophin, Di-	
carbazol, Dihydrophenazin,		aminodiphenylnaphtylmethan	
Aminostilbazol, Fluorylhydra-		u. s. w.	
zin, Diaminostilben u. s. w.		Q. Basen $C_nH_{2n-28}N_2$	730
Carbonsäuren der Basen		Dinaphtazin, Phenanthrophenazin, Ami-	
$C_nH_{2n-14}N_2$	669	nophenyldihydronaphtacridin,	
Aminodioxypheinoxazincarbonsäure u. s. w.		Diphenylbenzidin, Benzalbis-	
K. Basen $C_nH_{2n-16}N_2$	669	methylketol.	
Naphtochinoxalin, Phenazin, Phen-		R. Basen $C_nH_{2n-30}N_2$	736
anthrolin, Phenylbenzimidazol,		Aminophenylnaphtacridin, Tetraphe-	
Aminoacridin, Chinomethylchi-		nylpiperazin u. s. w.	
linolin, Phenylbenzazoxazin, Phe-		S. Basen $C_nH_{2n-32}N_2$	738
nyldihydrochinazolin, Diamino-		Diphenylnaphtochinoxalin, Benzaldi-	
phenanthren, Diaminotolan u. s. w.		chinaldin u. s. w.	
Carbonsäuren der Basen		T. Basen $C_nH_{2n-34}N_2$	739
$C_nH_{2n-16}N_2$	681	Naphtophenanthrazin u. s. w.	
Chinomethylchinolincarbonsäure, Naph-		U. Basen $C_nH_{2n-36}N_2$	740
tochinoxalindiessigsäure u. s. w.		Methylaminonaphtylnaphtacridin.	
L. Basen $C_nH_{2n-18}N_2$	684	V. Basen $C_nH_{2n-38}N_2$	740
Phenylchinazolin, Aminophenylchino-		Anthracenazin, Benzotetrapheuyldipyr-	
lin, Diphenylpyrazol, Styryl-		rol u. s. w.	
benzimidazol, Flavaniolin, Phe-			
nylnaphtylmethylhydrazin u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen			
$C_nH_{2n-18}N_2$	695		
Diphenylpyrazolcarbonsäure, Naphto-			
ketopentamethylenazincarbon-			
säure u. s. w.			
Ketone der Basen $C_nH_{2n-18}N_2$	696		
Phenylacetochinoxalin u. s. w.			
		III. Basen mit drei Atomen	
		Stickstoff.	
		(Vgl. <i>Inhalt des Hptw. S. XLV—L.</i>)	
		A. Basen $C_nH_{2n+3}N_3$	741
		Methenylhydrazidin u. s. w.	
		B. Basen $C_nH_{2n+1}N_3$	742
		Dihydrotriazol, Aminodihydroglyoxalin,	
		Methylaminopyrazolin u. s. w.	

	Seite		Seite
C. Basen $C_nH_{2n-1}N_3$	743	Thionin, Benzenyltriaminoben-	
Triazol, Aminooxbiazol, Aminopyrazol,		zol, Diaminoacridin, Diphenyl-	
Aminoimidazol, Dihydrotriazin,		dihydrotriazol u. s. w.	
Trimethylaminodihydropyrimidin u. s. w.		L. Basen $C_nH_{2n-17}N_3$	844
Carbonsäuren der Basen		Phenylphentriazin, Phenylpyridopyrid-	
$C_nH_{2n-1}N_3$	763	azin, Diphenyltriazol, Amino-	
Triazolcarbonsäure u. s. w.		phenylchinoxalin, Aminoamino-	
Aldehyde und Ketone der Basen		phenylcholinol, Diphenylamino-	
$C_nH_{2n-1}N_3$	768	pyrazol u. s. w.	
Methyltriazolon, Acetotriazol u. s. w.		M. Basen $C_nH_{2n-19}N_3$	848
D. Basen $C_nH_{2n-3}N_3$	771	Indophenazin, Methenylaminophenyl-	
Methyltriazin, Aminopyrimidin, Di-		benzimidazol, Diphenyltriazin,	
aminopyridin, Methylvinyltri-		Phenylpyridylpyrimidin, Tri-	
azol, Triaminobenzol, Amino-		aminotriphenylmethan u. s. w.	
phenylhydrazin, Phenyltriazan,		Carbonsäuren der Basen	
Hydrazinodimethylpyridin u. s. w.		$C_nH_{2n-19}N_3$	855
Carbonsäuren der Basen		Indophenazincarbonsäure.	
$C_nH_{2n-3}N_3$	782	N. Basen $C_nH_{2n-21}N_3$	855
Vinyltriazolcarbonsäure, Diaminopyri-		Aminonaphthophenazin, Chinolylbenz-	
dincarbonsäure u. s. w.		imidazol, Aminophenonaphtox-	
E. Basen $C_nH_{2n-5}N_3$	785	azim, Triaminophenylfluoren,	
F. Basen $C_nH_{2n-7}N_3$	786	Dimethyldiaminodihydrophenyl-	
Triazobenzol, Aziminobenzol, Amino-		acridin u. s. w.	
indazol, Dihydrocopazolin, Phe-		O. Basen $C_nH_{2n-23}N_3$	877
nyldihydrotriazol u. s. w.		Phenylnaphtotriazin, Aminochinophe-	
Carbonsäuren der Basen		nylechinolin, Diaminomethylphe-	
$C_nH_{2n-7}N_3$	802	nylaecridin, Bisaminobenzalluti-	
Triazobenzoesäure u. s. w.		din u. s. w.	
Aldehyde der Basen $C_nH_{2n-7}N_3$	803	Carbonsäuren der Basen	
Azidobenzaldehyd u. s. w.		$C_nH_{2n-23}N_3$	879
G. Basen $C_nH_{2n-9}N_3$	804	Aminochinophenylcholinolcarbonsäure,	
Phentriazin, Copazolin, Aminochinox-		Diaminoacridylbenzoesäure.	
alin, Phenyltriazol, Pyridylpyr-		P. Basen $C_nH_{2n-25}N_3$	879
azol, Aminophenylthiobiazol,		Triphenazinnoxazin, Aminodiphenylchi-	
Hydrazinochinolin, Aminophe-		noxalin, Aminolophin, Bisamino-	
nylpyrazol, Triaminonaphthalin		phenylaminonaphthylmethan.	
u. s. w.		Q. Basen $C_nH_{2n-27}N_3$	881
Carbonsäuren der Basen		Aminophenanthrophenazin, Aminodi-	
$C_nH_{2n-9}N_3$	816	naphhtazin, Benzenylaminophe-	
Phenyltriazolcarbonsäure, Benzoylaz-		nylbenzimidazol, Dibenzylphe-	
imidolcarbonsäure u. s. w.		nylaminopyrimidin, Aminophe-	
Ketone der Basen $C_nH_{2n-9}N_3$	818	nylaminomethylidihydronaph-	
Acetophentriazin u. s. w.		acridin u. s. w.	
H. Basen $C_nH_{2n-11}N_3$	818	R. Basen $C_nH_{2n-29}N_3$	886
Phenyltriazin, Styryltriazol, Amino-		Aminophenylaminomethylnaphhtacridin.	
phenylpyrimidin, Methylpyri-		S. Basen $C_nH_{2n-31}N_3$	886
dylpyrimidin, Diaminodiphenyl-		Aminophenylbisaminonaphthylmethan.	
amin, Aminobenzidin u. s. w.		Carbonsäuren der Basen	
Carbonsäuren der Basen		$C_nH_{2n-31}N_3$	887
$C_nH_{2n-11}N_3$	826	Hydroglaukoninsäure u. s. w.	
Phenylaminopyrimidincarbonsäure, Di-		T. Basen $C_nH_{2n-33}N_3$	887
aminodiphenylaminocarbonsäure.		Aminonaphthophenanthrazin.	
I. Basen $C_nH_{2n-13}N_3$	826	Säuren der Basen $C_nH_{2n-33}N_3$	887
Aziminonaphthalin, Naphtriazol, Aethe-		Glaukoninsäure u. s. w.	
nyltriaminonaphthalin, Diamino-		U. Basen $C_nH_{2n-37}N_3$	888
carbazol, Diaminophenoxazin,		Triaminotriphenylmethan.	
Bisaminophenyliminomethan,			
Triaminostilben u. s. w.			
K. Basen $C_nH_{2n-15}N_3$	833		
Naphtotriazin, Chinopyrimidin, Amino-			
phenazin, Aminophenoxazim,			

IV. Basen mit vier Atomen Stickstoff.

(Vgl. Inhalt des Hptv. S. L—LIII.)

A. Basen $C_nH_{2n+4}N_4$	888
Aminoguanidin, Hexahydrotetrazin u. s. w.	

	Seite		Seite
B. Basen $C_nH_{2n+2}N_4$	892	N. Basen $C_nH_{2n-20}N_4$	962
Base $HN:N.CH:N.NH_2$ u. s. w.		Diaminonaphtophenazin, Bismethylpyrazolylnaphtalin u. s. w.	
Carbonsäuren der Basen		O. Basen $C_nH_{2n-22}N_4$	970
$C_nH_{2n+2}N_4$	893	Methylenbismethylpyrazol, Tolusafra-	
Säure $(HN:N)(H_2N.NH):C.CO_2H$.		min, Tetraaminodinaphtylmethan	
Ketone der Basen $C_nH_{2n+2}N_4$	894	u. s. w.	
Formazylmethylketon u. s. w.		P. Basen $C_nH_{2n-24}N_4$	971
C. Basen $C_nH_{2n}N_4$	894	Homofluorindin, Aethenyldiaminonaph-	
Tetrazol, Aminotriazsulfol, Aminotri-		tophenazin, Naphtofuoflavin,	
azol, Diaminothiobiazol, Methyl-		Bisaminophenyldiaminonaphtyl-	
dihydrötetrazin, Hydrazino-		methan u. s. w.	
methylidihydropyrimidin u. s. w.		Q. Basen $C_nH_{2n-26}N_4$	973
Carbonsäuren der Basen		Chinoxalonaphtazin, Diaminodinapht-	
$C_nH_{2n}N_4$	904	azin, Diaminophenanthrophen-	
Aminotriazolcarbonsäure u. s. w.		azin, Phenylendibenzimidazol,	
Ketone der Basen $C_nH_{2n}N_4$	905	Tetraaminotetraphenyläthan	
Aminoacetomethyltriazol u. s. w.		u. s. w.	
D. Basen $C_nH_{2n-2}N_4$	906	R. Basen $C_nH_{2n-38}N_4$	975
Monoaminocyanurwasserstoff, Diamino-		Dinaphtyldihydrötetrazin.	
pyrimidin, Urazoguanazol, Tetra-		Carbonsäuren der Basen	
hydropurin, Tetraaminobenzol.		$C_nH_{2n-28}N_4$	975
E. Basen $C_nH_{2n-4}N_4$	913	S. Basen $C_nH_{2n-30}N_4$	975
Dihydropurin, Bismethylenbisdihydro-		Benzalbisphenylpyrazol.	
pyrazol.		T. Basen $C_nH_{2n-32}N_4$	976
F. Basen $C_nH_{2n-6}N_4$	916	Phenanthrophenofluorindin, Diamino-	
Purin, Aminotriazobenzol, Formazyl-		benzhydrylnaphtophenoxazin,	
benzol, Bismethylpyrazol u. s. w.		Dinaphtophenazinfuran, Methy-	
Carbonsäuren der Basen		lenbisdiphenylchinoxalin u. s. w.	
$C_nH_{2n-6}N_4$	938	U. Tetrazen- und Tetrazen-Ver-	
Benztetrazolcarbonsäure u. s. w.		bindungen	977
G. Basen $C_nH_{2n-8}N_4$	939	Dehydroanisalphenylhydrazon, Diphe-	
Phenyltetrazol, Diminotetrahydrochin-		nyldibenzyltetrazen u. s. w.	
azolin, Phenylidihydrötetrazin,		V. Basen mit fünf Atomen	
Iminophenyltriazolin, Bisäthyl-		Stickstoff.	
pyrazolylden u. s. w.		(Vgl. Inhalt des Hptv. S. LIII—LIV.)	
H. Basen $C_nH_{2n-10}N_4$	943	B. Basen $C_nH_{2n+1}N_5$	978
Diaminobenzidin, Biphenylendihydr-		Aminotetrazol, Guanazol.	
azin u. s. w.		C. Basen $C_nH_{2n-1}N_5$	980
I. Basen $C_nH_{2n-12}N_4$	949	Dehydroguanazol, Formoguanamin, Tri-	
Naphttetrazol, Pseudoaziminochinolin,		aminopyrimidin u. s. w.	
Methylphenylbipyrazol, Diamino-		D. Basen $C_nH_{2n-3}N_5$	982
hydrophenazin, Triamino-		Desoxyguanin.	
phenoxazin, Furfuralbismethyl-		E. Basen $C_nH_{2n-5}N_5$	983
pyrazol, Dihydrazinostilben u. s. w.		Aziminopyrimidin, Aminopurin u. s. w.	
K. Basen $C_nH_{2n-14}N_4$	951	F. Basen $C_nH_{2n-7}N_5$ u. s. w.	988
Diaminophenazin, Diaminophenoxazin,		Triaminophenazin, Triaminophenox-	
Aminophenyldihydrophenatriazin,		azin, Aziminophenazin, Amino-	
Aminobenzyltriaminobenzol,		phenofluorindin, Aminophenyl-	
Benzylidenbismethylpyrazol u. s. w.		tetraaminoditolylmethan, Di-	
Carbonsäuren der Basen		naphtophenazinnoxazin.	
$C_nH_{2n-14}N_4$	958	VI. Basen mit sechs Atomen	
Benzodipyrazintetraessigsäure u. s. w.		Stickstoff.	
L. Basen $C_nH_{2n-16}N_4$	959	(Vgl. Inhalt des Hptv. S. LIV—LV.)	
Diphenyldihydrötetrazin u. s. w.		4. Basen $C_2H_8N_6$	991
M. Basen $C_nH_{2n-18}N_4$	960	Hydradzodicarbonamidin u. s. w.	
Aminophenylbenzimidazolazimid, Fluo-		5a. Base $C_3H_8N_6$	991
flavin, Diphenyltetrazin, Di-		6a. Basen $C_4H_8N_6$	991
indazol, Methylendibenzimid-		Tetraaminopyrimidin.	
azol, Tetraaminotriphenylmethan			
u. s. w.			
Carbonsäuren der Basen			
$C_nH_{2n-18}N_4$	962		

	Seite		Seite
8. Basen $C_6H_6N_6$	992	B. Derivate der Kohlenwasser-	
Diaminopurin, Hydrazopurin.		stoffe C_nH_{2n-8}	1027
13a. Dipyrimidyläthylendiamin		Brombenzolazo-Styrol.	
$C_{10}H_{12}N_8$	992	C. Derivate der Kohlenwasser-	
14a. Guanidinoisobutyldimethyl-		stoffe C_nH_{2n-12}	1027
aminodihydropyrimidin		Azonaphtalin.	
$C_{11}H_{22}N_6$	992	D. Derivate der Kohlenwasser-	
14b. Bismethylpyrimidyläthylend-		stoffe C_nH_{2n-14}	1029
diamin $C_{12}H_{16}N_8$	993	Azobiphenyl, Azodiphenylmethan	
16a. Methylenbisaziminobenzol		u. s. w.	
$C_{13}H_{10}N_6$	993	Dα. Derivat eines Kohlenwasser-	
17a. Bisaminophenyldihydotetra-		stoffes C_nH_{2n-16}	1031
zin $C_{14}H_{14}N_6$	993	Azostilbendisulfonsäure.	
17b. Basen $C_{14}H_{12}N_6$	993	E. Derivate der Kohlenwasser-	
Bisaminophenyltetrazin, Bisaminobenz-		stoffe C_nH_{2n-18} u. s. w.	1031
imidazol.		Benzolazotriphenylmethan, Tetra-	
17c. Bisaminobenzylidihydotetra-		phenylmethanazodimethyl-	
zin $C_{16}H_{18}N_6$	993	anilin.	
18. Basen $C_{16}H_{16}N_6$	993	F. Derivate der Phenole $C_nH_{2n-6}O$	1032
Bisaminobenzyltetrazin, Bisaminotol-		Azophenol, Azokresol u. s. w.	
imidazol.		H. Derivate der Phenole $C_nH_{2n-12}O$	1042
22a. Diaminophenofluorindin		α -Naphtholazo- β -Naphthol u. s. w.	
$C_{18}H_{14}N_6$	994	Hα. Derivat des Oxybiphenyls	
VII. Basen mit sieben u. s. w.		$C_{12}H_{10}O$	1048
Atomen Stickstoff.		Benzolazoxybiphenyl.	
(Vgl. Inhalt des Hptw. S. LV.)		Hβ. Derivate der Oxyphenan-	
1c. Diazin des Aziminotetraketo-		threne $C_{14}H_{10}O$	1048
etrahydrobenzols $C_{15}H_9N_7$	994	Benzolsulfonsäureazo-Oxyphenanthren.	
3. Basen $C_6H_{10}N_8$	995	K. Derivate der Phenole $C_nH_{2n-6}O_2$	1049
Aethylenbisiminotriazoln.		Benzolazoresorcin u. s. w.	
4a. Phenylenbisiminotriazoln		L. Derivate der Phenole	
$C_{10}H_{10}N_8$	995	$C_nH_{2n-12}O_2$ u. s. w.	1050
VIII. Azoxyverbindungen.		Benzolazonaphtendiol, Bianisylidisazo-	
(Vgl. Inhalt des Hptw. S. LV.)		α -Naphthol u. s. w.	
A. Azoxyderivate der Kohlen-		M. Derivate der Phenole $C_nH_{2n-6}O_3$	1050
wasserstoffe	995	Bisbenzolazophloroglucinmethyläther	
Azoxybenzol, Azoxybiphenyl, Azoxy-		u. s. w.	
naphtalin u. s. w.		N. Derivate der Alkohole	1051
B. Derivate der Phenole, Alko-		Benzolazo-Benzylalkohol.	
hole und Säuren	1001	O. Derivate der Säuren mit zwei	
Azoxyphenol, Azoxybenzylalkohol,		Atomen Sauerstoff	1051
Azoxybenzoëssäure u. s. w.		Benzolazocarbonsäure, Benzolazocyan-	
Derivate der Aldehyde und		essigsäure, Azobenzoëssäure,	
Ketone	1003	Benzolazozimmtsäure, Naph-	
Benzolazoxyacetaldehyde, Azoxybenz-		tolazo-Tetrahydronaphtoëssäure.	
aldehyd, Azoxyacetophenon		P. Derivate der Säuren mit drei	
u. s. w.		Atomen Sauerstoff	1056
Derivate der Basen	1005	Benzolazoacetessigsäure, Benzolazo-	
Azoxyderivat des Phenylindols, Azoxy-		salicylsäure, Benzolazosanto-	
dichinolyll u. s. w.		nige Säure u. s. w.	
IX. Azoderivate.		Q. Derivate der Säuren mit vier	
(Vgl. Inhalt des Hptw. S. LV—LX.)		und mehr Atomen Sauer-	
A. Derivate der Kohlenwasser-		stoff	1060
stoffe C_nH_{2n-6}	1006	Benzolazomalonsäure, Bisbenzolazo-	
Azobenzol, Azotoluol u. s. w.		Santonsäure, Azophthalsäure,	
		Benzolazo-Benzoylbrenztrau-	
		bensäure, Benzolazo-Aceton-	
		dicarbonsäure, Azoopiansäure,	
		Benzolazodiacetbernsteinsäure,	
		Azohemipiansäure, Derivat der	
		Cetrarsäure u. s. w.	

	Seite
R. Azoderivate der Aldehyde	1065
Benzolazoformaldoxim, Benzolazoacetaldoxim, Azobenzaldehyd, Benzolazosalicylaldehyd u. s. w.	
S. Azoderivate der Ketone	1071
Benzolazoacetylaceton, Filicinsäurediazobenzol, Azoacetophenon, Benzolazobenzoylaceton u. s. w.	
U. Azoderivate des Camphers, der indifferenten Stoffe und Farbstoffe, der Furan-, Pyran- und Thiophen-Verbindungen	1075
V. Azoderivate der Basen	1075
Benzolazo-Pyrrrol, Benzolazolotidin, Benzolazopyrazol, Benzolazo-Methylphenylosotriazol, Benzolazoformazan, Biskaffeinazo-Nitroäthan u. s. w.	

X. Hydrazoderivate.

(Vgl. Inhalt des Hptw. S. LXI.)

A. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6}	1088
Hydrazobenzol u. s. w.	
B. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12}	1092
Hydrazonaphthalin.	
C. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-14}	1093
Hydrazobiphenyl u. s. w.	
Cα. Derivat eines Kohlenwasserstoffes C_nH_{2n-22}	1093
Triphenylmethanhydrazobenzol.	
D. Derivate der Phenole	1093
Hydrazophenol, Benzolhydrazonaphthol u. s. w.	
F. Derivate der Säuren	1094
Hydrazobenzolcarbonsäure u. s. w.	
Fα. Derivate der Aldehyde	1095
Benzolhydrazoformaldoxim, Benzolhydrazoacetaldoxim, Benzolhydrazobenzylidenanilin u. s. w.	
G. Derivate der Ketone, Chinone und Basen	1096
Benzolhydrazochinon, Hydrazochinolin u. s. w.	

XI. Diazoderivate.

(Vgl. Inhalt des Hptw. S. LXI—LXII.)

A. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6}	1102
Diazobenzol, Diazotoluol u. s. w.	
B. Diazoderivate der Sulfonsäuren der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6}	1117
Diazobenzolsulfonsäure u. s. w.	
C. Diazoderivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} u. s. w.	1118
Diazonaphthalin, Tetrazobiphenyl u. s. w.	

D. Derivate der Phenole und Alkohole	1121
Diazophenol, Diazonaphthol, Tetrazobiphenol u. s. w.	
E. Diazoderivate der Säuren	1125
Diazobenzoesäure, Diazosalicylsäure u. s. w.	
F. Diazoderivate der Aldehyde, Ketone, Chinone, Basen	1127
Diazobenzaldehyd, Diazobenzophenon, Diazoanthrachinon, Diazocarbazol u. s. w.	

XII. Diazoaminoderivate 1131

(Vgl. Inhalt des Hptw. S. LXII—LXIII.)

A. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6}	1132
Diazoaminobenzol u. s. w.	
B. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-8}	1135
Diazoamino-Tetrahydronaphthalin u. s. w.	
C. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} u. s. w.	1136
Diazoaminonaphthalin.	
D. Derivate der Phenole und Alkohole	1137
Dinitrodiphenyltetrazodimethyldiamino-Ditolylylhydrol.	
E. Derivate der Säuren	1137
Diazoaminobenzoesäure u. s. w.	
F. Derivate der Aldehyde, Ketone, Chinone	1138
Diazoaminobenzaldehyd, Anthrachinonsulfonsäurediazoaminobenzol u. s. w.	
G. Derivate der Basen	1139
Benzoldiazopiperidid, Benzoldiazoaminochinolin, Diazoaminindazol u. s. w.	
H. Azohydroxylamine $R.N_2(OH)R_1$	1140
Benzolazohydroxyanilid, Anthrachinonsulfonsäureazohydroxyamid, Antipyrilazohydroxyanilid u. s. w.	
I. Azoamidoxyde $RR^1.N.N:NOR^{II}$ bezw. $RR^1N \text{---} N.R^{II}$	1142
$\begin{array}{c} \diagdown \\ \text{O} \\ \diagup \end{array}$	
Benzolazomethylanilidoxyd u. s. w.	

XII α . Diazohydrazide und Oktazone.

A. Diazohydrazide	1142
Nitrodiazobenzolmethylhydrazid 1142	
Diazobenzolphenylhydrazid 1143	
Diazobenzolbenzylhydrazid 1143	
Diazobenzoesäurephenylhydrazid 1143	
Diazobenzolhydrazinobenzoesäure 1143	
B. Oktazone	1143
Bisdiazobenzol-Diphenyltetrazon 1143	
Bisdiazobenzol-Ditolyltetrazon 1144	

	Seite		Seite
XIII. Proteinstoffe.			
<i>(Vgl. Inhalt des Hptw. S. LXIII—LXV.)</i>			
A. Eigentliche Eiweisskörper	1144	Nucleoproteide in Bakterien	1160
1. Albumine	1146	Robin	1160
Eialbumin	1146	Histone	1160
Conalbumin	1147	Nucleine	1161
Columbinin	1148	Nucleinsäuren	1161
Albumin aus dem Eiweiss von Saat- kräheneiern	1148	Thymin	1162
Serumalbumin	1148	Cytosin	1162
Pflanzenalbumin	1148	B. Paranucleoproteide, Pseudonucleoproteide, <i>Nucleoalbumine</i>	1163
2. Globuline	1149	Paranucleine	1163
Vitellin	1149	Paranucleoprotagon	1163
Ichthulin	1149	Paranucleinsäure	1163
Serumglobulin	1149	8. Jecorin	1163
Euglobulin	1149	C. Eiweissähnliche Substanzen	1163
BENCE-JONES'scher Eiweisskörper	1149	1. Collagen, Ossein	1163
Thyreoglobulin	1149	3. Chondrin	1164
Vitellin	1150	5. Elastin	1164
Coughutin	1150	6. Ichthylepidin	1164
Krystalloide (Edestin)	1150	7. Keratin, Horngewebe	1164
Malzglobulin	1150	11. Fibrin	1165
3. Fibrin	1151	12. Seidenleim, Sericin	1165
Fibrinogen	1151	15. Spongin, Schwammsubstanz	1165
Pflanzenfibrin, Kleber	1151	16. Concholin	1165
B. Zusammengesetzte Eiweiss- stoffe, Proteide	1152	16b. Gorgonin	1165
1. Oxyproteinsäure	1152	17a. Mucosalbumin	1165
1a. Alloxyproteinsäure	1152	19. Syntonin, Parapepton	1165
1b. Uroferriensäure	1152	20. Albumosen und Peptone	1166
3. Casein	1152	Propepton, Hemialbumose	1166
Casein der Milch	1152	Protalbumose	1166
Pflanzencasein	1155	Deuteroalbumose	1166
5. Mucin und andere Glykoproteide	1155	Heteroalbumose	1166
Mucin der Submaxillardrüsen	1155	Pepton	1166
Paramucin	1155	Antipeptone, Trypsinfibrinpeptone	1167
Pseudomucin	1155	Proteinochromogen, Tryptophan	1168
Ovomucoid	1155	Producte der Umwandlung von Ei- weissstoffen durch Alkalien	1168
Ovomucin	1155	Alkalialbumose	1168
Mucin aus Sputum	1155	Protalbinsäure	1168
6. Hämoglobin	1156	Lysalbinsäure	1169
Oxyhämoglobin	1156	21. Bos-Osteoplasmid	1169
Kathämoglobin	1156	22. Plasteine, Labalbumosen	1169
Globin	1156	23. Protamine	1169
Methämoglobin	1157	D. Enzyme	1170
Hämatin	1157	I. Hydrolytisch wirkende En- zyme	1170
Hämin	1157	1. <i>Eiweisspaltende Enzyme, proteo-</i> <i>lytische Enzyme</i>	1170
Hämeine	1158	Pepsin	1170
Hämatoporphyrin	1158	Trypsin	1171
Mesoporphyrin	1158	Erepsin	1171
Hämopyrrol	1159	Hefendotrypsin, Hefetrypsin	1171
Hämocyanin	1159	Papayotin, Papaïn	1171
7. Nucleoproteide u. Paranucleoproteide	1159	2. <i>Polysaccharidspaltende Enzyme</i>	1171
A. Nucleoproteide	1159	Invertin, Invertase, Sucrase	1171
Nucleohiston	1159	Maltase	1172
Zweites Nucleoproteid der Thymus- drüse	1159	Pankrinase, Seminase	1172
Nucleoproteid des Pankreas	1160	Malzdiastase	1172
Nucleoproteid der Nebenniere	1160	Takadiastase	1172
Nucleoproteid der Leber	1160	Ptyalin	1172
		Pankreasdiastase	1172
		Cellulasen, Cytasen, Inulase, Pectinase	1172

	Seite
3. <i>Glykosidspaltende Enzyme</i>	1173
Emulsin	1173
Gaultherase	1173
Myrosin	1173
Rhamminase	1173
4. <i>Fettspaltende Enzyme, Lipasen,</i> <i>Steapsine</i>	1173
Lipasen	1173
II. <i>Coagulirende Enzyme</i>	1174
Chymosin, Lab	1174
Parachymosin	1174
Fibrinferment	1174
III. <i>Oxydirend wirkende Enzyme,</i> <i>Oxydasen</i>	1174
Thierische Oxydasen	1174
Laccase	1174
Pflanzliche Tyrosinase	1175
Schinoxydase	1175
Enzym der Essiggährung	1175
IV. <i>Reducirend wirkende En-</i> <i>zyme, Reductasen, Hydro-</i> <i>genasen</i>	1175
Philothion, Katalase	1175
V. <i>Enzyme, welche Kohlehydrate</i> <i>unter Spaltung der Kohlen-</i> <i>stoffkette zerlegen</i>	1175
1. <i>Alkoholbildende Enzyme</i>	1175
Zymase	1175
Zymaseähnliche Enzyme	1176
2. <i>Enzym der Milchsäuregährung</i>	1176
XIV. Aromatische Phosphor- verbindungen. (Vgl. Inhalt des Hptw. S. LXV—LXVI.)	
1. <i>Phenylverbindungen</i>	1176
Phenylphosphinige Säure, Triphenyl-	
phosphin u. s. w.	
2. <i>Benzylverbindungen</i>	1177
Oxybenzylunterphosphorige Säure u. s. w.	
3. <i>Tolylverbindungen</i>	1177
Tolylphosphinsäure u. s. w.	
4. <i>Derivat des Aethylbenzols</i>	1181
Dichloracetophenonphosphorige Säure,	
Tetraphenylphosphorketobetaïn	
u. s. w.	
5. <i>Xylylverbindungen</i>	1181
Trixylylphosphin u. s. w.	
6a. <i>Derivate des Methyläthyl-</i> <i>benzols</i>	1182
Triphenyl-Tolylphosphorketobetaïn.	
7. <i>Derivate des 1, 2, 4-Trimethyl-</i> <i>benzols</i>	1182
Tripseudoecumylphosphin u. s. w.	
8. <i>Derivate des 1, 3, 5-Trimethyl-</i> <i>benzols</i>	1183
Trimesitylphosphin.	
10a. <i>Derivate des Biphenyls</i>	1183
Biphenylchlorphosphin u. s. w.	
10b. <i>Derivate des Diphenylmethans</i> 1183	
Diphenylmethanphosphin u. s. w.	

	Seite
10c. <i>Derivate des Bibenzyls</i>	1184
Bibenzylphosphin u. s. w.	
10d. <i>Derivate des Dibenzyl-</i> <i>methans</i>	1184
Dibenzylmethanphosphinsäure u. s. w.	
11a. <i>Derivate des Methyl-</i> <i>camphers</i>	1184
Phosphinsäure aus Oxymethylen-	
campher u. s. w.	
14. <i>Derivate des Piperidins</i>	1185
Chlorphenyldipiperidin - N - Phosphin	
u. s. w.	
15. <i>Derivate des Tetrahydro-</i> <i>chinolins</i>	1185
16. <i>Derivat des Methylpyrazols</i>	1185
Phenyl-Methyl-Chlorpyrazol-Phosphin-	
säure.	
XV. Aromatische Arsenverbin- dingen. (Vgl. Inhalt des Hptw. S. LXVI.)	
1. <i>Phenylverbindungen</i>	1186
Phenylarsin u. s. w.	
2. <i>Derivate des Toluols</i>	1192
Tolylarsin u. s. w.	
2a. <i>Derivate der Kohlenwasser-</i> <i>stoffe C₈H₁₀</i>	1199
Tris-p-äthylphenylarsin, Arsenoxylo-	
l u. s. w.	
2b. <i>Derivate der Kohlenwasser-</i> <i>stoffe C₉H₁₂</i>	1202
Cumylarsenchlorid, Trimesitylarsin	
u. s. w.	
2c. <i>Derivate des Tertiärbutyl-</i> <i>benzols</i>	1204
Tertiärbutylphenylarsenchlorid u. s. w.	
3. <i>Naphtylverbindungen</i>	1204
Naphtylarsenchlorid u. s. w.	
XVI. Aromatische Antimonver- bindungen.	
1. <i>Phenylverbindungen</i>	1205
Triphenylstibin.	
XVIII. Aromatische Bor- und Silicium-Verbindungen.	
A. Aromatische Borverbindungen 1205	
1. <i>Phenylverbindungen</i>	1205
2. <i>Tolylverbindungen</i>	1205
2a. <i>Xylylverbindungen</i>	1206
2b. <i>Pseudoecumylverbindungen</i>	1206
B. Aromatische Siliciumverbin- dungen	1207
1. <i>Phenylverbindungen</i>	1207
3. <i>Tribenzoylacetonylsilicium-</i> <i>hydroxyd</i>	1207
4. <i>Tridibenzoylmethylsilicium-</i> <i>hydroxyd</i>	1207

	Seite		Seite
XIX. Metallorganische Verbindungen.		4. Quecksilberderivate der Kohlenwasserstoffe C_9H_{12} . . .	1215
A. Aromatische Magnesiumverbindungen	1208	5. Quecksilberderivate des Cymols	1216
B. Aromatische Quecksilberverbindungen	1208	7. Quecksilberderivate des Naphthalins	1216
Vor 1. Mercurhexanaphtenjodid	1208	8a. Quecksilberderivate des Diphenylmethans	1216
Vor 1. Quecksilberverbindungen aus Terpeneol	1209	Quecksilberderivate der aromatischen Carbonsäuren	1216
1. Quecksilberphenyl, Quecksilberdiphenyl	1209	Mercuriodibenzoësäure.	
2. Quecksilbertolyl	1214	Oxymercuriosalicylsäure.	
3. Quecksilberderivate der Kohlenwasserstoffe C_8H_{10}	1215	C. Zinnverbindungen	1218
		Phenylverbindungen	1218
		Zinntetraphenyl	1218

Verzeichniss der vorkommenden Abkürzungen.

I. Verzeichniss der Litteratur-Quellen mit ihren Abkürzungen für das Hauptwerk und die Ergänzungsbände.

(Die für die Ergänzungsbände seit 1. Januar 1897 [s. Vorwort, Ergänzungsband I S. V-VI, VIII-IX] regelmässig und im Original benutzten Zeitschriften sind durch Cursivdruck kenntlich gemacht.)

Abkürzung	T i t e l	Für den IV. Ergänzungsband vollständig bearbeitet bis
A.	<i>Liebig's Annalen der Chemie</i>	328, 120
A. ch.	<i>Annales de chimie et de physique</i>	[7] 28, 288
Am.	<i>American chemical Journal</i>	29, 618
Am. Soc.	<i>Journal of the American chemical Society</i>	25, 658
A. Pth.	<i>Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie</i>	49, 368
Ar.	<i>Archiv der Pharmacie</i>	241, 240
B.	<i>Berichte der Deutschen chemischen Gesellschaft</i>	36, 1954
B. Ph. P.	<i>Beiträge zur chem. Physiologie und Pathologie</i>	4, 184
Bl.	<i>Bulletin de la société chimique de Paris</i>	[3] 29, 624
Bulet.	<i>Buletinul societății de științe din Bucuresci.</i>	
C.	<i>Chemisches Centralblatt</i>	1903 I, 1450
C. r.	<i>Comptes rendus de l'Académie des sciences</i>	136, 1716
Ch. J.	<i>Chemische Industrie</i>	26, 300
Ch. Z.	<i>Chemiker-Zeitung (Cöthen)</i>	27, 656
Chem. N.	<i>Chemical News</i>	87, 312
D.	<i>DINOLER'S Polytechnisches Journal.</i>	
D.R.P.	<i>Patentschrift des Deutschen Reiches.</i>	
El. Ch. Z.	<i>Elektrochemische Zeitschrift</i>	10, 86
Fr.	<i>(Fresenius') Zeitschrift für analytische Chemie</i>	42, 332
Frld.	<i>FRIEDLÄNDER'S Fortschritte der Theerfarbenfabrication (Berlin, SPRINGER).</i>	
G.	<i>Gazzetta chimica italiana</i>	33 I, 328
Gm.	<i>L. Gmelin's Handbuch der organischen Chemie. 4. Aufl. Band 1—4 (1848—1870) u. Supplementband 1—2 (1867—1868).</i>	
Grh.	<i>GERHARDT, Traité de chimie organique. 4 Bde. (1853—1856).</i>	
H.	<i>(Hoppe-Seyler's) Zeitschrift für physiologische Chemie</i>	38, 584
J.	<i>Jahresbericht der Chemie.</i>	
J. pr.	<i>Journal für praktische Chemie</i>	[2] 67, 584
J. Th.	<i>Jahresbericht der Tierchemie.</i>	
L. V. St.	<i>Landwirthschaftliche Versuchsstationen</i>	58, 319
M.	<i>Monatshefte für Chemie</i>	24, 309
P.	<i>POGGENDORFF'S Annalen der Physik und Chemie.</i>	
P. C. H.	<i>Pharmaceutische Centralhalle</i>	44, 406
P. Ch. S.	<i>Proceedings of the Chemical Society</i>	19, 178
Ph. Ch.	<i>Zeitschrift für physikalische Chemie</i>	44, 256
R.	<i>Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas</i>	22, 318
R. A. L.	<i>Atti della reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)</i>	[5] 12 I, 575
Soc.	<i>Journal of the chemical Society of London</i>	83, 725
W.	<i>Annalen der Physik (früher WIEDEMANN, z. Zt. DRUDE)</i>	[4] 11, 872
Z.	<i>Zeitschrift für Chemie.</i>	
Z. a. Ch.	<i>Zeitschrift für anorganische Chemie</i>	35, 384
Z. Ang.	<i>Zeitschrift für angewandte Chemie</i>	1903, 640
Z. B.	<i>Zeitschrift für Biologie</i>	45 (N. F. 27), 120
Z. El. Ch.	<i>Zeitschrift für Elektrochemie</i>	9, 546
Z. Kr.	<i>Zeitschrift für Krystallographie</i>	37, 666
Ж.	<i>Journal der russischen physikalisch-chemischen Gesellschaft</i>	35, 440

 Zeittafel der für die chemische Litteratur wichtigsten Journale von 1850—1899 s. Ergänzungsband I, S. 9.

2. Fernere Abkürzungen.

<i>a.</i> = unsymmetrisch.	<i>K</i> = Elektrolytische Dis-	<i>s.</i> = symmetrisch.
<i>B.</i> = Bildung.	sociationsconstante.	<i>s. o.</i> = siehe oben.
<i>conc.</i> = concentrirt.	<i>K\bar{p}</i> = Siedepunkt.	<i>s. u.</i> = siehe unten.
<i>corr.</i> = corrigirt.	<i>Kp₇₄₀</i> = Siedepunkt unter ei-	<i>Schmelzp.</i> = Schmelzpunkt
<i>D</i> = Dichte.	nem Drucke von	<i>Spl.</i> = Supplement
<i>D¹⁶</i> = Dichte bei 16°.	740 mm.	(Ergänzungs-
<i>D¹⁶₄</i> = Dichte bei 16°, bezo-	<i>n</i> (in Verbindung mit Na-	band).
gen auf Wasser v. 4°.	men) = normal.	<i>V.</i> = Vorkommen.
<i>Darst.</i> = Darstellung.	<i>n</i> (in Verbindung mit Zah-	<i>v.</i> = benachbart.
<i>Hptw.</i> = Hauptwerk (3. Aufl.	len) = Brechungs-	<i>verd.</i> = verdünnt.
von BEILSTEIN'S	coëfficient.	<i>m</i> = meta.
Handbuch der organ-	$\frac{\%}{\circ}$ = Procent.	<i>o</i> = ortho.
nischen Chemie).	$\frac{\%}{\circ}$ ig = procentig.	<i>p</i> = para.
<i>i. D.</i> = im Dampf.	<i>rac.</i> = racemisch.	

Erklärung der Hinweise auf das Hauptwerk

(BEILSTEIN'S Handbuch der organischen Chemie. III. Auflage. Vier Bände. Hamburg und Leipzig. 1893—1899).

1. Ein „Stern“ * vor dem Namen der Verbindung (im Ergänzungsband) bedeutet, dass die Verbindung schon im Hauptwerk an der entsprechenden Stelle beschrieben ist.

2. Die in *Klammern gesetzten, cursiv gedruckten Zahlen* hinter den mit * bezeichneten Verbindungen im Ergänzungsbande geben die Seite an, auf welcher die gleiche Verbindung im entsprechenden Bande des Hauptwerkes zu finden ist.

3. Findet man im Texte eine *geschweifte Klammer*: {..}, so bedeutet dies, dass die an die Klammer sich unmittelbar anschliessenden Angaben nur Ergänzungen zu denjenigen Sätzen des Hauptwerkes sind, welche durch die innerhalb der Klammer aufgeführten Stichworte bezeichnet sind.

4. In den *Seitenüberschriften* findet man in fetter Cursivschrift innerhalb geschweifter Klammern diejenigen Seiten des Hauptwerkes angegeben, zu welchen die auf der betreffenden Seite des Ergänzungsbandes befindlichen Ergänzungen gehören.

5. *Berichtigungen zum Hauptwerk* sind in Cursivschrift gesetzt.

*Stickstoffhaltige Verbindungen (S. 1—1644).

Vorschläge zur *Nomenclatur der Stickstoffverbindungen: WILLGERODT, *J. pr.* [2] 55, 387.

I. *Basen mit einem Atom Stickstoff (S. 2—478).

A. *Basen $C_nH_{2n+1}N$ (S. 2—47).

Polymethylenimine $(CH_2)_x > NH$ können aus Lactamen, wie $\begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \end{matrix}$, durch Reduction mit Natrium in Amylalkohol erhalten werden (WALLACH, *A.* 324, 282).

Bei den activen Homologen des Piperidins bewirkt die Einführung von Alkylgruppen an den Stickstoff eine erhebliche Steigerung des specifischen *Drehungsvermögens* (HOHENEMSER, WOLFFENSTEIN, *B.* 32, 2520; 34, 2420).

Zur *Stereochemie* der Alkylpiperidine vgl. auch: MARCUSE, *W.*, *B.* 32, 2525.

Während bei der Einwirkung von H_2O_2 N-Alkylpiperidinbasen in N-Alkylpiperidin-N-Oxyde $CH_2 < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{matrix} > N \ll \begin{matrix} R \\ O \end{matrix}$ übergehen, bleiben N-Acylpiperidine hierbei unverändert (AUERBACH, WOLFFENSTEIN, *B.* 32, 2507, 2518).

Zusammenhang zwischen chemischer Constitution und *pharmakologischer Wirkung* bei alkylirten und acylirten Piperidinderivaten: R. u. Ed. WOLFFENSTEIN, *B.* 34, 2408.

Vor I. Dimethylenimin $C_2H_5N = \begin{matrix} CH_2 \\ CH_2 \end{matrix} > NH$ s. *Vinylamin*, *Spl. Bd. I*, S. 617.

Vor I. Basen C_3H_7N .

1) *Methyldimethylenimin* $\begin{matrix} CH_3 \cdot CH \\ CH_2 \end{matrix} > NH$ vgl. *Spl. Bd. I*, S. 617.

2) *Trimethylenimin* $CH_2 < \begin{matrix} CH_2 \\ CH_2 \end{matrix} > NH$ s. *Spl. Bd. I*, S. 618.

Oxazolidin $C_3H_7ON = \begin{matrix} CH_2 - O \\ CH_2 \cdot NH \end{matrix} > CH_2$. **N-Methyloxazolidin** $C_4H_9ON = \begin{matrix} CH_2 - O \\ CH_2 \cdot N(CH_3) \end{matrix} > CH_2$. *B.* Durch 12-stdg. Einwirkung von Formaldehyd auf Methyl-Aethylolamin (*Spl. Bd. I*, S. 645) in Aether bei Gegenwart von Pottasche. Ausbeute gering (KNORR, MATTHES, *B.* 34, 3488). — Kp_{735} : 100°. — Pikrat $C_4H_9ON \cdot C_6H_5O_7N_3$. Hellgelb. Schmelzpunkt: 152°.

I. Basen C_4H_9N (S. 2—3).

1) **Pyrrolidin*, *Tetramethylenimin* $\begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{matrix} > NH$ (S. 2—3). *B.* {Beim Eintragen von . . . Natrium . . . Succinimid . . . (LADENBURG, . . .); vgl. SCHLINCK, *B.* 32, 951}. {Beim Erhitzen von δ -Chlorbutylaminhydrochlorid . . . (GABRIEL, . . .); vgl. SCH., *B.* 32, 947}. Durch Reduction von Pyrrolidon (*Spl. Bd. I*, S. 660) mit Amylalkohol und Natrium in geringer Menge (SCH., *B.* 32, 952). — Physiologische Wirkung: HILDEBRANDT, *C.* 1901 II, 316; *A.* 322, 128 Anm.

*N-Methylpyrrolidin $C_5H_{11}N = C_4H_8 > N.CH_3$ (S. 2-3). — Pikrat $C_5H_{11}N.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 218° (CIAMICIAN, PICCINI, B. 30, 1791).

N- γ -Brompropylpyrrolidin $C_7H_{14}NBr = C_4H_8N.CH_2.CH_2.CH_2Br$. B. Durch 15-stdg. Erhitzen von N- γ -Phenoxypropylpyrrolidin (s. u.) mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 100° (SCHLICK, B. 32, 957). — $C_7H_{14}NBr.HBr$. Zerfliessliche Krystallmasse. Bei der Einwirkung von Alkali bildet sich ein rothes Oel, das beim Erhitzen in eine amorphe, in Wasser schwer, in Aether und Benzol sehr wenig und in Alkohol und $CHCl_3$ leicht lösliche Substanz übergeht. — Pikrat $C_7H_{14}NBr.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 128° .

N- γ -Phenoxypropylpyrrolidin $C_{13}H_{19}ON = C_4H_8N.CH_2.CH_2.CH_2.O.C_6H_5$. B. Durch 3-stdg. Erwärmen von Pyrrolidin mit γ -Chlorpropylphenyläther (Spl. Bd. II, S. 355) (SCH., B. 32, 956). — Oel von widerwärtigem Geruch. Kp: $288,5^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Aether und verdünnten Säuren, unlöslich in Wasser. — $(C_{13}H_{19}ON.HCl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Nadeln oder Blättchen. Schmelzp.: $160-161^\circ$ (unter Zersetzung).

N-Benzylpyrrolidin $C_{11}H_{15}N = C_4H_8N.CH_2.C_6H_5$. B. Aus Pyrrolidin und Benzylchlorid (SCH., B. 32, 952). — Wasserhelles Oel von unangenehm Geruch. Löslich in Alkohol und Aether. Erstarrt an der Luft unter Anziehung von Wasser und CO_2 . — $C_{11}H_{15}N.HCl$. Rhombische Tafeln aus Salzsäure. Zerfliesslich. — $(C_{11}H_{15}N.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Nadeln. Schmelzp.: 156° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser und Aether, leichter in Alkohol. — $C_{11}H_{15}N.HAuCl_4$. Citronengelbe Prismen. Schmelzp.: 120° (unter Zersetzung). Fast unlöslich in Wasser und Aether. — Pikrat $C_{11}H_{15}N.C_6H_5O_7N_3$. Rhombische Tafeln. Schmelzp.: 128° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

N-Nitrobenzylpyrrolidin $C_{11}H_{14}O_2N_2 = C_4H_8N.CH_2.C_6H_4.NO_2$. a) o-Nitro-Verbindung. B. Aus Pyrrolidin und o-Nitrobenzylchlorid (Spl. Bd. II, S. 57) in Alkohol (SCH., B. 32, 955). — Gelbliches Oel von aromatischem Geruch und schwach alkalischer Reaction. Nicht unzersetzt destillirbar. — $C_{11}H_{14}O_2N_2.HAuCl_4$. Goldgelbe Prismen und Tafeln. Schmilzt bei ca. 160° unter Aufschäumen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Aether. — Pikrat $C_{11}H_{14}O_2N_2.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Nadeln oder rhombische Prismen. Schmilzt bei $152,5^\circ$ unter Dunkelfärbung. Löslich in Wasser, Alkohol und Aether.

b) p-Nitro-Verbindung. Hellgelbes Oel von aromatischem Geruch. Nicht unzersetzt destillirbar. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und verdünnten Säuren (SCH., B. 32, 954). — $(C_{11}H_{14}O_2N_2.HCl)_2PtCl_4$. Feinkrystallinischer Niedererschlag. Schmilzt bei ca. 160° nach vorhergehender Zersetzung. Schwer löslich in Alkohol. — $C_{11}H_{14}O_2N_2.HAuCl_4$. Prismen. Schmilzt bei 155° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. — Pikrat $C_{11}H_{14}O_2N_2.C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Prismen. Schmelzp.: $151-153^\circ$. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwer in Aether.

Methylbenzylpyrrolidiniumhydroxyd $C_{12}H_{19}ON = C_4H_8 > N(CH_3)(CH_2.C_6H_5).OH$. B. Das Jodid entsteht aus N-Benzylpyrrolidin (s. o.) und CH_3J (SCH., B. 32, 953). — $(C_{12}H_{19}NCl)_2PtCl_4$. Rhombische Tafeln aus Salzsäure. Schmelzp.: $183-184^\circ$ (unter Zersetzung). — $C_{12}H_{19}NCl.AuCl_3$. Goldgelbe Prismen (aus sehr verdünnter Salzsäure). Schmelzpunkt: $90,5^\circ$. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Pikrat $C_{12}H_{19}N.C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 119° (unter Dunkelfärbung). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether.

Methylthioharnstoff-Derivat des Pyrrolidins, Methylthiocarbaminylpyrrolidin $C_6H_{12}N_2S = C_4H_8 > N.CS.NH.CH_3$. B. Aus Pyrrolidin und Methylsenfö (Spl. Bd. I, S. 723) in Benzol- oder Aether-Lösung (SCHLICK, B. 32, 955). — Nadeln (aus Wasser, Alkohol oder Aether). Schmelzp.: 117° .

Aethylthiocarbaminylpyrrolidin $C_7H_{14}N_2S = C_4H_8N.CS.NH.C_2H_5$. Blättchen oder Tafeln (aus Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 91° (SCH., B. 32, 955).

Allylthiocarbaminylpyrrolidin $C_8H_{14}N_2S = C_4H_8N.CS.NH.C_3H_5$. B. Aus Pyrrolidin und Allylsenfö (Spl. Bd. I, S. 725) (SCH., B. 32, 956). — Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Schmilzt bei 70° nach vorhergehender Siuterung.

Pyrrolidin-Allyl-Pseudothioharnstoff, Propylen-Tetramethylen-Pseudothioharnstoff $C_8H_{14}N_2S = \begin{matrix} CH_3.CH.S \\ | \\ CH_2.N \end{matrix} > C.N < \begin{matrix} CH_2.CH_2 \\ | \\ CH_2.CH_2 \end{matrix}$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von Allylthiocarbaminylpyrrolidin (s. o.) mit rauchender Salzsäure auf 100° (SCH., B. 32, 956). — Gelbes Oel von fäcalartigem Geruch und alkalischer Reaction. Kp: $245-250^\circ$. Kaum löslich in Wasser. Mischbar mit Alkohol, Aether und verdünnten Säuren. — $(C_8H_{14}N_2S.HCl)_2PtCl_4$. Rothe Säulen aus Wasser, die sich von 182° ab zersetzen und bei 201° aufschäumen. — $C_8H_{14}N_2S.HAuCl_4$. Prismen (aus wenig Wasser). Schmelzp.: $107-108^\circ$.

Phenylthioharnstoff-Derivat des Pyrrolidins, Carbanilylpyrrolidin $C_{11}H_{14}N_2S$ = $C_6H_5N.CS.NH.C_6H_5$. B. Aus Pyrrolidin und Phenylsöl (Spl. Bd. II, S. 193) (Sch., B. 32, 955). — Rhombische Tafeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 148,5°.

Verbindungen C_4H_9ON . a) μ -Methyloxazolidin $\begin{matrix} CH_2-O \\ | \\ CH_2-NH \end{matrix} > CH.CH_3$. B. Entsteht in geringer Menge beim Erwärmen von Aethylolamin (Spl. Bd. I, S. 644) und Acetaldehyd in Aether über Pottasche (KNORR, MATTHES, B. 34, 3488). — Bewegliche, stark riechende Flüssigkeit. Kp_{748} : 140–142°. Reagirt alkalisch. Sehr flüchtig mit Aetherdämpfen. Polymerisirt sich beim Aufbewahren zu einem dicken Oel. — Pikrat. Schmilzt unscharf bei 75°. Verwandelt sich leicht in Aethylolamin-Pikrat (Hptw. Bd. I, S. 1170).

N,μ -Dimethyloxazolidin $C_5H_{11}ON = \begin{matrix} CH_2-O \\ | \\ CH_2-N(CH_3) \end{matrix} > CH.CH_3$. B. Aus Methyl-Aethylolamin (Spl. Bd. I, S. 645) und Acetaldehyd in Aether bei Gegenwart von Pottasche (K., M., B. 34, 3487). — Stark riechende, leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp_{753} : 109°. Leicht flüchtig mit Aetherdampf. Wandelt sich bei längerem Aufbewahren in ein braunes, zähflüssiges Polymerisationsproduct um. — Pikrat $C_5H_{11}ON.C_6H_5O_7N_3$. Dunkelgelber Niederschlag. Schmelzp.: ca. 75°. Geht durch Erwärmen mit Alkohol in Methyl-Aethylolamin-Pikrat (Spl. Bd. I, S. 645) über.

b) Morpholin $NH < \begin{matrix} CH_2.CH_2 \\ | \\ CH_2.CH_2 \end{matrix} > O$ s. Spl. Bd. I, S. 647.

2. *Basen $C_5H_{11}N$ (S. 3–25).

1) *Piperidin, Pentamethylenimin $CH_2 < \begin{matrix} CH_2.CH_2 \\ | \\ CH_2.CH_2 \end{matrix} > NH$ (S. 3–24). B. Bei der elektrolytischen Oxydation von N-Nitrosopiperidin (S. 5) in schwefelsaurer Lösung, neben anderen Producten (AURENS, B. 31, 2275). Ueber Bildung von Piperidin durch elektrolytische Reduction von Pyridin s.: MERCK, D.R.P. 90308; *Frdl.* IV, 1239; D.R.P. 104664; C. 1899 II, 982; PINKUSOHN, *Z. a. Ch.* 14, 395; TAFEL, *Ph. Ch.* 34, 220. Durch Reduction von 2-Chlorpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 113) mit Natrium + Alkohol (O. FISCHER, B. 32, 1299). Aus α -Piperidon (Hptw. Bd. I, S. 1200) durch Reduction mit Natrium + Amylalkohol (WALLACH, A. 324, 286). — Kp_{760} : 105,76° (LOUGUINE, C. r. 128, 367). Kp_{729} : 104,0–104,4°. $D^{19,0}$: 0,8619. n_D^{27} : 1,4530. Zähigkeit, kritische Daten: GUYE, MALLET, C. 1902 I, 1314. Verbrennungswärme in flüssigem Zustande: 826,5 Cal. (const. Druck), in gasförmigem Zustande: 834,4 Cal. (DELÉPINE, C. r. 126, 1794). Ueber spezifische Wärme und latente Verdampfungswärme vgl.: D.; L., C. r. 128, 366; C. 1900 I, 451. Molekulare Siedepunkterhöhung: 28,4° (WERNER, *Z. a. Ch.* 15, 16). Kryoskopisches Verhalten: AUWERS, *Ph. Ch.* 30, 543; AMPOLA, RIMATORI, G. 27 I, 42, 62; BRUNI, G. 28 I, 259. Affinitätsconstante bei verschiedenen Temperaturen: HANTZSCH, SEBALD, *Ph. Ch.* 30, 297. Dielectricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816; SCHLUNDT, C. 1902 I, 3. Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, C. r. 126, 781. Piperidin wird von Natrium nicht verändert, seine Benzoyl- und Nitroso-Verbindungen werden jedoch von Natrium, unter theilweiser Rückbildung von Piperidin und Entstehung öligler Substanzen, in γ -Dipiperidyl-derivate übergeführt (AURENS, B. 31, 2278). Piperidin reducirt ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung (MORGAN, MICKLETHWAIT, C. 1903 I, 72). Durch Jod wird es verharzt; unter den Reactionsproducten lässt sich Pyridin nicht nachweisen (SCHMIDT, *Ar.* 237, 562). Beim Erhitzen mit Aminosulfonsäure auf 150° bis 200° entsteht eine Piperidin-C-Sulfonsäure (S. 13) (PAAL, HUBALECK, B. 34, 1757). Durch Einwirkung von nitrohydroxylaminsaurem Natrium entsteht „Dipiperyltetrazon“ (Hptw. Bd. IV, S. 481) (ANGELI, ANOELICO, R. A. L. [5] 10 I, 168). Verkettungen mit α -Bromfettsäure-Estern und -Bromiden: BISCHOFF, B. 31, 2839. Piperidin addirt sich leicht an die Ester ungesättigter Säuren (RUHEMANN, BROWNING, *Soc.* 73, 723). Es vermag sich mit Hydrochinon, Brenzkatechin, Guajakol, o- und p-Nitrophenol, Pyrogallussäure und Dinitro- α -naphtol(1,2,4) zu krystallisirenden Verbindungen zu vereinigen (TURNER & Co., D R.P. 98465; C. 1898 II, 836). Reagirt lebhaft mit neutralen Kohlensäureestern der Phenole unter Bildung von Piperidin-N-Carbonsäureestern (vgl. S. 11); die Reaction geht indes nicht weiter bis zur Bildung des „Dipiperidylcarbamids“ (S. 12) (CAZENEUVE, MOREAU, C. r. 125, 1107). Verhalten gegen Tannin: OECHSNER DE CONINCK, C. r. 124, 506, 562. Pharmakologische Wirkung: R. u. ED. WOLFFENSTEIN, B. 34, 2410; JACOBI, C. 1903 I, 1092. {*Reactionen des Piperidins (S. 4): OECHSNER, *Bl.* 43, 177; C. r. 124, 563.

*Salze und Additionsverbindungen (S. 4): *Chlorhydrat. Absorbirt in einer Atmosphäre von trockener Salzsäure noch ein zweites Molekül Salzsäure, dessen

Dissociationstension von der Temperatur abhängig ist (COLSON, *C. r.* 124, 504). Wechsellige Zersetzung von Piperidinechlorhydrat durch NH_3 und von Chlorammonium durch Piperidin: C., *C. r.* 132, 1563. — $2\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{ZnCl}_2$. Nadeln (WERNER, *Z. a. Ch.* 15, 12). — $2\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{CdCl}_2$. Nadeln (W.). — $3\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HCl} \cdot \text{TiCl}_3$. Säulen (RENZ, *B.* 35, 2770). — $2\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{PdCl}_2$ (HARDIN, *Am. Soc.* 21, 946). — $*2\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{AgCl}$. Nadeln; unbeständig (W.). — $(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HCl})_3\text{AgCl}$ (WUTH, *B.* 35, 2420). — *Normales Chloraurat $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_3$. B. Aus Piperidinechlorhydrat und HAuCl_4 in wässriger Lösung oder durch Uebergießen des abnormen Salzes (s. u.) mit Wasser (FENNER, *Tafel*, *B.* 32, 3220). Vierseitige Blätter aus Alkohol, die von 215° ab sintern und, je nach der Schnelligkeit des Erhitzens, zwischen 218° und 229° unter schwacher Gasentwicklung schmelzen. — Abnormes Chloraurat $(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HCl})_2\text{AuCl}_3$. B. Aus Piperidinechlorhydrat und HAuCl_4 in Alkohol oder durch Einwirkung von salzsaurem Piperidin oder HCl auf die alkoholische Lösung des normalen Salzes (F., *T.*, *B.* 31, 914; 32, 3223). Krystallpulver oder körnige Krystalle aus Alkohol; verändert sich oberhalb 178° und schmilzt bei 197° ; beim raschen Abkühlen verspritzt die Schmelze unter Entwicklung von HCl. Löslich in 10,36 Thln. Alkohol von 20° . Ist in siedendem Alkohol in normales Salz und Piperidinechlorhydrat dissociirt. — Bromhydrat $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HBr}$. Oblonge Tafeln des rhombischen Systems. Schmelzp.: 235° (BISCHOFF, *B.* 31, 2841). Krystallisirt rhombisch, ohne Anzeichen von Hemieidrie oder Hemimorphie (WEDEKIND, *Fock*, *B.* 32, 1409). — $(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HBr})_2\text{SeBr}_4$. Rothe Krystalle (LENHER, *Am. Soc.* 20, 577). — $3\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{CdBr}_2$. Nadeln, an der Luft unbeständig (WER.). — $*2\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{AgBr}$ (WER.). — $(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HBr})_3\text{AgBr}$ (WU.). — $2\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{CdJ}_2$. Prismatische Nadeln, an der Luft beständig (WER.). — $*\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{AgJ}$ (WER.). — $(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HJ})_3\text{AgJ}$ (WU.). — $5\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{AgNO}_3$. Nadeln bei -10° , zerfließt bei gewöhnlicher Temperatur (WER.). — $3\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{CuSO}_4$. Blaue, krystallinische Masse (WER.). — Aminosulfonsaures Piperidin $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{SO}_3\text{H}(\text{NH}_2)$. Hygroskopische Blättchen. Schmelzp.: 62° (PAAL, HUBALECK). — Monopiperidinphosphat $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{H}_3\text{PO}_4$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (RAIKOW, SCHARBANOW, *Ch. Z.* 25, 280). — Piperidinsalz der Ueberchromsäure $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HCrO}_5$. B. Auf Zusatz von ca. 2 g reinem Piperidin zu der ätherischen Ueberchromsäurelösung (WIEDE, *B.* 31, 3143). Krystallinische Masse. Leicht löslich in Wasser; ziemlich beständig in der Kälte. — Piperidin-Oxalessigester $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{C}_5\text{H}_7\text{O}_5$. Farblose Krystallmasse. Schmelzpunkt: 74° . Wenig beständig. Verwandelt sich schon beim Stehen im Exsiccator in Piperidin-Oxaleitronensäurelactonester (W. WISLICENUS, BECKH, *A.* 295, 357). — Piperidin-Oxaleitronensäurelactonester (vgl. Spl. Bd. I, S. 449, Z. 1 v. o.) $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{C}_{14}\text{H}_{16}\text{O}_6$. B. Beim Stehen von Piperidinoxalalessigester (s. o.) im Exsiccator (W., B., *A.* 295, 357). Schmelzp.: 93° . — Piperidin-Salz des 1-Nitromethylens (vgl. Spl. Bd. II, S. 62) $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + (\text{CH}_3)_2\text{C}=\text{CH}_2 \cdot \text{NO}_2$. Krystalle (KONOWALOW, *Ж.* 32, 75; *C.* 1900 I, 1093). — Salz des Diphenylnitromethans (vgl. Spl. Bd. II, S. 110) $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + (\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{C}(\text{NO}_2)_2$ (K.). — Piperidin-o-Nitrophenol (vgl. Spl. Bd. II, S. 376) $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)\text{OH}$. Orangefarbene Prismen. Schmelzp.: $83-84^\circ$. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether (ROSENHEIM, SCHIDROWITZ, *Soc.* 73, 143). — Piperidin-p-Nitrophenol (vgl. Spl. Bd. II, S. 378) $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)\text{OH}$. Citronengelbe Rhomboëder. Schmelzp.: 110° . Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform (R., SCH., *Soc.* 73, 143). — Pikrat $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Nadeln. Schmelzp.: 145° (theilweise Zersetzung tritt schon bei 112° ein). Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser (R., SCH., *Soc.* 73, 143). — Piperidin-2,4-Dinitronaphtol(1) (vgl. Spl. Bd. II, S. 505). Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 205° . Leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol, schwer in Aether (R., SCH., *Soc.* 73, 144). — Piperidin-Brenzkatechin $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N}(\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2)_2$. B. Durch Vermischen der ätherischen Lösungen (R., SCH., *Soc.* 73, 140). Farblose, glänzende Tafeln. Schmelzp.: $80-81^\circ$. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Wird durch Säuren und Alkalien zersetzt. Bräunt sich an der Luft. — Piperidin-Guajakol (vgl. Spl. Bd. II, S. 546) $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot 2\text{C}_7\text{H}_8\text{O}_2$. Farblose Prismen. Schmelzp.: $79-80^\circ$. Ziemlich löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol (R., SCH., *Soc.* 73, 141; TURNER & Co., D.R.P. 98465; *C.* 1898 II, 836). Physiologische Wirkung: TUNNICLIFFE, *Soc.* 73, 145. — Piperidin-Hydrochinon $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2$. Farblose Nadeln. Schmelzp.: $102-104^\circ$. Gibt an der Luft Dipiperylbenzochinon (Hptw. Bd. IV, S. 23) (R., SCH., *Soc.* 73, 141). — Piperidin-Pyrogallol $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_3$. Weisse Nadeln Entwickelt bei 110° Gas und schmilzt bei 171° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Benzol (R., SCH., *Soc.* 73, 142). — rac.-Usninsäures (vgl. Spl. Bd. II, S. 1203) Piperidin $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{C}_{13}\text{H}_{16}\text{O}_7$. Nadeln oder Blätter. Schmelzp.: 191° (WIDMAN, *A.* 310, 260). — Piperidin-Vanillin (vgl. Spl. Bd. III, S. 72) $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{N} + \text{OH} \cdot \text{C}_8\text{H}_7(\text{O} \cdot \text{CH}_3)\text{COH}$. Farblose Krystalle. Schmelzpunkt: 70° . Löslich in Wasser, Alkohol und Benzol (R., SCH., *Soc.* 73, 142).

S. 4, Z. 4 v. u. statt: „HENRY, Privatmittheilung“ lies: „HENRY, *B.* 27 Ref., 579“.

S. 4, Z. 3 v. u. statt: „Alloxanpiperidindisulfat“ lies: „Alloxanpiperidindisulfat“.

Verbindung von Piperidin mit Phosphorwasserstoff: SCHENCK, *B.* 36, 993, 4204.

Piperidin-N-Oxyd $C_5H_{11}ON = C_5H_{10}:NHO$ s. δ -Aminovaleraldehyd, *Hptw.* Bd. I, S. 949, sowie *Spl.* Bd. I, S. 480-481.

*1-Chlorpiperidin, N-Chlorpiperidin $C_5H_{10}NCl = CH_2 \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \rangle NCl$ (S. 5).

B. Bei der Einwirkung unterchloriger Säure auf N-Methylpiperidin (s. u.) (WILLSTÄTTER, IGLAUER, *B.* 33, 1641). Durch Vermischen von Piperidin mit Alkalihypochloritlösung (DELÉPINE, *C. r.* 126, 1795). — Farblos. Kp_{99} : 58°. Kp_{30} : 55°. D_4^0 : 1,0667. D_{17}^{17} : 1,0517. Verbrennungswärme: 790,6 Cal. (const. Druck) (D).

S. 5, Z. 9 v. o. statt: „B. 19“ lies: „B. 21“.

3-Chlorpiperidin $C_5H_{10}NCl = CH_2 \langle \begin{smallmatrix} CHCl \cdot CH_2 \\ CH_2 - CH_2 \end{smallmatrix} \rangle NH$ s. Hexahydrochlorpyridin, *Hptw.* Bd. IV, S. 112.

*N-Nitrosopiperidin $C_5H_{10}ON_2 = C_5H_{10} > N(NO)$ (S. 5). B. Aus Piperidin und NOCl unter Kühlung (SOLONINA, *Z.* 30, 449; C. 1898 II, 888). — Bei der elektrolytischen Oxydation in schwefelsaurer Lösung entstehen eine Base $C_{10}H_{18}N_2$ (wahrscheinlich ein Diamin der Fettreihe), zwei Aminovaleriansäuren, NH_3 und Piperidin, während die NO-Gruppe als Salpetersäure abgespalten wird (AHRENS, *B.* 31, 2272).

S. 5, Z. 20 v. o. statt: „222“ lies: „221“.

*N-Nitropiperidin, Pentamethylenitrimin $C_5H_{10}O_2N_2 = C_5H_{10} > N(NO_2)$ (S. 5). Spec. Gewicht, Brechungsindices: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373.

Piperidin-Sulfonsäuren s. *Hptw.* Bd. IV, S. 18 u. *Spl.* Bd. IV, S. 13-14.

*Piperidinderivate, welche durch Einführung von Kohlenwasserstoffresten in die Imidgruppe entstehen (S. 5-11). *N-Methylpiperidin $C_6H_{13}N = C_5H_{10} > N \cdot CH_3$ (S. 5-6). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816. $\{H_2O_2$ erzeugt} N-Methylpiperidinoxid (s. u.) (MERLING, *B.* 25, 3123; WERNICK, WOLFFENSTEIN, *B.* 31, 1553). Bei der Einwirkung von unterchloriger Säure entsteht N-Chlorpiperidin (s. o.) (WILLSTÄTTER, IGLAUER, *B.* 33, 1641). Reagiert mit Bromcyan unter Bildung von N-Cyanpiperidin (S. 12) und Dimethylpiperidiniumbromid (s. u.) (v. BRAUN, *B.* 33, 2735). Pharmakologische Wirkung: R. u. Ed. WOLFFENSTEIN, *B.* 34, 2410. — Normales Chloraurat $C_6H_{13}N \cdot HCl \cdot AuCl_3$. B. Durch Einwirkung von Wasser auf das abnorme Salz (FENNER, TAFEL, *B.* 32, 3226). — Abnormes Chloraurat $(C_6H_{13}N \cdot HCl)_2 \cdot AuCl_3$. B. Aus salzsaurem N-Methylpiperidin und $HAuCl_4$ in Alkohol (F., T.). Goldgelbe Blättchen, die zwischen 80° und 88° schmelzen. Wird von Wasser in das normale Salz (s. o.) und N-Methylpiperidinchlorhydrat zerlegt.

Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 6, Z. 3 v. o. als Oxymethylpiperidin $C_5H_{10}N \cdot CH_2 \cdot OH$ aufgeführte Verbindung ist als N-Methylpiperidin-N-Oxyd $C_5H_{10} > N(CH_3):O$ erkannt. Vgl.: WE., Wo., *B.* 31, 1553. Beim 5-stdg. Erhitzen mit conc. Salzsäure entsteht N-Methylpiperidin, (s. o.) neben CH_3Cl ; die gleiche Reaction tritt mit grosser Heftigkeit beim Ueberleiten von Salzsäuregas über die auf 180-230° erhitze Substanz ein; auch bei der Einwirkung von Reductionsmitteln wird der Sauerstoff leicht, unter Bildung von N-Methylpiperidin, herausgenommen. Das Oxyd — nicht aber dessen Salze — setzt aus KJ Jod in Freiheit (WE., Wo., *B.* 31, 1555).

Wirkliches Oxymethylpiperidin s. Piperidinomethanol, *Hptw.* Bd. IV, S. 21 u. *Spl.* Bd. IV, S. 17.

„Dimethylpiperidin“ $C_7H_{15}N$ (S. 6). Die in dem Artikel des *Hptw.* enthaltenen Angaben beziehen sich zum Theil auf das sog. „Dimethylpiperidin“ $CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$, zum Theil auf Dimethylpiperidiniumhydroxyd $CH_2 \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_3 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \rangle N(CH_3)_2 \cdot OH$. Der Artikel ist deshalb hier zu streichen und durch die folgenden beiden Artikel zu ersetzen.

Dimethylpiperidiniumhydroxyd $C_7H_{17}ON = CH_2 \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \rangle N(CH_3)_2 \cdot OH$. B.

Das Jodid entsteht aus N-Methylpiperidin (s. o.) und CH_3J bei 100° (CAHOURS, *A. ch.* [3] 38, 94). Wird leichter erhalten durch Digestion von Piperidin mit CH_3J (HOFMANN, *B.* 14, 660; LADENBURG, A. 247, 56). Das Jodid entsteht ferner, neben Jodessigester, durch Erhitzen von N-Methylpiperidiniumjodidessigester (S. 16) auf 175° (WEDEKIND, OECHELEN, *B.* 35, 1076) — $(C_7H_{16}NCl)_2 \cdot PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 209-210° (v. BRAUN, *B.* 33, 2735). — $C_7H_{16}NCl \cdot AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 279° (KÖHLER, *Ar.* 240, 239). — $C_7H_{16}NBr$. Schmelzp.: 175-180° (v. B.). — $C_7H_{16}NJ$. Prismen. Zersetzt sich bei 234° (W., OE.).

„Dimethylpiperidin“, 5-Dimethylamino-Penten(1) $C_7H_{15}N = CH_2:CH.CH_2.CH_2.CH_2.N(CH_3)_2$. B. Man zerlegt Dimethylpiperidinium-Chlorid bezw. -Jodid (S. 5) mit Ag_2O und destilliert (H., B. 14, 661; L., MUGGAN, BAZOSTOWICZ, A. 279, 352). Man zerlegt N-Dimethyl- α -Methylpyrrolidiniumjodid (S. 21) mit Ag_2O und destilliert (L., M., B.). Durch Reduction von α -Brommethyl-N-Dimethylpyrrolidinammoniumbromid (S. 21) oder der entsprechenden Jodverbindung (S. 22) (Wl., B. 33, 377). — Flüssig. Kp: 118°. D^{14}_4 : 0,7634. n_D : 1,42167 (EYKMAN, B. 25, 3071). Zieht begierig CO_2 an. Das salzsaure Salz zerfällt bei der Destillation in CH_3Cl und N- α -Dimethylpyrrolidin (S. 20). Durch Einwirkung von Brom entsteht α -Brommethyl-N-Dimethylpyrrolidinammoniumbromid, durch Einwirkung von Jod die analoge Jodverbindung (Wl., B. 33, 365). — $C_7H_{15}N.HCl$. Krystallmasse (HJORTDAHL, A. 247, 57). — $(C_7H_{15}N.HCl)_2.PtCl_4$. Rothe, monokline Krystalle (H.). — $C_7H_{15}N.HCl.AuCl_3$ (H.).

*Dimethylbrompiperidinbromid $C_7H_{15}NBr_2$ (S. 6, Z. 31 v.o.) ist hier zu streichen; vgl. α -Brommethyl-N-Dimethylpyrrolidinammoniumhydroxyd (S. 21) (Wl., B. 33, 366).

*, „Dibromdimethylpiperidin“, Dibromamyl-Dimethylamin $C_7H_{15}NBr_2 = CH_2.Br.CHBr.CH_2.CH_2.CH_2.N(CH_3)_2$ (S. 6, Z. 16 v.u.). B. Beim Eintropfen von Brom, in Eisessig gelöst, in eine wässrige Lösung von bromwasserstoffsäurem „Dimethylpiperidin“ (s. o.) (Wl., B. 33, 372). — Geht langsam beim Aufbewahren in ätherischer Lösung, schnell beim Eindampfen ätherischer Lösungen, sowie beim gelinden Erwärmen mit Alkohol in α -Brommethyl-N-Dimethylpyrrolidinammoniumbromid (S. 21) über.

*Dimethylpiperidin $C_7H_{13}N = CH_2:CH.CH_2.CH:CH.N(CH_3)_2$ (?) (S. 6, Z. 11 v.u.). B. Durch Destillation der wässrigen Lösung des Dimethyl- α -Methylenpyrrolidiniumhydroxyds (S. 49) (Wl., B. 33, 374). — Fast unlöslich in Wasser. — Die im Hptw. angeführten Salze sind zu streichen.

Dibenzylaminomethylpiperidin $C_5H_{10}N.CH_2.N(CH_2.C_6H_5)_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 21, Z. 2 v.u.

*N-Aethylpiperidin $C_7H_{15}N = C_5H_{10}N.C_2H_5$ (S. 7). B. Das Rohproduct der Einwirkung von Aethyljodid auf Piperidin wird in das Pikrat verwandelt, dieses aus Alkohol umkrystallisiert, mit Kalilauge zerlegt und dann mit Wasserdampf destilliert (BRERETON EVANS, Soc. 71, 522). — Kp: 128° (E.). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, Z. El. Ch. 7, 816. Wird von H_2O_2 in N-Aethylpiperidinoxid (s. u.) übergeführt (WE., Wo., B. 31, 1555); ebenso wirkt Aethylhydroperoxyd (BAEYER, VILLIGER, B. 34, 747). — *Pikrat $C_7H_{15}N.C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 167,5°. Leicht löslich in Alkohol (B., E.).

N-Aethylpiperidin-Oxyd $C_7H_{15}ON = C_5H_{10}N(O).C_2H_5$. B. Durch Einwirkung von 3%iger H_2O_2 -Lösung auf N-Aethylpiperidin (s. o.) bei gewöhnlicher Temperatur (WE., Wo., B. 31, 1555). Aus N-Aethylpiperidin und Aethylhydroperoxyd (B., V., B. 34, 748). — Krystalle. Aeusserst hygroskopisch. Reducirt weder Fehling'sche noch Silber-Lösung. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 220°, sowie beim Ueberleiten von Salzsäuregas über das auf 180—230° erhitze Oxyd wird N-Aethylpiperidin zurückerhalten, desgleichen bei der Einwirkung von Reductionsmitteln und von salptryger Säure. Zerfällt beim Erhitzen hauptsächlich in Aethylen und Piperidin-N-Oxyd (vgl. S. 5), nebenher wird auch N-Aethylpiperidin erhalten. Scheidet aus KJ-Lösungen Jod ab. Benzoylchlorid und Benzolsulfochlorid sind ohne Einwirkung. — Salze (WE., Wo.): $C_7H_{15}ON.HBr$. Nadeln (aus Aceton + Aether). Beginnt oberhalb 55° Brom abzugeben. — $(C_7H_{15}ON)_2.HJ$. Nadeln. Schmelzp.: 95°. Luftbeständig. — $C_7H_{15}ON.HJ$. Zerfließt an der Luft. — Pikrat $C_7H_{15}ON.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 142—144°. In Wasser nicht ganz unlöslich.

N-Chloroäthylpiperidin $C_7H_{14}NCl = C_5H_{10}N.CH_2.CH_2Cl$. B. Beim Erhitzen von N- β -Naphthoxyäthylpiperidin (S. 14) mit Salzsäure auf 150° (MARCKWALD, FROBENIUS, B. 34, 3556). — Oel. Mässig löslich in Wasser. Beim Erhitzen auf dem Wasserbade verwandelt sich die Verbindung in Aethylenpiperidiniumchlorid (S. 8). Verdünnte Schwefelsäure erzeugt bei 160° N- β -Oxyäthylpiperidin (S. 14). — $C_7H_{14}NCl.HCl$. Krystalle aus Aceton. Schmelzp.: 208°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_7H_{14}NCl.HCl.AuCl_3$. Schmelzpunkt: 119—120°. — Pikrat $C_7H_{14}NCl.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzp.: 116—117°.

*N-Propylpiperidin $C_8H_{17}N = C_5H_{10}N.C_3H_7$ (S. 7). B. Durch Erhitzen von N-Propylpiperidin-N-oxyd (s. u.) mit rauchender Salzsäure auf 220° oder bei der Einwirkung von salptryger Säure auf N-Propylpiperidin-N-oxyd oder durch Einwirkung von Wasser auf N-Propyl-N-Oxypiperidin-N-Sulfonsäureanhydrid (s. u.) (AUERBACH, Wo., B. 32, 2512). — $C_8H_{17}N.HCl$. Schmelzp.: 212—213°. Hygroskopisch (A., Wo.). — Platinsalz. Schmelzpunkt: 179° (A., Wo.). — Pikrat. Nadeln. Schmelzp.: 121° (A., Wo.); 108° (Br. E., Soc. 71, 522).

Anhydrosulfat, N-Propyl-N-Oxypiperidin-N-Sulfonsäureanhydrid $C_8H_{17}O_3NS = C_6H_{10}N.C_3H_7$. B. Aus N-Propylpiperidin-N-Oxyd (S. 7) und SO_2 in $CHCl_3$ -



oder wässriger Lösung (A., Wo., B. 32, 2512). — Weisse Masse. Schmelzpt.: 131°. Sehr wenig löslich in Wasser und Aether, leicht in $CHCl_3$, Aceton und Benzol. Zersetzt sich an feuchter Luft unter Bildung von N-Propylpiperidin und Schwefelsäure.

N-Propylpiperidin-N-oxyd $C_8H_{17}ON = C_5H_{10}N(O)C_3H_7$. B. Durch Einwirkung von 5%iger H_2O_2 -Lösung auf N-Propylpiperidin (S. 6) (A., Wo., B. 32, 2511). — Krystalinische Masse. Löslich in Wasser, Alkohol und $CHCl_3$, unlöslich in Aether und Ligroin. Hygroskopisch. Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 220—230°, sowie bei der Einwirkung von salpetriger Säure N-Propylpiperidin. Addirt SO_2 zu N-Propyl-N-Oxypiperidin-N-Sulfonsäureanhydrid (s. o.). Zerfällt beim Erhitzen in Propylen und Piperidin-N-oxyd (vgl. S. 5). — Pikrat $C_8H_{17}ON.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzpt.: 105°.

Aethylpropylpiperidiniumjodid $C_{10}H_{23}NJ = C_5H_{10} > N(C_2H_5)(C_3H_7)J$. B. Das gleiche Product entsteht aus N-Aethylpiperidin (S. 6) und Propyljodid, sowie aus N-Propylpiperidin (S. 6) und Aethyljodid (Br. E., Soc. 71, 522). — Gemisch rechter und linker monoklin-hemimorpher, farbloser, dreieckiger Tafeln. Schmelzpt.: 276,5°. Die Enantiomorphie ist rein kristallographischer Natur. Die Lösungen der rechten und linken Modification sind optisch inactiv.

***N-Isopropylpiperidin** $C_8H_{17}N = C_5H_{10}N.C_3H_7$ (S. 7). Dielektricitätsconstante R. LADENBURG, Z. El. Ch. 7, 816.

ϵ -Piperidinoamylamin $C_{10}H_{22}N_2 = C_5H_{10} > N.(CH_2)_5.NH_2$. B. Das durch mehrstündiges Erhitzen von 7,4 g ϵ -Bromamylphtalamid mit 2,1 g Piperidin auf 100° entstehende Product wird mittels Bromwasserstoffsäure zerlegt (MANASSE, B. 35, 1370). — Flüssig. Kp_{759}^o : 238—239°. — $C_{10}H_{22}N_2.H_2PtCl_6$. Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich bei 228°.

***N-Isoamylpiperidin** $C_{10}H_{21}N = C_5H_{10}N.C_5H_{11}$ (S. 8). B. Aus N-Isoamylpiperidinoxid (s. u.) durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 173° oder 5-stdg. Kochen mit Jodwasserstoffsäure, sowie durch trockene Destillation (A., Wo., B. 32, 2514). — Goldsalz. Schmelzpt.: 128°. — Pikrat. Schmelzpt.: 133°.

Anhydrosulfat, N-Isoamyl-N-Oxypiperidin-N-Sulfonsäureanhydrid $C_{10}H_{21}O_3NS = C_5H_{10}N.C_5H_{11}$. B. Durch Einleiten von SO_2 in die wässrige Lösung



von N-Isoamylpiperidinoxid (s. u.), neben schwefelsaurem N-Isoamylpiperidin (A., Wo., B. 32, 2515). — Krystalle. Schmelzpt.: 141°. Unlöslich in Wasser und Aether, löslich in Aceton, $CHCl_3$ und Benzol. Geht beim Liegen an feuchter Luft in N-Isoamylpiperidinsulfat über.

N-Isoamylpiperidin-N-oxyd $C_{10}H_{21}ON = C_5H_{10}N(O)C_5H_{11}$. B. Durch Einwirkung von H_2O_2 auf N-Isoamylpiperidin (s. o.) (A., Wo., B. 32, 2514). — Wird von conc. Salzsäure bei 170°, beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure, sowie durch trockene Destillation in N-Isoamylpiperidin umgewandelt. — $C_{10}H_{21}ON.HCl + H_2O$. Verwirrt über Schwefelsäure. Schmilzt wasserfrei bei 102°. — $C_{10}H_{21}ON.HJ$. Schmelzpt.: 86°. — Pikrat $C_{10}H_{21}ON.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 112°.

Das im Hptw. Bd. IV, S. 8, Z. 31 v. o. aufgeführte Amylennitrolpiperidid ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 22, Z. 11 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 19.

***N-Allylpiperidin** $C_8H_{15}N = C_5H_{10}N.C_3H_5$ (S. 8). Darst. Aus 15 g Piperidin und 10 g Allylbromid in Benzollösung auf dem Wasserbade (MENSCHUTKIN, Z. 31, 43; C. 1899 I, 1066; vgl. WEDEKIND, B. 35, 182 Anm.). — Kp : 151—152°. $D^{15,5}$: 0,8445. — $(C_8H_{15}N.HCl)_2PtCl_4$. Dunkelorangegefärbte Prismen. — Chloroaurat. Zäh, nur in heissem Wasser lösliche Masse.

Piperidino-cyclopenten $C_{10}H_{17}N = C_5H_{10}N.C_5H_7$. B. Durch langsames Eintragen von 20 g Chloreyclopenten (Spl. Bd. I, S. 40) in 33 g Piperidin bei -5° (NÖLDECHEN, B. 33, 3353). — Gelbes Oel. Kp_{23} : 94—96°. Kp_{760} : 206—207°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Riecht piperidinartig. Zieht aus der Luft CO_2 an. — Chlorhydrat. Krystalle (aus Alkohol + Aether). Zersetzt sich bei 190°. Sehr hygroskopisch.

***Pikrylpiperidin, N-2,4,6-Trinitrophenylpiperidin** $C_{11}H_{12}O_8N_4 = (NO_2)_3C_6H_3.N < C_5H_{10}$ (S. 9). B. Durch 1-stdg. Kochen von Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) mit Piperidin in Alkohol (WEDEKIND, B. 33, 430). — Hellgelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 104—106°.

***N-Benzylpiperidin** $C_{12}H_{17}N = C_5H_{10} > N.CH_2.C_6H_5$ (S. 9). B. Durch elektrolytische Reduction von Benzoylpiperidin (S. 13) in schwefelsaurer Lösung (BALLIE, TAFEL, B. 32, 74). Durch 4-stdg. Erhitzen von N-Benzylpiperidinoxid (S. 8) mit Salzsäure auf 160° (AUERBACH, WOLFFENSTEIN, B. 32, 2517). — Kp : 245°. — $^*(C_{12}H_{17}N.HCl)_2.PtCl_4$. Schmelzpunkt: 191—193°.

Anhydrosulfat, N-Benzyl-N-Oxypiperidin-N-Sulfonsäureanhydrid $C_{12}H_{17}O_3NS = C_5H_{10}N(CH_2)_2C_6H_5$. B. Durch Einleiten von SO_2 in wässrige N-Benzylpiperidinoxylösungen (s. u.) (A., Wo., B. 32, 2517). — Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 131—132°. Geht durch Erhitzen auf 100° unter Aufnahme von Wasser in saures schwefelsaures N-Benzylpiperidin über.

N-Benzylpiperidin-N-oxyl $C_{12}H_{17}ON = C_5H_{10}N(O)CH_2C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von H_2O_2 auf N-Benzylpiperidin (s. o.) (A., Wo., B. 32, 2517). — Sternförmige Nadeln (aus Aceton + Aether), die $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. H_2O enthalten. Schmelzp.: 148°. — Pikrat $C_{12}H_{17}ON \cdot C_6H_3O_7N_3$. Kryställchen. Schmelzp.: 128°.

Der im Hptw. Bd. IV, S. 9, Z. 29—24 v. u. enthaltene Artikel Methylbenzylpiperidin ist zu streichen und durch die folgenden beiden Artikel zu ersetzen.

Methylbenzylpiperidiniumjodid $C_{13}H_{20}NJ = CH_2 \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \rangle N(CH_3)(C_7H_7)J$. B. Aus N-Benzylpiperidin (S. 7) und CH_3J (SCHOTTEN, B. 15, 423). — Prismen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 145°. Entwickelt in höherer Temperatur Benzyljodid. Das aus dem Jodid mit Ag_2O abgeschiedene Methylbenzylpiperidiniumhydroxyd zerfällt bei der Destillation in Wasser und „Methylbenzylpiperidin“ (s. u.).

„Methylbenzylpiperidin“, 5-Methylbenzylaminopenten(1) $C_{13}H_{19}N = CH_2:CH.CH_2.CH_2.CH_2.N(CH_3)(C_7H_7)$. B. Aus dem Methylbenzylpiperidiniumhydroxyd (vgl. oben) durch Zersetzung bei der Destillation (SCH., B. 15, 424). — Siedep.: 245°. — $(C_{13}H_{19}N.HCl)_2PtCl_4$. Krystalle.

S. 9, Z. 23 v. u. Die Structurformel muss lauten: „ $C_5H_9.N(C_7H_7)(CH_3).CH_3J$ “.

S. 9, Z. 22 v. u. statt: „B. 14“ lies: „B. 15“.

S. 9, Z. 22 v. u. Die Angabe: „Schmelzp.: 145°“ ist zu streichen.

N-Allylpiperidiniumbromid $C_{15}H_{22}NBr = C_5H_{10} > N(CH_2.C_6H_5)(C_3H_5)$. Br. B. Aus N-Benzylpiperidin (S. 7) und Allylbromid (Spl. Bd. I, S. 50) (WE., B. 35, 182). — Prismen (aus Aceton-Alkohol oder Alkohol-Aether). Zersetzt sich bei 161°.

Methylendipiperidin s. Hptw. Bd. IV, S. 22 u. Spl. Bd. IV, S. 18.

Aethylenpiperidiniumchlorid $C_7H_{14}NCl = C_5H_{10} > NCl \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \rangle$. B. Beim Erhitzen von N-Chloräthylpiperidin (S. 6) auf dem Wasserbade (MARCKWALD, FROBENIUS, B. 34, 3557). — Weiße Krystalle. Wird von verdünnter Salzsäure nicht verändert. Conc. Salzsäure erzeugt das Chlorhydrat des Chloräthylpiperidins. — $(C_7H_{14}NCl)_2PtCl_4$. — $C_7H_{14}NCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 273—274° (unter Zersetzung).

*N,N-Aethyldipiperidin, α, β -Dipiperidinoäthan $C_{12}H_{24}N_2 = (C_5H_{10} > N)_2C_2H_4$ (S. 10, Z. 31 v. o.). Kp_{760} : 261°. D^{20} : 0,9364 (ANDRÉ, C. r. 126, 1797). Liefert beim Erwärmen mit CH_3J in Methylalkohol, neben dem Monojodmethylat $C_{12}H_{24}N_2.CH_3J$ (in Wasser und Alkohol leicht lösliche Krystalle; Schmelzp.: 155,5°) das Dijodmethylat (ASCHAN, B. 32, 993; vgl. dazu WEDEKIND, B. 36, 1164).

Hydrat $(C_5H_{10}N)_2C_2H_4 + 3H_2O$. Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen (ANDRÉ).

Bis-Jodjodmethylat $C_{14}H_{28}N_2J_4 = [C_5H_{10}N(CH_2J)(J)CH_2]_2$. B. Aus Aethylenpiperidin und Methyljodid (Spl. Bd. I, S. 53) (SCHOLTZ, B. 35, 3051). — Gelbe rhombische Blättchen (aus Alkohol) von jodoformähnlichem Geruch. Schmelzp.: 182°. Unlöslich in Aether.

Diäthylendipiperidiniumjodid $C_{14}H_{28}N_2J_2 = C_5H_{10}N \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \rangle NC_5H_{10}J$. B. Aus

N,N-Aethyldipiperidin (s. o.) und Aethylenjodid (Hptw. Bd. I, S. 190—191) (ASCHAN, B. 32, 991). — Bräunliche Blätter aus Wasser. Schmelzp.: 295°.

N,N-Propyldipiperidin $C_{13}H_{26}N_2 = C_5H_{10}N.CH(CH_3).CH_2.NC_5H_{10}$. B. Aus Piperidin und 1,2-Dichlor- oder 1,2-Dibrom-Propan (Spl. Bd. I, S. 34, 43) (ANDRÉ, C. r. 126, 1798; ASCHAN, B. 32, 991). — Kp : 265—266° (As.). Kp_{745} : 268—269°. D^{16} : 0,9225 (An.). Giebt bei Einwirkung von Wasser ein krystallinisches Hydrat. Liefert mit Aethylenbromid das quaternäre Bromid $C_5H_{10}N \langle \begin{smallmatrix} CH(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{smallmatrix} \rangle NC_5H_{10}$, welches verschieden ist von dem Additionsproduct zwischen N,N-Aethyldipiperidin und 1,2-Dibrompropan (As.).

*N,N-Trimethyldipiperidin $C_{13}H_{26}N_2 = C_5H_{10}N.CH_2.CH_2.CH_2.C_5H_{10}N$ (S. 10, Z. 17 v. u.). Darst. Aus Trimethylenbromid (Spl. Bd. I, S. 43) (1 Mol.-Gew.) und Pipe-

ridin (2 Mol.-Gew.) beim Kochen mit KOH (AN., *C. r.* 126, 1798). — K_{p752} : 278—279°. D^{16} : 0,9183.

Hydrat $C_3H_6(C_5H_{10}N)_2 + 8H_2O$. Leicht zersetzliche Krystalle.

Bis-Jodjodmethylat $C_{15}H_{30}N_2J_4 = [C_5H_{10}N(CH_2J)(J)CH_2]_2CH_2$. Gelbe, jodoformartig riechende Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 195—196° (SCH., *B.* 35, 3052).

$\alpha\gamma$ -Diperidino- β -Nitro- β -Isobutyl-Propan $C_{17}H_{33}O_2N_3 = (CH_3)_2CH.CH_2.C(NO_2)(CH_2)NC_5H_{10}$. B. Aus 4-Nitro-2-Methylbutan (Spl. Bd. I, S. 65) und Piperidinomethanol (S. 17) (MOUSSER, *C.* 1902 I, 399). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 40°.

Benzaldipiperyl $C_6H_5.CH(NC_5H_{10})_2$ und Furfurolpiperidin $C_4H_8O.CH(NC_5H_{10})_2$ s. *Hptw. Bd. IV*, S. 22.

*Guanidinartige Derivate des Piperidins (S. II). 8-Piperidinokaffeïn

$C_{13}H_{19}O_2N_5 = CO \begin{cases} N(CH_3).CO.C.N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{cases} \begin{matrix} || \\ \text{C.N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{C.N} \\ \text{C.N} \end{matrix} < C_5H_{10}$. B. Durch 4—6-stdg. Erhitzen von Chlorkaffeïn (Spl. Bd. III, S. 705) mit Piperidin auf 130—180° (EINHORN, BAUMEISTER, *B.* 31, 1140). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 142°. Unlöslich in siedendem Wasser, löslich in verdünnter Salzsäure.

*Piperidinderivate, welche durch Einführung von Säureradicalen in die Imidgruppe entstehen (S. II—17). *Piperidinsäuren* s. S. 15—17.

Piperidin-N-Sulfonsäure $C_5H_{10} > N.SO_3H$ s. S. 13.

Sulfopiperidid $SO_2(NC_5H_{10})_2$ s. *Hptw. Bd. IV*, S. 21.

Piperidinchlorphosphin $C_5H_{10} > N.PCl_2$ s. *Hptw. Bd. IV*, S. 5.

Piperidin-N-Oxäthylchlorphosphin $C_7H_{15}ONClP = C_5H_{10} > N.P(Cl)(O.C_2H_5)$. B. Durch Einwirkung von Piperidin auf eine ätherische Lösung von Chlorid der äthylphosphorigen Säure (Spl. Bd. I, S. 124) (MICHAËLIS, MOTTEK, *A.* 326, 157). — Farblose Flüssigkeit. K_{p25} : 125°.

Dipiperidin-N-Oxäthylphosphin $C_{12}H_{25}ON_2P = (C_5H_{10} > N)_2P.O.C_2H_5$. K_{p27} : 152° bis 154° (M., *A.* 326, 166).

P-Jodmethylat $C_{13}H_{23}ON_2JP = (C_5H_{10} > N)_2P(CH_3)(J)(O.C_2H_5)$. Weisse Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aether (M.). Durch Silberoxyd entsteht das Piperidinderivat $C_{13}H_{29}O_2N_2P$ des Methylphosphinsäureesters (S. 13).

Piperidin-N-Oxychlorphosphin, Dichlorid des Orthophosphorsäure-Monopiperidids $C_5H_{10}ONCl_2P = C_5H_{10} > N.POCl_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem Piperidin mit 3 Mol.-Gew. $POCl_3$ (Ausbeute: etwa 80%) (MICHAËLIS, KAHNEMANN, *A.* 326, 186). — Farblose, ölige Flüssigkeit von pfefferminzartigem Geruch. D^{18} : 1,323. K_{p11} : 124°. K_p : 257°. n : 1,498.

Diphenylester des Orthophosphorsäure-Monopiperidids $C_{17}H_{20}O_3NP = C_5H_{10} > N.PO(O.C_6H_5)_2$. B. Bei Einwirkung von 2 Mol.-Gew. Piperidin auf 1 Mol.-Gew. Diphenylphosphorsäurechlorid (*Hptw. Bd. II*, S. 660) in Aether (M., K., *A.* 326, 187). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 70°. Löslich in Alkohol und Aether.

Orthophosphorsäuremonoäthylester-Diäthylamid-Piperidid $C_{11}H_{25}O_2N_2P = C_5H_{10} > N.PO(O.C_2H_5).N(C_2H_5)_2$. B. Bei Einwirkung von 2 Mol.-Gew. Piperidin auf eine ätherische Lösung von 1 Mol.-Gew. Diäthylamin-N-Oxäthylchlorphosphin $(C_2H_5)_2N.PO(Cl)(O.C_2H_5)$ (M., RATZLAFF, *A.* 326, 195). — Aromatisch riechende Flüssigkeit.

Orthophosphorsäure-Piperidid-Di-o-toluid $C_{19}H_{26}ON_3P = C_5H_{10} > N.PO(NH.C_6H_4.CH_3)_2$. Rhombische Tafeln. Schmelzp.: 173° (M., K., *A.* 326, 187).

Piperidin-N-Sulfochlorphosphin, Dichlorid des Thiophosphorsäure-Monopiperidids $C_5H_{10}NCl_2SP = C_5H_{10} > N.PSCl_2$. B. Aus Piperidin und $PSCl_3$ in kaltem Aether oder Benzol (M., STEINKOPF, *A.* 326, 213). Beim Erhitzen von Piperidin-Chlorhydrat (S. 3) mit $PSCl_3$ (M., St.). — Oel. K_{p21} : 146—149°. D^{15} : 1,3092. Wird von conc. Alkali zersetzt.

Diäthylester des Thiophosphorsäure-Monopiperidids $C_9H_{20}O_2NPS = C_5H_{10} > N.PS(O.C_2H_5)_2$. Wasserhelles Oel. K_{p10} : 138°. D^{18} : 1,0433 (M., St., *A.* 326, 214).

Dianilid des Thiophosphorsäure-Monopiperidids $C_{17}H_{22}N_3PS = C_5H_{10} > N.PS(NH.C_6H_5)_2$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 199° (M., St., *A.* 326, 215).

Dipiperidin-N-Oxychlorphosphin, Chlorid des Orthophosphorsäure-Diperidids $C_{10}H_{20}ON_2ClP = (C_5H_{10} > N)_2POCl$. B. Bei Einwirkung von 2 Mol.-Gew. Piperidin in Aether auf 1 Mol.-Gew. des Piperidin-N-Oxychlorphosphins (s. o.) (M., K., *A.* 326, 196). — Blätterig krystallinische Masse. K_{p12} : 184°.

Äthylester des Orthophosphorsäure-Diperidids $C_{12}H_{25}O_2N_2P = (C_5H_{10} > N)_2PO.O.C_2H_5$. B. Aus Dipiperidin-N-Oxäthylphosphin (s. o.) durch H_2O_2 (M., *A.* 326, 166).

Aus Dipiperidin-N-Oxychlorphosphin (S. 9) durch $\text{NaO.C}_2\text{H}_5$ (M., K., A. 326, 196). Durch Einwirkung von 4 Mol.-Gew. Piperidin auf Aethylphosphorsäurechlorid (Hptw. Bd. I, S. 340) (M., v. AREND, A. 326, 196). — Flüssig. Kp_{10} : 160—165°. Kp_{98} : 188—192°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Phenylester $\text{C}_{16}\text{H}_{25}\text{O}_2\text{N}_2\text{P} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PO.O.C}_6\text{H}_5$. Flüssig. Kp_{10} : 215—216° (M., K., A. 326, 197).

Anilid des Orthophosphorsäure-Dipiperidids $\text{C}_{16}\text{H}_{26}\text{ON}_3\text{P} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PO.NH.C}_6\text{H}_5$. Hexagonale Prismen. Schmelzp.: 159° (M., K., A. 326, 197).

p-Bromanilid $\text{C}_{16}\text{H}_{25}\text{ON}_3\text{BrP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PO.NH.C}_6\text{H}_4\text{Br}$. Nadeln. Schmelzp.: 169° (M., SILBERSTEIN, A. 326, 233).

o,p-Dibromanilid $\text{C}_{16}\text{H}_{24}\text{ON}_3\text{Br}_2\text{P} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PO.NH.C}_6\text{H}_3\text{Br}_2$. Schmelzp.: 186° (M., ASCHNER, A. 326, 236).

Methylanilid $\text{C}_{17}\text{H}_{25}\text{ON}_3\text{P} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PO.N(CH}_3\text{).C}_6\text{H}_5$. Schmelzp.: 86° (M., DANZIGER, A. 326, 255).

o-Toluid $\text{C}_{17}\text{H}_{26}\text{ON}_3\text{P} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PO.NH.C}_6\text{H}_4\text{CH}_3$. Schmelzp.: 146° (M., K., A. 326, 197).

Dipiperidin-N-Sulfochlorphosphin, Chlorid des Thiophosphorsäure-Dipiperidids $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{ClSP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PSCl}$. B. Aus Piperidin-N-Sulfochlorphosphin (S. 9) und Piperidin in Aether (M., St., A. 326, 217). — Rhombische Säulen. Schmelzp.: 98°. Wird von heisser, verdünnter Salzsäure zersetzt.

Aethylester des Thiophosphorsäure-Dipiperidids $\text{C}_{12}\text{H}_{26}\text{ON}_2\text{SP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PS.O.C}_2\text{H}_5$. $\text{O.C}_2\text{H}_5$. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp_{10} : 191° (M., St., A. 326, 217). Kp_{22} : 198—210° (M., A. 326, 166). D^{16} : 1,0633.

Phenylester $\text{C}_{16}\text{H}_{25}\text{ON}_2\text{SP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PS.O.C}_6\text{H}_5$. Nadeln. Schmelzp.: 108° (M., St., A. 326, 217).

Aethylamid $\text{C}_{12}\text{H}_{26}\text{N}_3\text{SP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PS.NH.C}_2\text{H}_5$. Schmelzp.: 95° (M., MENTZEL, MÜLLER, A. 326, 203).

Isobutylamid $\text{C}_{14}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{SP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PS.NH.C}_4\text{H}_9$. Schmelzp.: 106° (M., ME., MÜ., A. 326, 205).

Anilid $\text{C}_{16}\text{H}_{26}\text{N}_3\text{SP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_2\text{PS.NH.C}_6\text{H}_5$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 112° (M., St., A. 326, 217).

*Tripiperidin-N-Phosphinoxid $\text{C}_{15}\text{H}_{30}\text{ON}_3\text{P} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_3\text{PO}$ (S. 11). Die im Artikel des Hauptwerks enthaltenen Angaben über das Chlorhydrat und das Chlorplatinat sind zu streichen (M., A. 326, 200).

S. 11, Z. 11 v. u. statt: „ $\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{N}_2\text{PO}$ “ lies: „ $\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{PO}$ “.

*Tripiperidin-N-Phosphinsulfid $\text{C}_{15}\text{H}_{30}\text{N}_3\text{SP} = (\text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N})_3\text{PS}$ (S. 11). Das Product aus Tripiperidin-N-Phosphin (Hptw. Bd. IV, S. 11) und Schwefel bildet monokline, das Product aus Piperidin und PSCl_3 bildet trikline Krystalle (M., St., A. 326, 218).

*N-Formylpiperidin $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} = \text{C}_5\text{H}_{10} > \text{N.CHO}$ (S. 12). B. Durch 4-stdg. Erhitzen von Piperidin mit Ameisensäureäthylester auf 150° (AUERBACH, WOLFFENSTEIN, B. 32, 2518). — Reducirt Kupfer- oder Silber-Salze nicht. Pharmakologische Wirkung: R. und Ed. WOLFFENSTEIN, B. 34, 2410.

*N-Acetylpiperidin $\text{C}_7\text{H}_9\text{ON} = \text{C}_5\text{H}_{10}\text{N.CO.CH}_3$ (S. 12). B. Durch Erhitzen gleicher Mengen Piperidin und Essigester auf 200° (A., W., B. 32, 2519). Beim Erhitzen von Piperidin mit Acetylurethan (Spl. Bd. I, S. 714) in alkoholischer Lösung auf 150° bis 155° (YOUNG, CLARK, *See*. 73, 366). — Oel. Kp_{750} : 223—224°.

N-Propionylpiperidin $\text{C}_8\text{H}_{15}\text{ON} = \text{C}_5\text{H}_{10}\text{N.CO.C}_2\text{H}_5$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von Piperidin mit Propionsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 150) auf 250° (A., W., B. 32, 2519). — Flüssig. Kp : 230°. Sehr leicht löslich in Wasser und Aether.

α -Brompropionylpiperidin $\text{C}_8\text{H}_{14}\text{ONBr} = \text{C}_5\text{H}_{10}\text{N.CO.CH(CH}_3\text{)Br}$. B. Aus α -Brompropionylbromid (Spl. Bd. I, S. 174) und Piperidin in ätherischer Lösung (BISCHOFF, B. 31, 2845). — Farblosen Krystalle. Schmelzp.: 30°. Kp_{10} : 150—152°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform, schwer in Ligroin.

α -Brombutyrylpiperidin $\text{C}_9\text{H}_{16}\text{ONBr} = \text{C}_5\text{H}_{10}\text{N.CO.CH(C}_2\text{H}_5\text{)Br}$. Farblose, prismatische Krystalle. Schmelzp.: 125—130°. Kp_{25} : 144—146° (B., B. 31, 2846).

α -Bromisobutyrylpiperidin $\text{C}_9\text{H}_{16}\text{ONBr} = \text{C}_5\text{H}_{10}\text{N.CO.CBr(CH}_3\text{)}_2$. Farblose Krystalle. Schmelzp.: 121,5—122,5°. Kp_{35} : 147—150°. Sehr hygroskopisch (B., B. 31, 2846).

N-Isovalerylpiperidin $\text{C}_{10}\text{H}_{19}\text{ON} = \text{C}_5\text{H}_{10}\text{N.CO.C}_4\text{H}_9$. Kp : 248°. Unlöslich in Wasser (A., W., B. 32, 2519). Ist pharmakologisch nahezu unwirksam (R. u. Ed. WOLFFENSTEIN, B. 34, 2410).

α -Bromisovalerylpiperidin $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{ONBr} = \text{C}_5\text{H}_{10}\text{N.CO.CHBr.CH(CH}_3\text{)}_2$. Farblose, glänzende Krystalle. Schmelzp.: 65° (B., B. 31, 2847).

Piperidin-N-Carbonsäure, Pentamethylenearbaminsäure $C_6H_{11}O_3N = C_5H_{10} > N$. CO_2H . Die Ester dieser Säure („Piperidinurethane“) entstehen durch Einwirkung der äquimolekularen Menge Piperidin auf neutrale Kohlensäureester. Bei Verwendung von gemischten Kohlensäureestern der Alkohole und Phenole entsteht stets das aliphatische Urethan unter Austritt des aromatischen Restes (CAZENÈVE, *Bl.* [3] 25, 632).

*Aethylester, „Piperylurethan“ $C_8H_{15}O_3N = C_5H_{10}N.CO_2.C_2H_5$ (*S. 13, Z. 1 v. o.*). Kp_{20} : 103° (BOUVEAULT, BONGERT, *C. r.* 133, 104).

S. 13, Z. 24 v. o. statt: „C₈H₁₃BrNO₅“ lies: „C₈H₁₃BrN₂O₅“.

Phenylester $C_{12}H_{15}O_3N = C_5H_{10}N.CO_2.C_6H_5$. *B.* Durch Zusammenbringen von 21,4 g Diphenylcarbonat (Spl. Bd. II, S. 361) und 17 g Piperidin (*C.*, MOREAU, *C. r.* 125, 1107). — Cubische Tafeln. Schmelzp.: 80° . Kp : $300-301^\circ$. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether. Bei der Einwirkung von conc. Schwefelsäure entsteht Piperidin-sulfat und p-Phenolsulfonsäure.

o-Chlorphenylester $C_{12}H_{14}O_3NCl = C_5H_{10}N.CO.O^1.C_6H_4Cl^2$. *B.* Aus Piperidin (2 Mol.-Gew.) und Bis-o-Chlorphenylcarbonat (1 Mol.-Gew.) (Spl. Bd. II, S. 369) (DE LA ROCHE, *Bl.* [3] 27, 451). — Farblose Oktaeder (aus Alkohol). Schmelzp.: 119° . Kp_{273} : $148-149^\circ$. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

p-Chlorphenylester $C_{12}H_{14}O_3NCl = C_5H_{10}N.CO.O^1.C_6H_4Cl^4$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 65° . Kp_{23} : $218-219^\circ$. Kp : ca. $234-235^\circ$ (unter Zersetzung). Löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether (DE LA R., *Bl.* [3] 27, 451).

Pentachlorphenylester $C_{15}H_{10}O_2NCl_5 = C_5H_{10}N.CO.O.C_6Cl_5$. Weisse Krystalle (aus siedendem Benzol). Schmelzp.: 123° . Kp_{11} : 259° . Schwer löslich in Alkohol, ziemlich in Benzol (DE LA R., *Bl.* [3] 27, 452).

o-Kresolester $C_{15}H_{17}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O^1.C_6H_4(CH_3)^2$. Weisse Prismen. Schmelzpunkt: 32° . Kp_{17} : 193° . Kp : 310° (unter Zersetzung). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (DE LA R., *Bl.* [3] 27, 452).

m-Kresolester $C_{15}H_{17}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O^1.C_6H_4(CH_3)^3$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 64° . $Kp_{10,7}$: 195° . Löslich in Alkohol und Aether (DE LA R., *Bl.* [3] 27, 452).

p-Kresolester $C_{15}H_{17}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O^1.C_6H_4(CH_3)^4$. Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 85° . Kp_{15} : 201° . Kp : 320° (unter geringer Zersetzung) (DE LA R., *Bl.* [3] 27, 453).

Thymolester $C_{16}H_{23}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O.C_6H_3(CH_3).CH(CH_3)_2$. *B.* Aus Piperidin (2 Mol.-Gew.) und Dithymylcarbonat (1 Mol.-Gew.) (Hptw. Bd. II, S. 771) (DE LA R., *Bl.* [3] 27, 453). — Gelbe, nicht krystallisierende Flüssigkeit, die im Vacuum bei $204-206^\circ$ siedet.

β -Naphtolester $C_{16}H_{17}O_3N = C_5H_{10}N.CO_2.C_{10}H_7$. Nadeln. Schmelzp.: 107° (*C.*, M., *C. r.* 125, 1108).

Saurer Brenzkatechinester $C_{19}H_{15}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O.C_6H_4.OH$. *B.* Aus Brenzkatechincarbonat (Spl. Bd. II, S. 549) und Piperidin (EINHORN, *A.* 300, 147; D.R.P. 92535; *Frdl.* IV, 1110). — Nadeln. Schmelzp.: 121° . Riecht pfefferminzartig.

Guajakolester $C_{18}H_{17}O_3N = C_5H_{10}N.CO_2.C_6H_4.O.CH_3$. *B.* Aus Guajakolecarbonat (Spl. Bd. II, S. 550) und Piperidin (*C.*, M., *C. r.* 125, 1108). — Weisse Prismen. Schmelzpunkt: 44° . Kp : gegen 330° . Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol.

Saurer Resorcinester, Resoreinkohlensäurepiperidid $C_{12}H_{15}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O.C_6H_4.OH$. *B.* Neben Resorcindikohlensäuredipiperidid (s. u.) aus Resoreincarbonat (3,4 Thln.) (Spl. Bd. II, S. 566) und Piperidin (2,1 Thln.); die Trennung geschieht mittels verdünnter Natronlauge (*E.*, *A.* 300, 153). — Farblose Prismen aus Aether-Ligroin. Schmelzp.: 107° . Löslich in Alkalien.

Neutraler Resorcinester, Resoreinkohlensäuredipiperidid $C_{18}H_{24}O_4N_2 = C_6H_4(O.CO.NC_5H_{10})_2$. *B.* Neben Resoreinkohlensäurepiperidid (s. o.) aus Resoreincarbonat und Piperidin (*E.*, *A.* 300, 153). — Tafeln (aus Aether und einigen Tropfen Alkohol). Schmelzp.: 122° . Unlöslich in Alkalien.

Saurer Hydrochinonester, Hydrochinonkohlsäurepiperidid $C_{12}H_{15}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O.C_6H_4.OH$. *B.* Aus Hydrochinoncarbonat (Spl. Bd. II, S. 572) mit Piperidin in Benzollösung neben einem in Alkalilauge unlöslichen Körper (Schmelzp.: 235°), der wahrscheinlich das Dipiperidid ist (*E.*, *A.* 300, 155). — Krystallwarzen (aus Alkohol oder Aether und wenigen Tropfen Essigäther). Schmelzp.: 270° . Löslich in Alkalilauge, durch Salzsäure wieder ausfällbar.

Eugenolester $C_{16}H_{21}O_3N = C_5H_{10}N.CO.O.C_6H_3(O.CH_3).CH_2.CH:CH_2$. Weisse Plättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: $93,5-94^\circ$. Kp_{13} : 239° (DE LA R., *Bl.* [3] 27, 453).

*Amid der Piperidin-N-Carbonsäure, Pentamethylenharnstoff, „Piperidin-harnstoff“ $C_6H_{12}ON_2 = C_5H_{10}N.CO.NH_2$ (*S. 13, Z. 29 v. o.*). *B.* Beim Erhitzen von Piperidin mit Acetylurethan in alkoholischer Lösung auf $150-155^\circ$ (theils frei, theils als Acetylderivat) (YOUNG, CLARKE, *Soc.* 73, 366). — Tafeln. Schmelzp.: $105-107^\circ$. — Das

Acetylderivat bildet Nadeln aus Petroleumäther, schmilzt bei 107,5—109° und ist sehr hygroskopisch.

*a-Phenyl-b-Pentamethylenharnstoff, „Piperidinphenylharnstoff“ $C_{12}H_{16}ON_2 = C_5H_{10}N.CO.NH.C_6H_5$ (S. 13, Z. 20 v. u.). B. Beim Erhitzen eines Gemisches von 12 g Carbanilsäurephenylester (Spl. Bd. II, S. 362) und 6 g Piperidin am Rückflusskühler (MANUELLI, COMANDUCCI, G. 29 II, 145). Durch 2-stdg. Erhitzen von Carbanilid (Spl. Bd. II, S. 186) mit überschüssigem Piperidin (DE LA R., Bl. [3] 29, 410).

a-p-Nitrophenyl-b-Pentamethylenharnstoff $C_{12}H_{15}O_3N_3 = C_5H_{10}N.CO.NH.C_6H_4.NO_2$. Hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 157°. Leicht löslich in 95%igem Alkohol (DE LA R., Bl. [3] 29, 410).

a-Tolyl-b-Pentamethylenharnstoff $C_{13}H_{18}ON_2 = C_5H_{10}N.CO.NH.C_6H_4.CH_3$. a) o-Tolylderivat. Farblose Krystalle. Schmelzp.: 113°. Leicht löslich in 95%igem Alkohol (DE LA R., Bl. [3] 29, 410).

b) p-Tolylderivat. Schmelzp.: 143° (DE LA R.).

*Bispentamethylenharnstoff, „Dipiperidylcarbamid“ $C_{11}H_{20}ON_2 = CO(NC_5H_{10})_2$ (S. 13, Z. 17 v. u.). B. Bei der Einwirkung von Phosgen auf N-Acetaminobenzylpiperidine (Spl. zu Bd. IV, S. 631, 639, 640), neben Acetaminobenzylchloriden (KÜHN, B. 33, 2900).

*Piperidin-N-dithiocarbonsaures Piperidin $C_{11}H_{22}N_2S_2 = C_5H_{10}N.CO.NH.CS_2$ (S. 13, Z. 6 v. u.). B. Durch Erwärmen von Piperidin-N-Oxyd (vgl. S. 5) mit CS_2 (MAASS, W., B. 31, 2689). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 169—171°.

Piperidindithiocarbonsäure-Methylester $C_7H_{11}NS_2 = C_5H_{10}N.CO.S_2.CH_3$. Blätter. Schmelzp.: 33—34°. Kp: 260° (DELÉPINE, C. r. 134, 715; Bl. [3] 27, 592).

Pentamethylenthioharnstoff, „Piperidinthioharnstoff“ $C_6H_{12}N_2S = C_5H_{10}N.CO.NH_2$. B. Aus N-Cyanpiperidin (s. u.) und H_2S in alkoholischem Ammoniak (WALLACH, B. 32, 1874). — Schmelzp.: 128°.

a-Chlorallyl-b-Pentamethylen-Thioharnstoff $C_9H_{15}N_2S = CH_2.CCl.CH_2.N:C(SH).NC_5H_{10}$. B. Aus Chlorallylsenföhl (Hptw. Bd. I, S. 1233, Z. 8 v. u.) und Piperidin (DIXON, Soc. 79, 559). — Rechteckige Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 146,5—147,5° (corr.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

*„u-Piperidyl-γ-Brompenthiazolin“ von DIXON (Soc. 69, 30) $C_9H_{15}N_2BrS$ (S. 14, Z. 22 v. o.) ist als Brompropylen-Pentamethylen-Pseudothioharnstoff $CH_2Br.CH_2.S > C.N.C_5H_{10}$ zu formulieren (GADAMER, Ar. 234, 45).

$CH_2.N > C.N.C_5H_{10}$ zu formulieren (GADAMER, Ar. 234, 45).

S. 14, Z. 28 v. u. statt: „28“ lies: „228“.

a-Pentamethylen-b-Carboxymethyl-Thioharnstoff $C_8H_{14}O_2N_2S = CH_3O.CO.N:C(SH).NC_5H_{10}$. B. Aus Carboxymethylthiocarbimid und Piperidin (DORAN, Soc. 79, 911). — Schmelzp.: 97°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser.

N-Cyanpiperidin $C_6H_{10}N_2 = C_5H_{10}N.CO.N$. B. Aus Bromcyan und Piperidin in Aether (W., B. 32, 1873). Aus N-Methylpiperidin (S. 5) und Bromcyan (v. BRAUN, B. 33, 2735). Aus Methylenbispiperidin (S. 18) und Bromcyan (v. B., ROSER, B. 36, 1193). Aus N-Chlorpiperidin (S. 5) und KCN (SLOSSON, Am. 29, 302). — Oel. Kp₁₀: 102° (W.); 102—104° (v. B.). Kp₃₀: 122—124° (S.).

Brenzkatechinglykolsäurepiperidid, Brenzkatechinacetpiperidid $C_{13}H_{17}O_3N = C_5H_{10}N.CO.CH_2.O.C_6H_4.OH$. B. Aus dem Anhydrid der Brenzkatechinglykolsäure (Spl. Bd. II, S. 551) und Piperidin in Aether (LUDWIG, J. pr. [2] 61, 360). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 98°.

γ-Bisäthylsulfonvaleriansäure-Piperidid $C_{14}H_{27}O_5NS_2 = CH_3.C(SO_2.C_2H_5)_2.CH_2.CH_2.CO.N < C_5H_{10}$. B. Aus dem Chlorid der Säure (vgl. Spl. Bd. I, S. 459) und Piperidin in Toluol (POSSNER, B. 32, 2811). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 171°. Sehr wenig löslich in Wasser.

Dipiperidinderivat des Oxalsäuredimethylesters $C_{14}H_{26}O_4N_2 = CH_3.O.CO.C(NC_5H_{10})_2.O.CH_3$. B. Aus Dichlorsäureester (Hptw. Bd. I, S. 551, Z. 2 v. u.) und Piperidin in kaltem Aether (ANSCHÜTZ, STIEPEL, A. 306, 15). — Gelbes Oel. Kp₂₀: 166°.

Verbindung $C_{25}H_{52}O_4N_4$. B. Aus Halborthooxalsäuremethylester (Hptw. Bd. I, S. 737, Z. 3 v. o.) und Piperidin bei 180° (A., S., A. 306, 23). — Farblose Flüssigkeit. Kp₂₀: 114—115°. Kp₁₅: 108—109°. Kp₇₆₀: 216—217°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Starke Base. — $C_{25}H_{52}O_4N_4.4HCl$. Krystalle.

Dipiperidinderivat des Dichlormaleinsäure-p-tolils $C_{21}H_{27}ON_2Cl_2 = CCl.CO$

$>NC_5H_7$. B. Aus Dichlormalein-p-tolildichlorid (5 g) (Spl. Bd. II, S. 280) und $CCl.C:(NC_5H_{10})_2$

Piperidin (9 g) in Benzollösung bei 100° (24 Stunden; Rohr) (A., GÜNTHER, A. 295, 52). — Helbgelbe, monokline (HARTMANN) Tafeln aus Aceton. Schmelzp.: 107°.

Piperidinderivat der „Chlorgalactonsäure“ $C_{11}H_{20}O_5NCl = CH_2(OH).CHCl.(CH.OH)_3.CO.N < C_5H_{10}(?)$ (die Stellung des Chlors ist ungewiss). B. Aus „Triacetylchlorgalactonsäurelacton“ und Piperidin in ätherischer Lösung (RUFF, FRANZ, B. 35, 947). — Quadratische Prismen mit 1 Mol. Piperidin. Sehr hygroskopisch und empfindlich gegen den Luftsauerstoff.

Piperidinderivat des Methylphosphinsäureäthylesters $C_{13}H_{20}O_2N_2P = CH_3.P(N < C_5H_{10})_2(OH)(O.C_2H_5)$. B. Man schüttelt die wässrige Lösung des Dipiperidin-N-Oxäthylphosphin-P-Jodmethylats (S. 9) mit Silberoxyd und dampft das Filtrat ein (MICHAELIS, A. 326, 167). — Nadeln. Zieht an der Luft Feuchtigkeit an. Reagirt nur sehr schwach alkalisch.

*Benzoylpiperidin $C_{12}H_{15}ON = C_6H_5O.N(CO.C_6H_5)$ (S. 15). Pharmakologische Wirkung: R. u. Ed. WOLFFENSTEIN, B. 34, 2410.

Benzoylpiperidin-N-oxyd s. *Spl. Bd. II, S. 750*.

o-Chlorbenzenylpiperidoxim $C_{12}H_{13}ON_2Cl = Cl.C_6H_4.C(N.OH).NC_5H_{10}$. B. Aus o-Chlorbenzhydroxamsäurechlorid und Piperidin in Aether (WERNER, BLOCH, B. 32, 1981). — Rhomboëder. Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ligroin und Eisessig.

S. 15, Z. 13 v. u. muss die Strukturformel lauten: „ $N(C_5H_{10}).CS.NH.C_7H_5O^4$ “.

Phenylidibrompropionsäurepiperidid $C_{14}H_{17}ONBr_2 = C_6H_5.CHBr.CHBr.CO.N < C_5H_{10}$. B. Aus Zimmtsäurepiperidid (s. u.) und Brom (VORLÄNDER, HERMANN, C. 1899 I, 730). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 189° (unter Zersetzung).

S. 15, Z. 1 v. u. statt: „ $C_{15}H_{21}NO_2$ “ lies: „ $C_{15}H_{21}NO^4$ “.

*Cinnamoylpiperidin, Zimmtsäurepiperidid $C_{14}H_{17}ON = C_6H_7.CO.NC_5H_{10}$ (S. 16, Z. 1 v. o.). B. Aus Zimmtsäurechlorid und Piperidin in Benzol (V., H., C. 1899 I, 730).

Piperidid der 1-Methyl-5-Brom-Phenol(2)-carbonsäure(3) $C_{13}H_{16}O_2NBr = (CH_3)C_6H_4Br(OH).CO.NC_5H_{10}$. B. Aus 5-Brom-o-kresotinsäurechlorid und Piperidin in Benzollösung (FORTNER, M. 22, 953). — Weisse Körner aus Alkohol. Schmelzp.: 82—84°. Wird durch $FeCl_3$ violett gefärbt.

Piperidid der 1-Methyl-5-Nitro-Phenol(2)-carbonsäure(3) $C_{13}H_{16}O_4N_2 = (CH_3)C_6H_4(NO_2)(OH).CO.NC_5H_{10}$. Schwach gelblich gefärbte Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 125° (F., M. 22, 948). Wird in alkoholischer Lösung durch $FeCl_3$ rein roth gefärbt.

Piperinsäure-Piperidid $CH_2:O_2:C_6H_3.CH:CH.CH:CH.CO.NC_5H_{10}$ s. Piperin, *Hptw. Bd. III, S. 926 u. Spl. Bd. III, S. 688*.

S. 17, Z. 15 v. o. statt: „195“ lies: „1195“.

β -Phenylglutarpiperidsäure $C_{16}H_{21}O_3N = C_6H_5.CH(CH_2.CO_2H).CH_2.CO.NC_5H_{10}$. B. Aus Phenylglutarpiperidcarbonsäure (s. u.) durch CO_2 -Abspaltung (VORLÄNDER, HERMANN, C. 1899 I, 730). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 120°.

5-Monopiperidid der 2-Methylsäure-3-Phenyl-Pentandisäure, Phenylglutarpiperidcarbonsäure $C_{17}H_{21}O_5N = C_6H_5.CH[CH(CO_2H)_2].CH_2.CO.NC_5H_{10}$. B. Aus dem Additionsproduct von Zimmtsäurepiperidid (s. o.) und Natriummalonester durch kalte Natronlauge bei längerem Stehen (V., H., C. 1899 I, 730). — Prismen aus Wasser. Schmilzt bei 146° unter Zersetzung und Kohlensäureabspaltung. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol. Wird aus alkalischer Lösung durch verdünnte Salzsäure erst gefällt, bei stärkerem Zusatze gelöst und scheidet sich aus der Lösung beim Schütteln krystallinisch ab.

Furalphenylessigsäurepiperid $C_{15}H_{19}O_2N = C_4H_5O.CH:C(C_6H_5).CO.NC_5H_{10}$. B. Aus Furalphenylessigsäurechlorid und Piperidin in Benzollösung (RÖHMER, B. 31, 282). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 105°. Zeigt pfefferartigen Geschmack.

*Piperidinsulfonsäuren (S. 18). Piperidin-N-sulfonsäure $C_5H_{11}O_3NS = C_5H_{10}N.SO_3H$. B. Bei der Einwirkung von SO_3 auf Piperidin in ätherischer Lösung (PAAL, HUBALECK, B. 34, 2758). — Nicht in freiem Zustande erhalten. — $Ba(C_5H_{10}O_3NS)_2 + 2H_2O$. Bei der Zerlegung durch Schwefelsäure entsteht schwefelsaures Piperidin und Piperidin-C-sulfonsäure (s. u.).

Sulfopiperidid $SO_2(NC_5H_{10})_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 21*.

Piperidin-C-sulfonsäure $C_5H_{11}O_3NS = C_5H_6(SO_3H) > NH$ (γ - oder β -Sulfonsäure; nicht identisch mit der in *Hptw. Bd. IV, S. 18, Z. 6 v. o. aufgeführten α -Säure*). B. Beim Erhitzen von Piperidin mit Aminosulfonsäure auf 150—200° (P., H., B. 34, 2758). — Spiesse aus Wasser. Schmelzp.: 187—188°. Löslich in heissem Wasser und Alkohol. Beständig beim Erhitzen mit Salzsäure. Beim Erhitzen des Kalium- oder Baryum-Salzes mit Kali entsteht ein Tetrahydroxyridin (S. 49). Durch Erhitzen mit Silberacetat

entsteht Pyridin. — $K_2C_5H_9O_3NS$. Gelbliches Krystallpulver. Sehr leicht löslich in Wasser. — $Ba.A_2 + H_2O$. Blättchen. Unlöslich in Alkohol. — $Ag.A$. Blättchen.

Piperidide von Sulfonsäuren. Benzolsulfonsäurepiperidid $C_5H_{10}N.SO_2.C_6H_5$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 15*.

Benzophenondisulfonäuredipiperidid $C_{23}H_{28}O_5N_2S_2 = C_{13}H_8O(SO_2.NC_5H_9)_2$. Rechtwinkelige Tafeln aus kaltem Alkohol, monokline Prismen aus Essigester. Schmelzpunkt: 168° (LAPWORTH, *Soe. 73, 406*).

Piperidid der Reyehler'schen krystallinischen Camphersulfonsäure (vgl. (Spl. Bd. III, S. 363) $C_{15}H_{25}O_3NS = C_{10}H_{15}O.SO_2.NC_5H_9$ (?).

Modification vom Schmelzpunkt: 140° . B. Aus Piperidin und Camphersulfochlorid (ARMSTRONG, LOWRY, *Soe. 81, 1449*). — Rhombische Prismen aus Aceton, Nadeln aus verdünntem Alkohol. Schmelzpunkt: 140° . $[\alpha]_D^{15}$: $+32,2^\circ$ in Chloroform ($c = 5$).

Modification vom Schmelzpunkt: 56° (Isocamphersulfochlorid). B. Aus Piperidin und Camphersulfochlorid (A. L.). — Rhombische Krystalle aus Ligroin. Schmelzpunkt: 56° . $[\alpha]_D^{10}$: $+33,6^\circ$ in Chloroform ($c = 10$). Sehr leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln.

Beide Modificationen sind nicht stereoisomer, da sie durch Mineralsäuren nicht in einander übergeführt werden können.

α -Bromcamphersulfochlorid (vgl. Spl. Bd. III, S. 364, Z. 28 v. o.) $C_{15}H_{24}O_3NBrS = C_{10}H_{14}BrO.SO_2.NC_5H_9$. Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 123° . $[\alpha]_D^{13}$: $+111^\circ$ in Chloroform ($c = 3$) (A., L., *Soe. 81, 1452*). Bei Reduction entsteht Camphersulfochlorid vom Schmelzpunkt: 140° (s. o.).

Bromcamphersulfonsäurepiperidid $C_{15}H_{24}O_3NBrS = C_{10}H_{14}BrO.SO_2.NC_5H_9$. B. Beim Erhitzen des Chlorids der $\alpha\alpha'$ -Dibromcamphersulfonsäure (Spl. Bd. III, S. 365) mit Piperidin als Nebenproduct (LAPWORTH, *Soe. 75, 572*). — Hellgelbe Platten. Schmelzpunkt: 152° . Sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser, sehr leicht in Benzol, Chloroform und Eisessig.

$\alpha\alpha'$ -Dibromcamphersulfonsäurepiperidid $C_{15}H_{22}O_3NBr_2S = C_{10}H_{13}Br_2O.SO_2.NC_5H_9$. B. Das entsprechende Sulfochlorid (Spl. Bd. III, S. 365) wird mit Piperidin verrieben und 6 Stunden auf dem Wasserbade erhitzt; daneben entsteht ein Monobromcamphersulfochlorid (s. o.) (L., *Soe. 75, 570*). — Rhombische Krystalle (Platten oder Prismen). Schmelzpunkt: $157-158^\circ$. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol, sehr wenig in Petroleumäther und Wasser.

*Piperidoalkohole und Piperidophenole (S. 18—20). Piperidinomethanol $C_5H_{10}N.CH_2.OH$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 21 u. Spl. Bd. IV, S. 17*.

*N- β -Oxyäthylpiperidin $C_7H_{15}ON = C_5H_{10}N.CH_2.CH_2.OH$ (S. 18). B. Beim Erhitzen von N-Chloroäthylpiperidin (S. 6) mit verdünnter Schwefelsäure auf 160° (MARCKWALD, FROBENIUS, *B. 34, 3557*).

S. 18, Z. 16 v. o. statt: „ $C_7H_{15}NO.HCl$ “ lies: „ $C_7H_{15}NO.HCl.AuCl_3$ “.

o-Aminophenoläther des N- β -Oxyäthylpiperidins $C_{13}H_{20}ON_2 = NH_2.C_6H_4.O.CH_2.CH_2.NC_5H_9$. B. Durch Condensation von o-Nitrophenol- β -Bromäthyläther (Hptw. Bd. II, S. 679, Z. 5 v. u.) mit Piperidin und nachheriger Reduction (BAYER & Co., D.R.P. 88502; *Frdd. IV, 814*). — Verwendung für Azofarbstoffe: B. & Co.

N- β -Naphtoxäthylpiperidin $C_{17}H_{21}ON = C_5H_{10}N.CH_2.CH_2.O.C_{10}H_7$. B. Durch Erwärmen molekularer Mengen von Piperidin, Bromäthyl- β -Naphtyläther (Hptw. Bd. II, S. 877, Z. 3 v. o.) und 33%iger Kalilauge auf dem Wasserbade (M., F., B. 34, 3555). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzpunkt: $47-49^\circ$. Leicht löslich. Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150° entsteht N-Chloroäthylpiperidin (S. 6). — $(C_{17}H_{21}ON.HCl).PtCl_4$. Erweicht bei 90° , schmilzt bei $100-110^\circ$. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{17}H_{21}ON.H_2Cr_2O_7$. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{17}H_{21}ON.C_6H_3O_7N_3$. Schmelzpunkt: $160-161^\circ$. Leicht löslich in Alkohol.

2,3-Dipiperidino-Propanol(1) $C_{13}H_{26}ON_2 = C_5H_{10}N.CH_2.CH(NC_5H_9).CH_2.OH$. B. Durch Kochen von Piperidin mit β -Dibromhydrin (Hptw. Bd. I, S. 245) und wässriger Kalilauge (ANDRÉ, *C. r. 126, 1799*). — Kp_{23} : $178-180^\circ$. D^{15} : 0,9877.

1,3-Dipiperidino-Propanol(2) $C_{13}H_{26}ON_2 = C_5H_{10}N.CH_2.CH(OH).CH_2.NC_5H_9$. B. Durch Kochen von Piperidin mit α -Dibromhydrin (Spl. Bd. I, S. 79, Z. 2 v. o.) und wässriger Kalilauge (A., *C. r. 126, 1799*). — Kp_{15} : $171-172^\circ$. D^{15} : 0,9812. — Identisch mit dieser Verbindung sollten die Verbindungen sein, welche im Hptw. Bd. IV, S. 19 in den Artikeln „s-Dipiperidinhydrin“ und „Oxallyldipiperidin“ aufgeführt sind.

β -Nitro- γ,γ' -Dipiperidino-Isobutylalkohol, 1,3-Dipiperidino-2-Nitro-2-Methylol-Propan $C_{14}H_{27}O_3N_3 = (C_5H_{10}N.CH_2)_2C(NO_2).CH_2.OH$. B. Man lässt Piperidin auf Formaldehyd in wässriger Lösung einwirken und versetzt das Product unter Kühlung mit $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. Nitroäthylalkohol (Spl. Bd. I, S. 78) (HENRY, *C. 1899 I, 1154*). — Gelbliche

Nadeln von starkem aromatischen Geruch. Schmelzpz.: 94—95°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether.

γ -Nitro- δ , δ' -Dipiperidino-Isoamylalkohol $C_{15}H_{29}O_3N_3 = (C_5H_{10}N.CH_2)_2C(NO_2).CH_2.CH_2.OH$. *B.* Aus 3-Nitropropanol(1) (Spl. Bd. I, S. 79) und Methoxyloperidin (H., C. 1897 II, 337). — Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzpz.: 70—71°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol und Aether.

*s-Dipiperidinhydrin (*S. 19*) und *Oxallyldipiperidin (*S. 19*). *Vgl. bezüglich dieser Artikel die Bemerkung bei 1,3-Dipiperidinopropanol(2)* (*S. 14*).

Methyl- β , γ -Dioxypropyl-Piperidiniumhydroxyd $C_6H_{21}O_3N = C_5H_{10} > N(CH_3)[CH_2.CH(OH).CH_2.OH].OH$. *B.* Das Chlorid entsteht durch 2-stdg. gelindes Erwärmen von N-Methylpiperidin (*S. 5*) mit Glycerin- α -Monochlorhydrin (Hptw. Bd. I, S. 261) (BIENENTHAL, *B. 33*, 3502). — Chlorid $C_6H_{20}O_2NCl$. Säulen (aus wenig Alkohol). Sintert bei 229°; schmilzt bei 233—234°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $(C_6H_{20}O_2NCl)_2PtCl_4$. Prismen aus Alkohol. Zersetzt sich bei 206—207°. — $C_6H_{20}O_2NCl + 5HgCl_2$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 169—170°.

1-Piperidinomethyl-5-Bromphenol(2) $C_{12}H_{16}ONBr = C_6H_5Br^5(CH_2.NC_5H_{10})^1(OH)^2$. *B.* Aus dem 1,5-Dibromkresol(2) (Spl. Bd. II, S. 424) (1 Mol.-Gew.) und Piperidin (2 Mol.-Gew.) in Benzol (AUWERS, BÜRTNER, *A. 302*, 145). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 63—64°. Leicht löslich in organischen Mitteln mit Ausnahme von Alkohol und Ligroin.

1-Piperidinomethyl-3,5-Dibromphenol(2) $C_{12}H_{15}ONBr_2 = C_6H_2Br_2^{3,5}(CH_2.NC_5H_{10})^1(OH)^2$. *B.* Aus dem 1,3,5-Tribromkresol(2) (Spl. Bd. II, S. 424) (1 Mol.-Gew.) mittels Piperidins (2 Mol.-Gew.) in Benzol (A., B., *A. 302*, 149). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 99—100°. Leicht löslich.

α -Piperidinomethyl-o-Acetaminophenol $C_{14}H_{20}O_2N_2 = (CH_3.CO.NH)(HO)C_6H_3.CH_2.NC_5H_{10}$. *B.* Aus o-Acetylaminophenol (Spl. Bd. II, S. 388), Formaldehyd und Piperidin in Alkohol (BAYER & Co., D.R.P. 92309; *Frdl. IV*, 104). — Schmelzpz.: 82°.

α -Piperidinomethyl-p-Acetaminophenol $C_{14}H_{20}O_2N_2 = (CH_3.CO.NH)(HO)C_6H_3.CH_2.NC_5H_{10}$. *B.* Aus p-Acetylaminophenol (Spl. Bd. II, S. 401), Formaldehyd und Piperidin in Alkohol (B. & Co., D.R.P. 92309; *Frdl. IV*, 104). — Prismen aus Spirit. Schmelzpunkt: 159°.

1-Piperidinomethyl-2-Methyl-3,5,6-Tribromphenol(4) $C_{13}H_{16}ONBr_3 = C_6(CH_2.NC_5H_{10})^1(CH_3)^2Br_3^{3,5,6}(OH)^4$. *B.* Aus der lauwarmen benzolischen Lösung des 1,3,5,6-Tetrabrom-1,2-Xylenols(4) (1 Mol.-Gew.) (Spl. Bd. II, S. 441) mittels Piperidins (2 Mol.-Gew.) (A., ROVAART, *A. 302*, 103). — Röhliche Nadeln aus Benzol. Schmelzpz.: 155—158°.

1,3-Bis-Piperidinomethyl-2,5,6-Tribromphenol(4) $C_{18}H_{25}ON_2Br_3 = C_6(CH_2.NC_5H_{10})_2^{1,3}Br_3^{2,5,6}(OH)^4$. *B.* Durch Erwärmen von 4-Oxy- oder 4-Acetoxy-2,5,6-Tribrom-1,3-xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 444) mit Piperidin in Benzol (A., HAMPE, *B. 32*, 3014). — Krystallinisches Pulver. Schmelzpz.: 115—117°. Leicht löslich. — $HgCl_2$ -Doppelverbindung. Krystallinisches Pulver. Schmelzpz.: 235°.

2-Piperidinomethyl-1,4-Dimethyl-6-Bromphenol(5) $C_{14}H_{20}ONBr = C_6H(CH_3)_2^{1,4}(CH_2.NC_5H_{10})^2Br^6(OH)^5$. *B.* Aus dem 2,6-Dibrompseudocumenol (Spl. Bd. II, S. 449) mittels Piperidins (A., ERCKLENTZ, *A. 302*, 122). — Nadelchen (aus heissem verdünnten Alkohol). Schmelzpz.: 81—82°. Leicht löslich.

5-Piperidinomethyl-1,3-Dimethyl-4,6-Dibromphenol(2), Dibrom-p-oxymesityl-Piperidin $C_{14}H_{19}ONBr_2 = C_6(CH_3)_2^{1,3}(CH_2.NC_5H_{10})^5Br_2^{4,6}(OH)^2$. *B.* Aus dem 4,6,5¹-Tribrommesitol(2) (Spl. Bd. II, S. 456) mittels Piperidins (A., ALLENDORFF, *A. 302*, 78, 83). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 134°. Leicht löslich in Aether und Benzol, mäßig in Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Ligroin. — Ist beim Erhitzen auf dem Wasserbade beständig.

Acetylderivat $C_{16}H_{21}O_2NBr_2 = C_{14}H_{18}NBr_2.O.CO.CH_3$. *B.* Aus dem Acetat des Dibrom-p-Oxymesitylbromids (Spl. Bd. II, S. 456) mittels Piperidins (benzolische Lösung; Kochen) (A., A., *A. 302*, 89). Durch Acetylierung des Dibrom-p-oxymesityl-Piperidins (s. o.) (A., A., *A. 302*, 83). — Nadeln. Schmelzpz.: 122—123°. Leicht löslich in organischen Mitteln.

*Isosafrolnitrolpiperidid (*S. 20*). *Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. Hptw. Bd. IV, S. 4, Z. 1 v. u. bis S. 5, Z. 2 v. o.*

*Piperidosäuren (*S. 20—21*). *Essigpiperidiniumhydrat, Piperidinoessigsäure $C_7H_{15}O_3N = C_5H_{10} > NH(OH).CH_2.CO_2H = C_5H_{10} > N.CH_2.CO_2H + H_2O$ (*S. 20*). *B.* Aus dem Aethylester (*S. 16*) beim Erhitzen mit trockenem Barythydrat (BISCHOFF, *B. 31*, 2841). — Rhombische, farblose Prismen; 1 Mol. Wasser entweicht unter theilweisem Schmelzen bei 125°; Schmelzpunkt der wasserfreien Säure $C_7H_{13}O_2N$: 215—217° (*B.*).

Krystallisiert in rhombisch-hemiédrischen, enantiomorphen Formen, deren wässrige Lösung optisch inaktiv ist (Fock, *B.* 32, 724). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 208—209° (WEDEKIND, *B.* 32, 723). Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Aether und Benzol. Bei der Einwirkung von Alkylhalogeniden bilden sich Halogenwasserstoffsalze der Piperidinoessigsäure. — *Chlorhydrat. Blättchen aus Alkohol-Aether. Schmelzpunkt: 215—216° (W., *B.* 32, 728).

Piperidinoessigsäuremethyl ester $C_8H_{15}O_2N = C_5H_{10}N.CH_2.CO_2.CH_3$. *B.* Aus Piperidin und Chloressigsäuremethyl ester in Benzol (W., *B.* 35, 182). — Basisch riechendes Oel. Kp: 205—207°.

Aethyl ester $C_9H_{17}O_2N = C_5H_{10}N.CH_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Beim Zusammenbringen von Piperidin und Chloressigsäureester (2:1 Mol.) (B., *B.* 31, 2840). — Farbloses Oel. Kp₇₃₂: 209°.

S. 20, Z. 13 v. u. füge hinzu: „Kp: gegen 250°“.

N-Methylpiperidiniumjodidessigsäureäthylester $C_{10}H_{20}O_2NJ = C_5H_{10}N(CH_3)(CH_2.CO_2.C_2H_5).J$. *B.* Durch Zutropfen von CH_3J zu einer ätherischen Lösung des Piperidinoessigesters (s. o.) (W., OECHSLEN, *B.* 35, 1076). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 158—159°. Zersetzt sich bei 175° unter Bildung von Jodessigester und Dimethylpiperidiniumjodid (S. 5).

N-Benzylpiperidiniumbromidessigsäuremethyl ester $C_{15}H_{22}O_2NBr = C_5H_{10}N(CH_2.C_6H_5)(CH_2.CO_2.CH_3).Br$. *B.* Aus Piperidinoessigsäuremethyl ester (s. o.) und Benzylbromid (W., *B.* 35, 182). — Krystalle aus Chloroform. Zersetzt sich bei 193—194°.

Benzylpiperidiniumchloridessigsäureäthylester $C_{16}H_{24}O_2NCl = C_5H_{10}N(CH_2.C_6H_5)(CH_2.CO_2.C_2H_5).Cl$. *B.* Man erhitzt 10 g N-Benzylpiperidin (S. 7) und 7 g Chloressigsäureäthylester 4 Stunden auf dem Wasserbade (W., *A.* 318, 106). — Nadeln (aus Chloroform-Benzol). Zersetzt sich bei 193—194°. Verseifungsproduct: W., *A.* 318, 108.

N-Benzylpiperidiniumbromidessigsäureäthylester $C_{16}H_{24}O_2NBr = C_5H_{10}N(CH_2.C_6H_5)(CH_2.CO_2.C_2H_5).Br$. *B.* Aus Piperidinoessigester (s. o.) und Benzylbromid oder aus N-Benzylpiperidin (S. 7) und Bromessigester (W., *A.* 318, 106; *B.* 35, 181). — Krystalle (aus Chloroform-Benzol), die beim Trocknen verwittern. Zersetzt sich bei 192—193°.

Benzylpiperidiniumjodidessigsäureäthylester $C_{16}H_{24}O_2NJ = C_5H_{10}N(C_6H_7)(CH_2.CO_2.C_2H_5).J$. *B.* Aus N-Benzylpiperidin (S. 7) und Jodessigester oder N-Piperidinoessigester (s. o.) und Benzyljodid (W., *B.* 32, 515, 526; 35, 180). — Monokline (Fock, *Z. Kr.* 35, 399) Täfelchen oder prismatische Nadeln (aus Alkohol-Aether, kaltem Chloroform + Aceton, Chloroform-Benzol, Alkohol oder Wasser). Zersetzt sich bei 193—194° unter Gasentwicklung, jedoch ohne Bildung von Jodessigester (W., OECHSLEN, *B.* 35, 1075). Leicht löslich in warmem Alkohol und Wasser.

* α -Piperidinopropionsäure, Piperidylalanin $C_8H_{15}O_2N = C_5H_{10}N.CH(CH_3).CO_2H$ (S. 20—21). *B.* Durch Verseifung des Aethyl esters (s. u.) mit Baryhydrat (B., *B.* 31, 2841). — Enthält lufttrocken 3 Mol. H_2O . Nach dem Trocknen bei 100° Schmelzpt.: 205—206,5°.

Aethyl ester $C_{10}H_{19}O_2N = C_5H_{10}N.CH(CH_3).CO_2.C_2H_5$. *B.* Durch Einwirkung von Piperidin auf α -Brompropionsäureester (B., *B.* 31, 2841). — Farbloses Oel. Kp₇₆₀: 217°.

β -Piperidinopropionsäureäthylester $C_{10}H_{19}O_2N = C_5H_{10}N.CH_2.CH_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus Piperidin und β -Jodpropionester in Benzol (W., *B.* 32, 727). — Oel von basischem Geruch. K₇₆₀: 217—219°.

α -Piperidinobuttersäure $C_9H_{17}O_2N = C_5H_{10}N.CH(C_2H_5).CO_2H$. *B.* Durch Verseifung des Aethyl esters (s. u.) mit Barythydrat (B., *B.* 31, 2842). — Krystalle aus Wasser. Schmelzpt.: 106—107°. Scheint $\frac{1}{2}$ Mol. H_2O zu enthalten. Löslich in Wasser, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Benzol.

Aethyl ester $C_{11}H_{21}O_2N = C_5H_{10}N.CH(C_2H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Durch Einwirkung von Piperidin auf α -Brombuttersäureester (B., *B.* 31, 2842). — Farbloses Oel. Kp₇₅₂: 222—223°.

α -Piperidinoisobuttersäure $C_9H_{17}O_2N = C_5H_{10}N.C(CH_3)_2.CO_2H$. *B.* Durch Verseifung des Aethyl esters (s. u.) mit Barythydrat (B., *B.* 31, 2843). — Farblose Krystalle. Schmelzpt.: 160—161°.

Aethyl ester $C_{11}H_{21}O_2N = C_5H_{10}N.C(CH_3)_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Durch Einwirkung von Piperidin auf α -Bromisobuttersäureester (B., *B.* 31, 2842). — Farbloses Oel. Kp₇₅₀: 217°.

α -Piperidinoisovaleriansäure $C_{10}H_{19}O_2N = C_5H_{10}N.CH[CH(CH_3)_2].CO_2H$. Schmelzpunkt: 152—155°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin (B., *B.* 31, 2843).

Aethyl ester $C_{12}H_{23}O_2N = C_5H_{10}N.CH[CH(CH_3)_2].CO_2.C_2H_5$. Schwach gelbliches Oel. Kp₇₅₂: 228° (B., *B.* 31, 2843).

β -Piperidinocrotonsäureäthylester $C_{11}H_{19}O_2N = C_5H_{10}N.C(CH_3):CH.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus Piperidin und Acetessigester (KNOEVENAGEL, *B.* 31, 747 Anm.). — Flüssig. Kp₁₅: 169°.

γ -Piperidino- α -Dimethylacetessigsäuremethylester $C_{12}H_{21}O_3N = C_5H_{10}N.CH_2.CO.C(CH_3)_2.CO_2.CH_3$. B. Aus γ -Cyan- α -Dimethylacetessigester und Piperidin in gekühlter ätherischer Lösung (CONRAD, GAST, B. 32, 139). — Oel. Kp: 265—275°. Stark basisch.

Jodmethylat $C_{13}H_{24}O_3NJ = C_{12}H_{21}O_3N.CH_3J$. Glasglänzende, prismatische Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 169—170° (C., G., B. 32, 139).

Piperidinobbernsteinsäurediäthylester $C_{15}H_{29}O_4N = C_5H_{10}N.CH(CO_2.C_2H_5).CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Bei 8—10-stdg. Erwärmen von Aethylfumarat mit Piperidin (RUHEMANN, BROWNING, Soc. 73, 724). — Farbloses Oel. Kp₁₆: 159°. D₁₈¹⁵: 1,0469. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — $C_{13}H_{25}O_4N.HCl$. Farblose Prismen. Schmelzp.: 140°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether.

Piperidinobrenzweinsäurediäthylester $C_{14}H_{25}O_4N = C_5H_{10}N.CH(CO_2.C_2H_5).CH(CH_3).CO_2.C_2H_5$. B. Aus Aethylcitrat und Piperidin (R., B., Soc. 73, 725). — Farbloses Oel. Kp₁₀: 163—164°. D₁₈¹⁵: 1,0333. — $C_{14}H_{25}O_4N.HCl$. Weisse Krystalle. Schmelzpunkt: 115°. Unlöslich in Aether.

Piperidinoäthylendicarbon säurediäthylester $C_{13}H_{21}O_4N = C_5H_{10}N.CH:C(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen des Piperidinsalzes des Dicarboxylglutaconsäureesters auf 100° (R., HEMMY, B. 30, 2025). — Zähflüssiges, gelbes Oel. Kp₁₆: 223—224°.

Piperidinomaleinsäurediäthylester $C_{13}H_{21}O_4N = C_2H_5.O_2C.CH:C(NC_5H_{10}).CO_2.C_2H_5$. B. Aequivalente Mengen Piperidin und Acetyldicarbon säureester werden in ätherischer Lösung vereinigt (R., CUNNINGTON, Soc. 75, 956). — Gelbliches Oel. Kp₁₆: 210°. D₂₆²⁰: 1,0920.

Piperidinochlormaleinsäure-p-tolil $C_{16}H_{17}O_2N_2Cl = \begin{matrix} C_5H_{10}N.C.CO \\ ClC.CO \end{matrix} > N.C_7H_7$. B.

Aus Dichlormalein-p-tolil durch Erhitzen mit Piperidin in Benzollösung (ANSCHÜTZ, GÜNTHER, A. 295, 49). — Gelbe Blättchen aus Aceton. Schmelzp.: 130°.

Piperidinotricarballylsäuretriäthylester $C_{17}H_{29}O_6N = (C_2H_5.O_2C.CH_2)_3C(NC_5H_{10}).CO_2.C_2H_5$. B. Aus Piperidin und Aconitsäureäthylester (RUHEMANN, BROWNING, Soc. 73, 725). — Blassgelbes, grün fluorescirendes Oel. Kp₁₀: 201—202°. D₂₀²⁰: 1,084. — $C_{17}H_{29}O_6N.HCl$. Farblose Nadeln. Schmelzp.: 110°.

α -Piperidinozimmtsäureäthylester $C_{16}H_{21}O_2N = C_6H_5.CH:C(NC_5H_{10}).CO_2.C_2H_5$. B. Aus Piperidin und Phenylpropionsäureäthylester (RUHEMANN, BROWNING, Soc. 73, 726). — Zähes, gelbes Oel. Kp₁₁: 220—221°. D₁₈¹⁵: 1,0730.

Dipiperidinochinondicarbon säurediäthylester $C_{22}H_{30}O_6N_2 = C_6O_2(N < C_5H_{10} >)_2(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Aus dem Dichlor- oder Dijod-Chinondicarbonester durch Piperidin (GUINCHARD, B. 32, 1744). — Dunkelviolette Krystalle. Schmelzp.: 148°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser. Giebt keine Salze mit Säuren. Mit NaOH entsteht Dioxychinondicarbon säureester.

3-Piperidino-1,4-Naphtochinon-2-Malonsäurediäthylester $C_{22}H_{25}O_6N = C_5H_{10}N.C_{10}H_4O_2.CH(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Durch 24-stdg. Einwirkung von 25 g 3-Bromnaphtochinon (1,4-Malonester(2) auf 1,5 g Piperidin in 15 ccm Alkohol (LIEBERMANN, LANSER, B. 34, 1552). — Rothe Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 99°. Lösung in alkoholischem Kali rothviolett.

S. 21, Z. 12 v. u. statt: „Tetrachlorderivat $C_{10}H_{16}Cl_4N_2SO_4$ “ lies: „Sulfon-Bis-Dichlorpiperidon $C_{10}H_{12}O_4N_2Cl_4S = SO_2[N < \begin{matrix} CH_2.CHCl \\ CH_2.CHCl \end{matrix} > CO]_2$ (?)“.

* Aldehydderivate des Piperidins (S. 21—22). * Piperidinomethanol $C_6H_{13}ON = HO.CH_2.N < C_5H_{10} >$ (S. 22). Durch Condensation von Piperidinomethanol mit Nitrobrommethan entsteht eine Verbindung von der Zusammensetzung $Br(NO_2)CH[CH_2.N(C_5H_{10})]$ oder $Br(NO_2)C[CH_2.N(C_5H_{10})]_2$ (farblos, unlöslich in Wasser, löslich in Aether, Schmelzp.: 49—51°) (MAAS, C. 1899 I, 179).

p-Kresoläther des Piperidinomethanols $C_{13}H_{19}ON = CH_3.C_6H_4.O.CH_2.NC_5H_{10}$. B. Aus p-Kresol, Piperidin und 40%iger Formaldehydlösung in Alkohol (BAYER & Co., D.R.P. 89979; Frdl. IV, 99). — Blättchen aus Ligroin. Schmelzp.: 45°.

Carvakroläther $C_{16}H_{25}ON = (CH_3)(C_6H_7)C_6H_3.O.CH_2.NC_5H_{10}$. Schmelzp.: 182° (HILDEBRANDT, A. Pth. 44, 278).

Thymoläther $C_{18}H_{25}ON = (CH_3)(C_6H_7)C_6H_3.O.CH_2.NC_5H_{10}$. B. Aus Thymol, Formaldehyd und Piperidin in verdünnter alkoholisch-alkalischer Lösung (H., A. Pth. 44, 278; B. & Co., D.R.P. 89979; Frdl. IV, 99). — Körnige Krystalle aus Benzol. Schmelzpunkt: 148° (B. & Co.); 149° (H.).

α -Naphtoläther $C_{16}H_{19}ON = C_{10}H_7.O.CH_2.NC_5H_9$. Prismatische Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 135°. Unlöslich in Wasser (B. & Co., D.R.P. 89979; *Frdl.* IV, 99).

β -Naphtholäther $C_{16}H_{19}ON = C_{10}H_7.O.CH_2.NC_5H_9$. *B.* Aus β -Naphthol, Piperidin und 40%iger Formaldehydlösung in Alkohol (B. & Co., D.R.P., 89979; *Frdl.* IV, 100). Durch Erwärmen von β -Naphthol mit Methylenebispiperidin (s. u.) (B. & Co., D.R.P. 90907; *Frdl.* IV, 101). Durch Erwärmen von β -Naphthol mit Piperidinomethanol (S. 17) (B. & Co., D.R.P. 90908; *Frdl.* IV, 102). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 96°.

Neutraler Aether des 2,6-Dioxynaphtalins $C_{22}H_{30}O_2N_2 = C_{10}H_6(O.CH_2.NC_5H_9)_2$. *B.* Aus 2,6-Dioxynaphthalin, Piperidin und 40%iger Formaldehydlösung in Alkohol (B. & Co., D.R.P., 89979; *Frdl.* IV, 99). — Blättchen. Schmelzp.: 215—220° (unter Zersetzung). Leicht löslich in verdünnten Säuren.

S. 21, Z. 2 v. u. statt: „Dibenzylaminomethylenpiperidin“ lies: „Dibenzylaminomethylpiperidin“.

Verbindung aus Formaldehyd, Piperidin und Rubeanwasserstoffsäure $C_{14}H_{20}N_4S_2 = C_5H_9.N.CH_2.N:C(SH).C(SH):N.CH_2.NC_5H_9$. Gelbrothe Nadeln. Schmelzpunkt: 143° (WALLACH, C. 1899 II, 1025).

Phtalimidomethylenpiperidin $C_{14}H_{16}O_2N_2 = C_5H_4(CO)_2N.CH_2.NC_5H_9$. *B.* Aus Phtalimid, 40%iger Formaldehydlösung und Piperidin in verdünntem Alkohol (SACHS, B. 31, 3233). — Nadeln oder rhombische Täfelchen (aus 80%igem Alkohol). Schmelzp.: 117—118°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, fast unlöslich in Wasser.

*Methylenebispiperidin $C_{11}H_{22}N_2 = CH_2(NC_5H_9)_2$ (S. 22, Z. 1 v. o.). *B.* Durch kalte Einwirkung von 35%iger Formaldehydlösung auf Piperidin direct oder als HJ-Salz durch Einwirkung von CH_2J_2 auf Piperidin in absolutem Alkohol (SCHMIDT, KÖHLER, Ar. 240, 232). — *Darst.* Durch Erwärmen von 2 Mol.-Gew. Piperidin mit 1 Mol.-Gew. 40%iger, wässriger Formaldehydlösung (KNOEVENAGEL, B. 31, 2586 Anm.). — Kp₁₅: 115°; Kp₇₆₀: 235° (K.N.). Kp: 230—231°; D¹⁵: 0,9201 (SCH., K.). Durch Einwirkung von CH_3J auf die Base entsteht Dimethylpiperidiniumjodid (S. 5). Durch Einwirkung von Bromcyan entsteht N-Cyaupiperidin (S. 12) neben einer gelben, zerfliesslichen Verbindung (v. BRAUN, RÖVER, B. 36, 1198). — Die Salze werden durch Wasser in Formaldehyd und Piperidin zersetzt und sind schwierig rein darstellbar. — $(C_5H_9N)_2CH_2 \cdot 2HCl \cdot 2AuCl_3$. Schmelzp.: 210—214°. — $(C_5H_9N)_3CH_2.HJ$. Strahlige Krystalle. Schmelzp.: 125°.

Piperidinoacetaldehyd $C_7H_{13}ON = C_5H_9N.CH_2.CHO$. *B.* Durch $\frac{3}{4}$ -stdg. Kochen des Piperidinoacetals (Hptw. Bd. IV, S. 22, Z. 9 v. o.) mit einem grossen Ueberschuss alkoholischer Salzsäure (STÖRMER, SCHNEIDER, B. 31, 2542). — Krystalle (aus absolutem Aether). Leicht löslich in Alkohol und Aether, kaum löslich in Wasser. Zersetzt sich nach einiger Zeit. — $C_7H_{13}ON.HCl$. Luftbeständige Krystalle. Schmelzp.: 103°. — Platinsalz. Orangegelbe Nadeln. Schmelzp.: 121—122°. — Goldsalz. Gelbe Kryställchen. Schmelzp.: 109—111°.

Semicarbazon $C_8H_{16}ON_4 = C_5H_9N.CH_2.CH:N.NH.CO.NH_2$. Krystalle. Schmelzpunkt: 76° (ST., SCH., B. 31, 2543).

Piperidinoacetaldehydoxim $C_7H_{14}ON_2 = \begin{matrix} C_5H_9 > NH.CH_2.CH \\ & O & \text{---} & N \end{matrix}$. Flocken (aus Alkohol + Aether). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether und $CHCl_3$. Schmelzp.: 135—136° (ST., SCH., B. 31, 2542).

Verbindung aus Acetaldehyd, Piperidin und Rubeanwasserstoff $C_{16}H_{30}N_4S_2 = C_5H_9N.CH(CH_3).N:C(SH).C(SH):N.CH(CH_3).NC_5H_9$. Zersetzliche Krystalle. Schmelzp.: 90° (W., C. 1899 II, 1025).

Verbindung aus Valeraldehyd, Piperidin und Rubeanwasserstoff $C_{22}H_{42}N_4S_2 = C_5H_9N.CH(C_4H_9).N:C(SH).C(SH):N.CH(C_4H_9).NC_5H_9$. Hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 119° (W., C. 1899 II, 1025).

S. 22, Z. 22 v. o. statt: „M. 698“ lies: „M. 9, 698“. Verbindung aus Benzaldehyd, Piperidin und Rubeanwasserstoff $C_{26}H_{34}N_4S_2 = C_5H_9N.CH(C_6H_5).N:C(SH).C(SH):N.CH(C_6H_5).NC_5H_9$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 110,5° (WALLACH, C. 1899 II, 1025).

α -Piperidinomethylsalicylaldehyd $C_{13}H_{17}O_2N = C_6H_3(CHO)(OH)(CH_2.NC_5H_9)$. *B.* Aus Chloromethyl-Salicylaldehyd und Piperidin (BAYER & Co., D.R.P. 121051; C. 1901 I, 1394). — Amorphes, bräunlichweisses Pulver. Hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser; die Lösung wird durch Soda citronengelb, durch KOH gelbroth.

*Piperidinderivate von Ketonen, Ketoximen u. s. w. (S. 22—24). *Piperidinoaceton $C_8H_{15}ON = C_5H_9N.CH_2.CO.CH_3$ (S. 22). — $(C_5H_9ON.HCl)_2.PtCl_4$. Schmelzpunkt: 179—180° (SCHMIDT, KNUTTTEL, Ar. 236, 598). — $C_5H_9ON.HCl.AuCl_3$. Schmelzpunkt: 106—107° (SCH., K.).

Chlormethylat $C_9H_{18}ONCl = C_5H_{10} > N(CH_3)(Cl).CH_2.CO.CH_3$. B. Durch Einwirkung von Monochloracetone auf N-Methylpiperidin (S. 5) unter Kühlung (SCH., K., *Ar.* 236, 599). — $*(C_9H_{18}ONCl)_2.PtCl_4$ (S. 22, Z. 21 v. u.). Schmelzpt.: 197—198°. Leicht löslich in heissem Wasser und warmem Alkohol. — $*C_9H_{18}ONCl.AuCl_3$ (S. 22, Z. 20 v. u.). Schmelzpt.: 86°. Löslich in kaltem Alkohol und heissem Wasser.

*Oxim des Piperidinoacetons $C_8H_{18}ON_2 = C_5H_{10}.N.CH_2.C:(N.OH).CH_3$ (S. 22). B. Durch Zutropfen von Piperidin zur ätherischen Lösung von Chloracetoxim (ΜΑΤΤΗΑΙΟΡΟΥΛΟΣ, *B.* 31, 2398). — Krystalle aus Alkohol, die bei 123° schmelzen und sich oberhalb 210° zersetzen. Ziemlich löslich in Aether und Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser. Reducirt $AgNO_3$ -Lösung in der Hitze unter Spiegelbildung.

*Oxim des 2-Methyl-2-Piperidino-Butanons (3), Amylennitrolpiperidid $C_{10}H_{20}ON_2 = (CH_3)_2C(NC_5H_{10}).C:(N.OH).CH_3$ (S. 22). B. Aus Amylennitrosochlorid und Piperidin in Alkohol (TILDEN, FORSTER, *Soc.* 65, 325). — Nadeln. Schmelzpt.: 96—97°.

α -Cyclogeraniolenitrolpiperidid (α -Cyclogeraniolen ist der Spl. Bd. I, S. 29 sub Nr. 8, 5 als Isogeranien aufgeführte Kohlenwasserstoff) $C_{14}H_{26}ON_2 = C_5H_{10} > N.C(CH_3).C:(N.OH).CH_2$

$CH_2.C(CH_3)_2 — CH_2$. Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 136—138° (WALLACH, SCHEUNERT, *C.* 1902 I, 1295; *A.* 324, 103).

Pulgenitrolpiperidid (Pulegen ist der Spl. Bd. I, S. 29 sub Nr. 8, 6 aufgeführte Kohlenwasserstoff C_9H_{18}) $C_{14}H_{26}ON_2 = C_5H_{10} > N.C[CH(CH_3)_2] — CH_2$
 $C:(N.OH).CH(CH_3) > CH_2$. Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 106—107° (W., COLMANN, THEDE, *C.* 1902 I, 1295; *A.* 327, 132).

Piperidinoacetophenon, N-Phenacylpiperidin $C_{13}H_{17}ON = C_5H_{10}.N.CH_2.CO.C_6H_5$. B. Das Bromhydrat entsteht aus ω -Bromacetophenon und Piperidin in ätherischer Lösung unter Abkühlung (SCHMIDT, VAN ARK, *Ar.* 238, 330). — $(C_{13}H_{18}ONCl)_2.PtCl_4$. Orangefarbene Nadelchen (aus siedendem Wasser). Schmelzpt.: 204—205°. — $C_{13}H_{18}ONCl.AuCl_3$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 153—154°. — $C_{13}H_{18}ONBr$. Weisse, nadelförmige Krystalle. Schmelzpt.: 220°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Jodmethylat $C_{14}H_{20}ONJ = C_5H_{10}.N(CH_2J).CH_2.CO.C_6H_5$. B. Aus Piperidinoacetophenon (s. o.) und CH_2J (SCH., VAN A., *Ar.* 238, 332). — Nadeln. Schmelzpt.: 185°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. — $(C_{14}H_{20}ONCl)_2.PtCl_4$. Schmelzpt.: 222°. — $C_{14}H_{20}ONCl.AuCl_3$. Blättchen. Schmelzpt.: 129—130°.

Diphenacyl-Piperidiniumbromid $C_{21}H_{24}O_2NBr = C_5H_{10} > NBr(CH_2.CO.C_6H_5)_2$. B. Als Nebenproduct bei der Darstellung von Piperidinoacetophenon-Bromhydrat (s. o.) aus Piperidin und Bromacetophenon in ätherischer Lösung (SCH., VAN A., *Ar.* 238, 333). — Nadeln mit 1 H_2O . Schmelzpt. (nach Trocknen bei 100°): 164°. Leicht löslich in heissem, unlöslich in kaltem Wasser. — $(C_{21}H_{24}O_2NCl)_2.PtCl_4$. Amorph. Schmelzpt.: 205°. Schwer löslich in Wasser.

*Piperidinoacetobrenzkatechin $C_{13}H_{17}O_3N = C_5H_{10}.N.CH_2.CO.C_6H_3(OH)_2$ (S. 22, Z. 4 v. u.). {B. . . . (DZIERZGOWSKI, . . . }; v. HEYDEN Nachf., D.R.P. 71312; *Frdl.* III, 859). — Schmelzpt.: 178°.

Piperidinoacetopyrogallol $C_{13}H_{17}O_4N = C_5H_{10}.N.CH_2.CO.C_6H_2(OH)_3$. B. Aus Chloracetopyrogallol und Piperidin in alkoholischer Lösung (v. H., D.R.P. 71312; *Frdl.* III, 859). — Schmelzpt.: 170°.

*Piperidinderivate von Terpenkörpern (S. 23).

S. 23, Z. 18 v. u. statt: „Terpilenolnitrolpiperidid“ lies: „Terpineolnitrolpiperidid“.

Nitrolpiperidid des d-Terpineols aus süßem Pomeranzenschalenöl $C_{15}H_{28}O_3N_2 = C_{10}H_{18}O_2N_2.C_5H_{10}$. Krystalle. Schmelzpt.: 154—155°. $[\alpha]_D^{21}$: + 70° 21' in 96%igem Alkohol ($p = 6,035$) (STEPHAN, *J. pr.* [2] 62, 531).

Caryophyllennitrolpiperidid $C_{15}H_{24}(NO)(NC_5H_{10})$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 538 und *Spl.* Bd. III, S. 403.

Santalennitrolpiperidide $C_{15}H_{24}(NO)(NC_5H_{10})$ und Isomere s. *Spl.* Bd. III, S. 415.

*Piperidinderivate von Chinonen (S. 23). 1-(α)-Piperidinoanthrachinon

$C_{19}H_{17}O_2N = C_9H_4 < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C_8H_3.N < C_5H_{10}$. B. Aus α -Nitroanthrachinon und Piperidin (BAYER & Co., D.R.P. 136777; *C.* 1902 II, 1372). — Orangerothe Blättchen. Schmelzpt.: 115°. Lösung in Chloroform blauerth, in Eisessig schwach blauerth, in verdünnter Salzsäure farblos, in conc. Schwefelsäure gelb.

1-Piperidino-8-Nitroanthrachinon $C_{19}H_{16}O_4N_2 = O_2N.C_6H_5 < (CO)_2 > C_6H_5.NC_5H_{10}$. *B.* Aus 1,8-Dinitroanthrachinon und Piperidin (B. & Co., D.R.P. 136 777; *C.* 1902 II, 1372). — Dunkle Krystalle (aus Pyridin). Schmelzp.: 154°. Lösung in Chloroform violett, in verdünnter Salzsäure farblos, in conc. Schwefelsäure gelb, beim Erhitzen mit Borsäure kirschroth.

1-Piperidino-8-Dimethylaminoanthrachinon $C_{21}H_{22}O_2N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_5 < (CO)_2 > C_6H_5.NC_5H_{10}$. *B.* Aus 1-Piperidino-8-Nitroanthrachinon (s. o.) und Dimethylamin (B. & Co., D.R.P. 136 777; *C.* 1902 II, 1372). — Braunrothe Krystalle. Schmelzp.: 169°.

1,5-Dipiperidinoanthrachinon $C_{24}H_{26}O_2N_2 = C_5H_{10}N.C_6H_5 < (CO)_2 > C_6H_5.NC_5H_{10}$. *B.* Aus 1 Mol.-Gew. 1,5-Dinitroanthrachinon und 2 Mol.-Gew. Piperidin (B. & Co., D.R.P. 136 777; *C.* 1902 II, 1372). Aus 1,5-Dibromanthrachinon und Piperidin (B. & Co.). — Schmelzp.: 192°. Lösung in Chloroform kirschroth, in verdünnter Salzsäure oder conc. Schwefelsäure farblos, in Eisessig violettblau, beim Verdünnen mit Wasser ebenso.

Ueber weitere Piperidinderivate des Anthrachinons s. B. & Co., D.R.P. 136 778; *C.* 1902 II, 1375.

***Piperidobromindenon** (*S.* 24). *Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. Hptw. Bd. IV, S. 23, Z. 5—7 v. o.*

Piperidinderivate von Alkaloiden. „Piperido-Methylmorphimethin“ (vgl. Spl. Bd. III, S. 672) $C_{24}H_{32}O_2N_2$. *B.* Durch 10 Minuten langes Kochen von Piperidocodid-Jodmethylat (s. u.) mit Natronlauge (VONGERICHTEN, MÜLLER, *B.* 36, 1593). — Oel. Bei 12-stdg. Erhitzen mit Acetanhydrid auf 180° entsteht eine krystallinische, mit Acetylmethylmorphol nicht identische Verbindung. — $C_{24}H_{32}O_2N_2.H_2PtCl_6$.

Jodmethylat $C_{25}H_{35}O_2N_2J = C_{24}H_{32}O_2N_2.CH_3J$. Nadelbüschel. Schmelzp.: 248°. Ziemlich schwer löslich in Wasser. Liefert — wie auch das Bisjodmethylat (s. u.) — bei der Spaltung mit alkoholischem Kali einen phenolartigen, mit Morphenol nicht identischen Körper, dessen alkalische Lösung sich an der Luft roth färbt (V., M., *B.* 36, 1594).

Bisjodmethylat $C_{26}H_{36}O_2N_2J_2 = C_{24}H_{32}O_2N_2.2CH_3J$. Gelbliches Harz, in Wasser leichter löslich als das Monojodmethylat (s. o.) (V., M.).

Piperidocodid $C_{23}H_{30}O_2N_2$. *B.* Durch Erwärmen von Chlorocodid (Spl. Bd. III, S. 673) mit Piperidin (V., M., *B.* 36, 1592). — Prismen mit $1CH_4O$ aus Methylalkohol, die bei 60° sintern und unscharf gegen 116° schmelzen. Schmelzp. der methylalkohol-freien Verbindung: 118°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — $C_{23}H_{30}O_2N_2.2HCl$. Hygroskopische Masse. Sehr leicht löslich in Wasser.

Jodmethylat $C_{24}H_{33}O_2N_2J = C_{23}H_{30}O_2N_2.CH_3J$. *B.* Durch 1-stdg. Kochen von 16 g Piperidocodid (s. o.) und 7 g CH_3J in 125 ccm Methylalkohol (V., M., *B.* 36, 1593). — Krystallkrusten. Schmelzp.: 256°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol. Liefert beim Kochen mit verdünnter Natronlauge „Piperido-Methylmorphimethin“ (s. o.).

Bisjodmethylat $C_{25}H_{36}O_2N_2J_2 = C_{23}H_{30}O_2N_2.2CH_3J$. *B.* Durch 2-stdg. Erhitzen von 6 g Piperidocodid (s. o.) mit 9 g CH_3J und 30 ccm Methylalkohol auf 100° (V., M.). — Krystallinisch. Schmilzt gegen 250°.

Piperidinokaffeïn s. *S.* 9.

3) ***2-Methylpyrrolidin** $\begin{matrix} CH_2 \cdot CH(CH_3) \\ | \\ CH_5 - CH_2 \end{matrix} > NH$ (*S.* 24—25). *Darst.:* FENNER, TAFEL,

B. 31, 909. — $Kp_{744}: 95,5—96,5$. $D_{20}^{20}: 0,84$. Beim Erhitzen mit CH_3J in methylalkoholischer Lösung entsteht, neben jodwasserstoffsaurem Methylpyrrolidin, hauptsächlich *N*-Dimethyl- α -Methylpyrrolidinijodid (*S.* 21). — *Chlorhydrat. Sehr zerfliessliche Nadeln. Schmilzt auf dem Wasserbade unter theilweiser Dissociation; *nicht Prismen vom Schmelzp.:* 210—220°. — $(C_5H_{11}N.HCl)_2.PtCl_4$ (im Vacuum wasserfrei!). Rothgelbe Nadeln (aus wenig Wasser). Zersetzt sich, rasch erhitzt, bei 206—207°. — * $C_5H_{11}N.HAuCl_4$. Schmelzp.: 158—161°. Leicht löslich in Alkohol. — *Das Goldsalz *(C₅H₁₁N.HCl)₂AuCl₃ ist zu streichen!* — *Oxalat. Schmilzt bei 165°; schmilzt bei 178—179° unter schwacher Gasentwicklung.

***N- α -Dimethylpyrrolidin** 2-Methylpyrrolidin $C_6H_{13}N = CH_3.C_4H_7 > N.CH_3$ (*S.* 24). *B.* Durch Reduction von α -Dimethylpyrrolin (*S.* 48) mit Sn + HCl (HIELSCHER, *B.* 31, 280). Bei der Destillation neben Chloromethylates (*S.* 21) (FENNER, TAFEL, *B.* 31, 913; WILLSTÄTTER, *B.* 33, 377). — Wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit. $Kp:$ 87—88,5°. $D_{20}^{20}: 0,8299$ (H.). $Kp:$ 96—96,5° (F., T.). Riecht piperidinartig und zugleich stechend ammoniakalisch. Stark basisch. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Mischbar mit Wasser. Bei der Destillation seines Chlorhydrates im HCl-Strome entsteht 2-Methylpyrrolidin (F., T.). — * $(C_6H_{13}N.HCl)_2.PtCl_4$ (W.). Orangerothe Spiesse und Prismen.

Schmelzp.: 223—224° (unter Zersetzung) — $*C_6H_{13}N.HAuCl_4$. Stäbchen aus Aether, die sich von 160° ab schwärzen und bei 179—180° schmelzen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Wird von heissem Wasser oder Alkohol zersetzt (W.).

*Jodmethylat des N- α -Dimethylpyrrolidins, N-Dimethyl- α -Methylpyrrolidiniumjodid $C_7H_{16}NJ = \begin{matrix} CH_2.(CH_3)_2N(J).CH.CH_3 \\ | \\ CH_2 \end{matrix}$ (S. 24, Z. 22 v. u.). B. Durch Ein-

wirkung von Zinkstaub + conc. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf α -Bromo- oder Jodmethyl-N-Dimethylpyrrolidinium-Jodid oder -Bromid (s. unten u. S. 22) bei Temperaturen unter 0°, in geringer Menge auch durch Jodwasserstoffsäure + amorphen Phosphor bei 200° (W., B. 33, 374). — Farblose, am Licht sich gelblich färbende reguläre Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt nicht bis 300°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in kaltem Alkohol. Zeigt beim Erhitzen bis zur beginnenden Zersetzung die Fichtenspahnreaction der Pyrrrole; ist, in das Sulfat umgewandelt, gegen kalte, verdünnte $KMnO_4$ -Lösung beständig.

Chlormethylat des N- α -Dimethylpyrrolidins $C_7H_{16}NCl = CH_3.C_4H_7N(CH_3)_2Cl$ (S. 24, Z. 20 v. u.). B. Durch Erwärmen von „Hydrochloridmethylpiperidin“ (Hptw. Bd. IV, S. 6) auf dem Wasserbade (F., T., B. 31, 913). Aus dem Jodmethylat (s. o.) durch Digestion mit feuchtem $AgCl$ (W., B. 33, 376). — Prismen (beim Verdunsten der alkoholischen Lösung in einer Aetheratmosphäre). Liefert bei der Destillation N- α -Dimethylpyrrolidin (S. 20). — $(C_7H_{16}NCl)_2.PtCl_4$. Verfärbt sich bei 240°, ist bei 250° in eine theerige Masse übergegangen, in der bei 255° lebhaft Gasentwicklung eintritt. Löslich in 30 Thln. $1/10$ -n-Salzsäure von 20° (F., T.). — $*C_7H_{16}NCl.AuCl_3$. Schwefelgelbe Nadeln. Beginnt sich bei 284—285° zu schwärzen und zersetzt sich bei 290° unter heftiger Gasentwicklung. Löslich in 60 Thln. siedender $1/10$ -n-Salzsäure, bei gewöhnlicher Temperatur in 800—900 Thln.; löslich in ca. 260 Thln. Wasser von 50°; in siedendem Alkohol nur halb so leicht löslich, als in siedendem Wasser; leicht löslich in Aceton (F., T.).

Pentamethylen- α -Methylpyrrolidiniumbromid $C_{10}H_{20}NBr =$

$\begin{matrix} CH_2.CH(CH_3) \\ | \\ CH_2 \end{matrix} > N < \begin{matrix} CH_2.CH_2 \\ | \\ CH_2.CH_2 \end{matrix} > CH_2$. B. Aus 1,4-Dibrompentan (Spl. Bd. I, S. 45) und Br

Piperidin in Alkohol (SCHOLTZ, FRIEMEHLT, B. 32, 852). — Mikroskopische Prismen (aus $CHCl_3$ + Aether). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und $CHCl_3$, unlöslich in Aether. Sehr hygroskopisch. — $(C_{10}H_{20}NCl)_2.PtCl_4$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 250°. — $C_{10}H_{20}NCl.AuCl_3$. MikrokrySTALLINISCHES Pulver. Schmelzp.: 220°.

N-Phenyl- α -Methylpyrrolidin $C_{11}H_{15}N = \begin{matrix} CH_2.CH(CH_3) \\ | \\ CH_2 \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Durch

1-stdg. Erwärmen von 1,4-Dibrompentan mit Anilin in Alkohol (SCHOLTZ, FRIEMEHLT, B. 32, 850). — Oel. Kp_{25} : 134°. — $(C_{11}H_{15}N.HCl)_2.PtCl_4$. Nadeln aus Wasser. — Pikrat $C_{11}H_{15}N.C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 105°.

N-m-Nitrophenyl- α -Methylpyrrolidin $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3.C_4H_7N.C_6H_4.NO_2$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 1,4-Dibrompentan mit m-Nitranilin in Alkohol (SCH., FR., B. 32, 851). — Braunrothe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 140°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

N-p-Tolyl- α -Methylpyrrolidin $C_{12}H_{17}N = CH_3.C_4H_7N.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Erwärmen von 1,4-Dibrompentan mit p-Toluidin in Alkohol (SCH., FR., B. 32, 851). — Oel. Kp_{20} : 147—149°. — Pikrat $C_{12}H_{17}N.C_6H_3O_7N_3$. Mikroskopische Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 117°.

α -Bromomethyl-N-Dimethylpyrrolidiniumhydroxyd $C_7H_{16}ONBr =$

$\begin{matrix} CH_2.CH(CH_2Br) \\ | \\ CH_2 \end{matrix} > N(CH_3)_2.OH$. B. Das Bromid entsteht, wenn man eine Lösung von

28,4 g Brom in 284 ccm Chloroform unter Umrühren zu einer stark gekühlten Lösung von 20 g „Dimethylpiperidin“ (S. 6) in 200 ccm Chloroform tropft (MERLINO, B. 17, 2139; 19, 2628; WILLSTÄTTER, B. 33, 371). — Chlorid $C_7H_{15}NClBr$. B. Durch Einwirkung feuchten Chlorsilbers auf das Bromid (s. u.) (W., B. 33, 372). Farblose Prismen oder sechsstellige Täfelchen (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 224—225° (unter Zersetzung). — $(C_7H_{15}NClBr)_2.PtCl_4$ (M.). — Bromid $C_7H_{15}NBr_2$. Vierseitige Täfelchen oder kurze Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 232° (unter Zersetzung). Unlöslich in Aether, leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol. Beim Erwärmen mit Alkali entsteht Dimethyl- α -Methylenpyrrolidiniumbromid (S. 49). Verhält sich gegen Reduktionsmittel wie das α -Jodmethyl-N-Dimethylpyrrolidiniumjodid (S. 22) (W., B. 33, 371). — Jodid $C_7H_{15}NBrJ$. Tafeln (aus siedendem Wasser). Schmelzpunkt: 218—219° (unter Zersetzung) (W., B. 33, 372).

α -Jodomethyl-N-Dimethylpyrrolidiniumhydroxyd $C_7H_{16}ONJ =$
 $CH_2 \cdot CH(CH_2J) \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} N(CH_3)_2 \cdot OH.$ B. Das Jodid entsteht durch Einwirkung von Jod auf
 „Dimethylpiperidin“ (S. 6) in alkoholischer Lösung in der Kälte (LADENBURG, A. 247, 58;
 WILLSTÄTTER, B. 33, 371). — Chlorid $C_7H_{15}NClJ$ (L.). — $C_7H_{15}NClJ \cdot AuCl_3$. Blättchen
 (L.). — Jodid $C_7H_{15}NJ_2$. Schneeweisse Prismen (aus Wasser). Schmelzp.: 211—212°
 (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr wenig in siedendem Alkohol,
 unlöslich in Aether. Reagirt in wässriger Lösung neutral, krystallisiert unverändert aus
 conc. Jodwasserstoffsäure und wird durch kalte, conc. Natronlauge aus wässriger Lösung
 unangegriffen ausgeschieden. Beim Erwärmen mit Alkali entsteht Dimethyl- α -Methylen-
 pyrrolidiniumjodid (S. 49). Wird durch Zinkstaub und conc. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7)
 bei Temperaturen unter 0°, theilweise auch durch Jodwasserstoffsäure und amorphen
 Phosphor bei 200° zum Dimethyl- α -Methylpyrrolidiniumjodid (S. 21) reducirt, dagegen
 durch Natriumamalgam, Zinn und Salzsäure, sowie Zinkstaub und H_2O wieder zum
 „Dimethylpiperidin“ aufgespalten (W.).

S. 24, Z. 13 v. u. statt: „1416“ lies: „2416“.

4) * β -Methylpyrrolidin, 3-Methylpyrrolidin $NH \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH \cdot CH_3 \end{matrix}$ (S. 25). Darst.:
 vgl. EULER, J. pr. [2] 57, 143.

N-Dimethyl- β -Methylpyrrolidiniumjodid $C_7H_{16}NJ =$
 $CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} N(CH_3)_2 \cdot J.$
 B. Durch Versetzen einer methylalkoholischen Lösung von β -Methylpyrrolidin (20 g) und
 KOH (30 g) mit CH_3J (105 g) (EULER, C. 1898 I, 247; B. 30, 1990). — Krystalle (aus
 alkoholischer Lösung durch Zusatz von Aether). Zerfliesslich. Giebt beim Destilliren mit
 festem Kali eine Base $C_7H_{15}N$ (Spl. Bd. I, S. 619, Z. 21 v. u.).

Verbindung $C_5H_{11}ON$. α - μ -Dimethyloxazolidin, 2,4-Dimethyloxazolidin
 $C_5H_{11}ON =$
 $CH_2 \text{---} O$
 $CH_3 \cdot CH \cdot NH \cdot CH \cdot CH_3$. B. Bei energischer Reduction von 2,4-Dimethyl-
 oxazol (S. 69) mit Natrium und Alkohol (OESTERREICH, B. 30, 2255). — Flüssig. Kp:
 159°. Riecht ähnlich dem Piperidin. — $(C_5H_{11}ON \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Gelbrothe Nadeln (aus
 verdünnter Salzsäure). Verkohlt bei 180°. Leicht löslich in Wasser, etwas löslich in
 Alkohol-Aether. — Pikrat $C_5H_{11}ON \cdot C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Nadeln aus Wasser.
 Schmelzp.: 103—104° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr
 wenig in Aether.

Carbanilsäurederivat $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_5H_{10}ON \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen
 von α - μ -Dimethyloxazolidin mit Phenylisocyanat (O., B. 30, 2257). — Nadeln aus Alkohol.
 Schmelzp.: 225°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser.

Thiocarbanilsäurederivat $C_{12}H_{16}ON_2S = C_5H_{10}ON \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus α - μ -Di-
 methyloxazolidin und Phenylsenfö (O., B. 30, 2257). — Rhombische Täfelchen aus Alkohol.
 Schmelzp.: 145°.

Benzoyl- α - μ -Dimethyloxazolidin $C_{12}H_{15}O_2N = C_5H_{10}ON \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim
 3—4-stdg. Erhitzen von α - μ -Dimethyloxazolidin mit Benzoylchlorid auf 140° (O., B. 30,
 2257). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 105°.

3. *Basen $C_6H_{13}N$ (S. 25—29).

1) *2,4-Dimethylpyrrolidin $NH \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} \begin{matrix} CH(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH_2 \text{---} CH \cdot CH_3 \end{matrix}$ (S. 25). B. Durch Reduction
 von 2,4-Dimethylpyrrolin (S. 50) mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor bei 210°
 bis 230° (neben β -Methylpentan, Spl. Bd. I, S. 13) und Erhitzen des Productes mit Zink-
 staub und Salzsäure auf 100° (KNORR, RABE, B. 34, 3498). — Wasserklare Flüssigkeit.
 Kp₇₅₃: 115—117°. D₂₀²⁰: 0,8297. n_D²⁰: 1,4325. — Platinsalz. Dunkelgelbe Nadelchen
 aus Alkohol. Schmelzp.: 210° (unscharf). — Pikrat $C_6H_{13}N \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadelchen (aus
 Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 116—117°. — Pikrolonat (vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 509)
 $C_6H_{13}N \cdot C_{10}H_6O_5N_4$. Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 227°.

2) *2,5-Dimethylpyrrolidin $NH \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} \begin{matrix} CH(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH(CH_3) \cdot CH_2 \end{matrix}$ (S. 25—26). — Normales Chlor-
 aurat $C_6H_{13}N \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 96—100° (FENNER,
 TAFEL, B. 32, 3226). — Abnormes Chloraurat $(C_6H_{13}N \cdot HCl)_2 \cdot AuCl_3$. B. Aus salz-

saurem 2,5-Dimethylpyrrolidin und $HAuCl_4$ in Alkohol. Blättchen. Schmelzp.: 102° bis 104° (F., T.).

*1,2,5-Trimethylpyrrolidin $C_7H_{15}N = C_4H_9(CH_3)_3 > N.CH_3$ (S. 26). B. Man erhitzt 3 g 1,2,5-Trimethylpyrrolidin (S. 50) mit 25 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 2 g rothem Phosphor 2 Stunden auf 210° und dann noch 3 Stunden auf 235 — 240° (daneben entstehen geringe Mengen Hexan, Spl. Bd. I, S. 12) (KNORR, RABE, B. 34, 3500). — Kp_{741} : 113 — 117° (corr.). — Pikrat $C_7H_{15}N.C_6H_3O_7.N_3$. Farnkrautartige Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: ca. 163° . Schwer löslich in Wasser. — Pikrolonat (vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 509) $C_7H_{15}N.C_{10}H_8O_5.N_4$. Nadeln (aus wenig Alkohol). Schmelzp.: ca. 193° . Leicht löslich in Wasser.

*Jodmethylat $C_8H_{18}NJ = C_8H_{12} > N(CH_2)_2J$ (S. 26). Schmelzp.: 310° (unter Zersetzung) (K., R., B. 34, 3501).

3) *2-Methylpiperidin, α -Pipekolin $CH_2 < \begin{matrix} CH_2.CH(CH_3) \\ CH_2 \end{matrix} > NH$ (S. 26—27). B.

Bei der elektrolytischen Oxydation von Nitroso- α -pipekolin (s. u.) in schwefelsaurer Lösung, neben anderen Producten (WIDERA, B. 31, 2277). — Kp_{753} : $118,3$ — 119° (HOHENEMSER, WOLFFENSTEIN, B. 32, 2522). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, Z. El. Ch. 7, 816. Pharmakologische Wirkung: R. u. Ed. WOLFFENSTEIN, B. 34, 2410). — *Chlorhydrat. Schmelzp.: 205° (H., W.).

Nitroso- α -pipekolin $C_8H_{19}ON_2 = C_8H_{12}N.NO$. Kp_{31} : 123° (v. BALICKI, B. 35, 2780). Bei der elektrolytischen Oxydation in schwefelsaurer Lösung entstehen, unter theilweiser Verbrennung der Substanz zu NH_3 und CO_2 , eine syrupöse, leicht verharzende Base $C_{12}H_{24}N_2$ (Spl. zu Bd. IV, S. 493), eine Aminocaprinsäure (Spl. Bd. I, S. 662, Nr. 6, 6) und reichlich α -Pipekolin, während die NO-Gruppe als Salpetersäure abgespalten wird (W., B. 31, 2276).

*N-Methyl- α -pipekolin $C_7H_{15}N = C_5H_9(CH_3)N.CH_3$ (S. 27, Z. 3 v. o.). Kp_{750} : 126 — 127° (SCHOLTZ, B. 34, 3016). Kp : $127,9^\circ$ (corr.). D_4^{20} : 0,8362 (0,8372). D_{15}^{25} : 0,8241 (0,8253). D_{30}^{25} : 0,8125 (0,8137) (A. LADENBURG, B. 31, 292). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, Z. El. Ch. 7, 816). Vereinigt sich langsam mit optisch activem Amyliodid; eine Spaltung der racemischen Base in die optisch activen Componenten findet hierbei nicht statt (SCH., B. 34, 3015). — $C_7H_{15}N.HCl.SnCl_2$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 129 — 130° (A. L.). — *Platinsalz. Schmelzp.: 183 — 184° (A. L.). — *Gold-salz. Nadeln. Schmelzp.: 199 — 201° (A. L.). Fängt bei 210° zu sintern an; schmilzt bei 215 — 216° (LIPP, B. 31, 591). Schwer löslich. — *Pikrat. Sintert bei 235° ; schmilzt bei 240 — 241° (LIPP). Schmelzp.: 235 — 236° (A. L.).

Chlormethylat $C_8H_{18}NCl = C_7H_{15}N.CH_2Cl$. — *Platinsalz (S. 27, Z. 20 v. o.). Schwärzt sich bei 214° ; schmilzt bei 222° unter Zersetzung (A. L., B. 31, 292). — Gold-salz. Undeutliche Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 258° . Sehr wenig löslich (LA.).

Inactives N-Aethyl- α -pipekolin $C_8H_{17}N = C_5H_9(CH_3)N.C_2H_5$. B. 1-Aethyl-2-Methylpiperidein (S. 50) wird mit Zinn und Salzsäure 40 Stunden auf dem Wasserbade erwärmt (LA., KRÜDEL, A. 304, 56). — Farblose Flüssigkeit, die sich an der Luft färbt. Kp : 147° bis 148° . $D_{17,5}^{25}$: 0,8368 (LA., K.). Kp_{758} : 148 — 149° . D_{18}^{25} : 0,8361 (HOHENEMSER, WOLFFENSTEIN, B. 32, 2522). Schwer löslich in Wasser. — Chlorhydrat. Krystallinisch. Zerfliesslich. — $C_8H_{17}N.HCl.6HgCl_2$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 209 — 210° . — $C_8H_{17}N.HCl.AuCl_3$. Krystallblätter. Schmelzp.: 108° (LA., K.).

Rechtsdrehendes N-Aethyl- α -pipekolin $C_8H_{17}N = C_5H_9(CH_3)N.C_2H_5$. B. Durch Spaltung der inactiven (s. o.) Base mittels d-Weinsäure (H., W., B. 32, 2522). — $[\alpha]_D$: $+101,06^\circ$.

Inactives N-Propyl- α -pipekolin $C_9H_{19}N = C_5H_9(CH_3)N.CH_2.CH_2.CH_3$. B. Man kocht 1-Propyl-2-Methylpiperidein (S. 50) 10 Stunden mit Zinn und Salzsäure (LA., THEODOR, A. 304, 76). — Farblose Flüssigkeit von Coniingeruch. Kp : 167 — $167,5^\circ$. Kp_{744} : 167° bis 168° . D_{20}^{25} : 0,8296 (H., W., B. 32, 2523). — Quecksilberdoppelchlorid. Schmelzp.: 142 — 143° (LA., K.). — $(C_9H_{19}N.HCl)_2.PtCl_4$. Hellbraune Krystalle. Schmelzp.: 199 — 200° (LA., K.). — Pikrat $C_9H_{19}N.C_6H_3O_7.N_3$. Prismen. Schmelzp.: 113° (LA., K.).

Rechtsdrehendes N-Propyl- α -pipekolin $C_9H_{19}N = C_5H_9(CH_3)N.C_3H_7$. B. Durch Spaltung der inactiven Base (s. o.) mittels d-Weinsäure (H., W., B. 32, 2523). — $[\alpha]_D$: $+100,34^\circ$.

Inactives N-Isoamylpipekolin $C_{11}H_{23}N = C_5H_9(CH_3)N.C_5H_{11}$. Kp_{774} : 204 — 205° . D_{19}^{25} : 0,831 (H., W., B. 32, 2523). — Platinsalz. Schmelzp.: 130 — 135° . — Pikrat. Schmelzp.: 105° .

Links-drehendes N-Isoamylpipekolin $C_{11}H_{23}N = C_5H_9(CH_3)N.C_5H_{11}$. B. Durch Spaltung der inactiven Base (s. o.) mit d-Weinsäure (H., W., B. 32, 2523). — $[\alpha]_D$: $-88,86^\circ$.

— Chlorhydrat. Schmelzp.: 155°. — Platinsalz. Schmelzp.: 187—188°. — Bromhydrat. Schmelzp.: 163°. — Pikrat. Schmelzp.: 116°.

N-(+)-Amyl- α -pipekolin $C_{11}H_{23}N = C_5H_9(CH_2)_2N.C_5H_{11}$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von N-Methylpipekolin-Jod-(+)-amylat (s. u.) mit Ammoniak auf 200° (SCH., B. 34, 3020). — Oel. Kp_{750} : 200—202°. D_{20}^{20} : 0,8302. $[\alpha]_D^{20}$: +3,34°(?). — $(C_{11}H_{23}N)_2.H_2PtCl_6$. Pyramiden aus Wasser. Schmelzp.: 196°. Leicht löslich. — $C_{11}H_{23}.N.HAuCl_4$. Blättchen. Schmelzp.: 142°. Schwer löslich in Wasser.

N-Methyl- α -pipekolin-Jod-(+)-amylat $C_{12}H_{26}NJ = C_5H_9(CH_2)_2N(CH_3)(C_5H_{11})J$. B. Durch mehrstündiges Erwärmen von N-Methylpipekolin (S. 23) mit (+)-Amyljodid auf 100° (SCH., B. 34, 3017). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 214°. Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol. $[\alpha]_D^{20}$: +4,4° (in 10% iger wässriger Lösung) Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak auf 200° N-Amylpipekolin (s. o.). — Platinsalz des Chlorids $(C_{12}H_{26}NCl)_2PtCl_4$. Orangerote Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 239—240°. Sehr leicht löslich. — Goldsalz des Chlorids $C_{12}H_{26}NCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 140—141°.

S. 27, Z. 24 v. u. statt: „ $C_{16}H_{18}N^{14}$ “ lies: „ $C_{16}H_{19}N^{14}$ “.

4) * β -Pipekolin, 3-Methylpiperidin $CH_2 < \begin{matrix} CH_2 & — & CH_3 \\ | & & | \\ CH(CH_3) & & CH_2 \end{matrix} > NH$ (S. 28). *Inactives β -Pipekolin (S. 28). B. Bei der Reduction des α -Methyltrimethylencyanids mit Natrium und Alkohol neben Methylpentamethylen-diamin (FRANKE, KOHN, M. 23, 883). Bei der trockenen Destillation des Methylpentamethylen-diamindichlorhydrats (FR., K.). — Bitartrat. Wasserfreie Kryställchen. Schmelzp.: 144—146°. D: 1,285. Umwandlungstemperatur: 39° (LADENBURG, BOBERTAG, B. 36, 1649).

*Links- β -Pipekolin (S. 28). — *Bitartrat. Krystallisiert mit $1H_2O$ in Nadeln. Schmelzp.: 170—172°. D: 1,219 (wasserfrei). 5,21 Thle. lösen sich bei 27° in 100 Thln. Aether (L., B.).

Rechts- β -Pipekolin. — Bitartrat. Krystallisiert mit $1/2 H_2O$. Schmelzp.: 76—78°. D: 1,318 (wasserfrei). 10,30 Thle. lösen sich bei 270° in 100 Thln. Aether (L., B.).

4,5-Diketo-3-Methylpiperidin und Derivate s. Guvacin und Derivate Hptw. Bd. IV, S. 61, Z. 1—35 v. o.

6) * „Aminohexen“ (S. 28, Z. 2 v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Spl. Bd. I, S. 620, Nr. 8.

7) 3,3-Dimethyl-Pyrrolidin $NH < \begin{matrix} CH_2.CH_2 \\ | \\ CH_2.C(CH_3)_2 \end{matrix} >$ 3,3-Dimethyl-4-Ketopyrrolidon(2) $NH < \begin{matrix} CH_2.CO \\ | \\ CO.C(CH_3)_2 \end{matrix} >$ s. S. 51.

8) Hexamethylenimin $CH_2.CH_2.CH_2 > NH < \begin{matrix} CH_2.CH_2.CH_2 \\ | \\ CH_2.CH_2.CH_2 \end{matrix} >$ B. Neben einer Base $C_6H_{15}ON$ bei der Reduction des ϵ -Aminocapronsäureanhydrids (Spl. Bd. I, S. 662) mittels Natriums im Amylalkohol (WALLACH, A. 324, 293). — Piperidinähnlich riechende Flüssigkeit. Siedet gegen 140°. — Pharmakologische Wirkung: JACOB, C. 1903 I, 1092. — $C_6H_{13}N.HCl$. Luftbeständige Nadeln. Schmelzp.: 221—224°. — $(C_6H_{13}N.HCl)_2PtCl_4$. Krystalle. Zersetzt sich bei 201—203° unter Schwarzfärbung. Leicht löslich in Wasser.

Chlormethylat des N-Methylderivats $C_8H_{18}NCl = C_6H_{12} > N(CH_3)_2Cl$. Krystallinisch, hygroskopisch (W.). — $(C_8H_{18}NCl)_2PtCl_4$.

Jodmethylat des N-Methylderivats $C_8H_{18}NJ = C_6H_{12} > N(CH_3)_2J$. B. Aus Hexamethylenimin durch erschöpfende Methylierung mittels CH_3J (W., A. 324, 294) — Krystalle (aus Methylalkohol + Aether). Schmilzt gegen 260° unter Zersetzung.

4. *Basen $C_7H_{15}N$ (S. 29—31).

1) * α -Aethylpiperidin $\begin{matrix} CH_2.CH_2.CH_2 \\ | \\ CH_2.NH.CH.CH_2.CH_3 \end{matrix}$ (S. 29—30). *Inactives α -Aethylpiperidin (S. 29). B. Bei der Reduction von α -Pikolylalkin (Hptw. Bd. IV, S. 131) mit Natrium in Alkohol (LIPP, B. 33, 3513). — Kp_{719} : 142—143° (corr.). D_0^{20} : 0,8651. Löslich in 20 Vol. Wasser (Li.). Kp : 141—143°. D_0^{20} : 0,8666 (LADENBURG, B. 31, 290). — $C_7H_{15}N.HCl$. Schmelzp.: 181—182° (Li.); 178—181° (La.). — $(C_7H_{15}N.HCl)_2.PtCl_4$. Prismen. Schmelzp.: 208—210° (unter Gasentwicklung) (Li.). — $C_7H_{15}N.HCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 129—130° (La.; Li.). — Pikrat $C_7H_{15}N.C_6H_3O_7N_3$. Prismen. Schmelzp.: 133° (Li.).

Rechtsdrehendes α -Aethylpiperidin. Kp : 142—143,5°. D^{20} : 0,8680. $[\alpha]_D^{20}$: +17° 5' (FRESE, B. 33, 3484). — d-Tartrat. Schmelzp.: 105,5°.

Nitrosamin des α -Aethylpiperidins $C_7H_{14}ON_2 = C_7H_{14} > N.NO$. Oel. Kp_{727} : 231° bis 232°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Aether (L., B. 33, 3516).

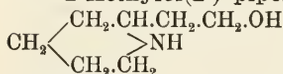
*N-Methyl- α -Aethylpiperidin $C_8H_{17}N = C_7H_{14} > N.CH_3$ (S. 29, Z. 9 v. o.). B. Beim Erwärmen von α -Aethylpiperidin mit der achtfachen Menge methylschwefelsaurem Kalium in verdünnter alkoholischer Lösung (LADENEURO, B. 31, 291). Durch Reduction von N-Methyl-2-Vinylpiperidin (S. 52) mit Sn + HCl unter Vermeidung überschüssiger Säure (HEIDRICH, B. 34, 1891). — Kp: 152° (H.). Kp: 150—151,5°. D⁰: 0,8515 (L.A.). Kp_{730} : 153,5—154,5° (corr.). D⁰: 0,8541. Löslich in 100 Vol. Wasser (LIPP, B. 33, 3516). Leicht veränderlich. — Chlorhydrat. Hygroskopische Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 153—154° (L.). — $C_8H_{17}N.HCl.6HgCl_2$. Rhomboëdrische Krystalle. Schmelzp.: gegen 202—205° (L.); 201—206° (H.). — $(C_8H_{17}N.HCl)_2.PtCl_4$. Nadelchen aus Alkohol (L.). — $C_8H_{17}N.HCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 118—119° (L.); 122—123° (L.A.); 119—120° (H.). — Pikrat $C_8H_{17}N.C_6H_5O_6N_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 175—176°.

Dimethyl- α -Aethylpiperidiniumchlorid $C_9H_{20}NCl = C_7H_{14} > N(CH_3)_2Cl$. Hygroskopische Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich bei 200° unter Bildung von N-Methyl- α -Aethylpiperidin (s. o.) und CH_3Cl (L., B. 33, 3517). — $(C_9H_{20}NCl)_2.PtCl_4$. Oktaëdrische Krystalle. Zersetzt sich zwischen 240° und 245°. — $C_9H_{20}NCl.AuCl_3$. Blättchen. Schmelzpunkt: 245° (unter Zersetzung).

Benzolsulfonyl- α -Aethylpiperidin $C_{13}H_{19}O_2NS = C_6H_5.SO_2.N < C_7H_{14}$. Blättchen oder Tafeln (aus wässrigem Alkohol). Schmelzp.: 64—65°. Leicht löslich in Aether, schwer in kaltem Alkohol und Wasser. Wird durch Salzsäure bei 150—160° in Benzolsulfonsäure und α -Aethylpiperidin gespalten (L., B. 33, 3516).

N-Methyl-2-Jodoäthylpiperidin, N-Methyl- α -pipekolyalkinjodid $C_8H_{16}NJ = C_5H_9(CH_2.CH_2.J) > N.CH_3$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 4 g N-Methyl- α -pipekolyalkin (s. u.) mit 18—20 g bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure und $\frac{1}{4}$ g rothem Phosphor auf 120—125° (HEIDRICH, B. 34, 1892). — $C_8H_{16}NJ.HJ$. Gelbliche Nadeln. Schmelzpunkt: 163° (aus Benzol); 155—158° (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und Benzol. Liefert mit feuchtem Silberoxyd N-Methyl- α -pipekolyalkin, neben wenig N-Methyl-2-vinylpiperidin (S. 52).

*2-Aethylol(2^o)-piperidin, α -Pipekolyalkin $C_7H_{15}ON =$



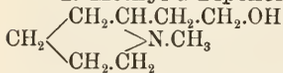
(S. 29). B. Durch Einwirkung von metallischem Natrium

(40 g) auf eine Lösung von α -Pikolyalkin (10 g) (Hptw. Bd. IV, S. 131) in der dreifachen Menge absoluten Alkohols; sobald die stürmische Reaction nachgelassen hat, giebt man siedenden Alkohol bis ca. 0,5 Liter hinzu und erhitzt bis zum vollständigen Lösen des Natriums (LADENBURO, A. 301, 129, 130). — Lässt sich gut durch Ueberführung in das in Aether schwer lösliche Carbonat reinigen (KÖNIGS, B. 35, 1356 Anm.). — Farblose, krystallinische Base. Schmelzp.: 39—40°. Kp: 234,5° (corr.). D¹⁷: 1,01 (L.A.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Wird von 5%iger schwefelsaurer Chromsäurelösung zu Piperidyl- α -Essigsäure (S. 40) oxydirt (K., HAPPE, B. 35, 1348). Liefert mit Essigsäureanhydrid und conc. Schwefelsäure bei 160—170° Vinylpiperidin (Hptw. Bd. IV, S. 51) (L.A.). Physiologische Wirkung: PADERI, C. 1900 II, 588. — Chlorhydrat. Krystallinische, hygroskopische Masse. — Quecksilberdoppelsalz. Prismen. — $(C_7H_{15}ON.HCl)_2.PtCl_4$. Krystalle.

Chlorhydrat des Acetyl- α -pipekolyalkins $C_9H_{17}O_2N.HCl = C_2H_5O.O.CH_2.CH_2.C_5H_9 > NH.HCl$. B. Aus Pipekolyalkin (s. o.) mittels Acetylchlorid (L.A., A. 301, 130). — Weisse Nadeln (aus wenig Alkohol mittels Aethers). Giebt ein Nitrosamin.

*Chlorhydrat des Benzoylpipekolyalkins $C_{14}H_{19}O_2N.HCl = C_7H_5O.O.CH_2.CH_2.C_5H_9 > NH.HCl$ (S. 29, Z. 17 v. o.). B. Man erwärmt Pipekolyalkin (s. o.) mit Benzoesäureanhydrid und Wasser und fügt Salzsäure hinzu (L.A., A. 301, 131). — Farblose Tafeln (aus absolutem Alkohol). Schmilzt bei 181—182° unter Bräunung; sintert bei 171°.

*N-Methyl- α -Pipekolyalkin („Hydrotropin“) $C_8H_{17}ON =$



(S. 29). Farblose, syrupöse, ziemlich geruchlose Flüssigkeit.

Kp: 228°; corr. 233°. D⁰: 0,98924. D^{17,5}: 0,97704. Ausdehnungscoefficient zwischen 0° und 17°: 0,000740 (L.A., A. 295, 373; 301, 132). Liefert durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure und Eisessig ein Gemenge einer secundären und tertiären Base, worunter N-Methyl-2-Vinylpiperidin (S. 52). Der Tropasäureester (vgl. Spl. Bd. II, S. 933) wirkt mydriatisch. — $C_8H_{17}ON.HCl.AuCl_3$. Salmiakähnliche Warzen. Schmelzp.: 176°. Schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heissem Wasser. Physiologische Wirkung: P., C. 1900 II, 588.

*Dimethylpipekolyalkinchlorid $C_9H_{20}ONCl = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9 > N(CH_3)_2Cl$ (S. 29). — * $C_9H_{17}ON.CH_3Cl_2.PtCl_4$. Krystalle (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 188°. Sehr leicht löslich (LA., A. 301, 134, 135).

Das 1-(N)-Methylpipekolyalkin (von LIPP) $C_9H_{17}ON$ (S. 29, Z. 14 v. u.) ist wahrscheinlich N-Methyl- α -pipekolin- β -alkin $CH_3.N < \begin{array}{c} C(CH_3)H.CH(CH_2.OH) \\ CH_2 \end{array} > CH_2$ (LA., B. 31, 288).

N-Aethyl- α -pipekolyalkin $C_9H_{19}ON = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9.N.C_2H_5$. B. Durch Erwärmen des Pipekolyalkins (S. 25) mit äthylschwefelsaurem Kalium in wässriger Lösung (LA., A. 301, 137, 138). — Farblose, syrupöse Flüssigkeit. Kp: 241,5° (corr.). D⁰: 0,9880. D¹⁵: 0,9766. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, etwas schwerer in Aether. — $C_9H_{19}ON.HCl.6HgCl_2.3H_2O$. Farblose, wahrscheinlich rhomboëdrische Krystalle (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 180—181°.

Chloräthylat $C_{11}H_{24}ONCl = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9N(C_2H_5)_2Cl$. B. Durch Ueberführen des Pipekolyalkins (S. 25) mittels 2 Mol. C_2H_5J und 1 Mol. Natron in alkoholischer Lösung in die entsprechende Jodverbindung und Entjoden der letzteren mittels Chlorsilbers (LA., A. 301, 138). — $(C_{11}H_{24}ONCl)_2.PtCl_4$. Orangefelbe Prismen. Schmelzp.: 210°. Schwärzt sich bei 208°.

N-n-Propyl- α -pipekolyalkin $C_{10}H_{21}ON = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9N.C_3H_7$. B. Aus Pipekolyalkin (S. 25) durch Behandeln mit n-propylschwefelsaurem Kalium oder besser mit n-Propyljodid in geringem Ueberschuss und Kochen in propylalkoholischer Lösung bis zur neutralen Reaction (LA., A. 301, 140). — Zäh, fast farblose Flüssigkeit. Kp: 246°. D²⁰: 0,9578. Stark alkalisch. Schwer löslich in Wasser, besonders in der Wärme; löslich in Alkohol.

Chlormethylat $C_{11}H_{24}ONCl = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9N(C_2H_5)(CH_3)Cl$. Zunächst Syrup, später kleine Kryställchen (LA., A. 301, 141). — $C_{11}H_{24}ONCl.6HgCl_2$. Rhomboëder (aus heissem Wasser). Schmilzt bei ca. 157°; sintert vorher; zersetzt sich bei 170°. — $(C_{11}H_{24}ONCl)_2.PtCl_4$. Rothe, reguläre Krystalle. Schmilzt bei 194,5° unter Aufschäumen. Schwärzt sich bei 185°.

N-Isopropyl- α -pipekolyalkin $C_{10}H_{21}ON = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9N.CH(CH_3)_2$. B. Aus Isopropyljodid und Pipekolyalkin (S. 25) (LA., A. 301, 142). — Nicht völlig rein erhalten. — Kp: 235—239°. D²⁰: 0,9597.

Chlormethylat $C_{11}H_{24}ONCl = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9N(C_3H_7)(CH_3)Cl$. — $C_{11}H_{24}ONCl.6HgCl_2$. Rhomboëder. Schmilzt bei 198° nach vorheriger Schwärzung. — $(C_{11}H_{24}ONCl)_2.PtCl_4$. Hellgelbe Oktaëder. Schmelzp.: 182° (LA., A. 301, 142).

N-Benzyl- α -pipekolyalkin $C_{14}H_{21}ON = HO.CH_2.CH_2.C_5H_9N.CH_2.C_6H_5$. B. Aus Benzylbromid und Pipekolyalkin (S. 25) in heftiger Reaction (LA., A. 301, 143). — Flüssig. Kp: 318—321°. D⁴: 1,0343. Schwer löslich in Wasser, leicht in Aether und Alkohol. Geruch schwach basisch.

2) *3-Aethylpiperidin, β -Aethylpiperidin $NH < \begin{array}{c} CH_2.CH(C_2H_5) \\ CH_2 \end{array} > CH_2$ (S. 30).

a) *Inactives β -Aethylpiperidin (S. 30). B. Durch Destillation des staubtrockenen Chlorhydrats des N-Methyl- β -Aethylpiperidins (S. 27) im trockenen Salzsäurestrom (LADENBURG, A. 301, 149). Durch Einwirkung von KOH auf β -Aethyl- ϵ -Chloramylamin (GÜNTHER, B. 31, 2140). — Wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit von mehr coniin- als piperidinartigem Geruch. Kp: 152,6° (corr.). D⁰: 0,8658 (LA.). D¹⁶: 0,871 (G.). Schwer löslich in Wasser. Raucht an der Luft. Zeigt ähnliche, doch nur halb so starke, toxische Wirkungen wie β -Propylpiperidin (S. 31) (EHRlich). Giebt bei der Zinkstaubdestillation 3-Aethylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 131). — *Chlorhydrat. Nadeln aus Benzol. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Luftbeständig. — $(C_8H_{15}N.HCl)_2.PtCl_4$. Mässig lösliche Krystalle. Schmelzp.: 183—184° (LA.). — *Goldsalz. Krystalle. Schmelzpunkt: 108° (LA.).

b) Rechtsdrehendes β -Aethylpiperidin. B. Aus dem l-Bitartrat (s. u.) und KOH (G., B. 31, 2142). — Oel. — Chlorhydrat. Schmelzp.: 142°. — l-Bitartrat. B. Die Mutterlauge des l- β -Aethylpiperidin-d-Tartrates (s. u.) wird mit KOH übersättigt, die mit Wasserdampf übertriebene Base getrocknet und mit in wenig Wasser gelöster l-Weinsäure versetzt. Platten, die sich in federartig zerschlitze Tafeln umwandeln und bei 174° zu einer braunen Flüssigkeit schmelzen.

c) Linksdrehendes β -Aethylpiperidin. B. Aus dem d-Bitartrat (s. u.) durch KOH (G., B. 31, 2142). — Oel. Kp: 155°. Bildet an der Luft Nebel. $[\alpha]_D^{15}$: — 4,51°. Sehr flüchtig mit Wasserdampf. — Chlorhydrat. Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 142°. — d-Bitartrat. B. Krystallisiert aus der mit 19,8 g d-Weinsäure versetzten Lösung von 14,8 g inactiver Base (s. o.) in 20 ccm Wasser nach dem Eindampfen zum Syrup

aus. Tafeln und Nadeln aus wenig Wasser, die bei 169—170° zu einer braunen Flüssigkeit schmelzen.

N-Methyl- β -Aethylpiperidin $C_8H_{17}N = C_6H_5.C_2H_5 > N.CH_3$. *B.* Bei andauernder Einwirkung von $Su + HCl$ auf N-Methyl- α,β -Aethylenpiperidin (vgl. S. 52) (LADENBURG, *B.* 31, 289; *A.* 301, 147). — Farblose Flüssigkeit von Piperidingeruch. Kp_{756}^0 : 153,1° (corr.). D^0 : 0,8394. Schwer löslich in Wasser. Giebt bei der Destillation im Salzsäurestrom unter Entwicklung von CH_3Cl das β -Aethylpiperidin. — $C_8H_{17}N.HCl$. Farblose Prismen (aus conc. wässriger Lösung). Schmelzpz.: 174—176°. — Quecksilberdoppelsalz. Prismen. — $C_8H_{17}N.HCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzpz.: 104—105°.

4) ***2,4-Dimethylpiperidin, α,γ -Lupetidin** $NH < \begin{array}{c} CH(CH_3).CH_2 \\ CH_2 - CH_2 \end{array} > CH_2.CH_3$ (*S.* 30, *Z.* 22 v. o.). Die Formel im Hptw. ist durch Druckfehler entstellt. *Inactives Base (*S.* 30). *B.* Durch Reduction des 2,4-Lutidins (Hptw. Bd. IV, S. 127) mit Natrium + Alkohol (ENGELS, *B.* 33, 1088). — Kann durch d-Weinsäure in d- und l-Base (s. u.) gespalten werden. d-Base. $[\alpha]_D^0$: +23,17°. D : 0,845. — d-Tartrat. Schmelzpz.: 49—50°. l-Base. $[\alpha]_D^0$: -21,0°. — l-Tartrat. Nadelehen. Schmelzpz.: 49—50°.

5) ***2,6-Dimethylpiperidin (Lupetidin)** $NH < \begin{array}{c} CH(CH_3).CH_2 \\ CH(CH_3).CH_2 \end{array} > CH_2$ (*S.* 30). a) *Base vom Kp_{768}^0 : 127,5—128,25° (*S.* 30, *Z.* 29 v. o.). *B.* Durch Reduction von 2,6-Dimethylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 129) mit Natrium + Alkohol (neben Isolupetidin, s. u.) (MARCUSE, WOLFFENSTEIN, *B.* 32, 2528). — Kp_{768}^0 : 127,1/2—128,1/4°. — *Chlorhydrat. Schmelzpz.: 281°. — *Bromhydrat. Schmelzpz.: 285°. — Bitartrat. Schmelzpunkt: 79°. — Pikrat $C_7H_{15}N.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzpz.: 162—164°. — *Lupeditindithiocarbonsaures Lupetidin $C_7H_{14} > N.CS.SH.HN < C_7H_{14}$. Schmilzt im offenen Röhren bei ca. 144°, im geschlossenen bei 108°.

Verbindung mit Wasserstoffsuperoxyd $2C_7H_{15}N.H_2O_2$. *B.* Durch Vermischen von Lupetidin mit 30%igem Wasserstoffsuperoxyd (*M., W., B.* 34, 2430). — Krystalle aus Aether. Schmelzpz.: 69—70°.

Carbanilsäurederivat $C_{14}H_{20}ON_2 = C_6H_5.NH.CO.N < C_5H_5(CH_3)_2$. *B.* Aus Lupetidin und Phenylisocyanat in Benzol (*M., W., B.* 34, 2428). — Krystalle. Schmelzpz.: 147°. In Benzol von 15° zu 0,86% löslich.

Thiocarbanilsäurederivat $C_{14}H_{20}N_2S = C_6H_5.NH.CS.NC_5H_5(CH_3)_2$. *B.* Aus Lupetidin und Phenylsenföhl in Ligroin (*M., W., B.* 34, 2428). — Schmelzpz.: 83—84°.

Benzoylderivat $C_{14}H_{19}ON = C_6H_5.CO.NC_5H_5(CH_3)_2$. Schmelzpz.: 111° (*M., W., B.* 34, 2427).

N-Benzolsulfonsäurederivat $C_{13}H_{19}O_2NS = C_6H_5.SO_2.NC_5H_5(CH_3)_2$. *B.* Entsteht in sehr kleiner Menge beim Schütteln einer wässrigen Lösung von salzsaurem Lupetidin in Kalilauge mit Benzolsulfochlorid (*M., W., B.* 34, 2426). — Schmelzpz.: 50°.

b) Isolupetidin, stereoisomeres 2,6-Dimethylpiperidin. *B.* Durch Reduction von 2,6-Dimethylpyridin mit Natrium + Alkohol (neben Lupetidin, s. oben sub a) (MARCUSE, WOLFFENSTEIN, *B.* 32, 2530). — Kp_{760}^0 : 132—133°. — $C_7H_{15}N.HBr$. Schmelzpunkt: 245°. — Pikrat $C_7H_{15}N.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzpz.: 124—127,5°. — Isolupetidin-dithiocarbonsaures Isolupetidin $C_{15}H_{20}N_2S_2$. Schmelzpz.: 124—125°.

Carbanilsäurederivat $C_{14}H_{20}ON_2 = C_6H_5.NH.CO.NC_5H_5(CH_3)_2$. Krystalle aus Benzol. Schmelzpz.: 102°. In Benzol von 15° zu 12,6% löslich (*M., W., B.* 34, 2428).

Thiocarbanilsäurederivat $C_{14}H_{20}N_2S = C_6H_5.NH.CS.NC_5H_5(CH_3)_2$. *B.* Aus Isolupetidin und Phenylsenföhl in Ligroin (*M., W., B.* 34, 2429). — Schmelzpz.: 112—113°.

Benzoylderivat $C_{14}H_{19}ON = C_6H_5.CO.NC_5H_5(CH_3)_2$. Schmelzpz.: 84° (*M., W.*).

N-Benzolsulfonsäurederivat $C_{13}H_{19}O_2NS = C_6H_5.SO_2.NC_5H_5(CH_3)_2$. *B.* Aus Benzolsulfochlorid und Isolupetidin in alkalischer Lösung (*M., W., B.* 34, 2427). — Schmelzpz.: 65°.

S. 30, *Z.* 16 v. u. statt: „2-Amino-3-Methyl-5-Chlorpentan“ lies: „2-Amino-3-Methyl-5-Chlorhexan“.

10) **2,3-Dimethylpiperidin** $CH_2 < \begin{array}{c} CH(CH_3).CH(CH_3) \\ CH_2 - CH_2 \end{array} > NH$. **N-Aethyl- α -piperkolyl- β -alkin, 2-Methyl-3-Methylol-1-Aethylpiperidin** $C_9H_{19}ON =$

$CH_2 < \begin{array}{c} CH(CH_2.OH).CH(CH_3) \\ CH_2 - CH_2 \end{array} > N.C_2H_5$. *B.* N-Aethyl- α -Piperkolyl- β -Alkin (*S.* 52) wird mit Natrium und Alkohol reducirt (LADENBURG, KRÜGEL, *A.* 304, 59). — Farblose, zähe Flüssigkeit. $Kp_{752,4}^0$: 220—221°. $D^{17,5}$: 0,9549.

Diäthylpipekolyalkiniumjodid $C_{11}H_{24}ONJ = CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH(CH_2.OH).CH(CH_3) \\ CH_2 \qquad \qquad \qquad CH_2 \end{array} \right\rangle N$
(C_2H_5)₂J. B. Man erwärmt Aethylpipekolyalkin (s. o.) und C_9H_5J in alkoholischer Lösung (L., K., A. 304, 60). — Radiale Nadeln aus Alkohol. — Chlorid. Zerfliesslich. — $C_{11}H_{24}ONCl.6HgCl_2$. Weisser Niederschlag. Schmelzp.: 148—149°. — $(C_{11}H_{24}ONCl)_2.PtCl_4$. Orangefelbes Pulver. Schmelzp.: 190°. — $C_{11}H_{24}ONCl.AuCl_3$. Krystalle. Schmelzp.: 91—92°.

N-Propyl- α -pipekolyl- β -alkin $C_{10}H_{21}ON = CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH(CH_2.OH).CH(CH_3) \\ CH_2 \qquad \qquad \qquad CH_2 \end{array} \right\rangle N.CH_2$.
 $CH_2.CH_3$. B. Durch Reduction von Propylpipekoleylalkin (S. 52) mit Natrium und Alkohol (L., THEODOR, A. 304, 78). — $K_{P_{756,2}}$: 233—234,5°. D^{20} : 0,9376.

Chlormethylat $C_{11}H_{24}ONCl = (HO.CH_2)(CH_3)C_5H_9 > N(C_2H_5).CH_2Cl$. — $C_{11}H_{24}ONCl.4HgCl_2$. Weisses Pulver. Schmelzp.: ca. 78° (L., TH.). — $(C_{11}H_{24}ONCl)_2.PtCl_4$. Schmelzpunkt: 184—185°.

11) **2,5-Dimethylpiperidin** $CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.CH(CH_3) \\ CH(CH_3).CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. B. Durch Reduction von 2,5-Dimethylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 131) (AHRENS, GORKOW, C. 1903 I, 1034). — Kp: 138—140°. — $C_7H_{15}N.HCl$. Schmelzp.: 194—195°. — $C_7H_{15}N.HBr$. Schmelzp.: 148—149°. — $C_7H_{15}N.HJ$. Schmelzp.: 167—168°. — $(C_7H_{15}N.HCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 210°. — $C_7H_{15}N.HCl.AuCl_3$. Sintert bei 70°.

12) **3- oder 4-Methyl-Hexamethylenimin** (vgl. auch sub Nr. 13) $C_6H_{11}(CH_3) > NH$. B. Neben einer sauerstoffhaltigen (aliphatischen?) Base $C_7H_{17}ON$ bei der Reduction des α -Isoxims des 1-Methylcyclohexanons(3) (Spl. Bd. I, S. 553) (WALLACH, JÄGER, A. 324, 297). — Kp: etwa 155°. — $C_7H_{15}N.HCl$. Weiss, zerfliesslich. — $C_7H_{15}N.HCl.AuCl_3$. Schmelzpunkt: 107°.

Jodmethylat des N-Methylderivats $C_9H_{20}NJ = C_6H_{11}(CH_3) > N(CH_3)_2J$. Krystalle. Schmelzp.: 210° (W., J., A. 324, 298).

13) **4- oder 3-Methyl-Hexamethylenimin** (vgl. auch sub Nr. 12) $C_6H_{11}(CH_3) > NH$. B. Neben einer Base $C_7H_{17}N$ und einer Base $C_7H_{17}ON$ bei der Reduction des β -Isoxims des 1-Methylcyclohexanons(3) (Spl. Bd. I, S. 553) mittels Natriums in amyalkoholischer Lösung (WALLACH, JÄGER, A. 324, 299). — Siedet zwischen 150° und 160°. — $C_7H_{15}N.HCl$. Nadeln. Zerfliesslich. — $(C_7H_{15}N.HCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 197° (unter Zersetzung). Nicht sehr löslich in kaltem Wasser. — $C_7H_{15}N.HCl.AuCl_3$. Nadelchen. Schmelzp.: 111°. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

Chlormethylat des N-Methylderivats $C_9H_{20}NCl = C_6H_{11}(CH_3) > N(CH_3)_2Cl$. — $(C_9H_{20}NCl)_2PtCl_4$. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_9H_{20}NCl.AuCl_3$. Weniger löslich in Wasser (W., J.).

Jodmethylat des N-Methylderivats $C_9H_{20}NJ = C_6H_{11}(CH_3) > N(CH_3)_2J$. Luftbeständige Krystalle. Schmelzp.: 226—227° (W., J., A. 324, 300).

5. *Basen $C_8H_{17}N$ (S. 31—40).

1) ***d-Coniin, d-2-Propylpiperidin** $\begin{array}{c} CH_2.CH_2.NH \\ | \\ CH_2.CH_2.CH.CH_2.C_2H_5 \end{array}$ (S. 31—35). B. Neben

l-Coniin durch Zerlegung von inactivem Coniin (S. 30) in Form des Bitartrates (LADENBURG, A. 247, 85). — Das käufliche Coniin enthält kleine Mengen Conicein (Hptw. Bd. IV, S. 36—37); die Trennung gelingt mittels der d-Bitartrate (HOHENEMSER, WOLFFENSTEIN, B. 34, 2421). — Kryoskopisches Verhalten: AMPOLA, RIMATORI, G. 27 I, 44. Molekulare Verbrennungswärme: 1273,5 Cal. (const. Vol.) (BERTHELOT, C. r. 129, 321). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, Z. El. Ch. 7, 816. Beim Einleiten von H_2S in ätherische Coniinlösung scheiden sich farblose, zersetzliche und sehr hygroskopische Nadeln aus (MELZER, Ar. 236, 702). — Reactionen: Beim Hinzufügen einiger Tropfen einer Lösung von 1 Thl. $KMnO_4$ in 200 g conc. Schwefelsäure zu Coniin (bezw. einem seiner Salze) geht beim Umrühren die grüne Farbe der Lösung in eine violette über (VITALI, STROPPA, C. 1900 II, 114). Setzt man zur alkoholischen Lösung von Coniin einige Tropfen Schwefelkohlenstoff, lässt einige Minuten stehen und fügt nun einige Tropfen einer wässrigen Kupfersulfatlösung (1:200) hinzu, so entsteht — je nach der Concentration — ein gelber bis brauner Niederschlag, bezw. eine ebensolche Färbung (M., Fr. 37, 354). — Pharmakologische Wirkung: R. u. ED. WOLFFENSTEIN, B. 34, 2410. — Coniinsalz der Hexahydrophthalsäure s. Spl. Bd. II, S. 1024.

S. 31, Z. 21 v. u. streiche die Angabe „wenig löslich in CS_2 “. Vgl. dazu: M., Ar. 236, 701.

l-Coniin s. S. 30 sub Nr. 1a, inact. Coniin s. S. 30 sub Nr. 2.

Coniin-N-Oxyd $C_8H_{17}ON = C_5H_9(CH_3) > NHO$. *B.* Durch Einwirkung von Wasserstoffsperoxyd auf Coniin in wässrigem Aceton (WOLFFENSTEIN, *B.* 28, 1460). — Syrupförmige Flüssigkeit. Kp_{10} : 103—105°. Erstarrt in der Kälte. $[\alpha]_D^{20}$: 59,95°. — $C_8H_{17}ON$. HCl. Amorph. Zerfließlich.

***1(N)-Methyleoniin** $C_9H_{19}N = C_8H_{16} > N \cdot CH_3$ (*S.* 32). *B.* Bei der Destillation von Dimethylconiniumhydroxyd (vgl. unten) neben anderen Basen (MUGDAN, *A.* 298, 141).

Dimethylconiniumjodid $C_{10}H_{22}NJ = C_8H_{16} > N(CH_3)_2J$. *B.* Man löst 24 g Coniin in 48 g Methylalkohol, versetzt mit einer Lösung von 25 g Kali in 100 g Methylalkohol und fügt allmählich unter Kühlung 80 g CH_3J hinzu (LADENBURG, M., BRZOSTOWICZ, *A.* 279, 356; vgl. HOFMANN, *B.* 14, 708). — Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 186—188°. Wenn man die wässrige Lösung durch Silberoxyd entjodet und destilliert, so erhält man das „sogenannte Dimethyleoniin“ (s. u.) (M., *A.* 298, 138).

Die beiden Artikel des Iptw. über 1,1-Dimethylconiin, *S.* 32, *Z.* 1 v. u. bis *S.* 33, *Z.* 11 v. o., und über Trimethyleoniin, *S.* 33, *Z.* 12—17 v. o. sind zu streichen und durch den folgenden zu ersetzen.

„Sogenanntes Dimethyleoniin“, durch Destillation von Dimethylconiniumhydroxyd (vgl. oben) gewonnen (vgl. H., *B.* 14, 708; L., B., M., *A.* 279, 356; M., *A.* 298, 131). — Rechtsdrehendes Oel. Kp : 180—185°. Ist ein Gemenge mehrerer Basen, darunter

1-Methyleoniin (s. o.), die Base $(CH_3)_2N \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$ und eine Base mit

normaler Kohlenstoffkette, wahrscheinlich: $(CH_3)_2N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CH \cdot C_2H_5$. Bei der Einwirkung von HJ entstehen zwei Jodide, aus welchen durch Einwirkung von Alkali zwei quaternäre Ammoniumjodide $C_{10}H_{22}NJ$ (s. u.) gewonnen werden. Bei der Reduction mit Zink und Eisessig entsteht das Dihydrodimethyleoniin (s. u.) (M., *A.* 298, 131). Addirt man CH_3J , entjodet und destilliert, so erhält man neben Basen den Kohlenwasserstoff Conylen C_8H_{14} (H., *B.* 14, 710).

Actives, mit Dimethylconiniumjodid isomeres quaternäres Ammoniumjodid,

Dimethylpropylpyrrolidiniumjodid $C_{10}H_{22}NJ = \begin{matrix} CH_2 \cdot CH(CH_3) \\ CH_2 \cdot CH(C_3H_7) \end{matrix} > N(CH_3)_2J$. *B.* Bei Einwirkung von Alkali auf die Hydrojodbase, welche bei der Reaction von HJ mit „sogenanntem Dimethyleoniin“ (s. o.) entsteht, neben einem isomeren inactiven Jodid (s. u.) (M., *A.* 298, 135, 141). — Prismen. Schmelzp.: 220°. Drehung in 10%iger Lösung: 5,2°. Schwerer löslich in einem Gemenge von Essigäther und Alkohol als das inactive Isomere (s. u.).

Inactives, mit Dimethylconiniumjodid isomeres quaternäres Ammoniumjodid $C_{10}H_{22}NJ$. *B.* Vgl. oben das isomere active Product (M.). — Nadeln. Schmelzp.: 151° bis 152°. Drehung in 10%iger Lösung: 0,36° (vielleicht inactiv). Spaltet beim Erhitzen mit Eisessig eine bei 172—180° siedende Base ab, die sich mit CH_3J wieder zu dem ursprünglichen Jodid vereinigt (M., *A.* 298, 135, 141). — Platinsalz. Schmilzt bei 237—239° nach Schwärzung. — Zinnsalz. Schmelzp.: 117—119°.

„Dihydrodimethyleoniin“ $C_{10}H_{20}N$. *B.* Das Einwirkungsproduct von HJ auf „sogenanntes Dimethyleoniin“ (s. o.) wird in Eisessig mit überschüssigem Zinkstaub in der Kälte versetzt und nach einiger Zeit zum Sieden erhitzt (M., *A.* 298, 144). — Flüssig. Kp : 184—186°. Rechtsdrehend. D_4^{14} : 0,7795. D_4^0 : 0,7895. n_D^{14} : 1,4288. Addirt weder Halogenwasserstoff, noch Jod. Entfärbt $KMnO_4$ sehr langsam. Ist ein Gemenge von zwei Basen, von welchen die eine mit Dimethyl-n-Oktylamin identisch ist. Addirt JCH_3 unter Bildung eines Jodids vom Schmelzp.: 139—141° und eines Jodids vom Schmelzp.: 190°. — Platinsalz. Schmelzp.: 117°. — Goldsalz. Löslich in heissem Wasser. Lange Blättchen.

***N-Aethyleoniin** $C_{10}H_{21}N = C_3H_7 \cdot C_5H_9 > N \cdot C_2H_5$ (*S.* 33). *B.* Durch Destillation von N-Aethyleoniin-Chloräthylat (LADENBURG, ROSENZWEIG, *A.* 304, 74). Durch 14-stdg. Erhitzen von Coniin mit 5% der theoretischen Menge C_2H_5Br und etwas festem Kali auf 170° (HOHENEMSER, WOLFFENSTEIN, *B.* 34, 2421). — Nach Coniin riechende, stark basische Flüssigkeit. Kp_{755} : 187—188°; D^{21} : 0,8398; $[\alpha]_D$: 75,62° (H., W.). Kp : 185—193°; D^4 : 0,8549 (L.). — Chlorhydrat. Schmelzp.: 111° (H., W.). — $(C_{10}H_{21}N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Grosse Krystalle. Schmelzp.: 95° (L.); 110—111° (H., W.). — $C_{10}H_{21}N \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 110° (L.); 85—86° (H., W.). — Bromhydrat. Schmelzp.: 163° (H., W.).

N-Propyleoniin $C_{11}H_{23}N = C_3H_7 \cdot C_5H_9 > N \cdot C_3H_7$. $Kp_{764,3}$: 207—208°. D^{18} : 0,8423. $[\alpha]_D$: 76,21° (H., W., *B.* 34, 2422). — Chlorhydrat. Schmelzp.: 144°. — Platinsalz. Schmelzp.: 172—173°. — Goldsalz. Schmelzp.: 103—104°. — Bromhydrat. Schmelzpunkt: 186°. — Pikrat. Schmelzp.: 60°.

N-Isoamylconiin $C_{13}H_{27}N = C_3H_7 \cdot C_5H_9 > N \cdot C_5H_{11}$. $Kp_{773.4}$: 238—240°; $D^{23.5}$: 0,8352; $[\alpha]_D$: 75,14° (H., W., B. 34, 2422). — Goldsalz. Schmelzp.: 97—98°. — Bromhydrat. Schmelzp.: 132,5°. — Pikrat. Schmelzp.: 66,5°.

Coniin-N-carbonsäure-Phenylester $C_{15}H_{21}O_2N = C_6H_5 > N \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. 11,5 g Diphenylcarbonat werden mit 12,7 g Coniin 1 Stunde auf 160° erhitzt (CAZENÈVE, MOREAU, C. r. 126, 482). — Flüssig. Kp : 325°. $[\alpha]_j$: +3,66°. Löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser.

Coniin-N-carbonsäure-Naphtylester $C_{19}H_{23}O_2N = C_8H_{18} > N \cdot CO_2 \cdot C_{10}H_7$. a) α -Naphtolderivat. Sehr zähe Flüssigkeit. Kp : 300°. Löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser (C., M., C. r. 126, 482).

b) β -Naphtolderivat. Gleich dem α -Derivat (C., M.).

Coniin-N-carbonsäure-Guajakolester $C_{16}H_{23}O_2N = C_8H_{16} > N \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. 13,7 g Guajakolcarbonat werden mit 12,7 g Coniin 1 Stunde gekocht (C., M., C. r. 126, 482). — Zähe Flüssigkeit. Kp : 277°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol.

Coniin-N-dithiocarbonsaures Coniin $C_{17}H_{34}N_2S_2 = C_5H_9(C_3H_7) > N \cdot CS \cdot SH$. $NH < C_5H_9(C_3H_7)$. B. Durch 3—4-stdg. Erwärmen von Coniin oder Coniin-N-oxyd (S. 29) mit CS_2 (MAASS, WOLFFENSTEIN, B. 31, 2690). — Darst. Man mischt ätherische Lösungen von Coniin und CS_2 unter Schütteln allmählich und krystallisiert die nach Verdunstung des Aethers und CS_2 zurückbleibenden Krystalle aus Petroleumäther um (MELZER, Ar. 236, 702). — Bernsteinengelbes, sehr zähes Oel, das allmählich fest wird und dann bei 58—61° schmilzt (M., W.). Nadeln. Schmelzp.: 71—72° (ME.). Sehr leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln.

1a) **l-Coniin**. B. Aus inaktivem Coniin (s. u.) durch Zerlegung des Bitartrates, neben der d-Base (S. 28) (LADENBURG, A. 247, 87). — Darst. Aus den Rückständen der Coniinfabrikation (AHRENS, B. 35, 1333). — Stark nach Coniin riechendes Oel. Kp : 166,5°. α_D^{21} : —15° (A.). — $C_8H_{17}N \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 214—215°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $(C_8H_{17}N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Rote Krystalle. Schmelzp. 160°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $C_8H_{17}N \cdot HAuCl_4$. Goldgelbe Prismen. Schmelzp.: 59°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $C_8H_{17}N \cdot HBr$. Nadeln. Schmelzp.: 205°. — $C_8H_{17}N$. HJ. Nadeln. Schmelzp.: 145—146°. — $C_8H_{17}N \cdot HNO_3$. Nadeln. Schmelzp.: 82—83°.

1-Methyl-1-coniin $C_9H_{19}N = C_3H_7 \cdot C_5H_9 > N \cdot CH_3$. Darst. Aus linksdrehenden (α_D : —28°) Coniintrückständen vom Kp : 170—176°, durch Entfernen des d- und i-Coniins (s. S. 28 und unten) mittels HBr und fractionirte Krystallisation der Mutterlaugensalze aus Alkohol, bequemer durch Abscheidung der secundären Basen als Nitrosoverbindungen (A., B. 35, 1330). — Nach Coniin riechende Flüssigkeit. Kp_{767} : 175,6°. D_{20}^{20} : 0,8349. α_D^{20} : —81,92°. — $C_9H_{19}N \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 191—192°. — $C_9H_{19}N \cdot HCl \cdot 3HgCl_2$. Durchsichtige Krystalle. Schmelzp.: 152—153°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $(C_9H_{19}N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle (aus wenig Wasser). Schmelzp.: 153—154°. — $C_9H_{19}N \cdot HAuCl_4$. Blättchen. Schmelzp.: 77—78°. — $C_9H_{19}N \cdot HBr$. Nadeln aus Wasser, Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 189—190°. — $C_9H_{19}N \cdot HJ$. Blättchen. Schmelzp.: 147°. — Pikrat $C_9H_{19}N \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 121—122°.

2) ***Inactives Coniin** (S. 35). Zur Frage nach der racemischen Natur vgl.: LADENBURG, B. 30, 485; 32, 1824; KÜSTER, B. 31, 1850; BAKHUIS-ROOZEBOOM, B. 32, 2172. — B. Durch Kochen von 2-Allylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 187) mit Alkohol und Natrium (L., B. 19, 440; A. 247, 80). — $(C_8H_{17}N \cdot HJ)_2 \cdot CdJ_2$. Krystalle. Schmelzp.: 117—118° (L.).

Zur Existenz des *Isoconiins (S. 35, Z. 22—23 v. o.) vgl. auch: AHRENS, B. 35, 1333.

***Conydrin** $C_8H_{17}ON$ (S. 35). Constitution: $\begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ | \\ CH_2 \cdot NH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \end{matrix}$? (WILLSTÄTTER, B. 34, 3166). Wird von Chromsäure in schwefelsaurer Lösung zu (partiell racemischer) l-Piperidincarbonsäure(2) (S. 40) oxydirt.

***Pseudoconydrin** $C_8H_{17}ON = NH < C_5H_9 \cdot CH(OH) \cdot C_2H_5$ (S. 35—36). a) α -Derivat (S. 35). Bei der Oxydation mit Chromsäure in schwefelsaurer Lösung entsteht l-Piperidincarbonsäure(2) (S. 40) (WILLSTÄTTER, B. 34, 3170).

S. 35, Z. 11 v. u. statt: „B. 24, 25, 34“ lies: „B. 24, 2534“.

* α -**Pipekolylmethylalkin**, 2- β -Oxypropylpiperidin $C_8H_{17}ON = NH < C_5H_9 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (S. 36). — $C_8H_{17}ON \cdot HCl \cdot 6HgCl_2$ (aus heissem Wasser) (LADENBURG, A. 301, 145).

Nitrosamin $C_8H_{16}O_2N_2 = NO \cdot N < C_5H_9 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. Nicht destillirbares, gelbes Oel (L., A. 301, 145).

N-Methyl- α -pipekolylmethylalkin $C_9H_{19}ON = CH_3.N < C_5H_9.CH_2.CH(OH).CH_3$.
B. Durch Erwärmen des α -Pipekolylmethylalkins (S. 30) mit methylschwefelsaurem Kalium in wässriger Lösung (L., *A.* 301, 146, 147). — Stark alkalische Flüssigkeit von schwachem Geruch, erstarrt sofort in flüssiger Luft. Schmilzt schon in fester Kohlensäure. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. — $C_9H_{19}ON.HCl.5HgCl_2$. Krystallinisches Pulver (aus mässig heisser Lösung). Schmelzpt.: 150—155°. Sintert bei 145°. — Platindoppelsalz. Gelbes Pulver aus Alkohol. Schmelzpt.: 203—204°.

* Conicein $C_8H_{15}N$ (S. 36—37).

S. 36, *Z.* 32 v. o. statt: „*B.* 17“ lies: „*B.* 18“.

e) * γ -Conicein $NH < \begin{matrix} C(C_3H_7):CH \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > CH_2$ (S. 36—37). Spec. Gewicht, Brechungsindices: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373.

S. 38, *Z.* 19—25 v. o. sind zu streichen.

4) * β -Propylpiperidin, 3-Propylpiperidin $CH_2 < \begin{matrix} CH_2-CH_2 \\ CH(C_3H_7).CH_2 \end{matrix} > NH$ (S. 38).

a) *Inactives β -Propylpiperidin (S. 38). Wasserhelle Flüssigkeit. Kp_{758} : 174°. D_{20}^{25} : 0,8475. Löslich in ca. 80 Thln. Wasser. Riecht coniinartig. Bräunt sich an der Luft und bildet mit Säuredämpfen Nebel. Ist giftig, doch schwächer als Coniin (S. 28) (EHRlich). Lässt sich in d- und l-Propylpiperidin (s. u.) spalten, indem man die Lösung in d-Weinsäure und wenig Wasser zum Syrup einengt, letzteren durch Einsäen von etwas Coniinartrat zur Krystallisation bringt und darauf mit etwas Wasser anrührt; beim Absaugen bleibt d-weinsaures l-Propylpiperidin zurück, während die aus der Mutterlauge in Freiheit gesetzte Base mit l-Weinsäure Krystalle von l-weinsaurem d-Propylpiperidin liefert (GRANGER, *B.* 30, 1060). Pharmakologische Wirkung: R. u. Ed. WOLFFENSTEIN, *B.* 34, 2410. — $C_8H_{17}N.HCl$. Prismen oder Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 127—129°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether (G.). — $C_8H_{17}N.HAuCl_4$. Citronengelbe Nadeln aus Wasser. Bräunt sich bei 88°. Schmilzt zwischen 95—96° (G.).

Thiocarbanilsäurederivat $C_{15}H_{22}N_2S = C_8H_{16}N.CS.NH.C_6H_5$. *B.* Beim Erwärmen von β -Propylpiperidin mit Phenylsulföl (G., *B.* 30, 1061). — Nadelchen aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 90,5°.

b) d- β -Propylpiperidin. Oel. α_D^{16} im 100 mm-Rohre: +5,55° (GRANGER, *B.* 30, 1063). — $C_8H_{17}N.HCl$. Krystalle aus Aceton. Schmelzpt.: 147°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — l-weinsaures Salz $C_8H_{17}N.C_4H_6O_6 + H_2O$. Säulen oder Tafeln aus Wasser. Schmelzpt.: 158°.

c) l- β -Propylpiperidin. Oel. $Kp_{752,5}$: 174°. D_{19}^{19} : 0,8517. α_D^{16} im 100 mm-Rohre: -5,44°. $[\alpha]_D^{16}$: -6,39° (G., *B.* 30, 1062). — Chlorhydrat. Nadeln aus Aceton. Schmelzpt.: 147°. — d-weinsaures Salz $C_8H_{17}N.C_4H_6O_6 + H_2O$. Krystalle aus Wasser. Schmelzpt.: 161° unter Zersetzung.

5) *Isopropylpiperidin $(CH_3)_2CH.C_6H_9 > NH$ (S. 38). a) * α -Isopropylpiperidin, 2-Isopropylpiperidin (S. 38). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816.

ω -Oxy- α -Isopropylpiperidin $C_8H_{17}ON = HO.CH_2.CH(CH_3).C_6H_9 > N$. *B.* Durch Reduction von ω -Oxy- α -Isopropylpyridin (vgl. KÖNIGS, HAPPE, *B.* 35, 1344) mit Natrium und Alkohol (A. LADENBURG, ADAM, *B.* 24, 1674). — Flüssig. Die Salze sind amorph.

c) 3-Isopropylpiperidin s. *S.* 32 sub Nr. 15.

7) *Hexahydrocollidin, Copellidin, 2-Methyl-5-Aethylpiperidin
 $NH < \begin{matrix} CH(CH_3).CH_2 \\ CH_2.CH(C_2H_5) \end{matrix} > CH_2$ (S. 39).

* α -Modification, inactive Form (S. 39). N-Benzoylcopellidin $C_{15}H_{21}ON = C_6H_5.CO.N < C_5H_5(CH_3)(C_2H_5)$. Oel (MARCUSE, WOLFFENSTEIN, *B.* 34, 2429).

N-Benzolsulfocopellidin $C_{14}H_{21}O_2NS = C_6H_5.SO_2.NC_5H_5(CH_3)(C_2H_5)$. Schweres Oel (M., W., *B.* 34, 2429).

S. 39, *Z.* 15 v. o. statt: „ $C_7H_{17}N.HBr$ “ lies: „ $C_6H_{17}N.HBr$ “.

*d-Modification (S. 39, *Z.* 16 v. o.). Kp : 161 $\frac{3}{4}$ °. $[\alpha]_D^{16}$: +34° 28' (MARCUSE, WOLFFENSTEIN, *B.* 34, 2430).

S. 39, *Z.* 25 und *Z.* 30 v. o. statt: „ $C_9H_{17}N$ “ lies: „ $C_9H_{19}N$ “.

Carbanilsäurederivat des d-Copellidins $C_{15}H_{22}ON_2 = C_6H_5.NH.CO.NC_5H_5(CH_3)(C_2H_5)$. *B.* Neben kleinen Mengen des entsprechenden Isocopellidinderivates (S. 32) durch Einwirkung von Phenylisocyanat auf d-Copellidin in Benzol (M., W., *B.* 34, 2430). — Schmelzpt.: 97—98°.

9) * *Isocopellidin, 2-Methyl-5-Aethylpiperidin* (S. 39—40). Stereoisomer mit dem Copellidin (S. 31, Nr. 7).

Carbanilsäurederivat $C_{15}H_{22}ON_2 = C_6H_5.NH.CO.NC_5H_8(CH_3)(C_2H_5)$. B. Aus Isocopellidin und Phenylisocyanat in Benzol (MARCUSE, WOLFFENSTEIN, B. 34, 2429). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 232—233°.

N-Benzoylisocopellidin $C_{15}H_{21}ON = C_6H_5.CO.NC_5H_8(CH_3)(C_2H_5)$. Oel (M., W., B. 34, 2429).

N-Benzolsulfoisocopellidin $C_{14}H_{21}O_2NS = C_6H_5.SO_2.NC_5H_8(CH_3)(C_2H_5)$. Schmelzpunkt: 66° (M., W., B. 34, 2429).

10) * *2,4,6-Trimethylpiperidin* $NH \left\langle \begin{array}{l} CH(CH_3).CH_2 \\ CH(CH_3).CH_2 \end{array} \right\rangle CH.CH_3$ (S. 40). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, Z. El. Ch. 7, 816).

S. 40, Z. 19 v. o. statt: „275“ lies: „2713“.

13) *2-Methyl-5-Propylpyrrolidin* $\begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ | \quad | \\ CH_3 \cdot CH \cdot NH \cdot CH \cdot C_3H_7 \end{array}$ Dimethyl-Methylpropylpyrrolidiniumjodid $\begin{array}{c} CH_2 \cdot CH(CH_3) \\ | \\ CH_2 \cdot CH(C_3H_7) \end{array} \left\langle N(CH_3)_2J \right.$ s. S. 29.

14) *2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidin* $\begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ | \quad | \\ (CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \end{array}$ 3-Oxytetramethylpyrrolidin $C_8H_{17}ON = \begin{array}{c} CH_2-CH \cdot OH \\ | \\ (CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \end{array}$ B. Neben einer Base $C_8H_{19}ON$ (S. 56)

bei der Reduction des Ketotetramethylpyrrolidins (S. 56) mit Natriumamalgam in essigsaurer Lösung (PAULY, BÖHM, B. 34, 2291; P., A. 322, 122). — Rechtwinklige Tafeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 71°. $Kp_{11,5}$: 90,8—91,4°. Leicht löslich in allen üblichen Lösungsmitteln. — $C_8H_{17}ON.HCl$. Zerfliessliche Nadelchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. 1 g löst sich in 800 g siedendem Aceton. — Der Mandelsäureester (vgl. Spl. Bd. II, S. 922) ist ein schwaches Mydriaticum (HILDEBRANDT).

O-Benzoylderivat $C_{15}H_{21}O_2N = \begin{array}{c} CH_2-CH \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5 \\ | \\ (CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \end{array}$ B. Aus 3-Oxytetramethylpyrrolidin (s. o.) und Benzoylchlorid bei 150—155° (P., A. 322, 126). — Nicht erstarrendes Oel. — $C_{15}H_{21}O_2N.HCl$. Nadelchen (aus Essigester). Schmelzp.: 216° (uncorr.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Besitzt anästhesierende Wirkung.

3-Keto-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidin $\begin{array}{c} CH_2-CO \\ | \\ (CH_3)_2C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \end{array}$ s. S. 56.

15) *3-Isopropylpiperidin* $CH_2 \left\langle \begin{array}{l} CH[CH(CH_3)_2].CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. N-Methyl-β-Isopropylpiperidin (?) $C_9H_{16}N = CH_2 \left\langle \begin{array}{l} CH(C_3H_7).CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle N.CH_3$ (?). B. Durch 40-stdg. Kochen von N-Methyl-α,β-Propylenpiperidin (S. 57) mit Zinn und Salzsäure (LADENBURG, A. 304, 85). — Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von Piperidingeruch. Kp_{743} : 175—180°. D^{15} : 0,8494. — $C_9H_{16}N.HCl.5HgCl_2$. Krystalle aus Wasser. — $(C_9H_{16}N.HCl)_2.PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen. Schmelzp.: 154—155°. — $C_9H_{16}N.HCl.AuCl_3$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 125—128°. — Pikrat $C_9H_{16}N.C_6H_5O_7N_3$. Salmiakähnliche Krystalle. Schmelzpunkt: 162—163°.

N-Aethyl-β-Isopropylpiperidin (?) $C_{10}H_{21}N = C_5H_9(C_3H_7) > N.C_2H_5$. B. N-Aethyl-Propylenpiperidin (S. 57) wird 65 Stunden mit Zinn und Salzsäure gekocht (L., ROSENZWEIG, A. 304, 70). — Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von Coniingeruch. Kp_{743} : 187—192°. D^{27} : 0,8517. Unlöslich in Wasser. — $C_{10}H_{21}N.HCl.5HgCl_2$. Graurothe Krystalle. Schmelzp.: 84°. — $C_{10}H_{21}N.HCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 73—74°. — Pikrat $C_{10}H_{21}N.C_6H_5O_7N_3$. Monokline Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 117°.

16) *2-Methyl-3-Aethylpiperidin* $CH_2 \left\langle \begin{array}{l} CH(C_2H_5).CH(CH_3) \\ CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. 1,2-Dimethyl-3-Aethylol(3')-piperidin, N-Methyl-α-pipekoly-β-Methylalkin $C_9H_{19}ON = CH_2 \left\langle \begin{array}{l} CH[CH(OH).CH_3].CH(CH_3) \\ CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle N.CH_3$ B. Durch Reduction des entsprechenden Pipekoleylalkins (S. 57) mit Natrium und Alkohol (LADENBURG, BRANDT, A. 304, 81). — Nadeln. Schmelzp.: 30°. $Kp_{756,9}$: 222—224°. D^{19} : 0,9664 (flüssig). — $(C_9H_{19}ON.HCl).6HgCl_2$. Krystallwarzen aus Wasser. Schmelzp.: 169—170°. — $(C_9H_{19}ON.HCl)_2.PtCl_4$. Schmelzp.: 197—198°. — Pikrat $C_9H_{19}ON.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzp.: 126—129°.

N-Aethyl- α -pipekoly- β -Methylalkin $C_{10}H_{21}ON = CH_2 < \begin{matrix} CH[CH(OH).CH_3].CH(CH_3) \\ CH_2 - CH_2 - N - C_2H_5 \end{matrix} >$

B. N-Aethyl- α -pipekoleyl- β -Methylalkin (S. 57) wird mit Natrium und Alkohol reducirt (L., ROSENZWEIG, A. 304, 65). — Flüssigkeit vom Kp_{769} : 230,5°. Von piperidinartigem Geruch. D_{30}^{20} : 0,9417. D_4^{20} : 0,9670. Löslich in 30—40 Thln. kaltem und 140—150 Thln. heissem Wasser. — Chlorhydrat. Sehr zerfliesslich. — $C_{10}H_{21}ON.HCl.5HgCl_2$. Blumenkohlartige Aggregate. Schmelzpt.: 145°. — $(C_{10}H_{21}ON.HCl)_2.PtCl_4 + H_2O$. Prismen oder Tafelchen. Schmelzpt.: 175—176°. — Pikrat $C_{10}H_{21}ON.C_6H_3O_7N_3$. Blättchen. Schmelzpunkt: 145°.

N-Aethyl- α -pipekoly- β -Methylalkin-Chloräthylat $C_{12}H_{25}ONCl = C_{10}H_{21}ON.C_2H_5Cl$. — $C_{12}H_{25}ONCl.5HgCl_2 + H_2O$. Weisse Krystalle aus Wasser. Schmelzpt.: 130° bis 131°. — $(C_{12}H_{25}ONCl)_2.PtCl_4$. Krystalle. Schmelzpt.: 205° (L., R., A. 304, 68).

17) **2,2,6-Trimethylpiperidin** $NH < \begin{matrix} C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \\ CH(CH_3).CH_2 \end{matrix} > CH_2$ (vgl. auch sub Nr. 18).

4-Oxy-2,2,6-Trimethylpiperidin $C_8H_{17}ON$ s. Vinyldiacetonalkamin, *Spl. Bd. I, S. 498*. Ueber Acyl-N-Alkylderivate des Vinyldiacetonalkamins vgl.: Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 101332; C. 1899 I, 1093.

Benzoyl-Vinyldiacetonalkamin, β -Eucain $C_{15}H_{21}O_2N = CH_2.CH(O.CO.C_6H_5).CH_2$

B. Durch Benzoylirung des stabilen Alkamins (*Spl. Bd. I, S. 498*) (Ch. F. SCH., D.R.P. 97672; C. 1898 II, 693). — Krystalle. Schmelzpt. ca. 78° (Ch. F. SCH.); 91° (PARSONS, *Am. Soc.* 23, 885). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aether und Petroleumäther. Unterscheidung von α -Eucain (S. 42) und Cocain (*Spl. Bd. III, S. 645*): P. Besitzt local anästhesirende Eigenschaften wie Eucain und Cocain (VINCI, C. 1897 II, 597). — Chlorhydrat. Farnkrautähnliche, zuweilen auch tafelförmige und prismatische Formen. Schmelzpt.: 268° (unter Zersetzung). Löst sich in kaltem Wasser zu ca. 3%, in heissem Wasser ist es mehr als doppelt so löslich. Löslich in Alkohol zu ca. 11%, unlöslich in Aether (P.).

Benzoyl-N-Methylvinyldiacetonalkamin $C_{16}H_{23}O_2N = C_7H_5O.O.C_5H_8(CH_3)_3 > N$. CH_2 . *B.* Aus der Natriumverbindung des N-Methylvinyldiacetonalkamins (*Spl. Bd. I, S. 499*) durch Benzoylchlorid (Ch. F. SCH., D.R.P. 106492; C. 1900 I, 1081). — Dickes Oel. Siedet unter Zersetzung oberhalb 250°. Sehr leicht löslich in Alkohol und in Aether. Wirkt wie Cocain local anästhesirend. Pharmakologisches Verhalten: V., C. 1897 I, 1217.

Toluylsäurederivate des stabilen Vinyldiacetonalkamins $C_{16}H_{23}O_2N = CH_2.C_6H_4.CO.O.C_6H_4N$. a) o-Toluylsäurederivat (vgl. *Spl. Bd. II, S. 822*). Schmelzpt.: ca. 51° (Ch. F. SCH., D.R.P. 97672; C. 1898 II, 693).

b) p-Toluylsäurederivat (vgl. *Spl. Bd. II, S. 826*). Krystalle. Schmelzpt.: ca. 49° (Ch. F. SCH.).

Phenyglykolsäurederivat des N-Methylvinyldiacetonalkamins $C_{17}H_{25}O_3N = C_6H_5.CH(OH).CO.O.CH < \begin{matrix} CH_2.CH(CH_3) \\ CH_2.C(CH_3)_2 \end{matrix} > N.CH_3$. a) Derivat des stabilen Methylvinyldiacetonalkamins. *B.* Man neutralisirt 10 g α -N-Methylvinyldiacetonalkamin (*Spl. Bd. I, S. 499*) mit Salzsäure, versetzt mit 15 g Mandelsäure (*Spl. Bd. II, S. 922*), 200 cem H_2O und 2 Tropfen Salzsäure und dampft dann ein; dieses Verfahren wird viermal wiederholt (HARRIES, A. 296, 337). — Hellgelber Syrup. Sehr wenig löslich in Wasser und Petroleumäther, leicht in verdünnten Säuren. Wird von Barytlösung schwer gespalten, zeigt keine mydriatische Wirkung. — Hydrochlorat und Sulfat. Oelig. — Chloraurat. Nadeln. Fällt erst ölig aus. — Oxalat und Pikrat. Leicht verharzende Krystalle.

b) Derivat des labilen Methylvinyldiacetonalkamins, Euphtalmin. *B.* Analog der α -Verbindung (s. o.) aus β -N-Methylvinyldiacetonalkamin (*Spl. Bd. I, S. 499*) (H., A. 296, 341; D.R.P. 95620; C. 1898 I, 968). — Sechseckige Prismen (aus Petroleumäther). Schmelzpt.: 108—113°. Leicht löslich in gewöhnlichen Lösungsmitteln, ausser Petroleumäther. Wird durch Barytlösung leicht in die Componenten gespalten. Bewirkt Mydriasis. — $C_{17}H_{25}O_3N.HCl$. Kugelige Aggregate (aus absolutem Alkohol + etwas Aether). Schmelzpt.: 183—184°. Sehr leicht löslich in Wasser (H., B. 31, 665). — Platinsalz. Tafeln (H.). — $C_{17}H_{25}O_3N.HCl.AuCl_3$. Blättchen. Schmelzpt.: 158—159° (H.). — Salicylat $C_{17}H_{25}O_3N[C_6H_4(OH).CO_2H]$. Krystalle (aus absolutem Alkohol-Aether). Schmelzpt.: 115—116°. Leicht löslich in Wasser (H.).

Phenyglykoly- β -N-Aethylvinyldiacetonalkamin $C_{18}H_{27}O_3N = C_6H_5.CH(OH).CO.O.C_2H_5 > N.C_2H_5$. *B.* Aus dem labilen N-Aethylvinyldiacetonalkamin und Mandelsäure (Ch. F. SCH., D.R.P. 95620; C. 1898 I, 968). — Mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzpt.: 88—91°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether.

4-Keto-2,2,6-Trimethylpiperidin, 2,2,6-Trimethyl- γ -Piperidon
 $\text{CO} \left\langle \begin{array}{l} \text{CH}_2, \text{CH}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_2, \text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{array} \right\rangle \text{NH}$ s. *Vinyldiacetonamin*, *Spl. Bd. I*, S. 498.

4-Bisphenylthio-2,2,6-Trimethylpiperidin, Trimethyl- γ -piperidon-Diphenylmercaptol $\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{NS}_2 = (\text{C}_6\text{H}_5\text{S})_2\text{C} \left\langle \begin{array}{l} \text{CH}_2, \text{CH}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_2, \text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{array} \right\rangle \text{NH}$. *B.* Aus Vinyldiacetonamin (*Spl. Bd. I*, S. 498) und Phenylmercaptan (*Spl. Bd. II*, S. 467) in alkoholischer Salzsäure (PAULY, *B.* 31, 3149). — Oel. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in organischen Solventien. Erstarrt allmählich zu einer strahligen, bei ca. 78° schmelzenden Masse. Die Salze sind schwer löslich in Wasser. — $\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{NS}_2 \cdot \text{HCl}$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 227°.

18) 2,3,3- oder 2,2,6-Trimethylpiperidin $(\text{CH}_3)_2\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$ oder $\text{CH}_3 \cdot \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_2$

$\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$ (vgl. auch sub Nr. 17). *B.* Aus dem Dihydrocollidin, welches aus Methylheptenonoxim entsteht (S. 70), durch Reduction mit Natrium und Alkohol (WALLACH, GILBERT, *A.* 319, 79). — Kp: 166°. D^{19} : 0,859. n_D : 1,4596. Pharmakologische Wirkung: JACOBI, *C.* 1903 I, 1092. — $(\text{C}_8\text{H}_{17}\text{N} \cdot \text{HCl})_2 \cdot \text{PtCl}_4$. Nadeln. Schmelzp.: 173° (unter Zersetzung). — $\text{C}_8\text{H}_{17}\text{N} \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 118°.

Nitrosamin $\text{C}_8\text{H}_{16}\text{ON}_2 = \text{C}_8\text{H}_{16} > \text{N} \cdot \text{NO}$. Schwach gelbliches, angenehm riechendes Oel. Kp_{15} : 134° (W., G., *A.* 319, 80).

Quaternäres α -Methylhydroxyd des Tetramethylpiperidins $\text{C}_{10}\text{H}_{23}\text{ON} = \text{C}_5\text{H}_7(\text{CH}_3)_3 > \text{N}(\text{CH}_3)_2\text{OH}$. *B.* Aus dem Jodid (s. u.) und Ag_2O (WALLACH, GILBERT, *A.* 319, 86). — Liefert bei der trockenen Destillation unter Abspaltung von Wasser eine tertiäre Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N}$ (s. u.). — Chlorid $\text{C}_{10}\text{H}_{22}\text{NCl}$. Aus dem Jodid und AgCl (W., G., *A.* 319, 85). — $\text{C}_{10}\text{H}_{22}\text{NCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Schmelzp.: 105°. — Jodid $\text{C}_{10}\text{H}_{22}\text{NJ}$. Aus Trimethylpiperidin durch erschöpfende Methylierung in methylalkoholischer Lösung und fractionirte Fällung des Reactionsproductes mit Aether (W., G., *A.* 319, 84). Krystalle aus Alkohol. Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser. Schmelzp.: 238°.

Tertiäre α -Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N} = \text{C}_8\text{H}_{15} \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2$. *B.* Durch trockene Destillation des quaternären α -Methylhydroxyds des Tetramethylpiperidins (s. o.) (W., G., *A.* 319, 86). — Kp: 167—169°.

Jodmethylat der tertiären α -Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N}$, $\text{C}_{11}\text{H}_{24}\text{NJ} = \text{C}_8\text{H}_{15} \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_3\text{J}$. *B.* Aus der tertiären Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N}$ (s. o.) und CH_3J (W., G., *A.* 319, 87). — Schuppen. Schmelzp.: 231°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Bei der trockenen Destillation des Ammoniumhydroxyds entsteht Trimethylamin neben einem Kohlenwasserstoff.

Quaternäres β -Methylhydroxyd des Tetramethylpiperidins $\text{C}_{10}\text{H}_{23}\text{ON} = \text{C}_5\text{H}_7(\text{CH}_3)_3 > \text{N}(\text{CH}_3)_2\text{OH}$. *B.* Aus dem Jodid (s. u.) und Ag_2O (W., G., *A.* 319, 86). — Liefert bei der trockenen Destillation unter Abspaltung von Wasser eine tertiäre Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N}$ (s. u.). — Chlorid $\text{C}_{10}\text{H}_{22}\text{NCl}$. *B.* Aus dem Jodid und AgCl . — $\text{C}_{10}\text{H}_{22}\text{NCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Schmelzp.: 99°. — Jodid $\text{C}_{10}\text{H}_{22}\text{NJ}$. *B.* Aus Trimethylpiperidin durch erschöpfende Methylierung in methylalkoholischer Lösung und fractionirte Fällung des Reactionsproductes mit Aether (W., G., *A.* 319, 84). Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Schmelzpunkt: 159—160°.

Tertiäre β -Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N} = \text{C}_8\text{H}_{15} \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2$. *B.* Durch trockene Destillation des quaternären β -Methylhydroxyds des Tetramethylpiperidins (s. o.) (W., G., *A.* 319, 86). — Kp: 171—173°.

Jodmethylat der tertiären β -Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N}$, $\text{C}_{11}\text{H}_{24}\text{NJ} = \text{C}_8\text{H}_{15} \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_3\text{J}$. *B.* Aus der tertiären β -Base $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{N}$ (s. o.) und CH_3J (W., G., *A.* 319, 87). — Lässt sich durch Umkrystallisiren aus Wasser in Tafeln vom Schmelzp.: 217° und Nadeln vom Schmelzp.: 201° zerlegen. Bei der trockenen Destillation des Ammoniumhydroxyds entsteht Trimethylamin und ein Kohlenwasserstoff C_8H_{14} (Kp: 107—110°).

Thioharnstoff aus Trimethylpiperidin $\text{C}_9\text{H}_{18}\text{N}_2\text{S} = \text{C}_8\text{H}_{16} > \text{N} \cdot \text{CS} \cdot \text{NH}_2$. *B.* Aus Trimethylpiperidin durch folgeweise Einwirkung von Bromcyan, NH_3 und H_2S (WALLACH, GILBERT, *A.* 319, 83). — Lässt sich durch Umkrystallisiren aus Wasser in zwei Isomere zerlegen: Blättchen vom Schmelzp.: 171—172° (sehr wenig löslich in kaltem Wasser) und Nadeln vom Schmelzp.: 154—155°.

6. *Basen $\text{C}_9\text{H}_{19}\text{N}$ (S. 40—41).

9) 3,4-Diäthylpiperidin $\text{NH} \left\langle \begin{array}{l} \text{CH}_2, \text{CH}(\text{C}_2\text{H}_5) \\ \text{CH}_2, \text{CH}_2 \end{array} \right\rangle \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_3$. 3-Aethyl-4-Aethylol(4²)-Piperidin, γ -Methylolmethyl- β -Aethylpiperidin $\text{C}_9\text{H}_{19}\text{ON} = \text{HN} < \text{C}_5\text{H}_8(\text{C}_2\text{H}_5)$.

$CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Reduction von γ -Methylolmethyl- β -Aethylpyridin (Spl. zu Bd. IV, S. 139) mit Natrium + Alkohol, neben einer mit Wasserdampf flüchtigen Base; wird gereinigt durch Ueberführung in das ölige, in Aether unlösliche, in Wasser lösliche Carbonat (KÖNIGS, B. 35, 1355). — Dickes Oel. Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ oder CrO_3 scheint Cincholoipon zu entstehen. — $C_9H_{19}ON \cdot HAuCl_4$. Nadeln. Schmelzpz.: 122°. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser.

10) **2, 2, 6, 6-Tetramethylpiperidin**, $\alpha, \alpha, \alpha', \alpha'$ -Tetramethylpiperidin

$NH \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \\ C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. Halogenderivate s. Spl. Bd. I, S. 501.

4-Oxytetramethylpiperidin $C_9H_{19}ON$ und Derivate s. Triacetonalkamin Spl. Bd. I, S. 500—501.

Carbanilsäurederivat des N-Methyltriacetonalkamins $C_{17}H_{25}O_2N_2 =$

$CH_3 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \\ C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des N-Methyltriacetonalkamins (Spl. Bd. I, S. 501) durch längeres Erhitzen der ätherischen Lösung mit Phenylcarbaminsäurechlorid (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 106492; C. 1900 I, 1081). — Krystalle. Schmelzpz.: 111—113°.

Benzoyltriacetonalkamin $C_{16}H_{23}O_2N = NH \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \\ C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B.

Durch Erhitzen gleicher Mengen Triacetonalkaminchlorhydrat und Benzoylchlorid auf 140—150° (Ch. F. SCH., D.R.P. 90069; *Frdl.* IV, 1215). — Krystallinische Masse. Schmelzpz.: 97°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Benzol.

Benzoyl-N-Methyltriacetonalkamin $C_{17}H_{25}O_2N = CH_3 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \\ C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Benzoylchlorid in Aether auf die Natriumverbindung des N-Methyltriacetonalkamins (Ch. F. SCH., D.R.P. 106492; C. 1900 I, 1081). — Dickflüssiges Oel.

Cinnamoyl-N-Methyltriacetonalkamin $C_{19}H_{27}O_2N = CH_3 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \\ C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH \cdot O \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$. Oel. Kp: gegen 260° (Ch. F. SCH., D.R.P. 106492; C. 1900 I, 1081).

4-Keto-2, 2, 6, 6-Tetramethylpiperidin, 2, 2, 6, 6-Tetramethyl- γ -Piperidon $C_9H_{17}ON = NH \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \\ C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CO$ s. Triacetonamin, Spl. Bd. I, S. 500.

N-Oxyderivat eines Tetramethylketopiperidins $C_9H_{17}O_2N$ s. *Triacetonhydroxylamin*, Spl. Bd. I, S. 555.

Benzoyloxybromtriacetonamin $C_{16}H_{20}O_3NBr = NH \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CHBr \\ C(CH_3)_2 \cdot CH \end{array} \right\rangle CO \cdot CH \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B.

Durch Digeriren von Dibromtriacetonamin mit benzoësaurem Silber in $CHCl_3$ -Lösung (PAULY, B. 31, 672). — Nadelchen (aus Aether + Petroleumäther). Schmelzpz.: 114°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroleumäther, leichter in Alkohol, Aether und Accton.

S-Phenyläther des 2, 2, 6, 6-Tetramethyl- γ -Thiopiperidons, Phenyltriacetoninsulfid $C_{16}H_{21}NS = C_6H_5 \cdot S \cdot C \left\langle \begin{array}{l} CH \cdot C(CH_3)_2 \\ CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \end{array} \right\rangle NH$. B. Aus Triacetonamin (Spl. Bd. I, S. 500) und Phenylmercaptan (Spl. Bd. II, S. 467) in alkoholischer Salzsäure (PAULY, B. 31, 3150). — Oel. Fast unlöslich in Wasser. — Hydrat $C_{15}H_{21}NS + H_2O$. Prismen aus Aether. Zerfällt bei 50°. — Chlorhydrat $C_{15}H_{21}NS \cdot HCl$. Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 187—188°. Leicht löslich in heissem Wasser.

7. *Basen $C_{10}H_{21}N$ (S. 41—43).

S. 41, Z. 21 v. u. statt: „Tetrahydrocarvakrylamin“ lies: „Tetrahydrocarvylamin“.

4) *l-Menthylamin, trans-l-Menthylamin $CH_3 \cdot CH \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH(NH_2) \\ CH_2 \end{array} \right\rangle CH \cdot CH(CH_3)_2$ (H und NH_2 in trans-Stellung) (S. 41—42). Kp: 209—210°. D: 0,860. n_D : 1,46058. Giebt bei Einwirkung von salpetriger Säure ziemlich glatt l-Menthol (WALLACH, C. 1898 I, 570; A. 300, 279).

*l-Menthylidibromamin $C_{10}H_{19}NBr_2$ (S. 42). Durch Einwirkung von Hydroxylamin in alkalischer Lösung entsteht „Diazomenthan“, dessen alkoholische Lösung bei Zimmertemperatur beständig ist, beim Erwärmen unter Zusatz von Säuren aber unter Bildung von Menthen, Menthol, Mentholäthyläther und Menthonmenthylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 486) zersetzt wird (KISHNER, Z. 31, 1050; C. 1900 I, 958).

Methyl-l-Menthylnitrosamin $C_{11}H_{22}ON_2 = C_{10}H_{19} \cdot N(NO) \cdot CH_3$. Flüssig. Kp₂₀: 145—146° (WALLACH, A. 300, 280).

Dimethyl-1-Menthylamin $C_{12}H_{15}N = C_{10}H_{19}.N(CH_3)_2$. D^{20}_4 : 0,8465. $[\alpha]_D$: $-58,66^\circ$ (Tschugaeff, *Ж.* 34, 612; *C.* 1902 II, 1238).

Trimethyl-1-Methylammoniumjodid $C_{13}H_{26}NJ = C_{10}H_{19}.N(CH_3)_3J$. Schmelzpt.: 190° . Die mit feuchtem Ag_2O aus dem Jodid darstellbare Base zersetzt sich bei der Destillation in Menthen und Trimethylamin (W., *A.* 300, 281).

*Aethyl-1-Methylnitrosamin $C_{12}H_{24}ON_2 = C_{10}H_{19}.N(NO).C_2H_5$ (*S.* 42, *Z.* 28 v. u.). Schmelzpt.: $52-53^\circ$. Kp_{20} : $153-156^\circ$ (W., *A.* 300, 280).

n-Propyl-1-Methylnitrosamin $C_{13}H_{26}ON_2 = C_{10}H_{19}.N(NO).C_3H_7$. Flüssig. Kp_{20} : $159-161^\circ$ (W., *A.* 300, 280).

Dipropylmenthylamin $C_{16}H_{33}N = C_{10}H_{19}.N(C_3H_7)_2$. B. Aus 1-Menthylamin und n-Propyljodid mittels conc. wässriger Kalilauge (T., *Ж.* 34, 612; *C.* 1902 II, 1238). — D^{20}_4 : 0,8490. $[\alpha]_D$: $-130,75^\circ$.

Di-n-butylmenthylamin $C_{18}H_{37}N = C_{10}H_{19}.N(C_4H_9)_2$. D^{20}_4 : 0,8494. $[\alpha]_D$: $-114,35^\circ$ (T., *Ж.* 34, 612; *C.* 1902 II, 1238).

Isobutyl-1-Methylnitrosamin $C_{14}H_{28}ON_2 = C_{10}H_{19}.N(NO).C_4H_9$. Schmelzpt.: $52-53^\circ$. Kp_{20} : $160-161^\circ$ (W., *A.* 300, 280).

1-Methylcarbamid $C_{11}H_{22}ON_2 = C_{10}H_{19}.NH.CO.NH_2$. Schmelzpt.: $134-136^\circ$ (WALLACH, *A.* 300, 279).

1-Methylphenylcarbamid $C_{17}H_{26}ON_2 = C_{10}H_{19}.NH.CO.NH.C_6H_5$. Schmelzpt.: 140° bis 141° (W., *A.* 300, 279).

1-Dimethylthioharnstoff $C_{21}H_{40}N_2S = (C_{10}H_{19}.NH)_2CS$. B. Durch Combination von Menthylsenföhl (s. u.) mit Menthylamin (v. BRAUN, RUMPF, *B.* 35, 832). — Schmelzpunkt: 200° .

1-Menthylsenföhl $C_{11}H_{19}NS = C_{10}H_{19}.N.CS$. Kp_{12} : 138° (v. B., R., *B.* 35, 832).

5) *d-Menthylamin, cis(d)-Menthylamin $C_{10}H_{19}.NH_2$ (*S.* 42—43). *Darst.*: WALLACH, *A.* 300, 283. — Kp : $207-208^\circ$. D : 0,857. n_D : 1,45940 (W.). Kp : 206° . D^{20}_4 : 0,8589. $[\alpha]_D$: $+14,87^\circ$ (KISHNER, *Ж.* 31, 894; *C.* 1900 I, 653). Aus bromirtem d-Menthylamin entsteht durch Einwirkung von Ag_2O Menthazin (Spl. Bd. III, S. 347) (K.). Salpetrige Säure erzeugt fast ausschliesslich Menthen (W.).

Trimethyl-d-Methylammoniumjodid $C_{13}H_{26}NJ = C_{10}H_{19}.N(CH_3)_3J$. Schmelzpt.: 160° . Die mit feuchtem Ag_2O aus dem Jodid entstehende Base zersetzt sich bei der Destillation in Menthen und Trimethylamin (WALLACH, *A.* 300, 284).

d-Dimethylamin $C_{20}H_{39}N = (C_{10}H_{19})_2NH$. B. Als Nebenproduct bei der Darstellung von d-Menthylamin aus Menthon (Spl. Bd. III, S. 347) und Ammoniumformiat (KISHNER, *Ж.* 31, 895; *C.* 1900 I, 653). — K_{45} : $220-222^\circ$.

*Formyl-d-Menthylamin $C_{11}H_{21}ON = C_{10}H_{19}.NH.CHO$ (*S.* 43). Wird beim Kochen mit Salzsäure leicht gespalten (WALLACH, *A.* 300, 283).

*Acetyl-d-Menthylamin $C_{12}H_{23}ON = C_{10}H_{19}.NH.CO.CH_3$ (*S.* 43). Wird erst beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 170° zerlegt (W., *A.* 300, 283).

d-Methylcarbamid $C_{11}H_{22}ON_2 = C_{10}H_{19}.NH.CO.NH_2$. Schmelzpt.: $155-156^\circ$ (W., *A.* 300, 284).

d-Methylphenylcarbamid $C_{17}H_{26}ON_2 = C_{10}H_{19}.NH.CO.NH.C_6H_5$. Tetragonale Tafeln und Pyramiden. D : 1,105 (MEZ, *Z. Kr.* 35, 242). Schmelzpt.: $178,5-179^\circ$ (M.); $177-178^\circ$ (W., *A.* 300, 284).

S. 43, *Z.* 25 v. o. statt: „Benzylidenmethylamin $C_{16}H_{25}N$ “ lies: „Benzylidenmenthylamin $C_{17}H_{25}N$ “.

S. 43, *Z.* 29 v. o. statt: „Methylamin“ lies: „Menthylamin“.

S. 43, *Z.* 10. v. u. statt: „ $C_{11}H_{26}N_2S$ “ lies: „ $C_{17}H_{26}N_2S$ “.

7) *Amin* $C_{10}H_{21}N = CH_3.CH \begin{cases} CH(NH_2).CH_2 \\ CH_2 - CH.C_6H_7 \end{cases} ?$ B. Durch Reduction des Isocampheroxims (Spl. Bd. III, S. 372) mit Natrium in Alkohol (SPICA, *G.* 31 II, 287). — Farbloses Oel. Kp : 201° . — Chlorhydrat. Weisse, krystallinische Masse. Leicht löslich in Wasser. Liefert mit $NaNO_2$ den Tetrahydroisocampher (Spl. Bd. III, S. 336). — Das Phosphat gibt bei der Destillation einen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$.

Harnstoffderivat $C_{11}H_{23}ON_2 = C_{10}H_{19}.NH.CO.NH_2$. B. Aus der wässrigen Lösung des Chlorhydrats mit Kaliumcyanat (*S.*, *G.* 31 II, 287). — Krystalle. Schmelzpunkt: 155° .

8) *Thujamenthylamin* $CH_3.CH-CH(CH_3).CH.NH_2 ?$ B. Durch Reduction des $CH[CH(CH_3)_2].ClH_2$

Thujamenthonoxims (Hptw. Bd. III, S. 485) (WALLACH, A. 323, 354). — Kp: 198—200°. D: 0,8005. n_D : 1,4531. — Chlorhydrat. Krystallinisch. Luftbeständig.

Acetylverbindung $C_{12}H_{23}ON = C_{10}H_{19} \cdot NH(CO \cdot CH_3)$. B. Beim Kochen von Thujamenthylamin mit Acetanhydrid (WALLACH, A. 323, 354). — Krystalle (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 128—129°.

Harnstoff aus Thujamenthylamin $C_{11}H_{22}ON_2 = C_{10}H_{19} \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Methylalkohol + Aether). Schmelzp.: 205—206° (W., A. 323, 355).

Phenylharnstoff aus Thujamenthylamin $C_{17}H_{26}ON_2 = C_{10}H_{19} \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Allmählich erhärtende, aber nicht krystallisierende Masse (W., A. 323, 355).

Phenylthioharnstoff aus Thujamenthylamin $C_{17}H_{26}N_2S = C_{10}H_{19} \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. Krystalle (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 112° (W., A. 323, 355).

Benzoylverbindung des Thujamenthylamins $C_{17}H_{25}ON = C_{10}H_{19} \cdot NH(CO \cdot C_6H_5)$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 106—107° (W., A. 323, 354).

9) Base $C_{10}H_{21}N$ aus *Thujamenthonisoxim*. B. Aus Thujamenthonisoxim (Hptw. Bd. III, S. 485, Z. 6 v. o.) durch Reduction mittels Natriums in amyalkoholischer Lösung (WALLACH, A. 324, 289). — Kp: 200—203°. — $C_{10}H_{21}N \cdot HCl$. Weisse, luftbeständige Verbindung. — $(C_{10}H_{21}N \cdot HCl)_2PtCl_4$. Krystalle (aus salzsäurehaltigem, absolutem Alkohol). Fast unlöslich in Alkohol und in Wasser.

Nitrosoverbindung $C_{10}H_{20}ON_2$. B. Aus dem Chlorhydrat und 1 Mol. $NaNO_2$ in wässriger Lösung beim Erwärmen (W., A. 324, 291). — Oelig.

Chlormethylat des Methylderivats $C_{12}H_{26}NCl = C_{11}H_{23}N \cdot CH_3Cl$. Zerfliesslich (WALLACH, A. 324, 291). — $(C_{12}H_{26}NCl)_2PtCl_4$. Schwer löslicher Niederschlag.

Jodmethylat des Methylderivats $C_{12}H_{26}NJ = C_{11}H_{23}N \cdot CH_3J$. Blättchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 202—203°. Unlöslich in Natronlauge (W., A. 324, 290).

Benzoylverbindung der Base $C_{10}H_{21}N$: $C_{17}H_{25}ON$. Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 95° (WALLACH, A. 324, 290).

10 Base $C_{10}H_{21}N$ (*γ-Methyl-α'-Isopropyl-Hexamethylenimin?*)

$CH_3 \cdot CH - CH_2 - CH_2 > NH?$ B. Neben einer Oxybase $C_{10}H_{23}ON$ bei der Reduction des l-Menthonisoxims (Spl. Bd. III, S. 348) in Amylalkohol mit Natrium (WALLACH, JÄGER, A. 324, 301). — Piperidinartig riechende Flüssigkeit. Siedet zwischen 200—205°. Flüchtig mit Wasserdampf. — $C_{10}H_{21}N \cdot HCl$. Fest. — $(C_{10}H_{21}N \cdot HCl)_2PtCl_4$. Krystalle. Schmelzpunkt: 180°.

Chlormethylat des Methylderivats $C_{12}H_{26}NCl = C_{11}H_{23}N \cdot CH_3Cl$. — $C_{12}H_{26}NCl \cdot AuCl_3$. Schmelzp.: 114° (WALLACH, JÄGER, A. 324, 303).

Jodmethylat des Methylderivats $C_{12}H_{26}NJ = C_{11}H_{23}N \cdot CH_3J$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 236° (W., J., A. 324, 302).

11) *Menthonylamin* s. *Hptw.* Bd. IV, S. 60 und *Spl.* Bd. IV, S. 62.

8. *Basen $C_{11}H_{23}N$ (S. 43).

2) *2,2-Dimethyl-6-Isobutylpiperidin* $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$
 $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot NH \cdot \dot{C}(CH_3)_2$

4-Benzoyloxyderivat, Benzoylderivat des stabilen Isovalerdiacetonalkamins

$C_{18}H_{27}O_3N = CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2$
 $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH - NH - C(CH_3)_2$

B. Beim Erhitzen des trockenem salzsauren Salzes des stabilen Isovalerdiacetonalkamins mit Benzoylchlorid auf ca. 130° (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 97009; C. 1898 II, 237). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 65—66°. — Das Chlorhydrat bildet Kryställchen. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

N-Alkylderivate s. Ch. F. Sch., D.R.P. 102235; C. 1899 I, 1262.

9. *Basen $C_{13}H_{27}N$ (S. 43—44).

2) *2,2-Dimethyl-6-Normalhexyl-Piperidin* $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$
 $C_6H_{13} \cdot CH \cdot NH \cdot \dot{C}(CH_3)_2$ 4-Benzoyl-

oxyderivat, Benzoylderivat des stabilen Oenanthdiacetonalkamins $C_{30}H_{51}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_{13}H_{25} > NH$. B. Durch Benzoylirung des stabilen Oenanthdiacetonalkamins (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 97009; C. 1898 II, 237). — Gelbes Oel. — Das Chlorhydrat bildet hygroskopische Kryställchen. Sehr wenig löslich in Wasser.

* Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n+1}N$ (S. 44—47).

* Säuren mit 2 Atomen Sauerstoff (S. 44—46).

I. * Säuren $C_6H_9O_2N$ (S. 44).1) *Pyrrolidin- α -Carbonsäure* $\begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ | \\ CH_2.NH.CH.CO_2H \end{array}$ a) Racemische Säure. B.

Bei der Hydrolyse der Hornsubstanz mit Salzsäure (E. FISCHER, DÖRPINGHAUS, *H.* 36, 462). Entsteht neben der activen Säure (S. 39) bei der Zersetzung von Eieralbumin, Leim oder Oxyhämoglobin mittels Salzsäure (E. F., *H.* 33, 412; E. F., LEVENE, ADERS, *H.* 35, 74; E. F., ABDERHALDEN, *H.* 36, 272), bei der Zersetzung von Casein mit rauchender Salzsäure oder auch mit Trypsin (E. F., *H.* 33, 164), sowie bei der Hydrolyse des Caseins mit Alkali (E. F., *H.* 35, 227). Durch Verseifung des Pyrrolidin- α , α -dicarbonsäurediamids (S. 43) mit Salzsäure oder Barytwasser (WILLSTÄTTER, *B.* 33, 1164; W., ERTLINGER, *A.* 326, 104). Durch 12-stdg. Erhitzen von 15 g γ -Phtaliminopyrrylbrommalonester mit 60 cem gesättigtem Ammoniak auf 100°, Verdampfen des Rohrinhaltes, 12-stdg. Erhitzen des Rückstandes mit der sechsfachen Gewichtsmenge conc. Salzsäure auf 100°, Eindampfen, Entfernen der Phtalsäure, Kochen der wässrigen Lösung des Rückstandes mit Bleioxyd, Filtriren, Behandeln des Filtrats mit H_2S und Fällen der Säure als Kupfersalz (E. F., *B.* 34, 458). Durch Reduction der Oxypyrrolidin- α -Carbonsäure aus Leim (S. 41) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (E. F., *B.* 35, 2664). — Nadeln (aus Alkohol + Aether), die wechselnde Mengen Krystallwasser enthalten. Schmilzt wasserfrei bei 203—203,5° (W.). Zersetzt sich, rasch erhitzt, gegen 205° unter Aufschäumen (E. F.). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, leicht in kaltem Alkohol, sehr wenig in Chloroform, Aceton und Benzol selbst in der Wärme, unlöslich in Aether. Verflüchtigt sich beim Erhitzen theilweise unverändert. Reagirt in wässriger Lösung gegen Lackmus schwach sauer und schmeckt süß. Ist in schwefelsaurer Lösung gegen $KMnO_4$ beständig, in sodaalkalischer Lösung tritt alsbald Entfärbung ein. Geht beim Erhitzen theilweise in das Carbatat des Pyrrolidins (S. 1) über. Die Dämpfe der überhitzten Verbindung färben einen mit Salzsäure getränkten Fichtenspahn roth. Giebt keine Niederschläge mit $AuCl_3$, $PtCl_4$, $HgCl_2$ und Pikrinsäure, dagegen krystallinische Fällung mit Phosphorwolframsäure in schwefelsaurer Lösung. Reducirt $AuCl_3$ beim Erwärmen unter CO_2 -Entwicklung, ebenso Ag_2O bei Wasserbadtemperatur unter Spiegelbildung (W., E.). Ist für *Penicillium glaucum* und einige Aspergillusarten ein guter Nährstoff (EMMERLING, *B.* 35, 2289). — $Cu(C_6H_9O_2N)_2 + 2H_2O$. Blaue Blättchen, die beim Trocknen violett werden. Leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Wasser und heissem Alkohol. — $C_6H_9O_2N.HCl$. Hygroskopische Krystalle. Schmelzp.: 158—159°. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_6H_9O_2N.HAuCl_4$. Blättchen. Schmelzp.: 160—162°. Leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol (W., E.).

Aethylester $C_7H_{13}O_2N = NH < C_4H_7.CO_2.C_2H_5$. Kp_{11} : 75—76° (W., *B.* 33, 1164; W., E., *A.* 326, 108). Wandelt sich beim Aufbewahren allmählich in einen festen Körper (Schmelzp.: 185—186°) um.

* N(1)-Methyl-Pyrrolidin- α -Carbonsäure, Hygrinsäure $C_6H_{11}O_2N = \begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ | \\ CH_2.N(CH_3).CH.CO_2H \end{array}$ (S. 44; die Säure des Hauptwerks war vielleicht activ). Zur Constitution vgl.: WILLSTÄTTER, *B.* 33, 1160. B. Aus dem Bismethylamid (S. 44) der 1-Methylpyrrolidin- α , α -Dicarbonsäure durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 125° oder aus dem Diäthylester (S. 43) dieser Säure durch Erhitzen mit Wasser auf 160° (W., ERTLINGER, *A.* 326, 122). — Nadelchen (aus Chloroform), 1 Mol. Krystallwasser enthaltend. Schmelzp.: 169—170°. Bei vorsichtigem Erhitzen kleiner Mengen meistens unzersetzt destillirbar. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Holgeist und heissem Chloroform, sehr wenig in kaltem Essigester, unlöslich in Aether und Benzol. Reagirt in wässriger Lösung neutral; spaltet beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt CO_2 ab; die überhitzten Dämpfe geben die Fichtenspahnreaction der Pyrrole. Entfärbt $KMnO_4$; ist jedoch in schwefelsaurer Lösung in der Kälte dagegen beständig. Löst gefälltes Ag_2O und giebt beim Erwärmen damit einen Silberspiegel. Liefert beim Kochen in wässriger Lösung mit $AuCl_3$ unter CO_2 -Entwicklung und Abscheidung von Gold das Chloraurat des N-Methylpyrrolidins (Hptw. Bd. IV, S. 3, Z. 3 v. o.); die Reaction wird durch überschüssige Salzsäure verhindert. — $C_6H_{11}O_2N.HCl$. Rhombische oder rechteckige Blättchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 187—188°. Sehr leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol. — $C_6H_{11}O_2N.HCl.AuCl_3$. Dunkelgelbe Tafeln. Schmelzp.: 190—190,5° (unter Zersetzung).

Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Essigester. — *Cu(C₆H₁₀O₂N)₂. Hellblaue Nadeln (aus Chloroform + Aether). Schmelzp.: 209–210° (unter Zersetzung).

Hygrinsäureäthylester C₈H₁₅O₂N = CH₃.N < C₄H₇.CO₂.C₂H₅. Oel. Kp₁₂: 75–76° (W., E., A. 326, 126). Reagirt stark alkalisch. Sehr leicht löslich in kaltem, ziemlich schwer in heissem Wasser. — C₃H₁₅O₂N.HAuCl₄. Säulchen. Schmelzp.: 110,5°.

Hygrinsäurejodmethylat C₇H₁₄O₂NJ = HO₂C.C₂H₇ > N(CH₂)₂J. B. Das Natriumsalz entsteht durch Einkochen der Jodmethylate des N-Methylpyrrolidin- α -Carbonsäureesters (s. u.) und - α , α -Dicarbonsäureäthylesters (S. 43) mit Natronlauge (W., B. 33, 1166). — Na.C₇H₁₃O₂NJ. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 213–214°.

Jodmethylat des Hygrinsäureäthylesters C₉H₁₈O₂NJ = C₂H₅.O₂C.C₄H₇ > N(CH₂)₂J. B. Aus Hygrinsäureester (s. o.) und CH₃J bei gewöhnlicher Temperatur (W., E., A. 326, 126). — Farblose Prismen (aus Alkohol + wasserfreiem Aether). Schmelzpunkt: 88–89°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Essigester, unlöslich in Aether. Wird beim Kochen mit Natronlauge verseift unter Bildung des Natriumsalzes des Hygrinsäurejodmethylates (s. o.).

Hygrinsäure-Methylamid C₇H₁₄ON₂ = CH₃.NH.CO.C₄H₇ > N.CH₃. B. Entsteht als Nebenproduct bei der Darstellung des Bismethylamids, sowie des Diäthylesters der 1-Methylpyrrolidin- α , α -Dicarbonsäure (S. 43, 44) (W., E., A. 326, 119). Beim Erhitzen des Monomethylamids (S. 44) der Methylpyrrolidindicarbonsäure über seinen Schmelzpunkt oder bei längerem Kochen in wässriger Lösung (W., E.). — Farblose, sehr hygroskopische Nadeln (aus niedrig siedendem Petroleumäther). Schmelzp.: 44–46°. Siedet unzersetzt und ist unter vermindertem Drucke auch bei gewöhnlicher Temperatur leicht flüchtig. Sehr leicht löslich in Wasser und fast allen organischen Flüssigkeiten. Reagirt stark alkalisch. — C₇H₁₄ON₂.HAuCl₄. Dunkelgelbe, rhomböidische Tafeln (aus Wasser). Schmelzp.: 149–150°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — (C₇H₁₄ON₂)₂.H₂PtCl₆. Orangerothe Prismen aus Wasser oder Spiesse aus Alkohol. Schmelzp.: 197–198° (unter Zersetzung). Leicht löslich in kaltem Wasser, sehr wenig in kaltem Alkohol. — Pikrat C₇H₁₄ON₂.C₆H₃O₇N₃. Prismen und rhomböidische Tafeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 214–216° (unter Schwärzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

Carbanilsäurederivat der Pyrrolidin- α -Carbonsäure C₁₂H₁₄O₃N₂ =

$H_2C \begin{cases} CH_2.CH.CO_2H \\ CH_2.N.CO.NH.C_6H_5 \end{cases}$. B. Aus Pyrrolidin- α -Carbonsäure und Phenylisocyanat in alkalischer Lösung (E. FISCHER, B. 34, 459). — Krystalle aus Aceton. Schmilzt gegen 170° unter Aufschäumen. Ziemlich schwer löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol und Aceton.

Anhydrid des Carbanilsäurederivats C₁₂H₁₂O₂N₂ = $H_2C \begin{cases} CH_2.CH.CO \\ CH_2.N-CO \end{cases} N.C_6H_5$.

B. Aus dem Carbanilsäurederivat der Pyrrolidin- α -Carbonsäure (s. o.) durch Schmelzen oder Lösen in heisser 25%iger Salzsäure und Eindampfen zur Trockne (E. F., B. 34, 460). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 118° (corr.). Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwerer in Aether.

b) l-Pyrrolidin- α -Carbonsäure. B. Bei der Zersetzung von Casein mit rauchender Salzsäure (E. FISCHER H. 33, 166) oder mit Alkali (E. F., H. 35, 227). Bei der Zersetzung, von Eieralbumin oder von Leim mittels Salzsäure (E. F., H. 33, 412; E. F., LEVENE, ADERS, H. 35, 74). Bei der Hydrolyse der Hornsubstanz mit Salzsäure (E. F., DÖRPINGHAUS, H. 36, 462). — Nadeln. Schmelzp.: 203–206°. $[\alpha]_D^{20}$ in wässriger Lösung (c = 7,39): —77,40°; in salzsaurer Lösung: —46,53°; in alkalischer Lösung: —83,48°. Wird durch 5-stdg. Erhitzen mit Baryt auf 140–145° racemisirt.

Anhydrid des Carbanilsäurederivates C₁₂H₁₂O₂N₂ = $CH_2 \begin{cases} CH_2.CH.CO \\ CH_2.N-CO \end{cases} N.C_6H_5$.

Prismen aus warmem Alkohol oder Aceton. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 143° (E. FISCHER, H. 33, 167). Leicht löslich in warmem Alkohol und Aceton, ziemlich schwer in Wasser, schwer in Aether. $[\alpha]_D^{20}$: —47,60° (0,3956 g in 4,4836 g 20%iger Salzsäure) (E. F., DÖRPINGHAUS, H. 36, 471).

β -Naphtalinsulfonsäurederivat C₁₅H₁₅O₄NS = $CH_2 \begin{cases} CH_2.CH.CO_2H \\ CH_2.N.SO_2.C_{10}H_7 \end{cases}$. Blättchen

mit 1 H₂O (aus verdünntem Alkohol oder Wasser). Sintert bei 80°, schmilzt bei 133,7° (corr.). Wird bei 90° wasserfrei und schmilzt dann bei 138° (corr.). Löst sich in ca. 130 Thln. siedendem Wasser; sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, schwerer in Aether (E. F., BERGELL, B. 35, 3783).

2. * Säuren $C_8H_{11}O_2N$ (S. 44—45).1) * *Piperidincarbonsäure*(3), *Hexahydronikotinsäure*

$NH < \begin{array}{c} CH_2 - CH_2 \\ | \quad | \\ CH_2 \cdot CH(CO_2H) \end{array} > CH_2$ (S. 44). * *N-Methylhexahydronikotinsäuremethylester*,

Dihydroarekolin $C_8H_{15}O_2N = CH_2 \cdot N < C_5H_9 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ (S. 44). B. Aus Dihydroarekaidin (Hptw. Bd. IV, S. 44), $CH_3 \cdot OH$ und Salzsäure (JAHNS, *Ar.* 229, 688). — Alkalisch reagierende Flüssigkeit. Unzersetzt destillierbar. Miscbar mit Wasser, Alkohol und Aether. — Chlorhydrat. Zerfliessliche Prismen. — $C_8H_{15}O_2N \cdot HBr$. Krystallwarzen.

Dihydroarekolinchloromethylat $C_8H_{15}O_2NCl = (CH_2)_2N(Cl) < C_5H_9 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. — $C_8H_{15}O_2NCl \cdot AuCl_3$. Mikroskopische Prismen. Schmelzpt.: 111—112°. Ziemlich leicht löslich in heissem, sehr wenig in kaltem Wasser (WILLSTÄTTER, *B.* 30, 730).

Dihydroarekolinjodmethylat $C_8H_{15}O_2NJ$. Schmelzpt.: 155—156°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Methylalkohol (W., *B.* 30, 730).

3) * *Hexahydripikolinsäure*, *α -Pipekolinsäure*, *Piperidincarbonsäure*(2)

$NH < \begin{array}{c} CH_2 - CH_2 \\ | \quad | \\ CH(CO_2H) \cdot CH_2 \end{array} > CH_2$ (S. 45). a) * *Inactive Säure* (S. 45). B. { . . . durch Reduction von Pikolinsäure . . . (LADENBURG, *B.* 24, 640); MENDE, *B.* 29, 2887). — Lässt sich mit Hilfe der Bitartrate in die activen Componenten (s. u.) zerlegen.

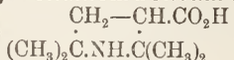
b) *d-Säure*. Tafeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 270°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Eine 9,92%ige wässrige Lösung dreht bei 25° im 100 mm-Rohre 3,63° nach rechts (MENDE, *B.* 29, 2888). — *d-Tartrat* $C_{10}H_{17}O_8N$. Krystalle. Schmelzpt.: 187°.

c) *l-Säure*. B. Durch Oxydation von Conydrin oder Pseudoconydrin (S. 30) mit Chromsäure in verdünnter Schwefelsäure (WILLSTÄTTER, *B.* 34, 3168). — Prismen oder Nadelchen (aus Alkohol + Aether). Sublimirt in sechseckigen Blättchen (W.). Schmelzpt.: 270° (MENDE, *B.* 29, 2889). Sehr leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol, schwer in absolutem Alkohol, fast unlöslich in Aceton und Chloroform, unlöslich in Aether. Reagirt neutral. Dreht in 9,92%iger wässriger Lösung bei 25° im 100 mm-Rohre 3,54° nach links (M.). — $C_8H_{11}O_2N \cdot HCl$. Nadelchen oder Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt. (unscharf): 256—258° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser (W.). — $(C_8H_{11}O_2N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4 + 2H_2O$. Prismen. Leicht löslich (W.). — $Cu(C_8H_{10}O_2N)_2 + 3H_2O$. Rhombische, tiefblaue Blättchen aus Wasser. Beginnt bei 120° sich zu zersetzen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser mit tiefviolettblauer Farbe. Wandelt sich beim Digeriren mit Alkohol in hellblaue, in Alkohol ziemlich schwer lösliche Nadelchen der Zusammensetzung $Cu(C_8H_{10}O_2N)_2 + C_2H_6O$ um, die langsam im Vacuum, rasch bei 105° alkoholfrei werden (W.). — *l-Tartrat*. Schmelzpt.: 187° (M.).

3. * Säuren $C_7H_{13}O_2N$ (S. 45—46).

S. 45, Z. 9 v. u. die Structurformel muss lauten: $NH < \begin{array}{c} CH(CH_2) - CH_2 \\ | \quad | \\ CH_2 \cdot CH(CO_2H) \end{array} > CH_2$.

4) *α -Piperidylessigsäure*, *2-Aethylsäure-Piperidin* $C_8H_{10} > N \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Erwärmen von α -Pipekolyalkin (S. 25) mit 5%iger schwefelsaurer Chromsäurelösung (KÖNIGS, HAPPE, *B.* 35, 1348). — Nadelchen. Schmilzt bei 214° unter Entwicklung von CO_2 . — Chlorhydrat. Krystalle (aus wenig Alkohol). Schmelzpt.: 180—182°. Leicht löslich in Wasser. — Platinsalz. Hellgelbes Krystallpulver. Schmelzpt.: 203° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol.

2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidincarbonsäure(3), α -Tetramethylpyrrolidin- β -Carbonsäure $C_9H_{17}O_2N =$ 

Amid $C_9H_{18}ON_2 = NH < C_8H_{15} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Reduction von 2,2,5,5-Tetramethylpyrrolincarbonsäure(3)-Amid (S. 64) mit Natriumamalgam und Wasser (PAULY, ROSSBACH, *B.* 32, 2008; D.R.P. 109346; *C.* 1900 II, 405). — Schmelzpt.: 129—130°. Kp_{13} : 157° bis 159,5°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, Toluol und Aether, leicht in Alkohol. Hält hartnäckig Wasser zurück. — $(C_9H_{15}ON_2 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Orangefarbige Tafelchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $C_9H_{15}ON_2 \cdot HAuCl_4$. Goldgelbe flache Nadeln und Spiesse aus 2 Thln. heissem Wasser. Schmelzpt.: 210°. — $C_9H_{15}ON_2 \cdot HBr$. Prismatische Kryställchen. Schmelzpt.: 256°. — Pikrat. Prismen. Schmelzpt.: 189°.

Nitrosamin des Amids $C_9H_{17}O_2N_3 = ON \cdot N < C_8H_{15} \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 229° (P., R., *B.* 32, 2009).

Methylamid $C_{10}H_{20}ON_2 = NH < C_8H_{15} \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. Schmelzpt.: 50°. Sehr hygroskopisch (P., D.R.P. 109346; *C.* 1900 II, 405).

N-Methyl- α -Tetramethylpyrrolidin- β -Carbonsäureamid $C_{10}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot N < C_8H_{15} \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Durch Einwirkung von CH_3J auf das in Methylalkohol gelöste Amid der Tetramethylpyrrolidincarbonsäure (S. 40) oder durch Reduction des 1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolincarbonsäure(3)-Amids (S. 64—65) (PAULY, ROSSBACH, *B.* 32, 2010; D.R.P. 109346, 109349; *C.* 1900 II, 405, 406). — Nadeln (aus Aceton oder Benzol). Schmelzp.: 142—144°. K_{p11} : 165—167°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich leicht in Benzol. Hält energisch Wasser zurück. — Goldsalz. Quadratische Tafelchen aus Wasser. Schmelzp.: 172°. — Platinsalz. Braune mikroskopische Stäbchen. Schmelzp.: 227°. Reducirt sich leicht. — $C_{10}H_{20}ON_2 \cdot HJ$. Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: über 250°. Schwer löslich in Alkohol. — Pikrat $C_{10}H_{20}ON_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadelchen. Schmelzp.: 160°. **N-Methyl- α -Tetramethylpyrrolidin- β -Carbonsäuremethyramid** $C_{11}H_{22}ON_2 = CH_3 \cdot N < C_8H_{15} \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 100° (P., D.R.P. 109346, 109349; *C.* 1900 II, 405, 406).

Säuren mit drei Atomen Sauerstoff.

1. Oxypyrrolidin- α -Carbonsäure $C_5H_9O_3N = HN < C_4H_8(OH) \cdot CO_2H$. *B.* Bei der Hydrolyse des Leimes (E. FISCHER, *B.* 35, 2660). — Rhombische (v. WOLFF) Tafeln (aus warmem Wasser). Zersetzt sich gegen 270° unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol. Die wässrige Lösung schmeckt stark süß. $[\alpha]_D^{20}$: —81,04° (in Wasser; $p = 9,328$). Wird von $HJ +$ Phosphor zu Pyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 38) reducirt. — Das in Wasser sehr leicht, in Alkohol schwer lösliche, tief blaue Kupfersalz krystallirt schwer.

Phenylisocyanat-Verbindung, Carbanilsäure-Derivat $C_{12}H_{14}O_4N_2$. Nadelchen bezw. Blättchen (aus Alkohol + Aether). Schmilzt gegen 175° unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in Wasser (E. FISCHER, *B.* 35, 2663).

β -Naphthalinsulfonsäure-Derivat $C_{15}H_{15}O_6NS$. *B.* Durch Schütteln der Oxypyrrolidin- α -Carbonsäure mit β -Naphthalinsulfochlorid (Spl. Bd. II, S. 101) in verdünntem Alkali (E. F., BERGELL, *B.* 35, 3785). — Blättchen mit $1H_2O$ aus Wasser, die bei 86° sintern und bei 91—92° (corr) schmelzen. Löslich in ca. 25 Thln. siedendem Wasser.

2. 2,6-Dimethylpiperidon(4)-Carbonsäure(2) $C_8H_{13}O_3N = CO < \begin{matrix} CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H \\ > NH \\ CH_2 \cdot CH(CH_3) \end{matrix}$.

Oxim der N-Oxy-2,6-Dimethylpiperidon(4)-Carbonsäure(2) $C_8H_{14}O_4N_2 = HO \cdot N < \begin{matrix} CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H \\ > NH \\ CH_2 \cdot CH(CH_3) \end{matrix}$. *B.* Durch Einwirkung von Hydroxylaminchlorhydrat auf aceton-dibrenztraubensaures Kalium in wässriger Lösung (DÖBNER, *B.* 31, 684). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 209°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether, löslich in Alkalicarbonaten und auch Säuren.

3. Säuren $C_9H_{17}O_3N$.

1) **2,2,5,5-Tetramethyl-3-Oxypyrrolidincarbon-säure(3)**:

B. Aus ihrem Nitril (s. u.) durch Verseifen mit conc. Salzsäure bei sehr niederer Temperatur (PAULY, *A.* 322, 118). — Leicht löslich in Wasser. — $C_9H_{17}O_3N \cdot HCl + H_2O$. Prismen oder sechs-seitige Tafeln. Schmelzp.: 226°. Leicht löslich in heissem Wasser.

Nitril $C_9H_{16}ON_2 = \begin{matrix} CH_2 - C(OH) \cdot CN \\ (CH_3)_2 \cdot C \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \end{matrix}$. *B.* Aus 3-Keto-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidinchlorhydrat (S. 56) und Cyankalium (P., ВОЕНН, *B.* 34, 2290; P., *A.* 322, 116). — Mikroskopische Tafelchen. Schmelzp.: 138°. Sublimirt leicht in der Wärme. Fast unlöslich in Wasser. Sehr zersetzlich. Zerfällt beim Erwärmen, sowie bei Einwirkung von Säuren, leicht in seine Componenten.

2) **2,2,6-Trimethyl-4-Oxypiperidincarbon-säure(4)**

$NH < \begin{matrix} CH(CH_3) \cdot CH_2 \\ C(CH_3)_2 - CH_2 \end{matrix} > C(OH) \cdot CO_2H$. *B.* Durch Kochen von Vinyldiacetonamincyanhydrin (s. u.) mit conc. Salzsäure (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 91121; *Frdl.* IV, 1220). — Krystallinisches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. Schwer löslich.

Nitril, Vinyldiacetonamincyanhydrin $C_9H_{18}ON_2 = NH < C_8H_{14}(OH) \cdot CN$. *B.* Aus Vinyldiacetonamin (Spl. Bd. I, S. 498), Cyankalium und Salzsäure (Ch. F. SCH., D.R.P. 91122; *Frdl.* IV, 1217). — Nadelbüschel aus Alkohol. Schmelzp.: 132°.

1, 2, 2, 6 - Tetramethyl - 4 - Benzoyloxypiperidincarbonensäure (4) - Methyl ester $C_{13}H_{25}O_4N = CH_3.N < C_9H_{14}(O.CO.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Nadelchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 101—101,5° (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 90245; *Frld. IV*, 1224). Wirkt wie Cocain local anästhesierend (VINCIG, *C.* 1897 I, 1217).

1, 2, 2, 6 - Tetramethyl - 4 - p - Toluyloxypiperidincarbonensäure (4) - Methyl ester $C_{19}H_{27}O_4N = CH_3.N < C_9H_{14}(O.CO.C_6H_4).CO_2.CH_3$. Krystallinisch. Schmelzp.: ca. 116° (Ch. F. SCH., D.R.P. 92589; *Frld. IV*, 1227).

4. 2, 2, 6, 6 - Tetramethyl - 4 - Oxypiperidincarbonensäure (4) $C_{10}H_{18}O_3N =$

$NH < \begin{matrix} C(CH_3)_2.CH_2 \\ C(CH_3)_2.CH_2 \end{matrix} > C(OH).CO_2H$. *B.* Durch Kochen von Triacetonamincyanhydrin (s. u.) mit conc. Salzsäure (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 91121; *Frld. IV*, 1219). — Krystallpulver. Schmilzt bei 285° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich.

Methylester $C_{11}H_{21}O_3N = NH < C_9H_{16}(OH).CO_2.CH_3$. Krystalle. Schmelzp.: 69° bis 70°. Leicht löslich. Wird von siedendem Wasser verseift (Ch. F. SCH., D.R.P. 90245; *Frld. IV*, 1222). — Chlorhydrat. Derbe Krystalle.

Aethylester $C_{13}H_{23}O_3N$. Compacte Krystalle. Schmelzp.: 96—97° (Ch. F. SCH.).

Nitril, Triacetonamincyanhydrin $C_{10}H_{18}ON_2 = NH < C_9H_{16}(OH).CN$. *B.* Durch Zufügen von Salzsäure zu einer eisgekühlten wässrigen Lösung von Triacetonamin (Spl. Bd. I, S. 500) und Cyankalium (Ch. F. SCHERING, D.R.P. 91122; *Frld. IV*, 1216). — Pyramidenförmige Krystalle aus Alkohol. Schmilzt bei 136° unter Gasentwicklung.

Methyliminoäther $C_{11}H_{20}O_2N_2 = NH < C_9H_{16}(OH).C(:NH).O.CH_3$. *B.* Durch Einleiten von Salzsäure in eine eisgekühlte methylalkoholische Lösung von Triacetonamincyanhydrin (s. o.) (Ch. F. SCH., D.R.P. 91081; *Frld. IV*, 1218). — Nadelchen aus Aether. Schmelzp.: 160°.

Der analoge Aethyliminoäther schmilzt bei 159°.

1, 2, 2, 6, 6 - Pentamethyl - 4 - Oxypiperidincarbonensäure (4) $C_{11}H_{21}O_3N = CH_3.N < C_9H_{16}(OH).CO_2H$. Rhombische (TIERZE, *C.* 1898 II, 1081) Krystalle aus Wasser. Zersetzen sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 91121; *Frld. IV*, 1219).

Methylester $C_{12}H_{23}O_3N = CH_3.N < C_9H_{16}(OH).CO_2.CH_3$. $K_{p40}: 170^\circ$. $K_{p70}: 265^\circ$ (Ch. F. SCH., D.R.P. 92589; *Frld. IV*, 1226).

Methylester der Methyläthersäure, 1, 2, 2, 6, 6 - Pentamethyl - 4 - Methoxypiperidincarbonensäure (4) - Methyl ester $C_{13}H_{25}O_3N = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CH_3).CO_2.CH_3$. Öl (Ch. F. SCH., D.R.P. 106492; *C.* 1900 I, 1081).

1, 2, 2, 6, 6 - Pentamethyl - 4 - Acetoxypiperidincarbonensäure (4) - Methyl ester $C_{14}H_{26}O_4N = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CO.CH_3).CO_2.CH_3$. Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 64° (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 92589; *Frld. IV*, 1226).

Carbanilsäurederivat des 1, 2, 2, 6, 6 - Pentamethyl - 4 - Oxypiperidincarbonensäure (4) - Methyl esters $C_{19}H_{29}O_4N_2 = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CO.NH.C_6H_5).CO_2.CH_3$. *B.* Aus der Natriumverbindung des Esters (s. o.) durch Phenylcarbaminsäurechlorid (Ch. F. SCH., D.R.P. 106492; *C.* 1900 I, 1081). — Schmelzp.: 132—133°.

2, 2, 6, 6 - Tetramethyl - 4 - Benzoyloxypiperidincarbonensäure (4) $C_{17}H_{23}O_4N = NH < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_5).CO_2H$. Krystallinisches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen (Ch. F. SCH., D.R.P. 92588; *Frld. IV*, 1228).

Methylester $C_{13}H_{25}O_4N = NH < C_9H_{16}(O.C_7H_5O).CO_2.CH_3$. *B.* Durch Erhitzen gleicher Mengen Tetramethyl-Oxypiperidincarbonensäuremethylester (s. o.) und Benzoylchlorid mit etwas Zink auf 140—145° (Ch. F. SCH., D.R.P. 90245; *Frld. IV*, 1222). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 91—92°. Sehr leicht löslich. — Ameisensäures Salz. Krystalle. Löslich in 4 Thln. Wasser.

1, 2, 2, 6, 6 - Pentamethyl - 4 - Benzoyloxypiperidincarbonensäure (4) $C_{13}H_{25}O_4N = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_5).CO_2H$. — Chlorhydrat. Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser (Ch. F. SCH., D.R.P. 92588; *Frld. IV*, 1228).

Methylester, α -Eucain $C_{19}H_{27}O_4N = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Krystalle. Schmelzp.: 104—105° (Ch. F. SCH., D.R.P. 90245; *Frld. IV*, 1224); 103° (PARSONS, *Am. Soc.* 23, 887). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aether und Petroleumäther. Verhalten gegen verschiedene Reagentien: P. — Unterscheidung von β -Eucain (S. 33) und Cocain: KJ (1:10) giebt in verdünnter Lösung von α -Eucainchlorhydrat weisse seidige Fällung. — Die mit Ammoniak entstehende Fällung ist unlöslich im Ueberschuss des Fällungsmittels. — Die in α -Eucainlösungen durch conc. Kaliumbichromatlösung hervorgebrachte citronengelbe Fällung ist fast unlöslich in Wasser und Salzsäure, während die in Cocain- und β -Eucain-Lösungen entstehenden Fällungen darin löslich sind (P.). — Chlorhydrat. Rosetten kleiner Krystalle. Schmelzp.: ca. 200° (unter Zersetzung).

Löslich in ca. 10 Thln. kaltem, leichter löslich in heissem Wasser. 10 g erfordern zur Lösung 8—9 g Alkohol. Schwer löslich in Aether.

Aethylester $C_{20}H_{29}O_4N$. Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: 90° (Ch. F. Sch.).

1-Aethyl-2, 2, 6, 6-Tetramethyl-4-Benzoyloxy-piperidincarbonsäure(4)-Methylester $C_{20}H_{29}O_4N = C_6H_5.N < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Prismen aus Ligroin. Schmelzpunkt: 94° (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 90245; *Frdl. IV*, 1224).

1-Aethyl-2, 2, 6, 6-Tetramethyl-4-Benzoyloxy-piperidincarbonsäure(4)-Aethylester $C_{21}H_{31}O_4N$. Compacte Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: $91-92^\circ$ (Ch. F. Sch.).

1-Propyl-2, 2, 6, 6-Tetramethyl-4-Benzoyloxy-piperidincarbonsäure(4)-Methylester $C_{23}H_{31}O_4N = C_3H_7.N < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Nadeln. Schmelzp.: 95° (Ch. F., Sch., D.R.P. 90245; *Frdl. IV*, 1224).

1-Allyl-2, 2, 6, 6-Tetramethyl-4-Benzoyloxy-piperidincarbonsäure(4)-Methylester $C_{21}H_{29}O_4N = C_3H_5.N < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Amorphes Pulver. Schmelzp.: 91° (Ch. F. Sch., D.R.P. 90245; *Frdl. IV*, 1224).

2, 2, 6, 6-Tetramethyl-4-Toluyloxy-piperidincarbonsäure(4)-Methylester $C_{19}H_{27}O_4N = NH < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_7).CO_2.CH_3$. a) o-Toluylsäurederivat. Schmelzp.: ca. 90° (Ch. F. Sch., D.R.P. 92589; *Frdl. IV*, 1225).

b) p-Toluylsäurederivat. Schmelzp.: ca. 116° (Ch. F. Sch.).

1, 2, 2, 6, 6-Pentamethyl-4-Toluyloxy-piperidincarbonsäure(4)-Methylester $C_{20}H_{29}O_4N = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CO.C_6H_7).CO_2.CH_3$. a) o-Toluylsäurederivat. Schmelzpunkt: ca. 92° (Ch. F. Sch., D.R.P. 92589; *Frdl. IV*, 1226).

b) m-Toluylsäurederivat. Schmelzp.: ca. 104° (Ch. F. Sch.).

c) p-Toluylsäurederivat. Schmelzp.: ca. 122° (Ch. F. Sch.).

1, 2, 2, 6, 6-Pentamethyl-4-Phenylchloroacetoxy-piperidincarbonsäure(4)-Methylester $C_{20}H_{25}O_4NCl = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CO.CHCl.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Schmelzp.: $120-121^\circ$ (Ch. F. Sch., D.R.P. 92589; *Frdl. IV*, 1226).

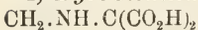
Die analoge Phenylbromacetylverbindung $C_{20}H_{25}O_4NBr$ bildet Krystalle (aus Aether) vom Schmelzp.: $117-118^\circ$ (Ch. F. Sch.).

1, 2, 2, 6, 6-Pentamethyl-4-Cinnamoyloxy-piperidincarbonsäure(4)-Methylester $C_{21}H_{29}O_4N = CH_3.N < C_9H_{16}(O.CO.CH.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Krystalle. Schmelzp.: 125° bis 126° (Ch. F. Sch., D.R.P. 92589; *Frdl. IV*, 1226).

* Säuren mit vier Atomen Sauerstoff (S. 46—47, Nr. 4 u. 5).

Säuren $C_6H_9O_4N$.

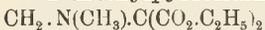
1) *Pyrrolidindicarbonsäure(2, 2)*, *Pyrrolidin- α, α -Dicarbonsäure*



CH_2-CH_2 . Diamid $C_6H_{11}O_2N_3 = NH < C_4H_8(CO_2.NH_2)_2$. B. Durch Erhitzen

von γ -Brompropylbrommalonsäurediäthylester mit methylalkoholischem Ammoniak auf 140° (WILLSTÄTTER, B. 33, 1164; W., ETLINGER, A. 326, 101). — Rhombische (GOSSNER) Tafeln. Schmelzp.: $162-162,5^\circ$. Sehr leicht löslich in heissem Alkohol, Chloroform und Aceton, unlöslich in Aether und Benzol. Verflüchtigt sich bei vorsichtigem Erhitzen ohne Zersetzung. Die überhitzten Dämpfe röthen einen mit Salzsäure getränkten Fichtenspahn. Giebt mit $HgCl_2$ einen in heissem Wasser löslichen Niederschlag. — Golddoppelsalz. Spiesse oder rhombenförmige Tafeln. Schmelzp.: $180,5^\circ$. Sehr leicht löslich in heissem Wasser. — Pikrat $C_6H_{11}O_2N_3.C_6H_5O_7N_3$. Prismen. Schmelzp.: 234° bis 235° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem, sehr wenig in kaltem Wasser, schwer in Alkohol.

1-Methylpyrrolidindicarbonsäure(2, 2)-Diäthylester $C_{11}H_{19}O_4N =$



CH_2-CH_2 . B. Aus γ -Brompropyl-Brommalonester durch vorsichtige Be-

handlung mit 4—5 Mol. Methylamin in kalter Benzollösung (WILLSTÄTTER, B. 33, 1165; W., ETLINGER, A. 326, 116). — Farbloses (schwach alkalisch reagirendes?) Oel. Kp_{13} : $130,5-131,5^\circ$. Miscbar mit Alkohol und Aether. Schwer löslich in kaltem, noch schwerer in warmem Wasser. Giebt mit Goldchlorid einen öligen Niederschlag. — Pikrat $C_{11}H_{19}O_4N.C_6H_5O_7N_3$. Rhombenförmige Täfelchen (aus Wasser). Schmelzp.: $86-87^\circ$. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, sehr leicht in kaltem Alkohol.

Jodmethylat des Methylpyrrolidindicarbonsäureesters $C_{12}H_{22}O_4NJ = J(CH_3)_2.N < C_4H_8(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Aus dem Diäthylester (s. o.) und CH_3J durch mehrtägiges Stehen bei gewöhnlicher Temperatur (W., E., A. 326, 127). — Rautenförmige Blättchen (aus Essigester). Schmelzp.: 98° . Aeusserst leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr

leicht in Aceton. Wird von kochender Natronlauge verseift unter Bildung des Natrium-salzes des Hygrinsäurejodmethylnates (S. 39).

Monomethylamid der 1-Methylpyrrolidin- α, α' -Dicarbonsäure $C_5H_{14}O_3N_2 = CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$

$\begin{array}{c} \text{CO}_2\text{H} \\ | \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \end{array}$. B. Aus dem Bismethylamid (s. u.) durch 10-stdg. Kochen mit 4 Mol. Barythydrat in ungefähr 20%iger Lösung (W., E., A. 326, 113). — Tafelige Krystalle oder Prismen von anscheinend rhombischem Habitus (aus Aceton + Wasser). Schmelzpt.: 137° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Reagirt in wässriger Lösung neutral und giebt mit Pikrinsäure und $AuCl_3$ keine Fällung. Reducirt beim Erwärmen feuchtes Silberoxyd unter Spiegelbildung. Zersetzt sich beim Erhitzen für sich oder mit Wasser in CO_2 und das Methylamid der Hygrinsäure (S. 39). — $Cu(C_5H_{13}O_3N_2)_2 + 3\frac{1}{2}H_2O$. Blauviolette, rechteckige Tafeln. Leicht löslich in siedendem, ziemlich schwer in kaltem Wasser, sehr wenig in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aceton.

Aethylester des Monomethylamids $C_{10}H_{18}O_3N_2 = CH_3 \cdot N < C_4H_9(CO \cdot NH \cdot CH_3)$ ($CO_2 \cdot C_2H_5$). B. Entsteht neben Hygrinsäure (S. 38) und deren Methylamid (S. 39), sowie dem Bismethylamid der 1-Methylpyrrolidin- α, α' -Dicarbonsäure (s. u.) beim Erhitzen des Diäthylesters der 1-Methylpyrrolidindicarbonsäure (S. 43) mit benzolischer Methylaminlösung im Rohre auf 150° (W., E., A. 326, 115). — Farblose, sechsseitige Prismen (aus Aceton und Alkohol). Schmelzpt.: 199,5—200°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, recht schwer in Aether und Benzol, schwer in Aceton. Ist unzersetzbar destillierbar. Reagirt neutral, liefert mit $AuCl_3$, $PtCl_4$ und Pikrinsäure keine Niederschläge und geht beim Erhitzen mit Salzsäure im Einschlussrohre in Hygrinsäure über.

Bismethylamid der 1-Methylpyrrolidin- α, α' -Dicarbonsäure $C_9H_{17}O_2N_3 = CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C(CO \cdot NH \cdot CH_3)_2$. B. Entsteht neben Hygrinsäure-Methylamid (S. 39) und dem

$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \end{array}$ Ester der Methylpyrrolidindicarbonsäure (S. 43) bei 4-stdg. Erhitzen von (je 10—15 g) γ -Brompropyl-Brommalonester mit der 12,5 Mol. Methylamin entsprechenden Menge einer 20 bis 25%igen wasserfreien, methylalkoholischen Methylaminlösung auf 140° (W., E., A. 326, 109). — Tafeln oder Säulen (aus Petroleumäther oder Aether). Monoklin (Gossner). Schmelzpunkt: 122,5—123°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Petroleumäther, ziemlich schwer in kaltem Aether. Verflüchtigt sich beim Erhitzen unzersetzt und ist unter vermindertem Drucke sublimierbar. Die überhitzten Dämpfe färben einen mit Salzsäure getränkten Fichtenspahn schwach roth, dagegen intensiv beim Erhitzen mit Zinkstaub. Reagirt in wässriger Lösung neutral und giebt weder mit Pikrinsäure, noch mit Platinchlorid, wohl aber in sehr conc. Lösung mit Goldchlorid einen Niederschlag. Liefert beim Verseifen mit überschüssigem Barytwasser zunächst das Monomethylamid der 1-Methylpyrrolidindicarbonsäure (s. o.), dann das Methylamid der Hygrinsäure. — Chloraurat. Rechteckige Säulchen. Schmelzpt.: 181°.

2) Pyrrolidindicarbonsäure(2,5), Pyrrolidin- α, α' -Dicarbonsäure

$HO_2C \cdot CH \cdot NH \cdot CH \cdot CO_2H$

$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \\ | \\ \text{N-Methylpyrrolidin-}\alpha, \alpha'\text{-Dicarbonsäure } C_7H_{11}O_4N = CH_3 \cdot \end{array}$

$NC_4H_8(CO_2H)_2$. B. Aus α, α' -Dibromadipinsäureester und Methylamin in 20%iger Benzol-lösung bei 135° (Willstätter, Lessino, B. 35, 2067). — Sechseitige Prismen (aus Wasser und verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 273—274° (unter Aufschäumen). Leicht löslich in siedendem Wasser (bei 18,5° in 16 Thln.), sehr wenig in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether. Beständig gegen Permanganat in schwefelsaurer, unbeständig in Sodalösung. Reducirt Silberoxyd bei gewöhnlicher Temperatur, rascher in der Wärme. Die Dämpfe röthen einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspahn. Der saure Charakter ist ausgeprägter als der basische. Molekulare Leitfähigkeit bei 25° μ_{1024} : 620,1. — $Cu(OH)C_7H_{10}O_4N$. Hellblaue, schiefwinklige Blättchen aus Wasser. Schmelzpt.: 240° (unter Zersetzung). Enthält 5 Mol. H_2O , welche im Vacuum entweichen. Leicht löslich in Alkohol und kaltem Wasser, unlöslich in Aether und Chloroform. — $Ag_2 \cdot C_7H_9O_4N$. Nadelchen. Unlöslich in Alkohol. — $C_7H_{11}O_4N \cdot HCl$. Sechseitige Prismen und Tafeln (aus verdünntem Alkohol). Zersetzt sich bei 261—262°. Leicht löslich in kaltem Wasser, weniger in Alkohol. Verliert durch kurzes Erhitzen mit Wasser die gesammte Salzsäure. — $(C_7H_{11}O_4N)_2 \cdot H_2PtCl_6$. Sechseitige Prismen (aus verdünnter Salzsäure). Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether.

Dimethylester $C_9H_{15}O_4N = C_7H_9NO_4(CH_3)_2$. Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 35—36°. Kp_{17-18} : 140° (W., L., B. 35, 2070). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether

und Wasser. Reagirt neutral auf Lackmus und Curcuma. Giebt mit Goldchlorid und Platinchlorid krystallinische Füllungen.

Jodmethylat des Dimethylesters $C_{10}H_{15}O_4NJ$. B. Durch Vereinigung des Esters (S. 44) mit CH_3J in der Kälte (W., L., B. 35, 2070). — Prismen aus Essigester. Schmelzpunkt: 120—120,5°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Methylalkohol und Chloroform. Wird durch Einwirkung von ätzenden Alkalien nicht verändert.

*Säuren $C_7H_{11}O_4N$ (S. 46—47, Nr. 4).

2) *Hexahydrocinchomeronsäure, Piperidindicarbonsäure(3,4)

$NH \left\langle \begin{array}{l} CH_2, CH(CO_2H) \\ CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2.CO_2H$ (S. 47, Z. 5 v. o.). Die durch Hydrirung von Cinchomeronsäure (Hptw. Bd. IV, S. 163) erhaltene *Hexahydrocinchomeronsäure wird durch Erhitzen mit Kali auf 190—200° in dieselbe Säure (s. u.) umgelagert, welche auch aus der Loiponsäure durch Erhitzen mit Kali entsteht (Königs, B. 30, 1326).

S. 47, Z. 10 v. o. statt: „ $Cu(C_7H_{10}NO_4)_2$ “ lies: „ $Ca(C_7H_{10}NO_4)_2$ “.

Umgelagerte Hexahydrocinchomeronsäure. B. Durch Erhitzen der Loiponsäure (Spl. Bd. III, S. 636) oder der Hexahydrocinchomeronsäure mit Kali auf 190—200° (K., B. 30, 1326). — Krystalle aus Wasser. Schmilzt bei 268—270° unter Zersetzung (bei raschem Erhitzen Schmelzpt.: 275°). Optisch inactiv. — $C_7H_{11}O_4N.HCl$. Monokline Krystalle (MUTHMANN). Schmelzpt.: 240—242° (unter Zersetzung). — $C_7H_{11}O_4N.HAuCl_4$. Schmilzt bei 205° unter Zersetzung.

Eine Hexahydrocinchomeronsäure ist auch die Loiponsäure (Hptw. Bd. III, S. 843 und Spl. Bd. III, S. 636).

*N-Methylhexahydrocinchomeronsäure $C_8H_{18}O_4N = CH_3.N < C_5H_8(CO_2H)_2$ (S. 47, Z. 15 v. o.). Darst.: SKRAUP, PICCOLI, M. 23, 274.

Diäthylester $C_{12}H_{21}O_4N = CH_3.N < C_5H_8(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Man verdampft die bei der Darstellung von Methylhexahydrocinchomeronsäure (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 47) aus Apophyllensäure (Hptw. Bd. IV, S. 165) erhaltene entzinnete Lösung im Vacuum zur Trockne, löst den Rückstand in der 20-fachen Menge Alkohol und leitet Salzsäuregas ein (Sk., P., M. 23, 275). — Flüssigkeit von schwach aminartigem Geruch. Kp_{26} : 153—155°.

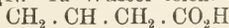
Jodmethylat des Diäthylesters $C_{12}H_{24}O_4NJ = J(CH_3)_2N < C_5H_8(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Beim kurzen Erwärmen der Componenten in methylalkoholischer Lösung (Sk., P., M. 23, 276). — Dreieckige Tafeln (aus absolutem Alkohol). Schmelzpt.: 141° (Sintern bei 138°). Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol. Liefert beim Behandeln in alkoholischer Lösung mit Baryumhydroxyd in der Siedehitze Dimethylaminocyclopentandicarbonsäure.

3) 3-Methylpyrrolidindicarbonsäure(2,5)



B. Durch 5-stdg. Erhitzen von α, α' -Dibrom- β -Methyladipinsäurediäthylester mit methylalkoholischem Ammoniak auf 140° und Verseifen des Productes mit Baryt (WILLSTÄTER, v. SICHERER, B. 32, 1291). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 239° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in kaltem Alkohol, unlöslich in Aether, $CHCl_3$ und Ligroin. Die Säure erweist sich bei der Titration als einbasisch, die ölige, in Wasser leicht lösliche Nitroverbindung dagegen als zweibasisch. — $(C_7H_{11}O_4N)_2H_2PtCl_6$. Dreiseitige Täfelchen, die sich oberhalb 200° zersetzen, ohne zu schmelzen. — Kupfersalz. Blaue Krystallbüschel. Leicht löslich. — $Ag.C_7H_{10}O_4N$. In Wasser leicht lösliche Flocken.

4) Pyrrolidincarbonsäure



carbonessigsäure $C_6H_{11}O_4N = \left| \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H \\ >N(CH_3)H \end{array} \right.$ ist die Tropinsäure, vgl. Spl.

Bd. III, S. 614—615.

5) Piperidindicarbonsäure(2,6) $CH_2 < \begin{array}{l} CH_2, CH(CO_2H) \\ CH_2, CH(CO_2H) \end{array} > NH$. a) α -Säure. B.

Durch Kochen des Diamids (s. u.) mit starkem Barytwasser (E. FISCHER, B. 34, 2546). — Tafeln mit 1H₂O (aus verdünntem Alkohol oder sehr wenig Wasser). Wird bei 134° wasserfrei, schmilzt gegen 258° (corr.) unter Aufschäumen. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether. — $Cu.C_7H_9O_4N$. Hellblaue Krystalle aus Wasser.

Diamid $C_7H_{13}O_2N_3 = CH_2 < \begin{array}{l} CH_2, CH(CO.NH_2) \\ CH_2, CH(CO.NH_2) \end{array} > NH$. B. Neben der (stereo)isomeren β -Verbindung (S. 46) bei der Einwirkung von flüssigem Ammoniak auf 2,6-Dibrompimelinsäureester (E. F., B. 34, 2545). — Plättchen mit 1H₂O aus Wasser. Wird bei 109°

wasserfrei. Schmilzt bei 228—229° (corr.). Sehr leicht löslich in heissem Wasser, schwerer in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin. — $C_7H_{13}O_2N_3 \cdot HBr$ (?). Unregelmässige sechsheitige Platten aus Wasser. Schmilzt, rasch erhitzt, unter Aufschäumen gegen 290°.

b) β -Säure (*Stereomeres der α -Säure*). *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen vom Bromhydrat des Diamids (s. u.) mit 10%igem Barytwasser (E. FISCHER, *B.* 34, 2549). — Krystalle aus Wasser. Schmilzt gegen 281° (corr.) unter Aufschäumen. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, sehr wenig in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol. — Das Kupfersalz ist in kaltem Wasser ziemlich schwer löslich.

Diamid $C_7H_{13}O_2N_3 = NH < C_5H_9(CO.NH_2)_2$. *B.* Neben der (stereo)isomeren α -Verbindung (S. 45) bei der Einwirkung von flüssigem Ammoniak auf 2,6-Dibrompimelinsäureester (E. F., *B.* 34, 2548). — Prismen (aus sehr wenig Wasser). Schmilzt bei 225—226° (corr.) unter Bräunung. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol. — $C_7H_{13}O_2N_3 \cdot HBr + H_2O$. Prismen (aus sehr wenig Wasser), die sich gegen 270° bräunen und gegen 280° unter Aufschäumen schmelzen.

1(N)-Methylpiperidindicarbonsäure (2,6)-Dimethylester $C_{10}H_{17}O_4N = CH_3.N < C_5H_9(CO_2.CH_3)_2$. *B.* Aus 1,5-Dibrompentan-1,1,5,5-Tetracarbonsäureester und Methylamin in Benzol bei 140—150°; man verseift das Reactionsproduct mit Baryumhydroxydlösung und esterifiziert dann mit $CH_3.OH$ (WILLSTÄTTER, LESSING, *B.* 35, 2072). — Farblose, basisch riechende Flüssigkeit. K_{p13} : 140—141°. Schwer löslich in kaltem Wasser. Giebt mit Pikrinsäure und Goldchlorid ölige Fällungen.

Jodmethylat $C_{11}H_{20}O_4NJ$. Monokline Prismen. Schmelzpt.: 167—168° (W., L., *B.* 35, 2072). Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwer in Essigester, unlöslich in Aether. Beständig gegen Alkalien in der Wärme.

Dimethyldihydrodithiazindicarbonsäure $C_7H_{11}O_4NS_2 =$
 $HO_2C.CH-NH-CH.CO_2H$
 $S.C(CH_3)_2.S$

Dinitril des N-Acetylderivats $C_9H_{11}ON_3S_2 =$
 $NC.CH.N(CO.CH_3).CH.CN$
 $S-C(CH_3)_2-S$. *B.* Aus Chrysean und Aceton in Acetanhydrid (HELLSING, *B.* 33, 1778). — Braune Schuppen. Schmelzpt.: 216° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

* Säuren $C_8H_{15}O_4N$ (S. 47, Nr. 5).

1) *Granatsäure, Piperidincarbonsäure(2)-Essigsäure(6)*

$NH < \begin{matrix} CH(CO_2H) & - & CH_2 \\ CH(CH_2.CO_2H) & & CH_2 \end{matrix} > CH_2$. *B.* Beim 2-stdg. Kochen von 16 g Granatolin (S. 54), 64 g Chromsäureanhydrid, 88 g Schwefelsäure und 1300 g Wasser (PICCINI, *R. A. L.* [5] 8 I, 397; *G.* 29 I, 415). — Farblose, prismatische Krystalle. Schmelzpt.: 270°. Beim Erhitzen mit Quecksilberacetat und 40%iger Essigsäure im Einschmelzrohr auf 150—160° bildet sich eine Carbonsäure des α -Methylpyridins.

* Methylgranatsäure $C_9H_{15}O_4N = CH_3.N < \begin{matrix} CH(CO_2H) & - & CH_2 \\ CH(CH_2.CO_2H) & & CH_2 \end{matrix} > CH_2$ (S. 47, Z. 21 v. o.). Das Jodmethylat ihres Dimethylesters (s. u.) wird durch Alkali in den Dimethylgranatsäuredimethylester (Spl. Bd. I, S. 670), dieser in Form seines Jodmethylats durch Alkali in Homopiperylendicarbonsäure (Spl. Bd. I, S. 349) verwandelt, welche sich zur normalen Korksäure (Spl. Bd. I, S. 303) reduciren lässt (PICCINI, *G.* 29 II, 104).

Dimethylester der Methylgranatsäure $C_{11}H_{19}O_4N = C_9H_{13}NO_4(CH_3)_2$. *B.* Beim Durchleiten eines starken Salzsäurestromes durch 5 g Methylgranatsäure (s. o.) in 50 ccm absolutem $CH_3.OH$ (P., *G.* 29 II, 108). — Fast farbloses Oel. Löslich in verdünnten Säuren. Die Salze sind nicht krystallisationsfähig.

Jodmethylat des Dimethylesters der Methylgranatsäure $C_{12}H_{22}O_4NJ = C_{11}H_{19}O_4N.CH_3J$. Aus Alkohol farblose Prismen. Schmelzpt.: 167° (P., *G.* 29 II, 108).

2) *Piperidincarbonsäure(3)-Essigsäure(4)* $NH < \begin{matrix} CH_2 & - & CH_2 \\ CH_2 & & CH(CO_2H) \end{matrix} > CH.CH_2.CO_2H$
s. Cincholoiponsäure, *Hptw.* Bd. III, S. 842 und *Spl.* Bd. III, S. 635.

Hexahydrolutidindicarbonsäure, 2,6-Dimethylpiperidindicarbonsäure(3,5)

$C_9H_{15}O_4N =$
 $HO_2C.CH.CH_2.CH.CO_2H$
 $H_3C.CH.NH.CH.CH_3$

Diäthylester $C_{19}H_{29}O_4N = C_9H_{13}NO_4(C_2H_5)_2$. *B.* Durch Erhitzen von Hydrolutidindicarbonsäureester (S. 78—79) bei Gegenwart von Palladiummohr auf Temperaturen

von 120—265° neben Lutidindicarbonsäureester (Spl. zu Bd. IV, S. 168) (KNOEVENAGEL, Fuchs, B. 35, 1789). Bei der Behandlung von Dihydrulutidindicarbonsäureester mit conc. Salzsäure neben Lutidincarbonsäureester; das Gemenge kann durch fractionirte Krystallisation mit Petroleumäther (Kp: 30—60°) in seine Bestandtheile zerlegt werden (KN., F.). Bei der Reduction von Nitrosohexahydrulutidincarbonsäureester (s. u.) mit Zinnchlorür und Salzsäure (KN., F.). — Weisse Würfel (aus 60%igem Alkohol). Schmelzp.: 92—94°. Leicht löslich in organischen Mitteln, schwer in Petroleumäther (1:2200 bei 17°). An der Luft äusserst unbeständig. Wird beim Erhitzen auf dem Wasserbade durch Sauerstoff oxydirt, ebenso durch $KMnO_4$ für sich, bei Gegenwart von Soda oder verdünnter Schwefelsäure. — Platindoppelsalz. Schmelzp.: 128° (unter Zersetzung).

Nitroverbindung des Diäthylesters $C_{13}H_{22}O_5N_2 = C_{13}H_{22}O_4N.NO$. B. Man versetzt eine Lösung von Hydrulutidindicarbonsäureester (S. 78—79) in kalter conc. Salzsäure mit einer wässrigen $NaNO_2$ -Lösung und krystallisirt den ausgefallenen gelben Niederschlag aus Alkohol (KN., F., B. 35, 1794). — Schmelzp.: 54° (aus Alkohol). Zersetzt sich beim Versuch, sie zu trocknen. Liefert durch Reduction mit Zinnchlorür und Salzsäure Hexahydrulutidindicarbonsäureester (s. o.).

Säure mit acht Atomen Sauerstoff.

Pyrrolidintetracarbonsäure (2,2,5,5) $C_8H_8O_8N = \begin{matrix} CH_2-CH_2 \\ (HO_2C)_2C.NH.C(CO_2H)_2 \end{matrix}$

N-Methylpyrrolidintetracarbonsäure-Tetramethylamid $C_{13}H_{23}O_4N_5 = \begin{matrix} CH_2-CH_2 \\ (CH_3.NH.CO)_2C.N(CH_3).C(CO.NH.CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus α, α' -Dibrombutantetracarbonsäureester und 25%iger Lösung von Methylamin in Methylalkohol neben syrupösen Producten (WILLSTÄTTER, LESSING, B. 35, 2071). — Vierseitige Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 230° bis 230,5°. Schwer löslich in Wasser, Essigester und Benzol. Liefert beim Verseifen mit Baryt eine N-Methylpyrrolidindicarbonsäure vom Schmelzp.: 280—281°.

B. * Basen $C_nH_{2n-1}N$ (S. 47—61).

Vor I. Basen C_3H_5N .

Oxazolidon $C_3H_5O_2N = \begin{matrix} CH_2-O \\ CH_2.NH \end{matrix} > CO$ bezw. $\begin{matrix} CH_2.O \\ CH_2.N \end{matrix} > C.OH$ s. Oxäthylcarbaminsäureanhydrid, Spl. Bd. I, S. 712.

Thiazolin $C_3H_5NS = \begin{matrix} CH_2.S \\ CH_2.N \end{matrix} > CH$. Schwefelderivate desselben s. Hptw. Bd. I, S. 1262 und Spl. Bd. I, S. 718.

Selenazolin $C_3H_5NSE = \begin{matrix} CH_2.Se \\ CH_2.N \end{matrix} > CH$. Als Oxyketoderivat kann das Dioxyselenazol (Hptw. Bd. IV, S. 63) aufgefasst werden.

I. * Basen C_4H_7N (S. 47—48).

1) ***Pyrrolin** (S. 47—48). Constitution nach CIAMICIAN, B. 34, 3954: $\begin{matrix} CH=CH \\ CH_2.NH.CH_2 \end{matrix}$.

B. Durch Eintragen von Pyrrol (S. 66) in ein Reductionsgemisch von Metall und Säure (KNORR, RABE, D.R.P. 116335; C. 1901 I, 71). Aus Pyrrol durch elektrolytische Reduction der Suspension in verdünnter Schwefelsäure (DENNSTEDT, D.R.P. 127086; C. 1902 I, 338). — Darst. In ein Gemisch von 20 g Zinkstaub mit 50 ccm 20%iger Salzsäure lässt man 5 g Pyrrol eintropfen, fügt unter Schütteln 30—40 ccm rauchende Salzsäure hinzu, wobei man die Temperatur nicht über 20—25° steigen lässt; nach 1½ Stunden wird mit Alkali übersättigt, die Base mit Dampf übergetrieben, das Destillat neutralisirt und eingedampft. Den Rückstand versetzt man mit Kalilauge (1:1), erhitzt zur Entfernung von Ammoniak am Rückflusskühler und destillirt dann das Pyrrolin ab, welches mit festem Kali aus dem Destillat abgeschieden und mit Baryumoxyd getrocknet wird (KN., R., B. 34, 3497; vgl. auch C., B. 34, 3952). — An der Luft rauchende Flüssigkeit. K_{p748} : 90° (corr.). Sehr hygroskopisch. D_{20}^{20} : 0,9097. n_D^{20} : 1,4664. — *Platinsalz. Schmelzp.: 182° (unter Zersetzung). — Pikrolonat $C_4H_7N.C_{10}H_8O_6N_4$. Gelbe, rhombische Platten aus Alkohol. Bräunt sich bei 235°; schmilzt bei 260° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser.

* **N-Methylpyrrolin** $C_5H_9N = C_4H_8 > N.CH_3$ (S. 48, Z. 13 v. o.). — $C_5H_9N.HAuCl_4$. Hochgelbe Blättchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmelztp.: 190—191° (C., PICCINI, B. 30, 1790).

Phenylpyrrolidon $\begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ | \\ CH_2 - CO \end{matrix} > N.C_6H_5$, s. *Spl. Bd. II*, S. 228.

Tolylpyrrolidon $C_4H_8ON.C_7H_7$, s. *Spl. Bd. II*, S. 283.

* **Verbindungen** C_4H_7ON (S. 48). b) 5-Methyloxazolin $\begin{matrix} CH_3 \cdot CH \cdot O \\ | \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > CH$.

5-Methylol-2-Mercaptooxazolin $C_4H_7O_2NS = \begin{matrix} HO \cdot CH_2 \cdot CH - O \\ | \\ CH_2 - N \end{matrix} > C.SH$. B. Durch Einwirkung von CS_2 auf eine 20%ige wässrige Lösung von 1-Aminopropandiol(2,3) (*Spl. Bd. I*, S. 651) bei 100° (Rohr) und Eindampfen des Rohrinhalts mit etwas Salzsäure zur Syrupconsistenz (MAQUENNE, ROUX, C. r. 134, 1590). — Farbloser, leicht löslicher, nicht krystallisierbarer Syrup. — $Ag.C_4H_6O_2NS(HNO_3)$. Durch Fällen der wässrigen Lösung mit $AgNO_3$ in Gegenwart von Salpetersäure. Farblose oder schwach graue Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in verdünnter Salpetersäure. — $Ag.C_4H_6O_2NS(AgNO_3)$. Durch Fällen der wässrigen Lösung des Nitrats $Ag.C_4H_6O_2NS(HNO_3)$ (s. o.) mit überschüssiger $AgNO_3$ -Lösung. Nadeln. Unlöslich in Wasser. Geht durch verdünnte Salpetersäure wieder in das Nitrat $Ag.C_4H_6O_2NS(HNO_3)$ zurück. — $Ag.C_4H_6O_2NS$. Durch Einwirkung von Ammoniak auf die Silbernitratverbindungen (s. o.). Gelatinöser Niederschlag.

* **Verbindungen** C_4H_7NS (S. 48). b) 5-Methylthiazolin $\begin{matrix} CH_3 \cdot CH \cdot S \\ | \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > CH$.

5-Bromomethyl-2-Methoxy-Thiazolin $C_6H_8ONBrS = \begin{matrix} CH_2Br \cdot CH - S \\ | \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > C.O.CH_3$ (?).

Zur Constitution vgl.: GADAMER, *Ar.* 234, 45. Früher als μ -Methoxy- γ -Brompenthiazolin $CHBr < \begin{matrix} CH_2 \cdot S \\ | \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > C.O.CH_3$ aufgefasst. B. Beim Erhitzen von 2,3-Dibrompropylsenföhl (*Spl. Bd. I*, S. 724) mit Holzgeist auf 110° (DIXON, *Soc.* 69, 32). — Krystallinisch. Schmelzpunkt: 95—96°.

5-Bromomethyl-2-Aethoxy-Thiazolin $C_6H_{10}ONBrS = \begin{matrix} CH_2Br \cdot CH \cdot S \\ | \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > C.O.C_2H_5$ (?)

(vgl. G., *Ar.* 234, 45). Früher als μ -Aethoxy- γ -Brompenthiazolin $CHBr < \begin{matrix} CH_2 \cdot S \\ | \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > C.O.C_2H_5$ aufgefasst. B. Analog der Methoxyverbindung (s. o.) (D.). — Prismen (aus Alkohol). Schmelztp.: 96—97°. Mässig löslich in heissem Wasser, schwer in kaltem Alkohol.

5-Bromomethyl-2-Propyloxy-Thiazolin $C_7H_{12}ONBrS = \begin{matrix} CH_2Br \cdot CH \cdot S \\ | \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > C.O.CH_2 \cdot CH_2$ (?) (vgl. G., *Ar.* 234, 45). Pyramiden (aus Alkohol). Schmelztp.: 96—97° (D., *Soc.* 69, 33).

5-Methyl-4-Keto-2-Mercaptothiazolin $\begin{matrix} CH_3 \cdot CH \cdot S \\ | \\ CO \cdot N \end{matrix} > C.SH$ s. α -Rhodaninpropionsäure, *Hptw. Bd. I*, S. 1229.

2. *Basen C_5H_9N (S. 48—49).

S. 48, Z. 5 v. u. statt: „Oxypiperidin“ lies: „Oxypiperidein“.

3) 2-Methylpyrrolin $\begin{matrix} H_2C - CH \\ | \\ H_2C \cdot NH \cdot C \cdot CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von alkoholischem

Ammoniak auf Methyl- γ -Brompropylketon (*Spl. Bd. I*, S. 508) (HIELSCHER, B. 31, 277). — Bewegliche Flüssigkeit von pyridinartigem Geruch. $D^{22}: 0,8995$. $K_{P110-116}: 50-51^\circ$. $K_{P200}: 95-97^\circ$ (unter theilweiser Zersetzung). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Wasser. Bräunt sich beim Aufbewahren. — $C_5H_9N.HAuCl_4$. Nadeln. Schmelztp.: 108°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. — $(C_5H_9N)_2I_2PtCl_6$. Schwertförmige Krystalle aus Alkohol. Schwärzt sich bei 130°, schmilzt bei 141—142°. Sehr leicht löslich in Wasser.

1,2-Dimethylpyrrolin $C_6H_{11}N = \begin{matrix} H_2C - CH \\ | \\ H_2C \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Methyl- γ -Brompropylketon (*Spl. Bd. I*, S. 508) auf eisgekühlte 33%ige Methylaminlösung (H., B. 31, 278). — Farblose Flüssigkeit. $D^{22}: 0,9333$. $K_{P93-99}: 53-54^\circ$. Zersetzt sich

bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. Riecht stark pyridinartig. Unter starker Erwärmung in 8—9 Thln. Wasser löslich. Löslich in Alkohol und Aether. Bräunt sich beim Aufbewahren. Wird von $Sn + HCl$ zu *N*- α -Dimethylpyrrolidin (S. 20) reducirt. — $C_8H_{11}N.HAuCl_4$. Nadeln, die bei 159° schmelzen, sich aber schon vorher schwärzen. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. — $(C_8H_{11}N)_2H_2PtCl_6$. Krystalle aus Alkohol, die sich bei 140° bräunen und bei 172 — 173° unter Aufbrausen schmelzen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

4) *2-Methylenpyrrolidin* $\begin{array}{c} CH_2.NH.C:CH_2 \\ | \\ CH_2-CH_2 \\ | \\ CH_2-(CH_3)_2N(OH)C:CH_2 \\ | \\ CH_2-CH_2 \end{array}$. Dimethyl- α -Methylenpyrrolidiniumhydroxyd $C_7H_{15}ON =$ *B.* Durch Einwirkung feuchten

Silberoxyds auf α -Bromomethyl- bzw. α -Jodomethyl-*N*-Dimethylpyrrolidinium-Jodid oder -Bromid (S. 21, 22). Die Salze entstehen beim Erwärmen des Bromomethyl- oder Jodomethyl-*N*-Dimethylpyrrolidinium-Jodids oder -Bromids mit Alkalilauge (WILLSTÄTTER, *B.* 33, 373; vgl. LADENBURG, *A.* 247, 59). — Gibt bei der Destillation unter Wasserabspaltung Dimethylpiperidin (Hptw. Bd. IV, S. 6 u. Spl. Bd. IV, S. 6). — Chlorid $C_7H_{14}NCl$. Sehr zerfliesslich. — $(C_7H_{14}NCl)_2.PtCl_4$. Orangerothe, tafelförmige Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei etwa 210° . — $(C_7H_{14}NCl).AuCl_3$. Goldgelbe, mikroskopische Prismen oder Blättchen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 226 — 227° (unter Zersetzung). — Bromid $C_7H_{14}NBr$. Nadeln (aus Chloroform). Hygroskopisch. — Jodid $C_7H_{14}NJ$. Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 196° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und kaltem Chloroform, wird aus letzterer Lösung beim Erwärmen (Handwärme) ölig abgeschieden. Geht beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure in ein isomeres, ungesättigtes Jodid (s. u.) über.

Verbindung $C_7H_{14}NJ$. *B.* Aus Dimethyl- α -Methylenpyrrolidiniumjodid (s. o.) beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure (W., *B.* 33, 378). — Tafeln (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 232° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol.

Verbindung $C_7H_{14}NCl$. *B.* Aus dem entsprechenden Jodid (s. o.) durch $AgCl$ (W., *B.* 33, 379). — $(C_7H_{14}NCl)_2.PtCl_4$. Orangerothe Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich über 217° . Nicht löslich in Alkohol. — $(C_7H_{14}NCl).AuCl_3$. Blättchen oder Spiesse (aus Wasser). Schmilzt, rasch erhitzt, bei ca. 256° unter Zersetzung.

5) *1,2,3,6-Tetrahydropyridin* $\begin{array}{c} CH_2.CH:CH \\ | \\ CH_2.NH.CH_2 \end{array}$. *B.* Durch Schmelzen der bei 187° bis 188° schmelzenden Piperidin-*C*-sulfonsäure (S. 13) mit Kali (PAAL, HUBALECK, *B.* 34, 2761). — $C_5H_9N.HCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 141 — 142° . Schwer löslich in Wasser.

Benzoylderivat $C_{12}H_{13}ON = C_5H_8 > N.CO.C_6H_5$. Gelbliches Oel (P., H.).

6) *2,3,4,5-Tetrahydropyridin* $N \begin{array}{c} \langle CH_2.CH_2 \\ \langle CH.CH_2 \rangle \end{array} CH_2$. 6-Oxyderivat, Oxypiperidin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 48, Z. 5 v. u.

Lactamform des 6-Oxyderivats, α -Piperidon $NH \begin{array}{c} \langle CH.CH_2 \\ \langle CO.CH_2 \rangle \end{array} CH_2$ s. *Hptw.* Bd. I, S. 1200, Z. 15 v. o.

Oxy- α -Piperidon $NH \begin{array}{c} \langle CH_2.CH(OH) \\ \langle CO-CH_2 \rangle \end{array} CH_2$ s. *Spl.* Bd. I, S. 665.

Oxim eines Diketopiperidons s. *Hptw.* Bd. IV, S. 120, Z. 12 v. u.

Pentachlor- α -Keto-*N*-Phenyl- γ -Piperidon $C_6H_5.N \begin{array}{c} \langle CHCl.CCl_2 \\ \langle CO-CCl_2 \rangle \end{array} CO$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 120.

**Verbindungen* C_5H_9NS (S. 49). c) 2-Aethylthiazolin $\begin{array}{c} CH_2.S \\ | \\ CH_2.N \end{array} \rangle C_2H_5$. *B.* Aus β -Bromäthylamin (Spl. Bd. I, S. 601) und Thiopropionamid (Hptw. Bd. I, S. 1246) (GABRIEL, v. HIRSCH, *B.* 29, 2611). — Kp: 162° . — Pikrat $C_5H_9NS.C_8H_3O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpunkt: 135° .

**Verbindungen* $C_5H_9NS_2$ (S. 49).

S. 49, Z. 10 v. o. muss die Strukturformel lauten: $\begin{array}{c} C_2H_5.CH.S \\ | \\ CH_2.N \end{array} \rangle C.SH$.

c) 4,5-Dimethyl-2-Mercaptothiazolin $\begin{array}{c} CH_3.CH.S \\ | \\ CH_3.CH.N \end{array} \rangle C.SH$. *B.* Durch Schütteln einer gekühlten, alkalischen Lösung von 2-Amino-3-Brombutan mit Schwefelkohlenstoff (STRAUSS, *B.* 33, 2830). — Nadelchen aus Wasser. Sintert bei 53° , schmilzt bei 58° .

3. *Basen $C_6H_{11}N$ (S. 49—50).

2) *2-Methylpiperidein, 1,4,5,6-Tetrahydro- α -pikolin $CH_2 < \begin{matrix} CH:C(CH_3) \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > NH$
(S. 49—50). *1-Methylderivat $C_7H_{13}N = CH_2 < \begin{matrix} CH:C(CH_3) \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > N \cdot CH_3$ (S. 49, Z. 10 v. u.).

Ueber die Einwirkung von Formaldehyd vgl.: LADENBURG, B. 31, 288.

S. 49, Z. 9 v. u. statt: „hexakon“ lies: „hexanon“.

1-Aethylderivat $C_8H_{15}N = CH_2 < \begin{matrix} CH:C(CH_3) \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > N \cdot C_2H_5$. B. 10 g 6-Bromhexanon(2) (Spl. Bd. I, S. 510) werden mit 27 g 33%iger Acetylaminlösung (Spl. Bd. I, S. 600) 2 Tage stehen gelassen (L., KRÜGEL, A. 304, 54). — Flüssig. Kp: 163°. $D^{17.5}$: 0,8907. Löslich in 17 Thln. Wasser bei 20°. — $(C_8H_{15}N \cdot HCl) \cdot 6HgCl_2$. Röthliche Krystalle. Schmelzpunkt: 212—213°. — $(C_8H_{15}N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Anscheinend rhomboëdrische Krystalle. Schmelzp.: 198—199°.

1-Propylderivat $C_9H_{17}N = CH_2 < \begin{matrix} CH:C(CH_3) \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Entsteht beim Stehen von Propylamin (Spl. Bd. I, S. 604) und 6-Bromhexanon(2) (Spl. Bd. I, S. 510) in wässriger Lösung (L., THEODOR, A. 304, 74). — Kp₇₆₈: 184°. D^{20} : 0,8875. — Chlorhydrat. Zerfliesslich. — $C_9H_{17}N \cdot HCl \cdot 3HgCl_2 + 2H_2O$. Röthlich gefärbte Tafeln. Schmelzpunkt: ca. 64°. — $(C_9H_{17}N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Rothbraune Tafeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 180°. — $C_9H_{17}N \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Schmelzpunkt: 58—59°.

S. 50, Z. 8 v. o. statt: „ $C_{13}H_{22}N_2S^4$ “ lies: „ $C_{13}H_{22}N_2S_2^4$ “.

5) 2-Aethyldihydropyrrol, α -Aethylpyrrolin $C_4H_5(C_2H_5) > NH$. B. Aus 2-Aethylpyrrol (Hptw. Bd. I, S. 71) durch elektrolytische Reduction der Suspension in verdünnter Schwefelsäure (DENNSTEDT, D.R.P. 127 036; C. 1902 I, 338). — Oel von charakteristischem Geruch. Schwer löslich in Wasser. Zieht begierig Kohlensäure an der Luft an — Chlorhydrat. Zerfliesslich. Zerfällt beim Erhitzen in seine Componenten. — $(C_8H_{11}N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Nadeln. Schmelzpunkt: 170° (unter Zersetzung).

6) 2,5-Dimethylpyrrolin $CH_2-CH \begin{matrix} CH \\ | \\ CH_3 \cdot CH \cdot NH \cdot C \cdot CH_3 \end{matrix}$ oder $CH \begin{matrix} CH \\ | \\ CH_3 \cdot CH \cdot NH \cdot CH \cdot CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Reduction von 2,5-Dimethylpyrrol (S. 69) mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung, neben einer bei 230—260° siedenden Base (KNORR, RABE, B. 34, 3492; D.R.P. 116 335; C. 1901 I, 71). — Leicht bewegliche Flüssigkeit von starkem Amingeruch. Kp₇₃₆: 106° (corr.). Mischbar mit wenig Wasser. Auf weiteren Zusatz von Wasser tritt zuerst Trübung, dann weitere Lösung ein. D^{20}_4 : 0,8369. n_D^{20} : 1,4401. — $(C_6H_{11}N \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Orangefarbene Prismen oder Rhomben (aus wenig Salzsäure). Schmelzpunkt: ca. 198° (unter Zersetzung). — $C_6H_{11}N \cdot HAuCl_4$. Sechsseitige Prismen aus Salzsäure. Schmilzt bei 68—69°, schäumt bei 150° auf. — Pikrat $C_8H_{11}N \cdot C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadelchen aus Aether. Schmelzpunkt: 105°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrolonat (vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 509) $C_6H_{11}N \cdot C_{10}H_8O_4N_4$. Rothbraune, prismatische Kryställchen. Schmelzpunkt: 130° (unter Zersetzung). Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol.

N-Methylderivat, 1,2,5-Trimethylpyrrolin $C_7H_{13}N = C_4H_4(CH_3)_2 > N \cdot CH_3$. B. Neben einer isomeren Base (?) durch Reduction von 1,2,5-Trimethylpyrrol (Hptw. Bd. IV, S. 71—72) mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung (K., R., B. 34, 3495). — Kp: 104—120°. Für die Fraction 110—115° ist D^{20}_4 : 0,8131, n_D^{20} : 1,4365. — Platinsalz. Braune Platten (aus Alkohol + Aether). Schmelzpunkt: ca. 150°. — $C_7H_{13}N \cdot HAuCl_4$. Rosetten. Schmelzpunkt: ca. 115° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol. — Pikrat $C_7H_{13}N \cdot C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 195—205° (unter Zersetzung). — Pikrolonat $C_7H_{13}N \cdot C_{10}H_8O_4N_4$. Gelbbraune Prismen aus Alkohol. Zersetzt sich bei 180—190°. Schwer löslich in Aether.

Eine mit vorstehender Verbindung vielleicht identische Verbindung entsteht [neben viel 2,5-Bismethylaminohexen(3)] durch Einwirkung von Methylamin auf 2,5-Dibromhexen(3) in Methylalkohol (DUDEN, LEMME, B. 35, 1340). — Kp: 100—120°.

Jodmethylat des 1,2,5-Trimethylpyrrolins $C_8H_{15}NJ = C_4H_4(CH_3)_2 > N(CH_3)_2$. Schuppen. Schmelzpunkt: ca. 272° (unter Zersetzung). Die aus Alkohol durch Aether gefällte Verbindung schmilzt erst bei ca. 310°. Leicht löslich in Alkohol. Stark hygroskopisch. Färbt sich am Licht braun (K., R., B. 34, 3497).

7) 2,4-Dimethylpyrrolin $C_4H_4(CH_3)_2 > NH$. B. Durch Reduction von 2,4-Dimethylpyrrol (S. 69) mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung (KNORR, RABE, B. 34, 3494). — Durchdringend riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₂: 121° (corr.). D^{20}_4 : 0,8554. n_D^{20} : 1,4493. — $(C_6H_{11}N)_2 \cdot H_2PtCl_6$. Nadelchen aus Salzsäure. Schmelzpunkt: 185°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_6H_{11}N \cdot C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Prismen (aus

Alkohol + wenig Ligroin). Schmelzp.: 102—104°. — Pikrolonat $C_8H_{11}N.C_{10}H_8O_5N_4$. Dunkelgelbe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 225°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether und Ligroin.

Jodmethylat des 1,2,4-Trimethylpyrrolins $C_8H_{16}NJ = C_4H_4(CH_3)_2 > N(CH_3)_2J$. B. Aus 2,4-Dimethylpyrrolin und CH_3J in Methylalkohol bei Gegenwart von Natriummethylat (K., R., B. 34, 3494). — Aeusserst zerfliessliche Krystallmasse. — Platinsalz des Chlorids $(C_8H_{16}NCl)_2.PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 251°.

8) 3,3-Dimethylpyrrolin $NH \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{CH}_2.C(CH_3)_2 \\ \text{CH}_2.CO \end{matrix}$ bezw. $N \begin{matrix} \text{CH}_2.CH_2 \\ \text{CH}.C(CH_3)_2 \\ \text{CH}_2-CO \end{matrix}$. 3,3-Dimethyl-4-Ketopyrrolidon(2) $C_8H_9O_2N = NH \begin{matrix} \text{CH}_2.C:N.OH \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$ bezw. $N \begin{matrix} \text{CH}_2.C:N.OH \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak oder wässriger Ammoniumcarbonatlösung auf γ -Brom- α -Dimethylacetessigester (CONRAD, HOCK, B. 32, 1200). — Krystalle (aus Essigester, Methyl- oder Aethylalkohol). Schmilzt bei 144°, die auf 148—150° erhitzte und dann rasch abgekühlte Schmelze verflüssigt sich bei 107°. Fast unlöslich in Aether und Petroleumäther, leicht löslich in Wasser, Alkoholen, siedendem Benzol und Essigester. Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure 4-Amino-2-Methylbutanon(3).

Oxim des Dimethylketopyrrolidons $C_8H_{10}O_2N_2 = HN \begin{matrix} \text{CH}_2.C:N.OH \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 230° unter Gelbfärbung (C., H., B. 32, 1201).

1-Phenyl-3,3-Dimethyl-4-Ketopyrrolidon(2) $C_{12}H_{13}O_2N = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{CH}_2.CO \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Bei der Einwirkung von Anilin auf γ -Cyan- α -Dimethylacetessigester (C., GAST, B. 32, 139; C., H., B. 32, 1206). Aus γ -Anilino- α -Dimethylacetessigester durch Erhitzen auf 160° bis 180° oder Kochen mit Salzsäure (C., H.). — Krystalle. Schmelzp.: 104°. Kp: 315° bis 316°. Sehr wenig löslich in heissem Wasser, ziemlich leicht in $CHCl_3$, Essigester und siedendem Alkohol.

Oxim $C_{12}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{CH}_2.C:N.OH \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. Prismen. Schmelzp.: 168° (C., H., B. 32, 1207).

1-o-Methoxyphenyl-3,3-Dimethyl-4-Ketopyrrolidon(2) $C_{19}H_{15}O_3N = CH_3O.C_6H_4.N \begin{matrix} \text{CH}_2.CO \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus γ -Brom- α -Dimethylacetessigester und o-Anisidin (C., H., B. 32, 1207). — Krystalle. Schmelzp.: 132°.

1-p-Aethoxyphenyl-3,3-Dimethyl-4-Ketopyrrolidon(2) $C_{14}H_{17}O_3N = C_2H_5O.C_6H_4.N \begin{matrix} \text{CH}_2.CO \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus γ -Brom- α -Dimethylacetessigester und p-Phenetidin (C., H., B. 32, 1208). — Krystallinische Masse. Schmelzp.: 130°.

Verbindungen $C_6H_{11}ON$ (S. 50). c) 3-Methyl-5-Aethylisoxazolin $CH_3.CH_2.CH.C \begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \text{O:N:C.CH}_3 \end{matrix}$. Keto- und Oximido-Derivate s. Spl. Bd. I, S. 503, Z. 6 v. u. bis S. 505, Z. 2 v. o.

d) 3,3,5-Trimethyldihydroisoxazol $(CH_3)_2C.CH:C.CH_3$ bezw. $HN \begin{matrix} \text{CH}_2.C.CH:C.CH_3 \\ \text{HN}-O \end{matrix}$. B. Bei der Einwirkung von Hydroxylamin auf Mesityloxyd, neben Diacetonyldihydroxylamin, zwei Mesityloximen und anderen Producten (HARRIES, JABLONSKI, B. 31, 1380). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₂: 52°. Kp₇₆₀: 162—164°. Riecht süsslich. Reducirt FEHLING'sche Lösung nicht. Liefert mit salpetriger Säure ein hellgrünes Oel (Nitrosoverbindung?). — Chlorhydrat. Lange Krystalle. Sehr zerfliesslich.

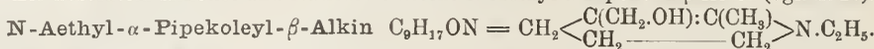
Verbindungen $C_8H_{11}NS$. a) 5-Methyl-2-Aethylthiazolin $CH_3.CH.S \begin{matrix} \text{CH}_2.N \\ \text{CH}_2.N \end{matrix} > C.C_2H_5$. B. Aus 5 g rohem bromwasserstoffsäuren β -Brompropylamin und 2 g Thiopropionamid bei 145° (GABRIEL, HIRSCH, B. 29, 2612). — Oel. Kp: 172°. Löslich in Wasser.

b) 4-Methyl-5-Aethylthiazolin $C_2H_5.CH.S \begin{matrix} \text{CH}_3.CH.N \\ \text{CH}_3.CH.N \end{matrix} > CH$. 2-Mercaptoderivat $C_8H_{11}NS_2 = C_2H_5.CH.S \begin{matrix} \text{CH}_3.CH.N \\ \text{CH}_3.CH.N \end{matrix} > C.SH$. B. Durch Einwirkung von CS_2 auf eine eiskalte alka-

liche Lösung von 2-Amino-3-Brompentan (JÄNICKE, B. 32, 1103). — Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: ca. 70°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in kaltem Ligroin.

4. *Basen C₇H₁₃N (S. 50—51).

1) Die im Hptw. Bd. IV, S. 50, Z. 23 v. u. als N-Methyl-Δ²-Tetrahydrooxäthylenpyridin C₈H₁₅ON aufgeführte Verbindung von Lipp ist wahrscheinlich N-Methyl-α-Pipekoleyl-β-Alkin, 1,2-Dimethyl-3-Methylol-1,4,5,6-Tetrahydropyridin CH₃N < $\begin{array}{c} \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{CH}_2, \text{OH}) \\ \text{CH}_2 \qquad \qquad \qquad \text{CH}_2 \end{array} \rangle \text{CH}_2$ (LADENBURG, B. 31, 288; A. 301, 122). — Durch Reduc-



B. Aus 1-Aethyl-2-Methylpiperidein (S. 50) und Formaldehyd in wässriger Lösung (L., KRÜGEL, A. 304, 58). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 211°. Schwer löslich in Wasser. D^{17,5}: 0,93965. — (C₉H₁₇ON.HCl)₂.PtCl₄. Krystalle. Schmelzp.: 135—136°. — C₉H₁₇ON.HCl.AuCl₃. Rhomboëdrische Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 111°.

N-Propyl-α-Pipekoleyl-β-Alkin C₁₀H₁₉ON = CH₂ < $\begin{array}{c} \text{C}(\text{CH}_2, \text{OH}) : \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_2 \qquad \qquad \qquad \text{CH}_2 \end{array} \rangle \text{N} \cdot \text{C}_3\text{H}_7$. CH₂.CH₃. B. Analog der N-Aethylverbindung (s. o.) (L., A. 304, 77). — Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp₇₆₈: 225°. D²⁰: 0,9256. — Chlorhydrat. Sehr zerfliesslich. — Pikrat C₁₀H₁₉ON.C₆H₃O₇N₃. Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 147°.

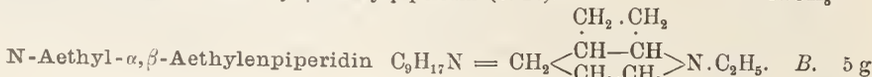
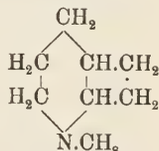
4) *2-Vinylpiperidin CH₂:CH.C₅H₉>NH und α,β-Aethylenpiperidin $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_5\text{H}_9 > \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_2 \end{array}$ (S. 51). *N-Methyl-2-Vinylpiperidin C₈H₁₅N = $\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ | \\ \text{CH}_2 \text{N}(\text{CH}_3) \text{CH} \cdot \text{CH} : \text{CH}_2 \end{array}$

(S. 51, Z. 15 v. o.). B. Aus N-Methyl-α-Pipekolyalkin (S. 25) durch Behandlung mit conc. Schwefelsäure und Eisessig (neben anderen Producten) (LADENBURG, A. 301, 136). — Darst. Durch 2-stdg. Erhitzen von 8 g N-Methyl-α-Pipekolyalkin mit der dreifachen Menge conc. Salzsäure auf 165—175° (HEIDRICH, B. 34, 1890). — Kp₁₂: 60°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Aether. Riecht stark coniinartig. Polymerisirt sich beim Aufbewahren, sowie Destilliren unter gewöhnlichem Druck. — *(C₈H₁₅N.HCl)₂.PtCl₄. Röhliche Nadeln bezw. pyramidenähnliche Krystalle (aus Salzsäure oder Wasser). Schmelzp.: 188°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — C₈H₁₅N.HAuCl₄. Schmelzp.: 115—120°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol. Wird von siedendem Wasser zersetzt.

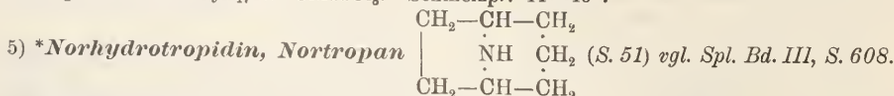
N-Aethyl-2-Vinylpiperidin C₉H₁₇N = C₂H₅.N < C₅H₉.C₂H₃. B. Aus dem N-Aethyl-α-Pipekolyalkin (9 g) (S. 26) durch Versetzen mit Eisessig (4,5 g) und conc. Schwefelsäure (18 g) unter Kühlung und darauf folgendes Erhitzen (175—180°; 8 Stunden) (L., A. 301, 139). — Mit Wasserdampf flüchtig. Kp₇₅₄: 173—178°. — (C₉H₁₇N.HCl)₂.PtCl₄. Farnkrautähnliche Aggregate.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 51, Z. 22 v. o. als *N-Methyl-α-Vinylpiperidin aufgeführte Verbindung C₈H₁₅N von Lipp ist wahrscheinlich N-Methyl-α,β-Aethylenpiperidin:

(LADENBURG, B. 31, 289; A. 301, 123). B. Aus dem N-Methyl-α-Pipekolin-β-Alkin (vgl. S. 26) durch Wasserabspaltung und innere Condensation (LIPP; LA.). — Liefert bei der Reducation mit Sn + HCl fast ausschliesslich N-Methyl-β-Aethylpiperidin (S. 27).

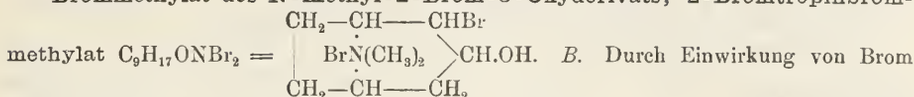


N-Aethyl-α-Pipekoly-β-Alkin (S. 27) werden mit 12 ccm rauchender Salzsäure 2 Stunden auf 180—185° erhitzt (L., KRÜGEL, A. 304, 61). — Kp: 178—180°. D^{17,5}: 0,86818. — C₉H₁₇N.HCl.3HgCl₂. Schmelzp.: 82°. — (C₉H₁₇N.HCl)₂.PtCl₄. Rhomboëder aus Wasser. Schmelzp.: 162°. — C₉H₁₇N.HCl.AuCl₃. Schmelzp.: 44—45°.



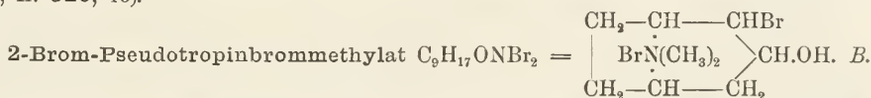
Derivate dieser Base sind zahlreiche Verbindungen der Atropingruppe, vgl. Hptw. Bd. III, S. 783—796 und Spl. Bd. III, S. 604—617.

Brommethylat des N-Methyl-2-Brom-3-Oxyderivats, 2-Bromtropinbrom-



in Chloroformlösung auf die wässerig-bromwasserstoffsäure Lösung des „ α -Methyltropins“ (Hptw. Bd. III, S. 786, Z. 14 v. u.) bei 0° bis 5° (WILSTÄTTER, A. 326, 12). Aus dem Dibromid des „ α -Methyltropins“ durch freiwillige Umlagerung in ätherischer Lösung (W.). — Farblose Blättchen oder Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 233° (Zersetzung). Ist, frisch bereitet, sehr leicht löslich in Alkohol, nach dem Umkrystallisieren ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in warmem Alkohol; sehr leicht löslich in Wasser. Beständig auch bei längerem Kochen mit Wasser. Wird beim Erhitzen mit Chinolin oder Natriumacetat-lösung nicht in Tropinonbrommethylat übergeführt. Liefert beim Reduciren mit Natrium-amalgam in schwach salzsaurer Lösung „ α -Methyltropin“, beim Behandeln mit Zinkstaub und Jodwasserstoffsäure Tropidinjodmethylat (Spl. Bd. III, S. 607).

2-Bromtropinijodmethylat $C_9H_{17}ONBrJ$. Farblose Prismen oder Nadeln. Schmelzpunkt: 233—234° (Zersetzung). Sehr leicht löslich in heissem, leicht in kaltem Wasser (W., A. 326, 13).



Man behandelt „Des-Pseudomethyltropin“ in bromwasserstoffsaurer Lösung mit Brom in Chloroform- oder Eisessig-Lösung und lagert das beim Versetzen mit Soda ausfallende ölige Bromid durch kurzes Erwärmen um (W., A. 326, 18). — Vierseitige, luftbeständige Täfelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 237—238° (Zersetzung). Schwer löslich in heissem, sehr wenig in kaltem Alkohol, sehr leicht in Wasser. Zerfällt beim Erwärmen mit Alkalien in Dimethylamin und Dihydrobenzaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 1).

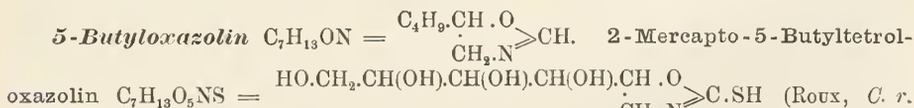
2-Brom-Pseudotropinijodmethylat $C_9H_{17}ONBrJ$. B. Aus dem Brommethylat (s. o.) durch Behandlung mit $HJ + PH_4J$ (W., A. 326, 19). — Würfelähnliche Tafeln und Prismen (aus Wasser). Schmelzp.: 238° (Zersetzung). Sehr leicht löslich in heissem, sehr wenig in kaltem Wasser.

6) 2,3-Dimethyl-1,4,5,6-Tetrahydropyridin $\begin{array}{l} H_2C.CH_2.C.CH_3 \\ | \\ H_2C.NH.C.CH_3 \end{array}$. B. Durch

24-stdg. Stehenlassen von 6-Brom-3-Methylhexanon(2) (Spl. Bd. I, S. 511) mit alkoholischem Ammoniak (A. SACHS, B. 32, 62). — Flüssig. Kp: 154—156°. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Riecht stark nach Piperidin. Bräunt sich rasch an der Luft. Sehr flüchtig mit Aetherdämpfen. — $C_7H_{13}N.HCl.5HgCl_2$. Schmelzp.: 211° (unter Schwärzung). Fast unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Aether. — $C_7H_{13}N.HAuCl_4$. Federförmige Kryställchen (aus Wasser von 60°). Schmelzp.: 140°. Schwer löslich in Aether. — Pikrat $C_7H_{13}N.C_6H_5O_7N_3$. Niederschlag. Schmelzp.: 146°. Leicht löslich in heissem Wasser, fast unlöslich in Aether.

N-Methylderivat $C_8H_{15}N = \begin{array}{l} H_2C-CH_2-C.CH_3 \\ | \\ H_2C.N(CH_3).C.CH_3 \end{array}$. B. Aus 6-Brom-3-Methylhexanon(2) (Spl. Bd. I, S. 511) und Methylamin (S., B. 32, 63). — Oel. Kp: 165—167°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und $CHCl_3$. Riecht stark und unangenehm. Sehr leicht flüchtig mit Wasser, weniger mit Aether-Dämpfen. — $C_8H_{15}N.HAuCl_4$. Krystallisiert aus Wasser. Schmelzp.: 158° (unter Zersetzung). Unlöslich in Aether. — Pikrat $C_8H_{15}N.C_6H_5O_7N_3$. Niederschlag. Schmelzp.: 152°. Schwer löslich in Aether.

N-Alkylderivate des 2-Methyl-3-Methyloltetrahydropyridins s. S. 52 sub Nr. 1.



134, 291; 135, 693). a) Mercaptoglucoxazolin. B. Durch Einwirkung von CS_2 oder Phenylsenföl auf Glucamin bei 100° (MAQUENNE, R., C. r. 134, 1591). — Nadeln. Schmelzp.: 156°. Löslich in Alkohol und Wasser. — $Ag.C_7H_{12}O_5NS(AgNO_3)$. Durch überschüssige $AgNO_3$ -Lösung. Weisser, krystallinischer Niederschlag. Verwandelt sich in der Hitze in eine durchsichtige Gallerte, die beim Erkalten, besonders in Gegenwart einer Spur HNO_3 , allmählich wieder krystallinisch wird. Löslich in verdünnter Salpetersäure,

ohne dass eine schwer lösliche Monosilberverbindung gebildet wird. — Ag.C₇H₁₂O₆NS. Aus der Verbindung Ag.C₇H₁₂O₆NS(AgNO₃) durch NH₃. Gelatinös.

b) Mercaptogalactoxazolin CH₂.OH(CH.OH)₃.CH.CH₂.N:C(SH).O. B. Aus Galactamin und CS₂ (R., C. r. 135, 693). — Blättchen. Schmelzp.: 185—186°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Giebt mit AgNO₃ keine krystallinische Verbindung.

4, 4, 6-Trimethylpenthiazolin C₇H₁₃NS = $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{S} \\ | \\ (\text{CH}_3)_2\text{C} \text{---} \text{N} = \text{CH} \end{array}$ 2-Mercaptoderivat C₇H₁₃NS₂ = $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{S} \\ | \\ (\text{CH}_3)_2\text{C} \text{---} \text{N} = \text{C} \cdot \text{SH} \end{array}$ B. Beim Schütteln von in wenig Wasser gelöstem bromwasserstoffsäurem 4-Brom-2-Amino-2-Methylpentan (Spl. Bd. I, S. 612) mit CS₂ und Kalilauge (KABAN, B. 30, 1321). — Säulen aus Holzgeist. Schmelzpunkt: 180°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Alkalien, schwer in heissem Wasser, unlöslich in Salzsäure. Wird von Chlor in Aminohexansulfonsäure (Spl. Bd. I, S. 655) übergeführt.

Methyläther des 2-Mercaptoderivates C₈H₁₅NS₂ = $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{S} \\ | \\ (\text{CH}_3)_2\text{C} \text{---} \text{N} = \text{C} \cdot \text{SCH}_3 \end{array}$ Stark lichtbrechendes, dünnes Oel von eigenthümlichem Geruch. K_p761,5: 240° (K., B. 30, 1322). — (C₈H₁₅NS₂)₂H₂PtCl₆. Rothe Kryställchen, die sich bei 190° heftig zersetzen. Schwer löslich in Wasser. — Pikrat C₈H₁₅NS₂.C₈H₉O₇N₃. Krystalle. Schmilzt bei 131° nach vorangegangem Erweichen.

5. *Basen C₈H₁₅N (S. 51-54).

2) Die im Hptw. Bd. IV, S. 51, Z. 15 v. u. als **Allylpiperidin* aufgeführte Base ist vielleicht 2-Methovinytpiperidin NH < C₈H₉[C(CH₃)₂:CH₂] (vgl. KÖNIGS, HAPPE, B. 35, 1346).

4) ***Granatanin** (S. 52-54). Constitution: $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ | \\ \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \\ | \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ | \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ (vgl. PICCINI, G. 29 II, 104).

***Granatolin**, Oxygranatanin C₈H₁₅ON = $\begin{array}{c} \text{CH} \text{---} \text{NH} \text{---} \text{CH} \\ | \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \end{array}$ (S. 52). Durch gelinde Oxydation mit Chromsäure entsteht Granatolin (s. u.), durch stärkere Oxydation Granatsäure (S. 46) (P., R. A. L. [5] 8 I, 396; G. 29 I, 414).

Ueber ein Oxygranatonin s. auch Hptw. Bd. IV, S. 52, Z. 15-6 v. u.

Granatenin C₈H₁₃N s. Hptw. Bd. IV, S. 75 u. Spl. Bd. IV, S. 70.

Granatonin C₈H₁₃ON = $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \\ | \\ \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \\ | \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ B. Bei gelinder Oxydation des Granatolins (s. o.) mit Chromsäure (P., R. A. L. [5] 8 I, 397; G. 29 I, 416). — Secundäre Base. Aehnlich dem Piperidin. — (C₈H₁₃ON)₂H₂PtCl₆ + 2H₂O.

Nitrosogranatonin C₈H₁₂O₂N = C₈H₁₂O > N(NO). B. Aus salzsaurem Granatonin (s. o.) und KNO₂ (P., G. 29 I, 417). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 199°. Leicht löslich in heissem Wasser.

Granatoninoxim C₈H₁₄ON₂ = C₈H₁₂(:N.OH) > NH. B. Zu einer Lösung von 2 g Natrium in 40 ccm absolutem Alkohol fügt man 3 g Hydroxylaminchlorhydrat in 30 ccm Alkohol, saugt ab, fügt eine Lösung von 5 g Granatonin (s. o.) in 30 ccm Alkohol hinzu, erhitzt etwa 6 Stunden am Rückflusskühler auf 50-60°, verdünnt mit dem gleichen Volumen Wasser, verjagt den überschüssigen Alkohol, sättigt das freie Alkali zunächst mit CO₂ und dann mit pulverförmigem K₂CO₃, extrahirt wiederholt mit Aether und engt die ätherische Lösung ein (P., CORTESE, G. 31 I, 562). — Farblose Kryställchen. Erweicht bei etwa 180°, schmilzt bei 199°. Liefert mit Natrium + Amylalkohol das Pseudo-Granatylamin, mit Natriumamalgam + Essigsäure daneben das Granatylamin (Spl. zu Bd. IV, S. 491). — Pikrat C₈H₁₄ON₂.C₈H₉O₇N₃. Nadeln. Schmelzp.: 230°. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

Benzoylderivat des Granatoninoxims C₂₂H₂₂O₃N₂. B. Aus dem Granatoninoxim (s. o.), in wenig Wasser gelöst und mit einer 10%igen Na₂CO₃-Lösung versetzt, bei Behandlung mit C₆H₅.COCl (P., C., G. 31, 563). — Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 165°.

Dibenzylidengranatonin $C_{22}H_{21}ON = NH < C_6H_5 \begin{cases} \text{C} = \text{CH.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO} \\ \text{C} = \text{CH.C}_6\text{H}_5 \end{cases}$. B. Aus Granatonin (S. 54) und Benzaldehyd in Eisessig durch HCl (P., G. 29 I, 418). — Gelbe Krystalle. Schmelzpz.: 182—183°. Leicht löslich in heissem Alkohol.

*N-Methylgranatanin $C_9H_{17}N = C_8H_{14} > N.CH_3$ (S. 52). B. Aus N-Methylgranatonin (s. u.) durch elektrolytische Reduction und weniger glatt mittels Zn + H_2SO_4 (PICCININI, G. 32 I, 260). — $*C_9H_{17}N.HAuCl_4$. Schmelzpz.: 243—244° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_9H_{17}N.C_8H_7O_7N_3$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol).

Jodmethylat $C_{10}H_{20}NJ$. B. Aus N-Methylgranatanin (s. o.) und CH_3J in Alkohol (P., G. 32 I, 264). — Prismen aus Wasser. Schmilzt noch nicht bei 330°.

*N-Methylgranatonin, Pseudopelletierin $C_9H_{15}ON$ (S. 53—54). Constitution: $CH_2-CO-CH_2$

$CH.N(CH_3).CH$ (vgl. PICCININI, G. 29 II, 104). — Durch elektrolytische Reduction entsteht $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$

steht N-Methylgranatanin (s. o.) (P., G. 32 I, 262). Geht bei der Reduction mit Zink und Essigsäure, mit Sn + HCl, Natrium + Amylalkohol vollständig in N-Methylgranatonin (Hptw. Bd. IV, S. 52) über, dagegen entsteht bei der Reduction mit Natriumamalgam und Wasser neben dem Methylgranatonin ein Pinakon (s. u.) (P., CORTESE, G. 31 I, 568).

Pinakon aus N-Methylgranatonin $C_{18}H_{32}O_2N_2$. B. Aus Methylgranatonin (10 g) (s. o.) in Wasser (50 ccm) bei der Reduction mit überschüssigem 4%igen Natriumamalgam, besonders in der Wärme, neben Methylgranatonin (P., C., G. 31 I, 568). — Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 248°. Schwer löslich in Wasser, Benzol und Aether. Fällt aus wässriger $AgNO_3$ -Lösung Ag_2O . Giebt in salzsaurer Lösung mit Phosphormolybdänsäure einen gelben, mit Phosphorwolframsäure einen weissen Niederschlag. — Chloromercurat. Nadeln. Schmelzpz.: 247°. — $C_{18}H_{32}O_2N_2.(HAuCl_4)_2$. Prismen (aus siedendem Wasser). Schmelzpz.: 229°. — Pikrat $C_{18}H_{32}O_2N_2.2C_8H_7O_7N_3$. Niederschlag (aus wässrigem Alkohol), bei 260° sich zersetzend.

*Oxim des N-Methylgranatonins $C_9H_{15}ON_2 = CH_3.N < C_8H_{12} : N.OH$ (S. 54, Z. 6 v. o.). Bei der Reduction mit Natriumamalgam und Essigsäure entsteht Methylgranatylamin, mit Natrium in Amylalkohol Pseudo-Methylgranatylamin (Spl. zu Bd. IV, S. 491) (P., QUARTAROLI, G. 29 II, 115).

Diisonitroso-N-Methylgranatonin $C_9H_{15}O_3N_3 = CH_3.N < C_8H_5 \begin{cases} \text{C} : (N.OH) \\ \text{C} : (N.OH) \end{cases} > CO$. B.

Entsteht in Form seines Chlorhydrates, wenn man eine kalte Lösung von Methylgranatonin (s. o.) in mit HCl gesättigtem Alkohol mit der berechneten Menge Amylnitrit versetzt (P., R. A. L. [5] 8 I, 396; G. 29 I, 412). — Gelbe, in kaltem Wasser schwer lösliche Krystalle. — Chlorhydrat $C_9H_{15}O_3N_3.HCl$. Gelbliche Krystalle, bei 240—250° sich zersetzend. Löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Aether.

Dibenzyliden-N-Methylgranatonin $C_{23}H_{23}ON = CH_3.N < C_6H_5 \begin{cases} \text{C} = \text{CH.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO} \\ \text{C} = \text{CH.C}_6\text{H}_5 \end{cases}$

B. Man sättigt ein Gemisch von Methylgranatonin (1 Mol.) (s. o.) und Benzaldehyd (2 Mol.) in Eisessig mit Salzsäuregas (P., R. A. L. [5] 8 I, 395; G. 29 I, 411). — Hellgelbe, prismatische Krystalle. Schmelzpz.: 200°. Löslich in H_2SO_4 mit rother Farbe.

S. 54, Z. 27 v. o. hinter „Methylparaconin“ schalte ein: „ $C_9H_{17}N$ “.

8) 2,2,5,5-Tetramethylpyrrolin $\begin{matrix} CH=CH \\ | \\ (CH_3)_2C.NH.C(CH_3)_2 \end{matrix}$ B. Durch Einwirkung

von $NaNO_2$ auf eine stark abgekühlte salzsaure Lösung von 3-Amino-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidin (PAULY, SCHAUM, B. 34, 2288; P., A. 322, 102). — Wasserhelle, an der Luft sich nicht bräunende, leicht bewegliche flüchtige Flüssigkeit von unangenehm, ammoniakalischem Geruche. Kp: etwa 114—116°. In jedem Verhältnisse mischbar mit organischen Lösungsmitteln, nicht dagegen mit Wasser, in dem es aber, wenn dieses in grösserer Menge vorhanden ist, sich löst. Wird in verdünnter schwefelsaurer Lösung durch $KMnO_4$ sofort angegriffen. — Chlorhydrat. Nadelchen. Sehr leicht löslich in Wasser. — $(C_8H_{15}N.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Orangefarbene, prismatische Täfelchen (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 200° (Zersetzung). Sehr leicht löslich in heissem, ziemlich schwer in kaltem Wasser. — Pikrat. Nadelchen (aus Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 255—256° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser.

3-Keto-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidin (Keto-Form des 3-Oxy-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolins) $C_8H_{15}ON = \begin{matrix} CH_2-CO \\ (CH_3)_2C.NH.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus 2,2,5,5-Tetra-

methylpyrrolincarbonsäure(3)-Amid (S. 64) und unterbromigsaurem Kalium beim Erwärmen (PAULY, BOEHM, B. 34, 2290; P., A. 322, 113). — Schwach gelblich gefärbte, leicht bewegliche Flüssigkeit von ammoniakalischem, an Pyridin und Borneol erinnerndem Geruch. Kp_{740} : 175°. Sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf, leicht flüchtig auch mit den Dämpfen von Alkohol und Aether. Löslich in Wasser unter Erwärmung, sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Wird durch verdünnte schwefelsaure $KMnO_4$ -Lösung bei gewöhnlicher Temperatur nicht sofort oxydirt. Giebt mit $HgCl_2$ in wässriger Lösung einen weissen, käsisgen Niederschlag. Lagert HCN an unter Bildung von 2,2,5,5-Tetramethyl-3-Oxypyrrolidincarbonsäure(3)-Nitril (S. 41). Liefert bei der Reduction mit Natriumamalgam in essigsaurer Lösung 3-Oxytetramethylpyrrolidin (S. 32) und eine (acyclische?) Base $C_8H_{19}ON$ (s. u.) (P., A. 322, 121). — $C_8H_{15}ON.HCl$. Nadeln. Hygroskopisch und sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $C_8H_{15}ON.HCl.AuCl_3$. Hellgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 178°. Scheidet leicht beim Umkrystallisiren aus Wasser Gold ab. — Platindoppelsalz. Orangegefärbte quadratische Täfelchen, krystallwasserhaltig. Sehr leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_8H_{15}ON.C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 226° (uncorr.). Schwer löslich in Alkohol.

Base $C_8H_{19}ON = (CH_3)_2C(NH_2).CH_2.CH(OH).CH(CH_3)_2$ (?). B. Neben β -Oxytetramethylpyrrolidin bei der Reduction des Ketotetramethylpyrrolidins (s. o.) mit Natriumamalgam in essigsaurer Lösung; zur Trennung beider Basen wird die verschiedene Löslichkeit ihrer Chlorhydrate in Aceton benutzt (P., B., B. 34, 2291; P., A. 322, 123). — Prismen. Schmelzp.: 26°. $Kp_{11,5}$: 87,8—88°. — Chlorhydrat. Prismen (aus Aceton). Sehr hygroskopisch. Außerst leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in 7 Thln. Aceton. — $(C_8H_{19}ON.HCl)_2PtCl_4$. Orangefarbene Täfelchen (aus Alkohol), die wahrscheinlich 1 Mol. Krystallwasser enthalten. Schmilzt getrocknet bei 170°. Leicht löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.

Nitrosamin des Tetramethylpyrrolidons $C_8H_{14}O_2N_2 = \begin{matrix} CH_2-CO \\ (CH_3)_2C.N(NO).C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus Tetramethylpyrrolidon (s. o.) und Natriumnitrit in schwach salzsaurer wässriger Lösung bei Wasserbadtemperatur (P., B., B. 34, 2290; P., A. 322, 116). — Gelbliche Nadeln (aus verdünntem Holzgeist). Schmelzp.: 75,5—76°.

Oxim des Ketotetramethylpyrrolidons $C_8H_{16}ON_2 = \begin{matrix} CH_2-C:NOH \\ (CH_3)_2C.NH.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Man mischt (1,4 g) Ketotetramethylpyrrolidon (s. o.) mit einer conc. wässrigen Lösung von (0,8 g) Hydroxylaminchlorhydrat und scheidet das Oxim durch Zusatz der berechneten Menge (0,6 g) Kali oder conc. Pottaschelösung ab (P., B., B. 34, 2290; P., A. 322, 119). — Prismen oder rautenförmige Tafeln (aus Aceton + Holzgeist). Schmelzp.: 172°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Holzgeist. Liefert bei der Reduction mittels Amylalkohols und metallischen Natriums Aminotetramethylpyrrolidin. — Chlorhydrat. Sehr leicht löslich in Wasser.

3-Keto-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin $C_9H_{17}ON = \begin{matrix} CH_2-CO \\ (CH_3)_2C.N(CH_3).C(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus 1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolincarbonsäure(3)-Amid (S. 64—65) durch Einwirkung von Alkalihypobromit bei Wasserbadtemperatur (PAULY, A. 322, 128). — Gelblich gefärbte, beim Aufbewahren an der Luft sich röthende und dann bräunende krystallinische Masse von ammoniakalischem, campherartigen Geruch. Schmelzp.: 43°. Kp_{755} : 137—188°. Löslich in viel Wasser. In jedem Verhältniss mischbar mit organischen Lösungsmitteln. — Chlorhydrat. Sehr leicht löslich in Wasser.

9) Base $C_8H_{15}N = \begin{matrix} (CH_3)_2C:C.CH_2.CH_2 \\ HN-CH.CH_3 \end{matrix}$ oder $\begin{matrix} (CH_3)_2C.CH=CH \\ NH.CH(CH_3).CH_2 \end{matrix}$. B. Aus 2-Methyl-6-Aminohepten(2) durch Einwirkung von Brom in wässriger Lösung und nachheriges Eindampfen (WALLACH, A. 309, 28). — Kp : 145—147°. D : 0,838. n_D^{20} : 1,44104. — Oxalat. Schmelzp.: 141°. — Pikrat. Schmelzp.: 139°. Giebt mit Benzaldehyd ein Additionsproduct $C_{18}H_{21}ON$ (S. 57), mit Benzoylchlorid + Natronlauge eine Verbindung $C_{15}H_{21}O_2N$ (S. 57), mit salpêtriger Säure ein mit Methylheptenon isomeres Keton $C_8H_{14}O$ (W., H. MEYER, MITTELSTENSCHIED, A. 319, 105).

N-Methylderivat $C_9H_{17}N = C_8H_{14}N.CH_3$. B. Durch vorsichtige Methylierung der Base $C_8H_{15}N$ (W., H. M., M., A. 319, 108). — Kp : 164—166°. D : 0,852. n_D^{20} : 1,4663. Liefert mit CH_3J kein einheitliches reines quaternäres Jodid; das daraus erhaltene Ammo-

niumhydroxyd giebt, trocken destillirt, Trimethylamin und neutrale sauerstoffhaltige Producte. — $C_9H_{17}N.HJ$. Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 200—205°. — $(C_9H_{17}N.HCl)_2PtCl_4$. Schwer löslich. Zersetzt sich bei 194—196°. — Pikrat $C_9H_{17}N.C_6H_5(NO_2)_3.OH$. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Schmelzp.: 86°.

Benzaldehydderivat der Base $C_8H_{15}N$: $C_{15}H_{21}ON$. B. Aus der Base $C_8H_{15}N$ und Benzaldehyd (WALLACH, H. MEYER, MITTELSTENSCHIED, A. 319, 105). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 99—100°.

Verbindung $C_{15}H_{21}O_2N$. B. Aus der Base $C_8H_{15}N$ und Benzoylchlorid (W., H. M., M., A. 319, 106). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). Schmelzp.: 86°.

10) **2-Methyl-3-Aethyl-1,4,5,6-Tetrahydropyridin**

$CH_2 < \begin{array}{c} C(CH_2.CH_3) : C(CH_3) \\ \text{CH}_2 \end{array} > NH$. 1,2-Dimethyl-3-Aethylol(3¹)-1,4,5,6-Tetrahydropyridin, N-Methyl- α -Pipekolöyl- β -Methylalkin $C_9H_{17}ON =$

$CH_2 < \begin{array}{c} C[CH(OH).CH_3] : C(CH_3) \\ \text{CH}_2 \end{array} > N.CH_3$. B. Durch Condensation von 1,2-Dimethylpiperidin (S. 50) mit Acetaldehyd (LADENBURG, BRANDT, A. 304, 79). — Farblose, bewegliche Flüssigkeit. Kp_{10} : 106—109°. Kp_{753} : 206—210°. D^{25} : 0,9418. — Chlorhydrat. Sehr zerfliesslich. — $(C_9H_{17}ON.HCl).6HgCl_2$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 158—165°. — $(C_9H_{17}ON.HCl)_2PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen. Schmelzp.: 175—177°. — $C_9H_{17}ON.HCl.AuCl_3$. Krystalle (aus Alkohol + Salzsäure). Schmelzp.: 127°. — Pikrat $C_9H_{17}ON.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 194—198°.

N-Aethyl- α -Pipekolöyl- β -Methylalkin $C_{10}H_{19}ON =$

$CH_2 < \begin{array}{c} C[CH(OH).CH_3] : C(CH_3) \\ \text{CH}_2 \end{array} > N.C_2H_5$. B. Durch Condensation von 1-Aethyl-2-Methylpiperidin (S. 50) mit Acetaldehyd (L., ROSENZWEIG, A. 304, 63). — Flüssig. Kp_{754} : 221° bis 223°. D^{21} : 0,94935. — Chlorhydrat. Sehr zerfliesslich. — $C_{10}H_{19}ON.HCl.3HgCl_2$. Amorphe Körner. Schmelzp.: 116°. — $(C_{10}H_{19}ON.HCl)_2.PtCl_4$. Rothgelbe Krystalle. Schmelzp.: 167° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_{10}H_{19}ON.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpunkt: 180° (unter Zersetzung).



11) α,β -Propylenpiperidin $CH_2 < \begin{array}{c} CH \text{---} CH \\ \text{CH}_2 \text{---} CH_2 \end{array} > NH$. N-Methyl- α,β -Propylen-

piperidin $C_9H_{17}N = CH_2 < \begin{array}{c} CH \text{---} CH \\ \text{CH}_2 \text{---} CH_2 \end{array} > N.CH_3$. B. Aus N-Methyl- α -pipekolöyl- β -Methylalkin (S. 32) und rauchender Salzsäure bei 180—190° (LADENBURG, BRANDT, A. 304, 83). — Farblose Flüssigkeit. $Kp_{762,7}$: 179—184°. D^{20} : 0,8797. Schwer löslich in Wasser. — Chlorhydrat. Zerfliesslich. — $C_9H_{17}N.HCl.AuCl_3$. Messinggelbe Blättchen. Schmelzpunkt: 90—93°. — $(C_9H_{17}N.HCl).7HgCl_2$ (?). Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 181—183°. — $(C_9H_{17}N.HCl)_2.PtCl_4$. Dunkelrothe Krystalle. Schmelzp.: 147—150°. — Pikrat $C_9H_{17}N.C_6H_5O_7N_3$. Orangefarbene Nadelchen. Schmelzp.: 108—110°.



N-Aethyl- α,β -Propylenpiperidin $C_{10}H_{19}N = CH_2 < \begin{array}{c} CH \text{---} CH \\ \text{CH}_2 \text{---} CH_2 \end{array} > N.C_2H_5$. B.

10 g N-Aethyl- α -pipekolöyl- β -Methylalkin (S. 33) werden mit 35 g rauchender Salzsäure 2 Stunden auf 180—185° erhitzt (L., ROSENZWEIG, A. 304, 69). — Hellgelbe dicke Flüssigkeit von coniinähnlichem Geruch. Kp_{763} : 196°. Schwer löslich in Wasser. D^{23} : 0,8772. Durch Reduction mit Zink und Salzsäure entsteht eine Base $C_{10}H_{21}N$ (N-Aethyl- β -Isopropylpiperidin ?). — $C_{10}H_{21}N.HCl.4HgCl_2.3H_2O$. Weiss, monokline Krystalle. Schmelzpunkt: 84°. — $(C_{10}H_{21}N.HCl)_2.PtCl_4.H_2O$. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 179°. — $C_{10}H_{21}N.HCl.AuCl_3$. Rhombische Prismen. Schmelzp.: 63°.

12) **2,2,6-Trimethyltetrahydropyridin** s. Vinyldiacetonin, *Hptw. Bd. I, S. 982 und Spl. Bd. I, S. 499.*

6. *Basen $C_9H_{17}N$ (S. 54—56).

3) *Base $C_9H_{15}.NH_2$ (S. 56, Z. 10 v. o.). Kp_{16} : 77° (KNOEVENAOEL, A. 297, 191). Benzoylderivat. Schmelzp.: 122° (KN., A. 297, 192).

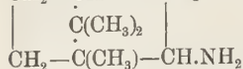
4) **2,2,6,6-Tetramethyl-1,2,3,6-Tetrahydropyridin** $CH_2.CH:CH$
 $(CH_3)_2C \text{---} NH.C(CH_3)_2$

s. Triacetoinin, *Hptw. Bd. I, S. 984 und Spl. Bd. I, S. 501.*

Phenyltriacetoninsulfid $C_{15}H_{21}NS = C_6H_5.S.C \left\langle \begin{array}{l} CH.C(CH_3)_2 \\ CH_2.C(CH_3)_2 \end{array} \right\rangle NH$ siehe S. 35.

7. *Basen $C_{10}H_{19}N$ (S. 56—60).

1) ***Bornylamin, 1-Aminocamphan** (zur Bezifferung vgl. Spl. Bd. II, S. 9)



(S. 56—57). Das Bornylamin, welches beim *Erhitzen von Campher

(Spl. Bd. III, S. 354) mit Ammoniumformiat entsteht, ist ebenso, wie das durch *Reduction von Campheroxim (Spl. Bd. III, S. 365) erhaltene, ein Gemisch von zwei stereoisomeren Basen, für deren eine Forster den Namen „Bornylamin“ beibehält, während er die zweite „Neobornylamin“ nennt. Die Angaben im Hptv. Bd. IV, S. 56—57 von Leuckart und Bach, sowie von Gripenkerl über Bornylamin und seine Derivate beziehen sich daher auf Gemische. Vgl. FORSTER, Soc. 73, 386.

a) *Gemisch der isomeren Bornylamine (S. 56—57, Z. 15 v. o.). B. Durch elektrolytische Reduction von Campheroxim (TAFEL, PFEFFERMANN, B. 35, 1515; D.R.P. 141 846; C. 1903 I, 1162). 10 g Campheroxim löst man in 40 g Alkohol und giebt allmählich 8 g Natrium hinzu (KONOWALOW, Ж. 33, 46; C. 1901 I, 1002). — Schmelzp.: 159—161°. Kp_{735} : 203—204° (T., P.).

S. 56, Z. 19 v. o. statt: „10“ lies: „104“.

b) Rechtsdrehendes Bornylamin von $[\alpha]_D + 45,5^\circ$. B. Neben dem isomeren Neobornylamin (S. 60) bei Reduction von Campheroxim in Amylalkohol durch Natrium; Trennung durch die geringere Löslichkeit des salzsauren Bornylamins in Wasser (FORSTER, Soc. 73, 390). Durch Reduction von 1,1-Bromnitrocamphan (Spl. Bd. II, S. 10) (F., Soc. 77, 264). — Campherartige Masse. Schmelzp.: 163°. Riecht piperidinähnlich. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in kalten organischen Flüssigkeiten. — $[\alpha]_D + 45,5^\circ$ in ca. 5%iger alkoholischer Lösung. — Chlorhydrat. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. $[\alpha]_D$ in ca. 5%iger alkoholischer Lösung: +22,7° (F., Soc. 73, 390). $[\alpha]_D$ in 2%iger Lösung in Alkohol: +23,2°, in Wasser: +21,7° (F., HART-SMITH, Soc. 77, 1153). — $(C_{10}H_{19}N)_2H_2PtCl_6$. Aus Salzsäure enthaltendem heissem Alkohol goldgelbe sechseckige Tafeln. Schmelzp.: 321° (F.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — Bromhydrat. Fällt aus der wässrigen Lösung des Chlorhydrats mit Bromkalium. Nadeln. Schmelzp.: über 260°. Leicht löslich in siedendem Wasser. $[\alpha]_D$ in 1%iger Lösung in Alkohol: +20,4° (F., H.-S.). — Jodhydrat. Prismen (aus warmem Wasser). Dissociirt in wässriger Lösung. $[\alpha]_D$ in 3,5%iger alkoholischer Lösung: +16,0° (F., H.-S.). — Nitrat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 240°. $[\alpha]_D$ in 1,5%iger alkoholischer Lösung: +21,0° (F., H.-S.). — Sulfat. Blättchen aus Wasser. Schwer löslich in kaltem Wasser. $[\alpha]_D$ in 2%iger alkoholischer Lösung: +21,3° (F., H.-S.). — Pikrat. Schwefelgelbe prismatische Nadeln. Schmelzp.: 257° (unter Zersetzung) (F.). — Benzoat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 178—179°. $[\alpha]_D$ in 2%iger alkoholischer Lösung: +17,1° (F., H.-S.). — Salz der d-Campheroximessigsäure (vgl. Spl. Bd. III, S. 366) $C_{10}H_{19}N.C_{12}H_{19}O_5N$. Prismen aus Essigester. Schmelzp.: 208°. $[\alpha]_D + 3,16^\circ$ in Alkohol (0,3952 g in 25 ccm) (F., H.-S.).

Methylbornylamin $C_{11}H_{21}N = C_{10}H_{17}.NH.CH_3$. B. 80 g Bornylaminchlorhydrat (s. o.) in 500 ccm Alkohol gelöst, werden mit 45 g Natron in wenig Wasser und 30 g CH_3J versetzt; nach 12 Stunden erhitzt man und fügt dabei allmählich noch 50 g CH_3J hinzu; die Base wird durch das Nitrosamin isolirt (FORSTER, Soc. 75, 941). Benzylidenbornylaminjodmethylat (S. 60) wird durch feuchten Essigester in Benzaldehyd und das Jodhydrat der Base zersetzt (F.). — Oel. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Kp_{735} : 205°. D^{20} : 0,9075. $[\alpha]_D^{20}$: +96,8°. — Chlorhydrat. Durchsichtige prismatische Nadeln. Schmelzp.: über 250°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol. $[\alpha]_D + 31,0^\circ$ (in Alkohol, $p = 2,4$). — $(C_{11}H_{21}N)_2H_2PtCl_6$. Röhliche Nadeln. Schmelzp.: 254° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol, leicht bei Zusatz von Salzsäure. — $C_{11}H_{21}N.HJ$. Leicht löslich in heissem Wasser. Nadeln. Schmelzp.: 251°. $[\alpha]_D + 26,6^\circ$ (in Alkohol, $p = 1,0$).

Dimethylbornylamin $C_{12}H_{23}N = C_{10}H_{17}.N(CH_3)_2$. B. Durch Methylierung von Bornylamin (F., Soc. 75, 944). — Oel. Kp_{735} : 210—212°. D^{18} : 0,9123. $[\alpha]_D^{18}$: +62,5°. — Chlorhydrat. Weisse Nadeln. $[\alpha]_D + 37,2^\circ$ (in Alkohol, $p = 1,7$). Schmilzt nicht bis 300°. — $(C_{12}H_{23}N)_2H_2PtCl_6$. Nadeln. Schmilzt bei 230—231° unter Zersetzung.

Trimethylbornylammoniumjodid $C_{13}H_{25}NJ = C_{10}H_{17}.N(CH_3)_3J$. Durchsichtige, rechtwinklige Platten aus Wasser. Schmilzt nicht bis 250°. Schwer löslich in kaltem Wasser. $[\alpha]_D - 3,9^\circ$ (in Alkohol, $p = 2,9$) (F., Soc. 75, 945). — Entsprechendes Chlorid.

Zerfliessliche Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. $[\alpha]_D$: $-4,4^\circ$ (in Wasser, $p=4,1$). — $(C_{13}H_{23}N)_2H_2PtCl_6$. Nadeln. Schmilzt bei 242° unter Zersetzung.

Aethylbornylamin $C_{12}H_{23}N = C_{10}H_{17}.NH.C_2H_5$. Oel. Kp_{755} : $215-216^\circ$. D^{21} : $0,8947$. $[\alpha]_D^{21}$: $+93,0^\circ$ (F., *Soe.* 75, 945). — Chlorhydrat. Weisse Blättchen aus Wasser. Schmilzt nicht bis 250° . $[\alpha]_D$: $+35,6^\circ$ (in Wasser, $p=1,3$). — $(C_{12}H_{23}N)_2H_2PtCl_6$. Rothe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 238° (unter Zersetzung). — Jodhydrat. Platten. $[\alpha]_D$: $+26,6^\circ$ (in Alkohol, $p=2$). — Nitrit $C_{12}H_{23}N.HNO_2$. Nadeln aus Essigester. Zersetzt sich bei 194° . — Das Acetylderivat zeigt Kp_{765} : $285-290^\circ$.

Diäthylbornylamin $C_{14}H_{27}N = C_{10}H_{17}.N(C_2H_5)_2$. Oel. Kp_{750} : $232-234^\circ$. $[\alpha]_D^{22}$: $+50,5^\circ$ (0,4952 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 947). — $(C_{14}H_{27}N)_2H_2PtCl_6$. Prismen. Schmelzp.: 203° .

Dimethyläthylbornylammoniumjodid $C_{14}H_{29}NJ = C_{10}H_{17}.N(CH_3)_2(C_2H_5)J$. Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 270° (unter Zersetzung). $[\alpha]_D^{18}$: $-3,3^\circ$ in 2% iger alkoholischer Lösung (F., *Soe.* 75, 947).

Propylbornylamin $C_{13}H_{25}N = C_{10}H_{17}.NH.C_3H_7$. Oel. Kp_{769} : 234° . D^{13} : $0,8919$. $[\alpha]_D^{18}$: $+89,0^\circ$ (F., *Soe.* 75, 948). — Chlorhydrat. Weisse Schuppen. $[\alpha]_D$: $+34,4^\circ$ (in Alkohol, $p=2$). — Chloroplatinat. Rothe Nadeln. Zersetzt sich bei 230° . — Jodhydrat. Hellgelbe Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser. $[\alpha]_D$: $+25,0^\circ$ (in Alkohol, $p=1,7$).

Dimethylpropylbornylammoniumjodid $C_{15}H_{30}NJ = C_{10}H_{17}.N(CH_3)_2(C_3H_7)J$. Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: $204-205^\circ$. $[\alpha]_D^{16}$: $-4,1^\circ$ (0,5036 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 949).

Isopropylbornylamin $C_{13}H_{25}N = C_{10}H_{17}.NH.C_3H_7$. B. Aus Bornylaminchlorhydrat (S. 58), Isopropyljodid (Hptw. Bd. I, S. 192) und Natron in alkoholischer Lösung (F., *Soe.* 75, 949). — Oel. Kp_{769} : 223° . D^{14} : $0,8861$. $[\alpha]_D^{14}$: $+84,0^\circ$. — Chloroplatinat. Krystalle. Zersetzt sich bei 240° . Sehr leicht löslich in Alkohol.

Normalbutylbornylamin $C_{14}H_{27}N = C_{10}H_{17}.NH.C_4H_9$. Farbloses, etwas dickliches Oel. Kp_{760} : $249-251^\circ$. D^{15} : $0,8902$ (F., *Soe.* 75, 950). $[\alpha]_D^{15}$: $+81,7^\circ$. — Chlorhydrat. Nadeln aus Wasser. $[\alpha]_D$: $+32,7^\circ$ (in Alkohol, $p=2$). — Chloroplatinat. Rothe Blättchen. Schmelzp.: 227° (unter Zersetzung). — Jodhydrat. Schwer löslich in Wasser. $[\alpha]_D$: $+23,8^\circ$ (in Alkohol, $p=2$). — Nitrit. Nadeln. Erweicht bei 195° . Schwer löslich in kaltem Wasser.

Dimethyl-Normalbutylbornylammoniumjodid $C_{16}H_{32}NJ = C_{10}H_{17}.N(CH_3)_2(C_4H_9)J$. Nadeln (aus Wasser). Schmelzp. 178° . $[\alpha]_D$: $-3,1^\circ$ (in 2% iger alkoholischer Lösung) (F., *Soe.* 75, 951).

Benzylbornylamin $C_{17}H_{25}N = C_{10}H_{17}.NH.CH_2.C_6H_5$. B. 50 g Bornylaminchlorhydrat (S. 58) in 300 ccm Alkohol werden mit 50 g Benzylchlorid und der berechneten Menge Natron 12 Stunden erhitzt (F., *Soe.* 75, 951). — Kp_{740} : $313-315^\circ$. D^{17} : $0,9818$. $[\alpha]_D^{17}$: $+82,2^\circ$. — Chlorhydrat. Nadeln aus Wasser. Schwer löslich in kaltem Wasser. Schmilzt nicht bis 250° . $[\alpha]_D$: $+35,8^\circ$ (in Alkohol, $p=1,7$). — $(C_{17}H_{25}N)_2H_2PtCl_6$. Nadeln (aus heissem Alkohol). Zersetzt sich bei 242° .

Nitrobenzylbornylamin $C_{17}H_{24}O_2N_2 = C_{10}H_{17}.NH.CH_2.C_6H_4.NO_2$. a) o-Nitroverbindung. Hellgelbe, kleine Prismen, die sich am Lichte bräunen. Schmelzp.: $39-40^\circ$. $[\alpha]_D^{22}$: $+61,2^\circ$ (0,5068 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 952). — Chlorhydrat. Farblose Schuppen. $[\alpha]_D$: $+113,2^\circ$ ($p=2,0$). — $(C_{17}H_{24}O_2N_2)_2H_2PtCl_6$. Hellrothe Nadeln. Zersetzt sich bei 235° .

b) p-Nitroverbindung. Schwefelgelbe Prismen. Schmelzp.: $60-61^\circ$. $[\alpha]_D^{22}$: $+66,6^\circ$ (0,5037 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 953). — Chlorhydrat. Blättchen. Schmelzp.: über 250° . $[\alpha]_D$: $+20,3^\circ$ (in Alkohol, $p=2,0$). — $(C_{17}H_{24}O_2N_2)_2H_2PtCl_6$. Prismen. Zersetzt sich bei 234° .

Formylbornylamin $C_{11}H_{19}ON = C_{10}H_{17}.NH.CO.H$. Rhombische Tafeln (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 93° . Leicht löslich in kaltem Alkohol, sehr wenig in kaltem, schwer in heissem Petroleumäther, unlöslich in Wasser. $[\alpha]_D$: $-42,1^\circ$ in ca. 4% iger alkoholischer Lösung (FORSTER, *Soe.* 73, 392).

Acetylbornylamin $C_{12}H_{21}ON = C_{10}H_{17}.NH.CO.CH_3$. Quadratische Tafeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 145° . Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in kaltem Alkohol, sehr wenig in kaltem Petroleumäther. $[\alpha]_D$: $-48,9^\circ$ in ca. $3\frac{1}{2}\%$ iger alkoholischer Lösung (F., *Soe.* 73, 393).

Bornylcarbamid $C_{11}H_{20}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH_2$. Schmelzp.: 175° (F., *Soe.* 73, 393). **Bornylphenylcarbamid** $C_{17}H_{24}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH.C_6H_5$. Schmelzp.: 270° (F., *Soe.* 73, 393).

Bornyloxamid $C_{12}H_{20}O_2N_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.CO.NH_2$. B. Aus 10 g Oxamäthan (Spl. Bd. I, S. 758) und 14,5 g Bornylamin bei 100° (F., HART-SMITH, *Soe.* 77, 1155). —

Nadeln aus Essigester. Schmelzpt.: 157°. Löslich in heissem Wasser, schwer löslich in Petroleumäther, leicht in heissem Alkohol. $[\alpha]_D$: $-24,1^\circ$ in 2%iger alkoholischer Lösung.

Dibornylloxamid $C_{22}H_{36}O_2N_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.CO.NH.C_{10}H_{17}$. *B.* Aus 15,3 g Bornylamin und 7,3 g Oxalsäureester beim Kochen (F., H.-S., *Soe.* 77, 1155). — Prismatische Krystalle aus Essigester. Schmelzpt.: 140°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform. Löslich in ca. 30 Thln. Alkohol bei 16°. $[\alpha]_D$: $-29,6^\circ$ in Alkohol.

Benzoylbornylamin $C_{17}H_{23}ON = C_{10}H_{17}.NH.CO.C_6H_5$. Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 139°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in kaltem Petroleumäther. $[\alpha]_D$: $-21,8^\circ$ in ca. 5%iger alkoholischer Lösung (F., *Soe.* 73, 393).

Benzoylmethylbornylamin $C_{18}H_{25}ON = C_{10}H_{17}.N(CH_3).CO.C_6H_5$. Monokline, hemimorphe Pyramiden. Schmelzpt.: 127°. Leicht löslich in heissem Alkohol. $[\alpha]_D^{24}$: $-65,5^\circ$ (0,4429 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 943).

Benzoyläthylbornylamin $C_{19}H_{27}ON = C_{10}H_{17}.N(C_2H_5).CO.C_6H_5$. Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 93–94°. $[\alpha]_D^{21}$: $+65,2^\circ$ (0,6903 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 946).

Benzoylpropylbornylamin $C_{20}H_{29}ON = C_{10}H_{17}.N(C_3H_7).CO.C_6H_5$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 85–86°. $[\alpha]_D^{14}$: $-60,3^\circ$ (0,4902 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 949).

Benzyliden-Bornylamin $C_{17}H_{23}N = C_{10}H_{17}.N:CH.C_6H_5$. *B.* Aus Bornylamin und Benzaldehyd durch kurzes Erwärmen im Wasserbade (FORSTER, *Soe.* 75, 1151). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 58–59°. $[\alpha]_D^{20}$: $+27,4^\circ$ (0,5013 g in 25 ccm Benzol) oder $+62,6^\circ$ (0,5127 g in 25 ccm Alkohol). — $(C_{17}H_{23}N)_2H_2PtCl_6$. Sechseckige Platten. Zersetzt sich bei 245°.

Jodmethylat $C_{17}H_{23}N.CH_3J$. Hellgelbe Platten. Schmelzpt.: 315° (unter Zersetzung) (F.).

Nitrobenzyliden-Bornylamin $C_{17}H_{22}O_2N_2 = C_{10}H_{17}.N:CH.C_6H_4.NO_2$. a) o-Nitroverbindung. Farblose Platten aus Alkohol. Schmelzpt.: 71°. $[\alpha]_D^{25}$: $+8,6^\circ$ (0,5080 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 1153).

b) p-Nitroverbindung. Gelbe, durchsichtige Krystalle. Schmelzpt.: 75°. $[\alpha]_D^{23}$: $+51,5^\circ$ (0,4487 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 1154).

Oxybenzyliden-Bornylamin $C_{17}H_{23}ON = C_{10}H_{17}.N:CH.C_6H_4.OH$. a) o-Oxybenzylidenverbindung. Hellgelbe Prismen aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 62°. Sehr leicht löslich in Alkohol. $[\alpha]_D^{23}$: $+112,3^\circ$ (0,4877 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 1154).

b) p-Oxybenzylidenverbindung. Platten aus Essigäther. Schmelzpt.: 162°. $[\alpha]_D^{15}$: $+107,1^\circ$ (0,5054 g in 25 ccm Alkohol) (F., *Soe.* 75, 1155).

c) Linksdrehendes Bornylamin, Neobornylamin. *B.* Bei der Reduktion von Campheroxim (neben Bornylamin, vgl. S. 58) (FORSTER, *Soe.* 73, 390). Zur Reinigung dient das Dineobornylloxamid, welches erheblich weniger löslich in Alkohol ist, als das Dibornylloxamid (s. o.), und beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge verseift wird (F., HART-SMITH, *Soe.* 77, 1157). — Pulver. Schmelzpt.: 184° (F., H.-S., *Soe.* 77, 1153). Unlöslich in Wasser, in organischen Flüssigkeiten leichter löslich als Bornylamin. $[\alpha]_D$: $-43,7^\circ$ in 4%iger alkoholischer Lösung; $-27,0^\circ$ in 4%iger Benzollösung (F., H.-S.). — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzpt.: über 320°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Chloroform und Aether. $[\alpha]_D$: $-39,0^\circ$ in ca. 3½%iger alkoholischer Lösung (F.); $-44,2^\circ$ (F., H.-S.) — $(C_{10}H_{19}N)_2H_2PtCl_6$. Orangefarbene Blättchen (aus heissem Alkohol). Schmelzpt.: 303° (unter Zersetzung). Löslich in siedendem Wasser, ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol (F.). — Pikrat. Prismatische Nadeln. Schmelzpt.: 248° (unter Zersetzung) (F.).

Formylneobornylamin $C_{11}H_{19}ON = C_{10}H_{17}.NH.CO.H$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 72–73°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Petroleumäther. $[\alpha]_D$: $-19,4^\circ$ in ca. 1½%iger alkoholischer Lösung (FORSTER, *Soe.* 73, 394).

Acetylneobornylamin $C_{12}H_{21}ON = C_{10}H_{17}.NH.CO.CH_3$. Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 144°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, sehr wenig in kaltem, schwer in siedendem Petroleum. $[\alpha]_D$: $-19,50^\circ$ in ca. 1½%iger alkoholischer Lösung; $-19,1^\circ$ in 2%iger Lösung (F., *Soe.* 73, 395; F., H.-S.).

Neobornylcarbamid $C_{11}H_{20}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH_2$. Nadeln. Schmelzpt.: 169° (F., *Soe.* 73, 396).

Neobornylphenylcarbamid $C_{17}H_{24}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH.C_6H_5$. Nadeln. Schmelzpt.: 254° (F., *Soe.* 73, 396).

Benzoylneobornylamin $C_{17}H_{23}ON = C_{10}H_{17}.NH.CO.C_6H_5$. Blättchen (aus Alkohol durch Wasser). Schmelzp.: 130° . Löslich in siedendem, schwer löslich in kaltem Petroleumäther, leicht in kaltem Alkohol. $[\alpha]_D$: $-44,7^\circ$ in ca. 2%iger alkoholischer Lösung (F., Soc. 73, 395).

1-Hydroxylaminocamphan (β -Bornylhydroxylamin) $C_{10}H_{19}ON =$
 $CH_2.CH \begin{array}{c} \text{---} CH_2 \\ | \\ C(CH_3)_2 \\ | \\ CH_2.C(CH_3)_2 \end{array} .CH.NH.OH$. B. Aus 1-Nitrocumphan (Spl. Bd. II, S. 9—10) in Alkohol und Aluminiumamalgam beim gelinden Erwärmen (FORSTER, Soc. 77, 266). — Platten aus Petroleumäther. Schmelzp.: 154° . Leicht löslich in heissem Wasser. Reducirt FERLING'SCHE Lösung und ammoniakalische Silbernitratlösung.

*Pinennitrolamin und Alkylderivate (S. 57, Z. 16—27 v. o.) sind hier irrthümlich unter „Bornylamin“ registriert.

Pinennitrolbenzylamin s. Hptw. Bd. III, S. 522.

3) *Carylamin (S. 57, im Hptw. fälschlich als „Carvylamin“ bezeichnet). Constitution:
 $CH_3.CH \begin{array}{c} CH_2.CH_2.CH \\ | \\ CH(NH_2).CH \end{array} > C(CH_3)_2$ (vgl. BAEYER, B. 31, 1405).

*Vestrylamin $C_{10}H_{19}N$ (S. 57). Constitution: $CH_3.CH \begin{array}{c} CH_2.CH_2.CH_2 \\ | \\ CH(NH_2).CH.C:(CH_2).CH_3 \end{array}$
 (BAEYER, B. 31, 1405).

4) *Dihydrocarvylamin $C_{10}H_{17}.NH_2$ (S. 57—58). Die Angaben im Hptw. Bd. IV, S. 57—58 beziehen sich auf die activen (d- und l-) Verbindungen, vgl. unten sub b. Beim Eindampfen der salzsauren Lösung auf dem Wasserbade wird eine Oxybase $C_{10}H_{15}(OH)(NH_2)$ (Kp: $254-255^\circ$, sehr leicht löslich in Wasser) gebildet (WILLSTÄTTER, A. 326, 6 Anm.).
 S. 57, Z. 9 v. u. statt: „Dipentin“ lies: „Dipenten“.

a) Derivate des inactiven Dihydrocarvylamins. i-Dihydrocarvylcarbamid $C_{11}H_{20}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH_2$. Schmelzp.: $178-180^\circ$ (WALLACH, C. 1898 I, 573).
 i-Dihydrocarvylphenylcarbamid $C_{17}H_{24}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH.C_6H_5$. Schmelzpunkt: 142° (W., C. 1898 I, 573).
 i-Dihydrocarvylphenylthiocarbamid $C_{17}H_{24}N_2S = C_{10}H_{17}.NH.CS.NH.C_6H_5$. Schmilzt bei 126° (nicht glatt) (W., C. 1898 I, 573).

b) *Derivate des d- bzw. l-Dihydrocarvylamins (S. 57—58). Dihydrocarvylcarbamid $C_{11}H_{20}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH_2$. Schmelzp.: $184-186^\circ$ (WALLACH, C. 1898 I, 573).

*Dihydrocarvylphenylcarbamid $C_{17}H_{24}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH.C_6H_5$ (S. 57, Z. 6 v. u.). Schmelzp.: $192-193^\circ$ (W., C. 1898 I, 573).

*Dihydrocarvylphenylthiocarbamid $C_{17}H_{24}N_2S = C_{10}H_{17}.NH.CS.NH.C_6H_5$ (S. 57, Z. 4 v. u.). Schmelzp.: $125-126^\circ$ (W., C. 1898 I, 573).

Benzolsulfonsäuredihydrocarvylamid $C_{16}H_{23}O_2NS = C_{10}H_{17}.NH.SO_2.C_6H_5$. Nadelchen aus Lignoïn. Schmelzp.: 132° . Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Aceton. Liefert beim Digeriren mit Aetzalkalien keine Salze (WILLSTÄTTER, LESSING, B. 33, 558).

5) *Dihydroeucarvylamin $C_{10}H_{17}.NH_2$ (S. 58). K_{p40} : $116-117^\circ$ (WALLACH, LÖHR, A. 305, 239).

Dihydroeucarvylcarbamid $C_{11}H_{20}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH_2$. Schmelzp.: 122° bis 126° (WALLACH, C. 1898 I, 573).

Dihydroeucarvylphenylharnstoff $C_{17}H_{24}ON_2 = C_{10}H_{17}.NH.CO.NH.C_6H_5$. B. Aus Dihydroeucarvylamin und Phenylisocyanat (W., LÖHR, A. 305, 240). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 142° .

Dihydroeucarvylphenylthioharnstoff $C_{17}H_{24}N_2S = C_{10}H_{17}.NH.CS.NH.C_6H_5$. Scheint in verschiedenen Modificationen aufzutreten. Blättrige Krystalle oder durchsichtige Tafeln. Schmelzp.: $144-145^\circ$, bzw. $120-121^\circ$ (W., L., A. 305, 241).

Benzolsulfonsäuredihydroeucarvylamid $C_{16}H_{23}O_2NS = C_{10}H_{17}.NH.SO_2.C_6H_5$. Längliche Täfelchen. Schmelzp.: $103-105^\circ$. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Bildet mit Aetzalkalien keine Salze (WILLSTÄTTER, LESSING, B. 33, 559).

6) **l-Fenchylamin* $\left| \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{.CH—CH.CH}_3 \\ \text{C(CH}_3)_2 \\ \text{CH}_2\text{.CH—CH.NH}_2 \end{array} \right|$ (S. 58—59). **Phenylfenchylamin* $\text{C}_{16}\text{H}_{23}\text{N}$
 = $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.NH.C}_6\text{H}_5$ (S. 58). B. { . . . neben Fenchon . . . Fenchylechlorid . . . Anilin
 (WALLACH, . . . ; vgl. GARDNER, COCKBURN, *Soc.* 73, 277).

S. 58, Z. 21 v. u. statt: „ $\text{NH}(\text{C}_{10}\text{H}_{17})\text{.CO}_2\text{H}$ “ lies: „ $\text{NH}(\text{C}_{10}\text{H}_{17})\text{.CO}_2\text{H}$ “.

9) **Thujonamin, Tanacetylamin, Thujylamin* $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.NH}_2$ (S. 59—60). B.
 Aus Thujonoxim (Spl. Bd. III, S. 385) mit Natrium und Alkohol (TSCHUGAËW, B. 34, 2278).
 — Zeigt coniinähnlichen, betäubenden Geruch. Kp: 195°. D_{20}^4 : 0,8712. $[\alpha]_{\text{D}}$: +101,00°.
 Das *Chlorhydrat giebt bei der trockenen Destillation Isothujen (vgl. Spl. Bd. III,
 S. 397 sub Nr. 17). — *Nitrat. Schwer löslich. $[\alpha]_{\text{D}}$: +82,03° (c = 1,947 in Wasser).

Dimethylthujylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{23}\text{N} = \text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.N}(\text{CH}_3)_2$. B. Aus Trimethylthujylammoniumhydroxyd (s. u.) neben $\text{CH}_2\text{.OH}$ als Nebenproduct bei der Darstellung von Thujen
 (Tsch., B. 34, 2280). — Flüssig. Kp: 213,5—214°. D_{20}^4 : 0,8606. $[\alpha]_{\text{D}}$: +141,76°. —
 Chlorhydrat. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $[\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{N}(\text{CH}_3)_2\text{.HCl}]_2$
 PtCl_4 . Orangerotes Krystallpulver (aus heissem Alkohol). — Nitrat. Schwer löslich.

Trimethylthujylammoniumhydroxyd $\text{C}_{13}\text{H}_{27}\text{ON} = \text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.N}(\text{CH}_3)_3\text{OH}$. B. Aus
 dem Jodid (s. u.) und Ag_2O (Tsch., B. 34, 2278). — Giebt bei der trockenen Destillation
 Thujen (Spl. Bd. III, S. 401), Trimethylamin und Wasser; daneben entsteht Dimethyl-
 thujylamin (s. o.) und Methylalkohol. — Jodid $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.N}(\text{CH}_3)_3\text{J}$. B. Aus Thujylamin
 und CH_3J (Tsch., B. 34, 2278). Prismatische Krystalle (aus Chloroform mit $\text{CH}_2\text{.OH}$
 gefällt). $[\alpha]_{\text{D}}$: +42,61° (c = 3,979 in Chloroform).

Thujylsenföf $\text{C}_{11}\text{H}_{17}\text{NS} = \text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.N:CS}$. Kp₁₄: 126—128° (v. BRAUN, RUMPF, B. 35, 832).

Thujylphenylthioharnstoff $\text{C}_{17}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{S} = \text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.NH.CS.NH.C}_6\text{H}_5$. Schmelzp.: 107°
 bis 108° (v. B., R., B. 35, 832).

S. 60, Z. 7 v. o. statt: „54°“ lies: „178°“.

10) **Menthonylamin* $(\text{CH}_3)_2\text{CH.CH}_2\text{.CH:CH.CH}(\text{CH}_3)\text{.CH}_2\text{.CH}_2\text{.NH}_2$ (?) (S. 60).
 *Base $\text{C}_{10}\text{H}_{23}\text{ON}$ (S. 60, Z. 16 v. o.) ist Oxyhydromenthonylamin $\text{C}_{10}\text{H}_{20}(\text{OH})\text{.NH}_2$.
 Constitution: $(\text{CH}_3)_2\text{C}(\text{OH})\text{.CH}_2\text{.CH}_2\text{.CH}_2\text{.CH}(\text{CH}_3)\text{.CH}_2\text{.CH}_2\text{.NH}_2$? Giebt mit salpetriger
 Säure 2,6-Dimethyloktandiol(2,8) (Spl. Bd. I, S. 92) (WALLACH, A. 296, 129).

14) *Camphanamin, Aminocamphan* $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.NH}_2$. 1-Chlor-2-Aminocamphan
 $\left| \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{.CH—CH.NH}_2 \\ \text{C(CH}_3)_2 \\ \text{CH}_2\text{.C(CH}_3)_2\text{.CHCl} \end{array} \right|$. B. Aus

Aminoborneol (Spl. Bd. III, S. 338) durch PCl_5 in Gegenwart von POCl_3 (DUEN, MACINTYRE,
 A. 313, 68). — Bräunliches Oel. Im Exsiccator und bei 100° haltbar; geht aber bei
 höherer Temperatur oder durch siedendes Wasser in Camphenaminchlorhydrat (Spl. Bd. IV,
 S. 73) über. — $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{NCl.HCl}$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 255°. Sehr wenig löslich
 in Salzsäure. — $(\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{NCl})_2\text{H}_2\text{PtCl}_6$. Dicker, sehr wenig löslicher Niederschlag. Zersetzt
 sich über 260°. — Pikrat $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{NCl.C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 190°
 bis 191°.

1-Chlor-x-Aminocamphan $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{NCl} = \text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{Cl.NH}_2$ (identisch mit obiger Ver-
 bindung?). B. Aus dem sekundären Nitroderivat des Bornylchlorids (vgl. Spl. Bd. III,
 S. 392) durch Reduction mit Zinkstaub und Eisessig (KONOWALOW, KIKINA, *Z.* 34, 942;
 C. 1903 I, 513). — $(\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{NCl.HCl})_2\text{PtCl}_4$.

15) *Aminoderivat des Dihydrocamphens von Semmler* (vgl. Spl. Bd. II, S. 9)
 $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{.NH}_2$. B. Durch Reduction mit Zinkstaub und Essigsäure aus der entsprechenden
 Nitroverbindung (KONOWALOW, KIKINA, *Z.* 34, 939; C. 1903 I, 512). — Ist wahrschein-
 lich ein Gemisch zweier isomerer Verbindungen. — Kp: 194—204°. Krystallisiert. Zieht
 aus der Luft Feuchtigkeit und CO_2 an. — $(\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N.HCl})_2\text{PtCl}_4$.

16) *Camphidin* $\left| \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{—C(CH}_3)_2\text{—CH}_2 \\ \text{H}_3\text{C.C.CH}_3 \quad \text{NH} \\ \text{CH}_2\text{—CH—CH}_2 \end{array} \right|$. B. Neben α - und β -Camphidon $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{ON}$ bei
 der elektrolytischen Reduction von Camphersäureimid (Spl. Bd. I, S. 782) in schwefelsaurer
 Lösung (TAFEL, ECKSTEIN, B. 34, 3283; D.R.P. 126196; C. 1901 II, 1286). — Campher-
 ähnlich riechende Krystallmasse. Schmelzp.: 186°. Kp₇₆₅: 209° (corr.). Schwer löslich in
 siedendem Wasser, sonst leicht löslich. Leicht flüchtig mit Wasserdampf; die Dämpfe

färben Fichtenholz intensiv gelb. [α]_D²⁰: +23,90° (p = 10 in Benzol). Starke Base. — C₁₀H₁₉N.HCl. Spiesse (aus Alkohol + Aether). Sehr leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. — Platinosalz. Viereckige Tafeln. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol. — C₁₀H₁₉N.HNO₃. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 199° (unter Zersetzung). Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol.

Nitrosamin C₁₀H₁₈ON₂ = C₁₀H₁₈>N.NO. Nadeln aus Alkohol (T., E., B. 34, 3285).

Acetylamphidin C₁₂H₂₁ON = C₁₀H₁₈>N.CO.CH₃. Weiche Krystallmasse. Schmelzpunkt: 30—40°. Kp: 290—291° (TAFEL, ECKSTEIN, B. 34, 3284).

Phenylcamphidylthioharnstoff C₁₇H₂₄N₂S = C₆H₅.NH.CS.N < C₁₀H₁₈. B. Aus Camphidin und Phenylsenföl (T., E., B. 34, 3285). — Krystallwarzen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 142—145°. Fast unlöslich in Wasser, Ligroin und Aether, sonst leicht löslich.

17) Base C₁₀H₁₇.NH₂ (aus Terpinennitrosit). B. Durch Reduction von Terpinennitrosit (Spl. Bd. III, S. 397) mit Natrium in Alkohol (WALLACH, A. 313, 362; vgl. W., C. 1898 I, 572). — Kp: 209—210°. D²⁰: 0,8725. n_D²⁰: 1,4717. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure und nachfolgender Oxydation mit Chromsäure wird ein Keton gebildet, dessen Oxim bei 96—98° schmilzt.

Harnstoffderivat C₁₁H₂₀ON₂ = C₁₀H₁₇.NH.CO.NH₂. Schmelzp.: 171° (W.).

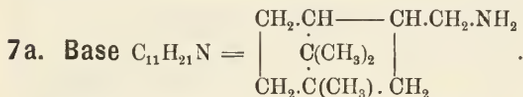
18) Pinocamphylamin C₁₀H₁₇.NH₂. B. Durch Reduction von Pinocamphoxim (Spl. Bd. III, S. 380) mit Natrium in Alkohol (WALLACH, A. 313, 367). — Flüssig. Zieht CO₂ an.

Acetylderivat C₁₂H₂₁ON = C₁₀H₁₇.NH.CO.CH₃. Schmelzp.: 120° (W.).

Harnstoffderivat C₁₁H₂₀ON₂ = C₁₀H₁₇.NH.CO.NH₂. Schmelzp.: 204° (W.).

19) Base C₁₀H₁₉N. B. Durch Reduction von Pinolonoxim (Spl. Bd. III, S. 382) mit Natrium in Alkohol (WALLACH, A. 306, 277).

Harnstoffderivat C₁₁H₂₀ON₂ = C₁₀H₁₇.NH.CO.NH₂. Schmelzp.: 186° (W.).



N-Phenylderivat s. Spl. Bd. III, S. 87.

*Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-1}N (S. 60—61).

1. *Säuren mit zwei Atomen Sauerstoff (S. 60—61).

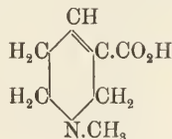
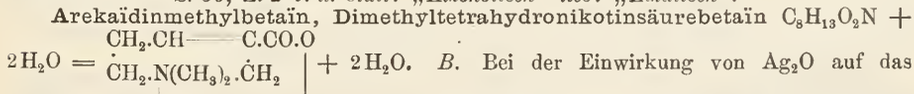
I. und 2. *Säuren C₆H₉O₂N (S. 60—61).

*Arekaidin C₇H₁₁O₂N (S. 60). Constitution:

(H. MEYER, M. 23, 22). Ist optisch inactiv und lässt sich nicht activiren. Reagirt neutral (H. M., M. 21, 927). Wird durch siedende Alkalilauge nicht verändert.

*Arekolin, Arekaidinmethylester C₈H₁₃O₂N = CH₃.N < C₆H₇.CO₂.CH₃ (S. 60). Ist mit Wasserdampf flüchtig. Gegen Luftsauerstoff beständig (H. M., M. 23, 26).

S. 60, Z. 2 v. u. statt: „Alkoholisch“ lies: „Alkalisch“.



Jodmethylat des Arekolins (S. 64) (WILLSTÄTTER, B. 35, 615). — Viereckige Prismen aus Alkohol. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Aether, Chloroform und Aceton. Verliert 1 Mol. Krystallwasser über H₂SO₄, das zweite bei 130°. Schmilzt (krystallwasserfrei) bei 248°. Liefert beim Erhitzen auf 240° ein „Dimethylpiperidein“ C₇H₁₃N (s. u.).

Dimethylpiperidein, Dimethylaminopentadien C₇H₁₃N (verschieden von dem auf S. 6 behandelten Dimethylpiperidein). B. Beim Erhitzen des Arekaidinmethylbetains (s. o.) auf 240° (W., B. 35, 615). — Oel. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in organischen Solventien. Addirt Brom. — (C₇H₁₃N.HCl)₂.PtCl₄. Rothe Prismen. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol. Schmelzp.: 116—118°. — C₇H₁₃N.HCl.AuCl₃. Bronze gelbe Blättchen. Schmelzp.: 66—67°.

säure(3)-Amids (S. 64) (PAULY, ROSSBACH, *B.* 32, 2007; D.R.P. 109345; *C.* 1900 II, 404). — Rautenförmige Täfelchen aus (5 Thln.) Ligroïn. Schmelzp.: 104°. Sehr leicht löslich, ausser in Ligroïn. — C₁₀H₁₃ON₂.HJ. Nadelchen (aus Methylalkohol + Essigester). Schmelzpunkt: 221—222°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Methylamid C₁₁H₂₀ON₂ = CH₃.N < C₈H₁₃.CO.NH.CH₃. *B.* Durch Methyliren des Tetramethylpyrrolincarbonsäure-Methylamids (S. 64) (P., Böhm, *B.* 33, 922; D.R.P. 109348; *C.* 1900 II, 405). — Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 108—109°.

1-Acetyl-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolincarbonsäure(3)-Amid C₁₁H₁₃O₂N₂ = CH₃.CO.N < C₈H₁₃.CO.NH₂. *B.* Durch kurzes Kochen des Amids (S. 64) mit Essigsäureanhydrid (PAULY, ROSSBACH, *B.* 32, 2006). — Krystallwarzen (aus Eisessig + Aether). Schmelzp.: 256—256,5°.

2. Säuren mit drei Atomen Sauerstoff.

1. **Pyrrolidon(2)-Carbonsäure(4)** C₅H₇O₃N = $\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \text{CO.NH.CH.CO}_2\text{H} \end{array}$ *siehe* Pyroglutaminsäure, *Hptw.* Bd. I, S. 1214 und *Spl.* Bd. I, S. 669.

2. Säuren C₆H₉O₃N.

1) **2-Methylpyrrolidon(5)-Carbonsäure(2)** NH < $\begin{array}{c} \text{C}(\text{CH}_3)(\text{CO}_2\text{H}).\text{CH}_2 \\ \text{CO}-\text{CH}_2 \end{array}$ Hydroxylaminderivate *s.* *Hptw.* Bd. I, S. 1487 sub Nr. 12.

2) **Pyrrolidon(5)-Essigsäure(2)** $\begin{array}{c} \text{HO}_2\text{C.CH}_2.\text{CH.NH.CO} \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \end{array}$ N-Methylpyrrolidon-
α-Essigsäure $\begin{array}{c} \text{HO}_2\text{C.CH}_2.\text{CH.N}(\text{CH}_3).\text{CO} \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \end{array}$ *s.* *Ecgoninsäuren*: *Hptw.* Bd. III, S. 872 und *Spl.* Bd. III, S. 648.

3. Säuren C₈H₁₃O₃N.

1) **Norecgonin, Nortropanol(3)-Carbonsäure(2)** $\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH.CO}_2\text{H} \\ \text{NH} \quad \text{CH.OH} \\ \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \end{array}$ und
Derivate *s.* *Hptw.* Bd. III, S. 862 ff. und *Spl.* Bd. III, S. 644 ff.

2) **Nortropanol(3)-Carbonsäure(3)** $\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \\ \text{NH} \quad \text{C}(\text{OH}).\text{CO}_2\text{H} \\ \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \end{array}$ Derivate *siehe*
Hptw. Bd. III, S. 872—873 sub II; *vgl.* *Spl.* Bd. III, S. 648.

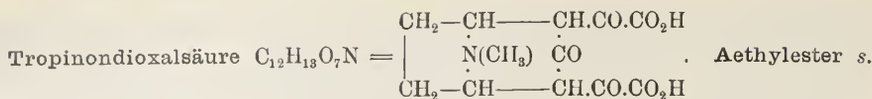
Tropinoncyanhydrin C₉H₁₄ON₂ = $\begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) \quad \text{C}(\text{OH})(\text{CN}) \\ \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \end{array}$ *siehe* *Hptw.* Bd. III, S. 791 und *Spl.* Bd. III S. 613.

3. Säuren mit vier und mehr Atomen Sauerstoff.

Dioxythiazoleessigsäure C₅H₅O₄NS = $\begin{array}{c} \text{CO.S.CH.CH}_2.\text{CO}_2\text{H} \\ \text{NH} \quad \text{CO} \\ \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH.CO}_2\text{H} \end{array}$ *s.* *Spl.* Bd. I, S. 745.

Tropandiolcarbonsäure C₉H₁₅O₄N = $\begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) \quad \text{CH.OH} \\ \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH.OH} \\ \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH.CO.CO}_2\text{H} \end{array}$ und Derivate *siehe*
„Dioxyanhydroecgonin“, *Hptw.* Bd. III, S. 871—872 und *Spl.* Bd. III, S. 647—648.

Tropinonoxalsäure C₁₀H₁₃O₄N = $\begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) \quad \text{CO} \\ \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \end{array}$ *siehe* *Spl.* Bd. III, S. 612.

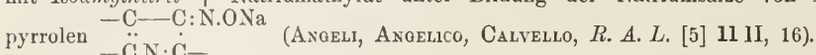


Spl. Bd. III, S. 612.

C. *Basen $C_nH_{2n-3}N$ (S. 61-103).

Ueber *Synthesen* von Pyrrolkörpern und ihre Anwendbarkeit vgl.: FEIST, B. 35, 1537; KNORR, LANGE, B. 35, 2998; vgl. auch KEHRER, B. 35, 2009. Ueber den Mechanismus der *Bildung von Pyrrolbasen durch Destillation von schleimsauren Basen (S. 62) vgl.: PICTET, STEINMANN, B. 35, 2529.

Diejenigen Pyrrolkörper, welche in einer β -Stellung nicht substituiert sind, reagiren mit *Isoamylnitrit* + Natriumäthylat unter Bildung der Natriumsalze von Isonitrosopyrrolen



Bei der *Einwirkung von aromatischen Aldehyden* auf α -methylirte Pyrrole und Pyrrolcarbonsäureester entstehen meist Aryldipyrrylmethanderivate (neben Farbstoffen). Pyrrol-derivate, deren Kern mehr als 1 Wasserstoffatom trägt, können mit Aldehyden jedoch auch in einem anderen Molekularverhältniss reagiren; so bildet sich z. B. aus N-Phenylpyrrol und Benzaldehyd das Benzal-N-Phenylpyrrol $C_6H_5 \cdot N < C_4H_2 : CH \cdot C_6H_5$, bzw. $C_6H_5 \cdot N < C_4H_2 < \begin{array}{c} \text{CH}(C_6H_5) \\ \text{CH}(C_6H_5) \end{array} > H_2C_4 > N \cdot C_6H_5$ (FEIST, B. 35, 1647).

2. *Basen C_4H_7N (S. 63-68).

1) *Pyrrol $\begin{array}{c} \text{CH}-\text{CH} \\ | \quad | \\ \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \end{array}$ (S. 63-68). Auch die Formeln mit tertiär gebundenem

Stickstoff $\begin{array}{c} \text{CH}-\text{CH} \\ | \quad | \\ \text{CH}:\text{N}:\text{CH}_2 \end{array}$ und $\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH} \\ | \quad | \\ \text{CH}:\text{N}:\text{CH} \end{array}$ können für die Formulirung von Derivaten in Betracht kommen.

— B. Bei der trockenen Destillation von Kleie mit Kalk (neben Homologen und anderen Producten) (LAWCOCK, *Chem. N.* 78, 210, 223). Durch Kochen von Succindialdehyd mit Ammoniak und Essigsäure (HARRIES, B. 34, 1496). — Molekulare Verbrennungswärme: 567,6 Cal. (const. Volumen) (BERTHELOT, ANDRÉ, *C. r.* 128, 968). Einwirkung der dunkelen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: B., *C. r.* 126, 788. Elektrolytische Reduction zu Pyrrolin (S. 47): DENNSTEDT, D.R.P. 127086; C. 1902 I, 338. Pyrrol lässt sich in salzsaure Lösung durch Zinkstaub ziemlich glatt zu Pyrrolin reduciren (KNORR, RABE, B. 34, 3497). Durch Einwirkung von 1 oder 2 Mol.-Gew. SO_2Cl_2 auf Pyrrol entstehen sehr unbeständige flüssige Producte, durch Einwirkung von 4 Mol.-Gew. SO_2Cl_2 das Tetrachlorpyrrol (s. u.) (MAZZARA, G. 32 I, 510). Verhalten gegen Phosphorsäure: RAIKOW, SCHARBANOW, *Ch. Z.* 25, 280. Nach der Condensation durch Säuren entsteht beim Erhitzen in Gegenwart von überschüssigem Alkali in glatter Weise Indol (Hptw. Bd. IV, S. 216) (D., D.R.P. 125489; C. 1901 II, 1135). Liefert beim Erwärmen mit Chloroform und Alkali α -Pyrrolaldehyd (S. 80) (BAMBERGER, DJIERDJIAN, B. 33, 536). Einwirkung von Amylnitrit in Gegenwart von Natriumäthylat: SPICA, ANGELICO, G. 29 II, 58. Verhält sich gegen Natriummalonester und Acetessigester völlig indifferent (VORLÄNDER, HERRMANN A. 320, 79). Liefert durch Kochen mit Acetonylaceton (Spl. Bd. I, S. 532) in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Zinkacetat eine Verbindung $C_{10}H_{11}N$ (4,7-Dimethylindol, vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 227) (PLANCHER, B. 35, 2607). Reagirt nicht mit Phenylisocyanat (P., SONCINI, R. A. L. [5] 10 I, 302; G. 32 II, 453). Giebt auch in geringsten Mengen bei kurzem Kochen mit 2 cem einer Alloxanlösung (Spl. Bd. I, S. 786) eine violettbläuliche Färbung, die beim Abkühlen durch kaltes Wasser in Roth und auf Zusatz von wässriger Natronlauge in Grün bzw. in intensives Blau übergeht (AGRESTINI, C. 1902 I, 631).

*Tetrachlorpyrrol $C_4HNCl_4 = NH < C_4Cl_4$ (S. 65). B. Durch Chloriren von Pyrrol in gut gekühlter, alkoholischer Lösung, Auflösen des Reactionsproducts in Alkali und Fällen mit SO_2 (KALLE & Co., D.R.P. 38423; *Frdl.* I, 223). Zu einer auf 0° gekühlten Lösung von 12 g Pyrrol in 250 g absolutem Aether fügt man tropfenweise unter Schütteln 100 g SO_2Cl_2 und giesst nach beendeter Reaction und nach 2-tägigem Stehen auf gestossenes Eis (Ausbeute: 21 g) (MAZZARA, G. 32 I, 512).

*Pentachlorpyrrol $C_4NCl_5 = \begin{array}{c} \text{Cl} \cdot \text{CCl} \\ | \quad | \\ \text{Cl} \cdot \text{CCl}_2 \end{array} \text{N}$ (S. 65). B. Aus einer auf 0° abge-

kühlten Lösung von 10 g Pyrrol in 250 g vollkommen wasserfreiem Aether auf vorsichtigen Zusatz von 120 g Sulfurylchlorid (Ausbeute fast theoretisch) (M., G. 32 II, 30). Aus 10 g frisch bereitetem Tetrachlorpyrrol (s. o.) in 100 g wasserfreiem Aether mittels etwa 15 g SO_2Cl_2 (M.). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp: 209°. Kp₁₅₀: 142°.

Tetrabrompyrrol $C_4HNBr_4 = NH < C_4Br_4$. B. Zur Lösung von 1 Thl. Pyrrol in 30 Thln. stark gekühltem Alkohol giebt man 6 Thle. Brom, verdünnt mit Wasser, nimmt das hierdurch abgeschiedene Tetrabrompyrrol in Natronlauge auf und fällt mit SO_2 (K. & Co., D.R.P. 38 423; *Frdl.* I, 223; vgl. PLANCHER, SONCINI, R. A. L. [5] 10 I, 303; G. 32 II, 465). — Weisse Nadeln. Schmilzt nicht bis 250° (P., S.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Durch weitere Einwirkung von Bromwasser entsteht Dibrommaleinimid.

Dichlordibrompyrrol $C_4HNC_2Br_2$. B. Zu einer Lösung von 10 g Pyrrol in 250 g absolutem Aether fügt man bei 0° 61 g SO_2Cl_2 und dann nach 3 Tagen 24 g Brom (Ausbeute: 25 g) (M., G. 32 II, 317). — Schuppen (aus Petroleumäther), welche bei 100° erweichen, bei höherer Temperatur und bei der Destillation mit H_2O -Dämpfen sich zersetzen. Nimmt beim gelinden Erwärmen mit conc. Schwefelsäure zunächst eine grüne, dann rothbraune, und schliesslich violette Färbung an. Auf Zusatz von Wasser bildet sich aus der schwefelsauren Lösung ein grünblauer Niederschlag.

Chlortribrompyrrol $C_4HNC_3Br_3$. B. Zu einer auf 0° abgekühlten Lösung von 10 g Pyrrol in 250 g absolutem Aether lässt man vorsichtig unter Schütteln 40 g SO_2Cl_2 tropfen, fügt vorsichtig 50 g Brom hinzu, destillirt nach einigen Stunden im Wasserbade, behandelt den Rückstand mit verdünnter Kalilauge und leitet in das Filtrat einen SO_2 -Strom, worauf man die Reinigung wiederholt (M., G. 32 II, 315). — Prismatische Krystalle (aus Petroleumäther), welche bei 96° erweichen und bei etwas über 100° sich völlig zersetzen. Löst sich in kalter conc. Schwefelsäure unter Grünfärbung, die in der Wärme in Chromgrün, dann in Violett übergeht.

***Tetrajodpyrrol**, Jodol $C_4HNJ_4 = NH < C_4J_4$ (S. 65). {B. . . . (CIAMICIAN, SILBER, B. 18, 1766}; vgl. D.R.P. 35 130; *Frdl.* I, 222). Aus Tetrachlor- bzw. Tetrabrom-Pyrrol (s. S. 66 und oben) durch Kochen mit KJ in alkoholischer Lösung (K. & Co., D.R.P. 38 423; *Frdl.* I, 223). — Molekulare Verbrennungswärme: 503,3 Cal. bei const. Volumen (BERTHELOT, C. r. 130, 1101). Verbindet sich mit Eiweiss zu in verdünnten Alkalien löslichem Jodol-eiweiss (K. & Co., D.R.P. 108 904; C. 1900 I, 1179). — Verbindung mit Cineol siehe bei Cineol, *Spl. Bd. III, S. 340*.

Trijodmonitropyrrol $C_4HO_3N_2J_3 = NH < C_4J_3.NO_2$. B. Aus Tetrajodpyrrol (s. o.) in ätherischer Lösung durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure + Essigsäure bei gewöhnlicher Temperatur (COUSIN, C. 1901 I, 946). — Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Wird beim Erhitzen zersetzt. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, schwer in Chloroform. Besitzt saure Eigenschaften. — Das Kaliumsalz ist orangeroth und explodirt beim Erhitzen.

Dijodditropyrrol $C_4HO_4N_2J_2 = NH < C_4J_2(NO_2)_2$. B. Aus Trijodmonitropyrrol (s. o.) und rauchender Salpetersäure + Essigsäure (C., C. 1901 I, 946). — Goldgelbe Plättchen (aus wässrigem Alkohol). Schmelzp.: 190—192° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, löslich in Aether. Bildet mit Alkalien orangerothe Salze. — Das Kaliumsalz krystallisirt aus seiner schnell abgekühlten wässrigen Lösung in gelben Nadelchen, aus der langsam erkaltenden wässrigen Lösung in orangerothern Prismen.

S. 66, Z. 17 v. o. statt: „s. Tetramethylpyrrol“ lies: „s. S. 76, Pentamethylhydro-pyridin“.

***1(N)-Phenylpyrrol** $C_{10}H_9N = C_4H_4 > N.C_6H_5$ (S. 66—67). B. Durch Destillation von schleimsaurem Anilin, neben grösseren Mengen symm. Diphenylharnstoffs (FEIST, B. 35, 1654). Beim Erhitzen von N-Phenylpyrrol- α -Carbonsäure (S. 74) über ihren Schmelzpunkt oder mit Wasser, sowie beim Erhitzen von N-Phenylpyrrol- α, α' -Dicarbonsäure (S. 76) über ihren Schmelzpunkt (PICTET, STEINMANN, B. 35, 2531). — Kp₉₃: 140°. Sehr leicht löslich in kaltem Petroleumäther. Condensation mit Benzaldehyd: F., B. 35, 1654. Giebt weder mit Natriummalonester noch mit Acetessigester Additionsproducte (VORLÄNDER, HERRMANN, A. 320, 79).

Benzal-1-Phenylpyrrol $C_{17}H_{13}N = \begin{matrix} HC & \text{---} & C \\ | & & | \\ HC.N(C_6H_5) & & C \end{matrix} > CH.C_6H_5$, oder $C_{34}H_{26}N_2 = \begin{matrix} HC & \text{---} & C & \text{---} & CH \\ | & & | & & | \\ HC.N(C_6H_5) & & C.CH(C_6H_5) & & C.N(C_6H_5) \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von 3 g N-Phenylpyrrol (s. o.) mit 2,1 g Benzaldehyd und etwas Kaliumdisulfat auf 120°, neben Farbstoffen und einer Verbindung ($C_{16}H_{15}N$)_x (S. 68) (F., B. 35, 1654). — Weisses Pulver (aus Aceton + Alkohol). Schmelzp.: 265,5°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Essigester, schwer in Alkohol, unlöslich in Aether.

Verbindung $(C_8H_{15}N)_x$. B. Durch Erhitzen von N-Phenylpyrrol mit Benzaldehyd und etwas $KHSO_4$ auf 120° , neben Benzal-N-Phenylpyrrol (S. 67) und Farbstoffen (F., B. 35, 1654). — Blassrosa Pulver (aus Aceton + Alkohol). Schmelzp.: 231° . Leicht löslich in Essigester, Chloroform und Aceton, schwer in Ligroin, fast unlöslich in Alkohol und Aether.

2) *Methylpyriculin* $CH_3C \begin{matrix} \text{CH} \\ \text{N} \end{matrix} \text{CH} (?)$. B. Neben Essigester, beim 10-stdg. Erhitzen von 2,4-Dimethyloxazol (S. 69) mit Acetaldehyd auf $140-145^\circ$ (OESTERREICH, B. 30, 2258). — Flüssig. Kp: $156-157^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser. Riecht dem Pyridin sehr ähnlich. Giebt bei der Oxydation mit $KMnO_4$ eine stickstoffhaltige, in gelblichen Nadeln krystallisierende Säure, welche bei ca. 200° verkohlt, ohne zu schmelzen. Mit Phosphormolybdänsäure entsteht, während die Flüssigkeit sich nach kurzer Zeit blau färbt, ein weisser Niederschlag, der in Alkohol sehr leicht löslich, in Wasser und Aether fast unlöslich ist. — $(C_4H_5N.HCl)_2.PtCl_4$. Krystallinisches Pulver (aus sehr verdünnter Salzsäure). Zersetzt sich bei ca. 185° , ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in Aether-Alkohol. — Goldsalz. Goldgelbe, anscheinend wasserhaltige Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $91-92^\circ$. Zersetzt sich allmählich unter Abscheidung von Gold. — Pikrat $C_4H_5N.C_6H_3O_7N_3$. Goldgelbe, rhombische Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 125° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Aether.

Verbindungen C_4H_5ON . a) α -2-Aminofurfuran, α -Furylamin $\begin{matrix} \text{CH}-\text{CH} \\ \text{CH.O.C.NH}_2 \end{matrix}$

(Zur Bezeichnung vgl. Spl. Bd. III, S. 498).

N-Carboxymethylderivat $C_6H_7O_3N = C_4H_5O.NH.CO_2.CH_3$. B. Aus Brenzschleimsäureazid durch siedenden Holzgeist (CURTIUS, LEIMBACH, J. pr. [2] 65, 37; FREUNDLER, Bl. [3] 17, 424). — Gelbes Oel. Kp₂₀: 120° (C., L.). Prismen. Schmelzp.: 135° (FR.). Liefert beim Destillieren mit gelöschem Kalk in geringer Menge eine farblose nicht basische Verbindung (41,08% Kohlenstoff, 8,58% Wasserstoff, 15,17% Stickstoff) vom Schmelzp.: 46° und Kp: $179-183^\circ$ (MARQUIS, C. r. 134, 289). Giebt beim Erhitzen mit Salzsäure Bernsteinsäure, Fumarsäure und NH_4Cl , beim Kochen mit Ammoniak geringe Mengen einer Base vom Kp: 150° (FR.).

N-Carboxäthylderivat $C_7H_9O_3N = C_4H_5O.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Aus Brenzschleimsäureazid und absolutem Alkohol; Ausbeute gering (C., L., J. pr. [2] 65, 35). — Säulenförmige Krystalle. Kp₂₄: 133° . Kp: 215° (unter starker Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr wenig in Aether, leicht in Alkohol. Lässt sich in keiner Weise zum Furylamin spalten, sondern erleidet weitergehende Zersetzung.

b) Methylisoxazol $\begin{matrix} \text{CH}_3.C.N.O \\ \text{CH}=\text{CH} \end{matrix}$. Methylisoxazonimid $C_4H_5ON_2 = \begin{matrix} \text{CH}_3.C.N.O \\ \text{CH}_2.C:NH \end{matrix}$

s. Spl. Bd. I, S. 549.

*Verbindungen C_4H_5NS (S. 68). b) *4-Methylthiazol $\begin{matrix} \text{CH}-S \\ \text{CH}_3.C.N:CH \end{matrix}$ (S. 68).

*2-Oxy-4-Methylthiazol $\begin{matrix} \text{CH}-S \\ \text{CH}_3.C.N:C.OH \end{matrix}$ (S. 68) s. Hptw. Bd. IV, S. 519, Z. 10 v. o.

S. 68, Z. 11 v. u. muss die Strukturformel lauten: $N \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3):CH \\ \text{C}(\text{SH}):S \end{matrix}$.

c) Penthiazol $\begin{matrix} \text{CH}_2.CH:CH \\ S-CH:N \end{matrix}$. Dioxy-penthiazol $C_4H_5O_2NS = \begin{matrix} \text{CH}_2-CH=C.OH \\ S-C(OH)=N \end{matrix}$
bezw. $\begin{matrix} \text{CH}_2.CH_2.CO \\ S-CO-NH \end{matrix}$ s. Sinapanpropionsäure, Hptw. Bd. I, S. 1260.

d) Aminothiophen $H_2N.C_4H_3S$ und Derivate s. Hptw. Bd. III, S. 741 und Spl. Bd. III, S. 590.

2. *Basen C_5H_7N (S. 68—71).

1) *Methylpyrrole $CH_3.C_4H_3 > NH$ (S. 68—69). *2-(α -)Methylpyrrol (S. 68—69) $\begin{matrix} \text{CH.NH.C.CH}_3 \\ \text{CH}-\text{CH} \end{matrix}$. B. Aus dem NH_3 -Additionsproduct des Lävulinaldehyds durch trockene Destillation oder Kochen mit verdünnter Essigsäure (HARRIES, B. 31, 44).

2) *Hydropyridin (S. 69). Als Keto-Derivate von Dihydropyridinen können γ -Pyridon, Pyridochinon u. s. v. aufgefasst werden; vgl. Hptw. Bd. IV, S. 116—117, 119, 120 u. Spl. Bd. IV, S. 95, 96.

***Verbindungen** C_5H_7ON (S. 69—70). a) *Dimethylisoxazol (S. 69, Z. 2 v. u. bis S. 70, Z. 2 v. o.). *Ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. I, S. 1033 u. Spl. Bd. I, S. 558.*

b) *2,4-Dimethyloxazol
$$\begin{array}{c} \text{CH}-\ddot{\text{O}} \\ | \\ \text{H}_3\text{C}-\ddot{\text{C}}-\text{N}:\ddot{\text{C}}-\text{CH}_3 \end{array}$$
 (S. 70). *Darst.* Man digerirt Acetamid und Chloraceton 10 Stunden unter Rückfluss bei 120—125° (Ausbeute: 70—75 g aus 1 kg Chloraceton) (OESTERREICH, B. 30, 2255). — Wird von Natrium + Alkohol zu α -u-Dimethyloxalimid (S. 22) reducirt. Condensirt sich mit Acetaldehyd zu Methylpyriculin (S. 68). Wird von KMnO_4 zu 2-Methyloxazolcarbonsäure(4) oxydirt (S. 76).

S. 70, Z. 31 v. u. *Die Strukturformel muss lauten:* „ $C_5H_5O.N(CH_3)_3J''$ “.

S. 70, Z. 29 v. u. *Die Strukturformel muss lauten:* „ $C_5H_5O.N(CH_3)_3.OH''$ “.

S. 70, Z. 25 v. u. *statt:* „8208“ *lies:* „3208“.

S. 70, Z. 19 v. u. *statt:* „Dimethylazol“ *lies:* „Dimethylthiazol“.

3. *Basen C_6H_9N (S. 71—73).

2) *3-(β)-Aethylpyrrol $C_2H_5.C_4H_7 > NH$ (S. 71). B. Aus Pyrrol (S. 66) und Aethylalkohol (DENNSTEDT, D.R.P. 125489; C. 1901 II, 1135). — Kp: 163—165°. Nach der Condensation durch Säuren entsteht beim Erhitzen mit überschüssigem Alkali ein Diäthylindol.

4) *2,4-Dimethylpyrrol
$$\begin{array}{c} \text{CH}_3-\ddot{\text{C}}-\text{CH} \\ | \quad | \\ \text{HC}-\text{NH}-\ddot{\text{C}}-\text{CH}_3 \end{array}$$
 (S. 71). B. Entsteht neben viel Dimethylpyrazin bei der Reduction von Aceton + Isonitrosoaceton durch Zinkstaub in essigsaurer Lösung unter Zusatz von conc. Schwefelsäure (KNORR, LANGE, B. 35, 3007). Kp₇₄₃: 165° (corr.) (K., RABE, B. 34, 3494 Anm.). Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht als Hauptproduct Citraconsäureimid (PLANCHER, CATTADORI, R. A. L. [5] 12 I, 13). Liefert durch Kochen mit Zinkoxyd + Essigsäure eine Verbindung $C_{15}H_{15}N$ (Spl. zu Bd. IV, S. 230) (P., B. 35, 2607). Einwirkung von Bromoform: Bocchi, G. 30 I, 95. Reagirt beim Mischen mit Aldehyden heftig unter Bildung rother Farbstoffe (FEIST, B. 35, 1655).

5) *2,5-Dimethylpyrrol
$$\begin{array}{c} \text{CH}-\text{CH} \\ | \quad | \\ \text{CH}_3-\ddot{\text{C}}-\text{NH}-\ddot{\text{C}}-\text{CH}_3 \end{array}$$
 (S. 71—73). Kp: 169° (KNORR, RABE, B. 34, 3492). Wird von Zinkstaub in salzsaurer Lösung zu 2,5-Dimethylpyrrolin (S. 50) reducirt (KN.). Reduction mit Zinkstaub und Essigsäure führt zu einer Base $C_{15}H_{17}N$ (Spl. zu Bd. IV, S. 209) (ZANETTI, CIMATTI, B. 30, 1588). Durch Einwirkung von Chloroform bezw. Bromoform in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht 3-Chlor (bezw. 3-Brom)-2,6-Dimethylpyridin (S. 102) (Bocchi, G. 30 I, 89).

1-Oxyäthyl-2,5-Dimethylpyrrol $C_8H_{13}ON = \begin{array}{c} \text{CH:C(CH}_3\text{)} \\ | \\ \text{CH:C(CH}_3\text{)} \end{array} > N.C_2H_5.OH$. B. Aus Aethylolamin und Acetylaceton (KNORR, RABE, D.R.P. 116335; C. 1901 I, 71). Durch trockene Destillation der aus 1-Oxyäthyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbonensäure(3,4)-Diäthylester (S. 77) durch Verseifung entstehenden Säure (KN., R.) — Schmelzp.: ca. 46°. Kp₇₄₂: 249°.

1-m-Tolyl-2,5-Dimethylpyrrol $C_{13}H_{15}N = \begin{array}{c} \text{CH:C(CH}_3\text{)} \\ | \\ \text{CH:C(CH}_3\text{)} \end{array} > N.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Erhitzen der m-Tolyldimethylpyrroldicarbonensäure (S. 78) auf 200—225° (Bülow, List, B. 35, 688). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 53°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Mit Wasserdämpfen destillirbar. Die Dämpfe reizen zum Niesen.

1-m-Aminotolyl-2,5-Dimethylpyrrol $C_{13}H_{16}N_2 = H_2N.C_6H_3(CH_3).N < \begin{array}{c} \text{C(CH}_3\text{):CH} \\ | \\ \text{C(CH}_3\text{):CH} \end{array}$. B. Beim Erhitzen von 1-m-Aminotolyldimethylpyrroldicarbonensäure $C_{15}H_{16}N_2O_4$ auf 203° (KNORR, A. 236, 312). — Schmelzp.: 75°. Kp₇₅₁: 312°. Mit Wasserdämpfen flüchtig.

Dimethylpyrrol-N-Essigsäure $C_8H_{11}O_2N = \begin{array}{c} \text{HC}-\text{CH} \\ | \\ \text{CH}_3-\ddot{\text{C}}-\ddot{\text{C}}-\text{CH}_3 \\ | \\ \text{N}.CH_2.CO_2H \end{array}$. B. Durch Ein-

wirkung 6%iger Natronlauge auf den aus Glykocolläthylester und Acetylaceton entstehenden öligen Ester (E. FISCHER, B. 34, 439). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 130—131°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, ziemlich leicht in Wasser.

6) *Methyldihydropyridin.* Als 3-Keto-2-Oxy-Methyldihydropyridin kann das α' - (oder β')-Methyl- β -Oxy- α -Pyridon (S. 101) aufgefasst werden.

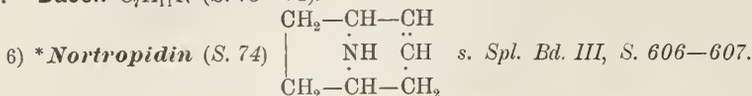
S 73, Z. 15 v. o. statt: „der Körper $C_6H_{11}NO$ “ lies: „Amino-Methylpentanon“.
 *Dihydrotrimethylisoxazol $C_6H_{11}ON = CH_3.CO.C(CH_3):C(NH_2).CH_3$ (S. 73) ist hier zu streichen. Siehe *Spl. Bd. I, S. 533*.

*Verbindungen C_6H_9NS (S. 73).

S. 73, Z. 13 v. u. statt: „167°“ lies: „161°“.

d) Thienäthylamin $C_4H_3S.CH(NH_2).CH_3$ s. *Hptw. Bd. III, S. 745*.

4. *Basen $C_7H_{11}N$ (S. 73-74).



5. *Basen $C_8H_{13}N$ (S. 74-76).

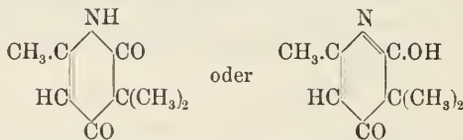
2) *2-Methyl-5-Isopropylpyrrol $\begin{array}{c} CH-CH \\ | \quad | \\ CH_3.C.NH.C.CH(CH_3)_2 \end{array}$ (S. 74). D^{20} : 0,9051.
 n_D : 1,4988 (TIEMANN, SEMMLER, B. 30, 434).

4) *Dihydrocollidin (S. 75) B. Aus Hydrocollidindicarbonsäureester (S. 79) durch Kochen mit conc. Kalilauge in geringer Ausbeute (COHNHEIM, B. 31, 1036). — Kp: 165° bis 166°. Reducirt Permanganatlösung in der Kälte. — $C_8H_{13}N.HCl$. Löslich in Alkohol. — Golddoppelsalz. Schmelzp.: 52°.

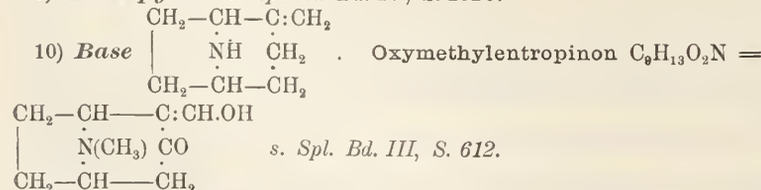
6) *Granatenin (S. 75) — $(C_8H_{13}N.HCl)_2.PtCl_4$. Monokline Krystalle (BOERIS, Z. Kr. 32, 519).

7) Dihydrocollidin $C_8H_{13}N$. B. Beim Erhitzen des Oxims vom natürlichen Methylheptanon mit P_2O_5 (WALLACH, A. 309, 30; W., GILBERT, A. 319, 78). — Kp: 186° bis 189°. D^{19} : 0,925. n_D : 1,501 (W., G.). Lässt sich mit Natrium und Alkohol zu Trimethylpiperidin (S. 34) reduciren. — Goldsalz. Nadeln. Schmelzp.: 164°. — Pikrat. Schmelzp.: 149-150°.

8) 2,5,5-Trimethyl-4,5-Dihydropyridin $N \begin{array}{l} \left\langle \begin{array}{l} CH-C(CH_3)_2 \\ CO-C(CH_3)=CH \end{array} \right\rangle CH_2$. 4-Keto-6-Oxyderivat [Lactam bezw. Lactim der 5,5-Dimethyl-2-Aminohexen(2)-on(4)-säure(6)] $C_8H_{11}O_2N =$
 B. Durch Einwirkung von conc. Ammoniak auf γ -Acetyl- α,α -Dimethylacetessigsäuremethylester (CONRAD, GAST, B. 31, 1342). — Prismatische Krystalle (aus Benzol). Schmelzp.: 140°. Leicht löslich in Alkohol und kaltem Wasser, schwer in Aether.



9) Hämopyrrol s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1620*.



*Cyantrimethyldihydropyridon $C_9H_{12}ON_2 = NH \begin{array}{l} \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2.CH_2 \\ CO-C(CN) \end{array} \right\rangle C.CH_3$ (S. 75, Z. 15 v. u.). Zerfällt beim Erhitzen auf 310-320° zum grössten Theil in Methan und Cyandimethylpyridon $C_8H_8ON_2$ (S. 115) (GUARESCHI, GRANDE, C. 1899 II, 440).
 S. 75, Z. 13 v. u. statt: „Privatmitheil.“ lies: „B. 26 Ref. 450“.

*N-Methylecyantrimethyldihydropyridon $C_{10}H_{14}ON_2 = CH_3.N \begin{array}{l} \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2.CH_2 \\ CO-C(CN) \end{array} \right\rangle C.$
 CH_3 (S. 75, Z. 7 v. u.). Zerfällt durch trockene Destillation bei 320-330° in CH_4 und N-Methylecyandimethylpyridon (S. 116) (GU., GR., C. 1899 II, 440).

S. 75, Z. 5 und 2 v. u. und S. 76, Z. 2 v. o. ist hinter Guareschi einzuschalten: „B. 26 Ref. 450“.

N-Camphyleyantrimethyldihydropyridon $C_{19}H_{28}ON_2 = C_{10}H_{17} \cdot N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_3 \\ CO - C(CN) \end{array} \right\rangle C \cdot CH_3$. *B.* Bei eintägigem Stehen von 45—50 g Aceton mit 18,5 g Camphylamin und 15 g Cyanessigsäureester (Gv., *B.* 26 Ref., 943). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 203,5° bis 204,5°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Aether, wenig in Alkohol, sehr leicht in Chloroform.

N-Aethylen-bis-Cyantrimethyldihydropyridon $C_{20}H_{28}O_2N_4 = C_2H_4 \left[N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \cdot CH_3 \\ CO - C(CN) \end{array} \right\rangle C \cdot CH_3 \right]_2$. *B.* Aus 47 g Aceton, 10 g Aethylendiaminhydrat und 24 g Cyanessigsäureester (Gv., *B.* 26 Ref., 943). — Nadeln (aus Essigsäure von 44%). Schmilzt bei 349—350° unter Zersetzung. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

7. *Basen $C_{10}H_{17}N$ (*S.* 76—79).

3) ***Campherimin** $\left\{ \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH - CH_2 \\ | \\ C(CH_3)_2 \\ | \\ CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot C : NH \end{array} \right\}$ (*S.* 77—78). *B.* Bei der Destillation des

Campheroximbenzyläthers neben Benzaldehyd (FORSTER, *Soc.* 71, 1038). — Beim Durchleiten von Luft durch Campherimin, welches auf 100° erhitzt wird, entstehen Campher, Dihydrocampholennitril, Dihydrocampholensäureamid und Isopropylheptanonsäurenitril (MAHLA, TIEMANN, *B.* 33, 1929).

***Camphenylnitramin, Pernitrosocampher** $C_{10}H_{16}O_2N_2$ (*S.* 77). a) *activer Pernitrosocampher. *B.* Bei kurzer Einwirkung von verdünnter Salpetersäure auf Campheroxim und bei Einwirkung von NO_2 auf die Lösung des Campheroxims in Chloroform (F., *Soc.* 71, 197). — Die stabile Form $C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \\ | \\ C : N \cdot NO_2 \end{array} \right\rangle$ (?) schmilzt bei 39°, die

labile Form $C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} CH \\ | \\ C : N \cdot NO_2 \end{array} \right\rangle$ (?) unscharf bei 65—70°. Die stabile Form (Pseudo-säure) giebt keine Eisenchloridreaction und mit NH_3 in Aetherlösung kein Ammonsalz. Die labile Form entspricht den Salzen, sie giebt die Eisenchloridreaction und wird durch NH_3 auch in Benzol als Ammonsalz gefällt (HANTZSCH, DOLLFUS, *B.* 35, 260). — NH_3 . $C_{10}H_{16}O_2N_2$ (H., D.).

Nach ANGELI, *R. A. L.* [5] 6 II, 26, ist der Pernitrosocampher nicht als Camphenylnitramin (wie TIEMANN und MAHLA, *B.* 29, 2807 es wollen) aufzufassen, weil er nicht mit Diazomethan reagirt.

b) Racemischer Pernitrosocampher. Schmelzp.: 28° (BLANC, DESFONTAINES, *C. r.* 136, 1143).

α -**Chlorcampherimin** $C_{10}H_{16}NCl = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C : NH \\ | \\ CHCl \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus Chlorpernitrosocampher (s. u.) und Ammoniak (ANGELI, ANGELICO, CASTELLANA, *R. A. L.* [5] 12 I, 432). — Bräunt sich bei 200°, ohne zu schmelzen. Liefert mit verdünnten Mineralsäuren Ammoniak und α -Chlorcampher, mit Semicarbazidchlorhydrat das Semicarbazon des α -Chlorcamphers.

α -**Chlorpernitrosocampher** $C_{10}H_{15}O_2N_2Cl = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C : N = N : O \\ | \\ CHCl \end{array} \right\rangle$ (?). *B.* Aus Pernitrosocampher (s. o.) durch Chlor in HCl-gesättigtem Eisessig bei Gegenwart von etwas Jod und Eisenfeile (ANGELI, SCURRI, *R. A. L.* [5] 12 I, 430). — Nadeln (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 127°. Giebt mit $KMnO_4$ Camphersäure, mit conc. Schwefelsäure unter N_2O - und HCl-Entwicklung Isocamphenon, mit verdünnten Säuren oder mit Alkalien unter N_2O -Entwicklung α -Chlorcampher, mit Hydroxylamin das Oxim des α -Chlorcamphers, mit NH_3 α -Chlorcampherimin (s. o.), mit Alkalien in alkoholischer Lösung den isomeren Chlor-Isopernitrosocampher (s. u.) (A., A., C., *R. A. L.* [5] 12 I, 431).

α -**Chlor-Isopernitrosocampher** $C_{10}H_{15}O_2N_2Cl = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C - N : O \\ | \\ CCl \cdot N \cdot OH \end{array} \right\rangle$ oder $C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C - N \\ | \\ CCl \cdot N(OH) \end{array} \right\rangle$ (?). *B.* Aus Chlorpernitrosocampher (s. o.) mit Alkalien in alkoholischer Lösung (A., A., C., *R. A. L.* [5] 12 I, 432). — Nadeln. Schmelzp.: 75°. Zersetzt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von Chlorcampher, HCl, Nitrosoproducten u. s. w. Liefert, in conc. Schwefelsäure gelöst und mit viel Wasser sowie mit Na_2CO_3 gefällt, den isomeren Chlor-Pseudopernitrosocampher (*S.* 72). — $K \cdot C_{10}H_{14}O_2N_2Cl$.

α -Chlor-Pseudopernitrosocampher $C_{10}H_{15}O_2N_2Cl = C_8H_{14} \begin{cases} CH.N.O \\ CCl.N.O \end{cases}$ oder

$C_8H_{14} \begin{cases} CH.N \\ CCl.N.O \end{cases} > O$ (?). B. Aus dem isomeren Chlor-Isopernitrosocampher (S. 71) mittels

verdünnter Säuren (A., A., C., R. A. L. [5] 12 I, 432). — Gelbliche Krystalle. Schmilzt gegen 90°. Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Giebt mit salpetriger Säure ein unbeständiges Nitrit. Reagiert nicht mit Acetyl- oder Benzoyl-Chlorid. Liefert mit Zink und Essigsäure eine in der Wärme FEHLING'sche Lösung reduciende Base. Liefert beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure den α -Chlor- α' -Nitrocampher. — Chlorhydrat $C_{10}H_{15}O_2N_2Cl.HCl$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 162°. Wird durch Wasser dissociirt. — Pikrat. Nadeln. Schmelzp.: 155°.

*Brompernitrosocampher $C_{10}H_{15}O_2N_2Br = C_8H_{14} > C_2HBrO_2N_2$ (S. 77—78). B. Die beiden Isomeren (α und β) entstehen gleichzeitig bei der Einwirkung von Brom auf Pernitrosocampher (ANDELICO, R. A. L. [5] 9 II, 47). Das β -Derivat entsteht aus dem α -Derivat auch durch wässriges Alkali. Beide Isomeren liefern mit Kaliumpermanganat Camphersäure. Mit Hydroxylamin geben sie in alkalischer Lösung das β -Campherdioxim, bei Gegenwart von Nariumacetat α - und δ -, wahrscheinlich auch γ -Campherdioxim (Spl. Bd. III, S. 500) (A., R. A. L. [5] 9 II, 49; G. 30 II, 295); daneben entsteht in kleiner Menge eine krystallinische Verbindung vom Schmelzp.: 208°.

a) α -Derivat (S. 77—78). Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 114° (A., MONTALBANO, G. 30 II, 290).

b) β -Derivat (S. 78). Rhombische (BOERIS), völlig farblose Krystalle aus Petroleumäther. Schmelzp.: 67°. In Alkohol leichter löslich, als die α -Verbindung (A., M.).

4) *Carvylamin $C_{10}H_{15}.NH_2$ (S. 78). B. Bei der Reduction von Nitrosopinenbromid (WALLACH, A. 313, 368).

Bei der Reduction von Rechts-Carvoxim entstehen nebeneinander zwei verschiedene Carvylamine (α -d- und β -d-Carvylamin); bei der Reduction von Links-Carvoxim entstehen die beiden optisch entgegengesetzten Carvylamine (α -l- und β -l-Carvylamin). Die beiden α -Basen und die beiden β -Basen vereinigen sich miteinander zu je einer racemischen Verbindung. Es existiren mithin sechs isomere Carvylamine, welche in Form ihrer Benzoylderivate isolirt sind (GOLDSCHMIDT, A. FISCHER, B. 30, 2069). Die α -Verbindungen können von den β -Verbindungen annähernd als Nitrate getrennt werden; die β -Nitrate sind in Wasser schwerer löslich. — Kp_{10} : 94°.

α -d-Carvylharnstoff $C_{11}H_{18}ON_2 = C_{10}H_{15}.NH.CO.NH_2$. Weisse Nadelchen. Schmelzpunkt: 187°. Ziemlich löslich in heissem Wasser, schwer in kaltem Benzol, Wasser und Chloroform (GOLDSCHMIDT, FISCHER, B. 30, 2072).

Benzoylcarvylamine $C_{17}H_{21}ON = C_{10}H_{15}.NH.CO.C_6H_5$. α -d-Derivat (S. 78). Nadeln. Schmelzp.: 169°. Leicht löslich in warmem Methylalkohol, Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Aether. $[\alpha]_D$: -91,9° in Chloroformlösung von D^{21} : 1,458 (G., F., B. 30, 2071).

α -l-Derivat. Nadeln. Schmelzp.: 169°. Leicht löslich in warmem Methylalkohol, Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Aether. $[\alpha]_D$: +92,6° in Chloroformlösung von D^{21} : 1,474 (G., F.).

Racemisches α -Derivat. Nadeln (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 141° (G., F., B. 30, 2074).

β -d-Derivat (S. 78). Nadeln. Schmelzp.: 103°. Leichter löslich als die α -Verbindung. $[\alpha]_D$: +176,6° in Chloroformlösung von D^{19} : 1,458 (G., F.).

β -l-Derivat. Schmelzp.: 103°. $[\alpha]_D$: -175,4° in Chloroformlösung von D^{21} : 1,463.

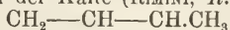
Racemisches β -Derivat. Prismen (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 140°. Leichter löslich als die α -Verbindung (G., F.).

5) *Fenchonimin, Fenchimim $\begin{cases} CH_2-CH-CH.CH_3 \\ CH_3.C.CH_3 \\ CH_2-CH-C:NH \end{cases}$ (S. 78). B. Aus Fenchon-

nitrimin (s. u.) und 25%igem wässrigen Ammoniak (МАНЛА, B. 34, 3777). — Kp_{15} : 83°. D^{15} : 0,9322. n_D^{17} : 1,47809. α : 76,30° bei 19 $\frac{1}{2}$ ° im 10 cm-Rohre. Wird durch Einleiten von Luft in ein Gemisch von Dihydrofenchonitril und Oxydihydrofenchonitril verwandelt. — * $C_{10}H_{17}N.HCl$. Schmelzp.: 278°. Zersetzt sich bei 8-stdg. Erhitzen auf 180° unter Bildung von Cymol. — Pikrat $C_{10}H_{17}N.C_6H_3O_7N_3$. Schmelzp.: 202°.

*Fenchonnitrimin, Pernitrosafenchon $C_{10}H_{16}O_2N_2$ (S. 78). Geht durch Behandlung mit 25%igem wässrigen Ammoniak in Fenchimim über (M., B. 34, 3777).

*Isopernitrosfenchon $C_{10}H_{16}O_2N_2$ (S. 78). B. Bei der Behandlung einer alkoholischen Lösung von Fenchonnitrimin (s. o.) mit der theoretischen Menge von Semicarbazidchlorhydrat + Natriumacetat in der Kälte (RIMINI, R. A. L. [5] 91, 212).



Methylfenchimim $C_{11}H_{19}N = \left[\begin{array}{c} CH_3.C.CH_3 \\ CH_2-CH-C:N.CH_3 \end{array} \right]$. B. Aus Fenchimim durch

Methylierung (MAHLA, B. 34, 3778). — $C_{11}H_{19}N.HJ$. Krystalle.

6) *Pinyllamin (S. 78—79).

S. 78, Z. 10—9 v. u. statt: „Isocarvon $C_{10}H_{14}O$ “ lies: „Pinyllalkohol $C_{10}H_{16}O$ “.

Pinylsenföhl $C_{11}H_{15}NS = C_{10}H_{15}.N:CS$. Kp_{14} : 142—143° (v. BRAUN, RUMPF, B. 35, 832).

8) Camphenamin $C_9H_{14} \begin{array}{l} < \\ C.NH_2 \\ CH \end{array}$. B. Durch Uebergiessen von 1-Chlor-2-Amino-

camphan (S. 62) mit Natronlauge (DUDEN, B. 33, 481). — Darst. Aus Chlorencamphanamin durch Destillation mit Wasserdampf. Ausbeute: 42% (D., MACINTYRE, A. 313, 70). — Bewegliches, süß riechendes Oel. D^{20} : 0,9399. Kp_{748} : 205—207°. Kp_{200} : 160—161°. nd^{20} : 1,4935. $[\alpha]_D^{18}$: —4° 9' (2,3475 g in 14,924 g Holzgeist). Addirt Brom. Entfärbt sodalkalisches Permanganat. Liefert mit conc. Salzsäure Chlorcamphanamin. Zieht an der Luft CO_2 an unter Bildung eines krystallinischen Carbonats. Durch salpetrige Säure entsteht das Nitrit, dann β -Isocampher (Spl. Bd. III, S. 372). — $C_{10}H_{17}N.HCl$. Blättchen. Schmelzpt.: 250°. In Wasser leicht löslich. Sublimirt unzersetzt. — $(C_{10}H_{17}N)_2.H_2PtCl_6$. Mikroskopische Tafeln. Schmelzpt.: 267—268°. In Wasser schwer löslich. — $C_{10}H_{17}.N.HAuCl_4$. Nadeln. Schmelzpt.: 57—58°. — Nitrat. Blättchen aus Wasser. Schmelzpt.: 198—199°. In Wasser ziemlich schwer löslich. — Sulfat. Blättchen aus Wasser. Schmelzpt.: 272°. — $(C_{10}H_{17}N_2)_2.H_2SO_4 + ZnSO_4 + 6H_2O$. Blättchen aus Wasser. Zersetzt sich bei 280°. In Wasser schwer löslich. Dient zur Isolirung der Base. — Pikrat. Prismen. Schmelzpt.: 214—215° (unter Zersetzung).

Acetylderivat $C_{12}H_{19}ON = C_{10}H_{15}.NH.CO.CH_3$. Stäbchen aus Aether. Schmelzpunkt: 100° (DUDEN, MACINTYRE, A. 313, 74).

Camphenylharnstoff $C_{11}H_{18}ON_2 = C_{10}H_{15}.NH.CO.NH_2$. B. Aus Camphenamin durch $KCNO$ in Wasser (D., M., A. 313, 75). — Prismen aus Holzgeist. Schmelzpt.: 190°.

Benzolsulfonylcamphenamin $C_{16}H_{21}O_2NS = C_{10}H_{15}.NH.SO_2.C_6H_5$. Rhombische Tafeln aus Aether-Ligroin. Schmelzpt.: 95—96°. Fast unlöslich in überschüssiger Normal-Natronlauge. Mit überschüssiger 6—7% iger Natronlauge fällt das schwer lösliche Natriumsalz als dicker Nadelfilz aus; der in Lösung bleibende Antheil ist jedoch so stark hydrolytisch gespalten, dass beim Durchschütteln mit Aether das Salz völlig in Lösung geht und alles Sulfamid extrahirt wird (D., B. 33, 477, 482, 483).

9) 1-Aminocamphen $C_{10}H_{15}.NH_2$ [entspricht in der Structur dem Hydroxycamphen (Spl. Bd. III, S. 372)]. (Verschieden von dem sub Nr. 8 behandelten Aminocamphen.) B. Aus 1-Nitrocamphen (Spl. Bd. III, S. 399) durch Reduction mit Zinkstaub und Eisessig (FORSTER, Soc. 79, 649). — Durchsichtige Krystalle. Schmelzpt.: 46°. Kp_{755} : 191—192°. $[\alpha]_D^{22}$: +59,7° (0,4453 g in 25 ccm absolutem Alkohol); +43,4° (0,4803 g in 25 ccm Benzol). Entfärbt Brom in Chloroformlösung. Reducirt neutrale $KMnO_4$ -Lösung, nicht aber ammoniakalische $AgNO_3$ -Lösung. Durch Einwirkung von Acetanhydrid entsteht ein Körper vom Schmelzpt.: 79° neben Campher. Durch salpetrige Säure entsteht 1-Hydroxycamphen. — $(C_{10}H_{17}N)_2.H_2PtCl_6 + H_2O$. Plättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 243° (unter Zersetzung). — Sulfat. Blättchen aus Wasser. Schmelzpt.: 256°. — Pikrat $C_{16}H_{20}O_7N_4$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 231° (unter Zersetzung).

Phenylharnstoffderivat $C_{17}H_{23}ON_2 = C_{10}H_{15}.NH.CO.NH.C_6H_5$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 213° (FORSTER, Soc. 79, 651).

Benzoylderivat $C_{17}H_{21}ON = C_{10}H_{15}.NH.CO.C_6H_5$. Nadeln. Schmelzpt.: 157°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Alkohol. $[\alpha]_D^{18}$: +30,9° (0,3701 g in 25 ccm absolutem Alkohol (F.)).

Benzylidenderivat $C_{17}H_{21}N = C_{10}H_{15}N:CH.C_6H_5$. Platten aus Alkohol. Schmelzpunkt: 63° (FORSTER, Soc. 79, 650).

7a. Basen $C_{12}H_{21}N$.

N-Methylcamphanmorpholin $C_{13}H_{23}ON = C_9H_{14} \begin{array}{l} < \\ CH.N(CH_3).CH_2 \\ CH.O-CH_2 \end{array}$ s. Spl.

Bd. III, S. 361.

9. Basen $C_{15}H_{27}N$.2-Methyl-3-Oxäthylcamphanpyrrolidin $C_{15}H_{27}ON =$

$C_8H_{14} \begin{cases} \text{CH} - \text{CH} \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_3 \end{cases}$. B. Aus 2-Methyl-3-Aceto-Camphenpyrrolin (S. 134) durch

Natriumamalgam in schwach salzsaurer Lösung bei 0°. Das Rohproduct wird durch Aether in zwei Basen getrennt (DUDEN, TREFF, A. 313, 43).

Base A. Dünne Säulen aus Ligroin. In Aether und den meisten organischen Mitteln leicht, in heissem Wasser schwer löslich. Reagirt stark alkalisch. Wird von FEHLING'scher Lösung nicht, von Permanganat langsam, von heisser Chromsäuremischung schnell oxydirt. — Platinat. Sechseckige Tafeln aus Salzsäure. Zersetzt sich bei 183° bis 185°. — Pikrat. Stäbchen aus Wasser. Zersetzt sich bei 220—221°.

Base B. Hauptproduct der Reduction des Methylacetylcamphenpyrrolins durch Natrium in siedendem Alkohol. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 222°. Ist in Aether, Ligroin und Wasser schwer löslich. Verhält sich chemisch wie die Base A. — Platinat. Körnige Krystalle. Zersetzt sich bei 129—130°. — Pikrat. Nadeln aus (verdünntem Alkohol). Zersetzt sich bei 187°.

I. *Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-5}O_2N$ der Basen $C_nH_{2n-3}N$ (S. 79—86).I. *Carbopyrrolsäure $C_5H_5O_2N = HO_2C \cdot C_4H_9 > NH$ (S. 79—84).1) *Pyrrolcarbonsäure(2), Pyrrol- α -Carbonsäure $\begin{matrix} \text{CH} - \text{CH} \\ \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ (S. 79—82).

B. Durch Erwärmen von α -Pyrrolaldehyd (S. 80), in sehr verdünnter Natronlauge gelöst, mit $KMnO_4$ auf 40—50° (BAMBERGER, DJERDJIAN, B. 33, 541). — Blättchen aus Wasser, die bei 203,5° aufschäumen.

N- α -Pyrrolypyrrol $NH < C_4H_9 \cdot CO \cdot N < C_4H_9$ s. Hptw. Bd. IV, S. 100 sub 5°.

Pyrrol- α -Carbonsäurehydrazid, α -Pyrrolyhydrazin $C_5H_7ON_3 = NH < C_4H_9 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen des Methylesters der Pyrrol- α -Carbonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 80) mit der berechneten Menge einer 50%igen wässrigen Lösung von Hydrazinhydrat (PICCINI, SALMONI, R. A. L. [5] 9 I, 359; G. 32 I, 247). — Farbloses Pulver (aus verdünntem Alkohol), bei 210° sich gelb färbend, bei 231—232° schmelzend. Schwer löslich in reinem Alkohol. Zeigt stark reducirende Eigenschaften.

Pyrrolyhydrazon des Benzaldehyds $C_{12}H_{11}ON_3 = NH < C_4H_9 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Pyrrol- α -Carbonsäurehydrazid (s. o.) und Benzaldehyd (P., S., R. A. L. [5] 9 I, 359; G. 32 I, 248). — Farblose Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 164—165°.

α -Pyrrolylazid $C_5H_4ON_4 = NH < C_4H_9 \cdot CO \cdot N < \begin{matrix} N \\ N \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf das Pyrrol- α -Carbonsäurehydrazid (s. o.) (P., S., R. A. L. [5] 9 I, 359; G. 32 I, 249). — Kryställchen. Schmelzp.: 105° (unter Zersetzung). Unlöslich in kaltem Wasser, sehr leicht löslich in Aether, löslich in kaltem Alkohol ohne Zersetzung. Geht in saurer Lösung durch nascirenden Wasserstoff in das Pyrrol- α -Carbonsäureamid (Hptw. Bd. IV, S. 80) über.

N-Phenylpyrrol- α -Carbonsäure $C_{11}H_9O_2N = C_6H_5 \cdot N < C_4H_9 \cdot CO_2H$. B. Aus dem neutralen Anilinsalz der Schleimsäure (Hptw. Bd. II, S. 311) durch Erhitzen auf 240°; wird von der gleichzeitig entstehenden N-Phenylpyrrol- α , α' -Dicarbonsäure (S. 76) durch Lösen in Alkali und Fällen der Lösung mit HCl getrennt, wobei die Dicarbonsäure in Lösung bleibt (PCTER, STEINMANN, C. 1902 I, 1298). Beim Erhitzen des Anilids (S. 75) mit alkoholischem Kali auf 150° (P., St., B. 35, 2530). — Geruch- und geschmacklose Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 166° (unter Zersetzung). Unlöslich in kaltem Wasser und Petroleumäther, sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol. Die salzsaure, alkoholische Lösung färbt, wahrscheinlich infolge der Bildung von Phenylpyrrol (S. 67), Fichtenholz violett. Löst sich in heissem Wasser unter Zersetzung in CO_2 und Phenylpyrrol. — NH_4 -Salz. Krystallisiert gut, wird durch heisses Wasser dissoziiert. — $Ca(C_{11}H_9O_2N)_2 \cdot H_2O$. Weisse, krystallinische Fällung, welche an der Luft allmählich helldroth wird. — $Cu(C_{11}H_9O_2N)_2$. Amorphe, hellgrüne Fällung. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Benzol und Chloroform. Enthält Krystallwasser, welches es bei 110° unter Annahme einer dunkelgrünen Färbung verliert. — $Ag \cdot C_{11}H_9O_2N$. Weisse Fällung.

N-Phenylpyrrol- α -Carbonsäuremethylester $C_{12}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot N < C_4H_9 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der Säure (s. o.) und Methyljodid (P., St., C. 1902 I, 1298; B. 35, 2532). — Farblose Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 88°. Kp: 282° (ohne Zersetzung; ucorr.). Färbt mit HCl befeuchtetes Fichtenholz nicht.

Aethylester $C_{13}H_{13}O_2N = C_6H_5.N < C_4H_9.CO_2.C_2H_5$. Farblose Flüssigkeit. Kp: 289° (P., Str., C. 1902 I, 1298; B. 35, 2532).

Anilid $C_{17}H_{14}ON_2 = \begin{matrix} HC & \text{---} & CH \\ | & & | \\ HC.N(C_6H_5). & \dot{C}.CO.NH.C_6H_5 \end{matrix}$. B. Bei der trockenen Destillation von schleimsaurem Anilin (Hptw. Bd. II, S. 311), neben anderen Producten (P., Str., B. 35, 2530). — *Darst.* Durch Erhitzen von schleimsaurem Anilin im Paraffinbade auf 240° (P., Str.). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 136°. Giebt in alkoholischer Lösung die Fichtenspahnreaction nicht. Liefert durch kurzes Erhitzen mit alkoholischem Kali auf 150° N-Phenylpyrrol- α -Carbonsäure (S. 74).

S. 82, Z. 5 v. u. statt: „2055“ lies: „1055“.

S. 83, Z. 2 u. 3 v. o. füge hinzu: „Der Methylester schmilzt bei 129° (D, Z).“

S. 83, Z. 14 v. o. ist zu streichen.

Methyloxazolcarbonsäure $C_5H_5O_3N$ s. S. 76.

2. *Säuren $C_6H_7O_2N$ (S. 84—85).

2) **Pyrrylessigsäure** $NH < C_4H_9.CH_2.CO_2H$. N-Methylpyrrylessigsäure $C_7H_9O_2N = CH_3.N < C_4H_9.CH_2.CO_2H$. B. Der Aethylester (Kp: 230—240°) entsteht aus Diazotessigester (Spl. Bd. I, S. 844) und Pyrrol oder 1-Methylpyrrol (Hptw. Bd. IV, S. 66) bei 120°; man verseift mit Baryt (PICCINI, R. A. L. [5] 8 I, 314). — Blättchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 113—114°. Leicht löslich in Wasser.

Dimethisoxazolcarbonsäure $C_6H_7O_3N$ s. Hptw. Bd. IV, S. 87.

3. *Säuren $C_7H_9O_2N$ (S. 85—86).

1) *2,4-Dimethylpyrrolcarbonsäure(3) $NH < \begin{matrix} C(CH_3):C.CO_2H \\ | \\ CH= \dot{C}.CH_3 \end{matrix}$ (S. 85—86).

*Aethylester $C_9H_{13}O_2N = HN < C_4H(CH_3)_2.CO_2.C_2H_5$ (S. 85). B. Durch Eintragen von 15 g Zinkstaub zu einer Lösung von 13 g Acetessigester und 10 g Isonitrosoacetone (Spl. Bd. I, S. 503) in 50 g 70%iger Essigsäure (KNORR, LANGE, B. 35, 3007). — Krystalle. Schmelzp.: 75—76°. Kp₁₁₀: 225—230° (K., L.); Kp₃₅: 181—182° (FEIST, B. 35, 1652).

S. 86, Z. 17 v. o. statt: „B. 21“ lies: „B. 22“.

3) *2,5-Dimethylpyrrolcarbonsäure(3) $NH < \begin{matrix} C(CH_3):CH \\ | \\ C(CH_3):\dot{C}.CO_2H \end{matrix}$ (S. 86). B. {...

Chloraceton und Acetessigester ... Ammoniak (HANTZSCH, ...)}; daneben entsteht 2,4-Dimethylfuran-carbonsäure(3)-Ester (Spl. Bd. III, S. 507) und eine Verbindung $C_7H_{14}O_4$ (FEIST, B. 35, 1539, 1545).

1-Phenyl-2,5-Dimethylpyrrol-Carbonsäure(3) $C_{13}H_{13}O_2N = C_6H_5.N < C_4H(CH_3)_2.CO_2H$. B. Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) mit alkoholischem Kali (FEIST, B. 35, 1547). — Kryställchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung).

Aethylester $C_{15}H_{17}O_2N = C_6H_5.N < C_4H(CH_3)_2.CO_2.C_2H_5$. B. Durch 1—2-stdg. Erwärmen von 14 g Acetessigester, 10 g Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) und 40 g Anilin (F., B. 35, 1546). — Krystalle. Schmelzp.: 43°. Kp₄₀: 225°.

4. *Säuren $C_8H_{11}O_2N$ (S. 86).

2) N-Methylderivat der Carbonsäure $\begin{matrix} CH_2-CH-CH.CO_2H \\ | \quad | \\ NH \quad \dot{C}H \\ | \quad | \\ CH_2-CH-CH \end{matrix}$ und Derivate s. Anhydroecgonin, Hptw. Bd. III, S. 870 ff. u. Spl. Bd. III, S. 646.

5. *Dihydrocollidincarbonsäure $C_9H_{13}O_2N = CH_3.CH < \begin{matrix} CH & \text{---} & C(CH_3) \\ | & & | \\ C(CO_2H): & \dot{C}(CH_3) \end{matrix} > NH$ (S. 86).

Aethylester $C_{11}H_{17}O_2N = C_9H_{13}NO_2(C_2H_5)$ (identisch mit der im Hptw. Bd. IV, S. 86, Z. 6—2 v. u. beschriebenen Verbindung?). B. Aus Acetyl-dihydrocollidinmonocarbonsäure-ester (S. 76) durch 40%ige Kalilauge (?) (KNOEVENAGEL, RUSCHHAUPT, B. 31, 1032). Aus Hydrocollidindicarbonsäure-ester (S. 79) durch conc. Kalilauge (COHNHEIM, B. 31, 1035). — Schmelzp.: 89—90°. Leicht löslich in Aether. Reducirt Permanganatlösung in der Kälte.

3. *Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-5}O_3N$ u. s. w. der Basen $C_nH_{2n-3}N$ (S. 87-90).

Säurenitrile $NH < C_nH_{2n-5}O.CN$ der Basen $C_nH_{2n-3}N$ entstehen aus Cyanessigester, Aceton und NH_3 (oder primären Basen): $2(CH_3)_2CO + CH_2(CN).CO_2.C_2H_5 + NH_2R = NR < \begin{matrix} C(CH_3)_2, CH_2 \\ CO - C(CN) \end{matrix} > C.CH_3 + C_2H_5.OH + 2H_2O$ (GUARESCHI, B. 26 Ref., 450).

1. *Säuren $C_6H_5O_3N$ (S. 87).

2-Methyloxazolcarbonsäure(4) $\begin{matrix} HC-O \\ HO_2C.C.N:C.CH_3 \end{matrix}$. B. Bei der Oxydation von

2,4-Dimethyloxazol (S. 69) mit $KMnO_4$ (OESTERREICH, B. 30, 2258). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 287-288°. Leicht löslich in Wasser. — Silbersalz. Amorpher Niederschlag.

3. *Säuren $C_6H_5O_3N$ (S. 87-88).

2) **Pyridon(4)-Carbonsäure(2)**. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 153-154.

5a. Säuren $C_7H_7O_4N$, welche als **Ketoxy-Methyldihydropyridincarbonsäuren** aufgefasst werden können, s. S. 121.

5b. „Pyrrylmesoxylsäure“ $C_7H_5O_4N = NH < C_4H_3.CO.CO.CO.OH$.

Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 83, Z. 3-13 v. o. und Z. 15-33 v. o.

7. *Säuren $C_9H_{13}O_3N$ (S. 89).

2) **2,2,4-Trimethyl-2,3-Dihydropyridon(6)-Carbonsäure(5)**

$HO_2C.C=C(CH_3).CH_2$ Nitril $C_9H_{12}ON_2 = \begin{matrix} NC.C=C(CH_3).CH_2 \\ CO-NH-C(CH_3)_2 \end{matrix}$ und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 75, Z. 15 v. u. bis S. 76, Z. 4 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 70-71.

8. *Säuren $C_9H_{11}O_3N$ (S. 89).

2) ***2,4-Dimethyl-3-Acetylpyrrolcarbonsäure(5)** (S. 89). Dimolekulares Anhydrid s. Tetramethyldiacetylpyrokoll Hptw. Bd. IV, S. 102-103.

8a. **2,3,4-Trimethyl-6-Methylol-2-Oxy-1,2-Dihydropyridincarbonsäure(5)** $C_{10}H_{15}O_4N$. Anhydrid des N-Methylderivats s. Pseudoammoniumbase aus Trimethylchinolid-Jodmethylat, S. 117.

9. *Acetyldihydrocollidinmonocarbonsäureäthylester $C_{13}H_{19}O_3N =$

$CH_3.CH < \begin{matrix} C(CO_2.C_2H_5):C(CH_3) \\ C(CO.CH_3)=C(CH_3) \end{matrix} > NH$ (S. 90). Wird durch 10%ige Kalilauge in Dimethylcyclohexanon, durch 40%ige Kalilauge in Dihydrocollidinmonocarbonester(?) (S. 75) verwandelt (KNOEVENAGEL, RUSCHHAUPT, B. 31, 1032).

4. *Dicarbonsäuren $C_nH_{2n-7}O_4N$ der Basen $C_nH_{2n-3}N$ (S. 90-96).

1. *Pyrroldicarbonsäure(2,5) $C_6H_5O_4N = \begin{matrix} CH-CH \\ HO_2C.C.NH.C.CO_2H \end{matrix}$ (S. 90-91).

S. 91, Z. 7 v. o. füge hinzu: „Bell, B. 10, 1865“.

N-Phenylpyrrol- α, α' -Dicarbonsäure $C_{12}H_9O_4N = C_6H_5.N < C_4H_2(CO_2H)_2$. B. Aus dem neutralen Anilinsalz der Schleimsäure durch Erhitzen auf 240° neben der N-Phenylpyrrol- α -Carbonsäure (S. 74); wird nach Fällung der letzteren aus der alkalischen Lösung mittels HCl aus der Mutterlauge durch Concentration gewonnen (PICTET, STEINMANN, C. 1902 I, 1298; B. 35, 2533). — Krystalle aus Wasser. Zersetzt sich bei 240°, ohne zu schmelzen, in CO_2 und Phenylpyrrol (S. 67). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Petroleumäther. Wird durch Sieden der wässrigen Lösung nicht zersetzt. Färbt Fichtenholz nicht. — $Ag_2.C_{12}H_7O_4N$.

S. 91, Z. 25 v. o. die Strukturformel muss lauten: $N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) - S \\ C(CO_2H) : \dot{C}.CO_2H \end{array} \right.$

2. *Säuren C₈H₉O₄N (S. 91-93).

1) *2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure(3,4) $NH \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C.CO_2H \\ C(CH_3) : \dot{C}.CO_2H \end{array} \right.$ (S. 91-92).

*Diäthylester C₁₂H₁₇O₄N = C₈H₇NO₄(C₂H₅)₂ (S. 91). B. Durch Erwärmen des 2-Amino-hexen(2)-on(5)-Dicarbonsäurediäthylester(3,4) für sich, sowie mit Eisessig, Alkohol oder verdünnten Mineralsäuren (KNORR, RABE, B. 33, 3803). Aus dem Dibenzoylderivat der Dienolform des Diacetbernsteinsäureesters durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak, neben Benzamid (PAAL, HÄRTEL, B. 30, 1995).

1-Oxyäthyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure(3,4)-Diäthylester C₁₄H₂₁O₅N = HO.CH₂.CH₂.N $\left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C.CO_2.C_2H_5 \\ C(CH_3) : \dot{C}.CO_2.C_2H_5 \end{array} \right.$. B. Aus Äthylolamin und Diacetbernsteinsäure-ester (KNORR, RABE, D.R.P. 116335; C. 1901 I, 71). — Schmelzp.: 45°.

2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäurediäthylester-1-Benzoylbrenztrauben-säureäthylester C₂₄H₂₇O₈N = $\left. \begin{array}{l} C_2H_5.O_2C.C : C(CH_3) \\ C_2H_5.O_2C.C : C(CH_3) \end{array} \right\} N.C_6H_4.CO.CH_2.CO.CO_2.C_2H_5$. B.

Aus 1-[p-Acetophenyl]-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäureester (s. u.) und Oxalsäure-äthylester mit Natrium (BÜLOW, НОТТВОМ, B. 36, 395). — Gelbliche Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 129°. Schwer löslich in Ligroin und Wasser, sonst leicht löslich; löslich in kalter, verdünnter Natronlauge ohne Zersetzung. Giebt in alkoholischer Lösung durch FeCl₃ eine Rothfärbung. Liefert durch Spaltung mit 30%iger Natron-lauge in der Siedehitze 1-[p-Acetophenyl]-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäureester.

Semicarbazon C₂₅H₃₀O₈N₃. B. Aus dem 2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäure-ester-1-Benzoylbrenztraubensäureester (s. o.) und salzsaurem Semicarbazid bei Gegenwart von Natriumacetat (B., N., B. 36, 397). — Nadeln. Schmelzp.: 134°.

Hydroxylaminderivat C₂₄H₂₆O₇N₂. B. Aus dem 2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäureester-1-Benzoylbrenztraubensäureester (s. o.) und Hydroxylaminchlorhydrat (B., N., B. 36, 397). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 189°.

1-[p-Acetophenyl]-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäureester C₂₀H₂₃O₅N = C₂H₅.O₂C.C : C(CH₃) $\left. \begin{array}{l} N.C_6H_4.CO.CH_3 \\ C_2H_5.O_2C.C : C(CH_3) \end{array} \right\}$. B. Aus p-Aminoacetophenon und Diacetbernstein-säureester in Eisessig unter Rückfluss (B., N., B. 36, 394). Aus 2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäureester-1-Benzoylbrenztraubensäureäthylester (s. o.) durch Erhitzen mit 30%iger Natronlauge (B., N.). — Farblose Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 114°.

p-Phenylen-Bis-2,5-dimethylpyrrol-3,4-dicarbonsäurediäthylester C₃₀H₃₉O₈N₂ = C₆H₄ $\left[N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C.CO_2.C_2H_5 \\ C(CH_3) : \dot{C}.CO_2.C_2H_5 \end{array} \right. \right]_2$. B. Durch Kochen von p-Phenylendiamin und Diacet-bernsteinsäureester in essigsaurer Lösung (B., B. 33, 2367). — Schuppen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 172-173°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.

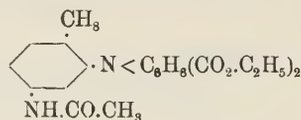
o-Tolyl-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäure C₁₅H₁₅O₄N = $\begin{array}{c} CH_3 \\ \diagup \\ \text{Cyclohexane ring} \\ \diagdown \\ N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C.CO_2H \\ C(CH_3) : \dot{C}.CO_2H \end{array} \right. \end{array}$ B. Man diazotirt m-Amino-o-tolyldimethylpyrroldicarbonsäureester (s. u.), giebt die Diazoniumlösung tropfenweise zu einer kalten Natronlösung und trägt die Mischung bei 5° in eine Zinnoxidulnatrium-lösung ein; das ausgeschiedene Harz verseift man mit methylalkoholischem Kali (B., LIST, B. 35, 685). Durch Condensation von o-Toluidin mit Diacetbernsteinsäureester in Eisessiglösung (B., L.). — Prismatische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 203-204°. Löslich in Alkohol, Aether und Eisessig, schwer in Benzol. Zeigt die Fichtenspahnreaction. — Ag.C₁₅H₁₄O₄N. Amorphes Pulver. Unlöslich in den gebräuchlichen Mitteln, löslich in Ammoniak und Cyankalium ohne Zersetzung.

m-Amino-o-tolyl-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Di-carbonsäurediäthylester C₁₉H₂₄O₄N₂ = $\begin{array}{c} CH_3 \\ \diagup \\ \text{Cyclohexane ring} \\ \diagdown \\ H_2N \cdot \text{Cyclohexane ring} \cdot N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C.CO_2H \\ C(CH_3) : \dot{C}.CO_2H \end{array} \right. \end{array}$ B. Durch Condensation von molekularen Mengen p-Toluyldiamin und Diacetbernsteinsäureester in ver-dünnter, alkoholischer Lösung bei 40-50° und 4-tägiges Stehen bei Wintertemperatur (B., L., B. 35, 684). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 105-106°. Löslich in 20%iger Salzsäure, sowie in organischen Mitteln. Liefert nach dem Diazotieren und Zersetzen

der alkalischen Diazoniumlösung mit Zinnoxidnatrium o-Tolyldimethylpyrroldicarbon- säure (S. 77).

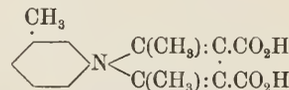
p-Acetamino-o-tolyl-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Di- carbonsäurediäthylester $C_{21}H_{26}O_6N_2 =$

B. Aus Diacetbernsteinsäureester und 4-Acetamino-2- Aminotoluol durch Kochen in Essigsäure (B., B. 33, 2369). — Schmelzp.: 160°. Schwer löslich in Aether und Ligroin, sonst leicht löslich.



m-Tolyl-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäure $C_{15}H_{15}O_4N =$

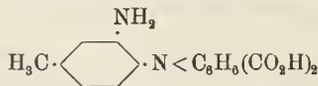
B. Durch Condensation von m-Toluidin und Diacetbern- steinsäureester in Eisessiglösung und Verseifung des aus- geschiedenen Harzes mit methylalkoholischem Kali (B., L., B. 35, 687). — Schmelzp.: 222° bis 223° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Na_2CO_3 Lösung. Liefert beim Erhitzen auf 200—225° bei gewöhnlichem Druck 1-m-Tolyl-2,5-Dimethylpyrrol (S. 69). — Ag. $C_{15}H_{14}O_4N$. Löslich in Ammoniak und Cyankaliumlösung.



*p-Tolyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure $C_{15}H_{15}O_4N = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} < \text{C}_6\text{H}_5(\text{CO}_2\text{H})_2$ (S. 92). B. Durch Kochen von diazotirter m-Aminotolyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure (s. u.) mit Alkohol oder von deren Hydrazin mit CuSO_4 - bzw. FeCl_3 -Lösung (B., L., B. 35, 191).

m-Amino-p-tolyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbon- säure $C_{15}H_{15}O_4N_2 =$

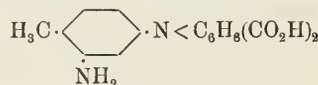
B. Man kocht salzsaures 3,4-Diaminotoluol (1 Mol.) und Diacetbernsteinsäureester (2 Mol.) in Alkohol + Eisessig und verseift den entstandenen Ester mit Kali (B., L., B. 35, 190). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung). Schwer löslich in organischen Mitteln. Durch Austausch von NH_2 gegen H entsteht p-Tolyldimethylpyrroldicarbon- säure (s. o.). — Saures Ammoniumsalz $\text{NH}_4 \cdot \text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{O}_4\text{N}_2$. — Ag. $C_{15}H_{15}O_4N_2$. Schwer löslich in heissem Wasser, leicht in NH_3 .



o-Amino-p-tolyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbon- säure:

und Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 549, Z. 24—31 v. o.

u. *Spl. dazw.*

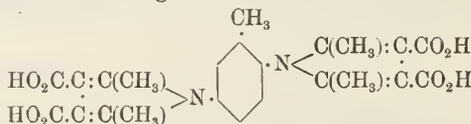


o-Toluylen-Bis[-2,5-dimethylpyrrol-3,4-dicarbon- säure] $C_{23}H_{22}O_8N_2 =$

$\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \left[\text{N} < \begin{array}{l} \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \\ \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \end{array} \right]_2$. B. Man kocht 3,4-Diaminotoluol (1 Mol.) mit Diacet- bernsteinsäureester (2 Mol.) in einem Gemisch von Alkohol und Eisessig und verseift den entstandenen Ester mit Kali (B., L., B. 35, 188). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 272°. — Ag $_2 \cdot \text{C}_{23}\text{H}_{20}\text{O}_8\text{N}_2$. Weisser Niederschlag.

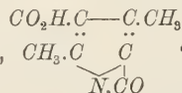
p-Toluylen-Bis[-2,5-dimethyl- pyrrol-3,4-dicarbon- säure] $C_{23}H_{22}O_8N_2 =$

B. Durch Verseifen des Esters (s. u.) mit 20%igem, methylalkoholischem Kali (B., L., B. 35, 683). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 275° (unter Zersetzung). Von den vier Carboxylgruppen sind nur zwei mit Kali und Phenolphthalein titirbar. — Ag $_2 \cdot \text{C}_{23}\text{H}_{20}\text{O}_8\text{N}_2$. Röhlich weisses Pulver.



Tetraäthylester $\text{C}_{31}\text{H}_{38}\text{O}_8\text{N}_2 = \text{C}_{23}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O}_8(\text{C}_2\text{H}_5)_4$. B. Durch Condensation von p-Toluyldiaminchlorhydrat, mit Diacetbernsteinsäureester in neutraler, alkoholisch- wässriger Lösung in der Siedehitze (B., L., B. 35, 683). — Krystalle. Schmelzp.: 134°.

S. 92, Z. 24—21 v. o. sind die Artikel „Phenyldimethylpyridazindicarbonsäure“ und „Diäthylester“ zu streichen; vgl. dagegen *Hptw.* Bd. IV, S. 549, Z. 11 bis 17 v. o.



S. 93, Z. 8 v. o. muss die Strukturformel lauten: „

3. *Säuren $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{O}_4\text{N}$ (S. 93—94).

2) *Hydrolutidindicarbonsäure $\text{CH}_2 < \begin{array}{l} \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) : \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) : \text{C}(\text{CH}_3) \end{array} \text{NH}$ (S. 93—94). *Di- äthylester $\text{C}_{13}\text{H}_{19}\text{O}_4\text{N} = \text{C}_9\text{H}_9\text{NO}_4(\text{C}_2\text{H}_5)_2$ (S. 93—94). a) „Stabile Form“ (S. 93—94). B. Durch Einwirkung von Acetessigester auf Formaldehyd und alkoholisches Ammoniak (GUARESCHI, GRANDE, C. 1899 II, 440). — Nadelartige, fluorescirende Krystalle, bei 183°

völlig geschmolzen. Besitzt sehr schwach basische Eigenschaften. Unverändert löslich in conc. gekühlter Salzsäure und aus der Lösung bei sofortigem Zusatz von Wasser wieder fällbar (KNOEVENAGEL, FUCHS, B. 35, 1791). Bei der trockenen Destillation bilden sich CO, CO₂, C₂H₄, C₂H₆(?), C₃H₅.OH, Lutidindicarbonsäureester (S. 126) und 2,6-Dimethylnikotinsäureester (S. 113) (G., G.). Liefert beim Erhitzen in Gegenwart geringer Mengen Palladiummohr auf 120°, sowie bei der Behandlung mit conc. Salzsäure ein Gemenge von Lutidindicarbonsäureester und Hexahydrolutidindicarbonsäureester (S. 46-47). Wird durch KMnO₄ für sich nicht, wohl aber bei Gegenwart von Soda oder verdünnter Schwefelsäure oxydirt (K., F.).

b) *Isoester (S. 94, Z. 18-26 v. o.) ist als ein Gemenge von Lutidindicarbonsäureester (S. 126) und Hexahydrolutidindicarbonsäureester (S. 46-47) erkannt und daher zu streichen, desgleichen sein *Nitrosoderivat (S. 94), welches dasjenige der Hexahydroverbindung (S. 47) ist (K., F., B. 35, 1796).

4. *Säuren C₁₀H₁₃O₄N (S. 94-95).

1) *Hydrocollidindicarbonsäure CH₃.C<<C(CO₂H) — C(CH₃)>>N (S. 94-95).

*Diäthylester C₁₄H₂₁O₄N = C₁₀H₁₁NO₄(C₂H₅)₂ (S. 94-95). Zum Mechanismus der *Synthese aus Acetessigeste, Acetaldehyd und Ammoniak (bezw. Aldehydammoniak, Aethylidenacetessigeste oder Aminocarbonsäureester) vgl.: KNOEVENAGEL, B. 31, 738; RABE, BILLMANN, B. 33, 3807. — Gelbe, monokline Tafeln (ZWICK, Z. Kr. 33, 603). Zerfällt durch trockene Destillation bei 340-350° in CO, CO₂, CH₄, C₂H₄, C₂H₅.OH, 2,6-Dimethylnikotinsäureester (S. 113) und Lutidindicarbonsäureester (S. 126) (GUARESCHI, GRANDE, C. 1899 II, 440). Zerfällt bei der Behandlung mit conc. siedendem Alkali in Hydrocollidinmonocarbonsäureester (S. 75), Dimethylcyclohexenon, Dihydrocollidin (S. 70) und 2,4,6-Trimethylpyridin (S. 106) (CORNHAIM, B. 31, 1036).

S. 94, Z. 11 v. u. statt: „Quenda, Privatmitth.“ lies: „Guareschi, Quenda, C. 1897 I, 903, 927“.

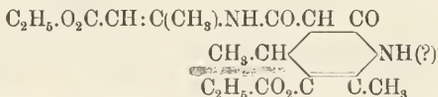
5. *Dicarbonsäuren C_nH_{2n-7}O₅N und C_nH_{2n-9}O₅N der Basen C_nH_{2n-3}N (S. 96-97).

2a. Dihydrolutidondicarbonsäure C₉H₁₁O₅N = CH₃.CH<<CH(CO₂H) — CO<C(CO₂H):C(CH₃)>>NH.

Diäthylester C₁₃H₁₉O₅N = C₉H₉NO₅(C₂H₅)₂. B. Aus molekularen Mengen Aethylidenmalonester und β-Aminocrotonester bei Zimmertemperatur (KNOEVENAGEL, BRUNSWIG, B. 35, 2179). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 54-54,5°. Schwer löslich in Wasser, sonst sehr leicht löslich. Im Vacuum nur zum Theil unzersetzt destillirbar. Liefert beim gelinden Erhitzen mit 8%iger Natronlauge oder bei Erhitzen mit 20%iger Salzsäure auf 110-115° 3-Methyl-2-Methylsäure-Hexanon(5)-säure(1).

Verbindung C₁₇H₂₄O₆N₂ =
B. Aus Aethylidenmalonester (1 Mol.) und β-Aminocrotonester (2 Mol.) bei 120-140° im Vacuum (K., B., B. 35, 2183). — Schmelzp.: 155°

bis 157°. Unlöslich in Alkalien. Zersetzt sich beim Kochen mit 8%igem Alkali schwer, leichter beim Erhitzen mit 20%iger Salzsäure auf 100° unter Bildung einer Verbindung vom Schmelzp.: 196-197° (vermuthlich γ-Methyldihydro-α-Pikolon-β-Carbonsäureester).



3. *Säuren C₇H₅O₅N (S. 96-97).

2) Pyridon(4)-Dicarbonsäure(3,5) s. S. 127-128.

6. *Tricarbonsäuren der Basen C_nH_{2n-3}N (S. 97).

2-Methylpyrrol-Tricarbonsäure(3,4,5) C₈H₇O₆N = HO₂C.C — C.CO₂H
CH₃.C.NH.C.CO₂H

Triäthylester C₁₄H₁₉O₆N = HN<C₄(CH₃)(CO₂.C₂H₅)₃. B. Durch Erhitzen von 6,5 g Aminocrotonsäureester mit 10 g Dioxobernsteinsäureester + einer Spur Kaliumdisulfat auf 130-140° und 1-stdg. Kochen der Schmelze mit Zinkstaub und Eisessig; daneben entsteht eine bei 149,5° schmelzende Verbindung C₂₀H₃₀O₆N₂ (Nädelchen, unlöslich in Alkalien und verdünnten Säuren) (FEIST, B. 35, 1559). — Kryställchen aus Aether. Schmelzpunkt: 104°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Aether, kaum in Wasser.

6a. Tetracarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-3}N$.

Pyrrol-2,4-Diessig-3,5-Dicarbonsäure $C_{10}H_9O_8N =$
$$\begin{array}{c} HO_2C.C \text{---} C.CH_2.CO_2H \\ HO_2C.CH_2.C.NH.C.CO_2H \end{array}$$

B. Durch kurzes Erwärmen des Tetraäthylesters (s. u.) mit der dreifachen Menge alkoholischen Kalis (FEIST, *B.* 35, 1557). — Nadelchen mit H_2O aus Wasser. Schmilzt bei 220° unter Zersetzung und Bildung von 2,4-Dimethylpyrrol (S. 69).

Tetraäthylester $C_{18}H_{25}O_8N = HN < C_4(CH_2.CO_2.C_2H_5)_2(CO_2.C_2H_5)_2$. *B.* Durch Zufügen von 5 g Natriumnitrit zu einer gekühlten Mischung von 30 g Acetondicarbonsäureester mit 5 g Eisessig, allmähliches Eintragen von 65 g Zinkstaub und Aufkochen (F., *B.* 35, 1556). — Krystalle. Schmelzp.: $113\text{—}113,5^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Aether und heissem, hochsiedenden Ligroin, fast unlöslich in verdünnten Säuren und Alkalien.

6b. Aldehyde der Basen $C_nH_{2n-3}N$.

α -Pyrrolaldehyd $C_5H_5ON =$
$$\begin{array}{c} HC \text{---} CH \\ HC.NH.C.CHO \end{array}$$
 B. Durch 15-stdg. Erwärmen von 10 g

Pyrrol (S. 66), 35 g Chloroform, 40 g Kali und 1200 g Wasser auf $50\text{—}55^\circ$ (BAMBERGER, DJERDJIAN, *B.* 33, 538). — Stark lichtbrechende, rhombische (GRUBENMANN) Prismen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 45° . Leicht löslich, ausser in kaltem Petroleumäther, für sich und mit Wasserdampf flüchtig, geruchlos. Giebt die Fichtenspahnreaction (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 64, Z. 9—11 v. o.) schwächer als Pyrrol. Oxydirt sich nicht an der Luft. Röthet fuchsinschweflige Säure (vgl. Hptw. Bd. I, S. 910 sub Nr. 3) nicht, sondern giebt mit derselben einen weisslichgelben Niederschlag, der in Aetzlauge grösstentheils mit röthlicher Farbe löslich ist. Die wässrige Lösung des Aldehyds färbt sich allmählich braun. Schweflige Säure färbt sie innerhalb $1\frac{1}{2}\text{—}2$ Tagen tief dunkelroth.

Verbindung mit Natriumbisulfit $C_5H_5O_4NSNa = NH < C_4H_3.CH(OH).SO_3Na$. Blättchen aus Wasser (B., D., *B.* 33, 539).

Pyrrol- α -Aldoxim $C_5H_5ON_2 = NH < C_4H_3.CH:N.OH$. Nadeln. Schmelzp.: $164,5^\circ$. Leicht löslich (B., D., *B.* 33, 541).

7. *Ketone der Basen $C_nH_{2n-3}N$ (S. 97—101).3. *Ketone $C_8H_{11}ON$ (S. 99—100).

1) *2,4-Dimethyl-3-Acetylpyrrol $NH < \begin{array}{c} C(CH_3):C.CO.CH_3 \\ CH \text{---} C.CH_3 \end{array}$ (S. 99). *B.* Durch Reduction von Acetylaceton (Spl. Bd. I, S. 530) + Isonitrosoaceton (Spl. Bd. I, S. 503) mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung (KNORR, LANGE, *B.* 35, 3007). — Schmelzp.: 137° .

8. *Polyketone der Basen $C_nH_{2n-3}N$ (S. 101—103).4a. Diacetyldihydrolutidin $C_{11}H_{15}O_2N =$

B. Beim Einleiten von NH_3 in die eisgekühlte, alkoholische Lösung des Methylidenacetylacetons (Spl. Bd. I, S. 544) (SCHOLTZ, *B.* 30, 2297). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 198° . Ziemlich leicht löslich in Alkohol, viel weniger in Wasser. Die orangerothe Lösung in conc. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser gelb. Kalte conc. Salzsäure löst zu einer rothen Flüssigkeit. Wird von salpetriger Säure zu Diacetolutidin (S. 137) oxydirt.

5. *2,4,6-Trimethyl-3,5-Diacetylhexazodiën, Diacetyl-

dihydrocollidin $C_{13}H_{17}O_2N =$
$$\begin{array}{c} CH_3.CO.C \quad C.CH_3 \\ CH_3.CH \quad \langle \quad \rangle \quad NH \\ CH_3.CO.C \quad C.CH_3 \end{array}$$
 B. Aus Acetylidienacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 536) und Acetylacetonamin (Hptw. Bd. I, S. 1016—1017) (KNOEVENAGEL, RUSCHNAUPT, *B.* 31, 1029). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 152° . Kp_{20} : $220\text{—}230^\circ$. Unlöslich in CS_2 und Ligroin, sehr wenig löslich in Aether, löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. Schwach basisch. Liefert mit siedender, 10%iger Natronlauge 1,3-Dimethylcyclohexenon(5) (Spl. Bd. I, S. 524).

N-Methylderivat $C_{11}H_{19}O_2N = (CH_3.CO)_2C_8H_{10} > N.CH_3$. *B.* Aus Acetylacetonmethylamin (Spl. Bd. I, S. 531) und Aethylidenacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 536) (K., R., *B.* 31, 1030). — Grünlichgelbe Nadeln. Schmelzpt.: 118°. Fast unlöslich in CS_2 , Ligroin und Aether, löslich in Chloroform, Alkohol und Wasser.

D. *Basen $C_nH_{2n-5}N$ (Pyridinbasen) (S. 103—186).

V. Geringe Mengen scheinen im rumänischen Petroleum enthalten zu sein (GRIFFITHS, BLUMAN, *Bl.* [3] 25, 725). Kaukasisches Rohpetroleum und Masut enthalten 0,005—0,006% Pyridinbasen (CHLOPIN, *B.* 33, 2837). — Pyridinbasen entstehen bei der trockenen Destillation von Kleie mit Kalk (LAYCOCK, *Chem. N.* 78, 210, 223).

Zur *Constitution* der Pyridinbasen vgl.: KNOEVENAGEL, *B.* 31, 746. Beweis für die Gleichwerthigkeit der 2- und 6-Stellung im Pyridinkern: SCHOLTZ, WIEDEMANN, *B.* 36, 845.

Thermochemische und *elektrochemische* Eigenschaften der Pyridinbasen: CONSTAM, WHITE, *Am.* 29, 1.

Vergleichende Versuche am Pyridin und seinen Homologen über die Vereinigungsgeschwindigkeit mit *Alkylhalogeniden*: MENSCHUTKIN, *Z.* 34, 411; *C.* 1902 II, 86.

I. *Pyridin C_5H_5N (S. 104—122). V. Im schottischen Schieferöl (GARRETT, SMYTHE, *Soc.* 81, 451). — *B.* Durch Erhitzen von Piperidon (Hptw. Bd. I, S. 1200) mit P_2O_5 (WALLACH, *A.* 312, 182). — $K_{p,760}$: 115,51° (LOUGUININE, *C. r.* 128, 367); 115,2° (CONSTAM, WHITE, *Am.* 29, 2). D^{15}_4 : 0,989305 (C., W.). Oberflächenspannung: DUTOIT, FRIDERICH, *C. r.* 130, 328. Molekulare Verbrennungswärme (const. Druck): 659,2 Cal. (C., W.). Verbrennungswärme im flüssigen Zustande: 664,68 Cal. (const. Vol.); Verbrennungswärme im gasförmigen Zustande: 673,7 Cal. (DELÉPINE, *C. r.* 126, 1794). Spezifische Wärme, Verdampfungs- und Neutralisations-Wärme: DE.; L., *C. r.* 128, 366; *C.* 1900 I, 451; KAHLENBERG, *C.* 1901 II, 83; C., W., *Am.* 29, 1. Kryoskopisches Verhalten: AMPOLA, RIMATORI, *G.* 27 I, 41, 61; BRUNI, *G.* 28 I, 259. Molekulare Siedepunkterhöhung: 28,14° (SPERANSKI, GOLDBERG, *Z.* 32, 803; *C.* 1901 I, 659); 30,7° (ROSENHEIM, WÖYE, *Z. a. Ch.* 15, 314); 30,07° (WERNER, *Z. a. Ch.* 15, 18). n_D^{17} : 1,51068 (C., WHITE). Spezifische elektrische Leitfähigkeit bei 25°: $0,96 \cdot 10^{-6}$ (CARRARA, LEVI, *G.* 32 II, 42; vgl. auch Sp., Go.). Elektrische Leitfähigkeit des Pikrats: CONSTAM, WHITE. Dissociirende Wirkung auf Elektrolyte: v. LASZCZYNSKI, v. GORSKI, *C.* 1893 I, 300. Pyridin löst $AgNO_3$ und wirkt auf das gelöste $AgNO_3$ reducierend; es löst $LiCl$, $HgCl_2$, $Pb(NO_3)_2$ (Sp., Go., *Z.* 32, 798; *C.* 1901 I, 659). Pyridin löst sich in flüssigem SO_2 mit gelber Farbe (WALDEN, *B.* 32, 2864). Leitvermögen dieser Lösung: WA., CENTNERSZWER, *Ph. Ch.* 39, 556. Dielektricitätsconstante für Pyridin: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816; SCHLUNDT, *C.* 1901 I, 1135.

Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, *C. r.* 126, 780. Elektrolytische Reduction: PINCUSOHN, *Z. a. Ch.* 14, 395. {Trockenes Chlor, in Pyridin geleitet, erzeugt} ein Additionsproduct und Trichlorpyridin (S. 93) (SELL, DOOTSON, *Soc.* 73, 442). Durch Einleiten von Chlor in Pyridinhydrochlorid bei 115—120° entsteht ein Trichloraminopyridin, die Verbindungen $C_{10}HN_2Cl_{11}$ (S. 93), $C_{10}HON_2Cl_7$ (S. 94) und gechlorte Pyridine (S., D., *Soc.* 75, 979). Bei der Einwirkung von N_2O_4 entsteht zuerst ein weisses, krystallinisches Additionsproduct; bei weiterer Einwirkung entsteht ein gelber, amorpher Körper $(C_5H_4O_2N_2)_4$ (?) vom Zersetzungspunkt 234° (SPENCER, *P. Ch. S.* Nr. 263). Pyridin liefert beim 10-stdg. Erhitzen mit Aethylenjodid und Alkohol auf 310—320° 2- und 4-Aethylpyridin (S. 104—105) (A. LADENBURG, *B.* 32, 42). Beim Erhitzen mit Benzylchlorid auf 250—270° entstehen unter anderen Producten 2- und 4-Benzylpyridin (TSCHITSCHIBABIN, *Z.* 33, 249; *C.* 1901 II, 127). Verbindet sich mit Chlorameisensäureestern zu Additionsproducten von der Formel $[C_5H_5N(OR)]_n.CO$. $[C_5H_5N(Cl)]_n$ (v. HEYDEN, A.-G., D.R.P. 116336; *C.* 1901 I, 287). Kann zur Acylierung von Phenolen und Alkoholen durch Säurechloride dienen, wobei intermediär die zersetzlichen Additionsproducte, z. B. $C_5H_5N(Cl).CO.C_6H_5$, auftreten (EINHORN, HOLLAND, *A.* 301, 95; vgl. FREUNDLER, *C. r.* 136, 1555). Beim Erhitzen mit molekularen Mengen 2,4-Dinitrochlorbenzol in Gegenwart eines alkalischen Körpers, wie Soda oder Pyridin selbst, entsteht ein Condensationsproduct (rothe, bronceglänzende Krystalle vom Schmelzpt.: 172° bis 173°), das mit Schwefel und Schwefelnatrium einen braungelben Baumwollfarbstoff liefert (KALLE & Co., D.R.P. 118390; *C.* 1901 I, 603). Verhalten des Pyridins gegen Tannin: OECHSNER DE CONINCK, *C. r.* 124, 506, 562. Reaction zwischen Pyridin und Chloranil: IMBERT, *Bl.* [3] 19, 1008. Pyridin vermag das Wachstum von Schimmelpilzen nicht zu unterhalten (CZAPEK, *B. Ph. P.* 2, 566). Verwendung als Desinfections- und Conservierungsmittel: Berliner Holzcomptoir. D.R.P. 116358, 116359, 116360; *C.* 1901 I, 79.

Nachweis. Erwärmt man wässrige oder alkoholische Pyridinlösungen, deren Concentration stärker als $\frac{1}{10}\%$ sein muss, mit einer alkoholischen Lösung von 2,4-Dinitrochlorbenzol, kühlt dann ab und fügt Natronlauge hinzu, so entsteht eine rothviolette Färbung (VONGERICHTEN, B. 32, 2571).

S. 105, Z. 3 v. u. statt: „Henry, Privatmittheilung“ lies: „Henry, B. 27 Ref. 579“.

*Salze und additionelle Verbindungen des Pyridins (S. 105—109). (In den Formeln ist für das Pyridinmolekül C_5H_5N zuweilen die Bezeichnung Py gebraucht.)

A. *Mit anorganischer Componente (S. 105—107 und 107—109).

Verbindungen mit SiF_4 s. *Hptw. Bd. IV, S. 109*. — $C_5H_5N + TiF_4$. Krystalle (RUFF, IPSEN, B. 36, 1781).

, „Chlorid“ ($C_5H_5N.Cl$)₂ (S. 105, Z. 2 v. u.) ist zu streichen. Vgl. SELL, DOOTSON, Soc. 73, 442. — $C_5H_5N.Br$. Rothe Nadeln. Schmelzp.: $58,5^\circ$ (TROWBRIDGE, DIEHL, C. 1897 II, 592). — $C_5H_5N.BrJ$. Goldgelbe Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). Schmelzpunkt: $115-117^\circ$ (MOUNEYRAT, C. r. 136, 1471). Liefert mit wässrigem Ammoniak einen schwarzen, explosiven Körper $C_5H_5N.JNH_2$. — $C_5H_5N.HCl + 3BaCl_2 + H_2O$ (PINCUSOHN, Z. a. Ch. 14, 386). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + ZnCl_2$. Oktaëdrische Krystalle (TOMBECK, A. ch. [7] 21, 441). — $*2C_5H_5N + 3HgCl_2$. Weisse Prismen. Schmelzp.: $194-196^\circ$ (REITZENSTEIN, A. 326, 313). — $3C_5H_5N + TiCl_3$. Krystalle (aus Alkohol + Aether) (R. J. MEYER, Z. a. Ch. 24, 347; B. 35, 1319). Ziemlich löslich in Alkohol und verdünnter Salzsäure. Wird von Wasser unter Abscheidung von Thalliumoxyd zersetzt (RENZ, B. 35, 1111). — $C_5H_5N.HCl + TiCl_3$ (R. J. M.). — $(C_5H_5N.HCl)_3 + 2TiCl_3$. Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: $130-131^\circ$ (RENZ, B. 35, 1112, 2769). — $(C_5H_5N.HCl)_3 + TiCl_3$ (R. J. M.). — $(C_5H_5N.HCl)_3.2LaCl_3 + 2C_2H_5.OH$ (R. J. M., KOSS, B. 35, 2626). — $2C_5H_5N + SiCl_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 109*. — $(C_5H_5N.HCl)_2 + TiCl_4$ (ROSENHEIM, SCHÜTTE, Z. a. Ch. 26, 243). — $2C_5H_5N + ZrCl_4$ (MATTHEWS, Am. Soc. 20, 834). — $C_5H_5N.HCl + CeCl_3 + 2C_2H_5.OH$ (R. J. M., KOSS). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + CeCl_4$ (KOPPEL, Z. a. Ch. 18, 307). Gelbe Krystalle. — $(C_5H_5N.HCl)_2 + DiCl_3$ (R. J. M., K.). — $(C_5H_5N.HCl)_3 + NdCl_3$ (R. J. M., K.). — $(C_5H_5N.HCl)_3 + PrCl_3 + xC_2H_5.OH$ (R. J. M., K.). — $C_5H_5N + ThCl_4$ (MATTHEWS). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + ThCl_4$ (ROSENHEIM, SCHILLING, B. 33, 979). — $C_5H_5N.3HCl + SnCl_2$ (HAYES, Am. Soc. 24, 361). — $2C_5H_5N + SnCl_4$ (WERNER, Z. a. Ch. 17, 103). — $3C_5H_5N + 4PbCl_2$ (PINCUSOHN, Z. a. Ch. 14, 384). — $C_5H_5N + PbCl_2$ (REITZENSTEIN, Z. a. Ch. 18, 289). — $2C_5H_5N + PbCl_4$ (MATTHEWS). — $C_5H_5N.HCl + 2PbCl_2 + 2H_2O$ (P.). — $*(C_5H_5N.HCl)_2 + 3PbCl_2$ (S. 106). Kommt nicht erhalten werden (P.). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + TeCl_4$ (LENHER, Am. Soc. 22, 140). — $C_5H_5N.HCl + SbFl_5$. Nadeln. Schmelzp.: $176-177^\circ$ (REDENZ, Ar. 236, 267). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + 2SbFl_5$ (?). Rhomboëder. Schmelzp.: 180° (R.). — $(C_5H_5N.HCl)_3 + 2SbCl_5$. Nadeln (ROSENHEIM, STELLMANN, B. 34, 3378). — $3C_5H_5N + 2BiCl_3$ (?) (VANINO, HAUSER, B. 34, 418; vgl. dazu MONTEMARTINI, G. 32 II, 180). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + BiCl_3$ (V., H., B. 33, 2272). — $(C_5H_5N.HCl)_3 + 2BiCl_3$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Salzsäure. Aus dieser Lösung scheidet sich das Salz $(C_5H_5N.HCl)_3 + BiCl_3$ krystallinisch aus (V., H., B. 34, 419). — Trichlorotripyridinchrom $3C_5H_5N + CrCl_3$. B. Durch Erhitzen von violettem Chromchlorid mit Pyridin (PFEIFFER, Z. a. Ch. 24, 279). Grüne Blättchen. Leicht löslich in Chloroform und Pyridin, schwer in Alkohol, löslich in Methylalkohol, unlöslich in Aether. In heissem Wasser theilweise, in Säuren völlig löslich. Mit KCN entsteht eine Lösung von Chromicyankalium. Silbernitrat bildet beim Kochen $AgCl$. — Pentachlorochromisaures Pyridinium $(C_5H_5N.HCl)_2 + CrCl_3 +$

$3H_2O = \left[Cr \begin{array}{l} Cl \\ (CHPy)_2 \\ (OH)_3 \end{array} \right] Cl_2$ (vgl. PF., B. 34, 2563). B. Durch Behandeln von Trichloro-

tripyridinchrom (s. o.) mit conc. Salzsäure (PF., Z. a. Ch. 24, 284). Nadeln, zerfliesslich. Unlöslich in Aether, schwer löslich in Alkohol, löslich in Methylalkohol. $AgNO_3$ fällt zunächst nur $\frac{2}{5}$ des Chlors (P., B. 34, 2562). — Tetraquodipyridinchromchlorid $[CrPy_2(OH_2)_4]Cl_3 + 2H_2O$. B. Dihydroxylochiaquodipyridinchromchlorid (s. u.) wird mit conc. Salzsäure übergossen. Bräunlichrothe Blättchen (aus warmer Salzsäure) (PF., Z. a. Ch. 31, 418). Löslich in Wasser, absolutem $CH_3.OH$ und $C_2H_5.OH$ mit tieferer Farbe. — Hydroxylochiaquodipyridinchromchlorid $[CrPy_2(OH_2)_3(OH)]Cl_2$ entsteht aus dem Tetraquodipyridinchrom (s. o.) beim Liegen an der Luft oder neben $NaOH$. Weisslich-grauviolettes Pulver, das mit conc. Salzsäure wieder das normale Chlorid liefert (PF., Z. a. Ch. 31, 423). — Dihydroxylochiaquodipyridinchromchlorid $[Cr(OH_2)_2Py_2(OH)_2]Cl$ (PF., Z. a. Ch. 31, 416). B. a) Grünes Chromchloridhexahydrat wird in Pyridin gelöst und die Lösung mit dem dreifachen Volum Wasser versetzt. b) Analog aus pentachlorochromisaurem Pyridinium (s. o.). c) 2 g Trichlorotripyridinchrom (s. o.) werden mit 2,8 g 10% igem Aethylendiamin 10—15 Minuten auf dem

Wasserbade erwärmt. Weisslichgraue Blättchen, die sich schon bei 100° zersetzen. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — $(C_5H_5N.HCl)_3 + Cr_2O_3Cl_2$. B. Aus Pyridinchlorhydrat und Chromylchlorid in Eisessig (R. J. MEYER, BEST, *Z. a. Ch.* **22**, 192). Braungoldene Blättchen. — $C_5H_5N.HCrO_3Cl$. Gelbrothe Krystalle (R. J. M., B.). — $2C_5H_5N + MnCl_2$. Kaffeebraune Krystalle bezw. rosafarbenes Pulver (REITZENSTEIN, *Z. a. Ch.* **18**, 292). — $2C_5H_5N + MnCl_4(?)$. Hellgrüne Krystalle (RE., *Z. a. Ch.* **18**, 290). — $C_5H_5N.HCl + MnCl_2$. Lachsfarbige Platten (PINCUSOHN, *Z. a. Ch.* **14**, 388; HAYES, *Am. Soc.* **24**, 362). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + MnCl_2$. Schmelzpz.: $170-175^\circ$ (P.). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + MnCl_2$. Schwarzgrüne Nadeln (R. J. MEYER, BEST, *Z. a. Ch.* **22**, 179). — $3C_5H_5N + FeCl_2 + 2H_2O(?)$. Canariengelbe, krystallinische Masse (REITZENSTEIN, *Z. a. Ch.* **18**, 284; vgl. PFEIFFER, *Z. a. Ch.* **29**, 138). — $(C_5H_5N.HCl)_3 + 2FeCl_3 + 3H_2O$. Gelbbraune Nadeln (P., *Z. a. Ch.* **14**, 386). — $*2C_5H_5N + CoCl_2$. Schmelzpz.: 192° (RE.). — $*4C_5H_5N + CoCl_2$. Schmelzpz.: $192-195^\circ$ (RE.). — $*C_5H_5N + CoCl_2$. Nimmt an feuchter Luft $5H_2O$ auf (RE., *Z. a. Ch.* **18**, 273). — $2C_5H_5N + HCl + CoCl_2$. Dunkelblaue Krystalle. Schmelzpz.: 155° (RE.). — $(C_5H_5N.HCl)_5 + 2CoCl_2$ (RE.). — $*4C_5H_5N + NiCl_2$ (RE.). — $*C_5H_5N + NiCl_2$ (RE., *Z. a. Ch.* **18**, 264). Nimmt an feuchter Luft $5H_2O$ auf. — $*2C_5H_5N + NiCl_2$ (RE.). — $C_5H_5N.HCl + NiCl_2$. Fleischfarbene Nadeln (RE.). — $(C_5H_5N.HCl)_2 + NiCl_2$. Orange gelbe Krystalle (RE.). — Rhodium-Pyridin-Salze s. *Hptw. Bd. IV, S. 107-108*. — $2C_5H_5N + PdCl_2$ (ROSENHEIM, MAASS, *Z. a. Ch.* **18**, 334). — $2C_5H_5N + PdCl_4$. Tieforange rothe Prismen (Ro., M.). — ANDERSON'S *Verbindung $(C_5H_5N.HCl)_2.PtCl_4 + (C_5H_5N)_2.PtCl_4$ (S. 106, Z. 23 v. u.) ist nach WERNER (*Z. a. Ch.* **15**, 130) als pentachloropyridinplatinosaures Pyridin $[Pt^{Cl_5}C_5H_5N]H.C_5H_5N$ aufzufassen; sie giebt — in alkoholischer Lösung mit Alkalien behandelt bei Gegenwart von Methyljodid (zur Bindung des Pyridins) — die Alkalisalze der Pentachloropyridinplatinssäure $[Pt^{Cl_5}C_5H_5N]K$, $[Pt^{Cl_5}C_5H_5N]Rb$, $[Pt^{Cl_5}C_5H_5N]Cs$; aus diesen Salzen entsteht durch Einwirkung von Pyridin Tetrachloridpyridinplatin $PtCl_4(C_5H_5N)_3$, durch Einwirkung von Piperidin (S. 3) eine Verbindung $PtCl_4(C_5H_5N)(C_5H_{11}N)$. — $4C_5H_5N + PtCl_2 + CoCl_2$ (KURNAKOW, *Z. a. Ch.* **17**, 214). — Platin-Pyridin-Verbindungen s. *ferner Hptw. Bd. IV, S. 108 bis 109 und Spl. Ed. IV, S. 86*. — $(C_5H_5N.HCl)_2 + AgCl$ (RENZ, *B. 35*, 1954). — $C_5H_5N + AuCl_3$. Blassgelbe, mikroskopische Tafeln (FRANÇOIS, *C. r.* **136**, 1557). — $2C_5H_5N + AuCl_3$. Orangerothe Krystalle (FR.; WERNER, *Z. a. Ch.* **15**, 141 Anm.). — $2C_5H_5N + AuCl_3 + H_2O$. Blassgelbe Krystalle (FR.). — $*C_5H_5N.HCl + AuCl_3$ (S. 106). Schmelzpunkt: 304° (FR.). Löslich in 60 Thln. siedendem Alkohol (FENNER, TAFEL, *B. 32*, 3227). Ist nur in Gegenwart von HCl und $AuCl_3$ beständig; geht beim Erhitzen der wässrigen Lösung oder bei längerer Einwirkung von kaltem Wasser in die Verbindung $C_5H_5N + AuCl_3$ (s. o.) über. Liefert beim Auflösen in wässriger Pyridinlösung die Verbindung $2C_5H_5N + AuCl_3 + H_2O$ (s. o.).

$C_5H_5N.HBr$. Farblose Schuppen. Schmelzpz.: 200° (unter Zersetzung). Zerfliesslich (TROWBRIDGE, DIEHL, *C.* **1897** II, 592). — $C_5H_5N.HCl.BrCl(?)$. Schmelzpz.: 51° (T., D.). — $C_5H_5N.HBr.Br$. Schmelzpz.: 88° bezw. 93° (T., D.). — $(C_5H_5N.HBr)_2.Br_3$. Schmelzpunkt: 125° (T., D.). — $C_5H_5N.HBr.Br_2 + 2H_2O$. Schmelzpz.: $118-120^\circ$ (T., D.). — $C_5H_5N.HBr.BrJ$ (MOUNEYRAT, *C. r.* **136**, 1471). — $(C_5H_5N.HBr)_3 + 2TiBr_3$. Schmelzpz.: 174° (RENZ, *B. 35*, 2770). — $(C_5H_5N.HBr)_2 + TiBr_4$. Schwarzrothe Krystalle (ROSENHEIM, SCHÜTTE, *Z. a. Ch.* **26**, 248). — $(C_5H_5N.HBr)_3 + TiOBr_2$. Gelbe Nadeln (Ro., Sch.). — $(C_5H_5N)_2.ZrBr_4$ (MATTHEWS, *Am. Soc.* **20**, 834). — $(C_5H_5N)_2.ThBr_4$ (M.). — $(C_5H_5N.HBr)_2.ThBr_4$ (Ro., SCHILLING, *B. 33*, 980). — $(C_5H_5N)_2.SnBr_4(?)$ (WERNER, *Z. a. Ch.* **17**, 104). — $(C_5H_5N.HBr)_2 + SeBr_4$. Tiefrothe Krystalle (LENBER, *Am. Soc.* **20**, 575). — $(C_5H_5N.HBr)_2.TeBr_4$ (L., *Am. Soc.* **22**, 140). — $C_5H_5N.3HBr + SbBr_3$. Gelbe Krystalle (HAYES, *Am. Soc.* **24**, 361). — $(C_5H_5N.HBr)_2 + SbBr_3$. Gelbe Krystalle (Ro., STEELMANN, *B. 34*, 3378). — $(C_5H_5N.HBr)_2 + SbBr_5$. Schwarze Blättchen (Ro., St.). — $(C_5H_5N.HBr)_2 + CrBr_3 + 3H_2O = [CrBr(BrHPy)_2(OH_2)_2]Br_2$, Prismen (PFEIFFER, *Z. a. Ch.* **24**, 286). — $[CrPy_2(OH_2)_4]Br_3 + 2H_2O$. Glänzende rothe Krystalle (PF., *Z. a. Ch.* **31**, 426). — $[CrPy_2(OH_2)_2(OH)]Br$ (Pr., *Z. a. Ch.* **31**, 429). — $2C_5H_5N + MnBr_2$ (R. J. MEYER, BEST, *Z. a. Ch.* **22**, 182). — $(C_5H_5N.HBr)_2 + MnBr_2$ (R. J. M., B.). — $2C_5H_5N + NiBr_2$. Grüne Krystalle (VARET, *C. r.* **124**, 1156). — $Pd(C_5H_5NBr)_2.Br_2Cl_2$. Orangerotes Pulver (Ro., MAASS, *Z. a. Ch.* **18**, 336). — Verbindungen aus Pyridin, CO und Platinbromür s. *Hptw. Bd. IV, S. 106, Z. 14-9 v. u.* — $4C_5H_5N + Cu_2Br_2$ (V.). — $(C_5H_5N.HBr)_2 + AgBr$ (WURH, *B. 35*, 2419).

$C_5H_5N.HJCl_3$ oder $C_5H_5N.HJCl_2 + C_5H_5N.HJCl_4$ oder $C_5H_5N.HClJCl + C_5H_5N.HClJCl_3$. Krystalle. Schmelzpz.: 176° (T., D., *C.* **1897** II, 592). — $C_5H_5N.HJ.Br_2$ oder $C_5H_5N.HBr.JBr$. Röhlichbraune Blättchen oder grosse prismatische Tafeln. Schmelzpz.: $172-175^\circ$ (T., D.). — $*C_5H_5N.HJ.J_6$. Dunkler krystallinischer Niederschlag. Schmelzpz.: 71° (T., D.).

— $2C_5H_5N + ZnJ_2$. Prismatische Nadeln (V., *C. r.* 124, 1156). — $*2C_5H_5N + CdJ_2$. Prismatische Nadeln (V.). Dissociation: TOMBECK, *A. ch.* [7] 21, 467. — $C_5H_5N + TIJ_3$. Dunkelorange-rothes Krystallpulver (RENZ, *B.* 35, 1112). — $(C_5H_5N.HJ)_3 + 2TIJ_3$. Zinnoberrothes Krystallpulver (RE.). — $C_5H_5N + BiJ_3$. Tiefrothes Krystallpulver (VANINO, HAUSER, *B.* 34, 419). — $C_5H_5N.HCl + BiJ_3$. Rubinrothe Prismen (VAN., *H.*, *B.* 35, 664). — $(C_5H_5N.HJ)_3 + 2BiJ_3$. Hexagonale rothe Krystalle aus Alkohol (PRESCOTT, *Am. Soc.* 20, 97; VAN., *H.*, *B.* 35, 664). — $2C_5H_5N + PdCl_2J_2$. Braune Nadeln (RO., *M.*, *Z. a. Ch.* 18, 336). — $(C_5H_5N.HJ)_2 + AgJ$. Gelbliche Nadeln (WU., *B.* 35, 2419).

$C_5H_5N.HNO_3 + Sr(NO_3)_2$. Weisse Krystalle (PINCUSOHN, *Z. a. Ch.* 14, 390). — $2C_5H_5N + Pb(NO_3)_2$ (P., *Z. a. Ch.* 14, 379). — $3C_5H_5N + Pb(NO_3)_2$ (WERNER, *Z. a. Ch.* 15, 13). — $C_5H_5N.HNO_3 + Pb(NO_3)_2$. Gelbe Krystalle (P., *Z. a. Ch.* 14, 389). — $(C_5H_5N.HNO_3)_3 + UO_2(NO_3)_2 + 2H_2O$. Gelbe Krystalle (P., *Z. a. Ch.* 14, 389). — $4C_5H_5N + Co(NO_3)_2$ (?). Pfirsichblüthrothe Krystalle (REITZENSTEIN, *Z. a. Ch.* 18, 282). — $(C_5H_5N.HNO_3)_3 + Co(NO_3)_2$. Rothe Krystalle (P., *Z. a. Ch.* 14, 390). — $4C_5H_5N + Cu(NO_3)_2 + 6H_2O$. Indigoblaue Prismen. Verliert bei gewöhnlicher Temperatur Pyridin unter Bildung von violetten Krystallen der Formel $2C_5H_5N + Cu(NO_3)_2 + 4H_2O$ (TOMBECK, *A. ch.* [7] 22, 120). — Zum Verhalten von Pyridin gegen Silbernitrat in wässriger Lösung vgl.: HANTZSCH, *Z. a. Ch.* 25, 336. — $(C_5H_5N.HNO_3)_3 + 5AgNO_3$ (P., *Z. a. Ch.* 14, 388).

Pyridinschwefelsäure s. *Hptw. Bd. IV, S. 114*. — $(C_5H_5N.H_2SO_4)_3 + 3ZnSO_4 + 2H_2O$ (PINCUSOHN, *Z. a. Ch.* 14, 392). — $3C_5H_5N + CdSO_4 + 2H_2O$ (REITZENSTEIN, *Z. a. Ch.* 18, 285). — $(C_5H_5N.H_2SO_4)_4 + Al_2(SO_4)_3 + 6H_2O$ (P.). — Saures Tetraquodipyridinchromsulfat $[CrPy_2(OH)_4]SO_4.SO_4H + 2H_2O$. Rothe, verfilzte Nadelchen (PFEIFFER, *Z. a. Ch.* 31, 430). — Tetraquodipyridinchromsulfat $[CrPy_2(OH)_4]_2(SO_4)_3 + 3H_2O$. Compacte, violette Krystalle. An der Luft unverändert haltbar (P., *Z. a. Ch.* 31, 433). — $3C_5H_5N + FeSO_4 + 2H_2O$. Gelbbraune Krystalle (R., *Z. a. Ch.* 18, 284). — $C_5H_5N.H_2SO_4 + 8FeSO_4 + 3H_2O$. Weisse, verwitternde Krystalle (P.). — $3C_5H_5N + CoSO_4 + 2H_2O$. Pfirsichblüthrothe Krystalle (R.). — $C_5H_5N.H_2SO_4 + 4CoSO_4 + 10H_2O$ (P.). — $3C_5H_5N + NiSO_4 + 2H_2O$. Blaugüne Krystalle (R.). — $(C_5H_5N.H_2SO_4)_2 + 3NiSO_4 + 10H_2O$. Grüne Krystalle (P.). — $*4C_5H_5N + CuSO_4$. Dissociation: TOMBECK, *A. ch.* [7] 21, 468. — $4C_5H_5N + CuSO_4 + 4H_2O$ (T., *A. ch.* [7] 22, 119). — $3C_5H_5N + 2CuSO_4$. Hellblaues Pulver. Geht beim Kochen mit Alkohol in $C_5H_5N + CuSO_4$ über (R.). — $(C_5H_5N.H_2SO_4)_2 + CuSO_4 + 6H_2O$ (T., *A. ch.* [7] 22, 119). — $C_5H_5N.H_2SO_4 + 3CuSO_4 + 18H_2O$ (P.). — Trisulfimidsilberpyridin $6C_5H_5N + Ag_3(SO_2N)_3$. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. Zerfällt erst bei andauerndem Erhitzen auf 140° in die Componenten (HANTZSCH, HOLL, *B.* 34, 3443).

S. 107, Z. 26 v. o. statt: „ Cu_2SO_6 “ lies: „ $Cu_2S_2O_6$ “.

Pyridintrithionat $(C_5H_5N)_2S_3O_6H_2$. B. Durch Sättigen einer Mischung aus gleichen Theilen Pyridin und Wasser nacheinander mit SO_2 und H_2S , Abfiltriren des ausgeschiedenen Schwefels und Krystallisirenlassen im Vacuum (ANDRÉ, *C. r.* 130, 1715). Durchsichtige, zerfliessliche Krystalle. Schmilzt bei ca. 105° unter Zersetzung und SO_2 -Entwicklung. Löslich in Wasser und Alkohol. — Pyridintetrathionat $(C_5H_5N)_2S_4O_6H_2$. B. Durch Sättigen von trockenem Pyridin oder einer 50%igen absolut-alkoholischen Lösung desselben nacheinander mit SO_2 und H_2S (A., *C. r.* 130, 1715). Weisse, sehr zerfliessliche Blättchen oder Prismen. Schmilzt bei ca. 135° unter Zersetzung und SO_2 -Entwicklung. Löslich in Wasser und Alkohol. — Verbindung von Pyridin mit schwefeliger Säure $C_5H_5N.SO_2$. B. Durch Einleiten von trockenem SO_2 in trockenes Pyridin (A., *C. r.* 130, 1714). Gelbe, sehr zerfliessliche und zersetzliche Blättchen.

Ueberchromsaures Pyridin $C_5H_5N.CrO_5H$. Aus ätherischer Ueberchromsäurelösung und Pyridin. Blaue Kryställchen. In ganz trockenem Zustand längere Zeit beständig, beim Erwärmen — zuweilen auch spontan — explodirend. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Solventien mit indigoblaue Farbe (WIEDE, *B.* 30, 2183). — $C_5H_5N + 3H_2MoO_4$ (PINCUSOHN, *Z. a. Ch.* 14, 395). — $C_5H_5N + 2H_2WO_4$ (P.). — Pyridinsilicowolframat $12WoO_3.SiO_3.2H_2O.4C_5H_5N + H_2O$. Prismen (aus Wasser). Bei 120° wasserfrei. Sehr leicht löslich in kochendem Wasser (BERTRAND, *C. r.* 128, 743; *Bl.* [3] 21, 435).

$C_5H_5N.2H_3PO_4 + H_2O$. Syrupöse, amorph erstarrende Masse (P., *Z. a. Ch.* 14, 394).

B. *Salzartige Verbindungen des Pyridins mit organischer Componente (S. 107). — Pyridincalciumglycerophosphat $Ca(C_5H_5PO_6)_2.2C_5H_5N$. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (ADRIAN, TRILLAT, *Bl.* [3] 19, 687). — Formiat $2(C_5H_5N).5(CH_2O)_2$. B. Durch Kochen von Pyridin mit Oxalsäure. Kp_{760} : $150-151^\circ$. Bildungswärme: $+15,3$ Cal. (ANDRÉ, *C. r.* 125, 1187; 126, 1106). — $4C_5H_5N + Cu(CO_2H)_2 + 4H_2O$. Indigoblaue Krystalle (TOMBECK, *A. ch.* [7] 22, 125). — *Acetat $2C_5H_5N + 3H_4C_2O_2$. Bildungswärme: $+5,9$ Cal. (A.). — $3C_5H_5N + Cd(C_2H_3O_2)_2$ (REITZENSTEIN,

Z. a. Ch. 32, 312). — $2C_5H_5N + Co(C_2H_3O_2)_2$. Schmelzp.: 112—114° (R., *Z. a. Ch.* 32, 299). — $2C_5H_5N + Ni(C_2H_3O_2)_2$. Schmelzp.: 145—147° (R., *Z. a. Ch.* 32, 305). — $4C_5H_5N + Cu(C_2H_3O_2)_2$ (T.). — $(C_5H_5N.C_2H_4O_2)_2 + Cu(C_2H_3O_2)_2 + 2H_2O$. Dunkelgrüne, hexagonale Tafeln (T.). — Verbindung mit chloressigsäurem Cadmium $3C_5H_5N + Cd(C_2H_2O_2Cl)_2$ (R., *Z. a. Ch.* 32, 313). — $4C_5H_5N + Co(C_2H_2O_2Cl)_2$. Rothe Krystalle (R., *Z. a. Ch.* 32, 300). — $6C_5H_5N + Ni(C_2H_2O_2Cl)_2$ (?). Blaugrün. Geht beim Kochen mit Pyridin in die blaugrüne Verbindung $4C_5H_5N + Ni(C_2H_2O_2Cl)_2$ über (R., *Z. a. Ch.* 32, 305). — Dichloracetat $C_5H_5N.C_2H_2O_2Cl_2$. Weisse, zerfliessliche Krystalle. Schmelzpunkt: 53° (R., *A.* 326, 319). — Verbindung mit dichloressigsäurem Kobalt $5C_5H_5N + Co(C_2HO_2Cl)_2$ (?). Hellrothe Krystalle. Schmelzp.: 151° (R., *Z. a. Ch.* 32, 302). — Trichloracetat $C_5H_5N.C_2HO_2Cl_3$. Weisse Krystalle. Schmelzp.: 112°. Leicht löslich in Wasser (R., *A.* 326, 312). — Verbindung mit trichloressigsäurem Kobalt $4C_5H_5N + Co(C_2O_2Cl_3)_2$. Carmoisinrothes Krystallpulver. Verliert bei 100° 1 Mol. Pyridin, nimmt in einer Pyridinatmosphäre noch 2 Mol. Pyridin auf (R., *Z. a. Ch.* 32, 303). — $4C_5H_5N + Ni(C_2O_2Cl_3)_2$. Himmelmblauer Niederschlag. Nimmt über Pyridin noch 2 Mol. Pyridin auf, giebt bei 100° 3 Mol. Pyridin ab (R., *Z. a. Ch.* 32, 307). — Verbindung mit Ferrolactat $2C_5H_5N + Zn(C_2H_5O_3)_2$ (R., *Z. a. Ch.* 32, 311). — Verbindung mit Ferrolactat $2C_5H_5N + Fe(C_2H_5O_3)_2$. Gelbes Pulver (R., *Z. a. Ch.* 32, 308). — Verbindung mit Thallioxalat $C_5H_5N + Tl(CO_2)_4H$ (RADE, STEINMETZ, *B.* 35, 4451). — $3C_5H_5N + Tl(CO_2)_6H_3$ (R., St.). — Verbindung mit Kupferoxalat $4C_5H_5N + Cu_2O_4 + 2H_2O$. Blaue Prismen (T.). — Pyridin-Chrommalonat $C_5H_5N.Cr(C_2H_3O_4)(C_2HO_4) + 2H_2O$. Monokline, trichroitische Krystalle (HOWE, *Am. Soc.* 25, 446). — Verbindung mit Oxymaleinsäureanhydrid $C_4H_2O_4.C_5H_5N$. *B.* Durch gelindes Erwärmen von 20 g Diacetylweinsäureanhydrid mit 40 ccm wasserfreiem Pyridin und 12 ccm Eisessig (W., OE., *B.* 34, 1144). Aus Acetoxymaleinsäureanhydrid und Pyridin in Eisessig (W., OE.). Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 108—110°. Zerfliesst an der Luft. Wird von verdünnter Schwefelsäure in Oxaleissäure übergeführt. Reagirt mit Anilin unter Entwicklung von CO_2 und Bildung von Brenztraubensäureanilid. — Saures diacetylweinsäures Pyridin $(CH_3.CO)_2C_2H_2(CO_2H)_2.C_5H_5N$. *B.* Durch Eintragen von Diacetylweinsäureanhydrid in wasserhaltiges Pyridin (WOHL, OESTERLIN, *B.* 34, 1144). Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 121°. — Tetraquodipyridinchromchromicyanid $[CrPy_4(OH_2)_4][Cr(CN)_6] + 2H_2O$. Rothe Blättchen. Unlöslich in Wasser (PFEIFFER, *Z. a. Ch.* 31, 435). — Pyridinzinkrhodanid. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 195° (EDINGER, D.R.P. 86 148; *Frdl.* IV, 1139). — $(C_5H_5N)_2H_2TiO(SCN)_4$. Krystalle von blauschwarzer Oberflächenfarbe (ROSENHEIM, COHN, *Z. a. Ch.* 28, 169). — Kobaltodipyridinrhodanid. Durch Erhitzen von α - und β -Kobaltotetrapyridinrhodanid (s. u.) in Alkohol (SAND, *B.* 36, 1146). Dunkelviolettbraune Krystalle. Schmelzp.: 220°. — α -Kobaltotetrapyridinrhodanid $4C_5H_5N + Co(SCN)_2$. Aus Kobaltoammoniumrhodanid und Pyridin (S., *B.* 36, 1443). Granatrote Krystalle (REITZENSTEIN, *Z. a. Ch.* 32, 304). Wird durch Jod in Alkohol zum isomeren, gelbbraunen β -Kobaltotetrapyridinrhodanid umgelagert (S.). — $2C_5H_5N + Cu_2(SCN)_2$. *B.* Durch Ubergiessen von frisch bereitetem Kupferrhodanür mit Pyridin (LITTELSCHNEID, *Ar.* 240, 76). Hellgrünes Pulver. — $3C_5H_5N + Cu_2(SCN)_2$. *B.* Scheidet sich beim Stehen einer mit SO_2 behandelten Lösung von Kupferrhodanid in 10 Thln. Pyridin in farblosen Tafeln ab (L.). — $4C_5H_5N + Cu(SCN)_2$. *B.* Scheidet sich beim Erkalten einer Auflösung von frisch gefälltem Kupferrhodanid in siedendem Pyridin aus (L.). Grüne Nadeln. — $2C_5H_5N + Cu(SCN)_2$. *B.* Durch Erwärmen von $4C_5H_5N + Cu(SCN)_2$ (s. o.) mit Wasser (L.). Hellgrünes Pulver. — Verbindungen des Pyridins mit Zinnäthylhalogeniden s. *Spl. Bd. I, S. 856*. — Pyridinsalz des 2,4-Dinitrophenols $C_5H_5N.C_6H_3(NO_2)_2.OH$. *B.* Aus Pyridin-2,4-Dinitrophenylchlorid (S. 89) und Soda oder Silberoxyd (VONGERICHTEN, *B.* 32, 2572; SPIEGEL, *B.* 34, 3021). Rother, krystallinischer Niederschlag. Liefert beim Kochen mit Alkohol 2,4-Dinitrophenyläthyläther. — Verbindung von Pyridin mit Hydrochinon $C_6H_4O_2.C_5H_5N$. *B.* Beim Lösen von Hydrochinon in heissem Pyridin (BAEYER, VILLIGER, *B.* 35, 1208). Blätter aus Pyridin. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 81—83°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser. Wird von Chloroform und Benzol zerlegt. — β -Jodzimmtsäuresalz des Pyridins $C_5H_5N.C_6H_7O_2J$. Schwach gelbliches Pulver. Schmelzpunkt: 165—166° unter Zersetzung. Unlöslich (ORTOLEVA, *G.* 29 I, 504). — Cetrarsäures Pyridin (vgl. *Spl. Bd. II, S. 1219*) $C_5H_5N.C_{20}H_{18}O_9$. Weisse Prismen. Sintert bei 132°, schmilzt bei 140° (SIMON, *Ar.* 240, 532). — Pyridinverbindung mit Chrysatropasäure (vgl. *Spl. Bd. III, S. 429*) $C_{10}H_8O_4.C_5H_5N$. Krystalle (KUNZ-KRAUSE, *B.* 31, 1192; *Ar.* 236, 565). — Pyridinverbindung des Pseudonitroanthragallols (vgl. *Spl. Bd. III, S. 311*) $C_4H_5O_5.HNO_3.C_5H_5N$. *B.* Durch Einwirkung eines Gemisches von Pyridin und Aceton auf die Lösung von Pseudonitroanthragallol in wasser- und alkoholfreiem Aceton (M. BAMBERGER, BÖCK, *M.* 22, 724). Indigblaue Krystalldrüsen. Löslich in

Wasser und Pyridin, unlöslich in Alkohol, Aether und Benzol. — Pyridinverbindung des 2,6-Bis-o-äthoxyphenyltetrahydropyronoxims s. *Spl. Bd. III, S. 544.*

*Platinpyridinverbindungen (S. 108—109). *Vgl. auch Hptw. Bd. IV, S. 106 u. Spl. Bd. IV, S. 83.* — COSSA'S *Verbindung $(C_5H_5N)_2PtCl_2 + (C_5H_5N.HCl)_2PtCl_2$ (S. 108, Z. 19 v. o.) ist nach WERNER (Z. a. Ch. 15, 137) als Pyridinsalz der Trichloropyridinplatosäure $[Pt_{Py}^{Cl_3}]HPy$ aufzufassen und lässt sich in die entsprechenden

Alkalisalze $[Pt_{Py}^{Cl_3}]K$ (bezw. Rb.Cs) verwandeln. Aus diesen Salzen entsteht durch Einwirkung von Pyridin *Dichlorpyridinplatin $PtCl_2(C_5H_5N)_2$ (S. 108, Z. 25—32 v. o.), durch Einwirkung von Piperidin eine Verbindung $PtCl_2(C_5H_5N)(C_5H_{11}N)$. — Chloroplatindipyridinchloridplatinchlorid $Cl_2Pt \left\langle \begin{array}{c} Py.Py.Cl.Cl \\ Py.Py.Cl.Cl \end{array} \right\rangle PtCl_2$. B. Aus Plato-

dipyridinchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 108) durch folgeweise Einwirkung von Chlorwasser und Platinchlorwasserstoffsäure (JÖRGENSEN, Z. a. Ch. 25, 367). Orangerothe Prismen. — Chloroplatindipyridinchlorid-Chloroplatinsemipyridinchlorid $Cl_2Pt \left\langle \begin{array}{c} Py.Py. \\ Py.Py. \end{array} \right\rangle$

$Cl.Cl(PtCl_3).Py.Cl + 2H_2O$. Scharlachrothe Krystalle (J.). — *Platopyridinamminchloride $2C_5H_5N.2NH_3.PtCl_2$ (S. 108—109). Zur Constitution s. KLASON, *J. pr.* [2] 67, 12, 36. Das * β -Salz (S. 108) und * γ -Salz (S. 109) sind mit einander identisch (J., Z. a. Ch. 25, 375). — Platopyridintriamminchlorid $C_5H_5N.3NH_3.PtCl_2 + H_2O$ (JÖRGENSEN, Z. a. Ch. 25, 357). Wird am besten aus Platosopyridinamminchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 108) durch Kochen mit verdünntem Ammoniak gewonnen. Weisse, mikroskopische, rhombische Tafeln. — $C_5H_5N.3NH_3.2PtCl_2 + H_2O$. B. Aus dem Platopyridintriamminchlorid (s. o) durch Umsetzung mit Kaliumplatinchlorür (J.). Rothe, dichroitische Tafeln. — Platopyridinphenylmercaptid $Pt(C_5H_5N.S.C_6H_5)_2$. B. Aus Platodipyridinchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 108), Phenylmercaptan und NH_3 (KL., *J. pr.* [2] 67, 35). Verliert bei 100° alles Pyridin.

*Additionelle Verbindungen von Pyridin mit nichtsauren organischen Körpern (S. 109). — Pyridinchlorearbyl $C_{11}H_{10}ON_2Cl_2 = C_5H_5N(Cl).CO(Cl)NC_5H_5$. B. Aus Pyridin und Kohlenoxychlorid oder Perchlormethylformiat oder Hexachlordimethylcarbonat (MOREL, *Bl.* [3] 21, 828; von HEYDEN, D.R.P. 109933; C. 1900 II, 460). — Citronengelbes, mikrokristallinisches Pulver. Zersetzt sich mit Wasser unter Bildung von Kohlensäure, mit Alkohol und Phenolen unter Bildung von Kohlensäureestern (BAYER & Co., D.R.P. 117625; C. 1901 I, 428; v. H., D.R.P. 117346; C. 1901 I, 429).

Verbindung $3C_5H_5N + 2CH_3.CN + CrCl_3$. B. Aus Trichlorotripyridinchrom (S. 82) beim Schütteln mit Acetonitril (PFEIFFER, B. 33, 2689). Hellgrüne, rhombische Blättchen. — Verbindung $3C_5H_5N + C_2H_5.CN + CrCl_3$ (?). B. Aus Trichlorotripyridinchrom (S. 82) beim Schütteln mit Propionitril (PF., B. 33, 2689). Hellgrün, kristallinisch.

Verbindung von Pyridin mit p-Tertiärbutylphenyljodidechlorid $C_5H_5N + C_4H_9.C_6H_4.JCl_2$. Nadelchen. Schmelzp.: 124°. Löslich in Benzol (WILLGERODT, RAM-PACHER, B. 34, 3669).

Verbindung von Pyridin mit 2,4-Dinitrochlorbenzol s. *Pyridin-2,4-Dinitrophenylchlorid*, S. 89.

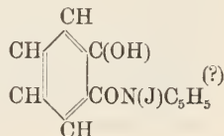
Verbindung von Pyridin mit Pikrylchlorid $C_{11}H_7O_3N_3Cl = C_5H_5N[Cl.C_6H_2(NO_2)_3]Cl$. Gelbliches Pulver aus Toluol. Zersetzt sich gegen 115°. Schwer löslich in kaltem Benzol und Aether. Geht in hydroxylhaltigen Solventien, sowie beim Liegen an der Luft in Pyridinpikrat über. Alkalien färben die alkoholische Lösung intensiv roth (WEDEKIND, A. 323, 263).

Verbindungen von Pyridin mit Triphenylcarbinol, Triphenyl-Chlor-methan und -Brommethan s. S. 90 unter „Triphenylmethylpyridiniumhydroxyd“.

Verbindung von Pyridin mit Benzoylchlorid $C_5H_5N(Cl).CO.C_6H_5$. Lange Zeit beständig, wenn Feuchtigkeit ferngehalten wird (FREUNDLER, C. r. 136, 1555).

Additionsproduct des o-Benzochinons mit Pyridin-jodhydrat $C_{11}H_{10}O_2NJ =$

B. Beim Stehenlassen einer mit 10 g pulverisirtem Jod versetzten Lösung von 10 g Brenzkatechin in 10 g mit 10 cem Alkohol versetztem Pyridin (Ausbeute: 10 g) (ORTOLEVA, G. 32 I, 449). — Gelbe Nadeln (aus mit wenig Wasser verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 243—245°. Unlöslich in Aether, Chloroform und Essigester, löslich



in alkoholischer Kalilauge mit violetter und in wässrigen Alkalien mit rother Färbung; wird aus diesen Lösungen durch HCl wieder unverändert ausgefällt, erst bei längerem Erhitzen wird Pyridin abgespalten. Löslich auch in siedender, conc. Salzsäure, aus der es beim Abkühlen unverändert auskrystallisirt (Unterschied von dem entsprechenden para-Product, s. u.). In verdünnter wässriger Lösung giebt es mit $FeCl_3$ Grünfärbung (Brenzcatechin). $AgNO_3$ fällt quantitativ Jodsilber. Krystallisirt aus Wasser unter geringer Zersetzung in Form eines Hydrats $C_{11}H_{10}O_2NJ + H_2O$ [weisse Nadeln, die bei 100° ihr Wasser verlieren und leicht, auch beim Umkrystallisiren aus Alkohol, in die gelbe Form übergehen]; daneben entsteht eine gelbe, krystallinische, über 263° schmelzende Substanz. — Acetylproduct $C_{13}H_{12}O_3NJ = C_{11}H_9(CO.CH_3)_2NJ$. B. Aus dem Additionsproduct (5 g) beim Kochen mit 20 g Acetanhydrid bis zur völligen Lösung (O., G. 32 I, 451). Blassgelbe Schüppchen (aus Wasser oder 96%igem Alkohol). Schmelzpt.: $205-207^\circ$. Unlöslich in Aether, löslich in Alkalien unter bluthrother Färbung. $AgNO_3$ fällt quantitativ AgJ. Reagirt nicht mit $FeCl_3$.

Additionsproducte des p-Benzochinons mit Pyridinsalzen a) mit Pyridinfluorhydrat $C_6H_4O_2.C_5H_5N.3HF$. B. Man fügt tropfenweise einen kleinen Ueberschuss von conc. HF-Lösung zu einer Mischung von 4 g Chinon mit 1 g Pyridin (O., G. 33 I, 165). — Gelbe Schuppen (aus Wasser). Schmelzpt.: $240-242^\circ$ (unter Zersetzung). Löslich in siedendem Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Reagirt in wässriger Lösung stark sauer.

b) mit Pyridinchlorhydrat $C_6H_4O_2.C_5H_5N.HCl$. B. Auf Zusatz von conc. Salzsäure zur Pyridinlösung des Chinons (O., STEFANO, G. 31 II, 264). Aus dem entsprechenden Jodhydrat (s. u) durch Kochen mit conc. Salzsäure bezw. auf Zusatz von HCl zu seiner alkalischen Lösung (O., Str.). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzpt.: $223-225^\circ$. Löslich in Wasser und warmem Alkohol, unlöslich in Aether und Chloroform. Löslich in Alkalien mit intensiver Rothfärbung.

c) mit Pyridinbromhydrat $C_6H_4O_2.C_5H_5N.HBr$. Gelbbraune Nadeln. Schmelzpunkt: 230° (O., Str., G. 31 II, 264).

d) mit Pyridinjodhydrat $C_6H_4O_2.C_5H_5N.HJ$. B. Auf Zusatz von 4 g gepulvertem Jod zu einer (zweckmässig erwärmten) Lösung von 4 g Hydrochinon in 4 g mit 10 ccm Alkohol verdünntem Pyridin (Ausbeute: 4 g) (O., Str., G. 31 II, 261). Beim Eindampfen einer wässrigen Chinonlösung mit überschüssigem Pyridinjodhydrat bezw. auf Zusatz von conc. Jodwasserstoffsäure zur Pyridinlösung des Chinons (O., Str.). — Nadeln (aus Wasser) mit Krystallwasser, das sie bei 100° bezw. beim Stehen im Vacuum über H_2SO_4 verlieren. Schwärzt sich bei 240° , schmilzt bei 254° . Unlöslich in Aether, Essigester und Chloroform, löslich in Alkohol und warmem Wasser. Löslich in alkoholischer Kalilauge mit violetter, in wässrigen Alkalien und Alkalicarbonaten mit rother Färbung. Schweflige Säure fällt aus den wässrig-alkalischen Lösungen die Verbindung unverändert wieder aus, die erst beim Kochen der alkalischen Lösung allmählich zersetzt wird. Ag_2O wirkt verharzend. — Acetylderivat $C_{13}H_{12}O_3NJ + H_2O$. B. Beim Kochen des Pyridinjodhydrat-Additionsproducts (2 g) mit 10 g Acetanhydrid bis zur vollständigen Lösung (O., Str., G. 31 II, 263). Gelbliche, tafelförmige Krystalle (aus Wasser), die ihr Krystallwasser bei 100° verlieren. Schmelzpt.: $165-168^\circ$. In Alkalien mit Rothfärbung löslich. Die Lösungen in Alkalicarbonaten sind zunächst kurze Zeit farblos, färben sich aber alsbald roth.

e) mit Pyridinnitrat $C_6H_4O_2.C_5H_5N.HNO_3$. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: $212-214^\circ$ (O., G. 33 I, 166).

Verbindung $C_{11}H_9O_3NCl_2$ aus Pyridin und Chloranil $NC_6H_4.C_6Cl_2O_2.OH$ (Pyridylmonoxydichlorchinon; vgl. IMBERT, C. r. 133, 939). B. Man trägt in 350 ccm siedenden Essigäther 12,3 g Chloranil und 13 g Pyridin und, sobald die Flüssigkeit sich roth zu färben und zu trüben beginnt, 4 ccm verdünnte Essigsäure (D: 1,050) ein (I., C. r. 133, 162). — Rothe, mikroskopische Krystalle. Schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, Alkohol, Aether und Benzol, löslich in conc. Säuren und kalter wässriger und alkoholischer Alkalilauge ohne Zersetzung. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung nicht. Wird durch Reductionsmittel entfärbt. Giebt beim Erhitzen mit SO_2 -Lösung die entsprechende Hydrochinonverbindung (s. u.) und Pyridylmonochloroxyhydrochinonsulfonsäure (S. 88) (I., C. r. 133, 633). Giebt bei der Oxydation mit Salzsäure und $KClO_3$ Pyridyltrichlortriketopentamethylenchlorhydrat (S. 88) (I., C. r. 133, 937). Liefert bei der Einwirkung von siedender wässriger oder alkoholischer Kalilauge das Kaliumsalz des Pyridyldioxychlorchinons (?) (S. 88) (I., C. r. 133, 233).

Eine analoge Verbindung entsteht aus Pyridin und Bromanil (I., C. r. 133, 164).

Pyridylmonooxydichlorhydrochinon $C_{11}H_7O_3NCl_2 = NC_6H_4.C_6Cl_2(OH)_2(OH)$. B. Bei der Reduction des entsprechenden Chinons (s. o.) mit SO_2 (I., C. r. 133, 634). — Sulfat

$C_{11}H_7O_3NCl_2 \cdot H_2SO_4$. Farblose, an der Luft leicht roth werdende Krystalle. Leicht löslich in siedendem Wasser.

Pyridylmonochloroxyhydrochinonsulfonsäure $C_{11}H_9O_6NClS = C_5H_4N \cdot C_6Cl(SO_3H)(OH)_2 \cdot OH$. *B.* Bei der Reduction von Pyridylmonooxydichlorchinon (S. 87) mit SO_2 (I., C. r. 133, 633). — Grauweiße Krystalle. Löslich in kaltem Alkohol, fast unlöslich in Aether, leicht löslich in siedendem Wasser.

Pyridyltrichlortriketopentamethylen-Chlorhydrat $C_{10}H_4O_3NCl_3 \cdot HCl = HCl \cdot NC_5H_4 \cdot CCl_2 \begin{matrix} \diagup CO \cdot CCl_2 \\ \diagdown CO \cdot CO \end{matrix}$. *B.* Bei der Oxydation von Pyridylmonooxydichlorchinon (S. 87) mit Salzsäure und $KClO_3$ (I., C. r. 133, 938). — Weiße Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol.

Azin $C_{24}H_{19}N_5Cl_2 =$
B. Bei Einwirkung von o-Toluyldiamin auf Pyridyltrichlortriketopentamethylen-Chlorhydrat (s. o.) (I., C. r. 133, 939). — Braune Krystalle. Leicht löslich in Alkohol, Essigäther und conc. Salzsäure, sehr wenig in Aether.

Pyridylphenylhydrazinodichlortriketopentamethy-
 $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C \begin{matrix} \diagup CO \cdot CCl_2 \\ \diagdown C \cdot C \end{matrix}$

lentrphenylhydrazon? $C_{34}H_{29}N_9Cl_2 =$
 $NC_5H_4 \cdot C \begin{matrix} \diagup \dot{C} : N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \diagdown C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot \dot{C} : N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{matrix}$? *B.* Durch

Einwirkung von Phenylhydrazin auf Pyridyltrichlortriketopentamethylen-Chlorhydrat (s. o.) (I., C. r. 133, 938). — Braune Krystalle. Löslich in Alkohol mit rother Färbung.

Pyridyldioxychlorchinon $C_{11}H_6O_4NCl = NC_5H_4 \cdot C_6Cl(OH)_2 \cdot OH$. *B.* Durch Erhitzen von „Pyridylmonooxydichlorchinon“ (S. 87) mit wässriger oder alkoholischer Kalilauge und Zersetzen des gebildeten Kaliumsalses mit verdünnter Schwefelsäure (I., C. r. 133, 234). — Orangerothe, mikroskopische Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leichter in siedendem Wasser. Leicht löslich in conc. Salzsäure und Schwefelsäure mit gelber Farbe, die auf Wasserzusatz in Roth umschlägt. Wird durch SO_2 sehr schwer, durch Zink und H_2SO_4 sehr leicht reducirt. — Na.Ä. Sehr leicht löslich in Wasser. — K.Ä. Orange gelbe, mikroskopische Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser mit weinrother Farbe, unlöslich in Alkohol. — Ag.Ä. Dunkelbrauner Niederschlag.

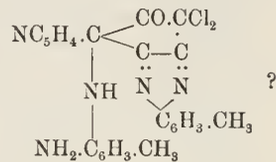
Aethyläther $C_{15}H_{10}O_4NCl = NC_5H_4 \cdot C_6Cl(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot OH$. *B.* Aus dem Silbersalze des Pyridyldioxychlorchinons (s. o.) und C_2H_5J in Gegenwart von Alkohol (I., C. r. 133, 235). — Rothe Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leichter in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser, löslich in conc. Salzsäure.

Methylpyridiniumhydroxyd $C_6H_9ON = C_5H_5N(CH_3) \cdot OH$. *B.* Aus Pyridinjodmethylat (s. u.) und Silberoxyd entsteht eine klare, selbst beim Kochen nicht veränderliche, stark alkalische Lösung, welche sich beim Eindampfen im Exsiccator unter Bildung rother Schmierens zersetzt (HANTZSCH, KALB, B. 32, 3116).

Pyridinbrommethylat $C_5H_5N \cdot CH_3Br + \frac{1}{2}H_2O$. *B.* Durch Einleiten von CH_3Br in C_5H_5N unter Kühlung mit Eis und Salz (TROWBRIDGE, DIEHL, C. 1897 II, 592). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 135° (unter geringer Zersetzung). Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether. — $C_5H_5N \cdot CH_3Br \cdot Cl_2$. *B.* Durch Einleiten von Chlor in die wässrige Lösung von $C_5H_5N \cdot CH_3Br$. Hellgelber Niederschlag (T., D.). — $C_5H_5N \cdot CH_3Br \cdot Br$. Schmelzpt.: $82-83^\circ$ (T., D.). — Dibromid (vgl. auch Hptw. Bd. IV, S. 109, Z. 7—4 v. u.) vom Schmelzpt.: 66° $C_5H_5N \cdot CH_3Br \cdot Br_2$. *B.* Durch Einleiten von Bromdampf in die wässrige Lösung von $C_5H_5N \cdot CH_3Br$ (T., D.). Dunkelorange farbene, krystallinische Masse. Schmelzpt.: 66° . Löslich in Alkohol und Essigäther, unlöslich in CS_2 , Chloroform, Wasser und Aether. — Dibromid vom Schmelzpt.: 55° $C_5H_5N \cdot CH_3Br \cdot Br_2$. *B.* Durch Bromiren von $C_5H_5N \cdot CH_3Cl$ (T., D.). Orange farbene Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 55° .

***Pyridinjodmethylat** $C_5H_5N \cdot CH_3J$ (S. 109). — $C_5H_5N \cdot CH_3J \cdot Cl_4$ oder $C_5H_5N \cdot CH_3Cl \cdot JCl_3$ (vgl. auch Hptw. Bd. IV, S. 109, Z. 12—9 v. u.). *B.* Durch Einleiten von Chlor in die wässrige Lösung von $C_5H_5N \cdot CH_3J$ (T., D., C. 1897 II, 592). Kanariengelbes Pulver. Schmelzpt.: 185° . — $C_5H_5N \cdot CH_3J \cdot Br_2$ oder $C_5H_5N \cdot CH_3Br \cdot JBr$. *B.* Durch Einleiten von Bromdampf in die wässrige Lösung von Pyridinjodmethylat (T., D.). Nadeln. Schmelzpt.: $61-62^\circ$. Löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser und Aether.

Pyridin-Methoxymethylchlorid $C_7H_{10}ONCl = C_5H_5N \cdot Cl \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. *B.* Durch Einwirkung von Monochlormethyläther auf eine gut gekühlte, absolut alkoholische Lösung von Pyridin (LITERSCHIED, A. 316, 168). — $C_7H_{10}ONCl \cdot AuCl_3$. Blättchen. Wird bei



104° weich und färbt sich dabei dunkel. — $(C_7H_{10}ONCl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 182—185°.

Quartäres Product aus Pyridin und Dichlordimethyläther $C_{12}H_{14}ON_2Cl_2 = Cl(C_5H_5N).CH_2.O.CH_2(C_5H_5N)Cl$. — $C_{12}H_{14}ON_2Cl_2.PtCl_4$. Hellgelbbraune Blättchen. Schmelzp.: 228—229° (unter Aufblähen). Schwer löslich in Wasser (L., A. 316, 194). — $C_{12}H_{14}ON_2Cl_2.2AuCl_3$. Blättchen. Zersetzt sich bei 234°. Ziemlich schwer löslich in Wasser (L.).

Quartäres Product aus Pyridin und Dibromdimethyläther $C_{12}H_{14}ON_2Br_2 = Br(C_5H_5N)CH_2.O.CH_2(C_5H_5N)Br$. B. Durch Einwirkung von Dibrommethyläther auf Pyridin in ätherischer Lösung unter Kühlung (L., A. 316, 193). — Spiessige Krystalle (aus absolutem Alkohol + trockenem Aether). Schmelzp. (unscharf): 145° (erweicht bei 115°). Sehr zerfliesslich an der Luft.

Pyridinbromäthylat $C_5H_5N.C_2H_5Br$. B. Durch Erhitzen der Componenten am Rückflusskühler (T., D. C. 1897 II, 592). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 111—112°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — Dibromid vom Schmelzp.: 35° $C_5H_5N.C_2H_5BrBr_2$. B. Analog der Methylverbindung (S. 88) (T., D.). Dunkelorange-farbene, krystallinische Masse. Schmelzp.: 35°. — Dibromid vom Schmelzp.: 15° $C_5H_5N.C_2H_5BrBr_2$. B. Analog der Methylverbindung (S. 88) (T., D.). Braunrothe Blättchen mit 2H₂O. Schmelzp.: 15°.

*Pyridinjodäthylat $C_5H_5N.C_2H_5J$ (S. 109—110). — $C_5H_5N.C_2H_5JCl_4$ oder $C_5H_5N.C_2H_5Cl.JCl_3$. Kanariengelbes Pulver. Schmelzp.: 123° (T., D., C. 1897 II, 592). — $C_5H_5N.C_2H_5J.Br_2$ oder $C_5H_5N.C_2H_5Br.JBr$. Orangegelbe Krystalle. Schmelzp.: 25—26°.

*Pyridinhydroxyäthylenammonium, Pyridincholin $C_7H_9ON = \begin{matrix} CH_2.NC_5H_5 \\ | \\ CH_2.O \end{matrix}$

(S. 110). — $(C_7H_{10}ONCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 179° (uncorr.) (L., Ar. 240, 80).

Acetoxyäthylpyridiniumhydroxyd $C_9H_{13}O_3N = C_5H_5N(OH).CH_2.CH_2.O.CO.CH_3$. B. Das Chlorhydrat entsteht aus Pyridincholinchlorid (s. o.) durch Erhitzen mit Acetylchlorid (L., Ar. 240, 78). — $(C_9H_{12}O_2NCl)_2PtCl_4$. Prismen. Schmelzp.: 193—194°. — $C_9H_{12}O_2NCl.AuCl_3$. Blättchen. Schmelzp.: 143—144°.

Benzoyloxyäthylpyridiniumhydroxyd $C_{14}H_{15}O_3N = C_5H_5N(OH).CH_2.CH_2.O.CO.C_6H_5$. B. Das Chlorhydrat entsteht durch Kochen von Pyridincholinchlorid (s. o.) mit Benzoylchlorid (L., Ar. 240, 79). — $(C_{14}H_{14}O_2NCl)_2PtCl_4$. Gelbbraune Blättchen. Schmelzpunkt: 201°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol. — $C_{14}H_{14}O_2NCl.AuCl_3$. Tafeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 128—129°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser. Zersetzt sich beim Umkrystallisiren.

Pyridin-Chlordioxypropylat $C_5H_5NCl.CH_2.CH(OH).CH_2.OH$ s. Pyridinchlorhydrin, Hptw. Bd. IV, S. 111.

Vinylpyridiniumhydroxyd s. Hptw. Bd. IV, S. 111, Z. 12 v. o.

Pyridin-2,4-Dinitrophenylchlorid $C_{11}H_8O_4N_3Cl = C_5H_5N(Cl).C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch Lösen von 2,4-Dinitrochlorbenzol in Pyridin (VONGERICHTEN, B. 32, 2571). — Prismen aus Methylalkohol. Nadeln aus Eisessig. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Bei der Einwirkung von Alkalien entsteht das Pyridinsalz des 2,4-Dinitrophenols (S. 85) (SPIEGEL, B. 34, 3021). Durch Oxydation entsteht Dinitroanilin, auch bei der Einwirkung auf Anilin entsteht Dinitranilin neben einem in rothen Nadeln krystallisirenden salzsauren Salz $C_{17}H_{17}N_3Cl$ (GAIL, vgl. Sp., B. 32, 2836). — $(C_{11}H_8O_4N_3Cl)_2PtCl_4$ (V.). — $C_{11}H_8O_4N_3Cl.AuCl_3$. Schuppen, die bei 160—170° schmelzen und sich bei 210° zersetzen (V.; Sp.).

Pyridin-Pikrylchlorid s. S. 86.

Benzylpyridiniumrhodanidzinkrhodanid $C_5H_5N(C_2H_5)(SCN).Zn(SCN)_2$. Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 112° (EDINGER, D.R.P. 86148; *Prdl.* IV, 1139).

Dibrom-p-oxybenzylpyridiniumbromid $C_{12}H_{10}ONBr_3 = \begin{matrix} CH_2.NC_5H_5 \\ | \\ Br \\ | \\ Br \\ | \\ OH \end{matrix}$

B. Aus m,m-Dibrom-p-oxybenzylbromid und Pyridin in kaltem Benzol (AUWERS, B. 36, 1884). — Farblose Prismen (aus HBr-haltem Eisessig). Schmelzp.: 186—190° (unter Zersetzung). Färbt sich beim Liegen an der Luft langsam gelb. Leicht löslich in warmem Eisessig, löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol. Liefert mit HBr das Dibromoxybenzylbromid zurück. Färbt sich mit Natronlauge oder Soda erst gelbgrün und geht dann mit olivgrüner Farbe in Lösung und liefert bei der Behandlung dieser Lösung mit Wasserdampf Tetrabrom-p-dioxydiphenylmethan.

α -p-Tolyläthylpyridiniumhydroxyd $C_{14}H_{17}ON = C_5H_5N(OH)[CH(C_6H_4.CH_3).CH_3]$. B. Das Chlorid (ölig) entsteht aus 4'-Chlor-1-Methyl-4-Aethylbenzol und Pyridin (KLAGES, KEIL, B. 36, 1636). — Wird von Pyridin bei 120° in p-Methylstyrol übergeführt. —

(C₁₄H₁₈NCl)₂PtCl₄. Kryställchen. Schmelzp.: 208°. — Pikrat C₁₄H₁₈N.O.C₆H₂(NO₂)₃. Nadelchen. Schmelzp.: 116—117°.

Brom-p-oxypseudocumylpyridiniumbromid

C₁₄H₁₈ONBr₂ =

B. Aus Monobrom-p-oxypseudocumylbromid und Pyridin in ätherischer Lösung unter Kühlung (A., B. 36, 1889). — Nadeln (aus HBr-haltigem Eisessig). Schmelzp.: 221—223°. Liefert bei der Behandlung mit 5%iger Natronlauge und Wasserdampf Tetramethyldibrom-p-dioxydiphenylmethan.

„Pyridinodibrompseudocumenol“ C₁₄H₁₈ONBr₂ s. Hptw.

Bd. IV, S. 115.

Dibrom-m-oxypseudocumylpyridiniumbromid

C₁₄H₁₈ONBr₃ =

B. Aus Dibrom-m-oxypseudocumylbromid und Pyridin in Benzol (ANSELMINO, B. 35, 144; vgl. B. 35, 2306). — Nadeln (aus bromwasserstoffhaltigem, heissem Wasser). Zersetzt sich bei 237—238°. Leicht löslich in Wasser.

Dimethylphenäthylpyridiniumhydroxyd

C₁₆H₁₈ON =

B. Das Chlorid entsteht aus Pyridin und 1,3-Dimethyl-4-äthylbenzol (KL., B. 35, 2249; KL., KEIL, B. 36, 1637). — Chlorid C₁₆H₁₈NCl. Nadeln mit 1H₂O (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 153°. Leicht löslich in Wasser. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in 4-Vinyl-1,3-Xylol und Pyridinchlorhydrat. Beim Erhitzen mit Wasser auf 120° bildet sich gleichzeitig ein polymeres 4-Vinyl-1,3-Xylol. — (C₁₆H₁₈NCl)₂PtCl₄. Gelbliche Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 198°. — C₁₆H₁₈NCl.AuCl₃. Gelbbelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 113°. — Bromid C₁₆H₁₈NBr. Schmelzp.: 144—145°. — Pikrat C₁₆H₁₈N.O.C₆H₂(NO₂)₃. Nadeln. Schmelzp.: 161—162°.

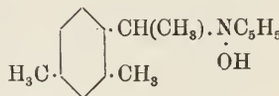
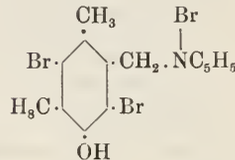
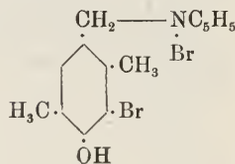
α-Mesityläthylpyridiniumhydroxyd C₁₆H₂₁ON = C₅H₅N(OH).CH(CH₃).C₆H₂(CH₃)₃. B. Das Chlorid entsteht bei längerer Einwirkung von kaltem Pyridin auf das Chlorid des Methylmesitylcarbinols (KL., K., B. 36, 1642). — Chlorid C₁₆H₂₀NCl. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 107—108°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C₁₆H₂₀NCl.CdJ₂. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 140—141°. — C₁₆H₂₀NCl.HgCl₂. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 175°. — (C₁₆H₂₀NCl)₂PtCl₄. Würfel aus Wasser. Schmelzp.: 198° (unter Zersetzung). — C₁₆H₂₀NCl.AuCl₃. Nadeln (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzp.: 152°. Schwer löslich in Wasser, etwas leichter in Alkohol.

Diphenylmethylpyridiniumhydroxyd C₁₆H₁₇ON = (C₆H₅)₂CH.N(OH)C₅H₅. B. Das Bromid entsteht durch Zusammenbringen von Diphenylbrommethan (Spl. Bd. II, S. 110) und Pyridin (ТАСИТЧИВАВИН, Ж. 34, 133; C. 1902 I, 1301). — Chloroplatinat (C₁₆H₁₆NCl)₂PtCl₄. Schuppen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 195°. — Bromid C₁₆H₁₆NBr. Prismen mit 1 Mol. Krystallwasser (aus 95%igem Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 129—130°. Beim Erhitzen bildet sich hauptsächlich Tetraphenyläthylen (Spl. Bd. II, S. 133) und Diphenylmethan (Spl. Bd. II, S. 109), neben geringen Mengen isomerer Diphenylpyridylmethane. — Pikrat (C₆H₅)₂CH.N[O.C₆H₂(NO₂)₃]C₅H₅. Nadeln (aus heissem Aceton). Schmelzp.: 173—175°.

Triphenylmethylpyridiniumhydroxyd C₂₄H₂₁ON = (C₆H₅)₃C.N(OH)C₅H₅. B. Aus Triphenylcarbinol (Spl. Bd. II, S. 663) und Pyridin (T., Ж. 34, 137; C. 1902 I, 1301; B. 35, 4007). Durch Einwirkung von überschüssigem Pyridin auf Triphenylbrommethan (Spl. Bd. II, S. 127) und darauffolgende Zersetzung mit Wasser (T.). — Zerfällt bei 88—85° in Triphenylcarbinol und Pyridin. — Chlorid C₂₄H₂₀NCl = (C₆H₅)₃C.N(Cl)C₅H₅. Rötliche Krystalle. Schmelzp.: 167—167,5° (NORRIS, CULVER, Am. 29, 134). — Bromid C₂₄H₂₀NBr = (C₆H₅)₃C.N(Br)C₅H₅. B. Aus Triphenylbrommethan im Ueberschuss und Pyridin (T.). Schmelzp.: 162°. Wird durch Wasser in Triphenylcarbinol und bromwasserstoffsäures Pyridin zerlegt.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 111, Z. 1 v. o. als Pyridinäthylenbromid und Z. 3 v. o. als Dipyridinäthylenbromid aufgeführten Verbindungen sind identisch; beide besitzen die Formel (C₅H₅N)₂C₂H₄Br₂.

*Pyridinbetain C₇H₇O₂N + H₂O = C₅H₅N < $\begin{matrix} \text{OH} \\ \diagdown \\ \text{O} \end{matrix} \rangle \text{CO} + \text{H}_2\text{O}$ (S. III). B. Das basische Chlorhydrat entsteht aus Pyridin und Monochloressigsäure in absolut-alkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (REITZENSTEIN, A. 326, 322). — *Basisches Chlorhydrat (C₇H₇O₂N).HCl + H₂O. Rhombische Prismen (DUFET, C. 1902 I, 1298). — *(C₇H₇O₂N)₂H₂PtCl₆ (S. III, Z. 16—14 v. u.). Schmelzp.: 215° (ORTOLEVA, R. A. L. [5] 9 I,



217). — $(C_7H_7O_2N)_2HBr \cdot 2H_2O$ entsteht bei Einwirkung von Pyridin auf Monobromessigsäure (Spl. Bd. I, S. 172) (SIMON, DUBREUIL, *C. r.* 132, 418). Isomorph dem entsprechenden Chlorhydrat (s. o.) (D.). — $(C_7H_7O_2N)_2HJ$. *B.* Beim vorsichtigen Hinzufügen von 5 g pulverisiertem Jod zu einer Lösung von 2 g Malonsäure in 5 g Pyridin (O.). Nadeln aus Alkohol, die bei 175—180° sich schwärzen und bei 250—252° schmelzen. Unlöslich in Aether, sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Sodalösung unter CO_2 -Entwicklung. Liefert mit feuchtem Ag_2O das freie Pyridinbetaïn.

Pyridinbetaïnmethylesterjodid $C_8H_{10}O_2NJ = C_5H_5N(CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3) \cdot J$. *B.* Aus Pyridin und Monojodessigsäuremethylester (Hptw. Bd. I, S. 490) in gekühlter, alkoholischer Lösung, neben dem Dijodid (s. u.) (WEDEKIND, *B.* 35, 774). — Kryställchen aus Alkohol und Aether. Zersetzt sich bei 144—145°. Sehr leicht löslich in Wasser.

Dijodid $C_8H_{10}O_2NJ_2 = C_5H_5N(CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3) \cdot J_2$. *B.* Neben Pyridinbetaïnmethylesterjodid (s. o.), durch Einwirkung von Monojodessigsäuremethylester auf Pyridin in gekühltem Alkohol (W.). Durch Zutropfen einer Jodlösung zu einer wässrigen Lösung des Pyridinbetaïnmethylesterjodids (W.). — Bronzebraune Blättchen aus Alkohol. Zersetzt sich bei 102—104°.

Pyridinbetaïnanilidhydroxyd $C_{13}H_{14}O_2N_2 = C_5H_5N(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot OH$. *B.* Das Bromid entsteht aus Pyridin und Bromacetanilid (Hptw. Bd. II, S. 363) (SCHEDA, *Ar.* 241, 124). Das Chlorid entsteht aus dem Oxim des Pyridinphenacylchlorids (S. 92) durch PCl_5 (E. SCHMIDT, v. ARK, *Ar.* 238, 321; E. SCHM., *Ar.* 241, 118). — Chlorid $C_{13}H_{13}ON_2Cl$. Farblose Blättchen aus Wasser. Zersetzt sich bei 234° unter Aufschäumen. — $C_{13}H_{13}ON_2Cl \cdot HgCl_2$. Weiße Nadeln. Schmelzpt.: 187—189°. — $(C_{13}H_{13}ON_2Cl)_2PtCl_4$. Orangerothe Nadeln. Schmelzpt.: 204—206°. — $C_{13}H_{13}ON_2Cl \cdot AuCl_3$. Orangegelbe Blättchen. Schmelzpt.: 180—181°. — Bromid $C_{13}H_{13}ON_2Br$. Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 199—200°. Physiologische Wirkung: H. MEYER, *Ar.* 241, 118.

Verbindung $C_9H_9O_4N$ aus Pyridin und Halogenbernsteinsäuren

$$\begin{array}{c} O - NC_6H_5 \\ | \\ HO_2C \cdot CH \quad CO \quad (?) \quad a) \text{ Rechtsdrehende Form. } B. \text{ Aus 15 g linksdrehender Brom-} \\ | \\ CH_2 - J \end{array}$$

bernsteinsäure (Spl. Bd. I, S. 287) in 100 cem Methylalkohol (die Reaction verläuft aber auch in wässriger Lösung) und 20 g Pyridin, nach 2 Monaten zu 78 % (LUTZ, *C.* 1900 II, 1011). — Schmelzpt.: 190—191° (unter Zersetzung). D^{15}_4 : 1,435. Leicht löslich in heissem Wasser, Alkalien und Säuren, unlöslich in Alkohol und Aether. 100 Thle. Wasser lösen bei 18° 1,67 Thle. Säure. $[\alpha]_D$: +10,6° bei $c=5$ in Thl. 2-fach-n-Salzsäure + 4 Thln. Wasser. Bei der Verseifung mit KOH oder HCl entsteht keine Aepfelsäure. — Na. $C_9H_9O_4N$. $[\alpha]_D$: +17,01° in Wasser ($c=3,01$). — $Ag \cdot C_9H_9O_4N$.

b) Linksdrehende Form. *B.* Aus rechtsdrehender Chlorbernsteinsäure (Spl. Bd. I, S. 285) und Pyridin (L., *C.* 1900 II, 1012). — Schmelzpt.: 190—191°. D^{15}_4 : 1,435. 100 Thle. Wasser lösen bei 18° 1,435 Thle. $[\alpha]_D$: -10,5° bei $c=5$ in 1 Thl. 2-fach-n-Salzsäure + 4 Thln. Wasser.

c) Inactive Form. *B.* Aus inact. Brombernsteinsäure (Spl. Bd. I, S. 286) und Pyridin (L., *C.* 1900 II, 1012). — Schmelzpt.: 186—187°. D^{15}_4 (auf Vacuum reducirt): 1,435. 100 Thle. Wasser lösen bei 18° 1,70 Thle.

Acetylpyridiniumchlorid $C_8H_{10}ONCl = C_5H_5N(CH_2 \cdot CO \cdot CH_3)Cl$. Weiße Krystallmasse (DRESER, *Ar.* 232, 183). Bei der Destillation mit Soda, beim Digeriren mit feuchtem Silberoxyd, beim Erhitzen für sich wird Pyridin abgespalten (E. SCHMIDT, KNUTTEL, *Ar.* 236, 581). — Physiologische Wirkung: H. MEYER, *Ar.* 236, 339. — $C_8H_{10}ONCl \cdot HgCl_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 119° (uncorr.) (D.). — $(C_8H_{10}ONCl)_2PtCl_4$. Prismen. Schmelzpt.: 206—207° (D.). — $C_8H_{10}ONCl \cdot AuCl_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 136—138° (D.); 141—143° (SCH., K.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser. — Entsprechendes Pikrat $C_8H_{10}ON \cdot C_6H_3O_7N_3$. Prismen. Schmelzpt.: 141° (uncorr.) (D.).

Oxim $C_8H_{11}ON_2Cl = C_5H_5N[CH_2 \cdot C(N \cdot OH) \cdot CH_3]Cl$. Prismen. Schmelzpt.: 182—184°. Unlöslich in Aether, leicht löslich in Wasser und Alkohol. Wird durch Salzsäure, conc. Schwefelsäure und Essigsäureanhydrid in Hydroxylamin und Acetylpyridiniumsalz (s. o.) gespalten (SCH., K., *Ar.* 236, 584; vgl. auch IHLDER, *Ar.* 240, 707). — $(C_8H_{11}ON_2Cl)_2PtCl_4$. Schmelzpt.: 204—205° (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkohol und Aether. — $C_8H_{11}ON_2Cl \cdot AuCl_3$. Schmelzpt.: 144—145°. Löslich in Alkohol.

Acetylderivat des Oxims $C_{10}H_{13}O_2N_2Cl = C_5H_{10}(C_5H_3O)ON_2Cl$. *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen des Acetylpyridiniumchlorid-Oxims (s. o.) mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade (SCH., K., *Ar.* 236, 589). — $(C_{10}H_{13}O_2N_2Cl)_2PtCl_4$. Schmelzpt.: 195—197°. Leicht löslich in heissem Wasser. — $C_{10}H_{13}O_2N_2Cl \cdot AuCl_3$. Schmelzpt.: 140—141°. Leicht löslich in heissem Wasser.

Phenacylpyridiniumchlorid, Pyridinphenacylchlorid $C_{13}H_{13}ONCl = C_6H_5NCl.CH_2.CO.C_6H_5$. *B.* Aus dem Bromid (s. u.) und $AgCl$ (E. SCHMIDT, VAN ARK, *Ar.* 238, 321). — Nadeln mit $1H_2O$ aus Alkohol. Wird bei 100° wasserfrei. Schmelzp. der wasserfreien Substanz: $196-198^\circ$. — $C_{13}H_{12}ONCl.HgCl_2$. Nadeln. Schmelzp.: 189° . — $(C_{13}H_{12}ONCl)_2PtCl_4$. Blättchen. Schmelzp.: $229-231^\circ$. — $C_{13}H_{12}ONCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 174° .

Oxim $C_{13}H_{13}ON_2Cl = C_6H_5NCl.CH_2.C(N.OH).C_6H_5$. *B.* Aus dem Pyridinphenacylchlorid (s. o.) und $NH_2OH.HCl$ (SCH., v. A., *Ar.* 238, 324). — Nadeln. Schmelzp.: 210° . Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Aether. Die wässrige Lösung reducirt FEHLING'sche Lösung. — $(C_{13}H_{13}ON_2Cl)_2PtCl_4$. Krystallinisch. Schmelzp.: 196° bis 198° . Zersetzt sich beim Umkrystallisiren aus siedendem Wasser zu $NH_2(OH)$ und Pyridinphenacylchlorid-Platinchlorid. — $C_{13}H_{13}ON_2Cl.AuCl_3$. Schmelzp.: 136° . Zersetzt sich beim Umkrystallisiren.

Das Oxim wird beim Erhitzen mit Acetylchlorid im Wasserbade unter Druck zu NH_2OH und Pyridinphenacylchlorid gespalten, von Essigsäureanhydrid beim Kochen nicht angegriffen, von Benzoylchlorid beim Erhitzen unter Abspalten von NH_2OH zersetzt; ebenso wirkt rauchende Salzsäure. Conc. Schwefelsäure führt das Oxim unter theilweiser Abspaltung von $NH_2(OH)$ und Bildung von Pyridinphenacylsulfat in eine Sulfonsäure(?) $2C_{13}H_{12}O_4N_2S + 3H_2O$ über, die sich beim Erhitzen zersetzt und kein $PtCl_4$ -Salz giebt (SCH., v. A.). PCl_5 erzeugt Pyridinbetanilanilid-Chlorid (S. 91) (SCH., *Ar.* 241, 118).

*Pyridinphenacylbromid $C_{13}H_{12}ONBr = C_6H_5NBr.CH_2.CO.C_6H_5$ (S. 112). Krystallisiert mit $1H_2O$. Schmelzp. der bei 100° getrockneten Substanz: 198° (SCH., v. A., *Ar.* 238, 321). Leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol, schwer in starkem Alkohol, fast unlöslich in Aether. Zersetzt sich bei der Destillation in 5%iger Sodalösung zu Pyridinbrommethylat (S. 88) und Benzoësäure. Physiologische Wirkung: H. MEYER, *Ar.* 236, 339.

*Dioxyphenacylpyridiniumchlorid $C_{13}H_{12}O_3NCl = C_6H_5N[(HO)_2C_6H_3.CO.CH_2]Cl$ (S. 112, *Z.* 20 v. o.). {*B.* ... (DZIERZGOWSKI, ...); v. HEYDEN Nachf., D.R.P. 71312; *Frdl.* III, 858}.

S. 112, *Z.* 24 v. o. statt: „ $C_{13}H_{12}N_3.Cl$ “ lies: „ $C_{13}H_{12}NO_3Cl$ “.

*Chlorpyridin C_5H_4NCl (S. 112—113). *2-Chlorpyridin, α -Chlorpyridin
Cl

N (S. 112). *Darst.* Durch 8-stdg. Erhitzen von 1-Methyl- α -Pyridon (S. 95) oder 1-Aethyl- α -Pyridon (Hptw. Bd. IV, S. 116) mit $POCl_3 + PCl_5$ auf $150-170^\circ$ (unter Entweichen von CH_3Cl bezw. C_2H_5Cl) (O. FISCHER, *B.* 31, 611; 32, 1298). — D^{15} : 1,205. Liefert bei der Reduction mit Natrium + Alkohol hauptsächlich Piperidin. Tauscht das Chloratom nur schwer aus. Beim andauernden Erhitzen mit CH_3J auf 100° entsteht 2-Jodpyridinjodmethylat (S. 94) (O. F., *B.* 32, 1299). Durch Erhitzen mit alkoholischer Kaliumsulfhydratlösung auf $130-140^\circ$ entsteht α -Pyridylmercaptan (S. 97) (MARCKWALD, KLEMM, TRABERT, *B.* 33, 1556). — $C_5H_4NCl.HgCl_2$. Prismen aus Alkohol. Schwer löslich in Wasser, leicht in verdünnter Salzsäure (O. F.). — $(C_5H_4NCl.HCl)_2PtCl_4$. Orangerothe, monokline Platten (aus wenig Wasser (O. F.). — $C_5H_4NCl.HAuCl_4$. Prismen aus Wasser (O. F.).

*3-Chlorpyridin, β -Chlorpyridin (S. 112, *Z.* 29 v. u.). *B.* Die Verbindung $\{Na.C_5H_4O_2Cl\}$ (S. 112, *Z.* 21 v. u.), aus welcher HANTZSCH das 3-Chlorpyridin erhielt, leitet sich nicht vom Chlor-1,2-Diketopentamethylen, sondern wahrscheinlich vom Dialdehyd $OHC.CCl:CH.CH_2.CHO$ ab (DIECKMANN, *B.* 35, 3205).

*4-Chlorpyridin, γ -Chlorpyridin Cl N (S. 112—113). *B.* Beim Erhitzen seines Chlormethylats (s. u.) auf 200° (O. F., DEMELER, *B.* 32, 1308). — $(C_5H_5NCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Schmelzp.: 202° .

Chlormethylat $C_6H_7NCl_2 = C_5H_4NCl.CH_3Cl$. *B.* Durch Erhitzen von N-Methyl- γ -Pyridon (S. 95) mit $POCl_3$ und PCl_5 auf $125-130^\circ$ (O. F., D., *B.* 32, 1308). — Nadeln aus Alkohol. Sehr hygroskopisch. Zerfällt oberhalb 200° unter Bildung von salzsaurem 4-Chlorpyridin (vgl. oben), CH_3Cl und HCl . — $(C_6H_7NCl_2)_2PtCl_4$. Rothgelbe Nadeln (aus stark verdünntem Alkohol). Sehr wenig löslich in absolutem Alkohol. — $C_6H_7NCl_3.AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $188-190^\circ$. Ziemlich löslich in Wasser, schwer in absolutem Alkohol.

*Dichlorpyridin $C_5H_5NCl_2$ (S. 113). a) *Verbindung vom Schmelzp.: $66-67^\circ$ (S. 113, *Z.* 6—17 v. o.). *B.* Durch Einwirkung von Chlor auf Pyridinhydrochlorid bei $115-120^\circ$ (SELL, DOOTSON, *Soc.* 75, 986). — Mit Wasserdämpfen flüchtig.

S. 113, *Z.* 18—21 v. o. sind zu streichen. Vgl. SELL, DOOTSON, *Soc.* 73, 442.

b) 2,6-Dichlorpyridin  N. B. Beim Erhitzen des Silberosalzes der 2,6-Dichlor-

isonikotinsäure (S. 111) (S., D., *Soc.* 77, 239). Aus PCl_5 und Pyridin bei 200—220° (neben anderen gechlorten Pyridinen) (S., D., *Soc.* 73, 437). — Rhombische Tafeln (aus 50% Alkohol). Schmelzp.: 87—88°. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in kaltem, sehr leicht in heissem Alkohol, löslich in heissen Säuren. Giebt keine Verbindung mit $HgCl_2$.

*Trichlorpyridin $C_5H_2NCl_3$ (S. 113). a) *Verbindung vom Schmelzp.: 49—50° (S. 113). B. Durch PCl_5 aus Pyridin bei 200—220° (neben anderen gechlorten Pyridinen) (SELL, DOOTSON, *Soc.* 73, 437). — Kp_{16} : 100—120°. Sehr leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Petroleumäther und kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Giebt eine feste Verbindung mit $HgCl_2$.

b) Verbindung vom Schmelzp.: 71—72°. B. Durch PCl_5 aus Pyridin bei 200° bis 220° (neben anderen gechlorten Pyridinen) (S., D., *Soc.* 73, 438). Bei der Einwirkung von trockenem Chlor auf Pyridin (S., D., *Soc.* 73, 442; vgl. REISER, *Am.* 8, 310). — Nadeln (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 71—72°. Kp_{16} : 100—105°. Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heissem Alkohol, sehr wenig in siedendem Wasser, löslich in starken Säuren. — $(C_5H_2NCl_3)_2HgCl_2$. Nadeln. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem, leicht in heissem Alkohol. Schmelzp.: 168—170°. — $(C_5H_2NCl_3)_2PtCl_4$. Durch Platinchlorwasserstoff aus der alkoholischen Lösung der Base. Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

c) Verbindung vom Schmelzp.: 67—68°. B. Durch PCl_5 aus Pyridin bei 200° bis 220° (neben anderen gechlorten Pyridinen) (S., D., *Soc.* 73, 439). — Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 67—68°. Kp_{16} : 115—125°. Ziemlich löslich in kaltem, sehr leicht in heissem Alkohol, löslich in heissen, conc. Säuren. Giebt keine Verbindung mit $HgCl_2$, $CdCl_2$ oder $PtCl_4$.

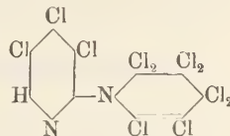
Tetrachlorpyridin C_5HNCl_4 . a) 2,3,4,5-Tetrachlorpyridin. Zur Constitution vgl.: SELL, DOOTSON, *Soc.* 77, 3. B. Durch PCl_5 aus Pyridin bei 200—220° (neben anderen gechlorten Pyridinen) (S., D., *Soc.* 73, 440). Durch Einwirkung von Chlor auf Pyridinhydrochlorid bei 115—120° (S., D., *Soc.* 75, 986). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 21° bis 22°. Kp_{24} : 135—137°. Mit Wasserdampf flüchtig. Giebt leicht eine kristallinische Verbindung mit $HgCl_2$, keine mit $CdCl_2$ und $HgCl_2$. Durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak entsteht 4-Amino-2,3,5-Trichlorpyridin (S., D., *Soc.* 77, 3), durch kochende Natronlauge 2,3,5-Trichlor-4-Oxypyridin (S. 95), durch Natriummalonester Trichlorpyridylmalonester (S. 126) (S., D., *Soc.* 83, 396).

b) 2,3,4,6-Tetrachlorpyridin. Zur Constitution vgl.: S., D., *Soc.* 77, 1. B. Durch PCl_5 aus Pyridin bei 200—220° (neben anderen gechlorten Pyridinen) (S., D., *Soc.* 73, 440). — Tafeln (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 74—75°. Kp_{16-20} : 130—135°. Unlöslich in Wasser und Säuren, sehr leicht löslich in Aether. Giebt keine Verbindung mit $HgCl_2$, $CdCl_2$ oder $PtCl_4$.

c) 2,3,5,6-Tetrachlorpyridin. Zur Constitution vgl.: S., D., *Soc.* 73, 440. B. Durch Erhitzen von Tetrachlorisonikotinsäure (S. 111) mit Wasser auf 180° oder durch Destillation der Säure mit Glycerin (S., D., *Soc.* 71, 1081). Durch PCl_5 aus Pyridin bei 200° bis 220° (neben anderen gechlorten Pyridinen) (S., D., *Soc.* 73, 439). — Kristalle. Schmelzpunkt: 90—91°. Kp : 250—251°; Kp_{16-20} : 125—130°. Leicht löslich in heissem, verdünntem Alkohol, schwer in kaltem verdünntem Alkohol, unlöslich in Wasser, verdünnten Alkalien und verdünnten Säuren. Hat keine basischen Eigenschaften. Giebt keine Verbindung mit $HgCl_2$.

Pentachlorpyridin C_5NCl_5 . B. Durch Einwirkung von Chlor auf Pyridinhydrochlorid bei 115—120° (SELL, DOOTSON, *Soc.* 75, 986). Durch Erhitzen von PCl_5 mit Dichlorisonikotinsäure (S. 111) oder mit Tetrachlorpyridin (s. o.), oder mit Pyridin (S., D., *Soc.* 71, 1082; 73, 441). — Rechtwinklige Tafeln oder dicke Nadeln. Schmelzp.: 124°. Schwer löslich in heissem, sehr wenig in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Hat keine basischen Eigenschaften. Einwirkung von Ammoniak: S., D., *Soc.* 73, 779; 77, 772.

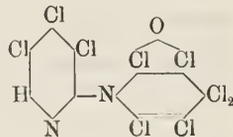
Verbindung $C_{10}HN_2Cl_{11}$ =
(Hendekachlortetrahydropyridylpyridin). Zur Constitution vgl.: S., D., *Soc.* 79, 902. B. Neben anderen Producten bei der Einwirkung von Chlor auf Pyridinhydrochlorid (S., D., *Soc.* 75, 983). — Farblose Kristalle. Schmelzp.: 187—188°. Leicht löslich in heissem Chloroform. Liefert beim Erhitzen mit Wasser oder Alkohol die Verbindung $C_{10}HON_2Cl_9$ (s. u.); die gleiche Verbindung entsteht beim



Destillieren mit Benzoesäure unter gleichzeitiger Bildung von Benzoylchlorid, ferner zunächst bei der Einwirkung von conc. Schwefelsäure. Bei Reduction mit Zinnchlorür entsteht die Verbindung $C_{10}HON_2Cl_7$ (s. u.). Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht Chlor und Pentachlorpyridin (S. 93).

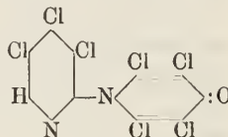
Verbindung $C_{10}HON_2Cl_9$ =

B. Aus der Verbindung $C_{10}HN_2Cl_{11}$ (s. o.) beim Erhitzen mit Wasser, Alkohol oder Benzoesäure, sowie bei der Einwirkung von conc. Schwefelsäure (S., D., *Soe.* 75, 983; 79, 902). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 171—172°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Beim Destillieren mit 10%iger Natronlauge entsteht 2-Amino-3,4,5-Trichlorpyridin. Geht beim Erhitzen über in die Verbindung $C_{10}HON_2Cl_7$ (s. u.), daneben entstehen Chlor



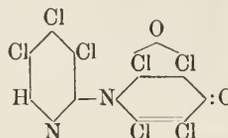
Verbindung $C_{10}HON_2Cl_7$ =

B. Neben anderen Producten durch Einwirkung von Chlor auf Pyridinchlorhydrat bei 115—120° (S., D., *Soe.* 75, 984). Aus der Verbindung $C_{10}HN_2Cl_{11}$ (S. 93) durch Reduction mit Zinnchlorür, sowie aus der Verbindung $C_{10}HON_2Cl_9$ (s. o.) beim Erhitzen unter vermindertem Druck (S., D., *Soe.* 79, 902). — Schmelzp.: 223°. Löslich in heissem Alkohol, Eisessig und Chloroform.



Verbindung $C_{10}HO_2N_2Cl_7$ =

B. Aus der Verbindung $C_{10}HON_2Cl_9$ (s. o.) durch 80%ige Schwefelsäure (S., D., *Soe.* 79, 902). — Würfel aus Eisessig. Schmelzp.: 146—147°.



2-Brompyridin C_5H_4NBr = N. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 1-Methyl-

α -Pyridon (S. 95) mit $POBr_3 + PBr_5$ auf 120—130° (O. FISCHER, *B.* 32, 1303). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp: 192—194°. D^{15} : 1,657. Etwas löslich in Wasser. — Chlorhydrat. Nadeln. — $C_5H_4NBr.HgCl_2$. Nadeln aus Alkohol. — $(C_5H_4NBr.HCl)_2PtCl_4$. Rothe Nadeln. — $C_5H_4NBr.HAuCl_4$. Blättchen aus Salzsäure. Schmelzp.: 173°.

*Dibrompyridin $C_5H_3NBr_2$ (S. 113—114). c) Verbindung vom Schmelzp.: 93°. B. Durch Erhitzen von 1-Methyl- α -Pyridon (S. 95) mit PBr_5 auf 140—150° (O. FISCHER, *B.* 32, 1303). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 93°. Sehr wenig löslich in Wasser. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_5H_3NBr_2.HCl)_2PtCl_4$. Rothe Nadeln aus Salzsäure. Wird von Wasser zerlegt. — $C_5H_3NBr_2.HAuCl_4$. Krystalle.

2-Jodpyridinjodmethylat $C_5H_7NJ_2 = C_5H_4NJ.CH_3J$. B. Durch 20-stdg. Erhitzen von 2-Chlorpyridin (S. 92) mit CH_3J auf 100° (O. FISCHER, *B.* 32, 1300). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 207° (unter Zersetzung).

Pyridinsulfonsäure(2) $C_5H_5O_3NS =$ N. B. Durch Erwärmen des α -Pyridylmercaptans (S. 97) mit verdünnter Salpetersäure (MARCKWALD, KLEMM, TRABERT, *B.* 33, 1560). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 239—240°. Leicht löslich in Wasser. — $Ba(C_5H_4O_3NS)_2$. Kryställchen. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $Ag.C_5H_4O_3NS$. Hellgelbe, kugelige Aggregate aus Wasser. Schmelzp.: 290° (unter Zersetzung).

*Methylbetain der Pyridinsulfonsäure(3) $C_6H_7O_3NS = C_5H_4$ $N(CH_3)$ O (S. 115, Z. 7 v. o.). B. Aus Pyridinsulfonsäure(3) (Hptw. Bd. IV, S. 114—115) durch Erwärmen mit CH_3J in Sodalösung (H. MEYER, *M.* 24, 203).

*Oxypyridine C_5H_5ON (S. 115—118). Zur Constitution der N-Alkylpyridone vgl.: DECKER, *J. pr.* [2] 62, 266; KAUFMANN, *B.* 36, 1062.

a) *2-Oxypyridin, α -Pyridon CH $N = CH$ NH (S. 115 bis 116). B. Durch Diazotiren des 2-Aminopyridins (Hptw. Bd. IV, S. 818) in wässriger schwefelsaurer Lösung (CAMPS, *Ar.* 240, 350).

S. 174, Z. 5 v. u.) mit conc. Salzsäure am Rückflusskühler (RUEHMANN, *Soc.* 73, 350). — Prismen. Schmelzp.: 192–193° (R.); 195° (E.). Löslich in Wasser und Alkohol. Die verdünnte salzsaure Lösung reducirt Ag- und Pt-Salze. — $C_6H_5O_2N.HCl$. Nadeln, spalten bei 100° HCl ab (R.).

N-Aethylderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 119, Z. 14–6 v. u.

e) 2,4-Dioxyppyridin $HO \begin{array}{c} \text{OH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{array}$. B. Durch Erhitzen von 4,6-Dioxyppyridin-carbonsäure(3) bzw. ihrem Aethylester (S. 120) mit conc. Salzsäure auf 190–200° (E., B. 31, 1687). — Krystalle aus Wasser bzw. glänzende, durchsichtige, rhombische (LA VALLE) Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 260–265° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Aether. Giebt mit $FeCl_3$ eine rothbraune Färbung. — Chlorhydrat. Krystallinische Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Diäthyläther $C_9H_{13}O_2N = (C_2H_5O)_2C_5H_3N$. B. Durch Einwirkung von C_2H_5J auf das Ag-Salz des 2,4-Dioxyppyridins (E., B. 31, 1689). — Oelig. Kp: ca. 230–232°. Riecht intensiv pyridinartig. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Schwerer als Wasser. — $HgCl_2$ -Salz. Nadeln aus Wasser oder Alkohol. Schmelzp.: 167°. — Platinsalz. Orange-farbene Nadeln aus Alkohol.

Dibenzoylderivat $C_{19}H_{13}O_4N = (C_6H_5.CO.O)_2C_5H_3N$. Blättchen (aus stark verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 103°. Unlöslich in Wasser, Basen und Säuren, leicht löslich in Alkohol (E., B. 31, 1690).

Derivate des 3,5-Dichlor-2,4-Dioxyppyridins s. auch *Hptw.* Bd. IV, S. 121; Z. 9 bis 29 v. o.

Dibrom-2,4-Dioxyppyridin $C_6H_5O_2NBr_2 = (HO)_2C_5HBr_2N$. B. Durch Zufügen von Bromwasser zur kalten wässrigen Lösung des 2,4-Dioxyppyridins (E., B. 31, 1688). — Nadeln aus Wasser bzw. harte Prismen aus Weingeist. Zersetzt sich bei 225–240°. Fast unlöslich in kaltem Wasser. — Ag-Salz. Blättchen. Leicht löslich in NH_3 und Salpetersäure. Letztere Lösung scheidet beim Kochen AgBr ab.

f) 2,5-Dioxyppyridin $\begin{array}{c} \text{OH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{OH} \end{array}$. B. In eine Schmelze von 250 g Aetznatron mit

wenig Wasser werden unter Umrühren 20 g 3-Oxyppyridin (S. 95) allmählich eingetragen (KUDERNATSCHE, *M.* 18, 613). — Nadeln oder Blättchen. Schmelzp.: 248° (uncorr.). Leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol und Essigäther, sehr wenig in Benzol und Chloroform. Saure wie schwach alkalische, auch sehr verdünnte Lösungen geben mit $FeCl_3$ intensiv blaue Reaction. Ammoniakalische Silberlösung wird reducirt. HNO_3 wirkt heftig ein. Sehr schwache Base, liefert mit $POCl_3$ und PCl_5 keine Dichlorverbindung. Gegen Reduktionsmittel beständig. Oxydationsmittel (Chromsäuremischung, $FeCl_3$, Mangansuperoxyd) führen in Diketodihydropyridin (s. u.) über. — $C_5H_5O_2N.HCl + H_2O$. Krystalle. Schmelzp.: 106°; schmilzt wasserfrei bei 154°. Leicht löslich in Alkohol, wird durch Wasser dissociirt. — $(C_5H_5O_2N.HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Orangerothe Tafeln, bei 130° sich zersetzend.

Monoacetylderivat $C_7H_7O_3N = (CH_3.CO.O)(HO)C_5H_3N$. B. Aus 2,5-Dioxyppyridin durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (K., *M.* 18, 619). — Nadeln. Schmelzp.: 156°. Wird schon durch Auflösen in Wasser verseift.

Diketodihydropyridin (Pyridochinon) $C_5H_5O_2N = CH \begin{array}{c} \text{CH.CO} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CO.CH} \end{array} N$ (Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Acetanilidlösung bestimmt). B. Man versetzt 1,5 g 2,5-Dioxyppyridin, in heissem Wasser gelöst, mit 2,5 ccm conc. Schwefelsäure und trägt in die kalte Lösung die berechnete Menge von Mangansuperoxydhydrat ein (K., *M.* 18, 624). — Braunviolette, mikrokrystallinische Pulver. Fast unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, löslich in geschmolzenem Acetanilid. Verkohlt, ohne zu schmelzen, oberhalb 200°. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit tief kirschrother, in verdünnten Alkalien und Alkalicarbonaten mit schön blauer Farbe. Bei der Behandlung mit Natriumamalgam löst es sich zuerst mit blauer, dann mit grüner Farbe, endlich wird die Lösung hellgelb und enthält 2,5-Dioxyppyridin.

*Trioxyppyridin $C_5H_5O_3N$ (S. 120–122).

S. 120, Z. 12 v. u. statt: „1,5-Diketo-3-Oximinopiperidin“ lies: „2,6-Diketo-4-Oximinopiperidin“.

b) *Pyromekazonsäure (S. 121). Constitution: $CO \begin{array}{c} \text{C(OH):C(OH)} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_2 \quad \text{CH} \end{array} N?$ (PERRONER, *R. A. L.* [5] 11 I, 333).

*Tetraoxyppyridin, Oxyppyromekazonsäure $C_5H_5O_4N$ (S. 122). Constitution:
 $CO < \begin{matrix} C(OH):C(OH) \\ CH=CH \end{matrix} > N.OH?$ (PERATONER, *R. A. L.* [5] 11 I, 330). — $Fe(C_5H_4O_4N)_2$.

Triacetylderivat $C_{11}H_{11}O_7N$. *B.* Durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (P., *R. A. L.* [5] 11 I, 331). Schmelzp.: 123—124°. Wird leicht durch Kochen mit Alkohol verseift.

Tribenzoylderivat $C_{26}H_{17}O_7N$. Schmelzp.: 162—163° (P., *R. A. L.* [5] 11 I, 331).

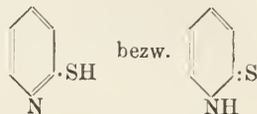
Derivate eines Dioxydiketopyridins s. *Spl. Bd. I, S. 790*.

Pyridinthiol(2), α -Pyridylmercaptan, α -Thiopyridon C_5H_5NS =

B. Durch 5-stdg. Erhitzen von α -Chlorpyridin (S. 92) mit der zehnfachen Menge 20%iger alkoholischer KSH-Lösung auf 130—140° (MARCKWALD, KLEMM, TRABERT, *B.* 33, 1556). —

Gelbe Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 125°. Schwer löslich

in Aether, kaltem Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Benzol. Diese Lösungen sind, wie auch diejenigen in verdünnten Mineralsäuren, tief gelb gefärbt; die Lösungen in conc. Säuren und in verdünnten Alkalien sind dagegen farblos und fast geruchlos. — $Cu_2(C_5H_4NS)_2$. *B.* Aus der essigsäuren Lösung des Mercaptans und Kupferacetats, neben Pyridinsulfonsäure(2) (S. 94) und Schwefelsäure. Rothgelber Niederschlag.



N-Methylderivat C_6H_7NS =

B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen gleicher Theile 1-Methyl- α -Pyridon

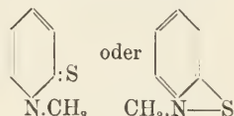
(S. 95) und Phosphorpentasulfid auf 130° (GUTBIER, *B.* 33, 3359).

— Gelblich-weiße Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 89—90°.

Unzersetzt destillierbar. In conc. Säuren farblos, in Aether und

Alkohol mit gelblicher Farbe löslich. Reagirt nicht mit Hydroxylamin.

S-Methylderivat, Methyl- α -Pyridylsulfid $C_6H_7NS = CH_3.S.C_5H_4N$. *B.* Das Jodhydrat entsteht aus α -Pyridylmercaptan (s. o.) und CH_3J in Alkohol (M., K., T., *B.* 33, 1558). — Oel. Kp: 197°. — $(C_6H_7NS)_2.H_2PtCl_6$. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 185—187°. Ziemlich löslich in kaltem Wasser. — $C_6H_7NS.HJ$. Krystalle. Schmelzp.: 155—157°. Leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_6H_7NS.C_6H_3O_7N_3$. Kryställchen. * Schmelzp.: 155°. Schwer löslich in kaltem Wasser.



Methyl- α -Pyridylsulfon $C_6H_7O_2NS = CH_3.SO_2.C_5H_4N$. *B.* Durch Oxydation des Methyl- α -Pyridylsulfids (s. o.) oder der α -Pyridylthioglykolsäure (s. u.) mit $KMnO_4$ in Essigsäure (M., K., T., *B.* 33, 1558). — Dickflüssiges Oel. Siedet bei 325° nicht ganz unzersetzt. Leicht löslich in Wasser. — $(C_6H_7O_2NS)_2.HgCl_2$. Krystalle. Schmelzp.: 125°. Ziemlich leicht löslich in Wasser.]

N-Methyl- α -Thiopyridon-*S*-Jodmethylat $C_7H_{10}NJS$ =

B. Aus *N*-Methyl- α -Thiopyridon (s. o.) und CH_3J in wenig Alkohol (O. FISCHER, *B.* 35, 3677). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 156°. Spaltet beim Erwärmen mit verdünnter Natronlauge Methylmercaptan ab.

α -Pyridylthioglykolsäure $C_7H_7O_2NS = HO_2C.CH_2.S.C_5H_4N$. *B.*

Durch Erwärmen von α -Pyridylmercaptan (s. o.) mit Chloressigsäure in

Wasser (M., K., T., *B.* 33, 1559). — Gelbliche Krystalle. Schmelzp.:

127°. Löslich in heissem Wasser. Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ ent-

steht Methyl- α -Pyridylsulfon (s. o.). — $C_7H_7O_2NS.HCl$. Gelbliche Krystalle, die sich beim Erhitzen dunkelgrün färben, HCl entwickeln und bei 166—167° schmelzen.

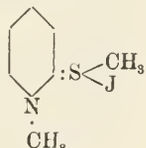
α -Pyridyldisulfid $C_{10}H_8N_2S_2 = NC_6H_4.S.S.C_5H_4N$. *B.* Durch Oxydation des

α -Pyridylmercaptans (s. o.) mit Jod in Alkali (M., K., T., *B.* 33, 1559). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 57—58°. Sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin, sonst sehr leicht

löslich. — $(C_{10}H_8N_2S_2)_2.H_2PtCl_6$. Hellrothgelber, krystallinischer Niederschlag. Schmelz-

punkt: 150°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{10}H_8N_2S_2.C_6H_3O_7N_3$.

Krystallinischer Niederschlag aus Alkohol. Schmelzp.: 119°.



2. *Pikoline $C_6H_7N = CH_3.C_5H_4N$ (S. 122—127).

1) **alpha*-Pikolin, 2-Methylpyridin (S. 122—124). *V.* Im schottischen Schieferöl

(GARRETT, SMYTHE, *Soc.* 81, 452). Im Braunkohlentheer (FRESE, *Z. Ang.* 16, 11). — Zur

Isolirung aus Steinkohlentheer- α -Pikolin vgl.: HOHENEMSER, WOLFFENSTEIN, *B.* 32, 2522).

— Kp₇₆₃: 129,5° (G., S.). Kp₇₆₀: 128,8°. D^{15}_4 : 0,94972. n_D^{17} : 1,50237. Mol. Verbren-

nungswärme (const. Druck): 816,1 Cal. (CONSTANT, WHITE, *Am.* 29, 3). Specif. Wärme,

Verdampfungswärme, Neutralisationswärme: KALLENBERG, *C.* 1901 II, 387; C., W. Elek-

trische Leitfähigkeit: GOLDSCHMIDT, SALCHER, *Ph. Ch.* 29, 114; C., W. Leitvermögen in

flüssigem SO_2 : WALDEN, CENTNERSZWER, *Ph. Ch.* 39, 556. Dielektricitätsconstante: R. LADEN-

BURG, *Z. El. Ch.* 7, 816; SCHLUNDS, *C.* 1902 I, 3. Reagirt mit tert. Butyljodid bei 100°

unter Bildung von Hydrojodid (s. u.) und Entwicklung von Methylpropen (Spl. Bd. I, S. 17); Pikolin und tert. Butylchlorid reagieren nicht beim Siedepunkt des Gemisches (MURRILL, *Am. Soc.* 21, 830). Liefert beim Erhitzen mit Formaldehydlösung, neben α -Pikolyllalkin (S. 104) auch etwas ω, ω -Dimethylol- α -Pikolin (S. 105) (KÖNIGS, HARPE, *B.* 35, 1344). Beim Erhitzen mit Benzaldehyd und Wasser auf 135° entsteht Phenyl- α -Pikolyllalkin (Spl. zu Bd. IV, S. 378) (ROTH, *B.* 33, 3478); durch Condensation mit Benzaldehyd in Gegenwart von $ZnCl_2$ entsteht o-Stilbazol (Hptw. Bd. IV, S. 395) und daneben eine Base $C_{20}H_{17}N$ (symm. Diphenyl- α -pyridyltrimethylen?, s. Spl. zu Bd. IV, S. 465) (A. LADENBURG, *B.* 36, 118). Pikolin lässt sich mit Phtalsäureanhydrid zu zwei isomeren Pyrophtalonen (S. 101 u. Spl. zu Bd. IV, S. 403) condensiren; mit Phtalimid entsteht β -Pyrophtalin (Spl. zu Bd. IV, S. 403) (v. HUBER, *B.* 36, 1654, 1664).

*Salze und additionelle Verbindungen des α -Pikolins (S. 123; vgl. auch S. 126, Z. 12–27 v. o.).

$C_6H_7N.HCl + \frac{1}{2}H_2O$. Zerfliessliche Krystalle. Schmilzt wasserhaltig bei ca. 200°, wasserfrei bei ca. 80° (MURRILL, *Am. Soc.* 21, 840). — $2C_6H_7N + CdCl_2$. Krystalle. Schwer löslich in Wasser (TOMBECK, *A. ch.* [7] 21, 444). — $*C_6H_7N.HCl + 2HgCl_2$. Platten. Schmelzpt.: 151° (GARRETT, SMYTHE, *Soc.* 81, 452). — $C_6H_7N.HCl.SbF_5$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzpt.: 117°. Wird von Wasser und Alkohol zersetzt (REDENZ, *Ar.* 236, 271). — $*(C_6H_7N.HCl)_2PtCl_4$. Schmelzpt.: 183° (uncorr.) (FRESE, *Z. Ang.* 16, 11). — $2C_6H_7N + CuCl_2 + 2H_2O$. Hellblaue Krystalle. Giebt beim Erhitzen mit Pikolin die Verbindung $4C_6H_7N + CuCl_2 + 2H_2O$ (T., *A. ch.* [7] 22, 126). — $(C_6H_7N.HCl)_2 + CuCl_2 + 2H_2O$. Röthlichgelbe Krystalle (T., *A. ch.* [7] 22, 128). — $2C_6H_7N + AgCl$. Nadeln (T., *A. ch.* [7] 21, 446). — $*\alpha$ -Pikolingoldchlorid. Schmilzt unscharf, in der Hauptsache bei 183° (FEIST, *Ar.* 240, 245). — $*C_6H_7N.HBr$. (Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 126, Z. 19 v. o.*). Destillirt bei 306° ohne Zersetzung (M., *Am. Soc.* 21, 842). — $C_6H_7N.HBr$. Br. Rothe rhomboëdrische Krystalle. Schmelzpt.: 76° (M.). — $2C_6H_7N + ZnBr_2$ (T., *A. ch.* [7] 21, 442). — $2C_6H_7N + CdBr_2$. Nadeln (T.). — $3C_6H_7N + 2AgBr$. Gelbe Nadeln (T.). — $C_6H_7N.HJ$ (M., *Am. Soc.* 21, 831). — $C_6H_7N.HJBr$. Dunkelrothe Krystalle. Schmelzpt.: 68° (M.). — $C_6H_7N.HJBr_2$. Rothe Krystalle. Schmelzpt.: 58° (M.). — $C_6H_7N.HJ.J$. Dunkelbraune Prismen. Schmelzpt.: ca. 95° (M.). — $*C_6H_7N.HJ.J_2$. (Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 126, Z. 23 v. o.*). Dunkelbraune oktaëdrische Krystalle. Schmelzpt.: 44° (M.). — $C_6H_7N.HJ.J_4$. Oel, das bei -25° nicht erstarrt (M.). — $2C_6H_7N + ZnJ_2$ (T., *A. ch.* [7] 21, 443). — $2C_6H_7N + CdJ_2$. Krystalle. Zersetzt sich bei gewöhnlicher Temperatur (T.). — $3C_6H_7N + 2AgJ$. Nadeln. Zersetzt sich an der Luft. Dissociation: T., *A. ch.* [7] 21, 468. Liefert mit überschüssigem Pikolin die Verbindung $2C_6H_7N + AgJ$ (Nadeln). — $4C_6H_7N + Cu(NO_3)_2 + 6H_2O$. Blaue Krystalle. Geht an der Luft über in die Verbindung $2C_6H_7N + Cu(NO_3)_2 + 4H_2O$ (T., *A. ch.* [7] 22, 130). — $2C_6H_7N + CuSO_4 + 5H_2O$ (T.). — $4C_6H_7N + CuSO_4$ (T.). — Verbindung mit Kupferacetat $4C_6H_7N + Cu(C_2H_3O_2)_2 + 2H_2O$. Grüne Krystalle (T.). — Verbindung mit Kupferoxalat $4C_6H_7N + CuC_2O_4 + 2H_2O$. Blaue Krystalle. Unlöslich in Wasser (T.). — Verbindung mit Silbercyanid $2C_6H_7N + AgCN$ (T., *A. ch.* [7] 21, 448).

*Chlormethylat des α -Pikolins $C_6H_7N.CH_2Cl$. (Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 126, Z. 30 v. o.*). Zerfliessliche Krystalle mit $1H_2O$. Schmelzpt.: ca. 70° (MURRILL, *Am. Soc.* 21, 841).

Brommethylat $C_6H_7N.CH_2Br$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 217° (M.). — $C_6H_7N.CH_2Br.Br_2$. Orangegelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 111° (M.).

*Jodmethylat $C_6H_7N.CH_2J$. (Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 126, Z. 28 v. o.*). Schmelzpunkt: 224° (M.). — $C_6H_7N.CH_2J.Br_2$. Orangerothe Nadeln. Schmelzpt.: 121,5°. — $C_6H_7N.CH_2J.JBr$. Rothbraune Nadeln. Schmelzpt.: 113°. — $*C_6H_7N.CH_2J.J_2$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 134°. — $C_6H_7N.CH_2J.J_4$. Blauschwarze Nadeln. Schmelzpunkt: 60°. — $C_6H_7N.CH_2J.J_6$. Dunkelgrüne Blättchen. Schmelzpt.: 57°. Verliert an der Luft Jod.

Bromäthylat $C_6H_7N.C_2H_5Br$. Zerfliessliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 97° (M., *Am. Soc.* 21, 842).

*Jodäthylat $C_6H_7N.C_2H_5J$. (Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 126, Z. 32 v. o.*). Schmelzpt.: 123° (M., *Am. Soc.* 21, 829). — $C_6H_7N.C_2H_5J.J_2$. Oel, das bei -25° nicht erstarrt. — $C_6H_7N.C_2H_5J.J_4$. Oel.

Jodpropylat $C_6H_7N.C_3H_7J$. Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 77° (M., *Am. Soc.* 21, 829). — $C_6H_7N.C_3H_7J.J_2$. Braune Nadeln. Schmelzpt.: 16°. — $C_6H_7N.C_3H_7J.J_4$. Oel.

Jodisopropylat $C_6H_7N.C_3H_7J$. Nadeln. Schmelzpt.: 142° (M.). — $C_6H_7N.C_3H_7J.J_2$. Hellbraune Würfel. Schmelzpt.: 106°. Geht beim Erwärmen in alkoholischer Lösung in das Trijodid über (M.). — $C_6H_7N.C_3H_7J.J_2$. Braune Nadeln. Schmelzpt.: 60°. — $C_6H_7N.C_3H_7J.J_4$. Oel.

Jodbutylat $C_6H_7N.C_4H_9J$. Strohfärbene Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 98° (M., *Am. Soc.* 21, 829). — $C_6H_7N.C_4H_9J_2$. Hellbraune Nadeln. Schmelzpz.: 33° .

Secundäres Jodbutylat $C_6H_7N + (CH_3)(C_2H_5)CHJ$. Hellgelber Syrup, der bei 0° krystallinisch erstarrt (bei Zimmertemperatur dargestellt) oder eine strohgelbe, krystallinische Masse (bei 100° dargestellt). Zersetzt sich beim Erhitzen und bei längerem Stehen im Exsiccator in Pikolin, HJ und wahrscheinlich Pseudobutylen (Spl. Bd. I, S. 17) (M., *Am. Soc.* 21, 830).

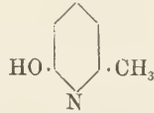
Jodisoamylat $C_6H_7N.C_5H_{11}J$. Strohfärbene, würfelförmige Krystalle (aus absolutem Alkohol). Schmelzpz.: 120° (M., *Am. Soc.* 21, 831). — $C_6H_7N.C_5H_{11}J_2$. Hellbraune Blättchen. Schmelzpz.: 96° . — $C_6H_7N.C_5H_{11}J_2$. Hellbraune Blättchen. Schmelzpunkt: 22° .

*Jodallylat $C_6H_7N.C_3H_5J$. (Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 126, Z. 37 v. o.*) Durchsichtige Würfel aus absolutem Alkohol. Schmelzpz.: 70° (M., *Am. Soc.* 21, 831). — $C_6H_7N.C_3H_5J.Br_2$. Orangebelle Blättchen. Schmelzpz.: 84° . — $C_6H_7N.C_3H_5J_2$. Rothbraune Nadeln. Schmelzpunkt: 62° .

Derivate des α -Pikolins s. ferner *Hptw. Bd. IV, S. 126 bei Theerpikolin*.

6-Oxypikolin $C_6H_7ON =$

B. Man erhitzt die α -Oxy- α -Pikolin- $\beta\beta'$ -Dicarbonsäure (S. 128) mit Salzsäure mehrere Stunden auf 120° oder kürzere Zeit auf 130° (ERRERA, *B.* 33, 2971; *G.* 31 I, 174). — Krystallisiert aus Wasser mit 4—5 Mol. H_2O in unbeständigen Nadeln, aus Benzol wasserfrei in Krystallen vom Schmelzpz.: 157° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. — Das Chlorhydrat schmilzt krystallwasserhaltig bei 80 — 85° , wasserfrei oberhalb 150° . — Pt-Doppelchlorid. Krystallinische Masse. Leicht löslich.



3,5-Dibrom-6-Oxypikolin $C_6H_5ONBr_2 = CH_3.C_6HBr_2(OH)N$. B. Aus wässriger Oxypikolinlösung (s. o.) und Bromwasser (E., *B.* 33, 2972; *G.* 31 I, 175). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 238 — 239° (unter Schwärzung). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol.

*4,6-Dioxypikolin $C_6H_7O_2N = CH_3.C_5H_2(OH)_2N$ (S. 123—124). B. Durch Erhitzen von Acetaminocrotonsäureester mit Natrium (Höchster Farb., D.R.P. 102894; *Frdl. V.* 667). Aus Dioxypikolincarbonsäureester (S. 121) durch Verseifung mit Kalilauge oder Salzsäure (KNOEVENAGEL, FRIES, *B.* 31, 771). — Krystalle aus Wasser. Schmelzpz.: ca. 320° (corr. 331°). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether, Chloroform und Benzol (K., F.). Wird sehr leicht nitriert (LAPWORTH, COLLIE, *Soc.* 71, 838). — $K.C_6H_6O_2N + C_2H_5.OH$. Stark lichtbrechende Krystalle. — Chlorhydrat. Erweicht gegen 86° unter Abgabe des HCl, worauf wieder Erstarrung erfolgt.

α -Nitroso-4,6-Dioxypikolin $C_6H_6O_3N_2 = CH_3.C_5H(OH)_2(NO)N$. B. Aus 4,6-Dioxy- α -Pikolin (s. o.) und salpetriger Säure in verdünnter schwefelsaurer Lösung (HESS, *B.* 32, 1985). — Braune Schuppen aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser, schwer in Säuren, unlöslich in Benzol. Soda und Natronlauge lösen mit grüner Farbe. $FeCl_3$ färbt die Lösungen grün und fällt einen dunklen Niederschlag. Bei der Einwirkung von $SnCl_2 + conc.$ Salzsäure entsteht ein Trioxypikolin (S. 100).

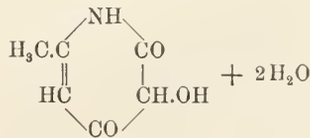
5-Nitro-4,6-Dioxypikolin $C_6H_6O_4N_2 = CH_3.C_5H(OH)_2(NO_2)N$. B. Aus dem 4,6-Dioxypikolin (s. o.) durch Erwärmung mit verdünnter Salpetersäure (LAPWORTH, COLLIE, *Soc.* 71, 838). — Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 320° , ohne zu schmelzen. Ziemlich löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Reagirt sauer, wird leicht durch Zinn und Salzsäure reducirt.

3-Brom-5-Nitro-4,6-Dioxypikolin $C_6H_5O_4N_2Br = CH_3.C_5Br(OH)_2(NO_2)N$. B. Aus dem 5-Nitro-4,6-Dioxypikolin (s. o.) durch Brom in Eisessig (L., C., *Soc.* 71, 841). — Weisse Nadeln.

Trioxypikolin $C_6H_7O_3N = CH_3.C_5H(OH)_3N$.

a) 4,5,6-Trioxy- α -Pikolin $C_6H_7O_3N + 2H_2O$, vielleicht:

B. Aus 5-Amino-2-Methylpyridindiol (4,6) (*Hptw. Bd. IV, S. 823*) durch Kochen mit Wasser (LAPWORTH, COLLIE, *Soc.* 71, 843). Undurchsichtige Prismen. Schmelzpz.: 280° bis 282° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in wasserhaltigem Alkohol. Wirkt sehr stark reducirend; Silbernitrat in saurer Lösung und Platinchlorid werden sofort reducirt, photographische Platten werden entwickelt, Sauerstoff wird durch die alkalische Lösung absorbiert. Färbt sich mit verdünntem Barytwasser tiefblau. — $C_6H_7O_3N.HCl.3H_2O$. Nadeln. Schmelzpz.: 89 — 90° . Leicht löslich in verdünnter Salzsäure, wird durch Wasser hydrolytisch



gespalten. — $C_6H_7O_3N \cdot HBr + H_2O$. Nadelförmige Krystalle. In verdünnten Säuren weniger löslich als das Hydrochlorid.

b) 4,6,x-Trioxypikolin. *B.* Durch Erwärmen von x-Nitroso-4,6-Dioxy- α -Pikolin (S. 99) mit $SnCl_2 + conc.$ Salzsäure (Hess, *B.* 32, 1986). — Schwach violett gefärbte Nadeln. Schmelzpt.: 263—265°. $FeCl_3$ ruft in der wässrigen Lösung eine intensive Blaufärbung hervor, die durch Alkalien in Roth, durch Säuren in Grün umschlägt; beim Erwärmen der neutralen Lösung verschwindet die Färbung, erscheint jedoch beim Abkühlen wieder. — Chlorhydrat. Rhombische Krystalle, die bei 85—90° schmelzen und bei 100° Krystallwasser und Salzsäure abgeben. Wird durch Wasser zerlegt. Löslich in Wasser, Alkohol, Säuren und Alkalien.

2) *3-Methylpyridin, β -Pikolin (S. 124—125). *B.* Beim Erhitzen von 1-Methylcyclopentanoxim(3) (Spl. Bd. I, S. 552) mit P_2O_5 (neben anderen Producten) (WALLACH, *A.* 309, 15). — Kp_{760} : 143,4°. D^{15}_4 : 0,96134. n_D^{15} : 1,50720. Molekulare Verbrennungswärme (const. Druck): 813,1 Cal. Spezifische Verdampfungswärme und Neutralisationswärme; elektrische Leitfähigkeit des Pikrats: CONSTAM, WHITE, *Am.* 29, 4. Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816. Giebt beim Erhitzen mit Brom und conc. Salzsäure auf 150° ω -Brom- β -Pikolin (s. u.), neben höher bromirten Producten (DEHNEL, *B.* 33, 3498; vgl. Berichtigung: *B.* 34, 144). Reaction mit Chloranil: IMBERT, *C. r.* 133, 164. — *Quecksilberchloriddoppelsalz. Schmelzpt.: 146° (C., W.).

Jodmethylat $C_6H_7N \cdot CH_3J$. — $C_6H_7N \cdot CH_3J_2$. Hellbraune Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 36° (MURRILL, *Am. Soc.* 21, 834). — $C_6H_7N \cdot CH_3J_4$. Braunschwarzes Oel, das bei — 25° nicht fest wird.

ω -Brom- β -Pikolin $C_6H_8NBr = Br \cdot CH_2 \cdot C_5H_4N$. *B.* Entsteht neben höher bromirten Producten durch 10-stdg. Erhitzen von β -Pikolin mit 4 At.-Gew. Brom und conc. Salzsäure auf 150° (DEHNEL, *B.* 33, 3498). — Oel. Sehr zersetzlich. — Pikrat $C_6H_8NBr \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Aceton. Schmelzpt.: 114°. Leicht löslich in siedendem Benzol und Aceton.

ω -Oxy- β -Pikolin, β -Pikolylalkin $C_6H_7ON = HO \cdot CH_2 \cdot C_5H_4N$. *B.* Durch 2-stdg. Kochen des ω -Brom- β -Pikolinpikrats (s. o.) mit Wasser und Zerlegen des Salzes mit Natronlauge (DEHNEL, *B.* 33, 3498). — Oel. — $(C_6H_7ON \cdot HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Braunrothe rhombische Täfelchen aus Wasser. Schmelzpt.: 193—195°. — $C_6H_7ON \cdot HAuCl_4$. Nadelchen aus Wasser. Schmelzpt.: 136—137°. — Pikrat $C_6H_7ON \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 128°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser und Aceton.

3) *4-Methylpyridin, γ -Pikolin (S. 125). *B.* Durch Destilliren seiner 3-Carbonsäure (S. 112) mit Kalk (GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 2850). — Kp_{760} : 143,1°. D^{15}_4 : 0,95714. n_D^{17} : 1,50640. Molekulare Verbrennungswärme (const. Druck): 816,7 Cal. (CONSTAM, WHITE, *Am.* 29, 6). — Elektrische Leitfähigkeit des Pikrats: C., W. — *Mercurichloriddoppelsalz. Schmelzpt.: 124—128°. — *Platinsalz. Orangegelb, wird gegen 200° hellgelb. Schmilzt gegen 240° (unter Schäumen). — $C_6H_7N \cdot HAuCl_4$. Citronengelbe Nadeln. Sintert bei ca. 185°. Schmilzt bei 201—203° (unter schwachem Schäumen). — *Pikrat. Sintert bei 155°. Schmilzt bei 161—162° (C., W.); 163—164° (G., C.).

Jodmethylat $C_6H_7N \cdot CH_3J$. — $C_6H_7N \cdot CH_3J_2$. Hellbraune hexagonale Platten aus Alkohol. Schmelzpt.: 101° (MURRILL, *Am. Soc.* 21, 835). — $C_6H_7N \cdot CH_3J_4$. Stahlblaue Nadeln. Schmelzpt.: 63°. — $C_6H_7N \cdot CH_3J_6$. Dunkelgrüne Nadeln. Schmelzpt.: 81,5°.

S. 125, Z. 3 v. u. füge hinzu: „— $(C_6H_8NCl)_2PtCl_4$ “.

2,3,5-Trichlor-4-Methylpyridin $C_6H_4NCl_3 = CH_3 \cdot C_5HCl_3N$. *B.* Aus Trichlorpyridyllessigsäure (S. 112) beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt (SELL, DOORSON, *Soc.* 83, 399). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 31—31,5°. Bei gewöhnlicher Temperatur leicht flüchtig.

$\begin{array}{c} Cl \\ | \\ Cl_3C \cdot \text{---} \langle \text{---} \rangle \text{---} N \\ | \\ Cl \end{array}$

2,6,4',4',4'-Pentachlorpikolin $C_6H_2NCl_5 = Cl_3C \cdot \text{---} \langle \text{---} \rangle \text{---} N$. *B.* Beim Erhitzen

von Citrazinsäure (Spl. Bd. I, S. 789) mit PCl_5 am Rückflusskühler oder im geschlossenen Rohre (S., D., *Soc.* 71, 1080). — Farblose, dem Harnstoff ähnliche Krystalle. Schmelzpunkt: 58°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, schwer in heissem verdünnten Alkohol, unlöslich in Wasser. Wird durch alkoholisches Ammoniak nicht angegriffen. Wird durch Erhitzen mit 80%iger Schwefelsäure in HCl und 2,6-Dichlorisonikotinsäure (S. 111) gespalten.

2,4',6-Trioxypikolin s. Citrazinalkohol, *Hptw.* Bd. IV, S. 127.

*Thierölpikolin (S. 125—126). *Ergänzungen zu den im Hptw. Bd. IV, S. 126 aufgeführten Salzen und Derivaten s. unter α -Pikolin S. 98—99.*

***symm. Pyrophtalon** $C_{14}H_9O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CO \\ CO \end{smallmatrix} \right\rangle CH.C_5H_4N$ (S. 126—127). B. Durch mehrstündiges Erhitzen äquimolekularer Mengen α -Pikolin (S. 97) und Phtalsäureanhydrid mit etwas $ZnCl_2$ auf 200° (v. HUBER, B. 36, 1654). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 260° (unter Zersetzung). Wird von Zinkstaub + Eisessig zu Pyrophtalol (Spl. zu Bd. IV, S. 398) reducirt. Bildet bei mehrstündigem Erwärmen mit alkalischem Kali das Kaliumsalz (rothe Nadelchen aus Alkohol) der Ketonsäure $HO_2C.C_6H_4.CO.CH_2.C_5H_4N$, welche beim Kochen mit verdünnter Salzsäure das Pyrophtalon zurückliefert. Reagirt nicht mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin. Wird beim Erwärmen mit Anilin unter Bildung von Phtalanil (Spl. Bd. II, S. 1053) zersetzt.

Verbindung $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} C(OH)(CH_2.C_5H_4N) \\ CO \end{smallmatrix} \right\rangle O?$ B. Aus α -Pikolin und Phtalsäureanhydrid, als Nebenproduct bei der Darstellung von symm. und Iso-Pyrophtalon (s. o. und Spl. zu Bd. IV, S. 403) (v. H., B. 36, 1659). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 180°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Derivat eines Pikolins ungewisser Constitution. α' - (oder β')-Methyl- β -Oxy- α -Pyridon $C_6H_7O_3N = \begin{matrix} CH_3.C-NH.CO \\ CH.CH_2.CO \end{matrix}$ bzw. $\begin{matrix} HC.NH.CO \\ CH_3.C.CH_2.CO \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen seiner γ -Carbonsäure (S. 121 sub Nr. 1a²) über den Schmelzpunkt (FEIST, B. 35, 1555). — Sublimirt in eisblumenartigen Plättchen und Nadelchen. Schmelzpz.: 201—202°. Ziemlich löslich in Wasser, leichter in Soda. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Reducirt Sodapermanganat und ammoniakalische Silberlösung momentan. $FeCl_3$ färbt die alkoholische und wässrige Lösung intensiv blau bezw. bei starker Verdünnung grün; auf Zusatz von Soda schlägt die Färbung in rosa um.

3. *Basen C_7H_9N (S. 127—133).

1) * α -**Lutidin** $(CH_3)_2C_5H_3N$ (S. 127). — $2C_7H_9N + ZnCl_2$ (TOMBECK, A. ch. [7] 21, 449). — $2C_7H_9N + CdCl_2$. Nadeln (T.). — $2C_7H_9N + CuCl_2 + 2H_2O$. Hellblaue Krystalle. Löslich in Alkohol, welcher Lutidin enthält unter Bildung der Verbindung $4C_7H_9N + CuCl_2 + 2H_2O$ (T., A. ch. [7] 22, 133). — $2C_7H_9N + ZnBr_2$. Krystalle (T. A. ch. [7] 21, 450). — $2C_7H_9N + CdBr_2$. Nadeln (T.). — $5C_7H_9N + AgBr$. Nadeln (T.). — $2C_7H_9N + ZnJ_2$. Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser. Wird von siedendem Wasser nicht zersetzt (T.). — $2C_7H_9N + CdJ_2$. Krystalle (T.). — $5C_7H_9N + AgJ$. Nadeln (T.). — $4C_7H_9N + Cu(NO_3)_2 + 6H_2O$. Dunkelblaue Krystalle. (T., A. ch. [7] 22, 136). — $4C_7H_9N + CuSO_4$. Verliert bei schwachem Erhitzen Lutidin (T.). — $2C_7H_9N + CuSO_4 + 5H_2O$. Himmelblaue Krystalle. Löslich in kaltem Wasser (T.). — Verbindung mit Kupferoxalat $2C_7H_9N + CuC_2O_4 + 2H_2O$. Tafeln. Löslich in siedendem Wasser (T.). — Verbindung mit Silbercyanid $3C_7H_9N + AgCN$ (T., A. ch. [7] 21, 454).

3) ***2,4-Dimethylpyridin** $(CH_3)_2C_5H_3N$ (S. 127—129). V. Im schottischen Schieferöl (GARRETT, SMYTHE, Soc. 81, 452). — Kp: 159—159,5. D^{14} : 0,9380. — $C_7H_9N.HCl.2HgCl_2$. Nadeln. Schmelzpz.: 127°. — $(C_7H_9N.HCl)_2.PtCl_4$. Orangerothe Krystalle, die an der Luft trübe werden. Schmelzpz.: 216° bei langsamem, 223° bei schnellem Erhitzen (unter Zersetzung). — $*C_7H_9N.HCl.AuCl_3$. Schmelzpz.: 94° (ohne Zersetzung).

***6-Chlor-2,4-Dimethylpyridin** $C_7H_8NCl = (CH_3)_2C_5H_2ClN$ (S. 128). Giebt bei der Oxydation mit Permanganat zwei isomere Chlor-Methylpyridincarbonsäuren (ASTON, COLLIE, Soc. 71, 653).

***Verbindungen** C_7H_9ON (S. 128—129). b) ***6-Pseudolutidostyryl**, Lutidon $CH.C(CH_3):CH$ (S. 128—129). B. Aus Acetessigester durch Erhitzen mit NH_3 im Einschlussrohre auf 150° (MORR, Soc. 81, 116). Durch Erhitzen der 6-Oxy-2,4-Dimethylpyridincarbonsäure(5) auf 260°, oder ihres Aethylesters, sowie ihres Amids (S. 115) mit 20%iger Salzsäure (KNOEVENAGEL, CREMER, B. 35, 2395).

S. 128, Z. 27—26 v. u. streiche den Passus: „Entsteht auch . . . B. 20, 446“.

***3,4-Dibrompseudolutidostyryl** $C_7H_7ONBr_2$ (S. 129, Z. 27 v. o.). Schmelzpz.: 253° (corr.) (M., Soc. 81, 103).

Nitrooxylutidin $C_7H_9O_3N_2 = (CH_3)_2C_5H(NO_2)(OH)N$. a) **3-Nitropseudolutidostyryl**. B. Aus der 3-Nitro-6-Oxy-2,4-Dimethylpyridincarbonsäure(5) (S. 116) durch Erhitzen auf 260° (M., Soc. 81, 116). — Blättchen aus Wasser. Schmelzpz.: 260° (corr.). Ziemlich löslich in Wasser. Die Lösung giebt nach der Reduction eine röthlichbraune Färbung mit Eisenchlorid.

b) 5-Nitropseudolutidostyryl. *B.* Durch Nitrierung von Pseudolutidostyryl (S. 101) mit Salpeterschwefelsäure (COLLIE, TICKLE, *Soc.* 73, 231; vgl. *M.*, *Soc.* 81, 104). Aus 5-Nitro-6-Oxy-2,4-Dimethylpyridincarbonensäure(3) (S. 115) durch CO₂-Abspaltung beim Schmelzen (C., T.). — Hellgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 254° (corr.) (M.). Mit Wasserdampf nicht flüchtig.

3) *2,6-Dimethylpyridin (CH₃)₂C₅H₃N (S. 129—131). *V.* Im schottischen Schieferöl (GARRETT, SMYTHE, *Soc.* 81, 454). — Isolierung aus technischem β-Pikolin: MARCUS, WOLFFENSTEIN, *B.* 32, 2526. — Kp₇₆₅: 142¹/₄—142³/₄° (M., W.). Kp₇₈₀: 142,5° (G., S.). Dielektricitätskonstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816. Liefert beim längeren Erhitzen mit Na auf 180—200°, neben anderen Producten, α,α,α'-Tetramethyl-γ-Dipyridyl (Spl. zu Bd. IV, S. 983) (HUTH, *B.* 31, 2280). Bei der Reduktion mit Na + Alkohol entstehen Lupetidin und Isolupetidin (S. 27) (M., W.). — *C₇H₉N.HCl.HgCl₂. Schmelzpz.: 191,5° (M., W.). — C₇H₉N.HCl.3HgCl₂. Farblose Platten. Schmelzpz.: 160—161° (G., S.). — *(C₇H₉N)₂H₂PtCl₆. Schmelzpz.: 210° (unter Zersetzung) (G., S.). — *Golddoppelsalz. Schmelzpz. des lufttrocknen Salzes: 79—81°, des bei 80° getrockneten Salzes: 122—123° (MICHAELIS, v. AREND, *B.* 34, 2286). — Bromhydrat. Luftbeständige Krystalle. Schmelzpz.: 210° (M., W.).

*Chlorlutidin C₇H₈NCl = (CH₃)₂C₅H₂ClN (S. 129—130). a) *4-Chlorlutidin (S. 129—130). *B.* Durch Erhitzen der 2,6-Dimethyl-4-Chlorpyridincarbonensäure(3) (S. 113) auf 175° (MICHAELIS, HANISCH, *B.* 35, 3159). — *Platinsalz. Zersetzt sich bei 238—239°, ohne zu schmelzen (BOCCU, *G.* 30 I, 94). — Golddoppelsalz. Schmelzpz.: 154—155°. — *Pikrat. Schmelzpz.: 166—167°.

b) 3-Chlorlutidin, 3-Chlor-2,6-Dimethylpyridin. *B.* Zu einer alkoholischen Lösung von Natriumäthylat fügt man 2,5-Dimethylpyrrol (S. 69) und allmählich mittels eines Scheidetrichters Chloroform (*B.*, *G.* 30 I, 90). — Farblose Flüssigkeit. Löslich in Wasser. — Platindoppelsalz. Nadeln. Schmelzpz.: 212°. — Golddoppelsalz. Nadeln. Schmelzpz.: 131°. — Pikrat C₁₃H₁₁O₇N₄Cl. Aus Wasser Nadeln. Schmelzpz.: 150—151°.

3-Brom-2,6-Dimethylpyridin C₇H₈NBr = (CH₃)₂C₅H₂BrN. *B.* Durch Einwirkung von Bromoform auf 2,5-Dimethylpyrrol (S. 69) bei Gegenwart von Natriumäthylat (BOCCU, *G.* 30 I, 92). — Liefert bei der Reduktion 2,6-Dimethylpyridin. — Pikrat C₁₃H₁₁O₇N₄Br. Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzpz.: 148°.

2,6-Dimethylpyridinsulfonsäure(4) C₇H₈O₃NS = (CH₃)₂C₅H₂(SO₃H)N. *B.* Durch Einwirkung von H₂O₂ auf α,α'-Lutidyl-γ-Mercaptan (s. u.) in alkalischer Lösung (MARCKWALD, KLEMM, TRABERT, *B.* 33, 1566). — Krystalle aus Alkohol. Schmilzt noch nicht bei 300°. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol und Aceton. — Ba(C₇H₈O₃NS)₂. Kryställchen (aus wenig Wasser + Alkohol). — Ag.C₇H₈O₃NS. Nadeln aus Wasser. Schwer löslich in Alkohol.

*Oxylutidin C₇H₉ON (S. 130—131). b) *γ-Lutidon, 2,6-Dimethylpyridon CO<math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}:\text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}:\text{C}(\text{CH}_3) \end{array}>\text{NH} (S. 130—131). *B.* Durch 8-stdg. Erhitzen von 2,6-Dimethyl-4-Chlorpyridincarbonensäure(3)-Aethylester (S. 113) mit conc. Salzsäure im Rohre auf 150° (MICHAELIS, HANISCH, *B.* 35, 3158). — Liefert mit essigsäurem Phenylhydrazin ein Hydrazon (Spl. zu Bd. IV, S. 799). Mit salzsaurem Hydroxylamin entsteht nicht das Oxim, sondern eine stickstoffärmere Verbindung (PETRENKO-KRITSCHENKO, MOSESCHWIL, *J. pr.* [2] 64, 496). — Anomale Salze (P.-K., STAMOGLU, *Ж.* 34, 706; *C.* 1903 I, 167): (C₇H₉ON)₂HCl. Schmelzpunkt: 277°. — (C₇H₉ON)₂HBr. Schmelzpz.: 250°. — (C₇H₉ON)₂HJ. Schmelzpz.: 235°. — (C₇H₉ON)₂HJ.J₂. Schmelzpz.: 165°. — Nitrat C₇H₉ON.HNO₃. Leicht löslich (HALL, COLLIE, *Soc.* 73, 237).

*N-Methyl-γ-Lutidon C₈H₁₁ON = HC<math display="block">\begin{array}{c} \text{CO} \text{---} \text{CH} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \text{N}(\text{CH}_3) \end{array}>\text{C.CH}_3 (S. 130, *Z. 14 v. u.*). *B.* Durch Erhitzen von γ-Lutidon (s. o.) mit CH₃J und Kali (M., H., *B.* 35, 3158). — Schmilzt wasserhaltig bei 111°, wasserfrei bei 245°.

3-Nitro-4-Oxy-2,6-Dimethylpyridin, Nitrolutidon C₇H₈O₃N₂. *B.* Aus Lutidon (s. o.) durch Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure (H., *Soc.* 73, 238). — Schwach gelbliche Krystalle. Schmelzpz.: 290—300° (unter Zersetzung). Ziemlich löslich in kaltem Wasser. Gibt gelbe Salze.

*α,α'-Lutidyl-γ-Mercaptan, Thiolutidon

C₇H₉NS =

(S. 131). *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-

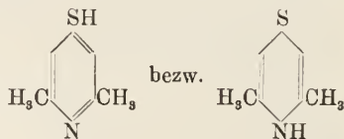
lutidin (s. o.) mit 20%iger, alkoholischer KSH-

Lösung auf 100° (MARCKWALD, KLEMM, TRABERT, *B.*

33, 1560). — Bräunlichgelbe Krystalle aus Wasser.

Schmelzpz.: 224°. Leicht löslich in heissem Wasser,

ziemlich in heissem Alkohol, kaum in Aether, in Wasser mit gelber Farbe, in Säuren und



ziemlich in heissem Alkohol, kaum in Aether, in Wasser mit gelber Farbe, in Säuren und

Alkalien farblos löslich. — $C_7H_9NS.HCl$. Krystalle. Schmelzp.: gegen 258° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_7H_9NS.HgCl_2$. Kryställchen. Zersetzt sich gegen 230° . Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_7H_9N_2S.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 179° . Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

α, α' -Lutidyl- γ -Methylsulfid $C_8H_{11}NS = (CH_3)_2C_5H_2(S.CH_3)N$. *B.* Das Jodhydrat entsteht durch Schütteln einer alkoholischen α, α' -Lutidyl- γ -Mercaptan-Lösung (S. 102) mit CH_3J (M., K., T., *B.* 33, 1561). — Krystalle. Schmelzp.: 51° . Kp: 233° . Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich. — $(C_8H_{11}NS)_2.H_2PtCl_6$. Kryställchen. Schmelzpunkt: 245° (unter Zersetzung). — $C_8H_{11}NS.HJ$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: $224-225^\circ$ (unter Bräunung). Leicht löslich in Chloroform, heissem Wasser und Alkohol, kaum in Aether. — Dichromat $(C_8H_{11}NS)_2.H_2Cr_2O_7$. Rothbraune Kryställchen. Schmelzp.: 160° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_8H_{11}NS.C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Nadeln. Schmelzp.: 169° . Schwer löslich. — Hydrat $C_8H_{11}NS + 3H_2O$. *B.* Durch Zersetzen des Jodhydrats (s. o.) mit Alkali. Gelbliches Oel. Wird vom festem Aetzkali bei 100° entwässert.

α, α' -Lutidyl- γ -Methylsulfon $C_8H_{11}O_2NS = (CH_3)_2C_5H_2(SO_2.CH_3)N$. *B.* Durch Oxydation des α, α' -Lutidyl- γ -Methylsulfids (s. o.) mit $KMnO_4$ in Essigsäure (M., K., T., *B.* 33, 1562). — Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser. — $(C_8H_{11}O_2NS)_2.H_2PtCl_6$. Orangefarbener, krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 226° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Dichromat $(C_8H_{11}O_2NS)_2.H_2Cr_2O_7$. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 119° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_8H_{11}O_2NS.C_6H_5O_7N_3$. Kryställchen. Schmelzp.: 221° (unter Zersetzung).

α, α' -Lutidyl- γ -Acetonylsulfid $C_{10}H_{13}ONS = (CH_3)_2C_5H_2(S.CH_2.CO.CH_3)N$. *B.* Durch Erwärmen des α, α' -Lutidyl- γ -Mercaptans (S. 102) mit Chloracetone in Alkohol (M., K., T., *B.* 33, 1563). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: $83-84^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser, Aether und kaltem Ligroin. — $C_{10}H_{13}ONS.HCl$. Krystalle. Schmelzp.: 225° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol. — $(C_{10}H_{13}ONS)_2.H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Orangerothe Kryställchen, die bei 100° zu einer purpurrothen Flüssigkeit schmelzen. Schmelzp. des wasserfreien Salzes: $126-127^\circ$. — Pikrat $C_{10}H_{13}ONS.C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: $181-182^\circ$.

Oxim $C_{10}H_{14}ON_2S = (CH_3)_2C_5H_2[S.CH_2.C(N.OH).CH_3]N$. Krystalle. Schmelzp.: 122° bis 123° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser und Benzol (M., K., T., *B.* 33, 1563).

α, α' -Lutidyl- γ -Sulfid $C_{14}H_{16}N_2S = S[(CH_3)_2C_5H_2N]_2$. *B.* Aus dem Kaliumsalz des Lutidylmercaptans (S. 102) durch 5-stdg. Erhitzen mit 4-Chlorlutidin (S. 102) in Alkohol auf 100° (M., K., T., *B.* 33, 1564). Aus 4-Chlorlutidin und Kaliumsulfid (M., K., T.). — Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: $82-83^\circ$. Schwer löslich in kaltem Ligroin, sonst leicht löslich. — $C_{14}H_{16}N_2S.H_2PtCl_6$. Orangefarbige Nadelchen. Schmelzp.: 268° . — Dichromat. Purpurrothe Krystalle. Zersetzt sich bei 180° (unter Feuererscheinung). — Pikrat $C_{14}H_{16}N_2S.2C_6H_5O_7N_3$. Schwefelgelbe Krystalle. Schmelzp.: $206-207^\circ$.

Di- α, α' -lutidyl- γ -Sulfon $C_{14}H_{16}O_2N_2S = SO_2[(CH_3)_2C_5H_2N]_2$. *B.* Durch Oxydation des α, α' -Lutidyl- γ -Sulfids (s. o.) mit verdünnter Salpetersäure (M., K., T., *B.* 33, 1564). — Nadeln. Schmelzp.: 114° . Ziemlich löslich in heissem Wasser, sonst leicht löslich. — $C_{14}H_{16}O_2N_2S.H_2PtCl_6$. Orangefarbige Kryställchen. Schmelzp.: 262° (unter Zersetzung). — $C_{14}H_{16}O_2N_2S.2HNO_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: gegen 175° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser. — Dichromat $C_{14}H_{16}O_2N_2S.H_2Cr_2O_7$. Orangefarbige Kryställchen. Schmelzp.: 185° (unter stürmischer Zersetzung). — Monopikrat $C_{14}H_{16}O_2N_2S.C_6H_5O_7N_3$. *B.* In Alkohol. Nadeln. Schmelzp.: $193-194^\circ$. — Dipikrat $C_{14}H_{16}O_2N_2S.2C_6H_5O_7N_3$. *B.* Durch Eingiessen der essigsäuren Lösung des Sulfons in wässrige Pikrinsäurelösung. Krystalle. Schmelzp.: 185° (unter Zersetzung).

α, α' -Lutidyl- γ -Disulfid $C_{14}H_{16}N_2S_2 = [NC_5H_2(CH_3)_2S]_2$. *B.* Durch Einwirkung von Jod auf eine alkalische Lösung des α, α' -Lutidyl- γ -Mercaptans (S. 102) (M., K., T., *B.* 33, 1565). — Schmelzp.: 57° . Kaum löslich in Wasser, mässig löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. — $C_{14}H_{16}N_2S_2.H_2PtCl_6$. Krystalle. Zersetzt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen. — $C_{14}H_{16}N_2S_2.H_2Cr_2O_7$. Rothgelbe Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 250° , ohne zu schmelzen. — Pikrat $C_{14}H_{16}N_2S_2.2C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Krystalle. Schmelzp.: 184° (unter Zersetzung).

4) *2,5-Dimethylpyridin $(CH_3)_2C_5H_3N$ (S. 131). *V.* Im schottischen Schieferöl (GARRETT, SMYTHE, *Soc.* 81, 453). In englischen Steinkohlentheeren (AHRENS, GORKOW, *C.* 1903 I, 1034). — *B.* Durch Destillation von 6-Oxy-2,5-Dimethylpyridin (S. 104) mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (ERRERA, *B.* 34, 3698). — Oel. Kp: $159-160^\circ$ (corr.) (E.; A., Go.); $154-155^\circ$ (GA., S). Leicht löslich im kaltem, weniger in warmem Wasser. Mischbar mit Alkohol und Aether. Mit Wasserdämpfen flüchtig. — Chlorhydrat. Sehr

leicht löslich in Alkohol und Aether (E.). — $C_7H_9N.HCl.6HgCl_2$. Prismen. Schmelzpt: 197° (E.); 163° (GA., S.); 162—164° (A., Go.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Salzsäure. — $2C_7H_9N.HCl.5HgCl_2$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Salzsäure. Wandelt sich beim Lösen in warmer Sublimatlösung in das Salz $C_7H_9N.HCl.6HgCl_2$ (s. o.) um. — $(C_7H_9N)_2H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Orangerothe Krystalle. Schmilzt bei 192—194° unter Aufschäumen (A., Go.); schmilzt wasserfrei bei 238° unter Zersetzung (GA., S.). — $C_7H_9N.HCl.AuCl_3$. Schmelzpt.: 156—157° (ohne Zersetzung). — Pikrat. $C_7H_9N.C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 165,5° (E.); 151—152° (GA., S.); 156—157° (A., Go.). Schwer löslich in Alkohol.

6-Oxy-2,5-Dimethylpyridin $C_7H_9ON = NC_5H_2(OH)(CH_3)_2$. *B.* Man erhitzt 6-Oxy-2,5-Dimethylpyridincarbonsäure(3) (S. 116) oder deren Aethylester mit Salzsäure auf 150° (ERRERA, *B.* 34, 3696). — Monokline (LA VALLE) Krystalle mit $\frac{1}{2}H_2O$. Schmelzpt.: 138° bis 139°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Chlorhydrat. Zerfliessliche Krystalle. Leicht löslich in Alkohol. — $K.C_7H_9ON + 5\frac{1}{2}H_2O$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser.

3-Brom-6-Oxy-2,5-Dimethylpyridin $C_7H_9ONBr = NC_5HBr(OH)(CH_3)_2$. *B.* Aus 6-Oxy-2,5-Dimethylpyridin (s. o.) und Brom in essigsaurer Lösung (E., *B.* 34, 3698). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 218—219°.

5) ***3,5-Dimethylpyridin** $(CH_3)_2C_5H_3N$ (S. 131). *V.* In englischen Steinkohlentheren (AHRENS, GORKOW, *C.* 1903 I, 1034).

6) ***2-Aethylpyridin** $C_2H_5.C_5H_4N$ (S. 131). *B.* Beim 10-stdg. Erhitzen von Pyridin mit Aethylenjodid (Hptw. Bd. I, S. 190—191) und Alkohol auf 310—320°, neben 4-Aethylpyridin (s. u.) (A. LADENBURG, *B.* 32, 44). — *Darst.* Durch 25-stdg. Kochen von α -Pikolyllalkin (s. u.) mit $\frac{1}{2}$ Thl. rothem Phosphor und 17 Thln. Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°), Abfiltriren des entstandenen (unreinen) Jodoäthylpyridins, $C_5H_4N.CH_2.CH_2.J$, vom Rest des Phosphors und Reduciren durch Eintragen von Zinkstaub in das Filtrat. Ausbeute: 12 g Base aus 45 g α -Pikolyllalkin (KÖNIGS, HAPPE, *B.* 35, 1345). — Kp: 148,65° (corr.). D^{17} : 0,9371 (L.). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816. — $C_7H_9N.HCl.2HgCl_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 103—106° (L.). — $*(C_7H_9N.HCl)_2PtCl_4$. Schmilzt bei 165—167° unter Aufschäumen (A. L.).

*Oxyäthylpyridin C_7H_9ON (S. 131). a) *2-Oxy-2-Aethylpyridin, α -Pikolyllalkin $HO.CH_2.CH_2.C_5H_4N$ (S. 131). Wird bei der Destillation unter normalem Druck oder durch Erhitzen mit conc. Schwefelsäure auf 160—170° in Wasser und Vinylpyridin (S. 138) zersetzt (A. LADENBURG, *A.* 301, 125). Bei der Reduction mit Natrium in Alkohol entsteht neben Pipekolyllalkin (S. 25) Aethylpiperidin (S. 24) (LIPP, *B.* 33, 3513). Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor Jodoäthylpyridin, neben etwas 2-Aethylpyridin (vgl. oben) (KÖNIGS, HAPPE, *B.* 35, 1345). — $*(C_7H_9ON.HCl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Täfelchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 173° (K., H.); 175° (A. L.). Sehr leicht löslich in heissem Wasser. — $C_7H_9ON.HCl.AuCl_3$. Nadeln oder Blättchen. Schmelzpunkt: 204°. Leicht löslich in heissem Wasser (A. L.). — Pikrat. Schmelzpt.: 120—121°.

Chlormethylat des α -Pikolyllalkins $C_7H_9ON.CH_3Cl$. *B.* Aus dem Jodmethyladditionsproduct mittels $AgCl$ (A. L., *A.* 301, 126). — Giebt mit $PtCl_4$ neben einem Vinylpyridinchlormethylat-Platinsalz (S. 138) das Platinsalz $(C_7H_9ON.CH_3Cl)_2PtCl_4$ (Schmelzpunkt: 202°, leicht löslich).

*Benzoylderivat, Benzoylpikolyllalkein $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5.CO.O.CH_2.CH_2.C_5H_4N$ (S. 131). *B.* Durch Erwärmen (Wasserbad) einer wässrigen Lösung von Pikolyllalkin (s. o.) mit Benzoësäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 725) (A. L., *A.* 301, 127). — Oel. Löslich in Aether, leicht löslich in verdünnter Salzsäure.

b) 2'-Oxy-2-Aethylpyridin, Methyl- α -Pyridylcarbinol $CH_3.CH(OH).C_5H_4N$. *B.* Man lässt Methyl- α -Pyridylketon (S. 133) 3 Tage mit HCN stehen, löst nach dem Verdunsten der Blausäure den Rückstand in conc. Salzsäure, sättigt mit HCl , verdampft nach 3 Tagen zur Trockne und extrahirt mit absolutem Alkohol (PINNER, *B.* 34, 4241). — Farblose Prismen von unsicherem Schmelzpunkt. Leicht oxydirbar. Reducirt FENLING'sche Lösung schon in der Kälte. — $C_7H_9ON.HCl$. Schmelzpt.: 205°. — $(C_7H_9ON.HCl)_2PtCl_4 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Prismen. Schmelzpt.: 218°.

7) ***3-Aethylpyridin** $C_2H_5.C_5H_4N$ (S. 131—132). *B.* Aus β -Aethylpiperidinchlorhydrat (S. 26) durch Destillation mit dem vierfachen Gewichte Zinkstaub und wenigen Tropfen Wasser (LADENBURG, *A.* 301, 151). — Kp_{762} : 162—165°. D^0 : 0,9539. — $*C_7H_9N.HCl + 2HgCl_2$. Schmelzpt.: 132,5°. — $*(C_7H_9N.HCl)_2PtCl_4$. Schmelzpt.: 196°.

9) ***4-Aethylpyridin** $C_2H_5.C_5H_4N$ (S. 132—133). *B.* Durch Destilliren seiner 3-Carbonsäure (S. 113) mit Kalk (GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 1365). Beim 10-stdg. Erhitzen von

Pyridin mit Aethylenjodid und Alkohol auf 310—320°, neben 2-Aethylpyridin (S. 104) (LADENBURG *B.* 32, 45). — D^0 : 0,9557. D^{20} : 0,9417 (L.). — $*C_7H_9N.HCl.2HgCl_2$. Blätter. Schmelzp.: 150—152°. — $*(C_7H_9N.HCl)_2PtCl_4$. Blätter oder undeutliche Prismen (aus wenig Salzsäure). Schmelzp.: 213° (L.). — $*C_7H_9N.HCl.AuCl_3$. Prismen aus Salzsäure. Schmelzp.: 145° (L.); 147—148° (G., C.). Sehr wenig löslich in heissem Wasser. — *Pikrat. Schmelzp.: 168° (G., C.).

11) **Base** C_7H_9N (vielleicht 2,6-Dimethylpyridin; vgl. S. 102). *B.* Bei Einwirkung von P_2O_5 auf 1-Methylcyclohexanoxim(3) (Spl. Bd. I, S. 553) (neben anderen Verbindungen) (WALLACH, *A.* 309, 12). — Kp: 148—156°. — Platinsalz. Schmelzp.: 197—198°. — Goldsalz. Schmelzp.: 127—128°. — Pikrat ($C_7H_9N.C_6H_5O_7N_3$). Schmelzpunkt: 163°.

4. *Basen $C_8H_{11}N$ (S. 133—137).

1) ***2-Propylpyridin, Conyryn** $C_8H_7.C_3H_7N$ (S. 133—134). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816.

Oxypropylpyridin $C_8H_{11}ON = HO.C_6H_6.C_3H_7N$ (S. 133). b) α -Pikolylmethylalkin, 2^o-Oxy-2-Propylpyridin $NC_5H_4.CH_2.CH(OH).CH_3$ (S. 133). *B.* Durch Erhitzen (150°, 8—10 Stunden) von α -Pikolin (14 g) (S. 97) mit 50%iger wässriger Acetaldehydlösung (20 g) (LADENBURG, *A.* 301, 143, 144). — Schmelzp.: 32°. Kp₂₀: 123—125°. Wird von Natrium und Alkohol zu α -Pikekolylmethylalkin reducirt.

c) $*\alpha$ -Lutidylalkin, 2^o-Oxy-2-Propylpyridin $NC_5H_4.CH_2.CH_2.CH_2.OH$ (S. 133). *Der Artikel des Hptw. ist zu streichen und durch folgenden zu ersetzen.* *B.* Bei 8-stdg. Erhitzen auf 140° von α -Pikolin (S. 97) mit Glykolchlorhydrin (ALEXANDER, *B.* 23, 2714). — $(C_8H_{11}ON.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Krystalle. Schmelzp.: 200° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Wasser. — $C_8H_{11}ON.HCl.AuCl_3$. Krystalle. Schmelzp.: 99—100°. Leicht löslich in heissem Wasser.

*2^o, 2^o, 2^o-Trichlor-2^o-Oxy-2-Propylpyridin $C_8H_9ONCl_3 = NC_5H_4.CH_2.CH(OH).CCl_3$ (S. 133, *Z.* 4 v. u.). *B.* { . . . (EINHORN, *A.* 265, 210; vgl. BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 42987; *Frdl.* I, 194). — $C_8H_9ONCl_3.5HgCl_2$. Schmelzp.: 148—149°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser (FEIST, *Ar.* 240, 183). — $(C_8H_9ONCl_3.HCl)_2PtCl_4 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Braunrothe Säulen (F.). — $C_8H_9ONCl_3.HCl.AuCl_3$. Prismen. Schmelzp.: 152° (F.). — Pikrat $C_8H_9ONCl_3.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 167° (F.).

3) ***2-Isopropylpyridin** $(CH_3)_2CH.C_5H_4N$ (S. 134). *B.* Durch längeres Kochen von α -Lutidylalkin (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor und Eintragen von Zinkstaub in das eisgekühlte Filtrat (KÖNIGS, HAPPE, *B.* 35, 1346). — Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Schmelzp.: 95°. — $*(C_8H_{11}N)_2H_2PtCl_6$. Schmelzp.: 170° (unter Zersetzung). — *Goldsalz. Schmelzp.: 91—92°. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

2^o-Oxy-2-Methoxyäthylpyridin, ω -Oxy- α -Isopropylpyridin, α -Lutidylalkin $C_8H_{11}ON = NC_5H_4.CH(CH_3).CH_2.OH$. *B.* Bei 8-stdg. Erhitzen auf 160° von 1 Mol. 2-Aethylpyridin (S. 104) mit 1 Mol. Formaldehyd mit Wasser (LADENBURG, ADAM, *B.* 34, 1673). Ausbeute: 3 g Lutidylalkin aus 12 g Aethylpyridin, von welchem 6 g zurückerhalten werden (KÖNIGS, HAPPE, *B.* 35, 1346). — Flüssig. Kp₁₇: 128—131°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. Wird von Natrium und Alkohol zu ω -Oxy- α -Isopropylpiperidin reducirt (L., A.). Wird durch längeres Kochen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor und Eintragen von Zinkstaub in das Filtrat zu 2-Isopropylpyridin reducirt (K., H.). — $(C_8H_{11}ON.HCl)_2PtCl_4$. Sehr leicht löslich in Wasser, mässig in Methyl-, kaum in Aethyl-Alkohol. Schmelzp.: 142° (L., A.). — Goldsalz. Schmelzpunkt: 83° (K., H.); 71° (L., A.). — Pikrat. Nadeln. Schmelzp.: 120—122°.

ω, ω' -Dioxy- α -Isopropylpyridin, ω, ω' -Dimethylol- α -Pikolin $C_8H_{11}O_2N = NC_5H_4.CH(CH_2.OH)_2$. *B.* Neben viel α -Pikolyalkin (S. 104), durch Erhitzen von α -Pikolin (S. 97) mit 40%iger Formaldehydlösung auf 130—135° und Verwandeln der Basen in die Pikrate; das leicht lösliche Salz des Dimethylol- α -Pikolins findet sich in den Mutterlauge von α -Pikolyalkinpikrat (K., H., *B.* 35, 1347). — Oel. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Chloroform, schwer in Aether. — $(C_8H_{11}O_2N)_2H_2PtCl_6$. Nadelchen. Schmelzp.: 144—145° (unter Dunkelfärbung). Sehr leicht löslich in Wasser. — Pikrat. Schmelzp.: 108—110°. Leicht löslich.

6) $*\alpha$ -Collidin, 2-Methyl-4-Aethylpyridin(?) $(CH_3)(C_2H_5)C_5H_3N$ (S. 134). *Vgl. auch Nr. 20, S. 106.* — $3C_8H_{11}N + AgJ$. Gelbe Nadeln. Verliert an der Luft allmählich Collidin. Beim Kochen mit Collidin entsteht die Verbindung $5C_8H_{11}N + AgJ$ (weisse Nadeln) (ТОМБЕК, *A. ch.* [7] 21, 455).

7) * **2-Methyl-5-Aethylpyridin** $(\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)\text{C}_5\text{H}_3\text{N}$ (S. 134—135). Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816.

9) * **β -Collidin, 4-Methyl-3-Aethylpyridin** $(\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)\text{C}_5\text{H}_3\text{N}$ (S. 135—136). Die im Hptw. gegebene Stellungsbezeichnung ist irrthümlich. Reinigung: KÖNIGS, *B.* 35, 1351. — Liefert beim Erhitzen mit Formaldehydlösung γ -Methylolmethyl- und γ -Dimethylolmethyl- β -Aethylpyridin (S. 107).

11) * **2,4,6-Trimethylpyridin** $(\text{CH}_3)_3\text{C}_5\text{H}_2\text{N}$ (S. 136—137). V. Im schottischen Schieferöl (GARRETT, SMYTHE, *Soe.* 81, 455). — Kp_{746} : 169,5—170°. Kp_{763} : 170,5°. D^{20} : 0,917. Gegenseitige Löslichkeit von β -Collidin und Wasser: ROTHMUND, *Ph. Ch.* 26, 462. Leitfähigkeit: GOLDSCHMIDT, SALICHER, *Ph. Ch.* 22, 113. Dielektricitätsconstante: R. LADENBURG, *Z. El. Ch.* 7, 816.

* Chloroplatinat (S. 136). Orangerothe Krystalle. Schmilzt bei 223—224° unter Zersetzung (G., S.).

S. 137, Z. 12 und 14 v. o. statt: „ $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{NO}_2$ “ lies: „ $\text{C}_{12}\text{H}_{19}\text{NO}_2$ “.

16) * **Base** $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}$ von NENCKI aus Leim (S. 137). Ist ω -Aminoäthylbenzol (Spl. Bd. II, S. 307) (SPIRO, *B. Ph. P.* 1, 349).

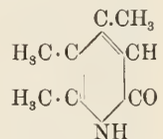
17) * **Base** $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}$ aus dem Fleische des Tintenfisches (S. 137), **Pyridinptomain**. Giebt bei Einwirkung von H_2O_2 eine Verbindung $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON}$ (s. u.) (DE CONINCK, *C. r.* 126, 651).

Verbindung $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} = \text{C}_8\text{H}_{10}(\text{OH})\text{N}$. B. Bei Einwirkung von H_2O_2 auf Pyridinptomain unter Lichtabschluss (DE C., *C. r.* 126, 651). — Weisses Pulver. Schmelzp.: 250—260°. Schwer löslich in warmem, unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol und Aether. Geht bei Einwirkung von Zinkstaub in das Ausgangsmaterial zurück. — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{HCl}$. Weisses, etwas zerfließliches Salz. Löslich in Wasser. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — $(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{HCl})_2 \cdot 3\text{HgCl}_2$ (DE C., *C. r.* 129, 109). — $(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{HCl})_2\text{PtCl}_4 + \text{H}_2\text{O}$. Blättchen, die sich durch kaltes Wasser nicht, durch siedendes Wasser vollkommen zersetzen. Schmilzt wasserfrei bei 210°. — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Hellgelber Niederschlag. Ziemlich löslich in Wasser. — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{HBr}$. Blättchen. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser.

18) **2-Aethyl-4-Methylpyridin** $(\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)\text{C}_5\text{H}_3\text{N}$. **2-Oxy-2-Aethyl-4-Methylpyridin**, α, γ -Lutidylalkin $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} = (\text{CH}_3)(\text{HO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2)\text{C}_5\text{H}_3\text{N}$. B. Durch 10—12-stdg. Erhitzen von 10 g 2,4-Dimethylpyridin (S. 101) mit der molekularen Menge 40%iger Formaldehydlösung auf 135—140° (ENGELS, *B.* 33, 1037). — Flüssig. Kp_{16} : 130—132°. Kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Chloroform und CS_2 . Riecht durchdringend. — $(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Täfelchen (aus Wasser + etwas Alkohol). — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Nadelchen (aus sehr verdünnter Salzsäure).

19) **2,3,4-Trimethylpyridin** $(\text{CH}_3)_3\text{C}_5\text{H}_2\text{N}$. B. Durch Destillation des 6-Oxy-2,3,4-Trimethylpyridincarbonsäure(5)-Nitrils (S. 116—117) mit der 18—20-fachen Menge Zinkpulver im H-Strom bei dunkler Rothgluth (GUARESCHI, *C.* 1900 I, 1161). — Farblose Flüssigkeit von scharfem Pyridingeruch. Kp : 185—188°. D^{16} : 0,9127. Löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. Die gesättigte wässrige Lösung trübt sich schon bei der geringsten Erwärmung. Liefert bei der Oxydation mit KMnO_4 α -Carboeichomeronensäure (S. 132). — Chlorhydrat. Zerfließliche weisse Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N})_2\text{H}_2\text{PtCl}_6$. Aus Wasser. Prismen. Schmelzp.: 211—212°. — $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HAuCl}_4$. Nadeln (aus warmem Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Schmelzp.: gegen 100°.

2,3,4-Trimethyl-6-Oxypyridin $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{ON} =$
B. Zwischenproduct bei der Reduction von 6-Oxy-2,3,4-Trimethylpyridin-carbonsäure(5)-Nitril (S. 116—117) durch glühendes Zinkpulver (GUARESCHI, *C.* 1900 I, 1161). — Schmelzp.: gegen 50°. Kp : 260—270°.



20) **Base** $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}$ (α -Collidin?, vgl. S. 105). B. Aus Fibrin durch Streptococcen (EMMERLING, *B.* 30, 1863). — $(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. — Pikrat $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Schmelzpunkt: 172—173°.

5. *Basen $\text{C}_8\text{H}_{13}\text{N}$ (S. 137—139).

S. 138, Z. 11 v. o. statt: „... α -Oxypropan“ lies: „... β -Oxypropan“.

S. 139, Z. 20 v. o. statt: „Bl. 31“ lies: „Bl. 34“.

S. 139, Z. 19 v. u. statt: „2479“ lies: „1479“.

13) **3,4-Diäthylpyridin** $(C_2H_5)_2C_5H_3N$. 4^o-Oxy-3,4-Diäthylpyridin, γ -Methylolmethyl- β -Aethylpyridin $C_9H_{13}ON = NC_5H_3(C_2H_5)_2.CH_2.CH_2.OH$. B. Durch 36-stdg. Erhitzen von 10 g 4-Methyl-3-Aethylpyridin (S. 106) mit 6,5 g 40%iger Formaldehydlösung und 6,5 ccm 50%igen Alkohol auf 100°, neben etwas γ -Dimethylolmethyl- β -Aethylpyridin (s. u.) (KÖNIGS, B. 35, 1355). — Oel. Leicht löslich in Wasser. — Chlorhydrat. Krystalle (aus Alkohol + Aether). Hygroskopisch. — $(C_9H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Prismen. Schmelzp.: 190—192° (unter Zersetzung). — Pikrat. Schmelzp.: 110°.

6. *Basen $C_{10}H_{15}N$ (S. 139—140).

S. 139, Z. 6 v. u. statt: „Schmelzp.: 174°“ lies: „Schmelzp.: 188°. — $C_{10}H_{12}ONCl_3.H_2O$. Prismen. Schmelzp.: 174°“

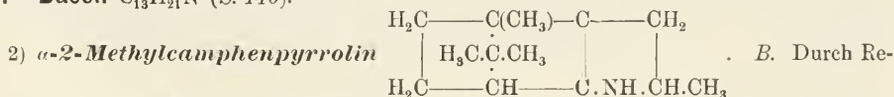
5) **3-Aethyl-4-Isopropylpyridin** $NC_5H_3(C_2H_5).CH(CH_3)_2$. 3-Aethyl-4- ω -Dioxyisopropylpyridin, γ -Dimethylolmethyl- β -Aethylpyridin $C_{10}H_{15}O_2N = NC_5H_3(C_2H_5).CH(CH_2.OH)_2$. B. Durch 48-stdg. Erhitzen von 6 g 4-Methyl-3-Aethylpyridin (S. 106) mit 18 g 40%iger Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, B. 35, 1351). — Krystalle aus Essigester. Schmelzp.: 102—103°. Schmilzt wasserhaltig gegen 58°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform, Aether und Benzol. Bleibt beim Erhitzen mit Formaldehydlösung unverändert. Wird von $KMnO_4$ in Soda zu Cinchomeronsäure (S. 123), von Chromsäure zu 3-Aethylpyridincarbonsäure(4) (S. 113) oxydirt. — $C_{10}H_{15}O_2N.HCl$. Täfelchen oder Nadeln (aus wenig Alkohol + Aether). Schmelzp.: 122°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — $(C_{10}H_{15}O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Kryställchen. Schmelzp.: 170° (unter Zersetzung). Leicht löslich in verdünnter Salzsäure, schwer in Alkohol. — Pikrat. Schmelzp.: 115—116°.

S. 140, Z. 21 v. o. Die Structurformel muss lauten: „ $CH_2 \begin{cases} \leftarrow CH_2 — CH.CH_2.CH(OH).C_4H_9O^{64} \\ \leftarrow CH_2.CH_2.NH \end{cases}$ “

8. *Basen $C_{12}H_{19}N$ (S. 140).

Camphenmorpholin $C_{12}H_{19}ON$ und Derivate s. Spl. Bd. III, S. 360.

9. *Basen $C_{13}H_{21}N$ (S. 140).



S. 140, Z. 2 v. u. statt: „1578°“ lies: „1758°“.

I. *Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-7}O_2N$ der Pyridinbasen (S. 141—150).

Diejenigen Pyridincarbonsäuren, welche nicht in beiden α -Stellungen zum Stickstoff substituit sind, liefern bei der Einwirkung von Alkyljodiden Betaïne bzw. Jodalkylate. Dagegen werden α, α' -disubstituirte Pyridincarbonsäuren unter denselben Bedingungen nicht angegriffen; bei der Einwirkung von CH_3J auf ihre Kalium- oder Silber-Salze werden sie in ihre Methyl ester verwandelt (H. MEYER, B. 36, 617). Vgl. über die Einwirkung von Alkyljodiden ferner: H. M., M. 24, 199).

Die *SKRAUP'sche Regel (S. 141, Z. 32—29 v. u.), wonach α -Carbonsäuren des Pyridins und seiner Homologen rothe oder gelbrothe Eisenoxydulreaction geben, trifft, wie z. B. bei der Trimethylchinolinsäure (S. 127), nicht in allen Fällen zu. Da die Färbungen durch gleichzeitige Anwesenheit von Oxydsalz wesentlich abgeschwächt werden können, so ist an Stelle von $FeSO_4$ MOHR'sches Salz zu empfehlen (WOLFF, A. 322, 372 Anm.).

I. *Pyridincarbonsäuren $C_6H_5O_2N = NC_5H_4.CO_2H$ (S. 141—147).

1) ***Pikolinsäure, Pyridincarbonsäure(2)** (S. 141—143). B. {... (WEIDEL, B. 12, 1992}; MENDE, B. 29, 2887). — Darst. Man lässt zu einer 70—80° warmen Lösung von 170 g $KMnO_4$ in 4 L. Wasser 50 g Handelspikolin eintropfen, erhitzt die Flüssigkeit im Sandbade, bis die rothe Farbe des $KMnO_4$ nahezu verschwunden ist, filtrirt, dampft

das Filtrat auf ein kleines Volumen ein, säuert es mit verdünnter Schwefelsäure an und fällt vorsichtig mit einer conc. CuSO_4 -Lösung das Cu-Salz aus (CAMPS, *Ar.* 240, 345); letzteres zerlegt man in salzsaurer Lösung durch H_2S (H. MEYER, *M.* 23, 438 Anm.). Darst. aus bei 128 — 134° siedenden Pyridinbasen: PINNER, *B.* 33, 1226. — Schmelzpt.: 137° (C.). — Goldsalz. Strohhelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser. Schmelzpt.: 200° . Zersetzt sich bei 204° unter stürmischer Gasentwicklung (H. M., *M.* 23, 441).

*Aethylester $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_2\text{N} = \text{NC}_5\text{H}_4\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5$ (S. 142). Darst. Durch 3-stdg. Erhitzen einer Lösung von 20 g Säure in 40 g absolutem Alkohol mit 40 g conc. Schwefelsäure am Rückflusskühler. Ausbeute: 91% (C., *Ar.* 240, 347).

Chlorid $\text{C}_8\text{H}_9\text{ONCl} = \text{NC}_5\text{H}_4\text{COCl}$. B. Durch Einwirkung von Thionylchlorid auf Pikolinsäure (H. M., *M.* 22, 112). — Nadelchen. Schmelzpt.: 220° (uncorr.). Sublimirt ohne Zersetzung. Löst sich in Wasser unter Bildung von Pikolinsäurechlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 142). Gibt mit Alkoholen die Chlorhydrate der Ester. In den übrigen Lösungsmitteln unlöslich oder nur unter Zersetzung löslich.

*Amid $\text{C}_8\text{H}_9\text{ON}_2 = \text{NC}_5\text{H}_4\text{CO.NH}_2$ (S. 142). B. Durch 12-stdg. Einwirkung von 16 g 30%igem wässrigem Ammoniak auf 30 g Pikolinsäureäthylester (s. o.) bei gewöhnlicher Temperatur. Ausbeute: 90% (C., *Ar.* 240, 347). Aus Pikolinsäurechlorid (s. o.) und conc. wässrigem Ammoniak (H. M., *M.* 23, 437). — Schmelzpt.: 105° (C.). $\{\text{KBrO}$ erzeugt 2-Aminopyridin} (Hptw. Bd. IV, S. 818) neben Dibrom- und Brom-2-Aminopyridin (Spl. zu Bd. IV, S. 818) (C.). Wird durch Erhitzen mit Thionylchlorid in α -Pyridyleyanid (s. u.) übergeführt (H. M.). — Goldsalz Schwer lösliches hellgelbes Krystallpulver. Sintert bei ca. 215° , schmilzt aber erst bei viel höherer Temperatur (H. M.).

Nitril, α -Pyridyleyanid $\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2 = \text{C}_5\text{H}_4\text{N.CN}$. B. Durch Destillation eines Gemisches von 10 g Pikolinsäureamid (s. o.) und 15 g P_2O_5 unter 20 mm Druck; Ausbeute: 53% (C., *Ar.* 240, 367). Aus Pikolinsäureamid (1 Mol.) durch Erhitzen mit Thionylchlorid ($1\frac{1}{2}$ Mol.) im Rohre auf 90 — 100° (H. M., *M.* 23, 438). — Darst.: H. M., *M.* 23, 900. — Nadeln (aus Aether). Schmelzpt.: 29° (C.). Schmelzpt.: 26° . Kp: 212 — 215° (H. M.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, sehr wenig in Ligroin. Schon bei Zimmertemperatur flüchtig; besitzt angenehmen, an Benzaldehyd und Cumarin erinnernden Geruch. Wird durch conc. Salzsäure zu NH_4Cl und Pikolinsäure verseift. — Chlorhydrat. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (C.). — $(\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{.HCl})_2\text{PtCl}_4$. Orangerothe Kryställchen (aus verdünnter Salzsäure). Ziemlich schwer löslich in Wasser. Besitzt keinen eigentlichen Schmelzpunkt. — $\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{.HCl.AuCl}_3$. Citronengelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzpt.: 190° . Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in verdünnter Salzsäure.

*Pikolinsäureäthylbetaïn $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_2\text{N} = \text{C}_5\text{H}_4 \begin{array}{c} \diagup \text{CO} \diagdown \\ \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{O}$ (S. 142). B. Man erwärmt Pikolinsäure mit $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$ in Sodalösung und zersetzt das entstandene Pikolinsäure-Jodäthylat mit Silberoxyd (H. MEYER, *M.* 24, 199).

2) *Nikotinsäure, Pyridincarbonsäure(3) (S. 143—146). B. Durch Oxydation von Nikoteïn (Spl. Bd. III, S. 698) mit starker Salpetersäure (PICTET, ROTSCHE, *B.* 34, 702). — Darst. Aus bei 137 — 142° siedenden Pyridinbasen: PINNER, *B.* 33, 1227. Durch Erhitzen der Chinolinsäure (S. 122) im Oelbade auf 190 — 210° (CAMPS, *Ar.* 240, 353). Eine Lösung von 10 g Nikotin (Hptw. Bd. IV, S. 854) in 100 ccm Wasser und 20 g conc. Salpetersäure giesst man in 250 g conc. Salpetersäure, erhitzt auf dem Wasserbade bis zum Aufhören der Entwicklung rother Dämpfe und dampft dann zur Trockne ein; das so erhaltene Nitrat kann sowohl durch Destillation als auch durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid oder über das Cu-Salz in die freie Säure verwandelt werden (PIC., SUSSORFF, *C.* 1898 I, 677). — Schmelzpt.: 232° (C.). — $\text{Cu}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_2\text{N})_2$. Blaugrüner Niederschlag (KAAS, *M.* 23, 686). — * $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N.HCl.AuCl}_3$. Schmelzpt.: 207° (H. MEYER, *M.* 23, 906). — Nitrat. Weisse Nadeln. Schmelzpt.: 185° (PIC., S.). — Piperidinsalz $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N.C}_5\text{H}_{11}\text{N}$. Nadeln. Schmelzpt.: 122° (P., S.).

S. 144, Z. 25 v. o. statt: „B. 17“ lies: „B. 27“.

*Aethylester $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_2\text{N} = \text{NC}_5\text{H}_4\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5$ (S. 144). Darst. Durch 3-stdg. Erhitzen von 20 g Nikotinsäure mit je 40 g absolutem Alkohol und conc. Schwefelsäure am Rückflusskühler (C., *Ar.* 240, 353). — Kp: 223 — 224° (C.). Das *Chlorhydrat schmilzt bei 126 — 127° , das Nitrat bei 185° (PIC., S., *C.* 1898 I, 677).

*Chlorid $\text{C}_8\text{H}_9\text{ONCl} = \text{NC}_5\text{H}_4\text{COCl}$ (S. 144). B. Durch Einwirkung von Thionylchlorid auf Nikotinsäure (H. M., *M.* 22, 113). — Pulver. Schmelzpt.: 245° (unter Zersetzung, Z. 14 v. u.). Löst sich in Wasser unter Bildung von Nikotinsäurechlorhydrat (S. 144, Z. 14 v. u.). Löst sich in Wasser unter Bildung von Nikotinsäurechlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 144).

*Amid $C_6H_6ON_2 = NC_5H_4.CO.NH_2$ (S. 144). Darst. Durch 12-stdg. Einwirkung von 16 g 30%igem wässrigem Ammoniak auf 30 g Nikotinsäureäthylester (S. 108) bei gewöhnlicher Temperatur (C., Ar. 240, 354). — Schmelzp.: 122°. {Mit KBrO (+ Kalilauge) entstehen β -Aminopyridin} und etwas Dibrom- β -Aminopyridin (Spl. zu Bd. IV, S. 819). Liefert mit Thionylchlorid β -Pyridylcyanid (s. u.) (H. M., M. 23, 901). — Goldsalz. Schmelzp.: 205°.

Methylamid $C_7H_8ON_2 = NC_5H_4.CO.NH.CH_3$. B. Aus dem Aethylester (S. 108) und Methylamin (Pic., S., C. 1898 I, 677). — Nadeln (aus Benzol- oder Chloroform-Ligroin). Schmelzp.: 104—105°.

Isoamylamid $C_{11}H_{16}ON_2 = NC_5H_4.CO.NH.CH_2.CH_2.CH(CH_3)_2$. B. Aus Nikotinsäureester (S. 108) und Isoamylamin (Spl. Bd. I, S. 610) (Pic., S., C. 1898 I, 677). — Dicke Flüssigkeit. Kp₃: 191—193°. Leicht löslich in Alkohol. Leicht verseifbar.

Allylamid (vgl. Spl. Bd. I, S. 617) $C_9H_{10}ON_2 = NC_5H_4.CO.NH.CH_2.CH:CH_2$ (Pic., S., C. 1898 I, 677).

Methylallylamid (vgl. Spl. Bd. I, S. 618) $C_{10}H_{12}ON_2 = NC_5H_4.CO.N(CH_3).CH_2.CH:CH_2$. Dicke Flüssigkeit (Pic., S., C. 1898 I, 678).

Anilid $C_{12}H_{10}ON_2 = NC_5H_4.CO.NH.C_6H_5$. B. Nikotinsäure wird mit PCl_5 behandelt und zu dem Säurechlorid nach dem Verjagen von $POCl_3$ Anilin gegeben (Pic., S., C. 1898 I, 677). — Krystalle aus Wasser, enthaltend 2 H_2O , vom Schmelzp.: 85°. Wasserfreie Nadeln (aus Chloroform- oder Benzol-Ligroin) vom Schmelzp.: 132°.

p-Toluid $C_{13}H_{12}ON_2 = NC_5H_4.CO.NH.C_7H_7$. Wasserfreie Nadeln (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: 150° (Pic., S., C. 1898 I, 678).

*Nitril, β -Pyridylcyanid $C_6H_7N_2 = NC_5H_4.CN$ (S. 144—145). B. Durch Destillation eines Gemisches von 13 g Nikotinsäureamid (s. o.) und 18 g P_2O_5 unter ca. 25 mm Druck (C., Ar. 240, 368). Aus Nikotinsäureamid und Thionylchlorid (H. M., M. 23, 901). — Farblose Nadeln (aus ätherhaltigem Petroleumäther). Schmelzp.: 49—50° (C.); 56° (M.). Kp: 240—245°. — $C_6H_4N_2.HCl.AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 196—198°.

Nicotinsäurehydrazid $C_8H_7ON_3 = NC_5H_4.CO.NH.NH_2$. B. Durch kurzes Erwärmen von Nikotinsäureester (S. 108) mit Hydrazinhydrat (CURTIUS, MOHR, B. 31, 2493). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder viel Benzol). Schmelzp.: 158—159°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Benzol. — $C_8H_7ON_3.2HCl$. Nadelchen (aus alkoholischer Salzsäure + Aether). Schmelzp.: 227°.

Benzal-Nicotinsäurehydrazid $C_{13}H_{11}ON_3 = NC_5H_4.CO.NH.N:CH.C_6H_5$. Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 149—152° (Cu., Mo., B. 31, 2493).

Nicotinsäureazid $C_6H_4ON_4 = NC_5H_4.CO.N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von $NaNO_2$ auf die wässrige Lösung des salzsauren Nikotinsäurehydrazids (s. o.) (Cu., Mo., B. 31, 2493). — Krystallmasse von stechendem Geruch. Schmelzp.: 47—48° (unter starker Gasentwicklung). Verbrennt beim Anzünden mit helleuchtender Flamme ohne Knall.

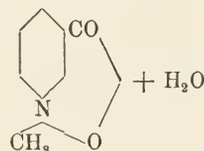
*Trigonellin, Methylbetain der Nikotinsäure $C_7H_9O_3N =$ (S. 145—146). V. In den Samen von Strophantus hispidus und Strophantus Kombé (Thoms, B. 31, 271, 404). In der Wurzelrinde von Strophantus hispidus zu 1/100 (KARSTEN, C. 1902 II, 1514). — B. Man zersetzt das Nikotinsäurejodmethylat, welches aus freier Nikotinsäure durch Erhitzen mit CH_3J auf 150°, aus Nikotinsäure in Sodalösung durch Erwärmen mit überschüssigem CH_3J , aus Chinolinsäure (S. 122) durch Erwärmen mit $CH_3J + CH_3.OH$ auf 100° erhalten wird, mit Silberoxyd (KJRPAL, M. 22, 365; H. MEYER, M. 21, 927 Anm.; 24, 200). Aus dem Jodmethylat des Nikotinsäuremethylamids (s. u.) durch Ag_2O , neben Methylamin (PICRET, SUSSDORFF, C. 1898 I, 677). Bei der Oxydation von Nikotinisolmethylhydroxyd (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 856) mit $KMnO_4$ (P., GENEQUAND, B. 30, 2122).

Jodmethylat des Nikotinsäuremethylamids (vgl. oben) $C_8H_{11}ON_2J = CH_3.NH.CO.C_5H_4N(CH_3)J$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 174°. Leicht löslich in Wasser. Wird durch Ag_2O in Trigonellin (s. o.) und Methylamin gespalten (P., S., C. 1898 I, 677).

Methylnitrat des Nikotinsäuremethylamids $C_8H_{11}O_4N_3 = CH_3.NH.CO.C_5H_4N(CH_3).NO_3$. B. Aus dem Jodmethylat (s. o.) durch $AgNO_3$ (P., S., C. 1898 I, 677). — Weiße Prismen aus Alkohol-Aether. Schmelzp.: 155—156°.

*6-Chlornicotinsäure $C_6H_4O_2NCl = NC_5H_3Cl.CO_2H$ (S. 146, Z. 14 v. o.). Liefert mit 50%igem wässrigem Hydrazinhydrat bei 120—125° im wesentlichen 6-Hydrazinonikotinsäurehydrazid (Spl. zu Bd. IV, S. 1136), neben kleineren Mengen der freien Hydrazinonikotinsäure (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1111).

S. 146, Z. 22 v. o. statt: „21“ lies: „121“.



*2,6-Dichlornikotinsäure $C_6H_3O_2NCl_2 = NC_5H_3Cl_2 \cdot CO_2H$ (S. 146, Z. 31 v. o.). B. Aus Dihydroxyketopyridincarbonensäureester (S. 120) durch PCl_5 und $POCl_3$ bei 250—260° (GUTHZEIT, LASKA, J. pr. [2] 58, 425). — Aus Aether hellgelbe Krystalle vom Schmelzp.: 135—136°. Aus Aether + Petroleumäther weisse Nadelchen vom Schmelzp.: 144°. — *Ba. $(C_6H_3O_2NCl_2)_2$.

3) *Pyridincarbonensäure(4), Isonikotinsäure (S. 146—147). B. Durch Oxydation von 4-Aethylpyridin (S. 104—105) mit der berechneten Menge 5%iger $KMnO_4$ -Lösung (LADENBURG, B. 32, 46). — Darst. Aus bei 137—142° siedenden Pyridinbasen: PINNER, B. 33, 1227. — Man gewinnt den Methyl ester aus dem Ag-Salz des Cinchomeronsäure- γ -Monomethyl esters (S. 124) durch Destillation im H-Strom und verseift ihn mit Kalilauge (TERNÁJGÓ, M. 21, 452). — Durch Destilliren von Cinchomeronsäure (S. 123) neben annähernd der gleichen Menge Nikotinsäure (S. 108); man trennt die beiden Säuren durch Umkrystallisiren aus viel heissem Wasser, wobei die sehr wenig lösliche Isonikotinsäure zuerst ausfällt (CAMPS, Ar. 240, 359). — Weisse Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 315° (im geschmolzenen Rohre). Verdampft auf dem Platinblech unter lebhafter Rotation, ohne zu schmelzen (C.). Schmelz-p.: 299,5°. Sublimirt unter theilweisem Zerfall in Pyridin und CO_2 (L.). — Goldsalz. Schmelzp.: 219° (H. MEYER, M. 23, 906).

Methylester $C_8H_9O_2N = NC_5H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Schmelzp.: 8,5°. Kp_{21} : 104°. Kp : 207° bis 209°. Löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Benzol (T., M. 21, 451). — $C_7H_7O_2N \cdot HCl$. Zersetzt sich bei 257°. — $C_{14}H_{16}O_4N_2Cl_2Pt$.

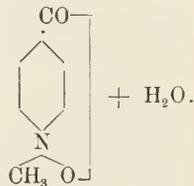
Aethyl ester $C_8H_9O_2N = NC_5H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 20 g Isonikotinsäure mit je 40 g absoluten Alkohol und conc. Schwefelsäure am Rückflusskühler (C., Ar. 240, 360). — Kp : 218°. Erstarrt in einer Kältemischung zu Nadeln (C.). Kp : 219—220°. Kp_{15} : 110°. D^{15} : 1,0091. Leicht löslich in Alkohol, Aether u. s. w., schwer in Wasser (P., B. 34, 4248). — $C_8H_9O_2N \cdot HCl$. Zerfliessliche Nadeln. Schmelzp.: 165°. — $(C_8H_9O_2N \cdot HCl) \cdot PtCl_4$. Orangegelb.

Chlorid $C_6H_7ONCl = NC_5H_4 \cdot COCl$. B. Durch Einwirkung von Thionylechlorid auf Isonikotinsäure (H. MEYER, M. 22, 114). — Nadelchen. Schmelzp.: 270° (in offener Capillare); 245—250° (in geschlossener Capillare). Sublimirt ohne Zersetzung.

Amid $C_6H_8ON_2 = NC_5H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Ester (s. o.) durch methylalkoholisches oder wässriges Ammoniak (T., M. 21, 459; C., Ar. 240, 362). — Blättchen (aus Benzol durch Alkohol) vom Schmelzp.: 155,5—156° (T.). Aus Alkohol Prismen vom Schmelzp.: 155°. Wasserhaltige Nadeln aus heissem Wasser, welche unscharf bei 117° bis 120° unter Aufschäumen schmelzen (C.). Liefert bei der Einwirkung von Bromlauge 4-Aminopyridin neben etwas Dibrom-4-Aminopyridin (C.). Liefert mit Thionylechlorid γ -Cyanpyridin (s. u.) (H. M., M. 23, 902). — Goldsalz. Schmelzpunkt: 185° (H. M.).

Isonikotinsäuremethylbetain $C_7H_7O_2N + H_2O =$

B. Man gewinnt aus Isonikotinsäure durch Erwärmen mit CH_3J in Sodalösung das Isonikotinsäurejodmethylat (Nadeln, welche bei 247° unter Zersetzung schmelzen) und zersetzt dasselbe mit Silberoxyd (H. MEYER, M. 24, 200). Aus Isonikotinsäuremethyl esterhalogenmethylat (s. u.) durch feuchtes Silberoxyd (TERNÁJGÓ, M. 21, 457). — Krystallnadeln. Schmelzp.: 264°. Sehr leicht löslich in Wasser. Durch Eindampfen mit Salzsäure entsteht das Isonikotinsäurechloromethylat (Nadeln, welche bei 265° unter Zersetzung schmelzen). — $(C_7H_7O_2N) \cdot HCl_2 \cdot PtCl_4 + H_2O$. Trikline (v. LANG) Nadeln.



Isonikotinsäuremethyl esterjodmethylat $C_8H_{10}O_2NJ = CH_3 \cdot O_2C \cdot C_5H_4N \cdot CH_3J$. Scharlachrothe Nadeln und Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 179° (T., M. 21, 455).

Isonikotinsäureäthylbetain $C_8H_9O_2N = C_2H_5 \cdot NC_5H_4 \cdot CO \cdot O$. B. Man setzt zu der

wässrigen Lösung des Additionsproductes aus äquivalenten Mengen Isonikotinsäureäthyl ester (s. o.) und C_2H_5J feuchtes Silberoxyd, fällt aus der Lösung das Silber mit H_2S und dampft sie dann ein (CAMPS, Ar. 240, 361). — Nadeln. Bräunt sich bei 180°, schmilzt bei 241° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol und Wasser.

Isonikotinsäurenitril, γ -Cyanpyridin $C_6H_4N_2 = N \begin{matrix} \text{CH} \cdot \text{CH} \\ \text{CH} \cdot \text{CH} \end{matrix} \text{C} \cdot \text{CN}$. B. Aus Isonikotinsäureamid (s. o.) und Thionylechlorid (H. M., M. 23, 902). Durch Destillation eines Gemisches von 5 g Isonikotinsäureamid und 8 g P_2O_5 unter 25 mm Druck (C., Ar. 240, 368). — Farblose Nadeln (aus ätherhaltigem Ligroin). Schmelzp.: 79° (H. M.), 83° (C.). Unzersetzt flüchtig. Löslich in Wasser, Aether, Alkohol und Benzol, schwerer in Ligroin. Geruch nicht unangenehm, etwas an Pyridin erinnernd. Durch conc. Salzsäure leicht verseifbar. — Chlorhydrat. Nadeln. Schmilzt bei 199° unter

theilweiser Zersetzung. — $HgCl_2 \cdot C_6H_4N_2$. Nadeln (aus heissem Wasser). — Platinsalz. Goldgelbe Blättchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmilzt unter Zersetzung bei 293° (C.), 300° (H. M.). — $C_6H_4N_2 \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln., Schmelzp.: $208—210^\circ$ (H. M.); 185° (C.).

*2,6-Dichlorisonikotinsäure $C_6H_3O_2NCl_2 = NC_5H_2Cl_2 \cdot CO_2H$ (S. 147, Z. 22 v. o.). B. Neben der 6-Chlor-2-Oxypyridincarbonsäure(4) (S. 114) bei der Einwirkung von PCl_5 auf Citrazinsäure (Spl. Bd. I, S. 789) am Rückflusskühler oder im geschlossenen Rohre (SELL, DOORSON, Soc. 71, 1075). — Darst. Durch 4-stdg. Erhitzen von Citrazinsäure mit der dreifachen Menge $POCl_3$ auf 210° (BITTNER, B. 35, 2933). — Farblose Krystalle, die sich, ohne zu verkohlen beim Erhitzen verflüchtigen. Wird durch Einleiten von HCl in die alkoholische Lösung leicht esterifiziert. Gibt beim Eindampfen mit wässriger Natronlauge Chloroxypyridincarbonsäure, mit Aetzkali, bei 170° geschmolzen, Citrazinsäure. Beim Kochen mit rauchender Jodwasserstoffsäure entsteht Dijodisonikotinsäure (s. u.) (S., D., Soc. 77, 238). Bei der Destillation des Ag-Salzes entsteht 2,6-Dichlorpyridin (S. 93).

Aethylester $C_8H_7O_2NCl_2 = NC_5H_2Cl_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Zusatz des Säurechlorids (s. u.) zu absolutem Alkohol oder durch Einleiten von HCl in die alkoholische Lösung der Säure (s. o.) (S., D., Soc. 71, 1077). — Nadeln. Schmelzp.: $65—66^\circ$. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser. Wird durch Erhitzen mit 50—80%iger Schwefelsäure verseift.

Chlorid $C_6H_2ONCl_3 = NC_5H_2Cl_2 \cdot COCl$. B. Durch Einwirkung von PCl_5 auf Dichlorisonikotinsäure (s. o.) (S., D., Soc. 71, 1076). — Farblose, bewegliche Flüssigkeit. Kp_{25} : $156—157^\circ$.

Amid $C_6H_4ON_2Cl_2 = NC_5H_2Cl_2 \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln. Schmelzp.: 200° . Flüchtig ohne zu verkohlen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem, unlöslich in kaltem Wasser. Wird durch 80%ige Schwefelsäure verseift (S., D., Soc. 71, 1076).

2,3,5-Trichlorisonikotinsäure $C_6H_2O_2NCl_3 = NC_5HCl_3 \cdot CO_2H$. B. Aus 2,3,5-Trichlor-4-Methylpyridin (S. 100) durch Oxydation mit $KMnO_4$ (S., D., Soc. 83, 400). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: $188—189^\circ$. Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in kaltem Wasser.

Tetrachlorisonikotinsäure $C_6HO_2NCl_4 = NC_5Cl_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Hydrolyse des Amids (s. u.) mit 70%iger Schwefelsäure oder langes Kochen des Chlorids mit Wasser (S., D., Soc. 71, 1079). — Würfelförmige Krystalle oder sternförmige Aggregate. Schmelzp.: $224—225^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in heissem, schwer in kaltem Wasser. Wird durch HCl in alkoholischer Lösung nicht esterifiziert. Wird beim Erhitzen mit Wasser auf 180° in CO_2 und 2,3,5,6-Tetrachlorpyridin (S. 93) gespalten. Gibt, mit NH_3 erhitzt, Trichloramino- und Dichlordiamino-Pyridin. — $Cu(C_6O_2NCl_4)_2 + 8H_2O$. Blaue, rhombische Tafeln. Bei 60° entsteht ein farbloses Kupfersalz mit 2 Mol. Wasser.

Aethylester $C_8H_5O_2NCl_4 = NC_5Cl_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmung des Säurechlorids (s. u.) mit Alkohol (S., D., Soc. 71, 1080). — Nadeln. Schmelzp.: $66—67^\circ$. Leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Alkohol, schwer in siedendem, unlöslich in kaltem Wasser. Wird durch Kochen mit 50%iger Schwefelsäure verseift.

Chlorid $C_6ONCl_5 = NC_5Cl_4 \cdot COCl$. B. Beim Erhitzen von Citrazinsäure (Spl. Bd. I, S. 789) mit PCl_5 am Rückflusskühler oder im geschlossenen Rohre (S., D., Soc. 71, 1077). — Nadeln oder Prismen. Triklin (HUTCHINSON). Schmelzp.: $47—48^\circ$. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Wird von kaltem Wasser kaum, von siedendem Wasser langsam angegriffen, durch NH_3 leicht in das Amid (s. o.), durch Alkohol langsam in den Aethylester (s. u.) übergeführt.

Amid $C_6H_2ON_2Cl_4 = NC_5Cl_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erwärmung des Chlorids (s. o.) in Alkohol mit NH_3 (S., D., Soc. 71, 1079). — Rhombische Tafeln. Schmelzp.: $235—236^\circ$. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich in siedendem, schwer in heissem Wasser.

2,6-Dijodisonikotinsäure $C_6H_3O_2NJ_2 = NC_5H_3J_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Dichlorisonikotinsäure und rauchender Jodwasserstoffsäure beim Kochen (S., D., Soc. 77, 238). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $195—196^\circ$. — Ammonium-, Natrium- und Kalium-Salz. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Calciumsalz. Schwer löslich in siedendem Wasser.

2. *Säuren $C_7H_7O_2N$ (S. 147—148).

3) *2-Methylpyridincarbonsäure(6) $NC_5H_3(CH_3) \cdot CO_2H$ (S. 148). B. Durch Einwirkung von 30 g $KMnO_4$ (in 3%iger Lösung) auf 10 g 2,6-Dimethylpyridin (S. 102) bei $50—60^\circ$ (LADENBURG, SCHOLTZE, B. 33, 1081). Bei der Oxydation von Pyridinbasen, welche um $135—142^\circ$ sieden (PINNER, LEWIN, B. 33, 1230). — Nadelchen mit $1H_2O$ (aus Wasser) vom Schmelzp.: 95° (L., SCH.). Nadeln aus Benzol, welche bei $84—85^\circ$ schmelzen (P., L.). Aeusserst leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_7H_7O_2N \cdot HCl$. Blätter. Schmelzp.:

138°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_7H_7O_2N \cdot H_2SO_4$. Hexagonale Prismen. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol. — * $Ba(C_7H_6O_2N)_2$. Blätter. Leicht löslich in warmem Wasser, unlöslich in Alkohol. — $Cu(C_7H_6O_2N)_2$. Krystallisiert aus heissen verdünnten Lösungen mit $2H_2O$ in bläulichgrünen zugespitzten Prismen, aus conc. Lösungen mit $1H_2O$ in blauen, tafelförmigen, in Wasser schwer löslichen (P., L.) Krystallen vom Zersetzungspunkt $252-253^\circ$ (L., Sch.).

Aethylester $C_9H_{11}O_2N = NC_5H_3(CH_3).CO_2.C_2H_5$. Farblose Flüssigkeit. Kp: 245° ; Kp_{35} : 133° (P., B. 34, 4252).

5) * **Homonikotinsäure, 4-Methylpyridincarbonsäure(3), γ -Methylnikotinsäure** $NC_5H_3(CH_3).CO_2H$ (S. 148, Z. 18 v. o). B. Neben Merimin und einem Gemisch von Monomethyl- + Dimethyl-Pyridin, durch 4-stdg. Erhitzen von Cinchomeronimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 869) mit HJ + P auf 180° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2849). — Säulen aus Wasser. Sintert bei ca. 210° ; schmilzt bei $215-216^\circ$ (unter Zersetzung). Durch Destillieren mit Kalk entsteht 4-Methylpyridin (S. 100). Liefert beim Erhitzen mit Formaldehydlösung das Lacton der Trimethylolhomonikotinsäure (S. 128). Reagiert mit Acetaldehyd (Paraldehyd) schwerer unter Bildung von 4-Propylol(4²)-Pyridincarbonsäure(3)-Lacton (S. 116) und dem Lacton der 4-Penten(4²)-ylol(4²)-Pyridincarbonsäure(3) (?) (S. 118—119) (KÖNIGS, B. 34, 4324, 4336). — * $C_7H_7O_2N.HAuCl_4$. Citronengelbe Nadeln. Färbt sich beim Erhitzen orange, sintert gegen 180° und schäumt gegen 190° auf.

7) **Pyridyl(4)-Essigsäure** $NC_5H_4.CH_2.CO_2H$. 2, 3, 5-Trichlorderivat $C_7H_4O_2NCl_3 = NC_5HCl_3.CH_2.CO_2H$. B. Aus Trichlorpyridylmalonsäureäthylester (S. 126) durch Hydrolyse mittels Schwefelsäure (SELL, DOOTSON, Soc. 83, 399). — Farblose Platten. Schmelzp.: $144-145^\circ$ (unter Zersetzung). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in Wasser.

3. *Säuren $C_8H_9O_2N$ (S. 148—149).

1) * **2-Propylsäurepyridin, α -Pyridyl- β -Propionsäure** $NC_5H_4.CH_2.CH_2.CO_2H$ (S. 148). B. Durch Kochen von α -Pyridylacrylsäure (S. 152) mit in Eisessig gelöster Jodwasserstoffsäure (FEIST, Ar. 240, 185). — Krystalle. Schmelzp.: 141° . Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. — $(C_8H_9O_2N.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Tafeln. Schmelzp.: 177° (Zersetzung). — $C_8H_9O_2N.HCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 164° .

* **2-Bromopropylsäurepyridin** $C_8H_9O_2NBr = NC_5H_4.C_2H_4Br.CO_2H$ (S. 148). a) * **2¹-Brom-2-Propylsäurepyridin** $NC_5H_4.CHBr.CH_2.CO_2H$ (S. 148). Durch $AgNO_3$ kann das Br der Säure fast quantitativ gefällt werden (FEIST, Ar. 240, 189). Durch Einwirkung von alkoholischer oder wässriger Lösung von $N(CH_3)_3$ bei höherer Temperatur geht die Säure in Pyridylacrylsäure (S. 152) über; bei niedriger Temperatur entsteht mit alkoholischer $N(CH_3)_3$ -Lösung β -Pyridyltruxillsäure(?) (s. u.) (F.). — Das *Bromhydrat geht beim Schmelzen (oder Eindampfen) in das Bromhydrat der Pyridylacrylsäure über. — Goldbromidsalz $C_8H_9O_2NBr.HBr.AuBr_3$. Braunschwarze Krystalle. Schmelzp.: $151-160^\circ$ (Zersetzung).

„ β -Pyridyltruxillsäure“ $C_{18}H_{14}O_4N_2$ (?). B. Durch Einwirkung von alkoholischer Trimethylamin-Lösung auf 2¹-Brom-2-Propylsäurepyridin (s. o.) bei $0-8^\circ$ (F., Ar. 240, 198). — $C_{18}H_{14}O_4N_2.HCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 185° .

b) * **2²-Brom-2-Propylsäurepyridin** $NC_5H_4.CH_2.CHBr.CO_2H$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von Pyridyl- α -Milchsäure (S. 114) mit PBr_3 in CO_2 -Atmosphäre auf 140° (im Rohre) (F., Ar. 240, 196). — Die Einwirkung von $N(CH_3)_3$ verläuft analog wie bei der 2¹-Brom-Säure (s. o.). — $C_8H_9O_2NBr.HBr.AuBr_3$. Violette Nadeln. Zersetzen sich bei 195° .

„ α -Pyridyltruxillsäure“ $C_{18}H_{14}O_4N_2 = \frac{NC_5H_4.CH.CH.CO_2H}{NC_5H_4.CH.CH.CO_2H}$ (?). B. Analog der „ β -Säure“ (s. o.) aus 2²-Brom-2-Propylsäurepyridin (s. o.) (F., Ar. 240, 190). — $C_{18}H_{14}O_4N_2.HCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: $182-184^\circ$ (Zersetzung).

2) * **2, 4-Dimethylpyridincarbonsäure(3)** $NC_6H_2(CH_3)_2.CO_2H$ (S. 148—149). S. 149, Z. 10 v. o. statt: „ $C_{10}H_{13}NO_3$ “ lies: „ $C_{10}H_{13}NO_2$ “.

* **6-Chlor-2, 4-Dimethylpyridincarbonsäure(3)** $C_8H_8O_2NCl = NC_5HCl(CH_3)_2.CO_2H$ (S. 149). B. Aus dem Ester (s. u.) durch anhaltendes Kochen mit starker Kalilauge unter Zusatz von Alkohol (COLLIE, LEAN, Soc. 73, 590). — Nadeln. Schmelzp.: 148° (corr.).

* **Aethylester** $C_{10}H_{12}O_2NCl = NC_5HCl(CH_3)_2.CO_2.C_2H_5$ (S. 149). B. Durch Erwärmen von Oxylutidincarbonsäureester (Hptw. Bd. IV, S. 155) mit PCl_5 (C., L., Soc. 73, 589). — Oel. Kp: $288-290^\circ$ (corr.).

4) * **2,6-Dimethylpyridincarbonsäure(3), 2,6-Dimethylnikotinsäure** $NC_5H_2(CH_3)_2CO_2H$ (S. 149). Aethylester $C_{10}H_{13}O_2N = NC_5H_2(CH_3)_2CO_2C_2H_5$. B. Bei der trockenen Destillation von Hydrocollidindicarbonsäureester (S. 79) und von Hydrolutidin-dicarbonsäureester (S. 78—79) (GUARESCHI, GRANDE, C. 1899 II, 440). — Kp: 255—257°.

2,6-Dimethyl-4-Chlorpyridincarbonsäure(3) $C_5H_5O_2NCl = NC_5HCl(CH_3)_2(CO_2H)$. B. Durch 5-stdg. Kochen des Aethylesters (s. u.) mit Kalilauge (MICHAELIS, HANISCH, B. 35, 3159). — Krystallisiert aus Wasser oder verdünntem Alkohol mit 2H₂O. Schmilzt wasserfrei bei 168—170°. Schwer löslich. Spaltet bei 175° CO₂ ab unter Bildung von 4-Chlorlutidin (S. 102).

Aethylester $C_{10}H_{12}O_2NCl = NC_5HCl(CH_3)_2CO_2C_2H_5$. B. Durch Einwirkung von POCl₃ auf β -Aminocrotonsäureester (M., ARENDT, B. 34, 2283; M., H., B. 35, 3156). — Flüssig. Kp: 257—260° (unter geringer Zersetzung). D_{17}^{17} : 1,155. n_D^{17} : 1,5098. Schwer löslich in Wasser. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure entsteht γ -Lutidon (S. 102). Wird von CH₃J in das 2,6-Dimethyl-4-Jodnikotinsäureesterjodmethylat (s. u.) übergeführt. Liefert mit Anilin bei 180° 4-Phenylamino-2,6-Dimethylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 824). — $C_{10}H_{12}O_2NCl \cdot HCl$. Schmelzp.: 134°. Sehr hygroskopisch. — $C_{10}H_{12}O_2NCl \cdot HCl \cdot HgCl_2$. Weisse Krystalle. Schmelzp.: 112°. — $(C_{10}H_{12}O_2NCl \cdot HCl)_2PtCl_4 + 4H_2O$. Wird bei 115° wasserfrei. Schmelzp.: 198°.

Brommethylat des Aethylesters $C_{11}H_{15}O_2NClBr = Br \cdot (CH_3)_2NC_5HCl(CH_3)_2 \cdot CO_2C_2H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 198°. Die wässrige Lösung färbt sich mit Silberoxyd roth (M., H., B. 35, 3157).

2,6-Dimethyl-4-Jodnikotinsäureäthylesterjodmethylat $C_{11}H_{15}O_2NJ_2 = J \cdot (CH_3)_2NC_5HCl(CH_3)_2 \cdot CO_2C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 2,6-Dimethyl-4-Chlornikotinsäureester (s. o.) mit Methyljodid auf 95—100° (M., H., B. 35, 3157). — Gelbliche, hexagonale Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 194°.

7) **3-Aethylpyridincarbonsäure(4)** $NC_5H_3(C_2H_5) \cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation von 3-Aethyl-4- $\omega\omega$ -Dioxyisopropylpyridin (S. 107) mit Chromsäure in verdünnter Schwefelsäure (KÖNIG, B. 35, 1352). — Nadelchen aus Sprit. Schmelzp.: 216—217°. Zersetzt sich bei 250—260° (unter Gasentwicklung). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

8) **4-Aethylpyridincarbonsäure(3)** $NC_5H_3(C_2H_5) \cdot CO_2H$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 1,4-Dioxyopyrin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rothem Phosphor auf 170° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 1363). — Nadeln (aus wenig Essigester). Schmelzp.: 136—136,5°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Durch Destillation mit Kalk entsteht 4-Aethylpyridin (S. 104—105). — Chlorhydrat. Sargähnliche Krystalle. — Jodhydrat. Prismen. — $C_8H_9O_2N \cdot HAuCl_4$. Goldglänzende Schuppen. Mässig löslich in Wasser. — Pikrat. Wasserhaltige citronengelbe Nadeln. Schmelzp.: 139—140°.

4. * Säuren $C_9H_{11}O_2N$ (S. 149—150).

S. 150, Z. 11 v. u. statt: „AuCl₃“ lies: „AuBr₃“.

S. 150, Z. 10 v. u. ist zu streichen.

4) **2,3,4-Trimethylpyridincarbonsäure(5)** $NC_5H(CH_3)_3CO_2H$. B. Man schmilzt Trimethylchinolinsäure (S. 127) oder erhitzt sie 3 Stunden mit der zehnfachen Menge Wasser auf 160—170° (WOLFF, A. 322, 373). — Prismen (aus Wasser + Alkohol). Schmelzp.: 257° (Gasentwicklung). Leicht löslich in Wasser. — Silbersalz. Weisser Niederschlag.

5. 2-Methylcamphenpyrrolincarbonsäure(3) $C_{14}H_{21}O_2N = C_8H_{14} \begin{matrix} \diagup C-CH(CO_2H) \\ \diagdown C \cdot NH \cdot CH \cdot CH_3 \end{matrix}$

B. Aus dem Ester (s. u.) durch alkoholisches Kali bei 120° (DUDEN, TREFF, A. 313, 55). — $Cu(C_{14}H_{20}O_2N)_2$. Hellgrüner Niederschlag.

Aethylester $C_{16}H_{25}O_2N = NC_{13}H_{20} \cdot CO_2C_2H_5$. B. Aus 2-Methylcamphenpyrrol-carbonsäureester(3) (α -Form, s. S. 154) durch Zinkstaub und siedenden Eisessig (D., T., A. 313, 54). — Klares Oel von Pfefferminzgeruch. Kp: 293—295°; Kp_{207} : 245—246°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Starke Base. Die Lösungen in heissen Säuren färben sich roth. Destillation mit Ag_2SO_4 liefert das Pyrrolderivat zurück. — Die Salze sind ölig.

S. 150, Z. 8 v. u. die Structurformel muss lauten: „ $N \begin{matrix} \diagup CH-C \cdot C(C_2H_5) \cdot CO_2H \\ \diagdown C(CH_3) \cdot CH \end{matrix}$ “.

S. 150, Z. 3—1 v. u. sind zu streichen.

3. *Carbonsäuren $C_nH_{2n-7}O_3N$ der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 151—156).I. *Säuren $C_6H_5O_3N$ (S. 151—154).

5) *6-Oxypyridincarbonsäure(3) $NC_5H_4(OH).CO_2H$ (S. 152—153). B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3) mit Salzsäure auf 150° (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1114).

Methylester $C_7H_7O_3N = NC_5H_4(OH).CO_2.CH_3$. B. Aus dem Einwirkungsproduct von $SOCl_2$ auf 6-Oxypyridincarbonsäure(3) durch Behandeln mit $CH_3.OH$ (H. MEYER, M. 22, 440). — Täfelchen (aus Aceton). Schmelzp.: 164° .

7) 2-Oxypyridincarbonsäure(4) $NC_5H_4(OH).CO_2H$. 6-Chlor-2-Oxypyridincarbonsäure(4) $C_6H_4O_3NCl = NC_5H_2Cl(OH).CO_2H$. B. Durch Erwärmen von Citrazinsäure (Spl. Bd. I, S. 789) mit $PCl_5 + PCl_3$ am Rückflusskühler oder mit PCl_5 im geschlossenen Rohre auf 170° , sowie beim Eindampfen einer wässrigen Lösung von 2,6-Dichlorisonikotinsäure (S 111) mit überschüssiger Natronlauge (SELL, DOOTSON, Soc. 71, 1073). Aus 6-Chlor-2-Aminoisonikotinsäure und salpetriger Säure in conc. Schwefelsäure (S., D., Soc. 77, 236). — Farblose Nadeln, die beim Erhitzen, ohne zu schmelzen, verkohlen. Sehr löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten. Die farblosen Lösungen haben blaue Fluorescenz, die durch Zusatz von Säuren nicht zerstört wird. Mit Wasserdämpfen nicht flüchtig. Zweibasische Säure. Die Salze mit einem Aequivalent Alkali sind gegen Lackmus, die mit zwei Aequivalenten gegen Phenophthaleïn neutral. Gibt, mit Ammoniak erhitzt, 6-Oxy-2-Aminoisonikotinsäure. — Die Lösung des Diammoniumsalzes verliert auf dem Wasserbade NH_3 , wobei das Monammoniumsalz entsteht. Aus dessen Lösung fällt $AgNO_3$ das amorphe, in kaltem Wasser unlösliche, in heissem Wasser schwer lösliche Silbersalz $Ag.C_6H_4O_3NCl$. — Das Disilbersalz $Ag_2.C_6H_4O_3NCl$ wird aus der Lösung des Dikaliumsalzes gefällt. — $Ba(C_6H_4O_3NCl)_2 + 9H_2O$. Nadeln. — Kupfersalz. Grünblaue, leicht lösliche Nadeln.

8) 3-Oxypyridincarbonsäure(4), β -Oxyisonikotinsäure $NC_5H_4(OH).CO_2H$. B. Aus 3-Aminopyridincarbonsäure(4) und salpetriger Säure (KIRPAL, M. 23, 936). — Täfelchen (aus viel Wasser). Schmelzp.: 315° (unter Zersetzung). Geht beim Erhitzen unter CO_2 -Abspaltung in 3-Oxypyridin (S. 95) über.

9) 4-Oxypyridincarbonsäure(3), γ -Oxyisonikotinsäure $NC_5H_4(OH).CO_2H$. B. Man löst das schwefelsaure Salz der γ -Aminonikotinsäure in der vierfachen Menge conc. Schwefelsäure, diazotirt durch Einleiten von gasförmiger, salpetriger Säure und giesst die erstarrte weisse Masse auf Eis (KIRPAL, M. 23, 246). — Weisse Nadeln. Schmilzt bei 250° unter CO_2 -Entwicklung und Bildung von 4-Oxypyridin (S. 95).

3. *Säuren $C_8H_9O_3N$ (S. 154—156).

1) *2-Propylol(2')-säure-Pyridin, Pyridyl- α -Milchsäure $NC_6H_4.CH_2.CH(OH).CO_2H$ (S. 154). — $C_8H_9O_3N.HCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 180° (FEIST, Ar. 240, 195).

3) *3-Methoxythylolsäurepyridin, m-Pyridinmilchsäure $NC_5H_4.C(OH)(CH_3).CO_2H$ (S. 155) ist zu streichen (vgl. PINNER, KOHLHAMMER, B. 33, 1426).

5) *6-Oxy-2,4-Dimethylpyridincarbonsäure(3), 2,4-Pseudolutidostyryl-carbonsäure(3) $\begin{matrix} CH:C(CH_3).C.CO_2H \\ CO-NH-C.CH_3 \end{matrix} + H_2O$ (S. 155). Darst. Aus ihrem Aethylester

(Hptw. Bd. IV, S. 155) durch Schmelzen mit KOH (MOIR, Soc. 81, 109). — Das Ammoniumsalz zerfällt bei ca. 270° in Pseudolutidostyryl (S. 101), CO_2 und NH_3 .

Amid $C_8H_9O_2N_2 = NC_6H_4O(CO.NH_2)$. B. Beim Erhitzen von Acetessigsäureamid (CLAISEN, K. MEYER, B. 35, 584). — Krystallinisch.

Nitril, 3-Cyanpseudolutidostyryl $C_8H_9ON_2 = NC_6H_4O(CN)$ (oder polymere Verbindung?). B. Durch Kochen von Diacetonitril (Spl. Bd. I, S. 802) mit Wasser (MOIR, Soc. 81, 101; vgl. HOLZWAART, J. pr. [2] 39, 239). Aus 3-Cyan-2,4-Dimethyl-6-Aminopyridin (Spl. zu Bd. IV, S. 835) durch salpetrige Säure (M., Soc. 81, 111). — Nadeln von intensiv bitterem Geschmack. Schmilzt bei 293° (305° corr.), schwärzt sich aber schon etwas über 280° . Sublimirt bei höherer Temperatur fast unzersetzt. Löslich in heissem Wasser und Alkohol zu ca. 1%, leichter löslich in heissem Eisessig. 1 Thl. der Substanz löst sich in 600 Thln. Benzol (MOIR, Soc. 81, 100; vgl. v. MEYER, J. pr. [2] 52, 90). Ist sehr widerstandsfähig gegen NaOH, H_2SO_4 , Acetanhydrid und die meisten anderen Agentien. Beim Erhitzen mit conc. Bromwasserstoffsäure im Einschlossrohre auf 170° entsteht Pseudolutidostyryl (S. 101). — Löst sich in Alkalien unter Bildung von

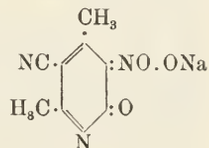
Salzen, welche leicht löslich sind in verdünntem Alkohol und Aceton, aber gut krystallisieren aus einer Mischung von absolutem Alkohol und Aether. — $Na.C_8H_7ON_2$. Undurchsichtige Nadeln. — $K.C_8H_7ON_2$. Nadeln.

5-Brom-6-Oxy-2,4-Dimethyl-3-Cyanpyridin $C_8H_7ON_2Br = HO.C_5Br(CH_3)_2(CN)N$. B. Aus 3-Cyanpseudoluidostyryl (S. 114) durch Brom in Eisessig (MOIR, *Soc.* 81, 106). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 313° (327° corr.) (unter Zersetzung). — $Na.C_8H_6ON_2Br$. Weisse Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Fühlt sich seifig an.

5-Nitro-6-Oxy-2,4-Dimethylpyridincarbonensäure (3) $C_8H_8O_5N_2 = HO.C_5(NO_2)(CH_3)_2(CO_2H)N$. B. Durch Nitrirung der Säure oder Verseifung des Nitroesters (s. u.) (COLLIE, TICKLE, *Soc.* 73, 234). — Weisse Nadeln mit H_2O . Schmilzt bei 260° unter Zersetzung und Bildung von 5-Nitropseudoluidostyryl (S. 102). — Die Salze sind gelb.

Aethylester $C_{10}H_{12}O_5N_2 = C_7H_7O_3N_2(CO_2.C_2H_5)$. B. Aus Pseudoluidostyrylcarbonensäureester (Hptw. Bd. IV, S. 155) durch Salpeterschwefelsäure (C., T., *Soc.* 73, 233). — Hellgelbe Nadeln. Schmilzt ohne Zersetzung bei 215° .

Nitril, 5-Nitro-6-Oxy-2,4-Dimethyl-3-Cyanpyridin $C_8H_7O_3N_3 = HO.C_5(NO_2)(CH_3)_2(CN)N$. B. Aus 3-Cyanpseudoluidostyryl (S. 114) durch Nitrirung mit rauchender Salpetersäure allein oder in Mischung mit H_2SO_4 (M., *Soc.* 81, 106). — Weisse Prismen. Schmelzp.: 253° (260° corr.). Löslich in heissem Wasser. Durch Reduction entsteht ein Product, welches beim Stehen mit NH_3 an der Luft sich kirschroth färbt und mit $FeCl_3$ zuerst grüne, dann blaue Färbung liefert. — NH_4 -Derivat. Röthlichbraune Prismen. Schmelzp.: 251° (corr.). — Natriumderivat $Na.C_8H_6O_3N_3 =$ Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.



7) **6-Oxy-2,4-Dimethylpyridincarbonensäure** (5), **2,4-Pseudoluidostyrylcarbonensäure** (5) $NC_5H(CH_3)_2(OH).CO_2H$.

B. Aus ihrem Amid (s. u.) durch salpetrige Säure (MOIR, *Soc.* 81, 115). Als Nebenproduct bei der Destillation des Aethylesters (s. u.) (KNOEVENAGEL, CREMER, *B.* 35, 2394). Durch Verseifung des Aethylesters mit conc. Säuren oder Alkalien (K., C.). — Nadeln. Schmelzp.: 252° (corr.) (M.); 254° (K., C.). Löslich in heissem Eisessig, Alkalien und conc. Salzsäure, fast unlöslich in Wasser und Chloroform. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 260° in CO_2 und Pseudoluidostyryl (S. 101). — $K.C_8H_8O_3N$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 252° (corr.).

Aethylester $C_{10}H_{13}O_3N = NC_5H(CH_3)_2(OH).CO_2.C_2H_5$. B. Aus Malonsäureester und 2-Aminopenten(2)-on(4) (Hptw. Bd. I, S. 1016, Z. 6 v. u.) bei Gegenwart von Natriumäthylat, neben geringer Menge der freien Säure (K., C., *B.* 35, 2393). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 136° . Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in heissem Wasser und heissem Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, Aether und Ligroin. Reagirt nicht mit salpetriger Säure und Hydroxylamin. — Chlorhydrat. Schmelzp.: 95° . Dissociirt leicht.

Amid $C_8H_{10}O_2N_2 = C_7H_9ON(CO.NH_2)$. B. Aus 5-Cyanpseudoluidostyryl (s. u.) durch Schmelzen mit KOH oder Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (M., *Soc.* 81, 114). Aus Malonamid und 2-Aminopenten(2)-on(4) bei $160-165^\circ$ (K., C., *B.* 35, 2395). — Harte Körner, welche sich beim Umkrystallisiren in flache Nadeln umwandeln. Schmelzpunkt: $220-221^\circ$ (227° corr.) (M.); 224° (K., C.). Enthält ein Molekül Krystallwasser, welches bei 110° entweicht. Leicht löslich in heissem Wasser, Chloroform, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Benzol und Aether. Liefert durch Verseifung mit 50%iger Kalilauge Pseudoluidostyrylcarbonensäure. Löst sich in Alkalien unter Bildung von in Platten krystallisirenden Salzen. Durch Brom + Alkali entsteht 5-Aminopseudoluidostyryl. — Sulfat. Nadeln. Schmelzp.: 209° (215° corr.). Schwer löslich in Wasser.

N-Acetylderivat des Amids $C_{10}H_{12}O_3N_2 = C_7H_9ON(CO.NH.CO.CH_3)$. B. Aus dem Amid (s. o.) durch Acetylrung (M., *Soc.* 81, 115). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 279° bis 280° (290° corr.).

Nitril, 5-Cyan-2,4-Dimethylpyridon (6), **5-Cyanpseudoluidostyryl** $C_8H_8ON_2 = NH \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 \\ CO-C(CN) \end{array} \right\rangle C.CH_3$. B. Bei mehrtägigem Stehen von 4,3 g 2-Aminopenten(2)-on(4) mit 5 g Cyanessigsäureester (GUARESCHI, *B.* 26 Ref., 943; *C.* 1899 I, 289; vgl. dazu MOIR, *Soc.* 81, 113). Bei der trockenen Destillation von 5-Cyan-2,3,4-Trimethylpyridon(6) (S. 116) neben Methan (GU., GRANDE, *C.* 1899 II, 440). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: $288-289^\circ$ (unter Zersetzung) (GU.); 291° (corr.) (M., *Soc.* 81, 105). Wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Aether. Wird durch Schmelzen mit KOH oder Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure hydrolysiert unter Bildung des Amids (s. o.). Durch rauchende Bromwasserstoffsäure entsteht Pseudoluidostyryl (S. 101), CO_2 und NH_3 (M.). Pharmakologisches Verhalten: DERIV, *C.* 1901 I, 582. — $Ag.C_8H_7ON_2$. Gelatinöser Niederschlag. Wandelt sich in der Wärme in Nadeln um (G.).

Nitril der 1,2,4-Trimethylpyridon(6)-Carbonsäure(5), N-Methyl-Cyandimethylpyridon $C_9H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 : CH \\ CO - C(CN) \end{array} \right\rangle C \cdot CH_3$. B. Bei der trockenen Destillation von N-Methyl-Cyantrimethylpyridon (S. 117) durch Abspaltung von Methan (Gu., Gr., C. 1899 II, 440). Aus Cyanessigester, Acetylaceton und Methylamin (Gu., C. 1899 I, 289). Durch Erhitzen von 2-Aminopenten(2)-on(4) mit Cyanacetmethylamid (Moir, Soc. 81, 113). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 203—204°. Pharmakologisches Verhalten: D., C. 1901 I, 582.

N-Aethyl-Cyandimethylpyridon $C_{10}H_{12}ON_2 = C_2H_5 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 : CH \\ CO - C(CN) \end{array} \right\rangle C \cdot CH_3$. Prismen. Schmelzpz.: 174—175° (Gu., C. 1899 I, 289). Pharmakologisches Verhalten: D., C. 1901 I, 582.

N-Allylcyantrimethylpyridon $C_{11}H_{12}ON_2 = C_3H_5N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3)_2 : CH \\ CO - C(CN) \end{array} \right\rangle C \cdot CH_3$. Nadeln (aus siedendem Wasser). Schmelzpz.: 114° (Gu., C. 1899 I, 289).

3-Nitro-6-Oxy-2,4-Dimethylpyridincarbon säure(5) $C_8H_8O_5N_2 = HO \cdot C_5(NO_2)(CH_3)_2(CO_2H)N$. B. Aus der Pseudolutidostyrylcarbon säure(5) durch Nitrirung (Moir, Soc. 81, 116). — Schwer lösliche Nadeln. Schmelzpz.: 225—227° (corr.). Nach Reduction in saurer Lösung giebt die Lösung mit $FeCl_3$ braune Färbung. — Die Salze sind orange-gelb gefärbt.

Nitril, 3-Nitro-5-Cyanopseudolutidostyryl $C_8H_7O_3N_3 = HO \cdot C_5(NO_2)(CH_3)_2(CN)N$. B. Aus 5-Cyanpseudolutidostyryl (S. 115) durch Nitrirung (M., Soc. 81, 107). — Weisse Platten. Schmelzpz.: 263—264° (uncorr.); 272° (corr.). Die Alkalisalze sind weiss, geben aber orange-gelbe Lösungen. Beim Hydrolysiren des Nitrils mit rauchender Schwefelsäure und Kochen mit einem Nitrit entsteht eine Verbindung vom Schmelzpz.: 282° (corr.); sie liefert orange-farbene Salze; ihr NH_4 -Salz dissociirt beim Trocknen.

8) 6-Oxy-2,5-Dimethylpyridincarbon säure(3) $HO \cdot C_5H(CH_3)_2(CO_2H)N$. B. Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) (ERRERA, B. 34, 3696). — Nadeln aus Essigsäure. Schmilzt, rasch erhitzt, bei 300—305° (unter Zersetzung).

Aethylester $C_{10}H_{13}O_3N = C_7H_9ON(CO_2 \cdot C_2H_5)$. B. Beim Kochen von 2-Methyl-2-Cyan-3-Aethoxy-4-Carboxäthylhexanon(5)-amid(1) mit wässriger Salzsäure (E., B. 34, 3695). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 216—217°. Schwer löslich in Alkohol.

9) 4-Oxy-2,6-Dimethylpyridincarbon säure(3) $HO \cdot C_5H(CH_3)_2(CO_2H)N$. Aethyläthersäure, 4-Aethoxy-2,6-Dimethylnikotinsäure $C_{10}H_{13}O_3N = (C_2H_5O)_2C_5H(CH_3)_2(CO_2H)N$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 2,6-Dimethyl-4-Chlorpyridincarbon säure(3)-Ester (S. 113) mit alkoholischer Natronlauge auf 170° (MICHAELIS, HANISCH, B. 35, 3160). — Nadeln mit 3 H_2O aus Wasser. Wird partiell an der Luft, vollständig bei 98° wasserfrei. Schmilzt bei 200—201°. — $Na \cdot C_{10}H_{12}O_3N$. Krystalle aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser. — $Ag \cdot C_{10}H_{12}O_3N$. Prismen. — $C_{10}H_{13}O_3N \cdot HCl$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 127°. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.

10) 2-Methyl-6-Aethylsäurepyridon(4), γ -Lutidon- ω -Carbon säure

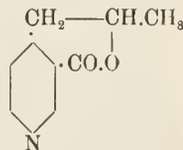


B. Die aus dem Dichlorid der Dehydracetsäure und H_2SO_4 entstehende Dimethylpyroncarbon säure (vgl. Spl. Bd. II, S. 1033, Nr. 20) wird mit Ammoniak erwärmt (COLLIE, Soc. 77, 975). — Schmelzpz.: 258° (corr.). Zerfällt beim Schmelzen in γ -Lutidon (S. 102) und CO_2 . — $Ag \cdot C_8H_8O_3N$.

4. * Säuren $C_9H_{11}O_3N$ (S. 156).

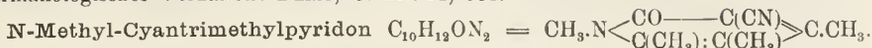
3) 4-Propylol(4²)-Pyridincarbon säure(3) $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot C_5H_3(CO_2H)N$. Lacton $C_9H_9O_2N =$

B. Neben dem Lacton der 4-Penten(4²)-ylol(4²)-Pyridincarbon säure(3)(?) (S. 118—119) durch 10-stdg. Erhitzen von je 1 g 4-Methylpyridincarbon säure(3) (S. 112), Paraldehyd und Wasser auf 140—150° (KÖNIGS, B. 34, 4339). — $(C_9H_9O_2N \cdot HCl) \cdot PtCl_4$. Rothgelbe Warzen. Färbt sich gegen 240° dunkel, ist aber bei 278° noch nicht geschmolzen. — Pikrat. Krystalle (aus Essigester und Essigsäure). Schmelzpz.: 143—144°.



4) 6-Oxy-2,3,4-Trimethylpyridincarbon säure(5) $HO \cdot C_5(CH_3)_3(CO_2H)N$. Nitril, Cyantrimethylpyridon $C_9H_{10}ON_2 = (CH_3)_3(CN)C_5HON$. B. Aus Cyanessigester, Methylacetylaceton und NH_3 (GUARESCHI, C. 1899 I, 289). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 305—306°. Liefert beim Erhitzen mit Zinkpulver 2,3,4-Trimethylpyridin (S. 106)

neben geringen Mengen 2,3,4-Trimethyl-6-Oxypyridin (S. 106) (G., C. 1900 I, 1161).
Pharmakologisches Verhalten: DEUW, C. 1901 I, 582.

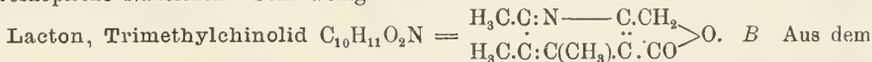
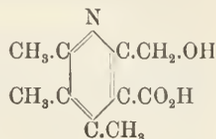


B. Aus Cyanessigester, Methylacetylaceton und Methylamin (G., C. 1899 I, 290). —
Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 180°. Pharmakologische Untersuchung: SABBATANI,
C. 1899 II, 528; D., C. 1901 I, 582.

5. *Säuren C₁₀H₁₃O₃N (S. 156).

2) 2,3,4-Trimethyl-6-Methylolpyridincarbonsäure(5):

B. Aus Trimethylchinolid (s. u.) beim Kochen mit überschüssigem
Barytwasser (WOLFF, A. 322, 367). — Farblose Prismen. Schmilzt
bei 169° (unter Gasentwicklung), dabei in Trimethylchinolid und
Wasser zerfallend. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol,
Aether und Chloroform. Geht beim Kochen mit verdünnter Salz-
säure, langsamer beim Kochen mit Wasser, in Trimethylchinolid
über. Durch Oxydation entsteht Trimethylchinolinsäure (S. 127). — Barymsalz. Kry-
stallisirt in blumenkohlartigen Formen. Sehr leicht löslich in Wasser. — Ag₂C₁₀H₁₂O₃N.
Mikroskopische Nadelchen. Sehr wenig löslich selbst in kochendem Wasser.



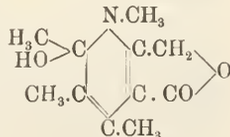
Pseudoxim der Ketoheptyltetransäure beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren oder
beim Zusammenstehen mit kalter conc. Salzsäure (W., A. 322, 365). Aus dem Oxim
der Acetonylisopropylidenbistetransäure durch Kochen mit verdünnter Salzsäure (W., A.
315, 170). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 152°. Leicht löslich in Benzol und
heissem Alkohol, schwer in kaltem Wasser. Flüchtig mit Wasserdampf. Indifferent
gegen Acetanhydrid und salpetrige Säure. Gibt, gelöst in Chloroform oder verdünnter
Salzsäure, mit Brom eine zinnoberrothe Doppelverbindung, aus der beim Liegen an der
Luft sowie beim Schütteln mit Wasser Trimethylchinolid regenerirt wird. Beständig
gegen kalte Sodalösung und Natronlauge, beim Erwärmen damit entsteht die zugehörige
Oxysäure (s. o.) (W., A. 322, 367). — Chlorhydrat. Prismen, die bei etwa 220° in
die Componenten zerfallen. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol.
Aus der wässrigen, stark sauer reagirenden Lösung nimmt Aether die freie Base auf.
— (C₁₀H₁₁O₂N.HCl)₂PtCl₄ + 2H₂O. Gelbrothe Prismen. In Berührung mit kaltem
Wasser theilweise in seine Componenten zerfallend. — Pikrat C₁₀H₁₁O₂N.C₆H₃O₇N₃.
Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 169° (sintert bei 160°). Ziemlich schwer löslich in
kaltem Wasser.

Chlormethylat des Trimethylchinolids C₁₁H₁₄O₂NCl. — (C₁₁H₁₄O₂NCl)₂PtCl₄.
Prismen. Schmelzpt.: 235° (Gasentwicklung). Schwer löslich in siedendem Wasser (W.,
A. 322, 368).

Jodmethylat des Trimethylchinolids C₁₁H₁₄O₂NJ + H₂O. B. Aus Trimethyl-
chinolid (s. o.) und CH₃J bei 3–4 stdg. Erhitzen auf 100° (W., A. 322, 368). — Gelbe
Prismen (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 116–120°. Ziemlich leicht löslich, selbst in
kaltem Wasser. Zerfällt bei 180–240° in CH₃J und Trimethylchinolid. Liefert in eis-
kalter wässriger Lösung mit Ag₂O, Natronlauge oder K₂CO₃ zunächst die alkalisch
reagirende echte Ammoniumbase, die bei 0° nach kurzer Zeit (augenblicklich bei Zimmer-
temperatur) in eine neutral reagirende Pseudoammoniumbase
(s. u.) übergeht.

Pseudoammoniumbase aus dem Jodmethylat des Tri-
methylchinolids C₁₁H₁₅O₃N + 3H₂O =

B. Aus dem Jodmethylat des Trimethylchinolids (s. o.) durch
Einwirkung von Ag₂O, Natronlauge oder K₂CO₃ bei Zimmer-
temperatur (W., A. 322, 369). — Farblose monokline Tafeln (aus
wenig heissem Wasser), 3 Mol. Krystallwasser enthaltend und an der Luft sehr langsam
verwitternd. Schmelzpt.: 259° (Gasentwicklung, bei 230° Gelbfärbung). Leicht löslich
in Wasser, schwer in Alkohol, sehr wenig in Aether, Benzol und Chloroform. Reducirt
Silberlösung nicht. Reagirt nicht mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin und giebt mit
Acetanhydrid sowie Benzoylchlorid wenig gut charakterisirte Producte. Säuren und CH₃J
wandeln die Base wieder in die ursprünglichen Ammoniumsalze um.



6. 4-Methyl-6-Hexylpyridon (2)-Carbonsäure (3) oder 4-Hexyl-6-Methyl-
pyridon(2)-Carbonsäure(3) C₁₃H₁₉O₃N = (CH₃)(C₆H₁₃)(HO₂C)C₆H₂ON.

Nitril, 3-Cyanmethylhexylpyridon(2) $C_{13}H_{18}ON_2 = (CH_3)(C_6H_{13})(CN)C_5H_2ON$.
 B. Aus Cyanessigester, NH_3 und Acetylmethylhexylketon (GÜARESCHI, *C.* 1899 I, 290).
 — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 160°.

4. *Carbonsäuren $C_nH_{2n-3}O_3N$ der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 156).

I. *Säuren $C_8H_7O_3N$ (S. 156).

2) 3-Acetylpyridincarbonssäure(2) $CH_3.CO.C_5H_2(CO_2H)N$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 212, sub Nr. 2.*

3) α -Pyridoylessigsäure, 2-Propylon(2¹)-säure-Pyridin $NC_5H_4.CO.CH_2.CO_2H$. Aethylester $C_{10}H_{11}O_3N = NC_5H_4.CO.CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Entsteht als Natriumsalz durch Einwirkung von Natriumalkoholat auf ein Gemisch von Pyridincarbonssäure(2)-Aethylester (S. 108) und Essigester (PINNER, *B.* 34, 4237). — Oel. Zersetzt sich bei der Destillation im Vacuum. Unterliegt durch HCl leicht der Ketonspaltung. Liefert mit Phenylhydrazin in ätherischer Lösung ein Hydrazon, in essigsaurer Lösung Phenylpyridylpyrazolon. Durch Einwirkung von Alkylhalogeniden auf die Natriumverbindung entstehen homologe Ester, durch Einwirkung von Jod entsteht α -Dipyridoylbernsteinsäureester. — $Na.C_{10}H_{10}O_3N$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 234° (unter Zersetzung). Giebt mit $FeCl_3$ kirschrothe Färbung. — $K.C_{10}H_{10}O_3N$. Nadeln (aus Alkohol). — $Cu(C_{10}H_{10}O_3N)_2 \cdot 3H_2O$ aus Wasser. Wasserfrei aus Alkohol. Kaum löslich in Alkohol und Aceton. — $(C_{10}H_{11}O_3N.HCl)_2PtCl_4$. Rothe Tafeln. Schmelzp.: 175°.

4) β -Pyridoylessigsäure, 3-Propylon(3¹)-säure-Pyridin $NC_5H_4.CO.CH_2.CO_2H$. Aethylester $C_{10}H_{11}O_3N = NC_5H_4.CO.CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Analog der α -Verbindung (s. o.) (PINNER, *B.* 34, 4247). — $K.C_{10}H_{10}O_3N$. Nadeln aus Aceton. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aceton. Leicht in alkoholischer Lösung mit $FeCl_3$ weinrothe Färbung. — $Cu(C_{10}H_{10}O_3N)_2$. Schleimiger Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser und Alkohol. — $(C_{10}H_{11}O_3N.HCl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Krystalle.

5) γ -Pyridoylessigsäure, 4-Propylon(4¹)-säure-Pyridin $NC_5H_4.CO.CH_2.CO_2H$. Aethylester $C_{10}H_{11}O_3N = NC_5H_4.CO.CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Analog dem α -Ester (s. o.) (PINNER, *B.* 34, 4249). — Prismen. Schmelzp.: 54°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Färbt sich in alkoholischer Lösung durch $FeCl_3$ dunkelroth, nach Zusatz von Natriumacetat gelb. — $Na.C_{10}H_{10}O_3N$. Strohhelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $K.C_{10}H_{10}O_3N$. Gelbe Nadeln aus Aceton. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Cu(C_{10}H_{10}O_3N)_2$. Blaugrüner Niederschlag. Schmelzp.: 183—184°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $Ag.C_{10}H_{10}O_3N$. Lichtempfindlicher Niederschlag. — $(C_{10}H_{11}O_3N.HCl)_2PtCl_4$. Orangerothe Blättchen. Schmelzp.: 156°.

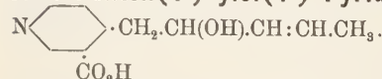
2. Säuren $C_9H_9O_3N$.

1) α -Pyridoylmethylelessigsäure, 2-Methopropylon(2¹)-säure-Pyridin $NC_5H_4.CO.CH(CH_3).CO_2H$. Aethylester $C_{11}H_{13}O_3N = NC_5H_4.CO.CH(CH_3).CO_2.C_2H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des α -Pyridoylessigesters (s. o.) und CH_3J in methylalkoholischer Lösung (PINNER, *B.* 34, 4242). Aus Pyridincarbonssäure(2)-Aethylester (S. 108) und Propionsäureester bei Gegenwart von Natriumalkoholat (P.). — Liefert durch Erwärmen mit Salzsäure Aethyl- α -Pyridylketon (S. 134). — $(C_{11}H_{13}O_3N.HCl)_2PtCl_4$. Amorpher Niederschlag. Schmelzp.: 175°.

2) 2-Methyl-6-Propylon(6¹)-säure-Pyridin $NC_5H_3(CH_3).CO.CH_2.CO_2H$. Aethylester $C_{11}H_{13}O_3N = NC_5H_3(CH_3).CO.CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Aus 2-Methylpyridincarbonssäure(6)-Aethylester (S. 112), Essigester und Natriumäthylat (PINNER, *B.* 34, 4253). — Nicht destillirbar. — $Na.C_{11}H_{12}O_3N$. Hellgelbe Krystalle aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser. — K.Ä. Nadeln (aus alkoholhaltigem Aceton).

3) *Apokotinin* s. *Hptw. Bd. IV, S. 859.*

3. 4-Penten(4³)-ylol(4²)-Pyridincarbonssäure(3) $C_{11}H_{13}O_3N =$



Lacton $C_{11}H_{11}O_2N = N \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{---} \quad \text{---} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CO} \quad \text{---} \quad \text{O} \end{array} \cdot CH_2.CH.CH:CH.CH_3 ?$. B. Neben dem Lacton

der 4-Propylol(4²)-Pyridincarbonssäure(3) (S. 116), durch 10-stdg. Erhitzen von je 1 g 4-Methylpyridincarbonssäure(3) (S. 112), Paraldehyd und Wasser auf 140—150° (KÖNIGS, B. 34, 4339). — Ziemlich schwer löslich in Wasser. Die Essigesterlösung fluoresciert blau. — $CdCl_2$ -Doppelsalz. Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 230—231° (unter Dunkelrothfärbung). Ziemlich leicht löslich in Wasser und verdünnter Salzsäure. — $(C_{11}H_{11}O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Krystallwäzchen. Schmelzp.: 238° (unter Zersetzung). — Pikrat. Krystalle (aus Essigester und Essigsäure). Schmelzp.: 186°.

5. *Carbonsäuren $C_nH_{2n-17}O_3N$ der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 157).

I. *Säuren $C_{13}H_9O_3N$ (S. 157).

1) *3-Benzoylpyridincarbonssäure(2), β -Benzoylpikolinsäure $NC_5H_3(CO.C_6H_5).CO_2H$ (S. 157). Durch Einwirkung von Hydrazinhydrat entsteht „Phenylchinolinazon“ (JEITELES, M. 22, 843). — Der Methylester schmilzt bei 91°.

Aethylester $C_{15}H_{13}O_3N = C_{13}H_9NO_3(C_2H_5)$. B. Aus Säure und Alkohol in Gegenwart von H_2SO_4 (J., M. 22, 845). Aus dem Chlorid (s. u.) und Alkohol (H. MEYER, M. 22, 116). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 108—109°.

Chlorid $C_{13}H_9O_2NCl = NC_5H_3(CO.C_6H_5).COCl$. B. Durch Einwirkung von $SOCl_2$ auf Benzoylpikolinsäure (H. M., M. 22, 116). — Schwer krystallisierend. Schmelzpunkt: 137°.

S. 157, Z. 17 v. o. statt: „... orthoosazinon“ lies: „... orthooxazinon“.

2) *4-Benzoylpyridincarbonssäure(3), 4-Benzoylnikotinsäure $NC_5H_3(CO.C_6H_5).CO_2H$ (S. 157). Giebt bei der Oxydation in geringer Menge Isonikotinsäure (S. 110) (FULDA, M. 20, 764).

Chlorid $C_{13}H_9O_2NCl = NC_5H_3(CO.C_6H_5).COCl$. B. Durch Einwirkung von $SOCl_2$ auf Benzoylnikotinsäure (H. MEYER, M. 22, 117). — Glasartige Masse. Giebt mit Aethylalkohol Benzoylnikotinsäureäthylester (gelbliche Krystalle, Schmelzpunkt: 75°).

4) 7-Benzoylpyridincarbonssäure(4) $NC_5H_3(CO.C_6H_5).CO_2H$. B. Aus Cinchonensäureanhydrid (S. 124) durch Erhitzen mit Benzol bei Gegenwart von $AlCl_3$ (MORIZ, FREUND, M. 18, 448). — Weisse Nadelchen, die sich leicht gelb färben. Schmelzp.: 210—211°. Löslich in verdünnter Salzsäure, siedendem Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol und Aether. Giebt bei der Destillation mit 2 Thln. Kalk im Vacuum Phenylpyridyl(3)-keton (Hptw. Bd. IV, S. 184), mit überschüssigem Kalk hauptsächlich Pyridin.

5) Phenyl- β -Pyridylketon-Bz-p-Carbonssäure $CO_2H \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot CO \cdot \text{C}_5\text{H}_3\text{N}$

B. Aus β -Benzoylpikolinsäure-Bz-p-Carbonssäure (S. 128) durch Erhitzen auf ca. 200° (FULDA, M. 21, 988). — Blättchen. Schmelzp.: 267°. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{13}H_9O_3N.HCl$. — $Cd(C_{13}H_9O_3N)_2 + H_2O$. — $Ag.C_{13}H_9O_3N$.

Ia. β -p-Toluylpikolinsäure $C_{14}H_{11}O_3N =$

B. Aus Chinolinsäureanhydrid (Hptw. Bd. IV, S. 161) durch Erhitzen mit Toluol bei Gegenwart von $AlCl_3$ (JUST, M. 18, 452; FULDA, M. 21, 981). — Schmelzp.: 166°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol, Aether und Chloroform. Wird durch 10 Mol. $KMnO_4$ bei 100° zu Terephtalsäure, durch 2 Mol. $KMnO_4$ bei 30—40° zu β -Benzoylpikolinsäure-Bz-p-Carbonssäure (S. 128) oxydirt (F. M. 21, 981). — Chlorhydrat $C_{14}H_{11}O_3N.HCl$. Nadeln. — Neutrales Silbersalz $Ag.C_{14}H_{10}O_3N$. — Saures Silbersalz $Ag.C_{14}H_{10}O_3N + C_{14}H_{11}NO_3$.

Chlorid $C_{14}H_{10}O_2NCl = NC_5H_3(CO.C_6H_4).COCl$. B. Durch Einwirkung von $SOCl_2$ auf Toluylpikolinsäure (H. MEYER, M. 22, 116). — Krystalle. Giebt mit Aethylalkohol Toluylpikolinsäureäthylester (gelbe Krystalle. Schmelzp.: 58°).

Oximanhydrid, p-Toluyppyridooxazinon $C_{14}H_{10}O_2N_2 = NC_5H_3 \left\langle \begin{array}{l} C(C_6H_4.CH_3):N \\ CO \text{---} O \end{array} \right.$

B. Aus β -Toluylpikolinsäure mit Hydroxylaminchlorhydrat (JUST, M. 18, 455). — Schmelzpunkt: 217°. Unlöslich in Soda.

S. 157, Z. 19 v. u. statt: „4-Benzoylcollidincarbonssäure“ lies: „3-Benzoylcollidincarbonssäure“.

6. *Carbonsäuren $C_nH_{2n-7}O_4N$ der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 157—160.)I. *Säuren $C_6H_5O_4N$ (S. 157—159).

5) *Citrazinsäure, 2,6-Dioxyppyridincarbonsäure(4) $NC_5H_2(OH)_2(CO_2H)$ (S. 159). 2,6-Dimercaptopyridincarbonsäure(4) $C_6H_5O_2NS_2 = NC_5H_2(SH)_2.CO_2H$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 2,6-Dichlorisonikotinsäure (S. 111) mit conc. alkoholischer KSH-Lösung auf 135° (BITTNER, B. 35, 2935). — Röthlichgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 230°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $K_2.C_6H_3O_2NS_2 + \frac{1}{2}C_2H_5.OH$. Goldglänzende Blättchen. Giebt den Alkohol bei 110° nicht ab. Sehr leicht löslich in Wasser.

Methylester $C_7H_7O_2NS_2 = NC_5H_2(SH)_2.CO_2.CH_3$. Zinnoberrothe, mikroskopische Nadelchen von obstartigem, aber unangenehmem Geruch. Schmelzp.: 156°. Wird schon von kaltem Alkali verseift (B., B. 35, 2936).

6) 4,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3), Dioxyunikotinsäure $NC_5H_2(OH)_2.CO_2H$. B. Durch kurzes Kochen des Aethylesters (s. u.) mit wässriger Kalilauge (ERRERA, B. 31, 1686). — Mikroskopische Nadelchen (aus viel Wasser). Schmelzp.: ea. 310°. In conc. Schwefelsäure unzerstört löslich.

Aethylester $C_8H_9O_4N = C_6H_4NO_4(C_2H_5)$. B. Durch Einwirkung von NH_3 auf das aus 1 Mol. Acetondicarbonsäurediäthylester (Spl. Bd. I, S. 375), 1 Mol. Orthoameisensäureäther (Spl. Bd. I, S. 117) und 2 Mol. Essigsäureanhydrid entstehende Reactionsproduct, neben Oxytrimesinsäureester (Spl. Bd. II, S. 1195) (E., B. 31, 1685). — Nadeln aus Wasser, kürzere Kryställchen aus Alkohol oder Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 213° unter Zersetzung. Schwer löslich in Benzol und Wasser, löslich in Säuren und Alkalien. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung braunroth. Reagirt nicht mit Hydroxylamin. Die Salze mit Säuren werden durch Wasser zerlegt. — $Ba(C_8H_8O_4N)_2 + 6H_2O$. Krystallinische Flocken aus Wasser. Wird bei 150° wasserfrei. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser.

Monoacetyl-4,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3)-äthylester $C_{10}H_{11}O_5N = NC_5H_2(OH)(O.CO.CH_3).CO_2.C_2H_5$. B. Durch Kochen des Aethylesters (s. u.) mit Essigsäureanhydrid (E., B. 31, 1686). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 147—148°. Wird von kochendem Wasser langsam verseift.

Monobrom-4,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3) $C_6H_4O_4NBr = NC_5HBr(OH)_2.CO_2H$. B. Durch Verseifung des Aethylesters (s. u.) (ERRERA, B. 31, 1687). — Krystallinisches Pulver aus Alkohol. Verkohlt bei ca. 250°, ohne zu schmelzen. Sehr wenig löslich in Wasser.

Aethylester $C_8H_8O_4NBr = NC_5HBr(OH)_2.CO_2.C_2H_5$. B. Durch Zufügen von Bromwasser zur kalten wässrigen Lösung des 4,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3)-Aethylesters (s. o.) (E., B. 31, 1686). — Nadeln aus Weingeist, die sich am Licht gelb färben und sich bei ca. 225° zersetzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und Benzol.

7) 2,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3) [bezw. Dihydro-2-Oxy-6-Keto- Δ^{24} -Pyridincarbonsäure(3)] $NC_5H_2(OH)_2.CO_2H$. B. Aus dem Ester (s. u.) durch conc. Schwefelsäure (GUTHZEIT, LASKA, J. pr. [2] 58, 423). — Nadeln. Schmilzt bei 197—198° in geschlossenem Rohre (bei raschem Erhitzen). Giebt keine Färbung mit KNO_2 , mit $FeCl_3$ purpurviolette Färbung.

Aethylester $C_8H_9O_4N = NC_5H_4O_2.CO_2.C_2H_5$. B. Aus Isoaconitsäureester (Spl. Bd. I, S. 415) durch conc. wässriges Ammoniak in der Kälte (G., L., J. pr. [2] 58, 420). Aus Natrium-Dioxydinkotinsäuremonoäthylester (S. 129) durch conc. Schwefelsäure (ERRERA, G. 27 II, 393; B. 31, 1245). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 179° (unter Zersetzung) (E.); 183° (G., L.). Unlöslich oder schwer löslich in Wasser, Aether, verdünnten Säuren und wässrigem Ammoniak. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung blutroth. Na_2CO_3 löst in der Wärme, beim Abkühlen scheidet sich das Natriumsalz ab. Durch Kochen mit überschüssigem Alkali entsteht 2,6-Dioxyppyridin (S. 95). Conc. Schwefelsäure verseift den Ester zur Säure. Mit Phtalsäureanhydrid verschmolzen und in Wasser gelöst, liefert er rothe Lösung, die durch NH_3 blau fluorescirt. — Ammoniumsalz $C_8H_{12}O_4N_2$. Hellgelbes Pulver. Schmelzp.: ca. 215°. Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in conc. Säuren. Die Lösung in warmem Wasser giebt Niederschläge mit Metallsalzen. — $Na.C_8H_8O_4N$. Krystallinisches Pulver. — $Ag.C_8H_8O_4N$. Ziemlich beständiges weisses Pulver.

Aethylester der 2-Aethyläthersäure $C_{10}H_{13}O_4N = \begin{matrix} C_2H_5O_2C.C \\ CH < > NH \\ & CH.CO \end{matrix}$. B.

Aus dem Silbersalz (s. o.) des Esters mit C_2H_5J (G., L., J. pr. [2] 58, 422). — Weisse Krystalle aus Petroleumäther. Schmelzp.: 66—67°. Leicht löslich in allen indifferenten Mitteln, ausser Wasser, unlöslich in Na_2CO_3 . $FeCl_3$ färbt helbgelb.

Amid der 2,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3) $C_6H_6O_3N_2 = NC_5H_4O_2.CO.NH_2$ (?). B. Als Nebenproduct bei der Einwirkung von NH_3 auf Isoaconitsäureester (Spl. Bd. I, S. 415) (G., L., *J. pr.* [2] 58, 427). — Schwach graue Substanz. Schmelzp.: 206° (unter Zersetzung).

4,5-Dichlor-2,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3)-äthylester $C_8H_7O_4NCl_2 = NC_6Cl_2(OH)_2.CO_2.C_2H_5$. B. Durch Sättigung des Dioxydinikotinsäurediäthylesters (S. 129) mit Chlor in conc. Salzsäure (RUHEMANN, BROWNING, *Soc.* 73, 286). — Farblose Tafeln (aus Alkohol). Schwer löslich in siedendem Alkohol. Schmelzp.: 248° (unter Zersetzung). Giebt mit Ferrichlorid violettrote Färbung, mit Phenylhydrazin ein Additionsproduct (löslich in Alkohol).

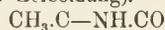
Bromdioxyppyridincarbonsäureäthylester $C_8H_8O_4NBr = NC_5HBr(OH)_2.CO_2.C_2H_5$. B. Aus 2,6-Dioxyppyridincarbonsäure(3)-Aethylester (S. 120) und Bromwasser (ERRERA, *G.* 27 II, 393; *B.* 31, 1245). Aus dem gleichen Ester und Brom in conc. Salzsäure (GUTHZEIT, LASKA, *J. pr.* [2] 58, 425). — Nadeln aus Alkohol. Färbt sich bei 210° dunkelblauschwarz, ohne zu schmelzen.

Ia. Säuren $C_7H_7O_4N$.

1) *Dioxyppikolincarbonsäure*, *4,6-Dioxy-2-Methylpyridincarbonsäure* (3 oder 5) $NC_5H(CH_3)(OH)_2.CO_2H$. Aethylester $C_9H_{11}O_4N = NC_7H_9O_4(C_2H_5)$. B. Aus je 1 Mol. Malonsäureester, β -Aminocrotonsäureester (Spl. Bd. I, S. 663) und Natriumalkoholat bei $140-150^\circ$ (KNOEVENAGEL, FRIES, *B.* 31, 768; vgl. auch *B.* 31, 765). — Schmelzpunkt: $206-206,5^\circ$. Unlöslich in Aether und Ligroin, schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol und Benzol, leicht in Eisessig und Chloroform, löslich in kohlen sauren Alkalien und in kalter conc. Salzsäure. Giebt mit $FeCl_3$ goldgelbe bis blutrote Färbung. Wird durch KOH oder HCl zu 4,6-Dioxy- α -Pikolin (S. 99) gespalten. — $C_9H_{11}O_4N.HCl + 3H_2O$. Schmilzt bei 152° ; zersetzt sich bei höherer Temperatur.

Dioxyppikolincarbonsäureäthylesterdioxim $C_9H_{13}O_4N_2$. B. Aus dem Ester (s. o.) und überschüssigem Hydroxylamin (KN., F., *B.* 31, 771). — Krystalle aus Alkohol. Verkohlt bei $245-255^\circ$, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Aether, Chloroform und Benzol, schwer löslich in heissem Alkohol und kaltem Eisessig.

Bromdioxyppikolincarbonsäureäthylester $C_9H_{10}O_4NBr = NC_7H_5BrO_4(CO_2.C_2H_5)$. B. Aus dem Ester (s. o.) in HCl-Lösung durch wenig Bromwasser (KNOEVENAGEL, FRIES, *B.* 31, 770). — Krystallpulver aus Eisessig. Schmelzp.: 245° (unter Zersetzung).



2) *2- oder 3-Methyl-5,6-Dioxyppyridincarbonsäure* (4) $CH.CH.CO$ oder CO_2H



$CH_3.C-CH.CO$. B. Durch alkalische Verseifung des Aethylesters (s. u.) (FEIST, *B.* 35, CO_2H

1554). — Blättchen mit $2H_2O$ (aus Wasser). Schmelzp.: 255° (unter Gasentwicklung). Leicht löslich in heissem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Aether, kaum in Ligroin und Chloroform. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung braun, die wässrige hellgrün. — $K.C_7H_6O_4N$. Krystallinisch. — $Ba(C_7H_6O_4N)_2$. Sandiges Pulver. — $Ag.C_7H_6O_4N$. Flockiger Niederschlag. Nicht unzersetzt in Wasser löslich.

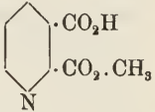
Aethylester $C_9H_{11}O_4N = NC_5H_6O_2.CO_2.C_2H_5$. B. Neben viel Oxamid (Spl. Bd. I, S. 759) und kleinen Mengen 2-Methylpyrrol-4,5-Dicarbonsäurediäthylester (?), durch Einleiten von Ammoniak in ein mit Aether verdünntes Gemisch äquimolekularer Mengen Oxalessigester (Spl. Bd. I, S. 372) und Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) (F., *B.* 35, 1540, 1552). — Krystallinische Masse. Schmelzp.: 223° . Sublimirt unter partieller Zersetzung. Ziemlich löslich in heissem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Aether und Ligroin, löslich in Alkalien, unlöslich in verdünnten Säuren. $FeCl_3$ färbt die sehr verdünnte, wässrige oder alkoholische Lösung smaragdgrün, nach Zusatz von Soda rosa.

Amid $C_7H_6O_3N_2 = NC_5H_6O_2.CO.NH_2$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 1,5 g des Esters (s. o.) mit 20 cem wässrigem Ammoniak auf 120° , neben einer braunen, sich bei 240° zersetzenden Substanz (F., *B.* 35, 1555). — Pulver. Zersetzt sich oberhalb 280° , ohne zu schmelzen, unter theilweiser Sublimation. Unlöslich in Wasser und Alkohol, leicht löslich in Ammoniak. Färbt sich mit $FeCl_3$ hellgrün.

3) *4-Methyl-2,6-Dioxyppyridincarbonsäure* (3) $NC_5H(CH_3)(OH)_2.CO_2H$. Nitril $CH_3.C \begin{matrix} \diagup C(CN) \\ \diagdown C(OH) \end{matrix} N$, s. Cyanmethylglutaconimid, *Spl. Bd. I*, S. 779.

7. *Dicarbonsäuren $C_nH_{2n-9}O_4N$ der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 160—171).I. *Säuren $C_7H_5O_4N = NC_5H_3(CO_2H)_2$ (S. 160—166).

1) ***Pyridindicarbonsäure(2,3), Chinolinsäure** (S. 160—161). *Darst.* Man oxydirt 25 g Chinolin mittels 250 g $KMnO_4$, gelöst in 5 L. Wasser, neutralisirt die Reaktionsflüssigkeit nahezu mit verdünnter Schwefelsäure, engt sie unter häufiger Entfernung des ausfallenden K_2SO_4 zum dünnen Syrup ein, scheidet aus diesem die Chinolinsäure unter Eiskühlung durch verdünnte Schwefelsäure (1:1) ab und krystallisirt sie, eventuell unter Zusatz von Thierkohle, aus Wasser um (CAMPS, *Ar.* 240, 352). — Durch Einwirkung von CH_3J auf die Sodalösung entsteht Chinolinsäuremethylbetaïn (S. 123) (H. MEYER, *M.* 24, 202). Durch Erhitzen mit CH_3J und Methylalkohol auf 100° entsteht das Jodmethylat der Nikotinsäure (vgl. S. 109) unter Abspaltung von CO_2 , während aus dem Anhydrid der Chinolinsäure durch CH_3J bei 100° das Jodmethylat des Chinolinsäureanhydrids (vgl. S. 123) gebildet wird (KIRPAL, *M.* 22, 362).

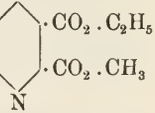
2-Methylester, α -Methylester $C_8H_7O_4N =$  (vgl. KIRPAL, *M.* 21, 957). *B.* 3 g Chinolinsäureanhydrid (Hptw. Bd. IV, S. 161) werden mit 8 g Methylalkohol und wenigen Tropfen Essigsäureanhydrid gekocht (K., *M.* 20, 767). Durch Einwirkung von Natriummethylat auf Chinolinsäureanhydrid in Methylalkohol (K.). Bei der Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure auf Chinolinsäuredimethylester (s. u.) (K.). Aus Methylalkohol und Chinolinsäureanhydrid (K., *M.* 21, 959). Aus Chinolin- α -Amidsäure (s. u.) und Methylalkohol bei 100° im Rohre (K.). — Rhomboëdrische Krystalle. Schmelzp.: 123° . Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser, löslich in Benzol, Aether und Chloroform. Krystallisirt aus Wasser mit 1 Mol. H_2O . Beim Erhitzen auf 130° entsteht unter Abspaltung von CO_2 Nikotinsäuremethyl ester. Liefert mit conc. Ammoniak die Chinolin- α -Amidsäure.

***Dimethylester** $C_9H_9O_4N = NC_5H_3(CO_2CH_3)_2$ (S. 161). — Chlorhydrat. Etwas hygroskopische Nadeln. Schmelzp.: 56° (H. MEYER, *M.* 22, 580).

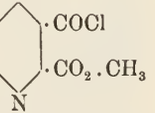
α -Aethylester (vgl. K., *M.* 21, 957) $C_9H_9O_4N = NC_5H_3(CO_2H)(CO_2C_2H_5)$. Blättchen. Schmelzp.: 132° . Krystallisirt aus Wasser mit 1 Mol. H_2O (K., *M.* 20, 774).

Methyläthylester $C_{10}H_{11}O_4N$. a) **α -Methyl- β -Aethylester:** *B.* Durch Einwirkung von C_2H_5OH auf Chinolinsäure- α -Methylester- β -Chlorid (s. u.) (H. M., *M.* 22, 581). — Geruchloses, bei -10° nicht erstarrendes Oel. Kp: $250-255^\circ$ (unter Zersetzung). — $(C_{10}H_{11}O_4N.HCl)_2PtCl_4$. Orangerothe Krystalle (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzp.: 165° im offenen, 167° im geschlossenen Röhren (unter Zersetzung).

b) **α -Aethyl- β -Methylester:** *B.* Durch Einwirkung von CH_3OH auf Chinolinsäure- α -Aethylester- β -Chlorid (s. u.) (H. M., *M.* 22, 582). — Oel. Kp: $254-258^\circ$ (unter Zersetzung). — $(C_{10}H_{11}O_4N.HCl)_2PtCl_4$. Strohgelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzp.: 174° im offenen, 178° im geschlossenen Röhren (unter Zersetzung).

Chinolinsäure- α -Methylester- β -Chlorid $C_8H_6O_3NCl =$  *B.* Durch Erwärmen von Chinolinsäure- α -Methylester (s. o.) mit $SOCl_2$ (H. M., *M.* 22, 580). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 126° im geschlossenen Röhren (unter Zersetzung).

Chinolinsäure- α -Aethylester- β -Chlorid $C_9H_9O_3NCl = NC_5H_3(CO_2C_2H_5)(COCl)$. *B.* Durch Einwirkung von $SOCl_2$ auf Chinolinsäure- α -Aethylester (s. o.) (H. M., *M.* 22, 582). — Schmelzp.: 163° (im geschlossenen Röhren).

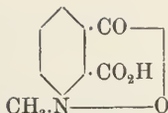
***Chinolin- α -Amidsäure** $C_7H_5O_3N_2 =$  (S. 161, Z. 24 v. o.). *B.* Aus Chinolinsäure- α -Methylester (s. o.) durch conc. Ammoniak (KIRPAL, *M.* 21, 959).

Chinolinsäurechlormethylat $C_8H_6O_4NCl = (CO_2H)_2C_5H_3N(CH_3)Cl$. *B.* Durch Auflösen von Chinolinsäuremethylbetaïn (S. 123) in heisser conc. Salzsäure (KIRPAL, *M.* 22, 369). — Farblose, prismatische Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 220° . Wasser regenerirt das Betaïn. Durch Kochen mit alkoholischer Salzsäure wird CO_2 abgespalten und Nikotinsäuremethylchlorid (vgl. S. 109) gebildet.

Chinolinsäureanhydridchlormethylat $C_8H_6O_3NCl = O(OC)_2C_5H_3N(CH_3)Cl$. *B.* Durch Einwirkung von Thionylchlorid auf Chinolinsäuremethylbetaïn (S. 123) (K., *M.* 22, 373). — Giebt mit Wasser Chinolinsäuremethylbetaïn, mit Alkohol dessen Ester (S. 123).

Chinolinsäuremethylbetaïn $C_8H_7O_4N$. Constitution:

B. Durch 4-stdg. Erhitzen von Chinolinsäureanhydrid (Hptw. Bd. IV, S. 161) mit überschüssigem CH_3J auf 100° und Schütteln der wässerigen Lösung des entstandenen Chinolinsäureanhydrid-Jodmethylats mit Silberoxyd (K., M. 22, 366). Durch Erwärmen von Chinolinsäure mit CH_3J in Sodalösung (H. MEYER, M. 24, 202). — Monokline (ZEMLITSCHKA) Tafeln mit 1 Mol. H_2O . Schmilzt lufttrocken bei 151° . Leicht löslich in heissem Wasser, sehr wenig in allen anderen Lösungsmitteln. Geht beim Kochen in Wasser nur sehr langsam, beim Kochen in Alkoholsuspension sehr schnell unter CO_2 -Abspaltung in Trigonellin (S. 109) über. Spaltet beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure die Methylgruppe partiell ab (GOLDSCHMIEDT, HÖNIOSCHMID, B. 36, 1852). — $Ca(C_8H_7O_4N)_2 + 3H_2O$. Farblose Prismen. Schwer löslich in Wasser. — $Ag_2C_8H_7O_4N$. Prismen.



Methylester $C_8H_9O_4N = CH_3O_2C.C_5H_7N(CH_3).O$. B. Durch Kochen von Chinolinsäureanhydrid-Jodmethylat (vgl. oben) mit CH_3OH und Schütteln mit Silberoxyd (K., M. 22, 371). Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von Chinolinsäure- α -Methylester (S. 122) mit CH_3J und CH_3OH und Schütteln mit Silberoxyd (K.). Durch Einwirkung von CH_3J auf das Silbersalz des Chinolinsäuremethylbetaïns (s. o.) (K.). — Täfelchen. Schmelzp.: 163° (unter Zersetzung). Wird durch kochende Salzsäure rasch verseift.

Aethylester $C_{10}H_{11}O_4N = C_2H_5NO_2(C_8H_7)$. B. Durch Kochen von Chinolinsäureanhydrid-Jodmethylat (vgl. oben) mit C_2H_5OH und Schütteln mit Silberoxyd (K., M. 22, 372). — Blättchen. Schmelzp.: 160° (unter Zersetzung).

Chinolinsäuremethylbetaïn-Amid $C_8H_8O_3N_2 + H_2O = H_2N.CO.C_5H_7N(CH_3).O + H_2O$. B. Durch 24 stdg. Stehen von Chinolinsäuremethylbetaïnmethylester (s. o.) mit conc. Ammoniak in geschlossenen Gefäße (K., M. 22, 373). — Schwach gelbliche Tafeln und Pyramiden. Zersetzt sich bei 230° (dunkelt oberhalb 200°). Sehr beständig gegen Wasser. Wird durch Kochen mit Salzsäure leicht verseift.

S. 161, Z. 16 v. u. statt: „alkoholischer“ lies: „alkalischer“.

3) *Pyridindicarbonsäure(2,5), Isocinchomeronsäure (S. 162—163). Die Angaben des Hptw. aus den Abhandlungen von Ramsay (J. 1877, 436; 1878, 438) — Ba- und Mn-Salz (S. 162, Z. 2 v. u.), Methylester, Chlorid und Amid (S. 163, Z. 3—11 v. o.) — sind hier zu streichen, da sie sich auf Dipikolinsäure (vgl. unten sub Nr. 4) beziehen; vgl. H. MEYER, B. 36, 618; M. 24, 206.

4) *Pyridindicarbonsäure(2,6), Dipikolinsäure $NC_5H_3(CO_2H)_2$ (S. 163). B. Bei der Oxydation von α -Diamino-2,6-Diphenylpyridin mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (PAAL, DEMPLER, B. 30, 1502). — Darst. Aus bei 137 — 142° siedenden Pyridinbasen: PINNER, B. 33, 1229. — Wird in Sodalösung durch C_2H_5J nicht verändert. Trockenes dipikolinsaures Kalium oder Silber reagiert mit CH_3J unter Bildung von Dipikolinsäuredimethylester (s. u.) (H. MEYER, M. 24, 205). — Saures Natriumsalz $Na.C_7H_4O_4N.C_7H_5O_4N + 3H_2O$. Krystallnadeln (aus heissem Wasser), die sich an der Luft langsam rosa färben und beim Erhitzen aufblähen (H. M.). — Saures Kaliumsalz $K.C_7H_4O_4N.C_7H_5O_4N + 3H_2O$. Nadeln (Pi.) — Neutrales Kaliumsalz $K_2.C_7H_3O_4N + 1\frac{1}{2}H_2O$. Sehr leicht löslich (RAMSAY, J. 1877, 437; vgl. H. M.). — $Ba.C_7H_3O_4N + H_2O$ (R.). — $Mn.C_7H_3O_4N + H_2O$ (R.). — $Ag_2.C_7H_3O_4N$. Weisser, schleimiger Niederschlag (Pi.).

Dimethylester $C_9H_9O_4N = (CH_3O_2C)C_5H_3N$. Krystalle. Schmelzp.: 121° . Schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser. Geruchlos (H. M., M. 24, 205).

Chlorid $C_7H_3O_4NCl_2 + (Cl.CO)_2C_5H_3N$. B. Aus der Säure durch PCl_5 (R., J. 1877, 437) oder $SOCl_2$ (H. M., M. 24, 206). — Nadeln. Schmelzp.: 61° . Kp: 284° (R.).

5) *Pyridindicarbonsäure(3,4), Cinchomeronsäure (S. 163—165). Darst. Aus Apochinin durch Kochen mit Salpetersäure (KÖNIGS, B. 30, 1326). Man löst 250 g Chinin in 6 kg Salpetersäure (D: 1,400), giebt 1500 g rauchende Salpetersäure hinzu und erhält etwa 150 Stunden in einer Retorte von ca. 10 L. Inhalt in schwachem Sieden (TΕΡΝΑΙΟΟ, M. 21, 448; vgl. dazu KIRPAL, M. 23, 248). Die Rohsäure wird in das Chlorhydrat übergeführt und dieses durch Umkrystallisieren aus verdünnter Salzsäure gereinigt (KAAS, M. 23, 252; vgl. dazu KI., M. 23, 771). Durch Erhitzen der α -Carbocinchomeronsäure (S. 132) auf 170° (CAMPS, Ar. 240, 358). — Schmelzp.: 258 — 259° (KA.). Geht beim Destillieren aus kleinen Retorten in ein Gemisch aus nahezu gleichen Theilen Isonikotinsäure (S. 110) und Nikotinsäure (S. 108) über. Durch Einwirkung von CH_3J auf die Sodalösung entsteht Apophyllensäure (S. 125) (H. MEYER, M. 24, 203).

*Monomethylester $C_8H_7O_4N$ (S. 164). a) * γ -Monomethylester $N \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{---} \quad \text{---} \\ \diagdown \quad \diagup \end{array} \cdot CO_2 \cdot CH_3$
 CO_2H

(S. 164, Z. 19 v. o.). Zur Constitution vgl.: Kl., M. 23, 239, 765; KA., M. 23, 681. B. Aus Cinchomeron-4-Amidsäure(3) (s. u.) und Methylalkohol bei 100° im Rohre (Kl., M. 21, 963). — Darst. Aus Cinchomeronsäure und absolutem Methylalkohol mit Essigsäureanhydrid (KA., M. 23, 252). — Schmilzt, je nach der Schnelligkeit des Erhitzens, bei 154—172° (Kl., M. 23, 241 Anm.). Liefert bei längerem Erhitzen auf 154° Apophyllensäure (S. 125). Wird durch conc. wässriges Ammoniak in Cinchomeron-4-Amidsäure(3) verwandelt (Kl., M. 21, 963). Liefert beim Erwärmen mit CH_3J in methylalkoholischer Lösung und Schütteln des Reactionsproductes mit Ag_2O Cinchomeronsäuremethylbetainmethylester (S. 125) (Kl., M. 23, 769). — $Cu(C_8H_7O_4N)_2$. Durch Zusatz von Kupferacetatlösung zur Lösung in wässrigem Ammoniak. Violette Tafeln. Unlöslich in Wasser (KA.; vgl. Kl., M. 23, 766). — Silbersalz. Mikroskopische Täfelchen und Prismen. Zerfällt bei der Destillation im Wasserstoffstrome quantitativ in Ag , CO_2 und Pyridincarbonensäure(4) Methylester (S. 110) (T., M. 21, 448). — $C_8H_7O_4N.HCl$. Prismen. Schmelzp.: 185° (KA.).

b) β -Monomethylester $N \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{---} \quad \text{---} \\ \diagdown \quad \diagup \end{array} \cdot CO_2H$ (Zur Constitution vgl.: KA., M. 23, 681).
 $CO_2 \cdot CH_3$

B. Aus dem Dimethylester (s. u.) und der berechneten Menge methylalkoholischem Kali (KA., M. 23, 255, 683). — Schmelzp.: 182° (Kl., M. 23, 934). Reagirt mit NH_3 unter Bildung von Cinchomeron-3-Amidsäure(4) (s. u.). Liefert bei der trockenen Destillation Pyridin, CO_2 , Nikotinsäuremethylester (Hptw. Bd. IV, S. 144), Cinchomeronsäure, Cinchomeronsäure- γ -Monomethylester (s. o.) und Apophyllensäure (S. 125). Das Silbersalz ergibt, trocken destillirt, etwas Pyridin und Nikotinsäuremethylester (KA., M. 23, 686). — $K \cdot C_8H_7O_4N$. Tafeln. — $Cu(C_8H_7O_4N)_2$. Aus dem Kaliumsalz und Kupferacetat. Hellblaue Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $Ag \cdot C_8H_7O_4N$. Nadeln, die sich am Licht und beim Trocknen dunkler färben.

Dimethylester $C_8H_9O_4N = NC_5H_3(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Beim Einleiten von Salzsäuregas in die methylalkoholische Lösung des Cinchomeronsäure- γ -Monomethylesters (s. o.) in der Siedehitze (KA., M. 23, 254). — Im Vacuum unzersetzt siedendes Oel (Kl., M. 20, 777). Liefert bei der Verseifung mit methylalkoholischem Kali Cinchomeronsäure- β -Monomethylester (s. o.) (KA.). — $C_8H_9O_4N.HCl$. Schmelzp.: 141° (Kl.).

*Diäthylester $C_{11}H_{13}O_4N = NC_5H_3(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (S. 164). B. Aus α -Carboeinchomeronsäure-3,4-Diäthylester (S. 132) durch Erhitzen für sich oder mit salzsäurehaltigem Alkohol (RINT, M. 18, 223).

*Cinchomeronsäurediäthylesterjodäthylat $C_{11}H_{13}O_4N \cdot C_2H_5J$ (S. 164). B. Durch Erhitzen von α -Carboeinchomeronsäure-3,4-Diäthylester (S. 132) mit C_2H_5J auf 110° (R., M. 18, 238).

*Cinchomeronsäureanhydrid $C_7H_5O_3N = NC_5H_3(CO)_2O$ (S. 164). Darst.: KAAS, M. 23, 252. — Schmelzp.: 78°. Verbalten zu CH_3J : KA., M. 23, 261; Kl., M. 23, 768).

Cinchomeronsäure- γ -Methylester- β -Chlorid $C_8H_7O_3NCl = NC_5H_3(CO_2 \cdot CH_3)^4(COCl)^2$. B. Durch Einwirkung von $SOCl_2$ auf Cinchomeronsäure- γ -Methylester (s. o.) (H. M., M. 22, 583). — Nadeln. Schmelzp.: 183° im offenen, 180° im geschlossenen Röhrchen (unter Zersetzung).

*Cinchomeronamidsäure $C_7H_7O_3N_2$ (S. 164). a) *4-Amidsäure(3) $N \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{---} \quad \text{---} \\ \diagdown \quad \diagup \end{array} \cdot CO.NH_2$
 CO_2H

(S. 164). Zur Constitution vgl.: Kl., M. 23, 239. — Darst. Aus Cinchomeronsäure- γ -Monomethylester (s. o.) durch conc. wässriges Ammoniak (Kl., M. 21, 963). — Prismatische Tafeln mit $1H_2O$. Schmelzp.: 170°. Geht beim Schmelzen unter Gasentwicklung und Erstarren in das Cinchomeronimid (S. 125) über, das dann bei 225° schmilzt. Wird durch Methylalkohol bei 100° im Rohre in den γ -Monomethylester verwandelt. Liefert bei der Behandlung mit Natriumhypobromit γ -Aminonikotinsäure (Kl., M. 23, 242).

b) 3-Amidsäure(4) $NC_5H_3(CO \cdot NH_2)^3(CO_2H)^4$. B. Durch 1-stdg. Einwirkung von 20 ccm kaltem n-Kali auf 3 g Cinchomeronimid (S. 125) und Fällen mit 2 ccm rauchender Salzsäure (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2841). Aus Cinchomeronsäure- β -Methylester (s. o.) und NH_3 (Kl., M. 23, 934). — Spitzrhombische Kryställchen aus Wasser. Schmilzt, rasch erhitzt, gegen 200° unter Aufschäumen und Bildung von Cinchomeronimid. Liefert mit alkalischer Bromlösung 3-Aminopyridincarbonensäure(4). — $Ag \cdot C_7H_5O_3N_2$. Weisses Krystallpulver.

*Cinchomeronimid C₇H₄O₂N₂ = NC₅H₃(CO)₂NH (S. 164, Z. 10 v. u.). Darst. Durch Erhitzen von je 20 g trockenem NH₄-Cinchomerat (Hptw. Bd. IV, S. 164, Z. 3 v. o.) auf 230° und Destillieren von je 10 g des Productes (G., Co., B. 35, 1359, 2832 Anm.). — Liefert mit alkalischer Bromlauge 3-Aminopyridincarbonsäure(4). Wird von n-Kali zu Cinchomeron-3-Amidsäure (S. 124) aufgespalten. Wird von Zinnschwamm und rauchender Salzsäure zu Cinchomeronimidin NC₅H₃ $\left\langle \begin{smallmatrix} ^{(3)}\text{CO} \\ ^{(4)}\text{CH}_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$ NH reducirt. — K.C₇H₃O₂N₂. B. Durch Lösen von 10 g Imid in 500 ccm siedendem Alkohol und Zufügen von 30 ccm 2,5-fach normalem alkoholischem Kali. Schuppen. Sehr leicht löslich in Wasser.

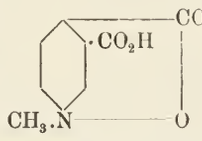
*Cinchomeronsäurediamid C₇H₄O₂N₃ = NC₅H₃(CO.NH₂)₂ (S. 164, Z. 4 v. u.). B. Durch 1-stdg. Erwärmen von Cinchomeronimid (s. o.) mit der 10-fachen Menge alkoholischem Ammoniak auf 100° (G., Co., B. 35, 2842). — Würfelähnliche Kryställchen. Schmilzt bei 175—176° unter Uebergang in Cinchomeronimid. Wird von alkalischer Bromlösung in 2,4-Dioxycopazolin (vgl. unten) übergeführt. — Hydrat C₇H₄O₂N₃ + H₂O. Prismen (aus 70° warmem Wasser). — Verbindung mit Silbernitrat 2C₇H₄O₂N₃.AgNO₃. Nadeln aus Wasser.

Cinchomeronylglycinäthylester C₁₁H₁₀O₄N₂ = NC₅H₃(CO)₂N.CH₂.CO₂.C₂H₅. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von je 5 g Cinchomeronimidkalium (s. o.) und Chloroessigester im Xyloidampf (G., Co., B. 35, 1360). — Nadeln (aus Ligroin oder Wasser). Schmelzp.: 101°. Ziemlich leicht löslich. Wird von siedender Natrium-methylatlösung in das Natriumsalz des 1,4-Dioxyopyrincarbonsäure(3)-Methylesters übergeführt.

*Cinchomeronazid C₇H₅O₂N₃ = NC₅H₃ $\left\langle \begin{smallmatrix} \text{CO.NH} \\ \text{CO.NH} \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 165) ist 2,4-Dioxycopazolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1155) und daher hier zu streichen (G., Co., B. 35, 2844, 3847).
S. 165, Z. 11 v. o. statt: „C₁₃H₁₅NO₄“ lies: „C₁₃H₁₅N₃O₄“.

Cinchomeronhydroximimid NC₅H₃ $\left\langle \begin{smallmatrix} \text{CO} \\ \text{C}(\text{N.OH}) \end{smallmatrix} \right\rangle$ NH s. Isonitrosocinchomeronimidin, Spl. zu Bd. IV, S. 869.

*Apophyllensäure, Cinchomeronsäuremethylbetaïn

C₈H₇O₄N =  (S. 165). (Zur Constitution vgl.: KIRPAL, M. 23, 771). B. Durch längeres Erhitzen von Cinchomeronsäure-γ-Monomethylester (S. 124) auf 154° (Kl., M. 23, 247). Beim Erhitzen von Cinchomeronsäure-γ-Methylester auf 180°, sowie in geringer Menge beim Erhitzen desselben mit CH₃J (KAAS, M. 23, 253, 259). Aus dem Jodmethylat, welches aus Cinchomeronsäureanhydrid (S. 124) und CH₃J entsteht, durch Schütteln mit Ag₂O in wässriger Lösung (Kl., M. 23, 768). Aus Cinchomeronsäure in Sodalösung durch Erwärmen mit CH₃J (H. MEYER, M. 24, 203). — Zur Darstellung vgl.: SKRAUP, PICCOLI, M. 23, 274. — Einwirkung von Thionylchlorid: Kl., M. 23, 770.

Cinchomeronsäuremethylbetaïnmethylester C₉H₉O₄N = CH₃.NC₅H₃(CO₂.CH₃)₂.CO.O. B. Aus dem Jodmethylat, welches aus Cinchomeronsäureanhydrid (S. 124) und CH₃J entsteht, durch Schütteln mit Ag₂O in methylalkoholischer Lösung (Kl., M. 23, 768) oder durch Erwärmen von Cinchomeronsäure-γ-Monomethylester (S. 124) mit CH₃J in methylalkoholischer Lösung und Schütteln des Reactionsproductes mit Ag₂O (Kl., M. 23, 769). — Farblose Prismen (aus CH₃OH). Zersetzungsp.: 218°. Zerfließlich in Wasser. Leicht löslich in warmem Alkohol, fast unlöslich in Aether.

Jodmethylat des Cinchomeronsäure-β-Methylesters C₉H₁₀O₄NJ =

$\left\langle \begin{smallmatrix} \text{J} \\ \text{CH}_3 \end{smallmatrix} \right\rangle \text{N} \left\langle \begin{smallmatrix} \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO}_2\text{CH}_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$. B. Aus dem β-Monomethylester (S. 124) und CH₃J bei 100° in methylalkoholischer Lösung (KA., M. 23, 258). — Gelbe Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in Wasser und Methylalkohol.

Jodmethylat des Cinchomeronsäure-γ-Methylesters C₉H₁₀O₄NJ =

$\left\langle \begin{smallmatrix} \text{J} \\ \text{CH}_3 \end{smallmatrix} \right\rangle \text{N} \left\langle \begin{smallmatrix} \text{CO}_2\text{CH}_3 \\ \text{CO}_2\text{H} \end{smallmatrix} \right\rangle$. B. Aus Cinchomeronsäure-γ-Monomethylester (S. 124) und CH₃J bei 100° in methylalkoholischer Lösung neben geringen Mengen Apophyllensäure (s. o.) (KA., M. 23, 257). — Schmelzp.: 223—224°.

Cinchomeronsäureäthylbetaïn s. Hptw. Bd. IV, S. 164.

2. *Säuren $C_8H_7O_4N = NC_5H_2(CH_3)(CO_2H)_2$ (S. 166—167).

5) **4-Methylpyridindicarbonsäure* (2, 3), *Lepidinsäure* (S. 167). Darst. Man kocht 0,2 g 6-Chlorlepidinsäure (s. u.), 0,2 g KJ, 0,1 g amorphen Phosphor und 2 ccm Jodwasserstoffsäure 4—5 Stunden (Könias, B. 31, 801).

6-Chlorlepidinsäure $C_8H_6O_4NCl = NC_5HCl(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Durch Oxydation von 2-Chlor-5- oder 7-Oxylepidin (Spl. zu Bd. IV, S. 317) mit $KMnO_4$ (BESTHORN, BYVANCK, B. 31, 800). — Prismen mit $2H_2O$ aus Wasser. Sintert bei 85° ; schmilzt etwas über 100° im Krystallwasser, wird dann wieder fest und zersetzt sich bei $183—184^\circ$. Wird bei 110° wasserfrei. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aether und Wasser. Die wässrige Lösung wird von $FeSO_4$ gelb gefärbt; durch $FeCl_3$ wird nach einiger Zeit ein hellgelber Niederschlag gefällt. Wird von $HJ + P$ zu Lepidinsäure reducirt.

6) *4-Methylpyridindicarbonsäure* (3, 5). B. Aus γ -Pikolintetracarbonsäure (S. 133) beim Erhitzen mit der zehnfachen Menge Eisessig auf 130° (WOLFF, A. 322, 377). — Krystalle aus Eisessig; Nadelchen aus siedendem Wasser. Schmilzt, rasch erhitzt, bei $282—284^\circ$ unter Gasentwicklung. Schwer löslich in Aether und Chloroform, ziemlich schwer in Wasser und Alkohol, leicht in Salzsäure. Giebt keine Eisenoxydulsalzsäure.

7) *Pyridyl-4-Malonsäure* $NC_5H_4.CH(CO_2H)_2$. 2, 3, 5-Trichlorpyridyl-4-Malonsäurediäthylester $C_{12}H_{12}O_4NCl_3 = NC_5HCl_3.CH(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Aus 2, 3, 4, 5-Tetrachlorpyridin (S. 93) bei Einwirkung von Natriummalonsäureäthylester (SELL, DOORSON, Soc. 83, 398). — Farblose Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: $63—64^\circ$. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Durch Hydrolyse entsteht 2, 3, 5-Trichlorpyridyl-4-Essigsäure (S. 112). — $K.C_{12}H_{11}O_4NCl_3$. Farblose Krystalle.

3. *Säuren $C_9H_9O_4N$ (S. 167—168).

1) **2, 4-Dimethylpyridindicarbonsäure* (3, 5) $NC_5H(CH_3)_2(CO_2H)_2$ (S. 167). B. Aus 2, 4-Dimethylpyridintricarbonsäure (S. 133) beim Erhitzen mit Wasser auf 170° (WOLFF, A. 322, 375). — Prismen (aus Wasser), die wasserfrei bei 256° sintern und sich bei 260° unter Gasentwicklung zersetzen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Zerfällt bei der Destillation ziemlich glatt in CO_2 und 2, 4-Dimethylpyridin (S. 101).

2) **2, 6-Dimethylpyridindicarbonsäure* (3, 5), *Lutidindicarbonsäure* $NC_5H(CH_3)_2(CO_2H)_2$ (S. 167—168). *Diäthylester $C_{13}H_{17}O_4N = NC_5H(CH_3)_2(CO_2.C_2H_5)_2$ (S. 168, Z. 23—27 v. o.). B. Bei der trockenen Destillation von Hydrocollidindicarbonsäureester (S. 79), von Phenylhydrolutidindicarbonsäureester (Hptw. Bd. IV, S. 370), sowie von Hydrolutidindicarbonsäureester (S. 78—79) (GUARESCHI, GRANDE, C. 1899 II, 440). Beim Erhitzen von Hydrolutidindicarbonsäureester mit Palladiummohr auf $220—265^\circ$ neben hexahydrirtem Ester (S. 46—47), sowie Behandeln des ersteren mit conc. Salzsäure in der Kälte (KNOEVENAGEL, FUCHS, B. 35, 1789). Durch Erhitzen eines äquimolekularen Gemenges von Methenylbisacetessigäther (Spl. Bd. I, S. 423), Ammoniumacetat und Eisessig (CLAISEN, A. 297, 39; vgl. Höchster Farbw., D.R.P. 79863; *Frdl.* IV, 1134). Aus Aethoxymethylenacetessigester (Spl. Bd. I, S. 317) durch Erhitzen mit β -Aminocrotonsäureester (Spl. Bd. I, S. 663) (CL.). — Nadeln (aus $CH_3.OH$). Schmelzpt.: 73° . Kp_{16} : 179° ; Kp_{40} : 206° (MORR, B. 33, 1114). Löslich in 18 Thln. Petroleumäther bei 17° . Wird in der Kälte durch $KMnO_4$ nicht verändert. — Platindoppelsalz. Goldgelbe Krystalle. Schmelzpt.: 197° . — *Pikrat. Schmelzpt.: $119—120^\circ$.

*Die *labile Modification (S. 168, Z. 28—33 v. o.) ist zu streichen* (KN., F.).

Dihydrasid $C_9H_{13}O_2N_5 = NC_5H(CH_3)_2(CO.NH.NH_2)_2$. B. Durch 12—15-stdg. Erhitzen des Diäthylesters (s. o.) mit Hydrazinhydrat (M., B. 33, 1115). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 228° (unter geringer Zersetzung). 100 g siedender Alkohol lösen 3,9 g Hydrasid, 100 g Wasser von 18° lösen etwa 8,9 g. Schwer löslich in siedendem Ligroin, Benzol und Aether. Aus Wasser krystallisiren Nadeln der Zusammensetzung $C_9H_{13}O_2N_5 + H_2O$, die bei $105—110^\circ$ wasserfrei werden. — $(C_9H_{13}O_2N_5)_2 \cdot 3HCl + H_2O$. Schmelzpt.: 251° (unter Aufschäumen). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Dibenzalderivat des Dihydrasids $C_{23}H_{21}O_2N_5 = NC_5H(CH_3)_2(CO.NH.N:CH.C_6H_5)_2$. Krystalle aus Eisessig. Schmilzt oberhalb 300° . Sehr wenig löslich (M., B. 33, 1117).

Bisacetonverbindung des Dihydrasids $C_{15}H_{21}O_2N_5 = NC_5H(CH_3)_2[CO.NH.N:C(CH_3)_2]_2$. B. Durch Schütteln des Dihydrasids (s. o.) mit Aceton und Wasser (M., B. 33, 1117). — Weisser Niederschlag. Schmelzpt.: 298° (unter Aufschäumen). Sehr wenig löslich.

Lutidindicarbonsäureazid $C_9H_7O_2N_7 = NC_5H(CH_3)_2\left(CO.N\left\langle\begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix}\right.\right)_2$. B. Aus dem Dihydrasid (S. 126) und Natriumnitrit in n-Salzsäure bei $0—5^\circ$ (M., B. 33, 1117). — Weisses Pulver. Verpufft bei $79—80^\circ$.

4. *Säuren $C_{10}H_{11}O_4N$ (S. 168—170).

1) *2,4,6-Trimethylpyridindicarbonsäure, Collidindicarbonsäure $NC_5(CH_3)_3(CO_2H)_2$ (S. 168—170). *Diäthylester $C_{14}H_{19}O_4N = NC_5H_9(CO_2.C_2H_5)_2$ (S. 169). — *Trijodid des Jodhydrats $C_{14}H_{19}O_4N.HJ.J_3$ (S. 169, Z. 6 v. u. irrtümlich mit der Formel $C_{14}H_{19}NO_4.HJ.J_2$ aufgeführt). Schwarze, monokline Tafeln (SEBALDT, Z. Kr. 33, 603).

2) 3-Aethyl-4-Methylpyridindicarbonsäure(5,6) $NC_5H(CH_3)(C_2H_5)(CO_2H)_2$. 2-Chlor-3-Aethyl-4-Methylpyridindicarbonsäure(5,6) $C_{10}H_{10}O_4NCl = NC_5Cl(CH_3)(C_2H_5)(CO_2H)_2$. B. Bei der Oxydation von Bz-Oxy--2-Chlor-3-Aethyl-4-Methylchinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 339) mit $KMnO_4$ in der Kälte, neben harzigen Producten (BYVANCK, B. 31, 2152). — Krystalle aus Wasser. Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Aether. Die wässrige Lösung giebt mit $FeSO_4$ eine gelbe Fällung, mit $FeCl_3$ eine gelbliche Trübung.

3) 2,3,4-Trimethylpyridindicarbonsäure(5,6), Trimethylchinolinsäure $NC_5(CH_3)_3(CO_2H)_2$. B. Man führt (3 Thle.) Trimethylchinolid (S. 117) durch Aufkochen mit einer Lösung von (1,2 Thln) Aetzkali in (25 Thln.) Wasser in die zugehörige Oxyssäure über und oxydirt diese nach dem Erkalten durch (3,6 g) $KMnO_4$ in 10⁰/₁₀iger Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (WOLFF, A. 322, 371). — Wasserhelle Prismen oder Säulen (aus siedendem Wasser oder Alkohol), aus Wasser mit 1 Mol. H_2O krystallisierend. Schmilzt bei 194—195° unter CO_2 -Entwicklung; wird wieder fest und schmilzt dann nochmals gegen 250°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform, leichter in heissem Wasser oder Alkohol. Durch Erhitzen für sich oder mit Wasser entsteht 2,3,4-Trimethylpyridindicarbonsäure(5) (S. 113). Wird in conc. wässriger Lösung durch Eisenoxydsalz nicht gefärbt. Durch Oxydation mit $KMnO_4$ entsteht 2,4-Dimethylpyridintricarbonsäure (S. 133).

7a. Dicarbonsäure einer Base $C_7H_9ONS_2$.2-Furyldihydrothiazindicarbonsäure(4,6) $C_9H_9O_5NS_2 =$ 

Dinitril, 2-Furyl-4,6-Dicyandihydrodithiazin $C_9H_7ON_3S_2 =$



B. Aus Chrysean und Furfurol in Alkohol (HELLSING, B. 33, 1777). — Braune Schuppen aus Alkohol. Schmelzp.: 184° (unter Zersetzung).

8. *Säuren $C_nH_{2n-7}O_5N$ und $C_nH_{2n-9}O_5N$ der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 171—174).2. *Säuren $C_7H_9O_5N$ (S. 172—174).

1) *4-Oxypyridindicarbonsäure(2,6), Chelidamsäure $NC_5H_2(OH)(CO_2H)_2$ (S. 172—173). Schmelzp.: 248° (H. MEYER, M. 24, 204). Wird durch Alkyljodid in Soda-lösung nicht angegriffen.

*Diäthylester $C_{11}H_{13}O_5N = NC_5H_2(OH)(CO_2.C_2H_5)_2$ (S. 172). B. Aus trockenem chelidamsaurem Natrium und C_2H_5J (H. M., M. 24, 204). — Die wasserfreie Substanz ist ein farbloser, bei —20° noch nicht erstarrender Syrup.

3) *6-Oxypyridindicarbonsäure(2,5), α -Oxyisocinchomeronsäure $NC_5H_2(OH)(CO_2H)_2$ (S. 173). Stufenweise Dissociation: WEGSCHEIDER, M. 23, 635.

S. 173, Z. 4 v. u. statt: „ $C_7H_{16}N_2O_5$ “ lies: „ $C_7H_6N_2O_5$ “.

5) Pyridon(4)-Dicarbonsäure(3,5)
$$\begin{array}{c} HO_2C.C:CH \\ \diagdown \quad \diagup \\ OC < \quad > NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ HO_2C.C:CH \end{array}$$
 B. Durch mehrstündiges

Erhitzen ihres Diäthylesters (s. u.) mit conc. Salzsäure auf 165° (ERRERA, B. 31, 1691). — Krystalle, die an der Luft oder beim Benetzen mit Wasser porzellanartig werden. Schmelzpunkt: ca. 315° (unter Braunfärbung und Entwicklung von CO_2). Schwer löslich in Wasser. Färbt sich nicht mit $FeCl_3$.

Diäthylester $C_{11}H_{13}O_5N = NC_5H_2O(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Durch Einwirkung von NH_3 auf das Reactionsproduct aus 1 Mol. Acetondicarbonsäure, 2 Mol. Orthoameisensäureester und 4 Mol. Essigsäureanhydrid, neben Oxytrimesinsäuretriäthylester und 4,6-Dioxypyridindicarbonsäure(3)-Aethylester (S. 120) (E., B. 31, 1690). — Nadeln (aus viel Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 251°. Unlöslich in Wasser und Benzol, schwer löslich in Alkohol, leicht in Alkalien und conc. Säuren.

3. *Säuren $C_8H_7O_5N$ (S. 174).

1) **m*-Pyridintartronsäure $C_8H_7O_5N = NC_5H_4.C(OH)(CO_2H)_2$ (S. 174) ist zu streichen (vgl. PINNER, KOHLHAMMER, B. 33, 1426).

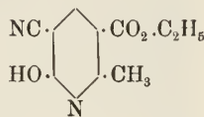
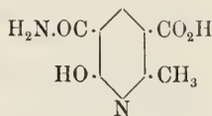
2) *6-Oxy-2-Methylpyridindicarbonsäure* (3, 5), *α'-Oxy-α-Pikolin-β,β'-Dicarbonsäure* $NC_5H(OH)(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Man erhitzt das 3-Aethylester-5-Nitril (s. u.) oder das 5-Amid (s. u.) 2 Stunden mit Salzsäure (D: 1,1) auf 120° (ERRERA, B. 33, 2970; G. 311, 173). — Krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol. H_2O in Blättchen oder in Nadeln, die sich allmählich in Blättchen verwandeln. Schmelzp.: 303° . Liefert bei längerem Erhitzen mit Salzsäure auf 120° 6-Oxypikolin (S. 99). Die ammoniakalische, vom überschüssigen Ammoniak durch Aufkochen befreite Lösung giebt mit $AgNO_3$ einen weissen, flockigen Niederschlag (löslich in Salpetersäure).

5-Amid $C_8H_5O_4N_2 =$

B. Man verseift das 3-Aethylester-5-Nitril (s. u.) entweder durch Auflösen in conc. Schwefelsäure und Fällen mit Wasser oder durch längeres Kochen mit wässrigem Alkali (E., B. 33, 2970; G. 311, 172). — Krystallinisches Pulver. Schwärzt sich bei 300° , ohne zu schmelzen. Schwer löslich.

3-Aethylester-5-Nitril $C_{10}H_{10}O_3N_2 =$

B. Die Lösung von 21 g Cyanacetamid (Spl. Bd. I, S. 701) in 300 g absolutem Alkohol wird mit einer alkoholischen Lösung von 5,5 g Natrium vermischt; darauf werden 46,5 g Aethoxymethylenacetessigester (Spl. Bd. I, S. 317) zugefügt (E., B. 33, 2969; G. 311, 171). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 208° (vgl. B. 33, 3469). — $K.C_{10}H_9O_3N_2$. Blättchen. Schwer löslich in Alkohol.



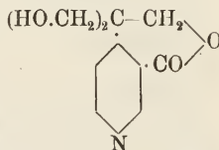
3) *6-Oxy-4-Methylpyridindicarbonsäure* (2, 3), *α-Oxylepidinsäure* $NC_5H(OH)(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Bei der Oxydation von 2,5- oder 2,7-Dioxy-4-Methylchinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 317) mit alkalischer $KMnO_4$ -Lösung, neben viel Oxalsäure (BESTHORN, BYVANCK, B. 31, 802). — Nadelchen aus Wasser. Erweicht bei 210° ; schmilzt unter Zersetzung bei $252-253^\circ$. Ziemlich schwer löslich in Wasser. Die wässrige Lösung wird von $FeCl_3$ roth, von $FeSO_4$ nicht gefärbt. — $BaCl_2$ fällt ein saures Baryumsalz. — Silbersalz. Weisse, gallertartige Masse, die beim Kochen krystallinisch wird.

5. Trimethylolhomonikotinsäure $C_{10}H_{13}O_5N = NC_5H_3(CO_2H)^3[C(CH_2.OH)_3]^4$.

Lacton $C_{10}H_{11}O_4N =$

B. Durch 48-stdg. Erhitzen von 3 g 4-Methylpyridincarbonsäure (3) (S. 112) mit 12 ccm 40%iger Formaldehydlösung auf 100° ; Ausbeute: 1,5 g (KÖNIGS, B. 34, 4337). — Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: 148° . Leicht löslich in Wasser und Alkoholen, schwer in Chloroform, sehr wenig in Aether und Benzol. Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) entsteht Cinchomeronsäure (S. 123). — $(C_{10}H_{11}O_4N.HCl)_2PtCl_4$. Orangerothe, vierseitige Täfelchen. Schmilzt gegen 230° (unter Zersetzung). — Pikrat. Nadelchen oder Schüppchen. Schmilzt gegen 204° (unter Zersetzung).

Acetylderivat des Lactons $C_{12}H_{13}O_5N = NC_5H_5O_2(CH_2.OH).CH_2.O.CO.CH_3$. Prismen (aus Essigester oder Benzol). Schmelzp.: $153-154^\circ$. Unzersetzt destillierbar. Löslich in heissem Wasser (K., B. 34, 4338).

8a. Säuren $C_nH_{2n-17}O_5N$ und $C_nH_{2n-19}O_5N$.

2-*m,p*-Dioxybenzoylpyridincarbonsäure (3 oder 4) $C_{13}H_9O_5N = (HO)_2C_6H_3.CO.C_6H_3(CO_2H)N$. Derivate s. Pyropaperinsäure und Derivate, Hptw. Bd. IV, S. 177.

β-Benzoylpikolinsäure-Bz-p-Carbonsäure $C_{14}H_9O_5N + H_2O =$

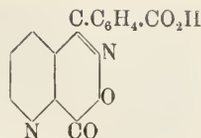
$HO_2C \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot CO \cdot \text{C}_6\text{H}_3(OH)_2 \cdot N$, H_2O . B. Aus *β*-p-Toluylpikolinsäure (S. 119) mit 2 Mol.

$KMnO_4$ bei $30-40^\circ$ (FULDA, M. 21, 984). — Zersetzt sich bei $190-210^\circ$ zu Phenyl-*β*-Pyridylketon-Bz-p-Carbonsäure (S. 119) und CO_2 . — $Cd.C_{14}H_7O_5N$. Schwer löslich in Wasser.

Dimethylester $C_{16}H_{19}O_5N = C_{12}H_7ON(CO_2.CH_3)_2$. Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 110—111° (F., M. 21, 986).

Oximanhydrid, Phenylpyridoxazinon - p - Carbonsäure $C_{14}H_{13}O_4N_2 =$

B. Aus Benzoylpikolinsäure - p - Carbonsäure und Hydroxylamin (F., M. 21, 986). — Mikroskopische Krystalle. Schmelzp.: 300°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.



9. *Dicarbonsäuren $C_nH_{2n-9}O_6N$ u. s. w. der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 174—178).

I. *Säuren $C_7H_5O_6N$ (S. 174—175).

1) *2,6-Dioxyppyridindicarbonsäure(3,5), Dioxydinikotinsäure $NC_5H_3O_2(CO_2H)_2$ (S. 174—175). Monoäthylester $C_9H_9O_6N = NC_5H_3O_2(CO_2H)(CO_2.C_2H_5)$. B. Aus dem Diäthylester (s. u.) durch 2 Mol. NaOH (ERRERA, G. 27 II, 393; B. 31, 1244). — Schmelzp.: 179° (GUTHRIE, B. 32, 781). — $Na.C_9H_9O_6N + 2H_2O$. Nadeln (aus heissem Weingeist). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser.

*Diäthylester $C_{11}H_{13}O_6N = NC_5H_3O_2(CO_2.C_2H_5)_2$ (S. 174). B. Aus Cyancarboxylglutaconsäuretriäthylester (Spl. Bd. I, S. 689) durch NaOH (E., G. 27 II, 393; B. 31, 1243). Das NH_4 -Salz entsteht durch Kochen von α, γ -Dicyanglutaconsäureester (Spl. Bd. I, S. 687) mit Weingeist (E., B. 31, 1242; G., B. 32, 779). Durch längeres Kochen des Dicyanglutaconsäureesters mit verdünnter Salzsäure (RUHEMANN, BROWNING, Soc. 73, 284). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 202° (R., B.); 199° (E.). Durch Sättigen seiner salzsauren Lösung mit Chlor entsteht 4,5-Dichlor-2,6-Dioxyppyridindicarbonsäure(3)-Ester (S. 121). Wird von NH_3 in Aether oder Benzol sofort als Ammonsalz gefällt (HANTZSCH, DOLLFUS, B. 35, 243). — $*NH_4.C_{11}H_{12}O_6N$. Weisse Nadelchen. Sehr wenig löslich. Wird von kochender 50%iger Essigsäure nicht zersetzt (G.). — $Na.C_{11}H_{12}O_6N + 2H_2O$ (E.). — $Cu(C_{11}H_{12}O_6N)_2$. Hellgelbe Masse (G.). — $*Ag.C_{11}H_{12}O_6N$. Seideglänzende Masse (G.). — Phenylhydrazinsalz $C_{11}H_{13}O_6N.N_2H_3C_6H_5$. Farblose Nadeln. Schwer löslich in heissem Alkohol. Zersetzt sich bei 198° (R., B.).

Isomeres des Diäthylesters $C_{11}H_{13}O_6N$, nach G., B. 26, 2805 als Imid des Dicarboxylglutaconsäurediäthylesters $NH < \begin{matrix} CO.CH(CO_2.C_2H_5) \\ CO-C(CO_2.C_2H_5) \end{matrix} > CH$, nach E., B. 34, 3700 als

Isoimid $O < \begin{matrix} CO-C(CO_2.C_2H_5) \\ C:NH.CH(CO_2.C_2H_5) \end{matrix} > C_2H_5$ aufzufassen. — B. Beim Einleiten von NH_3 -Gas

in eine kalte 5%ige Lösung von Aethoxycumalindicarbonsäurediäthylester $C_7HO_7(C_2H_5)_2$ in Benzol (G., B. 26, 2795). Man krystallisiert den Niederschlag aus kaltem Benzol um. — Glaswollähnliche Masse (aus Aceton). Schmilzt bei 179—180°, dabei in 2,6-Dioxyppyridin-3,5-Dicarbonsäureester (s. o.) übergehend. 1 Thl. löst sich bei 22° in 410 Thln. absoluten Alkohol, 2200 Thln. Aether, 175 Thln. Aceton, 277 Thln. Eisessig, 3200 Thln. Benzol. Geht beim Behandeln mit heissen Lösungsmitteln in Dioxyppyridindicarbonsäureester über. Heisse Natronlauge spaltet NH_3 ab. Wird durch $FeCl_3$ gelb gefärbt. Liefert beim Stehen mit Anilin Anilinomethylenmalonanilsäureester. Wird durch NH_3 in Aether oder Benzol nicht gefällt (HANTZSCH, DOLLFUS, B. 35, 244).

S. 174, Z. 14 v. u. statt: „Aethoxyppyridondicarbonsäureester“ lies: „Aethoxyppyridondicarbonsäureester“.

Monamid der 2,6-Dioxyppyridindicarbonsäure(3,5) $C_7H_5O_5N_2 = NC_5H_3O_2(CO_2H).CO.NH_2$. B. Man kocht das Amidnitril (s. u.) mit überschüssiger Kalilauge (E., B. 33, 2976). — Nadeln. Schmelzp.: 213° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und Wasser.

S. 175, Z. 8 v. o. statt: „260“ lies: „262“.

Amidnitril $C_7H_5O_5N_3 = NC_5H_3O_2(CN).CO.NH_2$. B. Das Monoammoniumsalz entsteht, wenn man das Ammoniumsalz des Dioxydicyanpyridins (s. u.) in warmer conc. Schwefelsäure löst und dann mit Wasser fällt (E., G. 27 II, 412; B. 33, 2973). — Ammoniumsalz $C_7H_5O_5N_4 + \frac{1}{2}H_2O$ (in Spl. Bd. I, S. 788 als Triamid der α -Cyan- α -Carboxylglutakonsäure beschrieben). Gelbe Krystalle (aus Wasser). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkalien.

Dinitril, 2,6-Dioxy-3,5-Dicyanpyridin $C_7H_3O_5N_3 = NC_5H_3O_2(CN)_2$. B. Das Monoammoniumsalz entsteht aus Cyanacetamid (Spl. Bd. I, S. 701) mit Natriumäthylat und $CHCl_3$ (E., G. 27 II, 412; B. 33, 2973). — Ammoniumsalz $C_7H_5O_5N_4$ (in Spl. Bd. I, S. 779 als Dicyanglutaconamid beschrieben). Gelbe Blättchen oder Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: über 280° (unter Zersetzung). Krystallisiert aus Salzsäure unzersetzt.

5-Aethylester der N-Aethyl-6-Oxyppyridon(2)-Dicarbonsäure(3,5), N-Aethyl- α -Keto- α' -Oxy- β -Dihydropyridin- β' -Carboxäthyl- β -Carbonsäure $C_{11}H_{13}O_6N =$

N-Phenyl- α, α' -Diketo- Δ^3 -Tetrahydropyridin- β, β' -Dicarbonsäurediäthylester (s. u.) (B., A. 285, 115). Beim Erhitzen von Dicarboxylglutaconsäureester (Spl. Bd. I, S. 444) mit Anilin auf 145° (B.). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 197°. Löslich bei 20° in 5300 Thln. Ligroin, 630 Thln. Aether, 150 Thln. absolutem Alkohol und 43 Thln. Benzol, unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in verdünnter Kalilauge und verdünntem Ammoniak, löslich in heisser Na₂CO₃-Lösung. Wird durch NH₃ in Aether sofort als Ammonsalz gefällt (im Gegensatz zu dem Isomeren vom Schmelzp.: 147°, s. u.) (HANTZSCH, D., B. 35, 244). Wird durch FeCl₃ tiefviolett gefärbt. Liefert beim Kochen mit Anilin eine bei 265° schmelzende Verbindung C₂₆H₁₉O₄N₃ (?). — Ag.C₁₇H₁₆O₆N. Flockiger Niederschlag.

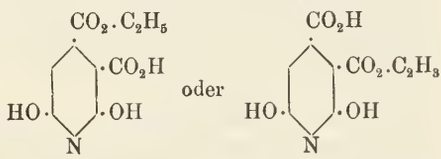
Isomere Verbindung C₁₇H₁₇O₆N, nach BAND, A. 285, 115 als N-Phenyl- α, α' -Diketo- Δ^3 -Tetrahydropyridin- β, β' -Dicarbonsäurediäthylester C₂H₅.O₂C.

CH < $\begin{matrix} \text{CO} \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{CH} : \text{C}(\text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5) \end{matrix} \right\rangle \text{CO}$, nach ERRERA (B. 34, 3700) als Isoimid

O < $\begin{matrix} \text{CO} \\ \text{C} : \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{CH}(\text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5) \end{matrix} \right\rangle \text{CH}$ aufzufassen. B. Bei 1/4-stdg. Stehen von 10 g zerriebnem 6-Aethoxylcumalindicarbonsäureester (Spl. Bd. I, S. 445) mit 10 ccm Anilin, gelöst in 50 ccm Aether (B., A. 285, 108). Aus 1 g 6-Aethoxylcumalindicarbonsäureester, gelöst in 6 ccm Eisessig, und 3 g Anilin, gelöst in 30 ccm Essigsäure von 25% + 30 ccm Wasser (B., A. 285, 149). Aus dem gleichen Ester und wässriger Anilinlösung (B.) — Blättchen (aus Chloroform + Aether). Schmelzp.: 147°. Löslich in 480 Thln. Aether, in etwa 460 Thln. absolutem Alkohol und in 4600 Thln. Ligroin, leicht löslich in Benzol und Aceton, sehr leicht in Chloroform. Geht beim Schmelzen wie auch beim Erhitzen mit Alkohol in N-Phenyl-6-Oxydihydropyridon(2)-Dicarbonsäureester (s. o.) über. Mit Anilin entsteht Anilinomethylenmalonanilsäureester (Spl. Bd. II, S. 232).

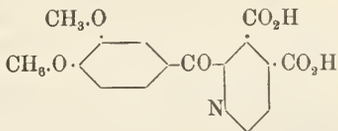
Diäthylester der N-Phenyl-6-Aethoxyppyridon(2)-Dicarbonsäure(3,5) C₁₉H₂₁O₆N = C₁₇H₁₆NO₆.C₂H₅. B. Aus dem Silbersalz Ag.C₁₇H₁₆O₆N (s. o.) und C₂H₅J (B., A. 285, 119). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 115°.

2) 2,6-Dioxyppyridindicarbonsäure(3,4), Dioxyinchomeronsäure NC₅H(OH)₂(CO₂H)₂. Monoäthylester C₉H₉O₆N = B. Beim Kochen von Dioxy- β -Carbocinchomeronsäuretriäthylester (S. 133) mit 2 Mol.-Gew. in Wasser gelösten Natriumhydrats (ERRERA, PERCIABOSCO, B. 34, 3707). — Nadeln, die sich oberhalb 215° bräunen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol.



Diäthylester C₁₁H₁₃O₆N = NC₅H(OH)₂(CO₂.C₂H₅)₂. B. Beim Kochen des Isoimids vom Dicarboxylaconitsäuretriäthylester mit 3 Thln. Salzsäure (D: 1,06) (E., P., B. 34, 3707). Aus Propylentetracarbonsäureester, welcher durch Condensation von Malonester mit Acetylendicarbonsäureester entsteht, und starkem Ammoniak bei 4—5-tägigem Kochen (RÜHEMANN, STAPLETON, Soc. 77, 250). — Blättchen. Schmelzp.: 157° (E., P.); 161—162° (R., S.; vgl. auch R., B. 34, 4165). Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Giebt mit Eisenchlorid Rothviolett färbung. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht Citrazinsäure (vgl. S. 120) (R., S.).

4. *Papaverinsäure C₁₆H₁₆O₇N = (S. 176—178). Leitfähigkeit: 100 K = 1,08 (Verdünnung v = 256); = 1,20 (Verdünnung v = 512) (KIRPAL, M. 18, 466). Stufenweise Dissociation: WEGSCHEIDER, M. 23, 635. Bei der Einwirkung von CH₃.OH + H₂SO₄ auf Papaverinsäure entsteht der γ -Methylester (s. u.) und der Dimethylester (Hptw. Bd. IV, S. 176). Bei der Halbverseifung des Papaverinsäuredimethylesters entsteht der β - und γ -Monomethylester. Bei der Einwirkung von CH₃.OH auf Papaverinsäureanhydrid (Hptw. Bd. IV, S. 177) entsteht neben β -Monomethylester (s. u.) wenig γ -Monomethylester (W., M. 23, 334).



*Methylester C₁₇H₁₅O₇N = C₁₆H₁₅NO₇.CH₃ (S. 176). a) * β -Derivat, β -Ester (S. 176). Schmelzp.: 156,5°. K = 0,39 (W., M. 23, 334; vgl. auch K., M. 18, 465).

b) * γ -Derivat, γ -Methylester (S. 176). B. Bei 3 1/2-stdg. Kochen von 1,5 g Papaverinsäure mit 15 ccm Holzgeist und 7 Tropfen Vitriolöl (GOLDSCHMIEDT, K., M. 17, 495). — Schmelzp.: 195,5—197°. K = 0,61 (W., vgl. auch K., M. 18, 466).

γ -Äthylester C₁₈H₁₇O₇N = C₁₆H₁₅NO₇.C₂H₅. B. 2 g Papaverinsäure und 15 ccm absoluter Alkohol werden mit einigen Tropfen conc. Schwefelsäure erwärmt (K., M. 18, 464). — Weisse Nadelchen. Schmelzp.: 184°.

*Papaverinsäuremethylbetain $C_{17}H_{15}O_7N$ (S. 177) (zur Constitution vgl. GOLDSCHMIEDT, HÖNIGSCHMID, B. 36, 1851). — Spaltet beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure nicht nur die O-Methylgruppe, sondern partiell auch die N-Methylgruppe ab (G., H., B. 36, 1853).

10. *Tricarbonsäuren der Pyridinbasen $C_nH_{2n-11}O_6N = NC_nH_{2n-8}(CO_2H)_3$
(S. 178—181).

I. *Säuren $C_6H_5O_6N = NC_5H_2(CO_2H)_3$ (S. 178—180).

1) **Pyridintricarbonsäure* (2,3,4), α -*Carbocinchomeronsäure* (S. 178). B. Bei der Oxydation von 1,7 g 2,3,4-Trimethylpyridin (S. 106) mit $KMnO_4$ (GUARESCHI, C. 1900 I, 1161). — Darst. Man fällt aus einer Lösung von 200 g Cinchoninsulfat (Spl. Bd. III, S. 631) in 20 L. Wasser durch etwas mehr als die berechnete Menge KOH das Cinchonin in fein vertheiltem Zustande aus, trägt in die auf 40—60° erwärmte Flüssigkeit 2150 g $KMnO_4$ inkleinen Portionen ein, erhitzt schliesslich zum Kochen, filtrirt, engt das Filtrat ein, neutralisirt es nach dem Erkalten nahezu mit verdünnter Schwefelsäure, dampft die Flüssigkeit unter häufigem Entfernen der ausfallenden Salze zum dünnen Syrup ein, setzt die Carbocinchomeronsäure durch verdünnte Schwefelsäure (1 + 1) in Freiheit und krystallisirt sie aus mit H_2SO_4 angesäuertem Wasser um (CAMPS, Ar. 240, 358). — Geht bei 170° unter CO_2 -Verlust in die Cinchomeronsäure (S. 123) über. Liefert sowohl bei der Behandlung mit HCl und Alkohol, als auch bei der Behandlung mit PCl_5 und dann mit Alkohol nur den Dialkylester, welcher weder durch Natriumäthylat und äthylschwefelsaures Natrium, noch durch PCl_5 und Alkohol in den Trialkylester verwandelt werden kann. Liefert bei der Behandlung mit HCl und Alkohol neben ihrem Diäthylester (s. u.) den Cinchomeronsäurediäthylester (S. 124) (RINT, M. 18, 223).

S. 178, Z. 11 v. o. statt: „204“ lies: „201“.

S. 178, Z. 9 v. u. Die Formeln müssen lauten: „ $C_{10}H_9NO_6 = CO_2H.C_5H_2N(CO_2.CH_3)_3$ “.

Trimethylester $C_{11}H_{11}O_6N = NC_5H_2(CO_2.CH_3)_3$. B. Aus dem Einwirkungsproduct von $SOCl_2$ auf den Dimethylester (Hptw. Bd. IV, S. 178) mittels CH_3OH (H. MEYER, M. 22, 585). — Nadelchen (aus Essigäther). Schmelzp.: 97°. — Chlorhydrat. Zerfliessliche Nadeln. Schmelzp.: 68°.

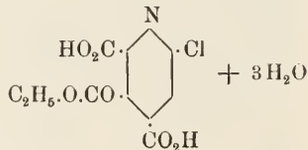
3,4-Diäthylester $C_{12}H_{13}O_6N = NC_5H_2(CO_2H)(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Entsteht analog dem Dimethylester (Hptw. Bd. IV, S. 178) neben Cinchomeronsäurediäthylester (S. 124) (R., M. 18, 223). — Weisse Krystallkörnchen aus Benzol. Schmelzp.: 118°. Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und CS_2 . Wird durch Erhitzen für sich oder mit salzsäurehaltigem Alkohol in Cinchomeronsäurediäthylester verwandelt. Liefert beim Erhitzen mit C_2H_5J Cinchomeronsäurediäthylesterjodäthylat (S. 124). — $C_{12}H_{13}O_6N.HCl$. Schmelzp.: 142°.

Triäthylester $C_{14}H_{17}O_6N = NC_5H_2(CO_2.C_2H_5)_3$. B. Analog dem Trimethylester (s. o.) (H. M., M. 22, 586). — Flüssig. Kp: 300—305°. — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzp.: 61°. Schwer löslich in conc. Salzsäure.

Diamid $C_8H_7O_4N_3 = NC_5H_2(CO.NH_2)_2.CO_2H$. B. Sein Ammoniumsalz entsteht bei der Einwirkung von NH_3 auf den 3,4-Diäthylester (s. o.) (R., M. 18, 239). — Das Ammoniumsalz $C_8H_{10}O_4N_4$ zersetzt sich über 300°, ohne zu schmelzen, und wird durch Erhitzen unter Verlust von Wasser und NH_3 in Pyridintricarbonsäureamidimid $C_8H_5O_3N_3$ verwandelt.

6-Chlorcarbocinchomeronsäure $C_8H_4O_6NCl + 2H_2O = NC_5HCl(CO_2H)_3 + 2H_2O$. B. Aus 6-Chlor-2,4-Dimethylpyridincarbonsäure(3)-Aethylester (S. 112) durch Permanganat (COLLIE, LEAN, Soc. 73, 591). — Schmelzp.: 212° (corr.). Giebt mit Zinn und Salzsäure Carbocinchomeronsäure.

3-Aethylester der 6-Chlorcarbocinchomeronsäure $C_{10}H_8O_6NCl + 3H_2O =$
B. Aus 6-Chlor-2,4-Dimethylpyridincarbonsäure(3)-Aethylester (S. 112) durch Permanganat (C., L., Soc. 73, 591). — Schmelzp.: 169° (corr.). — Saures Kaliumsalz $K.C_{10}H_7O_6NCl$.



S. 178, Z. 2 v. u. statt: „Carbodinikotinsäure“ lies: „Carbodinikotinsäure“.

6) **Pyridintricarbonsäure* (3,4,5), β -*Carbocinchomeronsäure* (S. 180). Bei 261° tritt kein Schmelzen, sondern Verkohlung ein (RÜGHEIMER, FRILINO, A. 326, 269).

2. *Säuren $C_9H_7O_6N = NC_5H(CH_3)(CO_2H)_3$ (S. 180—181).

5) **2-Methylpyridintricarbonsäure(3,4,6 oder 4,5,6)** $C_9H_7O_6N + H_2O$. B. Aus Corydalin (Spl. Bd. III, S. 649) durch Oxydation mit conc. Salpetersäure (DOBIE, LAUDER, Soc. 81, 151). Aus Corydinsäure (Spl. Bd. III, S. 650) und anderen Abbauprodukten des Corydalins durch Oxydation mit $KMnO_4$ oder HNO_3 (D., MARSDEN, Soc. 71, 664; D., L., Soc. 81, 151). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 208° (D., M.). Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwer in kaltem Wasser. Verliert das Krystallwasser erst oberhalb 100° . Die Salze sind meist unlöslich. Kann durch $KMnO_4$ zu einer Säure oxydiert werden, welche wahrscheinlich Pyridintricarbonsäure(2,3,4,6) (Hptw. Bd. IV, S. 182, Z. 9 v. o.) ist und durch Kochen mit Eisessig Cinchomeronsäure (S. 123) liefert. — $Pb_3(C_9H_7O_6N)_2$. Gelatinös. Unlöslich. — $Ag_3C_9H_7O_6N$. Schwere krystallinischer Niederschlag.

3. *Lutidindicarbonsäuren $C_{10}H_9O_6N = NC_5(CH_3)_2(CO_2H)_3$ (S. 181).

1) ***2,4-Dimethylpyridintricarbonsäure** $C_{10}H_9O_6N + 2H_2O$ (S. 181). B. Durch Oxydation der Trimethylchinolinsäure (S. 127) mittels $KMnO_4$ bei Wasserbadwärme (WOLFF, A. 322, 374). — Prismen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 218° (Gasentwicklung). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leichter in heissem Wasser, Alkohol und verdünnter Salzsäure, sehr wenig in Aether und Chloroform. Giebt mit Ammoniumeisensulfat schwach gelbrothe Färbung, die auf Zusatz von $FeCl_3$ verschwindet. Geht beim Erhitzen mit Wasser auf 170° in 2,4-Dimethylpyridindicarbonsäure(3,5) (S. 126) über.

10a. 2,6-Dioxypyridintricarbonsäure(3,4,5) $C_8H_5O_8N$.

Triäthylester, Dioxy- β -Carbocinchomeronsäureester $C_{14}H_{17}O_8N = NC_5(OH)_2(CO_2C_2H_5)_3$. B. Beim Kochen des isomeren Isoimids vom Dicarboxylaconitsäuretriäthylester mit absolutem Alkohol (ERRERA, PERCIABOSCO, B. 34, 3706). — Nadeln (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 137° . Leicht löslich in Alkohol. Bildet mit 1 Mol.-Gew. NaOH eine beständige, in Wasser sehr leicht lösliche Natriumverbindung. Beim Kochen mit einer Lösung von 2 Mol.-Gew. NaOH entsteht Dioxyinchomeronsäuremonoäthylester (S. 131).

II. *Tetracarbonsäuren $C_nH_{2n-13}O_6N$ der Pyridinbasen (S. 181—182).

2. ***4-Methylpyridintetracarbonsäure, γ -Pikolintetracarbonsäure** $C_{10}H_7O_8N + 2H_2O = NC_5(CH_3)(CO_2H)_4 + 2H_2O$ (S. 182). B. Neben Pyridinpentacarbonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 182) und etwas Oxalsäure bei Oxydation der 2,3,4-Trimethyl-6-Methylolpyridincarbonsäure(5) (S. 117) mit der entsprechenden Menge $KMnO_4$ (WOLFF, A. 322, 376). — Schmelzp.: 200° (Gasentwicklung). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Aether und Chloroform. Giebt mit Ammoniumferrosulfat eine rothe, auf Zusatz von $FeCl_3$ verschwindende Färbung. Geht beim Erhitzen mit der zehnfachen Menge Eisessig auf 130° in 4-Methylpyridindicarbonsäure(3,5) (S. 126) über.

14. *Ketone der Basen $C_nH_{2n-5}N$ (S. 183—186).2. *Ketone C_7H_7ON (S. 183).

1) ***Methyl- α -Pyridylketon** $NC_5H_4.CO.CH_3$ (S. 183). B. Durch Erhitzen des α -Pyridoylessigesters (S. 118) mit verdünnter Salzsäure bis zum Aufhören der CO_2 -Entwicklung (PINNER, B. 34, 4240). — Kp: 188 — 189° . — $C_7H_7ON.HCl$. Zerfällt. Schmelzp.: 183 — 185° (unter Zersetzung). — $(C_7H_7ON.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Prismen. Schmelzp.: 220° . — $C_7H_7ON.HNO_3$. Käsig. Niederschlag. Schmelzp.: 125° (unter Zersetzung).

*Oxim $C_7H_7ON_2 = NC_5H_4.C(OH).CH_3$ (S. 183). Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 121° (P., B. 34, 4241).

3) **Methyl- γ -Pyridylketon** $NC_5H_4.CO.CH_3$. B. Analog der entsprechenden α -Verbindung (s. o.) (PINNER, B. 34, 4250). — Oel. Kp: 212 — 214° . Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Säuren, unlöslich in Wasser. — $(C_7H_7ON.HCl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 205° . — $C_7H_7ON.HgCl_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 183° bis 184° . — $C_7H_7ON.C_6H_5O_7N_3$. Blättchen. Schmelzp.: 129 — 130° .

Oxim $C_7H_7ON_2 = NC_5H_4.C(OH).CH_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 142° (P., B. 34, 4251).

2. *Ketone C_8H_9ON (S. 183—184).

1) **Aethyl- α -Pyridylketon* $NC_5H_4.CO.C_2H_5$ (S. 183—184). B. Durch Erwärmen des α -Pyridoylmethyllessigesters (S. 118) mit Salzsäure (PINNER, B. 32, 4243). — $C_8H_9ON.HCl$. Zerfliessliche Prismen. Schmelzp.: 148—150°. — $(C_8H_9ON.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Prismen. Schmelzp.: 188°.

S. 184, Z. 20 v. o. statt: „230“ lies: „232“.

4) *Aethyl- γ -Pyridylketon* $NC_5H_4.CO.C_2H_5$. Chlormethylat $C_9H_5.CO.C_5H_4N.CH_2Cl$. B. Aus dem Einwirkungsproduct von CH_3J auf Natrium- γ -Pyridoylessigester (S. 118) durch folgeweise Zersetzung mit Salzsäure und Umsetzung mit $AgCl$ (PINNER, B. 34, 4251). — Nadeln aus Alkohol. Zerfliesslich. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — $(C_9H_{12}ONCl)_2PtCl_4$. Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 205°. — $C_9H_{12}ONCl.AuCl_3$. Täfelchen. Schmelzp.: 163—164°.

5) *2-Methyl-6-Acetopyridin* $NC_5H_3(CH_3).CO.CH_3$. B. Aus dem Aethylester des 2-Methyl-6-Propylon(6¹)-säure-Pyridins (S. 118) durch Zersetzung mit verdünnter Salzsäure (PINNER, B. 34, 4253). — Oel. Schmelzp.: 198—200°. — $(C_8H_9ON.HCl)_2PtCl_4$. Niederschlag. Schmelzp.: 162°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

4. *Ketone $C_9H_{11}ON$ (S. 184).

1) **Propyl- α -Pyridylketon* $NC_5H_4.CO.C_3H_7$ (S. 184). B. Analog der Methylverbindung (S. 133) (PINNER, B. 34, 4243). — Oel. Kp: 217—218°. — Pikrat $C_9H_{11}ON.C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 75°.

S. 184, Z. 30 v. o. statt: „ $C_9H_{12}NO$ “ lies: „ $C_9H_{12}N_2O$ “.

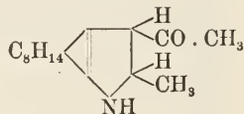
3) *Propyl- γ -Pyridylketon* $NC_5H_4.CO.C_3H_7$. B. Durch Zersetzung des Einwirkungsproductes von C_3H_7Br auf Natrium- γ -Pyridoylessigester (S. 118) mit Salzsäure (PINNER, B. 34, 4252). — Schmelzp.: 229—231°. — Pikrat $C_9H_{11}ON.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 96°.

4) *4- α -Pyridylbutanon(2)* $NC_5H_4.CH_2.CH_2.CO.CH_3$. 4-Oxyderivat und Oxim des 4-Oxyderivats s. *Hptw. Bd. IV, S. 185, Z. 9 v. u. bis S. 186, Z. 2 v. o.* — Isomere Verbindung s. *Spl. Bd. IV, S. 136*.

4a. *Butyl- γ -Pyridylketon* $C_{10}H_{13}ON = NC_5H_4.CO.C_4H_9$. B. Analog der entsprechenden Propylverbindung (s. o.) (PINNER, B. 34, 4252). — Schmelzp.: 239—240°. — Pikrat $C_{10}H_{13}ON.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 101°.

4b. *2-Methyl-3-Aceto-Camphenpyrrolin* $C_{15}H_{23}ON =$

B. Aus Methylacetocamphenpyrrol (S. 155) durch Zinkstaub in siedendem Eisessig (DUDEN, TREFF, A. 313, 39); daneben entsteht eine niedriger siedende Base (K_{P120}: 210—212°, Schmelzp.: des Pikrats: 213°). — Dickliches, campherähnlich riechendes Oel. D₄²⁰: 1,0164. n_D²⁰: 1,5005. K_{P120}: 226—228°. Schwer löslich in Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig. Lässt sich mit Mineralsäuren titiren. $KMnO_4$ oxydirt sofort. Ag_2SO_4 oxydirt in der Hitze zum Methylacetocamphenpyrrol. Durch Reduction mit Natriumamalgam in salzsaurer Lösung entsteht 2-Methyl-3-Oxäthylcamphenpyrrolidin. — Pikrat $C_{15}H_{23}ON.C_6H_5O_7N_3$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 133° bis 134°. Schwer löslich in Wasser.



Aldolisirter Anhydroacetylacetonaminocampher $C_{15}H_{23}O_2N =$
 $C_8H_{14} \begin{cases} C(OH).CH.CO.CH_3 \\ CH.N: \dot{C}.CH_3 \end{cases}$ s. *Spl. Bd. III, S. 361*.

4c. *Allyl- α -Pyridylketon* $C_9H_9ON = NC_5H_4.CO.CH:CH.CH_3$.

2^a-Aminoderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 185, Z. 15 v. u.*

5. *Phenylpyridylketone $C_{12}H_9ON = NC_5H_4.CO.C_6H_5$ (S. 184—185).

2) **4-Derivat, Phenyl- γ -Pyridylketon, γ -Benzoylpyridin* (S. 185). B. {Beim Destilliren von 4-Benzoylpyridincarbonsäure(3) . . . mit Kalk (GOLDSCHMIEDT, FREUND, . . . ; PHILIPS . . .); FR., M. 18, 450; FULDA, M. 20, 764). — *Darst.* Durch Oxydation von 4-Benzylpyridin (*Spl. zu Bd. IV, S. 378*) analog der α -Verbindung (S. 135) (TSCHITSCHIBABIN, *Ж. 33, 704; C. 1902 I, 206*). — Tafeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 63—65° (F_U);

72°. Kp_{762} : 315° (T.). Leicht löslich in Alkohol und Aether, sehr wenig in heissem Wasser. Sehr schwache Base, deren Salze leicht hydrolytisch gespalten werden. — $(C_{12}H_9ON.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln. — Pikrat $C_{12}H_9ON.C_6H_5O_7N_3$. Kryställchen vom Schmelzpunkt: 160°. Viel schwerer löslich in Alkohol als die α -Verbindung (s. u.).

Oxime $C_{12}H_{10}ON_2 = C_6H_5.C(N.OH).C_5H_4N$. Es entstehen zwei γ -Benzoylpyridinoxime. Vorherrschend sind Prismen vom Schmelzpz.: 176–177°. Daneben bilden sich wenig Kryställchen vom Schmelzpz.: 152–153° (T.).

3) **Phenyl- α -Pyridylketon** $C_6H_5.CO.C_5H_4N$. *Darst.* Durch Oxydation von 2-Benzylpyridin (Spl. zu Bd. IV, S. 378) in neutraler Lösung mittels $KMnO_4$ (Tschitschibabin, *Z.* 33, 701; *C.* 1902 I, 206). — Kp_{763} : 317°. D_{20}^{20} : 1,1558. D_0^0 : 1,1710. Leicht löslich in Alkohol und Aether, sehr wenig in heissem Wasser. Erstarrt nicht bei –20°. Sehr schwache Base. Alle Salze werden leicht hydrolytisch gespalten. — $(C_{12}H_9ON.HCl)_2PtCl_4$. Krystallaggregate. — Pikrat $C_{12}H_9ON.C_6H_5O_7N_3$. Aus den Componenten in alkoholischer Lösung. Rhombische Prismen vom Schmelzpz.: 130°. Leichter löslich in Alkohol als die γ -Verbindung (s. o.).

Oxime $C_{13}H_{10}ON_2 = C_6H_5.C(N.OH).C_5H_4N$. Es entstehen 2 α -Benzoylpyridinoxime. Würfel vom Schmelzpz.: 150–152° und Tetraeder vom Schmelzpz.: 165–167°. Beide Formen entstehen gleichzeitig. Wird bei der Darstellung ein grosser Hydroxylaminüberschuss verwandt, so sind die Würfel vorherrschend; Trennung durch Auslese (T.).

5a. Ketone $C_{13}H_{11}ON$.

1) **2-Phenacylpyridin, ω - α -Pyridylacetophenon** $NC_5H_4.CH_2.CO.C_6H_5$. **p-Nitro- ω - α -Pyridylacetophenon** $C_{13}H_{10}O_3N_2 = NO_2.C_6H_4.CO.CH_2.C_5H_4N$. *B.* Durch Zutropfen einer Lösung von 3 g CrO_3 in 4 g Wasser + 20 g Eisessig zu einer warmen Lösung von 10 g p-Nitrophenyl- α Pikolyalkin (Spl. zu Bd. IV, S. 378) in 150 g Eisessig (КНИК, *B.* 35, 1165). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzpz.: 160°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser. — $C_{13}H_{10}O_3N_2.HCl$. Gelbe Blättchen. Schmelzpz.: 213°. — $C_{13}H_{10}O_3N_2.HCl.HgCl_2$. Krystalle aus Wasser. Schmelzpz.: 77°. — $2C_{13}H_{10}O_3N_2.H_2PtCl_6$. Rote Nadeln aus Wasser. Schmilzt bei 181°. Zersetzt sich bei 187°. — Pikrat $C_{13}H_{10}O_3N_2.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpz.: 175°.

Oxim $C_{13}H_{11}O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.C(N.OH).CH_2.C_5H_4N$. Krystalle. Schmelzpz.: 152° (K., *B.* 35, 1165). — $C_{13}H_{11}O_3N_3.HCl$. Hellgelbe Nadeln. Schwärzt sich bei 195°. Schmilzt bei 209°.

2) **β -p-Toluyipyridin, p-Tolyl- β -Pyridylketon** $NC_5H_4.CO.C_6H_4.CH_3$. *B.* Aus β -p-Toluyipikolinsäure (S. 119) durch Erhitzen im Oelbade (Just, *M.* 18, 458). — Schmelzpunkt: 78°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Wasser und Petroleumäther. — Chlorhydrat. Nadeln. — $(C_{13}H_{11}ON.HCl)_2PtCl_4$.

Oxim $C_{13}H_{12}ON_2 = NC_5H_4.C(N.OH).C_6H_4.CH_3$. Schmelzpz.: 167° (J., *M.* 18, 458).

5b. **Phenäthyl- α -Pyridylketon** $C_{14}H_{13}ON = NC_5H_4.CO.CH_2.CH_2.C_6H_5$. *B.* Durch Erwärmen des Natrium- α -Pyridoylessigesters (S. 118) mit Benzylchlorid und Kochen des erhaltenen Oeles mit Salzsäure (Pinner, *B.* 34, 4244). — Nicht unzersetzt destillierbar. — $(C_{14}H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4$. Rhombische Blättchen (aus heissem Wasser). Schmelzpz.: 188°. — Pikrat. Schmelzpz.: 129°.

α -Pyridyl-o-Nitrophenylmilchsäureketon $C_{14}H_{12}O_4N_3 = NC_5H_4.CO.CH_2.CH(OH).C_6H_4.NO_2$. *B.* Durch Zufügen 1%iger Natronlauge zu einer gekühlten Lösung von Methyl- α -Pyridylketon (S. 133) und o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) in verdünntem Alkohol (C. und A. Engler, *B.* 35, 4063). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 106°. Leicht löslich in Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser. Liefert mit conc. Natronlauge viel Indigblau (Spl. Bd. II, S. 945), neben trans-o-Nitrostyryl- α -Pyridylketon (S. 136). — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Schmelzpz.: 164°. — Platinsalz. Schmelzpz.: 179° (unter Zersetzung). — Chromat. Schmelzpz.: 141° (unter Zersetzung).

5c. **Styryl- α -Pyridylketon** $C_{14}H_{11}ON = NC_5H_4.CO.CH:CH.C_6H_5$. *B.* Durch Schütteln einer Suspension von 2 g Methyl- α -Pyridylketon (S. 133) mit 1,9 g Benzaldehyd in 100 cem Wasser mit 5 cem 10%iger Natronlauge (C. u. A. Engler, *B.* 35, 4061). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Alkohol oder Ligroin). Schmelzpz.: 75°. Vereinigt sich beim Erwärmen mit 2 Mol. Methylpyridylketon zum Benzal-Bis-Methyl- α -pyridylketon (S. 137). — Chlorhydrat. Gelbgrün. Schmelzpz.: 150–153°. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Gelb. Verfärbt sich bei 140°. Schmilzt bei 173°. — $(C_{14}H_{11}ON.HCl)_2PtCl_4$. Tiefgelber, krystallinischer Niederschlag.

o-Nitrostyryl- α -Pyridylketon $C_{14}H_{10}O_3N_2$. a) *cis*-Modification $NC_5H_4.CO.C.H$
 $NO_2.C_6H_4.C.H$

B. Durch Einwirkung kalter, 10%iger Natronlauge auf eine unter 0° abgekühlte Lösung von 3 Thln. Methyl- α -Pyridylketon (S. 133) und 3,7 Thln. o-Nitrobenzaldehyd (Spl. B. III, S. 9) in verdünntem Alkohol, neben Indigblau (Spl. Bd. II, S. 945) und der *trans*-Modification (s. u.) (C. u. A. ENGLER, B. 35, 4064). — Grüne Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 153°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Platinsalz. Hellgelber Niederschlag. Zersetzt sich bei 180°.

b) *trans*-Modification $NC_5H_4.CO.C.H$
 $H.C.C_6H_4.NO_2$. B. Bei der Einwirkung von 2 bis

3 Vol. kalter 10%iger Natronlauge auf eine unter 0° abgekühlte Lösung von 5 Thln. Methyl- α -Pyridylketon (S. 133) und 0,3 Thln. o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) in 50 Vol. Alkohol (C. u. A. E., B. 35, 4065). Durch Einwirkung wasserentziehender Mittel (conc. Natronlauge, Acetanhydrid) auf α -Pyridyl-o-Nitrophenylmilchsäureketon (S. 135) (C. u. A. E.). — Hellgelbe Nadeln oder Warzen aus Alkohol. Schmelzp.: 141°. Leicht löslich in Benzol und Aceton. Die alkoholische Lösung liefert beim Kochen mit Natronlauge und Uebersättigen mit HCl Indigblau (Spl. Bd. II, S. 945). — Chlorhydrat. Schmelzp.: 163°. — $(C_{14}H_{10}O_3N_2.HCl)_2PtCl_4$. Dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 174°. — $C_{14}H_{10}O_3N_2.HAuCl_4$. Dunkelgelber Niederschlag. — Pikrat. Zersetzt sich bei 152°. — Tetra(?)-bromid. Grünliche Nadelchen aus Alkohol. Färbt sich bei 112° dunkler. Schmilzt bei 120°.

6. *Ketone $C_9H_9O_2N$ (S. 185—186).

2) **3-Butyldion (3¹, 3²)-Pyridin, β -Acetoacetylpyridin** $NC_5H_4.CO.CH_2.CO.CH_3$. B. Durch Condensation des Nikotinsäureäthylesters (S. 108) mit Aceton bei Gegenwart von Natriummethylat in ätherischer Lösung (FERENCZY, M. 18, 673). — Nadeln. Schmelzpunkt: 85° (uncorr.). Kp_{15} : 171°. Flüchtig. Leicht löslich in Benzol, Aether, Alkohol und Aceton. Färbt sich mit $FeCl_3$ in wässriger und alkoholischer Lösung intensiv roth. Zerfällt in alkalischer Lösung schon bei mässigem Erwärmen in Aceton und Nikotinsäure (S. 108), liefert durch Reduction mit Zinkstaub und Eisessig einen Ketonalkohol $C_9H_{11}O_2N$ (s. u.). — $C_9H_9O_2N.HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 92°. — $C_9H_9O_2N.HCl.HgCl_2$. Schmelzp.: 123—125°. Geht durch Umkrystallisiren aus Alkohol in $C_9H_9O_2N.HgCl_2$ (Schmelzp.: 107° bis 110°) über — $(C_9H_9O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Krystalle. Zersetzt sich bei 173—175°. — Na. $C_9H_9O_2N$. B. Beim Versetzen der conc. alkoholischen Lösung der Base mit der berechneten Menge Natriumäthylat in einer Kältemischung. Weisse Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

Dioxim $C_9H_{11}O_2N_3 = NC_5H_4.C(OH)CH_2.C(OH)CH_3$. B. Bei achttägigem Stehenlassen einer Lösung des β -Acetoacetylpyridins (1 Mol.) in verdünnter Natronlauge (2 Mol.) mit einer Lösung von salzsaurem Hydroxylamin (2 Mol.) (F., M. 18, 679). — Schmelzpunkt: 79°. Leicht löslich in Wasser.

Ketonalkohol aus β -Acetoacetylpyridin, 3-Butylolonpyridin $C_9H_{11}O_2N = NC_5H_4.CH(OH).CH_2.CO.CH_3$ oder $C_5H_4N.CO.CH_2.CH(OH).CH_3$. B. Bei Behandlung von β -Acetoacetylpyridin mit Zinkstaub + Eisessig (F., M. 18, 681). — Nadeln. Schmelzpunkt: 115—117°. — $C_9H_{11}O_2N.HCl.AuCl_4$. Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser und HCl. Schmelzp.: 143—145°.

Verbindung C_8H_9ON . B. Bei der Destillation des β -Acetoacetylpyridins (F., M. 18, 682) über Zinkstaub in kleiner Menge. — Coniinartig riechendes Oel. Schwer löslich in Wasser. Kp : 210—220°. — $C_8H_9ON.HCl.AuCl_4$.

3) **4-Butyldion (4¹, 4²)-Pyridin, γ -Acetoacetylpyridin** $NC_5H_4.CO.CH_2.CO.CH_3$. B. Durch Einwirkung von $NaO.C_2H_5$ auf eine ätherische Lösung von Isonikotinsäureester (S. 110) und Aceton (TSCHERNE, M. 22, 616). — Nadeln. Schmelzp.: 62°. Kp_{18} : 145° bis 147°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer löslich in Wasser. Die alkoholische Lösung giebt mit $FeCl_3$ dunkelrothe Färbung. — $(C_9H_9O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Rothbraune Blättchen. Zersetzungsp.: 228°.

Anil $C_{15}H_{14}ON_2 = NC_5H_4.CO.CH_2.C(N.C_6H_5).CH_3$. B. Durch Kochen einer Lösung von γ -Acetoacetylpyridin in absolutem Alkohol mit Anilinchlorhydrat (T., M. 22, 620). — Gelbliche Blättchen (aus Ligroin). Schmelzp.: 103—104°. Leicht löslich in Aether, Benzol, Alkohol und in verdünnter Salzsäure mit rother Farbe, unlöslich in Wasser. Beim Erwärmen mit conc. Schwefelsäure entsteht 2-Methyl-4-Pyridylchinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1028).

Monoxim $C_9H_{10}O_2N_2 = NC_5H_4.CO.CH_2.C(OH)CH_3$. B. Durch Einwirkung von Hydroxylaminchlorhydrat auf die Lösung des γ -Acetoacetylpyridins in verdünntem Alko-

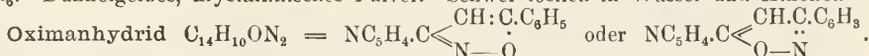
hol (T., M. 22, 619). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 164—165°. Leicht löslich in Aether, schwer in Alkohol und Wasser.

Jodmethylat des γ -Acetoacetylpyridins $C_{10}H_{12}O_2NJ = J(CH_3)NC_5H_4.CO.CH_2.CO.CH_3$. *B.* Durch Kochen von γ -Acetoacetylpyridin mit überschüssigem CH_3J (T., M. 22, 618). — Goldgelbe Nadeln (aus Wasser).

6a. 2,6-Dimethyl-3,5-Diacetopyridin, Diacetolutidin $C_{11}H_{13}O_2N = NC_5H(CH_3)_2(CO.CH_3)_2$. *B.* Aus Methenylbisacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 545) und conc. wässrigem Ammoniak (CLAISEN, A. 297, 71; D.R.P. 79863; *Frdl.* IV, 1134). Beim Einleiten von salptryger Säure in die eisgekühlte, alkoholische Lösung von Diacetylhydrolutidin (S. 80) (SCHOLTZ, B. 30, 2297). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 72° (SCH.); 73—74° (CL.). Leicht löslich in Alkohol und Aether, ziemlich leicht in siedendem Wasser. — $(C_{11}H_{13}O_2N.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Stäbchen. Schmelzp.: 179°. — $C_{11}H_{13}O_2N.HCl.AuCl_3$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 167°. — $C_{11}H_{13}O_2N.HNO_3$. Compacte Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 117° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_{11}H_{13}O_2N.C_6H_5N_3O_7$. Nadeln.

6b. Phenyl- α -Pyridyldiketon, α -Pyridoylbenzoyl, Benzazil $C_{13}H_9O_2N = C_6H_5.CO.CO.C_6H_4N$. *B.* Durch mehrtägige Einwirkung, zuletzt unter Erwärmen auf 60—70°, von 6 g conc. Salpetersäure auf 2 g 1-Phenyl-2- α -Pyridyläthandiol (Spl. zu Bd. IV, S. 378) (LADENBURG, KRÖNER, B. 36, 124). — Prismen. Schmelzp.: 78—79°. Leicht löslich in Alkohol und Aether. — $C_{13}H_9O_2N.HCl$. Prismatische Krystalle (aus conc. salzsaure Lösung). Schmelzp.: 124—125°. — Pikrat $C_{13}H_9O_2N.C_6H_5N_3O_7$. Nadeln. Schmelzp.: 87° bis 88°. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

6c. 4-Benzoylacetopyridin, Benzoyl- γ -Pyridoylmethan $C_{14}H_{11}O_2N = NC_5H_4.CO.CH_2.CO.C_6H_5$. *B.* Durch Einwirkung von $NaO.C_6H_5$ auf eine ätherische Lösung von Isonikotinsäure (S. 110) und Acetophenon (TSCHERNE, M. 22, 622). — Farblose Nadeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 80°. Kp_{15} : 233°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lösung giebt mit $FeCl_3$ tiefrote Färbung. Wird durch verdünnte Säuren und Alkalien leicht zersetzt. — $C_{14}H_{11}O_2N.HCl$. Grünlichgelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — $C_9H_7O_4N_2.PtCl_6$. Dunkelgelbes, krystallinisches Pulver. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.



B. Durch Einwirkung von Hydroxylaminchlorhydrat auf die absolute alkoholische Lösung des Benzoylacetopyridins (T., M. 22, 624). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser, sowie in wässriger und alkoholischer Kalilauge. Wird durch Kalilauge und verdünnte Säuren auch bei längerem Kochen nicht zersetzt.

9. Benzal-Bis-Methyl- α -pyridylketon $C_{21}H_{15}O_2N_2 = C_6H_5.CH(CH_2.CO.C_5H_4N)_2$. *B.* Durch Condensation von 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd mit 2 Mol.-Gew. Methyl- α -Pyridylketon (S. 133) in verdünntem Alkohol mittels 10%iger Natronlauge (C. u. A. ENGLER, B. 35, 4062). Durch Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Styryl- α -Pyridylketon (S. 135) mit 2 Mol.-Gew. Methyl- α -Pyridylketon (C. u. A. E.). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 152°. Vereinigt sich in Alkohol + NaOH mit Styrylpyridylketon zum Dibenzal-Tris-Methyl- α -pyridylketon (s. u.). — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Schmelzp.: 122°. — Platinsalz. Schmelzp.: 206°.

10. Dibenzal-Tris-Methyl- α -pyridylketon $C_{35}H_{29}O_3N_3 = C_6H_5.CH \begin{array}{l} \text{CH}_2.CO.C_5H_4N \\ \text{CH}_2.CO.C_5H_4N \\ \text{CH}_2.CO.C_5H_4N \end{array}$

B. Durch 10-stdg. Einwirkung von 2 Vol. 10%iger Natronlauge auf eine Lösung von 2 Thln. Methyl- α -Pyridylketon (S. 133) und 1,2 Thln. Benzaldehyd in 20 Vol. Alkohol (C. u. A. ENGLER, B. 35, 4062). Durch Anlagern von Styryl- α -Pyridylketon (S. 135) an Benzal-Bis-Methyl- α -pyridylketon (s. o.) mittels 40%iger Natronlauge in Alkohol (C. und A. E.). — Kryställchen aus Aether. Schmelzp.: 215°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Alkohol.

E. *Basen $C_nH_{2n-7}N$ (S. 186—215).

2. *Basen C_7H_7N (S. 186—187).

2) **p*-Benzylenimid C_9H_9N (S. 186—187). Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen durch Condensation mit hydroxylhaltigen Farbstoffen: Höchster Farbw., D.R.P. 128726; C. 1902 I, 612.

S. 187, Z. 6 v. o. statt: „(C₇H₇N₄)₄“ lies: „(C₇H₇N)₄“.

S. 187, Z. 12 v. o. statt: „C₃₂H₃₂N₂O₄“ lies: „C₃₂H₃₂N₄O₄“.

3) *2-Vinylpyridin NC₅H₄.CH:CH₂ (S. 187). B. Aus α-Pikolyalkin (S. 104) durch Erhitzen (160–170°) mit conc. Schwefelsäure (LADENBURG, A. 301, 128). — Geht bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol in α-Aethylpiperidin (S. 24) über.

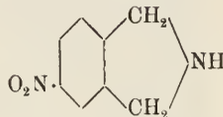
Chlormethylat C₇H₇N.CH₂Cl. — (C₇H₇N.CH₂Cl)₂PtCl₄. Sehr wenig löslich. Nur aus heisser, conc. Salzsäure umzukrystallisiren (L., A. 301, 126).

3. *Basen C₈H₉N (S. 187).

3) *Dihydroisindol C₈H₇<CH₂>NH (S. 187). B. Bei der Reduktion von 1-Chlorphtalazin (Hptw. Bd. IV, S. 900) mit Zn (oder Sn) und Salzsäure (GABRIEL, ESCHENBACH, B. 30, 3023).

5-Nitrodihydroisindol C₈H₈O₂N₂ =

B. Durch Eintröpfeln von 1 g entrötheter, starker Salpetersäure zu einer eisgekühlten Lösung von 1 g Dihydroisindol in 4 ccm conc. Schwefelsäure (FRÄNKEL, B. 33, 2810). — Oel. Wird von K₂Cr₂O₇ + H₂SO₄ zu 4-Nitrophthalsäure und 4-Nitrophthalimid (Spl. Bd. II, S. 1061) oxydirt. — C₈H₈O₂N₂.HCl. Nadeln. Schmilzt unscharf oberhalb 250°. — C₈H₈O₂N₂.HNO₃. Quadratische Säulen. Schmelzp.: 158° (unter Zersetzung). Verpufft beim Erhitzen unter Feuererscheinung. Fast unlöslich in verdünnter Salpetersäure und kaltem Wasser. — C₈H₈O₂N₂.H₂SO₄. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 240–260°. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser.



Nitrosamin C₈H₇O₃N₃ = NO₂.C₈H₇<CH₂>N.NO. Gelbbraune Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 168–169° (F., B. 33, 2811).

N-Methyldihydroisindol C₉H₁₁N = C₈H₈>N.CH₃. B. Durch Destilliren des Dimethyldihydroisindoliumhydroxyds (s. u.) (FRÄNKEL, B. 33, 2815). — Flüssig. Kp: ca. 210°. Riecht theranartig. Schmeckt bitter. — (C₉H₁₁N.HCl)₂PtCl₄. Braungelbe Prismen. Schmelzp.: 200–201°.

Dimethyldihydroisindoliumjodid C₁₀H₁₄NJ = C₈H₈>N(CH₃)₂J. B. Aus Dihydroisindol und CH₃J in Methylalkohol (F., B. 33, 2814). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 244–245° (unter Dunkelfärbung). Destillirt im Vacuum unzersetzt. Das Hydroxyd, eine stark basische Flüssigkeit, zersetzt sich beim Destilliren unter Bildung von N-Methyldihydroisindol (s. o.). — (C₁₀H₁₄NCl)₂PtCl₄. Nadeln. Schmelzp.: 225°. — C₁₀H₁₄NCl. AuCl₃. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 178°. — Pikrat C₁₀H₁₄N.O.C₆H₅(NO₂)₃. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 154°.

N-Aethyldihydroisindol C₁₀H₁₃N = C₈H₈N.C₂H₅. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von Diäthyldihydroisindoliumbromid (s. u.) mit conc. Ammoniak auf 200° (SCHOLTZ, B. 31, 1706). — Darst. Durch Zufügen von 20 g 33%iger Aethylaminlösung zu 10 g in Alkohol gelöstem o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) (SCH.). — Oel. Kp: 219–220°. — Chlorhydrat. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Sehr leicht löslich in Wasser. — (C₁₀H₁₃N.HCl)₂PtCl₄. Nadeln. Schmelzp.: 192°. Nziemlich leicht löslich in Wasser.

Methyläthyldihydroisindoliumjodid C₁₁H₁₆NJ = C₈H₈>N(C₂H₅)(CH₃)J. Triklone Tafeln (TÄUBER, Z. Kr. 33, 85). Schmelzp.: 165° (SCH., B. 31, 1706).

Diäthyldihydroisindolium-Salze. Chlorid C₁₂H₁₈NCl = C₈H₈>N(C₂H₅)₂Cl. — (C₁₂H₁₈NCl)₂PtCl₄. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 225°. — C₁₂H₁₈NCl.AuCl₃. Schmelzpunkt: 124°. Fast unlöslich in heissem Wasser (SCH., B. 31, 426). — Bromid C₁₂H₁₈NBr. B. Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und Diäthylamin in CHCl₃-Lösung (SCH., B. 31, 426). Syrup. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und CHCl₃, unlöslich in Aether. Liefert beim Erhitzen mit NH₃ auf 200° N-Aethyldihydroisindol (s. o.) (SCH., B. 31, 1706).

N-γ-Brompropyldihydroisindol C₁₁H₁₄NBr = C₈H₈>N.CH₂.CH₂.CH₂Br. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 3 g N-γ-Phenoxypropyldihydroisindol (s. u.) mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° (F., B. 33, 2817). — Gelbes Oel. — C₁₁H₁₄NBr.HBr. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 155–156°. — Pikrat C₁₁H₁₄NBr.C₆H₅O₇N₃. Nadeln aus Alkohol. Sintert bei 125°. Schmilzt bei 129–131°.

N-γ-Methoxypropyldihydroisindol C₁₂H₁₇ON = C₈H₈>N.CH₂.CH₂.CH₂.O.CH₃. B. Durch Erwärmen von 4 g Dihydroisindol mit 4 1/2 g Methyl-3-Chlorpropyläther (Spl. Bd. I, S. 110) (F., B. 33, 2815). — Oel. Kp: 269–273°. — C₁₂H₁₇ON.HCl.AuCl₃.

N-γ-Phenoxypropyldihydroisindol C₁₇H₁₉ON = C₈H₈N.CH₂.CH₂.CH₂.O.C₆H₅. Nadelchen (aus sehr wenig Ligroin). Schmelzp.: 58° (F., B. 33, 2816).

Diisobutyldihydroisindolium-Salze. Chlorid $C_{16}H_{26}NCl = C_8H_9N(C_4H_9)_2Cl$. — $(C_6H_5NCl)_2PtCl_4$. Tafeln. Schmelzp.: 208° (SCHOLTZ, *B.* 31, 426). — $C_{16}H_{26}NCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 129° (SCH.). — Bromid $C_{16}H_{26}NBr$. *B.* Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und Diisobutylamin (Spl. Bd. I, S. 609) in $CHCl_3$ -Lösung (SCH., *B.* 31, 426). — Tafeln. Schmelzp.: 273°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und $CHCl_3$, unlöslich in Aether. Geht beim Erhitzen mit conc. Ammoniak auf 200° in symm. Diisobutyl-o-Xylylendiamin (Spl. zu Bd. IV, S. 641) über (SCH., *B.* 31, 1705).

o-Xylylpiperidinium - Salze, Pentamethyldihydroisindolium - Salze.

Chlorid $C_{13}H_{13}NCl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. — $(C_{13}H_{13}NCl)_2PtCl_4$. Orange-

farbene Nadeln aus Wasser, die oberhalb 230° verkohlen (SCHOLTZ, *B.* 31, 425). — $C_{13}H_{13}NCl.AuCl_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 130° (SCHO.). — Bromid $C_{13}H_{13}NBr$. *B.* Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und Piperidin (SCHO., *B.* 31, 424; PARTHEIL, SCHUMACHER, *B.* 31, 592). Krystallpulver (aus $CHCl_3$ + Aether). Schmelzp.: 234°. Gegen Aetzalkalien auch beim Kochen beständig. Beim Schütteln mit Ag_2O entsteht eine stark ätzende Ammoniumbase von intensiv bitterem Geschmack. Beim Erhitzen mit secundären Aminen auf 200° wird Brom gegen die Reste der Basen ausgetauscht (SCHO.). Setzt sich schon in wässriger Lösung mit Piperidin in o-Xylyldipiperidin (Spl. zu Bd. IV, S. 641) um (P., SCHU.). Geht beim Erhitzen mit conc. Ammoniak auf 200° in Pentamethylenxylylendiamin (Spl. zu Bd. IV, S. 864) über (SCHO., *B.* 31, 1703). — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Schmelzp.: 185°. — Platinsalz. Schmelzp.: 227° (unter Verkohlung). — Goldsalz. Schmelzp.: 118°. — Perjodid $C_{13}H_{13}NJ_6 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. *B.* Beim

Zufügen von Jod, in Jodwasserstoffsäure gelöst, zur wässrigen^e Lösung des o-Xylylpiperidiniumjodids (SCHO., *B.* 31, 425). Blauschwarze Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 92°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton.

Xylylenconitium-Salze. Chlorid $C_{16}H_{24}NCl = C_6H_4(CH_2)_2 > N(Cl).C_6H_{16}$. *B.* Aus der durch Einwirkung von feuchtem Ag_2O auf das Bromid (s. u.) erhältlichen syrupartigen Base und HCl (SCHO., *Ar.* 237, 209). Syrup. — $(C_{16}H_{24}NCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 193°. Sehr wenig löslich in heissem Wasser. — Bromid $C_{16}H_{24}NBr$. *B.* Durch Erwärmen von o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und Coniin (S. 28) mit KOH im molekularen Verhältniss in alkoholischer Lösung (SCHO.). Gelber Syrup. Giebt, mit Ammoniak auf 200° erhitzt, Propylpentamethylen-Xylylendiamin (s. Spl. zu Bd. IV, S. 864).

N-Phenyldihydroisindol $C_{14}H_{13}N = C_6H_5 > N.C_6H_5$. *B.* Aus Anilin und o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) (SCHOLTZ, *B.* 31, 421, 628; vgl. auch PARTHEIL, SCHUMACHER, *B.* 31, 591). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 170—171°. Unlöslich in verdünnter Salzsäure.

N-Chlorphenyldihydroisindol $C_{14}H_{12}NCl = C_6H_5 > N.C_6H_4Cl$. a) m-Chlorverbindung. *B.* Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und m-Chloranilin (Spl. Bd. II, S. 140) in $CHCl_3$ (SCHO., *B.* 31, 629). — Nadeln (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 101°. b) p-Chlorverbindung. Blättchen aus Alkohol bzw. Nadeln aus Eisessig oder Benzol + Ligroin. Schmelzp.: 170° (SCHO., *B.* 31, 629).

N-Bromphenyldihydroisindol $C_{14}H_{12}NBr = C_6H_5 > N.C_6H_4Br$. a) m-Bromverbindung. *B.* Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und m-Bromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) in $CHCl_3$ (SCHO., *B.* 31, 629). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzpunkt: 113°. Sehr leicht löslich in Aceton und Benzol, schwer in Ligroin.

b) p-Bromverbindung. Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 184°. Sehr leicht löslich in Benzol und Aceton, ziemlich schwer in Alkohol (SCHO., *B.* 31, 629).

N-Nitrophenyldihydroisindol $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 > N.C_6H_4.NO_2$. a) m-Nitroverbindung. *B.* Beim 1-stdg. Kochen von o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) mit m-Nitroanilin (Spl. Bd. II, S. 143) in alkoholischer Lösung (SCHO., *B.* 31, 630). — Orangerothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 177°. Leicht löslich in Benzol und Aceton.

b) p-Nitroverbindung. Gelbe Nadeln aus Eisessig. Unlöslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Benzol (SCHO., *B.* 31, 630).

N-p-Methoxyphenyldihydroisindol $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 > N.C_6H_4.O.CH_3$. *B.* Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und p-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 397) in $CHCl_3$ -Lösung (SCHO., *B.* 31, 423). — Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 214°.

N-p-Aethoxyphenyldihydroisindol $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 > N.C_6H_4.O.C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) mit p-Phenetidin (Spl. Bd. II, S. 397) in alkoholischer Lösung auf 100° (P., SCHU., *B.* 31, 592). — Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 204—205°.

Tolyldihydroisindol $C_{15}H_{15}N = C_8H_8N.C_6H_4.CH_3$. a) *m*-Tolylverbindung. *B.* Aus *o*-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und *m*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 259) in $CHCl_3$ -Lösung (Scho., *B.* 31, 422). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 115°.

b) *p*-Tolylverbindung. Blättchen. Schmelzp.: 195° (Scho., *B.* 31, 422).

N-Benzylidihydroisindol $C_{15}H_{15}N = C_8H_8N.CH_2.C_6H_5$. *B.* Aus Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) und *o*-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) in gekühlter, sehr verdünnter $CHCl_3$ -Lösung (Scho., *B.* 31, 423). — Blättchen aus (wenig Alkohol). Schmelzp.: 41°. — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzp.: 198°.

N-Nitrobenzylidihydroisindol $C_{15}H_{14}O_2N_2 = C_8H_8N.CH_2.C_6H_4.NO_2$. a) *o*-Nitroverbindung. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 80—81°. Löslich in Benzol, Alkohol und Ligroin (FRÄNKEL, *B.* 33, 2817).

b) *p*-Nitroverbindung. Braungelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 78—80° (F.).

N-*o*-Aminobenzylidihydroisindol $C_{15}H_{16}N_2 = C_8H_8N.CH_2.C_6H_4.NH_2$. *B.* Durch 1-stdg. Kochen von 2 g *N-*o**-Nitrobenzylidihydroisindol (s. o.) mit 20 ccm Jodwasserstoff (Kp: 127°) und 1 g rothem Phosphor (F., *B.* 33, 2818). — Gelbliche Nadeln. Schmelzpunkt: 99—100°. Löslich in Alkohol.

***o*-Methylbenzylidihydroisindol** $C_{16}H_{17}N = C_8H_8N.CH_2.C_6H_4.CH_3$. *B.* Aus *o*-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und *o*-Tolubenzylamin (Hptw. Bd. II, S. 541) in $CHCl_3$ (Scho., *B.* 31, 1158). — Flüssig. Zersetzt sich bei der Destillation. — $C_{16}H_{17}N.HCl$. Krystallinische Masse (aus $CHCl_3 +$ Aether).

N-*m*-Tolyläthylidihydroisindol $C_{17}H_{19}N = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right\rangle N.CH_2.CH_2.C_6H_4(CH_3)^2$.

B. Aus *o*-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und β -*m*-Tolyläthylamin (Spl. Bd. II, S. 318) (SOMMER, *B.* 33, 1080). — Oel. — $(C_{17}H_{19}N.HCl)_2PtCl_4$. Kryställchen. Schmelzp.: ca. 216° (unter Verkohlung).

β -Naphtyldihydroisindol $C_{15}H_{15}N = C_8H_8N.C_{10}H_7$. *B.* Durch Einwirkung von β -Naphtylamin auf *o*-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) in alkoholischer Lösung (Scho., *B.* 31, 1158). — Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 232°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

***m*-Carboxyphenylidihydroisindol** $C_{15}H_{13}O_2N = C_8H_8N.C_6H_4.CO_2H$. *B.* Aus *o*-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und *m*-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 787) in Alkohol (Scho., *B.* 31, 631). — Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 246—247°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — NH_4 -Salz. Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Natriumsalz. Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Kaliumsalz. Blättchen. Schwer löslich in Wasser. — Baryumsalz. Mikroskopische Nadeln.

Allylthiocarbaminyldihydroisindol, Dihydroisindol-Allylthioharnstoff $C_{12}H_{14}N_2S = C_8H_8 > N.CS.NH.C_3H_5$. *B.* Aus Dihydroisindol und Allylsenföf (Spl. Bd. I, S. 725) in Alkohol (FRÄNKEL, *B.* 33, 2813). — Nadeln aus Toluol. Schmelzp.: 138—139°.

Dihydroisindol-Propylenpseudothioharnstoff, Xylylen-Propylenpseudothioharnstoff $C_{12}H_{14}N_2S = C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right\rangle N.C \left\langle \begin{smallmatrix} S.CH.CH_3 \\ N.CH_2 \end{smallmatrix} \right\rangle$. *B.* Durch 4-stdg. Erhitzen von 2 g Dihydroisindol-Allylthioharnstoff (s. o.) mit 6 ccm conc. Salzsäure auf 100° (Fr., *B.* 33, 2814). — Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: 78—80°.

Thiocarbanyldihydroisindol $C_{15}H_{14}N_2S = C_8H_8N.CS.NH.C_6H_5$. Blättchen aus Toluol. Schmelzp.: 226—227°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, etwas leichter in Benzol (Fr., *B.* 33, 2813).

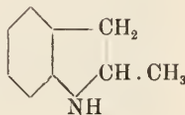
Benzoyldihydroisindol $C_{15}H_{13}ON = C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right\rangle N.CO.C_6H_5$. Quadratische Tafelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 100°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol (FRÄNKEL, *B.* 33, 2812).

4) ***Pyrhydrinden*** $NC_6H_3 \left\langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right\rangle CH_2$. Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 246, Z. 1 v. u. bis S. 247, Z. 15 v. o.; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 176.*

Base C_8H_9ON s. *Hptw. Bd. III, S. 693, Z. 14 v. u.*

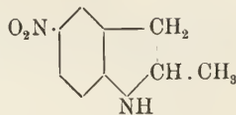
4. *Basen $C_9H_{11}N$ (S. 188—203).

1) ***2-Methyldihydroisindol, Dihydromethylketol:** (S. 188—189). Liefert bei der Destillation seines Chlorhydrats über Zinkstaub neben Methylketol (S. 158) etwas Chinolin (PICCINI, *G.* 28 II, 66). Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 240° zu *o*-Amino *n*-Propylbenzol (Spl. Bd. II, S. 318) reducirt (P., CAMOZZI,



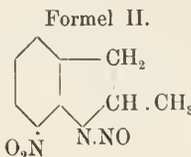
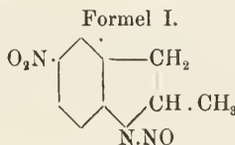
G. 28 II, 91). Beim Einleiten von salpetriger Säure entsteht ein Gemisch von viel 1-Nitroso-5-Nitro- mit wenig 1-Nitroso-7-Nitro-Methylidihydroindol (s. u.) (STÖRMER, DRAGENDORFF, B. 31, 2540).

5-Nitro-2-Methylidihydroindol $C_9H_9O_3N_2 =$
 B. Durch Einwirkung conc. Salzsäure auf die Nitrosoverbindung (s. u.) (STÖRMER, DRAGENDORFF, B. 31, 2540). — Braune, metallisch glänzende Nadeln. Schmelzpt.: 82°.



*Nitrosodihydroindol $C_9H_9O_3N_3$ (S. 188).

a) *1-Nitroso-5-Nitroverbindung (Formel I) (S. 188). B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Dihydro-methylketol, neben geringer Mengen der 1-Nitroso-7-Nitroverbindung (s. u.) (ST., DR., B. 31, 2540). — Gelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 135°.

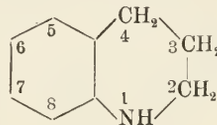


b) 1-Nitroso-7-Nitroverbindung (Formel II). B. Entsteht, neben der 5-Nitroverbindung (s. o.), beim Einleiten von salpetriger Säure in Dihydro-methylketol-lösungen in geringer Menge (ST., DR., B. 31, 2540). — Dunkelgelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 108°.

Die im Hptw. S. 188, Z. 19 und Z. 10 v. u. aufgeführten beiden Jodmethylate sind identisch!

4) *Tetrahydrochinolin:

(S. 189—201). Molekulare Verbrennungswärme: 1227,8 Cal. bei constantem Druck (DELÉPINE, C. r. 126, 965). Wird durch Erhitzen mit Jod in alkoholischer Lösung (Rohr. Dampfbad) ziemlich glatt in Chinolin übergeführt (SCHMIDT, Ar. 237, 563). Wird von H_2O_2 nicht aufgespalten (Unterschied von Tetrahydroisochinolin, S. 144) (MAASS, WOLFFENSTEIN, B. 30, 2189). Beim Einleiten von salpetriger Säure oder beim Zutropfen von N_2O_4 zu Tetrahydrochinolinlösungen entsteht ein Gemisch von 6- und 8-Nitro-1-Nitrosotetrahydrochinolin (s. u.) (STÖRMER, DRAGENDORFF, B. 31, 2536). Ueber die Einwirkung von Formaldehyd vgl.: SACHS, B. 31, 3234. Einwirkung von Formaldehyd in Gegenwart von $FeCl_3$: GOLDSCHMIDT, Ch. Z. 21, 243. — * $C_9H_{11}N.HCl$. B. Beim Zufügen von Aether zu einer Alkohol- oder Chloroform-Lösung des Tetrahydrochinolinoessigester-Chlorhydrates (S. 143) neben Chloressigester (WEDEKIND, OECHSLEN, B. 35, 1078). Schmelzpt.: 181°.



*Nitrosotetrahydrochinolin $C_9H_{10}ON_2 = C_9H_{10}N.NO$ (S. 190). a) *1-Derivat (S. 190). Bei der elektrolytischen Oxydation in schwefelsaurer Lösung entsteht ausschliesslich Tetrahydrochinolin (WIDERA, B. 31, 2278).

S. 190, Z. 1 v. u. statt: „120“ lies: „126“.

Nitrotetrahydrochinolin $C_9H_{10}O_2N_2 = NO_2.C_9H_9 < \begin{matrix} CH_2-CH_2 \\ NH-CH_2 \end{matrix}$. a) 6-Nitroverbindung.

B. Durch Einwirkung von rauchender Salzsäure auf 1-Nitrosotetrahydrochinolin (s. o.) oder 24-stdg. Erhitzen desselben mit Alkohol auf 130° (STÖRMER, DRAGENDORFF, B. 31, 2537). — Dunkelgelbe Nadeln mit bläulichem Reflex. Schmelzpt.: 163—164°.

b) 8-Nitroverbindung. B. Durch Einwirkung von rauchender Salzsäure auf ihre 1-Nitrosoverbindung (s. u.) oder 12—15-stdg. Erhitzen derselben mit Alkohol auf 100° (ST., DR., B. 31, 2537). — Rothe Nadeln. Schmelzpt.: 82—83°.

*Nitrosodinitrotetrahydrochinolin $C_9H_9O_3N_3 = NO_2.C_9H_8 < \begin{matrix} CH_2-CH_2 \\ N(NO).CH_2 \end{matrix}$ (S. 191).

a) Das im Hptw. Bd. IV, S. 191, Z. 3 v. o. aufgeführte Nitrosodinitrotetrahydrochinolin vom Schmelzpt.: 137—138° von Hoffmann und Königs ist wahrscheinlich ein Gemisch der 6- und 8-Nitro-1-Nitrosoverbindung (s. u.). Vgl.: ST., DR., B. 31, 2536.

b) 6-Nitro-1-Nitrosotetrahydrochinolin. B. Durch Einleiten von salpetriger Säure oder Zutropfen von N_2O_4 zu Tetrahydrochinolinlösungen, neben der 8-Nitro-1-Nitrosoverbindung (s. u.) (ST., DR., B. 31, 2536). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 154—155°.

c) 8-Nitro-1-Nitrosotetrahydrochinolin. B. Durch Einleiten von salpetriger Säure oder Zutropfen von N_2O_4 zu Tetrahydrochinolinlösungen, neben der 6-Nitro-1-Nitrosoverbindung (s. o.) (ST., DR., B. 31, 2536). — Rothbraune Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 99—100°.

*N-Methyltetrahydrochinolin, Kairolin $C_{10}H_{13}N = C_9H_{10} > N.CH_3$ (S. 191). Kp_{758} : 247—250° (corr.) (KNORR, B. 32, 734 Anm.). Liefert mit Jodessigsäureestern, neben den normalen Additionsproducten, Kairolin-Jodhydrat und -Jodmethylat (s. u.) (WEDEKIND, OECHSLER, B. 35, 3580). — Jodhydrat $C_{10}H_{14}NJ$. Monokline (FOCK), tafelige oder prismatische Krystalle. Zersetzt sich bei 166—167° (W., OE., B. 35, 3583). — Pikrolonat $C_{10}H_{13}N.C_{10}H_8O_5N_4$ (vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 509). Prismen aus Alkohol. Schmilzt bei 192—195° unter Gasentwicklung.

S. 191, Z. 18 v. o. statt: „77“ lies: „17“.

*Kairolinjodmethylat, Dimethyltetrahydrochinoliniumjodid $C_{11}H_{16}NJ = C_9H_{10} > N(CH_3)_2J$ (S. 191, Z. 3 v. u.). B. Neben Jodessigester, durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von N-Methyltetrahydrochinoliniumjodidessigsäureäthylester (S. 143) auf 120° (W., B. 35, 773). Neben N-Methyltetrahydrochinoliniumjodidessigester und Kairolinjodhydrat (s. o.), bei der Einwirkung von Jodessigsäure-Methylester und -Aethylester auf Kairolin (s. o.) (W., OE., B. 35, 3584). Aus Kairolin und CH_3J in Aether (W.) — Rhombische (FOCK) Prismen. Zersetzt sich bei 176° (W., OE.). Schmelzp.: 172—174° (unter Gasentwicklung) (K., B. 32, 734 Anm.). Liefert beim Kochen mit Natronlauge Kairolin (K.). — *Platinsalz des Chlorids $(C_{11}H_{16}NCl)_2PtCl_4$ (S. 192, Z. 3—4 v. o.). Rothgelbe Täfelchen aus Wasser. Schmelzp.: 216°.

S. 191, Z 1 v. u. statt: „Säure“ lies: „Base“.

*N-Aethyltetrahydrochinolin $C_{11}H_{15}N = C_9H_{10}N.C_2H_5$ (S. 192). B. Durch electrolytische Reduction von Acetyltetrahydrochinolin (Hptw. Bd. IV, S. 192) in schwefelsaurer Lösung (BAILLIE, TAFEL, B. 32, 73).

N-Allyltetrahydrochinolin $C_{12}H_{15}N = C_9H_{10}N.C_3H_5$. B. Aus Tetrahydrochinolin und Allyl-Jodid (-Bromid) (W., B. 35, 183). Durch Reduction von Chinolinjodallylat (Hptw. Bd. IV, S. 252, Z. 14 v. o.) mit Zinn + Salzsäure (W.). — Hellgelbe Flüssigkeit. Kp_{755} : 264—266°. Reagirt mit C_2H_5J unter Bildung von N-Allyltetrahydrochinolinjodhydrat (s. u.) und Aethylen (W., OE., B. 35, 3909). — $C_{12}H_{15}N.HBr$. Braune Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 164—165°. — * $C_{12}H_{15}N.HJ$ (S. 192, Z. 22 v. o.). Gelbliche Krystalle. Schmelzp.: 169—170° (W., OE.).

Methylallyltetrahydrochinoliniumjodid $C_{13}H_{19}NJ = C_9H_{10} > N(CH_3)(C_3H_5)J$. B. Aus N-Allyltetrahydrochinolin (s. o.) und CH_3J oder aus N-Methyltetrahydrochinolin (s. o.) und Allyljodid (W., B. 32, 528; 35, 183). — Monokline (FOCK, Z. Kr. 35, 400) Prismen oder Tafeln aus Wasser. Zersetzt sich bei 143°.

Aethylallyltetrahydrochinoliniumjodid $C_{14}H_{20}NJ = C_9H_{10}N(C_2H_5)(C_3H_5)J$. B. Durch Vermischen von 25 g N-Aethyltetrahydrochinolin (s. o.) mit 26,5 g Allyljodid unter Kühlung (W., OE., B. 35, 3909). — Gelbliche Blättchen (aus Aceton + Aether). Zersetzt sich bei 119—120°. — $(C_{14}H_{20}N)_2PtCl_6$. Krystalle aus Wasser. Zersetzt sich bei 158—159°.

N-Benzyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{17}N = C_9H_{10} > N(CH_2.C_6H_5)$. B. Durch $2\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 26,5 g Tetrahydrochinolin mit 25,3 g Benzylchlorid auf 100°. Ausbeute gering (WEDEKIND, B. 35, 185). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 36—37°. Kp_{38} : 218—222°.

Tetrahydrochinolin-N-Oxychlorphosphin $C_9H_{10} > N.POCl_2$. B. Aus 6,9 g Tetrahydrochinolin und 4 g $POCl_3$ in Aether (MICHAELIS, SCHÜTTE, A. 326, 187). — Monokline Krystalle. Schmelzp.: 79°. — Der entsprechende Aethylester (Kp_8 : 153°) und Phenylester sind flüssig.

Tetrahydrochinolinanilin-N-Phosphinsäure $C_{15}H_{17}O_2N_2P = (C_9H_{10}N)(C_6H_5.NH)PO.OH$. B. Aus dem Tetrahydrochinolin-Anilin-N-Oxychlorphosphin (s. u.) durch Erhitzen mit verdünnter Natronlauge (M., SCH., A. 326, 198). — Sehr unbeständig.

Tetrahydrochinolinanilin-N-Oxychlorphosphin $C_{15}H_{16}ON_2ClP = (C_9H_{10}N)(C_6H_5.NH)POCl$. B. Bei Einwirkung von Anilin auf Tetrahydrochinolin-N-Oxychlorphosphin (s. o.) in Benzol (M., SCH., A. 326, 198). — Nadeln. Schmelzp.: 174—175°. Löslich in heissem Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Aether und Benzol.

Tetrahydrochinolin-o-toluidin-N-Oxychlorphosphin $C_{16}H_{18}ON_2ClP = (C_9H_{10}N)(CH_3.C_6H_4.NH)POCl$. Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 122° (M., SCH., A. 326, 199).

Tetrahydrochinolin-N-Phosphin $C_{27}H_{30}N_3P = (C_9H_{10}N)_3P$. B. Durch Zutropfen von PCl_3 zu der fünffachen Menge Tetrahydrochinolin (M., GROSSHEIM, B. 31, 1038). — Rhombische Tafeln aus Benzol. Schmelzp.: 202—204°. Leicht löslich in Benzol und $CHCl_3$, unlöslich in Aether und Wasser. Wird von Säuren in Tetrahydrochinolin und phosphorige Säure zerlegt. Ist gegen CS_2 indifferent. Wird durch Kochen mit HgO in Benzollösung nicht verändert.

Tetrahydrochinolin-N-Phosphinoxyd $C_{27}H_{30}ON_3P = (C_9H_{10}N)_3PO$. B. Durch Zusammengiessen von 1 Mol. $POCl_3$ mit 6 Mol. Tetrahydrochinolin (M., Gr., B. 31, 1039). — Rhombische Prismen aus Aether. Schmelzp.: 90—91°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und $CHCl_3$.

Tetrahydrochinolin-N-Phosphinsulfid $C_{27}H_{30}N_3PS = (C_9H_{10}N)_3PS$. B. Durch längeres Erhitzen von 1 Mol. $PSCl_3$ mit 6 Mol. Tetrahydrochinolin auf höchstens 100° (M., Gr., B. 31, 1039). Beim Erhitzen berechneter Mengen Tetrahydrochinolin-N-Phosphin (S. 142) und Schwefel auf 170° (M., Gr.). — Reguläre Krystalle oder rhombische Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 192°. Leicht löslich in $CHCl_3$ und Benzol, schwer in Alkohol und Aether.

Methyltetrahydrochinolinphosphoniumsalze. — Chlorid $C_{23}H_{33}N_3PCl = (CH_3)(C_9H_{10}N)_3PCl$. B. Beim Zufügen von Salzsäure zur Lösung des aus dem Jodid (s. u.) durch Kochen mit Ag_2O erhaltenen Hydroxydes (M., Gr., B. 31, 1040). Nadeln. Schmelzpunkt: 148—150°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $(C_{23}H_{33}N_3PCl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Kryställchen (aus alkoholischer Salzsäure). Schmelzp.: 230° (unter theilweiser Zersetzung) (M., Gr.). — Jodid $C_{23}H_{33}N_3PJ$. B. Durch Auflösen von Tetrahydrochinolin-N-Phosphin (S. 142) in CH_3J (M., Gr.). — Rhombische Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 188°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Aether.

Tetrahydrochinolinkohlensäurephenylester $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5.O.CO.N < C_9H_{10}$. B. Durch Kochen von 30 g Tetrahydrochinolin mit 10 g Diphenylcarbonat (Sp. Bd. II, S. 361) (CAZENEUVE, MOREAU, C. r. 127, 868). — Weisse Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 51—52°. Kp: ca. 300°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

Tetrahydrochinolinkohlensäure-o-Chlorphenylester $C_{16}H_{14}O_2NCl = ClC_6H_4.O.CO.NC_9H_{10}$. Krystalle. Schmelzpunkt: 61°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, leicht löslich in Aether, Chloroform und Benzol (C., M., C. r. 127, 869).

Tetrahydrochinolinkohlensäurenaphthylester $C_{20}H_{17}O_2N = C_{10}H_7.O.CO.NC_9H_{10}$. a) α -Naphthylester. Krystalle. Schmelzpunkt: 73°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol (C., M., C. r. 127, 869).

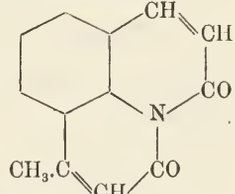
b) β -Naphthylester. Schmelzpunkt: 118—119°. Weniger löslich in Alkohol als die α -Verbindung, leicht löslich in Benzol und Chloroform (C., M., C. r. 127, 870).

Tetrahydrochinolinkohlensäureguajakolester $C_{17}H_{17}O_3N = CH_3.O.C_6H_4.O.CO.NC_9H_{10}$. Schmelzpunkt: 69°. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol und Nitrobenzol, leicht in Aether, Chloroform und Benzol (C., M., C. r. 127, 869).

S. 193, Z. 18 v. u. statt: „... Methyljyolin“ lies: „... Methyljulolin“.

S. 193, Z. 9 v. u. muss lauten: $\alpha_1\alpha_2$ -Diketo- γ_1 -Methyljulol

$C_{13}H_9O_2N =$
B. Durch ...



S. 193, Z. 1 v. u. statt: „... γ ...“ lies: „... γ_1 ...“.

***N-Benzoyltetrahydrochinolin** $C_{16}H_{15}ON = C_9H_{10} > N(CO.C_6H_5)$ (S. 195). Bei der Einwirkung von Benzaldehyd entstehen zwei isomere, bei 62—64° bzw. 78—79° schmelzende Benzylehinoline (RÜCHEIMER, B. 33, 1719 Anm.).

Tetrahydrochinolinoessigsäuremethylester $C_{12}H_{15}O_2N = C_9H_{10} > N.CH_2.CO_2.CH_3$. Oel. Kp₁₃: 170—190° (WEDEKIND, A. 318, 113).

Tetrahydrochinolinoessigsäureäthylester $C_{13}H_{17}O_2N = C_9H_{10}N.CH_2.CO_2.C_2H_5$. Oel. Kp₁₇: 180—190° (W., A. 318, 111). — $C_{13}H_{17}O_2N.HCl$. Blättchen. Sintert bei 90°, schmilzt bei 95—97° (unter lebhafter HCl-Entwicklung). Zerfällt beim Lösen in Alkohol oder in einem Gemisch von Chloroform und Aether unter Bildung von Chloressigester und salzsaurem Tetrahydrochinolin (S. 141). Wird von Eiswasser hydrolytisch gespalten (W., OECHSLEN, B. 35, 1078).

N-Methyltetrahydrochinoliniumjodidessigsäuremethylester $C_{13}H_{18}O_2NJ = C_9H_{10} > N(CH_3)(CH_2.CO_2.CH_3).J$. B. Aus Kairolin (S. 142) und Jodessigsäuremethylester neben Kairolin-Jodhydrat und -Jodmethylat (S. 142) (W., A. 318, 112; vgl. B. 35, 180, 3585). Aus Tetrahydrochinolinoessigsäuremethylester (s. o.) und Methyljodid (W.). — Triklone (Fock) Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich zwischen 150 und 155°.

N-Methyltetrahydrochinoliniumjodidessigsäureäthylester $C_{14}H_{20}O_2NJ = C_9H_{10}N(CH_3)(CH_2.CO_2.C_2H_5).J$. B. Aus Kairolin (S. 142) und Jodessigsäureäthylester, neben Kairolin-Jodhydrat und -Jodmethylat (S. 142) (W., A. 318, 110; B. 32, 527; B. 35, 180, 3583). Aus Tetrahydrochinolinoessigsäureäthylester (s. o.) und Methyljodid (W.). — Mono-

kline (F., Z. Kr. 35, 400) Prismen. Schmelzp.: 118—119°. Löslich in warmem Wasser und Alkohol. Erleidet beim Erhitzen eine „doppelte Dissociation“ unter Bildung von Tetrahydrochinolinoessigester, CH₃J, N-Methyltetrahydrochinolin und Jodessigester, wobei sich CH₃J und N-Methyltetrahydrochinolin zu Kairolinjodmethylat vereinigen (W., B. 35, 768, 773).

N-Aethyltetrahydrochinolinjodidessigsäureäthylester C₁₅H₂₂O₂NJ = C₉H₁₀N(C₂H₅)(CH₂.CO₂.C₂H₅).J. B. Durch längere Einwirkung von 1,4 g Jodessigester auf 1 g N-Aethyltetrahydrochinolin (S. 142) (W., O., B. 35, 1077). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol + Aether). Zersetzt sich bei 128—130° (unter Gasentwicklung), jedoch ohne Bildung von Jodessigester.

N-Dioxyphenacyltetrahydrochinolin C₁₇H₁₇O₃N = C₉H₁₀>N.CH₂.CO.C₆H₃(OH)₂ und Sulfonsäure desselben s. Hptw. Bd. IV, S. 215, Z. 14—9 v. u. und Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 156.

N-Trioxyphenacyltetrahydrochinolin C₁₇H₁₇O₄N = C₉H₁₀N.CH₂.CO.C₆H₂(OH)₃ und Sulfonsäure desselben s. Hptw. Bd. IV, S. 215, Z. 8—1 v. u.

*Tetrahydrochinolinsulfonsäuren C₉H₁₁O₃NS (S. 196). a) und b) *5-Sulfonsäure (S. 196) [die im Hptw. sub a) und b) beschriebenen Säuren sind identisch]:

B. {Bei der Reduktion von} Chinolinsulfonsäure(5) (S. 190) {mit Sn und HCl (CLAUS, J. pr. [2] 55,} 230).

*Oxytetrahydrochinolin C₉H₁₁ON = HO.C₆H₃ $\begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{NH} - \text{CH}_2 \end{matrix}$ (S. 197—198). b) *6-Oxychinolintetrahydrür (S. 197—198). B. Aus 6 Oxychinolin (S. 184) durch Reduktion mit Sn + HCl (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 42871; Frdl. I, 181). — Schmelzp.: 148°. Löslich in Alkalien und Säuren. — Acetylderivat. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 82°.

*Methyläther, Thallin C₁₀H₁₃ON = CH₃.O.C₉H₁₀N (S. 197). {B. ... (SKRAUP, M. 6, 767;)} vgl. auch B. A.- u. S.-F., D.R.P. 30426, 42871; Frdl. I, 180, 181).

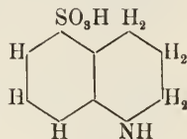
c) *8-Oxychinolintetrahydrür (S. 198—200). *8-Oxy-N-Methyltetrahydrochinolin C₁₀H₁₃ON = HO.C₆H₃ $\begin{matrix} \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{N}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \end{matrix}$ (S. 199, Z. 27 v. o.). {B. ... (O. FISCHER, B. 16, 714;)} D.R.P. 21150; Frdl. I, 177).

6) *Tetrahydroisochinolin C₈H₄ $\begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \end{matrix}$ (S. 201—203). B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 1-Chlor-4-Oxyisochinolin-Methyläther (Spl. zu Bd. IV, S. 304) mit Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor auf 200° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 988). Bei der Einwirkung von Sn + HCl auf 1¹-Amino-1-Methyl-2-Aethylal-Benzol (Spl. Bd. III, S. 42) (MAASS, WOLFFENSTEIN, B. 30, 2190). — Darst. Durch wiederholte Reduktion von Isochinolin (S. 191) mit Sn + HCl (WEDEKIND, OECHSLEN, B. 36, 1161, Anm. 3). — Molekulare Verbrennungswärme: 1215 Cal. bei const. Druck. Lösungswärme: + 3 Cal. (DELÉPINE, C. r. 126, 1034). Wird durch Jod (Erhitzen in alkoholischer Lösung unter Druck) zu geringem Theil in Isochinolin umgewandelt (SCHMIDT, Ar 237, 564). Wird von H₂O₂ zu 1¹-Amino-1-Methyl-2-Aethylal-Benzol (Tetrahydroisochinolin-N-Oxyd?) oxydirt (MAASS, WOLFFENSTEIN, B. 30, 2189; 31, 2687).

*N-Methyltetrahydroisochinolin C₁₀H₁₃N = C₉H₁₀>N.CH₃ (S. 201). B. Durch Reduktion von Isochinolinjodmethylat (S. 191) mit Zinn in rauchender Salzsäure (WEDEKIND, OECHSLEN, B. 34, 3987). — Stark ammoniakalisch riechendes Oel. Kp: 212°.

N-Aethyltetrahydroisochinolin C₁₁H₁₅N = C₉H₁₀N.C₂H₅. B. Durch Reduktion von Isochinolinjodäthylat (Hptw. Bd. IV, S. 300) mit Zinn und rauchender Salzsäure (W., O., B. 34, 3988). — Hellgelbes, stark basisch riechendes Oel. Kp: 225—227°. — (C₁₁H₁₅N.HCl)₂PtCl₄. Rothgelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 169°. — C₁₁H₁₅N.H₂O. Hellgelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 170°. — Oxalat 2C₁₁H₁₅N.C₂H₂O₄. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 110°. — Pikrat C₁₁H₁₅N.C₆H₃O₇N₃. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 121°.

N-Benzyltetrahydroisochinolin C₁₆H₁₇N = C₉H₁₀N.CH₂.C₆H₅. B. Durch Reduktion von Isochinolinjodbenzylat (S. 191) mit Zinn und rauchender Salzsäure (W., O., B. 34, 3990; 36, 1162). — Hellgelbes, dickes, stark basisch riechendes Oel. Kp₁₆: 194—197°. — (C₁₆H₁₇N.HCl)₂PtCl₄. Braune, rhombische(?) Pyramiden (aus conc. Salzsäure). Zersetzt sich bei 219°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol. — Oxalat C₁₆H₁₇N.C₂H₂O₄. Nadelchen (aus Alkohol und Aether). Schmelzp.: 198°.



N-Aethylbenzyltetrahydroisochinoliniumjodid $C_{18}H_{22}NJ = C_9H_{10} > N(CH_2.C_6H_5)(C_2H_5).J$. *B.* Aus N-Aethyltetrahydroisochinolin (S. 144) und Benzyljodid (W., O., *B.* 34, 3991). Durch 8-tägige Einwirkung von 0,8 g C_2H_5J auf 1,1 g N-Benzyltetrahydroisochinolin (S. 144) (W., O.). — Monokline (Fock) Tafeln. Schmelzp.: 133° (unter Zersetzung).

N-Aethylenbistetrahydroisochinolin $C_{20}H_{24}N_2 = C_9H_{10} > N.CH_2.CH_2.N < C_9H_{10}$. *B.* Man mischt 2 Mol.-Gew. Tetrahydroisochinolin mit 1 Mol.-Gew. Aethylenbromid, nimmt die Masse nach 12 Stunden in sehr wenig Alkohol auf, setzt Natronlauge zu, schüttelt mit Aether aus und krystallisiert den Aetherrückstand aus Petroleumäther (WEDEKIND, *C. r.* 134, 1358; *B.* 36, 1167). — Gelbliche, rhomboëdrische Krystalle. Schmelzp.: 95—96°.

Tetrahydroisochinolin-N-Dithiocarbonsäuremethylester $C_{11}H_{13}NS_2 = C_9H_{10} > N$. $CS_2.CH_3$. Blättchen. Schmelzp.: 70°. Löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Petroleumäther (DELÉPINE, *B.* [3] 27, 592).

*Benzoyltetrahydroisochinolin $C_{16}H_{15}ON = C_9H_{10} > N.CO.C_6H_5$ (S. 201—202). Liefert beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 200° neben wenig 3-Benzylisochinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 443) hauptsächlich 4-Benzylisochinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 437) (RÜGHEIMER, *FRIELING, A.* 326, 263).

Tetrahydroisochinolinoessigsäureäthylester $C_{13}H_{17}O_2N = C_9H_{10} > N.CH_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus Tetrahydroisochinolin und Chloressigester (WEDEKIND, OECHSLEN, *B.* 36, 1161). — Oel von charakteristischem Geruch. Kp_{16} : 184—185°. Löslich in Salzsäure.

N-Methyltetrahydroisochinoliniumjodidessigsäureäthylester $C_{14}H_{20}O_2NJ = C_9H_{10} > N(CH_3)(CH_2.CO_2.C_2H_5).J$. *B.* Aus N-Methyltetrahydroisochinolin (S. 144) und Jodessigester (W., O., *B.* 34, 3988). — Gelbliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 156—157°. Zersetzt sich durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen auf 160° unter Bildung von Jodessigester und Methyltetrahydroisochinolin-Jodmethylat (Hptw. Bd. IV, S. 201) (W., O., *B.* 35, 1077).

N-Aethyltetrahydroisochinoliniumjodidessigsäureäthylester $C_{15}H_{22}O_2NJ = C_9H_{10}N(CH_2.C_6H_5)(CH_2.CO_2.C_2H_5).J$. Kryställchen aus Alkohol-Aether. Zersetzt sich bei 109° bis 110° (W., O., *B.* 34, 3989). Bei 120° erfolgt Gasentwicklung, jedoch ohne Bildung von Jodessigester (W., O., *B.* 35, 1077).

N-Benzyltetrahydroisochinoliniumjodidessigsäureäthylester $C_{20}H_{24}O_2NJ = C_9H_{10}N(CH_2.C_6H_5)(CH_2.CO_2.C_2H_5).J$. *B.* Aus N-Benzyltetrahydroisochinolin (S. 144) und Jodessigsäureäthylester (W., O., *B.* 36, 1158). Aus Tetrahydroisochinolinoessigsäureäthylester (s. o.) und Benzyljodid (W., O.). — Mikroskopische Tafelchen aus Alkohol + Aether. Rautenförmige Krystalle aus Aceton (W., O., *B.* 34, 3991). Schmelzp.: 154—155° (unter Zersetzung) (W., O., *B.* 35, 1078).

N-Aethylenbistetrahydroisochinolin-Monojodessigsäureäthylester $C_{24}H_{30}O_2N_2J = CH_2.N(CH_2.CO_2.C_2H_5):(C_9H_{10}).J$. *B.* Durch Zersetzung der Verbindung $C_{28}H_{38}O_4N_2J_2$ vom Schmelzp.: 52° (s. u. sub b) (W., *C. r.* 134, 1357; *B.* 36, 1168). — Krystalle (aus Essigester + Ligroin). Schmelzp.: 158°. Beständig.

N-Aethylenbistetrahydroisochinolinbisjodessigester $C_{28}H_{38}O_4N_2J_2 = CH_2.N(CH_2.CO_2.C_2H_5):(C_9H_{10}).J$ a) Hochschmelzende, stabile Verbindung. *B.* $CH_2.N(CH_2.CO_2.C_2H_5):(C_9H_{10}).J$ Man erwärmt 2 Mol. Tetrahydroisochinolinoessigsäureäthylester (s. o.) mit 1 Mol. Aethylenjodid bis zur völligen Lösung, lässt die Lösung 8 Tage stehen und krystallisiert die zähflüssig gewordene Masse aus Aether-Alkohol um (W., *C. r.* 134, 1357; *B.* 36, 1167). — Tafeln. Schmilzt bei 168—169° (ohne Zersetzung). Beständig.

b) Niederschmelzende, labile Verbindung (wahrscheinlich stereoisomer mit der hochschmelzenden Verbindung). *B.* Durch 2-stdg. Erhitzen von N-Aethylenbistetrahydroisochinolin (s. o.) mit einem grossen Ueberschuss von Jodessigsäureäthylester im Rohre auf 50° und Auswaschen des erkaltenen, zerriebenen Products mit Aether (W., *C. r.* 134, 1357; *B.* 36, 1168). — Gelbes, krystallinisches Pulver. Nur unterhalb 50° beständig. Schmilzt bei 52° unter Aufschäumen, Abspaltung eines Mol. $CH_2J.CO_2.C_2H_5$ und Bildung der Verbindung $C_{24}H_{30}O_2N_2J$ (s. o.); die gleiche Zersetzung tritt ein beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder Essigäther, beim Erhitzen mit Wasser und bei längerem Aufbewahren im geschlossenen Gefäss.

N-Phenacyltetrahydroisochinolin $C_{17}H_{17}ON = C_9H_{10} > N.CH_2.CO.C_6H_5$. *B.* Aus Tetrahydroisochinolin und Phenacylbromid (Spl. Bd. III, S. 92) in gekühltem Aether (WEDEKIND, OECHSLEN, *B.* 36, 1161). — Gelbe Nadelchen. Schmelzp.: 100—101°.

N-Phenacyltetrahydroisochinoliniumbromid-N-Essigsäureäthylester $C_{31}H_{24}O_9NBr = C_9H_{10} > N(CH_2.CO.C_6H_5)(CH_2.CO_2.C_2H_5).J$. *B.* Aus Phenacylbromid (Spl.

Bd. III, S. 92) und Tetrahydroisochinolinsäureäthylester (S. 145) (W., Oe., B. 36, 1160). — Mikroskopische Krystalle. Zersetzt sich bei 89—90°. Wenig beständig.

N-Dioxyphenacyltetrahydroisochinolin $C_{17}H_{17}O_8N = C_6H_{10}N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5(OH)_2$.
B. Aus Chloraceto-Brenzkatechin (Spl. Bd. III, S. 108) und Tetrahydroisochinolin in alkoholischer Lösung (v. HEYDEN Nachf., D.R.P. 71312; *Frdl.* III, 859). — Chlorhydrat. Schmelzp.: 260°.

Tetrahydroisochinolinsulfonsäure(3) $C_9H_{11}O_3NS = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH \cdot SO_3H \\ CH_2 \cdot NH \end{array} \right. . B.$

Aus 1^o-Amino-1-Methyl-2-Aethylal-Benzol (Spl. Bd. III, S. 42) und Natriumbisulfid (MAASS, WOLFFENSTEIN, B. 30, 2191). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 185—186°.

Tetrahydroisochinolin-N-Oxyd $C_9H_{11}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot NH : O \end{array} \right. \text{ ist vielleicht die}$
als 1^o-Amino-1-Methyl-Phenylacetaldehyd(2) aufgeführte Verbindung, vgl. Spl. Bd. III, S. 42.

S. 202, S. 7 v. o. statt: „Oxytetrahydroisochinolin“ lies: „7-Oxytetrahydroisochinolin“.

*2-Methyl-6,7-Methylenedioxytetrahydroisochinolin, Hydrohydrastinin
 $C_{11}H_{13}O_2N = CH_2 : O_2 : C_6H_2 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot N \cdot CH_3 \end{array} \right. (S. 202). B.$ Durch Elektrolyse von Hydrastinin (Spl. Bd. III, S. 78) in verdünnter Schwefelsäure (BANDOW, WOLFFENSTEIN, B. 31, 1578). — Verhalten gegen 82%ige Schwefelsäure: vgl. LIEBERMANN, B. 31, 2103 Anm.

S. 202, Z. 14 v. u. statt: „ $C_{12}H_{16}N_2JO_2$ “ lies: „ $C_{12}H_{16}NJO_2$ “.

Methyl-Methylenäther eines N-Methyl-Trioxytetrahydroisochinolins (CH_3O)
 $(CH_2 : O_2)C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot N \cdot CH_3 \end{array} \right. s. Hydrocotarnin, Hptw. Bd. III, S. 908 \text{ und Spl. Bd. III, S. 674.}$

Methyl-Methylenäther eines N-Methyl-Tetraoxytetrahydroisochinolins
 $(CH_3O)(CH_2 : O_2)C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 - CH_2 \\ CH(OH) \cdot N \cdot CH_3 \end{array} \right. s. Cotarnin \text{ und Derivate, Hptw. Bd. III, S. 916 bis 917 und Spl. Bd. III, S. 679, 681.}$

10) **Bz-Tetrahydrochinolin** $NC_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right. . \text{ Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 278, Z. 1 v. o. und S. 279, Z. 11 v. u.}$

Verbindung $C_9H_{11}ON. \mu\text{-Phenylloxazolidin}$ $\begin{array}{l} CH_2 - O \\ CH_2 \cdot NH \end{array} \rangle CH \cdot C_6H_5. B.$ Aus Benzaldehyd und Aethylolamin (Spl. Bd. I, S. 644) in Aether bei Gegenwart von Pottasche (KNORR, MATTHES, B. 34, 3487). — Stark riechendes Oel. Kp_{748} : 284°. Reagirt alkalisch.
N-Methylderivat $C_{10}H_{13}ON = C_9H_{10}ON(CH_3)$. B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen Methyl-Aethylolamin (Spl. Bd. I, S. 645) und Benzaldehyd in Aether bei Gegenwart von Pottasche (K., M., B. 34, 3486). — Dickflüssiges Oel. Kp_{746} : 240°. Wird von Chromsäure in schwefelsaurer Lösung zu Benzoësäure und Sarkosin (Spl. Bd. I, S. 656) oxydirt. — Pikrat $C_{10}H_{13}ON \cdot C_6H_5O_7N_3$. Schmilzt unscharf bei 110°. Geht beim Umkrystallisiren in Methyl-Aethylolamin-Pikrat (Spl. Bd. I, S. 645) über.

N-Isobutylderivat $C_{13}H_{19}ON = C_9H_{10}ON(C_4H_9)$. B. Aus Benzaldehyd und Isobutyl-Aethylolamin in Aether bei Gegenwart von Pottasche (K., M., B. 34, 3487). — Dickflüssiges Oel. Kp_{754} : 266—268°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser. — Pikrat $C_{13}H_{19}ON \cdot C_6H_5O_7N_3$. Hellgelber Niederschlag. Schmelzp.: ca. 110°.

5. *Basen $C_{10}H_{13}N$ (S. 203—207).

1) *2-Methyltetrahydrochinolin, Tetrahydrochinaldin $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH_2 \\ NH \cdot CH \cdot CH_3 \end{array} \right.$
(S. 203—205). a) *Inactive Modification (S. 203—205). } B. ... Chinaldin mit Zinn und Salzsäure (DÖBNER, MILLER, B. 16, 2467; vgl. D.R.P. 24317; *Frdl.* I, 188). — Molekulare Verbrennungswärme: 1382,1 Cal. bei const. Druck (DELÉPINE, C. r. 126, 965). Ist kein Racemkörper. D_{13}^{20} : 1,02083. n_D^{22} : 1,57273 (POPE, PEACHEY, Soc. 75, 1111). Beim Einleiten von salpetriger Säure in die alkoholische Lösung entsteht ein Gemisch von viel 6- mit wenig 8-Nitro-1-Nitrosotetrahydrochinaldin (S. 147) (STÖRMER, DRAGENDORFF, B. 31, 2539). — *Chlorhydrat. Pseudorhomboëdrische Krystalle.

Schmelzp.: 196—197,5° (P., P., *Soc.* 75, 1086). — Pikrat $C_{10}H_{13}N.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzpunkt: 153—154° (P., P.).

6-Nitrotetrahydrochinaldin $C_{10}H_{10}O_2N_2 = NO_2.C_{10}H_{12}N$. *B.* Durch Kochen der Nitroverbindung (s. u.) mit alkoholischer Salzsäure (Str., D., *B.* 31, 2540). — Dunkle, braunrothe Nadeln. Schmelzp.: 130—132°.

***Nitronitrosotetrahydrochinaldin** $C_{10}H_{11}O_3N_3 = NO_2.C_6H_5 \begin{matrix} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ | \\ \text{N}(\text{NO}).\text{CH}. \text{CH}_3 \end{matrix}$ (*S.* 204). *a*) *6-Nitro-1-Nitrosoverbindung (*S.* 204, *Z.* 1 v. o.). *B.* Durch 20 Minuten langes Einleiten von salpetriger Säure in eine alkoholische Tetrahydrochinaldinlösung, neben geringen Mengen der 8-Nitro-1-Nitrosoverbindung (s. u.) (Str., D., *B.* 31, 2539). — Citronengelbe Krystalle (aus Alkohol + wenig Benzol). Schmelzp.: 152—153°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Aether und Benzol.

b) 8-Nitro-1-Nitrosoverbindung. *B.* Entsteht, neben der 6-Nitro-1-Nitrosoverbindung (s. o.), in sehr geringer Menge beim Einleiten von salpetriger Säure in alkoholische Tetrahydrochinaldinlösungen (Str., D., *B.* 31, 2540). — Gelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 105—107°.

S. 204, *Z.* 10 v. o. *statt*: „Methyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{10}N(\text{CH}_3)$ “ *lies*: „Methyltetrahydrochinaldin $C_{10}H_{12}N(\text{CH}_3)$ “.

***1-Benzoyltetrahydrochinaldin** $C_{17}H_{17}ON = C_{10}H_{12} > N(\text{CO}.C_6H_5)$ (*S.* 204). *B.* Aus Gemischen der optischen Antipoden (s. u.) scheidet sich beim Schmelzpunkt die racemische Verbindung ab (ADRIANI, *Ph. Ch.* 33, 469). — Monokline Krystalle (POPE, PEACHEY, *Soc.* 75, 1089). $D^{14,5}_4$: 1,237.

***8-Methoxytetrahydrochinaldin** $C_{11}H_{15}ON = \text{CH}_3.O.C_{10}H_{12}N$ (*S.* 205, *Z.* 4 v. o.). {*B.* . . . (DÖBNER, MILLER, *B.* 17, 1707}; D.R.P. 24317; *Frdl.* I, 188).

b) **d*-Tetrahydrochinaldin (*S.* 205). *Darst.* Die reine Base konnte aus der inactiven Base nicht direct durch Zerlegung mit Hilfe von *d*-Bromcamphersulfonsäure (Spl. Bd. III, S. 364) isolirt werden; man gewinnt indess aus dem hierbei erhaltenen Gemisch von *d*-Base mit *i*-Base durch Benzoylirung und fractionirte Krystallisation das reine *d*-Benzoylderivat (s. u.), daraus durch mehrtägiges Kochen mit starker Salzsäure die reine *d*-Base (POPE, PEACHEY, *Soc.* 75, 1083). — D^{20}_4 : 1,01926. $[\alpha]_D^{20}$: +58,09°. — $C_{10}H_{13}N.HCl + H_2O$. Rhombische Tafeln. Schmelzp.: 196,5—197,5°. $[\alpha]_D^{21,4}$: +66,1° (0,4806 g in 25,3 ccm Wasser).

Benzoyl-d-Tetrahydrochinaldin $C_{17}H_{17}ON = C_{10}H_{12} > N.CO.C_6H_5$. Monokline, hemimorphe Krystalle. $[\alpha]_D^{17}$: —327,5° (0,5000 g in 25,25 ccm Alkohol) (POPE, PEACHEY, *Soc.* 75, 1082).

c) *l*-Tetrahydrochinaldin. *Darst.* Aus dem *d*-Bromcamphersulfonat (s. u.) mit Soda (POPE, PEACHEY, *Soc.* 75, 1069). — Oel. Kp_{69} : 158°. Schwer löslich in Wasser. $[\alpha]_D^{30}$: —58,12°. $D^{14,5}_4$: 1,02365. Drehungsvermögen in verschiedenen Lösungsmitteln: P., P., *Soc.* 75, 1116. — $C_{10}H_{13}N.HCl + H_2O$. Rhombische Tafeln. Schmelzp.: 196,5° bis 197,5°. $[\alpha]_D^{19}$: —60,4° (0,4932 g in 25,15 ccm Wasser). — Pikrat $C_{10}H_{13}N.C_6H_5O_7N_3$. Dunkelgelbe Platten oder Nadeln. Schmelzp.: 148—150°. $[\alpha]_D^{20}$: 33,0° (0,5014 g in 25,2 ccm Alkohol). — *d*- α -Bromcamphersulfonat (vgl. Spl. Bd. III, S. 364) $C_{10}H_{13}N.C_{10}H_{14}Br.O.SO_3H$. *Darst.* Man mischt eine heisse, conc. Lösung des inactiven Chlorhydrats (1 Mol.) (*S.* 146) mit einer eben solchen von ebenfalls 1 Mol.-Gew. des *d*-bromcamphersulfosauren Salzes inactiver Base und lässt krystallisiren (P., P., *Soc.* 75, 1067). — Nadeln. Schmelzpunkt: 223—225°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Alkohol oder Wasser. $[\alpha]_D^{21,2}$: +38,8° (0,5005 g in 25,2 ccm Eisessig); +41,5° (0,2005 g in 25,2 ccm Alkohol).

Benzoyl-l-Tetrahydrochinaldin $C_{17}H_{17}ON = C_{10}H_{12} > N.CO.C_6H_5$. *B.* Aus der Base mit Benzoylchlorid und Sodalösung beim Schütteln (POPE, PEACHEY, *Soc.* 75, 1073). — Monokline, hemimorphe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 117,5—118°. Leicht löslich in heissem Alkohol. $D^{14,5}_4$: 1,212. $[\alpha]_D^{25}$: +324,6° (0,5002 g in 25,19 ccm Alkohol).

3) *6-Methyltetrahydrochinolin, Tetrahydro-*p*-toluchinolin

$CH_3.C_6H_5 \begin{matrix} \text{CH}_2.\text{CH}_2 \\ | \\ \text{NH}. \text{CH}_2 \end{matrix}$ (*S.* 205). Nitro-6-Methyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{12}O_2N_3 = (CH_3)(NO_2)C_6H_2 \begin{matrix} \text{CH}_2.\text{CH}_2 \\ | \\ \text{NH}. \text{CH}_2 \end{matrix}$. *a*) 8-Nitroverbindung. *B.* Beim Einleiten von salpetriger Säure

in alkoholische Tetrahydro-*p*-toluchinolinlösungen, neben der Nitrosoverbindung (Hptw. Bd. IV, S. 205) und einer isomeren Nitroverbindung (*S.* 148) oder durch 3-stdg. Kochen der Nitrosoverbindung mit Alkohol (STRÖMER, DRAGENDORFF, *B.* 31, 2538). — Dunkelrothe, rechteckige Tafeln mit grüner Oberflächenfarbe. Schmelzp.: 103—105°.

b) 5- oder 7(?)-Nitroverbindung. B. Entsteht in geringer Menge, neben der 8-Nitroverbindung (S. 147) und deren Nitrosoderivat (s. u.), beim Einleiten von salpetriger Säure in alkoholische Tetrahydro-p-toluchinolinlösung (Str., Dr., B. 31, 2538). — Mattgelbe Nadeln. Schmelzp.: 67°.

8-Nitro-1-Nitroso-6-Methyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{11}O_3N_3 = (CH_3)(NO_2)C_6H_2 \begin{matrix} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \text{N}(\text{NO})\cdot\text{CH}_2 \end{matrix}$. B. Scheidet sich beim Einleiten von salpetriger Säure in alkoholische Tetrahydro-p-toluchinolinlösungen ab, während 8-Nitro-Tetrahydro-p-toluchinolin (S. 147) und eine damit isomere Nitroverbindung (s. o.) in Lösung bleiben (Str., Dr., B. 31, 2538). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 122°. Spaltet beim 3-stdg. Kochen mit Alkohol die NO-Gruppe ab.

*8-Oxy-6-Methyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{13}ON = (CH_3)(HO)C_6H_9N$ (S. 205). {B. Beim Behandeln (FISCHER, WITTMACK, ...); D.R.P. 29123; *Frdl.* I, 184). — Schmelzpunkt: 167—168°. — Giebt ein bei 87,5° schmelzendes Aethylderivat.

4) *8-Methyltetrahydrochinolin, Tetrahydro-o-toluchinolin

$CH_3\cdot C_6H_5 \begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{CH}_2 \\ \text{NH}\cdot\text{CH}_2 \end{matrix}$ (S. 205—206). 6-Nitro-8-Methyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{12}O_2N_2 = (CH_3)(NO_2)C_6H_2 \begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{CH}_2 \\ \text{NH}\cdot\text{CH}_2 \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Salzsäure auf die Nitrosoverbindung (s. u.) (STÖRMER, DRAGENDORFF, B. 31, 2539). — Dunkelgelbe Krystalle mit schwach bläulichem, metallischem Glanz. Schmelzp.: 142°. Leicht löslich in Alkohol.

6-Nitro-1-Nitroso-8-Methyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{11}O_3N_3 = (CH_3)(NO_2)C_{10}H_9 > N\cdot NO$. B. Durch Einleiten von salpetriger Säure in eine alkoholische Tetrahydro-o-toluchinolinlösung (Str., Dr., B. 31, 2539). — Hellgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 100—102°. Leicht löslich in Alkohol + Benzol, ziemlich schwer in Alkohol.

5-Oxy-8-Methyltetrahydrochinolin $C_{10}H_{13}ON = (CH_3)(HO)C_{10}H_9N$. B. Durch Reduction von 5-Oxy-o-Toluchinolin (S. 203) (Höchster Farbw., D.R.P. 29123; *Frdl.* I, 185). — Schmelzp.: 157°.

7) *3,3-Dimethylindolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3)_2 \\ \text{NH} \end{matrix} > \text{CH}_2$ (S. 206). Nitrosamin $C_{10}H_{12}ON_2 = C_{10}H_{12} > N(\text{NO})$. B. Aus Dimethylindolin in Salzsäure durch Kaliumnitrit bei Eiskühlung (BRUNNER, M. 18, 119). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 66°. Liefert mit HNO_3 ein Nitronitrosoprodukt vom Schmelzp.: 192°.

*1,3,3-Trimethylindolin $C_{11}H_{15}N = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3)_3 \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{matrix} > \text{CH}_2$ (S. 206). B. Beim Erhitzen von 2 g 1,3,3-Trimethylindolin(2)-Methyläther (Hptw. Bd. IV, S. 225) mit 6 ccm Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) und 2 g rothem Phosphor auf 150° (PICCINI, G. 27 I, 479). *Derivate des 3,3-Dimethylindolins s. auch Hptw. Bd. IV, S. 224—225 u. Spl. Bd. IV, S. 162.*

12) 3-Methyltetrahydroisochinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{CH}_2\cdot\text{NH} \end{matrix}$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 1,3 g 4-Oxy-1-Chlor-3-Methylisochinolin (S. 204) mit 0,5 g rothem Phosphor und 10 ccm Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) auf 200° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 992). — Oel. Kp_{751} : 236—237°. In Wasser mit alkalischer Reaction löslich. Riecht stark nach Methylisochinolin.

Nitrosamin $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{CH}_2\cdot\text{N}\cdot\text{NO} \end{matrix}$. Spiesse (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 77—78° (G., C., B. 33, 992).

13) Cyclopentylpyridin $NC_5H_4\cdot\text{CH} \begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{CH}_2 \\ \text{CH}_2\cdot\text{CH}_2 \end{matrix}$. Pyridyltrichlortriketopentamethylen $NC_5H_4\cdot\text{CCl} \begin{matrix} \text{CO}\cdot\text{CCl}_2 \\ \text{CO}\cdot\text{CO} \end{matrix}$ s. S. 88.

S. 207, Z. 8 und 14 v. o. statt: „Dihydromethylphenyloxazol“ lies: „Tetrahydromethylphenyloxazol“.

6. *Basen $C_{11}H_{15}N$ (S. 207—209).

S. 207, Z. 10 v. u. statt: „59“ lies: „759“.

4) Die im Hptw. Bd. IV, S. 207, Z. 4 v. u. aufgeführte Verbindung ist **2,3,3-Trimethylindolin** $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ NH \end{array} \right\rangle CH_2 \cdot CH_3$ (vgl. PLANCHER, B. 31, 1496). B. Aus 2,3,3-Trimethylindolenin (S. 164) durch $Sn + HCl$ (PL., BETTINELLI, G. 29 I, 119). — Wird durch Permanganat zu 2,3,3-Trimethylindolenin oxydiert (PL., G. 28 II, 372; B. 31, 1496).

Kann durch Vermittlung des Tartrats optisch activ gemacht werden (PICCINI, R. A. L. [5] 7 I, 363). — Das Chlorhydrat der l-Modification $C_{11}H_{15}N \cdot HCl$ hat den Schmelzpt.: $203-204^\circ$; $[\alpha]_D$: $-15,6^\circ$ in Lösung von $D^{20,3}$: 1,0055 (PL., G. 28 II, 61). — Das Tartrat der l-Modification schmilzt bei 86° (PL.).

S. 208, Z. 23 v. o. statt: „251“ lies: „257“.

5) ***2,6-Dimethyltetrahydrochinolin** $CH_3 \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ NH \cdot CH \cdot CH_3 \end{array} \right\rangle$ (S. 208). a) *In-active Modification (S. 208). Körnige Krystallmasse. Schmelzpt.: $31-32^\circ$ (POPE, RICH, Soc. 75, 1102). — $C_{11}H_{15}N \cdot HCl$. Monokline Prismen. Schmelzpt.: $180-183^\circ$.

Benzoylderivat $C_{18}H_{19}ON = C_{11}H_{14} > N \cdot CO \cdot C_6H_5$. Monokline Krystalle. Schmelzpunkt: $103-105^\circ$ (P., R., Soc. 75, 1104).

b) d-Modification. Darst. Aus der inactiven Verbindung (s. o.) nach Abscheidung der l-Base (s. u.) in Form von d-Bromcamphersulfonat; man führt die rohe d-Base in das Chlorhydrat über und reinigt dieses durch mehrmalige Krystallisation (POPE, RICH, Soc. 75, 1100). — Monokline, hemimorphe Prismen aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 52° bis 53° . $[\alpha]_D^{19}$: $+80,7^\circ$ (0,4924 g in 25,3 ccm Benzol). — $C_{11}H_{15}N \cdot HCl + H_2O$. Krystalinisches Pulver. Schmelzpt.: $194-196^\circ$. $[\alpha]_D^{18}$: $+70,3^\circ$ (0,5125 g in 25,2 ccm Wasser).

c) l-Modification. Darst. Aus dem d-Bromcamphersulfonat (s. u.) mit Soda (POPE, RICH, Soc. 75, 1095). — Monokline Prismen aus Petroleumäther. Schmelzpt.: $52-53^\circ$. $[\alpha]_D^{18}$: $-67,6^\circ$ (0,5329 in 25,2 ccm Alkohol). — $C_{11}H_{15}N \cdot HCl + H_2O$. Rhombische Krystalle. Schmelzpt.: $194-196^\circ$. $[\alpha]_D^{19}$: $-64,7^\circ$ (0,5583 g in 25,3 ccm Wasser). — d-Bromcamphersulfonat $C_{11}H_{15}N \cdot C_{10}H_{15}O_4BrS$ (vgl. Spl. Bd. III, S. 364). Darst. Die wässrige Lösung von $\frac{1}{2}$ Mol. Ammonium-d-Bromcamphersulfonat wird zur warmen wässrigeren Lösung von 1 Mol. der inactiven Base (s. o.) gefügt; das Salz scheidet sich zuerst ölig ab (P., R., Soc. 75, 1094). — Monokline Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: $195-196^\circ$. Löslich in Wasser und Alkohol.

Benzoylderivat $C_{18}H_{19}ON = C_{11}H_{14} > N \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln der Base mit warmer Sodalösung und Benzoylchlorid (P., R., Soc. 75, 1100). — Nadeln aus Aceton. Schmelzpt.: $100-101^\circ$. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aceton. $[\alpha]_D^{18}$: $+229^\circ$ (0,5150 g in 25,1 ccm Alkohol).

12) **2-p-Tolylpyrrolidin** $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH_2$
 $NH \left\langle \begin{array}{c} | \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle$ (?). — Pikrat $C_{11}H_{15}N \cdot C_6H_5O_7N_3 \cdot B$.

Durch Einwirkung von Pikrinsäure auf eine ölige Verbindung, die neben Tolyhexahydropyridazin (Spl. zu Bd. IV, S. 863) bei der Hydrirung des 3-p-Tolylpyridazins (Spl. zu Bd. IV, S. 958) mit Natrium + Alkohol entsteht (KATZENELLENBOGEN, B. 34, 3839). — Schmelzpt.: 150° . Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, Essigester, Benzol und Chloroform, schwer in Wasser, unlöslich in Ligroin.

7. *Basen $C_{12}H_{17}N$ (S. 209).

5) ***2-Methyl-6-Phenylpiperidin und Iso-2-Methyl-6-Phenylpiperidin** $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$
 $C_6H_5 \cdot CH \cdot NH \cdot CH \cdot CH_3$ (S. 209). Die im Hauptwerk beschriebene Base ist ein Gemisch von zwei inactiven Stereoisomeren (Methylphenylpiperidin und Isomethylphenylpiperidin), welches sich durch Behandlung des Chlorhydrats mit Aceton zerlegen lässt (SCHOLTZ, H. MÜLLER, B. 33, 2842). Das Chlorhydrat des inactiven 2-Methyl-6-Phenylpiperidins ist in Aceton unlöslich, dasjenige des inactiven Iso-2-Methyl-6-Phenylpiperidins löslich.

a) 2-Methyl-6-Phenylpiperidin. α Inactive Form. Flüssig. Kp: $248-249^\circ$. n_D : 1,526. Riecht piperidinartig (SCHOLTZ, H. MÜLLER, B. 33, 2842). Kann durch Weinsäure in die optischen Antipoden (s. unten β und γ) gespalten werden. — $C_{12}H_{17}N \cdot HCl$. Monokline (GEIPEL, Z. Kr. 35, 619) Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzpt.: 215° bis 216° . — $(C_{12}H_{17}N \cdot HCl)_2PtCl_4$. Prismatische Krystalle. Schmelzpt.: $208-209^\circ$. — $C_{12}H_{17}N \cdot HAuCl_4$. Nadeln. Schmelzpt.: $167-168^\circ$. — Bromhydrat. Blättchen. Schmelzpt.: 180° bis 181° . — Jodhydrat. Tafeln. Schmelzpt.: $229-230^\circ$.

β d-Form. Flüssig. Kp: $247-248^\circ$. D^{20} : 0,9497. $[\alpha]_D$: $+44,81^\circ$ (SCH., H. M., B. 33, 2845). — l-Tartrat (vgl. Spl. Bd. I, S. 399) $C_{12}H_{17}N \cdot C_4H_8O_6 + H_2O$. Rhombisch-

hemiëdrische Krystalle (GEIPEL, *Z. Kr.* 35, 622) aus Wasser. Schmilzt bei 100° im Krystallwasser.

γ) *l-Form*. Flüssig. Kp: 247—248°. D^{20} : 0,9486. $[\alpha]_D$: -44,44° (SCH., H. M., *B.* 33, 2844). — *d-Tartrat* $C_{12}H_{17}N.C_4H_6O_6 + H_2O$. Rhombisch-hemiëdrische (G., *Z. Kr.* 35, 621), durchsichtige Krystalle aus Wasser. Schmilzt bei 100° im Krystallwasser. Das wasserfreie Salz ist äusserst hygroskopisch.

b) *iso-2-Methyl-6-Phenylpiperidin*. α) *Inactive Form*. Flüssig. Kp: 254° bis 258°. n_D : 1,534. Riecht coniinartig (SCHOLTZ, H. MÜLLER, *B.* 33, 2843). Kann durch *d-Campfersulfonsäure* (Spl. Bd. II, S. 363) in die optischen Antipoden (s. unten β und γ) gespalten werden. — *Chlorhydrat*. Schmelzp.: 170—171°. — $(C_{12}H_{17}N.HCl)_2.PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 195—196°. — $C_{12}H_{17}N.HAuCl_4$. Blättchen. Schmelzp.: 120—121°. — *Bromhydrat*. Blättchen. Schmelzp.: 182—183°. — *Jodhydrat*. Monokline Tafeln (GEIPEL, *Z. Kr.* 35, 620). Schmelzp.: 172—173°.

β) *d-Form*. Flüssig. Kp: 254—256°. $[\alpha]_D$: +0,92° (SCH., H. M., *B.* 33, 2846). — *d-Campfersulfonat*. Büschel seidglänzender Krystalle. Schmelzp.: 187—188°.

γ) *l-Form*. $[\alpha]_D$: -0,72° (SCH., H. M., *B.* 33, 2846).

7) **5,6,8-Trimethyltetrahydrochinolin** $(CH_3)_3C_6H < \begin{matrix} CH_2.CH_2 \\ NH.CH_2 \end{matrix} >$. *B.* Durch Er-

wärmen des 5,6,8-Trimethylchinolins (Hptw. Bd. IV, S. 337) mit Zinnspähnen und conc. Salzsäure (WIKANDER, *B.* 33, 648). — Dickflüssiges, stark riechendes Oel, das in der Kältemischung erstarrt. Kp: 287—290°. — $C_{12}H_{17}N.HCl$. Nadelchen, die sich oberhalb 218° gelbbraun färben, bei 230° erweichen und bei 238—239° unter Zersetzung schmelzen. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

8) **2-Benzylpiperidin** $C_6H_5.CH_2.C_6H_{10}N$. *B.* Durch Reduction von 2-Benzylpyridin (Spl. zu Bd. IV, S. 378) mit Natrium und absolutem Alkohol. Ausbeute: 60—70% (TSCHITSCHIBABIN, *J.* 34, 508; *C.* 1902 II, 597). — Nadeln. Schmelzp.: 32°. Kp: 267° bis 268°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — $C_{12}H_{17}N.HCl$. Schmelzp.: 137°. — $(C_{12}H_{17}N)_2.H_2PtCl_6$. Nadeln. Schmelzp.: 210° (Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{12}H_{17}N.HAuCl_4$. Goldige Nadeln. Schmelzp.: 168—170°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — *Pikrat* $C_{12}H_{17}N.C_6H_5O_7N_3$. Prismen (aus heissem Alkohol oder Aceton). Schmelzp.: 156—157°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

9) **4-Benzylpiperidin** $C_6H_5.CH_2.C_6H_{10}N$. *B.* Analog der 2-Verbindung (s. o.); als Nebenproduct, in Folge unvollständiger Reduction bildet sich 4-Benzyltetrahydro-pyridin (S. 168—169) (TSCHITSCHIBABIN, *J.* 34, 508; *C.* 1902 II, 597). — Schmelzp.: 6—7°. Kp: 279°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. D^{20} : 0,9972. — $C_{12}H_{17}N.HCl$. Weisse Schuppen. Schmelzp.: 172—173°. — $(C_{12}H_{17}N)_2.H_2PtCl_6$. Platten (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 197°. — $C_{12}H_{17}N.HAuCl_4$. Platten. Schmelzp.: 145—146°. — *Pikrat* $C_{12}H_{17}N.C_6H_5O_7N_3$. Prismen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 184°.

10) **3,3-Diäthylindolin** $C_6H_4 < \begin{matrix} C(CH_3)_2 \\ NH \end{matrix} > CH_3$. **1-Methyl-2-Oxy-3,3-Diäthylindolin** $C_{13}H_{19}ON = C_6H_4 < \begin{matrix} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3) \end{matrix} > CH.OH$. *B.* Aus 3,3-Diäthylindolenin-Jodmethylat (S. 167) durch KOH (PLANCHER, *G.* 28 II, 368). — Schmelzp.: 55°. Wird durch Bromwasser in Bz-Dibrom-1-Methyl-3,3-Diäthylindolinon(2) (S. 168) verwandelt. — Chloromercurat. Schmelzp.: 118°.

11) **2-Aethyl-3,3-Dimethylindolin** $C_6H_4 < \begin{matrix} C(CH_3)_2 \\ NH \end{matrix} > CH.CH_2.CH_3$. **N-Methyl-derivat** $C_{13}H_{19}N = C_6H_4 < \begin{matrix} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3) \end{matrix} > CH.CH_2.CH_3$. *B.* Aus 1,3,3-Trimethyl-2-Aethylindolenin (S. 168) durch Reduction mit Zn + HCl (PICCINI, *G.* 28 I, 193; PLANCHER, BONAVIA, *G.* 32 II, 439). — Oel. Kp_{21} : 141°. — *Pikrat* $C_{13}H_{19}N.C_6H_5O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 185° (PL., B.).

Jodmethylat des N-Methylderivats $C_{14}H_{22}NJ = C_6H_4 < \begin{matrix} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3)_2 \end{matrix} > CH.C_2H_5$? Prismen aus Alkohol. Verflüchtigt sich bei 240°, ohne zu schmelzen (PL., *G.* 28 I, 194).

12) **Base** $C_{12}H_{17}N$. *B.* Bei Einwirkung von Zinkstaub und Essigsäure auf 2,5-Dimethylpyrrol (S. 69), neben anderen Verbindungen (ZANETTI, CIMATTI, *B.* 30, 1588). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 74—75°. Färbt sich leicht roth. Flüchtig mit Wasserdampf. — *Chlorhydrat*. Nadeln (aus Methylalkohol + Aether). Schmelzp.: 242—244°. Schr leicht löslich. — $(C_{12}H_{17}N)_2.H_2PtCl_6$. Nadeln (aus HCl-haltigem

Wasser). Schmelzp.: 241—242°. — $C_{12}H_{17}N.HJ$. Farblose Prismen (aus absolutem Alkohol) (PLANCHER, *B.* 35, 2606). — Pikrat. Kanariengelbe Nadeln. Schmelzp.: ca. 200°.

8. *Basen $C_{13}H_{19}N$ (S. 210—211).

S. 210, Z. 10 v. o. statt: „6-Methylderivat“ lies: „1-Methylderivat“.

3) Die im Hptw. Bd. IV, S. 210, Z. 16 v. o. als *Diäthyltetrahydrochinolin* aufgeführte Verbindung ist wahrscheinlich 2-Methyl-3,3-Diäthylindolin $C_8H_4 \begin{matrix} \text{C}(C_2H_5)_2 \\ \text{NH.CH.C}_6H_5 \end{matrix}$ (PLANCHER, *B.* 31, 1495). B. Aus dem N-Methylderivat (s. u.) durch HJ (PL., *G.* 23 II, 351). — Wird von alkalischer $KMnO_4$ -Lösung in der Kälte zu 2-Methyl-3,3-Diäthylindolenin (S. 169) oxydirt.

*N-Methylderivat $C_{14}H_{21}N = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C}(C_2H_5)_2 \\ \text{CH.CH}_3 \\ \text{N.CH}_3 \end{matrix}$. (Im Hptw. Bd. IV, S. 210, Z. 21 v. o. als 1-Methyl-diäthyltetrahydrochinolin aufgeführt). B. Aus 1-Methyl-2-Methylen-3,3-Diäthylindolin (S. 169—170) durch Natrium und Alkohol (PL., *G.* 23 II, 350). — Kp_{25} : 154—158°. Wird durch HJ in 2-Methyl-3,3-Diäthylindolin und CH_3J gespalten. — $(C_{14}H_{21}N)_2H_2PtCl_6$. Schmelzp.: über 200°.

S. 210, Z. 25 v. u. die Structurformel muss lauten: „ $C_{13}H_{19}N.CO.NH.C_6H_5$ “.

5) * α -Stilbazolin, 2-Phenäthylpiperidin $HN < C_6H_9.CH_2.CH_2.C_6H_5$ (S. 210). B. Neben etwas Stilbazol (Hptw. Bd. IV, S. 395) und α -Pikolin (S. 97) bei der Reduction von Phenyl- α -Pikolyalkin (Spl. zu Bd. IV, S. 378) mit Natrium + Alkohol (BACH, *B.* 34, 2233). — Kp : 277—278°. — $C_{13}H_{19}N.HBr$. Krystallinische Masse aus Benzol. Schmelzpunkt: 173°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Wasser, unlöslich in Aether und Ligroin.

2-p-Methoxyphenäthylpiperidin $C_{14}H_{21}ON = HN < C_6H_9.CH_2.CH_2.C_6H_4.O.CH_3$. B. Durch Zufliessenlassen einer Lösung von 3,5 g p-Methoxy- α -Stilbazol (Hptw. Bd. IV, S. 395, Z. 6 v. u.) in siedendem Alkohol zu 20 g Natrium (BIALON, *B.* 35, 2780). — Gelbes Oel. — $C_{14}H_{21}ON.HCl$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 173°.

Methyläther des 2,m,p-Dioxyphenäthylpiperidins, ω -Piperonyl- α -Piperokolin $C_{14}H_{19}O_2N = HN < C_6H_9.CH_2.CH_2.C_6H_3:O_2:CH_2$. B. Bei der Reduction von Piperonylpiperokolin (Hptw. Bd. IV, S. 395, Z. 2 v. u.) mit Natrium und Amylalkohol (THEMICH, *B.* 30, 1580). — Dickflüssiges Oel. Kp_{10} : 180—182°. Fast geruchlos. Blät Lackmus stark. — Chlorhydrat. Nadelchen. Schmelzp.: 177°. — $(C_{14}H_{19}O_2N)_2H_2PtCl_6$. Mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzp.: 189° (unter Zersetzung). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — Pikrat $C_{14}H_{19}O_2N.C_6H_3O_7N_3$. Krystallpulver aus Wasser. Schmelzp.: 178°.

8) 2,2-Dimethyl-6-Phenylpiperidin. Derivate s. Benzaldiacetonamin und Derivate, Hptw. Bd. IV, S. 232, Z. 24—1 v. u. und S. 233, Z. 8—32 v. o., sowie Spl. Bd. IV, S. 171—172.

9) 2-Methylcamphenpyrrole $C_{10}H_{14} \begin{matrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{matrix} > C.CH_3$. a) α -Verbindung

$$\begin{array}{c} H_2C - C(CH_3) - C - CH \\ | \qquad \qquad \qquad || \qquad \qquad \qquad || \\ H_3C.C.CH_3 \qquad \qquad C - NH - C.CH_3 \\ | \qquad \qquad \qquad || \\ H_2C - CH \end{array}$$
 B. Durch Destilliren der α -2-Methylcamphenpyrrol-carbonsäure(3) (S. 154) (DUDEN, HEYNSIUS, *B.* 34, 3058). — Krystallmasse. Schmelzp.: 65°. Sehr leicht löslich, ausser in Ligroin. Riecht blausäureähnlich. Leicht zersetzlich. Wird von verdünnter Schwefelsäure in Acetonylisocampher übergeführt. Bei der Reduction mit Zinkstaub und Silber entstehen α -2-Methylcamphenpyrrolin (S. 107) und Acetonylisocampher. — Pikrat $C_{13}H_{19}N.C_6H_3O_7N_3$. Schmelzp.: 116°.

b) β -Verbindung $\begin{matrix} \text{CH:} & \text{C}(CH_3) & - & \text{C} & - & \text{CH} \\ & & & & & \vdots \\ & \text{CH}_2.CH(C_6H_5). & \ddot{C}. & \text{NH.C.CH}_3 \end{matrix}$ (?) (vgl. DUDEN, HEYNSIUS, *B.* 34, 3057).

B. Aus dem Natriumsalz der β -Methylcamphenpyrrolcarbonsäure (S. 154—155) durch Destillation mit Kalk (D., TREFF, *A.* 313, 52). — Gelbliches, eigenthümlich riechendes Oel. Erstarrt in Eis. Kp : 260°; Kp_{210} : 220—224°. Wird von Mineralsäuren geröthet; durch Zinkstaub und Eisessig zu einer Pyrrolinbase reducirt. Wird durch verdünnte Schwefelsäure nicht aufgespalten.

c) γ -Verbindung. B. Krystallisirt aus einer Lösung der rohen β -Verbindung (s. o.) in Petroleumäther vom Kp : 30° im Kältegemisch aus (DUDEN, HEYNSIUS, *B.* 34, 3061). —

Krystalle aus Ligroin. Schmelzpt.: 43—44°. Aus neutraler, saurer oder alkalischer Lösung mit Wasserdampf leicht flüchtig. Giebt die Pyrrolreaction.

10) **Dekahydroacridin** $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ Diketoderivat s. *Hptw. Bd. IV*, S. 342 u. *Spl. dazu*.

9. *Basen $\text{C}_{14}\text{H}_{21}\text{N}$ (S. 211).

S. 211, Z. 11 v. o. muss die Strukturformel lauten: „ $\begin{array}{c} (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2 \begin{array}{l} \text{CH}_2 \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_2\text{H}_5 \end{array} \end{array}$ “.

S. 211, Z. 15 v. o. statt: „6-Methylstilbazolin $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \cdot \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$ “

lies: „4-Methylstilbazolin $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \text{---} \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$ “.

4) **p-Methyl- α -Stilbazolin, 2-p-Tolyläthylpiperidin** $\text{HN} < \text{C}_6\text{H}_9 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2$. B. Durch Eintragen von 80 g Natrium in eine Lösung von 20 g p-Methyl- α -Stilbazol (Spl. zu Bd. IV, S. 398) in 400 g Alkohol (DIERIG, B. 35, 2776). — Gelbes, widerlich riechendes Oel. Kp_{11} : 145—148°. Reagiert stark alkalisch. — $(\text{C}_{14}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzpt.: 182°. — $\text{C}_{14}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzpt.: 136°. — Pikrat $\text{C}_{14}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_8$. Nadeln. Schmelzpt.: 125°.

10a. **p-Isopropyl- α -Stilbazolin** $\text{C}_{16}\text{H}_{25}\text{N} = \text{HN} < \text{C}_6\text{H}_9 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2$. B. Aus p-Isopropyl- α -Stilbazol (Spl. zu Bd. IV, S. 402) durch Reduction mit Natrium in Alkohol (BACKE, B. 34, 895). — Oel. Kp_{10} : ca. 110°; Kp_{16} : ca. 176°; Kp : 300—305°. Färbt sich bei längerem Stehen gelblich und scheidet allmählich leicht zerfliessliche Nadeln ab. — $\text{C}_{16}\text{H}_{25}\text{N} \cdot \text{HCl}$. Nadelchen. Schmelzpt.: 150°. — $(\text{C}_{16}\text{H}_{25}\text{N} \cdot \text{HCl})_2\text{PtCl}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$. Hellgelber Niederschlag. Schmelzpt.: 85°. Leicht zersetzlich. — $\text{C}_{16}\text{H}_{25}\text{N} \cdot \text{HBr}$. Nadeln. Schmelzpt.: 148°.

10b. Basen $\text{C}_{17}\text{H}_{27}\text{N}$.

Tetramethyldekahydroacridindion $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{O}_2\text{N} =$



s. *Spl. zu Bd. IV*, S. 343.

S. 211, Z. 15 v. u. statt: „ $\text{C}_{20}\text{H}_{23}\text{N}$ “ lies: „ $\text{C}_{20}\text{H}_{33}\text{N}$ “.

I. *Carbonsäuren der Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-7}\text{N}$ (S. 211—215).

1. *Säuren $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_2\text{N}$ (S. 211—212).

1) * α -Pyridylacrylsäure:

(S. 211—212). B. {... (EINHORN, A. 265, 222}; vgl. D.R.P. 42987; *Frdl.* I, 194). — Wird von HJ in Eisessig zu α -Pyridyl- β -Propionsäure (S. 112) reducirt (FEIST, Ar. 240, 185). — Das *Chlorhydrat spaltet beim Umkrystallisiren aus absolutem Alkohol HCl ab. Schmelzpt.: 220°. — *Platinsalz. Schmelzpt.: 213°.



S. 211, Z. 9 v. u. statt: „o-Pyridyl- ω -Trichlor- α -Oxypropan“ lies: „o-Pyridyl- ω -Trichlor- β -Oxypropan“.

S. 212, Z. 17 v. u. statt: „133“ lies: „135“.

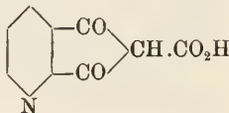
3. *Säuren $\text{C}_9\text{H}_9\text{O}_2\text{N}$ (S. 212).

2) 2-Methyl-5-Methylenäthylsäure-Pyridin s. **Pikolinakrylsäure**, *Hptw. Bd. IV*, S. 150; *Formel-Berichtigung im Spl. Bd. IV*, S. 113.

3a. **Pyrrhindencarbonsäure** $\text{C}_9\text{H}_7\text{O}_4\text{N}$ s. *Hptw. Bd. IV*, S. 238 sub Nr. 3.

3b. α, γ -Pyridandion- β -Carbonsäure $\text{C}_9\text{H}_6\text{O}_4\text{N} =$

Methylester $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_4\text{N} = (\text{C}_8\text{H}_4\text{O}_2\text{N})\text{CO}_2 \cdot \text{CH}_3$. B. Das Natriumsalz bildet sich durch Erwärmen von 9 g Chinolinsäure-



dimethylester (S. 122) mit 25 g Natrium und 4–6 g Essigsäuremethylester auf 60–80°; nach 1½ Stunden ist ein harziger Brei entstanden, den man mit weiteren 4 g Essigester bis zu beendiger Reaction auf 75–80° erhält (BITTNER, B. 35, 1412). — Gelbe Kryställchen aus Wasser. Beim Erhitzen der conc. wässerigen Lösung der Natriumverbindung mit Eisessig entsteht Anhydrobispyridindion (Spl. zu Bd. IV, S. 1033). — Natriumsalz. Gelbe Nadelchen aus Methylalkohol. Verharzt an der Luft. — $Ba(C_{10}H_6O_4N)_2$. Gelbe Nadelchen (aus Wasser).

Monoxim des Methylesters $C_{10}H_8O_4N_2 = NC_5H_3 \left\langle \begin{array}{l} C(:N.OH) \\ CO.CH(CO_2.CH_3) \end{array} \right\rangle$. B. Durch Zufügen von Hydroxylaminchlorhydrat zu einer wässerigen Lösung des Natrium-Pyridindioncarbonsäureesters (s. o.) (B., B. 35, 1413). — Gelbe Nadeln aus Wasser.

4. *Säuren $C_{10}H_{11}O_2N$ (S. 213–214).

S. 213, Z. 2 v. o. statt: „Tetrahydrochinolin-7-Carbonsäure“ lies: „Tetrahydrochinolin-5-Carbonsäure“.

S. 213, Z. 3 v. o. statt: „7-Chinolincarbonsäure“ lies: „5-Chinolincarbonsäure“.

3) *Tetrahydrochinolincarbonsäure(8) $HO_2C.C_9H_{10}N$ (S. 213). B. {Durch Reduction von Chinolin-8-Carbonsäure mit $Sn + HCl$ (TAFEL, . . .)} bei 40–50° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2611). — Schmelzpt.: 163°. Wird von siedender Salzsäure leicht in Tetrahydrochinolin (S. 141) und Kohlensäure gespalten. Bei der Einwirkung von CH_3J auf das Kaliumsalz entsteht nicht der Methylester, sondern das N-Methylderivat (s. u.).

Nitrosotetrahydrochinolincarbonsäure(8) $C_{10}H_{10}O_3N_2 = HO_2C.C_9H_9 > N.NO$. Sechsstufige Tafeln aus Benzol. Zersetzt sich bei ca. 124° (O. F., E., B. 35, 2612).

N-Methyltetrahydrochinolincarbonsäure(8) $C_{11}H_{13}O_2N = HO_2C.C_9H_9 > N(CH_3)$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von tetrahydrochinolin-8-carbonsaurem Kalium mit CH_3J und Alkohol auf 100° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2612). — Nadeln aus Benzol. Schmelzpunkt: 218–219°.

N-Aethyltetrahydrochinolincarbonsäure(8) $C_{12}H_{15}O_2N = HO_2C.C_9H_9 > N(C_2H_5)$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 196–197° (O. F., E., B. 35, 2612).

5) Tetrahydrochinolincarbonsäure(6) $HO_2C.C_9H_{10}N$. B. Durch mehrstündiges Erwärmen von 6-Chinolincarbonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 349) mit $Sn + HCl$ auf 40–45° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2613). — Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 170°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Benzol.

Nitrosotetrahydrochinolincarbonsäure(6) $C_{10}H_{10}O_3N_2 = HO_2C.C_9H_9 > N(NO)$. Gelbliche Prismen aus Benzol. Zersetzt sich gegen 181° (O. F., E., B. 35, 2614).

N-Methyltetrahydrochinolincarbonsäure(6) $C_{11}H_{13}O_2N = HO_2C.C_9H_9 > N(CH_3)$. B. Aus tetrahydrochinolin-p-carbonsaurem Kalium und CH_3J in Alkohol bei 100° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2614). — Vierseitige Säulen aus Benzol. Schmelzpt.: ca. 224° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser.

N-Aethyltetrahydrochinolincarbonsäure(6) $C_{12}H_{15}O_2N = HO_2C.C_9H_9 > N(C_2H_5)$. Blättchen aus Benzol. Schmilzt gegen 200° (unter Zersetzung) (O. F., E., B. 35, 2614).

6) Tetrahydrochinolincarbonsäure(7) $HO_2C.C_9H_{10}N$. B. Durch 2–3-stdg. Erwärmen von 7-Chinolincarbonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 350) mit $Sn + HCl$ auf 40–50° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2612). — Blättchen. Schmelzpt.: 189°. Leicht löslich in Alkoholen und Chloroform, schwerer in Aether und Benzol, schwer in Wasser.

Nitrosotetrahydrochinolincarbonsäure(7) $C_{10}H_{10}O_3N_2 = HO_2C.C_9H_9 > N(NO)$. Prismen aus Benzol. Zersetzt sich bei 191° (O. F., E., B. 35, 2613).

N-Methyltetrahydrochinolincarbonsäure(7) $C_{11}H_{13}O_2N = HO_2C.C_9H_9 > N(CH_3)$. B. Aus tetrahydrochinolin-7-carbonsaurem Kalium und CH_3J in Alkohol bei 100° (O. FISCHER, ENDRES, B. 35, 2613). — Vierseitige Säulen aus Benzol. Schmelzpt.: 185°.

N-Aethyltetrahydrochinolincarbonsäure(7) $C_{12}H_{15}O_2N = HO_2C.C_9H_9 > N(C_2H_5)$. Prismen aus Benzol. Schmelzpt.: 163–164° (O. F., E., B. 35, 2613).

5a. Trioxytetrahydroisochinolincarbonsäure(I) $C_{10}H_{11}O_5N =$

$(HO)_8C_6H \left\langle \begin{array}{l} CH(CO_2H).NH \\ CH_2 - CH_2 \end{array} \right\rangle$. Derivate s. Cotarnincyanid, Hydrocotarnincarbonamid u. s. w., Spl. Bd. III, S. 680–681.

6a. Pentenylol-Pyridincarbonsäure $C_{11}H_{18}O_2N$ s. S. 118–119.

6b. 2-Phenyldihydrodithiazindicarbonsäure(4,6) $C_{11}H_{11}O_4NS_2 = HO_2C.CH-NH-CH.CO_2H$



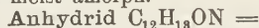
Dinitril, 2-Phenyl-4,6-Dicyandihydrodithiazin $C_{11}H_9N_3S_2 = C_6H_5NS_2(CN)_2$. B. Durch kurzes Erwärmen von Chrysean (Spl. Bd. I, S. 725) mit Benzaldehyd in Alkohol (HELLSING, B. 33, 1777). — Goldglänzende Schuppen aus Alkohol. Schmelzp.: 183—184° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aether und Benzol. Wird durch längeres Kochen mit Wasser, verdünnten Säuren oder Alkalien in Chrysean und Benzaldehyd gespalten.

6c. 2-o-Oxyphenyldihydrodithiazindicarbonsäure(4,6) $C_{11}H_{11}O_5NS_2 = HO_2C.CH-NH-CH.CO_2H$

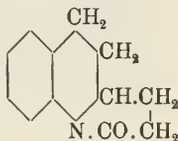


Dinitril $C_{11}H_9ON_3S_2 = HO.C_6H_4.C_3H_4NS_2(CN)_2$. B. Aus Chrysean (Spl. Bd. I, S. 725) und Salicylaldehyd (Spl. Bd. III, S. 49) in Alkohol (HELLSING, B. 33, 1777). — Goldglänzende Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 187° (unter Zersetzung).

6d. 2-Propylsäuretetrahydrochinolin, Tetrahydro- α -Chinolypropionsäure $C_{12}H_{15}O_2N = HN < C_6H_9.CH_2.CH_2.CO_2H$. B. Aus Chinolin-2-Acrylsäure (Hptw. Bd. IV, S. 381) durch Reduction mit Natrium + Alkohol (KÖNIGS, B. 33, 221). — Harzige Masse. Die wässerigen oder sauren Lösungen werden von $FeCl_3$ oder $K_2Cr_2O_7$ dunkelroth gefärbt. Geht durch Erwärmen mit Mineralsäuren, sowie beim Eindampfen der wässerigen Lösung in das Anhydrid (s. u.) über. Die Salze sind in Wasser leicht löslich und meist amorph.

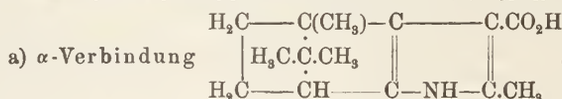


B. Durch 12-stdg. Erwärmen von Nitrosotetrahydro- α -Chinolypropionsäure (s. u.) mit Sn + conc. Salzsäure (K., B. 33, 223; vgl. EINHORN, SHERMAN, A. 287, 32). — Darst. Durch Erwärmen der durch Reduction von Chinolin-2-Acrylsäure (Hptw. Bd. IV, S. 381) mit Natrium + Alkohol erhaltenen Lösung mit Salzsäure (K.). — Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 115—116°. Kaum löslich in Alkalien, Soda und verdünnten Säuren. $K_2Cr_2O_7$ färbt die Lösung in conc. Schwefelsäure violett.



N-Nitrosoderivat der Tetrahydro- α -Chinolypropionsäure $C_{12}H_{14}O_3N_2 = ON.N < C_6H_9.CH_2.CH_2.CO_2H$. Prismen aus Aether oder Alkohol. Täfelchen aus verdünntem Alkohol. Schmelzp.: 116—117° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und Wasser, in Säuren mit intensiv rother Farbe löslich (K., B. 33, 222). — Calciumsalz. Wäzchen (aus conc. wässriger Lösung).

6e. 2-Methylcamphenpyrrolcarbonsäuren(3) $C_{14}H_{19}O_3N = C_{10}H_{14} < \begin{matrix} C(CO_2H) \\ NH \end{matrix} > C.CH_3$



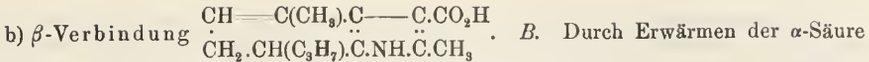
a) α -Verbindung . B. Durch 10-stdg. Kochen

von 60 g des Aethylesters (s. u.) mit 120 g Aetznatron in verdünnter, alkoholischer Lösung (DUDEN, HEYNSIUS, B. 34, 3058). — Prismen aus Alkohol, die sich gegen 230° bräunen und gegen 246° unter Gasentwicklung schmelzen. 100 Thle. kalter Aether lösen 0,5 Thle. Säure. Fast unlöslich in Wasser. Geht durch Erwärmen mit 40%iger Schwefelsäure in die β -Säure (S. 155) über.

Aethylester $C_{16}H_{23}O_3N = C_{14}H_{19}NO_2(C_2H_5)$. B. Aus Anhydroacetessigesteramino-campher (Spl. Bd. III, S. 361) durch Natriumäthylat und Kochen des aldolartigen Zwischenproducts mit Alkohol oder Eisessig (D., TREFF, A. 313, 47). — Rechteckige Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 198°. Kp: 330°. Mässig löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Aether. Hat sehr schwach basische Eigenschaften, verdünnte Säuren wirken auch beim Kochen nicht ein, concentrirte lösen mit gelbrother Farbe, und geben beim Erwärmen die β -Verbindung (S. 155). Durch Zinkstaub und Eisessig entsteht Methylcamphenpyrrolcarbonsäureester (S. 113).

N-Nitrosoderivat des Aethylesters $C_{16}H_{23}O_3N_2 = C_{15}H_{17}(:N.NO).CO_2.C_2H_5$. B. Durch salpetrige Säure in Alkohol bei 0° (D., T., A. 313, 49). — Farblose Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 126—127°.

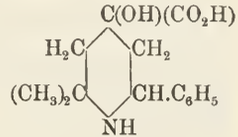
N-Acetylderivat des Aethylesters $C_{18}H_{26}O_3N = C_{16}H_{20}(:N.CO.CH_3).CO_2.C_2H_5$. B. Durch siedendes Acetanhydrid (D., T., A. 313, 48). — Rechteckige Blättchen aus Ligroin. Schmelzp.: 63—64°.



mit 40%iger Schwefelsäure (DUDEN, HEYNSIUS, B. 34, 3058). Aus ihrem Aethylester (s. u.) durch siedendes alkoholisches Kali (D., TREFF, A. 313, 51). — Nadeln aus Alkohol. Schmilzt unter Zersetzung bei 210°. Leicht löslich in Alkohol. 100 Thle. kalter Aether lösen 60 Thle. Säure. — Natriumsalz. Gallertartige Masse. Giebt bei der Destillation mit Kalk Methylcamphenpyrrol (S. 151) — Calciumsalz. Täfelchen aus Wasser.

Aethylester C₁₈H₂₃O₂N = C₁₄H₁₈NO₂(C₂H₅). B. Aus dem α -Ester (S. 154) durch kurzes Kochen mit Schwefelsäure von 40% (D., T., A. 313, 50). — Linsenförmige Krystallaggregate. Schmelzp.: 124—125°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Zeigt keinen Pyrrolcharakter. Addirt Brom zu einem harzigen Product.

6 f. 6-Phenyl-2,2-Dimethyl-4-Oxypiperidincarbon-säure(4) C₁₄H₁₅O₃N =



B. Durch Kochen von Benzaldiacetonamincyanhydrin (s. u.) mit conc. Salzsäure (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 91121; *Frdl.* IV, 1219). — Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 250—270° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich.

Methylester C₁₆H₂₁O₃N = (C₆H₅)(CH₃)₂(HO)(CH₃.O₂C)C₆H₅N. Krystallmasse (SCH., D.R.P. 90245; *Frdl.* IV, 1222).

Nitril, Benzaldiacetonamincyanhydrin C₁₄H₁₅ON₂ = (C₆H₅)(CH₃)₂(HO)(NC)C₆H₅N. B. Durch Zufügen von Salzsäure zu einer über gepulvertem KCN befindlichen ätherischen Benzaldiacetonaminlösung (S. 171) (SCH., D.R.P. 91122; *Frdl.* IV, 1217). — Krystallpulver. Schmelzp.: 123—124°. Unlöslich in Wasser und Alkalien, leicht löslich in Säuren.

6-Phenyl-2,2-Dimethyl-4-Benzoyloxypiperidincarbon-säure(4)-Methylester C₂₂H₂₅O₃N = (C₆H₅)(CH₃)₂(C₆H₅.CO.O)(CH₃.O₂C)C₆H₅N. B. Aus dem Chlorhydrat des Methylesters (s. o.) und Benzoylchlorid bei 140° (SCH., D.R.P. 90245; *Frdl.* IV, 1223). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 110—111°.

1,2,2-Trimethyl-6-Phenyl-4-Benzoyloxypiperidincarbon-säure(4)-Methylester C₂₃H₂₇O₄N = (C₆H₅)(CH₃)₃(C₆H₅.CO.O)(CH₃.O₂C)C₆H₅ > N.CH₃. Schmelzp.: 130—131° (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 90245; *Frdl.* IV, 1224).

6 g. 2-p-Isopropylphenyldihydrodithiazindicarbon-säure(4,6) C₁₄H₁₇O₄NS₂ = HO₂C.CH—NH—CH.CO₂H

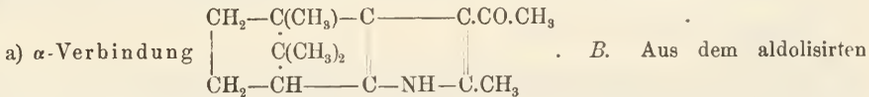


Dinitril C₁₄H₁₅N₃S₂ = C₃H₇.C₆H₄.C₃H₇NS₂(CN)₂. B. Aus Chrysean (Spl. Bd. I, S. 725) und Cumolin (Spl. Bd. III, S. 43) in Alkohol (HELLSINO, B. 33, 1777). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 118° (unter Zersetzung). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser.

S. 215, Z. 23 v. u. füge hinzu: „C₁₇H₂₃O₄N.CH₃Cl.AuCl₃. Schmelzp.: 68°“.

2. *Ketone der Basen C_nH_{2n-7}N (S. 215).

2-Methyl-3-Acetocamphenpyrrole C₁₅H₂₁ON = C₁₀H₁₄ < $\begin{array}{c} \text{C}(\text{CO}\cdot\text{CH}_3) \\ \text{NH} \end{array} \rangle \text{C}\cdot\text{CH}_3$.



Anhydroacetylacetonaminocampher (Spl. Bd. III, S. 361) durch Erhitzen auf 120° oder Kochen mit Alkohol (DUDEN, TREFF, A. 313, 34). — Prismen aus Eisessig. Schmelzpunkt: 231°. Kp: ca. 325°. Sublimirbar. Löslich in 14 Thln. Alkohol, ziemlich schwer löslich in Methylalkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser. Schwache Base, deren Chlorhydrat schon an der Luft dissociirt. Wird durch heisse conc. Mineralsäuren erst braungelb gelöst, und dann in die β -Verbindung übergeführt. Zinkstaub in siedendem Eisessig reducirt zur entsprechenden Pyrrolinverbindung (S. 134).

N-Nitrosoderivat C₁₅H₂₀O₂N₂ = C₁₅H₂₀O > N.NO. B. Durch salpetrige Säure in Alkohol (D., T., A. 313, 36). — Gelbliche Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 119°.

N-Acetylderivat $C_{17}H_{23}O_2N = C_{15}H_{20}O > N.CO.CH_3$. B. Durch siedendes Acetanhydrid und Natriumacetat (D., T., A. 313, 35). — Nadeln aus Holzgeist. Schmelzp.: 88°.

b) β -Verbindung $CH=C(CH_3)-\overset{\cdot\cdot}{C}-C.CO.CH_3$ (zur Constitution vgl. DUDEN, HEYNSIUS, B. 34, 3057). B. Aus der α -Verbindung (S. 155) durch Erhitzen mit Schwefelsäure von 50%. Ausbeute 50—60% (D., TREFF, A. 313, 37). — Nadelchen. Schmelzp.: 134—135°. Leicht löslich in den meisten Mitteln. Wird durch siedende, verdünnte Säuren, Natronlauge, Zinkstaub, Eisessig und Acetylchlorid nicht verändert. Conc. Salzsäure giebt ein gelbes Harz. Reducirt heisse, alkoholische Silbernitratlösung.

S. 215, Z. 13 v. u. statt: „Chloracetypyrogallol“ lies: „Chloracetobrenkatechin“.

2-Methyl-3-Benzoylcamphenpyrrol $C_{20}H_{23}ON = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C-C.CO.C_6H_5 \\ C.NH.C.CH_3 \end{array} \right.$. B. Aus Anhydrobenzoylacetaminocampher (Spl. Bd. III, S. 361) durch Natriumäthylat und Erhitzen des Zwischenproducts $C_{20}H_{25}O_2N$ auf 100° (DUDEN, TREFF, A. 313, 57). — Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 256°. Schwer löslich in den meisten Mitteln. Zeigt keine Pyrrrolreactionen.

N-Acetylderivat $C_{22}H_{25}O_2N = C_{20}H_{22}O > N.CO.CH_3$. B. Durch siedendes Acetanhydrid (D., T., A. 313, 58). — Prismen aus Holzgeist. Schmelzp.: 104—105°.

2-Methyl-3-Cinnamoylcamphenpyrrol $C_{22}H_{25}ON = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C-C.CO.CH:CH.C_6H_5 \\ C.NH.C(CH_3) \end{array} \right.$. B. Aus Methyl-Acetocamphenpyrrol (S. 155) durch Benzaldehyd in verdünntem Alkohol mit Natronlauge (DUDEN, TREFF, A. 313, 37). — Orange gelbe Blättchen. Schmelzp.: 180°.

F. *Basen $C_nH_{2n-9}N$ (S. 216—243).

Zur Bildung von Indolbasen aus Keton-Phenylhydrazonen siehe: PLANCHER, BONAVIA, G. 32 II, 418.

Ueber Sulfonsäuren von Indolbasen und ihre Verwendung für Azofarbstoffe s.: BAYER & Co., D.R.P. 137117, 141354: C. 1903 I, 109, 1198.

Ueber die Constitution der bei der *Methylierung* der Indole entstehenden Basen vgl.: PLANCHER, B. 31, 1488.

I. *Basen C_7H_8N (S. 216).

Methenylaminophenol, *Benzoxazol* $C_7H_8ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} O \\ N \end{array} \right\rangle CH$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 705 u. *Spl. Bd. II*, S. 388.

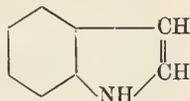
**Verbindungen* C_7H_8NS (S. 216). a) **Benzisothiazol* $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH \\ N \end{array} \right\rangle S$ (S. 216).

Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin entsteht das Phenylhydrazon des o-Aminobenzaldehyds (*Hptw.* Bd. IV, S. 752—753), bei der Einwirkung von Hydrazin o,o'-Diaminobenzalazin (*Spl.* Bd. III, S. 30) (GABRIEL, LEUPOLD, B. 31, 2186).

b) *Methenylaminothiophenol*, *Benzothiazol* s. *Hptw.* Bd. II, S. 796 u. *Spl. Bd. II*, S. 474.

2. *Basen C_8H_7N (S. 216—220).

1) **Indol*: (S. 216—219). V. Im Melassetheer (BOES, C. 1902 I, 663). Im ätherischen Jasminblütenöl, im Orangenblütenöl, Orangenblütenwasseröl und Orangenblütenextractöl (HESSE, B. 32, 2612; H., ZEITSCHEL, J. pr. [2] 66, 504, 510, 515); das Indol entsteht in der Jasminblüthe nach dem Abpflücken (H., B. 33, 1590; 34, 2929). — B. {... o,o-Diaminostilben ... (THIELE, DIMROTH, B. 28, 1413; } D.R.P. 84578; *Frld.* IV, 1035). Man condensirt Pyrrol (S. 66) durch Auflösen in Säuren und erhitzt in Gegenwart von überschüssigem Alkali (DENNSTEDT, D.R.P. 125489; C. 1901 II, 1135). Bei der Destillation von Ketodihydrobenzo-p-Thiazin (S. 158) über ein rothglühendes Gemisch von 1 Thl. Kupferpulver + 9 Thln. reinem Zinkstaub (UNGER, GRAPE, B. 30, 2394). — { *Darst.* Man tröpfelt 25 g Dichloräther (BERLINERBLAU), M. 8, 181; vgl. NENCKI, B., D.R.P. 40889; *Frld.*



I, 150). — Riecht, gereinigt, zwar unangenehm intensiv, aber doch blumig (HESSE). Molekulare Verbrennungswärme: 1021,8 Cal. bei const. Volumen (BERTHELOT, ANDRÉ, *C. r.* 128, 968). Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: B., *C. r.* 126, 788. Gibt mit Luft bei Gegenwart von Sulfid oder Bisulfid ohne Verfarbung Indigoblau (Spl. Bd. II, S. 945) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 130 629; *C.* 1902 I, 1084); auch Sulfomonopersäure (CARO's Reagens) erzeugt Indigoblau (B. A.- u. S.-F., D.R.P. 132 405; *C.* 1902 II, 173). Verwendung zur Herstellung synthetischer Blumen-gerüche: HEINE & Co., D.R.P. 139 822; *C.* 1903 I, 800. — Reaction. Beim Schmelzen von 0,5 g Oxalsäure mit einer Spur Indol erhält man ein Sublimat und eine geschmolzene Masse von prächtig purpurrother Farbe, die in wässriger Lösung bestehen bleibt und durch Kalilauge nur wenig verändert wird. [2-Methylindol (S. 158) und Skatol (S. 159) zeigen ein analoges Verhalten, während 2-Phenylindol (Hptw. Bd. IV, S. 412) ein grünlich gelb gefärbtes, in schwarz übergehendes Sublimat liefert] (GNEZDA, *C. r.* 128, 1584). — Nachweis geringer Mengen: HESSE, *B.* 34, 2923.

Natriumsulfiterbindung oder Hydrosulfonsäurederivat des Indols. B. Beim Schütteln einer ätherischen Lösung von Indol mit einer wässrig-alkoholischen Lösung von Natriumdisulfid (HESSE, *B.* 32, 2615). — Weisse Blättchen (aus Methylalkohol). Schwer löslich in Methylalkohol. Bei Einwirkung von Na_2CO_3 oder NH_3 entsteht Indol, bei Einwirkung von HCl eine geruchlose Verbindung (löslich in Alkohol und Aether).

*1(N)-Aethylindol $C_{10}H_{11}N = C_8H_6 > N.C_2H_5$ (S. 218). Oel von schwachem, nicht unangenehem Geruch. Kp: 252—253° (corr.). D^{15} : 1,2563 (MICHAELIS, ROBISCH, *B.* 30, 2812). — Pikrat $C_{10}H_{11}N.C_6H_5O_7N_3$. Rothe Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 105°.

N-Propylindol $C_{11}H_{13}N = C_8H_6.N.C_3H_7$. a) Normalpropylindol. B. Beim Erhitzen von 1-Propylindolcarbonsäure(2) (S. 172) (M., R., *B.* 30, 2816). — Farbloses Oel. D^{15} : 1,0559. Kp₇₆₃: 265° (corr.). — Pikrat $C_{11}H_{13}N.C_6H_5O_7N_3$. Rothe Nadeln. Schmelzp.: 67°.

b) Isopropylindol. Kp: 250° (M., ILMER, *B.* 30, 2818). — Pikrat. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 76°.

N-Isobutylindol $C_{11}H_{15}N = C_8H_6.N.C_4H_9$. Kp: 260° (M., I., *B.* 30, 2820).

N-Isoamylindol $C_{13}H_{17}N = C_8H_6.N.C_5H_{11}$. Kp: 276° (M., I., *B.* 30, 2821).

*Benzylidenmethylindol $C_{25}H_{22}N_2$ (S. 219). Die Verbindung ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1088, Z. 6—1 v. u.

Oxindol $C_8H_7ON = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ NH \end{smallmatrix} > CO$ und Derivate s. Hptw. Bd. II, S. 1320—1322 u. Spl. Bd. II, S. 818—819.

*1(N)-Methyloxindol(2) C_9H_9ON (S. 219) ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. II, S. 1320 u. Spl. Bd. II, S. 818.

Indoxyl $C_8H_7ON = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} C(OH) \\ NH \end{smallmatrix} > CH$ s. Hptw. Bd. II, S. 1613 u. Spl. Bd. II, S. 945.

Dioxindol $C_8H_7O_2N = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CH(OH) \\ NH \end{smallmatrix} > CO$ s. Hptw. Bd. II, S. 1612—1613 u. Spl. Bd. II, S. 644.

Isatin $C_8H_5O_2N = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CO \\ N \end{smallmatrix} > C.OH$ s. Hptw. Bd. II, S. 1601ff. und Spl. Bd. II, S. 942—944.

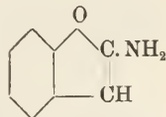
2) Indolenin (Tertiärindol) $C_8H_4 < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ N \end{smallmatrix} > CH$. Bezeichnung für die bisher nicht isolirte Stammform der „Indoleninbasen“ (β, β -dialkylierte Indole) (PLANCHER, *B.* 31, 1492—1493).

3) Pyrindin $NC_5H_3 < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH \end{smallmatrix} > CH$. Derivate s. im Hptw. Bd. IV, S. 246—247; Be-richtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 176.

* Verbindungen C_8H_7ON und Oxy- bzw. Thio-Derivate

derselben (S. 219). b) 1-Aminocumarone $C_8H_7ON =$

N-Carboxäthylderivat $C_{11}H_{11}O_3N = C_8H_5O.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Durch 2-stdg. Kochen von 4 g Cumarinsäureazid (Spl. Bd. II, S. 980) mit 50 g absolutem Alkohol (STÖRMER, CALOV, *B.* 34, 774). — Schuppen aus Alkohol. Schmelzp.: 141°. Unlöslich in Wasser und Petroleum-äther, sonst leicht löslich. Durch Kochen mit conc. Salzsäure oder alkoholischem Kali entsteht o-Oxyphenylessigsäure (Spl. Bd. II, S. 916).



c) Aethenylaminophenol, ms-Methylbenzoxazol $C_8H_7ON = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} O \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$ s. Hptw. Bd. II, S. 705 u. Spl. Bd. II, S. 388.

d) Benzmorpholon $C_6H_7O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} O-CH_2 \\ \diagdown \\ NH \cdot CO \end{matrix}$ u. Derivate s. *Spl. Bd. II, S. 391 bis 392.*

e) Oxycumarazin $C_5H_7O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} O-CH(OH) \\ \diagdown \\ CH:N \end{matrix}$ s. *Spl. Bd. III, S. 53.*

* *Verbindungen* C_6H_7NS und Oxy- bzw. Thio-Derivate derselben (S. 219 bis 220).

S. 219, Z. 6 v. u. Die Strukturformel muss lauten: $C_6H_4 \begin{matrix} NH \cdot CS \\ \diagdown \\ CH_2 \cdot S \end{matrix}$.

b) Ketodihydrobenzoparathiazin $C_6H_7ONS = C_6H_4 \begin{matrix} NH \cdot CO \\ \diagdown \\ S-CH_2 \end{matrix}$. B. Aus 2-Amino-thiophenol (*Spl. Bd. II, S. 473*) und Monobromessigsäure (*Spl. Bd. I, S. 172*) (UNGER, *B. 30, 608*). Auch aus Chloressigester und 2-Aminothiophenol, jedoch in geringerer Ausbeute, als mit Bromessigester (U., GRAFF, *B. 30, 2393*; vgl. auch HOFMANN, *B. 13, 1234*). — Nadeln (aus Benzol oder CCl_4). Schmelzp.: 179°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Benzol und $CHCl_3$, unlöslich in Wasser, löslich in conc. Salzsäure. Wird von Reductionsmitteln, auch von NH_3 , Hydroxylamin, Phenylhydrazin, acylierenden und methylirenden Mitteln nicht angegriffen. Durch Kalilauge entsteht o-aminophenylthioglykolsaures Kalium $C_6H_4(NH_2) \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2K$. Auch conc. Säuren öffnen den Thiazinring; giebt man $NaNO_2$ zur Lösung der Substanz in conc. Salzsäure, so entsteht eine gelbe Lösung, die mit β -Naphtholnatrium einen rothen Azofarbstoff liefert. Bei der Destillation von Ketodihydrobenzo-p-Thiazin über ein rothglühendes Gemisch von Kupferpulver und Zinkstaub entsteht Indol.

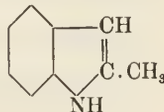
c) Aethenylaminothiophenol $C_6H_7NS = C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ S \end{matrix} = C \cdot CH_3$ s. *Hptw. Bd. II, S. 797.*

— Phtalon desselben $C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ S \end{matrix} = C \cdot CH \begin{matrix} CO \\ \diagdown \\ CO \end{matrix} > C_6H_4$ s. *Hptw. Bd. III, S. 278.*

3. *Basen C_9H_9N (S. 220–223).

1) *2-Methylindol, Methylketol:

(S. 220–221). {B. Durch Erhitzen von . . . Acetonphenylhydrazon . . . $ZnCl_2$. . . (E. FISCHER, *A. 236, 126*}; vgl. D.R.P. 38784; *Frdl. I, 151*). Beim Erhitzen von Anilin mit Monochloracetone (*Spl. Bd. I, S. 502*) (NENCKI, BERLINERBLAU, D.R.P. 40889; *Frdl. I, 151*). — Molekulare Verbrennungswärme: 1167,9 Cal. bei const. Volumen (BERTHELOT, ANDRÉ, *C. r. 128, 969*). Liefert mit C_2H_5J 2-Methyl-3,3-Diäthylindolenin (S. 169), 1,3,3-Triäthyl-2-Methylenindolin (S. 170) und 2-Methyl-3-Aethylindol (S. 164) (PLANCHER, *G. 28 II, 343*). Ueber die Einwirkung von CH_3J und C_2H_5J in alkalischer Lösung vgl. auch PICCINI, *G. 28 II, 87*. Methylketol liefert mit Aldehyden in wenig absolutem Alkohol Alkyliden-Bismethylketole (WALTHER, CLEMEN, *J. pr. [2] 61, 249*); Condensation zwischen 1 Mol. Methylketol und 1 Mol. Aldehyd unter Abspaltung von H_2O s.: FREUND, LEBACH, *B. 36, 308*. Giebt mit Aminoketonen vom Typus des p-Diaminobenzophenons, den entsprechenden Thioketonen oder Auraminen Leukobasen von rothen bis violetten basischen Farbstoffen (BAYER & Co., D.R.P. 121837; *C. 1901 II, 80*; D.R.P. 128904; *C. 1902 I, 740*). Verwendung von Methylketol zur Darstellung von Monazofarbstoffen: B. & Co., D.R.P. 141354; *C. 1903 I, 1198*. Verwendung zur Herstellung künstlicher Blumengerüche: HEINE & Co., D.R.P. 139869; *C. 1903 I, 859*.



5-Chlor-2-Methylindol $C_9H_8NCl = C_6H_3Cl \begin{matrix} NH \\ \diagdown \\ CH \end{matrix} = C \cdot CH_3$. B. Aus Aceton-p-Chlorphenylhydrazon (*Hptw. Bd. IV, S. 765*) durch $ZnCl_2$ (BAYER & Co., D.R.P. 127245; *C. 1902 I, 154*). — Kryställchen (aus Ligroin). Schmelzp.: 119°. Mit Wasserdampf flüchtig. Durch Condensation mit Auramin (*Hptw. Bd. IV, S. 1172*) u. s. w. erhält man basische Farbstoffe.

3-Nitroso-2-Methylindol $C_9H_8ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} C:(NOH) \\ \diagdown \\ N \end{matrix} = C \cdot CH_3$ (vgl.: ANGELI, ANGELICO, *G. 30 II, 268*). B. Durch Einwirkung von Isoamylnitrit auf 2-Methylindol in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (SPICA, ANGELICO, *G. 29 II, 54*). — Aus absolutem Alkohol gelbgrüne, am Licht veränderliche Plättchen. Schmelzp.: 198° (unter Zersetzung). Löslich in Essigsäure. Zeigt saure und basische Eigenschaften. Condensiert sich nicht mit Benzaldehyd. Durch Oxydation entsteht 3-Nitro-Methylindol (S. 159). — $K_2C_8H_7N_2O$. Beim Versetzen einer alkoholischen Lösung von Nitroso-2-Methylindol mit alkoholischer Kalilauge. Leicht zersetzlich.

Nitromethylindol $C_6H_5O_2N_2$. a) 3-Nitro-2-Methylindol $C_6H_4\langle\frac{C(NO_2)}{NH}\rangle C.CH_3$.

B. Aus 3-Nitroso-2-Methylindol (s. o.) durch Oxydation in alkalischer Lösung mit Ferricyankalium oder glatter mit Kaliumpermanganat (ANGELI, ANGELICO, *G.* 30 II, 274). Das Natriumsalz entsteht aus 2-Methylindol durch Einwirkung von Aethylnitrat (Spl. Bd. I, S. 120; Z. 1 v. o.) in ätherischer Lösung bei Gegenwart von Natrium (A., A., *R. A. L.* [5] 12 I, 346). — Gelbe, glänzende Schuppen. Schmelzp.: 237°.

b) Bz₂-Nitro-2-Methylindol $NO_2.C_6H_3\langle\frac{CH}{NH}\rangle C.CH_3$. B. Aus Methylketol und einem Gemisch von conc. Schwefelsäure und Salpetersäure (von 100%) in Gegenwart von etwas Harnstoff (v. WALTHER, CLEMEN, *J. pr.* [2] 61, 268). — Gelbe Prismen. Schmelzp.: 170°. Schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Aether. Liefert Condensationsprodukte mit Aldehyden analog dem α -Methylketol.

*3,x-Dinitro-2-Methylindol $C_6H_3O_4N_3 = C_6H_2(NO_2)_2N$ (S. 220, Z. 8 v. u.). B. Aus 3-Nitro-2-Methylindol (s. o.) durch HNO_3 in Eisessig (A., A., *R. A. L.* [5] 12 I, 346).

Bz_{xx}-Dinitro-2-Methylindol $C_6H_2O_4N_3 = (NO_2)_2C_6H_2\langle\frac{CH}{NH}\rangle C.CH_3$. B. Aus 2-Methylindol durch Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,38) bis zum Aufhören der NO_2 -Entwicklung (v. W., CL., *J. pr.* [2] 61, 275). — Bräunlichgelbe Mikrokrystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 268°. Ziemlich löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig, schwer in Aether, unlöslich in Petroleumäther.

*1,2-Dimethylindol $C_{10}H_{11}N = C_6H_4\langle\frac{CH}{N(CH_3)}\rangle C.CH_3$ (S. 220-221). Bei der Condensation mit Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) entsteht die Leukobase eines violetten Farbstoffes (BAYER & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610).

5-Chlor-1,2-Dimethylindol $C_{10}H_{10}NCl = C_6H_3Cl\langle\frac{CH}{N(CH_3)}\rangle C.CH_3$. B. Durch Einwirkung von $ZnCl_2$ auf das Hydrazon aus unsymmetrischem Methyl-p-Chlorphenylhydrazin und Aceton (B. & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610). — Blättchen von angenehmem Geruch. Schmelzp.: 67°. Mit Wasserdampf schwer flüchtig.

Das im Hptw. Bd. IV, S. 221, Z. 5 v. o. aufgeführte Aethylmethylindol ist als 2-Methyl-3-Aethylindol $C_6H_4\langle\frac{C(CH_2H_5)}{NH}\rangle C.CH_3$ erkannt (vgl. PLANCHER, *G.* 28 II, 349) und daher hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 228 und Spl. Bd. IV, S. 164.

5-Chlor-1-Aethyl-2-Methylindol $C_{11}H_{12}NCl = C_6H_3Cl\langle\frac{CH}{N(CH_2H_5)}\rangle C.CH_3$. Farblose, rhombische Täfelchen von anisartigem Geruch (aus Ligroin). Schmelzp.: 74°. Fichten-spahnreaction: blauroth (B. & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610).

Carbanilsäurederivat des 2-Methylindols, 2-Methylindol-N-Kohlensäureanilid $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_5\langle N.CO.NH.C_6H_5 \rangle$. B. Aus Carbanil und Methylketol beim Kochen, neben einer in Alkohol schwer löslichen Verbindung vom Schmelzp.: 235° (v. WALTHER, CLEMEN, *J. pr.* [2] 61, 262). — Blättchen aus Xylol. Schmelzp.: 170°.

3-Methoxy-2-Methylindol $C_{10}H_{11}ON = C_6H_4\langle\frac{C(O.CH_3)}{NH}\rangle C.CH_3$. B. Bei etwa 36-stdg. Erhitzen vom Phenylhydrazon des Acetolmethyläthers (4 g) (Spl. zu Bd. IV, S. 767) im Wasserbade mit 8 g Phenylhydrazinchlorhydrat und 12 g Natriumacetat in 40 g 60%igem Alkohol (neben einem unbeständigen gelben Körper) (LEONARDI, DE FRANCIS, *G.* 33 I, 320). — Farblose Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 82-83°. Löslich in warmem Wasser, Alkohol und Aether.

2) *3-Methylindol, Skatol $C_6H_4\langle\frac{C(CH_3)}{NH}\rangle CH$ (S. 221-222). V. Im Zibeth (WALBAUM, *B.* 33, 1904). — {B. Man vermischt die Verbindung von Propionaldehyd mit Phenylhydrazin mit ... $ZnCl_2$... (E. FISCHER, *A.* 236, 1838}; vgl. D.R.P. 38784; *Frdl.* I, 152). Aus o-Acetophenylaminoessigester (Spl. Bd. III, S. 96) beim Erhitzen mit Natronkalk oder Kochen der Toluollösung mit Natriumdraht, im letzteren Falle neben Skatolcarbonsäure (S. 173) (CAMPS, *B.* 32, 3234). — Molekulare Verbrennungswärme: 1169,7 Cal. bei const. Volumen (BERTHELOT, ANDRÉ, *C. r.* 128, 969). Verwendung zur Herstellung künstlicher Blumengerüche: HEINE & Co., D.R.P. 139869; C. 1903 I, 859.

S. 222, Z. 18 u. 19 v. o. statt: „Unlöslich in Wasser“ lies: „Unlöslich in Aether“.

*1,3-Dimethylindol $C_{10}H_{11}N = C_6H_4\langle\frac{C(CH_3)}{N(CH_3)}\rangle CH$ (S. 222). B. Durch Erhitzen

von 1-Methylindolessigsäure(3) (S. 173) auf 200—220° (PICCINI, *R. A. L.* [5] 8 I, 316). — Pikrat. Schmelzp.: 143—144°.

2-Oxy-3-Methylindol, 3-Methylindolinon(2), Atroxindol $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH(CH_3) \\ NH \end{array} \right\rangle CO$
s. *Hptw. Bd. II, S. 1371 und Spl. Bd. II, S. 838.*

N-Methylderivat des Atroxindols $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH(CH_3) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CO$ s. 1,3-Dimethylindolinon(2) *Hptw. Bd. IV, S. 223.*

1-Acetyl-3-Methylindolinon(2) $C_{11}H_{11}O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH(CH_3) \\ N(CO.CH_3) \end{array} \right\rangle CO$. B. Aus 3-Methylindolinon(2) (vgl. oben) und Essigsäureanhydrid (BRUNNER, *M. 18*, 536). — Nadeln. Schmelzp.: 79°.

Bz-Dibrom-3-Methylindolinon(2) $C_8H_4ONBr_2 = C_6H_2Br_2 \left\langle \begin{array}{l} CH(CH_3) \\ NH \end{array} \right\rangle CO$. B. Beim Erwärmen von 3-Methylindolinon(2) (vgl. oben) in schwefelsaurer Lösung mit Bromwasser (BRUNNER, *M. 18*, 536). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 171°.

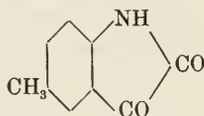
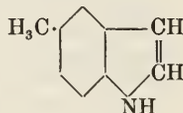
3) *5-Methylindol:

(S. 222). 2-Oxyderivat, p-Methyloxindol $C_9H_9ON = CH_3 \cdot$

$C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \\ NH \end{array} \right\rangle CO$. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-m-Tolylessigsäure (*Spl. Bd. II, S. 839*) mit $Sn + HCl$ (REISSERT, SCHERK, *B. 31*, 393). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 168°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, $CHCl_3$, Aceton und Eisessig.

Acetyl-p-Methyloxindol $C_{11}H_{11}O_2N = C_6H_5ON(CO.CH_3)$. Gelbliche Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 161°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Aceton und Eisessig, schwerer in Benzol und $CHCl_3$ (R., SCH., *B. 31*, 393).

p-Methylisatin $C_9H_7O_2N =$
und Derivate s. *Hptw. Bd. II, S. 1650—1652 u. Spl. Hptw. Bd. II, S. 960—961.*



4) *Methylisoindol $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N$ (S. 222). B. Bei der Reduktion von 1-Methylphtalazin mit $Zn + HCl$ (GABRIEL, ESCHENBACH, *B. 30*, 3029).

5) *Dihydrochinoline s. *Hptw. Bd. IV, S. 253—254 u. Spl. Bd. IV, S. 180—181.*

Dihydrochinolinderivate s. auch *Hptw. Bd. IV, S. 223, Z. 28 u. 21 v. u., S. 269, Z. 9 v. o., S. 277, Z. 14 v. u., S. 278, Z. 14 v. o., Z. 20 v. u., S. 286, Z. 8 v. u., sowie Spl. Bd. IV, S. 188.*

3-Chlor-5-Nitro-2-Oxy-1-Methyl-1,2-Dihydrochinolin $C_{10}H_9O_3N_2Cl =$

B. Durch Einwirkung von Ammoniak auf das Jodmethylat des 3-Chlor-5-Nitrochinolins (*Hptw. Bd. IV, S. 264 sub b*) (DECKER, *B. 36*, 1207). — Gelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung zwischen 120° bis 130° zu einer schwarzen Masse.

3-Brom-5-Nitro-2-Oxy-1-Methyl-1,2-Dihydrochinolin $C_{10}H_9O_3N_2Br = C_6H_5Br(NO_2)(OH) > N.CH_3$. B. Aus 3-Brom-5-Nitrochinolin-Jodmethylat (S. 183) durch Einwirkung von Ammoniak (D., *J. pr.* [2] 45, 179; *B. 36*, 1205). — Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Aether. Gibt mit Alkoholen Alkyläther (vgl. unten).

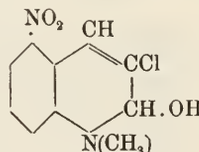
Als Alkyläther dieser Verbindung sind die im *Hptw. Bd. IV, S. 265, Z. 8 v. u., bis S. 266, Z. 4 v. o.,* aufgeführten Alkoholate aufzufassen; s. auch *Spl. Bd. IV, S. 183.*

S. 222, Z. 4 v. u. statt: „s. m-Nikotin“ lies: „s. S. 860“.

7) Dihydroisochinolin. Methylmethylenäther eines N-Methyltetraoxydihydroisochinolins $(CH_3O)(CH_2O)_2C_6H \left\langle \begin{array}{l} CO.N(CH_3) \\ CH_2.CH_2 \end{array} \right\rangle$ s. Oxycotarnin, *Spl. Bd. III, S. 681—682.*

*Verbindungen C_9H_9ON und Oxyderivate derselben (S. 222—223).
a) *Hydrocarbostyryl (S. 222) ist hier zu streichen. Vgl. *Hptw. Bd. II, S. 1363 und Spl. Bd. II, S. 835.*

c) *Phenyloxazolin $C_9H_9ON = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.CH_2 \\ O.CH_2 \end{array} \right\rangle$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1160 und Spl. Bd. II, S. 728.*



Nitroderivat s. *Hptw. Bd. II, S. 1233.*

μ -p-Methoxyphenyloxazolin $C_{10}H_{11}O_2N = CH_3.O.C_6H_4.C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot CH_2 \\ \leftarrow O \cdot CH_2 \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1529.*

d) 3-Methyl-Benz-p-oxazin $C_9H_9ON = C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow O \cdot CH_2 \\ \leftarrow N : C \cdot CH_3 \end{matrix}$. B. Durch 48-stdg.

Einwirkung von $SnCl_2 + conc.$ Salzsäure auf die alkoholische Lösung des o-Nitrophenacetols (STÖRMER, BROCKERHOF, B. 30, 1641). — Gelbliches, stechend riechendes Oel, das sich an der Luft leicht verändert. Färbt sich mit HCl gelb, mit $FeCl_3$ dunkelviolett. — $(C_9H_9ON)_2H_2PtCl_6$. Gelblich braune Krystalle. Schmelzpt.: oberhalb 250° .

e) Keto-Methylphenmorpholin $C_9H_9O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow O - CH \cdot CH_3 \\ \leftarrow NH \cdot CO \end{matrix}$ s. *Spl. Bd. II, S. 392, Z. 11 v. u.*

f) Methyl-Oxycumarazin $C_9H_9O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow O - C(OH) \cdot CH_3 \\ \leftarrow CH : N \end{matrix}$ s. *Spl. Bd. III, S. 53—54.*

**Verbindungen* C_9H_9NS und Oxyderivate derselben (S 223). a) * μ -Methyl-Phenpentthiazol $C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow CH_2 \cdot S \\ \leftarrow N = C \cdot CH_3 \end{matrix}$ (S. 223). Verändert sich bei längerem Aufbewahren (GABRIEL, B. 30, 1146).

b) α -Methyl-Ketodihydrobenzo-p-thiazin $C_9H_9ONS = C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow S - CH \cdot CH_3 \\ \leftarrow NH \cdot CO \end{matrix}$. B. Aus α -Brompropionsäure und o-Aminothiophenol (UNGER, GRAFF, B. 30, 2395). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzpt.: 128° . Leichter löslich als Ketodihydrobenzo-p-Thiazin (S. 158) selbst.

c) μ -Phenylthiazolin $C_9H_9NS = \begin{matrix} CH_2 \cdot S \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} \rangle C \cdot C_6H_5$ und sein p-Bromderivat s. *Hptw. Bd. II, S. 1292 und Spl. Bd. II, S. 796.*

μ -p-Methoxyphenylthiazolin $C_{10}H_{11}ONS = \begin{matrix} CH_2 \cdot S \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} \rangle C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1541.*

d) Diketo-Phenyl-Tetrahydrothiazol $C_9H_7O_2NS = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot CH - S \\ CO \cdot NH \cdot CO \end{matrix}$ und Derivate s. S. 195—196.

4. *Basen $C_{10}H_{11}N$ (S. 224—227).

1) *3-Aethylindol $C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow C(C_2H_5) \\ \leftarrow NH \end{matrix} \rangle CH$ (S. 224). 2-Oxy-3-Aethylindol, 3-Aethylindolinon(2) $C_{10}H_{11}ON = C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow C(C_2H_5) \\ \leftarrow NH \end{matrix} \rangle C \cdot OH = C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow CH(C_2H_5) \\ \leftarrow NH \end{matrix} \rangle CO$. B. Aus normalem Butyrylphenylhydrazin mit Kalk bei $190-200^\circ$ (BRUNNER, M. 18, 539). — Blassgelbe Krystalle, monoklin (GRABER). Schmelzpt.: $102,5^\circ$. Kp_{745} : $320-323^\circ$. Schwer löslich in heissem Wasser und Aether, leicht in Alkohol. Die wässrige Lösung reducirt in der Kälte Kaliumpermanganat, beim Kochen FEHLING'sche Lösung. Mit conc. Schwefelsäure und $K_2Cr_2O_7$ oder MnO_2 , nicht aber mit $FeCl_3$, erfolgt rothviolette, schliesslich blaue Färbung.

N-Methylderivat $C_{11}H_{13}ON = C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow CH(C_2H_5) \\ \leftarrow N(CH_3) \end{matrix} \rangle CO$. B. Aus 3-Aethylindolinon (s. o.), Natriummethylat und CH_3J bei 130° unter Druck (B., M. 18, 545). — Oel. Kp_{745} : $280-285^\circ$. — Giebt mit Bromwasser ein Bromproduct vom Schmelzpt.: 161° , das beim Kochen mit alkoholischem Kali purpurrothe Färbung liefert.

N-Acetylderivat $C_{12}H_{13}O_2N = C_{10}H_{10}ON(C_2H_5O)$. B. Aus 3-Aethylindolinon(2) (s. o.) und Essigsäureanhydrid (B., M. 18, 543). — Nadeln. Schmelzpt.: 45° .

Bz-Dibrom-3-Aethylindolinon(2) $C_{10}H_9ONBr_2 = C_6H_2Br_2 \begin{matrix} \leftarrow CH(C_2H_5) \\ \leftarrow NH \end{matrix} \rangle CO$. B. Aus der Eisessiglösung des Aethylindolinons (s. o.) durch Bromwasser (B., M. 18, 544). — Blättchen. Schmelzpt.: 150° .

Bz-Dinitro-3-Aethylindolinon(2) $C_{10}H_9O_5N_3 = C_{10}H_9(NO_2)_2ON$. *B.* Aus der Lösung des Aethylindolinons (S. 161) in Eisessig durch conc. Salpetersäure nach kurzer Erwärmung (*B.*, *M.* 18, 544). — Strohgelbe, würfelförmige Krystallkörner. Schmelzp.: 176°.

2) ***2,3-Dimethylindol** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \\ NH \end{array} \right\rangle C.CH_3$ (S. 224, Z. 14 v. o. bis Z. 7 v. u.).
 {*B.* . . . Methylindoleessigsäure . . . (E. FISCHER; vgl. D.R.P. 38 784; *Frdl.* I, 153). Neben 2,3,3-Trimethylindolenin (S. 164) bei der Einwirkung von $ZnCl_2$ auf das Phenylhydrazon des Methylisopropylketons (PLANCHER, BETTINELLI, *G.* 29 I, 110). — Blättchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 102—103°.

***1,2,3-Trimethylindol** $C_{11}H_{13}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C.CH_3$ (S. 224). Durch Einwirkung von C_2H_5J entsteht das Jodhydrat des 1,3-Dimethyl-2-Methylen-3-Aethylindolins (S. 167) (CIAMICIAN, BOERIS, *G.* 27 I, 81; P., *G.* 28 II, 374). Liefert beim Erhitzen mit der doppelten Menge Isopropyljodid auf 95—100° das 1,3-Dimethyl-3-Isopropyl-2-Methylenindolin (S. 171) (P., *R. A. L.* [5] II II, 183).

1-Phenyl-2,3-Dimethylindol $C_{16}H_{15}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \\ N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C.CH_3$. *B.* Durch Erwärmen der salzsauren Lösung des 1-Phenyl-3,3-Dimethylindolinols(2) (s. u.) (BRUNNER, *M.* 21, 178; vgl. dazu KNORR, *B.* 36, 1273). — Oel. Kp_{80} : 228—230°. Schwer löslich in conc. Salzsäure. Besitzt kaum basische Eigenschaften. Geht, mit CH_3J erhitzt, über in das Jodhydrat des 1-Phenyl-3,3-Dimethyl-2-Methylenindolins (S. 165). — Pikrat. Braune Säulen. Schmelzp.: 131°.

2a) *Abkömmlinge des **3,3-Dimethylindols**, **3,3-Dimethylindolenins**
 $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N \end{array} \right\rangle CH$ (S. 224, Z. 6 v. u. bis S. 226, Z. 19 v. u.).

S. 225, Z. 24 v. o. füge hinter: „150°“ hinzu: „von HJ + P“.

1-Phenyl-3,3-Dimethylindolinol $C_{16}H_{17}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle CH.OH$. *B.* Aus Isobutyraldehyd und α -Diphenylhydrazin durch Stehenlassen des Reactionsproducts mit Zinnchlorür und Salzsäure (BRUNNER, *M.* 21, 173). — Krystalle mit $\frac{1}{4}$ Mol. Benzol, welche bei 110—115° schmelzen; schmilzt benzolfrei bei 125°. Leicht löslich in Aether, schwer in Benzol, löslich in conc. Säure. Färbt sich in saurer Lösung mit Oxydationsmitteln intensiv blauviolett und kann zum Nachweis von salpetriger Säure in Brunnenwässern dienen (Br., *M.* 21, 177). Beim gelinden Erwärmen der salzsauren Lösung entsteht 1-Phenyl-2,3-Dimethylindol (s. o.). — $C_{16}H_{16}NCl.HgCl_2$. Krystalle. Schmelzp.: 124°.

***3,3-Dimethylindolinon(2)** $C_{10}H_{11}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ NH \end{array} \right\rangle CO$ (S. 225). *B.* Durch Methylierung von 3-Methylindolinon(2) (vgl. S. 160) (Br., *M.* 18, 539). Aus 3,3-Dimethylindolenincarbonsäure(2)-Nitril (S. 173—174) durch alkoholische Kalilauge oder siedende verdünnte Salzsäure (PLANCHER, BETTINELLI, *G.* 29 I, 116). — Rhombische Krystalle aus Essigester. Schmelzp.: 152—153°.

Nitrosamin $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(NO) \end{array} \right\rangle CO$. *B.* Durch Einleiten von salpetriger Säure in eine eisgekühlte, ätherische Lösung des Dimethylindolinons (s. o.) (Br., *M.* 18, 111). — Blättchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 60° (unter Zersetzung). Wird schon durch Wasser in das Dimethylindolinon zurückverwandelt.

S. 225, Z. 5 v. u. hinter: „. . . indolin“ schalte ein: „[Base, $(C_{10}H_{11}N)_3$ S. 227]“.

S. 225, Z. 5 v. u. hinter: „M.“ schalte ein: „16, 862“.

S. 226, Z. 2 v. o. statt: „252—256“ lies: „258“.

***1,3,3-Trimethylindolinon(2)** $C_{11}H_{13}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CO$ (S. 226, Z. 3 v. o.).
B. Aus 3-Methylindolinon(2) (vgl. S. 160), Natriummethylat und CH_3J (Br., *M.* 18, 537). Aus 1,3,3-Trimethyl-2-Aethylidenindolin (S. 168) und 1,3,3-Trimethyl-2-Methoxyäthylidenindolin (S. 170) durch Oxydation mit $KMnO_4$ (PICCINI, *R. A. L.* [5] 7 I, 358).

1-Phenyl-3,3-Dimethylindolinon(2) $C_{16}H_{15}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle CO$. *B.* Durch Erwärmen der alkoholischen Lösung von 1-Phenyl-3,3-Dimethylindolinol (s. o.) mit ammoniakalischer Silbernitratlösung (Br., *M.* 21, 177). — Krystalle. Schmelzp.: 72°. Kp_{30} : 210—212°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Petroleumäther.

3) ***2,5-Dimethylindol** $CH_3.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ CH \end{array} \right\rangle C.CH_3$ (S. 226). Ueberführung in basische Farbstoffe durch Condensation mit p-Diaminobenzophenon u. s. w.: BAYER & Co., D.R.P. 127245; *C.* 1902 I, 154.

1,2,5-Trimethylindol C₁₁H₁₃N = CH₃.C₆H₃< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{matrix}$ >C.CH₃. B. Durch Einwirkung von ZnCl₂ auf das Hydrazon aus unsymmetrischem Methyl-p-Tolyldiazin und Aceton (B. & Co., D.R.P. 128660, 137117; C. 1902 I, 610; 1903 I, 110). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 56—57°. Mit Wasserdampf ziemlich leicht flüchtig.

1-Aethyl-2,5-Dimethylindol C₁₂H₁₅N = CH₃.C₆H₃< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{matrix}$ >C.CH₃. B. Durch Einwirkung von ZnCl₂ auf das Hydrazon aus unsymmetrischem Aethyl-p-Tolyldiazin und Aceton (B. & Co., D.R.P. 128660, 137117; C. 1902 I, 610; 1903 I, 110). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 47°. Bei der Condensation mit Tetramethyldiaminobenzophenon entsteht die Leukobase eines violetten Farbstoffs. Fichtenspahnreaction: blauroth.

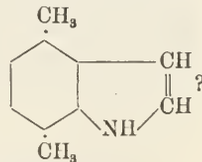
9) *Base (C₁₀H₁₁N)₃ (S. 227).

S. 227, Z. 26 v. o. hinter: „C₁₀H₁₃N“ schalte ein: „Brunner, M. 18, 115“.

*Dibromderivat C₁₀H₉ONBr₂ (S. 227, Z. 32-35 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 225, Z. 8-3 v. u. und Zusatz dazu im Spl. Bd. IV, S. 162.

10) 4,7-Dimethylindol(?)

Zur Constitution vgl.: PLANCHER, R. A. L. [5] II II, 212. B. Durch 40-stdg. Erhitzen von Pyrrol mit Acetylaceton in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Zinkacetat (PLANCHER, B. 35, 2607). — Farblose Nadeln (aus Petroleumäther) von eigenthümlichem Geruch. Schmelzp.: 101—102°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Giebt Pyrrolreaction, Fichtenspahnreaction u. s. w. — Liefert in Benzollösung ein in rothen Nadeln krystallisirendes Pikrat.



11) 2-Phenyldihydropyrrrol $\begin{matrix} \text{HC}=\text{CH} \\ \text{H}_2\text{C}\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Durch Eintropfen von 5 g

β-Benzylaminopropionaldehyddiäthylacetal in 30 g gut gekühlte, rauchende Salzsäure und Eindampfen im Vacuum bei 40—50° nach 5-stdg. Stehen der Mischung bei Zimmertemperatur (WOHL, WOHLBERG, B. 34, 1922). — C₁₀H₁₁N.HCl. Krystalle (aus 90%igem Alkohol). Schmelzp.: 240°.

12) Base $\begin{matrix} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \text{CH}\cdot\text{N}\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. Diphenyldiketotetrahydropyrrrol C₁₆H₁₉O₂N =

$\begin{matrix} \text{CO}-\text{CH}_2 \\ \text{CO}\cdot\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Durch Zutropfen einer Benzollösung von Benzalanilin zu einer gut gekühlten Mischung von Brenztraubensäure mit viel Benzol (SCHIFF, GIOLI, B. 31, 1310; vgl. GAZZAROLI, TURNLACKH, M. 20, 485). — Gelbliches Pulver. Zersetzt sich bei 147—148°. Verharzt leicht. Aetherische FeCl₃-Lösung färbt die Benzollösung nicht.

13) Dihydrochinaldin C₆H₄< $\begin{matrix} \text{NH}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{CH}\cdot\text{CH} \end{matrix}$ >. B. Durch trockene Destillation der

Hydroglaukoninsäure, sowie der Glaukoninsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1218, 1220) (DÖBNER, B. 31, 691). Durch Destillation von Jodalkylaten des Chinaldins (Hptw. Bd. IV, S. 308) mit Zinkstaub (D.). — Darst. Durch Erhitzen des Chinaldinchlorhydrats mit Zinkstaub (D.). — Kp: 245—247°. — (C₁₀H₁₁N.HCl)₂PtCl₄. Röthliche Nadeln. — Pikrat. Schmelzp.: 187°.

Als Dihydrochinaldin-Derivate können aufgefasst werden das 1-Methylchinaldon(4), Hptw. Bd. IV, S. 311 und Spl. Bd. IV, S. 199, sowie das 6-Methoxy-Methylchinaldon, Hptw. Bd. IV, S. 312.

*Verbindungen C₁₀H₁₁ON (S. 227). b) *Phenylpentoxazolin CH₂< $\begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{O} \\ \text{CH}_2\cdot\text{N} \end{matrix}$ >C.

C₆H₅ s. Hptw. Bd. II, S. 1161.

Nitroderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1233.

p-Methoxyderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1530.

d) β-Methyl-μ-Phenyloxazolin $\begin{matrix} \text{CH}_3\cdot\text{CH}\cdot\text{O} \\ \text{CH}_2\cdot\text{N} \end{matrix}$ >C.C₆H₅ s. Hptw. Bd. II, S. 1161 und

Spl. Bd. II, S. 728.

Nitroderivate Hptw. Bd. II, S. 1233 u. Spl. Bd. II, S. 770, 775.

p-Methoxyderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1530.

e) μ-Benzylloxazolin $\begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{O} \\ \text{CH}_2\cdot\text{N} \end{matrix}$ >C.CH₂.C₆H₅ s. Hptw. Bd. II, S. 1311.

f) μ-o-Tolyloxazolin $\begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{O} \\ \text{CH}_2\cdot\text{N} \end{matrix}$ >C.C₆H₄.CH₃ s. Hptw. Bd. II, S. 1329.

g) μ -p-Tolyloxazolin $\begin{matrix} \text{CH}_2\text{O} \\ \cdot \\ \text{C}_6\text{H}_4 \\ \cdot \\ \text{CH}_2\text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C.C}_6\text{H}_4\text{CH}_3$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1341.

h) 2-Aethylbenzoxazin $\begin{matrix} \text{O.CH.C}_2\text{H}_5 \\ \cdot \\ \text{C}_6\text{H}_4 \\ \cdot \\ \text{N:CH} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix}$ 2-Aethyl-x-Chlorphenmorpholon

$\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{NCl} = \text{C}_6\text{H}_3\text{Cl} \begin{matrix} \text{O-CH.C}_2\text{H}_5 \\ \cdot \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$ s. *Spl.* Bd. II, S. 417.

* *Verbindungen* $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{NS}$ (S. 227).

S. 227, Z. II v. u. statt: „B. 20“ lies: „B. 30“.

b) μ -Phenylpentiazolin $\text{C}_6\text{H}_5\text{.C} \begin{matrix} \text{S.CH}_2 \\ \cdot \\ \text{N.CH}_3 \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{CH}_2$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1293.

p-Methoxyderivat s. *Hptw.* Bd. II, S. 1541.

c) β -Methyl- μ -Phenylthiazolin $\begin{matrix} \text{CH}_3\text{.CH-S} \\ \cdot \\ \text{CH}_2\text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C.C}_6\text{H}_5$ und sein p-Bromderivat s. *Hptw.* Bd. II, S. 1293 u. *Spl.* Bd. II, S. 796.

d) μ -o-Tolythiazolin $\text{CH}_3\text{.C}_6\text{H}_4\text{.C} \begin{matrix} \text{N} \\ \cdot \\ \text{S} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C}_2\text{H}_4$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1335.

e) μ -(p)-Tolythiazolin $\text{CH}_3\text{.C}_6\text{H}_4\text{.C} \begin{matrix} \text{N} \\ \cdot \\ \text{S} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C}_2\text{H}_4$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1353, Z. 4 v. u.

f) 2-Aethylbenzo-p-thiazin $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{S.CH.C}_2\text{H}_5 \\ \cdot \\ \text{N:CH} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix}$ 2-Aethyl-3-Keto-Dihydrobenzo-p-thiazin $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{ONS} = \text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{S-CH.C}_2\text{H}_5 \\ \cdot \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$ B. Aus α -Brombuttersäure und o-Aminothiophenol (UNGER, GRAFF, B. 30, 2395). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 105—106°. Schwer löslich in kaltem Ligroin, sonst leicht löslich.

5. *Basen $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{N}$ (S. 227—229).

2) *2-Methyl-3-Aethylindol $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \\ \cdot \\ \text{NH} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C.C}_2\text{H}_5$ (S. 228). B. Entsteht, neben anderen Producten bei der Einwirkung von $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$ auf Methylketol (S. 158) (PLANCHER, G. 28 II, 347; vgl. E. FISCHER, STECHE, A. 242, 362). — Kp_{12} : 156—158° (CIAMICIAN, PL., B. 29, 2476). Bildet mit CH_3J bei 170° 1,3-Dimethyl-2-Methylen-3-Aethylindolin (S. 167) (PL., G. 28 II, 379). — Pikrat $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{N.C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$ Schmelzp.: 152—153° (PL., G. 28 II, 347).

5) Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 228, Z. 25 v. o. bis S. 229, Z. 2 v. o. aufgeführten Verbindungen sind nicht Abkömmlinge eines Dimethylidihydrochinolins, sondern Abkömmlinge des 2,3,3-Trimethylindolenins $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3)_2 \\ \cdot \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C.C}_2\text{H}_5$ bzw. 2-Methyl-

len-3,3-Dimethylindolins $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3)_2 \\ \cdot \\ \text{NH} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C.CH}_2$. Vgl. BRUNNER, B. 31, 612, 1947; G. 31 I, 181; PLANCHER, B. 31, 1497; G. 28 II, 418; 31 I, 280.

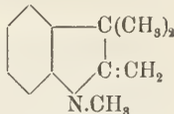
2,3,3-Trimethylindolenin $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3)_2 \\ \cdot \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \text{C.CH}_3$. (Das Molekulargewicht ist kryoskopisch bestimmt). B. Aus dem Phenylhydrazon des Methylisopropylketons durch Chlorzink (PLANCHER, Ch. Z. 22, 38; G. 28 II, 427; B. 31, 1496; PL., BETTINELLI, G. 29 I, 106). Durch Oxydation von 2,3,3-Trimethylindolin (S. 149) mit alkalischer KMnO_4 -Lösung in der Kälte (PL., G. 28 II, 372; B. 31, 1496). — Farblose, bewegliche Flüssigkeit. Kp_{27} : 125—130°. Kp_{74} : 228—229°. Riecht safranähnlich, doch etwas stechend. Beständig gegen den Luftsauerstoff und Kaliumpermanganat. Wird durch KMnO_4 in der Wärme zu einer Säure vom Schmelzp.: 140° oxydiert, durch Zinn + HCl zu Trimethylindolin reducirt. Wird durch CH_3J in 1,3,3-Trimethyl-2-Methylenindolin (S. 165) verwandelt. Liefert mit Benzoylchlorid und NaOH die Verbindung $\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{O}_2\text{N}$ (s. u.). — $(\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{N})_2\text{.ZnCl}_2$. Prismen aus Alkohol. Schmilzt bei 225° fast ohne Zersetzung. — Pikrat $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{N.C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Durchsichtige, gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 158°.

Verbindung $\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{O}_2\text{N} = \text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{N.C}_7\text{H}_6\text{O}_2$. B. Aus Trimethylindolenin, Benzoylchlorid und NaOH (PL., B., G. 29 I, 111). — Weiße Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 183°. Verliert beim Erwärmen kein Wasser. Beständig gegen kalte, 20%ige alkoholische Kalilauge.

2'-Isonitrosoderivat des 2,3,3-Trimethylindolenins C₁₁H₁₂ON₂ =
 $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N \end{array} \right\rangle C.CH:NOH$. B. Aus Trimethylindolein, Nitrit und Eisessig in der Kälte (PL., B., G. 29 I, 113). — Nadeln aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzp.: 156°. Wird durch Essigsäureanhydrid in das Nitril der 3,3-Dimethylindolenincarbonsäure(2) (S. 173—174) verwandelt.

*1,3,3-Trimethyl-2-Methylenindolin (im Hptv. Bd. IV, S. 228 als 1,3,4-Trimethyl-dihydrochinolin aufgeführt) C₁₂H₁₆N =

(Zur Constitution s.: BRUNNER, B. 31, 612; M. 21, 156; Constitution der Salze vgl. unten). B. Durch Einwirkung von ZnCl₂ auf das Methylphenylhydrazon des Methylisopropylketons in alkoholischer Lösung (BR., B. 31, 613; PLANCHER, B. 31, 1497; G. 28 II, 427; Ch. Z. 22, 38). Durch Einwirkung von KOH auf das Jodmethylat des 2,3,3-Trimethylindolenins (s. u.) (PL.). Aus Methylketol (S. 158), CH₃J und 20%iger Kalilauge in 3 Stunden bei 40° (PICCINI, G. 28 II, 87). Aus dem 2-Tertiärbutylindol (S. 167) bei 18-stdg. Erhitzen mit 3 Thln. CH₃J auf 110° (PL., FORGHIERI, R. A. L. [5] 11 II, 186). — Vereinigt sich in ätherischer Lösung mit HJ zum 2,3,3-Trimethylindolenin-Jodmethylat (BR.). Methylierung: Pr., G. 28 I, 187. Die freie Base entfärbt Permanganatlösung sofort; die schwefelsaure Lösung dagegen ist gegen Permanganat einige Minuten beständig (BR.). Reagirt in wässriger Lösung alkalisch (vgl. HANTZSCH, HORN, B. 35, 882). Benzoylierung führt zu einem bei 137—138° schmelzenden Product (gelbe Blättchen) (Pr., G. 28 I, 193).



*Salze aus dem 1,3,3-Trimethyl-2-Methylenindolin, Tetramethylindoleniniumsalze C₁₂H₁₆NX = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ | \\ N \\ | \\ X \\ | \\ CH_3 \end{array} \right\rangle C.CH_3 (S. 228). Zur Constitution vgl.:

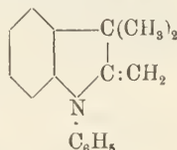
BR., M. 21, 156; H., H., B. 35, 879. — C₁₂H₁₆NCl + FeCl₃ (BR., B. 31, 1946). — *Jodid, Jodmethylat des 2,3,3-Trimethylindolenins C₁₂H₁₆NJ (S. 228, Z. 14 v. u.). B. Aus 2,3,3-Trimethylindolenin und CH₃J (PL., B. 31, 1497). Durch Einwirkung von HJ auf die ätherische Lösung des 1,3,3-Trimethyl-2-Methylenindolins (BR., B. 31, 613). Darst. Man vermischt 10 g Methyl-Isopropylketon-a-Methylphenylhydrazon unter Kühlung mit einer Lösung von 10 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) in 20 ccm 95%igem Alkohol und lässt 3 Tage bei Zimmertemperatur einwirken. Analog entstehen mit alkoholischer Schwefelsäure oder ätherischer Oxalsäurelösung das Sulfat bezw. Oxalat (BR., B. 31, 1944). — Sulfat C₁₂H₁₆N.SO₄H. Schmelzp.: 201°.

1-Aethyl-2-Methylen-3,3-Dimethylindolin C₁₃H₁₇N = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ | \\ N \\ | \\ C_2H_5 \end{array} \right\rangle C:CH_2. B. Aus 2,3,3-Trimethylindolenin und C₂H₅J (PL., BETTINELLI, R. A. L. [5] 7 I, 371). — Jodhydrat, Jodäthylat des 2,3,3-Trimethylindolenins C₁₃H₁₈NJ. Schmelzp.: 219°. — Pikrat. Schmelzp.: 125°.

Benzoylderivat C₂₀H₂₁ON = C₁₃H₁₆(CO.C₆H₅).N. B. Durch Einwirkung von Benzoylchlorid in alkalischer Lösung auf das 1-Aethyl-2-Methylen-3,3-Dimethylindolin (s. o.) (PL., B., R. A. L. [5] 7 I, 372). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 140°. Beständig gegen KMnO₄.

1-Phenyl-3,3-Dimethyl-2-Methylenindolin C₁₇H₁₇N =

B. Aus dem Condensationsproduct von a-Diphenylhydrazin mit Isopropylmethylketon durch Stehenlassen mit Jodwasserstoffsäure oder mit Zinnchlorür und Salzsäure, als Jodhydrat bezw. Zinnchlorürdoppelsalz (BR., B. 31, 1948; M. 21, 164). Das Jodhydrat entsteht aus 1-Phenyl-2,3-Dimethylindol (S. 162) durch Erhitzen mit CH₃J (BR.). — Oel. Kp₅₂: 208°. Kp₈₂: 183—185°. Wird an der



Luft sofort violett. Unlöslich in Wasser. — Salze C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ | \\ N \\ | \\ C_6H_5(X) \end{array} \right\rangle C.CH_3. — Quecksilberchloriddoppelsalz. Schmelzp.: 189°. — C₁₇H₁₈NCl + SnCl₂. Tafeln. Schmelzp.: 121°. — C₁₇H₁₈NCl + FeCl₃. Säulchen. Schmelzp.: 162°. — (C₁₇H₁₈NCl)₂PtCl₄. Nadeln. Schmelzp.: 198°. — C₁₇H₁₈NJ. Nadeln. Schmelzp.: 192°. Zersetzt sich bei 195°. Löslich in heissem Alkohol. Durch Wasser zersetzlich. — Sulfat. Nadeln. Schmelzp.: 206°. — Pikrat. Blättchen. Schmelzp.: 111°.

6) 2-Aethyl-3-Methylindol C₈H₉ <math display="block">\begin{array}{c} C(CH_3) \\ | \\ NH \end{array} \right\rangle C.C_2H_5. B. Aus dem Phenylhydrazon des Diäthylketons (Spl. zu Bd. IV, S. 769) durch Chlorzink (PLANCHER, G. 28 II, 389). — Tafelförmige Krystalle aus Petroleumäther. Schmelzp.: 66°. Kp₅₅: 185°. Liefert eine Nitrosoverbindung. Wird durch CH₃J (unter Umlagerung) in 3-Aethyl-1,3-Dimethyl-2-Methylenindolin (S. 167) verwandelt. — Pikrat. Schmelzp.: 150—151°.

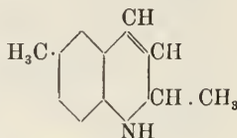
1,3-Dimethyl-2-Aethylindol $C_{12}H_{15}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C_2H_5$. B. Aus dem Methylphenylhydrazon des Diäthylketons (Spl. zu Bd. IV, S. 769) durch Erhitzen mit 5 Thln. $ZnCl_2$ auf $180-200^\circ$ (PLANCHER, R. A. L. [5] 11 II, 185). — Kp: $285-287^\circ$. Mit H_2O -Dämpfen flüchtig. Liefert mit CH_3J bei Wasserbadtemperatur das 1,3,3-Trimethyl-2-Aethylidenindolin (S. 168). — Pikrat. Blätter (aus Benzol). Schmelzp.: 91° .

7) 3-Methyl-3-Aethylindolenin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ N \end{array} \right\rangle CH$. 1,3-Dimethyl-3-Aethylindolinon(2) $C_{12}H_{15}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CO$. B. Durch Oxydation des 1,3-Dimethyl-2-Methylen-3-Aethylindolins (S. 167) mit Permanganat in alkalischer Lösung bei Eiskühlung (PLANCHER, G. 28 II, 384). — Liefert mit Bromwasser ein Dibromid (s. u.).

Dibromderivat $C_{12}H_{13}ONBr_2$. B. Durch Bromwasser aus obigem Indolinon (PL., G. 28 II, 385). — Monokline (BOERIS) Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: $121-122^\circ$.

8) Dihydro-p-Methylchinaldin:

B. Durch Erhitzen von Hydro-p-Methylglaukoninsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1219) mit der vierfachen Menge Natronkalk oder durch Destillieren von salzsaurem p-Toluchinaldin (S. 206) über Zinkstaub (DÖBNER, B. 33, 678). — Oel. Kp: $262-264^\circ$. Riecht intensiv nach Anis. — $(C_{11}H_{13}N.HCl)_2PtCl_4$. Gelbrothe Nadeln. — Pikrat. Nadeln. Schmelzp.: 153° .



9) 3-Aethyl-dihydrochinolin. 2-Oxyderivat $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.CH.C_2H_5 \\ N=C.OH \end{array} \right\rangle$ s. Aethylhydrocarbostyryl, Hptw. Bd. IV, S. 229, Z. 6 v. o.

* Verbindungen $C_{11}H_{15}ON$ (S. 229). c) α, β -Dimethyl- μ -Phenylloxazolin $CH_3.CH.O \left\langle \begin{array}{c} C_6H_5 \\ CH_3.CH.N \end{array} \right\rangle$ s. Spl. Bd. II, S. 728.

d) γ -Methyl- μ -Phenylpentoxazolin $CH_3.CH \left\langle \begin{array}{c} O \\ CH_2.CH_2.N \end{array} \right\rangle C_6H_5$ s. Spl. Bd. II, S. 728.

e) β -Methyl- μ -p-Tolyloxazolin $\begin{array}{c} CH(CH_3).O \\ | \\ CH_2-N \end{array} \left\langle \begin{array}{c} C_6H_4.CH_3 \end{array} \right\rangle$ s. Hptw. Bd. II, S. 1341.

f) β -Methyl- μ -Benzylloxazolin $\begin{array}{c} CH(CH_3).O \\ | \\ CH_2-N \end{array} \left\langle \begin{array}{c} C.CH_2.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ s. Hptw. Bd. II, S. 1311.

g) μ -Benzylpentoxazolin $CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.O \\ CH_2.N \end{array} \right\rangle C.CH_2.C_6H_5$ s. Hptw. Bd. II, S. 1311.

* Verbindungen $C_{11}H_{13}NS$ (S. 229). b) α, β -Dimethyl- μ -Phenylthiazolin $CH_3.CH.S \left\langle \begin{array}{c} C_6H_5 \\ CH_3.CH.N \end{array} \right\rangle$ s. Spl. Bd. II, S. 796.

c und d) β -Methyl- μ -Tolylthiazoline $CH_3.CH.S \left\langle \begin{array}{c} C_6H_4.CH_3 \\ CH_2.N \end{array} \right\rangle$ s. Hptw. Bd. II, S. 1335 u. 1354.

e) μ -o-Tolubenzylthiazolin $\begin{array}{c} CH_2.S \\ | \\ CH_2.N \end{array} \left\langle \begin{array}{c} C.CH_2.C_6H_4.CH_3 \end{array} \right\rangle$ s. Spl. Bd. II, S. 839.

f und g) μ -o-Tolylpenthiazoline $CH_3.C_6H_4.C \left\langle \begin{array}{c} N.CH_2 \\ S.CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$ siehe Hptw. Bd. II, S. 1335 u. 1354.

6. *Basen $C_{12}H_{15}N$ (S. 229—230).

4) Die im Hptw. Bd. IV, S. 230, Z. 6—10 v. o. aufgeführte Verbindung ist kein Derivat des Trimethyl-dihydrochinolins, sondern ein Derivat des 2,3-Dimethyl-3-Aethylindolenins $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_3$ bzw. des 2-Methylen-3-Methyl-3-Aethylindolins $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ NH \end{array} \right\rangle C:CH_2$.

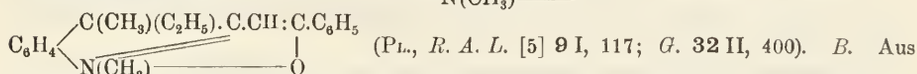
2,3-Dimethyl-3-Aethylindolenin $C_{12}H_{13}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C.CH_3$. B.

Beim 6-stdg. Erhitzen von α, β -Dimethylindol (S. 162) mit C_2H_5J auf 60–85°; ebenso aus dem 2-Methyl-3-Aethylindol (S. 164) und CH_3J (PLANCHER, *R. A. L.* [5] 9 I, 119). Entsteht als Chlorzinksalz (s. u.) durch Condensation vom Phenylhydrazon des α -Methyläthylacetons (Spl. zu Bd. IV, S. 769) mit alkoholischem Chlorzink (PL., *R. A. L.* [5] 9 I, 116). — Kp: 242–244°. Giebt mit salpetriger Säure ein Isonitrosoderivat vom Schmelzp.: 158–159°. — $(C_{12}H_{15}N)_2ZnCl_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 200–202°. — Pikrat. Schmelzp.: 152–153°.

***1,3-Dimethyl-2-Methylen-3-Aethylindolin** $C_{13}H_{17}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ \text{N}(CH_3) \end{array} \right\rangle C:$

CH_2 . (*Im Hptw. Bd. IV, S. 230, Z. 6 v. o. als Tetramethyldihydrochinolin aufgeführt*). B. Das Jodhydrat entsteht durch Einwirkung von CH_3J auf 2-Methyl-3-Aethylindol (S. 164) oder auf 2-Aethyl-3-Methylindol (S. 165) (PL., *G.* 28 II, 374). Durch Methylierung des 2,3-Dimethyl-3-Aethylindolenins (PL., *R. A. L.* [5] 9 I, 116). Durch Condensation vom Methylphenylhydrazon des α -Methyläthylacetons (Spl. zu Bd. IV, S. 769) mit alkoholischem Chlorzink bzw. alkoholischer Jodwasserstoffsäure (PL., *G.* 32 II, 398). Das Jodhydrat entsteht aus dem Jodhydrat des 1,3,3-Trimethyl-2-Aethylindolin (S. 168) beim langsamen Erhitzen (PL., *R. A. L.* [5] 9 I, 118; PL., *BONAVIA, G.* 32 II, 440). — Kp₇₅₀: 245–250°. Wird durch Permanganat zu 1,3-Dimethyl-3-Aethylindolin(2) (S. 166) oxydirt. Giebt ein Aethylderivat vom Schmelzp.: 85–86°. — * $C_{13}H_{17}N.HJ = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ \text{N}(CH_3)(J) \end{array} \right\rangle C:$ CH_3 . Schmelzp.: 244° (Zersetzung) (PL.). — Pikrat $C_{13}H_{17}N.C_6H_3O_7N_3$. Monokline (BOERIS, *G.* 32 II, 408) Krystalle. Schmelzp.: 123–124° (PL.).

Benzoylderivat $C_{30}H_{31}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ \text{N}(CH_3) \end{array} \right\rangle C.CH.CO.C_6H_5 =$



Dimethyl-Methylen-Aethylindolin (s. o.) und Benzoylchlorid + Alkali (PL., *G.* 28 II, 380). — Monokline (BOERIS) Prismen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 119–120°. Giebt bei der Hydrolyse neben einem basischen Product Benzoesäure und Acetophenon.

5) **2-Tertiärbutylindol** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ NH \end{array} \right\rangle C.C(CH_3)_3$. B. Aus dem Phenylhydrazon des

Pinakolins bei 20 Minuten langem Erhitzen auf 190° (PLANCHER, FORGHIERI, *R. A. L.* [5] 11 II, 186). — Farblose Krystalle (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 73°. Kp: 276–279° (ohne Zersetzung). Giebt mit Isoamylnitrit in Gegenwart von $NaO.C_2H_5$ ein Isonitrosoderivat (gelbe Krystalle vom Schmelzp.: 233°). Durch Erhitzen mit CH_3J entsteht das 1,3,3-Trimethyl-2-Methylenindolin (S. 165). — Pikrat. Rothbraun. Schmelzp.: 133°.

6) **2-Isopropyl-3-Methylindol** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \\ NH \end{array} \right\rangle C.C_3H_7$. B. Durch Condensation

des Aethylisopropylketon-Phenylhydrazons mittels alkoholischen Chlorzinks, neben 3,3-Dimethyl-2-Aethylindolenin (S. 168) (PLANCHER, *R. A. L.* [5] 9 I, 117; PL., *BONAVIA, G.* 32 II, 426). — Kp₃₀: 175–177°. Kp₇₅₅: 288–290°. Liefert bei zweitägigem Erhitzen mit CH_3J auf 85–90° als Zwischenproducte das 2-Isopropyl-3,3-Dimethylindolenin (S. 170) und das 3-Isopropyl-2,3-Dimethylindolenin (S. 171) und daraus das 1,3,3-Trimethyl-2-Methoxyäthylindolin (S. 170) bzw. das 1,3-Dimethyl-3-Isopropyl-2-Methylenindolin (S. 171) (PL., *R. A. L.* [5] 11 II, 184). — Pikrat. Schmelzp.: 165–166°.

7) **3,3-Diäthylindolenin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_2H_5)_2 \\ N \end{array} \right\rangle CH$ (oder polymer?). B. Aus 3,3-Diäthylindolenincarbonensäure(2) (S. 174) durch Destillation (PLANCHER, *G.* 28 II, 366). — Kp₃₀: 134–135°. Vereinigt sich leicht mit CH_3J .

Jodmethylat $C_{13}H_{13}NJ = C_{12}H_{15}N.CH_3J$. B. Aus Diäthylindolenin und CH_3J (PL., *G.* 28 II, 367). — Schmelzp.: 132°. Wird von KOH in Diäthylmethylindolinol verwandelt.

2-Oxy-3,3-Diäthylindolenin, 3,3-Diäthylindolinon(2) $C_{12}H_{15}ON =$

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_2H_5)_2 \\ NH \end{array} \right\rangle CO$ oder $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_2H_5)_2 \\ N \end{array} \right\rangle C.OH$. B. Aus 3,3-Diäthylindolenincarbonensäure(2)-Nitril (S. 174) durch alkoholische Kalilauge neben Diäthylindolenincarbonensäure (S. 174) (PL., *G.* 28 II, 414). — Schmelzp.: 157–158°.

Dibrom-3,3-Diäthylindolinon(2) $C_{12}H_{13}ONBr_2$. B. Aus Diäthylindolinon (s. o.) und Bromwasser in Eisessig (PL., *G.* 28 II, 414). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 171°.

1-Methyl-3,3-Diäthylindolinon(2) $C_{13}H_{17}ON = C_6H_4 < \underset{N(CH_3)}{C(C_2H_5)_2} > CO$. B. Aus 1-Methyl-2-Methylen-3,3-Diäthylindolin (S. 169—170) durch Permanganat bei Eiskühlung (PL., G. 28 II, 353).

Bz-Dibrom-1-Methyl-3,3-Diäthylindolinon(2) $C_{13}H_{15}ONBr_2 = C_6H_2Br_2 < \underset{N(CH_3)}{C(C_2H_5)_2} > CO$. B. Aus Methyl-diäthylindolinon (s. o.) oder 1-Methyl-2-Oxy-3,3-Diäthylindolin (S. 150) durch Bromwasser (PL., G. 28 II, 355, 369). — Nadeln aus Essigsäure oder Essigester; trikline (BOERIS) Krystalle aus Petroleumäther. Schmelzp.: 92—93°.

8) 3,3-Dimethyl-2-Aethylindolenin $C_8H_4 < \underset{N}{C(CH_3)_2} > C_2H_5$. B. Aus dem 2-Aethyl-3-Methylindol (S. 165) und CH_3J (PLANCHER, R. A. L. [5] 9 I, 120). Durch Condensation von Acetylisopropylketon-Phenylhydrazon mittels alkoholischen Chlorzinks neben 2-Isopropyl-3-Methylindol (S. 167) (PL., R. A. L. [5] 9 I, 117; PL., BONAVIA, G. 32 II, 422). — Farblose Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: 52—53°. Kp_{25} : 129—130°. Durch Erhitzen mit CH_3J entsteht 1,3,3-Trimethyl-2-Aethylindolenin (s. u.). — Jodhydrat. Schmelzp.: 186°. — Pikrat. Hellgelbe, trikline (BOERIS) Krystalle. Schmelzp.: 137—138°.

2¹-Isonitrosoderivat des 3,3-Dimethyl-2-Aethylindolenins $C_{12}H_{14}ON_2 = C_6H_4 < \underset{N}{C(CH_3)_2} > C.C.CH_3$. B. Bei Einwirkung von salpetriger Säure auf das entsprechende Indolenin (s. o.) (PL., R. A. L. [5] 9 I, 118; PL., B., G. 32 II, 428). — Monokline (BOERIS) Nadeln. Schmelzp.: 175°. — Das Benzylderivat bildet farblose Nadeln vom Schmelzp.: 77—78°.

Acetylderivat des 2¹-Isonitrosoderivats $C_{14}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4 < \underset{N}{C(CH_3)_2} > C(CH_3)C(=O)CH_3$. Farblose, rhombische (BOERIS) Prismen (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 149°. Unlöslich in Alkalien (PL., B., G. 32 II, 431).

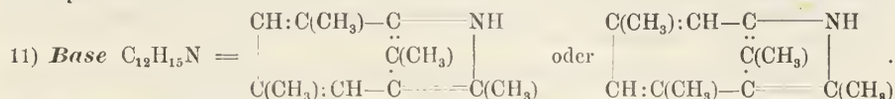
1,3,3-Trimethyl-2-Aethylindolenin $C_{13}H_{17}N = C_6H_4 < \underset{N(CH_3)}{C(CH_3)_2} > C:CH.CH_3$. B. Durch Einwirkung von CH_3J auf das 3,3-Dimethyl-2-Aethylindolenin (PL., R. A. L. [5] 9 I, 118; PL., B., G. 32 II, 434). Aus dem 1,3-Dimethyl-2-Aethylindol (2,5 g) (S. 166) beim 10-stdg. Erhitzen mit CH_3J (3 g) im Einschmelzrohre im Wasserbade (PL., R. A. L. [5] 11 II, 185). Durch Condensation des Methylphenylhydrazons des Aethylisopropylketons (PL., B.). — Darst. 45 g 1,3,3-Trimethyl-2-Methylenindolin (S. 165) werden mit 75 g CH_3J in Autoclaven 3 Stunden auf 90° erwärmt; das so entstandene Jodhydrat wird durch Krystallisation aus absolutem Alkohol gereinigt und durch 25%ige Kalilauge zerlegt (PICCININI, G. 28 I, 187). — An der Luft roth werdendes Oel. Kp_{90} : 170—171°. Kp : 260° (unter Zersetzung) (P₁). Flüchtig mit Wasserdämpfen. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ 1,3,3-Trimethylindolinon(2) (S. 162) neben einer Verbindung $C_{24}H_{30}O_2N_2$ (Schmelzp.: 124°) (P₁, R. A. L. [5] 7 I, 359). Nimmt bei Behandlung mit Zink und Salzsäure zwei H-Atome auf. Spaltet mit HJ CH_3J ab (P₁, G. 28 I, 187). — $C_{13}H_{17}N.HCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 127° (PL., B.). — Jodhydrat $C_6H_4 < \underset{N(CH_3)}{C(CH_3)_2} > C.C_2H_5$. Rhombische (BOERIS) Krystalle. Schmelzp.: 185—186°. Geht beim langsamen Erhitzen auf 220° in das isomere 1,3-Dimethyl-2-Methylen-3-Aethylindolin-Jodhydrat (Schmelzp.: 244°) (S. 167) über. — Pikrat. Schmelzp.: 107—108°.

Benzoylderivat $C_{20}H_{21}ON$. B. Aus 1,3,3-Trimethyl-2-Aethylindolenin (s. o.) und Benzoylchlorid + Alkali (P₁, G. 28 I, 192). — Rhombische Blättchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 102°. Wird durch alkoholische Kalilauge nicht, wohl aber durch 5%ige Salzsäure zersetzt. — PLANCHER (Privatmitteilung) konnte diese Verbindung nicht erhalten.

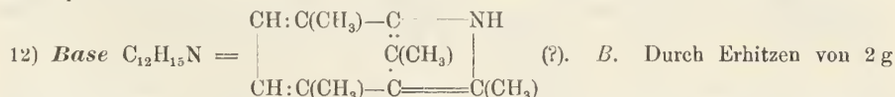
9) 2,4,4-Trimethyl-3,4-Dihydrochinolin $C_8H_4 < \underset{N}{C(CH_3)_2} > CH_2$. 2,4,4-Trimethyl-7(β)-Oxydihydrochinolin $C_{12}H_{15}ON = HO.C_6H_3 < \underset{N}{C(CH_3)_2} > CH_2$. B. Durch Condensation von m-Aminophenol und Acetessigester mittels alkoholischen Chlorzinks (neben anderen Verbindungen) (v. RECHMANN, SCHWARZ, B. 32, 3701; vgl. v. P., B. 32, 3688). — Darst. Durch 1-stdg. Erhitzen gleicher Mengen m-Aminophenol und Mesityloxylid auf dem Wasserbade (v. P., SCH.). — Graues, amorphes Pulver ohne scharfen Schmelzpunkt. Löslich in Säuren und Alkalien. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung violett.

10) 4-Benzyltetrahydropyridin, γ-Benzylpyridin $C_6H_5.CH_2.C_5H_8N$. B. Als Nebenproduct neben 4-Benzylpiperidin (S. 150) bei der Reduction von 4-Benzylpyridin

(Spl. zu Bd. IV, S. 37s) mit Natrium + Alkohol (TSCHITSCHIBABIN, *Ж.* 34, 508; *C.* 1902 II, 597). — Flüssigkeit von Spermageruch. Kp : 280—282°. D_{20}^{20} : 1,018. — $(C_{12}H_{15}N)_2H_2PtCl_6$. Schmelzp.: 193—195°. — Pikrat $C_{12}H_{15}N \cdot C_6H_5O_7N_3$. Prismen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 129—131°.



Zur Constitution vgl.: PLANCHER, *R. A. L.* [5] II II, 212. — *B.* Aus 2,4-Dimethylpyrrol durch dreitägiges Kochen mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung oder besser durch 24-stgd. Kochen mit Essigsäure und ZnO (PLANCHER, *B.* 35, 2606). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 74°. Nimmt an der Luft grüne Färbung an. Gibt weder mit Isatin, noch mit Phenanthrenchinon Pyrrolreaction, dagegen schwache Fichtenspahnreaction. Reagiert nicht mit wasserfreier Oxalsäure. — Chloroplatinat. Orangerothe Prismen. Schmelzp.: 219° (unter Zersetzung). — $(C_{12}H_{15}N)AuCl_4$. Lichtgelbe Nadeln. Schmelzp.: 109°.

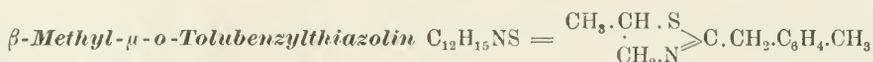


2,4-Dimethylpyrrol, 3 g Acetonylacetone und 3 g ZnO in 100 ccm 90%iger Essigsäure (PLANCHER, *R. A. L.* [5] II II, 213). — Weisse Blättchen (aus Petroleumäther). Schmelzpunkt: 135°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Gibt nicht die Pyrrolreactionen. — Chloroaurat. Hellgelb. Schmelzp.: 157° (unter Zersetzung).

13) *Methyl-Lilolidin*. Diketoderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 189.



Aus 2-Benzoylamino-3-Brompentaan durch Destillation der alkalischen Flüssigkeit mit Wasserdampf (JÄNICKE, *B.* 32, 1103). — Oel. Kp_{95-37} : 160—162° (unter Zersetzung). Riecht nach Mohrrüben. — Pikrat $C_{12}H_{15}ON \cdot C_6H_5O_7N_3$. Krystalle aus Wasser. Schmelzpunkt: 138°.



s. *Spl. Bd. II, S. 839*.

7. *Basen $C_{15}H_{17}N$ (S. 230—233).

2) Die im *Hptw.* an dieser Stelle beschriebene Verbindung ist nicht *Diäthylindolol*, sondern *2-Methyl-3,3-Diäthylindolenin* $C_6H_4 \left\langle \underset{N}{\text{C}} \left(\text{C}_2\text{H}_5 \right)_2 \right\rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. B.

Durch Oxydation von 2-Methyl-3,3-Diäthylindolin (S. 151) mit alkalischer $KMnO_4$ -Lösung in der Kälte (PLANCHER, *B.* 31, 1495). Aus 2-Methylindol (S. 158) und C_2H_5J am besten bei 85—90° (PL., *G.* 28 II, 343; vgl. PICCINI, *G.* 28 II, 89). — Wird von salpetriger Säure in β, β -Diäthylindolenin- α -Formoxim (s. u.) übergeführt (PL., *G.* 28 II, 406). Liefert mit CH_3J 1-Methyl-2-Methylen-3,3-Diäthylindolin (s. u.), mit Essigsäureanhydrid 1-Acetyl-2-Methylen-3,3-Diäthylindolin (S. 170) und 2-Acetyl-3,3-Diäthylindolenin (S. 175). Beständig gegen kalte Permanganatlösung. Wird von siedender Permanganatlösung zu 3,3-Diäthylindolenincarbonsäure(2) (S. 174) oxydiert (PL.).

2¹-Isonitrosoderivat, β, β -Diäthylindolenin- α -Formoxim $C_{15}H_{19}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \underset{N}{\text{C}} \left(\text{C}_2\text{H}_5 \right)_2 \right\rangle \text{C} \cdot \text{CH} \cdot \text{NOH}$. B. Aus Methyläthylindolenin, Natriumnitrit und Essig (PL., *G.* 28 II, 406). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 169°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Petroleumäther, ziemlich schwer in Wasser. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. Wird durch Essigsäureanhydrid bei kurzem Erhitzen acetyliert, bei langem Erhitzen in 3,3-Diäthylindolenincarbonsäure(2)-Nitril (S. 174) verwandelt. Wird durch Benzoylchlorid + Alkali benzoyliert.

Acetylderivat des 2¹-Isonitrosoderivats $C_{15}H_{19}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \underset{N}{\text{C}} \left(\text{C}_2\text{H}_5 \right)_2 \right\rangle \text{C} \cdot \text{CH} \cdot \text{NO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$. B. Aus Diäthylindoleninformoxim (s. o.) und Essigsäureanhydrid bei kurzem Erhitzen (PL., *G.* 28 II, 408). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 100°.

1-Methyl-2-Methylen-3,3-Diäthylindolin $C_{14}H_{19}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_2H_5)_2 \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C:CH_2$.

B. Aus dem Jodmethylat des 2-Methyl-3,3-Diäthylindolenins (Hptw. Bd. IV, S. 230, Z. 25 v. u.) durch Kalilauge (PL., G. 28 II, 349). — $K_{P_{25}}$: 147—150°; $K_{P_{75.3}}$: 257—260°. Reducirbar durch Natrium und Alkohol zum N-Methylderivat des 2-Methyl-3,3-Diäthylindolins (S. 151). Oxydirbar durch Permanganat zu 1-Methyl-3,3-Diäthylindolin(2) (S. 168).

*1,3,3-Triäthyl-2-Methylenindolin $C_{15}H_{21}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_2H_5)_2 \\ N(C_2H_5) \end{array} \right\rangle C:CH_2$. Im Hptw.

Bd. IV, S. 230, Z. 23 v. u. als Triäthylhydrochinolin aufgeführt. Zur Constitution vgl. PL., B. 31, 1490. — B. Aus Methylketol (S. 158), C_5H_5J und 20% iger Kalilauge durch zweitägiges Kochen (PICCINI, G. 28 II, 90). — $K_{P_{760}}$: 265°. Reducirbar durch Zinn und HCl zu einer Base vom $K_{P_{766}}$: 274—275°, deren Pikrat (Schmelzp.: 243°) sich leicht wieder rückwärts oxydirt (PL., G. 28 II, 344). — Pikrat. Goldgelbe, monokline (BOERIS) Prismen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 119—120° (PL.).

1-Acetyl-2-Methylen-3,3-Diäthylindolin $C_{15}H_{19}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_2H_5)_2 \\ N(CO.CH_3) \end{array} \right\rangle C:CH_2?$

B. Aus Methyläthylindolenin, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 150° (PLANCHER, G. 28 II, 357). — $K_{P_{26}}$: ca. 185—187°. Wird durch längeres Erhitzen in 2-Acetonyl-3,3-Diäthylindolenin (S. 175) umgelagert. Verseifbar durch alkoholische Kalilauge.

3) Die im Hptw. Bd. IV, S. 230, Z. 10 v. u. bis S. 231, Z. 2 v. o. aufgeführten Verbindungen sind nicht Derivate eines Tetramethylhydrochinolins, sondern Derivate des

2-Isopropyl-3,3-Dimethylindolenins $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N \end{array} \right\rangle C.CH(CH_3)_2$. Vgl. PLANCHER,

B. 31, 1499; G. 28 II, 432.

2-Isopropyl-3,3-Dimethylindolenin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N \end{array} \right\rangle C.C_3H_7$. B. Aus 2-Isopropyl-3-Methylindol (S. 167) und CH_3J bei 60—90° (PL., R. A. L. [5] 9 I, 120; [5] II II, 184).

Durch Einwirkung von $ZnCl_2$ auf in Alkohol gelöstes Diisopropylketonphenylhydrazon (PL., B. 31, 1498; G. 28 II, 430). — Farblose Prismen (aus Petroleumäther). Schmelzpunkt: 80°. $K_{P_{750}}$: 250—260°. Flüchtigkeit mit Wasserdampf. Riecht erfrischend und zugleich etwas stechend. Färbt sich nicht an der Luft. Ist beständig gegen $KMnO_4$.

*1,3,3-Trimethyl-2-Methoxyäthylidenindolin $C_{14}H_{19}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C:C(CH_3)_2$.

Im Hptw. Bd. IV, S. 230, Z. 9 v. u. als Pentamethylhydrochinolin aufgeführt. B. Aus Methylketol (S. 158), 1,3,3-Trimethyl-2-Methylenindolin (S. 165) oder 1,3,3-Trimethyl-2-Äthylindolenin (S. 168) durch Erwärmen mit CH_3J in 20% iger Alkalilauge (PICCINI, R. A. L. [5] 7 I, 364; G. 28 II, 87). Das Jodhydrat entsteht durch 2-stdg. Erhitzen von 2-Isopropyl-3,3-Dimethylindolenin mit CH_3J auf 100°; man zerlegt durch KOH (PL., B. 31, 1499; G. 28 II, 432). — Golddoppelchlorid. Schmelzp.: 152—155° (PL.).

* $C_{14}H_{19}N.HJ = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C.CH(CH_3)_2$. Prismen. Schmelzp.: 178—179° (PL.); 185° (PL.). Geht bei 10 Minuten langem Erhitzen auf 180—190° in das Jodhydrat des 1,3-Dimethyl-3-Isopropyl-2-Methylenindolins, Schmelzp.: 232° (S. 171), über (PL., R. A. L. [5] II II, 183). — Pikrat $C_{14}H_{19}N.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 128—129° (PL., G. 28 II, 45).

S. 230, Z. 7 v. u. statt: „G. 21“ lies: „G. 21 II“.

*Jodmethylat $C_{15}H_{22}NJ = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N[(CH_3)_2J] \end{array} \right\rangle C:C(CH_3)_2$ (S. 230, Z. 2 v. u.). Farblose Nadelchen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 180°. Liefert mit KOH zwei Hydroxyde (s. u.) (PL., R. A. L. [5] 7 I, 365). — Entsprechendes Pikrat $C_{15}H_{22}N.O.C_6H_5O_6N_3$. Schmelzp.: 121—122° (PL., G. 28 II, 49).

S. 230, Z. 1 v. u. statt: „G. 21“ lies: „G. 21 II“.

Basen aus dem Jodmethylat des 1,3,3-Trimethyl-2-Methoxyäthylidenindolins $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3)_2(OH) \end{array} \right\rangle C:C(CH_3)_2$ und $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C(OH).C(CH_3)_2?$ a) Flüssige Base. B. Durch Zerlegen des Jodmethylats (s. o.) mit siedender Kalilauge (PL., R. A. L. [5] 7 I, 365; G. 28 II, 48). — Oel. Flüchtigkeit mit Wasserdampf. Schwerer als Wasser. Die wässrige Lösung reagiert alkalisch. Giebt mit Säuren die dem Jodmethylat (s. o.) entsprechenden Salze.

b) Feste Base $C_{15}H_{23}ON$. B. Durch Zerlegen des Jodmethylats (s. o.) mit kalter Kalilauge (PL.). — Prismen. Schmelzp.: 73—74°. Wandelt sich leicht in die flüssige Base (s. o.) um. — $C_{15}H_{23}NCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 164—165°. — Pikrat $C_{15}H_{22}N.O.C_6H_5O_6N$. Schmelzp.: 129—130°.

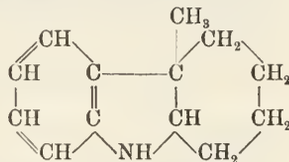
9) * γ -Methyljulolidin (S. 232). Ketoderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 193, Z. 2 v. u.

10) 3-Isopropyl-2,3-Dimethylindolenin C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{c} \text{C}(\text{CH}_3)(\text{C}_3\text{H}_7) \\ \text{N} \end{array} \right\rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. B. Aus 2-Isopropyl-3-Methylindol (S. 167) und CH₃J bei 80—90° (PLANCHER, R. A. L. [5] 11 II, 184). — Giebt mit salpetriger Säure eine Isonitrosoverbindung vom Schmelzpunkt: 184°.

1,3-Dimethyl-3-Isopropyl-2-Methylenindolin C₁₄H₁₉N = C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{c} \text{C}(\text{CH}_3)(\text{C}_3\text{H}_7) \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} \right\rangle \text{C} : \text{CH}_2$. B. Aus dem 1,2,3-Trimethylindol (S. 162) beim Erhitzen mit der doppelten Menge Isopropyljodid (Hptw. Bd. I, S. 192) im Autoclaven auf 95—100° (PL., R. A. L. [5] 11 II, 183). Beim zweitägigen Erhitzen von 2-Isopropyl-3-Methylindol (S. 167) mit CH₃J auf 120° oder bei niedriger Temperatur neben seinem Isomeren, dem 1,3,3-Trimethyl-2-Methoxyäthylidenindolin (S. 170) (PL.). — C₁₄H₁₉N.HJ. Schmelzpt.: 232°. B. Entsteht auch bei kurzem Erhitzen des isomeren Jodhydrats des 1,3,3-Trimethyl-2-Methoxyäthylidenindolins auf 190° (PL.). — Pikrat. Schmelzpt.: 121—122°.

11) ms-C-Methylhexahydrocarbazol

B. Beim 12-stdg. Erhitzen des N-Methyl-C-Methyltetrahydrocarbazols (Spl. zu Bd. IV, S. 339) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 150° und dann auf 200—230° (PLANCHER, R. A. L. [5] 9 I, 220). Aus der Verbindung C₁₃H₁₃NCl₂, welche aus Tetrahydrocarbazol durch CHCl₃ entsteht (Hptw. Bd. IV, S. 339 u. Spl. dazu) durch HJ + P (PL., TESTONI, R. A. L. [5] 10 I, 307). Liefert mit KMnO₄ Methyltetrahydrocarbazolenin (Spl. zu Bd. IV, S. 342). — C₁₃H₁₇N.HBr. Farblose Krystalle. Schmelzpt.: 228°. — C₁₃H₁₇N.HJ. Krystalle (aus absolutem Alkohol). Schmelzpt.: 196° bis 197°. — Pikrat. Krystalle. Schmelzpt.: 161°. Leicht löslich in Alkohol.



12) Oktohydroacridin $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} : \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \dot{\text{C}} : \text{N} - \dot{\text{C}} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ Oktohydroacridindion

C₁₃H₁₈O₂N = $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{C} : \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \dot{\text{C}} : \text{N} - \dot{\text{C}} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{array}$. B. Durch Einwirkung von NaNO₂ auf in verdünnter Salzsäure gelöstes Dekahydroacridindion (Spl. zu Bd. IV, S. 342) (VORLÄNDER, KALKOW, A. 309, 363). — Weisse Nadeln (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzpt.: 140—142°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Reducirt ammoniakalische Silberlösung, verbindet sich nicht mit Pikrin-, Oxal- oder Chrom-Säure, sowie PtCl₄ und HgCl₂. Liefert bei der Destillation über Zinkstaub Acridin (Hptw. Bd. IV, S. 405).

Monoxim C₁₃H₁₄O₂N₂. Schmilzt gegen 250° unter Zersetzung (vorher Braunfärbung). Schwer löslich in Alkohol, leichter in siedendem Eisessig (V., K., A. 309, 364).

Ketobase C₁₃H₁₃O₂N (identisch mit Oktohydroacridindion?, s. o.). B. Durch trockene Destillation des Dekahydroacridindions (Spl. zu Bd. IV, S. 342) (V., K., A. 309, 364). — Nadeln (aus Wasser oder aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzpt.: 144°. — C₁₃H₁₃O₂N.HCl. Nadeln aus Wasser. Leicht löslich in Wasser. Nicht hygroskopisch.

Monoxim der Ketobase C₁₃H₁₅O₂N: C₁₃H₁₄O₂N₂. Schmilzt gegen 280° unter Zersetzung (vorher Bräunung). Schwer löslich in Alkohol und Wasser (V., K., A. 309, 365).

* Verbindungen C₁₃H₁₇ON (S. 232—233). a) *Benzaldiacetonamin

C₆H₅.CH.CH₂.CO.CH₂.C(CH₃)₂ (S. 232—233). B. Durch Verrühren von Benzyliden-L-NH- mesityloxyd (Hptw. Bd. III, S. 173) mit wässrigem Ammoniak (PAULY, B. 32, 2244).

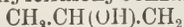
*Benzaldiacetonalkamin C₁₃H₁₉ON = $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} - \text{NH} - \dot{\text{C}}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$ (S. 232). Ueber

eine labile Modification des Benzaldiacetonalkamins siehe Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 95622, 95623; Frdl. V, 781, 796.

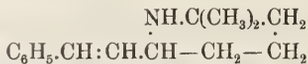
Benzoylbenzaldiacetonalkamin C₂₀H₂₀O₂N = C₁₃H₁₉NO.CO.C₆H₅. B. Aus gleichen Mengen salzsaurem Benzaldiacetonalkamin (Hptw. Bd. IV, S. 232, Z. 1 v. u.) und Benzoylchlorid bei 125° (SCH., D.R.P. 90069; Frdl. IV, 1216). — Prismen aus Ligroin. Schmelzpunkt: 94°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform.

Toluylsäurederivat des stabilen Benzaldiacetonalkamins C₂₁H₂₅O₂N = C₁₃H₁₉NO.CO.C₆H₄.CH₃. Schmelzpt.: 78—80° (SCH., D.R.P. 97009; C. 1898 II, 237).

Zimmtsäurederivat des stabilen Benzaldiacetonalkamins C₂₂H₂₅O₂N = C₁₃H₁₉NO.CO.CH:CH.C₆H₅. Schmelzpt.: 118—119° (SCH., D.R.P. 97009; C. 1898 II, 237).

3,4-Methylenedioxybenzaldiacetonalkamin $C_{14}H_{19}O_3N =$ 

(labile Modification). Schmelzp.: 108—109° (Sch., $\text{CH}_2:\text{O}_2:\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{CH}—\text{NH}—\text{C}(\text{CH}_3)_2$ D.R.P. 95 623; *Frdl.* V, 796). Einige Ester und deren N-Alkylderivate besitzen mydriatische Wirkungen (Sch., D.R.P. 95 622; C. 1898 I, 1048).

8a. 2,2-Dimethyl-6-Styrylpiperidin $C_{15}H_{21}N =$ 

4-Ketoderivat $C_{15}H_{19}ON$ s. *Cinnamaldiacetonamin* *Hptw.* Bd. III, S. 61.

10. Basen $C_{17}H_{25}N$.

1) *Benzylidenmenthylamin* $C_{10}H_{17}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Durch Reduction von Benzylidenmenthoxim (WALLACH, A. 305, 265). — Kp_{10} : 200—205°.

2) „*Tetrahydropropylphenylazinden*“. Ketoderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 343, Z. 10 v. u.

I. *Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-11}O_2N$ u. s. w. der Basen $C_nH_{2n-9}N$
(S. 234—241).I. *Säuren $C_6H_7O_2N$ (S. 235—236).

1) **Indolcarbonsäure*(2) $C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{smallmatrix} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$ (S. 235—236). {B. . . . (E. FISCHER, A. 236, 142; } vgl. D.R.P. 38 784; *Frdl.* I, 154).

Hydrazid $C_6H_9ON_3 = \text{NC}_6\text{H}_6 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{NH}_2$. B. Aus dem Indolcarbonsäuremethyl-ester (*Hptw.* Bd. IV, S. 235) mittels Hydrazins (PICCINI, SALMONI, G. 32 I, 252). — Blättchen. Erweicht bei 230°, schmilzt bei 241°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Salzsäure und Essigsäure. Reducirt in wässriger Lösung stark AgNO_3 .

Azid $C_6H_9ON_4 = \text{NC}_6\text{H}_6 \cdot \text{CO} \cdot \text{N}_3$. B. Aus dem Hydrazid (s. o.) — in mit HCl angesäuertem Wasser suspendirt — mittels einer Lösung von Alkalinitrit (P., S., G. 32 I, 253). — Farblose Blättchen, gegen 140° sich zersetzend.

*1-Aethylindolcarbonsäure(2) $C_{11}H_{11}O_2N = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} \text{CH} \\ \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{smallmatrix} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$ (S. 235). B. { . . . (E. FISCHER, HESS, B. 17, 565; } vgl. MICHAELIS, ROBISCH, B. 30, 2811). — Wird von unterchlorigsaurem Natrium in N-Aethyl-3,3-Dichloroxindol (*Spl.* Bd. II, S. 818) übergeführt.

1-Propylindolcarbonsäure(2) $C_{12}H_{13}O_2N = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} \text{CH} \\ \text{N}(\text{C}_3\text{H}_7) \end{smallmatrix} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$. a) Normalpropylverbindung. B. Bei der Einwirkung verdünnter Salzsäure auf Propylphenylhydrazonbrenztraubensäure (M., R., B. 30, 2815). — Nadeln. Schmilzt bei 170°. Sublimirt bei höherer Temperatur und zerfällt dann in N-Propylindol (S. 157) + CO_2 .

b) Isopropylverbindung. Schmelzp.: 183° (M., ILMER, B. 30, 2818).

1-Isobutylindolcarbonsäure(2) $C_{13}H_{15}O_2N = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} \text{CH} \\ \text{N}(\text{C}_4\text{H}_9) \end{smallmatrix} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$. Nadeln. Schmelzp.: 152° (M., I., B. 30, 2820).

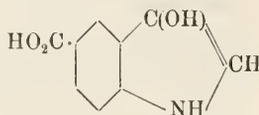
1-Isoamylindolcarbonsäure(2) $C_{14}H_{17}O_2N = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} \text{CH} \\ \text{N}(\text{C}_5\text{H}_{11}) \end{smallmatrix} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$. Schmelzpunkt: 122° (M., I., B. 30, 2821).

2. *Säuren $C_6H_7O_3N$ (S. 236—238).

3) *Indoxylsäure* $C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} \text{C}(\text{OH}) \\ \text{NH} \end{smallmatrix} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1440 und *Spl.* Bd. II, S. 862—863.

4) 3-Oxyindolcarbonsäure(5):

O,N-Diacetylderivat $C_{18}H_{11}O_5N = \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \langle \begin{smallmatrix} \text{C}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \\ \text{N}(\text{CO} \cdot \\ \text{CH}_3) \end{smallmatrix} \rangle \text{CH}$. B. Aus Acetylphenylglycin-o-p-Dicarbonsäure durch Essigsäureanhydrid (BAYER & Co., D.R.P. 113 240; C. 1900 II, 615). — Schwach gelb gefärbte krystallinische Masse. Schmelzp.: 250° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol, leichter in heissem Eisessig.



Giebt beim Erwärmen mit Sodalösung die intensiv blaue Lösung der Indigocarbonsäure.

4. *Säuren C₁₀H₉O₂N (S. 238-240).

S. 238, Z. 14-13 v. u. statt: „134° (Walker; vgl. Nef)“ lies: „131° (Walker); 134° (Nef)“.

2) *3-Methylindolcarbonsäure(2), Skatolcarbonsäure C₈H₄< $\begin{matrix} C(CH_3) \\ NH \end{matrix}$ >C.CO₂H (S. 239). B. Neben Skatol (S. 159), durch Kochen von o-Acetophenylaminoessigester (Spl. Bd. III, S. 96) mit Natriumdraht in Toluollösung (CAMPS, B. 32, 3234).

S. 240, Z. 20 v. o. statt: „261“ lies: „364“.

8) *Indolessigsäure*(3) C₈H₄< $\begin{matrix} C(CH_2.CO_2H) \\ NH \end{matrix}$ >CH. 1-Methylindolessigsäure(3)

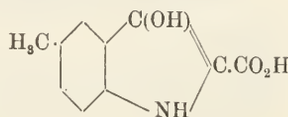
C₁₁H₁₁O₂N = C₈H₄< $\begin{matrix} C(CH_2.CO_2H) \\ N(CH_3) \end{matrix}$ >CH. B. Der Ester bildet sich bei 200° aus 1-Methylindol (Hptw. Bd. IV, S. 218) und Diazoessigester (Spl. Bd. I, S. 844) und wird durch KOH verseift (PICCINI, R. A. L. [5] 8 I, 315). — Prismen aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzpunkt: 128-129°. Verwandelt sich bei 200-220° unter Verlust von Kohlendioxyd in das 1,3-Dimethylindol (S. 159-160). — Ag.C₁₁H₁₀O₂N. — Pikrat. Schmelzpt.: 173-174°.

5. *Säuren C₁₀H₉O₃N (S. 240).

3) 5-Methyl-3-Oxyindolcarbonsäure(2), 5-Methylindoxylsäure, p-Tolindoxylsäure:

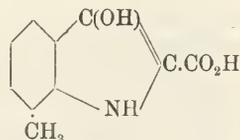
Aethylester C₁₂H₁₃O₃N = C₁₀H₉NO₃(C₂H₅). B. Durch Erhitzen von p-Toluidomalonsäureester (Spl. Bd. II, S. 283) auf 250° (BLANK, B. 31, 1816; D.R.P. 109416; C. 1900 II, 406). — Krystalle. Schmelzpt.: 155-156°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkalien. Durch Kochen mit Alkalien und nachheriges Durchleiten von Luft entsteht p,p'-Dimethylindigo (Spl. Bd. II, S. 961, Z. 13 v. o. und Z. 20 v. u.; an letzterer Stelle ist eine falsche Strukturformel gegeben).

Anhydrid C₂₀H₁₄O₄N₂. B. Durch längeres Erhitzen des Methylesters auf 240-250° (CONRAD, REINBACH, B. 35, 525). — Gelbliches, krystallinisches Pulver. Sublimierbar. Sehr wenig löslich. Die Lösung in conc. Schwefelsäure fluorescirt grün.



4) 7-Methyl-3-Oxyindolcarbonsäure(2):

Aethylester C₁₂H₁₃O₃N = C₁₀H₉NO₃(C₂H₅). B. Aus o-Toluidomalonsäureester durch Erhitzen auf 250-255° (CASSELLA & Co., D.R.P. 109416; C. 1900 II, 406). — Farblose Nadeln. Schmelzpunkt: 140°.

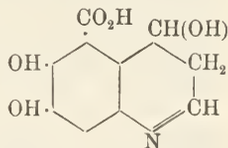


5) *Hydrocarbostyryl-Bz-carbonsäure* HO₂C.C₆H₅< $\begin{matrix} CH_2.CH_2 \\ NH.CO \end{matrix}$ >. s. Hptw. Bd. II, S. 1851, Z. 25 v. o.

5a. 4,6,7-Trioxo-3,4-Dihydrochinolincarbonsäure(5)

C₁₀H₉O₅N =

Derivate s. Hptw. Bd. II, S. 2045 (und Berichtigung dazu im Spl.): Dimethoxyldihydroxychlorchinolincarbonsäure, Dimethoxyldihydrochlorchinolinlacton und Dioxydihydrochlorchinolinlacton.



6. *Säuren C₁₁H₁₁O₂N (S. 240-241).

2) *2-Methylindolessigsäure(3) C₈H₄< $\begin{matrix} C(CH_2.CO_2H) \\ NH \end{matrix}$ >C.CH₃ (S. 240-241). B.

Der aus Methylketol (S. 158) und Diazoessigester (Spl. Bd. I, S. 844) bei 200° entstehende Ester wird durch KOH verseift (PICCINI, R. A. L. [5] 8 I, 317). — Prismen (aus Aceton und Petroleumäther). Schmelzpt.: 204°. — Pikrat. Schmelzpt.: 193-194°.

3) *Skatolessigsäure, 3-Methylindolessigsäure(2) C₈H₄< $\begin{matrix} C(CH_3) \\ NH \end{matrix}$ >C.CH₂.CO₂H (S. 241). B. Entsteht durch Fäulnis von Eiweiss auch bei Gegenwart von Sauerstoff (SALKOWSKI, H. 27, 302).

6) 3,3-Dimethylindolenincarbonsäure(2) C₈H₄< $\begin{matrix} C(CH_3)_2 \\ N \end{matrix}$ >C.CO₂H. Nitril

C₁₁H₁₀N₂ = C₈H₄< $\begin{matrix} C(CH_3)_2 \\ N \end{matrix}$ >C.CN. B. Aus dem 2'-Isonitroderivat des 2,3,3-Trimethylindolenins (S. 165) durch Essigsäureanhydrid (PLANCHER, BETTINELLI, G. 29 I, 114). — Kp₃₀:

150—151°. Wird durch Kalilauge oder verdünnte Salzsäure in HCN und 3,3-Dimethylindolinon (S. 162) zerlegt.

7. Säuren C₁₁H₁₁O₃N.

1) 3-Phenylpyrrolidon(5)-Carbonsäure(2) $\begin{matrix} \text{H}_5\text{C}_6\text{.CH—CH}_2 \\ \text{HO}_2\text{C.C.H.NH.CO} \end{matrix}$ · 1,3-Diphenylpyrrolidon(5)-Carbonsäure(2) C₁₇H₁₅O₃N = $\begin{matrix} \text{H}_5\text{C}_6\text{.HC—CH}_2 \\ \text{HO}_2\text{C.H.C.N(C}_6\text{H}_5\text{).CO} \end{matrix}$ · B. Durch Erhitzen von 1,3-Diphenylpyrrolidon(5)-Dicarbonsäure(2,2) (S. 175) auf 180° bis zum Aufhören der CO₂-Entwicklung (CONRAD, REINBACH, B. 35, 520). — Krystalle aus Alkohol. Schmelztp.: 147°. — Ag.C₁₇H₁₄O₃N. Nadelchen aus Wasser.

2) Hydrocarbostyryl- γ -Essigsäure C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH(CH}_2\text{.CO}_2\text{H).CH}_2 \\ \text{NH—CO} \end{matrix}$ · B. Durch Reduction von β -o-Nitrophenylglutarsäure mit SnCl₂ + HCl in Alkohol (SCHRÖTER, MEERWEIN, B. 35, 2076). — Nadeln aus Wasser. Schmelztp.: 183°. Schmeckt intensiv bitter.

Methylester C₁₂H₁₃O₃N = C₁₁H₁₀NO₃.CH₃. Schmelztp.: 111° (SCH., M., B. 35, 2076).

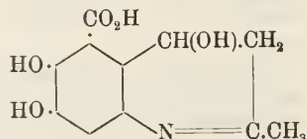
p-Nitrohydrocarbostyryl- γ -Essigsäure C₁₁H₁₀O₅N₂ = NO₂.C₆H₃ $\begin{matrix} \text{CH(CH}_2\text{.CO}_2\text{H).CH}_2 \\ \text{NH—CO} \end{matrix}$ · B. Durch Reduction einer alkoholischen Lösung der β -o,p-Dinitrophenylglutarsäure mit alkoholisch salzsaurer Zinnchlorürlösung (SCHRÖTER, MEERWEIN, B. 35, 2077). — Gelbe Krystalle. Schmelztp.: 185,5°. Schmeckt intensiv bitter.

Methylester C₁₂H₁₂O₅N₂ = NO₂.C₁₁H₉NO₃.CH₃. Goldgelbe Nadeln aus Wasser. Schmelztp.: 125°. Sehr leicht löslich in Alkali. Das Silbersalz ist rothgelb (SCH., M., B. 35, 2077).

8. Diketo-Phenyltetrahydropyrrolcarbonsäure C₁₁H₉O₄N s. Hptw. Bd. IV, S. 368, Z. 18 v. u. bis S. 369, Z. 12 v. o. und Spl. dazu.

9. 2-Methyl-4,6,7-Trioxo-3,4-Dihydrochinolin-carbonsäure(5) C₁₁H₁₁O₆N =

6-Methyläthersäure C₁₂H₁₃O₆N = CH₃.O.C₁₀H₇(OH)₂(CO₂H)N. B. Neben m-Oxy-p-Methoxy- α -Chinaldin (S. 200), durch Reduction von Nitromeconindimethylketon mit Zinn und rauchender Salzsäure (BOOCK, B. 35, 1500). — Krystalle aus Wasser. Schmelztp.: 212°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol und Aether.



10. 3,3-Diäthylindolenincarbonsäure(2) C₁₃H₁₅O₂N = C₆H₄ $\begin{matrix} \text{C(C}_2\text{H}_5\text{)}_2 \\ \text{N} \end{matrix}$ >> C.CO₂H.

B. Aus β , β -Diäthylindolenin- α -Formoxim (S. 169) durch alkoholische Kalilauge (neben 3,3-Diäthylindolinon, S. 167) (PLANCHER, G. 28 II, 413). Aus 2-Methyl-3,3-Diäthylindolenin (S. 169) durch siedende Permanganatlösung (PL., G. 28 II, 363). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelztp.: 125°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether. Zerfällt beim Destillieren in CO₂ und 3,3-Diäthylindolenin (S. 167).

Nitril C₁₃H₁₄N₂ = NC₁₂H₁₄(CN). B. Aus dem Diäthylindoleninformoxim (S. 169) oder dessen Acetylderivat (S. 169) durch 3—4-stdg. Erhitzen auf 150° mit Essigsäureanhydrid (PL., G. 28 II, 410). — Kp₂₇: 163—164°. Wird durch alkoholische Kalilauge theils in Diäthylindolenincarbonsäure, theils in Diäthylindolinon (S. 167) verwandelt.

Amidoxim C₁₃H₁₇ON₃ = NC₁₂H₁₄.C(NH₂):N.OH. B. Aus dem Nitril (s. o.) und Hydroxylamin (PL., G. 28 II, 411). — Krystalle aus Alkohol. Schmelztp.: 121—122°.

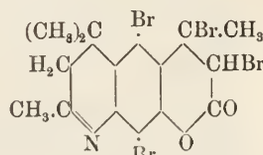
11. 2,4,4-Trimethyl-6-Methopropylsäure-7-Oxy-3,4-Dihydrochinolin

C₁₆H₂₁O₈N = $\begin{matrix} \text{CH}_2\text{.C(CH}_3\text{)}_2\text{.C.CH:C.CH(CH}_3\text{).CH}_2\text{.CO}_2\text{H} \\ \text{CH}_2\text{.C=N—C.CH:C.OH} \end{matrix}$

Lacton des 5,8(2),6¹,6²-Tetrabromderivats

C₁₆H₁₅O₂NBr₄ =

B. Durch Einwirkung von Brom auf in Chloroform suspendirtes 2,4,4-Trimethyl-3,4-Dihydrochino- β -Methylcumarin (Spl. zu Bd. IV, S. 367) (v. PECHMANN, SCHWARZ, B. 32, 3702). — Grüngelbe Nadelchen (aus Benzol oder Chloroform). Schmelztp.: 204° (unter Zersetzung).



12. Benzoylindolcarbonsäure $C_{16}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ NH \end{array} \right\rangle C \cdot CO_2H$ s. *Hptw. Bd. III, S. 187, Z. 14 v. o.*

13. „Tetrahydropropylphenylazindoncarbonsäure“ $C_{15}H_{33}O_3N$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 367.*

2. *Dicarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-9}N$ (S. 241—242).

1a. 3-Phenylpyrrolidon(5)-Dicarbonsäure(2,2) $C_{12}H_{11}O_5N = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot CH - CH_2 \\ (HO_2C)_2 C \cdot NH \cdot CO \end{array}$

1, 3-Diphenylpyrrolidon(5)-Dicarbonsäure(2,2) $C_{18}H_{15}O_5N = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot CH - CH_2 \\ (HO_2C)_2 C \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \end{array}$ B. Durch Verseifen der Ester (s. u.) mit conc. Natronlauge (CONRAD, REINBACH, B. 35, 520). — Prismen. Schmelzp.: 178° (unter CO_2 -Entwicklung).

Dimethylester $C_{20}H_{19}O_5N = C_{18}H_{13}NO_5(CH_3)_2$. Prismen. Schmelzp.: 130° (C., R.).
Diäthylester $C_{22}H_{23}O_5N = C_{18}H_{13}NO_5(C_2H_5)_2$. B. Durch 24-stdg. Erwärmen einer alkoholischen Lösung von 0,7 g Natrium, 7,5 g Anilinomalonsäurediäthylester (Spl. Bd. II, S. 230) und 5,3 g Zimmtsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 850) auf 50° (C., R., B. 35, 519). — Krystalle (aus Aether oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 99°.

3. Benzaltropinsäure $C_{15}H_{17}O_4N = \begin{array}{c} CH_2 - CH - CO_2H \\ | \\ N \cdot CH_3 \end{array}$ s. *Spl. Bd. III, S. 615.*

2a. Aldehyde der Basen $C_nH_{2n-9}N$.

2-Methylal-3,3-Dimethylindolenin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N \end{array} \right\rangle C \cdot CHO$. Oxim s. 2'-Isonitrosoderivat des 2,3,3-Trimethylindolenins, S. 165.

3. *Ketone (S. 242—243).

2. *Ketone $C_{10}H_9ON$ (S. 242).

2) **2-Acetoindol** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ NH \end{array} \right\rangle C \cdot CO \cdot CH_3$. 3-Oxyderivat, Indoxylmethylketon
 $C_{10}H_9O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(OH) \\ NH \end{array} \right\rangle C \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Acetonylanthranilsäureestern, welche aus Anthranilsäureestern (Spl. Bd. II, S. 780) durch Einwirkung von Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) erhalten werden, und Natriumalkoholat (Höchster Farb., D.R.P. 111 890; *Frdl. VI, 549*). — Schmelzp.: 133°. Beim Erhitzen mit Aetzkali entsteht eine gelbe Schmelze, deren wässrige Lösung an der Luft Indigblau (Spl. Bd. II, S. 945) ausscheidet.

4. *Ketone $C_{12}H_{13}ON$ (S. 242).

2) **2-Aceto-3,3-Dimethylindolenin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ N \end{array} \right\rangle C \cdot CO \cdot CH_3$. Oxim s. 2'-Isonitrosoderivat des 3,3-Dimethyl-2-Aethylindolenins, S. 168.

5, *, „Acetyltrimethylhydrochinolin“ $C_{14}H_{17}ON$ (S. 243). Zur Constitution des Ausgangsmaterials vgl. S. 165. Monokline Krystalle aus Essigäther (BOERIS, Z. Kr. 32, 519).

5a. 2-Acetyl-3,3-Diäthylindolenin $C_{15}H_{19}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_2H_5)_2 \\ N \end{array} \right\rangle C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$.

B. Aus dem isomeren 1-Acetyl-2-Methylen-3,3-Diäthylindolin (S. 170) durch Erhitzen im Rohre auf 200° (PLANCHER, G. 28 II, 360). — Triklone Krystalle (BOERIS) aus Petroleumäther. Schmelzp.: 113—114°. Beständig gegen KOH. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure entsteht 2-Methyl-3,3-Diäthylindolenin (S. 169).

5b. β -Cinnamoylindol $C_{17}H_{13}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_5) \\ NH \end{array} \right\rangle CH$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 375, Z. 20—18 v. u.* (Die daselbst gegebene Structurformel ist irrthümlich).

5c. Phenacyliden-3-Methyl-3-Aethylindolin $C_{19}H_{19}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_2H_5) \\ N \end{array} \right\rangle C : CH \cdot CO \cdot C_6H_5$. N-Methylderivat (?) s. Benzoylderivat $C_{20}H_{21}ON$, S. 167.

6. *, „Cinnamylidihydrotrimethylchinolin“ $C_{21}H_{21}ON$ (S. 243). Zur Constitution des Ausgangsmaterials vgl. S. 165. Monokline Tafeln aus Aceton (BOERIS, Z. Kr. 32, 519).

G. *Basen $C_nH_{2n-11}N$ (Chinolinbasen) (S. 243—376).

S. 243, Z. 23 v. o. In der Formel des Chinolins ist „ana“ statt: „an“ zu lesen.

Vergleichende Versuche am Chinolin, seinen Homologen und Isochinolin über die Vereinigungsgeschwindigkeit mit *Alkylhalogeniden*: MENSCHUTKIN, ZK. 34, 411; C. 1902 II, 86. Aus den Jodmethylaten des Chinolins und ähnlichen Verbindungen entstehen durch Einwirkung von kausischen Alkalien in Folge von Umlagerung der primär gebildeten Ammoniumhydroxyde C-Oxy-N-Methyldihydrobasen. Diese Oxydihydroverbindungen werden von röthem Blutlaugensalz zu Ketoverbindungen (Chinolone) oxydirt, falls die OH-Gruppe an einem sekundären C-Atom sitzt; sie reagieren mit Alkoholen beim einfachen Erwärmen unter Bildung von Aethern (DECKER, B. 35, 2588, 2589).

Ueber Condensation von Chinolinbasen mit *Formaldehyd* vgl.: KÖNIGS, B. 34, 4322.

S. 247, Z. 12 v. o. statt: „ β -Chloroxydichlorpyrindon“ lies: „ β -Chloroxychlorpyrindon“.

S. 247, Z. 13 v. o. Die Formel muss lauten: $C_6H_2ClN \begin{matrix} \leftarrow CO \\ \leftarrow C(OH) \end{matrix} \rightarrow CCl$.

2. *Basen C_9H_7N (S. 247—307).

1) **Chinolin* (S. 247—299). B. Durch Erhitzen von Tetrahydrochinolin (S. 141) mit Jod in alkoholischer Lösung (SCHMIDT, Ar. 237, 563). — *Darsl.* {... Arsensäure ... (KNÜPFEL, B. 29, 704); D.R.P. 87334; *Frdl.* IV, 1135). — Absorbt bei 10° ca. 1,5 Mol. H_2O ; 100 Thle. Wasser lösen 6 Thle. Chinolin. Mol. Verbrennungswärme: 1123,0 Cal. bei const. Druck (DELÉPINE, C. r. 126, 964). Oberflächenspannung: DUTOIT, FRÉDÉRIC, C. r. 130, 323. Kryoskopisches Verhalten in Anilin- und Dimethylanilin-Lösung: AMPOLA, RIMATORI, G. 27 I, 43, 63. Leitvermögen in flüssigem SO_2 : WALDEN, CENTNERSZWER, Ph. Ch. 39, 556. Dielektricitätsconstante: TURNER, Ph. Ch. 35, 428; SCHLUNDT, C. 1901 I, 1135. Dielektricitätsconstante bei niedriger Temperatur: DEWAR, FLEMING, C. 1897 II, 564. Geht durch Erhitzen mit Schwefel auf 180° in Thiochinanthren $C_{18}H_{12}N_2S_2$ (nicht $C_{18}H_{10}N_2S_2$, vgl. *Hptw.* Bd. IV, S. 248, Z. 15 v. o.) (S. 190) über (EDINGER, B. 33, 3769; E., EKELEY, B. 35, 96). Liefert beim Erwärmen mit der gleichen Gewichtsmenge Dichloressigsäure Chinolinsäure (S. 178), beim Erwärmen mit überschüssiger Dichloressigsäure dagegen salzsaures Chinolin (*Hptw.* Bd. IV, S. 248); aus molekularen Mengen von Chinolin und Dichloressigsäure entsteht in alkoholischer Lösung das Dichloracetat (REITZENSTEIN, A. 326, 320). Einwirkung von Trichloressigester: R., A. 326, 324. Bei Einwirkung von Monobrombernsteinsäure entsteht kein Betaïn, sondern fumarsaures Chinolin (SIMON, DUBREUIL, C. r. 132, 421). Verhalten gegen Tannin und Gallussäure: DE CONINCK, C. r. 125, 37.

*Salze und Halogen-Additionsproducte (S. 248—249). — $C_9H_7N.HCl.Br$. B. Durch 3-stdg. Einleiten von Chlor in ein Gemisch von Chinolin und HBr in verdünnter wässriger Lösung (TROWBRIDGE, Am. Soc. 21, 70). Gelbe Nadeln aus Chloroform. Schmelzpunkt: 101—102°. — $\{C_9H_7N.Cl.HCl$. Gelber Niederschlag... (DITTMAR, B. 18, 1613); D.R.P. 30358; *Frdl.* I, 177). Schmelzp.: 112°. Schwer löslich in Chloroform (Tr., Am. Soc. 21, 70, 71). — $(C_9H_7N.HCl)_2.TiCl_3$. Schwach röthliche Nadeln (aus verdünnter Salzsäure) (RENZ, B. 35, 1113). — $(C_9H_7N.HCl)_2.TiCl_4$. Gelbes Pulver (ROSENHEIM, SCHÜTTE, Z. a. Ch. 26, 243). — $(C_9H_7N.HCl)_2.CeCl_4$. B. Durch Lösen von CeO_2 in methylalkoholischer Salzsäure und Zusatz von Chinolinchlorhydrat (KOPPEL, Z. a. Ch. 18, 308). Gelber, krystalinischer Niederschlag. Leicht löslich in Methylalkohol, schwerer in Aethylalkohol. Wird durch Wasser unter Cl-Entwicklung zersetzt. — $(C_9H_7N.HCl)_2.TeCl_4$ (LENHER, Am. Soc. 22, 140). — $C_9H_7N.HCl.SbF_5$ (REDEZ, Ar. 236, 272). Mit Wasser und Alkohol sich zersetzende Nadelchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 200° — $C_9H_7N.HCl.BiCl_3$. Krystallinisch (VANINO, HAUSER, B. 34, 417). — $(C_9H_7N.HCl)_2.BiCl_3$. Krystallpulver. Ziemlich schwer löslich (H., V., B. 33, 2272). — $(C_9H_7N.HCl)_3.BiCl_3$. Rhombische(?) Prismen (SCHIFF, B. 34, 805). — $C_9H_7N.HCl.AgCl$. B. Durch Zufügen von conc. Salzsäure zu einer Lösung von Chlorsilber in Chinolin und schwaches Erwärmen (RENZ, B. 35, 1955). Ziemlich lichtbeständige Nadeln. Wird von Alkoholen, nicht aber von Aether zersetzt. — *Normales Chloraurat $C_9H_7N.HCl.AuCl_3$. Aus salzsaurem Chinolin und $HAuCl_4$ in wässriger Lösung. Schmilzt bei 235—238° und zersetzt sich gegen 260° (FENNER, TAFEL, B. 32, 3226). — Abnormes Chloraurat $(C_9H_7N.HCl)_2.AuCl_3$. Durch Zufügen von $HAuCl_4$

zur concentrirten, etwas HCl-enthaltenden, alkoholischen Lösung des Chinolinchlorhydrats. Durch Sättigen der alkoholischen Lösung des normalen Salzes (S. 176) mit HCl (F., T., B. 32, 327). Krystallinischer Niederschlag. Schmilzt bei 180° und zersetzt sich gegen 260°. — $C_9H_7N.HBr.Br_2$. B. Durch Sättigen einer wässrigen Lösung von Chinolinhydrochlorid mit Brom (Tr., *Am. Soc.* 21, 68). Rothe Nadeln aus Chloroform. Schmelzp.: 98—99°. — $C_9H_7N.HBr.Br_4$. B. Durch Sättigen einer Mischung von HBr und Chinolin mit Bromdämpfen (Tr.). Dunkelrothe Würfel. Schmelzp.: 39°. Anscheinend unzersetzt löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform. An der Luft unter Abgabe von Brom und Bildung eines Gemisches niederer Bromide sich zersetzend. — $C_9H_7N.HBr.JBr$. B. Durch Sättigen der wässrigen Lösung von Chinolinhydrojodid (s. u.) mit Brom (Tr., *Am. Soc.* 21, 71). Rothe Krystalle. Schmelzp.: 109°. Schwer löslich in absolutem Alkohol. — $(C_9H_7N.HBr)_2.TeBr_4$ (L., *Am. Soc.* 22, 140). — $C_9H_7N.HBr.BrJ_3$. Gelbrothe Nadeln. Wird von kaltem Wasser gar nicht, von NH_4 -Carbonatlösung nur langsam zersetzt (V., H., B. 35, 665). — $C_9H_7N.BrJ$. B. Durch Fällen der wässrigen oder alkoholischen Chinolinlösung mit Bromjod (MOUNÉYRAT, C. r. 136, 1471). Schmelzpunkt: 138—140°. — $C_9H_7N.HJ$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 135° (Tr., *Am. Soc.* 21, 67). — $C_9H_7N.HJ.J_4$. Schwarze Tafeln (aus 60%igem Alkohol). Schmelzpunkt: 76° (Tr., *Am. Soc.* 21, 69). — $(C_9H_7N.HJ)_3.TlJ_3$. Rothe Tafeln aus Alkohol (RENZ, B. 35, 1113). — $C_9H_7N.HJ.BiJ_3$. Rothe Kryställchen. In viel Jodwasserstoffsäure oder Alkohol mit tiefer rother Farbe löslich. Wird von Wasser nur wenig, von Ammoniumcarbonatlösung leicht zersetzt (V., H., B. 35, 665). — Chlorochromat $C_9H_7N.HCrO_3Cl$. Gelbrothe Krystalle (R. J. MEYER, *Best. Z. a. Ch.* 22, 197). — Ueberchromsaurer Salz $C_9H_7N.HCrO_4$. Krystallplättchen. Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in Aether, Benzol, Chloroform und CS_2 . Nicht lange haltbar. Beim Erhitzen unter starker Lichterscheinung verpuffend (WIEDE, B. 31, 3142). — $C_9H_7N.H_3PO_4$. B. Beim Erwärmen von Phosphorsäure mit viel Chinolin. Existirt in zwei Modificationen gleicher Zusammensetzung, von denen die eine — farblose Nadeln (aus Alkohol) — in Alkohol löslich, die andere darin unlöslich ist. Beide Salze sind leicht löslich in Wasser (RAIKOW, *SCHWARZBAND, Ch. Z.* 25, 280).

Calciumglycerophosphat $Ca(C_9H_7PO_3)_2.2C_9H_7N$. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (ADRIAN, TRILLAT, *Bt.* [3] 19, 687). — Dichloracetat $C_9H_7N.C_2H_2O_2Cl_2$. Weisse Krystalle. Schmelzp.: 63—64°. Leicht löslich in Wasser. Reagirt in wässriger Lösung sauer (REITZENSTEIN, A. 326, 321). — Trichloracetat $C_9H_7N.C_2HO_2Cl_3$. B. Aus Chinolin und fester Trichloressigsäure, sowie auch aus den Componenten in ätherischer oder absolut-alkoholischer Lösung (REITZ., A. 326, 315). Weisse Krystalle (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 100°. Leicht löslich in kaltem Wasser. Reagirt in Lösung stark sauer. Geht beim Erhitzen auf 100° unter Abspaltung von Chloroform in Chinolinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 248) über. — Chinolinrhodanid. Krystalle. Schmelzp.: 140°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (EDINGER, D.R.P. 86251; *Frdl.* IV, 1138). — Chinolin-Zink-Rhodanid. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 145° (E., D.R.P. 86148; *Frdl.* IV, 1139). — $(C_9H_7N)_2.H_2TiO(SCN)_4.4H_2O$. Gelbbrauner, krystallinischer Niederschlag (ROSENHEIM, COHN, *Z. a. Ch.* 28, 170). — Chinolin-Wismuth-Rhodanid. Schmelzp.: 76°. Löslich in Glycerin und Aceton (E., D.R.P. 86148; *Frdl.* IV, 1139). — Cetrarsaurer Chinolin $C_9H_7N.C_{26}H_{18}O_9$. Schwach gelbe Nadeln. Schmilzt bei 153° bis 155° unter Schaumbildung (SIMON, *Ar.* 240, 533).

*Verbindungen von Chinolin mit Metallsalzen (S. 249—250). $2C_9H_7N + CdBr_2$. Weisse prismatische Krystalle. Schwer löslich in Wasser (REITZ., *Z. a. Ch.* 18, 295). — $3C_9H_7N + TiCl_3$. Weisses Krystallpulver (RENZ, B. 35, 1113). — $2C_9H_7N + ZrCl_4$ (MATTHEWS, *Am. Soc.* 20, 835). — $C_9H_7N + ThCl_4$ (M.). — $2C_9H_7N + PbCl_4$ (M.). — $2C_9H_7N + PbJ_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 249, Z. 17—18 v. o.* — $C_9H_7N.BiCl_3$. B. Durch Zutügen von Chinolin zu einer Lösung von Wismuthchlorid in Aceton (V., H., B. 34, 417). Krystallbrei. Etwas löslich in Aceton. Wird von Wasser nur langsam zersetzt. Zerfällt bei der Destillation in seine Componenten. — $C_9H_7N.BiJ_3$. Rothess Krystallpulver. Wird von Wasser unter Abscheidung von $BiO(OH)$ zerlegt (V., H.). — $2C_9H_7N + MnCl_2$. Krystalle. Löslich in kaltem Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt (REITZ.). — $C_9H_7N + CoCl_2$. Hellblau (REITZ.). — $*2C_9H_7N + CoCl_2$. Kornblumenblau. Schmelzp.: 192—200° (REITZ.). — $*4C_9H_7N + CoCl_2$. Roth. Schmelzp.: 155—158° (REITZ.). — Verbindung mit Kupferrhodanid $Cu(C_9H_7N.CNS)_2$. Dunkelgrünes, amorphes oder doch nur undeutlich krystallinisches Pulver (LITERSCHIED, *Ar.* 240, 387). — Verbindung mit Kupferrhodanür $CNS.C_9H_7N.Cu.Cu.C_9H_7N.CNS + 2C_9H_7N$. Goldgelbe Krystalle. Verliert bei 100° oder beim Kochen mit absolutem Alkohol 2 Mol. Chinolin und geht dabei in die citronengelbe Verbindung $CNS.C_9H_7N.Cu.Cu.C_9H_7N.CNS$ über (LI.). — $2C_9H_7N + PdCl_2$ (HARDIN, *Am. Soc.* 21, 945). — $2C_9H_7N + PdBr_2$ (H.). — $2C_9H_7N + HgCl_2 + PtCl_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 249, Z. 21—20 v. u.*

Additionsprodukte mit Chloral, Tribromxylenolbromid, Resorcin und Hydrochinon s. *Hptw. Bd. IV, S. 253, Z. 14—32 v. o. u. Spl. Bd. IV, S. 180.*

Verbindung von Chinolin mit Pyrogallol $C_{35}H_{27}O_3N_3 = C_6H_6O_3 + 3C_9H_7N$. Prismen aus Chinolin. Schmelzp.: 56—57°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Wird in Benzol zerlegt (BAEYER, VILLOER, *B. 35, 1208*).

Verbindung von Chinolin mit Triphenylcarbinol (C_6H_5)₃C.OH + C_9H_7N . Derbe Krystalle (aus viel Chinolin enthaltendem Benzol). Schmelzp.: 52°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Zersetzt sich leicht (TSCHITSCHIBABIN, *B. 35, 4007*).

Additionsproduct aus Chinolinchlorhydrat und Chinon $C_8H_4O_2 \cdot C_9H_7N \cdot HCl$. B. Aus dem entsprechenden Jodhydrat (s. u.) durch Zersetzung mittels conc. siedender Salzsäure (ORTOLEVA, *G. 33 I, 168*). — Helle Nadeln. Schmelzp.: 144—146°. Löslich in Alkalien mit Roth- und in alkoholischer Kalilauge mit Blaugrün-Färbung.

Additionsproduct aus Chinolinjodhydrat und Chinon $C_8H_4O_2 \cdot C_9H_7N \cdot HJ$. B. Bei vorsichtigem Zusatz von 2 g gepulvertem Jod zu einer etwas erwärmten Lösung von 2 g Hydrochinon in 2 g Chinolin und 20 ccm Alkohol (O., *G. 33 I, 167*). Bei Zusatz von HJ zu einer Mischung von Chinon und Chinolin (O.). — Gelbe Nadeln mit H_2O (aus Wasser). Schmelzp.: 223—225°. Löslich in warmem Wasser, leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether.

Chinolinverbindung des 2,6-Bis-o-äthoxyphenyltetrahydropyronoxims s. *Spl. Bd. III, S. 544*.

*Chinolinjodmethylat $C_{10}H_{10}NJ = C_9H_7N \cdot CH_3J$ (*S. 250*). *Darst.* Durch Erhitzen einer Mischung gleicher Volumina Chinolin und Benzol mit CH_3J (DECKER, *B. 33, 2276*). Zur Darstellung vgl. auch: MARCKWALD, MEYER, *B. 33, 1884*). — *Schmelzp.*: 133°. Bei der Destillation mit 4 Mol.-Gew. $\frac{1}{2}$ -norm. Natronlauge unter Luftabschluss erhält man ein Destillat, welches nach dem Ansäuern und Eindampfen die Salze des Methylchinoliniums (s. u.), des Methylhydrochinolins und des 1-Methylchinolons(2) (*S. 187*) liefert (D., ELIASBERG, *B. 36, 1213*). — Hydrat $C_{10}H_{10}NJ + H_2O$. B. Durch Umkrystallisieren der wasserfreien Verbindung aus Wasser oder verdünntem Alkohol. Schmelzpunkt: 72°. Gibt das Krystallwasser im Vacuum allmählich ab (MA., ME.). — $C_9H_7N \cdot CH_3J \cdot J_4$. Aus Alkohol dunkelgrüne Krystalle. Schmelzp.: 70° (Trow-bridge, *Am. Soc. 21, 69*).

*Methylchinoliniumhydrat $C_9H_7N(CH_3)(OH) =$
(*S. 250, Z. 27 v. o.*). B. Entsteht in Lösung (stark alkalisch) aus dem Chlorid (s. u.) und Silberoxyd (HANTZSCH, KALB, *B. 32, 3117*). — Ueber das Verhalten zu Aether s. D., *B. 36, 1210*.

Die von LA COSTE als *Methylchinolinoxyd $C_{20}H_{20}ON_2$ (*S. 250, Z. 27 v. u.*) beschriebene Substanz (vgl. auch H., K., *B. 32, 3117*) ist nicht einheitlich (D., *B. 36, 1208*).

* $C_9H_7N \cdot CH_3Cl + H_2O$ (*S. 250, Z. 20 v. u.*). B. Aus Chinolinjodmethylat (s. o.) durch Schütteln der wässrigen Lösung mit frisch gefälltem $AgCl$ (T., *Am. Soc. 21, 67*). — $C_9H_7N \cdot CH_3Cl \cdot Br$. Aus Chloroform gelbe Schuppen. Schmelzp.: 112° (T., *Am. Soc. 21, 70*). — $C_9H_7N \cdot CH_3Br$. B. Beim Durchleiten von CH_3Br durch Chinolin. (T., *Am. Soc. 21, 67*). Farblose Nadeln. Schmelzp.: 70°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform, schwer in Aceton, unlöslich in Petroleumäther und Benzin. — * $C_9H_7N \cdot CH_3Br \cdot Br_2$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 108°. Unlöslich in Wasser und Aether, schwer löslich in Chloroform, leicht in absolutem Alkohol (T.). — $C_9H_7N \cdot CH_3Br \cdot JBr$. Aus absolutem Alkohol gelbe Platten. Schmelzp.: 108° (T., *Am. Soc. 21, 71*). — Methylchinoliniummethylsulfat. Sehr zerfliessliche Nadeln (DECKER, *J. pr. [2] 64, 94*). Liefert bei der Nitrierung nur ein 5-Nitroproduct. — *Methylchinoliniumpikrat $C_9H_7N(CH_3)(C_8H_2O_7N_3)$ (*S. 250, Z. 10 v. u.*). Schmelzp.: 169,5° (D., *B. 36, 1213*).

Chinolinmethylenchlorid $C_{10}H_9NCl_2 = C_9H_7N \cdot CH_2Cl_2$. B. Man mischt gleiche Theile Chinolin und Dichloressigsäure und erwärmt dann einige Stunden auf dem Wasserbade (REITZENSTEIN, *A. 326, 320*). — $(C_{10}H_9NCl_2)_2PtCl_4 + H_2O$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 215°.

*Chinolinäthylnitrat $C_{11}H_{12}O_3N_2 = C_9H_7N(C_2H_5) \cdot NO_3$ (*S. 251, Z. 28—29 v. o.*). Nitrierung: D., *B. 33, 2276*.

* β -Oxyäthylchinoliniumsalze, Chinolin- β -Oxyäthyliumsalsze $C_9H_7N(CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH) \cdot X$ (*S. 251, Z. 30—35 v. o.*). *Chlorid $C_{11}H_{12}ONCl = C_9H_7N(CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH)Cl$. Schmelzp.: 122° (SAND, *B. 34, 1389*). — Jodid $C_{11}H_{12}ONJ$. B. Aus Glykoljodhydrin und Chinolin bei 100°. Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 157°.

Verbindungen des symm. Dijodäthyläthers mit Chinolin. B. Durch mehrstündiges Erhitzen der Componenten auf 100° (S., *B. 34, 1391*).



$N(OH) \cdot CH_3$

Verbindung $C_{13}H_{15}ONJ_2 = C_9H_7N(CH_2.CH_2.O.CH_2.CH_2J)J$. Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 176° (S.).

Verbindung $C_{22}H_{22}ON_3J_2 = [C_9H_7N(J).CH_2.CH_2]_2O$. Rubinrothe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 254° (unter Zersetzung). Ziemlich schwer löslich (S.).

S. 252, Z. 4 v. o. statt: „ 44° “ lies: „ 77° “.

β, γ -Dioxypropylchinoliniumhydroxyd $C_{12}H_{15}O_3N = HO.CH_2.CH(OH).CH_2.(HO)NC_9H_7$. B. Durch 6—7-stdg. Erhitzen von Chinolin mit Glycerin- α -Chlorhydrin auf 140° und Zerlegen des Chlorids mit Silberoxyd (BIENENTHAL, B. 33, 3503). — Die stark alkalisch reagierende wässrige Lösung färbt sich bald kirschroth und zersetzt sich beim Eindampfen. — Chlorid $C_{12}H_{15}O_3NCl$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 170° (unter Braunfärbung). Leicht löslich in Wasser, viel schwerer in Alkohol, unlöslich in Aether und Aceton. — $C_{12}H_{14}O_2NCl + 2HgCl_2$. Nadeln. Schmelzp.: $114—115^{\circ}$. — $(C_{12}H_{14}O_2NCl)_2PtCl_4$. Täfelchen. Schmelzp.: $282—283^{\circ}$. — $C_{12}H_{14}O_2NCl.AuCl_3$. Niederschlag. Schmelzp.: $100—101^{\circ}$. — Pikrat $C_{12}H_{14}O_2N.O.C_6H_5(NO_2)_3 + H_2O$. Krystalle. Schmelzp.: 120° .

*Benzylchinoliniumsalze $C_9H_7N(CH_2.C_6H_5)X$ (S. 252). *Benzylchinoliniumchlorid, Chinolinchlorbenzylat $C_9H_7N.C_7H_7Cl$ (S. 252). B. Durch mehrstündiges Erhitzen eines Gemisches aus 35 g Chinolin, 35 g Benzylchlorid, 16 cm Wasser und 20 cm Alkohol auf 100° unter Luftabschluss (REYCHLER, Bl. [3] 29, 135). Farblose Prismen (aus absolutem Alkohol). Enthält etwa 1,3 % Wasser. Beginnt zwischen 130° und 140° sich zu färben und schmilzt unter Aufblähen bei 170° . Leicht löslich in Wasser, weniger in kaltem Alkohol. Ist optisch inactiv. — Chinolinbenzylrhodanid $C_9H_7N(C_7H_7)(S.CN)$. B. Aus dem Chinolinchlorbenzylat (s. o.) und Rhodankalium in gekühlter, conc. wässrig-alkoholischer Lösung (EDINGER, D.R.P. 80763; *Frdl.* IV, 1138). Hellgelbliche Nadeln. Schmelzp.: 98° . — Rhodanzink-Doppelsalz. Schmelzp.: 110° (E., D.R.P. 86148; *Frdl.* IV, 1139). — Rhodanwismuth-Doppelsalz. Gelb. Zersetzt sich bei 170° . Löslich in Aceton (E.). — Benzylchinolin-d-Camphersulfonat $C_9H_7N.C_7H_7(C_{10}H_{15}O.SO_3)_2$. B. Aus äquimolekularen Mengen Chinolinchlorbenzylat (s. o.) und Silbercamphersulfonat in alkoholischer Lösung (REYCHLER, Bl. [3] 29, 135). Farblose Blätter (aus Essigäther + Alkohol oder + Aceton); enthält etwa 1 Mol. Wasser. Schmelzp.: 122° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Benzol und Aether, ziemlich löslich in heissem Essigäther + Aceton. $[\alpha]_D$ in wässriger Lösung bei $17—20^{\circ}$: $+11,46^{\circ}$ ($p = 4,115—8,206$), in alkoholischer Lösung bei 17° : $+24,33^{\circ}$ ($p = 9,447$). Das wasserfreie Salz (105°) beginnt zwischen $130—140^{\circ}$ sich zu färben, sintert zwischen $145—150^{\circ}$ und schmilzt zwischen 150 und 156° (höchster beobachteter Schmelzp.: $155—156^{\circ}$). Nicht in enantiomorphe Modificationen zu spalten.

Chinolin-Tribromxylenolbromid s. *Hptw.* Bd. IV, S. 253, Z. 22 v. o.

Chinolin-Dibrompseudocumenolbromid s. *Hptw.* Bd. IV, S. 250, Z. 19 v. o.

*Chinolinbetaïn $C_{11}H_9O_2N + H_2O = C_9H_7N \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ O \end{smallmatrix} \rangle CO + H_2O = C_9H_7N(OH)$.

$CH_2.CO_2H$ (S. 253). — $(C_{11}H_9O_2N)_2HCl.H_2O$. B. Aus molekularen Mengen Chinolin und Monochloressigsäure in absolut-alkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (REITZENSTEIN, A. 326, 323). Weisse Krystalle (aus verdünntem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 156° . Reagirt in wässriger Lösung sauer. Giebt mit $AgNO_3$ einen Niederschlag und mit Natriumamalgam keine Blaufärbung. Färbt sich beim Erwärmen mit Natronlauge gelb. — $C_{11}H_9O_2N.HCl$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Chinolin und Monochloressigsäure auf dem Wasserbade (IHLDER, Ar. 240, 519). Braunrothe Blättchen. Schmelzp.: 215° . Sehr leicht löslich in Wasser, weniger leicht in Alkohol, sehr wenig in Aether. — $C_{11}H_{10}O_2NCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: $135—136^{\circ}$. — $(C_{11}H_9O_2N)_2HBr$ (vgl. auch SIMON, DEBREUIL, C. r. 132, 420). B. Beim Umkrystallisiren des Chinoliniumbromidessigesters (s. u.) aus Alkohol (I., Ar. 240, 518). Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 200° .

Chinoliniumjodidessigsäuremethylester $C_{12}H_{12}O_3NJ = C_9H_7N(CH_2.CO_2.CH_3)J$. Rothbraune Spiesse aus Alkohol. Schmelzp.: $151—152^{\circ}$ (unter Zersetzung). Löslich in Wasser und Alkohol mit röthlichbrauner Farbe (WEDEKIND, A. 318, 107).

Chinoliniumbromidessigsäureäthylester $C_{13}H_{14}O_2NBr = C_9H_7N(CH_2.CO_2.C_2H_5)Br$. B. Aus äquimolekularen Mengen von Chinolin und Monobromessigsäureäthylester (*Hptw.* Bd. I, S. 478) in Gegenwart von Aether (I., Ar. 240, 517). — Farblose Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmilzt bei 180° . Zersetzt sich sehr leicht bei 100° . Leicht löslich in Alkohol und Wasser, sehr wenig in Aether. Wenig beständig. Geht bereits beim Umkrystallisiren aus Alkohol zum Theil in das anomale Chinolinbetaïn-Bromhydrat $(C_{11}H_9O_2N)_2.HBr$ (s. o.) über.

Chinoliniumjodidessigsäureäthylester $C_{13}H_{14}O_2NJ = C_9H_7N(CH_2.CO_2.C_2H_5)J$. B. Durch gelindes Erwärmen äquimolekularer Mengen Chinolin und Monojodessigester (*Spl.* Bd. I, S. 179) (W., OECHSLEN, B. 35, 3586). — Braunrothe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 174° .

Chinoliniumchloridacetanilid $C_{17}H_{15}ON_2Cl + H_2O = C_9H_7N(Cl).CH_2.CO.NH.C_6H_5 + H_2O$. *B.* Aus dem Bromid (s. u.) und $AgCl$ (SCHEDA, *Ar.* 241, 126). — Farblose Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 210—212° (wasserfrei). — $(C_{17}H_{15}ON_2Cl)_2.PtCl_4$. Orangerothe Blättchen. Zersetzt sich zwischen 224—236°. — $C_{17}H_{15}ON_2Cl.AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 180—185°.

Chinolinumbromidacetanilid $C_{17}H_{15}ON_2Br + H_2O = C_9H_7N(Br).CH_2.CO.NH.C_6H_5 + H_2O$. *B.* Aus äquivalenten Mengen Chinolin und Bromacetanilid (HPTW. Bd. II, S. 363) (SCH., *Ar.* 241, 126). — Blättchen (aus Alkohol + Essigäther). Leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol, ziemlich schwer in absolutem Alkohol und Essigäther. Schmelzpunkt: 225—227° (wasserfrei).

*Chinolinhydrochinon $2C_9H_7N + C_6H_6O_2$ (*S.* 253). Prismen (aus Chinolin oder Alkohol). Schmelzp.: 98—99°. Wird von Chloroform und Benzol zerlegt (BAEYER, VILLIGER, *B.* 35, 1208).

Chinolinacetylchlorid, Acetylchinoliniumchlorid $C_{12}H_{12}ONCl = C_9H_7N(Cl).CH_2.CO.CH_3$. *B.* Gleiche Mengen Chinolin und Monochloracetone werden 48 Stunden stehen gelassen (SCHMIDT, GÖHLICH, *Ar.* 236, 636). — $(C_{12}H_{12}ONCl)_2.PtCl_4$. Schmelzp.: 225°. — $C_{12}H_{12}ONCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 164—165°.

Chinolinphenacylchlorid $C_{17}H_{14}ONCl + H_2O = C_9H_7N(Cl).CH_2.CO.C_6H_5 + H_2O$. *B.* Aus Chinolinphenacylbromid (s. u.) und $AgCl$ (SCHEDA, *Ar.* 240, 692 Anm.). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt (wasserfrei): 193—197°. — $C_{17}H_{14}ONCl.AuCl_3$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 157° (VAN ARK, *Ar.* 240, 693). — $(C_{17}H_{14}ONCl)_2PtCl_4$. Sehr wenig löslicher Niederschlag. Schmelzpunkt: 240° (v. A.)

*Chinolinphenacylbromid $C_{17}H_{14}ONBr = C_9H_7N(Br).CH_2.CO.C_6H_5$ (*S.* 253). *B.* Aus äquimolekularen Mengen von Chinolin und Bromacetophenon in ätherischer Lösung (HILDER, *Ar.* 240, 692). — Farblose Nadeln mit H_2O (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt lufttrocken bei 117—118°, wasserfrei bei 169°.

Chinolinphenacyloximchlorid $C_{17}H_{15}ON_2Cl = C_9H_7N(Cl).CH_2.C(C_6H_5):N.OH$. — $C_{17}H_{15}ON_2Cl.HCl + 1\frac{1}{2}H_2O$. Schwach gelbliche Prismen. Schmelzp.: 182°. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger leicht in absolutem Alkohol, unlöslich in Aether (*I.*, *Ar.* 240, 698). Durch Erhitzen auf 110° bezw. durch Erhitzen der wässrigen Lösung im Rohre auf 100° erfolgt Umwandlung in das salzsaure Salz des Anhydrochinolinphenacyloxims (s. u.) unter HCl -Abspaltung.

Chinolinphenacyloximbromid $C_{17}H_{15}ON_2Br = C_9H_7N(Br).CH_2.C(C_6H_5):N.OH$. *B.* Durch dreitägige Einwirkung der berechneten Mengen Chinolinphenacylbromid (s. o.), $NaHCO_3$ und Hydroxylaminchlorhydrat in verdünnter alkoholischer Lösung bei Zimmer-temperatur, neben rothen knolligen Krystalldrusen (*I.*, *Ar.* 240, 693). — Gelbliche Prismen. Schmelzp.: 207°.

Anhydrochinolinphenacyloxim $C_{17}H_{14}ON_2 = C_9H_7N \begin{matrix} O-N \\ \vdots \\ CH_2.C_6H_5 \end{matrix}$. *B.* Durch 3-stdg. Kochen äquivalenter Mengen Chinolinphenacylbromid (s. o.) und Hydroxylaminchlorhydrat, gelöst in der sechs- bis achtfachen Menge Wasser, Entfernen des in der Flüssigkeit enthaltenen HBr durch $AgCl$ und Zersetzung des auskrystallisirten Chlorhydrats durch Natronlauge (*I.*, *Ar.* 240, 694). Das Chlorhydrat entsteht durch Erhitzen des salzsauren Chinolinphenacyloximchlorids (s. o.) auf 110° oder durch 2-stdg. Erhitzen der wässrigen Lösung dieses Salzes im Rohre auf 100° (*I.*, *Ar.* 240, 699). — Farblose Blättchen aus Aether. Schmelzp.: 72°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, noch leichter in Aether. — $C_{17}H_{14}ON_2.HCl + H_2O$. Farblose Nadeln. Schmelzp.: oberhalb 250°. Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heissem Wasser. — $C_{17}H_{15}ON_2Cl.AuCl_3$. Niederschlag. Krystallisiert in gelben, etwas metallisches Gold enthaltenden Blättchen vom Schmelzp.: 159—163°. — $(C_{17}H_{15}ON_2Cl)_2PtCl_4$. Niederschlag. Bräunt sich bei 238°, schmilzt bei 247°. — $C_{17}H_{14}ON_2.HBr + H_2O$. Farblose Nadeln. Schmelzpunkt: oberhalb 250°. Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heissem Wasser. — Nitrat. Farblose Nadeln. Schmelzp.: oberhalb 250°. Sehr wenig löslich in Wasser.

*Chinolinacetylbrenzkatechinchlorid, Dioxyphenacylchinoliniumchlorid $C_{17}H_{14}O_3NCl = C_9H_7N.[CH_2.CO.C_6H_3(OH)_2]Cl$ (*S.* 253). Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 129° (v. HEYDEN Nachf., D.R.P. 71312; *Frdl.* III, 588).

Trimolekulares Hydrochinolin ($C_9H_9N_3$). *B.* Entsteht neben Tetrahydrochinolin und dimolekularem Hydrochinolin (HPTW. Bd. IV, S. 253) bei der elektrolytischen Reduction von Chinolin in schwefelsaurer Lösung (AHRENS, *C.* 1896 I, 1126). — Sintert bei 58°, schmilzt unterhalb 80°. Zinn und Salzsäure reduciren zu Tetrahydrochinolin. Durch

$NaNO_2$ fällt aus der salzsauren Lösung die Nitrosoverbindung ($C_9H_8N.NO$)₃ als grüner Niederschlag.

*Chlorchinolin C_9H_8NCl (S. 254—255). a) *2-Chlorchinolin (S. 254). B. Durch 8-stünd. Erhitzen von 1-Methyl- oder 1-Aethyl-Chinolon(2) (S. 187, 188) mit $POCl_3 + PCl_5$ auf 130—140° (O. FISCHER, B. 31, 612). — Liefert nur beim Erhitzen mit wässrigem Ammoniak (und NH_4HCO_3) auf 200—210° α -Aminochinolin (50% der Theorie), nebenher entsteht Carbostyryl (S. 183), das bei 250° das einzige Product ist; alkoholisches Ammoniak liefert Carbostyryläthyläther (Hptw. Bd. IV, S. 268) (CLAUS, SCHALLER, J. pr. [2] 56, 204). Durch Erhitzen mit Hydrazinhydrat entsteht α -Chinolyhydrazin und α -Hydrazochinolin (MARCKWALD, E. MEYER, B. 33, 1885).

S. 255, Z. 24 v. o. hinter: „ $C_9H_8ClN.CH_3Cl$ “ schalte ein: „(Zersetzungspunkt: 122°)“.

*Dichlorchinolin $C_9H_7NCl_2$ (S. 255—256). f) *6,8-Dichlorchinolin (S. 256). B. Beim Erhitzen von o-Toluchinolin (S. 203) mit $SOCl_2$ auf 150°, neben Tetrachlorchinolin (s. u.) und einer Verbindung $C_{18}H_{12}N_2S_2$ (EDINGER, B. 30, 2420; J. pr. [2] 56, 280). — Flüchtig mit überhitztem Wasserdampf.

b) 2,6-Dichlorchinolin. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 6-Chlor-1-Methylchinolon(2) (S. 187) mit PCl_5 und etwas $POCl_3$ auf 160—180° (O. FISCHER, B. 35, 3683). — Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 156°. Unzersetzt destillierbar. Riecht schwach nach Chinolin. Kaum basisch.

i) 2,7-Dichlorchinolin. B. Aus 7-Chlor-1-Methylchinolon(2) (S. 187) und PCl_5 (O. F., B. 35, 3683). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 98—99°. Schwer löslich in Wasser. Flüchtig mit Wasserdampf. Schwach basisch.

*Trichlorchinolin $C_9H_6NCl_3$ (S. 256). e) 5,7,8-Trichlorchinolin. B. Aus 5,7-Dichlor-8-Aminochinolin durch Diazotirung und Umsetzung mit Cu_2Cl_2 (CLAUS, AMMELBURG, J. pr. [2] 51, 421). — Säulen. Schmelzp.: 150°.

Tetrachlorchinolin $C_9H_5NCl_4$. B. Beim Erhitzen von o-Toluchinolin (S. 203) mit $SOCl_2$ auf 150°, neben 6,8-Dichlorchinolin (s. o.) und einer Verbindung $C_{18}H_{12}N_2S_2$ (EDINGER, B. 30, 2420; J. pr. [2] 56, 281). — Schmelzp.: 121°. Löslich in Eisessig, unlöslich in HCl.

*Bromchinolin C_9H_7NBr (S. 256—258). a) *2-Bromchinolin (S. 256). B. Durch Erhitzen von 1-Methylchinolon(2) (S. 187) mit PBr_5 auf 120—140° (O. FISCHER, B. 32, 1304).

*Jodmethylat $C_9H_6NBr.CH_3J$ (S. 256). Zersetzt sich beim Stehen unter Rückbildung von Bromchinolin (DECKER, J. pr. [2] 62, 268 Anm.).

S. 256, Z. 21 v. u. statt: „($C_9H_6BrN.HCl$)₂. $PtCl_4 + 2H_2O$ “ lies: „($C_9H_6BrN.CH_3Cl$)₂. $PtCl_4 + 2H_2O$ “.

b) *3-Bromchinolin (S. 256—257). Zur Constitution vgl.: CLAUS, HOWITZ, J. pr. [2] 50, 232. B. Aus 3-Brom-4-Aminochinolin durch Austausch von NH_2 gegen Wasserstoff (CL., H., J. pr. [2] 50, 238). — Flüssig. Erstarrt unterhalb 0° krystallinisch. Kp: 274—276° (CL., TORNIER, B. 20, 2872).

S. 256, Z. 16—14 v. u. streiche den Passus: „Entsteht neben . . . [2] 50, 235“.

S. 256, Z. 1 v. u. bis S. 257, Z. 2 v. o. streiche den Passus: „Strahlig krystallinische . . . entsteht Kynuren“.

S. 257, Z. 18 v. o. statt: „919“ lies: „917“.

S. 257, Z. 19—20 v. o. streiche den Passus: „Gelbe Prismen . . . 235“.

f) *8-Bromchinolin (S. 258). B. Aus Tetrahydrochinolin-8-Sulfonsäure, Brom und Wasser (CLAUS, GÜNTHER, J. pr. [2] 55, 104).

g) 4-Bromchinolin. B. Entsteht neben Dibromchinolin bei nicht zu langem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Kynurin (S. 184) mit wenig mehr als 1 Mol.-Gew. PBr_5 auf 125° (CL., H., J. pr. [2] 50, 235). Entsteht in geringer Menge bei der Diazotirung des 4-Aminochinolins in bromwasserstoffsaurer Lösung neben 3-Brom-4-Aminochinolin (CL., PROENIUS, J. pr. [2] 56, 191). — Strahlig krystallinische Masse. Schmelzp.: 29—30°. Siedet bei 270° unter Zersetzung und Bildung von 3,4-Dibromchinolin (Hptw. Bd. IV, S. 258). Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150° entsteht Kynurin. Leichter löslich in verdünnten Säuren als 3-Bromchinolin (s. o.). — Das Jodmethylat bildet gelbe Prismen (aus Wasser) vom Schmelzp.: 265—270° (CL., H.).

*Dibromchinolin $C_9H_6NBr_2$ (S. 258—260).

S. 260, Z. 12 v. o. statt: „J. pr. 53“ lies: „J. pr. [2] 53“.

r) *6,8-Dibromchinolin (S. 260). B. Aus Tetrahydrochinolin-8-Sulfonsäure, Brom und Wasser (CLAUS, GÜNTHER, J. pr. [2] 55, 104).

*Tribromchinolin $C_9H_6NBr_3$ (S. 260—261). d) *3,6,8-Tribromchinolin (S. 260). B. Aus Tetrahydrochinolin-8-Sulfonsäure, Brom und Wasser als Hauptproduct (CLAUS, GÜNTHER, *J. pr.* [2] 55, 104). — Schmelzp.: 169—170°.

*Tetrabromchinolin $C_9H_3NBr_4$ (S. 261—262). e) Tetrabromchinolin unbekannter Stellung. B. Aus Tetrahydrochinolin-8-Sulfonsäure, Brom und Wasser (CLAUS, GÜNTHER, *J. pr.* [2] 55, 105). — Farblose Nadelchen. Schmelzp.: 255°.

*Chlorbromchinolin C_9H_6NClBr (S. 262). b) 2-Chlor-6-Bromchinolin. B. Aus 6-Brom-1-Methylchinolon (2) (S. 187) und PCl_5 (O. FISCHER, *B.* 35, 3682). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 159—160°. Ziemlich leicht löslich in Aether, Alkohol und Benzol. Schwer flüchtig mit Wasserdampf.

*Jodchinolin C_9H_6NJ (S. 262).

S. 262, Z. 20 v. u. statt: „Bz-Chinolin(?)“ lies: „Bz-Jod-Chinolin(?)“.

f) 4-Jodchinolin. B. Entsteht in schlechter Ausbeute, wenn man 4-Aminochinolin in conc. Schwefelsäure oder besser Salpetersäure (D: 1,3) diazotirt und das Diazotirungsgemisch zu einer Suspension von Kupferpulver in KJ-Lösung hinzugiebt (CLAUS, FROBENIUS, *J. pr.* [2] 56, 193). — Nadelchen. Schmelzp.: 100°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in kalter Salzsäure, leichter in der Wärme. — $(C_9H_6JN.HCl)_2.PtCl_4$. Orangefarbene Nadelchen aus Salzsäure. Zersetzt sich bei 185°.

Jodmethylat $C_{10}H_9NJ_2 = C_9H_6JN(CH_3)J$. Röthlich gelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 251° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (CL., FR., *J. pr.* [2] 56, 196).

Dijodchinolin $C_9H_6NJ_2$. a) 5,7-Dijodchinolin. B. Aus 3,5-Dijodanilin nach der SKRAUP'Schen Reaction (WILLOERDT, ARNOLD, *B.* 34, 3349). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 132°. Sublimirbar. Leicht löslich in heissen, verdünnten Säuren. — Chlor- und Jod-Methylat schmilzt oberhalb 250° unter Zersetzung.

b) Dijodchinolin unbekannter Stellung. B. Man versetzt 200 ccm Chinolin mit 400 ccm conc. Schwefelsäure und fügt in Zeiträumen von 3—4 Tagen viermal je 50 g Jod hinzu, während die Mischung 10—15 Tage erhitzt wird; das dann entstehende Sulfat wird durch Waschen mit Kalilauge und Extrahiren mit siedendem Alkohol gereinigt (ISTRATI, *C. r.* 127, 520). — Krystalle. Schmelzp.: 164—165°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform. Die bei Einwirkung von Mineralsäuren entstehenden Salze werden durch viel Wasser zersetzt. — Sulfat. Unlöslich in siedendem Alkohol.

Trijodchinolin $C_9H_4NJ_3$. a) 5,6,7-Trijodchinolin. B. Aus 3,4,5-Trijodanilin nach der SKRAUP'Schen Reaction (WILLOERDT, ARNOLD, *B.* 34, 3349). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 102°.

b) Trijodchinolin unbekannter Stellung. B. Man trägt 20 g schwefelsaures Chinolin und 40 g Jod in 100 g eiskalte rauchende Schwefelsäure von 50% SO_3 ein und erwärmt dann 5—6 Stunden auf dem Dampfbade (EDINGER, SCHUMACHER, *B.* 33, 2887). — Gelbe Krystalle aus Benzol; fast weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 189°. Sublimirt bei 290°. Löslich in Benzol, Eisessig, Xylol und siedendem Alkohol, schwer löslich in Aether. Mit rauchender Salpetersäure entsteht Dijodnitrochinolin (S. 183). — $C_9H_4NJ_3.HCl + HCl$. Goldgelbe Krystalle (aus conc. Salzsäure). Verliert an der Luft HCl. Dissociirt mit Alkohol. — $(C_9H_4NJ_3.HCl)_2.PtCl_4$. — $C_9H_4NJ_3.H_2SO_4$. Hellgelber Krystallbrei.

*Nitrochinolin $C_9H_6O_2N_2 = NO_2.C_9H_6N$ (S. 262—263). a) *5-Nitrochinolin (S. 262—263). B. Aus m-Nitranilin durch Glycerin, Schwefelsäure und Arsensäure neben wenig 7-Nitrochinolin (Hptw. Bd. IV, S. 263), das bei Extraction des Reactionsproducts mit Petroleumäther zurückbleibt (DECKER, *J. pr.* [2] 63, 574). Durch Erhitzen von 5-Nitrocinchoninsäure (S. 213) mit Silberpulver (Königs, Lossow, *B.* 32, 718). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 72°. — Chlorhydrat. Quadratische Platten. Schmelzpunkt: 214°.

b) *6-Nitrochinolin (S. 263). Durch Reduction mit Eisenpulver in alkoholischer Lösung bei Gegenwart eines Metallchlorids entstehen p-Azochinolin und p-Aminochinolin, durch Reduction mit Natriummethylat in Methylalkohol entsteht p-Azoydichinoly $C_{18}H_{10}ON_4$ (KNÜPPEL, *A.* 310, 84).

c) *7-Nitrochinolin (S. 263). Jodäthylat $C_{11}H_{11}O_2N_2J = C_9H_6(NO_2)N.C_2H_5J$. Rubinrothe Nadeln aus Alkohol. 100 The. Wasser von 20° lösen 7,93 The. (D., *J. pr.* [2] 64, 88).

*Bromnitrochinolin $C_9H_5O_2N_2Br = NO_2.C_9H_5BrN$ (S. 265—266). b) *2-Bromnitrochinolin (S. 265). Beim {Nitriren von 2-Bromchinolin} bilden sich nur zwei Isomere, das 5-Nitro- und das 8-Nitro-2-Bromchinolin (S. 183). Das im Hptw. Bd. IV, sub Nr. 1 aufgeführte „ α -Derivat“ ist zu streichen (DECKER, *J. pr.* [2] 64, 265).

*2-Brom-8-Nitrochinolin. (Im Hptw. Bd. IV, S. 265, Z. 26 v. o. als „ β -Derivat“ aufgeführt). Die Angabe des Hauptwerkes über den Siedepunkt ist zu streichen (D., POLLITZ, J. pr. [2] 64, 91). Liefert mit siedender Salzsäure 8-Nitro-2-Oxychinolin (S. 187).

*2-Brom-5-Nitrochinolin. (Im Hptw. Bd. IV, S. 265, Z. 28 v. o. als „ γ -Derivat“ aufgeführt). Liefert mit siedender conc. Salzsäure 5-Nitrocarbostyryl (S. 187) (D., J. pr. [2] 64, 91).

d) *3-Brom-5-Nitrochinolin. (Im Hptw. Bd. IV, S. 265, Z. 28 v. u. irrtümlich als 4-Brom-5-Nitrochinolin aufgeführt).

S. 265, Z. 28 und Z. 19 v. u. statt: „4-Brom . . .“ lies: „3-Brom . . .“.

*Jodmethylat $C_9H_5O_2N_2Br.CH_3J$ (S. 265, Z. 19 v. u.). {Beim Versetzen mit . . . Ammoniak entsteht} 3-Brom-5-Nitro-2-Oxy-1-Methyl-1,2-Dihydrochinolin (S. 160) (DECKER, B. 36, 1205).

*Alkoholate der Base aus den Halogenmethylaten des 3-Brom-5-Nitrochinolins (S. 265, Z. 8 v. u. bis S. 266, Z. 4 v. o). Constitution: $NO_2.C_9H_5 \begin{matrix} \text{CH}=\text{CBr} \\ \text{N}(CH_3).CH.O.R \end{matrix}$ (vgl.: D., B. 33, 1717; 36, 1205).

S. 266, Z. 5 u. 6 v. o. statt: „4-Brom . . .“ lies: „3-Brom . . .“

S. 266, Z. 7 v. o. hinter: „301“ schalte ein: „vgl. J. pr. [2] 53, 413, Anm. 2“.

S. 266, Z. 22 v. u. statt: „289“ lies: „389“.

Dijodnitrochinolin $C_9H_4O_2N_2J_2 = NO_2.C_9H_4J_2N$. a) Verbindung vom Schmelzpunkt: 203°. B. Beim Erwärmen von Trijodchinolin (S. 182) mit rauchender Salpetersäure (EDINGER, SCHUMACHER, B. 33, 2888). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 203°. Sublimierbar.

b) Verbindung vom Schmelzpz.: 206°. B. Beim Erwärmen von Dijod-o-Tolu- chinolin (S. 203) mit rauchender Salpetersäure (E., SCH., B. 33, 2892). — Gelbliche Krystalle. Schmelzpz.: 206°.

Trijodnitrochinolin $C_9H_3O_2N_2J_3 = NO_2.C_9H_3J_3N$. B. Neben Dijodnitrochinolin vom Schmelzpz.: 203° (s. o.) beim Erhitzen von Trijodchinolin mit Salpetersäure (D.: 1,12) im Rohre auf 210° (E., SCH., B. 33, 2889). — Schmelzpz.: 270°.

*Oxychinolin $C_9H_7ON = HO.C_9H_6N$ (S. 267—275). a) *2-Oxychinolin, Carbo- styryl $C_9H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N}=\dot{C}.OH \end{matrix}$ bezw. $C_9H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{NH}.CO \end{matrix}$ (S. 267—269). {B. Beim Erhitzen von Oxydihydrocarbostyryl (EINHORN, B. 17, 2012}; D.R.P. 28900; *Frdd.* I, 205). Durch 2-stdg. Kochen von 7,2 g Acetyl-o-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 12) mit 50 ccm Alkohol, 500 ccm Wasser und 2½ g NaOH. Ausbeute: 80% (CAMPS, *Ar.* 237, 682). — Absorptionsspectrum: HARTLEY, DOBBIE, *Soc.* 75, 646. Physiologisches Verhalten: v. FENY- VESSY, H. 30, 552.

N-Chlorderivat s. 1-Chlorcarbostyryl, *Hptw.* Bd. IV, S. 275.

*Methyläther $C_{10}H_9ON = C_9H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N}-\dot{C}.O.CH_3 \end{matrix}$ (S. 268). Absorptionsspectrum: H., D., *Soc.* 75, 647.

N-Alkylderivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 284—285 u. *Spl.* Bd. IV, S. 187—188.

Carbostyrylglukuronsäure $C_{15}H_{17}O_8N$. V. Im Kaninchenharn nach Verfütterung von Carbostyryl (v. FENYVESSY, H. 30, 552). — Mikroskopische Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol. Linksdrehend. — $K.C_{15}H_{16}O_8N$. Schwefelgelbe Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Linksdrehend.

Morphinäther des 2-Oxychinolins $C_{26}H_{24}O_3N_2 = N(C_9H_6O.C_{17}H_{18}O_2N)$. B. Wasser- freies Morphin (6—8 g) (Spl. Bd. III, S. 667) wird rasch in fast zum Sieden erhitztes 2-Chlorchinolin (5—10 g) (S. 181) eingetragen; nach dem Erkalten wird in verdünnter Salz- säure gelöst, unverändertes Chlorchinolin ausgeäthert und vorsichtig mit sehr verdünnter Lauge versetzt; es scheidet sich erst Harz, dann die Base ab, die mit Aether extrahirt wird und bei längerem Stehen krystallisirt (COHN, M. 19, 107). — Prismen. Schmelzpz.: 158°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform, unlöslich in Alkalien. 1 Thl. löst sich bei 15° in 26,1 Thln. absolutem Alkohol. Giebt keine Morphinreaktionen. — $(C_{26}H_{24}O_3N_2)PtCl_5H_2$. Blassgelbe, wasserhaltige, undeutliche Kry- stalle. Schwärzt sich bei 180—190°; das Krystallwasser (4 Mol.?) entweicht bei 120°. — $(C_{26}H_{24}O_3N_2)_2H_2SO_4 + 3H_2O$. Nadelchen. Löslich in heissem, schwer löslich in kaltem Wasser. Schmelzpz.: 257° (unter Zersetzung). Das Wasser entweicht bei 115°. 1 Thl. löst sich in 410,6 Thln. Wasser von 15°. $[\alpha]_D^{20} = -66,46^\circ$ (3,08 g Substanz und 0,7 g Salz- säure in 100 ccm). — Chromat $(C_{26}H_{24}O_3N_2)_2H_2Cr_2O_7$. Orangefarbener Niederschlag. —

Tartrat ($C_2H_4O_3N_2$) $_2$ C₄H₆O₆. Prismen. Schmelzp.: 98° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol. — Pikrat ($C_{22}H_{24}O_9N_2$)C₆H₅O₇N₃. Krystalle. Schmelzp.: 250—252° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Alkohol.

c) *4-Oxychinolin, Kynurin (S. 269—270). B. Aus Allocinchonin (Spl. Bd. III, S. 639) durch Oxydation mit CrO₃ neben anderen Producten (SKRAUP, ZWINGER, M. 23, 459). Aus o-Formylaminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94) beim Kochen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (CAMPS, B. 34, 2709; H. 33, 402). Durch Erhitzen von 4-Oxychinolincarbonensäure(2) (S. 216) auf 290°. — Schmilzt bei 201° (wasserhaltig bei 60—70°). FeCl₃ färbt die wässrige Lösung blutroth. Physiologisches Verhalten: v. FENYVESSY, H. 30, 561.

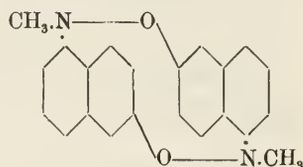
S. 270, Z. 5 v. o. die Formel muss lauten: „C₉H₇Cl₄NO₂“.

e) *6-Oxychinolin (S. 270—272). {B. p-Nitrophenol, Glycerin (SKRAUP, M. 3, 545; D.R.P. 14976; *Frdl.* I, 179). {.... Chinolin-6-Sulfonsäure Kali (FRISCHER, WILLMACK, B. 17, 440; vgl. Höchster Farb., D.R.P. 26430; *Frdl.* I, 183). — Liefert mit S₂Cl₂ ein Monochlorproduct (S. 185) (EMINGER, B. 30, 2420; *J. pr.* [2] 56, 282). Liefert bei der Sulfurirung ausschliesslich 6-Oxychinolinsulfonsäure(5) (Hptw. Bd. IV, S. 296) (CLAUS, KAUFMANN, *J. pr.* [2] 55, 509).

*6-Oxychinolinmethylhydroxyd, 6-Oxy-1-Methylchinoliniumhydrat C₉H₉ON (CH₃)OH (S. 270—271). — 6-Oxychinolinmethylrhodanid. B. Aus dem Jodmethylat (Hptw. Bd. IV, S. 271, Z. 2—4 v. o.) und Rhodankalium in conc. wässriger Lösung (E., D.R.P. 80768; *Frdl.* IV, 1138). Hellgelber, krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 120°. Unlöslich in Aether, schwer löslich in Wasser, besser in Alkohol, leicht in Glycerin.

*Anhydrid des 6-Oxy-1-Methylchinoliniumhydroxyds (S. 271, Z. 6 v. o.). Constitution:

(DECKER, ENGLER, B. 36, 1172). — *Darst.* Durch Fällen einer conc. Lösung des 6-Oxychinolinjodmethylats (Hptw. Bd. IV, S. 271, Z. 2—4 v. o.) mit 30%iger Kalilauge (D.). — Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Ist geruchlos und mit Wasserdampf nicht flüchtig. Unlöslich in Benzol. Wird durch kaltes Alkali nicht merklich verändert; beim Kochen mit Alkali findet Zersetzung statt.



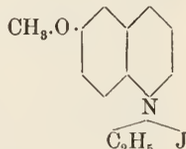
*6-Oxychinolinmethyläther, 6-Methoxychinolin C₁₀H₉ON = NC₉H₈O.CH₃ (S. 271). {*Darst.* (SKRAUP, M. 6, 762; D.R.P. 28324; *Frdl.* I, 179).

6-Methoxychinolinmethylhydroxyd CH₃O.C₉H₈N.CH₂.OH. B. Aus dem Jodid (s. u.) und Silberoxyd (C., Howitz, *J. pr.* [2] 56, 441). — Gelbrothe, unbeständige Krystallnadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aether.

Chlorid, Methoxychinolinchloromethylat C₁₀H₉ON.CH₂Cl + H₂O. B. Aus dem Jodid (s. u.) mit Chlorsilber (C., H.). Prismen aus Wasser. Verliert das Wasser bei 100°. Sehr leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich bei 234°. — *Jodid C₁₀H₉ON.CH₂J (S. 271, Z. 16 v. u.). B. Aus 6-Oxychinolinmethylhydroxyd (Hptw. Bd. IV, S. 270) und CH₃J (C., H., *J. pr.* [2] 56, 438). Man erhitzt 6-Oxychinolin mit 1 Mol. KOH und 2 Mol. CH₃J 2 Stunden auf 100° (C., H.). Aus kalter, wässriger Lösung goldgelbe Blättchen oder breite Nadeln mit 1 Mol. Krystallwasser. Aus heisser Lösung goldgelbe, spitze Nadeln oder Prismen ohne Wasser. — Schmelzp.: 235—240° (unter Zersetzung). Liefert durch Oxydation mit alkalischer K₂FeCy₆-Lösung glatt das 6-Methoxy-1-Methylchinolon(2) (S. 189) (H., BÄRLOCHER, B. 36, 457).

6-Methoxychinolinjodäthylat C₁₂H₁₄ONJ = Gelbe Tafeln mit 1H₂O. Schmelzp.: 179° (im wasserfreien Zustand) (D., En., B. 36, 1175). — Liefert mit alkalischer Ferricyankaliumlösung 6-Methoxy-1-Aethylchinolon(2) (S. 189).

6-Aethoxychinolinmethylhydroxyd C₁₂H₁₅O₂N = C₂H₅O.C₉H₈N(CH₂).OH. — Chlorid C₁₁H₁₁ON.CH₂Cl + H₂O. Flache Nadeln. Verliert bei 100° das Krystallwasser (C., H., *J. pr.* [2] 56, 443). — Jodid C₁₁H₁₁ON.CH₂J + H₂O. Gelbe Nadeln aus Wasser, die bei 100° ihr Krystallwasser verlieren. Zersetzt sich bei 195—197° (C., H., *J. pr.* [2] 56, 442).



6-Aethoxychinolinbromäthylat C₁₁H₁₁ON.C₂H₅Br + 2 H₂O. Weisse Krystallaggregate aus Wasser. Schmilzt bei 100° im Krystallwasser; zersetzt sich bei 210°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser (C., H., *J. pr.* [2] 56, 443).

6-Aethoxychinolinchlorbenzylat C₁₁H₁₁ON.C₇H₇Cl + 3 H₂O. Nadeln. Schmilzt bei 96° im Krystallwasser (C., H., *J. pr.* [2] 56, 444).

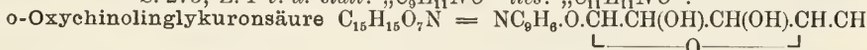
g) *8-Oxychinolin (S. 272—275). {B. Aus 2-Aminophenol . . . (SKEAUF, M. 3, 536; } D.R.P. 14976; *Frdl.* I, 178). — Liefert mit S_2Cl_2 5,7-Dichlor-8-Oxychinolin (s. u.) (EDINGER, B. 30, 2420; *J. pr.* [2] 56, 282). Einwirkung von Jod: CLAUS, D.R.P. 78880; *Frdl.* IV, 1144. Liefert beim Erwärmen mit Phenol und verdünnter Schwefelsäure eine in Wasser leicht lösliche Verbindung $C_{14}H_{16}N_2SO_{16}$, die aus Wasser in Nadelchen oder durchsichtigen, gelben, sechsseitigen Säulen vom Schmelzp.: 78—83° krystallisiert (LEMBACH, SCHLEICHER, D.R.P. 73117; *Frdl.* III, 963). {Giebt mit CO_2 und Natrium keine Oxychinolin-carbonsäure, wohl aber beim Kochen mit alkoholischem Kali und CCl_4 } oder beim Erhitzen des trockenen Natriumsalzes mit CO_2 unter Druck auf 130—150° (SCHMITT, ENGELMANN, B. 20, 1217; vgl. auch D.R.P. 39662; *Frdl.* I, 236). Einwirkung von Chloressigsäure: NADEL, M. 18, 31, 43. Verhalten im Thierkörper: ROST, C. 1899 II, 396. Darstellung eines Desinfectionsmittels [Chinosol, Gemenge aus 8-Oxychinolinsulfat (Hptw. Bd. IV, S. 273) und Kaliumsulfat, vgl. BRAHM, H. 28, 439] aus 8-Oxychinolin und Kaliumpyrosulfat: FRITZSCHE & Co., D.R.P. 88520; *Frdl.* IV, 1147.

S. 272, Z. 2 v. u. statt: „M. 540“ lies: „M. 3, 540“.

*Methyläther $C_{10}H_9ON = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_8N$ (S. 273). B. Durch Entamidieren von 5-Amino-8-Methoxychinolin (Hptw. Bd. IV, S. 912, Z. 7 v. o.) (FREYSS, PAIRA, C. 1903 I, 35). — Krystalle. Schmelzp.: 46,5°. Kp_{742}^0 : 282°.

*Aethyläther $C_{11}H_{11}ON = C_2H_5 \cdot O \cdot C_9H_8N$ (S. 273—274). — $C_{11}H_{11}ON \cdot HBr \cdot Br_2$. Rotheres Oel, das zu warzenförmigen Krystallaggregaten erstarrt. Schmelzp.: 75—80° (CLAUS, HOWITZ, *J. pr.* [2] 56, 392). Löst sich beim Erwärmen fast völlig in Wasser. Aus der Lösung fällt Natriumacetat 5-Brom-8-Oxychinolin-Aethyläther (S. 186). Giebt beim Erhitzen im Rohre auf 200° 8-Oxychinolin und 5,7-Dibrom-8-Oxychinolin (Hptw. Bd. IV, S. 281).

S. 273, Z. 1 v. u. statt: „ $C_9H_{11}NO$ “ lies: „ $C_{11}H_{11}NO$ “.



V. Im Harne nach Verfütterung von 8-Oxychinolinsulfat (Hptw. Bd. IV, S. 273) (BRAHM, H. 28, 441). — Wasserhelle Krystalle. 1 Thl. löst sich in 815 Thln. Wasser von 15°. Längeres Kochen mit verdünnter Schwefelsäure bewirkt Spaltung in 8-Oxychinolin und Glykuronsäure (Spl. Bd. I, S. 427). Leicht löslich in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol, Aether und Chloroform. — $K \cdot C_{15}H_{14}O_7N + H_2O$ (vgl. H. 30, 559 Anm.). Wasserhelle Pyramiden. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. — $Ba(C_{15}H_{14}O_7N)_2 + 2H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $Cd(C_{15}H_{14}O_7N)_2$. Weisse Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

Phenacyläther des 8-Oxychinolins $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_9H_8N$. B. Aus 1²-Bromacetophenon (Spl. Bd. III, S. 92) und dem Natriumsalz des 8-Oxychinolins in siedender, alkoholischer Lösung (ZIMMER & Co., D.R.P. 92755; *Frdl.* IV, 1337). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton, schwer in Aether, Benzol und Petroleumäther. Basisch.

*Chloroxychinolin $C_9H_8ONCl = HO \cdot C_9H_8N \cdot Cl$ (S. 275—276). e) *5-Chlorcarbo-
styryl $C_6H_5Cl \left\langle \begin{array}{l} \text{CH} \cdot \text{CH} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{array} \right.$ bezw. $C_6H_5Cl \left\langle \begin{array}{l} \text{CH} \cdot \text{CH} \\ \text{N} = \dot{\text{C}} \cdot \text{OH} \end{array} \right.$ (S. 275).

Unterchlorigsäureester s. 2,5-Dichlorcarbostyryl, *Hptw.* Bd. IV, S. 276.

h) *6-Chlorcarbostyryl $C_6H_5Cl \left\langle \begin{array}{l} \text{CH} \cdot \text{CH} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{array} \right.$ bezw. $C_6H_5Cl \left\langle \begin{array}{l} \text{CH} \cdot \text{CH} \\ \text{N} = \dot{\text{C}} \cdot \text{OH} \end{array} \right.$ (S. 276).

Unterchlorigsäureester s. 2,6-Dichlorcarbostyryl, *Hptw.* Bd. IV, S. 276.

l) 2-Chlor-8-Oxychinolin. Methyläther $C_{10}H_8ONCl = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_7N \cdot Cl$. B. Durch 3—4-stdg. Erhitzen von 8-Methoxy-1-Methylchinolin(2) (S. 189) mit PCl_5 und etwas $POCl_3$ auf 160—180° (O. FISCHER, B. 35, 3680). — Tafeln aus Aether. Schmelzp.: 82°. Schwache Base. — $C_{10}H_8ONCl \cdot HCl$. Nadeln (aus alkoholischer Salzsäure). — $(C_{10}H_8ONCl \cdot HCl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Krystalle (aus verdünnter Salzsäure).

m) x-Chlor-6-Oxychinolin. B. Bei der Einwirkung von S_2Cl_2 auf 6-Oxychinolin (S. 184) (EDINGER, B. 30, 2420; *J. pr.* [2] 56, 282). — Schmelzp.: 187°.

*Dichloroxychinolin $C_9H_8ONCl_2 = HO \cdot C_9H_7N \cdot Cl_2$ (S. 276—277).

S. 276, Z. 4 v. u. statt: „20“ lies: „40“.

d) *5,7-Dichlor-8-Oxychinolin (S. 277). B. Bei der Einwirkung von S_2Cl_2 auf 8-Oxychinolin (s. o.) (E., B. 30, 2420; *J. pr.* [2] 56, 282).

*Bromoxychinolin $C_9H_8ONBr = HO \cdot C_9H_7N \cdot Br$ (S. 279—281). d) *5-Brom-6-Oxychinolin (S. 280). Methyläther $C_{10}H_8ONBr = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_7N \cdot Br$. B. Durch mehrstündiges Kochen von 5-Brom-6-Oxychinolin mit je $1\frac{1}{4}$ Mol.-Gew. $NaOH$ und CH_3J in Alkohol unter Quecksilberdruck (HOWITZ, BÄRLOCHER, B. 36, 459). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 94—95°.

Jodmethylat des Methyläthers $C_{11}H_{11}ONBrJ = CH_3O.C_6H_5BrN.CH_3J$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen der Base (s. o.) mit CH_3J auf 100—120° (H., B., B. 36, 460). — Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 220° (unter Zersetzung).

*Aethyläther $C_{11}H_{10}ONBr = C_2H_5O.C_6H_5BrN$ (S. 280). Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 80—81° (H., B., B. 36, 459).

Jodmethylat des Aethyläthers $C_{12}H_{13}ONBrJ = C_2H_5O.C_6H_5BrN.CH_3J$. Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 215° (unter Zersetzung) (H., B., B. 36, 460).

Bromäthylat des Aethyläthers $C_{13}H_{15}ONBr_2 = C_2H_5O.C_6H_5BrN.C_2H_5Br$. Tafelförmige Kryställchen mit 3H₂O aus Wasser, die leicht verwittern und im Krystallwasser bei 80—85°, wasserfrei bei 195° schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser (H., B., B. 36, 460).

e) *5-Brom-8-Oxychinolin (S. 280). Aethyläther $C_{11}H_{10}ONBr = C_2H_5O.C_6H_5BrN$. Darst. Durch Kochen von 8-Oxychinolin-Aethyläther (S. 185) in der zehnfachen Menge Eisessig mit 1 Mol.-Gew. Brom bis zur Entfärbung (neben 5,7-Dibrom-8-Oxychinolin, Hptw. Bd. IV, S. 281) (CLAUS, H., J. pr. [2] 56, 390). — Nadeln aus verdünntem Alkohol oder grössere tafelförmige Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 55°. Liefert durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 180° 5-Brom-8-Oxychinolin. — $(C_{11}H_{10}ONBr.HCl)_2.PtCl_4 + H_2O$. Gelbrother, krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 218—220° (unter Zersetzung). Gibt das Krystallwasser bei 100° ab.

*Jodoxychinolin $C_9H_8ONJ = HO.C_6H_5JN$ (S. 282).

S. 282, Z. 13 v. o. hinter: „Bayer, Blohm“ schalte ein: „B. 15, 2149“.

b) 5-Jod-6-Oxychinolin. B. Bei der Einwirkung von nascirendem Jod auf 6-Oxychinolin (S. 184) (CLAUS, D.R.P. 78880; *Frld.* IV, 1144). — Krystallpulver. Schmelzpunkt: 195°. Schwer löslich. — Chlorhydrat. Gelbe Blättchen oder Körner aus Wasser.

x-Jod-5-Chlor-8-Oxychinolin $C_9H_5ONClJ = C_6H_4ClJ(OH)N$. B. Man behandelt ein Alkalisalz des 5-Chlor-8-Oxychinolins (Hptw. Bd. IV, S. 276) in wässriger Lösung mit Jodjodkalium oder mit Jodkalium und Hypochloriten (Basler chem. Fabrik, D.R.P. 117767; C. 1901 I, 429). — Gelbbraune Nadeln (aus heissem Eisessig). Schmelzp.: 177° bis 178°. Sehr wenig löslich in heissem Alkohol, leichter in heissem Eisessig, allmählich in Salzsäure beim Kochen unter Auftreten von Jodgeruch. Antisepticum.

*Nitrooxychinolin $C_9H_6O_3N_2 = HO.C_6H_5(NO_2)N$ (S. 282—284). a) *5-Nitro-6-Oxychinolin (S. 282). B. Aus 6-Oxychinolinsulfonsäure(5) (Hptw. Bd. IV, S. 296) durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure (CLAUS, KAUFMANN, J. pr. [2] 55, 519). — Schmelzp.: 137°.

*Aethyläther $C_{11}H_{10}O_3N_2 = C_2H_5O.C_6H_5(NO_2)N$ (S. 282). B. {... (VIS, ...); D.R.P. 69035; *Frld.* III, 961).

b) *5-Nitro-8-Oxychinolin (S. 282—283). *Methyläther $C_{10}H_8O_3N_2 = CH_3O.C_6H_5(NO_2)N$ (S. 283). B. Man erhitzt ein Gemenge von 220 g trockener Arsensäure, 162 g 4-Nitro-2-Aminophenol-Methyläther (Spl. Bd. II, S. 419), 700 g Glycerin und 300 g conc. Schwefelsäure auf 120—123°, fügt nach 8 Stunden 240 g Arsensäure und 240 g conc. Schwefelsäure hinzu und erhitzt ca. 8 Stunden auf 126—128°, bis zum Verschwinden des Nitroaminophenol-Methyläthers; darauf giesst man in Wasser, macht mit NaOH alkalisch, filtrirt und krystallisirt den Niederschlag aus viel heissem Wasser (FREYSS, PAIRA, C. 1903 I, 35). — Gelbe Nadelchen. Schmelzp.: 151° (F., P.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser {... (VIS, ...); D.R.P. 65110; *Frld.* III, 960).

*Aethyläther $C_{11}H_{10}O_3N_2 = C_2H_5O.C_6H_5(NO_2)N$ (S. 283). B. {... (VIS, ...); D.R.P. 60308; *Frld.* III, 958). — Gelbe, mikroskopische Nadelchen.

d) Die im Hptw. Bd. IV, S. 283 an dieser Stelle als * α -Nitrocarbostyryl aufgeführte Verbindung ist als 7-Nitro-2-Oxychinolin erkannt (DECKER, J. pr. [2] 64, 101).

Darst. 7-Nitrochinolin (Hptw. Bd. IV, S. 263) giebt mit verdünnter, unterchloriger Säure ein farbloses Additionsproduct, das mit 5%iger Natronlauge zersetzt wird; conc. Natronlauge fällt das Natriumsalz, das man mit verdünnten Säuren zerlegt (D., J. pr. [2] 64, 99). — Hellgelbe Nadeln aus 1000 Thln. siedendem Amylalkohol. Schmelzp.: ca. 340°. In organischen Mitteln sehr wenig löslich. 100 Thle. Benzol lösen 0,001 Thl. — Natriumsalz. Goldgelbe Nadeln. Verliert bei 120° Krystallwasser und wird orange. Ziemlich löslich in verdünnter, warmer Natronlauge.

e) Die im Hptw. Bd. IV, S. 283 an dieser Stelle als * β -Nitrocarbostyryl aufgeführte Verbindung ist unreines 6-Nitro-2-Oxychinolin (s. u.) oder ein Py-Nitrocarbostyryl (D., J. pr. [2] 64, 101).

f) Die im Hptw. Bd. IV, S. 283 an dieser Stelle als * γ -Nitrocarbostyryl aufgeführte Verbindung ist 6-Nitro-2-Oxychinolin (D., J. pr. [2] 64, 89). — B. Durch Erhitzen von 3-Nitro-6-Acetylaminobenzaldehyd mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf 160° (COHN, SPRINGER, M. 24, 100). — Gelbliche Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 277°.

Das Natriumsalz giebt mit CH_3J bei 140° 6-Nitro-1-Methylchinolon(2) (s. u.), mit C_2H_5J die entsprechende Aethylverbindung (S. 188) (D., KASATKIN, *J. pr.* [2] 64, 89).

g) Die im Hptw. Bd. IV, S. 283, Z. 13 v. u. sub g) aufgeführte Verbindung war ein Gemenge von 5- und 8-Nitro-2-Oxychinolin (s. u.), ist daher zu streichen (D., *J. pr.* [2] 64, 94).

h) Die im Hptw. Bd. IV, S. 283, Z. 12 v. u. sub h) aufgeführte Verbindung ist als 8-Nitro-2-Oxychinolin erkannt (D., POLLITZ, *J. pr.* [2] 64, 91). B. Aus 2-Brom-8-Nitrochinolin (S. 183) durch siedende Salzsäure (D., P.). — Schmelzpz.: 163° . Bildet, als Natriumsalz mit Alkyljodiden behandelt, 8-Nitro-1-Alkylchinolone(2) (S. 187—188). Ist wahrscheinlich nicht ganz frei von Isomeren, der Hauptmenge nach aber identisch mit dem im Hptw. Bd. IV, S. 284, Z. 1 v. o. sub k) aufgeführten Nitrocarbostyryl, welches der Synthese nach 8-Nitro-2-Oxychinolin sein muss.

i) *5-Nitro-2-Oxychinolin, 5-Nitrocarbostyryl (S. 283, Z. 10 v. u.). B. Aus 2-Brom-5-Nitrochinolin (S. 183) durch siedende conc. Salzsäure (D., P., *J. pr.* [2] 64, 91).

k) * δ -Nitrocarbostyryl, 8-Nitro-2-Oxychinolin (S. 284); vgl. oben sub h. S. 284, Z. 30 v. o. statt: „ $Pb(NO_2)_2$ “ lies: „ $Pb(NO_3)_2$ “.

*1-Methylchinolon(2) $C_{10}H_9ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH=CH \\ N(CH_3).CO \end{array} \right.$ (S. 284). Zur Constitution:

vgl. DECKER, ENGLER, *B.* 36, 1170. B. {... (DECKER, ...); vgl. O. FISCHER, *B.* 31, 612). — Farblos. Mit Wasserdampf flüchtig. Riecht angenehm aromatisch. Sehr leicht löslich in Benzol. Löst sich in ca. 70 Thln. kaltem Wasser. Reagirt neutral; die Salze reagieren stark sauer (D., E.). Absorptionsspectrum: HARTLEY, DOBBIE, *See.* 75, 646. Liefert bei der Nitrirung mit Salpetersäure (D: 1,4) nur 6-Nitro-1-Methylchinolon(2) (s. u.); mit conc. Säure entstehen Dinitro- und Trinitro-Producte (D., *J. pr.* [2] 64, 95). Liefert beim Erhitzen mit $POCl_3 + PCl_5$ 2-Chlorchinolin (S. 181).

Chlor-Methylchinolon $C_{10}H_8ONCl = C_6H_4Cl \left\langle \begin{array}{l} CO \\ N.CH_3 \end{array} \right.$ a) 4-Chlor-1-Methylchinolon(2) s. γ -Chlormethylpseudocarbostyryl, *Hptw.* Bd. IV, S. 275.

b) 6-Chlor-1-Methylchinolon(2). Nadelbüschel aus Aether oder Ligroin. Schmelzpunkt: 150° (O. F., *B.* 35, 3682).

c) 7-Chlor-1-Methylchinolon(2). Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: $139-140^\circ$ (O. F., *B.* 35, 3683).

*Brommethylchinolon $C_{10}H_8ONBr = C_6H_3Br \left\langle \begin{array}{l} CH=CH \\ N(CH_3).CO \end{array} \right.$ (S. 285). b) *6-Brom-1-Methylchinolon(2) (S. 285). Giebt mit PBr_5 bei 160° 2,6-Dibromchinolin (Hptw. Bd. IV, S. 258) (O. F., *B.* 35, 3682).

*Nitro-1-Methylchinolon(2) $C_{10}H_8O_3N_2 = NO_2.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH=CH \\ N(CH_3).CO \end{array} \right.$ (S. 285).

b) 6-Nitroverbindung. B. Aus 6-Nitrochinolin-Jodmethylat (Hptw. Bd. IV, S. 263) durch Oxydation in verdünnter, alkalischer Lösung (D., *J. pr.* [2] 64, 87). Aus 6-Nitro-2-Oxychinolin (S. 186) durch Methylierung (D.). Aus 1-Methylchinolon(2) (s. o.) durch Salpetersäure (D: 1,4) bei $50-60^\circ$ (D., *J. pr.* [2] 64, 95). — Hellgelbe Nadelchen aus Alkohol, derebere Krystalle aus Benzol. Schmelzpz.: 222° . Sublimirt fast unzersetzt.

c) 7-Nitroverbindung. B. Aus 7-Nitrochinolin-Jodmethylat oder -Methylsulfat (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 263) durch Oxydation (D., *J. pr.* [2] 64, 87). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: $198-199^\circ$. Leicht löslich in Benzol.

d) 8-Nitroverbindung. B. Aus 8-Nitro-2-Oxychinolin (s. o.) durch Natronlauge und CH_3J oder $(CH_3)_2SO_4$ (D., POLLITZ, *J. pr.* [2] 64, 91). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: $124-125^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Schmilzt unter siedendem Wasser.

Trinitro-1-Methylchinolon(2) $C_{10}H_5O_7N_4 = (NO_2)_3C_6H_3ON.CH_3$. a) $x, x, 5$ -Trinitroverbindung. B. Aus 5-Nitro-1-Methylchinolon(2) (Hptw. Bd. IV, S. 285) durch längeres Kochen mit rauchender Salpetersäure (D., *J. pr.* [2] 65, 300). — Krystallisirt aus Toluol entweder in toluolhaltigen, hellgelben Spiessen, die zu kreideweissen Pseudokrystallen verwittern, oder in kurzen, hochgelben Prismen. Wird bei 200° dunkel. Schmilzt bei 222° (unter Zersetzung). Verpufft bisweilen bei höherer Temperatur. 100 Thle. Toluol lösen bei 29° 0,18 Thle. Leicht löslich nur in conc. Säuren.

b) $x, x, 7$ -Trinitroverbindung. B. Aus 7-Nitro-1-Methylchinolon(2) (s. o.) durch Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbade; Ausbeute: 50% (D., *J. pr.* [2] 64, 98). — Orangegelbe Krystalle (aus dem Nitriergemisch durch 1 Vol. Wasser). Schmelzpz.: 249° (von 200° langsame Zersetzung). Sehr wenig löslich in Benzol, roth löslich in Natronlauge.

c) x,x,x-Trinitroverbindung. B. Aus 1-Methylchinolon(2) (S. 187) durch energische Nitrierung (D., *J. pr.* [2] 64, 96). — Hellgelbe Nadeln (aus viel siedendem Benzol). Beim Verdunsten des Lösungsmittels entstehen benzolhaltige, leicht verwirrende Krystalle. Schmelzpt.: 208—210°. Leicht löslich nur in conc. Säuren. 1 Thl. löst sich in mehr als 100 Thln. siedendem Benzol oder Xylol. Roth löslich in Natronlauge.

S. 285, Z. 21 v. o. die Formel muss lauten: „ $C_6H_3(NO_2)_3 \left\langle \begin{array}{l} CBr:CH \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CO''$ “.

*1-Aethylchinolon(2) $C_{11}H_{11}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH=CH \\ N(C_2H_5).CO \end{array} \right\rangle$ (S. 285). Beim Zerkleinern

leuchten die Krystalle mit violettem Licht (D., B. 33, 2277). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) 6-Nitro-1-Aethylchinolon(2) (s. u.), mit conc. Säure Dinitro- und Trinitro-Verbindungen (D., *J. pr.* [2] 64, 96).

*Nitro-1-Aethylchinolon(2) $C_{11}H_{10}O_3N_2 = NO_2.C_9H_5ON.C_2H_5$ (S. 285). a) *5-Nitroverbindung (S. 285, Z. 16 v. u.). B. Durch Nitriren von Chinolinäthylnitrat (S. 178) mit Salpeterschwefelsäure und Oxidiren des durch Alkali abgeschiedenen Products mit Ferricyankalium (D., B. 33, 2276).

b) 6-Nitroverbindung. B. Aus dem Jodäthylat des 6-Nitrochinolins (S. 182) durch Oxydation in alkalischer Lösung (D., *J. pr.* [2] 64, 87). Aus N-Aethylchinolon durch HNO_3 (D.). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol; derbe Spiesse aus Benzol. Schmelzpt.: 183°. Sublimirt fast unzersetzt. — Nitrat $C_{11}H_{11}O_3N_2.NO_3 = NO_2.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH=CH \\ N(C_2H_5)(O.NO_2):C.OH \end{array} \right\rangle$ Hell-

gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 183°. Verliert mit Wasser oder beim Stehen an der Luft die Salpetersäure (D., *J. pr.* [2] 65, 302).

c) 7-Nitroverbindung. B. Aus 7-Nitrochinolin-Jodäthylat (S. 182) durch Oxydation (D., *J. pr.* [2] 64, 88). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 168—169°.

d) 8-Nitroverbindung. B. Analog der N-Methylverbindung (S. 187) (D., P., *J. pr.* [2] 64, 92). — Nadelchen aus verdünntem, Platten aus conc. Holzgeist. Schmelzpt.: 92°. Sublimirt. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol u. s. w.

Dinitro-1-Aethylchinolon(2) $C_{11}H_9O_5N_3 = C_9H_4ON(C_2H_5)(NO_2)_2$. a) x,5-Dinitroverbindung. B. Aus 5-Nitro-1-Aethylchinolon(2) (s. o.) durch mässige Einwirkung von rauchender Salpetersäure (D., *J. pr.* [2] 65, 303). — Spiesse aus Alkohol. Bräunt sich bei 175°. Sintert bei 192°. Schmilzt unter Zersetzung bei 197°.

b) x,6-Dinitroverbindung. B. Aus 6-Nitro-1-Aethylchinolon(2) (s. o.) durch mässige Einwirkung von rauchender Salpetersäure (D., *J. pr.* [2] 65, 302). — Hellgelbe Schüppchen aus Toluol. Schmelzpt.: 216°. Explodirt bei höherer Temperatur. Löslich in Säuren und neutralen Mitteln. 100 Thle. Toluol lösen bei 26° 0,42 Thle.

Trinitro-1-Aethylchinolon(2) $C_{11}H_8O_7N_4 = (NO_2)_3C_9H_3ON.C_2H_5$. a) x,x,5-Trinitroverbindung. B. Aus 5-Nitro-1-Aethylchinolon(2) (s. o.) durch längeres Kochen mit rauchender Salpetersäure (D., *J. pr.* [2] 65, 301). — Krystallisirt aus Toluol immer mit Krystalltoluol. Schmelzpt.: 222° (unter Zersetzung).

b) x,x,7-Trinitroverbindung. B. Aus 7-Nitro-1-Aethylchinolon(2) (s. o.) durch Salpetersäure (D: 1,5) (D., *J. pr.* [2] 64, 99). — Tafeln aus Salpetersäure. Schmelzpt.: 237° (unter Zersetzung). Roth löslich in Natronlauge.

c) x,x,x-Trinitroverbindung. B. Aus 1-Aethylchinolon(2) (s. o.) durch energische Nitrierung (D., *J. pr.* [2] 64, 97). — Dunkelgelbe Krystalle aus Benzol. Schmelzpt.: 224°. Schwer löslich in heissem Alkohol, roth löslich in heisser Natronlauge.

*Dioxychinolin $C_9H_7O_2N$ (S. 285—289). b) *2,4-Dioxychinolin (S. 285—287). B. Durch mehrstündiges Kochen von o-Acetophenylurethan mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (CAMPS, *Ar.* 239, 601). Durch Eintragen von 3g Natriumdraht in eine absolut trockene Lösung von 10g Acetantranilsäureester in 75 ccm Toluol; Ausbeute: ca. 60% (C., *Ar.* 237, 690; D.R.P. 102894; C. 1899 II 462). Aus den Alkali- oder Erdalkali-Salzen der Acetantranilsäure durch Erhitzen mit wasserfreiem Alkali oder Erdalkali auf über 150° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 117167; C. 1901 I, 236). Aus dem o-Aminobenzoylessigester, welcher aus Anthranilsäureester und Essigester durch Einwirkung von Natrium entsteht, durch Abspaltung von Alkohol (ERDMANN, B. 32, 3570).

S. 285, Z. 2 v. u. statt: „2115“ lies: „2151“.

*2,4-Dioxy-3,4-Dihydrochinolin $C_9H_9O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH(OH).CH_2 \\ N=C.OH \end{array} \right\rangle$ (S. 286—287). {B. (EINHORN, B. 17, 2011; } D.R.P. 28900; *Frdl.* I, 205).

c) *2,6-Dioxychinolin $HO.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH:CH \\ N=C.OH \end{array} \right\rangle$ (S. 287). 6-Oxy-1-Methylchinolon

$C_{10}H_9O_2N = HO.C_6H_5 < \begin{matrix} CH=CH \\ N(CH_3).CO \end{matrix}$. *B.* Entsteht als Jodhydrat bei der Behandlung von 6-Aethoxy-1-Methylchinolin(2) (s. u.) mit HJ (DECKER, ENGLER, *B.* 36, 1175). Durch 2—3-stdg. Erhitzen von 1 g 6-Methoxy-1-Methylchinolin(2) (s. u.) mit 3 ccm conc. Salzsäure auf 180—200° (HOWITZ, BÄRLOCHER, *B.* 36, 458). — Nadeln und Prismen mit 1 H₂O aus Wasser. Schmelzp.: 218—220° (H., B.); 228° (D., E.). Leicht löslich in heissem Alkohol. Leicht löslich in Natronlauge. — Jodhydrat. Nadeln. Schmelzp.: 215—220° (Zersetzung).

6-Methoxy-1-Methylchinolin(2) $C_{11}H_{11}O_2N = CH_3.O.C_6H_5.ON.CH_3$. *B.* Durch langsames Einfließenlassen einer heissen Lösung von 6-Methoxychinolinmethyljodid (S. 184) in alkalische K-Ferricyanidlösung (H., B., *B.* 36, 457). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 75°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in heissem Wasser, ziemlich schwer in Aether.

6-Aethoxy-1-Methylchinolin(2) $C_{13}H_{13}O_2N = C_2H_5.O.C_6H_5.ON.CH_3$. *B.* Durch Behandlung des 6-Aethoxychinolinmethyljodids (S. 184) mit alkalischer Ferricyanalkaliumlösung (D., E., *B.* 36, 1174). — Farblose, trikline Krystalle. Schmelzp.: 116°. — Chlorhydrat. Farblose Nadeln. Schmelzp.: 150°.

6-Oxy-1-Aethylchinolin(2) $C_{11}H_{11}O_2N = HO.C_6H_5.ON.C_2H_5$. *B.* Aus dem 6-Aethoxy-1-Aethylchinolin(2) (s. u.) und conc. Salzsäure bei 180—200° (H., B., *B.* 36, 459) oder durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D., E., *B.* 36, 1176). — Gelbliche Nadeln oder Schuppen. Schmelzp.: 208—210° (H., B.); 207—208° (D., E.). Ziemlich löslich in heissem Wasser. — $C_{11}H_{11}O_2N.HCl$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 215—216°.

6-Methoxy-1-Aethylchinolin(2) $C_{13}H_{13}O_2N = CH_3.O.C_6H_5 < \begin{matrix} CH=CH \\ N(C_2H_5).CO \end{matrix}$. *B.* Durch Behandlung von 6-Methoxychinolinjodäthylat (S. 184) mit alkalischer Ferricyanalkaliumlösung (D., E., *B.* 36, 1175). — Hellgelbes Oel. Nadeln. Schmelzp.: 165° (unter Gasentwicklung).

6-Aethoxy-1-Aethylchinolin(2) $C_{13}H_{13}O_2N = C_2H_5.O.C_6H_5.ON.C_2H_5$. *B.* Durch Oxydation von 6-Aethoxychinolinbromäthylat (S. 184) mit K-Ferricyanid (H., B., *B.* 36, 458). — Nadelchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 84°.

d) *2,8-Dioxychinolin $HO.C_6H_3 < \begin{matrix} CH:CH \\ N=C.OH \end{matrix}$ (S. 287). **8-Oxy-1-Methylchinolin(2)**

$C_{10}H_9O_2N = HO.C_6H_3 < \begin{matrix} CH=CH \\ N(CH_3).CO \end{matrix}$. *B.* Durch Behandeln seines O-Methyläthers (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure (D., E., *B.* 36, 1176). — Weisse Blättchen (durch Sublimation). Schmelzp.: 286°. Krystallisiert am besten aus Alkohol. — Das entsprechende N-Aethylderivat schmilzt bei 202—203°.

8-Methoxy-1-Methylchinolin(2) $C_{11}H_{11}O_2N = CH_3.O.C_6H_5.ON.CH_3$. *B.* Durch Behandeln des Natriumsalzes des 8-Oxychinolins mit Dimethylsulfat in Xylol und Oxydation des mit Wasser ausgeschüttelten Reactionsproducts mit alkalischer Ferricyanalkaliumlösung (D., E., *B.* 36, 1176). — Irisierende Tafeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 70° (O. FISCHER, *B.* 35, 3680).

S. 287, Z. 18 v. o. statt: „Acetylderivat“ lies: „8-Acetylderivat“.

m) *α-Dioxychinolin (S. 288). {*B.* . . . (LA COSTE, VALEUR, . . .); D.R.P. 29 920; *Frld.* I, 185}.

5-Chlor-6-Oxy-1-Methylchinolin(2) $C_{10}H_9O_2NCl = HO.C_6H_4Cl.ON.CH_3$. *B.* Durch 2—3-stdg. Erhitzen von 5-Brom-6-Methoxy- oder 6-Aethoxy-1-Methylchinolin(2) (s. u.) mit conc. Salzsäure auf 160—170° (HOWITZ, BÄRLOCHER, *B.* 36, 462). — Nadeln (aus wenig heissem Eisessig + Wasser). Schmilzt gegen 290° unter Zersetzung.

Tetrachlordioxychinolin $C_9H_7O_2NCl_4$ s. Tetrachloroxykynurin, *Hptw.* Bd. IV, S. 270, woselbst die empirische Formel falsch angegeben ist.

5-Brom-6-Methoxy-1-Methylchinolin(2) $C_{11}H_{11}O_2NBr = CH_3.O.C_6H_4Br.ON.CH_3$. *B.* Durch Eintragen von 5-Brom-6-Oxychinolinmethyläther-Jodmethylat (S. 186) in K-Ferricyanidlösung (H., B., *B.* 36, 461). — Nadeln (aus wenig Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 168—170°. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 160—170° entsteht 5-Chlor-6-Oxy-1-Methylchinolin(2) (s. o.).

5-Brom-6-Aethoxy-1-Methylchinolin(2) $C_{13}H_{13}O_2NBr = C_2H_5.O.C_6H_4Br.ON.CH_3$. *B.* Durch Oxydation von 5-Brom-6-Oxychinolinmethyläther-Jodmethylat (S. 186) mit K-Ferricyanid (H., B., *B.* 36, 461). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 136—137°.

5-Brom-6-Aethoxy-1-Aethylchinolin(2) $C_{13}H_{14}O_2NBr = C_2H_5.O.C_6H_4Br.ON.C_2H_5$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 95—97° (H., B., *B.* 36, 461).

S. 289, Z. 5 v. u. hinter: „Wasser“ schalte ein: „Schmilzt bei 310° (unter Zersetzung)“.

S. 290, Z. 1 v. o. statt: „c) Chinolinsäure“ lies: „Chinolinsäure C₉H₇O₃N“.

Oxime der Chinolinchinone s. *Hptw.* Bd. IV, S. 282, Z. 15 v. o. bis Z. 22 v. u.

Chloroxychinolinchinon u. Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 279, Z. 7 v. o. bis Z. 12 v. u.

*, 2-Thiochinolin, α-Chinolylmercaptan, α-Thiochinolon C₉H₇NS =

$C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}=\text{C.SH} \end{matrix}$ (S. 291). B. Aus 2-Chlorchinolin (S. 181) und KSH in alkoholischer Lösung bei 150° (O. FISCHER, *B.* 32, 1305 Anm.).

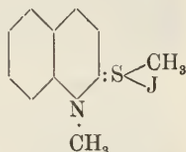
S. 291, Z. 12 v. u. statt: „C₁₁H₁₁NS₂“ lies: „C₁₁H₁₁NS“.

N-Methyl-α-Thiochinolon C₁₀H₉NS = C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH}=\text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}(\text{CH}_3):\text{C:S} \end{matrix}$ oder C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH}=\text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}(\text{CH}_3):\text{C.S} \end{matrix}$.

B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen gleicher Theile 1-Methylchinolon(2) (S. 187) und Phosphor-pentasulfid auf 130° (GUTHRIE, *B.* 33, 3359). — Grünlichgelbe Nadeln oder Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 118°. Sublimirt oberhalb 370°. Schwer löslich in heissem Wasser, löslich in Aether, Alkoholen und Benzol mit gelber bis braungelber Farbe. Reagirt nicht mit Hydroxylamin.

N-Methyl-α-Thiochinolon-S-Jodmethylat C₁₁H₁₂NJS =

B. Durch gelindes Erwärmen von N-Methyl-α-Thiochinolon (s. o.) mit CH₃J (O. F., *B.* 35, 3677). — Goldgelbe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 189°. Liefert mit KOH oder HgO N-Methyl-α-Thiochinolon zurück.



S-Jodallylat C₁₃H₁₄NJS = C₉H₆N(CH₃):S(C₃H₅)J. Orangegelbe Prismen. Schmelzp.: ca. 180° (unter Zersetzung) (O. F., *B.* 35, 3677).

6-Chlor-N-Methyl-α-Thiochinolon C₁₀H₉NClS = C₆H₅ClN(CH₃):S. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 6-Chlor-1-Methylchinolon(2) (S. 187) mit P₂S₅ auf 150° (O. F., *B.* 35, 3682). — Grünlichgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 184°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, sehr wenig in Wasser. Die Lösungen sind gelb.

S-Jodmethylat C₁₁H₁₁NClJS = C₆H₅ClN(CH₃):S(CH₃)J. Goldgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 190°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether (O. F., *B.* 35, 3683).

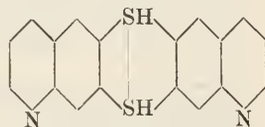
6-Brom-α-Thiochinolon C₉H₆NBrS. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 2-Chlor-6-Bromchinolin (S. 182) mit alkoholischer KSH-Lösung auf 150° (O. F., *B.* 35, 3682). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 252°. Kaum löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, Benzol und Aether.

8-Methoxy-α-Thiochinolon C₁₀H₉ONS = CH₃O.C₉H₆NS. B. Aus 2-Chlor-8-Oxychinolin-Methyläther (S. 185) durch alkoholische KSH-Lösung bei 150—160° (O. F., *B.* 35, 3681). — Gelbe Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 211°. Leicht löslich in Aether, Benzol, Alkohol und Chloroform.

*Thiochinanthren (S. 291—292). Zusammensetzung:

C₁₈H₁₂N₂S₂ =

(vgl. EDINGER, EKELEY, *B.* 35, 96). (Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Naptalinalösung bestimmt.) B. Durch Erhitzen von Chinolin mit Schwefel im offenen Gefäss auf 180° (ED., *B.* 33, 3769). — Schmelzp.: 305°. Lässt sich im Vacuum unzersetzt sublimiren. Wird beim Erhitzen mit Kupferpulver nicht entschwefelt. Sehr beständig gegen Oxydations- und Reductions-Mittel (ED., *B.* 30, 2418; *J. pr.* [2] 56, 273). Ist ungiftig (TREUPEL). Addirt Brom zu einer sehr unbeständigen krystallinischen Verbindung, die mehr als fünf Bromatome enthält und beim Erhitzen auf 115° glatt das Dibromhydrat (s. u.) liefert (ED., EK., *J. pr.* [2] 66, 224). — Salze (ED., EK., *J. pr.* [2] 66, 220) C₁₈H₁₂N₂S₂·2HCl. Gelbe Nadeln (aus Xylol durch HCl). — C₁₈H₁₂N₂S₂·2HBr. Gelbe Nadeln. — C₁₈H₁₂N₂S₂·4HNO₃ + 2H₂O. Gelbe Nadeln (aus warmer conc. Salpetersäure). — C₁₈H₁₂N₂S₂·2H₂SO₄. Rothbraune Nadeln aus Schwefelsäure (1:2). — Chlorhydrat der Diacetylverbindung (CH₃CO)₂C₁₈H₁₀N₂S₂·2HCl (ED., EK.).



*Chinolinsulfonsäuren C₉H₇O₃NS (S. 292—294).

S. 292, Z. 16 v. o. statt: „8- und 7-Chinolincarbonensäure“ lies: „8- und 5-Chinolincarbonensäure“.

a) *5-Säure (S. 292). Einwirkung von Brom: CLAUS, *J. pr.* [2] 55, 227.

b) *6-Säure (S. 292—293). {B. ... p-Anilinsulfonsäure ... (HAPP, B. 17, 192; vgl. Höchster Farbw., D.R.P. 26430; Frdl. I, 183). ... {Bei ... oberhalb 240° ... 1 Thl. Chinolin mit 7 Thln. englischer Schwefelsäure ... (GEORGIEVICS, M. 8, 577, 639; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 40901; Frdl. I, 181).

d) *8-Säure (S. 293—294). Einwirkung von Brom: C., J. pr. [2] 55, 225. — $NH_4.C_9H_6O_8NS + H_2O$. Tafeln. Verwittert an der Luft (C., GÜNTHER, J. pr. [2] 55, 97 Anm.).

S. 293, Z. 27 v. u. statt: „27“ lies: „37“.

*Chinolindisulfonsäuren $C_9H_7O_6NS_2 = NC_9H_5(SO_3H)_2$ (S. 294). {B. ... (LA COSTE, VALEUR, ...; D.R.P. 29920; Frdl. I, 185).

*Bromchinolinsulfonsäure $C_9H_6O_3NBrS = NC_9H_5Br.SO_3H$ (S. 295—296).
b) *3-Bromchinolinsulfonsäure(8) (S. 295). Giebt bei der Reduction Tetrahydrochinolinsulfonsäure(8) (CLAUS, GÜNTHER, J. pr. [2] 55, 96).

S. 296, Z. 9 v. o. statt: „46“ lies: „49“.

S. 296, Z. 21 v. o. hinter: „139“ füge hinzu: „Claus, Zuschlag, J. pr. [2] 40, 462“.

*Oxychinolinsulfonsäure $C_9H_7O_4NS = NC_9H_5(OH).SO_3H$ (S. 296—299). a) *5-Oxychinolinsulfonsäure(8) (S. 296). Liefert beim Jodiren glatt 6-Jod-5-Oxychinolinsulfonsäure(8) (vgl. unten) (CLAUS, KAUFMANN, J. pr. [2] 55, 533).

e) * α -Oxychinolinsulfonsäure (S. 297). {B. ... (LA COSTE, VALEUR, ...; D.R.P. 29920; Frdl. I, 185).

f) * β -Oxychinolinsulfonsäure (S. 297—298). {B. ... (LA COSTE, VALEUR, ...; D.R.P. 29920; Frdl. I, 185).

*7-Chlor-8-Oxychinolinsulfonsäure(5) $C_9H_6O_4NClS + H_2O$ (S. 298). B. {... (CLAUS, GIWARTOWSKY, ...; D.R.P. 73145; Frdl. III, 966).

*7-Brom-8-Oxychinolinsulfonsäure(5) $C_9H_6O_4NBrS + \frac{1}{2}H_2O$ (S. 298). B. {... (CLAUS, GIWARTOWSKY, ...; D.R.P. 73145; Frdl. III, 966).

*7-Jod-8-Oxychinolinsulfonsäure(5), Loretin $C_9H_6O_4NJS = NC_9H_4J(OH).SO_3H$ (S. 298). B. {... (CLAUS, BAUMANN, ...; vgl. D.R.P. 72942; Frdl. III, 964).

*6-Jod-5-Oxychinolinsulfonsäure(8), Lorenit $C_9H_6O_4NJS = NC_9H_4J(OH).SO_3H$ (S. 298—299). B. {... (CLAUS, KAUFMANN, ...; D.R.P. 89600; Frdl. IV, 1146).

2) *Isochinolin $C_9H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{CH:N} \end{matrix}$ (S. 299—305). {B. Bei der Destillation ... Isocarbo-
styrlcarbonsäure (ZINCKE, ...; vgl. D.R.P. 65947; Frdl. III, 966) {über Zinkstaub}.
{... (POMERANZ, M. ... 15, 301; D.R.P. 80044; Frdl. IV, 1148). Entsteht in kleiner
Menge beim Erhitzen von Tetrahydroisochinolin (S. 144) mit Jod in alkoholischer Lösung
(E. SCHMIDT, Ar. 237, 564). Durch 3-stäg. Erhitzen von 1-Chlorisochinolin (S. 193) mit
Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor auf 170—180° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 986).
— Ist hygroskopisch. Molekulare Verbrennungswärme: 1123,7 Cal. bei const. Druck.
Schmelzwärme: 1,34 Cal. Hydrationswärme: 0,94 Cal. (DELÉPINE, C. r. 126, 1034). Wird
von S_2Cl_2 in ein Trichlorproduct (S. 193) verwandelt (EDINGER, B. 30, 2420; J. pr. [2] 56,
282). Ueberführung in Isochinolinroth: s. Hptw. Bd. IV, S. 1093. — $C_9H_7N.H_3PO_4$.
Nadeln (RAIKOW, SCHARBANOW, Ch. Z. 25, 280).

Verbindung mit Kupferrhodanid $Cu(C_9H_7N.CNS)_2$. Heller grün gefärbt als
das Chinolinsalz (S. 177) (LITTSCHNEID, Ar. 240, 387). — Verbindung mit Kupfer-
rhodanür $CNS.C_9H_7N.Cu.Cu.C_9H_7N.CNS + 2C_9H_7N$. Goldgelbes Pulver; verändert
sich kaum an der Luft; verliert bei 100° oder beim Kochen mit absolutem Alkohol
2 Mol. Isochinolin und geht dabei in die Verbindung $CNS.C_9H_7N.Cu.Cu.C_9H_7N.CNS$
(citronengelbes Pulver) über.

Tetrajodid $C_9H_7N.J_4$. B. Bei allmählichem Eintragen, unter Kühlung, von (etwas
mehr als 4 At.-Gew.) Jod, gelöst in CS_2 , zur Lösung von (1 Mol.) Isochinolin in CS_2 (E.,
J. pr. [2] 51, 205). — Dunkelblaue Krystalle (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 130°
Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Aether, $CHCl_3$ und CS_2 .

*Isochinolinjodmethylat $C_{10}H_{10}NJ = C_9H_7N.CH_3J$ (S. 300). Geht durch Be-
handeln mit Zinn in rauchender Salzsäure in N-Methyltetrahydroisochinolin (S. 144) über
(WEDEKIND, OECHSLEN, B. 34, 3987).

Jodbenzylat $C_{16}H_{14}NJ = C_9H_7N(CH_2.C_6H_5).J$. B. Durch 4-tägige Einwirkung von
Benzyljodid (Spl. Bd. II, S. 37) auf eine ätherische Isochinolinlösung (W., O., B. 34, 3989).
— Monokline (FOCK) Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 175—176°.

S. 300, Z. 23 v. o. statt: „40“ lies: „49“.

Isochinolinbetaïn $C_{11}H_9O_2N = C_9H_7N \langle \begin{smallmatrix} CH_2 \\ O \end{smallmatrix} \rangle CO$. — **Isochinolinbetaïchlorid** $C_{11}H_9O_2NCl + H_2O$. *B.* Aus dem Isochinoliniumbromidessigester (s. u.) und AgCl bei Wasserbadtemperatur (IHLEDER, *Ar.* 240, 507). Aus dem anomalen Isochinolinbetaïchlorid $C_{33}H_{34}O_8N_3Cl_3$ (s. u.) durch Erhitzen auf 100° oder Umkrystallisieren aus Wasser oder Alkohol (I.). Aus dem anomalen Isochinolinbetaïchlorid $C_{27}H_{21}O_5N_2Cl$ (s. u.) durch Erhitzen mit Salzsäure (I.). Mattrosa gefärbte, durchsichtige Prismen. Schmelzp.: 203°. Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, sehr wenig in Aether. Verliert im Vacuum und bei 100° das Krystallwasser und wird dabei matt. — $(C_{11}H_9O_2NCl)_2PtCl_4$. Bräunlichgelbe Nadeln. Schmelzp.: 221—224°. — $C_{33}H_{29}O_6N_3Cl_6Pt$. Gelbbraune Nadeln. Schmelzp.: 199—207° (unter Zersetzung). — $C_{11}H_9O_2NCl.AuCl_3$ (bei Gegenwart eines HCl-Ueberschusses). Nadeln. Schmelzp.: 118°. In Wasser viel leichter löslich als das Salz $C_{33}H_{33}O_8N_3Cl_3Au_3$. — $C_{33}H_{33}O_8N_3Cl_3Au_3$ (bei Abwesenheit eines HCl-Ueberschusses). Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 127°. — **Anomales Isochinolinbetaïchlorid** $C_{22}H_{21}O_5N_2Cl$. *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen Isochinolin und Monochloressigsäure auf dem Wasserbade und Aufnehmen der Reaktionsmasse in heissem Alkohol neben einem zweiten anomalen Isochinolinbetaïchlorid $C_{33}H_{34}O_8N_3Cl_3$ (s. u.) (I., *Ar.* 240, 510). Rothe Prismen. Schmelzp.: 157°. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger leicht in Alkohol, sehr wenig in Aether. Geht beim Erhitzen mit Salzsäure in das normale Isochinolinbetaïchlorid (s. o.) über. Liefert bei Abwesenheit eines HCl-Ueberschusses das anomale Goldsalz $C_{33}H_{33}O_8N_3Cl_3Au_3$ (s. o.). — **Anomales Isochinolinbetaïchlorid** $C_{33}H_{34}O_8N_3Cl_3$. *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen Isochinolin und Monochloressigsäure auf dem Wasserbade und Aufnehmen der Reaktionsmasse in heissem Alkohol neben dem anomalen Isochinolinbetaïchlorid $C_{22}H_{21}O_5N_2Cl$ (s. o.) (I., *Ar.* 240, 510). Nadeln (aus HCl-haltigem Wasser). Schmelzp.: 204° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. Geht durch Erhitzen auf 100° oder durch Umkrystallisieren aus Wasser oder Alkohol in das normale Isochinolinbetaïchlorid (s. o.) über.

Isochinoliniumchloridessigsäureäthylester $C_{13}H_{14}O_2NCl = C_9H_7N(Cl).CH_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus dem Isochinoliniumbromidessigester (s. u.) und AgCl bei gewöhnlicher Temperatur (I., *Ar.* 240, 506). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 183—186° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Aether. — $(C_{13}H_{14}O_2NCl)_2PtCl_4$. Amorpher Niederschlag. Schmelzp.: 201—205°. — $C_{13}H_{14}O_2NCl.AuCl_3$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 122°.

Isochinoliniumbromidessigsäureäthylester $C_{13}H_{14}O_2NBr = C_9H_7N(Br).CH_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus äquimolekularen Mengen Isochinolin und Monobromessigsäureäthylester (Hptw. Bd. I, S. 478) in Gegenwart von Aether bei gewöhnlicher Temperatur (I., *Ar.* 240, 505). — Farblose Prismen (aus Wasser oder Aether). Schmelzp.: 199°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Aether.

Isochinoliniumchloridacetanilid $C_{17}H_{15}ON_2Cl = C_9H_7N(Cl).CH_2.CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus dem Bromid (s. u.) und AgCl (SCHEDEA, *Ar.* 241, 127). — Farblose Blättchen. Schmelzpunkt: 202—206°. — $C_{17}H_{15}ON_2Cl.HgCl_2$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 198—200°. — $(C_{17}H_{15}ON_2Cl)_2.PtCl_4$. Sehr wenig lösliche Nadeln. Beginnt sich bei 220° zu zersetzen. — $C_{17}H_{15}ON_2Cl.AuCl_3$. Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 167—175°.

Isochinoliniumbromidacetanilid $C_{17}H_{15}ON_2Br = C_9H_7N(Br).CH_2.CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus äquivalenten Mengen Isochinolin und Bromacetanilid (Hptw. Bd. II, S. 363) (SCH., *Ar.* 241, 127). — Farblose Nadeln (aus absolutem Alkohol + Essigäther). Schmelzp.: 216—218°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol.

Isochinoliniumchloridacetanilidchlorid $C_{17}H_{15}N_2Cl_2 = C_9H_7N(Cl).CH_2.CCl_2.NH.C_6H_5$. *B.* Durch 12-stdg. Erhitzen von Isochinoliniumchloridacetanilid (s. o.) mit PCl_5 in Gegenwart von $POCl_3$ am Rückflusskühler (E. SCHMIDT, *Ar.* 241, 120). Durch Einwirkung von PCl_5 auf Isochinolinphenacyloximchlorid (S. 193) (I., *Ar.* 240, 706). — $C_{17}H_{15}N_2Cl_3.AuCl_3$. Orange gelbe Nadeln. Schmilzt nicht bis 250°.

Isochinoliniumbromidacetanilidchlorid $C_{17}H_{15}N_2Cl_2Br = C_9H_7N(Br).CH_2.CCl_2.NH.C_6H_5$. *B.* Durch 12-stdg. Erhitzen von Isochinoliniumbromidacetanilid (s. o.) mit PCl_5 in Gegenwart von $POCl_3$ am Rückflusskühler (E. SCH., *Ar.* 241, 121). — $C_{17}H_{15}N_2Cl_3Br.AuCl_3$. Orange gelbe Nadeln. Schmelzp.: 246°. — $(C_{17}H_{15}N_2Cl_2Br)_2.PtCl_4$. Rothgelbes, krystallinisches, sehr wenig lösliches Pulver.

Isochinolinacetonylechlorid $C_{12}H_{12}ONCl = C_9H_7N(Cl).CH_2.CO.CH_3$. *B.* Entsteht glatt bei 48-stdg. Stehen gleicher Mengen Isochinolin und Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) (E. SCHMIDT, GÖHLICH, *Ar.* 236, 638). — Krystalle. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und Essigäther. — $(C_{12}H_{12}ONCl)_2.PtCl_4$. Schmelzpunkt: 221—223°. — $C_{12}H_{12}ONCl.AuCl_3$. Schmelzp.: 141°.

Isochinolinphenacylchlorid $C_{17}H_{14}ONCl + 2H_2O = C_9H_7N(Cl).CH_2.CO.C_6H_5 + 2H_2O$. *B.* Aus dem Bromid (s. u.) und AgCl (SCHEIDA, *Ar.* 240, 701 Anm.). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. (wasserfrei): 185—189°. — $C_{17}H_{14}ONCl.HgCl_2$. Weiße Nadeln. Schmelzp.: 240—241°. — $(C_{17}H_{14}ONCl)_2.PtCl_4$. Orangerothe Krystalle. Schmelzp.: 232—239°. — $C_{17}H_{14}ONCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 140—145°.

***Isochinolinphenacylbromid** $C_{17}H_{14}ONBr = C_9H_7N(Br).CH_2.CO.C_6H_5$ (*S.* 300). *B.* Analog der Chinolinverbindung (*S.* 180) (IHLLER, *Ar.* 240, 701). — Farblose Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 206°.

Isochinolinphenacyloximchlorid $C_{17}H_{15}ON_2Cl + 1\frac{1}{2}H_2O = C_9H_7N(Cl).CH_2.C(C_6H_5):N.OH + 1\frac{1}{2}H_2O$. Gelbliche Prismen. Schmelzp.: 147°. Verliert das Krystallwasser bereits über H_2SO_4 (*I.*, *Ar.* 240, 704). Lagert sich beim Erhitzen auf 100° oder bei längerem Kochen der wässrigen Lösung unter HCl-Abspaltung in das salzsaure Salz des Anhydro-Isochinolinphenacyloxims (s. u.) um. Liefert bei der Einwirkung von PCl_5 Isochinoliniumchloridaetanilidchlorid (*S.* 192).

Isochinolinphenacyloximbromid $C_{17}H_{15}ON_2Br = C_9H_7N(Br).CH_2.C(C_6H_5):N.OH$. *B.* Durch 24-stdg. Einwirkung äquivalenter Mengen von Isochinolinphenacylbromid (s. o.), Hydroxylaminchlorhydrat und $NaHCO_3$ in wässriger Lösung bei Zimmertemperatur (*I.*, *Ar.* 240, 701). — Grünliche Krystalldrusen. Schmelzp.: 195—205°.

Anhydro-Isochinolinphenacyloxim $C_{17}H_{14}ON_2 = C_9H_7N \begin{matrix} O-N \\ \diagdown \quad \diagup \\ CH_2.C(C_6H_5) \end{matrix}$. *B.* Durch 3-stdg. Kochen äquivalenter Mengen von Isochinolinphenacylbromid (s. o.) und Hydroxylaminchlorhydrat, gelöst in der vierfachen Menge Wasser, Entfernen des HBr durch AgCl und Zersetzen des auskrystallisirten Chlorhydrats durch Natronlauge (*I.*, *Ar.* 240, 703). Das Chlorhydrat entsteht durch Erhitzen des Isochinolinphenacyloximchlorids (s. o.) auf 100°, bezw. durch längeres Kochen der wässrigen Lösung dieser Verbindung (*I.*). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 121°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, sehr leicht in Aether. Beständig gegen oximumlagernde Agentien. — $C_{17}H_{14}ON_2.HCl + H_2O$. Farblose Nadeln. Schmelzp.: oberhalb 250°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser und Alkohol. — $(C_{17}H_{15}ON_2Cl)_2.PtCl_4$. Orangegeletter Niederschlag. Schmelzp.: oberhalb 250°. — $C_{17}H_{15}ON_2Cl.AuCl_3$. Niederschlag. Schmelzpunkt: 167—169°. Zersetzt sich beim Umkrystallisiren.

Anhydroverbindungen hydroxylierter Isochinolin-Phenacyl-Derivate s. Pyro-katechinglykoisochinolin und Pyrogallolglykoisochinolin, *Hptw.* Bd. IV, S. 375.

***Chlorisochinolin** C_9H_8NCl (*S.* 300). c) 1-Chlorisochinolin $C_9H_8 \begin{matrix} CH=CH \\ \diagdown \quad \diagup \\ CCl:N \end{matrix}$.

B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von Isocarbostyryl (*S.* 194) mit $POCl_3$ (GABRIEL, COLMAN, *B.* 33, 985). — Blättrige Krystallmasse. Schmelzp.: 37—38°. Kp_{765} : 274—275°.

***Dichlorisochinolin** $C_9H_8NCl_2$ (*S.* 300). b) 1,4-Dichlorisochinolin

$C_9H_8 \begin{matrix} CCl:CH \\ \diagdown \quad \diagup \\ CCl:N \end{matrix}$. *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen von 3 g 4-Oxyisocarbostyryl (*S.* 194) mit 15 ccm $POCl_3$ auf 160—170°, neben viel 1-Chlor-4-Oxyisochinolin (*S.* 194) (*G.*, *C.*, *B.* 33, 986). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 88—89°.

Trichlorisochinolin $C_9H_8NCl_3$. *B.* Bei der Einwirkung von S_2Cl_2 auf Isochinolin (*EDINGER*, *B.* 30, 2420; *J. pr.* [2] 56, 282). — Schmelzp.: 124°.

***Jodisochinolin** C_9H_8NJ (*S.* 301).

S. 301, Z. 28—24 v. u. sind hier zu streichen. *Vgl.* Tetrajodid des Isochinolins, *S.* 191.

b) *5- oder 8-Jodisochinolin (*S.* 301, Z. 21 v. u.). Ist gegen conc. Schwefelsäure und Salpetersäure beständig. Mit rauchender, rother Salpetersäure tritt Zersetzung ein. Beim Sulfuriren wird das Jodisochinolin theilweise zerstört, theilweise in eine Dijodisochinolinsulfonsäure übergeführt (*EDINGER*, *SCHUMACHER*, *B.* 33, 2886).

Dijodisochinolin $C_9H_8NJ_2$. *B.* Bei Einwirkung von Jod und rauchender Schwefelsäure (von über 50% SO_3) auf Isochinolin (neben Trijodisochinolin. s. u.) (*E.*, *SCH.*, *B.* 33, 2890). — Weiße Nadeln. Schmelzp.: 151°. — $(C_9H_8NJ_2.HCl)_2.PtCl_4 + \frac{1}{2}H_2O$.

Trijodisochinolin $C_9H_8NJ_3$. *B.* Man trägt 20 g schwefelsaures Isochinolin (*Hptw.* Bd. IV, S. 299) und 40 g Jod in 100 g eiskalte, rauchende Schwefelsäure von 40—50% SO_3 und erhitzt 8 Stunden auf dem Dampfbade (*E.*, *SCH.*, *B.* 33, 2889). — Hellbräunliche Nadeln. Schmelzp.: 253°. Sublimirbar. Leicht löslich in Aether und Benzol. Beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure entsteht Dijodnitroisochinolin (*S.* 194). — $(C_9H_8NJ_3.HCl)_2.PtCl_4 + \frac{1}{2}H_2O = C_9H_8NJ_3.HNO_3$. Goldgelbe Krystalle.

Jodmethylat $C_9H_4NJ_5 \cdot CH_3J$. Hellgelbe Nadeln aus Wasser. Zersetzt sich bei 280° bis 285° (E., Sch.).

Dijodnitroisochinolin $C_9H_4O_2N_2J_2 = NC_9H_4J_2NO_2$. B. Beim Erhitzen von Trijodisochinolin (S. 193) mit rauchender Salpetersäure (EDINOER, SCHUMACHER, B. 33, 2890). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 208° .

*Oxyisochinolin C_9H_7ON (S. 302—304). a) *1-Oxyisochinolin, Isocarbostyryl $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \diagdown \\ \text{CH:CH} \end{matrix}$ (S. 302—303). B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 2,5 g 4-Oxy-3-Aceto- oder Benzoyl-Isocarbostyryl (S. 222, 223) mit 0,8 g rothem Phosphor und 15 ccm Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) auf 170° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 2631). Durch 3-stdg. Erhitzen von 4-Oxyisocarbostyryl (s. u.) mit rothem Phosphor und Jodwasserstoffsäure auf 190° (G., C., B. 33, 985). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: $207\text{—}208^\circ$.

b) *7-Oxyisochinolin (S. 303). B. {... (FRITSCH, ...); D.R.P. 86561; *Frdl.* IV, 1151).

*Methyläther $C_{10}H_9ON = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_8N$ (S. 303). B. {... (FRITSCH, ...); D.R.P. 85566; *Frdl.* IV, 1149). — Kp₃₄: $182\text{—}186^\circ$.

*Aethyläther $C_{11}H_{11}ON = C_2H_5 \cdot O \cdot C_9H_8N$ (S. 303). B. {... (FRITSCH; vgl. D.R.P. 85566; *Frdl.* IV, 1149). — Kp₂₇: $182\text{—}183^\circ$.

*Chloroxyisochinolin C_9H_6ONCl (S. 304). d) 1-Chlor-4-Oxyisochinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):CH} \\ \diagdown \\ \text{CCl=N} \end{matrix}$. B. Neben etwas 1,4-Dichlorisochinolin (S. 193), bei 5-stdg. Erhitzen von 4-Oxyisocarbostyryl (s. u.) mit $POCl_3$ auf $160\text{—}170^\circ$ (G., C., B. 33, 986). — Nadeln aus Eisessig, die sich bei 100° trüben. Die aus der salzsauren Lösung durch Wasser oder aus der alkalischen Lösung durch Salmiak gefällte Base schmilzt bei $195\text{—}196^\circ$.

Methyläther $C_{10}H_9ONCl = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OCH}_3\text{):CH} \\ \diagdown \\ \text{CCl=N} \end{matrix}$. B. Durch 2-stdg. Kochen einer Lösung von 1-Chlor-4-Oxyisochinolin (s. o.) mit 1,4-fach normalem methylalkoholischem Kali und CH_3J (G., C., B. 33, 987; vgl. B. 34, 1654). Durch Kochen von 4-Methoxyisocarbostyryl (s. u.) mit 8 Thln. $POCl_3$ (G., C., B. 35, 2422). — Radialfaserige Masse. Schmelzp.: 77° . Schwer flüchtig mit Dampf. Durch 2-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor auf 200° entsteht Tetrahydroisochinolin (S. 144).

*Dioxyisochinolin $C_9H_7O_2N = (HO)_2C_9H_5N$ (S. 304—305). a) *6,7-Dioxyisochinolin (S. 304—305). *Methylenäther $C_{10}H_7O_2N = CH_2:O_2:C_9H_5N$ (S. 304). B. {... (FRITSCH, ...); D.R.P. 86561; *Frdl.* IV, 1150).

S. 304, Z. 2 v. u. statt: „Dimethoxyisochinolin“ lies: „6,7-Dimethoxyisochinolin“.

S. 305, Z. 4 v. o. statt: „Hemipinsäure“ lies: „m-Hemipinsäure“.

b) 1,4-Dioxyisochinolin, 4-Oxyisocarbostyryl $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):CH} \\ \diagdown \\ \text{CO—NH} \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen der Ester seiner 3-Carbonsäure (S. 218) mit Bromwasserstoff- oder Jodwasserstoffsäure (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 985). — Darst. Durch 1-stdg. Kochen von 50 g des 3-Carbonsäuremethylesters (S. 218) mit je 250 ccm conc. Schwefelsäure und Wasser (G., C., B. 35, 2421). — Nadeln (aus ca. 50 Thln. siedendem Eisessig). Färbt sich gegen 200° roth, ist aber bei 250° noch nicht geschmolzen. Wird in alkalischer Lösung von Luftsauerstoff, glatter in saurer Lösung von Eisenchlorid oder Wasserstoffsperoxyd zu Carbindigo (Spl. zu Bd. IV, S. 1064) oxydirt (G., C., B. 33, 996). Wird von rauchender Salpetersäure zu Phtalonimid (Spl. Bd. II, S. 1129) oxydirt. Condensirt sich mit Phtalsäureanhydrid zum Lacton der 4-Oxyisocarbostyryl-3-Phtaloylsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 450), mit Isatin (Spl. Bd. II, S. 942) zu Carbindirubin (Spl. zu Bd. IV, S. 1063) und mit Phtalonimid zu Carbindigo. — Jodhydrat. Nadelchen. Dissociirt mit Wasser.

4-Methoxyisocarbostyryl $C_{10}H_9O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OCH}_3\text{):CH} \\ \diagdown \\ \text{CO—NH} \end{matrix}$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von 4-Oxyisocarbostyryl (s. o.) mit CH_3J und Natriummethylatlösung in einer Wasserstoffatmosphäre auf 100° (G., C., B. 35, 2421). — Nadeln (aus Aceton + Petroleumäther). Schmelzp.: 171° . Liefert beim Kochen mit $POCl_3$ 1-Chlor-4-Oxyisochinolin-Methyläther (s. o.).

N- oder O-Acetylderivat des 4-Oxyisocarbostyryls $C_{11}H_9O_3N = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(O.CO.CH}_3\text{):CH} \\ \diagdown \\ \text{CO—NH} \end{matrix}$ oder $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):CH} \\ \diagdown \\ \text{CO—N.CO.CH}_3 \end{matrix}$. B. Durch Kochen von 4-Oxy-

isocarbostryl mit Acetanhydrid und etwas $ZnCl_2$ (G., C., B. 33, 2632). — Nadeln. Schmelzp.: 207—208°.

2, 4-Dioxyisocarbostryl $C_9H_7O_3N = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):CH} \\ \text{CO—N.OH} \end{matrix}$ B. Durch Reduction von ω -Nitroacetophenon-o-Carbonsäure mit $SuCl_2 + HCl$ (G., B. 36, 578). — Hellrosa gefärbte Nadelchen aus Wasser. Wird bei 160° rosa, dann zinnberroth, ohne bei 250° geschmolzen zu sein. Leicht löslich in Alkalien mit gelber Farbe. Die alkoholische Lösung reducirt warme FEHLING'sche Flüssigkeit. Wird von HJ + P bei 170° zu Isocarbostryl (S. 194) reducirt. Beim Eindampfen der ammoniakalischen Lösung entsteht Carbindigo (Spl. zu Bd. IV, S. 1064).

* **Verbindungen** $C_9H_7O_3N$ (S. 305—306). a) *3-Phenylisoxazon(5) $C_9H_7O_2N = \begin{matrix} \text{NH.O.CO} & \text{N.O.CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}=\dot{\text{C}}\text{H} & \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}-\dot{\text{C}}\text{H}_2 \end{matrix}$ (S. 305—306). Benzoylphenylisoxazon $C_{16}H_{11}O_3N$. α -Verbindung $\begin{matrix} \text{H}_5\text{C}_6.\text{CO.N.O.CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}=\text{CH} \end{matrix}$? B. Aus Phenylisoxazon durch Einwirkung von Benzoylchlorid + Alkali, neben der β -Verbindung (s. u.) (RABE, B. 30, 1615). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 161°. Löslich in Aether und Benzol, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien. Wird von Phenylhydrazin und Eisessig in Phenylisoxazon und Benzoylphenylhydrazin zerlegt.

β -Verbindung $\begin{matrix} \text{N.O.CO.CO.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}-\text{CH} \end{matrix}$? B. Aus Phenylisoxazon und Benzoylchlorid in Benzollösung bei Gegenwart von Pyridin, neben etwas α -Verbindung (s. o.) (R., B. 30, 1616). — Prismatische Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 115°. Unlöslich in Wasser, leichter löslich in Aether, Alkohol und Benzol als die α -Verbindung.

* Isonitrosoderivat des Phenylisoxazolons $C_9H_6O_3N_2 = \begin{matrix} \text{N—O—CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}-\dot{\text{C}}:\text{N.OH} \end{matrix}$ (S. 306, Z. 10 v. o.). Gelbes Pulver. Zersetzt sich bei 150° (GUINCHARD, B. 32, 1737). Die alkalische Lösung giebt mit $FeSO_4$ grünlichblaue Fällung (WHITELEY, Soc. 83, 26). — Hydrat $\begin{matrix} \text{N—O—C(OH)}_2 \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}-\dot{\text{C}}:\text{N.OH} \end{matrix}$. Gelblichweisse Blättchen. Schmelzp.: 137—138°. —

Kaliumsalz $K.C_9H_6O_3N_2 = \begin{matrix} \text{N—O—C(O.K).O} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}-\dot{\text{C}}:\text{N—} \end{matrix}$. B. Aus Isonitroso-Phenylisoxazon und Kaliumäthylat (Ueberschuss) in alkoholischer Lösung. Violett. — $NH_4.C_9H_6O_3N_2$. Violett.

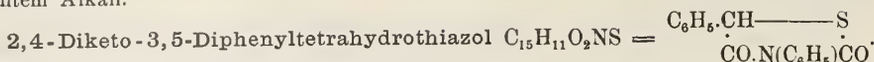
Methyläther $C_{10}H_8O_3N_2 = \begin{matrix} \text{N—O—CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}-\dot{\text{C}}:\text{N.O.CH}_3 \end{matrix}$. B. Aus dem Silbersalz des Isonitroso-Phenylisoxazolons (s. o.) und CH_3J (G., B. 32, 1738). — Gelbe Krystalle aus Petroleumäther. Schmelzp.: 95—96°. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

b) 5-Phenylisoxazon(3) $\begin{matrix} \text{O.NH.CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}=\dot{\text{C}}\text{H} \end{matrix}$ (vgl.: RUHEMANN, STAPLETON, Soc. 77, 247). B. Man bringt die berechneten Mengen Hydroxylaminchlorhydrat und Natriumäthylat in alkoholischer Lösung zusammen und setzt Phenylpropionsäureester zu (R., CUNNINGTON, Soc. 75, 957). — Farblose Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 168° bis 169°. Schwer löslich in Wasser. Die alkoholische Lösung giebt mit Eisenchlorid einen rothen, in Alkohol mit tieferer Farbe löslichen Niederschlag. Sehr beständig gegen Säuren und Alkalien. — $Ba(C_9H_6O_2N)_2 + 2H_2O$. Farblose Platten. — $Ag.C_9H_6O_2N$. Gelatinöser Niederschlag.

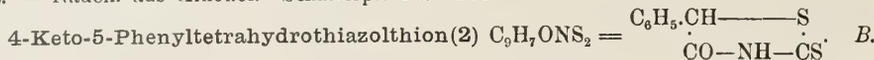
Methyläther $C_{10}H_9O_2N$. B. Aus dem Silbersalz des Phenylisoxazolons (s. o.) und CH_3J (R., C., Soc. 75, 958). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 72°.

* **Verbindungen** C_9H_7NS (S. 306—307). c) 5-Phenylthiazol = $\begin{matrix} \text{S.CH} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}:\text{CH} \end{matrix} \text{N}$. 2, 4 - Dioxyderivat, 2, 4 - Diketo - 5 - Phenyltetrahydrothiazol $C_9H_7O_2NS = \begin{matrix} \text{S.C(OH)} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\dot{\text{C}}:\text{C(OH)} \end{matrix} \text{N}$ bzw. $\begin{matrix} \text{S—CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5.\text{CH.CO} \end{matrix} \text{NH}$. B. Aus Phenyl-Thiocyanessigsäureäthylester durch Eindampfen mit conc. Salzsäure (WHEELER, Am. 26, 352). — Prismen aus Alkohol.

Schmelzp.: 125—126°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, löslich in verdünntem Alkali.



B. Beim Kochen von Diphenylthiohydantoin mit Salzsäure (WH., JOHNSON, *Am. Soc.* 24, 690). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 173—174°.



Aus dem Einwirkungsprodukt von Rhodankalium auf Phenylbrommalonester durch Behandlung mit Thioessigsäure (WH., J., *Am. Soc.* 24, 688). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 178—179°.

2. *Basen $C_{10}H_9N$ (S. 307—325).

1) *Chinaldin, 2-Methylchinolin $C_8H_4 \begin{array}{l} < \\ CH:CH \\ N = \dot{C} \cdot CH_3 \end{array}$ (S. 307—313). B. {Beim Be-

handeln von Methyl-o-Nitrocinnamylketon... mit $SnCl_2$ (...; DREWSSEN, *B.* 16, 1954}; vgl. Höchster Farbw., D.R.P. 22138; *Frdl.* I, 191). Entsteht neben anderen Producten bei der Belichtung einer Lösung von Nitrobenzol in Alkohol (CIAMICIAN, SILBER, *R. A. L.* [5] 11 I, 277). — {*Darst.* ... Paraldehyd... Anilin... Salzsäure... (DÖBNER, MILLER, *B.* 16, 2465}; vgl. D.R.P. 24317; *Frdl.* I, 186). — Molekulare Verbrennungswärme: 1287,25 Cal. bei const. Druck (DELÉPINE, *C. r.* 126, 965). Liefert bei der elektrolytischen Reduction Tetrahydrochinaldin und trimolekulares Hydrochinaldin ($C_{10}H_{11}N_3$) (AHRENS, *C.* 1896 I, 1127). Durch Einwirkung von Phtalylechlorid (+ Alkohol) oder gemässigte Einwirkung von Phtalsäureanhydrid entsteht die Verbindung $C_{18}H_{13}O_8N$ (S. 198) (EIBNER, LANGE, *A.* 315, 343), durch Condensation mit Phtalimid: β -Chinophtalin (S. 198), mit Succinimid: Succinimidchinaldin (S. 230). Beim Erhitzen mit Phtalsäureanhydrid bis 160° entsteht Isochinophtalon (S. 198) (E., MERKEL, *B.* 35, 2297). Verhalten gegen Tannin und Gallussäure: DE CONINCK, *C. r.* 125, 37). Bei der Einwirkung von Formaldehyd werden die Wasserstoffatome der Methylgruppe nacheinander durch Methylol ($CH_2 \cdot OH$) ersetzt (KÖNIGS, *B.* 32, 223).

S. 308, Z. 2 v. o. statt: „($C_{10}H_9N$) $_2 \cdot H_2Cr_2O_2$ “ lies: „($C_{10}H_9N$) $_2 \cdot H_2Cr_2O_7$ “.

*Diäthylisocyaniniodid $C_{23}H_{25}N_2J + \frac{1}{2} H_2O$ (S. 308). Absorptionsspectrum und optisches Sensibilisierungsvermögen des Diäthylisocyanins und seiner Homologen: MIETHE, *Ch. J.* 26, 54.

Chinaldinaeetylchlorid $C_{13}H_{14}ONCl = C_9H_6(CH_3N(CH_2 \cdot CO \cdot CH_3)) \cdot Cl$. B. Entsteht in geringer Menge neben salzsaurem Chinaldin durch 3-stdg. Erhitzen von Chinaldin mit Monochloraceton auf 100° (im Rohre) (SCHMIDT, GÖHLICH, *Ar.* 236, 637). — ($C_{13}H_{14}ONCl$) $_2PtCl_4$. Schmelzp.: 230°.

*Chinophtalon, Chinolingelb, Chinaldylenphtalid $C_{18}H_{11}O_2N$ (S. 308—309).

Constitution: $C_8H_4 \begin{array}{l} < \\ C:CH \cdot C_9H_6N \\ CO \end{array} O$ (EIBNER, LANGE, *A.* 315, 303). {B. ... Chinaldin ...

Phtalsäureanhydrid... (JACOBSEN, REIMER, *B.* 16, 1082}; vgl. D.R.P. 23188, 25144; *Frdl.* I, 161, 162). Durch Condensation von Phtalsäurediäthylester und Chinaldin bei Gegenwart von Natrium (E., L., *A.* 315, 346). Aus der Verbindung $C_{18}H_{13}O_3N$ (S. 198) durch Sublimieren oder Erwärmen mit Natronlauge (E., L., *A.* 315, 343). Aus Isochinophtalon (S. 198) durch Erhitzen für sich oder mit Benzaldehyd (E., MERKEL, *B.* 35, 2298). Aus dem Dibromid des Phtalidylchinaldins (Spl. zu Bd. IV, S. 450) durch Erhitzen über den Schmelzpunkt (E., L., *A.* 315, 324). — *Darst.* Man erhitzt 1 Thl. Phtalsäureanhydrid mit 1 Thl. Chinaldin im Sandbade und nach Beginn des Wasseraustrittes über kleiner Flamme unter öfterem Umschütteln, bis sich am Rande der Flüssigkeit Krystalle zeigen; die ausgegossene und noch vor dem Erkalten mit kaltem Alkohol angeriebene Masse wird mit kaltem Alkohol gewaschen und aus heissem Eisessig unter Zusatz von warmem Alkohol umkrystallisiert (E., L., *A.* 315, 336). — Sehr leicht löslich in kaltem Chloroform und heissem Aceton, mässig in warmem Benzol und Toluol, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Gibt mit conc. Schwefelsäure und Salzsäure Salze, die durch Wasser unter Abscheidung von Chinophtalon zerlegt werden. Bei Gegenwart von Alkohol liefert es mit Alkalien (oder Alkoholaten) rothe krystallinische, in wässrigerem Alkali unlösliche, in Alkohol sehr wenig lösliche Alkaliverbindungen, die jedoch so unbeständig sind, dass sie schon an feuchter Luft, durch Wasser bei gewöhnlicher Temperatur fast sofort, ganz oder theilweise unter Rückbildung von Chinophtalon zerlegt werden. Mit alkoholischem

Ammoniak entsteht α -Chinophtalin (s. u.) (E., L.; vgl. Höchster Farb., D.R.P. 27785; *Frdl.* I, 163). Liefert mit Brom in Chloroform das Dibromid des bromwasserstoffsauren Monobromchinophtalons (s. u.) (E., M., B. 35, 1657). — Bromhydrat. Dissociirt beim Erhitzen auf 100° allmählich vollständig.

S. 308, Z. 6 v. u. hinter „1082“ schalte ein: „2602“.

Chinophtalondibromid $C_{18}H_{11}O_2NBr_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \diagup & & \diagdown \\ & CBr.C_6H_5.N & \\ & & O \\ & & \diagup & & \diagdown \\ & & & & CO \end{matrix}$? B. Beim Be-

handeln von Chinophtalon (s. o.) in Eisessiglösung mit Brom (E., L., A. 315, 339; vgl. E., M., B. 35, 1656). — Weisse, sich rasch gelblich färbende Flocken oder fast weisses Pulver. Zersetzt sich oberhalb 150°. Fast unlöslich in Aether und Ligroin. Geht beim Lösen in warmem Alkohol in Monobromchinophtalon (s. u.) über.

Monobromchinophtalon $C_{18}H_{10}O_2NBr = C_6H_4 \begin{matrix} \diagup & & \diagdown \\ & C:CBr.C_6H_5.N & \\ & & O \\ & & \diagup & & \diagdown \\ & & & & CO \end{matrix}$. B. Aus Chino-

phtalondibromid (s. o.) beim Umkrystallisiren aus 96%igem Alkohol (E., L., A. 315, 339). — *Darst.* Aus Bromchinophtalon-Bromhydrat-Dibromid $C_{18}H_{10}O_2NBr.HBr.Br_2$ (s. u.) durch Behandlung mit Alkohol oder NH_3 (E., M., B. 35, 1661). — Schwachgelbe Blättchen (aus Alkohol + Chloroform). Schmelzp.: 179°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und warmem Alkohol, schwer in Aether. Wird durch andauerndes Kochen mit Alkohol oder kurzes Erwärmen mit Ammoniak unter Rückbildung von Chinophtalon (S. 196) entbromt.

$C_{18}H_{10}O_2NBr.HBr.Br_2$. B. Durch Zusatz von 35 g Brom in Chloroform zu einer Lösung von 3 g Chinophtalon in 150 g Chloroform (E., M., B. 35, 1657). Aus Chinophtalon und Brom in Eisessiglösung (E., M.). — Orange gelbe, prismatische Krystalle. Schmelzp.: 235° (unter Zersetzung). Kann nur aus Chloroform krystallisirt werden; die übrigen Lösungsmittel verändern es. Färbt sich beim längeren Liegen an der Luft unter Bromverlust roth. Bildet beim Erhitzen im Dampfschranke unter Verlust seines ganzen Bromgehaltes Chinophtalon. Verliert beim Anreiben mit kaltem Alkohol Brom unter Bildung von Monobromchinophtalon, ebenso mit Wasser. NH_3 bildet bei gewöhnlicher Temperatur unter Stickstoffentwicklung ebenfalls Monobromchinophtalon, beim Kochen hauptsächlich Chinophtalon; schweflige Säure entbromt unter Bildung von Chinophtalon. Scheidet mit angesauerter KJ-Lösung Jod ab.

Perbromid $C_{18}H_{11}O_2NBr_6$. B. Aus freiem Monobromchinophtalon und Brom in Chloroform (E., M., B. 35, 1661). — Granatrotthe Krystalle. Wird beim Erhitzen im Dampfschranke erst roth, dann gelb unter Bildung von Monobromchinophtalon und Chinophtalon.

Mononitrochinophtalon $C_{18}H_{10}O_4N_2$. B. Man leitet in eine kalt gehaltene Lösung von (5 g) Chinophtalon (S. 196) in (300 g) Eisessig salpetrige Säure (aus As_2O_3 und HNO_3 gewonnen) ein und giesst die gesättigte dunkelgrüne Lösung in Wasser; oder man krystallisirt Chinophtalondinitrür (s. u.) aus Alkohol um (E., L., A. 315, 342). — Gelbe Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 140°. Liefert beim Kochen mit verdünnten Säuren und auch Alkalien Chinophtalon.

Chinophtalondinitrür $C_{18}H_{11}O_6N_3$. B. Man leitet in eine Lösung von 5 g Chinophtalon (S. 196) in 300 g Eisessig unter Eiskühlung Stickstoffdioxid [aus $Pb(NO_2)_2$] und giesst die gesättigte dunkelgrüne Lösung in Eiswasser (E., L., A. 315, 342). — Weisse Flocken oder fast weisses, krystallinisches Pulver. Schmelzp.: unscharf 133° (verändert sich schon bei 100°). Umkrystallisiren aus Alkohol verwandelt es in das Mononitrochinophtalon (s. o.).

α -Chinophtalin, α -Imid des Chinophtalons $C_{18}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \diagup & & \diagdown \\ & C:CH.C_6H_5.N & \\ & & O \\ & & \diagup & & \diagdown \\ & & & & C:NH \end{matrix}$

(vgl. E., L., A. 315, 323). B. Aus Chinophtalon (S. 196) und (bei 0° gesättigtem) alkoholischem Ammoniak bei 200° (E., L., A. 315, 348). — Granatrotthe Prismen oder Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 305°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Aether, leichter in heissem Eisessig. Geht beim Erhitzen mit conc. Schwefelsäure oder Salzsäure, sowie beim Erhitzen mit Methylalkohol auf 200° wieder in Chinophtalon über, desgleichen beim Schmelzen mit KOH. Liefert beim Erwärmen mit Anilin Chinophtalon- α -Anil (s. u.) (E., L., A. 315, 350). — Chlorhydrat. Krystallinisch. — $(C_{18}H_{12}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 278°.

Monobrom- α -Chinophtalin $C_{18}H_{11}ON_2Br$. B. Aus α -Chinophtalin (s. o.) und Brom in Eisessiglösung (E., L., A. 315, 349). — Weisses, scheinbar amorphes Pulver, das bei 50° zusammensintert und bei 100° geschmolzen ist.

Chinophtalon- α -Anil $C_{24}H_{16}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \diagup & & \diagdown \\ & C:CH.C_6H_5.N & \\ & & O \\ & & \diagup & & \diagdown \\ & & & & C:N.C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus Chinophtalon

(S. 196) und Anilin durch Condensation bei Gegenwart von ZnCl_2 (E., L., A. 315, 347). Man löst molekulare Mengen von Chinophtalon und Anilin in Benzol und erhitzt nach Zusatz von 1 Mol. AlCl_3 $2\frac{1}{2}$ Stunden im Wasserbade (E., L.). Aus α -Chinophtalin (S. 197) und Anilin beim Erwärmen (E., L., A. 315, 350). — Granatrothe Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpt.: 232° . Sehr leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Alkohol. Geht sowohl beim Erwärmen mit conc. Schwefelsäure, wie mit 20%iger Natronlauge unter Abspaltung von Anilin in Chinophtalon über.

Phenylhydrazinderivat des α -Chinophtalins $\text{C}_{24}\text{H}_{17}\text{ON}_3$. B. Aus α -Chinophtalin (S. 197) und Phenylhydrazin bei Wasserbadtemperatur (E., L., A. 315, 349). — Purpurrothe Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpt.: 165° .

β -Chinophtalin, β -Imid des Chinophtalons $\text{C}_{18}\text{H}_{12}\text{ON}_2 = \text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C:CH}_2\text{C}_6\text{H}_5\text{N} \\ \text{CO} \end{matrix}$

(E., L., A. 315, 329). B. Aus (1 Mol.) Phtalimid (Spl. Bd. II, S. 1050) und (1 Mol.) Chinaldin durch Condensation mittels ZnCl_2 bei 160 – 180° (E., L., A. 315, 350). — Gelbe, cubische Krystalle (aus Alkohol) oder Prismen (aus Chloroform + Aether). Schmelzpt.: 214° . Sublimirt unzersetzt. Ziemlich leicht löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin und Amylalkohol. Die Lösungen in sauren oder alkalischen Lösungsmitteln fluoresciren schwach. Reagirt weder mit Phenylhydrazin, noch mit Acetanhydrid oder Benzoylchlorid. Liefert bei 4-stdg. Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 170 – 180° Chinophtalon (S. 196). Beim Erwärmen mit Anilin unter Zusatz von ZnCl_2 entsteht neben Chinaldin Phtalanil (Spl. Bd. II, S. 1053). Giebt mit Alkalien keine Salze. — $\text{Ag}_2\text{C}_{18}\text{H}_{11}\text{ON}_2$. Dottergelber krystallinischer Niederschlag. — $\text{C}_{18}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N} \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$. Citronengelbe amorphe Flocken. Wird beim Erwärmen mit Wasser unter Abscheidung von Chinophtalin zerlegt.

Monobrom- β -Chinophtalin $\text{C}_{18}\text{H}_{11}\text{ON}_2\text{Br}$. B. Neben Brom- β -Chinophtalindibromid (s. u.) bei Einwirkung von Brom auf β -Chinophtalin (s. o.) in Eisessiglösung (E., L., A. 315, 352). — Amorphe Masse (aus Eisessig + Wasser) oder fast farblose Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpt.: unsharp 56 – 59° . Leicht löslich in Aether. Geht bei längerem Kochen mit Alkohol, sowie beim Stehen oder Erwärmen mit Alkalien in β -Chinophtalin über.

Brom- β -Chinophtalindibromid $\text{C}_{18}\text{H}_{11}\text{ON}_2\text{Br}_2$. B. Aus β -Chinophtalin (s. o.) und Brom in Eisessiglösung (E., L., A. 315, 352). — Orangegelbe luftbeständige Flocken. Beginnt sich schon bei 90° zu zersetzen, und ist bei 170° geschmolzen.

*Phtalidylchinaldin $\text{C}_{18}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}$ (S. 309, Z. 5–11 v. o.) ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 450 u. Spl. dazu.

Verbindung $\text{C}_{18}\text{H}_{13}\text{O}_3\text{N} = \text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C(OH).CH}_2\text{C}_6\text{H}_5\text{N} \\ \text{CO} \end{matrix}$. B. Aus dem Product der

Einwirkung von 1 Mol.-Gew. frisch destillirten Phtalylchlorids (Spl. Bd. II, S. 1048) auf etwa 3 Mol.-Gew. Chinaldin (in Benzol bei Wasserbadwärme) durch Behandlung mit Alkohol (E., L., A. 315, 343). Aus 1 Mol. Phtalsäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 1048) und etwa $1\frac{1}{2}$ Mol. Chinaldin beim Erwärmen nicht über 150° (E., L., A. 315, 344). — Hellgelbe Nadelchen (aus Methylalkohol). Schmelzpt.: 124° . Leicht löslich in kaltem Alkohol. Geht beim Sublimiren in Chinophtalon (S. 196), beim Erwärmen mit Natronlauge in dessen rothes Natriumsalz (vgl. S. 196) über.

Isochinophtalon $\text{C}_{18}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}$. B. Man erhitzt ein Gemisch molekularer Mengen Phtalsäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 1048) und Chinaldin zusammen auf höchstens 160° , bis die Flüssigkeit gelbroth geworden ist, und rührt mit Alkohol an (E., M., B. 35, 2297). — Orangegelbe monokline Tafeln aus Alkohol; schwefelgelbe, stark pleochroitische Krystalle aus Chloroform. Schmelzpt.: 186° . Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Löst sich in conc. Schwefelsäure und conc. Salzsäure mit rother, in rauchender Schwefelsäure mit rothgelber Farbe. Geht beim Erhitzen auf 240 – 250° in Chinophtalon (S. 196) über, ebenso beim Erhitzen mit Benzaldehyd. Liefert beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 100° Phtalamid (Spl. Bd. II, S. 1054) und Chinaldin, mit Anilin schon nach kurzem Erhitzen Phtalanil (Spl. Bd. II, S. 1053) neben Chinaldin, mit Phenylhydrazin α -Phtalylphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 710); mit Hydroxylamin erfolgt ebenfalls vollständige Spaltung; mit Brom in Chloroform entsteht ein Dibromid (s. u.).

Verbindung $\text{C}_{18}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{NBr}_2$. B. Aus Isochinophtalon (s. o.) und Brom in Chloroform (E., M., B. 35, 2300). — Nadeln. Schmelzpt.: ca. 200° . Luftbeständig. Wird beim Kochen mit Alkohol und Wasser nicht verändert. NH_3 bildet Isochinophtalon zurück. Anilin spaltet Phtalanil (Spl. Bd. II, S. 1053) ab.

*Chlorchinaldin $C_{10}H_9NCl = NC_9H_8Cl.CH_3$ (S. 309). a) *3-Chlorchinaldin (S. 309). Beim Erhitzen mit Formaldehydlösung entsteht 3-Chlor-2-Dioxyisopropylchinolin (S. 208) (KÖNIGS, STOCKHAUSEN, B. 35, 2560).

S. 310, Z. 10 v. o. statt: „A. 20“ lies: „B. 20“.

*Nitrochinaldin $C_{10}H_8O_2N_2 = NC_9H_5(NO_2).CH_3$ (S. 310). a) *5- oder 7-Nitrochinaldin (S. 310, Z. 17 v. o.). B. Aus 5- oder 7-Nitro-2-Methylchinolin-carbonsäure(3) (S. 213) durch Erhitzen mit 10%iger Schwefelsäure auf 150° (CLAUS, MOMBERGER, J. pr. [2] 56, 385). — Schmelzp.: 82°.

b) *8-Nitrochinaldin (S. 310). B. Aus 8-Nitro-2-Methylchinolin-carbonsäure(3) (S. 213) durch Erhitzen mit 10%iger Schwefelsäure auf 150° (C., M., J. pr. [2] 56, 378). — Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 137°.

S. 310, Z. 17 und Z. 24 v. o. statt: „7-Derivat“ lies: „5- oder 7-Derivat“.

c) 6-Nitrochinaldin. B. Durch Condensation von 3-Nitro-6-Aminobenzaldehyd mit Aceton bei Gegenwart von NaOH (COHN, SPRINGER, M. 24, 99). — Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 173—174°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Aether. — Chlorhydrat. Leicht löslich in Wasser. — $(C_{10}H_8O_2N_2.HCl)_2 PtCl_4$. Nadeln.

*Oxychinaldin $C_{10}H_9ON = NC_9H_8(OH).CH_3$ (S. 310—312). a) *3-Oxychinaldin (im Hptw. Bd. IV, S. 310, Z. 19 v. u. ist statt 2-(Py-2)-Oxychinaldin 3-Oxychinaldin zu lesen).

Eine von der im Hptw. aufgeführten Verbindung von KULISCH verschiedene, aber als 3-Oxychinaldin aufzufassende Verbindung entsteht aus o-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 12) und Monochloracetat (Spl. Bd. I, S. 502) in verdünnter Natronlauge (KÖNIGS, STOCKHAUSEN, B. 35, 2556). — Nadeln (aus Aceton + Wasser). Färbt sich bei 240° gelblich, sintert bei 250° und schmilzt bei 260°. In kleinen Mengen unzerstört sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in heissem Wasser, Benzol und Aether, nicht flüchtig mit Wasserdampf. Die Lösungen fluoresciren blau. $FeCl_3$ färbt die verdünnte alkoholische Lösung intensiv dunkelroth; auf Zusatz von Säuren verschwindet die Färbung. Löslich in Aetzalkalien. Liefert bei der Destillation über Zinkstaub im H-Strome Chinaldin. — Chlorhydrat. Nadeln aus Salzsäure. Färbt sich oberhalb 200°, schmilzt nach vorhergehender Sinterung und Blauschwarzfärbung bei 265°. — $(C_{10}H_9ON)_2 H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Orangerothe Nadelchen oder Blättchen. Schmelzp.: ca. 210° (unter Aufschäumen). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. — Sulfat. Wasserhaltige Nadelchen (aus verdünnter Schwefelsäure). Wird bei 140—145° wasserfrei; schmilzt bei 192—193°. — Pikrat. Goldglänzende Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 245—246° (unter Aufschäumen).

Aethyläther $C_{12}H_{13}ON = NC_9H_5(CH_3)(O.C_2H_5)$. B. Aus äquimolekularen Mengen 3-Oxychinaldin (s. o.), C_2H_5J und Aetzkali in Alkohol (K., St., B. 35, 2558). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser), die an der Luft verwittern. Schmilzt wasserfrei bei 69—70°. Die alkoholische Lösung fluorescirt schwach bläulich.

b) *4-Oxychinaldin (S. 310—311). B. {...β-Anilinoacrotinsäureester... auf 240° (CONRAD, LIMPACH, ... 948; } vgl. D.R.P. 42276; Frdl. I, 204). Bei der Einwirkung von NaOH auf o-Acetaminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94) in alkoholisch-wässriger Lösung, neben (viel) 2-Oxylepidin (S. 201), Isoflavanilin (Hptw. Bd. IV, S. 1029), dessen Acetylverbindung (Spl. zu Bd. IV, S. 1029) und o-Aminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94) (CAMPS, B. 32, 3230). — Nadeln. Schmelzp.: 231°. Mit $FeCl_3$ entsteht eine blutrothe Färbung.

*N-Methylderivat, 1-Methylchinaldon(4) $C_{11}H_{11}ON = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO—CH} \\ \text{N}(CH_3).C.C_6H_5 \end{matrix}$ (S. 311).

Giebt mit CH_3J auf 100° erhitzt oder innerhalb mehrerer Wochen bei Zimmertemperatur γ-Methoxychinaldinjodmethylat (Hptw. Bd. IV, S. 311, Z. 25 v. o.), mit Benzoylchlorid Methylchinaldonchlorbenzoylat (Hptw. Bd. IV, S. 311, Z. 19 v. u.) (KNORR, B. 30, 923, 927). — Pikrat $C_{11}H_{11}ON.C_6H_5N_3O_7$. Schmelzp.: 233° (unter Zersetzung).

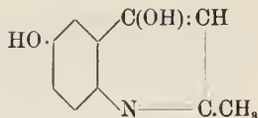
c) *6-Oxychinaldin (S. 311—312). {B. (DÖBNER, MILLER, B. 17, 1708; } vgl. D.R.P. 24317, 29819; Frdl. I, 188 u. 190).

d) *7-Oxychinaldin (S. 312). {B. Schmelzen von 7-Chinaldinsulfonsäure... KOH (DÖBNER, MILLER, B. 17, 1709; } vgl. D.R.P. 29819; Frdl. I, 190).

e) *8-Oxychinaldin (S. 312). {B. (DÖBNER, MILLER, ...; } vgl. auch D.R.P. 24317, 29819; Frdl. I, 188 u. 190).

*Methyläther $C_{11}H_{11}ON = NC_{10}H_8.O.CH_3$ (S. 312). {B. (DÖBNER, MILLER, B. 17, 1707; } vgl. D.R.P. 24317; Frdl. I, 188).

*Dioxychinaldin $C_{10}H_9O_2N$ (S. 312—313). a) *4,6-Dioxychinaldin: (S. 312). *6-Methyläther $C_{11}H_{11}O_2N = NC_9H_4(OH)(O.CH_3).CH_3$ (S. 312). {B. . . . p-Methoxyphenylaminocrotonsäureester (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 1650; } vgl. D.R.P. 42276; *Frld. I*, 204).



b) *4,8-Dioxychinaldin: $HO.C_6H_3 \begin{matrix} C(OH):CH \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 312). *8-Methyläther $C_{11}H_{11}O_2N = NC_9H_4(O.CH_3)(OH).CH_3$ (S. 312). {B. . . . o-Methoxyphenylaminocrotonsäureester (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 1654; } vgl. D.R.P. 42276; *Frld. I*, 204).

d) *8-Oxychinolinmethylol $NC_9H_5(OH).CH_2.OH$ (S. 313). Aus der *Formaldehydverbindung erhält man die formaldehydfreie Verbindung durch kurzes Kochen in wässriger Lösung als feines Pulver vom Schmelzp.: 146—148° (MANASSE, B. 35, 3846).

e) 6,7-Dioxychinaldin: $(HO)_2C_6H_2 \begin{matrix} CH:CH \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ C.CH_3 \end{matrix}$. 6-Methyläther, m-Oxy-p-Methoxy- α -Chinaldin $C_{11}H_{11}O_2N = NC_9H_4(O.CH_3)(OH).CH_3$. B. Neben 2-Methyl-4,7-Dioxy-6-Methoxy-3,4-Dihydrochinaldincarbonsäure(5) (S. 174), durch Reduction von Nitroconindimethylketon mit Zinn und rauchender Salzsäure (BOOCK, B. 35, 1501). — $C_{11}H_{11}O_2N.HCl$. — $(C_{11}H_{11}O_2N.HCl)_2.PtCl_4$. Blättchen aus Wasser.

f) 4,7(?)-Dioxychinaldin. B. Durch rasches Erhitzen von m-Oxyphenylaminocrotonsäureester, welcher sich durch 3-stdg. Erwärmen äquimolekularer Mengen m-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 393) und Acetessigester auf dem Wasserbade bildet, auf 250—260° (v. PFECHMANN, SCHWARZ, B. 32, 3704; vgl. v. P., B. 32, 3686). — Nadeln mit 1 Mol. H_2O (aus verdünntem Alkohol). Verkohlt oberhalb 300°. Löslich in verdünnten Alkalien und conc. Säuren. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung gelbroth.

Diacetylderivat $C_{14}H_{13}O_4N = (CH_3.CO.O)_2C_9H_7(CH_3)N$. Nadelchen (aus verdünntem Eisessig oder Alkohol). Sintert bei ca. 225° und ist bei 232° geschmolzen (v. P., Sch., B. 32, 3704).

4,5,7-Trioxychinaldin $C_{10}H_9O_3N = NC_9H_8(OH)_2.CH_3$. B. Aus 4,5,7-Trioxo-2-Methylchinolincarbonsäure(3 oder 6)-Aethylester (S. 218) durch Verseifung mit KOH (KNOEVENAGEL, FRIES, B. 31, 775). — Bei 360° noch nicht geschmolzen. Löslich in Eisessig und Nitrobenzol, sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Aether, Chloroform und Benzol.

*Chinaldinsulfonsäuren $C_{10}H_9O_3NS$ (S. 313). {B. . . . (DÖBNER, MILLER, B. 17, 1703; } vgl. auch D.R.P. 29819; *Frld. I*, 190).

2) *3-Methylchinolin $C_8H_4 \begin{matrix} CH:C.CH_3 \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ CH \end{matrix}$ (S. 313—314). Darst. Durch 20-stdg. Stehenlassen von o-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 12) mit Propionaldehyd (Spl. Bd. I, S. 479) in 1%iger Kalilauge (KÖNIGS, BISCHKOPFF, B. 34, 4330). — Bleibt beim Erhitzen mit Formaldehyd, Chloral oder Benzaldehyd + $ZnCl_2$ im Wesentlichen unverändert (vgl. K., B. 34, 4326). — *Platinsalz. Schmilzt noch nicht bei 275° (K., STOCKHAUSEN, B. 35, 2560).

3) *Lepidin, 4-Methylchinolin $C_8H_4 \begin{matrix} C(CH_3):CH \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ CH \end{matrix}$ (S. 314—318). B. Beim mehr-tägigen Stehenlassen von 2-Jodlepidin (s. u.) mit Eisenspähen und verdünnter Schwefelsäure (BYVANCK, B. 31, 2153). — $(C_{10}H_9N)_2H_2Cr_2O_7$. Rothgelber, krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 137° (MARCKWALD, Privatmittheilung). — *Pikrat. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 208° (B.).

*Cyanin $C_{30}H_{39}N_2J$ (S. 315). Optisches Sensibilisierungsvermögen: MIETHE, *Ch. J.* 26, 54. Unlöslich in Wasser, für photographische Technik ungeeignet.

S. 315, Z. 11 v. u. statt: „ $C_{30}H_{39}N_2J.HJ^{14}$ “ lies: „ $C_{30}H_{39}N_2J.HJ^{14}$ “.

*2-Chlorlepidin $C_{10}H_8NCl = C_8H_4 \begin{matrix} C(CH_3):CH \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ CCl \end{matrix}$ (S. 315, Z. 8 v. u.). B. Durch Ueberführen von Amino-2-Chlorlepidin in das Hydrazin und Kochen des letzteren mit Kupfersulfat in wässriger Lösung (BESTHORN, BYVANCK, B. 31, 799). — Geht beim Kochen mit KJ, rothem Phosphor und Jodwasserstoffsäure in 2-Jodlepidin (s. u.) über (By., B. 31, 2153).

2-Jodlepidin $C_{10}H_8NJ = NC_8H_5J.CH_3$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 2-Chlorlepidin (s. o.) mit KJ, rothem Phosphor und Jodwasserstoffsäure auf 100° (BYVANCK, B. 31, 2153). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 90°. Leicht löslich in Aether, Methyl-

alkohol und Ligroin. Wird von Fe + verdünnter Schwefelsäure in Lepidin übergeführt. — Chlorhydrat. Nadeln.

4',4'-Dibrom-8-Nitrolepidin $C_{10}H_6O_2N_2Br_2 = NC_9H_5(NO_2).CHBr_2$. *B.* Man löst 1 g 8-Nitrolepidin (Hptw. Bd. IV, S. 316) und 2 g wasserfreies Natriumacetat in 10 ccm Eisessig und fügt zur siedenden Lösung 1,8 g Brom in 10 ccm Eisessig (Königs, *B.* 31, 2368). — Krystalle. Schmelzp.: 114—115°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Alkohol und Ligroin. Gibt mit Bleiacetat Nitro-4-Methylalchinolin (S. 222).

4',4',4'-Tribrom-8-Nitrolepidin $C_{10}H_5O_2N_2Br_3 = NC_9H_5(NO_2).CBr_3$. *B.* Zu einer siedenden Lösung von 0,5 g 8-Nitrolepidin (Hptw. Bd. IV, S. 316) und 3 g geschmolzenem Natriumacetat werden 2 g Brom in 10 ccm Eisessig gesetzt (K., *B.* 31, 2369). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 162°. Gibt beim Erhitzen mit Bleiacetat in Eisessig eine bromfreie Säure.

* **Oxylepidin** $C_{10}H_9ON = HO.C_{10}H_8N$ (S. 316—317). a) *2-Oxylepidin, Lepidon, γ -Methylcarbostyryl $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3):\text{CH} \\ \text{NH}—\text{CO} \end{matrix}$ (S. 316—317). {*B.* ... Acetessigsäureanilid ... Vitriolöl ... (KNORR, *A.* 236, 83; } D.R.P. 26428; *Frdl.* I, 199). Durch Einwirkung von Natronlauge auf die alkoholisch-wässrige Lösung des o-Acetaminoacetophenons, neben 4-Oxychinaldin (S. 199), Isoflavanilin, dessen Acetylverbindung und o-Aminoacetophenon (CAMPS, *B.* 32, 3230). Aus Acetyl-o-Aminophenylpropionäureäthylester beim Kochen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge, neben 4-Oxy-2-Methylchinolincarbonsäure(3) (S. 216) (C., *B.* 34, 2717). Beim Schmelzen von Chinolin(2)-Essigsäure(4) (S. 216) (BESTHORN, GARBEN, *B.* 33, 3447).

* **O-Methylderivat, α -Methoxyepidid** $C_{11}H_{11}ON = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3):\text{CH} \\ \text{N}—\text{C.O.CH}_3 \end{matrix}$ (S. 316, *Z. 21 v. o.*). Gibt beim Erhitzen mit CH_3J N-Methyllepidon (s. u.) (KNORR, *B.* 30, 931).

* **N-Methylderivat, N-Methyllepidon** $C_{11}H_{11}ON = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3):\text{CH} \\ \text{N}(\text{CH}_3).\text{CO} \end{matrix}$ (S. 316—317). {*B.* Entsteht auch ... Acetessigsäureäthylester ... Methylanilin ... (KNORR; } vgl. auch Höchstler Farbw., D.R.P. 32281; *Frdl.* I, 199).

2-Chlor-5- oder 7-Oxylepidin $C_{10}H_8ONCl = NC_9H_4Cl(OH).CH_3$. *B.* Durch Erwärmen von diazotirtem Amino-2-Chlorlepidin mit verdünnter Schwefelsäure, neben 2,5- oder 2,7-Dioxy-4-Methylchinolin (s. u.) (BE., BYVANCK, *B.* 31, 800). — Nadelchen (aus Methylalkohol oder viel Wasser). Schmilzt bei 214—215° (unter darauffolgender Zersetzung). Ziemlich leicht löslich, ausser in Wasser. Liefert mit Mineralsäuren gut krystallisierende Salze. Wird von alkalischer $KMnO_4$ -Lösung zu Chlorlepidinsäure oxydiert.

Dioxylepidin $C_{10}H_8O_2N = NC_9H_4(OH)_2.CH_3$. a) 2,3-Dioxy-4-Methylchinolin. *B.* Aus Chloracetyl-o-Aminoacetophenon durch siedende alkoholische Natronlauge (CAMPS, *Ar.* 240, 145). — Nadeln. Schmelzp.: 245°. In Alkalien und Säuren erst beim Erwärmen löslich. Gibt mit $FeCl_3$ in Alkohol smaragdgrüne Färbung.

b) 2,5- oder 2,7-Dioxy-4-Methylchinolin. *B.* Durch Kochen von diazotirtem Amino-2-Oxylepidin mit verdünnter Schwefelsäure (BESTHORN, BYVANCK, *B.* 31, 802). Aus m-Aminophenol und Acetessigester mittels alkoholischen $ZnCl_2$ (neben anderen Producten) (v. PECHMANN, SCHWARZ, *B.* 32, 3700; vgl. v. P., *B.* 32, 3686). — *Darst.* Durch 5—6-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen m-Aminophenol und Acetessigester im Rohre auf 150° (v. P., *Sen.*). — Nadelchen mit 1 Mol. H_2O (aus verdünntem Alkohol), die bei 105° wasserfrei werden, sich bei 280° bräunen und bei 290—300° schmelzen. Sehr wenig löslich in Wasser, Aether und Benzol, leichter in Alkohol. Die Lösungen in sehr verdünnten Alkalien fluoresciren blau, conc. Natronlauge fällt perlmutterglänzende Blättchen des Natriumsalzes. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung gelbroth. Alkalisches $KMnO_4$ oxydiert zu α -Oxylepidinsäure. — Chlorhydrat. Nadeln. Wird von Wasser zerlegt.

Acetylderivat $C_{12}H_{11}O_3N = CH_3.CO.O.C_9H_5(CH_3).ON$. Nadeln aus Alkohol. Sintert bei 240°, schmilzt bei 250—254° (v. P., *Sen.*, *B.* 32, 3701).

Benzoylderivat $C_{17}H_{13}O_3N = C_6H_5.CO.O.C_9H_5(CH_3).ON$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 288° (v. P., *Sen.*, *B.* 32, 3701).

5) * **6-Methylchinolin, p-Toluchinolin** $NC_9H_6.CH_3$ (S. 318—321). Liefert mit S_2Cl_2 erhitzt fast nur p-Toluthiochinanthreu; durch S_2Cl_2 entstehen neben dieser Schwefelbase Dichlor- und Trichlor-p-Toluchinolin (S. 202); durch S_2Br_2 entsteht Monobrom-, durch Brom und rauchende Schwefelsäure Dibrom-p-Toluchinolin (S. 202). Durch Jod und rauchende Schwefelsäure erhält man ein Dijodproduct (S. 202) (EDINGER, EKELEY, *B.* 35, 97; *J. pr.* [2] 66, 214).

S. 318, Z. 20 v. u. statt: „2633“ lies: „2623“.

S. 318, Z. 9—8 v. u. streiche den Passus: „ $C_{10}H_9N.HJ$ “ bis „in Wasser“.

2-Chlor-p-Toluchinolin $C_{10}H_8NCl = NC_9H_6Cl.CH_3$. B. Durch Einwirkung von PCl_5 auf N-Methyl-p-Toluchinolon (s. u.) (O. FISCHER, B. 32, 1305). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 116° . Leicht löslich in Alkohol, Benzol, $CHCl_3$ und Aether, sehr wenig in Wasser. Das Cl-Atom ist leicht beweglich. — $C_{10}H_8NCl.HCl$. Nadeln (aus alkoholischer Salzsäure). Wird von Wasser zerlegt. — $(C_{10}H_8NCl.HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Gelbliche Blättchen (aus HCl-haltigem Alkohol).

Dichlor-p-Toluchinolin $C_{10}H_7NCl_2$. B. Bei der Einwirkung von SCl_2 auf p-Toluchinolin; wird isolirt durch seine Flüchtigkeit mit Wasserdampf und Löslichkeit in verdünnter Salzsäure (EDINGER, EKELEY, J. pr. [2] 66, 225). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $80-81^\circ$. — $(C_{10}H_7NCl_2)_2H_2PtCl_6$. Krystallpulver.

Jodmethylat $C_{11}H_{10}NCl_2J = C_{10}H_7Cl_2N.CH_2J$. B. Durch CH_3J bei 100° (Ed., Ek., J. pr. [2] 66, 226). — Rothgelbe Nadeln aus Alkohol.

x-Trichlor-p-Toluchinolin $C_{10}H_6NCl_3$. B. Bei der Einwirkung von SCl_2 auf p-Toluchinolin; bleibt bei der Behandlung der mit Wasserdampf flüchtigen Producte mit verdünnter Salzsäure ungelöst (Ed., Ek., J. pr. [2] 66, 225). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 159° . Hat kaum noch basische Eigenschaften.

Monobrom-p-Toluchinolin $C_{10}H_8NBr$. B. Aus p-Toluchinolin und S_2Br_2 bei 120° in geringer Ausbeute (EDINGER, EKELEY, J. pr. [2] 66, 227). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $84-85^\circ$. Mit Wasserdampf flüchtig. — $(C_{10}H_8NBr)_2H_2PtCl_6$. Nadeln.

Dibrom-p-Toluchinolin $C_{10}H_7NBr_2$. B. Aus p-Toluchinolin und Brom in Gegenwart von rauchender Schwefelsäure (mit 50% SO_3) zuerst in der Kälte, dann in der Wärme (Ed., Ek., J. pr. [2] 66, 227). — Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: $135-136^\circ$. — $(C_{10}H_7NBr_2)_2H_2PtCl_6$. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag.

Dijod-p-Toluchinolin $C_{10}H_7NJ_2$. B. Aus p-Toluchinolin, welches mit dem doppelten Gewicht Jod verrieben ist, beim Eintragen in 50%ige rauchende Schwefelsäure, Erhitzen auf 100° und Eingiessen in kalte schweflige Säure. Ausbeute 72% der Theorie (EDINGER, EKELEY, J. pr. [2] 66, 228). — Fast farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $135-136^\circ$. — $(C_{10}H_7NJ_2)_2H_2PtCl_6$. Orangefarbene Krystalle.

S. 319, Z. 23 v. o. statt: „ $C_{10}H_8N_2O_3$ “ lies: „ $C_{10}H_8N_2O_4$ “.

Nitrojod-p-Toluchinolin $C_{10}H_7O_2N_2J = NC_9H_4J(NO_2).CH_3$. B. Aus Dijod-p-Toluchinolin (s. o.) durch heisse, rauchende Salpetersäure (EDINGER, EKELEY, J. pr. [2] 66, 229). — Hellgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 133° .

***Oxytoluchinolin** $C_{11}H_9ON = NC_9H_5(OH).CH_3$ (S. 319—320). a) *8-Oxy-6-Methylchinolin (S. 319). {B. Beim Schmelzen von p-Toluchinolinsulfonsäure mit Natron (HERZFELD, B. 17, 1552); Höchster Farbw., D.R.P. 29123; *Frdl.* I, 184).

S. 319, Z. 11 v. u. statt: „3674“ lies: „3671“.

5,7-Dinitro-8-Oxy-6-Methylchinolin $C_{10}H_7O_5N_3 = NC_9H_5(NO_2)_2(OH).CH_3$. B. Aus 7-Jod-8-Oxy-6-Methylchinolinsulfonsäure(5) (S. 203) durch Einwirkung von Salpetersäure (CLAUSS, KAUFMANN, J. pr. [2] 55, 528). — Schmelzp.: gegen 237° (unter Zersetzung).

S. 320, Z. 3 v. o. statt: „ $C_{10}H_8N_2O_8$ “ lies: „ $C_{10}H_8N_2O_3$ “.

c) *2-Oxy-6-Methylchinolin, 6-Methylcarbostyrl (S. 320). **N-Methyl-derivat**, **N-Methyl-p-Toluchinolon** $C_{11}H_{11}ON = CH_3.C_6H_5 \begin{matrix} < CH=CH \\ < N(CH_3).CO \end{matrix}$. B. Durch Oxydation von p-Toluchinolinjodmethylat (Hptw. Bd. IV, S. 318) mit alkalischer K_8FeCy_6 -Lösung (O. FISCHER, B. 32, 1304). — Tafeln aus Benzol. Schmelzp.: 90° . Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Benzol. — Chlorhydrat. Nadeln aus alkoholischer Salzsäure.

2-Mercapto-p-Toluchinolin $C_{10}H_9NS = CH_3.C_6H_5 \begin{matrix} < CH:CH \\ < N=C.SH \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-p-Toluchinolin (s. o.) mit alkoholischer KSH-Lösung auf 150° (O. FISCHER, B. 32, 1305). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 210° . — Der Methyläther schmilzt bei 50° .

Disulfid $C_{20}H_{16}N_2S_2 = [NC_9H_5(CH_3).S-]_2$. B. Durch Einwirkung von H_2O_2 auf 2-Mercapto-p-Toluchinolin (s. o.) in heisser, alkoholischer Lösung (O. F., B. 32, 1306). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 195° .

***p-Toluchinolinsulfonsäure** $C_{10}H_9O_3NS = NC_9H_5(SO_3H).CH_3$ (S. 320). a) *8-Sulfonsäure (S. 320). {B. ... p-Toluchinolin ... Schwefelsäure ... (HERZFELD, B. 17, 905, 1552); vgl. auch: Höchster Farbw., D.R.P. 29123; *Frdl.* I, 184).

*7-Jod-8-Oxy-6-Methylechinolinsulfonsäure (5) $C_{10}H_8O_4NJS = NC_9H_7J(SO_3H)(OH).CH_3$ (S. 320—321). B. {... (CLAUS, KAUFMANN, ...), D.R.P. 84063; *Frdl.* IV, 1146).

S. 321, Z. 24 v. u. statt: „8-Amino...“ lies: „3-Amino...“.

7) *8-Methylchinolin, o-Toluchinolin (S. 321—323). Bei der Einwirkung von S_2Cl_2 wird das Methyl abgespalten und eine Verbindung $C_{18}H_{12}N_7S_2$ (Spl. zu Bd. IV, S. 1071) erzeugt, die vom Thiochinanthren (S. 190) verschieden ist; die gleiche Verbindung entsteht bei der Einwirkung von $SOCl_2$ neben viel 6,8-Dichlorchinolin (S. 181) und Tetrachlorchinolin (S. 181) (EDINGER, B. 30, 2419; *J. pr.* [2] 56, 275; ED., EKELEY, B. 35, 97). — $C_{10}H_9N.HBr.Br_2$. B. Aus der Chloroformlösung des 8-Methylchinolins durch Sättigen mit HBr und Zugabe von Brom (CLAUS, D.R.P. 98272; C. 1898 II, 744). Orangefarbige, krystallinische Masse. Erweicht gegen 115° und ist bei 124° geschmolzen. Zersetzt sich gegen 140° . Entwickelt immer schwachen Bromgeruch.

2-Chlor-o-Toluchinolin $C_{10}H_8NCl = C_9H_7NCl.CH_3$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von N-Methyl- α -Toluchinolon (s. u.) mit PCl_5 + etwas $POCl_3$ auf 140 — 150° (O. FISCHER, B. 35, 3678). — Nadeln (aus verdunstendem Aether). Schmelzp.: 61° . Kp_{734} : 286° . Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform, kaum in Wasser. Schwache Base, die in geschmolzenem Zustande Glas ätzt. Die verdünnten, wässrigen oder alkoholischen Lösungen der mineralischen Salze fluoresciren bläulich. Mit Chlorzinkammoniak bei 200° entsteht 2-Amino-o-Toluchinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 938). — $C_{10}H_8NCl.HCl$. Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $(C_{10}H_8NCl.HCl)_2.PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol).

8¹-Bromderivat, 8-Bromomethylechinolin $C_{10}H_8NBr = CH_2Br.C_9H_7N$. B. Durch Erhitzen des Hydrobromidbromids des 8-Methylchinolins (s. o.) auf 150 — 200° (nebenbei entsteht 8-Bromomethylbromchinolin, s. u.) (CLAUS, D.R.P. 98272; C. 1898 II, 744). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 53° . Zersetzt sich gegen 200° .

8-Bromomethylbromchinolin $C_{10}H_7NBr_2 = CH_2Br.C_9H_7BrN$. B. Als Nebenproduct beim Erhitzen des Hydrobromidbromids des 8-Methylchinolins (s. o.) (CL., D.R.P. 98272; C. 1898 II, 744). — Krystallblättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 110° .

8-Jodomethylechinolin $C_{10}H_8NJ = CH_2J.C_9H_7N$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von 8¹-Brom-o-Toluchinolin (s. o.) mit CH_3J auf 80° (HOWITZ, B. 35, 1273). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 84° . Liefert beim Kochen mit Salpetersäure Chininaldehyd(2) (S. 222).

Dijod-o-Toluchinolin $C_{10}H_7NJ_2$. B. Bei der Einwirkung von Jod und rauchender Schwefelsäure (von 50% SO_3) auf o-Toluchinolin (EDINGER, SCHUMACHER, B. 33, 2891). — Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 171° . — $C_{10}H_7NJ_2.HCl$. Gelbe Nadeln. — $(C_{10}H_7NJ_2.HCl)_2.PtCl_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Krystallinischer Niederschlag.

*Nitrotoluchinolin $C_{10}H_8O_2N_2 = NC_9H_7(NO_2).CH_3$ (S. 322). a) *5-Nitro-o-Toluchinolin (S. 322). {B. Aus ... o-Toluchinolin ... (NÖLTING, TRAUTMANN, B. 23, 3673; Höchster Farb., D.R.P. 29123; *Frdl.* I, 184). — Schmelzp.: 78° . Elektrolytische Reduction: BAYER & Co., D.R.P. 80978; *Frdl.* IV, 57.

α -Nitro-2-Chlor-o-Toluchinolin $C_{10}H_7O_2N_2Cl = NC_9H_4Cl(NO_2).CH_3$. B. Durch Eintragen von 1 Thl. 2-Chlor-o-Toluchinolin (s. o.) in ein Gemisch von 2 Thln. rauchender Salpetersäure + 1 Thl. conc. Schwefelsäure und Erwärmen auf 50 — 60° (O. FISCHER, B. 35, 3679). — Gelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 232° .

*Oxytoluchinolin $C_{10}H_9ON = NC_9H_8(OH).CH_3$ (S. 322). a) *5-Oxy-o-Toluchinolin (S. 322). {B. (HERZFELD, B. 17, 905, 1551); Höchster Farb., D.R.P. 29123; *Frdl.* I, 184).

c) o-Toluchinolon(2) $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$, N-Methyl-o-Toluchinolon $C_{11}H_{11}ON = C_{10}H_9ON(CH_3)$. Prismen (aus 30%igem Alkohol). Schmelzp.: 85° . Fast unzersetzt sublimierbar und destillierbar. Ziemlich löslich in heissem Wasser. Schwache Base (O. FISCHER, B. 35, 3678).

S. 323, Z. 12 v. o. ist in den Kernformeln an Stelle 8 die Gruppe $-CH_3$ zu ergänzen.

Dijod-o-Toluchinolinsulfonsäure $C_{10}H_7O_3NJ_2S$. B. Bei der Einwirkung von Jod und rauchender Schwefelsäure (von 30% SO_3) auf o-Toluchinolin (neben Dijodtoluchinolin, s. o.) (EDINGER, SCHUMACHER, B. 33, 2891). — Krystalle aus Wasser. Zersetzt sich bei 270° . — $Ba(C_{10}H_6O_3NJ_2S)_2 + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Löslich in heissem Wasser.

9) *1-Methylisochinolin $C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH=CH} \\ \text{C(CH}_3\text{):N} \end{matrix}$ (S. 323). B. {... (POMERANZ, M. 15, 304; D.R.P. 80044; *Frdl.* IV, 1148).

10) * **3-Methylisochinolin** $C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.CH}_3 \\ \text{CH:N} \end{matrix}$ (S. 323—324). B. {.... 3-Methylisocarbostryl ... (G., N.); D.R.P. 69138; *Frdl.* III, 967). Durch 4-stdg. Erhitzen von 1,4-Dichlor-3-Methylisochinolin (s. u.) mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 240° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 993).

1,4-Dichlor-3-Methylisochinolin $C_{10}H_7NCl_2 = C_8H_4 \begin{matrix} \text{CCl:C.CH}_3 \\ \text{CCl:N} \end{matrix}$. B. In geringen Mengen — neben 4-Oxy-1-Chlor-3-Methylisochinolin (s. u.) — bei 6-stdg. Erhitzen von wasserfreiem 4-Oxy-3-Methylisocarbostryl (s. u.) mit $POCl_3$ auf 150—160° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 993). — Krystallinische Masse. Schmelzp.: 95—95,5°. Kp_{760} : 300—312°. Wird von HJ bei 240° zu 3-Methylisochinolin reducirt. Liefert mit Natriummethylat in Holzgeist bei 100° 1-Methoxy-4-Chlor-3-Methylisochinolin (s. u.).

* **Oxy-3-Methylisochinolin** $C_{10}H_9ON = NC_6H_5(OH).CH_3$ (S. 324). a) * **1-Oxy-3-Methylisochinolin**, **3-Methylisocarbostryl** $C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.CH}_3 \\ \text{CO:NH} \end{matrix}$ (S. 324). *Ältere Angaben s. Hptw. Bd. II, S. 1427, Z. 7—13 v. o.* B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 2 g 4-Oxy-3-Methylisocarbostryl (s. u.) mit 0,8 g rothem Phosphor und 15 ccm Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) auf 180° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 991). — Schmelzp.: 210—211°.

N-Methylderivat s. 2,3-Dimethylisocarbostryl, *Hptw. Bd. II, S. 1427.*

3-Methylisocarbostryl-N-Essigsäure $C_{12}H_{11}O_3N = C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.CH}_3 \\ \text{CO.N.CH}_2.CO_2H \end{matrix}$. B. Durch $\frac{1}{4}$ -stdg. Erhitzen von Methylbenzylketon-o-Carbonsäure mit Glykocoll auf 160° (GOTTLIEB, B. 32, 966). — Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 220° (unter Schäumen).

1-Methoxy-4-Chlor-3-Methylisochinolin $C_{11}H_{10}ONCl = C_8H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):C.CH}_3 \\ \text{C(O.CH}_3\text{):N} \end{matrix}$. B. Durch $\frac{3}{4}$ -stdg. Erhitzen von 1,4-Dichlor-3-Methylisochinolin (s. o.) mit Natriummethylat und Holzgeist auf 100° (GA., C., B. 33, 993). — Nadeln aus Holzgeist. Schmelzpunkt: 57—58°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.

b) **4-Oxy-3-Methylisochinolin**, **4-Oxy-1-Chlor-3-Methylisochinolin** $C_{10}H_8ONCl = C_8H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):C.CH}_3 \\ \text{CCl=N} \end{matrix}$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 9 g wasserfreiem 4-Oxy-3-Methylisocarbostryl (s. u.) mit 45 ccm $POCl_3$ auf 150—160°, neben etwas 1,4-Dichlor-3-Methylisochinolin (s. o.) (GA., C., B. 33, 991). — Krystallpulver aus rhombischen und sechseitigen Blättchen (aus Benzol). Schmelzp.: 163° (unter Zersetzung). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor auf 200° entsteht 3-Methyltetrahydroisochinolin.

4-Methoxy-1-Chlor-3-Methylisochinolin $C_{11}H_{10}ONCl = C_8H_4 \begin{matrix} \text{C(O.CH}_3\text{):C.CH}_3 \\ \text{CCl=N} \end{matrix}$. B. Durch Kochen von 4-Oxy-1-Chlor-3-Methylisochinolin (s. o.) mit CH_3J in 1,4-fach normal-methylalkoholischem Kali (GA., C., B. 33, 992). — Nadelchen (aus wenig Holzgeist). Schmelzp.: 49°. Kp_{754} : 302—304°. Leicht löslich. Riecht beim Erwärmen fruchtartig.

1,4-Dioxy-3-Methylisochinolin, **4-Oxy-3-Methylisocarbostryl** $C_{10}H_9O_2N = C_8H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):C.CH}_3 \\ \text{CO—NH} \end{matrix}$. B. Durch 2-stdg. Kochen von α -Phtaliminopropionsäureäthylester mit Natriummethylatlösung (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 988). — Gelbliche Nadeln mit $1H_2O$ (aus 150 Thln. siedendem Wasser), die beim Kochen mit Xylol wasserfrei werden; derbe Nadeln aus Aethylbenzoat, die gegen 180° unter Röthung sintern, gegen 240° schmelzen, worauf bei weiterem Erhitzen wieder Erstarrung erfolgt. Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol. Bildet mit 1 Mol.-Gew. Mineralsäure Salze, die von Wasser zerlegt werden.

4-Methoxy-3-Methylisocarbostryl $C_{11}H_{11}O_2N = C_8H_4 \begin{matrix} \text{C(O.CH}_3\text{):C.CH}_3 \\ \text{CO—NH} \end{matrix}$. B. Durch 1-stdg. Kochen von 1,2 g wasserhaltigem 4-Oxy-3-Methylisocarbostryl (s. o.) mit 10 ccm normal-methylalkoholischem Kali und 2,5 ccm CH_3J (GA., C., B. 33, 990). — Nadeln (aus wenig Alkohol). Schmelzp.: 195°.

11) * **4-Methylisochinolin** $C_8H_4 \begin{matrix} \text{C(CH}_3\text{):CH} \\ \text{CH=N} \end{matrix}$ (S. 324). **1,5,7-Trioxy-4-Methylisochinolin**

chinolin $C_{10}H_9O_3N = (HO)_2C_6H_2 \begin{matrix} \text{CO} \text{---} \text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}(\text{CH}_3) \text{:} \text{CH} \end{matrix}$. B. Aus dem Anhydrid der 2-Methoxyäthylenyl-3,5-Dioxybenzoesäure(1) durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak über 100° (FRITSCH, D.R.P. 73700; *Frdd.* III, 970). — Schmilzt oberhalb 300° .

5,7-Diäthyläther $C_{14}H_{17}O_3N = (C_2H_5O)_2C_6H_2 \begin{matrix} \text{CO} \text{---} \text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}(\text{CH}_3) \text{:} \text{CH} \end{matrix}$. Schmelzpt.: 218° (FR., D.R.P. 73700; *Frdd.* III, 970).

1,5,6,7-Tetraoxy-4-Methylisochinolin $C_{10}H_9O_4N$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 2007, Z. 1—3 v. o.

* *Verbindungen* $C_{10}H_9ON$ (S. 324—325).

S. 325, Z. 6 v. o. statt: „Dihydro . . .“ lies: „Tetrahydro . . .“.

d) *3-Methyl-5-Phenylisoxazol $C_6H_5.C:CH.C.CH_3$ $\begin{matrix} \text{O} \text{---} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \end{matrix}$ (S. 325). Ist wohl identisch mit „Oximinobenzoylacetone“, *Hptw.* Bd. III, S. 270.

4,4-Disulfid, Isoxazol des Dithio-Benzoylacetons $C_{20}H_{16}O_2N_2S_2 =$

$\left[\begin{matrix} \text{S} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_6\text{H}_5.C:C.C.CH_3 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{O} \text{---} \text{N} \end{matrix} \right]_2$. B. Durch Einwirkung von Hydroxylamin auf Dithio-Benzoylacetone (VAILLANT, *Bl.* [3] 23, 36). — Hellgelbe Blättchen. Schmelzpt.: $91\text{—}92^\circ$.

e) Phenylmetoxazin $C_6H_5.C:N.CH_2.CH:CH.O$. B. Durch Schütteln von β -Benzoylaminopropionaldehyd-Diäthylacetal mit wässriger Oxalsäurelösung (WOHL, WOHLBERG, *B.* 34, 1921). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 171° . Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol, Aether und Chloroform.

* *Verbindungen* $C_{10}H_9NS$ (S. 325). c) Benzylidenthiazolin $C_6H_5.CH:C \text{---} \begin{matrix} \text{S} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH:N.CH}_2 \end{matrix}$.

Derivate desselben sind die Benzylidenrhodansäure und ihre Substitutionsproducte, sowie die Benzylidensulfonsäure und Nitrobenzylidenrhodansulfonsäure, welche im *Hptw.* Bd. III, S. 12 aufgeführt sind. Vgl. dazu *Spl.* Bd. III, S. 7.

3. *Basen $C_{11}H_{11}N$ (S. 325—334).

1) *2-Aethylchinolin $NC_6H_5.C_2H_5$ (S. 325—326). *Darst.* Durch Destillation von α -Aethylcinchoninsäure (*Hptw.* Bd. IV, S. 355) mit Natronkalk (KÖNIGS, BISCHOPFF, *B.* 34, 4327). — Beim Erwärmen mit Formaldehydlösung entsteht α -Dimethyloläthylchinolin (S. 211).

*Oxy-2-Aethylchinolin $C_{11}H_{11}ON$ (S. 326). a) *2-Oxyverbindung, Chinaldinalkin $NC_6H_5.CH_2.CH_2.OH$ (S. 326). *Darst.* Durch 14-stäg. Erwärmen von 20 g Chinaldin (S. 196) mit 18 g 40%iger Formaldehydlösung und 20 ccm 50%igem Alkohol (KÖNIGS, *B.* 32, 224). — Sechseckige Tafelchen aus Essigester. Schmelzpt.: $104\text{—}105^\circ$. — $*(C_{11}H_{11}ON)_2.H_2PtCl_6$. Schmelzpt.: 210° (unter Zersetzung). — *Pikrat. Schmelzpt.: 165° (unter Zersetzung).

b) 4-Oxyverbindung $NC_6H_5(OH).C_2H_5$. B. Entsteht in geringer Menge aus Propionyl-o-Aminoacetophenon durch Kochen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (CAMPS, *Ar.* 237, 677). — Krystallisiert aus siedendem Wasser in Nadeln mit $1H_2O$. Schmelzpunkt: $184\text{—}185^\circ$ (bei 120° getrocknet). Unlöslich in Aether. Giebt mit $FeCl_3$ blutrothe Färbung. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Schmelzpt.: ca. 220° . — $(C_{11}H_{11}ON.HCl)_2.PtCl_6$. Schmelzpt.: 190° . — Pikrat. Schmelzpt.: $166\text{—}167^\circ$.

3) *4-Aethylchinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_2.CH_3) \text{:} \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} \text{---} \text{CH} \end{matrix}$ (S. 326—327). 4²-Oxyderivat, Lepidinalkin $C_{11}H_{11}ON = NC_6H_5.CH_2.CH_2.OH$. B. 2 g Lepidin (S. 200), 1 g 40%ige Formaldehydlösung und 1 ccm Wasser werden im Rohre 16—17 Stunden auf 100° erhitzt (KÖNIGS, *B.* 31, 2370). — $C_{11}H_{11}ON.HCl$. Farblose Krystalle aus Alkohol-Aether. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{11}H_{11}ON)_2.H_2PtCl_6$. Gelbrothe Krystalle. Schmelzpt.: 202° . — Pikrat. Nadelchen aus Wasser. Schmelzpt.: $155\text{—}157^\circ$.

4) *2,3-Dimethylchinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.CH}_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} \text{---} \text{C.CH}_3 \end{matrix}$ (S. 327). B. Aus 2,3-Dimethylchinolin-carbonsäure(4) (S. 214) durch Destillation über Kalk (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 315). Bei

der Destillation von 2-Methyl-3-Aethylsäurechinolincarbonsäure(4) (S. 219) (ENGELHARD, *J. pr.* [2] 57, 475). — Schmelzp.: 68—69° (PF.). Liefert beim Erhitzen mit Formaldehydlösung 2-Dioxyisopropyl-3-Methylchinolin (S. 211) (KÖNIGS, STOCKHAUSEN, *B.* 34, 4331; vgl. *K.*, *B.* 34, 4323).

5) *2,4-Dimethylchinolin $C_8H_4 \begin{matrix} C(CH_3):CH \\ N= \dot{C}.CH_3 \end{matrix}$ (S. 327—329). {*B.* ... Erhitzen von Aceton mit salzsaurem Anilin (....; vgl. BEYER}; Höchster Farbw., D.R.P. 32961, 35133; *Frdl.* I, 191, 192).

6) *2,6-Dimethylchinolin, 6-Methylchinaldin, p-Toluchinaldin $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} CH:CH \\ N= \dot{C}.CH_3 \end{matrix}$ (S. 329). {*B.* ... Paraldehyd, p-Toluidin ... (DÖBNER, MILLER, *B.* 16, 2470}; vgl. D.R.P. 24317; *Frdl.* I, 187). Durch Destillation der 2,6-Dimethylchinolincarbonsäure(4) (S. 214) über Kalk (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 320).

*p-Methylchinophtalon $C_{19}H_{13}O_2N$ (S. 329). Constitution:

$C_6H_4 \begin{matrix} C:CH.C \\ >O \\ CO \end{matrix} \begin{matrix} N-C_6H_3.CH_3 \\ <CH:CH \end{matrix}$ (EIBNER, SIMON, *B.* 34, 2303). *B.* Aus Phtalsäure-

anhydrid und 6-Methylchinaldin beim Erhitzen (ohne Anwendung von $ZnCl_2$) (E., S., *B.* 34, 2306). — Schmelzp.: 231—232°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, sehr leicht in Chloroform. Löst sich in H_2SO_4 mit blutrother Farbe, die durch Zusatz von Wasser verändert wird. Liefert mit Alkoholaten, schwieriger mit wässrigen Alkalien, rothe Salze. Salpetrige Säure in Eisessiglösung erzeugt ein Gemisch eines Mononitro- (S. 207) mit einem Dinitro-Derivat.

α -Imid des Methylchinophtalons $C_{19}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} C:CH.C_6H_5.N.CH_3 \\ >O \\ C:NH \end{matrix}$. *B.* Bei

zweitägigem Erhitzen von p-Methylchinophtalon (s. o.) mit alkoholischem Ammoniak auf 200° (E., S., *B.* 34, 2309). — Ziegelrothe Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 270° bis 271°. Leicht löslich in warmem Chloroform und Eisessig sowie in verdünnten Mineralsäuren, sehr wenig in Alkohol und Aether. Geht beim Erhitzen mit conc. Salzsäure in das Phtalon, beim Erhitzen mit Anilin in dessen Anil (s. u.) über.

α -Anil $C_{25}H_{18}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} C:CH.C_6H_5.N.CH_3 \\ >O \\ C:N.C_6H_5 \end{matrix}$. *B.* Aus p-Methylchinophtalon (5 g)

(s. o.) und Anilin (3 g) in Benzol (50 g) bei Wasserbadtemperatur und Gegenwart von $AlCl_3$ (E., S., *B.* 34, 2309). — Granatrothe Nadelchen (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 233°. Leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Alkohol. Wird durch verdünnte Salzsäure sehr leicht in Anilin und das Phtalon gespalten.

β -Imid des Methylchinophtalons $C_{19}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} C:CH.C_6H_5.N.CH_3 \\ >NH \\ CO \end{matrix}$. *B.* Aus

p-Toluchinaldin (10 g) und Phtalimid (9 g) bei Gegenwart von $ZnCl_2$ (10 g) (E., S., *B.* 34, 2310). — Goldglänzende Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 209°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwer in heissem Alkohol. Wird durch kochende, conc. Salzsäure nicht verändert, beim Erhitzen (5—6 Stunden) damit auf 150° entsteht das Methylchinophtalon (s. o.).

Monobrom-Methylchinophtalon $C_{19}H_{12}O_2NBr$. *B.* Beim Bromiren des p-Methylchinophtalons (1 Mol.) (s. o.) mit 2 At.-Gew. Brom in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (E., S., *B.* 34, 2306). Aus Brom-Methylchinophtalondibromid (s. u.) durch theilweise Entbromung mittels heissen Wassers oder kalten Alkohols (E., S.). — Licht ockergelbe, in dünner Schicht farblos erscheinende sechseckige Blättchen oder Prismen (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 159—160°. Mässig löslich in heissem Alkohol, schwer in Petroleumäther, sehr leicht in Chloroform und Benzol. Wird beim Kochen mit Alkohol langsam und unvollständig wieder in das Phtalon umgewandelt. Giebt in alkoholischer Lösung mit $HNaO$ das Natriumsalz des p-Methylchinophtalons. — $C_{19}H_{12}O_2NBr.HBr.Br_2$. *B.* Aus p-Methylchinophtalon und Brom in Chloroform (E., MERKEL, *B.* 35, 1662). Orangegelbe Krystalle.

Brom-Methylchinophtalondibromid $C_{19}H_{12}O_2NBr_3$. *B.* Aus 1 Mol. p-Methylchinophtalon (s. o.) und 3 At. Brom in Chloroformlösung (E., S., *B.* 34, 2307). — Orangegelbe Prismen mit violetter Flächenlinsenschimmer. Schmelzp.: 233—234° (Zersetzung). Verliert auf Zusatz von Benzol zur Lösung in Chloroform Brom und geht in das HBr-Derivat

des bromfreien Phtalons, beim Kochen mit Wasser oder Behandeln mit kaltem Alkohol in Monobrom-Methylchinophtalon (S. 206) über.

Mononitro-Methylchinophtalon $C_{10}H_9O_4N_2$. *B.* Man leitet salpetrige Säure in eine Eisessiglösung des Methylchinophtalons (S. 206) und krystallisiert das durch Wasser gefällte Gemisch von Nitroverbindungen aus Alkohol um (E., S., *B.* 34, 2308). — Dunkelgelbe Prismen (aus Alkohol). Schmelztp.: 132°.

***4-Oxy-Methylchinaldin** $C_{11}H_{11}ON = NC_6H_3(OH)_2(CH_3)_2$ (S. 329). {*B.* p-Tolylaminocrotonsäureester (CONRAD, LIMPACH, *B.* 21, 525}; vgl. D.R.P. 42276; *Frdl.* I, 204).

7) ***2,7-Dimethylchinolin, m-Toluchinaldin** $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} CH:CH \\ \diagdown \\ N=C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 329). *B.* Aus m-Nitrotoluol in alkoholischer Lösung unter der Einwirkung des Lichtes (CIAMICIAN, SILBER, *R. A. L.* [5] II I, 279).

8) ***2,8-Dimethylchinolin, o-Toluchinaldin** $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} CH:CH \\ \diagdown \\ N=C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 329—330). {*B.* Paraldehyd, o-Toluidin (DÖBNER, MILLER, *B.* 16, 2469}; vgl. D.R.P. 24317; *Frdl.* I, 187). — *Pikrat $C_{11}H_{11}N.C_6H_3O_7N_3$. Goldgelbe Prismen (aus Chloroform und Alkohol). Schmelztp.: 180° (EIBNER, *B.* 34, 2450).

***8-Methyl-4-Oxychinaldin** $C_{11}H_{11}ON = CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} C(OH):CH \\ \diagdown \\ N=C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 330). {*B.* o-Tolylaminocrotonsäureester (CONRAD, LIMPACH, *B.* 21, 524}; vgl. D.R.P. 42276; *Frdl.* I, 204).

9) ***3,4-Dimethylchinolin** $C_6H_4 \begin{matrix} C(CH_3):C.CH_3 \\ \diagdown \\ N=CH \end{matrix}$ (S. 330). ***2-Oxy-3,4-Dimethylchinolin, β,γ -Dimethylcarbostyryl** $C_{11}H_{11}ON = NC_6H_4(OH)(CH_3)_2$ (S. 330). *B.* Durch 1½-stdg. Kochen von 9,5 g Propionyl-o-Aminoacetophenon, gelöst in 100 ccm Alkohol + 300 ccm Wasser, mit einer Lösung von 3 g NaOH in 20 ccm Wasser (Ausbeute 80%); in geringer Menge entstehen daneben Isoflavanilin, Propionyl-Isoflavanilin und 4-Oxy-2-Aethylchinolin (S. 205) (CAMPS, *Ar.* 237, 676). — Schmelztp.: 266°.

16) ***3-Aethylisochinolin** $C_6H_4 \begin{matrix} CH=C.C_2H_5 \\ \diagdown \\ CH=N \end{matrix}$ (S. 331—332). ***1-Oxyderivat, 3-Aethylisocarbostyryl** $C_{11}H_{11}ON = C_6H_4 \begin{matrix} CH:C.C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO.NH \end{matrix}$ (S. 332). *B.* Bei 1-stdg. Erhitzen von 5 g Aethyleyanisocarbostyryl $C_6H_4 \begin{matrix} C(CN):C.C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO-NH \end{matrix}$ mit 50 ccm Vitriolöl und 25 ccm Wasser (DAMEROW, *B.* 27, 2235). Durch 2-stdg. Erhitzen von 2 g 3-Aethyl-4-Oxyisocarbostyryl (s. u.) mit 0,5 g rothem Phosphor und 10 ccm Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) auf 200° (GABRIEL, COLMAN, *B.* 33, 995). — Täfelchen. Schmelztp.: 140—141°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Essigester. Beim Erhitzen mit $POCl_3$ entsteht 1-Chlor-3-Aethylisochinolin (Hptw. Bd. IV, S. 332). Beim Glühen mit Zinkstaub entsteht Aethylisochinolin.

2-Methyl-3-Aethylisocarbostyryl $C_{12}H_{13}ON = C_6H_4 \begin{matrix} CH:C.C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO.N.CH_3 \end{matrix}$. *B.* Durch 1—3-stdg. Erhitzen von 2,5 g Methyläthyleyanisocarbostyryl mit 25 ccm Vitriolöl und 12,5 ccm Wasser auf 155° (D., *B.* 27, 2235). — Nadeln. Schmelztp.: 113—113,5°.

1,4-Dioxy-3-Aethylisochinolin, 3-Aethyl-4-Oxyisocarbostyryl $C_{11}H_{11}O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} C(OH):C.C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO-NH \end{matrix}$. *B.* Durch 3-stdg. Erhitzen von 3,3 g α -Phtaliminobuttersäure-äthylester mit 0,6 g Natrium in 25 ccm Holzgeist auf 100° (G., C., *B.* 33, 994). — Nadeln mit 1 Mol. H_2O (aus verdünntem Methylalkohol), die sich bei 100° in eine braune, zähe Masse umwandeln. Löslich in viel Wasser. Geht beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor in 3-Aethylisocarbostyryl (s. o.) über. — $C_{11}H_{11}O_2N.HCl$. Nadeln. Wird von Wasser zerlegt.

19) ***2-Methyl-5-Phenylpyrrol** $C_6H_5 \begin{matrix} CH-CH \\ \diagdown \\ C.NH.C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 332—333). *B.* Durch etwa ¼-stdg. Erhitzen eines Gemisches von 10 g Acetophenonaceton (Hptw. Bd. III, S. 272), 30 g Eisessig und 10 g Ammoniumacetat (ANGELICO, CALVELLO, *G.* 31 II, 13).

3-Nitrosoderivat $C_{11}H_{10}ON_2 = \begin{array}{c} \text{CH}-\text{C}:\text{N}:\text{OH} \\ \vdots \\ \text{C}_6\text{H}_5.\ddot{\text{C}}:\text{N}:\ddot{\text{C}}:\text{CH}_3 \end{array}$. B. Zu einer alkoholischen Lösung von Natrium (1 At.) fügt man 2-Methyl-5-Phenylpyrrol (1 Mol.) und nach dem Abkühlen mit Eis vorsichtig Isoamylnitrit (1 Mol.) (A., G. 31 II, 13). — Gelbbraunes, alkalilösliches Pulver, das bei etwa 160° sich stark bräunt, aber auch bei 240° noch nicht geschmolzen ist.

22) 3-Methyl-5-Phenylpyrrol $\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C}:\text{C} \text{---} \text{CH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{CH}:\text{NH}:\ddot{\text{C}}:\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$ 2-Oxy-3-Methyl-1,5-Di-phenylpyrrol, 1,5-Diphenyl-3-Methylpyrrolon $C_{17}H_{15}ON = \begin{array}{c} \text{H}_3\text{C}:\text{CH} \text{---} \text{CH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \ddot{\text{C}}:\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5).\ddot{\text{C}}:\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$
 B. Aus α -Phenacylpropionsäure (Spl. Bd. II, S. 973) und Phenylcarbonimid bei 180—200° (KLOBB, Bl. [3] 19, 395). — Monokline Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 128—130°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. Sublimiert ohne Zersetzung. Wird durch conc. Salzsäure bei 100° in Anilin und die Phenacylpropionsäure gespalten.

*Verbindungen $C_{11}H_{11}ON$ (S. 333—334). Aminobenzylfurane $C_4H_3O.CH_2.C_6H_4.NH_2$ und $C_4H_3O.CH(NH_2).C_6H_5$ s. Aminophenylfuromethan, Hptw. Bd. III, S. 694 und Furylphenylmethyl-Amin, Spl. Bd. III, S. 500.

4. *Basen $C_{12}H_{13}N$ (S. 334—340).

1) *2-Propylchinolin $NC_9H_6.C_3H_7$ (S. 334). Die im Hptw. Bd. IV, S. 334, Z. 14 v. o. als Chinolin-2-Propylol, 2-Chinolypropylalkohol $C_{12}H_{13}ON$ aufgeführte Verbindung ist Tetrahydro- α -Chinolypropionsäureanhydrid $C_8H_6 \begin{array}{l} \text{CH}_2.\text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} \text{---} \text{CH}.\text{CH}_2 \\ \text{CO} \text{---} \text{CH}_2 \end{array}$ und daher hier

zu streichen; s. S. 154. Vgl. KÖNIAS, B. 33, 219.

4-Oxy-2-Propylchinolin $C_{12}H_{13}ON = NC_9H_6(OH).C_3H_7$. B. Entsteht in geringer Menge aus Butyryl- α -Aminoacetophenon (Hptw. Bd. III, S. 124) durch Kochen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (CAMPS, Ar. 237, 681). — Nadeln (aus heissem Wasser) mit 1 H₂O. Schmelzp.: 166°. — $(C_{12}H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4$. Orangefarbige Nadeln. Schmelzp.: 228°.

2) *2-Isopropylchinolin $NC_9H_6.CH(CH_3)_2$ (S. 334). B. Durch Reduction von 2- α -Chinolypropandiol(1,3) (s. u.) oder ω -Trioxy-2-Tertiärbutylchinolin (S. 211) mit rauchender Jodwasserstoffsäure + Phosphor (KÖNIAS, B. 32, 226, 229). — Goldsalz. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 124—126°. — $(C_{12}H_{13}N)_2H_2PtCl_6$. Das bei 130—140° getrocknete Salz schmilzt bei ca. 194° (unter Zersetzung). — *Pikrat. Schmelzp.: 155—157°. S. 334, Z. 27 v. o. statt: „299“ lies: „279“.

4-Oxy-2-Isopropylchinolin $C_{12}H_{13}ON = NC_9H_6(OH).CH(CH_3)_2$. B. Durch mehrstündiges Kochen von Isobutyryl- α -Aminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94—95) mit wässrig-alkoholischer Natronlauge als Hauptproduct der Reaction neben einer isomeren Verbindung $C_{12}H_{13}ON$ (Spl. Bd. III, S. 95, Z. 5 v. o.) und Isobutyryl-Isosafvanilin (Spl. zu Bd. IV, S. 1029) (CAMPS, Ar. 239, 593). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 196°. Leicht löslich in verdünnter Salzsäure und verdünnter Natronlauge, ziemlich schwer in heissem Wasser, schwer in heissem Benzol, fast unlöslich in Aether, unlöslich in Soda-lösung und Ammoniak. Wird durch $FeCl_3$ blutroth gefärbt.

2-Dioxyisopropylchinolin, 2- α -Chinolypropandiol(1,3) $C_{12}H_{13}O_2N = NC_9H_6.CH(CH_3)_2$. B. Durch 40-stdg. Erhitzen von 10 g Chinaldin (S. 196) mit 10 g 40%iger Formaldehydlösung im Rohre auf 100° (KÖNIAS, B. 32, 225). — Prismen (aus Essigester oder Wasser). Schmelzp.: 116—117°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und $CHCl_3$, ziemlich schwer in Benzol, sehr wenig in Aether, CS_2 und Ligroin. Wird von Salpetersäure zu Chinaldinsäure (S. 212) oxydirt, von rauchender Jodwasserstoffsäure + Phosphor zu Isopropylchinolin reducirt. Geht bei weiterer Einwirkung von Formaldehyd in ω -Trioxy-2-Tertiärbutylchinolin (S. 211) über. — $(C_{12}H_{13}O_2N)_2H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Gelbrothe Nadeln. Schmilzt bei ca. 90°, nach dem Trocknen (bei 130°) bei 155—160° (unter Zersetzung). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Pikrat. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 146—147°.

3-Chlor-2-Dioxyisopropylchinolin $C_{12}H_{13}O_2NCl = NC_9H_6Cl.CH(CH_3)_2$. B. Durch 100-stdg. Erhitzen von 2,2 g 3-Chlorchinaldin (S. 199) mit 25 ccm 40%iger Formaldehydlösung auf 100° (K., STOCKHAUSEN, B. 35, 2561). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 122—123°. Leicht löslich in Alkoholen, heissem Benzol und verdünnten Mineralsäuren, ziemlich leicht in heissem Wasser, schwer in Aether. Schmilzt unter siedendem Wasser. Entwickelt beim Erhitzen Formaldehyd. Bleibt bei langem Erhitzen mit über-

schüssiger Formaldehydlösung unverändert. — $(C_{12}H_{12}O_2NCl)_2H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Rothe Nadelchen (aus verdünnter Salzsäure). Wird bei 120° wasserfrei. Schmilzt bei 173° unter Aufschäumen. — Goldsalz. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 156° . — Pikrat. Nadelsternchen aus Wasser. Schmelzp.: 147° .

4) ***4-Propylchinolin** $NC_9H_9 \cdot C_3H_7$ (S. 334). B. Aus Chinolintrichlorpropylol (4²) (Hptw. Bd. IV, S. 334) durch Reduction mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (KÖNIGS, B. 31, 2375). — Chlorhydrat. Schmelzp.: ca. 198° . — $(C_{12}H_{13}N)_2H_2PtCl_6$.

Derivate (?) vgl. auch S. 210 sub Nr. 26.

7) ***2-Aethyl-3-Methylchinolin** $NC_9H_5(CH_3)(C_2H_5)$ (S. 335). Liefert mit Formaldehyd β -Methyl- α -Methyloläthylchinolin (S. 211) (KÖNIGS, BISCHOPFF, B. 34, 4328). — *Pikrat. Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 193° .

15) ***2,6,8-Trimethylchinolin** $NC_9H_4(CH_3)_3$ (S. 336—337). ***4-Oxy-2,6,8-Trimethylchinolin** $C_{12}H_{13}ON + H_2O = NC_9H_3(OH)(CH_3)_3 + H_2O$ (S. 337, Z. 17 v. o.). {B. m-Xylyl- β -Aminocrotonsäureester (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 526; } vgl. D.R.P. 42276; *Frdl.* I, 204).

16) ***5,6,8-Trimethylchinolin** $NC_9H_4(CH_3)_3$ (S. 337). *Darst.* Zu einem Gemisch von 55 g s-Pseudocumidin (Spl. Bd. II, S. 317), 25 g Nitrobenzol und 120 g Glycerin lässt man unter Schütteln 150 g conc. Schwefelsäure langsam fließen, erwärmt bis zum Eintritt der Reaction und erhitzt dann noch 8 Stunden (WIKANDER, B. 33, 646).

Dibromid $C_{12}H_{13}NBr_2 = (CH_3)_3C_9H_4N.Br_2$. Dunkelgelbe Nadeln aus Eisessig, die beim Erhitzen weiss werden, HBr entwickeln, sich oberhalb 200° grau und dann schwarz färben (W., B. 33, 648).

5,6,8-Trimethylchinolinmethyliumhydroxyd $C_{13}H_{17}ON = (CH_3)_3C_9H_4N(CH_3)(OH)$. — Chlorid $C_{13}H_{16}NCl + 1\frac{1}{2}H_2O = C_{12}H_{13}N.CH_3Cl + 1\frac{1}{2}H_2O$. Bläulich-grünstichige Prismen (aus Alkohol + Aether), die bei 82° erweichen und bei 135° schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Die Lösung fluorescirt blau (W., B. 33, 647). — Jodid $C_{13}H_{16}NJ = (CH_3)_3C_9H_4N.CH_3J$. Gelbe Säulen und Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: $208-209^\circ$ (unter Zersetzung) (W.). — Dichromat $[(CH_3)_3C_9H_4N.CH_3]_2Cr_2O_7$. Gelbe Nadelchen aus Wasser, die sich bei 206° bräunen und bei 216° explodiren (W.).

S. 338, Z. 9 v. u. statt: „188“ lies: „186“.

20) ***Tetrahydrocarbazol**

s. Formel I (S. 339). ***Verbindung** $C_{14}H_{17}N$ (S. 339, Z. 25

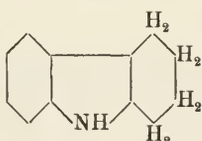
v. u.). Constitution: **N-Methyl-C-Methyltetrahydrocarbazol**, s. Formel II (PLANCHER, R. A. L. [5] 9 I, 220). — Kp_{31} : $180-181^\circ$. Bildet ein Hydrat vom Schmelzpunkt: $57-58^\circ$. Durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure + Phosphor entsteht ms-C-Methylhexahydrocarbazol (S. 171). — $C_{14}H_{17}N.HJ$. Schmilzt bei 211° , zersetzt sich bei 225° . — Pikrat $C_{14}H_{17}N \cdot C_6H_5O_7N_3$. Krystalle. Schmelzpunkt: $157-158^\circ$.

***Verbindung** $C_{13}H_{13}NCl_2$ (S. 339, Z. 21 v. u.).

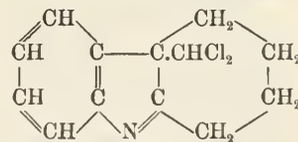
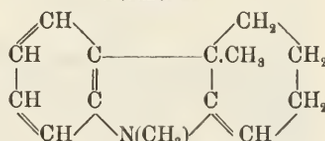
Constitution:

— *Darst.*: PL., T., R. A. L. [5] 10 I, 306. — Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu ms-C-Methylhexahydrocarbazol (S. 171) reducirt (PL., TESTONI, R. A. L. [5] 10 I, 305).

Formel I



Formel II



22) **2-Methyl-4-Phenyl-4,5-Dihydropyridin** $C_6H_5.CH \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH} \\ \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \\ \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \\ \text{NH} \end{matrix}$. **6-Oxy-**

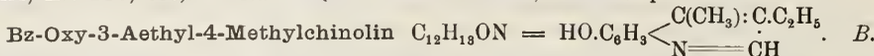
derivat, γ -Phenyldihydro- α -Pikolon $C_{12}H_{13}ON = C_6H_5.CH \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH} \\ \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \\ \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \\ \text{NH} \end{matrix}$. B. Beim Erhitzen von γ -Phenyldihydro- α -Pikolon- β -Carbonsäure (S. 217) auf 190° (KNOEVENAGEL, BRUNSWIG, B. 35, 2177). — Schmelzp.: $271-273^\circ$ (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Chloroform, Eisessig und Alkohol, schwer in Benzol, fast unlöslich in Aether und Aceton.

23) **3-Aethyl-4-Methylchinolin**, β -**Aethyllepidin** $NC_9H_5(CH_3)(C_2H_5)$. B. Diazo-

tirtes Bz-Amino- β -Aethyllepidin (Spl. zu Bd. IV, S. 943) wird mit $SuCl_2$ zum Hydrazin

reducirt und letzteres mit CuSO_4 -Lösung gekocht (BYVANCK, *B.* 31, 2150). — Die ätherische Lösung zeigt schwach blaue, auf Zusatz von Säuren verschwindende Fluorescenz. — HgCl_2 -Doppelsalz. Gelbe Prismen. — $(\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N.HCl})_2\text{PtCl}_4$. Blättchen, die gegen 200° unter Zersetzung schmelzen. — Pikrat. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 202° .

2-Oxy-3-Aethyl-4-Methylchinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{ON} = \text{NC}_9\text{H}_4(\text{OH})(\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)$. *B.* Aus Butyryl- α -Aminoacetophenon durch 4-stdg. Kochen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (Ausbeute: 80%); in geringer Menge entstehen daneben Isoflavanilin (Hptw. Bd. IV, S. 1029), Butyryl-Isoflavanilin (Spl. zu Bd. IV, S. 1029) und 4-Oxy-2-Propylchinolin (S. 208) (CAMPs, *Ar.* 237, 680). — Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzpz.: 226° .



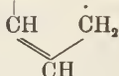
Durch Erwärmen von diazotirtem Bz-Amino- β -Aethyllepidin (Spl. zu Bd. IV, S. 943), in verdünnter schwefelsaurer Lösung in geringer Menge (BYVANCK, *B.* 31, 2148). — Krystalle (aus Benzol oder Aether). Schmelzpz.: 189° .

Bz-Oxy-2-Chlor-3-Aethyl-4-Methylchinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{ONCl} = \text{NC}_9\text{H}_3\text{Cl}(\text{OH})(\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)$. *B.* Durch Erwärmen von diazotirtem Bz-Amino- α -Chlor- β -Aethyllepidin (Spl. zu Bd. IV, S. 943) in verdünnter schwefelsaurer Lösung (*B.*, *B.* 31, 2151). — Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzpz.: 227° . Sehr wenig löslich in Aether, leichter in Alkohol. Wird von KMnO_4 zu 2-Chlor-3-Aethyl-4-Methylpyridindicarbonsäure(5,6) (S. 127) oxydirt. — Chlorhydrat. Gelbrothe Nadeln aus Salzsäure. Wird von Wasser zerlegt. — Jodhydrat. Hellgelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

2-x-Dioxy-3-Aethyl-4-Methylchinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N} = \text{NC}_9\text{H}_3(\text{OH})_2(\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)$. *B.* Durch Erwärmen von diazotirtem Bz-Amino- α -Oxy- β -Aethyllepidin (Spl. zu Bd. IV, S. 943) in schwefelsaurer Lösung (*B.*, *B.* 31, 2146). — Nadeln (aus 50% igem Alkohol oder CHCl_3). Begiint sich bei 263° zu zersetzen und schmilzt bei 273° . Unlöslich in Aether und Benzol, sehr leicht löslich in Methyl- und Aethyl-Alkohol. — Chlorhydrat. Nadeln. Wird durch Wasser zerlegt.

24) 1,3,6-Trimethylisochinolin. Oxyderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 339, Z. 8 v. u.

25) Julolin $\text{C}_8\text{H}_9 \begin{matrix} \text{CH}_2\text{.CH}_2 \\ \text{N}-\text{CH}_2 \\ \text{CH} \quad \text{CH}_2 \\ \text{CH} \end{matrix}$. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 195.



26) Derivate des 4-Propyl- oder 4-Isopropyl-Chinolins. 4-Dijodpropyl- oder 4-Dijodisopropyl-Chinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{NJ}_2 = \text{NC}_9\text{H}_6\text{.C}_3\text{H}_5\text{J}_2$. *B.* Man kocht γ -Chinolypropandiol (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor 2–3 Stunden und übersättigt die Lösung des auskrystallisirten Jodhydrats mit verdünnter Sodalösung (KÖNIGS, *B.* 31, 2374). — Krystalle (aus Alkohol oder Essigester). Schmelzpz.: gegen 140° (unter Zersetzung). — Jodhydrat. Goldgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 188° (unter Zersetzung).

4-Bromoxypropyl- oder 4-Bromoxyisopropyl-Chinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{ONBr} = \text{NC}_9\text{H}_6\text{.C}_3\text{H}_5\text{Br.OH}$. *B.* Man kocht 2 g γ -Chinolypropandiol (s. u.) mit 14 ccm Bromwasserstoffsäure 5 Stunden und äthert die alkalisch gemachte Lösung aus (*K.*, *B.* 31, 2373). — Täfelchen aus Benzol. Schmelzpz.: $126-127^\circ$. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Benzol.

4-Jodoxypropyl- oder 4-Jodoxyisopropyl-Chinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{ONJ} = \text{NC}_9\text{H}_6\text{.C}_3\text{H}_5\text{J.OH}$. *B.* Man kocht γ -Chinolypropandiol (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor 2–3 Stunden und übersättigt die vom auskrystallisirenden 4-Dijodpropylchinolin-Jodhydrat (s. o.) filtrirte Lösung mit NaOH (*K.*, *B.* 31, 2374). — Krystalle aus Aether. Schmelzpz.: $117-119^\circ$.

4-Dioxypropyl- oder 4-Dioxyisopropyl-Chinolin, γ -Chinolypropandiol $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N} = \text{NC}_9\text{H}_6\text{.C}_3\text{H}_5(\text{OH})_2$. *B.* 10 g Lepidin (S. 200), 9 g 40% ige Formaldehydlösung und 3 ccm Wasser werden im Rohre 32 Stunden auf 100° erhitzt; der Rohrinhalt wird erst in saurer Lösung, dann in alkalischer ausgeäthert; hierbei scheidet sich die Base krystallinisch aus (*K.*, *B.* 31, 2371). — Täfelchen. Schmelzpz.: $127-129^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und heissem Wasser. Giebt mit Jodwasserstoffsäure bei 160° ein γ -Propylchinolin. Durch Oxydation entsteht Cinchoninsäure (S. 212). Beim Erhitzen wird Formaldehyd abgespalten. — $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N.HCl}$. Schmelzpz.: ca. 172° . Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol. — $(\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N})_2\text{H}_2\text{PtCl}_6$. Gelbrothe Krystalle. Schmelzpz.: $200-202^\circ$.

5. *Basen $C_{13}H_{15}N$ (S. 340—342).

6) *2, 5, 6, 8-Tetramethylchinolin $NC_9H_9(CH_3)_4$ (S. 341). *4-Oxyderivat, 4-Oxytrimethylchinaldin $C_{13}H_{15}ON = NC_9H_9(OH)(CH_3)_4$ (S. 341). {B. Cumylaminocromsäureester (CONRAD, LIMPACH, B. 21, 529; } vgl. D.R.P. 42276; *Frdl.* I, 204).

10) 2-Tertiärbutylchinolin $NC_9H_9.C(CH_3)_3$. ω -Dioxyderivat, α -Dimethyloläthylchinolin $C_{13}H_{15}O_2N = NC_9H_9.C(CH_3)(CH_2.OH)_2$. B. Durch 48-stdg. Erwärmen von 1 g 2-Aethylchinolin (S. 205) mit 6 ccm 40%iger Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, BISCHKOPFF, B. 34, 4327). — Nadelchen (aus hochsiedendem Ligroin). Schmelzpunkt: 95—96°. Leicht löslich, auser in Ligroin. — $C_{13}H_{15}O_2N.HCl$. Nadelchen (aus alkoholischer Salzsäure). Schmelzp.: 178—179°. Leicht löslich in Wasser.

ω -Trioxyderivat $C_{13}H_{15}O_3N = C_9H_9.N.C(CH_2.OH)_3$. B. Durch 40-stdg. Erhitzen von 4 g 2- α -Chinolypropandiol(1,3) (S. 208) mit 8 ccm 40%iger Formaldehydlösung im Rohre auf 100° (K., B. 32, 228). — Krystalle (aus Essigester oder Benzol). Schmelzp.: 143°. Leicht löslich in Methyl- und Aethyl-Alkohol, $CHCl_3$, etwas schwerer in Essigester, schwer in Benzol und Aether. Wird von Salpetersäure zu Chinaldinsäure (S. 212) oxydirt. Liefert beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure + Phosphor auf 150° bis 160° 2-Isopropylchinolin (S. 208) und eine jodhaltige Base vom Schmelzp.: 132—134°. — $C_{13}H_{15}O_3N.HCl$. Krystallinisch. Schmelzp.: 143—146°. — $C_{13}H_{15}O_3N.HAuCl_4 + H_2O$. Blättchen (aus verdünnter Salzsäure), die lufttrocken bei 86°, nach dem Trocknen (bei 110°) bei 122—123° schmelzen.

11) 2-Isopropyl-3-Methylchinolin $NC_9H_9(CH_3).CH(CH_3)_2$. 2³-Oxyderivat, β -Methyl- α -Methyloläthylchinolin $C_{13}H_{15}ON = NC_9H_9(CH_3).CH(CH_3).CH_2.OH$. B. Durch 24-stdg. Erwärmen von 5 g 2-Aethyl-3-Methylchinolin (S. 209) mit 20 g 40%iger Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, BISCHKOPFF, B. 34, 4329). — Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 87—88°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — CdJ_2 -Doppelsalz. Gelbliche, fadenartig gruppirte Krystalle. Schmelzp.: 157—160° (unter Zersetzung). — $(C_{13}H_{15}ON.HCl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 200° bis 205° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser.

2-Dioxyisopropyl-3-Methylchinolin $C_{13}H_{15}O_2N = NC_9H_9(CH_3).CH(CH_2.OH)_2$. B. Durch 45-stdg. Erhitzen von 2 g 2,3-Dimethylchinolin (S. 205—206) mit 10 ccm 40%iger Formaldehydlösung auf 100° (K., STOCKHAUSEN, B. 34, 4331). — Wasserhelle Nadeln oder weisse Blättchen mit H_2O aus Wasser. Schmilzt lufttrocken bei 84—86°, wasserfrei bei 106—108°. Zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen unter Abspaltung von Formaldehyd. Leicht löslich in heissem Wasser, Benzol, Alkohol und Chloroform, schwer in Aether und Ligroin. Wird von Salpetersäure (D: 1,4) zu 3-Methylchinolincarbonsäure(2) (Hptw. Bd. IV, S. 354) oxydirt. — Chlorhydrat. Nadelchen. Schmelzp.: 200—201° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser, viel schwerer in Spirit, unlöslich in Aether. — $CdCl_2$ -Doppelsalz. Nadelchen. Schmelzp.: 207—209° (unter Zersetzung). — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadelchen. Schmelzp.: 136°. — $(C_{13}H_{15}O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Nadelchen. Schmilzt gegen 193° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — Goldsalz. Nadeln. Schmelzp.: 145°. — Pikrat. Nadeln. Schmelzp.: 170°.

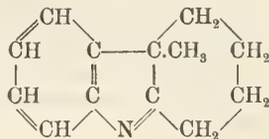
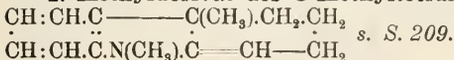
12) *Methyljulolin*. Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 192, Z. 2 v. u. bis S. 193, Z. 10 v. u. und S. 194, Z. 13—22 v. o.

13) *Methyltetrahydrocarbazolenin*:

B. Bei der alkalischen Oxydation des ms-C-Methylhexahydrocarbazols (S. 171) mittels kalter $KMnO_4$ -Lösung (PLANCHER, R. A. L. [5] 9 I, 221). Aus dem Phenylhydrazon des 1-Methylcyclohexanons(2) (Spl. zu Bd. IV, S. 769) mittels einer alkoholischen $ZnCl_2$ -Lösung beim Erhitzen auf dem Wasserbade (PL.). — Pikrat $C_{13}H_{15}N.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzp.: 170°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

Dichlorderivat $C_{13}H_{13}NCl_2$ s. S. 209.

N-Methylderivat des C-Methyltetrahydrocarbazols $C_{14}H_{17}N =$



**Dekahydroacridindion, Bishexenonohexaziäen* $C_{13}H_{15}O_2N =$

$CH_2.CO.C.CH_2.C.CO.CH_2$
 $CH_2.CH_2.C.NH.C.CH_2.CH_2$ (S. 342, Z. 15 v. o.). B. Aus Oktohydroxanthendion (Spl. Bd. III, S. 583) und alkoholischem oder wässrigem Ammoniak bei gewöhnlicher Tempe-

ratur, schneller beim Erhitzen auf 100° (VORLÄNDER, KALKOW, A. 309, 361). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol (blaue Fluorescenz), in siedendem Wasser (blaugrüne Fluorescenz), leicht in heissem Eisessig. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure, Chromsäure oder PtCl_4 . Beim Erhitzen mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom entsteht Acridin (S. 245). Geht durch Einwirkung von salpetriger Säure (und auch durch trockene Destillation?) in Oktohydroacridindion (S. 171) über.

6. *Basen $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}$ (S. 342—343).

5) **6,8-Dimethyl-2-Propylchinolin**. 6,8-Dimethyl-2-Trichlorpropylchinolin s. *Hptw. Bd. IV*, S. 380.

6a. **Methyl-Aethyljulolin** $\text{C}_{15}\text{H}_{19}\text{N}$. Derivate s. *Hptw. Bd. IV*, S. 194.

8. *Basen $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{N}$ (S. 343).

Tetramethyldekahydroacridindion $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{O}_2\text{N} =$
 $\text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2$
 $(\text{CH}_3)_2\text{C} - \text{CH}_2 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2$. B. Aus Tetramethyloktohydroxanthendion (Spl. Bd. III, S. 583) und NH_3 (VORLÄNDER, KALKOW, A. 309, 372). — Gelb.

I. *Carbonsäuren $\text{C}_n\text{H}_{2n-19}\text{O}_2\text{N}$ der Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-11}\text{N}$ (S. 344—359).

I. *Säuren $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N}$ (S. 344—351).

1) ***Chinolincarbonsäure(2)**, **Chinaldinsäure** $\text{NC}_9\text{H}_6\text{CO}_2\text{H}$ (S. 344—345). B. Durch Oxydation von α -Chinolypropandiol (S. 208) oder ω -Trioxy-2-Tertiärbutylchinolin (S. 211) mit Salpetersäure (KÖNIGS, B. 32, 226, 229).

3) ***Chinolincarbonsäure(4)**, **Cinchoninsäure** $\text{NC}_9\text{H}_6\text{CO}_2\text{H}$ (S. 345—348). B. Bei der Oxydation von β -Isocinchonin (Spl. Bd. III, S. 638) oder Allocinchonin (Spl. Bd. III, S. 639) mit Chromsäure (SKRAUP, M. 21, 528; SK., ZWISGER, M. 23, 455). Durch Oxydation des β -Isopseudocinchonins (Spl. Bd. III, S. 639) mit Permanganat (8 Atome O auf 1 Mol. der Base) bei 10—15° neben β -Isomerochinen (Spl. Bd. III, S. 639) (SK., M. 24, 301). Aus Isatin (Spl. Bd. II, S. 942) und Acetaldoxim in stark alkalischer Lösung (PRITZINGER, J. pr. [2] 66, 263). Durch vorsichtiges Erhitzen von Chinolindicarbonsäure(2,4) (S. 219) (P., J. pr. [2] 56, 311). — Nadeln. Schmelzp.: 251°. Liefert beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 60—70° 5-Nitrocinchoninsäure (S. 213) (KÖNIGS, LOSSOW, B. 32, 717). Liefert mit CH_3J und Sodalösung Cinchoninsäurejodmethylat (s. u.) (H. MEYER, M. 24, 201). — Aurochlorat. Schmelzp.: 237° (SK.); 242° (H. M., M. 23, 906).

Methylester $\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_2\text{N} = \text{C}_{10}\text{H}_8\text{NO}_2(\text{CH}_3)$. Schmelzp.: 24° (H. M., M. 22, 115).

Chlorid $\text{C}_{10}\text{H}_6\text{ONCl} = \text{NC}_9\text{H}_6\text{COCl}$. B. Beim Stehen des Chlorhydrats (s. u.) über Aetzkali (H. M., M. 22, 115). — Gelbliche Nadelchen. Schmelzp.: 190°. Kp: 210° (unter theilweiser Zersetzung). — Chlorhydrat. B. Durch Einwirkung von SOCl_2 auf Cinchoninsäure. Gelbliche Nadelchen. Schmelzp.: gegen 170°. Giebt mit Wasser Cinchoninsäurechlorhydrat (*Hptw. Bd. IV*, S. 346), mit Alkoholen die entsprechenden Ester.

*Cinchoninsäureamid $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{ON}_2 = \text{NC}_9\text{H}_6\text{CO.NH}_2$ (S. 346). Liefert mit Thionylchlorid oder P_2O_5 γ -Cyanchinolin (s. u.) (H. M., M. 23, 904). — Aurochlorat. Schmelzpunkt: 238°.

Nitril der Cinchoninsäure, γ -Cyanchinolin $\text{C}_{10}\text{H}_6\text{N}_2 = \text{C}_8\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C}(\text{CN})\text{:CH} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$. B.

Aus Cinchoninsäureamid (s. o.) und Thionylchlorid oder P_2O_5 (H. M., M. 23, 904). — Farblose Krystalle (aus Chloroform). Schmelzp.: 95°. Kp: 240—245°. Sehr beständig gegen verseifende Mittel. — $(\text{C}_{10}\text{H}_6\text{N}_2 \cdot \text{HCl})_2 \text{PtCl}_4$. Rothgelbe Krystalle, die beim Erhitzen ohne eigentlichen Schmelzpunkt verkohlen. — $\text{C}_{10}\text{H}_6\text{N}_2 \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Nadeln. Schmelzpunkt: 232°.

*Cinchoninsäurejodmethylat $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N} \cdot \text{CH}_3\text{J}$ (S. 346). B. Durch Erwärmen von Cinchoninsäure mit CH_3J und Sodalösung (H. MEYER, M. 24, 201). — Schmelzp.: 222° (unter Zersetzung).

S. 346, Z. 22 v. u. statt: „271“ lies: „270“.

*Cinchoninsäuremethylbetaïn $C_{11}H_9O_2N = \begin{matrix} CO-O \\ | \\ \dot{C}_9H_8\dot{N}.CH_3 \end{matrix}$ (S. 346). B. Aus Cinchoninsäurejodmethylat (s. o.) und Ag_2O (H. M., M. 24, 201). — Schmelzp.: 232° (unter Zersetzung).

*Cinchoninsäurejodäthylat $C_{10}H_7O_2N.C_2H_5J$ (S. 346—347). Schmelzp.: $200-203^\circ$ (H. M., M. 24, 201).

*Cinchoninsäureäthylbetaïn $C_{12}H_{11}O_2N = \begin{matrix} CO-O \\ | \\ \dot{C}_9H_8\dot{N}.C_2H_5 \end{matrix}$ (S. 347, Z. 3 v. o.). Schmelzpunkt: 204° (H. M., M. 24, 201).

5-Nitrocinchoninsäure $C_{10}H_8O_4N_2 = NC_9H_5(NO_2).CO_2H$. B. Man erwärmt die Lösung von 5 g bei 120° getrockneter Cinchoninsäure in 15 ccm eines Gemisches aus 5 Vol. Schwefelsäure und 6 Vol. rauchender Salpetersäure 2 Stunden auf $60-70^\circ$ (KÖNIGS, Lossow, B. 32, 717). — Gelblichweisses krystallinisches Pulver, das sich gegen 232° dunkel färbt und bei $275-278^\circ$ unter Zersetzung schmilzt. Leicht löslich in conc. Salzsäure und heissem Eisessig, sonst schwer löslich. — Baryumsalz. Gelbe Nadeln. — $Ag.C_{10}H_8O_4N_2$. Gelblicher Niederschlag, der beim Erhitzen schwach verpufft.

8) *Chinolincarbonsäure(8) $NC_9H_8.CO_2H$ (S. 350—351). B. Durch Oxydation von o-Chininaldehyd (S. 222) mit Chromsäure in verdünnter Schwefelsäure (Howitz, B. 35, 1275). — Schmelzp.: 183° .

S. 351, Z. 18 v. u. statt: „ $C_{10}H_7NO_3$ “ lies: „ $C_{10}H_7NO_2$ “.

2. * Säuren $C_{11}H_9O_2N$ (S. 351—355).

1) *Chinaldin- β -Carbonsäure, 2-Methylchinaldin-carbonsäure(3) $NC_9H_5(CH_3).CO_2H$ (S. 351—353). Liefert beim Erhitzen mit Formaldehydlösung das Lacton der Trimethylchinaldin- β -Carbonsäure (S. 218—219) (KÖNIGS, B. 34, 4324; K., STOCKHAUSEN, B. 34, 4333).

*Aethylester $C_{13}H_{13}O_2N = NC_9H_5(CH_3).CO_2.C_2H_5$ (S. 352). Schmelzp.: 71° (K., Sr.).

Amid $C_{11}H_{10}ON_2 = NC_9H_5(CH_3).CO.NH_2$. B. Durch langes Stehenlassen von Chinaldin- β -Carbonsäureester (s. o.) mit conc. Ammoniak (CLAUS, MOMBERGER, J. pr. [2] 56, 389).

Nitril $C_{11}H_9N_2 = NC_9H_5(CH_3).CN$. B. Bei der Trockendestillation der α -Methyl- β -Cyancinchoninsäure (S. 219) (v. WALTHER, J. pr. [2] 67, 507). — Weisse Prismen (aus Wasser, anscheinend krystallwasserhaltig). Schmelzp.: $125-127^\circ$. Mit Wasserdampf flüchtig; destillierbar und sublimierbar. Leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren und in verdünnter Essigsäure. Wird bei andauerndem Kochen mit conc. Natronlauge zur Chinaldin- β -Carbonsäure verseift.

8-Chlor-2-Methylchinaldin-carbonsäure(3) $C_{11}H_9O_2NCl = NC_9H_4Cl(CH_3).CO_2H$. B. Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) mit conc. Salzsäure (CLAUS, MOMBERGER, J. pr. [2] 56, 384). — Gelbe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 216° .

Aethylester $C_{13}H_{12}O_2NCl = C_{11}H_7ClNO_2(C_2H_5)$. B. Durch Diazotirung des o-Aminochinaldin- β -Carbonsäureesters (Hptw. Bd. IV, S. 947) und Behandeln mit Kupferchlorür (Cl., M.). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 92° . Leicht löslich in Aether, Benzol und Chloroform, schwer in kaltem und heissem Wasser. — $(C_{13}H_{12}O_2NCl.HCl)_2.PtCl_4 + H_2O$. Färbt sich bei 190° dunkel und zersetzt sich bei 205° .

Nitro-2-Methylchinaldin-carbonsäure(3) $C_{11}H_8O_4N_2 = NC_9H_4(NO_2)(CH_3).CO_2H$. a) 5- (oder 7-) Nitroverbindung. B. Aus dem Aethylester (s. u.) durch Verseifung mit conc. Salzsäure (Cl., M., J. pr. [2] 56, 384). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 236° . Unlöslich in kaltem und heissem Wasser. Liefert durch Erhitzen mit 10%iger Schwefelsäure auf 150° 5- (oder 7-) Nitrochinaldin vom Schmelzp.: 82° (S. 199). — Chlorhydrat. Gelbrothe säulenförmige Krystalle. Schmelzp.: 215° (unter Zersetzung).

Aethylester $C_{13}H_{12}O_4N_2 = C_{11}H_7N_2O_4(C_2H_5)$. B. Siehe unten den Aethylester der 8-Nitrochinaldin- β -Carbonsäure. — Schwachgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 126° . Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heissem Wasser. Bildet kein Jodmethylat. — $(C_{13}H_{12}O_4N_2.HCl)_2.PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln aus heisser Salzsäure. Zersetzt sich bei 232° .

b) 8-Nitroverbindung. B. Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) mit conc. Salzsäure (Cl., M., J. pr. [2] 56, 376). — Gelbliche Blättchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 196° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem und heissem Wasser, schwer in kaltem, ziemlich in heissem Alkohol. Beim Erhitzen mit 10%iger Schwefelsäure im Rohre auf 150° entsteht 8-Nitrochinaldin (S. 199). — Chlorhydrat. Gelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser. Zersetzt sich bei 204° .

Aethylester $C_{13}H_{12}O_4N_2 = C_{11}H_7N_2O_4(C_2H_5)$. B. Man trägt Chinaldin- β -Carbonsäureester (s. o.) in das vier- bis fünffache Gewicht eines Gemisches gleicher Theile

Salpetersäure und Schwefelsäure ein, und giesst nach 1 Stunde in Wasser; hierdurch scheidet sich der 8-Nitroester ab, während der isomere 5- (oder 7-) Nitroester (S. 313) als nicht dissociierendes Sulfat in Lösung bleibt und aus dem Filtrat durch NH_3 gefällt werden kann (Cl., M.). — Gelbliche prismatische Säulen. Schmelzp.: 137° . Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heissem Wasser und Petroleumäther, ziemlich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. Wird von Alkalien schwer verseift. Bildet kein Jodmethylat. — $(\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{O}_4\text{N}_2.\text{HCl})_2.\text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Orangegelber krystallinischer Niederschlag. Bräunt sich bei 175° ; zersetzt sich bei 195° . Giebt bei 120° das Krystallwasser ab.

2) * **2-Methylchinolincarbonsäure** (4) $\text{NC}_9\text{H}_5(\text{CH}_3).\text{CO}_2\text{H}$ (S. 353). {B. . . . Oxydation von 2,4-Dimethylchinolin . . . (BEYER, . . .); D.R.P. 35 133; *Frdl.* I, 192}. Aus 15 g Isatin (Spl. Bd. II, S. 942), 30 g Aceton, 225 ccm Wasser und 105 ccm 30% iger Natronlauge bei 8-stdg. Erhitzen auf dem Wasserbade (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 283). — Krystallwasserhaltige Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: $240-241^\circ$. — $*(\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}.\text{HCl})_2.\text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Schmelzp.: 220° . — $*\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}.\text{HBr} + 2\text{H}_2\text{O}$. Säulen und $\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}.\text{HBr} + \text{H}_2\text{O}$ Nadeln. Das Salz $*\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}.\text{HBr} + \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$ von Böttinger konnte nicht erhalten werden. — $(\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_2\text{N})_2\text{H}_2\text{C}_7\text{O}_7$. Orangerothe Prismen. — Pikrat $\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}.\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Grünliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $190-191^\circ$.

Aethylester $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N} = \text{C}_{11}\text{H}_9\text{NO}_2.\text{C}_2\text{H}_5$. B. Aus der Methylcinchoninsäure und alkoholischen Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (PF., *J. pr.* [2] 56, 289). — Prismen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 77° . Sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol, Aether und Aceton, sehr wenig in Wasser. — $(\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}.\text{HCl})_2.\text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Schmelzp.: 203° (unter Aufschäumen). — Pikrat. Schmelzp.: $155-156^\circ$.

Amid $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{ON}_2 = \text{NC}_9\text{H}_5(\text{CH}_3).\text{CO}.\text{NH}_2$. B. Aus dem Ester (s. o.) und Ammoniak im Rohre bei 100° (PF., *J. pr.* [2] 56, 291). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 239° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. — Pikrat. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $231-232^\circ$.

S. 354, Z. 16 v. o. statt: „ $\text{C}_{11}\text{H}_8\text{O}_2$ “ lies: „ $\text{C}_{11}\text{H}_8\text{N}_2$ “.

11) **8-Aethylsäurechinolin, Chinolinessigsäure** (8) $\text{NC}_9\text{H}_8.\text{CH}_2.\text{CO}_2\text{H}$. Nitrid $\text{C}_{11}\text{H}_8\text{N}_2 = \text{NC}_9\text{H}_8.\text{CH}_2.\text{CN}$. B. Aus 8-Bromomethylchinolin (S. 203) und Cyankalium in alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (CLAUS, D.R.P. 98 272; C. 1898 II, 744). — Krystalle. Schmelzp.: 88° .

3. *Säuren $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}$ (S. 355—358).

1) * **2-Propylsäurechinolin, Chinolinpropionsäure** (2) $\text{NC}_9\text{H}_8.\text{CH}_2.\text{CH}_2.\text{CO}_2\text{H}$ (S. 355). *Darst.* Durch 10-stdg. Kochen von 10 g Chinolin-Py-2-Acrylsäure (S. 228) mit 40 ccm Eisessig, 70 ccm Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 2 g rothem Phosphor (KÖNIGS, B. 33, 220).

5) * **2,6-Dimethylchinolincarbonsäure** (4) $\text{NC}_9\text{H}_4(\text{CH}_3)_2.\text{CO}_2\text{H}$ (S. 356). B. Aus p-Methylisatinsäure (vgl. Spl. Bd. II, S. 960) und Aceton in alkalischer Lösung (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 318). — Liefert bei der Destillation über Kalk p-Toluchinaldin (S. 206). — $(\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}.\text{HCl})_2.\text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $243-244^\circ$. — $\text{Ag}.\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}$. Sehr wenig löslich in Wasser.

S. 357, Z. 3 v. u. statt: „Aethylester“ lies: „3-Aethylester“.

S. 358, Z. 10 v. o. statt: „Aethylester“ lies: „3-Aethylester“.

10) **2,3-Dimethylchinolincarbonsäure** (4) $\text{NC}_9\text{H}_4(\text{CH}_3)_2.\text{CO}_2\text{H}$. B. Aus Isatinsäure (Spl. Bd. II, S. 942) und Methyläthylketon (Spl. Bd. I, S. 507) in siedender alkalischer Lösung (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 314). — Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: über 310° . Zerfällt bei der Destillation über Kalk in CO_2 und 2,3-Dimethylchinolin (S. 205).

11) **2-Methyl-4-Phenylpyrrolcarbonsäure** (3)

$$\begin{array}{c} \text{HO}_2\text{C}.\overset{\cdot\cdot}{\text{C}}-\overset{\cdot\cdot}{\text{C}}.\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{H}_3\text{C}.\overset{\cdot\cdot}{\text{C}}.\text{NH}.\overset{\cdot\cdot}{\text{C}}\text{H} \end{array}$$

B. Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) mit alkoholischem Kali (KNORR, LANGE, B. 35, 3004). — Flocken. Schmilzt bei 115° unter CO_2 -Entwicklung.

Aethylester $\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N} = \text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{NO}_2.\text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch Eintragen von Zinkstaub in eine Lösung von Acetessigester und 1²-Isonitrosoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 93) in 75% iger Essigsäure (KN., L., B. 35, 3002). — *Darst.* Durch 1-stdg. Erwärmen einer Mischung von 17,1 g 1²-Aminoacetophenon-Chlorhydrat (HPTW. Bd. III, S. 125), 14 g Natriumacetat, 13 g Acetessigester und 100 g 75% iger Essigsäure (KN., L.). — Krystalle (aus Methylalkohol oder Benzol). Schmelzp.: 105° . Unlöslich in Wasser, verdünnten Säuren und Alkalien, leicht löslich in organischen Solventien.

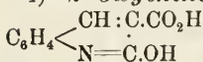
4. *Säuren $C_{13}H_{13}O_2N$ (S. 358—359).

4) *2-Isopropylchinolincarbonsäure(4) $NC_9H_5(C_3H_7).CO_2H$ (S. 358). Schmelzpt.: 155° (KÖNIGS, B. 32, 227).

8) Phenylpyrrylpropionsäure, 2-Propylsäure-5-Phenylpyrrol



$C_6H_5.C.NH.C.CH_2.CH_2.CO_2H$. B. Aus δ -Phenacyllävulinsäure (Spl. Bd. II, S. 1080) durch 3-stdg. Erhitzen mit Ammoniumacetat und Eisessig (KEHRER, B. 34, 1266). — Sechseitige Blättchen aus Chloroform. Schmelzpt.: 140—141°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Aether, leicht in Alkohol. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure schön roth. — $Ca(C_{13}H_{12}O_2N)_2$. Blättchen. Sehr wenig löslich in heissem Wasser. — Ag. $C_{13}H_{12}O_2N$. Voluminöser Niederschlag. Schmilzt unter 100°.

2. *Carbonsäuren mit drei Atomen Sauerstoff der Basen $C_nH_{2n-11}N$ (S. 360—367).I. *Säuren $C_{10}H_7O_3N$ (S. 360—365).1) *2-Oxychinolincarbonsäure(3), Carbostyryl- β -Carbonsäure

(S. 360). B. Durch 1-stdg. Erhitzen des 2,4-Dioxy-Py-Chinopyrimidins $C_{11}H_7O_2N_3$ (Spl. zu Bd. IV, S. 1176) mit Natronlauge auf 200° (CONRAD, REINBACH, B. 34, 1342).

2) *2-Oxychinolincarbonsäure(4) (S. 360). B. Durch 1-stdg. Kochen von 4,7 g N-Acetylisatin (Spl. Bd. II, S. 943) mit 2,5 g NaOH und 150 g Wasser (Ausbeute: ca. 80%) (CAMPS, Ar. 237, 688). — Krystallisiert aus viel siedendem Wasser in Nadeln mit $1H_2O$. Schmelzpt.: ca. 340°.

4) *Xanthochinsäure (S. 361—363). *Methyläthersäure, 6-Methoxychinolincarbonsäure(4) (Chininsäure) $C_{11}H_9O_3N = NC_9H_5(O.CH_3).CO_2H$ (S. 361—362). B. Durch Oxydation der Sulfensäure $C_{20}H_{25}O_7N_2S_2$ aus Conchinin mit Chromsäure (KÖNIGS, SCHÖNWALD, B. 35, 2986).

S. 362, Z. 30 v. o. statt: „191°“ lies: „194°“.

8) * β -8-Oxychinolincarbonsäure (S. 363—364). {B. . . . 8-Oxychinolin CO_2 140—150° (SCHMITT, ENGELMANN, B. 20, 1217, 2690; vgl. D.R.P. 39662; Frdl. I, 236).

Methylester $C_{11}H_9O_3N = NC_9H_5(OH).CO_2.CH_3$. B. Aus 8-Oxychinolincarbonsäure, Methylalkohol und Mineralsäure (EINHORN, PFYL, A. 311, 64). — Prismen aus Benzol. Schmelzpt.: 140°. Leicht löslich in Aceton, Essigäther und Alkohol, schwer in Wasser, Aether und Benzol. Giebt in wässriger Lösung mit $FeCl_3$ Grünfärbung.

Aethylester $C_{12}H_{11}O_3N = NC_9H_5(OH).CO_2.C_2H_5$. Nadeln (aus Benzol und Ligroin). Schmelzpt.: 87° (E., PF., A. 311, 64).

Nitro-8-Oxychinolincarbonsäuremethylester $C_{11}H_9O_5N_2 = NC_9H_4(NO_2)(OH).CO_2.CH_3$. B. Beim Nitriren von 8-Oxychinolincarbonsäuremethylester (s. o.) in Eisessig bei etwa 50°; man erhält dabei direct das Acetat (s. u.) (EINHORN, PFYL, A. 311, 65). — Gelbe Nadelchen (aus Holzgeist oder Alkohol). Schmelzpt.: 191°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol. — Acetat $C_{11}H_9O_5N_2.C_2H_4O_2$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Verliert im Exsiccator, schneller bei 100°, die Essigsäure.

10) *Kynurensäure (Die Bezeichnung α -Kynurensäure ist zu streichen), 4-Oxy-

chinolincarbonsäure(3) $C_6H_4 \begin{array}{l} \left\langle \begin{array}{l} \text{C(OH):C.CO}_2\text{H} \\ \text{N=C} \end{array} \right. \end{array}$ (S. 364—365). Zur Constitution vgl.:

CAMPS, B. 34, 2703; H. 33, 390. B. Aus Formyl-o-aminophenylpropionsäureäthylester beim Kochen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (C., B. 34, 2714; H. 33, 407). Ueber die Entstehung im Organismus vgl.: GLAESSNER, LANGSTEIN, B. Ph. P. 1, 34. — Schmelzpt.: 266—267° (unter Aufschäumen). Kynurensäure wird durch Fäulnis nicht zerstört (CAPALDI, H. 23, 91). Verhalten im Organismus: SOLOMIN, H. 23, 501.

11) *Isocarbostyrylcarbonsäure(3) $C_6H_4 \begin{array}{l} \left\langle \begin{array}{l} \text{CH:C.CO}_2\text{H} \\ \text{CO.NH} \end{array} \right. \end{array}$ (S. 365). B. { (BAMBERGER, KITSCHULT, . . . ; ZINCKE, . . . }; vgl. D.R.P. 65947; Frdl. III, 966).

12) **4-Oxychinolincarbonensäure(2)** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(OH):CH \\ N= \dot{C}.CO_2H \end{array} \right.$. B. Aus dem Oxal-esterderivat des o-Aminoacetophenons durch Erhitzen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (CAMPS, B. 34, 2712; H. 33, 404). — Nadeln (aus 40%iger Essigsäure). Schmilzt bei 290° unter Abspaltung von CO₂ und unter Bildung von 4-Oxychinolin. Schwer löslich.

2. *Säuren C₁₁H₉O₃N (S. 365—366).

1) ***4-Oxy-2-Methylchinolincarbonensäure(3)** $NC_6H_4(OH)(CH_3).CO_2H$ (S. 365). B. Aus Acetyl-o-aminophenylpropionsäureäthylester beim Kochen mit wässrig-alkoholischer Natronlauge, neben 2-Oxylepidin (S. 201) (CAMPS, B. 34, 2717; H. 33, 390). — Prismatische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 247—248° (unter Aufschäumen).

2) ***2-Oxy-4-Methylchinolincarbonensäure(3)** $NC_6H_4(OH)(CH_3).CO_2H$ (S. 365 bis S. 366). B. Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) mit siedender Natronlauge (CAMPS, Ar. 240, 142). — Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 254—255°. Geht beim Schmelzen unter Entwicklung von CO₂ in 2-Oxylepidin (S. 201) über.

Aethylester $C_{13}H_{13}O_3N = C_{11}H_9NO_3(C_2H_5)$. B. Durch kurzes Erhitzen von Malonsäureestermono-o-acetoanilid mit alkoholischer Natronlauge (C., Ar. 240, 141). — Blättchen oder Nadelchen. Schmelzp.: 251—252°. Schwer löslich in kalter Natronlauge.

Acetophenylamid, o-Acetoanilid $C_{13}H_{13}O_3N_2 = NC_6H_4(OH)(CH_3)CO.NH.C_6H_4.CO$. CH₃. B. Durch kurzes Sieden von 1 Mol.-Gew. Malonsäureester und 2 Mol.-Gew. o-Aminoacetophenon (C., Ar. 240, 140). — Nadeln. Schmelzp.: 275°. Unlöslich in Aether und heissem Benzol. Aus Eisessig mit Krystalleisessig auskrystallisierend. Sehr beständig gegen conc. Natronlauge. Wird durch mässig conc. Schwefelsäure verseift.

*Nitril, β-Cyanlepidon $C_{11}H_9ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3):C.CN \\ NH—CO \end{array} \right.$ (S. 365). B. Durch 1/2-stdg. Erhitzen von Cyanessigester (4,6 g) mit o-Aminoacetophenon (5,5 g) auf 200° (C., Ar. 240, 144). — Schmelzp.: 320°. Bildet mit heisser Natronlauge ein Natriumsalz. Die Cyangruppe wird durch heisse conc. Schwefelsäure verseift.

5) 2-Oxy-4-Aethylsäurechinolin, Chinolon(2)-Essigsäure(4)

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2.CO_2H):CH \\ NH—CO \end{array} \right.$. B. Beim Erhitzen des Acetondicarbonanilsäureäthylesters mit conc. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (BESTHORN, GARBEN, B. 33, 3445). — Nadelchen. Schmelzp.: 205—206° (unter Zersetzung). Beim Schmelzen bildet sich Lepidon (S. 201). — Ag. C₁₁H₉O₃N. Weisser Niederschlag.

Aethylester $C_{13}H_{13}O_3N = C_{11}H_9NO_3(C_2H_5)$. Nadelchen aus Benzol. Schmelzp.: 172—173°. Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in heissem Benzol, schwer löslich in Aether (B., G., B. 33, 3447).

6) **Brenztraubensäureindogenid** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CO \\ NH \end{array} \right\rangle C:C(CH_3).CO_2H$ siehe Hptw. Bd. II, S. 1615.

2a. 2-Methylalcholinincarbonensäure(4), α-Aldehydcinchoninsäure C₁₁H₇O₃N

$= C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H):CH \\ N= \dot{C}.CHO \end{array} \right.$

Oxim $C_{11}H_9O_3N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H):CH \\ N= \dot{C}.CH:N.OH \end{array} \right.$ B. Aus Isatin und Isonitroso-aceton in Gegenwart von starkem Alkali (PFITZINGER, J. pr. [2] 66, 264). — Schwach graugelbe Blättchen. Schmelzp.: 251°. — Giebt mit Acetanhydrid ein Acetylderivat, das bei 195° unter Bildung von α-Cyancinchoninsäure (Schmelzp.: 226°) schmilzt.

3. *Säuren C₁₂H₁₁O₃N (S. 366—367).

4) **1-Oxy-3-Aethylisochinolincarbonensäure(4)** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H):C.C_2H_5 \\ CO—NH \end{array} \right.$. Nitril,

3-Aethyl-4-Cyanisocarbostyryl $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CN):C(C_2H_5) \\ CO—NH \end{array} \right.$ und sein N-Methylderivat siehe Hptw. Bd. II, S. 1870, Z. 15—5 v. u.

5. *Säuren $C_{13}H_{13}O_3N$ (S. 367).

4) **2-Methyl-4-Phenyl-6-Oxy-4, 5-Dihydropyridincarbonsäure (3), γ -Phenyldihydro- α -Pikolon- β -Carbonsäure** $C_8H_5.CH < \begin{matrix} CH_2 & \text{---} & CO \\ C(CO_2H) & : & C(CH_3) \end{matrix} > NH$. B. Beim Kochen von γ -Phenyl- α' -Oxy-Dihydro- α -pikolin- β, β' -dicarbonsäure-Diäthylester (S. 221) mit 8%iger Natronlauge (KNOEVENAGEL, BRUNSWIG, B. 35, 2176). — Weisse Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 189—190°. Schwer löslich in heissem Ligroin und kaltem Benzol, sonst leicht, bezw. sehr leicht löslich. Liefert beim Erhitzen mit 20%iger Salzsäure auf 100° β -Phenyl- γ -Acetobuttersäure, beim Schmelzen im offenen Gefäss γ -Phenyldihydro- α -Pikolon (S. 209). — Ag. $C_{13}H_{12}O_3N$. Leicht löslich in NH_3 .

6a. Säuren $C_{16}H_{19}O_3N$.

1) **2-Methyl-4-Cumyl-6-Oxy-4, 5-Dihydropyridincarbonsäure (3)** $C_3H_7.C_6H_4.CH < \begin{matrix} CH_2 & \text{---} & CO \\ C(CO_2H) & : & C(CH_3) \end{matrix} > NH$. Aethylester $C_{18}H_{23}O_3N = C_{16}H_{19}NO_3(C_2H_5)$. B. Beim Erhitzen der Verbindung $C_{25}H_{32}O_6N_2$, welche durch Condensation von 1 Mol. Cuminalmalonester mit 2 Mol. β -Aminocrotonsäureester entsteht, (S. 221) mit 20%iger Salzsäure auf 110—120° oder mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KNOEVENAGEL, BRUNSWIG, B. 35, 2174). — Schmelzp.: 182—183°. Leicht löslich in heissem Eisessig und kaltem Chloroform, löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in heissem Ligroin, unlöslich in Aether, kalten Alkalien, Ammoniak und conc. Salzsäure. Verharzt beim Kochen mit conc. Alkalien oder Säuren. Beim Erhitzen mit 8%iger Natronlauge erfolgt Lösung und Bildung einer Verbindung vom Schmelzp.: 120° (γ -Isopropyldihydro- α -Pikolon?).

2) **2, 4, 4-Trimethyl-6-Methopropenylsäure-7-Oxy-3, 4-Dihydrochinolin**
 $CH_2.C(CH_3)_2.C.CH : C.C(CH_3) : CH.CO_2H$. Lacton, 2, 4, 4-Trimethyl-3, 4-Dihydro-
 $CH_3.C=N \text{---} \dot{C}.CH : \dot{C}.OH$

chino- β -Methyleumarin $C_{16}H_{17}O_2N = \begin{matrix} CH_2.C(CH_3)_2.C & CH : C.C(CH_3) : CH \\ CH_3.C=N \text{---} & \dot{C}.CH : \dot{C}.O \text{---} & \dot{C}O \end{matrix}$. B. Bei der Condensation von m-Aminophenol und Acetessigester mittels alkoholischem $ZnCl_2$, neben anderen Producten (v. PECHMANN, SCHWARZ, B. 32, 3702; vgl. v. P., B. 32, 3689). — Darst. Durch 10-stdg. Kochen einer Lösung von 25 g 2, 4, 4-Trimethyl-7(?) -Oxydihydrochinolin (S. 168) in 50 g Alkohol mit einer Lösung von 25 g Acetessigester in 50 g 50%iger alkoholischer $ZnCl_2$ -Lösung. (Als Condensationsmittel können auch conc. Schwefelsäure oder Natriumalkoholat dienen) (v. P., Sch.). — Schwefelgelbe Blättchen. Schmelzp.: 268°. Mit blaugrüner Fluorescenz in heissem Alkohol, $CHCl_3$ und Eisessig löslich, unlöslich in verdünnten Säuren und Alkalien.

Lacton des 5, 8(P), 6²-Tribromderivates $C_{16}H_{14}O_2NBr_3 =$
 $(CH_3)_3C_6H_2N < \begin{matrix} CBr : C.C(CH_3) : CBr \\ CBr : C.O \text{---} & \dot{C}O \end{matrix} >$. B. Durch Einwirkung von heisser, alkoholischer Kalilauge auf das 5, 8(7), 6¹, 6²-Tetrabromlacton des 2, 4, 4-Trimethyl-6-Methopropenylsäure-7-Oxy-3, 4-Dihydrochinolins (S. 174) (v. P., Sch., B. 32, 3703). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 191° (unter Zersetzung).

6b. 2, 6-Dimethyl-4-Phenyl-3-Aceto-1, 4-Dihydropyridincarbonsäure (5)

$C_{16}H_{17}O_3N = C_6H_5.CH < \begin{matrix} C(CO_2CH_3) : C(CH_3) \\ C(CO_2H) \text{---} & C(CH_3) \end{matrix} > NH$.

Aethylester $C_{18}H_{21}O_3N = C_{16}H_{16}NO_3(C_2H_5)$. B. Aus Benzalacetessigester (Spl. Bd. II, S. 985) und Acetylacetonamin (Hptw. Bd. I, S. 1016—1017) (KNOEVENAGEL, RUSCHHAUPT, B. 31, 1027). Aus Benzalacetylaceton (Spl. Bd. III, S. 217) und β -Aminocrotonsäureester (Spl. Bd. I, S. 663) (KN., R.). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 167°. Kp_{25-30} : 210—230°. Unlöslich in CS_2 , kaum löslich in Alkohol und Benzol, leicht in Alkohol, schwer in Säuren, löslich in Wasser. Wird durch verdünnte Salpetersäure dehydriert, von 10%iger Natronlauge nicht angegriffen, von 50%iger Natronlauge zum Theil in 1-Methyl-3-Phenylcyclohexen(6)-on(5) (Spl. Bd. III, S. 138) verwandelt.

3. *Carbonsäuren $C_nH_{2n-13}O_4N$ der Basen $C_nH_{2n-11}N$ (S. 368—369).**I. *Säuren** $C_{10}H_7O_4N$ (S. 368).

S. 368, Z. 3 v. o. muss lauten: „**6, 7-Dioxyisochinolin-carbonsäure (1)** $NC_6H_4(OH)_2.CO_2H$ “.

S. 368, Z. 10 v. o. statt: „Hemipinisoimid“ lies: „*m*-Hemipinimid“.

S. 368, Z. 13 v. o. statt: „Dioxyeinchoninsäure“ lies: „Dioxyisochinolincarbonsäure“.

4) **2,4-Dioxychinolincarbonsäure(6), γ -Oxycarbostyryl-*p*-Carbonsäure** $\text{NC}_9\text{H}_4(\text{OH})_2\cdot\text{CO}_2\text{H}$. Aethylester $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_4\text{N} = \text{C}_{10}\text{H}_9\text{NO}_4(\text{C}_2\text{H}_5)$. B. Durch Erhitzen von 4-Acetaminoisophthalsäureester (Spl. Bd. II, S. 1063) mit Natrium (Höchster Farbw., D.R.P. 102894; C. 1899 II, 462). — Schmelzp.: 300° (unschärf). Unlöslich in Wasser, löslich in Sodalösung und conc. Salzsäure, sehr wenig löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Die Nitrosoverbindung zersetzt sich gegen 250°.

5) **1,4-Dioxyisochinolincarbonsäure(3), 4-Oxyisocarbostyrylcarbonsäure(3)** $\text{NC}_9\text{H}_4(\text{OH})_2\cdot\text{CO}_2\text{H}$. Methylester $\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_4\text{N} = \text{NC}_9\text{H}_4(\text{OH})_2\cdot\text{CO}_2\cdot\text{CH}_3$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von Phthalylglycinerester (Spl. Bd. II, S. 1056) mit Natriummethylatlösung auf 100° (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 984; 35, 2421). — Nadeln (aus ca. 100 Thln. siedendem Alkohol). Schmelzp.: 221—222°. — $\text{Na}\cdot\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_4\text{N}$. Gelbes, krystallinisches Pulver.

Aethylester $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_4\text{N} = \text{C}_{10}\text{H}_9\text{NO}_4(\text{C}_2\text{H}_5)$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von Phthalylglycinerester (Spl. Bd. II, S. 1056) mit Natriumäthylatlösung auf 100° (G., C., B. 33, 983). — Nadeln, die bei ca. 190° unter Grünfärbung sintern und bei 194° schmelzen. Schwer löslich in Alkohol, leicht mit gelber Farbe in Alkali.

2. *Säuren $\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_4\text{N}$ (S. 368—369).

1) Die im Hptw. Bd. IV, S. 368, Z. 17 v. u. als „Diketodiphenyldihydropyrrolcarbonsäureäthylester“ $\text{C}_{19}\text{H}_{17}\text{O}_4\text{N}$ aufgeführte Verbindung ist wohl die Enolform, d. h.

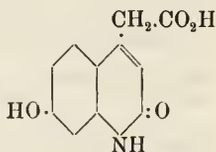
Diphenyloxyppyrroloncarbonsäureäthylester $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{HC}\cdot\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CO}$ (R. SCHIFF, GIELLI, B. 31, 1307). — Färbt sich in Benzollösung mit ätherischer FeCl_3 -Lösung tiefroth.

S. 369, Z. 7 v. o. statt: „ $\text{C}_{23}\text{H}_{22}\text{NO}_4$ “ lies: „ $\text{C}_{23}\text{H}_{19}\text{NO}_4$ “.

2) **7-Oxychinolon(2)-Essigsäure(4), 4-Aethylsäure-2,7-Dioxychinolin:**

B. Durch Verkochen der Diazoverbindung aus 7-Aminochinolon-(2) Essigsäure(4) (Spl. zu Bd. IV, S. 950) (BESTHORN, GARBEN, B., 33, 3452). — Nadelchen. Schmelzp.: ca. 320° (unter Bräunung). Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Benzol. In Bicarbonatlösung mit blauer Fluorescenz löslich. — Das Chlorhydrat wird durch Wasser dissociirt.

Aethylester $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N} = \text{C}_{11}\text{H}_9\text{NO}_4(\text{C}_2\text{H}_5)$. Nadelchen (aus Alkohol). Erweicht bei 180° und schmilzt bei 204—205° unter geringer Gasentwicklung; die wiedererstarrete Substanz schmilzt bei erneutem Erhitzen erst über 220°. Ziemlich löslich in heissem Alkohol, schwer in Aether und Benzol (B., G., B. 33, 3452).

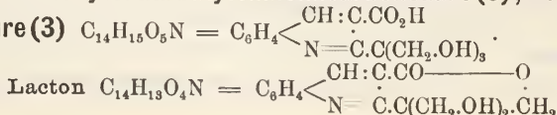


3a. Carbonsäuren $\text{C}_n\text{H}_{2n-13}\text{O}_5\text{N}$ der Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-11}\text{N}$.

I. **4,5,7-Trioxo-2-Methylchinolincarbonsäure(3 oder 6)** $\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_5\text{N} = \text{NC}_9\text{H}_7(\text{OH})_3(\text{CH}_3)\cdot\text{CO}_2\text{H}$.

Aethylester $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{N} = \text{C}_{11}\text{H}_9\text{NO}_5(\text{C}_2\text{H}_5)$. B. Aus 1 Mol. Malonsäureester und 2 Mol. β -Aminocrotonsäureester (Spl. Bd. I, S. 663) bei 40 mm Druck und 130—170° (KNOEVENAGEL, FRIES, B. 31, 773). Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung der Verbindung $\text{C}_{22}\text{H}_{20}\text{O}_6\text{N}_2$ (S. 221) aus Benzalmalonester (Spl. Bd. II, S. 1075) und Aminocrotonester (K., F., B. 31, 765). Beim Erhitzen von Cuminalmalonester mit β -Aminocrotonsäureester im Vacuum auf Temperaturen über 160° (K., BRUNSWIG, B. 35, 2178). In geringer Menge beim Erhitzen von γ -Phenyl- α' -Oxy-Dihydro- α -pikolin- β , β' -dicarbonsäure-Diäthylester (S. 221) mit Salzsäure auf 100° (K., B.). — Nadeln. Schmelzp.: 268° bis 269°. Unlöslich in Aether und Benzol, ziemlich schwer löslich in Chloroform und Wasser, löslich in Eisessig. Unlöslich in kalten Alkalien, löslich in Säuren. Spaltet bei der Verseifung CO_2 ab unter Bildung von 4,5,7-Trioxychinaldin (S. 200).

2. **2-Trioxo-tertiärbutylchinolincarbonsäure(3), Trimethylolchinaldicarbonsäure(3)** $\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{O}_5\text{N} = \text{C}_6\text{H}_4$



B. Durch 96-stdg. Erhitzen

von 1,7 g Chinaldin- β -Carbonsäure (S. 213) mit 17 ccm 40%iger Formaldehydlösung auf 100° (KÖNIGS, STOCKHAUSEN, *B.* 34, 4333). Durch 60-stdg. Erhitzen von 1 g Chinaldin- β -Carbonsäureäthylester (S. 213) mit 10 ccm 40%iger Formaldehydlösung auf 100° (K., ST.). — Nadeln mit $1H_2O$ aus Wasser. Schmilzt wasserfrei bei 167—168°. Wird von Salpetersäure zu Acridinsäure (Hptw. Bd. IV, S. 369) oxydirt. — Chlorhydrat. Nadeln (aus wenig Wasser). Schmelzp.: 189—191° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Sprit. — $(C_{14}H_{13}O_4N.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Rothe Nadeln, Tafeln oder Blättchen (aus stark verdünnter Salzsäure), die sich bei 180° dunkel färben, bei 210—214° sintern und bei 216—217° unter Gasentwicklung schmelzen. — $C_{14}H_{13}O_4N.HCl.AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure), die oberhalb 200° sintern und bei 209—210° unter Gasentwicklung schmelzen. — Pikrat. Nadelbüschel (aus wenig Wasser). Schmelzpunkt: 142—143°.

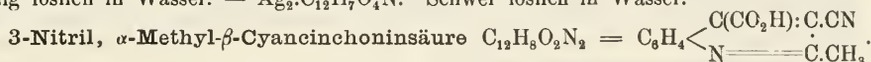
4. *Dicarbonsäuren $C_nH_{2n-15}O_4N$ der Basen $C_nH_{2n-11}N$ (S. 369—371).

1. *Säuren $C_{11}H_7O_4N$ (S. 369—370).

2) **Chinolindicarbonsäure* (2, 4) $NC_9H_5(CO_2H)_2$ (S. 369). *B.* Sehr glatt aus Isatinsäure (Spl. Bd. II, S. 942) und Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) in alkalischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 308). — Verbindet sich nicht mit Mineralsäuren. Spaltet sich bei vorsichtigem Erhitzen in CO_2 und Cinchoninsäure (S. 212). — $K_2.C_{11}H_5O_4N + 2\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol.

2. *Säuren $C_{12}H_9O_4N$ (S. 370).

2) 2-*Methylchinolindicarbonsäure* (3, 4) $NC_9H_4(CH_3)(CO_2H)_2$. *B.* Aus Isatinsäure (Spl. Bd. II, S. 942) und Acetessigester in alkalischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 316). Aus der α -Methyl- β -Cyancinchoninsäure (s. u.) durch Verseifung mittels conc. Natronlauge (v. WALTHER, *J. pr.* [2] 67, 506). — Farblose Nadelchen mit $1H_2O$ aus Wasser. Schmelzp.: 236—237° (P.); 238—239° (v. W.). Sehr wenig löslich in Wasser. — $Ag_2.C_{12}H_7O_4N$. Schwer löslich in Wasser.



B. Aus Isatinsäure (Spl. Bd. II, S. 942), die bei der Aufspaltung von 9 g Isatin mit 2,5 g NaOH in 150 ccm Wasser entsteht, und Diacetonitril (Spl. Bd. I, S. 802) bei 4—5-stdg. Erhitzen auf dem Wasserbade (v. W., *J. pr.* [2] 67, 504). — Tafeln (aus absolutem Alkohol). Schmilzt bei 238° unter Zersetzung und Bildung von 2-Methylchinolindicarbonsäure(3)-Nitril (S. 213). Ziemlich beständig gegen conc. Salzsäure, wird durch dieselbe erst beim Erhitzen auf 250° zu Chinaldin (S. 196) abgebaut. Liefert beim Erhitzen mit Natronkalk neben NH_3 Chinaldin. — $(C_{12}H_8O_2N_2.HCl)_2PtCl_4$. Braune Prismen, mit Wasser dissociirend.

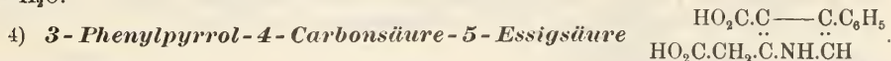
3) *Chinaldindicarbonsäure* $C_9H_4 \langle C_3H(CO_2H)(CH_2.CO_2H)N \rangle$ (?). *B.* Bei der Condensation von Isatinsäure (Spl. Bd. II, S. 942) mit Acetondicarbonsäure (Spl. Bd. I, S. 374) in alkalischer Lösung (ENGELHARD, *J. pr.* [2] 57, 476). — Schwach gelb gefärbte Nadelchen mit $1H_2O$. Schmelzp.: 228—229°. Zwischen 140—150° theilweise unter Zersetzung sublimirend. — $Ag_2.C_{11}H_7O_4N$. Weisser Niederschlag.

3. *Säuren $C_{13}H_{11}O_4N$ (S. 370).

2) 2-*Methyl-3-Aethylsäurechinolincarbonsäure* (4) $NC_9H_4(CH_3)(CH_2.CO_2H)(CO_2H)$. *B.* Durch Condensation von Lävulinsäure (Spl. Bd. I, S. 241) mit Isatinsäure (Spl. Bd. II, S. 942) (ENGELHARD, *J. pr.* [2] 57, 473). — Gelblich gefärbte Blättchen, gegen 280° sich zersetzend. Mit Natronkalk destillirt, liefert sie das 2,3-Dimethylchinolin (S. 205—206). — $Ag_2.C_{13}H_9O_4N$.



Durch Condensation der p-Methylisatinsäure (vgl. Spl. Bd. II, S. 960) mit Acetessigester (ENGELHARD, *J. pr.* [2] 57, 483). — Nadelchen. Schmelzp.: 233—234°. — $Ag_2.C_{13}H_9O_4N + H_2O$.



Dimethylester $C_{15}H_{15}O_4N = C_{13}H_9NC_4(CH_3)_2$. *B.* Durch 1-stdg. Erwärmen von 17,4 g

Acetondicarbonsäureester (Spl. Bd. I, S. 375), 17,1 g 1^a-Aminoacetophenon-Chlorhydrat (Hptw. Bd. III, S. 125) und 14 g Natriumacetat in 100 g 75%iger Essigsäure (KNORR, LANGE, B. 35, 3004). — Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzp.: 126°. Ziemlich leicht löslich in Alkoholen, Aether und Ligroin.

5. *4-Phenyldihydrolutidindicarbonsäure (3,5) C₁₅H₁₅O₄N =



*Diäthylester C₁₉H₂₃O₄N = C₁₅H₁₃NO₄(C₂H₅)₂ (S. 370). B. Aus Hydrobenzamid (Spl. Bd. III, S. 17), Acetessigester und β-Aminocrotonsäureester (Spl. Bd. I, S. 663—664) (KNOEVENAGEL, B. 31, 742). Aus Benzaldehyd und β-Aminocrotonsäureester (K.). Aus Benzaldehyd, β-Aminocrotonsäureester und Acetessigester (K.). Aus Benzalacetessigester (Spl. Bd. II, S. 985), Acetessigester und NH₃ (K.). Aus Benzalacetessigester und β-Aminocrotonsäureester (K.). — Liefert bei der trockenen Destillation CO₂, C₂H₄, H, C₂H₅·OH, C₆H₆, CO, C₂H₆, Phenyllutidinmonocarbonsäureester (Hptw. Bd. IV, S. 383) und Lutidindicarbonsäureester (S. 126) (GUARESCHI, GRANDE, C. 1899 II, 440).

Dinitril, Dihydro-4-Phenyl-2,6-Dimethyl-3,5-Dicyanpyridin C₁₅H₁₃N₃ = C₆H₅·CH $\left\langle \begin{array}{l} C(CN):C(CH_3) \\ C(CN):C(CH_3) \end{array} \right\rangle NH$. B. Man löst 1 Mol.-Gew. Diacetonitril (1 Thl.) (Spl. Bd. I, S. 802) in

(4 Thln.) Eisessig, giebt 1½ Mol.-Gew. Benzaldehyd, dann allmählich etwas über 1 Mol.-Gew. rauchende Salzsäure hinzu und lässt einige Tage stehen (E. v. MEYER, J. pr. [2] 52, 101). Aus Benzylidenbisaminocrotonsäurenitril (Spl. Bd. II, S. 1176) beim Kochen mit conc. Salzsäure oder mit Essigsäureanhydrid (MOHR, J. pr. [2] 56, 127). — Weisses, krystallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 204—206°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol und heissem Eisessig, schwer in verdünnter Salzsäure und Schwefelsäure. Conc. Salzsäure und Natronlauge lösen in der Hitze unter Gelbfärbung; beim Erkalten fällt die Substanz unverändert aus.

4-p-Chlorphenyldihydrolutidindicarbonsäurediäthylester C₁₉H₂₂O₄NCl = C₁₅H₁₃ClNO₄(C₂H₅)₂. B. Aus p-Chlorbenzaldehyd, Acetessigester und conc. alkoholischem Ammoniak aus Oel, das erstarrt beim Impfen mit dem krystallinischen aus p-Chlorbenzaldehyd, Acetessigester und Aminocrotonsäureester gewonnenen Ester (v. WALTHER, RÄTZKE, J. pr. [2] 65, 287). — Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 147°. Ziemlich schwer löslich in organischen Mitteln, unlöslich in Wasser.

*4-m-Nitrophenyldihydrolutidindicarbonsäurediäthylester C₁₉H₂₂O₆N₂ = C₁₅H₁₃N₂O₆(C₂H₅)₂ (S. 371, Z. 3 v. o.). {B. . . . (LEPETIT, B. 20, 1338; } Höchster Farbw., D.R.P. 42295; Frdl. I, 195).

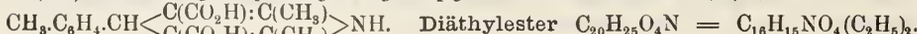
*Diphenyldihydrolutidindicarbonsäure C₂₁H₁₉O₄N =

$$C_6H_5 \cdot CH \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H):C(CH_3) \\ C(CO_2H):C(CH_3) \end{array} \right\rangle N \cdot C_6H_5 \text{ (S. 371).}$$

B. Der Diäthylester entsteht durch spontane Umwandlung von Benzalanilinacetessigester bei längerem Aufbewahren desselben im feuchten rohen Zustande (SCHIFF, B. 31, 604 Anm.; BERTINI, G. 29 II, 33).

6. *Säuren C₁₆H₁₇O₄N (S. 371).

2) 2,6-Dimethyl-4-p-Tolyldihydroxyridindicarbonsäure (3,5)



B. Durch 1—1½-stdg. Erwärmen von 4,3 g β-Aminocrotonsäureester mit einer Lösung von 7,7 g p-Methylbenzalacetessigester in wenig absolutem Alkohol (FLÜRSCHHEIM, B. 34, 789). Durch Einleiten von Ammoniak in eine absolut-alkoholische Lösung des p-Methylbenzalbisacetessigesters (FL.). — Farblose Masse aus Alkohol. Schmelzp.: 138°. Sehr leicht löslich.

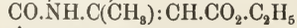
4a. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-15}NO₆ der Basen C_nH_{2n-11}N.

I. Furfuryllutidindicarbonsäure C₁₃H₁₁O₆N s. Hptw. Bd. IV, S. 370.

2. 2-Methyl-4-Phenyl-6-Oxydihydroxyridindicarbonsäure (3,5), γ-Phenyl-α'-Oxy-Dihydro-α-pikolin-β,β'-dicarbonsäure C₁₄H₁₃O₆N =



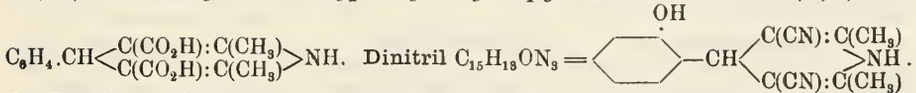
Diäthylester $C_{18}H_{21}O_5N = C_{14}H_{11}NO_5(C_2H_5)_2$. B. Aequimolekulare Mengen Benzalmonalonsäureester und β -Aminocrotonsäureester werden unter 40 mm Druck auf 130° , später auf 150° erhitzt (KNOEVENAGEL, FRIES, B. 31, 763). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: $149,5-150^\circ$. Fast unlöslich in Aether und Ligroin, löslich in Benzol und Eisessig, ziemlich leicht löslich in Chloroform. Wird durch Erhitzen mit Salzsäure in β -Phenyl- γ -Acetylbuttersäure übergeführt. Liefert beim Kochen mit 8%iger Natronlauge γ -Phenyl-dihydro- α -Pikolon- β -Carbonsäure (S. 217) (K., BRUNSWIG, B. 35, 2176).



Verbindung $C_{22}H_{26}O_6N_2$, wahrscheinlich: $C_6H_5.CH \left\langle \begin{array}{l} CH \\ C(CO_2.C_2H_5):C(CH_3) \end{array} \right\rangle NH$. B. Aus Benzalmonaloner und β -Aminocrotonester bei 40 mm Druck und $150-170^\circ$ (K., F., B. 31, 765). Aus 2-Methyl-4-Phenyl-6-Oxydihydropyridindicarbon säureester (s. o.) und β -Aminocrotonsäureester (K., F.). — Schmelzpt.: $179-180^\circ$. Wird durch siedende Salzsäure zu β -Phenyl- γ -Acetylbuttersäure gespalten. Liefert beim Erhitzen mit 20%iger Salzsäure auf 100° stickstoffhaltige, in heissem 8%igen Alkali leicht lösliche Krystalle vom Schmelzpt.: $217-219^\circ$ (K., B. 35, 2175).

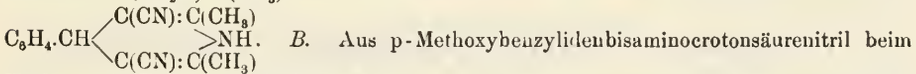
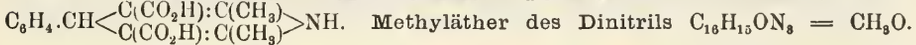
3. Säuren $C_{15}H_{15}O_5N$.

1) 2,6-Dimethyl-4-o-Oxyphenyldihydropyridindicarbon säure(3,5) HO.



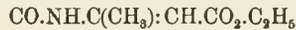
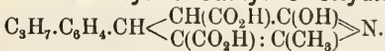
B. Entsteht aus Salicylaldehyd und Diacetonitril beim Kochen in Eisessiglösung (MOHR, J. pr. [2] 56, 138). — Farblose mikroskopische Prismen aus Alkohol. Färbt sich bei $230-240^\circ$ gelb und zersetzt sich bei $265-270^\circ$. Unlöslich in Wasser, Eisessig, wässrigem Ammoniak und verdünnter Schwefelsäure, schwer löslich in kaltem Alkohol und kaltem Methylalkohol.

2) 2,6-Dimethyl-4-p-Oxyphenyldihydropyridindicarbon säure(3,5) HO.



Kochen mit Essigsäureanhydrid (MOHR, J. pr. [2] 56, 132). — Schneeweisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: $215-216^\circ$. Schwer löslich in Aether und Benzol, etwas löslich in Chloroform.

4. 2-Methyl-4-Cumyl-6-Oxydihydropyridindicarbon säure(3,5) $C_{17}H_{19}O_5N =$

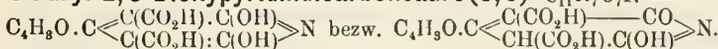


Verbindung $C_{25}H_{32}O_6N_2 = C_3H_7.C_6H_4.CH \left\langle \begin{array}{l} CH \\ C(CO_2.C_2H_5):C(CH_3) \end{array} \right\rangle NH(?)$. B. Aus

1 Mol. Cuminalmalonester und 2 Mol. β -Aminocrotonester bei $140-155^\circ$ unter stark vermindertem Druck (KNOEVENAGEL, BRUNSWIG, B. 35, 2173 u. Anm.). — Weisse Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 172° . Leicht löslich in Chloroform, schwer in Aceton, Eisessig und Benzol, löslich in heissem Alkohol, fast unlöslich in heissem Aether und Ligroin, unlöslich in kalten Alkalien und Ammoniak. Beständig gegen kalte conc. Salzsäure, unbeständig gegen warme, 20%ige Natronlauge. Liefert beim Erhitzen mit 20%iger Salzsäure auf $110-120^\circ$ oder mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 2-Methyl-4-Cumyl-6-Oxy-4,5-Dihydropyridindicarbon säure(3)-Aethylester (S. 217).

4b. Dicarbon säure $C_nH_{2n-15}O_7N$ der Basen $C_nH_{2n-11}N$.

4-Furyl-2,6-Dioxy pyridindicarbon säure(3,5) $C_{11}H_7O_7N =$



Dinitril $C_{11}H_5O_5N_3 = C_6H_5O_3N(CN)_2$. B. 12 ccm Furfurol (Spl. Bd. III, S. 517) und 24 ccm Cyanessigester (Spl. Bd. I, S. 677) werden mit 60 ccm Ammoniak versetzt

(GUARESCHI, *C.* 1899 II, 118). — Nadeln mit 3 H₂O. Löslich in warmem Wasser. Schmilzt wasserfrei bei 260—265° (unter Zersetzung). Die wässrige Lösung zeigt stark saure Eigenschaften. — (NH₄)C₁₁H₄O₃N₃. Nadeln. Leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser (1:550). — Cu.C₁₁H₃O₃N₃. Gelbgrüne Nadeln. — Cu(C₁₁H₄O₃N₃)₂. — Cu(C₁₁H₄O₃N₃)₂ + Cu.C₁₁H₃O₃N₃ + 6 NH₃ + H₂O. Graublau Nadeln. Unlöslich in Wasser. Färbt sich beim Erhitzen über 100° grün.

6. *Aldehyde der Chinolincarbonsäuren (S. 371—373).

I. *Aldehyde C₁₀H₇ON = NC₉H₆.CHO (S. 371).

1) *2-Methylalchinolin, Chinolinaldehyd(2) (S. 371). Oxim C₁₀H₆ON₂ = NC₉H₆.CH:N.OH. *B.* Aus o-Aminobenzaldehyd und Isonitrosoacetone in alkalischer Lösung (FEITZINGER, *J. pr.* [2] 66, 264). — Nadeln. Schmelzp.: 189°. Lässt sich acetylieren und dann in α-Cyanchinolin (Schmelzp.: 93°) überführen.

2) 4-Methylalchinolin. 8-Nitroderivat C₁₀H₆O₃N₂ = NC₉H₅(NO₂).CHO. *B.* Man erhitzt 4¹,4¹-Dibrom-8-Nitrolepidin (S. 201) mit Bleiacetat und Eisessig oder mit Silbernitrat und 60%iger Essigsäure (KÖNIGS, *B.* 31, 2369). — Gelbliches Krystallpulver aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 175°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Ligroin.

3) 8-Methylalchinolin, o-Chinolinaldehyd. *B.* Das Nitrat entsteht durch Kochen von 8-Jodomethylchinolin (S. 203) mit Salpetersäure (D: 1,25—1,3) bis keine Joddämpfe mehr entweichen (HOWITZ, *B.* 35, 1274). Ausbeute: 80—90% der Theorie. — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 94—95°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und siedendem Wasser. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. — (C₁₀H₇ON.HCl)₂PtCl₄. Rötlichgelbe Krystalle (aus alkoholischer Salzsäure).

2. *Aldehyde C₁₁H₉ON (S. 372—373).

1) *2-Aethylalchinolin, 2-Chinolyacetaldehyd NC₉H₆.CH₂.CHO (S. 372). {*B.* (EINHORN, 19, 908; } vgl. auch Höchster Farbw., D.R.P. 36964; *Frdl.* I, 194).

7. *Ketone der Chinolincarbonsäuren u. s. w. (S. 373—376).

3. *Ketone C₁₁H₉ON bzw. Oxyderivate derselben (S. 373).

2) 3-Acetoisochinolin NC₉H₆.CO.CH₃. 4-Oxy-3-Acetoisocarbostyryl C₁₁H₉O₃N = C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{CO—HN} \\ \text{C(OH):C.CO.CH}_3 \end{matrix}$. *B.* Durch 2-stdg. Kochen von Acetonylphthalimid mit Natrium-methylatlösung (GABRIEL, COLMAN, *B.* 33, 2631). — Nadeln (aus 50%iger Essigsäure), die sich von 230° ab dunkel färben und bei 270° schmelzen. Leicht löslich in Eisessig, kaum löslich in Alkohol. Geht durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor auf 170° in Isocarbostyryl (S. 194) über.

4. *Ketone C₁₂H₁₁ON (S. 373—374).

3) α-Acetonylchinolin NC₉H₆.CH₂.CO.CH₃ s. *Hptw.* Bd. III, S. 279.

4) 4-Methyl-3-Acetoisochinolin NC₉H₅(CH₃).CO.CH₃. 2-Oxyderivat C₁₂H₁₁O₂N = NC₉H₄(OH)(CO.CH₃)(CH₃). *B.* Durch kurzes Sieden gleicher Theile o-Aminoacetophenon und Acetessigester (CAMPS, *Ar.* 240, 140). — Nadeln. Schmelzp.: 267°. Schwer löslich in heisser verdünnter Salzsäure, ziemlich in heisser Natronlauge.

5) 2-Phenyl-3-Acetyppyrrrol $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.C.NH.CH} \\ \text{CH}_3\text{.CO.C—CH} \end{matrix}$ bzw. $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.CH.N:CH} \\ \text{CH}_3\text{.CO.C=CH} \end{matrix}$ 3-Aceto-

1,2-Diphenyl-4-Oxyppyrrolon(5) C₁₈H₁₅O₂N = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.HC.N(C}_6\text{H}_5\text{).CO} \\ \text{CH}_3\text{.CO.C=CH} \end{matrix}$ *B.* Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen Acetonoxalsäureester und Benzalanilin auf dem Wasserbade (SCHIFF, GIGLI, *B.* 31, 1307). — Nadeln aus Amylalkohol. Schmelzp.: 239—240° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich. Wird in Benzollösung von ätherischer FeCl₃-Lösung blutroth gefärbt.

Oxim C₁₈H₁₆O₂N₂ = C₁₈H₁₅.NO₂(:N.OH). *B.* Durch Erwärmen von Acetodiphenyl-oxyppyrrolon (s. o.) mit überschüssigem, freiem Hydroxylamin in alkoholischer Lösung (SCH.,

G., B. 31, 1307). — Krystalle (aus Alkohol + Benzol). Schmelzpt.: 213—215°. Sehr wenig löslich.

4a. Ketone C₁₃H₁₃ON.

1) **2-Methyl-3-Aceto-5-Phenylpyrrol** $\text{CH}_3\text{CO.C} \begin{matrix} \text{---} \text{CH} \\ | \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix} \text{---} \text{C} \begin{matrix} \text{---} \text{N} \\ | \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix} \text{---} \text{C}_6\text{H}_5$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 3-Phenacylpentandion(2,4) (Spl. Bd. III, S. 242) mit einer gesättigten alkoholischen Ammoniaklösung im Rohre auf 150° (MARCH, C. r. 134, 844). — Farblose Nadeln. Schmelzpt.: 177—178°. Löslich in siedendem Alkohol.

2) **2-Methyl-3-Aceto-4-Phenylpyrrol** (C₆H₅)(CH₃.CO)(CH₃)C₄H>NH. B. Durch Eintragen von 20 g Zinkstaub zur Lösung von 10 g Acetylaceton (Spl. Bd. I, S. 530) und 14,9 g 1²-Isonitrosoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 93) in 75 g 70%iger Essigsäure (KNORR, LANGE, B. 35, 3004). — Darst. Durch 1-stdg. Erwärmen von 10 g Acetylaceton, 17,1 g 1²-Aminoacetophenon-Chlorhydrat (Hptw. Bd. III, S. 125) und 14 g Natriumacetat in 100 g 70%iger Essigsäure (K., L.). — Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 151°. Leicht löslich in Aether, Alkoholen, Ligroin und Eisessig.

7. *Ketone C₁₆H₁₁ON bzw. Oxyderivate derselben (S. 375).

2) **1-Benzoylisochinolin** C₆H₄ $\left\langle \begin{matrix} \text{CH} \text{---} \text{CH} \\ | \\ \text{C}(\text{CO.C}_6\text{H}_5)\text{N} \end{matrix} \right\rangle$. Tetramethoxyderivat s. Papaveraldin Hptw. Bd. IV, S. 442 u. Spl. Bd. IV, S. 263.

3) **3-Benzoylisochinolin** C₆H₄ $\left\langle \begin{matrix} \text{CH} : \text{C.CO.C}_6\text{H}_5 \\ | \\ \text{CH:N} \end{matrix} \right\rangle$. 1,4-Dioxyderivat, **4-Oxy-3-Benzoylisocarbostyryl** C₁₆H₁₁O₃N = C₆H₄ $\left\langle \begin{matrix} \text{C(OH):C.CO.C}_6\text{H}_5 \\ | \\ \text{CO---NH} \end{matrix} \right\rangle$. B. Durch 1-stdg. Kochen von Phenacylphtalimid (Spl. Bd. III, S. 97) mit Natriummethylatlösung (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 2633). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 196—198°. Wird von Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor bei 170° in Isocarbostyryl (S. 194) und Benzoësäure gespalten.

7a. 2,6-Dimethyl-3,5 Diaceto-4-Phenyldihydropyridin,

β,β'-Diaceto-γ-Phenyldihydrolutidin C₁₇H₁₉O₂N = $\begin{matrix} \text{CH}_3\text{CO.C} & \text{C.CH}_3 \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{CH} & \langle \text{---} \text{NH} \\ \text{CH}_3\text{CO.C} & \text{C.CH}_3 \end{matrix}$
B. Aus Acetylacetonamin (Hptw. Bd. I, S. 1016—1017) und Benzalacetylaceton (Spl. Bd. III, S. 217) (KNOEVENAEL, RUSCHHAUPT, B. 31, 1026). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 180°. K_{P25}: 225—235°. Löslich in Chloroform und Alkohol, schwer löslich in Benzol und Aether. Wird durch verdünnte Salpetersäure oder salpetrige Säure dehydriert. Beständig gegen siedende, 10%ige Natronlauge, bildet mit 50%iger, siedender Natronlauge geringe Mengen von 1-Methyl-3-Phenylcyclohexen(6)-on(5) (Spl. Bd. III, S. 138).

8. *Ketone C₁₇H₁₃ON (S. 375).

S. 375, Z. 20 v. u. muss die Strukturformel lauten: $\begin{matrix} \text{C.CO.CH} : \text{CH.C}_6\text{H}_5 \\ | \\ \text{CH} \\ | \\ \text{NH} \end{matrix}$

4) **3-Benzoyl-4-Methylchinolin** NC₉H₅(CH₃).CO.C₆H₅. 2-Oxyderivat, **α-Oxy-β-Benzoyl-γ-Methylchinolin** C₁₇H₁₃O₂N = C₆H₄ $\left\langle \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C.CO.C}_6\text{H}_5 \\ | \\ \text{NH---CO} \end{matrix} \right\rangle$. B. Durch 1/2-stdg.

Erhitzen von o-Aminoacetophenon (7 g) (Spl. Bd. III, S. 94) und Benzoylessigester (10 g) (Spl. Bd. II, S. 958) auf 200° (CAMPS, Ar. 240, 136). — Gelbliche Nadeln. Schmelzpt.: 264°. Sehr wenig löslich in Benzol und Aether, löslich in heissem Alkohol und siedendem Eisessig. — Giebt mit siedender Natronlauge ein Natriumsalz (gelbliche Täfelchen).

5) **2-Phenyl-3-Benzoylpyrrol** $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{CH.N} : \text{CH} \\ | \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{CO.C} \text{---} \text{CH} \end{matrix}$. 3-Benzoyl-1,2-Diphenyl-4-Oxypyrrolon(5) C₂₃H₁₇O₃N = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{CH.N}(\text{C}_6\text{H}_5)\text{CO} \\ | \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{CO.C} \text{---} \text{C.OH} \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen Acetophenonoxalester (Spl. Bd. II, S. 1074) und Benzylidenanilin (Spl.

Bd. III, S. 20) auf dem Wasserbade (SCHIFF, GIOLI, *B.* 31, 1308). — Gelbliche Krystalle (aus viel Alkohol). Zersetzt sich bei 250—252°. Sehr wenig löslich.

Oxim $C_{23}H_{18}O_3N_2 = C_{23}H_{17}NO_3(:N.OH)$. *B.* Aus Benzoyldiphenyloxypyrrolon (s. o.) und freiem Hydroxylamin in alkoholischer Lösung (SCH., *G.*, *B.* 31, 1308). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Zersetzt sich bei 213—215°.

3-Benzoyl-2-Phenyl-1-β-Naphtyl-4-Oxypyrrolon(5) $C_{27}H_{19}O_3N = C_6H_5.CH.N(C_{10}H_7).CO$
 $C_6H_5.C \begin{array}{c} \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \end{array} \begin{array}{c} \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \end{array} \dot{C}.OH$. *B.* Aus Acetophenonoxalester (Spl. Bd. II, S. 1074) und Benzyliden-β-Naphtylamin (Hptw. Bd. III, S. 31) (SCH., *G.*, *B.* 31, 1308). — Krystalle aus Xylol. Zersetzt sich bei 252—254°. Aetherische FeCl₃-Lösung färbt die Benzollösung blutroth.

8a. Ketone $C_{13}H_{15}ON$.

1) 2-Methyl-3-Benzoyl-4-Phenylpyrrol ($C_6H_5)(C_6H_5.CO)(CH_3)C_4H > NH$. *B.* In geringer Menge durch gemeinschaftliche Reduction von Benzoylacetone (Spl. Bd. III, S. 207—208) und 1²-Isonitrosoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 93) mit Zinkstaub in 75%iger Essigsäure (KNORR, LANGE, *B.* 35, 3005). — *Darst.* Durch 1-stdg. Erwärmen mit 16,2 g Benzoylacetone mit 17,1 g 1²-Aminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 96) und 14 g Natriumacetat in 100 g 75%iger Essigsäure (K., L.). — Krystalle. Schmelzpt.: 231°. Löslich in Aether, Alkoholen und Ligroin, schwer löslich in Eisessig.

2) 2-Phenyl-4-Phenacylpyrrol $C_6H_5.C.N:CH$
 $CH.CH.CH_2.CO.C_6H_5$ 4-Phenyl-1,2-Di-phenylpyrrolon(5) $C_{24}H_{19}O_2N = C_6H_5.C.N(C_6H_5).CO$
 $CH \text{---} CH.CH_2.CO.C_6H_5$. *B.* Durch Einwirkung von Anilin auf Diphenacylessigsäure (Spl. Bd. II, S. 1101) (KLOBB, *C. r.* 130, 1255; *Bl.* [3] 23, 527). — Schmelzpt.: 140°.

Polymere Verbindung $C_{38}H_{33}O_4N_2$. *B.* Bei Einwirkung von Anilin auf Diphenacylessigsäure (Spl. Bd. II, S. 1101) (KL., *C. r.* 130, 1255; *Bl.* [3] 23, 527). — Rothe Krystalle. Verwandelt sich beim Umkrystallisiren aus Alkohol in eine farblose Verbindung vom Schmelzpt.: 280°.

8b. 2-Phenyl-3-Cinnamoylpyrrol $C_{19}H_{15}ON = C_6H_5.CH.N:CH$
 $C_6H_5.CH:CH.CO.C \text{---} CH$
 1,2-Diphenyl-3-Cinnamoyl-4-Oxypyrrolon(5) $C_{26}H_{19}O_3N = C_6H_5.CH.N(C_6H_5).CO$

$C_6H_5.CH:CH.CO.C \text{---} \dot{C}.OH$. *B.* Aus δ-Benzalacetoneoxalester (Spl. Bd. II, S. 1083) und Benzylidenanilin (Spl. Bd. III, S. 20) in Benzollösung (SCHIFF, GIOLI, *B.* 31, 1309). — Gelbliche, krystallinische Masse. Schmelzpt.: 230—231°. Sehr wenig löslich. Aetherische FeCl₃-Lösung färbt die Benzollösung dunkelroth.

9. *Phtalon $C_{19}H_{13}O_2N$ (S. 375, Z. 5—1 v. u.). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 328, Z. 17—21 v. o.*

II. 2-Methyl-3-Cinnamoyl-4-Phenylpyrrol $C_{20}H_{17}ON = (C_6H_5)(C_6H_5.CH:CH.CO)(CH_3)C_4H > NH$. *B.* Durch Einwirkung von Benzaldehyd und Kalilauge auf eine alkoholische Lösung von 2-Methyl-3-Aceto-4-Phenylpyrrol (S. 223) (KNORR, LANGE, *B.* 35, 3005). — Schmelzpt.: 167°.

H. *Basen $C_{21}H_{21-13}N$ (S. 376—388).

2. *Basen $C_{11}H_9N$ (S. 376—377).

3) *4-Phenylpyridin $NC_5H_4.C_6H_5$ (S. 377). 2,6-Dioxy-4-Phenylpyridin $C_{11}H_9O_2N = C_6H_5.C \begin{array}{c} \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \end{array} \begin{array}{c} \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \\ \text{---} \end{array} \begin{array}{c} CH.C(OH) \\ CH:C(OH) \end{array} N$. *B.* Durch Erhitzen von Phenylglutaconsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 1076) mit conc. wässrigem Ammoniak auf 100° in geschlossener Röhre (RUMMANN, *Soe.* 75, 249). — Prismen (aus Eisessig) Schmelzpt.: 254—255° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Eisessig, schwer in Alkohol. Die alkoholische Lösung giebt mit FeCl₃ rothe Färbung. Ammoniakalische Lösungen färben sich beim Stehen an der Luft langsam grün. Beim Schmelzen mit Phtalsäureanhydrid entsteht ein Fluorescein.

Derivate von Phenylpyridinen unbekannter Stellung. Pyridylmono-oxydichlorchinon $NC_5H_4.C_6Cl_2O_2.OH$ und *Derivate s. S. 87—88.*

3. *Basen $C_{12}H_{11}N$ (S. 377—378).

4) **2-Benzylpyridin** $NC_5H_4.CH_2.C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von 30 g Benzyljodid oder 16 g Benzylchlorid mit 12 g Pyridin in zugeschmolzenen Röhren auf 250—270° und Zersetzung des Reactionsproducts mit Alkali; daneben entstehen 4-Benzylpyridin (s. u.) und andere Producte. Ausbeute an den beiden Benzylpyridinen 40% (Tschitschibabin, *Ж.* 33, 249; *C.* 1901 II, 127). — Flüssig. K_{p742} : 276°. D_0^0 : 1,0670. D_0^{20} : 1,0536. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Aether. Der Geruch ist citronen-ähnlich. — $(C_{12}H_{11}N.HCl)_2PtCl_4$. In heissem Wasser lösliches, in kaltem Wasser schwer lösliches Pulver vom Schmelzp.: 183°. — Pikrat $C_{12}H_{11}N.C_6H_3O_7N_3$. Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 140°. Leicht löslich in heissem Aceton, heissem Alkohol, heissem Essigester und heissem Benzol, schwer in kaltem Alkohol, Benzol und Essigester.

5) **4-Benzylpyridin** $NC_5H_4.CH_2.C_6H_5$. B. Vgl. oben 2-Benzylpyridin (Tschitschibabin, *Ж.* 33, 249; *C.* 1901 II, 127). — Flüssig. K_{p742} : 287°. D_0^0 : 1,0756. D_0^{20} : 1,0614. — $(C_{12}H_{11}N.HCl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 207°. Weniger in Wasser löslich als das Chloroplatinat der 2-Verbindung (s. o.). — Pikrat. Nadelchen. Schmelzpunkt: 136—138°.

6) **2-Methyl-4-Phenylpyridin** $NC_5H_3(CH_3).C_6H_5$. 6-Oxyderivat, Methylphenylpyridon $C_{12}H_{11}ON = C_6H_5.C \begin{matrix} \swarrow CH.C.OH \\ \searrow CH.C.CH_3 \end{matrix} \begin{matrix} \nearrow N \\ \nwarrow \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von 6-Oxy-2-Methyl-4-Phenylpyridincarbonsäure(3) (S. 229) (Ruhemann, *Soc.* 75, 413). — Nadeln. Schmelzp.: 207—208°. Leicht löslich in Alkohol. Löst sich in Säuren und Alkalien. — $(C_{12}H_{11}ON.HCl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln.

Methylirtes Pseudostyryl des Phenylpikolins $C_{13}H_{13}ON = \begin{matrix} CH.C(C_6H_5):CH \\ CH_3.C-N(CH_3)-CO \end{matrix}$
s. *Hptw.* Bd. IV, S. 383 u. *Spl.* Bd. IV, S. 229.

7) **Dihydro- β,β -Naphthindol** $C_6H_4 \begin{matrix} \swarrow CH_2.C.NH \\ \searrow CH_2.C.CH \end{matrix} \begin{matrix} \nearrow CH \\ \nwarrow \end{matrix}$. N-Aethyl-Oxynaphthindolchinon $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_4 \begin{matrix} \swarrow CO.C.N(C_2H_5) \\ \searrow CO.C-CH \end{matrix} \begin{matrix} \nearrow C.OH \\ \nwarrow \end{matrix}$ s. *Spl.* Bd. II, S. 1089.

4. *Basen $C_{13}H_{13}N$ (S. 378—379).

S. 378, Z. 19 v. o. statt: „A. 243, 474“ lies: „G. 17, 472“.

2) ***2-Phenäthylpyridin, Dihydrostilbazol** $NC_5H_4.CH_2.CH_2.C_6H_5$ (S. 378). Nitrotribromdihydrostilbazol, Di-Nitrostilbazoldibromid $C_{13}H_{10}O_2N_2Br_2 = NC_5H_4.CHBr.CHBr.C_6H_4.NO_2$. a) o-Nitroverbindung. Farblose Nadeln. Schmelzp.: 167° bis 168° (Feist, *B.* 34, 465; *Ar.* 240, 256).

b) m-Nitroverbindung s. *Hptw.* Bd. IV, S. 395, Z. 30—32 v. o. und *Spl.* Bd. IV, S. 235.

c) p-Nitroverbindung. B. Durch Bromiren von p-Nitrostilbazol (S. 236) in Chloroformlösung (F., *B.* 34, 466; *Ar.* 240, 251). — Hellgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 173°.

2^o-Oxy-2-Phenäthylpyridin, Phenyl- α -Pikolyllalkin $C_{13}H_{13}ON = C_6H_5.CH(OH).CH_2.C_5H_4N$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 6 g Benzaldehyd, 4 g α -Pikolin und 3 g Wasser auf 150—160° (E. Roth, *B.* 33, 3478; Bach, *B.* 34, 2233). — Blättchen (aus Alkohol und Wasser). Schmelzp.: 96—97°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Chloroform und heissem Ligroin. Liefert mit Natrium + Alkohol ein Gemisch von Basen, welches α -Stilbazolin, sowie kleine Mengen α -Pikolin und α -Stilbazol (S. 235) enthält (B., *B.* 34, 2233). — $(C_{13}H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4 + 3H_2O$. Goldgelb. Schmelzp.: 104°. — Goldsalz. Schmelzp.: 131—132°. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Schmelzp.: 162°. — d-Tartrat $C_{13}H_{13}ON.C_4H_6O_6 + 2H_2O$. Nadelchen aus Wasser, die bei 150° noch nicht wasserfrei werden und bei 171° schmelzen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (B.).

Nitrophenyl- α -Pikolyllalkin $C_{13}H_{12}O_3N_2 = NO_2.C_6H_4.CH(OH).CH_2.C_5H_4N$. a) o-Nitroverbindung. B. Durch 7—8-stdg. Erhitzen von 6 g o-Nitrobenzaldehyd, 6 g α -Pikolin und 3 g Wasser auf 137—140° (R., *B.* 33, 3476). Durch Zufügen eis-

gekühlter, rauchender Salpetersäure zu Phenyl- α -Pikolyllalkin (S. 225) bis zur Lösung (B., B. 34, 2235). — Krystalle (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 137—138°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol. — $C_{15}H_{12}O_3N_2 \cdot HAuCl_4$. Prismen. Schmelzp.: 155°. — $(C_{15}H_{12}O_3N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 212°. — Ferrocyanidoppelsalz $(C_{15}H_{12}O_3N_2)_4H_4Fe(CN)_6$. Hellgrün. Schmelzp.: 148° (unter Zersetzung). — Pikrat. Schmelzp.: 161°.

Acetyl- o -Nitrophenyl- α -Pikolyllalkin $C_{15}H_{14}O_4N_2 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_5H_4N$. B. Durch Einwirkung von Eisessig + conc. Schwefelsäure auf das Alkin (S. 225) (R., B. 33, 3477). — Schmelzp.: 82°.

b) p -Nitroverbindung. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 6 g p -Nitrobenzaldehyd mit 5 g α -Pikolin und 6 g Wasser auf 135—140° (KNICK, B. 35, 1162). — Hellgelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 165°. Sehr leicht löslich in Chloroform und heissem Alkohol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Aether und Ligroin. — $C_{15}H_{12}O_3N_2 \cdot HCl$. Gelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 215°. — $C_{15}H_{12}O_3N_2 \cdot HCl \cdot HgCl_2$. Gelbe Nadeln aus Wasser. Sintert bei 123°. Schwärzt und zersetzt sich bei 169°. — $2C_{15}H_{12}O_3N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Rothgelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 203° (unter Zersetzung). — $C_{15}H_{12}O_3N_2 \cdot HAuCl_4$. Amorpher Niederschlag. Schmelzp.: 105°. — Pikrat $C_{15}H_{12}O_3N_2 \cdot C_6H_3O_7N_9$. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 182°.

Benzoyl- p -Nitrophenyl- α -Pikolyllalkin $C_{20}H_{16}O_4N_2 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_5H_4N$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 192—193° (KN., B. 35, 1163). — $2C_{20}H_{16}O_4N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 229°.

1-Phenyl-2- α -Pyridyläthandiol (Hydrobenzazoin) $C_{13}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_5H_4N$. B. Durch 6—8-stdg. Kochen von 30 g o -Stilbazolbromid (Hptw. Bd. IV, S. 395) mit 21 g frisch gefälltem Ag_2O und 400 ccm Wasser, Eindampfen des Filtrats und mehrmaliges Umkrystallisieren des Rückstandes aus Alkohol, dann aus Wasser (LADENBURG, KRÖNER, B. 36, 120). — Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 144—145°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in kaltem Wasser. — $C_{13}H_{13}O_2N \cdot HCl + 2H_2O$. Nadelchen. Schmelzp.: 186—187°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{13}H_{13}O_2N \cdot HCl)_2PtCl_4$. Rötliche Krystalle. Schmelzp.: 156—157°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{13}H_{13}O_2N \cdot C_6H_3O_7N_9$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 171—172°. Leicht löslich in Alkohol, CS_2 und Aceton, schwerer in Aether und Benzol.

Diacetat $C_{17}H_{17}O_4N = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_5H_4N$. B. Durch 4—5-stdg. Kochen von 10 g o -Stilbazolbromid (Hptw. Bd. IV, S. 395) mit 10 g Silberacetat und wenig Eisessig (L., KR., B. 36, 121). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 36—37°.

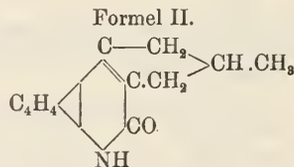
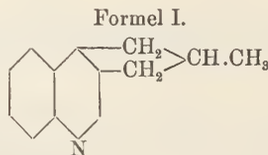
Dibenzoat $C_{27}H_{21}O_4N = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C_5H_4N$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 88—89° (L., KR., B. 36, 121). — $C_{27}H_{21}O_4N \cdot HCl + H_2O$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 119—120°.

Methylenäther des m, p -Dioxyphenyldibromäthyl-Pyridins s. „Piperonylpikolinbromid“, Hptw. Bd. IV, S. 379.

4) *Tetrahydro- α -Naphtochinolin $C_{10}H_8$  (S. 378). Brechungsvermögen: PELLINI, LOI, G. 32 II, 200.

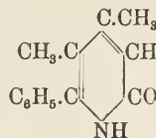
5) *Tetrahydro- β -Naphtochinolin $C_{10}H_8$  (S. 379). Brechungsvermögen: PELLINI, LOI, G. 32 II, 201.

8) β, γ -Methylecylotrimethylen-Chinolin (siehe Formel I). Oxyderivat, β, γ -Methylecylotrimethylen-carbostyryl $C_{13}H_{13}ON$ (siehe Formel II). B. Aus dem Anilinder 1-Methyl-4-Anilino-cyclopenten(3)-Carbonsäure(3)



durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure (DIECKMANN, A. 317, 92). — Krystallinische Flocken (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 253°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Aether. — Chlorhydrat. Nadelchen. Zersetzt sich an der Luft unter Abspaltung von HCl.

9) 3,4-Dimethyl-2-Phenylpyridin $NC_5H_2(CH_3)_2 \cdot C_6H_5$. 6-Oxyderivat, Phenyldimethylpyridon $C_{15}H_{13}ON =$ B. Aus β, γ -Dimethyl- γ -Benzoylcrotonsäure (Spl. Bd. II, S. 987), Ammoniumacetat und Eisessig (Bossi, G. 29 I, 11). — Rhomboëder aus Benzol. Schmelzp.: 166°.



10) **2,5-Dimethyl-6-Phenylpyridin**, α,β' -Dimethyl- α' -Phenylpyridin
 $CH_3.C.CH:CH$

$C_6H_5.C.N=C.CH_3$. B. Durch trockene Destillation von Methocinnamylidenacetoxim (Spl. Bd. III, S. 139, Z. 9 v. u.) (SCHOLTZ, B. 32, 1937). — Gelbliches Oel. Kp (corr.): 286—288°. — $(C_{13}H_{13}.N.HCl)_2PtCl_4$. Orangefelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 220° (unter Aufschäumen). — Pikrat $C_{19}H_{18}.N.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 179—180°.

11) **Methyljulol**. Diketo-Methyljulol s. Hptw. Bd. IV, S. 193; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 143.

5. *Basen $C_{14}H_{16}N$ (S. 379—380).

S. 380, Z. 4 v. o. Streiche in der Strukturformel eine von den drei Gruppen „ CH_2 “.

4) **p-Methyl-Dihydrostilbazol(2)**, **1- α -Pyridyl-2-p-Tolyläthan** $NC_5H_4.CH_2.CH_2.C_6H_4.CH_3$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von p-Methylstilbazol(2) (S. 238) mit dem fünffachen Gewicht rauchender Jodwasserstoffsäure auf 160° (DIERIG, B. 35, 2776). — Oel. Kp: 294—296°. Löslich in Alkohol und Aether. Färbt sich an der Luft bald dunkel. — $(C_{14}H_{15}N.HCl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 180° (unter Gasentwicklung). — $C_{14}H_{15}N.HCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 138—140°.

Dibromderivat, p-Methyl- α -Stilbazoldibromid $C_{14}H_{13}NBr_2 = NC_5H_4.CHBr.CHBr.C_6H_4.CH_3$. — $C_{14}H_{13}NBr_2.HBr$. B. Aus p-Methylstilbazol(2) (S. 238) und Brom in CS_2 (D., B. 35, 2775). — Schmelzp.: 170° (unter Gasentwicklung). Schwer löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Aether.

p-Tolyl- α -Pikolyllalkin $C_{14}H_{15}ON = NC_5H_4.CH_2.CH(OH).C_6H_4.CH_3$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 5 g α -Pikolin (S. 97) mit 6 g p-Tolylsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 40) auf 140° (DIERIG, B. 35, 2777). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 93°. Löslich in Alkohol und Aether, kaum löslich in Wasser. — $(C_{14}H_{15}ON.HCl)_2PtCl_4$. Rötlich, krystallinisch. Sintert bei 140°. Schmilzt bei ca. 150°. Löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Aether. — $C_{14}H_{15}ON.HCl.AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 131°.

5) **4-Methyl-2-Phenäthylpyridin**, **γ -Methyl- α -Dihydrostilbazol** $NC_5H_3(CH_3)(CH_2.CH_2.C_6H_5)$. **2¹,2²-Dibromderivat** s. Hptw. Bd. IV, S. 397, Z. 9—7 v. u.

p-Nitro- γ -Methyl- α -Stilbazoldibromid $C_{14}H_{12}O_2N_2Br_2 = NC_5H_3(CH_3).CHBr.CHBr.C_6H_4.NO_2$. Hellgelbe Kryställchen (KNICK, B. 35, 2792).

p-Nitrophenyl- α - γ -Lutidylalkin $C_{14}H_{14}O_3N_2 = NC_5H_3(CH_3).CH_2.CH(OH).C_6H_4.NO_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 5 g 2,4-Dimethylpyridin (S. 101) mit 6 g p-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und 6 g Wasser auf 130—135°. Ausbeute: 25%, neben 10% 4-Methyl-2-Nitrostyrylpyridin (S. 237) (KNICK, B. 35, 2790). — Gelbe Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 168—169°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, kaum in Wasser. — $C_{14}H_{14}O_3N_2.HCl$. Gelbe farnkrautartige Kryställchen. Schmelzp.: 242°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. — Pikrat $C_{14}H_{14}O_3N_2.C_6H_5O_7N_3 + H_2O$. Goldglänzende Flitterchen aus Alkohol. Schmilzt unter 100°, wasserfrei erst bei 171°.

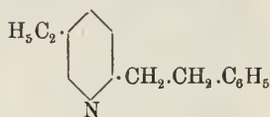
Benzoat $C_{21}H_{18}O_4N_2 = NC_5H_3(CH_3).CH_2.CH(O.CO.C_6H_5).C_6H_4.NO_2$. Schüppchen aus Alkohol. Schmelzp.: 214° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Chloroform (KN., B. 35, 2792). — $(C_{21}H_{18}O_4N_2.HCl)_2PtCl_4$. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 219°.

6) **2-Methyl-6-Phenäthylpyridin** $NC_5H_3(CH_3)(CH_2.CH_2.C_6H_5)$. **m-Nitrophenyl- α,α' -Lutidylalkin** $C_{14}H_{14}O_3N_2 = NC_5H_3(CH_3).CH_2.CH(OH).C_6H_4.NO_2$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 10 g 2,6-Dimethylpyridin (S. 102) mit 14 g m-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und 10 g Wasser auf 165° bis 170° (WERNER, B. 36, 1686). — Nadelchen mit 1 H₂O (aus Alkohol + viel Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 82—83°, wasserfrei bei 96°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. — $C_{14}H_{14}O_3N_2.HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 205°. — $C_{14}H_{14}O_3N_2.HCl.HgCl_2$. Nadeln. Schmelzp.: 199°. — $(C_{14}H_{14}O_3N_2.HCl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 208° (unter Aufschäumen). — Pikrat $C_{14}H_{14}O_3N_2.C_6H_5O_7N_3$. Blättchen. Schmelzp.: 139—140°.

7) **2-Propyl-6-Phenylpyridin** $NC_5H_3(C_6H_5)(CH_2.CH_2.CH_3)$. **2²,2³,2³-Trichlor-2²-Oxyderivat** $C_{14}H_{12}ONCl_3 = NC_5H_3(C_6H_5).CH_2.CH(OH).CCl_3$. B. Durch 12—15-stdg. Erwärmen äquimolekularer Mengen 2,6-Methylphenylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 377—378) und Chloral (Spl. Bd. I, S. 473) auf dem Wasserbade (OLLENDORFF, B. 35, 2785). — Triklone (SACHS) Tafeln mit 1/2 H₂O (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 65°. Liefert mit alkoholischem Kali α' -Phenyl- α -Pyridylacrylsäure (S. 243). — $C_{14}H_{12}ONCl_3.2HCl.PtCl_4 + 2H_2O$. Rothe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 201°.

6. *Basen $C_{15}H_{17}N$ (S. 380—381).2) *Pr- β' -Aethylaldihydrostilbazol, 3-Aethyl-6-Phen-
äthylpyridin:

(S. 380—381). Phenyl- β' -Aethyl- α -pikolyllalkin $C_{15}H_{17}ON = NC_5H_3(C_2H_5).CH_2.CH(OH).C_6H_5$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen der berechneten Mengen Benzaldehyd und 2-Methyl-5-Aethylpyridin mit etwas Wasser auf 150° (CASTNER, B. 34, 1900). — Tafeln aus Wasser. Schmelzp.: 88° . Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Aether und heissem Wasser. — $(C_{15}H_{17}ON.HCl)_2PtCl_4$. Dunkelgelbe Krystalle. — $C_{15}H_{17}ON.HAuCl_4$. Krystalle. Schmelzp.: 111° . Leicht löslich in Alkohol und sehr verdünnter Salzsäure.



Nitrophenyl- β' -Aethyl- α -pikolyllalkin $C_{15}H_{16}O_3N_2 = NC_5H_3(C_2H_5).CH_2.CH(OH).C_6H_4.NO_2$. a) o-Nitroverbindung. B. Durch 8—9-stdg. Erhitzen von berechneten Mengen o-Nitrobenzaldehyd und 2-Methyl-5-Aethylpyridin mit etwas Wasser auf 150° (C, B. 34, 1897). — Nadeln (aus Alkohol und Wasser). Schmelzp.: 110° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser, löslich in verdünnter Salzsäure mit gelber Farbe. — $(C_{15}H_{16}O_3N_2.HCl)_2HgCl_2$. Krystallrosetten. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in heissem Wasser. — $(C_{15}H_{16}O_3N_2.HCl)_2PtCl_4$. Orangerothe krystallinische Masse. Schmelzp.: 161° . Leicht löslich in Wasser und verdünnter Salzsäure. — $C_{15}H_{16}O_3N_2.HAuCl_4$. Grüner krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 138° . Leicht löslich in Alkohol, schwerer in heissem Wasser.

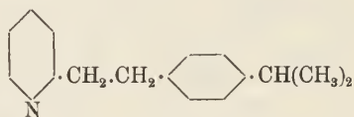
b) p-Nitroverbindung. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 8 g 2-Methyl-5-Aethylpyridin, 10 g p-Nitrobenzaldehyd und 10 g Wasser auf 150° (BACH, B. 34, 2231). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 147° . Leicht löslich in heissem Alkohol, ziemlich schwer in Aether, unlöslich in kaltem Wasser. — $C_{15}H_{16}O_3N_2.HCl$. Gelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 103° . — $C_{15}H_{16}O_3N_2.HCl.HgCl_2$. Hellgelbe Krystalle aus Wasser. Sinter bei 166° unter Schwärzung; schmilzt bei $175-180^\circ$ unter Zersetzung. — $(C_{15}H_{16}O_3N_2.HCl)_2PtCl_4$. Hautfarbig. Schmelzpunkt: 141° . Schwer löslich. — Pikrat $C_{15}H_{16}O_3N_2.C_6H_5O_7N_3$. Monokline Prismen (aus Aether + Alkohol). Schmelzp.: 126° . Leicht löslich in Alkohol.

3) 2-Methyl-6-p-Tolyläthylpyridin $NC_5H_3(CH_3).CH_2.CH_2.C_6H_4.CH_3$. Dibromderivat, p-Methylbenzal- α, α' -lutidin-Bromid (vgl. S. 240) $C_{15}H_{15}NBr_2 = NC_5H_3(CH_3).CHBr.CHBr.C_6H_4.CH_3$. Färbt sich bei 144° dunkelbraun. Schmilzt bei 154° . Leicht löslich in heissem Eisessig, schwer in Alkohol, kaum in Wasser (WERNER, B. 36, 1684).

7. *Basen $C_{16}H_{19}N$ (S. 381).

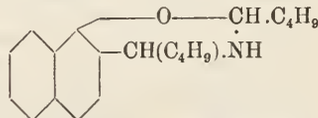
2) Bz-p-Isopropylaldihydrostilbazol:

Dibromderivat, Isopropyl- α -stilbazol-Bromid $C_{16}H_{17}NBr_2 = NC_5H_4.CHBr.CHBr.C_6H_4.C_3H_7$. B. Aus p-Isopropyl- α -Stilbazol (S. 240) und Brom in CS_2 (BACKE, B. 34, 1895). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: $159-160^\circ$.



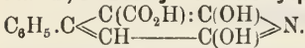
p-Isopropylphenyl- α -Pikolyllalkin $C_{16}H_{19}ON = NC_5H_4.CH_2.CH(OH).C_6H_4.C_3H_7$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 10 g α -Pikolin mit 15 g Cumolol und 4 g Wasser auf 140° (BACKE, B. 34, 1893). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 80° . Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. — $(C_{16}H_{19}ON.HCl)_2PtCl_4$. Flockiger Niederschlag. Schmelzpunkt: 201° . — $C_{16}H_{19}ON.HAuCl_4 + H_2O$. Rothgelbe Krystalle. Schmelzp.: $107-108^\circ$. — Pikrat $C_{16}H_{19}ON.C_6H_5O_7N_3$. Graugelbes Krystallpulver aus Alkohol. Schmelzp.: 135° .

8. 2,4-Diisobutyl- α -Naphtisoxazin(1,3) $C_{20}H_{27}ON = N-p-Tolylderivat C_{27}H_{33}ON = C_{20}H_{26}ON(C_6H_7)$. B. Aus α -Naphtol, p-Toluidin und Valeraldehyd (BERTH, G. 31 II, 213). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 191° .

I. *Monocarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-13}N$ (S. 381—383).I. *Säuren $C_{12}H_9O_3N$ (S. 381—382).

4) *2-Propenylsäurechinolin, Chinolin-Py-2-Acrylsäure $NC_8H_6.CH:CH.CO_2H$ (S. 381—382). {B. (.... EINHORN, B. 19, 908;} Höchster Farb., D.R.P. 36964; Frdl. I, 193.

Ia. 2,6-Dioxy-4-Phenylpyridincarbonsäure (3) C₁₂H₉O₄N =



Aethylester C₁₄H₁₃O₄N = C₁₂H₉NO₄(C₂H₅). B. Aus Phenylcarboxyglutaconsäure-triäthylester durch Einwirkung von NH₃ (RUHEMANN, *Soc.* 75, 248). — Farblose Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 200°. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Die alkoholische Lösung färbt sich mit FeCl₃ purpurroth.

Nitril s. Cyanphenylglutaconimid, *Hptw. Bd. IV, S. 382*.

S. 382, Z. 3 v. o. statt: „Privatmüth.“ lies: „C. 1897 I, 369“.

2a. Säuren C₁₃H₁₁O₃N.



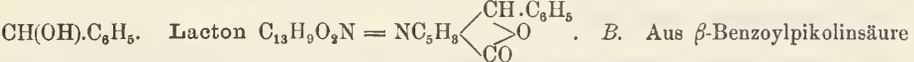
B. Die Ammoniakverbindung des Methyl-Phenyl-α-Pyroncarbonsäureesters (s. Spl. Bd. II, S. 1138) wird in das Silbersalz Ag.C₁₅H₁₆O₄N übergeführt, dieses mit C₂H₅J behandelt, und das Reactionsproduct im Vacuum destillirt; der unter Abspaltung von C₂H₅.OH

hierbei erhaltene Ester C₆H₅ · C $\begin{matrix} CH \text{---} C(OH) \\ \swarrow C(CO_2 \cdot C_2H_5) : C \cdot CH_3 \\ \searrow \end{matrix}$ >N wird mit KOH verseift (RUHEMANN,

Soc. 75, 412). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 240° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol. Geht beim Erhitzen auf 240—245° unter CO₂-Abspaltung in Phenylmethylpyridon (S. 225) über.

Aethylester C₁₅H₁₅O₃N = C₁₃H₁₀NO₃ · C₂H₅. B. Siehe oben. — Farblose Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 184°. Kp₁₀: 270°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. Die alkoholische Lösung färbt sich mit FeCl₃ gelbroth. Löst sich in Säuren und Alkalien.

2) **3-Benzoylpikolinsäure (2), β-Benzoylpikolinsäure** NC₅H₃(CO₂H).



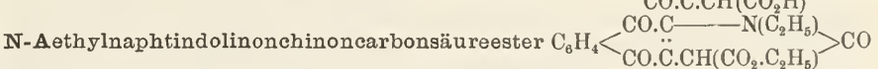
B. Aus β-Benzoylpikolinsäure (S. 119) durch Zinkstaub in NH₃-Lösung (JEITELES, *M.* 22, 846). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 122°.

2b. Benzoylpyridincarbonsäure C₁₃H₉O₃N = CO₂H · C₆H₃(CO · C₆H₅)N und ähnliche Säuren s. *Hptw. Bd. IV, S. 157 und Spl. Bd. IV, S. 119*.

2c. 2-m,p-Dioxybenzoyl-Pyridincarbonsäure (3 oder 4) C₁₃H₉O₆N = (HO)₂C₆H₃ · CO · C₅H₃(CO₂H)N.

Derivate s. Pyropapaverinsäure u. Derivate, *Hptw. Bd. IV, S. 177, Z. 11—1 v. u.*

2d. Naphtindolinonchinoncarbonsäure C₁₃H₇O₅N = C₆H₄ $\begin{matrix} CO \cdot C \text{---} NH \\ \swarrow CO \cdot \ddot{C} \cdot CH(CO_2H) \\ \searrow \end{matrix}$ >CO.



und ähnliche Verbindungen s. *Spl. Bd. II, S. 1180—1181*.

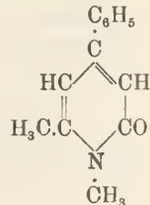
3. *Säuren C₁₄H₁₃O₂N (S. 382—383).

1) ***2,6-Dimethyl-4-Phenylpyridincarbonsäure (3)** NC₅H(CH₃)₂(C₆H₅) · CO₂H (S. 383). B. { . . . Phenyllutidindicarbonsäure (HANTZSCH, *B.* 17, 2911}; vgl. auch Höchster Farb., D.R.P. 32280; *Frdl.* I, 203). Der Aethylester entsteht bei der trockenen Destillation von 4-Phenyldihydrolutidindicarbonsäure(3,5)-Diäthylester (S. 220) (GUARESCHI, *GRANDE, C.* 1899 II, 440).

*Jodmethylat des Aethylesters C₁₇H₂₀O₂NJ = C₁₆H₁₇O₂N · CH₂J (S. 383). {B. . . . (HANTZSCH, *B.* 17, 2913}; vgl. auch H. F., D.R.P. 32280; *Frdl.* I, 203).

*Methylcarbophenyllutidylumdehydrid C₁₅H₁₅O₂N (S. 383). {B. . . . (HANTZSCH, *B.* 17, 2914}; vgl. auch H. F., D.R.P. 32280; *Frdl.* I, 203).

*Methylirtes Pseudostyryl des Phenylpikolins C₁₃H₁₃ON = (S. 383). {B. . . . (HANTZSCH, *B.* 17, 2916}; vgl. auch H. F., D.R.P. 32280; *Frdl.* I, 203).



4. Säuren $C_{14}H_{18}O_3N$.

1) 2,6-Dioxy-4-Methyl-5-Benzylpyridincarbonsäure (3)

$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot C(CH_3) : \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot CO_2H$
 $HO \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} - N = \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot OH$ Nitril s. Cyanmethylbenzylglutaconimid, *Hptw. Bd. IV*,
 S. 383, Z. 5 v. u.

S. 383, Z. 3 v. u. statt: „Privatmitth.“ lies: „C. 1897 I, 369“.

2) 1- α -Chinolytpenten(1)-ol(2)-säure (5) $NC_9H_8 \cdot CH : C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$
 $H_2C \cdot C : CH \cdot C_9H_8N$
 Lacton $C_{14}H_{11}O_2N = \begin{matrix} | > O \\ H_2C \cdot C \end{matrix}$. B. Aus dem Succinimidchinaldin (s. u.)

durch 4-stdg. Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 100° (EIBNER, LANGE, A. 315, 356). — Leuchtend gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 108°.

Lactam, Succinimidchinaldin $C_{14}H_{12}ON_2 = \begin{matrix} | > NH \\ H_2C \cdot C \end{matrix}$. B. Aus äqui-
 molekularen Mengen Succinimid und Chinaldin beim Schmelzen (7–8 Stunden) mit wenig Chlorzink (E., L., A. 315, 354). — Federförmige Blättchen (aus heissem Alkohol) oder wetzsteinförmige, schwefelgelbe Krystalle (aus Benzol) mit violetter Oberflächenschimmer. Schmilzt bei 128°; sublimiert bei weiterem Erhitzen zum Theil unzersetzt, zersetzt sich bei 220°. Geht beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 100° in das Lacton $C_{14}H_{11}O_2N$ (s. u.) über. — $C_{14}H_{12}ON_2 \cdot HCl$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 240°. — $(C_{14}H_{12}ON_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Prismen. Zersetzt sich bei 215°. — $C_{14}H_{12}ON_2 \cdot H_2SO_4$. Dottergelbe Prismen. Schmelzpunkt: 218°.

5. Säuren $C_{14}H_{11}O_3N$.

1) ω -o-Carboxybenzoyl- α -Pikolin $HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_5H_4N$ siehe bei symm. Pyrophthalon, S. 101, Z. 5–7 v. o.

2) β -p-Toluylypikolinsäure s. S. 119.

6. Methylnaphtindolchinoncarbonsäure $C_{14}H_9O_4N = C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} CO \cdot C - NH \\ CO \cdot C \cdot C(CO_2H) \end{matrix} \right\rangle C \cdot CH_3$.

Methyl-N-Aethylnaphtindolechinoncarbonsäureäthylamid

$C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} CO \cdot C - N(C_2H_5) \\ CO \cdot C \cdot C(CO \cdot NH \cdot C_2H_5) \end{matrix} \right\rangle C \cdot CH_3$, s. *Spl. Bd. II*, S. 1144.

7. 2,4,4-Trimethyl-3,4-Dihydrochino- β -Methylcumarilsäure $C_{16}H_{17}O_3N =$

$CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot CH : \overset{\cdot\cdot}{C} - C(CH_3)_2$
 $C(CH_3) : N - \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot CH : \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot O \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot CO_2H$

5,8(ß)-Dibromderivat $C_{16}H_{15}O_3NBr_2 = \begin{matrix} CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C \cdot CBr : C - C \cdot CH_3 \\ C(CH_3) : N - C \cdot CBr : C \cdot O \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot CO_2H \end{matrix}$. B. Aus dem Tribrom-2,4,4-Trimethyl-3,4-Dihydrochino- β -Methylcumarin (S. 217) oder (besser) aus dem 5,8(ß),6¹,6²-Tetrabromlacton des 2,4,4-Trimethyl-6-Methopropenylsäure-7-Oxy-3,4-Dihydrochinolins (S. 174) durch Kochen mit 10%iger alkoholischer Kalilauge (v. RECHMANN, SCHWARZ, B. 32, 3703). — Nadelchen. Schmelzp.: 206° (unter Zersetzung). Conc. Säuren lösen mit blaugrüner Fluorescenz. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung violett. Beim Erhitzen der Säure entsteht das zugehörige Cumaron als weisses, sich an der Luft blau-färbendes Sublimat, neben anderen Produkten.

Methylester $C_{17}H_{17}O_3NBr_2 = C_{16}H_{14}Br_2NO_3 \cdot CH_3$. B. Aus dem in Aether suspendirten Silbersalz der Säure (s. o.) und CH_3J (v. P., SCH., B. 32, 3703). — Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 138°. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

8. Säuren $C_{16}H_{15}O_3N$.

1) Benzoylcollidincarbonsäure s. *Hptw. Bd. IV*, S. 157; Berichtigung der Bezeichnung im *Spl. Bd. IV*, S. 119.

2) 2,6-Dimethyl-4-Phenyl-3-Acetopyridincarbonsäure (5)

$C_6H_5 \cdot C \left\langle \begin{matrix} C(CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3) \\ C(CO_2H) = C(CH_3) \end{matrix} \right\rangle N$. Aethylester $C_{18}H_{19}O_3N = C_{16}H_{14}NO_3 \cdot (C_2H_5)$. B. Aus dem entsprechenden Dihydroproduct (S. 217) durch verdünnte Salpetersäure (KNOEVENAGEL, RUSCHHAUPT, B. 31, 1028). — Weiss. Schmelzp.: 85–86°. Leicht löslich in Säuren.

2. *Dicarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-13}N$ (S. 384—387).

I. *Säuren $C_{13}H_9O_4N$ (S. 384—385).

2) * *β -o-Carboxyphenylpyridin- α -Carbonsäure* $HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C_5H_3(CO_2H)N$. (S. 384—385). Schmelzp.: 196—197° (MARCKWALD, DETTMER, B. 35, 297).

Anhydrid $C_{13}H_7O_3N = NC_5H_3 < \begin{matrix} C_6H_4 \cdot CO \\ CO-O \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen von 1 Thl. der Säure mit 4 Thln. Essigsäureanhydrid auf höchstens 120° (M., D., B. 35, 297). — Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 183°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Benzol und Aether.

β -o-Carboxyphenylpyridin- α -Carbonsäureamid $C_{13}H_{10}O_3N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C_5H_3(CO \cdot NH_2)N$. B. Durch Lösen des Anhydrids (s. o.) in wässrigem Ammoniak (M., D., B. 35, 298). — Krystalle. Schmelzp.: 200°. Leicht löslich in heissem Wasser, Säuren und Alkalien. Wird von alkalischer Bromlösung zu Oxyisochino- β -Pyridin oxydiert. — Dichromat $C_{13}H_{10}O_3N_2 \cdot C_6H_5O_7N_2 \cdot H_2Cr_2O_7$. Gelbe Kryställchen. Schwer löslich. — Pikrat $C_{13}H_{10}O_3N_2 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 174—175°. — Ag- $C_{13}H_9O_3N_2$. Kryställchen.

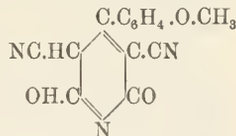
Ia. 2,6-Dioxy-4-Phenylpyridindicarbonsäure (3,5) $C_{13}H_9O_6N = NC_5(OH)_2(CO_2H)_2 \cdot C_6H_5$.

Dinitril (Phenylidicyanlutaconimid) $C_{13}H_7O_2N_3 + 3H_2O = NC_5(OH)_2(CN)_2 \cdot C_6H_5 + 3H_2O$. B. Entsteht in Form seines Ammoniumsalzes durch Einwirkung von NH_3 auf ein Gemisch von Benzaldehyd und Cyanessigester (neben einer Substanz vom Schmelzp.: 169°) (GUARESCHI, C. 1899 II, 118). — Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 234—235°. Die wässrige Lösung reagiert stark sauer. — Salze: $(NH_4)C_{13}H_6O_2N_3 + 2H_2O$. Farblose Nadeln aus Wasser. Unlöslich in Salzsäure. — $Ba(C_{13}H_6O_2N_3)_2 + 4(4\frac{1}{2})H_2O(?)$. Prismen. — $Fe(C_{13}H_6O_2N_3)_2 + 11(12)H_2O(?)$. Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem, löslich in warmem Wasser. — $Fe(C_{13}H_6O_2N_3)_3 + 9H_2O(?)$. Verwandelt sich beim Erhitzen mit siedendem Wasser in ein ziegelrothes basisches Salz von der Zusammensetzung $(C_{13}H_6O_2N_3)_2 FeOH$ (Nadeln). — $Cu(C_{13}H_6O_2N_3)_2 + 6H_2O$. Gelbe Nadeln, unlöslich in Wasser, die beim Erwärmen auf 100—105° ihr gesamtes Krystallwasser verlieren, sich kaffeebraun färben, um beim Stehen an der Luft unter Wiederaufnahme von 6 H_2O ihre ursprüngliche Gelbfärbung wieder anzunehmen. — $Cu(C_{13}H_6O_2N_3)_2 + 4NH_3 + H_2O$. Blaue Nadeln. Unlöslich in kaltem Wasser, mit siedendem Wasser sich zersetzend, an der Luft und über $CaCl_2$ beständig. Geht bei 100—125° in die grüngefärbte Verbindung $Cu(C_{13}H_6O_2N_3)_2 + 2NH_3$ über und verbrennt ähnlich wie Sulfoeyanquecksilber. — $Ag \cdot C_{13}H_6O_2N_3$. Weisser Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser.

Ib. 2,6-Dioxy-4-p-Oxyphenylpyridindicarbonsäure (3,5) $C_{13}H_9O_7N = NC_5(OH)_2(CO_2H)_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

Methyläther des Dinitrils (Methoxyphenylidicyanlutaconimid) $C_{14}H_9O_3N_3 =$

B. Ein Gemisch von 7 ccm Anisaldehyd und 12 ccm Cyanessigester wird mit 40 ccm Ammoniak (D: 0,914) versetzt (GUARESCHI, C. 1899 II, 118). — Farblose Krystalle mit 2 Mol. Krystallwasser. Löslich in Wasser. — $(NH_4)C_{14}H_8O_3N_3 + H_2O$. Nadeln. — Ferrosalz. Weisser krystallinischer Niederschlag. — $Cu(C_{14}H_8O_3N_3)_2 + 4NH_3 + H_2O$. Nadeln. — $Ag \cdot C_{14}H_8O_3N_3$. Krystallinischer Niederschlag. Löslich in viel siedendem Wasser.



Krystallinischer Nieder-

Ic. Benzoylpikolinsäure-Bz-Carbonsäure $C_{14}H_9O_5N$ s. S. 128—129.

3a. Dioxybenzoylpyridindicarbonsäure $C_{14}H_9O_7N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot C_5H_2(CO_2H)_2N$. Dimethyläther, Papaverinsäure $C_{16}H_{13}O_7N$ s. S. 131—132.

4. *Säuren $C_{15}H_{13}O_4N$ (S. 386—387).

2) *2,6-Dimethyl-4-Phenylpyridindicarbonsäure (3,5), γ -Phenyllutidindicarbonsäure $NC_5(CH_3)_2(CO_2H)_2 \cdot C_6H_5$ (S. 386—387).

S. 386, Z. 21 v. u. füge hinzu: „K: 0,012 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 394)“.

4-p-Chlorphenyllutidindicarbonsäure $C_{16}H_{12}O_4NCl = NC_5(CH_3)_2(CO_2H)_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus dem Ester (s. u.) durch siedendes, 10%iges, alkoholisches Natron (v. WALTHER, RÄTZE, *J. pr.* [2] 65, 289). — Weisses Pulver. Schmilzt bei 274° unter Bildung von 4-p-Chlorphenyllutidin. In den gebräuchlichen Mitteln unlöslich. Giebt mit Pyridin ein schwer lösliches Salz.

Diäthylester $C_{19}H_{20}O_4NCl = NC_5(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus dem entsprechenden Dihydroester (S. 220) durch salpetrige Säure in Alkohol (v. W., R., *J. pr.* [2] 65, 289). — Weisse Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 67°. Leicht löslich in Alkohol.

*m-Nitrophenyllutidindicarbonsäurediäthylester $C_{19}H_{20}O_6N_2 = NC_5(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (S. 386—387). {B. . . . (LEPETIT, *B.* 20, 1339; } Höchster Farbw. D.R.P. 42295; *Frld.* I, 195).

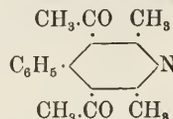
*m-Aminophenyllutidindicarbonsäurediäthylester $C_{19}H_{22}O_4N_2 = NC_5(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (S. 387). {B. . . . (LEPETIT, *B.* 20, 1340; } H. F., D.R.P. 42295; *Frld.* I, 195).

4. *Ketone (S. 388).

S. 388, Z. 3 u. Z. 14 v. o. statt: „Phenylpyridinketon“ lies: „Phenylpyridin-keton“.

3,5-Diaceto-4-Phenyllutidin $C_{17}H_{17}O_2N =$

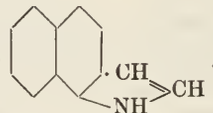
B. Aus dem entsprechenden Dihydroproduct (S. 223, Nr. 7a) durch verdünnte Salpetersäure oder salpetrige Säure (KNOEVENAGEL, RUSCHHAUPT, *B.* 31, 1027). — Weisses Pulver. Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in Säuren.



I. *Basen $C_nH_{2n-15}N$ (S. 389—404).

I. *Basen $C_{12}H_9N$ (S. 389—394).

S. 389, Z. 3 v. o. die Structurformel muss lauten:



2) * β,β -Naphthindol $C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{matrix} \text{CH}$ von SCHLEPER (S. 389). Constitution vgl. auch: HINSBERG, SIMCOFF, *B.* 31, 252.

3) *Carbazol $C_9H_7 \begin{matrix} \text{NH} \\ \text{NH} \end{matrix} C_6H_4$ (S. 389—394). B. Durch Destillieren von Phenylaziminobenzoësäure (Hptw. Bd. IV, S. 1154) mit Kalk (ULLMANN, *B.* 31, 1697). Aus dem Tetrazoniumchlorid des 2,2'-Diaminobiphenyls (Hptw. Bd. IV, S. 958, Z. 1 v. u.) durch Kupferpulver bei -5° bis -2° in geringer Ausbeute (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 34, 3331). — Schmelzp.: 238°. Molekulare Verbrennungswärme: 1474,8 Cal. (const. Volumen) (BERTHELOT, ANDRÉ, *C. r.* 128, 968).

S. 390, Z. 27 v. u. hinter: „Löst sich“ schalte ein: „bei Gegenwart von Isatin“.

Carbazolpikrylchlorid $C_{24}H_{13}O_{12}N_7Cl_2 = C_{12}H_9N \cdot 2C_6H_5Cl(NO_2)_3$. B. Durch mehrstündiges Kochen von Carbazol und Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) in Alkohol (WEDEKIND, *B.* 33, 434). — Gelbrothe Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). Sintert gegen 150°; schmilzt bei 160—165°.

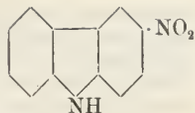
Bromcarbazol $C_{12}H_9NBr$ (vielleicht identisch mit dem S. 391 aufgeführten 3-Bromcarbazol). B. Durch Einwirkung von $KBrO_3$ auf die mit Salzsäure und Bromkaliumlösung versetzte Eisessiglösung des Carbazols (VAUBEL, *Z. Ang.* 14, 784). — Schmelzpunkt: 197,5°.

Dijodcarbazol $C_{12}H_9NJ_2 = (C_6H_5J)_2NH$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 50 g Carbazol mit 200 g gelbem HgO , 200 g Jod und 2 Liter Alkohol und Vermischen der heiss filtrirten Lösung mit einer Lösung von 200 g KJ in 2 Liter Wasser (CLASSEN, D.R.P. 81929; *Frld.* IV, 1096). — Gelbe Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 184°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

*N-Nitrosocarbazol $C_{12}H_9ON_2 = C_{12}H_9 \cdot N \cdot NO$ (S. 391). B. Aus Carbazol durch Einwirkung von salpetriger Säure in indifferenten Lösungsmitteln wie Benzol u. s. w. (WIRTH, D.R.P. 122852; *Frld.* VI, 48). — Die Lösung in Eisessig giebt mit conc. Salzsäure p-Nitrosocarbazol (gelb-blaugrünes Pulver) (SCHOTT, D.R.P. 134983; *C.* 1902 II, 1165).

*3-Nitrocarbazon C₁₂H₉O₂N₂ =

(S. 391). Darst. Durch Nitriren von Carbazol in Eisessig oder durch Kochen von N-Nitroso-3-Nitrocarbazon (s. u.) mit Amylalkohol (RUFF, STEIN, B. 34, 1672, 1679). — Schmelzp.: 205° (corr. 208,5°).



N-Nitroso-3-Nitrocarbazon C₁₂H₇O₃N₃ = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2) \\ \text{C}_6\text{H}_4 \end{matrix} \text{N.NO.}$

B. Durch Einleiten von gasförmiger salpetriger Säure (aus Stärke und Salpetersäure) in 100 g Carbazol, aufgeschlämmt in 500 g Eisessig bei 55—60° (R., Str., B. 34, 1677). — Nadeln. Schmelzp.: 164° (corr. 166,5°) (unter Zersetzung). Löslich in Chloroform, leicht löslich in heissem Essigäther, schwer in Ligroin. Geht bei längerem Kochen mit Amylalkohol unter Abspaltung der Nitrosogruppe in 3-Nitrocarbazon (s. o.) über.

Ueber Dinitrocarbazon vgl.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 46438; Frdl. II, 447; WIRTH, D.R.P. 128853; Frdl. VI, 58.

S. 392, Z. 14 v. u. statt: „3,7...“ lies: „3,6...“.

α-Brompropionylcarbazon C₁₅H₁₂ONBr = (C₆H₄)₂N.CO.CHBr.CH₃. B. Durch Kochen von Carbazol und Brompropionylbromid in Benzollösung (BISCHOFF, B. 31, 2849). — Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: 125°. Löslich in Benzol, Chloroform und CS₂, schwer löslich in kaltem Alkohol, Aether und Ligroin. Umsetzung mit Natriumphenolat: B., B. 34, 2142.

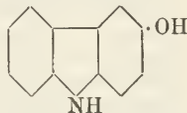
α-Brombutyrylcarbazon C₁₆H₁₄ONBr = (C₆H₄)₂N.CO.CHBr.C₂H₅. Farblose Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 130° (B., B. 31, 2850).

α-Bromisovalerylcarbazon C₁₇H₁₆ONBr = (C₆H₄)₂N.CO.CHBr.CH(CH₃)₂. Nadelchen. Schmelzp.: 130° (B., B. 31, 2850).

Ueber Dinitrocarbazonmonosulfonsäuren siehe: WIRTH, SCHOTT, D.R.P. 128854; C. 1902 I, 608.

3-Oxycarbazon C₁₂H₉ON =

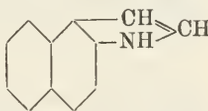
B. Aus dem 3-Diazocarbazon durch Verkochen, in schlechter Ausbeute (RUFF, STEIN, B. 34, 1683). — Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 255—256° (corr.: 260—261°). Lichtempfindlich. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Aether, löslich in Chloroform und Benzol.



Diacetylverbindung C₁₆H₁₃O₃N. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 113—114° (R., Str.).

4) β-Naphtindol:

B. Durch trockene Destillation von mit der doppelten Menge Zinkstaub gemischtem β-naphtindolsulfonsaurem Kalium (HINSBERG, SIMCOFF, B. 31, 251). — Schmelzp.: 39—40°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und CHCl₃, ziemlich löslich in Ligroin, schwer in Wasser. Die Krystalle färben sich an der Luft leicht grau. Die Fichtenspahnreaction, mit der alkoholischen Lösung angestellt, ist intensiv blauviolett.



Derivate des Naphtindols s. Hptw. Bd. II, S. 623—624 u. Spl. Bd. II, S. 342.

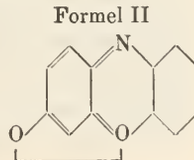
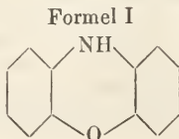
5) Acenaphtenin C₁₀H₆ $\begin{matrix} \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \end{matrix} \text{NH.}$ B. Beim 5-stdg. Kochen einer Lösung von

2 g Acenaphtenchinondioxim in etwa 700 ccm Eisessig nach Zusatz von einigen Tropfen Kupferchlorürlösung und 40 g Zinkpulver (FRANCESCOPI, PIRAZZOLI, G. 33 I, 49). — Farblose rhomboidale Tafeln. Schmelzp.: 97°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Aether und heissem Wasser. Giebt mit conc. Schwefelsäure blaue Fluorescenz. Die wässrige Lösung zeigt starke alkalische Reaction. — C₁₂H₉N.HCl. Farblose Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 280°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — C₁₂H₉N.H₂PtCl₆. Rothe prismatische Krystalle. Schmelzp.: 230—232°. — Acetat C₁₂H₉ON.C₂H₄O₂. Farblose Kryställchen. Schmelzp.: 104°.

6) Benzylenpyridine C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{N.} \end{matrix}$ Ketoderivate s. Phenylenpyridin-ketone, Hptw. Bd. IV, S. 388 (Berichtigung des Namens s. Spl. Bd. IV, S. 232).

Verbindungen C₁₂H₉ON. a) Phenoxazin (Formel I) s. Hptw. Bd. II, S. 713; ebenda sein Dinitroderivat.

Phenazoxon C₁₂H₇O₃N = Formel II. B. Durch Oxydation von Phenoxazin mit FeCl₃ in kaltem Eisessig und Einwirkung von siedendem Wasser auf das primär entstehende Oxyphen-

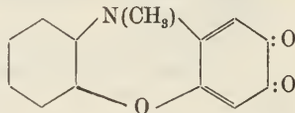


azononiumchlorid (KEHRMANN, SAAGER, *B.* 35, 341). — Goldbraune Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 216—217°. Leicht löslich in Benzol, etwas in Alkohol und siedendem Wasser mit orangerother Farbe, unlöslich in Alkalien. Lösung in conc. Schwefelsäure in dünner Schicht hellrothlichbraun, in dicker Schicht schmutziggriin, auf Zusatz von Wasser rothbraun, dann hellorangegeb. — Die Salze werden von Wasser zerlegt.

Phenoxazin-o-Chinon (Bz-I-Oxybenzolazoxindon) $C_{12}H_7O_3N =$
 $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} O^{(1)} \\ \text{NH}^{(2)} \end{array} \right\rangle C_6H_2(:O)_2^{(4,5)}$ oder $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_2(:O).OH$. *B.* Bei 3-tägiger Einwirkung von Kaliumferricyanid auf o-Aminophenol in verdünnter Salzsäure, neben Triphendioxazin und anderen Producten (DIEPOLDER, *B.* 35, 2817). Durch 10-stdg. Kochen von Bz-I-Aminobenzolazoxindon mit 50%iger Essigsäure (D.). Aus 2,5-Dioxychinon und o-Aminophenol (D.). — *Darst.* Durch Oxydation einer heissen Lösung von o-Aminophenolchlorhydrat mit $FeCl_3$ (D.). — S-förmige Kryställchen aus Eisessig; braune, bläulich schimmernde Nadeln aus 100 Thln Xylol. Schwärzt sich bei 240—250°; schäumt bei 278° auf. Löslich in viel Eisessig oder Xylol mit gelber Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure dunkelroth, nach Zusatz von etwas Wasser gelbroth. Die Lösung in verdünnter Schwefelsäure wird von wenig $SnCl_2$ blau gefärbt (bezw. gefällt), von viel $SnCl_2$ entfärbt. Natronlauge spaltet in 2,5-Dioxychinon und o-Aminophenol. Condensirt sich mit o-Phenylendiamin zu Triphenazinoxazin, mit o-Aminodiphenylamin zu Triphenoxazin-N-Phenylazin und anderen Producten.

Bz-I-Acetoxybenzolazoxindon $C_{14}H_9O_4N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_2 \left\langle \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \right\rangle O.CO.CH_3$. *B.* Durch 3-stdg. Kochen von Bz-I-Oxybenzolazoxindon (s. o.) mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat, neben höherschmelzenden Producten (D., *B.* 35, 2820). — Orangegelbe, goldglänzende Blättchen. Schmelzp.: 225—226°.

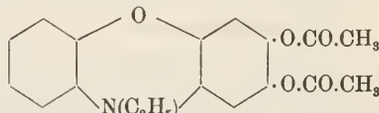
N-Methylphenoxazin-o-Chinon $C_{13}H_9O_3N =$
B. Durch Oxydation von o-Methylaminophenol-Sulfat mit wässriger Kaliumferricyanidlösung (D., *B.* 32, 3521). — Dunkelrothe, grünglänzende, lanzettförmige oder nadelige Krystalle aus Chloroform, die an der Luft matt werden. Schmelzp.: 212—213° (unter Zersetzung). Schwer löslich, ausser in Chloroform und Eisessig. Lösung in conc. Schwefelsäure dunkelroth, nach Wasserzusatz gelbroth. Mit $SnCl_2$ nehmen die Lösungen eine grünlichblaue Färbung an. Löst sich in warmer Natronlauge mit dunkelviolettbrauner Farbe unter Spaltung in o-Methylaminophenol und 2,5-Dioxychinon. Mit o-Aminophenol entsteht das Triphendioxazin, mit o-Phenylendiamin das N-Methyltriphenazinoxazin und mit salzsaurem o-Aminodiphenylamin das N-Methyltriphenoxazinphenylazoniumchlorid.



Monoxim $C_{13}H_{10}O_3N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} O \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C_6H_2(:O)(:N.OH)$. *B.* Durch 30-stdg. Erwärmen des Chinons (s. o.) mit salzsaurem Hydroxylamin in Methylalkohol auf 65° (D., *B.* 32, 3524). — Mikrokrystallinisches rothbraunes Pulver. Färbt sich bei 185° dunkel und schmilzt bei 200—201° unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in Eisessig mit gelbrother Farbe, sonst schwer löslich.

Diacetyl-o-dioxy-N-Aethylphenoxazin
 $C_{18}H_{17}O_5N =$

B. Durch Einwirkung von Zinkstaub + Essigsäureanhydrid auf N-Aethylphenoxazin-o-Chinon (s. u.) (D., *B.* 31, 497). — Nadeln (aus hochsiedendem Ligroin). Schmelzp.: 110°. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, sonst leicht löslich. Die blaue Lösung in conc. Schwefelsäure wird beim Verdünnen grünlichblau, beim Stehen hellgrün und schliesslich bräunlichgelb. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht eine blaue Lösung, aus welcher sich blaue unbeständige Kryställchen abscheiden. Die alkoholische Lösung wird von $FeCl_3$ violettroth gefärbt.



N-Aethylphenoxazin-o-Chinon $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} O \\ N(C_2H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_2(:O)_2$. *B.* Durch Oxydation von o-Aethylaminophenol mit Chromsäure (D., *B.* 31, 495). — Dunkelrothe, metallisch grünglänzende Nadeln aus $CHCl_3$. Giebt beim Zerreiben ein hellrothes Pulver vom Schmelzp.: 226°. Grösstentheils unzersetzt sublimirbar. Ziemlich löslich in $CHCl_3$ und Eisessig, schwer in Alkohol, Aether und Benzol. Die dunkelrothe Lösung in conc. Schwefelsäure wird auf Wasserzusatz gelbroth. Schwach basisch. Wird von Aetzalkalien rasch zersetzt. Die Lösung in $NaHSO_3$ -Lösung wird beim Erhitzen mit Mineralsäuren orangefarben, dann grün, schliesslich blau und scheidet beim Erkalten blaue, leicht veränderliche Kryställchen ab. Fügt man zu Lösungen des Chinons $SnCl_2$, so tritt eine

schön grünlichblaue Färbung auf. Erhitzt man mit SnCl_2 , so wird die Flüssigkeit farblos; beim Verdünnen färbt sie sich rasch grünlichblau und scheidet nach einiger Zeit blaue Kryställchen (eines Chinhydrons?) ab. Bei der Einwirkung von Zinkstaub + Essigsäureanhydrid entsteht Diacetyl-o-dioxy-N-Aethylphenoxazin (S. 234). Mit o-Phenylendiamin entsteht ein Azin, mit Phenylhydrazin entstehen unter Gasentwicklung grünglänzende Kryställchen vom Schmelzpt.: 210—211°.

Monosemicarbazon $C_{15}H_{14}O_3N_4 = C_{14}H_{11}NO_3:(N.NH.CO.NH_2)$. B. Aus N-Aethylphenoxazin-o-Chinon (s. o.) durch überschüssiges Semicarbazidchlorhydrat und Natriumacetat in Eisessig (D., B. 31, 499). — Rothe Nadeln (aus Eisessig + Wasser), die sich bei 187° dunkel färben und bei 243° unter Zersetzung schmelzen. Sehr wenig löslich, unlöslich in Aether. Die violettrote Lösung in conc. Schwefelsäure wird beim Verdünnen roth.

Dioxim $C_{14}H_{13}O_3N_3 + 1\frac{1}{2}H_2O = C_{14}H_{11}NO:(N.OH)_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Hellgelbe Täfelchen oder Blätter (aus Alkohol + Wasser), die bei 100° noch $1\frac{1}{2}$ Mol. H_2O enthalten. Färbt sich bei 140° unter Zersetzung dunkel. Schwer löslich in Aether und Essigester, etwas leichter in CHCl_3 , fast unlöslich in Benzol, löslich in heissem Wasser unter Zersetzung (D., B. 31, 498).

* **Verbindungen** $C_{12}H_9NS$ (S. 394). b) Phenthiazin (Thiodiphenylamin) und *Derivate* $C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} NH \\ S \end{smallmatrix}\rangle C_6H_4$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 805 ff. und *Spl.* Bd. II, S. 476 ff.

Phenazthioniumbase $C_{12}H_9ONS = C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} N \\ S(OH) \end{smallmatrix}\rangle C_6H_4$. B. Die Salze entstehen bei der Einwirkung von Oxydationsmitteln in saurer Lösung auf Thiodiphenylamin; so bildet sich beim Lösen des Thiodiphenylamins in englischer Schwefelsäure, wobei Reduction eines Theiles der H_2SO_4 zu SO_2 eintritt, Phenazthioniumsulfat (KEHRMANN, VESELY, A. 322, 34). — Bei Einwirkung von Anilin-Chlorhydrat bildet sich Anilinophenazthioniumchlorid.

Eisenchlorürdoppelverbindung des Phenazthioniumchlorids

$2C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} N \\ SCl \end{smallmatrix}\rangle C_6H_4 + FeCl_2$. B. Beim Eingiessen einer kalten, alkoholischen Lösung von Thiodiphenylamin in überschüssige, eiskalte und angesäuerte, alkoholische $FeCl_3$ -Lösung (K., V., A. 322, 37). — Blaugrüner krystallinischer Niederschlag. Löslich in Alkohol mit grünlich orangerother Farbe; beim Stehen schlägt die Farbe in grün um unter Abscheidung eines grünen, undeutlich krystallinischen Pulvers. — Bromid $C_{12}H_9NSBr$. B. Aus Thiodiphenylamin in alkoholischer Lösung durch Oxydation mittels einer etwas HBr enthaltenden eiskalten, alkoholischen Bromlösung (K., V., A. 322, 37). Olivgrünes Krystallpulver mit graublauem Metallglanz. — Pikrat $C_{13}H_{10}O_7N_4S$. B. Man gießt eine bei 20° gesättigte alkoholische Lösung von 1 Mol. Thiodiphenylamin in eine auf 0° abgekühlte, alkoholische Lösung, welche 3—4 Mol. Pikrinsäure und die $1\frac{1}{2}$ -fach-theoretische Menge $FeCl_3$ enthält (K., V., A. 322, 38). Graugrünes Krystallpulver. Löslich in englischer Schwefelsäure und verdünnter Salzsäure mit grünlich-orangerother Farbe. Lässt sich, ohne Veränderungen zu erleiden, kurze Zeit auf 100° erhitzen.

c) Aethenylaminthionaphthole $C_{10}H_6\langle\begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix}\rangle C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 870, 888.

Phtalon des Aethenyl-2-Aminothionaphthols(I) s. *Hptw.* Bd. III, S. 278.

2. *Basen $C_{13}H_{11}N$ (S. 394—396).

2) * **Pr-2-Methyl-β-Naphtindol** $C_{10}H_6\langle\begin{smallmatrix} CH \\ NH \end{smallmatrix}\rangle C_6H_5$ (S. 394). {B. . . . (SCHLIEPER, A. 236, 181; } vgl. D.R.P. 38784; *Frdl.* I, 153).

4) * **2-Styrylpyridin, o-Stilbazol, α-Stilbazol** $NC_5H_4.CH:CH.C_6H_5$ (S. 395—396). B. Durch Einwirkung von Benzaldehyd auf α-Pikolin (S. 97) in Amylacetatlösung bei Gegenwart von $ZnCl_2$ (10 Stunden bei 200°) (FEIST, *Ar.* 240, 246). — *Darst.* { . . . (BAURATH, . . .)}. Nach dem Abtreiben des Benzaldehyds kocht man das Product mehrmals mit verdünnter Salzsäure aus; aus dem etwas eingeeengten Filtrat scheidet sich dann das Chlorhydrat der Base in kugelförmigen Nadeln aus (LADENBURG, KRÖNER, B. 36, 119).

* **Nitrostilbazol** $C_{13}H_{10}O_2N_2 = NC_5H_4.CH:CH.C_6H_4.NO_2$ (S. 395). a) *m-Nitroverbindung (S. 395). Analog der o-Nitroverbindung (S. 236) (F., B. 34, 465; *Ar.* 240, 252). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 127°. — $C_{13}H_{10}O_2N_2.HCl$. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 230°. — $C_{13}H_{10}O_2N_2.HAuCl_4$. Schmelzpt.: 187°. Sehr wenig löslich.

* **Dibromid** $C_{13}H_{10}O_2N_2Br_2 = NC_5H_4.CHBr.CHBr.C_6H_4.NO_2$ (S. 395). B. Analog der p-Verbindung (S. 225) (F., B. 34, 466; *Ar.* 240, 253). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 153°.

b) o-Nitroverbindung. *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen von molekularen Mengen α -Pikolin (S. 97) und o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) auf 220—225° (F., *B.* 34, 465; *Ar.* 240, 255). — Nadeln. Schmelzp.: 95—96°. — $C_{13}H_{10}O_2N_2.HCl$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 206—212° (unter Zersetzung). — $(C_{13}H_{10}O_2N_2.HCl)_2PtCl_4$. Amorph. Schmilzt zum Theil bei 150°, zersetzt sich bei 200°. — $C_{13}H_{10}O_2N_2.HAuCl_4$. Krystallpulver.

c) p-Nitroverbindung. *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen molekularer Mengen p-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und α -Pikolin (S. 97) auf 225° mit oder ohne $ZnCl_2$ (F., *B.* 34, 466; *Ar.* 240, 248). — Drusen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 125—126°. Färbt sich an der Luft roth. — $C_{13}H_{10}O_2N_2.HCl$. Röthliche Krystalle. Schmelzp.: 140—180°. — $(C_{13}H_{10}O_2N_2)_2H_2HgCl_4 + H_2O$. Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 195°. Sehr wenig löslich in Wasser. — $(C_{13}H_{10}O_2N_2)_2H_2PtCl_6$. Graues Krystallpulver. Schmelzp.: 206—207° (Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser. — $C_{13}H_{10}O_2N_2.HAuCl_4$. Graugelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 205° (Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser.

*Oxy- α -Stilbazol $C_{13}H_{11}ON$ (S. 395). b) *p-Oxystilbazol (S. 394). *Methyläther, p-Methoxy- α -Stilbazol $C_{14}H_{13}ON = NC_5H_4.CH:CH.C_6H_4.O.CH_3$ (S. 395). *B.* Durch 36-stdg. Erhitzen von 10 g α -Pikolin (S. 97) mit 14 g Anisaldehyd (Spl. Bd. III, S. 59) und etwas $ZnCl_2$ auf 180—190° (BIALON, *B.* 35, 2787). — Blättchen (aus verdunstendem Alkohol). Schmelzp.: 75°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. — $C_{14}H_{13}ON.HCl$. Gelbe Nadeln (aus wenig Wasser). Schmelzp.: 200—201°. — $(C_{14}H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4$. Sintert bei 225°, schmilzt bei 230°. Löslich in verdünnter Salzsäure. — $C_{14}H_{13}ON.HCl.AuCl_3$. Orangefarbene Flocken. Schmelzp.: 178°. Löslich in verdünnter Salzsäure.

c) 1-Phenyl-2- α -Pyridyläthenol (Desoxybenzazoïn) $NC_5H_4.C(OH):CH.C_6H_5$. *B.* Durch 8—10-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen o-Stilbazolbromid (Hptw. Bd. IV, S. 395) in conc. alkoholischer Kalilauge auf 115—125° (LADENBURG, KRÖNER, *B.* 30, 122). — Gabelförmige, gelbe Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 50—51°. Leicht löslich in Aether, Alkohol und Chloroform. Konnte weder mit Hydroxylamin noch mit Phenylhydrazin in Reaction gebracht werden. — $C_{13}H_{11}ON.HCl + 2H_2O$. Nadeln aus Alkohol. Sublimirt bei 95—100°. — $(C_{13}H_{11}ON.HCl)_2PtCl_4$. Prismen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzp.: 163—164° (beginnt bereits bei 140° sich zu zersetzen). Löslich in Wasser und Alkohol, kaum löslich in Aether. — Pikrat $C_{13}H_{11}ON.C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 176—177°.

1-Phenyl-2- α -Pyridyläthenolbenzoat $C_{20}H_{15}O_2N = NC_5H_4.C(O.CO.C_6H_5):CH.C_6H_5$. Prismen (aus Aether und Alkohol). Schmelzp.: 90—91° (L., K., *B.* 36, 124). — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzp.: 128—129°. — Pikrat. Rhombische Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 175—176° (unter Zersetzung). Löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Wasser.

5) *Dihydrophenanthridin $\begin{matrix} C_6H_4.CH_2 \\ | \\ C_6H_4.NH \end{matrix}$ (S. 396). N-Methylderivat $C_{14}H_{13}N = C_{13}H_{10}N.CH_3$. *B.* Beim Erhitzen von Phenanthridinjodmethylat (S. 247) mit überschüssiger Natronlauge, neben N-Methylphenanthridon (S. 247) (PICTET, PATRY, *B.* 35, 2535). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 108°. Fluorescirt in Alkohol und Aether blau. In verdünnten Mineralsäuren farblos und ohne Fluorescenz löslich. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Liefert durch Oxydation an der Luft allmählich N-Methylphenanthridon.

6) *Dihydroacridin $C_6H_4 < \begin{matrix} CH_2 \\ | \\ NH \end{matrix} > C_6H_4$ (S. 396). Brechungsvermögen: PELLINI, *Loi*, *G.* 32 II, 199.

N-Methyldihydroacridin $C_{14}H_{13}N = C_6H_4 < \begin{matrix} CH_2 \\ | \\ N(CH_3) \end{matrix} > C_6H_4$. *B.* Beim Erhitzen von Acridinjodmethylat (S. 245) mit Alkalien, neben N-Methylacridon (S. 246) (PICTET, PATRY, *B.* 35, 2536). — Krystalle (aus Alkohol und Wasser). Schmelzp.: 96°. Unlöslich in Wasser, Alkalien und Säuren. Ziemlich löslich in Alkohol ohne Fluorescenz. Oxydirt sich an der Luft langsam zu N-Methylacridon.

Keto-Dihydroacridin $C_6H_4 < \begin{matrix} CO \\ | \\ NH \end{matrix} > C_6H_4$ und Derivate s. Acridon u. s. w., *Hptw.* Bd. IV, S. 406—407 u. *Spl.* Bd. IV, S. 246.

8) 3-Methylcarbazol $C_6H_4 < \begin{matrix} NH \\ | \\ C_6H_3.CH_3 \end{matrix} > C_6H_3$. *B.* Durch Destilliren von p-Tolylaziminobenzoësäure mit Kalk (ULLMANN, *B.* 31, 1697). — Schmelzp.: 207°.

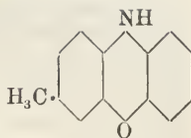
9) Dihydroanthrapyridine $NC_5H_3 < \begin{matrix} CH_2 \\ | \\ CH_2 \end{matrix} > C_6H_4$. Diketoderivate s. Anthrapyridinchinone, *Hptw.* Bd. IV, S. 186.

Verbindungen $C_{13}H_{11}ON$. a) α -Naphtyloxazolin $\begin{matrix} CH_2.N \\ | \\ CH_2.O \end{matrix} > C.C_{10}H_7$ s. *Spl.* Bd. II, S. 864.

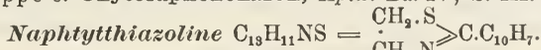
b) β -Naphthylloxazolin s. *Spl. Bd. II, S. 866*.

c) Methylphenoxazin:

B. Aus Brenzkatechin und 4-Aminokresol(3) (KEHRMANN, URECH, A. 322, 17). — Fast farblose, körnige Krystalle (aus siedendem Ligroin). Schmelztp.: 123—125°. In den meisten Lösungsmitteln leichter löslich als das niedrigere Homologe (vgl. S. 233). Löslich in englischer Schwefelsäure mit rothvioletter, beim Erwärmen intensiver werdender Farbe. Liefert mit Oxydationsmitteln Oxoniumsalze.



d) *Derivat eines Methylphenoxazins mit ungewisser Stellung der Methylgruppe s. Oxytoluphenoxazon, Hptw. Bd. IV, S. 411.*



α -Naphthylverbindung s. *Spl. Bd. II, S. 865*.

β -Naphthylverbindung s. *Spl. Bd. II, S. 867*.

3. *Basen $C_{14}H_{13}N$ (S. 396—398).

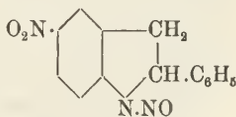
5) *4-Methylstilbazol(2), 4-Methyl-2-Styrylpyridin $NC_5H_3(CH_3)(CH:CH.C_6H_5)$ (S. 397). 4-Methyl-2-p-Nitrostyrylpyridin $C_{14}H_{12}O_2N_2 = NC_5H_3(CH_3).CH:CH.C_6H_4.NO_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 5 g 2,4-Dimethylpyridin mit 6 g p-Nitrobenzaldehyd und 6 g Wasser auf 130—135°; Ausbeute: 10%, neben 25% p-Nitrophenyl- α,γ -Lutidylalkin (S. 227) (KNICK, B. 35, 2790, 2792). — Gelbliche Blättchen. Schmelztp.: 134°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und CS_2 , unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{12}O_2N_2 \cdot HCl$. Gelbe Nadelchen. Schmelztp.: 234—235°. Unlöslich in kaltem Wasser. — $C_{14}H_{12}O_2N_2$. $HCl.HgCl_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelztp.: 187°. — $(C_{14}H_{12}O_2N_2.HCl)_2PtCl_4$. Schmelztpunkt: 237° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser und Salzsäure.

S. 398, Z. 1 v. o. statt: „192“ lies: „106“.

9) *2-Phenyldihydroindol $C_8H_4 < \begin{matrix} CH_2 \\ NH \end{matrix} > CH.C_6H_5$ (S. 398).

1-Nitroso-5-Nitroderivat $C_{14}H_{11}O_3N_3 =$

B. Durch Einleiten von salpetriger Säure in eine alkoholische Phenyldihydroindollösung (STÖRMER, DRAGENDORFF, B. 31, 2541). — Hellgelbe Krystalle. Schmelztp.: 160°.

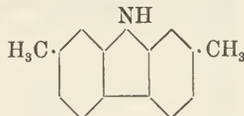


11) Dihydro- β -Naphtochinaldin $C_{10}H_8 < \begin{matrix} NH.CH.CH_3 \\ CH:CH \end{matrix}$ B. Durch trockene

Destillation der Hydro- β -Naphthoglaukoninsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1221) (DÖBNER, B. 31, 694). — Oel, über 300° siedend.

12) 2,7-Dimethylcarbazol:

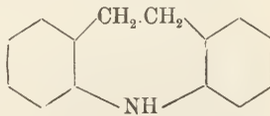
B. Aus diazotirtem 2,2'-Diamino-4,4'-Dimethylbiphenyl (Spl. zu Bd. IV, S. 983) durch Einwirkung von KSH bei -5°, Erwärmen des primär gebildeten gelben, flockigen Products erst auf 50°, dann bis zur Destillation (v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 3335). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 283°. Sehr wenig löslich in Wasser, mässig löslich in organischen Flüssigkeiten.



13) 3,7-Dimethylcarbazol $CH_3.C_6H_3 < \begin{matrix} NH \\ CH:CH \end{matrix} > C_6H_3.CH_3$. B. Durch Destilliren von 3-p-Tolyl-3,4-Aziminotoluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1146) (ÜLLMANN, B. 31, 1697). — Schmelztpunkt: 224° (corr.).

14) o-Iminobenzyl:

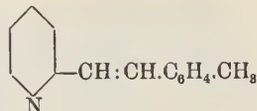
B. Entsteht beim Erhitzen eines Gemisches aus (3 g) 2,2-Diaminobenzyl (Spl. zu Bd. IV, S. 983) mit (3 g) entwässertem 2,2'-Diaminobenzyl-Chlorhydrat auf 265—275° während 26—30 Stunden (THIELE, HOLZINGER, A. 305, 100). — Prismen, monoklin (FELS). Schmelztp.: 110°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwerer in Ligroin. Giebt mit HNO_3 -haltiger Schwefelsäure eine der Diphenylaminreaction ähnliche lichtblaue bis grüne Färbung. Beim Einleiten von HCl in die ätherische Lösung fällt ein äusserst leicht zersetzliches Chlorhydrat.



Nitrosamin $C_{14}H_{12}ON_2 = C_{14}H_{12}N.NO$. B. o-Iminobenzyl wird in absoluter ätherischer Lösung unter guter Kühlung mit jeweils kleinen Mengen von $NaNO_2$ und Eisessig versetzt (TH., H., A. 305, 102). — Gelbe Nadeln (aus Aether). Schmelztp.: 120°. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

15) *p*-Methylstilbazol(2):

B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 10 g α -Pikolin (S. 97) mit 12 g *p*-Toluylsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 40) und etwas Chlorzink auf 180° (DIERIO, B. 35, 2774). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 82°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. — $C_{14}H_{13}N.HCl + H_2O$. Hellgelbe Nadelchen. Sintert bei 170°, schmilzt bei 190—191°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $C_{14}H_{13}N.HCl.HgCl_2$. Gelbliche Nadelchen. Schwärzt sich bei 219°, schmilzt bei 225° (unter Zersetzung). Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $(C_{14}H_{13}N.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Krystallinisch. Schmelzpz.: 194—195° (unter Gasentwicklung). Löslich in viel heissem Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether. — $C_{14}H_{13}N.HAuCl_4$. Rötliche Nadeln. Schmelzpz.: 180—181° (unter Gasentwicklung). — Pikrat $C_{14}H_{13}N.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpz.: 193—194°.

16) 2- β -Hydrindylpyridin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \text{---} \\ CH_2 \end{array} \right\rangle CH.C_5H_4N$. Oxyderivat, Pyrophtalol

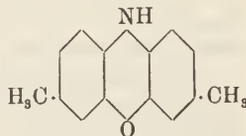
$C_{14}H_{13}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \text{---} \\ CH(OH) \end{array} \right\rangle CH.C_5H_4N$. B. Durch 5-stdg. Einwirkung von Zinkstaub + Eisessig auf symm. Pyrophtalon (S. 101) (v. HUBER, B. 36, 1655). — Dunkelgelbes Öl. Kp_{10} : 140—160°. — $C_{14}H_{13}ON.HCl$. Nadelchen. Schmelzpz.: 72°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $C_{14}H_{13}ON.HCl.HgCl_2$. Nadeln. Schmelzpunkt: 172°. Löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — $(C_{14}H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4$. Braungelbe Nadeln. Schmelzpz.: 175° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether. — $C_{14}H_{13}ON.HAuCl_4$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 146—147°. Löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — $C_{14}H_{13}ON.HNO_3$. Spiesse. Schmelzpz.: 135°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — Pikrat $C_{14}H_{13}ON.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 126°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — Das Jodmethylat bildet dunkelrothe Nadelchen vom Schmelzpz.: 130°, ist in Wasser und Aether unlöslich, in Alkohol löslich und zersetzt sich rasch an der Luft.

Benzoat $C_{21}H_{17}O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \text{---} \\ CH(O.CO.C_6H_5) \end{array} \right\rangle CH.C_5H_4N$. Nadelchen aus Aether. Schmelzpz.: 36—37° (v. H., B. 36, 1656).

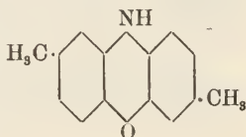
Diketoderivat des 2- β -Hydrindylpyridins $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CO \\ \text{---} \\ CO \end{array} \right\rangle CH.C_5H_4N$ s. symm. Pyrophtalon, S. 101.

Verbindungen $C_{14}H_{13}ON$. a) 3,6(?) -Dimethylphenoxazin:

B. Neben dem 2,6(?) -Isomeren (Schmelzpz.: 179°) (s. u.) beim Erhitzen äquimolekularer Mengen Homobrenzkatechin (Spl. Bd. II, S. 579) und 4-Aminokresol(3) auf 240—250° (KEHRMANN, B. 34, 1623; K., STAMPA, A. 322, 18). — Blättchen aus Benzol. Schmelzpz.: 204—205°. Zeigt in Lösung keine Fluorescenz. Löst sich in kalter englischer Schwefelsäure fast farblos; bei längerem Stehen, rascher beim Erwärmen, färbt sich die Lösung tief blauviolett unter Abgabe von SO_2 . Geht unter der Einwirkung verschiedener Oxydationsmittel ($FeCl_3$ oder Brom in alkoholischer Lösung) in Salze des Dimethylphenazoxoniums (s. u.) über; findet die Oxydation (in alkoholischer Lösung) bei Gegenwart von Anilinchlorhydrat statt, so entsteht eine fuchsinrothe, kaum basische Verbindung, die sich in englischer Schwefelsäure mit violetter Farbe löst.

3,6(β)-Dimethylphenazoxoniumhydroxyd $C_{14}H_{13}O_2N = H_3C.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{---} \\ O \end{array} \right\rangle C_6H_3.CH_3$.

B. Das Bromid entsteht durch Einwirkung von Brom auf eine Benzollösung des bei 204—205° schmelzenden Dimethylphenoxazins (K., B. 34, 1624). — Bromid. Violette kristallinische Pulver. In Wasser mit rothvioletter Farbe löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure blauviolett, nach Wasserzusatz rothstichig. — Pikrat $C_{14}H_{12}ON.O.C_6H_5$ (NO_2)₃. Rothviolette kristallinische Pulver. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in englischer Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe. Geht bei längerem Kochen mit Alkohol unter theilweiser Entfärbung der Lösung in eine Pseudobase(?) über (K., Str.).



b) 2,6(?) -Dimethylphenoxazin:

B. Neben dem 3,6-Isomeren (s. o.) beim Erhitzen äquimolekularer Mengen Homobrenzkatechin und 4-Aminokresol(3) (КЕНР-

MANN, STAMPA, A. 322, 18). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 179°. Zeigt in Lösung keine Fluorescenz. Löst sich in englischer Schwefelsäure zunächst fast farblos; bei längerem Stehen, rascher beim Erwärmen, färbt sich die Lösung unter Bildung von SO_2 tief blauviolett.

- c) β -Methyl- μ - α -Naphtyloxazolin $\begin{matrix} CH_2 \cdot N \\ | \\ CH_3 \cdot CH \cdot O \end{matrix} > C_{10}H_7$, s. *Spl. Bd. II, S. 864*.
 d) β -Methyl- μ - β -Naphtyloxazolin s. *Spl. Bd. II, S. 866*.

Verbindungen $C_{14}H_{13}NS$. a) β -Methyl- μ - α -Naphtylthiazolin, s. *Spl. Bd. II, S. 865*.

- b) α - und β -Naphtylpentthiazolin $CH_2 < \begin{matrix} CH_2 \cdot N \\ | \\ CH_2 \cdot S \end{matrix} > C_{10}H_7$, s. *Spl. Bd. II, S. 865* und *S. 867*.

4. *Basen $C_{15}H_{15}N$ (*S. 398—401*).

1) *Pr- β' -Aethyl- α -Stilbazol:

(*S. 398*). Bz-Nitro- β' -Aethylstilbazol $C_{15}H_{14}O_2N_2 = NO_2$. $\begin{matrix} H_5C_2 \\ | \\ \text{Hexagon} \\ | \\ N \end{matrix} \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$
 $C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(C_2H_5)N$. a) m-Nitroverbindung. B. Durch 8—10-stdg. Erhitzen von 8 g 2-Methyl-5-Aethylpyridin (*S. 106*), 10 g m-Nitrobenzaldehyd (*Spl. Bd. III, S. 10*) und 2 g Chlorzink auf 160° (*BACH, B. 34, 2226*). — Blättchen aus Aether. Schmelzp.: 66°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot HCl$. Hellgelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 194°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. — $(C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Krystallinischer hautfarbiger Niederschlag. Schmelzp.: 178°. Sehr wenig löslich. — $C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 176°. Färbt sich beim Erhitzen mit Wasser ziegelroth. — Dichromat. Gelbe Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 103—104°. Löslich in Alkohol. — Pikrat $C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 220°. Sehr wenig löslich.

b) p-Nitroverbindung. B. Aus p-Nitrobenzaldehyd (*Spl. Bd. III, S. 10*), 2-Methyl-5-Aethylpyridin (*S. 106*) und $ZnCl_2$ bei 160° (*B., B. 34, 2230*). — Lichtgelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 116°. Unlöslich in Wasser und Chloroform. — $C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot HCl$. Hellgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 112° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Benzol, unlöslich in Aether. — $C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot HCl \cdot HgCl_2$. Hellgelbe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 188°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — $(C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Hautfarbige Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 199—200°. — Pikrat $C_{15}H_{14}O_2N_2 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 212°.

p-Methoxy- β' -Aethyl- α -Stilbazol $C_{16}H_{17}ON = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(C_2H_5)N$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 10 g 2-Methyl-5-Aethylpyridin (*S. 106*) mit 12 g Anisaldehyd (*Spl. Bd. III, S. 59*) und etwas Chlorzink auf 180° (*BIALON, B. 35, 2789*). — Chlorhydrat. Gelbe Nadeln. — $(C_{16}H_{17}ON \cdot HCl)_2PtCl_4$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 201°. — $C_{16}H_{17}ON \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Orangefarbene Krystalle aus Alkohol. Sintert bei 132°, schmilzt bei 137°.

m,p-Methylenedioxy- β' -Aethylstilbazol $C_{16}H_{15}O_2N = CH_2 < \begin{matrix} O \\ | \\ \text{Hexagon} \\ | \\ O \end{matrix} > C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(C_2H_5)N$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 10 g 2-Methyl-5-Aethylpyridin (*S. 106*) mit 12,5 g Piperonal (*Spl. Bd. III, S. 75*) und einer Spur $ZnCl_2$ auf 230—250° (*BACH, B. 34, 2224*). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 92°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, unlöslich in Wasser. — $C_{16}H_{15}O_2N \cdot HCl$. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol und Aether). Färbt sich bei 204° schwarz, schmilzt bei 209°. — $C_{16}H_{15}O_2N \cdot HCl \cdot HgCl_2$. Gelbe Nadeln aus Salzsäure. Bräunt sich bei 160°, schmilzt bei 200°. Schwer löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $(C_{16}H_{15}O_2N \cdot HCl)_2PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 192° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig löslich in Aether, Chloroform und heisser, verdünnter Salzsäure.

- 4) *2,4-Dimethyldihydroacridin: $\begin{matrix} CH_2 & & CH_3 \\ | & & | \\ \text{Hexagon} & & \text{Hexagon} \\ | & & | \\ NH & & CH_3 \end{matrix}$ (*S. 399*). Ketoderivat

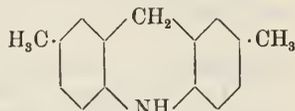
s. 2,4-Dimethylacridon, *Hptw. Bd. IV, S. 418*.

- 6) *4-Phenyltetrahydrochinolin (1, 2, 3, 4) $C_6H_4 < \begin{matrix} CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \\ | \\ NH - CH_2 \end{matrix}$ (*S. 400*). B. {... (KÖNIGS, MEIMBERG, ...); D.R.P. 79385; *Frdl. IV, 1142*).

10) *p*-Methylbenzal- α, α' -Lutidin $\text{NC}_5\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 7 g 2,6-Dimethylpyridin (S. 102) mit 11 g *p*-Toluylsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 40) + etwas ZnCl_2 auf 235°, neben (in verdünnter Salzsäure unlöslichem) Bis-*p*-methylbenzal- α, α' -Lutidin (S. 286) (F. WERNER, B. 36, 1683). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 144—145°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. — $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}\cdot\text{HCl}\cdot\text{HgCl}_2$. Hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 195°. — $(\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}\cdot\text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Rothgelbe Nadeln. Schwärzt sich bei 220°, ohne bis 260° zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}\cdot\text{H}\cdot\text{AuCl}_4$. Röhliche Nadeln. Schmelzp.: 200—211°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Pikrat $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Blättchen. Schmelzp.: 226° (unter Zersetzung).

11) 2,7-Dimethyldihydroacridin:

B. Durch Erhitzen von Methylendi-*p*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 284) oder Anhydroformaldehyd-*p*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 283) mit Toluidin und salzsauerm Toluidin auf 200—220° (ULLMANN, B. 36, 1019). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 218—220°. Löslich in Benzol und Eisessig, schwer löslich in heissem Alkohol.



3,6-Dioxyderivat $\text{C}_{16}\text{H}_{16}\text{O}_2\text{N} = \text{C}_6\text{H}_2(\text{OH})(\text{CH}_3)\langle\text{NH}\rangle\text{C}_6\text{H}_2(\text{OH})(\text{CH}_3)$. B. Man condensirt 4-Aminokresol(2) (Spl. Bd. II, S. 426) mit Formaldehyd und spaltet aus dem gebildeten Dioxydiaminoditylmethan durch Erhitzen mit Mineralsäuren Ammoniak ab (CASSELLA & Co., D.R.P. 120466; C. 1901 I, 1130). — Schwer löslich in Wasser und verdünnten Säuren, leicht in Alkalien mit orangefarbener Farbe und intensiver grüner Fluorescenz.

5. *Basen $\text{C}_{16}\text{H}_{17}\text{N}$ (S. 401—402).

1) *4-Phenyltetrahydrochinaldin (1, 2, 3, 4) $\text{C}_6\text{H}_4\langle\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CH}_2\rangle\text{NH}\text{---}\text{CH}\cdot\text{CH}_3$ (S. 401).

B. { (KÖNIGS, MEIMBERG, . . .); D.R.P. 79385; *Frdl.* IV, 1143).

6-Nitroso-4-Phenyltetrahydrochinaldin $\text{C}_{16}\text{H}_{16}\text{ON}_2 = \text{ON}\cdot\text{C}_6\text{H}_3\langle\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CH}_2\rangle\text{NH}\text{---}\text{CH}\cdot\text{CH}_3$.

B. Durch Einwirkung alkoholischer Salzsäure auf 1-Nitroso-4-Phenyltetrahydrochinaldin (Hptw. Bd. IV, S. 401, Z. 4 v. u.) (Höchster Farb., D.R.P. 79385; *Frdl.* IV, 1143). — Grüne Blättchen. Zersetzt sich bei 164°. Leicht löslich in heissem Alkohol und verdünnten Säuren. — Chlorhydrat. Braune Nadelchen. Schwer löslich in Wasser.

3) *p*-Isopropyl- α -Stilbazol $\text{NC}_5\text{H}_4\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{C}_3\text{H}_7$. B. Durch 8—10-stdg. Erhitzen von 15 g Cuminol (Spl. Bd. III, S. 43) mit 10 g α -Pikolin (S. 97) auf 240—250° (BACKE, B. 34, 1894). — Blätterige Krystalle. Schmelzp.: 47°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Säuren, leicht in Alkohol und Aether. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — $(\text{C}_{16}\text{H}_{17}\text{N}\cdot\text{HCl})_2\text{HgCl}_2$. Gelblichweisse flockige Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 143°. — $(\text{C}_{16}\text{H}_{17}\text{N}\cdot\text{HCl})_2\text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Krystalle aus Salzsäure. Schmelzp.: 170°. — Pikrat $\text{C}_{16}\text{H}_{17}\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 189—190°.

4) Dimethylphenylindolin $\text{C}_6\text{H}_4\langle\text{C}(\text{CH}_3)(\text{C}_6\text{H}_5)\rangle\text{NH}\text{---}\text{CH}\cdot\text{CH}_3$ oder $\text{C}_6\text{H}_4\langle\text{CH}(\text{CH}_3)\rangle\text{NH}\text{---}\text{C}(\text{CH}_3)(\text{C}_6\text{H}_5)$. N-Methylderivat $\text{C}_{17}\text{H}_{19}\text{N} = \text{C}_{16}\text{H}_{16}\text{N}\cdot\text{CH}_3$. B. Aus dem N-Methylderivat des Methylphenylmethylenindolins (S. 254) durch Zinn und Salzsäure (PLANCHER, G. 28 II, 401). — Flüssig. Wird durch HJ + P entmethyliert. — $\text{C}_{17}\text{H}_{19}\text{N}\cdot\text{HJ}$. Schmelzp.: 227—228°.

5) Benzyltetrahydroisochinolin. Tetraoxyderivat s. Tetrahydropapaverolin, S. 264.

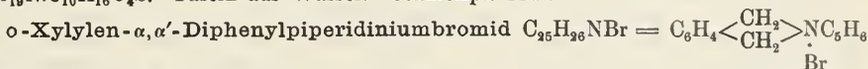
Tetramethoxyderivat s. Tetrahydropapaverin, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 440 u. *Spl.* Bd. IV, S. 262.

N-Methyltetrahydropapaverin, s. Laudanosin, *Hptw.* Bd. III, S. 912 u. *Spl.* Bd. III, S. 678—679.

6. *Basen $\text{C}_{17}\text{H}_{19}\text{N}$ (S. 402).

1) *2,6-Diphenylpiperidine $\text{NC}_5\text{H}_9(\text{C}_6\text{H}_5)_2$ (S. 402). B. Die bei der Einwirkung von Natrium und Alkohol auf 2,6-Diphenylpyridin (*Hptw.* Bd. IV, S. 455) entstehende flüssige Base ist ein Gemisch von zwei Stereoisomeren, dem festen α, α' -Diphenylpiperidin und flüssigem Iso- α, α' -Diphenylpiperidin (s. S. 241 sub a und b). Die Trennung gelingt durch fractionirtes Umkrystallisiren der Chlorhydrate aus Wasser; das Salz der festen Base krystallisirt hierbei zuerst aus (SCHOLTZ, B. 34, 1616).

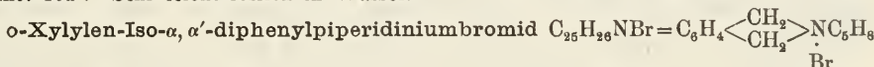
a) *Feste Modification, α, α' -Diphenylpiperidin (S. 402). Durchsichtige trikline (GEMPEL, Z. Kr. 35, 623) Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 71° . Kp_{15} : $206-207^\circ$. Sehr leicht löslich in Aether, schwerer in Alkohol. — * $C_{17}H_{19}N.HCl$. Schwer löslich in Wasser (100 g der bei 25° gesättigten Lösung enthalten 0,35 g), erheblich leichter in Alkohol. — Bromhydrat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 295° . — Jodhydrat. Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 248° . — $C_{17}H_{19}N.H_2SO_4$. Tafeln aus Wasser. Schmelzp.: 255° . Die bei 25° gesättigte wässrige Lösung enthält 6,31% Salz. — d-Bitartrat $C_{17}H_{19}N.C_4H_6O_6$. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 205° . Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — *Pikrat $C_{17}H_{19}N.C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 212° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — d-Camphersulfonat (vgl. Spl. Bd. III, S. 363) $C_{17}H_{19}N.C_{10}H_{16}O_4S$. Tafeln aus Wasser. Schmelzp.: 114° .



(C_6H_5)₂. B. Durch kurzes Kochen von α, α' -Diphenylpiperidin mit o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) in Chloroform (SCHOLTZ, B. 34, 1620). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 190° .

Benzoyl- α, α' -Diphenylpiperidin $C_{24}H_{23}ON = (C_6H_5)_2C_6H_5N.CO.C_6H_5$. Prismen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 137° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether (SCH., B. 34, 1619).

b) Flüssige Modification. Iso- α, α' -Diphenylpiperidin. B. Neben α, α' -Diphenylpiperidin (s. o.), durch Reduction von 2,6-Diphenylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 455) mit Natrium + Alkohol (SCHOLTZ, B. 34, 1616, 1621). — Ziemlich dickflüssiges Oel. Kp_{15} : $204-205^\circ$. D_{20}^{25} : 1,0657. — $C_{17}H_{19}N.HCl$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 218° . 100 g der bei 25° gesättigten wässrigen Lösung enthalten 3,02 g Salz. — Bromhydrat. Tafeln aus Wasser. Schmelzp.: 258° . Zu 1% in Wasser von 25° löslich. — Jodhydrat. Tafeln aus Wasser. Schmelzp.: 257° . — $C_{17}H_{19}N.H_2SO_4$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 192° . Sehr leicht löslich in Wasser.



(C_6H_5)₂. B. Aus Iso- α, α' -Diphenylpiperidin und o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) durch kurzes Kochen in Chloroform (SCH., B. 34, 1622). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 135° .

Benzoyl-Iso- α, α' -diphenylpiperidin $C_{24}H_{23}ON = (C_6H_5)_2C_6H_5N.CO.C_6H_5$. Rhombische Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 115° . Leicht löslich in Alkohol und Aether (SCH., B. 34, 1622).



vate dieser Base sind die im Hptw. Bd. IV, S. 402, Z. 25-12 v. u. aufgeführten Verbindungen). B. Durch Reduction von Benzalchinaldin (S. 272-273) mit Natrium + Alkohol (v. GRABSKI, B. 35, 1958). — Dickflüssiges Oel. Kp_{20} : $229-230^\circ$. — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzp.: $210-211^\circ$. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.

N-Benzoylderivat $C_{24}H_{23}ON = C_6H_5.CO.N < C_6H_5.CH_2.CH_2.C_6H_5$. Nadeln. Schmelzpunkt: 107° . Löslich in Aether und Ligroin, schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (v. GR., B. 35, 1958).

ω -p-Methoxybenzyl- α -Tetrahydrochinaldin $C_{18}H_{21}ON = HN < C_6H_5.CH_2.CH_2.C_6H_4.OCH_3$. B. Durch Reduction einer alkoholischen Lösung von 10 g p-Methoxybenzalchinaldin (S. 273) mit 30 g Natrium (BIALON, B. 35, 2787). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 71° . — $C_{18}H_{21}ON.HCl$. Gelbliche Krystalle. Schmelzp.: 218° . Sehr wenig löslich in Wasser.

N-Benzoylderivat $C_{25}H_{26}O_2N = C_6H_5.CO.N < C_6H_5.CH_2.CH_2.C_6H_4.OCH_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 97° (B., B. 35, 2787).

7. Basen $C_{18}H_{21}N$.



B. Durch Reduction von 2-p-Tolylvinyl-Chinolin (S. 274) mit Natrium + Alkohol (v. GRABSKI, B. 35, 1958). — Dickflüssiges Oel. Kp_{26} : $249-250^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — $C_{18}H_{21}N.HCl$. Gelbliche Nadeln. Sintert bei 220° , schmilzt bei 229° .

2) *α-Phenyl-α'-p-Tolylypiperidin* $\text{HN} < \text{C}_6\text{H}_5(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_3$. a) Feste Modification. B. Durch Reduction von 2-Phenyl-6-p-Tolylypyridin (S. 274) mit Natrium + Alkohol, neben Iso-*α-Phenyl-α'-p-Tolylypiperidin* (s. u.), dessen Chlorhydrat in Wasser leichter löslich ist (SCHOLTZ, WIEDEMANN, B. 36, 848). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 41,5°. Kp_{44} : 237—239°. Leicht löslich in Aether, Chloroform und Ligroin, schwerer in Alkohol. — Chlorhydrat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 283—284°. — Platinsalz $(\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{N})_2\text{H}_2\text{PtCl}_6 + 2\text{H}_2\text{O}$. Rothgelb. Färbt sich bei 200° dunkel, schmilzt bei 208—209°. — Goldsalz $\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{HAuCl}_4$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 211—212°. — Bromhydrat. Prismen. Schmelzp.: 270°. — Jodhydrat. Nadeln. Schmelzp.: 250°. — Pikrat $\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 183—184°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether und Wasser.

b) Flüssige Modification, Iso-Phenyltolylpiperidin (stereoisomer mit der sub a aufgeführten Verbindung). B. Durch Reduction von *α-Phenyl-α'-p-Tolylypyridin* mit Natrium + Alkohol, neben festem *α-Phenyl-α'-p-Tolylypiperidin* (s. o.), dessen Chlorhydrat in Wasser schwerer löslich ist (SCH., W., B. 36, 849). — Oel. Kp_{20} : 218—220°. — Chlorhydrat. Schmelzp.: 222—223°. — $(\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{N})_2\text{H}_2\text{PtCl}_6 + 2\text{H}_2\text{O}$. Rothgelbe Krystalle. Schwärzt sich bei 180° und schmilzt bei 190°. — $\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{HAuCl}_4$. Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Färbt sich bei 180° dunkel und schmilzt bei 199° unter Zersetzung. — Bromhydrat. Krystalle. Schmelzp.: 267°. Leicht löslich in Wasser. — Pikrat $\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 175—176°.

8. Basen $\text{C}_{19}\text{H}_{23}\text{N}$.

1) 2-Phenyl-6-Phenäthylpiperidin, *α'-Phenyl-α-Stilbazolin*:

$\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$
 $\text{H}_5\text{C}_6 \cdot \text{CH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Durch Reduction von *α'-Phenyl-α-Stilbazol* (S. 281) mit Natrium und Alkohol (DEHNEL, B. 33, 3496). — Syrup. — $\text{C}_{19}\text{H}_{23}\text{N} \cdot \text{HCl}$. Nadelchen aus Wasser. Bräunt sich bei 160°, zersetzt sich bei 200°. — Platinsalz. Rothgelbe Flocken. Schmelzp.: 155—156°. Leicht löslich in Alkohol und heisser, verdünnter Salzsäure.

2-Phenyl-6-p-Methoxyphenäthylpiperidin $\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{ON} = \text{HN} < \text{C}_6\text{H}_5(\text{C}_6\text{H}_4)\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{OCH}_3$. B. Durch Reduction von *α'-Phenyl-p-Methoxy-α-stilbazol* (S. 281) mit Natrium + Alkohol (OLLENDORFF, B. 35, 2784). — Oel. — $\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{ON} \cdot \text{HCl}$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 229°.

2) *ms-Phenyldekahydroacridin* $\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \overset{\cdot}{\text{C}} \cdot \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \overset{\cdot}{\text{C}} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$
 $\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \overset{\cdot}{\text{C}} - \text{NH} - \overset{\cdot}{\text{C}} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$ Phenyldekahydroacridindion $\text{C}_{19}\text{H}_{19}\text{O}_2\text{N} = \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \overset{\cdot}{\text{C}} \cdot \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \overset{\cdot}{\text{C}} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2$
 $\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \overset{\cdot}{\text{C}} - \text{NH} - \overset{\cdot}{\text{C}} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$ B. Durch 12- bis 14-stdg. Erhitzen des Phenylloktahydroxanthendions (s. Spl. Bd. III, S. 583) mit alkoholischem Ammoniak auf 100—125° (VORLÄNDER, STRAUSS, A. 309, 377). — Krystalle (aus siedendem Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 310°. Schwer löslich in Alkohol (blaue, auf Zusatz von HNaO grün werdende Fluoreszenz). Liefert bei der Destillation im Wasserstoffstrome Acridin (S. 245).

3) 1,2-Diäthyl-4-γ-Tetrahydrochinolybenzol $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{C}_9\text{H}_{10}\text{N}$. Tetrahydroapocinchen, 1,2(β)-Diäthyl-4-γ-Tetrahydrochinolyphenol(3) $\text{C}_{19}\text{H}_{23}\text{ON}$, siehe Spl. Bd. III, S. 633.

9. Basen $\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{N}$.

1) 2-Cumyläthyl-1,2,3,4-Tetrahydrochinolin $\text{C}_8\text{H}_4 < \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$ $\text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C}_8\text{H}_7$

B. Durch allmähliches Eintragen von 30 g Natrium in eine Lösung von 10 g 2-Cumylvinylchinolin (S. 275) in 350 g Alkohol (v. GRABSKI, B. 35, 1957). — Syrup. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. — $\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{N} \cdot \text{HCl}$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzp.: 192°.

2) *p-Methyl-α'-Phenyl-α-Stilbazolin*, 2-Phenyl-6-p-Tolyläthyl-Piperidin $\text{HN} < \text{C}_6\text{H}_5(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_3$. B. Durch Eintragen von 60 g Natrium in eine Lösung von 15 g *p-Methyl-α'-Phenyl-α-Stilbazol* (S. 282) in 300 g Alkohol (DIERIO, B. 35, 2778). — Hellgelbes, widerlich riechendes Oel, das in der Kältemischung zu einer bei Zimmertemperatur wieder schmelzenden Masse erstarrt. Kp_{20} : 245°. — $\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{N} \cdot \text{HCl}$. Krystalle. Sintert bei 230°, schmilzt bei ca. 250°. Löslich in Wasser und Alkohol. —

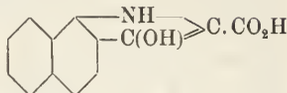
Pikrat $C_{30}H_{25}N_3C_8H_3O_7N_3$. Nadelchen. Sintert bei 180° , schmilzt bei 197° . Löslich in Wasser, Alkohol und Aether.

I. * Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-15}N$ (S. 402—403).

Ia. Säuren $C_{13}H_9O_3N$.

1) α -Naphthindoxylsäure:

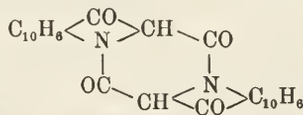
Aethylester $C_{15}H_{13}O_3N = C_{13}H_9NO_3(C_2H_5)$. B. Aus α -Naphtylaminomalonsäureester bei ca. 200° (CASSELLA & Co., D.R.P. 109416; *Frdl.* V, 406). — Schmelzp.: 193° .



2) β -Naphthindoxylsäure $C_{10}H_6\langle\begin{smallmatrix} C(OH) \\ NH \end{smallmatrix}\rangle C.CO_2H$. Methylester $C_{14}H_{11}O_3N = C_{10}H_6\langle\begin{smallmatrix} C(OH) \\ NH \end{smallmatrix}\rangle C.CO_2.CH_3$. Geht durch Erhitzen auf $240-250^\circ$ in β -Dinaphthindoxylsäureanhydrid (s. u.) über (CONRAD, REINBACH, B. 35, 525).

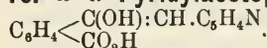
Aethylester $C_{15}H_{13}O_3N = C_{10}H_6\langle\begin{smallmatrix} C(OH) \\ NH \end{smallmatrix}\rangle C.CO_2.C_2H_5$. B. Durch $\frac{1}{2}-\frac{3}{4}$ -stdg. Erhitzen von β -Naphtylaminomalonestern (Spl. Bd. II, S. 342) auf 230° (BLANK, B. 31, 1817; D.R.P. 109416; C 1900 II, 406). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 158° . Liefert durch Verseifung und darauf folgende Oxydation β -Naphthalinindigo (Spl. Bd. II, S. 992).

β -Dinaphthindoxylsäureanhydrid $C_{20}H_{14}O_4N_2 =$ B. Durch längeres Erhitzen von β -Naphthindoxylsäuremethylester (s. o.) auf $240-250^\circ$ (C., R., B. 35, 525). — Krystallinisch. Sublimierbar. Schwer löslich.



Ib. α' -Phenyl- α -Pyridylacrylsäure $C_{14}H_{11}O_3N = NC_5H_5(C_6H_5).CH:CH.CO_2H$. B. Durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf $2^3, 2^3, 2^3$ -Trichlor-2-Oxy-2-Propyl-6-Phenylpyridin (S. 227) (OLLENDORFF, B. 35, 2785). — $(C_{14}H_{11}O_3N.HCl)_2PtCl_4$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 204° .

Ic. ω - α -Pyridylacetophenon-o-Carbonsäure (Enolform) $C_{14}H_{11}O_3N =$



Lacton, Isopyrophtalon, Pyridylmethylen-Phtalid $C_{14}H_9O_3N =$

$C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} C(CH.C_6H_4N) \\ CO \end{smallmatrix}\rangle O$. B. Durch 5 stdg. Erhitzen von 20 g α -Pikolin (S. 97) mit 15 g Phtalsäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 1048) und wenig $ZnCl_2$ auf 230° (v. HUBER, B. 36, 1657). Durch 5-stdg. Erwärmen von Phtalylchlorid (Spl. Bd. II, S. 1048) mit 3 Mol.-Gew. α -Pikolin in Benzol (v. H.). — Orangefarbene Blättchen (aus Eisessig und Alkohol). Schmelzpunkt: 230° . Viel leichter löslich als das symm. Pyrophtalon (S. 101). Gibt mit conc. Salzsäure einen rothen Niederschlag, mit conc. Schwefelsäure eine dunkelrothe Färbung. Wird von Zinkstaub + Eisessig zu einer Verbindung $C_{14}H_{13}ON$ (s. u.) reducirt. Mit alkoholischem Ammoniak entsteht α -Pyrophtalin (S. 244). Vereinigt sich mit N_2O_4 zu einem wenig beständigen Additionsproduct (an der Luft zerfliessliche Nadeln), während mit salpetriger Säure ein Mononitroderivat (S. 244) entsteht. Mit Phenylhydrazin entsteht ein Hydrazon (Spl. zu Bd. IV, S. 799—800).

Verbindung $C_{14}H_{10}O_2NCl = C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} C(Cl)(CH_2.C_6H_4N) \\ CO \end{smallmatrix}\rangle O$ (?). B. Aus Phtalylchlorid (Spl. Bd. II, S. 1048) und α -Pikolin (S. 97) in Benzol (v. H., B. 36, 1658). — Oel. Geht bei weiterer Einwirkung von α -Pikolin in Isopyrophtalon (s. o.) über. — $C_{14}H_{10}O_2NCl.HCl$. Blassgelbe Blättchen. Schmelzp.: 196° . Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether.

Verbindung $C_{14}H_{13}ON$ [o-Methylolstilbazol = $HO.CH_2.C_6H_4.CH:CH.C_6H_4N$ (?). B. Durch Reduction von Isopyrophtalon (s. o.) mit Zinkstaub + Eisessig (v. H., B. 36, 1659). — Gelbes, nach frischen Bohnen riechendes Oel. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{13}ON.HCl.HgCl_2$. Nadeln. Schmelzp.: 167° . Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $(C_{14}H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4$. Braune Nadelchen. Schmelzp.: 188° . Schwer löslich in Aether und Wasser. — $C_{14}H_{13}ON.HAuCl_4$. Goldgelbe Blätter. Schmelzp.: 140° . Löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und Wasser. — Pikrat $C_{14}H_{13}ON.C_8H_3O_7N_3$. Blättchen. Schmelzp.: 134° . Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Aether.

α -Pyrophtalin $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:(CH.C_6H_4N) \\ C:(NH) \end{array} \right\rangle O$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von Isopyrophtalon (S. 243) mit bei 0° gesättigtem alkoholischen Ammoniak auf 200° (v. H., B. 36, 1663). — Feuerrothe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp. 185°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform und Aether, schwer löslich in Wasser. Wird bei kurzem Kochen mit verdünnten Säuren unter Rückbildung von Isopyrophtalon und NH_3 zerlegt. — $C_{14}H_{10}ON_2.HCl$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 261°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)HgCl_2$. Rothe Nadelchen. Schmelzp.: 250° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)_2TiCl_6$. Röthliche Nadelchen. Schmelzp.: 180°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 222° (unter Zersetzung). Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)AuCl_3$. Nadelchen. Sintert bei 190°, schmilzt bei 195°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — Pikrat. Braune Nadeln. Schmelzp.: 226°.

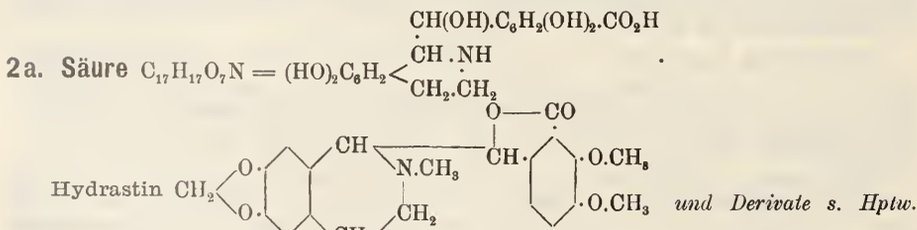
β -Pyrophtalin $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:(CH.C_6H_4N) \\ CO \end{array} \right\rangle NH$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von α -Pikolin (S. 97) und Phtalimid (Spl. Bd. II, S. 1050—1051) mit etwas $ZnCl_2$ im Rohre auf 230° oder durch Verschmelzen im offenen Gefässe und Lösen des Productes in conc. Schwefelsäure (v. H., B. 36, 1664). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 255°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, unlöslich in Wasser und Aether. Wird erst bei mehrstündigem Kochen mit Salzsäure unter Bildung von Isopyrophtalon (S. 243) gespalten. — $C_{14}H_{10}ON_2.HCl$. Hellgelbe Blättchen. Schmelzp.: 208°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)HgCl_2$. Weissgelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 220°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)_2TiCl_6$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 203°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 210°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — $(C_{14}H_{10}ON_2.HCl)AuCl_3$. Nadelchen. Schmelzp.: 212°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — $C_{14}H_{10}ON_2.H_2SO_4$. Dottergelbe Nadelchen. Schmelzp.: 182—183°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether.

Isopyrophtalonanil $C_{20}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:(CH.C_6H_4N) \\ C:(N.C_6H_5) \end{array} \right\rangle O$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen molekularer Mengen Isopyrophtalon (S. 243) und Anilin auf 230° (v. H., B. 36, 1662). — Granatrothe Nadeln. Schmelzp.: 185°. Leicht löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser, Chloroform und Aether.

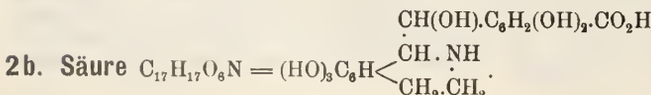
Isopyrophtaloxim $C_{14}H_{10}O_2N_2 = NC_{14}H_9O:(N.OH)$. Gelbe Blättchen. Schmelzpunkt: 240°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und Wasser (v. H., B. 36, 1662).

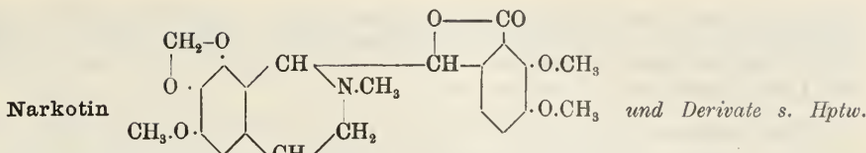
Bromisopyrophtalon $C_{14}H_9O_2NBr = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:(CBr.C_6H_4N) \\ CO \end{array} \right\rangle O$. B. Durch Umkrystallisiren des unbeständigen ziegelrothen Bromids vom Schmelzp.: 285°, welches aus Isopyrophtalon (S. 243) durch Brom in Chloroform oder Eisessig entsteht, aus Alkohol-Chloroform (v. HUBER, B. 36, 1660). — Hellgelbe Blättchen. Schmelzp.: 153°.

Nitroisopyrophtalon $C_{14}H_9O_4N_2 = C_{14}H_8(NO_2)_2O_2N$. B. Durch Einleiten von salpetriger Säure in eine Eisessiglösung des Isopyrophtalons (S. 243) (v. H., B. 36, 1661). — Nadelchen. Schmelzp.: 199°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser.



Bd. II, S. 2050—2051 und Spl. Bd. II, S. 1201.





Bd. III, S. 914 ff und Spl. Bd. III, S. 679.

K. *Basen $C_nH_{2n-17}N$ (S. 404—424).

2. *Basen $C_{18}H_{19}N$ (S. 405—411).

1) *Acridin $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_8H_4$ (S. 405—407). B. Bei der Destillation von Benzyl-

anilin durch ein rothglühendes Rohr (PICTET, GONSET, C. 1897 I, 414). — Brechungsvermögen: PELLINI, LOI, G. 32 II, 199. Verminderung der Fluorescenz des Chlorhydrats durch andere organische Verbindungen s. PINNOW, J. pr. [2] 66, 233. Acridin giebt durch Erhitzen mit Schwefel ms-Thioacridon (S. 246) (EDINGER, B. 33, 3770; D.R.P. 120586; C. 1901 I, 1254). Liefert mit siedendem Chlorschwefel 9-Chloracridin (s. u.) und ein Gemisch von Polychloracridinen; im Rohre bei 140—180° erhält man eine Verbindung $C_{13}H_9NS_2Cl_8$ (s. u.) (E., ARNOLD, J. pr. [2] 64, 192).

Verbindung $C_{13}H_9NS_2Cl_8$. B. Acridin (5 g) wird mit S_2Cl_2 (20 g) 5 Stunden auf 270—280° erhitzt, der Rohrinhalt mit conc. Schwefelsäure auf 110—120° erwärmt und die nach dem Erkalten filtrirte Lösung mit Wasser gefällt; das Rohproduct wird mit alkoholischem Natriumäthylat ausgekocht (E., A., J. pr. [2] 64, 194). — Dunkelviolett-rothe Nadeln. Schmelzp.: 306°. In den meisten Mitteln sehr wenig löslich, in heissem Xylol ziemlich löslich. Wird durch wässrige Alkalien nicht verändert. Conc. Salzsäure löst sehr wenig.

Acridinjodmethylat $C_{13}H_9N.CH_3J$. Zerfällt beim Erhitzen mit Alkalien in N-Methylacridon (S. 246) und N-Methyl-dihydroacridin (S. 236) (PI., PATRY, B. 35, 2536).

*9-Chloracridin $C_{13}H_9NCl = C_8H_4 \left\langle \begin{array}{c} \text{C(Cl)} \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_8H_4$ (S. 406). B. Durch Einwirkung von PCl_5 auf ms-Thioacridon (S. 246) (EDINGER, B. 33, 3770; KALLE & Co., D.R.P. 122607; C. 1901 II, 448). Aus Acridin und Chlorschwefel bei 140—180° am Rückflusskühler; nebenher entstehen in Ammoniak unlösliche Polychloracridine (E., ARNOLD, J. pr. [2] 64, 192). — Darst. Durch Erhitzen von ms-Thioacridon mit $PCl_5 + POCl_3$ (E., A., J. pr. [2] 64, 471). — Schmelzp.: 119°. Ist gegen heisses Ammoniak beständig. Wird von siedender verdünnter, besonders alkoholischer Salzsäure leicht in Acridon (S. 246) verwandelt. — $(C_{13}H_9NCl)_2H_2PtCl_6$. Braungelbe mikroskopische Nadeln.

Chlormethylat $C_{14}H_{11}NCl_2 = C_{13}H_9ClN.CH_3Cl$. B. Durch Erhitzen von N-Methylacridon (S. 246) mit $PCl_5 + POCl_3$ auf 120—130° (O. FISCHER, DEMELER, B. 32, 1309). — Mikrokristallinische Masse. Schmelzp.: 73°. Sehr hygroskopisch. Die wässrige Lösung fluorescirt smaragdgrün und zersetzt sich bald unter Abscheidung von N-Methylacridon. Das 9-Chloratom ist leicht beweglich. — $(C_{14}H_{11}NCl_2)_2PtCl_6$. Krystallinischer Niederschlag aus Wasser. Schmelzp.: 224—225°. — $C_{14}H_{11}NCl_2.AuCl_3$. Orangefarbene Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 227°.

9-Bromacridin $C_{13}H_9NBr$. B. Aus ms-Thioacridon (S. 246), Brom und rothem Phosphor; daneben entsteht ein in Aether unlöslicher basischer Körper vom Schmelzp.: 255° (E., B. 33, 3770; E., A., J. pr. [2] 64, 472; D.R.P. 122607; C. 1901 II, 448). — Braungelbe Nadeln (aus Alkohol durch Wasser und etwas NH_3). Schmelzp.: 116°. Reizt die Schleimhäute stark. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, mässig in verdünnter Salzsäure. Wird durch siedenden, verdünnten Alkohol leicht in Acridon (S. 246) verwandelt. Die Salze werden durch viel Wasser hydrolysiert. — Chlorhydrat. Nadeln. Zersetzt sich bei 238°. — $(C_{13}H_9NBr)_2H_2PtCl_6$. Braune quadratische Krystalle. — Sulfat. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich gegen 170°. Schwer löslich in Alkohol. — Pikrat $C_{13}H_9NBr.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 212—213°.

9-Jodaacridin $C_{13}H_9NJ$. B. Durch Einwirkung alkoholischer NaJ-Lösung auf 9-Bromacridin (s. o.) (E., B. 33, 3770; E., A., J. pr. [2] 64, 474; K. & Co., D.R.P. 126795; C. 1902 I, 80). — Braungelbe Nadeln. Schmelzp.: 169°. Mässig löslich in Alkohol, leicht in Chloroform, schwer in kalten, verdünnten Säuren, liefert beim Kochen damit leicht Acridon (S. 246). Leicht löslich in conc. Säuren unter Bildung von Salzen.

— Chlorhydrat. Schwer löslich in conc. Salzsäure. — $(C_{13}H_9NJ)_2H_2PtCl_6$. Braungelbe Nadeln. — Nitrat. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Sulfat. Gelbe Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser. — Pikrat $C_{13}H_9NJ.C_6H_5O_7N_3$. Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol-Chloroform). Schmelzpt.: 204° .

*Verbindungen $C_{13}H_9ON$ (S. 406—407). b) *Acridon $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO} \\ \text{NH} \end{matrix} C_6H_4$ (S. 406 bis 407). Liefert mit Schwefel und rothem Phosphor bei 250° ms-Thioacridon (s. u.) in geringer Ausbeute (EDINGER, ARNOLD, *J. pr.* [2] 64, 487; KALLE & Co., D.R.P. 120586; C. 1901 I, 1254).

*N-Methylacridon $C_{14}H_{11}ON = C_{13}H_9ON.CH_3$ (S. 406, Z. 6 v. u.). B. Beim Erhitzen von Acridinjodmethylat (S. 245) mit Alkalien, neben N-Methyldihydroacridin (S. 236) (PICTET, PATRY, *B.* 35, 2536). Aus N-Methyldihydroacridin durch spontane Oxydation an der Luft (PI., PA.). — Schmelzpt.: $202-203^\circ$. Giebt mit PCl_5 und $POCl_3$ bei $120-130^\circ$ 9-Chloracridinchlormethylat (S. 245) (O. FISCHER, DEMELER, *B.* 32, 1309).

S. 407, Z. 3 v. o. streiche in der Strukturformel den Punkt hinter dem Gleichheitszeichen.

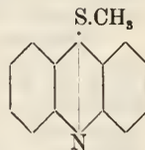
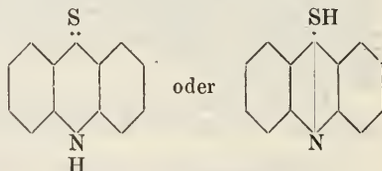
2,4-Dinitroacridon $C_{13}H_7O_5N_3 = (NO_2)_2C_6H_2 \begin{matrix} \text{CO} \\ \text{NH} \end{matrix} C_6H_4$. B. Durch Einwirkung von 10 Theilen H_2SO_4 auf 2,4-Dinitrodiphenylamincarbonensäure(6) (P. COHN, *M.* 22, 391). — Schuppen (aus Pyridin). Schmilzt bei 300° noch nicht. Leicht löslich in Pyridin, schwer in siedendem Eisessig und Alkohol, unlöslich in Aether, CS_2 und Ligroin.

Tetranitroacridon $C_{13}H_5O_9N_5 = (NO_2)_4C_{13}H_5ON$. B. Aus ms-Thioacridon (s. u.) und 4 Thln. rauchender Salpetersäure bei 240° (E., A., *J. pr.* [2] 64, 488). — Citronengelbe Krystalle. Schmelzpt.: über 360° . Sehr wenig löslich in organischen Mitteln. Starke, in Alkalien leicht lösliche Säure. — Kaliumsalz. Rothe quadratische Blättchen.

ms-Thioacridol, ms-Thioacridon $C_{13}H_9NS =$
B. Aus Acridin durch Erhitzen mit Schwefel (EDINGER, *B.* 33, 3770; D.R.P. 120586; C. 1901 I, 1254). Aus Acridon (s. o.) und Schwefelphosphor (E., ARNOLD, *J. pr.* [2] 64, 191). — *Darst.* Acridin (10 g) wird mit Schwefelblumen (2 g) 4 Stunden auf $190-195^\circ$ erhitzt; das Product wird mit 2% iger Natronlauge ausgekocht, aus der die Hauptmenge des Thioacridols beim Erkalten, der Rest durch CO_2 ausfällt. Ausbeute: 85% (E., A., *J. pr.* [2] 64, 196). — Braungelbe Nadeln mit $1 H_2O$, die bei 120° oder über Schwefelsäure wasserfrei, matt und braunroth werden. Schmelzpt.: 275° . Ziemlich löslich in Aceton, schwer in heissem Alkohol. Schwache Säure und schwache Base. Löslich in Alkalien, unlöslich in Carbonaten. Aus der Lösung in conc. Salzsäure scheiden sich grüne Krystalle ab, die an der Luft HCl verlieren, violettbraun werden und dann $\frac{1}{2}HCl$ enthalten. Oxydationsmittel liefern Acridon. Giebt mit Phosphor-pentachlorid bezw. Brom und rothem Phosphor 9-Chlor- bezw. 9-Brom-Acridin (S. 245) (E., vgl. KALLE & Co., D.R.P. 122607; C. 1901 II, 448). Wird durch CH_3J bei $75-80^\circ$ in Thioacridolmethyläther (s. u.) verwandelt; liefert mit CH_3J bei 150° ein jodhaltiges Product (graubraune Nadeln), das durch Soda in ein Gemisch von Acridon und Acridin übergeht; bei 250° erhält man durch CH_3J nur jodwasserstoffsäures Acridin (E., A., *J. pr.* [2] 64, 484). Liefert in alkalischer Lösung mit Säurechloriden Thioester. Ist viel weniger giftig als Acridin.

Thioacridolmethyläther $C_{14}H_{11}NS =$
B. Aus Thioacridon (s. o.), Natriumäthylat und Methyljodid bei 40° bis 45° ; durch CH_3J allein bei $75-80^\circ$ (E., A., *J. pr.* [2] 64, 481). — Grüngelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: $113-114^\circ$. Leicht löslich in organischen Mitteln. Die Salze werden durch Wasser leicht gespalten. Wird durch siedende, alkoholische Salzsäure zu Acridon (s. o.) und Methanthiol (Spl. Bd. I, S. 127) zersetzt. — Chlorhydrat. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 198° . — $(C_{14}H_{11}NS)_2H_2PtCl_6$. Mikrokrystallinisches Pulver. — Nitrat. Schmelzpt.: $117-118^\circ$. Schwer löslich in Wasser. — Sulfat. Schmelzpt.: $156-157^\circ$. Schwer löslich in Schwefelsäure. — Pikrat $C_{14}H_{11}NS.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol und Chloroform). Schmelzpt.: 205° .

Benzyläther $C_{20}H_{15}NS = C_{13}H_9NS.CH_2.C_6H_5$. B. Aus Thioacridon (s. o.), Natriumäthylat und Benzylchlorid in siedendem Alkohol (E., A., *J. pr.* [2] 64, 478). — Centimeterlange weissliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 109° . Leicht löslich in organischen Mitteln. Liefert mit siedender Salzsäure Acridon (s. o.) und Benzylmercaptan (Hptw. Bd. II, S. 1052). Die Salze dissociiren mit Wasser leicht. — Chlorhydrat



Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 140—141°. — $(C_{20}H_{15}NS)_2H_3PtCl_6$. Braungelber Niederschlag. — Nitrat. Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 106—107°. — Sulfat. Gelbbraune Krystalle. Schmelzp.: 179—180°. — Pikrat $C_{20}H_{15}NS.C_6H_5O_7N_3$. Gelbbraune Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 189—190°.

Benzoat $C_{20}H_{15}ONS = C_{15}H_8NS.CO.C_6H_5$. B. Aus Thioacridon (S. 246), in Natronlauge gelöst, durch $C_6H_5.COCl$ in Gegenwart von Chloroform (E., A., *J. pr.* [2] 64, 477). — Gelbgrüne Blättchen (aus Alkohol-Chloroform). Schmelzp.: 209° Schwer löslich in Alkohol. Wird durch alkoholische siedende Natronlauge gespalten. — Pikrat $C_{20}H_{15}ONS.C_6H_5O_7N_3$. Grüngelbe Nadeln aus Chloroform. Schmelzp.: 190°.

2) *Phenanthridin $\begin{matrix} C_6H_4 \cdot CH \\ | \\ C_6H_4 \cdot N \end{matrix}$ (S. 407—408). B. Durch Erhitzen von o-Phenylbenzaldoxim (Spl. Bd. III, S. 48, Z. 24 v. o.) mit dem Vier- bis Fünffachen seines Gewichtes an Chlorzink auf 280—300° (PICTET, GONSET, *C.* 1897 I, 413). Durch Destillation von Benzylanilin (Spl. Bd. II, S. 289) über ein rothglühendes Rohr (PI., G.).

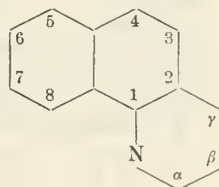
*Jodmethylat $C_{13}H_9N.CH_2J$ (S. 407). Liefert beim Erhitzen mit Alkalien N-Methylphenanthridon (s. u.) und N-Methyldihydrophenanthridin (S. 236) (PI., PATRY, *B.* 35, 2535).

*Verbindungen $C_{13}H_9ON$ (S. 407—408). b) *Phenanthridon $\begin{matrix} C_6H_4 \cdot CO \\ | \\ C_6H_4 \cdot NH \end{matrix}$ (S. 407 bis 408). B. Durch intramolekulare Umlagerung des Fluorenonoxims (Spl. Bd. III, S. 177) beim Erhitzen auf 250—260° mit $ZnCl_2$ (PICTET, GONSET, *C.* 1897 I, 413). Pyrogenetisch in geringer Ausbeute aus Benzanilid (Spl. Bd. II, S. 729) (PI., G.).

*N-Methylphenanthridon $C_{14}H_{11}ON = \begin{matrix} C_6H_4 \cdot CO \\ | \\ C_6H_4 \cdot N \cdot CH_3 \end{matrix}$ (S. 408). B. Durch Diazotirung von Anthranilsäure-Methylanilid (Spl. Bd. II, S. 780—781) und Kochen der diazotierten Lösung (PI., G., *C.* 1897 I, 414). Beim Erhitzen von Phenanthridinjodmethylat (s. o.) mit überschüssiger Natronlauge neben N-Methyldihydrophenanthridin (S. 236) (PI., PATRY, *B.* 35, 2535). Aus N-Methyldihydrophenanthridin durch spontane Oxydation an der Luft (PI., PA.). — Schmelzp.: 109°.

3) * α -Naphtochinolin, 1-Naphtochinolin:

(S. 408—409). Zur Bezifferung und zur Constitution (Frage der centralen Bindungen) vgl.: CLAUS, *J. pr.* [2] 57, 77 Anm., 85. — Die Darstellung gelingt in besserer Ausbeute, als nach {SKRAUP, COBENZL}, bei Gegenwart von Arsensäure als Oxydationsmittel und einem geringen Ueberschuss an Glycerin (CL., IMHOFF, *J. pr.* [2] 57, 68). — Angenehm riechende Base, mit überhitztem Wasserdampf flüchtig. Schmelzp.: 51°. Kp: 351° (corr.). Brechungsvermögen: PELLINI, *Loi, G.* 32 II, 200. — $C_{13}H_9N.HCl$. Schmelzpunkt: 200—213°. — *Platindoppelsalz. Schmilzt wasserfrei bei 224°. — $C_{13}H_9N.H_2SO_4$. Schmelzp.: 213°. — $C_{13}H_9N.HNO_3$. Nadeln, im Krystallwasser bei 88° schmelzend; entwässert bei 135—137°.



S. 408, Z. 20 v. u. statt: „Man versetzt“ lies: „Man verdünnt mit dem vierfachen Volumen Wasser und versetzt“.

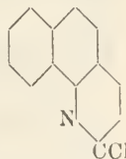
*1-Naphtochinolinmethylumsalze $C_{13}H_9N.CH_3X$ (S. 408). — Chlorid $C_{13}H_9N.CH_3Cl + xH_2O(?)$. Krystalle. Schmelzp.: 133° (CL., I., *J. pr.* [2] 57, 71). — *Jodid $C_{13}H_9N.CH_3J$ (S. 408, Z. 3 v. u.). Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 179° (CL., I.). — Sulfat $(C_{13}H_9N.CH_3)_2SO_4 + xH_2O(?)$. Weisse Nadelchen. Schmelzp.: 162°. — Bichromat $(C_{13}H_9N.CH_3)_2Cr_2O_7$. Rothe Nadeln, bei 190° sich zersetzend (CL., I.).

Gegen wässrige Alkalien verhalten sich diese Alkylate ebenso wie die der β -Verbindung (vgl. S. 248); die Reaction mit Ag_2O verläuft aber anders, indem als Nebenproduct immer in Aether leicht lösliche Verbindungen auftreten (CL., I.).

α -Chlornaphtochinolin $C_{13}H_8NCl =$

B. Durch Einwirkung von PCl_5 auf N-Methyl- α -Naphtochinolin (S. 248) bei 180° (O. FISCHER, *B.* 32, 1306). — Nadelchen. Schmelzp.: 105°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf.

Nitro-1-Naphtochinoline $C_{13}H_8O_2N_2 = NC_{13}H_8(NO_2)$. B. Bei Nitrierung von einer Lösung des Naphtochinolins in H_2SO_4 mit einem Gemisch von $HNO_3 + H_2SO_4$ entstehen zwei isomere Mononitroprodukte (CLAUS, IMHOFF, *J. pr.* [2] 57, 83). — Das schwerer lösliche Hauptproduct (farblose Nadeln, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, Schmelzp.: 151°) bildet ein Nitrat vom Schmelzp.: 178°. Das leichter



lösliche Nebenproduct (aus Alkohol schwach gelbe Nadeln, Schmelzp.: 138°) giebt ein Nitrat vom Schmelzp.: 173°.

1-Naphtochinolinsulfonsäuren $C_{18}H_9O_3NS = NC_{18}H_9(SO_3H)$. a) Sulfonsäure(3). B. Beim Eintragen der fein zerriebenen Base oder ihres Sulfats in gekühlte rauchende Schwefelsäure (CLAUS, IMHOFF, *J. pr.* [2] 57, 79). — Weisser krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser. Schmilzt bis 300° nicht. — Salze: Kaliumsalz, Natriumsalz, Silbersalz $Ag.C_{18}H_9O_3NS$. Löslich in kaltem Wasser. — Baryumsalz. Fast unlöslich in Wasser.

Methylester $C_{14}H_{11}O_3NS = C_{18}H_9NSO_3.CH_3$. B. Aus dem Silbersalz (s. o.) und CH_3J (CL., I.). — Nadeln. Schmelzp.: 127°.

Chlorid $C_{18}H_9O_2NClS = NC_{18}H_9.SO_2Cl$. B. Beim Erhitzen des trockenen Natriumsalzes (s. o.) mit überschüssigem PCl_5 auf 130–140° (CL., J.). — Gelbe krystallinische Masse. Schmelzp.: gegen 116°.

Amid $C_{18}H_{10}O_2N_2S = NC_{18}H_9.SO_2.NH_2$. Krystalle. Schmelzp.: gegen 225° (CL., I.). b) Sulfonsäure(5). B. Aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(5) (Spl. Bd. II, S. 343) durch Behandlung mit Glycerin, Nitrobenzol und Vitriolöl (RUDOLPH, D.R.P. 110175; C. 1900 II, 461). — Giebt mit rauchender Schwefelsäure eine Disulfonsäure.

N-Methyl-1-Naphtochinolon $C_{14}H_{11}ON =$
B. Aus Naphtochinolinmethylumjodid (S. 247) durch Oxydation mit Ferricyanalkalium oder auch mit HgO (CLAUS, IMHOFF, *J. pr.* [2] 57, 77). — Aus Alkohol Nadeln mit grüner Färbung. Schmelzp.: 174–175°. Unlöslich in verdünnter Salzsäure, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol u. s. w. — $(C_{14}H_{11}ON.HCl)_2PtCl_4$. Sehr unbeständig. Schmilzt unter Zersetzung bei 260–265°.

3-Oxy-1-Naphtochinolin $C_{18}H_9ON = HO.C_{18}H_8N$. B. Durch Verschmelzen der Sulfonsäure(3) (s. o.) mit Alkali (CL., I., *J. pr.* [2] 57, 82). — Aus Alkohol Nadeln, die gegen 270° unter Zersetzung schmelzen. — $C_{18}H_9ON.HCl$. Orangegelbe Nadelchen.

Dioxy-1-Naphtochinolin $C_{18}H_7O_2N = (HO)_2C_{18}H_6N$. B. Aus α -Naphtochinolin-disulfonsäure [s. o. die Sulfonsäure(5)] durch Erhitzen mit hochprocentigem Natron auf 200–220° (RUDOLPH, D.R.P. 110175; C. 1900 II, 461). — Schmilzt bei 290–295° unter Dunkelfärbung. In Wasser sehr wenig löslich, mit gelber Farbe löslich in Natronlauge und wässriger Sodalösung. Das intensiv gelb gefärbte salzsaure Salz lässt sich aus wässriger Lösung aussalzen. Liefert mit Nitrosoverbindungen secundärer und tertiärer aromatischer Amine basische Farbstoffe (R., D.R.P. 110603, 110604; C. 1900 II, 303, 547).

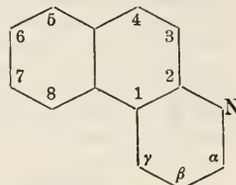
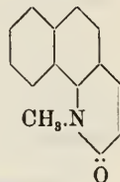
4) * β -Naphtochinolin, 2-Naphtochinolin:

(S. 409–410). Zur Bezifferung und zur Constitution vgl.: CLAUS, *J. pr.* [2] 57, 77 Anm., 85. — Brechungsvermögen: PELLINI, *LOI*, G. 32 II, 201. — Sulfat $C_{18}H_9N.H_2SO_4$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol + Schwefelsäure). Schmelzp.: 90°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (MARCEWALD, DETTMER, B. 35, 297).

*2-Naphtochinolinalkyliumsalsze (S. 409). Durch Einwirkung von Alkalien auf die Alkyliumsalsze entstehen unbeständige ätherlösliche Basen, aus deren ätherischer Lösung durch Ausschütteln mit Säuren die Alkyliumsalsze wieder zurückgewonnen werden. Die alkalischen Lösungen dagegen, welche aus den Alkylumbalogeniden durch Silberoxyd erhalten werden, geben ohne Zusatz von Alkali nichts an Aether ab (CL., BESSELER, *J. pr.* [2] 57, 49).

*2-Naphtochinolinmethyliumsalsze $C_{18}H_9N.CH_3X$ (S. 409). Chlorid $C_{18}H_9N.CH_3Cl + 2H_2O$. B. Aus dem Jodid (s. u.) mit frischgefälltem $AgCl$ oder aus der Ammoniumbase des Naphtochinolins durch Neutralisation mittels HCl (CL., B., *J. pr.* [2] 57, 50). Farblose Krystalle. Schmilzt im Krystallwasser bei 138–140°, getrocknet bei 236°. — *Jodid $C_{18}H_9N.CH_3J + 2H_2O$ (S. 409, Z. 10 v. u.). B. Schon bei gewöhnlicher Temperatur durch 24-stdg. Stehen beider Componenten im verschlossenen Gefäss. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 186°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (CL., B.). — Sulfat $(C_{18}H_9N.CH_3)_2SO_4 + xH_2O$. Durch Zerreiben des Jodids (s. o.) mit der äquivalenten Menge Silbersulfat bei Gegenwart von etwas warmem Wasser oder warmem Alkohol. Klebrige gelbliche Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (CL., B.). — Bichromat $(C_{18}H_9N.CH_3)_2Cr_2O_7 + 2H_2O$. Gelbe Nadelchen. Schmelzp.: 232° (unter Zersetzung) (CL., B.).

2-Naphtochinolinäthyliumsalsze $C_{18}H_9N.C_2H_5X$. Bromid $C_{18}H_9N.C_2H_5Br + xH_2O$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen der Componenten auf 95° (CL., B., *J. pr.* [2] 57, 52). Massige,



gelbe Krystalle, die aus $C_2H_5.OH$ und $CH_3.OH$ mit Krystallalkohol, aus Amylalkohol ohne solchen auskrystallisiren. Nadelchen. Schmelzp.: 238° . — Bichromat ($C_{13}H_9N.C_2H_5)_2Cr_2O_7 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln (aus kaltem Wasser). Schmelzp.: 212° .

2-Naphtochinolinbenzylumsalze $C_{13}H_9N.C_7H_7X$. Chlorid $C_{13}H_9N.C_7H_7Cl + 2H_2O$. Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 196° (Cl., B.). — Bichromat ($C_{13}H_9N.C_7H_7$) $_2Cr_2O_7 + 2H_2O$. Gelber Niederschlag. Schmelzp. (nach dem Entwässern): 200° (unter Zersetzung) (Cl., B.).

α -Chlor-2-Naphtochinolin $C_{13}H_8NCl$. B. Durch Einwirkung von PCl_5 auf N-Methyl- β -Naphtochinolon (s. u.) (O. FISCHER, B. 32, 1307). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 118° . Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

β -Brom-2-Naphtochinolin $C_{13}H_8NBr$. Nadeln. Schmelzp.: $117-118^\circ$. Ziemlich löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser. Oxydation mit Chromsäure führt zur 5-Bromchinolinsäure (Hptw. Bd. IV, S. 161) (CLAUS, BESSELER, J. pr. [2] 57, 60).

Chlormethylat $C_{13}H_8NBr.CH_3Cl + xH_2O$. Krystallinische Masse. Schmelzp.: 237° (Cl., B.).

Jodmethylat $C_{13}H_8NBr.CH_3J + 1\frac{1}{2}H_2O$. Gelbe Nadelchen. Schmelzp.: 225° (Cl., B.).

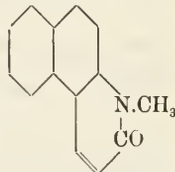
Nitro-2-Naphtochinolin $C_{13}H_8O_2N_2 = NC_{13}H_8(NO_2)$. B. In die unter 0° abgekühlte Lösung von 10 Gew.-Thln. der Base in 40 Gew.-Thln. H_2SO_4 wird unter Kühlung ein Gemisch von $7\frac{1}{2}$ Thln. HNO_3 und 15 Gew.-Thln. H_2SO_4 eingetragen (Cl., B., J. pr. [2] 57, 63). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 165° . Oxydation mit Chromsäure führt zur Chinolinsäure (S. 122) bezw. Nikotinsäure (S. 108).

Chlormethylat $NO_2.C_{13}H_8N.CH_3Cl$. Prismen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 218° (Cl., B.).

Jodmethylat $NO_2.C_{13}H_8N.CH_3J + 2H_2O$. B. Erst beim mehrstündigen Erwärmen der Componenten auf 100° (Cl., B.). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 210° (unter Zersetzung).

N-Methyl- β -Naphtochinolon $C_{14}H_{11}ON =$

B. Aus dem Naphtochinolinmethylumjodid (S. 248) durch Oxydation mit Ferricyankalium in alkalischer Lösung (CLAUS, BESSELER, J. pr. [2] 57, 57). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzp.: 183° (unter Zersetzung).



Oxy-2-Naphtochinolinsulfonsäuren $C_{13}H_9O_4NS = NC_{13}H_7(OH)(SO_3H)$. B. Durch Erhitzen von β -Aminonaphtolsulfonsäuren, bei denen die Aminogruppe einerseits, die Hydroxyl- und die Sulfo-Gruppe andererseits auf die zwei Benzolringe des Naphtalins vertheilt sind, mit Glycerin, Schwefelsäure und Nitrobenzol (Basler Chem. Fabrik, D.R.P. 102157; C. 1899 I, 1261).

5) * α -Anthrapyridin (S. 410). Chinon s. Hptw. Bd. IV, S. 186.

6) * β -Anthrapyridin (S. 410). Chinon s. Hptw. Bd. IV, S. 186.

7) Base $NH < \begin{smallmatrix} C_6H_3 \\ C_6H_3 \end{smallmatrix} > CH_3$. Carbazaoacridon $NH < \begin{smallmatrix} C_6H_3 \\ C_6H_3 \end{smallmatrix} > CO$ s. Hptw. Bd. III, S. 241.

8) „Benzophenylnitril“ $C_6H_5.C < \begin{smallmatrix} C_6H_4 \\ N \end{smallmatrix} > ?$ s. Hptw. Bd. III, S. 184.

* Verbindungen $C_{13}H_9ON$ (S. 410—411). b) *Phenylindoxazen $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} O \\ C(C_6H_5) \end{smallmatrix} > N$ (S. 410). B. {... (CATHCART, V. MEYER, ...); D.R.P. 65826; Frdl. III, 994).

c) μ -Phenylbenzoxazol $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} > C.C_6H_5$ s. Benzenylaminophenol, Hptw. Bd. II, S. 1176 u. Spl. Bd. II, S. 739.

Oxy- μ -Phenylbenzoxazol $HO.C_6H_3 < \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} > C.C_6H_5$ s. Benzenyl-4-Aminoresorcin, Spl. Bd. II, S. 742.

μ -Phenylbenzthiazol $C_{13}H_9NS = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix} > C.C_6H_5$ s. Benzenylaminothiophenol, Hptw. Bd. II, S. 1176—1177 u. Spl. Bd. II, S. 739.

o-Oxybenzenylaminothiophenol, o-Oxyphenylbenzthiazol $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix} > C.C_6H_4.OH$ s. Hptw. Bd. II, S. 1493.

p-Methoxybenzenylaminothiophenol, p-Methoxyphenylbenzthiazol $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} S \\ N \end{smallmatrix} > C.C_6H_4.O.CH_3$ s. Verbindung $C_{14}H_{11}ONS$, Hptw. Bd. II, S. 1541, Z. 15 v. o.;

das entsprechende p-Aethoxyderivat s. Verbindung $C_{15}H_{19}ONS$, *Hptw. Bd. II, S. 1541, Z. 26 v. o.*

p-Aethoxybenzyl-2-Amino-5-äthoxythiophenol $C_{17}H_{17}O_2NS = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{smallmatrix} S \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ s. *Spl. Bd. II, S. 915.*

p-Sulfäthylbenzylaminothiophenol $C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} S \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_2H_5$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1542, Z. 1 v. o.*

3. *Basen $C_{14}H_{11}N$ (S. 411-417).

1) * α -Naphthochinaldin $C_{10}H_6 \left\langle \begin{smallmatrix} CH:CH \\ N=C \cdot CH_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 411). * α -Naphto-Py-4-Oxychinaldin $C_{14}H_{11}ON = C_{10}H_6 \left\langle \begin{smallmatrix} C(OH):CH \\ N=C \cdot CH_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 411). {B. . . . α -Naphtyl- β -Aminocrotonsäureester . . . (CONRAD, LIMPACH, *B. 21*, 531}; vgl. D.R.P. 42276; *Frdl. I*, 204).

2) * β -Naphthochinaldin: (S. 411-412). * β -Naphto-Py-4-Oxychinaldin $C_{14}H_{11}ON = C_{10}H_6 \left\langle \begin{smallmatrix} C(OH):CH \\ N=C \cdot CH_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 412). {B. . . . (CONRAD, LIMPACH, *B. 21*, 532}; vgl. D.R.P. 42276; *Frdl. I*, 204).

Oxy- β -Naphthochinaldinsulfonsäure $C_{14}H_{11}O_4NS = (SO_3H)(OH) C_6H_2 : C_4H_2 \left\langle \begin{smallmatrix} CH:CH \\ N=C \cdot CH_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$. B. Aus 7-Aminonaphtol-1-Sulfonsäure(3) (*Spl. Bd. II, S. 515*) durch Einwirkung von Paraldehyd (*Spl. Bd. I, S. 471*) oder Acetaldehyd (FRÖHLICH, D.R.P. 93695; *Frdl. IV*, 618). — $Na \cdot C_{14}H_{10}O_4NS + 5H_2O$. Blättchen. — $Ca(C_{14}H_{10}O_4NS)_2 + 6\frac{1}{2}H_2O$. — $Ba(C_{14}H_{10}O_4NS)_2 + 6\frac{1}{2}H_2O$.

5) *Pr-2-Phenylindol, α -Phenylindol $C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CH \\ NH \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_5$ (S. 412-414). {B. . . . Verbindung von Acetophenon und Phenylhydrazin mit $ZnCl_2$ auf 180° (E. FISCHER, *A. 236*, 133}; vgl. D.R.P. 38784; *Frdl. I*, 153). — Schmelzp.: 187° . Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid das Benzolazo- α -Phenylindol (*Spl. zu Bd. IV, S. 1487*) (PLANCHER, SONCINI, *G. 32 II*, 462). Wird durch CH_3I in das N-Methylderivat des Methyl-Phenyl-Methylenindolins (S. 254) verwandelt (PL., *G. 28 II*, 391). Ueberführung in basische Farbstoffe durch Condensation mit Tetraäthyldiaminothiobenzophenon u. s. w.: BAYER & Co., D.R.P. 127245; *C. 1902 I*, 154.

*Chlor-2-Phenylindole $C_{14}H_9ONCl$ (S. 413). b) 2-p-Chlorphenylindol $C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CH \\ NH \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_4Cl$. B. 4-Chlor-1²-Bromacetophenon (*Spl. Bd. III, S. 93*) wird in siedendes Anilin eingetragen (COLLET, *Bl. [3] 21*, 66). — Farblose Blättchen. Schmelzp.: $201-202^\circ$. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

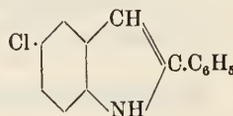
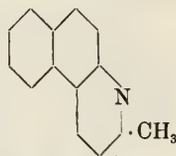
c) 5-Chlor-2-Phenylindol: B. Aus Acetophenon-p-Chlorphenylhydrazon durch $ZnCl_2$ (B. & Co., D.R.P. 127245; *Frdl. VI*, 238). — Schmelzp.: 196° .

2-p-Bromphenylindol $C_{14}H_9ONBr = C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CH \\ NH \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_4Br$. B. Analog dem 2-p-Chlorphenylindol (s. o.) (COLLET, *Bl. [3] 21*, 67). — Farblose Blättchen. Schmelzp.: $208-209^\circ$. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

*Nitroso- α -Phenylindol $C_{14}H_{10}ON_2 = C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} C(:N.OH) \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_5$ (S. 413, Z. 18 v. o.). (Zur Constitution vgl.: ANGELI, ANGELICO, *G. 30 II*, 268.) B. Durch Einwirkung von Isoamylnitrit auf α -Phenylindol in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (SPICA, ANGELICO, *G. 29 II*, 51). — Schmelzp.: 250° . Durch Oxydation mit $KMnO_4$ entsteht 3-Nitro-2-Phenylindol (S. 251) und Benzoyl-o-Aminobenzoësäure (*Spl. Bd. II, S. 786*) (A., A.).

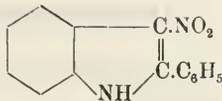
Acetylderivat $C_{16}H_{12}O_2N_2 = C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} C(:N.O.CO.CH_3) \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_5$. B. Bei der Einwirkung von etwas überschüssigem Essigsäureanhydrid auf Nitroso-Phenylindol (s. o.) (SP., ANGELICO, *G. 29 II*, 52). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 121° .

Benzoylderivat $C_{21}H_{14}O_2N_2 = C_8H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} C(:N.O.CO.C_6H_5) \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C \cdot C_6H_5$. Aus siedendem Benzol stark roth gefärbte Nadeln. Schmelzp.: $151-152^\circ$. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Petroleumäther (SP., A., *G. 29 II*, 53).



3-Nitro-2-Phenylindol $C_{14}H_{10}O_2N_2 =$

B. Aus dem Nitroso-Phenylindol (S. 250) durch Oxydation in alkalischer oder saurer Lösung mittels $KMnO_4$ oder HNO_3 , am besten aber in essigsaurer Lösung mittels Chromsäure (ANGELI, ANGELICO, G. 30 II, 275). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 238° bis 239°. Liefert bei der Oxydation Benzoyl-o-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 786).

**3-x-Dinitro-Phenylindol** $C_{14}H_8O_4N_3 = NO_2.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} \text{C.NO}_2 \\ \text{NH.C}_6H_5 \end{array} \right\rangle$. B. Neben der

Mononitroverbindung (s. o.) bei der Einwirkung von HNO_3 auf die essigsaurer Lösung des Nitroso-Phenylindols, glatter aus Phenylindol (20 g), gelöst in Essigsäure (125 ccm), bei der Einwirkung von zunächst 10 g $NaNO_2$ und darauf von 50 ccm Salpetersäure (D: 1,4) (A., A., G. 30 II, 279). — Gelbe Schuppen. Schmelzp.: über 280°.

*Pr-1,2-Methylphenylindol $C_{15}H_{13}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} \text{CH} \\ \text{N(CH}_3\text{)} \end{array} \right\rangle C_6H_5$ (S. 413). {B. . . . Acetophenonmethylphenylhydrazon . . . (DEGEN, A. 236, 155;} vgl. D.R.P. 38784; *Frdl. I*, 153). — Durch Condensation mit Diaminobenzophenon und dessen Derivaten entstehen Leukobasen von violetten bis blauen Farbstoffen (BAYER & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610).

5-Chlor-1-Methyl-2-Phenylindol $C_{15}H_{12}NCl = C_6H_3Cl \left\langle \begin{array}{l} \text{CH} \\ \text{N(CH}_3\text{)} \end{array} \right\rangle C_6H_5$. B.

Durch Einwirkung von $ZnCl_2$ auf das Hydrazon aus unsymmetrischem Methyl-p-Chlorphenylhydrazin und Acetophenon (B. & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610). — Gelbliche Krystalle (aus 90% igem Alkohol). Schmelzp.: 109°.

1-Aethyl-2-Phenylindol $C_{16}H_{15}N = C_{14}H_{10}N.C_2H_5$. B. Durch Einwirkung von $ZnCl_2$ auf das Hydrazon aus unsymmetrischem Aethylphenylhydrazin und Acetophenon (B. & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 86°.

3-Nitro-1-Aethyl-2-Phenylindol $C_{16}H_{14}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} \text{C(NO}_2\text{)} \\ \text{N(C}_2\text{H}_5\text{)} \end{array} \right\rangle C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 1 g 3-Nitro-2-Phenylindol (s. o.) mit einer alkoholischen Lösung von 0,1 g Natrium und 0,66 g C_2H_5J (ANGELI, ANGELICO, G. 30 II, 279). — Gelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 175°. Wird durch Alkali nicht angegriffen, reagiert nicht mit Hydroxylamin.

3-x-Dinitro-1-Aethyl-2-Phenylindol $C_{16}H_{13}O_4N_3 = NO_2.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} \text{C.NO}_2 \\ \text{N(C}_2\text{H}_5\text{).C}_6\text{H}_5 \end{array} \right\rangle$.

B. Beim Erhitzen von 1 g 3,x-Dinitro-Phenylindol (s. o.) mit 10 g Alkohol, 0,1 g Natrium und 0,7 g C_2H_5J (A., A., G. 30 II, 280). — Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 221°. Liefert mit alkoholischem Kali die entsprechende Azoxyverbindung, mit Hydroxylamin anscheinend ein Nitrosohydroxylamino-3-Nitro-1-Aethyl-2-Phenylindol.

6) *3-Phenylindol $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} \text{C(C}_6\text{H}_5\text{)} \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle CH$ (S. 414). 2-Oxyderivat, Pr-3-Phenyl-

indolinon(2) $C_{14}H_{11}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} \text{CH(C}_6\text{H}_5\text{)} \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle CO$. B. Aus dem Phenylhydrazid der Phenylessigsäure mit Kalk bei 190—200° (BRUNNER, M. 18, 547). — Rötliche mikrokristallinische Blättchen. Schmelzp.: 183°. Unlöslich in verdünnten Säuren, löslich in Kalilauge. Reduciert Kaliumpermanganat und ammoniakalische Silberlösung, aber nicht Fehling'sche Lösung, mit der es einen weissen Niederschlag giebt. Mit conc. Schwefelsäure + K_2CrO_7 : dunkelbraune Farbe.

Acetylderivat $C_{18}H_{18}O_2N = C_{14}H_{10}(C_2H_3O)ON$. B. Aus Pr-3-Phenylindolinon (s. o.) und Essigsäureanhydrid bei Siedehitze (B., M. 18, 548). — Säulen. Schmelzp.: 103°.

Bz-Monobrom-Pr-3-Phenylindolinon(2) $C_{14}H_{10}ONBr$. B. Aus Phenylindolinon (s. o.) in Eisessig und Bromwasser (B., M. 18, 548). — Farblose Säulen. Schmelzpunkt: 191°.

9) *9-Methylacridin, ms-Methylacridin $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{l} \text{C.CH}_3 \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_6H_4$ (S. 415—416). Schmelz-

punkt: 117—118°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Beim Erhitzen mit Formaldehydlösung entsteht 9-Aethylolacridin (S. 523) und 9-Dioxyisopropylacridin (S. 254) (KÖNIGS, B. 32, 3607). — Tartrat. Schwefelgelbe Nadelchen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

*Jodmethylat $C_{14}H_{11}N.CH_3J$ (S. 415). Verhalten gegen Natronlauge: HANTZSCH, KALB, B. 32, 3124.

* *Verbindungen* $C_{14}H_{11}ON$ und Oxyderivate derselben (S. 417). c) 5-Methyl-2-Phenylbenzoxazol $C_{14}H_{11}ON = H_3C \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C}_2\text{H}_3\text{N} \cdot \text{O} = C_6H_5$ s. Benzenyl-3-Aminokresol(4), *Spl. Bd. II, S. 741.*

d) 6-Methyl-2-Phenylbenzoxazol $C_{14}H_{11}ON = H_3C \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C}_2\text{H}_3\text{N} \cdot \text{O} = C_6H_5$ Oxyderivat s. Benzenyl-4-Aminoocerin, *Spl. Bd. II, S. 742.*

e) Phenyloxycumarazin $C_{14}H_{11}O_2N = C_6H_4 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{O} \cdot \text{C}(\text{C}_6H_5)(\text{OH}) \cdot \text{N} = \text{CH} \cdot \text{N}$ s. *Spl. Bd. III, S. 54.*

Verbindungen $C_{14}H_{11}NS$. a) μ -Phenylphenpentiazol $C_6H_4 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{CH}_2\text{S}) \cdot \text{C}_6H_5$.
B. Beim Erhitzen eines innigen Gemisches aus 8 g o-Benzaminobenzylchlorid mit 8 g P_2S_5 erst auf 100° , dann $\frac{1}{2}$ Stunde auf 145° (GABRIEL, POSNER, *B. 27, 3523*). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. bromwasserstoffsäurem o-Aminobenzylbromid mit Thiobenzamid erst auf 100° , dann 15 Minuten auf 160° (G., P.). — Nadeln aus Holzgeist. Schmelzp.: $55-58^\circ$. Leicht löslich in Chloroform und Benzol. — Pikrat. Nadeln. Schmelzp.: $176-177^\circ$.

μ -p-Methoxyphenylphenpentiazol $C_{15}H_{13}ONS = C_6H_4 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{CH}_2\text{S}) \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 420.*

b) 3-Phenylbenzoparathiazin, Phen- α -Phenylpazthin $C_6H_4 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{S} \cdot \text{C}_6H_5) \cdot \text{C}_6H_5$ (?).
B. Aus Phenacylbromid und o-Aminothiophenol (UNGER, *B. 30, 609*). — Hellgelbe doppeltbrechende Würfel (aus Nitrobenzol + Alkohol). Schmelzp.: 233° . Krystallisiert auch aus Epichlorhydrin (U., GRAFF, *B. 30, 2396*). Sehr wenig löslich; unlöslich in Kalilauge und Salzsäure. Wird von Essigsäureanhydrid, POCl_3 und salpetriger Säure nicht verändert, von P + HJ bei 160° in Anilin, H_2S und Aethylbenzol(?) gespalten.

c) 2-Phenylbenzoparathiazin $C_6H_4 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{S} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6H_5) \cdot \text{C}_6H_5$ 3-Oxyderivat, α -Phenylketodihydrobenzo-p-thiazin $C_{14}H_{11}ONS = C_6H_4 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{S} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6H_5) \cdot \text{C}_6H_5$. *B.* Aus Phenylbromessigsäure und o-Aminothiophenol (UNGER, GRAFF, *B. 30, 2396*). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 204° . Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol. Die zunächst farblose Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich bei längerem Stehen kirschroth.

d) Benzenyl-4-Aminothiokresol(3) $C_6H_5 \cdot \text{C}_6H_3 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{S} \cdot \text{C}_6H_5) \cdot \text{C}_6H_5$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1179.*

p-Aethoxybenzenyl-4-Aminothiokresol(3) $C_2H_5 \cdot \text{O} \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{C}_6H_3 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{S} \cdot \text{C}_6H_5) \cdot \text{C}_6H_5$ s. Verbindung $C_{16}H_{15}ONS$, *Hptw. Bd. II, S. 1541, Z. 25 v. u.*

4. *Basen $C_{15}H_{13}N$ (S. 417—420).

4) *Pr-2-Phenyl-p-Toluindol, 2-Phenyl-5-Methylindol $H_3C \cdot \text{C}_6H_3 \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{N} = \text{C}(\text{NH}) \cdot \text{C}_6H_5$ (S. 417). *B.* Aus dem Acetophenon-p-Tolyldiazon durch ZnCl_2 (BAYER & Co., D.R.P. 127245; C. 1902 I, 154). — Schmelzp.: 213° .

N-Methylderivat $C_{15}H_{13}N = C_{15}H_{12}N \cdot \text{CH}_3$. *B.* Durch Einwirkung von ZnCl_2 auf das Diazon aus α -Methyl- α -p-Tolyldiazon (*Spl.* zu Bd. IV, S. 804) und Acetophenon (B. & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610). — Farblose Blättchen (aus 90%igem Alkohol). Schmelzp.: 124° . Mit Wasserdampf schwer flüchtig.

N-Aethylderivat $C_{17}H_{17}N = C_{15}H_{12}N \cdot \text{C}_2H_5$. *B.* Analog dem N-Methylderivat (s. o.) (B. & Co., D.R.P. 128660; C. 1902 I, 610). — Farbloses Krystallpulver (aus Alkohol). Wird an der Luft schwach rosa. Schmelzp.: 72° . Fichtenspahnreaction violett.

7) **ms-Aethylacridin* $C_8H_4 \left\langle \begin{matrix} C_2H_5 \\ N \\ C_2H_5 \end{matrix} \right\rangle C_8H_4$ (S. 418). Gelbliche Nadeln oder flache

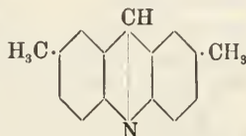
Prismen aus Sprit. Schmelzp.: 112—113°. Beim Erhitzen mit Formaldehydlösung entsteht 9^o-Oxy-9-Isopropylacridin (S. 254) (KÖNIGS, B. 32, 3609). — Tartrat. Gelber kristallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Alkohol.

9^o-Oxyderivat, 9-Aethylolacridin $C_{15}H_{13}ON = C_8H_4 \left\langle \begin{matrix} C_2CH_2CH_2OH \\ N \\ C_2H_4 \end{matrix} \right\rangle$. B. Neben

9-Dioxyisopropylacridin (S. 254), durch 15-stdg. Erhitzen von 5 g *ms*-Methylacridin (S. 251) mit 10 ccm 40%iger Formaldehydlösung, 8 ccm Alkohol und 5 ccm Wasser im Wasserbade (K., B. 32, 3608). — Gelbe Flocken. Schmilzt unscharf bei 115—125°. Leicht löslich in Alkohol. — $C_{15}H_{13}ON.HCl$. Gelbe Nadelchen. Schmelzp.: bei 240—250° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

15) 2, 7-Dimethylacridin:

B. Durch Entamidieren des 2,7-Dimethyl-3,6-Diaminoacridins (Spl. zu Bd. IV, S. 1185) (HAASE, B. 36, 590). Durch Erhitzen von Methylen-Di-*p*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 284) oder Anhydroformaldehyd-*p*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 283) mit Toluidin und salzsaurem Toluidin auf 200—220° neben der Dihydroverbindung (S. 240) (ULLMANN, B. 36, 1018). Durch Oxydation der Dihydroverbindung mit $FeCl_3$ oder verdünnter Salpetersäure



(U.) — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 176° (H.); 171° (corr.) (U.). Löst sich leicht mit grüner Fluorescenz in Alkohol, Benzol und Pyridin. Die gelben Lösungen in conc. Schwefelsäure fluoresciren leuchtend grün, die Lösungen in verdünnten Säuren bläulichgrün. — $(C_{15}H_{13}N)_2PtCl_6$. In Wasser und Alkohol unlösliches Krystallpulver. — $C_{15}H_{13}N.HNO_3$. Gelbe, durch Wasser teilweise dissociirbare Nadeln. Löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — $(C_{15}H_{13}N)_2H_2Cr_2O_7$. Dunkelgelbes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

3, 6-Dioxy-2, 7-Dimethylacridin $C_{15}H_{13}O_2N = NC_{15}H_{11}(OH)_2$. B. Man condensirt 4-Aminokresol(2) (Spl. Bd. II, S. 426) mit Formaldehyd in schwefelsaurer Lösung und erhitzt dann zum Sieden (CASSELLA & Co., D.R.P. 120466; *Frdl.* VI, 486). Aus 2,7-Dimethyl-3,6-Diaminoacridin (Spl. zu Bd. IV, S. 1185) oder aus 4,6,4',6'-Tetraamino-3,3'-Dimethyl-Diphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) mit ca. 40%iger Schwefelsäure auf 220° (C. & Co., D.R.P. 121686; *Frdl.* VI, 487). — Orangegefärbte Krystalle. Schwer löslich in Wasser und verdünnten Säuren, leicht in Alkalien mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz.

16) 2-Benzylidendihydroindol $C_8H_4 \left\langle \begin{matrix} CH_2 \\ NH \end{matrix} \right\rangle C:CH.C_6H_5$. 3-Ketoderivat, Benzaldehydindogenid $C_{16}H_{11}ON = C_8H_4 \left\langle \begin{matrix} CO \\ NH \end{matrix} \right\rangle C:CH.C_6H_5$ und sein Nitroderivat s. *Hptw.* Bd. II, S. 1615.

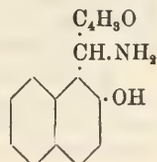
Indogenid des Protokatechualdehyds $C_{15}H_{11}O_3N = C_8H_4 \left\langle \begin{matrix} CO \\ NH \end{matrix} \right\rangle C:CH \left\langle \begin{matrix} OH \\ \text{Ring} \\ OH \end{matrix} \right\rangle$.

B. Man erhitzt Indoxylsäure (Spl. Bd. II, S. 862) und Protokatechualdehyd (Spl. Bd. III, S. 72) in alkoholischer Lösung bis zum Aufhören der CO_2 -Entwickelung (NÖLTING, C. 1903 I, 34). — Braune Flocken. In Natronlauge mit violetter Farbe löslich.

Indogenid des Piperonals (vgl. Spl. Bd. III, S. 75) $C_{16}H_{11}O_3N = C_8H_4 \left\langle \begin{matrix} CO \\ NH \end{matrix} \right\rangle C:CH.C_6H_4:O_2:CH_2$. Orangefarbene Krystalle. Schmelzp.: 221° (N., C. 1903 I, 34).

* *Verbindungen* $C_{15}H_{13}ON$ (S. 419). c) Derivate des 4,5-Diphenyldihydro-1,3-Azoxols $C_6H_5.CH.N \left\langle \begin{matrix} N \\ O \end{matrix} \right\rangle CH, s. Spl. Bd. II, S. 660, 661.$

d) Furylnaphtylmethylamin ($C_{10}H_7$)(C_4H_3O) $CH.NH_2$. Oxyderivat, „ β -Naphtolfuluralamin“ $C_{15}H_{13}O_2N =$ B. In Form seines Chlorhydrats aus dem Condensationsproduct von β -Naphtol, Furfur und NH_3 mittels 10%iger Salzsäure (BERTI, TORRICELLI, G. 33 I, 13). — Fast weisse Schuppen. Schmelzp.: 115°. — $C_{15}H_{14}O_2.NCl$. Dicke Krystalle, bei 100° sich bräunend und bei 200° noch nicht geschmolzen.



* *Verbindungen* $C_{15}H_{13}NS$ (S. 419-420). c) Diphenyldihydrothiazol $(C_6H_5)_2C \begin{array}{c} \text{---} \text{S} \\ \text{CH}_2 \cdot \text{N} : \text{CH} \end{array}$. 2,4-Diketo-5,5-Diphenyltetrahydrothiazol $C_{15}H_{11}O_2NS = (C_6H_5)_2C \begin{array}{c} \text{---} \text{S} \\ \text{CO.NH.CO} \end{array}$. B. Durch Einwirkung alkoholischer Salzsäure auf Triphenylpseudothiohydantoin (WHEELER, JOHNSON, *Am. Soc.* 24, 690). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 144-145°.

5. * *Basen* $C_{16}H_{15}N$ (S. 420-421).

5) 2-Methylen-3-Methyl-3-Phenylindolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_6H_5) \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle C:CH_2$ oder 2-Methyl-2-Phenyl-3-Methylenindolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_6H_5) \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle C(CH_3)(C_6H_5)$. N-Methyl-derivat $C_{17}H_{17}N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_6H_5) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C:CH_2$ oder $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3)(C_6H_5) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C(CH_3)(C_6H_5)?$. B. Das Jodhydrat entsteht durch Einwirkung von CH_3J auf α -Phenylindol (S. 250) (PLANCHER, *G.* 28 II, 395). — Schmelzp.: 104-105° aus Petroleumäther. Wird durch Zinn und Salzsäure zum N-Methylderivat des Dimethylphenylindolins (S. 240) reducirt. — $C_{17}H_{17}N.HJ$. Schmelzp.: 226-227°. — $(C_{17}H_{17}N)_2H_2PtCl_6$. Schmelzp.: 223-224°. Ketonartiges Acetylderivat $C_{19}H_{19}ON = NC_{16}H_{15}(CH_3CO.CH_3)?$. B. Aus dem N-Methylderivat (s. o.), Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (PL., *G.* 28 II, 397). — Triklone (BOERIS) Krystalle (aus Essigester). Schmelzp.: 142°. Beständig gegen KOH. Ketonartiges Benzoylderivat $C_{24}H_{21}ON = NC_{16}H_{15}(CH_3CO.C_6H_5)?$. B. Aus dem N-Methylderivat (s. o.) und Benzoylchlorid + NaOH (PL., *G.* 28 II, 399). — Krystalle (aus Essigester). Schmelzp.: 141°.

6) 9-Isopropylacridin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C.CH(CH_3)_2 \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_6H_4$. 9-Oxy-9-Isopropylacridin $C_{16}H_{15}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C.CH(CH_2.OH).CH_3 \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch 27-stdg. Erhitzen von 5 g ms-Aethylacridin (S. 253) mit 20 cem 40%iger Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, *B.* 32, 3609). — Gelbe Kryställchen aus Essigester. Schmelzp.: 183°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in Methylalkohol, ziemlich leicht in Chloroform. In verdünnter Salzsäure mit tiefgelber Farbe und gelbgrüner Fluorescenz löslich. — $(C_{16}H_{15}ON)_2H_2PtCl_6$. Orangegelbe Nadelchen. Schmilzt gegen 225° unter Zersetzung. Schwer löslich. — Goldsalz. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure).

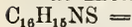
9-Dioxyisopropylacridin $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C.CH(CH_2.OH)_2 \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Neben 9-Aethylacridin (S. 253) durch Erhitzen von ms-Methylacridin mit Formaldehydlösung (K., *B.* 32, 3608). — Schwefelgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 194° (unter Zersetzung). — Goldsalz. Nadelchen. Ziemlich schwer löslich.

7) Fluorentetrahydrochinolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_6H_9N$. B. Durch Reduction von Fluorechinolin (S. 271) mit Zinn + rauchender Salzsäure (DIELS, STRÄHLIN, *B.* 35, 3278). — Nadeln oder Blättchen. Schmelzp.: 143° (corr.). Leicht löslich in Aether, Aceton, Benzol und Chloroform, unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin. Die alkoholische Lösung fluorescirt blau. Die gelblichgrüne Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich beim Erwärmen röthlich, nach dem Erhitzen auf 150° und Zufügen eines Tropfens Salpetersäure grün, dann rothgelb. Verdünnte Salpetersäure löst mit blauer, nach dem Erwärmen rother Färbung. $FeCl_3$, $K_2Cr_2O_7$ oder Chlorkalk rufen in den neutralen oder schwach sauren Lösungen eine indogoblaue Färbung hervor, die bald violett wird und dann einem schmutzig braunen Niederschlag Platz macht. — Chlorhydrat. Spiesse. Löslich in ca. 350 Thln. kaltem, bezw. 16 Thln. siedendem Wasser. Die salzsaure Lösung färbt den Fichtenspahn feuerroth. — Platinsalz. Hellorangefarbene Nadeln. Kaum löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol. — Nitrat. Spiesse. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

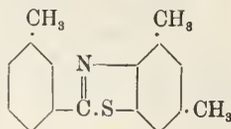
Nitroso-Fluorentetrahydrochinolin $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \text{N} \end{array} \right\rangle C_6H_9N(NO)$. Hellrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 162° (corr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Lösung in conc. Schwefelsäure grünlichgelb (D., Str., *B.* 35, 3280).

Phenyl-Fluorentetrahydrochinolylharnstoff C₂₃H₂₀ON₂ = C₁₆H₁₄N.CO.NH.C₆H₅.
B. Aus Fluorentetrahydrochinolin und Phenylisocyanat in eisgekühltem Aether (D., Sr., *B.* 35, 3280). — Monokline Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 208° (corr). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Aether und Petroleumäther, leicht in Aceton und Essigester.

m-Methylbenzenyl-4-Aminothio-1,3-Xylenol(5)



B. Aus dem Diazoniumchlorid des Isodehydrothioxylidins (20 g) durch siedenden Alkohol. Reinigung durch Destillation. Ausbeute: 7—9 g (SCHULTZ, ТИХОМЯОВ, *J. pr.* [2] 65, 152). — Gelbe Nadeln aus Holzgeist. Schmelzp.: 74,5°. Riecht (frisch destilliert) nach verbranntem Gummi. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Gibt beim Erhitzen mit conc. Salpetersäure zwei Mononitroverbindungen (s. u.), die durch Alkohol getrennt werden.

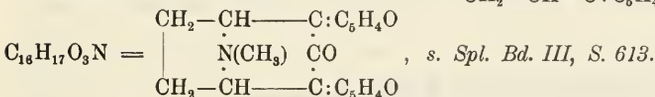
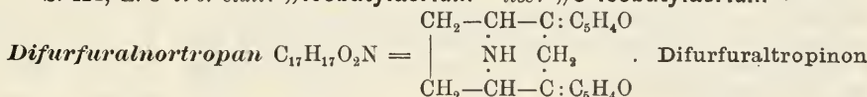


Nitro-m-Methylbenzenyl-Aminothioxylenol C₁₆H₁₄O₂N₂S. a) α-Verbindung
 CH₃.C₆H₄.C<N>S>C₆H(CH₃)₂(NO₂). *B.* Aus m-Methylbenzenyl-Aminothioxylenol durch heisse, conc. Salpetersäure neben der β-Verbindung (s. u.). Ausbeute: 13 g aus 15 g (SCH., T., *J. pr.* [2] 65, 153). — Gelblichweiße Stäbchen aus Alkohol. Schmelzp.: 152°. Schwer löslich in siedendem, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

b) β-Verbindung. *B.* Neben der α-Verbindung (s. o.) als in Alkohol leicht lösliches Product oder aus dem Diazoniumchlorid des Nitroisodehydrothioxylidins durch siedenden Alkohol (SCH., T., *J. pr.* [2] 65, 153). — Goldgelbe Nadeln (aus Benzol durch Petroleumäther). Schmelzp.: 146°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. Schwache Base. Wird aus den Lösungen in conc. Säuren durch Wasser gefällt.

6. *Basen C₁₇H₁₇N (*S.* 421).

S. 421, *Z.* 8 v. o. statt: „Isobutylacridin“ lies: „9-Isobutylacridin“.



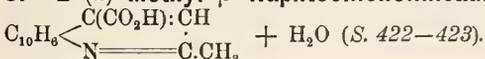
6a. Hexamethylacridin C₁₉H₂₁N = C₆H(CH₃)₃<CH>N<C>C₆H(CH₃)₃. *B.* Aus Pseudo-

cumidin und Methylenjodid durch Erhitzen mit überschüssigem Kaliumcarbonat (SENIER, GOODWIN, *Soc.* 81, 285). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 221—222°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether, löslich in Chloroform und Ligroin. Sublimiert ohne Zersetzung. Die Lösungen zeigen grüne Fluorescenz. — Chlorhydrat. Rothe Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen. — C₁₉H₂₁N.HgCl₂. Dunkelrothe, gelb schimmernde Nadeln. — (C₁₉H₂₁N)₂H₂PtCl₆. Scharlachrothe Nadeln. Wird durch heisses Wasser oder Alkohol zersetzt. — C₁₉H₂₁N.HAuCl₄. Pulver. — Dichromat C₁₉H₂₁N.H₂Cr₂O₇. Dunkelrothe Krystalle. — Nitrit. Hellgelbes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. — C₁₉H₂₁N.HNO₃. Scharlachrothe Nadeln. Schmelzp.: 163—164° (unter Zersetzung). — Pikrat C₁₆H₂₁N.C₆H₅O₇N₃. Braune federartige Krystalle. Schmelzp.: 200—202°.

Tribromhexamethylacridin C₉H₁₉NBr₃ = C₆Br(CH₃)₃<CBr>N<CBr>C₆Br(CH₃)₃. *B.* Aus der Base durch Einwirkung von Bromdampf (S., G., *Soc.* 81, 287). — Rothe Substanz. **Dinitrohexamethylacridin** C₁₉H₁₉O₄N₃ = C₁₉H₁₉(NO₂)₂N. *B.* Aus der Base und conc. Salpetersäure (S., G., *Soc.* 81, 286). — Gelbes Pulver. Schmelzp.: 85—87°.

I. *Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-17}N (*S.* 421—423).

3. *2-(α)-Methyl-β-Naphtocinchoninsäure C₁₆H₁₁O₂N + H₂O =



β -Naphthalid $C_{25}H_{18}ON_2 = NC_{14}H_{10}(CO.NH.C_{10}H_7)$. B. Als Nebenproduct beim Kochen von Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) mit β -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 330) in alkoholischer Lösung (TIEMANN, B. 31, 3325). — Schmelzpt.: 230—232°.

4. *Säuren $C_{16}H_{18}O_2N$ (S. 423).

3) **3-Benzylindolcarbonsäure(2)** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2.C_6H_5) \\ NH \end{array} \right\rangle C.CO_2H$. Aethylester $C_{16}H_{17}O_2N = C_{16}H_{12}NO_2(C_2H_5)$. B. Durch Kochen des Benzylbrenztraubensäurephenylhydrazons (Hptw. Bd. IV, S. 697) mit 10%iger alkoholischer Schwefelsäure (W. WISLICENUS, MÜNZESHEIMER, B. 31, 555). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Schmelzpt.: 144—146°.

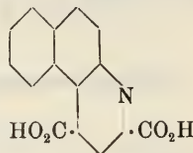
6a. **4-Oxyisocarbostyryl-3-Phthaloylsäure** $C_{17}H_{11}O_5N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CO.CH.CO.C_6H_4.CO_2H \\ CO.NH \end{array} \right\rangle$
s. S. 268—269.

9. **n-Nonylnaphtocinchoninsäure** $C_{23}H_{27}O_3N = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H) \\ N:C(C_9H_{19}) \end{array} \right\rangle CH$. B. Aus n-Dekanal (Hptw. Bd. I, S. 956), β -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 330) und Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) (STEPHAN, J. pr. [2] 62, 525). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 237°.

2. *Dicarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-17}N$ (S. 423—424).

*Naphtochinolin- α,γ -Dicarbonsäure $C_{15}H_9O_4N$ (S. 423—424).

2) * β -Säure:
(S. 424). B. Durch Condensation von Glyoxylsäure (Spl. Bd. II, S. 268—269), Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) und β -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 330) in absolut-alkoholischer Lösung bei Wasserbadwärme (DOEBNER, GLASS, A. 317, 153). — Kaum löslich in Wasser.



2a. Aldehyde der Basen $C_nH_{2n-17}N$.

Acridylaldehyd s. Hptw. Bd. IV, S. 422.

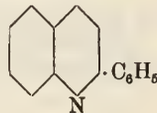
S. 424, Z. 9 v. o. Die Structurformel muss lauten: $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C.CO.CH_3 \\ N.CH_3 \end{array} \right\rangle C.C_6H_5$.

L. *Basen $C_nH_{2n-19}N$ (S. 424—452).

S. 424, Z. 3 v. u. Die Structurformel muss lauten: $\left[\begin{array}{l} C_6H_3 \\ C_6H_3 \end{array} \right] N.C.CH_3$.

3. *Basen $C_{15}H_{11}N$ (S. 425—433).

1) ***Py-2-Phenylchinolin**:
(S. 425—428). {B. Beim Glühen von Oxyphenylchinolin . . . mit Zinkstaub (JUST, B. 19, 1466}; D.R.P. 33 497; Frdl. I, 202). Aus 2-Phenylchinolincarbonsäure(4) (S. 267) durch Destillation mit Kalk (PRITZINGER, J. pr. [2] 56, 294, 298). — Schmelzpt.: 84° (P.F.).



*Oxy-Phenylchinoline $C_{15}H_{11}ON$ (S. 426—427).

S. 426, Z. 24 v. u. statt: „Dioxychinylchinolin“ lies: „Dioxyphenylchinolin“.

d) *4-Oxy-2-Phenylchinolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(OH):CH \\ N=C.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ (S. 426—427). {B. . . . Destillation der . . . Carbonsäure . . . (JUST, B. 19, 1464}; D.R.P. 33 497; Frdl. I, 202). {Ent-

steht leichter . . . β -Phenylaminophenylacrylsäureester . . . (CONRAD, LIMPACH, *B.* 21, 521); vgl. D.R.P. 42276; *Frdl.* I, 204). Durch mehrstündiges Kochen von Benzoyl-o-Aminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 95) mit wässerig-alkoholischer Natronlauge in einer Ausbeute von 50% neben Benzoyl-Isoflavanilin (Spl. zu Bd. IV, S. 1029) (CAMPS, *Ar.* 239, 597). — Schmelzp.: 254°.

S. 428, Z. 13—18 v. o. sind zu streichen. Vgl. *Hptw.* Bd. IV, S. 400, Z. 7—12. v. o.

2) *3-Phenylechinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N=CH} \end{matrix}$ (S. 428). *Oxy-3-Phenylechinolin $C_{15}H_{11}ON = HO.C_{15}H_{10}N$ (S. 428). a) *2-Oxyderivat, β -Phenyl- α -Carbostyryl $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$ (S. 428). B. Durch Einwirkung von $NaNO_2$ auf 2-Amino-3-Phenyl-

chinolin (*Hptw.* Bd. IV, S. 1025) in essigsaurer Lösung oder durch 5-stdg. Erhitzen der berechneten Menge o-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 12) mit phenylessigsaurer Natrium (vgl. Spl. Bd. II, S. 812) und Essigsäureanhydrid unter Zusatz von etwas $ZnCl_2$ (PSCHORR, *B.* 31, 1294). — Nadelchen. Schmelzp.: 235° (corr.). Löslich in ca. 60 Thln. Alkohol, leicht löslich in warmem Aceton, Essigester, Eisessig und $CHCl_3$, schwer in Toluol und Aether, fast unlöslich in Wasser.

β -p-Nitrophenyl- α -Carbostyryl $C_{15}H_{10}O_3N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_4.NO_2 \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$. B. Durch Zufügen von überschüssigem Natriumnitrit zu 2-Amino-3-p-Nitrophenylechinolin (*Hptw.* Bd. IV, S. 1025), gelöst in 6 Thln. verdünnter Essigsäure (PSCH., *B.* 31, 1293). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 326° (corr.). Löslich in ca. 1000 Thln. heissem Alkohol, unlöslich in Ligroin.

b) 4-Oxy-3-Phenylechinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N=CH} \end{matrix}$. B. Bildet sich beim Erhitzen der aus Oxymethylenphenylessigsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 954—955) und Anilin [bezw. Benzylidenanilin (Spl. Bd. III, S. 20)] entstehenden Condensationsproducte (Anilino-Phenylacrylsäureester) auf etwa 260° (BÖRNER, *C.* 1900 I, 122). — Nadelchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 255—257°.

2-Oxy-3-p-Methoxyphenylechinolin $C_{16}H_{13}O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_4.O.CH_3 \\ \text{N=C.OH} \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen der mit Nitrit versetzten Eisessiglösung des 2-Amino-3-p-Methoxyphenylechinolins (Spl. zu Bd. IV, S. 1025) zum Sieden oder durch Erwärmen von in 10 Thln. Essigsäureanhydrid gelöster α -p-Methoxyphenyl-o-Aminozimmtsäure (Spl. Bd. II, S. 1007) mit wenigen Tropfen conc. Schwefelsäure (PSCHORR, WOLFS, *B.* 32, 3402). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 260° (corr.). Löslich in 110 Thln. heissem Alkohol, leichter löslich in Nitrobenzol, Eisessig, Toluol und Aceton, schwerer in Aether, schwer in rauchender Salzsäure und verdünnter Natronlauge.

2-Oxy-6,7-Dimethoxy-3-Phenylechinolin, 3-Phenyl-6,7-Dimethoxycarbostyryl $C_{17}H_{15}O_3N = (CH_3.O)_2(HO)C_6H_3(C_6H_5)N$. B. Durch kurzes Erhitzen von α -Phenyl-3,4-Dimethoxy-6-Aminozimmtsäure (Spl. Bd. II, S. 1095) mit der zehnfachen Menge Acetanhydrid und einigen Tropfen conc. Schwefelsäure (PSCHORR, BUCKOW, *B.* 33, 1830). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 261° (corr.).

2,7-Dioxy-8-Methoxy-3-Phenylechinolin $C_{16}H_{13}O_3N = (CH_3.O)(HO)_2C_6H_3(C_6H_5)N$. B. Durch Reduction der α -Phenyl-3-Methoxy-4-Acetoxy-2-Nitrozimmtsäure (Spl. Bd. II, S. 1095) mit Ferrosulfat und Ammoniak und Ansäuern der stark gekühlten Flüssigkeit (PSCH., SUMULEANU, *B.* 33, 1822). — Nadeln aus Toluol. Schmelzp.: 243° (corr.). Leicht löslich in heissem Eisessig und Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser und Ligroin.

2-Oxy-7,8-Dimethoxy-3-Phenylechinolin, 3-Phenyl-7,8-Dimethoxycarbostyryl $C_{17}H_{15}O_3N = (CH_3.O)_2(HO)C_6H_3(C_6H_5)N$. B. Durch Erwärmen von α -Phenyl-3,4-Dimethoxy-2-Aminozimmtsäure (Spl. Bd. II, S. 1095) mit der zehnfachen Menge Acetanhydrid und einer Spur conc. Schwefelsäure (PSCH., S., *B.* 33, 1818). — Nadeln (aus ca. 150 Thln. Toluol). Schmelzp.: 247—248° (corr.).

2,7-Dioxy-8-Methoxy-3-o-Methoxyphenylechinolin, 3-o-Methoxyphenyl-7-Oxy-8-Methoxycarbostyryl $C_{17}H_{15}O_4N = (CH_3.O)(HO)_2C_6H_3(C_6H_4.O.CH_3)N$. B. Durch mehrstündiges Kochen von o-Methoxyphenyl-v-o-Aminovanillylidenessigsäure (Spl. Bd. II, S. 1145) mit Toluol (PSCHORR, *B.* 33, 179). — Prismen aus Toluol. Schmelzp.: 255—256° (corr.). Leicht löslich in heissem Alkohol, Eisessig und verdünnter Natron-

lauge, schwer in Aether und Toluol, schwerer in heissem Ammoniak, fast unlöslich in Wasser und Salzsäure.

2-Oxy-7,8-Dimethoxy-3-p-Methoxyphenylchinolin $C_{18}H_{17}O_4N = (CH_3O)_2(HO)C_6H_3(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)N$. *B.* Durch Erwärmen der α -p-Methoxyphenyl-2-Amino-3,4-Dimethoxyzimmtsäure mit 10 Thln. Acetanhydrid + einigen Tropfen conc. Schwefelsäure (PscH., SEYDEL, STRÖHRER, *B.* 35, 4405). — Prismen (aus 20 Thln. Eisessig). Schmelzpz.: 282° (corr.). Die Lösungen fluoresciren blau.

3) ***4-Phenylchinolin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(C_6H_5):CH \\ N=CH \end{array} \right.$ (*S.* 428—430). ***Oxy-4-Phenylchinolin**

$C_{15}H_{11}ON = HO \cdot C_{14}H_{10}N$ (*S.* 429, *Z.* 36—15 v. u.). a) *4-p-Oxyphenylchinolin (*S.* 429). *B.* { . . . (BESTHORN, JAEGLÉ, *B.* 27, 913; D.R.P. 79173; *Frdl.* IV, 1141).

c) *4-o-Oxyphenylchinolin $HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5N$ (*S.* 429). *B.* { . . . (BESTHORN, BANZHAF, JAEGLÉ, *B.* 27, 3040; D.R.P. 79173; *Frdl.* IV, 1141). Aus homoapocinchensaurem Silber (*S.* 268) durch Zinkstaubdestillation, oder aus γ -Phenetolchinolin (s. u.) durch siedende Bromwasserstoffsäure (KÖNIGS, *J. pr.* [2] 61, 40). — Schmelzpz.: 207—208°. In Alkohol gelb löslich. Die Salze mit Säuren sind gelb, krystallisiren gut und sind in der Kälte schwer löslich. — $C_{15}H_{11}ON \cdot HCl$. Schmelzpz.: 260°. — $(C_{15}H_{11}ON)_2H_2PtCl_6$. — $C_{15}H_{11}ON \cdot HBr$. Krystalle. Schmelzpz.: 274°.

***Äthyläther, γ -Phenetolchinolin** $C_{17}H_{15}ON = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5N$ (*S.* 429). *B.* Aus äthylätherhomoapocinchensaurem Silber (*S.* 268) bei 280—290° (KÖNIGS, *J. pr.* [2] 61, 39). Reinigung durch das citronengelbe Nitrat, das mit Soda zersetzt wird. — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 80—81°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Bromwasserstoffsäure spaltet zu 4-o-Oxyphenylchinolin. — Pikrat. Schmelzpz.: 201—202°.

d) **2-Oxy-4-Phenylchinolin, α -Oxy- γ -Phenylchinolin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=CH \cdot C \cdot OH \\ C(C_6H_5):CH \end{array} \right.$

B. Durch 2-stdg. Kochen von 6 g Acetylamino benzophenon (Spl. Bd. III, S. 147) mit 50 ccm Alkohol, 150 ccm Wasser und 1,5 g NaOH (Ausbeute: ca. 80%) (CAMPS, *Ar.* 237, 683). — Prismatische Nadeln. Schmelzpz.: 259°. Fast unzersetzt destillirbar. Schwer löslich in heissem Wasser, Alkohol, Ligroin, Chloroform und CS_2 , löslich in heissem Benzol und kaltem Eisessig. Hat schwach sauren und basischen Charakter. Durch Erhitzen mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom entsteht 4-Phenylchinolin (*Hptw.* Bd. IV, S. 428).

7) ***3-Phenylisochinolin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH:C \cdot C_6H_5 \\ CH:N \end{array} \right.$ (*S.* 431). *B.* { . . . (GABRIEL, NEUMANN, . . .); D.R.P. 69138; *Frdl.* III, 967).

S. 431, *Z.* 7 v. o. statt: „2478“ lies: „3478“.

1-Oxy-3-Phenylisochinolin $C_{15}H_{11}ON = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH:C \cdot C_6H_5 \\ CO \cdot NH \end{array} \right.$ s. **3-Phenylisocarbo-**
styryl, *Hptw.* Bd. II, S. 1711.

4-Nitro-3-Phenylisocarbo-
styryl $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(NO_2):C \cdot C_6H_5 \\ CO \cdot NH \end{array} \right.$ und dessen *O*-Methyläther
s. **Nitroisobenzalptalimidin und dessen Methyläther, *Hptw.* Bd. II, S. 1711.**

6- oder 7-Oxy-3-Phenylisochinolin $C_{15}H_{11}ON = HO \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH:C \cdot C_6H_5 \\ CH:N \end{array} \right.$. *B.* Aus
1-Chlor-6- oder 7-Aethoxy-Phenylisochinolin (s. u.) durch 7-stdg. Erhitzen mit Phosphor und Jodwasserstoffsäure (ONNERTZ, *B.* 34, 3745). — Prismen (aus Alkohol + Ligroin). Schmelzpz.: 196—197°. Leicht löslich ausser in Ligroin. — Chlorhydrat. Prismen. Schmelzpz.: 267—269°. — Platinsalz. Nadeln. Schmelzpz.: 267—269°. — $C_{15}H_{12}ONJ$. Schmelzpz.: 203—204°. — Pikrat. Nadeln. Schmelzpz.: 211—212°.

1-Chlor-6 oder 7-Aethoxy-3-Phenylisochinolin $C_{17}H_{14}ONCl =$
 $C_2H_5O \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH:C \cdot C_6H_5 \\ CCl:N \end{array} \right.$. *B.* Aus 6- oder 7-Aethoxy-3-Phenylisocarbo-
styryl (*S.* 259) durch
 $POCl_3$ (*O.*, *B.* 34, 3744). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 113—114°. Sehr wenig
löslich in Ligroin.

1-Jod-6 oder 7-Oxy-3-Phenylisochinolin $C_{15}H_{10}ONJ = HO \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH:C \cdot C_6H_5 \\ CJ:N \end{array} \right.$
B. Aus der Chlor-Aethoxyverbindung (s. o.) durch 3-stdg. Erhitzen mit Phosphor und
Jodwasserstoffsäure (*O.*, *B.* 34, 3745). — Stäbchen aus Eisessig. Schmelzpz.: 141—143°.

6- oder 7-Aethoxy-3-Phenylisocarbostyryl C₁₇H₁₅O₂N = C₂H₅O.C₆H₃ < $\begin{matrix} \text{CH}:\text{C}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO}:\text{NH} \end{matrix}$.

B. Aus dem entsprechenden Aethoxy-Phenylisocumarin und Ammoniak bei 100° (ONNERTZ, B. 34, 3744). — Stäbchen. Schmelzp.: 161°. Sehr wenig löslich in Ligroin.

S. 432, Z. 23 v. o. statt: „Benzylidenindol“ lies: „Benzylenindol“.

9) 4-Phenylisochinolin C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{CH} \\ \text{CH}=\text{N} \end{matrix}$. 5,7-Dioxy-4-Phenylisochinolon

C₁₅H₁₁O₃N = (HO)₂C₆H₂ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{CH} \\ \text{CO}=\text{NH} \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen des entsprechenden Dioxy-Phenylisocumarins (Spl. Bd. II, S. 1144) mit alkoholischem Ammoniak über 100° (FRITSCH, D.R.P. 73 700; Frdl. III, 970). — Schmilzt oberhalb 300°.

*Verbindungen C₁₅H₁₁ON (S. 432-433). e) *α-γ-Diphenylisoxazol C₁₅H₁₁ON = C₆H₅.C.CH:C.C₆H₅ < $\begin{matrix} \text{N}=\text{O} \end{matrix}$ (S. 433).

α-γ-Phenyl-Methoxyphenylisoxazol C₁₆H₁₃O₂N = (CH₃.O)₂C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}:\text{CH}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{O}=\text{N} \end{matrix}$. B.

Aus Anisoylacetophenon (Spl. Bd. III, S. 226) und Hydroxylaminochlorhydrat (POND, SCHOFFSTALL, Am. Soc. 22, 681). — Blättchen. Schmelzp.: 119-120°. Unlöslich in Wasser, Alkalien und verdünnten Säuren, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Chloroform, Aether und Benzol. Kochendes Alkali und starke Salzsäure verändern es kaum.

S. 433, Z. 31 v. o. Die Strukturformel muss lauten: „CH₃.O.C₆H₄.C < $\begin{matrix} \text{O}-\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix}$ “.

*Verbindungen C₁₅H₁₁NS (S. 433). b) μ-Styryl-Benzothiazol C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{N} \\ \text{S} \end{matrix}$ > C. CH:CH.C₆H₅ s. Hptw. Bd. II, S. 1408, Z. 10 v. o.

4. *Basen C₁₆H₁₃N (S. 433-443).

3) *2-Methyl-4-Phenylchinolin C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{CH} \\ \text{N}=\text{C}:\text{CH}_3 \end{matrix}$ (S. 434-435). *Oxyphenylchinaldin C₁₆H₁₃ON = HO.C₆H₄.C₁₀H₉N (S. 435). a) *o-Oxyderivat

C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4\text{OH}):\text{CH} \\ \text{N}=\text{C}:\text{CH}_3 \end{matrix}$ (S. 435). B. {... (BESTHORN, BANZHAF, JAEGLÉ, B. 27, 3038); D.R.P. 79 173, 80 501; Frdl. IV, 1142, 1143).

b) *p-Oxyderivat C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4\text{OH}):\text{CH} \\ \text{N}=\text{C}:\text{CH}_3 \end{matrix}$ (S. 435). B. {... BESTHORN, JAEGLÉ, ...}; D.R.P. 80 501; Frdl. IV, 1144).

c) *4-Phenyl-6-Oxychinaldin HO.C₆H₃ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{CH} \\ \text{N}=\text{C}:\text{CH}_3 \end{matrix}$ (S. 435). B. {... (KÖNIGS, JAEGLÉ, ...); D.R.P. 79 871; Frdl. IV, 1143).

d) 4-m-Oxyphenylchinaldin C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4\text{OH}):\text{CH} \\ \text{N}=\text{C}:\text{CH}_3 \end{matrix}$. B. Man kocht die bei der Condensation des m-Methoxybenzoylacetone-Anilids mit Schwefelsäure entstehenden Sulfonsäuren mit conc. Bromwasserstoffsäure (Höchster Farbw., D.R.P. 80 501; Frdl. IV, 1144). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 259-260°.

*2-Methyl-4-p-Methoxyphenylsulfonsäurechinolin C₁₇H₁₅O₄NS = C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}[\text{C}_6\text{H}_3(\text{O}.\text{CH}_3).\text{SO}_3\text{H}]:\text{CH} \\ \text{N}=\text{C}:\text{CH}_3 \end{matrix}$ (S. 435). B. {... (BESTHORN, JAEGLÉ, B. 27, 911); D.R.P. 79 173; Frdl. IV, 1140).

*γ-o-Aethoxyphenylchinaldinsulfonsäure C₁₉H₁₇O₄NS = C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}[\text{C}_6\text{H}_3(\text{O}.\text{C}_2\text{H}_5).\text{SO}_3\text{H}]:\text{CH} \\ \text{N}=\text{C}:\text{CH}_3 \end{matrix}$ (S. 435). B. {... (BESTHORN, BANZHAF, JAEGLÉ, B. 27, 3039); D.R.P. 79 173; Frdl. IV, 1142).

S. 436, Z. 4 v. u. hinter: „Acetylderivat“ schalte ein: „vom Schmelzp.: 128°“.

6) *4-Methyl-3-Phenylchinolin $C_8H_4 \begin{matrix} C(CH_3):C_6H_5 \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ CH \end{matrix}$ (S. 437). *2-Oxy-4-Methyl-

3-Phenylchinolin $C_{16}H_{13}ON = C_6H_4 \begin{matrix} C(CH_3):C_6H_5 \\ \diagdown \\ NH \\ \diagup \\ CO \end{matrix}$ (S. 437). B. Durch 1-stdg.

Kochen von Phenacetyl-o-Aminoacetophenon mit wässrig-alkoholischer Natronlauge (Ausbeute: 99%) (CAMPS, *Ar.* 239, 602).

10) *4-Benzylisochinolin $C_6H_4 \begin{matrix} C(CH_2.C_6H_5):CH \\ \diagdown \\ CH \\ \diagup \\ N \end{matrix}$ (S. 437). B. Neben der 3-Ver-

bindung (S. 264), durch Einwirkung von Benzaldehyd auf Benzoyltetrahydroisochinolin (RÜGHEIMER, *B.* 33, 1719; R., FRILINO, *A.* 326, 265). Neben 1-Benzylisochinolin (S. 261), durch Erhitzen von Isochinolin mit Benzylalkohol (R.; R., F.). — Farblose Säulen oder Tafeln aus Ligroin, mikroskopische Täfelchen aus Wasser. Monoklin (Fock, *A.* 326, 270). Schmelzp.: 117,5—118°. Kp_{23} : 238°. Langsam flüchtig mit Wasserdampf. — $C_{16}H_{13}N.HCl$. Weisse Krystallnadeln, die schon an der Luft einen Theil ihres HCl abgeben. — $(C_{16}H_{13}N.HCl)_2HgCl_2 + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzpunkt (wasserfrei): 165—166°. Leicht löslich in HCl-haltigem Wasser und Alkohol. — $(C_{16}H_{13}N.HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Hellröthlichgelbe rhombische Blättchen (aus heisser, verdünnter Salzsäure). Schmelzp. (wasserfrei): 219—220°. Schwer löslich in heisser, verdünnter Salzsäure. — $C_{16}H_{13}N.HNO_3$. Nadeln. — $C_{16}H_{13}N.H_2SO_4$. Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 208—209°. — Pikrat $C_{16}H_{13}N.C_6H_5O_7N_5$. Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 190—191°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

Jodmethylat $C_{17}H_{16}NJ = C_9H_6(CH_2.C_6H_5)N.CH_3J$. B. Aus 4-Benzylisochinolin und überschüssigem CH_3J bei Wasserbadwärme (R., SCHAUMANN, *A.* 326, 295). — Nadeln oder warzenförmige Gebilde (aus Alkohol). Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, ziemlich löslich in heissem Wasser, in dem es schmilzt, ehe es sich löst.

Jodäthylat $C_{18}H_{18}NJ = C_9H_6(CH_2.C_6H_5)N.C_2H_5J$. Blättchen aus heissem Alkohol; Nadeln aus heissem Wasser. Schmelzp.: 188—189° (R., SCH., *A.* 326, 295).

4-p-Nitrobenzyl-Isochinolin $C_{16}H_{12}O_2N_2 = NC_9H_6.CH_2.C_6H_4.NO_2$. B. Beim Eintragen von 4-Benzylisochinolin in ein Gemisch aus gleichen Theilen Eisessig und rauchender Salpetersäure (RÜGHEIMER, FRILINO, *A.* 326, 273). Bei längerer Einwirkung von reiner conc. Schwefelsäure auf 4-Benzylisochinolininitrat (s. o.) (R., F.). — Farblose Nadeln (aus heissem Alkohol oder heisser verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 128,5° bis 129°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, CS_2 , Eisessig und Essigäther, unlöslich in Ligroin. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessiglösung p-Nitrobenzoesäure (Spl. Bd. II, S. 774). — $C_{16}H_{12}O_2N_2.HNO_3$. Gelbe tafelförmige Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 184—185°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in HNO_3 -haltigem Wasser.

4-p-Nitrobenzyl-5- oder 8-Nitro-Isochinolin $C_{16}H_{11}O_4N_3 = NC_9H_5(NO_2).CH_2.C_6H_4.NO_2$. Zur Constitution vgl.: R., F., *A.* 326, 285. B. Aus 4-p-Nitrobenzylisochinolininitrat (s. o.) durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (R., F., *A.* 326, 283). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 149—150°. Verändert sich bei längerem Liegen an der Luft. Liefert, mit 5%iger $KMnO_4$ -Lösung bei Wasserbadtemperatur in möglichst neutral gehaltener Lösung oxydirt, p-Nitrobenzoesäure (Spl. Bd. II, S. 774) (R., F., *A.* 326, 285).

4-p-Oxybenzyl-Isochinolin $C_{16}H_{13}ON = NC_9H_6.CH_2.C_6H_4.OH$. B. Aus 4-p-Amino-benzylisochinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1033) mit Hilfe der Diazoverbindung (RÜGHEIMER, FRILINO, *A.* 326, 289). — Schwach gelbliche blätterige Krystalle (aus Amylalkohol). Schmelzpunkt: 238°. Sehr leicht löslich in Aethyl- und Methyl-Alkohol, schwer in heissem Benzol, unlöslich in Wasser, Aether und Ligroin. Löst sich allmählich in verdünnter Salzsäure und Schwefelsäure. Färbt sich in alkoholischer Lösung mit $FeCl_3$ schwach orange. — $(C_{16}H_{13}ON.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln (aus heisser verdünnter Salzsäure). Beginnt (wasserhaltig) bei 140° sich zu zersetzen.

4-p-Methoxybenzyl-Isochinolin $C_{17}H_{15}ON = NC_9H_6.CH_2.C_6H_4.O.CH_3$. B. Aus diazotirtem 4-p-Aminobenzylisochinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1033) beim Erhitzen mit absolutem Methylalkohol auf 100° (R., F., *A.* 326, 292). — Oelige, selbst nach einiger Zeit nicht erstarrende Flüssigkeit. — $(C_{17}H_{15}ON.HCl)_2PtCl_4$. Krystallinisch.

4-p-Methoxybenzyl-Isochinolinjodmethylat $C_{18}H_{19}ONJ = C_9H_6(CH_2.C_6H_4.O.CH_3)N.CH_3J$. B. Aus 4-p-Oxybenzylisochinolin (s. o.), Methyljodid und KHO in methylalkoholischer Lösung bei Wasserbadwärme (R., SCHAUMANN, *A.* 326, 296). — Gelblich gefärbte Nadelchen (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: 219°. Löslich in heissem Methyl- und Aethyl-Alkohol, unlöslich in Benzol und Chloroform.

12) *3-*p*-Tolylisochinolin $C_6H_4 \begin{cases} \text{CH} : C_6H_4 \cdot CH_3 \\ \text{CH} : N \end{cases}$ (S. 437—438). 3-*p*-Tolylisocarbo-
styryl $C_{16}H_{13}ON = C_6H_4 \begin{cases} \text{CH} : C_6H_4 \cdot CH_3 \\ \text{CO} \cdot NH \end{cases}$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1715 u. Spl. Bd. II, S. 1008*.

13) *2,5-Diphenylpyrrol $NH \begin{cases} C(C_6H_5) : CH \\ C(C_6H_5) : CH \end{cases}$ (S. 438). *1-Tolyl-2,5-Diphenyl-
pyrrol, N-Tolyl- α, α' -Diphenylpyrrol $C_{23}H_{19}N = C_7H_7 \cdot N \begin{cases} C(C_6H_5) : CH \\ C(C_6H_5) : CH \end{cases}$ (S. 438).

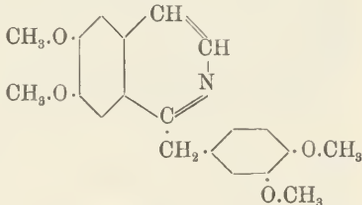
b) Eine mit dem **p*-Tolylderivat (S. 438) vielleicht identische Verbindung entsteht durch Kochen von Zimmtaldehyd (Spl. Bd. III, S. 45) und dem Nitril der α -*p*-Toluidino-Phenyllessigsäure mit alkoholischer Kalilauge, neben dem 1,4-Diphenyl-4-*p*-Toluidinopenten(1)-ol(3)-Nitril(5) (Spl. Bd. II, S. 1014), aus welchem sie durch Abspaltung von Wasser und Blausäure hervorgeht (v. MILLER, PLÖCHL, B. 31, 2718). — Prismen aus Alkohol, die elektrische Eigenschaften besitzen. Schmelzp.: 181°. Leicht löslich in heissem Ligroin und Benzol, schwieriger in heissem Alkohol.

3-Nitroso-2,5-Diphenylpyrrol $C_{16}H_{13}ON_2 = \begin{matrix} CH \cdot C : NOH \\ C_6H_5 \cdot \ddot{C} : N : C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus der abgekühlten, alkoholischen Lösung von 2,5-Diphenylpyrrol (1 Mol.) (Hptw. Bd. IV, S. 438) und Natrium (1 Atom) mittels Isoamylnitrits (1 Mol.) (ANGELICO, CALVELLO, G. 31 II, 10). — Ziegelrothe Nadelchen (aus Benzol oder Xylol). Schmelzp.: 204° (unter Zersetzung). Reagirt mit Phenylisocyanat.

14) *1-Benzylisochinolin $C_6H_4 \begin{cases} CH = CH \\ C(CH_2 \cdot C_6H_5) : N \end{cases}$ (S. 439—443). B. Neben der 4-Verbindung (S. 260) durch Erhitzen von Benzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 636) mit Isochinolin (S. 191) und dessen Chlorhydrat auf 220—240° (RÜGHEIMER, B. 33, 1719). — Schmelzp.: 50—52°. Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ entsteht Pyridincarbonsäure(2) (S. 107—108).

*Tetramethoxyderivat, Papaverin

$C_{20}H_{21}O_4N =$
(S. 439—440). 100 Thle. Tetrachlorkohlenstoff lösen bei 17° 0,203 Thle. Papaverin (SCHINDELMEISER, Ch. Z. 25, 129). Thermochemische Daten: LEROY, C. r. 129, 222). Molekulare Verbrennungswärme: 2478,8 Cal. (const. Druck) (L., A. ch. [7] 21, 110). Absorptionsspektrum: DOBBIE, LAUDER, Soc. 83, 616. Beim Hinzufügen von $NaNO_2$ zu einer wässrigen Lösung von Papaverinchlorhydrat entsteht Papaveraldoxim (S. 263). Leitet man zur siedenden Lösung von Papaverinchlorhydrat in Chloroform nitrose Dämpfe, wie sie aus Salpetersäure durch As_2O_3 entwickelt werden, so wird Nitrosopapaverin (s. u.) gebildet. Erhitzen von Papaverin mit conc. Salzsäure ergibt Dimethylpapaverolin (S. 264); beim trockenen Erhitzen von Papaverinchlorhydrat resultirt Trimethylpapaverolin (S. 264) (PICTET, KRAMERS, C. 1903 I, 844). — Reaction. Giebt mit einer kalten Lösung von 0,5 g seleniger Säure in 100 g conc. Schwefelsäure grünlichblaue, dann tiefviolette Färbung (MECKE, C. 1899 II, 684).

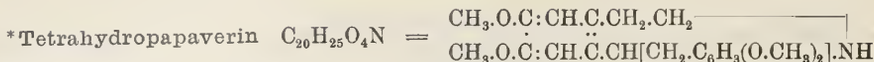


S. 439, Z. 25 v. u. statt: „Dimethoxyleinchonin-“ lies: „Dimethoxylisochinolin-carbon-“.

S. 439, Z. 24 v. u. statt: „Hemipinisoimid“ lies: „*m*-Hemipinimid“.

S. 439, Z. 22—21 v. u. streiche: „und 4,5-Dimethylätherdioxyphthalsäure $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(CO_2H)_2$ “.

Nitrosopapaverin $C_{20}H_{20}O_5N_2 = C_{20}H_{20}(NO)_4N$. B. Durch Einleiten nitroser Dämpfe, wie sie aus Salpetersäure durch As_2O_3 entwickelt werden, in eine siedende Lösung von Papaverinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 439) in Chloroform (P., K., C. 1903 I, 844). — Weisse Nadeln (aus Alkohol oder Benzol), die sich am Licht langsam grün färben. Schmelzp.: 181,5°. Unlöslich in Alkalien. — Chlorhydrat. Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 181° (unter Zersetzung). — $(C_{20}H_{20}O_5N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Flockiger Niederschlag, der sich bei 226° zu schwärzen beginnt und bei 235° unter Zersetzung schmilzt. Schwer löslich in siedendem Wasser. — Nitrit $C_{20}H_{20}O_5N_2 \cdot HNO_2$. Strohgelbe Prismen (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: 179° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in siedendem Wasser. — Nitrat. Hexagonale Blättchen. Schmelzp.: 183° (unter Gasentwicklung).



(S. 440). a) *Inactive Modification (S. 440). Krystallisiert aus siedendem Wasser oder sehr verdünntem Alkohol in wasserfreien Nadelchen; aus wässriger Holzgeist in grossen, durchsichtigen, glänzenden, tetragonalen Prismen (KOEHLIN) mit 1 Mol. Methylalkohol; aus absolutem Methylalkohol in anscheinend rhombischen Krystallen, welche frei von Lösungsmitteln sind (GOLDSCHMIEDT, M. 19, 324). Absorptionsspectrum: D., LA., Soc. 83, 616. Durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure entsteht Tetrahydropapaverolin (S. 264). Kann durch fractionirte Krystallisation der Salze mit d- α -Brom- und Chlorcamphersulfonsäuren (Spl. Bd. III, S. 363, 364) in die optisch-activen Componenten (s. u.) zerlegt werden, während die Zerlegung mittels des d-Tartrats nicht gelingt (POPE, PEACHEY, Soc. 73, 893, 902). — d-Tartrat $(C_{20}H_{25}O_4N)_2.C_4H_6O_6 + 17H_2O$. B. Aus Tetrahydropapaverin und Weinsäure auch bei grossem Ueberschuss der letzteren (G., M. 19, 323). Monokline Prismen aus Wasser. 16 Mol. H_2O entweichen bei 105°, das letzte Molekül bei 155°. $[\alpha]_D$: +7,44° in wässriger 1%iger Lösung (Po., PE., Soc. 73, 902; Z. Kr. 31, 11).

b) d-Modification. Schmelzp.: 223—224°. $[\alpha]_D$: +153,7° in Chloroform (ca. 1 g in 25 ccm) (Po., PE., Soc. 73, 898, 900). — d- α -Bromcamphersulfonat $C_{20}H_{25}O_4N$, $C_{10}H_{15}O_4BrS$ konnte nicht vollkommen frei von der l-Verbindung (s. u.) gewonnen werden.

c) l-Modification. Kleine Krystalle. Schmelzp.: 223—224°. $[\alpha]_D$: —143,4° in Chloroform (ca. 1 g in 25 ccm) (Po., PE., Soc. 73, 897—898, 901). — d- α -Chlorcamphersulfonat $C_{20}H_{25}O_4N$, $C_{10}H_{15}O_4ClS$. Farblose lange Nadeln, isomorph mit der entsprechenden Bromverbindung. — d- α -Bromcamphersulfonat $C_{20}H_{25}O_4N$, $C_{10}H_{15}O_4BrS$. Aus Wasser farblose, durchscheinende Nadeln. Schmelzp.: 295—298° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser, reichlicher in absolutem Alkohol. $[\alpha]_D$ in etwa 0,3%iger alkoholischer Lösung: —30°.

Tetrahydropapaverinnitrosamin $C_{20}H_{24}O_5N_2$. B. Beim Versetzen einer wässrigen Lösung von salzsaurem Tetrahydropapaverin (Hptw. Bd. IV, S. 440) mit etwas mehr als der berechneten Menge Kaliumnitrit in kalter wässriger Lösung (G., M. 19, 327). — Aus Alkohol hellbernsteingelbe, spitze, glänzende, monokline (KOEHLIN) Pyramiden. Schmelzp.: 180—182°. Löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, leicht löslich in warmem Alkohol, sehr wenig in Aether, unlöslich in Petroleumäther. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht Tetrahydropapaverin (s. o.).

N-Methyltetrahydropapaverin ist Laudanosin, Spl. Bd. III, S. 678—679.

Die *Halogenalkylate des Papaverins (S. 440—441) liefern durch Alkalien Alkyldiammoniumbasen, die Wasser zu Alkylammoniumhydroxybasen von je nach der Natur des Alkyls verschiedener Beständigkeit addiren; auch Alkohol kann zu neutralen Verbindungen von der Formel $C_{20}H_{21}O_4:N(OR)R'$ addirt werden. Sie werden von den Halogenwasserstoffsäuren gespalten unter Bildung von Halogenalkylaten des Papaverolins (S. 264) (CLAUS, KASSNER, J. pr. [2] 56, 321 ff.; vgl. dazu DECKER, B. 35, 2591).

*Papaverinmethyliumsalze $C_{20}H_{21}O_4N.CH_3X$ (S. 440). *Jodid $C_{20}H_{21}O_4N.CH_3J + 4H_2O$ (S. 440). Schmelzpunkt der wasserhaltigen Verbindung: 65° (Pr., ATHANASESCU, B. 33, 2347). — Das *Chlorid, Papaverinchlormethylat $C_{20}H_{21}O_4N.CH_3Cl$ giebt durch Reduction mit Zinn und Salzsäure rac. Laudanosin (Spl. Bd. III, S. 679) (Pr., A.). — Sulfat $[C_{20}H_{21}O_4N(CH_3).O]_2SO_2 + xH_2O$. Sehr hygroskopische, krystallinische, fast farblose Masse. Schmilzt nach dem Trocknen über conc. Schwefelsäure bei ca. 110°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Cl., K., J. pr. [2] 56, 338).

S. 440, Z. 1 v. u. statt: „ $C_{20}H_{21}NO_4.C_6H_5N_3O_7$ “ lies: „ $C_{20}H_{21}O_4N(CH_3).O.C_6H_5O_6N_3$ “.

*Papaverinäthyliumsalsalze $C_{20}H_{21}O_4N.C_2H_5X$ (S. 441). Bichromat $[C_{20}H_{21}O_4N(C_2H_5).O]_2Cr_2O_7$. Bräunlichgelbe monokline(?) Plättchen. Schmelzp.: 139°. Ziemlich löslich in heissem Wasser (Cl., K., J. pr. [2] 56, 338).

S. 441, Z. 4 v. o. statt: „m-Hemipinisoimid“ lies: „m-Hemipinimid“.

S. 441, Z. 10 v. o. hinter: „wasserfrei (Cl., H.)“ schalte ein: „und schmilzt dann bei 110—111° (Cl., H., B. 18, 1577)“.

S. 441, Z. 20 v. o. statt: „1886“ lies: „516“.

S. 441, Z. 25 v. o. statt: „ $C_{20}H_{21}NO_4.C_6H_5O_7N_3$ “ lies: „ $C_{20}H_{21}O_4N(C_2H_5).O.C_6H_5O_6N_3$ “.

Papaverinpropyliumsalze $C_{20}H_{21}O_4N.C_3H_7X$. Die Salze werden durch NaOH und Ba(OH)₂ zerlegt unter Bildung von Propyridenpapaverinium (s. u.), Ag₂O wirkt immer nebenher oxydierend; Pb(OH)₂ giebt in Gegenwart von Wasser das Hydroxyd (vgl. S. 263), in Gegenwart von Alkohol das Aethoxypropylat (S. 263) (Cl., K., J. pr. [2] 56, 328 ff.). — Chlorid $C_{20}H_{21}O_4N.C_3H_7Cl$. Hellgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 80°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Sulfat $[C_{20}H_{21}O_4N(C_3H_7).O]_2SO_2 + 2H_2O$. Farblose Kryställchen. Schmelzp.: 126°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser.

n-Propylidenpapaverinium $C_{39}H_{57}O_4N = C_{20}H_{21}O_4N:CH.CH_2.CH_3$. B. Aus Papaverinpropyliumbromid (vgl. S. 262) durch NaOH (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 329). — Gelbes Oel. Löslich in Aether. Addirt in wässrig-ätherischer Lösung Wasser zum Papaverinpropyliumhydroxyd, welches farblose ätherunlösliche Kryställchen bildet und in wässriger Lösung durch Natronlauge wieder in Propylidenpapaverinium übergeführt wird, in warmer, wässrig-alkoholischer Lösung Alkohol zum Papaverinäthoxypropylat (s. u.) und in trockenem Zustande HCl zum Propyliumchlorid (s. o.).

Papaverinäthoxypropylat (Papaverinpropyloxydalkoholat) $C_{25}H_{33}O_5N = C_{20}H_{21}O_4N(O.C_2H_5).C_3H_7$. B. Aus Propylidenpapaverinium (s. o.) durch wässrigen Alkohol in der Wärme; ferner aus Papaverinpropyliumsulfat (S. 262) beim Kochen mit $Pb(OH)_2$ in Alkohol (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 332, 342). — Nadelchen. Schmelzp.: 137°. Ziemlich löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Aether. Wird durch NaOH zu Propylidenpapaverinium gespalten.

S. 441, Z. 30 v. o. statt: „Benzylhemipinisoimid“ lies: „Benzyl-m-Hemipinimid“.

Benzylidenpapaverinium $C_{27}H_{37}O_4N = C_{20}H_{21}O_4N:CH.C_6H_5$. B. Aus Papaverinbenzylchlorid (Hptw. Bd. III, S. 441) durch NaOH in wässriger Lösung (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 323). — Goldgelbe Blättchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 130°. Mässig löslich in Aether. Salzsäure löst zu Papaverinbenzylchlorid, Wasser spurweise zu einer alkalischen Lösung von Papaverinbenzylhydroxyd. Oxydirt sich unter Wasser oder beim Verdunsten des Aethers leicht zur indifferenten Verbindung $C_{14}H_{15}O_3N(?)$ (s. u.).

Verbindung $C_{14}O_{15}O_3N(?)$ [identisch mit Benzylpapaveriniinoxyd von STRANSKY (Hptw. Bd. IV, S. 441) und Benzylpapaveraldin von GOLDSCHMIEDT? (Hpw. Bd. IV, S. 442)]. B. Aus Benzylidenpapaverinium (s. o.) durch freiwillige Oxydation unter Wasser oder beim Verdunsten der Aetherlösung (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 326). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 165°. Verhält sich gegen verdünnte Säuren indifferent.

Papaverin-o-Xylylenbromid (vgl. Spl. Bd. II, S. 32) $C_{43}H_{50}O_8N_2Br_2 = C_6H_4(CH_2Br)_2.C_{20}H_{31}NO_4$. B. Durch Erwärmen der Componenten in alkoholischer Lösung (SCHOLTZ, *Ar.* 237, 207). — Nadeln. Schmelzp.: 207–208°.

S. 441, Z. 15 v. u. statt: „ $C_{21}H_{21}NO_4$ “ lies: „ $C_{20}H_{21}NO_4$ “.

Methylenpapaverin $C_{21}H_{21}O_4N$. B. Durch 28-stdg. Erhitzen von 10 g Papaverin (S. 261) mit 40 ccm conc. Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, *B.* 32, 3612). — Nadelchen (aus wenig Sprit + Aether). Schmelzp.: 155–156°. — Chlorhydrat. Gelbliche Nadelchen. Sintert bei 105°, schmilzt bei 110°, zersetzt sich bei 130–140°. — Bromhydrat. Gelbliche Nadelchen. Schmilzt bei 110°, zersetzt sich bei 120°. — $(C_{21}H_{21}O_4N)_2H_2PtCl_6$. Flocken. Sintert bei 150°, schmilzt gegen 180° (unter Zersetzung). Ziemlich schwer löslich. — Pikrat. Sintert bei 100°, schmilzt bei 115°.

***Papaveraldin** $C_{20}H_{19}O_3N = (CH_3.O)_2C_6H_3.CO.C_9H_4(O.CH_3)_2N$ (S. 442). Durch Reduction mit Zink entsteht in Eisessig Papaverinol (s. u.), in Essigsäureanhydrid Papaverin (S. 261) (GOLDSCHMIEDT, STUCHLIK, *M.* 21, 814).

***Papaveraldoxim** $C_{20}H_{20}O_5N_2 = (CH_3.O)_2C_6H_3.C:(N.OH).C_9H_4(O.CH_3)_2N$ (S. 442). B. Durch Zusatz von $NaNO_2$ zu einer wässrigen Lösung von Papaverinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 439) (PIETER, KRAMERS, *C.* 1903 I, 844).

S. 443, Z. 18 v. o. statt: „ $C_{26}H_{27}N_3O_4$ “ lies: „ $C_{26}H_{25}N_3O_4$ “.

Papaverinol $C_{20}H_{21}O_5N = (CH_3.O)_2C_6H_3.CH(OH).C_9H_4(O.CH_3)_2N$. B. Durch Reduction von Papaveraldin (s. o.) in Eisessig mit Zink (STUCHLIK, *M.* 21, 814). — Aus Methylalkohol farblose monokline (PELIKAN) Säulen. Sehr leicht löslich in Alkoholen, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und Aether. Oxydirt sich in alkoholisch-alkalischer Lösung zu Papaveraldin. Giebt keine Alkyläther, konnte nicht in active Componenten zerlegt werden. — $C_{20}H_{21}O_5N.HCl$. Nicht krystallisirt. Erregt Krämpfe und setzt die Temperatur herab. — $(C_{20}H_{21}O_5N.HCl)_2PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln. Schmelzp.: 168° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_{20}H_{21}O_5N.C_6H_3O_7N_3$. Grünliche gelbe Prismen. Schmelzpunkt: 171° (unter Zersetzung).

Papaverinolmethyljodid $C_{20}H_{21}O_5N.CH_3J$. Nadeln. Schmilzt unscharf bei 188° (Str., *M.* 21, 824).

Papaverinoläthylbromid $C_{20}H_{21}O_5N.C_2H_5Br$. Gelbliche Prismen. Schmilzt unscharf bei 167° (Str., *M.* 21, 826).

Papaverinolbenzylchlorid $C_{20}H_{21}O_5N.C_7H_7Cl$. Gelbliche Nadeln. Schmilzt unscharf bei 170° (Str., *M.* 21, 827).

Phenylcarbaminsäurepapaverinolester $C_{27}H_{26}O_6N_2 = C_{20}H_{20}NO_5(CO.NH.C_6H_5)$. Prismen. Schmelzp.: 180° (Str., *M.* 21, 823).

Benzoylpapaverin $C_{27}H_{25}O_6N = C_{20}H_{20}(CO.C_6H_5).O_5N$. — Pikrinsäureverbindung $C_{33}H_{25}O_{13}N_4$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 126° (unter Zersetzung) (Str., *M.* 21, 822).

p-Brombenzoylpapaverin $C_{27}H_{24}O_6NBr = C_{20}H_{20}(CO.C_6H_4Br).O_5N$. Krystalle. Schmelzp.: 194° (Str., *M.* 21, 823).

Trimethylpapaverolin $C_{19}H_{19}O_4N = C_{16}H_9(O.CH_3)_3(OH)N$. *B.* Durch Erhitzen von Papaverinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 439) auf 195–200° (PICKET, KRAMERS, *C.* 1903 I, 844). — Tafeln aus Alkohol, die sich bei 240°, ohne zu schmelzen, zersetzen. Schwer löslich in kaltem Alkohol, fast unlöslich in Aether. — Chlorhydrat. Grünlichgelbe Prismen (aus heissem Wasser). Leicht löslich in Alkohol. Das Salz ist krystallwasserhaltig und zeigt wasserhaltig den Schmelzpt.: 65°, nach dem Trocknen bei 110° den Schmelzpt.: 192°. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Weisse krystallwasserhaltige Nadeln (aus siedendem Wasser). Schmilzt wasserfrei bei ca. 155° (unter Zersetzung). — $(C_{19}H_{19}O_4N.HCl)_2PtCl_4$. Orange-gelber Niederschlag. Schmelzpt.: 231° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in siedendem Wasser und verdünnter Salzsäure. — Pikrat. Tafeln. Schmelzpunkt: 206,5°. — Natriumsalz. Schmelzpt.: zwischen 160° und 175°. Leicht löslich in Wasser, schwer in überschüssiger Natronlauge. — Chlormethylat. Farblose Tetraäder. Schmelzpt.: 70–71°. Wird durch $Sn + HCl$ zu Isolaudanin (s. u.) reducirt. — Jodmethylat. Krystallwasserhaltige Tetraäder. Schmelzpt.: 63–64°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether.

Isolaudanin $C_{20}H_{23}O_4N$. *B.* Durch Reduction von Trimethylpapaverolinchlormethylat (s. o.) mit $Sn + HCl$ (P., KR., *C.* 1903 I, 844). — Schmelzpt.: 76°. Löslich in Alkalien, unlöslich in Alkalicarbonaten. Mit H_2SO_4 und wenig $FeCl_3$ entsteht eine tiefblaue Färbung.

Dimethylpapaverolin $C_{16}H_{17}O_4N = C_{16}H_9(O.CH_3)_2(OH)_2N$. *B.* Durch 9-stdg. Erhitzen von Papaverin (S. 261) mit überschüssiger conc. Salzsäure zum Sieden (P., K., *C.* 1903 I, 844). — Weisse Masse, die sich an der Luft rasch grün färbt und verharzt. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, löslich in kaustischen Alkalien und Säuren, unlöslich in Alkalicarbonaten. Giebt mit $FeCl_3$ eine gelbgrüne Färbung. Reducirt ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung. — $(C_{16}H_{17}O_4N.HCl)_2PtCl_4$. Amorpher weisser Niederschlag. — Pikrat $C_{16}H_{17}O_4N.C_6H_3O_7N_3$. Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 104°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in kaltem Wasser.

Die Halogenalkylate des *Papaverolins (S. 443) entstehen aus den entsprechenden Papaverinverbindungen (S. 262) durch Halogenwasserstoff bei passender Temperatur. Von Alkalien werden sie unter Bildung von ätherunlöslichen Ammoniumhydroxy-basen gefällt, die sich im Ueberschuss mit dunkelrother Farbe lösen (CLAUS, KASSNER, *J. pr.* [2] 56, 342).

Papaverolinchlormethylat $C_{16}H_{13}O_4N.CH_2Cl$. *B.* Aus Papaverinchlormethylat (S. 262) durch conc. Salzsäure bei 160–180° (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 344). — Harte Krystallkrusten. Schmelzpt.: 235°.

Jodmethylat $C_{16}H_{13}O_4N.CH_2J$. Rothbraune Krystallaggregate (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 77° (CL., K.).

Chloräthylat $C_{16}H_{13}O_4N.C_2H_5Cl$. *B.* Aus Papaverinchloräthylat (Hptw. Bd. IV, S. 441, Z. 7 v. o.) mit conc. Salzsäure bei 160–180° (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 344). — Harte Krystallkrusten. Schmelzpt.: 215°.

Brompropylat $C_{16}H_{13}O_4N.C_3H_7Br$. *B.* Aus Papaverinbrompropylat (vgl. S. 262) durch conc. Bromwasserstoffsäure bei 130–140° (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 344). — Prismatische Krystalle. Schmelzpt.: 140°.

Chlorbenzylat $C_{22}H_{20}O_4NCl + 2H_2O = C_{16}H_{13}O_4N.C_7H_7Cl + 2H_2O$. Rhomboëder (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 158° (CL., K., *J. pr.* [2] 56, 343).

Tetrahydropapaverolin $C_{16}H_{17}O_4N$. *B.* Die freie Base entsteht aus dem Jodhydrat (s. u.) mit $NaHCO_3$, ist aber sehr oxydabel und färbt sich schnell violett (GOLDSCHMIEDT, *M.* 19, 329). — Schmelzpt.: 255° (unter Zersetzung). — $C_{16}H_{17}O_4N.HCl + 2H_2O$. *B.* Durch Schütteln der Lösung des Jodhydrates (s. u.) mit Chlorsilber. — $C_{16}H_{17}O_4N.HJ + 1\frac{1}{2}H_2O$. *B.* Durch 4-stdg. Kochen von Tetrahydropapaverin (S. 262) mit Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor, Abdampfen und Krystallisiren des Rückstandes. Weisse Nadeln aus Wasser. Bei 105° entweicht das Krystallwasser.

15) **6-Methyl-3-Phenylchinolin** $CH_3.C_6H_5 \begin{matrix} < CH : C.C_6H_5 \\ & N=CH \end{matrix}$. 4-Oxyderivat $C_{16}H_{13}ON = NC_6H_4(OH)(CH_3)(C_6H_5)$. *B.* Entsteht beim Erhitzen des Condensationsproductes aus Oxy-methylenphenyllessigsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 954–955) und p-Toluidin auf 280° (BÖRNER, *C.* 1900 I, 122). — Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpt.: oberhalb 310°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Benzol und Aether.

16) **3-Benzylisochinolin** $C_6H_4 \begin{matrix} < CH : C.CH_2.C_6H_5 \\ & CH : N \end{matrix}$. *B.* Neben grossen Mengen der 4-Verbindung (S. 260), durch Einwirkung von Benzaldehyd auf Benzoyltetrahydroisochinolin (S. 145) (RÜGHEIMER, *B.* 33, 1719). — Schmelzpt.: 103,5°.

17) **3-o-Tolylisochinolin** $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3 \\ \text{CH:N} \end{matrix}$. B. Durch 3-stdg. Kochen von

1-Chlor-3-o-Tolylisochinolin (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure + Phosphor (BETHMANN, B. 32, 1113). — Körnige Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: 78—79°. Leicht löslich. — $C_{16}H_{13}N.HCl$. Nadelchen. Schmelzp.: 221°. — $(C_{16}H_{13}N.HCl)_2P(Cl)_4 + 2H_2O$. Orangefarbene mikroskopische Täfelchen. Schmelzp.: 210° (unter Aufschäumen). — $C_{16}H_{13}N.HBr$. Nadelchen, die gegen 200° erweichen und bei 235° unter Bräunung schmelzen. — $C_{16}H_{13}N.HJ$. Goldgelbe Nadeln, die gegen 190° unter Zersetzung schmelzen. — Sulfat. Nadelbüschel, die bei 200° erweichen und gegen 212° schmelzen. — Pikrat. Stäbchen. Schmelzp.: ca. 150°.

1-Chlor-3-o-Tolylisochinolin $C_{16}H_{12}NCl = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3 \\ \text{Cl:N} \end{matrix}$. B. Durch

Erwärmen von 3-o-Tolylisocarbostyryl (s. u.) mit $POCl_3$ (BETHMANN, B. 32, 1112). — Wasserhelle monokline (TÄUBER) Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 67°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

3-o-Tolylisocarbostyryl $C_{16}H_{13}ON = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3 \\ \text{CO.NH} \end{matrix}$. B. Durch 12-stdg.

Erhitzen von 3-o-Tolylisocumarin (Spl. Bd. II, S. 1011) mit alkoholischem Ammoniak auf 100° (BETHMANN, B. 32, 1111). — Mikroskopische Täfelchen. Schmelzp.: 179°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leichter in Alkoholen, Aether u. s. w.

18) **3-Benzal-3,4-Dihydroisochinolin** $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH=N} \\ \text{CH}_2.\dot{C}:\text{CH.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. 3-Benzal-

4-Keto-3,4-Dihydroisocarbostyryl $C_{16}H_{11}O_2N = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \text{CO.C:CH.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Durch

15 Minuten langes Erhitzen von 2 g 4-Oxyisocarbostyryl (S. 194) mit 5 ccm Benzaldehyd und 1 Tropfen Piperidin auf 170° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2424). Aus der Mutterlauge scheiden sich gelbe, gekrümmte Nadelchen ab, die gegen 165° schmelzen und durch längeres Erhitzen auf 170° in dieselbe Verbindung übergehen. — Gelbe Prismen (aus wenig Eisessig). Schmelzp.: 193—194°.

19) **Base** $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C:CH.C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3 \\ \text{CH} \end{matrix} \begin{matrix} >N \\ > \\ \text{CH} \end{matrix}$. o-Xylalptalimidin $C_{16}H_{13}ON =$

$C_6H_4 \begin{matrix} \text{C:CH.C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3 \\ \text{CO} \end{matrix} \begin{matrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{matrix}$ s. Spl. Bd. II, S. 1010.

20) **Benzal-Methylketol** $C_6H_4 \begin{matrix} \text{C:CH.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} \\ \text{C:CH}_3 \end{matrix}$. o-Chlorbenzalmethylketol $C_{16}H_{12}NCl$

$= C_6H_4Cl.CH:C_6H_4(CH_3)N?$. B. Aus äquimolekularen Mengen o-Chlorbenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 7) und Methylketol (S. 158) (FREUND, LEBACH, B. 36, 309). — Chlorhydrat. Goldglänzende Schuppen. Schmelzp.: 194—195°.

Nitrobenzalmethylketol $C_{16}H_{12}O_2N_2 = NO_2.C_6H_4.CH:C_6H_4(CH_3)N?$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus äquimolekularen Mengen Methylketol (S. 158) und o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) (FREUND, LEBACH, B. 36, 309). — Chlorhydrat. Goldschimmernde hellbraune Blättchen.

b) p-Nitroverbindung. Hellbraune krystallinische Masse (FR., L., B. 36, 309).

m-Oxybenzalmethylketol $C_{16}H_{13}ON = HO.C_6H_4.CH:C_6H_4(CH_3)N?$. — Chlorhydrat. Goldglänzende Schuppen. Schmelzp.: 222° (FREUND, LEBACH, B. 36, 309).

5. *Basen $C_{17}H_{15}N$ (S. 444).

1) *2¹-Benzylchinaldin, 2-Phenäthylchinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N=C.CH}_2.\text{CH}_2.C_6\text{H}_5 \end{matrix}$

(S. 444). Einwirkung von Formaldehyd: KÖNIGS, B. 32, 3606.

2¹-o-Nitrobenzylolchinaldin $C_{17}H_{14}O_3N_2 = NC_6H_5.CH_2.CH(OH).C_6H_4.NO_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 8 g o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9), 7 g Chinaldin (S. 196) und 7 g Wasser im Rohre auf 85—90° (LÖW, B. 36, 1668). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 168°. Leicht löslich in Alkoholen, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser. Färbt sich an der Luft gelb. — $C_{17}H_{14}O_3N_2.HCl$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 249°. — $(C_{17}H_{14}O_3N_2.HCl)_2HgCl_2$. Orangerothe Blättchen. Schmelz-

punkt: 185°. — $(C_{17}H_{14}O_3N_2 \cdot HCl)_2 PtCl_4$. Rothbrauner krystallinischer Niederschlag. Schmelzpz.: 180°. — $(C_{17}H_{14}O_3N_2 \cdot HCl)_2 AuCl_3$. Nadeln. Schmelzpz.: 132°.

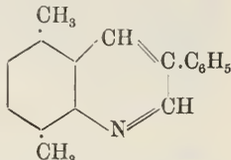
2'-p-Nitrobenzylolchinaldin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 454, Z. 25—20 v. u.

2) *4'-Benzyllepidin, 4-Phenäthylchinaldin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2 \cdot C_6H_5) : CH \\ N = CH \end{array} \right.$ (S. 444).

Einwirkung von Formaldehyd: KÖNIGS, B. 32, 3605.

5) 3-Phenyl-5,8-Dimethylchinaldin:

4-Oxyderivat $C_{17}H_{15}ON = NC_9H_3(OH)(CH_3)_2(C_6H_5)$. B. Durch Erhitzen des Condensationsproductes der Formylphenylessigsäureester (Spl. Bd. II, S. 954—955) mit p-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 315) (BÖRNER, C. 1900 I, 122). — Nadeln (aus Äthylacetat). Schmelzpz.: 254—256°. Löslich in Alkohol und Chloroform, sehr wenig löslich in Benzol und Aether.



6) Aethophenylchinaldin $NC_9H_8 \cdot C_6H_4 \cdot C_2H_5$. Oxyderivat, Aethyl-o-γ-Chinolylphenol $NC_9H_8 \cdot C_6H_3(OH)(C_2H_5)$ s. Homoapocinchen, *Spl. Bd. III*, S. 635.

7) 4-p-Xylylisochinolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) : CH \\ CH = N \end{array} \right.$. B. Aus (1 Mol.) Benzoyl-

tetrahydroisochinolin (S. 145) und (1½ Mol.) p-Toluylsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 40) bei 200° (RÜGHEIMER, ALBRECHT, A. 326, 297). — Farblose Nadeln (aus Ligroin). Schmelzpz.: 66—67°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, CS_2 , Chloroform und heissem Ligroin, schwer in heissem Wasser. — $(C_{17}H_{15}N \cdot HCl)_3(HgCl_2)_2$. Farblose Nadeln (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzpz.: 160,5—162°. Löslich in heisser, verdünnter Salzsäure, schwer löslich in heissem Wasser. — $(C_{17}H_{15}N \cdot HCl)_2 PtCl_4 + H_2O$. Krystallinischer Niederschlag. Beginnt (getrocknet) sich bei 203° zu zersetzen. Ziemlich schwer löslich in HCl-haltigem Alkohol, noch schwerer in HCl-haltigem Wasser. — $C_{17}H_{15}N \cdot H_2SO_4$. Nadelchen (aus heissem Alkohol). Schmelzpz.: 209—210°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, weniger in H_2SO_4 -haltigem Wasser. — Pikrat $C_{17}H_{15}N \cdot C_6H_5O_7N_3$. Rhombische Täfelchen oder Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzpz.: 196—197°.

6. *Basen $C_{18}H_{17}N$ (S. 444—445).

3) 2'-Methyl-2'-Benzylchinaldin $NC_9H_8 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Oxyderivat, ω-Methylol-ω-Benzylchinaldin $C_{18}H_{17}ON = NC_9H_8 \cdot CH(CH_2 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Neben dem Dimethylolderivat (s. u.), durch 38-stdg. Erhitzen von 5 g 2'-Benzylchinaldin (S. 265) mit 20 ccm 40%iger Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, B. 32, 3606). — Prismen oder Täfelchen aus Aether. Schmelzpz.: 113—114°. Leicht löslich. — Oxalat. Nadeln. Schwer löslich in Alkohol.

4) 4'-Methyl-4'-Benzyllepidin $NC_9H_8 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Oxyderivat, ω-Methylol-ω-Benzyllepidin $C_{18}H_{17}ON = NC_9H_8 \cdot CH(CH_2 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch 45-stdg. Erhitzen von 5 g 4'-Benzyllepidin (s. o.) mit 20 ccm 40%iger Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, B. 32, 3605). — Prismen (aus Benzol oder Alkohol). Schmelzpz.: gegen 150°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol und Essigester. — $(C_{18}H_{17}ON)_2 H_2 PtCl_6$. Hellgelbrothe blätterige Krystallmasse. Schmelzpz.: 234° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in verdünnter Salzsäure und Alkohol.

6a. Basen $C_{19}H_{19}N$.

1) 2',2'-Dimethyl-2'-Benzylchinaldin $NC_9H_8 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Dioxyderivat, ω-Dimethylol-ω-Benzylchinaldin $C_{19}H_{19}O_2N = NC_9H_8 \cdot C(CH_2 \cdot OH)_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Neben der Monomethylolverbindung (s. o.), durch 38-stdg. Erhitzen von 5 g 2'-Benzylchinaldin (S. 265) mit 20 ccm 40%iger Formaldehydlösung im Wasserbade (KÖNIGS, B. 32, 3606). — Säulen aus Sprit. Schmelzpz.: 141—142°. — $C_{19}H_{19}O_2N \cdot HCl$. Krystallpulver. Schmilzt nach vorhergehendem Sintern unscharf gegen 185° und zersetzt sich bei etwa 190° unter Gasentwicklung.

2) Diäthophenylchinaldin $NC_9H_8 \cdot C_6H_3(C_2H_5)_2$. Oxyderivat, o-γ-Chinolyl-Diäthylphenol $NC_9H_8 \cdot C_6H_3(C_2H_5)_2 \cdot OH$, s. Apocinchen, *Spl. Bd. III*, S. 633.

Dioxyderivat, o-γ-Oxychinolyl-Diäthylphenol $NC_9H_8(OH) \cdot C_6H_3(C_2H_5)_2 \cdot OH$, s. Apochinen, *Hptw.* Bd. III, S. 817 und *Spl. Bd. III*, S. 629.

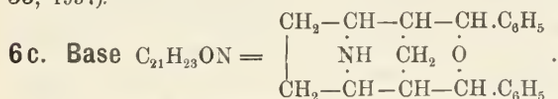
3) 4-p-Isopropylbenzyl-Isochinolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C[CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2] : CH \\ CH = N \end{array} \right.$. B. Aus (1 Mol.) Benzoyltetrahydroisochinolin (S. 145) und (1½ Mol.) Cuminal (Spl. Bd. III, S. 43)

bei 200° (RÜGHEIMER, ALBRECHT, A. 326, 301). — Farblose Krystalle (aus Ligroïn). Schmelzp.: 72,5—73,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, ziemlich leicht in Ligroïn, unlöslich in Wasser. — $C_{19}H_{19}N.HCl$. Mikroskopische quadratische Blättchen (aus heissem Benzol). Schwer löslich in heissem Benzol und HCl-haltigem Wasser, leichter in Alkohol. — $(C_{19}H_{19}N.HCl)_2PtCl_2$. Weisse Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 197—198°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser. — $(C_{19}H_{19}N.HCl)_2PtCl_4$. Beginnt bei 213° sich zu zersetzen. Unlöslich in verdünnter Salzsäure. — Pikrat $C_{19}H_{19}N.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 176°. Sehr leicht löslich in heissem Benzol, löslich in Wasser und Aether.

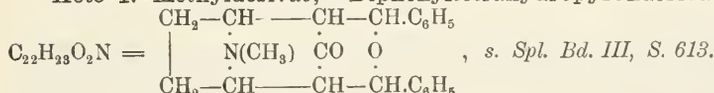
4) **2-Methyl-3-Aethyl-4,5-Diphenylpyrrol** $(C_6H_5)_2(C_2H_5)(CH_3)C_4 > NH$. **2-Methyl-3-Aceto-4,5-Diphenylpyrrol** $C_{19}H_{17}ON = (C_6H_5)_2(CH_3.CO)(CH_3)C_4 > NH$. B. Durch Eintragen von 10 g Zinkstaub in eine Lösung von 5 g Acetylaceton (Spl. Bd. I, S. 530) und 11,25 g Benziloxim (Spl. Bd. III, S. 222—223) in 60 g 75%iger Essigsäure (KNORR, LANOE, B. 35, 3006). — Krystalle aus Alkohol.

6b. 2-Cumyläthylchinolin $C_{20}H_{21}N = NC_9H_6.CH_2.CH_2.C_6H_4.C_3H_7$.

2^{1,2}-Dibromderivat, Cuminalchinaldin-Dibromid (vgl. S. 275) $C_{20}H_{19}NBr_2 = NC_9H_6.CHBr.CHBr.C_6H_4.C_3H_7$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 151° (v. GRABSKI, B. 35, 1957).



Keto-N-Methylderivat, Diphenyltetrahydropyrönderivat des Tropinons



I. *Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-19}N$ (S. 445—451).

I. *Säuren $C_{16}H_{11}O_2N$ (S. 445—446).

1) ***2-Phenylchinolincarbonsäure(4)** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H):CH \\ N= \\ \dot{C}.C_6H_5 \end{array} \right.$ (S. 445). B. {...

(DÖBNER, GIESECKE, ...}; vgl. GARZAROLLI-THURNLACKH, B. 32, 2274). Aus Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) und Benzylidenanilin (Spl. Bd. III, S. 20) in viel Alkohol, neben Anilphenbutenylonsäureanilid (s. u.) (GA.-TH., B. 32, 2276). Aus Isatin (Spl. Bd. II, S. 942) und Acetophenon (Spl. Bd. III, S. 90—91) durch KOH in alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (PFITZINGER, J. pr. [2] 56, 292). — Schmilzt bei 208—209° unter schwacher Entwicklung von CO_2 ; bei höherer Temperatur erfolgt rascher Zerfall unter Bildung von 2-Phenylchinolin (S. 256). — $(C_{16}H_{11}O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln aus Salzsäure. — $Ca(C_{16}H_{10}O_2N)_2 + 2\frac{1}{2}H_2O$. Schwer löslich in heissem Wasser. — Ag. $C_{16}H_{10}O_2N + \frac{1}{2}H_2O$.

Aethylester $C_{18}H_{15}O_2N = NC_{15}H_{10}.CO_2.C_2H_5$. B. Aus der Säure und alkoholischer Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (PF., J. pr. [2] 56, 297). — Flächenreiche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 50—51°. Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Petroleumäther. — Das Chlorhydrat dissociert mit Wasser. — $(C_{16}H_{15}O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Blättchen oder Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 210—211°. — Pikrat $C_{18}H_{15}O_2N.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 144—145°.

***Anilphenbutenylonsäureanilid** $C_{22}H_{18}ON_2$ (S. 445 bis

446). Constitution:

1,2-Diphenyl-4-Phenyliminodihydropyrrolon(5) (?)

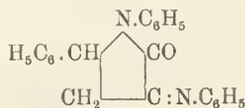
(GARZAROLLI-THURNLACKH, M. 20, 486). B. {... (DÖBNER,

GIESECKE, ...}; vgl. GA.-TH., B. 32, 2274). Zu einer Lösung

von Benzylidenanilin in dem zehnfachen Gewicht Benzol wird

die molekulare Menge Brenztraubensäureester in 5%iger Benzollösung gefügt (Ausbeute:

90% der Theorie) (GA.-TH., M. 20, 481).



5) **Phenylchinolincarbonsäure** [Carbonsäure des 6-Phenylchinolins (Hptw. Bd. IV, S. 429), CO_2H in o-Stellung zur Phenylchinolylbindung] $HO_2C.C_6H_4.C_9H_6N$ oder $(H_5C_6)(HO_2C)C_9H_6N$. B. Durch 20 Minuten langes Erhitzen von 5 g Fluorenonchinolin (S. 272)

mit 20 g Kali + einigen Tropfen Wasser auf 260° (Ausbeute: 40% der Theorie) (DIELS, STRÄHLIN, *B.* 35, 3283). — Monokline Prismen aus Alkohol, die gegen 245° erweichen und bei 264—265° (corr.) schmelzen. Schwer löslich in Aether und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Kaliumsalz. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — Kupfersalz. Olivgrüne Kryställchen. Sehr wenig löslich in heissem Wasser, leichter in Alkohol.

2. *Säuren C₁₆H₁₁O₃N (S. 446—448).

1) *4-Oxy-2-Phenylchinolincarbonsäure(3) C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{C(OH):C.CO}_2\text{H} \\ \text{N}=\text{C.C}_6\text{H}_5 \end{array} \right.$ (S. 446).
 {B. . . Aethylester . . . (JUST, . . .); D.R.P. 33497; *Frdl.* I, 201.

S. 447, Z. 26 v. o. statt: „192“ lies: „195“.

5) *4-o-Oxyphenylchinolincarbonsäure(2) C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{C(C}_6\text{H}_4\text{.OH):CH} \\ \text{N}=\text{C.CO}_2\text{H} \end{array} \right.$ (S. 448).
 B. { . . . (BESTHORN, BANZHAF, JAEGLE, *B.* 27, 3039); D.R.P. 79173; *Frdl.* IV, 1142).

6) *4-p-Oxyphenylchinolincarbonsäure(2) C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{C(C}_6\text{H}_4\text{.OH):CH} \\ \text{N}=\text{C.CO}_2\text{H} \end{array} \right.$ (S. 448).
 B. { . . . (BESTHORN, JAEGLE, *B.* 27, 912); D.R.P. 79173; *Frdl.* IV, 1141).

7) *1-Oxy-3-Phenylisochinolincarbonsäure(4) C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{C(CO}_2\text{H):C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(OH)=N} \end{array} \right.$ (S. 448).
 Nitril, 3-Phenyl-4-Cyanisocarbostyryl C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{C(CN):C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO—NH} \end{array} \right.$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1897.
 S. 448, Z. 16 v. o. vor „ist“ schalte ein: „(S. 432)“.

8) *Homoapocinchensäure, o-γ-Chinolylphenolcarbonsäure, γ-Oxycarboxyphenylchinolin* NC₉H₆.C₆H₃(OH).CO₂H. B. Aus Aethylätherhomoapocinchensäure (s. u.) oder Chinolylphenoltoldicarbonsäure (S. 270) durch siedende Bromwasserstoffsäure (Κόμπος, *J. pr.* [2] 61, 38). — Flockige Fällung aus der Sodalösung durch Essigsäure. Schmelzp.: über 290°. Durch Destillation des Silbersalzes mit Zinkstaub entsteht reichlich 4-o-Oxyphenylchinolin (S. 258). — Ag.C₁₆H₁₀O₃N + H₂O. Farbloser unlöslicher Niederschlag.

Aethylätherhomoapocinchensäure C₁₈H₁₅O₃N = NC₉H₆.C₆H₃(O.C₂H₅).CO₂H. B. Aus Homoapocinchensäure mit Braunstein und Schwefelsäure oder aus Ketohomoapocinchensäure in Methylalkohollösung mit Jod oder durch Bromnatronlauge (K., *J. pr.* [2] 61, 36). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 253—254°. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in heissen verdünnten Mineralsäuren, leicht löslich in Carbonaten. Durch siedende Bromwasserstoffsäure entsteht Homoapocinchensäure. — Ag.C₁₈H₁₄O₃N. Schwer löslicher, beständiger Niederschlag.

9) *Isaphensäure, 2-Oxy-3-Benzalindolenincarbonsäure(3¹)*
 C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{C:C(C}_6\text{H}_5\text{).CO}_2\text{H} \\ \text{N}=\text{C.OH} \end{array} \right.$ u. *Derivate* s. *Hptw.* Bd. II, S. 1898.

3. *Säuren C₁₇H₁₃O₂N (S. 448).

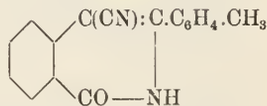
4) *2,5-Diphenylpyrrolcarbonsäure(3)* u. *Derivate* s. *Hptw.* Bd. IV, S. 449—450 und *Berichtigungen* dazu unten.

4. *Säuren C₁₇H₁₃O₃N (S. 448—450).

S. 449, Z. 17—19 v. o. sind zu streichen. Vgl. *B.* 21, 3056.

4) *1-Oxy-3-p-Tolylisochinolincarbonsäure(4)*

C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{C(CO}_2\text{H):C.C}_6\text{H}_4\text{.CH}_3 \\ \text{C(OH)=N} \end{array} \right.$. Nitril, 3-p-Tolyl-4-Cyanisocarbostyryl C₁₇H₁₂ON₂ = s. *Spl.* Bd. II, S. 1100.



4a. *4-Oxyisocarbostyryl-3-Phtaloylsäure* C₁₇H₁₁O₆N = C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{CO.CH—OC} \\ \text{CO.NH HO}_2\text{C} \end{array} \right.$ C₆H₄
 bezw. C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{l} \text{CO.C:C(OH).C}_6\text{H}_4\text{.CO}_2\text{H} \\ \text{CO.NH} \end{array} \right.$. B. Durch Lösen des Phtalidderivats aus 4-Oxyisocarbostyryl (s. u.) in warmer 33%iger Kalilauge, Eingiessen in Eisessig und Extra-

hiren des Niederschlages mit Ammoniak (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2423). — Blättchen, die bei 265° noch nicht schmelzen.

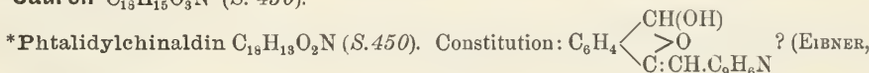
Lacton der Enolform (Phtalidderivat aus 4-Oxyisocarbostyryl C₁₇H₉O₄N = C₆H₄ < CO.C = C > C < CO.NH O < OC > C₆H₄. B. Durch Erhitzen von 2 g 4-Oxyisocarbostyryl mit 10 g Phtalsäureanhydrid auf 240° (G., C., B. 35, 2422). — Dunkelrothgelbe Nadeln aus Aethylbenzoat. Schmelzp.: ca. 314°. Kaum löslich in Alkohol, löslich in ca. 100 Thln. Eisessig, viel leichter in Aethylbenzoat. Aus der gelben bis rothgelben Lösung in warmer 33%iger Kalilauge fällt verdünnte Salzsäure 4-Oxyisocarbostyryl, während beim Eingiessen in Eisessig sich ein Gemisch von unverändertem Phtalidderivat mit 4-Oxyisocarbostyryl-3-Phtaloylsäure abscheidet.

5. *Säuren C₁₈H₁₅O₂N (S. 450).



ester C₂₀H₁₉O₂N = (CH₃)(C₆H₅)₂C₄(CO₂.C₂H₅)>NH. B. Durch Erhitzen von 10 g Benzoin mit 6 g Aminocrotonsäureester und Kaliumbisulfat auf 140-170°; Ausbeute: 43% der Theorie (FEIST, B. 35, 1559). Durch Zufügen von 5 g Zinkstaub zu einer Lösung von 4,5 g Benziloxim und 2,6 g Acetessigester in 40 g Eisessig (KNORR, LANGE, B. 35, 3005). — Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzp.: 202°. Löslich in Alkoholen, Eisessig und conc. Säuren, schwer löslich in Ligroin, fast unlöslich in Wasser und Aether. Bei der Verseifung entsteht eine bei 132°(?) schmelzende Säure.

6. *Säuren C₁₃H₁₅O₃N (S. 450).

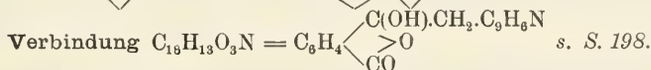
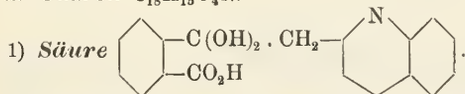


LANGE, A. 315, 324).

Phtalidylchinaldindibromid C₁₃H₁₃O₂NBr₂. B. Aus (1 Mol.) Phtalidylchinaldin (s. o.) und (1 Mol.) Brom in Benzol (E., L., A. 315, 345). — Farblose Blättchen. Schmelzp.: 103°. Verliert beim Erhitzen HBr und geht in Chinoptalon über.

2) Aethyl-γ-Chinolyphenolcarbonsäure NC₉H₆.C₆H₂(C₂H₅)(CO₂H)(OH). Aethersäuren NC₉H₆.C₆H₂(C₂H₅)(CO₂H)(OR) siehe Methyl- und Aethyl-Apocinchensäure, Hptw. Bd. III, S. 838-839.

6a. Säuren C₁₈H₁₅O₄N.



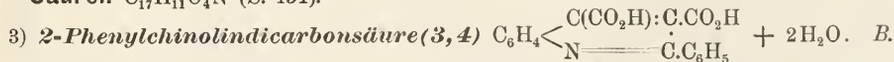
2) Aethylol-ο-γ-Chinolyt-Phenolcarbonsäure NC₉H₆.C₆H₂(OH)(CO₂H).CH(OH).CH₃. Lacton C₁₈H₁₃O₃N = NC₉H₆.C₆H₂(OH) < CO > O , siehe Apocinchenoxyssäure-CH.CH₃ lacton, Spl. Bd. III, S. 634.

6b. Säure C₁₈H₁₅O₅N = HO₂C.C₆H₂(OH)₂.CH(OH).CH₂.C₉H₆N.

Dimethyläthersäure-Lacton s. Opianylchinaldin, Hptw. Bd. IV, S. 309.

2. *Dicarbonsäuren der Basen C_nH_{2n-19}N (S. 451-452).

I. *Säuren C₁₇H₁₁O₄N (S. 451).



Durch Condensation von Isatinsäure (6 g) in alkalischer Lösung mit Benzoylessigester (12 g) bei gewöhnlicher Temperatur (ENGELHARD, J. pr. [2] 57, 472). — Farblose Nadelchen.

Schmelzp.: 193—194°. Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich in Alkohol. — $\text{Ag}_2\text{C}_{17}\text{H}_9\text{O}_4\text{N}$. Weisse Flocken.

1a. o- γ -Chinolyphenoldicarbonsäure $\text{C}_{17}\text{H}_{11}\text{O}_5\text{N} = \text{NC}_9\text{H}_6\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{OH})(\text{CO}_2\text{H})_2$.

Aethyläthersäure, Chinolyphenetoldicarbonsäure $\text{C}_{19}\text{H}_{15}\text{O}_5\text{N} = \text{NC}_9\text{H}_6\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{OC}_2\text{H}_5)(\text{CO}_2\text{H})_2$. *B.* Aus dem Lacton der Aethylätherapocinchensäure (vgl. S. 269) durch Brom und Natronlauge (Königs, *J. pr.* [2] 61, 29). Isolirt durch das salzsaure Salz, das mit Wasser dissociirt. — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: ca. 236° (unter Zersetzung). Sehr schwer löslich in Wasser, Benzol und Chloroform. Liefert mit siedendem Acetylchlorid ein Anhydrid (s. u.), durch siedende Bromwasserstoffsäure Homoapocinchensäure (S. 268), durch Chromsäuregemisch Cinchoninsäure. Das Silbersalz liefert bei 280—290° geringe Mengen γ -Phenetolchinolin (S. 258). — Das Ammoniumsalz dissociirt durch siedendes Wasser. — $\text{Na}_2\cdot\text{C}_{19}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{N}$. Farblose Krystallkrusten aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser. — $\text{K}_2\cdot\text{C}_{19}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{N}$. Nadeln aus Alkohol. — $\text{Ag}_2\cdot\text{C}_{19}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{N}$. Ziemlich schwer löslicher Niederschlag.

Anhydrid der Chinolyphenetoldicarbonsäure $\text{C}_{19}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N} = \text{NC}_9\text{H}_6\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{O}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{C}(\text{CO})\text{O})$. *B.* Durch siedendes Acetylchlorid (s. o.) aus der Säure (K., *J. pr.* [2]

61, 31). — Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: 210—211°. Liefert, mit Resorcin verschmolzen, einen fluoresceinähnlichen Farbstoff.

2. *Säuren $\text{C}_{18}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N}$ (S. 451—452).

2) *2,5-Diphenylpyrroldicarbonsäure (3,4) $\text{NH} \left\langle \begin{array}{l} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{C}\cdot\text{CO}_2\text{H} \\ \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{C}\cdot\text{CO}_2\text{H} \end{array} \right\rangle$ (S. 452).

*Diäthylester $\text{C}_{22}\text{H}_{21}\text{O}_4\text{N} = \text{C}_{18}\text{H}_{11}\text{NO}_4(\text{C}_2\text{H}_5)_2$ (S. 452). *B.* Bei der Einwirkung von NH_3 auf in siedendem Eisessig gelösten Dibenzoylmaleinsäureester (PAAL, HÄRTEL, *B.* 30, 1998). S. 452, Z. 16 v. u. statt: „ μ -Dibenzoylbernsteinsäureester“ lies: „ γ -Dibenzoylbernsteinsäureester“.

3. α, α' -Diphenyl- γ -Methyldihydropyridin- β, β' -Dicarbonsäure $\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{O}_4\text{N} = \text{CH}_3\cdot\text{CH} \left\langle \begin{array}{l} \text{C}(\text{CO}_2\text{H})\cdot\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H})\cdot\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array} \right\rangle \text{NH}$.

Diäthylester $\text{C}_{24}\text{H}_{25}\text{O}_4\text{N} = \text{C}_{20}\text{H}_{15}\text{NO}_4(\text{C}_2\text{H}_5)_2$. *B.* Aus Benzoylessigester durch Erhitzen mit Aldehydammoniak + Alkohol (RABE, ELZE, *A.* 323, 88). — Nadeln. Schmelzpunkt: 166°.

Ketone der Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-19}\text{N}$.

1. γ -Chinolyl-Acetophenon $\text{C}_{17}\text{H}_{13}\text{ON} = \text{NC}_9\text{H}_6\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)$.

o- γ -Chinolyl-Acetophenetol $\text{NC}_9\text{H}_6\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5)(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)$ s. Ketohomoapocinchensäureäthyläther, *Spl. Bd. III, S. 635*.

2. Ketone $\text{C}_{19}\text{H}_{17}\text{ON}$.

1) γ -Chinolyl-o-Aethylacetophenon $\text{NC}_9\text{H}_6\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{C}_2\text{H}_5)(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)$. o- γ -Chinolyl-Aethyl-Acetophenetol $\text{NC}_9\text{H}_6\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{C}_2\text{H}_5)(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$ s. Ketoapocinchensäureäthyläther, *Spl. Bd. III, S. 634*.

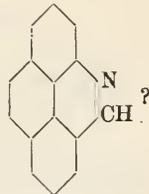
2) 2-Methyl-3-Aceto-4,5-Diphenylpyrrol $(\text{C}_6\text{H}_5)_2(\text{CH}_3\text{CO})(\text{CH}_3)\text{C}_4 > \text{NH}$ s. S. 267.

3. 2-Methyl-3-Cinnamoyl-4,5-Diphenylpyrrol $\text{C}_{26}\text{H}_{21}\text{ON} = (\text{C}_6\text{H}_5)_2(\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CO})(\text{CH}_3)\text{C}_4 > \text{NH}$ s. S. 293.

M. *Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-21}\text{N}$ (S. 452—460).

Vor I. Thebenidin $\text{C}_{15}\text{H}_9\text{N} =$

B. Neben Pyren, durch Destilliren von Thebenin (*Spl. Bd. III, S. 675*) über Zinkstaub im Wasserstoffströme (VONGERICHTEN, *B.* 34, 768). — Blättchen oder flache Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 144—148°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol mit blauer Fluorescenz. Wird von CrO_3 in Eisessig nur wenig angegriffen, von $\text{Sn} + \text{HCl}$ dagegen leicht reducirt. — $(\text{C}_{15}\text{H}_9\text{N})_2\text{H}_2\text{PtCl}_6$. Niederschlag.



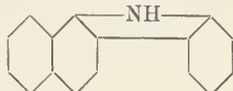
Jodmethylat C₁₆H₁₂NJ = C₁₅H₉N.CH₃J. Gelbe Prismen. Schmelzp.: gegen 240°. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (V., B. 34, 769).

Methylderivat des 10-Amino-9-Oxyphenanthrens C₁₅H₉ON = C₁₄H₈< $\begin{matrix} \text{O} \\ \text{N} \end{matrix}\text{>$ CH.

B. Durch Einwirkung von CH₃J auf die alkalische Lösung oder von Dimethylsulfat auf die alkoholisch-alkalische Lösung des Phenanthrenchinonmonoxims (PSCHOER, БИТЦЕР-МАНН, B. 35, 2744). Durch Erhitzen von salzsauerm 10-Amino-9-Oxyphenanthren mit conc. Ameisensäure auf 120° (P., B.). — Gelbbraune Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 145-146° (corr.). Löslich in den gebräuchlichen Mitteln, unlöslich in Wasser. Liefert durch Einwirkung von verdünnter alkoholischer Salzsäure salzsaures 10-Amino-9-Oxyphenanthren.

I. *Basen C₁₆H₁₁N (S. 452-453).

1) *Phenyl- α -Naphtylcarbazol, 2,1-Naphtocarbazol: (S. 452). B. Aus α -Naphtol, Phenylhydrazin und Phenylhydrazinchlorhydrat beim Erhitzen auf 180° (JAPP, MAITLAND, Soc. 83, 273). — Nadeln (aus Benzol und Ligroin). Schmelzpz.: 225,5°.



3) *1,2-Naphtocarbazol:

(S. 453). B. Durch Destillation von Phenyl-Aziminonaphtalin (ULLMANN, B. 31, 1697). Aus β -Naphtol, Phenylhydrazin und Phenylhydrazinchlorhydrat beim Erhitzen (JAPP, MAITLAND, Soc. 83, 270). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzpz.: 134-135°. Färbt einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspahn violett. — Pikrat C₁₆H₁₁N.C₆H₃O₇N₃. Rubinrothe Nadeln aus Benzol. Schmelzpz.: 174-175° (unter Zersetzung).



*Nitrosoderivat C₁₆H₁₀ON₂ (S. 453). Schmelzpz.: 144-145° (unter Zersetzung) (J., M.).

*Acetylderivat C₁₈H₁₃ON (S. 453). Blättchen aus Eisessig. Schmelzpz.: 149° (J., M.).

*Benzoylderivat C₂₃H₁₅ON (S. 453). Nadeln. Schmelzpz.: 189,5° (J., M.).

4) Chinolylen-Phenylmethan C₆H₄< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C} \\ \text{CH}:\text{C}.\text{CH}_2 \end{matrix}\text{>$ C₆H₄. B. Durch Destillation

von Chinolylenphenylenketon (s. u.) über ein Gemisch gleicher Theile Zinkstaub und Zinkoxyd (NOELTING, BLUM, B. 34, 2471). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 166-167°. Leicht löslich in Benzol, Aether und Eisessig. Liefert bei der Destillation über PbO eine rothe Verbindung [C₆H₄< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C}.\text{C}_6\text{H}_4 \\ \text{CH}:\text{C}.\text{C} \end{matrix}\text{>$]₂ (?)

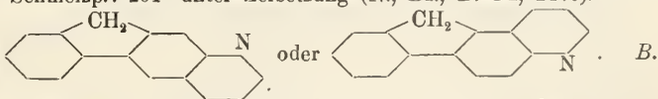
Chinolylenphenylenketon C₁₆H₉ON = C₆H₄< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C} \\ \text{CH}:\text{C}.\text{CO} \end{matrix}\text{>$ C₆H₄. B. Durch Er-

wärmen von äquimolekularen Mengen Indandion(1,3) und o-Aminobenzaldehyd in Alkohol oder für sich auf dem Wasserbade (NOELTING, BLUM, B. 34, 2470). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 175,5°. Unlöslich in Wasser und Alkalien, schwer löslich in verdünnten Säuren, sonst leicht löslich.

Oxim des Chinolylenphenylenketons C₁₆H₁₀ON₂ = C₆H₄< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C} \\ \text{CH}:\text{C}.\text{C}(\text{N.OH}) \end{matrix}\text{>$ C₆H₄.

Nädelchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 261° unter Zersetzung (N., BL., B. 34, 2470).

5) Fluorenschinolin



Durch vorsichtiges Anwärmen einer mit 38 g fein gepulverter Arsensäure und 40 g conc. Schwefelsäure versetzten Mischung von 25 g 2-Aminofluoren mit 75 g wasserfreiem Glycerin und 4-5-stdg. Erhitzen des Gemisches auf 140°. Ausbeute: 80% der Theorie (DIELS, STRÄHLIN, B. 35, 3276). — Blättchen aus Aether; Nädelchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 134,5° (corr.). Siedet bei 390-400° fast unzersetzt. Löslich in 40 Thln. siedendem Ligroin, unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kalten Alkoholen, Benzol und Aceton. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Wird von Sn + HCl zu Fluorentetrahydrochinolin (S. 254) reducirt. Chromsäure oxydirt zu Fluorenonchinolin (S. 272) — C₁₆H₁₁N. HCl. Nadeln mit 2H₂O (aus verdünnter Salzsäure). Wird bei 110° wasserfrei, schmilzt bei 241° (corr.) unter Zersetzung. Wird von siedendem Wasser partiell dissociirt. Färbt den Fichtenspahn feuerroth. — Sulfat. Grünlichgelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.

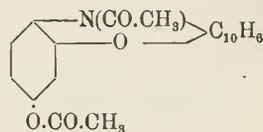
Jodmethylat $C_{17}H_{14}NJ = C_{16}H_{11}N.CH_3J$. Goldgelbe Nadeln mit $1H_2O$ (aus viel Methylalkohol). Wird bei 110° unter Dunkelfärbung wasserfrei; zersetzt sich bei 241° (corr.), ohne zu schmelzen (D., Sr., B. 35, 3278).

Fluorenonchinolin $C_{16}H_9ON = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_6H_5N \end{matrix}$. B. Durch Oxydation von Fluorenonchinolin mit Natriumdichromat in siedendem Eisessig (DIELS, STRÄHLIN, B. 35, 3281). Aus 2-Aminofluorenon und Glycerin durch 4–5-stdg. Kochen unter Zusatz von conc. Schwefelsäure und Arsensäure (D., Sr.). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 191° (corr.). Unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich löslich in kaltem Alkohol, sehr wenig in Ligroin, leicht in Benzol und Chloroform. Beim Verschmelzen mit Kali entsteht eine Phenylchinolin-carbonsäure (S. 267, Nr. 1, 5). — Chlorhydrat. Gelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure).

Fluorenonchinolinjodmethylat $C_{17}H_{12}ONJ = C_{16}H_9ON.CH_3J$. Rothe Kryställchen mit $1H_2O$. Sintert gegen 240° und zersetzt sich dann, ohne zu schmelzen. Sehr wenig löslich (D., Sr., B. 35, 3282).

Verbindungen $C_{16}H_{11}ON$. a) Aethenyl-10-Amino-9-Oxyphenanthren $C_{16}H_{11}ON = \begin{matrix} C_6H_4 \cdot C \cdot N \\ \diagdown \quad \diagup \\ C_6H_4 \cdot C \cdot O \end{matrix} = C.CH_3$. B. Durch 1-stdg. Kochen von salzsaurem 10-Amino-9-Oxyphenanthren mit der achtfachen Menge Acetanhydrid, neben 10-Acetamino-9-Acetoxyphenanthren (J. SCHMIDT, B. 35, 3130). — Gelbliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: $146-147^\circ$. In warmen verdünnten Mineralsäuren mit intensiv blauer Farbe löslich.

b) Naphthophenoxazin $C_{16}H_4 \begin{matrix} \text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \end{matrix} \text{C}_{10}H_6$. Diacetyl-derivat eines Bz-Oxyderivats, Diacetyl-Dihydranaphthophenoxazon $C_{20}H_{16}O_4N =$ B. Durch Eintragen von Zinkstaub in eine warme Lösung von Naphthophenoxazon (S. 278) in Eisessig + Acetanhydrid (O. FISCHER, HEPP, B. 36, 1809). — Nadelchen (aus Benzol-Alkohol). Schmelzpt.: 206° .



Naphthophenoxazon und Phenonaphtoxazon s. Hptw. Bd. IV, S. 460 und Spl. Bd. IV, S. 277–278.

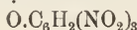
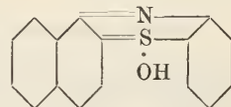
c) Pheno-chinoxanthen $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \end{matrix} \text{C}_6H_5N$. Ketoderivat s. Pheno-chinoxanthen, Hptw. Bd. IV, S. 375.

Thio-Phenyl-naphtylamine, Naphtophentiazine $C_{16}H_{11}NS =$

$C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{S} \end{matrix} \text{C}_6H_4$ siehe Hptw. Bd. II, S. 867, 887.

α -Naphthophenazthioniumhydroxyd $C_{16}H_{11}ONS =$

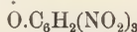
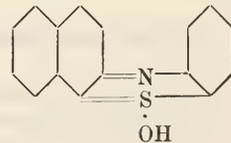
— Pikrat $C_{22}H_{12}O_7N_4S = C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{S} \end{matrix} \text{C}_6H_4$. B. Aus Thio-



phenyl- α -Naphtylamin (Hptw. Bd. II, S. 887) durch Oxydation mittels $FeCl_3$ in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Pikrinsäure (KEHRMANN, GRESSLY, MISSLIN, A. 322, 44). — Chocolatebraune Nadelchen. Löslich in englischer Schwefelsäure mit violetter Farbe. Gibt beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure das entsprechende Chlorid.

β -Naphthophenazthioniumhydroxyd $C_{16}H_{11}ONS =$

— Pikrat $C_{22}H_{12}O_7N_4S = C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{S} \end{matrix} \text{C}_6H_4$. B. Analog



der entsprechenden α -Verbindung (s. o.) (K., GR., A. 322, 48). — Grüne Nadelchen. Die Lösung in heisser, sehr verdünnter Salzsäure ist anfangs grün, wird aber bald missfarbig. Englische Schwefelsäure löst mit violettblauer Farbe, die auf Zusatz von viel Wasser in Olivengrün übergeht.

Phenonaphtazthion $C_{16}H_9ONS$ s. S. 278–279.

2. *Basen $C_{17}H_{13}N$ (S. 454–456).

1) *Benzylidenchinaldin, Benzalchinaldin, 2-Styrylchinolin

$C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} = \text{C:CH:CH} \end{matrix} C_6H_5$ (S. 454–455). B. Entsteht neben Benzylanilin (Spl. Bd. II,

S. 289) beim Kochen von trans- oder cis-1,3-Dianilinobuten(1) (Spl. Bd. II, S. 234, Z. 10 u. 22 v. o.) mit Benzaldehyd (EIBNER, A. 318, 85). — Durch Reduction mit Natrium + Alkohol entsteht 2-Phenäthyl-Tetrahydrochinolin (S. 241) (v. GRABSKI, B. 35, 1958).

*Nitrobenzalchinaldin $C_{17}H_{12}O_2N_2 = NC_6H_5.CH:CH.C_6H_4.NO_2$ (S. 454). c) o-Nitroverbindung. B. Durch 30-stdg. Erhitzen von 8 g o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) und 7 g Chinaldin (S. 196) im Rohre auf 130—140° (LÖW, B. 36, 1666). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 103°. Löslich in Aether, Benzol, CS_2 und Chloroform, unlöslich in Wasser. — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl$. Gelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 253°. — $(C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl)_2.3HgCl_2$. Gelbgrüne Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 235°. — $(C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl)_2.TiCl_3$. Irisirende Blättchen. Schmelzp.: 228°. — $(C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl)_2.PtCl_4$. Hellbraune mikroskopische Krystalle. Schmelzp.: 223°. Schwer löslich in Salzsäure. — $(C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl.AuCl_3)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 241° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser und Salzsäure. — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HNO_3$. Gelbe Nadeln (aus verdünnter Salpetersäure). Schmelzp.: 178°. — Sulfat. Schmelzp.: 238°.

Brom-o-Nitrobenzalchinaldin $C_{17}H_{11}O_2N_2Br$. B. Aus dem in CS_2 dargestellten Dibromid des o-Nitrobenzalchinaldins (s. o.) durch Umkrystallisieren aus Methylalkohol (L., B. 36, 1668). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 274°. Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform.

p-Methoxybenzalchinaldin $C_{18}H_{15}ON = NC_6H_5.CH:CH.C_6H_4.O.CH_3$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 10 g Chinaldin (S. 196) mit 8 g Anisaldehyd (Spl. Bd. III, S. 59) und einer Spur Chlorzink auf 180° (BIALON, B. 35, 2786). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 126°. — $C_{18}H_{15}ON.HCl$. Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 208°. — $(C_{18}H_{15}ON.HCl)_2.PtCl_4$. Flocken. Schmelzp.: 254°. — $C_{18}H_{15}ON.HCl.AuCl_3$. Flocken. Schmelzp.: 199°. Löslich in verdünnter Salzsäure.

2) *Benzallepidin, 4-Styrylchinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup C(CH:CH.C_6H_5):CH \\ \diagdown N \\ \diagup CH \end{matrix}$ (S. 455).

*Nitrobenzallepidin $C_{17}H_{12}O_2N_2 = NC_6H_5.CH:CH.C_6H_4.NO_2$ (S. 455). b) o-Nitroverbindung. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 3,5 g 4-Methylchinolin (S. 200) mit o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) auf 130—140° (LÖW, B. 36, 1669). — Gelbe irisierende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 162°. Löslich in Benzol, $CHCl_3$ und CS_2 , unlöslich in Wasser. — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl$. Hellgelbe Blättchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzpunkt: 257—258°. — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl.HgCl_2$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 244°. Schwer löslich in Salzsäure. — $(C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl)_2.PtCl_4$. Schmelzp.: 262° (unter Zersetzung). — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl.AuCl_3$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 235°. — Nitrat. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 178°. — Jodmethylat. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 237°.

c) p-Nitroverbindung. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 4-Methylchinolin mit p-Nitrobenzaldehyd auf 150° (L., B. 36, 1670). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 221°. — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 272°. — $(C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl)_2.HgCl_2$. Gelbe mikroskopische Krystalle aus Alkohol. Sintert bei 235°, schmilzt bei 240—241°. — $(C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl)_2.PtCl_4$. Gelbbraune Kryställchen. Färbt sich bei 270° dunkel, schmilzt aber bei 300° noch nicht. — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzp.: 236°. — $C_{17}H_{12}O_2N_2.HBr$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 297°. — Pikrat $C_{17}H_{12}O_2N_2.C_6H_8O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 287°.

Brom-o-Nitrobenzallepidin $C_{17}H_{11}O_2N_2Br$. B. Aus o-Nitrobenzallepidin (s. o.) und Brom in CS_2 erhält man einen dunkelrothen Niederschlag, der mit CS_2 ausgewaschen wird (L., B. 36, 1670). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Färbt sich bei 230° dunkel, schmilzt bei 243°.

3) *2,6-Diphenylpyridin $N \begin{matrix} \diagup C(C_6H_5):CH \\ \diagdown C(C_6H_5).CH \end{matrix} CH$ (S. 455). 2,6-Diphenylpyridon $C_6H_5.C-NH.C.C_6H_5$. s. Hptw. Bd. III, S. 304, Z. 28 v. o. und Berichtigungen dazw. im Spl. Bd. III, S. 236.

4) *Dihydro-Phenonaphtraerin $C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup NH \\ \diagdown CH_2 \end{matrix} C_6H_4$ (S. 456). Ketoderivat und Abkömmlinge desselben s. Phenonaphtraeridon u. s. w., Hptw. Bd. IV, S. 464.

5) 2'-Methyl-1,2-Naphthocarbazol $C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup NH \\ \diagdown CH \end{matrix} C_6H_3.CH_3$. B. Durch Destillieren von p-Tolylazininonaphthalin (ULLMANN, B. 31, 1698). — Schmelzp.: 181°.

6) Dihydro-Antrachinolin $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup CH_2 \\ \diagdown CH_2 \end{matrix} C_9H_5N$. Diketoderivat und Abkömmlinge desselben s. Antrachinolinchinon u. s. w., Hptw. Bd. IV, S. 461—463 und Spl. Bd. IV, S. 279.

7) Base $C_{17}H_{13}N(?)$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1096 sub V, 4.

* *Verbindungen* $C_{17}H_{13}ON$ (S. 456). a) * β -Phenyl- μ -Cinnamenyloxazol, 5-Phenyl-2-Styryloxazol $C_6H_5.C \begin{matrix} O-C.CH:CH.C_6H_5 \\ \llcorner \\ CH.N \end{matrix}$ (S. 456). Methoxyderivat s. β -Methoxyphenyl- μ -Cinnamenyloxazol, *Hptw.* Bd. IV, S. 456 sub Nr. 3.

3. *Basen $C_{18}H_{15}N$ (S. 456).

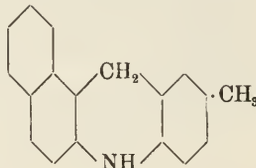
2) *2-Phenyl-6-p-Tolylpyridin* $NC_5H_5(C_6H_5).C_6H_4.CH_3$. B. Durch Destillieren der Oxime des 1-Phenyl-4-p-Tolyl-Butadiens(1,3) bezw. 1-p-Tolyl-4-Benzoyl-Butadiens(1,3). Ausbeute: 25% der Theorie (SCHOLTZ, WIEDEMANN, B. 36, 847). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 89°. Leicht löslich. Nur schwach basisch. — $(C_{18}H_{15}N)_2PtCl_6 + 2H_2O$. Hellrothe Nadeln (aus viel Wasser). Schmelzp.: 184°. — $C_{18}H_{15}N.HAuCl_4$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 183°. — Pikrat $C_{18}H_{15}N.C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 163°. Zersetzt sich beim Kochen der Lösung.

3) *4-Phenyl-3-Benzylpyridin* $C_6H_5.C \begin{matrix} CH-CH \\ \llcorner \\ C(C_7H_7):CH \end{matrix} > N$. 2,6-Dioxyderivat $C_{18}H_{15}O_2N = C_6H_5.C \begin{matrix} CH-CH \\ \llcorner \\ C(C_7H_7):C(OH) \end{matrix} > N$. B. Beim Erhitzen von Phenylbenzylglutaminsäurediäthylester (Spl. Bd. II, S. 1101) mit wässrigem Ammoniak auf 150° (5–6 Tage) (RUHEMANN, Soc. 75, 250). — Schwach gefärbte, glänzende Tafeln (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 175°. Die alkoholische Lösung färbt sich beim Kochen erst grün, dann braun. $FeCl_3$ erzeugt eine purpurne Färbung. — Das Silbersalz (gelber Niederschlag) schwärzt sich beim Erwärmen.

4) *2,6-Diphenyl-3-Methylpyridin* $NC_5H_5(C_6H_5)_2(CH_3)$. B. Durch trockene Destillation von α -Methylcinnamylidenacetophenon-Oxim (Spl. Bd. III, S. 193) (SCHOLTZ, B. 32, 1938). — Gelbes dickes Oel. Kp_{25} : 253–255°. — $C_{18}H_{15}N.HCl.2H_2O$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 160°. — $(C_{18}H_{15}N.HCl)_2PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln aus Wasser.

5) *2'-Methyl-Dihydro-1,2-naphtridin*:

B. Aus 2,2'-Dioxy-1,1'-Dinaphthylmethan (Spl. Bd. II, S. 610) und p-Toluidin bei 150–220°, neben 2'-Methylnaphtridin (S. 279–280) (ULLMANN, NÄF, B. 33, 907). Aus Anhydroformaldehyd-p-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 283–284) und β -Naphtol bei 160–200°, neben einer gelben, gegen 280° schmelzenden Verbindung $C_{23}H_{21}ON(?)$ und Methylnaphtridin (U., N.). — *Darst.* Durch Eintragen von 10 g Methylene-Di-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 284) in 10 g auf 120° erwärmtes β -Naphtol und Erhitzen auf 180–200° (U., N.). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 190–193,5°. Schwer löslich in Aceton, Alkohol, Aether und Chloroform. Reducirt heisse, ammoniakalische Silberlösung. Nicht basisch.

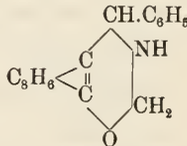


6) *2-p-Tolylvinyl-Chinolin* $NC_9H_6.CH:CH.C_6H_4.CH_3$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 10 g Chinaldin (S. 196) mit 8 g p-Tolylsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 40) auf 150–160° (v. GRAESE, B. 35, 1957). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Leicht löslich in Aether und CS_2 , schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. — $C_{18}H_{15}N.HCl$. Hellgelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure), die bei 115° sintern und bei 218° schmelzen.

4-Phenyl-1,3- β -Naphtoisoxazin $C_{18}H_{15}ON =$

B. Aus der Verbindung $C_{20}H_{19}O_2N$, welche aus 1-Amino-1-Benzyl-naphtol(2) durch Einwirkung von Formaldehydlösung in Alkohol entsteht, beim Erhitzen ihrer Lösungen in Alkohol, Benzol u. s. w. zum Kochen (BETTI, FOÀ, G. 33 I, 30). — Weisses kristallinisches Pulver. Schmelzp.: 214°. Reagirt mit $FeCl_3$ nur in der Wärme.

Acetylderivat $C_{20}H_{17}O_2N = C_{18}H_{14}ON.CO.CH_3$. B. Durch überschüssiges Acetanhydrid (B., F., G. 33 I, 30). — Gelbliches Krystallpulver. Schmelzp.: 142°. Reagirt nicht mit $FeCl_3$.



4. *Basen $C_{19}H_{17}N$ (S. 456–457).

4) *2-Phenyl-6-Phenäthylpyridin* $NC_5H_5(C_6H_5).CH_2.C_6H_5$. 6¹,6²-Dibromderivat, α' -Phenyl- α -Stilbazoldibromid $C_{19}H_{15}NBr_2 = NC_5H_5(C_6H_5).CHBr.CHBr.C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von α' -Phenyl- α -Stilbazol (S. 281) mit Brom in CS_2 und Kochen des Products mit Alkohol (DEHNEL, B. 33, 3496). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 190°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser.

α' -Phenyl-Nitro- α -stilbazoldibromid (vgl. S. 281) $C_{15}H_{14}O_2N_2Br_2 = NC_5H_3(C_6H_5)$. CHBr.CHBr.C₆H₄.NO₂. a) o-Nitroverbindung. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 145°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in heissem Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser (THORRAUSCH, B. 35, 416).

b) m-Nitroverbindung. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 189°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (Th., B. 35, 417).

α' -Phenyl- α -pikoly-Nitrophenylalkin $C_{19}H_{16}O_3N_2 = NC_5H_3(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. a) o-Nitroverbindung. B. Durch 4-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von 2,6-Methylphenylpyridin (Hptw. Bd. IV, S. 377—378) und o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) auf 160° (THORRAUSCH, B. 35, 419). — Nadeln mit 1 H₂O (aus verdünntem Alkohol), die bei 65° sintern, bei ca. 95° schmelzen und bei längerem Stehen zu einem gelben Oel zerfließen, in welchem die wasserfreie Base vorliegen dürfte. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — Chlorhydrat. Gelbe Nadelchen (aus wenig Wasser + etwas Salzsäure). Schmelzp.: 182°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $(C_{19}H_{16}O_3N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Orangerote Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 156°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{19}H_{16}O_3N_2 \cdot HAuCl_4 + H_2O$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 175°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

b) p-Nitroverbindung. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 8 g 2,6-Methylphenylpyridin mit 7 g p-Nitrobenzaldehyd und 2 g Wasser auf 140° (OLLENDORFF, B. 35, 2782). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 112°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Aether und Chloroform, unlöslich in Wasser. — $C_{19}H_{16}O_3N_2 \cdot HCl + H_2O$. Tafeln (aus Alkohol + etwas Salzsäure). Schmelzp.: 126°. — $(C_{19}H_{16}O_3N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Prismen. Schmelzp.: 212°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.

5) 2,6-Di-p-tolylpyridin $NC_5H_3(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus dem Oxim des ω -p-Methylcinnamyliden-p-Methylacetophenons durch Destillieren (SCHOLTZ, WIEDEMANN, B. 36, 852). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 162°. Sehr leicht löslich in Aether und warmem Alkohol. Nur sehr schwach basisch. — $C_{19}H_{17}N \cdot HAuCl_4$. Blättchen (aus alkoholischer Salzsäure). Schmelzp.: 211—212°. — Pikrat $C_{19}H_{17}N \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 174°.

6) 2,4-Diphenyl-3-Aethylpyridin. Oxyketoderivat s. 2,4-Diphenyl-6-Oxy-3-Acetyopyridin, S. 277.

4a. Basen $C_{20}H_{19}N$.

1) 2-Cumylvinyl-Chinolin, Cuminalchinaldin $NC_9H_6 \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot C_3H_7$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von je 10 g Chinaldin und Cuminol auf 180—190° (v. GRABSKI, B. 35, 1956). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 102°. Leicht löslich in Aether und CS₂, unlöslich in Wasser. — $C_{20}H_{19}N \cdot HCl$. Gelbe Nadelchen (aus viel verdünnter Salzsäure). Sintert bei 68°, schmilzt bei 186°. — HgCl₂-Doppelsalz. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 207—208°. Löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser und Salzsäure. — Platinsalz. Krystallinisch. Schmelzp.: 229—230°. Unlöslich. — Pikrat. Dunkelgelbe Tafeln. Schmelzp.: 212°. Löslich in heissem Benzol und Alkohol.

2) 4-Cumylvinyl-Chinolin, Cuminallepidin $NC_9H_6 \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot C_3H_7$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen molekularer Mengen Lepidin und Cuminol mit einer Spur ZnCl₂ auf 200—210° (L. OEW, B. 36, 1671). — Nicht umkrystallisierbare Flocken. — $C_{20}H_{19}N \cdot HCl + H_2O$. Hellgelbe Nadeln. Sintert bei 140°, schmilzt bei 217°. — $(C_{20}H_{19}N \cdot HCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 242°. — $C_{20}H_{19}N \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Braunrothe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 178°.

3) 2-Phenyl-6-p-Tolyläthylpyridin $NC_5H_3(C_6H_5)(CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)$. 6¹, 6²-Dibromderivat, p-Methyl- α' -Phenyl- α -Stilbazoldibromid $C_{20}H_{17}NBr_2 = NC_5H_3(C_6H_5) \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Methyl- α' -Phenyl- α -Stilbazol (S. 282) und Brom in CS₂ (DIERIG, B. 35, 2778). — Täfelchen aus Wasser. Schmelzp.: 173°. Schwer löslich in Aether und Alkohol, kaum löslich in Wasser.

5. *Basen $C_{21}H_{21}N$ (S. 457—458).

1) *Tetrahydro-Dibenzal- $\alpha\alpha'$ -lutidin, 2,6-Bisphenäthylpyridin $N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH \\ C(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH \end{array} \right\rangle CH$ (S. 457). Dinitrotetrabromderivat, Bis-p-nitrobenzallutidin-Tetrabromid (vgl. S. 285) $C_{21}H_{15}O_4N_2Br_4 = NC_5H_3(CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 252° (WERNER, B. 36, 1688).

5) **Dibenzyliden-Nortropan** $\text{NH} < \text{C}_6\text{H}_5 \begin{cases} \text{C}:\text{CH}.\text{C}_6\text{H}_5 \\ >\text{CH}_2 \\ \text{C}:\text{CH}.\text{C}_6\text{H}_5 \end{cases}$. N-Methyl-Ketoderivat
und dessen Jodmethylat s. Dibenzaltropinon, s. *Hptw. Bd. IV, S. 465—466* und *Spl. Bd. IV, S. 283*.

5a. **Dibenzylidengranatanin** $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{N} = \text{NH} < \text{C}_6\text{H}_5 \begin{cases} \text{C}:\text{CH}.\text{C}_6\text{H}_5 \\ >\text{CH}_2 \\ \text{C}:\text{CH}.\text{C}_6\text{H}_5 \end{cases}$.
Derivate s. S. 55: Dibenzylidengranatonin und Dibenzyliden-N-Methylgranatonin.

Verbindungen $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{ON}$. 4-Isobutyl-2-Phenyl-1,3- β -Naphtoisoxazin und 4-Phenyl-2-Isobutyl-1,3- β -Naphtoisoxazin $\text{C}_6\text{H}_5 \begin{cases} \text{C}:\text{CH}(\text{C}_4\text{H}_9).\text{NH} \\ >\text{C} \text{---} \text{O} \text{---} \text{CH}.\text{C}_6\text{H}_5 \end{cases}$ und $\text{C}_6\text{H}_5 \begin{cases} \text{C}:\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{NH} \\ >\text{C} \text{---} \text{O} \text{---} \text{CH}.\text{C}_6\text{H}_5 \end{cases}$. B. Die beiden Verbindungen entstehen neben einander und neben dem isomeren β -Naphtolvaleralbenzalamine durch Einwirkung von β -Naphtol auf Benzaldehyd + Isovaleraldehyd in Gegenwart von NH_3 (BERTI, *G.* 33 I, 22). — a) Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 128°. b) Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 137°. — Beide Verbindungen bleiben beim Kochen mit verdünnter Salzsäure unverändert und geben in der Kälte mit FeCl_3 keine Färbung.

5b. **2,6-Bis-p-tolyläthylpyridin** $\text{C}_{23}\text{H}_{25}\text{N} = \text{NC}_5\text{H}_5(\text{CH}_2.\text{CH}_2.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3)_2$.
Tetrabromderivat, Bis-p-methylbenzal- α, α' -lutidin-Tetrabromid (vgl. S. 286) $\text{C}_{23}\text{H}_{21}\text{NBr}_4 = \text{NC}_5\text{H}_5(\text{CHBr}.\text{CHBr}.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3)_2$. Nadelchen (aus Eisessig + Wasser). Schmelzp.: 182°. Leicht löslich in Eisessig, unlöslich in Alkohol und Wasser (WERNER, *B.* 36, 1686).

I. *Carbonsäuren der Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-21}\text{N}$ (S. 458—460).

S. 458, Z. 18 v. u. statt: „300“ lies: „350“.

2. *Säuren $\text{C}_{18}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}$ (S. 458—459).

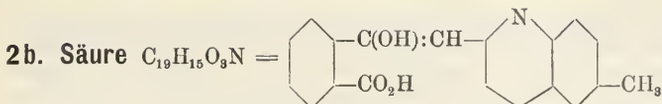
1) ***2,6-Diphenylpyridincarbonsäure (4)** $\text{NC}_5\text{H}_2(\text{C}_6\text{H}_5)_2.\text{CO}_2\text{H}$ (S. 458). B. Man trägt 20 g Kali und 8 g Diphenylcyanessigsäure-Methyl- oder -Aethylester nach und nach in 500 g siedendem 95%igen Alkohol ein, kocht das Gemisch unter möglichstem Luftabschluss, bis es Madeirafarbe angenommen hat, überlässt es 24 Stunden sich selbst, destilliert den Alkohol ab, nimmt den Rückstand in 500 g Wasser wieder auf, filtriert die kaum gefärbte Lösung nach eintägigem Stehen und säuert das Filtrat an (KLOBB, *Bl.* [3] 29, 407). — Weisse Nadeln aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 278—279°. Fast unlöslich in Aceton und CS_2 , sehr leicht löslich in siedendem Nitrobenzol. — Kalium- und Natriumsalz werden aus ihren conc. Lösungen durch überschüssiges Alkali gefällt. — Natriumsalz. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Verliert bei 120° $3\frac{1}{2}$ Mol. Wasser.

2a. Säuren $\text{C}_{16}\text{H}_{13}\text{O}_3\text{N}$.

1) **6-Oxy-2,4-Diphenylpyridincarbonsäure (3)** $\text{C}_6\text{H}_5.\text{C} \begin{cases} \text{CH} \text{---} \text{C}(\text{OH}) \\ >\text{N} \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H})\text{C}.\text{C}_6\text{H}_5 \end{cases}$.

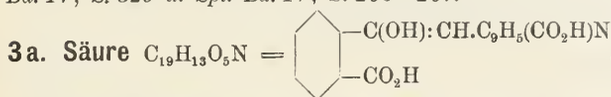
Aethylester $\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{O}_3\text{N} = \text{C}_{18}\text{H}_{12}\text{NO}_3.\text{C}_2\text{H}_5$. B. Bei der Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf α, γ -Diphenyl- α -Pyron- β' -Carbonsäureester; das Ammoniakadditionsproduct des Diphenylpyroncarbonsäureesters $\text{C}_{20}\text{H}_{16}\text{O}_4.2\text{NH}_3$ wird in die Silberverbindung $\text{C}_{20}\text{H}_{15}\text{O}_4\text{Ag}.\text{NH}_3$ übergeführt, diese mit $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$ behandelt und das Reactionsproduct im Vacuum destilliert (RUHEMANN, *Soc.* 75, 414). — Farblose Prismen (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 210°. Kp_{10} : 300—315° (unter geringer Zersetzung). Löst sich in Alkalien, nicht in Säuren.

2) α -**Oxybenzalchinaldin-o-Carbonsäure** $\text{HO}_2\text{C}.\text{C}_6\text{H}_4.\text{C}(\text{OH})\text{:CH}.\text{C}_6\text{H}_5\text{N}$.
Lacton $\text{C}_{18}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N} = \text{C}_6\text{H}_4 \begin{cases} \text{C}:\text{O}.\text{C}_6\text{H}_5\text{N} \\ >\text{O} \\ \text{CO} \end{cases}$ und Derivate s. Chinophtalon u. s. w. *Hptw. Bd. IV, S. 308—309* u. *Spl. Bd. IV, S. 196—198*.



Lacton $C_8H_4 \begin{matrix} \diagup C:CH.C_9N_5.N.CH_3 \\ \diagdown O \\ \diagup CO \end{matrix}$ und Derivate s. Methylchinoptalon u. s. w. Hptw.

Bd. IV, S. 329 u. Spl. Bd. IV, S. 206—207.



Lacton, Phtalon der 2-Methylchinolincarbonsäure(4) $C_{19}H_{11}O_4N =$
 $C_8H_4 \begin{matrix} \diagup C:CH.C_9H_5(CO_2H)N \\ \diagdown O \\ \diagup CO \end{matrix}$. B. Aus 2-Methylchinolincarbonsäure(4), Phtalsäureanhydrid
 und $ZnCl_2$ bei 170—180° (PFITZINGER, *J. pr.* [2] 56, 292). — Mikroskopische Nadelchen
 aus Eisessig. Schmelzpt.: über 300°. — Natriumsalz. Gelbe, voluminöse Flocken.

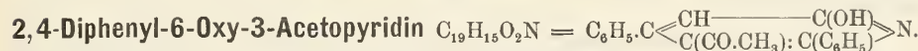
S. 459, Z. 1 v. u. muss die Strukturformel lauten: „ $HO_2C.C_6H_4.C \begin{matrix} \diagup C(CO_2H) \\ \diagdown N:C(C_6H_5).CH \end{matrix}$ “

5a. Dibenzoylpyridindicarbonsäuren $C_{21}H_{13}O_6N = NC_6H_3(CO.C_6H_4.CO_2H)_2$ s. Hptw.
 Bd. IV, S. 175.

5b. „Isolauronolyl-β-Naphtocinchoninsäure“ $C_{22}H_{21}O_2N = C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup C(CO_2H) \\ \diagdown N:C(C_9H_{13}) \end{matrix} \Rightarrow CH$.
 B. Man erhitzt Isolauronolaldehyd, β-Naphtylamin und Brenztraubensäure in absolut-
 alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (BLANC, *A. ch.* [7] 18, 214). — Gelbe Blättchen.
 Schmelzpt.: 257°.

6. * „Citral-β-Naphtocinchoninsäure“ $C_{23}H_{23}O_2N + \frac{1}{2} H_2O = C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup C(CO_2H) \\ \diagdown N:C(C_9H_{15}) \end{matrix} \Rightarrow CH$
 + $\frac{1}{2} H_2O$ (S. 460). Die aus gewöhnlichem Citral (Spl. Bd. III, S. 378) hergestellte Säure
 schmilzt bei 197° (DÖBNER, *B.* 31, 3195; STIEHL, *J. pr.* [2] 58, 83), nach mehrfacher
 Umkrystallisieren bei 199—200° (TIEMANN, *B.* 31, 3313); die aus Citral b (Spl. Bd. III,
 S. 378) dargestellte Säure schmilzt bei 200° (T., KERSCHBAUM, *B.* 33, 881).

2. Keton einer Base $C_nH_{2n-21}N$.



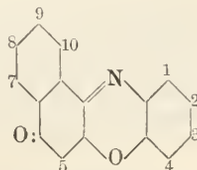
B. Die Verbindung $C_{21}H_{21}O_3N (= C_6H_5.C \begin{matrix} \diagup CH.CO.O.C_2H_5 \\ \diagdown C(CO.CH_3):C(C_6H_5).NH_2 \end{matrix} [?])$ (s. Spl. Bd. II,
 S. 1105, Z. 21 v. u.) wird auf 300° erhitzt (RUEHMANN, CUNNINGTON, *Soc.* 75, 781). —
 Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 225°.

N. *Basen $C_nH_{2n-23}N$ (S. 460—466).

I. *Basen $C_{16}H_9N$ (S. 460).

*Phenonaphtoxazon $C_{16}H_9O_2N$ (S. 460, Z. 15 v. o. als Naphtophenoxazon aufgeführt). Zur Nomenclatur vgl. O. FISCHER, HEPF,
B. 36, 1809. Ortsbezeichnung der Substituenten nach KEHRMANN,
 GAUHE, *B.* 30, 2131:

*Nitrophenonaphtoxazon $C_{16}H_8O_4N_2 = O_2N.C_{16}H_8O_2N$
 (S. 460). a) *x-Nitroderivat (S. 460, Z. 8 v. u.). B. Beim Er-
 wärmen von Phenonaphtoxazon mit der vierfachen Menge conc.
 Salpetersäure (K., G., *B.* 30, 2136). — Braungelbe Nadelchen.
 Schmelzpt.: 234—235°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig
 und Benzol. Lösung in conc. Schwefelsäure violettroth.

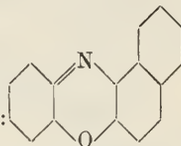


b) 2-Nitroderivat. *B.* Beim 12-stdg. Erhitzen von 2-Oxynaphtochinon(1,4) mit 2-Amino-4-Nitrophenol in 80%iger Essigsäure (K., G., *B.* 30, 2132). — Gelbbraune Nadelchen oder Blättchen aus Eisessig. Schmelzpt.: 246—247°. Unlöslich in Wasser und Alkalien, ziemlich löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol und Aether, unverändert löslich in englischer Schwefelsäure mit braunrother Farbe.

c) 3-Nitroderivat. *B.* Aus 2-Amino-5-Nitrophenol und 2-Oxynaphtochinon(1,4) (K., G., *B.* 30, 2134). — Gelbbraune, messingglänzende Nadeln aus Eisessig. Schmelzpunkt: 253—254°. Unlöslich in Wasser und Alkalien, schwer löslich in Alkohol, leicht mit gelber Farbe und grünlichgelber Fluorescenz in Eisessig und Benzol, unverändert löslich mit rothbrauner Farbe in englischer Schwefelsäure.

Ueber β -Naphtholviolett $C_{18}H_{15}ON_2Cl =$
vgl. *Spl. Bd. II, S. 527.*

Naphtphenoxazon $C_{16}H_9O_2N = (O:)^4C_6H_3 \left\langle \overset{N(1)}{O} \right\rangle C_{10}H_6. Cl(CH_3)_2N:$



B. Durch Erwärmen von p-Nitrosophenol und β -Naphthol in Eisessig unter Zusatz von $ZnCl_2$, neben indophenolartigen alkalilöslichen Farbstoffen (O. FISCHER, HEPP, *B.* 36, 1807). — Braune Nadeln aus Benzol. Sintert gegen 200°, schmilzt bei 211°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Aether und Alkohol. Lösung in conc. Schwefelsäure blaugrün, auf Zusatz von Wasser violett, dann braun unter Abscheidung von Flocken. Liefert mit Zinkstaub in Eisessig + Acetanhydrid das Diacetylderivat der Dihydroverbindung (S. 272). Mit Anilin in Alkohol entsteht Anilino-Naphtphenoxazon. Geht beim Kochen seiner alkoholischen Lösung mit starken Säuren in symm. Oxyphenonaphtoxazon (s. u.) über; letztere Verbindung bildet sich in kleiner Menge, neben ihrem Methyläther, auch bei der Einwirkung von CH_3J (O. F., H.).

Naphtphenoxazonoxim $C_{16}H_{10}O_2N_2 = (HO.N:)^4C_6H_3 \left\langle \overset{N(1)}{O} \right\rangle C_{10}H_6. B.$ Das Chlorhydrat entsteht durch Kochen einer alkoholischen Naphtphenoxazonlösung (s. o.) mit Hydroxylaminchlorhydrat, neben kleinen Mengen einer alkalilöslichen Oxyverbindung (bronceglänzende Würzchen aus Aceton; Lösung in conc. Schwefelsäure blau) (O. F., H., *B.* 36, 1812). — Dunkelblaue, grün glänzende Nadeln. Sehr wenig löslich. Lösung in Alkalien + etwas Alkohol violett mit rother Fluorescenz, in 40%igem Alkohol + etwas HCl rothviolett mit blutrother Fluorescenz; Lösung in conc. Schwefelsäure rothviolett. — $C_{16}H_{10}O_2N_2.HCl.$ Stahlblaue Prismen.

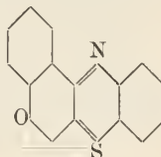
Naphtolonaphtphenoxazon $C_{26}H_{15}O_3N. B.$ Aus β -Naphthol und p-Nitrosophenol in Eisessig + conc. Salzsäure (O. F., H., *B.* 36, 1814). — Bronze glänzende Prismen (aus Pyridin + etwas Alkohol). Schmilzt oberhalb 360°. Sehr wenig löslich in heissem Alkohol mit rother, in Benzol und Aether mit braunrother Farbe, löslich in heissen Alkalien unter Zersetzung mit grünlichgelber Nuance. Lösung in conc. Schwefelsäure blaugrün, auf Zusatz von Wasser violett, dann roth unter Abscheidung brauner Flocken. Beim Erhitzen mit Eisessig + conc. Salzsäure auf 150—160° entsteht β -Naphthol, neben anderen Producten.

Symm. Oxyphenonaphtoxazon $C_{16}H_9O_3N = (HO)^4C_6H_3 \left\langle \overset{N(1)}{O} \right\rangle C_{10}H_5:(O)^4. B.$ Durch Kochen einer alkoholischen Naphtphenoxazonlösung (s. o.) mit starken Säuren, in kleiner Menge auch -- neben dem entsprechenden Methyläther (s. u.) — beim Behandeln von Naphtphenoxazon mit CH_3J (O. FISCHER, HEPP, *B.* 36, 1810). — Braunrothe Nadeln (aus 60%iger Essigsäure). Lösung in conc. Schwefelsäure kornblumenblau. Die violette, mit etwas Alkohol versetzte, alkalische Lösung fluorescirt roth.

Symm. Methoxyphenonaphtoxazon $C_{17}H_{11}O_3N = (CH_3.O)^4C_6H_3 \left\langle \overset{N(1)}{O} \right\rangle C_{10}H_5:(O)^4. B.$ Durch Erhitzen von Naphtphenoxazon (s. o.) mit CH_3J in Methylalkohol unter geringem Ueberdruck, neben etwas Oxyphenonaphtoxazon (s. o.) (O. F., H., *B.* 36, 1811). — Röthlichbraune Nadeln aus Pyridin. Schmelzpt.: 270—271°. Unzersetzt destillirbar. Sehr wenig löslich in Aether, leichter in heissem Alkohol und Benzol mit gelber Farbe, ziemlich leicht in Chloroform. Die orangerothe Eisessiglösung fluorescirt grünlich und färbt sich auf Zusatz von HCl roth. Lösung in conc. Schwefelsäure blau, auf Zusatz von Wasser violett, dann roth, schliesslich unter Abscheidung gelber Flocken gelbroth.

Phenonaphtazthion $C_{18}H_9ONS =$

B. Aus α -Naphthphenazthioniumsulfat (vgl. S. 272) durch längeres Stehen der mit Wasser stark verdünnten schwefelsauren Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (KEHRMANN, KRACHT, *A.* 322, 55). — Hellbraun-



rothe Krystalle (aus Benzol). Schmelzp.: 176°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol und Alkohol mit orangerother Farbe. Die Lösung in englischer Schwefelsäure ist schmutzig violett.

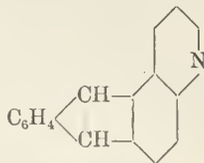
2. *Basen $C_{17}H_{11}N$ (S. 461—465).

1) *Anthrachinolin:

(S. 461—463).

S. 461, Z. 26 v. u. statt: „158⁰⁰“ lies: „185⁰⁰“.

*3,4-Dioxyanthrachinolinchinon, Alizarinblau $C_{17}H_9O_4N = C_6H_4 < (CO)_2 > C_6(OH)_2 < \begin{matrix} CH:CH \\ N=CH \end{matrix}$ (S. 461—462). B. Aus β -Amino-



alizarin (Spl. Bd. III, S. 303) und Acrolein (Spl. Bd. I, S. 482) in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung (ORR, D.R.P. 62703; *Frdl.* III, 247). — Ueber Nitro- und Amino-Alizarinblau vgl.: Höchster Farb., D.R.P. 59190; *Frdl.* III, 249. Condensation mit Anilin: BAYER & Co., D.R.P. 86539; *Frdl.* IV, 312; Sulfurirung des Condensationsproducts: B. & Co., D.R.P. 89862; *Frdl.* IV, 327. Die

Einwirkung von rauchender Schwefelsäure auf Alizarinblau führt zur Bildung höher hydroxylierter Verbindungen (vgl. unten und Hptw. Bd. IV, S. 462—463) Alizarinblaugrün, Alizarinblau, Dioxyalizarinblau, Alizarinindigoblau u. s. w.), vgl.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 46654, 47252; *Frdl.* II, 111, 116; R. SCHMIDT, GÄTTERMANN, *J. pr.* [2] 44, 103; GRÄBE, PHILIPS, A. 276, 21; Einführung von Hydroxylgruppen durch Erhitzen mit conc. Schwefelsäure und Borsäure: B. & Co., D.R.P. 81961; *Frdl.* IV, 275.

*Lösliches Alizarinblau „S“ $C_{17}H_9O_4N + 2NaHSO_3$ (S. 462). {Darst. (BRUNCK, GRÄBE, B. 15, 1783}; vgl. auch: D.R.P. 17695, 23008; *Frdl.* I, 168, 169).

Ueber Alizarinblausulfonsäuren aus Aminoalizarinsulfonsäuren (vgl. Spl. Bd. III, S. 304) durch Einwirkung von Glycerin und Schwefelsäure in Gegenwart einer Nitroverbindung vgl.: B. & Co., D.R.P. 50164, 50708; *Frdl.* II, 118, 120.

*Alizarinblau $C_{17}H_9O_8NS$ (S. 462—463). Einwirkung von NH_3 : B. & Co., D.R.P. 72204; *Frdl.* III, 240.

Ueber Trioxanthrachinolinchinone aus Amino-Anthrapurpurin und Flavopurpurin (vgl. Spl. Bd. III, S. 312) vgl.: H. F., D.R.P. 54624; *Frdl.* II, 122.

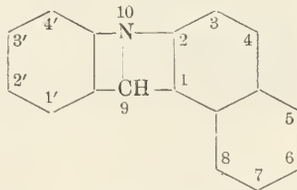
*3,4,5,8-Tetraoxanthrachinolinchinon, Dioxyalizarinblau $C_{17}H_9O_6N$ (S. 463). Oxydation mit $MnO_2 + H_2SO_4$: B. & Co., D.R.P. 68113, 71306; *Frdl.* III, 219, 232.

*Pentaoxyanthrachinolinchinon, Alizarinindigoblau $C_{17}H_9O_7N$ (S. 463). Oxydation mit $MnO_2 + H_2SO_4$: B. & Co., D.R.P. 71306; *Frdl.* III, 232.

6) 1,2-Naphtacridin, Pheno-1,2-Naphtacridin:

Zur Bezifferung vgl.: ULLMANN, NÄF, B. 33, 907. — B. Beim Erhitzen von β -Naphtol mit o-Aminobenzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 644) oder seinen Derivaten (U., BÄZNER, B. 35, 2670). Entsteht auch beim Erhitzen von o-Aminobenzylalkohol mit β -Naphtylamin und salzsaurem β -Naphtylamin (U., B.). Aus β -Naphtol, Anilin und Oxymethylen (Spl. Bd. I, S. 467) (U., D.R.P. 123260; C. 1901II, 568). — Gelbliche Krystalle. Schmelzp.: 131°.

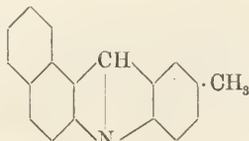
Leicht löslich in Alkohol mit gelber Farbe und blauer Fluoreszenz, sehr wenig in Ligroin, löslich in Benzol und Aether. Eisessig löst mit gelber Farbe und blaugrüner, conc. Schwefelsäure mit grüner Fluoreszenz.



3. *Basen $C_{18}H_{13}N$ (S. 465).

4) 2'-Methyl-1,2-Naphtacridin, p-Tolunaphtacridin:

B. Durch Erhitzen von 2,2'-Dioxy-1,1'-Dinaphtylmethan (Spl. Bd. II, S. 610) mit p-Toluidin und dessen Chlorhydrat auf 150—160°, neben geringen Mengen der Dihydroverbindung (S. 274) (ULLMANN, NÄF, B. 33, 907; D.R.P. 119573; C. 1901I, 978). Durch Destilliren der aus Anhydroformaldehyd-p-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 283—284) und β -Naphtol bei 160—200° entstehenden, gelben, gegen 280° schmelzenden Verbindung $C_{23}H_{21}ON$, neben β -Naphtol (U., N., B. 33, 907; D.R.P. 117472; C. 1901I, 348). — Darst. In eine auf 150° erhitze Mischung von 14,4 g β -Naphtol und 10,7 g p-Toluidin werden 4 g Oxymethylen (Spl. Bd. I, S. 467) langsam eingetragen; nach Ablauf der Reaction wird

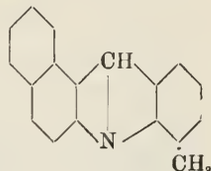


langsam auf 200° und schliesslich noch 20 Minuten auf 220—230° erhitzt (U., N.). — Fast weisse Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 158°. Kp: 460°. Die alkoholische Lösung fluorescirt intensiv blau. Die gelblichen Lösungen in Eisessig und conc. Schwefelsäure zeigen blaugrüne Fluorescenz. — C₁₆H₁₃N.HCl. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz. — C₁₈H₁₃N.HNO₃. Löslich in ca. 150 Thln. Wasser, unlöslich in verdünnter Salpetersäure.

2'-Methylnaphtacridinsulfonsäure C₁₈H₁₃O₃NS = NC₁₇H₉(CH₃).SO₃H. B. Durch Eintragen von 1 Thl. 2'-Methylnaphtacridin in 10 Thle. rauchender Schwefelsäure mit 4% Anhydrid und Fällen der braungelben, stark blaugrün fluorescirenden Flüssigkeit mit Wasser (U., N., B. 33, 911). — Mattgelbes Pulver. Unlöslich in heissem Wasser, schwer löslich in heissem Alkohol, in wässrigen Alkalien farblos löslich.

5) 4'-Methyl-1,2-Naphtacridin, o-Tolunaphtacridin: B. Aus β-Naphtol und Anhydroformaldehyd-o-Toluidin (ULLMANN, D.R.P. 123260; C. 1901 II, 568). — Schmelzp.: 143°.

6) Base C₁₆H₁₃N. B. Als Nebenproduct beim Erhitzen von Anhydroformaldehyd-p-Toluidin mit β-Naphtylamin (MORGAN, Soc. 73, 545). — Blassgelbe Krystalle. Schmelzp.: 178—179°.



4. *Basen C₁₉H₁₅N (S. 465).

1) *Dihydro-9-Phenylacridin C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{NH} \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4 \text{ (S. 465)}.

S. 465, Z. 9 r. u. muss lauten: „Natriumnitrit und Salzsäure in alkoholischer Lösung in Methylphenylacridinmethylchlorid verwandelt“.

N-Methyl-Phenyl-dihydroacridol, 9-Oxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin C₂₀H₁₇ON = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{C.OH} \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4 \text{ N.CH}_3

B. Aus Phenylacridinmethylumhydroxyd-Lösung (S. 284) langsam in der Kälte, schnell beim Kochen (HANTZSCH, KALB, B. 32, 3120; vgl. DECKER, J. pr. [2] 45, 197). Aus Phenylacridinjodmethylat (S. 284) durch Ammoniak (D., B. 35, 3069). — Triklone holoëdrische Krystalle (SIOMA). Schmelzp.: 140°. Scheidet sich aus Aceton mit Krystall-Aceton aus. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Chloroform und Benzol. Vollkommen neutral. Löst sich in Säuren mit gelber Farbe. Vereinigt sich mit Kohlensäure zu einem ziemlich beständigen Carbonat, dessen wässrige Lösung Seide gelb färbt (D., B. 35, 3068). Starke Säuren, Acetylchlorid, Phosphorchloride, Eisessig und Acetanhydrid bilden unter Umlagerung Salze des Phenylacridinmethylumhydroxyds. Liefert mit Alkoholen Carbinoläther (s. u.). Zerfällt bei 170° unter Bildung von 9-Phenylacridin (S. 284) und Wasserdampf. Mit Jod entsteht das Dijodid des Phenylacridinjodmethylats (S. 284). Regenerirt mit CH₃J bei 100° das Phenylacridinjodmethylat.

Methyläther, 9-Methoxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin C₂₁H₁₉ON = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} \text{C}(\text{O.CH}_3)(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4 \text{ B. Durch } \frac{1}{2}\text{-stdg. Kochen von 9-Oxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin (s. o.) bzw. des Aethyl- oder Isobutyl-Aethers (vgl. unten) mit wasserfreiem Methylalkohol (D., B. 35, 3072). — Nadeln (aus 20 Thln. Alkohol). Schmelzp.: 152—153° (unter Rothfärbung). Geht durch Kochen mit Aethyl- oder Isobutyl-Alkohol in den Aethyl- bzw. Isobutyl-Aether über.}

Aethyläther C₂₂H₂₁ON = NC₂₀H₁₆O.C₂H₅ s. N-Methylphenylacridinäthylalkoholat, S. 284.

Isobutyläther C₂₄H₂₅ON = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} \text{C}(\text{O.C}_4\text{H}_9)(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4 \text{ B. Durch Kochen von 9-Oxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin (s. o.) bzw. seinem Methyl- oder Aethyl-Aether (vgl. oben) mit Isobutylalkohol (D., B. 35, 3073). — Nadeln. Schmelzp.: 108,5° (unter Rothfärbung). Geht durch Kochen mit Methyl- oder Aethyl-Alkohol in den Methyl- bzw. Aethyl-Aether über.}

N-Methyl-9-Phenyl-Dihydroacridinthiol(9) C₂₀H₁₇NS = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5.\text{C.SH} \\ \text{N.CH}_3 \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4 \text{ B. Aus}

Phenylacridinmethylumchlorid (S. 284) und Natriumsulfhydrat-Lösung (HANTZSCH, HORN, B. 35, 880). — Gelblichweisse Masse. Schmelzp.: 105—109° (unscharf). Leicht löslich

in Benzol und CS_2 , schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Sehr zersetzlich. Spaltet beim Behandeln mit Flüssigkeiten vom Wassertypus H_2S ab unter Bildung von Methylphenyldihydroacridol (S. 280).

Phenyläther $C_{26}H_{21}NS = NC_{20}H_{16}.S.C_6H_5$. *B.* Aus Phenylacridinmethylumchlorid (S. 284) und in Natronlauge gelöstem Thiophenol (H., H., *B.* 35, 880). — Graugelbe, nach Phenylmercaptan riechende Masse. Leicht löslich in heissem Alkohol, Benzol und Chloroform, doch nur unter starker Zersetzung. Verdünnte Säuren spalten Thiophenol ab.

2) *α'*-Phenyl-*α*-Stilbazol, 2-Phenyl-6-Styrylpyridin $NC_5H_3(C_6H_5).CH:CH.C_6H_5$. *B.* Durch 5—6-stdg. Erhitzen berechneter Mengen 2,6-Methylphenylpyridin und Benzaldehyd auf 250—260° (DEHNEL, *B.* 33, 3494). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 79°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Wasser. — $C_{19}H_{15}N.HCl + 4H_2O$. Nadeln aus Salzsäure, Blättchen aus Alkohol oder wässrigem Aceton. Schmelzpt.: 100°. — $(C_{19}H_{15}N.HCl)_2.ZnCl_2$. Gelbe rundliche Krystalle. — $(C_{19}H_{15}N.HCl)_3.PtCl_4$. Niederschlag. Schmelzpt.: 220°. Leicht löslich in verdünnter Salzsäure, unlöslich in Aether und kaltem Alkohol. — $C_{19}H_{15}N.HAuCl_4$. Rothe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 179°. Schwer löslich in heissem Wasser.

α'-Phenyl-Nitro-*α*-stilbazol $C_{19}H_{14}O_2N_2 = NC_5H_3(C_6H_5).CH:CH.C_6H_4.NO_2$. a) *o*-Nitroverbindung. *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen 2,6-Methylphenylpyridin und *o*-Nitrobenzaldehyd auf 200° (THORRAUSCH, *B.* 35, 415). — Gelbe Nadeln (aus schwach verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 62°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — $C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl$. Citronengelbe Nadeln. Schmelzpt.: 186—187°. Leicht löslich in heissem Alkohol und verdünnter Salzsäure. — $C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl.HgCl_2$. Nadelchen. Schmelzpt.: 219°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl)_3.PtCl_4$. Orangerothe Nadeln. Schmelzpt.: 200°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl)_2.AuCl_3 + 2H_2O$. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol + verdünnter Salzsäure und etwas Goldchlorid). Schmelzpt.: 126°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Wasser. — $C_{19}H_{14}O_2N_2.HBr$. Gelbliche Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 238°.

b) *m*-Nitroverbindung. *B.* Durch 8-stdg. Erhitzen molekularer Mengen 2,6-Methylphenylpyridin und *m*-Nitrobenzaldehyd mit etwas Chlorzink auf 160° (TH., *B.* 35, 417). — Hellgelbe Nadeln. Schmelzpt.: 139°. Leicht löslich in Aether und CS_2 , löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — $C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl$. Blassgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 216°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl)_3.PtCl_4$. Orangefarbene Nadelchen. Schmelzpt.: 262° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl.AuCl_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 178—179°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Wasser. — $C_{19}H_{14}O_2N_2.HBr$. Gelbliche Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 263°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

c) *p*-Nitroverbindung. *B.* Durch 24-stdg. Erhitzen von 7 g 2,6-Methylphenylpyridin mit 5 g *p*-Nitrobenzaldehyd und $\frac{1}{2}$ g Chlorzink, unter langsamem Steigern der Temperatur auf 150° (OLLENDORFF, *B.* 35, 2783). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 142°. Löslich in Alkohol, Aether und CS_2 , unlöslich in Wasser. — $C_{19}H_{14}O_2N_2.HCl$. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 135°.

α'-Phenyl-*o*-Oxy-*α*-stilbazol $C_{19}H_{15}ON = NC_5H_3(C_6H_5).CH:CH.C_6H_4.OH$. *B.* Durch 8—10-stdg. Erhitzen von 2,6-Methylphenylpyridin mit Salicylaldehyd auf 200° (DEHNEL, *B.* 33, 3497). — Nadelchen aus Benzol. Schmelzpt.: 138°. — $C_{19}H_{15}ON.HCl + H_2O$. Dunkelgelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzpt.: 126—127°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton. — Platinsalz. Amorph. Schmelzpt.: 190°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $C_{19}H_{15}ON.HAuCl_4$. Braurothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 189°. Leicht löslich in heisser verdünnter Salzsäure: Sehr zersetzlich.

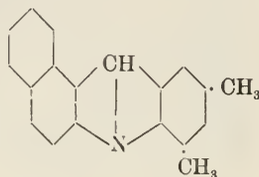
α'-Phenyl-*p*-Methoxy-*α*-stilbazol $C_{20}H_{17}ON = NC_5H_3(C_6H_5).CH:CH.C_6H_4.OCH_3$. *B.* Durch 8—9-stdg. Erhitzen von 15 g 2,6-Methylphenylpyridin mit 12 g Anisaldehyd und 4 g Chlorzink auf 180° (OLLENDORFF, *B.* 35, 2783). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 129°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Aether und CS_2 , unlöslich in Wasser. — $C_{20}H_{17}ON.HCl$. Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 200°. — $C_{20}H_{17}ON.HCl.HgCl_2$. Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 221°. Leicht löslich in verdünnter Salzsäure, schwerer in Alkohol. — $2C_{20}H_{17}ON.HCl.TiCl_3$. Gelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 98°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in verdünnter Salzsäure. — $(C_{20}H_{17}ON.HCl)_3.PtCl_4$. Säulchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 245°. — $C_{20}H_{17}ON.HBr$. Fächerförmige Krystalle (aus verdünntem Alkohol).

α' -Phenyl-Methylendioxy- α -stilbazol $C_{20}H_{15}O_2N = NC_6H_5(C_6H_5).CH:CH.$ ⁽¹⁾

$C_6H_5 \begin{matrix} \text{(3)} \\ \diagup \text{O} \\ \diagdown \text{O} \\ \text{(4)} \end{matrix} CH_2.$ B. Durch 8-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von 2,6-Methylphenylpyridin und Piperonal auf 250° (THORRAUSCH, B. 35, 418). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 155°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Liefert mit Brom in CS₂ ein Monobromderivat (?) [Nadelchen (aus verdünntem Alkohol); Schmelzp.: 117°; leicht löslich in heissem Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser]. — $C_{20}H_{15}O_2N.HCl$. Gelbe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 239°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_{20}H_{15}O_2N.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 242°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

3) 2',4'-Dimethyl-1,2-Naphtacridin:

B. Man führt a-m-Xylidin durch Einwirkung von alkoholischem Kalihydrat und Formaldehyd in die Methylenbase (Schmelzp.: 68°) über und erhitzt letztere mit β -Naphthol (ULLMANN, D.R.P. 123260; C. 1901 II, 568). — Schwachgelbe Nadeln. Schmelzp.: 152°.



4) Benzylen-Xylylen-Pyrrol $C_6H_4 \begin{matrix} CH_2.C \\ CH_2.C.NH.C \end{matrix} C_6H_4.$ N-Phenyltriketo-derivat, α,β -Benzoylen- α',β' -Phtalyl-N-Phenylpyrrol $C_{25}H_{13}O_3N = C_6H_4 \begin{matrix} CO.C \\ CO.C.N(C_6H_5).C \end{matrix} C_6H_4.$ B. Aus 2-Brom-1,4-Naphtochinon-3- α,γ -Diketohydrinen (Spl. Bd. III, S. 328) und Anilin in Eisessig (STADLER, B. 35, 3959). — Rothe Nadeln aus Nitrobenzol. Unlöslich in alkoholischer Kalilauge. Lösung in conc. Schwefelsäure blau.

4a. Basen $C_{20}H_{17}N.$

1) p-Methyl- α' -Phenyl- α -Stilbazol, 2-Phenyl-6-p-Methylstyrylpyridin $NC_6H_5(C_6H_5).CH:CH.C_6H_4.CH_3.$ B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 10 g 2,6-Methylphenylpyridin mit 8 g p-Toluylsäurealdehyd und etwas Chlorzink auf 180—190° (DIERIG, B. 35, 2777). — Spiesse aus Aether. Schmelzp.: 113°. Sehr leicht löslich in Aether, Benzol und Chloroform, ziemlich in Alkohol und Ligroin, kaum in Wasser. — $C_{20}H_{17}N.HCl + H_2O$. Gelbliche Nadeln. Sintert bei 195°, schmilzt bei 202°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $C_{20}H_{17}N.HCl.HgCl_2$. Hellgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 183°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $(C_{20}H_{17}N.HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Nadeln. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. — Pikrat $C_{20}H_{17}N.C_6H_5O_7N_3 + 3H_2O$. Nadelchen. Schmelzp.: 196°. Löslich in Wasser, Alkohol und Aether.

2) 5,7-Diphenyl-Pyrhydrinden $HC.C(C_6H_5):C.CH_2 \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} CH_2.$ (Zur Bezifferung vgl.

B. 35, 3976 Anm.). B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 1-Phenacylobenzycyclopentanon(2) (Spl. Bd. III, S. 234) mit Hydroxylaminchlorhydrat und Alkohol auf 120—130° (STOBBE, VOLLAND, B. 35, 3975). Durch Einleiten von HCl-Gas in eine Benzollösung des 1-Phenacylobenzycyclopentanon(2)-Monoxims (St., V.). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 145—146°. — $C_{20}H_{17}N.HCl$. Krystallmasse. Schmelzp.: 225°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{20}H_{17}N.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 208—209°.

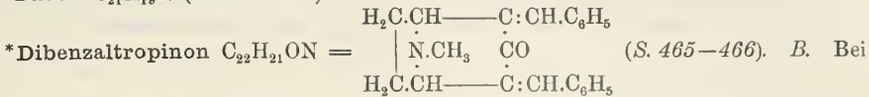
Jodmethylat $C_{21}H_{20}NJ = C_{20}H_{17}N.CH_3J$. Gelbgrüne Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 240—241° (unter Zersetzung) (St., V., B. 35, 3977).

3) Base $C_{20}H_{17}N$, symm. Diphenyl- α -Pyridyltrimethylen = $C_6H_5.$
 $CH \begin{matrix} \diagup CH.C_6H_5 \\ \diagdown CH.C_6H_5N \end{matrix} ?$ B. Neben α -Stilbazol durch Erhitzen von 25 g α -Pikolin, 23,5 g

Benzaldehyd und 6 g ZnCl₂ (LADENBURG, B. 36, 118). — Krystalle aus Benzol. Schmelzpunkt: 164°. Sehr leicht löslich in Eisessig, ziemlich in Aether, unlöslich in Wasser. Die conc. Benzollösung fluorescirt violett. Addirt kein Brom. — $C_{20}H_{17}N.HCl$. Nadelchen aus Alkohol. Sintert und bräunt sich bei 180°, ist aber bei 220° noch nicht völlig geschmolzen.

Dinitroderivat $C_{20}H_{15}O_4N_3 = NC_2H_5(NO_2)_2.$ B. Durch Einwirkung rauchender Salpetersäure auf Diphenyl- α -Pyridyltrimethylen (L., B. 36, 119). — Gelber krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 112°. Sehr wenig löslich.

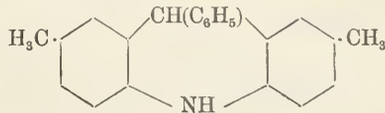
5. *Basen $C_{21}H_{19}N$ (S. 465—466).



der Condensation von Benzaldehyd mit Tropinon unter Einwirkung von verdünntem Ammoniak und von HCl (WILLSTÄTTER, B. 30, 2716). — Darst. Durch Condensation von Tropinon und Benzaldehyd mittels wässrig-alkoholischer Natronlauge (W., B. 31, 1588). — Giebt durch Oxydation mit Chromsäure Benzaltropinsäure $C_{15}H_{17}O_4N$ neben Benzaldehyd und Benzoësäure.

2, 7-Dimethyl-Dihydro-9-Phenyl-acridin:

B. Beim Erhitzen von Benzaldehyd, p-Toluidin und dessen Chlorhydrat auf 200—220° neben der entsprechenden Acridinbase (S. 285) (ULLMANN, B. 36, 1020). — Farblose Nadeln (aus Benzol oder 50%iger Essigsäure). Schwer löslich in Alkohol und Aether. Reducirt alkoholisch-ammoniakalische $AgNO_3$ -Lösung.



5a. 2, 4-Diphenyl-5 (oder 7?) -Methyl-Bz-Tetrahydrochinolin $C_{22}H_{21}N$ = $(CH_3)(C_6H_5)_2C_9H_8N$. B. Aus 1-Methyl-2- oder 4-Phenacylobenzylcyclohexanon(3) (Spl. Bd. III, S. 234) durch Kochen mit Hydroxylaminchlorhydrat in wasserfreien Solventien oder durch Einleiten von HCl-Gas in eine Benzollösung des 1-Methyl-2- oder 4-Phenacylobenzylcyclohexanon(3)-Oxims (Spl. Bd. III, S. 234) (SROBBE, B. 35, 3978). — Prismen oder schiefwinklige Tafeln (aus Aether oder Alkohol). Schmelzp.: 112—113°. Leicht löslich in Benzol, CS_2 und Chloroform, schwerer in Aether, Alkohol und Ligroin. Die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure fluorescirt intensiv blauviolett. Die Salze werden von Wasser langsam zerlegt. Wird von $KMnO_4$ vorwiegend zu Benzoësäure oxydirt. — $(C_{22}H_{21}N \cdot HCl)_2PtCl_4$. Orangefarben. — Pikrat $C_{22}H_{21}N \cdot C_8H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich bei 192—200°.

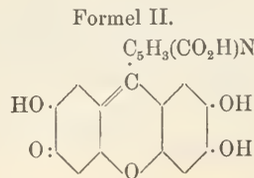
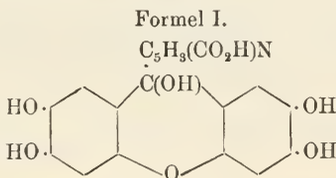
Jodmethylat $C_{23}H_{24}NJ$ = $(CH_3)(C_6H_5)_2C_9H_8N \cdot CH_3J$. B. Durch mehrtägliches Erhitzen der Base mit CH_3J und Aether auf 100° (Sr., B. 35, 3981). — Krystalle (aus Wasser). Schmelzp.: 204—206°.

6. *Tribenzylpyridin (S. 466). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen Hptw. Bd. IV, S. 477.

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-23}N$ (S. 466).

Phenylpyridinphenylenketoncarbonsäure $C_{19}H_{11}O_3N$ s. Hptw. Bd. IV, S. 459.

Säure $C_{19}H_{13}O_3N$ = Formel I.



Anhydroverbindung, Dioxyfluorescein der Chinolinsäure $C_{19}H_{11}O_7N$ = Formel II. B. Neben kleineren Mengen eines schwerer löslichen, in Alkali mit rothvioletter Farbe löslichen Products, durch 3—4-stdg. Erhitzen von 3 g Chinolinsäureanhydrid mit 6 g Oxyhydrochinon auf 150° (LIEBERMANN, WÖBLING, B. 35, 1786). — Krystallinische braunrothe Masse (aus viel Wasser). In Alkali mit rother Farbe löslich. Das analoge Eosin ist in Aceton löslich, in Eisessig schwer löslich, in Ligroin unlöslich und wird von Kalilauge mit bläulichrother Farbe aufgenommen.

9-Phenyldihydroacridincarbonsäure (9) $C_{20}H_{15}O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_6H_5)(CO_2H) \\ NH \end{array} \right\rangle C_6H_4$.

Nitril des N-Methylderivats, **N-Methyl-Phenylecandihydroacridin** $C_{21}H_{16}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C_6H_5, C.CN \\ N.CH_3 \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Aus Phenylacridinjodmethylat (s. u.) und KCN (HANTZSCH, KALB, B. 32, 3126). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 176°.

O. *Basen $C_nH_{2n-25}N$ (S. 466—472).

2. *Basen $C_{19}H_{13}N$ (S. 466—469).

S. 467, Z. 3 v. o. statt: „Jodmethylat“ lies: „Jodäthylat“.

4) ***9-Phenylacridin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_6H_5) \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_4$ (S. 467—468). B. Durch Erhitzen von

9-Oxy- oder 9-Aethoxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin (vgl. S. 280) über den Schmelzpunkt (DECKER, B. 35, 3077). — Bei der Destillation des Phenylacridins mit Zinkstaub entstehen neben harzigen Substanzen Acridin (S. 245) und Benzol (VORLÄNDER, STRAUSS, A. 309, 378). — $AgNO_3$ -Verbindung $(C_{19}H_{13}N)_2AgNO_3$. Durch Einwirkung von alkoholischer $AgNO_3$ -Lösung auf eine alkoholische Lösung von Phenylacridin. Gelbe Nadeln (VAUBEL, Ch. Z. 25, 739).

*Phenylacridinmethylumhydroxyd $C_{19}H_{13}N(CH_3).OH$ (S. 467). — Chlorid $C_{19}H_{13}N.CH_3Cl$. Wird durch Natriumsulfhydrat in N-Methyl-Phenyldihydroacridinthiol (S. 280), durch Thiophenol in dessen Phenyläther (S. 281) übergeführt. Wird durch benzolsulfinsaures oder toluolsulfinsaures Natrium in wässriger Lösung nicht gefällt, auch nicht durch Alkalisulfite (HANTZSCH, HORN, B. 35, 881). — *Jodid, Phenylacridin-Jodmethylat $C_{19}H_{13}N.CH_3J$ (S. 467). B. Aus 9-Oxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin (S. 280) und CH_3J bei 100° (D., B. 35, 3079). Durch Alkalien entsteht zunächst eine klare Lösung, welche an Aether nichts abgibt, und in welcher das entsprechende Hydroxyd anzunehmen ist; diese Lösung trübt sich bei 0° sehr langsam, beim Erhitzen rasch unter Abscheidung der entsprechenden „Pseudobase“ (*DECKER's freie Base), des N-Methyl-Phenyldihydroacridols (S. 280) (H., KALB, B. 32, 3120). Die wässrige Lösung des Jodmethylats bleibt beim Versetzen mit KCN-Lösung anfangs klar, scheidet dann aber allmählich durch Umlagerung des primär entstandenen echten Cyanids das N-Methyl-Phenylecandihydroacridin (s. o.) ab. — Dijodid des Jodmethylats $C_{20}H_{16}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(C_6H_5) \\ N(CH_3)(J:J_2) \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Einwirkung von Jod auf 9-Oxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin in Chloroform (D.). Aus 9-Phenylacridinjodmethylat (s. o.) und Jod in Chloroform (D.). Schwarzrote Tafeln aus Chloroform. Schmelzp.: 148—150°. Unlöslich in Wasser. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Alkohol unter Bildung von N-Methylphenylacridinäthylalkoholat (s. u.). Liefert mit Säuren Phenylacridinmethylumsalze, mit Basen oder Hyposulfit 9-Oxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin.

Methylschwefelsaures Salz $C_{21}H_{19}O_4NS = C_{19}H_{13}N(CH_3)(O.SO_2.O.CH_3)$. B. Aus Phenylacridin und Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S. 331) (ULLMANN, A. 327, 118). — Blättchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

p-Toluolsulfosaures Salz $C_{27}H_{23}O_3NS = C_{19}H_{13}N(CH_3)(O.SO_2.C_7H_7)$. B. Aus Phenylacridin und p-Toluolsulfonsäuremethylester in Nitrobenzollösung (U., WENNER, A. 327, 122). — Löslich in Wasser und Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

*N-Methylphenylacridinäthylalkoholat $C_{22}H_{21}ON$ (S. 467, Z. 2 v. u.). Constitution:

$H_5C_6 \quad O.C_2H_5$
 $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_4$ (vgl. D., B. 33, 1716). B. Beim Umkrystallisiren des N-Methyl-Phenyl-

dihydroacridols (S. 280) aus Alkohol (BERNTSEN, B. 25, 1747; vgl. H., K., B. 32, 3114). Durch Kochen von 9-Methoxy- oder 9-Isobutyloxy-10-Methyl-9-Phenyl-9,10-Dihydroacridin (S. 280) mit absolutem Alkohol (D., B. 35, 3073). Durch längeres Kochen des 9-Phenylacridinjodmethylatdijodids (s. o.) mit Alkohol (D.). — Schmelzp.: 111° (H., K.). Zerfällt oberhalb seines Schmelzpunktes partiell unter geringer Gasentwicklung unter Bildung von Phenylacridin und Aethylalkohol.

S. 467, Z. 2 v. u. statt: „B. 427“ lies: „B. 19, 427“.

3. *Basen C₂₀H₁₅N (S. 469).

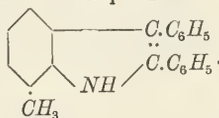
1) *2,3-Diphenylindol C₆H₄ <C(C₆H₅) / NH > C₆H₅ (S. 469). {B. (E. FISCHER, A. 236, 136}; vgl. D.R.P. 38784; *Frld.* I, 153).

Di-α-furyl-β-Naphtoisoxazin C₂₀H₁₅O₃N = C₁₀H₆ <CH(C₄H₃O).NH / O(β) — CH.C₄H₃O > (vgl. BETTI, G. 31 I, 377). B. Bei der Condensation von β-Naphtol, Furfurol (Spl. Bd. III, S. 517) und Ammoniak in alkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (B., G. 30 II, 315). — Weisse Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schmelzpz.: 115°. Giebt in Benzol-lösung mit ätherischer FeCl₃-Lösung eine intensive Violettfärbung.

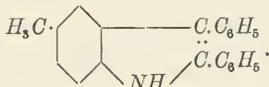
4. *Basen C₂₁H₁₇N (S. 469-470).

1) *2,6-Dibenzallutidin, 2,6-Distyrylpyridin N <C(CH:CH.C₆H₅).CH / C(CH:CH.C₆H₅):CH > CH (S. 469). Bis-p-nitrobenzallutidin C₂₁H₁₅O₄N₃ = NC₆H₃(CH:CH.C₆H₄.NO₂)₂. B. Entsteht in sehr geringer Menge durch 8-stdg. Erhitzen von 14 g p-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) mit 5 g 2,6-Dimethylpyridin (S. 102) und etwas ZnCl₂ auf 160-170° (WERNER, B. 36, 1687). — Gelbe Blättchen (aus wenig verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 168-169°. Löslich in Aether und Benzol, unlöslich in Wasser. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. — C₂₁H₁₅O₄N₃.HCl + H₂O. Gelbe Nadeln. Färbt sich bei 220° dunkel, schmilzt bei 263° unter Zersetzung. Löslich in Wasser und Alkohol. — (C₂₁H₁₅O₄N₃.HCl)HgCl₂. Nadelchen aus Alkohol. Färbt sich bei 240° dunkel, schmilzt bei 275°. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol. — (C₂₁H₁₅O₄N₃.HCl)₂PtCl₄. Röthlichgelbe Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 250°. — C₂₁H₁₅O₄N₃.HCl.AuCl₃. Goldgelbe Nadelchen aus Alkohol. Färbt sich bei 208°, schmilzt bei 233°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. — Pikrat C₂₁H₁₅O₄N₃.C₆H₅O₇N₃. Nadelchen. Schmelzpz.: 246°.

S. 469, Z. 3 v. u. Die Structurformel muss lauten:



S. 470, Z. 12 v. o. Die Structurformel muss lauten:



5) 2,7-Dimethyl-9-Phenylacridin H₃C.C₆H₃ <N / C > C₆H₃.CH₃. B. Durch Ent-

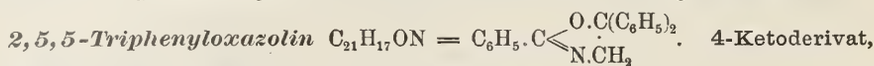
amidiren des Tolubenzoflavins (Spl. zu Bd. IV, S. 1212) oder durch 10-stdg. Erhitzen von p-Ditolyamin (Hptw. Bd. II, S. 486) mit Benzoësäure und ZnCl₂ auf 260° (R. MEYER, Gross, B. 32, 2361). Beim Erhitzen von Benzaldehyd, p-Toluidin und dessen Chlorhydrat auf 200-220°, neben der Dihydroverbindung (S. 283) (ULLMANN, B. 36, 1020). — Schwach gelbe Nadeln. Schmelzpz.: 172° (U.); 166-167° (M., GR.). Leicht löslich in Benzol mit schwach gelber Farbe. Die Lösungen in Alkoholen zeigen bläuliche, diejenigen in Säuren starke grüne Fluorescenz; fügt man zur Lösung des Chlorhydrats in verdünntem Alkohol Ammoniak, so geht die grüne Fluorescenz in eine violette über. — C₂₁H₁₇N.HCl. Hellgelbe Nadeln oder Tafeln (aus conc. Salzsäure). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Die Chloroformlösung fluorescirt lebhaft grün. — C₂₁H₁₇N.H₂SO₄. Tafeln aus Alkohol; Säulen aus CHCl₃. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkoholen. Die Lösungen fluoresciren intensiv grün. — Bichromat (C₂₁H₁₇N)₂.H₂Cr₂O₇. Orangefelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Jodmethylat C₂₂H₂₀NJ = C₂₁H₁₇N.CH₃J. Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 186-187° (R. M., GR., B. 32, 2364).

2,7-Dimethyl-9-Nitrophenylacridin C₂₁H₁₆O₂N₂ =

CH₃.C₆H₃ <C(C₆H₄.NO₂) / N > C₆H₃.CH₃. a) m-Nitroderivat. B. Durch Erhitzen von m-Nitrobenzyliden-p-Toluidin bezw. 3¹-Nitro-2²,2³-Diamino-5²,5³-Dimethyltriphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1047) mit p-Toluidin und dessen Chlorhydrat neben der entsprechenden Aminoverbindung (Spl. zu Bd. IV, S. 1076) (ULLMANN, B. 36, 1024). — Bräunliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 268°. Löslich in Eisessig und conc. Schwefelsäure mit Orangefarbe.

b) p-Nitroderivat. B. Beim Erhitzen gleicher Theile p-Nitrobenzyliden-p-Toluidin, p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 200—210°, neben Aminophenyl-dimethylacridin (Spl. zu Bd. IV, S. 1076) (U., B. 36, 1023). — Braune Blättchen (aus Ligroin und CCl₄). Schmelzp.: 265°. Löslich in Alkohol mit dunkelgelber Farbe.



Triphenyloxazon $C_{21}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot C \begin{array}{l} \nearrow O \cdot C(C_6H_5)_2 \\ \searrow N \cdot CO \end{array}$. B. 10 g Benzilsäure (Spl. Bd. II, S. 993) und 10 g Benzonitril (Spl. Bd. II, S. 759) werden erwärmt und in 80 g conc. Schwefelsäure unter Kühlung eingetragen (JAPP, FINDLAY, *See.* 75, 1028). — Rhombische Krystalle aus Essigester. Schmelzp.: 136°. Schwer löslich in Benzol, Alkohol und Eisessig. Giebt mit Schwefelsäure oder beim Kochen mit starker Essigsäure Benziminoxydiphenyllessigsäure (Spl. Bd. II, S. 994), mit HJ Benzamid (Spl. Bd. II, S. 726) und Diphenyllessigsäure (Spl. Bd. II, S. 869).

6. Basen C₂₃H₂₁N.

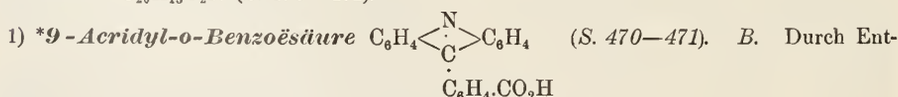
1) *Bis-p-methylbenzal-α,α'-Lutidin* $N \begin{array}{l} \leftarrow C(CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CH \\ \rightarrow C(CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CH \end{array} > CH$. B. Neben (in verdünnter Salzsäure löslichem) p-Methylbenzal-α,α'-Lutidin (S. 240), durch 10-stdg. Erhitzen von 2,6-Dimethylpyridin mit p-Toluylsäurealdehyd und etwas ZnCl₂ auf 235° (WERNER, B. 36, 1684). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 202°. Löslich in ca. 330 Thln. siedendem Alkohol, leicht löslich in Aether und Benzol. — C₂₃H₂₁N.HCl + H₂O. Gelbe Nadeln. Sintert bei 196°, schmilzt bei 215° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Aether und Salzsäure. — C₂₃H₂₁N.HCl.HgCl₂. Gelblichgrüne Nadeln. Verändert sich bei 146°, schmilzt bei 231° unter Zersetzung. — (C₂₃H₂₁N.HCl)₂PtCl₄. Nadeln. Schmilzt bei 236° unter völliger Zersetzung. Kaum löslich in Wasser und Salzsäure. — C₂₃H₂₁N.HAuCl₄. Röthlichgelbe Nadeln. Schmelzp.: 177°. — C₂₃H₂₁N.HBr + H₂O. Hellgelbe Nadeln. Sintert bei 265°, schmilzt bei 272°. — Pikrat C₂₃H₂₁N.C₆H₃O₇N₃. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 226°. Fast unlöslich in Wasser und Aether.



Durch Einwirkung von Benzaldehyd auf a-m-Xylidin und dessen Chlorhydrat (ULMANN, B. 36, 1021). — Schwach gelbe Nadeln. Schmelzp.: 152°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, löslich in Eisessig mit grüner Fluorescenz.

*Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-25}N (S. 470—472).

I. *Säuren C₂₀H₁₃O₂N (S. 470—471).



amidiren des 3,6-Diaminoderivats (R. MEYER, GROSS, B. 32, 2369).

Chlorid C₂₀H₁₂ONCl = NC₁₉H₁₂(COCl). B. Das salzsaure Salz entsteht beim Erwärmen von 3 g Acridylbenzoessäure und 2,5 g PCl₅ in 15 g Nitrobenzol (DAMMANN, GATTERMANN, C. 1902 II, 368). — Beim Kochen mit AlCl₃ in CS₂ entsteht das Ketoderivat C₂₀H₁₁ON des 2,9-Benzylencacridins (S. 287). — C₂₀H₁₂ONCl.HCl. Gelbe Nadeln.

S. 471, Z. 7 v. u. statt. „3-Oxyacridyl-o-Benzoessäure“ lies: „2-Oxyacridyl-o-Benzoessäure“.

P. *Basen C_nH_{2n-27}N (S. 472—476).

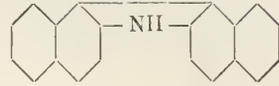
I. *Basen C₁₉H₁₁N (S. 472).

Furenyl-Aminophenanthrol C₁₉H₁₁O₂N s. *Hptw.* Bd. III, S. 724.

2. *Basen $C_{20}H_{13}N$ (S. 472-473).

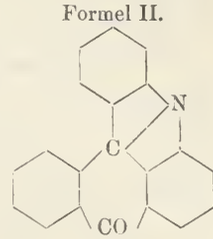
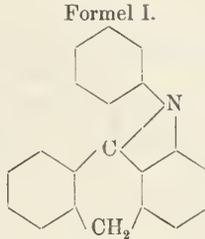
1) *s-1,2-Dinaphtocarbazol:

(S. 472-473). B. Aus β -Naphtol, β -Naphtylhydrazin und dessen Chlorhydrat beim Erhitzen (JAPP, MAITLAND, Soc. 83, 273). — Prismen aus Benzol; Nadeln aus Ligroin. Schmelztp.: 155°.



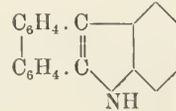
4) 2,9-Benzylenacridin s. Formel I.

Ketoderivat $C_{20}H_{11}ON$ = Formel II. B. Beim Erhitzen von α -Anilinoanthrachinon mit Orthophosphorsäure auf 160° (BAYER & Co., D.R.P. 126 444; C. 1902 II, 78; DAMMANN, GATTERMANN, C. 1902 II, 368). Durch Kochen von 9-Acrydyl-o-Benzoesäurechlorid (S. 286) mit $AlCl_3$ in CS_2 (D., G.). — Orangerote Blättchen (aus Pyridin + Holzgeist). Schmelztp.: 206°. Lösung in Pyridin citronengelb, in Eisessig gelb, in conc. Schwefelsäure blutroth.



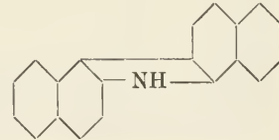
5) 2,3-Biphenylenindol:

B. Durch Erhitzen von Phenanthron mit Phenylhydrazin im Wasserstoffstrome auf 200° (JAPP, FINDLAY, Soc. 71, 1124). — Hellbraune Nadeln. Schmelztp.: 188-189°. Unlöslich in Salzsäure, löslich in conc. Schwefelsäure mit blauer Farbe.



6) 1,2,2',1'-Dinaphtocarbazol:

B. Aus β -Naphtol, α -Naphtylhydrazin und α -Naphtylhydrazinchlorhydrat beim Erhitzen (JAPP, MAITLAND, Soc. 83, 274). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelztp.: 231°. Leicht löslich in Aceton. Wird durch Ligroin aus der Acetonlösung in länglichen Platten gefällt, welche 1 Molekül Krystallaceton enthalten.



Dinaphtoxazin $C_{20}H_{13}ON$ = $C_{10}H_6 \langle \begin{smallmatrix} NH \\ O \end{smallmatrix} \rangle C_{10}H_6$. Oxydinaphtoxazon und sein Acetylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 476.

Dinaphtiazine, Dinaphtazthine, Thiodinaphtylamine $C_{20}H_{13}NS$.

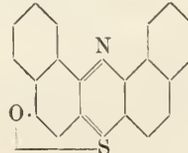
a) Thio- α -Dinaphtylamin $C_{10}H_6 \langle \begin{smallmatrix} NH(\alpha) \\ S(\beta) \end{smallmatrix} \rangle C_{10}H_6$. B. Aus α -Dinaphtylamin beim Erhitzen (6 Stunden) mit Schwefel auf 230-240° (KEHRMANN, MISSLIN, GRESSLY, A. 322, 51). — Orangegefärbte Blättchen (aus Alkohol). Schmelztp.: 176-177°. Löslich in englischer Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe, die beim Erwärmen unter Bildung des Azthioniumsulfats in Violett übergeht.

Pikrat des α -Dinaphtazthioniums $C_{26}H_{14}O_7N_4S$ = $C_{10}H_6 \langle \begin{smallmatrix} N(\alpha) \\ S(\beta) \end{smallmatrix} \rangle C_{10}H_6$. B.

Analog derjenigen des β -Derivates (s. u.) (K., M., GR., A. 322, 51). — Dunkelviolette mikroskopische Nadelchen. Löslich in englischer Schwefelsäure mit schwarzblauer Farbe.

Dinaphtazthion $C_{20}H_{11}ONS$ =

B. Man versetzt eine mit Anilinchlorhydrat vermischte alkoholische Lösung von Thio- α -Dinaphtylamin mit wässriger $FeCl_3$ -Lösung in geringem Ueberschuss und kocht den entstandenen Niederschlag (Anilindinaphtazthioniumsalz) mit viel Wasser (K., M., A. 322, 56). — Dunkelbraune Blättchen (aus Alkohol + Benzol). Schmelztp.: 245°. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, Benzol und Essigsäure mit violettrother Farbe. Die Lösung in englischer Schwefelsäure ist rein grün gefärbt.



b) Thio- β -Dinaphtylamin $C_{10}H_6 \langle \begin{smallmatrix} NH(\beta) \\ S(\alpha) \end{smallmatrix} \rangle C_{10}H_6$ S. Hptw. Bd. II, S. 869.

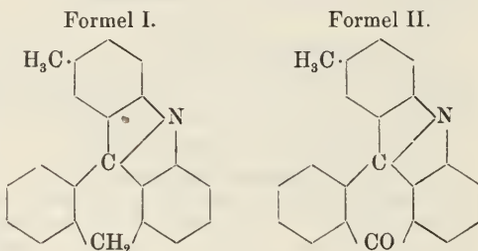
Pikrat des β -Dinaphtazthioniums $C_{26}H_{14}O_7N_4S$ = $C_{10}H_6 \langle \begin{smallmatrix} N(\beta) \\ S(\alpha) \end{smallmatrix} \rangle C_{10}H_6$. B. Durch $\ddot{O}.C_6H_5(NO_2)_3$

Oxydation einer mit Pikrinsäure versetzten alkoholischen Lösung von Thio- β -Dinaphtylamin mit Eisenchloridlösung (KEHRMANN, MISLIN, GRESSLY, A. 322, 50). — Dunkelgrüne, mikroskopische Nadelchen. Löslich in englischer Schwefelsäure mit violetter Farbe. Zersetzt sich beim Erhitzen mit verdünnten Säuren. Wird durch Anilin nicht substituiert und liefert, bei Gegenwart von Anilinchlorhydrat mit Oxydationsmitteln behandelt, keinen Farbstoff.

3. *Basen $C_{21}H_{15}N$ (S. 473-474).

1) *2,3-Diphenylchinolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH:C_6H_5 \\ N=C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ (S. 473). B. Aus 2,3-Diphenylchinoninsäure (S. 289) durch Destillation über Kalk (PFITZINGER, J. pr. [2] 56, 304). — Schmelzp.: 90—91°. Kp_{80} : ca. 310°. Leicht löslich in absolutem Alkohol, Aether und Benzol. Die Lösungen in Mineralsäuren fluoresciren blau. Die Salze dissociiren mit Wasser. — $(C_{21}H_{15}N.HCl)_2PtCl_4$. Sehr wenig löslich in Wasser. — Pikrat $C_{21}H_{15}N.C_6H_3O_7N_3$. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 223—224°. — Jodmethylat $C_{21}H_{15}N.CH_3J$. Gelbe Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 231° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser (Pr.). — Platindoppelsalz des Chlormethylats $(C_{21}H_{15}N.CH_3Cl)_2PtCl_4$. Orangerotes Krystallpulver.

5) 4-Methyl-8,9-Benzylencacridin s. Formel I. Ketoderivat $C_{21}H_{15}ON$ = Formel II. B. Aus α -p-Toluidinoanthrachinon, welches aus 1-Nitroanthrachinon (Spl. Bd. III, S. 295) und p-Toluidin gewonnen wird, durch wasserentziehende Mittel (BAYER & Co., D.R.P. 126444; *Frdl.* VI, 420). — Gelbbraune Nadeln. Lösung in Pyridin goldgelb mit grüner Fluorescenz. Schwer löslich in Eisessig mit gelber Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure olivegrün.



6) Dihydro-Naphtacridin $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \\ NH \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$. Ketoderivat, Naphtacridon $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} CO \\ NH \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$ und sein N-Aethylderivat s. S. 291.

4. *Basen $C_{22}H_{17}N$ (S. 474-475).

1) *2,3,5-Triphenylpyrrol $C_6H_5.C \begin{array}{l} \text{---} CH \\ \text{---} NH.C_6H_5 \end{array}$ (S. 474, Z. 13 v. u.). B. Durch Reduction von Dibenzoylstyrolimid (Spl. Bd. III, S. 238-239) in der Kälte mit Zn und Eisessig (JAPP, TINGLE, Soc. 71, 1146). Aus Desylacetophenon (10 g) (Hptw. Bd. III, S. 306) durch Kochen mit 30 g Eisessig und 10 g Ammoniumacetat (ANGELICO, CALVELLO, G. 31 II, 6). — Durch Einwirkung von Isoamylnitrit in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht das 4-Nitrosoderivat (s. u.).

S. 474, Z. 8 v. u. statt: „1,2,4,5-Tetraphenylpyrrolin“ lies: „1,2,3,5-Tetraphenylpyrrol“.

4-Nitrosoderivat $C_{22}H_{16}ON_2 = \begin{array}{l} C_6H_5.C \text{---} C:N.OH \\ C_6H_5.C:N:C.C_6H_5 \end{array}$. B. Zu einer alkoholischen Lösung von 0,4 g Na fügt man 2,3,5-Triphenylpyrrol (5 g) in Alkohol und versetzt nach dem Abkühlen mit Eis vorsichtig mit 2 g Isoamylnitrit; man zersetzt dann das Natriumsalz mit CO_2 (ANGELICO, CALVELLO, G. 31 II, 6). — Gelbbraune Schüppchen aus siedendem Benzol; goldgelbe Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 197—199° (unter Zersetzung). Die Lösung des Natriumsalzes giebt mit $AgNO_3$ einen rothbraunen, mit $FeCl_3$ einen gelbrothen, mit $BaCl_2$ einen rothbraunen, mit $PtCl_4$ einen gelbrothen, mit $CuSO_4$ einen gelbgrünen und mit Uranacetat einen ziegelrothen Niederschlag.

Aethyläther des 4-Nitrosotriphenylpyrrols $C_{24}H_{20}ON_2 = \begin{array}{l} C_6H_5.C \text{---} C:N.O.C_2H_5 \\ C_6H_5.C:N:C.C_6H_5 \end{array}$. B. Aus dem Nitrosoderivat (1 Mol.) (s. o.) beim Erhitzen mit Natrium (1 Atom) in Alkohol und C_2H_5J (1 Mol.) (A., C., G. 31 II, 8). — Rothbraune Nadelchen (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 125°.

Carbanilsäurederivat C₂₉H₂₁O₂N₃ = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{C} & \text{:N.O.CO.NH.C}_6\text{H}_5 \\ & & & \text{C}_6\text{H}_5\text{.C.N:C.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Auf Zusatz von 0,15 g Phenylisocyanat zu einer abgekühlten Lösung von 0,5 g Nitrosderivat (S. 288) in Benzol (A., C., G. 31 II, 10). — Dunkelrothe Nadelchen (aus Benzol). Schmelzp.: 142°.

Benzoylderivat C₂₉H₂₀O₂N₂ = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{C} & \text{:N.O.CO.C}_6\text{H}_5 \\ & & & \text{C}_6\text{H}_5\text{.C.N:C.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Zu einer abgekühlten Lösung von 0,5 g Nitrosderivat (S. 288) in 50 ccm 10% iger Natronlauge fügt man tropfenweise Benzoylchlorid bis zum wahrnehmbaren Ueberschuss (A., C., G. 31 II, 9). — Dunkelrothe Nadelchen (aus Benzol). Schmelzp.: 189°.

1a) *Derivate des „2,4,4-Triphenylpyrrols“, 2,4,4-Triphenylpyrrolens (C₆H₅)₂C— $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{CH:N.C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{C} \end{matrix}$ (S. 474—475). *Triphenylpyrrolon C₂₂H₁₇ON = $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{CH:N.C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{C} \\ & & \text{CO.NH.C.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 474, Z. 4 v. u.). Giebt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig in der Kälte 2,4,4-Triphenyl-3-Oxypyrrolon (s. u.) (JAPP, TINGLE, Soc. 71, 1146).

1,2,4,4-Tetraphenylpyrrolon C₂₈H₂₁ON = $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{CO.N(C}_6\text{H}_5\text{).C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{C} \end{matrix}$. B. 12 g α,α-Diphenyl-β-Benzoylpropionsäure (Spl. Bd. II, S. 1022) werden mit 3,4 g Anilin 6 Stunden auf 180—200° (im Rohre) erhitzt (KLOBB, C. r. 130, 1255; Bl. [3] 23, 523). Entsteht auch aus Triphenylcrotonlacton (Spl. Bd. II, S. 1022) und Anilin (K.). — Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. C₆H₆ in rhombischen Prismen vom Schmelzp.: 115°. Aus Alkohol krystallisiren rhombische Krystalle vom Schmelzp.: 133—134° und hexagonale vom Schmelzp.: 123—124°.

2,4,4-Triphenyl-3-Oxypyrrolon C₂₂H₁₇O₂N = $\begin{matrix} \text{C.OH} \\ \text{CO.NH.C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{C} \end{matrix}$. B. Durch Oxydation von Triphenylpyrrolon (s. o.) mit CrO₃ und Eisessig in der Kälte (J., T., Soc. 71, 1147). — Kalkspathähnliche, stark doppelbrechende Rhomboëder. Schmelzp.: 168°. Unlöslich in Alkalicarbonatlösungen. Wird durch Aetzkalkalien versetzt unter Bildung von Benzilsäure (Spl. Bd. II, S. 993) und Benzoesäure.

3) 2-Benzyl-3-Phenylcinolin C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{CH:C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N=C.CH}_2\text{.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Aus der 2-Benzyl-3-Phenylcinchoninsäure (S. 290) durch Erhitzen mit Natronkalk bezw. über ihren Schmelzpunkt hinaus (in sehr unglatter Reaction) (ENGELHARD, J. pr. [2] 57, 470). — (C₂₂H₁₇N.HCl)₂ PtCl₄ + 2H₂O. Schmelzp.: 208°. Löslich in alkoholischer Salzsäure.

5. Base C₂₃H₁₉N = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.C.CH(CH}_2\text{.C}_6\text{H}_5\text{)} \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{CH} \end{matrix} > \text{N}$.

Diphenylbenzylpyrrolon C₂₃H₁₉ON = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.C.CH(CH}_2\text{.C}_6\text{H}_5\text{)} \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{CO} \end{matrix} > \text{NH}$ und Abkömmlinge s. Benzylidiphenylmaleimidin u. s. w. Hptw. Bd. II, S. 1727, Z. 16—21 v. o. und 24—26 v. o., sowie auch Oxynitrobenzylidiphenylmaleimidin, Hptw. Bd. II, S. 1729.

6. 2,3-Diphenyl-5-Mesitylpyrrol C₂₅H₂₃N = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} & \text{---} & \text{CH} \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C.NH.C.C}_6\text{H}_3\text{(CH}_3\text{)}_3 \end{matrix}$. B. Aus ω-Desylacetomesiton (Spl. Bd. III, S. 238) durch Erhitzen mit ammoniakhaltigem Alkohol auf 230—240° (SMITH, Am. 22, 255). — Weisse Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 188°.

*Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-27}N (S. 475—476).

I. *Säuren C₂₂H₁₅O₂N (S. 475—476).

1) *2,3-Diphenylcinchoninsäure C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C(CO}_2\text{H):C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 475). Darst. Man lässt eine alkoholische Lösung von Desoxybenzoïn (Spl. Bd. III, S. 162—163) allmählich in eine siedende, alkalisch-alkoholische Lösung von Isatinsäure (Spl. Bd. II, S. 942) tropfen (PFITZINGER, J. pr. [2] 56, 299). — Schmelzp.: 295° (unter Gasentwicklung). Zersetzt sich bei höherer Temperatur in CO₂ und 2,3-Diphenylcinolin (S. 288). Aus der Lösung in heissen Mineralsäuren krystallisiren beim Erkalten Salze, die aber in Berührung mit

Wasser zerfallen. Konnte mit alkoholischer Salzsäure nicht esterifiziert werden. — Na. $C_{22}H_{14}O_2N + 8H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in heissem Wasser, auch in kaltem Alkohol. — Ca. $(C_{22}H_{14}O_2N)_2 + 9H_2O$. Leicht löslich in siedendem Wasser. — Ag. $C_{22}H_{14}O_2N$ und Ag. $C_{22}H_{14}O_2N + H_2O$.

Ia. 2-Benzyl-3-Phenylcinchoninsäure $C_{23}H_{17}O_2N = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H):C_6H_5 \\ N = \dot{C}CH_2C_6H_5 \end{array} \right.$

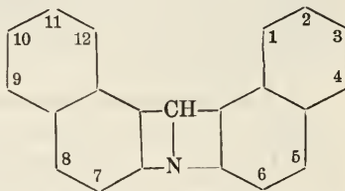
B. Beim 8-stdg. Erhitzen von 20 g Isatin (Spl. Bd. II, S. 942), in 80 ccm 30%iger Kalilauge gelöst, mit 150 ccm Alkohol und 30 g Dibenzylketon (Spl. Bd. III, S. 170) (ENGELHARD, *J. pr.* [2] 57, 467). — Weisse Nadelchen. Schmelzpt.: 293—295°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser, Aether und Benzol. Beim Erhitzen der Säure mit Natronkalk bzw. über ihren Schmelzpunkt entsteht in wenig glatter Reaction 2-Benzyl-3-Phenylchinolin. — Die Säuresalze werden durch Wasser zerlegt. — Mg-Salz. Krystallinischer Niederschlag. — Ag. $C_{23}H_{16}O_2N$. Weisser flockiger Niederschlag. Etwas löslich in Wasser.

Q. *Basen $C_nH_{2n-29}N$ (S. 476—477).

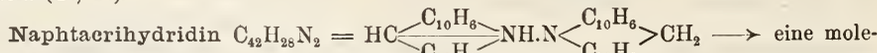
2. *Basen $C_{21}H_{13}N$ (S. 476—477).

Zur Nomenclatur der Dinaphtacridine vgl.: ULLMANN, FETVADJIAN, *B.* 36, 1027.

1) Das im Hptw. Bd. IV, S. 476, Z. 13 v. u. aufgeführte *, β -Naphtacridin“ von REED ist wahrscheinlich $C_{\alpha\alpha'-N\beta\beta'}$ -Naphtacridin:



(STROHBACH, *B.* 34, 4148). B. Aus β -Naphtylamin, Methylenjodid (Spl. Bd. I, S. 53) und überschüssigem Kaliumcarbonat durch Erhitzen (SENIER, GOODWIN, *Soc.* 81, 289). Durch Erhitzen molekularer Mengen von β -Naphtol und β -Naphtylamin mit Oxymethylen (Spl. Bd. I, S. 467) auf 200—250° (ULLMANN, FETVADJIAN, *B.* 36, 1028). Durch Verschmelzen von 2,2'-Dioxy-1,1'-Dinaphtylmethan (Spl. Bd. II, S. 610) mit β -Naphtylamin (U., F.). Aus Methylen- β -Naphtylamin und β -Naphtol (U., F.). Durch Einwirkung von 40%iger Formaldehyd-Lösung auf β -Naphtylamin in angesäuerter alkoholischer Lösung, neben Naphtacridin (s. u.) und anderen Producten (MORGAN, *Soc.* 73, 548). Aus Naphtacridin durch Kochen mit Eisessig oder Aceton oder durch Einleiten von HCl in die Benzollösung oder in die Eisessiglösung (Mo.). Durch Oxydation von β -Naphtacridin mit Luft oder Natriumnitrit in Eisessig (MÖHLAU, HAASE, *B.* 35, 4171). — Darst. Durch Kochen von Naphtacridin mit Eisessig (Mo.). — Aus Alkohol strohgelbe Nadeln oder beim langsamen Krystallisieren bernsteinfarbene Prismen. Schmelzpt.: 216° (Mo.); 215,5° (SENIER, GOODWIN). Löslich in Alkohol, schwer löslich in heissem Benzol. Wird am Licht dunkler. Wird von Natriumamalgam zu Naphtacridin reducirt (Mö., H.). Geht auch beim Erhitzen mit Natriumamylat in anylalkoholischer Lösung theilweise in Naphtacridin über. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit grüner Fluorescenz (U., F.). — $(C_{21}H_{13}N)_2H_2PtCl_6$. Goldgelbes Pulver. — $C_{21}H_{13}N.HNO_3$. Gelbe, in Wasser unlösliche Nadeln (U., F.).



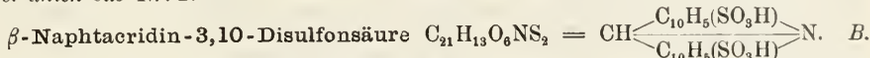
Zur Zusammensetzung und Constitution vgl.: MÖHLAU, HAASE, *B.* 35, 4165. — B. Durch Einwirkung von 40%iger Lösung von Formaldehyd auf β -Naphtylamin in angesäuerter alkoholischer Lösung (neben anderen Verbindungen) (MORGAN, *Soc.* 73, 541). Durch Erhitzen von Anhydroformaldehyd-p-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 283—284) mit β -Naphtylamin auf 170—180° als Hauptproduct (Mo.). Durch Eingiessen von 7,5 g 40%iger Formaldehyd-Lösung in eine erwärmte Lösung von 28,6 g β -Naphtylamin in 120 g Eisessig, Erwärmen des nach 10 Minuten abgeschiedenen Breies grüner Krystalle mit verdünnter Natronlauge und Extrahieren des gelben Products mit Wasser und Alkohol; der Rückstand wird aus Alkohol oder Aether umkrystallisirt (Mö., H., *B.* 35, 4169). Durch Reduction von β -Naphtacridin mit Natriumamalgam in Alkohol (Mö., H.). — Orange gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 235—236° (Mö., H.); 225—226° (Mo.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aether und Ligroin. Giebt mit conc. Salzsäure ein grünes Hydrochlorid. Die Lösung in Benzol oder Eisessig giebt mit HCl-Gas das salzsaure Salz des Naphtacridins. Auch

durch Kochen mit Eisessig oder Aceton geht Naphtacridin in Naphtacridin über. Durch Einwirkung von Alkyljodiden entstehen die Jodalkylate des Naphtacridins (s. u.). Reducirt ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung (Mo., MICKLETHWAIT, C. 1903 I, 72). — $C_{42}H_{28}N_2 \cdot 2HCl$. Grüne Nadeln aus Benzol- oder Eisessig-Lösungen der Base + HCl-Gas. Geht bei längerer Einwirkung der Säure in Naphtacridinchlorhydrat über.

Jodmethylat des Naphtacridins $C_{21}H_{13}N \cdot CH_3J$. B. Aus Naphtacridin oder Naphtacridin (S. 290) durch CH_3J (Mo., Soc. 73, 548). — Goldgelbe Tafeln (aus Anilin). Schmelzp.: 262—264° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich. Giebt mit NH_3 oder feuchtem Aether Naphtacridin.

Jodäthylat $C_{21}H_{13}N \cdot C_2H_5J$. Orangegelbe Prismen (aus Anilin). Schmelzp.: 283° bis 284° (Mo., Soc. 73, 548).

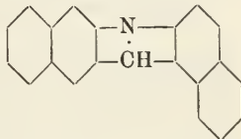
Das S. 477, Z. 4 v. o. aufgeführte Dinaphtacridon leitet sich vom β -Naphtacridin ab, s. unten sub Nr. 2.



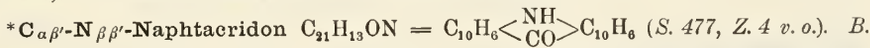
Durch Eintropfen von 14 ccm 40%iger Formaldehydlösung in eine siedende Lösung von 27 g 2-Naphtylaminsulfonsäure (6) (Spl. Bd. II, S. 344) in 600 ccm Wasser, Alkalisiren und Fällen mit conc. Salzsäure (MÖHLAU, HAASE, B. 35, 4173). — Gelber krystallinischer Niederschlag. Die alkalischen Lösungen fluoresciren hellblauviolett. Die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure zeigt grünblaue Fluorescenz. Färbt animalische Fasern hell citronengelb. — $Ag_2 \cdot C_{21}H_{11}O_6NS_2$. Gelbliche Krystalle.

2) $C_{\alpha\beta\beta'}\text{-}N_{\beta\beta'}\text{-}Naphtacridin$:

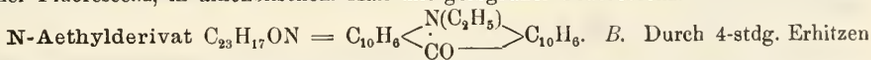
B. Durch Destillation von $C_{\alpha\beta\beta'}\text{-}N_{\beta\beta'}$ -Naphtacridon (s. u.) mit Zinkstaub im H-Strome neben β, β' -Dinaphtylamin (Spl. Bd. II, S. 333) (STROHBACH, B. 34, 4157). — Gelbe Nadeln aus Pyridin. Schmelzp.: 205,5—206°. Leicht löslich in Pyridin mit gelbgrüner Fluorescenz, schwer in Alkohol und Aether, unlöslich in Ligroin, löslich in conc. Schwefelsäure mit rothgelber Farbe ohne Fluorescenz. — Pikrat. Rothe Krystalle. Zersetzt sich gegen 200°.



Jodhydrat des ms-Jodderivats $C_{21}H_{12}NJ \cdot HJ = C_{10}H_6 \begin{matrix} \leftarrow N(HJ) \\ \leftarrow CJ \end{matrix} C_{10}H_6$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von Naphtacridon (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure auf 160—180° (St., B. 34, 4156). — Ist leicht zersetzlich. Nicht unzersetzt löslich.



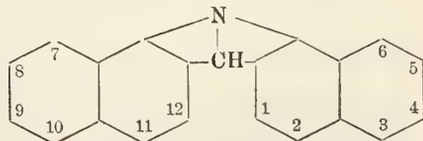
Aus 2-Oxynaphtoesäure (3) (Spl. Bd. II, S. 989) und β -Naphtylamin bei 260—280° innerhalb 42 Stunden [neben Dinaphtylamin (Spl. Bd. II, S. 333) und β -Oxynaphtoesäure-naphtalid] (STROHBACH, B. 34, 4149). — Gelbe Nadeln aus Pyridin. Destillirt unzersetzt. Löslich in Pyridin und conc. Schwefelsäure mit gelber bezw. gelbrother Farbe und grüner Fluorescenz, in alkoholischem Kali mit gelbgrüner Fluorescenz.



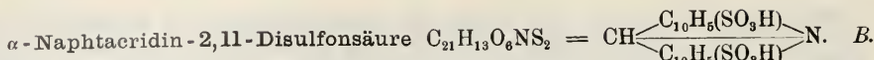
von frisch bereitetem, getrockneten Naphtacridon-Kalium (vgl. oben) mit C_2H_5J auf 130° bis 140° (St., B. 34, 4155). — Gelbe Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 204,5—205°. Leicht löslich in organischen Mitteln, ausgenommen Ligroin, mit grüner Fluorescenz, in conc. Schwefelsäure mit rothoranger Farbe und hellgrüner Fluorescenz (beim Erwärmen).

3) $C_{\beta\beta'}\text{-}N_{\alpha\alpha'}\text{-}Naphtacridin$, α -Naphtacridin:

B. Aus α -Naphtylamin, Methylenjodid (Spl. Bd. I, S. 53) und überschüssigem Kaliumcarbonat durch Erhitzen (SENIER, GOODWIN, Soc. 81, 288). — Hellgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 173°. Wird am Licht dunkler. Löslich in Chloroform, Aether und Benzol. Die Lösung in Benzol zeigt rothgrüne, die in den anderen Lösungsmitteln violette bis blaue Fluorescenz. Sublimirt leicht. — $(C_{21}H_{13}N)_2H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Dunkelgelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 100°. — Pikrat $C_{21}H_{13}N \cdot C_6H_3O_7N_3$. Scharlachrothe Nadeln. Schmelzp.: 176—178°.



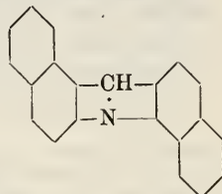
Nitronaphtacridin $C_{21}H_{12}O_2N_2 = C_{21}H_{12}(NO_2)N$. B. Aus der Base und conc. Salpetersäure (S., G., Soc. 81, 289). — Schmelzp.: 105—107°.



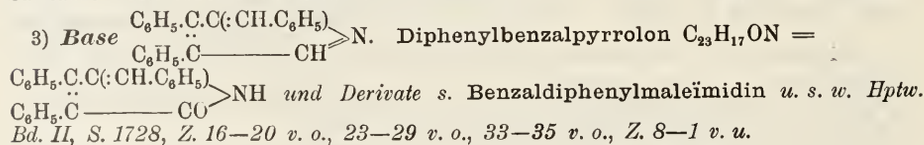
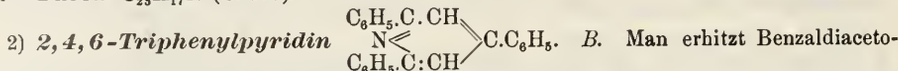
Durch 10-stdg. Erhitzen von 15 g 40% iger Formaldehydlösung mit 127 g naphtionsaurem Natrium (Spl. Bd. II, S. 343) und 300 ccm Wasser unter 10 Atm. Druck und Oxydiren des Products mit Chromsäure (MÖHLAU, HAASE, B. 35, 4175). — Gelbe, sechseckige Blättchen. Sehr leicht löslich in heissem Wasser. Stark hygroskopisch. Die gelbe wässrige Lösung fluorescirt, ebenso wie farblose wässrige Lösung der Salze, hellblauviolett und färbt die thierische Faser citronengelb. Die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure fluorescirt grünblau. — $Na_2 \cdot C_{21}H_{11}O_6NS_2$. Nadeln aus Wasser.

4) $C_{\alpha\beta}$ - $N_{\beta\alpha}$ -Dinaphhtacridin:

B. Analog der $C_{\alpha\alpha}$ - $N_{\beta\beta}$ -Verbindung (S. 290) unter Verwendung von β -Naphthol und α -Naphthylamin (ULLMANN, FETVADJIAN, B. 36, 1029). — Schwach gelbe Nadeln oder Blättchen. Schmelzp.: 228°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol mit gelber Farbe und intensiv blauer, in Eisessig mit blaugrüner Fluorescenz. — $C_{21}H_{13}N \cdot HCl$. Gelbe Nadeln. — $C_{21}H_{13}N \cdot HNO_3$. Orangegelbe Nadeln. Löslich in siedendem Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

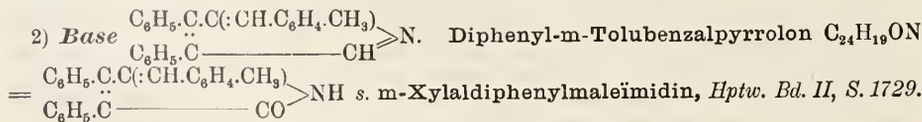


3. *Basen $C_{23}H_{17}N$ (S. 477).

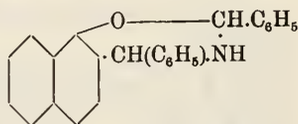
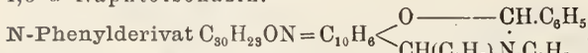


3a. Basen $C_{24}H_{19}N$.

1) **2,4,6-Triphenyl-3-Methylpyridin** $NC_5H(CH_3)(C_6H_5)_3$. B. Aus 1,3-Dibenzoyl-2-Phenylbutan und Hydroxylaminchlorhydrat (ABELL, Soc. 83, 363). — Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 141–142°. — Chlorhydrat. Krystallinisches, sehr hygroskopisches Pulver. — Pikrat $C_{24}H_{19}N \cdot C_6H_5O_7N_3$. Prismen. Schmelzp.: 190–191°. Schwer löslich in Alkohol.

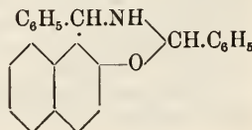
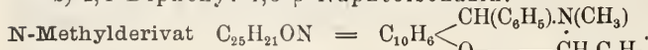


Verbindungen $C_{24}H_{19}ON$. a) 2,4-Diphenyl-1,3- α -Naphtoisoxazin:



B. Aus Benzalanil- α -Naphthol (Spl. Bd. II, S. 542) und Benzaldehyd (BETTI, G. 31 II, 197). Aus α -Naphthol, Benzaldehyd und Anilin (B., G. 31 II, 211). — Blättchen aus Benzin. Schmilzt bei 158–160°, nach dem Kochen mit Essigsäureanhydrid bei 195–197°.

b) 2,4-Diphenyl-1,3- β -Naphtoisoxazin:



B. Aus β -Naphthol, Benzaldehyd und Methylamin (BETTI, G. 31 II, 183). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 137°.

N-Aethylderivat $C_{26}H_{23}ON = C_{24}H_{18}ON.C_2H_5$. *B.* Aus β -Naphthol, Benzaldehyd und Aethylamin (Spl. Bd. I, S. 600) (*B.*, *G.* 31 II, 182). — Schuppen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 146°.

N-Isoamylderivat $C_{29}H_{26}ON = C_{24}H_{18}ON.C_5H_{11}$. *B.* Aus β -Naphthol, Benzaldehyd und Isoamylamin (Spl. Bd. I, S. 610) (*B.*, *G.* 31 II, 180). — Rhomboëdrische Krystalle (aus Benzin durch Ligroin). Schmelzpz.: 141°. Wird durch kochendes Essigsäureanhydrid nicht verändert.

N-Phenylderivat $C_{30}H_{23}ON = C_{24}H_{18}ON.C_6H_5$. *B.* Durch Condensation von β -Naphthol (1 Mol.), Benzaldehyd (2 Mol.) und Anilin (1 Mol.) in wenig Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (*B.*, *G.* 30 II, 314). Aus Benzalanil- β -Naphthol (Spl. Bd. II, S. 542) und 1 Mol. Gew. Benzaldehyd bei mehrstündigem Kochen in alkoholischer Lösung oder glatter bei directem, 2—3 Minuten langem Erhitzen auf 110° (*B.*, *G.* 31 I, 392, vgl. auch *G.* 31 II, 196). Aus Benzalanil- β -Naphthol durch Erhitzen mit Eisessig + Alkohol (*B.*, *G.* 31 II, 196). — Aus siedendem Alkohol weisse, krystallinische Masse. Schmelzpz.: 199° bis 200°. Leicht löslich in Benzin und Chloroform, sehr wenig in Alkohol. Giebt in Benzinlösung mit ätherischer $FeCl_3$ -Lösung nur in der Wärme Rothfärbung. Bleibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid unverändert.

N-p-Tolylderivat $C_{31}H_{25}ON = C_{24}H_{18}ON.C_6H_4.CH_3$. *B.* Aus β -Naphthol, durch Condensation mit Benzaldehyd und p-Toluidin in Alkohol (*B.*, *G.* 31 II, 175). — Weisses Pulver (aus Benzin durch Ligroin). Schmelzpz.: 205—206°. Wird durch kochendes Essigsäureanhydrid nicht verändert.

N-Benzylderivat $C_{31}H_{25}ON = C_{24}H_{18}ON.CH_2.C_6H_5$. *B.* Aus β -Naphthol durch Benzaldehyd und Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) (*B.*, *G.* 31 II, 176). Aus Benzal- β -naphthylamin- β -Naphthol (Spl. Bd. II, S. 543) und Benzaldehyd (*B.*, *G.* 31 II, 179). — Weisses Pulver (aus Benzin durch Ligroin). Schmelzpz.: 187°. Unlöslich in 90%igem Alkohol.

Acetylderivat des N-Benzylderivats (vgl. oben) $C_{33}H_{27}O_2N = C_{31}H_{24}(C_2H_3O)NO$. Schmelzpz.: 190°. Löslich in 90%igem Alkohol (*B.*, *G.* 31 II, 177).

3b. 2,4,6-Triphenyl-3,5-Dimethylpyridin $C_{25}H_{21}N = C_6H_5.C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} CH_3 \\ \diagdown \\ \diagup \end{matrix} \begin{matrix} CH_3 \\ \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} C_6H_5 \\ \diagdown \\ \diagup \end{matrix} \begin{matrix} C_6H_5 \\ \diagup \\ \diagdown \end{matrix}$. *B.* Aus

Phenyltribenzoylpentan (Spl. Bd. III, S. 238) bei Einwirkung von alkoholischem Ammoniak oder Hydroxylaminchlorhydrat (ABELL, *Soc.* 79, 938). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 155—156°.

4. *Basen $C_{26}H_{23}N$ (S. 477).

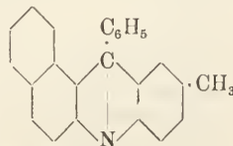
2) **2-Methyl-3-Cinnamyl-4,5-Diphenylpyrrol** $(C_6H_5)_2(C_6H_5.CH:CH.CH_2)(CH_3)C_4 > NH$. Ketoderivat, **2-Methyl-3-Cinnamoyl-4,5-Diphenylpyrrol** $C_{26}H_{21}ON = (C_6H_5)_2(C_6H_5.CH:CH.CO)(CH_3)C_4 > NH$. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 2,75 g 2-Methyl-3-Aceto-4,5-Diphenylpyrrol (S. 267) mit 1,2 g Benzaldehyd, 30 g Alkohol und 5 g 10%iger Natronlauge (KNORR, LANGE, *B.* 35, 3006). — Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzpz.: 215°.

R. *Basen $C_nH_{2n-31}N$ (S. 477—478).

2. *Basen $C_{24}H_{17}N$ (S. 477—478).

3) **2'-Methyl-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin** (zur Bezifferung vgl. S. 279):

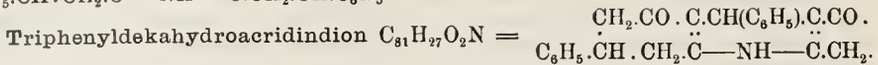
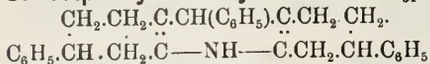
B. Aus Benzyliden-p-toluidin (Spl. Bd. III, S. 22) und β -Naphthol bei 250° (ULLMANN, RACOVITZA, ROZENBAND, *B.* 35, 317; vgl. D.R.P. 117472; *C.* 1901 I, 348). — Gelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 213°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Ligroin. Die alkoholische Lösung fluorescirt blau, färbt sich durch HCl gelb und fluorescirt dann grün. — $C_{24}H_{17}N.HCl$. Gelbe Nadeln. Die gelbe alkoholische Lösung fluorescirt grün, wird durch Wasser unter Abscheidung der Base zersetzt. — $(C_{24}H_{17}N)_2.H_2PtCl_6$. Niederschlag. Unlöslich in Wasser.



Methyl-m-Nitrophenyl-Naphtacridin $C_{24}H_{16}O_2N_2 = C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} C_6H_4.NO_2 \\ \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} C_6H_3 \\ \diagdown \\ \diagup \end{matrix}$

CH_3 . Schmelzpz.: 275°. Löslich in conc. Schwefelsäure mit gelbrother Farbe und grüner Fluorescenz (U., D.R.P. 117472; *C.* 1901 I, 348).

3. Triphenyl-Dekahydroacridin $C_{31}H_{31}N =$



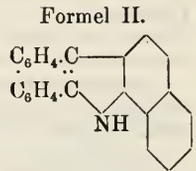
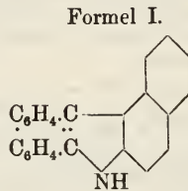
CH_2

B. Beim mehrstündigen Erhitzen von Triphenyloktohydroxanthendion (Spl. *CH*. C_6H_5 Bd. III, S. 584) mit alkoholischem Ammoniak auf 100° (VORLÄNDER, STRAUSS, A. 309, 382). — Krystalle (aus heissem absoluten Alkohol). Löst sich in kochendem Eisessig mit rother Farbe und grüner Fluorescenz.

S. *Basen $C_NH_{2N-35}N$ und $C_NH_{2N-35}N$ (S. 478).

Vor I. Basen $C_{24}H_{15}N$.

1) **9,10-Phenanthro-1',2'-Naphthocarbazol** s. Formel I. B. Aus 9-Oxyphenanthren (Spl. Bd. III, S. 319), β -Naphthylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 928) und β -Naphthylhydrazinchlorhydrat beim Erhitzen (JAPP, MAITLAND, *Soc.* 83, 275). — Farblose Nadeln (aus Aceton durch Ligroin gefällt). Schmelzpunkt: 220° . Wird an der Luft infolge von Oxydation grün.



2) **9,10-Phenanthro-2',1'-Naphthocarbazol** s. Formel II. B. Aus 9-Oxyphenanthren (Spl. Bd. III, S. 319), α -Naphthylhydrazin und α -Naphthylhydrazinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 925—926) beim Erhitzen (JAPP, MAITLAND, *Soc.* 83, 276). — Bräunliche Nadeln (aus Aceton + Ligroin). Schmelzpz.: $225,5^\circ$.

Benzenylaminochrysol $C_{25}H_{15}ON = C_{16}H_{10} \left\langle \begin{array}{c} \cdot C \cdot O \\ \cdot C \cdot N \end{array} \right\rangle C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 462.

Diphenyl- α -Naphthylpyrrol $C_{26}H_{19}N =$

$$C_6H_5 \cdot \dot{C} - CH$$

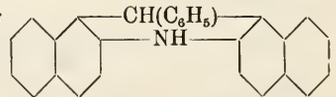
$$C_6H_5 \cdot \dot{C} \cdot NH \cdot \dot{C} \cdot C_{10}H_7$$

B. Aus ω -Desyl- α -Acetonaphton $C_{26}H_{20}O_2$ (Spl. Bd. III, S. 239) durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf $200-220^\circ$ (SMITH, *Am.* 22, 252). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 122° . Giebt auf Fichtenholz eine bläuliche Färbung.

Basen $C_{27}H_{19}N$.

1) *ms*-Phenyl- $C_{\alpha\alpha'}$ - $N\beta\beta'$ -Dihydrodinaphtraclidin:

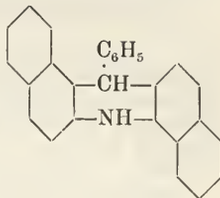
B. Durch Erhitzen von Benzaldehyd und β -Naphthylamin auf $100-110^\circ$, Hinzufügen von β -Naphthol und Erhöhen der Temperatur auf $200-210^\circ$ (ULLMANN, FETVADJIAN, *B.* 36, 1030). Durch 15-stdg. Kochen einer Lösung von 18 g β -Naphthylaminchlorhydrat mit 23 g Benzyliden- β -Naphthylamin (Hptw. Bd. III, S. 31) in wenig Alkohol (Ausbeute: 80% der Theorie) (HAASE, *B.* 36, 591). Durch 10-stdg. Erhitzen von 14,3 g β -Naphthylamin, 18 g β -Naphthylaminchlorhydrat und 10,6 g Benzaldehyd unter 10 Atmosphären Druck (Ausbeute: nahezu theoretisch) (H.). — Nadelchen vom Schmelzpz.: 230° aus verdünntem Alkohol. Hellgelbe, bei 200° schmelzende, pyridinhaltige Blättchen aus Pyridin. Sehr wenig löslich in Alkohol (U., F.), leicht in Aether und Benzol, schwerer in Aceton (H.). Nicht basisch. Färbt sich mit conc. H_2SO_4 scharlachroth (Bildung von Phenylnaphtraclrihydridin?). Wird von Salzsäuregas zu *ms*-Phenylidinaphtraclidin (S. 295) oxydirt.



***ms*-Nitrophenyl-Dihydrodinaphtraclidin** $C_{27}H_{18}O_2N_2 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \\ NH \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$

a) *m*-Nitroverbindung. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 15,1 g *m*-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10), 14,3 g β -Naphthylamin und 18 g β -Naphthylaminchlorhydrat in Alkohol unter 10 Atmosphären Druck (H., *B.* 36, 593). — Blassrothe Prismen (aus Eisessig oder verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 270° .

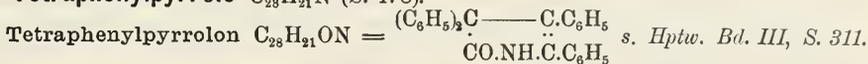
b) p-Nitroverbindung. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 27,6 g p-Nitrobenzyliden-β-Naphtylamin (Hptw. Bd. III, S. 31) mit 18 g β-Naphtylaminchlorhydrat in Alkohol unter 10 Atmosphären Druck (H., B. 36, 592). — Gelbrothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 291°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Aether, Benzol und Chloroform, unlöslich in verdünnten Säuren. Lösung in conc. Schwefelsäure dunkelrothgelb.



2) *ms-Phenyl-C_{αβ'}-N_{βα'}-Dihydrodinaphtacridin:*

B. Analog der C_{αα'}-N_{ββ'}-Verbindung (S. 294) unter Verwendung von α-Naphtylamin und β Naphtol (ULLMANN, FETVADJIAN, B. 36, 1030). — Farblose Nadeln aus Toluol. Schmelzp.: 240° (unscharf). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol und kaltem Benzol mit blauvioletter Färbung.

2. *Tetraphenylpyrrole C₂₈H₂₁N (S. 478).

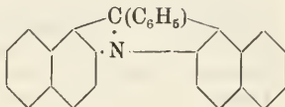


T. *Basen C_nH_{2n-37}N (S. 478).

I. *Basen C₂₇H₁₇N (S. 478).

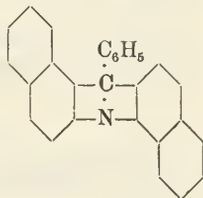
1) **ms-Phenyl-C_{αα'}-N_{ββ'}-Dinaphtacridin:*

(S. 478 Z. 22 v. u.). B. Durch Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (S. 294) mit Brom in Benzol (ULLMANN, FETVADJIAN, B. 36, 1030) oder mit CrO₃ in Eisessig oder mit Salzsäuregas in Benzol (HAASE, B. 36, 592). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 297°.



2) *ms-Phenyl-C_{αβ'}-N_{βα'}-Dinaphtacridin:*

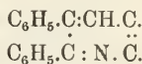
B. Durch Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (s. o.) mit Brom in essigsaurer Lösung (ULLMANN, FETVADJIAN, B. 36, 1031). — Schwachgelbe Krystalle (aus siedendem Toluol oder Xylol). Schmelzp.: 254°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol. Die Lösungen in H₂SO₄ und Eisessig fluoresciren grün. — C₂₇H₁₇N.HBr. Orangegelbe Kryställchen. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol. — C₂₇H₁₇N.HNO₃. Orangefarbene Blättchen.



2. *Basen C₂₉H₂₁N (S. 478).

2) *2,3,5,6-Tetraphenylpyridin, α,α',β,β'-Tetraphenylpyridin*

C₆H₅. B. 3 Thle. 1,3-Dibenzoyl-1,3-Diphenylpropan (Spl. Bd. III, S. 240) werden mit C₆H₅. NH₂(OH).HCl und 20 Thln. 90%igem Alkohol 4 Stunden auf 150° erhitzt (CARPENTER, A. 302, 233). — Prismen aus Alkohol-Benzol. Schmelzp.: 233,5°. Löslich in Benzol, schwer löslich in heissem Alkohol, Aether, Ligroin und Eisessig, leicht in Chloroform und CS₂.



Tα. Base C_nH_{2n-39}ON.

Phenanthroxazin C₂₈H₁₇ON = $\begin{matrix} C_6H_4.C.NH.C.C_6H_4 \\ C_6H_4.C . O . C.C_6H_4 \end{matrix}$ B. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) in ätherischer Lösung; daneben entsteht NH₃, Benzol, Biphenyl und Stickstoff (BAMBERGER, GROB, B. 34, 533). Entsteht auch bei der Einwirkung von NH₃ auf Hydrophenanthrenchinon (Spl. Bd. II, S. 607) (B., G.), sowie neben anderen Producten beim Erhitzen von Phenanthrenchinon mit Methylamin oder Benzylamin (JAPP, DAVIDSON, Soc. 67, 46; B. 34, 806). — Bronceglänzende Nadeln mit grünem Oberflächenschimmer. Schmelzp.: 350—355° (uncorr.) (B.); oberhalb 360° (J., D.). Etwas löslich in Anilin, Nitrobenzol und Pyridin. Beim Einleiten von NH₃ in die 130—140° warme Lösung von Phenanthroxazin in Nitrobenzol

entsteht Phenanthrazin (Spl. Bd. III, S. 321). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von $ZnCl_2$ entsteht ein gegen 330° schmelzendes Acetylderivat.

Phenanthrazoxoniumchlorid $C_{28}H_{18}ONCl = C_{14}H_8 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_{14}H_8$. B. Aus dem
Cl

Alkoholat des Pseudophenanthrazoxoniumhydroxyds (s. u.) in alkoholischer Lösung beim Erwärmen mit heisser conc. Salzsäure (KEHRMANN, HERRMANN, A. 322, 33). — Kupferglänzendes Krystallpulver, 3 Mol. H_2O enthaltend. Unlöslich in Wasser. Wird bei längerem Kochen mit Wasser kaum angegriffen, durch Alkohol jedoch unter Gelbfärbung zersetzt.

Perbromid des Phenanthrazoxoniumbromids $C_{28}H_{18}ONBr_3 = C_{14}H_8 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_{14}H_8$.
Br.Br.Br

B. Durch Einwirkung von Brom auf Phenanthroxazin in Nitrobenzol (K., B. 34, 1625). — Dunkelblaue, kupferglänzende Krystallblätter. Wandelt sich beim Behandeln mit Alkohol unter Zugabe wässriger Na_2CO_3 -Lösung in das Alkoholat des Pseudophenanthrazoxoniumhydroxyds (s. u.) um (K., H., A. 322, 31).

Alkoholat des Pseudophenanthrazoxoniumhydroxyds $C_{80}H_{21}O_2N =$
 $C_{14}H_8 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_{14}H_8$. B. Aus dem Perbromid des Phenanthrazoxoniumbromids (s. o.) beim
 $O.C_2H_5$

Erwärmen mit 80%igem Alkohol unter Zusatz wässriger Natriumcarbonatlösung (K., H., A. 322, 32). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmelzp.: 245° . Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol und Benzol mit deutlich grüner Fluorescenz. Englische Schwefelsäure löst mit schmutzig violettblauer Farbe, welche auf Zusatz von Wasser in eine rein blaue übergeht, unter Abscheidung des Oxoniumsulfats. Liefert beim Erwärmen in alkoholischer Lösung mit conc. Salzsäure Phenanthrazoxoniumchlorid (s. o.).

S. 478, Z. 6 v. u. statt: „ $C_nH_{2n-43}N^u$ “ lies: „ $C_nH_{2n-45}N^u$ “.

S. 478, Z. 5 v. u. statt: „ $C_{35}H_{27}N^u$ “ lies: „ $C_{35}H_{25}N^u$ “.

II. *Basen mit zwei Atomen Stickstoff (S. 479—1096).

A. *Basen $C_nH_{2n+2}N_2$ (S. 479—487).

Piperazine — Abkömmlinge des gesättigten Ringsystems $N \left\langle \begin{smallmatrix} C.C \\ C.C \end{smallmatrix} \right\rangle N$ — entstehen durch Reduction der Pyrazine (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 816) und Hydropyrazine mit Natrium und Alkohol (Стрѣнн, J. pr. [2] 55, 49). Es sind farblose, theils flüssige, theils krystallinische Basen; sie rauchen an der Luft schwach, ziehen CO_2 an, sind sehr hygroskopisch und bilden zum Theil constant siedende Hydrate. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Aether. Die mehrfach substituirten Homologen treten in zwei isomeren structuridentischen Formen auf. Die Pikrate sind schwer löslich, die harnsauren Salze leicht löslich in Wasser.

I. *Basen $C_8H_8N_2$ (S. 479—480).

3) Tetrahydroglyoxalin, Tetrahydroimidazol, 1,3-Pentadiazan

$NH \left\langle \begin{smallmatrix} CH_2 CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right\rangle NH$. N,N-Diphenylderivat, Diphenyltetrahydroglyoxalin $C_{16}H_{16}N_2 = C_6H_5.N \left\langle \begin{smallmatrix} CH_2 CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} \right\rangle N.C_6H_5$. B. Beim Stehen von Aethylendiphenyldiamin (Spl. Bd. II, S. 158) und Formaldehyd in alkoholischer Lösung (BISCHOFF, B. 31, 3255). — Farblose Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 124° . Im Vacuum destillirbar. Giebt mit HCl in ätherischer Lösung Aethylendiphenyldiamin.

Bis-p-äthoxyphenyl-Tetrahydroglyoxalin $C_{19}H_{24}O_2N_2 = C_6H_5N_2(C_6H_4.O.C_2H_5)_2$. B. Aus Aethylen-Di-p-aminophenoldiäthyläther (Hptw. Bd. II, S. 717) und Formaldehyd (B., B. 31, 3256). — Farblose Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 214° . Conc. Schwefelsäure löst mit gelber Farbe, die auf Wasserzusatz in Violett umschlägt.

Ditolyltetrahydroglyoxalin $C_{17}H_{20}N_2 = C_3H_6N_2(C_6H_4.CH_3)_2$. a) m-Tolylderivat. B. Aus Aethylendi-m-tolyldiamin (Spl. Bd. II, S. 260) und Formaldehyd in Alkohol (SCHOLTZ, JAROSS, B. 34, 1510). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 100—101°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol.

b) p-Tolylderivat. Tafeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 176°. Schr wenig löslich in kaltem Alkohol und Aether, leicht in heissem Alkohol, Benzol und Eisessig (Sch., J., B. 34, 1509).

1a. Basen $C_4H_{10}N_2$.

1) **Piperazin** $NH \left\langle \begin{array}{c} CH_2.CH_2 \\ CH_2.CH_2 \end{array} \right\rangle NH$ s. *Hptw.* Bd. I, S. 1154 und *Spl.* Bd. I, S. 628.

2) **Hexahydropyrimidin** $CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.NH \\ CH_2.NH \end{array} \right\rangle CH_2$. N,N-Diphenylhexahydropyrimidin $C_{16}H_{16}N_2 = CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.N(C_6H_5) \\ CH_2.N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle CH_2$. B. Aus Trimethylen-diphenyldiamin (Spl. Bd. II, S. 159) und 40%iger wässriger Formaldehydlösung bei 40—50° (SCHOLTZ, B. 32, 2256). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 87°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.

3) **3-Methylpyrazolidin** $\begin{array}{c} HN-NH.CH.CH_3 \\ | \\ CH_2-CH_2 \end{array}$. N-Phenyl-Dibromderivat, 1-Phenyl-5-Methylpyrazolin-Dibromid $C_{10}H_{12}N_2Br_2$. B. Aus 1-Phenyl-5-Methylpyrazolin (S. 306 bis 307) durch Brom in Chloroform (TREUER, M. 21, 1116). — Krystallmasse. Schmelzpunkt: 198°. Lichtempfindlich. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser, schwer in Chloroform.

4) **2-Methyltetrahydroglyoxalin** $\begin{array}{c} CH_2.NH \\ | \\ CH_2.NH \end{array} \rangle CH.CH_3$. 2-Methyl-1,3-Di-m-tolyl-Tetrahydroglyoxalin $C_{16}H_{22}N_2 = \begin{array}{c} CH_2.N(C_6H_4.CH_3) \\ | \\ CH_2.N(C_6H_4.CH_3) \end{array} \rangle CH.CH_3$. B. Aus Aethylendi-m-tolyldiamin (Spl. Bd. II, S. 260) und Acetaldehyd in Alkohol (SCHOLTZ, JAROSS, B. 34, 1510). — Nadeln. Schmelzpt.: 83°. Wird von Salzsäure unter Entwicklung von Aldehyd zersetzt.

2. *Basen $C_5H_{12}N_2$ (S. 480—481).

1) *,,Piperylhydrazin“, **Pentamethylenhydrazin** $C_5H_{10} > N.NH_2$ (S. 480—481). B. Durch elektrolytische Reduction von N-Nitrosopiperidin (S. 5) (AHRENS, C. 1896 I, 1126). — Farblose, durchdringend riechende Flüssigkeit. Kp: 145—146°. — * $C_5H_{12}N_2$. HCl. Schmelzpt.: 163—164°. — Chloroplatinat. Nadeln. Sintert bei 110°, schäumt bei 116° auf. — $C_5H_{12}N_2.HBr$. Krystalle. Schmelzpt.: 174—175°. — $C_5H_{12}N_2.HJ$. Nadeln. *Benzoylderivat $C_{12}H_{16}ON_2 = C_5H_{10} > N.NH.CO.C_6H_5$ (S. 481, Z. 8 v. o.). — $C_{12}H_{16}ON_2.HCl$. Schmelzpt.: 183—184°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (A., C. 1896 I, 1126).

S. 481, Z. 18 v. o. statt: „A. 222“ lies: „A. 221“.

*,,Dipiperyltetrazon“ $C_{10}H_{20}N_4 = C_5H_{10} > N.N:N.N < C_5H_{10}$ (S. 481). B. Durch Einwirkung von nitrohydroxylaminsaurem Natrium auf Piperidin (S. 3) (ANGELI, ANGELICO, R. A. L. [5] IO I, 168).

2) ***C-Methylpiperazin** $HN \left\langle \begin{array}{c} CH(CH_3).CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle NH$ (S. 481). B. Durch Spaltung seines Di-p-Toluolsulfonylderivats (s. u.) mit Salzsäure (bei 160°) oder Schwefelsäurechlorhydrin (ESCH, MARCKWALD, B. 33, 763). — Schmelzpt.: 62°. $Kp_{758,1}$: 151°. — $C_5H_{12}N_2.2HAuCl_4$. Schmelzpt.: 220° (unter Zersetzung). Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol.

Dithiokohlensäurederivat $C_6H_{12}N_2S_2 = N \left\langle \begin{array}{c} CH(CH_3).CH_2 \\ CS-CH_2 \\ | \\ CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle S$. B. Aus C-Methylpiperazin und CS_2 in Alkohol (E., M., B. 33, 764). — Krystalle. Schmelzpt.: 193—194° unter Zersetzung. Schwer löslich.

Di-p-Toluolsulfonylmethylpiperazin $C_{19}H_{24}O_4N_2S_2 = C_7H_7.SO_2.N \left\langle \begin{array}{c} CH(CH_3).CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle N$. $SO_2.C_7H_7$. B. Aus dem Natriumsalz des Di-p-Toluolsulfo-propylen-diamins (Spl. Bd. II, S. 77) und Aethylenbromid durch 5-stdg. Erhitzen auf 130—140° (E., M., B. 33, 763). — Krystallinische Masse. Schmelzpt.: 174°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich schwer in Alkohol.

3) **3,5-Dimethylpyrazolidin** $\text{CH}_2 \begin{matrix} \text{CH}(\text{CH}_3)\text{NH} \\ \text{CH}(\text{CH}_3)\text{NH} \end{matrix}$ B. Durch elektrolytische Re-

duction von Acetylacetonidioxim in schwefelsaurer Lösung bei 2—5°, neben kleinen Mengen β -2,4-Diaminopentan (TAFEL, PFEFFERMANN, B. 36, 221). — Die aus kleinen Mengen des Sulfats mittels Kalilauge abgetrennte, durch Destillation gereinigte und mit BaO entwässerte Base (Kp₂₀: 45—48°; Kp₇₅₉: 134—146°) scheint ein Gemisch von Stereoisomeren zu sein. Aus grösseren Quantitäten Dioxim hergestellte Base war dagegen einheitlich. Dünflüssiges, schwach ammoniakalisch riechendes Oel. Erstarrt bei —6 bis —7°. Kp_{13,5}: 40—41°. Kp₇₄₆: 141—143°. Starke zweisäurige Base. Reducirt warme FEHLING'sche Lösung zu Cu₂O, Silberlösung unter Spiegelbildung. Färbt Kupfersulfatlösung tiefblau bis violett. Giebt mit FeCl₃ einen braunen Niederschlag. Zersetzt sich bei längerer Einwirkung von Alkalien, sowie beim Erwärmen mit Kupfervitriollösung partiell unter Auftreten eines nikotinartigen Geruches. — C₆H₁₂N₂·2HCl. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Weniger luftbeständig als das Sulfat. — C₅H₁₂N₂·H₂SO₄ + 2H₂O. Prismen aus Wasser. Wird bei 110° wasserfrei. Löslich in 1 Thl. heissem bezw. 3 Thl. kaltem Wasser. FeCl₃ färbt die wässrige Lösung rubinroth. — Pikrat C₆H₁₂N₂·2C₆H₅O₇N₃. Nadelchen. Verfärbt sich gegen 125°, schmilzt bei 129—130° unter Zersetzung.

Verbindung mit Aceton C₆H₁₈ON₂ = C₅H₁₂N₂·C₃H₆O. B. Durch Uebergiessen der Base mit Aceton (T., PF., B. 36, 223). — Nadeln. Schmelzp.: 68—69°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, schwerer in Petroleumäther. Sehr flüchtig. Die wässrige Lösung reagirt alkalisch und reducirt warme FEHLING'sche Flüssigkeit.

Dibenzoyl-3,5-Dimethylpyrazolidin C₁₉H₂₀O₂N₂ = (CH₃)₂C₃H₄N₂(CO·C₆H₅)₂. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 204,5°. Schwer löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser (T., PF., B. 36, 223).

4) **Trimethylenäthylendiamin** $\text{NH} \begin{matrix} \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{matrix} \text{NH}$ s. Spl. Bd. I, S. 630.

Aethyltrimethylenpiperidiniumbromid C₁₆H₃₀N₂Br₂ =

$\text{C}_6\text{H}_{10} > \text{N} \begin{matrix} \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{matrix} < \text{N} < \text{C}_6\text{H}_{10}$. B. Durch Erwärmen molekularer Mengen α, β -Di-

piperidinoäthan und Trimethylenbromid (SCHOLTZ, B. 35, 3052). — Rhombische Tafeln aus Alkohol. Schmilzt noch nicht bei 300°. Sublimirbar. Sehr leicht löslich in Wasser.

3. *Basen C₆H₁₄N₂ (S. 481—484).

S. 482, Z. 4 v. o. hinter: „Amorph“ schalte ein: „Sublimirt bei 170—180°“.

S. 482, Z. 9 v. o. statt: „C₁₈H₂₂S₂O₄“ lies: „C₁₈H₂₂N₂S₂O₄“.

S. 482, Z. 12—25 v. o. sind hier zu streichen. Vgl. Spl. Bd. II, S. 704, Z. 11—5 v. u.

2) ***2,5-Dimethylpiperazin** $\text{CH}_3 \cdot \text{CH} \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \end{matrix} > \text{CH} \cdot \text{CH}_3$ (S. 482—483) a) * α -De-

rivat (S. 482—483). B. Bei der Reduction von Lactimid mit Natrium in alkoholischer Lösung (HOYER, H. 34, 347). — Isolirung aus käuflichem Amylalkohol, in welchem Natrium aufgelöst wurde: BAMBERGER, EINHORN, B. 30, 226. — Lässt sich aus stark alkalischer Lösung mit Aether ausschütteln. Ist aus sehr conc. wässriger Lösung erheblich mit Wasserdampf flüchtig. Beim Erhitzen von Dimethylpiperazin mit Phenolkohlensäureestern entstehen nicht wie bei Piperazin (vgl. S. 297) aromatische Diurethane, sondern es entwickelt sich CO₂ und Diphenolate (s. u.) werden gebildet (CAZENEUVE, MOREAU, C. r. 126, 1573). — C₆H₁₄N₂·2HNO₃. Liefert bei sehr langem Stehen mit Essigsäureanhydrid Dinitroso-2,5-Dimethylpiperazin (s. u.) (FEIST, B. 30, 1983). — Diphenolat C₆H₁₄N₂(C₆H₅·OH)₂. Monokline oder triklone Krystalle. Schmelzp.: 86°. Löslich in Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und Glycerin (C., M.). — Diguajakolat C₆H₁₄N₂(CH₃O·C₆H₄·OH)₂. Nadeln. Schmelzp.: 66—67°. Löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Benzol (C., M.). — Di- α -Naphtolat C₆H₁₄N₂(C₁₀H₇·OH)₂. Schmelzp.: 147°. Schwer löslich in Aether und Benzol (C., M.). — Di- β -Naphtolat C₆H₁₄N₂(C₁₀H₇·OH)₂. Schmelzpunkt: 93°. Löslich in Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol (C., M.).

*Dinitrosoderivat C₆H₁₂O₂N₄ = (CH₃)₂C₄H₆N₂(NO)₂ (S. 483). B. Bei der Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf salpetersaures 2,5-Dimethylpiperazin (s. o.) (F., B. 30, 1983). — Schmelzp.: 173°.

2,5-Dimethyl-1,4-Dibenzylpiperazin C₂₆H₃₆N₂ = C₆H₅·CH₂·N $\begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \end{matrix} > \text{N}$.

CH₂·C₆H₅. B. Durch Erhitzen von β -Brompropylbenzylaminbromhydrat (Spl. Bd. II, S. 288) mit KOH, neben Iso(?)-Allylbenzylamin (Spl. Bd. II, S. 289) und β -Oxypropyl-

benzylamin (UEDINCK, B. 32, 972). — Tafeln aus Aether. Schmelzp.: 105—106°. — Bromhydrat. Nadelchen.

S. 483, Z. 4—3 v. u. statt: „Privatmith.“ lies: „B. 28, Ref. 161“.

4) **1,3-Diaminocyclohexan** s. Spl. Bd. I, S. 634.

5) **1,4-Diaminocyclohexan** s. Hptw. Bd. I, S. 1160.

6) „ α -Pipekolyhydrazin“, **N-Amino-2-Methylpiperidin**

$CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH(CH_3) \\ CH_2 \quad \quad \quad CH_2 \end{array} \right\rangle N \cdot NH_2$. B. Durch Vermischen von 10 g Nitroso- α -pipekolin (S. 23) mit 100 g Wasser und 45 g Zinkstaub, Einfließenlassen von 47 g 50%iger Essigsäure unter Kühlung, endlich nachfolgendem Erwärmen, bis der Geruch der Nitrosoverbindung verschwunden ist (v. BALICKI, B. 35, 2780; vgl. LADENBURG, B. 35, 3566). — Durch elektrolitische Reduktion von Nitroso- α -pipekolin (AHRENS, C. 1896 I, 1126). — Scharf riechendes Oel. Kp: 156—160° (v. B.); 162—165° (A.). D¹⁹: 0,90058. — $C_6H_{14}N_2 \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 175°. — Pikrat $C_6H_{14}N_2 \cdot 2C_6H_5O_7N_3$. Dunkelorange gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 143°.

Benzoylderivat $C_{13}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5 > N \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 165° bis 166° (A.).

p-Nitrobenzalderivat $C_{13}H_{17}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 > N \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Durch Erwärmen von α -Pipekolyhydrazin mit p-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) (v. B., B. 35, 2781). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 63°.

„Di- α -pipekolytetrazon“ $C_{12}H_{24}N_4 = CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 - CH(CH_3) \\ CH_2 \quad \quad \quad CH_2 \end{array} \right\rangle N \cdot N : N$.

$N \left\langle \begin{array}{c} CH(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH_2 \quad \quad \quad CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. B. Man erwärmt das $HgCl_2$ -Doppelsalz des N-Amino-2-Methylpiperidins mit Kalilauge (AHRENS, C. 1896 I, 1126). — Farblose Nadeln. Schmelzpunkt: 56—57°.

7) **N-Amino-3-Methylpiperidin** $CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH_2 \quad \quad \quad CH_2 \end{array} \right\rangle N \cdot NH_2$. B. Durch elektrolitische Reduktion in 50 bezw. 60%iger Schwefelsäure aus Nitroso- β -Pipekolin (AHRENS, SOLLMANN, C. 1903 I, 1034). — Stark und betäubend riechende Flüssigkeit. Kp: 160—165°.

8) **N-Amino-4-Methylpiperidin** $CH_3 \cdot CH \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle N \cdot NH_2$. B. Durch elektrolitische Reduktion in 50 bezw. 60%iger Schwefelsäure aus Nitroso- γ -Pipekolin (AHRENS, SOLLMANN, C. 1903 I, 1034). — Stark und betäubend riechende Flüssigkeit. Kp: 160—165°.

9) **Bistrimethylendiamin** $NH \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. Bistrimethylendipiperidiniumbromid $C_{16}H_{32}N_2Br_2 = C_5H_{10}N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle N \cdot C_5H_{10}$. B. Aus N,N-Trimethylen-dipiperidin (S. 8—9) und Trimethylenbromid (Spl. Bd. I, S. 43) (SCHOLTZ, B. 35, 3053). — Flocken (aus Alkohol + Aether). Leicht sublimierbar. Sehr hygroskopisch. — Salze des entsprechenden Chlorids $C_{16}H_{32}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Schmelzp.: 259°. Sehr wenig löslich in Wasser. — $C_{16}H_{32}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$. Schmelzp.: 214°. Sehr wenig löslich in Wasser.

10) **2-Aethylhexahydropyrimidin** $CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot NH \\ CH_2 \cdot NH \end{array} \right\rangle CH \cdot C_2H_5$. **2-Aethyl-1,3-Di-p-tolyl-Hexahydropyrimidin** $C_{20}H_{30}N_2 = CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot N(C_7H_7) \\ CH_2 \cdot N(C_7H_7) \end{array} \right\rangle CH \cdot C_2H_5$. B. Neben einer Verbindung $C_{40}H_{52}N_4$ (s. u.) aus Trimethylendi-p-tolyldiamin (Spl. Bd. II, S. 267) und Propionaldehyd (Spl. Bd. I, S. 479) in Alkohol (SCHOLTZ, JAROSS, B. 34, 1511). — Weisses Pulver (aus Aether + Alkohol). Schmelzp.: 98°. Leicht löslich in Aether und Benzol, sehr wenig in Alkohol.

Verbindung $C_{40}H_{52}N_4 = CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot N(C_7H_7) \cdot CH(C_2H_5) \cdot N(C_7H_7) \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot N(C_7H_7) \cdot CH(C_2H_5) \cdot N(C_7H_7) \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2 ?$ B.

Neben 2-Aethyl-1,3-Di-p-tolyl-Hexahydropyrimidin, durch Einwirkung von Propionaldehyd auf Trimethylendi-p-tolyldiamin in Alkohol (SCH., J., B. 34, 1512). — Prismen aus Benzol. Bräunt sich bei 230°, schmilzt bei 268°. Schwer löslich in Aether.

4. *Basen $C_7H_{16}N_2$ (S. 484).

3) **1-Amino-2,6-Dimethylpiperidin** $CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH(CH_3) \\ CH_2 \cdot CH(CH_3) \end{array} \right\rangle N \cdot NH_2$. B. Durch elektrolitische Reduktion in 50 bezw. 60%iger Schwefelsäure aus Nitroso- α, α' -Lupetidin

(AHRENS, SOLLMANN, C. 1903 I, 1034). — Stark und betäubend riechende Flüssigkeit. Kp: 170—175°.

5. *Basen C₈H₁₈N₂ (S. 484—486).

3) *4-Amino-2,2,6-Trimethylpiperidin NH<math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}(\text{CH}_3)\cdot\text{CH}_2 \\ | \\ \text{C}(\text{CH}_3)_2-\text{CH}_2 \end{array}>\text{CH}\cdot\text{NH}_2 \text{ (S. 485 bis 486). a) } \alpha\text{-Aminotrimethylpiperidin (S. 485—486). *Verbindungen C}_8\text{H}_{18}\text{N}_2\cdot\text{CS}_2 \text{ (S. 485). Die beiden im Hptw. Bd. IV, S. 485, Z. 17 v. u. sub a) und Z. 12 v. u. sub b) aufgeführten Verbindungen sind wahrscheinlich stereoisomer (GROSCHUFF, B. 34, 2976).}

Die im Hptw. Bd. IV, S. 485, Z. 4 v. u. als Aminotrimethylpiperidinothioharnstoff C₈H₁₈N₂S aufgeführte Verbindung ist nach Ladenburg, B. 30, S. 1586, vielleicht ein Senföl NH<math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}(\text{CH}_3)\cdot\text{CH}_2 \\ | \\ \text{C}(\text{CH}_3)_2-\text{CH}_2 \end{array}>\text{N}:\text{CS}.

b) *β-Aminotrimethylpiperidin (S. 486). {B. . . . (HARRIES, A. 294, 365}; D.R.P. 99004, 99005; C. 1898 II, 1189, 1190).

4) 3,5-Diamino-1,1-Dimethylcyclohexan (CH₃)₂C<math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}_2\cdot\text{CH}(\text{NH}_2) \\ | \\ \text{CH}_2\cdot\text{CH}(\text{NH}_2) \end{array}>\text{CH}_2. \text{ B. Aus dem 1,1-Dimethylcyclohexandioxim(3,5) (Spl. Bd. I, S. 560) durch Reduction mit Natrium und Alkohol (HARRIES, ANTONI, A. 328, 109). — Wasserhelle, schwer flüssige Flüssigkeit. Kp}_{9-10}: 103—105°. Zieht begierig CO}_2 \text{ aus der Luft an. — C}_8\text{H}_{18}\text{N}_2\cdot 2\text{HCl. Schneeweisse Krystallmasse (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich in Wasser. — C}_8\text{H}_{18}\text{N}_2\cdot 2\text{HNO}_3. \text{ Weisse Krystallmasse (aus Alkohol + Aether). Schmelzpt.: 225° (unter Zersetzung). Löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, unlöslich in Aether, Essigester und Chloroform. — C}_8\text{H}_{18}\text{N}_2\cdot\text{H}_3\text{PO}_4. \text{ Weisses, undeutlich krystallinisches Pulver (aus Wasser). Löslich in Wasser und verdünntem Alkohol, unlöslich in absolutem Alkohol. Gibt, trocken destillirt, 1,1-Dimethylcyclohexadien(2,5). — Oxalat C}_8\text{H}_{18}\text{N}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4. \text{ Weisse Krystallmasse (aus Aether). Schmelzpt.: 250° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol, unlöslich in absolutem Alkohol, Aether, Essigester, Chloroform und Benzol. — Die Bis-Phenylisocyanat-Verbindung schmilzt bei 248°, das Dibenzoylderivat bei 263—264°.

5) 1-Amino-2-Methyl-5-Aethylpiperidin CH₂<math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}_2\cdot\text{CH}(\text{CH}_3) \\ | \\ \text{CH}(\text{C}_2\text{H}_5)\cdot\text{CH}_2 \end{array}>\text{N}\cdot\text{NH}_2. \text{ B. Durch elektrolytische Reduktion von Nitrosocopellidin (AHRENS, C. 1896 I, 1126). — Flüssig. Kp: ca. 205°.

6) 2-Methyl-3-Propylpiperazin NH<math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}(\text{CH}_3)\cdot\text{CH}(\text{C}_3\text{H}_7) \\ | \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \end{array}>\text{NH}. \text{ a) } \alpha\text{-Modification — C}_8\text{H}_{18}\text{N}_2\cdot 2\text{HCl. Monokline Krystalle aus Wasser (BRAUNMÜLLER, FOCK, Z. Kr. 35, 406).}

b) β-Modification — C₈H₁₈N₂·2HCl·PtCl₄. Monokline Krystalle (aus verdünnter Salzsäure) (Br., F., Z. Kr. 35, 405).

7) 3-Amino-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidin
$$\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}\cdot\text{NH}_2 \\ | \\ (\text{CH}_3)_2\text{C}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$$
 B. Aus dem

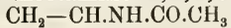
Amid der α,α'-Tetramethylpyrrolidin-β-Carbonsäure und Kaliumhypobromit in wässriger Lösung bei allmählichem Erwärmen auf 60—70° (PAULY, ROSSBACH, B. 32, 2005; P., A. 322, 97). Aus dem Oxim des Ketotetramethylpyrrolidins durch Reduction mittels metallischen Natriums und Amylalkohol (P., BÖHM, B. 34, 2290; P., A. 322, 120). — Wasserhelle hygroskopische Flüssigkeit. Kp₇₃₁: 174° (corr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sowie in Wasser unter beträchtlicher Erwärmung. Zieht aus der Luft CO₂ an unter Bildung des Kohlensäurederivates (S. 301). Gibt mit Chloroform und alkoholischer Kalilauge keine carbylaminartig riechenden Dämpfe. Durch Einwirkung von salpetriger Säure entsteht Tetramethylpyrrolin (P., SCHAUM, B. 34, 2288). — Die halogenwasserstoffsäuren Salze sind hygroskopisch und ausserordentlich leicht löslich. — C₈H₁₈N₂·2HCl·PtCl₄ + 3H₂O. Orangerothe Prismen. Zersetzt sich bei 215° (Schwarzfärbung). Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser. — Pikrat C₈H₁₈N₂(C₆H₃O₇N₃). Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 242°. Fast unlöslich in Alkohol und Aether, schwer löslich in Wasser.

3-Amino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin C₉H₂₀N₂ =
$$\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}\cdot\text{NH}_2 \\ | \\ (\text{CH}_3)_2\text{C}\cdot\text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$$

B. Aus N-Methyltetramethylpyrrolidincarbonamid durch Einwirkung von Alkalihypobromit (P., SCH., B. 34, 2289; P., A. 322, 108). — Glasige, beim Aufbewahren etwas krystallinisch werdende Masse. Erstarrungspunkt: 40°. Kp₇₄₀: 190°. Liefert mit Chloro-

form und alkoholischer Kalilauge keine isonitrilartig riechenden Dämpfe. — Die halogenwasserstoffsäuren Salze sowie die Doppelsalze mit $AnCl_3$ und $PtCl_4$ sind ausserordentlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Neutrales Oxalat $C_9H_{20}N_2 \cdot C_2H_2O_4$. Farblose Blättchen (aus Wasser + Alkohol). Schmelzp.: 216°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Saures Oxalat. Nur schwer erstarrendes Oel. Zerfliesslich. Ausserordentlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_9H_{20}N_2 \cdot (C_6H_5O_7N_3)_2$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 215°. Schwer löslich selbst in heissem Alkohol.

3-Acetamino-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidin $C_{10}H_{20}ON_2 =$



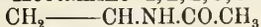
$(CH_3)_2C.NH.C(CH_3)_2$. B. Aus Aminotetramethylpyrrolidin und (1 Mol.) Acetanhydrid in der Kälte (PAULY, A. 322, 100). — Kugelige, an der Luft zerfliessende Aggregate. Schmelzp.: 70°. Kp_{13-14} : 150—151°. Kp_{16} : 155°. Leicht löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. — Chlorhydrat. Sehr leicht löslich in Wasser. Liefert mit salpitriger Säure ein Nitrosamin, ohne dass Stickstoff frei wird. — Golddoppelsalz. Rautenförmige Täfelchen. Schmelzp.: etwa 213° (Zersetzung). Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser.

1-Acetyl-3-Acetamino-2,2,5,5-Tetramethylpyrrolidin $C_{12}H_{22}O_2N_2 =$



$(CH_3)_2C.N.C(CH_3)_2$. B. Aus Aminotetramethylpyrrolidin und überschüssigem Acetanhydrid in der Wärme (P., A. 322, 101). — Mikroskopisches Krystallpulver (aus Benzol). Schmelzp.: 166—167°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, weniger in Aceton.

3-Acetamino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin $C_{11}H_{22}ON_2 =$



$(CH_3)_2C.N(CH_3).C(CH_3)_2$. B. Aus 3-Amino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin (S. 300) und Acetanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (P., A. 322, 110). — Strahlig krystallinische Masse. Schmelzp.: 87°. Kp_{11} : 145—146°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, einschliesslich Petroleumäther.

Kohlensäurederivat des Aminotetramethylpyrrolidins $C_9H_{18}N_2.CO_2$. Weisse, kreideartige Masse (mikroskopische Nadelchen). Schmilzt bei 142—145° unter Zersetzung, sintert vorher. Aeusserst leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether (P., A. 322, 99).

Dithiokohlensäurederivate des Aminotetramethylpyrrolidins $C_9H_{18}N_2S_2$. a) α -Verbindung. B. Aus Aminotetramethylpyrrolidin (2 g) und CS_2 (1,1 g) in absolut-ätherischer Lösung unter Kühlung (P., A. 322, 106). — Weisse Nadelchen. Schmelzp.: 142—144°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zerfliesslich. Giebt in wässriger Lösung mit Sublimatlösung in der Kälte einen weissen, auch beim Kochen weissbleibenden Niederschlag. Wandelt sich beim Kochen der wässrigen Lösung unter Entwicklung geringer Mengen H_2S in das isomere β -Derivat (s. u.) um.

b) β -Verbindung. B. Beim Kochen der wässrigen Lösung der α -Verbindung (s. o.) oder aus molekularen Mengen Aminotetramethylpyrrolidin und CS_2 in alkoholischer Lösung (P., A. 322, 106). — Flächenreiche Kryställchen (aus Wasser), die etwas Krystallwasser enthalten. Schmelzp.: 170°. Schwer löslich in Methyl- und Aethylalkohol, sowie in Wasser. Giebt in wässriger Lösung mit Sublimatlösung einen Anfangs weissen, sofort gelb werdenden flockigen Niederschlag, der beim Kochen in schwarzes HgS übergeht.

Dithiokohlensäurederivate des 3-Amino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidins $C_{10}H_{20}N_2S_2$. a) α -Verbindung. B. Aus 3-Amino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin (S. 300) und CS_2 in ätherischer Lösung (P., A. 322, 112). — Sehr zerfliesslich und leicht veränderlich. Schmelzp. (frisch dargestellt): 103° (Gasentwicklung). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Giebt, frisch dargestellt, in wässriger Lösung mit Sublimatlösung einen orange-gelben Niederschlag, der beim Kochen HgS abscheidet.

b) β -Verbindung. B. Aus 3-Amino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin (S. 300) und CS_2 in absolut-alkoholischer Lösung (P., A. 322, 113). — Flächenreiche, nicht hygroskopische Krystalle (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 172°. Leicht löslich in heissem Wasser. Giebt mit Sublimat in wässriger Lösung einen weissen, beim Kochen weiss bleibenden Niederschlag.

Phenylthioharnstoff aus 3-Amino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin $C_{16}H_{25}N_3S$



$(CH_3)_2C.N(CH_3).C(CH_3)_2$. B. Aus 3-Amino-1,2,2,5,5-Pentamethylpyrrolidin

(S. 300) und Phenylsulfid in methylalkoholischer Lösung (P., A. 322, 111). — Nadelchen (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 146°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Aether und verdünnter Salzsäure.

6. *Basen C₁₀H₂₂N₂ (S. 486).

1) **l*-Menthylhydrazin $\begin{matrix} \text{H}_2\text{C}\cdot\text{CH}(\text{C}_8\text{H}_7)\cdot\text{CH}\cdot\text{NH}\cdot\text{NH}_2 \\ \text{H}_2\text{C}\cdot\text{CH}(\text{CH}_3)\cdot\text{CH}\cdot\text{NH}_2 \end{matrix}$ (S. 486). Kp₇₆₁: 240—242°

(KISHNER, *Z.* 31, 885; *C.* 1900 I, 653). Durch Oxydation mit Ferricyankalium in alkalischer Lösung entsteht Menthan, in neutraler Lösung daneben Menthen, durch Oxydation mit CuSO₄ in salzsaurer Lösung Menthen und ein Menthylchlorid (K., *Z.* 31, 1039; *C.* 1900 I, 958).

Menthylphenylsemicarbazid C₁₇H₂₇N₃S = C₆H₅·NH·CS·NH·NH·C₁₀H₁₉. Schmelzp.: 160°. Unlöslich in Alkalien. [α]_D: —49,1° in Benzol (K., *Z.* 31, 886; *C.* 1900 I, 653).

*1-Menthonmenthylhydraxon C₂₀H₃₈N₂ = C₁₀H₁₈:N·NH·C₁₀H₁₉ (S. 486). B. Durch Zersetzung des „Diazomenthans“, welches bei der Einwirkung von Hydroxylamin auf 1-Menthylidibromamin entsteht (s. S. 35) (KISHNER, *Z.* 31, 1050; *C.* 1900 I, 957). — Schmelzpunkt: 93°. [α]_D: —366,5° in Benzol (K., *Z.* 31, 885; *C.* 1900 I, 653). Mit 13%iger Salzsäure entsteht Menthylhydrazin. Salpetersäure (D: 1,4) oxydirt zu einer Verbindung C₂₀H₃₈ON₂ (s. u.).

Verbindung C₂₀H₃₈ON₂ = C₁₀H₁₉:N·N·C₁₀H₁₉ (?). B. Durch Oxydation von 1-Menthon-

menthylhydraxon (s. o.) mit Salpetersäure (D: 1,4) (K., *Z.* 31, 887; *C.* 1900 I, 653). — Schmelzp.: 84—84,5°. [α]_D²⁰: —167° in Benzol. Mit H₂O-Dampf flüchtig. Sublimierbar. Ist gegen 20%ige Schwefelsäure beständig. Salzsäure im Einschlußrohre spaltet bei 140° in Menthon (Spl. Bd. III, S. 347) und salzsaures Hydrazin. Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) giebt Menthyljodid und jodwasserstoffsaures Menthylamin (Hptw. Bd. IV, S. 42). In wässerig-alkoholischer Lösung reducirt Zinkstaub die Substanz wieder zu Menthonmenthylhydraxon.

3) 1-Methyl-3-Methoäthyl-1,5-Diaminocyclohexan $\text{CH}_2\left\langle \begin{matrix} \text{CH}[\text{CH}(\text{CH}_3)_2]\cdot\text{CH}_3 \\ \text{CH}(\text{NH}_2)\text{---}\text{CH}_2 \end{matrix} \right\rangle\text{C}(\text{CH}_3)\cdot\text{NH}_2$. B. Aus dem Oxaminooxim des 1-Methyl-3-Methoäthyl-Cyclohexen(6)-ons (5) (Spl. Bd. I, S. 556) durch Reduction mit Na + Alkohol (HARRIES, ANTONI, A. 328, 116). — Farblose, schwach basisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 115—117°. Zieht begierig aus der Luft CO₂ an. — Oxalat C₁₀H₂₂N₂·2C₂H₂O₄. Weisse, undeutlich krystallinische Masse. Schmelzp.: 90°. Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwerer löslich in Benzol, unlöslich in Aether.

4) 1-Methyl-4-Methoäthyl-3,4(?)-Diaminocyclohexan, 3,4(?)-Diaminohexahydrocymol (C₈H₇)(NH₂)C $\left\langle \begin{matrix} \text{CH}(\text{NH}_2)\cdot\text{CH}_2 \\ \text{CH}_2\text{---}\text{CH}_2 \end{matrix} \right\rangle\text{CH}\cdot\text{CH}_3$ (?). B. Durch Reduction von 4(?)-Aminomenthonoxim (Spl. Bd. III, S. 349) mit Natrium + Alkohol (KONOWALOW, ISCHEWSKI, B. 31, 1480). — Flüssig. Kp: 240—243°. Löslich in Wasser. Bei der Einwirkung von KNO₃ auf das Chlorhydrat entsteht eine menthonähnlich riechende Flüssigkeit vom Kp: 220°, die Bromwasser entfärbt und vielleicht mit Pulegon (Spl. Bd. III, S. 383) identisch oder isomer ist.

5) 2,5-Diisopropylpiperazin $\text{HN}\left\langle \begin{matrix} \text{CH}_2\cdot\text{CH}(\text{C}_3\text{H}_7) \\ \text{CH}(\text{C}_3\text{H}_7)\cdot\text{CH}_2 \end{matrix} \right\rangle\text{NH}$. B. Durch Reduction von 2,5'-Diisopropylpyrazin (Spl. zu Bd. IV, S. 831) mit Natrium + Alkohol (CONRAD, HOCK, B. 32, 1204). — Krystalle (aus Benzol oder CHCl₃). Schmelzp.: 58°. Kp: 234°. Leicht sublimierbar. Zieht aus der Luft CO₂ an. Giebt mit Bromwasser einen gelben, aus Alkohol krystallisirenden Niederschlag, der beim Stehen an der Luft in bromwasserstoffsaures Diisopropylpiperazin übergeht. — Das Dinitrosoderivat schmilzt bei 136°. — C₁₀H₂₂N₂·2HCl. Schmilzt bei 220° unter Sublimation. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Salzsäure. — Harnsaures Salz. Rautenförmige Krystalle. Bei 20° enthalten 100 g Lösung 2,56 g Salz.

7. 4-Amino-2,2-Dimethyl-6-Isobutylpiperidin C₁₁H₂₄N₂ =

$\text{CH}_2\cdot\text{CH}(\text{NH}_2)\cdot\text{CH}_2$
(CH₃)₂CH·CH₂·CH—NH—C(CH₃)₂. B. Durch Reduction von Isovalerdiacetonamin-Oxim (Schmelzp.: 121—122°) (vgl. Hptw. Bd. I, S. 982—983) mit Amylalkohol und Natrium bei Siedehitze (HARRIES, D.R.P. 99004, 99005; *C.* 1898 II, 1190). — Kp₈₂: 147° (über

BaO). Erstarrt nicht. Liefert bei der Zersetzung mit salpetriger Säure das bei 92—93° schmelzende, labile Isovalerdiacetonalkamin. — Das Chlorhydrat erstarrt in seideweichen Nadeln.

8. Diisobutylpiperazin $C_{12}H_{26}N_2 = H_9C_4 \cdot \overset{\cdot}{C}H \cdot NH \cdot \overset{\cdot}{C}H_2$ (zur Constitution vgl. auch HOYER, *H.* 34, 347). B. Durch Reduction von Leucinimid (Spl. Bd. I, S. 661—662) mit Natrium in Alkohol (COHN, *H.* 29, 291). — $C_{12}H_{26}N_2 \cdot 2HCl$. — $(C_{12}H_{26}N_2 \cdot 2HCl)_2 \cdot 2PtCl_4$.

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n+2}N_2$ (S. 486—487).

Hydraziessigsäure $C_2H_4O_2N_2 = \begin{matrix} NH \\ \diagup \\ CH \cdot CO_2H \\ \diagdown \\ NH \end{matrix}$ s. *Spl. Bd. I, S. 674*.

Hydrazipropionsäure $C_3H_6O_2N_2 = CH_3 \cdot C \left(\begin{matrix} NH \\ \diagup \\ \diagdown \\ NH \end{matrix} \right) \cdot CO_2H$ s. *Hptw. Bd. I, S. 587*.

Oxyhydrazimalonsäure $C_3H_4O_5N_2 = \begin{matrix} HN \\ \diagup \\ HO \cdot N \end{matrix} \cdot C(CO_2H)_2$. **Phenyl-Oxyhydrazimalonester** $C_{19}H_{16}O_5N_2 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \\ \diagup \\ HO \cdot N \end{matrix} \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ s. *Spl. Bd. II, S. 230, Z. 15 v. u.*

B. *Basen $C_nH_{2n}N_2$ (S. 487—495).

Glyoxalidine $\begin{matrix} CH_2-N \\ \diagup \\ CH_2 \cdot NH \\ \diagdown \end{matrix} > C \cdot R$ s. auch als Anhydroderivate der Säureamide im *Hptw. Bd. I, S. 1238—1239 u. Spl. Bd. I, S. 699*.

Vor I. Thiobiazolinthiol $C_2H_4N_2S_2 = \begin{matrix} NH-N \\ \diagup \\ CH_2 \cdot S \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot SH \end{matrix}$

N-Phenylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 745*.

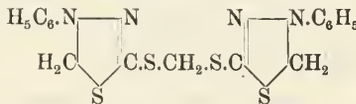
Methylenester des N-Phenylderivats

$C_{17}H_{16}N_4S_4 =$

B. Aus Phenylthiocarbaminsäuremethylenester und Formaldehyd in siedendem Alkohol (BUSCH, LINGENBRINK, *J. pr.* [2] 65, 476). — Blättchen (aus Alkohol-Chloroform). Schmelzp.: 123—124°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.

N-Tolylderivat s. *Spl. zu Bd. IV, S. 810*.

Naphtylderivat s. *Spl. zu Bd. IV, S. 929*.



I. *Pyrazolin $C_3H_6N_2 = NH < \begin{matrix} N=CH \\ \diagdown \\ CH_2 \cdot \overset{\cdot}{C}H_2 \end{matrix}$ (S. 487—488).

S. 487, Z. 6 v. u. statt: „ $C_{11}H_{13}BrNO = C_9H_9BrN \cdot OC_2H_5$ “ lies: „ $C_{11}H_{13}BrN_2O = C_9H_9BrN_2 \cdot OC_2H_5$ “.

*Phenylpyrazolidon $C_9H_{10}ON_2$ (S. 488). b) *1-Phenylpyrazolidon(3)

$NH \cdot N(C_6H_5) \cdot \overset{\cdot}{C}H_2$ (S. 488). B. Aus Phenylhydrazin und β -Halogenpropionsäure bezw. deren Ester (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 53834; *Frdl.* II, 127).

Verbindungen $C_3H_6N_2S$. a) 2-Aminothiazolin bezw. 2-Iminothiazolidin $\begin{matrix} CH_2-S \\ \diagup \\ CH_2-S \\ \diagdown \\ CH_2 \cdot N \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot NH_2 \end{matrix}$ bezw. $\begin{matrix} CH_2-S \\ \diagup \\ CH_2-S \\ \diagdown \\ CH_2 \cdot NH \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot NH \end{matrix}$. 4-Ketoderivat $\begin{matrix} CH_2-S \\ \diagup \\ CH_2-S \\ \diagdown \\ CO \cdot NH \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot NH \end{matrix}$ s. Thiohydantoin *Hptw. Bd. I, S. 1327 u. Spl. Bd. I, S. 743*.

3-(N)-Phenyl-4-Ketoderivat, labiles Phenylthiohydantoin $C_9H_8ON_2S = \begin{matrix} CH_2-S \\ \diagup \\ CH_2-S \\ \diagdown \\ CO \cdot N(C_6H_5) \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot NH \end{matrix}$

B. Aus Rhodanacetanilid bei kurzem Schmelzen auf dem Dampfbade (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 28, 141). — Hellgelbe rhombische (CONDIT) Tafeln aus Benzol. Schmilzt bei 148° zu einer blutrothen Flüssigkeit. Krystallisiert unverändert aus

absolutem Alkohol. Unlöslich in kaltem Acetanhydrid. Beim Kochen mit verdünntem Alkohol entsteht Phenylthiohydantoinsäure und stabiles Phenylthiohydantoin (vgl. unten). Bei Einwirkung von Alkali bildet sich Phenylthiohydantoinsäure, bei Einwirkung von Thioessigsäure das Acetylderivat (S. 305). — $C_9H_8ON_2S.HCl$. Schmelzp.: 192—193° (unter Zersetzung). — Pikrat. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 180°.

2¹-(N)-Phenyl-4-Ketoderivat, stabiles Phenylthiohydantoin $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.NH.C:N.C_6H_5 \end{array}$

s. *Spl. Bd. II, S. 203, Z. 14 v. u.*

3-(N)-m-Nitrophenyl-4-Ketoderivat, labiles m-Nitrophenylthiohydantoin $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.N(C_6H_4.NO_2).C:NH \end{array}$. B. Durch Kochen von KCNS mit Chloracet-m-nitroanilid in Benzol (J., CRAMER, *Am. Soc.* 25, 491). — Platten (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 183—184°.

3-N-p-Aethoxyphenyl-4-Ketoderivat, labiles p-Aethoxyphenylthiohydantoin $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.N(C_6H_4.O.C_2H_5).C:NH \end{array}$. Schmelzp.: 128° (W_{H.}, J., *Am.* 28, 156).

Stabiles p-Aethoxyphenylthiohydantoin $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.NH.C:N.C_6H_4.O.C_2H_5 \end{array}$

B. Aus dem labilen Isomeren (s. o.) beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt (W_{H.}, J., *Am.* 28, 157; vgl. GROTHE, *Ar.* 238, 612). — Weisses Pulver (durch Petroleumäther gefällt). Schmelzp.: 163—164°. Sehr leicht löslich in Benzol und Alkohol. Krystallisiert unverändert aus Benzol + Petroleumäther oder verdünnter Essigsäure.

3-(N)-Tolyl-4-Ketoderivate, labile Tolylthiohydantoine $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.N(C_6H_4.CH_3).C:NH \end{array}$. a) o-Tolylderivat. B. Aus Rhodanacet-o-toluid beim Erhitzen auf 110° für 30 Minuten (W_{H.}, J., *Am.* 28, 148). — Rautenförmige Krystalle. Schmilzt bei 131—132° unter Umwandlung in das stabile Isomere (vgl. unten).

b) p-Tolylderivat. Farblose Nadeln (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 125—126° (W_{H.}, J., *Am.* 28, 151; vgl. G., *Ar.* 238, 611). Bei Einwirkung von Alkali entsteht p-Tolylthiohydantoinsäure, mit Thioessigsäure ein Acetylderivat (S. 305), bei längerem Erhitzen unter teilweiser Zersetzung das stabile Isomere (vgl. unten).

Stabile Tolylthiohydantoine $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.NH.C:N.C_6H_4.CH_3 \end{array}$ s. *Spl. Bd. II, S. 255 u. Hptw.*

Bd. II, S. 499, Z. 14 v. u.

Phenylbenzylthiohydantoin $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.N:C.N(C_6H_5).CH_2.C_6H_5 \end{array}$ s. *Spl. Bd. II, S. 299.*

3-(N)-p-Xylyl-4-Ketoderivat, labiles p-Xylylthiohydantoin $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.N[C_6H_3(CH_3)_2].C:NH \end{array}$ C₁₁H₁₂ON₂S = . B. Aus Rhodanacet-p-xylylid durch Kochen in trockenem Aether (W_{H.}, J., *Am.* 28, 155). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 109—110°. Mit Alkali entsteht p-Xylylcyanamid.

Stabile Xylylthiohydantoine C₁₁H₁₂ON₂S = $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.NH.C:N.C_6H_3(CH_3)_2 \end{array}$. a) a-o-Xylyl-derivat. Hellgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 179° (W_{H.}, J., *Am.* 28, 153). Unverändert löslich in Alkali.

b) a-m-Xylylderivat. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 157° (J., Mc FARLAND, *Am. Soc.* 25, 490). — Das Natriumsalz krystallisiert in Platten aus der Lösung in warmer Natronlauge.

c) p-Xylylderivat. Prismen (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 161—162°. Ziemlich löslich in Alkohol (W_{H.}, J., *Am.* 28, 156).

3-(N)-β-Naphtyl-4-Ketoderivat, labiles β-Naphtylthiohydantoin C₁₃H₁₀ON₂S = $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.N(C_{10}H_7).C:NH \end{array}$. B. Durch Einwirkung von KCNS auf Chloracet-β-naphtalid in siedendem Alkohol (J., WALBRIDGE, *Am. Soc.* 25, 485). — Prismen (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 147°. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt, besser beim Kochen mit verdünntem Alkohol in das stabile Isomere (s. u.) über.

Stabiles β-Naphtylthiohydantoin C₁₃H₁₀ON₂S = $\begin{array}{c} CH_2-S \\ | \\ CO.NH.C:N.C_{10}H_7 \end{array}$. Nadeln aus

Alkohol. Schmelzp.: 213—214° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Benzol (J., WA., *Am. Soc.* 25, 487).

2¹-(N)-Acetyl-3-(N)-Phenyl-4-Ketoderivat des 2-Iminothiazolidins, Acetyl-derivat des labilen Phenylthiohydantoins $C_{11}H_{10}O_2N_2S = \begin{array}{c} CH_2 - S \\ \cdot \\ CO.N(C_6H_5).C:N.CO.CH_3 \end{array}$

B. Aus dem labilen Phenylthiohydantoïn (S. 304—304) und Thioessigsäure in Benzol (Wu., J., *Am.* 28, 143). — Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 191—192°. Leicht löslich in kaltem Acetanhydrid.

Acetylderivat des labilen p-Aethoxyphenylthiohydantoins (vgl. S. 304) $C_{13}H_{14}O_3N_2S$. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 155° (Wu., J., *Am.* 28, 157).

Acetylderivat des labilen p-Tolythiohydantoins $C_{12}H_{12}O_2N_2S$. B. Aus labilem p-Tolythiohydantoïn (S. 304) durch Thioessigsäure und Benzol oder durch Acetanhydrid (Wu., J., *Am.* 28, 151). — Farblose Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 175—176°.

Acetylderivat des stabilen a,m-Xylthiohydantoins (vgl. S. 304) $C_{13}H_{14}O_2N_2S = \begin{array}{c} CH_2 - S \\ \cdot \\ CO.N(CO.CH_3).C:N.C_6H_3(CH_3)_2 \end{array}$. Krystallkörner aus Alkohol. Schmelzp.: 165—166° (unter geringer Zersetzung) (J., Mc F., *Am. Soc.* 25, 490).

Acetylderivat des labilen β -Naphtylthiohydantoins $C_{15}H_{12}O_2N_2S = \begin{array}{c} CH_2 - S \\ \cdot \\ CO.N(C_{10}H_7).C:N.CO.CH_3 \end{array}$. B. Durch Einwirkung von Thioessigsäure auf labiles β -Naphtylthiohydantoïn (S. 304) (J., WA., *Am. Soc.* 25, 486). — Nadeln (aus Benzol). Schmelzpunkt: 139—140°.

Acetylderivat des stabilen β -Naphtylthiohydantoins $C_{15}H_{12}O_2N_2S = \begin{array}{c} CH_2 - S \\ \cdot \\ CO.N(CO.CH_3).C:N.C_{10}H_7 \end{array}$. B. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf stabiles β -Naphtylthiohydantoïn (S. 304—305) (J., WA., *Am. Soc.* 25, 488). — Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 142—143°.

b) 5,6-Dihydro-1,3,4-Thiodiazin $\begin{array}{c} CH_2.NH.N \\ \cdot \\ CH_2-S-CH \end{array}$. 4-(N)-o-Methoxyphenyl-2-Sulphydrylderivat $C_{10}H_{12}ON_2S_2 = \begin{array}{c} CH_2.N(C_7H_7O).N \\ \cdot \\ CH_2-S-S-C.SH \end{array} = \begin{array}{c} CH_2.N(C_7H_7O).NH \\ \cdot \\ CH_2-S-CS \end{array}$. B. Aus o-methoxyphenylthiocarbazinsäurem Kalium und Aethylenbromid (Busch, Best, *J. pr.* [2] 60, 225). — Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 85—86°. Leicht löslich, ausser in Ligroïn. Färbt sich an der Luft grünlich. — $C_{10}H_{12}ON_2S_2.HCl$. Weisse Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 163—164°.

4-(N)-p-Tolyl-2-Sulphydrylderivat $C_{10}H_{12}N_2S_2 = \begin{array}{c} CH_2.N(C_7H_7).NH \\ \cdot \\ CH_2-S-CS \end{array}$. B. Aus p-tolyl-dithiocarbazinsäurem Kalium und Aethylenbromid in kaltem Alkohol (Bu., *J. pr.* [2] 60, 220). — Spiessige Krystalle (aus Benzol und Ligroïn). Schmelzp.: 124°. Leicht löslich, ausser in Ligroïn. $FeCl_3$ oxydirt zu einem blauschwarzen Product.

4-(N)-Naphtyl-2-Sulphydrylderivate $C_{13}H_{12}N_2S_2 = \begin{array}{c} CH_2.N(C_{10}H_7).NH \\ \cdot \\ CH_2-S-CS \end{array}$. a) α -Naphtyl-derivat. B. Aus α -naphtylthiocarbazinsäurem Kalium und Aethylenbromid (Bu., Be., *J. pr.* [2] 60, 227). — Gelbliche Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 148°. Löslich in heissem Alkohol. — $C_{13}H_{12}N_2S_2.HCl$. Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 182—183°.

b) β -Naphtyl-derivat. B. Aus β -naphtylthiocarbazinsäurem Kalium und $C_2H_4Br_2$ (Bu., Be., *J. pr.* [2] 60, 231). — Färbt sich an der Luft sofort dunkel. — $C_{13}H_{12}N_2S_2.HCl$. Hellgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 200—201°. Beständig.

Acetylverbindung des 4-(N)-o-Methoxyphenyl-2-Sulphydrylderivats (vgl. oben) $C_{12}H_{14}O_2N_2S_2 = C_{10}H_{11}(CO.CH_3).ON_2S_2$. B. Durch siedendes Acetanhydrid (Bu., Be., *J. pr.* [2] 60, 226). — Weisse Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 150°.

c) Methylthiobiazolin $\begin{array}{c} HN-N \\ \cdot \\ CH_3.CH.S.CH \end{array}$. N-Phenyl-Methylthiobiazolinsulphydrat, N-Phenyl-Methylthiobiazolinthiol $\begin{array}{c} C_6H_5.N-N \\ \cdot \\ CH_3.CH.S.C.SH \end{array}$ und Derivate s. *Hptw. Bd. IV*,

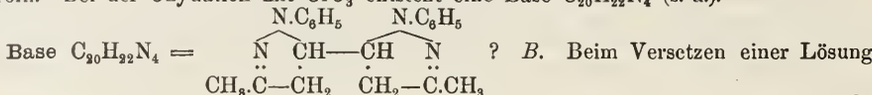
S. 746—747 u. *Spl. dazu*.

Entsprechende N-Methoxyphenyl-, N-Tolyl-, N-Naphtyl-Derivate s. *Spl. zu Bd. IV*, S. 810, 814, 927, 929.

2. *Basen C₄H₅N₂ (S. 488—489).

1) *3-Methylpyrazolin $\text{NH} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C}.\text{CH}_3 \\ \text{CH}_2.\dot{\text{C}}\text{H}_2 \\ \text{N}=\dot{\text{C}}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_2.\text{CH}_2 \end{array}$ (S. 488—489). *1-Phenyl-3-Methylpyrazolin C₁₀H₁₂N₂ = C₆H₅.N $\begin{array}{l} \text{N}=\text{C}.\text{CH}_3 \\ \text{CH}_2.\dot{\text{C}}\text{H}_2 \\ \text{N}=\dot{\text{C}}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_2.\text{CH}_2 \end{array}$ (S. 488). B. Beim Eintragen von Natrium

in eine absolut-alkoholische Lösung des 1-Phenyl-3-Methylpyrazols (ACh, A. 253, 56). Durch Reduction des 1-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) in alkoholischer Lösung mittels Natriums (MICHAELIS, SCHWABE, B. 33, 2613). — Nadeln (aus Aether). Schmelzp.: 73—75°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, ziemlich schwer in Ligroin. Bei der Oxydation mit CrO₃ entsteht eine Base C₂₀H₂₂N₄ (s. u.).



von 1-Phenyl-3-Methylpyrazolin (s. o.) oder 1,5-Diphenyl-3-Methylpyrazolin mit K₂Cr₂O₇ (oder KNO₃) (KNORR, B. 26, 102). — Blättchen (aus Eisessig). Schmelzp.: 275—278°. Die Lösung in Mineralsäure ist fuchsinroth. Schwache Base.

*1-Phenyl-3-Methylpyrazolidon(5) C₁₀H₁₂ON₂ = C₆H₅.N $\begin{array}{l} \text{NH}.\text{CH}.\text{CH}_3 \\ \text{CO}.\dot{\text{C}}\text{H}_2 \end{array}$ (S. 488 bis 489). B. {... (KNORR, DUDEN, ...); D.R.P. 62006; *Frdl.* III, 927). Durch Vereinigung von β-Brombuttersäureester mit Natrium-Formylphenylhydrazin zur Formylverbindung des symm. 3-Phenylhydrazinobuttersäureesters (Öel; unlöslich in Wasser, Säuren und Alkali, leicht löslich in Alkohol und Aether, zersetzt sich beim Destilliren) und 3-stdg. Erhitzen des letzteren mit conc. Salzsäure auf 100° (Höchster Farbw., D.R.P. 74858; *Frdl.* III, 937).

1-p-Aethoxyphenyl-3-Methylpyrazolidon(5) C₁₂H₁₆O₂N₂ = C₂H₅.O.C₆H₄.N $\begin{array}{l} \text{NH}.\text{CH}.\text{CH}_3 \\ \text{CO}.\dot{\text{C}}\text{H}_2 \end{array}$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen molekularer Mengen von p-Aethoxyphenylhydrazin und Crotonsäure auf 110—130° (H. F., D.R.P. 67213). — Blättchen oder Nadeln (aus stark verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 87—88°. Leicht löslich in Wasser und Ligroin. Reducirt Kupfer- und Silber-, aber nicht Quecksilber-Salze. — Die Nitrosoverbindung ist gelbroth.

*2,3-Dimethyl-1-Phenylpyrazolidon(5), Hydroantipyridin C₁₁H₁₄ON₂ = C₆H₅.N $\begin{array}{l} \text{N}(\text{CH}_3).\text{CH}.\text{CH}_3 \\ \text{CO}-\dot{\text{C}}\text{H}_2 \end{array}$ (S. 489). B. {... (KNORR, DUDEN, ...); D.R.P. 66612; *Frdl.* III, 930).

2,3-Dimethyl-1-p-Aethoxyphenylpyrazolidon(5) C₁₃H₁₈O₂N₂ = C₂H₅.O.C₆H₄.N $\begin{array}{l} \text{N}(\text{CH}_3).\text{CH}.\text{CH}_3 \\ \text{CO}-\dot{\text{C}}\text{H}_2 \end{array}$. B. Durch Methylierung von 1-p-Aethoxyphenyl-3-Methylpyrazolidon (s. o.) (H. F., D.R.P. 68713; *Frdl.* III, 931). — Nadelchen oder Blättchen aus verdünntem Alkohol; Prismen aus Essigester + Ligroin. Schmelzp.: 101°. Sehr wenig löslich in Wasser.

2) *5-Methylpyrazolin $\text{NH} \begin{array}{l} \text{N}=\text{CH} \\ \text{CH}(\text{CH}_3).\dot{\text{C}}\text{H}_2 \end{array}$ (S. 489). B. Entsteht aus Aethyliden-azin und Maleinsäure als maleinsaures Salz, aus dem es mit Alkali freigemacht wird; hierbei entsteht als höher siedendes Nebenproduct eine Verbindung C₁₆H₂₆N₆ (s. u.) (CURTIUS, ZINKEISEN, *J. pr.* [2] 58, 327). — Oel. Kp₆₅: 73°. Mit Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform mischbar. — Maleinsaures Salz C₈H₁₂O₄N₂. Nadeln. Schmelzp.: 134°. Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Aether. — Benzoylderivat. Schmelzp.: 156°.

Verbindung C₁₆H₂₆N₆. B. Entsteht als höher siedendes Nebenproduct bei der Darstellung des Methylpyrazolins aus seinem maleinsauren Salze (vgl. oben); wird durch Fractioniren getrennt (C., Z., *J. pr.* [2] 58, 330). — Farblose Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 140—141°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Wasser, Aether und Ligroin.

1-Phenyl-5-Methylpyrazolin C₁₀H₁₂N₂ = C₆H₅.N $\begin{array}{l} \text{N}=\text{CH} \\ \text{CH}(\text{CH}_3).\dot{\text{C}}\text{H}_2 \end{array}$. B. Aus Aldol und Phenylhydrazin oder aus Crotonaldehyd und Phenylhydrazin (TRENER, M. 21, 1111). — Oel. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol, Alkohol, Aether und Chloroform.

Kp_{18} : 130—132°. Beständig gegen Salzsäure. Reducirt FEHLING'sche Lösung nicht und giebt die Pyrazolinreaction. Bildet ein Polymeres als weisses Pulver, welches bei der Destillation wieder in die monomere Verbindung übergeht. — $C_{10}H_{12}N_2 \cdot 2HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser.

Condensationsproduct mit Benzaldehyd $C_{17}H_{18}N_2$. B. Aus 1-Phenyl-5-Methylpyrazolin und Benzaldehyd (s. o.) (T., M. 21, 1119). — Prismen. Schmelzp.: 140°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser und Eisessig.

Aethyljodid-Additionsproduct des 1-Phenyl-5-Methylpyrazolins $C_{14}H_{22}N_2J_2 = C_{10}H_{12}N_2(C_2H_5J)_2$. Weisse Krystalle, bei 230° sich zersetzend. Unlöslich in Chloroform (T., M. 21, 1117).

S. 489, Z. 11 v. u. statt: „ $C_{12}H_{14}N_2O$ “ lies: „ $C_{12}H_{14}N_2O_2$ “.

* Verbindungen $C_4H_8N_2S$ (S. 489). a) Propylenpseudothioharnstoff

$CH_3 \cdot CH \cdot S \begin{matrix} \searrow \\ \nearrow \end{matrix} C.NH_2$ s. Hptw. Bd. I, S. 1324 u. Spl. Bd. I, S. 741. Derivate s. Hptw. Bd. I, S. 1322—1325 u. Spl. Bd. I, S. 739—742, sowie Hptw. Bd. II, S. 393, 465, 609 u. Spl. Bd. II, S. 195, 254, 273, 335 u. Spl. Bd. IV, S. 2, 12.

b) Trimethylenpseudothioharnstoff $CH_2 \begin{matrix} \searrow \\ \nearrow \end{matrix} C.NH_2$ s. Hptw. Bd. I, S. 1325.

c) Dimethyl-Thiobiazolin $(CH_3)_2 \begin{matrix} NH.N \\ \cdot \\ C.S.CH \end{matrix}$. N-Phenyl-Dimethylthiobiazolinthiol $C_6H_5.N-N \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ (CH_3)_2.C.S.C.SH \end{matrix}$ s. Spl. zu Bd. IV, S. 766.

3. *Basen $C_5H_{10}N_2$ (S. 489—490).

1) *3,3- (bezw. 5,5-) Dimethylpyrazolin $NH \begin{matrix} \searrow \\ \nearrow \end{matrix} \begin{matrix} NH.C(CH_3)_2 \\ CH:CH \end{matrix} = N \begin{matrix} \searrow \\ \nearrow \end{matrix} \begin{matrix} NH.C(CH_3)_2 \\ CH.CH_3 \end{matrix}$

(S. 489—490). 1-Phenyl-5,5-Dimethylpyrazolidon(3) $C_{11}H_{14}ON_2 = NH \begin{matrix} \searrow \\ \nearrow \end{matrix} \begin{matrix} N(C_6H_5).C(CH_3)_2 \\ CO-CH_3 \end{matrix}$.

B. Aus β -Chlorisovaleriansäure (Spl. Bd. I, S. 171) und Phenylhydrazin (MONTMARTINI, G. 27 II, 368). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 109—110°. Beständig gegen NaOH und HCl.

S. 490, Z. 28 u. 22 v. u. statt: „1,4-Dimethyl-“ lies: „2,4-Dimethyl-“.

S. 490, Z. 27 v. u. muss die Strukturformel lauten: „ $CH_3 \cdot CH \begin{matrix} \searrow \\ \nearrow \end{matrix} \begin{matrix} N(C_6H_5).C.CH_3 \\ CH_2-N \end{matrix}$ “.

S. 490, Z. 15 v. u. nach „1177“ füge hinzu: „; vgl. Hofmann, B. 21, 2337“.

Methyläthyl-Thiobiazolin $C_5H_{10}N_2S = (CH_3)(C_2H_5) \begin{matrix} NH.N \\ \cdot \\ C.S.CH \end{matrix}$. Phenyl-Methyläthyl-Thiobiazolinthiol $C_6H_5.N-N \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ (CH_3)(C_2H_5).C.S.C.SH \end{matrix}$ s. Spl. zu Bd. IV, S. 768.

4. *Basen $C_6H_{12}N_2$ (S. 491).

1) *3,5,5-Trimethylpyrazolin $NH \begin{matrix} \searrow \\ \nearrow \end{matrix} \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ C(CH_3)_2.CH_2 \end{matrix}$ (S. 491). B. Aus Dimethyl-

ketazin (Spl. Bd. I, S. 546) durch alle nicht elektrolytisch dissociirten Säuren (FREY, HOFMANN, M. 22, 760). Durch Reduction von Mesitylnitrimin (Spl. Bd. I, S. 551) oder der durch Einwirkung von HCl auf Mesitylnitrimin entstehenden Verbindung $C_6H_{10}ON_2Cl_2$ (Spl. Bd. I, S. 552, Z. 5 v. o.) mittels Zinkstaubs und Wasser (HARRIES, A. 319, 233, 236). — Wasserhelles, stark lichtbrechendes Liquidum von charakteristischem, pyrazolartigem Geruche. Kp_{23} : 63—64° (H.). Kp_{14} : 57—59°. D^{13} : 0,903. D^{10} : 0,907. Brechungsexponent bei 10° n_D : 1,46149. Durch Oxydation mit $KMnO_4$ entsteht Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) (CURTIUS, ZINKEISEN, J. pr. [2] 58, 316). Reducirt FEHLING'sche Lösung etwas beim Kochen (H.). — * $C_6H_{12}N_2 \cdot HCl$. Schmelzp.: 176—177° (H.). — $C_6H_{12}N_2 \cdot HBr$. Tafeln. Schmelzp.: 171°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (C., Z.). — Oxalat $C_6H_{12}N_2(CO_2H)_2$. Weisse Krystallmasse (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 147° bis 148° (H.).

S. 491, Z. 22 v. o. statt: „ $C_{15}H_{16}N_2O$ “ lies: „ $C_{18}H_{18}N_2O$ “.

2) * *Propylglyoxalidin, Aethylen-n-Butenylamidin* $\begin{matrix} \text{CH}_2-\text{N} \\ \text{CH}_2-\text{NH} \end{matrix} \gg \text{C.C}_3\text{H}_7$ (S. 491).

Specificisches Gewicht, Brechungsindices: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373.

4) *3-Methyl-4-Aethylpyrazolin* $\text{NH} \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CH}_2.\text{CH.C}_2\text{H}_5 \end{matrix}$. 1-Phenyl-3-Methyl-4-Aethylpyrazolin $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5.\text{N} \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CH}_2.\text{CH.C}_2\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Durch Reduction des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Aethyl-5-Chlorpyrazols (S. 341) mit Natrium in alkoholischer Lösung (MICHAELIS, VOSS, GREISS, *B.* 34, 1307). — Schwach gelbe Flüssigkeit. Kp: 294°.

1-Nitrophenyl-3-Methyl-4-Aethylpyrazolin $\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{NO}_2.\text{C}_6\text{H}_4.\text{C}_6\text{H}_{11}\text{N}_2$. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 121° (M., V., G., *B.* 34, 1307).

5) *3,4,4-Trimethylpyrazolin* $\text{NH} \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CH}_2.\text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{matrix}$. 1-Phenyl-3,4,4-Trimethyl-5-Oxypyrazolin $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{ON}_2 = (\text{C}_6\text{H}_5)(\text{CH}_3)_3\text{C}_3\text{H}(\text{OH})\text{N}_2$. B. Durch Reduction von 1-Phenyl-3,4,4-Trimethylpyrazolon(5) (S. 341) mit Natrium + Alkohol, neben etwas Ammoniak und Anilin (KNORR, JOCHHEIM, *B.* 36, 1275). — Oktaëdrische Krystalle aus Ligroin. Schmelzpt.: 118°. Löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser, Petroleumäther, verdünnten Säuren und Alkalien. Reducirt Gold-, Platin- und Silber-Salze. Wird von conc. Mineralsäuren in 1-Phenyl-3,4,5-Trimethylpyrazol (S. 341 bis 342) übergeführt (vgl. auch KNORR, *B.* 36, 1272).

4a. Basen $\text{C}_7\text{H}_{14}\text{N}_2$.

1) *Trimethyltetrahydropyrimidine* $\text{CH}_2 \begin{matrix} \text{CH}(\text{CH}_3).\text{NH} \\ \text{CH}(\text{CH}_3).\text{N} \end{matrix} \gg \text{C.CH}_3$ s. *Spl. Bd. I, S. 700*.

2) *Base* $\begin{matrix} \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \\ | \\ \text{NH} \quad \text{CH.NH}_2 \end{matrix}$. Derivate s. *Tropylamin, Spl. Bd. III, S. 613 und Pseudotropylamin, Spl. Bd. III, S. 614*.

3) *Base* $\begin{matrix} \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \\ | \\ \text{NH} \quad \text{CH}_2 \end{matrix}$. Derivate s. *Isotropylamin, Spl. Bd. III, S. 614*.

5. *Basen $\text{C}_8\text{H}_{16}\text{N}_2$ (S. 491).

2) *Trimethyl-Heptadiazen* $(\text{CH}_3)_2\text{C}-\text{CH}_2-\text{C.CH}_3$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 483*
 $\text{NH.CH}_2.\text{CH}_2.\text{N}$
Z. 4 v. u. bis S. 484, Z. 8 v. o.; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 299.

3) *Methylisopropyltetrahydropyridazin* $(\text{CH}_3)_2\text{CH}.\text{CH} \begin{matrix} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \text{NH}-\text{N} \end{matrix} \gg \text{C.CH}_3$. N-Phenylderivat, s. *Hptw. Bd. IV, S. 769, Z. 22 v. o.*

4) *5-Methyl-3,5-Diäthylpyrazolin* $\text{NH} \begin{matrix} \text{N}=\text{C.C}_2\text{H}_5 \\ \text{C}(\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5).\text{CH}_2 \end{matrix}$. B. Durch Umlagerung des Methyläthylketazins mittels Maleinsäure (CURTIUS, ZINKEISEN, *J. pr.* [2] 58, 318). — Farbloses Oel. Kp₂₀: 90–93°. D₁₅: 0,898. Giebt beim Stehen an der Luft eine Verbindung $\text{C}_8\text{H}_{14}\text{O}$ (s. *Spl. Bd. I, S. 519, Z. 4 v. u.*).

5) *4,4-Dimethyl-5-Isopropylpyrazolin* $\text{NH} \begin{matrix} \text{N}=\text{C.H} \\ \text{CH}(\text{C}_3\text{H}_7).\text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus den durch Umlagerung des Isobutyraldazins mittels Säuren (HCl, HJ, Maleinsäure) entstehenden Salzen durch Alkali, auch schon beim Kochen derselben mit Wasser (FRANKE, *M.* 20, 862). — Wasserhelles, etwas dickliches Oel von intensivem, an Campher und etwas an Ammoniak erinnernden Geruche. Kp: 200° (corr. 202,5°). Wird bei –20° nicht fest. Löst sich in Säuren unter Bildung unbeständiger Salze. Wird durch Chromsäuregemisch und saure Permanganatlösung vollständig zerstört. Bei der Oxydation mit 0,5%iger kalter Permanganatlösung entstehen Diisopropylketon und ein krystallisirter Körper $\text{C}_8\text{H}_{14}\text{ON}_2$ (4,4-Dimethyl-5-Isopropyl-Oxypyrazol?) vom Kp: 245° (uncorr.) neben einer Reihe niederer Oxydationsproducte, wie Isobuttersäure, α-Oxyisobuttersäure, Essigsäure, Aceton, Oxalsäure und kleinen Mengen einer krystallisirten Säure vom Schmelzpt.: 55°. Ist gegen Säuren, Alkalien und reducirende Mittel (Natriumamalgam, Natrium und siedenden Alkohol) äusserst beständig. Giebt mit $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$ ein Additionsproduct, absorbirt lebhaft

Brom und entfärbt sodaalkalische Permanganatlösung sofort schon in der Kälte. — C₈H₁₆N₂. HCl. Aus dem Pyrazolin bezw. dem Isobutyraldazin und conc. Salzsäure. Monoklin-holoëdrische (MARX, MURAOI) Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 149,5° (corr.). — (C₈H₁₆N₂.HCl)₂PtCl₄. Schmilzt bei 146° unter Zersetzung (F., M. 19, 533). — C₈H₁₆N₂. HJ. Aus Isobutyraldazin und rauchender Jodwasserstoffsäure. Farblose Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol, unlöslich in Aether (F., M. 20, 858).

Acetylderivat C₁₆H₁₆ON₂ = C₈H₁₆N₂.C₂H₃O. B. Durch Erhitzen mit der zehnfachen Menge Acetanhydrid (F., M. 20, 863). — Wasserhelles dickliches Oel. Kp₁₃: 120—125°.

Benzoylderivat C₁₅H₂₀ON₂ = C₈H₁₆N₂.CO.C₆H₅. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 70° (F., M. 20, 864).

6) *Granatylamin und Pseudogranatylamin* $\begin{matrix} \text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}_2 \\ | \quad | \\ \text{CH}_2-\text{NH} \quad \text{CH.NH}_2. \end{matrix}$ a) Granatylamin. B. Neben Pseudogranatylamin (s. u.) bei der Reduction des Granatoninoxims mit Natriumamalgalam und Essigsäure (PICCINI, CORTESE, G. 31 I, 566). — C₈H₁₆N₂ (HAUCL₂), Goldgelbe Krystalle. Schmelzp.: 238—239°. Leichter löslich in Wasser als das Goldsalz des Pseudogranatylamins (s. u.).

Methylgranatylamin C₉H₁₈N₂ = CH₂ $\left\langle \begin{matrix} \text{CH}_2.\text{CH} & \text{---} & \text{CH}_2 \\ & \text{N}(\text{CH}_3) & \\ \text{CH}_2.\text{CH} & \text{---} & \text{CH}_2 \end{matrix} \right\rangle \text{CH.NH}_2$. B. Bei der

Reduction von N-Methylgranatoninoxim mit Natriumamalgalam und Essigsäure (P., QUARTAROLI, G. 29 II, 119). — Farbloses Oel. Siedet bei 235—240°, zuletzt unter geringer Zersetzung; Kp₆₀: 160—170°. Löslich in Wasser. Absorbirt leicht CO₂ an der Luft. Geht beim längeren Erhitzen mit 30%iger Natronlauge bezw. mit Natriumamylat in sein Isomeres, das Methylpseudogranatylamin (s. u.), über. — Platinsalz. Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 260—261° (unter starker Zersetzung). — C₉H₁₈N₂(HAUCL₂). Nadeln. Schmelzp.: 226° (unter geringer Zersetzung). — Pikrat C₂₁H₂₄O₁₄N₆. Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 239—240° (unter Zersetzung). Löslich in Wasser, sehr wenig löslich in absolutem Alkohol.

Phenylthioharnstoff aus Methylgranatylamin C₁₆H₂₃N₃S = CS(NH.C₆H₅)(NH.C₉H₁₆N). B. Aus Methylgranatylamin (s. o.) und Phenylsenföf (P., QU., G. 29 II, 120). — Farblose Prismen aus Essigäther. Schmelzp.: 132—133°. Löslich in CH₃OH, unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol.

b) Pseudogranatylamin (stereomer mit Granatylamin). B. Aus Granatoninoxim (S. 54) bei der Reduction mit Natrium und Amylalkohol und neben Granatylamin (s. o.) bei der Reduction mit Natriumamalgalam und Essigsäure (PICCINI, CORTESE, G. 31 I, 564). — Farblose Prismen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 125°. Hygroskopisch und an der Luft CO₂ begierig anziehend. — Platinsalz. Hellgelbe Prismen. Schmelzp.: 256°. — Goldsalz. Prismen. Schmelzp.: 208° (unter geringer Zersetzung). Schwer löslich in Wasser. — Pikrat C₂₀H₂₂O₁₄N₆. Prismatische Krystalle. Schwer löslich in Alkohol. Zwischen 230—247° sich zersetzend.

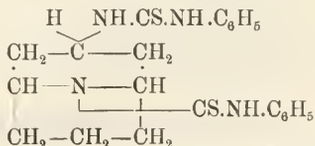
Methylpseudogranatylamin C₉H₁₈N₂ = CH₂ $\left\langle \begin{matrix} \text{CH}_2.\text{CH} & \text{---} & \text{CH}_2 \\ & \text{N.CH}_3 & \\ \text{CH}_2.\text{CH} & \text{---} & \text{CH}_2 \end{matrix} \right\rangle \text{CH.NH}_2$. B.

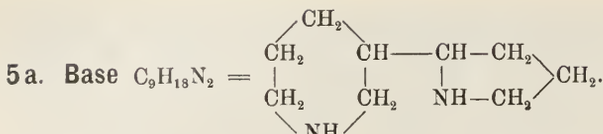
Bei der Reduction von N-Methylgranatoninoxim (S. 55) mit Natrium + Amylalkohol (P., QUARTAROLI, G. 29 II, 121). Aus Methylgranatylamin (s. o.) durch Erhitzen mit 30%iger Kalilauge oder mit Natriumamylat (P., QU.). — Farbloses Oel. Kp: 232—236°. Löslich in Wasser. Stark alkalisch. Absorbirt energisch CO₂ unter Bildung von Carbamat. — Platinsalz. Nadeln. Schmelzp.: 265° (unter Zersetzung). — C₉H₂₀N₂Cl₈Au₂. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 231—232° (unter geringer Zersetzung). — Pikrat. C₂₁H₂₄O₁₄N₆. Mikrokrystallinisches Pulver. Sehr wenig löslich in absolutem Alkohol. Schmelzp.: 239° bis 240° (unter starker Zersetzung).

Bis-Phenylthioharnstoff aus Pseudogranatylamin C₂₂H₂₆N₄S₂ =

B. Aus 1 Thl. in Alkohol gelöstem Pseudogranatylamin mittels 1 Thl. Phenylsenföf in Alkohol (P., C., G. 31 I, 565). — Farbloses amorphes Pulver aus CH₃OH. Schmelzp.: 216°.

Phenylthioharnstoff aus Methylpseudogranatylamin C₁₆H₂₃N₃S = CS(NH.C₆H₅)(NH.C₉H₁₆N). Aus Essigäther farblose Nadeln. Schmelzp.: 176° (P., G. 29 II, 122).





N-Methylderivat $C_{10}H_{20}N_2$ s. *Hexahydronikotin*, *Hptw.* Bd. IV. S. 857.

6. *Basen $C_{10}H_{20}N_2$ (S. 492—493).



B. Entsteht in Form von Derivaten bei der Einwirkung von Natrium auf in Aether gelöstes N-Benzoyl- oder Nitroso-Piperidin (S. 13, 5) (AHRENS, *B.* 31, 2279). — * $C_{10}H_{20}N_2$. H_2PtCl_6 . Nadeln und Blättchen, die bei 285° noch nicht schmelzen und schwer löslich sind.

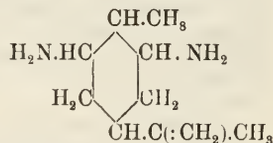
Monobenzoylverbindung $C_{17}H_{24}ON_2 = C_{10}H_{19}N_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. Dickes gelbes Oel. Kp_{91} : 224° (A.).

Dibenzoylverbindung $C_{24}H_{28}O_2N_2 = C_{10}H_{18}N_2(CO \cdot C_6H_5)_2$. Körnige Krystalle (aus verdünntem Alkohol) (A.).

7) *Bornylhydrazin* $C_{10}H_{17}NH.NH_2$. Methylbornylhydrazin $C_{11}H_{22}N_2 = C_{10}H_{17}N(CH_3).NH_2$. B. Durch Reduction von Methyl-Bornylnitrosamin (vgl. S. 58) mit Zinkstaub und Eisessig (FORSTER, *Soc.* 75, 943). — Farbloses Oel von campherartigem Geruch. Kp_{752} : $190—195^\circ$. Reducirt Fehling'sche und Silbernitrat-Lösung. Condensirt sich mit Acetaldehyd und Benzaldehyd.

8) 1-Methyl-4-MethovinyI-2, 6-Diamino-Cyclohexan, Dihydrocarvyldiamin:

B. Durch Reduction von Oxaminocarvoxim (Spl. Bd. III, S. 86) mit Natrium + Alkohol, neben einer isomeren Verbindung (HARRIES, MAYRHOFER, *B.* 32, 1350). — Flüssig. Kp_{10} : $122—123^\circ$; Kp_{760} : $258—260^\circ$. Riecht basisch. Zieht aus der Luft CO_2 an unter Bildung eines ätherlöslichen festen Carbamates. Löslich in Wasser. Optisch inactiv. — $C_{10}H_{20}N_2 \cdot 2HCl$. Hygroskopisches Pulver. — Saures Oxalat $C_{10}H_{20}N_2(C_2H_2O_4)_2$. Schmelzpt.: $135—140^\circ$. — Pikrat $C_{10}H_{20}N_2 \cdot 2C_6H_3O_7N_5$. Pulver, das von 229° ab sich zersetzt und bei 250° aufschäumt. Leicht löslich in Alkohol. Wird von heissem Wasser zersetzt.



Bis-Phenylharnstoff aus Dihydrocarvyldiamin $C_{24}H_{30}O_2N_4 = C_{10}H_{16}(NH.CO.NH).C_6H_5_2$. B. Aus Dihydrocarvyldiamin und Phenylisocyanat in Aether (H., M., *B.* 32, 1351). Schmelzpt.: $214—216^\circ$.

Bis-Phenylthioharnstoff aus Dihydrocarvyldiamin $C_{24}H_{30}N_4S_2 = C_{10}H_{16}(NH.CS.NH.C_6H_5)_2$. B. Aus Dihydrocarvyldiamin und PhenylsenföI in Methylalkohol (H., M., *B.* 32, 1351). — Schmelzpt.: $175—180^\circ$. Schwer löslich in Alkohol und Benzol.

Dibenzoylderivat des Dihydrocarvyldiamins $C_{24}H_{28}O_2N_2 = C_{10}H_{16}(NH.CO.C_6H_5)_2$. B. Aus Dihydrocarvyldiamin und Benzoylchlorid + NaOH, neben einer bei 123° schmelzenden Verbindung (H., M., *B.* 32, 1351). — Pulver aus Alkohol. Schmelzpt.: $275—276^\circ$.

9) 5-Methyl-3, 5-Dipropylpyrazolin $NH \langle \begin{matrix} N \\ C(CH_3)(C_3H_7).CH_2 \end{matrix} \rangle C_3H_7$. B. Aus Methylpropylketazin (Spl. Bd. I, S. 546) durch Umlagerung mit Maleinsäure (CURTIUS, ZINKEISEN, *J. pr.* [2] 58, 322). — Farbloses Oel. Kp_{14} : $101—103^\circ$. D^{18} : 0,884. n_D : 1,46318.

7. *Basen $C_{12}H_{24}N_2$ (S. 493).

2) Base $C_{12}H_{24}N_2$. B. Durch elektrolytische Oxydation von Nitroso- α -piperkolin (S. 23) (WIDERA, *B.* 31, 2278). — Isolirt als Phenylthioharnstoff $C_{19}H_{29}N_2S = C_{12}H_{23}N_2.CS.NH.C_6H_5$ (Schuppen aus Alkohol. Schmelzpt.: 116°).

9. 5-Methyl-3, 5-Dihexylpyrazolin $C_{16}H_{32}N_2 = NH \langle \begin{matrix} N \\ C(CH_3)(C_6H_{13}).CH_2 \end{matrix} \rangle C_6H_{13}$. B. Aus Bismethylhexylazimethylen (*Hptw.* Bd. I, S. 1028) durch Umlagerung mit Maleinsäure (CURTIUS, ZINKEISEN, *J. pr.* [2] 58, 324). — Oel.

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n}N_2$ (S. 493—495).2. *Säuren $C_6H_6O_4N_2$ (S. 493—494).

2) **Pyrazolindicarbonsäure* (4,5) $\begin{matrix} HO_2C.CH.NH \\ HO_2C.CH.CH \end{matrix} \rangle N$ (S. 494). *Dimethylester $C_7H_{10}O_4N_2 = C_6H_4N_2O_4(CH_3)_2$ (S. 494). B. Aus Maleinsäuredimethylester (Hptw. Bd. I, S. 702) und Diazomethan (Spl. Bd. I, S. 843) (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3590 Anm.).

2a. 3-Methyl-5-Ketotetrahydropyridazincarbonsäure (4) $C_6H_8O_3N_2 =$
 $N:C(CH_3).CH.CO_2H$

HN.CH₂—CO

1-Phenyl-3-Methyl-5-Ketotetrahydropyridazincarbonsäure (4) $C_{12}H_{12}O_3N_2 =$
 $N:C(CH_3).CH.CO_2H$

$C_6H_5.N.CH_2.CO$

B. Aus dem Acetessigesterderivat des α -Phenylhydrazinoacetanilids (Spl. zu Bd. IV, S. 739) durch Lösen in conc. Schwefelsäure, Ausgießen in Wasser, Stehenlassen, Lösen in Soda und Fällen mit verdünnter Salzsäure (RUPE, HEBERLEIN, A. 301, 61). — Nadeln. Zersetzt sich gegen 230°. Unlöslich in allen organischen Mitteln, ausser Anilin, das aber damit zu reagiren scheint.

3. *Pyrazolintricarbonsäure (3,4,5) $C_6H_6O_6N_2 =$
 $\begin{matrix} CH(CO_2H).C(CO_2H) \\ CH(CO_2H) \end{matrix} \rangle NH \rangle N$ (S. 494).

Triäthylester $C_{12}H_{18}O_6N_2 = (C_2H_5.O_2C)_3C_3H_3N_2$. B. Durch Erhitzen, bezw. längeres Erwärmen von Diazoessigester (Spl. Bd. I, S. 844) für sich und mit indifferenten Solventien (BUCHNER, v. D. HEYDE, B. 34, 347). — Nadelchen aus Spirit. Schmelzpt.: 98—99°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Aether.

S. 494, Z. 22 und Z. 19 v. u. statt: „Papendieck“ lies: „Witter“.

S. 494, Z. 20 v. u. statt: „203°“ lies: „230°“.

4a. 4-Methyl-5-Acetopyrazolindicarbonsäure (3,5) $C_8H_{10}O_6N_2 =$

$NH \left\langle \begin{matrix} N = C.CO_2H \\ C(CO.CH_3)(CO_2H).CH.CH_3 \end{matrix} \right.$

Dimethylester $C_{10}H_{14}O_6N_2 = (CH_3)(CH_3.CO)(CH_3.O_2C)_2C_3H_2N_2$. B. Man vermischt unter Kühlung äquimolekulare Mengen Aethylidenacetessigsäuremethylester (vgl. Spl. Bd. I, S. 256) und Diazoessigsäuremethylester (Spl. Bd. I, S. 844), lässt 3 Tage stehen und erhitzt eine halbe Woche das dickflüssig gewordene Gemisch auf 30—60° (BUCHNER, SCHRÖDER, B. 35, 789). — Krystalle aus Aether. Schmelzpt.: 85°. Zerfällt beim Erhitzen unter Abspaltung von Stickstoff und Alkohol und Bildung von Isodehydracetsäuremethylester (Hptw. Bd. I, S. 776)

C. *Basen $C_nH_{2n-2}N_2$ (S. 495—551).

Thiobiazolonthiole (Mercaptothiobiazolone) $\begin{matrix} R.N-N \\ OC.S.C.SH \end{matrix}$ und ihre Aether entstehen aus Dithiocarbazinsäuren $R.NH.NH.CS.SH$ und ihren Estern durch $COCl_2$ (BUSCH, J. pr. [2] 60, 34).

Thiobiazolthionthiole (Mercaptothiobiazolthione) bezw. ihre Aether $\begin{matrix} R.N-N \\ SC.S.C.SR \end{matrix}$ entstehen aus Dithiocarbazinsäure-Estern oder Salzen und CS_2 (B., J. pr. [2] 60, 25). Durch Oxydation liefern die Verbindungen mit freier SH-Gruppe *Disulfide* der

Mercaptothiobiazolthione $\begin{matrix} R.N-N & N-N.R \\ SC.S.C.S.S.C.S.CS \end{matrix}$, welche mit Ammoniak, primären oder

secundären aliphatischen Aminen in alkoholischer Lösung *Hydrosulfamine* $\begin{matrix} R.N-N \\ SC.S.C.S.NH_2 \end{matrix}$ (bezw. statt NH_2 : NHR oder NR^2) — neben den Ammoniak- bezw. Amin-Salzen der Mercaptothiobiazolthione — liefern. Letztere zerfallen beim Kochen in alkoholischer Lösung

wieder in die Disulfide und NH_3 ; sie condensiren sich mit Aldehyden zu „Sulfimen“
 $\text{R.N}-\ddot{\text{N}}$
 S.C.S.C.S.N:CH.R

Vor I. Basen $\text{C}_2\text{H}_2\text{N}_2$.

Oxbiazol, „**Biazol**“, **Furo-[bb₁]-diazol** (vgl. zu letzterer Benennung v. RICHTER'S Chemie der Kohlenstoffverbindungen, 9. Aufl. von ANSCHÜTZ und SCHRÖTER, Bd. II, S. 587) $\text{C}_2\text{H}_2\text{ON}_2 = \overset{(4)\ddot{\text{N}}-\ddot{\text{N}}^{(3)}}{\underset{(1)}{\text{C.H.O.C.H}}^{(2)}}$

3-Phenyl-5-Aethoxybiazolon(2) $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_3\text{N}_2 = \overset{\text{C}_6\text{H}_5\ddot{\text{N}}-\ddot{\text{N}}}{\text{OC.O.C.O.C}_2\text{H}_5}$. B. Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-ab-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (Spl. zu Bd. IV, S. 676) durch kalte verdünnte Kalilauge oder durch Destillation (BUSCH, STERN, *J. pr.* [2] 60, 239) oder durch Einwirkung von Ammoniak (B., HEINRICH, *B.* 34, 2331). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 72°. Kp.: 270°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in Petroleumäther. Sehr beständig.

S-Methyläther des 3-Phenylbiazolon(2)-Thiols(5), **3-Phenyl-5-Methylthio-Biazolon(2)** $\text{C}_9\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2\text{S} = \overset{\text{C}_6\text{H}_5\ddot{\text{N}}-\ddot{\text{N}}}{\text{OC.O.C.S.CH}_3}$. B. Aus Phenylmonothiocarbaminsäure-methylester (Spl. zu Bd. IV, S. 677) durch Phosgen bei 100° in geringer Ausbeute (B., Sr., *J. pr.* [2] 60, 243). — Säulen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 55–56°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Petroleumäther, unlöslich in Wasser.

3-Phenyl-5-Aethoxybiazolonthion(2) $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2\text{S} = \overset{\text{C}_6\text{H}_5\ddot{\text{N}}-\ddot{\text{N}}}{\text{SC.O.C.O.C}_2\text{H}_5}$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen einer mit Thiophosgen (Spl. Bd. I, S. 456) versetzten Lösung von Phenylcarbaminsäureäthylester (Hptw. Bd. IV, S. 737) in Benzol (B., GROHMANN, *B.* 34, 2327 Anm.). Aus Phenylhydrazin-a-Thiocarbonylchlorid-b-Carbonyl-äthylester (Spl. zu Bd. IV, S. 682) durch Alkali (B., Sr., *J. pr.* [2] 60, 240). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 59°. Nicht destillierbar.

Verbindungen $\text{C}_2\text{H}_2\text{N}_2\text{S}$. a) **1-Thiobiazol(3,4)** $\overset{\text{N}-\ddot{\text{N}}}{\text{H.C.S.C.H}}$. **Tolythiobiazolon-**

Thiomethan $\overset{\text{C}_7\text{H}_7\ddot{\text{N}}-\ddot{\text{N}}}{\text{O.C.S.C.S.CH}_3}$ s. Spl. zu Bd. IV, S. 806.

Thiobiazoldithiol $\text{C}_2\text{H}_2\text{N}_2\text{S}_3 = \overset{\text{N}-\ddot{\text{N}}}{\text{SH.C.S.C.SH}} = \overset{\text{HN}-\ddot{\text{N}}}{\text{S.C.S.C.SH}}$ und aliphatische Derivate desselben s. Spl. Bd. I, S. 831–832.

S-Aminophenyläther, **Mercaptothiobiazol-Aminophenylsulfid** $\text{C}_8\text{H}_7\text{N}_3\text{S}_3 = \overset{\text{N}-\ddot{\text{N}}}{\text{HS.C.S.C.S.C}_6\text{H}_4\text{.NH}_2}$. B. Aus dem Di- oder Polysulfid des Thiobiazoldithiols (Spl. Bd. I, S. 831) entsteht durch heisses Anilin Thiobiazoldithiol (Spl. Bd. I, S. 831) und ein Harz, welches an verdünnte Natronlauge das Mercaptothiobiazol-Aminophenylsulfid abgiebt (BUSCH, ZIEGEL, *J. pr.* [2] 60, 49). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 187°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. Gibt Isonitrilreaction und Diazoniumsalze. — $\text{C}_8\text{H}_7\text{N}_3\text{S}_3\text{.HCl}$. Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 206°. — $\text{Ag.C}_8\text{H}_6\text{N}_3\text{S}_3$. Hellgelber Niederschlag.

S-Benzyläther $\text{C}_9\text{H}_9\text{N}_2\text{S}_3 = \overset{\text{N}-\ddot{\text{N}}}{\text{HS.C.S.C.S.CH}_2\text{.C}_6\text{H}_5}$. B. Aus dem Dibenzyläther des Disulfids des Thiobiazoldithiols (s. u.) durch NH_3 (B., Z., *J. pr.* [2] 60, 48). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Alkalien.

S,S-Dibenzyläther $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{S}_3 = \overset{\text{N}-\ddot{\text{N}}}{\text{C}_7\text{H}_7\text{.S.C.S.C.S.C}_7\text{H}_7}$. B. Aus dem Kaliumsalz des Thiobiazoldithiols (Spl. Bd. I, S. 831) durch Kochen mit Benzylchlorid (B., *B.* 27, 2520). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 89°. Leicht löslich in Alkohol u. s. w.

Dibenzyläther des Disulfids des Thiobiazoldithiols $\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{N}_4\text{S}_6 = \overset{\text{N}-\ddot{\text{N}}}{\text{C}_6\text{H}_5\text{.CH}_2\text{.S.C.S.C.S.C.S.C.S.C.H}_2\text{.C}_6\text{H}_5}$. B. Aus dem Kaliumsalz des Thiobiazoldithiol-

Disulfids (Spl. Bd. I, S. 831) durch C_7H_7Cl (B., Z., *J. pr.* [2] 60, 45). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 109° . Durch Ammoniak entsteht der S-Benzyläther des Thiobiazoldithiols (S. 312).

S-Benzoylderivat des N-Methylthiobiazolthionthiols $C_{10}H_8ON_2S_3 = CH_3 \cdot N - \overset{\cdot}{N}$

SC.S.C.S.CO.C₆H₅. B. Aus dem entsprechenden Thiol (Spl. Bd. I, S. 832, Z. 11 v. o.) durch $C_6H_5 \cdot COCl$ (B., Z., *J. pr.* [2] 60, 53). — Nadeln. Schmelzp.: 157° . Ziemlich leicht löslich in absolutem Alkohol und Aether.

N-Phenylderivat des Thiobiazolthionthiols $C_6H_5 \cdot N - \overset{\cdot}{N}$ und Aether, Ester u. s. w. SC.S.C.SH

desselben s. Phenylthiobiazolthionthiol, *Hptw. Bd. IV, S. 683—684 und Spl. dazu.*

N-Methoxyphenylderivat s. *Spl. zu Bd. IV, S. 814.*

N-Tolylderivate s. *Spl. zu Bd. IV, S. 803 u. 806.*

N-Naphtylderivate s. *Spl. zu Bd. IV, S. 927 u. 929.*

b) 1-Thiobiazol(2,4) $CH \left\langle \begin{array}{l} N \cdot CH \\ \cdot \\ S \cdot N \end{array} \right.$; Derivate s. *Spl. Bd. I, S. 723—724.*

Endothio-Thiobiazolin $C_2H_2N_2S_2 = HC \left\langle \begin{array}{l} HN - N \\ \cdot \\ S \\ \cdot \\ S \end{array} \right. \cdot C$. N-Phenylderivat s. *Spl. zu Bd. IV, S. 745.*

I. *Basen $C_3H_4N_2$ (S. 496—505).

1) *Pyrazol $(1)NH \left\langle \begin{array}{l} N^{(2)} = CH^{(3)} \\ CH^{(5)} : CH^{(4)} \end{array} \right.$ (S. 496—499). Litteratur: G. COHN, Tabellarische

Uebersicht der Pyrazolderivate (Braunschweig 1897). — Ueber Tautomerie des Pyrazols und seiner Monoalkyllderivate vgl. auch: BUCHNER, v. D. HEIDE, *B.* 35, 31.

B. Aus Diazomethan und Acetylen in eisgekühlter ätherischer Lösung (v. PECHMANN, *B.* 31, 2950). Durch Destilliren seiner 4,5-Dicarbonensäure (S. 352) (v. P., SEEL, *B.* 32, 2300). — *Darst.* Durch Polymerisation des Diazoessigesters zu Pyrazolintricarbonensäure(3,4,5)-Triäthylester (S. 311), Oxydation des letzteren mit Brom, Verseifen des erhaltenen Pyrazol-3,4,5-Tricarbonsäuretriäthylesters (Spl. zu Bd. IV, S. 547) und Erhitzen der freien Säure auf $230—240^\circ$ (B., v. D. H., *B.* 34, 347). — Pyrazol verbindet sich nicht mit alkalischem Diazobenzol (BAMBERGER, *A.* 305, 299 Anm.).

4-Chlorpyrazol $C_3H_3N_2Cl = NH \left\langle \begin{array}{l} N = CH \\ CH : CCl \end{array} \right.$. B. Durch Erhitzen von 4-Chlorpyrazoldicarbonensäure(3,5), welche aus Pyrazoldicarbonensäure(3,5) (S. 352) durch Einleiten von Chlor in die wässrige Lösung entsteht, oder durch Einwirkung von Chlorwasser auf Pyrazol (KNORR, *B.* 28, 715 Anm.). — Schmelzp.: $69—71^\circ$. Kp (corr.): 220° .

* 4-Brompyrazol $C_3H_3N_2Br = NH \left\langle \begin{array}{l} N = CH \\ CH : CBr \end{array} \right.$ (S. 496, Z. 24 v. u.). B. Analog dem 4-Chlorpyrazol (s. o.) (KNORR, *B.* 28, 715 Anm.). — Kp: $250—260^\circ$ (fast ohne Zersetzung).

* 4-Nitropyrazol $C_3H_3O_2N_3 = NH \left\langle \begin{array}{l} N = CH \\ CH : C \cdot NO_2 \end{array} \right.$ (S. 496). B. Aus dem Natriumsalz des Nitromalonaldehyds durch Hydrazinsulfat (HILL, TORREY, *Am.* 22, 105). — Schmelzp.: 162° (corr.).

Pyrazolsulfonsäure(4) $C_3H_4O_3N_2S = NH \left\langle \begin{array}{l} N = CH \\ CH : C \cdot SO_3H \end{array} \right.$. Tetragonale prismatische Krystalle (EPPLER, *Z. Kr.* 29, 233).

* 1-Phenylpyrazol $C_8H_6N_2 = C_6H_5 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} N = CH \\ CH : CH \end{array} \right.$ (S. 496—497). Kryoskopisches Verhalten: PADOA, *R. A. L.* [5] 12 I, 396.

* 1-Phenyl-4-Chlorpyrazol $C_9H_7N_2Cl = C_6H_5 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} N = CH \\ CH : CCl \end{array} \right.$ (S. 497). B. Aus 1-Phenyl-4-Oxypyrazol (S. 315) und $POCl_3$ (WOLFF, FERTIO, *A.* 313, 21).

Jodmethylat des 1-Phenyl-5-Chlorpyrazols $C_{10}H_{10}N_2ClJ = C_6H_5 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3)(J) : CH \\ CCl = CH \end{array} \right.$. B. Aus 1-Phenyl-5-Chlorpyrazol [durch Abspaltung von CO_2 aus der 1-Phenyl-5-Chlor-

pyrazol-3-Carbonsäure erhalten, die bei Einwirkung von POCl_3 auf 1-Phenylpyrazol(5)-Carbonsäure(3) (S. 347) entsteht und CH_3J bei Wasserbadtemperatur (MICHAELIS, BINDEWALD, A. 320, 28). — Weisse Krystalle (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 172° .

1-Phenyl-3,5-Dichlorpyrazol $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Cl}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\text{N} \begin{matrix} \text{N}=\text{CCl} \\ \text{CH}:\text{CCl} \end{matrix}$. B. Durch 6-stdg.

Erhitzen von 1-Phenyl-3-Oxypyrazolon(5) (Hptw. Bd. IV, S. 702, Z 14 v. o.) mit 2 Mol.-Gew. POCl_3 auf 150° (M., RÖHMER, B. 31, 3009). — Nadeln. Schmelzp.: $25-26^\circ$. Kp_{16} : $170-172^\circ$. Sehr wenig löslich in conc. Salzsäure, unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Riecht schwach, nicht unangenehm. Die alkoholische, mit Natrium reducirte Lösung wird von CrO_3 roth, dann dunkelblau gefärbt.

*1-Phenyl-4-Brompyrazol $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{C}_3\text{H}_5\text{Br} = \text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{C}_3\text{H}_5\text{Br}$ (S. 497). B. Aus Bromalonsäuredialdehyd und Phenylhydrazin (LESPIEAU, C. r. 133, 539).

S. 497, Z. 9 v. u. statt: „Privatmüth.“ lies: „G. 19, 133“.

1-Phenyl-4-Nitropyrazol $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{N} \begin{matrix} \text{N}=\text{CH} \\ \text{CH}:\text{C}\cdot\text{NO}_2 \end{matrix}$. B. Aus dem Mono-

oder Bis-Phenylhydrazon des Nitromalonaldehyds durch Erhitzen in Alkohol (HILL, TORREY, Am. 22, 104). — Weisse Nadeln aus Ligroin oder Aether; Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $126-127^\circ$. Leicht löslich in Aether, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin.

S. 498, Z. 22 v. o. statt: „747“ lies: „744“.

S. 498, Z. 13 v. u. statt: „Isopyrazoloncarbonsäure“ lies: „Pyrazolon(5)-carbonsäure(4)“.

4-Oxypyrazol $\text{C}_3\text{H}_4\text{ON}_2 = \begin{matrix} \text{HO}\cdot\text{C}\cdot\text{CH} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix} \text{NH}$. B. Aus 4-Oxypyrazolcarbon-

säure(3) (S. 348) beim Erhitzen auf $200-210^\circ$ (WOLFF, LÜTTRINGHAUS, A. 313, 8). — Weisse Tafeln (aus Alkohol oder Essigester und Chloroform). Schmelzp.: $118-118,5^\circ$. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich leicht in Aether und warmem Aethylacetat, schwer in Chloroform und Benzol. Reducirt ammoniakalische Silberlösung und giebt in wässriger Lösung mit FeCl_3 grünlichblaue, mit NaNO_2 gelbgrüne Färbung. Bildet mit Basen und Säuren Salze, von denen letztere, sowie die daraus entstehenden Doppelsalze durch Wasser zerlegt werden. — Chlorhydrat. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 157° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat. Nadeln. Schmelzp.: $128-129^\circ$. Leicht löslich in Wasser, schwer in Benzol.

1-Methyl-4-Oxypyrazol $\text{C}_4\text{H}_6\text{ON}_2 = \begin{matrix} \text{HO}\cdot\text{C}\cdot\text{CH} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix} \text{N}\cdot\text{CH}_3$. B. Durch Erhitzen des

Jodmethylats (s. u.) bis zum Sieden (W., L., A. 313, 11). — Gelblich gefärbtes Oel. Leicht löslich in Wasser. Die wässrige Lösung wird durch NaNO_2 und HCl tief gelb, durch FeCl_3 vorübergehend blau gefärbt.

Jodmethylat des 1-Methyl-4-Oxypyrazols $\text{C}_5\text{H}_9\text{ON}_2\text{J} = \begin{matrix} \text{HO}\cdot\text{C}\cdot\text{CH} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix} \text{N}(\text{CH}_3)_2\text{J}$. B.

Beim Erhitzen von 4-Oxypyrazol (s. o.) mit der fünffachen Menge CH_3J und etwas Methylalkohol auf 120° (W., L., A. 313, 10). — Nadelchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 141° . Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aether oder Chloroform. Liefert beim Erhitzen unter Abspaltung von CH_3J 1-Methyl-4-Oxypyrazol (s. o.). Lässt sich durch Ag_2O in eine krystallinische Ammoniumbase (Nadeln) überführen. — Platindoppelsalz. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich bei 212° .

1-Methyl-4-Benzoyloxyypyrazol $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CO}\cdot\text{O}\cdot\text{C}\cdot\text{CH} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix} \text{N}\cdot\text{CH}_3$. B. Aus

1-Methyl-4-Oxypyrazol (s. o.) in wässriger Lösung beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (W., L., A. 313, 12). — Prismen (aus Chloroform + Ligroin). Schmelzpunkt: 89° .

Dibenzoyl-4-Oxypyrazol $\text{C}_{17}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CO}\cdot\text{O}\cdot\text{C}\cdot\text{CH} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix} \text{N}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. B. Beim

Schütteln der Lösung des 4-Oxypyrazols (s. o.) in überschüssiger Soda mit Benzoylchlorid (W., L., A. 313, 10). — Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 109° . Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Aether und Alkohol.

*Verbindungen $\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_2$ (S. 499). a) *1-Phenylpyrazolon(3) $\text{C}_6\text{H}_5\text{N} \begin{matrix} \text{NH}\cdot\text{CO} \\ \text{CH}:\text{CH} \end{matrix}$ (S. 499). {B. . . . β -Chormilchsäureester . . . (STOLZ, . . . ; PELEGER, KRAUTH, D.R.P.

71253; *Frdl.* III, 945). Bei der Oxydation von 1-Phenylpyrazolidon(3) (S. 303) mit HgO (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 53834; *Frdl.* II, 127). — Nadeln. Schmelzp.: 154°. Leicht löslich in Benzol und $CHCl_3$. — $C_6H_5ON_2.HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 111° (HARRIES, LOTH, B. 29, 519). Wird durch Wasser zersetzt.

b) *1-Phenylpyrazolon(5) $C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=CH} \\ \text{CO.CH}_2 \end{matrix}$ (S. 499). B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 1-Phenyl-5-Aethoxy-pyrazol (Hptw. Bd. IV, S. 499) mit conc. Salzsäure auf 150° (Höchster Farbw., D.R.P. 77301; *Frdl.* IV, 1191).

S. 499, Z. 23 v. o. statt: „1-Phenyl-5-Methoxy-pyrazol“ lies: „1-Phenyl-5-Aethoxy-pyrazol“.

1-Phenyl-3-Chlorpyrazolon(5) $C_9H_7ON_2Cl = \begin{matrix} ClC=O \\ CH_2.CO \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Durch 12-stdg.

Erwärmen äquimolekularer Mengen 1-Phenyl-3-Oxy-pyrazolon(5) (Hptw. Bd. IV, S. 702, Z. 14 v. o.) und $POCl_3$ im Wasserbade (MICHAELIS, RÖNNER, B. 31, 3008). — Blättchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 143—144°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, ziemlich schwer in heissem Wasser. Sublimirt unter theilweiser Verkohlung in Nadeln. Sehr schwer flüchtig mit Wasserdampf.

1-Phenyl-3-Chlor-4-Isonitrosopyrazolon(5) $C_9H_6O_2N_3Cl + 2H_2O =$

$\begin{matrix} ClC=N \\ HO.N:C.CO \end{matrix} > N.C_6H_5 + 2H_2O$. B. Durch Zufügen von Salzsäure zur gekühlten alkalischen Lösung von 1-Phenyl-3-Chlorpyrazolon(5) (s. o.), welche die berechnete Menge KNO_2 enthält (M., R., B. 31, 3009). — Hellrothe Nadeln aus Wasser. Wird bei 100° wasserfrei. Schmilzt bei 146—147° unter Gasentwicklung.

*1-Phenyl-2-Methylpyrazolon(5) $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N(CH_3).CH \\ CO-CH \end{matrix}$ (S. 499). {B.

Durch Erhitzen von 1-Phenyl-2-Methylpyrazolon(5)-Carbonsäure(3) auf 200°} (H. F., D.R.P. 69883; *Frdl.* III, 934). Durch Erwärmen von 1-Phenyl-5-Aethoxy-pyrazol (Hptw. Bd. IV, S. 499) mit CH_3J und Methylalkohol auf 110—120°, Verdampfen des Methylalkohols, Entfärben mit SO_2 und Erwärmen des Rückstandes mit Natronlauge (H. F., D.R.P. 77301; *Frdl.* IV, 1191).

c) 1-Phenyl-4-Oxy-pyrazol $\begin{matrix} HO.C:CH \\ CH:N \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Aus 1-Phenyl-4-Oxy-pyrazol-

carbonsäure(3) (S. 348) beim Erhitzen auf 220—250°, bis die CO_2 -Entwicklung beendet ist (W., FERTIG, A. 313, 17). — Nadeln (aus heissem Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 119—120°. Kp_{736} : 335° (unter theilweiser Zersetzung). Leicht löslich in heissem Alkohol, ziemlich leicht in heissem Chloroform, schwer in Aether und Benzol, löslich in etwa 570 Thln. Wasser von 25° und 50—60 Thln. von 100°. Wird in alkoholischer Lösung durch $FeCl_3$ grün, in wässriger dagegen blau gefärbt; später scheidet sich ein grünelber Niederschlag aus. $NaNO_2$ und Essigsäure geben gelbrothe Farbreaction. Reducirt in der Wärme Silbernitrat- und FEHLING'sche Lösung. Geht beim Behandeln mit $POCl_3$ in 1-Phenyl-4-Chlorpyrazol (S. 313) über. Combinationsproduct mit Diazobenzol s. Spl. zu Bd. IV, S. 1488. — Chlorhydrat. Farblose Prismen. Schmelzp.: 80°. Verliert schon an der Luft HCl . — $(C_9H_8ON_2.HCl)_2PtCl_4 + 5H_2O$. Prismen. Schmilzt gegen 180°. Wird durch Wasser in seine Componenten zerlegt.

Ammoniumbase aus 1-Phenyl-4-Oxy-pyrazoljodmethylat $C_{10}H_{12}O_2N_2 =$
 $\begin{matrix} CH_3 \\ OH.C:CH \\ CH:N \\ OH \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Aus dem Jodmethylat (s. u.) des 1-Phenyl-4-Oxy-pyrazols mittels

feuchten Silberoxyds (W., F., A. 313, 24). — Prismen (aus heissem Chloroform), die sich bei 132—135° zersetzen (bei 120° Braunfärbung). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol und heissem Chloroform, unlöslich in Aether. Die wässrige, stark alkalisch reagirende Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ tiefroth und reducirt Silbernitrat beim Erwärmen. — Chlorid. Prismen. Zersetzungsp.: 203°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{10}H_{11}ON_2Cl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Blättchen oder Prismen (aus kaltem Wasser). Schmelzp.: 193° (Gasentwicklung). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Jodid, 1-Phenyl-4-Oxy-pyrazoljodmethylat $C_{10}H_{11}ON_2J$. B. Aus 2 Thln. Phenyl-Oxy-pyrazol und 3 Thln. CH_3J und etwas Methylalkohol bei 100°. Weisse Nadeln (aus heissem Alkohol), die sich bei 195° zersetzen. Leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Aether. Zerfällt beim Erhitzen in 1-Phenyl-4-Oxy-pyrazol und CH_3J .

Carbanilsäurederivat des 1-Phenyl-4-Oxypyrazols $C_{16}H_{15}O_2N_3 =$
 $C_6H_5.NH.CO.O.C:CH > N.C_6H_5$. Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 168° (W., F.,
 A. 313, 20). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Aether.

1-Phenyl-4-Benzoyloxyppyrazol $C_{16}H_{12}O_2N_2 =$
 $C_6H_5.CO.O.C:CH > N.C_6H_5$. Tafeln
 (aus heissem, verdünnten Alkohol). Schmelzp.: 78° (W., F., A. 313, 19). Leicht löslich
 in Alkohol und Aether, unlöslich in Natronlauge.

S. 499, Z. 8 v. u. statt: „Pyrazolidon“ lies: „Pyrazoldion“.

1-Phenylpyrazoldion(3,5) $C_6H_5.N < \begin{matrix} CO.CH_2 \\ NH.CO \end{matrix}$ und Derivate desselben, s. Hptw.
 Bd. IV, S. 702 und Spl. dazw.

1-p-Tolylpyrazoldion(3,5) und Derivate desselben, s. Hptw. Bd. IV, S. 808.

4-Monoxim des Pyrazoldions(4,5) s. 4-Isonitrosopyrazolon, Hptw. Bd. IV,
 S. 498–499.

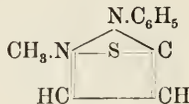
4-Monoxim des 1-Phenylpyrazoldions(4,5) s. Hptw. Bd. IV, S. 499, Z. 20–18 v. u.

5-Monoxim des 1-Phenylpyrazoldions(4,5), 5-Isonitroso-1-Phenyl-4-Keto-
 pyrazolin $C_9H_7O_2N_3 =$
 $\begin{matrix} C_6H_5 \\ | \\ CH:N > N.C_6H_5 \end{matrix}$ B. Beim Ansäuern (Essigsäure) einer Lösung

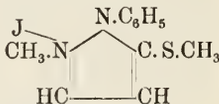
gleicher Theile 1-Phenyl-4-Oxypyrazol (S. 314) und Natriumnitrit in verdünnter Natron-
 lauge (WOLFF, FERRIO, A. 313, 22). — Dunkelrothe Prismen (aus verdünntem Alkohol),
 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmelzp. (wasserfrei): 119–120° (Gasentwicklung).

4-Monoxim des 1-Phenyl-3-Chlorpyrazoldions(4,5) s. 1-Phenyl-3-Chlor-4-Iso-
 nitrosopyrazolon(5), S. 315.

1-Phenyl-2-Methyl-2,5-Thiopyrazol $C_{10}H_{10}N_2S =$
 Zur Constitution und Nomenclatur vgl. A. 320, 2–3. B. Aus dem
 Jodmethylat des 1-Phenyl-5-Chlorpyrazols (S. 313–314) und Kalium-
 sulfhydrat in absolut-alkoholischer Lösung (MICHAELIS, BINDEWALD,
 A. 320, 28). — Nadeln (aus Toluol). Schmelzp.: 162°. Leicht lös-
 lich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether und Toluol. Verhält
 sich gegen Reagentien ähnlich wie Thiopyrin (S. 330). — Ferrocyanid ($C_{10}H_{10}N_2S$)₂.
 H_4FeCy_6 . Weisser Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 100°. — Queck-
 silberdoppelsalz $C_{10}H_{10}N_2S.HgCl_2$. Weisser, in Wasser schwer löslicher Niederschlag.
 Schmelzp.: 220°. — $(C_{10}H_{10}N_2S.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Orangegelber Niederschlag.



Jodmethylat $C_{11}H_{13}N_2JS =$
 B. Aus 1-Phenyl-2-Methyl-2,5-Thiopyrazol (s. o.) und CH_3J
 in Alkohol (M., B., A. 320, 30). — Weisse Krystalle (aus Alko-
 hol + Aether). Schmelzp.: 156°. Leicht löslich in Wasser und
 Alkohol, unlöslich in Aether.



2)*Imidazol, Glyoxalin $\begin{matrix} CH-N \\ | \quad | \\ CH.NH \end{matrix} > CH$ (S. 499–504). Beim Kochen der N-Alkyl-
 glyoxalinhalogenalkylate $\begin{matrix} CH-N(R) \\ | \quad | \\ CH.NR'Hal. \end{matrix} > CH$ mit Kalilauge werden beide Alkylreste als
 primäre Amine $R.NH_2$ und $R'.NH_2$ abgespalten (PINNER, SCHWARZ, B. 35, 2446, 2457).

*1-Methylimidazol, 1-Methylglyoxalin $C_4H_6N_2 =$
 $\begin{matrix} CH-N \\ | \quad | \\ CH.N(CH_3) \end{matrix} > CH$ (S. 500–501).
 B. Bei der Destillation des Isopilocarpins (Spl. Bd. III, S. 684) mit Natronkalk (neben
 anderen Basen) (JOWETT, Soc. 83, 444). — Bleibt bei der Einwirkung von Benzoyl-
 chlorid + Alkali unverändert (PINNER, SCHWARZ, B. 35, 2448).

*Jodmethylat $C_4H_6N_2.CH_3J$ (S. 501, Z. 5 v. o.). Constitution: $\begin{matrix} CH-N(CH_3) \\ | \quad | \\ CH.N(CH_3)J \end{matrix} > CH$
 (vgl. P., S., B. 35, 2447).

S. 501, Z. 14 v. o. statt: „500“ lies: „53“.

S. 501, Z. 33 v. o. statt: „200–210“ lies: „209–210“.

S. 501, Z. 11 v. u. statt: „231“ lies: „321“.

*Benzylglyoxalin-Jodmethylat $C_{11}H_{13}N_2J =$
 $\begin{matrix} CH-N(C_6H_7) \\ | \quad | \\ CH.N(CH_3)J \end{matrix} > CH$ (S. 502, Z. 12 v. o.).

Liefert beim Erhitzen mit 33%iger Natronlauge Methylamin und Benzylamin (P., S., B. 35, 2458).

Methylimidazolylmercaptan und Derivate s. *Hptv. Bd. IV, S. 505*.

Azoxazin $C_3H_4ON_2 = HC \left\langle \begin{array}{l} CH.NH \\ CH=N \end{array} \right\rangle O$. Derivate s. *Hptv. Bd. IV, S. 502*, Z. 8—1 v. u.

***Aminothiazol** $C_3H_4N_2S = NH_2 \cdot C \left\langle \begin{array}{l} \overset{1}{S} \cdot \overset{5}{CH} \\ \overset{2}{N} \cdot \overset{3}{CH} \end{array} \right\rangle$ (S. 504—505).

S. 504, Z. 24 v. u. statt: „nitrit“ lies: „nitrat“.

S. 505, Z. 2 v. o. statt: „Dimethylharnstoff“ lies: „Dimethylthioharnstoff“.

S. 505, Z. 21 v. u. statt: „179“ lies: „173“.

Benzyliden-bis-Aminothiazol $C_{13}H_{12}N_4S_2 = C_6H_5 \cdot CH(N_2C_3H_3S)_2$. B. Aus 2 Mol. Gew. Aminothiazol und 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd (HANTZSCH, SCHWAB, B. 34, 834). — Weisse Masse. Schmilzt bei 138—139° (rasch erhitzt). Sehr wenig löslich; bei 17—18° lösen 100 Thle. Aether 0,2 Thl., 100 Thle. Benzol 0,1 Thl. Giebt beim Erhitzen ein öliges Gemisch von Benzylidenaminothiazol und Aminothiazol; beim Stehen dieses Gemisches wird aber die ursprüngliche Verbindung zurückgebildet (H., WRTZ, B. 34, 843).

Thiophenalaminothiazol $C_8H_6N_2S_2 = SC_4H_3 \cdot CH : N \cdot C_3H_2NS$.

α -Derivat. Aus molekularen Mengen Thiophenaldehyd und Aminothiazol bei gelindem Erwärmen oder längerem Schütteln (H., W., B. 34, 845). — Hellgelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 109°. Geht beim Schmelzen im Stickstoffstrom in die β -Modification (s. u.) über.

β -Derivat. Bei 47—48° schmelzende Masse, leichter löslich als die α -Modification. Geht beim Aufbewahren, sowie beim Umkrystallisieren aus Alkohol in die α -Modification über.

Thiophenal-bis-Aminothiazol $C_{11}H_{10}N_4S_3 = C_4H_3S \cdot CH(NH \cdot C_3H_2NS)_2$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Thiophenaldehyd und 2 Mol.-Gew. Aminothiazol (H., W., B. 34, 846). — Gelblichweisses Pulver. Schmelzp.: 117°. Sehr wenig löslich. Spaltet beim Schmelzen Aminothiazol ab.

Endothio-Methylthiobiazolin $C_3H_4N_2S_2 = CH_3 \cdot C \left\langle \begin{array}{l} HN \text{---} N \\ S \end{array} \right\rangle C$. Phenylderivat s. *Spl. zu Bd. IV, S. 747*.

2. *Basen $C_4H_6N_2$ (S. 505—520).

1) ***3-Methylpyrazol** $NH \left\langle \begin{array}{l} N=C \cdot CH_3 \\ CH:CH \end{array} \right\rangle$ (S. 505—515). Vgl. 5-Methylpyrazol, S. 333.

1,3-Dimethylpyrazol $C_5H_8N_2 = CH_3 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} N=C \cdot CH_3 \\ CH:CH \end{array} \right\rangle$. B. Aus 3(5)-Methylpyrazol (S. 333)

und Methyljodid durch Erhitzen in Methylalkohol im Einschlussrohre auf 110° (JOWETT, POTTER, Soc. 83, 467). — Schwach nach Pyridin riechende Flüssigkeit. Kp: 148°. D_{15}^{15} : 0,965. Bei Oxydation mit $KMnO_4$ entsteht 1-Methylpyrazolcarbonsäure(3) (S. 346). — Chlorhydrat. Hygroskopische Prismen mit 1 Mol. H_2O . Schmelzp.: 160°. Dissociirt langsam schon bei 100°. — Chloroplatinat. Orangefarbene Würfel. Schmelzp.: 234°.

— $C_5H_3N_2 \cdot HAuCl_4 \cdot 2H_2O$. Nadeln. Erweicht bei 165°, schmilzt völlig bei 175°.

Jodmethylat $C_5H_3N_2 \cdot CH_3J$. B. Aus 3(5)-Methylpyrazol (S. 333) und CH_3J (J., P.). — Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 256°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zersetzt sich bei der Destillation in Dimethylpyrazol (s. o.) und CH_3J .

Dibrom-1,3-Dimethylpyrazol $C_5H_6N_2Br_2$. B. Aus 1,3-Dimethylpyrazol und Brom (J., P., Soc. 83, 469). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 74°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

***1-Phenyl-3-Methylpyrazol** $C_{10}H_{10}N_2 = C_6H_5 \cdot N \left\langle \begin{array}{l} N=C \cdot CH_3 \\ CH:CH \end{array} \right\rangle$ (S. 506). B. Durch

Reduction der Phenylmethyl-5-Halogenpyrazole, und zwar aus dem Chlorderivat (S. 318) mittels HJ , aus dem Bromderivat (S. 320) durch Zink und HCl (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2606). Durch Destillieren von 1-Phenyl-3-Methylpyrazoldicarbonsäure(4,5) (Spl. zu Bd. IV, S. 547), neben der 4-Monocarbonensäure (S. 349) (BÜLOW, B. 33, 3270).

S. 506, Z. 5 v. o. statt: „Phenylmethylpyrazoloncarbonensäure“ lies: „Phenylmethylpyrazolcarbonensäure“.

1-p-Bromphenyl-3-Methylpyrazol $C_{10}H_9N_2Br = C_6H_5N_2 \cdot C_6H_4Br$. B. Beim vorsichtigen Eintragen der 5—7-fachen Menge Zinkstaub in die auf dem Wasserbade er-

wärmte Lösung des Bromphenyl-3-Methyl-5-Brompyrazols (S. 320) in conc. Salzsäure (M., SCHWADE, B. 33, 2614). — Krystalle. Schmelzp.: 94°.

Jodmethylat $C_{11}H_{12}N_2BrJ = C_{10}H_9N_2Br.CH_3J$. Schmelzp.: 224°. Sehr wenig löslich in Wasser (M., SCH., B. 33, 2614).

1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_9N_2Cl = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CCl:CH \end{matrix}$. B. Durch

Erhitzen von Antipyrin (S. 324) mit $POCl_3$ auf 150°, neben grossen Mengen seines 2-Chlormethylats (s. u.) (M., RÖHMER, B. 31, 2908; M., PASTERNAK, B. 32, 2402). Bereits beim einfachen Erhitzen von 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) oder Antipyrin mit $POCl_3$ am Steigrohre (M., BEHN, B. 33, 2595). Durch Einwirkung von $POCl_3$ auf 5-Acetoxy-, 5-Butyrox- und 5-Benzoyloxy-1-Phenyl-3-Methylpyrazol (S. 328—329) (M., BENDER, B. 36, 530). — Oel. Kp_{10} : 134°; Kp_{20} : 148°; Kp_{760} : 261°; Kp : 272° (corr.). D^{18} : 1,1999. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Löslich in conc. Salzsäure. — $C_{10}H_9N_2Cl.HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 87—88°. Aeusserst hygroskopisch. Wird von Wasser leicht zerlegt. — $(C_{10}H_9N_2Cl.HCl)_2.PtCl_4 + 2H_2O$. Blättchen, die bei 100° wasserfrei werden und bei 174° schmelzen.

2-Chlormethylat des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (Antipyrinchlorid)

$C_{11}H_{12}N_2Cl_2 = C_6H_5.N < \begin{matrix} N(CH_3)(Cl):C.CH_3 \\ CCl=CH \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von Antipyrin (S. 324)

mit $POCl_3$ auf 150°, neben geringen Mengen 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (s. o.) oder aus dem 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-2-Jodmethylat (s. u.) durch Digeriren mit $AgCl$ (M., P., B. 32, 2404). — Derbe Krystalle (aus Alkohol + Aether), die 1 Mol. H_2O enthalten, an der Luft feucht werden und über Schwefelsäure verwittern. Schmelzp. der wasserhaltigen Verbindung: 116—117°, der wasserfreien: 224°. Spaltet sich bei stärkerem Erhitzen in 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol und CH_3Cl . Leicht löslich in Wasser, Alkohol und $CHCl_3$, unlöslich in Aether. Giebt mit den meisten Alkaloidreagentien sehr wenig lösliche Niederschläge. Geht beim Eindampfen der wässrigen Lösung mit verdünnter Natronlauge in Antipyrin über, während sich beim Eindampfen der wässrigen Lösung des Methylhydroxyds salzsaures Antipyrin bildet. Liefert beim Kochen mit Kaliumsulfhydrat in Alkohol Thioantipyrin (S. 330) (M., BINDEWALD, B. 33, 2873). Durch Erhitzen mit Ammoniumcarbonat auf 200° entsteht Iminoantipyrin, mit Anilin bei 200° bis 250° Anilinopyrin (Spl. zu Bd. IV, S. 1109) (M., GÜNKEL, B. 34, 723). — $C_{11}H_{12}N_2Cl_2.HgCl_2$. Krystalle. Schmelzp. (unscharf): 98°. — $(C_{11}H_{12}N_2Cl_2)_2.PtCl_4$. Gelbröthliche oder gelbbraunliche Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 218°. — $C_{11}H_{12}N_2Cl_2.AuCl_3$. Blättchen. Schmelzp.: 145°. — Pikrat $C_{11}H_{12}ClN_2.O_6C_6H_4(NO_2)_3$. Blätter aus Wasser. Schmelzp.: 146°.

2-Brommethylat $C_{11}H_{12}N_2ClBr = C_{10}H_9ClN_2.CH_3Br$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) mit Methylbromid (Hptw. Bd. I, S. 165) auf 100° (M., P., B. 32, 2407). — Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 256°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — Perbromid $C_{10}H_9ClN_2(CH_2Br)Br_2$. Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 136°.

2-Jodmethylat $C_{11}H_{12}N_2ClJ = C_{10}H_9ClN_2.CH_3J$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (s. o.) mit CH_3J auf 100° (M., P., B. 32, 2408). — Nadeln aus Alkohol. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — Perjodid $C_{10}H_9ClN_2(CH_3J)_4$. Jodähnliche, grünschimmernde Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 64°. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in heissem Alkohol und Eisessig.

1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_8N_2ClBr = C_6H_4Br.N < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CCl:CH \end{matrix}$.

B. Beim 6—8-stdg. Erhitzen von 1-p-Bromphenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) (10 g) mit $POCl_3$ (9,7 g) auf 150—160° (M., SCH., B. 33, 2608). — Nadeln. Schmelzp.: 82°. Kp_{11} : 165°. Fast unlöslich in Wasser, löslich in conc. Salzsäure. Liefert bei der Reduction mit Natrium in alkoholischer Lösung das 1-Phenyl-3-Methylpyrazolin (S. 306). — $(C_{10}H_8N_2ClBr.HCl)_2.PtCl_4$. Gelbbraune Krystalle.

Chlormethylat $C_{11}H_{11}N_2Cl_2Br = C_{10}H_8ClBrN_2.CH_3Cl$. Schmelzp.: 228°. Zerfällt bei höherer Temperatur glatt in seine Componenten (M., SCH., B. 33, 2609).

Brommethylat $C_{11}H_{11}N_2ClBr_2 = C_{10}H_8ClBrN_2.CH_3Br$. Krystalle (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 260° (M., SCH., B. 33, 2609).

Jodmethylat $C_{11}H_{11}N_2ClBrJ = C_{10}H_8ClBrN_2.CH_3J$. Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 254° (unter Zersetzung) (M., SCH., B. 33, 2609).

1-Nitrophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_8O_2N_3Cl = NO_2.C_6H_4.N < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CCl:CH \end{matrix}$.

a) o-Nitroverbindung. B. Beim Erhitzen des 1-o-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolons(5)

(S. 323) mit $POCl_3$ (M., BEHN, B. 33, 2599). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 105,5°.

b) m-Nitroverbindung. B. Aus 1-m-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) beim Erhitzen mit 2 Mol. $POCl_3$ auf 150° (Ausbeute: 20–30%) (M., BEHN, B. 33, 2598). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 103°.

c) p-Nitroverbindung. B. Durch Nitrierung des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) (M., BEHN, B. 33, 2596). Aus 1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) durch $POCl_3$ (M., B.). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 101°. Sehr wenig löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Benzol, löslich in conc. Salzsäure.

1-(o,p)-Dinitrophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_7O_4N_4Cl = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Bei der Einwirkung rauchender Salpetersäure auf 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318) neben einem in Salzsäure löslichen Mononitroprodukt (s. oben sub e) (M., BEHN, B. 33, 2601). — Schwach gelbliche Nadeln aus Toluol. Schmelzpunkt: 131°.

1-Nitrobromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_6O_2N_3ClBr = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_3Br \cdot NO_2$. B. Durch Nitrierung des 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) (M., SCH., B. 33, 2613). — Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 115°.

1-Dinitrobromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_5O_4N_4ClBr = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_2Br(NO_2)_2$. B. Bei kurzem Erwärmen einer Lösung des 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) in der 6–8-fachen Menge rauchender Salpetersäure oder noch besser in überschüssiger Salpeterschwefelsäure (M., SCH., B. 33, 2613). Krystalle. Schmelzpunkt: 158°.

1-p-Aminophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_{10}N_3Cl + H_2O = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 + H_2O$. B. Aus dem 1-p-Nitrophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) durch Reduktion mit Schwefelammonium oder glatter durch Zinn und Salzsäure (M., BEHN, B. 33, 2601). — Weisse Tafeln aus Alkohol. Sintert bei 62° unter Wasserabgabe zusammen, schmilzt bei 76–78°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether und verdünnten Säuren.

1-p-Acetylamino-phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{12}H_{12}ON_3Cl + 2H_2O = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 + 2H_2O$. Weisse kristallinische Masse aus Aether, die bei 80–85° ihr Krystallwasser völlig verliert (M., BEHN, B. 33, 2602).

Jodmethylat $C_{13}H_{15}ON_3ClJ = C_{12}H_{12}ON_3Cl \cdot CH_3J$. Farblose Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzpunkt: 171° (M., BEHN, B. 33, 2602).

1-Aminobromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_9N_3ClBr = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_3Br \cdot NH_2$. B. Aus der entsprechenden Nitroverbindung (s. o.) durch Reduktion (M., SCH., B. 33, 2613). — Schmelzpunkt: 99–100°. Sehr wenig löslich in heissem Wasser, leicht in organischen Solventien und in verdünnten Säuren.

1-p-Oxyphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_9ON_3Cl = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 1-p-Aminophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) durch Diazotieren und Verkoehen (M., BEHN, B. 33, 2603). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 145,5°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Solventien, sowie in ätzenden und kohlen-sauren Alkalien und in NH_3 .

1-p-Carboxyphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol, 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-Bz-p-Carbonsäure $C_{11}H_9O_2N_3Cl = C_4H_4N_2Cl \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Beim vorsichtigen Hinzufügen einer Lösung von 20 g Chromsäure in 30 g Wasser zu einer Lösung von 5 g Tolylmethylchlorpyrazol (S. 322) in 50 g conc. Schwefelsäure (M., SUDENDORF, B. 33, 2618). — Nadeln aus Eisessig. Schmelzpunkt: 208°. Unlöslich in Wasser und Aether, leicht löslich in Alkohol und conc. Säuren sowie verdünnten Alkalien. Sublimierbar. Bei der Destillation mit Aetzbarium bildet sich Phenylmethylchlorpyrazol (S. 318). — $Ba(C_{11}H_9O_2N_3Cl)_2 + 3H_2O$. Nadeln (aus heissem Wasser).

Jodmethylat $C_{12}H_{12}O_2N_3ClJ = C_{11}H_9O_2N_3Cl \cdot CH_3J$. Nadeln (aus Alkohol unter Zusatz von Aether). Schmelzpunkt: 264° (M., SU., B. 33, 2621). Löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Wird durch alkoholisches Kali oder durch Ag_2O in die Antipyrin-Bz-Carbonsäure (S. 326) verwandelt.

Aethylester der 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-Bz-p-Carbonsäure $C_{13}H_{13}O_2N_3Cl = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssigkeit. Kp: 271° (M., SU., B. 33, 2620).

Chlorid $C_{11}H_9ON_3Cl_2 = C_4H_4ClN_2 \cdot C_6H_4 \cdot COCl$. Nadeln aus Benzol. Schmelzpunkt: 82° (M., SU., B. 33, 2620).

Anilid $C_{17}H_{14}ON_3Cl = C_4H_4ClN_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Eisessig unter Zusatz von Wasser). Schmelzpunkt: 163° (M., SU., B. 33, 2621).

1-Phenyl-3-Methyl-4,5-Dichlorpyrazol $C_{10}H_8N_2Cl_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N=C \cdot CH_3 \\ \diagdown CCl:CCl \end{matrix}$. B. Durch Einleiten von Chlor in 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318), neben 1-p-Chlor-

phenyl-3-Methyl-4,5-Dichlorpyrazol (s. u.) (M., P., B. 32, 2410). Durch Einwirkung von PCl_5 auf 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Chlorpyrazol (M., BENDER, B. 36, 524). — Darst. Durch 4-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol und PCl_5 auf 120° (M., P.). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 56° . Löslich in conc. Salzsäure.

1-p-Chlorphenyl-3-Methyl-4,5-Dichlorpyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{N}_2\text{Cl}_3 = \text{C}_4\text{H}_2\text{Cl}_2\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}$. B. Durch längeres Einleiten von trockenem Chlor in 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318) (M., P., B. 32, 2411). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 130° . Löslich in conc. Salzsäure.

1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4,5-Dichlorpyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{N}_2\text{Cl}_2\text{Br} = \text{C}_4\text{H}_3\text{Cl}_2\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Br}$. B. Beim Erhitzen des 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) mit PCl_5 (M., SCH., B. 33, 2612). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: $134,5^\circ$.

Jodmethylat $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{N}_2\text{Cl}_2\text{BrJ} = \text{C}_{10}\text{H}_7\text{N}_2\text{Cl}_2\text{Br}\cdot\text{CH}_3\text{J}$. Krystalle. Schmelzp.: 236° (unter Zersetzung) (M., SCH., B. 33, 2612).

1-Phenyl-3-Methyl-4-Brompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{N}_2\text{Br} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \begin{matrix} \text{N}=\text{C}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{CH}:\text{CBr} \end{matrix}$. B. Beim Versetzen des in Eisessig gelösten 1-Phenyl-3-Methylpyrazols (S. 317) mit in Eisessig gelöstem Brom (M., BEHN, B. 33, 2606). — Kp: $311-313^\circ$. D²⁰: 1,4575. Liefert bei weiterer Bromirung das 1-Phenyl-3-Methyl-4,5-Dibrompyrazol vom Schmelzp.: 92° (s. u.).

1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4-Brompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{C}_4\text{H}_4\text{BrN}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Br}$. B. Bei der Einwirkung von Brom auf das 1-Bromphenyl-3-Methylpyrazol (S. 317—318) (M., SCH., B. 33, 2614). — Schmelzp.: 98° . Liefert beim weiteren Bromiren das 1-Bromphenyl-3-Methyl-4,5-Dibrompyrazol (s. u.).

1-Phenyl-3-Methyl-5-Brompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{N}_2\text{Br} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \begin{matrix} \text{N}=\text{C}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{CBr}:\text{CH} \end{matrix}$. B. Aus dem 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (1 Mol.) (S. 323) durch Erhitzen entweder mit POBr_3 ($1\frac{1}{2}$ Mol.) 12 Stunden auf 125° oder mit PBr_3 10 Stunden auf $140-150^\circ$ (M., BEHN, B. 33, 2603). Aus dem entsprechenden Phenylmethylchlorpyrazol (S. 318) durch 10-stdg. Erhitzen mit überschüssigem $\text{C}_2\text{H}_5\text{Br}$ auf 150° (M., B.). — Farbloses Oel. Kp₁₅: 153° ; Kp: 287° . D²⁰: 1,4408. Mit Wasserdämpfen flüchtig.

Chlormethylat $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{ClBr} = \text{C}_{10}\text{H}_9\text{N}_2\text{Br}\cdot\text{CH}_3\text{Cl}$. B. Aus dem entsprechenden Jodmethylat (s. u.) mittels Chlorsilbers (M., BEHN, B. 33, 2605). — Hygroskopische farblose Nadeln. Schmelzp.: ca. 214° .

Brommethylat $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{C}_{10}\text{H}_9\text{N}_2\text{Br}\cdot\text{CH}_3\text{Br}$. B. Beim Erhitzen des Phenylmethylbrompyrazols (s. o.) mit überschüssigem CH_3Br auf $100-110^\circ$ oder bei der Einwirkung von POBr_3 auf Antipyrin (S. 324) (M., BEHN, B. 33, 2604). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 218° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Dibromid $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Br}_4$. Orangefelbe Krystalle. Schmelzp.: 146° .

Jodmethylat $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{BrJ} = \text{C}_{10}\text{H}_9\text{N}_2\text{Br}\cdot\text{CH}_3\text{J}$. B. Beim Erhitzen des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Brompyrazols (s. o.) mit überschüssigem CH_3J auf 100° (M., BEHN, B. 33, 2604). — Nadeln. Schmelzp.: 233° . Schwer löslich in kaltem Wasser. — Perjodid $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Br}_5$. Schwarze Schuppen. Schmelzp.: 57° .

1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Brompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{C}_4\text{H}_4\text{BrN}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Br}$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen der 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) mit der zehnfachen Menge $\text{C}_2\text{H}_5\text{Br}$ auf $180-200^\circ$ (M., SCH., B. 33, 2611). — Weisse Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: $87-88^\circ$. Wird durch Zink und HCl leicht zum Bromphenylmethylpyrazol (S. 317—318) reducirt.

Jodmethylat $\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{N}_2\text{Br}_2\text{J} = \text{C}_{10}\text{H}_8\text{N}_2\text{Br}_2\cdot\text{CH}_3\text{J}$. Nadeln. Schmelzp.: 259° (M., SCH., B. 33, 2611).

1-Nitrophenyl-3-Methyl-5-Brompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_2\text{Br} = \text{C}_4\text{H}_4\text{BrN}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NO}_2$. Nadeln. Schmelzp.: $104,5^\circ$. Löslich in HCl (M., BEHN, B. 33, 2605).

1-Dinitrophenyl-3-Methyl-5-Brompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{O}_4\text{N}_4\text{Br} = \text{C}_4\text{H}_4\text{BrN}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2$. Weissgelbe Nadeln. Schmelzp.: $185,5^\circ$. Unlöslich in Salzsäure (M., BEHN, B. 33, 2605).

1-Phenyl-3-Methyl-4,5-Dibrompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \begin{matrix} \text{N}=\text{C}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{CBr}:\text{CBr} \end{matrix}$. B.

Durch Bromiren des in Aether gelösten 1-Phenyl-3-Methyl-5-Brompyrazols (s. o.) (M., BEHN, B. 33, 2604). — Weisse Blättchen oder Nadeln. Schmelzp.: 92° .

1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4,5-Dibrompyrazol $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{N}_2\text{Br}_3 = \text{C}_4\text{H}_3\text{Br}_2\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Br}$. B. Beim Bromiren von 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Brompyrazol (s. o.) und von 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4-Brompyrazol (s. o.) (M., SCH., B. 33, 2612, 2614). — Schmelzpunkt: $150-151^\circ$.

1-Phenyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_8N_2ClBr = C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ CCl:CBr \end{matrix}$.

B. Durch Behandeln seines Perbromids (s. u.) mit heisser Natronlauge (M., P., B. 32, 2409). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 56°. Löslich in conc. Salzsäure. — Perbromid $C_{10}H_8N_2ClBr.Br_2$. *B.* Durch Zufügen von Brom zur petroleätherischen Lösung des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) (M., P.). Gelbes Pulver. Schmelzp.: 99°. In heissem Alkohol nicht ganz unzersetzt löslich

Jodmethylat $C_{11}H_{11}N_2ClBrJ = C_{10}H_8ClBrN_2.CH_3J$. *B.* Aus 1-Phenyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazol (s. o.) und CH_3J in methylalkoholischer Lösung bei 90—100° (M., BINDEWALD, A. 320, 24). — Weisse Blättchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 230°. Mässig löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_7N_2ClBr_2 = C_4H_3ClBrN_2.C_6H_4Br$. *B.* Man versetzt eine Lösung des 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) in Petroleumäther mit Brom, schüttelt mit Natronlauge bis zur Verfärbung und verdunstet den Petroleumäther (M., SCH., B. 33, 2612). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 143°.

1-Nitrophenyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazol $C_{10}H_7O_2N_3ClBr = C_4H_3ClBrN_2.C_6H_4.NO_2$. a) *o*-Nitroverbindung. *B.* Beim Bromiren des in Aether gelösten 1-*o*-Nitrophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318—319) (M., BEHN, B. 33, 2600). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 123°.

b) *m*-Nitroverbindung. *B.* Analog der *o*-Verbindung (s. o.) (M., BEHN, B. 33, 2599). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 170°.

c) *p*-Nitroverbindung. *B.* Beim Bromiren des in Aether gelösten 1-*p*-Nitrophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 319) und beim Nitriren des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazols (s. o.) (M., BEHN, B. 33, 2597). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 152,5°.

1-Phenyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazol-Bz-Carbonsäure $C_{11}H_8O_2N_2ClBr = C_4H_3ClBrN_2.C_6H_4.CO_2H$. *B.* Durch Einwirkung von etwas überschüssigem Brom auf die Eisessiglösung der 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-Bz-*p*-Carbonsäure (S. 319) (M., SU., B. 33, 2621). Durch Oxydation des in Eisessig gelösten 1-*p*-Tolyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazols (S. 322) mittels wässriger Chromsäure (M., SU.). — Farblose Nadeln. Schmelzpunkt: 246° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol und heissem Eisessig.

1-Phenyl-3-Methyl-5-Jodpyrazol $C_{10}H_9N_2J = C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ CJ:CH \end{matrix}$. *B.* Aus seinem Chloräthylat (s. u.) durch Destillation im luftverdünnten Raume (M., VOSS, GREIS, B. 32, 1306). — Oel. Im Vacuum destillierbar.

2-Chloräthylat $C_{10}H_9N_2J.C_2H_5Cl = C_6H_5.N \begin{matrix} N(C_2H_5)(Cl):C.CH_3 \\ \diagdown \\ CJ:CH \end{matrix}$. *B.* Durch Digeriren des 2-Jodäthylats (s. u.) mit Wasser und Silberchlorid (M., P., 32, 2409). — Schmelzpunkt: 222° (unter Zersetzung).

2-Jodäthylat $C_{12}H_{14}N_2J_2 = C_{10}H_9JN_2.C_2H_5J$. *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen von 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318) mit C_2H_5J auf 150° (M., P., B. 32, 2408). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 240° (unter Zersetzung). Mässig löslich in heissem Wasser und Alkohol.

Jodmethylat des 1-p-Nitrophenyl-3-Methyl-5-Jodpyrazols $C_{11}H_{11}O_2N_3J_2 = O_2N.C_6H_4.N \begin{matrix} N(CH_3)(J):C.CH_3 \\ \diagdown \\ CJ:CH \end{matrix}$. *B.* Beim 6-stdg. Erhitzen des 1-*p*-Nitrophenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 319) mit viel überschüssigem CH_3J auf 125° (M., BEHN, B. 33, 2600). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 229° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Chloroform.

Jodmethylat des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Jod-5-Chlorpyrazols $C_{11}H_{11}N_2ClJ_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N(CH_3)(J):C.CH_3 \\ \diagdown \\ CCl:CH \end{matrix}$. *B.* Durch 4-stdg. Erhitzen des 1-Phenyl-3-Methyl-4,5-Dichlorpyrazols (S. 319—320) mit CH_3J auf 100—120° (M., P., B. 32, 2411). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 229° (unter Zersetzung).

1-p-Tolyl-3-Methylpyrazol $C_{11}H_{12}N_2 = C_7H_7.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ CH:CH \end{matrix}$. *B.* Bei der Reduction des 1-*p*-Tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 322) mit der gleichen Menge amorphen Phosphors und der vierfachen Menge Jodwasserstoffsäure bei 170—180° (M., SU., B. 33, 2617). — Blättchen. Schmelzp.: 50°.

1-p-Tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_{11}N_2Cl = C_7H_7.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ CCl:CH \end{matrix}$. B. Analog

wie die entsprechende Phenylverbindung (S. 318) (M., Sv., B. 33, 2615). — Krystallmasse. Schmelzp.: 30°. $K_{P_{12}}$: 148°. $K_{P_{25}}$: 172°. K_P : 274°. Von eigenthümlichem Geruch. HJ reducirt zum p-Tolylmethylpyrazol (S. 321). CrO_3 in Eisessig oxydirt zu 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-Bz-p-Carbonsäure (S. 319). — $(C_{11}H_{11}N_2Cl.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Orangefarbene nadelförmige Krystalle. Schmelzp.: 180°.

Chlormethylat $C_{12}H_{14}N_2Cl_2 + H_2O = C_{11}H_{11}N_2Cl.CH_3Cl + H_2O$. B. Aus p-Tolypyrin (S. 328) und $POCl_3$ (M., Sv., B. 33, 2616). — Sehr hygroskopische Krystalle (aus Alkohol und Aether). Schmelzp. (wasserfrei): 232°.

Brommethylat $C_{12}H_{14}N_2ClBr = C_{11}H_{11}N_2Cl.CH_3Br$. Krystalle. Schmelzp.: 234°. Leicht löslich in Wasser (M., Sv., B. 33, 2616).

Jodmethylat $C_{12}H_{14}N_2ClJ = C_{11}H_{11}N_2Cl.CH_3J$. Nadeln. Schmelzp.: 245° (M., Sv., B. 33, 2616). Liefert mit Ag_2O oder alkoholischem Kali p-Tolypyrin (S. 328).

1-Nitro-p-tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_{10}O_2N_2Cl = C_4H_4ClN_2.C_7H_6.NO_2$. Nadeln. Schmelzp.: 81° (M., Sv., B. 33, 2617).

1-Dinitro-p-tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_9O_4N_4Cl = C_4H_4ClN_2.C_7H_5(NO_2)_2$. Schmelzp.: 167° (M., Sv., B. 33, 2617).

1-p-Tolyl-3-Methyl-4,5-Dichlorpyrazol $C_{11}H_{10}N_2Cl_2 = C_7H_7.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ CCl:CCl \end{matrix}$. B.

Aus dem 5-Chlorderivat (s. o.) durch Chlorirung (M., Sv., B. 33, 2617). — Nadeln. Schmelzpunkt: 57°.

1-p-Tolyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_{10}N_2ClBr = C_7H_7.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ CCl:CBr \end{matrix}$.

B. Durch Einwirkung von Brom auf das 1-p-Tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) (M., Sv., B. 33, 2617). — Nadeln von esterartigem Geruch. Schmelzp.: 66°.

1-Nitro-p-tolyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_9O_2N_2ClBr = C_4H_5ClBrN_2.C_7H_6.NO_2$. B. Beim Bromiren des 1-Nitro-p-tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (s. o.) sowie beim Nitriren des 1-p-Tolyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazols (s. o.) (M., Sv., B. 33, 2617). — Schmelzp.: 136°.

Jodäthylat des 1-Tolyl-3-Methyl-5-Jodpyrazols $C_{13}H_{18}N_2J_2 =$

$C_7H_7.N \begin{matrix} N(C_2H_5)(J):C.CH_3 \\ \diagdown \\ CJ:CH \end{matrix}$. B. Beim 5—6-stdg. Erhitzen von 1-p-Tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) mit überschüssigem C_2H_5J im Einschmelzrohre auf 150° (M., Sv., B. 33, 2616). — Farblose Nadelchen. Schmelzp.: 231°.

* Verbindungen $C_4H_8ON_2$ (S. 506—507). a) *3-Methylpyrazolon(5) $NH \begin{matrix} N:C.CH_3 \\ \diagdown \\ CO.CH_2 \end{matrix}$ (S. 506). B. Bei der Einwirkung von Hydrazin auf O-Butyrylacetylessigsäuremethyl-ester neben Butyrylhydrazid (BONGERT, C. r. 132, 975).

*4-Isonitroso-3-Methylpyrazolon $C_4H_8O_2N_3 = NH \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ CO.C:N.OH \end{matrix}$ (S. 506—507).

B. Aus Nitrosoantipyrin (S. 327) durch Einwirkung von Hydrazinhydrat (KNORR, A. 328, 66). — Schmelzp.: 230° (unter Zersetzung). Reagirt sauer. Elektrische Leitfähigkeit der freien Verbindung und Hydrolyse des Natriumsalzes: HANTZSCH, BARTH, B. 35, 225.

* Verbindungen $C_{10}H_{10}ON_2$ (S. 507—511). a) *1-Phenyl-3-Methyl-5-Oxypyrazol $C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ C(OH):CH \end{matrix}$ (S. 507). *Methyläther $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_5.$

$N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ C(O.C_2H_5):CH \end{matrix}$ (S. 507). Lagert sich beim Erhitzen auf 250° in 1-Phenyl-2,3-Dimethylpyrazolon(5) (S. 324) um (Stolz, D.R.P. 95643; C. 1898 I, 812).

Oxäthyläther, 1-Phenyl-3-Methyl-5-Oxäthoxyppyrazol

$C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ C(O.CH_2.CH_2.OH):CH \end{matrix}$ und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 513—514 u. Spl. Bd. IV, S. 329.

1-(p-) Aminophenyl-3-Methyl-5-Aethoxyppyrazol $C_{12}H_{15}ON_3 = NH_2.C_6H_4.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ C(O.C_2H_5):CH \end{matrix}$. Täfelchen. Schmelzp.: 94°. Löslich in Aether (Höchster Farb., D.R.P. 97011; C. 1898 II, 238).

O-Acylderivate von 3-Methyl-5-Oxypyrazolen s. *Hptw. Bd. IV, S. 511—512* u. *Spl. Bd. IV, S. 328—329*.

b) *1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix} = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \end{matrix}$
(desmotrope Formen von a, vgl. S. 322) (*S. 507—511*). Seine Säurederivate entsprechen der Constitution: $C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{C}(\text{O} \cdot \text{Ac}) \cdot \text{CH} \end{matrix}$ (*St., J. pr. [2] 55, 145*). {B. . . . Phenyl-

hydrazin . . . Acetessigsäureäthylester . . . (KNORR, *B. 16, 2597; A. 238, 147*); D.R.P. 26429; *Frdl. I, 208*). Neben anderen Producten durch Condensation von Acetessigester mit acylieren Phenylhydrazinen bei Gegenwart von PCl_3 oder $POCl_3$ (*St., J. pr. [2] 55, 164, 166*). Aus 1-Phenylpyrazolon(5)-Essigsäure(3) (*S. 350*) durch Erhitzen über ihren Schmelzpunkt (v. PECHMANN, *A. 261, 172; H. F., D.R.P. 32277; Frdl. I, 213*). Durch längeres Erwärmen von Tetrolsäure (*Spl. Bd. I, S. 208*), deren Estern oder Natriumsalz mit Phenylhydrazin auf 125° (KRAUTH, D.R.P. 77174; *Frdl. IV, 1198*). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf O-Butyrylacetyllessigsäuremethylester, neben Butyrylphenylhydrazin (*Hptw. Bd. IV, S. 666*) (BONGERT, *C. r. 132, 974*). — Liefert beim Erhitzen mit $POCl_3$ auf 150° 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (*S. 318*) (MICHAELIS, RÖHMER, *B. 31, 2908*). Condensirt sich mit Nitrosodimethylanilin in Gegenwart von Soda zum Dimethylaminoanil des 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5)-Ketons(4) (*Spl. zu Bd. IV, S. 598*) (F. SACHS, BARSCHALL, *B. 35, 1438*). Condensation mit Oxyaldehyden und deren Aethern: TAMBOR, *B. 33, 864*. Kuppelt mit diazotirtem Primulin (vgl. *Spl. Bd. II, S. 262, 484*) zu einem substantiven Azofarbstoff (H. F., D.R.P. 117575; *C. 1901 I, 486*). Verwendung zur Darstellung von Beizfarbstoffen durch Combination mit Diazoverbindungen: H. F., D.R.P. 134162; *C. 1902 II, 918*. Giebt nicht wie Antipyrin (*S. 324—325*) Verbindungen mit Phenolen und Oxysäuren (PATEIN, *C. r. 124, 234*).

S. 507, Z. 10 v. u. statt: „Phenylmethylpyrazolidon“ lies: „Phenylmethylpyrazolidon“.
*Der Artikel „Verbindung $C_{10}H_{10}ON_2$ “ (*Hptw. Bd. IV, S. 508, Z. 26—30 v. o.*) ist zu streichen.*

1-p-Bromphenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{10}H_9ON_2Br = Br \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$.

B. Beim 3—4-stdg. Erhitzen einer Lösung von 10 g p-Bromphenylhydrazin (*Hptw. Bd. IV, S. 655*) und 7 g Acetessigester in 50%iger Essigsäure am Rückflusskühler (M., SCHWABE, *B. 33, 2607*). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 175° . Sehr wenig löslich in Alkohol und heissem Eisessig.

1-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{10}H_9O_3N_3 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$.

a) o-Nitroverbindung. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. o-Nitrophenylhydrazin (*Hptw. Bd. IV, S. 656*) mit 1 Mol.-Gew. Acetessigester im Wasserbade (M., BEHN, *B. 33, 2599*). — Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 51° .

b) m-Nitroverbindung. B. Aus Acetessigester-m-Nitrophenylhydrazon (*Hptw. Bd. IV, S. 690, Z. 6 v. u.*) beim Erhitzen auf $140—150^\circ$ (M., B., *B. 33, 2598*; vgl. auch ROUAY, *Bl. [3] 21, 596*). — Gelbes Pulver. Schmelzp.: 185° . Fast unlöslich in Wasser und Aether, sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in Eisessig und in wässrigem Alkali.

c) p-Nitroverbindung. B. Durch Nitriren von in conc. Schwefelsäure gelöstem 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. o.) mit Salpeterschwefelsäure (H. F., D.R.P. 61794; *Frdl. III, 926*). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: ca. 218° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Soda.

1-p-Aminophenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{10}H_{11}ON_3 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$.

B. Durch Reduction von 1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. o.) mit $Sn + HCl$ (H. F., D.R.P., 61794; *Frdl. III, 926*). — Schmelzp.: 161° . Löslich in Wasser. Liefert durch Methylierung p-Dimethylaminoantipyrin (*S. 326*) (H. F., D.R.P., 97011; *C. 1898 II, 238*). Giebt, als Chlorhydrat mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat gekocht, ein Diacetyl-derivat $C_{14}H_{15}O_3N_3$ vom Schmelzp.: 220° . — $C_{10}H_{11}ON_3 \cdot HCl$. Nadeln.

1-p-Acetylaminophenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{12}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5ON_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Acetyl-p-Aminophenylhydrazin (*Hptw. Bd. IV, S. 1126*) und Acetessigester (H. F., D.R.P. 92990; *Frdl. IV, 1193*). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 197° . Schwer löslich in kaltem Wasser. Giebt mit salpetriger Säure eine rothe Isonitrosoverbindung.

1-p-Oxyphenyl-3-Methylpyrazolon(5) und Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 514 und Spl. Bd. IV, S. 329.*

*1-Phenyl-3-Methyl-4-Isonitrosopyrazolon(5) $C_{10}H_9O_2N_3 = C_6H_5.N \begin{matrix} \swarrow N=C.CH_3 \\ \searrow CO.C:N.OH \end{matrix}$ (S. 509). *B.* Aus dem Nitrosoderivat des Cyanacetophenylhydrazons (*Hptw. Bd. IV, S. 767*) durch alkoholische Salzsäure bei 120° (WALTHER, *J. pr.* [2] 55, 141). Beim Behandeln von 1-Phenyl-3-Methyl-5-Imidpyrazolon (*Hptw. Bd. IV, S. 767*) mit salpetriger Säure (W., *J. pr.* [2] 55, 144). — Reagiert sauer. Elektrische Leitfähigkeit der freien Verbindung und Hydrolyse des Natriumsalzes: HANTZSCH, BARTH, *B.* 35, 222.

1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4-Isonitrosopyrazolon(5) $C_{10}H_8O_2N_3Br = Br.C_6H_4.N \begin{matrix} \swarrow N=C.CH_3 \\ \searrow CO.C:N.OH \end{matrix}$. *B.* Aus 1-p-Bromphenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) durch salpetrige Säure (KNORR, MÜLLER, *A.* 328, 76). Aus dem p-Bromphenylhydrazon des Isonitrosoacetessigsäure-Methylphenylhydrazids (*Spl. zu Bd. IV, S. 707*) beim Kochen mit überschüssiger Natronlauge (KN., MÜ.). — Orangegelbe Prismen (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzpt.: 188° .

1-p-Nitrophenyl-3-Methyl-4-Nitropyrazolon(5), Pikrolonsäure $C_{10}H_8O_5N_4 = NO_2.C_6H_4.N \begin{matrix} \swarrow N=C.CH_3 \\ \searrow C(OH):C.NO_2 \end{matrix} = NO_2.C_6H_4.N \begin{matrix} \swarrow N=C.CH_3 \\ \searrow CO.CH.NO_2 \end{matrix}$. Zur Bezeichnung vgl. KN., *B.* 30, 914. — *B.* Durch Nitrieren von 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) (BERTRAM, Dissertation, Jena 1892). — Kann — ähnlich der Pikrinsäure — zur Charakterisierung von Basen, mit denen sie häufig schwer lösliche, gut krystallisierende Salze bildet, dienen. — Hydrazin-pikrolonat $N_2H_4.C_{10}H_8O_5N_4$. *B.* Aus Pikrolonsäure und der durch Condensation von Acetonlacton mit Hydrazinhydrat erhaltenen Verbindung $C_{12}H_{24}N_8$ (GRAY, *Soc.* 79, 685). Nadeln aus Alkohol, welche sich bei 262° zersetzen. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — Pikrolonate der organischen Basen s. bei den einzelnen Basen.

Phenylmethylpyrazolonsulfonsäure und Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 736.*

*1-Phenyl-2,3-Dimethylpyrazolon(5), Antipyrin $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \swarrow N(CH_3).C(CH_3) \\ \searrow CO-CH \end{matrix}$ (S. 509—510). Constitution: $C_6H_5.N \begin{matrix} \swarrow \overset{CH_3}{N}=C.CH_3 \\ \searrow \underset{O}{C} \\ \quad \quad \quad | \\ \quad \quad \quad C=CH \end{matrix}$ (1-Phenyl-

2,3-Dimethyl-2,5-Endoopyrazol)? (M., *A.* 320, 45; M., PASTERNAK, *B.* 32, 2399; vgl. dagegen KN., *A.* 328, 78). *B.* Aus Phenylmethylpyrazolon, CH_3J und Holzgeist bei $100-120^\circ$. . . (KNORR, *B.* 17, 549, 2037; D.R.P. 26429; *Frdl.* I, 208). {Beim Erhitzen . . . Acetessigsäure-Aethylester . . . Methylphenylhydrazin . . . (KNORR, *A.* 238, 203; D.R.P. 40377; *Frdl.* I, 210). } . . . Erhitzen von 1-Phenyl-3-Methyl-5-Aethoxyppyrazol mit CH_3J . . . (STOLZ . . . , KNORR . . .); H. F., D.R.P. 72824; *Frdl.* III, 936). Durch Erhitzen von β -Halogenacetonsäureestern mit a,b-Methylphenylhydrazin (*Hptw. Bd. IV, S. 1501*) (H. F., D.R.P. 64444; *Frdl.* III, 928). Durch Umlagerung des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Oxyppyrazol-Methyläthers bei 3-stdg. Erhitzen auf 250° (St., *J. pr.* [2] 55, 148; D.R.P. 95643; C. 1898 I, 812). Aus 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-2-Chlormethylat (S. 318) durch Einwirkung von alkalischem Alkali (M., PAST., *B.* 32, 2406; M., B., *B.* 33, 2595). Aus 1-Phenyl-3-Methylpyrazol-5-Oxyessigsäure bezw. deren Aethylester (*Hptw. Bd. IV, S. 512*) durch Erhitzen mit CH_3J + Methylalkohol und Erwärmen des Productes mit Natronlauge (H. F., 84142; *Frdl.* IV, 1192). — Krystallisationsgeschwindigkeit: BOJOGAWLENSKY, D.R.P. *Ph. Ch.* 27, 596. Liefert bei der Einwirkung von $POCl_3$ bei 150° vorwiegend 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-2-Chlormethylat (S. 318), neben geringeren Mengen 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318), bei $180-200^\circ$ entsteht dagegen neben dem Chlormethylat 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-4-Phosphinsäurechlorid (vgl. *Spl. zu Bd. IV, S. 1683*) (M., PAST., *B.* 32, 2398). Verbindet sich mit Kohlenoxychlorid und dessen Polymolekularen zu einem krystallinischen Additionsproduct (BAYER & Co., D.R.P. 114025, 117624; *Frdl.* VI, 1161, 1164). Lässt sich mit primären aromatischen Aminen durch $POCl_3$ oder PCl_5 condensieren (STLBERSTEIN, D.R.P. 113384; C. 1900 II, 654). Verbindet sich mit Aminoxybenzoesäureestern zu salzartigen Verbindungen (S. 325) (EINHORN, D.R.P. 126340; C. 1902 I, 78). Scheint sich im Thierkörper in eine Oxyantipyringlykuronsäure umzuwandeln (LAWROW, *B.* 33, 2344; *H.* 32, 111).

S. 509, Z. 24 v. o. streiche: „KOH“.

S. 509, Z. 13 u. 11 v. u. statt: „ $C_{11}H_{11}JNO$ “ lies: „ $C_{11}H_{11}JN_2O$ “.

* Quantitative Bestimmung (S. 509): BOGAVLT, C. 1898 I, 858; 1900 I, 507.

*Salze und Doppelsalze (S. 509—510). — Salzsaures Antipyrin $C_{11}H_{12}N_2O_2Cl$.

Auffassung als 1-Phenyl-3-Methyl-5-Oxypyrazol-2-Chlormethylat $C_6H_5N \begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_3\text{Cl})\cdot\text{C}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{C}(\text{OH})=\text{CH} \end{matrix}$:

M., PAST., B. 32, 2400. B. Durch Eindampfen der wässrigen Lösung des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-2-Methylhydroxyds (vgl. Antipyrinchlorid, S. 318) (M., PAST., B. 32, 2406). Man dampft 30 g Antipyrin mit 50 ccm Alkohol und 20 ccm conc. Salzsäure auf dem Wasserbade ein, behandelt den Rückstand mehrmals mit Alkohol und etwas Salzsäure auf die gleiche Weise, wäscht ihn mit alkoholischem Aether und darauf mit Aether und trocknet über H_2SO_4 . Ziemlich dicke, sehr zerfliessliche Tafeln. Schmelzp.: 158—160°. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in absolutem Alkohol, sehr wenig in Aether und siedendem Benzol. Die wässrige Lösung reagiert stark sauer und lässt sich in Gegenwart von Phenolphthalein titrieren (REYCHLER, Bl. [3] 27, 612). — $C_{11}H_{12}ON_2\cdot HCl + C_6H_5$. B. Durch Umkrystallisieren des salzsauren Antipyrins (s. o.) aus einem siedenden Gemisch von 5 Thln. Benzol mit 1 Thl. absolutem Alkohol (R.). Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Benzol und Aether (R.). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2\cdot HCl\cdot HgCl_2$. Rhombische Blättchen. Schmelzp.: 105—106°. Fast unlöslich in Aether und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Wasser, löslich in Chloroform (VILLE, ASTRE, C. r. 130, 837). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_3\cdot FeCl_3$. Helles, orangefelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser (SCHUYTEN, C. 1901 II, 1362). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2\cdot CuCl_2$. Rubinrothe Nadeln. Schmelzp.: 145° (SCH., C. 1899 II, 37). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2\cdot HBr\cdot HgBr_2$. Rhombische Tafeln. Schmelzp.: 115—116°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Aether (V., A., C. r. 130, 1256). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2\cdot HJ\cdot HgJ_2$. Rhombische Tafeln oder Blättchen. Schmelzp.: 119° bis 120° (V., A., C. r. 130, 1257). — $C_{11}H_{12}ON_2\cdot Hg_2(NO_3)_2$. Lebhaft roth gefärbtes Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in Salpetersäure (MOUTIN, Bl. [3] 29, 202). — $C_{11}H_{12}ON_2\cdot Hg(NO_3)_2$. Gelbliches krystallinisches Pulver. Explodirt bei 205—210°. Schwer löslich in Wasser (Mo.). — $C_{11}H_{12}ON_2\cdot Hg(NO_3)_2$. Weisse Nadeln (aus 60%igem Alkohol). Schwer löslich in Wasser; löst sich in Schwefelsäure mit rother Farbe (Mo.). — Neutrales camphersaures Antipyrin (vgl. Spl. Bd. I, S. 341). Schmelzp.: 98—100° (EBERT, REUTER, Ch. Z. 25, 44). — Saures camphersaures Antipyrin. Schmelzp.: 95—98° (E., R.). — Nitroprussidsalz des Antipyrins (vgl. Spl. Bd. I, S. 797) $(C_{11}H_{12}ON_2)_2\cdot H_2(NO)(CN)_5\cdot Fe\cdot H_2O$. Hellbraun, amorph. Löslich in Wasser (SCH., C. 1901 II, 1362). — *Ferrocyanid $(C_{11}H_{12}ON_2)_2\cdot H_4(CN)_6\cdot Fe$. Weiss. Leicht löslich in Wasser (SCH.). — Ferricyanid $(C_{11}H_{12}ON_2)_2\cdot H_3(CN)_6\cdot Fe$. Gelbe nadelförmige Krystalle. Leicht löslich in Wasser (SCH.). — Verbindungen von Antipyrin mit salicylsauren Salzen. Zur Constitution vgl.: SCH., C. 1899 II, 38; 1901 II, 484; BOURGEOIS, R. 18, 451. — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2 + Mg(C_7H_5O_3)_2 + 2H_2O$. B. Man lässt die Mischung der wässrigen Lösungen der Componenten über Schwefelsäure verdunsten (SCH., C. 1898 II, 838). Kügelchen aus Wasser; Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 126—127°. — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2 + Zn(C_7H_5O_3)_2$. Farblose Nadeln. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Aether, ziemlich in heissem Chloroform (SCH., C. 1898 II, 704). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2 + Cd(C_7H_5O_3)_2$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, ziemlich in Benzol und Toluol (SCH.). — $C_{11}H_{12}ON_2 + Pb(C_7H_5O_3)_2$. B. Man giesst eine essigsäure Lösung von Bleiacetat in ein Gemisch der Lösungen von Alkalisalicylat und Antipyrin, bis kein Niederschlag mehr fällt (SCH., C. 1898 II, 889). Nadeln. Schmelzp.: 48—50°. Dissociirt leicht bei Gegenwart von Wasser in Salipyrin und Bleisalicylat. Schwer löslich in Wasser, leichter löslich in Wasser, wenn frisch gefällig, fast unlöslich in Alkohol und Aether. In Chloroformlösung scheint Dissociation einzutreten. — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2 + Mn(C_7H_5O_3)_2 + 2H_2O$. Tetragonale Nadeln. Schmelzp.: 113—114°. Löslich in Wasser und Alkohol (SCH.). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_3 + Fe(C_7H_5O_3)_3$. Schmelzp.: 70—73° (SCH., C. 1898 I, 456). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2 + Co(C_7H_5O_3)_2 + 2H_2O$. Schmelzp.: 106° (SCH.). — $(C_{11}H_{12}ON_2)_2 + Ni(C_7H_5O_3)_2 + 2H_2O$. Schmelzp.: 120° (SCH.). — $C_{11}H_{12}ON_2 + Cu(C_7H_5O_3)_2$. Grüne rhombische Krystalle. Schwer löslich in Wasser (SCH., C. 1898 II, 704). — Acetalsalicylsaures Antipyrin (vgl. Spl. Bd. II, S. 889). Schmelzp.: 64—65° (EBERT, REUTER, Ch. Z. 25, 44). — d-Camphersulfonsaures Antipyrin (vgl. Spl. Bd. III, S. 363) $C_{11}H_{12}ON_2\cdot C_{10}H_{16}O_4S$. Prismen. Schmelzp.: 166°. Sehr leicht löslich in Wasser. Die wässrige Lösung reagiert auf Lackmus stark sauer, die alkoholische neutral (REYCHLER, Bl. [3] 27, 614).

Verbindung von Antipyrin mit 3-Amino-4-Oxybenzoesäuremethylester, „Antipyrin-Orthoform neu“ (vgl. Spl. Bd. II, S. 912—913) $C_{19}H_{21}O_4N_3$. Schmelzp.: 93° (EINHORN, RUPPERT, A. 325, 318; D.R.P. 126340; C. 1902 I, 78). — Verbindung mit 4-Amino-3-Oxybenzoesäuremethylester, „Antipyrin-Orthoform“ (vgl. Spl. Bd. II, S. 904) $C_{19}H_{21}O_4N_3$. Monokline (GOSSNER) Zwillingkrystalle. Schmelzp.: 82° (Ei., Ru.). Zur Constitution vgl.: Ei., Ru., A. 325, 308). — Salipyrin-Orthoform neu (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 510). Schmelzp.: 75—76° (Ei., Ru., A. 325, 19). — Salipyrin-Orthoform. Schmelzp.: 76° (Ei., Ru.).

Antipyrin-Saccharin. *B.* Aus gleichmolekularen Mengen von Antipyrin und Saccharin (Spl. Bd. II, S. 799) (A. u. L. LUMIÈRE, D.R.P. 131741; *C.* 1902 I, 1287). — Prismatische Krystalle (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 145—150°. 100 Thle. Wasser lösen bei 18° 0,56 Thle., bei 37° 0,74 Thle. und bei 100° 25 Thle. Weniger toxisch als Antipyrin.

*Monochloralantipyrin, Hypnal $C_{13}H_{15}O_3N_2Cl_3$ (*S.* 510). Vgl. auch: PATEIN, *C. r.* 125, 957.

Butyrchloralantipyrin $C_{15}H_{17}O_3N_2Cl_3$. *B.* Durch Condensation von Butyrchloralhydrat (Hptw. Bd. I, S. 944) und Antipyrin (*S.* 324) (CALDERATO, *C.* 1902 II, 1387). — Triklin-holoëdrische (BILLOWS) Krystalle und zwar gelbliche Krystalle vom Schmelzp.: 70—71°, zu einer weissen Masse vom gleichen Schmelzpunkt sublimierbar, oder weisse Krystalle vom Schmelzp.: 68—69°. Löslich bei 25° in 15,12 Thln. Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Die alkoholische Lösung färbt sich roth mit Ferrisalzen und reducirt nicht FEHLING'sche Lösung in der Wärme.

Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_2Cl_3$. *B.* Durch Einwirkung von Chlorkalk auf Antipyrin (*S.* 324) bei Gegenwart sehr verdünnter Salzsäure (H. F., D.R.P. 66705; *Frdl.* III, 931). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig), die bei 228° unter Entwicklung von HCl und Verkohlungen schmelzen. Unlöslich in Wasser, verdünnten Säuren, $CHCl_3$. In Alkalien unter Zersetzung löslich. Geht beim Schmelzen im Cl-Strome oder beim Einleiten von Cl in die Eisessiglösung in Phenylmethyldichlorpyrazolon (Hptw. Bd. IV, S. 508) über.

p-Bromantipyrin $C_{11}H_{11}ON_2Br = C_6H_4Br.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ \diagdown \\ CO-CH \end{matrix}$. *B.* Durch Einwirkung von CH_3J auf 1-p-Bromphenyl-3-Methylpyrazolon(5) (*S.* 323) (MICHAELIS, SCHWABE, *B.* 33, 2610). Aus den Halogenmethylenen des 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (*S.* 318) durch Erwärmen mit etwas überschüssigem alkoholischem Kali in alkoholischer Lösung (M., SCHW.). — Monokline (VON AREND) Krystalle. Schmelzp.: 122°. Kp_9 : 300° (fast ohne Zersetzung). Löslich in Alkohol, Chloroform, heissem Wasser, heissem Toluol und heissem Aether. Färbt sich mit $NaNO_2$ in essigsaurer Lösung grün. — $C_{11}H_{11}ON_2Br.HCl$. Weisse krystallinische Masse. Schmelzp.: 213°. — $(C_{11}H_{12}ON_2Br)_2PtCl_6$. Gelbbrauner Niederschlag. Schmelzp.: 208—210° (unter Zersetzung). — Ferrocyanat $(C_{11}H_{11}ON_2Br)_3H_4Fe(CN)_6$. Weisser Niederschlag.

p-Aminoantipyrin $C_{11}H_{13}ON_2 = NH_2.C_6H_4.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ \diagdown \\ CO-CH \end{matrix}$. *B.* Durch Kochen seiner Acetylverbindung (s. u.) mit conc. Salzsäure (H. F., D.R.P. 92990; *Frdl.* IV, 1193). — Schmelzp.: 210°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform.

p-Dimethylaminoantipyrin $C_{13}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ \diagdown \\ CO-CH \end{matrix}$. *B.* Durch Methylierung von 1-(p-)Aminophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (*S.* 323) mit CH_3J und Methylalkohol (H. F., D.R.P. 97011; *C.* 1898 II, 238). — Farblose Prismen oder Blättchen. Schmelzp.: 134—135°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol und verdünnten Säuren, schwer in Aether und Ligroin. Giebt mit salpetriger Säure grünes p-Dimethylamino-4-Nitrosoantipyrin.

p-Acetaminoantipyrin $C_{13}H_{15}O_2N_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N_2C_5H_7O$. *B.* Durch 12-stdg. Erhitzen von 1-p-Acetaminophenyl-3-Methyl-5-Acetyypyrazol (*S.* 328) mit CH_3J in Benzol auf 100° (H. F., D.R.P. 92990; *Frdl.* IV, 1193). — Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 221°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Wasser. Liefert mit salpetriger Säure eine grüne Nitroverbindung.

p-Methoxy- und p-Aethoxy-Antipyrin *s. Hptw. Bd. IV, S. 514 und Spl. Bd. IV, S. 329.*

Antipyrin-p-Sulfonsäure $HO_3S.C_6H_4.N_2C_5H_7O$ *s. Hptw. Bd. IV, S. 737.*

Antipyrin-Bz-p-Carbonsäure $C_{12}H_{12}O_3N_2 = HO_2C.C_6H_4.N_2C_5H_7O$. *B.* Man erhitzt die wässrige Lösung des Jodmethylats der 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-Bz-p-Carbonsäure (*S.* 319) mit überschüssigem Silberoxyd und übergiesst das zur Trockene eingedampfte Filtrat mit kaltem Wasser, wobei das gleichzeitig gebildete Chlormethylat der Phenylmethylchlorpyrazolcarbonsäure in Lösung geht (M., Su., *B.* 33, 2622). — Blättchen. Schmelzpunkt: 246°. Sehr wenig löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser und verdünnten Alkalien. Färbt sich mit $FeCl_3$ schwach roth. Liefert beim Erhitzen mit Natronkalk Antipyrin.

Jodantipyrin $C_{11}H_{11}ON_2J = C_6H_5.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ \diagdown \\ CO-CJ \end{matrix}$. *B.* Durch Einwirkung von Jod auf eine wässrige Lösung von Antipyrin (*S.* 324) in Gegenwart von Natriumacetat (BOUGAULT, *C.* 1900 I, 507). Durch Behandlung der Verbindung $(C_{11}H_{11}ON_2J)_4HgCl_2$.

HgJ₂.2HCl (s. u.) mit einer Lösung von KJ, welche mit Na₂CO₃ alkalisch gemacht ist (BOUQ.). — Hexagonale säulenförmige Krystalle (SCHIMPF, *Z. Kr.* 29, 232). — C₁₁H₁₁ON₂J. HgCl₂. Farblose Krystalle. Schmelzp.: 168—169°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Aether (BOUQ., *C.* 1900 I, 725). — (C₁₁H₁₁ON₂J)₂. HgJ₂. Gelbe Krystalle. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. — (C₁₁H₁₁ON₂J)₂.HgJ₂.HCl. Entsteht, wenn man wie bei der Darstellung der folgenden Verbindung verfährt, aber nur 1,35 g Sublimat anwendet (BOUQ., *C.* 1900 I, 507). Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 130°. — (C₁₁H₁₁ON₂J)₄.HgCl₂.HgJ₂.2HCl. Entsteht, wenn man die Lösungen von 2,54 g Jod, 1,88 g Antipyrin und 5 g Sublimat in je 30 ccm 95%igem Alkohol auf 70—80° erhitzt, mischt und dann abkühlt (BOUQ., *C.* 1900 I, 507). Weiße Krystalle. Schmelzp.: 140°. Schwer löslich in kaltem, löslich in siedendem Alkohol unter Zersetzung (BOUQ., *C.* 1900 I, 725).

Ueber Jodantipyrin vgl. auch bei *Antipyrin*, *Hptw. Bd. IV*, S. 509, *Einwirkung von Chlorjod (Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 324)*.

*Nitrosoantipyrin C₁₁H₁₁O₂N₃ = C₆H₅.N < $\begin{matrix} \text{CO} - \text{C.NO} \\ \text{N(CH}_3\text{)}_2 \cdot \text{C.CH}_3 \end{matrix}$ (S. 510). Liefert bei Ein-

wirkung von Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung neben Methylphenylhydrazin 4-Isonitroso-3-Methylpyrazolon (S. 322); mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung entsteht bei Wasserbadwärme das Phenylhydrazon des Isonitrosoacetessigsäure-Methylphenylhydrazids (Spl. zu Bd. IV, S. 707) (KN., MÜLLER, *A.* 328, 66). Beim Erhitzen mit Phenylmethylpyrazolon (S. 323) in alkoholischer Lösung entsteht Methylrubazonsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1325) (PARÖSCHER, *B.* 35, 1436). Bildet leicht Indaminfarbstoffe, z. B. mit Pyrrol und mit Tolylendiamin.

*Antipyrinpseudojodmethylat, 1-Phenyl-3-Methyl-5-Methoxy-pyrazoljodmethylat C₁₂H₁₅O₂N₂J = C₆H₅.N < $\begin{matrix} \text{C(O.CH}_3\text{):CH} \\ \text{N(CH}_3\text{)}_2 \cdot \text{C.CH}_3 \end{matrix}$ (S. 511). Monokline Krystalle von pyramidalem oder prismatischem Habitus. D²²: zwischen 1,578 und 1,580 (ZSCHIMMER, *Z. Kr.* 29, 217).

*Antipyrinpseudojodäthylat C₁₁H₁₃ON₂.C₂H₅J (S. 511). Monoklin (ZSCH., *Z. Kr.* 29, 217).

*1-Phenyl-2-Aethyl-3-Methylpyrazolon(5), Homoantipyrin C₁₃H₁₄ON₂ = C₆H₅.N < $\begin{matrix} \text{N(C}_2\text{H}_5\text{)}_2 \cdot \text{C.CH}_3 \\ \text{CO} - \text{CH} \end{matrix}$ (S. 511). B. Durch Erhitzen von 1-Phenyl-3-Methyl-5-Oxy-pyrazoläthyläther (S. 507) für sich auf 250—260° (STOLZ, D.R.P. 95643; *C.* 1898 I, 812).

S. 511, Z. 23 v. o. statt: „C₁₂H₁₃N₃O“ lies: „C₁₂H₁₃N₃O₂“.

S. 511, Z. 23 v. o. füge hinzu: „Zersetzt sich gegen 130°“.

1-Phenyl-2-Oxäthyl-3-Methylpyrazolon(5) C₁₂H₁₄O₂N₂ = C₆H₅.N < $\begin{matrix} \text{N(CH}_2\text{.CH}_2\text{.OH)} \cdot \text{C.CH}_3 \\ \text{CO} - \text{CH} \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Aethylenchlorhydrin auf

1-Phenyl-3-Methylpyrazolon-Natrium (vgl. S. 323) in siedendem Alkohol, neben 1-Phenyl-3-Methyl-5-Oxäthoxy-pyrazol (S. 329) (KN., D.R.P. 74912; *Frdl.* III, 939). — Krystalle aus Toluol. Schmelzp.: 143°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und CHCl₃, schwer in Ligroin, Aether und conc. Alkali. Mit salpetriger Säure entsteht eine Nitroverbindung von Zersetzungsp.: 137°. — Platinsalz. Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: ca. 176°. — Ferrocyanat (C₁₂H₁₄O₂N₂)₂H₄Fe(CN)₆. — Pikrat. Nadelchen. Schmelzp.: ca. 114—115°.

Acetat C₁₄H₁₆O₂N₂ = C₃HN₂O(CH₃)(C₆H₅).CH₂.CH₂.O.CO.CH₃. Krystalle aus Toluol. Schmelzp.: 114—116°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether (KN., D.R.P. 74912; *Frdl.* III, 940).

Benzoat C₁₃H₁₅O₂N₂ = C₃HN₂O(CH₃)(C₆H₅).CH₂.CH₂.O.CO.C₆H₅. Krystalle aus Toluol. Schmelzp.: 132°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser (KN., D.R.P. 74912; *Frdl.* III, 940).

*Tolylmethylpyrazolon C₁₁H₁₂ON₂ = CH₃.C₆H₄.N < $\begin{matrix} \text{N} = \text{C.CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$ bzw. CH₃.C₆H₄.N < $\begin{matrix} \text{NH.C.CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \end{matrix}$ (S. 511). a) *o-Tolylderivat (S. 511).

S. 511, Z. 22 v. u. streiche: „und Kali“.

1-o-Tolyl-2-Aethyl-3-Methylpyrazolon(5) C₁₃H₁₆ON₂ = (CH₃.C₆H₄)(C₂H₅)(CH₃)C₃HON₂. Krystalle. Schmelzp.: 109—110°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol (H. F., D.R.P. 92009; *Frdl.* IV, 1198).

b) *p-Tolylderivat (S. 511). *Methylderivat, p-Tolypyridin $C_{12}H_{14}ON_2 = CH_3$.
 $C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{)} \cdot \text{C.CH}_3 \\ \text{CO} \text{---} \text{CH} \end{matrix}$ (S. 511, Z. 19 v. u.). B. Aus den Halogenmethylaten des 1-p-Tolyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 322) bei Behandlung mit alkoholischem Kali in alkoholischer Lösung oder mit Ag_2O in wässriger Lösung (Ml., Sv., B. 33, 2617). — Krystalle (aus heissem Toluol). Schmelzp.: 136°.

Verbindung mit 4-Amino-3-Oxybenzoesäuremethylester, Tolypyridin-Orthoform (vgl. Spl. Bd. II, S. 904) $C_{20}H_{28}O_4N_2$. Schmelzp.: 86° (El., Ru., A. 325, 319; D.R.P. 126 340; C. 1902 I, 78). — Verbindung mit 3-Amino-4-Oxybenzoesäuremethylester, Tolypyridin-Orthoform neu (vgl. Spl. Bd. II, S. 912—913) $C_{20}H_{28}O_4N_2$. Schmelzp.: 79—80° (El., Ru.).

1-p-Tolyl-2-Aethyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{13}H_{16}ON_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4)(C_2H_5)(CH_3)C_3HON_2$. Krystalle. Schmelzp.: 91,5—92,5°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol (H. F., D.R.P. 92009; *Frdl.* IV, 1198).

1-p-Methylbenzyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{12}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CO.CH}_2 \end{matrix}$.

B. Aus p-Methylbenzylhydrazin (Spl. zu Bd. IV, S. 813) und Acetessigester bei 130° als rothe, zähflüssige, mit Aether erstarrende Masse (CURTIUS, SPRENGER, *J. pr.* [2] 62, 110). — Schmelzp.: 154—155°.

Xylyl- und Cumyl-Pyrazolon-Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 813 u. 814.

1-Benzhydryl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{17}H_{16}ON_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CO.CH}_2 \end{matrix}$. B.

Aus Benzhydrylhydrazin (Spl. zu Bd. IV, S. 976) und Acetessigester bei 100° (DARAPSKY, *J. pr.* [2] 67, 172). — Prismen aus Alkohol. Sintert bei 190° und schmilzt bei 195°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Benzol. In verdünnten Säuren langsam, in Alkalien leicht löslich.

1-Benzhydryl-3-Methyl-4-Isonitrosopyrazolon(5) $C_{17}H_{15}O_2N_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CO.C:N.OH} \end{matrix}$. B. Aus dem Benzhydryl-Methylpyrazolon (s. o.) und salpetriger Säure in Alkohol (D., *J. pr.* [2] 67, 174). — Gelbe Nadeln aus Alkohol, welche 1 Mol. C_2H_6O enthalten, das bei 80—90° entweicht. Schmelzp.: 182° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in heissem Wasser, schwer in Alkohol, leicht in Chloroform.

*1-Phenyl-3-Methyl-5-Acetoxyypyrazol, 1-Phenyl-5-Acetyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{12}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{C(O.CO.CH}_3\text{):CH} \end{matrix}$ (S. 511, Z. 11 v. u.). Giebt mit $POCl_3$ 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318) und Acetylchlorid (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 530).

1-p-Acetaminophenyl-3-Methyl-5-Acetoxyypyrazol $C_{14}H_{15}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{C(O.CO.CH}_3\text{):CH} \end{matrix}$. B. Durch Kochen von p-Aminoantipyrin (S. 326) oder p-Acetaminoantipyrin (S. 326) mit Acetanhydrid (Höchster Farbw., D.R.P. 92990; *Frdl.* IV, 1193). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 160—161°.

1-Phenyl-3-Methyl-5-Butyroxypyrazol $C_{14}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{N(O.CO.C}_2\text{H}_5\text{):CH} \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Butyrylchlorid auf eine alkalische Lösung von 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) (M., B., 36, 530). — Gelbliches Oel. Kp_3 : 172°.

S. 512, Z. 20—21 v. o. Name und Structurformel müssen lauten: „1-Phenyl-3-Me-

thyl-5-Oxyypyrazol-O-Carbonsäure $C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \text{C(O.CO}_2\text{H):CH} \\ \text{N}=\text{C.CH}_3 \end{matrix}$.

S. 512, Z. 23 v. o. statt: „55“ lies: „54“.

1-p-Acetaminophenyl-3-Methyl-5-Carbäthoxyoxyypyrazol $C_{15}H_{17}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{C(O.CO}_2\text{C}_2\text{H}_5\text{):CH} \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Chloramcisensäureester auf eine Lösung des p-Acetaminoantipyrins (S. 326) in verdünnter Natronlauge (H. F., D.R.P. 97332; C. 1898 II, 525). — Blassgelbliche Nadeln oder Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 105° (unter Zersetzung).

*1-Phenyl-3-Methyl-5-Benzoyloxy-pyrazol $C_{17}H_{14}O_2N_2 =$

$C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown C(O.CO.C_6H_5) : \dot{C}.CH_3 \\ \diagup \end{array} \dot{C}.CH_3$ (S. 513, Z. 7 v. o.). B. Aus Benzoylchlorid und Phenylmethylpyrazolon-Silber (Hptw. Bd. IV, S. 508) (Stolz, J. pr. [2] 55, 145). — Schmelzpt.: 75°. Wird von $POCl_3$ in 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318) übergeführt (M., B., B. 36, 530). S. 513, Z. 26 v. u. statt: „1-Phenyl-2-Benzoyl...“ lies: „1-Phenyl-5-Benzoyl...“.

1-Phenyl-3-Methyl-4-Oxy-pyrazolon(5) $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown CO \\ \diagup \end{array} \begin{array}{l} \dot{C}.CH_3 \\ \dot{C}.OH \end{array}$ bezw.

$C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup NH.C.CH_3 \\ \diagdown CO.C.OH \\ \diagup \end{array}$ B. Durch Reduction von 1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolon(5) (s. u.) mit Natriumamalgam in schwach essigsaurer Lösung (Knorr, Pschorr, D.R.P. 75378; Frdl. III, 941). — Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 189—193°. Löslich in verdünnten Säuren und Alkalien.

*4-Oxyantipyrin $C_{11}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N(CH_3).C.CH_3 \\ \diagdown CO \\ \diagup \end{array} \dot{C}.OH$ (S. 513). B. {... (Pschorr, ...); D.R.P. 75378; Frdl. III, 942). {Bei längerem Kochen von Bromantipyrin ... (Pschorr); D.R.P. 75975; Frdl. III, 942}.

*1-Phenyl-3-Methyl-5-Oxäthoxy-pyrazol $C_{12}H_{14}O_2N_2 =$

$C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup C(O.CH_2.CH_2.OH) : \dot{C}.CH_3 \\ \diagdown N \\ \diagup \end{array} \dot{C}.CH_3$ (S. 513—514). B. {... 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) ... (Knorr, ...)}, vgl. D.R.P. 66610; Frdl. III, 929; D.R.P. 74912; Frdl. III, 939). — Unlöslich in Alkalien.

1-p-Methoxyphenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{11}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown CO \\ \diagup \end{array} \begin{array}{l} \dot{C}.CH_3 \\ \dot{C}.CH_2 \end{array}$

B. Durch Erhitzen von p-Methoxyphenylhydrazin mit Acetessigester (Riedel, D.R.P. 69930; Frdl. III, 943). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzpt.: 138°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser und Aether. Salpetrige Säure erzeugt eine gelbe, in Aether leicht lösliche Nitrosoverbindung.

S. 514, Z. 21 v. o. statt: „25“ lies: „635“.

S. 514, Z. 23 v. o. hinter: „Ligroin“ schalte ein: „Schmelzpt.: 84“.

*1-p-Aethoxyphenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{12}H_{14}O_2N_2 =$

$C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown CO.CH_2 \\ \diagup \end{array} \begin{array}{l} \dot{C}.CH_3 \\ \dot{C}.CH_2 \end{array}$ (S. 514, Z. 21 v. u.). B. Durch Erhitzen von 1-p-Aethoxyphenylpyrazolon(5)-Essigsäure(3) (S. 351) auf den Schmelzpunkt (Höchster Farbw., D.R.P. 68159; Frdl. III, 933). — Liefert bei der Methylierung p-Aethoxyantipyrin (s. u.).

p-Methoxyantipyrin $C_{12}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N(CH_3).C.CH_3 \\ \diagdown CO \\ \diagup \end{array} \dot{C}.CH_3$ B. Durch

Methylieren von 1-p-Methoxyphenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. o.) (R., D.R.P. 69930; Frdl. III, 943). — Krystalle. Schmelzpt.: 82°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und $CHCl_3$, weniger leicht in Aether und Benzin. Salpetrige Säure färbt die wässrige Lösung intensiv grün bezw. scheidet grüne Nadelchen von Nitroso-p-Methoxyantipyrin ab. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung blutroth.

*1-p-Aethoxyantipyrin $C_{13}H_{16}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N(CH_3).C.CH_3 \\ \diagdown CO \\ \diagup \end{array} \dot{C}.CH_3$ (S. 514). B.

Durch Einwirkung von CH_3J und Methylalkohol auf 1-p-Aethoxyphenylpyrazolon(5)-Essigsäure(3) (S. 351) bei 100° und Erhitzen der erhaltenen Carbonsäure auf 165—170° (H. F., D.R.P. 68240; Frdl. III, 932). {Bei eintägigem ... Methyl-p-Aethoxyphenylpyrazolon ... (Stolz, ...); vgl. D.R.P. 68159; Frdl. III, 933}.

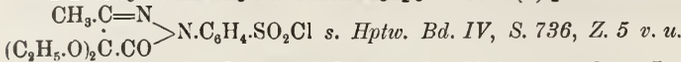
4-Monoxim des 3-Methyl-4-Ketopyrazolons(5) $HN \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown CO.C:N.OH \\ \diagup \end{array} \begin{array}{l} \dot{C}.CH_3 \\ \dot{C}.CH_3 \end{array}$ s. 4-Iso-nitroso-3-Methylpyrazolon, Hptw. Bd. IV, S. 506—507 u. Spl. Bd. IV, S. 322.

1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolon(5) $C_{10}H_8O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown CO.CO \\ \diagup \end{array} \begin{array}{l} \dot{C}.CH_3 \\ \dot{C}.CO \end{array}$ B.

Durch Oxydation von 1-Phenyl-3-Methyl-4-Aminopyrazolon mit $FeCl_3$ in saurer Lösung, neben etwas Rubazonsäure (Knorr, Pschorr, D.R.P. 75378; Frdl. III, 941). Man schüttelt die ätherische Lösung des Dimethylaminoanils (oder des Diäthylaminoanils, Spl. zu Bd. IV, S. 598) mit verdünnter Schwefelsäure (Sachs, Barschall, B. 35, 1439). — Rothe Blättchen. Schmelzpt.: ca. 119°. Sublimirbar. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol,

schwer in Petroleumäther. Verwandelt sich an der Luft unter Aufnahme von 1 Mol. Wasser in Nadeln. Vereint sich mit NaHSO_3 zu einer gut krystallisirenden Verbindung. Condensirt sich mit 1-Phenyl-3-Methyl-4-Aminopyrazolon zu Rubazonsäure. Wird von Natriumamalgam in essigsaurer Lösung zu 1-Phenyl-3-Methyl-4-Oxypyrazolon(5) (S. 329) reducirt (K., P.). Bildet ein bei 71° schmelzendes Hydrat. Das Oxim schmilzt bei 157° , das Phenylhydraxon bei 155° . Mit o-Phenylendiamin entsteht ein bei 225° schmelzendes Azin (S., B.).

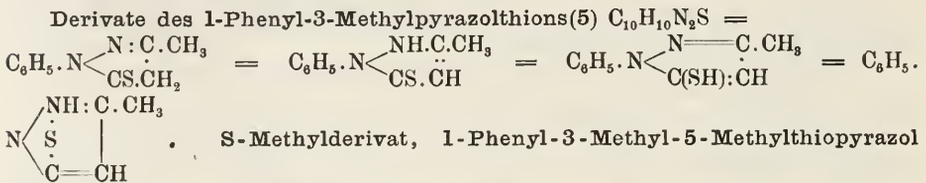
1-Phenyl-3-Methyl-4-Diäthoxyipyrazolon(5)-p-Sulfonsäurechlorid



4-Monoxim des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolons(5) s. 1-Phenyl-3-Methyl-4-Isonitrosopyrazolon(5), *Hptw. Bd. IV, S. 509 u. Spl. Bd. IV, S. 324.*

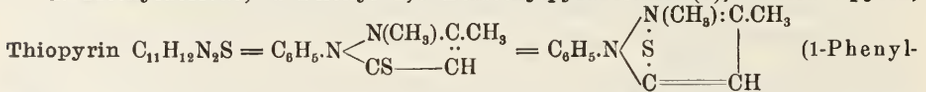
4-Monoxim des 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolons(5) s. 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4-Isonitrosopyrazolon(5), *S. 324.*

4-Monoxim des 1-Benzhydryl-3-Methyl-4-Ketopyrazolons(5) s. 1-Benzhydryl-3-Methyl-4-Isonitrosopyrazolon(5), *S. 328.*



$\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S} = \text{C}_6\text{H}_5\text{N} \begin{array}{l} \text{N} = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{C}(\text{S} \cdot \text{CH}_3) \cdot \text{CH} \end{array}$ B. Beim Destilliren des Thiopyrinpseudojodmethylates (S. 331) im luftverdünnten Raume, oder, weniger vorteilhaft, beim Erhitzen des Jodmethylates im Oelbade auf $210-220^\circ$ (MICHAELIS, BINDEWALD, *A. 320, 25*). — Dicke, farblose, sich rasch gelb färbende Flüssigkeit. Kp_{30} : $196-198^\circ$. Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Säuren. Verbindet sich mit CH_3J erst beim Erhitzen.

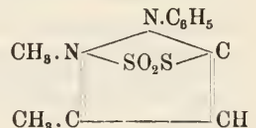
N-Methylderivat, 1-Phenyl-2,3-Dimethylpyrazolthion(5), Thioantipyrin,



2,3-Dimethyl-2,5-Thiopyrazol). Zur Constitution vgl.: *M., A. 320, 45.* — *B.* Aus dem Chlor- oder Jodmethylat des 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 318) und Kalium-sulfhydrat in alkoholischer Lösung, oder beim Eindampfen wässriger Lösungen der genannten Halogenmethylate mit 10%iger KHS-Lösung auf dem Wasserbade (*M., B., B. 33, 2873; A. 320, 4; D.R.P. 122287; C. 1901 II, 327*). — Farblose Krystalle (aus Wasser). Monoklin (LINDNER, GEINITZ). Schmelzp.: 166° . Mässig löslich in kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser, Alkohol, Chloroform und verdünnten Säuren, schwer in Natronlauge und Toluol, fast unlöslich in Ligroin. Färbt sich mit FeCl_3 ziemlich rasch vorübergehend grün. Auf Zusatz wässriger, schwefeliger Säure zu einer Thiopyrinlösung entsteht sofort intensive Gelbfärbung, und je nach der Verdünnung der Lösung fällt mehr oder weniger rasch ein gelber, krystallinischer Niederschlag. Entfärbt Permanganatlösung sofort und scheidet aus einer Lösung von seleniger Säure Selen aus. Wird durch Ag_2O oder HgO weder bei gewöhnlicher noch bei erhöhter Temperatur entschweifelt. Chlorwasser, Bromwasser, salpetrige Säure oder Salpetersäure führen in Thiopyrintrioxyd (S. 331) über. Physiologische Wirkung: ROBERT, STOLZENBURG, *A. 320, 9*. — $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S} \cdot \text{HCl}$. Wasserhelle Krystalle. Schmelzp.: 128° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S} \cdot \text{HgCl}_2$. Weiss schwerer Niederschlag. — $(\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S} \cdot \text{HCl})_2 \cdot \text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Voluminöser braunrother Niederschlag. Schmelzp.: 215° (unter Zersetzung). — $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S} \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_3$. Fleischfarbener voluminöser Niederschlag. Zersetzt sich schon bei 100° . — $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S} \cdot \text{AgNO}_3 + \text{H}_2\text{O}$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 110° (unter Zersetzung). — $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S} \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$. Wasserhelle Würfel, die sich beim Liegen an der Luft bald gelb färben. Sehr leicht löslich in Wasser.

Verbindung des Thiopyrins mit Schwefeldioxyd $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2\text{S}_2 =$

B. Beim Versetzen einer wässrigen Lösung des Thiopyrins mit einer solchen von Schwefeldioxyd (*M., B., A. 320, 12*). —

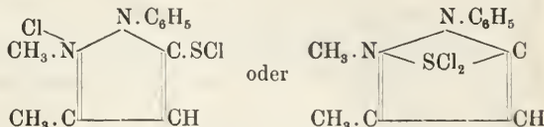


Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 89—91°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in wässriger schwefeliger Säure. Verliert schon beim Trocknen an der Luft und im Exsiccator SO₂.

Thiopyrindichlorid



B. Man leitet Chlor zu einer Lösung von Thiopyrin (S. 330) in trockenem Chloroform (M., B., A. 320, 22). — Goldgelbe, an der Luft sehr leicht zerfliessliche Nadeln. Sehr leicht löslich in Alkohol.



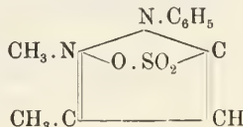
Thiopyrinhydroxychlorid C₁₁H₁₂ON₂ClS = C₁₁H₁₂N₂S(OH)Cl. B. Beim Eindampfen einer wässrigen Lösung des Thiopyrindichlorids (s. o.) (M., B., A. 320, 22). — Dickes gelbes Oel. Liefert beim Eindampfen der wässrigen Lösung mit Soda Thiopyrin (S. 330).

Thiopyrindibromid C₁₁H₁₂N₂Br₂S. Orangegelbes Pulver oder rubinrothe Krystalle. Schmelzp.: 154°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Chloroform, Aether und Benzol (M., B., A. 320, 23).

Thiopyrinhydroxybromid C₁₁H₁₂ON₂BrS = C₁₁H₁₂N₂S(OH)Br. Dickes Oel (M., B., A. 320, 23).

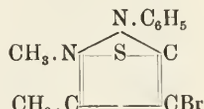
Thiopyrintrioxyd C₁₁H₁₂O₃N₂S =

B. Durch die Einwirkung fast aller Oxydationsmittel auf Thiopyrin (S. 330), besonders beim Einleiten von Chlorgas in eine wässrige Lösung von Thiopyrin oder beim Versetzen derselben mit überschüssigem Bromwasser, ferner auf Zusatz einer conc. KMnO₄-Lösung oder 30%iger H₂O₂-Lösung zu einer mit H₂SO₄ versetzten wässrigen Thiopyrinlösung (M., B., A. 320, 18). — Weisse Nadeln (aus conc. Salzsäure) oder monokline(?) Prismen, die 1 Mol. Krystallwasser enthalten. Zersetzt sich beim Erhitzen unscharf bei 288—290° (SO₂-Entwicklung). Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform. Indifferent gegen Alkalien, leicht löslich in conc. Säuren und aus den Lösungen durch Wasser fällbar. Verändert sich nicht beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohre auf 150°.



4-Bromthiopyrin C₁₁H₁₁N₂BrS =

B. Aus dem Jodmethylat des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Brom-5-Chlorpyrazols (S. 321) und Kaliumsulfhydrat in alkoholischer Lösung (M., B., A. 320, 24). — Weisse Nadeln aus Wasser; Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in Alkohol und verdünnten Säuren, schwer in Wasser, unlöslich in Aether.

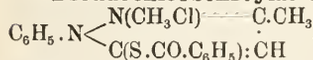


Thiopyrinpseudochlormethylat, 1-Phenyl-3-Methyl-5-Methylthiopyrazol-Chlormethylat(2) C₁₃H₁₅N₂ClS = C₆H₅.N < N(CH₂Cl):C.CH₃ / C(S.CH₃):CH. Farblose Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 125° (Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether (M., B., A. 320, 16). — (C₁₃H₁₅N₂ClS)₂PtCl₄. Schmelzp.: 260° (Zersetzung).

Thiopyrinpseudojodmethylat C₁₂H₁₅N₂JS = C₆H₅.N < N(CH₂J):C.CH₃ / C(S.CH₃):CH. B. Aus

Thiopyrin (S. 330) und CH₃J bei gewöhnlicher Temperatur oder in alkoholischer Lösung beim Erwärmen (M., B., A. 320, 13). Aus 1-Phenyl-3-Methyl-5-Methylthiopyrazol (S. 330) und CH₃J bei 100—110° (M., B., A. 320, 27). — Nadeln aus Alkohol oder Wasser, im letzteren Falle ein Molekül Krystallwasser enthaltend. Schmilzt wasserhaltig bei 90—92°, wasserfrei bei 192°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether. Wird beim Erwärmen mit 10%iger Natronlauge theils in Methylmercaptan und Antipyrin (S. 324) gespalten, theils nicht verändert. Beim Erhitzen für sich tritt Spaltung in CH₃J und 1-Phenyl-3-Methyl-5-Methylthiopyrazol ein. Analog spaltet sich die aus dem Jodmethylat durch feuchtes Silberoxyd entstehende, stark alkalische Base beim Eindampfen ihrer wässrigen Lösung.

Pseudochlorbenzoylat des Thiopyrins C₁₈H₁₇ON₂ClS =

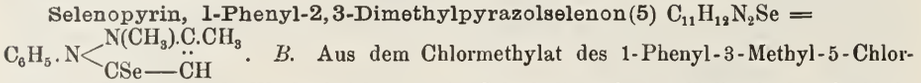


B. Aus Thiopyrin (S. 330) und der berechneten Menge

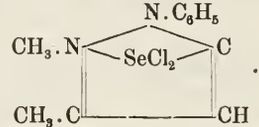
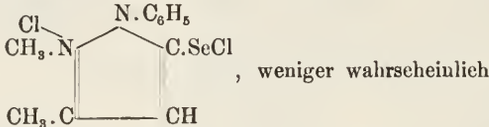
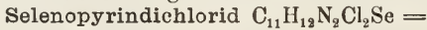
Benzoylchlorid in Benzol oder Chloroform (M., B., A. 320, 16). — Weisse Nadeln oder weisses Pulver. Schmilzt bei 100°, sintert vorher. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether und Toluol. Wird in wässriger Lösung schon in der Kälte durch Alkali in benzoësaures Salz, Alkalichlorid und Thiopyrin zerlegt.



Weisse diamantglänzende Krystalle. Schmelzp.: 135° (BRAMCAMP, M., B., A. 320, 31).

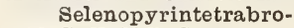


Färbt sich in wässriger Lösung mit FeCl_3 nicht roth und mit salpetriger Säure nur schwach gelblichgrün. Wässrige schweflige Säure giebt eine gelbe krystallinische Fällung. — Chlorhydrat und Sulfat. Dicke ölige, nicht krystallisirende Flüssigkeiten. — $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Se.HgCl}_2$. Weisses, in starken Säuren lösliches Pulver. Beginnt bei 240° zu sintern. — $(\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Se.HCl})_2\text{PtCl}_4$. Braungelber Niederschlag. Unlöslich in allen Lösungsmitteln. — Ferrocyanid $(\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Se})_2\text{H}_4\text{FeCy}_6$. Gelber, in heissem Wasser löslicher Niederschlag. Zersetzt sich beim Eindampfen der wässrigen Lösung.

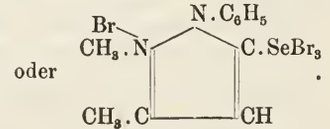
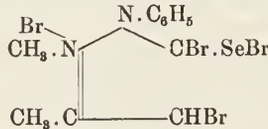


B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Selenopyrin (s. o.) in ganz trockenem, alkoholfreiem Chloroform (M., Str., A. 320, 40). — Gelbe Nadeln (aus heissem absoluten Alkohol oder Eisessig). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, ziemlich schwer in conc. Salzsäure. — $(\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Cl}_2\text{Se})_2\text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Flockiger, in viel Wasser löslicher Niederschlag.

Selenopyrindibromid $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{Br}_2\text{Se}$. B. Durch wiederholtes Eindampfen einer wässrigen Lösung des Selenopyrintrioxys (s. u.) oder durch Einwirkung von HBr auf eine wässrige Lösung des Selenopyrintrioxys (s. u.) (M., Str., A. 320, 42). — Orange-rothe Nadeln. Schmelzp.: 236°. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und Chloroform.

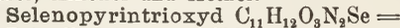


B. Durch Einwirkung von Brom auf eine Lösung des Selenopyrins (s. o.) in alkoholfreiem Chloroform (M., Str., A. 320, 41). — Gelbe

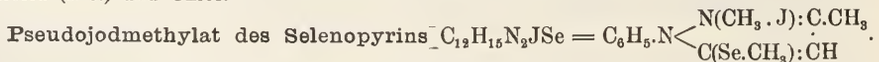
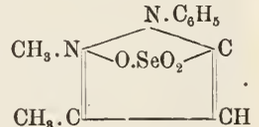


Nadeln. Schmelzp.: 139°. Löslich in Wasser, siedendem Alkohol und Chloroform. Verliert beim Kochen mit Wasser 2 At. Br und geht in Selenopyrindibromid (s. o.) über.

Selenopyrindijodid $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{J}_2\text{Se}$. B. Beim Versetzen einer wässrigen Lösung von Selenopyrin (s. o.) mit einer Auflösung von Jod in wässriger KJ-Lösung (M., Str., A. 320, 43). — Braune Kryställchen (aus Eisessig). Schmelzp.: 144°. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether.



B. Beim Einleiten von Chlorgas in eine wässrige Lösung des Selenopyrins (s. o.) (M., Str., A. 320, 37). — Weisse Nadeln (aus Alkohol), die 1 Mol. Krystallwasser enthalten. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 170° (Gasentwicklung). Mässig leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem, ziemlich leicht in heissem Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit conc. Salzsäure Selenopyrindichlorid (s. o.) und Chlor.



B. Aus Selenopyrin (s. o.) und CH_3J bei gewöhnlicher Temperatur (M., Str., A. 320, 36). — Blätterige Krystalle (aus Alkohol) oder Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 197°. Geht beim Erwärmen mit Natronlauge unter Abspaltung von Selenmercaptan (Hptw. Bd. I, S. 382) theilweise in Antipyrin (S. 324) über.

Jodäthylat des Selenopyrins $C_{13}H_{17}N_2JSe = C_{11}H_{12}N_2Se \cdot C_2H_5J$. Nadelförmige Krystalle. Schmelzp.: 152° (M., St., A. 320, 37):

2) *4-Methylpyrazol $NH \begin{matrix} N=CH \\ | \\ CH:C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 515). B. Durch Destilliren von 4-Methylpyrazolcarbonsäure(3) (S. 349) mit Kalk (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3593). — Oel. Kp_{730} : $204-205^\circ$. — $AgNO_3$ -Doppelsalz. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 142° . — Pikrat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 142° .

1-Phenyl-3,5-Dichlor-4-Methylpyrazol $C_{10}H_8N_2Cl_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N=CCl \\ | \\ CCl:C.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von 1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Chlorpyrazolon(5) (S. 339—340) mit PCl_5 auf 150° (MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3014). — Dickliche Flüssigkeit. Kp_{16} : ca. 155° .

1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(3) $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} NH.CO \\ | \\ CH:C.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von Brommethacrylsäureester (Hptw. Bd. I, S. 511 sub Nr. 1) mit Phenylhydrazin auf dem Wasserbade, neben 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5) (s. u.) (FICHTER, ENZENAUER, UELLENBERG, B. 33, 498). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 145° .

1-Phenyl-2-Acetyl-4-Methylpyrazolon(3) $C_{12}H_{12}O_2N_2 = C_{10}H_8ON_2(CO.CH_3)$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 167° (F., E., U., B. 33, 499).

Nitro-1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(3) $C_{10}H_8O_3N_3 = C_{10}H_8(NO_2)ON_2$. B. Durch Erwärmen von 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(3) (s. o.) mit verdünnter Salpetersäure (F., E., U., B. 33, 499). — Gelbliche Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 124° .

1-Phenyl-3-Methoxy-4-Methyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_{11}ON_2Cl = C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.O.CH_3 \\ | \\ CCl:C.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von 1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Methoxy-pyrazolon(5) (S. 440) mit PCl_5 auf $120-125^\circ$, neben 1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Chlorpyrazolon(5) (S. 339—340) (MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3012). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: $108-109^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser. Geht bei der Einwirkung von heissem Wasser in eine Verbindung $C_{11}H_{14}O_3N_2$ (s. u.) über.

Verbindung $C_{11}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5.NH.N:C(O.CH_3).CH(CH_3).CO.OH$ oder $C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.O.CH_3 \\ | \\ C(OH)_2.CH.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Auflösen von 1-Phenyl-3-Methoxy-4-Methyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) in siedendem Wasser (M., R., B. 31, 3012). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: $173-174^\circ$.

1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5) $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N=CH \\ | \\ CO.CH.CH_3 \end{matrix}$. B. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Citradibrombrenzweinsäure (Spl. Bd. I, S. 291—292), neben kleinen Mengen 1-Phenyl-3-Methyl-4-Benzolazopyrazolon(5) (Hptw. Bd. IV, S. 1488, Z. 13 v. u.) und Brommethacrylsäure (Hptw. Bd. I, S. 511) (F., E., U., B. 33, 494). Durch mehrstündiges Erhitzen von Brommethacrylsäure mit Phenylhydrazin auf $120-130^\circ$, neben 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(3) (s. o.) (F., E., U.). Bei der Destillation der 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5)-Carbonsäure(3) (S. 350) (F., E., U.). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 210° . Leicht löslich in warmen Alkalien. Aus der Lösung in conc. Natronlauge krystallisiert das Natriumsalz. Wird aus den Lösungen in Säuren durch Wasser gefällt. Reagirt weder mit salpetriger Säure noch mit Diazobenzol. Giebt durch Oxydation kein Pyrazolblau.

1-Phenyl-3-Brom-4-Methylpyrazolon(5) $C_{10}H_8ON_2Br = C_6H_5.N \begin{matrix} N=CBR \\ | \\ CO.CH.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5) (s. o.) und Brom in Eisessig (F., E., U., B. 33, 499). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 242° .

3) *5-Methylpyrazol $NH \begin{matrix} N=CH \\ | \\ C(CH_3):CH \end{matrix}$ (S. 515—616). Nach KNORR (A. 279, 225) ist 5-Methylpyrazol identisch mit 3-Methylpyrazol (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 505 und Spl. Bd. IV, S. 317). B. {Bei der Destillation von 3-Methylpyrazolcarbonsäure (MARCHETTI, . . . ; KN., D.R.P. 74619; Frdl. III, 938). {Durch Eintragen von . . . Natriumformylacetone (KNORR, MACDONALD, . . . ; D.R.P. 74619; Frdl. III, 939). Durch langsames Destilliren der 3(5)-Methylpyrazolcarbonsäure(4) (S. 349) (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3598). — Riecht süßlich. Langsam flüchtig mit Wasserdampf. Wird von $KMnO_4$ zu Pyrazolcarbonsäure(3) (S. 346) oxydirt.



Monokline, gestreckte bis nadelförmige Krystalle, die nach der Basis spalten (ZSCHIMMER, Z. Kr. 29, 230).

* 1-Phenyl-5-Methylpyrazol $C_{10}H_{10}N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N=CH \\ | \\ C(CH_3): \dot{C}H \end{matrix}$ (S. 515). B. Durch Abspaltung von Kohlensäure aus der 3,4-Dicarbonensäure (S. 353) oder 4-Monocarbonensäure (S. 350) (BÜLOW, B. 33, 3269). — $(C_{10}H_{10}N_2.HCl)_2PtCl_4$. Gezackte Platten. Schmelzp.: 198° (B., SCHLESINGER, B. 32, 2891).

S. 515, Z. 11 v. u. streiche: „Knorr, Laubmann, A. 278, 266“.

S. 515, Z. 6—4 v. u. streiche die Angaben über das Chloroplatinat.

* Jodmethylat $C_{10}H_{10}N_2.CH_3J$ (S. 515). Schmelzp.: 282° (STOLZ, B. 33, 264).

1-Phenyl-5-Methyl-3-Chlorpyrazol $C_{10}H_9N_2Cl = C_6H_5.N \begin{matrix} N=CH \\ | \\ C(CH_3): \dot{C}Cl \end{matrix}$. B. Aus 1-Phenyl-5-Methylpyrazolon(3) (s. u.) und $POCl_3$ bei 205—210° (MAYER, B. 36, 718). — Flüssig. $K_{P_{15}}$: 170°; $K_{P_{760}}$: 295°.

1-p-Tolyl-5-Methylpyrazol $C_{11}H_{12}N_2 = CH_3.C_6H_4.N \begin{matrix} N=CH \\ | \\ C(CH_3): \dot{C}H \end{matrix}$. B. Neben etwas 4-Carbonensäure (S. 350), durch Destillieren der 1-p-Tolyl-5-Methylpyrazoldicarbonensäure(3,4) (S. 354) (B., SCH., B. 33, 3365). — Stark riechendes Oel. Kp: 270—280°. — $(C_{11}H_{12}N_2.HCl)_2PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag aus Salzsäure. Schmelzp.: 214° (unter Zersetzung).

1-β-Naphtyl-5-Methylpyrazol $C_{14}H_{12}N_2 = C_{10}H_7.N \begin{matrix} N=CH \\ | \\ C(CH_3): \dot{C}H \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen der 1-β-Naphtyl-5-Methylpyrazoldicarbonensäure(3,4) (S. 354) bis zum Aufhören der CO_2 -Entwicklung und Destillieren der Schmelze (B., SCH., B. 33, 3368). — Schmelzp.: 65°. Kp: 320—330°. — $(C_{14}H_{12}N_2.HCl)_2PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 217°.

* 1-Phenyl-5-Methylpyrazolon(3) $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} C(CH_3): \dot{C}H \\ | \\ NH—CO \end{matrix}$ (S. 516). Darst.: MAYER, B. 36, 717. — Schuppen aus Alkohol. Schmelzp.: 167°. Leicht löslich in Säuren.

Isothioantipyrin $C_{11}H_{12}N_2S = C_6H_5.N \begin{matrix} C(CH_3): \dot{C}H \\ | \\ N=C \\ | \\ H_3C \quad S \end{matrix}$. B. Aus den Halogenalkylaten des 1-Phenyl-5-Methyl-3-Chlorpyrazols (s. o.) und KSH (MAYER, B. 36, 718). — Krystalle. Schmelzp.: 136°.

4) * 2-Methylglyoxalin, μ-Methylglyoxalin $\begin{matrix} CH.NH \\ | \\ CH—N \end{matrix} > C.CH_3$ (S. 516—518).

* 1,2-Dimethylglyoxalin $C_5H_8N_2 = \begin{matrix} CH.N(CH_3) \\ | \\ CH—N \end{matrix} > C.CH_3$ (S. 516, Z. 12 v. u.). B. Bei Einwirkung von methylschwefelsaurem Natrium auf das Natriumderivat des 2-Methylglyoxalins (JOWETT, POTTER, Soc. 83, 469). — Kp: 205—206°. — Chloroplatinat. Orange-farbene Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 230° (unter Zersetzung). — $C_5H_8N_2.HAuCl_4$. Orangefarbene Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 215°. — Pikrat. Prismatische Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 179°.

* Jodmethylat $C_5H_8N_2.CH_3J$ (S. 516). Weisse Nadeln (aus Methylalkohol + Aether). Schmilzt nicht unterhalb 300°. Zersetzt sich langsam an der Luft (J., P.).

S. 517, Z. 15 v. u. hinter: „ $C_6H_5ClN_2.C_2H_5Br.Br_2$ “ füge hinzu: „Wallach, A. 184, 47“.

S. 517, Z. 4 v. u. statt: „39“ lies: „38“.

5) * 4- oder 5-Methylglyoxalin $\begin{matrix} CH_3.C.NH \\ | \\ CH.N \end{matrix} > CH$ oder $\begin{matrix} CH_3.C—N \\ | \\ CH.NH \end{matrix} > CH$ (S. 518).

Krystalle. Schmelzp.: 55° (JOWETT, POTTER, Soc. 83, 464).

S. 518, Z. 24 v. o. statt: „B. 23“ lies: „B. 26“.

1,4- (oder 1,5)-Dimethylglyoxalin $C_5H_8N_2 = \begin{matrix} CH_3.C—N \\ | \\ HC:N(CH_3) \end{matrix} > CH$ oder

$\begin{matrix} CH_3.C.N(CH_3) \\ | \\ HC—N \end{matrix} > CH$. a) Verbindung aus Methylglyoxalin. B. Durch Methylierung

von 4- (oder 5)-Methylglyoxalin (JOWETT, POTTER, *Soc.* 83, 465). — Pyridinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp_{760} : 203°. Kp_{25} : 116°. D_{15}^{16} : 1,003. Mit Wasser, Alkohol und Aether in jedem Verhältnis mischbar. Oxydation mit $KMnO_4$ liefert NH_3 , Methylamin und Essigsäure. Mit Brom entsteht ein Dibromderivat (s. u.) in essigsaurer Lösung, in wässriger Lösung bei 100° unter Druck eine krystallinische Säure. — Chlorhydrat. Sehr hygroskopische Krystalle. Schmelzp.: 145°. — Chloroplatinat $(C_5H_8N_2)_2H_2PtCl_6$. Orangefarbene Krystalle. Schmelzp.: 239° (unter Zersetzung). — Chloraurat. Nadeln aus Alkohol. Der Schmelzpunkt liegt zunächst bei 176°, steigt aber beim Liegen über H_2SO_4 auf 214–215°. — Pikrat. Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 167°.

Jodmethylat $C_5H_8N_2 \cdot CH_3J$. *B.* Aus dem 4- (oder 5)-Methylglyoxalin durch Erhitzen mit Methyljodid und Methylalkohol im Einschlussrohre auf 110° (J., P.). — Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 156°. Beim Erhitzen mit 20%iger Kalilauge auf 180° entstehen Essigsäure und Methylamin.

Dibrom-1,4 (oder 1,5)-Dimethylglyoxalin $C_5H_8N_2Br_2$. *B.* Aus 1,4 (oder 1,5)-Dimethylglyoxalin vom Kp_{760} : 203° und Brom (J., P., *Soc.* 83, 466). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 127°. Löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser.

b) Verbindung aus Isopilocarpin. *B.* Aus Isopilocarpin (Spl. Bd. III, S. 683) bei Destillation mit Natronkalk (neben anderen Basen) (J., *Soc.* 83, 445). — Kp : 210° bis 215°. Oxydation liefert NH_3 , Methylamin und Essigsäure. — Chlorhydrat. Optisch inactiv in 2%iger Lösung. — Chloroplatinat $(C_5H_8N_2)_2H_2PtCl_6$. Orangefarbene Krystalle (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 238–239° (unter Zersetzung). — Chloraurat $C_5H_8N_2 \cdot HAuCl_4$. Krystalle. Schmelzp.: 214–215°. — Pikrat. Krystalle. Schmelzpunkt: 167°.

6) 2-Aminopyrrol $\begin{matrix} CH & \text{---} & CH \\ & & | \\ & & \dot{C}H.NH.C.NH_2 \end{matrix}$. Carboxäthylderivat, α -Pyrrolyurethan

$C_7H_{10}O_2N_2 = \begin{matrix} CH & \text{---} & CH \\ & & | \\ & & \dot{C}H.NH.C.NH.CO_2.C_2H_5 \end{matrix}$. *B.* Beim 6-stdg. Kochen von 4g α -Pyrrolylazid (S. 74) mit ca. 40g absolutem Alkohol, neben einer braunen Harzmasse (PICCINI, SALMONI, *G.* 32 I, 250; *R. A. L.* [5] 91, 360). — Farblose Nadeln (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 55–56°. Verwandelt sich an der Luft in eine roth färbende Masse. Liefert mit NH_3 , Alkalien, Kalkwasser u. s. w.: NH_3 , harzartige Substanzen, ebenso mit conc. Salzsäure derartige Producte neben einer festen sauren Substanz. — Das Nitrosoderivat ist ein farbloses mikrokrySTALLINISCHES Pulver vom Schmelzp.: 200–210°.

7) 3-Aminopyrrol $\begin{matrix} HC:CH \\ & & | \\ H_2N.C:CH & > & NH \end{matrix}$. 1-Phenyl-3-Anilino-4-Oxypyrrolon(2)

$C_{10}H_{14}O_2N_2 = \begin{matrix} HO.C.C_6H_5 \\ & & | \\ C_6H_5.HN.C.CO \end{matrix} > N.C_6H_5$ oder $\begin{matrix} CO & \text{---} & H_2C \\ & & | \\ C(NH.C_6H_5):(HO)C \end{matrix} > N.C_6H_5$. *B.* Aus Anilinoessigester (Spl. Bd. II, S. 225) und alkoholfreiem Natriumäthylat in Benzol oder Aether (VORLÄNDER, DE MONILPIED, *B.* 33, 2469). — Vierseitige Blättchen aus Alkohol. Schmilzt gegen 195° unter partieller Zersetzung. Schwer löslich in Aether, Chloroform und Benzol, löslich in Aetzkali und warmer Sodalösung. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung vorübergehend roth. Oxydationsmittel färben die Lösung in conc. Schwefelsäure intensiv blau. Mit rauchender Schwefelsäure entsteht eine dunkelblauviolette Färbung. Reducirt ammoniakalische Silberlösung. — Phenylhydrazinderivat. Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 224°.

Benzoylderivat $C_{23}H_{18}O_8N_2 = (C_6H_5.NH)(C_6H_5.CO.O)C_4H_2ON(C_6H_5)$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: gegen 168° (V., DE M., *B.* 33, 2470).

8) Dihydropyridazin $N \begin{matrix} \text{---} & N=CH \\ & | \\ CH & \text{---} & CH_2 \end{matrix} > CH_2$. 3-Oxyderivat, Pyridazonon s. *Hptv.* Bd. IV, S. 507.

9) Dihydropyrimidin $\begin{matrix} HN & \text{---} & CH.N \\ & & | \\ \dot{C}H:CH.CH_2 \end{matrix} = \begin{matrix} N & \text{---} & CH.N \\ & & | \\ \dot{C}H.CH_2.CH_2 \end{matrix}$. Derivate des 2,6-Dioxy-4,5-Diketodihydropyrimidins $\begin{matrix} N.C(OH):N \\ & & | \\ C(OH).CO.CO \end{matrix}$ bezw. $\begin{matrix} HN.CO.NH \\ & & | \\ CO.CO.CO \end{matrix}$ s. 3-Methyl- und 1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-imino-5-oximinodihydropyrimidin, *Spl. zu Bd. IV, S. 1120*.

N-Phenyldihydropyrimidylmercaptan(2) $C_{10}H_{10}N_2S = \begin{matrix} C_6H_5.N.C(SH):N.CH_2 \\ & & | \\ & & CH & \text{---} & CH \end{matrix}$. *B.*

Durch Eintragen von Phenylthioharnstoffpropionaldehyddiäthylacetal in gut gekühlte conc. Salzsäure (WOHL, WOHLBERG, *B.* 34, 1919). — Krystalle (aus wenig Wasser). Schmelz-

punkt: 151°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwer in Aether und Chloroform, unlöslich in Petroleumäther. Besitzt saure und zugleich basische Eigenschaften. — $(C_{10}H_{10}N_2S)_2H_2PtCl_6$.

* **Verbindungen** $C_4H_6ON_2$ (S. 518). a) *Dimethylfurazan $\begin{matrix} CH_3.C- & C.CH_3 \\ & N.O.N \end{matrix}$ (S. 518).

Specificsches Gewicht, Brechungsindices: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373.

b) 2,5-Dimethyloxbiazol, Dimethylfuro-[b₁,b₂]-diazol $\begin{matrix} N:C.CH_3 \\ | > O \\ N:C.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch

Destilliren von Tetraacetylhydrazin (Spl. Bd. I, S. 821) unter gewöhnlichem Druck in geringer Menge auch beim Erhitzen von s-Diacetylhydrazin (Spl. Bd. I, S. 821) mit $ZnCl_2$ oder P_2O_5 (STOLLÉ, *B.* 32, 797). — Flüssig. Kp: 178—179°. Mit Wasser, Alkohol und Aether in jedem Verhältniss mischbar.

* **Verbindungen** $C_4H_6N_2S$ (S. 518—520). a) * μ -Amino-Methylthiazol $H_2N.C \begin{matrix} N.C.CH_3 \\ \diagdown \\ S.CH \end{matrix}$ (S. 518—520). *Anilino-Methylthiazol $C_{10}H_{10}N_2S = C_6H_5.NH$.

$C \begin{matrix} N.C.CH_3 \\ \diagdown \\ S.CH \end{matrix}$ (S. 520). B. Aus Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) und Phenylthioharnstoff (Spl. Bd. II, S. 194) (TRAUMANN, *A.* 249, 47). — Schmelzp.: 115°.

Thiocarbanilsäurederivat des Amino-Methylthiazols, „Phenyl-Methylimino-thiazolin-thioharnstoff“ $C_{11}H_{11}N_3S_2 = C_6H_5.N:C(SH).N:C \begin{matrix} NH.C.CH_3 \\ \diagdown \\ S-CH \end{matrix}$. B. Phenyl-dithiobiuret (Spl. Bd. II, S. 199) wird auf dem Wasserbade mit dem doppelten Gewicht Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) bis zur Reaction erwärmt; das ausgeschiedene Chlorhydrat wird mit Soda verrieben, mit Wasser gewaschen und mit Aether extrahirt (FROMM, PHILIPPE, *B.* 32, 846). — Schwach gelb gefärbte Krystalle. Schmelzp.: 163° (unter Zersetzung). — Chlorhydrat $C_{11}H_{12}N_3ClS_2$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 163°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Aether.

Methyl-thiocarbanilsäurederivat des Amino-Methylthiazols $C_{12}H_{13}N_3S_2 = (CH_3)(C_6H_5).N.CS.N:C \begin{matrix} NH.C.CH_3 \\ \diagdown \\ S-CH \end{matrix}$. B. Methylphenyldithiobiuret (Spl. Bd. II, S. 199) wird mit Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) auf dem Wasserbade erwärmt und über Nacht stehen gelassen (FR., PH., *B.* 32, 847). — Strahlige Krystalle (aus Aether). Schmelzp.: 84°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. — $C_{12}H_{13}N_3S_2.HCl$. Schmelzpunkt: 216°. Dissociirt sehr leicht.

S-Benzyläther des Thiocarbanilsäurederivats $C_{13}H_{17}N_3S_2 = C_6H_5.N:C(S.C_7H_7)$. $N:C \begin{matrix} NH.C.CH_3 \\ \diagdown \\ S-CH \end{matrix}$. B. 3 g Thiocarbanilsäurederivat des Amino-Methylthiazols (s. o.) werden mit 8%iger Natronlauge und Alkohol versetzt und die filtrirte Lösung mit 2,7 g Benzylchlorid 3 Tage stehen gelassen (FR., PH., *B.* 32, 846). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 89—90°.

d) 2,5-Dimethylthiobiazol $\begin{matrix} N:C.CH_3 \\ | > S \\ N:C.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von s-Diacetylhydrazin (Spl. Bd. I, S. 821) mit P_2S_5 (STOLLÉ, *B.* 32, 798). — Krystallinische Masse. Schmelzpunkt: 64°. Kp₄: 89°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether.

3. *Basen $C_6H_8N_2$ (S. 521—525).

1) *3(-5)-Aethylpyrazol $NH \begin{matrix} N=C_2H_5 \\ \diagdown \\ CH:CH \end{matrix} = NH \begin{matrix} N=CH \\ \diagdown \\ C(C_2H_5):CH \end{matrix}$ (S. 521). 1-Phenyl-

3-Aethylpyrazolon(5) $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N=C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO.CH_2 \end{matrix}$. B. Aus Phenylhydrazin und Propionylessigsäureäthylester (BLAISE, *C. r.* 132, 979). — Schmelzp.: 100°.

3-Aethylpyrazolon(5)-Carbonamid(1) $C_6H_9O_2N_2 = H_2N.CO.N \begin{matrix} N=C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO.CH_2 \end{matrix}$. B. Aus Semicarbazid und Propionylessigsäureäthylester (BL., *C. r.* 132, 979). — Schmilzt bei 197°, langsam erhitzt bei 172° unter Zersetzung. Wird in alkoholischer Lösung durch $FeCl_3$ intensiv blau gefärbt.

2) *3,4-Dimethylpyrazol $NH \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CH:C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 521—522). Das im Hptw. Bd. IV, S. 521, Z. 7—12 v. o. beschriebene 1-Phenyldimethylpyrazol von Balbiano und Severini ist ein Gemenge der Verbindungen $C_6H_5.N \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CH:C.CH_3 \end{matrix}$ und $C_6H_5.N \begin{matrix} \leftarrow N=C \\ | \\ C(CH_3):C.CH_3 \end{matrix}$ (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 524, Z. 27—24 v. u. und den Zusatz dazu im Spl. Bd. IV, S. 339) (BALBIANO, G. 28 I, 389) und daher zu streichen.

1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_{11}N_2Cl = C_6H_5.N \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CCl:C.CH_3 \end{matrix}$ B.

Durch Erhitzen von 1-Phenyl-3,4-Dimethylpyrazolon(5) (S. 338) mit $POCl_3$ auf 150—160° (MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3193; M., VOSS, GREISS, B. 34, 1300). — Farblose Krystalle. Schmelzpt.: 26°. Kp: 287°. Kp₁₂: 147°. Beim Erhitzen mit C_2H_5Br bezw. C_2H_5J erfolgt Austausch von Chlor gegen Brom bezw. Jod (M., V., GR.). — Chlorhydrat. Sublimierbar, wird aber durch Wasser sofort zersetzt. — $(C_{11}H_{11}N_2Cl.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln. Schmelzpt.: 176°.

Chlormethylat $C_{11}H_{12}N_2Cl.CH_2Cl$. Sehr hygroskopische Krystallmasse (M., V., GR., B. 34, 1301). — $(C_{11}H_{11}N_2Cl.CH_2Cl)_2PtCl_4$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

Jodmethylat $C_{11}H_{11}N_2Cl.CH_2J$. Weisse Krystallblätter (aus Alkohol oder Wasser). Schmelzpt.: 235° (M., V., GR.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. Gibt mit alkoholischem Kali 4-Methylantipyrin (S. 338).

1-Nitrophenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_{10}O_2N_3Cl =$

$NO_2.C_6H_4.N \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CCl:C.CH_3 \end{matrix}$ B. Aus Phenyldimethylchlorpyrazol (s. o.) durch Nitrierung (M., V., GR., B. 34, 1302). — Weisse Nadeln. Schmelzpt.: 140°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether, sehr wenig in Wasser, löslich in conc. Salzsäure (Trennung von der Dinitroverbindung, s. u.). Gibt mit CH_3J eine Verbindung $C_{12}H_{13}O_2N_3J_2$ (gelbrothe Krystalle aus Wasser).

1-Dinitrophenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_9O_4N_4Cl = (NO_2)_2C_6H_3.N_2C_3(CH_3)_2Cl$. B. Aus Phenyldimethylchlorpyrazol (s. o.) durch Nitrierung (M., V., GR., B. 34, 1302). — Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). Schmelzpt.: 121°. Unlöslich in conc. Salzsäure (Trennung von der Mononitroverbindung, s. o.).

1-Aminophenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol $C_{11}H_{12}N_3Cl =$

$NH_2.C_6H_4.N \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CCl:C.CH_3 \end{matrix}$ B. Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung (s. o.) mit Zinn und Salzsäure (M., V., GR., B. 34, 1302). — Weisse Blättchen. Schmelzpunkt: 75—78°. Schwer löslich in Aether und Wasser, leicht in Alkohol.

1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Brompyrazol $C_{11}H_{11}N_2Br = C_6H_5.N \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CBr:C.CH_3 \end{matrix}$ B.

Aus dem entsprechenden Phenyldimethylchlorpyrazol (s. o.) beim Erhitzen mit Äethylbromid auf 210° (M., V., GR., B. 34, 1304). — Krystalle. Schmelzpt.: 51°. Kp₁₀₀: 210° bis 220°; Kp: 295°.

Brommethylat $C_{11}H_{11}N_2Br.CH_2Br$. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) mit Methylbromid (Hptw. Bd. I, S. 165) auf 100° (M., V., GR., B. 34, 1305). — Weisse Blättchen (aus Alkohol oder Wasser). Schmelzpt.: 230° (unter Zersetzung).

1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Jodpyrazol $C_{11}H_{11}N_2J = C_6H_5.N \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CJ:C.CH_3 \end{matrix}$ B.

Durch Destillation des zugehörigen Chloräthylats (s. u.) unter vermindertem Druck (M., V., GR., B. 34, 1305). — Hellgelbe Krystalle aus Aether. Schmelzpt.: 78°. Kp_{25—30}: 180—190°. Löslich in Aether, Alkohol und conc. Salzsäure.

Chloräthylat $C_{11}H_{11}N_2J.C_2H_5Cl + 4H_2O$. B. Aus dem Jodäthylat (s. u.) beim Schütteln mit Chlorsilber in heisser wässriger Lösung (M., V., GR., B. 34, 1306). — Weisse Prismen. Schmilzt wasserhaltig bei 85°, wasserfrei bei 190°.

Jodäthylat $C_{11}H_{11}N_2J.C_2H_5J$. B. Aus 1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) beim Erhitzen mit C_2H_5J auf 100° (M., V., GR., B. 34, 1306). — Weisse Blättchen. Schmelzpt.: 222—223° (unter Zersetzung).

*3,4-Dimethylpyrazolon(5) $C_6H_5ON_2 = NH \begin{matrix} \leftarrow N=C.CH_3 \\ | \\ CO.CH.CH_3 \end{matrix}$ (S. 521). B. Aus Methyl-

butyrylacetessigsäuremethylester und Hydrazinacetat bei Gegenwart von $CH_3.OH$ (BOUVEAULT, BONGERT, Bl. [3] 27, 1103). — Schmelzpt.: 256°.

*1-Phenyl-3,4-Dimethylpyrazolon(5) $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CO.CH.CH_3 \end{matrix}$ (S. 521, Z. 22 v. o.). Liefert beim Erhitzen mit $POCl_3$ auf $150-160^\circ$ 1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol (S. 337), (MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3193).

*Verbindungen $C_{12}H_{14}ON_2$ (S. 521). a) *4-Methylantipyrin, 1-Phenyl-2,3,4-Trimethylpyrazolon(5) $C_8H_5.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ CO-CH.CH_3 \end{matrix}$ (S. 521). B. Aus dem Jodmethylat des 1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazols (S. 337) durch alkoholisches Kali (M., Voss, GREINER, B. 34, 1301).

S. 521, Z. 16 v. u. statt: „Phenyldimethylpyrazolon-2-Carbonsäuremethylester“ lies: „Phenyldimethyl-5-Oxypyrazol-O-Carbonsäuremethylester“.

S. 521, Z. 15 v. u. hinter: „210“ schalte ein: „vgl. Stolz, J. pr. [2] 55, 148“.

S. 521, Z. 3 v. u. statt: „5-Pyrazolon-2-Carbonsäuremethylester“ lies: „5-Oxypyrazol-O-Carbonsäuremethylester“.

S. 521, Z. 3 v. u. hinter: „209“ schalte ein: „vgl. Stolz, J. pr. [2] 55, 148“.

1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Aethoxyppyrazol $C_{13}H_{16}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ C(O.C_2H_5).C.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus Methylacetessigsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 242) und Phenylhydrazin in schwefelsaurer Lösung (Stolz, J. pr. [2] 55, 159 Anm.). — Tafeln. Schmelzp.: 60° .

S. 522, Z. 1 v. o. statt: „... 5-Pyrazoloncarbonsäure(2)“ lies: „5-Oxypyrazol-O-Carbonsäure“.

S. 522, Z. 2 v. o. Die Strukturformel muss lauten: „ $C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ C(O.CO_2H).C.CH_3 \end{matrix}$ “.

S. 522, Z. 4 v. o. hinter: „208“ schalte ein: „Stolz, J. pr. [2] 55, 149“.

S. 522, Z. 25 v. u. Die Strukturformel muss lauten: „ $C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ C(O.CO.C_2H_5).C.CH_3 \end{matrix}$ “.

S. 522, Z. 24 v. u. hinter: „129“ schalte ein: „Stolz, J. pr. [2] 55, 149“.

*Bis-Phenyldimethylpyrazolon (S. 522, Z. 22—20 v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen Hptw. Bd. IV, S. 1265, Z. 20 v. o.

S. 522, Z. 14 v. u. statt: „-Methoxyl...“ lies: „-Oxymethyl...“.

S. 522, Z. 10 v. u. statt: „den Körper $C_{21}H_{13}N_4O_2$ “ lies: „Methenyl-Bis-Methylphenylpyrazolon $C_{21}H_{18}N_4O_2$ “.

1-Phenyl-2,3,4-Trimethylpyrazolthion(5), Methylthiopyrin $C_{12}H_{14}N_2S = C_6H_5.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ CS-CH.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus dem Jodmethylat des 1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazols (S. 337) und Kaliumsulfhydrat in absolut-alkoholischer Lösung (MICHAELIS, BINDEWALD, A. 320, 31). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 129° .

1- β -Naphthyl-2,3,4-Trimethylpyrazolthion(5) $C_{16}H_{16}N_2S = C_{10}H_7.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ CS-CH.CH_3 \end{matrix}$. Blättchen. Schmelzp.: 169° (BRAMCAMP, M., A. 320, 32).

1-Phenyl-2,3,4-Trimethylpyrazolselenon(5), Methylselenopyrin $C_{12}H_{14}N_2Se = C_6H_5.N \begin{matrix} N(CH_3).C.CH_3 \\ CSe-CH.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus dem Jodmethylat des 1-Phenyl-3,4-Methyl-5-Chlorpyrazols (S. 337) und Kaliumhydroselenid in warmer alkoholischer Lösung (M., STEIN, A. 320, 43). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 172° . Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Chloroform.

Dichlorid $C_{12}H_{14}N_2Cl_2Se$. B. Beim Einleiten von Chlorgas in die trockene Chloroform-Lösung des Methylselenopyrins (s. o.) (M., Sr., A. 320, 44). — Schmelzp.: 207° bis 208° . Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol.

3) *3,5-Dimethylpyrazol $NH \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ C(CH_3).CH \end{matrix}$ (S. 522—524). B. Durch 2-stdg. Kochen von 3,5-Dimethylpyrazol-1-Carbonamidin-Nitrat (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1244—1245) mit starker Natronlauge (THEILE, DRALLE, A. 302, 294).

S. 523, Z. 10 v. o. statt: „ $C_5H_{11}JN_2$ “ lies: „ $C_5H_{11}JN_2$ “.

4-Nitroso-3,5-Dimethylpyrazol $C_6H_7ON_3 = \begin{matrix} NH.N:C.CH_3 \\ CH_3.C=CH.NO \end{matrix}$. B. Aus Nitrosoacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 531) und der berechneten Menge Hydrazinsulfat in wässriger, mit Na_2CO_3 versetzter Lösung (WOLFF, A. 325, 193). — Blaue Nadeln (aus siedendem

Benzol). Schmelzp.: 128°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser mit blauer Farbe, löslich in Sodalösung und Natronlauge unter Bildung rother Salze. Conc. Salzsäure und verdünnte Schwefelsäure lösen zunächst und bewirken beim Erwärmen Zersetzung. Wasserfreie Salpetersäure oxydirt zum 4-Nitro-3,5-Dimethylpyrazol (s. u.).

4-Nitro-3,5-Dimethylpyrazol $C_8H_7O_2N_3 = \begin{matrix} NH.N:C.CH_3 \\ CH_3.C \equiv C.NO_2 \end{matrix}$. B. Aus 4-Nitroso-3,5-Dimethylpyrazol (s. o.) durch Einwirkung absoluter Salpetersäure (W., A. 325, 193). — Farblose Nadeln (aus warmem Wasser). Schmelzp.: 124—126°. Leicht löslich in Aether, Alkohol und warmem Wasser. Giebt mit $FeCl_3$ keine charakteristische Farbenreaction.

S. 523, Z. 29 v. o. statt: „717“ lies: „719“.

S. 523, Z. 15 v. u. hinter: „Knorr“ schalte ein: „Combes, Bl. 50, 145“.

1-Phenyl-3,5-Dimethyl-4-Nitrosopyrazol $C_{11}H_{11}ON_3 = \begin{matrix} C_6H_5.N.N:C.CH_3 \\ CH_3.C \equiv C.NO \end{matrix}$. B.

Beim Mischen von wässerigen Lösungen gleicher Theile Nitroso-Acetylacetone (Spl. Bd. I, S. 531) und salzsauren Phenylhydrazins (WOLFF, A. 325, 192). — Malachitgrüne Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 94°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser, unlöslich in kalter Natronlauge. Wird durch conc. Salzsäure erst gelöst, dann aber bald zersetzt. Conc. Salpetersäure führt in 1-Phenyl-3,5-Dimethyl-4-Nitropyrazol (s. u.) über.

1-Phenyl-3,5-Dimethyl-4-Nitropyrazol $C_{11}H_{11}O_2N_3 = \begin{matrix} C_6H_5.N.N:C.CH_3 \\ CH_3.C \equiv C.NO_2 \end{matrix}$. B. Aus 1-Phenyl-3,5-Dimethyl-4-Nitrosopyrazol (s. o.) durch Einwirkung von conc. Salpetersäure (W., A. 325, 192). — Weisse Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 103°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Aether, Wasser und Natronlauge.

1-Benzhydryl-3,5-Dimethylpyrazol $C_{13}H_{13}N_2 = \begin{matrix} (C_6H_5)_2CH.N.N:C.CH_3 \\ CH_3.C \equiv CH \end{matrix}$. B. Aus Benzhydrylhydrazin (Spl. zu Bd. IV, S. 976) und Acetylacetone (Spl. Bd. I, S. 530) (DARAPSKY, J. pr. [2] 67, 172). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 108—109°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Salzsäure. Die Lösung wird durch Natronlauge gefällt.

3,5-Dimethylpyrazol-1-Carbonamid $C_6H_5ON_3 = H_2N.CO.N \begin{matrix} N \equiv C.CH_3 \\ C(CH_3):CH \end{matrix}$. B. Bei Einwirkung von Semicarbazid auf Acetylacetone (Spl. Bd. I, S. 530) (BOUVEAULT, Bl. [3] 19, 77; POSNER, B. 34, 3980). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 107° bis 108° (B.). Sintert bei 109°, schmilzt bei 111,4—112,4° (P.). Löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser. Beim Versetzen der heissen wässerigen Lösung mit ammoniakalischer $AgNO_3$ -Lösung entsteht das Silbersalz des 3,5-Dimethylpyrazols (Hptw. Bd. IV, S. 523).

3,5-Dimethylpyrazol-1-Carbonamidin $\begin{matrix} CH_3.C \equiv N \\ CH:C(CH_3) \end{matrix} > N.C:(NH).NH_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1244—1245.

3,5-Dimethyl-4-Oxypyrazol $C_6H_5ON_2 = NH \begin{matrix} N \equiv C.CH_3 \\ C(CH_3):C.OH \end{matrix}$. B. Aus 1 Mol. Triketopentan und 2 Mol. NH_3 -freiem Hydrazinhydrat in wässriger Lösung (SACHS, RÖHMER, B. 35, 3313). — Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 173,5°. Schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

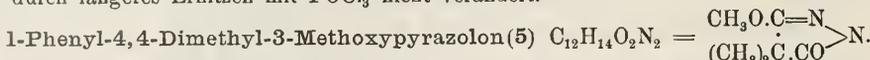
3,5-Dimethylpyrazolsulfonsäure(4) $C_6H_5O_3N_2S = NH \begin{matrix} N \equiv C.CH_3 \\ C(CH_3):C.SO_3H \end{matrix}$. — Baryumsalz. Rhombische Plättchen (ZSCHIMMER, Z. Kr. 29, 231)

Thiodimethylphenylpyrazol $S \left[\begin{matrix} C(CH_3):N \\ C(CH_3):N.C_6H_5 \end{matrix} \right]_2$, sowie die entsprechende Dithio- und Trithio-Verbindung s. Hptw. Bd. IV, S. 781.

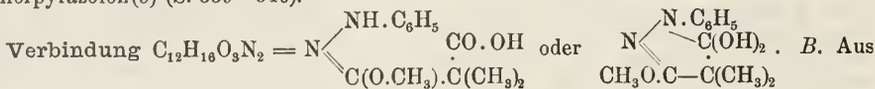
S. 524, Z. 24 v. u. hinter: „bei 0°“ schalte ein: „D¹⁰: 1,05742; n_D: 1,5724 (Nasini, Carrara, G. 24 I, 278).

7) 4,4-Dimethylpyrazol $\begin{matrix} CH:N \\ (CH_3)_2C.CH \end{matrix} > N$. **1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Chlorpyrazolon(5)** $C_{11}H_{11}ON_2Cl = \begin{matrix} Cl.C \equiv N \\ (CH_3)_2C.CO \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von

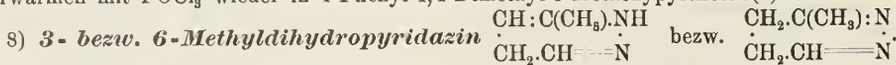
1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Methoxy-pyrazolon(5) (s. u.) mit $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. POCl_3 auf 150° (MICHAELIS, RÖHMER, *B.* 31, 3013). — Oel. Kp_{22} : $170-172^\circ$. Indifferent gegen Wasser. Geht beim Erhitzen mit PCl_5 in 1-Phenyl-3,5-Dichlor-4-Methylpyrazol (S. 333) über, wird aber durch längeres Erhitzen mit POCl_3 nicht verändert.



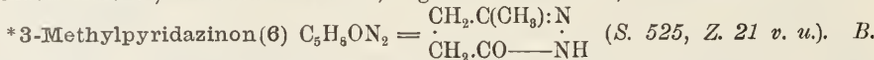
C_6H_5 . *B.* Aus 1-Phenyl-3,5-Pyrazoldion (Hptw. Bd. IV, S. 702, Z. 14 v. o.) und CH_3J in alkoholisch-alkalischer Lösung (M., R., *B.* 31, 3010). — Blättchen (aus Ligroin). Schmelzp.: 70° . Kp : 310° . Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwerer in Wasser. Reducirt in der Wärme FEHLING'sche und Silber-Lösung. Schmeckt bitter. Ueber die physiologische Wirkung vgl.: ROSER, *B.* 31, 3011. Nimmt beim Erwärmen mit Alkalien 1 Mol. H_2O auf unter Bildung einer Verbindung $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{O}_3\text{N}_2$ (s. u.). Beim Erhitzen mit PCl_5 entsteht 1-Phenyl-3-Methoxy-4-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 333), mit POCl_3 1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Chlorpyrazolon(5) (S. 339—340).



1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Methoxy-pyrazolon(5) (s. o.) durch Lösen in Natronlauge oder öfteres Abdampfen mit Ammoniak (M., R., *B.* 31, 3011). — Krystalle (aus Petroleumäther oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 178° . Geht beim Erhitzen oder gelinden Erwärmen mit POCl_3 wieder in 1-Phenyl-4,4-Dimethyl-3-Methoxy-pyrazolon(5) über.

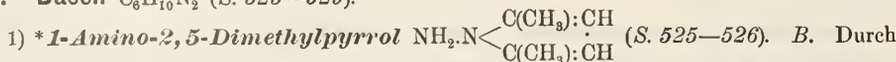


6-Methyl-1-Phenyldihydropyridazin $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2 = \begin{array}{c} \text{CH} : \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH} = \text{N} \end{array}$. *B.* Aus Lävulin-aldehyd (Spl. Bd. I, S. 486) und Phenylhydrazin in essigsaurer, mit 1 Tropfen sehr verdünnter Schwefelsäure versetzter Lösung oder beim Aufbewahren des Lävulinmethylal-phenylhydrazons (Spl. Bd. I, S. 486, Z. 8 v. u.) (HARRIES, *B.* 31, 42, 45). — Weiche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $196-197^\circ$ (vgl. H., *B.* 36, 1934 Anm.). Löslich in ca. 60 Thln. siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser, Ligroin und Alkalien, leicht löslich in Säuren.

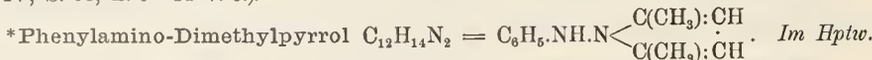


Beim Erhitzen von Lävulinsäuresemicarbazon (Spl. Bd. I, S. 828) (v. PECHMANN, *B.* 33, 3338). — *Darst.* Man löst äquimolekulare Mengen Lävulinsäure (Spl. Bd. I, S. 241) und Hydrazinsulfat in der zur Bindung der Schwefelsäure nöthigen Menge Alkali, verdampft die Lösung zur Trockne, extrahirt den Rückstand mit absolutem Alkohol und destillirt das beim Verdampfen des Alkohols hinterbleibende Product (POPPEBERG, *B.* 34, 3263). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: $83-84^\circ$. Leicht löslich in Wasser.

4. *Basen $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{N}_2$ (S. 525—529).



Kochen des 1-Amino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonensäure(3,4)-Diäthylesters (S. 357) mit 10%iger Kalilauge bis zur völligen Lösung und Destillation der trockenen Dicarbonensäure (BÜLOW, v. KRAFFT, *B.* 35, 4316). — Schmelzp.: $52-53^\circ$. Löslich in organischen Mitteln. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Riecht stechend. Zeigt die Fichtenspahnreaction (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 64, Z. 9—11 v. o.).



Bd. IV, S. 525, Z. 15 v. u. irrthümlich als Dimethylphenylpyridazin bezeichnet. B. Beim Erhitzen des Esters $\text{C}_{15}\text{H}_{22}\text{O}_4\text{N}_2$ [erhalten aus Diacetbernsteinsäurediäthylester (Spl. Bd. I, S. 417—418) und Phenylhydrazin] oberhalb 220° (KNORR, *B.* 18, 1568). Beim Erhitzen von Acetonylaceton (Spl. Bd. I, S. 532) mit Phenylhydrazin und Essigsäure (KN., *B.* 22, 170). — *Darst.* Durch Kochen von Acetonylaceton-Bis-Phenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 781, Z. 6 v. u.) mit alkoholischer Oxalsäurelösung (SMITH, Mc COY, *B.* 35, 2169). — Schmelzp.: 92° . Kp : 270° (KN.).

S. 525, Z. 12 v. u. statt: „176^o“ lies: „276^o“.

*1-m-Aminotolyl-2,5-Dimethylpyrrol (S. 526, Z. 1—5 v. o.). *Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen Spl. Bd. IV, S. 69, Z. 8—10 v. u.*



B. Beim Erhitzen von 1-Benzoylamino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure (S. 357), in Glycerin suspendirt, bis zum Aufhören der CO_2 -Entwickelung (BÜLOW, v. KRAFFT, B. 35, 4319). — Schmelzp.: 177—179°. Bei 30 mm Druck nicht unzersetzt destillirbar. Leicht löslich in organischen Mitteln und in warmer verdünnter Natronlauge. Zeigt die Fichtenspahnreaction.

N-Phenacetylamo-2,5-Dimethylpyrrol $C_{14}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CH_2.CO.NH.NC_6H_5$. B. Durch Destillation der 1-Phenacetylamo-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure (S. 358) unter 26 mm Druck (B., v. K., B. 35, 4321). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol, Aether und Ligroin). Schmelzp.: 110—111°. Leicht löslich, ausser in Ligroin. Zeigt die Fichtenspahnreaction.

2) * **3-(5-) Propylpyrazol** $NH < \begin{matrix} N=C.C_3H_7 \\ CH:CH \end{matrix} = NH < \begin{matrix} N=CH \\ C(C_3H_7):CH \end{matrix}$ (S. 526). **3-Propylpyrazolon(5)** $C_6H_{10}ON_2 = \begin{matrix} N.NH.CO \\ C_3H_7.C-CH_2 \end{matrix}$. B. Aus Butyrylessigsäure-Methyl- oder -Aethylester und Hydrazinhydrat (BOUVEAULT, BONGERT, Bl. [3] 27, 1091; vgl. BON., C. r. 133, 165). — Weisse Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzp.: 198° (BOU., BON., Bl. [3] 27, 1097). Schwer löslich in Aether, leichter in heissem Alkohol.

1-Phenyl-3-Propylpyrazolon(5) $C_{12}H_{14}ON_2 = \begin{matrix} N.N(C_6H_5).CO \\ C_3H_7.C-CH_2 \end{matrix}$. B. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf C-Butyrylacetylelessigsäuremethyl-ester, neben Acetylphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 663) und Bispropylphenylpyrazolon (Spl. zu Bd. IV, S. 1265) (BON., C. r. 132, 973; BLAISE, C. r. 132, 979). — Weisse Krystalle. Schmelzpunkt: 109—110° (BL.); 108°. KP_{10} : ca. 200° (BON.). Löslich in Aether, unlöslich in Petroleumäther.

3-Propylpyrazolon(5)-Carbonamid(1) $C_7H_{11}O_2N_3 = \begin{matrix} C_3H_7.C-CH_2 \\ N.N(CO.NH_2).CO \end{matrix}$. B. Aus Semicarbazid und Butyrylessigsäureäthylester (Bl., C. r. 132, 979; BOU., BON., Bl. [3] 27, 1091). — Prismen. Schmelzp.: 189°. Wird in alkoholischer Lösung durch $FeCl_3$ intensiv blau gefärbt.

3) * **3-Methyl-4-Aethylpyrazol** $NH < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CH:C_2H_5 \end{matrix}$ (S. 526). **1-Phenyl-3-Methyl-4-Aethyl-5-Chlorpyrazol** $C_{12}H_{13}N_2Cl = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CCl:C_2H_5 \end{matrix}$. B. Aus Phenylmethyläthylpyrazolon(5) (Hptw. Bd. IV, S. 526) durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid (MICHAELIS, VOSS, GREISS, B. 34, 1306). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 40°. KP_{50} : 175°. Kp : 285°. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in schwefelsaurer Lösung 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazolcarbonsäure(4) (S. 349). — $(C_{12}H_{13}N_2Cl.HCl).PtCl_4 + H_2O$. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 173°. — Das Chlor-methylat schmilzt bei 162°, das Brom-methylat bei 197°, das Jodmethylat bei 176°.

1-Nitrophenyl-3-Methyl-4-Aethyl-5-Chlorpyrazol $C_{12}H_{12}O_2N_3Cl = NO_2.C_6H_4.N_2C_3(CH_3)(C_2H_5)Cl$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 71°. Liefert bei der Reduction die entsprechende Aminoverbindung (Schmelzp.: 107°) (M., V., GR., B. 34, 1307).

3-Methyl-4-Aethylpyrazolon(5) $C_6H_{10}ON_2 = \begin{matrix} N.NH.CO \\ CH_3.C-CH.C_2H_5 \end{matrix}$. B. Durch Condensation von Aethacetessigsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 243) mit Hydrazinhydrat (LOCQUIN, C. r. 135, 110). — Blättchen. Schmelzp.: 190°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Aether, fast unlöslich in siedendem Benzin.

5) * **3,4,4-Trimethylpyrazol** $N < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CH.C(CH_3)_2 \end{matrix}$ (S. 526). * **1-Phenyl-3,4,4-Trimethylpyrazolon(5)** $C_{12}H_{14}ON_2 = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ CO.C(CH_3)_2 \end{matrix}$ (S. 526). {Liefert mit Alkohol und Natrium} **1-Phenyl-3,4,4-Trimethyl-5-Oxyppyzololin** (S. 308) (KNORR, JOCHHEIM, B. 36, 1275).

6) * **3,4,5-Trimethylpyrazol** $NH < \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ C(CH_3):C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 527). **1-Phenyl-3,4,5-Tri-**

methylpyrazol $C_{12}H_{14}N_2 = C_6H_5.N \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ C(CH_3):C.CH_3 \end{array} \right.$ B. Aus 3-Methyl-Acetylaceton und essigsäurem Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung beim Erhitzen (POSNER, B. 34, 3982; KNORR, JOCHHEIM, B. 36, 1277). Durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure auf 1-Phenyl-3,4,4-Trimethyl-5-Oxypyrazolin (S. 308); Ausbeute: 70—80% der Theorie ((KN., J., B. 36, 1277; vgl. KN., B. 36, 1272). — Hellgelbes, aromatisch riechendes Oel. Kp_{760} : 278° bis 280° (P.). Kp_{760} : 287—290° (corr.) (KN., J.). — Chlorhydrat. Hellgrünliche Nadeln. Schmelzp.: 52—53° (P.). — $(C_{12}H_{14}N_2.HCl)_2PtCl_4$. Hexagonale Krystalle. Schmelzp.: ca. 195—196° (KN., J.). — $C_{12}H_{14}N_2.HAuCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 133° (KN., J.). — Pikrat. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 100—103° (P.); 116° (KN., J.).

3,4,5-Trimethylpyrazol-1-Carbonamid $C_7H_{11}ON_3 = H_2N.CO.N \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ C(CH_3):C.CH_3 \end{array} \right.$ B. Aus Methyl-Acetylaceton durch Condensation mit Semicarbazid (POSNER, B. 34, 3981). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 148—149°. Leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol und Aether. Liefert bei Einwirkung von $AgNO_3$ das Silbersalz des 3,4,5-Trimethylpyrazols (Hptw. Bd. IV, S. 527).

10) *Methyläthylimidazol $\begin{array}{c} CH_3.C.N \\ || \\ C_2H_5.C.N \end{array} \left\langle \begin{array}{l} H \\ H \end{array} \right\rangle CH$ (S. 528). B. Durch Oxydation von Methyläthylimidazolyl- μ -Mercaptan (s. u.) mit Aethylnitrit (JÄNICKE, B. 32, 1097).

Methyläthylimidazol $C_6H_{10}ON_2 = \begin{array}{c} CH_3.C.NH \\ C_2H_5.C.NH \end{array} \left\langle \begin{array}{l} H \\ H \end{array} \right\rangle CO$. B. Durch Erwärmen von salzsaurem Aminodiäthylketon oder salzsaurem Aminopropyl-Methylketon mit wässriger Kaliumcyanatlösung (JÄNICKE, B. 32, 1098). — Blättchen.

*Methyläthylimidazolyl- μ -Mercaptan $C_6H_{10}N_2S = \begin{array}{c} CH_3.C.N \\ || \\ C_2H_5.C.N \end{array} \left\langle \begin{array}{l} H \\ H \end{array} \right\rangle C.SH$ (S. 528). B. Durch Erwärmen von salzsaurem Aminodiäthylketon mit wässriger KSCN-Lösung (JÄNICKE, B. 32, 1096). — Nadeln aus Wasser, die sich von 270° ab schwärzen.

11) 2,5-Dimethyldihydropyrazin $CH_3.CH \left\langle \begin{array}{l} N:CH \\ CH:N \end{array} \right\rangle CH.CH_3$. 2,5-Dimethyl-3,6-Diacipiperazin $CH_3.CH \left\langle \begin{array}{l} NH.CO \\ CO.NH \end{array} \right\rangle CH.CH_3$ ist das Lactimid, *Spl. Bd. I, S. 659*.

12) 4-Isopropylimidazol $\begin{array}{c} (CH_3)_2CH.C.N \\ || \\ HC.N \end{array} \left\langle \begin{array}{l} H \\ H \end{array} \right\rangle CH$. Isopropylimidazol $C_6H_{10}ON_2 = \begin{array}{c} (CH_3)_2CH.C.NH \\ HC.NH \end{array} \left\langle \begin{array}{l} H \\ H \end{array} \right\rangle CO$. B. Aus salzsaurem 1-Amino-3,3-Dimethylaceton und Kaliumcyanat in wässriger Lösung (CONRAD, HOCK, B. 32, 1202). — Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 220°.

*Amino-Methyläthylisoxazol $C_6H_{10}ON_2 = NH_2.C \left\langle \begin{array}{l} O-N \\ C(CH_3):C.C_2H_5 \end{array} \right.$ (S. 528—529). B. Beim Schütteln einer Lösung von Dipropionitril mit einer Lösung von salzsaurem Hydroxylamin (BURNS, *J. pr.* [2] 47, 128). — Wird von Salzsäure bei 120° in NH_3 , NH_3O und $CO(C_2H_5)_2$ zerlegt. — $(C_6H_{10}N_2O)_2ZnCl_2$ (B.).

S. 528, Z. 9 v. u. statt: „den Körper $C_6H_5.BrNO_2$ “ lies: „Methyläthylbromisoxazol“.
*Verbindung $C_6H_5O_3NBr$ (S. 529, Z. 5 v. o.) ist hier zu streichen; s. Methyläthylbromisoxazol, *Spl. Bd. I, S. 185*.

5. *Basen $C_7H_{12}N_2$ (S. 529—530).

5) 4,4,6-Trimethyldihydropyrimidin $\begin{array}{c} CH:C(CH_3).N \\ (CH_3)_2C-NH-CH \end{array}$ 4,4,6-Trimethyldihydropyrimidon (2) $\begin{array}{c} HC:C(CH_3).NH \\ (CH_3)_2C-NH-CO \end{array}$ siehe Anhydrodiacetonharnstoff, *Spl. Bd. I, S. 736*.

4,4,6-Trimethyl-1-Phenyl-2-Oxydihydropyrimidin (Anhydrodiacetonphenylharnstoff) $C_{13}H_{16}ON_2 = \begin{array}{c} HC:C(CH_3).N.C_6H_5 \\ (CH_3)_2C-N=N-C.OH \end{array}$. B. Durch Erhitzen des aus Diacetonphenylthioharnstoff und HgO in Alkohol entstehenden öligen Diacetonphenylharnstoffs

mit Eisessig (W. TRAUBE, SCHALL, *B.* 32, 3175). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 161°. Schwer löslich in Wasser, leicht in conc. Mineralsäuren.

4,4,6-Trimethyl-1-o-Tolyl-2-Oxydihydropyrimidin (Anhydrodiaceton-o-tolylharnstoff) C₁₄H₁₈ON₂ = $\text{HC}:\text{C}(\text{CH}_3)\text{N}.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3$. B. Durch Einwirkung von HgO

auf Diaceton-o-tolylthioharnstoff in Alkohol und Erhitzen des Productes mit Eisessig (W. TR., SCH., *B.* 32, 3176). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 151°. Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser.

Trimethyldihydropyrimidylmercaptan (CH₃)₂C—N=C(OH) = Anhydrodiacetonthiocarbamid, *Spl. Bd. I, S. 746*.

4,4,6-Trimethyl-1-Allyl-Dihydropyrimidyl-2-Mercaptan (Anhydrodiacetonallylthioharnstoff) C₁₀H₁₆N₂S = $\text{HC}:\text{C}(\text{CH}_3)\text{N}.\text{C}_3\text{H}_5$. B. Durch Einwirkung von

einem Tropfen Schwefelsäure auf den in heissem Wasser suspendirten Diacetonallylthioharnstoff oder durch Erhitzen des letzteren über den Schmelzpunkt (W. TRAUBE, LORENZ, *B.* 32, 3159). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 130°. — Ag. C₁₀H₁₅N₂S. Hellgrauer krystallinischer Niederschlag. Kaum löslich in Alkohol und Wasser.

4,4,6-Trimethyl-1-Allyl-Dihydropyrimidyl-2-Methylsulfid C₁₁H₁₈N₂S = $\text{HC}:\text{C}(\text{CH}_3)\text{N}.\text{C}_3\text{H}_5$. B. Aus dem Anhydrodiacetonallylthioharnstoff (s. o.) und CH₃J

(CH₃)₂C—N=C.S.CH₃ in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (W. TR., L., *B.* 32, 3160). — Stark basisches Oel. K_p590: 159°. Schwerer als Wasser. — (C₁₁H₁₈N₂S.HCl)₂PtCl₄. Orangegelbe Krystalle aus Alkohol.

4,4,6-Trimethyl-1-Phenyl-Dihydropyrimidyl-2-Mercaptan CH:C(CH₃).N.C₆H₅ s. Anhydrodiacetonphenylthioharnstoff, *Hptw. Bd. II, S. 446* u. *Spl. Bd. II, S. 237*.

6) **3-(5-)Isobutylpyrazol** NH< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C}.\text{CH}_2.\text{CH}(\text{CH}_3)_2 \\ \text{CH}:\text{CH} \end{matrix}$. 3-Isobutylpyrazolon(5)

C₇H₁₂ON₂ = NH< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C}.\text{C}_4\text{H}_9 \\ \text{CO}.\text{CH}_2 \end{matrix}$. B. Aus Isovalerylessigsäuremethylester und Hydrazinhydrat (BOUVEAULT, BONGERT, *Bl. [3] 27, 1092*). — Weisse Flitter. Schmelzp.: 239°. Schwer löslich in Wasser und Aether, leicht in heissem Alkohol.

7) **3-Methyl-4-Propylpyrazol** NH< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C}.\text{CH}_3 \\ \text{CH}:\text{C}.\text{CH}_2.\text{CH}_2.\text{CH}_3 \end{matrix}$ 4-γ-Chlor-β-oxypropyl-3-Methylpyrazolon(5)

C₇H₁₁O₂N₂Cl = $\text{CH}_3.\text{C}—\text{N} > \text{NH}$. B. Durch Einwirkung von Hydrazinhydrat auf α-Aceto-δ-Chlor-γ-Valerolacton (W. TRAUBE, LEHMANN, *B.* 34, 1981). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 150,5°.

8) **3-Propyl-4-Methylpyrazol** NH< $\begin{matrix} \text{N}=\text{C}.\text{CH}_2.\text{CH}_2.\text{CH}_3 \\ \text{CH}:\text{C}.\text{CH}_3 \end{matrix}$ 3-Propyl-4-Methylpyrazolon(5)

C₇H₁₂ON₂ = $\text{N}.\text{NH}.\text{CO}$. B. Aus Methyl-Butyrylessigsäuremethylester und Hydrazinhydrat (BONGERT, *C. r.* 133, 166; BOUVEAULT, BON., *Bl. [3] 27, 1102*). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 184°.

1-Phenyl-3-Propyl-4-Methylpyrazolon(5) C₁₃H₁₆ON₂ = $\text{N}.\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{CO}$. B. Aus Methyl-Butyrylessigsäuremethylester und Phenylhydrazin (BON., *C. r.* 133, 166; BOUV., BON., *Bl. [3] 27, 1102*). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 100°. K_p14: 200°.

9) **3-(5-)Methyl-5-(3-)Propylpyrazol** CH₃.C.CH:C.C.H₂.CH₂.CH₃. B. Aus Butyryl-

acetone und Hydrazinacetat (BOUVEAULT, BONGERT, *Bl. [3] 27, 1087*). Durch Erhitzen von Methylpropylpyrazolcarbonsäure (S. 356) über ihren Schmelzpunkt (BOUV., BON., *Bl. [3] 27, 1099*). — Farblose zähe Flüssigkeit. K_p20: 136—137°. — Liefert ein flüssiges Benzoylderivat C₁₄H₁₆ON₂.

Methylpropylpyrazolcarbonamid $C_8H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot \overline{C} : N \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot C(C_3H_7) : \overline{C}H$
 oder $C_3H_7 \cdot \overline{C} : N \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot C(CH_3) : \overline{C}H$. B. Aus Butyrylacetone und Semicarbazid (BOUV.,
 BON., *Bl.* [3] 27, 1088). — Weisse Krystalle. Schmelzpt.: 95°. Leicht löslich in neutralen
 Lösungsmitteln, aussere Petroleumäther.

10) **4-Butylimidazol** $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot \overline{C} = \overline{C}H$ α -Tetraoxybutyl-N-Phenyl-
 $N : CH \cdot NH$

μ -Oxyimidazol $C_{13}H_{16}O_5N_2 = HO \cdot CH_2 \cdot (CH \cdot OH)_3 \cdot \overline{C} = \overline{C}H$ B. Beim 1-stdg. Er-
 $N : C(OH) \cdot N \cdot C_6H_5$. Erhitzen der Phenylisocyanatverbindung des Glykosamins mit 20% iger Essigsäure (STEUDEL,
H. 34, 369). — Nadeln. Fängt bei 200° an sich zu bräunen und schmilzt bei 210°. Sehr
 wenig löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. $[\alpha]_D : + 76,9^\circ$ ($p = 0,6489$).

α -Tetraoxybutyl-N-Allyl- μ -Sulphydrylimidazol $C_{10}H_{16}O_4N_2S =$
 $CH \cdot N(C_3H_5) \cdot C \cdot SH$ B. Aus Glykosamin und Allyl-
 $CH_2(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot \overline{C} = \overline{C}H$
 senföhl in Aceton (NEUBERG, WOLFF, *B.* 34, 3845). — Prismen. Schmelzpt.: 138°.

α -Tetraoxybutyl-N-Phenyl- μ -Sulphydrylimidazol $C_{13}H_{16}O_4N_2S =$
 $HC \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot SH$ (?) B. Aus Glykosamin und Phenyl-
 $CH_2(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot \overline{C} = \overline{C}H$
 senföhl in Aceton (N., W., *B.* 34, 3843). — Prismen aus Alkohol; federförmige Nadeln aus
 Wasser. Schmelzpt.: 208°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Wasser, unlöslich in
 Benzol. $[\alpha]_D : + 58^\circ 20'$ in Wasser ($c = 2$).

6. *Basen $C_8H_{14}N_2$ (S. 530).

4) **2,5-Diäthyl-dihydropyrazin** $C_2H_5 \cdot CH < \begin{matrix} N : CH \\ CH : N \end{matrix} > CH \cdot C_2H_5$. 3,6-Dioxyderivat,
 2,5-Diäthyl-3,6-Diketopiperazin $C_8H_{14}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot CH < \begin{matrix} NH \cdot CO \\ CO \cdot NH \end{matrix} > CH \cdot C_2H_5$. B.
 Durch 24-stdg. Erhitzen von α -Aminobuttersäureäthylester auf 170° (E. FISCHER, *B.* 34,
 444). — Blättchen (aus 30 Thln. Alkohol). Schmelzpt.: 265° (corr.). Ziemlich schwer
 löslich in heissem Wasser.

5) **3-(5)-Amylpyrazol** $NH < \begin{matrix} N = C \cdot CH_2 \cdot (CH_2)_3 \cdot CH_3 \\ CH : CH \end{matrix} >$ 3-Amylpyrazolon(5) $C_8H_{14}ON_2$
 $= NH < \begin{matrix} N = C \cdot C_5H_{11} \\ CO \cdot CH_2 \end{matrix} >$. B. Aus Caproylessigestern und Hydrazinhydrat (BOUVEAULT,
 BONGERT, *Bl.* [3] 27, 1092; MOUREU, DELANGE, *C. r.* 136, 754). — Weisse Blättchen aus
 Alkohol. Schmelzpt.: 195°.

6) **3-Propyl-4-Aethylpyrazol** $NH < \begin{matrix} N = C \cdot C_3H_7 \\ CH : C \cdot C_2H_5 \end{matrix} >$ 3-Propyl-4-Aethylpyrazolon(5)
 $C_8H_{14}ON_2 = NH < \begin{matrix} N = C \cdot C_3H_7 \\ CO \cdot CH \cdot C_2H_5 \end{matrix} >$. B. Durch Condensation von Aethyl-Butyrylessigsäure-
 äthylester mit Hydrazinhydrat (LOCQUIN, *C. r.* 135, 110). — Schmelzpt.: 145°.

7) **3,4-Dimethyl-5-Propylpyrazol** $NH < \begin{matrix} N = C \cdot CH_3 \\ C(C_3H_7) : C \cdot CH_3 \end{matrix} >$. B. Durch Erhitzen von
 3,4-Dimethyl-5-Propylpyrazolcarbonsäure(4)-Methylester (S. 359) mit 20% iger Kalilauge
 (BOUVEAULT, BONGERT, *Bl.* [3] 27, 1105). — Farblose, allmählich gelb werdende Flüssig-
 keit. $Kp_{25} : 148-149^\circ$.

8) **4-(bezw. 5)-Amylglyoxalin** $HC \cdot N > \begin{matrix} \parallel \\ H \\ CH_2 \cdot (CH_2)_3 \cdot CH_2 \cdot C \cdot N \end{matrix} > CH$. 1-Methyl-4-(oder 5)-
 Amylglyoxalin $C_9H_{16}N_2 = \begin{matrix} HC \cdot N(CH_3) \\ C_5H_{11} \cdot \overline{C} = \overline{C} \end{matrix} > CH$ oder $\begin{matrix} HC \cdot N(CH_3) \\ C_5H_{11} \cdot \overline{C} \cdot N(CH_3) \end{matrix} > CH$. B. Aus
 Isopilocarpin bei Destillation mit Natronkalk (neben anderen Basen) (JOWETT, *Soc.* 83,
 447). — Farbloses Oel. $Kp_{10} : 150-160^\circ$. Unlöslich in Wasser. — $(C_9H_{16}N_2)_2H_2PtCl_6$.
 Hellbräunliche Krystalle. Schmelzpt.: 198°. — Chloraurat. Amorph. — Pikrat.
 Krystallinisch. Schmelzpt.: 134°.

7. *Basen $C_9H_{16}N_2$ (S. 531—532).

1) *3-(*bezw.* 5-)Hexylpyrazol $NH \begin{cases} N=C.CH_2.(CH_2)_4.CH_3 \\ CH:CH \end{cases}$ (S. 531). 3-Hexylpyrazolon(5) $C_9H_{16}ON_2 = NH \begin{cases} N=C.C_6H_{13} \\ CO.CH_2 \end{cases}$. B. Aus Heptoylessigester und Hydrazinhydrat (MOUREU, DELANGE, C. r. 136, 754). — Schmelzp.: 197°.

7) 4,5-Di-n-propylglyoxalin $\begin{matrix} C_3H_7.C.NH \\ C_3H_7.C-N \end{matrix} > CH$. 2-Oxyderivat, Di-n-propylacetylenmonoureid $C_9H_{16}ON_2 = \begin{matrix} C_3H_7.C.NH \\ C_3H_7.C.NH \end{matrix} > CO$. B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von Butyroin mit Harnstoff und absolutem Alkohol auf 150° (BASSE, KLINGER, B. 31, 1220). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 216° (unter Zersetzung).

2-Sulphydrylderivat, α, β -Di-n-propyl- μ -Mercaptoimidazol $C_9H_{16}N_2S = C_3H_7.C.NH > C.SH$. B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von Butyroin mit Thioharnstoff in alkoholischer Lösung auf 140—150° (B., KL., B. 31, 1220). — Gelbliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol), die sich bei 230° dunkel färben, bei 290° aber noch nicht schmelzen. Das Kaliumsalz wird mit Wasser zerlegt.

8) 4,5-Diisopropylglyoxalin $\begin{matrix} (CH_3)_2CH.C.NH \\ (CH_3)_2CH.C-N \end{matrix} > CH$. 2-Oxyderivat, Diisopropylacetylenmonoureid $C_9H_{16}ON_2 = \begin{matrix} (CH_3)_2HC.C.NH \\ (CH_3)_2HC.C.NH \end{matrix} > CO$. B. Durch Erhitzen von Isobutyroin mit Harnstoff und Alkohol auf 140° (BASSE, KLINGER, B. 31, 1221). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol), die bei 295° noch nicht schmelzen.

2-Sulphydrylderivat, α, β -Diisopropyl- μ -Mercaptoimidazol $C_9H_{16}N_2S = (CH_3)_2HC.C.NH > C.SH$. B. Durch Erhitzen von Isobutyroin mit Thioharnstoff und Alkohol auf 140° (B., KL., B. 31, 1221). — Nadelchen (aus viel Alkohol), die bei 290° noch nicht schmelzen.

8. *Basen $C_{10}H_{18}N_2$ (S. 532—533).

1) *Dipiperidein $\begin{matrix} CH_2.CH_2.CH.CH.CH_2.CH_2 \\ CH_2.NH.CH.CH.NH.CH_2 \end{matrix}$ (S. 532—533). B. Bei Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf N-Chlorpiperidin (DELÉPINE, C. r. 126, 1795). — Schmelzp.: 61°. Kp_{36} : 221°. Verbrennungswärme: $2 \times 767,4$ Cal. (bei const. Druck).

2) *Dipiperidein (S. 533, Z. 8 v. o.) (wahrscheinlich ein Diamin der Fettreihe). B. Bei der elektrolytischen Oxydation von Nitrosopiperidin in schwefelsaurer Lösung, neben Piperidin, Ammoniak, zwei Aminovaleriansäuren und Salpetersäure (ANRENS, B. {30, 533}; 31, 2272). — Bei der Reduction mit Sn + HCl entstehen zwei isomere Basen $C_9H_{11}N$, die wahrscheinlich secundäre Amine der Fettreihe sind; die eine derselben ist, wie auch ihre Derivate, ölig, die andere fest (Benzolsulfamid der letzteren: Krystalle vom Schmelzpunkt: 160°). — Das Benzolsulfonamid ist ölig.

Bisthioharnstoff aus Dipiperidein $C_{24}H_{32}N_4S_2 = C_{10}H_{16}(N.CS.NH.C_6H_5)_2$. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 183°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (A., B. 31, 2272).

*Benzoylderivat des Dipiperideins $C_{17}H_{22}ON_2 = C_{10}H_{17}N_2.CO.C_6H_5$ (S. 533). Hellgelbes Harz (A., B. 31, 2273).

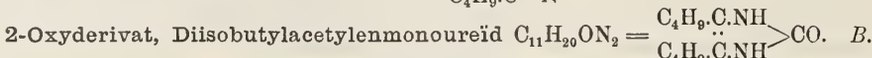
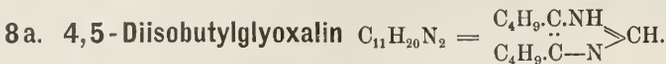
S. 533, Z. 16 v. o. statt: „Isopiperidein“ lies: „Isodipiperidein“.

S. 533, Z. 17 v. o. statt: ... „diapiperin“ lies: ... „diapiperidin“.

5) Diaminocamphen $C_8H_{14} \begin{cases} C.NH_2 \\ C.NH_2 \end{cases}$. Carbonylderivat $C_8H_{14} \begin{cases} C.NH \\ C.NH \end{cases} > CO$ siehe Campherimidazol, Hptw. Bd. III, S. 496.

6) 3-n-Amyl-4-Aethylpyrazol $NH \begin{cases} N=C.C_5H_{11} \\ CH:C_2H_5 \end{cases}$. 3-n-Amyl-4-Aethylpyrazolon(5) $C_{10}H_{18}ON_2 = NH \begin{cases} N=C.C_5H_{11} \\ CO.CH.C_2H_5 \end{cases}$. B. Durch Condensation von Aethyl-Caproylessigsäureäthylester mit Hydrazinhydrat (LOCQUIN, C. r. 135, 110). — Blättchen. Schmelz-

punkt: 136°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Petroleum, ziemlich löslich in siedendem Benzin.



Durch Erhitzen von Isovaleroïn mit Harnstoff und Alkohol auf 140° (BASSE, KLINGER, B. 31, 1223). — Nadeln (aus Benzol oder verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 182—183°. Schwer löslich in Wasser.

2-Sulphydrylderivat, α, β -Diisobutyl- μ -Mercaptoimidazol $C_{11}H_{20}N_2S = \begin{matrix} C_4H_9.C.NH \\ C_4H_9.C-N \end{matrix} > C.SH. B.$ Durch Erhitzen von Isovaleroïn mit Thioharnstoff und Alkohol auf 140° (B., KL., B. 31, 1223). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol), die sich bei 230° bräunen, bei 290° aber noch nicht schmelzen.

9. *Basen $C_{12}H_{22}N_2$ (S. 533).

2) **2,5-Di-n-butyl-Dihydropyrazin** $C_4H_9.CH < \begin{matrix} CH:N \\ N:CH \end{matrix} > CH.C_4H_9.$ **3,6-Dioxyderivat**, **2,5-Dibutyl-3,6-Diketopiperazin** $C_{12}H_{22}O_2N_2 = C_4H_9.CH < \begin{matrix} CO.NH \\ NH.CO \end{matrix} > CH.C_4H_9.$ B. Durch 24-stdg. Erhitzen von inaktivem α -Amino-n-Capronsäureäthylester auf 180° bis 190° (E. FISCHER, B. 34, 450). — Blättchen (aus etwa 80 Thln. Alkohol). Schmelzpt.: 268° (corr.).

3) **2,5-Diisobutyl-Dihydropyrazin** $C_4H_9.CH < \begin{matrix} CH:N \\ N:CH \end{matrix} > CH.C_4H_9.$ **2,5-Diisobutyl-3,6-Diketopiperazin** $C_4H_9.CH < \begin{matrix} NH.CO \\ CO.NH \end{matrix} > CH.C_4H_9$ ist das Leucinimid, *Spl. Bd. I, S. 661—662.*

*** Carbonsäuren der Basen** $C_nH_{2n-2}N_2$ (S. 533—549).

2. *Säuren $C_4H_4O_2N_2$ (S. 534).

1) ***Pyrazolcarbonsäure(3 bzw. 5)** $NH < \begin{matrix} N=C.CO_2H \\ CH:CH \end{matrix} = NH < \begin{matrix} N=CH \\ C(CO_2H):CH \end{matrix}$ (S. 534). B. {... (KNORR, MACDONALD, ...); D.R.P. 74619; *Frdl.* III, 438; vgl. auch ROTHEBURG, *J. pr.* [2] 52, 46). Durch Einwirkung von Brom auf Pyrazolin-3(5)-Carbon säuremethylester, welcher aus Acrylsäuremethylester und Diazomethan entsteht, und Verseifen des Productes mit conc. Salzsäure (v. PECHMANN, BURKHARD, B. 33, 3595). Durch Erwärmen von Amino-5(3)-Phenylpyrazol mit Kaliumpermanganat in Sodalösung (BUCHNER, HACHUMIAN, B. 35, 41). — Schmilzt bei 210—212° und spaltet sich wenige Grade höher in Pyrazol (S. 313) und Kohlensäure (B., H.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Aether und Eisessig, unlöslich in Benzol und $CHCl_3$. — $Cu.C_4H_4O_2N_2 = N_2.C_3H_3.CO_2.Cu.OH$. Blaue mikroskopische Blättchen. Schwer löslich (B., H.). — $Ag.C_4H_4O_2N_2$. Niederschlag (R.).

1-Methylpyrazolcarbonsäure(3) $C_5H_6O_2N_2 = CH_3.N < \begin{matrix} N=C.CO_2H \\ CH:CH \end{matrix}$. B. Durch Oxydation von 1,3-Dimethylpyrazol (S. 317) mit $KMnO_4$ (JOWETT, POTTER, *Soc.* 83, 469). — Krystalle. Schmelzpt.: 222°. Fast unlöslich in kaltem, mässig löslich in heissem Wasser.

2) ***Pyrazolcarbonsäure(4)** $NH < \begin{matrix} N=CH \\ CH:C.CO_2H \end{matrix}$ (S. 534). B. Man reducirt das Nitrirungsproduct des 4-Phenylpyrazols und oxydirt dann mit Kaliumpermanganat; Ausbeute gering (BEHAGHEL, BUCHNER, B. 35, 35).

***1-Phenylpyrazolcarbonsäure(4)** $C_{10}H_8O_2N_2 = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=CH \\ CH:C.CO_2H \end{matrix}$ (S. 534). Sublimirt theilweise beim Erhitzen ohne zu schmelzen. Schwer löslich in Wasser (W. WISLICENUS, BINDEMANN, A. 316, 36).

Methylester $C_{11}H_{10}O_2N_2 = C_{10}H_7N_2O_2(CH_3)$. B. Aus dem Phenylhydrazon des Formyllessigsäuremethylesters bei wiederholter Destillation im Vacuum oder, neben einer

Verbindung $C_{22}H_{20}O_4N_4$ (Schmelzp.: 183—184°), beim Kochen mit Toluol (W. W., Br., A. 316, 44). — Nadeln (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 128—129°.

Aethylester $C_{19}H_{18}O_3N_2 = C_{10}H_7N_2O_2(C_2H_5)$. B. Aus dem Phenylhydrazon des Formyllessigsäureäthylesters durch wiederholte Destillation im Vacuum (W. W., Br., A. 316, 35). — Prismen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 96—97°. Giebt weder in Alkohol, noch in H_2SO_4 gelöst mit $FeCl_3$ charakteristische Färbungen.

3) ***Pyrazolcarbonsäure (5)** ist identisch mit **Pyrazolcarbonsäure (3)** (s. S. 346 sub 1). Die Angaben im Hptw. Bd. IV, S. 534, Z. 26—23 v. u. sind daher zu streichen.

3. *Säuren $C_4H_4O_3N_2$ (S. 534—537).

1) ***Pyrazolon(5)-Carbonsäure (3)** $NH \begin{cases} N=C.CO_2H \\ CO.CH_2 \end{cases}$ (S. 534—536). B. Bei der Einwirkung von Diamidhydrat auf freie Oxalessigsäure (Spl. Bd. I, S. 372) in Alkohol (FENTON, JONES, Soc. 79, 534).

***Säuren** $C_{10}H_8O_3N_2$ (S. 535—536). Die im Hptw. Bd. IV, sub a) als **1-Phenylpyrazolon(5)-Carbonsäure (3)** $C_6H_5.N \begin{cases} N=C.CO_2H \\ CO.CH_2 \end{cases}$ und sub b) als **1-Phenyl-5-Oxypyrazolcarbonsäure (3)** $C_6H_5.N \begin{cases} N=C.CO_2H \\ C(OH):CH \end{cases}$ aufgeführten beiden Säuren sind identisch.

B. In der Kälte aus Phenylhydrazin und überschüssiger Acetylendicarbonsäure (Spl. Bd. I, S. 347) in wässriger Lösung oder in Eisessig aus den berechneten Mengen (LEIGHTON, Am. 20, 679). — Verwendung der Säure und ihres p-Nitroderivats für Azo- (bezw. Hydrazon)-Farbstoffe: OEHLER, D.R.P. 109914; C. 1900 II, 300; Höchster Farbw. D.R.P. 134162; C. 1902 II, 918.

S. 535, Z. 5 v. u. statt: „A. 236“ lies: „A. 246“.

S. 536, Z. 4 v. o. füge hinzu: „Schmelzp.: 252—253°. Verliert schon von 230° an CO_2 (Walker, Am. 14, 583). Die wässrige Lösung wird von $FeCl_3$ blau gefärbt“.

S. 536, Z. 12—16 v. o. sind zu streichen.

1-p-Aminophenylpyrazolon(5)-Carbonsäure (3) $C_{11}H_9O_3N_3 =$

$NH_2.C_6H_4.N \begin{cases} N=C.CO_2H \\ CO.CH_2 \end{cases}$. B. Durch Condensation von p-Acetaminophenylhydrazin (Spl. zu Bd. IV, S. 1126) mit Oxalessigester (Spl. Bd. I, S. 372) und darauf folgende Behandlung mit Natronlauge (OE., D.R.P. 108634; C. 1900 I, 1212). — Verwendung zur Darstellung einfacher oder gemischter Disazofarbstoffe durch Combination mit Tetrazoverbindungen der p-Diamine: OE.

* **1-p-Sulfophenylpyrazolon(5)-Carbonsäure (3)**, **Tartrazinogensulfonsäure** $C_{10}H_8O_6N_2S = HO_3S.C_6H_4.N \begin{cases} N=C.CO_2H \\ CO.CH_2 \end{cases}$ (S. 536). Kuppelung mit Diazokörpern zu Azofarbstoffen: H. F., D.R.P. 117575, 134162; C. 1901 I, 486; 1902 II, 918.

1-Phenyl-2-Methylpyrazolon(5)-Carbonsäure (3) $C_{11}H_{10}O_3N_2 =$
 $C_6H_5.N \begin{cases} N(CH_3).C.CO_2H \\ CO-CH \end{cases}$. B. Durch Verseifen ihres Aethylesters (s. u.) (H. F., D.R.P. 69883; Frdl. III, 934). — Geht bei 190—200° in 1-Phenyl-2-Methylpyrazolon(5) (S. 315) über. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung roth und fällt beim Kochen einen rothen Niederschlag. Salpetrige Säure ist ohne Einwirkung.

Aethylester $C_{13}H_{14}O_3N_2 = C_{11}H_9N_2O_3.C_2H_5$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 1-Phenylpyrazolon(5)-Carbonsäure (3)-Aethylester (Hptw. Bd. IV, S. 536) mit CH_3J und Methylalkohol auf 150° (H. F., D.R.P. 69883; Frdl. III, 933). — Krystalle aus Essigester-Ligroin. Schmelzp.: 86°. In heissem Wasser schwerer löslich, als in kaltem. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung roth. Ferrocyanwasserstoff fällt einen weissen krystallinischen Niederschlag. $NaNO_2$ ist in wässriger Lösung ohne Einwirkung.

S. 536, Z. 15, 9, 6 und 5 v. u. statt: „Isopyrazolon . . .“ lies: „Pyrazolon . . .“.

S. 537, Z. 14—17 v. o. sind zu streichen.

3) ***Methylfurazancarbonsäure** $\begin{matrix} H_3C.C:N \\ HO_2C.C:N \end{matrix} > O + H_2O$ (S. 537). Giebt bei anhaltendem Kochen mit Natronlauge Propanoxim(2)-Säure (Spl. Bd. I, S. 181) (ERBSTEIN, Ar. 236, 152).

Amid $C_4H_6O_2N_3 = \begin{matrix} H_3C.C:N \\ NH_2.CO.C:N \end{matrix} > O$. B. Durch Erhitzen von Methylglyoximcarbon-säureamid (Spl. Bd. I, S. 703) mit Ammoniak (Rohr) (E., *Ar.* 236, 151). — Nadeln. Schmelzp.: 124°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und heissem Wasser. Spaltet sich beim Kochen mit Natronlauge in NH_3 und Methylfuranzancarbonsäure.

4) 4-Oxyppyrazolcarbonsäure(3) $\begin{matrix} HO.C:CH \\ HO_2C.C=N \end{matrix} > NH$. B. Man erwärmt 2 Thle. des Natriumsalzes der Diazotetransulfonsäure mit einer Lösung aus 1 Thl. Aetznatron in 7 Thln. H_2O etwa $\frac{1}{4}$ Stunde auf dem Wasserbade und fällt die noch warme Lösung mit HCl (WOLFF, LÜTTRINGHAUS, A. 313, 6). — Nadelchen (aus siedendem Wasser), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmelzp.: 204—205° bzw. 208—210° (rasch erhitzt). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, Chloroform, Benzol und kaltem Wasser. Reducirt sehr leicht Silberlösung. Die wässrige Lösung wird durch $FeCl_3$ blauviolett, durch $NaNO_2$ gelb-roth gefärbt.

1-Phenyl-4-Oxyppyrazolcarbonsäure(3) $\begin{matrix} HO.C:CH \\ HO_2C.C=N \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Beim Kochen des Phenylhydrazons des Diketobutyrolactons mit Natronlauge oder vortheilhafter, wenn man 2 Thle. des α -Phenylhydrazons aus γ -Bromacetessigester zu einer auf 50—60° erwärmten Lösung von 1 Thl. $HNaO$ in 8 Thln. Wasser einträgt und einige Minuten kocht (WOLFF, FERTIG, A. 313, 13). — Nadeln (aus siedendem Wasser), mit $\frac{1}{2}$ Mol. H_2O krystallisirend, vom Schmelzp.: 130—140°; wasserfreie Prismen vom Schmelzp.: 153—154° (aus Benzol oder Chloroform). Leicht löslich in Eisessig und heissem Alkohol, schwer in Aether, Chloroform, Benzol und Wasser. Die wässrige Lösung wird durch $FeCl_3$ tief blau, durch $NaNO_2$ gelb bis roth gefärbt. Geht beim Erhitzen unter CO_2 -Abspaltung in 1-Phenyl-4-Oxyppyrazol (S. 315) über. Combinirt sich mit Diazobenzol. — $Ag.C_{10}H_7O_3N_2$. Nadeln (aus siedendem Wasser).

Aethylester $C_{12}H_{12}O_3N_2 = C_{10}H_7N_2O_3(C_2H_5)$. B. Aus dem α -Phenylhydrazon des γ -Bromacetessigesters beim Kochen mit Kaliumacetat in alkoholischer Lösung (W., F., A. 313, 15). — Farblose Tafeln. Schmelzp.: 84—85°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ligroin und Wasser. Die alkoholische Lösung wird durch $FeCl_3$ tief blau gefärbt.

Anhydrid des 1-Phenyl-4-Oxyppyrazols und seiner Carbonsäure $C_{18}H_{14}O_3N_4 = H_5C_6.N < \begin{matrix} N=CH & C(OH):CH \\ CH:C.O.CO.C & =N \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Als Nebenproduct bei der Darstellung des 1-Phenyl-4-Oxyppyrazols (S. 315) aus der 3-Carbonsäure (s. o.) durch Erhitzen (W., F., A. 313, 19). — Nadelchen (aus 80%igem Alkohol). Schmelzp.: 177°. Leicht löslich in Chloroform und heissem Benzol, ziemlich schwer in Alkohol. Wird durch heisse Natronlauge in Phenyl-Oxyppyrazol und Phenyl-Oxyppyrazolcarbonsäure gespalten.

Monobenzoyl-4-Oxyppyrazolcarbonsäure(3) $\begin{matrix} H_5C_6.CO.O.C:CH \\ HO_2C.C=N \end{matrix} > NH$. B. Neben der Tribenzoylverbindung (s. u.) beim Schütteln einer sodaalkalischen Lösung der Oxyppyrazolcarbonsäure mit Benzoylchlorid (WOLFF, LÜTTRINGHAUS, A. 313, 8). Beim Schütteln einer Lösung von diazotetransulfonsaurem Natrium in kalter Natronlauge mit Benzoylchlorid und nachfolgendem Ansäuern (W., L.). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 210—212° (unter Gasentwicklung). Giebt mit $FeCl_3$ keine Farbreaction.

Tribenzoyl-4-Oxyppyrazolcarbonsäure(3) $\begin{matrix} C_7H_5O.O.C:CH \\ C_7H_5O.O.C=N \end{matrix} > NH$. C_7H_5O . B. Man schüttelt die eiskalte Lösung der Oxyppyrazolcarbonsäure in überschüssiger Soda mit Benzoylchlorid (W., L., A. 313, 7). — Nadelchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 137°.

S. 538, Z. 8 v. o. Die Structurformel muss lauten: $O < \begin{matrix} N:C.OH \\ N:C.CH_2.CO_2H \end{matrix}$

4a. 4-Ketopyrazolon(5)-Carbonsäure(3) $C_4H_2O_4N_2 = NH < \begin{matrix} N=C.CO_2H \\ CO.CO \end{matrix}$

4-Hydrazon des Hydrazids $NH < \begin{matrix} N=C.CO.NH.NH_2 \\ CO.C:N.NH_2 \end{matrix}$ s. „4-Hydrazipyrazolon-3-Carbonsäurehydrazid“, *Hptw.* Bd. IV, S. 535.

4-Benzalhydrazon des Benzalhydrazids s. *Hptw.* Bd. IV, S. 535, Z. 15—12 v. u.

4-Monoxim $NH \begin{cases} N=C.CO_2H \\ CO.C:N.OH \end{cases}$ s. 4-Isonitrosopyrazolon-3-Carbonsäure, *Hptw.* Bd. IV, S. 535, Z. 18—32 v. o.

5-Monoxim des 1-Phenylderivats, 5-Isonitroso-1-Phenyl-Pyrazolon(4)-Carbonsäure(3) $C_{10}H_7O_4N_3 = \begin{matrix} CO.C:NOH \\ | \\ HO_2C.C=N \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Beim Ansäuern einer mit $NaNO_2$ versetzten alkalischen Lösung der 1-Phenyl-4-Oxyppyrazolcarbonsäure(3) (S. 348) (WOLFF, FERRIG, A. 313, 16). — Hellrothe, getrocknet dunkelrothe Nadeln (aus heissem verdünnten Alkohol), die wahrscheinlich 1 Mol. H_2O enthalten. Zersetzt sich bei $190-192^\circ$. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Sodalösung, schwer in Aether und Chloroform.

6. *Säuren $C_8H_6O_2N_2$ (S. 538—539).

1) *3(5)-Methylpyrazolcarbonsäure(4) $\begin{matrix} CH_3.C.NH \\ HO_2C.C.CH \end{matrix} > N$ (S. 538). B. Durch Einwirkung von Brom auf die ätherische Lösung von 3-Methylpyrazolindicarbonsäure(4,5)-Dimethylester, welcher aus Citraconsäure- oder Mesaconsäure-Dimethylester und Diazomethan entsteht, und Kochen des Products mit conc. Salzsäure (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3598). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 228° (unter Zersetzung). Zerfällt bei der Destillation in CO_2 und 5-Methylpyrazol (S. 333).

*1-Phenyl-3-Methylpyrazolcarbonsäure(4) $C_{11}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{cases} N=C.CH_3 \\ CH:C.CO_2H \end{cases}$ (S. 538). B. Durch Destillation von 1-Phenyl-3-Methylpyrazoldicarbonsäure(4,5) (S. 354), neben 1-Phenyl-3-Methylpyrazol (S. 317) (BÜLOW, B. 33, 3269). Aus 1-Phenyldimethylpyrazol (vgl. S. 337) durch Oxydation (BALBIANO, G. 28 I, 387). — Schmelzp.: $194-195^\circ$ (BA.); $192,5-193^\circ$ (BÜ.). Wird durch weitere Oxydation nur wenig angegriffen.

1-Phenyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) und 1-Tolyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) s. *Hptw.* Bd. IV, S. 539 u. *Spl.* Bd. IV, S. 350.

1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazolcarbonsäure(4) $C_{11}H_9O_2N_2Cl = C_6H_5.N \begin{cases} N=C.CH_3 \\ CCl:C.CO_2H \end{cases}$. B. Aus 1-Phenyl-3,4-Dimethyl-5-Chlorpyrazol (S. 337) oder 1-Phenyl-3-Methyl-4-Aethyl-5-Chlorpyrazol (S. 341) durch Oxydation mit Chromsäure in schwefelsaurer Lösung (MICHAELIS, VOSS, GREISS, B. 34, 1303, 1307). — Blättrige Krystalle. Schmelzp.: $228-229^\circ$. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Durch Erhitzen auf $230-240^\circ$ erfolgt Spaltung in CO_2 und 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol (S. 318).

Chlorid $C_{11}H_9ON_2Cl_2 = C_{10}H_8N_2Cl(COCl)$. Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 85° (M., V., G., B. 34, 1304).

Amid $C_{11}H_{10}ON_2Cl = C_{10}H_8N_2Cl(CO.NH_2)$. Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 183° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether (M., V., G., B. 34, 1305).

2) *3-Methylpyrazolcarbonsäure(5) $NH \begin{cases} N=C.CH_3 \\ C(CO_2H):CH \end{cases}$ (S. 538—539). B. {Man trägt . . . Natriumacetoxalester . . . (KNORR, A. 279, 217}; D.R.P. 74619; *Frdl.* III, 938). — $Sr(C_5H_5O_2N_2)_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Triklin. D^{20} : 1,755 (EPPLER, Z. Kr. 30, 142). — $Ba(C_5H_5O_2N_2)_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Triklone Tafeln. D^{23} : 1, 899 (E., Z. Kr. 30, 141).

3) *4-Methylpyrazolcarbonsäure(3) $NH \begin{cases} N=C.CO_2H \\ CH:C.CH_3 \end{cases}$ (S. 539). B. Durch 1-stdg. Kochen der Ester (s. u.) mit conc. Salzsäure (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3593). — Prismen aus Wasser. Schmelzp.: $218-220^\circ$. Unzersetzt flüchtig. Wird aus der alkalischen Lösung durch Essigsäure nicht gefällt. Löslich in Mineralsäuren. Durch Destillation mit Kalk entsteht 4-Methylpyrazol (S. 333).

Methylester $C_8H_6O_2N_2 = C_5H_5N_2O_2.CH_3$. B. Durch Oxydation des 4-Methylpyrazolin-3(5)-Carbonsäuremethylesters, welcher aus Crotonsäure- oder Isocrotonsäure-Methylester durch Einwirkung von Diazomethan entsteht, mit Brom (v. P., B., B. 33, 3592). — Krystallpulver. Schmelzp.: $170-171^\circ$. Löslich in verdünnten Alkalien und Mineralsäuren. — Der entsprechende Aethylester schmilzt bei $156-158^\circ$.

Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 539, Z. 8—12 v. o. aufgeführte 1-Phenyl-4-Methylpyrazolcarbonsäure(3) von BALBIANO und SEVERINI ist ein Gemenge von 1-Phenyl-3-Methylpyrazolcarbonsäure(4) (s. o.) und 1-Phenyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) (S. 350) und daher zu streichen (BALBIANO, G. 28 I, 388).

4) *5-Methylpyrazolcarbonsäure(3) $\text{NH} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{C}(\text{CH}_3) : \text{CH} \end{array} \right.$ (S. 539). *1-Phenyl-

5-Methylpyrazolcarbonsäure(3) $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{C}(\text{CH}_3) : \text{CH} \end{array} \right.$ (S. 539).

B. Aus dem labilen oder stabilen α -Ketoangelicalacton-Phenylhydrazon durch Kochen mit Alkalicarbonat-Lösung (WOLFF, A. 317, 18). — Schmelzp.: 134° (wasserfrei).

5) *5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) $\text{NH} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{CH} \\ \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{array} \right.$ (S. 539). *1-Phenyl-

5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{CH} \\ \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{array} \right.$ (S. 539).

B. Neben etwas 1-Phenyl-5-Methylpyrazol (S. 334) bei vorsichtigem Destillieren von 1-Phenyl-5-Methylpyrazoldicarbonsäure(3,4) (S. 353) (STOLZ, B. 33, 264; vgl. BÜLOW, B. 33, 3269). Aus 1-Phenyldimethylpyrazol (vgl. S. 337) durch Oxydation (BALBIANO, G. 28 I, 387). Der Aethylester entsteht durch Erhitzen von Aethoxymethylenacetessigester mit Phenylhydrazin auf 100° (Höchster Farb., D.R.P. 79086; *Frdl.* IV, 1191). — Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 166°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser. Oxydirbar zu 1-Phenylpyrazoldicarbonsäure(4,5) (S. 353) (BA.).

1-p-Tolyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_7\text{H}_7 \cdot \text{N} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{CH} \\ \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{array} \right.$

B. Neben 1-p-Tolyl-5-Methylpyrazol (S. 334) durch Destillieren der 1-p-Tolyl-5-Methylpyrazoldicarbonsäure(3,4) (S. 354) (BÜ., SCHLESINGER, B. 33, 3365). — Krystallinische Masse. Schmelzp.: 199—200°. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, sonst leicht löslich.

7. *Säuren $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_2$ (S. 539—541).

2 und 3) *Methylpyrazolcarbonsäuren (S. 540—541). *Säuren $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_3\text{N}_2$ (S. 540, Z. 23—39 v. o. und Z. 7 v. u. bis S. 541, Z. 5 v. o.). *1-Phenylpyrazolon(5)-

Essigsäure(3) $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \end{array} \right.$ (S. 540, Z. 24 bis 31 v. o.). {B. . . . Aceton-

dicarbonsäure . . . (v. PECHMANN, JENISCH, . . . } vgl. D.R.P. 59126; *Frdl.* III, 925). {Der Aethylester . . . (v. PECHMANN, A. 261, 171); Höchster Farb., D.R.P. 32277; *Frdl.* I, 213).

1-p-Aethoxyphenylpyrazolon(5)-Essigsäure(3) s. S. 351.

*1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5)-Carbonsäure(3) $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \end{array} \right.$ (S. 540, Z. 6 v. u.). Bei der Destillation im Vacuum entsteht 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5) (S. 333) (FICHTER, ENZENAUER, UELLENBERG, B. 33, 497).

*1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5)-Carbonsäure(4) $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{CH} \\ \text{CO} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{array} \right.$ (S. 541, Z. 1—5 v. o.).

S. 541, Z. 2 v. o. statt: „der 1-Phenyl-5-Pyrazolon-4-Carbonsäure“ lies: „des 1-Phenyl-5-Pyrazolon-4-Carbonsäure-Methylesters“.

Aethylester $\text{C}_{13}\text{H}_{14}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{C}_{11}\text{H}_9\text{N}_2\text{O}_3(\text{C}_2\text{H}_5)$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 71—72° (RUHEMANN, MORELL, *Soc.* 61, 798).

4) Pyrazolon(5)-Essigsäure(3) $\text{NH} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \end{array} \right.$. Aethylester $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{O}_3\text{N}_2$

$= \text{C}_5\text{H}_5\text{N}_2\text{O}_3(\text{C}_2\text{H}_5)$. B. Aus Hydrazinhydrat (50 g) und Acetondicarbonsäureester in der Kälte (CURTIUS, KUFFERATH, *J. pr.* [2] 64, 338). — Blättchen (aus warmem Wasser). Schmelzp.: 189—190°. Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Eisessig, schwer in Aether. Lässt sich nicht ohne Zersetzung verscifen. Wirkt fieberwidrig.

Pyrazolonessigsäurehydrazid $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_4 = \text{NH} \left\langle \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{NH}_2 \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \end{array} \right.$. B.

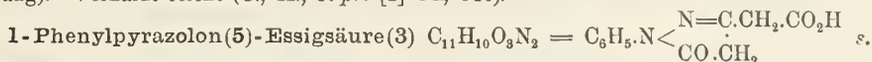
Acetondicarbonsäureester (mit 5% Aether vermischt) wird mit 52% Hydrazinhydrat versetzt (Selbsterwärmung) und stehen gelassen (C., K., *J. pr.* [2] 64, 343). — Gelbliche mikrokristallinische Kügelchen. Schmelzp.: 180° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Eisessig, ziemlich löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Reducirt FEHLING'sche Lösung und ammoniakalische Silberlösung in der Wärme. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren. Verbindet sich mit Aldehyden. Liefert mit salpত্রiger Säure 4-Isonitrosopyrazolon(5)-Essigsäure(3)-azid (S. 351). — $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_4 \cdot 2\text{HCl}$. Farbloses Krystallpulver. Schmelzp.: 104—105°.

Benzal-Pyrazolonessigsäurehydrazid $C_{12}H_{12}O_2N_4 = C_6H_5N_2O(CH_2.CO.NH.N:CH.C_6H_5)$. B. Aus den Componenten beim Schütteln mit Wasser (C., K., *J. pr.* [2] 64, 345). — Mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzp.: 190° (unter Zersetzung). Zersetzt sich beim Kochen mit Benzol und Alkohol.

m-Nitrobenzal-Pyrazolonessigsäurehydrazid $C_{12}H_{11}O_4N_5 = C_6H_3N_3O(CH_2.CO.NH.N:CH.C_6H_4.NO_2)$. Schmilzt über 145° unter Zersetzung (C., K., *J. pr.* [2] 64, 346).

Cinnamyliden-Pyrazolonessigsäurehydrazid $C_{14}H_{14}O_2N_4 = C_6H_5N_2O(CH_2.CO.NH.N:CH.CH:CH.C_6H_5)$. Hellgelbes mikrokrystallinisches Pulver. Schmilzt über 145° unter Zersetzung.

o-Oxybenzal-Pyrazolonessigsäurehydrazid $C_{12}H_{12}O_3N_4 = C_6H_5N_2O(CH_2.CO.NH.N:CH.C_6H_4.OH)$. Farbloses mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzp.: 200° (unter Zersetzung). Verharzt leicht (C., K., *J. pr.* [2] 64, 346).



Hptw. Bd. IV, S. 540, Z. 24 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 350.

1-p-Aethoxyphenylpyrazolon(5)-Essigsäure(3) $C_{13}H_{14}O_4N_2 = C_2H_5.O.C_6H_4.N \begin{matrix} \diagup N=C.CH_2.CO_2H \\ \diagdown CO.CH_2 \end{matrix}$. B. Aus Acetondicarbonsäure und p-Aethoxyphenylhydrazin bei Gegenwart von Salzsäure (Höchster Farb., D.R.P. 68159; *Frdl.* III, 933). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt bei 164° unter Entwicklung von CO_2 und Uebergang in 1-p-Aethoxyphenyl-3-Methylpyrazolon. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol und verdünnten Säuren.

1-Acetylpyrazolon(5)-Essigsäure(3)-Aethylester $C_9H_{12}O_4N_2 = CH_3.CO.N \begin{matrix} \diagup N=C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \\ \diagdown CO.CH_2 \end{matrix}$. B. Aus dem Pyrazolonessigsäure-Aethylester (S. 350) durch Acetanhydrid (CURTIUS, KUFFERATH, *J. pr.* [2] 64, 339). — Mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzp.: 116—117°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

4-Isonitrosopyrazolon(5)-Essigsäure(3)-Aethylester $C_7H_9O_4N_3 = NH \begin{matrix} \diagup N=C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \\ \diagdown CO.C:N.OH \end{matrix}$. B. Aus der wässrigen Lösung des Pyrazolonessigsäure-Aethylesters (S. 350) durch gasförmige salpetrige Säure (CURTIUS, KUFFERATH, *J. pr.* [2] 64, 340). — Goldgelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 114—115,5°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. Giebt mit Zinkstaub und Eisessig in alkoholischer Lösung ein farbloses Reduktionsproduct, das sich sehr leicht wieder oxydirt. — $Ag.C_7H_9O_4N_3$. Ziegelrothes explosives Pulver. Ziemlich löslich in Eisessig, schwer in Wasser.

4-Isonitrosopyrazolon(5)-Essigsäure(3)-Anilid $C_{11}H_{10}O_3N_4 = NH \begin{matrix} \diagup N=C.CH_2.CO.NH.C_6H_5 \\ \diagdown CO.C:N.OH \end{matrix}$. B. Aus Isonitrosopyrazolonessigsäureazid (s. u.) durch kaltes Anilin (C., K., *J. pr.* [2] 64, 348). — Braunes Pulver. Schmelzp.: über 165° (unter Zersetzung). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Alkohol und Wasser.

4-Isonitrosopyrazolon(5)-Essigsäure(3)-Azid $C_5H_4O_3N_5 = NH \begin{matrix} \diagup N=C.CH_2.CO.N_3 \\ \diagdown CO.C:N.OH \end{matrix}$. B. Aus salzsaurem Pyrazolonessigsäurehydrazid (S. 350) durch $NaNO_2$ in kalter wässriger Lösung (C., K., *J. pr.* [2] 64, 347). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 97—98°. Ziemlich schwer löslich in Benzol. Zersetzt sich sehr schnell beim Aufbewahren oder Umkrystallisiren. Explodirt in der Hitze. Giebt mit verdünnten Alkalien eine vergängliche, tiefrothe Färbung. Lässt sich nicht in ein Urethan oder Harnstoffderivat überführen.

4-Aethylisonitrosopyrazolon(5)-Essigsäure(3)-Aethylester $C_9H_{13}O_4N_3 = NH \begin{matrix} \diagup N=C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \\ \diagdown CO.C:N.O.C_2H_5 \end{matrix}$. B. Aus dem Silbersalz des Isonitrosopyrazolonessigesters (s. o.) durch siedendes C_2H_5J (C., K., *J. pr.* [2] 64, 342). — Gelbe Täfelchen (aus einem Gemisch von Alkohol, Ligroin und Toluol). Schmelzp.: 116—117°. Sehr leicht löslich in Aether und Alkohol, unlöslich in Ligroin.

5) 4-Methylimidazon(2)-Carbonsäure(5) Aethylester $C_7H_{10}O_3N_2 = C_5H_5N_2O_3.C_2H_5$. B. Beim Eindampfen einer wässrigen Lösung von α -Aminoacetessigsäureäthylester-Hydrochlorid und $KCNO$ (GABRIEL, POSNER, *B.* 27, 1144). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 220—221°.

8. *Säuren C₅H₆O₂N₂S (S. 541-543).

2) **μ-Methyl-β-Aminothiazol-α-Carbonsäure* NH₂C $\begin{matrix} \text{S} \text{---} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{N} \end{matrix}$ (S. 542-543).

*Anhydroderivat des Harnstoffs, *μ-Methyl-β-Oxythiazol-α-Carbonsäureureid* (Aethenylthiouramil) C₆H₅O₂N₃S = CO $\begin{matrix} \text{NH} \text{---} \text{C} \cdot \text{S} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{N} \end{matrix}$ C₂H₅ (S. 542). B. Bei halbstündigem Kochen von 1 Thl. Sulphydrylaminouracil (Spl. Bd. I, S. 768) mit 30 Thln. Essigsäureanhydrid (E. FISCHER, ACH, A. 288, 167). — Schmelzpt.: 220—221° (rasch erhitzt). Gibt mit Chlorwasser die Murexidprobe.

4) *2-Mercapto-4-Methylimidazolcarbonsäure* (5) $\begin{matrix} \text{CH}_3 \cdot \text{C} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \end{matrix}$ C₂H₅. Aethyl-ester C₇H₁₀O₂N₂S = $\begin{matrix} \text{CH}_3 \cdot \text{C} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_2\text{H}_5\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \end{matrix}$ C₂H₅ = $\begin{matrix} \text{CH}_3 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_2\text{H}_5\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{C} \text{---} \text{N} \end{matrix}$ C₂H₅. B. Beim Eindampfen einer wässrigen Lösung äquimolekularer Mengen α-Aminoacetessigsäureäthylester und KCNS (GABRIEL, POSNER, B. 27, 1144). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzpt.: 229° (unter Zersetzung).

10. *Säuren C₅H₄O₄N₂ (S. 543-545).

1) **Pyrazoldicarbonsäure* (3, 4) NH $\begin{matrix} \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ (S. 543), identisch mit *Pyrazoldicarbonsäure* (4, 5) N $\begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$. Vgl. unten sub Nr. 3.

*1-Phenyl-Pyrazoldicarbonsäure (3, 4) C₁₁H₉O₄N₂ = C₆H₅·N $\begin{matrix} \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$. Die im Hptw. Bd. IV, S. 543, Z. 25—19 v. u. über diese Säure und ihren Dimethylester enthaltenen Angaben sind zu streichen, vgl. BALBIANO, G. 28 I, 385.

Ueber die wirkliche 1-Phenylpyrazoldicarbonsäure (3, 4) und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 544, Z. 25—37 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 352—353 sub Nr. 3.

2) **Pyrazoldicarbonsäure* (3, 5) NH $\begin{matrix} \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{CH} \end{matrix}$ (S. 543-544). B. {Bei der Oxydation von 3-Methylpyrazol-5-Carbonsäure . . . (KNORR, . . . }; D.R.P. 74619; Prdl. III, 938). Durch Oxydation von in $\frac{1}{10}$ -n-Kali gelöster 3(5)-Dipyrazyläthan-3(5)-Dicarbonsäure mit KMnO₄ (GRAY, B. 33, 1223). — Monokline Nadeln mit 1H₂O. Schmelzpunkt: 289°. D²⁵: 1,626 (EPPLER, Z. Kr. 30, 139). — *K.C₅H₃O₄N₂. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. — Ca(C₅H₃O₄N₂)₂ + nH₂O. Triklin. D²³: 1,678 (E., Z. Kr. 30, 140).

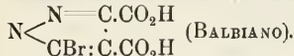
3) **Pyrazoldicarbonsäure* (4, 5) NH $\begin{matrix} \text{N} \text{---} \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ (S. 544) bzw. *Pyrazoldicarbonsäure* (3, 4), vgl. oben sub Nr. 1. B. Durch Erwärmen des Pyrazolidimethylen-Pikrylacetats mit verdünnter Salpetersäure (v. PECHMANN, B. 33, 630). Durch Kochen des Triacetylderivats des 5,6-Dioxy-1,4-Diketonaphtodihydropyrazols mit 13%iger Salpetersäure (v. P., SEEL, B. 32, 2299). Durch Kochen von Pyrazolidicarbonsäure (4, 5)-Dimethylester (S. 311) mit 20%iger Salpetersäure oder Oxydation dieses Esters mit Brom zum Pyrazol-4,5-Dicarbonsäure-Dimethylester (s. u.) und Verseifen des letzteren (v. P., S.). — Nadeln mit 1 Mol. H₂O aus verdünnter Salpetersäure, die an der Luft verwittern. Schmelzpt.: 260° (unter Gasentwicklung). Die Lösung in wenig siedendem Wasser geseht beim Abkühlen zu einer durchsichtigen Gallerte. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in CHCl₃.

Dimethylester C₇H₈O₄N₂ = N₂C₅H₂(CO₂CH₃)₂. B. Durch Einwirkung von Brom auf in CHCl₃ gelösten Pyrazolidicarbonsäure (4, 5)-Dimethylester (S. 311) bei 0° (v. P., S., B. 32, 2300). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 141°.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 544, Z. 24—31 v. o. als 1-Phenylpyrazoldicarbonsäure (4, 5) aufgeführte Säure ist als 1-Phenylpyrazoldicarbonsäure (3, 4) C₁₁H₉O₄N₂ = C₆H₅·N $\begin{matrix} \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ erkannt. Vgl. BALBIANO, G. 28 I, 385. — Schmelzpt.: 234° (unter Zersetzung) (B.).

*Dimethylester der 1-Phenylpyrazoldicarbonsäure (3, 4) C₁₃H₁₂O₄N₂ = C₁₁H₉N₂O₄(CH₃)₂ (S. 544, Z. 26 v. u.). Schmelzpt.: 97—98° (B., G. 28 I, 386).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 544, Z. 24 v. u. aufgeführte Dibromphenylpyrazoldicarbonsäure ist 1-Bromphenyl-5-Brompyrazoldicarbonsäure(3,4) C_6H_4Br .



S. 544, Z. 22 v. u. statt: „G. [I]“ lies: „G. 23 I“.

*1-Phenylpyrazoldicarbonsäure(4,5) $C_{11}H_9O_4N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{H} \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{cases}$ (S. 544, Z. 20 v. u.). (Nicht identisch mit der S. 544, Z. 24—31 v. o. aufgeführten Säure.)
B. Durch Oxydation der 1-Phenyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) (S. 350) (B., G. 28 I, 388). — Schmelzp.: 216°.

5) 4-Ketopyrazolon(5)-Essigsäure(3) $NH \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO} \cdot \text{CO} \end{cases}$ Derivate des
4-Oxims s. Derivate der 4-Isonitrosopyrazolon(5)-Essigsäure(3), S. 351.

13. *Säuren $C_6H_8O_2N_2$ (S. 545—546).

1) *3,5-Dimethylpyrazolcarbonsäure(4) $NH \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{cases}$ (S. 545—546).

*1-Phenyl-3,5-Dimethylpyrazolcarbonsäure(4) $C_{12}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{cases}$ (S. 546). Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung ein Gemisch von 1-Phenyl-3-Methylpyrazoldicarbonsäure(4,5) (S. 354) und 1-Phenyl-5-Methylpyrazoldicarbonsäure(3,4) (s. u.) (Bülow, B. 33, 3267).

2) Pyrazolpropionsäure(3 bzw. 5) $NH \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CH} \cdot \text{CH} \end{cases}$ oder
 $N \begin{cases} \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CH} \cdot \text{CH} \end{cases}$ 1-Phenylderivat $C_{12}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N_2C_3H_2(\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H})$.

B. Durch Erhitzen der 1-Phenylpyrazolcarbonsäure-Propionsäure (S. 356) auf 200—210° (W. WISLICENUS, GOLDSTEIN, MÜNZESHEIMER, B. 31, 625). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 120°. Kp_{20} : 235°. Die Dämpfe reizen die Schleimhäute stark und färben einen in Salzsäure befeuchteten Fichtenspahn intensiv kirschroth. — $Ag \cdot C_{12}H_{11}O_2N_2$. Weisser kristallinischer Niederschlag.

α -Methyl- μ -Aminothiazol- β -Essigsäure $C_6H_6O_2N_2S = NH_2 \cdot C \begin{cases} \text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{cases}$
s. Spl. Bd. I, S. 745.

16. *Säuren $C_8H_8O_4N_2$ (S. 547).

1) *5-Methylpyrazoldicarbonsäure(3,4) $NH \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{cases}$ bzw. 3-Methylpyrazoldicarbonsäure(4,5) $NH \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{cases}$ (S. 547). 1-Phenyl-5-Methylpyrazoldicarbonsäure(3,4) $C_{12}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{cases} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{cases}$.

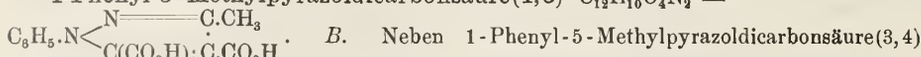
Die im Hptw. befindlichen Angaben sind zu streichen, da sie sich auf ein nicht einheitliches Product beziehen (vgl. Bülow, B. 33, 3267; Stolz, B. 33, 263). B. Neben 1-Phenyl-3-Methylpyrazoldicarbonsäure(4,5) (S. 354) durch Oxydation von 1-Phenyl-3,5-Dimethylpyrazolcarbonsäure(4) (s. o.) mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (B., B. 33, 3267). Durch Verseifen ihres Diäthylesters (s. u.) (B., SCHLESINGER, B. 32, 2889). Durch Kochen des Benzolazodiacetbernsteinsäureesters (Spl. zu Bd. IV, S. 1475) mit verdünnter Natronlauge (B., SCH.). — Kryställchen. Schmelzp.: 247°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Aether. Liefert bei vorsichtigem Destilliren 1-Phenyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(4) (S. 350), neben etwas 1-Phenyl-5-Methylpyrazol (S. 334) (Str., B. 33, 264). — Saures NH_4 -Salz. Rhombische Tafeln. — $Ag \cdot C_{12}H_9O_4N_2$.

4(P)-Monoäthylester $C_{14}H_{14}O_4N_2 = (C_6H_5)_2N_2C_3(CH_3)(CO_2H)(CO_2 \cdot C_2H_5)$. B. Durch vorsichtiges Verseifen des Benzolazodiacetbernsteinsäureesters (Spl. zu Bd. IV, S. 1475) (Str., B. 33, 264). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 185°.

Diäthylester $C_{16}H_{16}O_4N_2 = C_{12}H_8N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Aus dem 4(P)-Monoäthylester (s. o.) durch Alkohol + Schwefelsäure (Str., B. 33, 264). Durch 10-stdg. Kochen des Benzolazodiacetbernsteinsäurediäthylesters (Spl. zu Bd. IV, S. 1474) mit Wasser; weniger

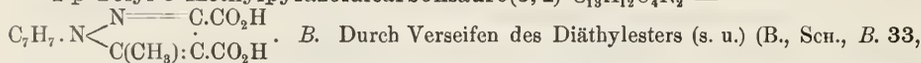
glatt beim Erhitzen des Esters im Vacuum (B., Sch., B. 32, 2887). — Durchsichtige monokline (MÜHLSCHLEGEL) Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 51,5°. In kleinen Mengen unzerstet destillierbar. Leicht löslich, ausser in Ligroin und Wasser.

1-Phenyl-3-Methylpyrazoldicarbonensäure(4,5) $C_{12}H_{10}O_4N_2 =$



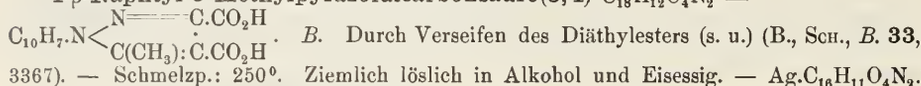
(S. 353) durch Oxydation von 1-Phenyl-3,5-Dimethylpyrazolcarbonensäure(4) (S. 353) mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (B., B. 33, 3267; vgl. KNORR, LAUBMANN, B. 22, 177). — Schmelzp.: 202—203°. Liefert bei der Destillation 1-Phenyl-3-Methylpyrazolcarbonensäure(4) (S. 349) und 1-Phenyl-3-Methylpyrazol (S. 317).

1-p-Tolyl-5-Methylpyrazoldicarbonensäure(3,4) $C_{13}H_{12}O_4N_2 =$



Diäthylester $C_{17}H_{20}O_4N_2 = C_{13}H_{10}N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Durch 10-stdg. Kochen des p-Toluolazodiacetbernsteinsäurediäthylesters (Spl. zu Bd. IV, S. 1475) mit der 80-fachen Menge Wasser (B., Sch., B. 33, 3363). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 50°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, schwer in Ligroin.

1-β-Naphtyl-5-Methylpyrazoldicarbonensäure(3,4) $C_{18}H_{12}O_4N_2 =$

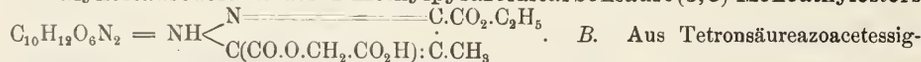


Diäthylester $C_{20}H_{20}O_4N_2 = C_{16}H_{10}N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Durch längeres Kochen von β-Naphtalinazodiacetbernsteinsäurediäthylester (Spl. zu Bd. IV, S. 1475) mit Wasser (B., Sch., B. 33, 3367). — Blättchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 82°. Ziemlich leicht löslich.

3) 4-Methylpyrazoldicarbonensäure(3,5) $NH \begin{array}{l} \diagup N = C \cdot CO_2H \\ \diagdown C(CO_2H) : C \cdot CH_3 \end{array} \cdot B. \text{ Aus}$

4-Methyl-5-Acetopyrazolcarbonensäure(3) (S. 355) durch alkalische Permanganatlösung (WOLFF, A. 325, 182; KLUGES, J. pr. [2] 65, 391; vgl. K., RÖNNEBURG, B. 36, 1131). — Nadeln (aus Wasser), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmilzt, rasch erhitzt, bei 315° unter Aufschäumen, bräunt sich bei 308°. Löslich in etwa 25 Thln. Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ Pyrazoltricarbonensäure (Hptw. Bd. IV, S. 547). Das Silbersalz giebt bei der trocknen Destillation 4-Methylpyrazol.

Glykolsäurederivat des 4-Methylpyrazoldicarbonensäure(3,5)-Monoäthylesters

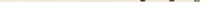


ester beim Erwärmen mit der fünffachen Menge 30%iger Salzsäure (W., A. 325, 180). — Farblose Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 181°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. Giebt mit $FeCl_3$ keine charakteristische Färbung. Spaltet sich beim Kochen mit Natronlauge in Glykolsäure (Spl. Bd. I, S. 220) und 4-Methylpyrazoldicarbonensäure(3,5).

4) Pyrazolcarbonensäure(4)-Essigsäure(5) $NH \begin{array}{l} \diagup N = CH \\ \diagdown C(CH_2 \cdot CO_2H) : C \cdot CO_2H \end{array} \cdot 1\text{-Phenyl-}$

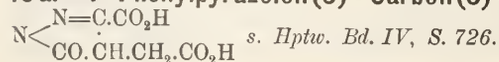
nylderivat des Diäthylesters, Phenylhydrazinderivat des Formylglutaconsäure-
 $C_6H_5.N$

esters $C_{16}H_{18}O_4N_2 =$



? B. Aus äquimolekularen Mengen Formylglutaconsäureester und Phenylhydrazin in ätherischer Lösung (W. WISLICENUS, BINDEMANN, A. 316, 32). — Prismatische Kryställchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 89—90°. Kp_{15} : 230—235°. Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Wird, in conc. Schwefelsäure gelöst, weder durch $FeCl_3$, noch durch Kaliumbichromat gefärbt, giebt aber die KNORR'sche Pyrazolinreaction.

16 a. 1-Phenylpyrazolon(5) - Carbon(3) - Essigsäure(4) $C_6H_6O_5N_2 = C_6H_5.$



17. *Pyrazoltricarbonsäure(3,4,5) $C_6H_4O_8N_2 = NH \left\langle \begin{array}{l} N \text{---} \overset{\cdot}{C}.CO_2H \\ \underset{\cdot}{C}(CO_2H): \overset{\cdot}{C}.CO_2H \end{array} \right. (S. 547).$

Triäthylester $C_{12}H_{16}O_8N_2 = N_2C_3H(CO_2.C_2H_5)_3$. B. Durch Einwirkung von Brom auf Pyrazoltricarbonsäure(3,4,5)-Triäthylester (S. 311) in Chloroform (BUCHNER, v. D. HEYDE, B. 34, 347). — Prismen mit $2H_2O$ aus Wasser, die bei 71° schmelzen, im Vacuum wasserfrei werden und dann den Schmelzp.: 91° zeigen.

17a. Säuren $C_7H_{10}O_2N_2$.

1) 3,6-Dimethyl-4,5-Dihydropyridazincarbonsäure(4) $CH_3 \cdot C \left\langle \begin{array}{l} N \text{---} N \\ \underset{\cdot}{C}H_2: \overset{\cdot}{C}H.CO_2H \end{array} \right. \cdot C.CH_3$

Aethylester $C_9H_{14}O_2N_2 = C_7H_9N_2O_2(C_2H_5)$. B. Beim Ansäuern des Kaliumsalzes des 3,6-Dimethyl-4,5-Dihydropyridazincarbonsäure(4,5)-Monoäthylesters (S. 358) mit Salzsäure (PAAL, ÜBBER, B. 36, 502). Aus dem Dimethyldihydropyridazincarbonsäure-Diäthylester (S. 358) durch alkoholisches Kali in der Kälte (BÜLOW, v. KRAFFT, B. 35, 4313). — Weisse Blätter. Schmelzp.: $108-110^\circ$. Kp: $245-248^\circ$. Schwer löslich in kaltem Wasser, sonst leicht bezw. sehr leicht löslich. Unlöslich in Sodalösung, löslich in Säuren. Erleidet beim längeren Aufbewahren Zersetzung. Giebt mit $HgCl_2$ eine Fällung, reducirt ammoniakalische Silberlösung. Liefert bei der Oxydation mit HNO_3 Dimethylpyridazincarbonsäureester.

2) 3,5-Dimethylpyrazolessigsäure(4) $NH \left\langle \begin{array}{l} N \text{---} C.CH_3 \\ \underset{\cdot}{C}(CH_3): \overset{\cdot}{C}.CH_2.CO_2H \end{array} \right. \cdot 1\text{-Phenyl-}$

3,5-Dimethylpyrazolessigsäure(4) $C_{13}H_{14}O_2N_2 = C_8H_5.N \left\langle \begin{array}{l} N \text{---} \overset{\cdot}{C}.CH_3 \\ \underset{\cdot}{C}(CH_3): \overset{\cdot}{C}.CH_2.CO_2H \end{array} \right. \cdot B.$
Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) (MARCH, A. ch. [7] 26, 310) — Farblose Krystalle. Schmelzp.: $140-141^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Petroleumäther. — $Cu(C_{13}H_{13}O_2N_2)_2$. Violetter Niederschlag. Schmelzp.: 222° . Unlöslich in Wasser.

Methylester $C_{14}H_{16}O_2N_2 = C_{13}H_{13}N_2O_2(CH_3)$. B. Durch 15 Minuten langes Erhitzen von 10 g β,β -Diacetylpropionsäuremethylester, gelöst in Methylalkohol, mit einer möglichst conc. wässrigen Lösung von 8,7 g Phenylhydrazinchlorhydrat und 8 g Natriumacetat auf dem Wasserbade (M., A. ch. [7] 26, 319). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 95° . Unlöslich in Wasser, löslich in Methylalkohol, Alkohol und Aether.

Aethylester $C_{16}H_{18}O_2N_2 = C_{13}H_{13}N_2O_2(C_2H_5)$. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf Diacetylpropionsäureäthylester (M., C. r. 130, 1194). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 88° . Unlöslich in Wasser.

Harnstoff aus 3,5-Dimethylpyrazolessigsäure(4)-Aethylester $C_{10}H_{15}O_3N_3 = CH_3.C.C(CH_2.CO_2.C_2H_5): \overset{\cdot}{C}.CH_3$

$\overset{\cdot}{N} \text{---} \overset{\cdot}{N}.CO.NH_2$. B. Bei Einwirkung von Semicarbazid auf β,β -Diacetylpropionsäureäthylester (MARCH, C. r. 132, 698). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: $121-122^\circ$. Löslich in Aether.

18. *Säuren $C_7H_{10}O_2N_2$ (S. 547—548).

S. 548, Z. 5 v. o. statt: „J. pr. [2] 43“ lies: „J. pr. [2] 55“.

*Aminothiazolisobuttersäure $C_7H_{10}O_2N_2S = HO_2C.C(CH_3)_2.\overset{\cdot}{C}-\overset{\cdot}{N} \begin{array}{l} HC.S.C.NH_2 \\ \text{---} \end{array} (S. 548).$

Methylester $C_8H_{12}O_2N_2S = CH_3.O_2C.C(CH_3)_2.\overset{\cdot}{C}-\overset{\cdot}{N} \begin{array}{l} HC.S.C.NH_2 \\ \text{---} \end{array}$. B. Durch Erwärmen von γ -Cyan- α -Dimethylacetessigsäuremethylester mit Thiobarnstoff in wässriger Lösung (CONRAD, GAST, B. 32, 138). — Krystalle (aus heissem Wasser oder Holzgeist). Schmelzp.: 166° .

18a. 4-Methyl-5-Acetopyrazolcarbonsäure(3) $C_7H_8O_3N_2 =$

$NH \left\langle \begin{array}{l} N \text{---} \overset{\cdot}{C}.CO_2H \\ \underset{\cdot}{C}(CO.CH_3): \overset{\cdot}{C}.CH_3 \end{array} \right. \cdot B.$ Aus dem Aethylester (S. 356) durch siedende alkoholische

Natronlauge (KLAGES, J. pr. [2] 65, 391). Durch Condensation von Acetylacetondiazooanhydrid und Acetessigester bei Gegenwart überschüssiger Natronlauge (WOLFF, A. 325, 182). — Nadeln aus Wasser, 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmelzp.: 233° (K.); 235° (W.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und conc. Salzsäure. Durch $KMnO_4$ in alkalischer Lösung entsteht 4-Methylpyrazoldicarbonsäure(3,5) (S. 354).

Methylester $C_8H_{10}O_3N_2 = C_7H_7N_2O_3(CH_3)$. B. Analog dem Aethylester (s. u.) (K., RÖNNEBURG, B. 36, 1129). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 152°.

Aethylester $C_9H_{12}O_3N_2 = C_7H_7N_2O_3(C_2H_5)$. B. Aus Acetylaceton und Diazoessigester durch sehr verdünnte Natronlauge bei 80°; Ausbeute: 50% der Theorie (K., J. pr. [2] 65, 387). Aus molekularen Mengen Acetylaceton diazoanhydrid, Acetessigester und NaOH in wässriger Lösung bei 50—60° (W., A. 325, 181). — Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 123—124° (K.); 121° (W.). Kp_{25} : 202°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, löslich in Ammoniak. — Natriumsalz. Farblose Nadeln.

Semicarbazon des Aethylesters $C_{10}H_{15}O_3N_5 = H_2N.CO.NH.N:C_7H_7N_2O_3(C_2H_5)$. Krystalle mit 4H₂O aus Wasser. Schmelzp.: 220—221°. Leicht löslich in Eisessig, sonst schwer löslich (K., R., B. 36, 1130).

Oxim des Aethylesters $C_9H_{13}O_3N_3 = (HO.N)C_7H_7N_2O_3(C_2H_5)$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Wasser (K., J. pr. [2] 65, 391).

N-Methylderivat der 4-Methyl-5-Acetopyrazolcarbonsäure(3) $C_8H_{10}O_3N_2 = CH_3.N < NC_3(CH_3)(CO.CH_3).CO_2H$. B. Durch Kochen seines Aethylesters (s. u.) mit alkoholischem Kali (KLAOGES, RÖNNEBURG, B. 36, 1130). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 185—186°.

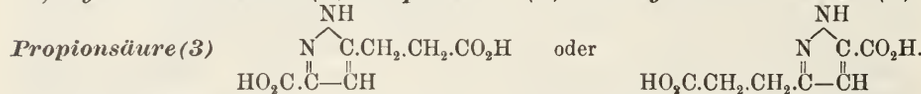
Aethylester des N-Methylderivats $C_{10}H_{14}O_3N_2 = CH_3.N < NC_3(CH_3)(CO.CH_3).CO_2.C_2H_5$. B. Durch Kochen des Natriumsalzes des 4-Methyl-5-Acetopyrazolcarbonsäure(3)-Aethylesters (s. o.) mit CH₃J in Alkohol (K., R.). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 80—81°.

N-Aethylderivat der 4-Methyl-5-Acetopyrazolcarbonsäure(3) $C_9H_{12}O_3N_2 = C_2H_5.N < C_3(CH_3)(CO.CH_3).CO_2H$. Nadelchen. Schmelzp.: 167—168°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser (K., R., B. 36, 1131).

Aethylester des N-Aethylderivats $C_{11}H_{16}O_3N_2 = C_2H_5.N < C_3H_5N_2O_3(C_2H_5)$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 57—58°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwerer in Wasser (K., R.).

19. *Säuren $C_7H_8O_4N_2$ (S. 548).

2) Pyrazolcarbonsäure(3)-Propionsäure(5) oder Pyrazolcarbonsäure(5)-



1-Phenylderivat $C_{13}H_{12}O_4N_2 + H_2O$. B. Durch Verseifung seines Diäthylesters (s. u.) mit alkoholischem Kali (W. WISLICENUS, B. 21, 2586). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 165—167°. Leicht löslich in Alkohol und Soda. Spaltet bei 200—210° 1 Mol. CO₂ ab (W. W., GOLDSTEIN, MÜNZESHEIMER, B. 31, 625).

Diäthylester des 1-Phenylderivats $C_{17}H_{20}O_4N_2 = C_{13}H_{10}N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Aus Oxallävulin säureester und Phenylhydrazin (W. W., B. 21, 2585; W. W., G., M., B. 31, 624). — Nadeln (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 83—84°. Unlöslich in Wasser und verdünnter Natronlauge, leicht löslich in Aether, Benzol und heissem Alkohol.

20a. Säuren $C_8H_{12}O_3N_2$.

1) 3-Methyl-5-Propylpyrazolcarbonsäure(4) $\text{NH} \begin{array}{l} \text{---} \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \text{C} \begin{array}{l} \text{---} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{---} \end{array} \end{array}$ B. Aus

dem Methylester (s. u.) durch Verseifung mit 20%iger Kalilauge (BONGERT, C. r. 132, 974). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 228° (unter Zersetzung) (BOUVEAULT, BON., Bl. [3] 27, 1098). Unlöslich in Petroleumäther, löslich in Aether, leicht löslich in Alkohol. Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in CO₂ und Methylpropylpyrazol (S. 343).

Methylester $C_9H_{14}O_3N_2 = C_8H_{11}N_2O_3(CH_3)$. B. Bei der Einwirkung von Hydrazin auf C-Butyrylacetylessigsäuremethylester (BON., C. r. 132, 974). — Flüssig. Kp_{10} : 179°.

2) 3, 5-Dimethylpyrazolpropionsäure(4) $\text{NH} \begin{array}{l} \text{---} \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \text{C} \begin{array}{l} \text{---} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{---} \end{array} \end{array} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H}$

1-Phenyl-3, 5-Dimethylpyrazolpropionsäure(4) $C_{14}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5.N \begin{array}{l} \text{---} \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \text{C} \begin{array}{l} \text{---} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{---} \end{array} \end{array} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H}$ B. Durch 1/2-stdg. Erhitzen von 10 g γ, γ -Diacetylbuttersäureäthylester, gelöst in Alkohol, mit einer conc. wässrigen Lösung von 7,2 g Phenylhydrazinchlorhydrat und 10 g Natriumacetat auf dem Wasserbade und Verseifen des Reaktionsproductes mit alkoholischer Kalilauge (MARCH, A. ch. [7] 26, 339). — Farb-

lose Nadeln. Schmelzp.: 134—135°. Unlöslich in Wasser und Petroleumäther, löslich in Alkohol und Aether.

1-Carbaminyl-3,5-Dimethylpyrazolpropionsäure(4)-Aethylester $C_{11}H_{17}O_3N_3 = NH_2.CO.N \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ C(CH_3):C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \end{array} \right.$. B. Durch Zusammenbringen einer alkoholischen Lösung von 2 g γ,γ -Diacetylbuttersäureäthylester mit einer wässrigen conc. Lösung von 2,25 g Semicarbazidchlorhydrat und 4 g Natriumacetat (MARCH, *A. ch.* [7] 26, 342). — Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 114—115°. Unlöslich in Alkohol und Aether, löslich in Essigäther.

3) **3,5-Dimethylpyrazolmethylelessigsäure(4)** $NH \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ C(CH_3):C.CH(CH_3).CO_2H \end{array} \right.$
1-Phenyl-3,5-Dimethylpyrazolmethylelessigsäure(4) $C_{14}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5.N \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ C(CH_3):C.CH(CH_3).CO_2H \end{array} \right.$. B. Durch $\frac{1}{4}$ -stdg. Erhitzen von 15 g α -Methyl- β,β -Diacetylpropionsäureäthylester, gelöst in Alkohol, mit einer möglichst conc. wässrigen Lösung von 10,8 g Phenylhydrazinchlorhydrat und 10 g Natriumacetat auf dem Wasserbade und Verseifen des Reactionsproductes mit alkoholischer Kalilauge (MARCH, *A. ch.* [7] 26, 323). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 129—130°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in siedendem Aether.

20b. 4-Aethyl-5-Acetopyrazolcarbonsäure(3) oder 4-Methyl-5-Propionylpyrazolcarbonsäure(3) $C_8H_{10}O_3N_2 = NH \left\langle \begin{array}{l} N=C.CO_2H \\ C(CO.CH_3):C.C_2H_5 \end{array} \right.$ oder

$NH \left\langle \begin{array}{l} N=C.CO_2H \\ C(CO.C_2H_5):C.CH_3 \end{array} \right.$. B. Aus dem Ester $C_{10}H_{14}O_3N_2$ (s. u.) durch alkoholisches Kali (KLAOGES, *J. pr.* [2] 65, 392). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 191°.

Aethylester $C_{10}H_{14}O_3N_2$. B. Aus Diazoessigester, Propionylaceton und warmer verdünnter Natronlauge (K., *J. pr.* [2] 65, 392). — Krystalle. Schmelzp.: 59°. Leicht löslich in Aether, schwer in Wasser.

21. *Säuren $C_8H_{10}O_4N_2$ (S. 549).

2) ***1-Amino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonensäure(3,4)** $\left. \begin{array}{l} HO_2C.C:C(CH_3) \\ HO_2C.C:C(CH_3) \end{array} \right\rangle N$.
 NH_2 (S. 549). Diäthylester $C_{12}H_{18}O_4N_2 = C_8H_8N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Aus Diacetbernsteinsäureester und Hydrazinhydrat in alkoholischer Suspension bei gewöhnlicher Temperatur, neben Dimethyldihydropyridazindicarbonsäureester (S. 358) (BÜLOW, v. KRAFFT, *B.* 35, 4312). — *Darst.* Aus Diacetbernsteinsäureester und Hydrazinhydrat in Eisessig unter Rückfluss (B., v. K., *B.* 35, 4314). — Schmelzp.: 102—103°. Bei 18 mm Druck unverändert destillierbar. Leicht und unverändert löslich in conc. Salzsäure, unlöslich in kalter Natronlauge. Zeigt die Fichtenspahnreaction nicht. Beständig gegen alkoholisches Kali; beim Kochen mit 10%iger Kalilauge entsteht N-Amino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonensäure, welche bei der Destillation 1-Amino-2,5-Dimethylpyrrol (S. 340) liefert. Beim Behandeln mit salpetriger Säure entsteht eine Verbindung vom Schmelzp.: 86—87°.

S. 549, Z. 18—19 v. o. Die Formel muss lauten: $\left. \begin{array}{l} HO_2C.C:C(CH_3) \\ HO_2C.C:C(CH_3) \end{array} \right\rangle N$.
 $N(CH_3).C_6H_5$.

1-Benzoylamino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonensäure(3,4) $C_{15}H_{14}O_5N_2 = HO_2C.C:C(CH_3) \left. \begin{array}{l} \\ \\ \end{array} \right\rangle N.NH.CO.C_6H_5$. B. Durch Erhitzen des Diäthylesters (s. u.) mit 30%iger Natronlauge auf 100° oder durch Stehenlassen mit kaltem alkoholischen Kali (BÜLOW, v. KRAFFT, *B.* 35, 4319). — *Darst.* Man erhitzt $\frac{1}{2}$ Thl. Ester mit 4 Thln. Kali und 1 Thl. Wasser im Silbertiegel, bis das Aufschäumen beendet ist (B., v. K.). — Krystalle. Schmelzp.: 231—232° (unter CO_2 -Entwicklung). Liefert, in Glycerin suspendirt, beim Erhitzen N-Benzoylamino-dimethylpyrrol (S. 341). — $K.C_{15}H_{13}O_5N_2 + \frac{1}{2}H_2O$.

Diäthylester $C_{14}H_{22}O_5N_2 = C_{16}H_{12}N_2O_5(C_2H_5)_2$. B. Aus 1-Amino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäureester (s. o.) durch Benzoylchlorid + Alkali (B., v. K., *B.* 35, 4315). Aus Diacetbernsteinsäureester und Benzhydrazid (Spl. Bd. II, S. 808) in alkoholischer Lösung unter Rückfluss (B., v. K.). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 123,5—124°. Schwer

löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Schwer löslich in kalter Sodalösung, löslich in verdünnter Natronlauge. Liefert beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 135—140° Benzoösäureester und Benzoesäure unter Zerstörung des Pyrrolringes.

1-Dibenzoylamino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäureester $C_{26}H_{26}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C : C(CH_3) > N \cdot N(CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus 1-Benzoylamino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäureester (s. o.) durch Benzoylchlorid + Alkali (*B.*, v. K., *B.* 35, 4315). — Schmelzp.: 132—133°.

1-Phenacetyl-amino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure(3,4) $C_{16}H_{16}O_5N_2 = HO_2C \cdot C : C(CH_3) > N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Schmelzp.: 216—217° (*B.*, v. K., *B.* 35, 4320).

Diäthylester $C_{20}H_{24}O_5N_2 = C_{16}H_{14}N_2O_5(C_2H_5)_2$. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 146—147° (*B.*, v. K., *B.* 35, 4316). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, Säuren und Alkalien.

***1-o-Amino-p-tolyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure(3,4)** $C_{15}H_{16}O_4N_2 = HO_2C \cdot C : C(CH_3) > N - \langle \text{C}_6\text{H}_4 \rangle - CH_3$ (*S.* 549, *Z.* 24 v. o.). Constitution: Bülow, *B.* 33, 2365). *B.* { . . . (KNORR, *A.* 236, 311).

Acetylderivat des Diäthylesters $C_{21}H_{26}O_5N_2 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2C_6H_6 > N \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch 5-stdg. Kochen von 5 g Diacethersteinsäureester mit 3,2 g 2-Acet-2,4-Toluyldiamin (Hptw. Bd. IV, S. 602), 40 ccm Eisessig und 20 ccm Wasser (*B.*, *B.* 33, 2368). Durch Kochen von 1-o-Aminotolyl-2,5-Dimethylphenylpyrrol-3,4-Diacarbonsäureester (Hptw. Bd. IV, S. 549, *Z.* 19 v. u.) mit Eisessig und einigen Tropfen Acetanhydrid (*B.*) — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 120—121°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und Chloroform, schwerer in Aether, sehr wenig in Ligroin.

3) 3,6-Dimethyl-4,5-Dihydropyridazindicarbonsäure(4,5)

$CH_3 \cdot C : N : N : C \cdot CH_3$ **Monoäthylester** $C_{10}H_{14}O_4N_2 = C_6H_9N_2O_4(C_2H_5)$. *B.* Durch Verseifen des Diäthylesters (s. u.) mit verdünnter Sodalösung oder mit alkoholischem Kali in der Winterkälte (BÜLOW, v. KRAFFT, *B.* 35, 4313; PAAL, UBBER, *B.* 36, 499, 501). — Schmelzp.: 205—207° (unter Zersetzung) (*B.*, v. K.). Löslich in Soda. Zerfällt leicht in CO_2 und 3,6-Dimethyl-4,5-Dihydropyridazincarbonsäure(4)-Aethylester (*S.* 355).

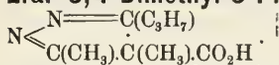
Diäthylester $C_{12}H_{18}O_4N_2 = C_8H_8N_2O_4(C_2H_5)_2$. *B.* Durch Einwirkung von Hydrazinhydrat auf Diacethersteinsäureester, neben 1-Amino-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure(3,4)-Diäthylester (*S.* 357) und Bis-Methylpyrazolon (CURTIUS, *B. J. pr.* [2] 50, 520; *B.* 35, 4311). — *Darst.*: P., U., *B.* 36, 500. — Nadeln. Schmelzp.: 68—69°. Beim Stehen mit überschüssigem alkoholischen Kali entsteht Dimethyldihydropyridazincarbonsäure-Aethylester (*S.* 355). Durch Spaltung mit 5%iger Salzsäure in der Wärme entsteht hauptsächlich Dimethylpyridazin neben etwas Hydrazin. Hydrazinhydrat in alkoholisch-alkalischer Lösung liefert nach längerem Stehen geringe Mengen Bis-Methylpyrazolon. Oxydation mit $KMnO_4$ in Aceton führt zum Monoäthyl- und Diäthyl-Ester der Dimethylpyridazindicarbonsäure.

4) **Dihydropyrazindiessigsäure(2,3)** $CH_2 \cdot N : C \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ **Diäthylester**
 $CH_2 \cdot N : C \cdot CH_2 \cdot CO_2H$

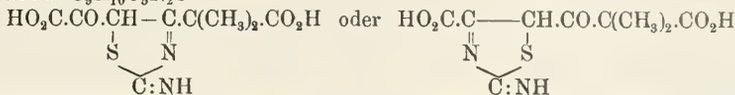
$C_{12}H_{18}O_4N_2 = \begin{matrix} CH_2 \cdot N : C \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ CH_2 \cdot N : C \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{matrix}$. *B.* Aus äquimolekularen Mengen von Ketipin-säureester und Aethylendiamin (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bl.* [3] 23, 439). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 100°. Giebt weder mit $FeCl_3$, noch mit conc. Schwefelsäure Farbenreactionen. Geht durch mehrtägige Einwirkung von bei 0° gesättigter Salzsäure in das Chlorhydrat einer Säure $C_6H_8O_3N_2$ (Spl. zu Bd. IV, S. 835) über.

5) 3-Methyl-4-Acetopyrazolon(5)-Essigsäure(4)

$NH < \begin{matrix} N = C \cdot CH_3 \\ CO \cdot C(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H \end{matrix}$ **1-Phenyl-3-Methyl-4-Acetopyrazolon(5)-Essigsäure(4)-Aethylester** $C_{16}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot N < \begin{matrix} N = C \cdot CH_3 \\ CO \cdot C(CO \cdot CH_3) \cdot (CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \end{matrix}$? *B.* Aus a-(?)Diacethersteinsäureester und Phenylhydrazin in der Wärme (v. MEYER, FRIESSNER, *J. pr.* [2] 65, 533). — Weisse Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: 79°.

21a. 3,4-Dimethyl-5-Propylpyrazolcarbonsäure (4) $C_9H_{14}O_2N_2 =$ 

Methylester $C_{10}H_{16}O_2N_2 = C_9H_{13}N_2O_2(\text{CH}_3)$. B. Aus Methylbutyrylacessigsäuremethylester und Hydrazinacetat bei Gegenwart von CH_3OH (BOUVEAULT, BONGERT, *Bt.* [3] 27, 1103). — Farblose Flüssigkeit von eigenartigem Geruch. $K_{p_{14}}$: 156—158°. Liefert beim Erhitzen mit 20%iger Kalilauge 3,4-Dimethyl-5-Propylpyrazol (S. 344).

22a. Säure $C_9H_{10}O_5N_2S =$ 

Dimethylester $C_{11}H_{14}O_5N_2S = C_9H_8N_2SO_5(\text{CH}_3)_2$. B. Aus γ -Brom- γ -Oxal- α,α -Dimethylacetessigsäuredimethylester und Thioharnstoff durch 1-stdg. Kochen in wässrig-methylalkoholischer Lösung (CONRAD, *B.* 33, 3437). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 138°.

24. 4-Methyl-5-Benzoylpyrazolcarbonsäure (4) $C_{12}H_{10}O_3N_2$ s. *Spl. zu Bd. IV, S. 950.***25. 5-Benzoylpyrazoldicarbonsäure (3,4)** $C_{12}H_8O_5N_2$ s. *Spl. zu Bd. IV, S. 952.****Ketone der Basen $C_nH_{2n-2}N_2$ (S. 549—551).****2. *Ketone** $C_6H_8ON_2$ (S. 550).**2) 4-Methyl-3 (bzw. 5)-Acetopyrazol** $NH \begin{array}{l} \diagup \\ \text{N}=\text{C}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3 \\ \diagdown \\ \text{CH}:\overset{\text{S}}{\underset{\text{C}:\text{NH}}{\parallel}}{\text{C}}\cdot\text{CH}_3 \end{array}$ B. Durch trockene

Destillation von 4-methyl-5-acetopyrazol-3-carbonsaurem Silber (S. 355) im Vacuum (KLAGES, RÖNNEBURG, *B.* 36, 1131). — Schmelzp.: 102—103°. $K_{p_{28}}$: 160—161°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Wasser, schwer in Benzol. Wird von KMnO_4 in alkalischer Lösung zur 4-Methylpyrazolcarbonsäure(3) (S. 349) oxydirt.

3) α -Amino-Methylpyrrylketon $\text{CH}_3\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_4\text{H}_2(\text{NH}_2)>\text{NH}$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 98.***2a. 4-Methyl-3,5-Diacetopyrazol** $C_8H_{10}O_2N_2 =$ $\text{NH}\cdot\text{N}:\overset{\text{S}}{\underset{\text{C}:\text{NH}}{\parallel}}{\text{C}}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3$ B.

Durch Condensation von Acetylacetondiazoanhydrid (2 g) und Acetylaceton (1,6 g) in (30 g) Wasser in Gegenwart von (0,6 g) NaOH beim Erwärmen auf 50° (WOLFF, *A.* 325, 185). — Weisse Nadeln (aus heissem verdünnten Alkohol), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmilzt wasserhaltig bei 76—90°, wasserfrei bei 114°. Leicht löslich in Aether, Alkohol, conc. Salzsäure und Sodalösung, ziemlich schwer in Wasser.

Dioxim $C_8H_{12}O_2N_4 + \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. Weisse Nadeln (aus heissem verdünnten Alkohol). Schmelzp.: 217°. Leicht löslich in Alkohol, Natronlauge und conc. Salzsäure, schwer in Wasser, unlöslich in Sodalösung (W., *A.* 325, 186).

S. 550, Z. 16 v. o. statt: „ $C_{16}H_{12}NO_2$ “ lies: „ $C_{18}H_{12}N_2O$ “.

3a. Methyl-Benzoyl-Thiobiazol $C_{10}H_8ON_2S =$ $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\overset{\text{S}}{\underset{\text{C}:\text{NH}}{\parallel}}{\text{C}}\cdot\text{CO}\cdot\overset{\text{S}}{\underset{\text{C}:\text{NH}}{\parallel}}{\text{C}}\cdot\text{CH}_3$ s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1558.***3b. 3-Methyl-4-Benzoylpyrazol** $C_{11}H_{10}ON_2 =$ $NH \begin{array}{l} \diagup \\ \text{N}=\text{C}\cdot\text{CH}_3 \\ \diagdown \\ \text{CH}:\overset{\text{S}}{\underset{\text{C}:\text{NH}}{\parallel}}{\text{C}}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$ **3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Chlorpyrazol** $C_{17}H_{13}ON_2Cl =$

$\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \begin{array}{l} \diagup \\ \text{N}=\text{C}\cdot\text{CH}_3 \\ \diagdown \\ \text{CCl}:\overset{\text{S}}{\underset{\text{C}:\text{NH}}{\parallel}}{\text{C}}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$ B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 3-Methyl-1-phenyl-4-Benzoylpyrazolon (5) (S. 360) oder -4-Benzoyl-5-benzoyloxypprazol (S. 360) mit überschüssigem POCl_3 auf 125° (MICHAELIS, BENDER, *B.* 36, 524). — Tafeln aus Aether; Nadeln aus Alkohol Schmelzp.: 88°. $K_{p_{15}}$: 245°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, löslich in conc. Salzsäure, unlöslich in Wasser und Alkalien. Liefert mit PCl_5 1-Phenyl-3-Methyl-4,5-Dichlor-

pyrazol (S. 319—320). Mit Hydrazinhydrat bei 180—200° entsteht 3-Methyl-1,4-Diphenylbipyrazol

$$\begin{array}{c} \text{N.N(C}_6\text{H}_5\text{).C.NH.N} \\ \text{CH}_3\text{.C} \text{-----} \text{C} \text{-----} \text{C.C}_6\text{H}_5 \end{array}$$

4. *3-Methyl-4-Benzoylpyrazolon(5) $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{NH} \begin{array}{l} \text{NH.C.CH}_3 \\ \text{CO.C.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array}$ (S. 550).

*3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoylpyrazolon(5) bezw. 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Oxypyrazol $\text{C}_{17}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N} \begin{array}{l} \text{NH.C.CH}_3 \\ \text{CO.C.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array}$ bezw. $\text{C}_6\text{H}_5\text{.N} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{C(OH).C.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array}$ (S. 550, Z. 8 v. u.). B. Durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Chlorpyrazol (s. o.) (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 526). — Schmelzpt.: 102° (M., B., B. 36, 524 Anm.). — $\text{Na.C}_{17}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}_2$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Symm. Bis-3-Methyl-1-phenyl-4-benzoylpyrazoly(5)-Hydrazin $\text{C}_{34}\text{H}_{28}\text{O}_2\text{N}_6 =$

$$\left[\begin{array}{c} \text{N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} \quad \text{C.NH} \\ \text{CH}_3\text{.C} \text{-----} \text{C.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array} \right] ?$$

B. Durch Erhitzen von 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Oxypyrazol (s. o.) mit Hydrazinhydrat im Rohre (M., B., B. 36, 529). — Nadelchen. Schmelzpunkt: oberhalb 300°. Löslich in Eisessig, unlöslich in Natronlauge.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 550, Z. 4 v. u. als 1-Phenyl-3-Methyl-Dibenzoylpyrazolon aufgeführte Verbindung $\text{C}_{24}\text{H}_{18}\text{O}_3\text{N}_2$ ist wahrscheinlich 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Benzoyloxyypyrazol $\text{C}_6\text{H}_5\text{.N} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{C(O.CO.C}_6\text{H}_5\text{).C.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array}$ (vgl. MICHAELIS, BENDER, B. 36, 524). B. Aus 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoylpyrazolon(5) (s. o.) durch Benzoylchlorid + Alkali (M., B.).

5a. 3,5-Dimethyl-4-Phenacylpyrazol $\text{C}_{13}\text{H}_{14}\text{ON}_2 = \text{NH} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{C(CH}_3\text{).C.CH}_2\text{.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array}$

1-Phenyl-3,5-Dimethyl-4-Phenacylpyrazol $\text{C}_{19}\text{H}_{18}\text{ON}_2 =$

$$\text{C}_6\text{H}_5\text{.N} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{C(CH}_3\text{).C.CH}_2\text{.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array}$$

B. Aus Phenylhydrazin und Diacetylbenzoyläthan (MARCH, C. r. 133, 45; 134, 844). — Farblose Krystalle (aus Alkohol + $\text{CH}_3\text{.OH}$). Schmelzpt.: 87—88°. Löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Petroleumäther und Wasser.

Carbaminy-3,5-Dimethyl-4-Phenacylpyrazol $\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_3 =$

$$\text{NH}_2\text{.CO.N} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{C(CH}_3\text{).C.CH}_2\text{.CO.C}_6\text{H}_5 \end{array}$$

B. Aus Semicarbazid und Diacetylbenzoyläthan (MARCH, C. r. 133, 47; 134, 844). — Nadeln. Schmelzpt.: 262—264° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol.

5b. 4-Methyl-3-Aceto-5-Benzoylpyrazol $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 =$

$$\text{C}_6\text{H}_5\text{.CO.C} \begin{array}{l} \text{NH.N:C.CO.CH}_3 \\ \text{C.CH}_3 \end{array}$$

B. Aus Benzoylacetondiazoanhydrid durch Condensation mit Acetylaceton in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von NaOH (WOLFF, A. 325, 190). — Farblose Nadelchen (aus warmem Alkohol). Schmelzpt.: 97°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, schwerer in Benzol, fast unlöslich in Wasser, langsam löslich in Sodalösung. Geht durch Oxydation mittels KMnO_4 in 5-Benzoylpyrazoldicarbonsäure(3,4) (vgl. S. 359) über.

D. *Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-4}\text{N}_2$ (S. 551—837).

I. *Diamine $\text{C}_n\text{H}_{2n-8}(\text{NH}_2)_2$ (S. 551—647).

Darstellung der freien Phenylendiamine aus ihren Chlorhydraten s.: R. MEYER, Jos. MAIER, A. 327, 28.

Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung auf die Phenylendiamine in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, C. r. 126, 784. — Vergleichende Untersuchungen über die Condensation mit Dicarbonsäuren: R. M., J. M., A. 327, 1.

Aromatische Diamine reduciren *ammoniakalische Silberlösung* unter Spiegelbildung (MORGAN, MICKLETHWAIT, C. 1903 I, 72).

Orthodiamine gehen durch Einwirkung von Chlor in Diketochloride $C_6Cl_{6-n}(CH_3)_nO_2$ über (ZINCKE, A. 296, 135).

Ueber die Bildung von Farbstoffen der Acridinreihe (Benzoflavin u. s. w.) durch Einwirkung von Aldehyden auf Metadiamine vgl.: D.R.P. 43714, 43720, 45294, 45298, 52324; *Frdl.* II, 102—110. Ueber Darstellung von Acridinfarbstoffen aus den Condensationsproducten äquimolekularer Mengen von m-Diaminen mit Formaldehyd durch Erhitzen mit dem Chlorhydrat eines p-substituirten Monamins auf 100° und darauf folgende mehrmalige Behandlung mit dem Chlorhydrat eines p-substituirten Monamins bei 120—160° vgl.: TERRISSE, DARIER, D.R.P. 107517; C. 1900 I, 1054.

Verbindungen vom Typus $H_2N.C_6H_4.NH.Ar$, welche häufig aus Hydrazokörpern durch Umlagerung entstehen, werden *Semidine* genannt und — je nachdem sie sich vom o- oder p-Aminodiphenylamin ableiten — als Ortho- und Para-Semidine unterschieden (JACOBSON, B. 26, 700).

I. *Basen $C_6H_8N_2$ (S. 553—600).

1) **o-Phenylendiamin* $C_6H_4(NH_2)_2$ (S. 553—568). *Darst.* Durch elektrolytische Reduction von o-Nitranilin (RODDE, Z. El. Ch. 7, 340). — Liefert bei der Oxydation mit $FeCl_3$ in salzsaurer Lösung vorwiegend Aminooxyphenazin neben geringeren Mengen Diaminophenazin (ULLMANN, MAUTHNER, B. 35, 4303), in neutraler oder essigsaurer Lösung dagegen vorwiegend Diaminophenazin neben geringen Mengen Aminooxyphenazin. Beim Erhitzen des Chlorhydrats mit Methylalkohol auf 175—185° entsteht fast ausschliesslich das Tetramethylderivat (S. 362) (PINNOW, B. 32, 1402). Verhalten beim Erhitzen mit gesättigten aliphatischen Dicarbonsäuren: R. MEYER, JOS. MAIER, A. 327, 18, 21, 26, 27. Mit Acetyldicarbonsäureester entsteht in Gegenwart von Natriumäthylat Chinoxalidon-essigsäureäthylester (RUHEMANN, STAPLETON, Soc. 77, 248). Liefert beim Erhitzen mit Phtalsäureanhydrid in absolut-alkoholischer Lösung o-Phenylenphtalamid (S. 367) und o-Phenylenbisphthalimid (S. 367) (R. M., J. M., A. 327, 41). Liefert beim Erhitzen seines Chlorhydrats mit o-Aminobenzamid μ -o-Aminophenyl-Benzimidazol (NIEMENTOWSKI, B. 30, 3066). Verwendung zur Herstellung von substantiven Schwefelfarbstoffen durch Erhitzen mit p-Aminophenol und Schwefel: Soc. St. Denis, D.R.P. 125135; C. 1901 II, 1190. Verwendung für Fluorindinfarbstoffe: MARQUART, SCHULZ, D.R.P. 78601, 78852; *Frdl.* IV, 452—454. — Salz der 2-Aminonaphthochinon(1,4)-Sulfonsäure(7) $C_{10}H_6O_5NS$. $C_6H_8N_2 + H_2O$. Rothbraune Nadeln aus Wasser (GAESS, B. 32, 237).

3,6-Dibrom-o-Phenylendiamin $C_6H_8N_2Br_2 = C_6H_2Br_2^{3,6}(NH_2)_2^{1,2}$. B. Durch Reduction von 3,6-Dibrom-1,2-Dinitrobenzol mit Zinkstaub und Essigsäure bei 60—70° (CALHANE, WHEELER, Am. 22, 452). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 94—95°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in kaltem Wasser. Löst sich in starker Salpetersäure mit tiefrother Farbe. — $C_6H_8N_2Br_2.HCl$. Weisse Nadeln.

*4-Nitrophenylendiamin $C_6H_7O_2N_3 = O_2N.C_6H_3(NH_2)_2$ (S. 554). *Darst.*: PINNOW, WISKOTT, B. 32, 900. — Darstellung schwarzer Baumwollfarbstoffe durch Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali: Höchster Farbw., D.R.P. 105390; C. 1900 I, 379.

*3,5-Dinitro-o-Phenylendiamin $C_6H_8O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_4(NH_2)_2$ (S. 554—555). B. Durch Reduction von 2,4,6-Trinitrophenylhydroxylamin mit Schwefelammonium (NIETZKI, DIETSCHY, B. 34, 58). — Schmelzp.: 240°.

S. 555, Z. 4 v. o. statt: „242“ lies: „543“.

*Methyl-o-Phenylendiamin, 2-Amino-Methylanilin $C_7H_{10}N_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CH_3$ (S. 555). Verwendung für Fluorindinfarbstoffe: MARQUART, SCHULZ, D.R.P. 78601, 78852; *Frdl.* IV, 452—454.

5-Chlor-2-Amino-Methylanilin $C_7H_9N_2Cl = NH_2.C_6H_3Cl.NH.CH_3$. B. Aus 6 g 5-Chlor-2-Nitromethylanilin und 22 g in conc. Salzsäure gelöstem Zinnchlorür (KEHRMANN, MÜLLER, B. 34, 1096). — Chlorhydrat. Blättrige Krystalle (aus Aether + HCl). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in verdünnter, leicht in conc. Salzsäure. Oxydirt sich an der Luft sowie mit $FeCl_3$ zu einem rothbraunen Farbstoff.

Dimethyl-o-Phenylendiamin $C_8H_{12}N_2$. a) Symmetrisches $C_6H_4(NH.CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von N,N'-Dimethylbenzimidazol-Jodid oder N,N'-Dimethyldihydrobenzimidazol mit verdünnter Natronlauge, neben Ameisensäure (O. FISCHER, FUSSENBERGER, B. 34, 937). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 34—35°. Kp: ca. 250°. $FeCl_3$ färbt die

conc. salzsaure Lösung roth und scheidet nach kurzer Zeit grünmetallisch schimmernde, in Wasser leichte, in Alkohol schwer lösliche Blättchen ab. Liefert durch Erhitzen mit Ameisensäure auf 140° N,N'-Dimethyldihydrobenzimidazol.

b) Unsymmetrisches Dimethyl-o-Phenylendiamin, 2-Amino-Dimethylanilin $\text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2$. B. Durch Reduction von o-Nitrodimethylanilin, neben N-Methylbenzimidazol und einer chlorhaltigen Base (PINNOW, B. 32, 1668; vgl. BAMBERGER, TSCHIRNER, B. 32, 1905). — Oel von mentholartigem Geruch. $K_{p751,5}$: 217,5° (P.). FeCl_3 färbt die wässrige Lösung gelbbraun, dann violett, schliesslich intensiv blau; beim längeren Stehen, sowie momentan beim Kochen der Flüssigkeit geht dieses Blau in Roth über. Die alkoholische Lösung wird von FeCl_3 tiefroth gefärbt. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure entstehen Formaldehyd, Monomethylanilin, Stickstoff und Farbstoffe (B., TSCH.). — $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$. Prismen, die sich bald röthen und bei 184–186° unter Aufschäumen schmelzen (P.). — Pikrat $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Hochgelbe Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 138–140° (unter Zersetzung) (P.).

4-Chlor-2-Aminodimethylanilin $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{N}_2\text{Cl} = \text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{Cl} \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2$. B. Durch Reduction von 4-Chlor-2-Nitrodimethylanilin mit $\text{Sn} + \text{HCl}$ (neben N-Methylchlorbenzimidazol) (P., B. 31, 2984). — Flüssig. K_{p751} : 266,5–267,5°. Wird von FeCl_3 braun, dann rothbraun, schliesslich kirschroth gefärbt. — Pikrat $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{N}_2\text{Cl} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Hellgelbe, lange, sechseckige Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 190–191°. Leicht löslich in heissem Aceton, Eisessig und Essigester, schwer in kaltem Alkohol.

*Tetramethyl-o-Phenylendiamin $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_4[\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$ (S. 555). Darst. Durch mehrstündiges Erhitzen des salzsauren o-Phenylendiamin (Hptw. Bd. III, S. 554) mit Methylalkohol auf 175–185° (P., B. 32, 1402). — Ist, völlig trocken, sehr gut haltbar. Riecht campherähnlich. Wird von FeCl_3 in der Hitze roth gefärbt.

*Phenylphenylendiamin, o-Aminodiphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{N}_2 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ (S. 555). B. Beim Erhitzen von Phenylhydroxylamin mit Anilin und Anilinchlorhydrat, neben p-Aminodiphenylamin und anderen Producten (BAMBERGER, LAGUTT, B. 31, 1506). — Verwendung für Rosindulinfarbstoffe s.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 79564; Frdl. IV, 437.

*Chloraminodiphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{N}_2\text{Cl}$ (S. 555). a) *2-Phenyl-4-Chlorphenyl-

endiamin, 2-Amino-5-Chlordiphenylamin $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} - \text{C}_6\text{H}_3(\text{Cl}) - \text{NH}_2$ (S. 555, Z. 9 v. u.).

B. Bei der Umlagerung des p-Chlorhydrazobenzols (Hptw. Bd. IV, S. 1497) durch salzsaure SnCl_2 -Lösung (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 309). — Prismen (aus Ligroïn). Schmelzpunkt: 102°. Wird von FeCl_3 zum 2-Anilino-3-Amino-6-Chlor-N-Phenylphenazoniumchlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1281) oxydirt (KEHRMANN, GUGGENHEIM, B. 34, 1218). Verwendung für Rosindulinfarbstoffe: K., D.R.P. 116631; C. 1901 I, 154.

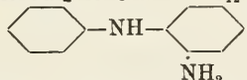
b) p-Chlorphenyl-o-Phenylendiamin, 2-Amino-4'-Chlordiphenylamin $\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2)$. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-5,4'-Dichlordiphenylamin-Chlorhydrat (s. u.) mit Wasser auf 200° bezw. für sich auf 230–235° neben anderen Producten (WILBERG, B. 35, 957). Durch Reduction von 2-Nitro-4'-Chlordiphenylamin mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (W.). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 119°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und heissem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und Petroleumäther. — Das Azimid schmilzt bei 154°.

2-Amino-5,4'-Dichlordiphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{N}_2\text{Cl}_2 = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}' \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{Cl}''(\text{NH}_2)^2$. B. Man behandelt 4,4'-Dichlorhydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1497) in alkoholischer Suspension bei 0° mit Zinnchlorür und HCl, und versetzt die entstandene Lösung nach dem Verjagen eines Theiles Alkohol mit 10%iger Salzsäure; das ausfallende salzsaure Salz zersetzt man mit NH_3 (W., B. 35, 955). — Weisse Nadeln (aus Benzol und Petroleumäther). Schmelzp.: 91°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroïn und Aether. Zeigt die allgemeine Reaction der Orthosemidine (vgl. S. 361) (Bildung eines Anhydrothioharnstoffs vom Schmelzp.: 273°, einer Stilbazoniumverbindung vom Schmelzp.: 213°, eines Azimides vom Schmelzp.: 204°). Liefert beim Schmelzen seines salzsauren Salzes bezw. Erhitzen seiner wässrigen Lösung auf 200° als Hauptproduct einen fluorindinartigen Körper $\text{C}_9\text{H}_{21}\text{N}_5\text{Cl}_4$ (Spl. zu Bd. IV, S. 1327) neben anderen Producten.

2-Amino-5-Bromdiphenylamin $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{N}_2\text{Br} = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{Br}'(\text{NH}_2)^2$. B. Beim Behandeln von p-Bromazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1349) oder p-Bromhydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1497) mit salzsaurer SnCl_2 -Lösung oder durch Reduction von 5-Brom-2-Nitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 157) in alkoholischer Lösung mittels SnCl_2 (J., GROSSE,

A. 303, 322). — Farblose, an der Luft sich grau violett färbende Nadeln. Schmelzpt.: 106°. Giebt in verdünnter salzsaurer Lösung mit Eisenchlorid erst schwach rötliche, später violette Färbung und schliesslich einen aus mikroskopischen Nadelchen bestehenden indigblauen, kupferglänzenden Niederschlag.

2-Amino-5-Jodidiphenylamin $C_{12}H_{11}N_2J = C_6H_5.NH.C_6H_3J^5(NH_2)^2$. B. Beim Behandeln von p-Jodazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1350) mit salzsaurer $SnCl_2$ -Lösung oder durch Reduction von 5-Jod-2-Nitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 157—158) mittels salzsaurer $SnCl_2$ -Lösung (J., FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 335). — Die freie Base krystallisiert nicht. Liefert durch Condensation mit Benzil eine Stilbazoniumbase als gelben flockigen Niederschlag, deren Chlorhydrat und Nitrat krystallisiren. — $C_{12}H_{11}N_2J.HCl$. Farblose Nadeln.

***Aminonitrodiphenylamin** $C_{12}H_{11}O_2N_3$ (S. 556). a) *2-Amino-4-Nitrodiphenylamin  NO_2 (S. 556). Sintert bei 115°, schmilzt bei 122°

bis 123° (ZINCKE, A. 313, 261). — $C_{12}H_{11}O_2N_3.HCl$. Gelbe oder grüne Nadeln; letztere Form geht beim Kochen mit Alkohol in erstere über.

***Acetylderivat** $C_{14}H_{13}O_3N_3$ (S. 556). Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 173—174°. Ziemlich löslich in Alkohol, Eisessig und heissem Benzol (Z.).

c) **2'-Nitro-2-Aminodiphenylamin** $(NO_2)C_6H_4.NH.C_6H_4(NH_2)$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 15 g o-Chlornitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50), 5 g o-Phenylendiamin und 15 g wasserfreiem Natriumacetat im Kohlendioxidstrome auf 150—160°, neben Diaminophenazin (Hptw. Bd. IV, S. 1281) und Fluorindin (Hptw. Bd. IV, S. 1301) (K., STEINER, B. 34, 3091). — Gelbrothe Nadeln (aus viel Wasser). Schmelzpt.: 103°.

2',4'-Dinitro-5'-Chlor-2-Aminodiphenylamin $C_{12}H_9O_4N_4Cl = (NO_2)_2C_6H_3Cl^5.NH.C_6H_4(NH_2)^2$. B. Man kocht o-Phenylendiamin und 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 51) in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat am Rückflusskühler (NIETZKI, SLABOSZEWCZ, B. 34, 3729). — Orangegelbe Krystalle. Schmelzpt.: 232°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

2-Amino-4-Nitro-4'-Oxydiphenylamin $C_{12}H_{11}O_3N_3 = (HO)^4C_6H_4.NH.C_6H_3(NO_2)^4(NH_2)^2$. B. Aus 4-Oxy-2',4'-Dinitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 399) durch Reduction mit wässrigem Schwefelnatrium (Soc. St. Denis, D.R.P. 131468; C. 1902 I, 1384). — Verwendung zur Darstellung substantiver schwarzer Schwefelfarbstoffe: Soc. St. D. Durch Kochen mit CS_2 entsteht ein krystallinischer, über 280° schmelzender Körper, welcher beim Verschmelzen mit Schwefelnatrium und Schwefel einen blauen Baumwollfarbstoff liefert (KALLE & Co., D.R.P. 139099; C. 1903 I, 548).

2-Amino-4-Nitro-4'-Oxydiphenylaminsulfonsäure(3') $C_{12}H_{11}O_6N_3S = (HO)^4(HO_3S)^3C_6H_3.NH.C_6H_3(NO_2)^4(NH_2)^2$. B. Aus Dinitrooxydiphenylaminsulfonsäure durch Reduction (K. & Co., D.R.P. 139679; C. 1903 I, 748). — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Giebt mit Schwefelkohlenstoff einen Thioharnstoff, der mit Schwefel und Schwefelalkali einen graublauen substantiven Baumwollfarbstoff liefert.

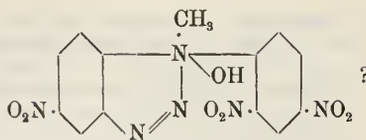
2-Amino-4-Nitro-4'-Oxydiphenylamin carbonsäure(3') $C_{13}H_{11}O_5N_3 = (HO)^4(HO_2C)^3C_6H_3.NH.C_6H_3(NO_2)^4(NH_2)^2$. B. Aus 2',4'-Dinitro-4-Oxydiphenylamin carbonsäure(3') (Spl. Bd. II, S. 898) durch Reduction (K. & Co., D.R.P. 139679; C. 1903 I, 748). — Gelbes krystallinisches Pulver. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Giebt mit CS_2 einen Thioharnstoff, welcher einen graublauen Schwefelfarbstoff liefert. — Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser, das Natriumsalz krystallisiert aus conc. Lösung in glänzenden rothbraunen Nadelchen.

Symmetrisches Phenylmethyl-o-Phenylendiamin $C_{13}H_{14}N_2 = C_6H_5.NH.C_6H_4.NH.CH_3$. B. Durch längeres Kochen von N-Phenyl-N'-Methyldihydrobenzimidazolol (Spl. zu Bd. IV, S. 849) mit Natronlauge (O. FISCHER, RIOAUD, B. 34, 4205). — Dickflüssiges hochsiedendes Oel. Schwer löslich. Oxydationsmittel färben die Lösungen violett. $FeCl_3$, H_2PtCl_6 und salpetrige Säure erzeugen einen tief violettrothen Farbstoff. — $C_{13}H_{14}N_2.HCl$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure).

2-Amino-2',4,4'-Trinitro-N-Methyldiphenylamin $C_{13}H_{11}O_6N_5 = (NO_2)_3C_6H_3.N(CH_3).C_6H_3(NO_2)(NH_2)$. B. Durch Einwirkung von $(NH_4)_2S$ auf Methyl-2,4,2',4'-Tetra-nitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 158), in Alkohol suspendirt, in der Kälte (N., RAILLARD, B. 31, 1461). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzpt.: 190°. Das Chlorhydrat wird durch Wasser zerlegt. Wird von salpetriger Säure in ein Trinitrodiphenylmethylazamoniumhydroxyd (S. 364) übergeführt. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und darauf folgenden Erwärmen des Reactionsproductes mit verdünnter Schwefelsäure entsteht eine Aethenylverbindung $C_{15}H_{15}O_7N_6$ (S. 364).

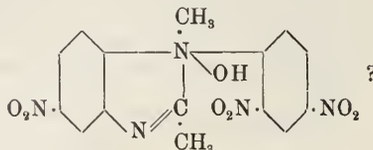
2', 4, 4'-Trinitrodiphenylmethylazammoniumhydroxyd $C_{18}H_{10}O_7N_6 =$

B. Durch Zufügen von $NaNO_2$ zur salzsauren Lösung des 2-Amino-2', 4, 4'-Trinitro-N-Methyldiphenylamins (s. o.) (N., R., B. 31, 1462). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Unlöslich in Säuren und Alkalien.



Verbindung $C_{15}H_{13}O_7N_5 =$

B. Durch Kochen von 2-Amino-2', 4, 4'-Trinitro-N-Methyldiphenylamin (S. 363) mit der vierfachen Menge Essigsäureanhydrid, bis die Lösung gelbgrün geworden ist, und darauf folgendes 1-stdg. Erhitzen des in verdünnte Schwefelsäure eingegossenen Reactionsproductes auf dem Wasserbade (N., R., B. 31, 1464). — Goldgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 264° .



2-Dimethylamino-2', 4'-Dinitrodiphenylamin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_3.NH.C_6H_4[N(CH_3)_2]$. B. Aus 2-Amino-Dimethylanilin (S. 362) und Dinitrochlorbenzol (BAYER & Co., D.R.P. 117066; C. 1901I, 211). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzp.: 120° . Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali einen olivgrünen Baumwollfarbstoff.

Symmetrisches Phenylpikryl-o-Phenylendiamin $C_{13}H_{13}O_6N_5 = C_6H_5.NH.C_6H_4.NH.C_6H_2(NO_2)_3$. Granatrothe Blätter aus Alkohol. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von salpetriger Säure und Bildung von N-Phenyl-Dinitrodihydrophenazin (Spl. zu Bd. IV, S. 993). Liefert bei der Reduction in alkoholischer salzsaurer Lösung mit der berechneten Menge $SnCl_2$ Isophenosafranin (Spl. zu Bd. IV, S. 1285), bei Anwendung von überschüssigem $SnCl_2$ Leukoisophenosafranin (Spl. zu Bd. IV, S. 1278) (KE., KRAMER, B. 33, 3074).

2-Amino-4-Nitro-2'-Methyldiphenylamin, o-Tolylnitrophenylendiamin $C_{13}H_{13}O_2N_3 = (CH_3)_2^oC_6H_4.NH.C_6H_3(NO_2)^o(NH_2)^2$. B. Durch Reduction von 2,4-Dinitrophenyl-o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 248) mit Schwefelnatrium in Alkohol (Höchster Farb., D.R.P. 85388; *Frdl.* IV, 77). — Dunkelrothe Nadeln oder Platten (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 121° (H. F.); $118-120^{\circ}$ (MUTTELET, A. ch. [7] 14, 401). Schwach basisch.

***p-Tolyl-o-Phenylendiamin, 2-Amino-4'-Methyldiphenylamin** $C_{13}H_{14}N_2 = (CH_3)^pC_6H_4.NH.C_6H_4(NH_2)^2$ (S. 556). B. Aus o-Nitrophenyl-p-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 266) durch Reduction mittels Zinn und Salzsäure (J., LISCHKE, A. 303, 378). — Täfelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 77° . Schwer löslich in kochendem Wasser. Gibt in verdünnter salzsaurer Lösung mit $FeCl_3$ rothviolette Färbung, später einen rothvioletten, kupferglänzenden Niederschlag, der auf Zusatz conc. Salzsäure sich wieder löst.

2-Amino-5-Chlor-4'-Methyldiphenylamin $C_{13}H_{13}N_2Cl = (CH_3)^oC_6H_4.NH.C_6H_4Cl(NH_2)$. B. Durch Reduction von 5-Chlor-2-nitrophenyl-p-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 486, Z. 26 v. o.) mit $SnCl_2$ + alkoholischer Salzsäure (KE., KRAZLER, B. 34, 1103). — Chlorhydrat. Blätter (aus Wasser + conc. Salzsäure). Färbt sich am Licht langsam roth.

2-Amino-4-Nitro-4'-Methyldiphenylamin $C_{13}H_{13}O_2N_3 = (CH_3)^pC_6H_4.NH.C_6H_3(NO_2)^4(NH_2)^2$. Schmelzp.: $155-156^{\circ}$ (M., A. ch. [7] 14, 401).

Phenylthiophosphoryl-o-Phenylendiamin, „P-Thiophenoxyphenphosphazin“ $C_{12}H_{11}ON_2SP = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix} > PS.O.C_6H_5$. B. Durch Erhitzen des aus Phenylthiophosphorsäuredichlorid und o-Phenylendiamin in ätherischer Lösung erhaltenen Condensationsproducts auf 100° und nach dem Aufhören des hierbei eintretenden Schäumens auf 150° bis 170° , bis die HCl-Entwicklung aufgehört hat und die Masse dunkelviolett geworden ist (AUTENRIET, HILDEBRANDT, B. 31, 1112). — Nadeln (aus mässig verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 185° . Ziemlich löslich in Alkohol, Aether, Aceton und $CHCl_3$, schwer in siedendem Wasser. Reagirt neutral. Wird erst bei längerem Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge oder conc. Salzsäure gespalten.

Ameisensäurederivat des symm. Methylphenyl-o-Phenylendiamins

$C_6H_4 < \begin{smallmatrix} N(C_6H_5) \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} > CH.OH$ s. N-Phenyl-N'-Methyldihydrobenzimidazol, Spl. zu Bd. IV, S. 849.

S. 558, Z. 17 v. o. statt: „ $C_{14}H_{13}NO_4$ “ lies: „ $C_{14}H_{13}N_3O_3$ “.

Monoacetyl-o-Phenylendiamin $C_8H_{10}ON_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.NH_2$. B. Beim Erhitzen des Diacetyl-o-Phenylendiamins (s. u.) auf $185-190^{\circ}$ in Gegenwart von wasserfreier Oxalsäure (MANUELLI, GALLONI, G. 31 I, 22). — Schmelzp.: 145° . Leicht löslich in Wasser.

*Diacetyl-o-Phenylendiamin $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4(NH.CO.CH_3)_2$ (S. 558). Durch Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure können Monacetylphenylendiamin (S. 364), μ -Methylbenzimidazol oder Monacetyldioxychinoxalin erhalten werden (M., G., G. 31 I, 18).

N,N'-Dichlorderivat, Diacetyl-o-Bischloraminobenzol $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2 = C_6H_4(NCl.CO.CH_3)_2$. B. Durch Schütteln von in Chloroform suspendiertem Diacetyl-o-Phenylendiamin (s. o.) mit einer mit Kaliumbicarbonat versetzten Lösung von unterchloriger Säure (CHATTAWAY, ORTON, B. 34, 162). — Vierseitige Prismen. Schmilzt bei 94° unter leichter Explosion. Isomerisirt sich in Eisessig zum 1,2-Bisacetamino-4,5(?)-Dichlorbenzol (s. u.).

Diacetyl-o-Bisbromaminobenzol $C_{10}H_{10}O_2N_2Br_2 = C_6H_4(NBr.CO.CH_3)_2$. B. Durch Einwirkung einer kaliumbicarbonathaltigen Lösung von unterbromiger Säure auf in Chloroform suspendirtes Diacetyl-o-Phenylendiamin (s. o.) (CH., O., B. 34, 163). — Hellgelbe Prismen (aus Chloroform + Petroleumäther). Verpufft bei 76—80°. Lagert sich in Eisessig zu einer Substanz vom Zersetzungspunkt: 286° um.

1,2-Bisacetamino-4,5(?)-Dichlorbenzol $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NH.CO.CH_3)_2$. B. Durch längere Einwirkung von Eisessig auf Diacetyl-o-Bischloraminobenzol (s. o.) (CH., O., B. 34, 163). — Nadeln (aus viel Alkohol). Schmelzpt.: 290° (unter Zersetzung).

1,2-Bisacetamino-3,6-Dibrombenzol (vgl. S. 361) $C_{10}H_{10}O_2N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NH.CO.CH_3)_2$. Weisse Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 265—269° (unter Zersetzung). Löslich in Salzsäure, Alkohol und Eisessig, unlöslich in heissem Wasser (CALHANE, WHEELER, Am. 22, 455).

S. 558, Z. 14 v. u. nach: „ $C_8H_6N_4O_4$ “ füge hinzu: „(Nietzki, Hagenbach, B. 30, 543)“.

o-Acetaminodimethylanilin (vgl. S. 362) $C_{10}H_{14}ON_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. Nadeln aus Ligroin. Schmelzpt.: 72—73° (PINNOW, B. 32, 1668).

N-o-Acetaminophenylpiperidin $C_{13}H_{18}ON_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.NC_5H_{10}$. Hellgelbes Oel. Kp: 340° (KÜHN, B. 33, 2903).

Anilinderivat, Aethenyl-Phenyl-piperidinophenylamidin $C_{19}H_{23}N_3 = CH_3.C(NH.C_6H_5):N.C_6H_4.NC_5H_{10}$. B. Durch folgende Einwirkung von Phosgen und Anilin auf N-o-Acetaminophenylpiperidin (s. o.) (K., B. 33, 2903). — Hellbraune Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 135°.

Bis-o-aminophenyl-Harnstoff $C_{13}H_{14}ON_4 = CO(NH.C_6H_4.NH_2)_2$. Nadeln. Schmilzt bei 243—245° unter Sublimation. Löslich in siedendem Wasser und siedendem Alkohol (VITTENET, Bl. [3] 21, 157). — $C_{13}H_{14}ON_4.2HCl.2SnCl_2$.

*o-Phenylharnstoff, Benzimidazol $C_7H_6ON_2 = C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} NH \\ NH \end{smallmatrix}\rangle CO$ (S. 559). B.

Aus Urethan und o-Phenylendiamin bei 150° in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat (MANUELLI, RECCHI, R. A. L. [5] 9 II, 269). — Schmelzpt.: 307—310°. Liefert mit PCl_5 μ -Chlorbenzimidazol.

N-Methylderivat, N-Methylbenzimidazol $C_8H_8ON_2 = C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ NH \end{smallmatrix}\rangle CO$. B.

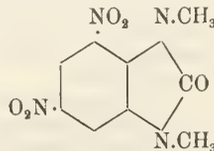
Aus 2-Amino-Methylanilin (S. 361) und Phosgen in Toluol (PINNOW, SAEMANN, B. 32, 2189). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 191—192°. Leicht löslich in heissem Alkohol, mässig in heissem Wasser, unlöslich in Aether. — Giebt mit NaOH ein in Wasser leicht, in verdünnter Lauge schwer lösliches Natriumsalz, das von Wasser zerlegt wird.

N,N'-Dimethylbenzimidazol $C_9H_{10}ON_2 = C_6H_4\langle\begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{smallmatrix}\rangle CO$. B. Durch Oxydation von N- μ -Dimethylbenzimidazol-N'-Chlormethylat mit $KMnO_4$ (P., S., B. 32, 2189). Aus N-Methylbenzimidazol-Natrium (s. o.), CH_3J und Methylalkohol bei 105° (P., S.). Aus N,N'-Dimethyl- μ -Oxydihydrobenzimidazol durch Erhitzen für sich oder Oxydiren mit Permanganat (O. FISCHER, FUSSENGER, B. 34, 939). Durch Einwirkung von überschüssigem Silberoxyd auf N-Methylbenzimidazol-N'-Chlormethylat (O. F., RIGAUD, B. 35, 1259). — Wasserhaltige Nadeln vom Schmelzpunkt: 63°; aus Aether oder Benzol Nadeln vom Schmelzpt.: 113° (O. F., F.). Leicht löslich in Alkohol, mässig in heissem Ligroin und Wasser.

Dinitro-N,N'-Dimethylbenzimidazol $C_9H_8O_5N_4 =$
B. Durch Kochen von N,N'-Dimethylbenzimidazol-m-Carbon-
säure mit Salpetersäure (D: 1,345) (P., S., B. 32, 2185). — Nadeln
aus Eisessig, die bei 270° noch nicht schmelzen.

Dibenzoyl-Phenylendiharnstoff $C_{22}H_{18}O_4N_4 = C_6H_4(NH.CO.NH.CO.C_6H_5)_2$. B. Aus Benzoylthiocarbaminsäureestern und o-Phenylendiamin (WHEELER, JOHNSON, Am. 24, 212). — Schmelzpt.: 235°.

o-Aminophenylthioharnstoff $C_7H_9N_3S = H_2N.C_6H_4.NH.CS.NH_2$. B. Analog der p-Verbindung (S. 387); gleichzeitig entsteht eine geringe Menge o-Phenylthioharnstoff



(Hptw. Bd. IV, S. 560), die beim Erkalten der Reaktionsflüssigkeit auskrystallisiert (FRERICHS, HUPKA, *Ar.* 241, 165). — Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 167°. In Wasser und Alkohol leichter löslich als die p- und m-Verbindung (S. 375). — $C_7H_9N_3 \cdot HCl$. Farblose Krystalle. — $(C_7H_9N_3)_2H_2SO_4$. Farblose Krystalle.

* o-Phenylenoxamid $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH.CO} \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$ (S. 560, Z. 8 v. u.) und *, Dioxyäthylenphenylendiamin“ (S. 560, Z. 3 v. u.) identisch mit Dioxychinoxalin (Hptw. Bd. IV, S. 899)?.

Bis-o-aminophenyl-Succinamid $C_{16}H_{13}O_2N_4 = (NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH.CO)_2C_2H_4$. B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Producten beim Erhitzen molekularer Mengen von salzsaurem o-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 554), Soda und Bernsteinsäure auf 150–180° (R. MEYER, J. MAIER, *A.* 327, 21). — Nadeln. Schwer löslich in Alkohol. — $C_{16}H_{13}O_2N_4 \cdot 2HCl$. Nadeln.

s-Succinyl-o-Phenylendiamin, o-Phenylen-Succinamid $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH.CO.CH}_2 \\ \text{NH.CO.CH}_2 \end{matrix}$. B. Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit Bernsteinsäureanhydrid und Benzol (ANDERLINI, *G.* 24 I, 142). Entsteht in geringer Menge neben anderen Producten beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem o-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 554), 1 Mol.-Gew. Soda und 1 Mol.-Gew. Bernsteinsäure auf 150–180° (R. M., J. M., *A.* 327, 21). — *Darst.* Durch Erhitzen von o-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid in alkoholischer Lösung am Rückflusskühler (R. M., J. M., *A.* 327, 29). — Schuppen aus Wasser. Schmelzp.: 237° (unter Zersetzung). Unlöslich in Aether und Benzol. Löst sich in Säuren und in Alkalien. Die wässrige Lösung schmeckt sehr süß.

Verbindung $C_6H_4(NH_2)_2 + C_6H_4O_3$. B. Beim Vermischen der kalten Lösungen von o-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid in Benzol (*A.*, *G.* 24 I, 142). — Amorph. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Geht durch Erwärmen in Succinyl-o-Phenylendiamin (s. o.) über.

a-Succinyl-o-Phenylendiamin, o-Aminosuccinanil $C_{10}H_{10}O_2N_2 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CO)_2C_2H_4$. B. Aus der entsprechenden Nitroverbindung durch Reduction mit Eisen und Essigsäure (R. M., J. M., *A.* 327, 46). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 230° bis 232° (Wasser-Abspaltung?). Lässt sich diazotiren.

Campheroxalsäurederivat des o-Phenylendiamins $C_{13}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH.CO} & \text{CO} \\ \text{NH.C}=\text{C} & \end{matrix} > C_6H_{14}$. B. Aus Campheroxalsäure (Spl. Bd. I, S. 351) oder deren Aethylester und o-Phenylendiamin mit NaOH in alkoholischer Lösung bei 100° (B. und A. TINGLE, *Am.* 23, 223). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 246°. Schwer löslich in heissem Wasser. Färbt Baumwolle gelb.

Bis-p-Toluolsulfonyl-o-Phenylendiamin $C_{20}H_{20}O_4N_2S_2 = [C_6H_4(CH_3).SO_2.NH]_2 \cdot C_2H_4$. B. Aus Toluol-p-Sulfochlorid und o-Phenylendiamin in siedendem Alkohol (REYERDIN, CRÉPIEU, *B.* 35, 314). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 201–202°. Leicht löslich in verdünntem Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin.

Bis-o-Nitrotoluol-p-sulfonyl-o-Phenylendiamin $C_{20}H_{18}O_6N_4S_2 = [C_6H_4(NO_2)(CH_3).SO_2.NH]_2 \cdot C_2H_4$. B. Aus o-Nitrotoluol-p-Sulfochlorid und o-Phenylendiamin (R., C., *B.* 35, 314). — Weisse Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 162–163°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich.

p-Nitrobenzoyl-o-Phenylendiamin $C_{13}H_{11}O_3N_3 = H_2N.C_6H_4.NH.CO.C_6H_4.NO_2$. B. Aus je 1 Mol.-Gew. Diamin und p-Nitrobenzoylchlorid in warmer conc. wässriger Lösung, neben dem in heissem Wasser unlöslichen Bis-p-nitrobenzoyl-o-Phenylendiamin (S. 367) (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 262). — Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 200°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser, unlöslich in heissem Benzol.

o-Aminobenzoyl-o-Phenylendiamin $C_{13}H_{13}ON_3 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO.NH.C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduction von o-Nitrobenz-o-nitranilid mit $SnCl_2 + HCl$ (neben o-Aminophenylbenzimidazol) (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 32, 1464). — Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 129–130°. Sehr leicht löslich, ausser in Aether, Ligroin und Wasser. Geht beim Destilliren in o-Aminophenylbenzimidazol über. — $C_{13}H_{13}ON_3 \cdot 2HCl + 2H_2O$. Nadeln, welche sich in der Mutterlauge in dicke, compacte Kryställchen umwandeln. Schmilzt bei 201° unter Uebergang in salzsaures o-Aminophenylbenzimidazol. — $C_{13}H_{13}ON_3 \cdot H_2PtCl_6$. Prismatische Kryställchen. Färbt sich bei 211° grau, dann schwarz, schmilzt aber noch nicht bei 330°.

o-Benzoylamino-Dimethylanilin (vgl. S. 362) $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$. Nadeln (aus verdünntem Holzgeist). Schmelzp.: 51° . Fast unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich (BAMBERGER, TSCHIRNER, B. 32, 1905).

o-Benzoylamino-Diphenylamin (vgl. S. 362) $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5.NH.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$. Monokline Krystalle. Schmelzp.: 112° . Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, weniger in Aether und Ligroin (BIEHRINGER, BUSCH, B. 35, 1970).

S. 562, Z. 20 v. o. statt: „ $C_{20}H_{14}(NO_2)N_2$ “ lies: „ $C_{20}H_{14}(NO_2)_2N_2$ “.

*Dibenzoyl-o-Phenylendiamin $C_{20}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4(NH.CO.C_6H_5)_2$ (S. 562). B. Aus o-Phenylendiaminsalz und Benzoylchlorid in wässriger Lösung (W., v. P., J. pr. [2] 59, 250). — Liefert mit conc. Salzsäure bei 200° μ -Phenylbenzimidazol.

Bisnitrobenzoyl-o-Phenylendiamin $C_{20}H_{14}O_6N_4 = C_6H_4(NH.CO.C_6H_4.NO_2)_2$.
a) o-Nitroverbindung. B. Aus Phenylendiaminsalz und o-Nitrobenzoylchlorid in Pyridinlösung (W., v. P., J. pr. [2] 59, 260). — Schwach gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 265° . Löslich in heissem Alkohol.

b) m-Nitroverbindung. Weisse Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 240° . Ziemlich löslich in heissem Alkohol (W., v. P., J. pr. [2] 59, 259).

c) p-Nitroverbindung. B. Aus 2 Mol.-Gew. Säurechlorid und 1 Mol.-Gew. Diamin in heisser wässriger Lösung (W., v. P., J. pr. [2] 59, 263). — Schwach gelbe Prismen aus Eisessig. Löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser, Aether und Benzol.

Bisphenacetyl-o-Phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4(NH.CO.CH_2.C_6H_5)_2$. B. Aus Phenylendiaminsalz und Phenyllessigsäurechlorid in wässriger Lösung (W., v. P., J. pr. [2] 59, 252). — Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 168° . Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol, Benzol und Eisessig. Rauchende Salzsäure liefert bei 140° das μ -Benzylbenzimidazol.

*s-Phtalylphenylendiamin, o-Phenylphtalamid $C_{14}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH.CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_6\text{H}_4 \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$ (S. 563, Z. 5 v. o.). B. Aus o-Phenylendiamin und Phtalsäureanhydrid in absolutem Alkohol, neben o-Phenylbisphthalimid (s. u.) (R. MEYER, JOS. MAIER, A. 327, 41). — Schmeckt schwach bitter. Löslich in Alkohol.

a-Phtalylphenylendiamin, o-Aminophenylphtalamid $C_{14}H_{10}O_2N_2 = NH_2.C_6H_4.N(CO)_2.C_6H_4$. B. Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (R. M., J. M., A. 327, 49). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 184° bis 186° (nicht scharf). Lässt sich diazotiren.

o-Phenylbisphthalimid $C_{22}H_{12}O_4N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_6\text{H}_4 \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \quad \diagdown \\ \text{CO} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_6\text{H}_4 \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \quad \diagup \\ \text{CO} \end{matrix} \begin{matrix} \diagup \quad \diagdown \\ \text{C}_6\text{H}_4 \end{matrix}$. B. Aus o-Phenylendiamin und Phtalsäureanhydrid in absolutem Alkohol, neben o-Phenylphtalamid (s. o.) (R. M., J. M., A. 327, 41). — Schmelzp.: 292° . Unlöslich in Alkohol.

o-Phenylendiaminderivat der Cantharidinsäure s. Hptw. Bd. III, S. 623.

*Aldehydderivate des o-Phenylendiamins (S. 563—564). *Base $C_{16}H_{16}N_4$ (S. 563, Z. 8 v. o.). Constitution: $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} & & \text{N} \\ | & \text{CH}_2 & | \\ \diagdown & & \diagup \\ \text{CH}_2 & & \text{H}_2\text{C} \\ | & & | \\ \text{N} & \text{CH}_2 & \text{N} \end{matrix} C_6H_4$ (?) (O. FISCHER, B. 32, 246). Die Salze spalten an der Luft und beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure leicht Formaldehyd ab.

Benzal-N,N'-Dimethyl-o-Phenylendiamin $C_{15}H_{16}N_2 = C_6H_5.CH \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{)} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N(CH}_3\text{)} \end{matrix} C_6H_4$. B. Aus symm. Dimethyl-o-Phenylendiamin (S. 361) mit Benzaldehyd (O. FISCHER, RIOAUD, B. 34, 4203). — Prismen (aus wenig Holzgeist). Schmelzp.: $102-103^\circ$. Sehr leicht löslich. Wird von Alkalien oder siedendem Wasser in die Componenten gespalten.

o-Oxybenzalderivat des 2-Amino-5-Bromdiphenylamins $C_{19}H_{16}ON_2Br = Br \begin{matrix} \diagdown \quad \diagup \\ \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N.C}_6\text{H}_5 \end{matrix} CH.C_6H_4.OH$ oder $Br \begin{matrix} \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH.C}_6\text{H}_5 \end{matrix} N:CH.C_6H_4.OH$. B. Durch Kochen einer

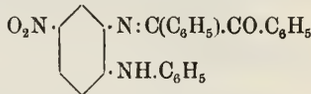
alkoholischen Lösung von 2-Amino-5-Bromdiphenylamin (S. 362) mit etwas mehr als der molekularen Menge Salicylaldehyd (JACOBSON, GROSSE, A. 303, 325). — Schwefelgelbe glänzende Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 155° . Wird beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure nur sehr allmählich gespalten.

o-Oxybenzal-N,N'-Dimethyl-o-Phenylendiamin $C_{15}H_{16}ON_2 = HO.C_6H_4.CH \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{)} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N(CH}_3\text{)} \end{matrix} C_6H_4$. B. Aus symm. Dimethyl-o-Phenylendiamin (S. 361) und Salicylaldehyd (O. F., R., B. 34, 4203). — Säulen (aus wenig Holzgeist). Schmelzp.: 155° .

*Phenylendiamin und Ketone und Chinone (S. 564—565). **N-o-Amino-phenyl-Auramin** $H_2N.C_6H_4.N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]$ und Derivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1173—1174*. Benzilderivat des **2-Amino-4-Nitrodiphenyl-**

amin $C_{20}H_{19}O_3N_3 =$

B. Aus Benzil und 2-Amino-4-Nitrodiphenylamin (S. 363) (KEHRMANN, NACHEFF) *B. 31, 2427*). — Hellgelbe Nadeln (aus viel Alkohol). Schmilzt unscharf gegen 200°. Unlöslich in Wasser. Nicht basisch. Löst sich in englischer Schwefelsäure mit dunkelrother Farbe und geht in dieser Lösung innerhalb 24 Stunden in



das Sulfat des N-Phenyl-Nitro-Diphenylchinoxaliumhydroxyds über.

Condensationsproduct $C_{16}H_{20}ON_2$ aus o-Phenylendiamin und „Campherischinon“ (vgl. Spl. Bd. III, S. 371), welch' letzteres wahrscheinlich Menthadien[1,4(8)]-ol(2)-on(3) ist. — Farblose Nadeln (aus Methylalkohol oder Ligroin). Schmelzp.: 122° bis 123° (MANASSE, SAMUEL, *B. 35, 3839*). — Liefert ein Nitrosamin (Schmelzp.: 114°).

*Cyanderivate des o-Phenylendiamins (S. 566—567). **Benzoylphenylenguanidin** $C_{14}H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot \text{CO} : \text{N} : \text{C}(\text{NH}_2)C_6H_4$. B. Aus Benzoylimidodithiokohlensäurediäthylester, o-Phenylendiaminchlorhydrat und Natriumäthylat beim Erwärmen (WHEELER, JOHNSON, *Am. 26, 415*). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 237°. Unlöslich in Chloroform, Benzol und Wasser.

S. 567, Z. 12 v. u. nach „schmelzen“ schalte ein: „K: 0,0050 (Ostwald, *Ph. Ch. 3, 407*)“.

*o-Aminodiphenylamin-p-Sulfonsäure $C_{12}H_{12}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{SO}_3\text{H}$ (S. 568, Z. 7 v. o.). Verwendung für Rosindulin-Farbstoffe (durch Condensation mit Oxynaphtochinonimid oder Oxynaphtochinonil) s.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 79953, 85757; *Frdl. IV, 439, 442*. Auch durch gemeinschaftliche Oxydation mit α -Naphtylamin (oder Derivaten desselben) entstehen Rosinduline (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 86943; *Frdl. IV, 443*; vgl. auch D.R.P. 87207; *Frdl. IV, 444*).

*Piazthiol $C_6H_4N_2S = C_6H_4 \cdot \text{N} \cdot \text{N} \cdot \text{S}$ (S. 568). {B. (HINSBERG,); BAYER & Co., D.R.P. 49191; *Frdl. II, 534*).

2) ***m-Phenylendiamin** $C_6H_4(\text{NH}_2)_2$ (S. 568—579). B. Aus m-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) durch elektrolytische Reduction der Suspension in Kochsalzlösung unter Verwendung von Kupferkathoden (BÖRRINGER & SÖHNE, D.R.P. 130742; *C. 1902 I, 960*). Durch elektrolytische Reduction von m-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 49) unter Anwendung von Zinnkathoden oder bei Anwesenheit eines Zinnsalzes (B. & S., D.R.P. 116942; *C. 1901 I, 150*). Aus Resorcin (Spl. Bd. II, S. 564) durch Erhitzen mit Ammoniumsulfid + NH_3 (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 117471; *C. 1901 I, 350*). — Wird in alkalischer Lösung von Ozon burgunderroth, vom Sauerstoff der Luft fast gar nicht, von salpetriger Säure oder H_2O_2 nicht gefärbt (ERLWEIN, WEYL, *B. 31, 3158*). Giebt beim Kochen mit Schwefel in Alkohol eine Schwefelverbindung vom Schmelzp.: 73° (KALLE & Co., D.R.P. 86096; *Frdl. IV, 1055*). Ueber Producte, welche durch Erhitzen mit Schwefel entstehen, und deren Verwandlung durch schweflige Säure s.: Clayton Aniline Comp., D.R.P. 120504; *C. 1901 I, 1128*. Verwendung für Schwefelfarbstoffe vgl. auch: D. Vidal-Farbst.-Ges., D.R.P. 114802; *C. 1900 II, 932*; CASSELLA & Co., D.R.P. 135738; *C. 1902 II, 1287*. Mit wässriger Bisulfidlösung entsteht ein diazotirbarer Schwefligsäureester (B. A.-u. S., D.R.P. 126136; *C. 1901 II, 1138*). Zur Einwirkung von Chloroform vgl.: WEINSCHENK, *Ch. Z. 27, 13*. m-Phenylendiamin liefert bei der Condensation mit Acetessigester 7-Amino- α -Oxylepidin (Hptw. Bd. IV, S. 932) (BESTHORN, BYVANCK, *B. 31, 798*), mit Aethylacetessigester ein Bz-Amino- α -Oxy- β -Aethyllepidin (Spl. zu Bd. IV, S. 943) (BY., *B. 31, 2145*). Einwirkung auf Bernsteinsäure, Bernsteinsäureanhydrid und Phtalsäureanhydrid: R. MEYER, JOS. MAIER, *A. 327, 18, 24, 27, 36, 42*. Verwendung für Triphenylmethan-Farbstoffe: BAYER & Co., D.R.P. 82634; *Frdl. IV, 207*. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. z. B.: OEHLER, D.R.P. 57429, 65515, 65863, 70147; *Frdl. III, 737 ff.*; D.R.P. 121438; *C. 1901 II, 76*; Höchster Farb., D.R.P. 84292, 84658; *Frdl. IV, 914—923*; D.R.P. 113931; *C. 1900 II, 751*; C. & Co., D.R.P. 112218; *C. 1900 II, 653*; K. & Co., D.R.P. 135015; *C. 1902 II, 1230*. Verwendung diäthylirten m-Phenylendiamins zur Darstellung schwarzer Azofarbstoffe: C. & Co., D.R.P. 61202; *Frdl. III, 549*. Verwendung von m-Phenylendiamin zur Herstellung von Platintonbädern für Photographie: VALENTA, *C. 1899 I, 761*. — Nachweis: Eine wässrige Lösung des Chlorhydrats giebt, mit einigen Tropfen einer

durch Essigsäure angesäuerten 1%igen Lösung von Acetaldehyd in 50%igem Alkohol erwärmt und wieder erkalten gelassen, eine prachtvolle Gelbfärbung mit grüner Fluorescenz (CUNIASSE, *C.* 1899 I, 1297). — *Salze: $C_6H_5N_2 \cdot 2HNO_3$. Aus der wässrigen Lösung des Chlorhydrats mittels $AgNO_3$ (GABUTTI, *C.* 1902 I, 716). Farblose Krystalle, am Licht sich verändernd. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_6H_5N_2)_2H_3PO_4$. Krystallinisch. Verändert sich beim Kochen mit Wasser nicht (RAIKOW, SCHATRANOW, *Ch. Z.* 25, 262). — p-Toluolthiosulfonat (vgl. Spl. Bd. II, S. 84) $C_6H_5N_2(C_7H_7O_2S_2)_2$. Rhombische Blättchen (TRÖGER, LINDE, *Ar.* 239, 140). — β -Naphthalinthiosulfonat (vgl. Spl. Bd. II, S. 106) $C_6H_3N_2(C_{10}H_7O_2S_2)_2$. Krystalle (T., L.).

*m-Phenylendiamin und salpetrige Säure (S. 569). Die Producte, welche durch Einwirkung von $NaNO_2 + HCl$ entstehen, sind sehr von den Versuchsbedingungen abhängig und nicht einheitlich; wendet man auf 3 Mol. Phenylendiamin 4 Mol. HCl und 2 Mol. $NaNO_2$ an, so findet sich ziemlich reichlich Triaminoazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1363) darunter; geht man vom zweifach salzsauren Salz aus, so verläuft die Farbstoffbildung stets unter Stickstoffentwicklung (TÄUBER, WALDER, *B.* 30, 2111; vgl. auch MÖHLAU, L. MEYER, *B.* 30, 2205). Beim raschen Eingiessen von Nitritlösung in saure m-Phenylendiaminlösungen bilden sich, neben Bismarckbraun (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1363), bis zu 20% 4-Nitroso-m-Phenylendiamin (s. u.) (T., W., *B.* 33, 2116; D.R.P. 123375; *C.* 1901 II, 670).

*Chlor-m-Phenylendiamin $C_6H_7N_2Cl = C_6H_5Cl(NH_2)_2$ (S. 569). a) *4-Chlor-m-Phenylendiamin $C_6H_3Cl^4(NH_2)_2$ (S. 569). B. Durch vorsichtige Reduction von 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) mittels salzsauren Zinnchlorürs (COHN, FISCHER, *M.* 21, 268). — Rhombische (LANG, *M.* 21, 269) Platten oder Nadeln (aus Chloroform). Schmelzp.: 91°. Die heisse wässrige Lösung reducirt Silbernitrat und wird, angesäuert, durch $FeCl_3$ bezw. $K_2Cr_2O_7$ orange-, kirsch- und schliesslich dunkelroth gefärbt. Nach Austausch der NH_2 -Gruppen gegen Chlor entsteht 1,2,4-Trichlorbenzol (Spl. Bd. II, S. 25). — $C_6H_7N_2Cl \cdot HCl$. Nadelchen. Zersetzt sich gegen 205°. Leicht löslich in Wasser. — $(C_6H_7N_2Cl \cdot HCl)_2PtCl_4$. Glänzende Krystalle. — $C_6H_7N_2Cl \cdot H_2SO_4$. Nadeln (aus heissem Wasser). Zersetzt sich gegen 155°. — Oxalat $C_6H_7N_2Cl \cdot C_2H_2O_4$. Nadeln (aus heissem Alkohol). Zersetzt sich gegen 185°. — Tartrat $C_6H_7N_2Cl \cdot C_4H_6O_6$. Nadeln.

b) 5-Chlor-m-Phenylendiamin $C_6H_5Cl^5(NH_2)_2$ (S. 569). B. Durch Reduction des 5-Chlor-1,3-dinitrobenzols (Spl. Bd. II, S. 50) mit Sn und HCl (*C.* M. 22, 119). — Rhombische (v. LANG, *M.* 22, 120) Krystalle. Schmelzp.: 105—106°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in kaltem, leichter in heissem Wasser. Giebt, diazotirt und mit $Cu_2Cl_2 + HCl$ behandelt, 1,3,5-Trichlorbenzol (Spl. Bd. II, S. 25). — Chlorhydrat. Nadelchen. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, sehr wenig in Aether und Benzol. — Platindoppelsalz. Dunkelgelbe Nadelchen. — Sulfat. Hellbraune Nadelchen.

Dichlor-m-Phenylendiamin $C_6H_6N_2Cl_2 = C_6H_4Cl_2(NH_2)_2$. a) 2,5-Dichlor-m-Phenylendiamin. B. Aus 2,5-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol (Hptw. Bd. II, S. 85) durch Reduction (MORGAN, *Soc.* 81, 1382). — Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 99° bis 100°. Färbt sich an der Luft röthlich.

b) 4,6-Dichlor-m-Phenylendiamin. B. Aus dem Diacetylderivat, welches aus dem 1,3-Diacetylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 574) oder aus dem Diacetylderivat des 4-Chlor-m-Phenylendiamins (vgl. oben) durch Chloriren in Eisessig, sowie aus dem m-Phenylendiacetyldichloramin (S. 374) durch Kochen mit Eisessig entsteht, beim Kochen mit Natronlauge (*M.*, *Soc.* 77, 1206). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 136—137°. Verhalten zu Diazokörpern: *M.*, *Soc.* 81, 97.

*Brom-m-Phenylendiamin $C_6H_7N_2Br = C_6H_5Br(NH_2)_2$ (S. 569). b) 4-Brom-m-Phenylendiamin. B. Durch Reduction von 4-Brom-1,3-Dinitrobenzol (Hptw. Bd. II, S. 87) mit Eisenfeilspänen, Wasser und sehr wenig Salzsäure (MORGAN, *Soc.* 77, 1204). — Prismatische Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 111—112°. Wird an der Luft leicht oxydirt. Leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Wasser.

*4,6-Dibrom-1,3-Phenylendiamin $C_6H_6N_2Br_2 = C_6H_4Br_2(NH_2)_2$ (im Hptw. Bd. IV, S. 569, Z. 25 v. o. als 2,4-Dibromphenylendiamin aufgeführt). B. Durch Reduction von 4,6-Dibrom-1,3-Dinitrobenzol (Hptw. Bd. II, S. 87, Z. 2 v. u.) mit Zinkstaub und Essigsäure (85%) (JACKSON, СОБОЕ, *Am.* 26, 3). Das Diacetylderivat (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 574, Z. 9 v. u.) entsteht aus Diacetyl-4-Brom-m-Phenylendiamin (S. 374) in Eisessiglösung mit Brom; es wird mit Salzsäure verseift (*M.*, *Soc.* 77, 1208). — Nach Austausch von NH_2 gegen Brom resultirt 1,2,4,5-Tetrabrombenzol (Spl. Bd. II, S. 30).

4-Nitroso-m-Phenylendiamin $C_6H_7ON_3 = NO \cdot C_6H_5(NH_2)_2$. B. Durch rasches Zugiessen einer Lösung von 156 g Natriumnitrit in 600 ccm Wasser zu einer Lösung von

324 g m-Phenylendiamin in 2,5 Liter Wasser + 444 g 33%iger Salzsäure + 3 kg Eis (neben viel Bismarckbraun; vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1363) (TAUBER, WALDER, B. 33, 2116; D.R.P. 123375; C. 1901 II, 670). — Granatrothe monokline Blättchen oder Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 210°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether und Benzol. Bei der Reduction in saurer Lösung entsteht 1,2,4-Triaminobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1121). Spaltet beim Erhitzen mit Natronlauge NH_3 ab. — Chlorhydrat. Rothbraune Nadeln oder fast schwarze Prismen. Leicht löslich.

*4-Nitro-m-Phenylendiamin $\text{C}_6\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_3 = \text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)_2$ (S. 569, Z. 18 v. u.). B. Aus 4-Nitranilin-3-Sulfonsäure (Hptw. Bd. II, S. 575) durch Erhitzen mit wässrigem Ammoniak unter Druck auf 170—180° (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 130433; C. 1902 I, 1083). — Verwendung für Azofarbstoffe: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 80973; Frdl. IV, 855; D.R.P. 105349; C. 1900 I, 380; D.R.P. 107731; C. 1900 I, 1055; D.R.P. 111453; C. 1900 II, 548; BAYER & Co., D.R.P. 97714; C. 1898 II, 692; Höchster Farb., D.R.P. 126607; C. 1902 I, 84.

*Dinitro-m-Phenylendiamin $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_4\text{N}_4$ (S. 569) = $\text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_2(\text{NH}_2)_2$. b) *4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin $(\text{NO}_2)_2\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)_2$ (S. 569). B. Aus 4,6-Dinitroresorcin-dimethyläther (vgl. Spl. Bd. II, S. 568) durch Erwärmen mit alkoholischem Ammoniak im Rohre (BLANKSMA, MEERUM, TERWOOT, R. 21, 288).

c) N,N'-Dinitrophenylendiamin(?) $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2)_2^{1,3(?)}$. B. In geringen Mengen aus einer alkoholischen Lösung von m-Phenylendiamin-Nitrat mittels AlCl_3 in der Wärme (GABUTTI, C. 1902 I, 716). — Dichtes, schwach gelbgefärbtes Öl von charakteristischem, nicht angenehmem Geruch und von stark saurer Reaction. Kp: 90°. Explodirt äusserst heftig ohne ersichtliche Ursache. Unlöslich in Wasser, löslich in Aether.

*2,4,6-Trinitrophenylendiamin $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_6 = \text{C}_6\text{H}(\text{NH}_2)_2^{1,3}(\text{NO}_2)_3^{2,4,6}$ (S. 570). B. Aus 3-Chlor-2,4,6-Trinitro-Anisol (bezw. Phenetol) und NH_3 in Alkohol (BLANKSMA, R. 21, 324).

S. 570, Z. 15 v. o. statt: „ $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)_3 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_3$ “ lies: „ $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)_3 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_3$ “.

*Dimethyl-m-Phenylendiamin $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2$ (S. 570). a) *1,1-Derivat, m-Aminodimethylanilin $\text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2$ (S. 570). Darst. Durch Reduction des m-Nitrodimethylanilins (Spl. Bd. II, S. 151) mit Sn und HCl (JAUBERT, Bl. [3] 21, 20). — Ueber rothe Farbstoffe der Rhodaminreihe aus m-Aminodimethylanilin bezw. dessen Dialkylderivaten und Phthalsäureanhydrid vgl.: MAJERT, D.R.P. 61867; Frdl. III, 187. — *Chlorhydrat. Schmelzp.: 218°.

S. 570, Z. 18 v. u. statt: „6-Nitro-2-Dimethylphenylendiamin“ lies: „6-Nitro-3-Dimethylphenylendiamin“.

4,6-Dinitrodimethylphenylendiamin $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}_4\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_2^{4,6}(\text{NH} \cdot \text{CH}_3)_2^{1,3}$. B. Aus 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 51) und alkoholischer Methylaminlösung (BLANKSMA, MEERUM, TERWOOT, R. 21, 290). — Gelbe Krystalle, die bei 280° noch nicht schmelzen. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. Wird durch HNO_3 in Trinitro-m-Phenylendimethyldinitramin (s. u.) verwandelt.

*2,4,6-Trinitrodimethylphenylendiamin $\text{C}_8\text{H}_8\text{O}_6\text{N}_6 = \text{C}_6\text{H}(\text{NO}_2)_3^{2,4,6}(\text{NH} \cdot \text{CH}_3)_2^{1,3}$ (S. 570). B. Aus 3-Chlor-2,4,6-Trinitro Anisol (bezw. -Phenetol) und Methylamin in Alkohol (Bl., R. 21, 324). — Schmelzp.: 240°.

*Trinitro-m-Phenylendimethyldinitramin $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_10\text{N}_7 = (\text{NO}_2)_3^{2,4,6}\text{C}_6\text{H}[\text{N}(\text{NO}_2)\text{CH}_3]_2^{1,3}$ (S. 570, Z. 4 v. u. bis S. 571, Z. 5 v. o.). B. Aus 4,6-Dinitrodimethyl-m-phenylendiamin (s. o.) und Salpetersäure (D: 1,52) (Bl., Me., R. 21, 291).

m-Aminophenyltrimethylammoniumhydroxyd $\text{C}_9\text{H}_{16}\text{ON}_2 = \text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_3$. OH. Verwendung als Kuppelungscomponente für Azofarbstoffe: Höchster Farb., D.R.P. 87257, 87584, 93499; Frdl. IV, 809, 810, 819; vgl. auch D.R.P. 87585; Frdl. IV, 811; D.R.P. 95530; C. 1898 I, 815; D.R.P. 98435, 98585, 98586; C. 1898 II, 839, 949; D.R.P. 100420; C. 1899 I, 656. — Chlorid $\text{C}_9\text{H}_{15}\text{N}_2\text{Cl} = \text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_3\text{Cl}$. B. Durch Reduction von m-Trinitrophenyltrimethylammoniumchlorid (Hptw. Bd. II, S. 331, Z. 7 v. u.) mit Zink oder Bisulfit (H. F., D.R.P. 87997; Frdl. IV, 68; D.R.P. 88557; Frdl. IV, 70). Durch Erhitzen seiner Acetyl- oder Benzoyl-Verbindung (S. 373, 376) mit conc. Salzsäure auf 100° (H. F.). Durch reductive Spaltung des m-Tetramethyldiaminoazobenzol-Dichlormethylats (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1361) (H. F.). Rhombische Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol. — Chlorhydrat. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. — ZnCl_2 -Doppelsalz. Prismen. Leicht löslich in Wasser.

*Trimethyl-m-Phenylendiamin $\text{C}_9\text{H}_{14}\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_3\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_3$ (S. 571, Z. 6 v. o.). Kp: 280°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol (J., Bl. [3] 21, 23).

*Tetramethyl-m-Phenylendiamin $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_4[\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$ (S. 571). Darst. Durch Behandlung von m-Phenylendiaminbromhydrat mit Methylalkohol bei 140—145°

und darauffolgende Behandlung des Products mit NH_3 bei 180° (PINNOW, WEGNER, B. 30, 3111; P., B. 32, 1404). — Kp_{774} : $262,5-263^\circ$ (P.). $D^{15,5}$: 0,9879. D^{44} : 0,9624 (P., W.). Liefert beim mehrstündigen Erhitzen mit 10% iger Salzsäure auf 180° bis zu 30% Resorcin und Spuren von Dimethyl-m-Aminophenol (J. MEYER, B. 30, 2569).

* 4-Nitroso-Tetramethyl-m-phenylendiamin $C_{10}H_{15}ON_8 = ON.C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$ (S. 571, Z. 17 v. u.). Giebt durch Reduction Amino-Tetramethyl-m-phenylendiamin (P., W., B. 30, 3110).

Dinitro-Tetramethylphenylendiamin $C_{10}H_{14}O_4N_4 = C_6H_2(NO_2)_2[N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Tetramethyl-m-Phenylendiamin (S. 370-371) in H_2SO_4 durch HNO_3 (P., W., B. 30, 3119). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol oder Essigsäure).

Symm. Diäthyl-m-Phenylendiamin $C_{10}H_{16}N_2 = C_6H_4(NH.C_2H_5)_2$. Liefert beim Kochen mit salzsauren Nitrosodialkylanilinen violette Azinfarbstoffe (CASSELLA & Co., D.R.P. 59063; *Frld.* III, 396).

2,4,6-Trinitrodiäthylphenylendiamin $C_{10}H_{13}O_6N_5 = C_6H(NO_2)_3^{2,4,6}(NH.C_2H_5)_2^{1,3}$ B. Aus 3-Chlor-2,4,6-Trinitrophenetol und Aethylamin in Alkohol (BL., R. 21, 325). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 144° . Liefert beim Nitriren Trinitro-m-Phenylendiäthyl-dinitramin.

o-Nitrophenyl-m-Phenylendiamin, 2'-Nitro-3-Aminodiphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_3 = NH_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.NO_2$. B. Durch 6-7-stdg. Erhitzen eines Gemisches von je 25 g o-Nitrochlorbenzol und wasserfreiem Natriumacetat in einer Kohlensäureatmosphäre auf $170-180^\circ$ unter allmählichem Zufügen von m-Phenylendiamin (KEHRMANN, STEINER, B. 34, 3090). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 112° . Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Aether und Benzol, in viel Wasser mit orangegelber Farbe löslich. — Sulfat. Gelbbraune Prismen oder gelbe Nadeln aus Alkohol. Leicht löslich siedendem Wasser und Alkohol.

* o,p-Dinitrophenyl-m-Phenylendiamin, 2',4'-Dinitro-3-Aminodiphenylamin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = (NH_2)^3C_6H_4.NH.C_6H_3(NO_2)_2^{2,4}$ (S. 572, Z. 1 v. o.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: NIETZKI, D.R.P. 59157; *Frld.* III, 567.

2,4,6-Trinitro-3-Aminodiphenylamin, 1-Amino-3-Anilino-2,4,6-Trinitrobenzol $C_{12}H_9O_6N_5 = C_6H(NH_2)(NH.C_6H_5)(NO_2)_3$. B. Aus 3-Anilino-2,4,6-Trinitroanisol und NH_3 in Alkohol (BLANKSMA, R. 21, 325). — Gelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 186° .

2',4',6'-Trinitro-3-Aminodiphenylamin $C_{12}H_9O_6N_5 = H_2N.C_6H_4.NH.C_6H_3(NO_2)_3$. B. Durch 2-stdg. Kochen von Pikrylchlorid mit gleichen Mengen salzsauren m-Phenylendiamins und Natriumacetat in alkoholischer Lösung (JAUBERT, B. 31, 1181). — Orangerothe Krystalle aus Aceton. Schmelzp.: $206-207^\circ$. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. Seine Diazoverbindung liefert mit Salicylsäure einen orangefarbenen Azofarbstoff. Bei der Oxydation mit salzsaurem p-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 580) entsteht ein in sehr blauschichtigen Nuancen färbendes, sehr wenig lösliches Trinitrophenosafranin.

2,3'-Diaminodiphenylamin $NH_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.NH_2$ s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1169*.

1-Methylamino-3-Anilino-2,4,6-Trinitrobenzol $C_{13}H_{11}O_6N_5 = C_6H(NH.CH_3)(NH.C_6H_5)(NO_2)_3$. B. Aus 3-Anilino-2,4,6-Trinitroanisol und Methylamin in Alkohol (BL., R. 21, 325). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 174° .

* 2',4'-Dinitro-3-Dimethylaminodiphenylamin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_3.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 572, Z. 8 v. o.). {B. . . . (JAUBERT, B. 28, 511}; vgl. Soc. St. Denis, D.R.P. 54157; *Frld.* II, 183; BAYER & Co., D.R.P. 117066; C. 1901 I, 211). — Giebt mit Schwefel und Schwefelalkali einen olivgrünen Baumwollfarbstoff.

2',4',6'-Trinitro-3-Dimethylaminodiphenylamin $C_{14}H_{13}O_6N_5 = (NO_2)_3C_6H_2.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. B. Durch 5-6-stdg. Kochen von m-Aminodimethylanilin-Chlorhydrat (S. 370), Pikrylchlorid und Natriumacetat in alkoholischer Lösung (J., B. 31, 1182). — Rothbraune Krystallmasse.

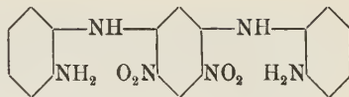
2',4'-Dinitro-3',6'-Diäthoxy-3-Dimethylaminodiphenylamin s. *Hptw. Bd. II, S. 949, Z. 27 v. o.*

* Diphenyl-m-Phenylendiamin $C_{13}H_{16}N_2 = C_6H_4(NH.C_6H_5)_2$ (S. 572). Condensirt sich mit Nitrosodimethylanilin zu dem blauen Farbstoff „Indazin M.“ $Cl(CH_3)_2N:C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} N \\ \text{---} \\ N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_3.NH.C_6H_5$ (DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 47549; *Frld.* II, 181; O. FISCHER, HEPP, A. 262, 263). Verwendung zur Darstellung schwarzfärbender Polyazofarbstoffe: POIRRIER, ROSENSTIEHL, D.R.P. 52616; *Frld.* II, 322.

* 1,3-Dianilino-4,6-Dinitrobenzol $C_{18}H_{14}O_4N_4 = C_6H_2(NH.C_6H_5)_2(NO_2)_2$ (S. 572). B. Durch $1/2$ -stdg. Erwärmen von 4,6-Dibrom-1,3-Dinitrobenzol mit überschüssigem Anilin (JACKSON, COHOE, *Ann.* 26, 4).

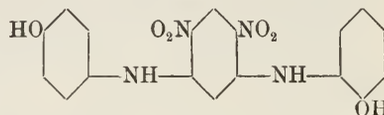
Bis-o-aminophenyl-4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin $C_{18}H_{16}O_4N_6 =$

B. Man suspendiert das Gemisch von o-Phenylendiamin (S. 361) und 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol in der sieben- bis achtfachen Menge Amylalkohol, fügt die berechnete Menge Natriumacetat in conc. wässriger Lösung hinzu und kocht 8 Stunden am Rückflusskühler (NIETZKI, SLABOSZEWICZ, *B.* 34, 3729). — Gelbe Blättchen aus Xylol. Schmelzp.: 253°. Schwer löslich in Eisessig und Xylol, fast unlöslich in Alkohol und Benzol. Lässt sich durch Zinnchlorür und Salzsäure zu Diaminodiphenyltetraaminbenzol reduciren.



o-Oxyphenyl-p-Oxyphenyl-4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin $C_{18}H_{14}O_6N_4 =$

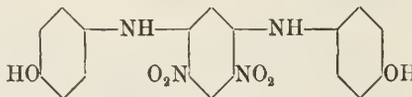
B. Aus 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol, o-Aminophenol und p-Aminophenol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 114270; *C.* 1900 II, 999). — Dunkelrothe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 242°. *B. A.* u. *S.-F.*



Verwendung für Schwefelfarbstoffe:

Bis-p-oxyphenyl-2,4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin $C_{18}H_{14}O_6N_4 =$

B. Aus 1 Mol. 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol und 2 Mol. p-Aminophenol (*B. A.* u. *S.-F.*, D.R.P. 112298; *C.* 1900 II, 699; D.R.P. 121211; *C.* 1901 I, 1395). — Rothe Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 284—286°. Durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein schwarzer Farbstoff.



Bis-p-oxyphenyl-2,4,6-Trinitro-m-Phenylendiamin $C_{18}H_{13}O_8N_5 = C_6H(NO_2)_3(NH.C_6H_4.OH)_2$. *B.* Aus 2,4-Dichlor-1,3,5-Trinitrobenzol und p-Aminophenol bei Gegenwart von Natriumacetat (*B. A.* u. *S.-F.*, D.R.P. 137108; *C.* 1902 II, 1486). — Ziegelrothe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 224—226° (unter Zersetzung). Giebt mit Alkalipolysulfiden bei 160—180° einen schwarzen substantiven Schwefelfarbstoff.

Bis-p-oxyphenyl-2,4-Dinitro-6-Chlor-m-Phenylendiamin(?) $C_{18}H_{13}O_6N_4Cl = C_6HCl(NO_2)_2(NH.C_6H_4.OH)_2$. *B.* Aus Dinitro-1,2,4-Trichlorbenzol (Schmelzp.: 103,5°) und p-Aminophenol (*B. A.* u. *S.-F.*, D.R.P. 127441; *C.* 1902 I, 288). — Orangefarbenes Krystallpulver. Sintert bei ca. 155° und verkohlt bei ca. 215° unter Aufschäumen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. Lösung in kalter verdünnter Natronlauge gelbroth, beim Erwärmen schmutzig roth. Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer substantiver Farbstoff.

Bis-p-oxy-m-sulfophenyl-4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin $C_{16}H_{14}O_{12}N_4S_2 = (NO_2)_2C_6H_3[NH.C_6H_3(OH)(SO_3H)]_2$. *B.* Aus 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol und p-Aminophenol-o-Sulfonsäure (*B. A.* u. *S.-F.*, D.R.P. 121211; *C.* 1901 I, 1395). — Nadeln (aus wässrigem Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen auf höhere Temperatur unter Verpuffung. Leicht löslich in heissem Wasser mit gelbrother Farbe, schwer in Alkohol.

o-Oxyphenyl-p-Oxy-m-carboxyphenyl-4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin $C_{19}H_{14}O_8N_4 = (NO_2)_2C_6H_3[NH.C_6H_4(OH)][NH.C_6H_3(OH)(CO_2H)]$. *B.* Aus 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol, o-Aminophenol und p-Aminosalicylsäure (*B. A.* u. *S.-F.*, D.R.P. 114270; *C.* 1900 II, 999). — Rothe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 236° (unter Zersetzung). Verwendung für Schwefelfarbstoffe: *B. A.* u. *S.-F.*

p-Oxyphenyl-p-Oxy-m-carboxyphenyl-4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin $C_{19}H_{14}O_8N_4 = (NO_2)_2C_6H_3[NH.C_6H_4(OH)][NH.C_6H_3(OH)(CO_2H)]$. *B.* Aus 4,6-Dichlor-1,3-Dinitrobenzol, p-Aminophenol und p-Aminosalicylsäure (*B. A.* u. *S.-F.*, D.R.P. 114270; *C.* 1900 II, 999). — Dunkelrothe Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelzp. (unter Zersetzung): 245°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Sodalösung mit rother Farbe.

Tetraphenyl-m-Phenylendiamin $C_{30}H_{24}N_2 = C_6H_4[N(C_6H_5)_2]_2$. *B.* Aus o- oder m- oder p-Dichlorbenzol und Diphenylaminkalium, neben anderen Producten (HÄUSSERMANN, BAUER, *B.* 32, 1914; *H.*, *B.* 33, 939; *H.*, *B.* 34, 38). — Mikroskopische Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 137,5—138°. Löslich in ca. 800 Thln. Methylalkohol von 15°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, etwas weniger in Eisessig und kaltem Alkohol. Die Lösung in Schwefelsäure wird durch Nitrite, Nitrate u. s. w. intensiv blau gefärbt. Nitrit färbt die Eisessiglösung grün.

Nitro-Tetraphenyl-m-phenylendiamin $C_{30}H_{23}O_2N_3 = C_{30}H_{23}(NO_2)N_3$. *B.* Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf in Eisessig gelöstes Tetraphenyl-m-Phenylendiamin (s. o.) (*H. B.*, *B.* 32, 1914; *H.*, *B.* 33, 939). — Bräunlichgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 186—187°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Eisessig und Aceton, ziemlich schwer in Alkohol.

*Dinitrotolyl-m-Phenylendiamin, 3-Amino-2',6'-Dinitro-4'-Methyldiphenylamin $C_{13}H_{12}O_4N_4 = NH_2.C_6H_4.NH.C_6H_2(NO_2)_2.CH_3$ (S. 572, Z. 11 v. u.). Giebt mit Natriumäthylat eine sehr unbeständige grüne Färbung (JAC., IRTNER, *Am.* 19, 199, 206).

*Dinitrotolyl-Tribrom-m-Phenylendiamin, 3-Amino-Tribrom-2',6'-Dinitro-4'-Methyldiphenylamin $C_{13}H_6O_4N_4Br_3 = NH_2.C_6H_2Br_3.NH.C_6H_2(NO_2)_2.CH_3$ (S. 572, Z. 6 v. u.). Giebt mit Natriumäthylat eine unbeständige purpurblaue Färbung (JAC., I., *Am.* 19, 199, 206).

*Di-p-Tolyl-m-Phenylendiamin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH.C_6H_4.CH_3)_2$ (S. 572—573).

Darst. Aus Resorcin, p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin (PAUL, *Z. Ang.* 1897, 22).

S. 573, Z. 5 v. o. statt: „338“ lies: „333“.

α -Naphtyl-m-Phenylendiamin $C_{10}H_{14}N_2 = NH_2.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. B. Aus gleichen Gewichtstheilen m-Phenylendiamin und α -Naphtol bei 270—300° im CO_2 -Strome (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 545). — Prismen. Schmelzp.: 94,5—95°. Kp_{12} : 275—280°. Etwas löslich in heissem Wasser, leicht in heissem Alkohol, sehr leicht in Aether und heissem Benzol. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch $NaNO_2$ erst grün, dann grau, mit KNO_3 erst gelbgrün, dann zuletzt braun. — $C_{16}H_{14}N_2.HCl$. Nadeln. Leicht löslich in heissem Alkohol, fast unlöslich in starker Salzsäure. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — $(C_{16}H_{14}N_2)_2.H_2SO_4$. Blättchen.

Di- α -naphtyl-m-Phenylendiamin $C_{28}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH.C_{10}H_7)_2$. B. Aus m-Phenylendiamin und überschüssigem α -Naphtol bei 270—290° im CO_2 -Strome (M., ST., *J. pr.* [2] 60, 550). — Prismen. Schmelzp.: 137,5—138°. (Die frisch destillierte Masse krystallisiert aus Alkohol in Nadeln vom Schmelzp.: 100° und geht beim Erhitzen etwas über den Schmelzpunkt in die höher schmelzende Form über). Schwer löslich in heissem Alkohol und Aether. Bei 19° löslich in 19,3 Theilen Benzol zu blau fluorescirender Lösung. Hat kaum basische Eigenschaften. $NaNO_2$ und KNO_3 in H_2SO_4 färben wie bei der Mononaphtylverbindung (s. o.).

m-Dimethylaminophenyl- β -Naphtylamin $C_{18}H_{18}N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. B. Aus m-Aminodimethylanilin (S. 370) und β -Naphtol bei 230° (SANDOZ & Co., D.R.P. 73 378; *Frld.* III, 519). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 110°.

α -Naphtyl- β -Naphtyl-m-Phenylendiamin $C_{26}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH.C_{10}H_7)_2$. B. α -Naphtyl-m-Phenylendiamin (s. o.) und siedendes β -Naphtol werden bei Luftabschluss zum Sieden erhitzt (M., ST., *J. pr.* [2] 60, 562). — Nadelchen. Schmelzp.: 140°. Kp_{6-7} : 355—358°. Leicht löslich in siedendem Benzol, schwer in siedendem Alkohol und Aether. 1 Thl. löst sich in 34,9 Thle. Benzol von 25°.

*Di- β -naphtyl-m-Phenylendiamin $C_{28}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH.C_{10}H_7)_2$ (S. 573—574). {B. (GÄSS, ELSSÄSSER,); D.R.P. 74 782; *Frld.* III, 518). Verwendung für Triphenylmethanfarbstoffe: Höchster Farb., D.R.P. 125 577; C. 1901 II, 1188. Darstellung von Sulfonsäuren und Condensation derselben mit Nitrosodimethylanilin (bezw. Aminozokörpern), sowie gemeinschaftliche Oxydation mit Paradiaminen in Gegenwart von Thiosulfat: DAHL & Co., D.R.P. 77 227; *Frld.* III, 324; D.R.P. 77 522, 79 815, 79 858, 90 275; *Frld.* IV, 422, 467, 621.

*Acetyl-m-Phenylendiamin $C_8H_{10}ON_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CO.CH_3$ (S. 574). Verwendung für Triphenylmethanfarbstoffe: BAYER & Co., D.R.P. 82 634; *Frld.* IV, 207. Verwendung für Polyazofarbstoffe: Farb. Friedrichsfeld, D.R.P. 96 667; C. 1898 II, 528; D.R.P. 96 769; C. 1898 II, 319.

Monoacetyl-4-Chlor-m-Phenylendiamin $C_8H_9ON_2Cl = NH_2.C_6H_3Cl.NH.CO.CH_3$. B. Aus 4-Chlor-m-Phenylendiamin (S. 369) mittels Acetanhydrid + Alkali (COHN, FISCHER, *M.* 21, 273). — Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 170°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser und Alkohol.

*Dimethyl-Acetyl-m-Phenylendiamin, Acetyl-m-Aminodimethylanilin $C_{10}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.CO.CH_3$ (S. 574). Darst. Durch 12-stdg. Kochen von 100 g salzsaurem Aminodimethylanilin (S. 370) mit 40 g Na_2CO_3 , 10 g geschmolzenem Chlorzink und 600 g Eisessig (JAUBERT, *Bl.* [3] 21, 22). — Weisses Krystallpulver. Leicht löslich in Alkohol und verdünnten Säuren.

m-Acetylamino phenyl-Trimethylammoniumhydroxyd $C_{11}H_{15}O_3N_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_3.OH$. B. Das Jodid entsteht durch Kochen von Acetyl-m-Phenylendiamin (s. o.) mit CH_3J und Natronlauge in Methylalkohol, bezw. durch Kochen von Dimethylacetyl-m-Phenylendiamin (s. o.) mit CH_3J in Benzol (Höchster Farb., D.R.P. 88 557; *Frld.* IV, 70). — Chlorid. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. — Jodid. Prismen. Zersetzt sich bei 210—215°.

*Trimethyl-Acetyl-m-Phenylendiamin $C_{11}H_{16}ON_2 = (CH_3)_3N.C_6H_4.N(CH_3).CO.CH_3$ (S. 574). B. Durch Erhitzen von Acetyl-m-Aminodimethylanilin (s. o.) mit CH_3J

und Methylalkohol (JAUBERT, *Bl.* [3] 21, 24). — Kp: 280°. — $C_{11}H_{16}ON_2 \cdot HJ$. Durchsichtige grosse Krystalle.

m-Acetaminodiäthylanilin $C_{12}H_{18}ON_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Giebt beim Erhitzen mit Tetramethyldiaminobenzhydrol und verdünnter Essigsäure eine Leukoverbindung, die, mit Bleisuperoxyd oxydirt, einen blauen Farbstoff liefert (B. & Co., D.R.P. 81374; *Frdl.* IV, 204).

m-Acetylamino dibenzylanilin $C_{22}H_{22}ON_2 = (C_7H_7)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Benzylirung des m-Nitranilins (Spl. Bd. II, S. 143), Reduction und Acetylrung (B. & Co., D.R.P. 81374; *Frdl.* IV, 204). — Nadeln. Schmelzp.: 144—145°.

Diacetyl-5-Chlor-m-Phenylendiamin $C_{10}H_{11}O_2N_2Cl = C_6H_3Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen des 5-Chlor-m-Phenylendiamins (S. 369) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (C., *M.* 22, 121). — Hellbraune Nadelchen (aus Nitrobenzol). Schmelzp.: oberhalb 300°.

Diacetyldichlorphenylendiamin $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2$. a) m-Phenylendiacetyldichloramin $C_6H_4(NCl \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 1,3-Diacetylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 574) in wässriger Kaliumbicarbonatlösung und Natriumhypochloritlösung (MORGAN, *Soc.* 77, 1207). — *Darst.* Durch Zufügen einer alkoholischen Lösung von 1,3-Diacetylphenylendiamin zu 0,3-fach normaler kaliumbicarbonathaltiger Kaliumhypochloritlösung (CHATTAWAY, ORTON, *B.* 34, 163). — Vierseitige Prismen (aus Chloroform + Petroleumäther). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 160—161° und verpufft bald darauf (CH., O.). Schmelzp.: 150—151° (M.). Geht beim Kochen mit Eisessig in Diacetyl-4,6-Dichlorphenylendiamin (s. u.) über.

b) Diacetyl-4,6-Dichlor-m-Phenylendiamin $C_6H_3Cl_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 260° (M., *Soc.* 77, 1206).

c) Diacetyl-2,5-Dichlorphenylendiamin $C_6H_2Cl_2(NH \cdot C_2H_5O)_2$. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmilzt über 260° (M., *Soc.* 81, 1333).

4,6-Dichlor-1,3-Diacetyldichloraminobenzol $C_{10}H_8O_2N_2Cl_4 = C_6H_2Cl_2(NCl \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Prismen. Schmelzp.: 127°. Zersetzt sich bei ca. 240° (CH., O., *B.* 34, 164).

Diacetyl-4-Brom-m-Phenylendiamin (vgl. S. 369) $C_{10}H_{11}O_2N_2Br = C_6H_3Br(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Chloroform und Benzol). Schmelzp.: 197—198° (M., *Soc.* 77, 1205).

S. 574, Z. 9 v. u. statt: „Diacetyl-2,4-Dibromphenylendiamin“ lies: „Diacetyl-4,6-Dibromphenylendiamin“.

4,6-Dibrom-1,3-Diacetyldichloraminobenzol $C_{10}H_6O_2N_2Cl_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NCl \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Prismen. Schmelzp.: 181°. Zersetzt sich bei 220—230° (CH., O., *B.* 34, 164).

4,6-Dibrom-1-Acetamino-3-Acetylbromaminobenzol $C_{10}H_9O_2N_2Br_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NBr \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Zufügen einer alkoholischen Lösung von 1,3-Diacetylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 574) zu einer eiskalten, nur wenig $KHCO_3$ enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (CH., O., *B.* 34, 165). — Hellgelber Niederschlag. Schmilzt bei 60—70° unter theilweiser Zersetzung. Wird von Wasser oder Eisessig rasch hydrolysiert.

4,6-Dibrom-1,3-Diacetyldibromdiaminobenzol $C_{10}H_6O_2N_2Br_4 = C_6H_2Br_2(NBr \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Schütteln von in Chloroform suspendirtem 1,3-Diacetylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 574) mit einer überschüssigen Kaliumdicarbonat enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (CH., O., *B.* 34, 165). — Schwefelgelbe Prismen. Schmelzpunkt: 172° (unter Zersetzung).

S. 575, Z. 1 v. o. streiche . . . , nitroso . . .

* **Diacetyl-Nitro-m-Phenylendiamin** $C_{10}H_{11}O_4N_3 = NO_2 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (S. 575). B. Beim Eintragen von 1,3-Diacetylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 574) in kalte abgeblasene Salpetersäure (D: 1,48) (GALLINEK, *B.* 30, 1912). — 10 g lösen sich in ca. 1000 cem Alkohol. Giebt bei der Reduction mit $SnCl_2$ und der berechneten Menge HCl in alkoholischer Lösung 1,2-Aethenyl-1,2,4-Triaminobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1149).

Bis-m-aminophenylharnstoff $C_{13}H_{14}ON_4 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Durch Reduction von Di-m-nitrocarbanilid (Spl. Bd. II, S. 187) (VITTENET, *Bl.* [3] 21, 154). — Nadeln. Schmelzp.: 208—209°. Löslich in siedendem Wasser. Verwendung zur Darstellung von Disazofarbstoffen: BAYER & Co., D.R.P. 134932; C. 1902 II, 1023. — $C_{13}H_{14}ON_4 \cdot 2HCl$. Weisser krystallinischer Niederschlag. Löslich in Wasser. — $C_{13}H_{14}ON_4 \cdot 2HCl \cdot 2SnCl_2 + 2\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln.

* **m-Phenylharnstoff** $(C_7H_6ON_2)_x = [C_6H_4(NH_2)CO]_x$ (S. 575). B. Aus Urethan (Spl. Bd. I, S. 710) und m-Phenylendiamin bei 150° in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat (MANUELLI, BECCU, *R. A. L.* [5] 9 II, 270). — Bräunt sich bei 320° ohne zu schmelzen. Wird sowohl von alkoholischem Ammoniak bei 120° als auch von conc. Salzsäure bei 160° in CO_2 und m-Phenylendiamin zerlegt (R. MEYER, v. LUTZAU, *A.* 327, 6).

Chlorid aus m-Phenylharnstoff $C_7H_5N_2Cl$. B. Durch Einwirkung von PCl_5 (M., B., *R. A. L.* [5] 9 II, 272). — Weiss, amorph. Zersetzt sich bei 200° ohne zu schmelzen.

m-Phenylendicarbylamin $C_8H_4N_2 = C_6H_4(N:C)_2$ ^{1,3}. *B.* Aus m-Phenylendiamin, Chloroform und Kali (vgl. die p-Verbindung, S. 386) (KAUFLEDER, *B.* 34, 1579). — Widerlich riechende Nadeln, die sich innerhalb 24 Stunden zersetzen, sich bei 75° schwärzen und bei 90—95° unter Gasentwicklung schmelzen. Geht durch Erhitzen in Isophthal-säurenitril (Hptw. Bd. II, S. 1827) über.

m-Aminophenylthioharnstoff $C_7H_9N_3S = H_2N.C_6H_4.NH.CS.NH_2$. *B.* Analog der p-Verbindung (S. 387) (FRERICHS, HUPKA, *Ar.* 241, 164). — Schwach gelblich gefärbte Krystalle. Schmelzp.: 170°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, leichter in heissem Alkohol und Wasser. — $C_7H_9N_3S.HCl$. Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $(C_7H_9N_3S)_2.H_2SO_4$. Weisse Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol.

***m-Phenylendithioharnstoff** $C_8H_{10}N_2S_2 = C_6H_4(NH.CS.NH_2)_2$ (S. 576). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 200° entsteht ein olivgrüner Schwefel-farbstoff (KALLE & Co., D.R.P. 139429; *C.* 1903 I, 904).

m-Aminophenylglycin $C_8H_{10}O_2N_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CH_2.CO_2H$ (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 576, Z. 8—14 v. o.). Vereinigt sich mit Tetrazoverbindungen vom Typus des Tetrazo-diphenyls zu leicht löslichen substantiven Baumwollfarbstoffen (Höchster Farb-w., D.R.P. 96857; *C.* 1898 II, 320).

***m-Aminophenylloxamidsäure** $C_8H_8O_3N_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CO.CO_2H$ (S. 577). Verwendung zur Darstellung von Polyazofarbstoffen: Farb-w. Friedrichsfeld, D.R.P. 86791, 86792; *Frtdl.* IV, 958—964; D.R.P. 94635; *C.* 1898 I, 358; D.R.P. 99126; *C.* 1899 I, 156.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 577 aufgeführte *,m-Acetaminophenylloxamidsäure“ von Schiff und Ostrogovich hat wahrscheinlich eine andere Constitution (KOLLER, *B.* 36, 411).

m-Acetaminophenylloxamidsäure $C_{10}H_{10}O_4N_2 = C_2H_3O.NH.C_6H_4.NH.CO.CO_2H$. *B.* Aus m-Aminophenylloxamidsäure (s. o.) und Essigsäureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur in Gegenwart von Soda (K., *B.* 36, 413). — Nadeln (aus essigsäurehaltigem Wasser). Schmelzp.: 209° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether.

m-Aminophenylsuccinamidsäure(?) $C_{10}H_{12}O_3N_2 = H_2N.C_6H_4.NH.CO.C_2H_4.CO_2H(?)$. *B.* Aus m-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid (Spl. Bd. I, S. 284) in Essigester-Lösung (R. MEYER, JOS. MATIER, *A.* 327, 38). — Weisse Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Der Schmelzpunkt erhöht sich ziemlich schnell von selbst; er wurde zwischen 156° und 171° beobachtet. Ein bei 166° schmelzendes Präparat wurde bei 172° unter Aufschäumen undurchsichtig und schmolz dann bei 183° von neuem. Das frisch dargestellte Product ist in conc. Salzsäure löslich, wird aber allmählich unlöslich. Geht leicht, z. B. beim Kochen mit Wasser, in m-Phenylendisuccinamidsäure (s. u.) über.

m-Aminosuccinanyl $C_{10}H_{10}O_2N_2 = NH_2.C_6H_4.N(CO)_2.C_2H_4$. *B.* Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (R. M., J. M., *A.* 327, 48). — Gelbliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 196—198°. Ziemlich löslich in Alkohol und Aceton. Lässt sich diazotieren.

m-Phenylendisuccinamidsäure $C_{14}H_{18}O_6N_2 = C_6H_4(NH.CO.C_2H_4.CO_2H)_2$. *B.* Beim Erwärmen von m-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid (Spl. Bd. I, S. 284) in alkoholischer Lösung (R. M., J. M., *A.* 327, 31). Aus der m-Aminophenylsuccinamidsäure $C_{10}H_{12}O_3N_2(?)$ (s. o.) durch Kochen mit Wasser (R. M., J. M., *A.* 327, 38). — Krystalle aus Wasser. Sintert bei 180°, schmilzt gegen 215° und schäumt bei 220—221° auf. Ziemlich schwer löslich in indifferenten Mitteln. Wird durch conc. Salzsäure momentan verseift.

Disuccinyl-m-Phenylendiamin $C_{14}H_{18}O_4N_2 = C_6H_4(NC_2H_4CO_2)_2$. *B.* Aus m-Phenylendiamin und Bernsteinsäure (Spl. Bd. I, S. 282) durch $\frac{1}{2}$ stdg. Erhitzen auf 200° (BIEDER-MANN, *B.* 9, 1669). — Krystalle. Schmilzt oberhalb 360°. Sublimiert bei Dunkelrothgluth. Sehr wenig löslich in Eisessig, sonst unlöslich in den gewöhnlichen Mitteln. Löst sich unzersetzt in heisser rauchender Salpetersäure.

Bis-p-Toluolsulfonyl-m-Phenylendiamin $C_{20}H_{20}O_4N_2S_2 = [C_6H_4(CH_3).SO_2.NH]_2$. C_6H_4 . *B.* Aus p-Toluolsulfonsäurechlorid (Spl. Bd. II, S. 76) und m-Phenylendiamin in Pyridin (REVERDIN, CRÉPIEUX, *B.* 35, 315). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 172°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Wird durch kalte conc. Schwefelsäure verseift.

Bis-o-Nitro-p-toluolsulfonyl-m-Phenylendiamin $C_{20}H_{18}O_8N_4S_2 = [C_6H_3(CH_3)(NO_2).SO_2.NH]_2.C_6H_4$. *B.* Auf Zusatz einer ätherischen Lösung von 2-Nitrotoluol-4-Sulfon-säurechlorid (2 Mol.) (Hptw. Bd. II, S. 139) zu einer Lösung von m-Phenylendiaminchlorhydrat (1 Mol.) (Hptw. Bd. IV, S. 568) in Natriumcarbonat (R., C., *B.* 34, 3002) — Rhombische Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 197° (R., C., *B.* 35, 314).

Leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich in heissem Benzol, schwer in Chloroform, unlöslich in Wasser.

Chlorhydrat des Bis-o-Amino-p-toluolsulfonyl-m-Phenylendiamins $C_{20}H_{24}O_4N_4Cl_2S_2 = [C_6H_3(CH_3)(NH_2.HCl).SO_2.NH]_2C_6H_4$. B. Aus dem Bis-o-Nitro-p-toluolsulfonyl-m-Phenylendiamin (s. o.) mittels $Su + HCl$ (R., C., B. 34, 3003). — Farblose Prismen (aus Wasser).

N-1-p-Toluolsulfonyl-4-Chlor-m-Phenylendiamin $C_{13}H_{13}O_2N_2ClS = Cl^+(NH_2)_2C_6H_3.NH^1.SO_2.C_6H_4(CH_3)^1$. B. Aus p-Toluolsulfonyl-4-Chlor-3-Nitroanilin durch Reduction (Act.-Ges. f. Anilin., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — Schmelzp.: 128°.

*Benzoyl-m-Phenylendiamin $C_{15}H_{12}ON_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$ (S. 577—578). B. Durch Reduction von Benzoyl-m-Nitranilid (Hptw. Bd. II, S. 1163) mit Eisen und Essigsäure (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3342). — Schmelzp.: 125°. Verwendung für Azofarbstoffe: Soc. St. Denis, D.R.P. 65080; *Frdl.* III, 731.

m-Benzoylamino-dimethylanilin (vgl. S. 370) $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 163—164° (BAYER & Co., D.R.P. 81374; *Frdl.* IV, 204).

m-Benzoylamino-phenyltrimethylammoniumhydroxyd $C_{16}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_3.OH$. B. Das Jodid entsteht durch Erhitzen von m-Benzoylamino-dimethylanilin (s. o.) mit CH_3J auf 100° (Höchster Farbw., D.R.P. 88557; *Frdl.* IV, 70). — Chlorid. Sehr leicht löslich in Wasser. — Jodid. Blättchen aus Alkohol; Spiesse aus Wasser. Schmelzp.: 170°.

Dibenzoylchlorphenylendiamin $C_{20}H_{15}O_2N_2Cl = C_6H_5Cl(NH.CO.C_6H_5)_2$. a) Dibenzoyl-4-Chlor-m-Phenylendiamin (vgl. S. 369). Nadeln aus Chloroform oder Benzol. Schmelzp.: 178° (MORGAN, Soc. 77, 1206; COHN, FISCHER, M. 21, 273). Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform, schwer in Aether, unlöslich in Wasser.

b) Dibenzoyl-5-Chlor-m-Phenylendiamin. B. Durch Auflösen des 5-Chlor-m-Phenylendiamins (S. 369) in überschüssigem Benzoylchlorid (C., M. 22, 121). — Hellbraune Nadelchen. Schmelzp.: 254—255°.

Dibenzoyl-Dichlor-m-phenylendiamin $C_{20}H_{14}O_2N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NH.CO.C_6H_5)_2$. a) Dibenzoyl-2,5-Dichlor-m-Phenylendiamin (vgl. S. 369). Prismen aus Äthylacetat. Schmelzp.: 220° (M., Soc. 81, 1383).

b) Dibenzoyl-4,6-Dichlor-m-Phenylendiamin (vgl. S. 369). Nadeln (aus Benzol oder Chloroform). Schmelzp.: 187° (M., Soc. 77, 1208).

Dibenzoyl-4-Brom-m-Phenylendiamin $C_{20}H_{15}O_2N_2Br = C_6H_3Br(NH.CO.C_6H_5)_2$. Nadeln aus Benzol oder Chloroform. Schmelzp.: 178,5° (M., Soc. 77, 1205).

Bis-p-Methoxythiobenzoyl-m-Phenylendiamin $C_{22}H_{20}O_2N_2S_2 = C_6H_4(NH.CS.C_6H_4.O.CH_3)_2$. B. Aus m-Phenylensenföl (Hptw. Bd. IV, S. 576), Anisol (Spl. Bd. II, S. 354) und $AlCl_3$ (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 592). — Gelbe mikroskopische Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 218—219°. Schwer löslich in Alkohol und CS_2 .

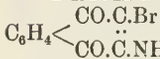
Bis-p-Aethoxythiobenzoyl-m-Phenylendiamin $C_{24}H_{24}O_2N_2S_2 = C_6H_4(NH.CS.C_6H_4.O.C_2H_5)_2$. B. Aus m-Phenylensenföl (Hptw. Bd. IV, S. 576), Phenetol (Spl. Bd. II, S. 354) und $AlCl_3$ (G., J. pr. [2] 59, 592). — Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 233°.

Benzoylcyanidderivat des Benzoyl-m-Phenylendiamins, Phenyl- μ -Cyanazomethin-3-Benzaminophenyl $C_{21}H_{15}ON_3 = C_6H_5.C(CN):N.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$. B. Durch Oxydation des bei der Condensation von Benzoyl-m-Phenylendiamin (s. o.) mit Benzaldehydeyanhydrin (Spl. Bd. II, S. 924) erhaltenen Harzes mit $KMnO_4$ in Aceton (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3343). — Hellgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 139°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

*Phtalsäurederivate (S. 578). *m-Aminophenylphtalamid $C_{14}H_{10}O_2N_2 = H_2N.C_6H_4.N(CO)_2C_6H_4$ (die im Hptw. Bd. IV, S. 578, Z. 23 v. u. als Monophtalyl-m-Phenylendiamin aufgeführte Verbindung). B. Durch Reduction von m-Nitrophenyl-anil (Hptw. Bd. II, S. 1804) mit Eisen und Essigsäure (R. MEYER, JOS. MAIER, A. 327, 51). Aus m-Phenylendiamin und Phtalsäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 1048—1049) in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (R. M., J. M., A. 327, 42). — Blassgelbe Nadeln. Schmelzp.: 190°. Ist basisch und lässt sich diazotiren.

Dibenzyliden-m-Phenylendiamin $C_{20}H_{16}N_2 = O_6H_4(N:CH.C_6H_5)_2$. B. Durch Schütteln von m-Phenylendiamin mit Benzaldehyd in wässriger Lösung (R. MEYER, GROSS, B. 32, 2366). — Gelbliche Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 104—105°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin und Petroleumäther, sonst leicht löslich.

Ueber Derivate des N-m-Aminophenyl-Auramins $H_2N.C_6H_4.N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$ vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 1174.

2-Brom- α -Naphtochinon-3-m-Phenylendiamin $C_{16}H_{11}O_2N_2Br =$ 

B. Durch allmähliches Zufügen von 0,45 g Natrium, gelöst in 20 ccm Alkohol, zu einer gekühlten Lösung von 3 g 2,3-Dibrom- α -Naphtochinon (Spl. Bd. III, S. 275) und 2,1 g m-Phenylendiamin in 25 ccm absolutem Alkohol und Ansäuern nach 25 Minuten langem Stehen des Gemisches (LINDENBAUM, *B.* 34, 1052). — Kupferfarbene Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 194—195°. Lösung in conc. Schwefelsäure roth, in Natriumalkoholat und alkoholischem Kali violett.

*m-Phenylendiaminsulfonsäure(4) $C_6H_5O_3N_2S = C_6H_5(NH_2)_2.SO_3H$ (S. 579). *B.* Bei der Reduction von 1,3-Dinitrobenzol-4-Sulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 75) mit $SnCl_2 + HCl$ oder $Fe +$ Essigsäure (E. u. H. ERDMANN, D.R.P. 65240; *Frdl.* III, 42). — Weiche Nadeln bezw. derbe Krystalle aus Wasser. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: E. u. H. E., D.R.P. 71160; *Frdl.* III, 744.

m-Phenylendiamindsulfonsäure(4,6P) $C_6H_5O_6N_2S_2 = C_6H_2(NH_2)_2.(SO_3H)_2$. *Verschieden von der Säure von Limpricht, S. 579, Z. II v. o.* *B.* Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin oder dessen Salzen mit so viel rauchender Schwefelsäure auf 70—130°, dass auf 1 Mol. der Base mindestens 2 Mol. SO_3 kommen (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 78834; *Frdl.* III, 43). — Krystallinisches Pulver aus Wasser. Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. - u. S.-F., D.R.P. 73369; *Frdl.* III, 745; D.R.P. 105349; C. 1900 I, 380; D.R.P. 76118; *Frdl.* IV, 838. — $Ca.C_6H_5O_6N_2S + 3H_2O$.

6-Nitro-m-Phenylendiaminsulfonsäure(4) $C_6H_7O_6N_3S = C_6H_2(NH_2)^1(NH_2)^3(SO_3H)^4(NO_2)^1$. *B.* Aus Nitro-m-Dichlorbenzolsulfonsäure durch wässriges Ammoniak bei 150° bis 160° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 120345; C. 1901 I, 1127). — Gelbliche Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser, sehr wenig in verdünnter Salzsäure. Durch Combination mit den Diazverbindungen von Dehydrothioderivaten der Benzolreihe entstehen wasserlösliche substantive Baumwollfarbstoffe (B. A. - u. S.-F., D.R.P. 113891; C. 1900 II, 752). — Kaliumsalz. Röthlichgelbe Nadeln. — Bleisalz. Chromgelbe Nadeln.

Aminophenylglycinsulfonsäure $C_8H_{10}O_5N_2S = (HO_3S)^4C_6H_3(NH_2)^3(NH.CH_2.CO_2H)^1$. *B.* Aus m-Phenylendiaminsulfonsäure(4) (s. o.) und Chloressigsäure (Spl. Bd. I, S. 167) in wässriger Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (BAYER & Co., D.R.P. 113941; C. 1900 II, 832). — Nadelchen. Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol. Krystallisiert beim Erkalten der heissen wässrigen Lösung in weissen Blättchen. Die neutralen Salze sind in Wasser leicht löslich. Mit Nitrobenzoldiazoniumchlorid entsteht ein mit rother Farbe löslicher Farbstoff.

3) *p-Phenylendiamin $C_6H_4(NH_2)_2$ (S. 579—600). *Darst.* Durch Reduction von p-Aminoazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1354—1355) mit $SnCl_2$ in Alkohol ohne Zusatz von HCl (WITT, D.R.P. 80323; *Frdl.* IV, 67). Aus p-Aminoazobenzol durch elektrolytische Reduction der mit etwas elektrolytischem Zinn versetzten salzsauren Lösung (BÖRRINGER & SÖHNE, D.R.P. 121835; C. 1901 II, 152). Durch elektrolytische Reduction von p-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) (ROHDE, *Z. El. Ch.* 7, 339). Durch Reduction von p-Nitranilin mit Zinkstaub und Disulfidlösung (GOLDBERGER, C. 1900 II, 1014). Darstellung aus Aminoazobenzol im Grossen: PAUL, *Z. Ang.* 1897, 149. — Molekulare Verbrennungswärme bei 10,5°: 843,3 Cal. (const. Volumen) (BERTHELOT, ANDRÉ, *C. r.* 128, 966). Verhält sich beim Titriren in Gegenwart von Helianthin wie eine einsäurige Base (ASTRUC, *C. r.* 129, 1023). Löst sich in Phosphorsäure, liefert aber kein festes Phosphat (RAIKOW, SCHATBANOW, *Ch. Z.* 25, 262). Liefert mit Brom in Aether ein dunkelblaues Bromhydrat, vielleicht $C_6H_4(NH_2)_2.HBr$, das von Alkalien in eine bräunlichrothe bromfreie Base umgewandelt wird (JACKSON, CALHANE, *B.* 35, 2496). Giebt bei gleichzeitiger Einwirkung eines Ueberschusses von Thioschwefelsäure (bezw. Natriumthiosulfat + Aluminiumsulfat) und eines Oxydationsmittels p-Phenylendiamindithiosulfonsäure (Clayton Anil. Co., D.R.P. 120560; C. 1901 I, 1187); bei der Einwirkung von Thiosulfat und Natriumbichromat auf die Lösung in Eisessig entsteht p-Phenylendiamintetrathiosulfonsäure (Cl. A. Co., D.R.P. 127856; C. 1902 I, 386). Ueber die Verwendung von p-Phenylendiamin zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Soc. St. Denis, VIDAL, D.R.P. 85330; *Frdl.* IV, 1049; D.R.P. 131999; *Frdl.* VI, 673; D. Vidal-Farbst.-Ges., D.R.P. 114802; C. 1900 II, 932; Cl. A. Co., D.R.P. 130440; C. 1902 I, 1140. Einwirkung auf Bernsteinsäure, Bernsteinsäureanhydrid und Phtalsäureanhydrid: R. MEYER, JOS. MAIER, *A.* 327, 18, 24, 27, 36, 43. Bei der Oxydation (mittels Kaliumbichromats) molekularer Mengen von p-Phenylendiamin und Monoalkyl-m-Toluyldiaminen werden Safranine erhalten (JAUBERT, *B.* 31, 1179). p-Phenylendiamin liefert beim Erhitzen mit salzsaurem Nitrosodimethylanilin

einen blauen Azinfarbstoff (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 59185; *Frld.* III, 398). Mit Chinondichloridiimid entsteht ein schwarzvioletter Farbstoff (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 68875; *Frld.* III, 399). Wasserlösliche Farbstoffe der Indulingruppe entstehen, wenn man p-Phenylendiamin in Gegenwart schwacher Oxydationsmittel (z. B. Nitrobenzol) mit salzsaurem p-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 480) erhitzt, sowie beim Verschmelzen mit Azokörpern, Aminoazokörpern, Chinonen u. s. w. (DAHL & Co., D.R.P. 36899, 39763, 43008, 44406, 45803, 57346, 69096, 73115; *Frld.* I, 294—297; II, 191, 195, 209; III, 313—315; BAYER & Co., D.R.P. 49969, 53198; *Frld.* II, 191, 192; CASSELLA & Co., D.R.P. 50820; *Frld.* II, 193; Höchster Farb., D.R.P. 50819, 54617, 55184; *Frld.* II, 197, 199, 200; III, 316; OEHLE, D.R.P. 53357, 54679; *Frld.* II, 201—202). Verwendung für Azofarbstoffe vgl.: A.-G. f. A., D.R.P. 84145, 84390, 84461, 84659, 86199, 86814, 86915, 87023, 87024, 88848, 91141; *Frld.* IV, 1002—1015; B. A.- u. S.-F., D.R.P. 42011, 42815; *Frld.* I, 522—524; H. F., D.R.P. 73321; *Frld.* III, 601. Verwendung zum Färben von Haaren: H. ERDMANN, D.R.P. 47349, 51073; *Frld.* II, 498, 499.

*Salze: Benzolthiosulfonat $C_6H_8N_2(C_6H_5O_2S_2)_2$. Blättchen (TRÖGER, LINDE, *Ar.* 239, 141). — Salz der p-Chlorbenzolthiosulfonsäure $C_6H_8N_2.C_6H_5O_2S_2Cl$. Nadeln aus Wasser (T., HURDELBRINK, *J. pr.* [2] 65, 90). — Salz der p-Brombenzolthiosulfonsäure $C_6H_8N_2.C_6H_4BrO_2S_2$. Krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 155° (unter Zersetzung) (T., H., *J. pr.* [2] 65, 89). — p-Toluolthiosulfonat $C_6H_8N_2(C_7H_8O_2S_2)_2$. Blättchen (T., L.). — α -Naphthalinthiosulfonat $C_{10}H_8N_2(C_{10}H_8O_2S_2)_2$. Blättchen (T., L.). — β -Naphthalinthiosulfonat $C_{10}H_8N_2(C_{10}H_8O_2S_2)_2$. Blättchen (T., L.).

Verbindung mit Cyan $2C_6H_8N_2 + (CN)_2$. B. Aus p-Phenylendiamin und Cyan in Alkohol (MEVES, *J. pr.* [2] 61, 473). — Dunkelrother amorpher Niederschlag. Löslich in Amylalkohol, leicht löslich in Eisessig und Pyridin. Conc. Schwefelsäure und Salpetersäure lösen mit rother Farbe.

Verbindung mit Hydrochinon $C_6H_8O_2.C_6H_8N_2 = NH_2.C_6H_4.NH_2.HO.C_6H_4.OH$ („Hydramin“). B. Durch directe Vereinigung der Componenten (LUMIÈRE, SEYEWETZ, *C.* 1899 I, 909). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 194—195°. Löslich in kaltem Wasser 1:500, in heissem Wasser 1:20, löslich in Aceton.

2-Chlor-p-Phenylendiamin $C_6H_7N_2Cl = C_6H_3(NH_2)_2Cl$. B. Aus 2 Chlor-4-Nitroanilin durch Reduction mit Zinn und Salzsäure (COHN, *C.* 1902 I, 752). Aus dem Monochlorchinondioxim oder dem 2-Chlor-1,4-Dinitrobenzol durch Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, GRAB, *A.* 303, 11). — Nadeln (aus Benzol-Ligroin). Schmelzp.: 63—64° (C.); 64° (K., G.). Leicht löslich in Wasser. Liefert mit H_2S und $FeCl_3$ ein violettrothes Chlorthiazin, mit Anilin und Kaliumdichromat ein grünlichgelbes blaues Chlorindamin, mit Phenol und Kaliumdichromat in alkalischer Lösung das analoge Chlorindophenol. Wird durch $K_2Cr_2O_7 + H_2SO_4$ zu Monochlorchinon oxydirt. Mit conc. Salzsäure und Chlorkalk liefert es Monochlorchinondichloridiimid. — $C_6H_7N_2Cl.2HCl$. Nadeln. — $C_6H_7N_2Cl.H_2SO_4$. Nadeln (aus heissem Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.

*Dichlor-p-Phenylendiamin $C_6H_6N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NH_2)_2$ (*S.* 580). a) *2,5-Dichlorderivat (*S.* 580). B. Durch Hydrolyse von 2,5-Dichlor-1,4-Bisacetaminobenzol (*S.* 386) (CHATTAWAY, ORTON, *B.* 34, 166). — Schmelzp.: 170°.

*Dibrom-p-Phenylendiamin $C_6H_6N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NH_2)_2$ (*S.* 580). a) *2,6-Dibromderivat (*S.* 580). B. Durch Reduction von 2,6-Dibrom-1,4-Phenylendiimin-Bromhydrat (JACKSON, CALHANE, *B.* 35, 2495). — Wird von Brom in Aether in 2,6-Dibrom-1,4-Phenylendiimin-Bromhydrat übergeführt.

b) 2,5-Dibromderivat. B. Aus 2,5-Dibrom-1,4-Dinitrobenzol durch Reduction mit Zinn und Salzsäure (J., C., *Am.* 28, 458). — Weisse Platten aus Chloroform. Schmelzpunkt: 183—184°. Wird am Licht braun, geht beim Schmelzen in eine dunkelblaue Verbindung über. Löslich in Aether, schwer löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig in der Kälte, leichter in der Wärme. Giebt mit $FeCl_3$ und H_2S in verdünnter saurer Lösung ein purpurrothes Product. Conc. Salpetersäure bildet eine gelbe chinonartige Verbindung, rauchende Salpetersäure wirkt heftig ein unter Bildung eines schwarzen Theers. Bei Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht 2,5-Dibrombenzochinon. — $C_6H_6N_2Br_2.2HCl$. Weisse Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Färbt sich an der Luft grün. Zersetzt sich beim Erhitzen in HCl und die Base. Ohne Zersetzung löslich in siedendem Wasser.

2,6-Dijod-p-Phenylendiamin $C_6H_6N_2J_2 = C_6H_2J_2(NH_2)_2$. B. Durch Reduction von 2,6-Dijod-4-Nitroanilin mit $SnCl_2 +$ conc. Salzsäure (WILGERODT, ARNOLD, *B.* 34, 3351). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 108°. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Sehr lichtempfindlich. Durch Oxydation mit CrO_3 entsteht 2,6-Dijodbenzochinon.

2,3,5,6-Tetrajod-p-Phenylendiamin $C_6H_4N_2J_4 = C_6J_4(NH_2)_2$. *B.* Durch Eintragen einer Lösung von 18 g Chlorjod in 50 cem Eisessig zu einer 60° warmen Lösung von 20 g 2,6-Dijod-1,4-Phenylendiamin (s. o.) in 100 cem Eisessig, Erhitzen zum Sieden, Zufügen von 50 cem Wasser, mehrstündiges Erwärmen auf dem Wasserbade und Eingießen in durch Eisstücke gekühlte Natronlauge (W., A., *B.* 34, 3351). — Krystalle aus Aether-Alkohol. Schmelzp.: gegen 152°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in heissem Wasser. Sehr lichtempfindlich.

***2-Nitro-p-Phenylendiamin** $C_6H_7O_2N_3 = C_6H_3(NH_2)_2^{1,4}(NO_2)^2$ (*S.* 580). Bildet mit verdünnter Salzsäure ein beständiges einsäuriges, mit conc. Salzsäure ein unbeständiges zweisäuriges Chlorhydrat. Aus beiden Chlorhydraten entsteht durch salpetrige Säure in ätherischer Lösung nur eine Diazo-, nicht eine Tetrazo-Verbindung. Beim Benzoyliren oder Acetyliren in alkalischer Lösung tritt nur ein Säurerest ein (BÜLOW, MANN, *B.* 30, 978).

***Dimethylphenylendiamin, p-Aminodimethylanilin** $C_8H_{12}N_2 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (*S.* 581). *B.* Bei der Reduction von p-Nitrosodimethylanilin (SCHRAUBE, *B.* 8, 619); *Bad.* Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 1886; *Frdl.* I, 247). — *Darst.* Aus Nitrosodimethylanilin (Spl. Bd. II, S. 150) durch Reduction mit Zinkstaub und Alkohol (PAUL, *Z. Ang.* 1897, 23). — Ueber Farbstoffe, welche bei der Oxydation mit CrO_3 in saurer Lösung entstehen vgl. HRASCH, D.R.P. 61504; *Frdl.* III, 400. Aminodimethylanilin lässt sich mit Diphenylamin (bezw. anderen secundären aromatischen Aminen) zu Indaminen zusammenoxydiren, welche bei weiterer gemeinschaftlicher Oxydation mit primären aromatischen Aminen indulinartige Farbstoffe liefern (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 84337; *Frdl.* IV, 447). Liefert, diazotirt, mit 1,8-Dioxynaphthalin-4-Sulfonsäure und -2,4-Disulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 597) blaue Azofarbstoffe (BAYER & Co., D.R.P. 77169; *Frdl.* III, 1008). — Hyposulfit $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4(NH_2) \cdot H_2S_2O_5$. Krystalle. Ziemlich löslich in Wasser (WAHL, *C. r.* 133, 1215).

S. 581, *Z.* 18 v. u. statt: „ $C_nH_{2n-4}N_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ “ lies: „ $C_nH_{2n-4}N_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ “.

***Methylenroth** (*S.* 581, *Z.* II bis I v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. statt dessen den Artikel „Methylenroth“ *Hptw.* Bd. II, S. 810 und Berichtigung dazu im Spl. Bd. II, S. 478.

p-Aminophenyltrimethylammoniumchlorid $C_9H_{16}N_2Cl = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3Cl$. *B.* Durch Kochen der Acetylverbindung (*S.* 385) oder Benzylidenverbindung mit verdünnter Salzsäure (Höchster Farb., D.R.P. 87584, 88557; *Frdl.* IV, 70, 810). — Verwendung für Azofarbstoffe: H. F., D.R.P. 87584, 93499; *Frdl.* IV, 810, 819; vgl. auch D.R.P. 87585; *Frdl.* IV, 811; D.R.P. 105319; *C.* 1900 I, 379. — Chlorhydrat. Prismen (aus absolutem Alkohol). Außerst leicht löslich in Wasser. — $ZnCl_2$ -Doppelsalz. Prismatische Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in absolutem Alkohol.

***Tetramethyl-p-Phenylendiamin** $C_{10}H_{16}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (*S.* 582). *Darst.* Durch Erhitzen von salzsaurem p-Aminodimethylanilin (*Hptw.* Bd. IV, S. 581) mit Methylalkohol auf 180—190° und Einwirkung von NH_3 auf das Reactionsproduct bei der gleichen Temperatur (PINNOW, *B.* 32, 1405).

***p-Aethylphenylendiamin** $C_8H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5$ (*S.* 583). *B.* Beim Erwärmen von p-äthylaminoazobenzolsulfonsaurem Natrium . . . (BERNTHSEN, GOSKE, *B.* 20, 930; vgl. auch ÖEHLER, D.R.P. 12932; *Frdl.* I, 259).

p-Aminophenyl-diäthylmethylammoniumchlorid $C_{11}H_{19}N_2Cl = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2(CH_3)Cl$. *B.* Durch Kochen der Acetylverbindung (*S.* 385) mit Salzsäure (H. F., D.R.P. 88557; *Frdl.* IV, 70). — Außerst leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $ZnCl_2$ -Doppelsalz. Prismen.

***p-Aminodiphenylamin** $C_{12}H_{12}N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$ (*S.* 583—584). *B.* Durch Reduction von 4-Nitrosodiphenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 243) mit Zinkstaub und Wasser (BAMBERGER, BUESDORF, SAND, *B.* 31, 1514). Bei der Einwirkung von Anilin auf Phenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 241), in Gegenwart von salzsaurem Anilin, bei 130°, sowie beim Kochen von Phenylhydroxylamin mit Anilinsulfat in wässriger Lösung, neben Azo- und Azoxy-Benzol (*Hptw.* Bd. IV, S. 1334, 1347), o-Aminodiphenylamin (*S.* 362), Benzidin (*Hptw.* Bd. IV, S. 960) und anderen Producten (BA., LAQUIT, *B.* 31, 1505). Aus Phenylhydroxylamin durch Einwirkung von 20%iger Aluminiumsulfatlösung bei gewöhnlicher Temperatur (BA., BRADY, *A.* 311, 84 Anm.). Bei der Oxydation von Anilin mit unterchloriger Säure in geringer Menge, neben anderen Producten (durch Einwirkung von Phenylhydroxylamin auf unverändertes Anilin) (BA., TSCHIRNER, *B.* 31, 1526). — *Darst.* Elektrolytisch aus p-Nitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 156) (ROHDE, *Z. El. Ch.* 7, 339). — Lässt sich auf der Faser zu einem schwarzen Farbstoff oxydiren (ULLRICH, FUSOÄNER,

C. 1903 I, 103). Ueber Farbstoffe, welche durch gemeinsame Oxydation von 1 Mol. p-Aminodiphenylamin mit 2 Mol. eines aromatischen Monamins entstehen, vgl.: Höchster Farbwerk., D.R.P. 49353; *Frdl.* II, 161. Die Diazoverbindung des p-Aminodiphenylamins liefert mit Oxynaphtalinsulfonsäuren blaue bis rothviolette Azofarbstoffe (II. F., D.R.P. 58688; *Frdl.* III, 566). Verwendung zur Erzeugung echter Farbstoffe auf der mit diazotirbaren Tetrazofarbstoffen gefärbten Baumwollfaser: CASSELLA & Co., D.R.P. 73460; *Frdl.* III, 787).

4-Amino-4'-Chlordiphenylamin $C_{12}H_{11}N_2Cl = C_6H_4Cl.NH.C_6H_4.NH_2$. B. Entsteht in kleiner Menge aus p-Chlorazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1349) (oder p-Chlorhydrazobenzol, Hptw. Bd. IV, S. 1497) durch Einwirkung von Zinnchlorür und Salzsäure (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 312). Aus p-Chlor-p-Nitrosodiphenylamin (Hptw. Bd. II, S. 340) durch Reduction in alkoholischer Lösung mit Schwefelammon (J., Str.). — Farblose Blättchen (aus Ligroïn). Schmelzp.: 71°. Giebt in verdünnter salzsaurer Lösung mit $NaNO_2$ violetterothe, auf weiteren Nitritzusatz verschwindende Färbung, mit Eisenchlorid Rothfärbung mit schwach violettem Stich, die auf Zusatz von conc. Salzsäure in Hellgelb übergeht. — Sulfat. Sehr wenig lösliche Blättchen.

2,3,5,4'- oder 2,3,6,4'-Tetrachlor-4-Aminodiphenylamin $C_{12}H_8N_2Cl_4 = C_6H_4Cl.NH.C_6HCl_3.NH_2$. B. Aus Azobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1347) oder Benzolazo-o-toluol (Hptw. Bd. IV, S. 1382) in Methylalkohol durch HCl (J., C. 1898 II, 36). — Schmelzpunkt: 150—151°. Giebt durch Oxydation Trichlorchinon-p-Chlorphenylimid (Spl. Bd. III, S. 258).

4-Brom-4-Aminodiphenylamin $C_{12}H_{11}N_2Br = C_6H_4Br.NH.C_6H_4.NH_2(?)$. B. In kleiner Menge neben 2-Amino-5-Bromdiphenylamin (S. 362—363) und 5-Bromdiphenylin (Spl. zu Bd. IV, S. 959) bei der Umlagerung des p-Bromhydrazobenzols (Hptw. Bd. IV, S. 1497) mittels salzsaurer $SnCl_2$ -Lösung (J., GROSSE, A. 303, 329). — Weisse Blättchen. Schmelzpunkt: 79°.

2',3-Dibrom-4-Aminodiphenylamin $C_{12}H_{10}N_2Br_2 = BrC_6H_4.NH.C_6H_3Br.NH_2$. B. Durch Reduction von 4-Nitroso-2',3-Dibromdiphenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 243—244) (BA., BU., S., B. 31, 1520). — Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 70°. Sehr luftempfindlich, falls nicht völlig rein und trocken. $FeCl_3$ ruft in der sauren Lösung ein intensives Fuchsinroth hervor, das beim Kochen unter Entwicklung von Chinogeruch verschwindet. $NaNO_2$ giebt eine tiefrothe, bald zu gelb verblässende Färbung. Chlorkalk färbt die neutrale Lösung des Sulfats braunroth, beim Ansäuern verschwindet die Farbe. Schmilzt man die Substanz und extrahirt den Rückstand mit Alkohol, so färbt sich letzterer intensiv blau (Unterschied von nicht bromirten p-Aminodiphenylaminen). — $(C_{12}H_{10}N_2Br_2)_2.H_2SO_4$. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Nitroaminodiphenylamin $C_{12}H_{11}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.NH_2$. a) 2'-Nitro-4-Aminodiphenylamin. B. Aus p-Phenylendiamin, o-Bromnitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 51) und Natriumacetat in Alkohol bei 160—170° (8—10 Stunden) (BANDROWSKI, C. 1900 II, 852). — Fast schwarze Spiesse. Schmelzp.: 105—106°. Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol.

b) 4'-Nitro-4-Aminodiphenylamin. B. Aus molekularen Mengen p-Phenylendiamin, p-Bromnitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 52) und Natriumacetat in Alkohol bei 160—170° (8—10 Stunden) (BAN., C. 1900 II, 852). — Pfirsichblutrothe metallglänzende Krystalle. Schmelzp.: 211—212°. Schwer löslich in den meisten Solventien.

* 2',4'-Dinitro-4-Aminodiphenylamin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = (NO_2)_2.C_6H_3.NH.C_6H_4.NH_2$ (S. 584). Verwendung für Schwefelfarbstoffe: H. F., D.R.P. 105632; C. 1900 I, 381; KALLE & Co., D.R.P. 134704, 141970; C. 1902 II, 776; 1903 I, 1383; LAUCH, D.R.P. 140610; C. 1903 I, 1010. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: NIETZKI, D.R.P. 59137; *Frdl.* III, 567.

S. 584, Z. 14 v. o. füge hinzu: „Schmelzp.: 177°“.

Trinitro-p-Aminodiphenylamin $C_{12}H_9O_6N_5$. a) 3,2',4'-Trinitro-4-Aminodiphenylamin $(NO_2)_3.C_6H_3.NH.C_6H_3(NO_2).NH_2$. B. Aus 2-Nitro-p-Phenylendiamin (S. 379) und 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) (H. F., D.R.P. 110360; C. 1900 II, 301). — Granatrothe Nadeln (aus Eisessig). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 150—180° einen rothbraunen Baumwollfarbstoff.

b) 2',4',6'-Trinitro-4-Aminodiphenylamin $(NO_2)_3.C_6H_2.NH.C_6H_4.NH_2$. B. Aus Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) und p-Phenylendiamin in Alkohol (WEDEKIND, B. 33, 435). — Rothe, sehr wenig lösliche Kryställchen.

Diaminodiphenylamine $C_{12}H_{13}N_3 = H_2N.C_6H_4.NH.C_6H_4.NH_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1168, 1169 u. Spl. daxu.

4-Amino-4'-Oxydiphenylamin $C_{12}H_{12}ON_2 = NH_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.OH$. B. Aus p-Phenylendiamin und Hydrochinon in Gegenwart wasserentziehender Mittel (SCHNEIDER, B. 32, 690). Aus p-Phenylendiamin und p-Aminophenolchlorhydrat (Hptw. Bd. II, S. 716)

(D. Vidal-Farbst.-Ges., D.R.P. 116337; C. 1901 I, 76; vgl. VIDAL, C. 1903 I, 85). Aus der 4-Oxy-4'-Nitrodiphenylaminosulfonsäure(2') (Spl. Bd. II, S. 399) durch folgeweise Reduction und Abspaltung der Sulfogruppe (H. F., D.R.P. 112180; C. 1900 II, 701). — Weisses krystallinisches Pulver, das am Licht grau wird. Schmelzp.: 145—148° (aus heissem Wasser) (V.-F.-G.); 157—159° (H. F.). Schwer löslich in heissem Wasser, leicht in Alkalien, löslich in verdünnten Säuren mit grüner Farbe. Liefert mit Schwefel-Schwefelalkali einen blauen Baumwollfarbstoff. In Wasser mit blauer Farbe unter allmählicher Oxydation löslich. Lässt sich auf der Faser zu einem schwarzen Farbstoff oxydiren (ULLRICH, FUSSGÄNGER, C. 1903 I, 103). — $C_{12}H_{12}N_2O \cdot 2HCl$. Braune Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 190° (unter Zersetzung).

S. 584, Z. 7 v. u. statt: „Jacobsen“ lies: „Jacobson“.

4-Amino-4'-Oxydiphenylaminocarbonsäure(3') $C_{13}H_{12}O_3N_2 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (OH)(CO₂H). B. Durch Reduction der 4'-Nitro-4-Oxydiphenylaminocarbonsäure(3) (Spl. Bd. II, S. 898) (Höchster Farb., D.R.P. 114269; C. 1900 II, 931). — Weisses Krystalle. Löslich in Soda. Durch Essigsäure wieder fällbar. Mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein blauer Farbstoff.

4-Methylamino-2',4'-Dinitrodiphenylamin $C_{13}H_{12}O_4N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) und Methyl-p-Phenylen-diamin (Hptw. Bd. IV, S. 581) (BAYER & Co., D.R.P. 117066; C. 1901 I, 211). — Schmelzpunkt: 152°. Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali einen olivgrünen Baumwollfarbstoff.

4-Methylamino-4'-Oxydiphenylamin $C_{13}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man reducirt das Product der gemeinsamen Oxydation von Monomethylanilin und p-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) (C. & Co., D.R.P. 133481; C. 1902 II, 555). — Farblose Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 171°. Beim Erhitzen mit Schwefelnatrium und Schwefel in Gegenwart von Wasser entsteht ein blauer Farbstoff.

***4-Dimethylamino-2',4'-Dinitrodiphenylamin** $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)_2$ (S. 584, Z. 27 v. o.). Gibt mit Schwefel und Schwefelalkali einen olivgrünen Baumwollfarbstoff (B. & Co., D.R.P. 117066; C. 1901 I, 211).

Methylaminooxydiphenylamin $C_{14}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. a) **4-Dimethylamino-3'-Oxydiphenylamin**. B. Beim 4½-stdg. Erhitzen von p-Aminodimethylanilin (S. 379) mit Resorcin auf 200—220° (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 74196; *Frdl.* III, 38; GNEHM, B. 35, 3087). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 99°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Aceton, schwerer in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin und kaltem Wasser.

Nitrosamin $C_{14}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Grau-bräunliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 125,5°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Petroleumäther, unlöslich in Benzol, Aether und Ligroin (G., B. 35, 3087).

b) **4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamin**. B. Aus p-Aminodimethylanilin (S. 379) und Hydrochinon (G., B. 35, 3085). Durch Reduction von Phenolblau (S. 396) (G.). Durch Erhitzen von p-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) mit Dimethyl-p-Phenylen-diamin (C. & Co., D.R.P. 134947; *Frdl.* VI, 636). — Prismen (aus Benzol). Schmelzpunkt: 161—162° (C. & Co.); 161° (G.). Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform, leicht in der Wärme. Bildet mit Säuren leicht lösliche Salze. Lösung in Alkalien bei Luftzutritt prachtvoll blau unter Rückbildung von Phenolblau. Durch Erhitzen mit Schwefelalkalien und Schwefel entsteht ein reinblauer Schwefelfarbstoff (Immedialreinblau) (C. & Co., D.R.P. 134947; *Frdl.* VI, 636; vgl. auch D.R.P. 135952, 136188; *Frdl.* VI, 638—640). Durch Erhitzen mit Alkalipolysulfiden bei Gegenwart von Kupfersalzen entsteht ein blaugrüner Schwefelfarbstoff (C. & Co., D.R.P. 129540; *Frdl.* VI, 641). Ueber Verwendung für Schwefelfarbstoffe vgl. ferner: C. & Co., D.R.P. 137784, 140963; C. 1903 I, 114, 1107). Lässt sich auf der Faser zu einem schwarzen Farbstoff oxydiren (U., F., C. 1903 I, 103).

Verbindung $C_{14}H_{12}O_4N_2S_3 + 2H_2O$. B. Man verschmilzt 4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamin (s. o.) mit Schwefel + Schwefelnatrium, fällt die Lösung der Schmelze durch NaCl, behandelt das ausgefällte Product mit Bisulfidlösung bei 90°, filtrirt und lässt krystallisiren (C. & Co., D.R.P. 135952; C. 1902 II, 1234). — Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem, löslich in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol, Aether und Benzol. Färbt Wolle im sauren Bade und liefert mit Oxydationsmitteln echte indigoblaue Färbungen.

Jodmethylat des 4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamins $C_{15}H_{19}ON_2J = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH, CH_3J$. Krystalle. Schmelzp.: 218°. Gibt bei der Acetylirung 4-Dimethylamino-4'-Acetoxy-N-Acetyldiphenylamin (S. 385) (G., B. 35, 3086).

Jodäthylat $C_{16}H_{21}ON_2J = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH, C_2H_5J$. Krystalle. Schmelzpunkt: 206° (G., B. 35, 3086).

Tetranitro-4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamin $C_{14}H_{12}O_6N_6 = C_{14}H_{12}(NO_2)_4ON_2$. *B.* Durch Einwirkung von conc. Salpetersäure auf 4-Dimethylamino-4'-Acetoxy-N-Acetyldiphenylamin (S. 385) (G., *B.* 35, 3086). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 228° (unter Zersetzung).

4-Dimethylamino-2',4'-Dinitro-3',6'-Diäthoxydiphenylamin $(CH_3)_2N.C_6H_4.NH.C_6H(O_2)_2(O.C_2H_5)_2$ s. *Hptw. Bd. II, S. 949, Z. 31 v. o.*

4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamin-carbonsäure(3') $C_{15}H_{16}O_3N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.C_6H_3(OH).CO_2H$. *B.* Aus Dimethylphenylendiamin (S. 379) durch gemeinsame Oxydation mit Salicylsäure und darauf folgende Reduction (C. & Co., D.R.P. 140733; *C.* 1903 I, 1011). — Schmelzp.: 175—177°.

4-Aethylamino-4'-Nitrodiphenylamin $C_{14}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.NH.C_2H_5$. *B.* Aus 4'-Nitro-4-Aminodiphenylamin (S. 380) mit C_2H_5J und Kaliumhydrat (BAN., *C.* 1900 II, 852). — Dunkelrote Krystalle. Schmelzp.: 146—149°.

4-Aethylamino-4'-Oxydiphenylamin $C_{14}H_{16}ON_2 = C_2H_5.NH.C_6H_4.NH.C_6H_4.OH$. Nadeln. Schmelzp.: 140° (C. & Co., D.R.P. 133481; *C.* 1902 II, 555).

4-Diäthylamino-4'-Oxydiphenylamin-carbonsäure(3') $C_{17}H_{20}O_3N_2 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.NH.C_6H_3(OH).CO_2H$. *B.* Schwach gelblich gefärbtes, kristallinisches Pulver. Schmelzpunkt: 175—177°. Leicht löslich in Wasser. Bildet mit Alkalien und Säuren leicht lösliche Salze (C. & Co., D.R.P. 140733; *C.* 1903 I, 1011).

Diphenyldichlorphenylendiamin $C_{18}H_{14}N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NH.C_6H_5)_2$. a) 2,5-Dichlorderivat. *B.* Aus Diphenyl-p-Azophenylen (Hptw. Bd. II, S. 337) durch trockenen Chlorwasserstoff in Benzollösung neben Diphenyl-p-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 585, Z. 3 v. o.) und einem isomeren Dichlordiamin (s. u.) (BAN., PROKORJECZKO, *C.* 1902 I, 526). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 157°. Schwache Base. Lässt sich in 2,5-Dichlorchinon-Bisphenylimid (Spl. Bd. III, S. 258) überführen.

b) 2,3- oder 2,6-Dichlorderivat. *B.* Neben der 2,5-Verbindung (s. o.) aus Diphenyl-p-Azophenylen und HCl (BAN., P., *C.* 1902 I, 526). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 106°. Schwache Base. Lässt sich in 2,3- oder 2,6(?)-Dichlorchinon-Bisphenylimid (Spl. Bd. III, S. 258) verwandeln.

Diphenyltetrachlor-p-Phenylendiamin $C_{18}H_{12}N_2Cl_4 = C_6Cl_4(NH.C_6H_5)_2$. *B.* Aus beiden Dichlorchinon-Bisphenylimiden (Spl. Bd. III, S. 258, Z. 5 u. 9 v. o.) durch HCl (B., P., *C.* 1902 I, 526). — Farblose Krystalle. Unlöslich in den gewöhnlichen Mitteln. Sehr schwache Base.

Tetraphenyl-p-Phenylendiamin $C_{30}H_{24}N_2 = (C_6H_5)_2N.C_6H_4.N(C_6H_5)_2$ (zur Constitution vgl. HÄUSSERMANN, *B.* 34, 38). *B.* Neben der m-Verbindung (S. 372), beim 2-stdg. Erhitzen von p-Dichlorbenzol mit Diphenylaminalkalium auf 240—250° (H., BAUER, *B.* 32, 1912). — Täfelchen aus Aceton. Schmelzp.: 199—200°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Aether, Alkohol und Petroleumäther, löslich in ca. 90 Thln. siedendem Aceton.

Nitro-Tetraphenyl-p-Phenylendiamin $C_{30}H_{23}O_2N_3 = (C_6H_5)_2N.C_6H_3(NO_2).N(C_6H_5)_2$ (?). *B.* Durch Einwirkung von $NaNO_2$ auf in Eisessig gelöstes Tetraphenyl-p-Phenylendiamin (s. o.) (H., BAU., *B.* 32, 1913). — Ziegelrothe Nadeln (aus Eisessig oder Aceton). Schmelzpunkt: 167—168°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leicht in siedendem Aceton.

4-Amino-2'-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{15}H_{15}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_3(CH_3).NH.C_6H_4.NH_2$. *B.* Beim Behandeln von Benzolazo-m-Kresoläthyläther (Hptw. Bd. IV, S. 1420) mit $SnCl_2 + HCl$ (J., A. 287, 156). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 61°. Mässig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol u. s. w.

4-Amino-3'-Methyl-4'-Oxydiphenylamin $C_{15}H_{14}ON_2 = HO.C_6H_3(CH_3).NH.C_6H_4.NH_2$. *B.* Man reducirt das Condensationsproduct von p-Nitrochlorbenzolsulfonsäure mit 5-Aminokresol(2), reducirt und kocht dann mit 60%iger Schwefelsäure kurze Zeit (H. F., D.R.P. 117891; *C.* 1901 I, 549). Durch Reduction des Indophenols aus p-Phenylendiamin und o-Kresol (Soc. St. Denis, D.R.P. 131468; *C.* 1902 I, 1384). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 166° (H. F.). Ziemlich beständig, färbt sich an der Luft nur schwach röthlich. Verwendung zur Darstellung substantiver schwarzer Schwefelfarbstoffe: Soc. St. Denis, D.R.P. 131468, 131567; *C.* 1902 I, 1384.

4-Amino-3'-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{15}H_{16}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_3(CH_3).NH.C_6H_4.NH_2$. *B.* Beim Behandeln von Benzolazo-o-Kresoläthyläther (Hptw. Bd. IV, S. 1419, Z. 5 v. o.) mit $SnCl_2 + HCl +$ Alkohol, als Nebenproduct (J., A. 287, 153). — Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 110—111°. Schwer löslich in Ligroin.

4-Dimethylamino-3'-Methyl-4'-Oxydiphenylamin $C_{15}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.C_6H_3(OH).CH_3$. *B.* Aus dem Chlorhydrat des 5-Aminokresols(2) (Spl. Bd. II, S. 426) und Dimethylphenylendiamin (S. 379) oder durch Reduction des Productes der gemeinsamen Oxydation von Dimethyl-p-Phenylendiamin und o-Kresol (C. & Co., D.R.P. 140733; *C.* 1903 I, 1011). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 153—154°. Schwer löslich in

Wasser, leicht in Säuren und Aetzalkalien. Alkalische Lösungen färben sich an der Luft blau.

a-Methylbenzyl-p-Phenylendiamin $C_{14}H_{16}N_2 = H_3N.C_6H_4.N(CH_3).CH_2.C_6H_5$. B. Durch Reduction von p-Nitrosoäthylbenzylanilin (Hptw. Bd. II, S. 517, Z. 7 v. u.) (FRANCKE, B. 31, 2182). — Gelbliches Oel. Kp: 290—295°. Bräunt sich leicht. Liefert, diazotirt, mit 1,8-Dioxynaphtalin-4-Sulfonsäure und -2,4-Disulfonsäure blaue Azofarbstoffe (BAYER & Co., D.R.P. 77169; *Frdl.* III, 1008),

a-Aethylbenzyl-p-Phenylendiamin $C_{15}H_{18}N_2 = NH_2.C_6H_4.N(C_2H_5)(C_7H_7)$. B. Durch Reduction von p-Nitroso-Aethylbenzylanilin mit Zink und verdünnter Schwefelsäure unter Eiskühlung (SCHULTZ, BOSCH, B. 35, 1295). — Farbloses Oel. Kp₂₁: 225°. — Oxalat $C_{15}H_{18}N_2.H_2C_2O_4$. Weisses krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 168—169°.

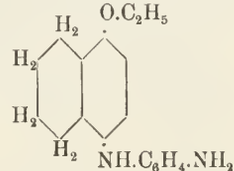
1,1-Dimethyl-4-p-Methoxybenzyl-p-Phenylendiamin $(CH_3)_2N.C_6H_4.NH.CH_2.C_6H_4.O.CH_3$ s. „Anisodimethylphenylendiamin“, *Hptw.* Bd. IV, S. 584.

S. 586, Z. 27 v. u. statt: „Benzylidendimethylanilin“ lies: „Benzylidenaminodimethylanilin“.

S. 587, Z. 11 v. o. statt: „ $C_{14}H_{18}N_4.2HCl$ “ lies: „ $C_{14}H_{18}N_4.4HCl$ “.

p-Aminophenyl-p-Aethoxy-Tetrahydro-ar.-α-naphtylamin $C_{18}H_{22}ON_2 =$

B. Durch Reduction von Benzol-azo-ar.-Tetrahydro-α-naphtol-äthyläther mit $SnCl_2 + HCl$ in Gegenwart von Alkohol, neben 4-Amino-3-Anilino-1-Aethoxynaphtalintetrahydrür, p-Amino-ar.-Tetrahydro-α-naphtoläther und Anilin (JACOBSON, TURNBULL, B. 31, 904). — Stäbchen aus Ligroin. Schmelzp.: 87—88°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, ziemlich löslich in Aether, ziemlich schwer in Ligroin. Färbt sich an der Luft bläulich. Beim Zufügen von Nitrit zur verdünnten salzsauren Lösung tritt eine zunächst blaue, dann grünlichblaue, schliesslich goldgelbe Färbung ein, ohne dass sich ein Niederschlag abscheidet. Beim Kochen mit $K_2Cr_2O_7$ und Schwefelsäure tritt Chinongeruch auf. $FeCl_3$ färbt die verdünnte salzsaure Lösung tiefblau; auf Zusatz von conc. Salzsäure geht diese Farbe durch Grün in Goldgelb über. PbO_2 erzeugt in der ätherischen Lösung ein rothes Oxydationsproduct, dessen tiefblaue Lösung in Eisessig durch Zinkstaub entfärbt wird, sich bei Luftzutritt aber wieder bläut.



α-Naphtyl-p-Phenylendiamin, p-Aminophenyl-α-Naphtylamin $C_{16}H_{14}N_2 = H_2N.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. B. Aus gleichen Theilen p-Phenylendiamin und α-Naphtol bei 260—310° (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 555). — Farblose Blätter. Schmelzp.: 80,5° bis 81°. Kp₁₂: 275—280°. Leicht löslich in heissem Benzol und Alkohol, etwas löslich in siedendem Wasser. Die wässrige Lösung oxydirt sich schnell. $NaNO_3$ und KNO_3 in H_2SO_4 färben violett. Die Salze werden durch Wasser zersetzt. — $C_{16}H_{14}N_2.HCl$. Blättchen. — $(C_{16}H_{14}N_2)_2H_2SO_4$. Blättchen.

p-Dimethylaminophenyl-α-Naphtylamin $C_{18}H_{18}N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. B. Aus p-Aminodimethylanilin (S. 379) und α-Naphtol bei 230° (SANDOZ & Co., D.R.P. 73378; *Frdl.* III, 519). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 129°. Giebt mit $FeCl_3$ intensive Blaufärbung.

p-Diäthylaminophenyl-α-Naphtylamin $C_{20}H_{22}N_2 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 73° (S. & Co., D.R.P. 73378; *Frdl.* III, 519).

α-Dinaphtyl-p-Phenylendiamin $C_{26}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH.C_{10}H_7)_2$. B. Aus p-Phenylendiamin mit 2—4 Mol.-Gew. α-Naphtol bei 250—300° (M., St., *J. pr.* [2] 60, 559). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 205,5°. Kp₅: 355°. Leicht löslich in heissem Anilin, schwer in anderen Mitteln. Bei 19° in 319 Thln. Benzol löslich. Sehr schwache Base.

„Naphtochinonphenylendiamin“ $C_{10}H_6O_2.NH.C_6H_4.NH_2$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 376.

p-Dimethylaminophenyl-β-Naphtylamin $C_{18}H_{18}N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. B. Aus p-Aminodimethylanilin (S. 379) und β-Naphtol bei 230° (S. & Co., D.R.P. 73378; *Frdl.* III, 519). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 131°.

2-p-Dimethylaminoanilino-7-Oxynaphtalin $C_{18}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.C_{10}H_6.OH$. B. Aus p-Aminodimethylanilin (S. 379) und 2,7-Dioxynaphtalin (GNEHM, B. 35, 3088). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 126—127°.

p-Diäthylaminophenyl-β-Naphtylamin $C_{20}H_{22}N_2 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 74° (S. & Co., D.R.P. 73378; *Frdl.* III, 519).

***β-Dinaphtyl-p-Phenylendiamin** $C_{26}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH.C_{10}H_7)_2$ (S. 587, Z. 31 v. u.). Darstellung einer Sulfonsäure und Condensation derselben mit Nitrosodimethylanilin: DAHL & Co., D.R.P. 77227; *Frdl.* III, 324; vgl. auch D.R.P. 87317; *Frdl.* IV, 622.

α-β-Dinaphtyl-p-Phenylendiamin $C_{26}H_{20}N_2 = C_6H_4(NH.C_{10}H_7)_2$. B. Aus α-Naphtyl-p-Phenylendiamin und siedendem β-Naphtol unter Luftabschluss (M., St., *J. pr.* [2] 60,

563). — Blättchen aus Benzol. Schmelzpt.: 204°. Kp_{6,5}: 360°. Leicht löslich in heissem Anilin, schwer in siedendem Alkohol, Aether und Benzol. 1 Thl. löst sich in 388 Thln. Benzol von 25°. Die feuchte Verbindung fluorescirt blauviolett. Wird durch Salzsäure bei 200° gespalten.

Didesyl-p-Phenylendiamin $C_8H_4[NH.CH(C_6H_5).CO.C_6H_5]_2$ s. S. 395.

*p-Aminophenylpiperidin $C_{11}H_{16}N_2 = H_2N.C_6H_4.NC_5H_{10}$ (S. 587). Ueberführung in Indamine, Indophenole und Farbstoffe der Safranin- und Methylenblaugruppe: LELLMANN, D.R.P. 46938; *Frdl.* II, 154.

Monothionyl-p-Phenylendiamin (p-Aminothionylanilin) $C_6H_5ON_2S = NH_2.C_6H_4.N:SO$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem p-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 580) mit Thionylchlorid und Benzol, neben der Dithionylverbindung (Hptw. Bd. IV, S. 588, Z. 1 v. o.) (MICHAELIS, PETOU, B. 31, 995). — Dunkelrothe Nadeln aus Benzol. Schmelzpt.: 67°. Wird von Wasser allmählich, von verdünnten Säuren sofort zersetzt.

p-Dimethylaminophenylthionaminsäure $C_8H_{12}O_2N_2S = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.SO_3H$. B. Aus p-Thionylamino-Dimethylanilin (s. u.) beim Liegen an der Luft (FRANCKE, B. 31, 2180). Durch Einleiten von SO_2 in ätherische p-Aminodimethylanilimlösung (S. 379) (F.). — Krystallpulver. Schmelzpt.: 90°. Giebt leicht SO_2 ab. Vereinigt sich mit Benzaldehyd in alkoholischer Lösung.

p-Thionylamino-Dimethylanilin $C_8H_{10}ON_2S = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:SO$. B. Aus p-Aminodimethylanilin (S. 379) und $SOCl_2$ in Benzol (F., B. 31, 2180). — Dunkelrothe Krystalle mit grünlichem Oberflächenschimmer (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzpt.: 72°. Riecht angenehm aromatisch. Wird von siedendem Wasser, Säuren und Alkalien zersetzt. Geht beim Liegen an der Luft allmählich in p-Dimethylaminophenylthionaminsäure (s. o.) über. Condensirt sich mit Dimethylanilin bei Gegenwart von $ZnCl_2$ in geringem Betrage zur Leukoverbindung des Methylenblaus.

Verbindung $C_{15}H_{16}O_2N_2S = (CH_3)_2N.C_6H_4.N(SO_2H).CH(OH).C_6H_5$. B. Durch Vereinigung von p-Dimethylaminophenylthionaminsäure (s. o.) mit Benzaldehyd in alkoholischer Lösung (F., B. 31, 2180). — Schmelzpt.: 150°. Löslich in Wasser. Liefert beim Erhitzen oder bei der Einwirkung von Alkali p-Benzylidenaminodimethylanilin (S. 393).

p-Diäthylaminophenylthionaminsäure $C_{10}H_{16}O_2N_2S = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.NH.SO_3H$. Schmelzpt.: 122—124° (F., B. 31, 2182).

p-Thionylamino-Diäthylanilin $C_{10}H_{14}ON_2S = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.N:SO$. Dunkelrothe Krystalle (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzpt.: 36°. Etwas löslich in Wasser mit gelber Farbe (F., B. 31, 2181). — $C_{10}H_{14}ON_2S.HCl$. Gelblich-weisser Niederschlag. Schmelzpunkt: 170°. Wird durch Wasser zersetzt.

p-Thionylamino-Diphenylamin $C_{12}H_{10}ON_2S = (C_6H_5)HN.C_6H_4.N:SO$. B. Aus p-Aminodiphenylamin (S. 379) und $SOCl_2$ in Benzol (F., B. 31, 2182). — Rothe Krystalle. Schmelzpt.: 142°.

p-Thionylamino-Methylbenzylanilin $C_{14}H_{14}ON_2S = OS:N.C_6H_4.N(CH_3).CH_2.C_6H_5$. Rothe Krystalle. Schmelzpt.: 94° (F., B. 31, 2182).

*Derivate des p-Phenylendiamins mit organischen Säureradikalen (S. 588—595). Diformylderivat des 4-Amino-4'-Chlordiphenylamins $C_{14}H_{11}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl.N(CHO).C_6H_4.NH.CHO$. B. Durch 6-stdg. Kochen von 4-Amino-4'-Chlordiphenylamin (S. 380) mit der zehnfachen Menge wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 316). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 103°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und Aether.

*Acetyl-p-Phenylendiamin, p-Aminoacetanilid $C_8H_{10}ON_2 = NH_2.C_6H_4.NH.C_2H_3O$ (S. 588). B. Neben Diacetyl-p-Diaminoazoxybenzol als Hauptproduct der elektrolytischen Reduction von p-Nitroacetanilid (SONNEBORN, Z. *El. Ch.* 6, 510). — *Darst.* Durch Reduction von p-Nitroacetanilid mit Eisenfeile und 10% der theoretisch nöthigen Menge Essigsäure in gusseisernen Schalen (BÜLOW, B. 33, 191). Zur Darstellung vgl. auch: SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3341. — Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff entsteht ein acetylylirter Thioharnstoff (Schmelzpt.: 240°), der bei der Verseifung unter Druck neben Bis-p-aminophenylthioharnstoff (S. 357) eine zweite Base (Schmelzpt.: ca. 130°) liefert (KOETZLE, D.R.P. 127466; C. 1902 I, 154). Giebt beim Erhitzen mit Phenolen und Schwefel auf 200—250° braune Schwefelfarbstoffe (DAHL & Co., D.R.P. 123612, 125585; C. 1901 II, 798, 1191). Ueber die Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen vgl. ferner: Soc. St. Denis, D.R.P. 82748, 91720; *Frdl.* IV, 1052, 1054. Giebt mit Formaldehyd Anhydroformaldehyd-Acet-p-phenylendiamin (weisse Krystalle von unscharfem Schmelzpt.: 195—200°) (ULLMANN, D.R.P. 123260; C. 1901 II, 568; vgl. auch: GOLDSCHMIDT, *Ch. Z.* 25, 564). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D.R.P. 131986; 131987;

C. 1902 II, 84; BAYER & Co., D.R.P. 116348; C. 1901 I, 72; OEHLER, D.R.P. 57429, 65515; *Frdl.* III, 737, 739.

Diamino-Aethenyldiphenylamidin $C_{14}H_{14}N_4 = CH_2.C(N.C_6H_4.NH_2)(NH.C_6H_4.NH_2)$.
B. Durch Reduction von Dinitro-Aethenyldiphenylamidin in schwach essigsaurer oder alkalischer Flüssigkeit (AUBERT, TÄUBER, D.R.P. 95987; C. 1898 I, 968). — Krystalle, in reinem Zustande farblos, Krystallwasser enthaltend. Schmelzp.: 145°. Löslich in Alkohol. Zersetzt sich bei höherer Temperatur unter Entwicklung von Acetamidgeruch.

***4-Acetyl-2-Nitrophenylendiamin** $C_8H_9O_3N_3 = NH_2.C_6H_3(NO_2).NH.C_2H_5O$ (S. 588, Z. 20 v. u.). *B.* Durch Verseifung von *o*-Nitro-*p*-acetaminophenyl-Oxamidsäure oder ihrem Ester (S. 388) mit überschüssigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (KOLLER, B. 36, 2415). — Rothe Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 188°.

***Dimethyl-Acetyl-*p*-phenylendiamin**, *p*-Acetaminodimethylanilin $C_{10}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.CO.CH_3$ (S. 588, Z. 11 v. u.). Liefert beim Erhitzen mit CH_3J *p*-Acetamino-Trimethylphenylammoniumjodid (s. u.) (PINNOW, KOCH, B. 30, 2860).

***p*-Acetamino-Trimethylphenylammoniumchlorid** $C_{11}H_{17}ON_2Cl = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_3Cl$. — Chlorhydrat $C_{11}H_{17}ON_2Cl.HCl$. Krystalle (aus Methylalkohol + Aether). Schmelzp.: 219°. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Methyl- und Aethylalkohol, unlöslich in Aether und Benzol (P., KOCH, B. 30, 2861).

***p*-Acetamino-Trimethylphenylammoniumjodid** $C_{11}H_{17}ON_2J = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_3J$. *B.* Beim 10-stdg. Erhitzen von *p*-Acetaminodimethylanilin (s. o.) mit CH_3J in Benzollösung auf 100° (P., KOCH, B. 30, 2860; D.R.P. 88557; *Frdl.* IV, 70). — Prismen aus Methylalkohol. Schmelzp.: 226°. Leicht löslich in Wasser und heissem Methylalkohol, mässig in heissem Aethylalkohol.

***p*-Acetaminophenyl-Diäthylmethylammoniumhydroxyd** $C_{13}H_{22}O_2N_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N(C_2H_5)_2(CH_3)OH$. *B.* Das Jodid entsteht durch Kochen von *p*-Acetylamino-diäthylanilin (Schmelzp.: 104°) mit CH_3J (H. F., D.R.P. 88557; *Frdl.* IV, 70). — Chlorid. Zersetzt sich bei ca. 170°. — Jodid. Zersetzt sich bei ca. 195°.

4-Acetamino-4'-Chlordiphenylamin $C_{14}H_{13}ON_2Cl = C_6H_4Cl.NH.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. *B.* Durch 6—8-stdg. Kochen von 4-Amino-4'-Chlordiphenylamin (S. 380) mit der zehnfachen Menge Eisessig (J., Sr., A. 303, 316). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 207°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Aether.

***4-Acetaminonitrodiphenylamin** $C_{14}H_{13}O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.NH.CO.CH_3$ (S. 588—589). a) *2-Nitroverbindung (S. 588—589). *B.* Aus der Base (S. 380) mit Essigsäureanhydrid bei 100° (BANDROWSKI, C. 1900 II, 852). — Dunkelrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 135—136°.

b) 4'-Nitroverbindung (vgl. S. 380). Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 22° (Ba., C. 1900 II, 852).

4-Acetamino-2',4',6'-Trinitrodiphenylamin, *p*-Pikrylaminoacetanilid $C_{14}H_{11}O_7N_5 = (NO_2)_3C_6H_2.NH.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. *B.* Aus Pikrylchlorid und *p*-Aminoacetanilid (S. 384) in Alkohol (WEDEKIND, B. 33, 434). — Schwarze Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 240—242°.

5-Chlor-2'-Nitro-4-Acetamino-Diphenylamin $C_{14}H_{12}O_3N_3Cl = NO_2.C_6H_3Cl.NH.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. *B.* Durch Erwärmen von 1,2-Dinitro-4-Chlorbenzol mit *p*-Aminoacetanilid (S. 384) und Natriumacetat in Alkohol (KEHRMANN, KRAZLER, B. 34, 1103). — Gelbrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 221°. Unlöslich in Wasser, gut löslich in siedendem Alkohol und Eisessig.

4-Dimethylamino-3'-Acetoxy-N-Acetyldiphenylamin $C_{13}H_{20}O_3N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N(CO.CH_3).C_6H_4.O.CO.CH_3$. Nadeln. Schmelzp.: 101°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und heissem Ligroin (GNEHM, B. 35, 3087).

4-Dimethylamino-4'-Acetoxy-N-Acetyldiphenylamin $C_{13}H_{20}O_3N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N(CO.CH_3).C_6H_4.O.CO.CH_3$. Nadeln. Schmelzp.: 131°. Liefert mit conc. Salpetersäure ein Tetranitro-4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamin (S. 382) (G., B. 35, 3086).

Acetylderivat des 4-Amino-2'-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamins (vgl. S. 382) $C_{17}H_{26}O_2N_2 = C_2H_5O.C_6H_3(CH_3).NH.C_6H_4.NH.C_2H_5O$. Leicht lösliche Nadeln. Schmelzp.: 97—98° (J., A. 287, 158).

Acetylderivat des 4-Amino-3'-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamins (vgl. S. 382) $C_{17}H_{26}O_2N_2 = C_2H_5O.C_6H_3(CH_3).NH.C_6H_4.NH.C_2H_5O$. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 173°. Sehr leicht löslich in Alkohol (J., A. 287, 154).

Monoäthyläther und Diäthyläther des 4-Acetamino-2',4'-Dinitro-3',6'-Dioxydiphenylamins s. *Hptw.* Bd. II, S. 949, Z. 13 und Z. 9 v. u.

Acetyl-*p*-Aminophenyl-*p*-Aethoxy-Tetrahydro-*ar.*-*α*-naphthylamin $C_{20}H_{24}O_2N_2 = C_2H_5O.C_{10}H_{10}.NH.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. *B.* Durch 10-stdg. Kochen der Base (S. 383) mit 3—4 Thln. Eisessig (J., TURNBULL, B. 31, 905). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.:

177—178°. Sehr leicht löslich in Eisessig und CHCl_3 , leicht in Alkohol, schwer in Aether und Ligroin.

Acetyl- α -Naphthyl-p-Phenylendiamin (vgl. S. 383) $\text{C}_{13}\text{H}_{16}\text{ON}_2 = \text{C}_{10}\text{H}_7\text{.NH.C}_6\text{H}_4\text{.NH.CO.CH}_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 162,5° (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 60, 557 Anm.).

1,4-Bisacetylchloraminobenzol $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl}_2 = \text{C}_6\text{H}_4(\text{NCl.CO.CH}_3)_2$. Prismen. Verpufft bei etwa 103°. Lagert sich in Eisessig in 3,6-Dichlor-1,4-Bisacetaminobenzol (s. u.) um (CHATTAWAY, ORTON, *B.* 34, 166).

2-Chlor-1,4-Bisacetaminobenzol $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_3\text{Cl}(\text{NH.C}_2\text{H}_5\text{O})_2$. Nadeln (aus Toluol und Alkohol). Schmelzp.: 196° (KEHRMANN, GRAB, *A.* 303, 12); 197°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Benzol (COHN, *C.* 1902 I, 752).

2,5-Dichlor-1,4-Bisacetaminobenzol $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl}_2 = \text{C}_6\text{H}_2\text{Cl}_2(\text{NH.CO.CH}_3)_2$. *B.* Durch Einwirkung von Eisessig auf 1,4-Bisacetylchloraminobenzol (s. o.) (CH., O., *B.* 34, 166). — Schmelzp.: 301°.

2,5-Dichlor-1,4-Bisacetylchloraminobenzol $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl}_4 = \text{C}_6\text{H}_2\text{Cl}_2(\text{NCl.CO.CH}_3)_2$. Prismen. Schmelzp.: 163° (unter Zersetzung) (CH., O., *B.* 34, 166).

1-Acetamino-4-Acetylbromaminobenzol $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{Br} = \text{CH}_3\text{CO.NH.C}_6\text{H}_4\text{.NBr.CO.CH}_3$. *B.* Durch mehrstündiges Schütteln von in Chloroform suspendiertem 1,4-Diacetylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 589) mit einer Lösung von unterbromiger Säure, die kleine Mengen Kaliumbicarbonat enthält (CH., O., *B.* 34, 166). — Gelbe amorphe Masse. Zersetzt sich bei ca. 60°. Fast unlöslich in Chloroform und Ligroin.

S. 589, *Z.* 22—23 v. o. streiche den Satz: „Wird von alkoholischem . . . nicht verändert“.

Diacetylderivat des 4-Amino-2'-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamins (vgl. S. 382) $\text{C}_{19}\text{H}_{29}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_6\text{H}_4\text{.N(C}_2\text{H}_5\text{O)C}_6\text{H}_4\text{.NH.C}_2\text{H}_5\text{O}$. Prismen. Schmelzp.: 153°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Benzol (*J.*, *A.* 287, 158).

S. 589, *Z.* 6 v. u. nach Philip füge hinzu: „*J. pr.* [2] 34, 63“.

p-Chloracetylaminodimethylanilin $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{ON}_2\text{Cl} = \text{Cl.CH}_2\text{CO.NH.C}_6\text{H}_4\text{N(CH}_3)_2$. *B.* Aus p-Aminodimethylanilin (S. 379) und Chloracetylchlorid in Aether unter starker Kühlung (RUPE, VŠETEČKA, *A.* 301, 75). — Weiße Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 146° bis 147°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Aether.

Phenylglyciny-p-Aminodimethylanilin $\text{C}_{16}\text{H}_{19}\text{ON}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.NH.CH}_2\text{CO.NH.C}_6\text{H}_4\text{N(CH}_3)_2$. *B.* Aus Anilin und Chloracetylaminodimethylanilin (s. o.) bei vorsichtigem Erhitzen (*R.*, *V.*, *A.* 301, 78). — Undeutliche weiße Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 122—134°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol.

Nitrosamin $\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N(NO).CH}_2\text{CO.NH.C}_6\text{H}_4\text{N(CH}_3)_2$. *B.* Aus dem Phenylglyciny-p-Aminodimethylanilin (s. o.) und auch aus dem α -Phenylhydrazinoacet-p-Aminodimethylanilin (Spl. zu Bd. IV, S. 739) durch salpetrige Säure (*R.*, *V.*, *A.* 301, 78). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 165°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Zeigt keine Nitrosoreaction und verschmiert beim Reduktionsversuch.

S. 590, *Z.* 14 v. o. statt: „275“ lies: „375“.

S. 590, *Z.* 25 v. o. statt: „514“ lies: „374“.

S. 590, *Z.* 2 v. u. statt: „345“ lies: „354“.

*p-Phenylharnstoff $(\text{C}_7\text{H}_5\text{ON}_2)_x = [\text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2)_2\text{CO}]_x$ (*S.* 591). *B.* Aus Urethan (Spl. Bd. I, S. 710) und p-Phenylendiamin bei 150° in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat (MANUELLI, RECCHI, *R. A. L.* [5] 9 II, 270). — Wird sowohl von alkoeholischem Ammoniak bei 120° als auch von conc. Salzsäure bei 160° in CO_2 und p-Phenylendiamin zerlegt (*R.* MEYER, v. LUTZAU, *A.* 327, 6).

*Diaminodiphenylharnstoff, Bis-p-aminophenylharnstoff $\text{C}_{13}\text{H}_{14}\text{ON}_4 = \text{CO}(\text{NH.C}_6\text{H}_4\text{.NH}_2)_2$ (*S.* 591). *B.* Durch Reduction des Di-p-nitrocarbanilids (Spl. Bd. II, S. 187) mit Sn und HCl (VITTENER, *Bl.* [3] 21, 150). — Ueber Disazofarbstoffe, die sich vom symm. Diaminodiphenylharnstoff ableiten vgl.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 46 737, 47 902, 50 852, *Frdl.* II, 450—453. — $\text{C}_{13}\text{H}_{14}\text{ON}_4 \cdot 2\text{HCl}$. Krystalle (V.).

Carbo-p-Aminotetraaminobenzol $(\text{H}_2\text{N.C}_6\text{H}_4\text{.NH})_4\text{C}$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 594.

p-Phenylendicarbylamin $\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_4(\text{N:C})_2^{1,4}$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen von p-Phenylendiamin mit viel Chloroform und conc. Kalilauge, der 10—20% Alkohol hinzugefügt wird; nach beendigter Reaction wird die Chloroformschicht abgehoben, mit Aether versetzt, mit Schwefelsäure (1:10), dann mit Wasser gewaschen, mit CaCl_2 getrocknet und verdunstet. Ausbeute 10—20% der Theorie (KAUFLER, *B.* 34, 1578). — Triklone(?) (v. LANO) Tafeln aus heissem Benzol (*K.*, *M.* 22, 1075). Schwärzt sich bei 130—140° unter theilweiser Umlagerung in Terephtalsäurenitril (Hptw. Bd. II, S. 1833). Riecht widerlich. Leicht löslich in Aether und Chloroform, sehr wenig in Ligroin und heissem Wasser.

Tetrabromid $C_6H_4N_2Br_4$. *B.* Aus p-Phenyleudicarbylamin (S. 386) und Brom in Aether (K., *B.* 34, 1578). — Nadeln. Schmelzp.: 137—138°. Spaltet beim Kochen mit Methylalkohol Brom ab (K., *M.* 22, 1076).

p-Aminophenylthioharnstoff $C_7H_9N_2S = NH_2.CS.NH.C_6H_4.NH_2$. *B.* Man kocht eine Lösung von 9 g p-Phenylendiaminchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 580) und 5 g Rhodankalium in 200 ccm Wasser etwa 1 Stunde, filtrirt von dem sich gleichzeitig in geringer Menge bildenden p-Phenylendithioharnstoff (s. u.) ab und macht das Filtrat mit Natronlauge alkalisch (FRERICHS, HUPKA, *Ar.* 241, 162). — Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 190°. Sehr wenig löslich in Alkohol und kaltem Wasser, ziemlich löslich in siedendem Wasser. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter NH_3 -Verlust in p-Phenylthioharnstoff über. Liefert beim Erhitzen der wässrigen Lösung des Chlorhydrats mit Rhodankalium p-Phenylendithioharnstoff. — $C_7H_9N_2S.HCl$. Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $(C_7H_9N_2S)_2.H_2SO_4$. Farblose Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

p-Dimethylaminophenylthioharnstoff $C_9H_{13}N_3S = H_2N.CS.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. *B.* Durch Einwirkung von Ammoniumthiocyanat auf 1,1-p-Dimethylphenylendiamin-Hydrochlorid (Hptw. Bd. IV, S. 581) (WHEELER, JAMIESON, *Am. Soc.* 25, 370). — Blassgelbes Pulver (aus Alkohol). Schmelzp.: 180—181° (unter Zersetzung).

p-Dimethylaminophenylthiohydantoin $C_{11}H_{15}O_2N_3S = \begin{matrix} CH_2-S \\ | \\ CO.NH \end{matrix} > C:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. *B.* Man erwärmt das Einwirkungsproduct zwischen p-Dimethylaminophenylthioharnstoff (s. o.) und alkoholischem Ammoniumchloracetat (Spl. Bd. I, S. 167) mit überschüssigem Eisessig (WH., J., *Am. Soc.* 25, 370). — Gelbes Pulver (aus Alkohol). Schmelzp.: 222° (sintert bei 210°).

Bis-p-aminophenylthioharnstoff $C_{13}H_{14}N_4S = CS(NH.C_6H_4.NH_2)_2$. *B.* Beim Kochen von 432 Thln. p-Phenylendiamin mit 76 Thln. CS_2 bis zum Aufhören der H_2S -Entwickelung in alkoholischer Lösung (neben dem Phenylthioharnstoff, s. u.) (Farbw. Griesheim, D.R.P. 58204, 60152; *Frdl.* III, 31, 32) Aus dem Condensationsproduct von p-Aminoacetanilid (S. 384) mit Schwefelkohlenstoff (Schmelzp.: 240°) durch Verseifen unter Druck, neben einer zweiten Base (KÖETZLE, D.R.P. 127466; *C.* 1902 I, 154). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 195°. Schwer löslich in siedendem Alkohol und Wasser, leicht in Essigsäure und verdünnten Mineralsäuren. Ueberführung in indulinartige Farbstoffe durch Erhitzen mit Benzidin, p-Phenylendiamin u. s. w.: KOHNER, D.R.P. 69785; *Frdl.* III, 320.

Thioharnstoff aus 4-Amino-4'-Chlordiphenylamin $C_{25}H_{20}N_4Cl_2S = (ClC_6H_4.NH.C_6H_4.NH)_2CS$. *B.* Scheidet sich beim Kochen (3 Stunden) einer Lösung von 4-Amino-4'-Chlordiphenylamin (1 Thl.) (S. 380) in CS_2 (5 Thle.) und Alkohol (10 Thle.) aus (JACOBSON, STRÜBE, *A.* 303, 316). — Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 176°. Sehr wenig löslich in Ligroin und CS_2 , unlöslich in verdünnten Alkalien.

Thioharnstoff aus 4-Amino-4'-Aethoxydiphenylamin s. *Hptw. Bd. IV, S. 584, Z. 8 v. u.*

Thioharnstoff aus 4-Amino-2'-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{31}H_{34}O_2N_4S = (C_2H_5O.C_7H_8.NH.C_6H_4.NH)_2CS$. *B.* Beim Kochen von 0,2 g der Base (S. 382) mit 1 ccm Alkohol und 1 ccm CS_2 (J., *A.* 287, 159). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 181,5°. Unlöslich in wässriger Natronlauge.

Thioharnstoff aus Aethoxytetrahydronaphtyl-p-Phenylendiamin $C_{37}H_{42}O_2N_4S = CS(NH.C_6H_4.NH.C_{10}H_{10}.O.C_2H_5)_2$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen von p-Aminophenyl-p-Aethoxytetrahydro-ar.- α -naphtylamin (S. 383) mit CS_2 und Alkohol (J., TURNBULL, *B.* 31, 905). — Blättchen (aus $CHCl_3$ + Alkohol). Schmelzp.: 201°. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Ligroin und Aether, mässig in Benzol, leicht in $CHCl_3$. Kocht man die alkoholische Suspension mit Quecksilberoxyd, so schwärzt sich das Oxyd und die Lösung färbt sich blau.

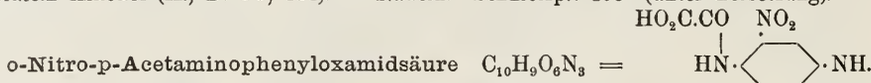
***p-Phenylendithioharnstoff** $C_6H_{10}N_4S_2 = C_6H_4(NH.CS.NH)_2$ (S. 592). *B.* Durch Erhitzen der wässrigen Lösung des p-Aminophenylthioharnstoff-Chlorhydrats (s. o.) mit Rhodankalium (F., H., *Ar.* 241, 163).

***p-Phenylthioharnstoff** $C_7H_9N_2S = C_6H_4 < \begin{matrix} NH \\ NH \end{matrix} > CS$ (S. 592). *B.* Durch Erhitzen des p-Aminophenylthioharnstoffs (s. o.) über seinen Schmelzpunkt (F., H., *Ar.* 241, 163). — Schmelzp.: 279°.

p-Aminophenylloxamsäure $C_8H_9O_3N_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CO.CO_2H$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und Oxalsäure in wässriger Lösung unter Rückfluss (KOLLER, *B.* 36, 413). — Farblose Nadeln. Schmilzt oberhalb 280°. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — $Ba(C_8H_7O_3N_2)_2$. Weisse Nadeln.

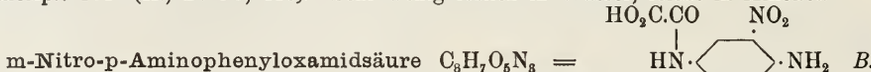
p-Acetaminophenylloxamidsäure $C_{10}H_{10}O_4N_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.NH.CO.CO_2H$.
B. Aus p-Aminophenylloxamidsäure (S. 387) und Essigsäureanhydrid bei ca. 10° in Gegenwart von Soda (K., *B.* 36, 414). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt oberhalb 270°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Liefert durch Behandlung mit Salpeter-Schwefelsäure o-Nitro-, durch Behandlung rauchender Salpetersäure m-Nitro-p-Acetylaminophenylloxamidsäure (s. u.).

p-Acetaminophenylloxamidsäureäthylester $C_{12}H_{14}O_4N_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.NH.CO.CO_2.C_2H_5$.
B. Aus p-Aminoacetanilid (S. 384) und Oxalsäureäthylester in warmem absolutem Alkohol (K., *B.* 36, 414). — Nadeln. Schmelzp.: 193° (unter Zersetzung).



C. Eine Lösung von KNO_3 in conc. Schwefelsäure wird in eine conc. schwefelsaure Lösung von p-Acetaminophenylloxamidsäure (s. o.) bei -5° bis -10° eingerührt (K., *B.* 36, 414). — Rothgelbe Blättchen (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 228° (unter Zersetzung). Liefert durch Verseifung mit verdünnten Säuren, Ammoniak oder verdünnter Sodalösung, auch durch anhaltendes Kochen mit Wasser 4-Acetyl-2-Nitrophenylendiamin (S. 385). — $(C_{10}H_9O_6N_3)_2$.Ba. Gelbe Nadeln.

Aethylester $C_{12}H_{11}O_6N_3 = C_{10}H_9N_3O_6.C_2H_5$. Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 174° (K., *B.* 36, 416). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol.



Durch Behandlung von m-Nitro-p-Acetaminophenylloxamidsäure oder deren Ester (s. u.) mit überschüssigem Ammoniak auf dem Wasserbade (K., *B.* 36, 416). — Schmelzp.: 215°.

m-Nitro-p-Acetaminophenylloxamidsäure $C_{10}H_9O_6N_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_3(NO_2).NH.CO.CO_2H$.
B. Durch Eintragen von p-Acetaminophenylloxamidsäure (s. o.) in rauchende Salpetersäure bei -5° bis -10° (K., *B.* 36, 415). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 209°. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

Aethylester $C_{12}H_{13}O_6N_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_3(NO_2).NH.CO.CO_2.C_2H_5$.
B. Durch Eintragen von p-Acetaminophenylloxamidsäureäthylester (s. o.) in rauchende Salpetersäure bei -5° (K., *B.* 36, 417). — Rothgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 179°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Wasser.

*Verbindung $C_6H_4(NH_2)_2 + C_4H_4O_3$ S. 593, Z. 17 v. u. und *Succinylphenylendiamin S. 593, Z. 13 v. u. sind hier zu streichen, weil Derivate des o-Phenylendiamins; vgl. S. 366.

*Disuccinylphenylendiamin S. 593, Z. 9 v. u. ist hier zu streichen. Vgl. dagegen S. 375.

p-Phenylendisuccinamidsäure $C_{14}H_{16}O_8N_2 = C_6H_4(NH.CO.C_2H_4.CO_2H)_2$.
B. Aus p-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid beim Kochen in alkoholischer Lösung (R. MEYER, JOS. MAIER, *A.* 327, 33). — Nadeln. Schmelzp.: 262°. Spaltet etwas oberhalb des Schmelzpunktes Wasser ab unter Bildung von p-Phenylbissuccinimid (s. u.) und p-Aminophenylsuccinimid (s. u.).

p-Aminophenylsuccinamidsäure(?) $C_{10}H_{12}O_6N_3 = NH_2.C_6H_4.NH.CO.C_2H_4.CO_2H$?
B. Aus p-Phenylendiamin und Bernsteinsäureanhydrid in Essigesterlösung (R. M., J. M., *A.* 327, 39). — Schmilzt bei 183°, erstarrt bei weiterem Erhitzen wieder und sublimiert gegen 300°. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt bildet sich p-Phenylbissuccinimid (s. u.) und p-Aminophenylsuccinimid (s. u.).

p-Aminophenylsuccinimid $C_{10}H_{10}O_2N_2 = NH_2.C_6H_4.N(CO)_2.C_2H_4$.
B. Entsteht in sehr geringer Menge beim Erhitzen molekularer Mengen von salzsaurem p-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 580), Soda und Bernsteinsäure auf 150° (R. M., J. M., *A.* 327, 24). Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (R. M., J. M., *A.* 327, 49). — Nadeln. Schmelzp.: 237°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Löslich in verdünnter Salzsäure. Ist diazotirbar.

p-Phenylbissuccinimid $C_{14}H_{12}O_4N_2 = C_2H_4(CO)_2.N.C_6H_4.N(CO)_2.C_2H_4$.
B. Beim Erhitzen molekularer Mengen von salzsaurem p-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 580), Soda und Bernsteinsäure auf 150°, neben wenig p-Aminophenylsuccinimid (s. o.) (R. M., J. M., *A.* 327, 24). — Rhombische Tafeln aus Eisessig. Schmilzt sehr hoch. Sehr wenig löslich. Wird durch conc. Salpetersäure leicht nitriert.

Di-p-Toluolsulfonyl-p-Phenylendiamin $C_{20}H_{20}O_4N_2S_2 = C_6H_4(NH.SO_2.C_6H_4.CH_3)_2$.
B. Beim Erwärmen von 1 Mol. p-Phenylendiaminchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 580), 2 Mol. Natriumacetat und 2 Mol. p-Toluolsulfochlorid (REVERDIN, CRÉPIEU, *B.* 34, 3003).

— Krystalle (aus Aceton). Schmelzpt.: über 250°. Löslich in Aceton und Essigsäure, schwer löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser, beständig gegen Säuren und Alkalien.

Bis-o-Nitrotoluol-p-sulfonyl-p-Phenylendiamin $C_{20}H_{19}O_6N_4S_2 = C_6H_4[NH.SO_2.C_6H_4(NO_2).CH_3]_2$. Gelbe Prismen (aus verdünntem Aceton). Schmelzpt.: oberhalb 250°. Ziemlich löslich in heissem Aceton, sonst sehr wenig löslich (R., C., B. 35, 315).

***Monobenzoyl-p-Phenylendiamin** $C_{18}H_{17}ON_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$ (S. 594). Verwendung für Azofarbstoffe: Soc. St. Denis, D.R.P. 65080; *Frdl.* III, 731.

4-Dimethylamino-3'-Benzoyloxy-N-Benzoyldiphenylamin $C_{28}H_{24}O_3N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N(CO.C_6H_5).C_6H_4.O.CO.C_6H_5$. Schmelzpt.: 112°. Leicht löslich in Benzol, heissem Alkohol und Petroleumäther, unlöslich in Aether und Ligroin (GNEHM, B. 35, 3087).

4-Dimethylamino-4'-Benzoyloxy-N-Benzoyldiphenylamin $C_{28}H_{24}O_3N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N(CO.C_6H_5).C_6H_4.O.CO.C_6H_5$. Hellgelbe Täfelchen. Schmelzpt.: 210°. Unlöslich in Wasser (G., B. 35, 3086).

Benzoylderivat des a-Aethylbenzyl-p-Phenylendiamins (vgl. S. 383) $C_{22}H_{22}ON_2 = (C_6H_5.CH_2)(C_2H_5)N.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$. Nadeln. Schmelzpt.: 124° (SCHOLZ, BORSCH, B. 35, 1296).

Dibenzoylderivat des 2-Chlor-p-Phenylendiamins (vgl. S. 378) $C_{20}H_{15}O_2N_2Cl = C_6H_3Cl(NH.CO.C_6H_5)_2$. Weisse Nadeln (aus Chloroform). Schmelzpt.: 228° (COHN, C. 1902 I, 752).

Dibenzoyl-p-Aminodiphenylamin (vgl. S. 379) $C_{26}H_{20}O_2N_2 = C_{12}H_{10}N_2(CO.C_6H_5)_2$. Rechteckige Tafeln. Schmelzpt.: 203° (uncorr.) (BIEHRINGER, BUSCH, B. 35, 1971).

S. 594, Z. 9 v. u. statt: „B. 19, [2] 597“ lies: „J. pr. [2] 34, 68“.

S. 594, Z. 4 v. u. statt: „Dibenzylidi . . .“ lies: „Benzylidi . . .“

S. 595, Z. 7 v. o. die Strukturformel ist zu streichen.

S. 595, Z. 8 v. o. nach: „2628“ füge hinzu: „vgl. B. 18, 2577“.

Bis-p-Methoxythiobenzoyl-p-Phenylendiamin $C_{28}H_{26}O_2N_2S_2 = C_6H_4(NH.CS.C_6H_4.O.CH_3)_2$. B. Aus p-Phenylensöl (Hptw. Bd. IV, S. 592) und Anisol durch $AlCl_3$ (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 592). — Gelbe Nadelchen aus Nitrobenzol. Schmelzpt.: 281°.

Bis-p-Aethoxythiobenzoyl-p-Phenylendiamin $C_{34}H_{34}O_2N_2S_2 = C_6H_4(NH.CS.C_6H_4.O.C_2H_5)_2$. B. Aus p-Phenylensöl (Hptw. Bd. IV, S. 592) und Phenetol durch $AlCl_3$ (G., J. pr. [2] 59, 592). — Schmelzpt.: 293°.

***Monophthalyl-p-Phenylendiamin, p-Aminophenylphthalimid** $C_{14}H_{10}O_2N_2 = NH_2.C_6H_4.N(CO)_2.C_6H_4$ (S. 595). B. Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (R. MEYER, JOS. MAIER, A. 327, 53). Aus p-Phenylendiamin und Phthalsäureanhydrid in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (R. M., J. M., A. 327, 43). — Hellgelbe Nadeln. Schmelzpt.: 250°. Lässt sich diazotiren.

p-Phenylendiamin-Derivat der Benzoyl-Phenacylessigsäure s. 1-p-Phenylendi-2,5-Diphenylpyrrolcarbonsäure(3), *Hptw. Bd. IV, S. 450*.

p-Phenylendigallamid $C_{20}H_{16}O_3N_2 = C_6H_4[NH.CO.C_6H_2(OH)_2]_2$. B. Aus Gallamid und salzsaurem p-Phenylendiamin bei 220° (GNEHM, GANSSER, J. pr. [2] 63, 82). — Mikroskopische Kryställchen aus Alkohol, die sich oberhalb 250° noch nicht verändern.

Derivate des p-Phenylendiamins mit Säureresten. p-Aminophenylglycin $C_6H_{10}O_2N_2 = NH_2.C_6H_4.NH.CH_2.CO_2H$. B. Durch Reduction des p-Nitrophenylglycins mit Zinn und Salzsäure (Höchster Farb., D.R.P. 88433; *Frdl.* IV, 1156). — Blättchen aus Wasser, die sich bei etwa 180° gelb färben und bei 208° unter Zersetzung schmelzen. Die farblosen Lösungen in verdünnten Säuren oder Alkalien färben sich an der Luft violett. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung grün, dann violett. Gold- und Silber-Salze rufen zunächst eine Violettfärbung hervor und werden dann zu Metall reducirt; mit Ferricyankalium entsteht Orange, beim Erwärmen Grün-Färbung.

p-Phenylendiglycinäthylester $C_8H_8(NH.CH_2.CO_2.C_2H_5)_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 590*.
 α -p-Dimethylaminoanilino-Phenylelessigsäureamid $C_{16}H_{19}ON_3 = C_6H_5.CH(CO.NH_2).NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von α -Cyanobenzylaminodimethylanilin (s. u.) mit conc. Schwefelsäure bei 0° (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3344). — Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzpt.: 154—155°. Unzersetzt löslich in kalten verdünnten Säuren. Beim längeren Kochen wird es zersetzt. Giebt in saurer Lösung mit Dimethylanilin und $FeCl_3$ eine rothe, rasch grün werdende Färbung, die beim Verdünnen in Blau umschlägt. Mit H_2S und $FeCl_3$ entsteht ein in conc. Lösung grüner, beim Verdünnen blauer, Wolle und Seide indigoblau anfärbender Farbstoff. Die salzsaure Lösung reducirt $AuCl_3$ -Lösung momentan. Liefert beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure p-Benzylidenaminodimethylanilin (S. 393).

α -p-Dimethylaminoanilino-Phenyllessigsäurenitril, α -Cyanobenzyl-Aminodimethylanilin $C_{16}H_{17}N_3 = C_6H_5 \cdot CH(CN) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Aus p-Aminodimethylanilinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 581) und Benzaldehycyanhydrin in Gegenwart von Natriumäthylat bei 100° (S., *B.* 34, 502; S., G., *B.* 35, 3343). — Orangegelbe Nadeln. Schmelzp.: 106°. Im reinen und trockenen Zustand ziemlich haltbar. Oxydirt sich im feuchten Zustand rasch zum 4-Dimethylamino- μ -Cyanazomethinphenyl (S. 391). Unverändert löslich in kalter verdünnter Salzsäure zu einer röthlichen Flüssigkeit, die mit $FeCl_3$ eine violette, rasch verblassende Färbung giebt. Chlorkalk erzeugt in essigsaurer Lösung die gleiche Färbung.

α -p-Acetaminoanilino-Phenyllessigsäurenitril $C_{16}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH(CN) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Erhitzen von Acetyl-p-Phenylendiamin (S. 384) und Mandelsäurenitril im geschlossenen Rohre (S., G., *B.* 35, 3341). — Weisse quadratische Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 180°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, sonst leicht löslich.

Phenylen-Bis-aminophenyllessigsäurenitril, Bis- α -cyanobenzyl-p-Phenylendiamin $C_{22}H_{18}N_4 = C_6H_4[NH \cdot CH(CN) \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Durch Erhitzen von p-Phenylendiamin (1 Mol.) mit Benzaldehycyanhydrin (2 Mol.) und Alkohol auf 100° unter oftmaligem Umschütteln (S., G., *B.* 35, 3339). — Farblose, vierseitige, mikroskopische Prismen. Schmelzp.: 163°. Färbt sich an der Luft gelb. Sehr wenig löslich in Alkohol und Ligroin, sonst leicht bezw. sehr leicht löslich. Färbt sich in Chloroformlösung durch Bromdampf intensiv violett. Liefert durch Oxydation mit $KMnO_4$ Phenylenbis- μ -Cyanazomethinphenyl (S. 391).

Bis- α -cyano-p-chlorbenzyl-p-Phenylendiamin $C_{22}H_{16}N_4Cl_2 = C_6H_4[NH \cdot CH(CN) \cdot C_6H_4Cl]_2$. *B.* Aus p-Phenylendiamin und 2 Mol. Chlormandelsäurenitril in siedendem Alkohol (v. WALTHER, RÄTZE, *J. pr.* [2] 65, 278). — Gelbes Krystallmehl. Schmelzp.: 190°. Nur in Pyridin löslich.

Azomethine aus p-Phenylendiamin und Ketonsäuren. 4-Methylaminophenyl- μ -Cyanazomethincarbon säureäthylester $C_{12}H_{13}O_2N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Nitroso-Methylanilin und Cyanessigester in Alkohol bei Gegenwart von Soda (SACHS, BRÜ, *B.* 34, 120). — Würfelförmige, im reflectirten Lichte blaugrün, im durchfallenden Lichte gelbroth erscheinende Krystalle. Schmelzp.: 136°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

4-Dimethylaminophenyl- μ -Cyanazomethincarbon säureamid, Dimethylaminoanil des Mesoxalsäureamidnitrils $C_{11}H_{12}ON_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Durch $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen von 1,7 g Cyanacetamid und 3 g Nitrosodimethylanilin in 100 g Alkohol und 9 ccm 12%iger Sodalösung (S., *B.* 33, 964; D.R.P. 116089; *C.* 1900 II, 1224). — Rosenrothe, blauschimmernde Nadelchen bezw. dunkel himbeerrothe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 220–221°. Sehr wenig löslich in Aether, unlöslich in Ligroin.

4-Dimethylaminophenyl- μ -Cyanazomethincarbon säurenitril, Dimethylaminoanil des Mesoxalsäuredinitrils $C_{11}H_{10}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN)_2$. *B.* Aus Malonitril und Nitrosodimethylanilin in Alkohol bei Gegenwart von etwas Sodalösung (S., *B.* 33, 963). — Dunkelrothe, bronceglänzende Krystalle aus viel Alkohol. Schmelzp.: 167° (S., *B.* 33, 964). Löslich in Essigester, Chloroform und Aceton. Die alkoholische Lösung färbt Wolle und Seide rosa. Bei längerem Kochen mit 20%iger Schwefelsäure tritt Zerfall in Dimethylphenylendiamin (S. 379), CO_2 und HCN ein.

4-Diäthylaminophenyl- μ -Cyanazomethincarbon säureamid $C_{13}H_{16}ON_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus Nitrosodiäthylanilin und Cyanacetamid in Alkohol bei Gegenwart von Soda (S., *B.* 33, 965). — Violettsafarbene, blauschimmernde Krystalle. Schmelzp.: 165–166°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. Färbt Wolle und Seide lachsroth.

4-Diäthylaminophenyl- μ -Cyanazomethincarbon säurenitril $C_{13}H_{14}N_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN)_2$. Braunviolette, blau reflectirende Nadeln bezw. violettrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 114°. Färbt Wolle und Seide rosaviolett (S., *B.* 33, 964).

4-Methyl-carbaminyläthyl-aminophenyl- μ -Cyanazomethincarbon säurenitril $C_{13}H_{13}ON_5 = CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN)_2$. *B.* Aus p-Nitroso-Methyl- α -cyanoäthylanilin und Malonitril in alkoholischer Lösung unter Zugabe von 33%iger Kalilauge (S., KRAFT, *B.* 36, 762). — Rothbraune rhombische Tafeln. Schmelzp.: 244,5°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Chloroform.

4-Methylaminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl, Methylaminoanil des Benzoylcyanids $C_{15}H_{13}N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CN) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus p-Nitroso-Methylanilin und Benzoylcyanid in Alkohol bei Gegenwart von Soda (S., *B.* 34, 120). — Carminrothe Nadeln. Schmelzp.: 126°.

4-Dimethylaminophenyl- μ -Carbonamidazomethinphenyl, Dimethylaminoanil des Benzoylameisensäureamids $C_{16}H_{17}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C(CO \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$. *B.*

Durch Oxydation von α -p-Dimethylaminoanilino-Phenylelessigsäureamid (S. 389) mit $KMnO_4$ in Aceton (S., GOLDMANN, B. 35, 3344). — Orangegelbe Nadeln (aus Benzol-Ligroin). Schmelzp.: 170° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Krystallisirt man aus verdünntem Alkohol und erwärmt die alkoholfeuchte gelbe Masse auf $75-82^\circ$, so färbt sie sich zinnoberroth; bei ca. 152° wird sie wieder gelb. Wird von Säuren, auch Eisessig, schon in der Kälte leicht gespalten. Löslich in verdünnter kalter Essigsäure ohne Zersetzung. Giebt in dieser Lösung mit $FeCl_3$ und Natriumacetat rothviolette Färbung.

4-Dimethylaminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl $C_{16}H_{15}N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_5$. B. Durch Zufügen von geringen Mengen 33%iger Natronlauge zur siedenden alkoholischen Lösung von Nitrosodimethylanilin und Benzylcyanid (EHRlich, S., B. 32, 2344; D.R.P. 109486; C. 1900 II, 407). Aus α -p-Dimethylaminoanilino-Phenylelessigsäurenitril (S. 390) durch Oxydation mit Permanganat in Acetonlösung (S., B. 34, 503). — Orangerothe, bläulich schimmernde Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 90° . Schwer löslich in kalten Solventien, unlöslich in Wasser. Wird von Säuren in Benzoylcyanid und p-Aminodimethylanilin (S. 379) gespalten. Bei der Reduction entsteht ebenfalls p-Aminodimethylanilin neben anderen Produkten.

4-Aethylaminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl $C_{16}H_{15}N_3 = C_6H_5.NH.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_5$. Dunkelrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 112° . Unlöslich in Wasser, löslich in heissem Alkohol, Benzol, Aether und Eisessig (S., B., B. 34, 119). Wird durch Erhitzen mit verdünnten Säuren in Benzoylcyanid und p-Aethylphenylendiamin (S. 379) gespalten.

4-Diäthylaminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl $C_{18}H_{19}N_3 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_5$. B. Aus Nitrosodiäthylanilin und Benzylcyanid in Alkohol bei Gegenwart von etwas NaOH (E., S., B. 32, 2345; D.R.P. 109486; C. 1900 II, 407). — Scharlachrothe, goldglänzende Nadelchen aus Alkohol; granatähnliche Krystalle mit gründolnem Reflex aus Essigester. Schmelzp.: 112° . Ziemlich leicht löslich, ausser in Petroleumäther, unlöslich in Wasser. Bildet mit HCl-Gas in Benzol ein zersetzliches Additionsproduct (gelblich-weisser Niederschlag; Schmelzp.: 172° unter Zersetzung). Beim Schütteln mit Salzsäure tritt Spaltung unter Bildung von Benzoylchlorid ein. Durch längeres Kochen mit alkoholischer Kalilauge wird die tiefrothe Lösung orangefarben und scheidet beim Abkühlen farblose, in Säuren leicht lösliche Krystalle vom Schmelzp.: 172° ab. Beim Kochen mit Hydroxylamchlorhydrat und wenig Wasser entsteht Isonitrosobenzylcyanid (S., B. 33, 963). Liefert beim Kochen mit salzsaurem Phenylhydrazin in wässrig-alkoholischer Lösung 1,1-Diäthyl-p-Phenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 583) und das Phenylhydrazon des Benzoylcyanids. Mit Anilinchlorhydrat entsteht an Stelle des letzteren Diphenyl-Benzenylamidin (S., B., B. 34, 121).

4-Acetaminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl $C_{16}H_{13}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_5$. B. Durch Oxydation von α -p-Acetaminoanilino-Phenylelessigsäurenitril (S. 390) mit $KMnO_4$ (S., G., B. 35, 3341). — Orangerothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 146° . Wird in Lösung durch Alkalien vollkommen entfärbt.

4-Methyl-carbaminyläthyl-aminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl $C_{16}H_{15}ON_4 = CH_3.CH(CO.NH_2).N(CH_3).C_6H_4.N:C(CN).C_6H_5$. B. Aus p-Nitroso- α -Methylanilinopropionsäureamid und Benzylcyanid in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von 33%iger Kalilauge (S., K., B. 36, 761). — Ziegelrothe Nadeln. Schmelzp.: 154° . Leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol.

Phenylen-Bis- μ -cyanazomethinphenyl $C_{22}H_{14}N_4 = C_6H_4[N:C(CN).C_6H_5]_2$. B. Durch Oxydation von Bis- α -cyanobenzyl-p-Phenylendiamin (S. 390) mit $KMnO_4$ in Aceton (S., G., B. 35, 3340). — Orange gelbe Prismen (aus Essigester und Alkohol). Schmelzpunkt: 233° . Liefert durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure neben Benzoösäureester p-Phenylendiamin.

4-Methylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{15}H_{12}O_2N_4 = CH_3.NH.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. B. Aus p-Nitroso-Methylanilin und p-Nitrobenzylcyanid in heissem Alkohol bei Gegenwart von Alkali oder Soda (E., S., B. 32, 2346; S., B., B. 34, 120). — Nadeln, die im auffallenden Lichte violett, im durchfallenden Lichte dunkelroth erscheinen. Schmelzp.: 188° .

4-Dimethylaminophenyl- μ -Carbonamidazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{16}H_{16}O_3N_4 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:C(CO.NH_2).C_6H_4.NO_2$. B. Aus p-Nitrosodimethylanilin und Nitrophenylacetamid (S., D.R.P. 116089; C. 1900 II, 1224). — Rothbraune Blättchen. Schmelzpunkt: 197° . Leicht zersetzlich durch Mineralsäuren.

4-Dimethylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{16}H_{14}O_2N_4 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. B. Aus p-Nitrosodimethylanilin und p-Nitrobenzylcyanid in Alkohol bei Gegenwart von etwas Alkali (E., S., B. 32, 2346; D.R.P. 109486; C. 1900 II, 407). — Dunkelbraune Krystalle, die bei 168° sintern und bei 176° schmelzen.

4-Aethylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{16}H_{14}O_2N_4 = C_2H_5.NH.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. Nadeln, die im auffallenden Lichte tiefgrün, im durchfallenden Lichte tiefroth erscheinen. Schmelzp.: 164°. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (S., B., B. 34, 119).

4-Diäthylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{18}H_{18}O_2N_4 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. B. Aus p-Nitrosodiäthylanilin und p-Nitrobenzylcyanid in Alkohol bei Gegenwart geringer Mengen Alkali (E., S., B. 32, 2346; D.R.P. 109486; C. 1900 II, 407). — Stahlblauglänzende Nadelchen aus Alkohol, die in dünnen Schichten violettroth erscheinen. Schmelzp.: 152°. Unzersetzlich flüchtig. Der Dampf ist braungelb. Ziemlich leicht löslich in $CHCl_3$, schwer in Aether, löslich in heissem Alkohol, Eisessig und Ligroin. Die Lösungen sind tief kirschroth gefärbt. Seide und Wolle werden von verdünnter alkoholischer oder essigsaurer Lösung violettrosa gefärbt. Zerfällt durch Kochen mit Hydrazinchlorhydrat in Alkohol in p-Nitrobenzoesäureäthylester, Blausäure und 1,1-Diäthylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 583); bei Anwendung von Anilinchlorhydrat bildet sich symmetrisches Diphenyl-p-Nitrobenzenylamidin (S., B., B. 34, 121). — $C_{18}H_{18}O_2N_4.HCl$. Citronengelbes Pulver (aus Chloroform + Ligroin). Schmelzp.: 194°. Wird von Wasser leicht zerlegt (S., B.).

4-Methylcarbaminyläthylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{14}H_{17}O_2N_5 = CH_3.CH(CO.NH_2).N(CH_2).C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. Dunkelviolette Blättchen. Schmelzp.: 205–210°. Leicht löslich in heissem Alkohol (S., K., B. 36, 762).

4-Methyl- α -cyanoäthylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{13}H_{16}O_2N_5 = CH_3.CH(CN).N(CH_3).C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. B. Durch Condensation von p-Nitroso-Methyl- α -cyanoäthyl-anilin mit p-Nitrobenzylcyanid in alkoholischer Lösung bei Gegenwart einiger Tropfen Ammoniak (S., K., B. 36, 759). — Bronze glänzende Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 142°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aether.

4-Methylcarbaminylbenzylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{23}H_{19}O_3N_5 = (CH_3)[C_6H_5.CH(CO.NH_2)]N.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. B. Aus der Nitrosoverbindung des α -Carbaminylbenzyl-Methylanilins und p-Nitrobenzylcyanid bei Gegenwart von NH_3 in alkoholischer Lösung (S., G., B. 35, 3356). — Purpurfarbige Pyramiden aus Alkohol. Zersetzt sich gegen 200°. Sehr wenig löslich in Wasser mit gelber Farbe.

4-Methyl- α -cyanobenzylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl $C_{23}H_{17}O_2N_5 = (CH_3)[C_6H_5.CH(CN)]N.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. B. Aus dem p-Nitroso-derivat des Methyl- α -Cyanobenzylanilins und p-Nitrobenzylcyanid bei Gegenwart von Piperidin in alkoholischer Lösung (S., G., B. 35, 3354). — Dunkelrothes Pulver. Schmelzpunkt: 174° (unter Zersetzung). Wird in saurer alkoholischer Lösung beim Erwärmen sofort gespalten.

* p-Phenylendiaminmonosulfonsäure $C_6H_5O_3N_2S + 2H_2O = C_6H_5(NH_2)_2.SO_3H + 2H_2O$ (S. 595). B. Bei der Einwirkung von $NaHSO_3$ auf Chinondichloridiimid oder aus dem Oxydationsproduct, welches aus p-Phenylendiamin durch Oxydation mit $K_2Cr_2O_7$ in essigsaurer Lösung entsteht, durch Einwirkung von $NaHSO_3$ (E. u. H. ERDMANN, D.R.P. 64908; *Frdl.* III, 40). — $Na.C_6H_7O_3N_2S + 4H_2O$. Compacte Krystalle. Leicht löslich.

1-Dimethylamino-4-Aminobenzolsulfonsäure(2) $C_8H_{12}O_3N_2S = (CH_3)_2N.C_6H_3(NH_2).SO_3H$. B. Aus der entsprechenden Nitrodimethylanilinsulfonsäure durch Reduction (KALLE & Co., D.R.P. 124907; *Frdl.* VI, 91). — Compacte Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Mit Eisenchlorid erfolgt Rothfärbung. Durch Oxydation mit Dimethylanilin und Natriumthiosulfat entsteht ein blauer Farbstoff.

* **4-Amino-1-Anilinobenzolsulfonsäure(2)**, p-Aminodiphenylaminmonosulfonsäure $C_{12}H_{12}O_3N_2S = C_6H_5.NH.C_6H_3(SO_3H).NH_2$ (S. 595). Verwendung zur Darstellung von schwarzen Disazofarbstoffen: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 101274; *Frdl.* V, 514.

p-Aminodiphenylaminsulfonsäure(x) $C_{12}H_{12}O_3N_2S = C_{12}H_{11}N_2(SO_3H)$. B. Durch Einwirkung von SO_2 auf Nitroso-Diphenylhydroxylamin, neben p-Aminodiphenylamin (S. 379) (BAMBERGER, BUESDORF, SAND, B. 31, 1514). — Giebt bei der Destillation mit Chlorammonium p-Aminodiphenylamin.

2',4'-Dinitro-4-Aminodiphenylaminsulfonsäure $C_{12}H_{10}O_7N_4S = (NO_2)_2.C_6H_3.NH.C_6H_3(SO_3H).NH_2$. B. Aus Dinirochlorbenzol und p-Phenylendiaminmonosulfonsäure (s. o.) (Höchster Farbw., D.R.P. 109353; C. 1900 II, 297). — Fällt aus dem Natriumsalz durch Säuren als citronengelbes Pulver. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien auf 140–180° einen blauschwarzen Baumwollfarbstoff. — Natriumsalz. Carmoisinrothe Blättchen (aus Wasser).

4-Amino-4'-Oxydiphenylaminsulfonsäure(2') $C_{12}H_{12}O_4N_2S = HO.C_6H_4.NH.C_6H_3(SO_3H).NH_2$. B. Aus Nitrooxydiphenylaminsulfonsäure (aus p-Nitrochlorbenzol-o-Sulfonsäure und p-Aminophenol) durch Reduction mit Eisen (H. F., D.R.P. 109352; C. 1900 II,

296). — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien die Leukoverbindung eines blauen Farbstoffs.

4'-Nitro-4-Aminodiphenylaminsulfonsäure(2',3) $C_{12}H_{11}O_6N_3S_2 = (O_2N)(HO_2S)C_6H_3.NH.C_6H_4(SO_3H)(NH_2)$. *B.* Aus *p*-Phenylendiaminmonosulfonsäure (S. 392) und *p*-Nitrochlorbenzolsulfonsäure in alkalischer Lösung (CASSELLA & Co., D.R.P. 116351; C. 1901 I, 73). — Diazotirbar. Verwendung zur Darstellung schwarzer secundärer Disazofarbstoffe: C. & Co.

4-Amino-4'-Oxydiphenylaminsulfonsäure(2)-Carbonsäure(3) $C_{13}H_{12}O_6N_2 = (HO)(HO_2C)C_6H_3.NH.C_6H_3(SO_3H).NH_2$. *B.* Man reducirt das Condensationsproduct von *p*-Nitrochlorbenzol-*o*-Sulfonsäure mit *p*-Aminosalicylsäure (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 122288; C. 1901 II, 250). — Verwendung zur Herstellung schwarzer Disazofarbstoffe: A.-G. f. A.-F.

Sulfonsäuren des 4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamins entstehen aus Phenolblau (S. 396) durch Behandlung mit Sulfiten oder Bisulfiten (GRIEY, D.R.P. 129024, 129283, 132221; C. 1902 I, 549, 690; 1902 II, 81). — Verwendung derselben für Schwefel-farbstoffe: vgl. auch G., D.R.P. 135410; C. 1902 II, 1233.

***p*-Aminophenyltolylaminmonosulfonsäuren, *p*-Aminophenylxylylamin- und *p*-Aminophenylnaphtylamin-Sulfonsäuren.** Verwendung zur Darstellung von schwarzen Disazofarbstoffen: A.-G. f. A.-F., D.R.P. 101274, 106725; C. 1899 I, 954; 1900 I, 704.

***p,p*-Diaminodiphenylharnstoffdisulfonsäure** $C_{18}H_{14}O_4N_4S_2 = (SO_3H)^2(NH_2)^2C_6H_3.NH.CO.NH.C_6H_3(NH_2)^2(SO_3H)^2$. *B.* Man behandelt entweder 4-Nitranilinsulfonsäure(3) mit Phosgen und reducirt das Condensationsproduct oder man lässt Phosgen auf *p*-Phenylendiaminmonosulfonsäure (S. 392) einwirken (BAYER & Co., D.R.P. 140613; C. 1903 I, 1009). — Farblose Nadeln. Schwer löslich in Wasser. Giebt mit Natriumnitrit in saurer Suspension eine unlösliche gelbe Tetrazoverbindung.

***p*-Phenylendiamindsulfonsäure(2,6)** $C_6H_5O_6N_2S_2 = (NH_2)_2C_6H_2(SO_3H)_2$. *B.* Durch Reduction von Aminoazobenzoltrisulfonsäure mit $SnCl_2$ + rauchender Salzsäure, neben Sulfanilsäure (JUNGHANN, NEUMANN, B. 33, 1368). Aus *p*-Phenylendiaminsulfat (Hptw. Bd IV, S. 580) und rauchender Schwefelsäure bei 140° (REVERDIN, D.R.P. 47426; *Frdl.* II, 312). — Nadelchen aus Wasser. In 100 Thln. Wasser von 14,5° lösen sich 22,9 Thle. Disulfonsäure. Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Brom färbt die wässrige Lösung erst grasgrün, dann olivenbraun. Oxydationsmittel färben sie intensiv violett. $AgNO_3$ wird reducirt. Salpetrige Säure liefert eine Diazoverbindung, welche mit Naph-tol tief dunkelblaue Farbstoffe erzeugt. Mit rauchender Salpetersäure entsteht Pikrin-säure. — $Na.C_6H_7O_6N_2S_2$. Nadeln aus Wasser. Krystallisirt mit 3 und mit 6 Mol. Wasser. Die wässrige Lösung fluorescirt bläulich. Sehr wenig löslich in Alkohol. — Baryumsalz. Nadeln. 100 Thle. Wasser von 21° lösen 11,9 Thle. wasserfreies Salz.

Aminodiphenylaminsulfonsäure $C_{12}H_{12}O_6N_2S_2$. *B.* Durch Reduction von Nitrodiphenylaminsulfonsäure (GNEHM, WARDEBERG, Z. *Ang.* 1899, 1054). — $Ba.C_{12}H_{10}O_6N_2S_2$.

***Tetraaminodiphenylparazophenylen** $C_{18}H_{18}N_6 + H_2O = C_6H_4 \begin{matrix} N.C_6H_3(NH_2)_2 \\ \diagdown \\ N.C_6H_3(NH_2)_2 \end{matrix}$
+ H_2O (S. 595). Verwendung für indulinartige Farbstoffe: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 79410; *Frdl.* IV, 446.

***Azomethine aus *p*-Phenylendiamin und Aldehyden (S. 596—598).** **Bis-dimethylaminanil des Glyoxals** $C_{13}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:HC.CH:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. *B.* Aus Glyoxal (Spl. Bd. I, S. 485) und *p*-Aminodimethylanilin (S. 379) in neutraler Lösung und Sodalösung (v. PECHMANN, SCHMITZ, B. 31, 294). — Gelbbraune Blättchen aus Xylol. Schmelzp.: 256—257°. Leicht löslich in $CHCl_3$, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Die gelbgrüne Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch einen Tropfen Salpetersäure tiefroth. Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin entsteht Glyoxalosazon (Hptw. Bd. IV, S. 755).

Aminoanil des *p*-Dimethylaminobenzaldehyds, *p*-Dimethylaminobenzyliden-amino-Anilin $C_{15}H_{17}N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_4.CH:N.C_6H_4.NH_2$. *B.* Aus *p,p'*-Tetramethyl-diaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) und *p*-Phenylendiamin (GUYOT, GRANDERYE, C. r. 134, 551). — Hellgelbe, in Eisessig roth lösliche Krystalle.

****p*-Benzylidenaminodimethylanilin, *p*-Dimethylaminophenyl-Azomethin-Phenyl** $C_{15}H_{16}N_2 = C_6H_5.CH:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 596, Z. 19 v. o.). *B.* Aus dem Additionsproduct der *p*-Dimethylaminophenylthionaminsäure (S. 384) mit Benzaldehyd durch Erhitzen oder Einwirkung von Alkali (FRANCKE, B. 31, 2181).

***p*-Nitrobenzylidenaminodimethylanilin** $C_{15}H_{15}O_2N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.NO_2$. *B.* Aus *p*-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und Dimethylphenylendiamin

(S. 379) (SACHS, BARSCHALL, *B.* 35, 1239). — Rothe Krystalle. Schmelzp.: 217°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol und Benzol.

2,4-Dinitrobenzylidenaminodimethylanilin $C_{15}H_{16}O_6N_4 = C_6H_5(NO_2)_2CH:N.C_6H_4.N(CH_3)_2 + H_2O$. *B.* Aus 2,4-Dinitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 55) und p-Nitrosodimethylanilin (Spl. Bd. II, S. 150) in Alkohol bei Gegenwart von Krystallsoda oder calcinirter Soda oder Trinatriumphosphat (S., KEMPF, *B.* 35, 1226; D.R.P. 121745; *C.* 1901 II, 69). — Grün metallisch glänzende Nadeln (aus Aceton) oder rothbraune Nadeln aus Nitrobenzol, Eisessig oder Ligroin. Schmelzp.: 193° (bei raschem Erhitzen unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether. Liefert durch Spaltung mit verdünnten Säuren in der Kälte 2,4-Dinitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und p-Aminodimethylanilin (S. 379).

2,4,6-Trinitrobenzylidenaminodimethylanilin $C_{15}H_{13}O_6N_5 = C_6H_2(NO_2)_3.CH:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. *B.* Durch Condensation von 2,4,6-Trinitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 56) mit Nitrosodimethylanilin (Spl. Bd. II, S. 150) in Aceton bei Gegenwart von Soda unter Rückfluss (S., EVERDING, *B.* 36, 960). — Schwarzgrüne, metallglänzende, rhombische Blättchen aus Benzoesäureester; Nadeln aus Nitrobenzol (mit 1 Mol. Krystallnitrobenzol). Zersetzt sich explosionsartig bei 268°. Schwer löslich in organischen Mitteln mit röthlich-violetter Farbe.

p-Aminobenzylidenaminodimethylanilin $C_{15}H_{17}N_3 = NH_2.C_6H_4.CH:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. *B.* Aus p-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 12) und p-Aminodimethylanilin (S. 379) (in Form seines $SnCl_2$ -Doppelsalzes) (MÖHLAU, *B.* 31, 2252). — Gelbe Blättchen oder Prismen (aus verdünntem Methylalkohol). Schmelzp.: 191–192°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aether, leicht in Alkohol, Pyridin und Dimethylanilin. In verdünnten Säuren mit orangegelber Farbe löslich, die bald verblasst, da die Verbindung in ihre Componenten zerlegt wird. In Eisessig mit rother Farbe löslich.

***p-Dimethylaminobenzylidenaminodimethylanilin** $C_{17}H_{21}N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_4.CH:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 596, Z. 26 v. o.). *B.* {... (BENDER, ...); vgl. auch: MÖHLAU, *B.* 31, 2252). — Schmelzp.: 229–230°. Zieht an der Luft leicht HCl an und färbt sich dabei roth. — $C_{17}H_{21}N_3 \cdot 2HCl$. Rhombische Tafeln oder Prismen (aus verdünnter Salzsäure), die im auffallenden Lichte schwärzlich-grün, im durchfallenden tieftroth gefärbt erscheinen. Färbt tannirte Baumwolle bräunlichroth.

p-Diäthylaminobenzylidenaminodimethylanilin $C_{19}H_{25}N_3 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.CH:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. *B.* Durch Einrühren von 50 g salzsaurem p-Nitrosodimethylanilin in die heisse Lösung von 50 g Paraformaldehyd und 26,6 g Diäthylanilin in 130 g conc. Salzsäure (M., *B.* 31, 2253). — Gelbe mikroskopische Nadelchen oder dunkelgelbe derbe Prismen aus Methylalkohol. Schmelzp.: 140–141°. Unlöslich in Wasser und Aether, schwer löslich in kaltem Methyl- und Aethylalkohol. — Chlorhydrat. Rothe prismatische Krystalle mit stahlblauem Glanz aus Salzsäure. In Wasser, Alkohol und Essigsäure sehr leicht löslich mit orangegelber bis gelber Farbe.

p-Nitrobenzylidenaminodiäthylanilin $C_{17}H_{19}O_2N_3 = O_2N.C_6H_4.CH:N.C_6H_4.N(C_2H_5)_2$. *B.* Aus p-Nitrobenzylchlorid (Spl. Bd. II, S. 57) und p-Nitrosodiäthylanilin (Spl. Bd. II, S. 154) in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natronlauge (S., B., *B.* 35, 1238). Aus p-Nitrobenzaldehyd und 1,1-Diäthylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 583) in alkoholischer Lösung (S., B.). — Rothbraune Krystalle. Schmelzp.: 142,5°. Liefert durch Säurespaltung p-Nitrobenzaldehyd und Diäthyl-p-Phenylendiamin.

2,4-Dinitrobenzylidenaminodiäthylanilin $C_{17}H_{20}O_6N_4 = C_6H_3(NO_2)_2.CH:N.C_6H_4.N(C_2H_5)_2 + H_2O$. *B.* Aus 2,4-Dinitrotoluol und p-Nitrosodiäthylanilin in Alkohol bei Gegenwart von Krystallsoda (S., K., *B.* 35, 1227). — Grün. Schmelzp.: 173° (unter Zersetzung).

Benzaldehydderivat des 4-Amino-4'-Chlordiphenylamin $C_{18}H_{15}N_2Cl = C_6H_4Cl.NH.C_6H_4.N:CH.C_6H_5$. *B.* Aus 4-Amino-4'-Chlordiphenylamin (S. 380) und Benzaldehyd in alkoholischer Lösung (JACOBSON, STRÜBE, *A.* 303, 315). — Gelbe Blätter (aus Alkohol). Schmelzp.: 144°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ligroin und Aether.

Benzaldehydderivat des 2'-Nitro-4-Aminodiphenylamins $C_{19}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.N:CH.C_6H_5$. *B.* Aus der Base (S. 380) und Benzaldehyd (BANDROWSKI, *C.* 1900 II, 852). — Dunkelrothe Krystalle. Schmelzp.: 98–99°.

Benzaldehydderivat des 4'-Nitro-4-Aminodiphenylamins (vgl. S. 380) $C_{18}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.N:CH.C_6H_5$. Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 219°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol (BAN., *C.* 1900 II, 852).

Benzaldehydderivat des 4-Amino-4'-Aethoxydiphenylamins s. *Hptw.* Bd. IV, S. 584, Z. 6 v. u.

2,4-Dinitrobenzaldehydderivat des a-Methyl-carbaminyläthyl-p-Phenylendiamins $C_{17}H_{17}O_6N_5 = C_6H_3(NO_2)_2.CH:N.C_6H_4.N(CH_3).CH(CO.NH_2).CH_3$. *B.* Das Spaltungsproduct aus 4-Methylcarbaminyläthylaminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl (S. 390)

wird mit 2,4-Dinitrobenzaldehyd combinirt (S., KRAFFT, B. 36, 763). — Braune Nadeln. Schmelzp.: 235—238°.

Dibenzylidenderivat des Aethylendiphenyl-p-tetramins $C_2H_4(NH.C_6H_4.N:CH.C_6H_5)_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 587, Z. 17 v. o.*

Bis-p-chlorbenzyliden-p-Phenylendiamin $C_{20}H_{14}N_2Cl_2 = C_6H_4(N:CH.C_6H_4Cl)_2$. B. Aus 2 Mol. p-Chlorbenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 8) und 1 Mol. p-Phenylendiamin in heissem Alkohol (v. WALTHER, RÄTZE, *J. pr.* [2] 65, 266). — Blätchen aus Benzol. Schmelzp.: 200°.

Bis-p-aminobenzyliden-p-Phenylendiamin $C_{20}H_{18}N_4 = C_6H_4(N:CH.C_6H_4.NH_2)_2$. B. Aus p-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 12) und p-Phenylendiamin (M., B. 31, 2254). — Gelbe Krystalle (aus Aceton). Schmelzp.: 190°.

*Bis-p-dimethylaminobenzyliden-p-Phenylendiamin $C_{24}H_{26}N_4 = C_6H_4[N:CH.C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$ (S. 596, Z. 2 v. u.). Schmilzt rasch erhitzt, bei 277—278°. Leicht löslich in heissem Dimethylanilin, sonst unlöslich (M., B. 31, 2254). — * $C_{24}H_{26}N_4 \cdot 2HCl + 5H_2O$. Fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht löslich in siedendem Wasser mit orangegelber Farbe, die auf Zusatz von viel Wasser verblasst. Färbt tannirte Baumwolle röthlichbraun.

Bis-p-diäthylaminobenzyliden-p-Phenylendiamin $C_{28}H_{34}N_4 = C_6H_4[N:CH.C_6H_4.N(C_2H_5)_2]_2$. B. Aus p-Nitrosodiäthylanilin und Diäthylanilin in heisser conc. Salzsäure bei Gegenwart von Formaldehyd (M., B. 31, 2255). — Goldgelbe Nadeln aus Dimethylanilin. Schmelzp.: 206,5—207,5°. Ziemlich leicht löslich in heissem Dimethylanilin, unlöslich in Wasser und Benzol, sonst schwer löslich. — $C_{28}H_{34}N_4 \cdot 2HCl + 7H_2O$. Stahlblau glänzende, rothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol.

Bis-p-äthylamino-m-methylbenzyliden-p-Phenylendiamin $C_{26}H_{30}N_4 = C_6H_4[N:CH.C_6H_3(CH_3).NH.C_2H_5]_2$. B. Aus Paraformaldehyd, Äthyl-o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 248) und p-Nitrosodimethylanilin in heisser conc. Salzsäure (M., B. 31, 2256). — Dunkelgelbe Prismen aus Dimethylanilin. Schmelzp.: 234—235°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in heissem Dimethylanilin. — Chlorhydrat. Rothe stahlblauglänzende Nadeln (aus sehr verdünnter Salzsäure).

*Aminobenzyliden-p-Aminodiphenylamin $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5.NH.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.OH$ (S. 597). a) *o-Oxyderivat (S. 597). Setzt sich beim Kochen mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung in Salicylaldehydphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 759) und p-Aminodiphenylamin (S. 379) um (BAMBERGER, BUESDORF, SAND, B. 31, 1521).

Salicylaldehydderivat des 4-Amino-4'-Chlordiphenylamins $C_{19}H_{15}ON_2Cl = C_6H_4Cl.NH.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.OH$. B. Beim Erwärmen einer alkoholischen Lösung des 4-Amino-4'-Chlordiphenylamins (S. 380) mit Salicylaldehyd (Spl. Bd. III, S. 49) (J., Str., A. 303, 315). — Gelbe Blättchen (aus Benzol). Schmelzp.: 170°. Leicht löslich in Alkohol.

Salicylaldehydderivat des Tetrachlor-4-Aminodiphenylamins (vgl. S. 380) $C_{19}H_{12}ON_2Cl_4 = ClC_6H_4.NH.C_6H_4Cl_3.N:CH.C_6H_4.OH$. Schmelzp.: 153—154° (J., C. 1898 II, 36).

Salicylaldehydderivat des Aethylendiphenyl-p-tetramins $C_2H_4(NH.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.OH)_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 587, Z. 21 v. o.*

*p-Phenylendiamin und Ketone (S. 598). p-Dimethylaminoanil des Pentantrions $C_{15}H_{16}O_2N_2 = (CH_3.CO)_2C:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. B. Aus Acetylaceton und p-Nitrosodimethylanilin in alkoholisch-alkalischer Lösung (SACHS, BARSCHALL, B. 34, 3051; S., RÖHMER, B. 35, 3310). — Orangegelbe Krystalle. Schmelzp.: 73°. Sehr leicht löslich. Wird durch Schwefelsäure in Aminodimethylanilin (S. 379) und Pentantrion zerlegt. Färbt sich nach etwa 6 Monaten dunkler unter Bildung von Pentantrion.

p-Aminoanil des Bisdimethylaminobenzophenons und Derivate s. p-Amino-phenylauramin und Derivate, *Hptw. Bd. IV, S. 1173—1174 und Spl. zu Bd. IV, S. 1175*.

p-Dimethylaminoanil des Bisdimethylaminobenzophenons, N-p-Dimethylaminophenylauramin $C_{25}H_{30}N_4 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:C(C_6H_4.N(CH_3)_2)_2$. Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 178°. Schwer löslich in Alkohol (Höchster Farbw., D.R.P. 44077; *Frdl.* II, 25).

Didesyl-p-Phenylendiamin $C_{34}H_{26}O_2N_2 = C_6H_4[NH.CH(C_6H_5).CO.C_6H_5]_2$. B. Aequivalente Mengen von p-Phenylendiamin und Benzoin werden mit 3g Phenylendiaminchlorhydrat erhitzt (JAPP, MELDRUM, *Soc.* 75, 1045). — Gelbe Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 257° (bei 230° Erweichung).

Diacetylderivat $C_{35}H_{32}O_4N_2 = C_3H_7O_2N_2(C_2H_5O)_2$. Farblose Nadeln aus Amylalkohol. Schmelzp.: 279° (J., M., *Soc.* 75, 1045).

p-Dimethylaminoanil des Methylphenyltriketons $C_{18}H_{19}O_2N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:C \begin{matrix} \text{CO.CH}_3 \\ \text{CO.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Aus Benzoylaceton und Nitrosodimethylanilin in alkoholischer Lösung

bei Gegenwart von Natronlauge (1,36) in der Kälte (SACHS, RÖHMER, *B.* 35, 3314). — Braunrothe Nadeln. Schmelzp.: 99°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Liefert durch Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure Methylphenyltriketon.

4-Dimethylaminoanil des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{18}H_{18}ON_4 =$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{C}=\text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ (\text{CH}_3)_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{C} \cdot \text{CO} > \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5. \end{array}$$
B. Analog der Diäthylverbindung (s. u.) (SACHS, BAR-SCHALL, *B.* 35, 1438). — Schwarzgrüne Krystalle. Schmelzp.: 187°. Beim Schütteln der ätherischen Lösung mit verdünnter Schwefelsäure entsteht 1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolon(5).

4-Diäthylaminoanil des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{20}H_{22}ON_4 =$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{C}=\text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ (\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{C} \cdot \text{CO} > \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5. \end{array}$$
B. Aus Nitrosodiäthylanilin und Phenylmethylpyrazolon in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von etwas Soda (S., B., *B.* 35, 1438). — Schwarzgrüne Krystalle. Schmelzp.: 117°. In Alkohol mit kirschrother Farbe löslich.

4-Methyl- α -Cyanoäthylaminoanil des 1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolons(5)
 $C_{20}H_{19}ON_5 =$

$$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \cdot \text{C}=\text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CN}) \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{C} \cdot \text{CO} > \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5. \end{array}$$
 Bordeauxrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 190°. Leicht löslich in Aether (S., KRAFT, *B.* 36, 760).

*p-Phenylendiamin und Chinone (*S.* 598—600). Spectrum der Indophenole: BAYRAC, CAMICHEL, *C. r.* 132, 338.

*Benzochinon-p-Dimethylaminoanil, Phenolblau $C_{14}H_{14}ON_2 = O : C_6H_4 : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (*S.* 598—599). *B.* Durch Einwirkung der Luft auf alkalische Lösungen von 4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamin (*S.* 381) (GNEHM, *B.* 35, 3085). — Lichtabsorption: C., B., *C. r.* 132, 485, 882. Liefert bei der Reduction 4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamin (GN.). Durch Behandlung mit Sulfiten entstehen p-Sulfonsäuren des 4-Dimethylamino-4'-Oxydiphenylamins (GEIGY, D.R.P. 129024, 129325, 132221; *C.* 1902 I, 549, 690; 1902 II, 81). Verwendung für Schwefelfarbstoffe: Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 132212; *C.* 1902 II, 172; Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 141752; *C.* 1903 I, 1383.

Ueber Sulfonsäuren des Phenolblaus s. auch GEIGY, D.R.P. 129024, 129325; *C.* 1902 I, 549, 690.

Dimethylaminoanil des Trichlorchinons $O : C_6HCl_3 : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 335.

Dimethylaminoanile des Toluchinons $O : C_6H_3(CH_3) : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 357 u. *Spl.* Bd. III, S. 265.

Dimethylaminoanil des α -Naphtochinons $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : C_{10}H_6 : O$ s. Naphtolblau *Hptw.* Bd. III, S. 371 u. *Spl.* Bd. III, S. 274.

Naphtochinon-p-Phenylendiamin $C_{16}H_5O_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 376.

2-Brom- α -Naphtochinon-3-p-Phenylendiamin $C_{16}H_{11}O_2N_2Br =$

$$\begin{array}{c} \text{CO} \cdot \text{CBr} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{C}_6\text{H}_4 < \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2 \end{array}$$
B. Durch Zugeben von 1 Mol.-Gew. 2,3-Dibrom-1,4-Naphtochinon zu einer fast bis zum Sieden erhitzten Lösung von 1 At.-Gew. Natrium und 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin in wenig Alkohol und $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen (LINDENBAUM, *B.* 34, 1052). — Tiefblaue Blättchen aus Alkohol. Schmilzt noch nicht bei 350°. Schwer löslich in Aether und Benzol, leichter in heissem Alkohol und Eisessig. Lösung in Natriumalkoholat blau, in conc. Schwefelsäure purpurroth.

Derivate des p-Aminophenylhydroxylamins $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot OH$. Diamino-Glyoxim-N-phenyläther $C_{14}H_{14}O_2N_4 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CH \cdot HC \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Aus

Nitrosoanilin und Diazomethan in ätherischer Lösung (v. PECHMANN, SCHMITZ, *B.* 31, 295). — Mikrokrystallinisches rothes Pulver. Schmelzp.: 208°. Etwas löslich in Wasser, sonst schwer löslich oder unlöslich.

Tetramethyldiamino-Glyoxim-N-phenyläther $C_{18}H_{22}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CH \cdot HC \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Beim Eintragen von Nitrosodimethylanilin in eine

$$\begin{array}{c} \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \quad \text{O} \end{array}$$
 ätherische Diazomethanlösung (neben einer in silberglänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt: 224—225° krystallisirenden Verbindung) (v. P., SCH., *B.* 31, 293). — Rothe Nadelchen aus $CHCl_3$. Schmelzp.: 245° (unter Zersetzung). Löslich in Alkohol und $CHCl_3$ mit rother, in Eisessig mit violetter Farbe. Wird von verdünnten Mineralsäuren in Glyoxal

einerseits, Nitroso- und Amino-Dimethylanilin (S. 379) andererseits gespalten. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin entsteht Glyoxalosazon (Hptw. Bd. IV, S. 755). Alkoholische Kalilauge greift die Verbindung nur langsam an, unter Bildung von p-Azoxymethylamin. Bei der Reduktion mit Zinn + Eisessig entsteht p-Aminodimethylanilin, beim Erwärmen mit CrO_3 tritt Chinongeruch auf.

Tetraäthyl-diamino-Glyoxim-N-phenyläther $C_{22}H_{30}O_2N_4 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.N.CH.HC.N.C_6H_4.N(C_2H_5)_2$. Rothe Nadelchen (aus phenolhaltigem Benzol oder $CHCl_3$

+ Aether). Schmelzpt.: 204° (v. P., Sch., B. 31, 295).

Tetraäthyl-di-p-aminodi-o-oxy-Glyoxim-N-phenyläther $C_{22}H_{30}O_4N_4 = (C_2H_5)_2N.C_6H_3(OH).N.CH.HC.N.C_6H_3(OH).N(C_2H_5)_2$. B. Aus m-Oxy-p-Nitrosodiäthylanilin und

Diazomethan in ätherischer Lösung (in geringer Ausbeute) (v. P., Sch., B. 31, 296). — Dunkelgrüne Nadelchen aus Benzol. Schmelzpt.: 168° . Leicht löslich in Benzol mit rother Farbe. In Alkalien mit tiefblauer Farbe löslich.

* Phenylendiaminderivate unbekannter Constitution (S. 600).

Nitroaminooxydiphenylamin $C_{12}H_{11}O_3N_3 = NO_2 - \text{C}_6\text{H}_4 - \text{NH}_2 - \text{NH} - \text{C}_6\text{H}_4 - \text{OH}(p)$ oder

$NH_2 - \text{C}_6\text{H}_4 - NO_2 - NH - C_6\text{H}_4 - OH(p)$. B. Aus 4-Oxy-2',4'-Dinitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 399) durch partielle Reduktion (KALLE & Co., D.R.P. 128087; C. 1902 I, 447). — Braunrothe Nadeln. Schmelzpt.: $204 - 205^\circ$. Bei der Condensation mit 2 Mol. 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) entsteht ein Condensationsproduct (rothe Nadeln aus Aceton; Schmelzpt.: $180 - 182^\circ$), welches mit Schwefelalkali einen blauen Baumwollfarbstoff giebt.

2. *Basen $C_7H_{10}N_2$ (S. 600—640).

1) *2,3-Toluyldiamin, 2,3-Diaminotoluol $(CH_3)_1C_6H_3(NH_2)_2^{2,3}$ (S. 600). 6-Chlor-2,3-Toluyldiamin $C_7H_8N_2Cl = (CH_3)_1C_6H_2(NH_2)_2^{2,3}Cl$. B. Durch Reduktion von 2,3-Dinitro-6-Chlortoluol mittels $SnCl_2 + HCl$ (COHN, M. 22, 477). — Schmelzpt.: $46 - 47^\circ$ (aus 1 Ligroin + 2 Benzol). Giebt mit Dioxysäure (Spl. Bd. I, S. 435) ein Azin (weisse Nadelchen vom Schmelzpt.: $201 - 203^\circ$).

2) *2,4-Toluyldiamin, 2,4-Diaminotoluol, m-Toluyldiamin $CH_3.C_6H_3(NH_2)_2$ (S. 601—608). Giebt beim Kochen mit Schwefel in Alkohol eine Schwefelverbindung vom Schmelzpt.: 145° (KALLE & Co., D.R.P. 86096; Frdl. IV, 1055); Einwirkung von Schwefel s. ferner: CLAYTON Anilin Co., D.R.P. 120504; C. 1901 I, 1127; CASSELLA & Co., D.R.P. 139430, 141576; C. 1903 I, 608, 1199. Beim Erhitzen mit Thiodiglykolsäure bzw. Bernsteinsäure und Alkalipolysulfiden entstehen braune Schwefelfarbstoffe (GEIGY & Co., D.R.P. 125587; C. 1901 II, 1243). Liefert mit Formaldehyd in neutraler wässriger oder alkoholischer Lösung Anhydroformaldehyd-m-Toluyldiamin (S. 402), während in saurer Lösung Tetraaminoditylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) entsteht (ULLMANN, Näf, B. 33, 913). Die zur Methylgruppe p-ständige Aminogruppe besitzt — z. B. im Verhalten gegen 1,4-Diketone — grössere Reaktionsfähigkeit als die o-Aminogruppe (BÜLOW, B. 33, 2364); beim Erhitzen des Chlorhydrats mit Arylaminen oder Resorcin wird nur die p-ständige NH_2 -Gruppe ausgetauscht (BAYER & Co., D.R.P. 80977, 82640; Frdl. IV, 83, 87). Durch Condensation mit o- oder p-Chlornitrobenzolsulfonsäure entstehen Producte, welche durch Erhitzen mit Schwefel + Schwefelnatrium braune Farbstoffe liefern (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 107061, 107521; C. 1900 I, 880, 1055). Beim Erhitzen mit Naphtol (bzw. Naphtylaminen), Schwefel und Chlorzink entstehen orangefarbene Acridinfarbstoffe (GEIGY, D.R.P. 130360; C. 1902 I, 1032); über die Verwendung für Acridinfarbstoffe vgl. ferner: TERRISSE, DARIER, D.R.P. 107517; C. 1900 I, 1054; Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 118075, 118076; C. 1901 I, 602. Verwendung für Azofarbstoffe: A.-G. f. A.-F., D.R.P. 77625, 90010; Frdl. IV, 943, 1015; C. & Co., D.R.P. 108215, 111744; C. 1900 I, 1056; 1900 II, 610; Höchster Farb., D.R.P. 113931; C. 1900 II, 751; OEHLER, D.R.P. 121438; C. 1901 II, 76.

5-Chlor-2,4-Diaminotoluol $C_7H_8N_2Cl = CH_3.C_6H_2Cl(NH_2)_2$. B. Durch Reduktion der entsprechenden Dinitroverbindung (Spl. Bd. II, S. 57) mit Sn und HCl (REVERDIN,

CRÉPIEUX, *B.* 33, 2507). Aus dem Diacetylderivat, welches durch Chloriren von Diacetylolyldiamin (Hptw. Bd. IV, S. 602) in Eisessig entsteht, durch Verseifung (MORON, *Soc.* 77, 1209). — Blättchen oder rechtwinkelige Platten aus Benzol. Schmelzp.: 120° bis 121° (M.); 123° (R., C.). Sehr leicht löslich in Wasser. Nach Austausch von NH₂ gegen Cl resultirt 2,4,5-Trichlortoluol (Hptw. Bd. II, S. 48). Liefert mit Diazokörpern Aminoazo-Verbindungen (M., *Soc.* 81, 95). — Das Monoacetylderivat schmilzt bei 170°, das Diacetylderivat über 250°.

Nitroso-m-Toluyldiamin C₇H₉ON₃ = CH₃.C₆H₂(NO)(NH₂)₂. *B.* Aus m-Toluyldiamin analog dem 4-Nitroso-m-Phenylendiamin (S. 369—370) (TÄUBER, WALDER, D.R.P. 123 375; *C.* 1901 II, 670). — Schmelzp.: 195°. Verwendung zur Darstellung brauner Schwefelfarbstoffe: CASSELLA & Co., D.R.P. 135 637; *C.* 1902 II, 1234. Verwendung für Azofarbstoffe: C. & Co., D.R.P. 128 858; *C.* 1902 I, 688.

*Nitrotoluyldiamin C₇H₉O₂N₃ = CH₃.C₆H₂(NO₂)(NH₂)₂ (*S.* 601, *Z.* 35 v. u.). Verwendung für Azofarbstoffe: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 83 534; *Frdl.* IV, 856; D.R.P. 105 349; *C.* 1900 I, 380; D.R.P. 111 453; *C.* 1900 II, 548; BAYER & Co., D.R.P. 98 843; *Frdl.* V, 619.

Methyltoluyldiamin C₈H₁₂N₂ = CH₃.C₆H₅(NH₂).NH.CH₃. a) 2-Methylamino-4-Aminotoluol. *B.* 4-Nitro-Methyl-o-toluidin (Spl. Bd. II, S. 247) wird mit Zinn oder Zinkstaub reducirt (GNEHM, BLUMER, *A.* 304, 106). — Farbloses Oel. Kp: 273°.

b) 2-Amino-4-Methylaminotoluol. Verwendung für Azinfarbstoffe: BAYER & Co., D.R.P. 92 014; *Frdl.* IV, 424. Verwendung zur Darstellung von Indulinen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 77 228; *Frdl.* IV, 385.

N-Nitrosoderivat C₈H₁₁ON₃ = (CH₃)¹C₆H₃(NH₂)²[N(CH₃).NO]⁴. *B.* Aus dem Nitrosamin des 2-Nitro-Methyl-p-toluidins (Spl. Bd. II, S. 264) durch 1-stdg. Erhitzen mit alkoholischem Schwefelammonium auf 100° (PINNOW, OESTERREICH, *B.* 31, 2928). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 83°. Leicht löslich in den meisten Solventien, ziemlich schwer in kaltem Benzol und Alkohol. — Pikrat C₈H₁₁ON₃.C₆H₅O₇N₃. Nadeln. Schmelzpunkt: 103—105°.

N-Nitroderivat C₈H₁₁O₂N₃ = (CH₃)¹C₆H₃(NH₂)²[N(CH₃).NO₂]⁴. *B.* Durch 1-stdg. Erhitzen von 2-Nitro-Methyl-p-tolylnitramin (Spl. zu Bd. IV, S. 1533) mit alkoholischem Schwefelammonium auf 100° (P., OE., *B.* 31, 2927). — Mattrothe Prismen. Schmelzp.: 83,5°. Schwer löslich in CS₂ und Ligroin, löslich in Methylalkohol, leicht löslich in den meisten anderen Solventien.

2-Amino-4-Methylamino-5-Nitrotoluol C₈H₁₁O₂N₃ = CH₃.C₆H₂(NO₂)(NH₂).NH.CH₃. *B.* Aus β-Dinitromethyltoluidin (Spl. Bd. II, S. 264, *Z.* 2 v. u.) durch alkoholisches Schwefelammonium (P., *J. pr.* [2] 62, 508). — Braune bronceglänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 168°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Ligroin.

2-Amino-4-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol C₈H₁₀O₄N₄ = CH₃.C₆H(NO₂)₂(NH₂).NH.CH₃. *B.* Bei 1-stdg. Erhitzen von 4,2 g 2,3,5-Trinitro-Methyl-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 265) mit 42 ccm Alkohol und 42 ccm Ammoniak (D: 0,91) auf 100° (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 535). Aus 2-Amino-3,5-dinitro-p-tolyl-Methylnitramin (Spl. zu Bd. IV, S. 1533) bei 2-stdg. Erhitzen mit der doppelten Menge Phenol auf 140—160° (S.). Aus 3,5-Dinitro-4-Methylaminokresol(2)-Aethyläther beim Erhitzen mit conc. absolut-alkoholischem Ammoniak auf 100° (S., *J. pr.* [2] 67, 559). — Orangefarbene Nadeln von gelbem Reflex. Schmelzp.: 206—208°. Bleibt bei 1-stdg. Kochen mit Essigsäureanhydrid unverändert.

N-Nitrosoderivat C₈H₉O₅N₅ = CH₃.C₆H(NO₂)₂(NH₂)[N(NO).CH₃]. *B.* Aus dem Nitrosamin des 2,3,5-Trinitro-Methyl-p-toluidins (Spl. Bd. II, S. 265) durch NH₃ (S., *J. pr.* [2] 67, 562). — Braungelbe Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 164°.

Dimethyltoluyldiamin C₉H₁₄N₂ = CH₃.C₆H₃(NH₂).N(CH₃)₂. a) 2-Dimethylamino-4-Aminotoluol. *B.* Durch Reduction von 4-Nitro-Dimethyl-o-toluidin (Spl. Bd. II, S. 248) mit SnCl₂ + HCl (ULLMANN, MÜHLHAUSER, *B.* 35, 332; MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, *C.* 1902 II, 377). — Gelbliches Oel, das an der Luft roth wird. Kp: 248° (uncorr.) (Mö., Kl., Ka.). Kp₇₆₀: 257—259° (unter schwacher Zersetzung) (U., M.). Löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Giebt beim Erhitzen mit Benzaldehyd und β-Naphtol ein bordeauxrothes Acridinderivat (U., D.R.P. 128 754; *C.* 1902 I, 610). — C₉H₁₄N₂.2HCl. Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 208°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aceton (M., Kl., Ka.). — C₉H₁₄N₂.H₂SO₄. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 209° (M., Kl., Ka.).

b) 2-Amino-4-Dimethylaminotoluol. *B.* Durch Reduction von 2-Nitro-Dimethyl-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 265) (Höchster Farbw., D.R.P. 69 188; *Frdl.* III, 398). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 54°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Benzol. Liefert durch Condensation mit Nitrosodialkylanilinen bezw. durch gemeinschaftliche Oxydation mit p-Diaminen rothe bis violette Azinfarbstoffe (H. F., D.R.P.

69188; *Frdl.* III, 398; D.R.P. 85231, 85232, 87560; *Frdl.* IV, 376—378). Condensation mit Aminoazobenzol u. s. w., zu scharlachrothen Safraninen: Farbw. Mühlheim, D.R.P. 86608; *Frdl.* IV, 380. Verwendung zur Darstellung von Aminoammoniumazofarbstoffen: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 118392; *C.* 1901 I, 653.

2,4-Bis-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol $C_9H_{12}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus einer siedenden conc. alkoholischen Lösung des 2,3,5-Trinitro-Methyl-p-toluidins (Spl. Bd. II, S. 265) durch Methylamin; entsteht in zwei Modificationen (S., *J. pr.* [2] 67, 547). — a) Rothe Blätter. Schmelztp.: 169—170°. Geht beim Lösen in viel kaltem Aceton, wobei die Gegenwart von Alkohol zu vermeiden ist, und beim Füllen mit Wasser in die gelbe Modification über. b) Gelbe Nadeln, von 110—140° an in die rothe Modification übergehend. Längere Erwärmung in irgend einem Lösungsmittel führt stets zur Bildung der rothen Substanz.

Beide Modificationen geben mit wässriger Kalilauge je nach den Concentrationsverhältnissen 3,5-Dinitrokresorcin (Spl. Bd. II, S. 577) und 3,5-Dinitro-2-Methylaminokresol (4).

4-N-Nitrosoderivat $C_9H_{11}O_5N_5 = (CH_3)_3C_6H(NO_2)_2^{3,5}(NH \cdot CH_3)_2[N(NO) \cdot CH_3]^4$. *B.* Aus dem Nitrosamin des 2,3,5-Trinitro-Methyl-p-toluidins (Spl. Bd. II, S. 265) durch Methylamin (S., *J. pr.* [2] 67, 561). — Hellgelbe Nadelchen (aus Aceton). Schmelztp.: 186—187°. In Eisessig sich etwas zersetzend. Giebt, in Eisessiglösung, mit $NaNO_2$ die entsprechende Dinitrosoverbindung (s. u.).

N,N'-Dinitrosoderivat $C_9H_{10}O_6N_6 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2[N(NO) \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus der rothen Modification des 2,4-Bismethylamino-3,5-Dinitrotoluols (s. o.) in lauwarmem Eisessig mittels $NaNO_2$ (S., *J. pr.* [2] 67, 560). — Fast weisse Blättchen (aus Alkohol). Schmelztp.: 132°. Sehr beständig, nur durch Kochen mit Eisessig sich zum Theil zersetzend.

2-Dimethylamino-4-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol $C_{10}H_{14}O_4N_4 = (CH_3)_3^1C_6H_2(NO_2)_2^{3,5}[N(CH_3)_2]^2(NH \cdot CH_3)^4$. *B.* Aus 6 g 2,3,5-Trinitro-Methyl-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 265) in heissem Alkohol mittels 6 g einer 33%igen alkoholischen Dimethylaminlösung (S., *J. pr.* [2] 67, 565). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). Schmelztp.: 115°.

Tetramethyl-2,4-Diaminotoluol $C_{11}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$. *B.* Aus 2,4-Toluyldiamin-Bromhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 601) und Methylalkohol durch Erhitzen im Einschlussrohre auf 180° (MORAN, *Soc.* 81, 653). — Bräunlichgelbes Oel. Kp_{24-26}^0 : 148—150°. Kp_{757}^0 : 255—256°. D^{24} : 0,9661. Wird bei —10° nicht fest. Condensirt sich leicht mit Formaldehyd und Diazoniumsalzen. — $C_{11}H_{15}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Prismen. Wird durch heisses Wasser zersetzt unter Formaldehydentwicklung und Bildung einer dunkelrothen Lösung. — Pikrat $C_{17}H_{21}O_7N_6$. Prismen aus Aethylacetat. Schmelztp.: 162—163°.

Brommethylat $C_{12}H_{21}N_2Br = N(CH_3)_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N(CH_3)_2Br$. *B.* Bei der Methylierung von 2,4-Toluyldiamin, neben Tetramethyldiaminotoluol (s. o.) (Mor., *Soc.* 81, 654). — Braune Krystalle. — $C_{12}H_{22}N_3Cl_6Pt$. Bräunlichgelbe Prismen (aus heissem Wasser).

***Aethyltoluyldiamin** $C_9H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$ (S. 601). b) ***2-Amino-4-Aethylaminotoluol** (S. 601). Kp : 289—291° (JAUBERT, *Bl.* [3] 21, 20).

2-Diäthylamino-4-Aminotoluol $C_{11}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3[N(C_2H_5)_2]^2(NH_2)^4$. *B.* Durch Reduction von 4-Nitro-Diäthyl-o-toluidin mit $SnCl_2 + HCl$ (U., M., B. 35, 335; Mö., KL., KA., *C.* 1902 II, 377). — Gelbliches Oel. Kp : 259° (Mö., KL., KA.). Kp_{30}^0 : 265—266° (U., M.). Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich. — $C_{11}H_{16}N_2 \cdot 2HCl + H_2O$. Schmelzpunkt: 213—215°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether und Aceton.

2-Amino-4-Anilinotoluol $C_{13}H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch 10-stdg. Erhitzen von 1 Thl. 2,4-Toluyldiamin mit 1½ Thl. Anilinchlorhydrat und 3 Thln. Anilin auf 240—250° (BAYER & Co., D.R.P. 80977; *Frdl.* IV, 83). — Prismen aus Ligroin. Schmelztp.: 76—77°. Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D.R.P. 81963, 84504; *Frdl.* IV, 412—416.

2-Amino-4-m-Oxyphenylaminotoluol, 3'-Oxy-4-Methyl-3-Aminodiphenylamin $C_{13}H_{14}ON_2 = (CH_3)_3^1C_6H_3(NH_2)^2(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH)^4$. *B.* Durch 12-stdg. Erhitzen gleicher Theile 2,4-Toluyldiamin und Resorcin auf 200—220° im CO_2 -Strome (B. & Co., D.R.P. 82640; *Frdl.* IV, 86). — Blättchen (aus Wasser, Alkohol oder Benzol). Schmelztp.: 177—178°. Schwer löslich in Wasser und Benzol, sehr wenig in Ligroin. Condensation mit aromatischen Nitrosobasen: B. & Co., D.R.P. 84064; *Frdl.* IV, 418.

2-Anilino-4-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (CH_3)_3^1C_6H(NO_2)_2^{3,5}(NH \cdot C_6H_5)^2(NH \cdot CH_3)^4$. *B.* Aus 2,3,5-Trinitro-Methyl-p-toluidin (1 Mol.) (Spl. Bd. II, S. 265) und Anilin (3 Mol.) (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 537). — Rothe Prismen aus Toluol, dünne Nadeln aus Aceton und Aether. Schmelztp.: 197°.

4-N-Nitrosoderivat $C_{14}H_{13}O_5N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_2(NH \cdot C_6H_5)[N(NO) \cdot CH_3]$. *B.* Aus dem Nitrosamin des 2,3,5-Trinitro-Methyl-p-toluidins (Spl. Bd. II, S. 265) durch

Anilin (S., *J. pr.* [2] 67, 563). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmelzpunkt: 122°.

N,N'-Dinitrosoderivat $C_{14}H_{12}O_6N_6 = CH_3.C_6H(NO_2)_2[N(NO).C_6H_5][N(NO).CH_3]$. B. Aus 2-Anilino-4-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol (S. 399) in Eisessig mittels $NaNO_2$ (S., *J. pr.* [2] 67, 562). — Schwefelgelbe Nadeln, bei 100° sich zersetzend.

2-Aethylamino-4-Anilintoluol $C_{15}H_{16}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH.C_2H_5)_2(NH.C_6H_5)^4$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 2-Amino-4-Anilintoluol (S. 399) mit C_2H_5Br auf 150–175° (B. & Co., D.R.P. 87667; *Frdd.* IV, 85). — Krystalle aus Ligroin. Schmelzpz.: 59–60°. Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D.R.P. 87975; *Frdd.* IV, 418.

*2-Amino-4-p-Toluidintoluol, Amino-p-Ditolylamin $C_{14}H_{16}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH_2)^2(NH.C_6H_4.CH_3)^4$ (S. 601, Z. 3 v. u.). B. Neben p-Ditolylamin (Hptw. Bd. II, S. 486), durch 20-stdg. Erhitzen von 1 Thl. salzsaurem 2,4-Toluyldiamin (Hptw. Bd. IV, S. 601) mit 4 Thln. p-Toluidin auf 260–270° (B. & Co., D.R.P. 80977; *Frdd.* IV, 83). — Schmelzpunkt: 69–70°. Unlöslich in Wasser.

2-p-Toluidino-4-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol $C_{15}H_{16}O_4N_4 = CH_3.C_6H(NO_2)_2(NH.C_6H_4.CH_3)(NH.CH_3)$. Blutrothe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpz.: 164° (S., *J. pr.* [2] 67, 537).

Benzyltoluyldiamin $C_{14}H_{16}N_2 = CH_3.C_6H_3(NH_2).NH.CH_2.C_6H_5$. a) 2-Benzylamino-4-Aminotoluol. B. Durch Reduction von p-Nitro-Benzyl-o-toluidin (Hptw. Bd. II, S. 518, Z. 24 v. u.) in Eisessig mit $SnCl_2 + HCl$ (ULLMANN, GRETHER, B. 35, 339; D.R.P. 128754; C. 1902 I, 610; B. & Co., D.R.P. 141297; C. 1903 I, 1163). — Farblose Nadeln. Schmelzpz.: 81° (U., G.); 80° (B. & Co.). Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in kaltem Wasser. Giebt mit Benzaldehyd und β -Naphtol ein orange gefärbtes Acridinderivat.

b) 2-Amino-4-Benzylaminotoluol. Durch Reaction mit den p-Nitrosoverbindungen der secundären oder tertiären aromatischen Amine entstehen wasserlösliche basische Azinfarbstoffe (B. & Co., D.R.P. 97594; C. 1898 II, 639).

2-Benzylamino-4-Anilintoluol $C_{20}H_{20}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3(NH.CH_2.C_6H_5)^2(NH.C_6H_5)^4$. B. Durch Erwärmen von 2-Amino-4-Anilintoluol (S. 399) mit Benzylchlorid (B. & Co., D.R.P. 87667; *Frdd.* IV, 85). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 120°. Leicht löslich in Benzol und heissem Alkohol, ziemlich leicht in Aether und heissem Ligroin. Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D.R.P. 84992; *Frdd.* IV, 416.

2- α -Naphtylamino-4-p-Toluidintoluol $C_{24}H_{22}N_2 = CH_3.C_6H_3(NH.C_{10}H_7).NH.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Erhitzen von 1 Thl. 2-Amino-4-p-Toluidintoluol (s. o.) mit 2 Thln. α -Naphtol auf 240–250° (B. & Co., D.R.P. 83159; *Frdd.* IV, 84). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 121°.

2- β -Naphtylamino-4-Dimethylaminotoluol $C_{15}H_{20}N_2 = CH_3.C_6H_3(NH.C_{10}H_7).N(CH_3)_2$. B. Aus 2-Amino-4-Dimethylaminotoluol (S. 398) durch Erhitzen mit β -Naphtol (Höchster Farbw., D.R.P. 89659; *Frdd.* IV, 379). — Schmelzpz.: 95–96°.

2- β -Naphtylamino-4-Anilintoluol $C_{23}H_{20}N_2 = CH_3.C_6H_3(NH.C_{10}H_7).NH.C_6H_5$. B. Durch 20-stdg. Erhitzen von 1 Thl. 2-Amino-4-Anilintoluol (S. 399) mit 2 Thln. β -Naphtol auf 230–240° im CO_2 -Strome (B. & Co., D.R.P. 83159; *Frdd.* IV, 84). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 119–120°. Leicht löslich in Aether und Benzol, sehr wenig in Ligroin.

2- β -Naphtylamino-4-p-Toluidintoluol $C_{24}H_{22}N_2 = CH_3.C_6H_3(NH.C_{10}H_7).NH.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Eintragen von 1 Thl. salzsaurem 2-Amino-4-p-Toluidintoluol (s. o.) in 2 Thle. auf 240–250° erhitztes β -Naphtol (B. & Co., D.R.P. 83159; *Frdd.* IV, 84). — Kugelförmige Aggregate aus Benzol-Ligroin. Schmelzpz.: 82–83°.

Die Artikel: *, „Aethylen-Bis-2,4-Toluyldiamin“ $C_2H_4[NH.C_6H_3(CH_3).NH_2]_2$ (S. 602, Z. 5 v. o.) und *, „Dibenzylidenderivat“ $C_2H_4[NH.C_6H_3(CH_3).N:CH.C_6H_5]_2$ (S. 602, Z. 9 v. o.) sind an dieser Stelle zu streichen. Vgl. dagegen S. 404 und 405.

Formyl-2,4-Toluyldiamin $C_9H_{10}ON_2 = CH_3.C_6H_3(NH.CHO).NH_2$. Pyramiden (aus heissem Wasser). Schmelzpz.: 113–114°. In kaltem Wasser schwer löslich (Anilinf. GEIGY, D.R.P. 138839; C. 1903 I, 427). Verwendung für Schwefelfarbstoffe: G.

Diformyl-2,4-Toluyldiamin $C_9H_{10}O_2N_2 = CH_3.C_6H_3(NH.CHO)_2$. B. Aus 2,4-Toluyldiamin und 2 Mol. Ameisensäure (G., D.R.P. 138839; C. 1903 I, 427). — Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpz.: 176–177°.

Diformyl-5-Chlor-2,4-Toluyldiamin $C_9H_9O_2N_2Cl = C_6H_2(CH_3)Cl(NH.CHO)_2$. B. Aus 5-Chlor-2,4-Diaminotoluol (S. 397–398) durch Erhitzen mit conc. Ameisensäure (MORGAN, Soc. 81, 95). — Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzpz.: 166°.

2-Acetamino-4-Methylnitrosaminotoluol $C_{10}H_{12}O_2N_3 = CH_3.C_6H_3(NH.CO.CH_3).N(CH_3).NO$. B. Aus dem N-Nitrosoderivat des 2-Amino-4-Methylaminotoluols (S. 398) durch Essigsäureanhydrid in ätherischer Lösung (PINNOW, OESTERREICH, B. 31, 2929). — Schwach-

gelbe Prismen oder Oktaëder aus Methylalkohol. Schmelzp.: 142°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und heissem Alkohol, schwer in Aether, Ligroin und kaltem Benzol.

2-Acetamino-4-Methylamino-5-Nitrotoluol, **2-Acetylamino-5-Nitro-Methyl-p-toluidin** $C_{10}H_{13}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)(NO_2) \cdot NH \cdot CH_3$. Gelbbraune Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 205,5—207° (P., J. pr. [2] 62, 509). Sehr leicht löslich in heissem Eisessig, schwer in heissem Wasser.

2-Dimethylamino-4-Acetaminotoluol $C_{11}H_{16}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3[N(CH_3)_2](NH \cdot C_2H_5O)^4$. Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 103°. Leicht löslich (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, C. 1902 II, 377).

Bromäthylat des 2-Acetamino-4-Dimethylaminotoluols $C_{13}H_{21}ON_2Br = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N(CH_3)_2 \cdot C_2H_5Br$. Schmelzp.: 187—187,5°. Sehr leicht löslich in Wasser, wässrigem Aceton und Alkohol (P., B. 34, 1137).

Diacetyl-5-Chlor-2,4-Diaminotoluol (vgl. S. 397—398) $C_{11}H_{13}O_2N_2Cl = C_6H_5 \cdot (CH_3)Cl(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Prismen (aus Essigsäure oder Pyridin). Schmelzp.: über 260°. Schwer löslich in Methylalkohol (Mor., Soc. 81, 95).

2,2'-Dimethyl-5,5'-Diaminodiphenylharnstoff $C_{15}H_{16}ON_4 = CO[NH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_3]_2$. B. Durch Reduction des entsprechenden Dinitrobarbstoffs (VITTELET, Bl. [3] 21, 662). — Mikroskopische Nadeln (aus sehr viel Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser, Benzol und Aether.

4,4'-Dimethyl-3-Amino-Diphenylharnstoff $C_{15}H_{17}ON_3 = (CH_3)_4C_6H_3(NH_2)_3 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4(CH_3)^4$. B. Bei der Reduction des 4,4'-Dimethyl-3,3'-Diamino-Diphenylharnstoffes (V., Bl. [3] 21, 664). — $C_{15}H_{17}ON_3 \cdot HCl$. Gelblichweisse Nadelchen aus Wasser, die unter Zersetzung schmelzen.

***Toluylendiharnstoff** $C_9H_{12}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$ (S. 603). Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 252° (unter Zersetzung) (SNAPE, P. Ch. S., Nr. 191).

***Diphenyl-Toluylendiharnstoff** $C_{21}H_{20}O_2N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$ (S. 603, Z. 18 v. u.). B. Aus Toluylendicarbonimid (Hptw. Bd. IV, S. 603) und Anilin in Aether (SN., P. Ch. S., Nr. 191). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 261° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol.

p-Methylnitrosaminotolylphenylthioharnstoff $C_{15}H_{16}ON_4S =$

$H_3C \cdot \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \cdot N(CH_3) \cdot NO$. B. Bildet sich bei mehrtägigem Stehen der alkoholischen $NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$

Lösung des N-Nitrosoderivats vom 2-Amino-4-Methylaminotoluol (S. 398) und Phenylsenfö (P., O., B. 31, 2929). — Schmelzp.: 158°. Löslich in Chloroform, unlöslich in Aether.

***m-Toluylendithiodiharnstoff** $C_9H_{12}N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CS \cdot NH_2)_2$ (S. 603, Z. 3 v. u.). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 220—230° entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (KALLE & Co., D.R.P. 139429; C. 1903 I, 904).

***Aminotolyloxamidsäure** $C_9H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$ (S. 604). Verwendung zur Darstellung von Polyazofarbstoffen: Farbwerk Friedrichsfeld, D.R.P. 94635; C. 1898 I, 358; D.R.P. 99126; C. 1899 I, 156.

S. 605, Z. 8 v. o. statt: „(α)-7-Oxamido . . .“ lies: „(α)-2-Oxamido . . .“.

***Toluylnoxamid** $C_9H_8O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot \begin{array}{c} NH \\ \diagdown \\ \diagup \\ NH \end{array} \cdot C_2O_2$ (S. 605, Z. 14 v. u.). Beim Erhitzen mit m-Toluylendiamin und Polysulfiden auf 300° entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (GRIFF & Co., D.R.P. 125586; C. 1901 II, 1242).

Tetratoluylendiaminooktaspartid $C_{32}H_{26}O_7N_8 \cdot 4C_7H_{10}N_2$. B. Beim Erhitzen von 3 g Oktaspartid (Spl. Bd. I, S. 667) und 6 g m-Toluylendiamin auf 200° (SCHIFF, BETTI, G. 30 I, 18). — Gelbbraunes amorphes Pulver. Schwer löslich in Essigsäure und Kalilauge. Zersetzt sich über 250°. Kupfersalze: SCH., B.

N⁴-Benzolsulfonyl-2,4-Diaminotoluol $C_{13}H_{14}O_2N_2S = (CH_3)^1(NH_2)^2C_6H_3(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5)^4$. B. Aus 2-Nitro-Benzolsulfonyl-p-toluidin durch Reduction (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — Schmelzp.: 138°.

N⁴-p-Chlorbenzolsulfonyl-2,4-Diaminotoluol $C_{13}H_{13}O_2N_2ClS = (CH_3)^1(NH_2)^2C_6H_3(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4Cl)^4$. Schmelzp.: 121° (A.-G. f. A., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165).

N⁴-2-Chlor-5-nitrobenzolsulfonyl-2-Dimethylamino-4-Aminotoluol $C_{15}H_{16}O_4N_3ClS = (CH_3)^1[N(CH_3)_2]^2C_6H_3[NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_3Cl(NO_2)]^4$. B. Aus 2-Dimethylamino-4-Aminotoluol (S. 398) und 2-Chlor-5-Nitrobenzolsulfochlorid (A.-G. f. A., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — Schmelzp.: 144°.

N⁴-p-Toluolsulfonyl-2,4-Diaminotoluol $C_{14}H_{16}O_3N_2S = (CH_3)^1(NH_2)^2C_6H_3(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)^4$. B. Aus dem 2-Nitro-p-Toluolsulfonyl-p-toluidin durch Zinkstaub und Salzsäure (A.-G. f. A., D.R.P. 135016; C. 1902 II, 1165). — Krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 160°. Löslich in verdünnter Natronlauge und Mineralsäuren. Fällbar durch

Essigsäure bezw. Natriumacetat. Verwendung zur Darstellung beizenfärbender Monoazofarbstoffe für Wolle: A.-G. f. A.

N⁴-p-Toluolsulfonyl-2-Dimethylamino-4-Aminotoluol C₁₆H₂₀O₂N₂S = (CH₃)²[N(CH₃)₂]²C₆H₃(NH.SO₂.C₆H₄.CH₃)⁴. B. Aus 2-Dimethylamino-4-Aminotoluol (S. 398) und p-Toluolsulfochlorid (A.-G. f. A., D.R.P. 135 016; C. 1902 II, 1165). — Schmelzp.: 124°. Verwendung zur Darstellung beizenfärbender Monoazofarbstoffe für Wolle: A.-G. f. A.

Dibenzoyl-5-Chlor-2,4-Toluyldiamin C₂₁H₁₇O₂N₂Cl = C₆H₅(CH₂)Cl(NH.CO.C₆H₅)₂. B. Aus 5-Chlor-2,4-Diaminotoluol (S. 397—398) durch Benzoylchlorid + Alkali (MORGAN, *See*. 81, 96). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 205°.

* Monophthalyl-2,4-Toluyldiamin C₁₅H₁₂O₂N₂ (S. 606, Z. 28 v. u.). Constitution: C:N.C₆H₃(NH₂)(CH₃)

$$\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{l} \diagup \text{O} \\ \diagdown \text{CO} \end{array} ?$$
 (GEIGY & Co., D.R.P. 126 964; C. 1902 I, 152). — B. Aus

Phtalyl-o-Nitro-p-toluid durch Reduction (G.). — Ist diazotirbar. Mit Alkalipolysulfiden entsteht ein orangebrauner Schwefelfarbstoff (vgl. auch: G. & Co., D.R.P. 128 659; C. 1902 I, 610). Ueberführung in einen Acridinfarbstoff: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 141 356; C. 1903 I, 1284.

* Diphtalyltoluyldiamin C₂₃H₁₄O₄N₂ (S. 606, Z. 20 v. u.). Constitution: C:N.C₆H₃(CH₃).N:C

$$\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{l} \diagup \text{O} \\ \diagdown \text{CO} \end{array} \quad \text{O} \begin{array}{l} \diagdown \text{C}_6\text{H}_4? \\ \diagup \text{CO} \end{array}$$
 B. Aus der Monophthalylverbindung (s. o.) und Phtalsäureanhydrid (G. & Co., D.R.P. 126 964; C. 1902 I, 152). — Giebt mit Alkalipolysulfid einen Schwefelfarbstoff.

* Toluyldiaminsulfonsäure C₇H₁₀O₃N₂S = CH₃.C₆H₂(NH₂)₂.SO₃H (S. 607). Die im Hptv. Bd. IV, S. 607 sub a und sub b aufgeführten Säuren sind vielleicht identisch.

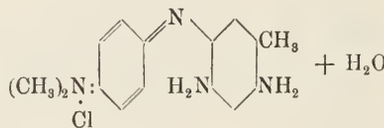
a) * 2,4-Diaminotoluolsulfonsäure(5) (S. 607, Z. 3—9 v. o.). Verwendung für Azofarbstoffe: OEHLER, D.R.P. 51 662; *Frdl.* II, 369.

d) 2,4-Diaminotoluolsulfonsäure(6). B. Durch Reduction der entsprechenden Dinitrosäure (OE., D.R.P. 51 662; *Frdl.* II, 369). — Prismen aus Wasser. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Aminotolyloxamidsäure-Sulfonsäure C₉H₁₀O₆N₂S = (CH₃)²C₆H₃(SO₃H)⁵⁽⁶⁾(NH₂)(NH.CO.CO₂H). B. Aus der durch Sulfiren von m-Toluyldiaminsulfat erhältlichen m-Toluyldiaminsulfonsäure (s. oben sub a) durch Erhitzen mit Oxalsäure in wässriger Lösung (SCHÖLLKOPF, HARTFORD & HANNA, D.R.P. 121 746; C. 1901 II, 70). — Sehr wenig löslich in Wasser. Liefert eine bei gewöhnlicher Temperatur beständige Diazoverbindung, welche sehr wenig löslich ist und mit R-Salz eine Combination giebt, die Wolle scharlachroth färbt. — Calciumsalz: in Wasser sehr wenig löslich.

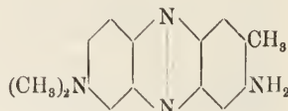
Anhydroformaldehyd-m-Toluyldiamin C₉H₁₀N₂ = (CH₃)(NH₂)C₆H₃.N:CH₂. B. Aus m-Toluyldiamin und Formaldehyd in neutraler, wässriger oder alkoholischer Lösung (ULLMANN, NÄF, B. 33, 913; D.R.P. 130 943; C. 1902 I, 1184). — Schwach gefärbtes Pulver, das unscharf zwischen 150—180° schmilzt. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Benzol, sehr leicht löslich in Chloroform und verdünnten Säuren. Durch Erwärmen der sauren wässrigen Lösung entsteht ein Acridinfarbstoff (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 136 617; C. 1902 II, 1352). Beim Erhitzen mit β-Naphtol und Natriumacetat auf 160° bis 180° entsteht 2'-Methyl-3-Amino-Dihydrophenonaphtacridin, neben sehr geringen Mengen eines in Alkohol schwer löslichen Körpers vom Schmelzp.: 210° (U., N.).

Monobenzyliden-m-Toluyldiamin C₁₄H₁₄N₂ = (NH₂)(CH₃)C₆H₃.N:CH.C₆H₅. B. Durch Schütteln von in Wasser suspendirtem m-Toluyldiamin mit der äquimolekularen Menge Benzaldehyd (R. MEYER, GROSS, B. 32, 2358). — Hellgelbe Tafeln aus Aether. Schmelzp.: 90—91°. Leicht löslich in Aether und Alkohol, schwerer in Ligroin, unlöslich in Petroleumäther. Geht beim Digeriren mit salzsauerm m-Toluyldiamin in Phenyltetraminoditoly-methan über.



* Toluylenblau C₁₅H₁₃N₄.HCl + H₂O = (S. 608). {B. (WITT, B. 12, 933; D.R.P. 152 72; *Frdl.* I, 274).

* Toluylenroth C₁₅H₁₆N₄ = (S. 608). {B. (WITT, B. 12, 937; D.R.P. 152 72; *Frdl.* I, 274). — Beim Erhitzen mit Wasser auf 140—160° entsteht ein Azinfarbstoff, welcher in verdünnten kaustischen Alkalien mit ringelber Farbe löslich ist und beim Ver-



schmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium einen braunvioletten Baumwollfarbstoff liefert (CASSELLA & Co., D.R.P. 126 175; C. 1901 II, 1107).

Methylnitrat $C_6H_9O_3N_5 = C_{15}H_{16}N_4, CH_3.NO_3$. Dunkelgrüne Blättchen. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (ULLMANN, WENNER, A. 327, 122).

Aethylnitrat $C_{17}H_{21}O_3N_5$ (U., W.).

3) * **2,5-Diaminotoluol, p-Toluyldiamin** $CH_3.C_6H_3(NH_2)_2$ (S. 608—610). Durch Einwirkung von Natriumthiosulfat + Chromsäuregemisch entsteht eine Toluyldiamindithiosulfonsäure (Clayton Anil. Co., D.R.P. 128 916; C. 1902 I, 689). Liefert durch Condensation mit Diacetbernsteinsäureester (Spl. Bd. I, S. 417—418) je nach den Bedingungen entweder p-Toluylen-Bis-2,5-dimethylpyrrol-3,4-dicarbonensäureester (S. 78) oder m-Amino-o-tolyl-2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonensäureester (S. 77) (BÜLOW, LIST, B. 35, 683).

Monochlortoluyldiamin $C_7H_9N_2Cl$. B. In Form seines Chlorhydrats beim Sättigen einer Alkohol-, Aether- oder Eisessig-Lösung von N-Nitroso-o-Tolylglycin mit kaltem trockenem HCl-Gas (VORLÄNDER, SCHRÖDTER, B. 34, 1651). — Weisse Krystallschuppen, an der Luft sich violett färbend. Schmelzp.: 146°. Reducirt in alkoholischer oder wässriger Lösung ammoniakalische Silberlösung in der Kälte. Wird von $FeCl_3$, Chlorwasser, Chlorsäure u. s. w. grün gefärbt. Giebt in salzsaurer Lösung mit H_2S und $FeCl_3$ die LAUTH'sche Reaction. Liefert beim Erwärmen mit $K_2Cr_2O_7 + H_2SO_4$ ein Chlortoluchinon (Spl. Bd. III, S. 266). — $C_7H_9N_2Cl.2HCl$. In Wasser leicht lösliche Krystalle. — $C_7H_9N_2Cl.H_2SO_4$. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser.

2-Amino-5-p-Oxyanilintoluol, 4-Amino-3-Methyl-4'-Oxydiphenylamin $C_{15}H_{14}ON_2 = HO.C_6H_4.NH.C_6H_3(NH_2).CH_3$. B. Man oxydirt p-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) zusammen mit o-Toluidin in saurer Lösung und reducirt das so entstandene Indophenol mit Schwefelnatrium (CASSELLA & Co., D.R.P. 139 204; C. 1903 I, 608). — Grauweisse Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 160°. In Säuren und Alkalien leicht löslich.

2-Amino-5-p-Phenetidinotoluol, 4-Amino-3-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{15}H_{18}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_4.NH.C_6H_3(NH_2).CH_3$. B. Beim Behandeln von o-Toluolazophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1413) mit salzsaurer $SnCl_2$ -Lösung (JACOBSON, A. 287, 163; D.R.P. 75 292; *Frdl.* III, 37). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 82°. — $C_{15}H_{18}ON_2.HCl$. Blättchen.

2-p-Phenetidino-5-Aminotoluol, 4-Amino-2-Methyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{15}H_{18}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_4.NH.C_6H_3(NH_2)(CH_3)$. B. Bei der Reduction von m-Toluolazophenoläthyläther (Hptw. Bd. IV, S. 1413, Z. 20 v. o.) mit $SnCl_2 + HCl$ und Alkohol (J., A. 287, 173). — Nadeln. Schmelzp.: 92—93°. Sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Aether und Benzol. — $C_{15}H_{18}ON_2.HCl$. Blättchen. Aeusserst schwer löslich in kaltem Wasser.

2-Aethylamino-5-p-Oxyanilintoluol $C_{15}H_{18}ON_2 = HO.C_6H_4.NH.C_6H_3(NH.C_2H_5)$. CH_3 . B. Man reducirt das Product der gemeinsamen Oxydation von Aethyl-o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 248) und p-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) (C. & Co., D.R.P. 133 481; C. 1902 II, 555). — Schmelzp.: 105°.

2-Amino-5-o-Toluidinotoluol, 4-Amino-2',3-Dimethyldiphenylamin $C_{14}H_{16}N_2 = CH_3.C_6H_4.NH.C_6H_3(CH_3).NH_2$. B. Durch Reduction von 2,3'-Dimethyl-4'-Nitrosodiphenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 262) mit Zinkstaub und Wasser (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, B. 31, 1518). — Prismen. Schmelzp.: 63—64°. Sehr luftempfindlich, falls nicht völlig rein und trocken. Nitrit ruft in der Lösung eine intensive, bald zu Gelb verblässende Röthung hervor. $FeCl_3$ färbt zuerst granatroth und scheidet dann einen Brei grüner Flocken aus; durch Erwärmen erhält man eine klare gelbe, intensiv nach Chinon riechende Flüssigkeit. In verdünnter Lösung entsteht durch $FeCl_3$ nur eine violettrothe Färbung, die beim Erwärmen in Gelb umschlägt. Chlorkalk liefert eine ziegelrothe, durch Säuren gelb werdende Fällung. — Hydrochlorid und Sulfat. In kaltem Wasser schwer lösliche Krystalle.

4-Amino-2',3-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_3(CH_3)_2.NH.C_6H_3(CH_3).NH_2$. B. Beim Behandeln einer alkoholischen Lösung von o-Toluolazo-m-Kresoläthyläther (Hptw. Bd. IV, S. 1422, Z. 19 v. o.) mit $SnCl_2 + HCl$ (J., A. 287, 204). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 86°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Aether und Benzol. — $(C_{16}H_{20}ON)_2H_2SO_4$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol).

4-Amino-2,2'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_3(CH_3)_2.NH.C_6H_3(CH_3).NH_2$. B. Durch Reduction von m-Toluolazo-m-Kresoläthyläther (Hptw. Bd. IV, S. 1422) mit $SnCl_2 + HCl$ (J., A. 287, 207). — Prismen (aus ligroin-haltigem Benzol). Schmelzp.: 95—96°. Sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol und Aether.

4-Amino-3,3'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_5 (CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2)$. *B.* Bei der Reduction des *o*-Toluolazo-*o*-Kresoläthyläthers (Hptw. Bd. IV, S. 1422, Z. 1 v. o.) mit $SnCl_2$ und HCl (J., A. 287, 193). — Blätter. Schmelzp.: 86°. Leicht löslich in Aether und Benzol.

4-Amino-2,3'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{16}H_{20}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_5 (CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)(NH_2)$. *B.* Als Nebenproduct bei der Reduction des *m*-Toluolazo-*o*-Kresoläthyläthers (Hptw. Bd. IV, S. 1422) mit $SnCl_2$ und HCl (J., A. 287, 199). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 99–100°. Leicht löslich in Alkohol.

Aethylen-bis-Toluylendiamin $C_{16}H_{22}N_4 = C_2H_4[NH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot NH_2]_2$. a) 2,2'-Aethylenverbindung $\left[H_2N \cdot \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{Cyclohexanring} \\ \diagdown \quad \diagup \\ CH_3 \end{array} \cdot NH \cdot CH_2 - \right]_2$. *B.* Durch Reduction des *p*-Di-

nitroso-Diorthotolyläthylendiamins mit Zinnchlorür und HCl (FRANCIS, Soc. 71, 425). — $C_{16}H_{22}N_4 \cdot 4HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Die wässrige Lösung wird an der Luft blau, durch Ferrichlorid blutroth, durch Kaliumnitrit roth unter Zersetzung.

b) 5,5'-Aethylenverbindung $\left[H_2N \cdot \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{Cyclohexanring} \\ \diagdown \quad \diagup \\ CH_3 \end{array} \cdot NH \cdot CH_2 - \right]_2$. *B.* Aus dem Dinitros-

amin des *m*-Ditolyläthylendiamins durch Umlagerung mit Eisessigchlorwasserstoff und darauf folgende Reduction mit $SnCl_2$ und HCl (F., Soc. 71, 427). — Tafeln. Schmelzpunkt: 143°. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in heissem Wasser. Giebt mit Ferrichlorid carminrothe, mit Kaliumnitrit dunkelrothe Färbung.

Diformylderivat des 4-Amino-3,3'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamins (vgl. oben) $C_{18}H_{22}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_7H_6 \cdot N(CHO) \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot CHO$. Nadelchen aus Aether. Schmelzp.: 146–147°. Leicht löslich in Alkohol (JACOBSON, A. 287, 194).

2-Acetamino-5-p-Phenetidinotoluol $C_{17}H_{20}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_2H_3O$. *B.* Beim Kochen des 2-Amino-5-p-Phenetidinotoluols (S. 403) mit 5 Thln. Eisessig (J., A. 287, 166). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 156°. Kaum löslich in Aether und Ligroin.

5-Acetamino-2-p-Phenetidinotoluol $C_{17}H_{20}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_2H_3O$. Nadelchen (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 112–113°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol und Benzol (J., A. 287, 174).

2-Acetamino-5-o-Toluidinotoluol $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Blättchen. Schmelzp.: 122,5°. Leicht löslich in Benzol, weniger in Ligroin (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, B. 31, 1519).

4-Acetamino-2',3-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{18}H_{22}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_2H_3O$. Stäbchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 144°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol (J., A. 287, 206).

4-Acetamino-2,2'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{18}H_{22}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_2H_3O$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 116°. Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol (J., A. 287, 208).

4-Acetamino-3,3'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin $C_{18}H_{22}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_2H_3O$. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 143°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol (J., A. 287, 194).

Diacetylchlorotoluylendiamin $C_{11}H_{13}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4Cl \cdot NH \cdot C_2H_3O$. *B.* Bei kurzem Erhitzen von 3 g Mono-chlorotoluylendiamin (S. 403) mit 18 g Essigsäureanhydrid im Wasserbade (VORLÄNDER, SCHRÖDTER, B. 34, 1653). — Weisse Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: über 300°.

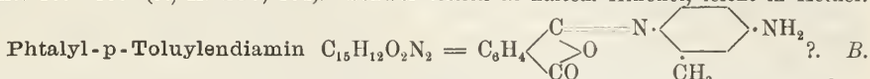
Diacetylderivat des 2-Amino-5-p-Phenetidinotoluols $C_{19}H_{22}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5O) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_2H_3O$. *B.* Aus 2-Amino-5-p-Phenetidinotoluol (S. 403) und Acetylchlorid (J., A. 287, 166). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 180° bis 181°. Kaum löslich in Aether und Benzol.

Diacetylderivat des 4-Amino-2',3-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamins (vgl. S. 403) $C_{20}H_{24}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_7H_6 \cdot N(C_2H_5O) \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_2H_3O$. Kryställchen (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: gegen 115° (J., A. 287, 206).

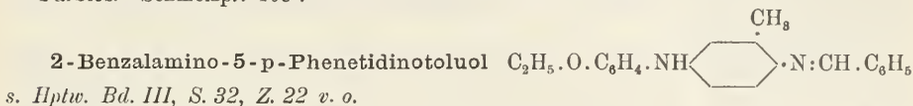
2,2'-Dimethyl-4,4'-Diaminodiphenylharnstoff $C_{15}H_{18}ON_4 = CO[NH \cdot C_6H_3(NH_2)(CH_3)]_2$. *B.* Durch Reduction des entsprechenden Dinitroharnstoffs (VITENET, Bl. [3] 21, 660). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 264–265°. — $C_{15}H_{18}ON_4 \cdot 2HCl$.

Thioharnstoff aus 4-Amino-2,2'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin (vgl. S. 403) $C_{33}H_{38}O_2N_4S = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_7H_6 \cdot NH \cdot C_7H_6 \cdot NH)_2CS$. Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzp.: 72° (J., A. 287, 208).

Thioharnstoff aus 4-Amino-3,3'-Dimethyl-4'-Aethoxydiphenylamin (vgl. S. 404) $C_3H_8O_2N_4S = (C_2H_5O.C_6H_4.NH.C_6H_4.NH_2)CS$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 179—180° (J., A. 287, 194). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aether.



Aus Phталyl-5-Nitro-o-toluid durch Reduction (GЕIΟΥ & Co., D.R.P. 126 964; *Frdl.* VI, 757). — Farblos. Schmelzpt.: 168°.



Dibenzylidenderivat des Aethylen-bis-Toluylendiamins (vgl. S. 404) $C_{30}H_{30}N_4 = [C_6H_5.CH:N \begin{array}{c} \diagup \diagdown \\ \text{CH}_3 \end{array} \cdot NH.CH_2-]$. Gelbe Tafeln. Schmelzpt.: 175—176°. Schwer löslich in Alkohol (FRANCIS, *Soc.* 71, 426).²

2-Salicyliden-amino-5-p-Phenetidinotoluol $C_2H_5.O.C_6H_4.NH.C_6H_3(CH_3).N:CH.C_6H_4.OH$ s. *Hptw. Bd. III, S. 73, Z. 4 v. u. und Berichtigung dazu im Spl. Bd. III, S. 53.*

2-Salicyliden-amino-5-o-Toluidinotoluol (vgl. S. 403) $C_{21}H_{20}ON_2 = CH_3.C_6H_4.NH.C_6H_3(CH_3).N:CH.C_6H_4.OH$. Goldgelbe Blättchen. Schmelzpt.: 112°. Sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol und Aether, ziemlich leicht in Ligroin (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, *B.* 31, 1519). — Setzt sich beim Kochen mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung in Salicylaldehydphenylhydrazon und 2-Amino-5-o-Toluidinotoluol um.

4) *2,6-Diaminotoluol $CH_3.C_6H_3(NH_2)_2$ (S. 610). *2,6-Diaminotoluolsulfonsäure(4) $C_7H_{10}O_3N_2S = CH_3.C_6H_2(NH_2)_2.SO_3H$ (S. 610, Z. 27 v. u.). Verwendung für Azofarbstoffe: OEHLER, D.R.P. 51 662; *Frdl.* II, 369; D.R.P. 65 863, 70147; *Frdl.* III, 740, 741; D.R.P. 83 043, 86 940; *Frdl.* IV, 992—993; D.R.P. 109 424; C. 1900 II, 297; D.R.P. 127 447; C. 1902 I, 152; DAHL & Co., D.R.P. 139 127; C. 1903 I, 797.

m-Amino-o-tolyloxamid-säure-Sulfonsäure $C_9H_{10}O_6N_2S = (CH_3)^1C_6H_2(NH_2)^2(SO_3H)^1(NH.CO.CO_2H)^6$. B. Aus der 2,6-Diaminotoluolsulfonsäure(4) (s. o.) durch Erhitzen mit Oxalsäure in wässriger Lösung (SCHOELLKOPF, HARTFORD & HANNA, D.R.P. 121 746; C. 1901 II, 70). — Sehr wenig löslich in Wasser. Die in Wasser sehr wenig lösliche Diazoverbindung ist bei gewöhnlicher Temperatur beständig, ihre Combination mit R-Salz färbt Wolle orange. — Calciumsalz. Leicht löslich in Wasser.

5) *3,4-Diaminotoluol, o-Toluyldiamin $CH_3.C_6H_3(NH_2)_2$ (S. 610—625). B. Durch mehrstündiges Erwärmen des m-Nitro-p-Aminobenzylalkohols bezw. seines Anhydrids mit Sn + conc. Salzsäure (J. MEYER, ROHMER, *B.* 33, 254). — Beim Erhitzen mit Acetessiger entsteht Methyl-Amino-α-Oxylepidin. Condensirt sich mit Oxalsäurediäthylester zu Dioxytoluchinoxalin (R. MEYER, *B.* 30, 768). Liefert mit 1 Mol. Diacetbernsteinsäureester in Eisessig Aminotolyl-2,5-Dimethylpyrroldicarbonsäure, mit 2 Mol. desselben Esters o-Toluylen-Bis-2,5-dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäure (BÜLOW, LIST, *B.* 35, 185). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit o-Aminobenzamid auf 100° entsteht Aminophenyl-Tolimidazol und beim Erhitzen mit Ameisensäureester Tolimidazol.

S. 611, Z. 7 v. o. statt: „Isatylentoluchinoxalin“ lies: „Toluindophenazin“.

*3-Amino-4-Methylaminotoluol $C_9H_{12}N_2 = (CH_3)^1C_6H_3(NH_2)^2(NH.CH_3)^1$ (S. 611, Z. 25 v. o.). Kp_{752}^0 : 260° (PINNOW, *B.* 30, 3121).

3-Amino-4-Methylamino-5-Nitrotoluol $C_9H_{11}O_2N_3 = CH_3.C_6H_3(NO_2)(NH_2).NH.CH_3$. B. Aus 3,5-Dinitro-Methyl-p-toluidin durch H_2S und NH_3 in Alkohol (P., *J. pr.* [2] 63, 360). — Blaurothe, grünlänzende, rechteckige Tafeln und Säulen aus Benzol. Schmelzpt.: 131,5—132,5°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Petroleumäther, löslich in Aether.

*3-Amino-4-Dimethylaminotoluol $C_9H_{14}N_3 = (CH_3)^1C_6H_3(NH_2)^2[N(CH_3)_2]^1$ (S. 611, Z. 29 v. u.). B. Aus m-Nitro-Dimethyl-p-toluidin durch Zinn und Salzsäure in Gegenwart von etwas Graphit unter Steigerung der Temperatur von 17° auf 72° (P., *J. pr.* [2] 63, 354).

3,4-Bismethylaminotoluol $C_9H_{14}N_2 = (CH_3)^1C_6H_3(NH.CH_3)_2^{3,4}$. B. Durch Kochen des N,N'-Dimethyl-Dihydro-m-tolimidazolols oder des N-Methyl-m-Tolimidazol-N'-Jodmethylats mit Natronlauge und Uebertreiben der entstandenen Base mit überhitztem Dampf (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 35, 1263). — Oel. Kp_{740}^0 : 259—260°. Färbt sich mit

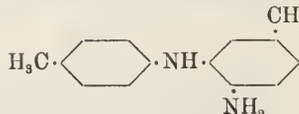
FeCl₃ roth, bezw. scheidet rothe Blättchen eines Oxydationsproducts ab. — C₉H₁₄N₂.HCl. Nadeln. Schmelzp.: 125°.

3-Aethylamino-4-Aminotoluol C₉H₁₄N₂ = C₆H₃(CH₃)¹(NH.C₂H₅)³(NH₂)⁴. *B.* Durch Reduction von p-Nitro-Aethyl-m-toluidin mit Sn + HCl (O. F., R., B. 34, 4208). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 59°. Färbt sich in feuchtem Zustande an der Luft violett. Giebt mit FeCl₃ ein tiefrothes Oxydationsproduct.

***3,4-Bisäthylaminotoluol** C₁₁H₁₈N₂ = (CH₃)¹C₆H₃(NH.C₂H₅)₂ (S. 611, Z. 2 v. u.). *B.* Durch Kochen des N-Aethyl-m-Tolimidazol-N'-Jodäthylats mit Kalilauge (O. F., R., B. 35, 1265). — Gelbes dickes Oel. — C₁₁H₁₈N₂.2HCl. Nadelchen aus Alkohol. Färbt sich mit FeCl₃ roth.

3-Anilino-4-Aminotoluol, 2-Amino-5-Methyldiphenylamin C₁₉H₁₄N₂ = (CH₃)¹C₆H₃(NH.C₆H₅)²(NH₂)⁴. *B.* Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung (SCHRAUBE, ROMIG, B. 26, 581). Entsteht als hauptsächliches Umlagerungsproduct beim Behandeln von p-Methylhydrazobenzol mit salzsaurer SnCl₂-Lösung (JACOBSON, LISCHKE, A. 303, 371). — Nadeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 87—88° (SCHR., R.).

***p-Tolyltoluyldiamin** C₁₄H₁₆N₂ = CH₃.C₆H₃(NH₂).NH.C₆H₄.CH₃ (S. 612). a) *4-Amino-3-p-Toluidinotoluol:



(S. 612). {*B.* . . . p-Hydrazotoluol . . . (G. SCHULTZ, . . . ; TÄUBER, B. 25, . . .); D.R.P. 69250; *Frdl.* III, 37). —

Darst. Durch Eintragen einer alkoholischen Lösung von p-Hydrazotoluol in mässig verdünnte heisse Salzsäure (BIEHRINGER, BUSCH, B. 36, 341).

*Das im Hptw. Bd. IV, S. 612, Z. 9—5 v. u. beschriebene *Aethylenditoluyldiamin ist hier zu streichen. Vgl. dagegen S. 404.*

Jodmethylat des 3-Acetamino-4-Dimethylaminotoluols C₁₂H₁₉ON₂J = CH₃.C₆H₃(NH.CO.CH₃).N(CH₃)₂J. *B.* Aus 3-Acetamino-4-Dimethylaminotoluol (4,6 g) (Hptw. Bd. IV, S. 611, Z. 20 v. u.), CH₃J (5 g) und Benzol (4 ccm) beim Erhitzen (8—9 Stunden) auf 100° (PINNOW, B. 34, 1137). — Rhombische Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 193,5°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Aether.

3-Acetamino-4-Dimethylamino-5-Nitrotoluol C₁₁H₁₅O₃N₃ = (CH₃)¹C₆H₂(NH.CO.CH₃)³(NO₂)⁵[N(CH₃)₂]⁴. *B.* Durch Stehenlassen der öligen, aus 3,5-Dinitro-Dimethyl-p-toluidin mit alkoholischem Schwefelammonium erhaltenen Base mit Essigsäureanhydrid in Eisessig (P., MATCOVICH, B. 31, 251). — Hellgelbe Nadeln oder Prismen aus CS₂. Schmelzp.: 97°. Schwer löslich in kaltem Ligroin, sonst leicht löslich.

3-Acetamino-4-Dimethylamino-6-Nitrotoluol C₁₁H₁₅O₃N₃ = (CH₃)¹C₆H₂(NH.CO.CH₃)³(NO₂)⁶[N(CH₃)₂]⁴. *B.* Aus 3-Acetamino-Dimethylaminotoluol (Hptw. Bd. IV, S. 611, Z. 20 v. u.) durch Nitriren mit Salpeter-Schwefelsäure unterhalb 0° (P., B. 34, 1131). — Hochgelbe rhombische Tafeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 142,5—143°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Essigester, ziemlich löslich in heissem Alkohol und Benzol, schwer in heissem Aether, Ligroin und Wasser. Verbindet sich nicht mit CH₃J. Giebt reducirt beim Behandeln mit Acetanhydrid p-Bisacetamino-Dimethyl-p-toluidin C₆H₂(CH₃)²[N(CH₃)₂]⁴(NH.CO.CH₃)₂⁵ (Schmelzp.: 234—235°).

3-Acetamino-4-Acetmethylaminotoluol C₁₂H₁₆O₂N₂ = (CH₃)¹C₆H₃(NH.CO.CH₃)³[N(CH₃).CO.CH₃]⁴. *B.* Aus m-Nitro-Methyl-p-toluidin durch Reduction und Acetylierung (P., *J. pr.* [2] 62, 514). — Sechseckige Tafeln aus Wasser. Schmelzp.: 183—184°. Sehr leicht löslich in Eisessig, sehr wenig in Ligroin. Giebt mit siedender Salzsäure Trimethylbenzimidazol.

3-Acetamino-4-Acetäthylaminotoluol C₁₂H₁₈O₂N₂ = (CH₃)¹C₆H₃(NH.CO.CH₃)³[N(C₂H₅).CO.CH₃]⁴. *B.* Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf 4-Aethyltoluyldiamin(3,4) (Hptw. Bd. IV, S. 611), neben 2,5-Dimethyl-1-Aethyl-Benzimidazol (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4208 Ann.). — Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 177°. Unlöslich in verdünnter Schwefelsäure.

***o-Toluylenharnstoff, 5-Methylbenzimidazol** C₆H₇ON₂ =

H₃C. (S. 613, Z. 12 v. u.). *B.* Aus 3,4-Diaminotoluol und Phosgen in Chloroform-Toluol bei 110° (R. MEYER, v. LUTZAU, A. 327, 6). — Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 290°. Wird weder von alkoholischem Ammoniak bei 120°, noch von conc. Salzsäure bei 160° verändert.

N,N'-Dimethyltoluylenharnstoff, 1,3,5-Trimethylbenzimidazol C₁₀H₁₂ON₂ = H₃C.C₆H₃ < > CO. *B.* Bei der Oxydation von 1,2,5-Trimethylbenzimidazol-

3-Chlormethylat mit $KMnO_4$ [neben N,N' -Dimethylbenzimidazolcarbonsäure(5)] (P., SÄMANN, B. 32, 2184). Aus dem 1,3,5-Trimethyl-Dihydrobenzimidazol durch Oxydation mit $KMnO_4$ oder durch Destillation (O. F., R., B. 35, 1263). — Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). Schmelzp.: 106° (O. F., R.); $103-104^\circ$ (P., S.). Schwer löslich in Wasser und kaltem Ligroin, sonst leicht löslich.

*2,2'-Diamino-4,4'-Dimethyldiphenylharnstoff $C_{15}H_{18}ON_4 = CO.NH^1.C_6H_3(NH_2)^2$ $(CH_3)_4$ (S. 614, Z. 19 v. u.). B. Durch Reduction des entsprechenden Dinitroharnstoffs (VITTENET, Bl. [3] 21, 661). — Nadeln aus Alkohol, die beim Erhitzen sublimiren. Unlöslich in Wasser und Benzol, schwer löslich in siedendem Alkohol.

*Toluyldiamin und Acetessigester (S. 615). Der *,Aethenyltoluyldiaminestigester“ (S. 615, Z. 29 v. o.) ist nach HINSBERG, KOLLER (B. 29, 1497) zu formuliren: $CH_3.C_6H_3(NH_2).N:C(CH_3).CH_2.CO_2.C_2H_5$ bezw. $CH_3.C_6H_3(NH_2).NH.C(CH_3):CH.CO_2.C_2H_5$.

*Glyoxytoluyldiamin (S. 615, Z. 17—13 v. u.) ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 891, Z. 10 v. o.

Krokontoluyldiamin $(OH)_2C_5O \ll \underset{N}{\underset{N}{N}} > C_6H_3.CH_3$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1005.

o-Toluyldiaminderivat der Cantharidinsäure $C_{10}H_{14}O_5$ s. Hptw. Bd. III, S. 623.

Dioxydimethylglutarsäurederivat des Toluyldiamins $C_{14}H_{18}O_3N_2 = HO_2C.CH_2.C(CH_3)_2.C:N.C_6H_3.CH_3$. B. Durch Condensation von α, α -Dioxy- β, β -Dimethylglutarsäure mit o-Toluyldiamin (PERKIN, THORPE, Soc. 79, 757). — Krystalle aus Wasser.

3-Amino-4-o-Aminobenzoylaminotoluol $C_{14}H_{15}ON_3 = NH_2.C_6H_4.CO.NH.C_6H_3(NH_2).CH_3$. B. Durch Reduction von o-Nitrobenzoesäure-m-Nitro-p-Toluid (Spl. Bd. II, S. 771) mit Sn + HCl, neben 2-o-Aminophenyl-5 oder 6-Methyl-Benzimidazol und 2,3-Endoxy-2-o-Aminophenyl-5 oder 6-Methyl-Benzimidazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1183) (v. NIEMEN-TOWSKI, B. 32, 1467). — Viereckige Plättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 137° . Geht bei höherer Temperatur in 2-o-Aminophenyl-Methyl-Benzimidazol über. Sehr leicht löslich in $CHCl_3$ und Aceton, ziemlich löslich in heissem Alkohol und Benzol, sehr wenig in Aether, Ligroin und Wasser. Wird von conc. Salzsäure bei 180° zum kleinen Theil in o-Toluyldiamin, Anilin und CO_2 zerlegt, hauptsächlich aber in Aminophenyl-Methyl-Benzimidazol übergeführt.

rac.-Usninsäuretoluyldiamin $C_{25}H_{24}O_6N_2 = C_{13}H_{15}O_6.NH.C_6H_3(CH_3).NH_2$. B. Die berechneten Mengen Usninsäure (Spl. Bd. II, S. 1203) und Toluyldiamin werden in Benzollösung gekocht (WIDMAN, A. 310, 264). — Kleine undeutliche Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 217° (unter Zersetzung).

*Aldehydderivate (S. 619—620).

S. 619, Z. 24 v. u. Die Structurformel muss lauten: $HO_2C.C_6H_3 \ll \underset{N}{\underset{N}{N}}(CH_2.C_6H_5) \gg C.C_6H_5$.

Benzalverbindung des N,N' -Dimethyl-o-Toluyldiamins $C_{18}H_{15}N_2 =$

$(CH_3)_2C_6H_3 \ll \underset{N}{\underset{N}{N}}(CH_3) \gg CH.C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Benzaldehyd auf 3,4-Bis-methylaminotoluol (S. 405) (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1264). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 88° . Wird durch verdünnte Mineralsäure in die Componenten zerlegt.

o-Oxybenzal-N,N'-Dimethyl-o-Toluyldiamin $C_{18}H_{15}ON_2 =$

$(CH_3)_2C_6H_3 \ll \underset{N}{\underset{N}{N}}(CH_3) \gg CH.C_6H_4.OH$. B. Analog der Benzalverbindung (s. o.) (O. F., R., B. 35, 1264). — Gelbe Würfel (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 185° .

S. 620, Z. 21 v. u. hinter Fischer schalte ein: „B. 26, 202“.

S. 620, Z. 19 v. u. Die Structurformel muss lauten: „ $CH_3.C_6H_3 \ll \underset{N}{\underset{N}{N}} \gg C.C_6H_4.(O).CH_3$ “.

S. 621, Z. 14 v. o. Die Structurformel muss lauten: $H_3C.C_6H_3 \ll \underset{N}{\underset{N}{N}} \begin{array}{c} \dot{C}H_2.C_6H_4.O.CH_3 \\ \dot{C}.C_6H_5 \end{array} \gg N[C_6H_4.N(CH_3)_2].C(OH).C_6H_5$.

S. 621, Z. 19 v. o. statt: „ $C_{24}H_{13}NO_2$ “ lies: „ $C_{24}H_{13}N_2O^4$ “.

*Methylpiazthiol $C_7H_8N_2S = CH_3.C_6H_3 \ll \underset{N}{\underset{N}{N}} \gg S$ (S. 624). {B. (HINSBERG);

BAYER & Co., D.R.P. 49191; Fvdl. II, 534).

6) *3,5-Diaminotoluol $CH_3.C_6H_3(NH_2)_2$ (S. 625). B. Bei Reduction von 2,4-Dibrom-3,5-Dinitrotoluol mit Zinn und Salzsäure (DAVIS, Soc. 81, 873). — Syrupartige

Flüssigkeit. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_7H_{10}N_2 \cdot 2HCl$. Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 255—260° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser.

*2-Chlor-3,5-Diaminotoluol $C_7H_9N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_2Cl(NH_2)_2$ (S. 625). Schmelzpunkt: 74° (MORGAN, *Soc.* 81, 97).

Diacetylderivat des 3,5-Diaminotoluols $C_{11}H_{14}O_2N_2 = C_7H_5N_2(C_2H_3O)_2$. Hemimorphe, stark elektrische Prismen. Schmelzpz.: 235—236° (DAVIS, *Soc.* 81, 874).

4-Chlor-3,5-Diaminotoluolsulfonsäure (1') $C_7H_9O_3N_2SCl = C_6H_2Cl(NH_2)_2^{3,5}(CH_2SO_3H)$. B. Aus der Dinitro-p-Chlorbenzylsulfonsäure durch Eisen und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 134988; C. 1902 II, 1372). — Weisse Nadelchen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser und in Alkalien. Wässriges Eisenchlorid giebt Rothfärbung, welche allmählich durch Violett in Blau übergeht.

6a) Derivat eines *Bz-Diaminotoluols* unsicherer Stellung. 2-Nitro-3-Amino-4-Methylaminotoluol oder 2-Amino-3-Nitro-4-Methylaminotoluol $C_9H_{11}O_2N_3 = (CH_3)C_6H_3(NO_2)(NH_2) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus γ -Dinitro-Methyl-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 265) durch alkoholisches Schwefelammon in sehr geringer Ausbeute (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 516). — Fast schwarze, sechseckige Tafeln (aus Benzol und Petroleumäther). Schmelzpz.: 127° bis 128°. Löslich in Aether, schwer löslich in Ligroin.

7) *1',1'-Diaminotoluol $C_6H_5 \cdot CH(NH_2)_2$ (S. 625). Benzylendiisonitramin $C_7H_9O_4N_4 = C_6H_5 \cdot CH(N_2O_2H)_2$. B. Die Salze entstehen aus Methylbenzylketon (Spl. Bd. III, S. 115) oder besser Phenylessigester (Spl. Bd. II, S. 813) durch Behandlung mit Stickoxyd in Gegenwart von $NaOC_2H_5$ und Zerlegung des zersetzlichen Zwischenproducts $[C_6H_5 \cdot C(N_2O_2Na)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]$ durch Alkali, Ansäuern und Fällern mit Calcium-, Baryum-, Blei- oder Silbersalz-Lösung (W. TRAUBE, A. 300, 124). — Das freie Diisonitramin wird durch Natriumamalgam leicht zu Hydrazin bezw. Benzalazin (Spl. Bd. III, S. 29) reducirt. Durch Umsetzung des Silbersalzes mit Alkyljodüren entstehen nur farblose (α)-Ester (s. u.). — $Ba \cdot C_7H_9O_4N_4$. Farbloses Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser und Essigsäure.

Dimethylester $C_9H_{12}O_4N_4 = C_7H_9N_4O_4(CH_3)_2$. B. Aus dem Silbersalze durch CH_3J (W. T., A. 300, 125). — Rhombische Pyramiden (H. TRAUBE). Schmelzpz.: 152°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol und Benzol. Wird durch Natriumamalgam nur schwer angegriffen.

Diäthylester $C_{11}H_{16}O_4N_4 = C_7H_9N_4O_4(C_2H_5)_2$ Krystalle. Schmelzpz.: 133° (W. T., A. 300, 126).

8) *1',2-Diaminotoluol, o-Aminobenzylamin $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$ (S. 625—639). Verwendung zur Verbesserung der aus p-Nitrotoluolsulfonsäure durch Einwirkung von Alkalien entstehenden Farbstoffe: Höchster Farb., D.R.P. 122353; C. 1901 II, 327. Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen durch Einwirkung auf Oxyazofarbstoffe, Phthalinfarbstoffe, Azinfarbstoffe u. s. w.: H. F., D.R.P. 123613, 130034, 130035; C. 1901 II, 875; 1902 I, 900, 960. Verwendung seiner Dialkylderivate $R_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ für Azofarbstoffe: CASSELLA & Co., D.R.P. 70678; *Frdl.* III, 795.

1-p-Nitranilino-2-Amino-5-Nitrotoluol $C_8H_9N_3O_4 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot NO_2$. B. Entsteht neben anderen Producten bei der Einwirkung von Formaldehydlösung auf p-Nitranilin in Eisessig + conc. Schwefelsäure (J. MEYER, STILICH, B. 35, 740). — Gelbe schiefwinklige Prismen aus Eisessig. Schmelzpz.: 227—228°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Eisessig und Alkohol. Durch Kochen mit 40% Schwefelsäure wird p-Nitranilin zurückgebildet.

1-p-Nitranilino-2-Methylamino-5-Nitrotoluol $C_{14}H_{14}O_4N_4 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NH \cdot CH_3) \cdot NO_2$. B. Durch Einwirkung von Formaldehyd auf p-Nitranilin neben anderen Verbindungen (J. M., Str., B. 35, 742) — Krystalle (aus Eisessig und Aceton). Schmelzpz.: 243—244°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Eisessig, sehr wenig in Alkohol, Aether und Benzol. Wird durch 1-stdg. Kochen mit 40%iger Schwefelsäure nur zum Theil gespalten.

S. 627, Z. 13 v. u. statt: „ $C_{14}H_{10}N_2$ “ lies: „ $C_{14}H_{16}N_2$ “.

*o-Aminobenzyl-naphtylamin $C_{17}H_{16}N_2 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$ (S. 628).
b) * β -Naphtylamin-derivat (S. 628). B. In geringer Menge durch Reduction des o-Nitrobenzyl- β -Naphtylamins, neben grossen Mengen einer zähen, in verdünnten Säuren fast unlöslichen Masse (DARIER, MANNSEWITSCH, *Bl.* [3] 27, 1059). — Silbergraue Blättchen. Schmelzpz.: 110—111°. Löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer löslich in Ligroin. Die Lösungen färben sich an der Luft rasch violett. — $C_{17}H_{16}N_2 \cdot 2HCl$. Hellgelbe

Blättchen. Löslich in heissem, schwer löslich in kaltem, unlöslich in angesäuertem Wasser.

**o*-Aminobenzylpyridinchlorid $C_{12}H_{14}N_2Cl_2 = C_5H_5N(Cl).CH_2.C_6H_4.NH_2.HCl$ (S. 629, Z. 11 v. o.). Verwendung zur Darstellung secundärer Disazofarbstoffe: Höchster Farbw., D.R.P. 105202; C. 1900 I, 379.

N-*o*-Aminobenzyl-dihydroisindol $C_8H_4 < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{smallmatrix} > N.CH_2.C_6H_4.NH_2$ s. S. 140.

o-Formylaminobenzylamin $C_8H_{10}ON_2 = CHO.NH.C_6H_4.CH_2.NH_2$. B. Durch 2-stdg. Kochen von 15 g *o*-Nitrobenzylamin-Chlorhydrat mit 7 g Natriumformiat und 25 ccm 10%iger Ameisensäure, Erhitzen des Products im CO_2 -Strome auf 140° und Auskochen des Rückstandes mit Alkohol (GABRIEL, B. 36, 807).

1¹-*p*-Nitranilino-2-Acetamino-5-Nitrotoluol $C_{15}H_{14}O_5N_4 = NO_2.C_6H_4.NH.CH_2.C_6H_3(NO_2)(NH.CO.CH_3)$. B. Durch Kochen des 1¹-Nitranilino-2-Amino-5-Nitrotoluols (S. 408) mit Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von wenig conc. Schwefelsäure (J. MEYER, STILLICH, B. 35, 741). — Gelbe Nadeln (aus 50%iger Essigsäure). Schmelzpt.: $241-242^\circ$ (unter Zersetzung).

Diäcylderivat des 1¹-*p*-Nitranilino-2-Amino-5-Nitrotoluols $C_{17}H_{16}O_6N_4 = C_{13}H_{10}O_4N_4(C_2H_3O)_2$. B. Durch Kochen der Base (S. 408) mit der vierfachen Menge Essigsäureanhydrid (J. M., Str., B. 35, 741). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 210° bis 211° . Leicht löslich in Aceton, Alkohol und Chloroform.

Diäcylderivat des 1¹-*p*-Nitranilino-2-Methylamino-5-Nitrotoluols (vgl. S. 408) $C_{15}H_{15}O_5N_4 = C_{14}H_{12}O_4N_4(C_2H_3O)_2$. Nadeln. Schmelzpt.: $216-218^\circ$. Löslich in kaltem Chloroform, Eisessig, Alkohol und Benzol, unlöslich in Aether und Ligroin (J. M., Str., B. 35, 743).

1¹-Piperidino-2-Acetaminotoluol, N-*o*-Acetaminobenzylpiperidin (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 629, Z. 8 v. o.) $C_{14}H_{20}ON_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.CH_2.NC_5H_{10}$. Nadeln aus Ligroin. Schmelzpt.: 76° . Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich. Liefert mit Phosgen *o*-Acetaminobenzylchlorid und Bispentamethylenharnstoff (KÜHN, B. 33, 2901).

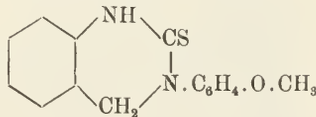
S. 631, Z. 21 v. o. streiche: „(180—190?)“.

S. 632, Z. 22 v. u. statt: „*p*-Phenylketo...“ lies: „*p*-Aethoxyphenylketo...“.

S. 633, Z. 11 v. o. statt: „26“ lies: „27“.

**o*-Methoxyphenylthiotetrahydrochinazolin⁴, 3-*o*-Methoxyphenyl-3,4-Dihydro-Thiochinazolin(2) $C_{15}H_{14}ON_2S =$

(S. 634). Geht durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure in ein Thiazolderivat $C_{14}H_{10}N_2S$ über (BUSCH, BIRK, J. pr. [2] 55, 370).



*Tetrahydrochinazolin $C_8H_{10}N_2 = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CH_2.NH \\ NH.CH_2 \end{smallmatrix} >$ (S. 636). B. Durch Reduction

von 3,4-Dihydrochinazolin mit Natriumamalgam (GABRIEL, B. 36, 811). — Nadelchen aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 76° . — $C_8H_{10}N_2.HCl$. Schmelzpt.: $193-195^\circ$. — Hydrat $C_8H_{10}N_2 + H_2O$. Rhomben (aus wenig Wasser). Schmelzpt.: $49-51^\circ$. Wird beim Umlösen aus Petroleumäther wasserfrei.

S. 636, Z. 17 v. o. die Structurformel muss lauten: „ $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH.CH_2 \\ CH_2.N.C_6H_5 \end{smallmatrix} >$ “.

*3-N-Phenyltetrahydrochinazolin $C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH.CH_2 \\ CH_2.N.C_6H_5 \end{smallmatrix} >$ (S. 636). B.

Bei der Reduction des 3-N-Phenylchinazolons(4) (neben 3-N-Phenyl-dihydrochinazolin) mit Zinn und Salzsäure (KULISCH, C. 1899 I, 847).

S. 637, Z. 5 v. o. statt: „179“ lies: „129“.

2-Methyl-3-Phenyltetrahydrochinazolin s. Hptw. Bd. IV, S. 853, Z. 10 v. u.

S. 637, Z. 19 v. u. statt: „J. pr. 51“ lies: „J. pr. [2] 51“.

9) **m*-Aminobenzylamin $NH_2.C_6H_4.CH_2.NH_2$ (S. 639). *m*-Aminobenzylanilin $C_{13}H_{14}N_2 = NH_2.C_6H_4.CH_2.NH.C_6H_5$. B. Durch Reduction des *m*-Nitrobenzylanilins (PURORI, MONTI, G. 30 II, 258). — Nadeln. Schmelzpt.: 60° . Ziemlich löslich. — Chlorhydrat. Krystalle. Schmelzpt.: 161° .

Aethyl-*m*-Aminobenzylanilin $C_{15}H_{16}N_2 = NH_2.C_6H_4.CH_2.N(C_2H_5)(C_6H_5)$. B. Durch Reduction von *m*-Nitro-Aethylbenzylanilin mit Zn und conc. Salzsäure (SCHULTZ, BOSCH,

B. 35, 1294). — Farbloses Oel. Kp_{51-55} : 261—262°. — $C_{15}H_{16}N_2 \cdot 2HCl$. Weisse Krystalle (aus Alkohol-Aether). Schmelzp.: 188—190°.

1'-Piperidino-3-Acetaminotoluol, N-m-Acetaminobenzylpiperidin (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 639, Z. 20 v. o.) $C_{14}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NC_5H_{10}$. Nadelchen aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 95° (KÜHN, B. 33, 2903).

10) *p-Aminobenzylamin $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH_2$ (S. 639—640). Ist glatt diazotierbar. Verwendung für Azofarbstoffe: BAYER & Co., D.R.P. 82626; *Frld.* IV, 813; Höchster Farb., D.R.P. 93499; *Frld.* IV, 819; H. F., D.R.P. 99127; C. 1899 I, 398. Verwendung seiner Dialkylderivate $R_N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ für Azofarbstoffe: CASSELLA & Co., 70678; *Frld.* III, 795.

*,Aminobenzylanilin“ $C_{13}H_{14}N_2$ von STRAKOSCH (S. 640, Z. 1—6 v. u.) hat wahrscheinlich eine andere als die von Strakosch angenommene Constitution; vgl. BAYER & Co., *Frld.* II, 56; PAAL, SPRENGER, B. 30, 61.

p-Aminobenzylanilin $C_{13}H_{14}N_2 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduction von p-Nitrobenzylanilin mittels Eisenfeile und Essigsäure (P., Sp., B. 30, 70). Durch Eintragen von salzsaurem Anilin in eine gekühlte Lösung von Anhydroformaldehydanilin in Anilin (Höchster Farb., D.R.P. 87934; *Frld.* IV, 66; COHN, *Z. Ang.* 1901, 312). — Schwer krystallisierbar. Schmelzp.: 49—50°. Leicht löslich in Aether, Alkohol und Benzol, kaum löslich in Wasser und verdünnten Mineralsäuren. Zersetzt sich beim Destilliren im Vacuum unter fast quantitativer Abspaltung von Anilin (P., Sp.). Wird von verdünnter Salzsäure in p,p'-Diaminodiphenylmethan umgelagert (H. F.). Giebt beim Erhitzen mit Schwefel Aminobenzyl-Aminophenylmercaptan (H. F., D.R.P. 75674; *Frld.* IV, 825). Giebt mit Dimethylanilin unsymm. Dimethyldiaminodiphenylmethan (H. F., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). Verwendung zur Verbesserung der aus p-Nitrotoluolsulfonsäure durch Einwirkung von Alkalien entstehenden Farbstoffe: H. F., D.R.P. 122353; C. 1901 II, 327. Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen durch Einwirkung auf Oxyazofarbstoffe, Phtaleinfarbstoffe, Azinfarbstoffe u. s. w.: H. F., D.R.P. 123613, 130034, 130035; C. 1901 II, 875; 1902 I, 900, 960. — $C_{13}H_{14}N_2 \cdot 2HCl$. Gelbe amorphe Masse. Schwer löslich in heissem Alkohol, leicht in Wasser.

p-Aminobenzylaniline und ähnliche Basen werden als Solidogen A zur Fixirung von Färbungen in den Handel gebracht. Zur Theorie der fixirenden Wirkung siehe: FRIEDLÄNDER, C. 1902 II, 408.

Ueber Aminobenzylaniline und analoge Basen vgl. auch B. & Co., D.R.P. 55848, 56908; *Frld.* II, 56—58, 562.

p-Dimethylaminobenzylsulfanilsäure $C_{15}H_{18}O_3N_2S = (SO_3H)C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Sulfanilsäure, Formaldehyd und Dimethylanilin (H. F., D.R.P. 116959; C. 1901 I, 150). — Weisses Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem, leichter in heissem Wasser. — Natriumsalz. Farblose Kryställchen (aus heissem Wasser). Essigsäure fällt die freie Säure aus, die im Ueberschuss von Essigsäure mit gelber Farbe löslich ist.

p-Aminobenzyl-p-Toluidin $C_{14}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Einwirkenlassen von Anilin auf Anhydroformaldehyd-p-Toluidin in Gegenwart von salzsaurem p-Toluidin (H. F., D.R.P. 104230; C. 1899 II, 950). — Gelbes dickflüssiges, mit Wasserdampf nicht flüchtiges Oel. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Durch Erhitzen mit Schwefel entsteht Dehydrothio-p-Toluidin.

p-Dimethylaminobenzyl-p-Toluidin $C_{18}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Man mischt 170 g Dimethylanilin mit 96 g salzsaurem p-Toluidin und fügt dann 40 g Anhydroformaldehyd-p-Toluidin hinzu; nach 48 Stunden wird alkalisch gemacht und das überschüssige Dimethylanilin mit Wasserdampf abgeblasen (C., A. FISCHER, B. 33, 2590; H. F., D.R.P. 108064; C. 1900 I, 1112). — Gelbliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 105—106°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aether. Löst sich in verdünnten Säuren mit goldgelber Farbe, in conc. Säuren farblos. — $C_{16}H_{20}N_2 \cdot 2HCl$. Nadeln.

p-Diäthylaminobenzyl-p-Toluidin $C_{16}H_{24}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 59—60°. Leicht löslich in Aether, Benzol und heissem Alkohol (C., A. F., B. 33, 2591; C., *Z. Ang.* 1901, 313; H. F., D.R.P. 108064; C. 1900 I, 1112).

p-Aminobenzyl-naphtylamin $C_{17}H_{16}N_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. a) α -Naphtylaminderivat. B. Durch Reduction von p-Nitrobenzyl- α -Naphtylamin mit $SnCl_2 + HCl$ in guter Ausbeute (DARIER, MANNASSEWITCH, *Bl.* [3] 27, 1061). — Schwach gelbliches Oel. Siedet nicht unzersetzt im Vacuum. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Oxydirt sich rasch an der Luft. — $C_{17}H_{16}N_2 \cdot 2HCl$. Gelblichweisse Nadeln. Ziemlich löslich in kaltem, schwer in angesäuertem Wasser.

b) β -Naphthylaminderivat. B. Durch Reduction des p-Nitrobenzyl- β -Naphthylamins mit $SnCl_2 + HCl$ in guter Ausbeute (D., M., *Bl.* [3] 27, 1064). — Hellgelbes Oel. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Alkohol. Zeigt in ätherischer Lösung eine schwach blaue Fluorescenz. Oxydirt sich sehr leicht an der Luft. — $C_{17}H_{16}N_2 \cdot 2HCl$. Gelblichweisse Nadeln. Ziemlich löslich in kaltem, schwer in angesäuertem Wasser.

*p-Aminobenzylpyridiniumchlorid $C_{12}H_{14}N_2Cl_2 = ClN(C_5H_5).CH_2.C_6H_4.NH_2.HCl$ (S. 640, Z. 15 v. o.). Verwendung zur Darstellung von secundären Tannindisazofarbstoffen: H. F., D.R.P. 105 202; C. 1900 I, 379. Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen durch Condensation mit hydroxyllhaltigen Farbstoffen: H. F., D.R.P. 128 726, 130 036; C. 1902 I, 612, 916.

Triacetat-p-Aminobenzyl-naphthylamin $C_{23}H_{22}O_3N_2 = C_{10}H_7.N(CO.CH_3).CH_2.C_6H_4.N(CO.CH_3)_2$. a) α -Naphthylaminderivat. B. Aus p-Aminobenzyl- α -Naphthylamin (S. 410) und Essigsäureanhydrid (DARIER, MANNASSEWITCH, *Bl.* [3] 27, 1062). — Weisse Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 216°.

b) β -Naphthylaminderivat. Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol oder verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 250—251° (D., M., *Bl.* [3] 27, 1064).

N-p-Acetaminobenzylpiperidin (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 640, Z. 7 v. o.) $C_{14}H_{20}ON_2 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.CH_2.NC_5H_{10}$. Blättchen (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 146° (KÜHN, *B.* 33, 2902). — $C_{14}H_{20}ON_2.HCl$. Krystalldrüsen aus Alkohol-Aether. Schmelzpunkt: 218°. — Acetat $C_{14}H_{20}ON_2.C_2H_4O_2$. Rhombische Krystalle aus Benzol. Schmelzpunkt: 114°.

12) *Aminobenzylaminderivate von ungewisser Stellung.* Dimethylaminobenzylamin $C_9H_{14}N_2 = H_2N.CH_2.C_6H_4.N(CH_3)_2$. B. Aus Dimethylaminobenzylphtalimid (s. u.) durch conc. Salzsäure bei 180° (TSCHERNIAC, D.R.P. 134 979; C. 1902 II, 1034). — Flüssigkeit, nicht ohne Zersetzung destillirbar. — $C_9H_{14}N_2 \cdot 2HCl$. Farblose Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 212° (unter Zersetzung).

Dimethylaminobenzylphtalimid $C_{17}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} CO \\ \diagdown \diagup \\ N \end{matrix} .CH_2.C_6H_4.N(CH_3)_2$. B. Aus Dimethylanilin, N-Oxymethylphtalimid und Schwefelsäure (TSCH., D.R.P. 134 979; C. 1902 II, 1034). — Schmelzp.: 104—105°.

5. *Basen $C_8H_{12}N_2$ (S. 640—645).

3) *3-6-Diaminoxylol(1, 2) $(CH_3)_2^{1,2}C_6H_2(NH_2)_2^{3,6}$ (S. 641). B. Aus dem 6-Nitro-3-Amino-1, 2-Xylol (Spl. Bd. II, S. 308) mittels $Sn + HCl$ (NÖLTING, BRAUN, THESMAR, *B.* 34, 2252). Durch Kuppeln von m- oder p-Diazobenzolsulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1534—1535) mit v-o-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 307—308) und Spalten des gebildeten Azokörpers mittels $Sn + HCl$ (N., B., TH.; N., TH., *B.* 35, 639). — Schwach gelbliche Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 116°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. Giebt mit $FeCl_3$ und $K_2Cr_2O_7$ in neutraler oder essigsaurer Lösung grüne Färbungen, mit Nitrit in essigsaurer Lösung dunkelgrüne, dann hellgelbe Lösung, beim Erwärmen Chinongeruch, mit Chlorkalk in essigsaurer Lösung einen gelben Niederschlag, welcher aus Aether krystallisirt.

3, 6-Bisacetaminoxylo(1, 2) $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_8H_{10}N_2(C_2H_3O)_2$. Schmelzp.: 275—276° (N., TH., *B.* 35, 639).

4) *1', 2'-Diaminoxylol(1, 2), o-Xylylendiamin $NH_2.CH_2.C_6H_4.CH_2.NH_2$ (S. 641 bis 642). Bei der Einwirkung von Formaldehyd auf das symm. N, N'-Diphenylderivat (S. 412) entsteht N, N'-Diphenyl-Methylenxylylendiamin (Spl. zu Bd. IV, S. 854); analog verläuft die Reaction mit dem N, N'-Di-p-tolylderivat (S. 412), während sie bei dem N, N'-Di-o-tolylderivat (S. 412) ausbleibt (SCHOLTZ, JAROSS, *B.* 34, 1504).

o-Xylylen-bis-Trimethylammoniumbromid $C_{14}H_{26}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2.N(CH_3)_3.Br]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und Trimethylamin in alkoholischer Lösung bei 100° (PARTHEIL, SCHUMACHER, *B.* 31, 593). — Prismen (aus Alkohol + Aether). Schmelzpunkt: 207—208°. — Doppelsalze des entsprechenden Chlorides. $C_{14}H_{26}N_2Cl_2.HgCl_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 179—180°. — $C_{14}H_{26}N_2Cl_2.PtCl_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Orangerothc Nadeln. Zersetzt sich bei 253° unter Aufschäumen. — Goldsalz. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 249—250°.

Tetraäthyl-o-Xylylendiamin $C_{16}H_{28}N_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von Diäthylidihydroisindoliumbromid (S. 138) mit Diäthylamin in wässriger Lösung auf 220° (SCHOLTZ, *B.* 31, 427). — Kp_{20} : 170—175°.

o-Xylylen-bis-Triäthylammoniumbromid $C_{20}H_{38}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_2H_5)_3.Br]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und Triäthylamin in alkoholischer Lösung

bei 100° (P., SCHU., B. 31, 593). — Platinsalz des entsprechenden Chlorides. Schmelzp.: 237—238° (unter Zersetzung). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.

Symm. N,N'-Diisobutyl-o-Xylylendiamin $C_{16}H_{28}N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_4H_9)_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von Diisobutyldihydroisindoliumbromid (S. 139) mit conc. Ammoniak auf 200° (SCHU., B. 31, 1705). — Oel. Kp_{20} : 188—190°. — Nitrosoverbindung, Gold- und Platin-Salz sind ölig.

Tetraisobutyl-o-Xylylendiamin $C_{24}H_{44}N_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_4H_9)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von Diisobutyldihydroisindoliumbromid (S. 139) mit Diisobutylamin (Spl. Bd. I, S. 609) in alkoholischer Lösung auf 220° (SCHU., B. 31, 427). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 56°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 641, Z. 19 v. u. als Diphenyl-o-Xylylendiamin aufgeführte Verbindung ist als N-Phenyldihydroisindol (vgl. Spl. Bd. IV, S. 139) erkannt (SCHOLTZ, B. 31, 628).

Symm. N,N'-Diphenyl-o-Xylylendiamin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_6H_5)_2$. B. Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und stark überschüssigem Anilin, neben N-Phenyldihydroisindol (S. 139) (SCHU., B. 31, 1708 Anm.). — Blättchen (aus wenig Alkohol). Schmelzp.: 114°. Sehr leicht löslich in Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser, Ligroin und conc. Salzsäure.

Bis-o-chlorphenyl-Xylylendiamin $C_{20}H_{18}N_2Cl_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_6H_4Cl)_2$. B. Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und o-Chloranilin (Spl. Bd. II, S. 140) in $CHCl_3$ (SCHU., B. 31, 1157). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 79°.

Bis-o-bromphenyl-Xylylendiamin $C_{20}H_{18}N_2Br_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_6H_4Br)_2$. Blättchen (aus Aceton + Alkohol). Schmelzp.: 132°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in Aceton (SCHU., B. 31, 1157).

Bis-o-nitrophenyl-o-Xylylendiamin $C_{30}H_{18}O_4N_4 = C_6H_4(CH_2.NH.C_6H_4NO_2)_2$. B. Beim Kochen von o-Xylylenbromid mit o-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 142) in $CHCl_3$ -Lösung (SCHU., B. 31, 630). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 211—212°.

o-Xylylen-bis-o-Anisidin $C_{32}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_6H_4.OCH_3)_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und o-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 385) durch $\frac{1}{2}$ stdg. Kochen in alkoholischer Lösung (SCHU., B. 31, 1157). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 105°.

o-Xylylen-bis-o-Aminobenzoësäure $C_{22}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_6H_4.CO_2H)_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und 2-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 779) in Alkohol (SCHU., B. 31, 631). — Prismen aus Acetessigester. Bräunt sich von 245° ab und schmilzt bei 259—260° unter Aufschäumen. Sehr wenig löslich in heissem Alkohol. — Calcium- und Baryum-Salz. Krystallinisches Pulver (aus heissem Wasser). — Silbersalz. Weisser pulveriger Niederschlag (aus viel siedendem Wasser).

Dimethyldiphenyl-o-Xylylendiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4[CH_2.N(CH_3).C_6H_5]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Methylanilin (Spl. Bd. II, S. 145) in $CHCl_3$ -Lösung (SCHU., B. 31, 429). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 110°. Wird aus der Lösung in conc. Salzsäure durch Wasser wieder abgeschieden.

Tetraphenyl-o-Xylylendiamin $C_{32}H_{26}N_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_6H_5)_2]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Diphenylamin (Spl. Bd. II, S. 155) beim Kochen in $CHCl_3$ -Lösung (SCHU., B. 31, 429). — Nadeln (aus Eisessig oder Aceton + Wasser). Schmelzp.: 179°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Aceton und $CHCl_3$.

N,N'-Ditolyl-o-Xylylendiamin $C_{22}H_{24}N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_6H_4.CH_3)_2$. a) o-Tolylverbindung. B. Aus o-Xylylenbromid und o-Toluidin in $CHCl_3$ -Lösung (SCHU., B. 31, 421). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 148°. Löslich in heisser verdünnter Salzsäure.

b) p-Tolylverbindung. B. Neben p-Tolyldihydroisindol (S. 140), durch 1-stdg. Kochen von 5 g o-Xylylenbromid mit 20 g p-Toluidin in alkoholischer Lösung (SCHU., JAROSS, B. 34, 1508). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 112°.

Di-m-xylyl-o-Xylylendiamin, o-Xylylen-bis-m-Xylidin $C_{24}H_{28}N_2 = C_6H_4[CH_2.NH^4.C_6H_3(CH_3)_2]_2$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 106° (SCHU., B. 31, 422).

Dipseudocumyl-o-Xylylendiamin $C_{26}H_{32}N_2 = C_6H_4[CH_2.NH.C_6H_3(CH_3)_2]_2$. Blättchen aus Alkohol (SCHU., B. 31, 422).

Di- α -naphthyl-o-Xylylendiamin $C_{28}H_{24}N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_{10}H_7)_2$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von o-Xylylenbromid mit α -Naphthylamin in alkoholischer Lösung (SCHU., B. 31, 1158). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 148°.

Strychnin-o-Xylylenbromid s. Spl. Bd. III, S. 693.

N,N'-Pentamethylenxylylendiamin $C_{13}H_{20}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.NH.CH_2.CH_2 \\ CH_2.NH.CH_2.CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$
s. Spl. zu Bd. IV, S. 864.

N,N-Diäthyl-N'-Pentamethylen-o-Xylylendiamin, o-Xylylenpiperidindiäthylamin $C_{17}H_{28}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2.N:C_5H_{10} \\ CH_2.N(C_2H_5)_2 \end{array} \right\rangle$. B. Beim Erhitzen von o-Xylylenpiperidiniumbromid mit Diäthylamin (SCHOLTZ, B. 31, 428). — Kp_{20} : 175—180°. — $C_{17}H_{28}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Wird aus Wasser durch Alkohol krystallinisch gefällt. Verkohlt oberhalb 200°, ohne zu schmelzen.

Bis-Jodmethylat $C_{15}H_{34}N_2J_2 = C_{17}H_{28}N_2(CH_2J)_2$. Schmelzp.: 216° (SCH., B. 31, 428).
N,N-Diisobutyl-N'-Pentamethylen-o-Xylylendiamin $C_{21}H_{36}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2.N:C_5H_{10} \\ CH_2.N(C_4H_9)_2 \end{array} \right\rangle$. B. Beim Erhitzen von Xylylenpiperidiniumbromid mit Diisobutylamin in alkoholischer Lösung (SCH., B. 31, 428). — Kp_{20} : 196—198°.

o-Xylylendipiperidin $C_{18}H_{28}N_2 = C_6H_4(CH_2.N:C_5H_{10})_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Piperidin in wässriger Lösung bei Zimmertemperatur (PARTHELL, SCHUMACHER, B. 31, 592). Beim 8-stdg. Erhitzen von in Wasser gelöstem Xylylenpiperidiniumbromid mit Piperidin auf 200° (SCHNO., B. 31, 426). — Gelbe Flüssigkeit. Kp_{20} : 190—195°. Stark basisch. Addirt 2 Mol. CH_3J . — $C_{18}H_{28}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Mikroskopische Prismen, die sich oberhalb 230° schwärzen und bei 240° unter Aufschäumen schmelzen (SCHNO.). Schmelzp.: 247—248° (P., SCHU.). — $C_{18}H_{28}N_2 \cdot 2HAuCl_4$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 204° (SCHNO.); 208—209° (P., SCHU.). — Pikrat. Schmilzt bei 227° unter Zersetzung (P., SCHU.).

Bis-Jodmethylat $C_{20}H_{34}N_2J_2 = C_{18}H_{28}N_2(CH_2J)_2$. Nadeln. Schmelzp.: 234°. Leicht löslich in Wasser (SCHNO., B. 31, 427).

o-Xylylendipyridiniumchlorid $C_{18}H_{18}N_2Cl_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_5H_5)Cl]_2$. Salze. — $C_{18}H_{18}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Orangefarbene Prismen (aus viel Wasser). Schmelzp.: 245—246°. — $C_{18}H_{18}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$. Mikroskopische Prismen (aus viel Wasser). Schmelzp.: 240° (SCHNO., B. 31, 430).

o-Xylylendipyridiniumbromid $C_{18}H_{18}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_5H_5)Br]_2$. B. Aus o-Xylylenbromid und Pyridin in $CHCl_3$ -Lösung (SCHNO., B. 31, 429). — Würfelförmige Krystalle. Schmelzp.: 134°. Sehr leicht löslich in Wasser. — Perbromid $C_{18}H_{18}N_2Br_4$. B. Beim Zufügen von Bromwasser zur Lösung des Bromids in Alkohol (SCHNO., B. 31, 430). Orangefarbene Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 141°.

Diisobutyl-o-Xylylen-Di-o-xylylendiammoniumbromid $C_{32}H_{42}N_2Br_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{l} C_4H_9 \\ CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{l} C_4H_9 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Zufügen von 2 Mol.-Gew. alkoholischer Kalilauge zur Lösung von 1 Mol.-Gew. symm. N,N'-Diisobutyl-o-Xylylendiamin (S. 412) und 2 Mol. o-Xylylenbromid in Alkohol (SCHNO., B. 31, 1706). — Blättchen (aus $CHCl_3 + Aether$). Schmelzp.: 57°. Sehr hygroskopisch.

Symm. Diisobutyl-Bisbenzolsulfonyl-o-Xylylendiamin $C_{28}H_{36}O_4N_2S_2 = C_6H_4[CH_2.N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_4H_9]_2$. B. Durch Schütteln von symm. N,N'-Diisobutyl-o-Xylylendiamin (S. 412) mit Benzolsulfochlorid in alkalischer Lösung (SCHOLTZ, B. 31, 1705). — Prismen. Schmelzp.: 157°.

o-Xylylendiphtalimid $C_{24}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4(CH_2.N:C_8H_4O_2)_2$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1807*.

5) * **2,4-Diamino-m-Xylol** $(CH_3)_2^{1,3}C_8H_2(NH_2)_2^{2,4}$ (S. 642). B. Durch Reduction von β -Dinitromesitylsäure mit Zinn und Salzsäure (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 33). Durch Reduction des entsprechenden Dinitroxylols mit Sn und HCl (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 640). — Weisse Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 65—66°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Wasser und Benzol. Giebt dieselben Reactionen wie 3,5-Diamino-1,2-Xylol (S. 417).

6-Nitro-2,4-Diaminoxylol(1,3) $C_8H_{11}O_2N_3 = (CH_3)_2C_8H_2(NO_2)(NH_2)_2$. B. Durch Reduction des 4,6-Dinitro-2-Aminoxylols(1,3) mit Schwefelammonium (N., TH., B. 35, 630). — Orange gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 151—152°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

Diformyl-2,4-Diamino-m-Xylol $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_8H_2(CH_2)_2(NH \cdot COH)_2$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 219—220° (MORGAN, Soc. 81, 93).

Diacetyl-2,4-Diamino-m-Xylol $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_8H_2(CH_2)_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: über 260°. Schwer löslich in Alkohol (M., Soc. 81, 93).

Dibenzoyl-2,4-Diamino-m-Xylol $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_8H_2(CH_2)_2(CO \cdot C_6H_5)_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 232° (MORGAN, Soc. 81, 93); 226,5—227,5° (corr.) (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 33).

6) * **2,5-Diaminoxylol(1,3)** $(CH_3)_2^{1,3}C_8H_2(NH_2)_2^{2,5}$ (S. 642). B. Analog der Darstellung des 3,6-Diaminoxylols(1,2) (S. 411) durch Kuppeln des v-m-Xylidins mit m-Di-

azobenzolsulfonsäure und Reduction des gebildeten Azokörpers (NÖLTING, THESMAR, *B.* 35, 640). — Blätter aus Benzol-Ligroïn. Schmelzp.: 103—104°. Schwer löslich in Ligroïn, sonst leicht löslich. Giebt mit FeCl_3 in neutraler oder essigsaurer Lösung grüne Färbung, beim Erhitzen durch überschüssiges FeCl_3 gelb werdend, mit $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ einen grünen Niederschlag (beim Erhitzen violett-schwarz werdend unter Chinongeruch), mit NaNO_2 in essigsaurer Lösung erst dunkelgrüne, dann hellgelbe Lösung, beim Erwärmen Chinongeruch.

7) *4,5-Diaminoxylo(1,3) $(\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2)_2^{4,5}$ (*S.* 642). *B.* Durch Reduction des 5-Nitro-4-Aminoxylo(1,3) (NÖLTING, THESMAR, *B.* 35, 640). — Giebt mit $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ in der Kälte braunen Niederschlag, in der Wärme rothe Lösung und Chinongeruch, mit NaNO_2 in essigsaurer Lösung zuerst gelbe Lösung, dann weissen Niederschlag.

4-Methylamino-5-Aminoxylo(1,3) $\text{C}_9\text{H}_{14}\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)^5.\text{NH}^4.\text{CH}_3$. *B.* Nitro-Methylxyloidin wird mit Zinn und Salzsäure reducirt (PINNOW, OESTERREICH, *B.* 31, 2932). — Oel. Kp.: 260—262°. — Chlorhydrat. Schmelzp.: 225°.

N-Nitrosoderivat $\text{C}_9\text{H}_{13}\text{ON}_2 = (\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)^5.\text{N}^4(\text{CH}_3).\text{NO}$. *B.* Man erhitzt Nitroxylo-Methylnitrosamin mit alkoholischem Schwefelammonium (P., OE., *B.* 31, 2933). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 81°. Sehr leicht löslich in den meisten Solventien, ziemlich schwer in Ligroïn. — Pikrat $\text{C}_9\text{H}_{13}\text{ON}_2.\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Prismen. Schmelzp.: 128°.

Ameisensäurederivat des 4,5-Bismethylaminoxylo(1,3)

$(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2 \left\langle \begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} \right\rangle \text{CH.OH}$ s. 1,3,4,6-Tetramethyl-Dihydrobenzimidazol, *Spl.* zu *Bd.* IV, *S.* 854.

4-Nitrosomethylamino-5-Acetaminoxylo(1,3) $\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_3 = (\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}.\text{CO}.\text{CH}_3)^5.\text{N}^4(\text{CH}_3).\text{NO}$. Weisse Blättchen. Schmelzp.: 135°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Aether und Ligroïn, sehr leicht in den meisten Solventien (PINNOW, OESTERREICH, *B.* 31, 2934).

4-Acetylmethylamino-5-Acetaminoxylo(1,3), Diacetylmethylxyloendiamin $\text{C}_{13}\text{H}_{18}\text{O}_2\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}.\text{CO}.\text{CH}_3)^5[\text{N}(\text{CH}_3).\text{CO}.\text{CH}_3]^4$. Breite Nadeln (aus Aceton-Aether). Schmelzp.: 195—196° (P., OE., *B.* 31, 2933).

Phenylharnstoff aus 4-Methylnitrosamino-5-Aminoxylo(1,3) $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{ON}_2\text{S} = (\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_2[\text{N}^4(\text{CH}_3).\text{NO}].\text{N}^6\text{H}.\text{CS}.\text{NH}.\text{C}_6\text{H}_5$. *B.* Aus dem N-Nitrosoderivat des 4-Methylamino-5-Aminoxylo(1,3) (s. o.) und Phenylsenfö(1,3) (P., OE., *B.* 31, 2934). — Prismen. Schmelzp.: 132—132,5°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol.

8) *4,6-Diaminoxylo(1,3) $(\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2)_2^{4,6}$ (*S.* 642). *B.* Bei der Reduction von α -Dinitromesitylensäure (*Spl.* *Bd.* II, *S.* 841) mit Zinn und Salzsäure (BAMBERGER, DEMUTH, *B.* 34, 30). — Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 105—105,5° (B., D.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aether und heissem Benzol, ziemlich löslich in heissem Ligroïn. Schmelzp.: 104—105°. Giebt mit FeCl_3 in neutraler oder in schwefelsaurer Lösung keine Färbung, beim Erhitzen orangefelbe Färbung, desgleichen mit $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ (NÖLTING, THESMAR, *B.* 35, 640). Bei der Methylierung entsteht nur Tetramethyldiamino-m-Xylo (s. u.), keine quartäre Verbindung (MORGAN, *Soc.* 81, 654). Giebt mit Diazokörpern Aminoazoverbindungen (M., *Soc.* 81, 94).

*2-Nitro-4,6-Diaminoxylo(1,3) $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3 = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}(\text{NO}_2)(\text{NH}_2)_2$ (*S.* 642, *Z.* 20 v. u.). Wird durch Diazotirung in siedender alkoholischer Lösung in 2-Nitroxylo(1,3) (*Spl.* *Bd.* II, *S.* 60) verwandelt (MIOLATI, LOTTI, *G.* 27 I, 297).

Tetramethylamino-m-Xylo $\text{C}_{12}\text{H}_{20}\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2[\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. *B.* Aus 4,6-Diamino-m-Xylo-Chlorhydrat (*Hptw.* *Bd.* IV, *S.* 642) und Methylalkohol beim Erhitzen im Einschussrohre auf 180° (MORGAN, *Soc.* 81, 654). — Hellbräunlichgelbes Oel. Kp₇₅₇: 243° bis 245°; Kp₁₂: 124—125°. D_{18}^{20} : 0,9434. Wird bei -10° nicht fest. Kuppelt nicht mit p-Nitrodiazobenzol. Bleibt bei Behandlung mit Formaldehyd + Essigsäureanhydrid unverändert. — $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{N}_2\text{Cl}_6\text{Pt}$. Orangefelbe Platten (aus heissem Wasser). Schmilzt unbestimmt über 200°. Ziemlich löslich in Wasser. — Pikrat $\text{C}_{12}\text{H}_{23}\text{O}_7\text{N}_5$. Rhombische Prismen aus Aethylacetat. Schwer löslich in Alkoholen, leichter in Aceton. Schmelzp.: 202—203° (bei schnellem Erhitzen). Zersetzt sich, langsam erhitzt, schon bei 193—195°.

Diformyl-4,6-Diamino-m-Xylo $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_2(\text{NH}.\text{CHO})_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 182—183° (MORGAN, *Soc.* 81, 93).

Diacetyl-4,6-Diamino-m-Xylo $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_2(\text{NH}.\text{CO}.\text{CH}_3)_2$. Nadeln. Schmelzp.: über 260°. Sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in Eisessig (M., *Soc.* 81, 93).

Dibenzoyl-4,6-Diamino-m-Xylo $\text{C}_{22}\text{H}_{20}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_2(\text{NH}.\text{CO}.\text{C}_6\text{H}_5)_2$. Platten (aus Alkohol oder Aethylacetat). Schmelzp.: 252—253° (MORGAN, *Soc.* 81, 93); 258—259° (corr.) (BAMBERGER, DEMUTH, *B.* 34, 31).

4,6-Diamino-1,3-Xyloisulfonsäure (5) $C_8H_{12}O_3N_2S = (CH_2)_2C_6H(NH_2)_2 \cdot SO_3H$. *B.* Durch Reduction der 6-Nitro-1,3,4-Xylidinsulfonsäure (5) mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,12) (JUNGHARN, *B.* 35, 3764). — Nadeln (aus heissem Wasser). Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, weniger in Alkohol, unlöslich in Aether. Giebt mit $FeCl_3$ in der Kälte keine, beim Erwärmen eine rothbraune Färbung. — $K_2C_8H_{11}O_3N_2S$. Hellgelbe Krystalle. Leicht löslich in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether. — $Ba(C_8H_{11}O_3N_2S)_2 + H_2O$. Quadratische Tafeln aus Wasser.

9) ***1',3'-Diaminoxylol, m-Xylylendiamin** $C_6H_4(CH_2 \cdot NH_2)_2$ (*S.* 642—643). *m-Xylylen-bis-Tripropylammoniumhydroxyd* $C_{26}H_{52}O_2N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_3H_7)_3 \cdot OH]_2$ ^{1,3}. *B.* Das Bromid entsteht aus *m-Xylylendibromid* (Spl. Bd. II, S. 33) und Tripropylamin (Spl. Bd. I, S. 606) in Chloroform (HALFPAAP, *B.* 36, 1677). — $C_{26}H_{50}N_2Cl_2$. $PtCl_4$. Röthliche Prismen (aus sehr verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 217° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{26}H_{50}N_2Br_2$. Prismen. Schmelzp.: 226°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. — $C_{26}H_{50}N_2Br$. Orangefarbene Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 160°. Unlöslich in Wasser. — Pikrat $C_{26}H_{50}N_2 [O \cdot C_6H_2(NO_2)_3]_2$. Krystalle (aus wässrigem Aceton). Schmelzp.: 160°. Kaum löslich in Wasser, Alkohol und Aether.

Tetraisobutyl-m-Xylylendiamin $C_{24}H_{44}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_4H_9)_2]_2$ ^{1,3}. *B.* Durch 12-stdg. Einwirkung von Diisobutylamin (Spl. Bd. I, S. 609) auf *m-Xylylendibromid* (Spl. Bd. II, S. 33) in Chloroform (H., *B.* 36, 1675). — Gelbes dickes Oel. — $C_{24}H_{44}N_2 \cdot 2HCl$. $HgCl_2$. Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 207°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — $C_{24}H_{44}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Orangefarbene kugelige Körner aus Alkohol. Schmelzp.: 209°. — Pikrat $C_{24}H_{44}N_2 \cdot 2C_6H_3O_7N_3$. Dunkelgelbe quadratische Platten (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 134°. Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Tetraisoamyl-m-Xylylendiamin $C_{28}H_{52}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_5H_{11})_2]_2$ ^{1,3}. Dickes röthliches Oel (H., *B.* 36, 1676). — $C_{28}H_{52}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Orangefarbene Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 149°. Unlöslich in Wasser, verdünntem Alkohol und Aether. — Pikrat $C_{28}H_{52}N_2 \cdot 2C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 173°. Löslich in Wasser.

m-Xylylen-bis-Triisoamylammoniumhydroxyd $C_{38}H_{76}O_2N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_5H_{11})_3 \cdot OH]_2$ ^{1,3}. *B.* Das Bromid entsteht durch 2-stdg. Erwärmen von *m-Xylylendibromid* (Spl. Bd. II, S. 33) mit Triisoamylamin (Hptw. Bd. I, S. 1135) in Chloroform als glasartig erstarrende, äusserst hygroskopische Masse (H., *B.* 36, 1678). — $C_{38}H_{74}N_2Br_2$. Langsam erstarrendes Oel aus Eisessig. Schmilzt unscharf bei 95—96°. — Pikrat $C_{38}H_{74}N_2 [O \cdot C_6H_2(NO_2)_3]_2$. Krystallwarzen aus Alkohol. Schmelzp.: 146°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Aether.

m-Xylylen-bis-o-Aminobenzoësäure $C_{22}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H]_2$ ^{1,3}. *B.* Aus *m-Xylylendibromid* (Spl. Bd. II, S. 33) und Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) in Alkohol (HALFPAAP, *B.* 36, 1673). — Hellgelber mikrokrySTALLINER Niederschlag. Schmelzp.: 247° (unter Zersetzung). — $K_2 \cdot C_{22}H_{18}O_4N_2$. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 123°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Ca \cdot C_{22}H_{16}O_4N_2$. Amorpher Niederschlag. Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $Fe_2(C_{22}H_{18}O_4N_2)_3$. Dunkelbrauner Niederschlag. Sintert bei 280°, ohne bis 300° zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

Tetraphenyl-m-Xylylendiamin $C_{32}H_{28}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_6H_5)_2]_2$ ^{1,3}. *B.* Durch Erwärmen von *m-Xylylendibromid* (Spl. Bd. II, S. 33) mit Diphenylamin (Spl. Bd. II, S. 155) in Chloroform (H., *B.* 36, 1676). — Hellgrüne Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 116°. Leicht löslich in Chloroform, Aether und Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Nicht basisch.

m-Xylylen-bis-Strychniniumhydroxyd $C_{50}H_{54}O_6N_4 = C_6H_4[CH_2 \cdot N(C_{21}H_{22}O_2N) \cdot OH]_2$ ^{1,3}. *B.* Das Bromid entsteht durch 4-stdg. Kochen von *m-Xylylendibromid* (Spl. Bd. II, S. 33) und Strychnin (Spl. Bd. III, S. 691) in Chloroform (HALFPAAP, *B.* 36, 1680). — $C_{50}H_{52}O_4N_4Br_2 + 6CH_3 \cdot OH$. Krystalle aus Methylalkohol, die sich bei 100° gelb färben, dann bräunen und bei 250° verkohlen, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser, verdünntem Alkohol und Eisessig, schwerer in Chloroform, Benzol und Aether. — Pikrat $C_{50}H_{52}O_4N_4 [O \cdot C_6H_2(NO_2)_3]_2$. Mikroskopische Nadelchen. Schmelzp.: 210°.

m-Xylylendipiperidin $C_{18}H_{28}N_2 = C_6H_4[CH_2 \cdot N \cdot C_5H_{10}]_2$ ^{1,3}. *B.* Aus *m-Xylylendibromid* (Spl. Bd. II, S. 33) und Piperidin in Chloroform (HALFPAAP, *B.* 36, 1677). — Dickes braunes Oel; auch im Vacuum nicht unzersetzt destillirbar. — $C_{18}H_{26}N_2 \cdot 2HCl$. Blättchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 156°. — $C_{18}H_{26}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Rothgelbe Prismen (aus sehr verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 223°. — Pikrat $C_{18}H_{26}N_2 \cdot 2C_6H_3O_7N_3$. Nadelsterne aus Aceton. Schmelzp.: 201°.

m-Xylylendipyridiniumhydroxyd $C_{18}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_5H_5).OH]_2^{1,3}$. *B.* Das Bromid entsteht aus m-Xylylendibromid (Spl. Bd. II, S. 33) und Pyridin in Chloroform (H., *B.* 36, 1679). — $C_{18}H_{18}N_2Cl_2.PtCl_4$. Amorpher unlöslicher Niederschlag. Schmelzpt.: 255° (unter Verkohlung). — $C_{18}H_{18}N_2Br_2$. Nadelchen. Schmelzpt.: 264°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{18}H_{18}N_2Br_6$. Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpt.: 156°. Löslich in heissem Wasser, Alkohol und Eisessig. — Pikrat $C_{18}H_{18}N_2[O.C_6H_4(NO_2)_3]_2$. Nadelchen. Schmelzpt.: 214°.

m-Xylylendicholininiumhydroxyd $C_{26}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_5H_7).OH]_2^{1,3}$. — $C_{26}H_{22}N_2Cl_2.PtCl_4$. Amorph. Schmelzpt.: 230° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (H., *B.* 36, 1680). — $C_{26}H_{22}N_2Br_2$. Gelblichweiße, mikroskopische Kryställchen (aus wenig Wasser). Schmelzpt.: 276° (unter Schwärzung). — $C_{26}H_{22}N_2Br_6$. Rothe Blättchen aus Eisessig. Schmelzpt.: 128°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{26}H_{22}N_2[O.C_6H_4(NO_2)_3]_2$. Nadelchen. Schmelzpt.: 205°.

m-Xylylendiurethan $C_{14}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.CO_2.C_2H_5)_2^{1,3}$. *B.* Durch 2-stdg. Kochen von m-Xylylendibromid (Spl. Bd. II, S. 33) mit Kaliumcyanat in Alkohol (HALFPAPPE, *B.* 36, 1682). — Flocken (aus wenig Alkohol + Wasser). Schmelzpt.: 160°.

10) *2,3-Diaminoxylol(1,4) $(CH_3)_2^{1,4}C_6H_2(NH_2)_2^{2,3}$ (*S.* 643). *B.* Durch Reduction des entsprechenden Nitroxylidins (NÖLTING, THESMAR, *B.* 35, 640). — Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol. Giebt mit Ferrichlorid kirschrothe Färbung, mit $NaNO_2$ in essigsaurer Lösung gelbe Lösung, dann weissen Niederschlag.

11) *2,5-Diaminoxylol(1,4) $(CH_3)_2^{1,4}C_6H_2(NH_2)_2^{2,5}$ (*S.* 643). *B.* Durch Reduction des 5-Nitro-2-Amino-1,4-Xylols (Hptw. Bd. II, S. 546) (NÖLTING, THESMAR, *B.* 35, 641). — Gelbliche Nadeln aus Benzol. Schmelzpt.: 149—150°. Giebt dieselben Reactionen wie 2,5-Diaminoxylol(1,3) (*S.* 413—414).

12) *2,6-Diaminoxylol(1,4) $(CH_3)_2^{1,4}C_6H_2(NH_2)_2^{2,6}$ (*S.* 643). *B.* Durch Reduction des entsprechenden Dinitroxylols (Hptw. Bd. II, S. 101) (NÖLTING, THESMAR, *B.* 35, 641). — Gelbliche Prismen aus Benzol-Ligroin. Schmelzpt.: 102—103°. Leicht löslich in Alkohol, heissem Wasser und Benzol, schwer in Ligroin. Giebt mit $FeCl_3$ und $K_2Cr_2O_7$ in neutraler Lösung keine Färbung, in schwefelsaurer Lösung in der Wärme kirschrothe Färbung und Chinongeruch.

13) *1',4'-Diaminoxylol, p-Xylylendiamin $C_6H_4(CH_2.NH_2)_2^{1,4}$ (*S.* 643—644). p-Xylylen-bis-Triäthylammoniumbromid $C_{30}H_{38}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_2H_5)_3Br]_2$. *B.* Aus p-Xylylenbromid (Hptw. Bd. II, S. 65) und Triäthylamin in Chloroform (MANOUKIAN, *B.* 34, 2087). — Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzpt.: 230°. Sehr leicht löslich in Wasser und Chloroform, löslich in heissem Alkohol. — Perbromid $C_6H_4[CH_2.N(C_2H_5)_3Br.Br]_2$. Orangegebeber Niederschlag. Schmelzpt.: 164°. Schwer löslich in heissem Wasser und Alkohol. — Platinsalz des entsprechenden Chlorides $C_{20}H_{38}N_2Cl_2.PtCl_4$. Orangefarbene Prismen aus Wasser. Schmelzpt.: 238°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{20}H_{38}N_2Cl_2.2AuCl_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 242°. Schwer löslich in heissem Wasser und Alkohol.

p-Xylylen-bis-Tripropylammoniumbromid $C_{26}H_{50}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_3H_7)_3Br]_2$. *B.* Aus p-Xylylenbromid (Hptw. Bd. II, S. 65) und Tripropylamin (Spl. Bd. I, S. 606) in Chloroform (M., *B.* 34, 2088). — Nadelchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzpunkt: 223°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol. — Perbromid $C_6H_4[CH_2.N(C_3H_7)_3Br.Br]_2$. Orangefarbene Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 181—182°. Leicht löslich in Alkohol. — Platinsalz des entsprechenden Chlorides $C_{20}H_{50}N_2Cl_2.PtCl_4$. Orangefarbige Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 235°. Schwer löslich in heissem Wasser und Alkohol. — $C_{26}H_{50}N_2Cl_2.2AuCl_3$. Nadelchen. Schmelzpt.: 214°. Schwer löslich in heissem Wasser und Alkohol.

Tetraisobutyl-p-Xylylendiamin $C_{24}H_{44}N_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_4H_9)_2]_2$. *B.* Aus p-Xylylenbromid und Diisobutylamin (Spl. Bd. I, S. 609) in Chloroform (M., *B.* 34, 2084). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 65°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, löslich in heissem Wasser. — $(C_{24}H_{44}N_2.HCl)_2PtCl_4$. Rothe Prismen aus Wasser. Schmelzpunkt: 220°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol. — $C_{24}H_{44}N_2.2HAuCl_4$. Nadeln. Schmelzpt.: 205°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{24}H_{44}N_2.2C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 171°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Tetraphenyl-p-Xylylendiamin $C_{32}H_{26}N_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_6H_5)_2]_2$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen von p-Xylylenbromid und Diphenylamin in Alkohol (MANOUKIAN, *B.* 34, 2085). — Hellgrüne Nadelchen aus Eisessig. Schmelzpt.: 186°. Sehr wenig löslich in Alkohol, sehr leicht in Eisessig.

Di- α -naphthyl-p-Xylylendiamin $C_{28}H_{24}N_2 = C_6H_4(CH_2.NH.C_{10}H_7)_2$. Krystallpulver (aus Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 165°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether (M., B. 34, 2083).

p-Xylylen-bis-Strychniniumbromid $C_{50}H_{52}O_4N_4Br_2 = C_6H_4(CH_2.N_2C_{21}H_{22}O_2Br)_2$. B. Durch 2-stdg. Erwärmen von 5 g p-Xylylenbromid mit 14 g Strychnin in Chloroform (MANOUKIAN, B. 34, 2091). — Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol + Aether). — Perbromid $C_6H_4(CH_2.N_2C_{21}H_{22}O_2Br.Br)_2$. Mikroskopische gelbe Nadeln (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 195°. — Platinsalz des entsprechenden Chlorides $C_{50}H_{52}O_4N_4Cl_2.PtCl_4$. Hellorangefarbener Niederschlag. Schmelzp.: 247–249°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_{50}H_{52}O_4N_4Cl_2.2AuCl_3$. Dunkelgelber Niederschlag. Schmelzp.: 210°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Bispentamethylen-p-Xylylendiamin, p-Xylylendipiperidin $C_{18}H_{26}N_2 = C_6H_4(CH_2.N:C_5H_{10})_2$. B. Aus p-Xylylenbromid und Piperidin in Chloroform (MANOUKIAN, B. 34, 2086). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 86°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{18}H_{26}N_2.HCl)_2PtCl_4$. Nadelchen aus Alkohol. Verkohlt gegen 250°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{18}H_{26}N_2.2HAuCl_4$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 215°. — Pikrat $C_{18}H_{26}N_2.2C_6H_3O_7N_3$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 221°.

p-Xylylendipyridiniumbromid $C_{18}H_{18}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_5H_5)Br]_2$. B. Aus p-Xylylenbromid und Pyridin in Chloroform (M., B. 34, 2089). — Nadelchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 260°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Chloroform. — Perbromid $C_{18}H_{18}N_2Br_6$. Orangefarbene Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 149°. — Platinsalz des entsprechenden Chlorides $C_{18}H_{18}N_2Cl_2.PtCl_4$. Orangefarbene Nadelchen. Schmelzp.: 253°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{18}H_{18}N_2Cl_2.2AuCl_3$. Mikroskopische Prismen. Schmelzp.: 246°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol.

p-Xylylendichinoliniumbromid $C_{26}H_{22}N_2Br_2 = C_6H_4[CH_2.N(C_5H_7)Br]_2$. B. Aus p-Xylylenbromid und Chinolin in Chloroform (M., B. 34, 2090). — Hellviolette mikroskopische Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 306°. Ziemlich löslich in Wasser. — Perbromid $C_{26}H_{22}N_2Br_6$. Hellorangefarbene mikroskopische Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 206°. — Platinsalz des entsprechenden Chlorides $C_{26}H_{22}N_2Cl_2.PtCl_4$. Hellorangefarbener Niederschlag. Schmelzp.: 257°. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{26}H_{22}N_2Cl_2.2AuCl_3$. Dunkelgelber Niederschlag. Schmelzp.: 242°. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

S. 644, Z. 30 v. o. statt: „ $C_8H_{12}N_2.HCl$ “ lies: „ $C_8H_{12}N_2.2HCl$ “.

15) **2,4-Diamino-1-Aethylbenzol** $(C_2H_5)_2C_6H_3(NH_2)_2^{2,4}$. B. Durch Reduction der entsprechenden Dinitroverbindung (WEISWEILLER, M. 21, 41). — $C_8H_{12}N_2.2HCl$. Krystalle.

Monoacetylderivat $C_{10}H_{14}ON_2 = C_6H_3(NH_2)(NH.C_2H_3O)$. Nadeln. Schmelzp.: 319° bis 320°. Schwer löslich in Alkohol (WEISWEILLER, M. 21, 43).

Diacetylderivat $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_6H_3(NH.C_2H_3O)_2$. Nadeln. Schmelzp.: 224°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Essigsäther (W.).

16) **3,4-Diaminoxylol(1,2)** $(CH_3)_2^{1,2}C_6H_3(NH_2)_2^{3,4}$. B. Aus dem 4-Nitro-3-Aminoxylol(1,2) mittels Sn und HCl oder mittels Zinkstaubs und Wasser (NÖLTING, BRAUN, THESMAR, B. 34, 2251; N., Th., B. 35, 635). — Quadratische Tafeln. Schmelzp.: 89°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in Ligroin. Giebt mit Eisenchlorid starke Rothfärbung, mit Kaliumbichromat Rothfärbung und braunrothen Niederschlag, beim Erhitzen Chinongeruch, mit Nitrit in essigsaurer Lösung braune Lösung, dann krystallinischen Niederschlag des Azimids, mit Chlorkalk gelben flockigen Niederschlag.

Diacetylderivat $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_6H_{10}N_2(C_2H_3O)_2$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 196° bis 197°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwer in Benzol und Aether (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 638).

17) **3,5-Diaminoxylol(1,2)** $(CH_3)_2^{1,2}C_6H_3(NH_2)_2^{3,5}$. B. Durch Reduction von 3,5-Dinitroxylol(1,2) oder von 5-Nitro-3-Aminoxylol(1,2) (NÖLTING, BRAUN, THESMAR, B. 34, 2252; N., Th., B. 35, 632, 639). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 66–67°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Benzol. Giebt mit $FeCl_3$ in neutraler Lösung keine Färbung, in warmer schwefelsaurer Lösung kirschrothe Färbung, mit Nitrit in essigsaurer Lösung dunkelbraunen Niederschlag.

Diacetylderivat $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_6H_{10}N_2(CO.CH_3)_2$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 240° bis 241°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Benzol (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 639).

18) **4,5-Diaminoxylol(1,2)** $(\text{CH}_3)_2^{1,2}\text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2)_2^{4,5}$. *B.* Aus dem 5-Nitro-4-Aminoxylol(1,2) mittels $\text{Sn} + \text{HCl}$ (NÖLTING, BRAUN, THESMAR, *B.* 34, 2252; N., TH., *B.* 35, 638). — Weisse Blättchen. Schmelztp.: 125—126°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Ligroin, ziemlich löslich in Wasser. Giebt mit FeCl_3 eine blaugrüne Färbung, mit $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ eine gelbe Färbung, die beim Ansäuern braun wird (beim Erhitzen Chinongeruch), mit Nitrit in essigsaurer Lösung zuerst gelbe Lösung, dann weissen Niederschlag, mit Chlorkalk gelben Niederschlag (Xylochinondichloridiimid).

Diacetylderivat $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_{10}\text{N}_2(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)_2$. Weisse Nadeln. Schmelztp.: 227° bis 228°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (NÖLTING, THESMAR, *B.* 35, 638).

19) **1',4-Diaminoxylol(1,3)** $(\text{H}_2\text{N}\cdot\text{CH}_2)^1\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^3(\text{NH}_2)^4$. **1'-p-Toluidino-4-Aminoxylol(1,3)** $\text{C}_{15}\text{H}_{18}\text{N}_2 = (\text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}_2)^1\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^3(\text{NH}_2)^4$. *B.* Durch Einwirkung von o-Toluidin auf Anhydroformaldehyd-p-Toluidin in Gegenwart von salzsauerm p-Toluidin (Höchster Farb., D.R.P. 104230; C. 1899 II, 950). — Krystalle aus Alkohol. Schmelztp.: 93—94°. Leicht löslich in Aether, Alkohol, Benzol und Chloroform (COHN, A. FISCHER, *B.* 33, 2589; *Z. Ang.* 1901 312).

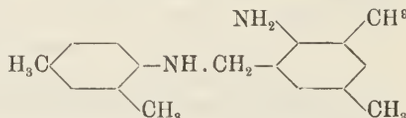
20) **1',6-Diaminoxylol(1,3)** $(\text{H}_2\text{N}\cdot\text{CH}_2)^1\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^3(\text{NH}_2)^6$. **1'-p-Toluidino-6-Aminoxylol(1,3)** $\text{C}_{15}\text{H}_{18}\text{N}_2 = (\text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}_2)^1\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^3(\text{NH}_2)^6$. *B.* Durch Condensation von p-Toluidin, salzsauerm p-Toluidin und Anhydroformaldehyd-p-Toluidin (in Nitrobenzol als Verflüssigungsmittel) (Höchster Farb., D.R.P. 105797; C. 1900 I, 496). — Blättchen aus Alkohol. Schmelztp.: 87°. Leicht löslich in Aether, Benzol und heissem Alkohol (COHN, A. FISCHER, *B.* 33, 2591; C., *Z. Ang.* 1901, 313). — $\text{C}_{15}\text{H}_{18}\text{N}_2\cdot 2\text{HCl}$. Die wässrige Lösung wird mit FeCl_3 dunkelweiroth.

6. *Basen $\text{C}_9\text{H}_{14}\text{N}_2$ (S. 644—645).

5) ***Diaminomesylen** $(\text{CH}_3)_2^{1,3,5}\text{C}_6\text{H}(\text{NH}_2)_2^{2,4}$ (S. 645). Wird beim Erhitzen des Chlorhydrats mit Methylalkohol unter Druck nicht methylirt (MORGAN, *Soe.* 81, 655).

Trimethyl-diisocyanbenzol $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_3\text{C}_6\text{H}(\text{NC})_2$. *B.* Durch Einwirkung von Chloroform und Kali auf Diaminomesylen (KAUFLER, *M.* 22, 1080). — Zerfliessliche Nadeln. Wird durch Erhitzen in 1,3,5-Trimethyl-2,4-Cyanbenzol umgelagert.

8) **1',2-Diaminomesylen** $(\text{H}_2\text{N}\cdot\text{CH}_2)^1\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_2^{3,5}(\text{NH}_2)^2$. **1'-m-Xylylamino-2-Aminomesylen** $\text{C}_{17}\text{H}_{22}\text{N}_2 =$
B. Durch Condensation von a-m-Xylidin, Formaldehyd und a-m-Xylidinchlorhydrat (Höchster Farb., D.R.P. 105797; C. 1900 I, 496). — Acetylverbindung. Blättchen. Schmelztp.: 278°.



7. *Basen $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{N}_2$ (S. 645—647).

S. 646, Z. 1 v. o. statt: „Benzilisobutylphenazon“ lies: „Isobutyldiphenylchinoxalin“.

S. 646, Z. 26 v. u. statt: „Benzilisobutylphenazin“ lies: „Isobutyldiphenylchinoxalin“.

S. 646, Z. 21 v. u. statt: „Benzilobromisobutylphenazin“ lies: „Isobutylobromdiphenylchinoxalin“.

S. 647, Z. 19 v. u. muss lauten: „9) **3,6-Diamino-1-Methyl-4-Methoxybenzol** $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)(\text{NH}_2)_2$ “.

S. 647, Z. 18 v. u. die Strukturformel muss lauten: „ $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)(\text{NH}_2)_2$ “.

8. **3,4-Diamino-1-Tertiäramylbenzol** $\text{C}_{11}\text{H}_{16}\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_2(\text{C}_2\text{H}_5)\text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)_2$.

3,4-Diamino-5-Nitro-Tertiäramylbenzol $\text{C}_{11}\text{H}_{17}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{C}_5\text{H}_{11}\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)(\text{NH}_2)_2$. *B.* Aus 3,5-Dinitro-4-Amino-Tertiäramylbenzol durch Reduction mit Schwefelammonium (ANSCHÜTZ, RAUFF, *A.* 327, 215). — Rothe Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 82—83°. Löslich in Benzol, Aether und Chloroform. Liefert mit Benzil Nitro-Tertiäramyl-Diphenylchinoxalin.

9. **Tetraäthyl-p-Diaminobenzol** $\text{C}_{14}\text{H}_{24}\text{N}_2 = (\text{C}_2\text{H}_5)_4\text{C}_6(\text{NH}_2)_2$. *B.* Durch Reduction von Tetraäthyl-p-Dinitrobenzol mit $\text{Sn} + \text{HCl}$ (JANNASCH, BARTELS, *B.* 31, 1717). — Krystalle. Schmelztp.: 92°. Färbt sich an der Luft rosa, später röthlichbraun. Sehr leicht löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in heissem, unlöslich in kaltem

Wasser und conc. Salzsäure. Färbt sich mit conc. Salzsäure oder conc. Salpetersäure dunkelgrün. Beim Kochen mit $FeCl_3$ -Lösung bilden sich gelbe Tafeln eines chinonartig riechenden Körpers vom Schmelzp.: 56° .

2. *Hydrazine $C_nH_{2n-7}NH.NH_2$ (S. 648—816).

Geschwindigkeit der Umsetzung von Ketonen mit salzsaurem Phenylhydrazin: PETRENKO-KRITSCHENKO, ALTSCHANINOW, *B.* 34, 1699; P.-K., LORDRIPANIDZE, *B.* 34, 1702. S. 649, Z. 19 v. u. streiche: „oder Säure“.

Aromatische Semicarbazide $R.NH.NH.CO.NH_2$ (R = einwerthiges aromatisches Radical) besitzen antipyretische Eigenschaften und werden „Cryogenine“ genannt (A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, CHEVROTIER, *C. r.* 135, 187).

Bestimmung des Phenylhydrazinrestes in Hydrazonen und Osazonen durch Kochen der Hydrazone mit titrirter Salzsäure und Bestimmung der freibleibenden Salzsäure mit verdünnter Natronlauge: GRIMALDI, *C.* 1903 I, 97.

1. *Phenylhydrazin $C_6H_5N_2 = C_6H_5.NH.NH_2$ (S. 650—801). *B.* Bei der Reduction von Nitrosophenylhydroxylamin oder dessen Methyläther (Spl. Bd. II, S. 242—243) mit Natriumamalgam (BAMBERGER, *B.* 31, 582, 585). Aus Benzoldiazoniumhydratlösung durch SO_2 oder Zinkstaub (HANTZSCH, *B.* 31, 346). Durch Eintragen von normaler Natriumbenzoldiazotat-Lösung in Zinnoxidnatriumlösung (EIBNER, *B.* 36, 816). Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Phenol mit Hydrazinhydrat auf 220° (L. HOFFMANN, *B.* 31, 2910). — Dielektricitätsconstante: TURNER, *Ph. Ch.* 35, 428. Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, *C. r.* 126, 786. Giebt bei Einwirkung von alkalischer Hypochloritlösung, desgleichen mit Chromsäure und Bichromatlösung Phenol (DE CONINCK, *C. r.* 126, 1043; 127, 1028). Giebt mit Jod und Bicarbonaten in der Kälte Diazobenzolphenylhydrazid (Hptw. Bd. IV, S. 1519, Z. 22 v. u.) (STOLLÉ, *J. pr.* [2] 66, 335). Liefert mit BCl_3 und BBr_3 Phenylhydrazin-Chlorhydrat (-Bromhydrat) und borhaltige syrupöse Substitutionsproducte (ESCALES, KLING, *B.* 35, 4178). Bei gelindem Erwärmen mit C-Nitrosoverbindungen und Chinonoximen wird der Stickstoff des Phenylhydrazins quantitativ als solcher entwickelt (CLAUSER, *B.* 34, 889). Bei der Einwirkung von Chloroform entstehen: salzsaures Phenylhydrazin, Phenylcarbylamin (Spl. Bd. II, S. 169), Benzol, NH_4Cl , HCl und N ; bei der Einwirkung von CCl_4 , C_2Cl_6 , $C_2H_4Cl_2$, $CHBr_3$, $C_2H_4Br_2$ oder ClI_3 bilden sich die entsprechenden Halogenwasserstoffsalze des Phenylhydrazins neben Phenylcarbylamin, Anilin, Salmiak u. s. w. Chloral wirkt, mit Aether verdünnt, unter Bildung von salzsaurem Phenylhydrazin, Benzoylchlorid, Phenylcarbylamin, Anilin, NH_3 , Salmiak und N ein. Chloralhydrat liefert eine Verbindung $C_23H_{26}O_2N_7Cl$ (S. 480), Bromalhydrat ein analoges Bromproduct (S. 480), Butyrylchloralhydrat eine Verbindung $C_{16}H_{16}ON_3Cl$ (S. 480) (BRUNNER, EIERMANN, *B.* 31, 1406). Bei der Einwirkung von Chlorkohlensäureester auf eine nicht gekühlte ätherische Phenylhydrazinlösung entsteht eine leicht verschmierende Substanz in geringer Ausbeute, die aus viel Ligroin in glänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt: $41-42^\circ$ krystallisirt; durch Zutropfen von Chlorkohlensäureester zur siedenden Lösung von Phenylhydrazin in viel Aether erhält man salzsauren Phenylhydrazinoameisensäureester (S. 475) (RUPE, LABHARDT, *B.* 32, 14 Anm.). Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf Chloressigsäurederivate, welche das Hydroxyl durch einen basischen Rest ($-NH_2$, $-NH.C_6H_5$) ersetzt enthalten, entstehen unsymm. Derivate ($C_6H_5.NH.NH_2 + Cl.CH_2.CO.NH_2 = HCl + C_6H_5.N(NH_2).CH_2.CO.NH_2$), während aus Chloressigester a, b-Phenylhydrazinoessigester (Hptw. Bd. IV, S. 738) sich bildet (R., *A.* 301, 55). Einwirkung auf Chloracetylurethan, Chloracetylharnstoff und analoge Verbindungen: FRERICHS, BECKURTS, *Ar.* 237, 346. Quecksilberacetamid reagirt unter Abscheidung von Hg , Gasentwicklung und Bildung von Benzol, Anilin und Quecksilberphenyl (Hptw. Bd. IV, S. 1703) (FORSTER, *Soc.* 73, 791). Durch Einwirkung auf Acyl-S-Alkyl-Pseudothioharnstoffe entstehen unter Abspaltung von Alkylmercaptan Aminotriazolderivate (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 29, 73). Einwirkung auf Acylthiocarbaminsäure- und Acyliminothiocarbonsäure-Ester: WH., BRADSLY, *Am.* 27, 257. Bei der Einwirkung von Rhodanessigsäure in Aether entsteht 1-Phenylthiosemicarbazid-S-Essigsäure (S. 444), beim Kochen mit Rhodanessigester in Alkohol dagegen deren Anhydrid, das 4-Phenyl-2-Aminopyrithiazinon (Spl. zu Bd. IV, S. 1107) (HARRIES, KLAMT, *B.* 33, 1152). Bei der Einwirkung auf Acetylcyanid entsteht unter Abspaltung von HCN a, b-Acetylphenylhydrazin (S. 424) (FAVREL, *Bl.* [3] 27, 195). Durch Erhitzen des Chlorhydrats mit Dicyandiamidinchlorhydrat entsteht 1-Phenyl-3-Iminotriazolidon(5) (Spl. zu Bd. IV,

S. 1235) (PELLIZZARI, RONCAGLILO, *G.* 31 I, 493). Phenylhydrazin reagiert mit einer ätherischen Aethylmagnesiumbromidlösung oder einer ätherischen C_2H_5Br -Lösung in Gegenwart von Mg unter Entwicklung von Aethan und Bildung der Verbindung $C_6H_5N(MgBr).NHMgBr$ (s. u.) (MEUNIER, *C. r.* 136, 759). Bei der Einwirkung von überschüssigem 2,4-Dichlorphenylacetylstickstoffchlorid (Spl. Bd. II, S. 171) auf Phenylhydrazin entsteht unter Entwicklung von N und Cl Monochlorbenzol (Spl. Bd. II, S. 25) und 2,4-Dichloranilin (Spl. Bd. II, S. 140); ist umgekehrt Phenylhydrazin im Ueberschuss zugegen, so entstehen Diazobenzolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1140) und Dichloranilin (CHATTAWAY, ORTON, *See.* 79, 467). Bei der Einwirkung von Phenylisocyanat entsteht stets ausschliesslich 1,4-Diphenylsemicarbazid (S. 431) (BUSCH, FREY, *B.* 36, 1369). Mit Phenylsenföl entsteht 2,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441) (B., HOLZMANN, *B.* 34, 320). Beim Erhitzen von Phenylhydrazin und seinem Chlorhydrat mit α - und β -Naphthol entstehen Naphtocarbazole (S. 271), während mit Phenol (bezw. seinen Homologen) keine Carbazolbildung erfolgt (JAPP, MAITLAND, *See.* 83, 267).

Biologische Eigenschaften: LEWIN, *Z. B.* 42, 107.

Verwendung zum Nachweis von Molybdän: SPIEGEL, MAASS, *B.* 36, 512.

Nachweis des Phenylhydrazins durch 2,4-Dinitrobenzaldehyd (vgl. Spl. Bd. III, S. 10): SACHS, KEMPF, *B.* 35, 1230.

S. 652, Z. 21 v. u. vor: „C. 1898“ schalte ein: „Bl. [3] 19, 147“.

Natriumphenylhydrazin $C_6H_5.NNa.NH_2$. *B.* Durch Behandlung von Natriumamid mit einer verdünnten Lösung von Phenylhydrazin in Benzol (TITHERLEY, *See.* 71, 462). — Hellgelbe Nadeln. Schwer löslich in Benzol und Toluol.

Verbindung $C_6H_5.N(MgBr).NHMgBr$. *B.* Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf eine ätherische C_2H_5MgBr -Lösung oder auf eine ätherische C_2H_5Br -Lösung in Gegenwart von Mg (neben Aethan) (ME., *C. r.* 136, 759). — Unlöslich in Aether. Wird durch Wasser und Alkohol unter Rückbildung von Phenylhydrazin zersetzt.

*Salze mit Säuren (S. 652-653) ($C_6H_5N_2$) $_2$ HCl. *B.* Durch Einwirkung von C_2H_5Cl auf eine stark abgekühlte ätherische Lösung von Phenylhydrazin (ALLAIN LE CANU, *C. r.* 129, 105). Nadeln (SCHMITZ-DUMONT, *Ch. Z.* 21, 511). Schmelzp.: 225° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Aether, leicht in Wasser, löslich in Alkohol. Die wässrige Lösung röthet Lackmus (A. LE C.). — ($C_6H_5N_2$) $_2$ HBr. *B.* Durch Einwirkung von C_2H_5Br auf eine stark abgekühlte ätherische Lösung von Phenylhydrazin (A. LE C., *C. r.* 129, 105). Schmelzp.: 195° (unter Zersetzung). — Selenat ($C_6H_5.NH.NH_2$) $_2$ H $_2$ SeO $_4$. *B.* Durch Zusatz von Phenylhydrazin zu einer conc. Lösung von Selensäure in Alkohol (GUTHRIER, *Z. a. Ch.* 32, 258). Farblose mikroskopische Nadeln. Löslich in heissem Wasser zu einer farblosen Flüssigkeit, die nach Zusatz von etwas HCl sich beim Aufkochen röthet und schliesslich quantitativ Se abscheidet. — * ($C_6H_5N_2$) $_2$ H $_2$ PO $_4$. *B.* Aus Orthophosphorsäure (D: 1,7) und viel Phenylhydrazin beim Erwärmen (RAIKOW, SCHARBANOW, *Ch. Z.* 25, 279). Krystallinisch. Unlöslich in Aether, verändert sich beim Stehen damit nicht, ebensowenig wie beim Kochen mit Wasser. — $C_6H_5N_2.H_2$ PO $_4$. *B.* Aus Phenylhydrazin und viel Orthophosphorsäure beim Erwärmen (R., S.). Krystallinisch. Verwandelt sich beim Kochen mit viel Wasser zur Hälfte in secundäres Phosphat (s. o.). — Calciumglycerophosphat $Ca(C_6H_5PO_3)_2.2C_6H_5N_2$. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (ADRIAN, TRILLAT, *Bl. [3] 19, 687*). — *Acetat $C_6H_5N_2.C_2H_3O_2$. Schmelzp.: 68-70°. Geht beim Erhitzen auf 80-90° in a, b-Acetylphenylhydrazin (S. 424) über (AUTENRIETH, *B.* 34, 173). — *Diacetat $C_6H_5N_2.2C_2H_3O_2$. {ZOPPELLARI}; vgl. AU., *B.* 34, 180. — Isovalerianat $C_6H_5N_2.C_6H_{10}O_2$. Nadeln. Schmelzp.: 40-43°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, löslich in Wasser unter theilweiser Dissociation. Geht beim Erhitzen auf 84° in a, b-Isovalerylphenylhydrazin (S. 426) über (AU.). — Nitrotetransäures (vgl. Spl. Bd. I, S. 290) Phenylhydrazin $C_6H_5N_2.C_4H_3O_5N$. Nadeln (aus warmem Wasser). Zersetzt sich bei ca. 170°, geht durch Einwirkung von heissem Wasser in das Phenylhydrazon der Nitrotetransäure (S. 460) über (WOLFF, LÜTTRINGHAUS, *A.* 312, 137). — Tricarballylsäures Phenylhydrazin ($C_6H_5N_2$) $_2$ C $_6$ H $_8$ O $_6$. Tafelchen. Schmelzp.: 180°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Benzin und Aether (MANUELLI, DE RIGHI, *G.* 29 II, 155). — Dimethylenxylonsäures Phenylhydrazin $C_6H_5N_2.C_7H_{10}O_6$. Krystalle (aus verdünntem Alkohol) (CLOWES, TOLLENS, *A.* 310, 179). — Dimethylengalactonsäures Phenylhydrazin $C_6H_5N_2.C_8H_{12}O_7$. Nadeln. Schmelzp.: 208° (CL., T., *A.* 310, 170). — *p-Toluolsulfinsaures Phenylhydrazin $C_6H_5.NH.NH_2.HO_2S.C_6H_4.CH_3$. Weiss Nadelchen (aus Aether + Ligroin). Beginnt sich bei 160° zu zersetzen, schmilzt bei 165° (REIMER, *Bryn Maur Coll. Monogr.* I, Nr. 2, S. 27). — α -Naphthalinthiosulfonat $C_6H_5N_2.C_{10}H_8O_2S_2$. Nadeln (TRÖGER, LINDE, *Ar.* 239, 139). — β -Naphthalinthiosulfonat $C_6H_5N_2.C_{10}H_8O_2S_2$. Krystalle (T., L.). — Salz der Salolo-Phosphinsäure s. *Spl. Bd. II, S. 591, Z. 5 v. o.* — Brenzschleimsäures Phenylhydrazin. Schmelzp.: 117° (CHAVANNE, *C. r.* 133, 169).

S. 652, Z. 3 v. u. statt: „ $(C_6H_5N_2)_2H_2SO_4$ “ lies: „ $(C_6H_5N_2)_2H_2SO_4$ “.

Phenylhydrazinhydrat $2(C_6H_5.NH.NH_2).H_2O$. B. Durch Ausbreiten von Phenylhydrazin-Phenylcarbazonat $C_6H_5.NH.NH.CO_2H.C_6H_5.NH.NH_2$ (S. 475) an der Luft bei niedriger Temperatur (unterhalb 20°) (FREUNDLER, *Bl.* [3] 25, 860). — Schmelztp.: 23—24°. Löslich in Aether.

*Additionsproducte (S. 653—655). *Verbindung $BCl_3 + 3C_6H_5N_2$ (S. 653, Z. 11 v. u.) ist zu streichen; vgl. ESC., KLING, *B.* 35, 4178. — $(C_6H_5N_2)_2 + CaCl_2$. Rhombische Tafeln. Zersetzt sich bei 100°. Leicht löslich in Wasser, löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Aether (MORRESSIER, *C. r.* 127, 722). — $(C_6H_5N_2)_6 + BiCl_3$. Farblose Nadeln. Unlöslich in Aether, löslich in angesäuertem Wasser (PASTUREAU, *C. r.* 127, 485). — $(C_6H_5N_2)_5 + 2Cu_2Cl_2$. Nadeln aus Wasser von 60°, die sich bei 65° zersetzen (Mo., *Bl.* [3] 21, 666). — $(C_6H_5N_2)_4 + CaBr_2 + 3H_2O$. Nadeln. Zersetzt sich bei 100°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol und Aether (Mo., *C. r.* 127, 722). — $(C_6H_5N_2)_7 + 2Cu_2Br_2$. Nadeln, die sich oberhalb 70° zersetzen (Mo., *Bl.* [3] 21, 666). — $(C_6H_5N_2)_4 + SrJ_2$. Prismatische zerfließliche Krystalle. Zersetzt sich bei 100°. Leicht löslich in Alkohol (Mo., *C. r.* 127, 722). — $(C_6H_5N_2)_4 + Cu_2J_2$. Prismen und rhombische Blättchen, die sich oberhalb 100° zersetzen (Mo., *Bl.* [3] 21, 666). — $(C_6H_5N_2)_6 + Bi(NO_3)_3$. Prismatische Nadeln (P., *C. r.* 127, 485). — $(C_6H_5N_2)_2 + ZnSO_4$. Löslich in Wasser, welches mit SO_2 gesättigt ist (P.). — $(C_6H_5N_2)_2.MuSO_4$. Unlöslich in Wasser (P.). — Verbindung mit Cadmiumhyposulfit $(C_6H_5N_2)_2 + CdS_2O_3$. Beginnt bei 160° sich zu zersetzen (Mo., *Bl.* [3] 21, 336). — Verbindung mit Manganohyposulfit $(C_6H_5N_2)_2 + MnS_2O_6$. Rhombische Blättchen. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol (Mo.). — Verbindung mit Cadmiumhyposulfit $(C_6H_5N_2)_2 + CdS_2O_6$ (Mo.). — Verbindung mit Zinkhypophosphit $(C_6H_5N_2)_2 + Zn(PO_2H_2)_2$. Rhombische Blättchen (Mo.). — $(C_6H_5N_2)_2 + Ni(PO_2H_2)_2$. Grünlichweisser Niederschlag (Mo.).

Verbindung mit Kobaltrhodanid $(C_6H_5N_2)_6Co(SCN)_2$. Rosaroth Nadeln (SAND, *B.* 36, 1447).

S. 654, Z. 24 v. o. statt: „1897 [2]“ lies: „125“.

Phenylhydrazin-Anilin-Metallsalze $2C_6H_5N_2 + 5C_6H_7N + 3ZnBr_2$. Nadeln (Mo., *C. r.* 128, 1336). — $2C_6H_5N_2 + C_6H_7N + ZnJ_2$. Nadeln. Schmelztp.: 180°. Löslich in Alkohol und Aether, ziemlich löslich in Wasser, Chloroform und Benzol (Mo.). — $5C_6H_5N_2 + 3C_6H_7N + 2Cd(NO_3)_2$. Schmelztp.: 195° (unter Zersetzung) (Mo.). — $2C_6H_5N_2 + C_6H_7N + NiSO_4 + 2H_2O$. Weisslichgrünes Krystallpulver (Mo.).

Nitrosophenylhydroxylamin-Phenylhydrazin $C_6H_5N_2.C_6H_5N_2O_2$. Blättchen aus Alkohol. Schmelztp.: 109—110° (BA., *B.* 31, 578).

Phenylhydrazin- α -Naphtylaminzinkjodid $2C_6H_5N_2 + C_{10}H_9N + ZnJ_2$. Nadeln (Mo., *C. r.* 128, 1337). — Phenylhydrazin- β -Naphtylaminzinkjodid $4C_6H_5N_2 + 2C_{10}H_9N + 3ZnJ_2$ (Mo.).

*Verbindungen mit Phenolen (S. 654). Verbindung mit Pentachlorphenol $C_6H_5N_2.C_6HOCl_5$. Nadeln. Schmelztp.: 114—115° (JAMBON, *Bl.* [3] 23, 829). — Verbindung mit Trinitrothymol $C_6H_5N_2.C_{10}H_7O_3N_3$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 145° (unter Zersetzung) (MALDOTTI, *G.* 30 II, 369). — Verbindung mit Dioxydinikotinsäureester s. S. 129.

S. 654, Z. 23 v. u. statt: „2198“ lies: „2195“.

Verbindung mit Triphenylcarbinol $(C_6H_5)_3C.OH, C_6H_5.NH.NH_2$. B. Durch Vermischen molekularer Mengen der Componenten oder durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf Triphenylbrommethan bei Gegenwart von Wasser (TSCHITSCHIBABIN, *B.* 35, 4003). — Klare Krystalle (aus Aether oder Benzol). Schmelztp.: 86°. Oxydirt sich langsam an der Luft.

Diphenylglyoxim-Phenylhydrazin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 785.

Verbindungen von Phenylhydrazin mit Chloranilsäure $C_6H_5O_2N_4Cl_2 = C_6Cl_2O_2(OH.C_6H_5.NH.NH_2)_2$. α -Verbindung. B. Eine Lösung von 2,45 g Chloranilsäure in 150 g absolutem Alkohol wird mit einer Lösung von 2,16 g Phenylhydrazin in 20 ccm absolutem Alkohol versetzt (IMBERT, DESCOMPS, *Bl.* [3] 21, 72). Voluminöser perlgrauer Niederschlag. Bei Einwirkung von 90%igem Alkohol entsteht die isomere β -Verbindung. — β -Verbindung. B. Eine Lösung von 1 Mol.-Gew. Chloranilsäure in 80%igem Alkohol wird tropfenweise mit einer Lösung von 3 Mol.-Gew. Phenylhydrazin in 80%igem Alkohol versetzt (D., *C. r.* 127, 665). Violettbraune rhombische Prismen.

Verbindungen von Phenylhydrazin mit Bromanilsäure $C_6H_5O_2N_4Br_2 = C_6O_2Br_2(OH.C_6H_5.NH.NH_2)_2$. α -Verbindung. B. Eine Lösung von 3,34 g Bromanilsäure in 150 ccm absolutem Alkohol wird mit einer Lösung von 2,16 g Phenylhydrazin in 20 ccm Alkohol behandelt (D., *Bl.* [3] 21, 366). Hellrother voluminöser Niederschlag. — β -Verbindung. B. Bei Einwirkung von 90%igem Alkohol auf die α -Verbindung (s. o.) (D., *Bl.* [3] 21, 367). Braunviolette Prismen.

*Chlorphenylhydrazin $C_6H_7N_2Cl = C_6H_5Cl.NH.NH_2$ (S. 655). a) *o-Chlorderivat (S. 655). Schmelzp.: 47° (PONZIO, G. 29 I, 281 Anm.).

b) *m-Chlorderivat (S. 655). Kp_{23} : 165° (GOMBERG, CAMPBELL, Am. Soc. 20, 786).

c) *p-Chlorderivat (S. 655). Schmelzp.: 88° (VOSWINCKEL, B. 34, 2351).

*Bromphenylhydrazin $C_6H_7N_2Br = C_6H_5Br.NH.NH_2$ (S. 655). a) *p-Bromderivat (S. 655). Darst. Durch Kochen von Aceton-p-Bromphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 765) mit Salzsäure am Rückflusskühler (FREER, Am. 21, 29). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: $105-106^\circ$.

b) m-Bromderivat. Farblose Flüssigkeit (GOMBERG, CAMPBELL, Am. Soc. 20, 788).

*N-Nitrosophenylhydrazin $C_6H_7ON_3 = C_6H_5N(NO).NH_2$ (S. 655—656). Beim Einleiten von salpetriger Säure in die ätherische Lösung scheidet sich Benzoldiazoniumnitrat ab (RÜCHEIMER, B. 33, 1718). Wird von Sulfiten in Salze der Phenylhydrazin-b-Sulfonsäure (S. 475) übergeführt (VOSWINCKEL, B. 34, 2352). Bei der Einwirkung von Acetaldehydammoniak entsteht Benzolazoacetaldoxim (V., B. 32, 2481; 35, 689; vgl. BAMBERGER, B. 35, 758).

*Nitrophenylhydrazin $C_6H_7O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.NH_2$ (S. 656).

a) *o-Nitroderivat (S. 656). *Azimidol $C_6H_5ON_3 =$ (S. 656). Darst. Man reibt o-Nitrophenylhydrazin oder dessen Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 656) mit wenig Wasser an und versetzt solange mit ungefähr 25%iger Kalilauge, bis Lösung eingetreten ist; alsdann fällt man mit conc. Salzsäure (ZINCKE, SCHWARZ, A. 311, 332). — Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Wasser, kaum löslich in Aether und Benzol. Geht durch Reduction in Aziminobenzol über. $KMnO_4$ oxydirt zur 1-Oxy-1,2,3-Triazoldicarbonsäure(4,5). Reagirt nicht mit Acetanhydrid, giebt aber mit Acetylchlorid eine chlorhaltige Verbindung. Die wässrige Lösung invertirt rasch Rohrzucker beim Kochen. Giebt mit den Alkalien sehr leicht lösliche Salze, welche die Leitfähigkeit von Salzen einbasischer Säuren zeigen.

b) *p-Nitroderivat (S. 656). B. {... (PURGOTTI, B. [2] 25, 119; BAMBERGER, ...); Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 62004; Frdl. III, 50). — Beim Erhitzen von salzsaurem p-Nitrophenylhydrazin oder Aceton-p-Nitrophenylhydrazon mit $ZnCl_2$ auf 185° entsteht 2,4-Dichloranilin. Conc. Salzsäure liefert bei 200° ein Product, aus welchem p-Chloranilin isolirt werden konnte; mit verdünnter Salzsäure bei $120-130^\circ$ bilden sich Nitrobenzol und p-Nitranilin (HYDE, B. 32, 1816). Verwendung zum Nachweis bezw. zur Abscheidung von Aldehyden und Ketonen: B., B. 32, 1806; H., B. 32, 1810. — Pikrat $C_8H_7O_2N_3.C_6H_3O_7N_3$. Rothe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: $119-120^\circ$. Löslich in heissem Wasser, Alkohol und Aceton; unlöslich in Ligroin und Benzol (H., B. 32, 1810).

Phenylhydrazinsulfonsäure $HO_2S.C_6H_4.NH.NH_2$ u. s. w. s. Hptw. Bd. IV, S. 734 bis 736 und Spl. Bd. IV, S. 475.

*Alkylderivate des Phenylhydrazins (S. 657—660). Methyljodidverbindung $C_13H_{19}N_4J = (C_6H_5.N_2H_3)_2CH_3J$. B. Durch Einwirkung von 1 Mol.-Gew. CH_3J auf 2 Mol.-Gew. Phenylhydrazin in ätherischer Lösung innerhalb einer Kältemischung (GENEVRESSE, BOURCET, C. r. 128, 565). — Nadeln. Schmelzp.: 125° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Wird von KOH zersetzt, reducirt FEHLING'sche Lösung u. s. w.

*Methylphenylhydrazin $C_7H_{10}N_2$ (S. 657). a) *a,a-Methylphenylhydrazin $NH_2.N(CH_3)(C_6H_5)$ (S. 657). Giebt bei der Condensation in salzsaure Lösung mit Methylal einen grünen Farbstoff $C_{17}H_{19}N_4Cl$ (GOLDSCHMIDT, D.R.P. 92470; Frdl. IV, 1060). Giebt nur mit Ketonen Osazone, während Aldosen Hydrazone liefern (NEUBERG, B. 35, 959, 2626).

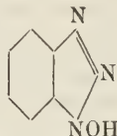
b) a,b-Methylphenylhydrazin $C_8H_9.NH.NH.CH_3$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1501 und Spl. dazw.

Phthaliminomethylphenylhydrazin $C_6H_4(CO)_2N.CH_3.NH.NH.C_6H_5$ s. Spl. zu Bd. IV, S. 478.

Dimethylphenylhydraziniumjodid $C_8H_{13}N_2J = C_6H_5.N_2H_2(CH_3)_2J$. B. Durch Einwirkung von 2 Mol. JCH_3 auf 1 Mol. Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung bei starker Abkühlung (GE., B., C. r. 128, 565). — Monokline Prismen. Schmelzp.: 122° . Löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Wird von heisser conc. Kalilauge nicht verändert. Reducirt nicht FEHLING'sche Lösung.

Aethyljodidverbindung des Phenylhydrazins $C_{14}H_{21}N_4J = (C_6H_5.N_2H_3)_2C_2H_5J$. Schmelzp.: 27° . Löslich in Alkohol (GE., B., C. r. 128, 566).

*Aethylphenylhydrazin $C_8H_{11}N_2$ (S. 658). a) *a,a-Aethylphenylhydrazin $C_8H_9.N(C_2H_5).NH_2$ (S. 658). B. Durch Einwirkung von Zinkäthyl auf Benzodia-



zoniumchlorid bei $-15-18^\circ$ neben anderen Producten (BAMBERGER, TICHWINSKY, B. 35, 4188).

b) *a,b-Aethylphenylhydrazin $C_6H_5.NH.NH.C_2H_5$ (S. 659). B. Durch Einwirkung von Aethyljodid auf in Xylol suspendirtes Natrium-Formylphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 663, Z. 1 v. o.) und Verseifung des Products (Höchster Farbvw., D.R.P. 57994; *Frdl.* III, 24).

S. 659, Z. 13 v. u. statt: „274⁰⁰“ lies: „145⁰⁰“.

a,b-Diäthylphenylhydrazin $C_{10}H_{18}N_2 = C_6H_5.N(C_2H_5).NH.C_2H_5$. B. Durch Einwirkung von Zinkäthyl auf Benzoldiazoniumchlorid bei $-15-18^\circ$, neben symm. Diäthylbenzidin und a,b-Aethylphenylhydrazin (s. o.) (Ba., T., B. 35, 4185), — Farbloses, ätherisch riechendes Oel. Kp_{12} : $111-115^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Aceton, schwer in Wasser. Reducirt FEHLING'sche Lösung nicht. Gibt, in viel verdünnter Schwefelsäure gelöst, mit Bichromat eine rothe, beim Umschütteln grünbraun werdende Färbung; auf Zusatz von mehr Bichromat scheiden sich dunkle Flocken ab. Gibt mit verdünnter $FeCl_3$ -Lösung eine gelbweisse Färbung. Liefert durch Reduction mit Natrium und Alkohol Aethylanilin und Aethylamin.

Diäthylphenylhydraziniumjodid $C_{10}H_{17}N_2J = C_6H_5.N_2H_2(C_2H_5)_2J$. Schmelzp.: 116° (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkohol (G.E., B., C. r. 128, 566).

Nitrosamin des a,b-Diäthylphenylhydrazins $C_{10}H_{15}ON_3 = C_6H_5.N(C_2H_5).N(NO).C_2H_5$. Gelbes in Wasser kaum lösliches Oel. Zeigt LIEBERMANN's Reaction (Ba., T., B. 35, 4187). Liefert bei der Reduction mit Zinkstaub und Essigsäure neben Aethylhydrazin Aethylanilin (HARRIES, B. 36, 203).

Propyljodidverbindung des Phenylhydrazins $C_{15}H_{23}N_4J = (C_6H_5.NH.NH_2)_2C_3H_7J$. B. Durch Einwirkung von n-Propyljodid auf Phenylhydrazin in stark abgekühlter ätherischer Lösung (ALLEIN LE CANG, C. r. 129, 106). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 122° .

Butyljodidverbindung $C_{16}H_{25}N_4J = (C_6H_5.NH.NH_2)_2C_4H_9J$. B. Durch Einwirkung von n-Butyljodid auf Phenylhydrazin in stark abgekühlter ätherischer Lösung (A. LE C., C. r. 129, 106). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 126° .

S. 659, Z. 31 v. o. statt: „276⁰⁰“ lies: „262⁰⁰“.

Asymm. Cyclopentylphenylhydrazin $C_{11}H_{14}N_2 = (C_5H_7).C_6H_5.NH.NH_2$. B. Durch Reduction der Nitrosoverbindung des Anilincyclopentens (vgl. Spl. Bd. II, S. 155) mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung (NÖLDECHEN, B. 33, 3351). — Oel. — Chlorhydrat. Schuppchen aus Alkohol. Schmelzp.: $215-217^\circ$ (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, fast unlöslich in Aether.

*Aethylenbisphenylhydrazin $C_{14}H_{16}N_4 = [C_6H_7N_2.CH_2-]_2$ (S. 659—660). b) Symm. Aethylenbisphenylhydrazin $[C_6H_5.NH.NH.CH_2-]_2$. B. Durch Reduction des Phenylhydrazinoacetaldehydphenylhydrazons (S. 480) mit Natriumamalgam (FREER, *Am.* 21, 60). — Nadeln. Schmelzp.: 100° .

Bisphenylhydrazo-Hexamethylen s. *Hptw.* Bd. IV, S. 783, Z. 1 v. o.

S. 660, Z. 12 v. u. statt: „ $C_{16}H_{27}N_2O_5$ “ lies: „ $C_{16}H_{28}N_2O_5$ “.

*Säurederivate des Phenylhydrazins (S. 661—742). B. Durch Zusammenbringen der niederen Fettsäuren mit 1 Mol.-Gew. Phenylhydrazin bei gewöhnlicher Temperatur entstehen die Phenylhydrazinsalze der Säuren, welche beim Erhitzen in die Phenylhydrazide übergehen (AUFENRIETH, B. 34, 170).

Die symm. Acylhydrazine $R.CO.NH.NH.C_6H_5$ reagieren mit Carbaminsäurechlorid (Spl. Bd. I, S. 711) unter Bildung von Phenyloxytriazolen $\begin{matrix} N:C(R) \\ | \\ C_6H_5N-CO \end{matrix} > NH$, wenn das Radical R nicht negativen Charakter besitzt (wie $C_6H_5.CH:CH$) (RUPE, METZ, B. 36, 1092).

Phenylhydrazin-N-Sulfonsäure s. *Hptw.* Bd. IV, S. 734 und *Spl.* Bd. IV, S. 475 sub a.

Phosphorsäuresalolester-Bisphenylhydrazid $C_{25}H_{23}O_4N_4P = C_6H_5O.OO.C_6H_4O.PO(NH.NH.C_6H_5)_2$. B. Aus Salol-O-Oxychlorphosphin (Spl. Bd. II, S. 891) und Phenylhydrazin (MICHAELIS, KERKHOFF, B. 31, 2178). — Nadeln. Schmelzp.: 170° .

Phosphorsäuredimethylamid-Bisphenylhydrazid $C_{14}H_{20}ON_5P = (CH_3)_2NPO(N_2H_2.C_6H_5)_2$. B. Bei Einwirkung von 4 Mol. Phenylhydrazin auf 1 Mol. des Dimethylamin-Oxychlorphosphins in Aether (M., A. 326, 181). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $194-195^\circ$.

Phosphorsäureäthylamid-Bisphenylhydrazid $C_{14}H_{20}ON_5P = C_2H_5NH.PO(N_2H_2.C_6H_5)_2$. Schmelzp.: 153° (M., A. 326, 173).

Phosphorsäurediäthylamid-Bisphenylhydrazid $C_{16}H_{24}ON_5P = (C_2H_5)_2N.PO(N_2H_2.C_6H_5)_2$. Weisse Krystalle. Schmelzp.: $184-185^\circ$ (M., A. 326, 184).

Phosphorsäure-n-propylamid-Bisphenylhydrazid $C_{15}H_{22}ON_5P = C_3H_7.NH.PO$
($N_2H_2.C_6H_5$)₂. Schmelzp.: 151° (M., A. 326, 174).

Phosphorsäure-n-propylamid-Bisphenylhydrazid $C_{18}H_{30}ON_5P = (C_3H_7)_2N.PO$
($N_2H_2.C_6H_5$)₂. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 164° (M., GMEINER, A. 326, 185).

Phosphorsäureisobutylamid-Bisphenylhydrazid $C_{16}H_{24}ON_5P = C_4H_9.NH.PO$
($N_2H_2.C_6H_5$)₂. Schmelzp.: 141° (M., A. 326, 174).

Phosphorsäure-n-amylamid-Bisphenylhydrazid $C_{17}H_{26}ON_5P = C_5H_{11}.NH.PO$
($NH.NH.C_6H_5$)₂. Schmelzp.: 122° (M., A. 326, 174).

Phosphorsäuremethylamid-Bisphenylhydrazid $C_{19}H_{22}ON_5P = (C_6H_5)(CH_3)N.PO$
($NH.NH.C_6H_5$)₂. Schmelzp.: 148° (M., DANZIGER, A. 326, 255).

S. 662, Z. 30 v. u. statt: „Thiophosphorylhydrazid“ lies: „Thiophosphorylphenylhydrazid“.

Thiophosphorsäuremonophenylester-Bisphenylhydrazid $C_{13}H_{19}ON_4SP = C_6H_5.O$
 $PS(NH.NH.C_6H_5)_2$. B. Durch kurzes Erwärmen von Phenylthiophosphorsäuredichlorid (Spl. Bd. II, S. 359) mit Phenylhydrazin in ätherischer Lösung (AUTENRIETH, HILDEBRANDT, B. 31, 1104). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 136°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser.

Thiophosphorsäureisobutylamid-Bisphenylhydrazid $C_{16}H_{24}N_5SP = C_4H_9.NH.PS$
($NH.NH.C_6H_5$)₂. Schmelzp.: 129° (M., MÜLLER, MENTZEL, A. 326, 205).

a) *Derivate der Säuren mit zwei Atomen Sauerstoff (S. 662—671).

*Formylphenylhydrazin $C_7H_9ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CHO$ (S. 662—663). B. In der Kälte aus Phenylhydrazin und überschüssiger Ameisensäure (LEIGHTON, Am. 20, 677). — Darst. Äquimolekulare Mengen von Phenylhydrazin und Ameisensäureester (Spl. Bd. I, S. 141) erwärmt man 3 Stunden auf 60°; Ausbeute: 82% (BAIDAKOWSKI, REFORMATSKI, Ж. 35, 62; C. 1903 I, 829). — Schmelzp.: 145° (B., R.). Entwickelt beim Erwärmen mit Kalk bis 230° nur spurenweise Ammoniak (BRUNNER, M. 18, 528). Condensation mit Acetessigester: STOLZ, J. pr. [2] 55, 166.

2-Benzoylimino-3-Phenylthiobiazolin(P) $C_{15}H_{11}ON_3S = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ | \\ C_6H_5.CO.N:C.S.CH \end{matrix}$ (?)

B. Aus Formylphenylhydrazin (s. o.) und Benzoylrhodanid durch Erhitzen zum Schmelzen neben 1,3-Diphenyl-5-Mercaptotriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1158); letzteres entfernt man durch Behandlung des Reaktionsproductes mit kalter verdünnter Natronlauge (WHEELER, BEARDSLEY, Am. 27, 269). — Prismen. Schmelzp.: 119—120°. Leicht zersetzlich durch Kochen mit verdünnten Alkalien oder Säuren.

Nitroso-Formylphenylhydrazin $C_7H_9O_2N_3 = C_6H_5.N(NO).NH.CHO$. B. Durch Zufügen von 150 ccm bis zur Eisbildung abgekühlter, zweifach normaler Schwefelsäure zu einer ebenfalls stark gekühlten, mit 10 g Nitrit versetzten Lösung von 13,6 g Formylphenylhydrazin (s. o.) in 100 ccm ca. zweifach normaler Natronlauge (WOHL, B. 33, 2759; Wo., SCHIFF, B. 35, 1901). — Schmelzp.: 84—85° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in verdünnten wässrigen Alkalien und organischen Solventien, ausser Petroleumäther, unlöslich in Wasser. Wird von Natriumamalgam in Alkohol zu Formylphenyltriazan (als Benzylidenderivat isolirt) reducirt.

Formyl-p-Nitrophenylhydrazin $C_7H_7O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.NH.CHO$. Strohhelbe Nadeln. Schmelzp.: 182°. Leicht löslich, in Natronlauge mit intensiv rother Farbe löslich (HYDE, B. 32, 1810).

*Acetylphenylhydrazin $C_8H_{10}ON_2$ (S. 663—664). a) *a,b-Acetylphenylhydrazin $C_8H_9.NH.NH.CO.CH_3$ (S. 663—664). B. Aus Nitroacetaldehydphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 1374) durch Spaltung mit alkoholischem Alkali (BAMBERGER, B. 31, 2630). In der Kälte aus Phenylhydrazin und überschüssigem Eisessig (LEIGHTON, Am. 20, 677). In geringer Menge aus äquimolekularen Mengen von Phenylhydrazin und Essigester im Einschlußrohr bei 170° (BAIDAKOWSKI, SLEPAK, Ж. 35, 71; C. 1903 I, 829). — Darst. Durch Mischen von Phenylhydrazin mit Thioeisessigsäure (PAWLEWSKI, B. 31, 662). — Schmelzp.: 128—130°. Ist gegen NaSH in absolut-alkoholischer Lösung bei 220° noch beständig (AUGER, BILLY, C. r. 136, 557). Verbindet sich nicht mit H_3PO_4 (RAIKOW, SCHARBANOW, Ch. Z. 25, 279). Condensation mit Acetessigester: STOLZ, J. pr. [2] 55, 164. Einwirkung von Formaldehyd + Salzsäure: GOLDSCHMIDT, Ch. Z. 26, 606.

b) *a,a-Acetylphenylhydrazin $C_8H_9.N(CO.CH_3).NH_2$ (S. 664). Isomerisirt sich nicht beim Erhitzen auf 180° (BUSCH, FREY, B. 36, 1364). Einwirkung von $COCl_2$: B., FR., B. 36, 1367 Anm.

Nitroso-Acetylphenylhydrazin $C_8H_9O_2N_3 = C_6H_5.N(NO).NH.CO.CH_3$. B. Durch Zufügen einer gesättigten Lösung von 18 g Natriumnitrit zu einer Lösung von 12 g

a, b-Acetylphenylhydrazin (S. 424) in 45 ccm Alkohol + 15 ccm 33%iger Kalilauge und Vermischen mit 38,5 ccm fünfmal normaler, auf 120 ccm verdünnter Schwefelsäure unter guter Kühlung (Wohl, Schff, B. 35, 1902). — Schmelzp.: 63° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Aether. Zersetzt sich bald.

*Acetyl-p-Bromphenylhydrazin $C_8H_9ON_2Br = CH_3.CO.NH.NH.C_6H_4Br$ (S. 664). B. Aus a, b-Acetylphenylhydrazin (S. 424) durch Bromiren (Freier, Am. 21, 41). — Schmelzpunkt: 161°. Durch HgO wird es zu einem rothen Oel oxydirt.

*Acetyl-Nitrophenylhydrazin $C_8H_9O_3N_3 = CH_3.CO.NH.NH.C_6H_4.NO_2$ (S. 664). c) *p-Nitroderivat (S. 664). Schmelzp.: 205,5—206°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, sehr wenig in Benzol. Löst sich in verdünntem Alkali mit tiefrother Farbe (Hyde, B. 32, 1811). — $Na.C_8H_8O_3N_3$. Rothcs Pulver.

S. 665, Z. 1 v. o. statt: „ $C_8H_9N_3O_3$ “ les: „ $C_8H_9N_3O_3Br$ “.

*Methyl-Acetylphenylhydrazin $C_9H_{12}ON_2$ (S. 665). b) Acetylverbindung des symm. Methylphenylhydrazins $C_8H_9.NH.N(CH_3).CO.CH_3$. B. Bei der Zersetzung des Trimethylaminoantipyriniumhydroxyds durch Wasser (Ebert, Reuter, Ch. Z. 25, 44). — Weisse Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 94°.

a, b-Dimethyl-b-Acetyl-p-Nitrophenylhydrazin $C_{10}H_{13}O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.N(CH_3)_2.N(CH_3)(CO.CH_3)$. B. Aus Acetyl-p-Nitrophenylhydrazin (s. o.) und CH_3J + Natriummethylat in Methylalkohol (H., B. 32, 1812). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 160—161°. Löslich in Alkohol, Wasser und Benzol.

*Aethyl-Acetylphenylhydrazin $C_{10}H_{14}ON_2 = C_6H_5.N(C_2H_5).NH.CO.CH_3$ (S. 665). {... (Philips, A. 252, 278}; vgl. Ph., Diehl, D.R.P. 51597; *Frdl.* II, 530).

*Aethylenbisacetylphenylhydrazin $C_{13}H_{22}O_2N_4 = C_6H_4[N(C_6H_5).NH.CO.CH_3]_2$ (S. 665, Z. 27 v. o.). {B. (Burchar, ...}; Michaelis, D.R.P. 51964; *Frdl.* II, 531).

*Diacetylphenylhydrazin $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.N(C_2H_5O).NH.C_2H_5O$ (S. 665). B. Durch Condensation von Acetessigäther mit a, b-Acetylphenylhydrazin (S. 424) in Toluol bei Gegenwart von PCl_5 neben anderen Producten (St., J. pr. [2] 55, 164).

*a-Chloracetyl-b-Acetylphenylhydrazin $C_{10}H_{11}O_2N_2Cl = CH_2Cl.CO.N(C_6H_5).NH.CO.CH_3$ (S. 666, Z. 1 v. o.). Einwirkung von Phenylhydrazin und Anilin: Rupe, Heberlein, Rösler, A. 301, 81.

Phenylglycinyphenylhydrazin $C_{14}H_{15}ON_3 = C_6H_5.NH.CH_2.CO.N(C_6H_5).NH_2$. B. Aus seinem Acetylderivat (s. u.) durch verdünnte Schwefelsäure in alkoholischer Lösung (Ru., He., Rö., A. 301, 83). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 153—154°.

*Verbindungen $C_{16}H_{17}O_2N_3$ (S. 666). a) *Acetyl-Phenylglycinyphenylhydrazin $C_6H_5.NH.CH_2.CO.N(C_6H_5).NH.CO.CH_3$ (S. 666, Z. 5 v. o.). Liefert bei der Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure Phenylglycinyphenylhydrazin (s. o.) (Ru., He., Rö., A. 301, 82).

N-Nitrosoderivat $C_{16}H_{18}O_3N_4 = C_6H_5.N(NO).CH_2.CO.N(C_6H_5).NH.CO.CH_3$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 98° (Ru., H., Rö., A. 301, 83).

b) Die im Hptw. Bd. IV, S. 666, Z. 9—13 v. o. aufgeführte Verbindung ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 739, Z. 9 v. o.

Hippurylphenylhydrazin und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 670.

Diacetyl-Methylphenylhydrazin $C_{11}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N(CH_3).CO.CH_3$. B. Aus der Acetylverbindung des symm. Methylphenylhydrazins (s. o.) durch Eisessig und Essigsäureanhydrid (E., Reuter, Ch. Z. 25, 44). — Weisse Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 76—77°.

Triacetyl-p-Nitrophenylhydrazin $C_{12}H_{13}O_5N_3 = NO_2.C_6H_4.N(CO.CH_3).N(CO.CH_3)_2$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) mit Essigsäureanhydrid + etwas Natriumacetat auf 170—180° (Hyde, B. 32, 1812). — Nadeln. Schmelzp.: 179—180°. Löslich in Alkohol, heissem Wasser, Benzol und Eisessig.

*Propionylphenylhydrazin $C_9H_{12}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CO.C_2H_5$ (S. 666). B. In der Kälte aus Phenylhydrazin und überschüssiger Propionsäure (Spl. Bd. I, S. 150) (Leighton, Am. 20, 677). Aus Nitropropionaldehydphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 1375) durch Spaltung mit Natronlauge (Bamberger, B. 31, 2632). — Schmelzp.: 160° bis 160,5° (corr.).

S. 666, Z. 24 v. u. füge hinzu: „Schmelzp.: 86—87° (Bruner, M. 17, 484)“.

*Verbindung $C_{15}H_{18}ON_4 = C_6H_5.NH.N:C(CH_3).CO.NH.NH.C_6H_5$ (S. 666, Z. 20 v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Phenylhydrazonbrenztraubensäurephenylhydrazid, Hptw. Bd. IV, S. 689, Z. 12 v. u. und Spl. S. 452.

*a, b-n-Butyrylphenylhydrazin $C_{10}H_{14}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CO.CH_2.CH_2.CH_3$ (S. 666). B. Aus Buttersäureanhydrid (Hptw. Bd. I, S. 463) oder Essigbuttersäureanhydrid und Phenylhydrazin (Autenrieth, B. 34, 178). Aus Phenylhydrazin und Buttersäureanhydrid in Aether (Rupe, Metz, B. 36, 1098). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin

auf O-Butyrylacetylessigsäuremethylester, neben 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon (S. 323) (BONGERT, *C. r.* 132, 974). — Schmelzp.: 102° (B.); 103° (A.).

*Isobutyrylphenylhydrazin $C_{10}H_{14}ON_2$ (S. 666). a) *a,b-Derivat $C_6H_5.NH.NH.CO.CH(CH_3)_2$ (S. 666). B. In der Kälte aus Phenylhydrazin und überschüssiger Isobuttersäure (Spl. Bd. I, S. 152) (LEIGHTON, *Am.* 20, 678). — Rechtwinkelige Täfelchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 142—143°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

*a,b-Isovalerylphenylhydrazin $C_{11}H_{16}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CO.CH_2.CH(CH_3)_2$ (S. 667). B. In geringer Menge aus äquimolekularen Mengen von Phenylhydrazin und Isovaleriansäureester (Spl. Bd. I, S. 154) im Einschlußrohr bei 210—220° (BAIDAKOWSKI, SLEPAK, *Ж.* 35, 71; *C.* 1903 I, 829). — Schmelzp.: 112—112,5° (corr.) (BAMBERGER, *B.* 31, 2635); 110—111° (AUTENRIETH, *B.* 34, 174, 180).

Isobutylacetyl-Phenylhydrazin $C_{12}H_{18}ON_2 = C_6H_5.N_2H_2.CO.CH_2.CH_2.CH(CH_3)_2$. B. Aus Phenylhydrazin und überschüssiger Isobutyllessigsäure (Spl. Bd. I, S. 156) in der Kälte (LEIGHTON, *Am.* 20, 678). — Krystalle (aus heissem Ligroin). Schmelzp.: 144° bis 145°. Fast unlöslich in heissem Wasser, löslich in Alkohol, fast unlöslich in kaltem, leicht löslich in heissem Ligroin.

Heptanoylphenylhydrazin $C_{13}H_{20}ON_2 = C_6H_5.N_2H_2.CO.C_6H_{13}$. B. Aus Phenylhydrazin und überschüssiger n-Heptylsäure (Spl. Bd. I, S. 156) in der Kälte (LEIGHTON, *Am.* 20, 678). — Prismen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 103—104°. Fast unlöslich in heissem Wasser, leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Alkohol.

n-Caprylphenylhydrazin (vgl. Spl. Bd. I, S. 157) $C_{14}H_{22}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.C_8H_{15}O$. Blättchen. Schmelzp.: 102—104° (AUTENRIETH, *B.* 34, 183).

b-Crotonyl-a-Phenylhydrazin $C_{10}H_{12}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CO.CH:CH.CH_3$. B. Aus Phenylhydrazin und Crotonylchlorid (Spl. Bd. I, S. 189) in Aether (RUPE, METZ, *B.* 36, 1100). — Schuppen aus Essigester. Schmelzp.: 190°. Liefert mit Harnstoffchlorid (Spl. Bd. I, S. 711) nur kleine Mengen 1-Phenyl-3-Propenyl-5-Oxytriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1121).

β-Chlorocrotonyl-Phenylhydrazin (vgl. Spl. Bd. I, S. 189) $C_{10}H_{11}ON_2Cl = Cl.C.CH_3$. Nadeln aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzp.: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heissem Benzol (AUTENRIETH, SPIESS, *B.* 34, 197).

β-Chlorisocrotonylphenylhydrazin (vgl. Spl. Bd. I, S. 190) $C_{10}H_{11}ON_2Cl = CH_3.CCl$

Blättchen aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzp.: 114° (A., S., *B.* 34, 197).

b-Hexahydrobenzoyl-a-Phenylhydrazin $C_{13}H_{18}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CO.C_6H_{11}$. B. Aus Phenylhydrazin und Hexahydrobenzoesäurechlorid (Spl. Bd. II, S. 704) in gekühltem Aether (R., M., *B.* 36, 1095). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 164°. Liefert mit Harnstoffchlorid (Spl. Bd. I, S. 711) 1-Phenyl-3-Cyclohexyltriazolon(5)-Carbonamid(4) (Spl. zu Bd. IV, S. 1131).

Phenylhydrazinderivat der Oktin(2)-Säure(1) $C_{14}H_{20}O_2N_2$. B. Aus der Oktin(2)-Säure(1) und Phenylhydrazin (MOUREU, D.R.P. 132 802; *Frdl.* IV, 1277). — Schmelzp.: 96°.

*Isolauronsäurephenylhydrazid (vgl. Spl. Bd. I, S. 211) $C_{16}H_{20}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CO.C_8H_{13}$ (S. 667, *Z.* 33 v. u.). Triklone Krystalle. Schmelzp.: 130° (BLANC, *A. ch.* [7] 18, 233).

*Benzoylphenylhydrazin $C_{13}H_{12}ON_2$ (S. 667—668). a) *a,b-Benzoylphenylhydrazin $C_6H_5.NH.NH.CO.C_6H_5$ (S. 667). B. Durch 12-stdg. Kochen von äquimolekularen Mengen von Phenylhydrazin und Benzoesäureester in geringer Menge (BAIDAKOWSKI, SLEPAK, *Ж.* 35, 68; *C.* 1903 I, 829). — Durch Erhitzen mit Schwefel entsteht Benzylaminothiophenol (VOSWINCKEL, *B.* 35, 1946). Condensation mit Acetessigester: STOLZ, *J. pr.* [2] 55, 167.

b) *a,a-Benzoylphenylhydrazin $C_6H_5.N(C_7H_5O).NH_2$ (S. 667—668). Durch Erhitzen auf 260° entsteht Benzanilid (SILBERRAD, *Soc.* 77, 1190).

Benzoylphenylnitrosohydrazin $C_{13}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5.N(NO).NH.CO.C_6H_5$. Zur Constitution siehe: V., *B.* 35, 1943. — B. Durch Zufügen von conc. wässriger Nitritlösung zu einer mit 33% iger Salzsäure versetzten alkoholischen Suspension von a,b-Benzoylphenylhydrazin (s. o.) bei 0° (V., *B.* 34, 2352). — Nadelchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 110°. Gibt mit conc. Schwefelsäure eine carmoisinrothe Lösung, die sich auf Zusatz von Wasser entfärbt. Löslich in Alkalien. — $Na.C_{13}H_{10}O_2N_3$. Nadeln aus Aceton + Aether.

Acetylbenzamidphenylhydrazonhydrat $C_{15}H_{17}O_2N_3 =$

$C_6H_5.NH.NH \left\langle \begin{array}{l} NH_2 \\ C \\ O.CO.CH_3 \end{array} \right.$ B. Aus Benzamid, Phenylhydrazin und verdünnter Essigsäure (BUHLMANN, EINHORN, B. 34, 3792). — Weisse Nadeln (aus Benzol). Schmelzpunkt: 105°. Liefert beim Kochen mit Salzsäure Essigsäure, Phenylhydrazin und Benzoëssäure.

Benzoyl-p-Bromphenylhydrazin $C_{13}H_{11}ON_2Br = Br.C_6H_4.NH.NH.CO.C_6H_5$. B. Durch Bromiren von a,b-Benzoylphenylhydrazin (S. 426) (FREER, Am. 21, 38). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 156° (unter Zersetzung).

*Benzoylnitrophenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.NH.CO.C_6H_5$ (S. 668). c) p-Nitroderivat. B. Durch Erhitzen von p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) mit Benzoesäureanhydrid auf 100° (HYDE, B. 32, 1811). — Strohgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 193°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Aceton, schwer in heissem Wasser und Toluol; in verdünntem Alkali mit tiefrother Farbe löslich.

m-Brombenzoylphenylhydrazin $C_{13}H_{11}ON_2Br = C_6H_5.NH.NH.CO.C_6H_4Br$. Nadeln. Schmelzp.: 152°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform (AUTENRIETH, B. 34, 185).

*Nitrobenzoylphenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.CO.NH.NH.C_6H_5$ (S. 669). a) p-Nitroderivat (S. 669). Rothgelbe Nadeln (aus viel Benzol). Schmelzp.: 200—201°. Zeigt die Bülow'sche Reaction (W. WISLIZENUS, DENSCH, B. 35, 765).

b) o-Nitroderivat. B. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Bis-o-nitrobenzoylmalonester (KÖNIG, REISSERT, B. 32, 782, 785). — Darst. Aus Phenylhydrazin und o-Nitrobenzoylchlorid in gekühltem Aether (K., R.). — Krystallisiert aus Alkohol in orangefarbenen und in weissen Nadeln. Durch Erwärmen gehen letztere in erstere über. Schmelzp.: 141°. Leicht löslich in heissem Alkohol, $CHCl_3$, heisser Natronlauge und Ammoniak, schwer in heissem Wasser, Aether und Ligroin. Geht beim Erwärmen mit conc. Schwefelsäure mit $KMnO_4$ -ähnlicher Farbe in Lösung.

c) m-Nitroderivat. Blättchen. Schmelzp.: 205° (A., B. 34, 185).

*a,b-Aminobenzoylphenylhydrazin $C_{13}H_{13}ON_3 = NH_2.C_6H_4.CO.NH.NH.C_6H_5$ (S. 669). a) o-Derivat (S. 669). B. Durch Reduction von o-Nitrobenzoylphenylhydrazin (s. o.) mit $SnCl_2 + HCl$ oder (besser) alkoholischem Schwefelammonium (K., R., B. 32, 786). — Farblose Nadeln. Liefert bei der Einwirkung von salpetriger Säure N-1-Phenylisindazolone und etwas N-Anilino- β -Phentriazone.

Phenylhydrazinderivat des Anthranils $C_{13}H_{13}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ C(OH).NH.NH.C_6H_5 \end{array} \right.$ (?)

B. Aus Anthranil und Phenylhydrazin in Eisessig (BU., E., B. 34, 3792). — Gelbliche prismatische Nadelchen. Schmelzp.: 155° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Aceton, schwer in kaltem Alkohol und Aether. Geht, mit Eisessig gekocht oder trocken destilliert, in das Phenylhydrazon des o-Aminobenzaldehyds (Hptw. Bd. IV, S. 752, Z. 2 v. u.) über.

a,a-o-Aminobenzoylphenylhydrazin $C_{13}H_{13}ON_3 = H_2N.C_6H_4.CO.N(NH_2).C_6H_5$. B. Aus a-Phenyl-a-o-Nitrobenzoyl-b-Acetylhydrazin (S. 428) durch Zinnchlorür und Salzsäure, oder besser, da hierbei viel Phenylhydrazin abgespalten wird, durch Zerlegung des a-Phenyl-a-o-Aminobenzoyl-b-Acetylhydrazins (S. 428) mit Salzsäure (D: 1,050) (RUFF, RÖSLER, A. 301, 91). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 134°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. Liefert mit Phosgen eine Siebenringverbindung mit drei Stickstoffatomen $C_{14}H_{11}O_3N_3$. — $C_{13}H_{13}ON_3 \cdot 2HCl.PtCl_4$. Gelbe Nadelchen. Sehr beständig.

b-Benzoyl-o-aminobenzoyl-a-Phenylhydrazin $C_{20}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5.CO.NH.C_6H_4.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus Benzoylantbranil und Phenylhydrazin bei 200° (ANSCHÜTZ, SCHMIDT, GREIFFENBERG, B. 35, 3485). — Schmelzp.: 195°.

a-Phenyl-b-Benzoyl-b-Methylhydrazin $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5.NH.N(CH_3).CO.C_6H_5$. B. Durch Reduction des a-Nitrosoderivats (s. u.) mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (V., B. 35, 1945). — Prismen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 136°.

a-Phenyl-a-Nitroso-b-Benzoyl-b-Methylhydrazin $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.N(NO).N(CH_3).CO.C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des Benzoylphenylnitrosohydrazins (S. 426) und CH_3J (V., B. 35, 1944). — Gelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 108°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Aether.

a-Phenyl-b-Benzoyl-a-Aethylhydrazin $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5.N(C_2H_5).NH.CO.C_6H_5$. B. Durch Benzoyliren von a,a-Aethylphenylhydrazin (S. 422—423) (BAMBERGER, TICHWINSKY, B. 35, 4189). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 167—168°. Ziemlich schwer löslich in Aether. Entfärbt in alkoholischer Lösung sodaalkalisches Permanganat momentan.

Benzoyl-a,b-Diäthylphenylhydrazin (vgl. S. 423) $C_{17}H_{20}ON_2 = C_6H_5.N(C_2H_5)_2$. $N(CO.C_6H_5).C_2H_5$. Farblose Rhomboëder aus Aether. Schmelzp.: 59—60°. Wird in alkoholischer Lösung durch Permanganat nicht sehr rasch entfärbt (BA., T., B. 35, 4186).

a-Phenyl-a-o-Nitrobenzoyl-b-Acetylhydrazin $C_{15}H_{13}O_4N_3 = NO_2.C_6H_4.CO.N(NH.CO.CH_3).C_6H_5$. B. Aus a,b-Acetylphenylhydrazin (S. 424) und o-Nitrobenzoylchlorid beim Kochen in trockenem Benzol. Die rothen Schmierer werden durch Aether und Wasser entfernt (Ru., Rö., A. 301, 89). — Fast weisse Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 134°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. Durch Zinkstaub und Essigsäure wird nur die Nitrogruppe reducirt, durch Zinnchlorür und Salzsäure zugleich die Acetylgruppe abgespalten.

a-Phenyl-a-o-Aminobenzoyl-b-Acetylhydrazin $C_{15}H_{15}O_2N_3 = H_2N.C_6H_4.CO.N(NH.CO.CH_3).C_6H_5$. B. Durch Zinkstaub und Essigsäure in alkoholischer Lösung aus der entsprechenden Nitroverbindung (s. o.) (Ru., Rö., A. 301, 90). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 140°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol. Salzsäure (D: 1,050) spaltet beim Kochen die Acetylgruppe ziemlich glatt ab.

a-Phenyl-a-o-Acetaminobenzoyl-b-Acetylhydrazin $C_{17}H_{17}O_3N_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.CO.N(NH.CO.CH_3).C_6H_5$. B. Aus a,a-o-Aminobenzoylphenylhydrazin (S. 427) oder a-Phenyl-a-o-Aminobenzoyl-b-Acetylhydrazin (s. o.) durch Acetanhydrid (Ru., Rö., A. 301, 93). — Blättchen. Schmelzp.: 195—196°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol.

a-Phenyl-a-o-Benzalaminobenzoyl-b-Acetylhydrazin $C_{22}H_{19}O_2N_3 = C_6H_5.CH:N.C_6H_4.CO.N(NH.CO.CH_3).C_6H_5$. Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 175—177°. Leicht löslich in heissem Alkohol (Ru., Rö., A. 301, 90).

*b-Methyl-a,b-Dibenzoyl-a-Phenylhydrazin $C_{31}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5.N(CO.C_6H_5).N(CH_3).CO.C_6H_5$ (S. 670, Z. 10 v. o.). B. Aus a-Phenyl-b-Benzoyl-b-Methylhydrazin (S. 427) und Benzoylchlorid (V., B. 35, 1945).

Phenylhydrazid der Chlorphenylelessigsäure $C_{14}H_{13}ON_2Cl = Cl.C_6H_4.CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$. a) o-Chlorderivat. Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 175° (MEHNER, J. pr. [2] 62, 559).

b) p-Chlorderivat. Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 166° (M., J. pr. [2] 62, 563).

a,b-Hydrocinnamoylphenylhydrazin $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CH_2.CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus Hydrozimmtsäurechlorid und Phenylhydrazin (RUPE, METZ, B. 36, 1101). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 116—117°.

Phenylhydrazid der 2,4,6-Trimethyl-3,5-Dinitrobenzoësäure $C_{16}H_{16}O_5N_4 = (CH_3)_3(NO_2)_2C_6.CO.NH.NH.C_6H_5$. Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°. Löslich in Alkohol (KUNCKELL, HILDEBRANDT, B. 34, 1828).

*Cinnamoylphenylhydrazin $C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_5.NH.NH.CO.CH:CH.C_6H_5$ (S. 670, Z. 4 v. u.). B. Man kocht Zimmtsäure mit Essigsäureanhydrid und lässt das entstandene Anhydridgemisch auf Phenylhydrazin einwirken (AUTENRIETH, B. 34, 186). — Schmelzp.: 187° (WEDERKIND, B. 34, 2075). Ist nur in unreiner Form in Alkalien löslich. Liefert mit Harnstoffchlorid kein Triazolderivat (RUPE, METZ, B. 36, 1103).

S. 671, Z. 4 v. o. Die Structurformel muss lauten: $C_6H_5.N \begin{cases} N.CO \\ N.C:CH.C_6H_5 \end{cases}$

Die Artikel γ -Truxillsäurephenylhydrazid und Truxillsäurebisphenylhydrazid, Hptw. Bd. IV, S. 671, Z. 19—25 v. o. sind hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 712.

b) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n}O_3$ (S. 671—688).

*Derivate der Kohlensäure (S. 671—687). 1) *Verbindungen mit zwei Phenylhydrazin-Resten und einem Kohlensäurerest (S. 671). *Diphenylcarbazon $C_{13}H_{14}ON_4 = CO(NH.NH.C_6H_5)_2$ (S. 671). Darst. Man erhitzt 25 g Diphenylcarbonat mit 50 g Phenylhydrazin 1 Stunde auf 160—170° (CAZENEUVE, MOREAU, C. r. 129, 1256). — Schmelzp.: 169—170° (C., M.); 168—169° (ODDO, R. A. L. [5] 12 I, 435). Verwendung in alkoholischer Lösung als Indicator bei Bestimmung von Kupfersalzen mittels xanthogensauren Kaliums: ODDO. Liefert bei der Einwirkung von CrO_3 violette chromhaltige Farbstoffe, deren Chromgehalt je nach den Versuchsbedingungen ein verschiedener sein kann (C., Bl. [3] 25, 758). Durch Oxydation mit Silberacetat entsteht Diphenylcarbodiazon (S. 429) (C., C. r. 132, 412). — $C_{13}H_{14}ON_4.HCl$. Krystalle. Schmelzp.: 125° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser und Aether, löslich in heissem Alkohol. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (C., Bl. [3] 25, 757).

S. 671, Z. 15 v. u. statt: „262“ lies: „272“.

Verbindungen des Diphenylcarbazonis mit Alkoholen. B. Durch Umkrystallisiren des Diphenylcarbazonis aus einem Ueberschuss von Alkohol (C., C. r. 132, 341; Bl. [3] 25, 453). Weisse Nadeln, die zum Theil an der Luft verwittern, durch Hitze und Wasser zersetzt werden und noch unbeständiger sind als die Verbindungen

des Diphenylcarbazids mit organischen Säuren (s. u.). Einige schmelzen bei 98—99°, andere werden schon bei niedrigerer Temperatur zersetzt und zeigen daher den Schmelzpunkt des Diphenylcarbazids selbst. — Verbindung mit Methylalkohol $C_{13}H_{14}ON_4.C_2H_5.OH$. — Verbindung mit Aethylalkohol $C_{13}H_{14}ON_4.C_2H_5.OH$. — Verbindung mit Normalpropylalkohol sowie mit Isopropylalkohol $C_{13}H_{14}ON_4.C_3H_7.OH$. — Verbindung mit normalem sowie mit tertiärem Butylalkohol $C_{13}H_{14}ON_4.C_4H_9.OH$. — Verbindung mit normalem Amylalkohol $C_{13}H_{14}ON_4.C_5H_{11}.OH$. Sternförmig gruppierte glänzende Krystalle. — Verbindung mit Benzylalkohol $C_{13}H_{14}ON_4.C_6H_5.CH_2.OH$.

Verbindungen des Diphenylcarbazids mit organischen Säuren. Nadeln oder glänzende Blättchen. Beständig im Vacuum, ziemlich beständig in siedendem 93%igen Methyl- und Aethyl-Alkohol. Zersetzen sich (abgesehen von der Ameisensäureverbindung) etwas unterhalb 100°; zersetzen sich plötzlich unter Verflüssigung, wenn sie rasch auf 98° erhitzt oder auf siedendes Wasser geworfen werden (C., C. r. 132, 341; Bl. [3] 25, 450). — Verbindung mit Ameisensäure $C_{13}H_{14}ON_4.CH_2O_2$. Sternförmig gruppierte Krystalle. Schmelzp.: 164° (unter Zersetzung). — Verbindung mit Essigsäure $C_{13}H_{14}ON_4.C_2H_4O_2$. — Verbindung mit normaler Propionsäure $C_{13}H_{14}ON_4.C_3H_6O_2$. — Verbindung mit normaler Buttersäure $C_{13}H_{14}ON_4.C_4H_8O_2$. — Verbindung mit Isovaleriansäure $C_{13}H_{14}ON_4.C_5H_{10}O_2$. — Verbindung mit Oxalsäure $(C_{13}H_{14}ON_4)_2.C_2H_2O_4$. Krystalle. — Pikrat $C_{13}H_{14}ON_4.C_8H_8O_7N_3$.

Amid des o-Sulfobenzoyl-Diphenylcarbazids $C_{20}H_{19}O_4N_5S = C_8H_5.NH.NH.CO.NH.N.C_6H_5$. B. Man fügt zu einer kalt gesättigten Lösung von 1 Mol.

$NH_2.SO_2.C_6H_4.CO$ Gew. Saccharin in Methylalkohol 1 Mol.-Gew. Diphenylcarbaid (s. o.) und erwärmt, bis Lösung erfolgt ist (DÉFOURNEL, Bl. [3] 25, 604). — Weisse Nadeln, die sich an der Luft (durch Oxydation) rosa färben. Schmelzp.: 98°. Löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Aether, Methyl- und Aethyl-Alkohol, unlöslich in Benzol und Chloroform. Spaltet bei längerem Kochen der wässrigen Lösung oder beim Versetzen mit Schwefelsäure o-Sulfamidbenzoesäure (Hptw. Bd. II, S. 1295) ab.

*Diphenylcarbazon, Benzolazo-Ameisensäurephenylhydrazid $C_{13}H_{12}ON_4 = C_6H_5.N:N.CO.NH.NH.C_6H_5$ (S. 671). Färbereigenschaften: C., SISLEY, Bl. [3] 23, 769. — Salze: C., C. r. 130, 1478; Bl. [3] 23, 594. — $C_6H_5.NH.NNA.CO.N:N.C_6H_5$. Kastanienbraune Blättchen. Löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Aether. — $K.C_{13}H_{11}ON_4$. Rhomboëdrische violett-schwarze Krystalle. Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Aether und Benzol. — $Hg(C_{13}H_{11}ON_4)_2$. — Mercurverbindung $C_{13}H_{10}ON_4Hg_2 = C_6H_5.N:N.CO.NHg.NHg.C_6H_5$. B. Auf Zusatz

von 12 g Diphenylcarbaid (s. o.), gelöst in 500 g 93%igem Alkohol zu 31,8 g Mercuriacetat, gelöst in 2 L. Wasser. Durch Einwirkung von Diphenylcarbaid auf metallisches Quecksilber bei 170—200° (C., C. r. 130, 1562). Intensiv blauer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. Ist bedeutend beständiger, als die Cuproverbindung (s. u.). Zersetzt sich in seiner Benzollösung von selbst zu Diphenylcarbodiazon (s. u.). — Die Zink-, Eisen-, Nickel- und Kobalt-Salze sind kirschrothe Niederschläge. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und CS_2 , unlöslich in Chloroform. — $Pb(C_{13}H_{11}ON_4)_2$. — $Cu(C_{13}H_{11}ON_4)_2$. — Cuproverbindung $C_{13}H_{10}ON_4Cu_2 = C_6H_5.N:N.CO.NCu.NCu.C_6H_5$. B. Auf Zusatz einer alkoholischen Lösung von 1 Mol.

Gew. Diphenylcarbaid zu einer wässrigeren Lösung von 2 Mol.-Gew. Kupferacetat (C., C. r. 130, 1562). Dunkelvioletter Niederschlag mit braunrothen Reflexen. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und CS_2 , besonders in Chloroform. Leicht zersetzlich, explodirt bereits unterhalb 100°. Zersetzt sich in der Chloroformlösung von selbst unter Bildung von Cu_2Cl_2 und Diphenylcarbodiazon. — Silbersalz. Blauvioletter Niederschlag. Zersetzt sich in der Kälte unter Bildung von Ag.

Diphenylcarbodiazon, Bis-Benzolazo-Formaldehyd $C_{13}H_{10}ON_4 = CO(N:N.C_6H_5)_2$. B. Durch spontane Zersetzung der Chloroformlösung der Diphenylcarbazon-Cuproverbindung (s. o.) oder der Benzollösung der Diphenylcarbazon-Mercurverbindung (s. o.) (C., C. r. 130, 1562). 6 g Diphenylcarbaid (S. 428) werden in 250 ccm Alkohol (93%) gelöst und mit einer siedenden wässrigen Lösung von 16 g Silberacetat versetzt und einige Minuten gekocht (C., C. r. 132, 412; Bl. [3] 25, 377). — Weisse Krystalle (aus siedendem Wasser). Zersetzt sich unter 100°, ohne zu schmelzen. Beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge entsteht das Kaliumsalz des Diphenylcarbazon (s. o.). Verbindet sich mit Fettsäuren in der Kälte.

Dibromid $C_{13}H_{10}ON_4Br_2 = C_6H_5.N:N.CO.NBr.NBr.C_6H_5$. Gelbliche Krystalle, welche sich bei 60° schwärzen und unter Zersetzung schmelzen. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether (C., C. r. 132, 414).

Dimethyldiphenylcarbazon $C_{15}H_{15}ON_4 = CO[NH.N(CH_3)(C_6H_5)]_2$. *B.* Aus Diphenylcarbonat (Spl. Bd. II, S. 361) und *a,a*-Methylphenylhydrazin (S. 422) (CAZENEUVE, MOREAU, *C. r.* 129, 1256). — Schmelzp.: 149–150°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

Aethylen-carbonylbisphenylhydrazid $C_{15}H_{16}ON_4 = C_2H_4[N(C_6H_5)NH]_2CO$. *B.* Aus 2 Mol. *a,a*-Aethylenphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 659) und 1 Mol. Phosgen in wasserfreiem Aether unter Kühlung (HISCHMANN, *A.* 310, 160). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 199–200°. Schwer löslich in Aether, leicht in heissem Alkohol und Benzol.

2) **Verbindungen mit einem Phenylhydrazinrest und einem Kohlensäurerest* (S. 672 bis 676). Carbonylphenylhydrazin und sein Acetylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 671*.

Phenylcarbaminsäure, *a*-Phenylhydrazin-*b*-Carbonsäure $C_6H_5.NH.NH.CO_2H$ und *Derivate derselben* s. *Hptw. Bd. IV, S. 737* und *Spl. Bd. IV, S. 475–476*.

Phenylazocarbonsäure $C_6H_5.N:N.CO_2H$ und *Derivate* s. *Hptw. Bd. IV, S. 737–738*.

2,4,6-Tribromphenylcarbaminsäureäthylester $C_6H_2Br_3.NH.NH.CO_2.C_2H_5$ siehe *Hptw. Bd. IV, S. 737*.

a-Phenylhydrazin-*a*-Carbonsäureäthylester, Phenylhydrazinoameisensäureäthylester $C_9H_{12}O_2N_2 = NH_2.N(C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Durch 2½–3-stdg. Kochen der Acetylverbindung (s. u.) mit verdünnter Schwefelsäure oder durch Zutropfen von Chlorkohlensäureester zur siedenden Lösung von Phenylhydrazin in viel Aether (RUPE, LABHARDT, *B.* 32, 11). — Etwas dickflüssiges Oel, das sich an der Luft rasch bräunt. Kp_{15} : 157°. Leicht löslich, ausser in Wasser und Ligroin. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung roth. Liefert beim Schmelzen mit Acetamid 3-Phenyl-5-Methyloxbiazolon(2) (s. u.). Durch Einwirkung von $COCl_2$ auf die Aether- oder Benzol-Lösung entsteht Diphenylcarbazondicarbonsäureester (S. 434). — Chlorhydrat. Krystallinische Krusten durch Einleiten von HCl in die ätherische Lösung.

a-Methylphenylhydrazin-*b*-Carbonsäureäthylester $C_{10}H_{14}O_2N_2 = CH_3.N(C_6H_5).NH.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus *a,a*-Methylphenylhydrazin (S. 422) und Chlorkohlensäureester in Aether bei Gegenwart von Pyridin (BUSCH, HEINRICH, *B.* 33, 459 Anm.). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 50°. Leicht löslich, ausser in Ligroin und Wasser.

Diphenylcarbaminsäureäthylester $(C_6H_5)_2N.NH.CO_2.C_2H_5$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 738, Z. 25 v. o.*

Aethylenbisphenylcarbaminsäuremethylester $C_{18}H_{20}O_4N_4 = C_2H_4[N(C_6H_5).NH.CO_2.CH_3]_2$. *B.* Aus äquimolekularen Mengen *a,a*-Aethylenphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 659) und Chlorkohlensäuremethylester (Hptw. Bd. I, S. 465) in wasserfreiem Aether (HISCHMANN, *A.* 310, 159). — Weisse Krystallblättchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 176–177°.

Aethylenbisphenylcarbaminsäureäthylester $C_{20}H_{26}O_4N_4 = C_2H_4[N(C_6H_5).NH.CO_2.C_2H_5]_2$. Weisse Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 170–171° (H., *A.* 310, 158). Unlöslich in Aether und Petroleumäther. Wird weder von wässriger noch alkoholischer Kalilauge verseift.

b-Acetyl-*a*-Phenylhydrazin-*a*-Carbonsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_3N_2 = CH_3.CO.NH.N(C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Durch Kochen von *a,b*-Acetylphenylhydrazin (S. 424) mit der äquimolekularen Menge Chlorameisensäureester in Benzol (RUPE, LABHARDT, *B.* 32, 10). — Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 72–73°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, Ligroin und Aether, sonst leicht löslich. Geht oberhalb 100° unter Abspaltung von Alkohol in 3-Phenyl-5-Methyloxbiazolon(2) (s. u.) über.

b-Acetyl-*a*-Phenylhydrazin-*b*-Carbonsäureäthylester, Acetylphenylcarbaminsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5.NH.N(CO.CH_3).CO_2.C_2H_5$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 737, Z. 28 v. u.*

*3-Phenyl-5-Methyloxbiazolon(2), Anhydroderivat der *b*-Acetyl-*a*-Phenylhydrazin-*a*-Carbonsäure $C_9H_8O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{CO.O} \\ \diagdown \\ \text{N}=\text{C.CH}_3 \end{matrix}$ (S. 672, Z. 7 v. o.). *B.* Durch Destilliren von *b*-Acetyl-*a*-Phenylhydrazin-*a*-Carbonsäureester (s. o.) oder durch Schmelzen von Phenylhydrazinoameisensäureester (s. o.) mit Acetamid (R., L., *B.* 32, 10). Aus *a,b*-Acetylphenylhydrazin (S. 424) und $COCl_2$ durch 1-stdg. Kochen in Benzol (R., L., *B.* 33, 245).

S. 672, Z. 22 v. o. die Structurformel muss lauten:
$$C_6H_5.N-N \begin{matrix} \text{O} \\ \diagdown \\ \text{C.CH}_3 \end{matrix} > C.CH_3.$$

S. 672, Z. 26 v. o. die Structurformel muss lauten:
$$C_6H_5.N-N \begin{matrix} \text{O} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2 \end{matrix} > C.CH_3.$$

S. 672, Z. 31 v. o. die Structurformel muss lauten:
$$C_6H_5.N.N \begin{matrix} \text{O} \\ \diagdown \\ \text{HN:C.O} \end{matrix} > C.CH_3.$$

3-Phenyl-5-Benzyloxbiazolon(2) $C_{15}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup CO \cdot O \\ \diagdown N=C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \end{matrix} \cdot B$.

Durch Einwirkung von Phosgen auf in siedendem Benzol gelöstes Phenylessigsäurephenylhydrazid (Hptw. Bd. IV, S. 670) (R., L., B. 33, 245). — Blättchen. Schmelzp.: 68°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Wird von siedender verdünnter Salzsäure, sowie von Alkalien leicht in Phenylessigsäure (Spl. Bd. II, S. 812), Phenylhydrazin und CO_2 gespalten.

*1-Phenylsemicarbazid $C_7H_9ON_3 = C_6H_5 \cdot NH^{(1)} \cdot NH^{(2)} \cdot CO^{(3)} \cdot NH_2^{(4)}$ (S. 672—673). B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 2-Phenylsemicarbazid (s. u.) auf 160° (neben anderen Produkten) (BUSCH, WALTER, B. 36, 1360). — Bildung von Oxytriazolen durch gemeinschaftliche Oxydation mit Aldehyden: YOUNG, ANNABLE, Soc. 71, 200. Pharmakodynamische Eigenschaften: A. LUMIÈRE, L. LUMIÈRE, CHEVROTIER, C. r. 135, 187.

Phenylcarbonamid $C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot CO \cdot NH_2$ und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 737—738.

2-Phenylsemicarbazid $C_7H_9ON_3 = NH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Entsteht in kleiner Menge (0,8 g) durch Kochen seiner 1-Benzalverbindung (4 g) (Spl. zu Bd. IV, S. 750) mit Alkohol und 20%iger Schwefelsäure (B., W., B. 36, 1359). — Nadeln aus Benzol; Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 118—119°. Leicht löslich in Alkohol und warmem Wasser, sehr wenig in Aether. Stärker basisch als 1-Phenylsemicarbazid (s. o.). Wird von $FeCl_3$ nicht oxydiert. Zeigt die Bülow'sche Reaction nicht. Isomerisirt sich bei 160° partiell zu 1-Phenylsemicarbazid, wobei noch eine anderweitige Umwandlung eintritt. — $C_7H_9ON_3 \cdot HCl$. Blätter (aus alkoholischer Salzsäure). Schmelzp.: 185—186° (unter Aufschäumen). Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol.

*1-Chlorphenylsemicarbazid $C_7H_8ON_3Cl = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 673). c) *p-Chlorderivat (S. 673). B. Beim Einleiten von H_2S in die mit $(NH_4)_2S$ versetzte alkoholische Lösung von Chlorphenylazoazocarbonylamin (Hptw. Bd. IV, S. 1452, Z. 12 v. u.) (HANTZSCH, SCHULTZE, B. 28, 2081). — Schmelzp.: 232°. Wird durch $KMnO_4$ in Chlorphenylazoazocarbonylamin zurückverwandelt.

Nitrophenylsemicarbazid $C_7H_8O_3N_4 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. a) m-Nitroverbindung. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 195° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwer in siedendem Aether und Benzol (Y., STOCKWELL, Soc. 73, 372).

b) p-Nitroverbindung. B. Aus salzsaurem p-Nitrophenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 656) und Kaliumcyanat in Wasser (HYDE, B. 32, 1812). — Gelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 211—212° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Alkohol, Wasser und Aceton, schwer in Benzol. Lösung in verdünnter Natronlauge orangeroth.

*Methylphenylsemicarbazid $C_8H_{11}ON_3$ (S. 673). c) a,b-Derivat, 2-Methyl-1-Phenylsemicarbazid $C_8H_9 \cdot NH \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Phenylaminomethylguanidin (vgl. S. 433) durch Einwirkung von Ameisensäure (CUNEO, G. 29 I, 28). Aus a,b-Methylphenylhydrazinchlorhydrat (vgl. S. 422) und cyansaurem Kalium (C). — Blätter aus Wasser. Schmelzp.: 147°.

1-Phenyl-2,4-Dimethylsemicarbazid $C_9H_{13}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Aufkochen von 1 g 1-Phenyl-2,4-Dimethylurazol (S. 436) mit 5 ccm 5%iger Natronlauge, neben etwas 1-Phenyl-2-Methylurazol (S. 435) (BUSCH, B. 35, 1564). — Nadeln (aus Benzol-Ligroin). Schmelzp.: 135—136°. Leicht löslich in Alkohol und warmem Wasser, schwerer in Aether, schwer in Ligroin.

*a,c-Aethylphenylsemicarbazid, 1-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid $C_8H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5$ (S. 673). B. Durch Erhitzen von 2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid (s. u.) auf 165—170° (B., FREY, B. 36, 1377). Aus Phenylhydrazin und Aethylisocyanat (B., F.). — Blättchen aus Aether. Schmelzp.: 151°. Viel schwerer löslich als 2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid.

2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid $C_8H_{13}ON_3 = NH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen des Dithiokohlensäuredimethylester-2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazons (S. 450) mit verdünnter alkoholischer Schwefelsäure (B., F., B. 36, 1376). — Blätter oder Täfelchen aus verdünntem Alkohol; Blättchen aus Ligroin. Schmelzp.: 88°. Sehr leicht löslich, ausser in kaltem Wasser. Lagert sich bei 165—170° langsam in 1-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid (s. o.) um.

*a,c-Diphenylsemicarbazid, 1,4-Diphenylsemicarbazid $C_{13}H_{13}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 674). B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 2,4-Diphenylsemicarbazid (S. 432) auf 170—175° (B., F., B. 36, 1368; vgl. B., WALTER, B. 36, 1361). — Schmelzpunkt: 176° (B., SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 263 Anm.). Bildet mit siedender Ameisensäure eine Formylverbindung (S. 432), die bei 180° in Endooxy-Diphenyldihydrotriazol (S. 434) übergeht (B., SCH., J. pr. [2] 67, 263). Reagirt nicht mit Benzaldehyd. Liefert mit salpetriger

Säure ein Nitrosamin (Hptw. Bd. IV, S. 674, Z. 9 v. o.) bezw. beim Erwärmen Phenylazocarbanilid (s. u.). Zeigt die Bülow'sche Reaction.

*Phenylazocarbanilid $C_{13}H_{11}ON_3 = C_6H_5.N:N.CO.NH.C_6H_5$ (S. 674). *B.* Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf 1,4-Diphenylsemicarbazid (s. o.) in der Wärme (B., F., B. 36, 1369).

2,4-Diphenylsemicarbazid $C_{13}H_{13}ON_3 = NH_2.N(C_6H_5).CO.NH.C_6H_5$. *B.* In kleiner Menge, durch Kochen seiner 1-Benzalverbindung (Spl. zu Bd. IV, S. 750) mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure (B., WALTER, B. 36, 1361). Durch Kochen von Carbanilinoformazywasserstoff mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure (B., F., B. 36, 1365). Durch Verseifen seiner 1-Acetylverbindung (s. u.) mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure (B., F.). — *Darst.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 2,4-Diphenylsemicarbazid-1-Dithiocarbonsäuremethylester (S. 450) mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure, eben CO_2 und Methylmercaptan; Ausbeute: 90 % der Theorie (B., F.). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, löslich in Aether und Benzol. Basisch. Geht beim Schmelzen in 1,4-Diphenylsemicarbazid (S. 431) über. Wird von salpetriger Säure in Diphenylharnstoff übergeführt. Liefert mit Benzaldehyd 1-Benzal- und mit Acetanhydrid 1-Acetyl-2,4-Diphenylsemicarbazid. Mit Phosgen entsteht 1,3-Diphenylurazol. Vereinigt sich mit Phenylsenföl zu 1-Carbanilino-1,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 449). — $C_{13}H_{13}ON_3.HCl$. Nadelchen (aus alkoholischer Salzsäure + Aether). Schmelzp.: 186° (unter Zersetzung). Unlöslich in kaltem Wasser. Wird von heissem Wasser dissociirt. — Platinsalz $(C_{13}H_{13}ON_3.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln.

2,4,4-Triphenylsemicarbazid $C_{19}H_{17}ON_3 = NH_2.N(C_6H_5).CO.N(C_6H_5)_2$. *B.* Durch Kochen der Acetylverbindung (s. u.) mit verdünnten Säuren (RUPE, LABHARDT, B. 33, 247). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 128°. Unlöslich in Ligroin, Petroleumäther und Wasser, sonst leicht löslich. — Sulfat. Prismatische Krystalle. Schmelzp.: 98°.

1-Aethylen-Bis-1-phenylsemicarbazid $C_{16}H_{20}O_2N_6 = C_2H_4[N(C_6H_5).NH.CO.NH_2]_2$. *B.* Durch Einwirkung von KCNO auf eine wässrige Lösung von salzsaurem α,α -Aethylenphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 659) (HISCHMANN, A. 310, 158). — Krystalle (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 237,5°. — Acetat $C_{16}H_{20}O_2N_6 \cdot 2C_2H_4O_2$. Harte Kryställchen, die beim Erhitzen Essigsäure verlieren.

1-Aethylen-Bis-1,4-diphenylsemicarbazid $C_{28}H_{28}O_2N_6 = C_2H_4[N(C_6H_5).NH.CO.NH.C_6H_5]_2$. *B.* Aus 1 Mol. α,α -Aethylenphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 659) und 2 Mol. Phenylisocyanat in ätherischer Lösung (H., A. 310, 157). — Prismen (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 207—208°. Unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Toluylenbisphephenylsemicarbazid $C_{21}H_{22}O_2N_6 = (CH_3)_2C_6H_3(NH.CO.NH.NH.C_6H_5)_2$. *B.* Aus Toluylenisocyanat (Hptw. Bd. IV, S. 603) und Phenylhydrazin in Aether (SNAPE, P. Ch. S. Nr. 191). — Krystalle aus Alkohol. Zersetzt sich bei 203°. Schwer löslich in Alkohol, sonst unlöslich. Giebt mit $CuSO_4$ eine weinrothe Färbung, die auf NH_3 -Zusatz in Grün umschlägt.

Formyl-1,4-Diphenylsemicarbazid $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.N(CO.H).NH.CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus 1,4-Diphenylsemicarbazid (S. 431) und siedender höchstconcentrirter Ameisensäure (BUSCH, SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 263). — Blättchen aus Alkohol. Schmilzt bei 170° unter Abspaltung von Wasser. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Aether.

1-Acetyl-2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid $C_{11}H_{15}O_2N_3 = CH_3.CO.NH.N(C_6H_5).CO.NH.C_2H_5$. *B.* Aus α,β -Acetylphenylhydrazin (S. 424) und Aethylisocyanat (B., FREY, B. 36, 1378). — Nadelchen. Schmelzp.: 92°. Sehr wenig beständig. Wird von heissem Wasser zu Acetylphenylhydrazin, von verdünnter alkoholischer Schwefelsäure zu Phenylhydrazin verseift.

*Verbindungen $C_{15}H_{15}O_2N_3$ (S. 675). a) *1-Acetyl-2,4-Diphenylsemicarbazid $CH_3.CO.NH.N(C_6H_5).CO.NH.C_6H_5$ (S. 675, Z. 10 v. o.). *B.* Aus α,β -Acetylphenylhydrazin (S. 424) und Phenylisocyanat in warmem Benzol (B., F., B. 36, 1365). Aus 2,4-Diphenylsemicarbazid (s. o.) und Acetanhydrid (B., F.). — Schmelzp.: 184°.

b) *1-Acetyl-1,4-Diphenylsemicarbazid $C_6H_5.N(CO.CH_3).NH.CO.NH.C_6H_5$ (S. 675, Z. 16 v. o.). *B.* Aus α,α -Acetylphenylhydrazin (S. 424) und Phenylisocyanat (B., F., B. 36, 1369). — Nadelchen aus Essigester. Schmelzp.: 192°.

*3-Phenyl-5-Methyl-Oxblazol(2)-Anil $C_{15}H_{13}ON_3 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ C_6H_5.N:C.O.C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 675, Z. 19 v. o.). *B.* Unter lebhafter Entwicklung von Methylmercaptan, durch Uebergießen von α -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 441) mit Essigsäureanhydrid (B., HOLZMANN, B. 34, 342). Schmelzp.: 75—76°.

1-Acetyl-2,4,4-Triphenylsemicarbazid $C_{21}H_{19}O_2N_3 = CH_3.CO.NH.N(C_6H_5).CO.N(C_6H_5)_2$. *B.* Durch Erhitzen von Diphenylharnstoffchlorid mit α,β -Acetylphenylhydrazin

(S. 424) in siedendem Cumol (Kp: 165—175°) (RUPE, LABHARDT, B. 33, 246). — Krystalle (aus Weingeist oder Theerkohlenwasserstoffen). Schmelzpz.: 189°. Oxydationsmittel färben die Lösung in conc. Schwefelsäure blau.

1-Benzoyl-1-m-Nitrophenylsemicarbazid $C_{14}H_{12}O_4N_4 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Farblose Tafeln. Schmelzpz.: 188—189°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol (YOUNG, STOCKWELL, Soc. 73, 372).

4-Benzoyl-1-Phenyl-3-Aethylsemicarbazid, Benzoyl-Pseudoäthylphenylsemicarbazid $C_{16}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C(O \cdot C_2H_5) : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoyliminomonothiocarbonsäureäthylester und Phenylhydrazin in Benzollösung (WHEELER, BEARDSLEY, Am. 27, 268). — Nadeln. Schmelzpz.: 136°. Krystallisiert aus Alkohol unverändert. Geht beim Erhitzen auf 180° sowie beim Erhitzen der alkoholischen Lösung mit einigen Tropfen Phenylhydrazin in 1,5-Diphenyl-3-Aethoxytriazol über.

Phenylaminoguanidine $C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C(NH_2) : NH$ und $C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot C(NH_2) : NH$ sowie Derivate derselben s. Hptw. Bd. IV, S. 1221—1226.

3) *Verbindungen mit einem Phenylhydrazinrest und zwei Kohlensäureresten (S. 676 bis 677). Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäurediäthylester $C_{12}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot N(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Phenylhydrazin-a-Carbonsäureester (S. 430) und Chlorkohlensäureester in gekühlter ätherischer Lösung oder durch Kochen von Phenylcarbazinsäureester (S. 475) mit Chlorkohlensäureester in Benzol (RUPE, LABHARDT, B. 32, 13; vgl. auch BUSCH, HEINRICH, B. 33, 458). — Dicke Krystalle aus Ligroin. Schmelzpz.: 58° bis 60°. Sehr leicht löslich. Liefert beim Kochen mit Anilin a,b-Diphenylharnstoff (Spl. Bd. II, S. 186).

Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylsters $C_{10}H_{11}O_3N_2Cl = C_6H_5 \cdot N(COCl) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Eintragen von 10 g Phenylcarbazinsäureäthylester (S. 475) in 65—70 g einer erwärmten 20%igen Lösung von Phosgen in Toluol (B., STERN, J. pr. [2] 60, 238; B., H., B. 33, 460). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 101°. In heissem Wasser leicht löslich. Durch verdünnte kalte Kalilauge oder durch Destillation entsteht 3-Phenyl-5-Aethoxybiazolon(2) (S. 312). Liefert mit Ammoniak 3-Phenyl-5-Aethoxybiazolon, mit primären Aminen dagegen 2-Phenyl-4-Alkylsemicarbazid-1-Carbonsäureester (s. u.) (B., H., B. 34, 231).

1-Phenylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{10}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot N(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus a-Phenylhydrazin-a-Carbonsäureester (S. 430) und KCN in verdünnter Essigsäure (RUPE, LABHARDT, B. 32, 12). — Darst. Durch Kochen von 1-Phenylsemicarbazid (S. 431) mit Chlorkohlensäureester in Benzol (R., L., B. 32, 12; 36, 1104; vgl. ACREE, B. 35, 556; WHEELER, BEARDSLEY, Am. 27, 269). — Nadeln [aus Alkohol (2 Vol.) + Benzol (3 Vol.)]. Schmelzpz.: 171,5° (WH., BE.). Die Krystalle aus Essigester schmelzen bei 172°, die aus Wasser bei 154° bezw. nach dem Wiedererstarren der Schmelze ebenfalls bei 172° (A.). Leicht löslich in heissem Alkohol, ziemlich schwer in Wasser, Benzol und CCl_4 . Mit $NaOH$, Natriumäthylat oder Acetylchlorid entsteht Phenylurazol (S. 435).

N-Nitrosoderivat $C_{10}H_{12}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot N(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot N(NO) \cdot CO \cdot NH_2$. Röthlichgelbe Nadeln aus Aether. Schmelzpz.: ca. 75° unter Aufschäumen (R., L., B. 32, 13).

2-Phenyl-4-Methylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{11}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Einwirkung von 33%iger wässriger Methylaminlösung auf das in wenig Alkohol gelöste Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylsters (s. o.) (BUSCH, HEINRICH, B. 34, 2332). — Nadeln (aus Benzol-Ligroin). Schmelzpz.: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aether und heissem Wasser, fast unlöslich in Ligroin. Wird von verdünnter Natronlauge in 1-Phenyl-4-Methylurazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1101) übergeführt.

2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{12}H_{17}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylsters (s. o.) und 33%iger wässriger Aethylaminlösung in Alkohol (B., H., B. 34, 2334). — Nadelchen (aus Benzol-Ligroin). Schmelzpz.: 113°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol, Aether und heissem Wasser, fast unlöslich in Ligroin.

2,4-Diphenylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{18}H_{17}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylsters (s. o.) durch gelindes Erwärmen mit Anilin in conc. alkoholischer Lösung (B., H., B. 34, 2335). Aus Phenylcarbazinsäureäthylester (S. 475) und Phenylisocyanat in Benzol (B., H.). — Prismen mit $\frac{1}{2} C_2H_6O$ (aus Alkohol). Schmelzpz.: 123°. Schmilzt alkoholfrei bei 131°. Wird von warmer verdünnter Natronlauge in 1,4-Diphenylurazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1101) übergeführt.

2,4-Diphenyl-4-Methylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{19}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 117° (B., B. 34,

2316). Sehr leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol, schwerer in Aether, schwer in Ligroin. Wird von alkoholischen oder wässrigen Aetzalkalien nicht verändert.

2-Phenyl-4-p-Tolylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{19}O_3N_3 = C_2H_5.O_2C.NH.N(C_6H_5).CO.NH.C_6H_4.CH_3$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 134° (B., H., B. 34, 2337).

2-Phenyl-4-Benzylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{19}O_3N_3 = C_2H_5.O_2C.NH.N(C_6H_5).CO.NH.C_6H_5$. Nadelchen aus Benzol. Schmelzp.: 143–144°. Leicht löslich in Alkohol, viel schwerer in Aether und Benzol, fast unlöslich in Wasser und Ligroin (B., H., B. 34, 2334).

2-Phenyl-5,5-Diäthylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{14}H_{22}O_3N_4 = C_2H_5.O.CO.NH.N(C_6H_5).CO.NH.N(C_2H_5)_2$. B. Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433) und a-Diäthylhydrazin (Hptw. Bd. I, S. 1149); wird durch Wasser in feinen Nadelchen gefällt [nebenher entstehen derbe Prismen des in Aether leicht löslichen 3-Phenyl-5-Aethoxybiazols(2) (S. 312)] (B., C. 1901 I, 936). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 195–196°. Sehr wenig löslich in Aether und Ligroin. Ist eine Base. Liefert mit Alkali 1-Phenyl-4-Diäthylaminourazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1235).

2,5-Diphenylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{16}H_{19}O_3N_4 = C_2H_5.O.CO.NH.N(C_6H_5).CO.NH.N(C_6H_5)$. B. Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433) und Phenylhydrazin in kaltem Alkohol (B., C. 1901 I, 935). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 186°. Ziemlich löslich in Alkohol und siedendem Benzol, schwer in Ligroin. Ist nicht basisch. Wird von HgO zu einer rothen Verbindung oxydirt. Liefert, für sich auf 200° erhitzt oder mit Alkalien gelinde erwärmt, 1-Phenyl-4-Anilinourazol (s. u.).

Nitrosoderivat $C_{16}H_{17}O_4N_5 = C_2H_5.O.CO.NH.N(C_6H_5).CO.NH.N(NO).C_6H_5$. B. In salzsaurer alkoholischer Lösung durch $NaNO_2$ aus dem 2,5-Diphenylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester (s. o.) (B., C. 1901 I, 935). — Gelbliche Nadelchen. Zersetzt sich bei 121–122°. Lässt sich aus verdünntem Alkohol-Aether umkrystallisiren.

2-Phenyl-5-Methyl-5-Phenylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{20}O_3N_4 = C_2H_5.O_2C.NH.N(C_6H_5).CO.NH.N(CH_3).C_6H_5$. B. Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433) und a,α-Methylphenylhydrazin (S. 422) in Alkohol (B., B. 34, 2315). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 164–165°. Sehr wenig löslich in Aether, leichter in siedendem Benzol, leicht in Alkohol und Chloroform. Durch Erhitzen mit Natronlauge entsteht 1-Phenyl-4-Methylphenylaminourazol.

1,5-Diphenylcarbazid-1,5-Dicarbonsäureester $C_{19}H_{22}O_5N_4 = [C_2H_5.O_2C.N(C_6H_5).NH]_2.CO$. B. Durch Einwirkung von Phosgen auf a-Phenylhydrazin-a-Carbonsäureester (S. 430) in gut gekühlter Aether- oder Benzol-Lösung (R., L., B. 32, 15). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 158–159°. Schwer löslich in Aether, Ligroin und siedendem Wasser, leicht in Alkohol, $CHCl_3$, Eisessig und heissem Benzol. Liefert beim Kochen mit verdünnter Natronlauge 1-Phenyl-4-Anilinourazol (s. u.).

2,4-Diphenylcarbazid-1,5-Dicarbonsäureäthylester $C_{19}H_{22}O_5N_4 = CO[N(C_6H_5).NH.CO_2.C_6H_5]_2$. B. Durch Eintropfenlassen von 20 g käuflicher Phosgenlösung in eine siedende Lösung von 10 g Phenylcarbazinsäureäthylester (S. 475) in Benzol oder aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433) und Phenylcarbazinsäureester (B., H., B. 33, 460). — Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 194°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether, schwerer in Ligroin, unlöslich in Wasser.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 676, Z. 18 v. o. als Diphenyliminobiazolon aufgeführte

Verbindung $C_{14}H_{11}ON_3$ hat die Constitution
$$\begin{array}{c} C_6H_5.N \text{ --- } N \\ | \quad \quad \quad | \\ HC \text{ --- } O \text{ --- } C \\ \quad \quad \quad \diagdown \quad \diagup \\ \quad \quad \quad N(C_6H_5) \end{array}$$
 (Endooxy-Diphenyl-

dihydrotriazol) (B., HOLZMANN, B. 34, 334). B. Durch Einwirkung von H_2O_2 auf 1,4-Diphenyl-3,5-Endooxy-1,5-Dihydrotriazolthiol(5) (S. 447) (MARCKWALD, ...); B., HO., B. 34, 334). Aus Formyldiphenylsemicarbazid (S. 432) bei 180° (B., SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 263). — Spiessige Kryställchen (aus Chloroform und Alkohol). Schmelzp.: 256°. Leicht löslich in Eisessig. Addirt kein Alkyljodid. Wird durch siedendes alkoholisches Kali zu 1,4-Diphenylsemicarbazid (S. 431) und Ameisensäure gespalten.

*Verbindungen $C_{14}H_{12}O_2N_4$ (S. 676). b) *Diphenylurazin (S. 676, Z. 17 v. u.).

Ist als 1-Phenyl-4-Anilinourazol
$$\begin{array}{c} C_6H_5.N \text{ --- } NH \\ | \quad \quad \quad | \\ OC \quad \quad CO \\ \quad \quad \quad \diagdown \quad \diagup \\ \quad \quad \quad N.NH.C_6H_5 \end{array}$$
 oder
$$\begin{array}{c} C_6H_5.N \text{ --- } N \\ | \quad \quad \quad | \\ OC \quad \quad C.OH \\ \quad \quad \quad \diagdown \quad \diagup \\ \quad \quad \quad N.NH.C_6H_5 \end{array}$$
 erkannt

(B., B. 34, 2311; C. 1901 I, 933). B. Durch Erhitzen von $\frac{1}{2}$ g 1-Phenyl-4-Methylphenylaminourazol mit 15 ccm Jodwasserstoffsäure auf 240° (B., B. 34, 2317). Durch Kochen von 1,5-Diphenylcarbazid-1,5-Dicarbonsäureester (s. o.) mit verdünnter Natronlauge (R., L., B. 32, 16). Aus 2,5-Diphenylcarbazid-1-Carbonsäureester (s. o.) beim Erhitzen auf

200° oder gelindem Erwärmen mit Alkalien (B., C. 1901 I, 935). Aus Diphenylcarbuzid (S. 428) durch Chlorkohlensäureester und Pyridin in siedendem Benzol (B.). — Weisse Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 264°. Färbt sich mit alkoholischem $FeCl_3$ violett (ACREE, B. 35, 561). Starke Säure; auch in Alkalicarbonaten löslich; wird durch Essigsäure nicht gefällt. Auch die O-Alkyläther besitzen keine basischen Eigenschaften. Gegen siedende Laugen und Säuren beständig. Bei der Methylierung bildet sich stets das N-(2)-Derivat (s. u.) (B., B. 35, 1563 Anm.). — $Ag.C_{14}H_{11}O_2N_4$. Amorpher Niederschlag. Färbt sich bei 188° dunkel. Zersetzt sich bei 204°. Kaum lichtempfindlich (A.).

Nitrosoderivat $C_{14}H_{11}O_3N_5 = \begin{array}{c} N:C.OH \\ | \\ C_6H_5.N.CO \end{array} > N.N(NO).C_6H_5$. B. In Eisessig-Alkohol

bei -10° durch $NaNO_2$ aus dem Phenyl-Anilinourazol (s. o.) (B., C. 1901 I, 935). — Fast farblose Blättchen. Schmelzp.: 120°. Leicht löslich in fast allen Mitteln. Die Lösungen zersetzen sich schnell.

Methylderivat des 1-Phenyl-4-Anilinourazols $C_{15}H_{14}O_2N_4$. Constitution:

$C_6H_5.N-N.CH_3$
 $\begin{array}{c} OC \quad CO \\ \diagdown \quad / \\ N.NH.C_6H_5 \end{array}$ (B., B. 35, 1562). B. Durch Methyljodid und alkoholisches Kali

aus Phenyl-Anilinourazol (S. 434—435) beim Kochen unter Druck (B., C. 1901 I, 935). — Blätter (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 156° (B., B. 34, 2318). Unlöslich in Wasser. Neutral. Giebt ein Nitrosamin [Gelbliche Blättchen (aus Aether) vom Schmelzpunkt: 89—90°].

Benzylderivat $C_{21}H_{18}O_2N_4 = C_{14}H_{11}O_2N_4(CH_2.C_6H_5)$. B. Aus dem Kaliumsalz des Phenyl-Anilinourazols (S. 434—435) durch Benzylchlorid in siedendem Alkohol (B., C. 1901 I, 936). — Plättchen oder Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 176—177°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol.

*Phenylurazol $C_8H_7O_2N_3$ (S. 676, Z. 3 v. u.). Ist nach ACREE (B. 35, 553) 1-Phenyl-

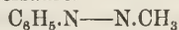
3-Oxy-5-Keto-2,5-Dihydrotriazol $\begin{array}{c} OC \quad C.OH \\ \diagdown \quad / \\ N \end{array}$ (vgl. dagegen B., B. 35, 1562). B.

Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf in 80%iger Essigsäure gelöstes 1-Phenyl-4-Aminourazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1235) (B., HE., B. 33, 462). Entsteht unter anderen Producten bei der Einwirkung von Hydrazodicarbonamid (Spl. Bd. I, S. 847) auf Phenylhydrazin (PURGOTTI, VIGANO, G. 31 II, 554). Durch Kochen von 1-Phenylsemicarbazid (S. 431) mit Harnstoffchlorid (Spl. Bd. I, S. 711) in Benzol, Behandeln des Reactionsproducts mit kaltem Wasser und Kochen mit Sodalösung (R., L., B. 33, 244). Durch Erwärmen von 1-Phenylsemicarbazid-1-Carbonsäureester (S. 433) mit Alkalien (R., L., B. 32, 12; ACREE, B. 35, 557; vgl. WHEELER, Am. 27, 270 Anm.). Durch Eindampfen des O-Aethyläthers (S. 436) mit alkoholischer Salzsäure (A.). — Schmelzp.: 264° (unter Zersetzung). Verhält sich wie eine einbasische Säure. Giebt mit $FeCl_3$ eine violette Färbung. Liefert mit PCl_5 und $POCl_3$ 1-Phenyl-3,5-Dichlortriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1099) (ANDREOCCI, R. A. L. [5] 6, 119, 223, 225). Liefert bei der Behandlung mit P_2S_5 nacheinander 1 Phenyl-Triazolthion(3), Bis-1-Phenyltriazol-Sulfid(3,3') (Spl. zu Bd. IV, S. 1100) und 1-Phenyltriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1099) (PELLIZZARI, FERRO, G. 28 II, 541). Bei der Einwirkung von CH_3J auf die Alkalisalze entsteht ausschliesslich das 1-Phenyl-2-Methylurazol (s. u.) (B., B. 35, 1562). Durch Einwirkung von C_2H_5J auf das Silbersalz in kaltem absoluten Aether entsteht der in Alkalien unlösliche O-Aethyläther, während aus CH_3J und dem Natrium- oder Silber-Salz in Alkohol bei 100° das 1-Phenyl-2-Methylurazol gewonnen wird. Die O-Acyl- und O-Alkyl-Derivate des Phenylurazols werden von Wasser und Alkohol, bezw. beim Kochen mit Salzsäure hydrolysiert, während die isomeren N-Derivate hierbei unverändert bleiben (A., B. 35, 553). — $(C_8H_6O_2N_3)_2Ba + 2H_2O$. Platten. Zersetzt sich bei 280—300°. — Silbersalz $Ag.C_8H_6O_2N_3$. Schmelzp.: 252° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Ammoniak, unlöslich in verdünnter Salpetersäure. Sehr lichtbeständig.

Derivate des Phenylurazols s. auch Spl. zu Bd. IV, S. 1101.

1-Phenyl-2-Methylurazol $C_9H_9O_2N_3 = \begin{array}{c} C_6H_5.N.N(CH_3) \\ | \\ OC-N \end{array} > C.OH$ (vgl. dagegen B., B. 35, 971). B. Durch 3-stdg. Kochen von Phenylurazol (s. o.) mit CH_3J und alkoholischem Kali (A., B. 35, 558). Durch 5-stdg. Kochen von Phenylurazolsilber (s. o.) mit CH_3J in Alkohol, neben Phenylurazol (A.). Durch Einwirkung salpetriger Säure auf 1-Phenyl-2-Methyl-4-Aminourazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1235) (B., HE., B. 33, 463). Neben viel 1-Phenyl-2,4-Dimethylsemicarbazid (S. 431), durch Aufkochen von 1-Phenyl-

2,4-Dimethylurazol (s. u.) mit 5%iger Natronlauge (B., B. 35, 1565). — Nadeln. Schmelzpunkt: 183°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Alkalien, schwer in kaltem Wasser. Wird beim Eindampfen mit conc. Salzsäure nicht verändert (A.). Liefert mit HJ kein CH_3J (B., B. 35, 1562). — $\text{Ag}_2\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_8$. Schmelzpz.: 250° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Ammoniak, unlöslich in verdünnter Salpetersäure.



*1-Phenyl-2,4-Dimethylurazol $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_8 = \begin{array}{c} \text{OC} \quad \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}.\text{CH}_3 \end{array}$ (S. 677). B. Durch

5-stdg. Erhitzen von Phenylurazol (S. 435) mit CH_3J und Kali in Methylalkohol auf 100°, neben kleinen Mengen 1-Phenyl-2-Methylurazol (s. o.) (B., B. 35, 1563). — Prismen oder Blättchen aus sehr verdünntem Alkohol; grosse Krystalle aus Benzol + Ligroin. Schmelzpz.: 93–95°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und heissem Wasser, schwerer in Aether. Indifferent gegen Säuren und Alkalien. Spaltet sich durch Aufkochen mit 5%iger Natronlauge unter Bildung von 1-Phenyl-2,4-Dimethylsemicarbazid (S. 431) und etwas 1-Phenyl-2-Methylurazol (s. o.).

Phenylurazol-O-Aethyläther $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_8$. a) Verbindung vom Schmelzpunkt 141°: $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5.\text{N}—\text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{OC}:\text{N}:\text{C}:\text{O}.\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$. B. Durch 10-tägige Einwirkung von $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$ auf eine Lösung von Phenylurazol (S. 435) in kaltem Benzol (A., B. 35, 559). — Schmelzpz.: 141° (?). Leicht löslich in Aether, Benzol und Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser und Alkalien. Wird von siedendem Wasser und conc. Kalilauge nicht verändert. Liefert beim Eindampfen mit alkoholischer Salzsäure Phenylurazol.

b) Verbindung vom Schmelzpunkt 150–151°: $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5.\text{N}—\text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{OC}.\text{NH}.\text{C}:\text{O}.\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$. B. Durch Erwärmen von Rhodanemeisensäureäthylesteralkoholat (Hptw. Bd. I, S. 1227) mit Phenylhydrazin (WH., SANDERS, *Am. Soc.* 22, 377). — Nadeln. Schmelzpz.: 150–151°. Löslich in Alkalien und heissem Wasser. Giebt mit conc. Salzsäure gekocht Phenylurazol (S. 435).

*Monoacetylderivat des Phenylurazols $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{O}_3\text{N}_8$ (S. 677). a) *N-Acetylderivat (S. 677). B. Aus 1 Thl. Phenylurazol (S. 435) und 2 Thln. Essigsäureanhydrid bei 1-stdg. Kochen (CUNEO, *C.* 1898 I, 39). — Blättchen aus Benzol. Schmelzpz.: 175°. Besitzt saure Reaction.

b) O-Acetylderivat. B. Aus Phenylurazolsilber (S. 435) und Acetylchlorid in kaltem Benzol (A., B. 35, 560). — Oel. Wird von Wasser oder siedendem verdünnten Alkohol leicht verseift.

*Diacylphenylurazol $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_4\text{N}_8 = \text{C}_8\text{N}_3\text{O}_3\text{H}_5(\text{C}_2\text{H}_3\text{O})_2$ (S. 677). B. 4 Thle. N-Acetylphenylurazol (s. o.) und 16 Thle. Essigsäureanhydrid lässt man 3 Stunden kochen und die entstandene Lösung in vacuo ausdunsten (C., *C.* 1898 I, 39). — Weisse Nadeln (aus wasserfreiem Benzol). Schmelzpz.: 169°. Zerfällt durch Alkohol in die Monoacetylverbindung.

S. 677, Z. 19 v. o. statt: „ $\text{C}_8\text{H}_8\text{ClN}_3\text{O}^4$ “ lies: „ $\text{C}_8\text{H}_8\text{ClN}_3\text{O}_2^4$ “.

*Derivate der geschwefelten Kohlensäuren (S. 677–687). 1) Verbindungen mit zwei Phenylhydrazinresten und einem Kohlensäurerest. Diphenylthiocarbazid $\text{CS}(\text{NH}.\text{NH}.\text{C}_6\text{H}_5)_2$ und Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 685 u. *Spl. Bd.* IV, S. 446.

2) *Verbindungen mit einem Phenylhydrazinrest und einem Kohlensäurerest (S. 677 bis 682). *Phenylmonothiocarbaminsäure, Phenylsemithiocarbaminsäure $\text{C}_7\text{H}_8\text{ON}_2\text{S} = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH}.\text{NH}.\text{CO}.\text{SH} = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH}.\text{NH}.\text{CS}.\text{OH} = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH}.\text{N}:\text{C}(\text{OH})(\text{SH})$ (S. 677). — Kaliumsalz $\text{K}.\text{C}_7\text{H}_7\text{ON}_2\text{S} + \text{C}_2\text{H}_6\text{O}$. B. Aus dem Phenylhydrazinsalz (Hptw. Bd. IV, S. 677) durch alkoholisches Kali in der Kälte (BUSCH, STERN, *J. pr.* [2] 60, 240). — Weisse Krystalle aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser. Liefert mit Jod ein Disulfid $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_4\text{S}_2$ (s. u.). Durch Acetaldehyd entsteht Aethylidenphenylhydrazin (S. 479).

Disulfid $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_4\text{S}_2 = (\text{C}_6\text{H}_5.\text{NH}.\text{NH}.\text{CO}.\text{S})_2$. B. Aus phenylmonothiocarbaminsäurem Kalium (s. o.) durch Jod (B., ST., *J. pr.* [2] 60, 241). — Weisse zersetzliche Masse.

Phenylmonothiocarbaminsäure-S-Methylester $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{ON}_2\text{S} = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH}.\text{NH}.\text{CO}.\text{S}.\text{CH}_3$. B. Aus dem Kaliumsalz (s. o.) durch CH_3J (B., ST., *J. pr.* [2] 60, 241). Aus dem O-Aethylester (s. u.) beim Lösen in CH_3J (WHEELER, BARNES, *Am.* 24, 66). Aus Methylxanthogensäureäthylester (Hptw. Bd. I, S. 885) durch Einwirkung von Phenylhydrazin (WH., BA., *Am.* 24, 67). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 152°. Ausser in Ligroin in den gewöhnlichen Mitteln leicht löslich. Liefert durch Phosgen bei 100° in geringer Ausbeute 3-Phenyl-5-Methylthio-Biazolon(2) (S. 312).

Aethylester $C_9H_{12}ON_2S$. a) S-Aethylverbindung, Phenylthiolcarbaminsäureäthylester $C_6H_5.NH.NH.CO.S.C_2H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 112° (W_{H.}, BA., *Am.* 24, 67); 113° (Bu., *Str.*, *J. pr.* [2] 60, 242). Unlöslich in Alkali.

b) O-Aethylverbindung, Phenylthioncarbaminsäureäthylester $C_6H_5.NH.NH.CO.S.O.C_2H_5$. B. Aus Aethylxanthogensäureester (Hptw. Bd. I, S. 884–885) und Phenylhydrazin (W_{H.}, BA., *Am.* 24, 66). — Schmelzp.: $72-74^\circ$. Löslich in Ligroin, Alkohol oder Alkali, unlöslich in Säure. Beim Stehen mit CH_3J entsteht der Phenylthiocarbaminsäure-S-Methylester (S. 436). Durch Einwirkung von $COCl_2$ entsteht Aethoxy-Phenylthio-biazolon (S. 444). Durch Einwirkung von Acetylrodanid (Hptw. Bd. I, S. 1280) entsteht 1-Phenyl-3-Aethoxy-4-Acetyl-Triazolthion(5) (Spl. zu Bd. IV, S. 1101) (W_{H.}, DUSTIN, *Am.* 24, 428).

Diäthylester der Hydrazonform, Phenylhydrazon des Thiokohlensäure-diäthylesters $C_{11}H_{16}ON_2S = C_6H_5.NH.N:C(O.C_2H_5)(S.C_2H_5)$. B. Aus Phenylthioncarbaminsäureäthylester (s. o.), C_2H_5J und KOH in alkoholischer Lösung (W_{H.}, BA., *Am.* 24, 68). — Kp_{20} : 198° . Die alkoholische Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ roth. Beim Erhitzen mit Thiolbenzoesäure entsteht Thiolbenzoesäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 795) und Phenylthiolcarbaminsäureäthylester (s. o.). Bei der Einwirkung von Benzoylchlorid entsteht wahrscheinlich a-Benzoyl-a-Phenylhydrazin-b-thiocarbonsäure-S-Aethylester (s. u.).

S-Benzylester $C_{14}H_{14}ON_2S = C_6H_5.NH.NH.CO.S.CH_2.C_6H_5$. B. Aus Phenylthioncarbaminsäureäthylester (s. o.) und Benzylchlorid (W_{H.}, BA., *Am.* 24, 67). — Nadeln oder Spiesse. Schmelzp.: 170° . Nicht leicht löslich in Alkohol (Bu., *Str.*, *J. pr.* [2] 60, 242).

a - Benzoyl - a - Phenylhydrazin - b - thiocarbonsäureäthylester $C_{16}H_{16}O_2N_2S$. a) S-Aethylverbindung $C_6H_5.N(CO.C_6H_5).NH.CO.S.C_2H_5$ (?). Schmelzp.: $138-139^\circ$ (WHEELER, BARNES, *Am.* 24, 70).

b) O-Aethylverbindung $C_6H_5.N(CO.C_6H_5).NH.CO.S.O.C_2H_5$. Farblose Pyramiden. Schmelzp.: 173° . Löslich in Alkali (W_{H.}, B., *Am.* 24, 68).

*Phenyldithiocarbaminsäure $C_7H_8N_2S_2 = C_6H_5.NH.NH.CS.SH = C_6H_5.NH.N:C(SH)_2$ (S. 677, Z. 30 v. o.). Die Salze der Phenyldithiocarbaminsäure liefern mit Polymethylen-dihaloiden Hydrazone von cyklischen Dithiokohlensäureestern $R.NH.N:C\langle\underset{S}{S}\rangle(CH_2)_x$, wenn

die Möglichkeit zur Bildung von fünf-, sechs- oder siebengliedrigen Ringen gegeben ist; in anderen Fällen entstehen Alkylenester der Dithiocarbaminester $(R.NH.NH.CS.S)_x(CH_2)_x$ (BUSCH, LINGENBRINK, *J. pr.* [2] 65, 473). Phenyldithiocarbaminsäures Kalium liefert mit Acetylchlorid Endothio-Methylphenylthiobiazolin (S. 479) (B., SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 250), mit Benzoylchlorid Endothio-Diphenylthiobiazolin (S. 483); daneben entsteht (unter Zerfall des Salzes) Dibenzoylphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 669) (B., *J. pr.* [2] 60, 217). Mit Phenylsenföli liefert es in Alkohol 1,4-Diphenyl-Triazolthion(5)-thiol(3) (Spl. zu Bd. IV, S. 1102), während durch Erhitzen mit Phenylsenföli auf 115° 3-Phenylthiobiazolonanil(2)-thiol(5) (S. 449) entsteht (B., WOLPERT, *B.* 34, 308, 312). Aus dem Methylester (s. u.) entsteht mit Phenylisocyanat 2,4-Diphenylsemicarbazid-1-Dithiocarbonsäuremethylester (S. 450). — $*NH_4.C_7H_7N_2S_2$. *Darst.* Aus Phenylhydrazin, CS_2 und alkoholisch-wässrigem Ammoniak durch Aether (HELLER, BAUER, *J. pr.* [2] 65, 382). Farblose Krystalle. In 13 Thln. Wasser löslich. Liefert beim Erhitzen mit Wasser 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441), H_2S , NH_3 , Phenylhydrazin und eine gelbe amorphe Masse. Durch Bleicarbonat entsteht Phenylthiosemicarbazid (S. 440).

Die Dialkylester sind als Hydrazone der Dithiokohlensäureester $R.NH.N:C(S.Alk)_2$ zu formuliren, da sie durch Säuren zu Phenylhydrazin und Dithiokohlensäureestern gespalten werden, welch' letztere weiter zerfallen in Mercaptan und Kohlensäure: $R.NH.N:C(S.Alk)_2 + H_2O + HCl = R.NH.NH_3Cl + CO(S.Alk)_2$ (Bu., L., *J. pr.* [2] 61, 336). — Die Dialkylester mit zwei verschiedenen Alkylen existiren in zwei

raumisomeren Formen: $C_6H_5.NH.N$ und $C_6H_5.NH.N$
 $R'S.C.SR$ und $RS.C.SR'$, welche man aus den Alkalisalzen der Monoalkylester $C_6H_5.NH.N:C(SK)(SR)$ bzw. $C_6H_5.NH.N:C(SK)(SR')$ durch Einwirkung von Alkylhalogeniden Hal.R' bzw. Hal.R erhält; die beiden Formen erleiden beim Schmelzen Umlagerung in einander bis zur Einstellung eines Gleichgewichtszustandes (Bu., B. 34, 1119).

*Methylester $C_8H_{10}N_2S_2 = C_6H_5.NH.NH.CS.CH_3$ (S. 677, Z. 17 v. u.). *Darst.* Man fügt unter Kühlung 10 g CS_2 und $5\frac{1}{2}$ g in Wasser gelöstes Aetzkali zu einer Lösung von 10 g Phenylhydrazin in 80 cem Alkohol, trägt 13,2 g CH_3J ein und bringt auskrystallisirendes KJ durch Wasser in Lösung; alsdann krystallisirt der Phenyldithiocarbaminsäureester (12 g) in Nadeln aus (Bu., FREY, *B.* 36, 1365 Anm.). — $Na.C_8H_9N_2S_2$. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zersetzt sich nach einiger Zeit.

Wird von CH_3J in das Phenylhydrazon des Dithiokohlensäuremethylesters (s. u.) übergeführt (Bv., L., B. 32, 2621).

p-Bromphenyldithiocarbaminsäure-Methylester $\text{C}_8\text{H}_9\text{N}_2\text{BrS}_2 = \text{Br} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{NH} \cdot \text{CS} \cdot \text{SCH}_3$. Nadelchen. Schmelzp.: 158—159° (Bv., L., J. pr. [2] 61, 340 Anm.).

Dimethylester der Phenylthiocarbaminsäure, Phenylhydrazon des Dithiokohlensäuredimethylesters $\text{C}_9\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{S} \cdot \text{CH}_3)_2$. B. Durch Behandeln des Natriumsalzes des Phenylthiocarbaminsäure-Methylesters (S. 437) mit CH_3J in Alkohol (Bv., L., B. 32, 2621). — Oel. — $\text{C}_9\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_2 \cdot \text{HCl}$. Krystalle (aus alkoholischer Salzsäure + Aether). Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkohol.

p-Bromphenylhydrazon des Dithiokohlensäuredimethylesters $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{N}_2\text{BrS}_2 = \text{Br} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{S} \cdot \text{CH}_3)_2$. B. Aus Bromphenyldithiocarbaminsäure-Methylester (s. o.) und CH_3J (Bv., L., J. pr. [2] 61, 340). — Braune Krystalle aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 48—49°. Sehr leicht löslich in Aether und Benzol, leicht in Alkohol.

Phenyldithiocarbaminsäure-Aethylester $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_2\text{S}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N}_2\text{H}_2 \cdot \text{CS} \cdot \text{S} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Aus dem Kaliumsalz durch Aethylhaloid (BECKER, Bv., J. pr. [2] 60, 218 Anm.). — Wasserhelle Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 127°. Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Phenyldithiocarbaminsäure-Benzylester $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{S}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N}_2\text{H}_2 \cdot \text{CS} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Aus dem Kaliumsalz durch $\text{C}_7\text{H}_7\text{Cl}$ in kaltem Alkohol (BE., Bv., J. pr. [2] 60, 218 Anm.). — Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 164°.

Phenyldithiocarbaminsäure-Nitrobenzylester $\text{C}_{14}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}_3\text{S}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N}_2\text{H}_2 \cdot \text{CS} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus phenyldithiocarbaminsäurem Kalium und o-Nitrobenzylchlorid in verdünntem Alkohol, neben Dithiokohlensäurebis-o-nitrobenzylester-Phenylhydrazon (S. 439) (Bv., B. 34, 1123). — Nadeln. Schmelzp.: 142°. Leicht löslich in Chloroform, Aether und Benzol, schwerer in Alkohol. Alkalien färben die alkoholische Lösung dunkelroth.

b) p-Nitroverbindung. B. Durch allmähliches Zufügen einer alkoholischen Lösung von p-Nitrobenzylchlorid zu einer verdünnten alkoholischen Lösung der äquimolekularen Menge von phenyldithiocarbaminsäurem Kalium, neben dem Phenylhydrazon des Dithiokohlensäurebis-p-nitrobenzylesters (S. 439) (Bv., B. 34, 1122). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol; Prismen aus Chloroform. Schmelzp.: 134°. Schwer löslich in Petroleumäther, sonst leicht löslich. Alkalien färben die alkoholische Lösung roth bis braunroth.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäuremethylnitrobenzylesters $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_3\text{S}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{S} \cdot \text{CH}_3) \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus Phenyldithiocarbaminsäure-Methylester (S. 437) und alkoholischem Kali durch o-Nitrobenzylchlorid (Bv., L., J. pr. [2] 61, 338). — Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 60—61°. Löslich in Alkohol, leicht löslich in Benzol und Aether, schwer in Petroleumäther.

b) p-Nitroverbindung.

a) Modification vom Schmelzpunkt 84°:
$$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_3$$
 ? B. Aus Phenyldithiocarbaminsäure-Methylester (S. 437) und p-Nitrobenzylchlorid (Bv., B. 34, 1124). — Orangerothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 84°. Sehr wenig löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Geht durch 1-stdg. Erhitzen im Wasserbade theilweise in den stereoisomeren Ester (s. u.) über.

β) Modification vom Schmelzpunkt 89—90°:
$$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$$
 ? B. Aus Phenyldithiocarbaminsäure-p-Nitrobenzylester (s. o.) und CH_3J (Bv., B. 34, 1124). — Citronengelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 89—90°. Wandelt sich durch 1-stdg. Erhitzen im Wasserbade theilweise in den stereoisomeren Ester (s. o.) um.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäureäthyl-p-nitrobenzylesters $\text{C}_{16}\text{H}_{17}\text{O}_2\text{N}_3\text{S}_2$.
$$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$$
 ? B. Aus Phenyldithiocarbaminsäure-Aethylester (s. o.) und p-Nitrobenzylchlorid (Bv., B. 34, 1125). — Scharlachrothe Prismen (aus Alkohol und Aether). Schmelzp.: 75°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aether, viel schwerer in Alkohol.

b) Modification vom Schmelzpunkt 42°:
$$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$$
 ? B. Aus Phenyldithiocarbaminsäure-p-Nitrobenzylester (s. o.) und $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$ (Bv., B. 34, 1125). — Citronengelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 42°.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäuredibenzylesters $\text{C}_{21}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_2 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{S} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5)_2$. B. Aus Phenyldithiocarbaminsäure-Benzylester (s. o.) und Benzylchlorid in Alkohol bei Gegenwart von NaOH (Bv., L., B. 32, 2621). — Oel.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäurebenzyl-p-nitrobenzylesters $C_{21}H_{19}O_2N_3S_2$.

a) Modification vom Schmelzpunkt 98°: $C_6H_5.NH.N$
 $NO_2.C_6H_4.CH_2.S.C.S.CH_2.C_6H_5$? B. Aus
 Phenylthiocarbaminsäure-Benzylester (S. 438) und p-Nitrobenzylchlorid (Bv., B. 34, 1126).
 — Orangerothe Blättchen oder Nadelchen. Schmelzp.: 98°. Leicht löslich in Chloroform,
 schwerer in Aether und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol.

b) Modification vom Schmelzpunkt 103°: $C_6H_5.NH.N$
 $C_6H_5.CH_2.S.C.S.CH_2.C_6H_4.NO_2$? B.
 Aus Phenylthiocarbaminsäure-p-Nitrobenzylester (S. 438) und Benzylchlorid (Bv., B. 34,
 1126). — Orange gelbe Nadeln. Schmelzp.: 103°.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäurebisnitrobenzylesters $C_{21}H_{19}O_4N_4S_2 =$
 $C_6H_5.NH.N:C(S.CH_2.C_6H_4.NO_2)_2$. a) Bis-o-nitroverbindung. B. Aus phenylthio-
 carbaminsäurem Kalium und o-Nitrobenzylchlorid in verdünntem Alkohol, neben Phenyl-
 thiocarbaminsäure-o-Nitrobenzylester (S. 438) (Bv., B. 34, 1124). — Goldgelbe Nadeln.
 Schmelzp.: 94—95°.

b) Bis-p-nitroverbindung. B. Aus phenylthiocarbaminsäurem Kalium und
 p-Nitrobenzylchlorid in verdünntem Alkohol, neben Phenylthiocarbaminsäure-p-Nitro-
 benzylester (S. 438) (Bv., B. 34, 1123). — Scharlachrothe Spiesse aus Eisessig. Schmelz-
 punkt: 148°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform, schwerer in
 Aether und Benzol.

c) o-Nitro-p-Nitroverbindung.

α) Modification vom Schmelzpunkt: 81°: $C_6H_5.NH.N$
 $(p)NO_2.C_6H_4.CH_2.S.C.S.CH_2.C_6H_4.NO_2(o)$?
 B. Aus Phenylthiocarbaminsäure-o-Nitrobenzylester (S. 438) und p-Nitrobenzylchlorid
 (Bv., B. 34, 1126). — Granatrothe Prismen aus Alkohol-Aether. Schmelzp.: 81°. Leicht
 löslich in Chloroform, schwerer in Aether und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol.

β) Modification vom Schmelzpunkt: 107°: $C_6H_5.NH.N$
 $(o)NO_2.C_6H_4.CH_2.S.C.S.CH_2.C_6H_4.NO_2(p)$?
 B. Aus Phenylthiocarbaminsäure-p-Nitrobenzylester (S. 438) und o-Nitrobenzylchlorid
 (Bv., B. 34, 1126). — Orangerothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 107°.

Phenylthiocarbaminsäure-Methylenester $C_{13}H_{13}N_2S_4 = (C_6H_5.NH.NH.CS.S-)_2$
 CH_2 . B. Aus phenylthiocarbaminsäurem Kalium und Methylenjodid in siedendem Alkohol
 (Bv., L., J. pr. [2] 65, 475). — Wasserhelle Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 167°
 (unter Zersetzung). Löslich in verdünnter Natronlauge, ziemlich löslich in Alkohol,
 schwer in Benzol.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäureäthylenesters $C_9H_{10}N_2S_2 = C_6H_5.NH.N$
 $N:C \begin{cases} S.CH_2 \\ S.CH_2 \end{cases}$ s. Hptw. Bd. IV, S. 687, Z. 7 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 451.

p-Bromphenylhydrazon des Dithiokohlensäureäthylenesters $C_6H_9N_2BrS_2 =$
 $Br.C_6H_4.NH.N:C \begin{cases} S.CH_2 \\ S.CH_2 \end{cases}$. B. Aus p-bromphenylthiocarbaminsäurem Kalium und $C_2H_4Br_2$
 in Alkohol (Bv., L., J. pr. [2] 61, 340). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 141°. Leicht
 löslich in Aether und Benzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in Petroleumäther. Siedende
 verdünnte Schwefelsäure spaltet zu p-Bromphenylhydrazin (S. 422) und Dithiokohlensäure-
 Aethylenester (Spl. Bd. I, S. 456).

Bisphenylhydrazon des Dithiokohlensäuremethyläthylenesters $C_{18}H_{22}N_4S_4 =$
 $C_6H_5.NH.N:C(S.CH_3)_2S.CH_2.CH_2.S.C(S.CH_3)_2:N.NH.C_6H_5$. B. Aus Phenylthiocarbamin-
 säure-Methylester (S. 437) und Aethylenbromid in alkalisch-alkoholischer Lösung (Bv., L.,
 J. pr. [2] 61, 339). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 113—114°. Löslich in Aether,
 leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Petroleumäther. Wird von conc. Salz-
 säure unter Salzbildung aufgenommen. Verdünnte Schwefelsäure in Eisessig spaltet beim
 Erwärmen.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäuretrimethylenesters $C_{10}H_{12}N_2S_2 = C_6H_5$
 $NH.N:C \begin{cases} S.CH_2 \\ S.CH_2 \end{cases} > CH_2$. B. Aus phenylthiocarbaminsäurem Kalium und Trimethylen-
 bromid in siedendem verdünnten Alkohol (Bv., L., J. pr. [2] 65, 477). — Wasserhelle Säulen
 aus Alkohol. Schmelzp.: 76°. Leicht löslich in Aether, schwer in Petroleumäther.

Phenylthiocarbaminsäure-Pentamethylenester $C_{19}H_{24}N_4S_4 = (C_6H_5.NH.NH.CS.S-)_2$
 $(CH_2)_5$. B. Aus 2 Mol. phenylthiocarbaminsäurem Kalium und 1,5-Dibrom-
 pentan in siedendem verdünnten Alkohol (Bv., L., J. pr. [2] 65, 478). — Bräunliche

Nadeln aus Alkohol-Aether. Schmelzp.: 140—141°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und in Alkalien, schwer in Aether. Ziemlich unbeständig.

Phenylhydrazon des Dithiokohlensäure-*o*-Xylylenesters $C_{15}H_{14}N_2S_2 = C_6H_5$.
 $NH.N:C \begin{matrix} \text{S.CH}_2 \\ \text{S.CH}_2 \end{matrix} > C_6H_4$. *B.* Aus phenyldithiocarbazinsäurem Kalium und *o*-Xylylenbromid in siedendem verdünnten Alkohol (Bü., L., *J. pr.* [2] 65, 478). — Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 202°. Schwer löslich in Aether und Alkohol.

Acetyl-Phenyldithiocarbazinsäuremethylester $C_{10}H_{11}ON_2S_2 = C_6H_5.N(CO.CH_3)$.
 $NH.CS.S.CH_3$. *B.* Aus Methylphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 479—480) durch Natronlauge (BUSCH, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 252). — Wasserhelle Nadeln (aus Alkohol-Aether). Schmelzp.: 126°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether.

Acetyl-Phenyldithiocarbazinsäurebenzylester $C_{16}H_{16}ON_2S_2 = C_6H_5.N(CO.CH_3)$.
 $N:C(S.C_6H_5).SH$. *B.* Aus dem Phenyldithiocarbazinsäure-Benzylester (S. 438) durch siedendes Essigsäureanhydrid (B., LINGENBRINK, *J. pr.* [2] 61, 343). — Gelbliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 154°. Wird durch alkoholische Salzsäure zu *a,a*-Acetylphenylhydrazin (S. 424) gespalten.

Benzoyl-Phenyldithiocarbazinsäuremethylester $C_{15}H_{14}ON_2S_2 = C_6H_5.N(CO.C_6H_5).N:C(S.CH_3).SH = C_6H_5.N(CO.C_6H_5).NH.CS.S.CH_3$. *B.* Aus Phenyldithiocarbazinsäure-Methylester (S. 437) durch $COCl.C_6H_5 + NaOH$ (B., L., *J. pr.* [2] 61, 341). Aus Diphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 482—483) durch Alkalien (B., KAMPHAUSEN, SCH., *J. pr.* [2] 67, 223). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 202°. Fast unlöslich in Aether und Benzol, schwer löslich in Alkohol, leicht in heissem Eisessig. Hat stark saure Eigenschaften.

Phenylhydrazon des Benzoylphenylthiocarbazinsäuremethylesters $C_{21}H_{20}N_4S_2 = C_6H_5.C:N(NH.C_6H_5).N(C_6H_5).NH.CS.S.CH_3$. *B.* Aus Diphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 482—483) und Phenylhydrazin in kaltem Alkohol (B., K., SCH., *J. pr.* [2] 67, 235). — Nadeln aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 145—146° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Aether. Ist schwache Säure und Base. Wird durch siedende alkoholische Säuren unter Bildung von Benzoylphenylthiocarbazinsäureester (s. o.) gespalten. Durch Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht Endothio-1,5-Diphenyl-4-Anilindihydrotriazol.

Benzoylphenylhydrazon des Dithiokohlensäuredimethylesters $C_{16}H_{16}ON_2S_2 = C_6H_5.N(CO.C_6H_5).N:C(S.CH_3)_2$. *B.* Aus Benzoyl-Phenyldithiocarbazinsäuremethylester (s. o.) durch CH_3J in alkalisch-alkoholischer Lösung (B., L., *J. pr.* [2] 61, 342). — Vierseitige Säulen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 110—111°. Ziemlich löslich in Alkohol und Aether. Siedende alkoholische Salzsäure spaltet zu Mercaptan und *a,a*-Benzoylphenylhydrazin (S. 426).

Benzoyl-Phenyldithiocarbazinsäureäthylester $C_{16}H_{16}ON_2S_2 = C_6H_5.N(CO.C_6H_5)$.
 $N:C(S.C_2H_5).SH$. Nadeln. Schmelzp.: 165° (B., L., *J. pr.* [2] 61, 343; B., SPITTA, *J. pr.* [2] 67, 242).

Bromderivat des Benzoylphenylthiocarbazinsäureäthylester $C_{16}H_{15}ON_2BrS_2$.
 Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 117° (B., SPITTA, *J. pr.* [2] 67, 240).

Benzoyl-Phenyldithiocarbazinsäurebenzylester $C_{21}H_{18}ON_2S_2 = C_6H_5.N(CO.C_6H_5)$.
 $N:C(S.C_6H_5).SH$. Nadeln. Schmelzp.: 179° (B., L., *J. pr.* [2] 61, 343).

*Phenylthiosemicarbazid $C_7H_9N_3S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH_2$ (S. 677—678). *B.* Aus phenylthiocarbazinsäurem Ammonium (S. 437) und Bleicarbonat in Wasser (HELLER, BAUER, *J. pr.* [2] 65, 384). — Liefert mit Ameisensäure 1-Phenyltriazolthion(3) (PELLIZZARI, FERRO, *G.* 28 II, 552).

p-Chlorphenylthiosemicarbazid $Cl.C_6H_4.NH.NH.CS.NH_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 737, Z. 20 v. u.

*Methylphenylthiosemicarbazid $C_8H_{11}N_3S$ (S. 678). a) *Labile Form (S. 678, Z. 16 v. o.). Constitution: $C_6H_5.N(CS.NH.CH_3).NH_2$. Zur Constitution vgl.: BUSCH, HOLZMANN, *B.* 34, 320.

b) *Stabile Form (S. 678, Z. 22 v. o.). Constitution: $C_6H_5.NH.NH.CS.NH.CH_3$. Zur Constitution vgl.: BÜ., HO., *B.* 34, 320.

1-Chlorphenyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_8H_{10}N_3ClS = Cl.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.CH_3$. a) *o*-Chlorverbindung. *B.* Aus *o*-Chlorphenylhydrazin (S. 422) und Methylsenfö (Spl. Bd. I, S. 723) in Alkohol (MARCKWALD, *B.* 32, 1085). — Schmelzp.: 147°.

b) *m*-Chlorverbindung. Schmelzp.: 171° (M., *B.* 32, 1085).

1-Bromphenyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_8H_{10}N_3BrS = Br.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.CH_3$. a) *m*-Bromverbindung. Schmelzp.: 127—128° (M., *B.* 32, 1085).

b) *p*-Bromverbindung. Schmelzp.: 199° (M., *B.* 32, 1084).

2-*p*-Bromphenyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_8H_{10}N_3BrS = Br.C_6H_4.N(CS.NH.CH_3).NH_2$. Zur Constitution vgl.: BÜ., HO., *B.* 34, 320. — Schmelzp.: 133° (M., *B.* 34, 1084).

1-symm.-Tribromphenyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_6H_3N_3Br_3S = Br_3C_6H_3$. NH.NH.CS.NH.CH₃. Schmelzp.: 206° (M., B. 32, 1085).

1-Nitrophenyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_6H_{10}O_2N_4S = NO_2.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.CH_3$. a) o-Nitroverbindung. Schmelzp.: 201—202° (M., B. 32, 1085).

b) m-Nitroverbindung. Schmelzp.: 176—177° (M., B. 32, 1085).

c) p-Nitroverbindung. Schmelzp.: 233° (M., B. 32, 1084).

2-p-Nitrophenyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_6H_{10}O_2N_4S = NO_2.C_6H_4.N(CS.NH.CH_3).NH_2$. Zur Constitution vgl.: Bu., Ho., B. 34, 320. — Schmelzp.: 206° (M., B. 32, 1084).

1-p-Chlorphenyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_9H_{12}N_3ClS = Cl.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_2H_5$. Schmelzp.: 175° (M., B. 32, 1084).

2-p-Chlorphenyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_9H_{12}N_3ClS = ClC_6H_4.N(CS.NH.C_2H_5).NH_2$. Zur Constitution vgl.: Bu., Ho., B. 34, 320. — Schmelzp.: 137—138° (M., B. 32, 1084).

1-p-Bromphenyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_9H_{12}N_3BrS = Br.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_2H_5$. Schmelzp.: 189—190° (M., B. 32, 1084).

2-p-Bromphenyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_9H_{12}N_3BrS = C_6H_4Br.N(CS.NH.C_2H_5).NH_2$. Zur Constitution vgl.: Bu., Ho., B. 34, 320. — Schmelzp.: 145—146° (M., B. 32, 1084).

1-o-Nitrophenyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_9H_{12}O_2N_4S = NO_2.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_2H_5$. Schmelzp.: 167—168° (M., B. 32, 1085).

1-Phenyl-4-Chlorallylthiosemicarbazid $C_{10}H_{12}N_3ClS = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.CH_2.CCl:CH_2$. B. Aus Chlorallylthioharnstoff (Hptw. Bd. 1, S. 1322) und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (DIXON, Soc. 79, 559). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 107° bis 108° (corr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.

*Diphenylthiosemicarbazid $C_{12}H_{10}N_3S$ (S. 679). Die Isomerie der beiden im Hauptwerk sub a und b aufgeführten Diphenylthiosemicarbazide ist nicht stereochemischer, sondern structurechemischer Art: $C_6H_5.N(NH_2).CS.NH.C_6H_5$ (2,4-Diphenylthiosemicarbazid) α - oder labile Form; $C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$ (1,4-Diphenylthiosemicarbazid) β - oder stabile Form (Bu., Ho., B. 34, 320).

a) *Labiles Diphenylthiosemicarbazid, 2-4-Diphenylthiosemicarbazid $C_6H_5.N(NH_2).CS.NH.C_6H_5$ (S. 679, Z. 12 v. o.). Geht durch Erwärmen mit Alkohol in 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (s. u.) über. Verbindet sich mit HCl in Alkohol-Aether zu einem Chlorhydrat (krystallinisches Pulver), das von Wasser zerlegt wird. Wird von Essigsäureanhydrid in 1,4-Diphenylthiosemicarbazid umgelagert. Vereinigt sich mit CH₃J in alkoholisch-alkalischer Lösung zu dem S-Methylderivat (s. u.). Wird von salpetriger Säure in Thiocarbanilid (Spl. Bd. II, S. 197) übergeführt. Giebt mit Benzaldehyd eine Benzalverbindung (S. 483). Mit Phosgen entsteht 1,4-Diphenyl-3,5-Endooxy-1,5-Dihydrotriazolthiol(5) (S. 447), mit Thiophosgen dagegen 3-Phenylthiobiazolonanil(2)-thiol(5) (S. 449) (B., H., B. 34, 320).

S-Methylderivat, α -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan $C_{14}H_{15}N_3S = C_6H_5.N(NH_2).C(:N.C_6H_5).SCH_3$. B. Aus 2,4-Diphenylthiosemicarbazid (s. o.) und CH₃J in alkoholisch-alkalischer Lösung (Bu., Ho., B. 34, 327, 335). — Prismen aus Alkohol-Aether; Nadeln aus verdünntem Alkohol. Schmelzp.: 77—78°. Stark basisch. Reducirt FEHLING'sche Lösung erst beim Kochen. Wird von HgO in der Kälte nicht verändert, von salpetriger Säure dagegen ziemlich glatt zum Thiocarbanilidmethyläther (Hptw. Bd. II, S. 395) oxydirt. Addirt CS₂ zum 1-Dithiocarboxyl-2-Phenyl-3-Methyl-4-Phenylthiosemicarbazid (S. 450). Giebt mit Benzaldehyd eine Benzylidenverbindung (S. 483—484). Liefert mit Phosgen das S-Methylderivat des Diphenyl-Endooxy-Dihydrotriazolthiols (S. 447) und mit Thiophosgen eine bei 156—157° schmelzende Verbindung $C_{15}H_{13}N_3S_2$. Entwickelt beim Uebergiessen mit Essigsäureanhydrid Methylmercaptan unter Bildung des 3-Phenyl-5-Methyl-Oxibiazolon(2)-Anils (S. 450). Mit Phenylsenföl entsteht unter Abspaltung von Methylmercaptan 3-Phenyl-5-Anilino-Thiobiazolonanil(2) (S. 449). — $(C_{14}H_{15}N_3S)_2$. H₂PtCl₆. Orangefarbene sechsseitige Blättchen (aus alkoholischer Salzsäure). Schmelzp.: 155° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — Das Jodhydrat $C_{14}H_{15}N_3JS$ liegt in der Hptw. Bd. IV, S. 679, Z. 19—20 v. o. als „Jodmethylat“ aufgeführten Verbindung von MARCKWALD vor.

b) *Stabiles Diphenylthiosemicarbazid, 1,4-Diphenylthiosemicarbazid $C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$ (S. 679, Z. 21 v. o.). B. Durch Erwärmen von 2,4-Diphenylthiosemicarbazid (s. o.) mit Alkohol oder Essigsäureanhydrid (Bu., Ho., B. 34, 320). Aus phenylthiocarbazinsäurem Ammonium (S. 437) durch Erhitzen mit Wasser (HE., B., J. pr. [2] 65, 383). — Nicht basisch. Giebt mit CH₃J in alkoholisch-alkalischer Lösung das S-Methylderivat (S. 442). Wird von salpetriger Säure zu dem Nitrosoazokörper $C_6H_5.N: N.C(NO):N.C_6H_5$ (Hptw. Bd. IV, S. 1231, Z. 20 v. u.) oxydirt. Liefert mit conc. Ameisen-

säure Endothio-Diphenyldihydrotriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1103) (Bu., SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 249). Liefert mit Benzaldehyd bei 130° 3,5-Endothio-1,4,5-Triphenyldihydro-1,2,4-Triazol (S. 448). Mit Phosgen entsteht Phenyl-Anilinothioiazolon (Hptw. Bd. IV, S. 686, Z. 1 v. o.), mit Thiophosgen 3-Phenyl-5-Anilinothioiazolthion(2) (S. 449).

S-Methylderivat, β -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan $C_{14}H_{15}N_3S = C_6H_5.NH.NH.C(N.C_6H_5).SCH_3$. B. Aus 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (s. o.) und CH_3J in alkalisch-alkoholischer Lösung oder durch Reduction des Benzolazophenyliminomethanthiomethans (s. u.) mit H_2S (Bu., H., B. 34, 327, 336). — Bräunliche Nadeln oder Säulen aus Alkohol. Sintert bei 77°, schmilzt bei 80°. Die alkoholische Lösung färbt sich an der Luft dunkelroth. Etwas schwächer basisch als die isomere α -Verbindung (S. 441). Reducirt alkoholische Platinchlorid-, sowie FEHLING'sche Lösung schon in der Kälte. Wird von H_2O oder salpetriger Säure zum Benzolazophenyliminomethanthiomethan oxydirt. Vereinigt sich nicht mit CS_2 . Liefert mit Benzaldehyd 1,4,5-Triphenyl-3-Methylthio-Dihydrotriazol(?). Mit Phosgen entsteht der S-Methyläther des 1,4-Diphenyltriazolon(5)-thiols(3); mit Thiophosgen das entsprechende Triazolthiothiol-Derivat (Spl. zu Bd. IV, S. 1102). Wird von Essigsäureanhydrid in eine Monoacetylverbindung übergeführt (S. 448). Reagirt mit Phenylsenföhl erst in der Wärme, wobei unter Abspaltung von Methylmercaptan 1,4-Diphenyl-3-Anilinothioiazolthion(5) (S. 449) entsteht. — Das Jodhydrat $C_{14}H_{16}N_3JS$ liegt in der Hptw. Bd. IV, S. 679, Z. 25 v. u. als „Jodmethylat“ aufgeführten Verbindung vor.

Benzolazo-Phenylimino-Methanthiomethan $C_{14}H_{13}N_3S = C_6H_5.N:N.C(N.C_6H_5).S.CH_3$. B. Durch Oxydation des β -Phenylhydrazinophenyliminomethanthiomethans (s. o.) mit H_2O oder salpetriger Säure (Bu., Ho., B. 34, 337). — Dunkelrothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 66°. Sehr leicht löslich in Aether, Benzol und Chloroform, etwas schwerer in Alkohol und Ligroin. Lösung in Salzsäure rothgelb. Wird von H_2S wieder zur Hydrazinoverbindung reducirt.

*1-Chlorphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}N_3ClS = C_6H_4Cl.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$ (S. 679). a) o-Chlorverbindung. (Identisch mit der im Hptw. Bd. IV, S. 679 sub a aufgeführten Verbindung?). B. Aus o-Chlorphenylhydrazin (S. 422) und Phenylsenföhl in Alkohol (M., B. 32, 1085). — Schmelzp.: 156°.

c) p-Chlorverbindung. (Nicht identisch mit der im Hptw. Bd. IV, S. 679, Z. 15 v. u. sub c aufgeführten Verbindung, welche 2-p-Chlorphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid (s. u.) ist und durch Umlagerung diese Verbindung ergibt). Schmelzp.: 176—177° (M., B. 32, 1084).

*2-p-Chlorphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}N_3ClS = C_6H_4Cl.N(CS.NH.C_6H_5).NH_2$ (S. 679, Z. 15 v. u.). Schmelzp.: 150° (M., B. 32, 1084).

1-Phenyl-4-Chlorphenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}N_3ClS = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_4Cl$. a) m-Chlorverbindung. B. Aus Phenylhydrazin und m-Chlorphenylsenföhl (Hptw. Bd. II, S. 390) in Alkohol (M., B. 32, 1084). — Schmelzp.: 168°.

b) p-Chlorverbindung. Schmelzp.: 165° (M., B. 32, 1084).

2-Phenyl-4-Chlorphenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}N_3ClS = C_6H_5.N(CS.NH.C_6H_4Cl).NH_2$. a) m-Chlorverbindung. Schmelzp.: 120° (M., B. 32, 1084).

b) p-Chlorverbindung. Schmelzp.: 133° (M., B. 32, 1084).

1,4-Bischlorphenylthiosemicarbazid $C_{18}H_{11}N_3Cl_2S = C_6H_4Cl.NH.NH.CS.NH.C_6H_4Cl$. a) Di-m-Chlorverbindung. Schmelzp.: 142° (M., B. 32, 1085).

b) Di-p-Chlorverbindung. Schmelzp.: 160° (M., B. 32, 1084).

2,4-Bis-p-chlorphenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{11}N_3Cl_2S = C_6H_4Cl.N(CS.NH.C_6H_4Cl).NH_2$. Schmelzp.: 142° (M., B. 32, 1084).

1-Bromphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}N_3BrS = C_6H_4Br.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. a) m-Bromverbindung. Schmelzp.: 113° (M., B. 32, 1085).

b) p-Bromverbindung. Schmelzp.: 200° (M., B. 32, 1084).

2-p-Bromphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}N_3BrS = C_6H_4Br.N(CS.NH.C_6H_5).NH_2$. Schmelzp.: 160° (M., B. 32, 1084).

1-symm. Tribromphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{10}N_3Br_3S = Br_3C_6H_2.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. Schmelzp.: 203° (M., B. 32, 1085).

*1-Nitrophenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}O_2N_4S = NO_2.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$ (S. 679). a) m-Nitroverbindung. (Identisch mit der im Hptw. Bd. IV, S. 679, Z. 14 v. u. aufgeführten Verbindung?). Schmelzp.: 164° (M., B. 32, 1085).

b) o-Nitroverbindung. Schmelzp.: 185—186° (M., B. 32, 1085).

c) p-Nitroverbindung. Schmelzp.: 220° (M., B. 32, 1084).

2-p-Nitrophenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{13}H_{12}O_2N_4S = NO_2.C_6H_4.N(CS.NH.C_6H_5).NH_2$. Schmelzp.: 198—200° (M., B. 32, 1084).

S. 680, Z. 1 v. o. statt: „54°“ lies: „154°“.

Allyl-Diphenylthiosemicarbazid s. Hptw. Bd. IV, S. 769, Z. 1 v. o.

1-Phenyl-4-o-Tolythiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_4.CH_3$ (vgl. auch *Hptw. Bd. IV, S. 680, Z. 17 v. u.*). Schmelzp.: 164° (M., B. 32, 1084).

2-Phenyl-4-o-Tolythiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S = C_6H_5.N(CS.NH.C_6H_4.CH_3).NH_2$ (vgl. auch *Hptw. Bd. IV, S. 680, Z. 17 v. u.*). Schmelzp.: 134° (M.).

*Phenyl-p-Tolythiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S$ (S. 680). a) *Labile Form (S. 680). Constitution: $C_6H_5.N(CS.NH.C_6H_4.CH_3).NH_2$ (Bu., Ho., B. 34, 320).

b) *Stabile Form (S. 680). Constitution: $C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_4.CH_3$ (Bu., Ho., B. 34, 320).

1-symm. Tribromphenyl-4-p-Tolythiosemicarbazid $C_{14}H_{12}N_3Br_3S = Br_3C_6H_2.NH.NH.CS.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Aus 2,4,6-Tribromphenylhydrazin (*Hptw. Bd. IV, S. 655*) und p-Tolylsenfö (Hptw. Bd. II, S. 497) in Alkohol (M., B. 32, 1085). — Schmelzp.: 201° .

*1-Phenyl-4-Benzylthiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$ (S. 680). B. Aus Endothiodiphenylthiobiazolin (S. 483) und Benzylamin bei 100° (Bu., KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 217). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 162° . Schwer löslich in Chloroform.

1-Phenyl-4-v-m-Xylylthiosemicarbazid $C_{15}H_{17}N_3S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus v-m-Xylylsenfö (Spl. Bd. II, S. 310) und Phenylhydrazin (Bu., B. 32, 1012). — Krystalle. Schmelzp.: 210° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Eisessig.

1-Phenyl-4-a-m-Xylylthiosemicarbazid $C_{15}H_{17}N_3S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.C_6H_3(CH_3)_2$. Schmelzp.: 159° (M., B. 32, 1084).

2-Phenyl-4-a-m-Xylylthiosemicarbazid $C_{15}H_{17}N_3S = C_6H_5.N(CS.NH.C_6H_3).NH_2$. Schmelzp.: 145° (M., B. 32, 1084).

1-p-Bromphenyl-4- α -Naphtylthiosemicarbazid $C_{17}H_{14}N_3BrS = Br.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_{10}H_7$. Schmelzp.: 185° (M., B. 32, 1086).

1-p-Bromphenyl-4- β -Naphtylthiosemicarbazid $C_{17}H_{14}N_3BrS = Br.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_{10}H_7$. Schmelzp.: 202° (M., B. 32, 1086).

2-p-Bromphenyl-4- β -Naphtylthiosemicarbazid $C_{17}H_{14}N_3BrS = Br.C_6H_4.N(CS.NH.C_{10}H_7).NH_2$. Schmelzp.: 133° (M., B. 32, 1086).

2-Phenyl-4-Diphenylmethylthiosemicarbazid $C_{26}H_{19}N_3S = (C_6H_5)_2CH.NH.CS.N(C_6H_5).NH_2$. B. Aus Diphenylmethylisothiocyanat und Phenylhydrazin (WHEELER, *Am.* 26, 356). — Platten (aus Alkohol + Aethylbenzoat). Schwer löslich in Alkohol. Schmilzt bei 178° , wird dann wieder fest und schmilzt zum zweiten Mal bei 198° unter Zersetzung.

2- oder 1-Phenyl-4-Phenyl- α -naphtylmethyl-Thiosemicarbazid $C_{24}H_{21}N_3S = (C_6H_5)(C_{10}H_7)CH.NH.CS.N(C_6H_5).NH_2$ (I) bezw. $(C_6H_5)(C_{10}H_7)CH.NH.CS.NH.NH.C_6H_5$ (II). B. Man bromirt α -Benzylnaphtalin (Spl. Bd. II, S. 125), setzt das Bromproduct mit KCNS um und lässt auf das nun entstandene Isothiocyanat Phenylhydrazin einwirken (WH., JAMESON, *Am. Soc.* 24, 751). — Schmilzt roh bei ca. 154° , nach dem Wiedererkalten bei $174-175^\circ$, nach dem Umkrystallisiren aus Alkohol bei $178-179^\circ$. (Wahrscheinlich Umlagerung von I in II, s. oben die Formeln).

Aethylenderivate des Diphenylthiosemicarbazids s. *Hptw. Bd. IV, S. 679, Z. 5 und 9 v. o.*

Verbindung $C_{15}H_{14}N_3ClS = C_6H_5.NH.N:C \begin{matrix} S \\ \diagup \quad \diagdown \\ N.C_6H_5 \end{matrix} C(CH_3)Cl$. B. Aus 1,4-Diphenyl-

thiosemicarbazid (S. 441) und Acetylchlorid in siedendem Benzol (Bu., SCH., *J. pr.* [2] 67, 253). — Blättchen aus Alkohol-Aether. Schmelzp.: 218° . Geht durch alkoholisches Ammoniak in Endothio-Methyldiphenyldihydrotriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1107) über. Durch wässriges Ammoniak entstehen Phenylsenfö und eine Verbindung $C_{23}H_{23}ON_3S$ (s. u.).

Verbindung $C_{23}H_{23}ON_3S$. B. Aus der Verbindung $C_{15}H_{14}N_3ClS$ (s. o.) durch wässriges Ammoniak (Bu., SCH., *J. pr.* [2] 67, 254). — Fast farblose Krystalle. Schmelzpunkt: 152° .

1-Phenyl-1-Acetyl-3(S)-Methyl-4-Phenylthiosemicarbazid, β -Phenyl- β -acetylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan $C_{16}H_{17}ON_3S = C_6H_5.N(CO.CH_3).NH.C(C_6H_5).SCH_3$. B. Durch kurzes Erhitzen von β -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 442) mit Essigsäureanhydrid (Bu., Ho., B. 34, 343). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $139-140^\circ$. Ziemlich leicht löslich in warmem Alkohol, schwerer in Benzol, sehr wenig in Aether und Ligroin. Schwache Base. Spaltet beim Kochen mit alkoholischem Kali Methylmercaptan ab.

1-Phenyl-4-Carboxymethylthiosemicarbazid $C_9H_{11}O_2N_3S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.CO_2.CH_3$. B. Aus Carboxymethylthiocarbimid und Phenylhydrazin (DORAN, *Soc.* 79, 911). — Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 180° . Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in heissem Benzol, unlöslich in kaltem Alkohol und Wasser. Alkoholische Lösung giebt mit $AgNO_3$ ein weisses Silbersalz, welches sich beim Kochen schwärzt.

1-Phenyl-4-Methylphenylcarbaminylothiosemicarbazid $C_{15}H_{16}ON_4S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.CO.N(CH_3).C_6H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 120—121° (corr.) (DI., *Soc.* 75, 404).

1-Phenyl-4-Diphenylcarbaminylothiosemicarbazid $C_{20}H_{18}ON_4S = C_6H_5.NH.NH.CS.NH.CO.N(C_6H_5)_2$. B. Aus Diphenylcarbamidsäureisorrhodanid (Spl. Bd. II, S. 188) und Phenylhydrazin in Benzol (DI., *Soc.* 75, 399). — Nadeln. Schmelzp.: 152,5—153° (corr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kochendem Alkohol. Wird durch Blei- und Silber-Lösung nicht entschweifelt.

1-Phenylthiosemicarbazid-S-Essigsäure $C_9H_{11}O_2N_3S = C_6H_5.NH.N:C(NH_2).S.CH_2.CO_2H$. B. Aus Phenylhydrazin und Rhodanessigsäure (Hptw. Bd. I, S. 1227) in eiskaltem Aether (HARRIES, KLAMT, *B.* 33, 1154). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 149°. Löslich in 100 Thln. siedendem Wasser und 5 Vol. siedendem Alkohol, unlöslich in Aether. Fällt in heisser alkalischer Lösung Metallsalze als Sulfide. Geht durch Erhitzen über den Schmelzpunkt in 4-Phenyl-2-Aminopyrithiazinon(5) (Spl. zu Bd. IV, S. 1107) über.

1-Methyl-1-Phenylthiosemicarbazid-S-Essigsäure $C_{10}H_{13}O_2N_3S = C_6H_5.N(CH_3).N:C(NH_2).S.CH_2.CO_2H$. B. Durch Zufügen von α,α -Methylphenylhydrazin (S. 422) zu einer stark gekühlten, 50%igen, ätherischen Rhodanessigsäurelösung (Hptw. Bd. I, S. 1227) (HA., KL., *B.* 33, 1155). — Schmelzp.: 146°. Löslich in 2—3 Vol. siedendem Alkohol oder Wasser, unlöslich in Aether.

1-Phenyl-1,4-Dibenzoylthiosemicarbazid-S-Aethyläther $C_{23}H_{21}O_2N_3S = C_6H_5.N(CO.C_6H_5).NH.C(SC_2H_5):N.CO.C_6H_5$. B. Aus Benzoyliminodithiokohlensäureäthylester und α,α -Benzoylphenylhydrazin (S. 426) in Alkohol (WH., BEARDSLEY, *Am.* 29, 79). — Platten aus Benzol. Schmelzp.: 170—171°. Schwer löslich in Alkohol. Beim Kochen mit alkoholischem Ammoniak entsteht zunächst Dibenzoyl-Phenylaminoguanidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1222) und daraus dann 1,5-Diphenyl-3-Benzoylaminoatriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1272).

S. 682, Z. 14 v. u. statt: „Benzoylphenylthiocarbazin“ lies: „Benzoylphenylthiocarbazin“.

3) *Verbindungen mit einem Phenylhydrazinrest und zwei geschweiften Kohlensäureresten (bezw. einem geschweiften und einem nichtgeschweiften Kohlensäurerest) (S. 682 bis 684 und 686—687).

Aethoxy-Phenylthiobiazolon $C_{10}H_{10}O_2N_2S = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ | \\ OC.S.C.O.C_2H_5 \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Phosgen auf Phenylthiocarbazinsäureäthylester (S. 437) (WHEELER, BARNES, *Am.* 24, 67). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 38°.

Phenylhydrazin-a-Thiocarbonsäurechlorid-b-Carbonsäureäthylester $C_{11}H_{11}O_2N_2ClS = C_6H_5.N(CSCl).NH.CO_2.C_2H_5$. B. Durch langsames Eintropfenlassen einer Ligroinlösung von Phenylcarbazinsäureäthylester (S. 475) in siedendes Thiophosgen und 1 $\frac{1}{2}$ -2-stdg. Kochen (STERN, *J. pr.* [2] 60, 239; BUSCH, GROHMANN, *B.* 34, 2326). — Gelbliche Krystallwarzen. Schmelzp.: 115—116°. Geht durch Alkali über in 3-Phenyl-5-Aethoxybiazolonthion(2).

S-Methyläther des 3-Phenyl-Thiobiazolon(2)-Thiols(5) $C_9H_9ON_2S_2 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ | \\ CO.S.C.SCH_3 \end{matrix}$. B. Aus Phenylthiobiazolondisulfid (S. 446) durch CH_3J in Holz-

geist bei 100° neben braunen Jodadditionsproducten (B., LINGENBRINK, *J. pr.* [2] 61, 331). Durch Erhitzen von 3-Phenyl-5-Methylthio-Thiobiazolonanil(2) (S. 450) mit conc. Salzsäure auf 180° oder durch 2-stdg. Erhitzen von Phenylthiocarbazinsäuremethylester (S. 437) mit Phosgen in Benzol-Toluol auf 100° (B., WOLFERT, *B.* 34, 314). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 42°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Hat weder saure noch basische Eigenschaften. Wird durch alkoholisches Kali gespalten zu Phenylhydrazin-a-Carbonsäureäthylester-b-Dithiocarbonsäuremethylester (s. u.).

Phenylhydrazin-a-Carbonsäuremethylester-b-Dithiocarbonsäuremethylester $C_{10}H_{12}O_2N_2S_2 = C_6H_5.N(CO_2.C_2H_5).N:C(S.CH_3).SH$. B. Aus dem S-Methyläther des Phenylthiobiazolonthiols (s. o.) durch methylalkoholisches Kali (B., L., *J. pr.* [2] 61, 334). — Sechseitige Säulen aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 114°. Leicht löslich in organischen Mitteln ausser Petroleumäther.

Phenylhydrazin-a-Carbonsäureäthylester-b-Dithiocarbonsäuremethylester $C_{11}H_{14}O_2N_2S_2 = C_6H_5.N(CO_2.C_2H_5).N:C(S.CH_3).SH$. B. Aus dem S-Methyläther des Phenylthiobiazolonthiols (s. o.) durch alkoholisches Kali oder aus Phenylthiocarbazinsäure-Methylester (S. 437) durch Chlor-kohlensäureester in Pyridin-Benzollösung (B., L., *J. pr.* [2] 61, 333). — Säulen aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 101°. Leicht löslich in organischen Mitteln ausser Petroleumäther. Hat saure Eigenschaften. Die Ester sind ölig.

*Phenyldithiobiazolonthiol, 3-Phenyl-Thiobiazolthion(2)-thiol(5) $C_8H_6N_2S_3 = C_6H_5 \cdot \overset{\cdot\cdot}{N} - \overset{\cdot\cdot}{N} \cdot$ (S. 683). { . . . Phenylhydrazin . . . Alkohol . . . CS_2 . . . (BUSCH, B. 27, 2510}; D.R.P. 81431; *Frdl.* IV, 1925). — Wird durch Natriumamalgam zu Phenylthiobiazolinsulphhydrat (S. 478) reducirt. Durch Benzoldiazoniumchlorid entsteht aus dem Kaliumsalz ein Diazosulfid als gelber Niederschlag, der nach dem Aufnehmen in Aether beim Verdunsten derselben als gelbes verpuffendes Oel hinterbleibt (BUSCH, STRAMER, *J. pr.* [2] 60, 189).

Aethyläther $C_{10}H_{10}N_2S_3 = C_6H_5 \cdot \overset{\cdot\cdot}{N} - \overset{\cdot\cdot}{N} \cdot$ SC.S.C.S.C₂H₅. B. Aus dem Kaliumsalz und C_2H_5J (B., Sr., *J. pr.* [2] 60, 187). — Blätter aus Alkohol. Schmelzpt.: 66°. Addirt Jod und Brom.

Dijodid des Aethylesters $C_{10}H_{10}N_2J_2S_3$. Bronze glänzende dunkelrothe Prismen aus Benzol. Schmelzpt.: 123°. $Na_2S_2O_3$ nimmt das Jod wieder heraus (B., Sr., *J. pr.* [2] 60, 187).

Phenyldithiobiazolon-Thio-3,4-diaminobenzol $C_{14}H_{12}N_4S_3 =$

$(C_6H_5N_2S_2)S \cdot \begin{array}{c} NH_2 \\ \diagdown \\ \text{Benzolring} \\ \diagup \\ NH_2 \end{array}$. B. Aus Phenyldithiobiazolondisulfid (S. 446) durch o-Phenylendiamin, neben dem in Alkohol leicht löslichen Phenyldithiobiazolouthiol-Salz des Amins (rosafarbene Nadeln, Schmelzpt.: 180°) (B., WOLFF, *J. pr.* [2] 60, 192). — Kryställchen aus Benzol. Schmelzpt.: 159—160°. Löslich in heissem Alkohol. Wird als salzsaures Salz durch $NaNO_2$ in eine Aziminoverbindung $C_{14}H_9N_5S_3$ (s. u.) verwandelt.

Phenyldithiobiazolon-Thio-aziminobenzol $C_{14}H_9N_5S_3 = (C_6H_5N_2S_2)S \cdot \begin{array}{c} N=N \\ | \\ \text{Benzolring} \\ | \\ NH \end{array}$. B. Aus Phenyldithiobiazolon-Thio-3,4-diaminobenzol (s. o.) durch salpetrige Säure (B., W., *J. pr.* [2] 60, 193). — Nadeln aus Alkohol oder Eisessig. Schmelzpt.: 186—187°. Ziemlich löslich nur in Alkohol und Eisessig. Schwach saurer Natur.

Phenyldithiobiazolon-Thio-3,5-diaminobenzol $C_{14}H_{12}N_4S_3 =$

$(C_6H_5N_2S_2)S \cdot \begin{array}{c} NH_2 \\ \diagdown \\ \text{Benzolring} \\ \diagup \\ NH_2 \end{array}$. B. Aus Phenyldithiobiazolondisulfid (S. 446) mit m-Phenylendiamin (B., W., *J. pr.* [2] 60, 193). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 164—165°. Schwer löslich in Aether und Alkohol, leicht in Chloroform mit grüner Fluorescenz.

Benzyläther des Phenyldithiobiazolonthiols $C_{15}H_{12}N_2S_3 = C_6H_5 \cdot \overset{\cdot\cdot}{N} - \overset{\cdot\cdot}{N} \cdot$ SC.S.C.S.C₇H₇. Schwachgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 93° (B., Sr., *J. pr.* [2] 60, 188).

Phenyldithiobiazolon-Thio- α -aminonaphtalin $C_{16}H_{13}N_3S_3 = C_6H_5N_2S_2 \cdot S^1 \cdot C_{10}H_6NH_2^1$. B. Aus Phenyldithiobiazolondisulfid (S. 446) und α -Naphtylamin (B., W., *J. pr.* [2] 60, 195). — Nadeln aus Chloroform-Alkohol. Schmelzpt.: 132—133°. Löslich in organischen Mitteln in der Wärme, leicht löslich in Chloroform. — $C_{16}H_{13}N_3S_3 \cdot HCl$. Farblose Nadelchen (aus Alkohol durch Aether).

Phenyldithiobiazolon-Thio- β -aminonaphtalin $C_{16}H_{13}N_3S_3 = C_6H_5N_2S_2 \cdot S^1 \cdot C_{10}H_6NH_2^2$. B. Aus Phenyldithiobiazolondisulfid (S. 446) und β -Naphtylamin (B., W., *J. pr.* [2] 60, 195). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 152°. Ziemlich löslich in den gewöhnlichen Mitteln. — Chlorhydrat. Schwachgelbe Tafeln.

Aethyläther des Phenyldithiobiazolonthiols $C_{13}H_{14}N_4S_3 = C_6H_5 \cdot \overset{\cdot\cdot}{N} - \overset{\cdot\cdot}{N} \cdot$ N—N.C₆H₅. SC.S.C.S.CH₂.CH₂.S.C.S.CS. B. Aus dem Kaliumsalz durch $C_2H_4Br_2$ (B., Sr., *J. pr.* [2] 60, 188). — Prismen. Schmelzpt.: 145°. Leicht löslich in heissem Benzol, schwer in Alkohol.

Benzoylderivat des Phenyldithiobiazolonthiols $C_{15}H_{10}ON_2S_3 = C_6H_5N_2S_2 \cdot S \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln aus Chloroform-Alkohol. Schmelzpt.: 154°. Leicht löslich in heissem Chloroform und Benzol (B., Sr., *J. pr.* [2] 60, 188).

* Phenyldithiobiazolonhydrosulfamin $C_8H_7N_3S_3 = C_6H_5 \cdot \overset{\cdot\cdot}{N} - \overset{\cdot\cdot}{N} \cdot$ SC.S.C.S.NH₂ (S. 684).

Durch Aceton entstehen in complicirter Reaction zwei Verbindungen $C_{15}H_{17}N_5S_6$ und

$C_{11}H_{10}ON_2S_3$ (s. u.); durch Methyläthylketon eine Verbindung $C_{20}H_{18}N_4S_6$ (s. u.); durch Acetophenon eine Verbindung $C_{24}H_{19}N_5S_6$ (s. u.) (B., W., *J. pr.* [2] 60, 197).

m-Nitrobenzylidenverbindung, Phenylthiobiazolon-m-Nitrobenzalsulfim $C_{15}H_{10}O_2N_4S_3 = C_6H_5(N_2S_2C_2).S.N:CH^1.C_6H_4.NO_2^3$. B. Aus Phenylthiobiazolonhydro-sulfamin (S. 445) und m-Nitrobenzaldehyd in Chloroform-Alkohol (B., W., *J. pr.* [2] 60, 200). — Nadelchen. Schmilzt bei 173—174°; zersetzt sich bei 200°. Löslich in Chloroform und Benzol. Wird erst bei 50° durch alkoholische Salzsäure gespalten.

Phenylthiobiazolon-p-Methoxybenzalsulfim $C_{16}H_{13}ON_3S_3 = C_6H_5(N_2S_2C_2).S.N:CH^1.C_6H_4.O^4.CH_3$. B. Aus dem Hydrosulfamin (S. 445—446) und p-Methoxybenzaldehyd (B., W., *J. pr.* [2] 60, 201). — Nadeln aus Chloroform-Alkohol. Schmelzpt.: 145—146°. Löslich in Chloroform und Benzol.

Phenylthiobiazolon-Piperonalsulfim $C_{16}H_{11}O_2N_3S_3 = C_6H_5(N_2S_2C_2).S.N:CH.C_6H_5O_2$. B. Aus dem Hydrosulfamin (S. 445—446) durch Piperonal (B., W., *J. pr.* [2] 60, 201). — Nadeln aus Benzol. Schmelzpt.: 183—184° (unter Zersetzung).

Phenylthiobiazolon-Furfuralsulfim $C_{13}H_9ON_3S_3 = C_6H_5(N_2S_2C_2).S.N:CH.C_4H_3O$. B. Aus dem Hydrosulfamin (S. 445—446) und Furfurol bei 80° (B., W., *J. pr.* [2] 60, 198). — Farblose Nadelchen (aus Chloroform durch Alkohol). Schmelzpt.: 152°. Schwer löslich in Alkohol und Aether. Wird durch alkoholische Salzsäure unter Bildung von Furfuraldimchlorhydrat gespalten.

Verbindung $C_{11}H_{10}ON_2S_3 = C_8H_5N_2S_2.S.CH_2.CO.CH_3(?)$. B. Aus Phenylthiobiazolonhydro-sulfamin (S. 445—446) durch Aceton in heftiger Reaction, neben einer schwer löslichen Verbindung $C_{16}H_{17}N_5S_3$ (s. u.) (B., W., *J. pr.* [2] 60, 202). — Gelbliche Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 98—99°. Löslich in den gebräuchlichen Mitteln. Gegen Säuren und Basen indifferent.

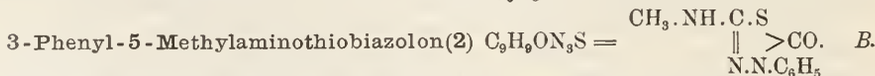
Verbindung $C_{19}H_{17}N_5S_6 = C_8H_5N_2S_2.S.NH(C_6H_5N_2S_2S)C(CH_3)_2(?)$. B. Aus Phenylthiobiazolonhydro-sulfamin durch Aceton in heftiger Reaction, neben einer Verbindung $C_{11}H_{10}ON_2S_3$ (s. o.) (B., W., *J. pr.* [2] 60, 202). — Wasserhelle, glasglänzende Prismen aus Chloroform. Schmelzpt.: 186—187°. Löslich nur in heissem Chloroform, Eisessig, Xylol und Amylalkohol. Wird durch siedende Lauge oder Salzsäure nicht, durch H_2SO_4 erst in der Wärme angegriffen.

Verbindung $C_{20}H_{18}N_4S_6 = (C_8H_5N_2S_2.S)_2C(CH_3)(C_6H_5)(?)$. B. Aus Phenylthiobiazolonhydro-sulfamin (S. 445—446) durch Methyläthylketon (B., W., *J. pr.* [2] 60, 204). — Oel.

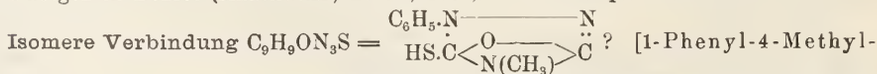
Verbindung $C_{24}H_{19}N_5S_6 = C_8H_5N_2S_2.S.NH(C_6H_5N_2S_2S)C(CH_3).C_6H_5(?)$. B. Aus Phenylthiobiazolonhydro-sulfamin (S. 445—446) und Acetophenon (B., W., *J. pr.* [2] 60, 204). — Prismen (aus Chloroform durch Alkohol). Schmelzpt.: 158—159°.

*Phenylthiobiazolon-disulfid $C_{18}H_{10}N_4S_6 = [(C_6H_5N_2S_2S)_2]$ (S. 684). Liefert bei der Spaltung mit alkoholischem Kali auch Phenylthiourethan. Durch Diamine und Naphthylamine werden die analogen Producte gewonnen wie mit Anilin; es reagieren aber nicht p-Phenylendiamin und Diphenylamin (B., St., *J. pr.* [2] 60, 190). Wird beim Erhitzen mit Methylalkohol und CH_3J gespalten unter Bildung des S-Methyläthers vom Phenylthiobiazolonthiol (S. 444) (B., LINGENBRINK, *J. pr.* [2] 61, 331).

*Diphenylthiocarbazid $C_{13}H_{14}N_4S = CS(NH.NH.C_6H_5)_2$ (S. 685). B. Bei Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf Phenylthiocarbazinsäure (S. 437) in der Wärme (BUSCH, RIDDER, *B.* 30, 845). Bei der Elektrolyse von phenylthiocarbazinsäurem Kalium an der Anode (SCHALL, KRASSLER, *C.* 1899 I, 128).



Aus 1-Phenyl-4-Methylthiosemicarbazid (stabiles Methylphenylthiosemicarbazid, vgl. S. 440) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, *B.* 32, 1084). — Schmelzpt.: 240°.



3,5-Endooxy-1,5-Dihydrotriazolthiol(5)?]. Zur Constitution vgl.: BUSCH, HOLZMANN, *B.* 34, 325. B. Aus 2-Phenyl-4-Methylthiosemicarbazid (labiles Methylphenylthiosemicarbazid, vgl. S. 440) und Phosgen in Benzol neben etwas 3-Phenyl-5-Methylaminothiobiazolon(2) (M., *B.* 32, 1084). — Schmelzpt.: 208°.

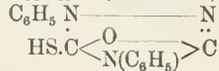
3-p-Bromphenyl-5-Aethylaminothiobiazolon(2) C₁₀H₁₀ON₃BrS =

$$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5\cdot\text{NH}\cdot\text{C}\cdot\text{S} \\ \parallel >\text{CO} \\ \text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Br} \end{array}$$
 . B. Aus 1-p-Bromphenyl-4-Aethylthiosemicarbazid (S. 441) und

Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1084). — Schmelzp.: 244°.

Isomere Verbindung C₁₀H₁₀ON₃BrS =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_4\text{Br}\cdot\text{N} \text{-----} \text{N} \\ \text{HS}\cdot\dot{\text{C}} \langle \text{O} \text{-----} \rangle \ddot{\text{C}} \\ \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array}$$
?. B. Aus 2-p-Bromphenyl-4-Aethylthiosemicarbazid (S. 441) und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1084). — Schmelzp.: 190°.

Das *Diphenyliminobiazolyl-μ-Mercaptan von Marckwald C₁₄H₁₁ON₃S (S. 686, Z. 5 v. o.) ist nach BUSCH, HOLZMANN (B. 34, 325) zu formuliren:



und daher als 1,4-Diphenyl-3,5-Endooxy-1,5-Dihydrotriazolthiol(5) zu bezeichnen. B. {... 2,4-Diphenylthiosemicarbazid ... COCl₂ ... (MARCKWALD, B. 25, 3110; B., B. 35, 973). Durch Erwärmen von Phenylhydrazin-a-Thiocarbonsäureanilid-b-Carbonsäureester (S. 448) mit verdünnter Natronlauge (B., GROLMANN, B. 34, 2328). — Nadelchen aus Alkohol. Schmilzt bei 216—221° (B.). Bei der Alkylierung entstehen Thioäther (s. u.). Durch Einwirkung von H₂O₃ entsteht Endooxy-Diphenyldihydrotriazol (S. 434) (B., H.). Durch KMnO₄ entsteht 1,4-Diphenylurazol (B.).

*S-Methylderivat C₁₅H₁₃ON₃S =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \text{-----} \text{N} \\ \text{CH}_3\text{S}\cdot\dot{\text{C}} \langle \text{O} \text{-----} \rangle \ddot{\text{C}} \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array}$$
? Im Hptv. Bd. IV, S. 686,

Z. 11 v. o. als „Diphenyliminobiazolonyl-μ-Methylsulfid“ aufgeführt. B. Aus α-Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanmethan (S. 441) und Phosgen in Aether-Toluol (B., H., B. 34, 340). Durch Methylierung von 1,4-Diphenyl-5-Thiourazol (B., B. 35, 974). — Spaltet sich mit Alkalien in 1,4-Diphenylurazol und Methylmercaptan (B., B. 35, 973).

3-Chlorphenyl-5-Anilinothiobiazolon(2) C₁₄H₁₀ON₃SCl =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{NH}\cdot\text{C}\cdot\text{S} \\ \parallel >\text{CO} \\ \text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \end{array}$$

a) o-Chlorverbindung. B. Aus 1-o-Chlorphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid (S. 442) und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1085). — Schmelzp.: 171°.

b) m-Chlorverbindung. Schmelzp.: 185—186° (M., B. 32, 1085).

c) p-Chlorverbindung. Schmelzp.: 217° (M., B. 32, 1084).

Isomere Verbindung aus 2-p-Chlorphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid (vgl.

S. 442) C₁₄H₁₀ON₃SCl =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}\cdot\text{N} \text{-----} \text{N} \\ \text{HS}\cdot\dot{\text{C}} \langle \text{O} \text{-----} \rangle \ddot{\text{C}} \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array}$$
. Schmelzp.: 204—205° (M., B. 32, 1084).

3-p-Chlorphenyl-5-p-Chloranilinothiobiazolon(2) C₁₄H₉ON₃SCl₂ =

$$\begin{array}{c} \text{Cl}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{C}\cdot\text{S} \\ \parallel >\text{CO} \\ \text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \end{array}$$
 . B. Aus 1,4-Di-p-chlorphenylthiosemicarbazid (S. 442) und

COCl₂ (M., B. 32, 1084). Schmelzp.: 155°.

Isomere Verbindung aus 2,4-Bis-p-chlorphenylthiosemicarbazid (vgl. S. 442)

C₁₄H₉ON₃SCl₂ =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}\cdot\text{N} \text{-----} \text{N} \\ \text{HS}\cdot\dot{\text{C}} \langle \text{O} \text{-----} \rangle \ddot{\text{C}} \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}) \end{array}$$
. Schmelzp.: 249° (M., B. 32, 1084).

3-p-Bromphenyl-5-Anilinothiobiazolon(2) C₁₄H₁₀ON₃SBr =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{NH}\cdot\text{C}\cdot\text{S} \\ \parallel >\text{CO} \\ \text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{Br} \end{array}$$

B. Aus 1-p-Bromphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid (S. 442) und Phosgen (M., B. 32, 1084). — Schmelzp.: 216°.

Isomere Verbindung aus 2-p-Bromphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid

C₁₄H₁₀ON₃SBr =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_4\text{Br}\cdot\text{N} \text{-----} \text{N} \\ \text{HS}\cdot\dot{\text{C}} \langle \text{O} \text{-----} \rangle \ddot{\text{C}} \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array}$$
. Schmelzp.: 255° (M., B. 32, 1084).

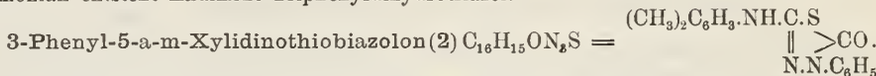
3-m-Nitrophenyl-5-Anilinothiobiazolon(2) C₁₄H₁₀O₃N₄S =
$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{NH}\cdot\text{C}\cdot\text{S} \\ \parallel >\text{CO} \\ \text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NO}_2 \end{array}$$

Schmelzp.: 223° (M., B. 32, 1085).

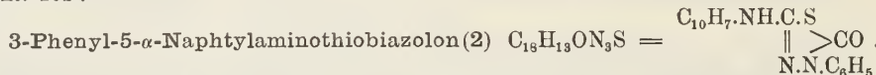
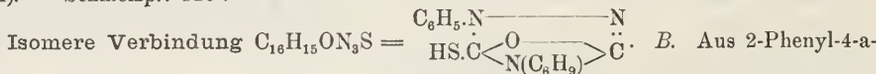
*Verbindung $C_{20}H_{15}N_3S$ (S. 686, Z. 15 v. u.) ist als 3,5-Endothio-1,4,5-Triphenyldihydro-1,2,4-Triazol
$$C_6H_5.N \text{---} N$$

$$C_6H_5.C \text{---} S \text{---} N(C_6H_5) \text{---} C$$
 erkannt (B., H., B. 34, 324 Anm.;

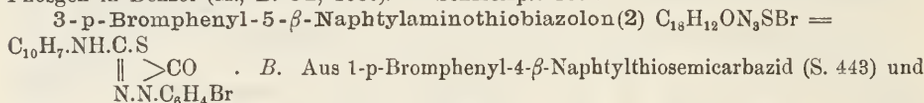
B., J. pr. [2] 67, 219). B. Aus Endothiodiphenylthiobiazolin (S. 483) und Anilin bei 150—160° (B., KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 219). Durch Erhitzen von 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441) mit Benzaldehyd auf 120—160° (B., H., B. 34, 324 Anm., 332). Aus 1,4-Diphenylthiosemicarbazid durch Benzoylchlorid + Natronlauge (B., K., SCH.). — Gelbliche Kryställchen vom Schmelzp.: 314—315°, die, unter Druck aus Alkohol bei 160° umkrystallisiert, zu grossen Nadeln vom Schmelzp.: 334—336° werden. Sehr wenig löslich in den meisten Mitteln, ziemlich löslich in Chloroform. Schwach basisch. Wird durch siedendes alkoholisches Kali zersetzt. Durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak entsteht Endimino-Triphenyldihydrotriazol.



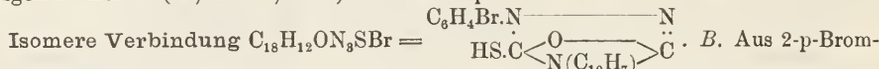
B. Aus 1-Phenyl-4- α -m-Xylithiosemicarbazid (S. 443) und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1084). — Schmelzp.: 126°.



B. Aus 1-Phenyl-4- α -Naphtylthiosemicarbazid (Hptw. Bd. IV, S. 681, Z. 8 v. o.) und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1086). — Schmelzp.: 160°.



B. Aus 1-p-Bromphenyl-4- β -Naphtylthiosemicarbazid (S. 443) und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1086). — Schmelzp.: 254°.



Phenylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Thiocarbonsäure-S-Methylester $C_{15}H_{15}O_2N_3S = C_6H_5.N(CO.NH.C_6H_5).NH.CO.SCH_3$. B. Analog dem Aethylester (s. u.) (WHEELER, DUSTIN, Am. 24, 440). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 186°. Wird von conc. Schwefelsäure gelöst, aber nicht verändert. Wird durch Kochen in alkalischer Lösung in eine Verbindung vom Schmelzp.: 161° verwandelt.

Phenylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Thiocarbonsäureäthylester $C_{16}H_{17}O_2N_3S$. a) O-Aethylester $C_6H_5.N(CO.NH.C_6H_5).NH.CO.O.C_2H_5$. B. Aus Phenylisocyanat (Spl. Bd. II, S. 183) und Phenylthioncarbazinsäureäthylester (S. 437) (WH., D., Am. 24, 439). — Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 114—115°. Bei der Einwirkung von Aethylbromid + Natriumäthylat entsteht der Diäthylester (S. 449) neben 2-Phenylimino-3-Phenyl-5-Aethoxy-Oxibiazolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1102).

b) S-Aethylester $C_6H_5.N(CO.NH.C_6H_5).NH.CO.SC_2H_5$. B. Aus Phenylisocyanat und Phenylthiolcarbazinsäureäthylester (S. 437) (WH., D., Am. 24, 439). — Schmelzp.: 156°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

Phenylhydrazin-a-Thiocarbonsäureanilid-b-Carbonsäureäthylester $C_{16}H_{17}O_2N_3S = C_6H_5.N(CS.NH.C_6H_5).NH.CO_2.C_2H_5$. B. Aus Phenylhydrazin-a-Thiocarbonsäurechlorid-b-Carbonsäureäthylester (S. 444) und Anilin in Alkohol oder Aether (B., GROHMANN, B. 34, 2327). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 145°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in heissem Benzol und Aether.

Phenylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Thiocarbonsäure-S-Methyl-O-Aethylester $C_{17}H_{19}O_2N_3S = C_6H_5.N(CO.NH.C_6H_5).N:C(S.CH_3)(O.C_2H_5)$. B. Aus dem O-Aethylester (s. o.), CH_3J und Natriummethylat (WH., D., Am. 24, 441). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 108—109°. Wird durch HCl-Gas in Aethylchlorid und den entsprechenden Methylester (s. o.) gespalten.

Phenylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Thiocarbonsäurediäthylester
 $C_{18}H_{21}O_2N_3S = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N : C(O \cdot C_2H_5)(S \cdot C_2H_5)$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 111° (W_H, D., *Am.* 24, 441).

Phenylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Thiocarbonsäure-S-Benzylester
 $C_{21}H_{19}O_2N_3S = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Schmelzp.: 150° . Löslich in Benzol und Alkohol, unlöslich in Wasser (W_H, D., *Am.* 24, 440).

Phenylhydrazin-a-Thiocarbonsäurephenylhydrazid-b-Carbonsäureäthylester
 $C_{16}H_{18}O_2N_4S = C_6H_5 \cdot N(CS \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenylhydrazin-a-Thiocarbonylchlorid-b-Carbonsäureäthylester (S. 444) und Phenylhydrazin in Aether (B., G., *B.* 34, 2329). — Blättchen. Schmelzp.: 138° . Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, viel schwerer in Aether und Benzol.

Phenylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Thiocarbonsäureanilid, 1-Carbanilino-1,4-Diphenylthiosemicarbazid $C_{20}H_{18}ON_4S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch 20 Minuten langes Kochen einer alkoholischen Lösung von 2,4-Diphenylsemicarbazid (S. 432) und Phenylsenföf (B., FREY, *B.* 36, 1368). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 170° . Leicht löslich in Eisessig, schwer in Aether, löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzp.: 190° .

*3-Phenyl-5-Anilino-Thiobiazolonanil(2) $C_{20}H_{18}N_4S = C_6H_5 \cdot N : \underset{\text{S}}{\underset{\cdot\cdot}{C}} \underset{\cdot\cdot}{C} \cdot NH \cdot C_6H_5$
 (S. 687, Z. 3 v. o.). B. Durch Erwärmen von α -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 441) mit Phenylsenföf, unter Entwicklung von Methylmercaptan (B., H., *B.* 34, 343). — Schmelzp.: $155-156^\circ$. Leicht löslich, ausser in Ligroin.

1,4-Diphenyl-3-Anilinothiazolthion(5) $C_{20}H_{16}N_4S = \underset{\text{S}}{\underset{\cdot\cdot}{C}} \underset{\cdot\cdot}{C} \cdot NH \cdot C_6H_5$
 B. Aus β -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 442) und Phenylsenföf in siedendem Alkohol, unter Entwicklung von Methylmercaptan (B., H., *B.* 34, 344). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 179° . Leicht löslich in heissem Benzol und Alkohol, sehr leicht in Chloroform, ziemlich schwer in Aether, sehr wenig in Ligroin. Nicht basisch. Gibt ein Methylderivat vom Schmelzp.: $112-113^\circ$.

3-Phenyl-5-Methylanilino-Thiobiazolonanil(2) $C_{21}H_{18}N_4S = C_6H_5 \cdot N : \underset{\text{S}}{\underset{\cdot\cdot}{C}} \underset{\cdot\cdot}{C} \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Durch kurzes Erwärmen von 3-Phenyl-5-Anilino-Thiobiazolonanil(2) (s. o.) mit CH_3J und alkoholischem Kali (B., H., *B.* 34, 344). — Säulchen aus Alkohol. Schmelzp.: $143-144^\circ$. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Ligroin.

3-Phenyl-5-Anilinothiobiazolthion(2) $C_{14}H_{11}N_3S_2 = \underset{\text{S}}{\underset{\cdot\cdot}{C}} \underset{\cdot\cdot}{C} \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von in Benzol suspendirtem 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441) mit Thiophosgen (BUSCH, HOLZMANN, *B.* 34, 335). — Nadeln (aus wenig Benzol). Schmelzp.: $188-189^\circ$. Löslich in Aether und Alkohol, sehr wenig löslich in Ligroin.

3-Phenylthiobiazolonanil(2)-thiol(5) $C_{14}H_{11}N_3S_2 = C_6H_5 \cdot N : \underset{\text{S}}{\underset{\cdot\cdot}{C}} \underset{\cdot\cdot}{C} \cdot SH$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen phenyldithiocarbazinsäuren Kaliums (vgl. S. 437) und Phenylsenföf auf 115° (B., WOLPERT, *B.* 34, 312). Durch Eintragen von 2,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441) in eine gekühlte Lösung von Thiophosgen in Benzol (B., H., *B.* 34, 334). — Spiessige Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: $171-172^\circ$. Kaum löslich in Aether und Benzol.

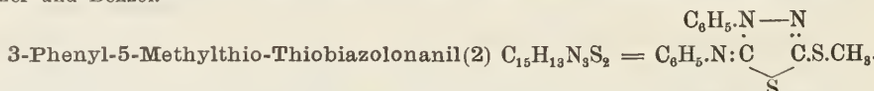
3-Phenylthiobiazolonanil(2)-Disulfid(5,5') $C_{28}H_{20}N_6S_4 = \left[\underset{\text{S}}{\underset{\cdot\cdot}{C}} \underset{\cdot\cdot}{C} \cdot S \right]_2$. B. Durch Oxydation des 3-Phenylthiobiazolonanil(2)-thiols(5) (s. o.) mit $FeCl_3$ (B., W., *B.* 34, 312). — Gelbe Nadelchen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: $106-107^\circ$. In conc. Salzsäure farblos löslich.

Phenylhydrazin - a - Carbonsäureäthylamid - b - Dithiocarbonsäuremethylester $C_{11}H_{15}ON_2S_2 = C_6H_5.N(CO.NH.C_2H_5).NH.CS.SCH_3$. B. Aus Phenylthiocarbaminsäuremethylester (S. 437) und Äthylisocyanat (B., FREY, B. 36, 1376). — Prismen (aus verdünntem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 122°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und verdünnter Natronlauge.

Phenylhydrazin - a - Carbonsäureäthylamid - b - Dithiokohlensäuredimethylester, Dithiokohlensäuredimethylester - 2 - Phenyl - 4 - Äthylsemicarbazol $C_{12}H_{17}ON_3S_2 = C_6H_5.N(CO.NH.C_2H_5).N:C(SCH_3)_2$. B. Durch Methyliren des Monomethylesters (s. o.) in alkoholisch-alkalischer Lösung (B., F., B. 36, 1376). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 106°. Leicht löslich, ausser in Ligroin.

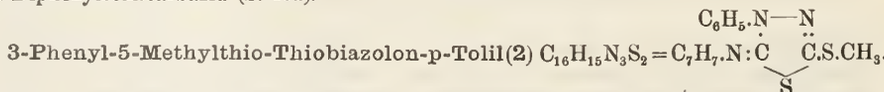
Phenylhydrazin - a - Carbonsäureanilid - b - Dithiocarbonsäuremethylester, 2,4-Diphenylsemicarbazid - 1 - Dithiocarbonsäuremethylester $C_{15}H_{15}ON_3S_2 = C_6H_5.N(CO.NH.C_6H_5).NH.CS.SCH_3$. B. Aus Phenylthiocarbaminsäuremethylester (S. 437) und Phenylisocyanat in Benzol (B., W., B. 34, 319). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 186°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig, siedendem Benzol und Chloroform, kaum löslich in Aether und Ligroin. Zerfällt durch Erhitzen mit Alkohol auf 120° in Phenylthiocarbaminsäuremethylester und Phenylurethan.

1,4-Diphenyl-3,5-Endothio-5-Methylthio-1,5-Dihydrotriazol(?) $C_{15}H_{13}N_3S_2 = C_6H_5.N \begin{array}{c} \text{---} N \\ \diagdown \quad \diagup \\ S \quad C \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(C_6H_5) \end{array} ?$ B. Aus α -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 441) und Thiophosgen in Aether (B., H., B. 34, 342). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 156—157°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol, kaum löslich in Aether und Benzol.



B. Durch Erhitzen von Phenylthiocarbaminsäuremethylester (S. 437) mit Phenylsenföhl auf 120° (B., W., B. 34, 313). Durch Methyliren des 3-Phenylthiobiazolonanil(2)-thiols(5) (S. 449) (B., W.). — Prismatische Säulen oder Tafeln aus Aether. Schmelzp.: 67°. Sehr leicht löslich in Benzol und Aether, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Das Chlorhydrat wird von viel Wasser zerlegt. Bei der Reduction mit Natriumamalgam entsteht Diphenylharnstoff. Durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 180° bildet sich der S-Methyläther des 3-Phenylthiobiazolon(2)-Thiols(5) (S. 444). — $(C_{15}H_{13}N_3S_2.HCl)_2PtCl_4$. Braune Krystalldrusen (aus alkoholischer Salzsäure).

Phenylhydrazin - a - Carbonanilid - b - Dithiokohlensäuredimethylester, Dithiokohlensäuredimethylester - 2,4-Diphenylsemicarbazol $C_{15}H_{17}ON_3S_2 = C_6H_5.NH.CO.N(C_6H_5).N:C(SCH_3)_2$. B. Aus 2,4-Diphenylsemicarbazid-1-Dithiocarbonsäuremethylester (s. o.) und CH_3J in alkoholischem Kali (B., F., B. 36, 1365). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 105°. Leicht löslich. Schwach basisch. Liefert bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure, neben CO_2 und Methylmercaptan, 90% der Theorie an 2,4-Diphenylsemicarbazid (S. 432).



B. Durch Erhitzen von Phenylthiocarbaminsäuremethylester (S. 437) mit p-Tolylsenföhl auf 130° (B., W., B. 34, 318). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 101°.

1-Thiocarboxäthyl-2-Phenyl-4-Acetylthiosemicarbazid $C_{12}H_{15}O_2N_3S_2 = CH_3.CO.NH.CS.N(C_6H_5).NH.CO.SC_2H_5$. B. Aus Acetylrhodanid und Phenylthiocarbaminsäureäthylester (S. 437) (WHEELER, DUSTIN, Am. 24, 439). — Prismen. Schmelzp.: 145°. Schwer löslich in Benzol.

1-Thiocarboxäthyl-2-Phenyl-4-Benzoylthiosemicarbazid $C_{17}H_{17}O_2N_3S_2 = C_6H_5.CO.NH.CS.N(C_6H_5).NH.CO.SC_2H_5$. B. Aus Benzoylrhodanid und Phenylthiocarbaminsäureäthylester (S. 437) (WH., D., Am. 24, 439). — Farblose Prismen aus Benzol. Schmelzpunkt: 148—150°.

1-Dithiocarboxyl-2-Phenyl-3-(S)-Methyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{15}H_{15}N_3S_3 = C_6H_5.N(NH.CS.SH).C(:N.C_6H_5).SCH_3$. — α -Phenylhydrazinophenylimino-methanthiomethansalz $C_{29}H_{30}N_2S_4 = C_{15}H_{15}N_3S_3.C_4H_5N_2S$. B. Aus α -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 441) und CS_2 in Aether (BUSCH, HOLZMANN, B. 34, 338). Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 174°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether und Benzol.

*Rhodanäthylsulfphenylhydrazon, Phenylhydrazon des Dithiokohlensäure-äthylenesters $C_9H_{10}N_2S_2 = C_6H_5.NH.N:C \begin{matrix} \text{S.CH}_2 \\ \text{S.CH}_2 \end{matrix}$ (S. 687). B. Aus phenyldithiocarbaminsaurem Kalium (vgl. S. 437) und Aethylenbromid in Alkohol (BUSCH, LINGENBRINCK, *J. pr.* [2] 65, 477). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 92°. Leicht löslich in Aether. Wird durch siedende verdünnte Schwefelsäure gespalten zu Phenylhydrazin und Ketomethenäthendisulfid (Hptw. Bd. I, S. 887) (B., L., *J. pr.* [2] 61, 344). Bromderivat s. S. 439.

*Derivate der Glykolsäure (S. 687). Glykolsäurephenylhydrazid $C_8H_{10}O_2N_2 = HO.CH_2.CO.N_2H_5.C_6H_5$. B. Aus Glykolsäure und Phenylhydrazin beim Erwärmen (P. MATER, *H.* 38, 140). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 115—120°. Löslich in heissem Wasser, Alkohol und Essigäther.

p-Bromphenoxacetylphenylhydrazin $C_{14}H_{13}O_2N_2Br = Br.C_6H_4.O.CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus Phenyl-p-Bromphenoxacetat und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (VANDELDE, *C.* 1898 I, 988). — Weisse Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 174°. Unlöslich in Wasser und Aether, löslich in heissem Alkohol.

o-Oxyphenoxacetylphenylhydrazin $C_{14}H_{14}O_3N_2 = HO.C_6H_4.O.CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus dem Lacton der Brenzkatechinglykolsäure und Phenylhydrazin in Aether (LUDWIG, *J. pr.* [2] 61, 361). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 191° (L.); 193° (MOUREU, *Bl.* [3] 21, 105).

Eugenolätherglykolsäurephenylhydrazid $C_{18}H_{20}O_3N_2 = C_{10}H_{11}O_2.CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Durch Kochen der Eugenolätherglykolsäure mit Phenylhydrazin (CLAUSER, *M.* 22, 132). — Tafeln. Schmelzp.: 113°.

c) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-2}O_3$ (S. 688—693).

Glyoxylsäurephenylhydrazon $C_8H_9.NH.N:CH.CO_2H$ und Derivate s. *Hptw. Bd. IV*, S. 699—700 u. *Spl. Bd. IV*, S. 457—458.

Phenylhydrazon des Formylessigsäuremethylesters $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.NH.N:CH.CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Man bringt eine abgekühlte wässrige Lösung von Natrium-Formylessigsäuremethylester zu einer Auflösung von Phenylhydrazin in soviel Salzsäure, dass das Natrium vollständig in NaCl übergeht (W. WISLICENUS, BINDEMANN, *A.* 316, 40). — Gelbliche, sich bald dunkler färbende Kryställchen (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 46° bis 47°. Wandelt sich beim Kochen mit Toluol in eine Verbindung $C_{22}H_{20}O_4N_4$ (Schmelzp.: 183—184°) um. Bei wiederholter Destillation im Vacuum entsteht 1-Phenylpyrazolcarbonsäure(4)-Methylester (S. 346—347).

Phenylhydrazon des Formylessigsäureäthylesters $C_{11}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5.NH.N:CH.CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Man bringt eine abgekühlte wässrige Lösung von Natrium-Formylessigester (vgl. *Hptw. Bd. I*, S. 584) zu einer Auflösung von Phenylhydrazin in soviel verdünnte Salzsäure, dass das Natrium vollständig in Chlorid übergeführt wird (W. W., B., *A.* 316, 34). — Gelblich gefärbte Nadelchen (aus warmem Alkohol). Schmelzp.: 54° bis 57°. Färbt sich beim Stehen rothbraun und verschmiert zu einem dunkelgefärbten Harze. Beim Kochen mit Toluol entsteht eine Verbindung vom Schmelzp.: 173—174° (*Hptw. Bd. IV*, S. 1266, Z. 6 v. o. und *Spl. dazu*). Geht bei wiederholter Destillation im Vacuum in den Aethylester der 1-Phenylpyrazolcarbonsäure(4) (S. 347) über.

Nitroso-Brenztraubensäurephenylhydrazid $C_9H_9O_3N_3 = CH_3.CO.C(OH):N.N(O).C_6H_5$. B. Beim Zufügen von Nitritlösung zu einer eiskalten Lösung von Acetylamidrazon (*Hptw. Bd. IV*, S. 1229) in verdünnter Salzsäure (BAMBERGER, GROB, *B.* 34, 539). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 85—85,5° (bei raschem Erhitzen). Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in Petroleumäther. Löslich in Alkalien. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Bei der Einwirkung von Säuren entsteht Brenztraubensäurephenylhydrazon (s. u.), Nitrosobenzol, Diazobenzol u. s. w.

Acetylamidrazon $CH_3.CO.C(NH_2):N.NH.C_6H_5$ und Derivate s. *Hptw. Bd. IV*, S. 1229 und *Spl. dazu*.

*Brenztraubensäurephenylhydrazon, α -Benzolazopropionsäure $C_9H_{10}O_2N_2 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H = CH_3.CH(N:N.C_6H_5).CO_2H$ (S. 688). B. Bei der Einwirkung von Säuren auf Nitroso-Brenztraubensäurephenylhydrazid (s. o.) (B., G., *B.* 34, 547). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 186° (bei raschem Erhitzen) (B., G.); 175° (FRANKE, KOHN, *M.* 20, 885); 185° (DE JONG, *R.* 20, 96). Wird von Natronlauge roth gefärbt und beim Erwärmen nicht verändert. Schwer löslich in heisser verdünnter Salzsäure (DE J.). Verändert sich allmählich in kalter wässriger Lösung (DE J., *R.* 20, 379). Wird an der

Luft nicht oxydirt. Durch Oxydation mit HgO in Alkohol entsteht eine Verbindung $C_{17}H_{18}O_5N_4$ (Brenztraubensäurephenylhydrazon-Acetylphenylhydrazid?, s. u.) (FREER, *Am.* 21, 42). Reagirt mit Hydroxylaminchlorhydrat unter intermediärer Bildung von α -Nitrosopropionsäure (Spl. Bd. I, S. 181) (FULDA, *M.* 23, 916).

*Phenylhydrazon des Brenztraubensäureäthylesters $C_{11}H_{14}O_4N_2 = CH_3.C(NH.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$ (S. 688). B. Zwei stereoisomere Modificationen entstehen gleichzeitig — die α -Verbindung in grösserer Ausbeute — aus dem Ester (Spl. Bd. I, S. 236) und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung. Sie werden durch Krystallisation aus Chloroform getrennt (SIMON, *C. r.* 131, 682). Mit alkoholischem Kali geben beide Verbindungen das Hydrazon der Brenztraubensäure (S. 451).

a) * α -Verbindung (S. 688, Z. 12 v. u.). B. Durch Einwirkung von Diazobenzol auf Isobornsteinsäureester (Spl. Bd. I, S. 289) (FAVREL, *C. r.* 132, 1337). — Farblos oder leicht gelblich, monoklin; aus Aethylalkohol oder Aceton Prismen, aus Chloroform oktaëdrische Gestalten. Schmelzp.: 118—120° (DUFER, *C.* 1901 II, 177); 116—117° (corr.) (B., DE GRUYTER, *J. pr.* [2] 64, 243 Aum.); 117—118° (FA.).

b) β -Verbindung. Triklone Tafeln (D., *C.* 1901 II, 177). Schmelzp.: 31—32°. Leichter löslich als die α -Verbindung (s. o.). Wird durch HCl-Gas in Alkohol in die α -Verbindung verwandelt (S.).

Phenylhydrazon der Brenztraubenglykolsäure $C_{11}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5.NH.N:C(CH_3).CO.O.CH_2.CO_2H$. B. Aus α -Methyltetransäure (Spl. Bd. I, S. 254) und Benzoldiazoniumchloridlösung unter Eiskühlung (WOLFF, HEROLD, *A.* 312, 163). — Hellgelbe Nadeln (aus heissem Wasser), 2 Mol. H₂O enthaltend. Schmelzp. (wasserfrei): 163—164°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, Chloroform, Benzol und Wasser. Wird, in H₂SO₄ gelöst, durch Kaliumdichromat blutroth gefärbt. Spaltet sich beim Kochen mit Wasser in Glykolsäure (Spl. Bd. I, S. 220) und Brenztraubensäurephenylhydrazon (S. 451).

*Brenztraubensäure-p-Bromphenylhydrazon $C_9H_9O_2N_2Br = C_6H_4Br.NH.N:C(CH_3).CO_2H$ (S. 689). B. Durch Einwirkung von Brom auf die ätherische Suspension von Brenztraubensäurephenylhydrazon (S. 451) (FREER, *Am.* 21, 31). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 184°.

*Brenztraubensäure-p-Nitrophenylhydrazon $C_9H_9O_4N_3 = O_2N.C_6H_4.NH.N:C(CH_3).CO_2H$ (S. 689). Schwefelgelbes Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 219—220° (HYDE, *B.* 32, 1815).

Brenztraubensäure-p-Sulfophenylhydrazon s. *Hptw. Bd. IV, S. 736, Z. 28 v. o.*

Phenylhydrazon der Brenztraubenhydroxamsäure, Pyruvylphenylhydrazonhydroxamsäure $C_9H_{11}O_3N_3 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CO.NH.OH$. B. Aus dem Phenylhydrazon des Brenztraubensäureäthylesters (s. o.) durch alkoholische Lösung von Hydroxylamin (PICKARD, ALLEN, BOWDLER, CARTER, *Soc.* 81, 1573). — Weisse Nadeln (aus Benzol-Aethylacetat). Schmelzp.: 148°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether.

Pyruvylphenylhydrazonacetylhydroxamsäure $C_{11}H_{13}O_3N_3$. B. Aus der Säure (s. o.) durch Acetylierung (P., A., BO., C., *Soc.* 81, 1574). — Farblose Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 113°. — NH₄-Salz und Natriumsalz: löslich in Alkohol.

Phenylhydrazon des Brenztraubensäurenitrils $C_9H_9N_3 = C_6H_5.NH.N:C(CH_3)(CN)$. B. Man giebt Methyleyanessigsäure-Methylester zu einer Lösung von Benzoldiazoniumchlorid und fügt dann Natronlauge bis zur alkalischen Reaction hinzu (FA., *C. r.* 132, 983; *Bl.* [3] 27, 194). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 150—151°. Beim Erhitzen mit alkoholischem Natron entsteht Brenztraubensäurephenylhydrazon (S. 451). — $C_9H_9N_3.HCl$. Farblose Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 197—198°.

*Phenylhydrazonbrenztraubensäurephenylhydrazid $C_{15}H_{16}ON_4 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CO.NH.NH.C_6H_5$ (S. 689). B. Aus $\alpha\alpha$ -Dichlorpropionsäureanhydrid (Hptw. Bd. I, S. 473) und Phenylhydrazin in Benzol (OTTO, HOLST, *J. pr.* [2] 42, 78). — Schmelzpunkt: 163°.

Phenylhydrazon des Nitroso-Brenztraubensäurephenylhydrazids $C_{15}H_{15}O_2N_5 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).C(OH):N.N(NO).C_6H_5$. B. Aus Nitroso-Brenztraubensäurephenylhydrazid (S. 451) und Phenylhydrazin in Alkohol (BA., G., *B.* 34, 546). — Schwachgelbe Nadeln. Schmelzp.: 128—129° (bei raschem Erhitzen). Löslich in Alkohol, Chloroform, heissem Benzol und Alkalien.

Brenztraubensäurephenylhydrazonacetylphenylhydrazid $C_{17}H_{18}O_2N_4 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CO.N(CO.CH_3).NH.C_6H_5$? B. Durch Oxydation von Brenztraubensäurephenylhydrazon (S. 451) mit HgO in Alkohol (FREER, *Am.* 21, 42). — Grosse Krystalle. Schmelzp.: 186,5°. Durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge entsteht a,b-Acetylphenylhydrazin (S. 424) und Brenztraubensäurephenylhydrazon.

p-Nitrophenylhydrazon des Nitroso-Brenztraubensäurephenylhydrazids $C_{15}H_{14}O_4N_6 = CH_3.C(N.NH.C_6H_4.NO_2).C(OH):N.N(NO).C_6H_5$. Goldglänzende Krystalle

(aus Alkohol). Schmelzp.: 147—148° (bei raschem Erhitzen (unter Aufschäumen). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Chloroform (BA., G., B. 34, 546).

*Propionylameisensäurephenylhydrazon $C_{10}H_{12}ON_2 = CH_3.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$ (S. 690). B. Durch Einwirkung von Diazobenzol auf Aethylmalonsäureester (Spl. Bd. I, S. 293) (FAVREL, C. r. 132, 1337). — Farblose Nadeln oder Prismen (aus Benzol oder Alkohol). Schmelzp.: 142—142,5° (VAN DER SLEEN, R. 21, 232); 151—152° (F.).

Phenylhydrazon des Propionylameisensäureäthylesters $C_{12}H_{16}O_2N_2 = CH_3.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. Gelbe Krystalle (aus Benzol). Schmelzp.: 191—192° (v. d. SL., R. 21, 235).

Phenylhydrazon des Propionylameisensäurenitrils $C_{10}H_{11}N_3 = C_6H_5.NH.N:C(N).CH_2.CH_3$. B. Aus Aethyleyanessigsäureester (Spl. Bd. I, S. 679) und Diazobenzol (F., C. r. 132, 984; Bl. [3] 27, 198). — Schmelzp.: 81—82°.

*Acetessigesterphenylhydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_2 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.CO_2.C_2H_5$ (S. 690). Einwirkung von Brom: FREER, Ann. 21, 63.

Phenylhydrazon des Acetessigsäurementhylesters $C_{30}H_{30}O_2N_2 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.CO_2.C_{10}H_{19}$. B. Durch Zusammenschmelzen von Acetessigsäurementhylester (Spl. Bd. III, S. 334) mit Phenylhydrazin (COHN, M. 21, 203). — Monokline Tafeln (v. LANO) aus Weingeist. Schmelzp.: 82—83°. Ziemlich unbeständig (C., TAUSS, B. 33, 731). Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Zersetzt sich beim Stehen an der Luft.

Phenylhydrazon des Acetessigsäureamids $C_{10}H_{13}ON_3 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.CO.NH_2$. Schmelzp.: 128° (CLAISEN, R. MEYER, B. 35, 583).

p-Nitrophenylhydrazon des Acetessigsäurementhylesters $C_{30}H_{29}O_4N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.N:C(CH_3).CH_2.CO_2.C_{10}H_{19}$. Bräunlichgelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 105—106°. $[\alpha]_D^{20} = -42,5^\circ$ (0,3533 g in 25 ccm Benzol). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser (LAPWORTH, HANN, Soc. 81, 1504).

*Benzolazoerotsäure $C_{10}H_{10}O_2N_2$ (S. 691). Zur Constitution vgl.: F., Am. 21, 61.

*Aethylester $C_{12}H_{14}O_2N_2 = CH_3.C(N:N.C_6H_5).CH.CO_2.C_2H_5$ (S. 691). Wird von Brom unter heftiger HBr-Entwicklung zersetzt (F., B. 30, 737).

S. 691, Z. 27 v. o. statt: „ $C_{16}H_{14}N_4O_2$ “ lies: „ $C_{16}H_{14}N_4O^4$ “.

S. 691, Z. 28 v. o. statt: „s. Axobenzol“ lies: „s. Hptw. Bd. IV, S. 1488“.

Phenylhydrazid des Butanalsäurephenylhydrazons $C_{16}H_{19}ON_4 = C_6H_5.NH.N:CH.CH_2.CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von Butanalsäure (Spl. Bd. I, S. 240) mit Phenylhydrazin auf 150° (PERKIN JUN., SPRANKLING, Soc. 75, 16). — Schmelzpunkt: 192°.

*Isobutyrylameisensäure-Phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 242) $C_{11}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2CH.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$ (S. 691). Schmelzp.: 137° (bei mässig raschem Erhitzen) (FRANKE, KOHN, M. 20, 888).

Phenylhydrazon der bei 31° schmelzenden Isobutyrylameisensäure $C_{11}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2CH.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$. Nicht identisch mit dem *Isobutyrylameisensäurephenylhydrazon von Brunner (s. o.). Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 156—157° (BOUVEAULT, WAHL, C. r. 132, 418).

*Lävulinsäurephenylhydrazon $C_{11}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5.NH.N:C(CH_3).CH_2.CO_2H$ (S. 691). {B. . . . (E. FISCHER, A. 236, 146); D.R.P. 37727; Frdl. I, 225).

*Anhydrid $C_{11}H_{12}ON_2$ (S. 691). {B. . . . (E. FISCHER, A. 236, 147); D.R.P. 37727; Frdl. I, 225).

*Lävulinsäure-p-Nitrophenylhydrazon $C_{11}H_{13}O_4N_3 = O_2N.C_6H_4.NH.N:C(CH_3).CH_2.CO_2H$ (S. 692). Schmelzp.: 174—175° (FEIST, B. 33, 2099).

*Phenylhydrazon der Trimethylbrenztraubensäure (vgl. Hptw. Bd. I, S. 606) $C_{12}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_3C.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$ (S. 692). Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 153° (ANSCHÜTZ, RAUFF, A. 327, 204).

Phenylhydrazon des Trimethylbrenztraubensäureäthylesters $C_{14}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_3C.C(N.NH.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 42—43° (CARLINFANTI, G. 29 I, 272).

Phenylhydrazon der Dimethyläthylbrenztraubensäure $C_{13}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2(C_2H_5).C.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$. Blättchen (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 146° (ANSCHÜTZ, RAUFF, A. 327, 207).

Phenylhydrazon der Isobutylbrenztraubensäure (vgl. Spl. Bd. I, S. 246) $C_{13}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2CH.CH_2.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$. Farblose Nadeln aus Aether-Ligroin. Schmelzp.: 105°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und warmem Benzol (FITTIG, KAEHLBRANDT, A. 305, 63).

Phenylhydrazon der α - oder β -Isopropylävalinsäure $C_{14}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C(N.NH.C_6H_5) \cdot C_2H_3(C_3H_7) \cdot CO_2H$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 100—101° (WALLACH, A. 323, 342).

S. 692, Z. 3 v. u. statt: „ $C_{24}H_{40}N_2O$ “ lies: „ $C_{24}H_{40}N_2O_2$ “.

Phenylhydrazinderivat der Ketobehensäure s. unten.

d) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-4}O_3$ (S. 693).

Mucobromsäurephenylhydrazon $C_{10}H_9O_2N_2Br = HO_2C.Br:CH:N.NH.C_6H_5$. B. Durch langsames Zufügen von 0,55 g salzsaurem Phenylhydrazin, in Wasser gelöst, zu einer kalten wässrigen Lösung von 1 g Mucobromsäure (Spl. Bd. I, S. 253) und 0,41 g kryst. Soda, Lösen des gelben Niederschlags in schwach erwärmtem Alkohol und Vermischen mit warmem Wasser (BISTRZYCKI, HERBST, B. 34, 1012). — Gelbe Nadelchen. Zersetzt sich bei 105—106°. Löslich in Alkohol, Eisessig und heissem Benzol, sehr wenig löslich in heissem Ligroin.

S. 693, Z. 14 v. o. statt: „2935“ lies: „2937“.

Phenylhydrazinderivat des Cyclopentanon(2)-Carbonsäure(1)-Aethylesters $C_{14}H_{18}O_3N_2 = CH_2.CH_2.C.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus molekularen Mengen Cyclopentanon-carbonsäureester (Spl. Bd. I, S. 257) und Phenylhydrazin (DIECKMANN, A. 317, 59). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 93°. Geht weder beim Erhitzen für sich, noch mit Eisessig in das entsprechende Phenylpyrazolon über.

Camphononsäurephenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 259) $C_{15}H_{20}O_2N_2 = HO_2C.C_6H_{13}(N.NH.C_6H_5)$. Farblose Nadeln. Schmelzp.: 174° (LAPWORTH, CHAPMAN, Soc. 75, 1001).
Camphononsäurebromphenylhydrazon $C_{15}H_{19}O_2N_2Br = HO_2C.C_6H_{13}(N.NH.C_6H_4Br)$. Durchsichtige Prismen. Schmelzp.: 194° (L., CH., Soc. 75, 1002).

Camphonsäurephenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 261, Nr. 11) $C_{16}H_{22}O_3N_2$. Pulveriger Niederschlag. Nicht umkrystallisierbar (LAPWORTH, CHAPMAN, Soc. 77, 456). — Na. $C_{16}H_{22}O_3N_2$. Nadeln.

Camphonsäurebromphenylhydrazon $C_{16}H_{21}O_3N_2Br$. Pulveriger Niederschlag. Nicht umkrystallisierbar (L., CH., Soc. 77, 456). — Na. $C_{16}H_{22}O_3N_2Br$. Nadeln.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 693 als „Oxybrassidinsäurephenylhydrazid“ aufgeführte Verbindung ist ein Phenylhydrazinderivat der Ketobehensäure $C_9H_{17}.CO.(CH_2)_{12}.CO_2H$ (Spl. Bd. I, S. 253), dem die Formel $C_{29}H_{48}O_3N_2$ zuzuertheilen ist (vgl. BARUCH, B. 27, 176).

e) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-6}O_3$ (S. 693).

Phenylhydrazon der Dimethylbicyclopentanoncarbonsäure $C_{14}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2C \begin{cases} C(CO_2H).CH_2 \\ CH - \dot{C}:N.NH.C_6H_5 \end{cases}$. Gelbe Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Zersetzt sich bei 217°. Schwer löslich in Wasser (PERKIN, THORPE, Soc. 79, 780).

*Camphocarbonsäurephenylhydrazid $C_{17}H_{22}O_2N_2 = C_{10}H_{15}.O.CO.NH.NH.C_6H_5$ (S. 693). {B. Camphocarbonsäureäthylester (BRÜHL,); vgl. D.R.P. 65 259; Frdl. III, 929}.

f) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-3}O_3$ (S. 693—694).

Salicylsäurephenylhydrazid $C_{13}H_{12}O_2N_2 = HO.C_6H_4.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus Salol (Spl. Bd. II, S. 887) und Phenylhydrazin (COHN, J. pr. [2] 61, 548). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 131°. Schwer löslich in Wasser, kaum löslich in Säuren. Reducirt kalte FEHLING'sche Lösung.

p-Anissäurephenylhydrazid, Anisoylphenylhydrazin (vgl. Spl. Bd. II, S. 906) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = CH_3.O.C_6H_4.CO.NH.NH.C_6H_5$. Schmelzp.: 179° (BÜSEKEN, It. 16, 329).

Nitrosamin $C_{14}H_{13}O_3N_3 = CH_3.O.C_6H_4.CO.NH.N(NO).C_6H_5$. B. Bei der Einwirkung von Amylnitrit auf Anisoylphenylhydrazin (s. o.) oder auf a-Methyl-b-Anisoylphenylhydrazin (S. 455) (BAMBERGER, PEMSEL, B. 36, 367). — Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 123° (corr.) (unter Zersetzung). Schwer löslich in Aether und Petroleumäther, leicht in Alkohol. Aceton, Chloroform und Benzol. In conc. Schwefelsäure mit blauer Farbe löslich.

a-Methyl-b-Anisoylphenylhydrazin $C_{15}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von p-Methoxyphenylnitroformaldehyd-Methylphenylhydrazon (S. 494) mit Alkohol (BA., P., B. 36, 365). Aus Anisoylphenylhydrazin (S. 454), CH_3J und Natriummethylat (BA., P.). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 165—166,5°. Sehr leicht löslich in Eisessig, Aceton und Pyridin, leicht in Benzol und Alkohol, schwer in Ligroin. Wird durch Amylnitrit in das Nitrosamin des Anisoylphenylhydrazins (S. 454) verwandelt.

o-Oxyphenylelessigsäurephenylhydrazid $C_{14}H_{14}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus o-Oxyphenylelessigsäurelacton (Spl. Bd. II, S. 916) und Phenylhydrazin (STÖRMER, A. 313, 87). — Blättchen. Schmelzp.: 180°. Löslich in starkem Alkohol.

Phenylhydrazinderivat der 1-Methyl-2-Oxy-5-Nitrobenzoësäure(3) $C_{22}H_{18}O_5N_4$. B. Aus dem Chlorid der 5-Nitro-o-Kresotinsäure (vgl. Spl. Bd. II, S. 920, Z. 16 v. o.) und Phenylhydrazin in Benzollösung (FORTNER, M. 22, 948). — Schwachgelblich gefärbte Kryställchen (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzp.: 255° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Alkohol und Eisessig.

S. 694, Z. 6 v. o. statt: „ $C_{14}H_{14}N_2O_2$ “ lies: „ $C_{14}H_{14}N_2O_2$ “.

g) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-10}O_3$ (S. 694—698).

*Benzoylameisensäurephenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. II, S. 940) $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CO_2H$ (S. 694). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 153° (WEDEKIND, A. 300, 247).

S. 694, Z. 29 v. o. hinter: „Niederschlag“ schalte ein: „(Nef, A. 270, 319)“.

Phenylhydrazon des Benzoylcyanids $C_{14}H_{11}N_3 = C_6H_5 \cdot C(CN) : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von 4-Dimethylaminophenyl (oder Diäthylaminophenyl)- μ -Cyanazomethinphenyl (S. 391) mit salzsaurem Phenylhydrazin in wässrig-alkoholischer Lösung, neben p-Aminodimethylanilin (S. 379) (SACHS, BRV, B. 34, 121). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). Schmelzp.: 152°. Schwer löslich.

S. 695, Z. 16 v. o. statt: „ $C_{16}H_{15}N_4O_3$ “ lies: „ $C_{16}H_{15}N_3O_4$ “.

*Isatinphenylhydrazon $C_{14}H_{11}ON_3 = C_6H_4 \begin{matrix} \swarrow C : N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \searrow N \\ \nearrow C : OH \end{matrix}$ (S. 695). Ist gegen

Hydroxylaminchlorhydrat beständig (FULDA, M. 23, 916). Ueber Farbstoffe aus Isatin oder Methylisatin und Arylhydrazinsulfosäuren vgl.: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 40746; *Frdl.* I, 560.

Methylpseudoisatinphenylhydrazon s. *Hptw.* Bd. II, S. 1603.

Isophtalaldehydsäurenitril-Phenylhydrazon s. m-Cyanbenzalphenylhydrazon, *Hptw.* Bd. IV, S. 753.

Phenylhydrazon der Aldehydo-o-Aminobenzoësäure $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CO_2H$. B. Aus der Aldehydosäure (Spl. Bd. II, S. 950) und Phenylhydrazin (ELLIOTT, Soc. 77, 214). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 230°. — $Ba(C_{14}H_{12}O_2N_3)_2$. Gelber krystallinischer Niederschlag. — $Ag \cdot C_{14}H_{12}O_2N_3$. Hellgelber Niederschlag.

Phenylhydrazon des Formylphenylelessigsäuremethylesters (vgl. Spl. Bd. II, S. 954) $C_{16}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Hellbräunliche Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 116—117°. Geht beim Erhitzen auf 180° in 1,4-Diphenylpyrazolon(5) über (BÖRNER, C. 1900 I, 122).

Diphenylhydrazon des Formylphenylelessigsäuremethylesters $C_{22}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH : N \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Aus dem α -Methylester und aa-Diphenylhydrazin (*Hptw.* Bd. IV, S. 660) direct oder in methylalkoholischer Lösung (B., C. 1900 I, 122). — Weisse Nadelchen. Schmelzp.: 86—87°. Leicht löslich in Aether, Benzol und Chloroform.

Diphenylhydrazon des Formylphenylelessigsäureäthylesters $C_{23}H_{22}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH : N \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Aus der α - oder γ -Form des Formylphenylelessigsäureäthylesters (Spl. Bd. II, S. 954—955) und aa-Diphenylhydrazin (*Hptw.* Bd. IV, S. 660) direct oder in benzolischer oder methylalkoholischer Lösung (B., C. 1900 I, 122). — Fast farblose Prismen vom Schmelzp.: 105—107° oder röthliche Rhomben(?) vom Schmelzp.: 104—105° (aus niedrig siedendem Petroleumäther). Löslich in Alkohol und Aether, weniger leicht löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser.

Diphenylhydrazon des Benzoylessigesters s. *Hptw.* Bd. IV, S. 694, Z. 2 v. u.

Phenylhydrazon des Benzoylessigsäurenitrils $C_{15}H_{13}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CN$. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 146—147°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aether. Lagert sich leicht in sein Isomeres, das 1,3-Diphenyl-5-Iminopyrazolin um, besonders glatt beim Erhitzen wenige Grade über seinen Schmelzpunkt (SEIDEL, J. pr. [2] 58, 137).

Diphenylhydrazon des Benzoylessigsäurenitrils $C_{21}H_{17}N_3 = C_6H_5 \cdot C[N_2(C_6H_5)_2] \cdot CH_2 \cdot CN$. *B.* Beim Erwärmen einer alkoholischen Lösung von Cyanacetophenon mit *aa*-Diphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 660) (*S.*, *J. pr.* [2] 58, 149). — Etwas gelb gefärbte Prismen. Schmelzp.: 148°.

Phenylhydrazon des α -Benzoylpropionsäurenitrils $C_{16}H_{15}N_3 = C_6H_5 \cdot C(N_2H \cdot C_6H_5) \cdot CH(CN) \cdot CH_3$. *B.* Aus dem Reactionsproduct von Benzoesäure, Aethylcyanid und Natriumäthylat durch salzsaures Phenylhydrazin (WALTHER, SCHICKLER, *J. pr.* [2] 55, 307). — Tafeln aus Benzol. Schmelzp.: 100—104°.

*Benzylbrenztraubensäurephenylhydrazon $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ (*S.* 697). Gelbliche Kryställchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 149—151°. Geht beim Kochen mit 10%iger alkoholischer Schwefelsäure in Benzylindol-Carbonsäureester über (W. WISLICENUS, MÜNZESHEIMER, *B.* 31, 555).

*Phenylhydrazon des *p*-Toluylessigsäurenitrils $C_{16}H_{15}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(N_2H \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CN$ (*S.* 697, *Z.* 3 v. u.). Schwach gelb gefärbte Nadeln. Schmelzp.: 153°. Geht durch Lösen in Eisessig oder Erhitzen über seinen Schmelzpunkt in 1-Phenyl-3-*p*-Tolyl-5-Iminopyrazolin über (SEIDEL, *J. pr.* [2] 58, 144).

Phenylhydrazon des α -Phenylacetessigsäureäthylesters $C_{18}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus α -Phenylacetessigester und Phenylhydrazin in conc. alkoholischer Lösung unter Eiskühlung (BECKH, *B.* 31, 3163). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol), die sich an der Luft oberflächlich gelb färben. Schmelzp.: 104°. Geht beim Erhitzen auf 170° oder Kochen mit Eisessig in 3-Methyl-1,4-Diphenylpyrazolon(5) über.

Phenylhydrazon der 4-Nitro-1-Methylphenylbrenztraubensäure(3) $C_{16}H_{16}O_4N_3 = NO_2 \cdot C_6H_4(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$. *B.* Beim Kochen von 4-Nitro-1-Methylphenylbrenztraubensäure(3) mit salzsaurem Phenylhydrazin in wässriger Lösung (REISSERT, SCHERK, *B.* 31, 390). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 150° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Aceton und Eisessig, unlöslich in Wasser und Ligroin.

Phenylhydrazone des α -Anilinobenzylacetessigsäureäthylesters $C_{25}H_{27}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N \begin{array}{c} \text{CH}(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \text{CH}_3 \cdot \dot{C} - \text{CH} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{array}$ und $C_6H_5 \cdot NH \cdot N \begin{array}{c} \text{CH}(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \text{CH}_3 \cdot \dot{C} - \text{CH} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \end{array}$. *B.* Durch Addition von Benzalanilin an das Phenylhydrazon des Acetessigesters (*S.* 453). Existirt in zwei wohl stereoisomeren Formen (BERTINI, *G.* 29 II, 28).

a) Amorph. Schmelzp.: 79—80° (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkalien und Aether, mit warmer verdünnter Salzsäure sich zersetzend, sehr wenig löslich in Benzol, sehr leicht in Chloroform. Geht beim längeren Erhitzen mit Ligroin in sein Isomeres über.

b) Krystallinisch. Schmelzp.: 138—139° (unter Zersetzung). Etwas leichter löslich in Benzol und Ligroin.

h) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-12}O_3$ bis $C_nH_{2n-26}O_3$ (*S.* 698—699).

β -Naphtisatinphenylhydrazon (vgl. Hptw. Bd. II, S. 624) $C_{13}H_{13}ON_3 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \\ N = (HO)C \end{array} \right\rangle$. Orangefarbene Blättchen aus Alkohol. Bräunt sich bei ca. 210°, schmilzt bei ca. 220°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Benzol und Alkohol, sehr wenig in Petroleumäther (WICHELHAUS, *B.* 36, 1737).

Phenylhydrazinderivat der *p*-Dimethylamino-*o*-Benzoylbenzoesäure $C_{22}H_{19}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \\ C \begin{array}{l} \diagup N \cdot C_6H_5 \\ \diagdown CO \end{array} \end{array} \right\rangle$ oder $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C \begin{array}{l} \diagup C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \\ \diagdown N \cdot C_6H_5 \end{array} \\ CO \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus *p*-Dimethylamino-*o*-Benzoylbenzoesäure und Phenylhydrazin (HALLER, GUYOT, *C. r.* 126, 1249; *Bl.* [3] 25, 171). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 158°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, löslich in Chloroform und Benzol. Aus letzterem Lösungsmittel dicke Krystalle mit Krystall-Benzol.

Phenylhydrazid der 2-*p*-Dimethylaminobenzoyl-3,6-Dichlorbenzoesäure $C_{22}H_{19}O_2N_3Cl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus dem gemischten Anhydrid der Säure mit Essigsäure (10 g) (Spl. Bd. II, S. 1001, *Z.* 22 v. o.) in alkoholischer Lösung (10 g) mit Phenylhydrazinchlorhydrat (4 g) in Alkohol (10 g) und Natriumacetat (2,5 g) in wenig Wasser (SEVERIN, *Bl.* [3] 25, 503). — Weiße Plättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 196°. Löslich in allen gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Phenylhydrazon der p-Chlordesoxybenzoïncarbonsäure $C_{21}H_{17}O_2N_2Cl = C_6H_5.C(N_2H.C_6H_5).CH(CO_2H).C_6H_4Cl$. B. Aus Chlordesoxybenzoïncarbonsäureamid durch Kochen mit Phenylhydrazinchlorhydrat in Alkohol (v. WALTHER, HIRSCHBERG, *J. pr.* [2] 67, 386). — Amorphes weisses Pulver (aus 80%igem Alkohol). Schmelzp.: 130°. Zersetzt sich an der Luft. Leicht löslich in organischen Solventien, löslich in Natronlauge, unlöslich in Säuren.

Diphenylhydrazon des p-Chlordesoxybenzoïncarbonsäurenitrils, p-Chlor- α -cyandesoxybenzoïn-Diphenylhydrazon $C_{27}H_{20}N_5Cl = C_6H_5.C[N_2(C_6H_5)_2].CH(CN).C_6H_4Cl$. B. Beim Erhitzen von p-Chlor- α -Cyandesoxybenzoïn mit der berechneten Menge α -Diphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 660) (v. W., H., *J. pr.* [2] 67, 383). — Farblose Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 95°.

Phenylhydrazon des Phenaceto-p-Chlorbenzyleyanids (vielleicht auch das isomere entsprechende Iminopyrazolon?) $C_{22}H_{19}N_3Cl = C_6H_5.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CH(CN).C_6H_4Cl$? B. Aus α -Phenaceto-p-Chlorbenzyleyanid und freiem Phenylhydrazin in Alkohol (v. WALTHER, HIRSCHBERG, *J. pr.* [2] 67, 392). — Weisse, sich bald gelb färbende Nadelchen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 131°. Löslich in den üblichen Solventien.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 698, Z. 9 v. u. als Diphenylpropanomethylsäurephenylhydrazid bezeichnete Verbindung $C_{22}H_{16}ON_2$ ist identisch mit der im Hptw. Bd. IV, S. 699, Z. 7 v. o. als Diphenylävlinsäurephenylhydrazid bezeichneten Verbindung.

Phenylhydrazon des Phenacylhydrozimmitsäuremethylesters $C_{24}H_{24}O_2N_2 = C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.CH(CH_2.C_6H_5).CO_2.CH_3$. Weisse Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 106° (unter Zersetzung) (THEILE, MAYR, A. 306, 187).

Fluorenoncarbonsäure(l)-Phenylhydrazon $C_{20}H_{14}O_2N_2 = \begin{matrix} C_6H_5(CO_2H) \\ C_6H_4 \end{matrix} \rangle C:N.NH.C_6H_5$. Helleitrongelbe Nadeln. Schmelzp.: 230—232° (unter stürmischer Gasentwicklung). Sehr wenig löslich in Alkohol und Aether, löslich in Carbonaten. Durch Säuren aus dieser Lösung unverändert wieder fällbar (GOLDSCHMIEDT, M. 23, 893).

Fluorenoxalsäure-Phenylhydrazon $C_{21}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4 \langle \begin{matrix} CH \\ CH \end{matrix} [C(N.NH.C_6H_5).CO_2H] \rangle C_6H_4$. B. Durch Kochen des Fluorenoxalester-Phenylhydrazons (s. u.) mit 20%iger Kalilauge unter Zusatz von Alkohol bis zur Lösung (W. WISLIGENUS, DENSCH, B. 35, 761). — Nadelchen (aus sehr viel Benzol). Schmelzpunkt: 200—201° (unter Zersetzung). In Aether leichter löslich als in Alkohol und Eisessig. $FeCl_3$ oder $K_2Cr_2O_7$ färben die orangerothe Lösung in conc. Schwefelsäure intensiv roth, dann violett.

Phenylhydrazon des Fluorenoxalsäureäthylesters $C_{23}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5.NH.N:C.CO_2.C_2H_5$. B. Durch Umkrystallisiren des aus Fluorenoxalester und Phenylhydrazin in Aether entstehenden, bei 125° schmelzenden und sich bei ca. 140° zersetzenden Additionsproducts(?) aus Eisessig (W. W., B. 33, 772). Neben a,b-Benzoylphenylhydrazin (S. 426), durch Erhitzen von Benzoylfluorenoxalester mit Phenylhydrazin auf 130° (W. W., D., B. 35, 764). — Gelbe Kryställchen aus Eisessig. Schmelzp.: 154° bis 155°. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird von $FeCl_3$ roth, dann violett, durch $K_2Cr_2O_7$ roth, violett und schliesslich grün gefärbt.

i) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n}O_4$ (S. 699—700).

S. 699, Z. 21 v. u. statt: „Glyoxalsäurephenylhydrazon“ lies: „Glyoxylsäurephenylhydrazon“.

Glyoxylsäure-o-Nitrophenylhydrazon $C_8H_7O_4N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.N:CH.CO_2H$. B. Aus Malonsäure und o-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (BUSCH, FREY, B. 36, 1378). — Bräunlichgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 202°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform, Aceton und Eisessig.

Glyoxylsäuremethylester-Phenylhydrazon $C_9H_{10}O_2N_2 = CH_3.O_2C.CH:N.NH.C_6H_5$ Nadeln (aus verdünntem Methylalkohol). Schmelzp.: 139° (HARRIES, B. 36, 1936).

S. 700, Z. 17—18 v. o. die Structurformel muss lauten: „ $C_6H_5.N(C_2H_5O).N:CH.CO_2.C_2H_5$ “.

*Phenylhydrazonglyoxylcarbamidsäure $C_9H_9O_3N_3 = C_6H_5.NH.N:CH.CO.NH.CO_2H$ (S. 700). B. { . . . (KÜHLING, B. 24, 4143; 31, 1973). — Schmelzp.: 165°.

Nitrophenylhydrazonglyoxylcarbamidsäure $C_9H_9O_3N_4 = NO_2.C_6H_4.NH.N:CH.CO.NH.CO_2H$. a) o-Nitroverbindung. B. Durch Kochen von Alloxan-o-Nitro-

phenylhydrazon (S. 469) mit verdünnter Sodalösung (KÜHLING, *B.* 31, 1975). — Hellgelbe Nadeln (aus warmem salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzpz.: 194—196° (unter Gasentwicklung). Leicht löslich in Alkohol, Aether, Aceton, CHCl_3 und heissem Wasser.

b) p-Nitroverbindung. *B.* Durch Kochen von Alloxan-p-Nitrophenylhydrazon (S. 469) mit der berechneten Menge verdünnter Sodalösung (K., *B.* 31, 1976). — Hellgelbe mikroskopische Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol + Wasser). Schmelzpunkt: 193—194° (unter Zersetzung). Verharzt leicht.

Phenylhydrazonglyoxylyl-Phenylharnstoff $\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH.N:CH.CO.NH.CO.NH.C}_6\text{H}_5$. *B.* Durch Erhitzen von Chloracetylphenylharnstoff mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (neben a-Phenylhydrazinoacetylphenylharnstoff, S. 477) (FRERICHS, BECKURTS, *Ar.* 237, 351). — Gelbe Nadeln. Schmelzpz.: 197°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in heissem Alkohol und Eisessig.

Phenylhydrazonglyoxylyl-p-Aethoxyphenylharnstoff $\text{C}_{17}\text{H}_{18}\text{O}_2\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH.N:CH.CO.NH.CO.NH.C}_6\text{H}_4.\text{O.C}_2\text{H}_5$. *B.* Durch Erhitzen von Chloracetyl-p-Aethoxyphenylharnstoff mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (neben a-Phenylhydrazinoacetyl-p-Aethoxyphenylharnstoff, S. 477) (FRER., *B.*, *Ar.* 237, 353). — Gelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 151°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol.

Phenylhydrazonglyoxylsäure-Phenylhydrazid und dessen Chlorid s. Oxydiphenylglyoxazol und Chlordiphenylglyoxazol, *Hptw. Bd. IV, S. 756* (Berichtigung dazu im *Spl. Bd. IV, S. 490*).

Phenylhydrazon des Glyoxylsäurenitrils $\text{C}_8\text{H}_7\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH.N:CH.CN}$. *B.* Bei der Verseifung des α -Benzolazocyanessigesters mit alkoholisch-wässrigem Alkali (neben Benzolazocyanessigsäure (BERTINI, *G.* 31 I, 581). — Gelbe Nadeln. Schmelzpz.: 162°. Sehr leicht löslich in Alkohol, kaltem Eisessig, warmer 50%iger Essigsäure, Natronlauge und Ammoniak. Liefert bei der Verseifung mit alkoholischer Kalilauge anscheinend das Phenylhydrazon der Glyoxylsäure.

Nitrosoderivat $\text{C}_8\text{H}_6\text{ON}_2$. *B.* Aus der essigsäuren Lösung des Glyoxylsäurenitril-Phenylhydrazons durch vorsichtigen Zusatz von NaNO_2 und Versetzen mit Wasser (BERT., *G.* 31 I, 582). — Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzpz.: 157—158°. Löslich in Alkohol und in Alkalien. Durch Einwirkung von Diazobenzol entsteht Formazylazobenzol.

k) *Derivate der Säuren $\text{C}_n\text{H}_{2n-2}\text{O}_4$ (S. 700—704).

Monophenylhydrazon des Oxalsäuredimethylesters $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{CH}_3.\text{O}_2\text{C.C(N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{O.CH}_3$. *B.* Aus Dichlorglykolsäuredimethylester (*Hptw. Bd. IV, S. 551*) und Phenylhydrazin in kaltem Aether (ANSCHÜTZ, STIEFEL, *A.* 306, 14). — Hellgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 126°. Durch conc. Schwefelsäure erfolgt intensive Blaufärbung.

*Aethylester der Oxalphenylhydrazidsäure, Aethylätheroxalsäurephenylhydrazid $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH.NH.CO.CO}_2\text{C}_2\text{H}_5$ (S. 700). *B.* Bei Einwirkung von Phenylhydrazin auf Oxalmalonsäuretriäthylester (*Spl. Bd. I, S. 431*) (BOUVEAULT, *Bl.* [3] 19, 79). — Weisse Blättchen (aus Methylalkohol). Schmelzpz.: 113°. Unlöslich in Aether. Löslich in siedendem Wasser und in organischen Mitteln (BÜLOW, *B.* 35, 3684). Zeigt die BÜLOW'sche Reaction (vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 661*). Ist leicht und unverändert löslich in verdünnter Natronlauge. Reducirt FEHLING'sche Lösung nur langsam in der Kälte, rascher in der Wärme. Wird bei längerem Kochen mit Wasser in Oxalsäure und Phenylhydrazin gespalten. Liefert mit Natriumnitrit und Eisessig eine Nitrosoverbindung (s. u.).

N-Nitrosoderivat $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_4\text{N}_3 = \text{C}_2\text{H}_5.\text{O.CO.CO.N(NO).NH.C}_6\text{H}_5$. *B.* Durch Einwirkung von NaNO_2 auf die eisessigsäure Lösung des Oxalphenylhydrazidsäure-Esters (s. o.) (BÜ., *B.* 35, 3685). — Gelbe Nadeln aus Chloroform-Ligroin. Schmelzpz.: 80—81°. Leicht löslich in organischen Mitteln, sowie in kalter verdünnter Natronlauge. Beim Erwärmen der Lösungen erfolgt Zersetzung. Löslich in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Phenylhydrazon des Aethylätheroxalsäurechlorids $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_5.\text{NH.N:CCl.CO}_2\text{C}_2\text{H}_5$. *B.* Man diazotirt Anilinchlorhydrat und versetzt mit α -Chloracetessigestern (*Spl. Bd. I, S. 238*) und Natriumacetat (FAVREL, *C.r.* 134, 1313). — Hellgelbe Krystalle. Schmelzpz.: 80—81°.

*Oxamidsäurephenylhydrazid $\text{C}_8\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_3 = \text{H}_2\text{N.CO.CO.NH.NH.C}_6\text{H}_5$ (S. 700, *Z. 21 v. u.*). Schmelzpz.: 235° (BÜ., *B.* 35, 3686); 231° (PICKARD, ALLEN, BOWDLER, CARTER, *Soc.* 81, 1566). — Leicht löslich in kaltem verdünnten Alkali.

Methyloxamidsäurephenylhydrazid $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CH}_3.\text{NH.CO.CO.NH.NH.C}_6\text{H}_5$. *B.* Durch Behandeln von Oxalphenylhydrazidsäure-Aethylester (s. o.) in alkoholischer Lösung mit Methylaminlösung (BÜ., *B.* 35, 3687). — Löslich in siedendem Aceton, absolutem Alkohol u. s. w., schwer löslich in Aether und Benzol. Giebt die BÜLOW'sche Reaction (vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 661*).

N-Nitrosoderivat $C_9H_{10}O_3N_4 = CH_3.NH.CO.CO.N(NO).NH.C_6H_5$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 115—116°. Leicht löslich in organischen Mitteln (Bü., B. 35, 3687). Löst sich in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Löslich in verdünnten Laugen.

Aethyloxamidsäurephenylhydrazid $C_{10}H_{13}O_2N_3 = C_2H_5.NH.CO.CO.NH.NH.C_6H_5$. Rhombische Blättchen. Schmelzp.: 181—182° (Bü., B. 35, 3687).

N-Nitrosoderivat $C_{10}H_{12}O_3N_4 = C_2H_5.NH.CO.CO.N(NO).NH.C_6H_5$. Schwach gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 107—108° (Bü., B. 35, 3688). Löslich in verdünnter Natronlauge und conc. Schwefelsäure, in letzterer mit rothvioletter Farbe.

Oxanilphenylhydrazid $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.NH.CO.CO.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus Phenylhydroxyloxamid (Spl. Bd. II, S. 208) und Phenylhydrazin durch Kochen in alkoholischer Lösung (PICKARD, A., Bow. C., Soc. 81, 1567). — Nadeln aus Essigsäure. Schmelzpunkt: 228° (unter Zersetzung). Unlöslich in Sodalösung. Reducirt FERLING'sche Lösung. Giebt BÜLOW's Reaction.

Nitroxanilphenylhydrazid $C_{14}H_{12}O_4N_4 = NO_2.C_6H_4.NH.CO.CO.NH.NH.C_6H_5$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus o-Nitrophenylhydroxyloxamid und Phenylhydrazin (P., A., Bow., C., Soc. 81, 1568). — Gelbe Nadeln aus Essigsäure. Schmelzp.: 181° (unter Zersetzung). Reducirt FERLING'sche Lösung. Giebt BÜLOW's Reaction.

b) m-Nitroverbindung. B. Analog der o-Verbindung (s. o.) (P., A., Bow., C., Soc. 81, 1569). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 184°.

c) p-Nitroverbindung. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 217° (unter Zersetzung). Reducirt FERLING'sche Lösung (P., A., Bow., C., Soc. 81, 1570).

Oxalsäureamidoxim-Amidphenylhydrazon $C_9H_{11}ON_5 = C_6H_5.NH.N:C(NH_2).C(NH_2):N.OH$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1312, Z. 4 v. o.*

Oxamidsäureacetylphenylhydrazid $C_{10}H_{11}O_3N_3 = NH_2.CO.CO.NH.N(CO.CH_3).C_6H_5$. B. Durch Erhitzen der Lösung des Oxamidsäurephenylhydrazids (S. 458) mit Essigsäureanhydrid und $ZnCl_2$ (Bü., B. 35, 3686). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 221° bis 222°. Löst sich in conc. Schwefelsäure ohne Färbung. Durch Zusatz von Oxydationsmitteln und Erwärmen der Lösung erfolgt violettrote Färbung.

Derivate des Oxamidsäure-Halbnitrils s. Cyanamidrazon, Formylphenylhydrazindicyanid und b-Dicyan-aa-Isobutyrylphenylhydrazin, *Hptw. Bd. IV, S. 742*.

***Oxalsäurebisphenylhydrazid** $C_{14}H_{14}O_2N_4 = C_2O_2(NH.NH.C_6H_5)_2$ (S. 701, Z. 9 v. o.). Schwach gelbliche Blättchen (aus heisser verdünnter Sodalösung). Schmelzp.: 274° (Bü., B. 35, 3688). Sehr wenig löslich in organischen Mitteln, leicht in verdünnter Natronlauge. Wird erst beim Erhitzen mit conc. Alkalilauge in Oxalsäure und Phenylhydrazin gespalten.

Oxalsäurebisacetylphenylhydrazid $C_{18}H_{18}O_4N_4 = C_6H_5.N(CO.CH_3).NH.CO.CO.NH.N(CO.CH_3).C_6H_5$. B. Aus Oxalsäurebisdiphenylhydrazid (s. o.), Eisessig und überschüssigem Essigsäureanhydrid durch längeres Sieden, rascher bei Gegenwart von $ZnCl_2$ oder unter Einleiten von HCl (Bü., B. 35, 3689). — Schwer löslich oder unlöslich in organischen Mitteln, sehr leicht in verdünnter Kalilauge und conc. Schwefelsäure ohne Färbung.

S. 701, Z. 15 v. o. statt: „G. 24 [2]“ lies: „G. 24 [1]“.

S. 701, Z. 33 v. o. statt: „Oxalurhydrazid“ lies: „Oxalurphenylhydrazid“.

Oxamid-Bisphenylhydrazon und sein Diisobutyryl-Derivat s. Diamidrazon, *Hptw. Bd. IV, S. 743* und b-Cyan-di-aa-Isobutyrylphenylhydrazin, *Hptw. Bd. IV, S. 742*.

***Alloxanphenylhydrazin** (S. 701). Vgl. auch „Alloxanphenylhydrazon“, *Hptw. Bd. IV, S. 721* und *Spl. Bd. IV, S. 469*.

***1-Phenyl-3-Oxypyrazolon(5)** $C_9H_8O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{cases} N=C.OH \\ CO.CH_2 \end{cases}$ (S. 702, Z. 14 v. o.).

Zur Darstellung vgl.: MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3007. — Wird von $POCl_3$ beim 12-stdg. Erhitzen auf 100° in 1-Phenyl-3-Chlorpyrazolon(5), beim 6-stdg. Erhitzen auf 150° in 1-Phenyl-3,5-Dichlorpyrazol übergeführt. Liefert mit CH_3J in alkoholisch-alkalischer Lösung 1-Phenyl-3-Methoxy-4,4-Dimethylpyrazolon(5).

*Derivate der Bernsteinsäure (S. 703—704). * **α -Aethylenphenylhydrazid-bernsteinsäure** $C_{22}H_{26}O_6N_4 = C_2H_4[N(C_6H_5).NH.CO.C_2H_4.CO_2H]_2$ (S. 703). {B. (BÜRCHARD, ...); MICHAELIS, D.R.P. 51964; *Frdl. II, 531*).

***Bernsteinsäurebisphenylhydrazid** $C_{15}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5.NH.NH.CO.CH_2.CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$ (S. 703, Z. 1 v. u.). B. Aus Succinylchlorid und Phenylhydrazin (BLAISE, *Bt. [3] 21, 646*). — Schmelzp.: 167° (BL.); 212—212,5° (BÜLOW, B. 35, 3690). Fast unlöslich in Aether.

Bernsteinsäurebis-a-acetylphenylhydrazid $C_{20}H_{22}O_4N_4 = [CH_2.CO.NH.N(CO.CH_3).C_6H_5]_2$. B. Aus Bernsteinsäurebisphenylhydrazid (s. o.), Eisessig und Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von $ZnCl_2$ (Bü., B. 35, 3690). — Schmelzp.: 197°. Schwer

löslich in organischen Mitteln, leicht in verdünnter Kalilauge und conc. Schwefelsäure (ohne Färbung).

*Derivate der Asparaginsäure (S. 704).

S. 704, Z. 27 v. o. statt: „ $C_{32}H_{26}N_8O_7$ “ lies: „ $C_{32}H_{26}N_8O_{17}$ “.

Tetraspartotetraphenylhydrazid $C_{40}H_{46}O_9N_{12} = C_{16}H_{14}N_4O_9 + 4C_6H_5N_2$. B. Das Triphenylhydrazid (Hptw. Bd. IV, S. 704, Z. 23—24 v. o.) wird mit Phenylhydrazin erhitzt (SCHIFF, A. 303, 201). — Orangefarbene Masse.

*Tetronsäurephenylhydrazon $C_{10}H_{10}O_2N_2 = O \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO} \cdot \ddot{\text{C}}\text{H} \end{matrix}$ (S. 704). B.

Aus Isopropylidenbistetronsäure durch Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (WOLFF, SCHIMMFF, A. 315, 156).

Phenylhydrazon der Nitrotetronsäure $C_{10}H_9O_4N_3 = O \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{C} \cdot \text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{NO}(\text{OH}) \end{matrix}$. B.

Aus Nitrotetronsäure und salzsaurem Phenylhydrazin in wässriger Lösung beim Erwärmen oder durch Behandeln des Phenylhydrazinsalzes der Nitrotetronsäure (S. 420) mit heissem Wasser (W., LÜTTRINGHAUS, A. 312, 137). — Gelbbraune Prismen (aus heissem Eisessig). Zersetzungspunkt: 184—186°. Schwer löslich.

Phenylhydrazon des Lactons der γ -Oxy- α -Dimethylacetessigsäure $C_{12}H_{14}O_2N_2$
 $= H_2C \cdot O \cdot CO$
 $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C - C(CH_3)_2$. Krystallinische Masse. Schmelzp.: 131°. Leicht löslich in Aether, schwer in Petroleumäther (CONRAD, GAST, B. 31, 2731).

Phenylhydrazon $C_{16}H_{22}O_2N_2$ des Ketolactons aus Thujamethon. B. Aus dem Ketolacton (Spl. Bd. I, S. 313, Nr. 20) und 1 Mol. Phenylhydrazin in Eisessiglösung (WALLACH, A. 323, 361). — Prismen oder (aus verdünntem Alkohol) weisse Blättchen. Schmilzt bei 144—146°, erweicht vorher.

Phenylhydrazon $C_{16}H_{22}O_2N_2$ des Ketolactons $C_{10}H_{16}O_3$ aus Isothujon. Schneeweisse Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzp.: 144—146° (WALLACH, A. 323, 338). Leicht zersetzlich.

l) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-4}O_4$ (S. 705—708).

*Propanonsäurebisphenylhydrazon $C_{15}H_{11}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C : (N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ (S. 705, Z. 2 v. o.). B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf das Oxydationsproduct der freien Oxalessigsäure (FENTON, JONES, Soc. 79, 98; vgl. F., RYFFEL, Soc. 81, 429). Aus dem Phenylhydrazinsalz der Dioxymaleinsäure durch Erwärmen mit essigsäurem Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (F., J.). Aus dem Halbaldehyd der Mesoxalsäure und Phenylhydrazin (F., R., Soc. 81, 427). — Orangefarbene Nadeln (aus Chloroform). Schmelzp.: 222—224° (F., R.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Chloroform. Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid entsteht unter gleichzeitiger Abspaltung von CO_2 und Anilin das 4-Benzolazo-1-Phenylpyrazolon(5) (Hptw. Bd. IV, S. 1488, Z. 11 v. o.). — *Natriumsalz. Die wässrige Lösung färbt Seide und Wolle citronengelb.

S. 705, Z. 10 v. o. statt: „Anhydrid $C_{15}H_{12}N_4O^4$ “ lies: „4-Benzolazo-1-Phenylpyrazolon(5) (Hptw. Bd. IV, S. 1488, Z. 11 v. o.)“.

*Aethylester $C_{17}H_{15}O_2N_4 = C_{15}H_{13}N_4O_2(C_2H_5)$ (S. 705, Z. 14 v. o.). B. Aus Propanonsäureäthylester und Phenylhydrazin (F., R., Soc. 81, 430). — Gelbe Tafeln (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 229—231°.

*Phenylhydrazinketophenylpyrazolon $C_{15}H_{12}ON_4$ (S. 705, Z. 17—22 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1488, Z. 11 v. o. und Spl. dazu.

2-Methylphenylhydrazon des Propanonsäure-Nitrils s. Glyoxyleyanid- α -Methylphenylhydrazon, Hptw. Bd. IV, S. 756, Z. 2 v. u.

*Butandionsäurephenylhydrazon, Benzolazoacetessigsäure $C_{10}H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot CH(N \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ (S. 705). Zur Constitution vgl.: BÜLOW, B. 32, 197. — Darst. Das Natriumsalz entsteht glatt durch Zufügen von 3 Mol.-Gew. NaOH zur Suspension des Aethylesters (s. o.) in verdünntem Alkohol (B., B. 32, 200). — $Na \cdot C_{10}H_9O_3N_2 + 2H_2O$. Weissgelber Krystallfilz aus verdünntem Alkohol; Blätter aus Wasser. Schmelzp.: 195°. Sehr wenig löslich in absolutem Alkohol, leicht in Wasser. Die Lösung in Wasser ist schwach gelblich, in verdünnter Natronlauge intensiv gelb. Wird aus der alkalischen Lösung durch CO_2 wieder als Natriumsalz abgeschieden.

Derivate s. auch Hptw. Bd. IV, S. 1467 u. Spl. dazu.

*Aethylester $C_{12}H_{13}O_3N_2 = C_{10}H_9N_2O_3(C_2H_5)$ (S. 705). B. Aus Acetessigester und Iso-diazobenzolnatrium in schwach alkalischer Lösung (B., B. 32, 198). Aus Acetylacetessig-

ester in Alkohol oder Propionylacetessigester und Benzoldiazoniumchloridlösung unter Kühlung bei Gegenwart von Natriumacetat (B., HAILER, B. 35, 919).

Das aus Acetessigester und Benzoldiazoniumchlorid erhaltene Product schmilzt unscharf, je nach der Schnelligkeit des Erhitzens, zwischen 60° und 84°; vielleicht hängt dies mit der Existenz zweier isomerer Formen zusammen (KJELLIN, B. 30, 1965). Flüchtig mit Wasserdampf. Löst sich in kalter verdünnter Natronlauge mit intensiv gelber Farbe und wird aus der Lösung durch CO_2 unverändert gefällt (B.). Lässt sich durch Behandeln mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem $ZnCl_2$ acetyliren unter Bildung von Acetyl-glyoxylsäureester- α -Acetylphenylhydrazon (S. 462) (B., H.). Reagiert mit p-Nitrobenzaldehyd bei Gegenwart von NaOH unter Bildung von 2-Benzolazo-5-p-Nitrophenylpentan(4)-on(3)-säure(1)-Aethylester (PRAGER, B. 36, 1449). Gibt mit kalter alkalischer Benzoldiazoniumlösung Formazyameisensäureester (Hptw. Bd. IV, S. 1228) (BAMBERGER, WHEELWRIGHT, J. pr. [2] 65, 137).

Menthylester $C_{20}H_{28}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.CH(CO.CH_3).CO_2.C_{10}H_{19}$. Krystalle. Schmelzp.: 76—77°. In 1 $\frac{1}{2}$ %iger Benzollösung ist $[\alpha]_D$ anfangs $-21,62^\circ$ und steigt im Verlauf einiger Tage bis $-52,52^\circ$ (LAPWORTH, P. Ch. S. Nr. 267).

*Amid $C_{10}H_{11}O_2N_2 = C_9H_9ON_2(CO.NH_2)$ (S. 705). Darst. Durch Zufügen von 50 ccm wässrigen Ammoniak zur gekühlten Lösung von 2 g Benzolazoacetessigester (S. 460—461) in 30 ccm Alkohol (Bü., B. 32, 205). — Schmelzp.: 151° (CLAISEN, K. MEYER, B. 35, 583). Geht beim Kochen mit Phenylhydrazin für sich oder in essigsaurer alkoholischer Lösung in 1-Phenyl-3-Methyl-4-Benzolazopyrazolon(5) über (Bü.).

Methylamid $C_{11}H_{13}O_2N_2 = C_9H_9ON_2(CO.NH.CH_3)$. B. Durch Zufügen von überschüssiger 33%iger Methylaminlösung zur Lösung von Benzolazoacetessigester (S. 460—461) in möglichst wenig Alkohol (Bü., B. 32, 206). — Gelbe oder glänzende grauweiße Nadeln. Schmelzp.: 150,5°. In organischen Solventien, heisser 5%iger Natronlauge und conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe löslich.

α -Benzolazo- β -Aminocrotonsäureäthylester bezw. Phenylhydrazon des Acetessigesterimids $C_{12}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C(CO_2.C_2H_5):C(NH_2).CH_3$ bezw. $C_6H_5.N:N.CH(CO_2.C_2H_5).C:(NH).CH_3$ bezw. $C_6H_5.NH.N:C(CO_2.C_2H_5).C:(NH).CH_3$. B. Aus Diazobenzol und β -Aminocrotonsäureester in salzsaurer Lösung (P., B. 34, 3603). — Rhombisch geformte gelbe Tafeln (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 102—103°. Leicht löslich in organischen Mitteln, ausser in Petroleumäther. In verdünnten Säuren schon in der Kälte leicht löslich. Die Aminogruppe wird durch Säuren oder Alkalien oder kochendes Wasser leicht abgespalten. Mit p-Nitrobenzaldehyd in alkoholischer Lösung entsteht eine Verbindung $C_{17}H_{14}O_4N_4$ (s. u.).

Verbindung $C_{17}H_{14}O_4N_4 = C_6H_5.N:N.CH.CO.O$. B. Aus äquivalenten

Mengen Benzolazo-Aminocrotonsäureäthylester (s. o.) und p-Nitrobenzaldehyd in alkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (P., B. 34, 3603). — Gelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 176—177°. Ziemlich schwer löslich. Wird durch alkoholische Schwefelsäure in p-Nitrobenzaldehyd und Benzolazoacetessigsäure (S. 460) gespalten.

α -Benzolazo- β -Methylaminocrotonsäureäthylester $C_{13}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C(CO_2.C_2H_5):C(NH.CH_3).CH_3$ bezw. $C_6H_5.N:N.CH(CO_2.C_2H_5).C:(N.CH_3).CH_3$. B. Aus Diazobenzol und β -Methylaminocrotonsäureester in salzsaurer Lösung (P., B. 34, 3604). — Orangefarbene Krystalle. Schmelzp.: 113—114°. Ziemlich schwer löslich in Petroleumäther, sonst leicht löslich. Leicht löslich in verdünnten Säuren. Säuren und Alkalien spalten leicht Methylamin ab. Mit p-Nitrobenzaldehyd entsteht 2-Benzolazo-3-Methylimino-5-p-Nitrophenylpentanol(5)-säure(1)-Aethylester.

*Butandionsäurebisphenylhydrazon, Acetylglyoxylsäurebisphenylhydrazon, Benzolazoacetessigsäure- β -Phenylhydrazon $C_{16}H_{16}O_2N_4 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).C:(N.NH.C_6H_5).CO_2H$ (S. 705—706). Zur Constitution vgl.: Bü., B. 32, 202. — B. Aus benzolazoacetessigsäurem Natrium (S. 460) und Phenylhydrazin in wässrig-alkoholischer Lösung durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen (Bü., B. 32, 202). — Das Natriumsalz wird durch Kohlensäure, Essigsäure oder verdünnte Mineralsäuren unter Bildung der freien Säure zerlegt, welche beim Erwärmen in saurer Lösung in Benzolazo-Phenylmethylpyrazolon übergeht.

Aethylester $C_{18}H_{20}O_2N_4 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).CH(N:N.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. B. Man löst 5 g Benzolazoacetessigester (S. 460—461) in 50 ccm Alkohol, fügt 2,4 g Phenylhydrazin hinzu und lässt die Mischung 34 Stunden in der Kälte stehen, giebt sechs Mal nach je 12 Stunden 5 ccm Wasser hinzu und trennt von gleichzeitig entstandenem 1-Phenyl-3-Methyl-4-Benzolazopyrazolon(5) durch Auslesen (Bü., B. 32, 207). — Orangegelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 108—109°. Geht bei längerem Kochen mit organischen Solventien, schnell beim Erhitzen mit Eisessig, 10%iger Salzsäure oder alkoholischer Kalilauge in 1-Phenyl-3-Methyl-4-Benzolazopyrazolon(5) über.

Amid $C_{16}H_{17}ON_5 = CH_3.C(N_2H.C_6H_5).C(N_2H.C_6H_5).CO.NH_2$. *B.* Durch Erwärmen von Benzolazoacetessigsäureamid (S. 461) mit Phenylhydrazin auf 110° bis zum Beginn der NH_3 -Entwicklung (Bü., *B.* 32, 206). — Krystalle aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 186° bis 187° . Oxydationsmittel färben die citronengelbe Lösung in conc. Schwefelsäure blaugrün, dann braunroth. Geht beim Kochen mit Eisessig in 1-Phenyl-3-Methyl-4-Benzolazopyrazolon(5) über.

p-Chlorbenzolazoacetessigsäurementhylester $C_{20}H_{27}O_3N_2Cl = C_6H_4Cl.N:N.CH(CO.CH_3).CO_2.C_{10}H_{19}$. Schmelzp.: $103-105^\circ$. In Benzollösung ist $[\alpha]_D$ anfangs $-15,43^\circ$, es steigt auf $-55,79^\circ$ (L, *P. Ch. S.* Nr. 267).

S. 706, Z. 27 v. o. statt: „Acetessigsäureäthylesterazobrombenzol“ lies: „Acetessigsäureäthylesterazobrombenzol“.

p-Brombenzolazoacetessigsäurementhylester $C_{20}H_{27}O_3N_2Br = C_6H_4Br.N:N.CH(CO.CH_3).CO_2.C_{10}H_{19}$. Schmelzp.: $119-121^\circ$. In Benzollösung ist $[\alpha]_D$ anfangs $-12,84^\circ$, es steigt auf $-46,88^\circ$ (L, *P. Ch. S.* Nr. 267).

*Butandionsäurenitrophenylhydrazon, Nitrobenzolazoacetessigsäure $C_{10}H_9O_5N_3 = O_2N.C_6H_4.NH.N:C(CO.CH_3).CO_2H$ (*S. 706*). b) Die im *Hptw. Bd. IV, S. 706, Z. 7-6 v. u. enthaltenen Angaben beziehen sich auf p-Nitrobenzolazoacetessigsäure-äthylester. Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1467 u. Spl. daz.*

Acetylphenylhydrazon des Butandionsäureäthylesters, Acetylglyoxylsäureester- α -Acetylphenylhydrazon $C_{14}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N:C(CO.CH_3).CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus Benzolazoacetessigester (S. 460-461), Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Zinkchlorid (Bü., *H. B.* 35, 919). — Tafeln oder Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $119-120^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Aether und Ligroin. Die schwach gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch $K_2Cr_2O_7$ erst intensiv gelb, dann braun. Durch KOH wird die Acetylgruppe wieder abgespalten. Liefert durch Reduction mit Zinkstaub und verdünnter Schwefelsäure in Alkohol Acetanilid.

*Butandionsäure-3-Oxim-2-Phenylhydrazon, 2-Benzolazo-3-Isonitrosobuttersäure $CH_3.C(N.OH).C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$ (*S. 706, Z. 4 v. u.*). *Vgl. dazu den Artikel „Acetessigsäurephenylhydrazonoxim“ im Hptw. Bd. IV, S. 690 und den daselbst anschließenden Artikel über Verbindung $C_{20}H_{20}O_5N_6$.*

Phenylhydrazon des Isonitrosoacetessigsäuremethylphenylhydrazids $C_{17}H_{19}O_2N_6 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).C(N.OH).CO.N(C_6H_5).NH.CH_3$. *B.* Aus Nitrosoantipyrin durch Einwirkung von Phenylhydrazin (KNORR, MÜLLER, *A.* 328, 66). — Weisse Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). Zersetzungspunkt: 210° . Am leichtesten löslich in Eisessig und heissem Alkohol, schwerer in Essigester und Chloroform, fast unlöslich in Aether, Benzol, Wasser und Ligroin. Die Lösungen in indifferenten Medien färben sich bei längerem Erhitzen grün. Zersetzt sich in Eisessiglösung schon beim Stehen in der Kälte, rascher bei gelindem Erwärmen. Die kalt bereitete Eisessiglösung färbt sich mit α -Naphthylamin violett. Verdünnte Mineralsäuren wirken in der Kälte nicht ein, beim Erhitzen bewirken sie weitgehende Zersetzung. Zerfällt beim Kochen der Lösung in überschüssiger verdünnter Natronlauge in a,b-Methylphenylhydrazin (vgl. S. 422) und Phenylmethyl-Isonitrosopyrazolon. — $Na.C_{17}H_{19}O_2N_6$. Farblose Nadeln, die in Berührung mit Wasser dissociiren und auch durch CO_2 zerlegt werden.

Methyläther $C_{18}H_{21}O_2N_5$. *B.* Aus dem Natriumsalze (s. o.) und CH_3J in methylalkoholischer Lösung (KN., MÜ., *A.* 328, 68). — Prismen. Zersetzungspunkt: 208° .

Benzoylverbindung $C_{24}H_{23}O_3N_5$. *B.* Aus dem Natriumsalze (s. o.) durch Einwirkung von Benzoylchlorid + Alkali (KN., MÜ., *A.* 328, 68). — Zersetzungspunkt: 179° .

p-Bromphenylhydrazon des Isonitrosoacetessigsäuremethylphenylhydrazids $C_{17}H_{18}O_2N_6Br = CH_3.C(N.NH.C_6H_4Br).C(N.OH).CO.N(C_6H_5).NH.CH_3$. *B.* Aus (10,8 g) Nitrosoantipyrin und (10 g) p-Bromphenylhydrazin (S. 422) in (50 cem) Alkohol bei Wasserbadwärme (KN., MÜ., *A.* 328, 73). — Weisse Blättchen (aus Alkohol) vom Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung) bezw. Prismen (aus Essigester), 1 Mol. Krystallesigester enthaltend.

α -Phenylhydrazon des 4-Brombutandionsäureäthylesters $C_{12}H_{13}O_3N_2Br = C_6H_5.NH.N:C(CO.CH_2Br).CO_2.C_2H_5$. *B.* Man lässt zu einer abgekühlten Lösung von 100 g γ -Bromacetessigester in 300 g Alkohol langsam eine aus 44,5 g Anilin und 40 g $NaNO_2$ hergestellte Diazolösung fließen und fügt dann 150 g Natriumacetat in Portionen hinzu (WOLFF, FERTIG, *A.* 313, 12). — Gelbe Nadeln (aus heissem verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 80° bis 81° . Leicht löslich in Alkohol und Ligroin, schwer in Wasser. Löst sich leicht in Natronlauge, wobei 1-Phenyl-4-Oxypyrazolcarbonsäure(3) entsteht.

Phenylhydrazon der 2-Phenoxy-3-Brombuten(2)-al(4)-säure(1) $C_{16}H_{13}O_5N_2Br = HO_2C.O(C_6H_5).CBr.CH_2.N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus mucophenoxybromsaurem Kalium und Phenylhydrazinchlorhydrat in kalter wässriger Lösung (BISTRZYCKI, HERBST, *B.* 34, 1012). — Tiefgelbe mikroskopische Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 157° (unter

Zersetzung). Löslich in Alkohol und kalter verdünnter Soda, fast unlöslich in Benzol. Durch Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht Phenylphenoxybrompyridazon (Spl. zu Bd. IV, S. 817).

Ketoangelicalactonphenylhydrazon $C_{11}H_{10}O_2N_2$. a) Labile Form
 $CH_3.C.O.CO$

$CH_3.C:N.NH.C_6H_5$? B. Bei Einwirkung von salzsaurem Phenylhydrazin auf β -Brom- α -Ketovalerolactoncarbonsäure in wässriger Lösung (WOLFF, A. 317, 17). — Gelbrothe Nadeln (aus lauwarmem Alkohol). Schmelzp.: 128—129°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Aether, Benzol und Wasser. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch Kaliumdichromat blauviolett gefärbt. Geht beim Schmelzen, sowie beim anhaltenden Kochen mit Alkohol in die isomere Verbindung vom Schmelzp.: 177° (s. u.) über; beim Erwärmen mit K_2CO_3 in verdünnter alkoholischer Lösung entsteht 1-Phenyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(3).

b) Stabile Form $CH_2.C.O.CO$? B. Aus der labilen Form (s. o.) beim Schmelzen oder anhaltendem Kochen mit Alkohol (W., A. 317, 18). — Hellgelbe Nadeln aus siedendem Alkohol. Schmelzp.: 177°. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch Kaliumdichromat blauviolett gefärbt. Geht beim Kochen mit Sodalösung ebenfalls in 1-Phenyl-5-Methylpyrazolcarbonsäure(3) über.

Isonitroso-Hexanonensäurephenylhydrazon s. *Hptw.* Bd. IV, S. 692.

m) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-6}O_4$ bis $C_nH_{2n-20}O_4$ (S. 708—712).

Campheroxalsäuremethylesterphenylhydrazon $C_{15}H_{24}O_3N_2 =$
 $C_6H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C=C.CO.O.CH_3 \\ CO.NH.NH.C_6H_5 \end{array} \right.$ B. Aus Methylcampheroxalat und Phenylhydrazin in Ligroin-Lösung bei 2 $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen (TINGLE, Am. 20, 335). — Weisse Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 204—205°. Unlöslich in Ligroin, sehr wenig löslich in Chloroform, Benzol und Aether, leicht in Alkohol, Methylalkohol und Essigester. Giebt beim Eindampfen mit Eisessig Phenylcamphopyrazolcarbonsäure-Methylester (Spl. zu Bd. IV, S. 864).
 *Campheroxalsäureäthylesterphenylhydrazon, Campheroxalsäureäthylesterphenylhydrazid $C_{20}H_{26}O_3N_2$ (S. 709). Constitution wahrscheinlich:

$C_6H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C=C.CO_2.C_2H_5 \\ CO.NH.NH.C_6H_5 \end{array} \right.$ (T., Am. 20, 339). — Reducirt Quecksilberoxyd.

Verbindung $C_{20}H_{24}O_3N_2 = C_6H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C - C.CO.O.C_2H_5 \\ CO.N:N.C_6H_5 \end{array} \right.$ B. Campheroxalsäureesterphenylhydrazon (s. o.) wird mit ätherischer Wasserstoffsüberoxydlösung oxydirt (B. und A. TINGLE, Am. 21, 258). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 210°.

S. 709, Z. 18 v. o. statt: „i-Derivat“ lies: „Derivat der Säure vom Schmelzpunkt: 141°“.

S. 709, Z. 21 v. o. statt: „r-Derivat“ lies: „Derivat der Säure vom Schmelzpunkt: 120—121°“.

*o-Oxyphenylglyoxylsäurephenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_3N_2 = HO.C_6H_4.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$ (S. 709, Z. 21 v. u.). Vgl. dazu: STÖRMER, KAHLERT, B. 35, 1646 Anm.

p-Nitro-m-Methoxyphenylbrenztraubensäurephenylhydrazon $C_{16}H_{15}O_5N_3 = (NO_2)(CH_3O)^2C_6H_3.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$. Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 107° bis 108° (REISSERT, B. 31, 398).

Phenylhydrazon des 2-Benzoyl-5-Chlorpentanolids(1,4) $C_{18}H_{17}O_2N_2Cl = C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).CH.CO$
 $\left| \begin{array}{l} >O \\ CH_2.CH.CH_2Cl \end{array} \right.$ Schmelzp.: 148—150° (HALLER, C. r. 132, 1461).

Phenylhydrazon des Chromosantonins $C_{21}H_{24}O_2N_2$. B. Aus 5 g Chromosantonin, 60 ccm 98%iger Essigsäure und 5 ccm Phenylhydrazin (MONTMARTINI, G. 32 I, 341). — Von dem entsprechenden weissen Phenylhydrazon des unbelichteten Santonins nur durch seine Färbung unterschieden. Ueberföhrbar in die weisse Modification.

Benzoylglyoxylsäureester- α -Acetylphenylhydrazon $(C_6H_5.CO)(C_2H_5.O.CO)C:N.N(CO.CH_3)(C_6H_5)$ s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1472*.

Phenylhydrazon des Acetocumarins $C_{17}H_{14}O_2N_2 =$

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} O-CO \\ > \\ CH : C : C(N.NH.C_6H_5).CH_3 \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus Acetocumarin und Phenylhydrazin in Eisessiglösung (KNOEVENAGEL, *B.* 31, 733). — Orangegelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 186° (KN.); 181—182° (RAP, *G.* 27 II, 500). Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform, unlöslich in Wasser und Ligroin. Bildet mit HCl eine Verbindung vom Schmelzpt.: 152°. — Natriumsalz. Weisse Nadeln. Unlöslich in Natronlauge. Schmelzpunkt: 160°.

Phenylhydrazon des Tetrachlornaphtalsäureanhydrids $C_{16}H_6O_2N_2Cl_4 =$

$C_{10}H_2Cl_4 \left\langle \begin{array}{l} CO \\ > \\ C : N_2H.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus Tetrachlornaphtalanhydrid und etwas überschüssigem Phenylhydrazin bei gewöhnlicher Temperatur (FRANCESCONI, BARGELLINI, *G.* 32 II, 84). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). Schmelzpt.: 269—270°. Unlöslich in Aether, schwer löslich in Alkohol, Essigsäure und Essigester, leicht in Nitrobenzol.

Phenylhydrazon des Monobromnaphtalanhydrids $C_{16}H_{11}O_2N_2Br =$

$C_{10}H_5Br \left\langle \begin{array}{l} CO \\ > \\ C : N_2H.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Bei 1/2-stdg. Erhitzen von Monobromnaphtalanhydrid und etwas überschüssigem Phenylhydrazin im Wasserbade (F., B., *G.* 32 II, 89). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 222—223°. Ziemlich löslich in Benzol und warmer Essigsäure, unlöslich in Aether.

Phenylhydrazon des Trijodnaphtalanhydrids $C_{16}H_5O_2N_2J_3 =$

$C_{10}H_3J_3 \left\langle \begin{array}{l} CO \\ > \\ C : N_2H.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Bei 1/2-stdg. Erhitzen von Trijodnaphtalanhydrid mit etwas überschüssigem Phenylhydrazin im Wasserbade (F., B., *G.* 32 II, 93). — Hellgelbe Krystalle. Schmelzpt.: 305—310° (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkohol, Aether und Benzol, löslich in warmem Nitrobenzol.

Perinaphtaliddimethylketon-Phenylhydrazon $C_{21}H_{18}O_2N_2 =$

$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} CH.CH_2.C.CH_3 \\ > \\ CO \quad \parallel \\ \quad \quad N.NH.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus Perinaphtaliddimethylketon und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Eisessig (ZINK, *M.* 22, 833). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 135—140°.

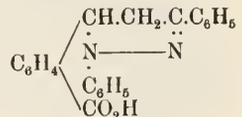
Phenylhydrazon der 4- oder 5'-Aethoxydesoxybenzoëincarbonensäure(2') $C_{23}H_{22}O_8N_2 = C_6H_5.O.C_6H_4(CO_2H).CH_2.C(N_2H.C_6H_5).C_6H_5$. *B.* Aus der entsprechenden Säure und Phenylhydrazin (ONNERTZ, *B.* 34, 3743). — Plättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 187°.

Phenylhydrazon aus Phtalidmethylphenylketon $C_{28}H_{24}ON_4 =$

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH.CH_2.C(N_2H.C_6H_5).C_6H_5 \\ > \\ CO \quad \quad N_2H.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Man erhitzt 3 g Phtalidmethylphenylketon und 3 g Phenylhydrazin 4 1/2 Stunden auf 170—190° und verreibt das Product mit Eisessig (HAMBURGER, *M.* 19, 453). — Gelbe Nadelchen. Schmelzpt.: 163—175°. Die Verbindung ist wahrscheinlich das Phenylhydrazon der Verbindung $C_{22}H_{18}O_2N_2$ vom Schmelzpt.: 118° bis 123° (s. u.). Unlöslich in Wasser; Alkohol, Aether und Petroleumäther, leicht löslich in heissem Eisessig.

Verbindung $C_{22}H_{18}O_2N_2$ vom Schmelzpt.: ca. 170—200°:

B. Man erhitzt Phtalidmethylphenylketon (2 g) mit Phenylhydrazin (0,9 g) 4—5 Stunden auf 170—190° (H., *M.* 19, 444). — Schwefelgelbe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 170° bis 200°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig, schwer in Benzol. Leicht löslich in kaltem Alkali, langsam löslich in Soda, löslich in Natriumbicarbonat-Lösung. Reagirt sauer. Lässt sich glatt titrieren (FULDA, *M.* 20, 716).



Verbindung $C_{22}H_{18}O_2N_2$ vom Schmelzpt.: 118—123°: $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH.CH_2.CO.C_6H_5 \\ > \\ CO \quad \quad N_2H.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ (?)

Zur Constitution vgl.: ZINK, *M.* 22, 828. — *B.* Man erhitzt 2 g Phtalidmethylphenylketon mit 0,9 g Phenylhydrazin 2 Stunden auf dem Wasserbade und wäscht die erstarrte Masse mit Eisessig aus (H., *M.* 19, 443). — Gelbliche Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 118—123°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Alkohol, ziemlich löslich in Benzol und Eisessig, sehr wenig in Aether und Wasser. Nicht löslich in Laugen.

Beständig gegen kochende Alkalilauge. Wandelt sich beim Erhitzen ziemlich vollständig in die isomere, bei 170—200° schmelzende Verbindung (S. 464) um.

Truxillsäure-Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 712, sub n.*

n) *Derivate der Säuren $C_nH_{2n-22}O_4$ bis $C_nH_{2n-24}O_4$ (S. 712).

Phenylhydrazon des Perinaphtalid-Methylphenylketons $C_{26}H_{20}O_2N_2 =$
 $C_{10}H_6 \begin{array}{l} \diagup CH_2 \cdot C_6H_5 \\ \diagdown CO \end{array} \begin{array}{l} \diagup O \\ \diagdown \end{array} \parallel \begin{array}{l} N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \end{array}$. B. Aus dem Perinaphtalid-Methylphenylketon oder dessen Oxim durch Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Eisessig (ZINK, M. 22, 827). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 155—160°. Durch Einwirkung von Hydroxylamin entsteht das Oxim des Perinaphtalid-Methylphenylketons.

o) *Derivate der Säuren mit 5 Atomen Sauerstoff (S. 712—719).

Erythronsäurephenylhydrazid $C_{10}H_{14}O_4N_2 = HO \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. a) d-Verbindung. B. Aus der Säure oder dem Lacton bei 100° (RUFF, B. 32, 3680). — Drusen prismatischer Blätter aus Essigester. Schmelzp.: 128° (corr.). $[\alpha]_D^{20}$: +17,5° (c = 3,458).

b) l-Verbindung. Blättchen aus Essigester. Schmelzp.: 127° (corr.) (R., B. 34, 1369).

Phenylhydrazid der Methyltetrensäure $C_{11}H_{16}O_4N_2 = CH_3 \cdot [CH(OH)]_3 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. Weisse Blättchen aus Essigester. Schmelzp.: 169° (corr.) (RUFF, B. 35, 2367).

*Aepfelsäurebisphenylhydrazid $C_{16}H_{18}O_8N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot OC \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 712). B. Aus 1 Mol.-Gew. l-Brombersteinsäure (Spl. Bd. I, S. 286) und 3 Mol.-Gew. Phenylhydrazin bei gewöhnlicher Temperatur oder aus Aepfelsäureester (Spl. Bd. I, S. 355) und Phenylhydrazin (LUTZ, C. 1900 II, 1012). Aus Aepfelsäuremethylester und Phenylhydrazin (LOBRY DE BRUYN, VAN EKENSTEIN, R. 21, 315). — Schmelzp.: ca. 220° (L. D. B., v. E.); 214° (LU).

Phenylhydrazinderivate der Mesoxalsäure und ihrer Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 720—721 u. Spl. Bd. IV, S. 469.*

*Oxalessigsäurephenylhydrazon $C_{10}H_{10}O_4N_2 = CO_2H \cdot C:(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (S. 712—713). B. Aus Oxalessigsäure (Spl. Bd. I, S. 372) und essigsaurem Phenylhydrazin in wässriger Lösung (FENTON, JONES, Soc. 77, 80). — Farblose Prismen. Dissociationsconstante: $K = 0,11$ (J., RICHARDSON, Soc. 81, 1158). Vergleichung der Affinitätswerte von Säuren durch Zersetzung von Oxalessigsäurephenylhydrazon: F., J., P. Ch. S. Nr. 232. Wird beim Erhitzen auf ca. 100° gelb; das Umwandlungsproduct schmilzt bei 182—183°. Zerfällt mit verdünnten Säuren in H_2O und 1-Phenylpyrazolon(5)-Carbonsäure(3) (S. 347), mit reinem Wasser (sowie beim Erhitzen für sich) in CO_2 und Brenztraubensäurephenylhydrazon (S. 451) (F., J., Soc. 79, 91).

*Oxalessigsäuredimethylesterphenylhydrazon $C_{12}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C:(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ (S. 713). B. Aus Oxalessigsäuredimethylester (Spl. Bd. I, S. 372) und essigsaurem Phenylhydrazin (F., J., Soc. 77, 81).

S. 713, Z. 22—23 v. o. statt: „1-Phenyl-5-Aethoxyl-p-3-Pyrazol-3-Carbonsäureester resp. die freie Säure“ lies: „1-Phenyl-5-Aethoxyl-Pyrazol-3-Carbonsäureester neben 1-Phenyl-5-Pyrazolon-3-Carbonsäureester“.

S. 713, Z. 24 v. o. statt: „ $C_{10}H_{12}N_2O_2$ “ lies: „ $C_{10}H_{12}N_2O_2$ “.

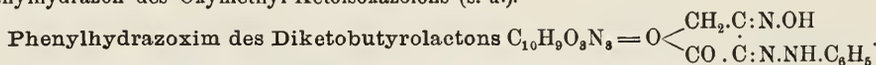
Phenylhydrazon des Oxalessigsäure-Halbnitril-Aethylsters s. Cyanbrenztraubensäureesterphenylhydrazon, *Hptw. Bd. IV, S. 689.*

Phenylhydrazon des Diketobutyrolactons $C_{10}H_8O_3N_2 = O \begin{array}{l} \diagup CH_2 \cdot CO \\ \diagdown CO \cdot C:N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{array}$

B. Durch Einwirkung von Benzoldiazoniumchlorid auf Tetrensäure (Spl. Bd. I, S. 289—290) in Pottaschelösung (WOLFF, LÜTRINGHAUS, A. 312, 155). — Goldgelbe Nadelchen oder Blättchen (aus heissem Chloroform oder Eisessig). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 210°. Fast unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Reducirt FEHLING'SCHE Lösung in der Wärme und giebt mit Kaliumdichromat und conc. Schwefelsäure tiefblaue Färbung. Die gesättigte alkoholische Lösung zeigt keine $FeCl_3$ -Reaction. Liefert mit Benzoylchlorid in alkalischer Lösung ein bei 142° schmelzendes Benzoylderivat (ziegelrothe Prismen). Wird durch Zinn und Salzsäure oder Zinkstaub und Eisessig oder Zinkstaub und Natronlauge (bei 0°) in Anilin und Aminotetrensäure gespalten.

Beim Erwärmen mit Natronlauge entsteht 1-Phenyl-4-Oxypyrazolcarbonsäure(3) (S. 348) (W., L., A. 313, 13). — Ag.C₁₀H₇O₃N₂. Ziegelgelbe Nadelchen (aus siedendem Wasser).

Phenylhydrazoxim der γ -Oxy- α,β -Diketobuttersäure C₁₀H₁₁O₄N₃ = HO.CH₂.C:(N.OH).C:(N.NH.C₆H₅).CO₂H. B. Aus dem Phenylhydrazoxim des Diketobutyrolactons (s. u.) durch Alkali (W., L., A. 312, 160). — Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 147—148° (Zersetzung). Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Wasser, Aether, Benzol und Chloroform. Gibt mit Eisenchlorid in alkoholischer Lösung tiefbraunrothe Färbung. Liefert beim Kochen mit verdünnter Salzsäure das Lacton-Phenylhydrazoxim zurück, beim Kochen mit 30%iger Essigsäure dagegen das Phenylhydrazon des Oxymethyl-Ketisoxazolons (s. u.).



B. Aus dem Phenylhydrazon des Diketobutyrolactons (in Eisessig gelöst) (S. 465) und Hydroxylaminchlorhydrat (in Wasser gelöst) bei Wasserbadtemperatur (W., L., A. 312, 159). — Gelbgrüne Nadelchen (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 236° (Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform. Gibt in alkoholischer Lösung mit FeCl₃ keine Farbenreaction. Beim Erwärmen mit Sodalösung findet Aufspaltung zum Phenylhydrazoxim der Oxysäure (s. o.) statt.

Phenylhydrazon des Oxymethyl-Ketisoxazolons C₁₀H₉O₃N₃ = HO.CH₂.C=N > O. B. Aus dem Phenylhydrazoxim der γ -Oxy- α,β -Diketobuttersäure (s. o.) beim Aufkochen mit 30%iger Essigsäure (W., L., A. 312, 160). — Goldgelbe Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 165° (Gasentwicklung). Sehr wenig löslich in Alkohol, Wasser und Aether, ziemlich leicht in heissem Alkohol und Chloroform. Gibt keine FeCl₃-Reaction. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch Kaliumdichromat blau gefärbt. — Ag.C₁₀H₉O₃N₃. Gelber flockiger Niederschlag. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser.



B. Aus dem Phenylhydrazon des Diketobutyrolactons (S. 465) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (W., L., A. 312, 158). — Orangerothe Nadeln oder rubinrothe Nadeln bezw. Tafeln (aus siedendem Eisessig); erstere färben sich bei 180° roth und schmelzen dann bei 242° (Zersetzung), letztere zeigen (rasch erhitzt) einen Schmelzpunkt von etwa 242°. Sehr wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Gibt in alkoholischer Lösung auf Zusatz von HNaO kirschrothe Färbung; die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch Kaliumdichromat vorübergehend blau gefärbt. Heisse Natronlauge löst mit gelbrother Farbe unter Bildung einer Verbindung vom Schmelzp.: 150°.

Phenylhydrazon des Methyloxalessigsäureanils C₁₇H₁₆O₂N₃ = CH₃.CH.CO > N.C₆H₅. Gelbliche Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 183—184° (FICHTER, PREISWERK, B. 35, 1629).

S. 714, Z. 1—6 v. o. sind hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 540, Z. 6—1 v. u.

Dimethyloxalessigsäurediäthylesterphenylhydrazon C₁₈H₂₂O₄N₂ = C₂H₅.O₂C.C(CH₃)₂.C:(N.NH.C₆H₅).CO₂.C₂H₅. B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von Dimethyloxalessigsäurediäthylester und Phenylhydrazin (W. WISLICENUS, KIESEWETTER, B. 31, 199). — Gelblichweisse Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzp.: 90°. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch FeCl₃ intensiv violett gefärbt.

Acetoncyanessigsäure-Phenylhydrazon CH₃.C:(N.NH.C₆H₅).CH₂.CH(CN).CO₂H s. Hptw. Bd. IV, S. 692.

S. 714, Z. 26 v. o. statt: „B. 20“ lies: „B. 21“.

*Additionsproduct von p-Bromphenylhydrazin an Balbiano's Säure C₈H₁₂O₅ (Im Hptw. Bd. IV, S. 715, Z. 13 v. o. als *Trimethylpentanondisaures p-Bromphenyl-

hydrazin aufgeführt). Constitution: $\begin{array}{c} \text{CO}_2\text{H}. \text{CH}. \text{C}(\text{CH}_3)_2. \text{C}(\text{CH}_3) - \text{CO}_2\text{H} \\ \text{OH} \qquad \qquad \qquad \text{NH}. \text{NH}. \text{C}_6\text{H}_4\text{Br} \end{array}$ oder $\text{CO}_2\text{H}. \text{CH} - \text{C}(\text{CH}_3)_2 - \text{C}(\text{CH}_3). \text{CO}_2\text{H} ?$ (BALBIANO, G. 29 II, 579).



S. 715, Z. 19 v. o. statt: „G. 28“ lies: „G. 26“.

*Verbindung $C_{14}H_{17}O_4N_2Br$ (S. 715, Z. 22 v. o.). Constitution:



Liefert bei der Reduction mit Natrium und Alkohol Anilin und eine Verbindung $C_6H_{13}O_3N$ (Schmelzp.: 189—190°) (B., R. A. L. [5] 6 I, 237; G. 29 II, 563).

S. 715, Z. 25 v. o. statt: „2,3-Dimethylbutansäureanilid“ lies: „2,3-Dimethylbutansäurebromanilid“.

Phenylhydrazon der Penten(2)-on(4)-disäure, Benzolazoglutaconsäure $C_{11}H_{10}O_4N_2 = HO_2C.CH:CH.CH(N:N.C_6H_5).CO_2H$ oder $HO_2C.CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).CO_2H$. B. Durch Eintropfen einer 5%igen Benzoldiazoniumchloridlösung (aus 0,93 g Anilin) in eine mit Eiswasser gekühlte Lösung von 1,86 g Glutaconsäureester (Spl. Bd. I, S. 327) in 50 ccm Spirit, welche mit einer Auflösung von 5 g kryst. Natriumacetat in 5 ccm Wasser versetzt ist; der als Oel abgeschiedene Ester wird darauf verseift (HENRICH, B. 35, 1666). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 162,5° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroleumäther, ziemlich schwer löslich in Aether, leicht in heissem Alkohol (H., M. 20, 565).

Monoäthylester $C_{13}H_{14}O_4N_2 = C_{11}H_9N_2O_4.C_2H_5$. Schmelzp.: 153°. Löslich in kalter Sodalösung, leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in Benzol, löslich in Eisessig (H., M. 20, 567).

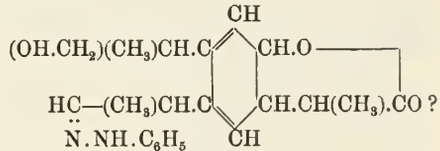
Phenylhydrazon des Pentantrionsäureäthylesters $CH_3.CO.C(N.NH.C_6H_5).CO.CO_2.C_2H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 708, Z. 2 v. u.

Phenylhydrazinderivate der Cantharidinsäure $C_{10}H_{14}O_5$ s. Hptw. Bd. III, S. 623 bis 624 u. Spl. Bd. III, S. 460—461.

Bisphenylhydrazid der Acetondibrenztraubensäure $C_{21}H_{22}O_3N_4 = C_6H_5O_3(NH.NH.C_6H_5)_2$. B. Bei gewöhnlicher Temperatur durch Einwirkung von Phenylhydrazinchlorhydrat auf das Kaliumsalz der Säure (Spl. Bd. I, S. 389) in wässriger Lösung (DÖBNER, B. 31, 683). — Rothe Prismen. Schmelzp.: 206°.

S. 716, Z. 29—32 v. o. sind zu streichen.

Phenylhydrazon des Lactons der Isophotosantonensäure $C_{21}H_{26}O_3N_2 =$
 B. Aus dem Lacton der Isophotosantonensäure (2 g) (Hptw. Bd. II, S. 1932) in Essigsäure und Phenylhydrazin (1 g) (FRANCESCONI, VENDITTI, G. 32 I, 318). — Strohfarbene Krystalle (aus Essigester). Schmelzp.: 239° (unter Zersetzung).



S. 716, Z. 27 v. u. Die Strukturformel muss lauten: $(CH_3O)_2C_6H_2 \begin{array}{l} \leftarrow CO.N.C_6H_5 \\ \leftarrow CH:N \end{array}$

S. 716, Z. 11—10 v. u. Die Strukturformel muss lauten: $(CH_3O)_2C_6HBr(CO_2H).CH:N.N(CH_3).C_6H_5$.

S. 717, Z. 23 v. u. Die Strukturformel muss lauten: $(CH_3O)_2C_6H(NH_2) \begin{array}{l} \leftarrow CO.N.C_6H_5 \\ \leftarrow CH:N \end{array}$.

S. 717, Z. 19—18 v. u. müssen lauten: Anhydro-Aminohemipinsäurephenylhydrazid
 $C_{16}H_{13}O_3N_3 = (CH_3O)_2C_6H \begin{array}{l} \leftarrow CO.N.C_6H_5 \\ \leftarrow C=N \\ \leftarrow NH \end{array}$. B. Man kocht einige Stunden lang Anhydro-

o-Aminohemipin

S. 717, Z. 13—12 v. u. sind zu streichen.

Phenylhydrazon des α -Oxysantonins $C_{21}H_{24}O_3N_2 = C_{15}H_{16}O_3:N.NH.C_6H_5$ s. Spl. Bd. II, S. 1128.

Phenylhydrazone des Phenylcyanbrenztraubensäureäthylesters $C_{18}H_{17}O_2N_3$. a) Verbindung vom Schmelzp.: 112—113°. B. Bei der Einwirkung von essigsaurem Phenylhydrazin auf den in Eisessig gelösten Ester (Spl. Bd. II, S. 957) neben einem Isomeren (s. u.) (ERLENMEYER jun., B. 33, 2594). — Farblose Nadeln (aus 96%igem Alkohol). Schmelzp.: 112—113°. Durch Farbe und Krystallform von dem Isomeren (Schmelzp.: 107—108°) verschieden. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig löslich in Aether, Ligroin und Wasser.

b) Verbindung vom Schmelzpt.: 107—108°. *B.* In geringer Menge bei der Einwirkung von freiem Phenylhydrazin, in grösseren Mengen bei der Einwirkung von essigsäurem Phenylhydrazin auf den (in letzterem Falle) in Eisessig gelösten Ester neben einem Isomeren (s. o.) (*E. jun.*, *B.* 33, 2593). — Gelb gefärbte Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 107—108°. Löslich in Alkohol und Eisessig, sehr leicht löslich in Chloroform.

S. 718, *Z.* 21 v. u. statt: „156“ lies: „155“.

Benzylloxallessigsäurediäthylesterphenylhydrazon $C_{21}H_{24}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Neben 1-Phenyl-4-Benzyl-5-Pyrazolon-3-Carbonsäureester (*Hptw.* Bd. IV, S. 949), beim 1-stdg. Erwärmen von Benzylloxallessigester (*Spl.* Bd. II, S. 1133) mit Phenylhydrazin (*W. Wislicenus, Münzeshheimer, B.* 31, 556). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 64—66°. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird von $FeCl_3$ oder $K_2Cr_2O_7$ dunkelbraunroth gefärbt.

Phenylhydrazon des 4(?)-Oxynaphtalsäureanhydrids $C_{18}H_{12}O_3N_2 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot \left\langle \begin{array}{l} CO \\ C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \end{array} \right\rangle O$. *B.* Aus Oxynaphtalsäureanhydrid (*Spl.* Bd. II, S. 1140) durch Phenylhydrazin in heissem Eisessig (*Anselm, Zuckmayer, B.* 32, 3294). — Dunkelgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 265°. Unlöslich in Benzol und Wasser.

Chlorindonmalonsäurediäthylester-1-Phenylhydrazon (vgl. *Spl.* Bd. II, S. 1141) $C_{22}H_{21}O_4N_2Cl = C_6H_4 \cdot \left\langle \begin{array}{l} C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \\ C[CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2] \end{array} \right\rangle CCl$. Braune Nadeln. Schmelzpt.: 144—145°. Färbt sich mit Natriumalkoholatlösung eosinroth (*Lanser, Wiedermann, B.* 33, 2421).

Benzophenon-*o, p*-Dicarbonsäurephenylhydrazid $C_{21}H_{14}O_3N_2 = CO_2H \cdot C_6H_4 \cdot C \left\langle \begin{array}{l} C_6H_4 \cdot CO \\ N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ (?) *B.* Aus Benzophenondicarbonsäure(2,4') (*Spl.* Bd. II, S. 1147) und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (*Limpficht, A.* 309, 110). — Weisse Krystalle. Schmelzpt.: 253°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol und Benzol.

Dicyanbenzophenon-Phenylhydrazon s. *Hptw.* Bd. IV, S. 776.

Phenolphtaleinphenylhydrazid $C_{26}H_{20}O_3N_2 = (HO \cdot C_6H_4)_2C \left\langle \begin{array}{l} C_6H_4 \\ CO \\ N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen von Phenolphtalein (*Spl.* Bd. II, S. 1153) mit Phenylhydrazin (*Gattermann, B.* 32, 1134). — Nadeln (aus Eisessig + Wasser). Die alkalische Lösung färbt sich allmählich roth.

Phenolphtaleinphenylhydraziddimethyläther $C_{28}H_{24}O_3N_2 = (CH_3O \cdot C_6H_4)_2C \left\langle \begin{array}{l} C_6H_4 \\ CO \\ N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus dem Hydrazid (s. o.) und CH_3J in alkoholisch-alkalischer Lösung (*G.*, *B.* 32, 1134). — Gelbliche Nadeln. Schmelzpt.: 228°.

Phenolphtaleinphenylhydraziddiäthyläther $C_{30}H_{26}O_3N_2 = (C_2H_5O \cdot C_6H_4)_2C \left\langle \begin{array}{l} C_6H_4 \\ CO \\ N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. Nadeln. Schmelzpt.: 241—242° (*G.*, *B.* 32, 1135).

Fluoresceinchloridphenylhydrazid, Dichlorfluoranphenylhydrazid $C_{26}H_{16}O_2N_2Cl_2 = O \left\langle \begin{array}{l} C_6H_3Cl \\ C_6H_3Cl \end{array} \right\rangle C \left\langle \begin{array}{l} C_6H_4 \\ CO \\ N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Durch 8-stdg. Erhitzen von Fluoresceinchlorid (*Spl.* Bd. II, S. 1209) mit Phenylhydrazin (*G.*, *B.* 32, 1133). — Nadeln (aus $CHCl_3$ + Alkohol). Schmelzpt.: 265°.

p) *Derivate der Säuren mit 6 Atomen Sauerstoff (*S.* 719—725).

d-Arabonsäurephenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_5N_2 = CH_2(OH) \cdot (CH \cdot OH)_3 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$ (optischer Antipode des im *Hptw.* Bd. IV, S. 719, *Z.* 8 v. u. aufgeführten l-Arabonsäurephenylhydrazids). *B.* Durch 1½-stdg. Erwärmen von d-Arabonsäurelacton mit Phenylhydrazin (*Ruff, B.* 32, 557). — Schmelzpt.: 214° (unter Zersetzung).

l-Xylonsäurephenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_5N_2 = HO \cdot CH_2 \cdot (CH \cdot OH)_3 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. Nadeln. Schmelzpt.: ca. 129° (unter Zersetzung). Leicht löslich, ausser in Ligroin und aromatischen Kohlenwasserstoffen (*Neuberg, B.* 35, 1474).

Apionsäurephenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_5N_2 = (CH_2 \cdot OH)_2C(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Apionsäure und Phenylhydrazin durch Erhitzen am Rückflusskühler in Gegenwart von etwas Wasser (*Vongerichten, A.* 321, 79). — Weisse Prismen aus Essigäther. Schmelzpt.: 126—127° (unter vorherigem Erweichen). Leicht löslich in Wasser.

* Mesoxalsäurephenylhydrazon $C_9H_8O_4N_2 = C_6H_5.NH.N:C(CO_2H)_2$ (S. 720). Schmilzt, rasch erhitzt, gegen 174° unter Zersetzung (CLEMM, B. 31, 1451 Anm.).

Mesoxalsäuremethylamidphenylhydrazon $C_{10}H_{11}O_3N_3 = HO_2C.C:(N.NH.C_6H_5).CO.NH.CH_3$ oder $HO_2C.C:(N.CH_3).CO.NH.NH.C_6H_5$. Gelbliche Nadelchen. Schmilzt gegen 158° unter Zersetzung. Fast unlöslich in Wasser. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird von etwas $FeCl_3$ rothviolett gefärbt (TORREY, B. 31, 2162). Beim Erwärmen mit 30%iger Natronlauge entsteht unter Abspaltung von CO_2 eine Verbindung $C_9H_{11}ON_3$, die bei $205-209^\circ$ schmilzt, in Alkohol und Aceton leicht, in Benzol und Wasser schwer löslich ist und keine sauren Eigenschaften mehr besitzt.

Phenylhydrazon des Mesoxalsäurehalbnitrils, Benzolazocyanessigsäure $C_6H_5.NH.N:C(CN).CO_2H = C_6H_5.N:CH(CN).CO_2H$ u. *Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1454 bis 1456 u. Spl. dazu. Eine Anzahl von Derivaten ist im Hptw. Bd. IV, S. 721, Z. 1 v. o. bis Z. 23 v. u., unter der falschen Bezeichnung Cyanessigsäure-m-Bromphenylhydrazon u. s. w. statt m-Brombenzolazocyanessigsäure bezw. Bromphenylhydrazon des Mesoxalsäurehalbnitrils u. s. w. aufgeführt.*

* Mesoxalsäurenitrilphenylhydrazon $C_9H_8N_4 = (CN)_2C:N.NH.C_6H_5$ (S. 720). B. Man erwärmt eine Lösung von 1 Thl. Glyoxylycyanidphenylhydrazoxim (Hptw. Bd. IV, S. 756) in $POCl_3$ mit 7 Thln. PCl_5 (v. PECHMANN, WEHSARG, B. 21, 3001). — Löslich in Alkalien. Beim Kochen mit alkoholischem Kali oder mit conc. Salzsäure entsteht ein Körper $C_9H_8ON_4$, der in gelben Nadelchen krystallisiert und bei $244-245^\circ$ schmilzt.

* Alloxanphenylhydrazon $C_{10}H_8O_3N_4 = CO \left\langle \begin{array}{c} NH.CO \\ NH.CO \end{array} \right\rangle C:N.NH.C_6H_5$ (S. 721). B. Durch Einwirkung von Benzoldiazoniumchlorid auf Barbitursäure in saurer Lösung (KÜHLING, B. 31, 1973). — Schmelzp.: 284° . Liefert bei der Reduction mit einem grossen Ueberschuss von Zinn + conc. Salzsäure Uramil.

Vgl. auch den Artikel „Alloxanphenylhydrazin“ im Hptw. Bd. IV, S. 701.

Alloxannitrophenylhydrazon $C_{10}H_7O_5N_5 = CO \left\langle \begin{array}{c} NH.CO \\ NH.CO \end{array} \right\rangle C:N.NH.C_6H_4.NO_2$.

a) o-Nitroverbindung. B. Aus Barbitursäure und o-Nitrobenzoldiazoniumchlorid in saurer Lösung (K., B. 31, 1974). — Gelbe mikroskopische Nadeln (aus 60%iger Essigsäure). Schmelzp.: oberhalb 310° . Leicht löslich in Aetzkalkalien und heissen Alkalicarbonaten, schwer in Wasser und Aether, leichter in Alkohol und Aceton. Wird von Zinn und HCl zu Uramil reducirt. Beim Kochen mit Sodalösung entsteht o-Nitrophenylhydrazonglyoxylcarbamidsäure (S. 457—458).

b) p-Nitroverbindung. B. Aus Barbitursäure und p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid in saurer Lösung (K., B. 31, 1976). — Gelbe mikroskopische Krystalle (aus 60%iger Essigsäure). Schmelzp.: oberhalb 300° . Schwer löslich. Beim Kochen mit verdünnter Sodalösung entsteht p-Nitrophenylhydrazonglyoxylcarbamidsäure (S. 458).

Traubensäurebisphenylhydrazid $C_{16}H_{18}O_4N_4 = [C_6H_5.NH.NH.CO.CH(OH)-]_2$. B. Aus Diformaltraubensäure und Phenylhydrazin (LOBRY DE BRUYN, VAN EENSTEIN, R. 21, 312). — Fast farblose Blättchen. Schmelzp.: 220° .

Antiweinsäurebisphenylhydrazid $C_{16}H_{18}O_4N_4 = [C_6H_5.NH.NH.CO.CH(OH)-]_2$. B. Aus Diformalantiweinsäure und Phenylhydrazin (L. DE B., VAN E., R. 21, 312). — Fast farblose Blättchen. Schmelzp.: 245° .

Phenylhydrazon der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure $C_{13}H_{14}O_5N_2 =$

$\begin{array}{l} HO_2C \\ | \\ H_3C-C > C.OH \\ | \\ CH_2.C < \begin{array}{l} CO_2H \\ N.NH.C_6H_5 \end{array} \end{array}$. B. Aus dem Phenylhydrazon des Lactons (s. u.) beim

Kochen mit Natronlauge (WOLFF, A. 317, 12). Aus den Salzen der α -Keto- γ -Oxybutan- α, γ -Dicarbonsäure durch Phenylhydrazinchlorhydrat (DE JONG, R. 20, 100). — Hellgelbe Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 165° (Zersetzung) (W.); $154-155^\circ$ (DE J.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heissem Wasser, löslich in Pottaschelösung. Die Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich mit Kaliumdichromat zuerst violettbraun, dann kirschroth. Liefert beim Schmelzen sowie auch beim Kochen mit verdünnter Salzsäure Methylphenylpyridazoucarbonsäure (S. 528).

Phenylhydrazon des Lactons der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure $C_{13}H_{12}O_4N_2 =$
 $\begin{array}{l} HO_2C \\ | \\ H_3C-C > C.O.CO \\ | \\ CH_2.C < N.NH.C_6H_5 \end{array}$. B. Aus äquimolekularen Mengen α -Ketovalerolacton-

carbonsäure und Phenylhydrazinchlorhydrat in wässriger Lösung (W., A. 317, 12). — Gelbe Nadeln (aus siedendem Wasser) oder Prismen (aus warmem Alkohol), welche $\frac{1}{2}$ Mol. $C_2H_5.OH$ enthalten und, rasch erhitzt, bei $197-198^\circ$ unter Zersetzung schmelzen;

schwer löslich in Alkohol (W.). Krystallisirt mit $2H_2O$ in kleinen gelben Nadeln vom Schmelzpt.: $191-192^\circ$. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. Ist in kalter Natronlauge mit gelber Farbe unverändert löslich (DE J., R. 20, 94). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht das Phenylhydrazon der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure (s. o.) (W.). Geht beim Kochen mit Salzsäure (D: 1,14) in Methylphenylpyridazincarbonsäure (S. 528), beim Kochen mit Salzsäure (D: 1,2) in eine Verbindung $C_{12}H_{10}O_3N_2$ (s. u.) über (DE J., A. 319, 125). Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch Kaliumdichromat tiefroth gefärbt (W.). — $K_2C_{12}H_{10}O_3N_2 + H_2O$. Krystallisirt in gelbrothen Nadeln, ist beim Kochen seiner wässerigen Lösung beständig (DE J.).

Verbindung $C_{12}H_{10}O_3N_2$. B. Aus dem Phenylhydrazon des Lactons der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure (S. 469) durch Kochen mit Salzsäure (D: 1,2) (DE J., A. 319, 126). — Weisse mikroskopische Nadeln. Schmelzpt.: 280° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und K_2CO_3 -Lösung, löslich in heissem Eisessig und Natronlauge. Aus der Lösung in Natronlauge fällt HCl eine Verbindung $C_{12}H_9O_4N + H_2O$ (s. u.).

Verbindung $C_{12}H_9O_4N + H_2O$. B. Durch Lösen der Verbindung $C_{12}H_{10}O_3N_2$ (s. o.) in Natronlauge und Füllen dieser Lösung mit HCl (DE J., A. 319, 127). — Gelbe Nadeln oder Rauten. Schmelzpt.: $237-238^\circ$. Einbasisch. Starke Salzsäure wirkt wasserentziehend. — $K_2C_{12}H_9O_4N + H_2O$. Leicht löslich in Wasser.

Verbindung $C_{12}H_9O_4N$. B. Aus Verbindung $C_{12}H_9O_4N + H_2O$ (s. o.) durch Entziehung von Wasser mittels starker Salzsäure (DE J., A. 319, 127). — Sandiges Krystallpulver. Schmelzpt.: $237-238^\circ$. Liefert mit K_2CO_3 -Lösung das wasserhaltige Kaliumsalz $K_2C_{12}H_9O_4N + H_2O$ (s. o.).

Phenylhydrazon des Lactons des 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure-1-äthylesters $C_{14}H_{16}O_4N_2 = \begin{matrix} C_2H_5 \cdot O_2C \\ H_3C \end{matrix} > C \cdot O \cdot CO$. B. Durch Eintragen des Phenyl-

hydrazons des Lactons der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure (S. 469) in mit HCl gesättigten Alkohol (DE J., R. 22, 283). — Nadeln, aus alkoholischer Lösung durch Wasser fällbar. Schmelzpt.: 120° . Unlöslich bei gewöhnlicher Temperatur in Sodalösung. Beständig gegen siedenden Alkohol. Wird durch Erhitzen mit Alkohol, der mit HCl gesättigt ist, in Methylphenylpyridazincarbonsäure-Aethyl ester (S. 528) verwandelt.

Tricarballysäurebisphenylhydrazid $C_{18}H_{18}O_8N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot OC \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO$. B. Beim Erhitzen von 5 g Tricarballysäure mit 2 Mol.-Gew. Phenylhydrazin auf dem Wasserbade (MANUELLI, DE RIGHI, G. 29 II, 152). — Nadeln. Schmelzpt.: $229-230^\circ$. Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub Pyrrol.

Dinitrosoderivat $C_{18}H_{18}O_8N_6$. B. Durch allmähliches Hinzufügen von conc. Salzsäure zu Tricarballysäurebisphenylhydrazid (s. o.), suspendirt in einer gesättigten Lösung von $NaNO_2$ (M., DE R., G. 29 II, 154). — Gelbbraune Krystalle.

Dibenzoylderivat $C_{22}H_{26}O_5N_4 = \begin{matrix} (C_6H_5)(C_6H_5 \cdot CO) \\ CH_2 \cdot CO \end{matrix} > N_2(CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Beim Hinzufügen von 2,4 g Benzoylchlorid zu 1 g Tricarballysäurebisphenylhydrazid (s. o.), in 20 ccm n-Sodalösung suspendirt, oder aus Tricarballysäure und a-Benzoylphenylhydrazin (M., DE R., G. 29 II, 154). — Amorphes Pulver. Schmelzpt.: $140-145^\circ$.

Phenylhydrazinderivate der Diketobernsteinsäure sind als Derivate der Dioxycarbonsäure im Hptw. Bd. IV, S. 727—730 (s. auch Spl. Bd. IV, S. 473) behandelt.

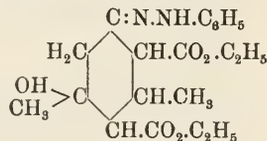
Als Phenylhydrazinderivate der α, β -Diketoglutaronsäure können die Benzolaxoderivate der Acetondicarbonsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1475) betrachtet werden.

Die Artikel „Oxallävulinsäurephenylhydrazid“ und „Diäthylester S. 722, Z. 27 bis 19 v. u. sind hier zu streichen. Vgl. dagegen die Artikel im Spl. Bd. IV, S. 356 sub Nr. 19, 2.

S. 722, Z. 17 v. u. die Structurformel muss lauten: $\left[\begin{matrix} C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C \cdot CH_3 \\ C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH - \end{matrix} \right]_2$.

S. 722, Z. 13 v. u. statt: „Dimethyloxichinin“ lies: „Bis-1-Phenyl-3-Methyl-Pyrazolon(5)“.

Phenylhydrazon des 3,5-Dimethylcyclohexanol(3)-on(1)-Dicarbonsäure(4,6)-Diäthylesters $C_{20}H_{28}O_5N_2 =$ (Zur Constitution s. RADE, A. 323, 101 Anm.). B. Aus Dimethylcyclohexanolondicarbonsäureester oder seinem Ketimid durch Einwirkung von Phenylhydrazin in Alkohol (R., BILLMANN, B. 33, 3809). — Nadeln aus Alkohol. Sintert, rasch erhitzt, vorübergehend bei ca. 135° , schmilzt bei ca. 203° .

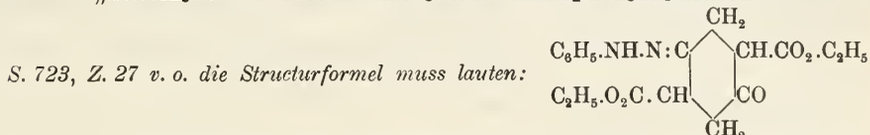


Bisphenylhydrazon des 1,2-Diketopentamethylen-3,5-Dicarbonsäurediäthylesters $C_{23}H_{26}O_4N_4 = C_5H_4(N.NH.C_6H_5)_2(CO_2.C_2H_5)_2$. Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 112°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Aether und kaltem Alkohol (DIECKMANN, B. 35, 3207).

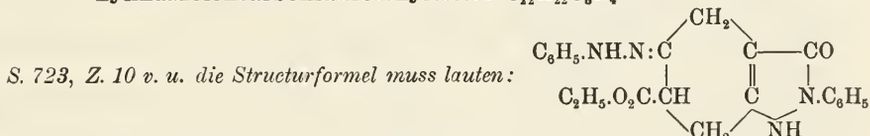
S. 723, Z. 21 v. o. muss lauten: Dihydro-Di-N-phenyl-Benzodipyrazolon neben wenig Phenylhydrazon des Succinylbernsteinsäureesters.

S. 723, Z. 24—25 v. o. statt: „Phenylizinchinidinhydrobenzolcarbonsäureester“ lies: „Phenylhydrazon des Tetrahydroketo-N-Phenylindazolcarbonsäureesters“.

S. 723, Z. 26 v. o. statt: „Phenylzinsuccinylbernsteinsäurediäthylester“ lies: „Succinylbernsteinsäurediäthylester-Monophenylhydrazon“.

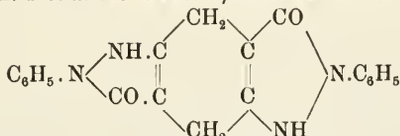


S. 723, Z. 11 v. u. muss lauten: b) Phenylhydrazon des Tetrahydroketo-N-Phenylindazolcarbonsäureäthylesters $C_{22}H_{22}O_5N_4 =$



S. 723, Z. 5 v. u. muss lauten: c) Dihydro-Di-N-phenyl-Benzodipyrazolon $C_{20}H_{18}O_2N_4$

S. 723, Z. 4 v. u. die Strukturformel muss lauten:



S. 724, Z. 6 u. 11 v. o. statt: „Dichinidinhydrobenzol“ lies: „Dihydro-Di-N-phenylbenzodipyrazolon“.

Z. 724, Z. 10 v. o. statt: „Dichinidinhydrobenzolblau“ lies: „Blauer Körper“.

S. 724, Z. 14—15 v. o. streiche: „Diphenylzinsuccinylbernsteinsäurediäthylester“.

Anhydro-Hemipinphenylhydrazid s. Hptw. Bd. IV, S. 717, Z. 19 v. u.; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 467.

Phenylhydrazon des β_1 -Methylphenylcyclohexanolonicarbonsäureesters $C_{25}H_{30}O_5N_2 =$

$$\begin{array}{c}
 N.NH.C_6H_5 \\
 \vdots \\
 CH_2-C-CH.CO_2.C_2H_5 \\
 \vdots \\
 CH_3.C(OH).CH.CH.C_6H_5 \\
 \vdots \\
 CO_2.C_2H_5
 \end{array}$$

B. Aus 1 Mol. β_1 -Methylphenylcyclohexanolonicarbonsäureester (früher als β_1 -Benzylidenbisacetessigester, Spl. Bd. II, S. 1175, aufgefasst) und 2 Mol. Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung beim Erhitzen (RABE, ELZE, A. 323, 103). — Nadelchen. Schmilzt bei 168—171° (bezw. 194°?) unter Zersetzung. Wird durch conc. Salzsäure gespalten.

Nitrobenzylidenbisacetessigester-Phenylhydrazon $C_{25}H_{29}O_7N_3 = C_{19}H_{23}NO_7:N_2H.C_6H_5$. a) m-Nitroverbindung. Schwachgelb gefärbte Blättchen. Schmelzp.: 161°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und heissem Alkohol, löslich in Benzol, schwer löslich in Aether und Ligroin (KNOEVENAGEL, A. 303, 233).

b) p-Nitroverbindung. Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 214—215°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Aether, Ligroin und Benzol (KN., A. 303, 237).

Bisphenylhydrazon der Dicampherylsäure? $C_{30}H_{34}O_5N_4 = C_{18}H_{20}O_4(N.NH.C_6H_5)_2 + H_2O(?)$. B. Beim Erhitzen von 3,5 g Dicampherylsäure mit 5 g Phenylhydrazin und 10 g Eisessig auf dem Wasserbade (PERKIN jun., Soc. 75, 184). — Glänzende rubinrothe Krystalle. Zersetzt sich bei 237° unter Verkohlen. Leicht löslich in Essigsäure und Alkohol.

q) *Derivate der Säuren mit 7 Atomen Sauerstoff (S. 725—727).

Phenylhydrazon des Glykuronsäurelactons $C_{12}H_{14}O_5N_2 = C_5H_7O_5 \cdot CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus dem Lacton und Phenylhydrazin aus Alkohol (GIEMSA, *B.* 33, 2998). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 160°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol und Aether.

p-Bromphenylhydrazon des Glykuronsäurelactons $C_{12}H_{13}O_5N_2Br = C_5H_7O_5 \cdot CH:N.NH.C_6H_4Br$. *B.* Quadratische Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 142° (unter Zersetzung). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Aether (G., *B.* 33, 2998; vgl. NEUBERG, *B.* 33, 3318). — $K.C_{12}H_{12}O_5N_2Br$. Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Aether. Rechtsdrehend.

Glykuronsäurephenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_5N_2 = C_5H_7O_5 \cdot CH:N.N(C_6H_5)_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 150°. Sehr wenig löslich (N., *B.* 33, 3318).

Citronensäurebisphenylhydrazid, Citrylbisphenylhydrazid $C_{18}H_{18}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH.NH.CO.CH_2.C(OH).CO$
 $\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CO} \end{array} \begin{array}{l} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{l} \text{N}_2 \cdot \text{H} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N}_2 \cdot \text{H} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$. *B.* Beim Erhitzen von 6 g Citronensäure (1 Mol.) mit 10 g Phenylhydrazin (2 Mol.) auf dem Wasserbade (MANUELLI, DE RIGHI, *G.* 29 II, 156). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 208°.

Diacetylderivat $C_{22}H_{22}O_8N_4$. *B.* Beim Erhitzen von Citrylbisphenylhydrazid (s. o.) in Eisessig (M., DE R., *G.* 29 II, 156). — Krystalle. Schmelzp.: 138°.

Dibenzoylderivat $C_{32}H_{26}O_6N_4$. *B.* Beim Hinzufügen von 2,4 g Benzoylchlorid zu Citrylbisphenylhydrazid (s. o.), in 20 ccm n-KOH-Lösung suspendirt (M., DE R., *G.* 29 II, 157). — Amorphes, fast weisses Pulver. Schmelzp.: 129—130°. Sehr leicht löslich.

Mononitrosodibenzoyl-Citrylbisphenylhydrazid $C_{32}H_{25}O_7N_5$. *B.* Beim tropfenweisen Zufügen von Salzsäure zu Dibenzoylcitrylbisphenylhydrazid (s. o.), suspendirt in einer conc. Lösung von KNO_2 (M., DE R., *G.* 29 II, 158). — Gelbliche, leicht zersetzliche Masse. Schmelzp.: 83—88° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Solventien.

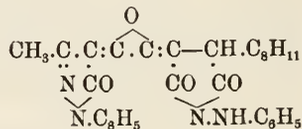
Trisphenylhydrazid der Acetylcitronensäure $C_{26}H_{26}O_6N_6$. *B.* Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf die ätherische Lösung von Acetylcitronensäureanhydrid (M., DE R., *G.* 29 II, 158). — Weisse Masse. Schmelzp.: 138°.

Triacetylderivat des Trisphenylhydrazids der Acetylcitronensäure $C_{32}H_{24}O_8N_6$. *B.* Durch Acetylierung des Trisphenylhydrazids der Acetylcitronensäure (s. o.) (M., DE R., *G.* 29 II, 159). — Weisse Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 132°. Unlöslich in Ligroin.

β -Phenylhydrazon der Diketovalerolactoncarbonsäure $C_{12}H_{10}O_5N_2 =$
 $\begin{array}{c} \text{HO}_2\text{C} \\ \text{H}_3\text{C} \end{array} \begin{array}{l} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{l} \text{C} \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \\ \text{C} - \text{CO} \end{array}$. *B.* Durch Einwirkung von Benzoldiazoniumchlorid auf eine eiskalte alkalische Lösung der α -Ketovalerolactoncarbonsäure (WOLFF, *A.* 317, 15). — Ziegelrothe Nadeln (aus heissem Eisessig). Schmelzp.: 188° (Zersetzung). Schwer löslich in Aether, Chloroform und Benzol, leichter in siedendem Alkohol und Eisessig. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch Kaliumdichromat tief blau gefärbt.

S. 727, Z. 17 v. o. statt: „20, 697“ lies: „G. 20, 697“.

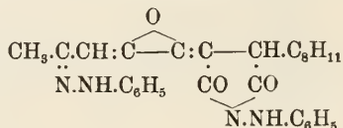
*d-Usninsäure-Bisphenylhydrazidanhydrid (S. 727, Z. 22 v. o.) $C_{80}H_{26}O_4N_4$. Constitution: (WIDMAN, *A.* 310, 298). — *Darst.* Ein Gemenge von gleichen Theilen Usninsäure und Phenylhydrazin wird in alkoholischer Lösung 2½ Stunden gekocht und mit Essigsäure angesäuert (W., *A.* 310, 262). — Gelbe dicke Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 233°.



rac. Usninsäure-Bisphenylhydrazidanhydrid $C_{80}H_{26}O_4N_4$. *Darst.* Analog der d-Verbindung (s. o.) (W., *A.* 310, 262). — Kleine rhombische Tafeln. Schmelzp.: 267°.

Phenylhydrazon $C_{24}H_{20}O_5N_2$ aus Usninsäure. *B.* Aus Usninsäure und Phenylhydrazin in Eisessig (PATERNÓ, *R. A. L.* [5] 9 II, 127). — Schmelzp.: 194—195° (170°).

Decarbousninsäure-Bisphenylhydrazid $C_{20}H_{26}O_3N_4$. Constitution: (W., *A.* 310, 297). *B.* Man kocht eine alkoholische Lösung von Decarbousninsäure, Phenylhydrazin und Essigsäure 1 Stunde (W., *A.* 310, 274). — Feines Pulver oder lanzettförmige Blättchen (aus Benzol + wenig Alkohol). Schmelzp.: 210°. Sehr leicht löslich in Alkohol.



Fluoresceïnphenylhydrazid $C_{26}H_{19}O_4N_2 = \begin{array}{c} HO.C_6H_5 \\ \diagdown \\ O \\ \diagup \\ HO.C_6H_5 \end{array} C \begin{array}{c} C_6H_4 \\ \diagdown \\ CO \\ \diagup \\ N.NH.C_6H_5 \end{array}$. B. Durch

Erhitzen von Fluoresceïn mit Phenylhydrazin (GATTERMANN, B. 32, 1133). — Krystalle (aus verdünnter Essigsäure). Schwer löslich in kaltem Aether, leichter in Alkohol und Eisessig. Die farblose alkalische Lösung fluorescirt.

Fluoresceïnphenylhydraziddimethyläther $C_{28}H_{22}O_4N_2 = \begin{array}{c} CH_3.O.C_6H_5 \\ \diagdown \\ O \\ \diagup \\ CH_3.O.C_6H_5 \end{array} C \begin{array}{c} C_6H_4 \\ \diagdown \\ CO \\ \diagup \\ N.NH.C_6H_5 \end{array}$. B. Durch Einwirkung von CH_3J auf Fluoresceïnphenylhydrazid (s. o.) in alkoholischer Kalilauge (G., B. 32, 1134). — Nadeln (aus Eisessig + Wasser). Schmelzp.: 227—228°.

Fluoresceïnphenylhydraziddiäthyläther $C_{30}H_{26}O_4N_2 = \begin{array}{c} C_2H_5.O.C_6H_5 \\ \diagdown \\ O \\ \diagup \\ C_2H_5.O.C_6H_5 \end{array} C \begin{array}{c} C_6H_4 \\ \diagdown \\ CO \\ \diagup \\ N.NH.C_6H_5 \end{array}$. Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 247—248° (G., B. 32, 1134).

r) *Derivate der Säuren mit 8 Atomen Sauerstoff (S. 727—732).

Derivate der Glykoheptonsäure und Rhamnoheptonsäure s. Hptw. Bd. IV, S. 730.

*Tartrazinsäure $C_{18}H_{19}O_9N_4S_2 = \begin{array}{c} HO_2C.C=N \\ \diagdown \\ HO_3S.C_6H_4.N_3H.C.CO \\ \diagup \end{array} N.C_6H_4.SO_3H$ (S. 729 bis 730). B. {... (ZIEGLER, LOCHER, B. 20, 840}; vgl. D.R.P. 34294; *Frdl.* I, 558). — *Tartrazin $Na_3.C_{16}H_9O_9N_4S_2$ (S. 729—730). Liefert, in wässriger Kochsalzlösung mit Zinkstaub bei 100° reducirt, Aminotartrazinogensäure $C_{10}H_9O_6N_3S$, neben Sulfanilsäure (ANSCHÜTZ, A. 306, 2).

Phenylhydrazon des Trioxybenzoylessigcarbonsäurelactonäthylester s. *Spl.* Bd. II, S. 1216.

Isobiliansäure-Bisphenylhydrazon (vgl. Hptw. Bd. II, S. 2077) $C_{36}H_{46}O_6N_4 = C_{24}H_{34}O_6(N_2H.C_6H_5)_2$. Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 262°. Vermuthlich identisch mit Biliansäure-Bisphenylhydrazid (Hptw. Bd. IV, S. 731) (PRELOL, M. 24, 55).

s) *Derivate der Säuren mit 9 Atomen Sauerstoff (S. 732).

S. 732, Z. 29—30 v.o. statt: „Galaktensäurephenylhydrazid“ lies: „Galaoktonsäurephenylhydrazid“.

Phenylhydrazinverbindung der Cetrarsäure $C_{32}H_{32}O_8N_4$. B. Durch Verreiben von 3 g Cetrarsäure (*Spl.* Bd. II, S. 1219) mit 6 g Phenylhydrazin (SIMON, *Ar.* 240, 542). — Weisse Nadeln. Unschmelzbar. Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Aether, Chloroform und Eisessig, sehr wenig in CS_2 und Petroleumäther. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung violett bis schmutzig braunroth. In Lösung sehr unbeständig, verliert bereits beim Umkrystallisiren 1 Mol. Phenylhydrazin und geht in das Cetrarsäurephenylhydrazon (s. u.) über.

Cetrarsäurephenylhydrazon $C_{26}H_{24}O_8N_2$. B. Beim Umkrystallisiren der Phenylhydrazinverbindung der Cetrarsäure $C_{32}H_{32}O_8N_4$ (s. o.) (S., *Ar.* 240, 543). — Gelbe prismatische Nadeln. Zersetzt sich zwischen 190° und 240°, ohne zu schmelzen. In Benzol schwerer, in Essigäther leichter löslich als die primäre Phenylhydrazinverbindung $C_{32}H_{32}O_8N_4$. Geht durch Aufnahme von 1 Mol. Phenylhydrazin wieder in die Verbindung $C_{32}H_{32}O_8N_4$ über.

Cetrarsäure-p-Bromphenylhydrazon $C_{26}H_{23}O_8N_2Br$. B. Aus den Componenten in Gegenwart von Methylalkohol (S., *Ar.* 240, 545). — Gelbliche, sehr lichtempfindliche Nadeln.

u) *Derivate der Säuren der Furanreihe und Pyranreihe (S. 733).

Verbindung der Isobrenzschleimsäure (vgl. *Spl.* Bd. III, S. 506) mit Phenylhydrazin (Hydrazon?) $C_{11}H_{10}O_2N_2$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 77°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Aether, sehr leicht in Alkohol und Aceton (CHAVANNE, *C. r.* 133, 168). — Gibt mit $FeCl_3$ die charakteristische grüne Färbung der Säure. Gibt, in conc. Schwefelsäure gelöst, mit $FeCl_3$ die rothviolette Färbung der Hydrazide nicht.

Phenylhydrazon der Aldehydobrenzschleimsäure $C_{12}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5.NH.N:CH.C_6H_5O(CO_2H)$. Mikroskopische Krystalle. Schmelzp.: 176° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Aether (HILL, SAWYER, *Am.* 20, 176).

Methronsäure-Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 715—716.

Fluoran-Phenylhydrazid und Dichlorderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 719 und *Spl.* Bd. IV, S. 468.

Fluorescein-Derivate s. S. 473.

v) *Sulfonsäurederivate des Phenylhydrazins (S. 733—737).

Benzolsulfonsäure-p-Bromphenylhydrazid $C_{13}H_{11}O_2N_2SBr = Br.C_6H_4.NH.NH.SO_2.C_6H_5$. B. Bei der Reduction von p-Brombenzoldiazosulfon mit Zinkstaub in Eisessiglösung (HANTZSCH, SINOER, B. 30, 314). — Schmelzp.: 162° .

*Nitrobenzolsulfonsäure-Nitrophenylhydrazid $C_{12}H_{10}O_6N_4S = NO_2.C_6H_4.SO_2.NH.NH.C_6H_4.NO_2$ (S. 733—734). c) *p-Derivat (S. 734, Z. 6 v. o.). B. Aus p-Nitrobenzolsulfochlorid und p-Nitrophenylhydrazin in Alkohol bei Gegenwart von etwas Kaliumcarbonat (ЕКВОН, B. 35, 658). — Gelbe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: $171-172^\circ$ (unter Zersetzung).

o-Phenetolsulfonsäure-Phenylhydrazid $C_{14}H_{13}O_3N_2S = C_2H_5O.C_6H_4.SO_2.NH.NH.C_6H_5$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $132-133^\circ$ (GATTERMANN, B. 32, 1154).

*Benzolsulfonyl-a-Methylphenylhydrazin $C_{13}H_{14}O_2N_2S = C_6H_5.N(CH_3).NH.SO_2.C_6H_5$ (S. 734, Z. 7 v. o.). B. Durch Schütteln von a-Methylphenylhydrazin mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (neben Bisbenzolsulfonylmethylphenylhydrazin, s. u.) (BAMBERGER, B. 32, 1804). — Schmelzp.: $131,5-132^\circ$.

Benzolsulfonyl-a-Aethylphenylhydrazin $C_{14}H_{16}O_2N_2S = C_6H_5.N(C_2H_5).NH.SO_2.C_6H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 96° . Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Alkohol, schwer in Ligroin (B., B. 32, 1804).

Bisbenzolsulfonyl-a-Methylphenylhydrazin $C_{19}H_{18}O_4N_2S_2 = C_6H_5.N(CH_3).N(SO_2.C_6H_5)_2$. B. Durch Schütteln von a-Methylphenylhydrazin mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (neben Benzolsulfonyl-methylphenylhydrazin, s. o.) (B., B. 32, 1804). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $169-170^\circ$. Leicht löslich in Benzol, schwer in Ligroin und kaltem Alkohol.

Bisbenzolsulfonyl-a-Aethylphenylhydrazin $C_{20}H_{20}O_4N_2S_2 = C_6H_5.N(C_2H_5).N(SO_2.C_6H_5)_2$. Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). Schmelzp.: $140-141^\circ$ (B., B. 32, 1804).

Benzoylbisbenzolsulfonyl-a-Methylphenylhydrazin $C_{30}H_{28}O_6N_2S_2 = C_6H_5.N(CH_3).N(CO.C_6H_5)(SO_2.C_6H_5)_2$. B. Aus Benzolsulfonyl-a-Methylphenylhydrazin (s. o.) und Benzoylchlorid in alkalischer Lösung (B., B. 32, 1805). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 119° .

1-p-Bromphenyl-1-Benzolsulfonyl-Semicarbazid, p-Brombenzoldiazocarbamid-benzolsulfonsäure $C_8H_7Br.N(SO_2.C_6H_5).NH.CO.NH_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1522.

1-Phenyl-1-Benzolsulfonyl-3(S)-Methyl-4-Phenylthiosemicarbazid, β -Phenyl- β -benzolsulfhydrizino-Phenylimino-Methanthiomethan $C_{20}H_{19}O_2N_3S_2 = C_6H_5.N(SO_2.C_6H_5).NH.C(N.C_6H_5).SCH_3$. B. Aus β -Phenylhydrazinophenyliminomethanthiomethan (S. 442) und Benzolsulfochlorid in verdünnter Natronlauge (BUSCH, HOLZMANN, B. 34, 338). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: $146-147^\circ$. Leicht löslich in warmem Benzol, schwer in Aether, unlöslich in Säuren und Alkalien.

1-Benzolsulfonyl-2-Phenyl-3(S)-Methyl-4-Phenylthiosemicarbazid, α -Phenyl- β -benzolsulfhydrizino-Phenylimino-Methanthiomethan $C_{20}H_{19}O_2N_3S_2 = C_6H_5.N(NH.SO_2.C_6H_5).C(N.C_6H_5).SCH_3$. B. Aus α -Phenylhydrazinophenyliminomethanthiomethan (S. 441) und Benzolsulfochlorid in verdünnter Natronlauge (BU., HO., B. 34, 338). — Rhomboëderähnliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: $116-118^\circ$. Schwer löslich in Aether. Besitzt saure und zugleich schwach basische Eigenschaften.

Phenylhydrazid der 2-Nitrotoluolsulfonsäure(4) $C_{15}H_{13}O_4N_2S = C_6H_5(CH_3)^1(NO_2)^2(SO_2.N_2H_2.C_6H_5)^4$. B. Durch Vermischen einer ätherischen Lösung von 1 Mol. o-Nitrotoluol-p-Sulfochlorid mit einer ätherischen Lösung von 2 Mol. Phenylhydrazin bei gewöhnlicher Temperatur (REVERDIN, CRÉPIEU, B. 34, 3001). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: $157-158^\circ$ (unter Zersetzung). Ziemlich löslich in Chloroform und Aceton, unlöslich in Wasser und Ligroin.

Phenylhydrazinderivat der Camphersulfonsäure $C_{22}H_{28}O_2N_4S.HCl = C_6H_5.NH.NH.O_2S.C_{10}H_{15}.N.NH.C_6H_5.HCl(?)$ B. Bei Einwirkung von 2—3 Thln. Phenylhydrazin auf Camphersulfonsäurechlorid (REYCHLER, *Bl.* [3] 19, 126). — Nadeln. Schmelzp.: $149-151^\circ$. Löslich in kaltem Wasser. Zersetzlich bei Einwirkung von wässriger Natronlauge.

*Säuren $C_6H_5O_2N_2S$ (S. 734). a) *Phenylhydrazin-b-Sulfonsäure $C_6H_5.NH.NH.SO_3H$ (S. 734). B. Bei der Einwirkung von Sulfiten auf Nitrosophenylhydrazin (VOSWINCKEL, B. 34, 2352).

a-Nitrosoderivat $C_6H_7O_4N_2S = C_6H_5.N(NO).NH.SO_3H$. B. Durch Zusatz von Kaliumnitrit zur salzsauren Lösung von phenylhydrazinsulfonsaurem Kalium (Hptw. Bd. IV, S. 734) bei 0° (V., B. 34, 2353). — $K_2C_6H_5O_4N_2S$. Nadelchen. Nicht unzerstört umzukristallisieren. Verkohlt gegen 250°. Spaltet beim Kochen mit Wasser Schwefelsäure ab.

c) *Phenylhydrazin-p-Sulfonsäure $H_2N.NH.C_6H_4.SO_3H + \frac{1}{2}H_2O$ (S. 734). Gelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzpt.: 286° (MANUELLI, DE RIOHI, G. 29 II, 161). 100 g siedendes Wasser lösen ca. 3,5 Thle. (BILTZ, MAUÉ, SIEDEN, B. 35, 2003 Anm.). Liefert mit aromatischen Aldehyden (Salicylaldehyd, Benzaldehyd) lockere Additionsproducte (Phenylhydrazin-p-Sulfonsäurehydrate) (B., MAUÉ, S., B. 35, 2000).

S. 734, Z. 13 v. u. nach 3172 füge hinzu: „vgl. Lämprecht, B. 18, 2196.

*Nitrophenylhydrazinsulfonsäure $C_6H_5O_2N_2S$ (S. 735). d) 3-Nitrophenylhydrazinsulfonsäure(6) $SO_3H.C_6H_3(NO_2).N_2H_3 + H_2O$. Braungelbe Nadeln (LÄMPRECHT, B. 18, 2194). Kaum löslich in kaltem Wasser. — $K_2A + 1\frac{1}{2}H_2O$. Gelbbraune Tafeln. — $BaA_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Rubinrothe Prismen. Leicht löslich in Wasser. — $PbA_2 + 4H_2O$. Gelbe Nadeln.

S. 736, Z. 12 v. o. Die Strukturformel muss lauten: $SO_3H[5].C_6H_3 < \begin{matrix} N(OH)[1] \\ N[2] \end{matrix} \gg N$.

Symm. Benzoylphenylhydrazin-p-Sulfonsäure $C_{18}H_{12}O_4N_2S = C_6H_5.CO.NH.NH.C_6H_4.SO_3H$. B. Neben Phenylhydrazin, bei der Behandlung des formazybenzol-II- oder III-p-sulfonsauren Natriums mit Zinkstaub und Schwefelsäure (FICHTER, SCHIESS, B. 33, 748). — Blättchen aus Wasser.

S. 737, Z. 1 v. o. statt: „Bispyrazolon...“ lies: „Bisphenylmethylpyrazolon...“

va) Phenylhydrazinderivate von Alkylphosphinsäuren.

Isobutylthiophosphinsäurephenylhydrazid $C_{16}H_{23}N_4SP = C_4H_9.PS(NH.NH.C_6H_5)_2$. B. Aus Isobutylsulfochlorphosphin und Phenylhydrazin in Aether (GUICHARD, B. 32, 1581). — Blättchen. Schmelzpt.: 128°.

Isoamylphosphinsäurephenylhydrazid $C_{17}H_{25}ON_4P = C_5H_{11}.PO(NH.NH.C_6H_5)_2$. B. Aus Isoamylchlorphosphin und Phenylhydrazin in Aether (G., B. 32, 1580). — Pulver (aus Alkohol + Wasser). Schmelzpt.: 134—135°. Leicht löslich in Alkohol.

w) *Phenylhydrazinosäuren (S. 737—742).

*Phenylhydrazinoameisensäure, Phenylcarbaminsäure $C_7H_8O_2N_2 = C_6H_5.NH.NH.CO_2H$ (S. 737). — Kaliumsalz $C_6H_5.NH.NH.CO.OK$. B. Aus dem Phenylhydrazinsalz der Phenylcarbaminsäure (s. u.) durch alkoholisches Kali und Abkühlung (BUSCH, STERN, J. pr. [2] 60, 236). Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 243° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser. Wird durch Mineralsäuren zersetzt, ebenso durch Alkylhalogenide, Acetaldehyd und CS_2 . Mit $COCl_2$ entsteht 1-Phenyl-4-Anilinourazol (S. 434—435), aber kein Diazol. — *Phenylhydrazinsalz $C_6H_5.NH.NH.CO.O.(H_4N_2.C_6H_5)$. Darst. In theoretischer Ausbeute durch Sättigen einer kalten Lösung von Phenylhydrazin in Aether oder Benzol mit CO_2 und Waschen des Niederschlags mit wasserfreiem Aether (FREUNDLER, Bl. [3] 25, 859). Weisses Krystallpulver. Schmilzt gegen 80° unter CO_2 -Entwicklung. Unlöslich in Aether und Benzol. Die Löslichkeit in Wasser übersteigt nicht 2%. Sehr beständig in gut geschlossenen Gefässen auch in Gegenwart von Aether; geht an der Luft bei niedriger Temperatur (unterhalb 20°) rasch unter CO_2 -Verlust in Phenylhydrazinhydrat (S. 421) über, ohne das Aussehen zu ändern. Spaltet sich beim Erwärmen im Rohre in seine Componenten, die sich beim Erkalten wieder vereinigen. Eine Wasserabspaltung und Bildung von Diphenylcarbimid findet bis 250° und selbst in Gegenwart von wasserfreiem Na_2SO_4 oder K_2CO_3 nicht statt.

*Aethylester $C_8H_{12}O_2N_2 + H_2O = C_6H_5.NH.NH.CO_2.C_2H_5 + H_2O$ (S. 737). B. Aus phenylthiocarbaminsaurem Phenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 677) und Chlorkohlensäureester (WHEELER, DUSTIN, Am. 24, 444). — Darst. Durch langsames Eintropfen der berechneten Menge Chlorkohlensäureester in die Lösung von Phenylhydrazin und überschüssigem Pyridin in der vier- bis fünffachen Menge Wasser (B., HEINRICH, B. 33, 458). — Schmelzpt.: 76—77° (W., D.). Liefert mit Phosgen das Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433); durch $CSCl_2$ entsteht die analoge Schwefelverbindung (S. 444). Mit Acetaldehyd reagiert der Ester nicht (B., ST., J. pr. [2] 60, 238).

Phenylester $C_{13}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Chlorameisensäure-Phenylester (Spl. Bd. II, S. 360) und Phenylhydrazin (MOREL, *Bl.* [3] 21, 827). — Nadeln. Schmelzp.: 122—123°. Zersetzt sich bei 200°.

Brenzkatechinester $C_{13}H_{12}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Brenzkatechincarboxylat (Spl. Bd. II, S. 549) und Phenylhydrazin (EINHORN, *A.* 300, 144; D.R.P. 92585; *Prdl.* IV, 1110). — Blättchen. Schmelzp.: 157° (E.). Reducirt Silbernitrat und beim gelinden Erwärmen FEHLING'sche Lösung.

Phenylhydrazinoameisensäure-Nitril und Diphenylhydrazinoameisensäure-Nitril s. Anilcyanamid und Phenylanilcyanamid, *Hptw. Bd. IV, S. 742*.

*p-Chlorphenylsemicarbazid $C_6H_4Cl \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 737). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 673* und *Spl. Bd. IV, S. 431*.

Benzolsulfonylderivat des p-Bromphenylhydrazinoameisensäure-Nitrils siehe *Hptw. Bd. IV, S. 1522, Z. 7 v. o.*

☞ Sonstige Derivate der Phenylcarboxinsäure sind als Kohlensäure- bzw. Thio-kohlensäure-Derivate des Phenylhydrazins *Hptw. Bd. IV, S. 671—687 u. Spl. Bd. IV, S. 428—451* behandelt.

a, b-Phenylhydrazinoessigsäure-Phenylester, s-Phenylhydrazinoessigsäure-Phenylester $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$. B. Phenylchloracetat wird mit Phenylhydrazin auf 50° erhitzt (MOREL, *Bl.* [3] 21, 965). — Farblose Blättchen. Schmelzpunkt: 93—94°

a-Phenylhydrazinoacetamid $C_9H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Chloracetamid (Spl. Bd. I, S. 701) und Phenylhydrazin in Benzollösung; nebenher entsteht in secundärer Reaction symm. α -Phenylhydrazinoacetphenylhydrazid (s. u.), das durch Filtration entfernt wird (RUPE, HEBERLEIN, RÖSLER, *A.* 301, 70). Aus Nitrosophenylglycinamid (Spl. Bd. II, S. 226) durch Reduction (RU., HEB., RÖ.). — Nadeln. Schmelzp.: 150°. Leicht löslich in Benzol.

*a-Phenylhydrazinoacetanilid $C_{14}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 739, Z. 5 v. o.). B. Beim Kochen von Chloracetanilid (Spl. Bd. II, S. 170) mit 2 Mol. Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung als Hauptproduct neben etwa 20% einer Verbindung vom Schmelzp.: 135° (Phenylhydrazinglyoxyssäureanilid?) (RU., HEB., *A.* 301, 58). — Reducirt FEHLING'sche Lösung und $AgNO_3$ in der Kälte. Wird durch salpetrige Säure in Eisessig in Nitrosophenylglycinanilid (Spl. Bd. II, S. 226) übergeführt und durch Alkalien (langsam auch durch Säuren) gespalten in CO_2 , Anilin und eine Verbindung $C_{16}H_{14}O_2N_3$ (s. u.). Natriumalkoholat giebt eine Verbindung vom Schmelzp.: 273° (Diphenyldiacipiperazin?, vgl. Spl. Bd. II, S. 266). Phosgen liefert Diphenyldiketohexahydrotriazin (S. 477) (RU., HEB., *A.* 301, 65).

Verbindung $C_{16}H_{14}O_2N_3$. B. Aus Phenylhydrazinoacetanilid (s. o.) durch Natronlauge in alkoholischer Lösung, langsamer auch durch Säuren (RU., HEB., *A.* 301, 67). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 205°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Alkalien und Alkalicarbonaten.

a-Phenylhydrazinoacet-p-Aminodimethylanilin $C_{16}H_{20}ON_4 = C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus p-Chloracetylaminodimethylanilin (S. 386) und Phenylhydrazin auf dem Wasserbade ohne Lösungsmittel (RU., VSETEČKA, *A.* 301, 76). — Schwach gelbe Nadeln oder Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 134—135°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser. Reducirt $AgNO_3$ in der Kälte, FEHLING'sche Lösung in der Wärme.

Symm. α -Phenylhydrazinoacetphenylhydrazid $C_{14}H_{16}ON_4 = C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Phenylhydrazin aus a-Phenylhydrazinoacetamid (s. o.) und daher auch bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Chloracetamid (RU., HEB., RÖ., *A.* 301, 73). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 173°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol.

Unsymm. a-Phenylhydrazinoacetphenylhydrazid $C_{14}H_{16}ON_4 = C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot N(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. In schlechter Ausbeute bei der Verseifung seines Acetylderivats (s. u.) mit verdünnter Schwefelsäure in Alkohol (RU., HEB., RÖ., *A.* 301, 85). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 155°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in kaltem Alkohol. Reducirt in alkoholischer Lösung in der Kälte $AgNO_3$ und FEHLING'sche Lösung. Ist sehr empfindlich gegen conc. Säuren und Alkalien. Liefert eine Dibenzalverbindung, ein Diacetylderivat und durch Phosgen eine ringförmige Verbindung $C_{15}H_{14}O_2N_4$ (S. 477).

Unsymm. a-Phenylhydrazinoacet-Acetylphenylhydrazid $C_{16}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem N-Nitrosoderivat des Acetyl-Phenylglycinyphenylhydrazins (S. 425) durch Zinkstaub und Eisessig in alkoholischer Lösung (RU., HEB., RÖ., *A.* 301, 84). — Würfelförmige Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 176°.

*b-Acet-a-Phenylhydrazinoacetanilid $C_{16}H_{17}O_3N_3 = C_6H_5.N(NH.CO.CH_3).CH_2.CO.NH.C_6H_5$ (S. 739). B. Durch Acetanhydrid aus a-Phenylhydrazinoacetanilid (S. 476) bei 100° (RU., HEB., A. 301, 63). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 169,5°. Durch Kochen mit Alkohol und verdünnter Schwefelsäure entsteht Phenylhydrazinoacetanilid und eine Verbindung $C_{16}H_{14}O_3N_3$ vom Schmelzp.: 205° (S. 476).

Acetylverbindung des a-Phenylhydrazinoacet-p-Aminodimethylanilins (vgl. S. 476) $C_{18}H_{23}O_2N_4 = C_6H_5.N(NH.CO.CH_3).CH_2.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 158°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heissem Alkohol (RU., V., A. 301, 77).

Diacetylverbindung des unsymm. a-Phenylhydrazinoacetphenylhydrazids (vgl. S. 476) $C_{18}H_{20}O_3N_4 = C_6H_5.N(NH.CO.CH_3).CH_2.CO.N(NH.CO.CH_3).C_6H_5$. B. Bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid (RU., HEB., RÖ., A. 301, 87). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 198°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

N-Phenyldiketohexahydrotriazin, Carbonyl-a-Phenylhydrazinoacetamid (Glykyl-Phenylsemicarbazid) $C_9H_9O_2N_3 = CO \begin{matrix} \text{NH.N(C}_6\text{H}_5) \\ \text{NH.CO} \end{matrix} > CH_2$. B. Durch Erhitzen des a-Phenylhydrazinoacetylharnstoffs (s. u.) oder a-Phenylhydrazinoacetylmethylharnstoffs (s. u.) auf etwa 200° (FRIEDRICH, BECKERTS, Ar. 237, 356). — Oktaëder aus Eisessig. Schmelzpunkt: 229°. Sehr wenig löslich in Alkohol. Besitzt Säurecharakter.

Diphenyldiketohexahydrotriazin $C_{16}H_{13}O_2N_3 = CO \begin{matrix} \text{NH.N(C}_6\text{H}_5) \\ \text{N(C}_6\text{H}_5).CO \end{matrix} > CH_2$. B. Aus a-Phenylhydrazinoacetanilid (S. 476) durch Phosgen in Eisessig und Fällen mit Wasser (RU., HEB., A. 301, 68). — Weiss, kristallinisch. Schmelzp.: 257—258°. Unlöslich in Säuren, sehr wenig löslich in Alkalien.

a-Phenylhydrazinoacetylharnstoff $C_9H_{12}O_2N_4 = C_6H_5.N(NH_2).CH_2.CO.NH.CO.NH_2$. B. Durch Erhitzen von Chloracetylharnstoff (Spl. Bd. I, S. 732) mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (FRER., BE., Ar. 237, 348). — Nadeln. Schmelzp.: 188°. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol, leichter in heissem Alkohol, sehr leicht in verdünnten Säuren. Spaltet beim Erhitzen auf 200° NH_3 ab und geht in N-Phenyldiketotetrahydrotriazin (s. o.) über. Bildet mit Säuren kristallinische Salze.

a-Phenylhydrazinoacetylmethylharnstoff $C_{10}H_{14}O_2N_4 = C_6H_5.N(NH_2).CH_2.CO.NH.CO.NH.CH_3$. B. Aus Methylchloracetylharnstoff (Spl. Bd. I, S. 732) und Phenylhydrazin (FRER., BE., Ar. 237, 349). — Nadeln. Schmelzp.: 185°. Sehr wenig löslich in Wasser und kaltem Alkohol, leichter in heissem Alkohol, sehr leicht in verdünnten Säuren.

a-Phenylhydrazinoacetylphenylharnstoff $C_{15}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5.N(NH_2).CH_2.CO.NH.CO.NH.C_6H_5$. B. Aus Chloracetylphenylharnstoff (Spl. Bd. II, S. 188) und Phenylhydrazin (FRER., BE., Ar. 237, 350). — Nadeln. Schmelzp.: 180°.

a-Phenylhydrazinoacetyl-p-Aethoxyphenylharnstoff $C_{17}H_{20}O_3N_4 = C_6H_5.N(NH_2).CH_2.CO.NH.CO.NH.C_6H_4.O.C_2H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 169° (FRER., BE., Ar. 237, 350).

Carbonylderivat des unsymm. a-Phenylhydrazinoacetphenylhydrazids $C_{15}H_{14}O_2N_4 = \begin{matrix} CH_2.N(C_6H_5).NH \\ > CO. \\ CO.N(C_6H_5).NH \end{matrix}$. B. Aus unsymm. a-Phenylhydrazinoacetphenyl-

hydrazid (S. 476) durch Phosgen in Toluollösung (RU., HEB., RÖ., A. 301, 87). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 209—210°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Alkalien, löslich in conc. Säuren, die aber beim Kochen zersetzend wirken.

Acetessigesterderivat des a-Phenylhydrazinoacetanilids (vgl. S. 476) $C_{20}H_{23}O_3N_3 = C_6H_5.N[N:C(CH_3).CH_2.CO_2.C_6H_5].CH_2.CO.NH.C_6H_5$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 147°. Wird durch verdünnte Salzsäure rückwärts zerlegt. Durch Lösen in conc. Schwefelsäure und Ausgiessen in Wasser entsteht 1-Phenyl-3-Methyl-5-Ketotetrahydropropyridazin-carbonsäure(4) (S. 311) (RU., HEB., A. 301, 61).

Acetessigesterverbindung des a-Phenylhydrazinoacet-p-Aminodimethylanilins (vgl. S. 476) $C_{22}H_{25}O_3N_4 = C_6H_5.N(N:C_6H_{10}O_2).CH_2.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 185°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol (RU., V., A. 301, 77).

Benzylenderivat des a-Phenylhydrazinobuttersäureamids $C_{17}H_{19}ON_3 = CH_2.C_6H_4.NH.CO.NH.C_6H_5$. B. Man löst das HCN-Anlagerungsprodukt des Propylidenphenylhydrazins (Hptw. Bd. IV, S. 747) in Alkohol, setzt 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd hinzu und lässt 24 Stunden stehen (EIBNER, SENF, B. 33, 3549). — Rhombische Kristalle. Schmelzp.: 123°.

3-Diäthylamino-3-Phenylhydrazinobutanon(2)-säure(1) $C_{14}H_{21}O_3N_3 = CH_2.C[N(C_2H_5)_2](NH.NH.C_6H_5).CO.CO_2H$. B. Bei der Einwirkung von alkoholischer Natron-

lauge auf 1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4,5-Diketopyrazolidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1097) (PRAGER, B. 36, 1455). — Reducirt FEHLING'sche Lösung beim Kochen. Bei der Reduction mit Zn + HCl entsteht Anilin. Kann durch Behandlung mit Alkohol + HCl in 1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4,5-Diketopyrazolidin zurückverwandelt werden. — $4C_{14}H_{21}O_8N_3 + 3HAuCl_4$. Gelbe Krystalle. In Eisessig, Aceton und Alkohol schon in der Kälte leicht löslich, in Aether und Wasser unlöslich. Giebt bereits bei 70° HCl ab. Giebt mit conc. Schwefelsäure + $FeCl_3$ keine Färbung.

Phenylhydrazinolävulinsäureesterphenylhydrazon s. *Hptw. Bd. IV, S. 741*.

Phenylhydrazinomalonsäurebisphenylhydrazid $C_{21}H_{22}O_8N_6 = C_6H_5.NH.NH.CH(CO.NH.NH.C_6H_5)_2$. B. Durch Erwärmen des Aethoxymalonsäurediäthylesters (Spl. Bd. I, S. 354) mit Phenylhydrazin (W. WISLICENUS, MÜNZESHEIMER, B. 31, 553). — Gelbliche Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 256—257°. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch $FeCl_3$ oder $K_2Cr_2O_7$ roth gefärbt.

Aethylester des Phenylhydrazino-Brenzweinsäure-Halbnitrils s. β -Phenylhydrazino- β -Cyanbuttersäureäthylester, *Hptw. Bd. IV, S. 740*.

*Cyanderivate des Phenylhydrazins (S. 742—743).

a-Benzolsulfonyl-b-Cyan-p-Bromphenylhydrazin $C_6H_4Br.N(SO_2.C_6H_5).NH.CN$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1522, Z. 7 v. o.*

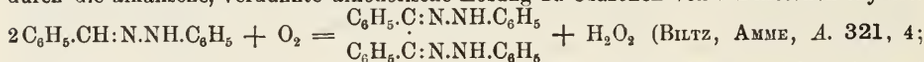
S. 743, Z. 17 v. u. statt: „ $C_{15}H_{17}N_7Cl$ “ lies: „ $C_{15}H_{14}N_7Cl$ “.

*Phenylhydrazinderivate der Aldehyde (S. 743—765).

Als Phenylhydrazone von Nitroaldehyden R.C:(N.NH.C₆H₅).NO₂ sind die Combinationsproducte von Diazobenzol mit Nitroparaffinen (vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 1373 ff.* und Spl. dazu) aufzufassen (BAMBERGER, B. 31, 2626).

Kryoskopisches Verhalten der Phenylhydrazone: AUWERS, B. 33, 1303.

Arylhydrazone aromatischer Aldehyde werden zum Theil beim Durchleiten von Luft durch die alkalische, verdünnte alkoholische Lösung zu Osazonen von α -Diketonen oxydirt:



Bei Oxydation mit *Isoamylnitrit* verwandeln sie sich in je zwei isomere Verbindungen — die Hydrotetrazone und die Dehydroverbindungen — durch Verkettung zweier Moleküle unter Austritt von zwei H-Atomen (MINUNNI, G. 27 II, 215); die Hydrotetrazone lagern sich durch Einwirkung der Wärme in isomere Verbindungen um, welche in manchen Fällen identisch sind mit den Dehydroverbindungen, in manchen Fällen davon verschieden (Isodehydroverbindungen) (M., G. 27 II, 215).

a) *Derivate der Aldehyde mit 1 Atom Sauerstoff (S. 744—755).

*Derivate des Formaldehyds (S. 744—745). Formaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon $C_7H_7O_2N_3 = CH_2:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 181—182°. Ziemlich schwer löslich (BAMBERGER, B. 32, 1807).

Phtaliminomethylphenylhydrazin $C_{15}H_{13}O_2N_3 = C_6H_4(CO)_2N.CH_2.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus N-Bromomethylphtalimid (Spl. Bd. II, S. 1051) und Phenylhydrazin in Benzol (SACHS, B. 31, 3235). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 120—121°. Schwer löslich in Aether und $CHCl_3$, unlöslich in Ligroin, löslich in conc. Mineralsäure unter Rothfärbung.

*Phenylthiobiazolinsulphydrat $C_6H_5.N \begin{matrix} \text{---} N \\ | \\ CH_2.S.C.SH \end{matrix}$ (S. 745). B. {... (BUSCH, B. 28, 2638; D.R.P. 85568; *Frdl. IV, 1327*). Durch Reduction von Phenyl-dithiobiazolonthiol (S. 445) mit Natriumamalgam in Alkohol (BU., STRAMER, J. pr. [2] 60, 189).

Methylenester s. S. 303.

Phenyljodthiobiazolinthiomethan $C_6H_5.N \begin{matrix} \text{---} N \\ | \\ CHJ.S.C.S.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus Endothiophenylthiobiazolin (s. u.) und CH_3J in siedendem Holzgeist (BU., SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 247). — Blätter. Färbt sich bei 143° und schmilzt bei 157°. Ziemlich löslich in verdünntem Alkohol, ziemlich schwer in absolutem Alkohol. Wird von Wasser zu HJ,

Ameisensäure und Phenylthiocarbaminsäuremethylester (S. 437) zerlegt; auch Amine spalten letzteren Ester ab.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 745, Z. 5 v. u. als Phenylisodithiobiazolon aufgeführte

Verbindung $C_8H_6N_2S_2$ ist Endothio-Phenylthiobiazolin
$$\begin{array}{c} C_6H_5.N-N \\ | \quad | \\ HC.S.C \\ | \\ S \end{array}$$
 B. Aus phenyl-

dithiocarbaminsäurem Kalium (S. 437) und Formiminoäther-Chlorhydrat (Spl. Bd. I, S. 840) in Gegenwart von Alkohol. Ausbeute: 80% der Theorie (Bü., Sch., *J. pr.* [2] 67, 246). — Gelblichgrüne Blättchen aus Chloroform-Alkohol. Durch CH_3J entsteht Phenyljodthiobiazolinthiomethan (s. o.), durch Anilin 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441).

Formaldehydverbindung des α -Phenylhydrazinoacetanilids (vgl. S. 476) $C_{15}H_{16}ON_3 = C_6H_5.N(N:CH_2).CH_2.CO.NH.C_6H_5$. Schmelzp.: 220° (unter Zersetzung). Fast unlöslich in Alkohol, Benzol u. s. w. (RUPE, HEBERLEIN, A. 301, 60).

Nitroformaldehyd-Phenylhydrazon s. Hptw. Bd. IV, S. 1374 u. Spl. dazu.

*Aethylidenphenylhydrazin, Acetaldehydphenylhydrazon $C_8H_{10}N_2 = CH_3.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 746). a) * α -Derivat (S. 746). B. Durch Einwirkung von Natriumäthylat auf Aethanzobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1374) (BAMBERGER, PEMSEL, B. 36, 56). — Darst. Man löst 30 g Phenylhydrazin in 30 ccm Aether, kühlt im Kältegemisch ab und tropft innerhalb 15 Minuten 15 g eiskalten Acetaldehyd hinzu; es scheiden sich Krystalle im Betrag von 95—98% der theoretischen Ausbeute ab (B., P., B. 36, 89). — Reducirt nicht HgO in kalter ätherischer Lösung. Giebt mit salpetriger Säure denselben weissen explosiven Körper, wie die β -Verbindung (s. u.) (FREER, *Am.* 21, 55). Liefert mit Isoamylnitrit Benzolazoacetaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1475), mit Diazobenzol Methylformazyl (Hptw. Bd. IV, S. 1227).

b) * β -Derivat (S. 746). B. Durch Reduction von salzsaurem Acetiminäther (Hptw. Bd. I, S. 1489) mit Natriumamalgam in verdünnter Schwefelsäure bei Gegenwart von Phenylhydrazin; Ausbeute: 40% der Theorie (HENLE, B. 35, 3042). — Zur Umlagerung der beiden Modificationen vgl.: B., P., B. 36, 89. Das β -Derivat wird leicht von Quecksilberoxyd oxydirt (F., *Am.* 21, 53). Beim Stehen der essigsäuren Lösung oder bei der Einwirkung von HgO auf die $CHCl_3$ -Lösung entsteht Diacetylosazon (S. 508) (v. PECHMANN, B. 31, 2123). Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in der Kälte entsteht neben anderen Producten Acetophenon (Spl. Bd. III, S. 90—91) (v. P.). Auch wenn durch eine mit wässriger Kalllauge versetzte alkoholische Lösung bei gewöhnlicher Temperatur andauernd Luft geleitet wird, so bildet sich Acetophenon bzw. dessen Phenylhydrazon (S. 502) (BILTZ, WIENANDS, A. 308, 16). Durch salpetrige Säure entsteht eine weisse, sehr explosive Verbindung und eine gelbe, bei 83° schmelzende Verbindung, welche mit Brom ein Perbromid giebt (F., *Am.* 21, 53). Bei der elektrolytischen Reduction entstehen Aethylamin und Anilin (TAFEL, PFEFFERMANN, B. 35, 1512).

*Aethyliden-p-Bromphenylhydrazin $C_8H_9N_2Br = CH_3.CH:N.NH.C_6H_4Br$ (S. 746). B. Durch Bromiren von Aethylidenphenylhydrazin (F., *Am.* 21, 31). — Schmelzp.: 87°. Oxydirt sich bei 100° so rasch, dass Explosion eintreten kann.

Aethyliden-p-Nitrophenylhydrazin $C_8H_9O_2N_3 = CH_3.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Dunkelgoldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 128,5°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Ligroin, Aether und in Natronlauge mit dunkelrother Farbe, unlöslich in Petroleumäther (HYDE, B. 32, 1813).

*Phenylmethylthiobiazolindisulfid $C_{18}H_{18}N_4S_4 = \begin{array}{c} C_6H_5.N-N \quad N-N.C_6H_5 \\ | \quad | \\ CH_3.HC.S.C.S_2.C.S.CH.CH_3 \end{array}$ (S. 746). Wird durch Ammoniak und Anilin gespalten unter Bildung von Phenylmethylthiobiazolonsulfhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 746) aus der einen Hälfte des Moleküls, während die andere zerfällt und dabei Phenylthiosemicarbazid (S. 440) bzw. 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441) liefert (BUSCH, *J. pr.* [2] 60, 216).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 747, Z. 1 v. o. als Phenylmethylisodithiobiazolon aufgeführte Verbindung $C_9H_8N_2S_2$ ist Endothio-Methylphenylthiobiazolin $C_9H_8N_2S_2 = \begin{array}{c} C_6H_5.N-N \\ | \quad | \\ CH_3.C.S.C \\ | \\ S \end{array}$ B. Aus phenylthiocarbaminsäurem Kalium (S. 437) und Acetylchlorid in

siedendem Aether (BUSCH, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 250). — Gelbe Blättchen. {Mit CH_3J und Holzgeist entsteht} 5-Methyl-1-Phenyl-5-Jodthiobiazolin-3-Thiomethan (s. u.).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 747, Z. 8 v. o. aufgeführte Verbindung $C_{10}H_{11}N_2S_2J$ ist 5-Methyl-1-Phenyl-5-Jodthiobiazolin-3-Thiomethan $C_{10}H_{11}N_2S_2J =$

$C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{N}-\overset{\cdot}{N}$
 $CH_3 \cdot J.C.S.C.S.C.H_3$. B. Aus Endothio-Methylphenylthioiazolin (s. o.) und CH_3J (Busch, Sch., J. pr. [2] 67, 251). — Liefert mit Natronlauge Acetylphenyldithiocarbazinsäure-methylester (S. 440).

Verbindung $C_{28}H_{26}O_2N_7Cl$. B. Durch Einwirkung von Chloralhydrat auf in Wasser gelöstes salzsaures Phenylhydrazin (BRUNNER, EIERMANN, B. 31, 1410). — Rothbraun, amorph. Bräunt sich bei 140° , verkohlt bei 145° . Leicht löslich in Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit Salpetersäure Pikrinsäure. Beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge entweicht NH_3 und tritt Isonitrilgeruch auf. Beim Erhitzen mit Zinkstaub entstehen NH_3 , Anilin und Isonitril. Beim Erhitzen mit PCl_5 auf 110° bildet sich eine hellbraune Verbindung $C_{28}H_{24}N_7Cl_3$. — $Ag_2 \cdot C_{28}H_{24}O_2N_7Cl$. Hellbrauner Niederschlag. — Diäthyläther $C_{28}H_{24}O_2N_7Cl(C_2H_5)_2$. Hellgelbes Pulver. — Dipropyläther $C_{28}H_{24}O_2N_7Cl(C_3H_7)_2$. Gelbes Pulver. — Diacetylproduct $C_{28}H_{24}O_2N_7Cl(CO \cdot CH_3)_2$. Hellbraunes amorphes Pulver. — Dibenzoylproduct $C_{28}H_{24}O_2N_7Cl(CO \cdot C_6H_5)_2$. Hellbraune amorphe Masse. Löslich in Alkohol, Aether, Eisessig u. s. w. — Hexabenzoylproduct $C_{28}H_{20}O_2N_7Cl(CO \cdot C_6H_5)_6$. Hellbraunes Pulver.

Verbindung $C_{28}H_{26}O_2N_7Br$. B. Durch Einwirkung von Bromalhydrat (Spl. Bd. I, S. 475) auf salzsaures Phenylhydrazin in wässriger Lösung (Br., E., B. 31, 1412). — Hellgelbes Pulver. PCl_5 erzeugt eine Verbindung $C_{28}H_{24}N_7BrCl_2$. — $Ag_2 \cdot C_{28}H_{24}O_2N_7Br$. Hellbraun, amorph. — Der Diäthyläther $C_{28}H_{24}O_2N_7Br(C_2H_5)_2$ und der Dipropyläther $C_{28}H_{24}O_2N_7Br(C_3H_7)_2$ sind gelbe amorphe, Diacetylproduct $C_{28}H_{24}O_2N_7Br(CO \cdot CH_3)_2$ und Hexabenzoylproduct $C_{28}H_{20}O_2N_7Br(CO \cdot C_6H_5)_6$ hellbraune Pulver.

Nitroacetaldehyd-Phenylhydrazon und Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1374—1375 und *Spl. dazu*.

Phenylhydrazinoacetaldehydphenylhydrazon $C_{14}H_{16}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Chloracetaldehydhydrat (Spl. Bd. I, S. 473) (F., Am. 21, 59). — Farblose Prismen. Schmelzp.: $94-95^\circ$. Natriumamalgam in Alkohol reducirt zu symm. Aethylenbisphenylhydrazin (S. 423). — In den Mutterlaugen der Darstellung findet sich ein gleich zusammengesetzter Körper vom Schmelzp.: $160-161^\circ$.

*Anisoylphenylhydrazid (S. 747, Z. 29—30 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen. *Vgl. S. 454*.

Phenylhydrazon der Acetaldehyddisulfonsäure $C_8H_{10}O_6N_2S_2 = (HO_3S)_2CH \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Kaliumsalz $(KO_3S)_2CH \cdot CH(OH)(NH \cdot NH \cdot C_6H_5) + 2H_2O$. B. Man fügt 1 Mol.-Gew. Phenylhydrazin zu einer fast gesättigten warmen Lösung von acetaldehyddisulfonsaurem Kalium (Spl. Bd. I, S. 478). Farblose Prismen (DELÉPINE, Bl. [3] 27, 9). — Baryumsalz $Ba \cdot C_8H_8O_6N_2S_2 + 3H_2O$. Blättchen (aus heissem Wasser). Schwer löslich in Wasser. Zersetzt sich bei 100° (SCHRÖTER, A. 303, 126).

Phenylhydrazinderivat der Propanaldisulfonsäure(2,2) $C_{15}H_{20}O_6N_4 = CH_3 \cdot C(SO_3H)_2 \cdot CH(NH \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. Baryumsalz $CH_3 \cdot C[(SO_3)_2Ba] \cdot CH(NH \cdot NH \cdot C_6H_5)_2 + 2H_2O$. Gelblichweiss (DELÉPINE, Bl. [3] 27, 11).

Verbindung $C_{16}H_{18}ON_3Cl$. B. Aus salzsaurem Phenylhydrazin und Butylchloralhydrat in wässriger Lösung (BRUNNER, EIERMANN, B. 31, 1413). — Oel, das an der Luft zu einer dunkelgrünen, metallisch glänzenden Masse erstarrt. Beim Erhitzen mit Zinkstaub entstehen NH_3 , Isonitril und Anilin. PCl_5 erzeugt eine Verbindung $C_{16}H_{15}N_3Cl_2$. — $Ag \cdot C_{16}H_{15}ON_3Cl$. Hellbraun. — Der Aethyläther $C_{16}H_{15}ON_3Cl(C_2H_5)$ und der Propyläther $C_{16}H_{15}ON_3Cl(C_3H_7)$ sind hellgelb. — Acetylproduct $C_{16}H_{15}ON_3Cl(CO \cdot CH_3)$. Hellbraun, amorph. — Tribenzoylderivat $C_{16}H_{13}ON_3Cl(CO \cdot C_6H_5)_3$. Dunkelbraun, amorph.

Nitroisovaleraldehyd-Phenylhydrazon s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1375 und *Spl. dazu*.

*Oenantholphenylhydrazon $C_{13}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_{11}$ (S. 748). Ist gegen Hydroxylaminchlorhydrat beständig (FULDA, M. 23, 911).

*Benzalphenylhydrazin, Benzaldehydphenylhydrazon $C_{13}H_{12}N_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 748). a) * α -Derivat $C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{CH} \cdot \overset{\cdot}{N} \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 748). B. Durch Reduction

von salzsaurem Benziminoäther mit Natriumamalgam in verdünnt-schwefelsaurer, Phenylhydrazin enthaltender Lösung: Ausbeute quantitativ (HENLE, B. 35, 3042). — Triklin oder monoklin (COHEN). Schmelzp.: $154,5-155,5^\circ$ (corr.) (BLITZ, A. 305, 170); 152° (THIELE, PICKARD, B. 31, 1249). Kryoskopisches Verhalten: AUWERS, MANN, B. 33, 1303. Färbt sich am Lichte orangegeb; die Färbung verschwindet wieder im Dunkeln, erscheint aber beim Belichten wieder. Wird in alkoholisch-alkalischer Lösung durch Luft zu

α -Benzilosazon oxydirt (S. 511) (Br., A. 305, 170). Bei der {Einwirkung von Jod} auf die Natriumverbindung des Benzaldehydphenylhydrazons entsteht ausser α -Benzilosazon und Dibenzaldiphenylhydrotetrazon (s. u.) (INGLE, MANN, Soc. 67, 610) Tetraphenyl-Isodihydrotetrazin (BAMBERGER, GROB, B. 34, 523). Bei der Einwirkung von salpetriger Säure oder Isoamylnitrit auf Benzalphenylhydrazin in Eisessig entstehen Phenylnitroformaldehydazon (Benzolazophenylnitromethan) und Phenylnitrosoformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon (S. 484), aus letzterem durch weitere Einwirkung von salpetriger Säure das Phenylnitroformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon (S. 484); ferner bilden sich Benzol- und p-Nitrobenzol-Diazoniumnitrat und andere Producte (BA., G., B. 34, 2017; BA., PEMSEL, B. 36, 347). Reagirt mit Isoamylnitrit und Natriumäthylat (bezw. Pyridin) unter Bildung von Benzolazobenzaldoxim; daneben entsteht auch α -Benzilosazon (BA., P., B. 36, 62). Bei der elektrolytischen Reduction entstehen Benzylamin, Anilin und Benzylanilin (TAFEL, PFEFFERMANN, B. 35, 1513). Liefert mit Hydroxylaminchlorhydrat geringe Mengen Benzaloxim (FULDA, M. 23, 912). Wird durch Essigsäureanhydrid in Gegenwart von H_2SO_4 nicht acetylirt, vielmehr in β -Benzalphenylhydrazon (s. u.) verwandelt (TH., P., B. 31, 1249).

b) β -Derivat $C_6H_5.CH.NH.NH.C_6H_5$. B. Aus α -Benzalphenylhydrazin (s. o.) durch Essigsäureanhydrid in Gegenwart von conc. Schwefelsäure oder Chlorzink (TH., P., B. 31, 1250). — Nadelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 136°. Leicht löslich ausser in Ligroin. In Alkohol etwa dreimal leichter löslich als das α -Hydrazon. Wird durch längeres Stehen oder Erhitzen in die α -Verbindung verwandelt, rasch durch geringe Mengen Kali in alkoholischer Lösung. Verhält sich meist wie die α -Verbindung, liefert aber in Eisessiglösung mit Bleisuperoxyd geringe Mengen von β -Benzilosazon (S. 510), während die Hauptmenge unverändert bleibt.

Benzyliden-Chlorphenylhydrazin $C_{13}H_{11}N_2Cl = C_6H_5.CH.N.NH.C_6H_4Cl$. a) m-Chlorverbindung. Farblose Nadeln. Schmelzp.: 133—134°. Leicht löslich in Alkohol und Aether (HEWITT, Soc. 63, 871).

b) p-Chlorverbindung. Nadeln. Schmelzp.: 127° (H., Soc. 63, 873). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform.

Benzyliden-p-Bromphenylhydrazin $C_{13}H_{11}N_2Br = C_6H_5.CH.N.NH.C_6H_4Br$. B. Man giebt (6 g) Benzaldehyd zu einer Lösung von (10 g) p-Bromphenylhydrazin in (33 g) siedendem Alkohol (Br., SIEDEN, A. 324, 314). — Gelblich-weiße Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 127,5°. Nimmt beim Aufbewahren röthliche, im Dunkeln nicht verschwindende Färbung an. Wird bei der Oxydation in alkalisch-alkalischer Lösung durch Luftsauerstoff unter Bildung von Benzoësäure gespalten.

*Benzyliden-Nitrophenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_2N_2 = C_6H_5.CH.N.NH.C_6H_4.NO_2$ (S. 748). a) *o-Nitroverbindung (S. 748). Kryoskopisches Verhalten: A., M., B. 33, 1304.

c) p-Nitroverbindung. B. Man giebt (5,3 g) Benzaldehyd zu einer heissen Lösung von (1,8 g) p-Nitrophenylhydrazin in (70 g) Alkohol (Br., S., A. 324, 321). — Braune Blättchen. Schmelzp.: 192—193°. Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in heissem Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin. Lösung in wässriger Natronlauge hell ponceauroth, nach Zusatz von Alkohol tief violettstichig roth (HYDE, B. 32, 1813; vgl. Br., WEISS, B. 35, 3522). Liefert bei der Oxydation durch Luftsauerstoff in alkalisch-alkalischer Lösung unter Spaltung Benzoësäure.

S. 748, Z. 8 v. u. statt: „G. 24 [2]“ lies: „G. 24 [1]“.

Benzaldehydphenylhydrazon-Sulfonsäuren s. Hptw. Bd. IV, S. 751 und Spl. Bd. IV, S. 484.

* Verbindungen $C_{26}H_{22}N_4$ (S. 749). a) *Dibenzaldiphenylhydrotetrazon $C_{26}H_{22}N_4 = C_6H_5.CH:N.N.N:N.CH.C_6H_5$ (S. 749). B. Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit auf Benzaldehydphenylhydrazon (S. 480—481), neben anderen Producten (BA., P., B. 36, 84). — Wahrscheinlich triklin (DRECKE). Schmelzp.: 190—191° (corr.) (Br., A. 305, 174); 180° (MINUNNI, G. 29 II, 424 Anm.).

S. 749, Z. 21 v. o. statt: „ $C_{23}H_{20}N_2O_3$ “ lies: „ $C_{23}H_{20}N_2O_3$ “.

S. 749, Z. 22 v. o. statt: „ $(C_{14}H_{10}N_2)_x$ “ lies: „ $(C_{14}H_{10}N)_x$ “.

b) *Dehydrobenzalphenylhydrazon $C_6H_5.C:N.NH.C_6H_5$ (S. 749). Wahrscheinlich monoklin (STOLLEY). Schmelzp.: 205—206° (uncorr.); 207—208° (corr.) (Br., A. 305, 175). Geht durch Oxydation in Tetraphenyl-Isodihydrotetrazin über (BA., G., B. 34, 523).

S. 749, Z. 26 v. o. streiche den Passus: „mit Jod . . . oder“.

S. 749, S. 27—28 v. o. streiche den Passus: „Man trennt . . . Essigäther“.

S. 749, Z. 30 v. o. streiche den Passus: „100 Theile Aceton . . . Alkohol“.

S. 749, Z. 31—32 v. o. streiche den Passus: „Geht durch Kochen . . . über“.

S. 749, Z. 33—34 v. o. streiche den Passus: „Beim Schütteln . . . Anilin“.

Dinitrodehydrobenzalphenylhydrazon(?) $C_{26}H_{20}O_4N_6 = NO_2.C_6H_4.NH.N:C(C_6H_5).N(C_6H_4.NO_2).N:CH.C_6H_5(?)$. B. Beim Kochen von Phenylnitrosoformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon (S. 484) mit Alkohol (BA., P., B. 36, 354). Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit auf Phenylnitrosoformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon, neben anderen Verbindungen (BA., P.). — Goldgelbe Warzen (aus Pyridin). Schmelztp.: 238° (uncorr.). Leicht löslich in Pyridin, ziemlich löslich in Xylol, schwer in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform und Aceton. Die Acetonlösung färbt sich auf Zusatz von Alkalilauge violettroth.

S. 750, Z. 7 v. o. statt: „Benzacetylal . . .“ lies: „Benzalacetyl . . .“

Benzaldehydphenylhydrazon-N-Carbonsäureäthylester, Benzalphenylhydrazinoameisensäureäthylester $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelztp.: 97—98° (RUPE, LABHARDT, B. 32, 11).

Benzaldehydphenylhydrazon-N-Carbonsäurechlorid $C_{14}H_{11}ON_2Cl = C_6H_5.CH:N.N(COCl).C_6H_5$. B. Aus 20 g Benzaldehydphenylhydrazon (S. 480—481) in 300 ccm Benzol + 15 g Pyridin und 120 g 20%iger Phosgentoluollösung (BUSCH, WALTER, B. 36, 1358). — Stäbchen (aus Benzol-Ligroin). Schmelztp.: 101—102°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol und Eisessig, löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Reagirt mit siedendem Alkohol nur langsam unter HCl-Entwicklung. Liefert mit alkoholischem Ammoniak 1-Benzal-2-Phenylsemicarbazid (s. u.).

Benzaldehydphenylhydrazon-N-Carbonsäureamid, 1-Benzal-2-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_5).CO.NH_2$. B. Durch Einwirkung von wässrigem Ammoniak auf eine alkoholische Lösung von Benzaldehydphenylhydrazon-N-Carbonsäurechlorid (s. o.) (BUSCH, W., B. 36, 1358). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Schmelzpunkt: 154°. Leicht löslich in Alkohol und warmem Benzol, viel schwerer in Aether, sehr leicht in Chloroform und Eisessig. Liefert beim Kochen mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure kleine Mengen 2-Phenylsemicarbazid.

1-Benzal-2,4-Diphenylsemicarbazid $C_{20}H_{17}ON_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_5).CO.NH.C_6H_5$. B. Aus Benzaldehydphenylhydrazon-N-Carbonsäurechlorid (s. o.) und Anilin in Alkohol (BUSCH, W., B. 36, 1360). Aus Benzaldehydphenylhydrazon (S. 480—481) und siedendem Phenylisocyanat (BT., W.). Aus 2,4-Diphenylsemicarbazid und Benzaldehyd (BUSCH, FREY, B. 36, 1367). — Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 173°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Aether. Wird von alkoholischem $FeCl_3$ bei 125—130° in 1,3,4-Triphenyl-1,2,4-Triazol(5) übergeführt.

1-Benzal-2,4,4-Triphenylsemicarbazid $C_{26}H_{21}ON_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_5).CO.N(C_6H_5)_2$. B. Durch Kochen von 2,4,4-Triphenylsemicarbazid mit Benzaldehyd in verdünnter Salzsäure und Zufügen von Natriumacetat (R., L., B. 33, 249). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelztp.: 160—161°. Unlöslich in Wasser und verdünnten Mineralsäuren.

1-Benzal-2,5-Diphenylcarbazid $C_{20}H_{15}ON_4 = C_6H_5.N(CO.NH.NH.C_6H_5).N:CH.C_6H_5$. B. Aus Benzaldehydphenylhydrazon-N-Carbonsäurechlorid (s. o.) und Phenylhydrazin in Alkohol (BUSCH, W., B. 36, 1361). — Nadeln. Schmelztp.: 206—207°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, leichter in Benzol, fast unlöslich in Aether.

*Diphenylthiobiazolinsulfhydrat $C_{14}H_{12}N_2S_2 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ | \quad | \\ C_6H_5.CH.S.C.SH \end{matrix}$ (S. 750). { . . . (BUSCH, B. 28, 2643; D.R.P. 85568; *Frdl.* IV, 1327).

Bromdiphenylbromthiobiazolinthiomethan $C_{15}H_{11}N_2Br_2S_2 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ | \quad | \\ Br.C_6H_4.CBr.S.C.S.CH_3 \end{matrix}$
oder $\begin{matrix} Br.C_6H_4.N-N \\ | \quad | \\ C_6H_5.CBr.S.C.S.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus dem Perbromid $C_{15}H_{13}N_2Br_3S_2$ (s. u.) durch siedenden Alkohol (BUSCH, KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 237). — Nadelchen. Schmelztp.: 196°.

Diphenylbromthiobiazolinthiomethan-Perbromid $C_{15}H_{13}N_2Br_3S_2 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ | \quad | \\ C_6H_5 > C.S.C.S.CH_3 \\ | \\ Br_3 \end{matrix}$. B. Aus Diphenylthiobiazolinthiomethan (Hptw. Bd. IV, S. 750, Z. 26 v. u.) und 4 At.-Gew. Br in Benzol (BUSCH, K., SCH., *J. pr.* [2] 67, 237). — Gelbe Nadeln aus Chloroform. Schmelztp.: 172°. In den meisten Mitteln sehr wenig löslich. Geht durch längeres Kochen mit Alkohol in die Verbindung $C_{15}H_{13}N_2Br_2S_2$ (s. o.) über.

Diphenyljodthiobiazolinthiomethan $C_{15}H_{13}N_2JS_2 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ | \quad | \\ C_6H_5 > C.S.C.S.CH_3 \\ | \\ J \end{matrix}$. B. Aus Endothio-Diphenylthiobiazolin (S. 483) und CH_3J in siedendem Alkohol (BUSCH, K., SCH.,

J. pr. [2] 67, 222). Das Perjodid (s. u.) entsteht aus Diphenylthiobiazolinthiomethan (Hptw. Bd. IV, S. 750, Z. 26 v. u.) durch Jod in Alkohol-Aether (Busch, K., Sch.). — Gelbe Nadeln aus Chloroform-Aether. Schmelzp.: 188° (unter Zersetzung). Unlöslich in Aether, schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform. Giebt mit Natronlauge zuerst eine gelbe Verbindung (Hydroxyd?), die sich rasch zu Benzoylphenyldithiocarbazinsäureester (S. 440) umlagert. Durch Natriumalkoholate kann man das Jod gegen Oxalkyl ersetzen. Spaltet beim Erhitzen CH_3J ab unter Rückbildung des Endothio-Diphenylthiobiazolins. Anilin erzeugt 1,4,5-Triphenyl-5-Joddihydrotriazol(3)-Thiomethan; Hydrazinhydrat: Diphenyldihydrotetrazinthiol; Phenylhydrazin: das Phenylhydrazon des Benzoylphenyldithiocarbazinsäuremethylresters (S. 440). — Perjodid $C_{15}H_{13}N_3J_3S_2$. Braune Nadeln (aus Chloroform + Aether). Schmelzp.: 121°.

Diphenylthiobiazolinthioäthan $C_{16}H_{16}N_2S_2 = C_6H_5 \begin{matrix} N-N \\ \diagup \quad \diagdown \\ C.S.C.S.C_2H_5 \end{matrix}$. B. Aus Phenylthiocarbazinsäureäthylester (S. 438) und Benzaldehyd (Busch, Spitta, *J. pr.* [2] 67, 240). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 70°.

Diphenylbromthiobiazolinthioäthan $C_{16}H_{15}N_2BrS_2 = C_6H_5 \begin{matrix} N-N \\ \diagup \quad \diagdown \\ Br.C.S.C.S.C_2H_5 \end{matrix}$. B. Aus Endothiodiphenylthiobiazolin (s. u.) durch C_2H_5Br bei 100° in 4–5 Stunden (Busch, Sp., *J. pr.* [2] 67, 239). — Prismen aus Chloroform-Aether. Schmelzp.: 185–187° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Chloroform.

Bromdiphenylbromthiobiazolinthioäthan $C_{16}H_{14}N_2Br_2S_2 = Br.C_6H_4.CBr.S.C.S.C_2H_5$ oder $BrC_6H_4.N-N$
 $C_6H_5.CBr.S.C.S.C_2H_5$. B. Aus dem Perbromid $C_{16}H_{15}N_2Br_3S_2$ (s. u.) durch siedenden Alkohol (Busch, Sp., *J. pr.* [2] 67, 240). — Nadeln. Schmelzp.: 184°.

Perbromid des Diphenylbromthiobiazolinthioäthans $C_{16}H_{15}N_2Br_3S_2 = C_6H_5.N-N$
 $C_6H_5.C(Br_3).S.C.S.C_2H_5$. B. Aus Diphenylthiobiazolinthioäthan (s. o.) und Brom in Benzol (Busch, Sp., *J. pr.* [2] 67, 240). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 174°.

Diphenyljodthiobiazolinthioäthan $C_{16}H_{15}N_2JS_2 = C_6H_5.N-N$
 $C_6H_5.CJ.S.C.S.C_2H_5$. B. Aus Endothiodiphenylthiobiazolin (s. u.) und C_2H_5J (Busch, Sp., *J. pr.* [2] 67, 241). — Gelbe Prismen aus Chloroform-Aether. Schmelzp.: 193–194° (unter Zersetzung). Ziemlich löslich in warmem Alkohol, sehr leicht in Chloroform. — Perjodid. Rothbraune Nadeln. Schmelzp.: 141°.

*Diphenylisodithiobiazolon $C_{14}H_{10}N_2S_2 = C_6H_5.N-N$
 $C_6H_5.C.S.C.S$ (S. 750, Z. 14 v. u.) ist als 3,5-Endothio-1,5-Diphenylthiobiazolin $C_6H_5.N-N$
 $C_6H_5.C \begin{matrix} S \\ \diagup \quad \diagdown \\ S \end{matrix} C$ erkannt (Busch, *J. pr.* [2] 67,

201). B. Aus phenyldithiocarbazinsäurem Kalium (vgl. S. 437) und $C_6H_5.COCl$ bei Gegenwart von Wasser (neben Dibenzoylphenylhydrazin) (Busch, *J. pr.* [2] 60, 217). — Liefert mit alkoholischem Ammoniak bei 100° 1-Phenylthiosemicarbazid (S. 440). Durch Benzylamin bei 100° entstehen 1-Phenyl-4-Benzylthiosemicarbazid (S. 443) und 3,5-Endothio-1,5-Diphenyl-4-Benzyl-Dihydro-1,2,4-triazol. Durch Anilin bei 150–160° erhält man 3,5-Endothio-1,4,5-Triphenyldihydrotriazol (S. 448). Mit CH_3J in siedendem Alkohol bildet sich 1,5-Diphenyl-5-Jodthiobiazolin-3-Thiomethan (Busch, K., Sch., *J. pr.* [2] 67, 216). — Perjodid $C_{14}H_{10}N_2J_2S_2$. B. Durch Jod in Chloroform. Ziegelrothe Kryställchen. Schmelzp.: 145°.

1-Benzal-2,4-Diphenylthiosemicarbazid $C_{26}H_{17}N_3S = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).C(N.C_6H_5).SH$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 2,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441) mit Benzaldehyd (Busch, Holzmann, B. 34, 331). — Nadeln aus Alkohol. Schmilzt bei 167–168°; zersetzt sich bei 220° unter Aufschäumen. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Aether, schwer löslich in Alkohol und Ligroin, unlöslich in wässrigem, löslich in alkoholischem Kali. Wird von $FeCl_3$ zum 2,4-Diphenylthiobiazolon(5)-Anil oxydirt. — Kaliumsalz. Nadeln. Sintert gegen 180°, ist aber bei 240° noch nicht geschmolzen. Wird von Wasser zerlegt.

1-Benzal-2,4-Diphenyl-3-(S)-Methyl-Thiosemicarbazid, α -Phenyl- β -benzylidenhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan $C_{21}H_{19}N_3S = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).C(N$

C_6H_5). SCH_3 . *B.* Durch Uebergießen von α -Phenylhydrazinophenyliminomethanthiomethan (S. 441) mit Benzaldehyd (BUSCH, Ho., *B.* 34, 339). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 127—128°. Leicht löslich in Benzol, etwas schwerer in Alkohol und Aether.

Benzalverbindung des α -Phenylhydrazinoacetamids $C_{15}H_{15}ON_3 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH_2$. *B.* Aus Benzaldehyd und der Base (S. 476) in alkoholischer Lösung (RUPE, HEBERLEIN, RÖSLER, *A.* 301, 70). — Krystalle. Schmelzp.: 225°.

Benzalverbindung des α -Phenylhydrazinoacetanilids (vgl. S. 476) $C_{21}H_{15}ON_3 = C_6H_5.N(NH:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH.C_6H_5$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 223° (RU., HEB., *A.* 301, 60).

Benzalverbindung des α -Phenylhydrazinoacet-*p*-Aminodimethylanilins (vgl. S. 476) $C_{23}H_{24}ON_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 184—185° (RU., VŠETEČKA, *A.* 301, 77). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heissem Alkohol, leicht in heissem Eisessig.

Benzalverbindung des symm. α -Phenylhydrazinoacetylphenylhydrazids $C_{21}H_{20}ON_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH.NH.C_6H_5$. *B.* Aus den Componenten (vgl. S. 476) in heisser alkoholischer Lösung (RU., HEB., RÖ., *A.* 301, 74). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 196°.

Benzalverbindung des unsymm. α -Phenylhydrazinoacet-Acetphenylhydrazids (vgl. S. 476) $C_{23}H_{22}O_2N_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.N(C_6H_5).NH.CO.CH_3$. Weisse Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 184° (RÖ., HEB., RU., *A.* 301, 85).

Dibenzalverbindung des unsymm. α -Phenylhydrazinoacetphenylhydrazids (vgl. S. 476) $C_{28}H_{24}ON_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.N(N:CH.C_6H_5).C_6H_5$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 180—181°. Schwer löslich in heissem Alkohol, ziemlich löslich in heissem Benzol (RU., HEB., RÖ., *A.* 301, 86).

Benzalderivat des α -Phenylhydrazinoacetylharnstoffs (vgl. S. 477) $C_{16}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH.CO.NH_2$. Nadeln. Schmelzp.: 219° (FRERICHS, BECKURTS, *Ar.* 237, 348).

Benzalderivat des α -Phenylhydrazinoacetylmethylharnstoffs (vgl. S. 477) $C_{17}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH.CO.NH.CH_3$. Nadeln. Schmelzp.: 238° (FRER., BE., *Ar.* 237, 349).

Benzalderivat des α -Phenylhydrazinoacetylphenylharnstoffs (vgl. S. 477) $C_{22}H_{20}O_2N_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH.CO.NH.C_6H_5$. Nadelchen. Schmelzp.: 177° (FRER., BE., *Ar.* 237, 350).

Benzalderivat des α -Phenylhydrazinoacetyl-*p*-Aethoxyphenylharnstoffs (vgl. S. 477) $C_{24}H_{24}O_3N_4 = C_6H_5.N(N:CH.C_6H_5).CH_2.CO.NH.CO.NH.C_6H_4.O.C_2H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 179° (FRER., BE., *Ar.* 237, 351).

S. 751, Z. 6 v. o. statt: „G. 22 [3]“ lies: „G. 22 [2]“.

Dibenzalverbindung des α , α -Orthoaminobenzoylphenylhydrazins $C_{27}H_{21}ON_3 = C_6H_5.CH:N.C_6H_4.CO.N(N:CH.C_6H_5).C_6H_5$. *B.* Aus der Base (S. 427) durch Benzaldehyd in Alkohol beim Kochen (RU., RÖ., *A.* 301, 92). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 150° bis 151°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol.

Benzaldehydphenylhydrazon-*p*-Sulfonsäurehydrat $C_{13}H_{14}O_4N_2S = C_6H_5.CH(OH).NH.NH.C_6H_4.SO_3H$. *B.* Aus Phenylhydrazin-*p*-Sulfonsäure in heisser wässriger Lösung und Benzaldehyd (BILTZ, MAUVÉ, SIENEN, *B.* 35, 2004). — Weisse Krystalle, die sich im Lichte und beim Erwärmen gelb färben und sich bei 95° zersetzen. Leicht löslich in Wasser, sonst in trockenem Zustande schwer löslich. Beim Kochen der wässrigen Lösung erfolgt Spaltung in die Componenten. — $Na.C_{13}H_{13}O_4N_2S$. Aus Phenylhydrazin-*p*-Sulfonsäure, Benzaldehyd und 10%iger Natronlauge. Kleine Krystalle (aus heissem Wasser) von wechselndem Krystallwassergehalt. Beständiger als die freie Säure.

*Chlorbenzalphenylhydrazin $C_{13}H_{11}N_2Cl = C_6H_4Cl.CH:N_2H.C_6H_5$ (S. 751).

S. 751, Z. 19 v. u. streiche: „Hewitt, Soc. 63, 871“.

b) Die hier als **p*-Chlorderivat (S. 751, Z. 17—16 v. u.) aufgeführte Verbindung enthält das Chloratom im Hydrazinrest und ist daher hier zu streichen; vgl. dagegen S. 481.

Phenylnitrosoformaldehyd-*p*-Nitrophenylhydrazon $C_{12}H_{10}O_3N_4 = C_6H_5.C(NO):N.NH.C_6H_4.NO_2$. *B.* Aus Benzalphenylhydrazin (S. 480—481) und salpetriger Säure oder aus Benzyliden-*p*-Nitrophenylhydrazin (S. 481) und salpetriger Säure oder besser Isoamylnitrit (BA., PE., *B.* 36, 351). — Goldgelbe Nadeln. Erweicht bei 85—86° und zersetzt sich bis gegen 95° vollständig. Leicht löslich in Benzol, Aceton, Chloroform und heissem Alkohol, schwer in Aether und Ligroin. Die Lösungen verändern sich schnell. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit orangefelber Farbe. Beim Kochen mit Alkohol entsteht Stickoxyd und Dinitrodehydrobenzalphenylhydrazon(?) (S. 482). Natriumäthylat spaltet in Benzal-*p*-Nitrophenylhydrazin und $NaNO_2$. Pyridin bewirkt Umlagerung in *p*-Nitrobenzolazobenzaloxim. Isoamylnitrit bewirkt Oxydation zu Phenylnitrosoformaldehyd-*p*-Nitrophenyl-

hydrazon (s. u.); daneben entsteht 1,4-Bis-p-nitrophenyl-3,6-Diphenyl-Isodihrotetrazin und Dinitrodehydrobenzylphenylhydrazon. Bei der Reduction mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht p-Phenylendiamin.

*Nitrobenzalphenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_2N_3 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.NH \cdot C_6H_5$ (S. 751 bis 752). a) *o-Nitroverbindung (S. 751). Kryoskopisches Verhalten: AUWERS, MANN, B. 33, 1304.

S. 751, Z. 4 v. u. statt: „253“ lies: „53“.

b) *m-Nitroverbindung (S. 751). Kryoskopisches Verhalten: A., MANN, B. 33, 1304. Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit entstehen zahlreiche Producte, von denen drei oder wahrscheinlich vier die Zusammensetzung $C_{28}H_{20}O_4N_6$ besitzen (s. u.) (BA., PE., B. 36, 92).

S. 751, Z. 2 v. u. statt: „Pekel“ lies: „Pickel“.

c) *p-Nitroverbindung (S. 752). Schmelzp.: 157° (REISSERT, B. 30, 1049). Kryoskopisches Verhalten: A., MANN, B. 33, 1304.

d) Phenylnitroformaldehydphenylhydrazon $C_6H_5 \cdot C(NO_2):N.NH \cdot C_6H_5$ siehe Benzolazophenylnitromethan, Hptw. Bd. IV, S. 1385 u. Spl. daru.

*Verbindungen $C_{28}H_{20}O_4N_6$ (S. 752). Die sub a) und c) im Hptw. aufgeführten Verbindungen MINUNNI's konnten BAMBERGER, PEMSEL (B. 36, 92) bei der Einwirkung von Isoamylnitrit auf m-Nitrobenzalphenylhydrazin (s. o.) nicht erhalten, gewannen vielmehr die unten sub d—g) aufgeführten Verbindungen der gleichen Zusammensetzung, welche auch aus m-Nitrophenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon (S. 487) durch Sieden mit Aether entstehen.

S. 752, Z. 12 v. o. statt: „224—225“ lies: „244—245“.

d) Verbindung $C_{28}H_{20}O_4N_6$. B. Aus m-Nitrobenzalphenylhydrazin und Isoamylnitrit neben anderen Producten (BA., PE., B. 36, 94). — Citronengelbe Nadeln. Schmilzt bei 166° (corr.) unter Zersetzung. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, schwer in Alkohol, Aether und Ligroin. Conc. Schwefelsäure löst mit blauer Farbe.

e) Verbindung $C_{28}H_{20}O_4N_6$. B. Aus m-Nitrobenzalphenylhydrazin und Isoamylnitrit neben anderen Producten (BA., PE., B. 36, 96). — Canariengelbe Prismen aus Xylol. Schmelzp.: 216—217°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich löslich in Chloroform und Pyridin, schwer in Alkohol, Aether und Benzol. Wird durch kochendes Benzol oder Eisessig in eine isomere bei 212—213° schmelzende Verbindung (s. u. sub f) umgewandelt.

f) Verbindung $C_{28}H_{20}O_4N_6$ (?). Orangefarbene Blätter (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 212—213°. Leicht löslich in Pyridin, schwer in Alkohol, Aether und Ligroin (BA., PE., B. 36, 96).

g) Verbindung $C_{28}H_{20}O_4N_6$. Orangegelbe Nadeln mit $\frac{1}{2}$ Mol. Xylol. Schmelzpunkt: 265°. Ziemlich löslich in Chloroform, schwer in Alkohol und Xylol. Conc. Schwefelsäure löst mit braunrother vergänglicher Farbe (BA., PE., B. 36, 97).

Verbindung $C_{20}H_{13}O_4N_5$ (?). B. Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit auf m-Nitrobenzalphenylhydrazin (s. o.), neben anderen Producten (BA., PE., B. 36, 97). — Braune Nadeln aus Chloroform. Schmelzp.: 174—175°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich löslich in Alkohol und Ligroin. Conc. Schwefelsäure löst grün.

Nitrobenzaldehydnitrophenylhydrazon $C_{13}H_{10}O_4N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. a) o-Nitrobenzaldehyd-m-Nitrophenylhydrazon. Rothe Krystalle. Schmelzpunkt: 203°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Alkohol (ROUVR, Bl. [3] 21, 594).

b) m-Nitrobenzaldehyd-m-Nitrophenylhydrazon. Braune Krystalle. Schmelzpunkt: 209°. Löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin (Ro., Bl. [3] 21, 594).

c) m-Nitrobenzaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon. Orangerothe Blättchen. Schmelzp.: 247°. Schwer löslich in heissem Alkohol, und Benzol, leichter in Nitrobenzol, sehr leicht in Aceton (HYDE, B. 32, 1813).

d) p-Nitrobenzaldehyd-m-Nitrophenylhydrazon. Rothe Krystalle. Schmelzpunkt: 216°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin (Ro., Bl. [3] 21, 595).

e) p-Nitrobenzaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon. Rothe, intensiv violett leuchtende Nadeln. Schmelzp.: 249°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Amylalkohol, sehr leicht in Aceton (HYDE, B. 32, 1813).

f) Phenylnitroformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon $C_6H_5 \cdot C(NO_2):N.NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Bei der Einwirkung nitrosen Gase auf die Eisessiglösung des Benzalphenylhydrazins (S. 480—481) (BA., G., B. 34, 2017). Aus Isophenylnitromethan-Natrium und p-Nitrobenzoldiazoniumnitrat (BA., G.). Aus Phenylnitrosoformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon (S. 484) und Isoamylnitrit, neben anderen Producten (BA., PE., B. 36, 355). — Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 140,5° (rasch erhitzt). Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether.

m-Nitrobenzaldehydphenylhydrazon-p-Sulfonsäurehydrat $C_{13}H_{13}O_6N_3S = NO_2$. $C_6H_4.CH(OH).NH.NH.C_6H_4.SO_3H$. *B.* Aus Phenylhydrazin-p-Sulfonsäure in wässriger Lösung und m-Nitrobenzaldehyd bei 70° (Bl., MAUÉ, STEDEN, *B.* 35, 2007). — Citronengelbe (im trockenen Zustande orangegelbe) Prismen. Zersetzt sich bei 80—90°. Ist hygroskopisch. — $Na.C_3H_7O_2N_3S$. Gelbrothe Nadelchen aus Wasser. Schwer löslich in Wasser.

Nitrobenzal-Methylphenylhydrazin $C_{14}H_{13}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. a) o-Nitroverbindung. Intensiv rothe Krystalle. Schmelzp.: 77° (LABHARDT, v. ZEMERZUSKI, *B.* 32, 3061).

b) m-Nitroverbindung. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 112° (L., v. Z., *B.* 32, 3061); 112—113°. Ziemlich löslich in Alkohol, leicht in Benzol. Wird durch Isoamylnitrit in eine gelbe, bei 261—262° schmelzende Verbindung übergeführt (BA., PE., *B.* 36, 373).

c) p-Nitroverbindung. *B.* Aus p-Nitrobenzaldehyd und a-Methylphenylhydrazin in Alkohol (L., v. Z., *B.* 32, 3060). Durch Methyliren des p-Nitrobenzalphenylhydrazins (S. 485) (L., v. Z.). — Rothe Kryställchen aus Wasser. Schmelzp.: 132°. Leicht löslich.

Nitrobenzal-Aethylphenylhydrazin $C_{15}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.CH:N.N(C_2H_5).C_6H_5$. a) o-Nitroverbindung. Gelbbraune Nadeln. Schmelzp.: 44°. Leicht löslich (L., v. Z., *B.* 32, 3062).

b) m-Nitroverbindung. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 114° (L., v. Z., *B.* 32, 3061).

c) p-Nitroverbindung. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 131° (L., v. Z., *B.* 32, 3061).

Nitrobenzal-Diphenylhydrazin $C_{19}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.CH:N.N(C_6H_5)_2$. a) o-Nitroverbindung. Gelbrothe Krystalle. Schmelzp.: 146° (L., v. Z.).

b) m-Nitroverbindung. Gelbbraune Nadeln. Schmelzp.: 119—120° (L., v. Z.).

c) p-Nitroverbindung. Gelbbraune Krystalle. Schmelzp.: 131° (L., v. Z.).

o-Nitrobenzalphenylhydrazinoäthylester $C_{16}H_{15}O_4N_3 = NO_2.C_6H_4.CH:N.N(C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. Gelbe prismatische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 85—86° (RUPE, L., *B.* 32, 12).

1-m-Nitrobenzal-2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid $C_{16}H_{16}O_3N_4 = NO_2.C_6H_4.CH:N.N(C_6H_5).CO.NH.C_2H_5$. *B.* Durch kurzes Erwärmen von 2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid mit m-Nitrobenzaldehyd in Alkohol (BUSCH, FREY, *B.* 36, 1377). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 153°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

2,4-Dinitrobenzaldehyd-Phenylhydrazon $C_{13}H_{10}O_4N_4 = (O_2N)_2C_6H_3.CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Dinitrobenzaldehyd in Alkohol und essigsäurem bzw. salzsäurem Phenylhydrazin in Wasser unter Erwärmen (SACHS, KEMPF, *B.* 35, 1230). — Rothbraune Nadeln (aus Aceton, Nitrobenzol, Xylol oder Eisessig). Schmelzp.: 216° bei langsamem, 232° bei raschem Erhitzen (SA., KE.); 227—228° (COHN, FRIEDLÄNDER, *B.* 35, 1267; *M.* 23, 556). Schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Wasser, löslich in conc. Schwefelsäure, ziemlich löslich in 50%iger Essigsäure. Ist äusserst schwer spaltbar. Die alkoholische Lösung färbt sich auf Zusatz von 1—2 Tropfen Natriumalkoholatlösung tief blau (SA., KE., *B.* 35, 2707).

Nitrophenylnitroformaldehydphenylhydrazon $C_{13}H_{10}O_4N_4 = NO_2.C_6H_4.C(NO_2):N.NH.C_6H_5$. a) o-Nitroverbindung. *B.* Aus o-Nitrophenylnitromethan und Diazobenzol (BA., PE., *B.* 36, 82). — Orangegelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: gegen 146°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Aether.

b) m-Nitroverbindung. *B.* Durch Oxydation von m-Nitrophenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon (S. 487) mit salpetriger Säure (BA., PE., *B.* 36, 76). Aus m-Nitrophenylnitromethan und Diazobenzol (BA., PE.). Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit auf m-Nitrobenzalphenylhydrazin (S. 485), neben anderen Producten (BA., PE., *B.* 36, 95). — Rubinrothe grünschimmernde Nadeln. Zersetzt sich bei 140,5° (corr.). Leicht löslich in Aether, Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin.

c) p-Nitroverbindung. Orangerothe grüngoldschimmernde Nadeln. Schmelzp.: 156,5° (corr.) (unter Zersetzung). Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, Ligroin und Aether (BA., PE., *B.* 36, 79, 82).

2,4-Dinitrobenzaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon $C_{13}H_9O_6N_5 = C_6H_3(NO_2)_2.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. *B.* Aus Dinitrobenzaldehyd und salzsäurem p-Nitrophenylhydrazin in alkoholischer Lösung (SA., KE., *B.* 35, 1232). — Carminrothe Nadeln aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 233—235° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Nitrobenzol, schwer in Alkohol, Aceton und Eisessig, unlöslich in Wasser und verdünnter Natronlauge, löslich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe. Durch Kochen mit conc. Salzsäure und Eisessig nicht spaltbar.

2,4-Dinitrobenzaldehydphenylhydrazon-p-Sulfonsäure $C_{13}H_{10}O_7N_4S = C_6H_3(NO_2)_2.CH:N.NH.C_6H_4.SO_3H$ (vgl. SA., KE., *B.* 35, 2705, 2711). *B.* Durch Behandeln des Phenylhydrazons (s. o.) mit einer Mischung von rauchender (anhydridhaltiger) und conc. Schwefelsäure (SA., KE., *B.* 35, 1231). Aus Dinitrobenzaldehyd und Phenylhydrazin-p-Sulfon-

säure (SA., KE.). — Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 217° (unter Zersetzung). Löslich in kochendem Wasser und Alkohol. Ist etwas hygroskopisch. Färbt Wolle tief bordeauxroth, Seide gelbstichig scharlachroth. Die rothe wässrige Lösung wird durch NaOH zunächst blau, auf Zusatz von wenig Wasser violett, von viel Wasser grün gefärbt; mehr NaOH erzeugt wieder Blaufärbung.

Phenylhydrazon des 2,4,6-Trinitrobenzaldehyds $C_{13}H_6O_6N_6 = (NO_2)_3C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Rothbraune Nadeln. Schmelzp.: 202° (SA., EVERDING, B. 36, 960). Leicht löslich in heissem Aceton, sehr wenig in Alkohol, Aether und Benzol.

p-Nitrophenylhydrazon des 2,4,6-Trinitrobenzaldehyds $C_{13}H_5O_6N_6 = (NO_2)_3C_6H_2.C_6H_4CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Hellrothe Nadeln (aus heissem Aceton). Schmelzp.: 247° (SA., E., B. 36, 961). Sehr wenig löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig.

*Chlornitrobenzalphenylhydrazin $C_{13}H_{10}O_2N_3Cl = C_6H_4Cl(NO_2).CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 752). b) *Der im Hptw. Bd. IV, S. 752, Z. 13—12 v. u. enthaltene Artikel bezieht sich nicht auf Chlornitrobenzalphenylhydrazin, sondern auf 2,5-Dichlor-3(?)-nitrobenzal-Phenylhydrazin und ist daher hier zu streichen.*

c) 2-Chlor-5-nitrobenzal-Phenylhydrazin. Rothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpunkt: 182° (BONE, B. 26, 1256).

*2,5-Dichlornitrobenzalphenylhydrazin $C_{13}H_9O_2N_3Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NO_2).CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 752). b) *Der im Hptw. Bd. IV, S. 752, Z. 8—7 v. u. enthaltene Artikel bezieht sich nicht auf Dichlornitrobenzalphenylhydrazin, sondern auf 2-Chlor-5-nitrobenzal-Phenylhydrazin und ist daher hier zu streichen.*

c) 2,5-Dichlor-3(?)-nitrobenzal-Phenylhydrazin. Orangefarbene Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 173—174° (GNEHM, BÄNZIGER, A. 296, 79).

Nitrophenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon $C_{13}H_{10}O_2N_4 = NO_2.C_6H_4.C(NO):N.NH.C_6H_5$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus o-Nitrobenzalphenylhydrazin (S. 485) und Isoamylnitrit bei Abwesenheit alkalischer Agentien (BA., PE., B. 36, 80). — Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 83,5—84° (corr.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Eisessig, Alkohol und Petroleumäther. Conc. Schwefelsäure löst mit blauer Farbe. Beim Kochen mit Alkohol entweicht Stickoxyd. Pyridin bewirkt Umlagerung in das isomere Benzolazo-o-Nitrobenzaldoxim.

b) m-Nitroverbindung. B. Aus m-Nitrobenzalphenylhydrazin (S. 485) und Isoamylnitrit bei Abwesenheit alkalischer Agentien (BA., PE., B. 36, 74). — Hellgelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 98,5° (corr.). Sehr wenig löslich in Alkohol, Aether, Ligroin und Eisessig, leichter in Chloroform, Aceton und Pyridin. Die Lösungen verändern sich unter Röthung. Zersetzung durch siedenden Aether: BA., PE., B. 36, 93, 98. Conc. Schwefelsäure löst mit dunkelblauer Farbe. Wird durch Natriumäthylat oder Pyridin in das isomere Benzolazo-m-Nitrobenzaldoxim umgelagert, durch salpetrige Säure zu m-Nitrophenylnitrosoformaldehydphenylhydrazon (S. 486) oxydirt.

c) p-Nitroverbindung. Goldgelbe Nadeln. Zersetzt sich gegen 79° (corr.). Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Ligroin. Conc. Schwefelsäure löst dunkelblau (BA., PE., B. 36, 78).

*Aminobenzalphenylhydrazin $C_{13}H_{13}N_3 = NH_2.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 752 bis 753). a) *o-Aminoverbindung (S. 752—753). B. Bei 4-stdg. Kochen von Benzisothiazol (S. 156) mit Phenylhydrazin (GABRIEL, LEUPOLD, B. 31, 2186). — Schmelzp.: 218—220° (unter Gasentwicklung).

o-Aminobenzal-p-Nitrophenylhydrazin $C_{13}H_{12}O_2N_4 = NH_2.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Lösung in Alkohol tief orangeroth, in Xylol hell citronengelb (BAMBERGER, DJERDJIAN, B. 33, 541).

*p-Acetaminobenzal-Phenylhydrazin $C_{15}H_{15}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 753). Rothgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 209° (COHN, SPRINGER, M. 24, 89).

*Benzalphenylhydrazinooessigester (S. 753, Z. 22—19 v. u.). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 750, Z. 17—20 v. o.*

o-Oxybenzal-p-aminobenzal-Phenylhydrazin $C_{20}H_{17}ON_3 = HO.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$. Rothe goldglänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 173° bis 174°. Leicht löslich in Eisessig, unlöslich in Wasser (WALTHER, KAUSCH, J. pr. [2] 56, 106).

2,4-Bisacetamino-benzal-Phenylhydrazin $C_{17}H_{19}O_2N_4 = (CH_3.CO.NH)_2C_6H_3.CH:N.NH.C_6H_5$. B. Das aus 2,4-Dinitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und Schwefelammonium erhaltliche Reductionsproduct $C_7H_5ON_2$ wird in das Diacetylderivat übergeführt und dieses mit Phenylhydrazin und Eisessig erwärmt (SACHS, KEMPF, B. 35, 2714). — Schwach gelbliche Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 246—252° (corr.) (unter Zersetzung). Löslich in heissem Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Aceton, kaum löslich in Xylol.

S. 753, Z. 10 v. u. statt: „148°“ lies: „140°“.

p-Nitrophenylhydrazon des 3,6-Dichlor-2-Aminobenzaldehyds (vgl. Spl. Bd. III, S. 14) $C_{13}H_{10}O_2N_4Cl_2 = (H_2N)^2C_6H_2Cl_2^{3,6}.CH^1:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Bräunlichrothe

Nadeln (aus Pyridin + Xylol). Schmilzt bei 295° (uncorr.) nach vorherigem Sintern. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leicht in Pyridin (BA., DEMUTH, B. 34, 1322 Anm.).

Nitroaminobenzalphenylhydrazin $C_{13}H_{12}O_2N_4 = (O_2N)(H_2N)C_6H_5.CH:N.NH.C_6H_5$.

a) Phenylhydrazon des 2-Nitro-4-Aminobenzaldehyds (zur Constitution vgl. SA., KE., B. 35, 2704). B. Aus dem entsprechenden Nitraminobenzaldoxim (Spl. Bd. III, S. 39) in salzsaurer Lösung und salzsaurem Phenylhydrazin (SA., KE., B. 35, 1235). — Hellrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 163°. Färbt in conc. wässriger Lösung Wolle und Seide orange- bis erdbeerroth. Giebt in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit klare rothe Lösung.

b) Phenylhydrazon des 3-Nitro-4-Aminobenzaldehyds. Rothbraune Tafeln. Schmelzp.: 202° (C., Sp., M. 24, 93).

Phenylhydrazon des 3-Nitro-4-Acetaminobenzaldehyds $C_{15}H_{14}O_3N_4 = (CH_3.CO.NH)(NO_2)C_6H_5.CH:N.NH.C_6H_5$. Bordeauxrothe Schuppen aus Eisessig. Schmelzp.: 209° (C., Sp., M. 24, 91).

Phenylhydrazon des 3-Nitro-6-Acetaminobenzaldehyds $C_{15}H_{14}O_3N_4 = (CH_3.CO.NH)(NO_2)C_6H_5.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 229° (C., Sp., M. 24, 97).

Phenylhydrazon des 6-Nitro-3-Acetaminobenzaldehyds $C_{15}H_{14}O_3N_4 = (CH_3.CO.NH)(NO_2)C_6H_5.CH:N.NH.C_6H_5$. Rothe Krystalle aus Aceton. Schmelzp.: 247°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, leichter in Alkohol (FRIEDLÄNDER, FRITSCH, M. 24, 6).

p-Nitrobenzalverbindung des p-Hydroxylaminobenzaldehydphenylhydrazons

$C_{20}H_{16}O_3N_4 = O_2N.C_6H_4.\overset{O}{\underset{|}{C}}H-N.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$. B. Aus der p-Nitrobenzylidenverbindung des p-Hydroxylaminobenzaldehyds (Spl. Bd. III, S. 38) und Phenylhydrazin in absolutem Alkohol; daneben entstehen die Phenylhydrazone des p-Azoxy- und p-Nitrobenzaldehyds (Hptw. Bd. IV, S. 1345 und Spl. Bd. IV, S. 485), und zwar vorwiegend, wenn man verdünnten Alkohol anwendet (ALWAY, Am. 28, 44). — Dunkelrothe Blättchen aus Pyridin. Schmelzp.: 222°. Unlöslich in Aether, Benzol und CS_2 , löslich in heissem Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Pyridin und Nitrobenzol.

o-Sulfobenzaldehyd-m-Nitrophenylhydrazon $C_{13}H_{11}O_3N_3S = HO_2S.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Orangegelbe Krystalle. Leicht löslich in Alkohol. Färbt Wolle orangegelb (ROVAY, Bl. [3] 21, 595).

*Körper $C_{30}H_{18}O_2N_4$ (S. 754, Z. 9 v. o.) ist hier zu streichen; s. Spl. zu Bd. IV, S. 1584.

*m-Toluylaldehydphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 39) $C_{14}H_{14}N_2 = CH_3.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 754). Schmelzp.: 84° (MORITZ, WOLFFENSTEIN, B. 32, 2533).

S. 754, Z. 22 v. o. statt: „B. 21“ lies: „B. 31“.

p-Toluylaldehydphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 40) $C_{14}H_{14}N_2 = CH_3.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$. Hellgelbe Kryställchen. Schmelzp.: 108° (HANZLIK, BIANCHI, B. 32, 1286).

p-Toluylaldehyd-Nitrophenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. a) o-Nitroverbindung. Rothe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 181° (H., B., B. 32, 1286).

b) p-Nitroverbindung. Dunkelrothe Nadelchen mit grüner Fluorescenz. Schmelzpunkt: 196° (H., B.).

p-Toluylaldehyd-p-Sulfophenylhydrazon $C_{14}H_{14}O_3N_2S = CH_3.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4.SO_3H$. Gelbliche Prismen. Schmelzp.: 270—271° (H., B., B. 32, 1286).

p-Toluylaldehyd-o-Nitro-p-sulfophenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_5N_3S = CH_3.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4(NO_2).SO_3H$. Schmelzp.: 195°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und Aether. Färbt Wolle orange (H., B., B. 32, 1287).

m-Nitro-p-toluylaldehyd-Phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 41, Z. 15 v. o.) $C_{14}H_{13}O_2N_3 = (CH_3)^4C_6H_5(NO_2)^3(CH:N.NH.C_6H_5)^1$. Orangefarbene Schuppen. Schmelzpunkt: 112° (H., B., B. 32, 1288).

m-Nitro-p-toluylaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_2N_4 = (CH_3)^4(NO_2)^3C_6H_5.CH^1:N.NH^1.C_6H_4.NO_2^4$. Braunrothes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 223—224° (H., B., B. 32, 1289).

m-Nitro-p-toluylaldehyd-o-Nitro-p-sulfophenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_7N_4S = (CH_3)^4(NO_2)^3C_6H_5.CH^1:N.NH^1.C_6H_3(NO_2)^3.SO_3H^4$. Schuppen. Schmelzp.: 200—202°. Löslich in Wasser. Färbt Wolle orange (H., B., B. 32, 1289).

Phenylhydrazon des 1,2-Dimethylbenzaldehyds(4) (vgl. Spl. Bd. III, S. 42) $C_{15}H_{16}N_2 = (CH_3)_2C_6H_5.CH:N.NH.C_6H_5$. Blättchen. Schmelzp.: 90,5° (BAYER & Co., D.R.P. 98706; C. 1898 II, 952).

Phenylhydrazon des 1,4-Dimethylbenzaldehyds(2) (vgl. Spl. Bd. III, S. 42) $C_{15}H_{16}N_2 = (CH_3)_2C_6H_4 \cdot CH:N.NH.C_6H_5$. Blättchen. Schmelzp.: 86° (B. & Co., D.R.P. 98706; C. 1898 II, 952); $84-85,5^\circ$ (HARDING, COHEN, *Am. Soc.* 23, 599). Löslich in Aethyl- und Methyl-Alkohol, Aether und Benzol. Unbeständig. Färbt sich bald gelblichbraun.

p-Nitrophenylhydrazon des 1,3-Dimethyl-4-Aminobenzaldehyds(5) (vgl. Spl. Bd. III, S. 42, Z. 14 v. o.) $C_{15}H_{16}O_2N_4 = (CH_3)_2^{1,3}C_6H_4(NH_2)^4 \cdot CH^5:N.NH.C_6H_5$. Rote Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $223-224^\circ$ (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1321 Anm.).

*Cuminolphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 43) $C_{16}H_{16}N_2 = (CH_3)_2CH.C_6H_4 \cdot CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 754, Z. 29 v. o.). Ist gegen Hydroxylaminchlorhydrat beständig (FULDA, M. 23, 913).

Dicuminaldiphenylhydrotetrazon $C_{32}H_{34}N_4 = \begin{matrix} C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.N.C_6H_5 \\ C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.N.C_6H_5 \end{matrix}$. B. Neben der entsprechenden Dehydroverbindung (s. u.) aus Cuminolphenylhydrazon (s. o.) durch Oxydation mit Isoamylnitrit (MINUNNI, G. 27 II, 229, 261). — Canariengelbe abgeplattete Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $157-160^\circ$. Unlöslich in Aether, fast unlöslich in Eisessig und Alkohol, schwer löslich in Benzol und Chloroform. Giebt mit conc. Schwefelsäure Blaufärbung und verwandelt sich beim Schmelzen in Isodehydrocuminalphenylhydrazon (s. u.).

Dehydrocuminalphenylhydrazon $C_{32}H_{34}N_4 = \begin{matrix} C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.N.C_6H_5 \\ C_6H_5 \cdot NH.N:C.C_6H_4 \cdot C_3H_7 \end{matrix}$? B. Neben dem entsprechenden Hydrotetrazon (s. o.) aus Cuminolphenylhydrazon durch Oxydation mit Isoamylnitrit (M., G. 27 II, 229, 261). — Gelbes kristallinisches Pulver aus Benzol-Alkohol. Schmelzp.: $151,2-152^\circ$. Leicht löslich in heissem Eisessig, Benzol und Chloroform, löslich in siedendem Alkohol. Giebt mit conc. Schwefelsäure Blaufärbung.

Isodehydrocuminalphenylhydrazon $C_{32}H_{34}N_4 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot NH.N:C.C_6H_4 \cdot C_3H_7 \\ C_6H_5 \cdot NH.N:C.C_6H_4 \cdot C_3H_7 \end{matrix}$ B. Aus Dicuminaldiphenylhydrotetrazon (s. o.) durch Schmelzen (M., G. 27 II, 231, 262). — Weisses Pulver aus Benzol-Alkohol. Schmelzp.: $215-219^\circ$. Sehr wenig löslich in kaltem Eisessig und Alkohol, sehr leicht in Chloroform, löslich in Benzol.

Phenylhydrazon des m-Tert.-Butylbenzaldehyds $C_{17}H_{20}N_2 = (CH_3)_3C.C_6H_4 \cdot CH:N.NH.C_6H_5$. Schmelzp.: 115° (MORITZ, WOLFFENSTEIN, B. 32, 2533).

*Zimmtaldehydphenylhydrazon $C_{15}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH:CH.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 754). Ist gegen Hydroxylaminchlorhydrat beständig (FULDA, M. 23, 913).

Dehydrozimmtaldehydphenylhydrazon $C_{30}H_{26}N_4 = C_6H_5 \cdot CH:CH.CH:N.N.C_6H_5$ B. Bei der Oxydation des Zimmtaldehydphenylhydrazons (s. o.) in Chloroformlösung mittels gelben Quecksilberoxyds (MINUNNI, ORTOLEVA, G. 29 II, 434). — Aus Benzol-Alkohol kleine gelbliche Krystalle. Schmelzp.: $203-204^\circ$. Färbt sich nicht mit H_2SO_4 violett; löst sich darin mit gelber Farbe.

Zimmtaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon $C_{15}H_{18}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH:CH.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Orangerothe Krystalle. Schmelzp.: 195° . Ziemlich löslich in Alkohol, Benzol und Aceton, unlöslich in Petroleumäther (HYDE, B. 32, 1814).

Phenylhydrazon des p-Methylzimmtaldehyds $C_{16}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 145° (SCHOLTZ, WIEDEMANN, B. 36, 851).

Phenylhydrazon des 5-Phenylpenten(2)-als(1) $C_{17}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH:CH.CH:N.NH.C_6H_5$. Farblose Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: ca. 100° (E. FISCHER, HOFFA, B. 31, 1994).

α -Naphtoaldehydphenylhydrazon $C_{17}H_{14}N_2 = C_{10}H_7 \cdot CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 152° (ROUSSER, Bl. [3] 17, 304).

Phenylhydrazon des o-Phenylbenzaldehyds $C_{16}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.NH.C_6H_5$. Blättchen. Leicht zersetzlich. Schmelzp.: $118-124^\circ$ (FANTO, M. 19, 589).

b) *Derivate der Aldehyde mit 2 Atomen Sauerstoff (S. 755-762).

Die Phenylhydrazone aller p-Oxyaldehyde sind in Alkalien löslich. Die Phenylhydrazone der Homosalicylaldehyde sind indessen (im Gegensatz zum Salicylaldehydphenylhydrazon selbst) in kalter Natronlauge schwer löslich oder unlöslich bzw. kristallisieren aus heisser Natronlauge oder Natriumäthylatlösung unverändert wieder aus. Die

Fähigkeit zur Salzbildung scheint mit der Zahl der in den Benzolkern eintretenden Methylgruppen abzunehmen. Die alkalilöslichen Phenylhydrazone der p-Oxyaldehyde sind weit unbeständiger als die alkaliunlöslichen Derivate der o-Oxyaldehyde (ANSELMINO, B. 35, 4099).

β -Oxy- α -Chlorpropionaldehyd-p-Bromphenylhydrazon $C_6H_{10}ON_2ClBr = HO.CH_2.CHCl.CH:N.NH.C_6H_4Br$. Gelbrothe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 61°. Fast unlöslich in Wasser und Ligroin, sonst leicht löslich (WOHL, NEUBERG, B. 33, 3103).

*Glyoxalbisphenylhydrazon, Glyoxalphenylosazon $C_{14}H_{14}N_4 = C_6H_5.NH.N:CH.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 755). — B. Zur {Bildung aus Formaldehyd} vgl. auch v. PECHMANN, B. 31, 2123. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Glyoxim-N-Phenyläther in essigsaurer Lösung (v. P., B. 30, 2877). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Tetramethyldiamino-Glyoxim-N-phenyläther oder Glyoxal-Bisdimethylaminoanil (v. P., SCHMITZ, B. 31, 294), oder auf p,p'-Dioxy-Glyoxim-N-phenyläther (v. P., SEEL, B. 31, 299).

Glyoxal-Bis-p-nitrophenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_4N_4 = NO_2.C_6H_4.NH.N:CH.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Weinrothe Nadelchen aus Pyridin + Toluol; scharlachrothe Nadeln aus Benzotrinitril. Schmelzp.: 311° (unter Gasentwicklung). Ziemlich löslich in warmem Nitrobenzol, sonst sehr wenig löslich. Giebt mit alkoholischem Kali eine tiefblaue Lösung (WOHL, NEUBERG, B. 33, 3107).

Glyoxalbisdiphenylhydrazon $C_{22}H_{22}N_4 = (C_6H_5)_2N.N:CH.CH:N.N(C_6H_5)_2$. Hellgelbe Nadeln (aus Pyridin oder sehr viel Alkohol). Schmelzp.: 207°. In warmem Eisessig mit smaragdgrüner, in conc. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe löslich (W., N., B. 33, 3107).

S. 756, Z. 17 v. o. statt: „ $C_{14}H_{14}NO$ “ lies: „ $C_{14}H_{14}N_4O$ “.

*Mesoxalsäurenitrilphenylhydrazon (S. 756, Z. 8—3 v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 720, Z. 6 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 469.

S. 757, Z. 25 v. u. statt: „499“ lies: „199“.

*Methylglyoxalphenylosazon, Methylglyoxal-Bisphenylhydrazon $C_{15}H_{16}N_4 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 757—758). B. Aus Acetylcarbinol-Oxim (Spl. Bd. I, S. 93) und Phenylhydrazin (PILORY, RUFF, B. 30, 2059).

Methylglyoxal-Methylphenylphenylosazon $C_{16}H_{18}N_4 = CH_3.C:(N.N(CH_3).C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 119—120°. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure tiefroth (ADDEN, P. Ch. S. Nr. 215).

*Methylglyoxal-Phenylhydrazoxim $C_9H_{11}ON_3 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).CH:N.OH$ (S. 758). Liefert bei der Einwirkung von gelbem HgO 2-Phenyl-4-Methyl-1,5-Endoocy-1,2,3-Triazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1106) (PONZIO, G. 29 I, 283).

Methylglyoxal-p-Chlorphenylhydrazoxim $C_9H_{10}ON_3Cl = CH_3.C:(N.NH.C_6H_4Cl).CH:N.OH$. B. Beim Mischen äquimolekularer Mengen von Isonitrosoacetone (Spl. Bd. I, S. 503) und p-Chlor-phenylhydrazin (S. 422) in alkoholischer Lösung (Po., G. 29 I, 289 Anm.). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 165—166°.

S. 758, Z. 20 v. u. statt: „33“ lies: „331“.

Nitromalonaldehydphenylhydrazon $C_9H_9O_3N_3 = NO_2.CH(CHO).CH:N.NH.C_6H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des Aldehyds (Spl. Bd. I, S. 486) und salzsaurem Phenylhydrazin (HILL, TORREY, Am. 22, 101). — Gelbe Nadeln. Schmilzt vorübergehend gegen 101°, erstarrt dann und schmilzt bei 125° wiederum. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Aether und Alkohol. Geht bei längerem Stehen oder beim Erhitzen in Substanz oder in Lösungen in 1-Phenyl-4-Nitropyrazol (S. 314) über.

Nitromalonaldehyd-Bisphenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_3N_5 = NO_2.CH(CH:N.NH.C_6H_5)_2$. Orangerother Niederschlag. Schmelzp.: 98° (unter Zersetzung). Schwer löslich, ausser in Aceton. Beim Kochen mit Alkohol entsteht 1-Phenyl-4-Nitropyrazol (S. 314) (H., T., Am. 22, 102). — Na. $C_{15}H_{14}O_3N_5$. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, schwer in heissem Wasser. — Pb($C_{15}H_{14}O_3N_5$)₂. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

Succindialdehyd-p-Bromphenylhydrazon $C_{10}H_{11}ON_2Br = OHC.CH_2.CH_2.CH:N.NH.C_6H_4Br$. B. Aus Succindialdehyd und p-Bromphenylhydrazin (S. 422) bei Gegenwart von überschüssigem Aldehyd (HARRIES, B. 34, 1497). — Grünliche Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 135—136°.

*Bisphenylhydrazon des 2-Methylbutanon(3)-als(4), Isopropylglyoxal-Phenylosazon $C_{17}H_{20}N_4 = (CH_3)_2CH.C:(N.NH.C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 759, Z. 1 v. o.). B. Durch 5-stdg. Erwärmen von salzsaurem 1-Amino-3,3-Dimethylacetone (Spl. Bd. I, S. 694) mit Natriumacetat, Phenylhydrazin und Essigsäure auf 50° (CONRAD, HOCK, B. 32, 1202). — Hellgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 115°.

Bisphenylhydrazon des Fumardialdehyds $C_{16}H_{16}N_4 = C_4H_4:(N.NH.C_6H_5)_2$. B. Durch Einwirkung der berechneten Menge Phenylhydrazin auf die wässrige Lösung des

Fumardialdehyds, wie sie durch Zersetzung des Monoacetins vom Nitrosuccinaldehyd mit 80° heissem Wasser erhalten wird oder durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf das Monoacetin des Nitrosuccinaldehyds (MARQUIS, *C. r.* 134, 906). — Goldgelbe Blättchen (aus siedendem Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: $236-237^\circ$ (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Zersetzt sich bereits zum Theil bei längerem Kochen seiner Lösung.

*Salicylaldehydphenylhydrazon, o-Oxybenzalphenylhydrazin $C_{13}H_{12}ON_2 = HO.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 759). a) * α -Derivat (S. 759). B. }... (E. FISCHER, *B.* 17, 575; BILTZ, *B.* 27, 2289; vgl. auch E. FISCHER, *B.* 30, 1243). Beim Kochen von o-Oxybenzyliden-p-Aminodiphenylamin (S. 395) mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung, neben p-Aminodiphenylamin (S. 379) (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, *B.* 31, 1521). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: $143-144^\circ$ (BA., BÜ.). Kp_{23} : 234° . Zerfällt durch Destilliren unter gewöhnlichem Druck bei 294° vorwiegend in o-Cyanphenol (Spl. Bd. II, S. 893) und Anilin; daneben treten Benzol und Ammoniak auf (ANSELMINO, *B.* 36, 580). Röthet sich schwach am Licht. In Alkalien mit hellgelber Farbe löslich. Ist gegen Hydroxylaminchlorhydrat beständig (FULDA, *M.* 23, 912). Bei der Oxydation mit Luft in alkalisch-alkalischer Lösung entsteht Salicil- α -Osazon $C_{26}H_{22}O_5N_4$ (S. 512) und eine Verbindung $C_{19}H_{13}O_2N_2$ (s. u.) (BILTZ, *A.* 305, 179).

Verbindung $C_{19}H_{13}O_2N_2$. B. Entsteht neben Salicil- α -osazon (S. 512), wenn Salicylaldehydphenylhydrazon (s. o.) mit alkoholisch-wässriger Kalilauge unter Durchleiten von Luft zum Sieden erhitzt wird (BI., *A.* 305, 182). — Hochrothe Nadelchen (aus Nitrobenzol und Alkohol). Monoklin (DEECKE). Schmelzp.: 184° (corr.). Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Chloroform, Aethylacetat, sehr wenig in kaltem Benzol, Eisessig, Alkohol und Aether.

Dehydro-o-Oxybenzalphenylhydrazin $C_{26}H_{22}O_2N_4 = HO.C_6H_4.CH:N.N.C_6H_5$
 $C_6H_5.NH.N:C_6H_4.OH$

B. Beim Erhitzen von 20 g o-Oxybenzalphenylhydrazin (s. o.) in 500 ccm Aether mit 20 g Isoamylnitrit am Rückflusskühler (MINUNNI, CARTA-SATTA, *G.* 29 II, 437). — Nadelartige Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 210° (unter Zersetzung). Löslich in H_2SO_4 mit grünlicher Färbung.

Tribenzoylderivat $C_{47}H_{34}O_5N_4 = (C_6H_5.CO_2)C_6H_4.CH:N.N.C_6H_5$
 $C_6H_5.N(CO.C_6H_5).N=C_6H_4(O.CO.C_6H_5)$ B.

Zu 15 g Dehydro-o-Oxybenzalphenylhydrazin (s. o.) in 60 ccm Pyridin fügt man 15 g Benzoylchlorid (M., C.-S., *G.* 29 II, 441). — Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: $156-157^\circ$. Wird durch alkoholisches Kali zum Dehydro-o-Oxybenzalphenylhydrazon verseift.

S. 759, Z. 18 v. o. statt: „ $C_{17}H_{16}N_3O_3$ “ lies: „ $C_{17}H_{16}N_3O_3$ “.

c) *Polymere Verbindung $(C_{13}H_{12}ON_2)_2$ (S. 759, Z. 27-24 v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen (BI., *A.* 305, 165; vgl. Salicil- α -Osazon, S. 512).

Salicylaldehyd-p-Bromphenylhydrazon $C_{13}H_{11}ON_2Br = HO.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4Br$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: $175,5^\circ$. Leicht löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser, schwer löslich in einem Gemisch von wässriger Kalilauge und Alkohol (BI., SIEDEN, *A.* 324, 315). Giebt bei der Oxydation in alkalisch-alkalischer Lösung durch Luftsauerstoff Wasserstoffsperoxyd und ein Gemisch von α - und β -Salicyl-p-Bromosazon (S. 512).

Salicylaldehydnitrophenylhydrazon $C_{13}H_{11}O_3N_3 = HO.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. a) m-Nitroverbindung. Braune Krystalle. Schmelzp.: 76° . Löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin (ROUÏ, *B.* [3] 21, 595).

b) p-Nitroverbindung. B. Beim Kochen von o-Oxybenzyliden-p-Aminodiphenylamin mit p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) in alkoholischer Lösung, neben p-Aminodiphenylamin (BA., BÜ., SAND, *B.* 31, 1522). Beim Versetzen einer heissen Lösung von (5,5 g) p-Nitrophenylhydrazin in (60 g) Alkohol mit (4,5 g) Salicylaldehyd (BI., SIEDEN, *A.* 324, 322). — Rothbraune Prismen mit bläulichen Oberflächenreflex (aus Alkohol). Schmelzp.: 227° (BI., SI.); 223° (BA., BÜ., SA.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Wasser. In Alkalien mit tiefrother Farbe löslich. Liefert bei der Oxydation durch Luftsauerstoff in alkalisch-alkalischer Lösung nur Spaltungs- und Zersetzungsproducte, jedoch kein Osazon.

Salicylaldehydphenylhydrazon-p-sulfonsäure-Hydrat $C_{13}H_{14}O_5N_2S = HO.C_6H_4.CH(OH).NH.NH.C_6H_4.SO_3H$. B. Aus Salicylaldehyd und Phenylhydrazin-p-Sulfonsäure (S. 475) in heisser wässriger Lösung (BI., MAUÉ, SI., *B.* 35, 2003). — Gelbe Nadelchen. Zersetzt sich gegen 110° . Ist nicht umkrystallisirbar. Spaltet sich beim Kochen mit Wasser in die Componenten. Im Vacuum über H_2SO_4 selbst bei $70-80^\circ$ beständig. — $Na.C_{13}H_{13}O_5N_2S$. Aus Phenylhydrazin-p-Sulfonsäure in Natronlauge und Salicylaldehyd.

Hellgelbe sechsseitige Blättchen. Beständig beim Erhitzen auf 300°. Färbt sich in wässriger Lösung mit conc. Salzsäure tiefgelb.

Salicylaldehyd-Methylphenylhydrazon $C_{14}H_{14}ON_2 = HO.C_6H_4.CH.N.N(CH_3).C_6H_5$ („Agathin“). Nadeln. Schmelzp.: 71°. Lösung in alkoholischer Kalilauge gelb (LABHARDT, v. ZEMBRZUSKI, *B.* 32, 3061). Schmelzp.: 72°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Ligroin u. s. w (Roos, D.R.P. 68176; *Frdl.* III, 843; vgl. auch Roos, D.R.P. 74691, 76248; *Frdl.* III, 844; IV, 1157).

*o-Oxybenzaldehyddiphenylhydrazin $C_{19}H_{16}ON_2 = HO.C_6H_4.CH.N.N(C_6H_5)_2$ (*S.* 759, *Z.* 16 v. u.). Schmelzp.: 139° (L., v. Z., *B.* 32, 3062).

Phenylhydrazon des o-Aldehydphenylkohlen säureäthylesters $C_{16}H_{16}O_8N_2 = C_6H_5.NH.N:HC.C_6H_4.O.CO_2.C_2H_5$. Gelbliche Nadeln aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 101° bis 102°. Leicht löslich, ausser in Wasser und Ligroin (CAJAR, *B.* 31, 2805).

Dijodsalicylaldehydphenylhydrazon $C_{13}H_{10}ON_2J_2 = C_6H_2J_2(OH).CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 167,5°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig (SEIDEL, *J. pr.* [2] 59, 118).

Phenylhydrazon des 3-Nitrosalicylaldehyds $C_{13}H_{11}O_3N_3 = (HO)^2(NO_2)C_6H_3.CH:N.NH.C_6H_5$. $CH^1:N.NH.C_6H_5$. Dunkelrothe pleochroitische Tafeln (aus Alkohol). Rhombisch (DEECKE). Schmelzp.: 138° (B., *A.* 305, 190).

O-Monoacetylderivat $C_{15}H_{13}O_4N_3 = (CH_3.CO.O)(NO_2)C_6H_3.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbliche pleochroitische Nadeln (aus Alkohol). Monoklin (DEECKE). Schmelzp.: 150° (B., *A.* 305, 190).

Phenylhydrazon des 5-Nitrosalicylaldehyds $C_{13}H_{11}O_3N_3 = (HO)^2(NO_2)C_6H_3.CH^1:N.NH.C_6H_5$. Hellgelbe, stark fluorescirende Blättchen oder Prismen. Rhombisch (DEECKE). Schmelzp.: 194°. — Daneben bildet sich wahrscheinlich ein Stereoisomeres vom Schmelzp.: 165° (B., *A.* 305, 188).

O-Monoacetylderivat $C_{15}H_{13}O_4N_3 = (CH_3.CO.O)(NO_2)C_6H_3.CH:N.NH.C_6H_5$. Krystalle (aus verdünnter Essigsäure oder Alkohol). Schmelzp.: 165—166° (uncorr.). Der Wasserstoff der Imidgruppe ist durch Metall ersetzbar (B., *A.* 305, 188). — Ag. $C_{16}H_{12}O_4N_3$.

Phenylhydrazinsalz des 5-Sulfosalicylaldehydphenylhydrazons $C_{13}H_{12}O_4N_2S$. $C_6H_5N_3 = C_6H_5(OH)(CH:N.NH.C_6H_5)(SO_3H).C_6H_5N_2$. *B.* Aus Salicylaldehydsulfonsäure (Spl. Bd. III, S. 51), Phenylhydrazin und HCl (BLAU, *M.* 18, 134). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 224—225°.

*m-Oxybenzaldehydphenylhydrazon, m-Oxybenzalphenylhydrazin $C_{13}H_{12}ON_2 = HO.C_6H_4.CH(N_2H.C_6H_5)$ (*S.* 760, *Z.* 29 v. u.). Schmelzp.: 147° (corr.) (JOWETT, *Soc.* 77, 710). Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat in m-Oxybenzaldoxim (Spl. Bd. III, S. 59) verwandelt (F., *M.* 23, 912).

2,4,6-Trichlor-3-Oxybenzaldehydphenylhydrazon $C_{13}H_9ON_2Cl_3 = HO.C_6HCl_3.CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Trichlor-m-Oxybenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 58) und etwas mehr als der berechneten Menge Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (B., KAMMANN, *A.* 321, 34). — Gelbbraunliche Nadeln. Schmelzp.: 59—60°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig, sehr wenig in Benzol.

Tetrachlor-3-Oxybenzaldehydphenylhydrazon $C_{13}H_6ON_2Cl_4 = C_6Cl_4(OH).CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Tetrachlor-m-Oxybenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 58) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (B., K., *B.* 34, 4123). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 124° bis 125°. Leicht löslich in Aether, Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol und Ligroin, löslich in Natronlauge mit gelber Farbe.

Tetrachlor-3-Aethoxybenzaldehydphenylhydrazon $C_{15}H_{12}ON_2Cl_4 = C_6Cl_4(OC_2H_5).CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus den Componenten (vgl. Spl. Bd. III, S. 58, *Z.* 18 v. o.) durch kurzes Erwärmen (B., K., *B.* 34, 4125). — Gelbliche Täfelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 111—112°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig.

O-Monoacetat des Tetrachlor-3-Oxybenzaldehydphenylhydrazons $C_{15}H_{10}O_2N_2Cl_4 = CH_3.CO.O.C_6Cl_4.CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Acetyl-Tetrachlor-m-oxybenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 58) und Phenylhydrazin bei 50—60° (B., K., *B.* 34, 4125). — Gelbe tafelförmige Krystalle. Schmelzp.: 188—189°. Leicht löslich in Aether und Benzol, unlöslich in Alkohol.

O,N-Diacetylderivat $C_{17}H_{12}O_3N_2Cl_4 = CH_3.CO.O.C_6Cl_4.CH:N.N(CO.CH_3).C_6H_5$. *B.* Aus der Monoacetylverbindung (s. o.) und Essigsäureanhydrid (B., K., *B.* 34, 4124). — Hellbräunliche Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 148°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich.

2,4,6-Tribrom-3-Oxybenzaldehydphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 58) $C_{13}H_9ON_2Br_3 = HO.C_6HBr_3.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelblich bräunliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 129°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, Aether und Benzol, schwerer in Chloroform und Ligroin (B., K., *A.* 321, 35).

Diacetylderivat $C_{17}H_{13}O_3N_2Br_3 = CH_3.CO.O.C_6HBr_3.CH:N.N(CO.CH_3).C_6H_5$. *B.* Durch 1-stdg. Kochen von 2 g Tribrom-3 Oxybenzaldehydphenylhydrazon (s. o.) mit 10 g Essigsäureanhydrid (Br., K., A. 321, 36). — Schwach gelbliche Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 107—110°.

*p-Oxybenzalphenylhydrazin (vgl. Spl. Bd. III, S. 59) $C_{13}H_{12}ON_2 = HO.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 760, Z. 12 v. u.). Zerfällt beim Destillieren unter Abspaltung von Anilin und Auftreten von Isonitrilgeruch (ANSELMINO, B. 36, 582). Wird beim Durchleiten von Luft durch die alkalische, verdünnte alkoholische Lösung zersetzt, ohne dass Osazonbildung constatirt werden kann (BULTZ, AMME, A. 321, 5). Ist gegen Hydroxylaminchlorhydrat beständig (FULDA, M. 23, 912).

Dianisaldehydphenylhydrotetrazon $C_{25}H_{26}O_2N_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1307 u. Spl. dazw.*

Dehydroanisalphenylhydrazon $C_{26}H_{26}O_2N_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1307 u. Spl. dazw.*

Anisaldehydphenylhydrazon-p-Sulfonsäurehydrat $C_{14}H_{16}O_6N_2S = CH_3.O.C_6H_4.CH(OH).NH.NH.C_6H_4.SO_3H$. *B.* Aus Phenylhydrazin-p-Sulfonsäure (S. 475) in heisser wässriger Lösung und Anisaldehyd (Spl. Bd. III, S. 59) (B., MAUÉ, SIEDEN, B. 35, 2006). — Gelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 155—165° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser. Durch Kochen mit Wasser erfolgt Spaltung. — $Na.C_{14}H_{16}O_6N_2S$. Weisse Blättchen mit 3 Mol. Wasser, das im Vacuum über H_2SO_4 entweicht.

Anisaldehydmethylphenylhydrazon $C_{15}H_{16}ON_2 = CH_3.O.C_6H_4.CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 113,5—114° (corr.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, ziemlich löslich in Alkohol und Aether (BAMBERGER, PEMSSEL, B. 36, 363). Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit entsteht Methoxyphenylnitroformaldehyd-Methylphenylhydrazon (S. 494) und eine in einem Benzolkern nitrierte isomere Verbindung (s. u.) (BA., P.).

Polymeres Anisaldehydmethylphenylhydrazon ($C_{15}H_{16}ON_2$)_x. *B.* Bei der Einwirkung von Zinkstaub und Eisessig auf p-Methoxyphenylnitroformaldehyd-Methylphenylhydrazon (S. 494), neben anderen Verbindungen (BA., P., B. 36, 369). — Lehmgelbe Flocken. Schmelzp.: 106,5—108,5°. Weder in Säuren noch Alkalien löslich.

x-Nitroderivat des Anisaldehydmethylphenylhydrazons $C_{15}H_{15}O_3N_3$. *B.* Entsteht bei der Einwirkung von Isoamylnitrit auf Anisaldehydmethylphenylhydrazon (s. o.) neben p-Methoxyphenylnitroformaldehyd-Methylphenylhydrazon (BA., P., B. 36, 372). — Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 159—159,5°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Eisessig, schwer in Aether und Alkohol.

3-Brom-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon $C_{13}H_{11}ON_2Br = HO.C_6H_3Br.CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus 6 g 3-Brom-4-Oxybenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 60), 5,1 g Phenylhydrazin, 6,6 g Alkohol und 3,2 g Wasser durch 2-stdg. Erhitzen auf dem Wasserbade (Br., AMME, A. 321, 21). — Prismen. Schmelzp.: 105°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr leicht in Aether, Eisessig und Essigsäureanhydrid, unlöslich in Ligroin und Wasser. Liefert beim Einleiten von Luft in die alkalische, verdünnte alkoholische Lösung bei Zimmertemperatur sowohl, wie bei -6° Dibromdioxybenzil- β -Osazon (S. 513).

3,5-Dibrom-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon $C_{13}H_{10}ON_2Br_2 = HO.C_6H_2Br_2.CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus 12 g 3-Dibromoxybenzaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 83), gelöst in 50 g Alkohol, und 5 g Phenylhydrazin, gelöst in 5 g Alkohol (Br., AMME, A. 321, 6). — Nadelchen. Schmelzp.: 153—154°. Löslich in Aether, Benzol und Eisessig, sehr wenig löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. Liefert beim Durchleiten von Luft durch die alkalische, verdünnte alkoholische Lösung bei Zimmertemperatur Tetrabromdioxybenzil- β -Osazon, bei -6° bis -10° Tetrabromdioxybenzil- α -Osazon (S. 513), während gleichzeitig eine äquivalente Menge H_2O_2 entsteht (Br., B. 33, 2295).

3-Jodanisaldehydphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 60) $C_{14}H_{13}ON_2J = C_6H_5J^3(O^4.CH_3).CH^1:N.NH.C_6H_5$. *B.* Beim Zusammengiessen der Lösungen beider Componenten in 50%iger Essigsäure (SEIDEL, J. pr. [2] 59, 144). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 106,5—107°.

*3,5-Dijod-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon $C_{13}H_{10}ON_2J_2 = HO.C_6H_2J_2.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 761). *B.* Aus 3 g 3,5-Dijod-4-Oxybenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 60), 1,5 g Phenylhydrazin und 10 g Eisessig durch 2-stdg. Erhitzen auf dem Wasserbade (Br., AMME, A. 321, 16). — Bräunliche Blättchen. Schmelzp.: 157° (Br., A.); 159° (SE., J. pr. [2] 57, 205). Löslich in Eisessig und Benzol, schwerer löslich in Aether, unlöslich in Ligroin und Wasser. Liefert beim Durchleiten von Luft durch die alkalische, verdünnte alkoholische Lösung bei Zimmertemperatur Tetrajoddioxybenzil- β -Osazon, bei -5° Tetrajoddioxybenzil- α -Osazon (S. 513).

p-Methoxyphenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_2N_2 = CH_3.O.C_6H_4.C(NO):N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Anisaldehydphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 760) und Isoamylnitrit bei Abwesenheit von Alkalien (BA., P., B. 36, 68). — Goldgelbe Nadeln. Zersetzungspunkt: 72° (corr.) (bei sehr raschem Erhitzen). Sehr leicht löslich in Benzol, Aether, Chloroform und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Petroleumäther. Beim Einleiten

von salpetriger Säure in die siedende ätherische Suspension wird Methoxyphenylnitroformaldehyd-Phenylhydrazon (s. u.) gebildet. Beim Kochen mit Alkohol wird Stickoxyd und Stickstoff entwickelt. Natriumäthylat oder Pyridin bewirken Umlagerung zu Benzolazoisalaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1476).

p-Methoxyphenylnitroformaldehyd-Phenylhydrazon $C_{14}H_{16}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(NO_2) : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus der alkalischen Lösung von p-Methoxyphenylnitromethan und Diazobenzol in Gegenwart überschüssiger Essigsäure (BA., SCHEUTZ, *B.* 34, 2027). Beim Einleiten von salpetriger Säure in die siedende ätherische Suspension von p-Methoxyphenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon (s. o.) (BA., P., *B.* 36, 71). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 113,5—114° (corr.) (rasch erhitzt). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, heissem Ligroin und heissem Alkohol, schwer in Petroleumäther.

p-Methoxyphenylnitroformaldehyd-Methylphenylhydrazon $C_{15}H_{18}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(NO_2) : N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Anisaldehydmethylphenylhydrazon (S. 493) und Isoamylnitrit, neben einer isomeren Verbindung (BA., P., *B.* 36, 363). — Orangefarbene Prismen (aus Aether). Schmelzp.: 104,7—105,2° (corr.) (unter Zersetzung). Leicht löslich in Benzol, Aceton, heissem Alkohol, heissem Aether und heissem Ligroin. In conc. Schwefelsäure braunroth löslich. Wird durch kochenden Alkohol in a-Methyl-b-Anisoylphenylhydrazin (S. 455) übergeführt. Zinkstaub und Eisessig erzeugt Anissäurenitril (Spl. Bd. II, S. 908 bis 909), Methoxybenzylamin (Hptw. Bd. II, S. 754, Z 6 v. o.), Methylanilin, NH_3 und ein Polymeres des Anisaldehydmethylphenylhydrazons (S. 493). Natriummethylat erzeugt 3,6-Bismethoxyphenyl-1,2-Diphenyl-Isodihydrotriazin (Spl. zu Bd. IV, S. 1290). Bei der Einwirkung von rauchender Salzsäure entsteht eine Verbindung $C_{30}H_{30}O_8N_4$ (Blättchen aus Chloroform, Schmelzp.: 219—220°, schwer löslich in Alkohol).

***3-Nitro-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon** $C_{13}H_{11}O_3N_3 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 761, Z. 10 v. o.). *B.* Aus 4,8 g 3-Nitro-4-Oxybenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 60) und 3,5 g Phenylhydrazin, gelöst in 24 g Eisessig (BI., AMME, *A.* 321, 25). — Braunroth glänzende Nadeln. Sintert bei etwa 165° und schmilzt bei 175°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Aether, unlöslich in Ligroin. Liefert beim Durchleiten von Luft durch die alkalische, verdünnte, alkoholische Lösung bei Zimmertemperatur drei Dinitrooxybenzilosazone (vom Schmelzp.: 211°, 130° und 245°; vgl. S. 513—514).

Phenylhydrazon des 1-Methyl-3-Methylalphenols(4), p-Homosalicylaldehyd-phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 63) $C_{14}H_{14}ON_2 = (CH_3)_1(OH)^1C_6H_3(CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5)^3$. Strohgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 149° (ANSELMINO, *B.* 35, 4104).

p-Homosalicylaldehyd-p-Bromphenylhydrazon $C_{14}H_{13}ON_2Br = (CH_3)_1(OH)^1C_6H_3(CH : N \cdot NH \cdot C_6H_4Br)^3$. Schwefelgelbe Blättchen aus Alkohol. Schmilzt bei 181° unter Zersetzung (A., *B.* 35, 4105).

N-Acetyl-p-Homosalicylaldehydphenylhydrazon $C_{16}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_1(OH)^1C_6H_3[CH : N \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5]^3$. *B.* Durch Kochen der Diacetylverbindung (s. u.) mit alkoholischem Kali (A., *B.* 35, 4106). — Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 126°. Die alkoholisch-alkalische Lösung zeigt starke Fluorescenz.

Diacetyl-p-Homosalicylaldehydphenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_1(CH_3 \cdot CO \cdot O)^4C_6H_3[CH : N \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5]^3$. *B.* Durch 2-stdg. Kochen des Phenylhydrazons (s. o.) mit Acetanhydrid (A., *B.* 35, 4106). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 149°.

N-Benzoyl-p-Homosalicylaldehydphenylhydrazon $C_{21}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_1(OH)^1C_6H_3[CH : N \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5]^3$. *B.* Durch Verseifen der Dibenzoylverbindung (s. u.) (A., *B.* 35, 4107). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 155°.

O-Benzoyl-p-Homosalicylaldehydphenylhydrazon $C_{21}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_1(C_6H_5 \cdot CO \cdot O)^4C_6H_3[CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5]^3$. *B.* Aus dem Phenylhydrazon (s. o.) und Benzoylchlorid in Pyridin (A., *B.* 35, 4107). — Goldgelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 161°.

N-Acetyl-O-Benzoyl-p-Homosalicylaldehydphenylhydrazon $C_{23}H_{20}O_3N_2 = (CH_3)_1(C_6H_5 \cdot CO \cdot O)^4C_6H_3[CH : N \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5]^3$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen der O-Benzoylverbindung (s. o.) mit Acetanhydrid (A., *B.* 35, 4107). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 140°. Beim Verseifen wird nur der Benzoylrest abgespalten.

Dibenzoyl-p-Homosalicylaldehydphenylhydrazon $C_{25}H_{22}O_3N_2 = (CH_3)_1(C_6H_5 \cdot CO \cdot O)^4C_6H_3[CH : N \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5]^3$. *B.* Durch Erwärmen des Phenylhydrazons (s. o.) mit Benzoylchlorid und längerer Kochen des beim Eindunsten der Lösung hinterbleibenden veilchenblauen Syrups mit Methylalkohol + Thierkohle (A., *B.* 35, 4107). — Nadelchen. Schmelzp.: 164°. Bei der Verseifung wird nur die O-Benzoylgruppe abgespalten.

Phenylhydrazon des 1-Methyl-2-Methylalphenols(5) (vgl. Spl. Bd. III, S. 64) $C_{14}H_{14}ON_2 = (CH_3)_1(OH)^5C_6H_3(CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5)^2$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 88° unter Zersetzung (A., *B.* 35, 4105).

***Phenylhydrazon des 1-Methyl-3-Methylalphenols(2)** (vgl. Hptw. Bd. III, S. 89, Z. 6 v. o.) $C_{14}H_{14}ON_2 = (CH_3)_1(OH)^2C_6H_3(CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5)^3$ (S. 761, Z. 15 v. o.). Platten aus Ligroin. Schmelzp.: 97° (A., *B.* 35, 4104).

p-Bromphenylhydrazon $C_{14}H_{13}ON_2Br = (CH_3)^1(OH)^2C_6H_3(CH:N.NH.C_6H_4Br)^3$. Blättchen aus Ligroïn. Schmelzp.: 108°. Bräunt sich an der Luft (A., B. 35, 4105).

Phenylhydrazon des 1-Methyl-3-Methylal-5-Bromphenols(2) (vgl. Spl. Bd. III, S. 65, Z. 13 v. o.) $C_{14}H_{13}ON_2Br = CH_3.C_6H_2Br(OH).CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbliche Blätter. Schmelzp.: 137—138° (BORSCHKE, BOLSER, B. 34, 2102).

*Phenylhydrazon des 1-Methyl-3-Methylalphenols(6) (vgl. Spl. Bd. III, S. 65) $C_{14}H_{14}ON_2 = (CH_3)^1(OH)^6C_6H_3(CH:N.NH.C_6H_5)^3$ (S. 761, Z. 18 v. o.). Krystallkrusten (aus wenig Xylol). Zersetzt sich bei 147° (A., B. 35, 4105).

Phenylhydrazon des 1-Methyl-4-Methylalphenols(3), m-Homosalicylaldehyd-Phenylhydrazon $C_{14}H_{14}ON_2 = (CH_3)^4(OH)^3C_6H_3(CH:N.NH.C_6H_5)^4$.

α -Verbindung. B. Aus m-Homosalicylaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 89) und Phenylhydrazin in Ligroïn. Nadelchen aus Ligroïn. Schmelzp.: 136° (A., B. 35, 4104).

β -Verbindung. B. Durch längeres Kochen der α -Verbindung (s. o.) mit Alkohol. Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 168° (A.).

Phenylhydrazon des 1,2-Dimethyl-5-Methylalphenols(4) $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2^{1,2}(OH)^4C_6H_2(CH:N.NH.C_6H_5)^5$. Hellgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 190° (ANSELMINO, B. 35, 4104).

Phenylhydrazon des 1,3-Dimethyl-5-Methylalphenols(2), p-Oxymesitylenaldehyd-Phenylhydrazon $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2^{1,3}(HO)^2C_6H_2(CH:N.NH.C_6H_5)^5$. B. Aus p-Oxymesitylenaldehyd (Spl. Bd. III, S. 66) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (THIELE, EICHWEDE, A. 311, 368). — Krystallinisches Pulver (aus Methylalkohol + Wasser). Schmelzp.: 143°.

O-Benzoylderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5.NH.N:CH.C_6H_2(CH_3)_2.O.CO.C_6H_5$. B. Aus p-Oxymesitylenaldehyd-Monobenzoat (Spl. Bd. III, S. 66) und Phenylhydrazin in Eisessig (TH., E., A. 311, 368). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 184°.

Phenylhydrazon des 1,3-Dimethyl-5-Methylalphenols(4), o-Oxymesitylenaldehyd-Phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 67) $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2^{1,3}(OH)^4C_6H_2(CH:N.NH.C_6H_5)^5$. Linsenförmige Aggregate aus Ligroïn. Schmelzp.: 105° (A., B. 35, 4104).

Phenylhydrazon des 1,4-Dimethyl-2-Methylalphenols(5) (vgl. Spl. Bd. III, S. 67, Z. 11 v. o.) $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2^{1,4}(OH)^5C_6H_2(CH:N.NH.C_6H_5)^3$. Schmelzp.: 164° (unter Zersetzung) (A., B. 35, 4105).

Phenylhydrazon des 1,4-Dimethyl-2-Methylalphenols(3) $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2^{1,4}(OH)^3C_6H_2(CH:N.NH.C_6H_5)^3$. Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 148° (A., B. 35, 4104).

Phenylhydrazon des 1,2,4-Trimethyl-6-Methylalphenols(5) (vgl. Hptw. Bd. III, S. 90) $C_{16}H_{18}ON_2 = (CH_3)_3(OH)C_6H_2(CH:N.NH.C_6H_5)$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 144° (ANSELMINO, B. 35, 4104).

*Phenylhydrazon des Phenylglyoxals $C_{14}H_{12}ON_2$ (S. 761). b) Hydrazon $C_6H_5.CO.CH:N.NH.C_6H_5$ s. Benzolazoacetophenon, Hptw. Bd. IV, S. 1478 u. Spl. dazw.

p-Methoxyzimtaldehyd-Phenylhydrazon $C_{18}H_{16}ON_2 = CH_3.O.C_6H_4.CH:CH.CH:N.NH.C_6H_5$. Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 136—137° (SCHOLTZ, WIEDEMANN, B. 36, 853).

*p-Tolylglyoxal-Bisphenylhydrazon $C_{21}H_{20}N_4 = CH_3.C_6H_4.C:(N.NH.C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 762, Z. 11 v. o.). B. Aus dem 4^{1,4}-Dichlorderivat des 1-Methyl-4-Vinylbenzols (Spl. Bd. II, S. 87) und der sechsfachen Menge Phenylhydrazin auf dem Wasserbade (KUNCKELL, VOSSEN, B. 35, 2293). — Schmelzp.: 146°. Reducirt FEHLING'Sche Lösung nicht. — $C_{21}H_{21}N_4Cl$. Entsteht durch Einleiten von HCl in die ätherische Lösung als rother Niederschlag. Schmelzp.: 155°. Zerfällt beim Kochen mit Alkohol.

p-Tolylglyoxal-Bis-methylphenylhydrazon(?) $C_{25}H_{24}N_4 = CH_3.C_6H_4.C[:N.N(CH_3).C_6H_5].CH:N.N(CH_3).C_6H_5$ (?). B. Aus dem 4^{1,4}-Dichlorderivat des 1-Methyl-4-Vinylbenzols (Spl. Bd. II, S. 87) und der sechsfachen Menge a, a-Methylphenylhydrazin (S. 422) bei 230° (K., V., B. 35, 2294). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 208°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Die ätherische Lösung färbt sich durch Einleiten von HCl roth.

Phenylhydrazon des 1-Methylalnaptols(2) (vgl. Spl. Bd. III, S. 69) $C_{17}H_{14}ON_2 = HO.C_{10}H_6.CH:N.NH.C_6H_5$. Goldgelbe Blätter aus Eisessig. Schmilzt bei 205° nach vorhergehender Bräunung (GATTERMANN, v. HORLACHER, B. 32, 286). Schmelzp.: 195° (FOSSE, Bl. [3] 25, 375). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Benzol.

Methyläther $C_{18}H_{16}ON_2 = CH_3.O.C_{10}H_6.CH:N.NH.C_6H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 265°. Sehr wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (ROUSSER, Bl. [3] 17, 310).

Phenylhydrazon des 1-Methylalnaptols(4) (vgl. Spl. Bd. III, S. 70) $C_{17}H_{14}ON_2 = HO.C_{10}H_6.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbliche Nadelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 119,5°. Leicht zersetzlich (G., v. H., B. 32, 285).

Methyläther $C_{18}H_{16}ON_2 = CH_3.O.C_{10}H_6.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 185° (R., *Bl.* [3] 17, 307).

c) *Derivate der Aldehyde mit drei und mehr Atomen Sauerstoff (S. 762—764).

*rac. Glycerinaldehydphenylosazon, Propanol(3)-on(2)-al(1)-Bisphenylhydrazon, Phenylglycerosazon $C_{15}H_{16}ON_4 = (OH.CH_2)C:(N_2H.C_6H_5).CH:N_2H.C_6H_5$ (S. 762). B. Aus Dioxyceton-Oxim (Spl. Bd. I, S. 101) und Phenylhydrazin (PILORY, RUFF, *B.* 30, 1662). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Dioxyceton (Spl. Bd. I, S. 100) in verdünnter essigsaurer Lösung (P., *B.* 30, 3165). Aus Glycerinaldehyddiäthylacetal (Spl. Bd. I, S. 488) und essigsauerm Phenylhydrazin (WOHL, *B.* 31, 1800).

rac. Glycerinaldehyd-p-Bromphenylosazon $C_{15}H_{14}ON_4Br_2 = HO.CH_2.C:(N.NH.C_6H_4Br).CH:N.NH.C_6H_4Br$. Schmelzpt.: 168° (W., NEUBERG, *B.* 33, 3101).

rac. Glycerinaldehydimethylphenylhydrazon $C_{10}H_{14}O_2N_2 = HO.CH_2.CH(OH).CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. B. Durch 2-stdg. Erwärmen von rac. Glycerinaldehyd (Spl. Bd. I, S. 487) mit a,a-Methylphenylhydrazin (S. 422) in Alkohol auf $50-60^\circ$ (W., N., *B.* 33, 3100). — Plättchen oder Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmilzt bei 120° . Zersetzt sich gegen 220° (unter Gasentwicklung). Fast unlöslich in Ligroin und kaltem Wasser, etwas löslich in kalten Alkoholen und Aether, leicht in heissem Wasser, CS_2 und Benzol, sehr leicht in heissem Pyridin.

Glycerinaldehydmethylphenylosazon $C_7H_{20}ON_4 = HO.CH_2.C:[N.N(CH_3)(C_6H_5)].CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. B. Aus Glycerose (Spl. Bd. I, S. 487) und a,a-Methylphenylhydrazin (S. 422) in essigsaurer, alkoholisch-wässriger Lösung (N., *B.* 35, 964). — Gelbliche Nadeln (aus 40% igem Alkohol). Schmelzpt.: $127-130^\circ$ (unter Gasentwicklung).

rac. Glycerinaldehyddiphenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_2N_2 = HO.CH_2.CH(OH).CH:N.N(C_6H_5)_2$. Schmelzpt.: 133° (W., N., *B.* 33, 3101).

Methylglycerinaldehydphenylosazon $C_{16}H_{18}ON_4 = CH_3.CH(OH).C:(N.NH.C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$. B. Durch dreitägige Einwirkung von 9 g Phenylhydrazin auf eine Lösung von 3 g Methylglycerinaldehyd in der dreifachen Menge Wasser + 9 ccm Essigsäure bei 37° (WOLF, FRANK, *B.* 35, 1908). — Hellgelbes Krystallpulver aus Benzol. Schmelzpt.: $171,5^\circ$ (corr.). Zersetzt sich bei 198° . Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und heissem Benzol, kaum löslich in Petroleumäther.

*Protokatechualdehydphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 72) $C_{13}H_{12}O_2N_2 = (HO)_2C_6H_3.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 763). a) * α -Derivat (S. 763). Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat in Protokatechualdoxim (Spl. Bd. III, S. 77) verwandelt (FULDA, *M.* 23, 912).

*Vanillinphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 72) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = HO.C_6H_3(O.CH_3).CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 763). Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat in Vanillinaldoxim (Hptw. Bd. III, S. 104) verwandelt (F., *M.* 23, 913).

Vanillin-p-Bromphenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_2N_2Br = HO.C_6H_3(O.CH_3).CH:N.NH.C_6H_4Br$. B. Aus Vanillin (Spl. Bd. III, S. 72) und p-Bromphenylhydrazin (S. 422) in heisser wässriger Lösung (HANDL, *C.* 1900 II, 692). Beim Zufügen einer heissen Lösung von (12,5 g) p-Bromphenylhydrazin in (15 g) Alkohol zu einer heissen Lösung von (10 g) Vanillin in (15 g) Alkohol (BILTZ, SIENEN, *A.* 324, 319). — Gelbe rhombische Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpt.: 145° (B., S.); $145,5^\circ$ (H.). Unlöslich in Petroleumäther, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Xylol. Färbt sich beim Aufbewahren bräunlich. Liefert bei der Oxydation mit Luftsauerstoff in alkoholisch-alkalischer Lösung Vanillin-p-Bromosazon (S. 514).

Vanillin-p-Nitrophenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_4N_3 = HO.C_6H_3(O.CH_3).CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Rothe sechseckige Blättchen (aus Eisessig). Schmelzpt.: 227° . Reichlich löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, sehr wenig in Wasser (B., S., *A.* 324, 323). Liefert beim Oxydiren mit Luftsauerstoff in alkoholisch-alkalischer Lösung Vanillin-p-Nitrosazon (S. 514).

Phenylhydrazon des 2-Nitrovanillins (vgl. Spl. Bd. III, S. 73—74) $C_{14}H_{13}O_4N_3 = (HO)^4(C_6H_3(O)_2N)^2C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Ziegelrothe Prismen aus Essigsäure. Schmelzpunkt: $161-162^\circ$ (PSCHORR, SUMULEANU, *B.* 32, 3409).

Phenylhydrazon des 2-Nitro-3-Oxy-4-Methoxybenzaldehyds (2-Nitroisovanillins) $C_{14}H_{13}O_4N_3 = (CH_3O)^4(HO)^3(NO_2)^2C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Dunkelviolette Nadelbüschel aus Eisessig. Schmelzpt.: $157-158^\circ$ (corr.) (P., STÖHRER, *B.* 35, 4396).

Phenylhydrazon des 5-Nitro-3-Oxy-4-Methoxybenzaldehyds $C_{14}H_{13}O_4N_3 = (CH_3O)^4(HO)^3(NO_2)^2C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbrothe Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 170° (corr.) (P., St., *B.* 35, 4398).

Phenylhydrazon des 6-Nitro-3-Oxy-4-Methoxybenzaldehyds $C_{14}H_{13}O_4N_3 = (CH_3O)^4(HO)^3(NO_2)^2C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Dunkelrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: $200-201^\circ$ (corr.) (P., St., *B.* 35, 4396).

Phenylhydrazon des 2,6-Dinitro-3-Oxy-4-Methoxybenzaldehyds $C_{14}H_{12}O_6N_4 = (CH_3O)^4(HO)^3(NO_2)_2C_6H_3CH:N.NH.C_6H_5$. Dunkelrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 185° (corr.) (P., Str., B. 35, 4394).

Phenylhydrazon des 2-Nitroveratrumaldehyds (vgl. Spl. Bd. III, S. 74) $C_{15}H_{15}O_4N_3 = (CH_3O)_2^3(O_2N)^2C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Safrangelbe Tafeln aus Eisessig. Schmelzpunkt: 194° (corr.) (P., Sv., B. 32, 3409).

Phenylhydrazon des 5-Nitroveratrumaldehyds $C_{15}H_{15}O_4N_3 = (CH_3O)_2^3(O_2N)^5C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbliche Blättchen. Schmelzpunkt: $108-110^\circ$ (P., Str., B. 35, 4399).

Phenylhydrazon des 6-Nitroveratrumaldehyds (vgl. Spl. Bd. III, S. 74) $C_{15}H_{15}O_4N_3 = (CH_3O)_2(NO_2)C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Rothbraune, meist vierseitige Plättchen. Schmelzpunkt: $216-218^\circ$ (corr.) (P., Sv., B. 32, 3412).

*Piperonalphenylhydrazon $C_{11}H_{13}O_2N_2 = CH_2:O_2:C_6H_5.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 764). B. Durch Einwirkung von freiem Phenylhydrazin auf eine conc. alkoholische Lösung von Piperonal (Spl. Bd. III, S. 75) (MINUNNI, ANOELICO, G. 29 II, 425). — Liefert bei der Oxydation mit HgO oder mit Isoamylnitrit das Dipiperonaldiphenylhydrotetrazon (s. u.). Ist gegen Hydroxylaminchlorhydrat beständig (F., M. 23, 913).

Dipiperonaldiphenylhydrotetrazon $C_{23}H_{22}O_4N_4 = CH_2:O_2:C_6H_5.CH:N.N.C_6H_5$

B. Aus dem Piperonalphenylhydrazon (s. o.) durch Oxydation mittels gelben HgO bezw. mittels Isoamylnitrits in ätherischer Lösung (M., A., G. 29 II, 425). — Aus Benzol gelbe Krystalle. Schmelzpunkt: $148-149^\circ$, bei schnellerem Erhitzen $156-157^\circ$ (unter geringer Zersetzung). Sehr wenig löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Chloroform. In conc. Schwefelsäure löst es sich mit Violettfärbung. Beim langsamen Erhitzen über seinen Schmelzpunkt verwandelt es sich in das isomere Dehydropiperonalphenylhydrazon (s. u.), beim Erwärmen mit Benzoylchlorid auf $80-85^\circ$ in das isomere Piperil- β -Osazon (S. 515).

Dehydropiperonalphenylhydrazon $C_{23}H_{22}O_4N_4 = CH_2:O_2:C_6H_5.CH:N.N.C_6H_5$

B. Bei längerem Erhitzen von Dipiperonaldiphenylhydrotetrazon (s. o.) auf die Schmelztemperatur (M., A., G. 29 II, 428). — Rothbraune Krystalle. Schmelzpunkt: $172-173^\circ$ (unter geringer Zersetzung).

Aethylenätherprotokatechualdehyd-Phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 75-76)

$C_{15}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5.NH.N:CH.C_6H_5 < \begin{matrix} O.CH_2 \\ O.CH_2 \end{matrix}$. Schmelzpunkt: $107-108^\circ$ (MOUREU, C. r. 126, 1428).

Phenylhydrazon des 2-Nitro-Acetanillins (vgl. Spl. Bd. III, S. 76) $C_{16}H_{15}O_5N_3 = (CH_3O)(CH_3COO)(NO_2)C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Rothbraune, meist sechseckige Blättchen. Schmelzpunkt: 154° (corr.). Leicht löslich (P., Sv., B. 32, 3408).

Phenylhydrazon des 5-Nitro-3-Acetoxy-4-Methoxybenzaldehyds (5-Nitro-Acetoxyvanillins) $C_{16}H_{15}O_5N_3 = (CH_3O)^4(CH_3COO)^3(NO_2)C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 165° (corr.) (P., Str., B. 35, 4398).

Phenylhydrazon des 3-Benzoyloxy-4-Methoxybenzaldehyds, Phenylhydrazon des Benzoylisovanillins $C_{21}H_{19}O_3N_2 = C_6H_5(O.CO.C_6H_5)^3(O.CH_3)^4.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Prismen (aus viel Alkohol). Schmelzpunkt: 187° (corr.) (P., Str., B. 35, 4398).

Phenylhydrazon des 5-Nitro-3-Benzoyloxy-4-Methoxybenzaldehyds $C_{21}H_{17}O_5N_3 = (CH_3O)^4(C_6H_5COO)^3(NO_2)C_6H_2.CH:N.NH.C_6H_5$. Orangefarbene Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: $205-206^\circ$ (corr.) (P., Str., B. 35, 4399).

Phenylhydrazon des 1-Methylol-3-Methylalphenols(4) (vgl. Spl. Bd. III, S. 77 bis 78) $C_{14}H_{14}O_2N_2 = HO.C_6H_3(CH_2OH).CH:N.NH.C_6H_5$. Krystallpulver (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 142° (STÖRMER, BEHN, B. 34, 2457).

Phenylglycerinaldehyddiphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 78) $C_{15}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5.CH(OH).CH(OH).CH:N.NH.C_6H_5$. Prismen aus Alkohol. Bräunt sich gegen 166° , schmilzt bei $170,5^\circ$ (corr.) und zersetzt sich bei wenig höherer Temperatur. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwerer in Aether und Benzol (E. FISCHER, HOFFA, B. 31, 1996).

Bisphenylhydrazon des o-Oxybenzoylformaldehyds, o-Oxymandelsäurealdehyddiphenylsazon, o-Oxyphenylglyoxal-Bisphenylhydrazon $C_{20}H_{18}ON_4 = HO.C_6H_4.C(NH.C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$. B. Aus o-Oxymandelsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 77) und überschüssigem Phenylhydrazinacetat in wässriger Lösung beim Erhitzen (STÖRMER, A. 313, 97). — Orangerothe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 197° .

S. 764, Z. 25 v. o. Die Structurformel muss lauten: „ $CH_2:O_2:C_6H_5.CH:CH.N_2H.C_6H_5$ “.

2,5-Dimethyl-4-oxyisophtalaldehyd-Bisphenylhydrazon $C_{22}H_{22}ON_4 = (CH_3)_2(OH)C_6H(CH:N.NH.C_6H_5)_2$. Dunkelgelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 209° (unter Zersetzung) (ANSELMINO, B. 35, 4105).

S. 764, Z. 20—19 v. u. statt: „Benzoylphenylisotriaxoxol $C_{15}H_{11}O_2N_3$ (s. Bd. III, S. 298, Z. 4 v. u.)“ lies: „Dibenzoylglyoximsuperoxyd (s. Bd. III, S. 298)“.

S. 764, Z. 18 v. u. statt: „265“ lies: „65“.

Pyrogallolaldehydphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 80) $C_{13}H_{12}O_3N_2 = (HO)_3C_6H_2 \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Gelbliche Blättchen. Schmelzp.: 161° (GATTERMANN, KÖBNER, B. 32, 282).

2,4,5-Trioxybenzaldehydphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 80) $C_{13}H_{12}O_3N_2 = (HO)_3C_6H_2 \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Gelbliche Blättchen. Schmelzp.: 200° (G., K., B. 32, 283).

Resorcyldialdehyd-Bisphenylhydrazon s. Hptw. Bd. IV, S. 764, Z. 24 v. u.

3,4-Dioxyphenylglyoxal-Bisphenylhydrazon $C_{20}H_{18}O_2N_4 = (OH)_2C_6H_3 \cdot C:(N \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen von Dichloraceto-Brenzkatechin (Spl. Bd. III, S. 108) mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (BRUHNS, B. 34, 93). — Gelbe Nadeln aus Essigsäure. Schmelzp.: 153° . Leicht löslich in Alkoholen und Aether. Zersetzt sich an der Luft allmählich unter Grünfärbung.

Derivat des Hexanol(3)-trion(2,4,5)-als(1) s. Hptw. Bd. IV, S. 768, Z. 22 v. u.

2,3,4-Trioxyphenylglyoxal-Bisphenylhydrazon $C_{20}H_{18}O_3N_4 = (HO)_3C_6H_2 \cdot C:(N \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 1¹,2¹-Dichlorgallacetophenon (Spl. Bd. III, S. 109) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (BRUHNS, B. 34, 95). — Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 235° . Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

Bisphenylhydrazon des m-Nitrobenzaldivanillins (vgl. Spl. Bd. III, S. 82) $C_{35}H_{31}O_6N_5 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4(OH)(O \cdot CH_3) \cdot CH \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$. Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 226° (corr.) (unter Zersetzung) (ROOOW, B. 35, 1964).

d) *Derivate der Furanreihe (S. 764—765).

*Furfurophenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 517) $C_{11}H_{10}ON_2 = C_4H_3O \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 764). Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat in Furfuraldoxim (Hptw. Bd. III, S. 725) verwandelt (FULDA, M. 23, 913).

Difurfuraldiphenylhydrotetrazon $C_{22}H_{18}O_2N_4 = C_4H_3O \cdot CH:N \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Neben $C_4H_3O \cdot CH:N \cdot N \cdot C_6H_5$ der Dehydroverbindung (s. u.) aus Furfurophenylhydrazon (s. o.) durch Oxydation mit Isoamylnitrit (MINUNNI, G. 27 II, 232, 261). — Gelbes krystallinisches Pulver (aus siedendem Benzol). Schmelzp.: $135-136^\circ$. Sehr wenig löslich in Aether und Eisessig.

Dehydrofurfuralphenylhydrazon $C_{22}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH:N \cdot C_4H_3O$. B. Neben $C_4H_3O \cdot CH:N \cdot N \cdot C_6H_5$ dem Hydrotetrazon (s. o.) durch Oxydation des Furfurophenylhydrazons mit Isoamylnitrit (M., G. 27 II, 232, 261). — Nadeln aus Alkohol-Benzol. Schmelzp.: $156-161^\circ$. Leicht löslich in Aether, schwer in Eisessig und Alkohol, sehr leicht in Chloroform.

Furfuro-p-Nitrophenylhydrazon $C_{11}H_9O_3N_3 = C_4H_3O \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Mischen wässriger Furfurolösung mit der Lösung von p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) in verdünnter Salzsäure (FEIST, B. 33, 2098). — Hellrother Niederschlag. Schmelzp.: 127° .

symm. Methylfurfuro-p-Nitrophenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 519) $C_{12}H_{11}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_4H_2O \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Scharlachrother Niederschlag bzw. rubinrothes Pulver (aus sehr verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 130° (FEIST, B. 33, 2098).

Derivate des Oxyfurfurols und Aethylendifurfurols s. S. 517.

*Derivate der Ketone (S. 765—789).

Untersuchungen über die Reaktionsgeschwindigkeit zwischen Phenylhydrazin und Ketonen: PETRENKO-KRITSCHENKO, JELTSCHANINOW, KONSCHIN, *Ж.* 35, 146, 404; *С.* 1903 I, 1129; II, 491). Die cyclischen Ketone zeigen im Allgemeinen eine grössere Reaktionsfähigkeit als die entsprechenden Ketone mit offener Kette.

Die Phenylhydrazinderivate gewisser Ketone (z. B. diejenigen des Acetons, Acetophenons) werden leicht an der Luft zu theerigen unbeständigen Producten oxydirt, welche krystallisierbare Perbromide liefern, aus denen durch Reduction das ursprüngliche Hydrazon regeneriert wird. Die Phenylhydrazinderivate anderer Ketoverbindungen (z. B. des Brenztraubensäureesters oder Acetessigesters) sind unter den gleichen Bedingungen beständig.

Die oxydirbaren Hydrazone reagiren mit Benzoylchlorid, indem sie entweder unkrystallisirebare Körper, aus denen durch verdünnte Säuren Dibenzoylphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 669) erhalten wird, oder beständige Dibenzoylderivate liefern. Die nicht oxydirbaren Hydrazone werden von Benzoylchlorid entweder nicht angegriffen oder in Monobenzoylderivate bezw. Monobenzoylphenylhydrazin übergeführt (FREER, *Am.* 21, 14). Nach FREER sind die oxydirbaren Hydrazone Hydratzkörper $R.C(NH.NH.C_6H_5):CH.R_1$, die nichtoxydirbaren dagegen wahre Hydrazone $R.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.R_1$.

Die Phenylhydrazone der Ketone werden durch Hydroxylaminchlorhydrat in Alkohol meist schon in der Kälte in die entsprechenden Oxime verwandelt; beim Benzophenonphenylhydrazon indessen erfolgt die Umwandlung nicht (FULDA, *M.* 23, 917).

a) *Derivate der Ketone $C_nH_{2n}O$ (S. 765—769).

*Acetonphenylhydrazon $C_9H_{12}N_2 = (CH_3)_2C:N.NH.C_6H_5$ (S. 765). Constitution vielleicht $(CH_3)(CH_2):C.NH.NH.C_6H_5(?)$; vgl. FREER, *B.* 30, 736. *B.* Durch Ueber-giessen von phenylcarbazinsäurem Phenylhydrazin (S. 475) mit Aceton (FREUNDLER, *Bl.* [3] 25, 862). — Bei der elektrolytischen Reduction entstehen Isopropylamin (Spl. Bd. I, S. 606) und Anilin (TAFEL, PFEFFERMANN, *B.* 35, 1513). Wird von Brom in absolut-ätherischer Lösung in Aceton-p-Bromphenylhydrazon (s. u.) (FREER, *B.* 30, 736), durch Hydroxylaminchlorhydrat in Acetoxim (Spl. Bd. I, S. 546—547) verwandelt (FULDA, *M.* 23, 914). Einwirkung von Benzoylchlorid: FREER, *Am.* 21, 25. Durch Einwirkung von Benzaldehyd in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur entsteht Benzalphenylhydrazin (S. 480—481).

*Aceton-p-Bromphenylhydrazon $C_9H_{11}N_2Br = (CH_3)(CH_2):C.NH.NH.C_6H_4Br?$ (S. 765). *B.* Durch Bromiren von Acetonphenylhydrazon (s. o.) (FREER, *B.* 30, 737; *Am.* 21, 29). — Weisse Tafeln. Schmelzp.: 98—99°. Durch Oxydation an der Luft entsteht 2-p-Brombenzolazo-Propen (Spl. zu Bd. IV, S. 1376). Durch längere Einwirkung von HCN entsteht eine Verbindung $C_{10}H_{13}N_3$ (Prismen aus Ligoïn; Schmelzp.: 95—96°).

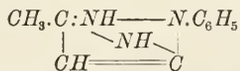
Acetonderivat der Phenylthiocarbaminsäure, Phenyl-dimethylthiobiazolinthiol $C_{10}H_{12}N_2S_2 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ (CH_3)_2C.S.SH \end{matrix}$. *B.* In geringer Menge aus phenylthiocarbazin-säurem Kalium (vgl. S. 437) und Aceton in wässriger Lösung (BUSCH, STERN, *J. pr.* [2] 60, 233). — Krystalle aus Benzol-Ligoïn. Schmelzp.: 135—136°. In den gewöhnlichen Mitteln, sowie in Alkalien und Carbonaten leicht löslich. Die alkalische Lösung zersetzt sich in der Wärme. Durch conc. Laugen scheiden sich die Mercaptide aus. Durch Jod oder Methyljodid wird der Ring gesprengt. — $K.C_{10}H_{11}N_2S_2 + 2H_2O$. Weisse Krystalle.

Nitroaceton-Phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 505) $C_9H_{11}O_2N_3 = NO_2.CH_2.C:N.NH.C_6H_5$. Oel (LUCAS, *B.* 32, 3181).

Acetylnitrolsäure-Phenylhydrazon s. *Hptw. Bd. IV, S. 758; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 490.*

*Cyanacetonphenylhydrazon $C_{10}H_{11}N_3 = CH_3.C:N.NH.C_6H_5$. $CH_2.CN$ (S. 767). *B.* Aus Cyanaceton (Hptw. Bd. I, S. 993) und essigsäurem Phenylhydrazin (HOLTZWART, *J. pr.* [2] 39, 238).

S. 767, Z. 11 v. o. Die Structurformel muss lauten: $\begin{matrix} CH_3.C:N.N.C_6H_5 \\ CH_2.C:NH \end{matrix}$ bezw.



Phenylhydrazon des Acetonyltrimethylammoniumbromids $C_{12}H_{20}N_3Br = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.N(CH_3)_3Br$. *B.* Aus Trimethylacetoniumbromid (Spl. Bd. I, S. 692, Z. 1 v. o.) und Phenylhydrazin durch 12-stdg. Stehen in alkoholischer Lösung (BRENDLER, TAFEL, *B.* 31, 2685). — Krystallinische Masse (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich in Wasser, viel schwerer in kaltem Alkohol. FEHLING'sche Flüssigkeit fällt aus der wässrigeren Lösung einen zeisiggelben öligen Niederschlag, der in Aether mit goldgelber Farbe löslich, mit Wasserdämpfen leicht flüchtig ist und eigenthümlich riecht.

Phenylhydrazon des Acetonpyridiniumchlorids $C_{11}H_{16}N_3Cl = C_6H_5N(Cl).CH_2.C(N_2H.C_6H_5).CH_3$. Gelbbraune Krystalle aus Ligoïn. Schmelzp.: 133—134° (SCHMIDT, KNUTTTEL, *Ar.* 236, 584).

*Propanolonphenylhydrazon, Phenylhydrazon des Acetylcarbinols (vgl. Spl. Bd. I, S. 93) $C_9H_{12}ON_2 = CH_3.C(N_2H.C_6H_5).CH_2.OH$ (S. 767). Gelblichweisse Prismen. Schmelzp.: 98° (KLING, *C. r.* 133, 231).

Phenylosazon eines Condensationsproducts $C_6H_8O_2$ aus Acetylcarbinol
 $CH_3.C.CH:N_2H.C_6H_5$

$C_{24}H_{24}N_6 = \overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{C}}H.C.C.H:N_2H.C_6H_5? B.$ Aus der Verbindung $C_6H_8O_2$ und Phenyl-
 $N_2H.C_6H_5$

hydrazinacetat (PERATONER, LEONARDI, *G.* 30 I, 549). — Strohgelbe unbeständige Krystalle. Schmelzpunkt je nach dem Erhitzen: 228—235° bzw. 238—240°. Schwer löslich in Benzol, sehr wenig in anderen Solventien. — Dibromid $C_{24}H_{24}N_6Br_2$. Aus Benzol sehr kleine Nadeln. Schmelzpz.: 258—260°(?) (P., L., *G.* 30 I, 553).

Phenylhydrazon des Methoxyacetons $C_{10}H_{14}ON_2 = CH_3.C:(N_2H.C_6H_5).CH_2.O.CH_3$.
B. Aus 3 g Acetylcarbinolmethyläther und einer Lösung von 6 g Phenylhydrazinchlorhydrat und 4 g Natriumacetat in 60 ccm Wasser (L., DE FRANCIS, *G.* 33 I, 320). — Gelbes Öl, beim Erhitzen sich zersetzend. Kp_{24} : 186° (unter Zersetzung).

p-Nitrophenylhydrazon des Methoxyacetons $C_{10}H_{13}O_3N_3 = CH_3.C:(N_2H.C_6H_4.NO_2).CH_2.O.CH_3$. Gelbe Nadeln. Schmelzpz.: 110—111° (L., DE F., *G.* 33 I, 322).

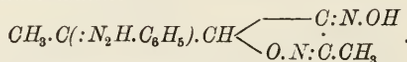
p-Nitrophenylhydrazon des Aethoxyacetons $C_{11}H_{15}O_3N_3 = CH_3.C:(N_2H.C_6H_4.NO_2).CH_2.O.C_2H_5$. *B.* Bei 1-stdg. Einwirkung von 1 g Acetylcarbinoläthyläther (Spl. Bd. I, S. 116) auf eine Lösung von 1,33 g p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) in 50%iger Essigsäure (L., DE F., *G.* 33 I, 317). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin + Benzol). Schmelzpunkt: 101—102°.

o-Oxyphenoxyacetone-Phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. II, S. 555) $C_{15}H_{16}O_2N_2 = HO.C_6H_4.O.CH_2.C:(N_2H.C_6H_5).CH_3$. Schmelzpz.: 113° (MOUREU, *C. r.* 128, 434).

Phenylhydrazon des Acetoläthers des 1-Nitronaphtols(2) (Spl. Bd. II, S. 524, Z. 12 v. o.) $C_{19}H_{17}O_3N_3 = NO_2.C_{10}H_6.O.CH_2.C:(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Gelbe Blättchen. Schmelzpz.: 120°. Leicht zersetzlich (STRÖRMER, FRANKE, *B.* 31, 759).

*Acetonoximphenylhydrazid $C_{12}H_{16}O_2N_4$ (S. 768) ist hier zu streichen; vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 1584.

S. 768, Z. 18—17 v. u. Die Structurformel muss lauten:



Methyläthylketonphenylhydrazon $C_{10}H_{14}N_2 = CH_3.C:(N_2H.C_6H_5).C_2H_5$. Flüssig. Kp_{100} : 190° (ARNOLD, *B.* 30, 1016).

Methyläthylketonderivat der Phenylthiocarbaminsäure, Phenylmethyl-
 $C_6H_5.N-\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{N}}$
 äthylthiobiazolinthiol $C_{11}H_{14}N_2S_2 = (CH_3)(C_2H_5)C.S.C.SH$. *B.* Aus phenylthiocarbaminsäurem Kalium durch Methyläthylketon in sehr geringer Ausbeute (BUSCH, STERN, *J. pr.* [2] 60, 234). — Weisse Nadeln aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzpz.: 158° (unter Zersetzung).

Phenylhydrazon des Diäthylketons $C_{11}H_{16}N_2 = (C_2H_5)_2C:N.NH.C_6H_5$. Kp_{24} : 162—166°. Wird durch Chlorzink in α -Aethyl- β -Methylindol übergeführt (PLANCHER, *G.* 28 II, 387).

Methylphenylhydrazon des Diäthylketons $C_{12}H_{18}N_2 = (C_2H_5)_2C:N.N(CH_3).C_6H_5$. Kp_{60} : 150°. Kp_{22} : 142—143° (PL., *R. A. L.* [5] 11 II, 185).

Phenylhydrazon des Pentanol(2)-ons(4) $C_{11}H_{16}ON_2 = CH_3.CH(OH).CH_2.C(CH_3)_2$.
 $N_2H.C_6H_5$. Aus Aether Nadelchen. Schmelzpz.: 102—103° (CLAISEN, *A.* 306, 326).

*Methylisopropylketonphenylhydrazon $C_{11}H_{16}N_2 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).CH(CH_3)_2$
 (S. 769). Liefert beim Erwärmen mit $ZnCl_2$ in alkoholischer Lösung α, β, β -Trimethylindolenin (PLANCHER, *B.* 31, 1496; *G.* 28 II, 426); daneben entsteht auch α, β -Dimethylindol (PL., *G.* 29 I, 107).

Methylisopropylketonmethylphenylhydrazon $C_{12}H_{18}N_2 = CH_3.C[:N.N(CH_3).C_6H_5].CH(CH_3)_2$. Kp_{40} : 130—140° (PL., *B.* 31, 1497; *G.* 28 II, 428). Geht beim 2-tägigen Stehen mit $ZnCl_2$ in alkoholischer Lösung in α -Methylen- N, β, β -Trimethylindolin über.

Phenylhydrazon des α -Methyläthylacetons [3-Methylpentanons(2), vgl. Hptw. Bd. I, S. 999] $C_{12}H_{18}N_2 = CH_3.C(N_2H.C_6H_5).CH(CH_3)(C_2H_5)$. Kp_{30} : 183—185°; Kp_{75} : 198—200° (PLANCHER, *R. A. L.* [5] 9 I, 116).

Methylphenylhydrazon des α -Methyläthylacetons $C_{13}H_{20}N_2 = CH_3.C[:N.N(CH_3).C_6H_5].CH(CH_3)(C_2H_5)$. Kp_{33} : 154—157° (PL., *R. A. L.* [5] 9 I, 117).

Phenylhydrazon des 2-Methylpentanons(3) (vgl. Spl. Bd. I, S. 510) $C_{12}H_{18}N_2 = (CH_3)_2CH.C(N_2H.C_6H_5).C_2H_5$. Kp_{30} : 172—174° (PLANCHER, *R. A. L.* [5] 9 I, 117).

Tert. Nitroisopropylacetophenylhydrazon $C_{15}H_{17}O_2N_3 = (CH_3)_2C(NO_2).CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Goldgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 97°. Zersetzt sich bald (HARRIES, FERRARI, *B.* 36, 658).

Phenylhydrazon des Diacetonallythioharnstoffs $C_{16}H_{14}N_2S = C_6H_5.NH.C(SH):N.C(CH_3)_2.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Schmelzpz.: 122° (W. TRAUBE, LORENZ, *B.* 32, 3159).

Phenylhydrazon des Diacetonphenylthioharnstoffs (vgl. Spl. Bd. II, S. 237) $C_{19}H_{24}N_2S = C_6H_5.NH.C(SH):N.C(CH_3)_2.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 169° (W. TR., L., *B.* 32, 3158).

Diacetonhydroxylaminphenylhydrazon $C_{12}H_{19}ON_3 = (CH_3)_2C(NH.OH).CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. *B.* Durch 12-stdg. Kochen einer essigsauen Lösung der Base (Spl. Bd. I, S. 552) mit Phenylhydrazin (HARRIES, FERRARI, *B.* 36, 656). — Blätter aus Benzol. Schmelzpz.: 120°. Kp_{10} : 140—150° (unter Zersetzung). Etwas löslich in Wasser, kalten organischen Solventien und Natronlauge. Beim Kochen mit HgO färbt sich die Benzol-lösung blau. — Oxalat. Schmelzpz.: 135°.

Phenylhydrazon des Pinakolins (vgl. Spl. Bd. I, S. 510) $C_{12}H_{18}N_2 = (CH_3)_3C.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Fast farblose Flüssigkeit. Kp_{32} : 165° (PLANCHER, FORGHIERI, *R. A. L.* [5] II II, 185).

Phenylhydrazon des Diisopropylketons (vgl. Spl. Bd. I, S. 511) $C_{13}H_{20}N_2 = [(CH_3)_2CH]_2C:N.NH.C_6H_5$. Kp_{35} : 180—185°. Wird durch Chlorzink zu 2-Isopropyl-3,3-Dimethylindolenin (S. 170) condensirt (PLANCHER, *G.* 28 II, 430).

Triacetondihydroxylaminphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 555) $C_{15}H_{26}O_2N_4 = [(CH_3)_2C(NH.OH).CH_2]_3C:N.NH.C_6H_5$. Mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzpz.: 152° (HARRIES, FERRARI, *B.* 36, 657).

b) *Derivate der Ketone $C_nH_{2n-2}O$ bis $C_nH_{2n-6}O$ (S. 769—770).

Phenylhydrazon des 1-Methylcyclohexanons (2) (vgl. Spl. Bd. I, S. 517) $C_{13}H_{18}N_2 = C_7H_{12}:N_2.H.C_6H_5$. Kp_{33} : 204—205° (PLANCHER, *R. A. L.* [5] 9 I, 221).

Phenylhydrazon des 1-Methylcyclohexandiol(1,2)-ons (3) $C_{13}H_{18}O_2N_2 = CH_3.C_6H_7(OH)_2(N.NH.C_6H_5)$. *B.* Aus dem 1-Methylcyclohexandiol(1,2)-on(3) und essigsauerm Phenylhydrazin in der Kälte (HARRIES, *B.* 35, 1177). — Gelbliche Nadelchen aus Alkohol. Sintert bei 140°, schmilzt bei 143°. Sehr zersetzlich.

Phenylosazon aus 1-Methylcyclohexandiol(1,2)-on (3) $C_{19}H_{20}N_4 = CH_3.C_6H_5:(N.NH.C_6H_5)_2$. *B.* Durch 20 Minuten langes Erwärmen des 1-Methylcyclohexandiol(1,2)-ons(3) mit essigsauerm Phenylhydrazin (H., *B.* 35, 1177). — Goldgelbe Blätter aus Alkohol. Schmelzpz.: 128°.

p-Nitrophenylhydrazon eines Ketons C_3H_4O (Trimethylcyclopentanon?) aus polymerem Diacetyl $C_{14}H_{16}O_2N_3 = (CH_3)_3C_2H_5:N.NH.C_6H_4.NO_2(?)$. *B.* Durch kurzes Erwärmen des Ketons mit p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) in Eisessig auf etwa 60° (DIELS, JOST, *B.* 36, 957). — Gelbe Krystalle (aus wenig Essigester). Schmelzpz.: 168°. Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in 50%iger Essigsäure und warmem Alkohol, sehr wenig in siedendem Wasser.

Phenylhydrazon des dimeren 1,3-Dimethylcyclohexen(3)-ons (5) (vgl. Spl. Bd. I, S. 524, Z. 8 v. u.) $C_{22}H_{30}ON_2$ ($C_{22}H_{28}N_2?$) = $C_{16}H_{24}O:N_2.H.C_6H_5$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 202—204°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, $CHCl_3$ und warmem Aether, ziemlich schwer löslich in Ligroin (KNOEVENAGEL, REINECKE, *B.* 32, 424).

Phenylhydrazon des Isolauronolsäuremethylketons (vgl. Spl. Bd. I, S. 527) $C_{16}H_{22}N_2 = C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Dunkelgelbe Flüssigkeit. Kp_{13} : 185—190°. Unlöslich in Wasser (BLANC, *C. r.* 124, 625; *A. ch.* [7] 18, 247).

S. 770, *S.* 18 v. o. statt: „Phenylhydrazon“ lies: „Phenylhydrazon des Ketons $C_{16}H_{16}O$ aus Nitrosomenthen“.

S. 770, *Z.* 19 v. o. statt: „Bremers“ lies: „Kremers“.

p-Bromphenylhydrazon des 1¹,1¹-Dichlor-1,1-Dimethylcyclohexadien(2,5)-ons (4) (vgl. Spl. Bd. III, S. 84) $C_{14}H_{13}N_2Cl_2Br = (CHCl_2)(CH_3)_2C_6H_4:N.NH.C_6H_4Br$. Gelbe Prismen (aus viel Ligroin + etwas Benzol). Schmelzpz.: 96°. Leicht löslich in Aether, Alkoholen, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin (AUWERS, KEIL, *B.* 35, 4213).

p-Nitrophenylhydrazon des 1¹,1¹-Dichlor-1,1-Dimethylcyclohexadien(2,5)-ons (4) (vgl. Spl. Bd. III, S. 84) $C_{14}H_{13}O_2N_3Cl_2 = (CHCl_2)(CH_3)_2C_6H_4:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Rothgelbe Prismen aus Alkohol. Schmilzt, langsam erhitzt, bei etwa 180°, rasch erhitzt, bei 190° bis 200° unter Zersetzung. Leicht löslich in Aether, Eisessig und Benzol, schwer in Alkoholen, kaum löslich in Ligroin (A., K., *B.* 35, 4213).

* Bromphenylhydrazone $C_{19}H_{25}N_2Br$ (S. 770). a) * p-Bromphenylhydrazon des α -Jonons $C_{13}H_{20}:N.NH.C_6H_4Br$ (S. 770, Z. 27 v. o.). Ist identisch mit dem aus gewöhnlichem Jonon, das wegen seiner Schwerlöslichkeit allein ausfällt (TREMANN, B. 31, 877). — Kristalle aus Alkohol oder Eisessig, wahrscheinlich monoklin (DEECKE). Erweicht bei 135°, schmilzt scharf bei 142—143° (T., B. 31, 852).

d) p-Bromphenylhydrazon des β -Jonons $C_{13}H_{20}:N.NH.C_6H_4Br$. B. In conc. essigsaurer Lösung (T., B. 31, 872). — Grosse rechteckige Tafeln aus Ligroin. Schmelzp.: 115—116°. In Eisessig, Methylalkohol und anderen Mitteln leichter löslich als die α -Verbindung (s. o.), auch leichter zersetzlich als diese.

e) p-Bromphenylhydrazon des Pseudojonons. B. Aus dem Pseudojonon durch p-Bromphenylhydrazin in Eisessig und Fällung mit Wasser zuerst als Oel, das in der Kältemischung erstarrt (T., B. 31, 846). — Kristalle aus Ligroin. Schmelzp.: 102—104°. Sehr zersetzlich (nicht analysirt).

c) * Derivate der Ketone $C_nH_{2n-2}O$ (S. 770—773).

* Acetophenonphenylhydrazon $C_{14}H_{14}N_2$ (S. 770). Constitution: $(C_6H_5)(CH_2)C.NH.NH.C_6H_5$ (?); vgl. FREER, B. 30, 737. Wird von Brom in Acetophenon-p-Bromphenylhydrazon verwandelt (s. u.), welches durch Luftoxydation in einen gelben explosiven Körper (Schmelzp.: 48°) übergeht (FR.). Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat quantitativ in Acetophenonoxim verwandelt (FULDA, M. 23, 915). Einwirkung von Benzoylchlorid und Benzoësäureanhydrid: FR., Am. 21, 26. Quecksilberoxyd oxydirt zu einem sehr unbeständigen Product (FR., Am. 21, 36).

Acetophenon-p-Bromphenylhydrazon $C_{14}H_{13}N_2Br = C_6H_5.C:(N.NH.C_6H_4Br).CH_3$. B. Durch Einwirkung von Brom auf gekühlte ätherische Lösung von Acetophenonphenylhydrazon (s. o.) (FR., Am. 21, 30). Aus Acetophenon und p-Bromphenylhydrazin (FR.). — Würfel. Erweicht bei 106°, schmilzt vollständig bei 113°. Wird durch Luft-sauerstoff zu p-Brombenzylazostyrol oxydirt.

Acetophenon-p-Nitrophenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.C:(N_2H.C_6H_4.NO_2).CH_3$. Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 184—185°. Löslich in Alkohol, Ligroin und Aceton. Lösung in warmer Natronlauge schwach rosa, nach Zusatz von Alkohol tief roth (HYDE, B. 32, 1814).

p-Chloracetophenon-Phenylhydrazon $C_{14}H_{13}N_2Cl = C_6H_4Cl.C:(N_2H.C_6H_5).CH_3$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 114°. Löslich in Alkohol (COLLET, Bl. [3] 21, 69).

m-Nitroacetophenon-Phenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.C:(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 126°. Löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin (ROUY, Bl. [3] 21, 596).

m-Nitroacetophenon-o-Sulfophenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_5N_3S = NO_2.C_6H_4.C:(N_2H.C_6H_4.SO_3H).CH_3$. Gelbe Kristalle (R., Bl. [3] 21, 596).

Phenylhydrazon des ω -Nitroacetophenons $C_{14}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5.C:(N.NH.C_6H_5).CH_2.NO_2$. B. Aus ω -Nitroacetophenon und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (THELE, HÄCKEL, A. 325, 12). — Schwach gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 105° bis 105,5°. Zersetzt sich bei 130°. Giebt die Bülow'sche Reaction.

m-Dinitroacetophenon-Phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_3.C:(N_2H.C_6H_5).CH_3$. B. Aus den Componenten in verdünnter Essigsäure (BEREND, HEYMANN, J. pr. [2] 65, 293). — Purpurrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 212°.

p-Pikrylaminoceto-Phenonphenylhydrazon $C_{20}H_{16}O_6N_6 = (NO_2)_3C_6H_2.NH.C_6H_4.C(CH_3):N.NH.C_6H_5$. Glänzend schwarze Kryställchen (aus Eisessig oder Chloroform). Schmelzp.: 218—219° (WEDEKIND, B. 33, 432).

* Verbindungen $C_{14}H_{14}ON_2$ (S. 771—772). a) * Phenylhydrazon des Benzoylcarbinols $HO.CH_2.C:(N_2H.C_6H_5).C_6H_5$ (S. 771—772). p-Aminophenyläther $C_{20}H_{19}ON_3 = NH_2.C_6H_4.O.CH_2.C:(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$. Schmelzp.: 128° (VIGNOLO, R. A. L. [5] 6, 76).

Phenylhydrazon des p-Aminobenzoylcarbinols $C_{14}H_{15}ON_3 = NH_2.C_6H_4.C:(N.NH.C_6H_5).CH_2.OH$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 199° (KUNCKELL, B. 33, 2647).

Phenylhydrazon des p-Acetaminobenzoylcarbinols $C_{16}H_{17}O_2N_3 = C_2H_5O.NH.C_6H_4.C:(N.NH.C_6H_5).CH_2.OH$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 223° (K., B. 33, 2646).

b) * Phenylhydrazon des o-Oxyacetophenons $HO.C_6H_4.C:(N_2H.C_6H_5).CH_3$ (S. 772). Phenylhydrazinderivat des 2-Oxy-5-Chloracetophenons, Chloroxazolid

$C_{14}H_{13}ON_2Cl = C_6H_3Cl \left\langle \begin{array}{c} O \\ \text{CH}(CH_3) \end{array} \right\rangle N.NH.C_6H_5$? B. Analog dem Bromoxazolid (s. u.) (CLAUS, D.R.P. 96659; C. 1898 II, 158). — Gelbe Kristalle. Schmelzp.: 172°.

Bromoxazolid $C_{14}H_{13}ON_2Br = C_6H_3Br \left\langle \begin{array}{c} O \\ \text{CH}(CH_3) \end{array} \right\rangle N.NH.C_6H_5$? B. Durch Erhitzen von o-Aceto-p-Bromphenol mit Phenylhydrazin in Eisessiglösung (CL., D.R.P. 96659;

C. 1898 II, 158). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 167°. Löslich in Alkohol, unlöslich in verdünnten Alkalien.

5-Acetamino-2-oxycetophenon-Phenylhydrazon $C_{16}H_{17}O_2N_3 = (CH_3.CO.NH)(HO)C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 207°. Leicht zersetzlich (K., B. 34, 125).

5-Acetamino-2-aethoxyacetophenon-Phenylhydrazon $C_{18}H_{21}O_2N_3 = (CH_3.CO.NH)(C_2H_5O)C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Braungelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 180° (K., B. 34, 127).

c) *p-Oxyacetophenonphenylhydrazon $OH.C_6H_4.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$ (S. 772). Weisse, an der Luft rasch gelb werdende und verharzende Nadeln. Schmelzp.: 148° (CHARON, ZAMANOS, C. r. 133, 743).

Phenylhydrazon des Acetohydrochinonmonoacetats $C_{16}H_{16}O_3N_2 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_3(OH)(O.CO.CH_3)$. Fast farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 147° (KLINGER, KOLVENBACH, B. 31, 1216).

*Phenylhydrazon des exo-Phenylhydrazinogallacetophenons $C_{20}H_{20}O_3N_4 = (HO)_3C_6H_2.C(N_2H.C_6H_5).CH_2.NH.NH.C_6H_5$ (S. 772, Z. 20 v. u.). B. Beim Erhitzen von Tetrahydrochinolinglykopyrogallol mit Phenylhydrazin und Eisessig (NENCKI, B. 27, 1973). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 214—215°. Schwer löslich in Alkohol.

Phenylhydrazon des Selenoacetophenons $C_{23}H_{26}N_4Se = [C_6H_5.C(N_2H.C_6H_5).CH_2]_2Se$. B. Beim Hinzufügen einer Lösung von überschüssigem Phenylhydrazin in Essigsäure zu einer alkoholischen Lösung von Selenoacetophenon (KU., ZIMMERMANN, A. 314, 283). — Aus verdünntem Alkohol wenig beständige Krystalle, die, bei 70° zusammensinternd, bei etwa 100° geschmolzen sind.

Phenylhydrazon des Aethyl-p-Chlorphenylketons $C_{15}H_{15}N_2Cl = C_2H_5.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_4Cl$. Nadeln. Schmelzp.: 94—96°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Ligroin (COLLET, C. r. 126, 1577).

Phenylhydrazon des Aethyl-p-Bromphenylketons $C_{15}H_{15}N_2Br = C_2H_5.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_4Br$. Nadeln. Schmelzp.: 99—101°. Löslich in Alkohol (C., C. r. 126, 1578).

Phenylhydrazon des Phtalaminomethyl-p-Tolylketons $C_{23}H_{19}O_2N_3 = CH_3.C_6H_4.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.N:C_8H_4O_2$. Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 154° (RYAN, B. 31, 2132).

Phenylhydrazon des Seleno-Methyl-p-tolylketons $C_{30}H_{30}N_4Se = [CH_3.C_6H_4.C(N_2H.C_6H_5).CH_2]_2Se$. Aus Alkohol wenig beständige, gelbe krystallinische Masse (KUNCKELL, ZIMMERMANN, A. 314, 291).

Phenylhydrazon des n-Propylphenylketons $C_{16}H_{18}N_2 = C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).C_3H_7$. In Alkohol lösliches Oel, das bei -18° anfängt, fest zu werden und bei längerem Aufbewahren verharzt (SORGE, B. 35, 1074). — $C_{16}H_{18}N_2.HCl$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 199—201°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Aether.

Phenylhydrazon des Dinitrophenylmilchsäureketons $C_{16}H_{16}O_5N_4 = (O_2N)_2C_6H_3.CH(OH).CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Rothe Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 227° (unter Zersetzung) (FRIEDLÄNDER, COHN, M. 23, 1004).

Phenylhydrazon des Tertiärbutylphenylketons $C_{17}H_{20}N_2 = C_6H_5.C(N_2H.C_6H_5).C(CH_3)_3$. B. Aus molekularen Mengen des Ketons und Phenylhydrazin bei 130° (NEF, A. 310, 321). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 92°.

d) *Derivate der Ketone $C_nH_{2n-10}O$ bis $C_nH_{2n-14}O$ (S. 773—775).

S. 774, Z. 7 v. o. statt: „2111“ lies: „2113“.

*Benzalacetophenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 130) $C_{16}H_{16}N_2 = C_6H_5.CH:CH.C(N_2H.C_6H_5).CH_3$ (S. 774). Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat in Benzalacetoxim (Hptw. Bd. III, S. 160) verwandelt (FULDA, M. 23, 916).

p-Chlorbenzalacetophenylhydrazon $C_{16}H_{15}N_2Cl = Cl.C_6H_4.CH:CH.C(N_2H.C_6H_5).CH_3$. B. Aus p-Chlorbenzalacetophenon (Spl. Bd. III, S. 130) beim Verschmelzen mit Phenylhydrazin (v. WALTHER, RÄTZE, J. pr. [2] 65, 279). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 160°.

2,4-Dinitrobenzalacetophenylhydrazon $C_{16}H_{14}O_4N_4 = (O_2N)_2C_6H_3.CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Rothbraune Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 191° (FRIEDLÄNDER, COHN, M. 23, 1006).

α-Ketotetrahydronaphthalinphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 131) $C_{16}H_{16}N_2 = C_6H_4 < \begin{matrix} CH_2 & \text{---} & CH_2 \\ & \diagdown & / \\ & C(N_2H.C_6H_5).CH_2 \end{matrix}$. Rhomboidale Tafeln (aus Methylalkohol). Fast farblos.

Schmelzp.: 84—85° (unter Zersetzung). Ziemlich leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, leicht in kochendem Petroleumäther. Zersetzt sich bei Einwirkung von Licht und Luft (KIPPING, HILL, *Soc.* 75, 150).

α -Ketotetrahydronaphthalin-p-Bromphenylhydrazon $C_{16}H_{15}N_2Br = C_{10}H_{10}:N.NH.C_6H_4Br$. Farblose Prismen. Schmelzp.: 117—118°. Leicht löslich in kaltem Aether und Benzol. Beständiger als das Phenylhydrazon (s. o.) (K., H., *Soc.* 75, 151).

Phenylhydrazon des p-Tolubenzalacetons (vgl. Spl. Bd. III, S. 131) $C_{17}H_{16}N_2 = CH_3.C_6H_4.CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 138°. Leicht löslich in Alkohol, CS_2 und Benzol, schwer in Ligroin (HANZLIK, BIANCHI, *B.* 32, 2283).

Phenylhydrazon des m-Nitro-p-tolubenzalacetons (vgl. Spl. Bd. III, S. 131, Z. 1 v. o.) $C_{17}H_{15}O_2N_3 = (CH_3)_1(NO_2)_2C_6H_3[CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).CH_3]^4$. Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 146—147°. Leicht löslich (H., B., *B.* 32, 2284).

Phenylhydrazon des α -Methyl-Benzalacetons (vgl. Spl. Bd. III, S. 132) $C_{17}H_{15}N_2 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).C(CH_3).CH_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. (unscharf): 105° (HARRIES, MÜLLER, *B.* 35, 970).

Phenylhydrazon des Aethylstyrylketons (vgl. Spl. Bd. III, S. 132) $C_{17}H_{15}N_2 = C_2H_5.C(N.NH.C_6H_5).CH:CH.C_6H_5$. Schmelzp.: 101° (HAR., M., *B.* 35, 968).

Phenylhydrazon des n-Propylstyrylketons $C_{18}H_{20}N_2 = C_3H_7.C(N.NH.C_6H_5).CH:CH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 99—100°. Zersetzt sich bald (HARRIES, BROMBERGER, *B.* 35, 3089).

Phenylhydrazon des Methyl- α -Benzalpropylketons $C_{18}H_{20}N_2 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).C(CH_3).C_3H_7$. Nadeln. Schmelzp.: 86°. Zersetzt sich innerhalb 1—2 Stunden (H., B., *B.* 35, 3090).

Phenylhydrazoindonphenylhydrazon $C_{21}H_{18}N_4 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(N.NH.C_6H_5) \\ C(NH.NH.C_6H_5) \end{array} \right\rangle CH$
oder $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(N.NH.C_6H_5) \\ C(N.NH.C_6H_5) \end{array} \right\rangle CH_2$. *B.* Aus 3-Bromindenon(1) (Spl. Bd. III, S. 135) und Phenylhydrazin in heissem Alkohol (SCHLOSSBERG, *B.* 33, 2429). — Rothbraune Nadelchen. Schmelzp.: 142° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und Aether. Lösung in alkoholischem Natron kornbienenblau.

*1',3'-Hexadiänylonphenphenylhydrazon *S.* 774, *Z.* 2 v. u. bis *S.* 775, *Z.* 2 v. o. ist zu streichen. Vgl. Methylcinnamylvinylketonphenylhydrazon (*S.* 775, *Z.* 6 v. o.).

Phenylhydrazon des Bis-1-Methyl-3-Phenylcyclohexenons(5) (vgl. Spl. Bd. III, S. 138) $C_{32}H_{34}ON_2 (C_8H_9N_2?)$. Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 250—251°. Leicht löslich in $CHCl_3$, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Ligroin, unlöslich in Wasser (KNOEVENAEL, REINECKE, *B.* 32, 427).

Phenylhydrazon des 1-Methyl-3-Nitrophenylcyclohexenons(5) (vgl. Spl. Bd. III, S. 139) $C_{19}H_{19}O_2N_3 = C_8H_9(NO_2):N_2H.C_6H_5$. a) m-Nitroverbindung. Gelbbraunes Krystallpulver. Schmelzp.: 135—150° (unscharf unter Zersetzung). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Aether, Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Ligroin (KN., *A.* 303, 235).

b) p-Nitroverbindung. Gelbrothe Nadeln. Schmelzp.: 173°. Löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Aether und Ligroin (KN., *A.* 303, 239).

e) *Derivate der Ketone $C_nH_{2n-16}O$ (*S.* 775—777).

*Benzophenonphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 144) $C_{19}H_{16}N_2 = (C_6H_5)_2C:N.NH.C_6H_5$ (*S.* 775). Kryoskopisches Verhalten: AUWERS, MANN, *B.* 33, 1303. Ist gegen Hydroxylaminchlorhydrat beständig (FULDA, *M.* 23, 915).

Benzophenon-p-Nitrophenylhydrazon $C_{19}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.NH.N:C(C_6H_5)_2$. Schwefelgelbe Nadeln. Schmelzp.: 154—155°. Löslich in Essigsäure, Alkohol, Benzol und Aceton, unlöslich in heissem Wasser und wässriger Natronlauge. Löslich in alkoholischer Natronlauge mit tief himbeerrother Farbe (HYDE, *B.* 32, 1814).

p-Aminobenzophenon-Phenylhydrazon $C_{18}H_{17}N_3 = NH_2.C_6H_4.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$. *B.* Aus p-Aminobenzophenon (Spl. Bd. III, S. 147) und überschüssigem Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung beim Erhitzen (DINGLINGER, *A.* 311, 147). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 169°. Löslich in heissem Alkohol und Chloroform.

*Phenylhydrazon des 4,4'-Bisdimethylaminobenzophenons $C_{23}H_{26}N_4 = C_6H_5.NH.N:C(C_6H_4.N(CH_3)_2)_2$ (*S.* 776, *Z.* 1 v. o.). *Darst.* Man erhitzt 15,1 g salzsaures Auramin (Hptw. Bd. IV, S. 1173) mit 5,4 g Phenylhydrazin auf 160° (MÖHLAU, HEINZE, *B.* 35, 366). — Schmelzp.: 174°. Bei der Reduction mit Zinkstaub + Natronlauge entstehen Anilin und Leukauramin (Hptw. Bd. IV, S. 1169).

Phenylhydrazon des p-Benzolsulfonylbzophenons $C_{25}H_{20}O_2N_2S = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. B. Aus p-Benzoyldiphenylsulfon (Spl. Bd. III, S. 151) und Phenylhydrazin in wässerig-alkoholischer Lösung (NEWELL, *Am.* 20, 312). — Citronengelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 184°. Spaltet sich beim Kochen mit starker Salzsäure in die Componenten.

Xanthonphenylhydrazon $C_{19}H_{14}ON_2 = O \left\langle \begin{matrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{matrix} \right\rangle C:N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch 4—5-stdg. Kochen von Xanthion (Spl. Bd. III, S. 159) mit Phenylhydrazin in Alkohol (GRÄBE, RÖDER, *B.* 32, 1690). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 152°. Die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure fluorescirt grün.

p,p'-Dimethoxybenzophenon-Phenylhydrazon (vgl. Hptw. Bd. III, S. 198, Z. 10 v. u.) $C_{21}H_{20}O_2N_2 = (CH_3O \cdot C_6H_4)_2C:N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 123—124° (SCHNACKENBERG, SCHOLL, *B.* 36, 655).

S. 776, Z. 2 v. u. statt: „... Trioxybenzophen ...“ lies: „... Trioxybenzophenon ...“.

S. 777, Z. 11 v. o. statt: „m-Nitro ...“ lies: „p-Nitro ...“.

S. 777, Z. 14 v. o. statt: „m-Amino ...“ lies: „p-Amino ...“.

Phenylhydrazon des 2-Oxyphenyl-p-Tolylketons $C_{20}H_{16}ON_2 = OH \cdot C_6H_4 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Verschmelzen der Componenten bei 160° (ULLMANN, GOLDBERG, *B.* 35, 2813). — Krystalle (aus Alkohol und Benzol). Schmelzp.: 145°.

*Desoxybenzoinphenylhydrazon $C_{20}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot C(N_2 \cdot H \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (S. 777). Krystalle, die sich an der Luft gelb färben und schliesslich zu einem rothen Oel zerfliessen (F. MÜLLER, Privatmitth.).

Desylaminphenylhydrazon $C_{20}H_{19}N_3 = C_6H_5 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 226—227° (corr.) (FSCHORR, BRÜGEMANN, *B.* 35, 2742).

*Phenylhydrazon des Benzoin's $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$ (S. 777). a) * α -Derivat (S. 777). *Darst.* Aus den Mutterlaugen der β -Verbindung (s. u.) (FREER, *Am.* 21, 48, 52). — Schmelzp.: 158—159° (SMITH, RANSOM, *Am.* 16, 114).

b) * β -Derivat (S. 777) $C_6H_5 \cdot C \cdot OH$
 $C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$? (Fr., vgl. dagegen SM., *Am.* 22, 204).

Beide Phenylhydrazone geben nach SMITH (*Am.* 22, 204) bei der Behandlung mit Benzoylchlorid in kalter ätherischer Lösung Benzanilid und Benzil, bei der Einwirkung von salpetriger Säure in ätherischer Lösung die Verbindung $C_{20}H_{16}O_6N_6$ (s. u.). Nach FREER, *Am.* 22, 398 erzeugt zwar m-Nitrobenzoylchlorid aus beiden Phenylhydrazonen m-Nitrobenzanilid, Benzoylchlorid dagegen reagirt bei Wintertemperatur nur auf das β -Phenylhydrazon.

Verbindung $C_{20}H_{16}O_6N_6$. B. Durch Oxydation von α - oder β -Benzoinphenylhydrazon (s. o.) in ätherischer Lösung mit salpetriger Säure (FR., *Am.* 21, 49; SM., *Am.* 22, 206). — Rothe Nadeln. Schmilzt bei 137° unter Entwicklung von salpetriger Säure. Löslich in Alkali mit intensiv rother Farbe. Giebt ein Perbromid.

*Dibenzylketonphenylhydrazon $C_{21}H_{20}N_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2C:N_2 \cdot H \cdot C_6H_5$ (S. 777). Nadeln. Schmelzp.: 128—129° (FRANCIS, *Soc.* 75, 868).

2-Methoxybenzylacetophenon-2-Nitrophenylhydrazon $C_{22}H_{21}O_6N_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_5$. Orangerothe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 120—121° (FEUERSTEIN, MUSCULUS, *B.* 34, 411).

f) *Derivate der Ketone $C_nH_{2n-16}O$ (S. 778).

*Fluorenphenylhydrazon $C_{19}H_{14}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \\ C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$ (S. 778). B. Durch Einwirkung von Diazobenzol auf eine eisgekühlte, alkoholisch-ätzalkalische Lösung des Fluorenoxalesters (W. WISLICENUS, DENSCHE, *B.* 35, 761). — Gelbe Prismen. Schmelzpunkt: 151—152°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwerer in Alkohol und Eisessig. Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat in Fluorennoxim verwandelt (FULDA, *M.* 23, 915).

S. 778, Z. 15 v. o. füge hinzu: „Schmelzp.: 210—214° (G., *Schr.*)“.

S. 778, Z. 16 v. o. vor „ α -Derivat“ schalte ein: „Dinitrofluorenphenylhydrazon $C_{19}H_{12}O_4N_4$ “.

Phenylhydrazon des 2-Aminofluorens $C_{19}H_{16}N_3 = NH_2 \cdot C_{13}H_7 \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Goldgelbe Krystalldrusen aus Alkohol. Sintert bei 138°, schmilzt bei ca. 148° (corr.) (DIELS, *B.* 34, 1765).

o-Oxyfluorenphenylhydrazon $C_{19}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C:N.NH.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_3\text{.OH} \end{matrix}$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 173—174° (HEYL, B. 31, 3034).

Phenylhydrazon des p-Toluyldenacetophenons $C_{22}H_{20}N_2 = CH_3.C_6H_4.CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Aether-Ligroin. Schmelzp.: 129—130°. Löslich in Alkohol, Aether u. s. w. mit bläulicher Fluorescenz (HANZLIK, BIANCHI, B. 32, 2284).

Phenylhydrazon des m-Nitro-p-Toluyldenacetophenons $C_{22}H_{19}O_2N_3 = (CH_3)^1(NO_2)^2C_6H_3[CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5]^4$. Ziegelrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 119°. Leicht löslich in Alkohol, CS_2 und Aether, fast unlöslich in Ligroin (H., B., B. 32, 2285).

Phenylhydrazon des Methylenäthers des m,p-Dioxystyryl-p-Tolylketons $C_{23}H_{20}O_2N_2 = CH_2:O_2:C_6H_3.CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_4.CH_3$. Honiggelbe Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 135°. Löslich in Alkohol und Chloroform, sonst kaum löslich (SORGE, B. 35, 1071).

Phenylhydrazon des Benzalpropiophenons $C_{22}H_{20}N_2 = C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).C(CH_3):CH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Erweicht bei 115°, schmilzt bei 127—128° (ABELL, Soc. 79, 935).

g) *Derivate der Ketone $C_nH_{2n-20}O$ (S. 778).

Cinnamylidenacetophenon-Phenylhydrazon $C_{23}H_{20}N_2 = C_6H_5.CH:CH.CH:CH.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$. Bräunlichgelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 125—126°. Leicht löslich in Benzol, löslich in Eisessig und Alkohol, unlöslich in Aether (SORGE, B. 35, 1066).

Phenylhydrazon des Dibenzalacetons $C_{23}H_{20}N_2 = (C_6H_5.CH:CH)_2C:N_2.H.C_6H_5$. B. In geringer Ausbeute aus dem Dibenzalacetoxim durch Erhitzen mit Phenylhydrazin im Paraffinbade (MINUNNI, G. 29 II, 398). Durch 1-stdg. Erhitzen von 10 g Dibenzalacetone und 5 g Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung am Rückflusskühler (M.). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 146,5—147,5°.

Phenylhydrazon des 1-Methyl-2,3-Diphenylcyclopenten(2)-ons(5) $C_{24}H_{22}N_2 = C_6H_5.C.CH(CH_3) > C:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Prismen. Schmelzp.: 145—152° (unter Zersetzung). Zersetzt sich bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol (JAPP, MELDRUM, Soc. 79, 1033).

h) *Derivate der Ketone $C_nH_{2n-22}O$ u. s. w. (S. 778—779).

Phenylhydrazon des 4-Benzoylacenaphtens $C_{25}H_{20}N_2 = C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).C_{12}H_9$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 140° (GRÄBE, GUINSBURG, A. 327, 96).

S. 778, Z. 1 v. u. statt: „Gardner“ lies: „Gardeur“.

2- oder 3-Benzoylfluorenphenylhydrazon $C_{26}H_{20}N_2 = CH_2 < \begin{matrix} C_6H_3.C.C_6H_5 \\ C_6H_4.N.NH.C_6H_5 \end{matrix}$.

B. Durch Erhitzen einer Lösung von Benzoylfluoren in Phenylhydrazin auf dem Wasserbade (FORTNER, M. 23, 924). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 156°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

„Benzhydrylfluorenphenylhydrazon“ (vgl. Spl. Bd. III, S. 199) $C_{26}H_{20}ON_2 = C_6H_5.CH(OH).C_6H_3 > C:N_2.H.C_6H_5$. Gelbe Kryställchen. Schmelzp.: 194° (unter Zersetzung). Ziemlich löslich in Alkohol (GÖTZ, M. 23, 43).

* Phenylhydrazon des Benzaldesoxybenzoins $C_{27}H_{22}N_2 = C_6H_5.CH:C(C_6H_5).C(N_2.H.C_6H_5).C_6H_5$ (?) (S. 779, Z. 8 v. o.). B. Entsteht auch bei 12-stdg. Kochen der alkoholischen Lösung von Isobenzaldesoxybenzoïn mit Phenylhydrazin (STOBBE, NIEDENZU, B. 34, 3902).

Phenylhydrazon des o-Chlorbenzaldesoxybenzoins $C_{27}H_{21}N_2Cl = C_6H_4Cl.CH:C(C_6H_5).C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$. Gelbliches Krystallpulver aus Alkohol. Schmelzp.: 131°. Die Lösung in viel Alkohol fluorescirt blaugrün (KLAGES, TETZNER, B. 35, 3970).

Phenylhydrazon des p-Methylbenzaldesoxybenzoins $C_{28}H_{24}N_2 = CH_3.C_6H_4.CH:C(C_6H_5).C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$. B. Durch 10-stdg. Kochen einer alkoholischen Lösung von α - oder β -Methylbenzaldesoxybenzoïn mit Phenylhydrazin (KLAGES, TETZNER,

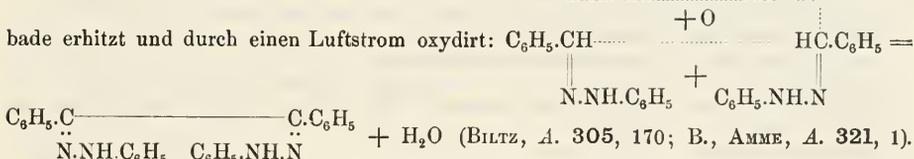
B. 35, 3967). — Gelbliche Nadeln. Schmelzpt.: 187°. Die alkoholische Lösung fluorescirt bläulich.

S. 779, Z. 14 v. o. statt: „ $C_{30}H_{26}N_2$ “ lies: „ $C_{30}H_{20}N_2$ “.

p-Bromphenylhydrazon des Tetraphenyleyclopentenolons $C_{35}H_{27}ON_2Br = C_6H_5.C \equiv C(C_6H_5) \rangle C:N.NH.C_6H_4Br$. B. Aus Tetraphenyleyclopentenolon und p-Bromphenylhydrazin in Methylalkohol (HENDERSSON, CORSTORPHINE, Soc. 79, 1259). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 168—169°. Ziemlich löslich in Alkohol.

i) *Derivate der Diketone (S. 779-787).

Zur Darstellung von Osazonen der Orthodiketone $R.CO.CO.R$ werden die Hydrazone der Aldehyde $R.CO.H$ in alkoholisch-alkalischer Lösung auf dem Wasser-



Die Reaction verläuft namentlich bei manchen Oxyaldehyd-Phenylhydrazonen gut. Die so entstehenden Osazone sind meist Stereoisomere der Osazone, welche man aus dem entsprechenden Diketon und Phenylhydrazin erhält.

Aus den unsymmetrischen 1,4-Diketonen entstehen durch Phenylhydrazin Pyridazine, aus den symmetrischen Hydrazone (vgl. SMITH, Mc. Coy, B. 35, 2170).

* Derivate des Diacetyls $CH_3.CO.CO.CH_3$ (S. 779-780). *Diacetyl-Phenylhydrazon $C_{10}H_{12}ON_2 = CH_3.CO.C:(N.NH.C_6H_5).CH_3$ (S. 779). B. Durch Einwirkung von Diazobenzol auf Methyl-Acetylaceton (FAVREL, C. r. 132, 41). Aus Diacetyl mit einer wässrigen Lösung von salzsaurem Phenylhydrazin bei Zimmertemperatur (PETRENKO-KRITSCHENKO, ELTSCHANINOW, B. 34, 1699). — Krystalle. Schmelzpt.: 134° (F.); 135° (P.-K., E.).

Diacetyl-Phenylhydrazonsemicarbazon $C_{11}H_{15}ON_5 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).C:(N.NH.CO.NH_2).CH_3$. B. Aus Diacetyl-Phenylhydrazon (s. o.) und Semicarbazidchlorhydrat in Gegenwart von Natriumacetat (POSNER, B. 34, 3977). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 229—230°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Aether.

*Diacetyl-Phenylhydrazoxim $C_{10}H_{13}ON_3 = CH_3.C:(N_2H.C_6H_5).C:(N.OH).CH_3$ (S. 780). Wird durch N_2O_4 oder HgO oxydirt zu der Verbindung $C_{10}H_{11}ON_3$ (Dimethyl-Phenyl-Oxypyridiazol?, vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1108, Z. 1 v. o.) (PONZIO, J. pr. [2] 57, 160). Fernere Angaben über Diacetylphenylhydrazoxim sind im Hptw. Bd. IV, S. 780, Z. 18—13 v. u. aufgeführt.

Diacetyl-o-Chlorphenylhydrazoxim $C_{10}H_{12}ON_3Cl = CH_3.C:(N.OH).C:(N_2H.C_6H_4Cl).CH_3$. B. Aus Isonitroso-Methyläthylketon und o-Chlorphenylhydrazin (PON., G. 29 I, 281). — Aus Chloroform undeutliche Nadeln. Schmelzpt.: 189°. Schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Benzin, löslich in Aether, unlöslich in Ligroin. Giebt in conc. Schwefelsäure mit $FeCl_3$ Blaufärbung.

Acetylderivat $C_{12}H_{14}O_2N_3Cl = CH_3.C:(N.O.C_2H_5O).C:(N_2H.C_6H_4Cl).CH_3$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 110—111° (PON., G. 29 I, 281 Anm.).

Diacetyl-p-Chlorphenylhydrazoxim $C_{10}H_{12}ON_3Cl = CH_3.C:(N.OH).C:(N_2H.C_6H_4Cl).CH_3$. B. Aus Isonitroso-Methyläthylketon und p-Chlorphenylhydrazin (PON., G. 29 I, 279). — Gelbliche Nadeln. Schmelzpt.: 180—181°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Ligroin und Chloroform, löslich in Aether. Giebt mit $FeCl_3$ in conc. Schwefelsäure keine Färbung.

Diacetyl-p-Bromphenylhydrazoxim $C_{10}H_{12}ON_3Br = CH_3.C:(N.OH).C:(N_2H.C_6H_4Br).CH_3$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 195—196° (PON., G. 29 I, 281). Schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin. Giebt in conc. Schwefelsäure mit $FeCl_3$ Blaufärbung.

p-Nitrophenylhydrazon des Diacetyls $C_{10}H_{11}O_3N_3 = CH_3.CO.C:(N.NH.C_6H_4.NO_2).CH_3$. Orangegelbe, bläulich schimmernde Nadelchen. Schmelzpt.: 229,5—230,5°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Benzol. Die alkoholische Lösung ist in der Hitze orangeroth, bei gewöhnlicher Temperatur weingelb gefärbt. Lösung in Alkalien tief violettstichig roth (BAMBERGER, DJIERDJIAN, B. 33, 541 Anm.).

p-Nitrophenylhydrazon des trimol. Diacetyl $C_8H_9O_7N_3 = C_{12}H_{18}O_4(N.NH.C_6H_4.NO_2)$. Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 200° (corr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, kaum löslich in Wasser und Aether (DIELS, JOST, *B.* 35, 3296).

S. 780, Z. 12 v. o. statt: „Isonitrosoäthylketon“ lies: „Isonitrosomethyläthylketon“.

*Diacetylazon $C_{16}H_{18}N_4 = CH_3.C(N_2H.C_6H_5).C(N_2H.C_6H_5).CH_3$ (*S. 780*). *B.* Aus Acetaldehydphenylhydrazon (*S. 479*) durch Stehenlassen in 60%iger Essigsäure oder Oxydation mit H_2O in $CHCl_3$ -Lösung (v. PECHMANN, *B.* 31, 2124). Durch 36-stdg. Erhitzen von 2 g trimol. Diacetyl in wenig Alkohol mit einer Lösung von 4 g Phenylhydrazin in 10 ccm 50%iger Essigsäure auf 100° (*D., J., B.* 35, 3295).

*Isonitrosomethylacetonphenylhydrazon $CH_3.C(N_2H.C_6H_5).C(N.OH).CH_3$ (*S. 780, Z. 18 v. u.*). Vgl. Diacetylphenylhydrazoxim *Hptw. Bd. IV, S. 780, Z. 1 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 507*.

S. 780, Z. 12 v. u. statt: „Butandions“ lies: „Pentandions“.

*Acetylpropionylphenylhydrazon $C_{11}H_{14}ON_2$ (*S. 780*). b) *3-(β)-Derivat $CH_3.CO.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.CH_3$ (*S. 780, Z. 8 v. u.*). *B.* Aus Äthylacetylaceton (*Spl. Bd. I, S. 533*) und Diazobenzol (FAVREL, *C. r.* 132, 42).

Acetylpropionylphenylhydrazonsemicarbazon $C_{19}H_{17}ON_5 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).C(N.NH.CO.NH_2).CH_2.CH_3$. *B.* Aus α -Acetylpropionylphenylhydrazon (*Hptw. Bd. IV, S. 780, Z. 12 v. u.*) und Semicarbazid (POSNER, *B.* 34, 3978). — Gelblichrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 199—200°.

*Acetylacetonphenylhydrazon (*S. 781, Z. 12—14 v. o.*). *Der Artikel ist zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 523, Z. 15 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 339, Z. 10 v. o.: 1-Phenyl-3,5-Dimethylpyrazol.*

*Derivate des Acetylaceton (*S. 781—782*). *Phenylaminodimethylpyrrol $C_{15}H_{14}N_2$ (*S. 781, Z. 13—7 v. u.*). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 525, Z. 15 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 340, Z. 11 v. u.*

Dimol. Acetylacetonmonophenylhydrazon $(C_{12}H_{16}ON_2)_2 = [CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.CH_2.CO.CH_3]_2$. *B.* Durch 4—6-stdg. Einwirkung von 0,8 ccm conc. Salzsäure auf eine Lösung von 5 g Phenylhydrazin und 5,3 g Acetylaceton (*Spl. Bd. I, S. 532*) in 50 g absolutem Alkohol (SMITH, McCoy, *B.* 35, 2169). Aus dem Bisphenylhydrazon (s. u.) und Acetylaceton in alkoholisch-salzsaurer Lösung (S., McC.,). — Prismatische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 175,5°. Leicht löslich in Benzol, mässig löslich in siedendem Alkohol. Wird von kalter conc. Salzsäure in ein schwerer lösliches Isomeres (rechteckige Tafeln aus 95 Thln. siedendem Alkohol; Schmelzp.: 188°) umgewandelt.

*Acetylacetonbisphenylhydrazon $C_{18}H_{22}N_4 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CH_2.CH_2.C(N.NH.C_6H_5).CH_3$ (*S. 781—782*). Die völlig reine Substanz verzahnt beim Aufbewahren nicht (*S., McC. C., B.* 35, 2169).

Bisphenylhydrazon des 2-Methylpentandions(3,4) (vgl. *Spl. Bd. I, S. 533*) $C_{16}H_{22}N_4 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).C(N.NH.C_6H_5).CH(CH_3)_2$. Schwefelgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 117° (PAULY, LIECK, *B.* 33, 503).

Anhydrid des 2-Methylpentanol(2)-dion(3,4)-Phenylhydrazoxims, Phenylhydrazon des Trimethylketodihydroisoxazols $C_{12}H_{15}ON_3 = \frac{(CH_3)_2C.C(N_2H.C_6H_5).C.CH_3}{O \quad N}$

Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). Schmelzp.: 140—141° (HARRIES, *A.* 319, 241).

3-Phenylhydrazon des Heptandions(3,4) $C_{13}H_{18}ON_2 = CH_3.CH_2.C(N_2H.C_6H_5).CO.CH_2.CH_2.CH_3$. *B.* Aus Propionylbutyryl in alkoholischer Lösung beim $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen mit Phenylhydrazinacetat auf dem Wasserbade (PONZIO, BORELLI, *G.* 32 I, 422). — Strohgelbe Prismen (aus wässrigem Alkohol). Schmelzp.: 91,5°. Löslich in den üblichen Solventien auch in der Kälte, ausser in Petroleumäther.

3-Oxim-4-Phenylhydrazon des Heptandions(3,4) $C_{13}H_{19}ON_3 = CH_3.CH_2.C(N.OH).C(N_2H.C_6H_5).CH_2.CH_2.CH_3$. *B.* Bei kurzem Erhitzen äquimolekularer Mengen von Isonitroso-Dipropylketon mit Phenylhydrazinacetat in alkoholischen Lösungen (*P., B., G.* 32 I, 424). — Fast weisse Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 135°. Löslich in Alkohol und Aether, schwer löslich in Petroleumäther.

*Bisphenylhydrazon des Heptandions(3,4) $C_{19}H_{24}N_4 = CH_3.CH_2.C(N_2H.C_6H_5).C(N_2H.C_6H_5).(CH_2)_2.CH_3$ (*S. 782*). *B.* Aus dem 3-Phenylhydrazon (s. o.) oder aus dem Propionylbutyryldioxim, beim Erhitzen mit überschüssigem Phenylhydrazin (*P., B., G.* 32 I, 422). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 108°.

2-Phenylhydrazon des Oktandions(2,3) $C_{14}H_{20}ON_2 = CH_3.C(N_2H.C_6H_5).CO.(CH_2)_4.CH_3$. *B.* Aus dem 2-Phenylhydrazon-3-Oxim (*S. 509*) durch alkoholische Salzsäure (PONZIO, PRANDI, *G.* 28 II, 282). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 103—104°.

2-Phenylhydrazon-3-Oxim des Oktandions(2,3) $C_{14}H_{21}ON_3 = CH_3.C(:N_2H.C_6H_5).C(:N.OH).(CH_2)_4.CH_3$. *B.* Aus dem entsprechenden Isonitrosoketon durch Phenylhydrazin (P., Pr., *G.* 28 II, 282). — Gelbliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 110°.

Bisphenylhydrazon des Oktandions(2,3) $C_{26}H_{36}N_4 = CH_3.C(:N_2H.C_6H_5).C(:N_2H.C_6H_5).(CH_2)_4.CH_3$. *B.* Aus dem 2-Phenylhydrazon (S. 508) und Phenylhydrazin (FILETI, Po., *G.* 28 II, 265; Po., Pr., *G.* 28 II, 283). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 117° bis 118°.

Bisphenylhydrazon des Oktandions(3,4) $C_{20}H_{28}N_4 = C_2H_5.C(:N_2H.C_6H_5).C(:N_2H.C_6H_5).(CH_2)_3.CH_3$. Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 96—97° (F., Po., *G.* 28 II, 265).

Bisphenylhydrazon des Oktandions(4,5), Dibutyrylosazon $C_{20}H_{28}N_4 = C_3H_7.C(:N.NH.C_6H_5).C(:N.NH.C_6H_5).C_3H_7$. *B.* Durch 2—3-stdg. Erwärmen von Butyroin mit salzsaurem Phenylhydrazin und Natriumacetat in 50%igem Alkohol (BASSE, KLINGER, *B.* 31, 1219). — Biegsame Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 138° (B., K.); 137° (Po., *G.* 31 I, 461).

6-Phenylhydrazon des 2-Methylheptandions(3,6) $C_{14}H_{20}ON_2 = (CH_3)_2CH.CO.CH_2.CH_2.C(:N.NH.C_6H_5).CH_3$. *B.* Aus ω -Dimethyl-Acetylacetone und essigsauere Phenylhydrazin in beliebigem Mengenverhältniss (POSNER, *B.* 34, 3985). — Braunrothe Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 55—57°. Löslich in Alkohol und Eisessig.

5-Phenylhydrazon des 2-Methylheptandions(5,6) $C_{14}H_{20}ON_2 = CH_3.CO.C(:N_2H.C_6H_5).CH_2.CH_2.CH(CH_3)_2$. *B.* Durch Kochen des 5-Phenylhydrazon-6-Oxims (s. u.) mit alkoholischer Salzsäure (PONZIO, DE GASPARI, *G.* 28 II, 277). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 92—93°.

5-Phenylhydrazon-6-Oxim des 2-Methylheptandions(5,6) $C_{14}H_{21}ON_3 = CH_3.C(:N.OH).C(:N_2H.C_6H_5).CH_2.CH_2.CH(CH_3)_2$. *B.* Aus Isonitroso-Aethylisoamylketon und Phenylhydrazin (P., DE G., *G.* 28 II, 276). — Fast weisse Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 113—114°.

6-Phenylhydrazon-7-Oxim des 2-Methyloktandions(6,7) $C_{15}H_{23}ON_3 = CH_3.C(:N.OH).C(:N_2H.C_6H_5).(CH_2)_3.CH(CH_3)_2$. *B.* Aus Isonitroso-Aethylisohexylketon und Phenylhydrazin (PONZIO, DE GASPARI, *G.* 28 II, 278). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 115—116°.

Bisphenylhydrazon des 2-Methyloktandions(6,7) $C_{21}H_{29}N_4 = CH_3.C(:N_2H.C_6H_5).C(:N_2H.C_6H_5).(CH_2)_3.CH(CH_3)_2$. Schmelzp.: 133—134° (FILETI, P., *G.* 28 II, 268; P., DE G., *G.* 28 II, 278).

Bisphenylhydrazon des 2,7-Dimethyloktandions(4,5), Diisovalerylosazon $C_{22}H_{30}N_4 = C_4H_9.C(:N.NH.C_6H_5).C(:N.NH.C_6H_5).C_4H_9$. *B.* Durch Kochen von Isovaleroin mit salzsaurem Phenylhydrazin und Natriumacetat in alkoholischer Lösung (BASSE, KLINGER, *B.* 31, 1222). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol, die am Licht nachdunkeln. Schmelzpunkt: 163° (B., K.); 163—164° (P., *G.* 31 I, 463).

Monophenylhydrazon des Cyclopentandions(1,2) $C_{11}H_{12}ON_2 = CH_2.CH_2.C(:N.NH.C_6H_5).CH_2—CO$. *B.* Aus Cyclopentanon(2)-Carbonsäure(1), welche man aus ihrem Ester (Spl. Bd. I, S. 257) durch Verseifung mit 5%iger Natronlauge bei Zimmertemperatur erhält, und 1 Mol.-Gew. Benzoldiazoniumchlorid in kalter schwefelsaurer Lösung (DIECKMANN, *A.* 317, 63). — Rötlichgelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 203°. Schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol, leichter in Chloroform, unlöslich in Wasser.

***Bisphenylhydrazon** des Cyclopentandions(1,2) $C_{17}H_{18}N_4 = CH_2.CH_2.C(:N.NH.C_6H_5).CH_2—C(:N.NH.C_6H_5)$ (S. 782). *B.* Aus dem Monophenylhydrazon (s. o.) und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (D., *A.* 317, 64). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 146°. Die schmutzig braune, allmählich grün werdende Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch einen Tropfen $FeCl_3$ -Lösung blauviolett gefärbt.

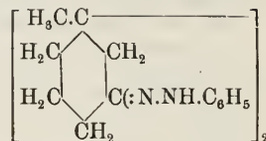
S. 782, Z. 7 v. u. die Structurformel muss lauten: $C_6H_5(:N_2H.C_6H_5)_2$.

Bisphenylhydrazon des 1-Methylcyclohexandions(2,3) $C_{19}H_{22}N_4 = CH_3.C_6H_7(:N.NH.C_6H_5)_2$. *B.* Aus dem 1-Methylcyclohexandion(2,3) und Phenylhydrazinacetat in der Wärme (HARRIES, *B.* 35, 1178). — Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 152°.

Phenylhydrazon des Acetonylisocamphers $C_{19}H_{26}ON_2 = C_6H_{14} \begin{matrix} \diagup \\ CH_2.C(:N.NH.C_6H_5).CH_3 \\ \diagdown \\ CO \end{matrix}$. Blättchen. Schmelzp.: 128—129° (DUDEN, HEYNSIUS, *B.* 34, 3060).

p-Bromphenylhydrazon des Acetylisocamphers $C_{19}H_{25}ON_2Br =$
 $C_6H_{14} \left\langle \begin{array}{l} CH_2CH_2C(N.NH.C_6H_4Br).CH_3 \\ CO \end{array} \right\rangle$ Prismen. Schmelz-
 punkt: 154—156° (D., H., B. 34, 3060).

Bisphenylhydrazon des Diketodimethyldihexahydro-
 phenyls (vgl. Spl. Bd. I, S. 541) $C_{26}H_{34}N_4 =$
 Blättchen. Schmelzpz.: 213—215° (HARRIES, KAISER, B. 32, 1322).



Bisphenylhydrazon des Bimethyl(2,2')-dion(6,6') (vgl. Spl. Bd. III, S. 374)
 $C_{32}H_{46}N_4 = \left[C_6H_5.NH.N:C-CH(CH_3).CH- \right]_2$. Schmelzpz.: 260°. Sehr wenig löslich
 $CH_3.CH(C_6H_7).CH_2$ (HARRIES, STIRM, B. 34, 1933).

Acetylbenzoyl-p-Bromphenylhydrazoxim $C_{15}H_{14}ON_3Br = CH_3.C(N.OH).C(N_2H.C_6H_4Br).C_6H_5$. B. Aus Isonitrosopropiophenon (vgl. Spl. Bd. III, S. 112) und p-Bromphenylhydrazin (S. 422) (PONZIO, ROSSI, G. 30 II, 457). — Gelbliche Nadeln. Schmelzpz.: 206—207°.

Acetylderivat des Acetylbenzoyl- α -Phenylhydrazoxims (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 783, Z. 17 v. o.) $C_{17}H_{17}O_2N_3 = CH_3.C(N.O.C_2H_5O).C(N_2H.C_6H_5).C_6H_5$. Darst. Aus dem Hydrazoxim und Essigsäureanhydrid (P., R., G. 30 II, 454). — Gelbliche Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 134,5°. Geht bei der Behandlung mit Soda in Methylphenyl-N-Phenylsotriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1162) über. Durch HgO entsteht 3,4-Endooxy-2,5-Diphenyl-4-Methyl-1,2,3-Triazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1162).

Benzoylacetone-Phenylhydrazon s. Hptw. Bd. IV, S. 784.

α -Dicarvelonbisphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 212) $C_{32}H_{42}N_4 = C_{20}H_{30}(N_2H.C_6H_5)_2$. Das Hydrazon aus inact. Dicarvelon zersetzt sich um 200° vor dem Schmelzen, ist fast unlöslich in Alkohol und Aether, löslich in Chloroform und warmem Eisessig und zersetzt sich beim Umkrystallisieren (WALLACH, A. 305, 226). Das Hydrazon aus activem Dicarvelon schmilzt nach WALLACH bei 215° unter Zersetzung, nach HARRIES, KAISER, B. 32, 1323 bei 271° unter Zersetzung (rasch erhitzt).

* $\alpha\gamma$ -Diketohydrinden-Bisphenylhydrazon (S. 784). Vgl. dazu auch den Artikel „Phenylhydrazoindonphenylhydrazon“, S. 504.

Phen-1,5-Diketoheptamethylen-Bisphenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 216)
 $C_{23}H_{32}N_4 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(N.NH.C_6H_5).CH_2 \\ C(N.NH.C_6H_5).CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. Gelblicher Niederschlag, der sich beim Umkrystallisieren leicht zersetzt. Schmelzpz.: 190°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Benzol, sehr leicht in Essigester und $CHCl_3$ (DIECKMANN, B. 32, 2232).

*Derivate des Benzils (S. 784—785). *Benzilmonophenylhydrazon $C_{20}H_{16}ON_2 = C_6H_5.C(N_2H.C_6H_5).CO.C_6H_5$ (S. 784). B. Man trägt in die alkoholische Lösung von 1 g Benzil (vgl. Spl. Bd. III, S. 221) allmählich 1,6 g gepulvertes Phenylhydrazinchlorhydrat ein und erwärmt $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Stunde (BAMBERGER, GROB, B. 34, 531 Anm.). — Wahrscheinlich monoklin (DIECKE). Schmelzpz.: 135° (corr.) (BILTZ, A. 305, 173). Kryoskopisches Verhalten: AÜWERS, MANN, B. 33, 1303.

Benzil-p-Nitrophenylhydrazon $C_{20}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5.CO.C(N.NH.C_6H_4.NO_2).C_6H_5$. B. Aus Benzil (vgl. Spl. Bd. III, S. 221) und der berechneten Menge p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) in essigsaurer Lösung (BI., WEISS, B. 35, 3521). — Dunkelorangefarbene Prismen aus Eisessig. Schmelzpz.: 192—193°. Lösung in alkoholischem Kali tief rothviolett.

S. 784, Z. 2 v. u. statt: „G. 34“ lies: „G. 24“.

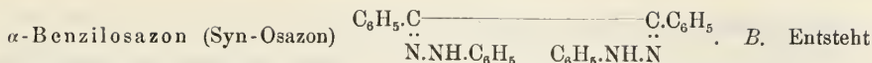
*Benziloximphenylhydrazon $C_{20}H_{17}ON_3 = C_6H_5.C(N.OH).C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$ (S. 785). Durch Oxydation mit HgO entsteht Triphenyl-Endooxytriazolin (S. 511) (PONZIO, G. 30 II, 462).

*Benzilosazone $C_{26}H_{22}N_4$ (S. 785). * β -Benzilosazon $C_6H_5.C- \begin{array}{c} C_6H_5 \\ | \\ C_6H_5.NH.N \end{array} \begin{array}{c} C_6H_5 \\ | \\ N.NH.C_6H_5 \end{array}$ (S. 785, Z. 22 v. o.). Schmelzpz.: 234—235° (corr.) (BI., A. 305, 173). Schmelzpz.: 235—236° (uncorr.) (BA., G., B. 34, 531). Wird von Essigsäureanhydrid bei 135° in Triphenylosotriazin (S. 511) übergeführt (BI., W., B. 35, 3519).

S. 785, Z. 25 v. o. statt: „Am. 14“ lies: „Am. 16“.

S. 785, Z. 27 v. o. statt: „Dehydrobenzalphenylhydrazon“ lies: „ α -Benzilosazon“.

S. 785, Z. 33 v. o. statt: „ $(C_{14}H_{20}N)_x$ “ lies: „ $(C_{14}H_{10}N)_x$ “.



neben Dibenzaldiphenylhydrotetrazon (S. 481) bei der Oxydation von Benzalphenylhydrazin (S. 480—481) mit Jod und alkoholischer Kalilauge (INGLE, MANN, *Soc.* 67, 611). Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit und Natriumäthylat auf Benzaldehydphenylhydrazon, neben anderen Producten (BA., PEMSEL, *B.* 36, 62). Durch Oxydation vermittelt eines Luftstromes aus Benzalphenylhydrazin in alkoholisch-alkalischer Lösung (Br., *A.* 305, 171). — Gelbe Nadeln. Quadratisch oder rhombisch (DEECKE). Schmilzt bei sehr raschem Erhitzen bei 218°, bei mässig schnellem Erhitzen bei 214—215° (uncorr.), bei langsamem Erhitzen bei 205—210° (uncorr.) (BA., G., *B.* 34, 531). Schwer löslich in kaltem Eisessig und Alkohol, leicht in Benzol. 100 Thle. Aceton lösen bei 18—19° 1,65 Thle. Geht durch Kochen mit Phenylhydrazin oder Bernsteinsäureester, sowie durch Erhitzen mit Alkohol auf 200° in β -Benzilosazon (s. o.) über. Beim Schütteln mit Vitriolöl entstehen: Benzil, Benzaldehyd, Triphenylosotriazon (s. u.), NH₃ und Anilin.

*Triphenylosotriazon, 2,4,5-Triphenyltriazol(1,2,3) C₂₀H₁₅N₃ = $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}:\text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}:\text{N} > \text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 785). B. Als Nebenproduct beim Erhitzen von β -Benzilosazon (S. 510) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Br., *A.* 305, 179). Durch 7—8-stdg. Erhitzen von β -Benzilosazon mit Acetanhydrid auf 135°, neben Anilin (Br., W., *B.* 35, 3519). Aus Triphenyl-1,5-Endooxytriazolin (s. u.) durch Reduktionsmittel (Po., *G.* 30 II, 463).

S. 785, Z. 19 v. u. statt: „Benzilosazon“ lies: „ β -Benzilosazon“.

Derivate s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1186.*



B. Aus dem Benziloximphenylhydrazon (S. 510) durch HgO (Po., *G.* 30 II, 462). — Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 169°. Zeigt keine basischen Eigenschaften. Wird durch Reduktionsmittel in Triphenylosotriazon (s. o.) verwandelt.

S. 785, Z. 14 v. u. hinter *Klimont* schalte ein: „Dissertation“.

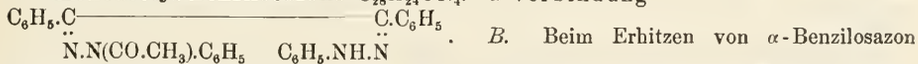
Hexanitrotriphenylosotriazon C₂₀H₅O₁₂N₉ = C₂₀H₅(NO₂)₆N₉. B. Aus Triphenylosotriazon (s. o.) durch conc. Salpetersäure und Schwefelsäure (Po., *G.* 30 II, 464). — Gelbe Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 205—206°.

(β P)-Benzil-p-Bromosazon C₂₆H₂₀N₄Br₂ = [C₆H₅·C(N₂H·C₆H₄Br)]₂. B. Aus Benzil und p-Bromphenylhydrazin (S. 422) in essigsaurer Lösung beim Kochen (Br., SIEDEN, *A.* 324, 315). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 233°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol, kaum löslich in Wasser.

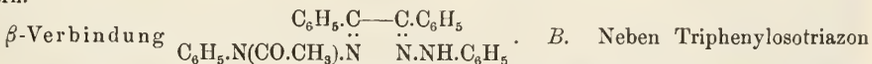
Benzil-p-Nitroosazon C₂₆H₂₀O₄N₆ = C₆H₅·C(N·NH·C₆H₄·NO₂)·C(N·NH·C₆H₄·NO₂)·C₆H₅. B. Aus Benzil oder dessen p-Nitrophenylhydrazon (S. 510) und p-Nitrophenylhydrazin in Eisessig (HYDE, *B.* 32, 1815; Br., W., *B.* 35, 3521). — Gelbes krystallinisches Pulver (aus Pyridin + Aether). Schmelzp.: 290°. Schwer löslich, ausser in Pyridin und Nitrobenzol.

Tartrazinartige Farbstoffe aus Benzil und Arylhydrazinsulfonsäuren vgl. R. MEYER, D.R.P. 45272; *Frdl.* II, 477.

Monoacetyl-Benzilosazone C₂₈H₂₄ON₄. α -Verbindung



(s. o.) mit Acetanhydrid (Br., *A.* 305, 176). — Schwach gelbliche amorphe Masse. Schmelzp.: 80—90°. Sehr leicht löslich in Chloroform und CS₂, leicht in Aceton und Ligroin, schwer in Alkohol. Lässt sich durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat weder weiter acetyliren noch in die Acetylverbindung des β -Osazons (s. u.) umlagern.



(s. o.) beim Erhitzen von β -Benzilosazon (S. 510) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Br., *A.* 305, 178). — Blättchen (aus Benzol und Alkohol) Schmelzp.: 183—185° (corr.).

Diacetyl-Benzil-p-nitroosazon C₃₀H₂₄O₆N₆ = {C₆H₅·C[N·N(CO·CH₃)·C₆H₄·NO₂]}₂. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 1 g Benzil-p-Nitroosazon (s. o.) mit 10 g Acetanhydrid auf 140—145° (Br., W., *B.* 35, 3522). — Zugespitzte Nadelchen aus Alkohol; flache Nadelchen oder Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 244°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, kaum löslich in Aether.

Salicylosazone $C_{26}H_{22}O_2N_4$. **Salicil- α -Osazon**
 $OH.C_6H_4.C \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} \text{---} \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} C.C_6H_4.OH$
 $N.NH.C_6H_5 \quad C_6H_5.NH.N$. B. Durch Oxydation von Salicylaldehyd-phenylhydrazon (S. 491) in alkoholisch-wässriger Lösung mittels eines Luftstromes bei Gegenwart von Alkali und bei gewöhnlicher Temperatur (Bl., A. 305, 179). — Mikroskopische Täfelchen (aus Aethylacetat und Eisessig). Schmelzp.: 227—228° (corr.). Löslich in heissem Nitrobenzol, leicht löslich in Aethylacetat und Eisessig. Wird durch Erwärmen auf 150° oder beim Erhitzen der Lösung in Nitrobenzol in das β -Osazon (s. u.) umgelagert. Kann durch HCl nicht gespalten werden, beim Sieden mit alkoholischer Kalilauge tritt Zersetzung ein.

Salicil- β -Osazon $HO.C_6H_4.C \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} \text{---} \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} C.C_6H_4.OH$
 $C_6H_5.NH.N \quad N.NH.C_6H_5$. B. Aus dem α -Osazon (s. o.) durch Erwärmen auf 150° oder durch Sieden der Lösung des α -Osazons in Nitrobenzol (Bl., A. 305, 180). — Kleine Blättchen (aus Nitrobenzol und Alkohol). Monoklin (DEECKE). Schmelzp.: 281—282° (corr.), bei langsamem Erwärmen 278°. Löslich in Aethylacetat. Wird durch HCl nicht gespalten, beim Sieden mit alkoholischer Kalilauge tritt Zersetzung ein.

Salicil-p-Bromosazon $C_{26}H_{20}O_2N_4Br_2 = [HO.C_6H_4.C(N_2H.C_6H_4Br)]_2$. α -Verbindung. B. Neben der β -Form (s. u.) bei der Oxydation des Salicylaldehyd-p-Bromphenylhydrazons (S. 491) in alkoholisch-alkalischer Lösung durch Luftsauerstoff (Bl., S., A. 324, 316). — Gelblichweisse Prismen (aus Nitrobenzol + Ligroin). Schmelzp.: 233°. Leicht löslich in Chloroform und Nitrobenzol, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Ligroin und Wasser. Lässt sich durch Kochen mit Chloroform oder Nitrobenzol nicht in die β -Form umlagern.

β -Verbindung. B. Siehe oben das α -Osazon. — Undeutliche hellgelbe Kryställchen (aus Nitrobenzol). Schmelzp.: 282°. Fast unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Nitrobenzol (Bl., S., A. 324, 316).

Triacetyl-Salicil- β -osazon $C_{32}H_{28}O_5N_4$. B. Aus Salicil- α -Osazon (s. o.) durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit Essigsäureanhydrid (Bl., A. 305, 184; Bl., AMME, A. 321, 11). — Gibt bei der Verseifung Salicil- β -Osazon (s. o.).

Triacetyl-Salicil- α -p-bromosazon $C_{32}H_{26}O_5N_4Br_2$. B. Aus Salicil- α -p-Bromosazon (s. o.) beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Bl., S., A. 324, 318). — Weisse Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 156°.

Tetraacetyl-Salicil- α -osazon $C_{34}H_{30}O_6N_4 = \{CH_3.CO.O.C_6H_4.C[N.N(CO.CH_3).C_6H_5]\}_2$. B. Durch 6-stdg. Kochen von 3 g Salicil- α -Osazon (s. o.) mit 20 g Acetanhydrid + 3 g Kaliumacetat; beim Extrahieren des Products mit Essigester bleibt die Hauptmenge der gleichzeitig entstandenen β -Verbindung (s. u.) zurück (Bl., W., B. 35, 3523). — Schmelzp.: 194—195°.

Tetraacetyl-Salicil- β -osazon $C_{34}H_{30}O_6N_4 = \{CH_3.CO.O.C_6H_4.C[N.N(CO.CH_3).C_6H_5]\}_2$. B. Durch Acetyliren des Salicil- β -Osazons (s. o.) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Bl., A. 305, 185). — Gelbe Krystalle (aus Aethylacetat), wahrscheinlich tetragonal (STOLLEY). Schmelzp.: 244° (corr.) (unter Zersetzung). Löslich in viel Aethylacetat.

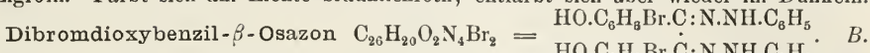
Tetraacetyl-Salicil- β -p-bromosazon $C_{34}H_{28}O_6N_4Br_2 = \{CH_3.CO.O.C_6H_4.C[N.N(CO.CH_3).C_6H_4Br]\}_2$. B. Aus Salicil- β -p-Bromosazon (s. o.) beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Bl., S., A. 324, 319). — Weisse sechsseitige Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 233°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Wasser.

Anisilosazone, Di-p-methoxybenzilosazone $C_{28}H_{28}O_2N_4$. **Anisil- α -Osazon**
 $H_3C.O.C_6H_4.C \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} \text{---} \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} C.C_6H_4.O.CH_3$
 $N.NH.C_6H_5 \quad H_3C_6.NH.N$. B. Aus Anisaldehydphenylhydrazon

(Hptw. Bd. IV, S. 760) durch Oxydation mittels eines Luftstromes in verdünnter alkoholischer, schwach alkalischer Lösung, bei höchstens 80° (Bl., WIENANDS, A. 308, 6). — Blassgelbe Nadelchen (aus Chloroform und Alkohol). Schmelzp.: 171° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in heissem Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Ligroin. Färbt sich am Tageslicht bräunlichroth, entfärbt sich wieder im Dunkeln. Geht beim Kochen mit Eisessig oder beim Erhitzen mit Phenylhydrazin oder Aethylbenzoat in Anisil- β -Osazon (s. u.) über.

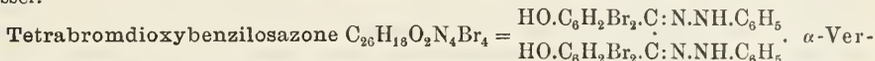
Anisil- β -Osazon $CH_3.O.C_6H_4.C \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} \text{---} \begin{array}{c} \vdots \\ \vdots \end{array} C.C_6H_4.O.CH_3$
 $C_6H_5.NH.N \quad N.NH.C_6H_5$. B. Aus Anisil (Spl. Bd. III, S. 224) und Phenylhydrazinchlorhydrat in alkoholischer Lösung oder durch Erhitzen von Anisil- α -Osazon (s. o.) mit Eisessig, Phenylhydrazin oder Aethylbenzoat (Bl., W., A. 308, 8). — Gelbliche Nadelchen (aus Eisessig). Schmelzp.: 197°. Schwer löslich in Alkohol und

Aether, leichter in heissem Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Eisessig, unlöslich in Ligroin. Färbt sich am Lichte bräunlichroth, entfärbt sich aber wieder im Dunkeln.



Man leitet 4 Stunden Luft durch eine Lösung von 4 g 3-Brom-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon (S. 493) und 6 g KOH in 100 g Alkohol und 60 g Wasser (Br., A., A. 321, 22). — Hellbrauner Niederschlag. Schmelzpunkt des Rohproducts etwa 120°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Verharzt beim Umkrystallisiren. Lässt sich nicht in ein höher schmelzendes Isomeres umlagern.

Triacetylderivat $C_{32}H_{26}O_5N_4Br_2$. B. Durch energische Acetylierung des Rohosazons (s. o.) (Br., A., A. 321, 23). — Weisse Nadelchen. Schmelzp.: 164°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol, Benzol, Aether und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser.



bindung. B. Man leitet 6 Stunden Luft durch eine auf -6 bis -10° abgekühlte Lösung von 6 g 3,5-Dibrom-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon (S. 493) und 9 g KOH in 150 g Alkohol und 90 g Wasser und fällt die mit Wasser verdünnte Reactionsflüssigkeit mit Salzsäure und conc. Natriumacetatlösung aus (Br., A., A. 321, 8). — Weisse mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 144°. Sehr leicht löslich in Aether und Benzol, sehr wenig in Alkohol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser. Lässt sich auf dem Umwege über das Acetat in das β -Osazon (s. u.) umlagern, dagegen nicht durch einfaches Erhitzen in einem Lösungsmittel.

β -Verbindung. B. Man leitet 4 Stunden Luft durch eine Lösung von 10 g 3,5-Dibrom-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon (S. 493) und 15 g KOH in 250 g Alkohol und 150 g Wasser bei Zimmertemperatur und fällt die mit Wasser verdünnte Reactionsflüssigkeit mit Salzsäure und conc. Natriumacetatlösung aus (Br., A., A. 321, 7). — Weisse mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 206°. Löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Benzol, Chloroform, Ligroin und Wasser.

Triacetyl-Tetrabromdioxybenzil- β -osazon $C_{32}H_{24}O_5N_4Br_4$. B. Durch gelinde Acetylierung des α -Osazons bezw. durch gelinde oder energische Acetylierung des β -Osazons (s. o.) (Br., A., A. 321, 9). — Weisse Prismen. Schmelzp.: 275°. Löslich in Benzol und Eisessig, sehr wenig löslich in Alkohol, Aether und Ligroin. Löslich in conc. Schwefelsäure mit gelblichgrüner Farbe, die beim Erwärmen braun wird.

Tetraacetyl-Tetrabromdioxybenzil- β -osazon $C_{34}H_{26}O_6N_4Br_4$. B. Durch energische Acetylierung des α -Osazons (s. o.) (Br., A., A. 321, 10). — Gelblichweisse mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 161—162°. Löslich in Eisessig und Benzol, sehr wenig löslich in Alkohol, Aether, Ligroin und Wasser.

Tetrajoddioxybenzilosazone $C_{26}H_{16}O_2N_4J_4 = \text{HO.C}_6\text{H}_2\text{J}_2\text{.C:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5\text{).C:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5\text{).C}_6\text{H}_2\text{J}_2\text{.OH. } \alpha\text{-Osazon. B. Man leitet 4 Stunden Luft durch eine auf } -5^\circ \text{ abgekühlte Lösung von 8 g 3,5-Dijod-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon (S. 493) und 12 g KOH in 120 g Wasser und 120 g Alkohol und fällt die Reactionsflüssigkeit mittels verdünnter Salzsäure und conc. Natriumacetatlösung aus (Br., A., A. 321, 18). — Krystalle. Schmelzp.: 140—141°. Löslich in absolutem Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform. Lagert sich beim Acetyliren in das } \beta\text{-Osazon (s. u.) um.}$

β -Osazon. B. Man leitet 4 Stunden Luft durch eine Lösung von 4 g 3,5-Dijod-4-Oxybenzaldehyd-Phenylhydrazon (S. 493) und 6 g KOH in 100 g Alkohol und 60 g Wasser bei Zimmertemperatur und fällt die mit Wasser verdünnte Reactionsflüssigkeit mit verdünnter Salzsäure und conc. Natriumacetatlösung aus (Br., A., A. 321, 17). — Mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 195° (unter Zersetzung). Leicht löslich in absolutem Alkohol und Benzol, schwerer in verdünntem Alkohol, sehr wenig in Aether, Chloroform, Eisessig und Ligroin.

Triacetyl-Tetrajoddioxybenzil- β -osazon $C_{32}H_{24}O_5N_4J_4$. B. Durch gelinde oder energische Acetylierung des β -Osazons (s. o.) (Br., A., A. 321, 19). — Weisse mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 270°. Löslich in Benzol, unlöslich in Aether, Alkohol und Ligroin. Löslich in conc. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Erwärmen in Braun übergeht.

Tetraacetyl-Tetrajoddioxybenzil- β -osazon $C_{34}H_{26}O_6N_4J_4$. B. Durch gelinde oder energische Acetylierung des α -Osazons (s. o.) (Br., A., A. 321, 20). — Schwach gelbliche mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 200°. Löslich in Benzol, unlöslich in Aether, Alkohol, Ligroin und Wasser.

Dinitrodioxybenzilosazone $C_{26}H_{20}O_6N_6 = \text{HO.C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2\text{).C:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5\text{).C:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5\text{).C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2\text{).OH. Osazon vom Schmelzp.: } 211^\circ \text{. B. Man leitet 15 Stunden einen Luftstrom bei Zimmertemperatur durch eine Lösung von 10 g 3-Nitro-4-oxybenzaldehyd-}$

Phenylhydrazon (S. 494) und 30 g KOH in 250 g Alkohol und 150 g Wasser, fällt die Reaktionsflüssigkeit mit verdünnter Salzsäure und conc. Natriumacetatlösung aus, trocknet den Niederschlag auf Thon, lässt ihn eine Woche lang mit Eisessig stehen und krystallisiert aus Nitrobenzol + Alkohol um (B., A., A. 321, 26). — Ponceaurothe Prismen oder lanzettliche Blättchen. Schmelzp.: 211°. Löslich in Nitrobenzol, sehr wenig löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Alkohol, Aether, Ligroin und CS₂. Löslich in conc. Schwefelsäure mit schwach grüner Farbe, die bald in Blau umschlägt, beim Erwärmen braun und auf Wasserzusatz sodann gelb wird. Geht durch Auflösen in Actzalkalilauge und Wiederausfällen mit Säure in das Osazon vom Schmelzp.: 130° (s. u.) über.

Osazon vom Schmelzp.: 130°. *B.* Durch Umlagerung des Osazons vom Schmelzpunkt: 211° (s. o.) mittels Auflösen in Actzalkalilauge und Wiederausfällen mit Säure. Entsteht auch direct bei der Luftoxydation des 3-Nitro-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazons (S. 494) und war bisweilen das einzige Oxydationsproduct (B., A., A. 321, 27). — Braunröthliches mikrokristallinisches Pulver (aus Eisessig + Wasser). Schmelzp.: 130°. Leicht löslich in Eisessig, löslich in Benzol, Chloroform und CS₂, unlöslich in Alkohol, Aether und Ligroin. Löslich in conc. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Erwärmen dunkelbraun und auf Wasserzusatz sodann braunroth wird. Geht durch Erwärmen seiner Eisessiglösung oder durch längeres Schütteln der kalt bereiteten Lösung in das Osazon vom Schmelzp.: 211° (S. 513—514) über.

Osazon vom Schmelzp.: 245°. *B.* Entstand in einigen Fällen bei der Luftoxydation einer alkalischen, verdünnten alkoholischen Lösung des 3-Nitro-4-oxybenzaldehyd-Phenylhydrazons (S. 494) (B., A., A. 321, 29). — Tiefponceaurothes, mikrokristallinisches Pulver (aus Nitrobenzol + Alkohol). Schmelzp.: 245°. Löslich in Nitrobenzol, nahezu unlöslich in allen übrigen organischen Lösungsmitteln. Löslich in conc. Schwefelsäure mit purpurrother Farbe, die bald über Braunroth in Braun übergeht. Bildet mit alkoholischer Kalilauge ein sehr wenig lösliches, auf Wasserzusatz leicht lösliches Kaliumsalz.

Triacetyl-Dinitrodioxybenzilozon C₃₂H₂₆O₉N₆. *B.* Durch gelinde und energische Acetylierung des Osazons vom Schmelzp.: 130° (s. o.) (B., A., A. 321, 31). — Gelbbraunliche Krystalle. Schmelzp.: 248° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, unlöslich in Alkohol, Aether, Ligroin und CS₂. Liefert bei der Verseifung mit alkoholischer Kalilauge das Osazon vom Schmelzp.: 130°.

Tetraacetyl-Dinitrodioxybenzilozon C₃₄H₂₈O₁₀N₆. *B.* Durch gelinde oder energische Acetylierung des Osazons vom Schmelzp.: 211° (S. 513—514) (B., A., A. 321, 30). — Gelbbraune Blättchen. Schmelzp.: 239° (unter Zersetzung). Löslich in Benzol und Eisessig, unlöslich in Alkohol, Aether, Ligroin und CS₂. Liefert bei kalter Verseifung mit alkoholischer Kalilauge das Osazon vom Schmelzp.: 130° (s. o.).

Vanillilosazone C₂₆H₂₆O₄N₄ = (CH₃.O)(HO)C₆H₃.C:(N₂H.C₆H₅).C:(N₂H.C₆H₅).C₆H₃(OH)(O.CH₃). *α*-Osazon. *B.* Durch 5-stdg. Einleiten von Luft in eine auf -11° bis -15° abgekühlte Lösung von 6 g Vanillinphenylhydrazon (S. 496) und 1,2 g KOH in 180 g Alkohol und 15 g Wasser und Ausfällen der Reaktionsflüssigkeit mit verdünnter Salzsäure und conc. Natriumacetatlösung (BILTZ, AMME, A. 321, 23). — Hellgelbe mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 155° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Aether, Ligroin und Wasser.

β-Osazon. *B.* Durch Oxydation von Vanillinphenylhydrazon (S. 496) in alkoholischer, mit wässriger Kalilauge versetzter Lösung, mittels eines Luftstromes bei Zimmertemperatur (B., WIENANDS, A. 308, 14; vgl. A. 321, 23 Anm.). — Mikroskopische weisse Nadelchen (aus Acetessigester und Alkohol). Schmelzp.: 199—200° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in warmem Acetessigester und Nitrobenzol. Giebt mit HCl ein in Wasser leicht lösliches, leicht zersetzliches Additionsproduct. Lässt sich nicht in ein stereoisomeres Osazon umwandeln. Die Phenylhydrazinreste sind nicht durch Erhitzen mit verdünnten Säuren abzuspalten.

Vanillil-p-Bromosazon C₂₈H₂₄O₄N₄Br₂ = [(CH₃.O)(HO)C₆H₃.C:(N₂H.C₆H₄Br)—]₂. *B.* Aus Vanillin-p-Bromphenylhydrazon (S. 496) durch Oxydation mittels Luftsauerstoffs in alkoholisch-alkalischer Lösung (B., SLEDEN, A. 324, 320). — Gelblichweisse Prismen (aus Eisessig + 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 165° (unter Zersetzung). Löslich in Eisessig, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin und Wasser.

Vanillil-p-Nitrosazon C₂₆H₂₄O₃N₆ = [(CH₃.O)(HO)C₆H₃.C:(N₂H.C₆H₄.NO₂)—]₂. *B.* Aus Vanillin-p-Nitrophenylhydrazon (S. 496) durch Oxydation mittels Luftsauerstoffs in alkoholisch-alkalischer Lösung (B., S., A. 324, 323). — Mikroskopische gelbrothe Nadelchen (aus Nitrobenzol). Schmelzp.: 247°. Unlöslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform, Ligroin und Wasser, löslich in Nitrobenzol.

Triacetyl-Vanillil-p-bromosazon C₃₄H₃₀O₇N₄Br₂. Farblose Prismen (aus Eisessig). Schmelzp.: 201° (B., S., A. 324, 321).

Triacetyl-Vanillil-p-nitrosoazon $C_{34}H_{30}O_{11}N_6$. Gelbe rhombische Blättchen (aus Eisessig). Schmelzp.: 230°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, sehr wenig in Ligroin und Wasser (B., S., A. 324, 324).

Piperilosazone $C_{26}H_{22}O_4N_4 = CH_2:O_2:C_6H_5.C:(N_2H.C_6H_5).C:(N_2H.C_6H_5).C_6H_5:O_2:CH_2$. α -Osazon. B. Beim Durchleiten von Luft durch eine mit wässriger Kalilauge versetzte siedende alkoholische Lösung von Piperonalphenylhydrazon (S. 497) (B., W., A. 308, 9). — Mikroskopische gelbliche Nadelchen (aus Benzol und Alkohol). Schmelzp.: 183—184° (Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in heissem Benzol. Färbt sich am Lichte bräunlichroth und entfärbt sich im Dunkeln wieder. Geht durch Kochen mit Phenylhydrazin in das Piperil- β -Osazon (s. u.) über.

β -Osazon. B. Beim Kochen von Piperil- α -Osazon (s. o.) mit Phenylhydrazin oder aus Piperil (Spl. Bd. III, S. 224) durch Kochen mit Phenylhydrazin und Eisessig (B., W., A. 308, 10). Aus dem Dipiperonaldiphenylhydrotetrazon (S. 497) durch Erwärmen mit Benzoylchlorid auf 80—85°, oder durch 1-stg. Erhitzen mit conc. alkoholischer Kalilauge (MINUNNI, ANGELO, G. 29 II, 432). — Gelbliche nadelförmige Krystalle. Schmelzp.: 210° bis 212°, bei schnellerem Erhitzen 218—219° (M., AN.); 219—220° (B., W.). Zerfällt bei der Trockendestillation in Anilin und Phenyl-Bismethylenoxyphenyltriazol (s. u.) (M., AN., G. 29 II, 430). Verhält sich gegen Lösungsmittel wie das α -Osazon. Färbt sich am Lichte bräunlichroth und entfärbt sich wieder im Dunkeln (B., W., A. 308, 12).

2-Phenyl-4,5-Bismethylenoxyphenyltriazol(1,2,3) $C_{22}H_{15}O_4N_3 =$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \begin{array}{l} \diagup \text{O} \\ \diagdown \text{O} \end{array} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} : \text{N} \\ | \\ \text{CH}_2 \begin{array}{l} \diagup \text{O} \\ \diagdown \text{O} \end{array} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} : \text{N} \end{array} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$$
 B. Bei vorsichtiger Destillation von Piperil- β -Osazon (s. o.) (M., AN., G. 29 II, 433). — Weisse Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 153—155°.

S. 785, Z. 3 v. u. statt: „ $C_{22}H_{13}N_2$ “ lies: „ $C_{22}H_{15}N_2O$ “.

Tetraphenyltetracarbazon $C_{23}H_{24}N_4 = \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) : \text{N} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) : \text{N} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$ s. Hptw. Bd. IV,

S. 1291.

Digallacylphenylosazon $C_{28}H_{26}O_6N_4 + C_2H_5OH = [C_6H_2(OH)_3.C:(N.NH.C_6H_5).CH_2-]_2 + C_2H_5.OH$. B. Beim Kochen von Digallacyl (Spl. Bd. III, S. 229) mit Phenylhydrazin und Alkohol bis zur völligen Lösung (v. GEORGIEVICS, M. 20, 459). — Schwach gelbe Nadeln aus Alkohol, bei 190° sich schwärzend, bei 206—207° sich zersetzend.

Cuminil- β -Osazon $C_{33}H_{34}N_4 = C_8H_7.C_6H_4.C:(N_2H.C_6H_5).C:(N_2H.C_6H_5).C_6H_4.C_3H_7$. B. Durch Oxydation des Cuminolphenylhydrazons (S. 489) in alkoholisch-alkalischer Lösung mittels Durchleiten von Luft oder aus Cuminil (Hptw. Bd. III, S. 301) und Phenylhydrazinchlorhydrat (BLTZ, WIENANDS, A. 308, 3). — Mikroskopische blassgelbe Kryställchen (aus Chloroform und Alkohol). Schmelzp.: 253° (geringe Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in heissem Benzol, unlöslich in Petroleumäther. Färbt sich im directen Sonnenlichte hellziegelroth, wird aber im Dunkeln wieder farblos. Lässt sich weder durch Erhitzen für sich noch mit hochsiedenden Lösungsmitteln in ein höher schmelzendes Isomeres umlagern.

2-o-Tolyl-1,3-diketohydrinden-Phenylhydrazon $C_{22}H_{16}ON_2 =$

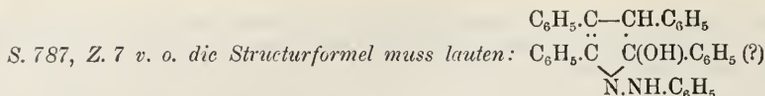
$C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup \text{C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5) \\ \diagdown \text{CO} \end{array} \text{CH} \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{CH}_3$. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 173—174° (GOLDBERG, B. 33, 2820).

2- oder 3-Benzoylfluorenon-Phenylhydrazon $C_{26}H_{16}ON_2 = C_{20}H_{12}O:N.NH.C_6H_5$. B. Beim Kochen von 2- oder 3-Benzoylfluorenon mit überschüssigem Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (FORTNER, M. 23, 928). — Tiefcitronengelbe Nadeln (aus 96% igem Alkohol). Schmelzp.: 183°.

2- oder 3-Benzoylfluorenon-Bisphenylhydrazon $C_{32}H_{24}N_4 =$

$C_6H_5.NH.N:C \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_5 - \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagdown \text{C}_6\text{H}_4 \end{array} \text{N.NH.C}_6\text{H}_5$. B. Durch Kochen einer Lösung von 2- oder 3-Benzoylfluorenon in Phenylhydrazin auf dem Wasserbade (F., M. 23, 927). — Gelbe Krystalle (aus CH_3OH). Schmelzp.: 83°.

4-Benzoylfluorenon-Phenylhydrazon $C_{26}H_{16}ON_2 = C_{20}H_{12}O:N.NH.C_6H_5$ (vgl. Spl. Bd. III, S. 238). B. Aus dem Diketon durch Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (GÖTZ, M. 23, 36). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol mit etwas Chloroform). Schmelzp.: 171—173°.



*Derivate der Triketone (S. 787—788).

*3-Phenylhydrazon des Pentantrions(2,3,4), Benzolazo-Acetylaceton $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = (\text{CH}_3\text{.CO})_2\text{C:N.H.C}_6\text{H}_5$ (S. 787). *Darst.* Man vermischte eine Lösung von 40 g Acetylaceton (Spl. Bd. I, S. 530) in Wasser mit einer kaltesättigten Lösung von 210 g Natriumacetat und giebt eine aus 37 g Anilin bereitete Benzoldiazoniumchloridlösung hinzu (Bülow, Schlotterbeck, B. 35, 2188). — Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 90°. Löslich mit gelber Farbe in Natronlauge, sowie in conc. Schwefelsäure. Zeigt die Bülow'sche Reaction (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 661, Z. 13—16 v. o.) nicht. Zersetzt sich beim Kochen mit 15%iger Natronlauge in eine Verbindung $\text{C}_{15}\text{H}_{16}\text{O}_4$ vom Schmelzp.: 186° und Anilin, beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in 1-Phenyl-3,5-Dimethyl-4-Benzolazopyrazol (Hptw. Bd. IV, S. 1477, Z. 11 v. u.).

Nitroderivate s. Spl. zu Bd. IV, S. 1477.

2,4-Bisphenylhydrazon des Pentantrions $\text{C}_{17}\text{H}_{18}\text{ON}_4 = [\text{CH}_3\text{.C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)_2\text{CO}$ (vgl. SACHS, RÖHMER, B. 35, 3309). *B.* Aus Phenylhydrazin und Pentantrion in wässrig-alkoholischer Lösung (SA., BARSCHELL, B. 34, 3053). — Orangefarbene Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 156° (Zersetzung). Sehr leicht löslich in Aceton, unlöslich in Wasser (SA., R., B. 35, 3311). Reagirt weder mit Phenylhydrazin, noch mit Semicarbazid.

Phenylhydrazinderivat des Hexanol(4)-trions(2,3,5) s. „1-Methyl-3-Acetyl-2-Isoxazoloximphenylhydrazon“, Hptw. Bd. IV, S. 768 (Formelberichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 500).

S. 787, Z. 14 v. u. statt: „ $\text{C}_{16}\text{H}_{22}\text{N}_4\text{O}^{\text{u}}$ “ lies: „ $\text{C}_{19}\text{H}_{22}\text{N}_4\text{O}^{\text{u}}$ “.

Phenylhydrazon des Cyclopentantrions, Benzolazo-1,2-Diketopentamethylen $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{CH}_2 \begin{array}{l} \text{C}(\text{N:N.C}_6\text{H}_5)\text{:C.OH} \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{CO} \end{array}$ oder $\text{CH}_2 \begin{array}{l} \text{C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{.CO} \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{CO} \end{array}$. *B.* Aus Diketopentamethylen (Spl. Bd. I, S. 534—535) und Benzoldiazoniumchlorid in essigsaurer Lösung (DIECKMANN, B. 35, 3212). — Krystallinischer ziegelrother Niederschlag. Schmelzp.: ca. 130°. Lösung in Alkohol, Eisessig und Essigester rothgelb. Leicht löslich in Alkalien. Leicht zersetzlich. Zeigt die Bülow'sche Reaction.

Monophenylhydrazon des Methylphenyltriketons $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{CH}_3\text{.C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{.CO.CO.C}_6\text{H}_5$. *B.* Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung auf Methylphenyltriketone oder dessen Hydrat in der Kälte (SACHS, RÖHMER, B. 35, 3316). — Dunkelrothe rhombische Prismen aus Methylalkohol. Schmelzp.: 167°. Leicht löslich in Alkoholen, Chloroform, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin. Liefert mit o-Phenylendiamin das Phenylhydrazon des Phenylacetochinoxalins (Spl. zu Bd. IV, S. 1037).

Als ein stellungsisomeres Monophenylhydrazon des Methylphenyltriketons kann das Benzolazo-Benzoylaceton $\text{C}_6\text{H}_5\text{.CO.C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{.CO.CH}_3$ (Hptw. Bd. IV, S. 1480, Z. 5 v. o.) aufgefasst werden. *Derivate desselben s. im Spl. zu Bd. IV, S. 1480.*

Als Phenylhydrazon eines Triketooktohydrophenanthrens kann das Benzolazodiketooktohydrophenanthren (Hptw. Bd. IV, S. 1480) betrachtet werden.

*Diphenyltriketonephenylhydrazon $\text{C}_{21}\text{H}_{16}\text{O}_2\text{N}_2$ (S. 788) hat vermuthlich die Structur $\text{C}_6\text{H}_5\text{.CO.CO.C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{.C}_6\text{H}_5$, da es verschieden ist vom Benzolazo-Dibenzoylmethan (Hptw. Bd. IV, S. 1480).

Phenylhydrazon des 3,5-Dimethoxydiphenyltriketons $\text{C}_{23}\text{H}_{20}\text{O}_4\text{N}_2 = (\text{CH}_3\text{.O})_2\text{C}_6\text{H}_3\text{.CO.C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{.CO.C}_6\text{H}_5$. *B.* Aus 3,5-Dimethoxybenzoylacetonphenon und Benzoldiazoniumchlorid-Lösung unter Zusatz von Natriumacetat (Bülow, Riess, B. 35, 3904). — Schmelzp.: 108°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die durch Oxydationsmittel zerstört wird.

Phenylhydrazon des 2,4,6-Trimethoxydiphenyltriketons $\text{C}_{24}\text{H}_{22}\text{O}_5\text{N}_2 = (\text{CH}_3\text{.O})_3\text{C}_6\text{H}_2\text{.CO.C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{.CO.C}_6\text{H}_5$. *B.* Aus 2,4,6-Trimethoxybenzoylacetonphenon (Spl. Bd. III, S. 227) und Benzoldiazoniumchloridlösung (v. KOSTANECKI, TAMBOR, B. 35, 1681). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 137°. Lösung in conc. Schwefelsäure gelblichroth.

Phenylhydrazon des 2,4,6-Trimethoxy-2'-Aethoxydiphenyltriketons $\text{C}_{26}\text{H}_{26}\text{O}_5\text{N}_2 = (\text{CH}_3\text{.O})_3\text{C}_6\text{H}_2\text{.CO.C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{.CO.C}_6\text{H}_4\text{.O.C}_2\text{H}_5$. Orangegelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 88—90° (v. K., T., B. 35, 1683).

Phenylhydrazon des 2,4,6,4'-Tetramethoxydiphenyltriketons $C_{25}H_{24}O_6N_2 = (CH_3O)_3C_6H_2.CO.C:(N.NH.C_6H_5).CO.C_6H_4.OCH_3$. Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 169°. Lösung in conc. Schwefelsäure roth (v. K., T., B. 35, 1682).

Phenylhydrazon des 2,4,6,3'-Tetramethoxy-4'-Aethoxydiphenyltriketons $C_{27}H_{28}O_7N_2 = (CH_3O)_3C_6H_2.CO.C:(N.NH.C_6H_5).CO.C_6H_3(OCH_3)(OC_2H_5)$. Gelbe Täfelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 166—167° (v. K., T., B. 35, 1682).

Monophenylhydrazon des Biindons $C_{24}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO} \\ \diagdown \diagup \\ \text{C} \end{matrix} \text{C} \begin{matrix} \text{CO} \\ \diagup \diagdown \\ \text{C} \end{matrix} \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown \\ \text{CH}_2 \end{matrix} \text{C}$: N.NH.C₆H₅. B. Aus Bindon (Spl. Bd. III, S. 214) und Phenylhydrazin in Eisessig (Hoyer, B. 34, 3269). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 236° (Zersetzung). Leicht löslich in Aceton, unlöslich in kaltem Eisessig. In Alkali mit orangegelber Farbe löslich.

S. 788, Z. 23 v. o. die Structurformel muss lauten: „ $C_{24}H_{20}O_2:N_2H.C_6H_5^4$ “.

*Derivate der Tetraketone (S. 788).

Phenylhydrazinderivat des Filicinsäurebutanons $C_{34}H_{26}ON_4$. B. Aus gleichen Mengen der Componenten in ätherischer Lösung (Böhm, A. 318, 243). — Schief abgeschnittene Krystalle. Schmelzp.: 183—184°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure zuerst veilchenblau, dann roth, dann braun.

Derivat eines Oktoketons.

Phenylhydrazinderivat des Albaspidins $C_{37}H_{40}O_4N_4$. B. Man digerirt gleiche Mengen Phenylhydrazin und Albaspidin mit 7 Thln. Eisessig $\frac{1}{2}$ Stunde auf dem Wasserbade (Böhm, A. 318, 303). — Rhombische Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Schmelzpunkt: 242°.

*Derivate der Furanreihe (S. 788—789).

Phenylhydrazon des s-Oxyfurfurols $C_{11}H_{10}O_2N_2 = HO.C_4H_2O.CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 155°. Löslich in kaltem verdünnten Ammoniak (Cross, BEVAN, BRIGGS, B. 33, 3135).

Methylphenylhydrazon des s-Oxyfurfurols $C_{12}H_{12}O_2N_2 = HO.C_4H_2O.CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 143°. Löslich in kaltem verdünnten Ammoniak (C., BE., BR., B. 33, 3135).

Bisphenylhydrazon des Aethylendifurfurols $C_{24}H_{22}O_2N_4$
 $= \left[\begin{array}{c} \text{HC:C} \text{---} \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{HC:C.CH:N.NH.C}_6\text{H}_5 \end{array} \right]_2$. Platten (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 179—181° (FENTON, GOSTLING, Soc. 79, 813).

Methylfurylketon-Phenylhydrazon $C_{12}H_{12}ON_2 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).C_4H_3O$. Gelbbraune Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 86,5° (SANDELIN, B. 33, 493).

4- α -Furylbutanon(2)-p-Bromphenylhydrazon $C_{14}H_{15}ON_2Br = C_4H_3O.CH_2.CH_2.C:(N.NH.C_6H_4Br).CH_3$. Goldgelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 103—104°. Leicht löslich in heissem Petroleumäther, Alkohol und Aether (HARRIES, KAISER, B. 32, 1321).

Bisphenylhydrazon des 4,5-Di- α -Furyloktandions(2,7) $C_{28}H_{30}O_2N_4 = CH_3.C:(N.NH.C_6H_5).CH_2.CH(C_4H_3O).CH(C_4H_3O).CH_2.C:(N.NH.C_6H_5).CH_3$. Blättchen (aus Anilin + Aether). Schmelzp.: 181—183°. Unlöslich in Alkohol, Benzol und Aether (HARRIES, KAISER, B. 32, 1321).

2,5-Dibenzoylfuran-Bisphenylhydrazon $C_{30}H_{24}ON_4 =$
 $\begin{array}{c} \text{CH.CH} \\ \text{C}_6\text{H}_5.(C_6\text{H}_5.NH.N):C.C.O.C.C:(N.NH.C_6H_5).C_6\text{H}_5 \end{array}$. B. Aus dem Keton und Phenylhydrazin in Eisessig (HILL, PHELPS, HALL, Am. 25, 460). — Hellgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmilzt, rasch erhitzt, bei 155—156° (corr.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol.

Phenylhydrazoxim des Diketocumarans $C_{14}H_{11}O_2N_3 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{O.C:N.OH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C:N.NH.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Aus Isonitrosoketocumaranon und essigsauerm Phenylhydrazin (STÖRMER, KAHLERT, B. 35, 1645). — Citronengelbe Kryställchen. Schmelzp.: 155—156°.

Derivate der Pyranreihe.

Phenylhydrazinderivate der Ketopyromeconsäure $\begin{matrix} \text{CH-O-CO} \\ \text{CH.CO.CO} \end{matrix}$ Monophenylhydrazon der Ketopyromeconsäure, Benzolazopyromeconsäure $\text{C}_{11}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_2$ = $\begin{matrix} \text{CH-O-C:N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH.CO.CO} \end{matrix}$. B. Aus Pyromeconsäure bei Einwirkung von Benzoldiazonium-

acetat (PERATONER, *R. A. L.* [5] 11 I, 250). — Rothe Krystalle. Schmelzp.: 175° (unter Zersetzung). Liefert mit überschüssigem Phenylhydrazin neben einem Isomeren des Hydrazons (gelber unlöslicher Körper, bei 175° unter Zersetzung schmelzend) das Triphenylhydrazon der Ketopyromeconsäure (s. u.).

Bisphenylhydrazonmonoxime, Bisphenylhydrazone der Nitrosopyromeconsäure $\text{C}_{17}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_5$ = $\begin{matrix} \text{CH.O} & \text{C:N.OH} \\ \text{CH.C:(N.NH.C}_6\text{H}_5\text{).C:N.NH.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Beim Eintragen kleiner Mengen der Nitrosodipyromeconsäure zu einer gut gekühlten Lösung von Phenylhydrazin in Eisessig (P., *R. A. L.* [5] 11 I, 247). — Es entsteht ein Gemisch von zwei sehr ähnlichen Stereo(?)-Isomeren, welche beide gelbe Nadeln — a) vom Schmelzp.: 165°, b) vom Schmelzp.: 197° — bilden. Beide Isomere gehen mit Alkali gelbe schwer lösliche Verbindungen, die bei Behandlung mit Säuren zum Theil die ursprünglichen Körper regenerieren, reduciren nach längerem Kochen ihrer Lösungen mit Salzsäure FEHLING'sche Lösung, zeigen die Reactionen der Osazone von 1,2-Diketonen und bilden beim einfachen Erhitzen über ihren Schmelzpunkt ein und dasselbe Osotriazol $\text{C}_{17}\text{H}_{13}\text{ON}_6$ (s. u.).

Anhydroderivat $\text{C}_{17}\text{H}_{13}\text{ON}_5$ = $\begin{matrix} \text{CH.O} & \text{C:N} \\ \text{CH.C:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5\text{).C:N} \end{matrix} > \text{N.C}_6\text{H}_5$ oder $\begin{matrix} \text{CH.N(NH.C}_6\text{H}_5\text{).C:N} \\ \text{CH.CO} & \text{C:N} \end{matrix} > \text{N.C}_6\text{H}_5$. B. Beim Erhitzen der zwei isomeren Bisphenylhydrazonmonoxime (s. o.) über ihren Schmelzpunkt (P., *R. A. L.* [5] 11 I, 248). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 242°. Beständig gegen siedende Kalilauge.

Triphenylhydrazon der Ketopyromeconsäure $\text{C}_{23}\text{H}_{20}\text{ON}_6$ = $\begin{matrix} \text{CH.O} & \text{C:N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH.C:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5\text{).C:N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Aus dem Monophenylhydrazon der Ketopyromeconsäure (s. o.) bei Einwirkung von überschüssigem Phenylhydrazin in Eisessig, neben einem Isomeren des Monohydrazons (P., *R. A. L.* [5] 11 I, 250). — Blättchen. Schmelzp.: 158,5°.

Xanthonphenylhydrazon s. S. 505.

*Derivate der Zuckerarten und Kohlehydrate (S. 789—795).

Reinigung der Osazone mittels Pyridins oder eines Gemisches von Pyridin + Alkohol und optisches Verhalten der Osazone: NEUBERG, *B.* 32, 3384.

In Wasser lösliche Osazone lassen sich durch kurzes Kochen mit Benzaldehyd glatt in Osone überführen (E. FISCHER, ARMSTRONG, *B.* 35, 3141).

*Rhamnosephenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 104) $\text{C}_{12}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{N}_2$ = $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_4\text{N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5$ (S. 789). Schmelzp.: 160°. Löslich bei 15° in etwa 80 Thln. Wasser. $[\alpha]_D$: +27° (in 80%igem Alkohol), +30° (in wasserhaltigem Essigäther) (TANRET, *Bl.* [3] 27, 395).

Rhamnose-Methylphenylhydrazon. Schmelzp.: 124°. $[\alpha]_D$: -0,3° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (VAN EKENSTEIN, LOBBY DE BRUYN, *R.* 15, 226).

Rhamnose-Aethylphenylhydrazon. Schmelzp.: 123°. $[\alpha]_D$: -11,6° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

Rhamnose-Amylphenylhydrazon. Schmelzp.: 99°. $[\alpha]_D$: -6,4° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

Rhamnose-Allylphenylhydrazon. Schmelzp.: 135°. $[\alpha]_D$: 0° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

*Rhamnosephenylsazon, Phenylisodulcitosazon $\text{C}_{16}\text{H}_{22}\text{O}_3\text{N}_4$ = $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_3\text{:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_5\text{)}_2$ (S. 789). α_D : +1°24' (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm Alkohol) (NEUBERG, *B.* 32, 3336).

Rhamnose-p-Nitrophenylsazon $\text{C}_{18}\text{H}_{20}\text{O}_7\text{N}_6$ = $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_3\text{:(N}_2\text{H.C}_6\text{H}_4\text{NO}_2\text{)}_2$. B. Aus Rhamnose (Spl. Bd. I, S. 104) und p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) in verdünnter salzsaurer Lösung (FEIST, *B.* 33, 2099). — Zinnoberrothe, getrocknet dunkelbraune Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 208° (Aufschäumen). Löst sich in Natronlauge mit tiefblauer Farbe, die bei schwachem Erwärmen in Dunkelviolett übergeht.

*Erythrophenylosazon $C_{16}H_{18}O_2N_4 = C_4H_6O_2:(N_2H.C_6H_5)_2$ (S. 789—790).
 a) *d-1-Erythrosazon (S. 789—790). Schmelzp.: 164° (corr.) (RUFF, B. 34, 1367).
 Von den activen Erythrosezosazonen (s. u.) nicht wesentlich verschieden.

b) d-Erythrosazon. B. Aus d-Erythrose (Spl. Bd. I, S. 563) sowie aus l-Threose durch Phenylhydrazin (R., B. 32, 3676; 34, 1371). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzpunkt: 164°.

c) l-Erythrosazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 563). Nadeln. Schmelzpunkt: 163—164° (WOHL, B. 32, 3670); 164° (corr.) (R., B. 34, 1367).

d-Erythrosephenylosazon [identisch mit d-Erythrophenylosazon (s. o.)?] $C_{16}H_{18}O_2N_4 = C_4H_6O_2:(N_2H.C_6H_5)_2$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 174°. Ziemlich löslich in siedendem Benzol, leicht in Aceton und Alkohol (BERTRAND, C. r. 130, 1332).

d-Erythrose-p-Bromphenylosazon $C_{16}H_{16}O_2N_4Br_2 = C_4H_6O_2:(N_2H.C_6H_4Br)_2$. Schmelzpunkt: 194—195° (B., C. r. 130, 1332).

i-Erythrose-Methylphenylosazon $C_{15}H_{22}O_2N_4 = CH_2(OH).CH(OH).C(:N.N(CH_3).C_6H_5).CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. B. Durch Oxydation von Erythrit (Spl. Bd. I, S. 102) mit Hydroperoxyd + Ferrosulfat, Eindampfen der mit Baryumcarbonat versetzten Flüssigkeit im Vacuum bei 40° und Digerieren der alkoholisch-essigsäuren Lösung des Rückstandes mit a,α-Methylphenylhydrazin (S. 422) bei 40° (NEUBERG, B. 35, 2627). — Rothstichig gelbe Krystalle aus Benzol. Der Schmelzpunkt — zuerst 158—159° (corr.) — ist nach 2 Tagen auf 140—143° gesunken. Leicht löslich.

Bisphenylhydrazon des Pentandiol(4,5)-on(2)-als(1), Pentantriolphenylosazon $C_{17}H_{20}O_2N_4 = CH_2(OH).CH(OH).CH_2.C(:N.NH.C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$. B. Aus der alkoholischen Lösung des Pentantriol(1,4,5)-on(2) und Phenylhydrazin in Essigsäure (RUFF, MEUSSER, FRANZ, B. 35, 2368). — Hellgelbe Nadeln mit Krystallbenzol (aus Benzol). Schmelzpunkt: 125°. Unlöslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Dreht in alkoholischer Lösung die Ebene des polarisirten Lichtes nicht.

*Methyltetrosephenylosazon $C_{17}H_{20}O_2N_4$ (S. 790, Z. 6 v. o.). Schmelzpunkt: 172—173° (corr.) (R., B. 35, 2364).

Apiosephenylosazon $C_{17}H_{20}O_3N_4 = (CH_2.OH)_2.C(OH).C(:N.NH.C_6H_5).CH:N.NH.C_6H_5$. Man erwärmt 2 g Apiose mit 4 g Phenylhydrazin in 5 g 50%iger Essigsäure und 60 g Wasser 1¼ Stunde am Rückflusskühler (VONGERICHEN, A. 318, 128). — Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt des direct aus Alkohol krystallisirten Products: 156—157°; bei öfterem Umlösen aus Wasser sinkt der Schmelzpunkt beträchtlich (V., A. 321, 75). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich löslich in Aether und heissem Wasser.

Apiose-Bromphenylosazon $C_{17}H_{18}O_3N_4Br_2$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 209°. Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Wasser (V., A. 318, 129; 321, 76).

l-Arabinosephenylhydrazon $C_{11}H_{16}O_4N_2 = C_5H_{10}O_4:(N_2H.C_6H_5)$. B. Durch 20 Minuten langes Erhitzen einer 50%igen wässrigen Arabinoselösung mit 2 Mol.-Gew. Phenylhydrazin im Rohre auf 100°, Entfernen des Phenylhydrazinüberschusses durch Aether oder Benzin und Umkrystallisieren aus siedendem absolutem Alkohol (TANRET, Bl. [3] 27, 395). — Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 153° (T.); 150—151° (CHAVANNE, C. r. 134, 663). Löslich bei 15° in 75 Thln. absolutem Alkohol, in 30 Thln. 90%igem Alkohol und in 85 Thln. Wasser. $[\alpha]_D: +2,5^\circ$ (in 80%igem Alkohol bei schwach übersättigter Lösung). Sehr wenig löslich in Wasser.

S. 790, Z. 9 v. o. statt: „α-Arabinosebromphenylhydrazon“ lies: „d- bzw. l-Arabinose-p-Bromphenylhydrazon“.

rac. Arabinose-p-Bromphenylhydrazon $C_{11}H_{16}O_4N_2Br_2 = HO.CH_2.(CH.OH)_3.CH:N.NH.C_6H_4Br$. Nadeln (aus 60 Thln. siedendem Wasser). Schmelzpunkt: 160°. Leicht löslich in Pyridin, sonst schwer löslich (NEUBERG, B. 33, 2252).

Arabinose-Methylphenylhydrazon $C_{15}H_{18}O_4N_2 = HO.CH_2.[CH(OH)]_3.CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. a) l-Arabinosederivat. B. Beim kurzen Erwärmen von Arabinose mit Methylphenylhydrazin in verdünnter essigsaurer Lösung (MORRELL, CROFTS, Soc. 75, 791). — Schmelzpunkt: 163°. Schwer löslich in Benzol (M., CR.). Schmelzpunkt: 161°. $[\alpha]_D: +4,3^\circ$ (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, R. 15, 227).

b) rac. Arabinosederivat. Nadeln oder sechseckige Plättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 173°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Chloroform und Benzol (N., B. 33, 2253).

Arabinose-Aethylphenylhydrazon. Schmelzpunkt: 153°. $[\alpha]_D: 0^\circ$ in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung, — 24,6° in 0,5%iger Eisessiglösung (v. E., L. DE B., R. 15, 226).

Arabinose-Amylphenylhydrazon. Schmelzpunkt: 120°. $[\alpha]_D: 0^\circ$ in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung, + 2,8° in 0,5%iger Eisessiglösung (v. E., L. DE B.).

Arabinose-Allylphenylhydrazon. Schmelzp.: 145°. $[\alpha]_D$: 0° in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung, -2,4° in 0,5%iger Eisessiglösung (v. E., L. DE B.).

Arabinose-Diphenylhydrazon $C_{17}H_{20}O_4N_2 = HO.CH_2.(CH.OH)_2.CH:N.N(C_6H_5)_2$. a) Derivat der l-Arabinose. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 218°. α_D (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm absolutem Alkohol, l = 100 mm): +0° 42' (N., B. 33, 2253).

b) Derivat der d-Arabinose. Schmelzp.: 216–218°. 0,1 g löst sich in 400 ccm H_2O , 600 ccm absolutem Alkohol und 310 ccm Pyridin (N., WOHLÖEMUTH, H. 35, 35).

c) Derivat der rac. Arabinose. Nadelchen (aus wässrigem Pyridin). Schmelzp.: 206°. Leicht löslich in Eisessig und Pyridin, sonst sehr wenig löslich. Inactiv (N., B. 33, 2248).

*Arabinosephenylosazon $C_{17}H_{20}O_3N_4 = C_5H_8O_3:(N_2H.C_6H_5)_2$ (S. 790). a) *Derivat der l-Arabinose (S. 790). B. Aus Arabinoson und Phenylhydrazin in der Kälte (M., CR., Soc. 75, 791). — α_D (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm Alkohol): +1° 10' (N., B. 32, 3386).

b) *Derivat der d-Arabinose (S. 790). Schmelzp. (der erst aus viel Benzol, dann aus Wasser umkrystallisirten Verbindung): 162–163° (RUFF, B. 31, 1576).

c) *Derivat der rac. Arabinose (S. 790). Schmelzp.: 166–168° (N., B. 33, 2250).

Arabinose-p-Bromphenylosazon $C_{17}H_{15}O_3N_4Br_2 = HO.CH_2.(CH.OH)_2.C(:N.NH.C_6H_4Br).CH:N.NH.C_6H_4Br$. a) Derivat der l-Arabinose. B. Durch Erwärmen von l-Arabinose-Oxim oder -Phenylhydrazon (S. 519) mit essigsauerm Bromphenylhydrazin in wässriger Lösung (N., B. 32, 3387 Anm.). — Hellgelbe Nadeln aus verdünntem Alkohol; sechseckige Plättchen aus verdünntem Pyridin. Schmelzp.: 196–200°. Löslich in Aether. α_D (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm Alkohol): +0° 28'.

b) Derivat der rac. Arabinose. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 200–202° (N., B. 33, 2252).

l-Arabinose-Methylphenylosazon $C_{15}H_{24}O_3N_4 = C_5H_8O_3[:N.N(CH_3).C_6H_5]_2$. Gelbliche Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 168–170° (unter Zersetzung) (M., CR., Soc. 75, 791).

d-Arabinoketose-Methylphenylosazon $C_{15}H_{24}O_3N_4 = CH_2(OH).(CH.OH)_2.C[:N.N(CH_3)(C_6H_5)].CH:N.N(CH_3).C_6H_5$ [optisch entgegengesetzt dem l-Arabinosemethylphenylosazon (s. o.)?]. B. Durch Einwirkung von a,a-Methylphenylhydrazin auf das Product der Oxydation von d-Arabit mit H_2O_2 und Ferrosulfat, neben kleinen Mengen farbloser Nadeln (d-Arabinosemethylphenylhydrazon?) (N., B. 35, 962). — Orangerothe Nadeln (aus wenig Pyridin + Ligroin). Schmelzp.: 172° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Pyridin, löslich in heissem Alkohol und Benzol, schwer löslich in Chloroform.

Methylphenylosazon der Ketopentose aus Formose $C_{15}H_{24}O_3N_4 = C_5H_8O_3[:N.N(CH_3).C_6H_5]_2$. B. Durch Extrahiren des aus Formose durch a,a-Methylphenylhydrazin erhältlichen Osazongemisches mit hochsiedendem Ligroin + etwas Pyridin und mehrfachen Umkrystallisiren des Gelösten aus Essigester (N., B. 35, 2632). — Gelbe Nadelchen aus Essigester. Schmelzp.: 137° (corr.).

i-Riboketose-Methylphenylosazon $C_{19}H_{24}O_3N_4 = C_5H_8O_3[:N.N(CH_3).C_6H_5]_2$. B. Durch Oxydation von Adonit mit PbO_2 + HCl und Behandeln des Products mit a,a-Methylphenylhydrazin (N., B. 35, 2629). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 175° (corr.).

i-Xyloketose-Methylphenylosazon $C_{19}H_{24}O_3N_4 = C_5H_8O_3[:N.N(CH_3).C_6H_5]_2$. B. Durch Oxydation von Xylit mit PbO_2 + HCl, Eindampfen der mit PbO_2 neutralisirten Lösung im Vacuum, Vermischen des hinterbleibenden Syrups mit Alkohol, Abfiltriren von $PbCl_2$ und Digeriren mit Essigsäure + a,a-Methylphenylhydrazin (N., B. 35, 2628). — Gelbe Nadelchen (aus pyridinhaltigem Ligroin). Schmelzp.: 173° (corr.). Leicht löslich.

*Xylosephenylosazon $C_{17}H_{20}O_3N_4 = C_5H_8O_3:(N_2H.C_6H_5)_2$ (S. 790). a) *l-Derivat (S. 790). B. Aus Lyxose und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (WOHL, LIST, B. 30, 3106). — Schmelzp.: 159–160°. α_D (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm Alkohol): -0° 15' (N., B. 32, 3386).

b) *i-Derivat (S. 790). B. Aus synthetischer d,l-Xylose (FISCHER, R., B. 33, 2145).

l-Xylose-p-Bromphenylosazon $C_{17}H_{15}O_3N_4Br_2 = HO.CH_2.(CH.OH)_2.C(:N.NH.C_6H_4Br).CH:N.NH.C_6H_4Br$. Gelbe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 208°. Schwer löslich in heissem $CHCl_3$, kaltem Wasser, Aether und Petroleumäther, sonst ziemlich leicht löslich (N., B. 32, 3387 Anm.).

Fucose-p-Bromphenylhydrazon $C_{12}H_{17}O_4N_2Br = C_6H_{12}O_4:(N_2H.C_6H_4Br)$. Perlmutterglänzende Schuppen (aus 75%igem Alkohol). Schmelzp.: 181–183° (WITSOE, TOLLENS, B. 33, 138).

Phenylhydrazinderivate der Rhamnose s. Hptw. Bd. IV, S. 789, Z. 23–9 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 518.

Diphenylhydrazon der Rhodeose $C_{18}H_{22}O_4N_2 = C_6H_{12}O_4:N.N(C_6H_5)_2$. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 199° (VOROČEK, C. 1900 I, 803).

Phenylosazon $C_{15}H_{20}O_3N_4$ aus Quereit s. Hptw. Bd. IV, S. 788.

*Osazone $C_{18}H_{22}O_4N_4$ aus den Condensationsproducten von Rohglycerose (vgl. Spl. Bd. I, S. 487) oder von Formaldehyd (S. 790, Z. 30 v. u. bis S. 791, Z. 8 v. o.).

1) *Phenylacrosazon (S. 790). b) * β -Derivat (S. 790). Darst. Durch 9—10-tägiges Stehenlassen einer Lösung von racem. Glycerinaldehyd (Spl. Bd. I, S. 487) in 1%iger Kalilauge bei 0°, Vermischen der gelbrothen Flüssigkeit mit einer Lösung von 20 g Phenylhydrazin in 20 cem 60%iger Essigsäure, Filtriren nach 3-stdg. Stehen und vierwöchiges Digeriren des Filtrats in verschlossener Flasche bei 40° (WOHL, NEUBERG, B. 33, 3108). — Kugelige Aggregate hellgelber Nadelchen (aus 50%igem Alkohol). Schmelzpunkt: 158°.

S. 790, Z. 7 v. u. statt: „148“ lies: „156—159° (E. F., B. 20, 3388)“.

3) Morfosazon. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf die Producte, welche aus Glycerose oder Formaldehyd durch Condensation mit Kalk bei ca. 55° entstehen (Löw, Ch. Z. 23, 542, 566). — Aus Alkohol durch Wasser gefällt: voluminöse hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 157°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Aceton und Essigäther, weniger leicht in Chloroform und Benzol, noch weniger in Petroleumäther, löslich in 400fachem Gewicht siedenden Wassers, hieraus sich charakteristisch in äusserst dünnen langen Fäden ausscheidend.

4) Lycerosazon. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf die Producte, welche aus Rohglyceroselösung durch Neutralisiren mit Essigsäure und darauf folgendes kurzes Erhitzen mit Kalk auf 82° entstehen (L., Ch. Z. 23, 566). — Krystalle von Wetzsteinform. Schmelzp.: 152°. Weniger löslich in Aether, Chloroform und Benzol als Formosazon (Hptw. Bd. IV, S. 791).

5) Osazon $C_{18}H_{22}O_4N_4$ vom Schmelzp.: 167°. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf die Producte, welche durch Condensation einer Formaldehydlösung mittels Kalks bei 80° entstehen (L., Ch. Z. 23, 566). — Kugelige Aggregate kurzer Nadeln. Weniger löslich in Aether und siedendem Wasser als Formosazon (Hptw. Bd. IV, S. 791), ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigäther.

Phenylsazon des Zuckers aus Glykolaldehyd (vgl. Spl. Bd. I, S. 567 sub 5a) $C_{18}H_{22}O_4N_4 = C_6H_{10}O_4:(N_2H.C_6H_5)_2$. Schmelzp.: 168—170° (FENTON, Soc. 71, 381).

β -Acrose-p-Bromphenylsazon $C_{18}H_{20}O_4N_4Br_2$. Darst. Analog Phenyl- β -Acrosazon (s. o.) (W., N., B. 33, 3109). — Hellgelbe Nadeln (aus 60%igem Alkohol). Schmelzpunkt: 180—182°.

Cocaocephenylosazon $C_{18}H_{22}O_4N_4$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 179—180°. In heissem Alkohol leicht löslich (O. HESSE, J. pr. [2] 66, 408).

*d-Galactosephenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 567) $C_{12}H_{18}O_5N_2$ (S. 791). Löslich bei 15° in etwa 60 Thln. Wasser (TANRET, Bl. [3] 27, 395).

d-Galactose-Methylphenylhydrazon $C_{18}H_{26}O_5N_2 = C_6H_{12}O_5[:N_2(CH_3).C_6H_5]$. Nadeln (aus heissem Wasser). Schmilzt bei 187° unter Zersetzung (MORRELL, CROFTS, Soc. 75, 790); Schmelzp.: 180° (VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, R. 15, 226).

Galactose-Aethylphenylhydrazon. Schmelzp.: 169°. $[\alpha]_D$: 0° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

Galactose-Amylphenylhydrazon. Schmelzp.: 116°. $[\alpha]_D$: +4,4° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

Galactose-Allylphenylhydrazon. Schmelzp.: 157°. $[\alpha]_D$: -8,6° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

*d-Galactosephenylsazon $C_{18}H_{22}O_4N_4 = C_6H_{10}O_4:(N_2H.C_6H_5)_2$ (S. 791, Z. 15 v. o.). B. Aus d-Tagatose (Spl. Bd. I, S. 578) und Phenylhydrazin (v. E., L. DE B., R. 16, 265). — α_D (0,2 g in 4 cem Pyridin + 6 cem Alkohol): +0° 48' (N., B. 32, 3336). Reduction mit Zn in Eisessig: SCHULZ, DITTHORN, H. 32, 428.

Galtosephenylsazon $C_{18}H_{22}O_4N_4 = C_6H_{10}O_4:(N_2H.C_6H_5)_2$. B. Aus Galtose (Spl. Bd. I, S. 568) und Phenylhydrazin (v. E., L. DE B., R. 16, 270). — Schmelzp.: 182°. Löslichkeit in siedendem Wasser: 0,2%, in Methylalkohol bei 17°: 0,8%, in Alkohol bei 17°: 0,2%. Spezifisches Drehungsvermögen einer 0,5%igen Lösung in Methylalkohol: +19°.

Glucosephenylsazon $C_{18}H_{22}O_4N_4 = C_6H_{10}O_4:(N_2H.C_6H_5)_2$. B. Aus Glucose (Spl. Bd. I, S. 569) und Phenylhydrazin (v. E., L. DE B., R. 16, 277). — Schmelzp.: 165°. Löslichkeit in siedendem Wasser, Methylalkohol und Alkohol bei 17°: 0,5 bzw. 2,0 und 1,4%. Drehungsvermögen der 0,5%igen methylalkoholischen Lösung: +6°.

*d-Glykosephenylhydrazon, Dextrosephenylhydrazon $C_{12}H_{18}O_5N_2 = C_6H_{12}O_5:(N_2H.C_6H_5)$ (S. 791). a) * α -Derivat (S. 791). Zeigt nach 25 Minuten $[\alpha]_D = -66,57^\circ$, nach 36 Stunden: ca. -52° (in wässriger Lösung; c = 4) (SIMON, BÉNARD, C. r. 132, 564).

b) * β -Derivat (S. 791). Zeigt nach 10 Minuten: $[\alpha]_D^{20} = -15,3^\circ$, nach 12—15 Minuten: -46,9°, nach 24 Stunden: -52,9° (in wässriger Lösung; c = 4) (St., B.).

d-Glykose-Methylphenylhydrazon $C_{18}H_{26}O_5N_2 = CH_2(OH).(CH.OH)_4.CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. B. Aus Traubenzucker und α,α -Methylphenylhydrazin (S. 422) in wässrig-alko-

holischer Lösung (N., B. 35, 965 Anm. 2). — Täfelchen (aus 90%igem Alkohol). Schmelzpunkt: 130°.

Glykose-Amylphenylhydrazon. Schmelzp.: 128°. $[\alpha]_D$: —6,4° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B., R. 15, 226).

Glykose-Allylphenylhydrazon. Schmelzp.: 155°. $[\alpha]_D$: —5,3° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

*Glykosephenylosazon $C_{18}H_{22}O_4N_4 = C_6H_{10}O_4:(N_2H.C_6H_5)_2$ (S. 791—792). a) *d-Derivat (S. 791—792). α_D : —1° 30' (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm Alkohol) (N., B. 32, 3386).

c) rac. Derivate s. α -Phenylacrosazon, Hptw. Bd. IV, S. 790.

d-Glykose-p-Bromphenylosazon $C_{18}H_{20}O_4N_4Br_2 = CH_2(OH).(CH.OH)_3.C:(N.NH.C_6H_4Br).CH:N.NH.C_6H_4Br$. Schmelzp.: 222°. α_D (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm Alkohol): —0° 31' (N., B. 32, 3387 Anm.).

d-Glykose-p-Nitrophenylosazon $C_{18}H_{20}O_6N_6 = C_6H_{10}O_4:(N.NH.C_6H_4.NO_2)_2$. Rothes Pulver (aus Pyridin + Aether). Schmelzp.: 257° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich. Wässerig-alkoholische Natronlauge löst mit tief indigblauer Farbe (HYDE, B. 32, 1816).

*Glykosemethylphenylosazon, Fructosemethylphenylosazon $C_{20}H_{30}O_4N_4 = C_6H_{10}O_4:[N_2(CH_3).C_6H_5]_2$ (S. 792). a) *Derivat der d-Glykose bezw. der d-Fructose (S. 792, Z. 21 v. o.). B. Durch 4—5 Minuten langes Erwärmen einer Lösung von 1,8 g d-Fructose (Spl. Bd. I, S. 576) und 4 g a,a-Methylphenylhydrazin (S. 422) in 10 ccm Wasser + der erforderlichen Menge Alkohol mit 4 ccm 50%iger Essigsäure und 2-stdg. Stehenlassen der Mischung (N., B. 35, 960). — Gelbrothe Nadeln vom Schmelzp.: 153° aus 10%igem Alkohol; hellgelbe Nadeln vom Schmelzp.: 158—160° aus Chloroform + Petroleumäther. Sehr leicht löslich in Pyridin, löslich in heissem Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Petroleumäther. Rechtsdrehend (in Pyridin + Alkohol).

b) Derivat der racem. Fructose. B. Durch Digeriren einer Acroselösung (Hptw. Bd. I, S. 1038) mit a,a-Methylphenylhydrazin (S. 422) und Auskochen des Products mit Wasser + Pyridin (N., B. 35, 2630). Aus α -Acrosan (Hptw. Bd. I, S. 1039) und a,a-Methylphenylhydrazin (N.). — Rothstichig-gelbe Nadeln (aus 10%igem Alkohol). Schmelzp.: 158° (corr.).

d-Fructosediphenylosazon $C_{30}H_{30}O_4N_4 = CH_2(OH).(CH.OH)_3.C:[N.N(C_6H_5)_2].CH:N.N(C_6H_5)_2$. B. In geringer Menge aus d-Fructose (Spl. Bd. I, S. 576) und a,a-Diphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 660) in essigsaurer alkoholisch-wässriger Lösung (N., B. 35, 962). — Schmelzp.: 167°.

Phenylosazon der Methylenglykose (vgl. Spl. Bd. I, S. 574) $C_{18}H_{22}O_4N_4 = C_6H_8(CH_2)_2O_4:(N.NH.C_6H_5)_2$. Hellgelbes Pulver (aus Alkohol + Wasser), das bei 160° sintert und bei 164—166° schmilzt (TOLLENS, B. 32, 2587).

Glykosamin-p-Nitrophenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 570) $C_{12}H_{18}O_6N_4 = HO.CH_2.(CH.OH)_3.CH(NH_2).CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. — Chlorhydrat $C_{12}H_{18}O_6N_4.HCl$. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser + Alkohol). Färbt sich bei 202° dunkel, schmilzt bei 210° unter Zersetzung. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Pyridin, sonst unlöslich. $[\alpha]_D$: —75° (N., WOLFF, B. 34, 3842). — Bromhydrat $C_{12}H_{18}O_6N_4.HBr$. Zersetzt sich bei 190°. Etwas leichter löslich als das Chlorhydrat (N., W.).

Glykosamin-Diphenylhydrazon $C_{18}H_{22}O_4N_6 = HO.CH_2.(CH.OH)_3.CH(NH_2).CH:N.N(C_6H_5)_2$. Nadeln (aus Methylalkohol + Petroleumäther). Bräunt sich oberhalb 140°, schmilzt unter Zersetzung bei 162°. Nicht unzersetzt umkrystallisierbar (BREUER, B. 31, 2199).

*Glykosephenylosazon, Sorbosephenylosazon $C_{18}H_{22}O_4N_4 = C_6H_{10}O_4:(N_2H.C_6H_5)_2$ (S. 792). a) *l-Gulosederivat (S. 792). B. Entsteht aus l-Sorbose (= Pseudo-Tagatose, Spl. Bd. I, S. 578) sowie aus l-Gulose (Hptw. Bd. I, S. 1050; Spl. Bd. I, S. 575) durch Phenylhydrazin (v. E., L. DE B., R. 16, 267; 19, 7). — Schmelzp.: 150°. $[\alpha]_D$: +6° für eine 0,4%ige $CH_3.OH$ -Lösung. 10 ccm einer Lösung in Wasser von 100° enthalten 23 mg, in $CH_3.OH$ bei 17° 170 mg, in $C_2H_5.OH$ bei 17° 102 mg.

c) d-Gulosederivat s. d-Sorbosephenylosazon (S. 523).

d-Gulose-p-Bromphenylhydrazon $C_{18}H_{20}O_4N_4Br_2$. B. Bei der Einwirkung von essigsauerm p-Bromphenylhydrazin (S. 422) auf d-Gulose (Hptw. Bd. I, S. 1050; Spl. Bd. I, S. 575) oder d-Sorbose (Spl. Bd. I, S. 578) (N., HEYMANN, B. Ph. P. 2, 210 Anm.). — Hellgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 181°. Fast unlöslich in kaltem, ziemlich löslich in heissem Wasser, löslich in den organischen Solventen. Rechtsdrehend.

Sorbose-Methylphenylosazon $C_{20}H_{30}O_4N_4 = CH_2(OH).(CH.OH)_3.C:[N.N(CH_3).C_6H_5].CH:N.N(CH_3).C_6H_5$. Gelbrothes Oel (N., B. 35, 964).

Mannose-Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 793 u. Spl. Bd. IV, S. 523.

i-Tagatose-Methylphenylosazon $C_{20}H_{26}O_4N_4 = C_6H_5O_4[:N.N(CH_3).C_6H_5]_2$. B. Durch Oxydation von Dulcitol (Spl. Bd. I, S. 104) mit $PbO_2 + HCl$ und Behandeln des Products mit a,a-Methylphenylhydrazin (S. 422) (N., B. 35, 2629). — Krystalle (aus Wasser + etwas Pyridin). Schmelzp.: 148—150° (corr.). Ziemlich leicht löslich.

*Derivate der Carubinose (S. 792, Z. 25—23 v. u.). Die Artikel sind hier zu streichen. Carubinose ist identisch mit d-Mannose.

Galaheptose-Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 793—794.

α -Glykoheptose-Methylphenylhydrazon $C_{14}H_{22}O_6N_2 = HO.CH_2.(CH.OH)_5.CH:N.N(C_6H_5).(CH_3)$. B. Aus 0,4 g in wenig heissem Wasser gelöster α -Glykoheptose (Hptw. Bd. I, S. 1057) und 0,5 g a,a-Methylphenylhydrazin (S. 422) in 10 ccm Alkohol (Wohl-GEMUTH, H. 35, 569). — Weisse mikroskopische Nadeln. Schmelzp.: 150°. Optisch inactiv.

α -Glykoheptose-Diphenylhydrazon $C_{19}H_{24}O_6N_2 = HO.CH_2.(CH.OH)_5.CH:N.N(C_6H_5)_2$. B. Aus 0,5 g in wenig Wasser gelöster α -Glykoheptose (Hptw. Bd. I, S. 1057) und 1 g a,a-Diphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 660) in 20 ccm Alkohol (W., H. 35, 570). — Weisse mikroskopische Nadeln. Schmelzp.: 140°. Optisch inactiv.

* α -Glykoheptosephenylosazon $C_{16}H_{24}O_6N_4 = C_7H_{12}O_6(:N_2H.C_6H_5)_2$ (S. 792, Z. 16 v. u.). 0,15 g zeigen im Pyridinalkoholgemisch eine Drehung von $+0^\circ 30'$ ($l = 100$ mm) (W., H. 35, 571).

Mannoheptose-Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 793; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 523.

Cellobiosephenylhydrazon $C_{18}H_{28}O_{10}N_2 = C_{12}H_{22}O_{10}(N_2H.C_6H_5)_2$. B. Man suspendirt 2 g Cellobiose in 2 g Alkohol und erhitzt das Gemisch mit 2 g Phenylhydrazin, bis die Cellobiose (in etwa 3 Stunden) in Lösung gegangen ist (SKRAUP, KÖNIG, M. 22, 1031). — Hellgelbes, sehr hygroskopisches Pulver. Zersetzt sich bei 90°.

Cellobiosephenylosazon $C_{24}H_{32}O_6N_4 = C_{12}H_{20}O_6(:N_2H.C_6H_5)_2$. B. Man erhitzt 1 Thl. Cellobiose, gelöst in 2 Thln. Wasser, mit 3 Thln. Phenylhydrazin und 2 Thln. Eisessig 1 Stunde auf dem Wasserbade (S., K., M. 22, 1032). — Schmelzp.: 198°.

***Maltosephenylosazon** $C_{24}H_{32}O_9N_4$ (S. 793, Z. 13 v. o.). $\alpha_D: +1^\circ 30'$ (0,2 g in 6 ccm Alkohol + 4 ccm Pyridin) (NEUBERG, B. 32, 3386). Die heisse wässrige Lösung liefert beim Schütteln mit Benzaldehyd Maltoson (E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 35, 3142).

Maltose-p-Bromphenylosazon $C_{24}H_{30}O_9N_4Br_2 = C_{12}H_{20}O_9(:N.NH.C_6H_4Br)_2$. B. Aus Maltoson und essigsäurem p-Bromphenylhydrazin (S. 422) in verdünntem Alkohol (E. F., A., B. 35, 3142). — Hellgelbe Nadelchen (aus wenig Alkohol), die, rasch erhitzt, gegen 198° unter Zersetzung schmelzen. Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Aether und Ligroin.

Maltose-p-Nitrophenylosazon $C_{24}H_{30}O_{13}N_6 = C_{12}H_{20}O_9(:N.NH.C_6H_4.NO_2)_2$. Rothes Pulver (aus Pyridin + Aether). Schmelzp.: 261° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich (HYDE, B. 32, 1316).

Mannose-Methylphenylhydrazon. Schmelzp.: 178°. $[\alpha]_D: +8,6^\circ$ (in 0,5% iger methylalkoholischer Lösung) (VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, R. 15, 226).

Mannose-Aethylphenylhydrazon. Schmelzp.: 159°. $[\alpha]_D: +14,6^\circ$ (in 0,5% iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

Mannose-Amylphenylhydrazon. Schmelzp.: 134°. $[\alpha]_D: +9,2^\circ$ (in 0,5% iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

Mannose-Allylphenylhydrazon. Schmelzp.: 142°. $[\alpha]_D: +25,7^\circ$ (in 0,5% iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

***d-Sorbosephenylosazon**, „Sorbinbisphenylhydrazon“ $C_{18}H_{22}O_4N_4$ (S. 793). $\alpha_D: -0^\circ 15'$ (0,2 g in 4 ccm Pyridin + 6 ccm Alkohol) (NEUBERG, B. 32, 3386).

l- und i-Sorbosephenylosazon s. unter Gulosephenylosazon, Hptw. Bd. IV, S. 792 und Spl. Bd. IV, S. 522.

S. 793, Z. 13 v. u. statt: „2330“ lies: „2230“.

Lactose-Amylphenylhydrazon. Schmelzp.: 123°. $[\alpha]_D: -8,6^\circ$ (in 0,5% iger methylalkoholischer Lösung) (VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, R. 15, 227).

Lactose-Allylphenylhydrazon. Schmelzp.: 132°. $[\alpha]_D: -14,6^\circ$ (in 0,5% iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B.).

Lactose-p-Nitrophenylosazon $C_{24}H_{30}O_{13}N_6 = C_{12}H_{20}O_9(:N.NH.C_6H_4.NO_2)_2$. Rothes Pulver (aus Pyridin + Aether). Schmelzp.: 258° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich. Lösung in NaOH tief blau (HYDE, B. 32, 1316).

Isolactosephenylosazon $C_{24}H_{32}O_9N_4 = C_{12}H_{20}O_9(:N.NH.C_6H_5)_2$. Gelbe Nadeln. Schmilzt, rasch erhitzt, bei 193—196° (corr.) (E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 35, 3152).

Phenylosazon der Galactoarabiose $C_{23}H_{30}O_8N_4$. Krusten (aus absolutem Alkohol). Schmelzpt.: 236—238°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in kaltem Wasser und Essigäther, unlöslich in Aether. Drehungsvermögen wurde in verdünnter Lösung nicht beobachtet (RUFF, OLLENDORFF, *B.* 33, 1807).

Phenylosazon der Glykosidogalactose $C_{24}H_{32}O_9N_4$. Hellgelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 175—177° (corr.). Löslich in 120 Thln. siedendem Wasser (E. FISCHER, ARMSTRONG, *C.* 1901 I, 679; *B.* 35, 3148).

Phenylosazon der Galactosidogalactose $C_{24}H_{32}O_9N_4$. Gelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 176—178° (corr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Pyridin und Essigäther, schwerer in Chloroform, Benzol und Toluol, fast unlöslich in Aether und Ligroin, löslich in ca. 110 Thln. siedendem Wasser (E. FISCHER, ARMSTRONG, *C.* 1901 I, 679; *B.* 35, 3149).

Phenylosazon der Galactosidoglykose (Melebiosephenylosazon?) $C_{24}H_{32}O_9N_4$. Hellgelbe Nadelchen aus Toluol. Schmelzpt.: 173—174°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Pyridin und Aceton, schwerer in Chloroform und Toluol, löslich in 110 Thln. siedendem Wasser (E. FISCHER, ARMSTRONG, *C.* 1901 I, 679; *B.* 35, 3148).

p-Bromphenylosazon der Galactosidoglykose $C_{24}H_{30}O_9N_4Br_2$. Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmilzt, rasch erhitzt, gegen 181° (E. F., A., *B.* 35, 3148).

Melibiose-Allylphenylhydrazon. Schmelzpt.: 197°. $[\alpha]_D^{20}$: +21,2° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (VAN EKENSTEIN, LOBBY DE BRUYN, *R.* 15, 226).

p-Bromphenylosazon der Melibiose $C_{24}H_{30}O_9N_4Br_2$ (wahrscheinlich identisch mit dem p-Bromphenylosazon der Galactosidoglykose, s. o.). Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmilzt, rasch erhitzt, gegen 182° (E. FISCHER, ARMSTRONG, *B.* 35, 3148).

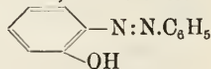
Revertosazon $C_{24}H_{32}O_9N_4 = C_{12}H_{20}O_9(N_2H.C_6H_5)_2$. Gelbe Nadeln aus Essigester. Schmelzpt.: 173—174° (corr.). Optisch inactiv (HILL, *Soc.* 83, 589).

Derivate der Glykoside.

Phenylosazon der Kaffeegeerbsäure $C_{45}H_{48}O_{10}N_4 = HO_2C.CH:CH.C_6H_3[O.C_6H_9O_3(N_2H.C_6H_5)_2]$. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 180°. Sehr wenig löslich in Alkohol (CAZENEUVE, HADDON, *C. r.* 124, 1458).

*Derivate der Chinone (S. 795).

Die sogenannten *Oxyazokörper* (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1407 ff. u. Spl. dazu) sind vielleicht im freien Zustand Chinonhydrazone; das sogenannte o-Oxyazobenzol



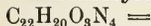
kann z. B. als Benzochinonphenylhydrazon formuliert werden.

Die Verbindungen, die aus α -Naphtochinon und Arylhydrazinen entstehen, sind identisch mit den aus α -Naphтол und Diazoniumsalzen erhaltenen Paraoxyazokörpern; die aus β -Naphtochinon und Arylhydrazinon entstehenden Verbindungen sind identisch mit den aus α -Naphтол und Diazoniumsalzen gebildeten Orthoxyazokörpern (ZINCKE, BINDEVALD, *B.* 17, 3026; BAMBERGER, *B.* 30, 514).

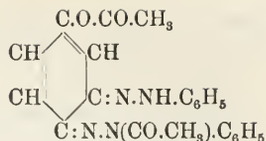
Chinon-Acetylphenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_2N_2 = OC \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{CH:CH} \end{matrix} C:N.N \begin{matrix} \text{CO.CH}_3 \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. *B.* 0,5 g a, a-Acetylphenylhydrazin-Chlorhydrat (S. 424), gelöst in 25 ccm Wasser und wenig Salzsäure, werden mit 0,4 g Chinon in 30 ccm 10%igem Alkohol versetzt (Mc PHERSON, *Am.* 22, 371). — Gelbe Nadeln aus Benzol-Ligroin. Schmelzpt.: 118°.

Oxy-o-Chinonbisphenylhydrazon $C_{18}H_{16}ON_4 =$ *B.* Aus seinem Diacetylderivat (s. u.) durch Verseifung mit alkoholischer Kalilauge (ORNDORFF, TREBAUD, *Am.* 26, 163). — Dunkelrothe Nadeln. Schmelzpt.: 160°. Löslich in Benzol, Aether, Chloroform, Alkohol, Kalilauge und Salzsäure. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist bräunlichroth. Bei Reduction mit Zn und Essigsäure entsteht Anilin und wahrscheinlich 3,4-Diaminophenol.

Diacetylderivat des Oxychinon-Bisphenylhydrazons



B. Aus Diacetyl-4-Benzolazoresorcin (Hptw. Bd. IV, S. 1442) und Phenylhydrazin in Eisessig (O., Th., *Am.* 26, 162). — Dunkelrothe Krystalle. Schmelzp.: 163°. Liefert bei der Verseifung mit alkoholischer Kalilauge das Bisphenylhydrazon des Oxychinons (s. o.).

Toluchinon-Benzoylphenylhydrazon $C_{20}H_{16}O_2N_2 =$

$OC \left\langle \begin{array}{c} \text{C(CH}_3\text{)=CH} \\ \text{CH=CH} \end{array} \right\rangle \text{C:N}$
 $N \left\langle \begin{array}{c} \text{CO.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array} \right\rangle$. B. 0,4 g Toluchinon (Spl. Bd. III, S. 265) in 120 ccm verdünntem Alkohol werden mit 1 g a,a-Benzoylphenylhydrazin-Sulfat (Hptw. Bd. IV, S. 668) in 180 ccm 10%igem Alkohol versetzt (Mc PHERSON, *Am.* 22, 372). — Gelbe Tafeln aus Benzol. Schmelzp.: 151°. Sehr leicht löslich in Aether und Chloroform, ziemlich schwer in Benzol, Alkohol und Aceton.

Thymochinon-Benzoylphenylhydrazon $C_{23}H_{22}O_2N_2 =$

$OC \left\langle \begin{array}{c} \text{C(C}_3\text{H}_7\text{):CH} \\ \text{CH-C(C}_3\text{H}_7\text{)} \end{array} \right\rangle \text{C:N}$
 $N \left\langle \begin{array}{c} \text{CO.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array} \right\rangle$. B. 4 g a,a-Benzoylphenylhydrazin-Sulfat (Hptw. Bd. IV, S. 668) in 350 ccm 14%igem Alkohol werden mit 2 g Thymochinon (Spl. Bd. III, S. 271) in 300 ccm 33%igem Alkohol versetzt. Das Product wird durch kaltes Benzol von einem Nebenproduct $C_{15}H_{14}O_2N_2$ (s. u.) getrennt (Mc PHERSON, *Am.* 22, 374). — Gelbe Platten aus Benzol-Ligroin. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Aether. Schmelzp.: 132°. Giebt bei der Verseifung Benzolazothymol (Hptw. Bd. IV, S. 1425).

Verbindung $C_{15}H_{14}O_2N_2$. B. Als Nebenproduct bei der Darstellung des Thymochinonbenzoylphenylhydrazons (s. o.) (Mc Ph., *Am.* 22, 374 Anm.). — Weisse Nadeln (aus heissem Benzol). Schmelzp.: 155°. Schwer löslich in kaltem Benzol.

Monophenylhydrazon des Di-tert.-butyl-p-Benzochinons (vgl. Spl. Bd. III, S. 274) $C_{20}H_{26}ON_2 = (C_4H_9)_2C_6H_3(O):N.NH.C_6H_5$. Hellbraune Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 212° (GUREWITSCH, *B.* 32, 2427).

α -Naphtochinon-Methylphenylhydrazon $C_{17}H_{14}ON_2 = C_{10}H_6O[:N.N(CH_3).C_6H_5]$. B. 5 g α -Naphtochinon (Spl. Bd. III, S. 274), in wenig Alkohol gelöst, werden in 1 Liter Wasser gegossen, dazu 6 g a,a-Methylphenylhydrazin-Sulfat (Hptw. Bd. IV, S. 657) in 200 ccm 10%igem Alkohol gefügt (Mc PHERSON, *Am.* 22, 378). — Amethystfarbige Krystalle, welche beim Pulvern Metallglanz zeigen. Schmelzp.: 118,5°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Aether, unlöslich in Ligroin.

α -Naphtochinon-Benzoylphenylhydrazon $C_{23}H_{16}O_2N_2 = C_{10}H_6O[:N.N(CO.C_6H_5).C_6H_5]$. B. 2 g α -Naphtochinon (Spl. Bd. III, S. 274), gelöst in wenig Alkohol, werden in 1 Liter Wasser gegossen und 5 g a,a-Benzoylphenylhydrazin-Sulfat (Hptw. Bd. IV, S. 668) in 200 ccm 40%igem Alkohol zugefügt; dann wird auf 70–80° erhitzt (Mc Ph., *Am.* 22, 376). — Gelbe Nadeln aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 161,5°. Sehr leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Aether und Alkohol, unlöslich in Ligroin. Giebt mit Kalilauge Benzolazo(4)- α -Naphthol (Hptw. Bd. IV, S. 1427).

*Di- β -naphtochinonoxydphenylhydrazon $C_{26}H_{16}O_4N_2$ (S. 795). B. {... (WICHELHAUS, *B.* 30, 2202; D.R.P. 91606; *Frdl.* IV, 360).

Monophenylhydrazon des 4-Bromacenaphtenchinons $C_{15}H_{11}ON_2Br =$

$C_{10}H_5Br \left\langle \begin{array}{c} \text{CO} \\ \text{C:N.NH.C}_6\text{H}_5 \end{array} \right\rangle$. Rothbraune Nadeln. Schmelzp.: 153° (GRÄBE, GUINSEBOURG, *A.* 327, 89).

Bisphenylhydrazon des 4-Bromacenaphtenchinons $C_{24}H_{17}N_4Br$. Braune Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 134° (Gr., Gu., *A.* 327, 89).

*Phenanthrenchinonphenylhydrazon, 9-Benzolazophenanthrol(10) $C_{20}H_{14}ON_2 = C_{14}H_8O(:N_2H.C_6H_5)$ bezw. $HO.C_{14}H_8.N:N.C_6H_5$ (S. 795). B. Aus 9-Oxyphenanthren (Spl. Bd. III, S. 319) und Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Alkali (WERNER, *A.* 321, 303). — Dunkelrothe grünschimmernde Blättchen (aus heissem Eisessig). Schmelzpunkt: 162–163°. Löst sich in kalter conc. Schwefelsäure mit rothvioletter Farbe. Liefert bei der Reduction mit $\text{SnCl}_2 + \text{HCl}$ 10-Amino-9-Oxyphenanthren (PSCHORR, *B.* 35, 2734).

Phenanthrenchinon-p-Nitrophenylhydrazon $C_{20}H_{13}O_3N_5 =$
 $C_6H_4.C:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Rothe Nadelchen aus Xylol. Schmelzp.: 245°. Sehr wenig $C_6H_4.CO$

löslich in Aether, Ligroin und Alkohol, leichter in Benzol, sehr leicht in Nitrobenzol. Wässrige Natronlauge löst kaum, alkoholische mit violetter Farbe (HYDE, B. 32, 1815).

Ueber Farbstoffe aus Phenanthrenchinon und Arylhydrazinsulfonsäuren vgl.: Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 40745; *Frtd.* I, 559.

3-Oxyphenanthrenchinon-Phenylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 317) $C_{20}H_{14}O_2N_2$
 $= HO.C_6H_3.C:N.NH.C_6H_5$
 $= C_6H_4.CO$. Rothe Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 235—238°. Löslich in Aether, Benzol, Eisessig und Alkohol (WERNER, A. 322, 143).

Monophenylhydrazon des 3-Acetoxyphenanthrenchinons (vgl. Spl. Bd. III, S. 317) $C_{22}H_{16}O_3N_2 = CH_3.CO.O.C_6H_3.C:N.NH.C_6H_5$
 $= C_6H_4.CO$. Hellrothe Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 207—209°. Leicht löslich in Aether, Benzol und Eisessig (W., A. 322, 142).

Retenchinonmonophenylhydrazon $C_{24}H_{22}ON_2 = C_{18}H_{16}O:(N_2H.C_6H_5)$. Orangerothe Nadeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 159,5—160,5°. Leicht löslich in kochendem Ligroin, Benzol, Aceton, Eisessig, Aether und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol (BAMBERGER, GROB, B. 34, 539).

Benzochinonphenylhydrazon-p,p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{29}H_{30}ON_4 = C_6H_5.NH.N:C_6H_3(O).CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Durch mehrstündiges Kochen von p-Oxyazobenzol mit Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol (MÖHLAU, KEGEL, B. 33, 2872). — Gelbe Prismen aus Essigester. Schmelzp.: 218°. Fast unlöslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Aether und Aceton, leichter in Eisessig, Benzol, Pyridin und verdünnten Säuren mit gelber Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure gelbroth, in alkoholischem Kali orange.

α -Naphtochinonphenylhydrazon-Diphenylmethan $C_{29}H_{22}ON_2 = C_6H_5.NH.N:C_{10}H_5(O).CH(C_6H_5)_2$. B. Durch Erwärmen von Benzolazo(4)- α -Naphtol mit Diphenylcarbinol in Eisessig (MÖHLAU, KEGEL, B. 33, 2868). — Mikroskopische gelbe Tafeln (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp. (unscharf): 246—250°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Benzol und Pyridin mit dunkelgelbrother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure rothgelb, in alkoholischem Kali roth.

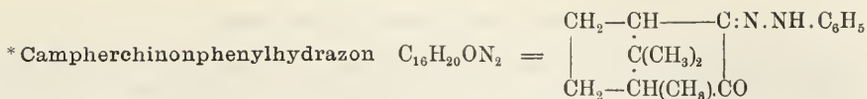
α -Naphtochinonphenylhydrazon-p,p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{33}H_{32}ON_4 = C_6H_5.NH.N:C_{10}H_5(O).CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Erwärmen von Benzolazo(4)- α -Naphtol mit p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol (M., K., B. 33, 2862). Aus α -Naphtochinon-p,p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan und Phenylhydrazin in Eisessig (M., K.). — Hellrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 200,5°. Leicht löslich in Aether, Benzol und Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser und wässerigen Alkalien. Auf Zusatz von Alkali färben sich die gelbrothen Lösungen in Alkohol, Aceton und Pyridin purpurroth. Lösung in conc. Schwefelsäure blauviolett, in conc. Salzsäure rothviolett. Durch Reduction entsteht 4-Amino-1-Naphtol-Tetramethyldiaminodiphenylmethan. — $C_{33}H_{32}ON_4 \cdot 3HCl$. Rothe Nadeln. Lösung in Alkohol und Wasser ziegelroth. — Pikrat $C_{33}H_{32}ON_4 \cdot 2C_6H_5O_7N_3$. Tiefrothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 201° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Acetyl- α -Naphtochinonphenylhydrazon-p,p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{35}H_{34}O_2N_4 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N:C_{10}H_5(O).CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Kochen der Base (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (M., K., B. 33, 2863). — Dunkelgelbes, aus mikroskopischen Prismen bestehendes Pulver aus Alkohol. Zersetzt sich bei 123°. Leicht löslich in Pyridin, schwerer in Aether, Benzol und Eisessig. Lösung in conc. Salzsäure roth, in conc. Schwefelsäure blau. Durch Reduction entsteht Acetanilid und 4-Amino-1-Naphtol-Tetramethyldiaminodiphenylmethan.

*Derivate der Campherarten und indifferenten Stoffe (S. 795—796).

Phenylhydrazon des Ketoterpins (vgl. Spl. Bd. III, S. 353) $C_{16}H_{24}O_2N_2 = C_6H_5.NH.N:C < \begin{matrix} CH_2.CH[C(OH)(CH_3)_2] \\ C(OH)(CH_3) \end{matrix} > CH_2$. Nadeln oder Würfel. Schmelzp.: 150° bis 160° (BAEYER, B. 31, 3216).

*Campherphenylhydrazon $C_{16}H_{22}N_2 = C_{10}H_{16}:(N_2H.C_6H_5)$ (S. 795—796). Durch Erwärmen einer alkoholischen Thiocampherlösung mit Phenylhydrazin (WUYTS, B. 36, 868). — Wird durch Hydroxylaminchlorhydrat in Campheroxim verwandelt (FULDA, M. 23, 914).

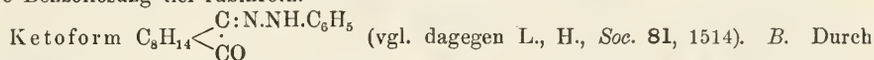


(S. 796, Z. II v. u.). B. Aus α, α -Bromnitrocampher bei Einwirkung von Phenylhydrazin, neben Nitrocampher und Campherphenylhydrazon (s. o.) (FORSTER, *Soc.* 81, 869). Durch Einwirkung neutraler Diazoniumsalzlösungen auf campher-carbonsaures Natrium (BETTI, *B.* 32, 1995). — Schmilzt unscharf bei 187—189°. Löst sich in salpetrige Säure enthaltender Schwefelsäure mit rother Farbe, welche schnell purpurn und endlich tief kirschroth wird (F.). Zeigt in einigen Lösungsmitteln Mutarotation, z. B. in Benzol und Aethylacetat; $[\alpha]_D$ constant: +436—440° in 1% iger alkoholischer Lösung; die Umlagerung wird durch Spuren von Basen beschleunigt, durch Säuren verzögert (LAPWORTH, HANN, *Soc.* 81, 1515).

Nach BETTI (*B.* 32, 1996) lassen sich aus dem rohen Campherchinonphenylhydrazon die desmotropen Formen darstellen.



mit Ligroin und Umkrystallisiren aus Alkohol. — Dicke braungelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 180°. Unlöslich in Aetzalkalien. Absolut-ätherische $FeCl_3$ -Lösung färbt die kalte Benzollösung tief rubinroth.



Umkrystallisiren der Enolform aus Benzol in Gegenwart kleiner Mengen Piperidin. — Gelbe Kryställchen aus Benzol. Schmelzp.: 155°. Unlöslich in Aetzalkalien. Absolut-ätherische $FeCl_3$ -Lösung färbt die Benzollösung nicht bezw. erst nach mehreren Stunden oder beim Erwärmen. Geht durch zweimaliges Umkrystallisiren aus 95% igem Alkohol in die Enolform über.

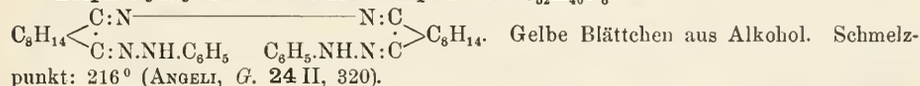
Ketoenolmischform. B. Durch Umkrystallisiren der Enolform aus Eisessig oder Zufügen von verdünnter Kalilauge zur kalten alkoholischen Lösung derselben. Durch Erhitzen der Enolform auf den Schmelzpunkt und Umkrystallisiren aus trockenem Benzol. Durch wiederholtes Umkrystallisiren der Ketoform aus Benzol oder Erhitzen auf den Schmelzpunkt. — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 167°. Giebt die Eisenreaction. Lösung in conc. Schwefelsäure orangeroth. Geht beim Umkrystallisiren aus Alkohol in die Enolform, beim Umkrystallisiren aus Benzol + etwas Piperidin in die Ketoform über.

Campherchinon-p-Bromphenylhydrazon $C_{16}H_{19}ON_2Br = C_{10}H_{14}O:N.NH.C_6H_4Br$. B. Beim Mischen verdünnter essigsaurer Lösungen der Componenten (L., CHAPMAN, *Soc.* 79, 380). — Gelbe rhomboëdrische Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 215—216°. Schwer löslich in Alkohol.

Monophenylhydrazon des „Campherisochinons“ (vgl. Spl. Bd. III, S. 371), welches letzteres wahrscheinlich Menthadien [1,4(8)]-ol(2)-on(3) ist $C_{16}H_{20}ON_2 = C_{10}H_{14}(OH):N.NH.C_6H_5$. Weisse Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 169—170° (MANASSE, SAMUEL, *B.* 35, 3838). Giebt mit conc. Schwefelsäure eine dunkelblaue Färbung.

Phenylhydrazon des β -Oxycamphers $C_{16}H_{22}ON_2$. B. Aus β -Oxycampher und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (MANASSE, *B.* 35, 3817). — Pyramidenförmige Krystalle (aus Alkohol und Wasser). Schmelzp.: 111—113°.

Bisphenylhydrazon des Azocamphanons $C_{32}H_{40}N_6 =$



Phenylhydrazon des Dicapphochinons s. *Hptw.* Bd. III, S. 501.

Phenylhydrazon des Ketons $C_{10}H_{15}O_2Cl$ aus Pinolglykolethorhydrin (vgl. Spl. Bd. III, S. 382, Z. 17 v. u.) $C_{16}H_{21}ON_2Cl = C_{10}H_{15}OCl:N.NH.C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf Keton $C_{10}H_{15}O_2Cl$ (GINSBERG, *Z.* 30, 681; *C.* 1899 I, 50). — Schmelzp.: 107—108°.

S. 797, Z. 3—4 v. o. die Formeln müssen lauten: „ $C_{18}H_{20}O_4N_2 = (CH_3.O)_2C_{10}H_8O_2$ ($:N_2H.C_6H_5$)“.

S. 797, Z. 7—8 v. o. die Formeln müssen lauten: „ $C_{20}H_{24}O_4N_2 = (C_2H_5.O)_2C_{10}H_8O_2$ ($:N_2H.C_6H_5$)“.

Phenylhydrazinderivat des Quassins s. *Hptw.* Bd. III, S. 647.

*Derivate der Basen (S. 797-801).

p-Bromphenylhydrazon des Chinicins (vgl. Spl. Bd. III, S. 630) $C_{20}H_{20}ON_4Br$. Gelbe Krystallwarzen. Schmelzp.: 141° (v. MILLER, ROHDE, FUSSENEGGER, B. 33, 3230).

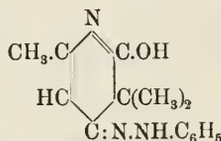
Phenylhydrazon des Nitrosochinicins (vgl. Spl. Bd. III, S. 630) $C_{26}H_{20}O_2N_5$. Krystalle. Schmelzp.: 140° (v. M., R., F., B. 33, 3231).

Phenylhydrazon des α -Isocinchonicins (vgl. Spl. Bd. III, S. 638) $C_{25}H_{28}N_4 = C_{19}H_{22}N_2:(N.NH.C_6H_5)$. Schmelzp.: $108-109^\circ$ (unter Zersetzung). Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Aether, leicht in Alkohol (SKRAUP, ZWERRER, M. 21, 562).

Phenylhydrazon des 3,3-Dimethyl-4-Ketopyrrolidons(2) (vgl. S. 51) $C_{12}H_{15}ON_3 = HN \begin{matrix} \text{CH}_2.C:N.NH.C_6H_5 \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. Prismen aus Methylalkohol, die bei 162° erweichen und bei 168° schmelzen (CONRAD, HOCK, B. 32, 1201).

Phenylhydrazon des 1-Phenyl-3,3-Dimethyl-4-Ketopyrrolidons(2) (vgl. S. 51) $C_{18}H_{19}ON_3 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{CH}_2.C:N.NH.C_6H_5 \\ \text{CO}.C(CH_3)_2 \end{matrix}$. Blättchen aus Alkohol, die bei 180° sich gelb färben und sintern und bei 196° völlig geschmolzen sind (C., H., B. 32, 1207).

Phenylhydrazon des 2,5,5-Trimethyl-4-Keto-6-Oxy-4,5-Dihydropyridins (vgl. S. 70) $C_{14}H_{17}ON_3 =$ Gelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 155° (CONRAD, GAST, B. 31, 1343).



S. 798, Z. 11 v. u. die Structurformel muss lauten: $C_6H_5.N \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ C(C_6H_4N):CH \\ \quad \quad \quad C.CO_2H \end{matrix}$.

α -Pyrrolaldehyd-Phenylhydrazon (vgl. S. 80) $C_{11}H_{11}N_3 = NC_4H_4.CH:N.NH.C_6H_5$. Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: $139-139,5^\circ$. Leicht löslich in Aether, Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Ligroin (BAMBERGER, DJIERDJIAN, B. 33, 539).

α -Pyrrolaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon $C_{11}H_{10}O_2N_4 = NC_4H_4.CH:N.NH.C_6H_4NO_2$. Schwarzrothe, stahlblau glänzende Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: $182,5-183^\circ$. Schwer löslich in Wasser und CCl_4 , sonst leicht löslich. In verdünnter Natronlauge mit intensiv violetter Farbe unter Salzbildung löslich. Die Lösungen in Aethyl- und Methyl-Alkohol, Eisessig und Essigester sind tief dunkelroth, in Xylol, CCl_4 , $CHCl_3$ und Aether bräunlichgelb gefärbt. Die Chloroformlösung hellt sich beim Erhitzen merklich auf, um beim Erkalten wieder nachzudunkeln (B., D., B. 33, 540).

Phenylhydrazon des γ -Lutidons $C_{13}H_{15}N_3 = C_6H_5.NH.N:C \begin{matrix} \text{CH}.C(CH_3) \\ \text{CH}.C(CH_3) \end{matrix} NH$. B. Aus γ -Lutidon (S. 102) und essigsäurem Phenylhydrazin (PETRENKO-KRITSCHENKO, MOSSESCHWIL, J. pr. [2] 64, 496). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 125° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

*Methylphenylpyridazoncarbonsäure $C_{12}H_{10}O_3N_2 = \begin{matrix} N.N(C_6H_5).CO \\ HO_2C.C-CH=C.CH_3 \end{matrix}$ (S. 799, Z. 6 v. o.). B. Man kocht die Lösung von 1 Thl. Phenylhydrazon des Lactons der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure (S. 469-470) in 3 Thln. Natronlauge (1 : 7) einige Male auf, setzt 10 Thle. 20%ige Salzsäure zu und erhitzt $\frac{1}{2}$ Stunde lang unter Rückfluss zum Sieden (WOLFF, A. 317, 13; DE JONG, A. 319, 125). — Weiße Kryställchen (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: $213-214^\circ$ (W.); $215-216^\circ$ (DE J.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, Benzol und kaltem Wasser. Liefert beim Erhitzen auf $220-240^\circ$ 2-Phenyl-4-Methylpyridazon(3) (S. 555). — $K.C_{12}H_9O_3N_2$. Leicht löslich in Wasser.

Aethylester $C_{14}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5.N.N:C(CO_2.C_2H_5).CH:C(CH_3).CO$. B. Aus dem Phenylhydrazon des Lactons des 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure(1)-äthylesters (S. 470) durch Erhitzen mit Alkohol, der mit HCl gesättigt ist, oder durch Sättigen einer alkoholischen Lösung des Phenylhydrazons des Lactons der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure (S. 469-470) mit HCl ohne Kühlung (DE J., R. 22, 284). — Schmelzp.: 125° . Unlöslich in Wasser.

Als γ -Lutidon- β -Carbonsäurephenylhydrazon $\begin{matrix} HC.C:(N.NH.C_6H_5).C.CO_2H \\ CH_3.C.NH \quad \quad \quad C.CH_3 \end{matrix}$ ist vielleicht die 2,6-Dimethyl-4-Phenylhydrazinonikotinsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1136) aufzufassen.

2-Acetopyridincarbonsäure(3)-Phenylhydrazonanhydrid s. *Hptw. Bd. IV, S. 156, Z. 5 v. u.*

Phenylhydrazon des α -Pyridoylessigesters (vgl. S. 118) $C_{16}H_{17}O_2N_3 = NC_5H_4.C(:N.NH.C_6H_5).CH_2.CO_2.C_2H_5$. Nadeln aus Methylalkohol. Schmelztp.: 122° (PINNER, *B. 34*, 4238). — Pikrat $C_{16}H_{17}O_2N_3.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelztp.: 197°.

Phenylhydrazon des γ -Pyridoylessigesters $C_{16}H_{17}O_2N_3 = NC_5H_4.C(:N.NH.C_6H_5).CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Durch Zusatz von Phenylhydrazin zur alkoholischen Lösung des Esters (S. 118) (PI., *B. 34*, 4249). — Nadeln. Geht durch Erhitzen mit etwas Essigsäure in das Phenyl- γ -Pyridylpyrazolon (Spl. zu Bd. IV, S. 1158) über).

Phenylhydrazon der Phenyl- β -Pyridylketon-Bz-p-Carbonsäure $C_{19}H_{15}O_2N_3 = CO_2H.C_6H_4.C(=O).C_5H_4N$. B. Aus der Säure (S. 119) und Phenylhydrazin (FULDA,

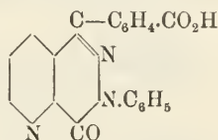


M. 21, 991). — Gelbe Kryställchen aus Alkohol. Schmelztp.: 246—248°.

S. 799, Z 20 v. u. die Strukturformel muss lauten: $C_6H_5N(CO.N_2H_2.C_6H_5)_2$.

Phenylhydrazonanhydrid der β -Benzoylpikolinsäure-Bz-p-Carbonsäure $C_{20}H_{13}O_3N_3 =$

B. Aus Benzoylpikolinsäure-p-Carbonsäure (S. 128) und Phenylhydrazin (FULDA, *M. 21*, 987). — Gelbe Krystallmasse, bei 320° noch nicht geschmolzen. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.



Phenylhydrazon des Methyl- γ -Pyridylketons (vgl. S. 133) $C_{13}H_{13}N_3 = NC_5H_4.C(:N.NH.C_6H_5).CH_3$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 150° (PI., *B. 34*, 4251).

Phenylhydrazon des Phenyl- α -Pyridylketons (vgl. S. 135) $C_{18}H_{15}N_3 = C_6H_5.C(:N.NH.C_6H_5).C_2H_4N$. Gelbliche Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelztp.: 136—137° (TSCHEITSCHIBABIN, *Ж. 33*, 702; *C. 1902 I*, 206).

Phenylhydrazon des Phenyl- γ -Pyridylketons (vgl. S. 134) $C_{18}H_{15}N_3 = C_6H_5.C(:N.NH.C_6H_5).C_2H_4N$. Krystalle. Schmelztp.: 181—182° (Tsch., *Ж. 33*, 706; *C. 1902 I*, 206).

Phenylhydrazon des p-Nitro- ω - α -Pyridylacetophenons (vgl. S. 135) $C_{19}H_{16}O_2N_4 = NO_2.C_6H_4.C(:N.NH.C_6H_5).CH_2.C_5H_4N$. — Pikrat $C_{19}H_{16}O_2N_4.C_6H_5O_7N_3$. Dunkelgelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelztp.: 155° (Knick, *B. 35*, 1166).

Phenylhydrazon des trans-o-Nitrostyryl- α -Pyridylketons (vgl. S. 136) $C_{20}H_{16}O_2N_4 = NC_5H_4.C(:N.NH.C_6H_5).CH:CH.C_6H_4.NO_2$. Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelztp.: 137° (C. u. A. ENGLER, *B. 35*, 4066).

Phenylhydrazon des 2-Methyl-3-Benzoylcamphenpyrrols (vgl. S. 156) $C_{28}H_{29}N_3 = C_6H_4.C(=O).C(C_6H_5).C_6H_5$. B. Durch Phenylhydrazin in siedendem Eisessig (DUDEN, TREFF, *A. 313*, 58). — Blättchen aus Benzol. Schmelztp.: 132°.

*Tetrahydrochinolinglykopyrgallophenylhydrazon (S. 800). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Phenylhydrazon des exo-Phenylhydrazinogallacetophenons Hptw. Bd. IV, 772 und Spl. Bd. IV, S. 503.*

Isatinphenylhydrazon s. S. 455.

Phenylhydrazinderivat des Acetylmethylketols s. *Hptw. Bd. IV, S. 242.*

4-Oxy-3-Acetoisocarbstyrylphenylhydrazon (vgl. S. 222) $C_{17}H_{15}O_2N_3 = C_6H_4.C(=O).NH.C(OH).C(C_6H_5).CH_3$ oder $C_6H_4.C(=O).NH.C(NH.C_6H_5).CH.CO.CH_3$. Citronengelbe, sechsseitige, mikroskopische Plättchen. Schmilzt bei 250° unter Aufschäumen (GABRIEL, COLMAN, *B. 33*, 2633).

Isoprophtalonalphenylhydrazon (vgl. S. 243) $C_{20}H_{15}ON_3 = C_4H_5ON(:N.NH.C_6H_5)$. Hellbraune Blätter mit 2 Mol. H_2O (aus Eisessig + Wasser). Sintert bei 123°, schmilzt bei 127°. Leicht löslich in heissem Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Aether (v. HUBER, *B. 36*, 1662).

S. 800, Z. 5 v. u. statt: „Pyridinphenylonketon...“ lies: „Pyridinphenylenketon...“.

Phenylhydrazinderivat des Acridylaldehyds s. *Hptw. Bd. IV, S. 422.*

Phenylhydrazon des Chinolylenphenylenketons (vgl. S. 271) $C_{22}H_{15}N_3 = NC_{10}H_7(:N.NH.C_6H_5)$. Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 183° (NÖLTINO, BLUM, *B. 34*, 2470).

p-Nitrophenylhydrazon des Chinolylenphenylenketons (vgl. S. 271) $C_{22}H_{14}O_2N_4 = NC_6H_5:(N.NH.C_6H_4.NO_2)$. Orangefarbene Krystallmasse aus Eisessig. Schmelzp.: 256°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol (N., B., B. 34, 2471).

Phenylhydrazinderivat des α -Chinophtalins $C_{24}H_{17}ON_3$ s. S. 198.

*1-Phenyl-3-Methyl-4-Keto-5-Pyrazolon-4-Phenylhydrazon (S. 801). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Benzolazophenylmethylpyrazolon Hptw. Bd. IV, S. 1488, Z. 13 v. u. und Spl. dazu.

Derivate der 4-Ketopyrazolon(5)-Carbonsäure(3) s. Hptw. Bd. IV, S. 729, Z. 1—17 v. o. und Z. 23—1 v. u. und S. 730, Z. 1—20 v. o., sowie im Spl. Bd. IV, S. 473 den Artikel Tartrazinsäure.

Phenylhydrazon des 4-Methyl-3-Acetopyrazol-5-Carbonsäureäthylesters
 $C_{15}H_{18}O_2N_4 = \begin{array}{c} CH_3.C-C.C(CH_3):N.NH.C_6H_5 \\ \parallel \quad \searrow N \\ C_2H_5.CO_2.C.NH \end{array}$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol).
 Schmelzp.: 197—198°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Ligroin und Benzol (KLAGES, RÖNNEBURG, B. 36, 1130).

Phenylhydrazon des 4-Methyl-3(5)-Acetopyrazols $C_{12}H_{14}N_4 = \begin{array}{c} CH_3.C-C.C(CH_3):N.NH.C_6H_5 \\ \parallel \quad \searrow N \\ CH.NH \end{array}$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 135—136°.

Leicht löslich in Alkohol und Aether (K., R., B. 36, 1132).

Phenylhydrazon des 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Chlorpyrazols $C_{22}H_{19}N_4Cl = \begin{array}{c} N.N(C_6H_5).CCl \\ \parallel \\ H_5C.C \end{array} - C.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Chlorpyrazol mit Phenylhydrazin auf 150—160° (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 526). — Gelbliche Würfel aus Alkohol. Schmelzp.: 176°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Das Chloratom wird durch Erhitzen mit alkoholischem Kali oder Ammoniak nicht ausgetauscht.

2. *Hydrazine $C_7H_{10}N_2$ (S. 801—813).

1) *o-Tolyldiazin $CH_3.C_6H_4.NH.NH_2$ (S. 801—804). — Phosphat $C_7H_{10}N_2.H_3PO_4$. Wird durch Kochen mit Wasser nicht verändert (RAIKOW, SCHARBANOW, Ch. Z. 25, 279).

1-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CO.NH.C_6H_5$. B. Durch längeres Erhitzen von 2-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. u.) im Rohre auf 175° (BUSCH, FREY, B. 36, 1371). Aus o-Tolyldiazin und Phenylisocyanat (B., F.). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 142°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol, ziemlich leicht in Aether.

2-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = NH_2.N(C_6H_4.CH_3).CO.NH.C_6H_5$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen des Dithiokohlensäuredimethylester-2-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazons (S. 531) mit Alkohol und 20%iger Schwefelsäure (B., F., B. 36, 1370). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 136°. Leicht löslich. Isomerisirt sich bei 175° partiell zum 1-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. o.).

1-Nitroso-1-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{14}O_2N_4 = CH_3.C_6H_4.N(NO).NH.CO.NH.C_6H_5$. Nadelchen. Färbt sich gegen 70° rötlich unter Bildung von o-Tolylazocarbanilid (s. u.). Schmilzt bei 116° zu einem rothen Oel und zersetzt sich bei 132°. Leicht löslich in Aether und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol. Giebt die LIEBERMANN'sche Reaction (B., F., B. 36, 1371).

o-Tolylazocarbanilid $C_{14}H_{13}ON_3 = CH_3.C_6H_4.N:N.CO.NH.C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von 1-Nitroso-1-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. o.) in Alkohol (B., F., B. 36, 1372). Durch Oxydiren von 1-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. o.) mit $FeCl_3$ (B., F.). — Dunkelrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 132—133° (unter Aufschäumen).

o-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester $C_9H_{12}N_2S_2 = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.SCH_3$. B. Aus o-Tolyldiazin, CS_2 , CH_3J und KOH in Alkohol (B., F., B. 36, 1370). — Wasserhelle Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 148°.

1-o-Tolyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_9H_{13}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.N.CS.NH.CH_3$. B. Aus o-Tolyldiazin und Methylsenfö in Alkohol (MARCKWALD, B. 32, 1085). — Schmelzp.: 158—159°

*1-o-Tolyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_{10}H_{15}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_2H_5$ (S. 802). Schmelzp.: 130—131° (M., B. 32, 1035).

*1-o-Tolyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$ (S. 802). Schmelzp.: 146—147° (M., B. 32, 1035).

1-o-Tolyl-4- α -Naphtylthiosemicarbazid $C_{13}H_{17}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_{10}H_7$. *B.* Aus o-Tolylhydrazin und α -Naphtylsenföhl in Alkohol (*M.*, *B.* 32, 1086). — Schmelzp.: 176°.

o-Tolyldithiobiazolonthiol $C_9H_8N_2S_3 = \begin{matrix} CH_3.C_6H_4.N-N \\ CS.S.C.SH \end{matrix}$. *B.* Aus o-Tolylhydrazin, CS_2 und alkoholischem Kali (*B.*, *MÜNCKER*, *J. pr.* [2] 60, 212). — Weisse krystallinische Masse. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. Leicht oxydirbar zum Disulfid (hellgelbe Nadeln oder Blättchen), das durch Anilin o-Tolyldithiobiazolonthioaminobenzol (s. u.) liefert. Das Kaliumsalz ist auch in Alkohol leicht löslich.

Methyläther, o-Tolyldithiobiazolonthiomethan $C_{10}H_{10}N_2S_3 = C_9H_7N_2S_2.S.CH_3$. Nadeln. Schmelzp.: 98° (*B.*, *M.*, *J. pr.* [2] 60, 213).

p-Aminophenyläther, o-Tolyldithiobiazolonthioaminobenzol $C_{15}H_{13}N_3S_3 = C_9H_7N_2S_2.S^4.C_6H_4.NH_2^4$. *B.* Aus dem Disulfid des o-Tolyldithiobiazolonthiols (s. o.) durch Anilin (*B.*, *M.*, *J. pr.* [2] 60, 213). — Weisse Nadelchen. Schmelzp.: 128°.

3-o-Tolyl-5-Anilinothiobiazolon(2) $C_{15}H_{13}ON_3S = \begin{matrix} C_6H_5.NH.C.S \\ \parallel >CO \\ N.N.C_6H_4.CH_3 \end{matrix}$. *B.* Aus 1-o-Tolyl-4-Phenylthiosemicarbazid (S. 531) und Phosgen in Benzol (*MA.*, *B.* 32, 1085). — Schmelzp.: 197°.

o-Tolylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Dithiocarbonsäuremethylester $C_9H_{17}ON_3S_2 = CH_3.C_6H_4.N(CO.NH.C_6H_5).NH.CS.SCH_3$. *B.* Aus o-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester (S. 531) und Phenylisocyanat in Benzol (*B.*, *F.*, *B.* 36, 1370). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol.

Dithiokohlensäuredimethylester-2-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazon $C_{17}H_{19}ON_3S_2 = CH_3.C_6H_4.N(CO.NH.C_6H_5).N:C(SCH_3)_2$. *B.* Durch Methyliren von o-Tolylhydrazin-a-Carbonsäureanilid-b-Dithiocarbonsäuremethylester (s. o.) in alkoholisch-alkalischer Lösung (*B.*, *F.*, *B.* 36, 1370). — Nadeln. Schmelzp.: 98°. Leicht löslich.

o-Tolylhydrazon des Glyoxylsäureamids $C_9H_{11}ON_3 = CH_3.C_6H_4.NH.N:CH.CO.NH_2$. *B.* Aus dem o-Tolylhydrazoncyanessigester (10 g) in Wasser suspendirt, mittels der doppelten theoretischen Menge KOH (*WEISSBACH*, *J. pr.* [2] 67, 410). — Schwach gelbliche Blättchen. Schmelzp.: 186°. Giebt mit salpetriger Säure in Eisessig eine Nitroverbindung $C_9H_{10}O_2N_4$.

o-Tolylhydrazon des Aethyloxalsäurechlorids $C_{11}H_{13}O_2N_2Cl = C_7H_7.NH.N:CCl.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus o-Diazotoluol und α -Chloracetessigester in Gegenwart von Natriumacetat (*FAVREL*, *C. r.* 134, 1313). — Blaugelbe Nadeln. Schmelzp.: 74—75°.

o-Tolylhydrazon des Brenztraubensäurenitrils $C_{10}H_{11}N_3 = CH_3.C_6H_4.NH.N:C(CH_3).CN$. *B.* Analog der entsprechenden Phenylverbindung (S. 452) (*F.*, *C. r.* 132, 984; *Bl.* [3] 27, 197). — Schmelzp.: 131—132°.

S. 803, *Z.* 25 v. o. statt: „o-Tolylhydrazonopropionsäure“ lies: „o-Tolylhydrazinopropionsäure“.

o-Tolylhydrazon der Butanon(2)-säure(1) $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3.C_6H_4.NH.N:C(CH_2).CH_3.CO_2H$. *B.* Durch Einwirkung von Diazo-o-Toluol auf Aethylmalonsäureester (*F.*, *Bl.* [3] 27, 328). — Schmelzp.: 156°.

o-Tolylhydrazon des Butanon(2)-nitrils(1) $C_{11}H_{13}N_3 = C_7H_7.NH.N:C(CN).CH_2.CH_3$. Schmelzp.: 114—115° (*F.*, *C. r.* 132, 985; *Bl.* [3] 27, 199).

S. 803, *Z.* 13 v. u. statt: „515“ lies: „545“.

o-Tolylhydrazinsulfonsäure(4) $C_7H_{10}O_3N_2S = (CH_3)_4C_6H_3(SO_3H)^4(NH.NH_2)^2$. *B.* Aus der entsprechenden o-Toluidinsulfonsäure(4) mit salpetriger Säure u. s. w. (*LIMPRICHT*, *B.* 18, 2193). — Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser, kaum löslich in Alkohol. — $K.A + 2H_2O$. Hellrothe zerfliessliche Prismen. — $Ba.A_2$. Krystallpulver.

1-Benzal-2-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{21}H_{19}ON_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_4.CH_3).CO.NH.C_6H_5$. *B.* Durch Erwärmen von 2-o-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (S. 530) mit Benzaldehyd (*BUSCH*, *FREY*, *B.* 36, 1371). — Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 118°. Leicht löslich.

o-Tolylhydrazon des Diacetyls $C_{11}H_{14}ON_2 = CH_3.C_6H_4.NH.N:C(CH_3).CO.CH_3$. *B.* Aus Methyl-Acetylacetat und o-Diazotoluol (*FAVREL*, *Bl.* [3] 27, 338). — Hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 130—131°.

o-Tolylhydrazoxim des Diacetyls $C_{11}H_{15}ON_3 = CH_3.C(C:NOH).C(N.NH.C_6H_7).CH_3$. *B.* Aus dem Monoxim des Diacetyls und o-Tolylhydrazin (*PONZIO*, *G.* 31 II, 415). — Abgeplattete Prismen. Schmelzp.: 175°.

3-*o*-Tolyldiazon des Pentandions(2,3) $C_{12}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Aus *o*-Diazotoluol und Aethyl-Acetylaceton in essigsaurer Lösung (F., *Bl.* [3] 27, 342). — Blassgelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 58—60°.

2) **m*-Tolyldiazin $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$ (*S. 804*). 1-*m*-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch 20 Minuten langes Erhitzen von 2-*m*-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. u.) auf 160° (BUSCH, FREY, *B.* 36, 1373). Aus *m*-Tolyldiazin und Phenylisocyanat (B., F.). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 159°. Schwer löslich in Aether und kaltem Alkohol, sehr leicht in Chloroform und Eisessig.

2-*m*-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = NH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Spaltung des Dithiokohlensäureäthylester-2-*m*-Tolyl-4-Phenylsemicarbazons (s. u.) mit verdünnter Schwefelsäure (B., F., *B.* 36, 1373). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 112°. Leicht löslich, ausser in Ligroin. Geht bei 160° in 1-*m*-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. o.) über.

m-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester $C_9H_{12}N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CS \cdot SCH_3$. *B.* Aus *m*-Tolyldiazin, CS_2 und CH_3J in alkoholisch-alkalischer Lösung (B., F., *B.* 36, 1372). — Wasserhelle Nadeln und Blättchen (aus verdünntem Alkohol), die sich an der Luft roth und schliesslich schwarz färben. Schmelzp.: 111°.

m-Tolyldiazin-*a*-Carbonsäureanilid-*b*-Dithiokohlensäuremethylester $C_{16}H_{17}ON_3S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CS \cdot SCH_3$. *B.* Aus *m*-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester (s. o.) und Phenylisocyanat (B., F., *B.* 36, 1372). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 152°.

Dithiokohlensäureäthylester-2-*m*-Tolyl-4-phenylsemicarbazon $C_{17}H_{19}ON_3S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N : C(SCH_3)_2$. *B.* Durch Methylieren von *m*-Tolyldiazin-*a*-Carbonsäureanilid-*b*-Dithiokohlensäuremethylester (s. o.) in alkoholisch-alkalischer Lösung (B., F., *B.* 36, 1373). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 127°. Leicht löslich.

3) **p*-Tolyldiazin $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$ (*S. 804—811*). *B.* Bei der Reduktion von Nitroso-*p*-Tolyldihydroxylamin mit Natriumamalgam (BAMBERGER, *B.* 31, 582). — Schmelzp.: 65—66°. Verwendung zur Darstellung von bläulichrothen Farbstoffen durch Condensation mit Phenylhydrazin, *o*-Tolyldiazin und deren Derivaten mit Hülfe von conc. Schwefelsäure: HAAS, Vidal fix. anil. Dyes, D.R.P. 118609; C. 1901 I, 713. — Phosphat $C_7H_{10}N_2 \cdot H_3PO_4$. Blättchen (aus siedendem Wasser). Verändert sich beim Kochen mit Wasser nicht (RAIKOW, SCHARBANOW, *Ch. Z.* 25, 279).

p-Tolylnitrosohydrazin $C_7H_9ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot NH_2$. *B.* Aus salzsaurem *p*-Tolyldiazin und $NaNO_2$ in wässriger Lösung bei 0° (VOSWINCKEL, *B.* 32, 2491). — Nadelchen aus Benzol-Ligroin, die sich leicht bräunen. Schmelzp.: 74°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und $CHCl_3$, unlöslich in Wasser und Ligroin.

3-Nitro-*p*-Tolyldiazin $C_7H_9O_2N_3 = (CH_3)_2C_6H_4(NO_2)^2(NH \cdot NH_2)^2$. *B.* Aus diazotirtem 3-Nitro-*p*-Toluidin durch $SnCl_2 + HCl$ (POPE, HIRD, *Soc.* 79, 1142; vgl. ZINCKE, SCHWARZ, *A.* 307, 41 Anm.). — Dunkelrothe Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 110°. Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in Aether, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Ligroin. — $C_7H_9O_2N_3 \cdot HCl$. Orangerothe Nadeln oder Platten aus Wasser. Schmelzp.: 190—191° (unter Zersetzung).

a-Methyl-*a*-*p*-Tolyldiazin $C_8H_{12}N_2 = CH_3 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduktion von Nitroso-Methyl-*p*-toluidin mit Zinkstaub und Eisessig (LABHARDT, v. ZEMBRZUSKI, *B.* 32, 3062). — Oel. Sehr wenig löslich in Wasser, sonst leicht löslich. Färbt sich an der Luft bald dunkel. Reducirt Fehling'sche Lösung selbst beim Kochen nur sehr wenig. — $C_8H_{12}N_2 \cdot HCl$. Krystallisiert aus Alkohol.

b-Acetyl-*a*-Nitrotolyldiazin, Acetyl-3-Nitro-*p*-tolyldiazin $C_9H_{11}O_3N_3 = H_3C \cdot \text{---} \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus Nitrotolyldiazin (s. o.) und Eisessig beim

Erhitzen (POPE, HIRD, *Soc.* 79, 1144). — Goldgelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 161°.

p-Tolylcarbazinsäureäthylester $C_{10}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus *p*-Tolyldiazin und Chlorameisensäureester (BUSCH, HEINRICH, *B.* 34, 2338). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 89—90°. Leicht löslich.

**p*-Tolylsemicarbazid $C_8H_{11}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (*S. 805*). *B.* Aus salzsaurem *p*-Tolyldiazin und Kaliumcyanat (YOUNG, STOCKWELL, *Soc.* 73, 368; BAMBERGER, *B.* 35, 1428). — Blättchen oder Nadeln. Schmelzp.: 190—191° (corr.) (B.); 187° bis 188° (Y., S.). Leicht löslich in heissem Wasser und heissem Alkohol. Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ und Schwefelsäure entsteht *p*-Toluolazocarbonamid (s. u.).

Nitrotolylsemicarbazid $C_9H_{10}O_3N_4 = H_3C \cdot \text{---} \cdot NH.NH.CO.NH_2$. *B.* Aus

3-Nitrotolylhydrazin-Chlorhydrat (S. 532) und Kaliumcyanat in wässriger Lösung (POPE, HIRD, *Soc.* 79, 1143). — Gelbe Nadeln (aus viel Wasser). Schmelztp.: 201° (unter Zersetzung). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die wässrige Lösung giebt mit alkoholischer Kalilauge in der Kälte eine tiefviolette Färbung und scheidet beim Stehen eine krystallinische Verbindung ab.

1-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{16}ON_3 = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CO.NH.C_6H_5$. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Schmelzen von 2-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. u.) unter Luftabschluss (BU., FREY, *B.* 36, 1375). Aus p-Tolylhydrazin und Phenylisocyanat (BU., F.). — Wasserhelle Nadeln aus Essigester. Schmelztp.: 171°. Wandelt sich bei längerem Erhitzen auf 180° partiell in eine bei 198° unter Zersetzung schmelzende, in Essigester schwer lösliche Verbindung um.

2-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid $C_{14}H_{16}ON_3 = NH_2.N(C_6H_4.CH_3).CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus dem Carbanilsäurederivat des Di-p,p'-methylformazyliwasserstoffs durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure (BU., F., *B.* 36, 1374). — Blätter aus Alkohol. Schmelztp.: 184–185°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, ziemlich leicht in heissem Alkohol und Benzol. Liefert mit salpetriger Säure a-Phenyl-b-p-Tolylharnstoff. Lagert sich beim Schmelzen partiell in 1-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (s. o.) um. — $C_{14}H_{16}ON_3.HCl$. Nadelchen (aus alkoholischer Salzsäure + Aether). Schmelztp.: 170° (unter Zersetzung). Wird von Wasser zerlegt.

1-Acetyl-1-p-Tolylsemicarbazid $C_{10}H_{13}O_2N_3 = C_7H_7.N(CO.CH_3).NH.CO.NH_2$. Tafeln. Schmelztp.: 212,5°. Löslich in heissem Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether (Y., S., *Soc.* 73, 369).

1-Benzoyl-1-p-Tolylsemicarbazid $C_{15}H_{15}O_2N_3 = C_7H_7.N(CO.C_6H_5).NH.CO.NH_2$. Farblose Blätter. Schmelztp.: 218° (Y., S., *Soc.* 73, 369).

2-Phenyl-5-p-Tolylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{20}O_3N_4 = C_2H_5.O.CO.NH.N(C_6H_5).CO.NH.NH.C_6H_5$. *B.* Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters durch p-Tolylhydrazin (BU., *C.* 1901 I, 936). — Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 200°. Ziemlich löslich in Aether und Benzol.

Chlorid des p-Tolylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters $C_{11}H_{14}O_3N_2Cl = CH_3.C_6H_4.N(COCl).NH.CO.O.C_2H_5$. *B.* Aus p-Tolylcarbazinsäureäthylester (S. 532) und Phosgen in Benzoltoluol (BU., HE., *B.* 34, 2338; B., *C.* 1901 I, 936). — Nadelchen aus Ligroin. Schmelztp.: 94°.

2-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{19}O_3N_3 = C_2H_5.O_2C.NH.N(C_7H_7).CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus dem Chlorid des p-Tolylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (s. o.) und Anilin (BU., HE., *B.* 34, 2338). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelztp.: 96–97°. Leicht löslich, ausser in Ligroin.

5-Phenyl-2-p-Tolylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{20}O_3N_4 = C_2H_5.O.CO.NH.N(C_7H_7).CO.NH.NH.C_6H_5$. *B.* Aus dem Chlorid des p-Tolylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (s. o.) durch Phenylhydrazin (BU., *C.* 1901 I, 936). — Nadelchen. Schmelztp.: 174–175°.

*p-Tolyldithiocarbazinsäure $C_8H_{10}N_2S_2 = CH_3.C_6H_4.N_2H_2.CS.SH$ (S. 805). — Kaliumsalz $K.C_8H_9N_2S_2$. *B.* Aus p-Tolylhydrazin, CS_2 und alkoholischem Kali in wenig Alkohol (BU., *J. pr.* [2] 60, 219). Weisse Nadeln. Löslich in Alkohol. Setzt sich mit Alkylhalogeniden in Alkohol schon in der Kälte um zu Estern, ebenso mit Aldehyden zu Biazolinthiolen (S. 537).

p-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester $C_9H_{12}N_2S_2 = C_7H_7.N_2H_2.CS.S.CH_3$. Nadeln. Schmelztp.: 149°. Ist leicht löslich. Condensirt sich mit Aldehyden zu Methyläthern von Thiobiazolinthiolen (S. 537) (BU., *J. pr.* [2] 60, 220).

Aethylester $C_{10}H_{14}N_2S_2 = C_7H_7.N_2H_2.CS.S.C_2H_5$. Säulen aus Alkohol. Schmelztp.: 128° (BU., *J. pr.* [2] 60, 220).

Benzylester $C_{15}H_{16}N_2S_2 = C_7H_7.N_2H_2.CS.S.C_6H_5$. Nadeln. Schmelztp.: 146°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Aether und Benzol (BU., *J. pr.* [2] 60, 220).

p-Tolylthiosemicarbazid $C_8H_{11}N_3S = C_7H_7.NH.NH.CS.NH_2$. *B.* Aus p-Tolylhydrazin und Rhodanammionium (PELLIZZARI, FERRO, *G.* 28 II, 560). — Hexagonale Blätter aus Alkohol, Aether und Benzol. Schmelztp.: 150°.

1-p-Tolyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_9H_{13}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.CH_3$. Schmelztp.: 169–170° (MARCKWALD, *B.* 32, 1084).

2-p-Tolyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_9H_{13}N_3S = CH_3.C_6H_4.N(CS.NH.CH_3).NH_2$. Zur Constitution vgl. BU., HOLZMANN, *B.* 34, 320. — Schmelztp.: 119° (M., *B.* 32, 1084).

S. 806, Z. 3 v. o. muss lauten: „Allyl-3-Brom-p-Tolylthiosemicarbazid $C_{11}H_{14}BrN_3S$
 $= C_7H_6Br.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$.

1-Nitrotolyl-4-Allylthiosemicarbazid $C_{11}H_{14}O_2N_4S = H_3C \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot NH.NH.CS.$
 NO_2

NH.C₆H₅. B. Aus 3-Nitrotolylhydrazin (S. 532) und Allylsenöl (P., H₁₁, Soc. 79, 1144).
 — Gelbe Nadeln aus verdünntem Alkohol. Schmelzp.: 168—170°.

* Phenyl-p-Tolylthiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S$ (S. 806). a) * Labile Form
 (S. 806). Constitution: CH₃.C₆H₄.N(CS.NH.C₆H₅).NH₂. Zur Constitution vgl.: Bu., Ho.,
 B. 34, 320.

b) * Stabile Form (S. 806). Constitution: CH₃.C₆H₄.NH.NH.CS.NH.C₆H₅. Zur
 Constitution vgl.: Bu., Ho., B. 34, 320.

1-p-Tolyl-4-p-Chlorphenylthiosemicarbazid $C_{14}H_{14}N_3ClS = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.$
 NH.C₆H₄Cl. B. Aus p-Tolylhydrazin und p-Chlorphenylsenöl in Alkohol (M., B. 32,
 1084). — Schmelzp.: 146,5°.

2-p-Tolyl-4-p-Chlorphenylthiosemicarbazid $C_{14}H_{14}N_3ClS = CH_3.C_6H_4.N(CS.NH.$
 C₆H₄Cl).NH₂. Zur Constitution vgl.: Bu., Ho., B. 34, 320. — Schmelzp.: 145° (M.).

1-Nitrotolyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{14}H_{14}O_2N_4S = H_3C \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot NH.NH.$
 NO_2

CS.NH.C₆H₅. B. Aus 3-Nitrotolylhydrazin (S. 532) und Phenylsenöl in ätherischer
 Lösung (P., H₁₁, Soc. 79, 1143). — Goldgelbe Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 188°.

1-p-Tolyl-4-Benzylthiosemicarbazid $C_{15}H_{17}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.CH_2.$
 C₆H₅. (Verschieden von der im Hptw. Bd. IV, S. 806, Z. 26 v. o. aufgeführten *Verbindung
 von Dixon; vgl. J. pr. [2] 67, 258 Ann.). B. Aus Endothio-Phenyl-p-Tolylthiobiazolin (S. 601)
 und Benzylamin bei 100° (Bu., BLUME, J. pr. [2] 67, 258). — Nadeln aus Alkohol. Schmelz-
 punkt: 156°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Aether.

1-p-Tolyl-4-a-m-Xylylthiosemicarbazid $C_{16}H_{19}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.$
 C₆H₃(CH₃)₂. Schmelzp.: 170° (M., B. 32, 1084).

2-p-Tolyl-4-a-m-Xylylthiosemicarbazid $C_{16}H_{19}N_3S = CH_3.C_6H_4.N[CS.NH.C_6H_3$
 (CH₃)₂].NH₂. Zur Constitution vgl.: Bu., Ho., B. 34, 320. — Schmelzp.: 152° (M.).

1-p-Tolyl-4-α-Naphtylthiosemicarbazid $C_{18}H_{17}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.$
 C₁₀H₇. B. Aus p-Tolylhydrazin und α-Naphtylsenöl in Alkohol (M., B. 32, 1086). —
 Schmelzp.: 184°.

1-p-Tolyl-4-β-Naphtylthiosemicarbazid $C_{18}H_{17}N_3S = CH_3.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.$
 C₁₀H₇. Schmelzp.: 184° (M., B. 32, 1086).

2-p-Tolyl-4-β-Naphtylthiosemicarbazid $C_{18}H_{17}N_3S = CH_3.C_6H_4.N(CS.NH.C_{10}H_7).$
 NH₂. Zur Constitution vgl.: Bu., Ho., B. 34, 320. — Schmelzp.: 125° (M.).

2-Phenyl-5-p-Tolylthiocarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{20}O_2N_4S = C_2H_5.$
 O₂C.NH.N(C₆H₅).CS.NH.NH.C₆H₄.CH₃. B. Aus dem Phenylhydrazin-a-Thiocarbonsäure-
 chlorid-b-Carbonsäureäthylester und p-Tolylhydrazin in Aether (Bu., GROHMANN, B. 34,
 2330). — Nadelbüschel aus Alkohol. Schmelzp.: 133°.

p-Tolylhydrazin-a-Thiocarbonsäurechlorid-b-Carbonsäureäthylesters
 $C_{11}H_{13}O_2N_2ClS = CH_3.C_6H_4.N(CSCl).NH.CO.O.C_2H_5$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 109—110°
 (Bu., G., B. 34, 2330).

p-Tolylthiobiazolon(2)-thiol(5)-Methyläther $C_{10}H_{10}ON_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7 \cdot N-N \\ \diagup \quad \diagdown \\ CO \quad C.S.CH_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ S \end{matrix}$

B. Aus dem S-Methyläther des 3-p-Tolylthiobiazolonanil(2)-thiols(5) (S. 536) durch Er-
 hitzen mit conc. Salzsäure auf 180° (Bu., WOLFERT, B. 34, 317). Durch 1/2-stdg. Er-
 wärmen von p-Tolylthiocarbazinsäuremethylester (S. 533) mit Phosgenlösung (Bu., W.).
 Aus p-Tolylthiobiazolonsulfid (S. 535) durch CH₃J in Methylalkohol bei 100°, neben
 braunen Jodadditionsproducten (Bu., LINGENBRINK, J. pr. [2] 61, 334). — Nadeln oder
 Blätter (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 54°. Leicht löslich, ausser in Petroleum-
 äther. Alkoholisches Kali spaltet zu p-Tolylhydrazin-a-Carbonsäureäthylester-b-Dithio-
 carbonsäuremethylester (s. u.).

p-Tolylhydrazin-a-Carbonsäureäthylester-b-Dithiocarbonsäuremethylester
 $C_{12}H_{16}O_2N_2S_2 = C_7H_7 \cdot N(CO_2.C_2H_5).N:C(S.CH_3).SH$. B. Aus p-Tolylthiobiazolon(2)-thiol(5)-
 Methyläther (s. o.) durch siedendes alkoholisches Kali oder aus p-Tolylthiocarbazinsäure-
 methylester (S. 533) und Chlorkohlensäureester in Pyridinbenzollösung (Bu., L., J. pr. [2]
 61, 335). — Nadeln oder Prismen aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 111°. In den
 gewöhnlichen Mitteln leicht löslich. Hat saure Eigenschaften.



aus p-Tolyldiazin, überschüssigem CS_2 und KOH in siedendem Alkohol; durch Ansäuern der wässrigen Lösung entsteht das freie Thiol (Bv., von BAUR-BREITENFELD, *J. pr.* [2] 60, 206). — Gelbliche Nadeln aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 155°. Oxydirt sich leicht. Reagirt wie die entsprechende Phenylverbindung — $K.C_6H_7N_2S_3$. Schwachgelbe Nadeln aus Alkohol. — $(C_6H_7N_2S_3)_2Ba$. Glänzende weisse Nadeln.

Methyläther $C_{10}H_{10}N_2S_3 = C_9H_7N_2S_2.S.CH_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 115—116° (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 207).

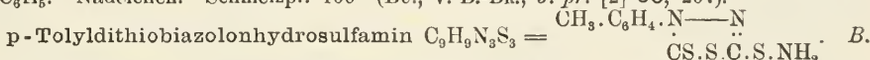
p-Tolyldithiobiazolon-Thio-p-aminobenzol $C_{15}H_{13}N_8S_3 = C_9H_7N_2S_2.S^4.C_6H_4.NH_2^1$. B. Aus dem Disulfid (s. u.) durch Anilin in siedendem Alkohol (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 210). — Fast farblose Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 173°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether. Lässt sich diazotiren und mit β -Naphthol kuppeln. — $C_{15}H_{13}N_8S_3.HCl$. Weisse Nadeln aus Alkohol. — $(C_{15}H_{13}N_8S_3)_2.PtCl_6H_2$. Orangegelbes Pulver.

p-Tolyldithiobiazolon-Thio-p-methylaminobenzol $C_{16}H_{15}N_8S_3 = C_9H_7N_2S_2.S.C_6H_4.NH.CH_3$. B. Aus dem Disulfid (s. u.) durch Methylanilin (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 211). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 184°. Löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Alkohol und Aether.

Nitrosamin $C_{16}H_{14}ON_4S_3 = C_{16}H_{14}N_3S_3(NO)$. Nadeln. Schmilzt gegen 127° (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 211).

Acetylverbindung des p-Tolyldithiobiazolonthiols $C_{11}H_{10}ON_2S_3 = C_9H_7N_2S_3.CO.CH_3$. Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 158° (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 207).

Benzoylverbindung des p-Tolyldithiobiazolonthiols $C_{16}H_{12}ON_2S_3 = C_9H_7N_2S_3.CO.C_6H_5$. Nadelchen. Schmelzp.: 100° (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 207).



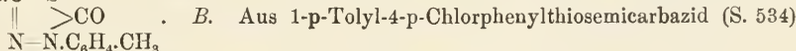
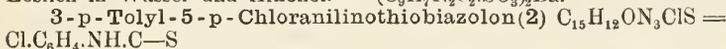
Aus dem Disulfid (s. u.) durch alkoholisches Ammoniak und Fälln mit Wasser (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 209). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 150°. Kaum löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Oxydirt sich an der Luft und wird durch Säuren zu Disulfid und Ammoniak zersetzt.

p-Tolyldithiobiazolon-Dimethylhydrosulfamin $C_{11}H_{13}N_3S_3 = C_9H_7N_2S_3.S.N(CH_3)_2$. B. Aus dem Disulfid (s. u.) durch Dimethylamin (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 210). — Nadeln. Schmelzp.: 85°. Zersetzt sich leicht durch Mineralsäuren.

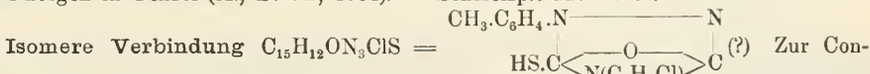
p-Tolyldithiobiazolon-Aethylhydrosulfamin $C_{11}H_{13}N_3S_3 = C_9H_7N_2S_3.S.NH(C_2H_5)$. Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 118—119° (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 209).

p-Tolyldithiobiazolondisulfid $C_{13}H_{14}N_4S_6 = C_9H_7N_2S_3.S_2.C_6H_7N_2S_3$. B. Aus dem Thiol (s. o.) durch $FeCl_3$ (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 207). — Orangegelbe Prismen aus Benzol-Alkohol. Schmelzp.: 139—140°. Färbt sich an der Luft rubinroth.

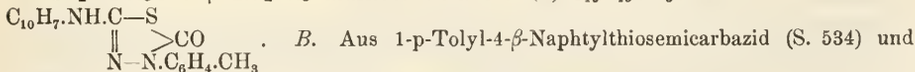
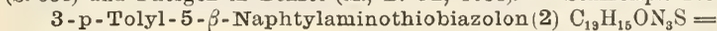
p-Tolyldithiobiazolonsulfonsäure $C_9H_8O_3N_2S_3 = C_9H_7N_2S_2.SO_3H$. B. Aus dem p-Tolyldithiobiazolonthiol (s. o.) durch $KMnO_4$ (Bv., v. B.-Br., *J. pr.* [2] 60, 207). — Sehr hygroskopische Nadeln aus Alkohol-Petroleumäther. — $C_9H_7N_2S_2.SO_3K$. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_9H_7N_2S_2.SO_3)_2Ba$.



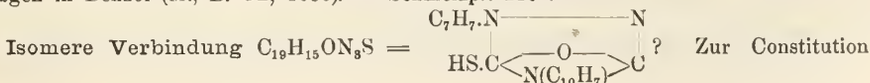
und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1084). — Schmelzp.: 229—230°.



stitution vgl.: Bv., Ho., B. 34, 325. B. Aus 2-p-Tolyl-4-p-Chlorphenylthiosemicarbazid (S. 534) und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1084). — Schmelzp.: 275°.



Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1086). — Schmelzp.: 210°.



vgl.: *Bv.*, *Ho.*, *B.* 34, 325. *B.* Aus 2-p-Tolyl-4-β-Naphtylthiosemicarbazid (S. 534) und Phosgen in Benzol (*M.*, *B.* 32, 1086). — Schmelzp.: 275°.

5-Phenyl-2-p-Tolythiocarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{20}O_2N_4S = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CS \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus p-Tolyldihydrizin-a-Thiocarbonsäurechlorid-b-Carbonsäureäthylester (S. 534) und Phenylhydrazin (*Bv.*, *G.*, *B.* 34, 2331). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 125°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether und Benzol.

3-p-Tolythiobiazolonanil(2)-thiol(5) $C_{15}H_{13}N_3S_2 = \begin{matrix} CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N - N \\ | \\ C_6H_5 \cdot N : C \cdot S \cdot CH \end{matrix}$. *B.* Durch

Erhitzen von p-tolyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 533) und Phenylsenföl auf 120° (*Bv.*, *WOLPERT*, *B.* 34, 316). — Gelbliche Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 162—163°. Fast unlöslich in Aether und Benzol, leicht löslich in Chloroform.

S-Methyläther $C_{16}H_{15}N_3S_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4)(C_6H_5 \cdot N : C_3N_2S \cdot S \cdot CH_3)$. *B.* Durch Methylieren des 3-p-Tolythiobiazolonanil(2)-thiols(5) (s. o.) (*Bv.*, *W.*, *B.* 34, 316). Aus äquimolekularen Mengen p-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester (S. 533) und Phenylsenföl bei 130° (*B.*, *W.*). — Nadeln bezw. sechsseitige Prismen (aus verdünntem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 68°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwerer in Alkohol.

3-p-Tolythiobiazolonanil(2)-disulfid(5,5') $C_{30}H_{24}N_6S_4 = [(CH_3 \cdot C_6H_4)(C_6H_5 \cdot N : C_3N_2S \cdot S)]_2$. *B.* Durch Oxydation des 3-p-Tolythiobiazolonanil(2)-thiols(5) (s. o.) mit $FeCl_3$ (*Bv.*, *W.*, *B.* 34, 316). — Gelbe Nadelchen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 130°. — Aus der mit alkoholischer Salzsäure versetzten Chloroformlösung fällt Aether das Chlorhydrat als Oel.

p-Tolyldihydrizon des Glyoxylsäureamids $C_9H_{11}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus dem p-Tolyldihydrizoncyanessigester mittels überschüssiger wässriger Kalilauge (*WEISSBACH*, *J. pr.* [2] 67, 410). — Schwach gelbliche Blättchen. Schmelzpunkt: 168°.

p-Tolyldihydrizon des Aethyloxalsäurechlorids $C_{11}H_{13}O_2N_2Cl = C_7H_7 \cdot NH \cdot N : CCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus p-Diazotoluol und α-Chloracetessigester in Gegenwart von Natriumacetat (*FAVREL*, *C. r.* 134, 1313). — Gelbe lichtempfindliche Nadelchen. Schmelzpunkt: 103—104°.

*p-Tolyldihydrizon des Brenztraubensäureäthylesters $C_{12}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (S. 807). *B.* Durch Einwirkung von p-Diazotoluol auf Methylmalonsäureester (*FA.*, *C. r.* 132, 1337).

p-Tolyldihydrizon des Brenztraubensäurenitrils $C_{10}H_{11}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CN$. Schmelzp.: 166—167° (*FA.*, *C. r.* 132, 984; *Bl.* [3] 27, 196).

Brenztraubensäure-Nitrotolyldihydrizon $C_{10}H_{11}O_4N_3 = H_3C \cdot \text{---} \cdot NH \cdot N : C(CH_3)$
 $\text{---} \cdot NO_2$

CO_2H . *B.* Aus 3-Nitrotolyldihydrizin-Chlorhydrat (S. 532) und Brenztraubensäure in wässriger Lösung (*P.*, *Hl.*, *Soc.* 79, 1142). — Chromgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 203° (unter Zersetzung). Löslich in Aether, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Ligroin.

Äthylester $C_{12}H_{15}O_4N_3$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 140° (*P.*, *Hl.*).

p-Tolyldihydrizon des Butanon(2)-nitrils(1) $C_{11}H_{13}N_3 = C_7H_7 \cdot NH \cdot N : C(CN) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Schmelzp.: 143—144° (*FA.*, *C. r.* 132, 985; *Bl.* [3] 27, 199).

S. 807, *Z.* 22—21 v. u. statt: „Toluoxy-methylchinixin“ lies: „1-p-Tolyl-3-Methylpyrazolon(5)“.

S. 808, *Z.* 7, 15, 18, 21, 25, 33 und 37 v. o. statt: „...-Pyrazolidon“ lies: „...-Pyrazoldion“.

Menthylester des Butandionsäure-p-Tolyldihydrizons, p-Toluolazoacetessigsäurementhylester $C_{21}H_{30}O_5N_2 = C_7H_7 \cdot NH \cdot N : C(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_{10}H_{19} = C_7H_7 \cdot N : N \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_{10}H_{19}$. Schmelzp.: 86—87°. In Benzollösung ist $[\alpha]_D$ anfangs —11,86° und steigt bis —61,56° (*LAPWORTH*, *P. Ch. S.* Nr. 267).

Anhydroderivat des Butanon(2)-säure(1)-Phenylhydrizons s. Methylisoxazolone-p-Tolyldihydrizon, *Hptw.* Bd. IV, S. 811.

Benzoyl-p-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester $C_{16}H_{16}ON_2S_2 = C_7H_7 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CS \cdot S \cdot CH_3$. *B.* Aus Phenyl-p-Tolyldithiobiazolinthiomethan (S. 589) durch warme Natronlauge (*BUSCH*, *BLUME*, *J. pr.* [2] 67, 259). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 160°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether.

4-Hydrazinotoluolsulfonsäure(3) $C_7H_{10}O_3N_2S = (CH_3)_3C_6H_3(SO_3H)(NH \cdot NH_2)^4$. *B.* Aus der entsprechenden p-Toluidinsulfonsäure (*Spl.* Bd. II, S. 325) (*LIMPRICHT*, *B.* 18, 2193). — Fleischfarbene Prismen.

p-Tolythiobiazolinthiol $C_9H_{10}N_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7.N-N \\ | \\ H_2C.S.C.SH \end{matrix}$. B. Aus p-Tolyldithiobiazolinthiol (S. 535) durch Natriumamalgam in geringer Ausbeute (BUSCH, VON BAUR-BREITENFELD, *J. pr.* [2] 60, 208). Aus p-tolyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 533) durch CH_2O und Fällung mit Salzsäure (B., *J. pr.* [2] 60, 221). — Weisse Blättchen aus Benzol. Zeigt, frisch dargestellt, den Schmelzp.: 80° , nach einigem Stehen $103-105^\circ$. Leicht löslich, ausser in Ligroin. Soda und Alkalien lösen unter Salzbildung; die letzteren spalten in der Wärme. $FeCl_3$ oxydirt zu dem Disulfid (orangefarbene Nadeln aus Chloroform-Alkohol; Schmelzp.: 102°), das beim Schmelzpunkt zerfällt in Thiol und p-Tolyliothiobiazolon $C_9H_8N_2S_2$ (s. u.).

p-Tolyliothiobiazolon $C_9H_8N_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7.N-N \\ | \\ HC.S.CS \end{matrix}$. B. Aus dem Disulfid des p-Tolythiobiazolinthiols (vgl. oben) beim Stehen in Chloroformlösung oder beim Schmelzen (B., *J. pr.* [2] 60, 222). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 198° . In den gewöhnlichen Mitteln schwer löslich.

p-Tolyliothiobiazolon-Jodmethylat $C_9H_8N_2S_2.CH_3J$. Gelbe Nadeln aus Chloroform. Beim Entfernen des Halogens mit Soda oder Alkali entsteht ein Oel (B., *J. pr.* [2] 60, 222).

p-Tolyl-Methylthiobiazolinthiol $C_{10}H_{12}N_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7.N-N \\ | \\ CH_3.HC.S.C.SH \end{matrix}$. B. Aus p-tolyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 533) durch Acetaldehyd (B., *J. pr.* [2] 60, 223). — Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 143° . Leicht löslich, ausser in Ligroin. Anilin in siedendem Alkohol liefert stabiles Phenyltolylthiosemicarbazid (S. 534). Das durch $FeCl_3$ gebildete Disulfid (orangefarbene Blättchen aus Chloroform-Alkohol; Schmelzp.: 123°) spaltet sich in Chloroformlösung bei 100° , in Thiol und p-Tolylmethylisothiobiazolon (s. u.).

Methyläther, p-Tolyl-Methylthiobiazolinthiomethan $C_{11}H_{14}N_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7.N-N \\ | \\ CH_3.HC.S.C.S.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus p-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester (S. 533) und Acetaldehyd (B., *J. pr.* [2] 60, 224). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 50° . In den gebräuchlichen Mitteln leicht löslich.

p-Tolylmethylisothiobiazolon $C_{10}H_{10}N_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7.N-N \\ | \\ CH_3.C.S.CS \end{matrix}$. B. Aus dem Disulfid des p-Tolylmethylthiobiazolinthiols (vgl. oben) durch Erhitzen in Chloroformlösung auf 100° (B., *J. pr.* [2] 60, 223). — Graue Blättchen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 216° .

*Körper $C_{11}H_{16}O_2N_4$ (S. 810, Z. 12 v. o.) ist hier zu streichen, vgl. *Spl. zu Bd. IV, S. 1584*.

Benzaldehyd-3-Nitro-p-tolyldiazon $C_{14}H_{13}O_2N_3 = H_3C \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot NH.N:CH$.
NO₂

C_6H_5 . B. Aus Nitrotolyldiazon-Chlorhydrat (S. 532) und Benzaldehyd (POPE, HIRD, *Soc.* 79, 1143). — Rothe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 166° . Schwer löslich in Ligroin und Aceton.

Nitrobenzal-Methyl-p-tolyldiazon $C_{15}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.CH:N.N(CH_3).C_6H_4.CH_3$. a) o-Nitroverbindung. Rothe Krystalle. Schmelzp.: $90,5^\circ$ (LABHARDT, ZEMBRZUSKI, *B.* 32, 3063).

b) m-Nitroverbindung. Ziegelrothe Krystalle. Schmelzp.: $150,5^\circ$ (L., Z.).

c) p-Nitroverbindung. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 143° (L., Z.).

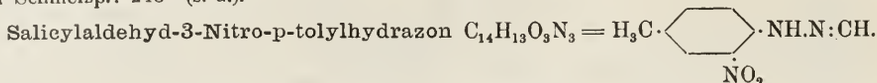
1-Benzal-2-p-Tolyl-4-phenylsemicarbazid $C_{21}H_{19}ON_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_4.CH_3).CO.NH.C_6H_5$. B. Durch gelindes Erwärmen von labilem Phenyltolylsemicarbazid (S. 534) mit Benzaldehyd (BUSCH, FREY, *B.* 36, 1374). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 176° bis 177° . Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, schwer löslich in Aether.

p-Tolyl-Phenylthiobiazolinthiomethan $C_{16}H_{16}N_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7.N-N \\ | \\ C_6H_5.CH.S.C.S.CH_3 \end{matrix}$. B.

Aus p-Tolyldithiocarbazinsäuremethylester (S. 533) und Benzaldehyd bei 100° (B., *J. pr.* [2] 60, 225). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 99° .

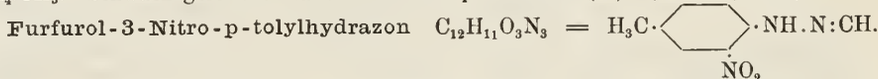
Salicylaldehyd-p-Tolyldiazon $C_{14}H_{14}ON_2 = OH.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Auf Zusatz von (4 g) Salicylaldehyd zu einer heissen Lösung von (5 g) p-Tolyldiazonchlorhydrat in (45 g) Alkohol (BILTZ, SIEDEN, *A.* 324, 324). — Weisslichgelbe rechteckige

Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 142°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Luftsauerstoff Salicyl-p-Methylosazon vom Schmelzp.: 243° (s. u.).



$C_6H_4.OH.$ B. Aus Salicylaldehyd und Nitrotolyhydrazin-Chlorhydrat (S. 532) beim Schütteln mit Natriumacetatlösung (P., H., *Soc.* 79, 1143). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 226°. Schwer löslich in Aether, Chloroform und Ligroin.

Salicylaldehyd-Methyl-p-tolyhydrazon $C_{15}H_{16}ON_2 = HO.C_6H_4.CH:N.N(CH_3).C_6H_4.CH_3.$ Schwach gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 85—86° (L., Z., B. 32, 3063).



$C_4OH_8.$ B. Aus Nitrotolyhydrazin-Chlorhydrat (S. 532) und Furfurol (POPE, HIRD, *Soc.* 79, 1143). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 165—166°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, ausser Aether und Ligroin.

*Körper $C_{13}H_{20}O_2N_4$ (S. 810, Z. 19 v. u.) ist hier zu streichen. Vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 1584.

*Biacetyl-p-Tolyhydrazon $C_{11}H_{14}ON_2 = CH_3.C_6H_4.NH.N:C(CH_3).CO.CH_3$ (S. 810). B. Aus Methylacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 533) und p-Diazotoluol (FAVREL, *Bl.* [3] 27, 338). — Gelbliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 119—120°.

p-Tolyhydrazoxim des Diacetyls $C_{11}H_{15}ON_3 = CH_3.C(OH).C(N.NH.C_7H_7).CH_3.$ B. Aus Butanon(2)-Oxim(3) (Spl. Bd. I, S. 507) und p-Tolyhydrazin (POZZIO, *G.* 31 II, 414). — Gelbliche Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 169°.

3-p-Tolyhydrazon des Pentandions(2,3) $C_{12}H_{16}ON_2 = CH_3.C_6H_4.NH.N:C(O).CH_3.CH_3.$ B. Aus p-Diazotoluol und Aethylacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 533) in essigsaurer Lösung (FAVREL, *Bl.* [3] 27, 341). — Orangegelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 137—138°.

Salicyl-p-Methylosazon $C_{26}H_{26}O_2N_4 = [OH.C_6H_4.C(N.NH.C_6H_4.CH_3)]_2.$ Existirt in zwei Modificationen vom Schmelzp.: 243° und 266°. — Osazon vom Schmelzp.: 243°. B. Aus Salicylaldehyd-p-Tolyhydrazon (S. 537—538) durch Luftoxydation in alkalisch-alkalischer Lösung bei Zimmertemperatur (BILTZ, SIEDEN, *A.* 324, 325). Aus der bei 266° schmelzenden Modification (s. u.) durch Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge und Fällen der kalten verdünnten Lösung durch CO_2 (B., S.). Amorpher gelber Niederschlag. Schmelzp.: 243°. Leicht löslich in kaltem Eisessig, Alkohol, Aether und Benzol. Geht beim Erwärmen für sich oder in Lösung in die bei 266° schmelzende Modification über.

Osazon vom Schmelzp.: 266°. B. Aus der bei 243° schmelzenden Modification (s. o.) durch kurze Zeit währendes Sieden mit Eisessig (B., S., A. 324, 325). Gelblich-weiße Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 266°. Leicht löslich in heissem Eisessig und Nitrobenzol, fast unlöslich in Wasser und Alkohol.

Tetraacetat des Salicyl-p-Methylosazons vom Schmelzp.: 266° $C_{36}H_{34}O_6N_4.$ B. Aus Salicyl-p-Methylosazon vom Schmelzp.: 266° (s. o.) beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (B., S., A. 324, 327). — Farblose Prismen (aus Eisessig). Schmelzp.: 228°. Leicht löslich in Eisessig und Acetanhydrid, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser.

4) *Benzylhydrazin $C_6H_5.CH_2.NH.NH_2$ (S. 811—813). B. Durch Reduction von Benzalhydrazin (S. 570) mit Natriumamalgam (CURTIUS, B. 33, 2460). Aus Benzalbenzylhydrazin (S. 539) durch Destillation mit verdünnter Salzsäure (C., *J. pr.* [2] 62, 94.) Zur Abscheidung der Base erhitzt man das getrocknete Chlorhydrat (s. u.) mit der 1 $\frac{1}{2}$ -fachen Menge Kalk auf 140° (WOHL, OESTERLIN, B. 33, 2739). — Oel. Kp_{41} : 103° (W., OE.); Kp_{29} : 135° (C.). Mischbar mit Wasser, Alkohol und Aether. Zersetzt sich beim Destilliren unter gewöhnlichem Druck unter Entwicklung von Stickstoff und Bildung von Bibenzyl (Spl. Bd. II, S. 112). Riecht wie Benzylhydrazin. Bei der Oxydation mit $FeCl_3$ -Lösung entsteht Benzalazin (Spl. Bd. III, S. 29). Bei der Einwirkung von Jod in Bicarbonatlösung bildet sich unter Entwicklung von CO_2 und Stickstoff Benzyljodid (Spl. Bd. II, S. 37) (W., OE.; STOLLÉ, *J. pr.* [2] 66, 335). Siedende Salzsäure spaltet zu Hydrazin und Benzylchlorid. Reagirt wie Phenylhydrazin. — $C_7H_{10}N_2.HCl.$ Blätter aus Alkohol, bei langsamem Verdunsten dicke Prismen. Schmelzp.: 111° (C.); 110° (W., OE.). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aether. — Dichlorhydrat $C_7H_{10}N_2.2HCl.$ Prismen aus Alkohol. Zersetzt sich bei 145° (C., DARAFSKY, *J. pr.* [2] 63, 431).

N-Nitrosobenzylhydrazin $C_7H_9ON_3 = C_6H_5.CH_2.N(NO).NH_2$. B. Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf Benzylhydrazin-Chlorhydrat (S. 538) in conc. gut gekühlter, wässriger Lösung unter Zugabe einer Spur Mineralsäure (C., B. 33, 2561; C., D., J. pr. [2] 63, 432). Durch Erwärmen von Benzylhydrazin-Chlorhydrat mit conc. Natriumnitritlösung (W., Oe., B. 33, 2740). — Blätter oder Nadeln. Schmelzp.: 70° (C.); 71° (W., Oe.). Leicht löslich. Die verdünnte wässrige Lösung giebt mit $FeCl_3$ Violettfärbung, die auf Säurezusatz verschwindet. Liefert beim Kochen mit 10%iger Schwefelsäure Benzylazid (Spl. zu Bd. IV, S. 1149).

o-Chlorbenzylhydrazin $C_7H_9N_2Cl = Cl.C_6H_4.CH_2.NH.NH_2$. B. Man leitet 2 Stunden Wasserdampf durch eine Lösung von 8 g des N-Nitrosoderivats vom o-Chlorbenzal-o-Chlorbenzylhydrazin (S. 542) in 200 ccm Wasser + 5 bis 10 ccm conc. Salzsäure (CURTIUS, PAULI, B. 34, 851). — Aeusserst luftempfindlich. — $C_7H_9N_2Cl.HCl$. Krystalle (aus wenig Alkohol). Schmelzp.: 146° . Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Aether.

N-Nitrosoderivat $C_7H_9ON_3Cl = Cl.C_6H_4.CH_2.N(NO).NH_2$. Blättchen (aus Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 57° . Leicht löslich in Aether und Alkohol, schwer in kaltem Wasser. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung tiefblau (C., P., B. 34, 852).

*Phenylbenzylhydrazin $C_{13}H_{14}N_2$ (S. 811). a) *a-Phenyl-a-Benzylhydrazin $(C_6H_5)(C_6H_5.CH_2)N.NH_2$ (S. 811). Darst. {... (MINUNNI, ...)}; vgl. auch RUFF, OLLENDORFF, B. 32, 3235 Anm.). — Verwendung zur Reindarstellung und Trennung von Zuckern: R., O., B. 32, 3235.

Benzylhydrazinobenzoësäure $C_6H_5.CH_2.NH.NH.C_6H_4.CO_2H$ s. Benzylhydrazobenzoësäure, Spl. zu Bd. IV, S. 1507.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 811, Z. 23—16 v. u. als ab-Dibenzylhydrazin $C_{14}H_{16}N_2 = C_6H_5.CH_2.NH.NH.CH_2.C_6H_5$ aufgeführte Verbindung ist als Benzalbenzylhydrazin $C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_5.CH_2.NH.N:CH.C_6H_5$ erkannt worden. Vgl. CURTIUS, J. pr. [2] 62, 90. — B. Aus Benzalazin (Spl. Bd. III, S. 29) durch wenig überschüssiges Natriumamalgam von 4% in siedendem Alkohol (C., J. pr. [2] 62, 90; vgl. WOHL, OESTERLIN, B. 33, 2738). Auch aus Benzylhydrazin und Benzaldehyd (C.). — Blättchen (aus Benzol + Ligroïn). Schmilzt bei $69-70^\circ$ unter Entwicklung von Stickstoff und Bildung von Stilben (Spl. Bd. II, S. 117—118). Ist in einer CO_2 -Atmosphäre beständig; zerfließt an der Luft unter Sauerstoffaufnahme zu einem fast farblosen Oel. Wird durch siedendes Wasser nur spurenweise zersetzt. Liefert mit Säuren Salze und erleidet durch conc. Säuren keine Umlagerung. HgO liefert Dibenzaldibenzylhydrotetrazon (s. u.) (C., QUEDENFELDT, J. pr. [2] 58, 374). — $C_{14}H_{14}N_2.HCl$. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Wasser.

S. 811, Z. 21 v. u. füge hinzu: „Curtius, Jay, J. pr. [2] 39, 47“.

*Nitroso-Benzalbenzylhydrazin $C_{14}H_{13}ON_3 = C_6H_5.CH_2.N(NO)N:CH.C_6H_5$. (Im Hptw. Bd. IV, S. 811, Z. 15 v. u. als Nitrosodibenzylhydrazin aufgeführt). B. Beim Erwärmen von Dinitrosodibenzylhydrazin (S. 540) mit Alkohol (C., J. pr. [2] 62, 91). Durch Zufügen von verdünnter Schwefelsäure zu einer mit Benzaldehyd versetzten wässrigen Lösung von N-Nitrosobenzylhydrazin (s. o.) (C., B. 33, 2562). — Triklin. Bei der Reduction entsteht s-Dibenzylhydrazin (s. u.) bzw. Benzylamin (C., Qu., J. pr. [2] 58, 379).

*Acetyl-Benzalbenzylhydrazin $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CH_2.N(CO.CH_3).N:CH.C_6H_5$. (Im Hptw. Bd. IV, S. 811, Z. 11 v. u. als Acetyldibenzylhydrazin aufgeführt). Zur Constitution vgl.: C., J. pr. [2] 62, 91. B. Durch Uebergiessen von gut gekühltem Benzalbenzylhydrazin (s. o.) mit einem Gemisch von 20 ccm Acetanhydrid und 3 ccm conc. Schwefelsäure (W., O., B. 33, 2738). — Blättchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzpunkt: 79° . Wird durch überschüssiges Acetanhydrid auch bei höherer Temperatur nicht weiter acetyliert (C., Qu., J. pr. [2] 58, 378).

*Benzoyl-Benzalbenzylhydrazin $C_{21}H_{18}ON_2 = C_6H_5.CH_2.N(CO.C_6H_5).N:CH.C_6H_5$. (Im Hptw. Bd. IV, S. 811, Z. 8 v. u. als Benzoyldibenzylhydrazin aufgeführt). Zur Constitution vgl.: C., J. pr. [2] 62, 91.

*Dibenzaldibenzylhydrotetrazon $C_{28}H_{28}N_4 = C_6H_5.CH_2.N.N:CH.C_6H_5$. (Im Hptw. Bd. IV, S. 811, Z. 6 v. u. als *Verbindung $C_{28}H_{28}N_4$ aufgeführt). Zur Constitution vgl.: C., J. pr. [2] 62, 92. — Kryoskopische Molekulargewichtsbestimmung s.: C., Qu., J. pr. [2] 58, 383. — Verpufft beim Erhitzen für sich.

s-Dibenzylhydrazin (wirkliches) $C_{14}H_{16}N_2 = C_6H_5.CH_2.NH.NH.CH_2.C_6H_5$. B. Aus Benzalazin (Spl. Bd. III, S. 29) durch stark überschüssiges Natriumamalgam bei 20-stdg. Kochen in Alkohol (C., J. pr. [2] 62, 92). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: ca. 47° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether. Verschmiert an der Luft

und im Vacuum. — $C_{14}H_{18}N_2 \cdot HCl$. Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 220—225°.

N,N'-Dinitrosoderivat $C_{14}H_{14}O_2N_4 = [C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(NO)]_2$. *B.* Aus dem Chlorhydrat (S. 539) und $NaNO_2$ durch Salzsäure bei 0° (C., *J. pr.* [2] 62, 94). — Gelbe Krystallmasse. Schmelzp.: 35—40°. Giebt beim Behandeln mit Lösungsmitteln oder beim Erhitzen rothe Dämpfe ab unter Bildung von Nitroso-Benzalbenzylhydrazin (S. 539).

Bis-o-chlorbenzylhydrazin $C_{14}H_{14}N_2Cl_2 = Cl \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot Cl$. *B.* Durch Eintragen von 300 g 4%igem Natriumamalgam innerhalb 6—8 Stunden in eine 60—70° warme Lösung von 10 g o,o'-Dichlorbenzalazin (Spl. Bd. III, S. 29) in 300 ccm Alkohol (C., PAULI, *B.* 34, 849). Durch Reduction von o-Chlorbenzal-o-Chlorbenzylhydrazin (S. 542) mit Natriumamalgam in Alkohol (C., P.). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 86—87°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Verharzt an der Luft innerhalb einiger Tage. — $C_{14}H_{14}N_2Cl_2 \cdot HCl$. Nadeln (aus sehr verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 169°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Pikrat. $C_{14}H_{14}N_2Cl_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 144° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether.

N,N'-Dinitrosoderivat $C_{14}H_{12}O_2N_4Cl_2 = Cl \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot Cl$. *B.* Durch vorsichtiges Zufügen von stark verdünnter Salzsäure zu einem Gemisch von salzsaurem Bis-o-Chlorbenzylhydrazin (s. o.) und Natriumnitrit (C., P., *B.* 34, 850). — Gelbe krystallinische Masse. Schmelzp.: 50—51°. Geht durch Kochen mit Alkohol in das N,Nitrosoderivat des o-Chlorbenzal-o-Chlorbenzylhydrazins (S. 542) über.

a-Dibenzylhydrazin $C_{14}H_{10}N_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot NH_2$. *B.* Durch 1-stdg. Kochen von Benzylehlorid mit 50%iger Hydrazinhydratlösung unter Zusatz von Alkohol (Busch, WEISS, *B.* 33, 2702). Durch Reduction von Dibenzylnitrosamin (Spl. Bd. II, S. 292, Z. 10 v. u.) mit Zinkstaub in Alkohol-Eisessig (C., FRANZEN, *B.* 34, 558). — Sechseckige Säulen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 65°. Leicht löslich. Reducirt FEHLING'sche Lösung in der Wärme. Bei der Einwirkung von HgO auf die alkoholische Lösung entsteht Bibenzyl (Spl. Bd. II, S. 112). Durch Erwärmen mit Eisessig entsteht Benzal-a-Dibenzylhydrazin (S. 541) (B., WE.). Wird von HgO in Chloroform zu Tetrabenzyltetrazou (Spl. zu Bd. IV, S. 1309) oxydirt (C., F.). — $C_{14}H_{16}N_2 \cdot 2HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 200°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in warmem Alkohol (B., WE.).

a-Bisnitrobenzylhydrazin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot NH_2$. a) Bis-o-Nitroverbindung. *B.* Durch 2-tägige Einwirkung (im Dunkeln) von o-Nitrobenzylehlorid (Spl. Bd. II, S. 57), gelöst in der 10-fachen Menge Alkohol auf 50%ige Hydrazinhydratlösung, neben kleinen Quantitäten Tris-o-Nitrobenzylhydrazin (s. u.) (B., WE., *B.* 33, 2706). — Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 94—95°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, Chloroform und Benzol, weniger in Aether. Salpetrige Säure liefert Bis-o-nitrobenzyl-nitrosamin (Spl. Bd. II, S. 293, Z. 1 v. u.). Bei der Einwirkung von HgO entsteht o,o'-Dinitrobenzyl (Spl. Bd. II, S. 113, Z. 10 v. u.). — $(C_{14}H_{14}O_4N_4 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 142°.

b) Bis-p-Nitroverbindung. *B.* Aus p-Nitrobenzylehlorid (Spl. Bd. II, S. 57) und 50%iger wässriger Hydrazinhydratlösung bei 24-stdg. Stehen in alkoholischer Lösung (B., WE., *B.* 33, 2710). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 137—138°. Wird von HgO zu p,p'-Dinitrobenzyl (Spl. Bd. II, S. 113, Z. 17 v. u.) oxydirt. — Chlorhydrat. Gelbliche Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 242°.

Tris-o-nitrobenzylhydrazin $C_{21}H_{18}O_6N_5 = (NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. *B.* Neben a-Bis-o-nitrobenzylhydrazin (s. o.), durch Einwirkung von o-Nitrobenzylehlorid auf 50%ige Hydrazinhydratlösung (Busch, WEISS, *B.* 33, 2706). — Orangegelbe Prismen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 180—181°. Ziemlich leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Alkohol.

Formyl-a-Bis-o-nitrobenzylhydrazin (vgl. oben) $C_{15}H_{14}O_5N_4 = (NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot NH \cdot CHO$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 156° (Busch, WEISS, *B.* 33, 2707).

Diacetyl-s-Dibenzylhydrazin $C_{16}H_{20}O_2N_2 = [C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)]_2$. *B.* Aus der Base (S. 539—540) durch siedendes Acetanhydrid (CURTIUS, *J. pr.* [2] 62, 93). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 117—118°.

Diacetyl-s-Bis-o-chlorbenzylhydrazin (vgl. oben) $C_{16}H_{18}O_2N_2Cl_2 = Cl \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot Cl$. Krystallaggregate aus Alkohol. Schmelzpunkt: 102°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, etwas schwerer in Aether (C., PAULI, *B.* 34, 850).

Diacetyl-a-Bis-o-nitrobenzylhydrazin (vgl. oben) $C_{18}H_{18}O_6N_4 = (NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$. Gelbliche Prismen. Schmelzp.: 125—126° (B., W., *B.* 33, 2707).

Benzylsemicarbazid $C_8H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Aus Benzylhydrazin-Chlorhydrat (S. 538) und KCN o in heisser wässriger Lösung (CURTIUS, *J. pr.* [2] 62, 97). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: ca. 135°.

1,1-Bis-o-nitrobenzylsemicarbazid $C_{15}H_{15}O_5N_5 = (NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. *B.* Durch 12-stdg. Erhitzen von o-Nitrobenzylchlorid (Spl. Bd. II, S. 57) mit Semicarbazid in Alkohol auf 100° (BUSCH, WEISS, *B.* 33, 2711). — Prismen (aus Eisessig + wenig Wasser). Schmelzp.: 234°. Sehr wenig löslich.

2-Phenyl-4,5-Dibenzylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{24}H_{26}O_3N_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5)_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Dibenzylhydrazin (S. 539) und dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433) in Aether (*B.*, *B.* 34, 2319). — Säulen (aus verdünntem Alkohol-Aether). Schmilzt bei 105°, zersetzt sich bei 240° unter Abspaltung von Alkohol und Bildung von 1-Phenyl-4,5-Dibenzylurazin (s. u.), neben anderen Producten. Leicht löslich.

2-Phenyl-5,5-Dibenzylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester $C_{24}H_{26}O_3N_4 = C_5H_5 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433) und a-Dibenzylhydrazin (S. 540) in Alkohol (*B.*, *C.* 1901 I, 937). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 135—136°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Ligroin. Liefert mit alkoholischen Alkalien 1-Phenyl-4-Dibenzylaminourazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1235).

1-Phenyl-4,5-Dibenzylurazin $C_{22}H_{20}O_2N_4 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N \text{---} NH \text{---} CO \\ OC \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \end{array}$. *B.*

Aus dem 2-Phenyl-4,5-Dibenzylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester (s. o.) durch 3-stdg. Kochen mit alkoholischem Kali oder durch Erhitzen auf 240—250° (*B.*, *B.* 34, 2319). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 180°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Aether.

1-Phenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzylhydrazin und Phenylsenfö (C., *J. pr.* [2] 62, 97). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: ca. 116°.

Brenztraubensäure-Benzylhydrazon $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$. *B.* Aus Benzylhydrazinacetat und wässriger Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) (C., *J. pr.* [2] 62, 96). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 104°.

Phenylbenzylhydrazon des Glykuronsäurelactons (vgl. Spl. Bd. I, S. 427) $C_{19}H_{20}O_5N_2 = C_5H_7O_5 \cdot CH : N \cdot N(C_6H_5) \cdot (CH_2 \cdot C_6H_5)$. Nadeln (aus 90%igem Alkohol). Schmelzp.: 141° (unter Zersetzung). Löslich in kaltem Wasser zu 0,1% (GIEMSA, *B.* 33, 2997). — $K \cdot C_{19}H_{19}O_5N_2$. Nadelbüschel. Schmelzp.: 176—178°. $[\alpha]_D^{20} = -20,29^\circ$.

Benzyl-dibenzoylhydrazin $C_{21}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N_2H(CO \cdot C_6H_5)_2$. *B.* Aus salzsaurem Benzylhydrazin (S. 538) durch Benzoylchlorid (in Benzol) und Natriumcarbonat (CURTIUS, *J. pr.* [2] 62, 97). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 148°.

Dibenzoyl-s-Dibenzylhydrazin $C_{28}H_{22}O_2N_2 = [C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5)]_2$. *B.* Aus dem Chlorhydrat (vgl. S. 539—540) durch Benzoylchlorid (in Benzol) in Gegenwart von calcinirter Soda (C., *J. pr.* [2] 62, 93). — Nadelchen aus Benzol. Schmelzp.: 164°.

Dibenzoyl-s-Bis-o-chlorbenzylhydrazin (vgl. S. 540) $C_{38}H_{22}O_2N_2Cl_2 = ClC_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot Cl$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 118° (C., PAULI, *B.* 34, 850).

Formaldehyd-Phenylbenzylhydrazon $C_{14}H_{14}N_2 = CH_2 : N \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Eindampfen von aa-Phenylbenzylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 811) mit Formaldehydlösung (RUFF, OLLENDORFF, *B.* 32, 3237). Aus den Phenylbenzylhydrazonen der Zuckerarten (vgl. S. 542—543) durch Erhitzen mit Formaldehydlösung (R., O.). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 41°. Sehr leicht löslich, ausser in Wasser.

Benzalbenzylhydrazin $C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ und sein Nitroso-, Acetyl- und Benzoyl-Derivat s. S. 539.

N-Nitrosoderivat des Benzal-o-Chlorbenzylhydrazins $C_{14}H_{12}ON_3Cl = ClC_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus N-Nitroso-o-Chlorbenzylhydrazin (S. 539) und Benzaldehyd in sehr verdünnter Schwefelsäure (CURTIUS, PAULI, *B.* 34, 852). — Gelbe Kryställchen (aus wenig Alkohol). Schmelzp.: 85—86° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

Benzal-a-Dibenzylhydrazin $C_{21}H_{20}N_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Erwärmen einer alkoholischen Lösung von a-Dibenzylhydrazin (S. 540) mit Eisessig (BUSCH, WEISS, *B.* 33, 2702). Durch Reduction von Dibenzylnitrosamin (Spl. Bd. II, S. 292, Z. 10 v. u.) in alkoholisch-essigsaurer Lösung, neben Dibenzylamin (Spl. Bd. II, S. 292) (B., W.).

— Spiesse aus Alkohol; sechsseitige Tafeln aus Ligroin. Schmelzp.: 87° (B., W.); 85° (C., FRANZEN, B. 34, 558).

Benzal-a-Bisnitrobenzylhydrazin $C_{21}H_{18}O_4N_4 = (NO_2.C_6H_4.CH_2)_2N.N:CH.C_6H_5$.
a) Bis-o-nitroverbindung. Gelbe Säulchen aus Alkohol. Schmelzp.: 115—116° (B., W., B. 33, 2707).

b) Bis-p-nitroverbindung. Gelbe Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 170° (B., W., B. 33, 2710).

o-Chlorbenzal-o-Chlorbenzylhydrazin $C_{14}H_{12}N_2Cl_2 = ClC_6H_4.CH_2.NH.N:CH.C_6H_4Cl$. B. Durch Schütteln einer wässrigen, mit einigen Tropfen Schwefelsäure angesäuerten Lösung von salzsaurem o-Chlorbenzylhydrazin (S. 539) mit o-Chlorbenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 7) (C., P., B. 34, 851). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 83—84°. Ziemlich luftbeständig. Wird von Natriumamalgam zu Bis-o-chlorbenzylhydrazin (S. 540) reducirt.

N-Nitrosoderivat $C_{14}H_{11}ON_2Cl_2 = ClC_6H_4.CH_2.N(NO).N:CH.C_6H_4Cl$. B. Aus dem N,N'-Dinitrosoderivat des Bis-o-chlorbenzylhydrazins (S. 540) durch Kochen mit Alkohol (C., P., B. 34, 851). Aus Nitroso-o-Chlorbenzylhydrazin und o-Chlorbenzaldehyd in sehr verdünnter Schwefelsäure (C., P.). — Gelbe monokline Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 100—101° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in heissem Alkohol, Aether und Benzol.

o-Chlorbenzal-Acetyl-o-chlorbenzylhydrazin $C_{16}H_{14}ON_2Cl_2 = ClC_6H_4.CH_2.N(CO.CH_3).N:CH.C_6H_4Cl$. B. Aus o-Chlorbenzal-o-Chlorbenzylhydrazin (s. o.) und Essigsäureanhydrid (C., P., B. 34, 852). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 110°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Aether.

S. 812, Z. 20—19 v. u. die Strukturformel muss lauten: „ $C_6H_5.CH_2.N(C_6H_5).N:CH.C_6H_4.NO_2$ “.

Benzylphenylhydrazon des 2,4-Dinitrobenzaldehyds $C_{20}H_{16}O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_3.CH:N.N(C_6H_5).CH_2.C_6H_5$. B. Aus Dinitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und a-Phenyl-a-Benzylhydrazin (S. 539) in essigsaurer Lösung (SACHS, KEMPF, B. 35, 1232). — Rothe Tafeln. Schmelzp.: 155—156°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Sehr schwer spaltbar.

Benzylphenylhydrazon des 2,4,6-Trinitrobenzaldehyds $C_{20}H_{16}O_6N_6 = (NO_2)_3C_6H_2.CH:N.N(C_6H_5).CH_2.C_6H_5$. Schmelzp.: 161° (S., EVERDING, B. 36, 961). Leicht löslich in kaltem Aceton, heissem Eisessig und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether, unlöslich in Petroleumäther.

o-Oxybenzal-Benzylhydrazin $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5.CH_2.NH.N:CH.C_6H_4.OH$. B. Aus salzsaurem Benzylhydrazin (S. 538) durch Salicylaldehyd und Natriumacetat (C., J. pr. [2] 62, 96). — Schwach gelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 90°.

S. 812, Z. 10—9 v. u. die Strukturformel muss lauten: „ $C_6H_5.CH_2.N(C_6H_5).N:CH.C_6H_4.OH$ “.

S. 812, Z. 4 v. u. die Strukturformel muss lauten: „ $C_6H_5.CH_2.N(C_6H_5).N:CH.C_6H_4.O.CH_3$ “.

Methylglycerinaldehyd-Phenylbenzylhydrazon $C_{17}H_{20}O_2N_2 = CH_3.CH(OH).CH(OH).CH:N.N(C_6H_5).CH_2.C_6H_5$. Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 116°. Leicht löslich in Alkohol, heissem Benzol und Aether, schwer in Petroleumäther und Eisessig (WONL, FRANK, B. 35, 1908).

Glyoxal-Bis-phenylbenzylhydrazon $C_{28}H_{26}N_4 = [(C_6H_5)(C_6H_5).CH_2N.N:CH-]_2$. B. Aus Glyoxal (Spl. Bd. I, S. 485) und aa-Phenylbenzylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 811) (RUFF, OLLENDORFF, B. 33, 1809). — Nadeln. Schmelzp.: 197,5°.

Diacetyl-Phenylbenzylhydrazoxim $C_{17}H_{19}ON_3 = (C_6H_5.CH_2)(C_6H_5).N.N:C(CH_3)C(CH_3)NHO$. B. Aus Isonitrosomethyläthylketon (Spl. Bd. I, S. 507)

durch aa-Phenylbenzylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 811) in alkoholischer Lösung (PONZIO, J. pr. [2] 57, 162 Anm.). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 114—115°. Leicht löslich in Aether und Chloroform, fast unlöslich in Wasser.

Phenylbenzylhydrazon der Erythrose $C_{17}H_{20}O_3N_2 = C_4H_5O_3.N.N(C_6H_5)(C_7H_7)$. a) Derivat der d-Erythrose. B. Aus dem Rohzucker (vgl. Spl. Bd. I, S. 563) in alkoholischer Lösung (RUFF, B. 32, 3675). — Fast weisse Nadeln (aus Benzol durch Ligroin). Schmelzp.: 105,5° (corr.). $[\alpha]_D^{20}$: -32° (in 95%igem Alkohol, $p = 10,318$). Fast unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in Aether, leicht in heissem Benzol und Alkohol. Durch heisse Formaldehydlösung wird d-Erythrose abgespalten.

b) Derivat der l-Erythrose (vgl. Spl. Bd. I, S. 563). Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 105° (corr.). $[\alpha]_D^{20}$: +32,8° (in 95%igem Alkohol, $p = 5,318$) (R., B. 34, 1365).

d- und l-Erythrose-Phenylbenzylhydrazon krystallisiren aus der alkoholischen inactiven Lösung ihres Gemisches getrennt aus (R.).

Phenylbenzylhydrazone der l-Threose $C_{17}H_{20}O_3N_2 = CH_2(OH).CH(OH).CH(OH).CH:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)$. Nadeln aus Benzol (R., B. 34, 1370). — Schmelztp.: 194,5° (corr.).

Phenylbenzylhydrazon des Pentantriols $C_{18}H_{22}O_3N_2 = CH_2(OH).CH(OH).CH_2.C[:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)].CH_2.OH$. Gelb gefärbte Nadeln aus Wasser. Schmelztp.: 124—126° (corr.). Unlöslich in Petroleumäther und kaltem Wasser, schwer löslich in Benzol, sonst leicht löslich (R., MEUSSER, FRANZ, B. 35, 2369). — In 5%iger Lösung inactiv.

Phenylbenzylhydrazon der Methyltetrose $C_{18}H_{22}O_3N_2 = CH_3[CH(OH)]_3.CH:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)$. B. Aus Methyltetrose (Spl. Bd. I, S. 563) in alkoholischer Lösung und aa-Phenylbenzylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 811) (R., B. 35, 2363). — Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 96—97° (corr.). Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser und Benzol. $[\alpha]_D^{20}$ für weisses Licht: -6,5° in Alkohol (c = 9,04%, d = 1,153). Wird durch Formaldehyd in Methyltetrose und Formaldehyd-Phenylbenzylhydrazon (S. 541) gespalten.

Arabinose-Phenylbenzylhydrazon $C_{18}H_{22}O_4N_2 = C_5H_{10}O_4[:N.N(C_6H_5).CH_2.C_6H_5]$. a) Derivat der d-Arabinose (vgl. Spl. Bd. I, S. 565). Schmelztp.: 174° (corr.). In Wasser nur spurenweise, in 75%igem Alkohol zu 0,09% löslich (RUFF, OLLENDORFF, B. 32, 3235).

b) Derivat der l-Arabinose (vgl. Spl. Bd. I, S. 564). Schmelztp.: 174° (corr.) (R., O., B. 32, 3235); 170° (VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, R. 15, 227). $[\alpha]_D$: -14,6° in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung (v. E., L. DE B.). Löslich in 370 Thln. 80%igem Alkohol (BROWNE jun., TOLLENS, B. 35, 1461).

c) Derivat der rac. Arabinose (vgl. Spl. Bd. I, S. 565). Gelbliche Nadeln (aus Pyridin + Alkohol). Schmelztp.: 185°. Ziemlich löslich in Pyridin, schwerer in heissem Alkohol und Wasser, kaum löslich in Aether und Ligroin. Inactiv (NEUBERG, B. 33, 2252).

l-Xylose-Phenylbenzylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 565) $C_{18}H_{22}O_4N_2 = C_5H_{10}O_4[:N.N(C_6H_5).CH_2.C_6H_5]$. Nadeln. Schmelztp.: 99° (corr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Aether, löslich in ca. 1000 Thln. Wasser (R., O., B. 32, 3235).

d-Lyxose-Phenylbenzylhydrazon $C_{18}H_{22}O_4N_2 = C_5H_{10}O_4[:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)]$. B. Aus d-Lyxose und aa-Phenylbenzylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 811) in verdünnter alkoholischer Lösung (R., O., B. 33, 1801). — Nadeln mit 1 Mol. H₂O. Schmelztp.: 116°. Aus absolutem Alkohol wasserfrei in Prismen vom Schmelztp.: 128°. Aus Benzol mit Krystallbenzol. $[\alpha]_D$: +26,39° (in 5% absolut-alkoholischer Lösung). Liefert, mit Formaldehyd-lösung gespalten, reine Lyxose.

Rhamnose-Phenylbenzylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 104). Schmelztp.: 121°. $[\alpha]_D$: -6,4° in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung (v. E., L. DE B., R. 15, 227).

d-Glykose-Phenylbenzylhydrazon $C_{19}H_{24}O_5N_2 = C_6H_{10}O_5[:N.N(C_6H_5).CH_2.C_6H_5]$. Schmelztp.: 165° (corr.) (RUFF, OLLENDORFF, B. 32, 3236); 150°. $[\alpha]_D$: -33,0° in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung (VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, R. 15, 227).

d-Fructose-Phenylbenzylhydrazon $C_{20}H_{26}O_5N_4 = CH_2(OH).(CH.OH)_3.C[:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)].CH[:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)]$. B. Entsteht in geringer Menge aus d-Fructose (Spl. Bd. I, S. 576) und aa-Phenylbenzylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 811) in essigsaurer alkoholisch-wässriger Lösung (NEUBERG, B. 35, 961). — Hellgelbe Nadelchen (aus 60%igem Alkohol). Schmelztp.: 190°. Sehr leicht löslich in Pyridin, schwer in Wasser, löslich in heissem Alkohol und Benzol. Linksdrehend (in Pyridin + Alkohol).

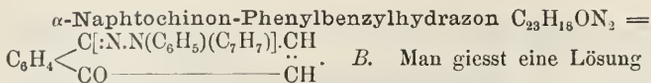
d-Galactose-Phenylbenzylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 567). Schmelztp.: 154°. $[\alpha]_D$: -17,2° (in 0,5%iger alkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B., R. 15, 227).

l-Gulose-Phenylbenzylhydrazon (vgl. Hptw. Bd. I, S. 1050 u. Spl. Bd. I, S. 575) $C_{19}H_{24}O_5N_2 = C_6H_{12}O_5[:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)]$. Schmelztp.: 124° (aus Methylalkohol). $[\alpha]_D$: -24° in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung (v. E., L. DE B., R. 19, 182).

d-Mannose-Phenylbenzylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 577). Schmelztp.: 165°. $[\alpha]_D$: +29,8° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (v. E., L. DE B., R. 15, 227).

Galactoarabinose-Phenylbenzylhydrazon $C_{34}H_{42}O_9N_2 = C_{11}H_{20}O_9[:N.N(C_6H_5)(C_6H_7)]$. B. Aus lactobionsaurem Calcium (Hptw. Bd. I, S. 872) durch Oxydation mit H₂O₂ und Ferriacetat, Extrahiren des gebildeten Zuckers mit Alkohol und Zusatz von Phenylbenzylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 811) (RUFF, OLLENDORFF, B. 33, 1807). — Krystallpulver. Schmelztp.: 223°. Löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Aceton und Essigester, unlöslich in Benzol. $[\alpha]_D$: -23,7° (1,669 g in 100 g 50%igem Alkohol). Giebt, mit Formaldehyd gespalten, Galactoarabinose.

Lactose-Phenylbenzylhydrazon (vgl. Spl. Bd. I, S. 580—581). Schmelztp.: 128°. $[\alpha]_D$: -25,7° (in 0,5%iger methylalkoholischer Lösung) (VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, R. 15, 227).



B. Man gießt eine Lösung von 0,5 g α -Naphtochinon in wenig Alkohol zu 300 ccm Wasser und fügt 1 g $\alpha\alpha$ -Phenylbenzylhydrazinsulfat (Hptw. Bd. IV, S. 811) in 50 ccm 10%igem Alkohol und 2 ccm Schwefelsäure hinzu (Mc PHERSON, *Ann.* 22, 379). — Gelbe dichroitische Nadeln aus Benzol-Ligroin. Schmelztp.: 136°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Aether.

3. *Hydrazine $C_8H_{12}N_2$ (S. 813).

1) **a-m-Xylylhydrazin*, 2,4-Dimethylphenylhydrazin $(CH_3)_2^2C_6H_3(NH.NH_2)^1$ (S. 813). *Darst.* Aus diazotirtem *a-m*-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 310) und $SnCl_2$ (WILLGERODT, KLEIN, *J. pr.* [2] 60, 102). — Weisse krystallinische Blätter. Wird durch Licht und Luft leicht verändert.

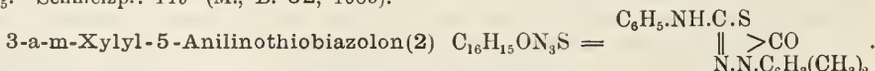
o,p-Dinitrophenyl-*a-m*-Xylylhydrazin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = (CH_3)_2C_6H_3.NH.NH.C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) und *a-m*-Xylylhydrazin in heissem Alkohol (WILLGERODT, KLEIN, *J. pr.* [2] 60, 109). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelztp.: 179°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Mitteln. Durch siedenden Eisessig entsteht *a-m*-Xylylazitrosobenzenol (Spl. zu Bd. IV, S. 1145).

Pikryl-*a-m*-Xylylhydrazin $C_{14}H_{13}O_6N_5 = (CH_3)_2C_6H_3.NH.NH.C_6H_2(NO_2)_3$. B. Aus *a-m*-Xylylhydrazin und Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) in kaltem Alkohol (W., KL., *J. pr.* [2] 60, 103). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelztp.: 160°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Beim Kochen mit Eisessig entsteht *a-m*-Xylylazitrosodinitrobenzol (Spl. zu Bd. IV, S. 1145). Durch Alkohol bei 140–150° oder durch Jodkalium in siedendem Eisessig entsteht *a-m*-Xylylpseudoaziminodinitrobenzol (Spl. zu Bd. II, S. 1144).

Xylozocarbonamid $C_9H_{11}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3.N:N.CO.NH_2$. (Zur Constitution s. BAMBERGER, *B.* 35, 1424). B. Aus 2,4-Dimethylchinol (Spl. Bd. III, S. 253) und Semicarbazid (BA., BRADY, *B.* 33, 3657). — Orangerote Blättchen. Schmelztp.: 134–135° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Aceton und siedendem Alkohol, ziemlich löslich in kaltem Alkohol, sehr wenig in Ligroin.

1-*a-m*-Xylyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_{10}H_{15}N_3S = (CH_3)_2C_6H_3.NH.NH.CS.NH.CH_3$. B. Aus *a-m*-Xylylhydrazin und Methylsenföhl (Spl. Bd. I, S. 723) in Alkohol (MARCKWALD, *B.* 32, 1085). — Schmelztp.: 179–180°.

1-*a-m*-Xylyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{15}H_{17}N_3S = (CH_3)_2C_6H_3.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. Schmelztp.: 149° (M., *B.* 32, 1085).



B. Aus 1-*a-m*-Xylyl-4-Phenylthiosemicarbazid (s. o.) und Phosgen in Benzol (M., *B.* 32, 1085). — Schmelztp.: 158°.

a-m-Xylylhydrazon des Glyoxylsäureamids $C_{10}H_{13}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3.NH.N:CH.CO.NH_2$. B. Aus dem *a*-Xylozocyanessigeste (Hptw. Bd. IV, S. 1456) mittels überschüssiger wässeriger Kalilauge (WEISSBACH, *J. pr.* [2] 67, 410). — Schwach gelbliche Blättchen. Schmelztp.: 184°. Gibt mit salpetriger Säure in Eisessig eine Nitrosoverbindung $C_{10}H_{12}O_2N_4$.

S. 813, Z. 24 v. o. die Formeln müssen lauten: „ $C_8H_{12}O_3N_2S = (CH_3)_2C_6H_3.NH.NH.SO_3H$ “.

S. 813, Z. 25 v. o. die Formel muss lauten: „ $C_8H_{11}N_2SO_3.Na + \frac{1}{2}H_2O$ “.

2) *v-m-Xylylhydrazin*, 2,6-Dimethylphenylhydrazin $(CH_3)_2C_6H_3.NH.NH_2$. B. Durch Reduction von *v-m*-diazoxylolschwefligsaurem Natrium mit Zinkstaub und Essigsäure (BUSCH, *B.* 32, 1012). — Nadeln aus Ligroin. Schmelztp.: ca. 46°. Leicht löslich. Wenig beständig. — Flache Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.

1-*v-m*-Xylyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{15}H_{17}N_3S = C_6H_5.NH.CS.NH.NH.C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus *v-m*-Xylylhydrazin und Phenylsenföhl (BUSCH, *B.* 32, 1012). — Nadeln. Schmelztp.: 181–182°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in heissem Eisessig, fast unlöslich in Aether und Benzol.

m-Nitrobenzal-*v-m*-Xylylhydrazin $C_{15}H_{15}O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus *v-m*-Xylylhydrazin und *m*-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) in Alkohol (BUSCH, *B.* 32, 1012). — Orangefarbene Nadeln aus Alkohol. Schmelztp. (unscharf): 119° 120°. Sehr leicht löslich.

3) *p*-Methylbenzylhydrazin $CH_3.C_6H_4.CH_2.NH.NH_2$. B. Aus *p*-Methylbenzal-*p*-Methylbenzylhydrazin (S. 545) bei der Destillation mit verdünnter Salzsäure (CURTIUS,

PROFFE, *J. pr.* [2] 62, 107). — Strahlig krystallinische Masse. Schmelzpz.: 40—41°. K_{P16} : 135°. Zersetzt sich an der Luft. — $C_8H_{12}N_2.HCl$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 152°. — Pikrat $C_8H_{12}N_2.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpz.: 144°.

N-Nitrosoderivat $C_8H_{11}ON_3 = CH_3.C_6H_4.CH_2.N(NO).NH_2$. Schmelzpz.: 78° (C., B. 33, 2561).

s-Bis-p-methylbenzylhydrazin $C_{16}H_{20}N_2 = (CH_3.C_6H_4.CH_2.NH)_2$. B. Aus p-Methylbenzal-p-Methylbenzylhydrazin (s. u.) oder 4,4'-Dimethylbenzalazin (Spl. Bd. III, S. 41) durch viel Natriumamalgam in siedendem Alkohol (CURTIUS, PROFFE, *J. pr.* [2] 62, 105). — Gelbliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 67°. Leicht löslich in Aether, löslich in Alkohol. Liefert mit salpetriger Säure das p-Methylbenzal-p-Methylbenzylhydrazin, mit HgO 4,4'-Dimethylbenzalazin. — $C_{16}H_{20}N_2.HCl$. Nadeln. Schmelzpz.: 236°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in 3000 Thln. siedendem Wasser.

Diacetylderivat des s-Bis-p-methylbenzylhydrazins $C_{20}H_{24}O_2N_2 = [CH_3.C_6H_4.CH_2.N(CO.CH_3)]_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 112° (CURTIUS, PROFFE, *J. pr.* [2] 62, 106).

Dibenzoylderivat des p-Methylbenzylhydrazins $C_{22}H_{20}O_2N_2 = CH_3.C_6H_4.CH_2.N_2H(CO.C_6H_5)_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 165° (C., SPRENGER, *J. pr.* [2] 62, 110).

p-Methylbenzylsemicarbazid $C_8H_{13}ON_3 = C_7H_7.CH_2.NH.NH.CO.NH_2$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: ca. 142° (C., Sp., *J. pr.* [2] 62, 110).

p-Methylbenzyl-Phenylthiosemicarbazid $C_{15}H_{17}N_3S = C_7H_7.CH_2.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. B. Aus dem salzsauren p-Methylbenzylhydrazin (s. o.) und Phenylsenföf durch alkoholisches Natron (C., Sp., *J. pr.* [2] 62, 110). — Blätter (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 132—133°.

Brenztraubensäure-p-Methylbenzylhydrazon $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_3.C_6H_4.CH_2.NH.N:C(CH_3).CO_2H$. Blätter (aus Alkohol). Schmelzpz.: 77—78° (C., Sp., *J. pr.* [2] 62, 109).

Chloral-p-Methylbenzylhydrazin $C_{10}H_{11}N_3Cl_3 = CCl_3.CH:N.NH.CH_2.C_6H_4.CH_3$. Mikroskopische Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 88° (CURTIUS, SPRENGER, *J. pr.* [2] 62, 109).

p-Methylbenzal-p-Methylbenzylhydrazin $C_{16}H_{19}N_2 = CH_3.C_6H_4.CH_2.NH.N:CH.C_6H_4.CH_3$. B. Aus 4,4'-Dimethylbenzalazin (Spl. Bd. III, S. 41) beim Kochen mit dem Aenderthalbfachen der nöthigen Menge Natriumamalgam in Alkohol (C., PROFFE, *J. pr.* [2] 62, 103). Aus s-Bis-p-methylbenzylhydrazin (s. o.) durch Oxydation mittels salpetriger Säure oder Pikrinsäure (C., P.). Aus 1-Methylbenzaldehyd(4) (Spl. Bd. III, S. 40) und p-Methylbenzylhydrazin (C., P.). — Tafeln. Schmelzpz.: 101°. — Pikrat $C_{16}H_{18}N_2.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 132°.

Bis-p-methylbenzal-Bis-p-methylbenzylhydrotetrazon $C_{32}H_{34}N_4 = CH_3.C_6H_4.CH_2.N.N:CH.C_6H_4.CH_3$. B. Aus dem p-Methylbenzal-p-Methylbenzylhydrazin (s. o.) durch HgO in siedendem Alkohol (C., P., *J. pr.* [2] 62, 105). — Nadeln. Schmelzpunkt: 163°.

Nitroso-p-Methylbenzal-p-Methylbenzylhydrazin $C_{16}H_{17}ON_3 = CH_3.C_6H_4.CH_2.N(NO).N:CH.C_6H_4.CH_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpz.: 111° (C., P., *J. pr.* [2] 62, 104).

Acetyl-p-Methylbenzal-p-Methylbenzylhydrazin $C_{18}H_{20}ON_2 = CH_3.C_6H_4.CH_2.N(CO.CH_3).N:CH.C_6H_4.CH_3$. Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 95° (C., P., *J. pr.* [2] 62, 104).

Benzoyl-p-Methylbenzal-p-Methylbenzylhydrazin $C_{32}H_{32}ON_2 = CH_3.C_6H_4.CH_2.N(CO.C_6H_5).N:CH.C_6H_4.CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpz.: 130,5° (C., P., *J. pr.* [2] 62, 104).

o-Oxybenzal-p-Methylbenzylhydrazin $C_{15}H_{16}ON_2 = HO.C_6H_4.CH:N.NH.CH_2.C_6H_4.CH_3$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 105° (C., Sp., *J. pr.* [2] 62, 109).

p-Methoxybenzal-p-Methylbenzylhydrazin $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3.O.C_6H_4.CH:N.NH.CH_2.C_7H_7$. Weisse Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: ca. 112° (C., Sp., *J. pr.* [2] 62, 109).

4. *Hydrazine $C_8H_{14}N_2$ (S. 813—814).

S. 814, Z. 6 v. o. statt: „1-Pseudocumyl-3-Methylpyrazolon“ lies: „1-Pseudocumyl-2,3-Dimethylpyrazolon“.

S. 814, Z. 7 v. o. statt: „1-Pseudocumyl-6-Methylpyrazolon“ lies: „1-Pseudocumyl-3-Methylpyrazolon“.

2) 2,4-Dimethylbenzylhydrazin $(CH_3)_2^{2,4}C_6H_3(CH_2.NH.NH_2)^1$. — $C_8H_{14}N_2.HCl$. B. Aus 2,4-Dimethylbenzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin (S. 546) durch Destillation mit

Salzsäure (CURTIUS, HAAGER, *J. pr.* [2] 62, 120). Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 170° bis 171°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether.

s-Bis-2,4-dimethylbenzylhydrazin $C_{13}H_{24}N_2 = [(CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH-]_2$. *B.* Neben 2,4-Dimethylbenzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin (s. u.) aus 2,4,2',4'-Tetramethylbenzalazin durch Natriumamalgam in siedendem Alkohol (CURTIUS, HAAGER, *J. pr.* [2] 62, 118). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 58,5°. Leicht löslich in Eisessig, sehr leicht in Aether. An der Luft einige Tage haltbar. Oxydation liefert Dimethylbenzal-Bisdimethylbenzyl-Hydotetrazon (s. u.) und Tetramethylbenzalazin. — $C_{13}H_{24}N_2 \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzpz.: 200°. Löslich in 3000 Thln. siedendem Wasser.

Diacetylderivat $C_{22}H_{30}O_2N_2 = [(CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)-]_2$. Blätter aus Alkohol. Schmelzpz.: 125° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 119).

Benzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin $C_{16}H_{18}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus dem Hydrazin und Benzaldehyd (CURTIUS, HAAGER, *J. pr.* [2] 62, 121). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 92–93°.

2,4-Dimethylbenzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin $C_{13}H_{22}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. *B.* Aus 2,4,2',4'-Tetramethylbenzalazin durch die für 4 Atome Wasserstoff berechnete Menge Natriumamalgam in siedendem Alkohol; Ausbeute 40–50%. Die Mutterlauge giebt, mit Salzsäure eingedampft, salzsaures Bis-2,4-dimethylbenzyl-Hydrazin (50%) (C., H., *J. pr.* [2] 62, 116). Aus Bis-2,4-dimethylbenzylhydrazin (s. o.) durch Oxydation mit HgO (C., PROFFE). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 77–78°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether. Zersetzt sich auch im Vacuum rasch. Gegen Alkalien beständig, gegen Säuren empfindlich. — Pikrat $C_{18}H_{22}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 127–128°.

Bis-2,4-dimethylbenzal-Bis-2,4-dimethylbenzyl-Hydotetrazon $C_{30}H_{42}N_4 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. *B.* Aus dem 2,4-Dimethylbenzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin (s. o.) durch HgO in siedendem Alkohol (C., H., *J. pr.* [2] 62, 118). — Schwach gelbe Körner aus Alkohol. Schmelzpz.: 137–138°.

Nitroso-2,4-Dimethylbenzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin $C_{13}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 68° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 117).

Acetyl-2,4-Dimethylbenzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin $C_{20}H_{24}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 137,5° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 117).

Benzoyl-2,4-Dimethylbenzal-2,4-Dimethylbenzylhydrazin $C_{25}H_{26}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 136° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 117).

3) 2,5-Dimethylbenzylhydrazin $(CH_3)_2^2 \cdot C_6H_3(CH_2 \cdot NH \cdot NH_2)^1$. 2,5-Dimethylbenzal-2,5-Dimethylbenzylhydrazin $C_{13}H_{22}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. *B.* Durch Reduction von 2,5,2',5'-Tetramethylbenzalazin (Spl. Bd. III, S. 43) mit der berechneten Menge Natriumamalgam in alkoholischer Lösung (HARDING, RICE, *Am. Soc.* 24, 1066). — Schmelzpz.: 74–78°. Löslich in Aether, Chloroform, Benzol und Alkoholen, unlöslich in Wasser. Sehr unbeständig.

Acetylderivat $C_{20}H_{24}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. *B.* Durch Eindampfen der alkoholischen Lösung von 2,5-Dimethylbenzal-2,5-Dimethylbenzylhydrazin (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (H., R., *Am. Soc.* 24, 1067). — Weisse Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpz.: 137°. Löslich in Benzol, Aether, Chloroform und Alkoholen, unlöslich in Wasser.

Benzoylderivat $C_{25}H_{26}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpz.: 134–134,5°. Löslich in Aether, Chloroform, Benzol und Alkoholen, unlöslich in Wasser (H., R., *Am. Soc.* 24, 1067).

4a. Hydrazine $C_{10}H_{16}N_2$.

1) 2,4,5-Trimethylbenzylhydrazin $C_{10}H_{16}N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH_2$. *B.* Aus 2,4,5-Trimethylbenzal-2,4,5-Trimethylbenzylhydrazin (S. 547) durch siedende Salzsäure (CURTIUS, HARDING, *J. pr.* [2] 62, 124; *Am. Soc.* 23, 836). — Krystallmasse, im Vacuum destillierbar. Sehr unbeständig. — $C_{10}H_{16}N_2 \cdot HCl$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpz.: 239–240°. — Pikrat $C_{10}H_{16}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Monokline Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich bei 163°.

a-Bis-2,4,5-trimethylbenzylhydrazin $C_{20}H_{28}N_2 = [(CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2]_2 \cdot N \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduction von Bis-2,4,5-trimethylbenzylinitrosamin mit Zinkstaub in Alkohol-Eis-

essig, neben Bis-2,4,5-trimethylbenzylamin (CURTIUS, FRANZEN, *B.* 34, 556). — $C_{20}H_{28}N_2$. HCl. Nadelchen (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: ca. 203°.

s-Bis-2,4,5-trimethylbenzylhydrazin $C_{20}H_{28}N_2 = [(CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH-]_2$. *B.* Aus dem 2,4,5,2',4',5'-Hexamethylbenzaldazin (Spl. Bd. III, S. 44, Z. 19 v. u.) durch überschüssiges Natriumamalgam (C., HARDING, *J. pr.* [2] 62, 123). — Weisse rhombische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 128°. — $C_{20}H_{28}N_2 \cdot HCl$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 170—171°. Sehr wenig löslich in Wasser.

2,4,5-Trimethylbenzylsemicarbazid $C_{11}H_{17}ON_3 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 174—175° (CURTIUS, HARDING, *J. pr.* [2] 62, 125).

2,4,5-Trimethylbenzyl-Phenylthiosemicarbazid $C_{17}H_{21}N_3S = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 167—168° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 125).

Brenztraubensäure-2,4,5-Trimethylbenzylhydrazon $C_{13}H_{19}O_2N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2H$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 91—92° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 125).

Benzal-2,4,5-Trimethylbenzylhydrazin $C_{17}H_{20}N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 89—90° (CURTIUS, HARDING, *J. pr.* [2] 62, 125).

Benzal-*a*-Bis-2,4,5-trimethylbenzylhydrazin $C_{27}H_{32}N_2 = [(CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2]_2N \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 119° (C., FRANZEN, *B.* 34, 556).

2,4,5-Trimethylbenzal-2,4,5-Trimethylbenzylhydrazin $C_{20}H_{26}N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. *B.* Aus 2,4,5,2',4',5'-Hexamethylbenzaldazin (Spl. Bd. III, S. 44, Z. 19 v. u.) durch Natriumamalgam in siedendem Alkohol (C., H., *J. pr.* [2] 62, 122). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 134°. — Pikrat $C_{30}H_{26}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 169°.

Nitroso-2,4,5-Trimethylbenzal-2,4,5-Trimethylbenzylhydrazin $C_{20}H_{25}ON_3 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 118° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 123).

Acetyl-2,4,5-Trimethylbenzal-2,4,5-Trimethylbenzylhydrazin $C_{22}H_{25}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 184° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 122).

Benzoyl-2,4,5-Trimethylbenzal-2,4,5-Trimethylbenzylhydrazin $C_{27}H_{30}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 187° (C., H., *J. pr.* [2] 62, 122).

2) 2,4,6-Trimethylbenzylhydrazin $(CH_3)_3^{2,4,6}C_6H_2(CH_2 \cdot NH \cdot NH_2)^1$. 2,4,6-Trimethylbenzal-2,4,6-Trimethylbenzylhydrazin $C_{20}H_{26}N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. *B.* Durch Einwirkung der berechneten Menge Natriumamalgam auf die alkoholische Lösung von 2',4',4',6,6'-Hexamethylbenzaldazin (Spl. Bd. III, S. 44) (HARDING, *Am. Soc.* 24, 1067). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 88—89°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Eisessig und Alkoholen, unlöslich in Wasser. Zersetzt sich auch im Vacuum nach kurzer Zeit.

N-Nitrosoderivat $C_{20}H_{25}ON_3 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. *B.* Die gekühlte alkoholische Lösung des Trimethylbenzal-Trimethylbenzylhydrazins (s. o.) wird mit einigen Tropfen conc. Salzsäure und allmählich mit einer conc. $NaNO_2$ -Lösung versetzt (H., *Am. Soc.* 24, 1067). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 117°. Leicht löslich in Chloroform, Aether und Benzol, schwer in Aceton, Eisessig und Alkoholen, unlöslich in Wasser. Ist beständig.

Acetylderivat $C_{22}H_{25}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 155°. Leicht löslich in Chloroform, Aether, Benzol, Eisessig und Aceton, schwer in Alkoholen, unlöslich in Wasser. Ist beständig (H., *Am. Soc.* 24, 1067).

Benzoylderivat $C_{27}H_{30}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N : CH \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 142,5—143°. Leicht löslich in Chloroform, Aether, Benzol, Eisessig und Aceton, schwer in Alkoholen, unlöslich in Wasser. Ist beständig (H., *Am. Soc.* 24, 1067).

S. 814, Z. 19 v. o. die Structurformel muss lauten: „ $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot NH_2$ “.

* Hydrazinophenole (*S.* 814—816).

I. * Hydrazinophenol $C_8H_8ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$ (*S.* 814—816).

a) *o-Hydrazinophenol (*S.* 814—815). o-Methoxyphenyldithiocarbaminsäure $C_8H_8ON_2S_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N_2H_2 \cdot CS \cdot SH$. — Das Kaliumsalz entsteht aus o-Hydrazin-anisol (Hptw. Bd. IV, S. 814), CS_2 und alkoholischem Kali (BUSCH, BEST, *J. pr.* [2] 60, 225). Mikroskopische weisse Blättchen aus Alkohol.

1-*o*-Methoxyphenyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_9H_{13}ON_3S = CH_3.O.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.CH_3$. *B.* Aus *o*-Hydrazinoanisol (Hptw. Bd. IV, S. 814) und Methylsenföl (Spl. Bd. I, S. 723) in Alkohol (MARCKWALD, *B.* 32, 1085). — Schmelzp.: 153°.

1-*o*-Methoxyphenyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3S = CH_3.O.C_6H_4.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. Schmelzp.: 150—151° (*M.*, *B.* 32, 1085).

o-Methoxyphenyldithiobiazolonthiol $C_9H_9ON_2S_2 = \begin{matrix} CH_3.O.C_6H_4.N-N \\ CS.S.C.SH \end{matrix}$. *B.*

Aus *o*-Hydrazinoanisol (Hptw. Bd. IV, S. 814), CS_2 und alkoholischem Kali (BU., BE., *J. pr.* [2] 60, 215). — Gelbliche Prismen aus Benzollösung. Schmelzp.: 119—120°.

Disulfid $C_8H_{14}O_2N_4S_2 = (C_6H_7ON_2S_2)_2$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 174—175° (BU., BE., *J. pr.* [2] 60, 216).

S. 814, *Z.* 2 *v. u.* statt: „ $C_{22}H_{22}N_6O_7$ “ lies: „ $C_{22}H_{24}N_6O_7$ “.

o-Methoxyphenyl-Methylthiobiazolinthiol $C_{10}H_{12}ON_2S_2 = \begin{matrix} CH_3.O.C_6H_4.N-N \\ CH_3.HC.S.C.SH \end{matrix}$

B. Aus *o*-methoxyphenyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 547) und Acetaldehyd (BUSCH, BEST, *J. pr.* [2] 60, 226). — Gelbliche Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 149°. Leicht löslich in Alkohol.

Benzal-*o*-Methoxyphenylhydrazin $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5.CH:N.NH.C_6H_4.O.CH_3$. Kryoskopisches Verhalten: AUVERS, MANN, *B.* 33, 1304.

o-Hydrazinophenolsulfonsäure $HO.C_6H_4.NH.NH.SO_3H$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1550.

o-Methoxyphenylhydrazinsulfonsäure $CH_3.O.C_6H_4.NH.NH.SO_3H$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 815, *Z.* 13 *v. u.*

b) **p*-Hydrazinophenol (S. 815—816). *Methyläther, *p*-Methoxyphenylhydrazin $C_7H_{10}ON_2 = CH_3.O.C_6H_4.NH.NH_2$ (S. 815, *Z.* 12 *v. u.*). {*B.* . . . *p*-methoxyphenylhydrazinsulfonsäurem Natrium mit alkoholischer HCl (ALTSCHUL . . .)} (vgl. D.R.P. 70459; *Frdl.* III, 924). — Chlorhydrat. Blättchen aus Alkohol.

**p*-Aethoxyphenylhydrazin $C_9H_{12}ON_2 = C_2H_5.O.C_6H_4.NH.NH_2$ (S. 815). {*B.* . . . Phenetidin . . . (STOLZ, . . .); vgl. Höchster Farbw., D.R.P. 68159; *Frdl.* III, 933; { . . . (ALTSCHUL, . . .); vgl. D.R.P. 68719; *Frdl.* III, 922)}. — $C_8H_{12}ON_2.HCl$. Weisse Krystallmasse (aus verdünntem Alkohol).

p-Methoxyphenylcarbaminsäureäthylester $C_{10}H_{14}O_3N_2 = CH_3.O.C_6H_4.NH.NH.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus *p*-Methoxyphenylhydrazin (s. o.) und Chlorameisensäureäthylester in Aether bei Gegenwart von Pyridin (BUSCH, GROHMANN, *B.* 34, 2322). — Gelbliche Nadelchen (aus wenig Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 84°.

p-Oxyphenylaminoguanidin, Hydrochinonaminoguanidin $HO.C_6H_4.NH.NH.C(:NH).NH_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1223, *Z.* 31 *v. u.*

2-Phenyl-5-*p*-methoxyphenylcarbimid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{20}O_4N_4 = C_2H_5.O_2C.NH.N(C_6H_5).CO.NH.NH.C_6H_4.OCH_3$. *B.* Aus dem Chlorid des Phenylhydrazin-*a*,*b*-Dicarbonsäure-*b*-Aethylesters (S. 433) und *p*-Methoxyphenylhydrazin (s. o.) in conc. alkoholischer Lösung (*B.*, *G.*, *B.* 34, 2322). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 161°/162°. Leicht löslich in heissem Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol.

p-Methoxyphenylhydrazin-*a*-Carbonsäurechlorid-*b*-Carbonsäureäthylester $C_{11}H_{13}O_4N_2Cl = CH_3.O.C_6H_4.N(COCl).NH.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus *p*-Methoxyphenylcarbaminsäureäthylester (s. o.) und Phosgen in Benzoltoluollösung (*B.*, *G.*, *B.* 34, 2323). — Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 124°.

2-*p*-Methoxyphenyl-5-phenylcarbimid-1-Carbonsäureäthylester $C_{17}H_{20}O_4N_4 = C_2H_5.O_2C.NH.N(C_6H_5).CO.NH.NH.C_6H_5$. *B.* Aus *p*-Methoxyphenylhydrazin-*a*,*b*-Carbonsäurechlorid-*b*-Carbonsäureäthylester (s. o.) und Phenylhydrazin in Alkohol (*B.*, *G.*, *B.* 34, 2323). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 184°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether und Benzol.

*Hydrazinophenoxylessigsäure $C_8H_{10}O_3N_2 + H_2O = H_2N.NH.C_6H_4.O.CH_3.CO_2H + H_2O$ (S. 815). Liefert mit dioxyweinsaurem Natrium die Verbindung $C_{20}H_{18}O_{10}N_4$ (orangerothe Krystalle, Schmelzp.: 242°) (HOWARD, *B.* 30, 2104).

S. 815, *Z.* 22—21 *v. u.* streiche den Passus: „Liefert . . . Schmelxp.: 242°“.

Methylglyoxal-*p*-Aethoxyphenylhydrazoxim $C_{11}H_{15}O_2N_3 = CH_3.C(:N.NH.C_6H_4.O.C_2H_5).CH:N.OH$. *B.* Aus *p*-Aethoxyphenylhydrazin und Isonitrosoaceton (Spl. Bd. I, S. 503) (AUDEN, *P. Ch.* S. Nr. 215). — Braungelbe Platten. Schmelzp.: 104—106° (Zersetzung).

Methylglyoxal-*p*-Aethoxyphenylosazon $C_9H_{24}O_2N_4 = CH_3.C(:N.NH.C_6H_4.O.C_2H_5).CH:N.NH.C_6H_4.O.C_2H_5$. Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 135°. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure tiefgrün (*A.*, *P. Ch.* S. Nr. 215).

Diacetyl-Bis-p-oxyphenylosazon $C_{16}H_{18}O_2N_4 = CH_3.C(N.NH.C_6H_4.OH).(HO.C_6H_4.NH.N):C.CH_3$. Blättchen. Schmelzp.: 178° (v. PECHMANN, BAUER, B. 33, 645).

p-Hydrazinophenolsulfonsäure s. *Hptw. Bd. IV, S. 1550*.

*p-Methoxyphenylhydrazinsulfonsäure $C_7H_{10}O_4N_2S = CH_3.O.C_6H_4.NH.NH.SO_3H$ (S. 815, Z. 7 v. u.). {B. Durch Reduction . . . Zinkstaub . . . (ALTSCHUL, . . .); vgl. D.R.P. 70459; *Frdl. III, 924*}. — Nadeln aus Wasser.

*p-Aethoxyphenylhydrazinsulfonsäure $C_8H_{12}O_4N_2S = C_2H_5.O.C_6H_4.NH.NH.SO_3H$ (S. 815—816). {E. . . . Zinkstaub (ALTSCHUL, . . .); vgl. D.R.P. 68719; *Frdl. III, 923*}.

c) m-Hydrazinophenol. 2,4,6-Trinitro-3-äthoxyphenylhydrazin $C_8H_9O_7N_5 = C_2H_5.O.C_6H(NO_2)_3.NH.NH_2$. B. Bei eintägigem Stehen einer ätherisch-alkoholischen Lösung von Trinitroresorcinäthyläther (Spl. Bd. II, S. 569) mit Hydrazinhydrat (PURORI, G. 25 II, 500). — Röthlichgelbe Kryställchen aus Chloroform. Schmilzt bei 173° unter Bräunung. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Aether und Benzol, leicht in Essigester, schwer in Chloroform. Beim Kochen mit 1 Mol. Kalilauge entstehen Trinitroresorcin (Spl. Bd. II, S. 568—569) und Alkohol.

Acetylderivat $C_{10}H_{11}O_5N_3 = C_2H_5.O.C_6H(NO_2)_3.NH.NH.C_2H_3O$. Hellgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 179° (P.). Sehr wenig löslich in Aether, schwer in Chloroform, leicht in Alkohol.

Benzylidenderivat s. *Hptw. Bd. III, S. 39*.

Cinnamalderivat s. *Hptw. Bd. III, S. 62*.

Oxybenzylidenderivate s. *Hptw. Bd. III, S. 76, 86*.

2. *Hydrazinokresole $C_7H_{10}ON_2$ (S. 815).

2) 1'-Hydrazino-o-Kresol, o-Oxybenzylhydrazin $HO.C_6H_4.CH_2.NH.NH_2$. a-o-Oxybenzylphenylhydrazin $C_{13}H_{14}ON_2 = (HO.C_6H_4.CH_2)(C_6H_5)N.NH_2$. B. Neben o-Oxybenzylanilin (Spl. Bd. II, S. 426) bei der Reduction von o-Oxybenzylphenylnitrosamin (Spl. Bd. II, S. 426, Z. 17 v. u.) in verdünnter essigsaurer Lösung mit Zinkstaub; von der erstgenannten Base ist es durch Condensation mit m-Nitrobenzaldehyd zu trennen (BAMBERGER, MÜLLER, A. 313, 123).

m-Nitrobenzal-o-Oxybenzylphenylhydrazin $C_{20}H_{17}O_3N_3 = (HO.C_6H_4.CH_2)(C_6H_5)N.N:CH.C_6H_4.NO_2$. B. Aus a-o-Oxybenzylphenylhydrazin und m-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) in wässriger salzsaurer Lösung (B., M., A. 313, 124). — Orangerothe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 183—183,5°.

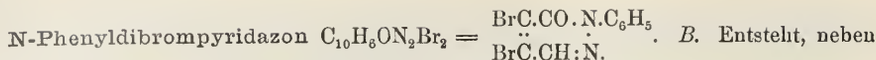
3. *Pyrazine u. s. w. (S. 816—837).

Pyrazine werden durch Natrium und Alkohol zu Piperazinen (vgl. S. 296) reducirt. Sie werden bei der Reduction in saurer Lösung leicht gespalten (STÖHR, J. pr. [2] 55, 49).

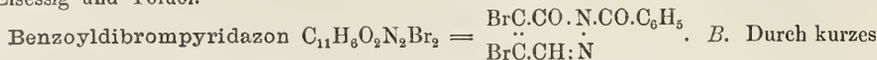
I. *Basen $C_4H_4N_2$ (S. 817—818).

1) *Pyridazin $\begin{matrix} HC.CH:N \\ \vdots \\ HC.CH:N \end{matrix}$ (S. 817). B. Durch Destillation seiner 3-Carbonsäure (S. 561—562) (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 408). Durch Einwirkung von Hydrazinhydrat auf das Monoacetin des Nitrosuccinaldehyds in methylalkoholischer Lösung (MARQUIS, C. r. 136, 369). — Schmelzp.: —8°. $Kp_{755,5}^0: 205^0$ (corr.) (M.). $Kp_{752,5}^0: 206-206,2^0$ (corr.). $D_{16,5}^{18,1}: 1,1108$ (G., C.). $D_{15}^{15}: 1,1108$ (M.). Wird bei der Reduction mit Natrium und Alkohol zum grössten Theil unter NH_3 -Entwicklung zersetzt; ein kleiner Theil geht in Tetramethylen-diamin (Spl. Bd. I, S. 631) über. — $(C_4H_4N_2.HCl)_2PtCl_4$. Orangegelbe Prismen. — $(C_4H_4N_2)_2PtCl_4$. Hellgelbe mikroskopische Krystalle. — $*C_4H_4N_2.AuCl_3$. Schmelzp.: 170°. — Pikrat $C_4H_4N_2.C_6H_3N_3O_7$. Citronengelbe Nadeln, die bei 160° sich dunkelgrün färben und sintern, bei ca. 170° ganz schwarz geworden und bei 175° völlig geschmolzen sind.

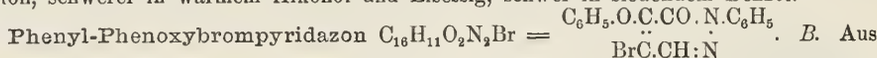
Dibrompyridazon $C_4H_2ON_2Br_2 = \begin{matrix} BrC.CO.NH \\ \vdots \\ BrC.CH:N \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen von Mucobromsäure (Spl. Bd. I, S. 253) mit Hydrazin in wässriger Lösung und mehrmaliges Umkrystallisiren des Products aus Alkohol (BISTRZYCKI, SIMONIS, B. 32, 535). Durch Umkrystallisiren des Mucobromsäuresemicarbazons aus Eisessig (B., HERBST, B. 34, 1014). — Nadeln. Schmelzp.: 218°. Unlöslich in Wasser, Aether und verdünnter Salzsäure, löslich in warmer verdünnter Sodalösung. — $Ba(C_4HON_2Br_2)_2 + 3H_2O$. Nadeln, die bei 110° wasserfrei werden und sich gelb färben.



der (nicht rein isolierten) Mucobromphenylhydrazonsäure, durch Erwärmen von Mucobromsäure (Spl. Bd. I, S. 253) mit Phenylhydrazin, sowie aus der Hydrazonsäure durch kurzes Kochen mit Essigsäureanhydrid (B., S., B. 32, 534). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 145°. Unlöslich in Wasser, verdünnten Mineralsäuren und Alkalien, leicht löslich in Eisessig und Toluol.



Kochen von Mucobromsäure-Benzoylhydrazon mit Phosphoroxychlorid (B., H., B. 34, 1015). — Mikroskopische Prismen aus Alkohol. Zersetzt sich bei 187°. Sehr leicht löslich in Aceton, schwerer in warmem Alkohol und Eisessig, schwer in siedendem Benzol.



dem Phenylhydrazon der 2-Phenoxy-3-Brombuten(2)-al(4)-säure(1) (S. 462) durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (B., H., B. 34, 1013). — Gelbliche Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 115°. Sehr wenig löslich in Ligroin, sonst leicht löslich.

2) **Pyrimidin* $\text{HC}\langle\begin{array}{c} \text{N}^{[1]}\cdot\text{CH} \\ \text{N}^{[2]}\cdot\text{CH} \end{array}\rangle\text{CH}$ (S. 817). B. Durch Destillation von Pyrimidin-carbonsäure(4) (S. 562) (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1537). Durch 1-stdg. Kochen von 5 g 2,4,6-Trichlorpyrimidin (s. u.) mit 35 g Zinkstaub und 500 ccm Wasser (G., B. 33, 3667). Durch Kochen von 50 g Tetrachlorpyrimidin (s. u.) mit 400 g Zinkstaub in 5 L. Wasser (EMERY, B. 34, 4180). — Langfaserige Krystallmasse von durchdringend narkotischem Geruch. Schmelzpt.: ca. 20—22°. Kp_{762} : 123,5—124° (corr.). Mischbar mit Wasser. — Chlorhydrat. Blätterige Krystallmasse. Verflüchtigt sich bei 100°. — $\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_2\cdot\text{HgCl}_2$. Nadeln. — $\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_2\cdot\text{AuCl}_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 226°. — Pikrat $\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 156°.

2,4,6-Trichlorpyrimidin $\text{C}_4\text{HN}_2\text{Cl}_3 = \text{ClC}\langle\begin{array}{c} \text{N}\cdot\text{CCl} \\ \text{N}\cdot\text{CCl} \end{array}\rangle\text{CH}$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von 25 g Barbitursäure (Spl. Bd. I, S. 765) mit 75 ccm POCl_3 im Schüttelbade auf 130—140° (GABRIEL, B. 33, 3667). — Krystallmasse. Schmelzpt.: 21°. Kp_{755} : 213°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Flüchtig mit Wasserdampf; der Dampf greift die Augen heftig an. Wird durch Kochen mit Zinkstaub und Wasser in Pyrimidin umgewandelt. Liefert mit alkoholischem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur oder bei 100° 2-Amino-4,6-Dichlorpyrimidin und 4-Amino-2,6-Dichlorpyrimidin, bei 160° 2,4-Diamino-6-Chlorpyrimidin und bei Temperaturen über 200° 2,4,6-Triaminopyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1317) (G., B. 34, 3362).

*Tetrachlorpyrimidin $\text{C}_4\text{N}_2\text{Cl}_4 = \text{ClC}\langle\begin{array}{c} \text{N}\cdot\text{CCl} \\ \text{N}\cdot\text{CCl} \end{array}\rangle\text{CCl}$ (S. 817). Darst. Durch Erwärmen von Dialursäure (Spl. Bd. I, S. 783) mit 4 Mol.-Gew. PCl_5 und etwas POCl_3 bis zur Beendigung der HCl-Entwicklung und $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen des Products im Rohre auf 120° (EMERY, B. 34, 4178). — Schmelzpt.: 70°. Lässt sich unzersetzt über Zinkstaub destillieren. Wird von Natriumamalgam nicht angegriffen, von HJ + P zersetzt. Durch längeres Erhitzen mit NaJ in Alkohol entsteht ein Gemisch von Dichlordijod- und Trichlorjod-Pyrimidin (s. u.).

Tetrabrompyrimidin $\text{C}_4\text{N}_2\text{Br}_4$. B. Aus Dialursäure (Spl. Bd. I, S. 783) und PBr_5 in Gegenwart von etwas POCl_3 (E., B. 34, 4180). — Krystalle. Schmelzpt.: 165—166°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

Dichlordijodpyrimidin $\text{C}_4\text{N}_2\text{Cl}_2\text{J}_2$. B. Neben Trichlorjodpyrimidin (s. u.) durch Erhitzen von Tetrachlorpyrimidin (s. o.) mit NaJ in Alkohol auf 100° (E., B. 34, 4179). — Nadelchen aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 159°. Leicht löslich in Alkohol.

Trichlorjodpyrimidin $\text{C}_4\text{N}_2\text{Cl}_3\text{J}$. B. Neben Dichlordijodpyrimidin (s. o.) durch Erhitzen von Tetrachlorpyrimidin mit NaJ in Alkohol auf 100° (E., B. 34, 4179). — Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 93—94°. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

Uracil, 2,4-Dioxyypyrimidin $\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_2\text{N}_2 = \text{CO}\langle\begin{array}{c} \text{NH}\cdot\text{CH} \\ \text{NH}\cdot\text{CO} \end{array}\rangle\text{CH}$. B. Aus Hefenucleinsäure sowie aus Triticonucleinsäure und Thymusnucleinsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1622 bis 1624) durch Hydrolyse mit Säuren (ASCOLI, H. 31, 161; OSBORNE, HARRIS, H. 36, 107; KOSSEL, STEUDEL, H. 37, 246). Bei der Pankreas-Autolyse (LEVENE, H. 37, 527). Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 2 g Bromdihydrouracil mit 20 g Pyridin (E. FISCHER, RÖDER, B. 34, 3761). Aus den 2-Alkylthio-6-Oxyypyrimidinen (S. 551) durch conc. Salzsäure (WHEELER, MERRIAM, Am. 29, 485). — Nadelchen aus Wasser. Bräunt sich, rasch erhitzt,

gegen 280° , schmilzt gegen 335° (corr.) unter Gasentwicklung (E. F., R.). Leicht löslich in heissem, ziemlich löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Aether. Leicht löslich in Ammoniak.

5-Brom-2,4-Dioxyypyrimidin $C_4H_3O_2N_2Br = CO \left\langle \begin{array}{l} NH.CH \\ NH.CO \end{array} \right\rangle C.Br$. B. Durch Einwirkung von Brom auf Uracil (s. o.), in CS_2 suspendirt (Wh., M., *Am.* 29, 486). — Farblose Prismen aus Wasser. Wird oberhalb 200° dunkel, schmilzt bei 293° unter Zersetzung. Fernere Derivate des Uracils s. *Hptw. Bd. I, S. 1346—1347 u. Spl. Bd. I, S. 754*.

2-Aethylthio-6-Chlorpyrimidin $C_6H_7N_2ClS = C_2H_5.S.C \left\langle \begin{array}{l} N:CCl \\ N.CH \end{array} \right\rangle CH$. B. Durch Einwirkung von PCl_5 auf 2-Aethylthio-6-Oxyypyrimidin (s. u.) (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 29, 496). — Oel, in trockenem Zustande bei 150° beständig.

2-Methylthio-6-Oxyypyrimidin $C_5H_8ON_2S = CH_3.S.C \left\langle \begin{array}{l} NH.CO \\ N-CH \end{array} \right\rangle CH$. B. Man löst 7 g NaOH in 70 ccm Wasser, fügt 38 g Pseudomethylthioharnstoffhydrojodid (Hptw. Bd. I, S. 1318, Z. 16 v. u.) und 29 g Natrium-Formyllessigester (Hptw. Bd. I, S. 584) hinzu, erwärmt nach 12-stdg. Stehen einige Minuten auf dem Wasserbade und säuert nach dem Abkühlen mit Essigsäure an (Wh., MERRIAM, *Am.* 29, 483). — Prismen oder Tafeln (aus Wasser). Schmelzp.: $198—199^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Aceton. Giebt beim Kochen mit conc. Salzsäure Uracil (S. 550—551).

2-Aethylthio-6-Oxyypyrimidin $C_6H_8ON_2S = C_2H_5.S.C_4H_3ON_2S$. B. Analog der Methylverbindung (s. o.) (Wh., M., *Am.* 29, 484). — Prismen oder Pyramiden (aus Alkohol). Schmelzp.: 152° . Leicht löslich in heissem Wasser, schwer in der Kälte. Giebt beim Kochen mit conc. Salzsäure Uracil (S. 550—551).

4) **Methylenglyoxalin** $\begin{array}{l} CH:N \\ CH:N \end{array} \rangle C:CH_2$. Diketodiphenyl-Methylentetrahydroglyoxalin, Vinylidenoxanilid $C_{16}H_{12}O_2N_2 = \begin{array}{l} CO.N(C_6H_5) \\ CO.N(C_6H_5) \end{array} \rangle C:CH_2$ s. *Spl. Bd. II, S. 208*.

2. *Basen $C_5H_4N_2$ (S. 818—821).

1) ***2-Aminopyridin** $N \left\langle \begin{array}{l} CH- \\ C(NH_2):CH \end{array} \right\rangle CH$ (S. 818). *Darst.* Durch 5-stdg. Erhitzen von α -Chlorpyridin (S. 92) mit 3—4 Thln. frisch geschmolzenem Chlorzinkammoniak auf 220° (O. FISCHER, B. 32, 1301). Man löst 6 g Pikolinsäureamid (S. 108) in etwa 450 g einer kalten Bromlauge aus 9 g Brom, 35 g KOH und 500 g Wasser, erwärmt auf 70° , giebt vorsichtig noch soviel Bromlauge hinzu, bis deutliche Rothfärbung der Flüssigkeit eintritt, erhitzt weiter, bis beim Ansäuern einer Probe mit HCl keine Bromreaction mehr eintritt, sättigt die Flüssigkeit mit HCl, säuert mit Essigsäure an, entfernt die entstandenen Bromderivate durch Ausäthern, macht sodann wieder alkalisch, schüttelt wiederholt mit Aether aus und krystallisirt den Aetherrückstand aus warmem Ligroin um (CAMPS, *Ar.* 240, 347). — Besitzt eine cocaähnliche Wirkung. — Goldsalz. Granatrothe Nadeln (aus starker Salzsäure). Schwer löslich. Schmelzp.: 231° (H. MEYER, M. 23, 441).

***Trichloraminopyridin** $C_5H_3N_2Cl_3 = NC_5HCl_3NH_2$ (S. 818). a) *3,5,6-Trichlor-2-Aminopyridin (S. 818). Durch Erhitzen mit $POCl_3 + PCl_5$ entsteht Tetrachlor-2-Aminopyridin (s. u.) (SELL, DOOTSON, *Soe.* 77, 774).

b) 3,4,5-Trichlor-2-Aminopyridin (zur Constitution vgl.: S., D., *Soe.* 77, 771). B. Neben anderen Verbindungen, wenn man Pyridin mit Salzsäuregas sättigt und in das entstandene Hydrochlorid einige Wochen bei $115—120^\circ$ Chlor leitet (S., D., *Soe.* 75, 982). Aus der Verbindung $C_{10}HON_2Cl_9$ (S. 94) beim Destilliren mit Natronlauge, sowie bei der Einwirkung von 80% iger Schwefelsäure (S., D., *Soe.* 79, 903). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: $159—160^\circ$. Fast unlöslich in kaltem, schwer löslich in heissem Wasser, löslich in den meisten Solventien. Durch Erhitzen mit PCl_5 entsteht Tetrachlor-2-Aminopyridin (s. u.) (S., D., *Soe.* 77, 771). Durch Austausch der NH_2 -Gruppe (über OH) gegen Cl entsteht 2,3,4,5-Tetrachlorpyridin (S. 93). — $(C_5H_3N_2Cl_3)_2PtH_2Cl_6$. Goldgelbe Nadeln.

Tetrachlor-2-Aminopyridin $C_5H_3N_2Cl_4 = NC_5Cl_4NH_2$. B. Aus 3,4,5-Trichlor-2-Aminopyridin (s. o.) mit 2 Mol.-Gew. PCl_5 bei $220—230^\circ$; auch aus Chlor-Aminoisonikotinsäure (S. 562) oder 6-Amino-2-Oxyisonikotinsäure (S. 563) und PCl_5 bei 220° (S., D., *Soe.* 77, 235, 773). Aus 3,5,6-Trichlor-2-Aminopyridin (s. o.) durch Erhitzen mit $POCl_3 + PCl_5$ auf $220—225^\circ$ (S., D.). Neben dem Tetrachlor-4-Aminopyridin (S. 554) aus Pentachlorpyridin (S. 93) + NH_3 (S., D., *Soe.* 73, 781). — Nadeln. Schmelzp.: $174—175^\circ$. Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform, schwer in kaltem Alkohol, Wasser und Mineralsäuren.

Brom-2-Aminopyridin $C_6H_7N_2Br$. *B.* Als Nebenproduct bei der Darstellung des 2-Aminopyridins aus Pikolinsäureamid (vgl. S. 551) durch Bromlauge (CAMPS, *Ar.* 240, 349). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 106—107°.

Dibrom-2-Aminopyridin $C_6H_4N_2Br_2$. *B.* Als Nebenproduct bei der Darstellung des 2-Aminopyridins aus Pikolinsäureamid (vgl. S. 551) durch Bromlauge (C., *Ar.* 240, 348). — Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 137°.

2-Anilinopyridin $C_{11}H_{10}N_2 = NC_5H_4.NH.C_6H_5$. *B.* Durch Erhitzen von α -Chlorpyridin (S. 92) mit Chlorzinkanilin auf 200° (O. FISCHER, *B.* 32, 1302). Durch Erhitzen von α -Chlorpyridin mit *o*- oder *p*-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 779, 789) und etwas $ZnCl_2$ auf 180° (O. F., *B.* 35, 3675). — Blättchen. Schmelzp.: 108°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in Wasser und Ligroïn. Flüchtig mit Wasserdampf. Salpetersäure färbt die Lösung in conc. Schwefelsäure schwach gelb. — $(C_{11}H_{10}N_2)_2.H_2PtCl_6$. Röthliches krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 202°. — $C_{11}H_{10}N_2.HAuCl_4$. Röthliche Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 149°.

N-Nitrosoderivat $C_{11}H_9ON_3 = NC_5H_4.N(NO).C_6H_5$. Hellgelbe Prismen. Schmelzpunkt: 102°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aether und Ligroïn, löslich in verdünnter Salzsäure (O. F., *B.* 32, 1302). — Liess sich nicht in eine *p*-Nitrosobase umlagern.

2-Anilinopyridin-Chlormethylat $C_{12}H_{13}N_2Cl = NC_5H_4.NH.C_6H_5, CH_3Cl$. *B.* Durch Einwirkung von $AgCl$ auf die wässrige Lösung des Jodmethylats (s. u.) (O. F., *B.* 32, 1300). — Strahlige Krystalle. Schmelzp.: ca. 65°. Sehr leicht löslich in Wasser. — $(C_{12}H_{13}N_2Cl)_2PtCl_4$. Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 214°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{12}H_{13}N_2Cl.AuCl_3$. Gelbe Krystalle aus Alkohol. Wird von siedendem Wasser zersetzt.

Jodmethylat $C_{12}H_{13}N_2J = NC_5H_4.NH.C_6H_5, CH_3J$. *B.* Durch Erhitzen von 2-Jodpyridinjodmethylat (S. 94) mit Anilin in verdünntem Alkohol auf 100° (O. F., *B.* 32, 1300). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 176—179° (unter Zersetzung).

2-*o*-Anisidinopyridin $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_5H_4.NH.C_6H_4.O.CH_3$. *B.* Aus α -Chlorpyridin (S. 92), *o*-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 385) und $ZnCl_2$ bei 220—230° (O. F., *B.* 35, 3675). — Tafeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 63—64°. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure violett.

2-*p*-Anisidinopyridin $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_5H_4.NH.C_6H_4.O.CH_3$. *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen von 10 g α -Chlorpyridin (S. 92) mit 11 g *p*-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 397) und 6 g $ZnCl_2$ auf 220—230° (O. F., *B.* 35, 3674). — Blättchen aus Ligroïn. Schmelzp.: 85°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, sehr wenig in Wasser. Lösung in conc. Schwefelsäure violett. Schmeckt bitter. — $(C_{12}H_{12}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Canariengelber krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 188°. — $C_{12}H_{12}ON_2.HAuCl_4$. Rothe Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 150°.

2-*p*-Phenetidinopyridin $C_{13}H_{14}ON_2 = NC_5H_4.NH.C_6H_4.O.C_2H_5$. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 94°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwerer in Ligroïn. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure violett (O. F., *B.* 35, 3675).

2- α -Naphtylaminopyridin $C_{15}H_{12}N_2 = NC_5H_4.NH.C_{10}H_7$. *B.* Durch 5-stdg. Erhitzen von α -Chlorpyridin (S. 92) mit α -Naphtylamin und $ZnCl_2$ auf 200° (O. F., *B.* 35, 3675). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 115°. Ziemlich löslich in Aether, Benzol und Alkohol, schwerer in Ligroïn, sehr wenig in Wasser. Die bläuliche Lösung in conc. Schwefelsäure wird bald schmutzig gelb, auf Zusatz von HNO_3 grün.

2- β -Naphtylaminopyridin $C_{15}H_{12}N_2 = NC_5H_4.NH.C_{10}H_7$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 133°. Lösung in conc. Schwefelsäure citronengelb, nach Zusatz von HNO_3 roth (O. F., *B.* 35, 3675).

Pentenyl- und Pentadienyl-Derivate des 2-Aminopyridins *s.* Verbindungen $C_{10}HN_2Cl_{11}$, $C_{10}HON_2Cl_9$ und $C_{10}HON_2Cl_7$ S. 93—94.

Phenylbisaminopyridin, Dipyridylphenyldiamin $C_{16}H_{14}N_4 = C_6H_4(NH.C_6H_4N)_2$. a) Derivat des *o*-Phenyldiamins. *B.* Durch 5—6-stdg. Erhitzen von 1 Thl. *o*-Phenyldiamin mit 2 Thln. α -Chlorpyridin (S. 92) und 1 Thl. $ZnCl_2$ auf 200° (O. FISCHER, *B.* 35, 3675). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 166—167°. Leicht löslich in Alkoholen und Benzol, schwer in Aether, sehr wenig in Ligroïn und Wasser. Oxydationsmittel färben die Lösung in conc. Schwefelsäure braunroth (HNO_3) oder violett ($HgCl_2$ u. s. w.). — $C_{16}H_{14}N_4.H_2PtCl_6$. Krystallinisches Pulver (aus verdünntem Alkohol).

Dinitrosoderivat $C_{16}H_{12}O_2N_6 = C_6H_4[N(NO).C_6H_4N]_2$. Hellgelbe Prismen. Schmelzpunkt: 136° (O. F., *B.* 35, 3676).

b) Derivat des *m*-Phenyldiamins. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 160° (O. F., *B.* 35, 3676).

c) Derivat des *p*-Phenyldiamins. *B.* Aus *p*-Phenyldiamin, α -Chlorpyridin (S. 92) und $ZnCl_2$ bei 200° (O. F., *B.* 35, 3676). — Nadelchen. Schmelzp.: 200—201°.

Färbt sich leicht violett. Lösung in conc. Schwefelsäure bläulichgrün, auf Zusatz von HNO_3 blutroth. — $C_{16}H_{14}N_4H_2PtCl_6$. Krystallinische Flocken aus Alkohol.

Acetyl-2-Aminopyridin $C_7H_8ON_2 = NC_5H_4.NH.CO.CH_3$. B. Aus 2 g Base und 2,5 g Essigsäureanhydrid (CAMPS, Ar. 240, 349). — Prismen (aus benzolhaltigem Ligroin). Schmelzp.: 71°. Leicht löslich in Wasser und den meisten übrigen Lösungsmitteln. Schmeckt bitter. Besitzt eine cocaïnähnliche Wirkung.

α -Pyridylurethan $C_8H_{10}O_2N_2 = NC_5H_4.NH.CO.O.C_2H_5$. B. Aus 2,3 g α -Aminopyridin und 2,7 g Chlorkohlensäureester in Gegenwart von Aether neben etwas Di- α -pyridylharnstoff (s. u.) (C., Ar. 240, 350). — Blättchen aus Alkohol; Tafeln aus Aether. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 105°.

α -Pyridylharnstoff $C_8H_7ON_3 = NC_5H_4.NH.CO.NH_2$. B. Durch mehrstündiges Kochen von α -Aminopyridin mit Kaliumcyanat in conc. wässriger Lösung (O. FISCHER, B. 32, 1301). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 195°.

Di- α -pyridylharnstoff $C_{11}H_{10}ON_4 = (NC_5H_4.NH)_2CO$. B. Durch Zusammenschmelzen von 0,4 g α -Pyridylurethan (s. o.) mit 0,3 g α -Aminopyridin (C., Ar. 240, 350). Als Nebenproduct bei der Darstellung von α -Pyridylurethan (C.). — Nadeln (aus wässrigem Alkohol). Schmelzp.: 175°. Schwer löslich in heissem Wasser.

α -Pyridylphenylharnstoff $C_{12}H_{11}ON_3 = NC_5H_4.NH.CO.NH.C_6H_5$. B. Aus α -Pyridylurethan (s. o.) und Anilin (C., Ar. 240, 351). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 180°.

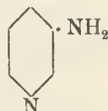
Dipyridylthioharnstoff $C_{11}H_{10}N_4S = (NC_5H_4.NH)_2CS$. B. Durch 10-stdg. Kochen gleicher Theile α -Aminopyridin, CS_2 und Alkohol am Rückflusskühler (C., Ar. 240, 351; vgl. O. F., B. 32, 1301). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 163°. Schwer löslich in Benzol, Aether u. s. w., sehr wenig in Wasser. Liefert beim Kochen mit conc. Salzsäure kein Senföl, sondern wird in H_2S , CO_2 und Aminopyridin gespalten.

a b-Pyridylphenylthioharnstoff $C_{12}H_{11}N_3S = NC_5H_4.NH.CS.NH.C_6H_5$ (S. 818). B. Durch Zusammenschmelzen von 1,4 g Phenylsenföl mit 0,9 g α -Aminopyridin (C., Ar. 240, 351). — Schiefe vierseitige Tafelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 171°.

*Benzoyl-2-Aminopyridin $C_{12}H_{10}ON_2 = NC_5H_4.NH.CO.C_6H_5$ (S. 818). B. Durch Zusammenschmelzen von Benzoesäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 725) mit der Base (CAMPS, Ar. 240, 350).

2) β -Aminopyridin, β -Aminopyridin:

(S. 818—819). B. Durch Destilliren seiner 4-Carbonsäure (S. 562) mit Kalk (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2833). Durch Kochen von β -Pyridylurethan (s. u.) mit rauchender Salzsäure (CURTIUS, MOHR, B. 31, 2494). Durch Erhitzen von Di- β -pyridylharnstoff (s. u.) mit rauchender Salzsäure auf 125° (C., M.). — Darst. Man erwärmt eine kalt bereitete Lösung von 6,1 g Nikotinsäureamid (S. 109) in einer Bromlauge aus 7,8 g Brom, 42 g KOH und 750 g Wasser auf 70°, bis alles Hypobromit verbraucht ist, sättigt mit KCl nach vorhergegangem Ansäuern mit Essigsäure, filtrirt das als Nebenproduct entstandene Dibrom-3-Aminopyridin (S. 554) ab, macht wieder alkalisch, schüttelt wiederholt mit Aether aus und krystallisirt den Aetherrückstand aus Benzol + Ligroin um (CAMPS, Ar. 240, 354). — $C_5H_6N_2 \cdot 2HCl$. Schmelzpunkt: 173,5—174,5°. Lässt sich in normaler Weise diazotiren (M., B. 31, 2495). — $(C_5H_6N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. B. Durch Fällen von salzsaurem Aminopyridin (s. o.) mit $PtCl_4$ in sehr verdünnter Salzsäure. Orangerothe Prismen oder Tafeln, die sich bei etwa 210° bräunen und bei 223° unter Aufschäumen schmelzen. Verliert an der Luft HCl. Geht beim Umkrystallisiren aus rauchender Salzsäure in das Salz $(C_5H_6N_2 \cdot 2HCl)_2PtCl_4$ (schiefwinklige Tafeln, bei 239° unter Aufschäumen schmelzend) über.



Butadiänylen-Derivat s. N- β -Pyridylpyrrol, Hptw. Bd. IV, S. 907.

*Acetyl-3-Aminopyridin $C_7H_8ON_2 = NC_5H_4.NH.CO.CH_3$ (S. 818). Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 135° (CAMPS, Ar. 240, 355).

β -Pyridylurethan $C_8H_{10}O_2N_2 = NC_5H_4.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Durch Kochen von Nikotinsäureazid (S. 109) mit Alkohol (CURTIUS, MOHR, B. 31, 2494). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 86—87° (C., M.); 90° (CAMPS, Ar. 240, 355). Wasserhaltige, leicht verwitternde Nadeln (aus heissem Wasser). Schwer löslich in Wasser und kalter verdünnter Natronlauge, sonst leicht löslich. Liefert mit rauchender Salzsäure 3-Aminopyridin.

Di- β -pyridylharnstoff $C_{11}H_{10}ON_4 = CO(NH.C_5H_4N)_2$. B. Durch Erwärmen von Nikotinsäureazid (S. 109) mit Wasser (C., M., B. 31, 2494). — Nadeln aus Wasser; Prismen aus Alkohol. Schmilzt unter Zersetzung bei 217° (C., M.); 225° (CA., Ar. 240, 356). Leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol und Eisessig. Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 125° entsteht 3-Aminopyridin.

Dibrom-3-Aminopyridin $C_5H_4N_2Br_2$. *B.* Als Nebenproduct bei der Darstellung des β -Aminopyridins aus Nikotinsäureamid (vgl. S. 553) durch Bromlage (Camps, *Ar.* 240, 354). — Schwach röthlich gefärbte Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 148°. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

3) ***4-Aminopyridin, γ -Aminopyridin** $N \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot NH_2$ (S. 819—820). *B.* Man erwärmt eine kalt bereitete Lösung von 7 g Isonikotinsäureamid (S. 110) in einer Bromlage aus 9 g Brom, 50 g KOH und 400 g Wasser auf 70°, bis beim Ansäuern einer Probe mit verdünnter Salzsäure keine Bromreaction mehr eintritt, sättigt mit KCl nach vorausgegangenem Ansäuern mit Essigsäure, filtrirt das als Nebenproduct entstandene Dibrom-4-Aminopyridin (s. u.) ab, macht wieder alkalisch, äthert wiederholt aus und krystallisirt den Aetherrückstand aus Benzol um (Camps, *Ar.* 240, 362). Durch Erhitzen von γ -Aminonikotinsäure (S. 562) auf ihren Schmelzpunkt (KIRPAL, *M.* 23, 244). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 158° (C.); 154° (K.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, etwas schwerer in Benzol und Aether, sehr wenig in Ligroin, löslich in heisser Natronlauge. Liefert bei der Einwirkung von CS_2 in Gegenwart von Alkohol nicht den Di- γ -pyridylthioharnstoff, sondern anscheinend ein Thiourethan (vgl. unten).

2,3,5-Trichlor-4-Aminopyridin $C_5H_3N_2Cl_3 = N \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot NH_2$. *B.* 2,3,4,5-Tetra-

chlorpyridin (S. 93) wird mit 16%igem alkoholischem Ammoniak 3 Stunden auf 130° bis 140° erhitzt (SELL, DOORSON, *Soc.* 77, 3). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 153—153,5°. Löslich in heissem, unlöslich in kaltem Wasser. Sublimirt unzersezt. Mit Dampf flüchtig. — Quecksilberchloriddoppelsalz. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 213—214°. — $(C_5H_3N_2Cl_3)_2H_2PtCl_6$. Dicke gelbe Nadeln.

***Tetrachlor-4-Aminopyridin** $C_5H_2N_2Cl_4 = NC_5Cl_4NH_2$ (S. 819). *B.* 2,3,5-Trichlor-4-Aminopyridin (s. o.) wird mit einem Ueberschuss von Phosphortetrachlorid auf 220—230° erhitzt (4 Stunden) und in Wasser gegossen (S., D., *Soc.* 77, 4). Aus Pentachlorpyridin (S. 93) durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak (S., D., *Soc.* 73, 781). — Farblose Schuppen oder Würfel. Schmelzp.: 214—215°. Schwer löslich in Aether, Benzol und heissem Alkohol, unlöslich in Wasser, verdünnten Säuren und Alkalien.

Dibrom-4-Aminopyridin $C_5H_4N_2Br_2$. *B.* Als Nebenproduct bei der Darstellung von 4-Aminopyridin aus Isonikotinsäureamid (vgl. oben) durch Bromlage (Camps, *Ar.* 240, 362). — Farblose Nadeln (aus Wasser oder Benzol). Schmelzp.: 167°.

4-Anilinopyridinchlormethylat $C_{12}H_{13}N_2Cl = C_6H_5NH.C_5H_4N.CH_2Cl$. *B.* Durch Erwärmen von 4-Chlorpyridinchlormethylat (S. 92) mit Anilin in conc. wässriger Lösung (O. FISCHER, DEMELER, *B.* 32, 1309). Sehr leicht löslich in Wasser. — $(C_{12}H_{13}N_2Cl)_2PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 197°. — $C_{12}H_{13}N_2Cl.AuCl_3$. Orangefarbene Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 133°.

Acetyl-4-Aminopyridin $C_7H_9ON_2 = NC_5H_4.NH.CO.CH_3$. Wasserhaltige Nadeln, welche bei 124° unter Aufschäumen schmelzen und ihr Krystallwasser bei 110° verlieren. Schmilzt wasserfrei bei 150° (Camps, *Ar.* 240, 363).

γ -**Pyridylurethan** $C_8H_{10}O_2N_2 = NC_5H_4.NH.CO_2.C_2H_5$. Wasserhaltige, leicht verwitternde Nadeln aus heissem Wasser; wasserfreie Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 129° (wasserfrei). Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol und Aether, schwerer in Benzol, Ligroin und Wasser (C., *Ar.* 240, 364).

Di- γ -**pyridylharnstoff** $C_{11}H_{10}ON_4 = (NC_5H_4.NH)_2CO$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 208° (unter Aufschäumen) (C., *Ar.* 240, 364).

γ -**Pyridylthiourethan(?)** $C_8H_{10}ON_2S = NC_5H_4.NH.CO.S.O.C_2H_5$. *B.* Durch 12-stdg. Kochen gleicher Theile 4-Aminopyridin, CS_2 und Alkohol am Rückflusskühler neben γ -pyridylthiocarbaminsäurem γ -Aminopyridin (s. u.) (C., *Ar.* 240, 365). — Wasserhaltige Nadeln vom Schmelzp.: 92—93° aus heissem Wasser; benzolhaltige Nadeln aus Benzol, die leicht unter Benzolverlust verwittern; aus verdünntem Alkohol Nadeln vom Schmelzp.: 110°.

γ -**Pyridylthiocarbaminsäures γ -Aminopyridin(?)** $NC_5H_4.NH_2.HS.CO.NH.C_5H_4N$. *B.* Durch 12-stdg. Kochen gleicher Theile 4-Aminopyridin, CS_2 und Alkohol am Rückflusskühler, neben γ -Pyridylthiourethan(?) (s. o.) (C., *Ar.* 240, 365). — Goldgelbe Krystalldrusen. Schmelzp.: 152° (unter Gasentwicklung). Löslich unter H_2S -Entwicklung in heissem Alkohol und heissem Wasser.

5) **3-Methylpyridazin** $CH_3.C \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{matrix} \text{CH}$. *B.* Durch 1—1¼-stdg. Kochen von 10 g 3-Methyl-6-Chlorpyridazin (S. 555) mit 5 g rothem Phosphor und 50 ccm Jodwasserstoff-

säure (Kp: 127°) (POPPENBERG, *B.* 34, 3265). — Oel. Kp_{760,5}: 214,5° (corr.). Leicht löslich. Mit Wasser mischbar. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. D₂₃²⁶: 1,0486. Bräunt sich bald. Condensirt sich mit Phtalsäureanhydrid zu einem Phthalon (Spl. zu Bd. IV, S. 997). — Pikrat $C_5H_6N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 143—144°.

3-Methyl-6-Chlorpyridazin $C_5H_5N_2Cl = CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{smallmatrix} \text{CCl}$. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 20 g 3-Methylpyridazon (s. u.) mit 60 ccm $POCl_3$ (POPPENBERG, *B.* 34, 3265). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 59°. Nicht unzersetzt destillierbar. Leicht löslich.

3-Methylpyridazon(6) $C_5H_6ON_2 = CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{smallmatrix} \text{CO}$. *B.* Durch Zutropfen von Brom zu einer Lösung von 37 g 3-Methylpyridazinon(6) (S. 340) in 100 ccm warmem Eisessig (POPPENBERG, *B.* 34, 3263). — Rechtwinklige Prismen (aus SO_2 -haltigem Wasser). Schmelzp.: 143°. Kp: ca. 288°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Alkalien und verdünnten Säuren, etwas schwerer in Aether und Benzol.

N-Methylderivat, 1,3-Dimethylpyridazon $C_6H_8ON_2 = CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH=CH} \\ \text{N.N(CH}_3\text{)} \end{smallmatrix} \text{CO}$. *B.* Durch Methyliren von 3-Methylpyridazon (s. o.) (*P.*, *B.* 34, 3264). — Blättchen. Schmelzp.: 38—39°. Kp: ca. 224°. Sehr leicht löslich, ausser in Aether und Ligroin, unlöslich in Säuren.

O-Methylderivat, 3-Methyl-6-Methoxyypyridazin $C_6H_8ON_2 = CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{smallmatrix} \text{C.O.CH}_3$. *B.* Durch Einwirkung von Natriummethylatlösung auf 3-Methyl-6-Chlorpyridazin (s. o.) (*P.*, *B.* 34, 3265). — Flüssig. Kp: 212—215°.

3-Methyl-1-Aethylpyridazon $C_7H_{10}ON_2 = (CH_3)(C_2H_5)C_4H_2ON_2$. *B.* Durch Aethyliren von 3-Methylpyridazon (s. o.) (*P.*, *B.* 34, 3264). — Flüssig. Kp: ca. 229—231°.

3-Methyl-6-Aethoxyypyridazin $C_7H_{10}ON_2 = (CH_3)(C_2H_5O)C_4H_2N_2$. Flüssig. Kp: ca. 229—231° (*P.*, *B.* 34, 3265).

3-Methyl-1-Phenylpyridazon $CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH=CH} \\ \text{N.N(C}_6\text{H}_5\text{)} \end{smallmatrix} \text{CO}$ und *Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 820—821.*

6) **4-Methylpyridazin** $CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CH=N} \\ \text{CH.CH} \end{smallmatrix} \text{N}$. **2-Phenyl-4-Methylpyridazon(3)** $C_{11}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{CO.N(C}_6\text{H}_5\text{)} \\ \text{CH} \end{smallmatrix} \text{N}$. *B.* Aus Methylphenylpyridazoncarbonsäure (S. 523) durch Erhitzen auf 220—240° (WOLFF, *A.* 317, 14). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 89—90°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Natronlauge.

7) **4-Methylpyrimidin** $HC \begin{smallmatrix} \text{N.C.CH}_3 \\ \text{N:CH} \end{smallmatrix}$. *B.* Durch Kochen von 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin (s. u.) mit Zinkstaub und Wasser (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 1534). — Oel von narkotischem Geruch. Kp_{762,5}: 141,5—142° (corr.). D_{15,9}¹⁶: 1,031. Mit Wasser mischbar. Wird von $KMnO_4$ zu Pyrimidincarbonsäure(4) (S. 562) oxydirt. Bei der Einwirkung von conc. Salpetersäure entsteht 4,4-Dipyrimidylglyoximhyperoxyd (S. 565) (*G.*, *C.*, *B.* 35, 1570). Wird von Natrium + Alkohol zu 1,3-Diaminobutan aufgespalten (BYK, *B.* 36, 1923). — $C_5H_6N_2 \cdot 2HgCl_2$. Nadeln. Schmelzp.: 198°. — $C_5H_6N_2 \cdot AuCl_3$. Nadelchen. Schmelzpunkt: ca. 115° (unter Dunkelrothfärbung). — Pikrat $C_5H_6N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Rhombische Plättchen oder flache Nadeln. Schmelzp.: 131—134°. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

4-Methyl-6-Chlorpyrimidin $C_5H_5N_2Cl = CH \begin{smallmatrix} \text{N.C(CH}_3\text{)} \\ \text{N} \end{smallmatrix} \text{CCl}$. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 4-Methyl-6-Oxypyrimidin-Jodhydrat (S. 556) mit $POCl_3$ (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 2931). — Krystallmasse. Schmelzp.: 38—39,5°. Kp₇₅₈: 173—174°. Verflüchtigt sich allmählich an der Luft. Riecht stechend. Leicht löslich in Säuren.

4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin $C_5H_4N_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_4HCl_2N_2$. *B.* Durch Kochen von Methyluracil (vgl. S. 556) mit $POCl_3$ (*G.*, *C.*, *B.* 32, 1533). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 46—47°. Kp: 219°. Schwer löslich in heissem Wasser, sonst leicht löslich. Flüchtig mit Wasserdampf. Riecht acetamidähnlich. Die Reduction mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rothem Phosphor ergiebt das Jodhydrat des 4-Methyl-6-Oxypyrimidins (S. 556), während mit rauchender Säure jodwasserstoffsaures 4-Methyl-6-Jodpyrimidin und beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser 4-Methylpyrimidin entsteht (vgl. *G.*, *C.*, *B.* 32, 2930). Die beiden Cl-Atome können leicht gegen OCH_3 oder SH ausgetauscht werden. Ammoniak erzeugt bei 100° ein Gemisch von 4-Methyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin, 4-Methyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1121) und 4-Methyl-2,6-Diaminopyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1242) (*G.*, *C.*, *B.* 34, 1253).

Pentachlor-4-Methylpyrimidin $C_5HN_2Cl_5$. *B.* Durch Einleiten von Chlor in auf 130—145° erhitztes 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin (s. o.), neben anderen Producten (G., C., *B.* 35, 1569). — Oktaëderähnliche Krystalle aus Ligroïn. Schmelzp.: 82—83°. Kp.: 264—266°. Leicht löslich in heissem Alkohol, kaum löslich in heissem Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig unter Verbreitung eines chlorpikrinähnlichen Geruches.

4-Methyl-6-Jodpyrimidin $C_5H_5N_2J = CH_3.C_4H_2JN_2$. *B.* Durch 5-stdg. Schütteln von 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 555) mit rauchender Jodwasserstoffsäure (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 1534, 2934). — Krystalle. Schmelzp.: ca. 20°. Riecht stechend. — $C_5H_5N_2J.HJ$. Citrongelbe Prismen. — Pikrat $C_5H_5N_2J.C_6H_5O_7N_3$. Citrongelbe Rhomben. Schmelzp.: 120—121°.

4-Methyl-5-Nitro-2,6-Dichlorpyrimidin $C_5H_3O_2N_3Cl_2 = CCl \left\langle \begin{array}{c} N.C(CH_3) \\ N=C(Cl) \end{array} \right\rangle C.NO_2$. *B.* Aus Nitromethyluracil (Spl. Bd. I, S. 755) und $POCl_3$ bei 150—160°; Ausbeute: 60% (GABRIEL, COLMAN, *B.* 34, 1242). — Säulen aus Ligroïn. Schmelzp.: 53—54,5°. Kp.: 240°. Leicht löslich in Aether. Greift die Augenschleimhäute heftig an. Tauscht in der Kälte ein, in der Wärme beide Chloratome gegen Amidreste aus.

4-Methyl-6-Oxypyrimidin $C_5H_6ON_2 = CH \left\langle \begin{array}{c} N.C(CH_3) \\ N:C(OH) \end{array} \right\rangle CH$. *B.* Durch Kochen von 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 555) mit Jodwasserstoffsäure (Kp.: 127°) und rothem Phosphor (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 1533, 2930). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 149° bis 150°. Leicht löslich in Wasser, warmem Aether und Alkohol. — $C_5H_6ON_2.HJ$. Gelbliche Rhomben, die von 150° an sintern und bei 185—187° unter Dunkelrothfärbung schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser.

4-Methyl-2,6-Dioxyypyrimidin, Methyluracil $CO \left\langle \begin{array}{c} NH.C(CH_3) \\ NH-CO \end{array} \right\rangle CH$ und *Derivate* s. *Hptw.* Bd. I, S. 1349 ff. und *Spl.* Bd. I, S. 755.

4-Methyl-2,6-Dimethoxyypyrimidin $C_7H_{10}O_2N_2 = CH_3.O.C \left\langle \begin{array}{c} N-C(CH_3) \\ N:C(O.CH_3) \end{array} \right\rangle CH$. *B.* Durch Erwärmen von 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 555) mit Natriummethylatlösung (G., C., *B.* 32, 2921). — Krystallinische Masse. Schmelzp.: 69—70°. Kp.₇₆₃: 213°.

4-Methyl-6-Sulphydrylpyrimidin $C_5H_6N_2S = HC \left\langle \begin{array}{c} N.C(CH_3) \\ N:C(SH) \end{array} \right\rangle CH$. *B.* Durch Erhitzen von 4-Methyl-6-Chlorpyrimidin (S. 555) mit alkoholischem Kaliumsulfhydrat auf 100° (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 2932). — Gelbliche Nadeln oder rhombische Blättchen (aus viel Wasser), die um 190° sintern und bei etwa 255° aufschäumen.

4-Methylpyrimidyl-6-Disulfid $C_{10}H_{10}N_4S_2 = [CH_3.C_4H_2N_2S-]_2$. *B.* Durch Oxydation von 4-Methyl-6-Sulphydrylpyrimidin (s. o.) mit Jod-Jodkaliumlösung (G., C., *B.* 32, 2933). — Krystallinische Körner aus Ligroïn, die bei 100° erweichen und bei 105° bis 107° schmelzen. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und $CHCl_3$.

4-Methyl-6-Oxy-2-Sulphydrylpyrimidin $HS.C \left\langle \begin{array}{c} NH.C(CH_3) \\ N-CO \end{array} \right\rangle CH$ und *Derivate* s. *Thiomethyluracil* und *Derivate* *Hptw.* Bd. I, S. 1354—1355 und *Spl.* Bd. I, S. 756.

4-Methyl-2,6-Disulphydrylpyrimidin $C_5H_6N_2S_2 = HS.C \left\langle \begin{array}{c} N.C(CH_3) \\ N:C(SH) \end{array} \right\rangle CH$. *B.* Durch 2-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 555) mit alkoholischer KSH-Lösung auf 100° (G., C., *B.* 32, 2922). — Nadelchen, die sich beim Erhitzen bräunen, ohne bis 280° zu schmelzen. Sehr wenig löslich.

8) **5-Methylpyrimidin** $HC \left\langle \begin{array}{c} N:CH \\ N:CH \end{array} \right\rangle C.CH_3$. **5-Methyl-2,4-Dioxyypyrimidin** $CO \left\langle \begin{array}{c} NH.CO \\ NH.CH \end{array} \right\rangle C.CH_3$ s. *Thymin*, *Hptw.* Bd. IV, S. 1623 u. *Spl.* dazu.

5-Methyl-2-Methylthio-6-Oxyprimidin $C_6H_5ON_2S = CH_3.S.C \left\langle \begin{array}{c} NH.CO \\ N-CH \end{array} \right\rangle C.CH_3$. *B.* Aus Methylpseudothioharnstoff-Hydrojodid (*Hptw.* Bd. I, S. 1318, Z. 16 v. u.) und Natrium-Formylpropionsäureester (vgl. *Hptw.* Bd. I, S. 597, Z. 10 v. u.) (WHEELER, MERRIAM, *Am.* 29, 487). — Platten (aus Wasser). Schmelzp.: 233°. Giebt beim Kochen mit conc. Salzsäure Thymin (*Hptw.* Bd. IV, S. 1623).

* *Verbindungen* $C_5H_6ON_2$ (S. 820—821). b) * *Furfuramidin* (S. 821). *Derivate* s. auch *Hptw.* Bd. IV, S. 830, Z. 2 v. u. und S. 945, Z. 18 v. u.

S. 821, Z. 24 v. u. Die Formeln müssen lauten: $C_{16}H_{14}N_2S = C_6H_5.N:C \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_5).C.CH_3 \\ S-CH \end{array} \right\rangle$.

3. *Basen $C_6H_8N_2$ (S. 821—823).

1) *2,5-Dimethylpyrazin $N \begin{array}{c} \leftarrow C(CH_3).CH \\ CH:C(CH_3) \rightarrow \end{array} N$ (S. 821—822). B. {... (GABRIEL, PINKUS, ...; D.R.P. 76086; B. 27 Ref., 928). {Entsteht, neben verschiedenen Pyridinbasen ... (ETARD, ...; vgl. BAYER & Co., D.R.P. 73704, 75298; *Frdl.* III, 955, 956). — Kryoskopisches Verhalten: PADOA, *R. A. L.* [5] 121, 392. Absorptionsspectrum: HARTLEY, DOBBIE, *Soc.* 77, 846. Liefert bei der Reduction mit Natrium in Alkohol als Hauptproduct α -, daneben geringe Mengen von β -2,5-Dimethylpiperazin (Hptw. Bd. IV, S. 482—483 und Spl. Bd. IV, S. 298) (STRÖHR, *J. pr.* [2] 55, 51).

5) 2,3-Dimethylpyrazin $N \begin{array}{c} \leftarrow C(CH_3).C(CH_3) \\ CH=CH \rightarrow \end{array} N$. — $(C_6H_8N_2.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Monoklin (Fock, *Z. Kr.* 33, 487).

6) 2,4-Dimethylpyrimidin $H_2C.C \begin{array}{c} \leftarrow N.C(CH_3) \\ N=CH \rightarrow \end{array} CH$. B. Durch Kochen von 20 g 2,4-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin (s. u.) mit 100 g Zinkstaub und 1000 ccm Wasser (K. JUL. SCHMIDT, *B.* 35, 1577). — Kp: 146°. Erstarrt noch nicht bei -7° . $D_{16}^{13,5}$: 1,168. Miscbar mit Wasser. Riecht acetamidähnlich. Bei der Einwirkung rauchender Salpetersäure entsteht Bis-2(4)-methylpyrimidyl-4(2)-glyoximsuperoxyd (S. 565) (GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 1573).

2,4-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin $C_6H_7N_2Cl = (CH_3)_2C_4HN_2Cl$. B. Durch Kochen von 30 g 2,4-Dimethyl-6-Oxypyrimidin (Hptw. Bd. IV, S. 823. *Z.* 1 v. o.) mit 75 ccm $POCl_3$ (K. J. SCHMIDT, *B.* 35, 1576). — Oel, das bei $+7^\circ$ erstarrt. Kp: 182°. Riecht acetamidähnlich.

2,4-Dimethyl-6-Oxypyrimidin $H_2C.C \begin{array}{c} \leftarrow N.C(CH_3) \\ N:C(OH) \rightarrow \end{array} CH$ und Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 823, *Z.* 1 v. o.

2,4-Dimethyl-6-Sulphydrylpyrimidin $C_6H_8N_2S = H_2C.C \begin{array}{c} \leftarrow N.C(CH_3) \\ N:C(SH) \rightarrow \end{array} CH$. B. Durch Erhitzen von 3 g 2,4-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin (s. o.) mit 18 ccm 10%iger alkoholischer KSH-Lösung auf 100° (K. J. SCH., *B.* 35, 1578). — Gelbliche Säulchen aus Wasser, die sich bei 225° bräunen und bei 230° schmelzen.

Disulfid $C_{12}H_{14}N_4S_2 = [(CH_3)_2C_4HN_2.S-]_2$. B. Durch Einwirkung von Jod-Jodkalium auf 2,4-Dimethyl-6-Sulphydrylpyrimidin (s. o.) in alkalischer Lösung (K. J. SCH., *B.* 35, 1578). — Nadelchen aus Ligroin. Schmelzp.: 99°. Leicht löslich in Säuren. — Chlorhydrat. Gelbe Nadeln.

7) 4,5-Dimethylpyrimidin $\begin{array}{c} N-CH=N \\ | \\ CH.C(CH_3):C.CH_3 \end{array}$. B. Durch Kochen des 2,6-Dichlorderivats (s. u.) mit Zinkstaub und Wasser (SCHLENKER, *B.* 34, 2814). — Nadeln. Schmelzp.: $+3^\circ$. Kp: 176,5—177° (corr.). Riecht chinolinartig. Miscbar mit Wasser. Beim Kochen mit Permanganat entsteht Methylpyrimidincarbonensäure (S. 563) — $C_6H_8N_2 + 2HgCl_2$. Nadeln. Schmelzp.: 207°. Löslich in heissem Wasser. — $2C_6H_8N_2 + PtCl_4$. Krystalle. Schmelzp.: 242—243° (unter Zersetzung). — $C_6H_8N_2 AuCl_3$. Nadeln. Schmelzpunkt: 120° (unter Zersetzung).

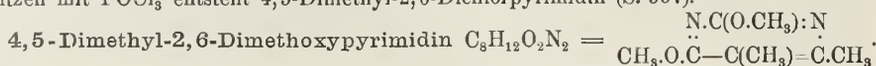
4,5-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin $C_6H_7N_2Cl = \begin{array}{c} N-CH=N \\ | \\ CCl.C(CH_3):C.CH_3 \end{array}$. B. Beim Erhitzen des Jodhydrats des 4,5-Dimethyl-6-Oxypyrimidins (s. u.) mit $POCl_3$ (SCHLENKER, *B.* 34, 2824). — Stäbchen. Schmelzp.: 51°. Kp: 203°. Verflüchtigt sich beim Liegen an der Luft. Leicht löslich. Beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 150° entsteht 4,5-Dimethyl-6-Aminopyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1128).

4,5-Dimethyl-2,6-Dichlorpyrimidin $C_6H_6N_2Cl_2 = (CH_3)_2C_4Cl_2N_2$. B. Beim Erhitzen von 4,5-Dimethyluracil (s. u.) mit $POCl_3$ bis zum Eintritt der Lösung (SCH., *B.* 34, 2813). — Schmelzp.: 70—71°. Kp: 249—250°. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich. Beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser entsteht 4,5-Dimethylpyrimidin.

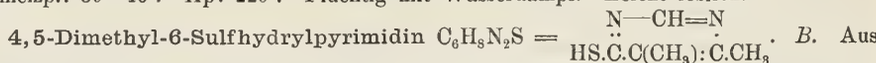
4,5-Dimethyl-6-Oxypyrimidin $C_6H_8ON_2 = \begin{array}{c} N-CH=N \\ | \\ HO.C.C(CH_3):C.CH_3 \end{array}$. B. Beim Kochen von 4,5-Dimethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (s. o.) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (SCH., *B.* 34, 2822). — Rhombische Tafeln. Schmelzp.: 204°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich. — $C_6H_8ON_2.HJ$. Gelbliche Prismen.

4,5-Dimethyl-2,6-Dioxypyrimidin, 4,5-Dimethyluracil $C_6H_8O_2N_2 = \begin{array}{c} NH-CO-NH \\ | \\ CO.C(CH_3):C.CH_3 \end{array}$. B. Man erhitzt 10 g Iminodimethyluracil (Hptw. Bd. I, S. 1355) mit

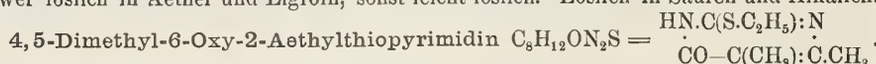
40 cem rauchender Salzsäure 36 Stunden auf 150° (SCH., B. 34, 2813). Durch Kochen von Dimethyl-6-Oxy-2-Aethylthiopyrimidin (s. u.) mit Salzsäure (WHEELER, MERRIAM, *Am.* 29, 489). — Stäbchen aus Wasser. Schmelzp.: 290° (SCH.); 292° (unter theilweiser Zersetzung) (WH., M.). Leicht löslich in Aceton, heissem Alkohol und heissem Wasser, fast unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform, löslich in Alkalien und Säuren. Beim Erhitzen mit POCl₃ entsteht 4,5-Dimethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 557).



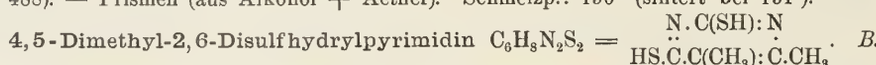
B. Bei 1/2-stdg. Kochen von 3,5 g 4,5-Dimethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 557) mit einer Lösung von 1 g Natrium in 25 cem Methylalkohol (SCH., B. 34, 2828). — Nadeln. Schmelzp.: 39–40°. Kp: 229°. Flüchtigt mit Wasserdampf. Leicht löslich.



B. Aus 4,5-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin (S. 557) und alkoholischer KSH-Lösung bei 100° (SCH., B. 34, 2825). — Krystalle aus Wasser. Erweicht oberhalb 200°. Schmilzt von 240° bis 265°. Schwer löslich in Aether und Ligroin, sonst leicht löslich. Löslich in Säuren und Alkalien.



B. Aus Aethylpseudothioharnstoffhydrobromid (Hptw. Bd. I, S. 1318, Z. 8 v. u.) und Methylacetessigsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 242); daneben entsteht eine krystallinische, bei ca. 260° sich zersetzende Verbindung [CH₃.CO.CH(CH₃).CO.NH.CN?] (WH., M., *Am.* 29, 488). — Prismen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 156° (sintert bei 151°).



B. Aus 4,5-Dimethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 557) und alkoholischer KSH-Lösung bei 100° (SCH., B. 34, 2828). — Gelbliche Stäbchen. Bräunt sich oberhalb 300°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aceton, sonst schwer löslich. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren.

8) **4,6-Dimethylpyrimidin** HC<N.C(CH₃)>N.C(CH₃)>CH. B. Durch Destilliren von 4,6-Dimethylpyrimidincarbonsäure(2) (S. 563) (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1532). Durch Reduction von 4,6-Dimethylchlorpyrimidin (s. u.) mit Zinkstaub und Wasser (ANGERSTEIN, B. 34, 3957). — Strahlige Masse. Schmelzp.: ca. 25°. Kp₇₆₈: 159° (corr.). Miscbar mit Wasser. Beim Kochen mit Permanganat entsteht 4-Methylpyrimidincarbonsäure(6) (S. 563) bezw. Pyrimidindicarbonsäure(4,6) (S. 564). — C₆H₈N₂.2HgCl₂. Weisse Fällung. — (C₆H₈N₂.HCl)₂PtCl₄. Orangegelbe Rhomben. Schmelzp.: 103–104°. Leicht löslich in Wasser. — Pikrat. Blättchen. Schmelzp.: 142–143°. Ziemlich schwer löslich.

4,6-Dimethyl-2-Chlorpyrimidin C₆H₇N₂Cl = CCl<N.C(CH₃)>N.C(CH₃)>CH. B. Durch 7-stdg. Kochen des Chlorhydrats des Acetylacetonharnstoffs (Spl. Bd. I, S. 736–737) mit Phosphoroxchlorid (ANGERSTEIN, B. 34, 3956). — Krystalle. Schmelzp.: 38°. Kp₇₅₀: 223,3° (corr.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Verflüchtigt sich langsam an der Luft. Giebt mit HgCl₂ in wässriger oder alkalischer Lösung eine Fällung. Beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser entsteht 4,6-Dimethylpyrimidin.

4,6-Dimethyl-2-Oxypyrimidin HO.C<N.C(CH₃)>N.C(CH₃)>CH s. Acetylacetonharnstoff, Spl. Bd. I, S. 736–737.



Aus 4,6-Dimethylchlorpyrimidin (s. o.) und Natriummethylat in alkoholischer Lösung (A., B. 34, 3959). — Prismen. Schmelzp.: 35–36°. Kp₇₄₄: 208–209° (corr.). Ziemlich löslich in Alkohol, Aether und Wasser. Zeigt fenichelartigen Geruch. — C₇H₁₀ON₂.HCl. — C₇H₁₀ON₂(HgCl₂). Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

4,6-Dimethyl-2-Aethoxyypyrimidin C₈H₁₂ON₂ = N₂C₆H₇(O.C₂H₅). B. Analog der Methoxyverbindung (s. o.) (A., B. 34, 3959). — Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₇₈₄: 220,1° (corr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Wasser. Liefert bei der Einwirkung von Bromwasser 4,6-Dimethyl-2-Aethoxy-5-Brompyrimidin (S. 559). — C₈H₁₂ON₂.HCl. Leicht löslich in Wasser. — C₈H₁₂ON₂(HgCl₂)₂. Nadeln.

4,6-Dimethyl-2-Phenoxypyrimidin C₁₂H₁₂ON₂ = N₂C₆H₇(O.C₆H₅). B. Aus Dimethylchlorpyrimidin (s. o.) und Natriumphenolat in alkoholischer Lösung (A., B. 34, 3960). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 81°. Kp: 305–312°. Leicht löslich in Alkohol

und Aether, sehr wenig in Wasser. — $C_{12}H_{12}ON_2.HCl$. Löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_{12}ON_2(HgCl_2)_2$. Weisse Nadeln aus Alkohol.

4,6-Dimethyl-2-Aethoxy-5-Brompyrimidin $C_8H_{11}ON_2Br = C(O.C_2H_5) \left\langle \begin{smallmatrix} N:C(CH_3) \\ N:C(CH_3) \end{smallmatrix} \right\rangle CBr$. B. Aus Dimethyl-Aethoxypyrimidin (S. 558) und Brom in wässriger Lösung (A., B. 34, 3960). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 40—41°. Kp: 254° (corr). — $C_8H_{11}ON_2Br.HgCl_2$. Weisse Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol.

4,6-Dimethyl-2-Sulphydrylpyrimidin $C_6H_8N_2S = C(SH) \left\langle \begin{smallmatrix} N:C(CH_3) \\ N:C(CH_3) \end{smallmatrix} \right\rangle CH$. B. Aus 4,6-Dimethyl-2-Chlorpyrimidin (S. 558) und Kaliumsulfhydrat in alkoholischer Lösung bei 100° (A., B. 34, 3962). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 198°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Alkalien, unlöslich in Aether, Benzol, Chloroform und CS_2 . Besitzt brennenden Geschmack. Sublimat erzeugt in der alkoholischen Lösung eine weisse, Bleiacetat eine hellgelbe krystallinische Fällung. Alkoholische Jodlösung erzeugt das Disulfid (s. u.).

Disulfid $C_{12}H_{14}N_4S_2 = [NC_4H(CH_3)_2S-]_2$. B. Aus 4,6-Dimethyl-2-Sulphydrylpyrimidin (s. o.) durch Jodtinctur in alkoholischer Lösung (A., B. 34, 3963). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 162—163°. Leicht löslich in Säuren, Alkohol und CS_2 , unlöslich in Alkalien.

9) 3,6-Dimethylpyridazin $H_3C.C \begin{array}{c} N \quad N \\ \diagdown \quad / \\ CH \quad CH \\ \diagup \quad \diagdown \end{array} C.CH_3$. B. Durch Erhitzen des Di-

methyl-4,5-Dihydropyridazindicarbonsäure(4,5)-Diäthylesters (S. 358) mit Baryumhydroxyd in wässriger Lösung und Oxydation der erhaltenen Rohbase mit Wasserstoffsperoxyd in der Wärme (PAAL, UEBER, B. 36, 503). — Krystalle. Schmelzp.: 24—33° (im zugeschmolzenen Röhrchen). Kp: 210—216°. Sehr hygroskopisch, an der Luft zerfließlich. — Chlorhydrat. Hygroskopische Nadeln. — Anomales Goldsalz $(C_6H_8N_2.HCl)_2AuCl_3$. Durch Zusatz von $AuCl_3$ zur absoluten alkoholischen Lösung des Chlorhydrats. Nadeln und Blättchen. Schmelzp.: 110—112°. Wird durch Wasser in salzsaures Dimethylpyridazin und normales Goldsalz $C_6H_8N_2.HAuCl_4$ (Schmelzp.: 175°) zerlegt, welches auch aus dem Chlorhydrat und $AuCl_3$ in wässriger Lösung entsteht; letzteres geht in absoluter alkoholischer Lösung wieder in das anomale Salz über.

10) 3,4-Trimethylenpyrazol $\begin{array}{c} CH_2.CH_2.C:N.N \\ | \quad | \\ CH_2-CH-CH \\ | \quad | \\ CH_2-CH-CO \end{array}$ oder $\begin{array}{c} CH_2.CH_2.C:N.NH \\ | \quad | \\ CH_2-CH-CH \\ | \quad | \\ CH_2-CH-CO \end{array}$. 3,4-Trimethylenpyrazolon $C_6H_8ON_2 = \begin{array}{c} CH_2.CH_2.C:N.N \\ | \quad | \\ CH_2-CH-CH \\ | \quad | \\ CH_2-CH-CO \end{array}$. B. Aus Cyclopentanon(2)-Carbonsäure(1)-Aethylester (Spl. Bd. I, S. 257) und Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung bei längerem Erwärmen (DIECKMANN, A. 317, 60). — Blättchen (aus viel heissem Alkohol). Schmelzp.: 270—275° (unscharf).

11) Methyl-Aminopyridine $NC_5H_5(CH_3)(NH_2)$. Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 822, Z. 11 v. u. und S. 823, Z. 22 v. u.*

* Verbindungen $C_6H_8ON_2$ (S. 822—823).

S. 822, Z. 14 v. u. statt: „3-Methyl-4-Trimethylenopyrazolon“ lies: „3-Methyl-4-Aethylenpyrazolon“.

d)*4-Isopropylen-3,5-Pyrazoldion $NH \left\langle \begin{smallmatrix} NH.CO \\ CO.C:C(CH_3)_2 \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 823). Phenylderivat $C_{12}H_{12}O_2N_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 702, Z. 18 v. u.*
S. 823, Z. 13 v. u. statt: „ $C_{13}H_{17}N_2O_2$ “ lies: „ $C_{13}H_{14}N_2O_2$ “.

4. *Basen $C_7H_{10}N_2$ (S. 823—826).

1) *4-Amino-2,6-Dimethylpyridin $H_2N.C \left\langle \begin{smallmatrix} CH:C(CH_3) \\ CH:C(CH_3) \end{smallmatrix} \right\rangle N$ (S. 823, Z. 10 v. u. bis S. 824). *4-Anilino-2,6-Dimethylpyridin $C_{13}H_{14}N_2 = (CH_3)_2C_6H_4N(NH.C_6H_5)$ (S. 824, Z. 24 v. u.). B. Durch 12-stdg. Erhitzen gleicher Mengen 2,6-Dimethyl-4-Chlorpyridinsäure(3)-Aethylester (S. 113) und Anilin auf 180° (MICHAELIS, HANISCH, B. 35, 3158). — Schmelzp.: 150°. Kp: 335—338°.

2) *4-Methyl-2-Aethylpyrimidin (S. 824). 4-Methyl-2-Aethyl-6-Oxypyrimidin und Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 825, Z. 15—28 v. o.*

5) **4-Methyl-5-Aethylpyrimidin** $\text{HC} \begin{array}{c} \text{N.C(CH}_3\text{)} \\ \text{N}=\text{CH} \end{array} \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch 4-stdg. Kochen von 40 g 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (s. u.) mit 200 g Zinkstaub und 4 L. Wasser und 3-stdg. Kochen des über das HgCl_2 -Doppelsalz gereinigten, noch etwas Halogen enthaltenden Rohproducts mit 10%iger Natronlauge (Bvk, B. 36, 1917). — Chinolinartig riechendes Oel. Kp_{758} : 193,5°. Mischarbeit mit Wasser. — $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 \cdot 2\text{HgCl}_2$. Nadelchen. Schmelzp.: 155° (unter Braunfärbung). — $(\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2)_2\text{PtCl}_4$. Nadelchen. Beginnt bei 205° sich zu verändern, schmilzt bei 210—215°. — $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 \cdot \text{AuCl}_3$. Nadelchen. Schmelzp.: 104—106°. Löslich in heissem Wasser.

4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dichlorpyrimidin $\text{C}_7\text{H}_8\text{N}_2\text{Cl}_2 = \text{ClC} \begin{array}{c} \text{N.C(CH}_3\text{)} \\ \text{N}=\text{CCl} \end{array} \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch Kochen von 10 g 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dioxyypyrimidin (s. u.) mit 40 ccm POCl_3 (B., B. 36, 1917). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 39°. Kp : 255°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Ligroin und Chloroform, unlöslich in verdünnter Natronlauge und Salzsäure. Wird von Zinkstaub und Wasser zu 4-Methyl-5-Aethylpyrimidin reducirt. Liefert mit alkoholischem Ammoniak bei 100° 4-Methyl-5-Aethyl-2-Chlor-6-Aminopyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1131), während mit Anilin 2,6-Dianilino-4-Methyl-5-Aethylpyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1245) und mit alkoholischer KSH-Lösung 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Disulphydrylpyrimidin (s. u.) entsteht.

4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dioxyypyrimidin $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{HO.C} \begin{array}{c} \text{N.C(CH}_3\text{)} \\ \text{N:C(OH)} \end{array} \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch 24-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Oxyypyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1131) mit rauchender Salzsäure auf 180° (Bvk, B. 36, 1916). Durch Kochen von 2-Methylthio-4-Methyl-5-Aethyl-6-Oxyypyrimidin (s. u.) mit Bromwasserstoffsäure (WHEELER, MERRIAM, Am. 29, 490). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 236—238° (unter theilweiser Zersetzung). Unzersetzt destillirbar. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Aether und Chloroform, löslich in conc. Salzsäure, Natronlauge, Soda und Ammoniak. Beim Kochen mit POCl_3 entsteht 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (s. o.).

4-Methyl-5-Aethyl-6-Oxy-2-Methylthiopyrimidin $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2\text{S} = \text{CH}_3 \cdot \text{S.C} \begin{array}{c} \text{NH-CO} \\ \text{N.C(CH}_3\text{)} \end{array} \text{C}_2\text{H}_5$. B. Aus Methylpseudothioharnstoffhydrojodid (Hptw. Bd. I, S. 1318, Z. 16 v. u.) und Aethylacetessigsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 243) (Wn., M., Am. 29, 489). — Farblose Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 203° (unter Zersetzung).

4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Disulphydrylpyrimidin $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2\text{S}_2 = (\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)\text{C}_4\text{N}_2(\text{SH})_2$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (s. o.) mit alkoholischer KSH-Lösung auf 100° (B., B. 36, 1923). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Färbt sich bei 250° dunkel, schmilzt bei 230°. Löslich in Natronlauge, unlöslich in Salzsäure.

6) **3,4-Tetramethylenpyrazol** $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} : \text{N} \cdot \text{N} \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH} - \text{CH} \end{array}$. **3,4-Tetramethylenpyrazolon(5)** $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{ON}_2 = \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} : \text{N} \cdot \text{NH} \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH} - \text{CO} \end{array}$. B. Aus β -Ketoexamethylencarbonsäureester (Spl. Bd. II, S. 882) und Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung bei Wasserbadtemperatur (DIECKMANN, A. 317, 104). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 285—286°.

1-Phenyl-3,4-Tetramethylenpyrazolon(5) $\text{C}_{12}\text{H}_{14}\text{ON}_2 = \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} : \text{N} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH} - \text{CO} \end{array}$. B. Aus β -Ketoexamethylencarbonsäureester (Spl. Bd. II, S. 882) und Phenylhydrazin für sich oder in ätherischer Lösung (D., A. 317, 102). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Alkohol und Natronlauge, schwer in Aether und Wasser, schwieriger löslich in verdünnter Säure. Reducirt beim Erwärmen ammoniakalische Silberlösung.

S. 825, Z. 17 v. u. statt: „1-Phenyl-3-Methyl-4-Isopropylenpyrazolin(5)“ lies: „1-Phenyl-3-Methyl-4-Isopropylenpyrazolon(5)“.

S. 825, Z. 11 v. u. statt: „4-Amino . . .“ lies: „3-Amino . . .“.

S. 825, Z. 3 v. u. statt: „ $\text{C}_5\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl.PtCl}_4$ “ lies: „ $\text{C}_5\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl.PtCl}_4$ “.

5. *Basen $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2$ (S. 826—828).

1) ***5'-Amino-2-Methyl-5-Aethylpyridin** $\text{CH}_3 \cdot \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot \text{C} \begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{CH} \\ \text{CH} = \text{N} \end{array} \text{C}_2\text{H}_5$ (S. 826).

S. 826, Z. 21 v. o. statt: „ AuCl_3 “ lies: „ 2AuCl_3 “.

Pentamethylen- und Propylpentamethylen-Derivat s. Collidinpiperidin und Collidinconiin, Hptw. Bd. IV, S. 864; Berichtigung im Spl. Bd. IV, S. 578.

2) ***2,5-Dimethyl-3-Aethylpyrazin** $N \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \cdot C(C_2H_5) \\ CH \text{---} C(CH_3) \end{array} \right\rangle N$ (S. 826-827). B. {... (Stöhr, ...); D.R.P. 73704, 75298; *Frdl.* III, 956).

3) ***Tetramethylpyrazin** $N \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \cdot C(CH_3) \\ C(CH_3) \cdot C(CH_3) \end{array} \right\rangle N$ (S. 827). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol zwei stereoisomere Tetramethylpiperazine (Hptw. Bd. IV, S. 485) in nahezu gleichen Mengen (Stöhr, Brandes, *J. pr.* [2] 55, 74).

6) **2,3-Methylpropylpyrazin** $N \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \cdot C(C_3H_7) \\ CH \text{---} CH \end{array} \right\rangle N$. — (C₈H₁₂N₂.HCl)₂PtCl₄ + H₂O. Monokline Krystalle (aus verdünnter Salzsäure) (BRAUNMÜLLER, FOCK, *Z. Kr.* 35, 405).

7) **4-Methyl-3,4-Tetramethylenpyrazol** $\begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot C : N \text{---} N \\ | \quad | \quad | \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH \\ | \quad | \quad | \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot C : N \text{---} N \cdot C_6H_5 \end{array}$. 1-Phenyl-4-Methyl-3,4-Tetramethylenpyrazolon(5) C₁₄H₁₆ON₂ = $\begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CO \\ | \quad | \quad | \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot C : N \text{---} N \cdot C_6H_5 \end{array}$. B. Aus Phenylhydrazin und α-Methyl-β-Ketohexamethylencarbonsäureester beim Kochen mit Eisessig (DIECKMANN, *A.* 317, 107). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 135°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Alkalien und verdünnten Säuren.

S. 827, Z. 7 v. u. nach Oxymethyläthylmethylmiazin schalte ein:



S. 827, Z. 3 v. u. statt: „S. 335“ lies: „S. 225“.

S. 830, Z. 20 v. o. streiche die Strukturformel.

7. *Basen C₁₀H₁₆N₂ (S. 831).

2) ***2,5-Dimethyl-3,6-Diäthylpyrazin** $N \left\langle \begin{array}{c} C(CH_3) \cdot C(C_2H_5) \\ C(C_2H_5) \cdot C(CH_3) \end{array} \right\rangle N$ (S. 831). B. Beim Behandeln von salzsaurem Aminodiäthylketon mit festem Kaliumcarbonat (JÄNICKE, *B.* 32, 1096). — Kp₃₀: 115°.

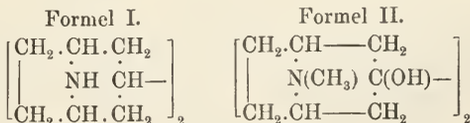
Dimethyl-Diacetopyrazin C₁₀H₁₂O₂N₂ = $\begin{array}{c} CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C \cdot CO \cdot CH_3 \\ | \quad | \quad | \\ CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot N \cdot C \cdot CH_3 \end{array}$. B. Bei der Reduktion von Isonitroso-Acetylaceton (WOLFF, *A.* 325, 195). — Schwefelgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 98-99°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und conc. Salzsäure, schwer in Wasser. — Liefert ein farbloses Semicarbazon, welches oberhalb 300° schmilzt.

3) **2,5-Diisopropylpyrazin** $N \left\langle \begin{array}{c} CH : C[CH(CH_3)_2] \\ C[CH(CH_3)_2] : CH \end{array} \right\rangle N$. B. Durch Oxydation einer alkalischen Lösung von 1-Amino-3,3-Dimethylaceton mit HgO (CONRAD, HOCK, *B.* 32, 1203). — Stark lichtbrechendes Oel von jasminähnlichem Geruch. Kp: 206-207°. D¹⁵: 0,924. Giebt mit Bromwasser ein schwer lösliches, gelbes, leicht zersetzliches Additionsproduct. (CH₃)₂C : CH · CH₂ · CH₂ · C · CH : C · CH₃

4) **5-Methyl-3-Methopentenylypyrazol** $\begin{array}{c} N \text{---} NH \\ | \\ N \text{---} N \cdot C_6H_5 \end{array}$
N-Phenylderivat, Acetylmethylheptenon-Pyrazol C₁₆H₂₀N₂ = $\begin{array}{c} (CH_3)_2C : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH : C \cdot CH_3 \\ | \quad | \\ N \text{---} N \cdot C_6H_5 \end{array}$? Kp₃: 182° (BARBIER, LESER, *Bl.* [3] 17, 749).

II. *Basen C₁₄H₂₄N₂ (S. 832).

2) **Binortropyl** (s. Formel I). Tro-pinpinakon C₁₆H₂₈O₂N₂ = Formel II, s. *Spl. Bd. III, S. 613*.



*Monocarbonsäuren der Basen C_nH_{2n-4}N₂ (S. 833-835).

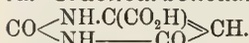
I. *Säuren C₆H₄O₂N₂ (S. 833).

2) **Pyridazincarbonsäure** (3) $\begin{array}{c} HC \cdot C(CO_2H) : N \\ | \quad | \\ HC \cdot CH \text{---} N \end{array}$. B. Durch Oxydation von 3-p-Oxyphenylpyridazin (S. 632) mit KMnO₄ (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 407). — Nadeln oder
BEILSTEIN-Ergänzungsbände. IV.

Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 200—201°. Leicht löslich in Alkalien und Säuren. FeCl₃ färbt die wässrige Lösung orangeroth. — Chlorhydrat. Prismen aus Salzsäure. — Platinsalz. Blättchen oder Krystallkörner. — Goldsalz. Citronengelbes kristallinisches Pulver. — Kupfersalz (C₅H₃N₂O₂)₂Cu. Hellblaue Rhomben.

3) **Pyrimidincarbonsäure(4)** $\text{HC} \begin{array}{l} \leftarrow \text{N} \cdot \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \\ \text{---} \text{CH} \end{array} \text{CH}$. B. Durch Oxydation von 4-Methylpyrimidin (S. 555) mit KMnO₄ (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1536). — Körnige Krystalle aus Wasser, die sich gegen 230° bräunen und bei 240° unter CO₂-Entwicklung schmelzen, auch teilweise sublimiren. Eisenvitriol färbt die wässrige Lösung rubinroth. — Cu(C₅H₃O₂N₂)₂. Aus Rhomben bestehendes hellblaues Pulver. Bei 100° werden die Krystalle trübe.

Ia. Uracilcarbonsäure, Dioxypyrimidincarbonsäure C₄H₄O₄N₂ =



Derivate s. *Hptw.* Bd. I, S. 1352—1353 und *Spl.* Bd. I, S. 755, 784—785.

2. *Säuren C₆H₆O₂N₂ (S. 833—834).

1) ***2-Aminopyridincarbonsäure(3), α-Aminonikotinsäure**

$\text{N} \begin{array}{l} \leftarrow \text{C}(\text{NH}_2) \cdot \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \\ \text{---} \text{CH} \text{---} \text{CH} \end{array} \text{CH}$ (S. 833—834). Methylester C₇H₈O₂N₂ = NC₅H₅(NH₂)(CO₂CH₃). Nadeln (aus Wasser und Alkohol). Schmelzp.: 85° (KIRPAL, M. 21, 962).

Amid C₆H₇ON₃ = NC₅H₅(NH₂)(CO.NH₂). B. Aus Aminonikotinsäuremethylester (s. o.) und conc. Ammoniak in Gegenwart von etwas Methylalkohol (K., M. 21, 962). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 195°.

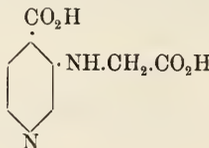
3) ***2-Aminopyridincarbonsäure(4)** $\text{N} \begin{array}{l} \leftarrow \text{C}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH} \\ \text{---} \text{CH} \text{---} \text{CH} \end{array} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$ (S. 834). ***6-Chlor-2-Aminopyridincarbonsäure(4)**, Chlor-Aminoisonikotinsäure C₆H₅O₂N₂Cl = $\text{N} \begin{array}{l} \leftarrow \text{C}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH} \\ \text{---} \text{CCl} \text{---} \text{CH} \end{array} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$ (S. 834). Liefert beim Erhitzen mit PCl₅ Tetrachlor-2-Aminopyridin (S. 551) (SELL, DOOTSON, Soc. 77, 235).

4) ***3-Aminopyridincarbonsäure(4)** $\text{N} \begin{array}{l} \leftarrow \text{CH} \cdot \text{C}(\text{NH}_2) \\ \text{---} \text{CH} \text{---} \text{CH} \end{array} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H}$ (S. 834). B. Durch Einwirkung alkalischer Bromlösung auf Cinchomeronsäureimid oder Cinchomeron-3-Amid-säure(4); Ausbeute: 46% der Theorie (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2832, 2842; KIRPAL, M. 23, 935). — Schmilzt bei 292° unter Zersetzung (Kr.); sintert bei 300°, schmilzt bei 308° unter Zersetzung (G., C.). Sublimirbar. Leicht löslich in Säuren und Alkalien. Liefert mit salpetriger Säure die β-Oxyisonikotinsäure. Verbraucht zur Neutralisation genau 1 Mol. KOH (H. MEYER, M. 23, 944). Durch Destilliren mit Kalk entsteht 3-Aminopyridin (S. 553). Liefert bei 170° mit Formamid 4-Oxy- und mit Harnstoff 2,4-Dioxy-Copazolin. — *Chlorhydrat. Sintert bei ca. 225°, schmilzt unter Gasentwicklung bei 244—245°. — *Nitrat. Schmelzp.: 196—197° (unter Aufschäumen).

Methylester C₇H₈O₂N₂ = NC₅H₅(NH₂).CO₂CH₃. Gelbliche Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 86—87°. Leicht löslich (G., C., B. 35, 2834). — Hydrat C₇H₈O₂N₂ + H₂O. Nadeln aus Wasser. Schmilzt, rasch erhitzt, bei ca. 50°. Wird bei langsamem Erhitzen zunächst wasserfrei und schmilzt dann bei 86—87°.

3-Aminopyridin-4-Carbonsäure-3-N-Essigsäure, β-Pyridylglykokoll-γ-Carbonsäure C₈H₈O₄N₂ =

B. Durch 2-stdg. Erwärmen von 0,7 g 3-Aminopyridincarbonsäure(4), 0,5 g Chloressigsäure und 0,9 g Soda in 25 cem Wasser (G., C., B. 35, 2834). — Hellgelbe Nadeln mit 1H₂O aus Wasser. Schmelzp.: ca. 160° (unter Aufschäumen). — Ag.C₈H₇O₄N₂ + H₂O. Citronengelbe Nadeln. — Ba(C₈H₇O₄N₂)₂. Gelbes Krystallpulver.



6) **4-Aminopyridincarbonsäure(3), γ-Aminonikotinsäure**

$\text{N} \begin{array}{l} \leftarrow \text{CH} \text{---} \text{C} \cdot \text{CO} \\ \text{---} \text{CH} \cdot \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{NH}_2 \end{array} \text{O}$. B. Aus Cinchomeron-4-Amid-säure(3) und Natriumhypobromit auf dem Wasserbade (KIRPAL, M. 23, 243). — Farblose Prismen (aus heissem Wasser). Zersetzt sich gegen 340° unter Bildung von γ-Aminopyridin (S. 554). Verbraucht zur Neutralisation weniger als 1 Mol. KOH; die Menge des verbrauchten Alkalis steigt mit der Temperatur (H. MEYER, M. 23, 945). Liefert durch Diazotiren in conc. schwefelsaurer Lösung und Eingiessen in Eis γ-Oxy-nikotinsäure. — C₆H₆O₂N₂.HCl. Nadeln.

Zersetzt sich bei 270°. — $(C_6H_6O_2N_2)_2 \cdot H_2PtCl_6$. Orangefarbene Prismen. Zersetzt sich bei 250°. — $(C_6H_6O_2N_2)_2 \cdot H_2SO_4$. Farblose Nadeln.

Methylester $C_7H_8O_2N_2 = NC_5H_3(NH_2)(CO_2 \cdot CH_3)$. Spiesse (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 173°. Wird durch conc. Salzsäure oder Alkali leicht verseift (K., M. 23, 245).

7) **4-Methylpyrimidincarbonsäure (6)** $CH \begin{matrix} \text{N}=\text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{N} \cdot \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \end{matrix} > CH$. B. Durch Oxydation von 4,6-Dimethylpyrimidin (5 g) (S. 558) mit $KMnO_4$ (15 g) in 750 ccm Wasser (ANGERSTEIN, B. 34, 3958). — Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 165—166°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Cu(C_6H_5O_2N_2)_2$. Dunkelgrünes Krystallmehl. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $Ag(C_6H_5O_2N_2)$.

8) **5-Methylpyrimidincarbonsäure (4)** (?) $\begin{matrix} \text{N}-\text{CH}=\text{N} \\ \text{CH} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ (?). B. Beim Kochen von 4,5-Dimethylpyrimidin (S. 557) mit Permanganat in wässriger Lösung (SCHLENKER, B. 34, 2815). — Nadeln. Schmelzp.: 190°. Löslich in Säuren und Alkalien. Beim Erhitzen der Säure scheint 5-Methylpyrimidin (Stäbchen, Schmelzp.: ca. 15°, Kp: ca. 145°) zu entstehen. — $Cu(C_6H_5O_2N_2)_2$. Hellblaue Rhomben. Schmelzp.: 259° bis 260°.

3. *Säuren $C_6H_6O_3N_2$ (S. 834).

3) **6-Amino-2-Oxyisotikotinsäure** $N \begin{matrix} \text{C}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH} \\ \text{C}(\text{OH}) : \text{CH} \end{matrix} > C \cdot \text{CO}_2\text{H}$. B. Aus 6-Chlor-2-Oxypyridincarbonsäure (4) und starkem Ammoniak bei 170—180° (SELL, DOOTSON, Soc. 77, 237). — Verkohlt, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in den meisten Solventien. Liefert mit PCl_5 bei 230—240° Tetrachlor-2-Aminopyridin (S. 551). — Silbersalz. Gelbe Nadeln. — Platinsalz. Colloidal. — Calcium- und Baryum-Salz. Leicht löslich.

4) **6-Keto-5-Methyl-Dihydropyridazincarbonsäure (3)** $\begin{matrix} \text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{C} \cdot \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$
6-Keto-5-Methyl-1-Phenyl-5,6-Dihydropyridazincarbonsäure (3) $C_{12}H_{10}O_3N_2 = \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{CO} \\ \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{C} - \text{CH} = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$
 s. Methylphenylpyridazoncarbonsäure, Hptw. Bd. IV, S. 799, Z. 6 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 528.

4. *Säuren $C_7H_8O_2N_2$ (S. 834—835).

2) **4,6-Dimethylpyrimidincarbonsäure (2)** $HO_2C \cdot C \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} > CH$. B. Durch Oxydation von 4,6-Dimethyl-2-p-Oxyphenylpyrimidin (S. 645) mit $KMnO_4$ (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1531). — Nadeln (aus wenig Wasser), die an der Luft trübe werden. Schmelzpunkt: 145—146°. Geht beim Destillieren in 4,6-Dimethylpyrimidin (S. 558) über. Eisenvitriol färbt die wässrige Lösung gelb.

3) **3,6-Dimethylpyridazinmonocarbonsäure** $\begin{matrix} \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH} \end{matrix}$. Aethylester $C_9H_{12}O_2N_2 = C_7H_7N_2O_2(C_2H_5)$. B. Durch Oxydation des entsprechenden Dihydroesters mit Salpetersäure unter Eiskühlung (PAAL, ÜBBER, B. 36, 512). — Gelbe Prismen. Schmelzp.: 55—57°. Leicht löslich in Wasser und organischen Mitteln. Destilliert unzerlegt. Giebt in wässriger Lösung mit Sublimat eine krystallinische Fällung.

5a. **2,4-Dimethyl-6-Aminopyridincarbonsäure (3)** $C_8H_{10}O_2N_2 =$



Nitril $C_8H_9N_3 = NC_5H_3(\text{CH}_3)_2(\text{NH}_2)(\text{CN})$. B. Aus Diacetonitril durch Erhitzen mit Chlorzinkammoniak (MOIR, Soc. 81, 111), sowie durch Kochen mit Aethylenbromid und durch viele andere Prozesse (v. MEYER, J. pr. [2] 52, 86). — Nadeln aus Weingeist. Schmelzpunkt: 221—222° (v. M.). Sehr wenig löslich in Wasser, Aether und Benzol. Durch salpetrige Säure entsteht 3-Cyan-Pseudolutidostyryl. — $(C_8H_9N_3)_2H_2PtCl_6$ (v. M.).

Acetylderivat $C_{10}H_{11}ON_3 = C_8H_6(\text{CH}_3 \cdot \text{CO})N_3$. Schmelzp.: 250°. Schwer löslich in Alkohol (v. M.).

6. *Aminopseudolutidostyrylcarbonsäure (3) $C_8H_{10}O_3N_2 =$

$NH \begin{matrix} \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \\ \text{CO} - \text{C}(\text{NH}_2) \end{matrix} > C \cdot \text{CH}_3$ (S. 835). B. Aus der entsprechenden Nitrosäure durch Zinn und HCl (COLLIE, TICKLE, Soc. 73, 234). — Nadeln mit $1H_2O$. Schmelzp.: 275°

(unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in Aether. Reducirt stark. Giebt beim Schmelzpunkt Aminopseudolulidostyryl. — $C_8H_{10}O_3N_2.HCl + 2H_2O$. Nadeln. Wird durch Wasser dissociirt.

6a. Säure $C_8H_8O_3N_2 = \begin{array}{c} CH_2.N:C.CH_2 \\ | >CO \\ CH_2.N:C.CH.CO_2H \end{array}$. B. Durch mehrtägige Einwirkung von

bei 0° gesättigter Salzsäure auf Dihydropyrazindiessigsäure-Diäthylester. Nur als Chlorhydrat erhalten (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bt.* [3] 23, 439). — Chlorhydrat $C_8H_8O_3N_2Cl$. Mikroskopische grünliche Nadeln.

7a. Säure $C_{10}H_{14}O_4N_2 = \begin{array}{c} (CH_3)(HO)C-CH_2-C:N.NH \\ | \\ HO_2C.CH.CH(CH_3).CH.CO \end{array}$.

Aethylester $C_{12}H_{18}O_4N_2 = C_{10}H_{13}N_2O_4(C_2H_5)$. B. Aus 1 Mol. Dimethylcyclohexanoldicarbonsäureester und 2 Mol. Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung bei Wasserbadwärme (RABE, ELZE, *A.* 323, 100). — Nadeln. Schmelzp.: 256° (unter Zersetzung). Löslich in Alkalien und Säuren.

*Polycarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-4}N_2$ (S. 835—837).

I. *Säuren $C_6H_4O_4N_2$ (S. 835—836).

4) *Pyrimidindicarbonsäure* (4, 6) $CH \begin{array}{c} \leftarrow N.C(CO_2H) \\ N:C(CO_2H) \rightarrow \end{array} CH$. B. Durch Oxydation von 4,6-Dimethylpyrimidin (5 g, gelöst in 500 ccm Wasser) (S. 558) mit $KMnO_4$ (30 g) in 1500 ccm Wasser (ANGERSTEIN, *B.* 34, 3958). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 222° (unter Zersetzung). Zersetzt sich beim Erhitzen in CO_2 und Pyrimidin (S. 550). — $Cu.C_6H_2O_4N_2$. Hellgrünes Pulver.

Ia. 5,6-Dioxyppyridazindicarbonsäure (3, 4) $C_6H_4O_6N_2 = N \begin{array}{c} \leftarrow C(OH).C(OH) \\ N=C(CO_2H) \rightarrow \end{array} C.CO_2H$.

1-N-Phenylderivat des Diamids s. Phenylhydroxyppyridazondicarbonsäureamid, *Hptw. Bd. IV, S. 731*.

S. 836, Z. 17 v. u. ist zweimal statt: „+ H_2O “ zu lesen: „+ 2 H_2O “.

4. *Säuren $C_8H_8O_4N_2$ (S. 836—837).

3) 3,6-Dimethylpyridazindicarbonsäure (4, 5) $\begin{array}{c} N:C(CH_3).C.CO_2H \\ N:C(CH_3).C.CO_2H \end{array}$. B. Durch

Verseifung der Ester (s. u.) mit alkoholischem Kali bezw. Baryt (PAAL, UBBER, *B.* 36, 509). — Weisse Nadeln mit 1 Mol. H_2O (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 225° bis 226° (unter Zersetzung und vorheriger Gelbfärbung). Löslich in verdünntem Alkohol, sehr wenig löslich in Aether, Chloroform und Benzol. Löslich in conc., unlöslich in verdünnten Mineralsäuren. — $K_2.C_8H_6O_4N_2.3H_2O$. Nadeln. — $Ba.C_8H_6O_4N_2.3H_2O$. Nadeln. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser. — $Pb.C_8H_6O_4N_2.3H_2O$. Weisser Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser. Zerfällt beim Kochen mit Wasser unter Bildung eines basischen Salzes. — $Ag_2.C_8H_6O_4N_2$. Prismen (aus viel heissem Wasser). Unlöslich in kaltem Wasser.

Monoäthylester $C_{10}H_{12}O_4N_2 = N_2C_6H_6(CO_2H)(CO_2.C_2H_5)$. B. Bei der Oxydation des 3,6-Dimethyl-4,5-Dihydropyridazindicarbonsäure-Diäthylesters mit $KMnO_4$ in Aceton, neben dem Diäthylester (s. u.) (P., U., *B.* 36, 508). — Weisse Nadeln (aus Essigäther und Petroleumäther). Schmelzp.: 155—156° (unter Gasentwicklung). Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Benzol. — $K.C_{10}H_{11}O_4N_2$. Weisse Prismen.

Diäthylester $C_{12}H_{16}O_4N_2 = N_2C_6H_6(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Durch Oxydation des entsprechenden Dihydroesters mit $KMnO_4$ in Aceton oder mit conc. Salpetersäure in der Kälte (P., U., *B.* 36, 508). — Weisse Nadeln oder Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin, sonst leicht löslich. Löslich in Säuren. — $C_{12}H_{16}O_4N_2.HgCl_2$. Weisse Nadeln. Mühsig löslich in heissem Wasser.

5. *Säuren $C_8H_4O_8N_2$ (S. 837).

2) **Pyridazintetracarbonsäure* $N_2C_4(CO_2H)_4$ (S. 837). — *Monokaliumsalz $K.C_8H_3O_8N_2 + H_2O$. Trikline Krystalle (FOCK, *Z. Kr.* 32, 255).

6. *4-Amino-2,6-Dimethylpyridindicarbonsäure(3,5) $C_9H_{10}O_4N_2 =$

$N \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} C(CH_3) \cdot C(CO_2H) \\ C(CH_3) \cdot C(CO_2H) \end{array} > C.NH_2$ (S. 837). Verbraucht zur Neutralisation mehr als 1, aber weniger als 2 Mol. KOH; die Menge des verbrauchten Alkalis steigt mit der Temperatur (H. MEYER, M. 23, 945).

Ketone der Basen $C_nH_{2n-4}N_2$.**Dimethyl-Diacetopyrazin** $C_{10}H_{12}O_2N_2$ s. S. 561.**Dipyrimidyldiketon** $C_{10}H_6O_2N_4 = \left[\begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{CO} - \\ \text{N} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} \end{array} \right]_2$.**4,4-Dipyrimidylglyoximhyperoxyd** $C_{10}H_6O_2N_6 = N_2C_4H_3C \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \\ \text{C} \cdot \text{C} \cdot \text{H}_3 \cdot \text{N}_2 \end{array}$.

B. Durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure auf 4-Methylpyrimidin (S. 555) (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 2934; 35, 1570). — Rhomboëder oder rhombische Täfelchen aus Wasser, die bei 134° schmelzen und bei stärkerem Erhitzen verpuffen. Wird von siedender conc. Salzsäure, sowie beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser zersetzt. Bei der Reduction mit $HJ + PH_4J$ entsteht symm. 4,4-Dipyrimidyläthylendiamin (Spl. zu Bd. IV, S. 1331). — $C_{10}H_6O_2N_6 \cdot H_2PtCl_6$. Orangegelbe Nadeln, welche bei 250° noch nicht schmelzen. — $C_{10}H_6O_2N_6 \cdot 2HNO_3$. Rhomboëder. Schmelzpt.: 157° (unter Aufschäumen).

Bismethylpyrimidylidiketon $C_{12}H_{10}O_2N_4 = [N_2C_4H_2(CH_3) \cdot CO -]_2$.**Bis-2(4)-methylpyrimidyl-4(2)-glyoximhyperoxyd** $C_{12}H_{10}O_2N_6 = N_2C_4H_2(CH_3)$.

$C \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \\ \text{C} \cdot \text{C} \cdot \text{H}_2 \cdot (\text{CH}_3)_2 \end{array} > C \cdot C_4H_2(CH_3)_2$. B. Durch Eintragen von 2 g 2,4-Dimethylpyrimidin (S. 557) in 10 ccm entröthete, stark gekühlte Salpetersäure und Erwärmen der Mischung auf 60—70° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 1573). — Rhombische Tafeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 134—135°. Leicht löslich in Salzsäure, ziemlich löslich in siedendem Wasser. — $C_{12}H_{10}O_2N_6 \cdot H_2PtCl_6$. Gelbes Krystallpulver. Färbt sich bei 100° orange, schmilzt noch nicht bei 270°.

E. *Basen $C_nH_{2n-6}N_2$ (S. 838—864).**I. *Basen** $C_6H_6N_2$ (S. 838—839).

1) **Chinondiimid* $HN \cdot C_6H_4 \cdot NH = HN : C_6H_4 : NH$ (S. 838—839). **Phenylechinondiimid* $C_{12}H_{10}N_2 = HN : C_6H_4 : N \cdot C_6H_5$ (S. 838). B. Bei der Oxydation von Anilin mit $KMnO_4$ (durch weitere Einwirkung des Oxydationsmittels auf zunächst entstandenes p-Aminodiphenylamin) (CARO; vgl. BAMBERGER, TSCHIRNER, B. 31, 1526).

*Basen $C_{16}H_{14}N_2$ (S. 838—839). b) *Base $C_{16}H_{14}N_2$ (Rubifuscin) (S. 839). {B. ... (MÖHLAU, B. 16, 2729; D.R.P. 25828; *Frdl.* I, 265).

2) *Phenylidiimid* $C_6H_5 \cdot N : NH$ (?) s. *Spl. zu Bd. IV*, S. 1560.

2. *Basen $C_7H_8N_2$ (S. 839—849).

1) **Benzenylamidin*, *Benzamidin* $C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot NH_2$ (S. 839—849). Liefert bei der Reduction mit Natriumamalgame in salzsaurer Lösung Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) (HENLE, B. 35, 3044). Condensirt sich mit Mucocchlor- bzw. Mucobrom-Säure zu 2-Phenyl-5-Chlor(Brom)-pyrimidincarbonsäure(6) (S. 660) (KUNCKELL, ZUMBUSCH, B. 35, 3164). Wird von Dicarboxyglutaconsäureester in Phenylpyrimidincarbonsäureester (Hptw. Bd. IV, S. 987) übergeführt (RUHEMANN, B. 30, 882). Mit Phenylpropionsäureester entsteht in Gegenwart von C_2H_5ONa bei gewöhnlicher Temperatur Benzalphenylglyoxalidon (Spl. zu Bd. IV, S. 1039), bei 100° 2,4-Diphenyl-6-Oxypyrimidin (Hptw. Bd. IV, S. 1039) (R., STAPLETON, *Soc.* 77, 244). Reagirt mit α -halogenirten Ketonen unter Bildung von Imidazolen (K., B. 34, 638). Vereinigt sich mit β -Brom- ω -Benzylacetophenon zum 2,4,6-Triphenyl-3,4-Dihydropyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1082) (K., SARFERT, B. 35, 3169).

**Nitrobenzenylamidin* $C_7H_7O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(NH) \cdot NH_2$ (S. 840). b) *p-Nitroderivat (S. 840). Durch Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht Acetyl-p-Nitrobenzamid und Bis-p-nitrophenyl-Methylcyanidin (RAPPEFORD, B. 34, 1989). — *Chlorhydrat. Rhombische Prismen (WÜLFING; vgl. R., B. 34, 1984).

Methylbenzenylamidin-Chlorhydrat $C_8H_{10}N_2 \cdot HCl = C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot NH \cdot CH_3 \cdot HCl$.
B. Man löst Benziminoäthyläther-Chlorhydrat in 33%iger Lösung von Methylamin; die Flüssigkeit erstarrt bald zu einem Brei farbloser Nadeln (WHEELER, *Am.* 20, 489).

Verbindung $C_{20}H_{18}ON_2S$. *B.* Aus Thiobenzoësäure und Phenylbenzenylamidin (Hptw. Bd. IV, S. 841) (WHEELER, *Am. Soc.* 23, 447). — Gelblichweisse Nadeln aus Benzol. Schmelzpt.: 141—142°.

*Phenylaminoiminoltoluol (S. 841). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. II, S. 1204 und Spl. Bd. II, S. 754: Benzenylanilidoxim.*

p-Chlorphenyl-Benzenylamidin $C_{13}H_{11}N_2Cl = C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Durch Digeriren von 2 Mol.-Gew. Benzotrinitril mit 1 Mol.-Gew. p-Chloranilin in Benzol bei Gegenwart von 1 Mol.-Gew. feinvertheiltem Natrium (v. WALTHER, *J. pr.* [2] 67, 450). Beim Erhitzen von Benzotrinitril mit salzsaurem p-Chloranilin am Steigrohre (v. W.). Durch Erhitzen von Benz-p-chloranilid mit PCl_5 auf dem Wasserbade bis zur Verflüssigung, Abdestilliren des entstandenen $POCl_3$ im Vacuum und Eingiessen des gebildeten Chlorids in conc. alkoholisches Ammoniak (v. W.). — Weisse Blättchen (aus Ligroïn). Schmelzpunkt: 115—116°. Leicht löslich in Aether, Benzol und absolutem Alkohol, schwer in kaltem Ligroïn. Beim Pulverisiren stark elektrisch erregbar. Beständig gegen verdünnten Alkohol, gegen Salzsäure und salpetrige Säure. Wird bei 4—5-stdg. Erhitzen seines salzsauren Salzes mit Wasser im Einschmelzrohre auf 150° in Benz-p-chloranilid gespalten. — Hydrochlorid. Farblose Prismen. Sehr wenig löslich in conc. Salzsäure. Schmelzpt.: 103—108° (unter Zersetzung). — $(C_{13}H_{11}N_2Cl_2) \cdot PtCl_4$. Braune Nadelchen. Schmelzpt.: 212° (unter starker Zersetzung). — $C_{13}H_{11}N_2Cl_2 \cdot AuCl_3$. Nadelchen. Schmelzpt.: 179—180°. — Nitrit. Prismen aus Wasser. Schmelzpt.: 90—111° (unter Zersetzung). — Nitrat. Prismen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Pikrat $C_{19}H_{14}O_7N_5Cl$. Braungelbe Prismen (aus heisser, gesättigter, alkoholischer Lösung). Schmelzpt.: 183°.

Aethylphenylbenzenylamidin $C_{15}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot C(N \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Benzäthylamidimidchlorid und Anilin in Ligroïn (LANDER, *Soc.* 83, 320). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 74—76°. — $[C_6H_5 \cdot C(N \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5]_2 \cdot H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Prismen (aus verdünntem Alkohol). Zersetzt sich bei 204°. Schwer löslich in Wasser.

*Diphenylbenzenylamidin $C_{19}H_{16}N_2$ (S. 842—843). a) *s-Diphenylbenzenylamidin $C_6H_5 \cdot C(N \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 842). *B.* Durch Kochen von in Aceton gelöstem 4-Diäthylaminophenyl- μ -Cyanazomethinphenyl mit einer conc. wässrigen Lösung von Anilinchlorhydrat (SACHS, *Bry.* B. 34, 122). Aus Carbanilid und Benzoylchlorid beim Erhitzen (DAIN, *Am. Soc.* 22, 190). — * $C_{19}H_{16}N_2 \cdot HCl$. Nadelchen (aus Alkohol + Aether). Schmelzpt.: 286° (S., B.). — * $C_{33}H_{34}N_4 \cdot PtCl_6$. Schmelzpt.: 212° (D.).

*Nitro-Diphenylbenzenylamidin $C_{19}H_{15}O_2N_3$ (S. 843). b) *s-Diphenyl-p-Nitrobenzenylamidin $NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(N \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 843, Z. 9 v. o.). *B.* Durch Kochen von 4-Diäthylaminophenyl- μ -Cyanazomethin-4'-Nitrophenyl mit Anilinchlorhydrat in Alkohol (S., B., B. 34, 123). — Amorph. Leicht löslich. — $C_{19}H_{15}O_2N_3 \cdot HCl$. Fleischfarbener Niederschlag (aus Alkohol + conc. Salzsäure). Schmelzpt.: 293°.

2, 4, 6-Trinitrophenyl-p-Chlorphenyl-Benzenylamidin $C_{19}H_{12}O_6N_5Cl = C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot N[C_6H_2(NO_2)_3] \cdot C_6H_4Cl$. *B.* Aus 2 Mol. des p-Chlorphenylbenzenylamidins (s. o.) und 1 Mol. Pikrylchlorid in ätherischer Lösung (v. W., *J. pr.* [2] 67, 468). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 171° unter Zersetzung und NH_3 -Entwicklung.

*Phenylbenzylbenzenylamidin $C_{20}H_{13}N_2 = C_6H_5 \cdot C(N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 843). {*B.* . . . Benzanilidimidchlorid . . . Benzylamin (BECKMANN, FELLRATH, *A.* 273, 9}; vgl. v. PECHMANN, HEINZE, *B.* 30, 1787). Aus Benzoylbenzylamid-Imidchlorid und Anilin in Ligroïn (L., *Soc.* 83, 327). — Schmelzpt.: 99—100°.

*Methylphenylbenzylbenzenylamidin $C_9H_{20}N_2$ (S. 843). b) *Methylphenylaminobenzyliminoltoluol $C_8H_5 \cdot C(N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot N(CH_3)(C_6H_5)$ (S. 843). *B.* Aus Benzoylbenzylamid-Imidchlorid und Methylanilin in Benzol (L., *Soc.* 83, 327). Aus Phenylbenzylbenzenylamidin (s. o.) durch Kochen mit CH_3J (L.). — Prismen. Schmelzpt.: 89—90°.

*Phenyl-p-Tolylbenzenylamidin $C_{20}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_5) \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 844, Z. 1 v. o.). *B.* Entsteht durch Reduction der beiden isomeren Diphenyl-p-Tolyloxyamide (S. 569, 570) mit SO_2 (LEY, HOLZWEISSIG, *B.* 36, 23). — Schmelzpt.: 135—136°. — * $C_{20}H_{18}N_2 \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzpt.: 243—244°. Leitfähigkeit: LEY, Ho. — $(C_{20}H_{18}N_2 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$.

Verbindung $C_{27}H_{34}ON_2S$. *B.* Aus Thiobenzoësäure und Phenyl-p-Tolylbenzenylamidin in Benzol (s. o.) (WHEELER, *Am. Soc.* 23, 447). — Hellgelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 131—132°.

*a,m-Xylylbenzamidin $C_{15}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot NH \cdot C_6H_9$ (S. 845, Z. 5 v. o.). *B.* Aus a-m-Xylidin und Acetyl-Benziminoäthyläther; man behandelt das Product mit ver-

dünnter Kalilauge (WH., WALDEN, *Am.* 20, 575). — Nadeln (aus Ligroïn). Schmelzp.: 106°. Leicht löslich in warmem Ligroïn.

Acetyl-Phenylbenzamidin $C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_5.C(N.CO.CH_3).NH.C_6H_5$. *B.* Aus Acetyl-Benziminoäthyläther und Anilin (WHEELER, WALDEN, *Am.* 20, 574). — Schmelzpunkt: 138,5°.

Acetyl-m-Chlorphenylbenzamidin $C_{15}H_{13}ON_2Cl = C_6H_5.CN_2H(CO.CH_3)(C_6H_4Cl)$. Nadeln. Schmelzp.: 128—129° (WH., WA., *Am.* 20, 574).

Acetyl-p-Tolylbenzamidin $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CN_2H(CO.CH_3)(C_6H_7)$. *B.* Aus Acetyl-Benziminoäthyläther und p-Toluidin (WH., WA., *Am.* 20, 574). — Schmelzp.: 136,5°.

Acetyl-β-Naphtylbenzamidin $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CN_2H(CO.CH_3)(C_{10}H_7)$. Schmelzpunkt: 137° (WH., WA., *Am.* 20, 575).

Diacetyl-p-Chlorphenylbenzenylamidin $C_{17}H_{15}O_2N_2Cl = C_6H_5.C(N.CO.CH_3).N(CO.CH_3)C_6H_4Cl$. *B.* Aus dem p-Chlorphenylbenzenylamidin (S. 566) beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf dem Wasserbade (v. WALTHER, *J. pr.* [2] 67, 466). — Weisse Prismen (aus heissem verdünnten Alkohol). Schmelzp.: 170°.

Propionyl-Phenylbenzamidin $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CN_2H(CO.C_2H_5)(C_6H_5)$. *B.* Aus Propionyl-Benziminoäthyläther und Anilin (WH., WA., *Am.* 20, 575). — Gelblichweisse Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 138°. Giebt mit HCl-Gas in Benzol Propionylbenzamid.

Normalbutyryl-Phenylbenzamidin $C_{17}H_{18}ON_2 = C_6H_5.CN_2H(CO.C_3H_7)(C_6H_5)$. Farblose Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 137° (WH., WA., *Am.* 20, 576).

Carbanilsäurederivat des Phenylbenzenylamidins $C_{20}H_{17}ON_3 = C_6H_5.C(NH.C_6H_5).N.CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Carbanil-Benziminoisobutyläther und Anilin (WH., SANDERS, *Am. Soc.* 22, 371). Aus Phenylbenzenylamidin (Hptw. Bd. IV, S. 841) und Phenylisocyanat (WH., *Am. Soc.*, 23, 225). — Nadeln. Schmelzp.: 179—180°.

Carbanilsäurederivat des p-Chlorphenylbenzenylamidins $C_{20}H_{16}ON_3Cl = C_6H_5.C(NH.C_6H_4Cl).N.CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus der ätherischen Lösung des p-Chlorphenylbenzenylamidins (S. 566) mittels der berechneten Menge Phenylisocyanat (v. WALTHER, *J. pr.* [2] 67, 461). — Weisse Nadelchen (aus Alkohol + Eisessig). Schmelzp.: 201°. Leicht löslich in siedendem Eisessig. Zerfällt beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure (1 Mol.) bei 120—130° in Anilinsulfat und Benzoyl-p-Chloranilid unter CO_2 - und NH_3 -Abspaltung und Verharzung.

Bis-p-nitrobenzamidinharnstoff $C_{15}H_{12}O_5N_6 = CO[NH.C(NH).C_6H_4.NO_2]_2$. *B.* Neben Bis-p-nitrophenyl-Oxykyanidin, durch Einwirkung von Phosgen auf p-Nitrobenzenylamidin (S. 565) in alkalischer Lösung (RAPPEPORT, *B.* 34, 1990). — Gelbe, viereckige, tetragonale (WÜLFINO) Blättchen. Schmilzt bei 284° unter Entwicklung von NH_3 und Bildung von Bis-p-nitrophenyl-Oxykyanidin. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, sehr wenig in Aether und Ligroïn.

Allylthiocarbaminsäurederivat des p-Chlorphenylbenzenylamidins $C_{17}H_{16}N_3ClS = C_6H_5.C(N.CO.NH.CH_2.CH_2).NH.C_6H_4Cl$. Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 169—171° (v. WALTHER, *J. pr.* [2] 67, 463).

Thiocarbansäurederivat des Phenylbenzenylamidins $C_{20}H_{17}N_3S = C_6H_5.C(NH.C_6H_5).N.CO.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Phenylbenzenylamidin (Hptw. Bd. IV, S. 841) und Phenylsulföl (WH., *Am. Soc.* 23, 225). — Schmelzp.: 138°. Nadeln aus Benzol.

Thiocarbansäurederivat des p-Chlorphenylbenzenylamidins (vgl. S. 566) $C_{20}H_{16}N_3ClS = C_6H_5.C(N.CO.NH.C_6H_5).NH.C_6H_4Cl$. Weisse Prismen (aus heissem Alkohol oder siedendem Benzol). Schmelzp.: 148—151° (v. W., *J. pr.* [2] 67, 462).

o-Tolylthiocarbaminsäurederivat des p-Chlorphenylbenzenylamidins (vgl. S. 566) $C_{21}H_{18}N_3ClS = C_6H_5.C(N.CO.NH.C_6H_4.CH_3).NH.C_6H_4Cl$. Nadeln. Schmelzp.: 143° (v. W., *J. pr.* [2] 67, 463).

Benzamidid der Chlormalonsäure $C_{10}H_7O_2N_2Cl = CHCl \langle \begin{smallmatrix} CO.NH \\ CO-N \end{smallmatrix} \rangle C_6H_5$. *B.* Aus Chlormalonsäureäthylester und Benzamidin bei Condensation mittels Natriumäthylats (RUHEMANN, *Soc.* 83, 379). — Weisse Fällung. Schmilzt nicht bis 320°. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln.

Glyoxalinroth $C_{13}H_{12}O_2N_4 = \begin{matrix} N & \text{---} & C & \text{---} & C & \text{---} & N \\ & & \cdot & & \cdot & & \\ & & C_6H_5.C.NH.CO & & CO.NH.C_6H_5 & & \end{matrix}$ (?). *B.* Aus Benzamidinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 839), Natriumäthylat und Acetylendicarbonsäureester oder Chlorfumarsäureester (R., STAPLETON, *Soc.* 77, 809). — Rubinrothe Krystalle aus Alkohol. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkali.

Verbindung $C_{13}H_{14}O_3N_4 = \begin{matrix} N & \text{---} & C & \text{---} & C & \text{---} & N \\ & & \cdot & & \cdot & & \\ & & C_6H_5.C.NH.C(OH).O.C(OH).NH.C_6H_5 & & & & \end{matrix}$ (?). *B.* Beim

Kochen von Glyoxalinroth (s. o.) mit Eisessig (R., Str., *Soc.* 77, 810). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Zersetzt sich bei 262°. Die Lösung in Kalilauge geht beim Stehen in eine solche von Glyoxalinroth über.

Aethoxalylacetyl-p-Nitrobenzamidin $C_{15}H_{13}O_6N_3 = NO_2.C_6H_4.C(NH).NH.CO.CH_2.CO.CO_2.C_2H_5$. *B.* Durch Einwirkung von Natronlauge auf ein Gemisch äquimolekularer Mengen salzsauren p-Nitrobenzylamidins (S. 565) und Oxallessigester, neben dem p-Nitrobenzamidid (?) der 2-p-Nitrophenyl-6-Oxypyrimidincarbonsäure(4) (vgl. S. 660) und einem Additionsproduct aus 2 Mol. Oxallessigester und 1 Mol. p-Nitrobenzamidin (s. u.) (RAPPEPORT, *B.* 34, 1937). — Braune Prismen. Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung). Kaum löslich in Wasser und Aether, leicht in Alkohol, Pyridin und Alkalien.

Verbindung $C_{23}H_{21}O_{12}N_3 = NO_2.C_6H_4.C(NH).NH_2 + 2C_2H_5O_2C.CO.CH_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Durch Einwirkung von Natronlauge auf p-Nitrobenzamidinchlorhydrat und Oxallessigester, neben Aethoxalylacetyl-p-Nitrobenzamidin (s. o.) und dem p-Nitrobenzamidid (?) der 2-p-Nitrophenyl-6-Oxypyrimidincarbonsäure(4) (S. 660) (RA., *B.* 34, 1939). — Gelbe Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 128° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Wird von Alkalien zerlegt.

***Benzoylbenzenylamidin** $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_5.C(NH).NH.CO.C_6H_5 = C_6H_5.C(NH_2).N.CO.C_6H_5$ (S. 848). *B.* Durch NH_3 in alkoholischer Lösung aus Benzoyl-Benziminoäthern (WHEELER, WALDEN, *Am.* 20, 571). — Schmelzp.: 100°. — $C_{14}H_{12}ON_2.HCl$. Schmelzpunkt: 190°. Leicht löslich in Wasser. — $(C_{14}H_{12}ON_2.HCl)_2.PtCl_4$. Strohgelber Niederschlag. Schmelzp.: 240°.

Dimethylbenzoylbenzenylamidin $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5.C(N.CH_3).N(CH_3).CO.C_6H_5$. Krystalle. Schmelzp.: 116—117,5° (LANDER, *P. Ch. S.* Nr. 259). — Das Platinsalz schmilzt bei 134—185°.

***Aethyl-Benzoylbenzenylamidin** $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_2H_5).NH.CO.C_6H_5$ (S. 848). *B.* Aus Benzoyl-Benziminoethyläther mit Aethylamin in alkoholischer Lösung (WH., WA., *Am.* 20, 573). — Prismen. Schmelzp.: 87—88°.

Diäthylbenzoylbenzenylamidin $C_{18}H_{20}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_2H_5).N(C_2H_5).CO.C_6H_5$. *B.* Aus Benzäthylamidimidchlorid und Natriumalkoholat als Nebenproduct neben Benziminoäthyläther (L., *Soc.* 83, 323). — Farblose Prismen (aus Chloroform und Aether). Schmelzp.: 90—91,5°. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Salzsäure in Benzoësäure, Aethylamin und eine neutrale Verbindung vom Schmelzp.: 101—102°. — $(C_{18}H_{20}ON_2)_2.H_2PtCl_6$. Orangefarbene Prismen. Zersetzt sich bei 151—151,5°.

***Phenyl-Benzoylbenzenylamidin** $C_{20}H_{16}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_6H_5).NH.CO.C_6H_5$ (S. 848, *Z.* 20 v. o.). *B.* Aus Benzoyl-Benziminoäthyläther und Anilin in Aether (WH., WA., *Am.* 20, 573). — Rhomboëder.

Diphenyl-Benzoylbenzenylamidin $C_{26}H_{20}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_6H_5).N(CO.C_6H_5).C_6H_5$. *B.* Entsteht als Nebenproduct bei der Bildung des N-Phenylbenzimino-Aethyl- bzw. -Methyläthers aus Benzanilidimidchlorid und Natrium-Aethylat bzw. -Methylat (L., *Soc.* 81, 594). — Hellgelbe Krystalle (aus Chloroform + Ligroïn). Schmelzp.: 170—172°. Wird durch heisse, mässig verdünnte Schwefelsäure in Benzoësäure und Diphenylbenzenylamidin (S. 566) gespalten.

Dibenzoyl-p-Chlorphenylbenzenylamidin $C_{27}H_{19}O_2N_2Cl = C_6H_5.C(N.CO.C_6H_5).N(CO.C_6H_5).C_6H_4Cl$. *B.* Auf Zusatz von etwas überschüssigem Benzoylchlorid zur Lösung des p-Chlorphenylbenzenylamidins (S. 566) in Pyridin (v. WALTHER, *J. pr.* [2] 67, 456). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 169°.

S. 848, *Z.* 9 v. u. statt: „1,4,5-(p)Homosalicylsäureester“ lies: „1,4,3-(p)Homosalicylsäureester“.

***Benzalbenzamidin** $C_{14}H_{12}N_2 = C_6H_5.CH:N.C(NH).C_6H_5$ (S. 849, *Z.* 1 v. o.). *B.* Durch 2—3-stdg. Erwärmen von Benzamidin mit Benzaldehyd oder Benzalchlorid in Chloroform. Bei Anwendung überschüssigen Benzaldehyds entsteht ein gallertartiger Niederschlag, der, aus Alkohol und Wasser umkrystallisiert, bei 235° schmilzt (KUNCKELL, BAUER, *B.* 34, 3030). — Wasserhelle Nadeln aus Benzol. Schwache Base. — $Ag.C_{14}H_{11}N_2$. Weisser käsiger Niederschlag. — $C_{14}H_{12}N_2.HCl$. Nadelchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzp.: 274°.

o-Oxybenzalbenzamidin $C_{14}H_{12}ON_2 = HO.C_6H_4.CH:N.C(NH).C_6H_5$. *B.* Aus Benzamidin und Salicylaldehyd in Chloroform (K., B., *B.* 34, 3031). — Kryställchen aus Benzol. Schmelzp.: 185°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Schwache Base. — $Ag.C_{14}H_{11}ON_2$. Weisser flockiger Niederschlag. — $C_{14}H_{12}ON_2.HCl$. Schmelzp.: 155°. Leicht löslich in Alkohol. — $(C_{14}H_{12}ON_2.HCl)_2.PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 215°.

Phenacalbenzamidin $C_{15}H_{12}ON_2 = C_6H_5.C(NH).N:CH.CO.C_6H_5$. *B.* Durch 3-stdg. Erwärmen von Benzamidin mit ω -Dibromacetophenon oder Benzoylformaldehyd

in Chloroform (K., B. 34, 641; K., B., B. 34, 3024, 3032). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 224°. Schwache Base. — $C_{15}H_{12}ON_2 \cdot HCl$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 310°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — $(C_{15}H_{12}ON_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Kryställchen. Zersetzt sich beim Erhitzen. — $C_{15}H_{12}ON_2 \cdot H_2SO_4$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 193°. — $Ag \cdot C_{15}H_{11}ON_2$. Lichtempfindliche Flocken. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

Phenacalbenzamidin-Jodäthylat $C_{17}H_{17}ON_2J = C_{15}H_{12}ON_2 \cdot C_2H_5J$. B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von Phenacalbenzamidin (s. o.) mit C_2H_5J in Alkohol auf 100° (K., B., B. 34, 3026). — Kryställchen (aus Alkohol + Aether). Zersetzt sich bei 180°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Wasser und Aether. Bei der Einwirkung von alkoholischer Natronlauge entsteht eine krystallinische, halogenfreie Verbindung vom Schmelzp.: 228°.

Phenylhydrazon des Phenacalbenzamidins $C_{21}H_{18}N_4 = C_6H_5 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot N \cdot C(NH) \cdot C_6H_5$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 181° (K., B., B. 34, 3025).

p-Tolocalbenzamidin $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH \cdot N \cdot C(NH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Dibrommethyl-p-Tolylnketon und Benzamidin durch 3-stdg. Erwärmen in Chloroformlösung (K., B., B. 34, 3026). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 254°. — $C_{16}H_{14}ON_2 \cdot HCl$. Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 316°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether. — $(C_{16}H_{14}ON_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Kryställchen. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. — $Ag \cdot C_{16}H_{13}ON_2$. Weisse Flocken.

p-Tolocal-N-Aethylbenzamidin $C_{18}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH \cdot N \cdot C(N \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf das Jodäthylat des p-Tolocalbenzamidins (s. u.) (K., B., B. 34, 3027). Aus dem Silbersalz des p-Tolocalbenzamidins (s. o.) und C_2H_5J (K., B.). — Krystalle (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 257°. — Jodhydrat, Jodäthylat des p-Tolocalbenzamidins $C_{18}H_{18}ON_2J = C_{16}H_{14}ON_2 \cdot C_2H_5J$. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 218°. Wird von alkoholischem Kali in p-Tolocal-N-Aethylbenzamidin umgewandelt.

Phenylhydrazon des p-Tolocalbenzamidins $C_{22}H_{20}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot N \cdot C(NH) \cdot C_6H_5$. Schmelzp.: 176°. Leicht löslich in Alkohol (K., B., B. 34, 3027).

Triacetondibenzamidin $C_{23}H_{30}ON_4 = C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C(NH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Phoron (Spl. Bd. I, S. 525) und Benzamidin, neben 4-Benzoylaminoisobutyl-6,6-Dimethyl-2-Phenyldihydropyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1163) (W. TRAUBE, SCHWARZ, B. 32, 3172). — Wird aus Alkohol durch Ligroin gefällt. Schmelzp.: 160°. Stark basisch. Geht durch Erhitzen auf 170° in 4-Benzoylaminoisobutyl-6,6-Dimethyl-2-Phenyldihydropyrimidin über. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Krystalle aus Wasser. Schmelzpunkt: 269°. — $C_{23}H_{30}ON_4 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4 + H_2O$. Blättchen aus Wasser, bei langsamer Abscheidung grosse Krystalldrusen. Schmelzp.: 263—265° (unter Zersetzung). — $C_{23}H_{30}ON_4 \cdot 2HNO_3$. Prismen oder Tafeln aus Wasser. Schmelzp.: 134°. Fast unlöslich in kaltem Wasser und verdünnter Salpetersäure. Wandelt sich beim nochmaligen Umkrystallisieren und raschem Erkalten der Lösung in ein bei 218° schmelzendes Nitrat um.

Benzamidinoisobutyrophenon, Benzamidinoisopropyl-Phenylketon $C_{17}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 5 g α -Bromisopropyl-Phenylketon und 7 g Benzamidin in Chloroform (KUNCKELL, B. 34, 641). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 175°. Löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser.

Phenylhydrazon des Benzamidinoisobutyrophenons $C_{23}H_{24}N_4 = C_6H_5 \cdot C(NH) \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(C_6H_5) \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 110° (K., B. 34, 641).

*Anisamidin $C_8H_{10}ON_2 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot C(NH) \cdot NH_2$ (S. 849). — Verbindung mit Acetylaceton $C_8H_{10}ON_2 + C_5H_8O_2$. B. Aus Anisamidin und Acetylaceton (Spl. Bd. I, S. 530) in Aether (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1529). Blättchen, die beim Erhitzen auf 140° in 4,6-Dimethyl-2-p-Methoxyphenylpyrimidin (S. 645) übergehen.

Benzenylamidoxim $C_8H_8 \cdot C(N \cdot OH) \cdot NH_2$ und Derivate s. Hptw. Bd. II, S. 1199 ff. und Spl. Bd. II, S. 752—755.

1-p-Tolyl-2,3-Diphenyloxyamidin $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N(OH) \cdot C_6H_5$. B. Das Chlorhydrat entsteht aus p-Tolylbenzamidimidechlorid (Hptw. Bd. II, S. 1165, Z. 10 v. o.) und Phenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 241) in Aether (LEY, HOLZWEISSIG, B. 36, 21). — Grüngelbe Nadeln. Schmelzp.: 191°. Schwerer löslich als 1,2-Diphenyl-3-p-Tolyloxyamidin (S. 570). Bei der Reduction mit SO_2 entsteht Phenyl-p-Tolylbenzamidin (Schmelzp.: 135—136°) (S. 566). — $C_{20}H_{18}ON_2 \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 201° bis 202°.

1,2-Diphenyl-3-p-Tolyloxyamidin $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_6H_5).N(OH).C_6H_4.CH_3$.
B. Das Chlorhydrat entsteht aus p-Tolyhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 285) und Benzanilidimidchlorid (Spl. Bd. II, S. 729) in Aether (L., H., B. 36, 20). — Grüngelbe Nadeln. Schmelzp.: ca. 175°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, etwas schwerer in Aether und Essigäther. Bei der Reduction mit SO_2 entsteht Phenyl-p-Tolylbenzamidin (Schmelzpunkt: 135–136°) (S. 566). — $C_{20}H_{18}ON_2.HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 185°. Leitfähigkeit: L., H. — $Cu(C_{20}H_{17}ON_2)_2$. Kupferrothe Krystalle.

1-Benzyl-2,3-Diphenyloxyamidin $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5.C(N.CH_2.C_6H_5).N(OH).C_6H_5$.
B. Das Chlorhydrat entsteht aus Benzoylbenzylamid-Imidchlorid (Spl. Bd. II, S. 731) und Phenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 241) in Aether (L., H., B. 36, 20). — $C_{20}H_{18}ON_2.HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 195°.

1,2-Diphenyl-3-Benzylloxyamidin $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_6H_5).N(C_6H_7).OH$. *B.* Man versetzt 9,6 g salzsaures β -Benzylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 304) mit einer aus 1,4 g Natrium bereiteten alkoholischen Natriumäthylatlösung und fügt eine ätherische Lösung von 6,6 g Benzanilidimidchlorid (Spl. Bd. II, S. 729) hinzu (L., B. 34, 2624). — Schmelzp.: 150°. Färbt sich mit $FeCl_3$ in alkoholischer Lösung blau, in ätherischer Lösung roth, mit Manganacetat in alkoholischer Lösung grünschwarz. Beim Erwärmen mit Pikrylchlorid in Chloroform entsteht eine gelbe Lösung mit grüner Fluorescenz. Ist als Base ca. viermal schwächer als Anilin. Zeigt nur geringe saure Eigenschaften. Reducirt ammoniakalische $AgNO_3$ -Lösung in der Wärme sofort. — $C_{20}H_{18}ON_2.HCl$. Stark lichtbrechende Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Platindoppelsalz. Braune Krystalle aus Alkohol. — $Hg(C_{20}H_{17}ON_2)_2$. *B.* Man versetzt 1,5 g Diphenylbenzylloxyamidin in alkoholischer Lösung mit einer wässrigen Lösung von 0,7 g Sublimat und fügt zu dem heissen Gemisch 7,5 ccm n-Natronlauge. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser, löslich in verdünntem Alkohol. Wird durch Natronlauge nicht zersetzt. — $Hg(C_{20}H_{17}ON_2)_2 + Hg(C_2H_3O_2)_2$. *B.* Man fügt eine wässrige Lösung von 1,6 g Mercuriacetat zu einer alkoholischen Lösung von 1,5 g Diphenylbenzylloxyamidin. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 142°. Durch NaOH wird nur die dem Acetat entsprechende Menge Hg gefällt. — $Co(C_{20}H_{17}ON_2)_2$. Olivgrüne Nadeln. Schwer löslich.

O-Pikryläther des 1,2-Diphenyl-3-Benzylloxyamidins $C_{26}H_{19}O_7N_5 = C_6H_5.C(N.C_6H_5).N(C_6H_7).O.C_6H_5(NO_2)_3$. *B.* Beim Erhitzen des Oxyamidins (s. o.) mit Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) in Alkohol (L., B. 34, 2628). — Orangerothe grünschimmernde Krystalle. Schmelzp.: 130–131° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Chloroform mit grüner Fluorescenz.

O-Benzyläther des 1,2-Diphenyl-3-Benzylloxyamidins $C_{27}H_{24}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_6H_5).N(C_6H_7).O.C_6H_7$. *B.* Aus dem Oxyamidin (s. o.), Benzylchlorid und Natriumäthylat beim Erhitzen in alkoholischer Lösung; daneben entsteht eine isomere Verbindung vom Schmelzp.: 163° (L., B. 34, 2628). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 99°. Reagirt nicht mit $FeCl_3$.

1-m-Nitrophenyl-2-Phenyl-3-Benzylloxyamidin $C_{20}H_{17}O_6N_3 = C_6H_5.C(N.C_6H_4.NO_2).N(C_6H_5).OH$. *B.* Analog dem Diphenylbenzylloxyamidin (s. o.) (L., B. 34, 2629). — Goldblonde Nadeln. Schmelzp.: 171°. Löslich in heissem Benzol, Alkohol und Essigäther, schwer löslich in Aether. — $Co(C_{20}H_{16}O_6N_3)_2$. Braune Nadeln. Schwer löslich in Alkohol. — $Ni(C_{20}H_{16}O_6N_3)_2$. Orangegelber Niederschlag. Sehr wenig löslich in organischen Mitteln.

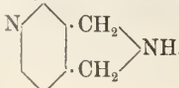
1-o-Tolyl-2-Phenyl-3-Benzylloxyamidin $C_{21}H_{20}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_6H_4.CH_3).N.CH_2.C_6H_5.OH$. *B.* Analog dem Diphenylbenzylloxyamidin (s. o.) (L., B. 34, 2629). — $Cu(C_{21}H_{19}ON_2)_2$. Broncefarbene Blättchen. Schwer löslich in Alkohol.

1- β -Naphthyl-2-Phenyl-3-Benzylloxyamidin $C_{24}H_{20}ON_2 = C_6H_5.C(N.C_{10}H_7).N(C_6H_7).OH$. Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 175°. Löslich in heissem Benzol, Essigäther und Alkohol, schwer löslich in Aether (LEY, B. 34, 2630). — $Cu(C_{24}H_{19}ON_2)_2$. Rothbraune Blättchen. Unlöslich in Alkohol.

2) ***Benzalhydrasin** $C_8H_9.CH:N.NH_2$ (S. 849). *B.* Durch allmähliches Eintragen von 25 g Benzalazin (Spl. Bd. III, S. 29) in 20 g siedendes Hydrazinhydrat; Ausbeute: 22 g (CURTIUS, FRANZEN, B. 35, 3236). — Lässt sich mit Natriumamalgam zu Benzylhydrasin (S. 538) reduciren (C., B. 33, 2460). Spaltet sich mit Säuren leicht in Benzalazin und Hydrazin. Liefert beim Kochen mit C_2H_5Br Benzalazin und Hydrazinbromhydrat. — Pikrat $C_7H_9N_3.C_6H_5O_7N_3$. Schwer löslicher Niederschlag aus Benzollösung.

Derivate s. *Hptw.* Bd. III, S. 38–41 und *Spl.* Bd. III, S. 28–33.

o-Oxybenzalhydrasin $OH.C_6H_4.CH:N.NH_2$ und Derivate s. *Spl.* Bd. III, S. 55–56.

4) **Merimin**  *B.* Neben 4-Methylpyridincarbonsäure(3) (S. 112) und

einem Gemisch von Monomethyl- + Dimethyl-Pyridin, durch 4-stdg. Erhitzen von 3,2 g Cinchomeronimidinchlorhydrat (S. 583) mit 1,6 g rothem Phosphor und 20 ccm bei 127° siedender Jodwasserstoffsäure auf 180° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2847). — Dickliche Flüssigkeit, mit Wasser mischbar; riecht ähnlich wie die höheren aliphatischen Amine. Starke Base. — $C_7H_8N_2 \cdot 2HCl$. Krystalle (aus sehr wenig Wasser). — $C_7H_8N_2 \cdot H_3PtCl_6$. Rötlichgelbes Krystallpulver, das bei 260° noch nicht schmilzt. — $C_7H_8N_2 \cdot 2HAuCl_4$. Prismen. — Pikrat. Krystallpulver. Schmelzp.: 211—212°. Schwer löslich.

5) *Dihydrobenzimidazol* $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ NH \end{array} \right\rangle CH_2$. N,N'-Dimethyldihydrobenzimidazolol $C_9H_{12}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CH.OH$. B. Durch Fällen der wässrigen Lösung des N,N'-Dimethylbenzimidazoliumjodids (S. 582) mit Natronlauge (O. FISCHER, FUSSENEGOER, B. 34, 936). Durch Erhitzen von symm. Dimethyl-o-Phenylendiamin (S. 361) mit Ameisensäure auf 140° (O. F., Fu.). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 74—75°. Stark basisch. Durch Säuren entstehen die N,N'-Dimethylbenzimidazoliumsalze. Wird durch Kochen mit Alkalien in symm. Dimethyl-o-Phenylendiamin und Ameisensäure gespalten. Durch Oxydation mit $KMnO_4$ entsteht N,N'-Dimethylbenzimidazolol (S. 365); letzteres entsteht auch (neben N-Methylbenzimidazol, S. 582) bei der Destillation.

N-Phenyl-N'-Methyldihydrobenzimidazolol $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_5) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CH.OH$. B. Durch Einwirkung von Natronlauge auf das Jodmethylat des N-Phenylbenzimidazols (S. 583) (O. F., RIGAUD, B. 34, 4205). — Säulen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 168°. Lösung in conc. Schwefelsäure violettroth. Wird von siedender Natronlauge langsam in symm. N'-Phenylmethyl-o-Phenylendiamin (S. 363) und Ameisensäure gespalten.

3. *Basen $C_6H_{10}N_2$ (S. 849—852).

1) **Phenylacetamidin*, *Phenacetamidin* $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot NH_2$ (S. 849—850). Anhydroverbindung aus N-Phenyl-N'-o-Carboxyphenylphenacetamidin, Phenyläthénylanilanthranilsäureanhydrid $C_{21}H_{16}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \\ N-C:N \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. B. Durch Erhitzen von Phenyläthényldianthranilsäureanhydrid (s. u.) mit Salzsäure auf 210° (NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 122). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 229°. Löslich in organischen Solventen.

Bis-o-Carboxyphenyl-Phenacetamidin, Phenyläthényldianthranilsäure $C_{22}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Kochen einer alkalischen Lösung von Phenyläthényldianthranilsäureanhydrid (s. u.) (N., C. 1902 II, 122). — Farblose Stäbchen. Schmelzp.: 190° (unter Aufschäumen). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — $Ag_2 \cdot C_{22}H_{16}O_4N_2$. Weisser lichtempfindlicher Niederschlag.

Phenyläthényldianthranilsäureanhydrid $C_{22}H_{16}O_3N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \\ N-C:N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H \end{array} \right\rangle$. B. Durch Condensation von Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) mit Phenylessigsäure (Spl. Bd. II, S. 812) oder deren Ester (N., C. 1902 II, 122). — Grünlichgelbe Blättchen. Schmelzp.: 283°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Eisessig. Addirt beim Kochen in alkalischer Lösung 1 Mol. H_2O und liefert Phenyläthényldianthranilsäure (s. o.); verliert beim Erhitzen mit conc. Salzsäure im Rohre 1 Mol. CO_2 unter Bildung von Phenyläthénylanilanthranilsäureanhydrid (s. o.). — $(C_{22}H_{16}O_3N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 256—258° (unter Zersetzung).

N-Phenyl-o-Chlorphenylacetamidin $C_{14}H_{13}N_2Cl = C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus o-Chlorbenzylcyanid (Spl. Bd. II, S. 816) und Anilin (MEHNER, J. pr. [2] 62, 555). — Bräunliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 117°.

*Phenylxyacetamidin $C_8H_{10}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C(:NH) \cdot NH_2$ (S. 850, Z. 14 v. u.). — Nitrat $C_8H_{10}ON_2 \cdot HNO_3$. Schmelzp.: 154° (unter Zersetzung) (LOSSEN, BOGDANN, A. 297, 371).

S. 850, Z. 11 v. u. nach: „191“ füge hin: u.; „J. pr. [2] 31, 387“.

S. 850, Z. 10 v. u. hinter: „110“ schalte ein: „Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. Sehr unbeständig“.

S. 850, Z. 7—6 v. u. statt: „Imidoäther, S. 192“ lies: „B. 23, 2948“.

3) **p-Tolonylamidin* $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH_2$ (S. 851—852). **p-Homobenzonylazosulfimcarbohydrosulfid* $C_6H_8N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \left\langle \begin{array}{c} N.S \\ N \end{array} \right\rangle C.SH$ (S. 851) ist auch im Hptw. Bd. II, S. 1343, Z. 11 v. u. als Körper $C_6H_8N_2S_2$ beschrieben.

Phenacal-p-Tolenylamidin $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : N \cdot C : (NH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Durch 2-stdg. Erwärmen von p-Tolenylamidin (Hptw. Bd. IV, S. 851) mit 1¹, 1²-Dibromacetophenon (Spl. Bd. III, S. 92) in Aether (KUNCKELL, BAUER, *B.* 34, 3028). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 220°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser. — $C_{16}H_{14}ON_2 \cdot HCl$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 111°.

p-Tolacal-p-Tolenylamidin $C_{17}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH : N \cdot C : (NH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus Dibrommethyl-p-Tolyketon (Spl. Bd. III, S. 117) und p-Tolenylamidin (Hptw. Bd. IV, S. 851) (K., B., *B.* 34, 3028). — Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 240°.

4) *Tetrahydrochinazolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot NH \\ NH \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle$ (S. 852). Tetrahydrochinazolin ist im Hptw. Bd. IV, S. 636—637 und Spl. Bd. IV, S. 409 beschrieben; ebenda s. auch N-Alkyl- und N-Aryl-Derivate.

7) 1(N)-Aminodihydroindol $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \\ N(NH_2) \end{array} \right\rangle CH_2$. 2-Ketoderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1321, Z. 18 v. u.

8) 5-Aminodihydroisoindol $NH_2 \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. *B.* Durch Reduction von 5-Nitrodihydroisoindol (S. 138) mit $SnCl_2 + HCl$ (FRÄNKEL, *B.* 33, 2811). — Pikrat $C_8H_{10}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Bräunt sich bei 185°, sintert bei 200° und schmilzt bei 203—204°.

9) N-Aminodihydroisoindol, o-Xylylenhydrazin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduction von Nitrosodihydroisoindol mit Zinkstaub in Essigsäure (FRÄNKEL, *B.* 33, 2812). — Oel. — $C_8H_{10}N_2 \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 190—194° (unter Dunkelfärbung). Leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_8H_{10}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3 + \frac{1}{2} H_2O$. Schmelzp.: 96—97°.

Benzal-o-Xylylenhydrazin $C_{15}H_{14}N_2 = C_6H_3N \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 127—129° (FRÄNKEL, *B.* 33, 2813).

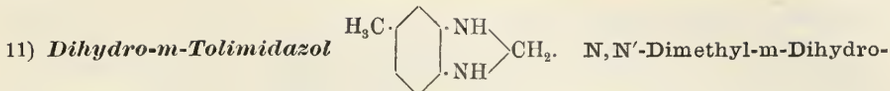
o-Oxybenzal-o-Xylylenhydrazin $C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_3N \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Blättchen. Schmelzp.: 165—166° (FR., *B.* 33, 2813).

10) 2(μ)-Methyldihydrobenzimidazol $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ NH \end{array} \right\rangle CH \cdot CH_3$. Bromhydrat des Tribromderivats $C_8H_8N_2Br_4 = C_6H_3Br \left\langle \begin{array}{l} NBr \\ NH \end{array} \right\rangle CBr \cdot CH_3 \cdot HBr$. *B.* Durch Eintragen von 2 Mol.-Gew. Brom in eine kalte Eisessig-Lösung von 1 Mol.-Gew. 2-Methylbenzimidazol (S. 586) (BACZYNSKI, NIEMENTOWSKI, *C.* 1902 II, 940). — Orangefarbige Kryställchen. Schmelzpunkt: 163°. Verliert bei langsamem Erhitzen die orangefarbene Farbe und geht in ein weißes Salz über. Ist bei Zimmertemperatur unter Ausschluss von Wasser beständig; wird aber durch Wasser, KJ, Benzol und Anilin rasch zersetzt. Beim Kochen mit wasserfreiem Benzol oder Anilin und beim Behandeln mit einer wässrigen Jodkaliumlösung entsteht 4-Brom-2-Methylbenzimidazol (S. 586), beim Behandeln mit Wasser entsteht 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol (S. 487).

Bromhydrat des Tetrabromderivats $C_8H_7N_2Br_5 = C_6H_2Br_2 \left\langle \begin{array}{l} NBr \\ NH \end{array} \right\rangle CBr \cdot CH_3 \cdot HBr$. *B.* Durch Eintragen von 2 Mol.-Gew. Brom in eine kalte Eisessig-Lösung von 1 Mol.-Gew. 2-Methyl-5-Brombenzimidazol oder 2-Methyl-4-Brombenzimidazol (S. 586) (B., N., *C.* 1902 II, 940). — Orangefarbiges Product. Liefert beim Erhitzen einen weissen, bei 270° noch nicht schmelzenden Körper. Ist bei Zimmertemperatur und bei Ausschluss von Wasser beständig. Beim Kochen mit Benzol oder beim Behandeln mit Jodkaliumlösung entsteht 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol (S. 587), bei der Behandlung mit heissem Wasser entsteht 2-Methyl-4,6,x-Tribrombenzimidazol (S. 587).

Bromhydrat des Pentabromderivats $C_8H_6N_2Br_6 = C_6HBr_3 \left\langle \begin{array}{l} NBr \\ NH \end{array} \right\rangle CBr \cdot CH_3 \cdot HBr$. *B.* Aus 2-Methyl-4,6,x-Tribrombenzimidazol (S. 587) und Brom bei Wasserbadtemperatur (B., N., *C.* 1902 II, 940). — Orangefarbiges Product. Ist bei Zimmertemperatur und bei Ausschluss von Wasser beständig. Liefert beim Kochen mit Wasser 2-Methyltetrabrombenzimidazol (S. 587).

μ,N,N'-Trimethylbenzimidazol, Trimethyl-Dihydrobenzimidazol $C_{10}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C \left\langle \begin{array}{l} CH_3 \\ OH \end{array} \right\rangle$. *B.* Durch Einwirkung von Natriummethylat oder KOH auf 1,2-Dimethylbenzimidazol-Chlormethylat (S. 586) (PINNOW, SÄMANN, *B.* 32, 2185 Anm., 2191). Durch Uebergiessen von symm. Dimethyl-o-Phenylendiamin mit Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, FUSSENEGGER, *B.* 34, 938). — Prismen aus Methylalkohol. Schmelzp.: 164—165°. Wird durch Alkalien nicht gespalten.

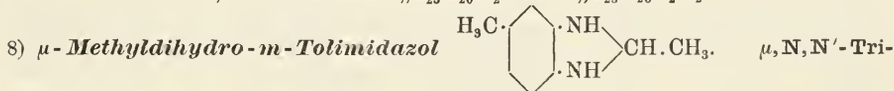


tolimidazolol $C_{10}H_{14}ON_2 = \begin{array}{l} C(CH_3):CH.C.N(CH_3) \\ CH=CH.C.N(CH_3) \end{array} \rangle CH.OH$. B. Durch Zugabe von Natronlauge zu einer mit Silberoxyd geschüttelten wässrigen Lösung des N-Methyl-m-Tolimidazol-Chlormethylats (S. 585) (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1262). Durch mehrstündiges Kochen von 3,4-Bismethylaminotoluol mit 3—4 Thln. Ameisensäure (O. F., R.). — Nadeln aus Benzol. Schmelzpt.: 110°. Leicht löslich in Alkoholen, schwer in Ligoïn, sehr wenig in Wasser. In der wässrigen Lösung tritt unter Violettfärbung und Bildung von 3,4-Bismethylaminotoluol langsam Hydrolyse ein. Mit Säuren entstehen die Methylate des N-Methyl-m-Tolimidazols (S. 585). Oxydirt sich bei der Destillation oder Einwirkung von $KMnO_4$ zu N,N'-Dimethyl-m-Tolimidazol.

4. *Basen $C_9H_{12}N_2$ (S. 853—854).

3) *2-Methyltetrahydrochinazolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.NH \\ NH.CH.CH_3 \end{array} \right\rangle$ (S. 853). B. Durch Reduction von 2-Methyl-3,4-Dihydrochinazolin (S. 592) mit Natriumamalgam (GABRIEL, B. 36, 812). — Zähes Oel von benzonitrilartigem Geruch; schmeckt bitter. Löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaction. Wird von Salzsäure zu o-Aminobenzylamin (S. 408) und Acetaldehyd aufgespalten. — Pikrat $C_9H_{12}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Sintert bei 175°, schmilzt bei 179°.

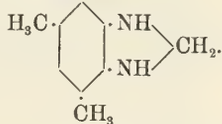
S. 854, Z. 3 v. o. statt: „ $C_{23}H_{20}N_2$ “ lies: „ $C_{23}H_{20}O_2N_2$ “.



methyl-m-Dihydrotolimidazolol $C_{11}H_{16}ON_2 = \begin{array}{l} C(CH_3):CH.C.N(CH_3) \\ CH=CH.C.N(CH_3) \end{array} \rangle C \left\langle \begin{array}{c} OH \\ CH_3 \end{array} \right\rangle$. B. Durch Kochen von 3,4-Bismethylaminotoluol (S. 405) mit Eisessig und etwas Acetanhydrid (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1264). Aus dem Jodmethylat des 1,2,5-Trimethylbenzimidazols (S. 591) durch starke Kalilauge (v. NIEMENTOWSKI, B. 20, 1887; vgl. O. F., R., B. 35, 1265 Anm.). — Drusenförmige Krystalle aus Ligoïn. Schmelzpt.: 148°.

9) 4,6-Dimethyldihydrobenzimidazol:

1, 3, 4, 6-Tetramethyldihydrobenzimidazolol $C_{11}H_{16}ON_2 = \begin{array}{l} C(CH_3):CH.C.N(CH_3) \\ CH:C(CH_3).C.N(CH_3) \end{array} \rangle CH.OH$. B. Durch Einwirkung von Natronlauge auf das Jodmethylat des 1,4,6-(oder 3,4,6)-Trimethylbenzimidazols (S. 592) (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4206). — Schiefe Prismen aus Ligoïn. Schmelzpt.: 135°. Schwer löslich in heissem Wasser. Schwer flüchtig mit Wasserdampf.



10) *Methylen-o-Xylylendiamin* $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.NH \\ CH_2.NH \end{array} \right\rangle CH_2$. N,N'-Diphenylderivat

$C_{21}H_{20}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.N(C_6H_5) \\ CH_2.N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle CH_2$. B. Durch Zufügen 40%iger wässriger Formaldehydlösung zu einer alkoholischen Lösung von N,N'-Diphenyl-o-Xylylendiamin (S. 412) bis zur Trübung und Erhitzen bis zum Sieden (SCHOLTZ, JAROSS, B. 34, 1508). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 196°.

N,N'-Di-p-tolylderivat $C_{23}H_{24}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2.N(C_6H_4.CH_3) \\ CH_2.N(C_6H_4.CH_3) \end{array} \right\rangle CH_2$. B. Durch Erwärmen einer alkoholischen Lösung von N,N'-Di-p-tolylo-Xylylendiamin (S. 412) mit 40%iger Formaldehydlösung (SCH., J., B. 34, 1509). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 159—160°.

11) *Cinnamylthiazin* $C_6H_5.CH:CH.CH_2.NH.NH_2$. Phenylderivat $C_8H_7.CH:CH.CH_2.N(C_6H_5).NH_2$ s. „a,a-Phenylstyrylthiazin“, Hptw. Bd. IV, S. 814; Formelberichtigung s. Spl. Bd. IV, S. 547.

12) 2- β -Pyridylpyrrolidin. Derivate sind das Nikotin und seine Abkömmlinge, s. Hptw. Bd. IV, S. 854 ff. und Spl. Bd. IV, S. 574—575.

5. *Basen $C_{10}H_{14}N_2$ (S. 854—863).1) *Nikotin, 2- β -Pyridyl-1(N)-Methylpyrrolidin:

(S. 854—859). a) *Natürliches rechtsdrehendes

Nikotin (S. 854—859). V. Im Tabak, neben kleinen

Mengen Nikotein, Nikotimin und Nikotellin (Spl. Bd. III,

S. 697—698) (PICTET, ROTSCHY, B. 34, 696). — B. Aus Nikotin-

N-Oxyd (S. 575) durch Einwirkung von schwefeliger oder sal-

petriger Säure (AUERBACH, WOLFFENSTEIN, B. 34, 2413). — Reinigung: PŘIBRAM, GLÜCKS-

MANN, M. 13, 303. — Das spcc. Gewicht wässriger Nikotinlösungen zeigt bei einer

Concentration von 69% ein Maximum (D_{20}^{20} : 1,0402). α_D^{20} : 166,15—166,64° (für reinesNikotin; $l = 100$ mm). Die Curve für α_D der wässrigen Lösung zeigt bei etwa 69%

Nikotingehalt eine Störung der Continuität (P., G.). Molekulare Verbrennungswärme bei

12° C: +1426,5 Cal. (const. Volumen) (BERTHELOT, ANDRÉ, C. r. 128, 967). Einwirkung

der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: B., C. r. 126, 784.

Wird von H_2O_2 in Nikotin-N-Oxyd übergeführt (PINNER, W., B. 24, 63; A., W., B. 34,

2411). Nikotin wird von einer wässrigen Tanninlösung gefällt; in alkoholischer Lösung

wird Nikotin durch eine alkoholische Lösung von Tannin gefällt. Gallussäure bewirkt

mit Nikotin keine Fällung (OECHSNER DE CONINCK, C. r. 124, 773).

S. 855, Z. 21 v. o. statt: „G. 23 [5]“ lies: „G. 23 I“.

*Nachweis (S. 855). Lässt man Nikotin mit einem Tropfen 30%iger Formaldehyd-

Lösung oder conc. Ameisensäure einige Stunden stehen, so erhält man einen festen

Rückstand, der sich mit einem Tropfen conc. Salpetersäure intensiv rosaroth färbt

(SCHINDELMEISER, P. C. H. 40, 704). Löst man einen Tropfen Nikotin in 2—3 ccm Epi-

chlorhydrin (Spl. Bd. I, S. 114) und erhitzt einmal zum Sieden, so färbt sich die Lösung

tief roth (MELZER, Fr. 37, 357).

*Bestimmung (S. 855). Getrockneter Tabak wird zerkleinert, mit Natronlauge

und Gyps verrieben, mit Aether und Petroleumäther ausgezogen und der Extract titirt

(TÖTH, Ch. Z. 25, 610). Ueber die Bestimmung in Tabaken und wässrigen Tabaks-

auszügen vgl. auch: KELLER, C. 1898 II, 389; HEFELMANN, P. C. H. 39, 523; FÖTH,

C. 1901 I, 973. Zur quantitativen Bestimmung auf optischem Wege vgl.: SINNHOLD,

Ar. 236, 523.

Der Nikotingehalt von dem Detailhandel entnommenen Cigarren und Tabaken

schwankt zwischen 0,972 und 2,957% (S., Ar. 236, 522).

*Salze (S. 856): $3C_{10}H_{14}N_2(HCl)_2 + 7CdCl_2$ (GLASER, C. 1899 II, 343). — $2C_{10}H_{14}N_2$ $(HCl)_2 + 3CdCl_2 + 2H_2O$. Krystalle (G.). — Salicylsäures Nikotin. Farblose

Tafeln. Wasserfrei. Schmelzp.: 117,5° (H., P. C. H. 39, 524).

Mononikotin-o-Xylylenchlorid $C_{18}H_{22}N_2Cl_2 = C_6H_4(CH_2Cl)_2 + C_{10}H_{14}N_2$. B. Aus

dem Bromid (s. u.) durch Schütteln mit AgCl und Wasser (SCHOLTZ, Ar. 237, 208). —

Syrup. — $C_{18}H_{22}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Schwer löslich in Wasser. Verkohlt oberhalb 240° ohne zuschmelzen. — $C_{18}H_{22}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$. Schmelzp.: 158—160°.Mononikotin-o-Xylylenbromid (vgl. Spl. Bd. II, S. 32) $C_{18}H_{22}N_2Br_2 = C_6H_4(CH_2Br)_2$ + $C_{10}H_{14}N_2$. B. Durch kurzes Erwärmen der Componenten (1 Mol. Nikotin:1 Mol. Bromid)

in Chloroformlösung und Fällen mit Aether als krystallinischer Niederschlag (SCH., Ar.

237, 208). — Schmelzp.: 158—159°.

Dinikotin-o-Xylylenbromid $C_{28}H_{38}N_4Br_2 = C_6H_4(CH_2Br \cdot N_2C_{10}H_{14})_2$. B. Durch

kurzes Erwärmen der Componenten (2 Mol. Nikotin:1 Mol. Bromid) in Chloroformlösung

und Fällen mit Aether (SCH., Ar. 237, 209). — Sehr hygroskopische Verbindung.

Schmelzp.: 95—97°. Sehr leicht löslich in Wasser u. s. w.

S. 857, Z. 16 und 24 v. o. statt: „ $C_{17}H_{19}ClNO$ “ lies: „ $C_{17}H_{19}ClN_2O$ “.

S. 857, Z. 17 v. o. statt: „Kochen von Nikotin mit überschüssigem Benzoylchlorid“

lies: „Erwärmen von Nikotin mit ca. 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf dem

Wasserbade“.

S. 857, Z. 18 v. o. hinter: „1376“ schalte ein: „Ar. 233, 586“.

S. 857, Z. 18—19 v. o. Der Passus: „Man schüttelt . . . Aether“ ist durch

folgenden zu ersetzen: „Man versetzt das Reactionsproduct mit etwas Salz-

säure und schüttelt mit Aether aus, um Benzoylchlorid zu entfernen; dann

macht man mit verdünnter Natronlauge eben alkalisch,

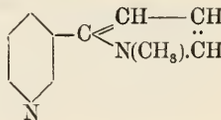
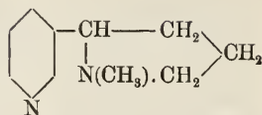
säuert mit verdünnter Essigsäure an und schüttelt

wieder mit Aether aus“.

*Nikotytrin, 2- β -Pyridyl-1(N)-Methylpyrrol $C_{10}H_{10}N_2 =$

(S. 857). Beim Schütteln mit alkalischer Jodlösung entsteht eine

klare Flüssigkeit, aus welcher Essigsäure einen dicken rothen Nieder-

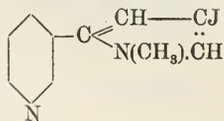


schlag fällt, der in Natronlauge löslich ist; aus dieser Lösung krystallisiert alsbald Jodnikotyryrin (s. u.) aus (PICTET, CRÉPIEUX, B. 31, 2019).

S. 858, Z. 2 v. o. füge hinzu: „vgl. Pictet, Crépieux, B. 28, 1911“.

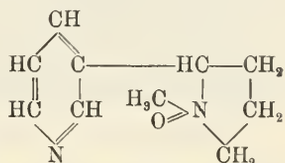
Jodnikotyryrin $C_{10}H_9N_2J =$

B. Bei der Einwirkung von in verdünnter Natronlauge gelöstem Jod auf Nikotyryrin (s. o.) (P., C., B. 31, 2019). — Abgeplattete Nadeln (aus Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 110° . Sehr leicht löslich in $CHCl_3$, leicht in Alkohol, Benzol und Aether, ziemlich leicht in heissem Wasser, sehr wenig in Ligroin. Langsam flüchtig mit Wasserdampf. Färbt in alkoholischesalzsaurer Lösung den Fichtenspahn grün. Wird von Zinkstaub + Natronlauge zu Nikotyryrin, beim Erwärmen mit granuliertem Zink + verdünnter Salzsäure zu Dihydrornikotyryrin (S. 593) reducirt. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Hellgelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 155° . — Platinosalz. Hellgelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 171° (unter Zersetzung). — Pikrat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 124° .



Jodnikotyryrin-Jodmethylat $C_{11}H_{12}N_2J_2 = C_{10}H_9JN_2.CH_3J$. Hellgelbe Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: $196-197^\circ$ (P., C., B. 31, 2020).

*Nikotin-N-Oxyd (PINNER und WOLFFENSTEIN's „Oxy-nikotin“) $C_{10}H_{14}ON_2$ (S. 858, Z. 5 v. o.). Constitution: Wird von salpetriger oder schwefeliger Säure zu Nikotin reducirt (AUERBACH, WOLFFENSTEIN, B. 34, 2412).



b) Inactives Nikotin. B. Durch Erhitzen der wässerigen Lösungen vom Chlorhydrat oder Sulfat des activen Nikotins auf $200-210^\circ$ (113 bzw. 43 Stunden) (PICTET, RORSCHY, B. 33, 2353). — Kp: 242° . D_4^{20} : 1,0109. — Chlorplatinat. Rothgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei $250-255^\circ$. — Dihydrat. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 195° . — Pikrat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 218° (unter Zersetzung). — Dihydromethylat. Farblose Krystalle. Schmelzp.: 220° .

S. 862, Z. 23 und 25 v. o. statt: „ $C_{10}H_{16}N_2.HCl$ “ lies: „ $C_{10}H_{14}N_2.2HCl$ “.

S. 863, Z. 17—16 v. u. statt: „... Dimethylchinazolin“ lies: „... Dimethylchinazolin“.

17) 3-Phenylhexahydropyridazin $H_2C.CH(C_6H_5).NH$
 $H_2C.CH-NH$. B. Durch Reduction von

3-Phenylpyridazin (S. 632) mit Na + Alkohol (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 402). — Oel von fettaminartigem Geruch. Löslich in viel Wasser mit alkalischer Reaction. Reducirt FEHLING'sche Lösung. — $C_{10}H_{14}N_2.HNO_3$. Nadeln, die von 179° ab sintern und bei 187° schmelzen. — Pikrat $C_{10}H_{14}N_2.C_6H_5O_7.N_3$. Stäbchen. Schmelzp.: $170-171^\circ$. Schwer löslich.

18) Tetrahydro-1-Aethylphtalazin $C_6H_4 < \begin{matrix} CH(C_2H_5).NH \\ CH_2-NH \end{matrix}$. B. Durch Reduction von 1-Aethylphtalazin (S. 618) mit Natriumamalgam (PAUL, B. 32, 2018). — Oel. — $C_{10}H_{14}N_2.HCl$. Krystallbrei (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 168° . Sehr leicht löslich in Wasser.

2,3-Dibenzoylderivat $C_{24}H_{22}O_2N_2 = C_{10}H_{12}N_2.(CO.C_6H_5)_2$. Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 159° (P., B. 32, 2019).

19) Aethylen-o-Xylylendiamin $NH < \begin{matrix} CH_2.C_6H_4.CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > NH$. Aethylen-o-Xylylen-

dipiperidiniumbromid $C_{20}H_{32}N_2Br_2 = C_6H_{10}N < \begin{matrix} CH_2.C_6H_4.CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > N^+C_5H_{10}$. B. Aus

α,β -Dipiperidinoäthan (S. 8) und o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) in Chloroform (SCHOLTZ, B. 35, 3053). — Krystallpulver (aus Alkohol + Aether). Sehr hygroskopisch. — Doppelsalze des entsprechenden Chlorids: $C_{20}H_{32}N_2Cl_2.PtCl_4$. Verkohlt oberhalb 300° . — $C_{20}H_{32}N_2Cl_2.2AuCl_3$. Schmelzp.: 243° .

20) Aethylen-m-Xylylendiamin $NH < \begin{matrix} CH_2.C_6H_4.CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > NH$. Aethylen-m-Xylylen-

dipiperidiniumbromid $C_{20}H_{32}N_2Br_2 = C_6H_{10}N < \begin{matrix} CH_2.C_6H_4.CH_2 \\ CH_2-CH_2 \end{matrix} > N^+C_5H_{10}$. B. Durch

Erwärmen von α,β -Dipiperidinoäthan (S. 8) mit m-Xylylendibromid (Spl. Bd. II, S. 33) in

Choroform (SCHOLTZ, B. 35, 3054). — Krystallpulver. — Entsprechendes Chlorid. Krystallinische Masse. — $C_{20}H_{32}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Schmelzpz.: 262° — $C_{20}H_{32}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$. Schmelzpz.: 182° .

21) *Aethylen-p-Xylylendiamin* $HN \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. Aethylen-p-Xylylen-dipiperidiniumbromid $C_{20}H_{32}N_2Br_2 = C_5H_{10} \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N \overset{Br}{C_5H_{10}}$. B. Aus

α, β -Dipiperidinoäthan (S. 8) und p-Xylylenbromid (Hptw. Bd. II, S. 65) in Chloroform (SCHOLTZ, B. 35, 3054). — Salze des entsprechenden Chlorids: $C_{20}H_{32}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Schwärzt sich bei 220° , schmilzt bei 235° . — $C_{20}H_{32}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$. Schmelzpz.: 210° .

6. *Basen $C_{11}H_{16}N_2$ (S. 863).

1) **Camphopyrazol* $C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C \cdot CH \\ C \cdot NH \end{array} \right\rangle N$ bezw. $C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} CH \cdot CH \\ C = N \end{array} \right\rangle N$ (S. 863). 1-Phenyl-4,5-Camphopyrazolon(3) $C_{17}H_{20}ON_2 = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C \\ C \cdot N(C_6H_5) \cdot NH \end{array} \right\rangle CO$. B. Durch Erhitzen von Camphocarbonsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 266) mit Phenylhydrazin auf 140° bis zur Beendigung der Alkoholabspaltung und Erwärmen des mit wenig Alkohol vermischten Products mit conc. Salzsäure auf 100° (WAHL, B. 32, 1989). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzpz.: 285° (unter theilweiser Zersetzung). Schwer löslich.

1-Phenyl-3,4-Camphopyrazolon(5) $C_{17}H_{20}ON_2 = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} CH-CO \\ C : N \cdot N \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. B. Aus Camphocarbonsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 266), Phenylhydrazin und $PtCl_3$ in Toluol (W., B. 32, 1990). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 152° .

1-Phenyl-2-Methyl-4,5-Camphopyrazolon(3) $C_{18}H_{22}ON_2 = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C-CO \\ C \cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot CH_3 \end{array} \right\rangle$. B. Durch Erwärmen des 1-Phenyl-4,5-Campho-3-Benzoyloxy-pyrazol-Jodmethylats (vgl. unten) mit verdünnter Natronlauge (W., B. 32, 1990). — Tafelchen (aus verdünntem Alkohol oder Essigester). Schmelzpz.: $182-183^\circ$. Schwer löslich in heissem Wasser. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung dunkelroth. Giftig.

1-Methyl-2-Phenyl-4,5-Camphopyrazolon(3) $C_{18}H_{22}ON_2 = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C-CO \\ C \cdot N(CH_3) \cdot N \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. B. Durch Einwirkung von verdünnter Natronlauge auf das Jodmethylat des 1-Phenyl-3,4-Campho-5-Benzoyloxy-pyrazols (vgl. unten) (W., B. 32, 1991). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 193° . Schwer löslich in heissem Wasser. Wirkt antipyridinähnlich. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung braunroth.

1-Phenyl-4,5-Campho-3-Benzoyloxy-pyrazol $C_{24}H_{24}O_2N_2 = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C-CO \\ C \cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf in verdünnter Kalilauge gelöstes 1-Phenyl-4,5-Camphopyrazolon(3) (s. o.) (W., B. 32, 1989). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: $111,5^\circ$. — Das Jodmethylat schmilzt unter Zersetzung gegen 175° .

1-Phenyl-3,4-Campho-5-Benzoyloxy-pyrazol $C_{24}H_{24}O_2N_2 = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C-CO \cdot CO \cdot C_6H_5 \\ C : N \cdot N \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. B. Durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf in verdünntem Alkali gelöstes 1-Phenyl-3,4-Camphopyrazolon(5) (s. o.) (W., B. 32, 1990). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: $121-122^\circ$. — Das Jodmethylat schmilzt unter Zersetzung gegen 170° .

2) *2-Isopropyltetrahydrochinoxalin* $C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} NH \cdot CH_2 \\ NH \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2 \end{array} \right\rangle$. B. Durch Reduction von 2-Isopropylchinoxalin (S. 622) mit Natrium + Alkohol (CONRAD, HOCK, B. 32, 1209). — Krystalle aus Petroleumäther. Schmelzpz.: 75° . Leicht löslich in Alkohol, Aether und Essigester, fast unlöslich in kaltem Wasser. $FeCl_3$ giebt eine blaue, nach Zusatz von Salzsäure grüne Färbung.

3) *Trimethylen-o-Xylylendiamin* $HN \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. Trimethylen-o-Xylylendipiperidiniumbromid $C_{21}H_{34}N_2Br_2 = C_5H_{10} \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle N \overset{Br}{C_5H_{10}}$. B.

B. Aus o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) und N,N-Trimethyldipiperidin (S. 8—9) in Chloroform (SCHOLTZ, B. 35, 3054). — Sehr hygroskopische Krystallmasse. — Salze des entsprechenden Chlorids: $C_{21}H_{34}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Schmelzp.: 242—243° (unter Zersetzung). — $C_{21}H_{34}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$. Schmelzp.: 141°.

4) **Trimethylen-p-Xylylendiamin** $HN \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle NH$. Trimethylen-p-Xylyldipiperidiniumbromid $C_{21}H_{34}N_2Br_2 = C_5H_{10}N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle N^+C_5H_{10} \cdot Br^-$. B.

Aus p-Xylylenbromid (Hptw. Bd. II, S. 65) und N,N-Trimethyldipiperidin (S. 8—9) in Chloroform (SCHOLTZ, B. 35, 3055). — Sehr hygroskopische Krystallmasse. — Salze des entsprechenden Chlorids: $C_{21}H_{34}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Schmelzp.: 252°. — $C_{21}H_{34}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$.

5) **3-p-Tolyhexahydropyridazin** $C_7H_7 \cdot CH \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ NH-NH \end{array} \right\rangle CH_2$. — Nitrat $C_{11}H_{16}N_2 \cdot HNO_3$. B. Durch Hydrirung von p-Tolylpyridazin (S. 634) mit Na und absolutem Alkohol und Einwirkung von verdünnter Salpetersäure auf das ölige Reaktionsproduct (KATZENELLENBOGEN, B. 34, 3838). — Farblose Prismen (aus Wasser). Schmelzp.: 186°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Pikrat $C_{11}H_{16}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Gelbgrüne Rhomboëder (aus Alkohol). Schmelzp.: 167—168° (unter Zersetzung).

6) **Campherimidazol** $C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C \cdot NH \\ C-N \end{array} \right\rangle CH$. Campherimidazolon $C_{11}H_{16}ON_2 = C_8H_{14} \left\langle \begin{array}{c} C \cdot NH \\ C \cdot NH \end{array} \right\rangle CO$ s. Hptw. Bd. III, S. 496.

7. *Basen $C_{13}H_{20}N_2$ (S. 863—864).

3) **2,2-Dimethyl-6-Aminophenyl-Piperidine**. 4-Ketoderivate s. m- und p-Aminobenzaldiacetonamin, Hptw. Bd. IV, S. 889.

4) **Pentamethylenxylylendiamin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von o-Xylylenpiperidiniumbromid (S. 139) mit conc. Ammoniak auf 200° (SCHOLTZ, B. 31, 1703). — Oel. Kp_{20} : 180—182°. — Sulfat. Nadeln. Leicht löslich.

Dinitrosoderivat $C_{13}H_{18}O_2N_4 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot N(NO) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot N(NO) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. B. Durch Einwirkung von $NaNO_2$ auf Pentamethylenxylylendiamin-Sulfat (s. o.) in stark gekühlter Lösung (SCH., B. 31, 1703). — Hellgefärbte Nadeln. Schmelzp.: 104° (unter Aufschäumen).

Bisbenzolsulfonylderivat $C_{25}H_{28}O_4N_2S_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 132° (SCH., B. 31, 1704).

Pentamethylenxylylendixylylendiammoniumchlorid $C_{29}H_{34}N_2Cl_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Schütteln des analogen Dibromids (s. u.) mit $AgCl$ (SCHOLTZ, B. 31, 1705). — $C_{29}H_{34}N_2Cl_2 \cdot PtCl_4$. Mikroskopische Nadeln. — $C_{29}H_{34}N_2Cl_2 \cdot 2AuCl_3$. Nadeln.

Pentamethylenxylylendixylylendiammoniumbromid $C_{29}H_{34}N_2Br_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \right\rangle N \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Zufügen von 2 Mol. alkoholischer Kalilauge zur Lösung von 1 Mol. Pentamethylenxylylendiamin und 2 Mol. o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) in Alkohol (SCH., B. 31, 1704). — Krystallmasse (aus $CHCl_3 + Aether$). Schmelzp.: 65°. Sehr hygroskopisch. Beständig gegen KOH ; wird von feuchtem Silberoxyd in eine syrupöse, in Wasser leicht lösliche Ammoniumbase von stark alkalischer Reaction übergeführt. — Perbromid $C_{29}H_{34}N_2Br_6$. Krystallinisches gelbes Pulver (aus Alkohol + Wasser).

8. *Basen $C_{15}H_{24}N_2$ (S. 864).

2) **2-o-Aminophenüthyl-5-Aethylpiperidin** $C_2H_5 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \cdot NH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \end{array} \right\rangle$. 2^o-Oxyderivat, o-Aminophenyl-β-Aethyl-α-Pipekolyalkin $C_{15}H_{24}ON_2 = N \cdot C_5H_9 \cdot (C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduction von o-Nitrophenyl-β-Aethyl-α-Pikoly-

alkin (S. 228) mit Natrium + Alkohol (CASTNER, *B.* 34, 1899). — Gelbes Oel. — $(C_{15}H_{24}ON_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 126° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol. — $(C_{15}H_{24}ON_2 \cdot HCl)_2HgCl_2$. Gelber amorpher Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. — $C_{15}H_{24}ON_2 \cdot HAuCl_4$. Dunkelgelb, amorph. Leicht löslich in Alkohol und verdünnter Salzsäure.

9. *Basen $C_{16}H_{26}N_2$ (S. 864).

S. 864, Z. 10 v. o. die Strukturformel muss lauten:



4) Propylpentamethylen-Xylylendiamin $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2-NH-CH_2-CH_2 \\ \text{---} \\ CH_2-NH-CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. B.

Durch Erhitzen von Xylylenconiumbromid (S. 139) mit Ammoniak auf 200° (im Rohre) (SCHOLTZ, *Ar.* 237, 210). — Gelbliches Oel. Kp_{25} : $215-218^\circ$. — Giebt mit salpetriger Säure eine ölige Nitrosoverbindung.

Bisbenzolsulfonylderivat $C_{28}H_{34}O_4N_2S_2 =$

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2-N(SO_2 \cdot C_6H_5)-CH_2-CH_2 \\ \text{---} \\ CH_2-N(SO_2 \cdot C_6H_5)-CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle CH_2$. B. Durch Schütteln des in verdünnter wässriger Kalilauge suspendierten Diamins mit Benzolsulfochlorid (SCH., *Ar.* 237, 211). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 117° .

10. 2-Phenyl-4,5-Diisobutylglyoxalidin $C_{17}H_{23}N_2 = \left. \begin{array}{l} (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot NH \\ (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot NH \end{array} \right\} CH \cdot C_6H_5$.

N,N'-Diphenylderivat $C_{29}H_{36}N_2 = \left. \begin{array}{l} (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5 \\ (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5 \end{array} \right\} CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Ein-

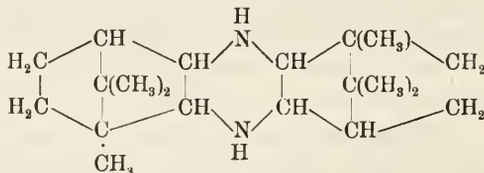
wirkung von Benzaldehyd auf Diisobutyläthylenanilin (Spl. Bd. II, S. 236) (EIBNER, PURUCKER, *B.* 33, 3661). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 109° . Wird durch Säuren in Benzaldehyd und Diisobutyläthylenanilin gespalten.

Di-p-tolylderivat $C_{31}H_{40}N_2 = \left. \begin{array}{l} C_4H_9 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ C_6H_9 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \end{array} \right\} CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd und

Diisobutyläthylendi-p-tolyldiamin (Spl. Bd. II, S. 267) (E., P., *B.* 33, 3663). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 154° . Löslich in Aether und Benzol, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

II. Dicumphenpiperazin $C_{20}H_{34}N_2 =$

B. Aus Dihydrodicumphenpyrazin (S. 625) und Dicumphenpyrazin (S. 659) durch Na und siedenden Alkohol (DUDEN, PRITZKOW, *A.* 307, 227). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 147° . Mit Wasserdampf flüchtig. Fast unlöslich in Wasser. Ziemlich starke Base. Die Salze mit 1 Aequiv. Säure reagieren



neutral, die mit 2 Aequiv. sauer. Bläut Lackmus. — $C_{20}H_{34}N_2 \cdot 2HCl$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: über 275° . Sehr wenig löslich in Salzsäure. — Nitrat. Nadeln. Schmelzp.: 180° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich.

Dinitrosamin $C_{20}H_{32}O_2N_4 = C_{20}H_{32}[N(NO)]_2$. Grünlichgelbe Krystallblättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 215° . Schwer löslich in kaltem Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Wird durch Salzsäure leicht gespalten (D., P., *A.* 307, 230).

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-6}N_2$ (S. 864).

Vor I. 1-Amino-1- α -Pyridylpropen(l)-säure (3) $C_8H_9O_2N_2 =$

Aethylester $C_{10}H_{12}O_2N_2 = NC_6H_4 \cdot C(NH_2) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$.

B. Durch Einwirkung von conc. Ammoniak auf α -Pyridoylessigester (S. 118) (PINNER, *B.* 34, 4239). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol unter Zusatz von verdünntem Ammoniak). Schmelzpunkt: 63° . Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. Wird durch Säuren zersetzt unter Bildung von Pyridoylessigester.



Vor I. Hydrazinzimmtsäure $C_9H_{10}O_2N_2 = NH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H$ u. Derivate s. *Hptw.* Bd. II, S. 1421.

2. *Camphopyrazolcarbonsäure $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_6H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C.C.CO_2H \\ \parallel \gg N \\ C.NH \end{array} \right\rangle$ (S. 864).

Phenyl-Camphopyrazolcarbonsäuremethylester $C_{19}H_{24}O_2N_2 = C_6H_{14} \left\langle \begin{array}{l} C \\ \parallel \\ C.N(C_6H_5).N \end{array} \right\rangle C.CO_2.CH_3$. B. Beim Eindampfen von Campheroxalsäuremethylester-Phenylhydrazon (S. 463) mit Eisessig (TINGLE, *Am.* 20, 336). — Farblose Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 80,5—81,5°.

F. *Basen $C_nH_{2n-8}N_2$ (S. 864—893).

Die aus den *Benzimidaxolen* entstehenden Halogenalkylate der N-Alkylderivate, wie $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3) \\ \parallel \\ N \end{array} \right\rangle CH$, liefern mit Alkalien die N,N'-Dialkyldihydro-

benzimidazolole, wie $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3) \\ \parallel \\ N \end{array} \right\rangle CH.OH$, welche als Pseudobasen jener quartären Ammoniumsalze anzusehen sind (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 35, 1258).

Ueber Aufspaltung von zweifach N-alkylirten Benzimidaxolen (N-Alkybenzimidazol-Halogenalkylaten) durch Alkali vgl.: O. F., *B.* 34, 931; O. F., *R.*, *B.* 34, 4202.

I. *Basen $C_6H_4N_2$ (S. 865).

Phenylenfurazan $C_6H_4ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N \\ \parallel \\ N \end{array} \right\rangle O$ s. *Spl. Bd. III, S. 255*.

2. *Basen $C_7H_6N_2$ (S. 865—869).

1) **Indazol* $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH \\ \parallel \\ N \end{array} \right\rangle NH$ (S. 865—867). B. Bei der Einwirkung von Alkohol, siedendem Wasser oder Bromwasserstoffsäure auf Indazoltriazolen (*Spl.* zu Bd. IV, S. 1558) (BAMBERGER, *B.* 32, 1790, 1793). Aus diazotirtem o-Toluidin durch kalte Natronlauge (bei -15° bis -5°) [neben o-Toluolazoindazol (*Spl.* zu Bd. IV, S. 1490) und viel Harz]; wird dem Niederschlag durch kalte verdünnte Salzsäure entzogen (B., v. GOLDBERGER, *A.* 305, 340). Aus Iz-3-Aminoindazol (*Spl.* zu Bd. IV, S. 1149) durch Reduction mit Natrium und Alkohol (B., v. G.). Durch Reduction von N-Oxyindazol (S. 581) mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (B., DEMUTH, *B.* 35, 1895). Durch allmähliches Eintragen von 8 g Zinkstaub in eine siedende Lösung von 5 g Chlorindazol (s. u.) in 50 cem conc. Salzsäure (E. FISCHER, SEUFFERT, *B.* 34, 797). — Schmelzp.: 148° (corr.).

Indazolderivate s. auch *sub Nr. 2 Isindazol (S. 581) und sub Nr. 4 Indiixen (S. 583)*.

3-Chlorindazol $C_7H_5N_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CCl \\ \parallel \\ N \end{array} \right\rangle NH$. B. Durch Einwirkung von conc. Salzsäure + Cu_2Cl_2 oder Kupferpulver auf Indazoltriazolen (*Spl.* zu Bd. IV, S. 1558) (BAMBERGER, *B.* 32, 1786). Aus Indazoltriazolen-Chlorhydrat durch Verkothen mit Salzsäure (B., v. GOLDBERGER, *A.* 305, 356). Durch 4-stdg. Erhitzen von salzsaurer o-Hydrazinobenzoësäure (Hptw. Bd. II, S. 1287) mit der siebenfachen Menge Phosphoroxchlorid im Rohre auf 120° (E. FISCHER, SEUFFERT, *B.* 34, 796). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 148—148,5° (B., v. G.); 150° (E. F., S.). Sublimirt. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in heissem Wasser. Hat saure und basische Eigenschaften. Die Lösung in conc. Salzsäure wird durch Wasser gefällt. Giebt mit $AgNO_3$ und $HgCl_2$ schwer lösliche Niederschläge. Wird von Alkalien nur schwer angegriffen. Liefert bei gelindem Glühen mit Natronkalk viel Anilin. Wird von Zinkstaub + conc. Salzsäure zu Indazol reducirt.

Nitroschlorindazol $C_7H_4ON_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CCl \\ \parallel \\ N \end{array} \right\rangle N.NO$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 89—90° (corr.) (E. F., S., *B.* 34, 797).

**Bz-Bromindazol* $C_7H_5N_2Br = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH \\ \parallel \\ N \end{array} \right\rangle NH$ (S. 865). B. Bei der Einwirkung von Bromwasserstoffsäure auf Indazoltriazolen (*Spl.* zu Bd. IV, S. 1558), neben anderen Producten (BAMBERGER, *B.* 32, 1791). — Wollige Nadeln (aus Wasser oder

Ligroïn). Schmelzp.: 124—125°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Eisessig und Benzol, sehr leicht in Aceton, sehr wenig in kaltem Wasser und Ligroïn, unlöslich in verdünnter Kalilauge.

Iz-Bromindazol $C_7H_5N_2Br = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CBr} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle NH$. B. Bei der Einwirkung von Bromwasserstoffsäure auf Indazoltriazolen (Spl. zu Bd. IV, S. 1558), neben anderen Producten (B., B. 32, 1792). — Nadelchen (aus Wasser oder Ligroïn). Schmelzp.: 144°. Mässig löslich in heissem Wasser, sonst leicht löslich. Löslich in kalten Alkalilaugen, nicht löslich in Mineralsäuren.

*Bz-Dibromindazol $C_6H_4N_2Br_2 = C_6H_2Br_2 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CH} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle NH$ (S. 865). Identisch mit der von E. Fischer und Tafel $C_6H_3Br \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CBr} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle NH$ formulirten Verbindung. B. Bei der Einwirkung von Bromwasserstoffsäure auf Indazoltriazolen (Spl. zu Bd. IV, S. 1558), neben anderen Producten (B., B. 32 1788). — Schmelzp.: 243,5°. Sublimirt in Nadeln.

Iz-Jodindazol $C_6H_5N_2J = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CJ} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle NH$. B. Durch Einwirkung von KJ auf in verdünnter Salzsäure gelöstes Indazoltriazolen (Spl. zu Bd. IV, S. 1558) (BAMBERGER, B. 32, 1787). — Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 139—140°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, mässig löslich in siedendem Ligroïn, leicht in Aether und Alkohol.

*6-Nitroindazol $C_7H_5O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CH} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle NH$ (S. 865—866). Giebt mit Diazotat keinen Farbstoff (BAMBERGER, A. 305, 299 Anm.).

2-Methyl-3-Chlorindazol $C_6H_7N_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CCl} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle N \cdot CH_3$. B. Durch 4-stdg. Kochen von 5 g 3-Chlorindazol (S. 579) mit 25 g Methylalkohol, 3 g Kali und 9 g CH_3J (E. FISCHER, SEUFFERT, B. 34, 798). — Oel. Kp_{754} : 268,5°. Nur sehr schwach basisch. Durch gelindes Glühen mit Natronkalk entsteht viel Methylanilin (E. F., S., B. 34, 798).

*2-Phenylindazol $C_{13}H_{10}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CH} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle N \cdot C_6H_5$ (S. 866). B. Durch Erhitzen von Benzolazo-o-Benzylalkohol (Spl. zu Bd. IV, S. 1451) mit 50%iger Schwefelsäure auf 80° oder ohne H_2SO_4 über 130° unter vermindertem oder normalem Druck [im letzteren Falle neben Azodiphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1403)] (FREUNDLER, C. r. 136, 1137). p-Oxyphenylindazol nebst Aethyläther s. *Hptw. Bd. IV, S. 867*. Carboxyphenylindazole s. Indazyldenzoësäuren, *Hptw. Bd. IV, S. 867 und Spl. Bd. IV, S. 581*.

2-Benzylindazol $C_{14}H_{12}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CH} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduction von 2-Benzyl-3-Chlorindazol (s. u.) mit Zinkstaub + conc. Salzsäure (E. FISCHER, BLOCHMANN, B. 35, 2318). — Prismen aus Ligroïn. Schmelzp.: 73° (corr.). Sehr leicht löslich, ausser in Wasser und Ligroïn. — Pikrat. Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 167° (corr.).

2-Benzyl-3-Chlorindazol $C_{14}H_{11}N_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{C(Cl)} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von o-Benzylhydrazinobenzoësäure-Anhydrid (Spl. zu Bd. IV, S. 1507) mit der siebenfachen Menge $POCl_3$ auf 120—125° (E. F., BL., B. 35, 2318). — Prismen (aus wenig Petroleumäther). Schmelzp.: 47,5° (corr.). $Kp_{0,25}$: 132—134°. Fast unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

2-Acetyl-3-Chlorindazol $C_9H_7ON_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CCl} \\ \cdot \\ \text{N} \end{array} \right\rangle N \cdot CO \cdot CH_3$. Schmelzp.: 67° (corr.) (E. FISCHER, SEUFFERT, B. 34, 797).

Benzylidendiindazol $C_{21}H_{16}N_4 = C_6H_5 \cdot CH(C_7H_5N_2)_2$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 2 g Indazol mit 1 g Benzaldehyd und etwas Chlorzink auf 100° (E. FISCHER, SEUFFERT, B. 34, 798). — Prismatische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 140—141° (corr.). Unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren.

Nitro-Phenylindazol $C_{13}H_9O_3N_3 = NO_2 \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \text{CO} \\ \cdot \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle N \cdot C_6H_5$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 741*.

N-Oxyindazol $C_7H_6ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \vdots \\ N \end{array} \right\rangle N.OH$. *B.* Bei der Einwirkung siedender Natronlauge auf o-Azidobenzaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1155), neben anderen Verbindungen (BAMBERGER, DEMUTH, *B.* 35, 1891). — Weisse Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 139° bis 139,5° zu einer rothen Flüssigkeit. Leicht löslich in Alkohol, siedendem Benzol und siedendem Wasser, ziemlich schwer in Aether und Ligroin, sehr wenig in Petroleumäther und kaltem Wasser. Natriumnitrit erzeugt in angesäuertes verdünnter Lösung eine dunkel-orangerothe Lösung. $FeCl_3$ erzeugt in der mit ganz wenig Natron versetzten Lösung eine violettbraune Fällung, welche beim Schütteln mit Aether letzteren hell rothbraun färbt. Bei der Reduction mit Zinn und Salzsäure in Alkohol entsteht Indazol (*B., D., B.* 35, 1895). — Saures Silbersalz $Ag.C_7H_5ON_2 + C_7H_6ON_2$. Bräunt sich bei ca. 190°, schmilzt bei 202,5—203,5° (unter Zersetzung).

Polymeres des N-Oxyindazols ($C_7H_6ON_2$)_x. *B.* Findet sich unter den Zersetzungsproducten des o-Azidobenzaldoxims (Spl. zu Bd. IV, S. 1155) durch heisse Natronlauge (*B., D., B.* 35, 1896). — Gelbbraunes amorphes Pulver.

Nitroso-N-Oxyindazol $C_7H_5O_2N_3 = NO.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \vdots \\ N \end{array} \right\rangle N.OH$. *B.* Man versetzt die Lösung von N-Oxyindazol (s. o.) in Natronlauge mit 1 Mol.-Gew. $NaNO_2$ und giesst dann in eiskalte Salzsäure (*B., D., B.* 35, 1894). — Rubinrothe Nadeln (aus Aceton + Petroleumäther). Sintert gegen 156°, verpufft bei 167° (Bad auf 155° vorgewärmt). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Aether, Chloroform und heissem Wasser, sehr wenig in Benzol, leicht in Alkalien. Aus der alkalischen Lösung durch Säuren fällbar.

Indazyl-o-Benzoësäure $C_{14}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \vdots \\ N \end{array} \right\rangle N.C_6H_4.CO_2H(?)$. *B.* Bei der Reduction des o-Nitrobenzylalkohols (Spl. Bd. II, S. 642) mit Zinkstaub und Natronlauge in alkoholischer Lösung, neben anderen Producten (FREUNDLER, *C. r.* 136, 372). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 203—204°. Liefert bei der Oxydation mittels CrO_3 o-Azobenzoësäure (Hptw. Bd. IV, S. 1458).

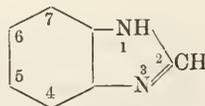
2) ***Isindazol** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \vdots \\ NH \end{array} \right\rangle N$ (*S.* 868). **N-1-Phenylisindazol** $C_{13}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CO \\ \vdots \\ N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle NH$. *B.* Durch Zufügen verdünnter $NaNO_2$ -Lösung zu in stark gekühlter Salzsäure gelöstem a,b-o-Aminobenzoylphenylhydrazin (*S.* 427), neben etwas N-Anilino-phentriazon (Spl. zu Bd. IV, S. 1553) (KÖNIG, REISSERT, *B.* 32, 783, 787). — Bräunliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 209°. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, Aceton und Benzol, ziemlich löslich in Aether, löslich in Alkalien. Wird von $KMnO_4$ zu Nitrosodiphenylamin-o-Carbonsäure (Spl. Bd. II, S. 782) oxydirt. — $Na.C_{13}H_9ON_2 + 5H_2O$. Gelbliche Kryställchen (aus wenig Wasser).

N-2-Methyl-N-1-Phenylisindazol $C_{14}H_{12}ON_2 + H_2O = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CO.N.CH_3 \\ \vdots \\ N.C_6H_5 \end{array} \right\rangle + H_2O$. *B.* Durch 2-stdg. Erhitzen von N-1-Phenylisindazol (s. o.) mit methylalkoholischer Kalilauge und CH_3J auf 100° (*K., R., B.* 32, 789). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 54—55°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether.

Benzoyl-N-1-Phenylisindazol $C_{20}H_{14}O_2N_2 = C_{13}H_9ON_2(CO.C_6H_5)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 89°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser (KÖNIG, REISSERT, *B.* 32, 789).

3) ***Benzimidazol, Methenyl-o-Phenylendiamin:**

(*S.* 868—869). *B.* Aus o-Phenylendiamin (*S.* 361) und Ameisensäureanhydrid (Spl. Bd. I, S. 166) (BÉHAL, D.R.P. 115 334; *C.* 1900 II, 1141). Aus Dichlormethylformamidin-Chlorhydrat (Spl. Bd. I, S. 794) und o-Phenylendiamin in Benzol (DAINS, *B.* 35, 2503). — Giebt mit CH_3J bei 90—100° N-Methylbenzimidazol (*S.* 582), bei 140—150° dagegen N,N'-Dimethylbenzimidazoliumjodid (*S.* 582) (O. FISCHER, FUSSENER, *B.* 34, 936). Liefert mit alkalischem Diazobenzol keinen Azokörper (BAMBERGER *A.* 305, 298 Anm.).



μ (2)-Chlorbenzimidazol $C_7H_5N_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ \vdots \\ N \end{array} \right\rangle CCl$. *B.* Aus o-Phenylharnstoff (*S.* 365) und PCl_5 (MANUELLI, RECCHI, *R. A. L.* [5] 9 II, 271). — Weisses Pulver (aus wässrigem Alkohol). Schmelzp.: ca. 215°.

o, p-Dibrombenzimidazol $C_7H_4N_2Br_2 = C_6H_2Br_2 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ N \end{array} \right\rangle CH$. B. Durch Oxydation von Dibrom-2-Styrylbenzimidazol (S. 688) mit $KMnO_4$ (BACZYNSKI, NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 940). — Mikroskopische weisse Plättchen, die ein bei 110° entweichendes Molekül Krystallwasser enthalten. Schmelzp.: 225° . Löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Aether, unlöslich in Wasser.

Tetrabrombenzimidazol $C_7H_2N_2Br_4 = C_6Br_4 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ N \end{array} \right\rangle CH$. B. Durch Oxydation von Tetrabrom-2-Styrylbenzimidazol (S. 688) mit $KMnO_4$ (B., N., C. 1902 II, 940). — Mikroskopische hellgelbe Säulen. Schmelzp.: 339° . Löslich in Aceton, schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether, unlöslich in Wasser.

*N-Methylbenzimidazol $C_8H_8N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N(CH_3) \\ N \end{array} \right\rangle CH$ (S. 868). B. Durch Destillation von N, N'-Dimethyldihydrobenzimidazol (S. 571), neben N, N'-Dimethylbenzimidazol (S. 365) und anderen Producten (O. FISCHER, FUSSENEGGER, B. 34, 939). — Chlorhydrat. Schmelzp.: 228° .

1-Methyl-5-Chlorbenzimidazol $C_8H_7N_2Cl = C_6H_5Cl \left\langle \begin{array}{c} N(CH_3) \\ N \end{array} \right\rangle CH$. B. Durch Reduction von 4-Chlor-2-Nitrodimethylanilin (Spl. Bd. II, S. 152) mit Sn + Salzsäure, neben 4-Chlor-2-Aminodimethylanilin (S. 362) (PINNOW, B. 31, 2985). — Kp: oberhalb 270° . — $(C_8H_7N_2Cl.HCl)_2.HgCl_2$. Nadeln (aus 10%iger Salzsäure). Schmelzp.: $243-244^\circ$.

N, N'-Dimethylbenzimidazoliumsalsze $C_8H_8 \left\langle \begin{array}{c} N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CH$ (Halg.). Zur Constitution vgl.: O. F., RIGAUD, B. 34, 4203; 35, 1258). Natronlauge fällt aus ihnen N, N'-Dimethyldihydrobenzimidazol (S. 571).

N, N'-Dimethylbenzimidazoliumchlorid $C_9H_{11}N_2Cl$. B. Durch Einwirkung von AgCl auf das Jodid (s. u.) (O. F., R., B. 35, 1258). Nadeln mit H_2O (aus conc. wässriger Lösung). Schmelzp.: 240° . Beim Schütteln der wässrigen Lösung mit Silberoxyd entsteht eine alkalische Lösung, welche an Aether nichts abgibt; durch Kochen dieser alkalischen Lösung aber wird eine Carbinolbase gebildet, welche nun mit Aether ausgeschüttelt werden kann. — $(C_9H_{11}N_2Cl)_2.PtCl_4$. Rothe Prismen. Zersetzt sich bei 276° . — Goldsals $C_9H_{11}N_2Cl.AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: $227-228^\circ$. — N, N'-Dimethylbenzimidazoliumjodid $C_9H_{11}N_2J$. B. Durch Erhitzen von Benzimidazol oder N-Methylbenzimidazol (s. o.) mit CH_3J auf $140-150^\circ$ (O. F., F., B. 34, 936). Schmelzp.: 144° .

N-Phenylbenzimidazol $C_{13}H_{10}N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_5) \\ N \end{array} \right\rangle CH$. B. Durch ca. 4-stdg. Kochen von o-Aminodiphenylamin (S. 362) mit 2 Thln. Ameisensäure und Destilliren des Products (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4204; vgl. BAMBERGER, LAQUIT, B. 31, 1506). — Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 97° . Leicht löslich in Alkoholen, schwer in Wasser. — $C_{13}H_{10}N_2.HCl.HgCl_2$. Spiessige Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $145-146,5^\circ$ (B., L.). — $(C_{13}H_{10}N_2.HCl)_2.PtCl_4$. Rothgelbe Prismen oder Blättchen (aus verdünnter Salzsäure) (O. F., R.). — Pikrat $C_{13}H_{10}N_2.C_6H_5O_7N_3$. Haarförmige Nadeln (aus verdünntem Alkohol), die sich nach 4-6 Stunden in der Flüssigkeit wieder lösen, worauf hellgelbe kurze Säulen auskrystallisiren (O. F., R.).

1-Phenyl-6-Brombenzimidazol $C_{13}H_9N_2Br = \text{Benzolring} \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_5) \\ N \end{array} \right\rangle CH$. B. Durch

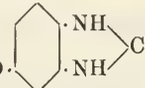
3-4-stdg. Kochen von 2-Amino-5-Bromdiphenylamin (1 g) (S. 362-363) mit (10 g) wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, GROSSE, A. 303, 324). — Weisse, an der Luft sich schwach violett färbende Nadeln (aus Alkohol und Wasser). Schmelzp.: 110° . Löslich in verdünnten Mineralsäuren, nicht aber in Essigsäure. Die salzsaure Lösung der Base giebt mit $HgCl_2$ eine in weissen Nadeln krystallisirende Doppelverbindung. Conc. Salpetersäure fällt aus der salzsauren Lösung ein sehr wenig lösliches Nitrat in langen farblosen Nadeln.

1-Phenyl-6-Jodbenzimidazol $C_{13}H_9N_2J = C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_5) \\ N \end{array} \right\rangle CH$. B. Durch 3-4-stdg. Kochen von (3 g) 2-Amino-5-Joddiphenylamin (S. 363) mit (30 g) wasserfreier Ameisensäure (J., FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 337). — Weisse Nadeln (aus Benzol oder aus Alkohol und Wasser), die sich leicht etwas violett färben. Schmelzp.: 161° . Leicht löslich in Mineralsäuren. Die salzsaure Lösung liefert mit $HgCl_2$ weisse Nadeln einer Doppelverbindung.

Jodmethylat des N-Phenylbenzimidazols C₁₄H₁₃N₂J = C₆H₄< $\begin{matrix} \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{N}(\text{CH}_2\text{J}) \end{matrix}\right\rangle\text{CH}$.
B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 10 g N-Phenylbenzimidazol (S. 582) und 10 g CH₃J in 20 cem Holzgeist auf 130° (O. F., R., *B.* 34, 4204). — Blättchen aus Wasser. Schmelzpunkt: 200°. Wird von Natroulauge in N-Phenyl-N'-Methylidihydrobenzimidazol (S. 571) umgewandelt.

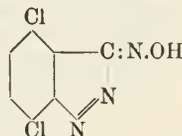
N-p-Tolylbenzimidazol C₁₄H₁₃N₂ = C₆H₄< $\begin{matrix} \text{N}(\text{C}_6\text{H}_4\text{CH}_3) \\ \text{N} \end{matrix}\right\rangle\text{CH}$. *B.* Durch Kochen des 2-Amino-4'-Methylidiphenylamins (S. 364) mit der zehnfachen Menge wasserfreier Ameisensäure (*J.*, Lischke, *A.* 303, 378). — Dickflüssige Masse. — C₁₄H₁₂N₂.HCl.HgCl₂. Nadeln (aus heissem salzsäurehaltigen Wasser). Schmelzp.: 160°. — Pikrat. Strahlige Krystalldrusen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 163–164°.

Benzimidazol C₇H₆ON₂ = C₆H₄< $\begin{matrix} \text{NH} \\ \text{NH} \end{matrix}\right\rangle\text{CO}$ s. o-Phenylenarnstoff, *Hptw.* Bd. IV, S. 559 und *Spl.* Bd. IV, S. 365.

5-Aethoxybenzimidazol C₉H₁₀O₂N₂ = C₂H₅O.CO. *B.* Durch Einwirkung von Phosgen auf in Eisessig gelöstes o-Aminophenetidin (*Hptw.* Bd. II, S. 723, Z. 6 v. o.) (*COHN*, *B.* 32, 2240). — Blättchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 266° bis 268°. Sehr wenig löslich. Unlöslich in Säuren, leicht löslich in Alkalien.

4) *Indiazen* C₈H₄< $\begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \text{N} \end{matrix}\right\rangle\text{N}$. Indiazonoxim C₇H₅ON₃ = C₆H₄< $\begin{matrix} \text{C}(\text{N.OH}) \\ \text{N} \end{matrix}\right\rangle\text{N}$. *B.* Bei der Einwirkung von Nitrit auf eine stark salzsaure Lösung von o-Aminobenzaldoxim (*BAMBERGER*, *DEMUTH*, *B.* 34, 1331). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 160° bis 160,5° (corr.) unter Zersetzung. Liefert beim Erwärmen mit Wasser oder Aetzlaugen o-Azidobenzaldehyd.

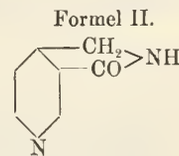
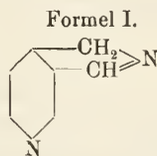
4,7-Dichlorindiazonoxim C₇H₃ON₃Cl₂ = *B.* Man behandelt 3,6-Dichlor-2-Aminobenzaldoxim (*Spl.* Bd. III, S. 39) mit Nitrit und Essigsäure (*B.*, *D.*, *B.* 34, 1323). — Goldbroncefarbige Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 168,5° (corr.) (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Benzol, heissem Alkohol und heissem Xylol, ziemlich leicht in heissem Wasser, schwer in Ligroin. Bei der Einwirkung von kochendem Wasser oder Aetzkalkien entsteht Dichlor-o-Azidobenzaldehyd.



x,x-Dibromindiazonoxim C₇H₃ON₃Br₂ = C₆H₃Br₂< $\begin{matrix} \text{C}:\text{N.OH} \\ \text{N} \end{matrix}\right\rangle\text{N}$. *B.* Bei der Ein-

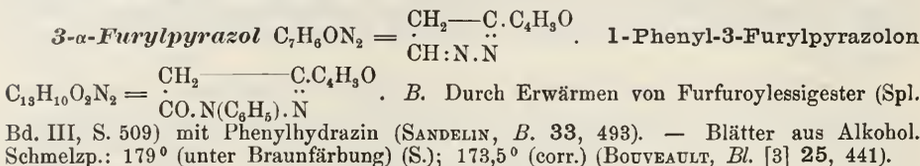
wirkung von Nitrit und Essigsäure auf x,x-Dibrom-2-Aminobenzaldoxim vom Schmelzp.: 189° (*Spl.* Bd. III, S. 39) (*B.*, *D.*, *B.* 34, 1327). — Gelbe Nadeln (aus Benzol), welche bei 178° sintern und bei 182° (corr.) detoniren. Leicht löslich in Xylol, schwer in Aceton und Alkohol.

5) *Base* C₇H₅N₂ von der Formel I. Cinchomeronimid C₇H₆ON₂ = Formel II. *B.* Durch Eintragen von 8 g Cinchomeronimid in ein auf 0° abgekühltes Gemisch von 80 cem rauchender Salzsäure und 30 g Zinnschwamm (*GABRIEL*, *COLMAN*, *B.* 35, 2845). — Gelbliche Nadeln aus Aceton oder Essigester; derbe Prismen mit 1H₂O aus lauwarmem Wasser. Sintert wasserfrei bei 192°, schmilzt bei 199–200°. Wird von HJ + P bei 180° zu Merimin (S. 570–571), 4-Methylpyridincarbonsäure(3) und einem Gemisch von Monomethyl- und Dimethyl-Pyridin reducirt. Liefert mit salpetriger Säure das Isonitrosoderivat (s. u.). — C₇H₅ON₂.HCl + H₂O. Prismen. Wird bei 100° wasserfrei, verfärbt sich bei ca. 225°, sintert bei 243°, schmilzt bei 248–250°. — C₇H₅ON₂.HSnCl₃ + H₂O. Spiesse. — 2C₇H₅ON₂.H₂PtCl₆. Bernstein-gelbe oktaëderähnliche Krystalle. Schwer löslich. — Pikrat. Nadeln und Schuppen. Färbt sich bei etwa 200° dunkel, ohne bis 250° zu schmelzen.



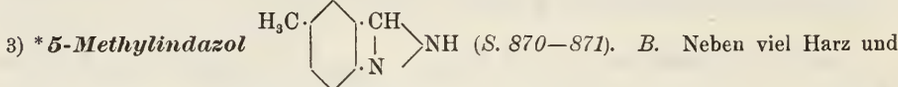
Isonitrosoderivat, Cinchomeronhydroximimid C₇H₅O₂N₃ = NC₅H₃< $\begin{matrix} \text{C}(\text{NOH}) \\ \text{CO} \end{matrix}\right\rangle\text{NH}$.
B. Durch allmähliches Zufügen von 0,4 g Kaliumnitrit zu einer Lösung von 0,6 g Cinchomeronimid-Chlorhydrat (s. o.) in 5 cem Wasser (*G.*, *C.*, *B.* 35, 2851). — Mikrokrystallinisches Krystallpulver (aus 1000 Thln. Wasser). Schmilzt noch nicht bei 260°.

verdampft bei höherem Erhitzen. Unlöslich in Ammoniak, in fixen Aetzalkalien mit gelber Farbe löslich. Liefert mit rauchender Salzsäure bei 150° Cinchomeronsäure, Ammoniak und Hydroxylamin.

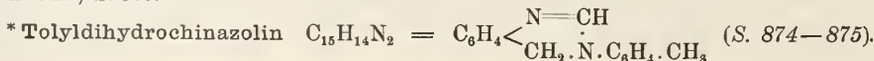
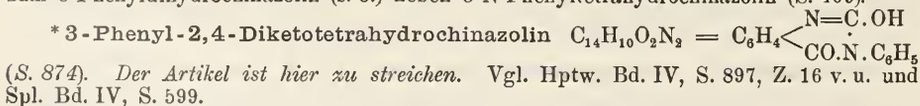
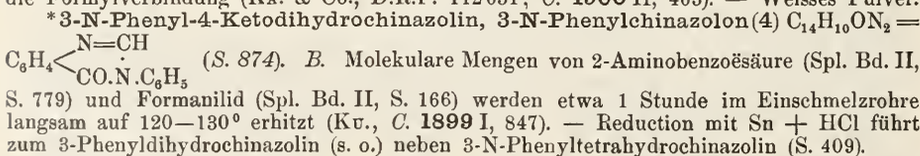
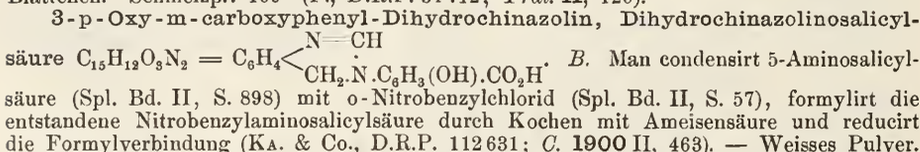
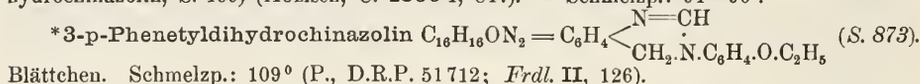
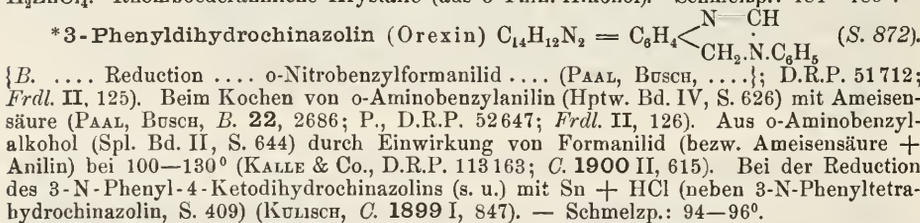
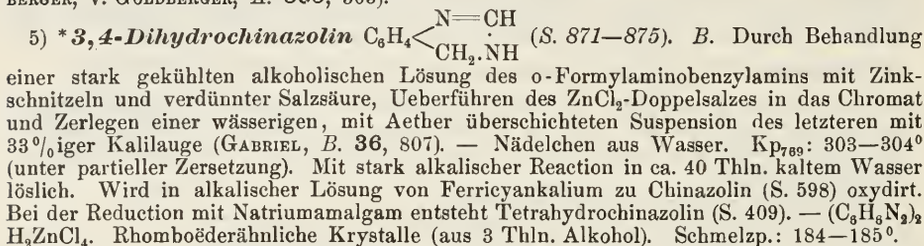


S. 869, S. 12 v. o. statt: „173—175“ lies: „173—174“.

3. *Basen $C_8H_8N_2$ (S. 869—879).



einer Azoverbindung $C_{16}H_{16}N_4$ aus diazotirtem *a-m*-Xylidin und kalter Natronlauge (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, A. 305, 363).



b) *p-Tolyldihydrochinazolin (S. 875). {B. Reduction o-Nitrobenzylformo-p-Toluid (PAAL, BUSCH, B. 22, 2695; D.R.P. 51712; *Frdl.* II, 126). Bei Einwirkung von Ameisensäure auf o-Aminobenzyl-p-Toluidin (Htw. Bd. IV, S. 627) (P., D.R.P. 52614; *Frdl.* II, 126).

2-Ketotetrahydrochinazolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{matrix}$ und Derivate, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 631 bis S. 632.

Thiontetrahydrochinazolin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CS} \\ \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \end{matrix}$ und Derivate, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 633, Z. 7 v. u. bis S. 634, Z. 4 v. u. und *Spl.* Bd. IV S. 409.

6) *Dihydroptalazin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH} : \text{N} \\ \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \end{matrix}$ (S. 875). Dichlordimethoxyderivat siehe Dichlordihydrocpiazin, *Hptw.* Bd. II, S. 1942.

8) *Methenyl-3,4-Toluylendiamin, m-Tolimidazol $CH_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{matrix} \text{N} \\ \text{NH} \end{matrix} \text{CH}$ (S. 876). *N-Methylderivat, Methylmethenyltoluylendiamin $C_9H_{10}N_2$ (S. 876).

a) *,3-Methylderivat“, 3,5-Dimethylbenzimidazol $H_3C \cdot \text{C}_6H_3 \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{CH}$ (S. 876).

Jodmethylat $C_{10}H_{13}N_2J = CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_3)(J) \\ \text{N}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{CH}$. B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 1 Thl. m-Tolimidazol (*Hptw.* Bd. IV, S. 876) mit je 2 Thln. CH_3J und CH_3OH auf 140—150° (O. FISCHER, RICAUD, B. 35, 1261). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 227°. Durch Silberoxyd entsteht N,N'-Dimethyl-m-Dihydrotolimidazol (S. 573). — Entsprechendes Chlorid. B. Aus dem Jodid durch Erwärmen mit $AgCl$ in Wasser oder durch Eindampfen von N,N'-Dimethyl-m-Dihydrotolimidazol mit Salzsäure. Nadeln (aus conc. wässriger Lösung). Schmelzpz.: 275°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Aether. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Schmelzpz.: 220°. — $(C_{10}H_{13}N_2Cl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen. Schmelzpz.: 262°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser. — $C_{10}H_{13}N_2ClAuCl_3$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 160°.

b) *,4-Methylderivat“, 1,5-Dimethylbenzimidazol: (S. 876). B. {.... (B. 30, 3120; PINNOW, SÄMANN, B. 32, 2186). Als Nebenproduct aus 3-Nitro-Dimethyl-p-toluidin, wenn bei der Reduction mit Zinn und Salzsäure die Temperatur über 42° steigt (P., *J. pr.* [2] 63, 356; vgl. auch *J. pr.* [2] 65, 579). — Tartrat $C_9H_{10}N_2 \cdot C_4H_6O_6 \cdot 2H_2O$. Nadeln. Schmelzpz.: 187,3—188°. Schwer löslich (charakteristisch).

Chlormethylat $C_{10}H_{13}N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{N}(\text{CH}_3)(Cl) \end{matrix} \text{CH}$. Nadeln (aus Alkohol + Aceton). Schmelzpz.: 228—229° (P., S., B. 32, 2187). Wird von $KMnO_4$ zu 1,3-Dimethylbenzimidazol(2)-Carbonsäure(5) (S. 595) oxydirt.

Jodmethylat $C_{10}H_{13}N_2J = CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{N}(\text{CH}_3)(J) \end{matrix} \text{CH}$. B. Aus 1,5-Dimethylbenzimidazol und CH_3J in Benzol bei 100° (P., S., B. 32, 2187). — Nadeln.

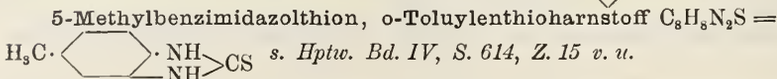
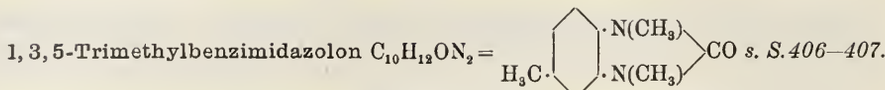
Jodäthylat des 3-Aethyl-5-Methylbenzimidazols $C_{12}H_{17}N_2J = C(CH_3) : CH \cdot C \cdot N(C_2H_5) \begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{N}(\text{CH}_3)(J) \end{matrix} \text{CH}$. B. Durch 10—12-stdg. Erhitzen von m-Tolimidazol (*Hptw.* Bd. IV, S. 876) mit C_2H_5J und etwas Alkohol auf 150° (O. F., R., B. 35, 1265). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 129°.

3-Phenyl-5-Methylbenzimidazol $C_{14}H_{13}N_2 = H_3C \cdot \text{C}_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N}(C_6H_5) \end{matrix} \text{CH}$. B.

Durch Kochen des 2-Amino-5-Methyldiphenylamins mit 10 Thln. wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, LISCHKE, A. 303, 373). — Klare, beim Erkalten zähflüssig werdende Flüssigkeit (nach der Destillation im Vacuum). — $2C_{14}H_{13}N_2 \cdot HCl \cdot 2HgCl_2$. Nadeln (aus heissem Wasser) Schmelzpz.: 169°. — Pikrat. Täfelchen. Schmelzpz.: 198—200°.

5-Methylbenzimidazol, o-Toluylenharnstoff $C_8H_9ON_2 = CH_3 \cdot \text{C}_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} \\ \text{NH} \end{matrix} \text{CO}$

s. S. 406.



1-Aethylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 614, Z. 5 v. u.*

1-p-Tolyderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 615, Z. 18 v. o.*

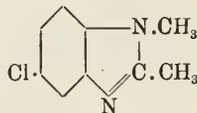
9) **α*-Methylbenzimidazol, 2-Methylbenzimidazol, Aethenyl-o-phenylen-diamin $C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \rangle C_2H_5$ (S. 876—879). B. Durch langsames Erhitzen auf 170—175° von Diacetyl-o-Phenyldiamin in Gegenwart von wasserfreier Oxalsäure (MANUELLI, GALLONI, *G.* 31 I, 21). — Liefert mit 2 Mol. Brom ein Tetrabromproduct von der Zusammensetzung $C_6H_3Br \langle \begin{smallmatrix} NBr \\ NH \end{smallmatrix} \rangle CBr \cdot CH_3$, HBr (S. 572). Bei längerem Stehen mit einer Lösung von 1 Mol. Brom in Eisessig entsteht 2-Methyl-4-Brombenzimidazol (s. u.). Bromiren mit 2 Mol. Brom in kalter alkalischer Lösung ergibt 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol (S. 587). Erschöpfende Bromirung in alkoholischer Lösung liefert 2-Methyletetrabrombenzimidazol (S. 587) (BACZYNSKI, NIEMENTOWSKI, *C.* 1902 II, 940).

*N-Methylderivat, 1,2-Dimethylbenzimidazol $C_9H_{10}N_2 = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N \end{smallmatrix} \rangle C \cdot CH_3$ (S. 876, Z. 17 v. u.). B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von o-Acetaminodimethylanilin mit 2 Thln. Essigsäureanhydrid auf 160° (PINNOW, *B.* 32, 1669).

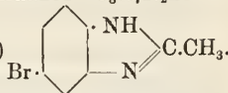
Chlormethylat $C_{10}H_{13}N_2Cl = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N(CH_3Cl) \end{smallmatrix} \rangle C \cdot CH_3$. Prismen aus Alkohol, die 2 Mol. H_2O enthalten, von welchen eines unter 100°, das zweite langsam bei 110—120°, schnell bei 140—150° entweicht. Sintert bei 204°, wird dann wieder fest und schmilzt bei 225—230°. Wird von $KMnO_4$ zu N,N'-Dimethylbenzimidazol oxydirt (P., SÄMANN, *B.* 32, 2188).

*N-Aethylderivat, Aethenyl-Aethylphenyldiamin, 1-Aethyl-2-Methylbenzimidazol $C_{10}H_{12}N_2 = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} N(C_2H_5) \\ N \end{smallmatrix} \rangle C \cdot CH_3$ (S. 876, Z. 4 v. u.). Spezifisches Gewicht, Brechungsindices: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373.

1,2-Dimethyl-5-Chlorbenzimidazol $C_9H_9N_2Cl =$
 B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-2-Aminodimethylanilin (S. 362) mit Essigsäureanhydrid auf 145—160° (PINNOW, *B.* 31, 2985). — Prismen aus CS_2 ; Nadeln aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 130—131°. Leicht löslich. — Chlorhydrat. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in conc. Salzsäure. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Schmelzp.: 277—278°.

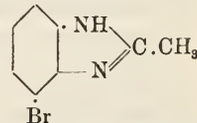


*Aethenylbromphenyldiamin, 2-Methylbrombenzimidazol $C_8H_7N_2Br =$
 $C_6H_3Br \langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \rangle C \cdot CH_3$ (S. 877). a) *5-Bromderivat (S. 877, Z. 10 v. o.)



Schmelzp.: 218° (BACZYNSKI, NIEMENTOWSKI, *C.* 1902 II, 940). — * $C_8H_7N_2Br \cdot HCl + H_2O$. Tafeln. Schmelzp.: 260° (unter Zersetzung). — $(C_8H_7N_2Br \cdot HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Orangefelbe Nadeln. Schmelzp.: 260° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser. — $C_8H_7N_2Br \cdot HCl \cdot AuCl_3 + H_2O$. Nadeln. Schmelzp.: 237°. — * $C_8H_7N_2Br \cdot HNO_3$. Nadeln. Zersetzungspunkt: 212°.

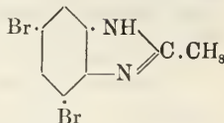
b) 4-Bromderivat:
 B. Beim Kochen des Tribrom-2-Methyldihydrobenzimidazol-Bromhydrats (S. 572) mit wasserfreiem Benzol oder Anilin oder bei Behandlung desselben mit einer wässrigen KJ-Lösung (B., N., *C.* 1902 II, 940), bei längerem Stehen von 2-Methylbenzimidazol mit einer Lösung von 1 Mol. Brom in Eisessig (B., N.), bei der Reduktion von 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol (S. 587) mit Zinkstaub und Eisessig (B., N.). — Blättchen. Schmelzp.: 210—211°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, löslich in siedendem Wasser und in Alkaliläugen, durch CO_2 daraus fällbar. Wird durch Kochen mit Zinkstaub und Eisessig in 2-Methylbenzimidazol zurückverwandelt. — $C_8H_7N_2Br \cdot HCl + H_2O$. Weisse Blättchen. Zersetzungstemperatur: 260—285°. Sehr leicht



löslich in Wasser. — $(C_8H_7N_2Br.HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Goldgelbe Nadeln. Zersetzungspunkt: 273—275°. — $C_8H_7N_2Br.HNO_3$. Nadeln. Zersetzungspunkt: 215°.

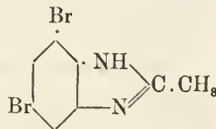
2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol $C_8H_6N_2Br_2 = C_8H_2Br_2 \langle \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} \rangle C.CH_3$. a) 4,6-Dibromderivat:

B. Durch Behandeln des Tribrom-2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol-Bromhydrats (S. 572) mit Wasser (B., N., C. 1902 II, 940). Durch Kochen des Tetrabrom-2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol-Bromhydrats (S. 572) mit Benzol oder durch Behandeln desselben mit KJ-Lösung (B., N.). Durch Bromiren des 2-Methylbenzimidazols mit 2 Mol. Brom in kalter alkalischer Lösung (B., N.) — Weisse Nadeln. Schmelzpt.: 238°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether, unlöslich in Wasser, löslich in Alkalilauge, durch CO_2 daraus fällbar. Wird durch Zinkstaub in Eisessiglösung zu 2-Methyl-4-Brombenzimidazol (s. o.) reducirt. Liefert bei der Bromirung mit 1 Mol. Brom in wässriger alkalischer Lösung 2-Methyl-4,6,x-Tribrombenzimidazol (s. u.). Erschöpfende Bromirung in alkoholischer Lösung liefert 2-Methyltetrabrombenzimidazol (s. u.). Liefert mit Phtalsäureanhydrid ein Phtalon, mit Benzaldehyd 2-Styryl-Dibrombenzimidazol (S. 688). — $C_8H_6N_2Br_2.HCl$. Weisse Nadeln. — $(C_8H_6N_2Br_2.HCl)_2PtCl_4$. Gelbe Nadeln, die bis 300° unverändert bleiben. — $C_8H_6N_2Br_2.HBr + 3H_2O$. Weisse Nadeln. Schwer löslich in heissem Wasser. Zersetzungspunkt: 265°. — $C_8H_6N_2Br_2.2HNO_3$. Weisse Platten. Zersetzungspunkt: 300°.



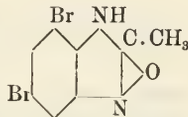
b) 5,7-Dibromderivat:

B. Aus 2-Methyl-5,7-Dibrom-2,3-Endooxydihydrobenzimidazol (s. u.) und Essigsäureanhydrid (B., N., C. 1902 II, 940). — Blätter, die bei 230° erweichen und bei 236° schmelzen. Liefert bei erschöpfender Bromirung in alkoholischer Lösung 2-Methyltetrabrombenzimidazol (s. u.). — $C_8H_6N_2Br_2.HBr$. Blättchen. Zersetzungspunkt: 290°. — $C_8H_6N_2Br_2.HNO_3$. Weisse Nadeln. Zersetzungspunkt: 194°.



2,3-Oxyd, 2-Methyl-5,7-Dibrom-2,3-Endooxydihydrobenzimidazol $C_8H_6ON_2Br_2 =$

B. Durch Reduction von 4,6-Dibrom-2-Nitroacetanilid (Hptw. Bd. II, S. 366) mit $SuCl_2 + HCl$ (B., N., C. 1902 II, 940). — Rhombische Tafeln, die bei 255° erweichen und bei 269° schmelzen. Sehr wenig löslich in organischen Solventien. Liefert mit Essigsäureanhydrid 2-Methyl-5,7-Dibrombenzimidazol (s. o.). — $K.C_8H_6ON_2Br_2$. — $C_8H_6ON_2Br_2.HCl$. Nadeln, die bei 320° erweichen und bei 350° zersetzlich sind. — $C_8H_6ON_2Br_2.2NO_3.H$. Blassgelbe Platten. Zersetzungspunkt: 130—135°.



2-Methyl-4,6,x-Tribrombenzimidazol $C_8H_5N_2Br_3 = C_8HBr_3 \langle \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} \rangle C.CH_3$. *B.*

Bei Behandlung des Tetrabrom-2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol-Bromhydrats (S. 572) mit heissem Wasser (B., N., C. 1902 II, 940). Bei der Bromirung des 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazols (s. o.) mit 1 Mol. Brom in warmer alkalischer Lösung (B., N.). — Weisse Kryställchen. Schmelzpt.: 273—278°. Schwer löslich in heissem Alkohol, sehr wenig in Aether, unlöslich in Wasser, löslich in Alkalilauge, durch CO_2 daraus fällbar. Wird durch Zinkstaub und Eisessig zu 2-Methyl-4-Brombenzimidazol (S. 586) reducirt. — $C_8H_5N_2Br_3.HCl + H_2O$. Weisse, in Wasser schwer lösliche Nadeln, die sich bei 260° dunkel färben und bei 280° unter Zersetzung schmelzen. — $C_8H_5N_2Br_3.HNO_3$. Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 313°. Sehr wenig löslich in Wasser.

2-Methyltetrabrombenzimidazol $C_8H_4N_2Br_4 = C_8Br_4 \langle \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} \rangle C.CH_3$. *B.* Durch

Kochen des Pentabrom-2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol-Bromhydrats (S. 572) mit Wasser oder durch erschöpfende Bromirung des 2-Methylbenzimidazols oder eines seiner Bromsubstitutionsprodukte (S. 586—587) in alkoholischer Lösung (B., N., C. 1902 II, 940). — Grobkrystallinische weisse Körner. Schmelzpt.: 317°. Sehr wenig löslich in organischen Solventien, unlöslich in Wasser, löslich in Alkalilauge, durch CO_2 daraus fällbar. Liefert mit Phtalsäureanhydrid ein Phtalon, mit Benzaldehyd 2-Styryl-Tetrabrombenzimidazol (S. 688). — $C_8H_4N_2Br_4.HCl$. Weisse, in Wasser sehr wenig lösliche Nadeln, die sich bei 260° dunkel färben und bei 278—280° unter Zersetzung schmelzen. — $C_8H_4N_2Br_4.HNO_3$. Weisse Nadeln. Schmelzpt.: 313° (ohne Zersetzung).

2-Methyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{10}H_{12}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_3 \langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \rangle C.CH_3$.

B. Durch 1—2-stdg. Kochen von o-Aminophenetidin (Hptw. Bd. II, S. 723, Z. 6 v. o.) mit Eisessig, Natriumacetat und einigen Tropfen Essigsäureanhydrid, neben einem blauen

Farbstoff (G. COHN, *B.* 32, 2240). — Krystalle (aus viel Wasser). Schmelzp.: 149—150°. Ohne Zersetzung destillierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in heissem Benzol, sehr wenig in Petroleumäther. — Giebt mit Phtalsäureanhydrid ein Phtalon, das sich aus 20 Thln. Anilin in goldglänzenden, schwer löslichen Blättchen abscheidet, die sich beim Erhitzen bräunen, ohne bis 300° zu schmelzen. — Chlorhydrat. Weisses Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser. Schmeckt bitter. Physiologische Untersuchung: BAYER & Co., *B.* 32, 2242.

N-Methylderivat, 1,2-Dimethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{11}H_{14}ON_2 = C_2H_5O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} N.CH_3 \\ N:C.CH_3 \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus 2-Methyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol (s. o.), CH_3J und Holzgeist bei 100° (G. C., *B.* 32, 2242). — Nadelchen (aus sehr verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 102°. Schmeckt etwas bitter. — Jodhydrat. Nadelbüschel. Mässig löslich in Wasser. — Pikrat. Niederschlag. Schmelzp.: 222°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

2-Phenoxyethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_2.O.C_6H_5$. *B.* Aus Phenoxyessigsäure (Spl. Bd. II, S. 362) und o-Aminophenetidin (Hptw. Bd. II, S. 723, Z. 6 v. o.) bei 140—160° (G. C., *J. pr.* [2] 63, 188). — Blättchen. Schmelzp.: 168—169°. Leicht löslich in Methylalkohol. — Chlorhydrat. Weisse Flocken. Schwer löslich in Salzsäure. — Sulfat. Flocken. Sehr wenig löslich in Wasser. — Pikrat. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 211—212°. Leicht löslich in Alkohol.

2-p-Kresoxymethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{17}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_2.O.C_6H_4.CH_3$. Blättchen (aus Aceton-Petroleumäther und verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 145—146° (G. C., *J. pr.* [2] 63, 189). — Pikrat. Krystallinischer Niederschlag aus Alkohol. Schmelzp.: ca. 226—227°. Schwer löslich in Alkohol.

2-Thymoxymethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{20}H_{24}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_2.O. \begin{array}{c} C_3H_7 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{Hexagon} \end{array}$. Krystalle aus Aether-Ligroin. Schmelzp.: 84—86°. Mässig löslich in Ligroin (G. C., *J. pr.* [2] 63, 189). — Chlorhydrat. Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 208° (aus Alkohol). — Pikrat. Schmelzp.: 194°.

2-Carvacroxymethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{20}H_{24}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_2.O. \begin{array}{c} CH_3 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{Hexagon} \\ C_3H_7 \end{array}$. Krystalle aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 124° bis 125° (G. C., *J. pr.* [2] 63, 190). — Pikrat. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 204°.

2-Naphtoxymethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{20}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_2.O.C_{10}H_7$. a) α -Naphtolderivat. *B.* Aus o-Aminophenetidin (Hptw. Bd. II, S. 723, Z. 6 v. o.) und α -Naphtoxyessigsäure (Hptw. Bd. II, S. 858) (G. C., *J. pr.* [2] 63, 191). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 190°. Sehr wenig löslich in Benzol. — Pikrat. Schmelzp.: 227—228°. Schwer löslich in Alkohol.

b) β -Naphtolderivat. *B.* Aus o-Aminophenetidin und β -Naphtoxyessigsäure (Spl. Bd. II, S. 522), neben einer in Methylalkohol schwer löslichen Verbindung (G. C., *J. pr.* [2] 63, 191). — Krystalle aus Methylalkohol-Benzol. Schmelzp.: 163—165°. Wandelt sich leicht in einen orangefarbenen Farbstoff um. — Chlorhydrat. Schmelzp.: ca. 221°. — Pikrat. Zersetzt sich bei 249—250°.

2-Guajakoxymethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{17}H_{18}O_3N_2 = C_2H_5.O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_2.O.C_6H_4.O.CH_3$. *B.* Aus o-Aminophenetidin (Hptw. Bd. II, S. 723, Z. 6 v. o.) und Guajakolglykolsäure (Spl. Bd. II, S. 522) (G. C., *J. pr.* [2] 63, 190). — Nadelchen. Schmelzp.: 122—123°. — Chlorhydrat. Nadeln aus Wasser. — Pikrat. Grünliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 173—174° (bei langsamem Erhitzen).

2-Eugenoxymethyl-5- oder 6-Aethoxybenzimidazol $C_{20}H_{22}O_3N_2 = C_2H_5.O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_2.O.C_6H_3(C_3H_5)(O.CH_3)$. Nadeln. Schmelzp.: 75—76° (G. C., *J. pr.* [2] 63, 190). — Pikrat. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 125°.

2-Methyl-4,5- oder 5,6- oder 6,7-Dimethoxybenzimidazol $C_{10}H_{12}O_2N_2 = (CH_3O)_2C_6H_2 < \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$. B. Bei Einwirkung von Essigsäure auf 3,4- oder 4,5-Diaminoveratrol (Spl. Bd. II, S. 561) (MOUREU, *C. r.* 125, 33). — Schmelzp.: 170°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Aether. Die wässrige Lösung giebt mit $PtCl_4$ und Pikrinsäure Niederschläge.

S. 877, Z. 3 v. u. die Strukturformel muss lauten: $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CH_2.C:N.C_3H_5 \\ NH.O \end{smallmatrix} >$.

S. 878, Z. 13 v. u. füge hinzu: „vgl. Gabriel, B. 29, 1300 Ann.“.

S. 878, Z. 7 v. u. hinter „G., P.“ füge hinzu: „vgl. Cassirer, B. 25, 3029“.

11) 1,2-Dihydrochinazolin $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH.CH_2 \\ CH:N \end{smallmatrix} >$. 2,2-Dichlor-3(N)-Phenyl-4-Keto-

tetrahydrochinazolin $C_{14}H_{10}ON_2Cl_2 = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH.CCl_2 \\ CO.N.C_6H_5 \end{smallmatrix} >$. B. Aus 2-Chlor-3-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin (S. 598) und trockener Salzsäure (Mac Coy, *Am.* 21, 152). — Weisse, bei 140° schmelzende Substanz. Zerfällt mit Wasser wieder in HCl und Chlorphenylketodihydrochinazolin.

12) Dihydrochinoxatin. Oxyderivat s. *Hptw.* Bd. IV, Z. 877, Z. 23 v. u.

13) 2-Aminoindol $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CH \\ NH \end{smallmatrix} > C.NH_2$. N-Carboxäthylderivat, α -Indolurethan

$C_{11}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CH \\ NH \end{smallmatrix} > C.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Aus dem Azid der Indolcarbonsäure(2) (S. 172) durch Kochen mit absolutem Alkohol, neben harzartigen Massen (PICCINI, SALMONI, *G.* 32 I, 253). — Farblose Prismen (aus Petroleumäther), die sich leicht in einen violett färbenden Körper verwandeln. Schmelzp.: 110°. Liefert mit salpetriger Säure ein Nitroso-product. Zersetzt sich bei Behandlung mit Alkalien oder Säuren in harzartige Massen und Ammoniak.

14) 6-Aminoindol $H_2N \cdot \begin{array}{c} \diagup \\ \text{CH} \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} \diagdown \\ \text{CH} \\ \diagup \end{array} \cdot \begin{array}{c} \diagup \\ \text{NH} \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} \diagdown \\ \text{CH} \\ \diagup \end{array}$. Aminooxindol $NH_2.C_6H_3 < \begin{smallmatrix} CH_2 \\ NH \end{smallmatrix} > CO$ siehe

Hptw. Bd. II, S. 1321, Z. 13 v. u.

15) Aminopyrinden $\begin{array}{c} \diagup \\ \text{CH}_2 \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} \diagdown \\ \text{CH} \\ \diagup \end{array} \begin{array}{c} \diagup \\ \text{C.NH}_2 \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} \diagdown \\ \text{N} \\ \diagup \end{array}$. N-Phenylchlorketoderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 246, Z. 7 v. u.

Verbindungen $C_6H_5ON_2$. a) Amino-Benzisoxazin $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} N=C.NH_2 \\ CH_2.O \end{smallmatrix} > =$

$C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH.C:NH \\ CH_2.O \end{smallmatrix} >$ s. Pheno-2-Iminohexaoxazan, *Hptw.* Bd. IV, S. 874.

Anilino-Benzisoxazin s. Phenyliminocumazon, *Hptw.* Bd. IV, S. 874.

b) 1,2-Endooxy-2-Methyldihydrobenzimidazol $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH.C.CH_3 \\ N-O \end{smallmatrix} >$. Dibromderivat s. 2-Methyl-5,7-Dibrom-2,3-Endooxydihydrobenzimidazol S. 587.

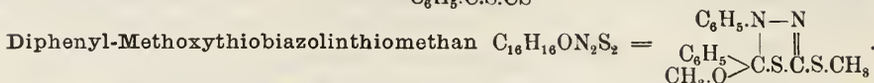
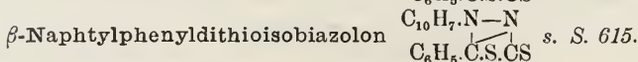
Verbindungen $C_6H_5N_2S$. a) Phenylthiobiazolin $C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} \text{HN} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{S} \cdot \text{CH} \end{array}$. Diphenyl-

thiobiazolinsulfhydrat $C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{S} \cdot \text{CH} \end{array} \cdot \text{SH}$ und Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 750 und *Spl.* Bd. IV, S. 482-483.

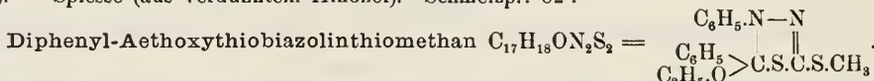
Phenyl-p-Tolyl-Jodthiobiazolinthiomethan $C_{16}H_{15}N_2S_3J = C_7H_7 \cdot \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{S} \cdot \text{CH} \end{array} \cdot C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} \text{C} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_3 \end{array}$.

B. Aus Endothio-Phenyl-p-Tolylthiobiazolin (S. 601) und CH_3J in Alkohol bei 100° (Busch, BLUME, *J. pr.* [2] 67, 259). — Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Aether. Wird durch Alkalien zu Benzoyltolylthiocarbazinsäureester aufgespalten.

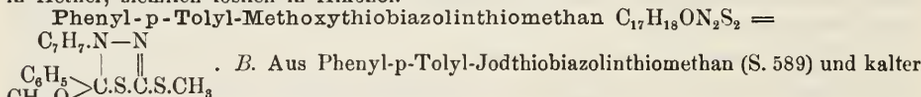
p-Tolyl-Phenylthiobiazolinthiomethan $C_7H_7 \cdot \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{S} \cdot \text{CH} \end{array} \cdot C_6H_5 \cdot \begin{array}{c} \text{C} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_3 \end{array}$ s. S. 537.



B. Analog der Aethoxyverbindung (s. u.) (Bu., KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 225). — Spiesse (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 82°.

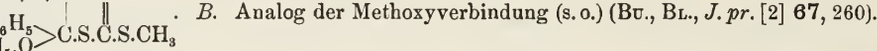


B. Aus Diphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 482—483) und alkoholischem Natriumäthylat (Bu., K., Sch., *J. pr.* [2] 67, 224). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 106°. Leicht löslich in Aether, ziemlich löslich in Alkohol.



Phenyl-p-Tolyl-Aethoxythiobiazolinthiomethan $C_{18}H_{20}ON_2S_2 = \begin{matrix} C_7H_7.N-N \\ C_6H_5.O > C.S.C.S.CH_3 \end{matrix}$. B. Analog der Methoxyverbindung (s. o.) (Bu., Bl., *J. pr.* [2] 67, 260).

— Nadelchen. Schmelzp.: 83°. Leicht löslich in organischen Mitteln, etwas löslich in Wasser.



Hptw. Bd. IV, S. 878—879 (Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 589).

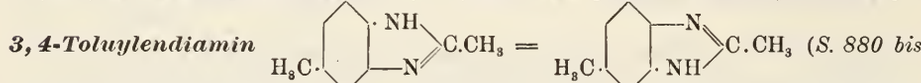
Anilino-Benzisothiazin s. Phenyliminocumothiazon, *Hptw. Bd. IV, S. 878.*

Toluidino-Benzisothiazin s. p-Tolyliminocumothiazon, *Hptw. Bd. IV, S. 878.*

4. *Basen $C_9H_{10}N_2$ (S. 879—885).

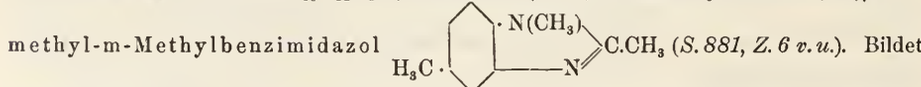
S. 879, Z. 14—13 v. u. streiche den Passus: „Beim Erhitzen . . . mit Propionsäure (H., F.)“.

3) * α, m -Dimethylbenzimidazol, 2,5-Dimethylbenzimidazol, Aethenyl-

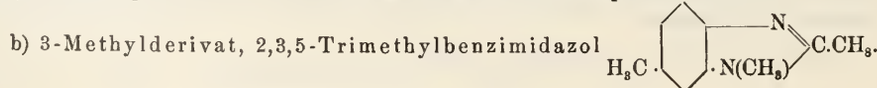


S. 883). B. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von salzsaurem o-Toluylendiamin mit Essigester auf 225° (NIEMENTOWSKI, *B.* 30, 3070). Sowohl aus dem 3-N-Methyl- oder Aethyl-Derivat, wie aus dem 1-N-Methyl- oder Aethyl-Derivat (S. 590—591) durch Erhitzen des Chlorhydrats zum Sieden (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 34, 4209; 35, 1259). — Schmelzpunkt: 203° (corr.).

*N-Methylderivate $C_{10}H_{12}N_2$ (S. 881—882). a) *1-Methylderivat, α, β -Di-

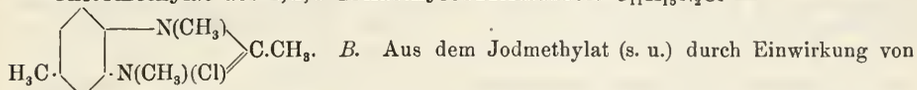


mit Wasser ein Hydrat, das gegen 100° schmilzt. Schmilzt wasserfrei bei 140° (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 35, 1261). — H_2Cl_2 -Doppelsalz. Nadeln (aus sehr verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 199—200°. — $(C_{10}H_{12}N_2.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Tafeln (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 251°. — $C_{10}H_{12}N_2.HAuCl_4$. Goldgelbe Nadelchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 130—131°. — Pikrat. Prismen. Schmelzp.: 259—260°.



B. Durch Reduction von 4-Nitro-3-Methylaminotoluol mit Sn + HCl und mehrstündiges Kochen der erhaltenen öligen, leicht oxydablen Base mit Eisessig (O. F., R., B. 35, 1260). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 122—123°. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 203—204°. — $(C_{10}H_{12}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Zersetzt sich gegen 259°. — $C_{10}H_{12}N_2 \cdot HAuCl_4$. Goldgelbe Spiesse (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 189—190°. — Pikrat. Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 232—233°.

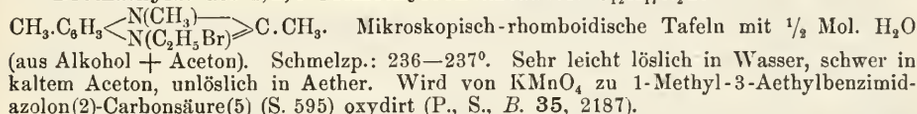
Chlormethylat des 1,2,5-Trimethylbenzimidazols $C_{11}H_{15}N_2Cl =$



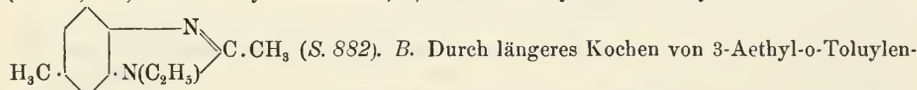
Bleiacetat und Eindampfen des Filtrats von PbJ_2 mit Salzsäure (PINNOW, SÄMANN, B. 32, 2182). — Nadeln mit 2 Mol. H_2O (aus Alkohol + viel Aceton), die bei 110° im Krystallwasser theilweise schmelzen, dann wieder erstarren und sich von 267° ab bräunen. Sehr leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol, schwer in kaltem Aceton, unlöslich in Aether. Wird von $KMnO_4$ zur 1,3-Dimethylbenzimidazol(2)-Carbonsäure(5) (S. 595) und etwas 1,3,5-Trimethylbenzimidazol (S. 406—407) oxydirt.

*Jodmethylat des 1,2,5-Trimethylbenzimidazols $C_{10}H_{12}N_2 \cdot CH_3J$ (S. 882, Z. 10 v. o.). Die durch starke Kalilauge entstehende *Base (S. 882, Z. 16 v. o.) ist μ, N, N' -Trimethylm-Dihydrotolimidazol (S. 573) (O. F., R., B. 35, 1265 Anm.).

Bromäthylat des 1,2,5-Trimethylbenzimidazols $C_{12}H_{17}N_2Br =$

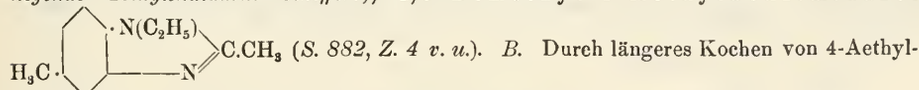


*Aethenyläthyltoluylendiamin, N-Aethyl-2,5-Dimethylbenzimidazole $C_{11}H_{14}N_2$ (S. 882). a) *3-Aethylderivat, 2,5-Dimethyl-3-Aethylbenzimidazol



diamin(3,4) mit Eisessig (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4208). — Prismatische Krystalle aus Petroleumäther. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Schmelzp.: 190°. — $C_{11}H_{14}N_2 \cdot HAuCl_4$. Goldgelbe Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 142—143°. — *Pikrat. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 232—233°. Ziemlich löslich.

b) *1-Aethylderivat (im Hptw. als 4-Aethylderivat in Bezug auf das zu Grunde liegende Toluylendiamin beziffert), 2,5-Dimethyl-1-Aethylbenzimidazol

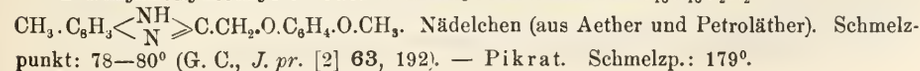


o-Toluylendiamin, $C_6H_3(CH_3)^1(NH_2)^2(NH \cdot C_2H_5)^4$ mit Eisessig (O. F., R., B. 34, 4208). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 86—87°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in Wasser. Stark hygroskopisch. Löslich in verdünnter Schwefelsäure. — Chlorhydrat. Prismen (aus wenig Alkohol + Aether). Sehr leicht löslich. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Schmelzp.: 149—150°. Leicht löslich. — $(C_{11}H_{14}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Röthlichgelbe Prismen (aus verdünnter Salzsäure). Zersetzt sich bei 251°. Schwer löslich. — $C_{11}H_{14}N_2 \cdot HAuCl_4$. Büschel (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 129—130°. — Nitrat. Schmelzp.: 133°. Leicht löslich. — Pikrat. Hellgelbe Kryställchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 260—261°. Sehr wenig löslich.

2-Phenoxyethyl-5- oder 6-Methylbenzimidazol $C_{15}H_{14}ON_2 =$



2-Guajakoxymethyl-5- oder 6-Methylbenzimidazol $C_{16}H_{16}O_2N_2 =$



2-Eugenoxymethyl-5- oder 6-Methylbenzimidazol $C_{19}H_{20}O_2N_2 =$
 $CH_3 \cdot C_6H_3 < \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} > C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3(C_3H_5)(O \cdot CH_3)$. Blätter (aus Aether und Petroleumäther).
 Schmelzp.: 71—73° (G. C., *J. pr.* [2] 63, 192). — Pikrat. Schmelzp.: 132°.

5) *2-Methyl-3,4-Dihydrochinazolin $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CH_2 \cdot NH \\ N = C \cdot CH_3 \end{smallmatrix} >$ (S. 883—884). B. Durch Erhitzen von o-Aminobenzylacetamid (Hptw. Bd. IV, S. 629, Z. 7 v. u.) auf 240° und Fractioniren des Rückstandes im Vacuum (GABRIEL, *B.* 36, 810). — Gelbliches, schwach fluorescirendes Oel, das lackartig erhärtet. — Pikrat $C_9H_{10}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Prismen aus Alkohol, die bei 175° sintern und bei 185—187° schmelzen.

6) *2-Methyl-1,4-Dihydrochinazolin $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} NH \cdot C \cdot CH_3 \\ CH_2 \cdot N \end{smallmatrix} >$ (S. 884). 1-Methyl-4-Ketoderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 901, Z. 10 v. u.

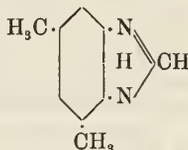
S. 884, Z. 10 v. u. muss lauten: „8) 4-Phenylpyrazolin $NH < \begin{smallmatrix} N = CH \\ CH_2 \cdot CH \cdot C_6H_5 \end{smallmatrix} >$ “.

S. 884, Z. 9 v. u. statt: „5-Phenylpyrazolin-3,4-Dicarbonsäure“ lies: „4-Phenylpyrazolindicarbonsäure(3,5)“.

9) *Phenylpyrazolin (S. 885, Z. 1 v. o.). Durch Einwirkung von Brom in Chloroform entsteht 5(3)-Phenylpyrazol (S. 604) (BUCHNER, HACHMAN, *B.* 35, 42).

11) 4,6-Dimethylbenzimidazol:

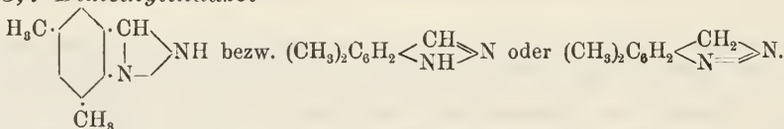
B. Durch Kochen von 4,5-Diaminoxylo(1,3) (S. 414) mit Ameisensäure (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 34, 4205). — Blättchen (aus wässrigem Holzgeist oder wenig Chloroform + Ligroin). Schmelzp.: 175°. — Chlorhydrat. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $(C_9H_{10}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Pikrat $C_9H_{10}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schwer löslich in Wasser.



N-Methylderivat, 1,4,6- oder 3,4,6-Trimethylbenzimidazol $C_{10}H_{12}N_2 = (CH_3)_2C_7H_5N_2(CH_3)$. B. Durch Einwirkung von Kalilauge auf das Monojodmethylat des 4,6-Dimethylbenzimidazols, welches neben dem Jodmethylat des 1,4,6-Trimethylbenzimidazols (s. u.) beim Erhitzen von 4,6-Dimethylbenzimidazol mit CH_3J in Holzgeist entsteht (O. FISCHER, RIGAUD, *B.* 34, 4206). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 70°. Zerfließt mit Wasser unter Hydratbildung. — $(C_{10}H_{12}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Röthlichgelbe Nadelbüschel (aus verdünnter Salzsäure).

Jodmethylat $C_{11}H_{15}N_2J = (CH_3)_2C_7H_5N_2(CH_3) \cdot CH_3J$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 4,6-Dimethylbenzimidazol mit CH_3J und Holzgeist auf 130° (O. F., R., *B.* 34, 4206). — Nadeln vom Schmelzp.: 278—279°. Wasserhaltige Krystalle aus Wasser, die bei 110° wasserfrei werden.

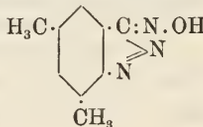
12) 5,7-Dimethylindazol



B. Aus Mesitylendiazoniumchlorid durch Natronlauge in der Kälte (neben anderen Producten) (BAMBERGER, *A.* 305, 310). Aus 3-Amino-5,7-Dimethylindazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1152) durch Reduction mit Natrium und Alkohol (B.). — Nadeln (aus kaltem Wasser). Schmelzp.: 133—134°. Sehr leicht löslich in Alkohol und verdünnter Salzsäure, schwer in heissem Wasser. Die wässrige Lösung giebt mit $HgCl_2$ und mit $AgNO_3$ Niederschläge, die in heissem Wasser löslich sind.

3-Chlorderivat $C_9H_9N_2Cl = (CH_3)_2C_6H_2 < \begin{smallmatrix} CCl \\ N \end{smallmatrix} > NH$. B. Beim Kochen des Diazohydrats aus 3-Amino-5,7-Dimethylindazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1558) mit conc. Salzsäure (BAMBERGER, *A.* 305, 332). — Wollige Nadeln. Schmelzp.: 174°. Mit Wasserdampf flüchtig. Sublimirbar. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser. Wird durch Natronlauge gelöst und durch Essigsäure gefällt.

3-Isonitrosoderivat, Dimethylindiazonoxim $C_9H_9ON_3 =$
 B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf das Oxim des



4-Aminomesitylenaldehyds (Spl. Bd. III, S. 42) (B., WEILER, *J. pr.* [2] 58, 350). — Citronengelbe Nadeln. Schmelzp.: 181,5—182,5°. Leicht löslich in Alkohol. Zeigt nicht die LIEBERMANN'sche Reaction. Wird durch Säuren in 4-Aminomesitylenaldehyd (Spl. Bd. III, S. 42) und o-Oxymesitylenaldehyd (Spl. Bd. III, S. 67) zerlegt. Beim Kochen mit Wasser oder Aetzalkali entsteht 1,3-Dimethyl-4-Azidobenzaldehyd(5) (Spl. zu Bd. IV, S. 1155), sowie in geringer Menge 4-Aminomesitylenaldehyd und 1,3-Dimethyl-4-Azidobenzoësäure(5) (Spl. zu Bd. IV, S. 1155) (B., DEMUTH, *B.* 34, 1309).

2-Acetyldimethylindazol C₁₁H₁₂ON₂ = (CH₃)₂C₆H₃< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{N} \end{matrix}$ >N.CO.CH₃. B. Aus Dimethylindazol durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (BAMBERGER, *A.* 305, 311). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 116—117°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol. Die heisse wässrige Lösung verbreitet einen intensiv süßen Geruch.

1-Acetyldimethylisindazol C₁₁H₁₂ON₂ = (CH₃)₂C₆H₂< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{N}(\text{CO}.\text{CH}_3) \end{matrix}$ >N. B. Eine ohne Erwärmen hergestellte Lösung von 0,45 g 4-Aminomesitylenaldehyd (Spl. Bd. III, S. 42) in 1,5 g Acetanhydrid und 6 g Eisessig wird bei 0° mit HCl-Gas gesättigt und im verschlossenen Gefäss 4 Tage lang sich selbst überlassen (B., WEILER, *J. pr.* [2] 58, 348). — Schwach gelbliche Nadelchen. Schmelzp.: 166,5—168°. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in Wasser, leicht in verdünnter Salzsäure. Die wässrige Lösung schmeckt intensiv bitter und giebt beim Erwärmen einen sehr schwachen süßlichen Geruch; HgCl₂ erzeugt darin einen dicken, gelblichen, in der Hitze löslichen Niederschlag.

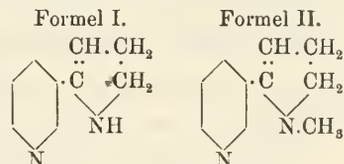
13) Bz-Amino-2-Methylindol H₂N.C₆H₃< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{matrix}$ >C.CH₃. B. Aus Bz-Nitro-2-Methylindol (S. 195) durch Zinn und Salzsäure (v. WALTHER, CLEMEN, *J. pr.* [2] 61, 286). — Voluminöses weisses Pulver aus Benzol. Schmelzp.: 137°. Schwer löslich in Wasser.

Acetylderivat C₁₁H₁₂ON₂ = CH₃.CO.NH.C₆H₃< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{matrix}$ >C.CH₃. Amorphes Pulver (aus Benzol durch Petroleumäther). Schmelzp.: 188° (v. WALTHER, CLEMEN, *J. pr.* [2] 61, 287).

Carbanilsäurederivat C₁₆H₁₅ON₃ = C₆H₅.NH.CO.NH.C₆H₃< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{matrix}$ >C.CH₃. Amorphe Fällung (aus Aether-Alkohol durch Petroleumäther). Schmelzp.: 194° (v. W., CL., *J. pr.* [2] 61, 288).

Thiocarbanilsäurederivat C₁₆H₁₅N₃S = C₆H₅.NH.CS.NH.C₆H₃< $\begin{matrix} \text{CH} \\ \text{NH} \end{matrix}$ >C.CH₃. Amorphes Pulver (aus Aether durch Petroleumäther). Schmelzp.: 162° (v. W., CL.).

14) 2-β-Pyridylpyrrolin s. Formel I. **1(N)-Methyl-2-β-Pyridylpyrrolin**, Dihydrornikotyrim C₁₀H₁₂N₂ = Formel II. B. Durch Reduction von Jodnikotyrim (S. 575) mit granulirtem Zink und verdünnter Salzsäure bei kurzem Erwärmen (PIETER, CRÉPIEUX, *B.* 31, 2020). — Nikotinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 248° (corr.). Leicht und ohne Fluorescenz in Wasser, Alkohol und Aether löslich. Die Lösungen in Mineralsäuren röthen sich beim Eindampfen. — C₁₀H₁₂N₂.H₂PtCl₆. Ziegelrothe Kügelchen, die sich von ca. 210° an schwärzen, bei 300° aber noch nicht schmelzen. — Pikrat. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 156°.



Dihydrornikotyrim-Bisjodmethylat C₁₂H₁₃N₂J₂ = C₁₀H₁₂N₂.2CH₃J. Syrup (P., CR., *B.* 31, 2021). — Platinsalz des entsprechenden Bischlormethylats C₁₂H₁₃N₂Cl₂. PtCl₄. Ziegelrothe Kügelchen, die sich bei etwa 220° zu schwärzen anfangen und bei 240—242° schmelzen.

Brom-N-Methylderivate des 3-Keto-5-Oxyderivats s. Bromtikonin und Dibromtikonin, *Hptw.* Bd. IV, S. 859.

15) 5-Aminodihydrochinolin $\begin{matrix} \text{CH}:\text{C}(\text{NH}_2).\text{C}:\text{CH}.\text{CH} \\ | \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2.\text{C}:\text{N}-\text{CH} \end{matrix}$ **7-Anilid des 7,8-Diketo-5-Anilindihydrochinolins** s. Anilinochinolinchinonanilid, *Hptw.* Bd. IV, S. 278.

16) 8-Aminodihydrochinolin $\begin{matrix} \text{CH}_2.\text{CH}_2-\text{C}:\text{CH}.\text{CH} \\ | \\ \text{CH}:\text{C}(\text{NH}_2).\text{C}:\text{N}-\text{CH} \end{matrix}$ Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 278, Z. 9 v. u. bis S. 279, Z. 6 v. o.

17) Methylidihydrochinoxaline. Oxyderivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 885, Z. 18 und 21 v. o.; *Berichtigung dazu* s. *Spl.* Bd. IV, S. 594.

18) **4-Phenyldihydroimidazol** $C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{\text{C}}\text{H}-\text{N} \begin{array}{l} \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \end{array} \text{CH}$. 4-Phenyl-2-Sulphydryl-dihydroimidazol $C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{\text{C}}\text{H}-\text{N} \begin{array}{l} \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \end{array} \text{C} \cdot \text{SH}$ s. Phenyläthylthiocarbamid, *Hptw. Bd. IV, S. 641.*

S. 885, Z. 18 v. o. muss lauten: a. Methyltetrahydroketochinoxolin $C_6H_4 \begin{array}{l} \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{NH} \cdot \text{CO} \end{array}$ (?). Vgl. Hinsberg, B. 25, 2416. B. Bei 16-stündigem

2-Amino-5-Phenylthiazolin $C_9H_{10}N_2S = \begin{array}{l} \text{S}-\text{C} \cdot \text{NH}_2 \\ | \quad \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \end{array}$. 3-Phenyl-4-Keto-derivat, Diphenylthiohydantoin $C_{15}H_{12}O_2N_2S = \begin{array}{l} \text{S}-\text{C} \cdot \text{NH} \\ | \quad \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{CO} \end{array}$. B. Aus Phenylthiocyanessigsäureester und Anilin (WHEELER, *Am.* 26, 353). Aus Phenylchloressigsäureäthylester und Phenylthioharnstoff (WH., JOHNSON, *Am. Soc.* 24, 690). — Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 185—186°. Unlöslich in kaltem, leicht löslich in heissem Alkali. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht 2,4-Diketo-3,5-Diphenyltetrahydrothiazol (S. 196).

4. *Basen $C_{10}H_{12}N_2$ (S. 885—887).

S. 886, Z. 23 v. u. füge nach der Strukturformel hinzu: „Vgl. auch Knorr, B. 26, 113 Anm.“

11) **1-Aethyl-3,4-Dihydrophthalazin** $C_6H_4 \begin{array}{l} \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \cdot \text{N} \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{NH} \end{array}$. 3-Methyl-1-Aethyl-3,4-Dihydrophthalazin $C_{11}H_{14}N_2 = C_6H_4 \begin{array}{l} \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \cdot \text{N} \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{N} \cdot \text{CH}_3 \end{array}$. B. Durch Einwirkung von KOH auf 1-Aethylphthalazinjodmethylat (S. 618), neben 1-Aethyl-3-Methylphthalazon (S. 618) (PAUL, B. 32, 2019). — $(C_{11}H_{14}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Nadeln. — Ferrocyanat $(C_{11}H_{14}N_2)_2H_4Fe(CN)_6$. — Pikrat $C_{11}H_{14}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Alizarinrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 108°.

12) **2-Phenyl-Tetrahydropyrimidin** $CH_2 \begin{array}{l} \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{N} \end{array} \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. 5-Ketoderivat, Benzenyldiaminoacetone $CO \begin{array}{l} \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{N} \end{array} \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1194*; Phenylhydrazon s. *Hptw. Bd. IV, S. 767*.

Verbindungen $C_{10}H_{12}O_2N_2$. Difuryläthylendiamin $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_4H_5O \cdot \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot C_4H_3O$. Derivate s. *Hptw. Bd. III, S. 693, sub Nr. 7*.

5. *Basen $C_{11}H_{14}N_2$ (S. 887—888).

S. 888 zwischen Z. 12 und 13 v. o. sind die Artikel: „Nitrosoderivat (S. 888, Z. 18 bis 21 v. o.), Nitroderivat (S. 888, Z. 22—24 v. o.) und Acetylderivat (S. 888, Z. 25—27 v. o.)“ einzuschalten. In letztgenanntem Artikel ist statt: „Methenylpseudobutylnitrophenyldiamin“ „Dimethylhydrooxytoluchinoxalin“ zu lesen.

2) ***Methenylpseudobutylphenyldiamin** (S. 888). Die im *Hptw.* unter Nr. 2 gebrachten Artikel Nitrosoderivat, Nitroderivat und Acetylderivat gehören zu dem S. 888, Z. 6—12 v. o. behandelten Dimethylhydrooxytoluchinoxalin.

3) **2-Isobutylbenzimidazol** $C_6H_4 \begin{array}{l} \text{NH} \\ \text{N} \end{array} \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2$. 2-Isobutyl-5- oder 6-Aethoxy-Benzimidazol $C_{18}H_{19}ON_2 = C_2H_5O \cdot C_6H_3 \begin{array}{l} \text{NH} \\ \text{N} \end{array} \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 3,4-Diaminophenol-Aethyläther mit Isovaleriansäure, neben einem braunen Farbstoff (G. COHN, B. 32, 2243). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Schmelzpunkt: 135—136°. Sehr wenig löslich in Ligroin und Wasser, sonst leicht löslich.

6. *Basen $C_{12}H_{16}N_2$ (S. 888—889).

5) **2,3-Dipyrrolybutan** $HN < C_4H_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot C_4H_3 > NH$. Methylpyrrolypinakon $C_{12}H_{16}O_2N_2 = [NH < C_4H_3 \cdot C(CH_3)(OH) -]_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 99*.

S. 889, Z. 3 v. u. Die Strukturformel muss lauten: $C_6H_{15} \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot C(CH_3) \\ \leftarrow N : C(OH) \end{matrix} \rightarrow C \cdot CH_3$.

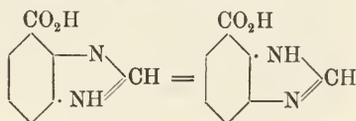
*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-3}N_2$ (S. 890—893).

I. *Säuren $C_8H_6O_2N_2$ (S. 890).

3) **Isindazolcarbonsäure** $C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} C(CO_2H) \\ NH \end{matrix} \right\rangle N$. p-Nitrophenylisindazolcarbonsäure $C_6H_3(NO_2) \left\langle \begin{matrix} C(CO_2H) \\ N(C_6H_5) \end{matrix} \right\rangle N$ und Ester derselben s. *Hptw. Bd. IV, S. 1465*.

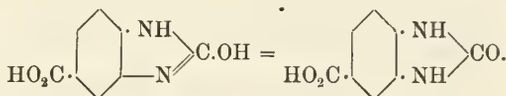
4) **Benzimidazolcarbonsäure(4)**:

B. Durch Oxydation von „Glyko-2,3-Diaminobenzoësäure“ (*Hptw. Bd. II, S. 1273—1274*) mit $KMnO_4$ (SCHILLING, *B. 34, 905*). Durch Einwirkung von Ameisensäure auf 2,3-Diaminobenzoësäure (SCH.) — Schmilzt bis 360° nicht. Durch Destillation mit Kalk entsteht Benzimidazol (S. 581).



Ia. **Benzimidazolcarbonsäure(5)**

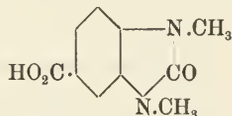
$C_8H_6O_3N_2 =$



1,3-Dimethylbenzimidazol(2)-Carbonsäure(5)

$C_{10}H_{10}O_3N_2 =$

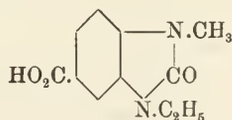
B. Durch Oxydation der Chlormethylate vom 1,5-Dimethyl- oder 1,2,5-Trimethyl-Benzimidazol (S. 585, 591) mit $KMnO_4$, neben 1,3,5-Trimethylbenzimidazol (S. 406—407) (PINNOW, SÄMANN, *B. 32, 2183*). — Nadeln. Schmelzp.: $281—282^\circ$. Leicht löslich in heissem Eisessig, mässig löslich in heissem Alkohol, schwer in Wasser. — $Ca(C_{10}H_9O_3N_2)_2 + 3H_2O$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, mässig löslich in Methyl-, schwer in Aethyl-Alkohol. — $Pb(C_{10}H_9O_3N_2)_2 + 3H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.



1-Methyl-3-Aethylbenzimidazol(2)-Carbonsäure(5)

$C_{11}H_{12}O_3N_2 =$

B. Durch Oxydation von 1,2,5-Trimethylbenzimidazol-Bromäthylat (S. 591) mit $KMnO_4$ (P., S., *B. 32, 2188*). — Nadeln. Schmelzp.: $233—234^\circ$. Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in heissem Alkohol, schwer in heissem Benzol.



Ib. **Thienylpyrazolcarbonsäure** $C_8H_6O_2N_2S$. N-Phenylderivat s. **Thienylphenylpyrazolcarbonsäure**, *Hptw. Bd. IV, S. 893*.

2. *Säuren $C_9H_8O_2N_2$ (S. 890—891).

2) ***α-Methyl-m-Benzimidazolcarbonsäure**, **2-Methylbenzimidazolcarbonsäure(5)**

$C_9H_8O_2N_2 =$ (S. 891). B. Beim Eintragen von 1 Thl. Zinn in

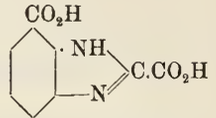
eine heisse Eisessiglösung von 1 Thl. 3-Nitro-4-Acetaminobenzoësäure oder von 4-Nitro-3-Acetaminobenzoësäure (KAISER, *B. 18, 2944, 2948*). — Nadeln mit $1H_2O$, welches bei 100° entweicht. Schmilzt bei $301—302^\circ$ unter Zersetzung. Leicht löslich in siedendem Eisessig, sonst schwer löslich. $K = 0,0001$ (BADER, *Ph. Ch. 6, 316*). Wird durch Kochen mit Kalilauge nicht verseift. — K.Ä. Zerfliessliche Nadeln. — $C_9H_8O_2N_2 \cdot HCl + \frac{1}{2}H_2O$.

3) **m*-Methyl- α -Benzimidazolcarbonsäure $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \langle \text{NH} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} + \frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$ (S. 891). B. Beim Kochen von glyoxylsaurem Calcium mit *o*-Toluyldiaminlösung (HINSBERG, A. 237, 358).

3. *Säuren $\text{C}_9\text{H}_6\text{O}_4\text{N}_2$ (S. 891).

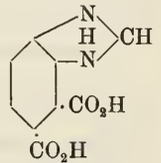
2) Benzimidazoldicarbonsäure (2, 4):

B. Durch Oxydation von Malto- oder Isomalto-2,3-Diaminbenzoësäure, sowie des Condensationsproducts aus Milchzucker und 2,3-Diaminbenzoësäure mit Kaliumpermanganat (SCHILLING, B. 34, 906). — Schmilzt bis 360° nicht.



3) Benzimidazoldicarbonsäure (4, 5):

B. Durch Oxydation von α, β -Naphthimidazol (S. 663) mit CrO_3 in Eisessig (O. FISCHER, B. 32, 1314). — Blättchen aus Wasser. Schmelzpt.: 251° . Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heissem Wasser, schwer in Aether. Giebt mit Phenol + conc. Schwefelsäure eine in wenig Kalilauge mit violetter Farbe lösliche Substanz; die Lösung erscheint in dickeren Schichten roth und wird durch viel KOH entfärbt. Mit Resorcin entsteht ein Product, dessen wässrige Lösung im auffallenden Licht grün, im durchfallenden dunkelroth gefärbt erscheint, und dessen ammoniakalische Lösung fast genau wie Fluoresceïn fluorescirt. — $\text{C}_9\text{H}_5\text{N}_2\text{O}_4 \cdot \text{NH}_4$. Nadeln. — $\text{C}_9\text{H}_4\text{N}_2\text{O}_4 \cdot \text{Ag}_2$. Flocken.



Dimethylester $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{N}_2\text{C}_7\text{H}_4(\text{CO}_2\text{CH}_3)_2$. Nadeln aus Alkohol, die bei 231° sintern (O. F., B. 32, 1315).

Anhydrid $\text{C}_9\text{H}_4\text{O}_3\text{N}_2 = \text{N}_2\text{C}_7\text{H}_4 \langle \text{CO} \rangle \text{O}$. B. Durch Erhitzen der Säure auf 150° bis 180° (O. FISCHER, B. 32, 1314). — Nadelchen. Schmelzpt.: $224\text{—}225^\circ$. Sublimirt und destillirt unzersetzt.

Anil $\text{C}_{15}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_3 = \text{N}_2\text{C}_7\text{H}_4 \langle \text{CO} \rangle \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. Nadeln aus Alkohol (O. F., B. 32, 1314).

3a. Säuren $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2$.

1) 4-Phenylpyrazolincarbonsäure (3 bezw. 5) $\text{HO}_2\text{C} \cdot \text{CH} \cdot \text{NH} \langle \text{N} \rangle \text{H}_6\text{C}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{CH} \rangle \text{N}$. Methylester

$\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{O}_2\text{C} \cdot \text{CH} \cdot \text{NH} \langle \text{N} \rangle \text{H}_5\text{C}_6 \cdot \text{CH} \cdot \text{CH} \rangle \text{N}$. B. Aus Zimmtsäuremethylester (Spl. Bd. II, S. 850) und Diazomethan in Aether (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3595). — Prismen (aus Alkohol, Aceton oder Benzol). Schmelzpt.: 128° . Fast unlöslich in Wasser.

2) Benzimidazolpropionsäure $\text{C}_6\text{H}_4 \langle \text{N} \rangle \text{C} \cdot \text{C}_2\text{H}_4 \cdot \text{CO}_2\text{H}$. B. Entsteht als Hauptproduct durch Verschmelzen molekularer Mengen von salzsaurem *o*-Phenylendiamin, Soda und Bernsteinsäure (Spl. Bd. I, S. 282) bei $150\text{—}180^\circ$ (R. MEYER, JOS. MAIER, A. 327, 21). — Schwach gelbliche Prismen aus Wasser. Schmelzpt.: 226° . Leicht löslich in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. Kann durch Alkohol + HCl esterificirt werden.

5. *Säuren $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2$ (S. 892).

2) Tolimidazolpropionsäure $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \langle \text{NH} \rangle \text{C} \cdot \text{C}_2\text{H}_4 \cdot \text{CO}_2\text{H}$. N, *p*-Tolyl-Tolimidazolpropionsäure $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \langle \text{N}(\text{C}_7\text{H}_7) \rangle \text{C} \cdot \text{C}_2\text{H}_4 \cdot \text{CO}_2\text{H}$ s. Hptw. Bd. IV, S. 616, Z. 11 v. o.

6. Die im Hptw. Bd. IV, S. 892, Z. 6 v. u. bis S. 893, Z. 18 v. o. behandelte Verbindung ist nicht 5-Phenylpyrazolin-3,4-Dicarbonsäure sondern 4-Phenylpyrazolin-3,5-Dicarbonsäure $\text{NH} \langle \text{N} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \text{CH}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$; vgl. dazu KNORR, B. 28, 688.

S. 893, Z. 2 v. o. statt: „5-Phenyl . . .“ lies zweimal: „4-Phenyl . . .“.

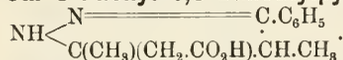
*Methyläthylester $\text{C}_{14}\text{H}_{16}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{C}_{11}\text{H}_8\text{N}_2\text{O}_2(\text{O} \cdot \text{CH}_3)(\text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5)$ (S. 893).

a) *5-Methyl-3-Aethylester (S. 893, Z. 7 v. o. als 4-Methylester aufgeführt) $\text{NH} \langle \text{N} \rangle \text{C} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5 \text{CH}(\text{CO}_2 \cdot \text{CH}_3) \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Durch 18-stdg. Erwärmen von Diazoessigsäureäthyl-

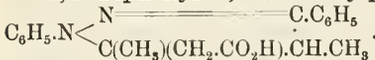
ester (Spl. Bd. I, S. 844) und Zimmtsäuremethylester (Spl. Bd. II, S. 850) auf 60—90° (BUCHNER, v. D. HEIDE, B. 35, 33). — Derbe Krystalle aus Aether.

b) *3-Methyl-5-Aethylester (S. 893) $NH \left\langle \begin{array}{l} N \\ \text{CH}(\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5)\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_5 \end{array} \right\rangle \text{C.CO}_2\text{CH}_3$. B. Durch 18-stdg. Erwärmen molekularer Mengen von Diazoessigsäuremethylester (Spl. Bd. I, S. 844) und Zimmtsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 850) auf 60—90°. Ausbeute: 80—85% der Theorie (B., v. D. H., B. 35, 33). — Durch Einwirkung von Brom entsteht sowohl aus dem 5-Methyl-3-Aethylester (s. o.) wie aus dem 3-Methyl-5-Aethylester ein und derselbe 4-Phenylpyrazol-3,5-Dicarbonssäuremethylester (S. 628) (B., v. D. H.).

6a. 3-Phenyl-4,5-Dimethylpyrazolinessigsäure(5) $C_{13}H_{16}O_2N_2 =$



1,3-Diphenyl-4,5-Dimethylpyrazolinessigsäure(5) $C_{19}H_{20}O_2N_2 =$



B. Aus β,γ -Dimethyl- γ -Benzoylcrotensäure (Spl. Bd. II, S. 987) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Bossi, G. 29 I, 8). — Gelbe Schüppchen aus Benzol. Schmelzp.: 169—170°. Fast unlöslich in Petroleumäther, sehr leicht löslich in Essigester.

7. Die im Hptw. Bd. IV, S. 893, Z. 19—31 v. o. behandelte * Säure ist 4-Phenyl-5-Acetopyrazolindicarbonssäure (3,5) $HN \left\langle \begin{array}{l} N \\ \text{C}(\text{CO.CH}_3)(\text{CO}_2\text{H})\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_5 \end{array} \right\rangle \text{C.CO}_2\text{H}$ Dimethylester

$C_{15}H_{16}O_5N_2 = C_{13}H_{10}N_2O_5(\text{CH}_3)_2$. B. Durch 4-tägiges Erwärmen von α -Benzalacetessigsäuremethylester (vgl. Spl. Bd. II, S. 985) mit Diazoessigsäuremethylester (Spl. Bd. I, S. 844) auf 45—60°; Ausbeute: gegen 60% der Theorie (BUCHNER, SCHRÖDER, B. 35, 785). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 103°.

*Diäthylester $C_{17}H_{20}O_5N_2 = C_{13}H_{10}N_2O_5(\text{C}_2\text{H}_5)_2$ (S. 893). Liefert bei der Behandlung mit Brom in Chloroform 4-Phenylpyrazol-3,5-Dicarbonssäurediäthylester (S. 628—629). Geht beim Erhitzen auf 230° unter Abspaltung von Stickstoff und Alkohol in α' -Methyl- γ -Phenyl- α -Pyron- β' -Carbonsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 1138) über (B., SCHR., B. 35, 785).

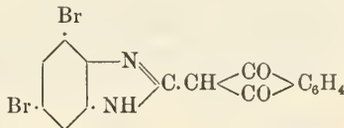
Phenylhydrazon des 4-Phenyl-5-Acetopyrazolin-3,5-Dicarbonssäuredimethylester $C_{21}H_{22}O_4N_4 = (\text{CH}_3\text{CO}_2)_2(\text{C}_6\text{H}_5)[\text{CH}_3\text{C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)]\text{C}_3\text{H}_2\text{N}_2$. Gelbes kristallinisches Pulver (aus 50%iger Essigsäure). Zersetzt sich bei 155—157° (BUCHNER, SCHRÖDER, B. 35, 785).

***Ketone der Basen $C_nH_{2n-8}N_2$ (S. 893).**

I. *Ketone $C_{16}H_{10}O_2N_2$ (S. 893).

Phtalon aus 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol $C_{16}H_8O_2N_2Br_2 =$

B. Durch 2-stdg. Erhitzen eines Gemisches von 2 g 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol (S. 587) und 3 g Phtalsäureanhydrid auf 250° (BACZYNSKI, NIEMENROWSKI, G. 1902 II, 940). — Mikroskopische orangefarbene Nadeln und Plättchen, die bei 370° noch nicht schmelzen. Unlöslich in den meisten organischen Solventien, löslich in conc. Schwefelsäure mit rötlicher Farbe. Durch Wasser aus dieser Lösung in gelben Flocken unverändert wieder fällbar.



Phtalon aus 2-Methyltetrabrombenzimidazol $C_{16}H_6O_2N_2Br_4 = C_6Br_4 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ N \end{array} \right\rangle \text{C}$.

$\text{CH} \left\langle \begin{array}{l} \text{CO} \\ \text{CO} \end{array} \right\rangle \text{C}_6\text{H}_4$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen eines Gemisches von 2 g 2-Methyltetrabrombenzimidazol (S. 587) und 3 g Phtalsäureanhydrid auf 250° (B., N., G. 1902 II, 940). — Mikroskopische orangefarbene Nadeln und Plättchen, die bei ca. 270° unter Schwärzung schmelzen. Unlöslich in den meisten organischen Solventien, löslich in conc. Schwefelsäure mit rötlicher Farbe. Durch Wasser aus dieser Lösung in gelben Flocken unverändert wieder fällbar.

Bromäthylisindazolaldehyd s. Hptw. Bd. IV, S. 890.

G. *Basen $C_nH_{2n-10}N_2$ (S. 894—952).

2-Alkyl-4-Oxychinaxoline bzw. Alkylketodihydrochinaxoline $C_6H_4 \begin{matrix} N=C.R \\ \diagdown \\ CO.NH \end{matrix}$ entstehen aus Anthranilsäure durch Erhitzen mit Nitrilen R.CN, wobei es vorthellhaft ist, das dem Nitril entsprechende Säureanhydrid $(R.CO)_2O$ zuzusetzen (GOTTHELF, *Am. Soc.* 23, 612), ferner durch Erhitzen von Anthranilsäurenitril mit aliphatischen Säureanhydriden im Einschmelzrohre (BOGERT, *HAND, Am. Soc.* 24, 1041).

I. *Basen $C_8H_6N_2$ (S. 894—900).

S. 894, Z. 5 v. u. füge hinzu: „Pikrat $C_8H_6N_2.C_6H_5O_7N_3$. Prismen. Schmelzp.: gegen 190° . Schwer löslich in Alkohol“.

2) *Phenmiazin, Chinazolin $C_6H_4 \begin{matrix} CH=N \\ \diagdown \\ N=CH \end{matrix}$ (S. 895—898). B. Durch Oxydation von Dihydrochinazolin (S. 584) mit Ferricyankalium in alkalischer Flüssigkeit (GABRIEL, *B.* 36, 808). — Naphtalinartige Blätter aus Petroleumäther. Schmelzp.: $48-48,5^\circ$. $K_{P772,5}$: 243° (corr.) (G., C.). Leicht löslich. Kryoskopisches Verhalten: PADOA, *R. A. L.* [5] 12 I, 393. Schmeckt schwach bitter und brennend. Riecht beim Erwärmen chinolin- oder phthalazinähnlich. Die wässrige Lösung reagiert neutral. Wird von heisser Salzsäure langsam zu o-Aminobenzaldehyd (bzw. Zersetzungsproducten desselben), Ammoniak und Ameisensäure aufgespalten. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Feinkrystallinischer Niederschlag. Leicht löslich in Salzsäure. — $(C_6H_6N_2)_2H_2PtCl_6$. Orangefelbe Prismen, die bei 250° noch nicht schmelzen. — $C_6H_6N_2.HAuCl_4 + H_2O$. Orangerothe rhomboëderähnliche Krystalle. Schmelzp.: 185° . Ziemlich schwer löslich. — Nitrat. Mikroskopische Blättchen (aus wenig Wasser). — Pikrat. Nadelchen. Schmelzp.: $188-190^\circ$.

S. 895, Z. 24 v. u. hinter: „ $C_8H_6N_2O$ “ schalte ein: „und 1g PCl_5 “.

S. 895, Z. 19—18 v. u. statt: „4-Oxychinaxolin mit 2 Thln. $POCl_3$ “ lies: „1g 4-Oxychinaxolin mit 2g PCl_5 und 4 cem $POCl_3$ “.

*Verbindungen $C_8H_6ON_2$ (S. 895—896). b) *4-Oxychinazolin, 4-Ketodihydrochinazolin $C_6H_4 \begin{matrix} N=CH \\ \diagdown \\ C(OH):N \\ \diagup \\ CO.NH \end{matrix} = C_6H_4 \begin{matrix} N=CH \\ \diagdown \\ CO.NH \end{matrix}$ (S. 896). B. Durch Erwärmen eines bei der Einwirkung von absoluter Ameisensäure auf Anthranilsäurenitril erhaltenen Products mit alkalischer Wasserstoffsperoxydlösung (BOGERT, *HAND, Am. Soc.* 24, 1048). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: $215,5-216,5^\circ$. — Pikrat. Nadeln oder Platten. Schmelzpunkt: $203,5-204,5^\circ$.

2-Chlor-3-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin $C_{14}H_9ON_2Cl = C_6H_4 \begin{matrix} N=CCl \\ \diagdown \\ CO.N.C_6H_5 \end{matrix}$.

B. Aus dem 3-Phenyl-2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin (S. 599) durch Einleiten von Chlor in die Chloroformlösung (MAC COY, *Am.* 21, 151). — Nadeln. Schmelzp.: $131,5^\circ$. K_{P15} : 245° . Leicht löslich in Chloroform-Benzol, schwer in Alkohol und Aether. Addirt HCl zu 2,2-Dichlor-3-Phenyl-4-Ketotetrahydrochinazolin (S. 589).

3-o-Carboxyphenyl-4-Ketodihydrochinazolin $C_{15}H_{10}O_3N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} N=CH \\ \diagdown \\ CO.N.C_6H_4.CO_2H \end{matrix}$. B. Beim Erhitzen von Formylantranilsäure auf $190-200^\circ$ im Vacuum (ANSCHÜTZ, SCHMIDT, *B.* 35, 3475). — Weisse Nadeln aus Eisessig. Schmilzt bei $280-281^\circ$ unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in heissem Eisessig, sehr wenig in Alkohol, leicht in verdünnten Säuren und Alkalien. Beständig gegen wasserentziehende Mittel.

S. 896, Z. 23 v. u. statt: „3-Phenyl-2,4-Diketotetrahydrochinazolin“ lies: „2,4-Diketotetrahydrochinazolin“.

2-Aethyläther des 2,4-Diketotetrahydrochinazolins $C_6H_4 \begin{matrix} NH.C(O.C_2H_5) \\ \diagdown \\ CO.N \end{matrix}$ siehe

Aethoxylycyanaminobenzoyl, Hptw. Bd. II, S. 1255.

*1,3-Dimethyldiketotetrahydrochinazolin, Dimethylbenzoylenharnstoff $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} CO-N.CH_3 \\ \diagdown \\ N(CH_3).CO \end{matrix}$ (S. 897, Z. 16 v. o.). B. Aus 1,3-Dimethyl-2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin (S. 599) durch Erhitzen mit Quecksilberoxyd unter Wasser auf $180-190^\circ$ (FORTMANN, *J. pr.* [2] 55, 133).

*3-Phenyldiketotetrahydrochinazolin $C_{14}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} NH.CO \\ CO.N.C_6H_5 \end{array} \right. = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.OH \\ CO.N.C_6H_5 \end{array} \right.$ (S. 897). B. Durch Oxydation eines der beiden 3-Phenyl-2-Ketotetrahydrochinazoline (Hptw. Bd. IV, S. 632, Z. 8 v. o. und S. 874, Z. 14 v. o.) mit $KMnO_4$ oder mit $CrO_3 +$ Eisessig (PAAL, WEIL, B. 27, 44). Aus 2-Phenylimino-3(N)-Phenyl-4-Ketotetrahydrochinazolin (Hptw. Bd. IV, S. 1158) beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge (Mac Coy, Am. 21, 144). Aus 3-Phenyl-2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin (s. u.) durch Oxydation mit $KMnO_4$ (Mc C.).

N-Methylderivat, 1-Methyl-3-Phenyldiketotetrahydrochinazolin $C_{15}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3).CO \\ CO-N.C_6H_5 \end{array} \right.$. B. Aus N-Methylantranilsäure (Spl. Bd. II, S. 781) und Phenylisocyanat in Benzollösung (F., J. pr. [2] 55, 130). Aus dem Methylierungsproduct von 2-Phenylimino-3(N)-Phenyl-4-Ketotetrahydrochinazolin (Hptw. Bd. IV, S. 1158) durch Erhitzen mit Salzsäure (Mc C., Am. 21, 158). Aus 3-Phenyldiketotetrahydrochinazolin (s. o.) durch Kochen der methylalkoholisch-alkalischen Lösung mit CH_3J (Mc C.). — Nadeln aus Benzol-Alkohol. Schmelzp.: 224°. Unlöslich in Aether, Ammoniak und Natronlauge, schwer löslich in Wasser und Benzol, leicht in Alkohol. Bildet keine Salze.

O-Methylderivat, 2-Methoxy-3-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin $C_{15}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.O.CH_3 \\ CO.N.C_6H_5 \end{array} \right.$. B. Aus 2-Chlor-3-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin (S. 598) durch Erhitzen mit Natriummethylat in Methylalkohol (Mc C., Am. 21, 160). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 134°. Spaltet beim Erwärmen mit Salzsäure CH_3Cl ab.

1-Methyl-3-p-Tolyldiketotetrahydrochinazolin $C_{16}H_{14}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3).CO \\ CO-N.C_6H_4.CH_3 \end{array} \right.$. B. Aus N-Methylantranilsäure (Spl. Bd. II, S. 781) und p-Tolylisocyanat (Hptw. Bd. II, S. 494) in Benzollösung bei 100° im Rohre (F., J. pr. [2] 55, 131). — Weisse Nadeln aus Benzol-Alkohol. Schmelzp.: 254°.

2-Mercaptochinazolin $C_8H_6N_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH:N \\ N=C.SH \end{array} \right.$. B. In geringer Menge durch 1-stdg. Erhitzen von 2-Chlorchinazolin (Hptw. Bd. IV, S. 895) mit alkoholischer KSH-Lösung auf 100° (GABRIEL, B. 36, 802). — Citronengelbe sechsseitige Blättchen aus Alkohol. Sintert bei ca. 225°, schmilzt bei 229—231°.

4-Keto-2-Thiontetrahydrochinazolin $C_8H_6ON_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} NH.CS \\ CO.NH \end{array} \right.$ s. Spl. Bd. II, S. 781, Z. 4 v. o.

1,3-Dimethyl-2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin $C_{10}H_{10}ON_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3).CS \\ CO-N.CH_3 \end{array} \right.$. B. Methylsenföl (Spl. Bd. I, S. 723) und N-Methylantranilsäure (Spl. Bd. II, S. 781) werden mit Eisessig 4—5 Stunden im Rohre auf 140—150° erhitzt (FORTMANN, J. pr. [2] 55, 133). — Weisse Nadeln (aus Benzol, Wasser oder Eisessig). Schmelzp.: 186°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Wird durch Quecksilberoxyd in Dimethyldiketotetrahydrochinazolin (S. 598) übergeführt.

3-Allyl-2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin $C_8H_6 \left\langle \begin{array}{l} NH.CS \\ CO.N.C_3H_5 \end{array} \right.$ s. Hptw. Bd. II, S. 1247, Z. 6 v. o.

*3-Phenyl-2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin $C_{14}H_{10}ON_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} NH.CS \\ CO.N.C_6H_5 \end{array} \right.$ (S. 897, Z. 2 v. u.). Durch Einwirkung von Chlor auf die Chloroformlösung entsteht 2-Chlor-3-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin (S. 598) (Mac Coy, Am. 21, 151).

1-Methyl-3-Phenyl-2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin $C_{15}H_{12}ON_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N(CH_3).CS \\ CO-N.C_6H_5 \end{array} \right.$. B. Phenylsenföl und N-Methylantranilsäure (Spl. Bd. II, S. 781) werden mit Eisessig 4—5 Stunden im Rohre auf 140—150° erhitzt (F., J. pr. [2] 55, 132). — Weisse Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 288—289°.

3-Phenyl-2-Methylthio-4-Ketodihydrochinazolin $C_{15}H_{12}ON_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.S.CH_3 \\ CO.N.C_6H_5 \end{array} \right.$. B. Durch Kochen einer alkalisch-alkoholischen Lösung von 3-Phenyl-

2-Thion-4-Ketotetrahydrochinazolin (S. 599) mit CH_3J (Mc C., *Am.* 21, 150; *B.* 30, 1690 Ann.). — Nadeln. Schmelzpt.: 125°. Leicht löslich in Alkohol.

3) * *Chinoxalin* C_6H_4 $\begin{matrix} \text{N}:\text{CH} \\ \text{N}:\dot{\text{C}}\text{H} \end{matrix}$ (S. 898-899). Kryoskopisches Verhalten: PADOA, *R. A. L.* [5] 12 I, 393.

* *Oxychinoxaline* $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2$ (S. 899). b) *6-*Oxychinoxalin* HO $\begin{matrix} \cdot\text{NH}:\text{CH} \\ \cdot\text{NH}:\text{CH} \end{matrix}$ (S. 899).

Methyläther $\text{C}_6\text{H}_6\text{ON}_2 = \text{CH}_3\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2$. *B.* Aus der durch Condensation von 3,4-Diaminoanisol mit Dioxyweinsäure (Spl. Bd. I, S. 435) erhaltenen Dicarbonsäure $\text{CH}_3\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_3$ $\begin{matrix} \text{N}:\text{C}\cdot\text{CO}_2\text{H} \\ \text{N}:\dot{\text{C}}\cdot\text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ durch CO_2 -Abspaltung mittels Destillation im Vacuum oder Kochen mit Eisessig (Höchster Farbw., D.R.P. 38322; *Frdl.* I, 221). — Nadeln. Schmelzpt.: 58°. In heissem Wasser weniger löslich als in kaltem.

* *Dioxychinoxalin* $\text{C}_8\text{H}_6\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_4$ $\begin{matrix} \text{N}:\text{C}\cdot\text{OH} \\ \text{N}:\dot{\text{C}}\cdot\text{OH} \end{matrix}$ (S. 899) identisch mit *o*-Phenylenoxamid und Dioxyäthyphenylendiamin? (Hptw. Bd. IV, S. 560). *B.* Beim Erhitzen von *o*-Phenylendiamin mit überschüssiger Oxalsäure auf 160° (HINSBERG, POLLAK, *B.* 29, 784).

S. 899, Z. 19 v. o. die Strukturformel muss lauten: C_6H_4 $\begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CO} \\ \text{N}=\text{C}\cdot\text{OH} \end{matrix}$

N-Acetyldioxychinoxalin $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_4$ $\begin{matrix} \text{N}(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)\cdot\text{CO} \\ \text{N}=\text{C}\cdot\text{OH} \end{matrix}$. *B.* Man erhitzt Diacetyl-Phenylendiamin (S. 365) auf 190° und giebt dann in kleinen Mengen wasserfreie Oxalsäure zu (MANUELLI, GALLONI, *G.* 31 I, 20). — Prismen aus Wasser. Schmelzpt.: 184°. — $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_2\cdot\text{HCl}$. Schmelzpt.: 176,5°. — $(\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_2)_2\text{HgCl}_2$. Schmelzpt.: 191-192°. — $(\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_2\cdot\text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Schmelzpt.: 230°.

Bisjodäthylat $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_4(\text{C}_2\text{H}_5\text{J})_2$. Schmelzpt.: 115° (M., G.).

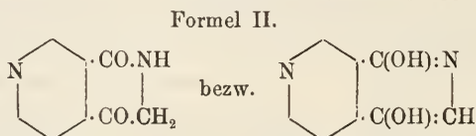
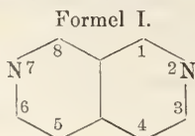
4) * *Phtalazin* C_6H_4 $\begin{matrix} \text{CH}:\text{N} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix}$ (S. 899-900). *B.* Durch Kochen von 1-Chlorphtalazin (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor (PAUL, *B.* 32, 2015). — Schmelzpt.: 90°. Kp_{17} : 175°; Kp_{29} : 189°; Kp_{760} : ca. 315° (unter Zersetzung) (P.). Kryoskopisches Verhalten: PADOA, *R. A. L.* [5] 12 I, 393. — $\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\cdot\text{HAuCl}_4$. Nadeln. Schmelzpt.: 200°. — $\text{C}_8\text{H}_8\text{N}_2\cdot\text{HJ}$. Citronengelbe Krystalle. Schmelzpt.: 203°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Ferrocyanat $(\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2)_2\text{H}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$. Gelbe Prismen.

* 1-Chlorphtalazin $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4$ $\begin{matrix} \text{CCl}:\text{N} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix}$ (S. 900). Lässt sich durch mehrstündiges Kochen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor in Phtalazin umwandeln (GABRIEL, ESCHENBACH, *B.* 30, 3024). — $(\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Cl}\cdot\text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzpt.: 205° (PAUL, *B.* 32, 2015). — Ferrocyanat $(\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{Cl})_2\text{H}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$. Orangefarbene Nadeln, die sich beim Erhitzen zersetzen, ohne zu schmelzen (P.). — Pikrat $\text{C}_8\text{H}_5\text{N}_2\text{Cl}\cdot\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 135° (P.).

Bromopiazon $(\text{CH}_3\text{O})_2\text{C}_6\text{H}_8\text{Br}$ $\begin{matrix} \text{CO}\cdot\text{NH} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix}$ und Acetylderivat desselben s. *Spl. Bd. II, S. 1121*.

Nitropiazon u. s. w. s. *Hptw. Bd. II, S. 1944*.

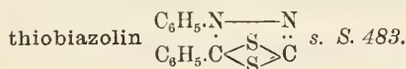
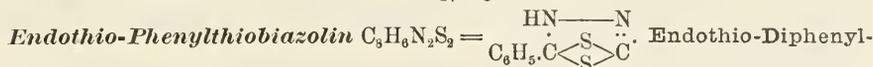
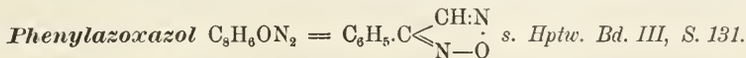
5) *Copyrin* s. Formel I. Bezifferung: GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 1358. 1,4-Dioxy-copyrin $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2\text{N}_2 =$ Formel II. *B.* Durch Kochen von 1,4-Dioxycopyrincarbon-



säure(3)-Methylester (S. 626) mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) oder Jodwasserstoffsäure (Kp : 127°) (GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 1361). — Graugelbe Schuppen oder hellschwefelgelbe Nadelchen. Färbt sich bei 195° bräunlich, bei 220° violettbraun und bei ca. 240° tief braun, ohne zu schmelzen. Löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in

Essigester und Aceton. Lässt sich nicht unzersetzt umkrystallisiren. Leicht löslich in verdünnten Säuren und Alkalien, in letzteren mit orangegelber Farbe. Liefert bei Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor auf 170° 4-Aethylpyridincarbonensäure(3) (S. 113). Beim Erwärmen der alkalischen Lösungen tritt Oxydation zu den Salzen einer Verbindung C₁₆H₁₀O₄N₄ (s. u.) ein. — Chlorhydrat. Orangegelbe Schüppchen. — (C₈H₆O₂N₂·HCl)₂PtCl₄. Orangerothe Nadeln. Wird bei 100° mahagonibraun, oberhalb 200° tief dunkel. — Jodhydrat. Orangerothe Krystalle. — Pikrat C₈H₆O₂N₂·C₆H₃O₇N₃. Orange- bis bräunlichgelbe Nadeln und Tafeln. Wird bei 100° orangeroth, schmilzt bei 195° unter Schwärzung.

Verbindung C₁₆H₁₀O₄N₄. B. Die Alkalisalze entstehen durch Erwärmen von 1,4-Dioxyopyrin (s. o.) mit Soda oder Kalilauge (G., C., B. 35, 1366). — C₁₆H₁₀O₄N₄·2HCl. Granatrothes Krystallpulver (unter Mikroskop flache orangegelbe Nadeln).



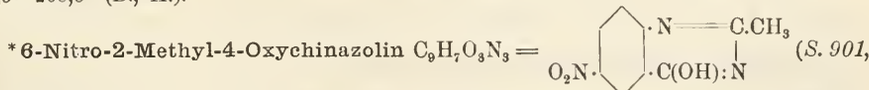
B. Aus p-tolyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 533) und Benzoylchlorid, neben einem in warmem Alkohol ziemlich löslichen Körper (Dibenzoyltolyhydrazin?) (BUSCH, BLUME, J. pr. [2] 67, 257). — Orangefarbene Blättchen oder Körner (aus Chloroform-Alkohol). Schmelzp.: 205–206° (unter Zersetzung). Schwer löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Ligroin. Liefert mit Benzylamin bei 100° 1-Tolyl-4-Benzylthiosemicarbazid (S. 534).

2. *Basen C₆H₅N₂ (S. 900–917).

1) *2-Methylchinazolin C₆H₄ <math display="block">\begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH:N} \end{matrix} (S. 900–902). B. Durch Oxydation seiner 3,4-Dihydroverbindung (S. 592) mit Ferricyankalium in alkalischer Flüssigkeit (GABRIEL, B. 36, 810). — Nadeln (aus wenig Petroleumäther). Schmelzp.: 41–42°. Kp_{768,5}: 247,5–248°.

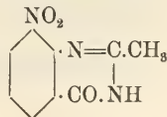
*2-Methyl-4-Ketodihydrochinazolin C₆H₅ON₂ = C₆H₄ <math display="block">\begin{matrix} \text{NH.C.CH}_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CO.N} \end{matrix} oder C₆H₄ <math display="block">\begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CO.NH} \end{matrix} (S. 901). B. Bei 6-stdg. Erhitzen von Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779)

mit 2–3 Mol.-Gew. Acetonitril (Spl. Bd. I, S. 801) im Rohre auf 200–210° (BOBERT, GOTTHELF, Am. Soc. 22, 129, 522). Durch Erhitzen von Anthranilsäurenitril (Spl. Bd. II, S. 781, Z. 11 v. o.) mit Essigsäureanhydrid (B., HAND, Am. Soc. 24, 1041). Aus Acetantranilsäurenitril (Spl. Bd. II, S. 782) durch H₂O₂ in alkalischer Lösung (B., H., Am. Soc. 24, 1048). Beim Behandeln von Acetylantranil (Spl. Bd. II, S. 782) mit wässrigem Ammoniak, in der Kälte neben Acetyl-o-Aminobenzamid (Hptw. Bd. II, S. 1250) (ANSCHÜTZ, SCHMIDT, GREIFFENBERG, B. 35, 3482; vgl. auch A., SCH., B. 35, 3468). — Schmelzpunkt: 235° (A., SCH., GR.); 238–239° (corr.) (B., Go.). — *C₆H₅ON₂·HCl. Sublimirt ohne Zersetzung. — *C₆H₅ON₂·HNO₃. Zersetzt sich bei 185°. — Pikrat. Schmelzp.: 207,5–208,5° (B., H.).



Z. 30 v. o.). B. Neben 5-Nitro-2-Aminobenzoessäureäthylester (Hptw. Bd. II, S. 1282) beim Erhitzen von 5-Nitro-2-Acetaminobenzoessäureäthylester (Hptw. Bd. II, S. 1283) mit alkoholischem Ammoniak auf 170° (THIEME, J. pr. [2] 43, 473). — Nadeln aus heissem Wasser, Tafeln aus Alkohol. Schmilzt oberhalb 230° unter Zersetzung.

8-Nitro-2-Methyl-4-Ketodihydrochinazolin:
und sein N-Methyllderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1281, Z. 2 v. u. bis S. 1282, Z. 8 v. o.



Die im Hptw. Bd. IV, S. 901, Z. 20—14 v. u. als β, γ -Dimethyl- γ -Pseudooxychinazolin aufgeführte Verbindung ist 2-Methyl-4-Methoxychinazolin $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ C(O.CH_3):N \end{array} \right.$. Schmilzt wasserhaltig bei 72° (corr.), wasserfrei bei $110-111^\circ$ (corr.) (B., Go., *Am. Soc.* 22, 532).

*6-Nitro-2,3-Dimethyl-4-Ketodihydrochinazolin $C_{10}H_9O_3N_3 = O_2N \cdot \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ CO.N.CH_3 \end{array} \right.$ (S. 901, Z. 13 v. u.). B. Bei mehrstündigem Erhitzen auf 130° von 5-Nitro-2-Acetaminobenzoësäureäthylester (Hptw. Bd. II, S. 1283) mit alkoholischem Methylamin (THIEME, *J. pr.* [2] 43, 477). — Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in heissem Wasser.

*2-Methyl-3-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin $C_{15}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CO.N.C_6H_5 \\ N=C.CH_3 \end{array} \right.$ (S. 901). B. Beim Erhitzen von Acetylanthranil (Spl. Bd. II, S. 782) mit Anilin auf dem Wasserbade (A., S., GR., B. 35, 3482). — Schmelzp.: 147° . — $C_{15}H_{12}ON_2.HCl$. Blättchen. Schmelzp.: 276° (unter Zersetzung).

2-Methyl-3-o-Carboxyphenyl-4-Ketodihydrochinazolin $C_{16}H_{12}O_3N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CO.N.C_6H_4.CO_2H \\ N=C.CH_3 \end{array} \right.$. B. Durch Erhitzen von Acetantranilsäure (Spl. Bd. II, S. 782) mit Phosphoroxychlorid in Toluollösung, neben anderen Producten (A., SCH., B. 35, 3468). Beim Erhitzen von Acetantranilsäure für sich auf $200-210^\circ$ oder mit Essigsäureanhydrid auf 150° , neben Acetylanthranil (Spl. Bd. II, S. 782) (KOWALSKI, NIEMENTOWSKI, B. 30, 1188; A., SCH., B. 35, 3474). Beim gemeinsamen Erhitzen von Acetylanthranil und Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) auf 125° , neben Acet-o-Aminobenzoylanthranilsäure (A., SCH., GR., B. 35, 3478). — Blättchen. Schmelzp.: 248° (K., N.). Löslich in Aceton, fast unlöslich in Aether und Benzol. Liefert beim Erhitzen mit alkoholischem Kali o-Aminobenzoylanthranilsäure neben Anthranilsäure.

2-Methyl-3-Oxy-4-Ketodihydrochinazolin $C_9H_8O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CO.N(OH) \\ N=C.CH_3 \end{array} \right.$. B. Aus Acetylanthranil (Spl. Bd. II, S. 782) und Hydroxylamin in der Kälte (A., SCH., GR., B. 35, 3483). — Schmelzp.: 214° . Giebt in wässriger Suspension mit $FeCl_3$ eine dunkelkirschrothe Färbung.

2-Methylchinazolthion(4) $C_6H_9N_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_3 \\ CS.NH \end{array} \right.$. B. Aus o-Aminothiobenzamid und Essigsäureanhydrid (BOGERT, BRENNEMAN, HAND, *Am. Soc.* 25, 376). Durch Erhitzen von 2-Aminobenzonitril (Spl. Bd. II, S. 781), Essigsäureanhydrid und Na_2S im geschlossenen Rohre (Bo., BR., H.). Durch Erhitzen von 2-Aminobenzonitril mit Thioessigsäure im geschlossenen Rohre (Bo., BR., H.). Durch Erhitzen von Acetantranilsäurenitril (Spl. Bd. II, 782) mit H_2S im geschlossenen Rohre (Bo., BR., H.). — Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $218-219^\circ$. Leicht löslich in 95%igem Alkohol.

3) *2-Methylchinoxalin $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_3 \\ N:CH \end{array} \right.$ (S. 903—904). *3-Oxy-2-Methylchinoxalin $C_9H_8ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_3 \\ N:C.OH \end{array} \right.$ (S. 903). B. Beim Verseifen des Chinoxalonesigsäureäthylesters (S. 627) (RUHEMANN, STAPLETON, *Soc.* 77, 249).

*1,3-Dimethyl-2-Ketodihydrochinoxalin $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ N(CH_3).CO \end{array} \right.$ (S. 903). B. {... (KEHRMANN, MESSINGER, B. 25, 1629); D.R.P. 64923; *Frdl.* III, 989).

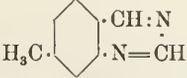
*3-Methyl-1-Aethyl-2-Ketodihydrochinoxalin $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ N(C_2H_5).CO \end{array} \right.$ (S. 903). B. {... (KEHRMANN, MESSINGER, B. 25, 1630); D.R.P. 64923; *Frdl.* III, 989).

*3-Methyl-1-Benzyl-2-Ketodihydrochinoxalin $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.CH_3 \\ N(C_7H_7).CO \end{array} \right.$ (S. 903). B. {... (KEHRMANN, MESSINGER, B. 25, 1631); D.R.P. 64923; *Frdl.* III, 989).

4) *1-Methylphtalazin $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH=N \\ C(CH_3):N \end{array} \right.$ (S. 904).

S. 904, Z. 27 v. o. statt: „139“ lies: „130“.

*1,3-Dimethylphtalazon (S. 904). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Spl. Bd. II, S. 960.

5) *7-Methylchinazolin  (S. 905). Dioxy-Methylchinazolin

$CH_3.C_6H_5 \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$ und Nitroderivate s. m-Methyl-o-Uramidobenzoyl, Hptw. Bd. II, S. 1352 u. Spl. Bd. II, S. 829.

6) Derivate des *3-Phenylpyrazols $NH \begin{matrix} \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH:CH} \end{matrix}$ (S. 905—906). Das freie 3-Phenylpyrazol ist identisch mit 5-Phenylpyrazol (S. 604); die im Artikel des Hauptwerkes darüber enthaltenen Angaben (S. 905, Z. 3—5 v. o.) sind zu streichen (vgl. KNORR, J. pr. [2] 53, 127).

*1,3-Diphenylpyrazolon(5) $C_{15}H_{12}ON_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO.CH}_2 \end{matrix}$ (S. 905). {B. . . . Benzoylessigester . . . Phenylhydrazin (KNORR, KLOTZ, B. 20, 2546}; D.R.P. 42726; Frdl. I, 212).

*Isonitrosodiphenylpyrazolon $C_{15}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO.C:N.OH} \end{matrix}$ (S. 906). {B. . . . (KNORR, KLOTZ, B. 20, 2547}; D.R.P. 42726; Frdl. I, 212).

1,3-Diphenyl-4-Oxypyrazolon(5) oder 1,3-Diphenyl-4,5-Dioxypyrazol $C_{15}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO.CH.OH} \end{matrix}$ bzw. $C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(OH):C(OH)} \end{matrix}$. B. Durch Eintragen von alkoholischem Phenylhydrazin in eine conc.alkoholische Lösung von Diphenylpyrazolindion (s. u.) und Erhitzen des entstandenen primären Products (wahrscheinlich eine Additionsverbindung) in Lösung oder trocken auf 82° (SACHS, BECHERESCU, B. 36, 1136). — Weisse Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 200—208°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Chloroform, Petroleumäther und Nitrobenzol, unlöslich in Benzol. Wird durch Oxydationsmittel in das Diphenylpyrazolindion zurückverwandelt.

1,3-Diphenyl-2-Methyl-4-Oxypyrazolon(5) $C_{16}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{).C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO—C.OH} \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen gleicher Theile Diphenylpyrazolindion (s. u.) und CH_3J mit Methylalkohol auf 108° (S., B., B. 36, 1137). — Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 221°. Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und verdünntem Alkali, schwer löslich in Wasser und Aceton.

Methyläther $C_{17}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{).C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO—C.O.CH}_3 \end{matrix}$. Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 155° (S., B., B. 36, 1137).

Benzoylverbindung des 1,3-Diphenyl-2-Methyl-4-Oxypyrazolons(5) $C_{23}H_{18}O_8N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{).C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO—C.O.CO.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. Weisse Nadeln (aus hochsiedendem Ligroin). Schmelzpunkt: 190° (S., B., B. 36, 1138).

Dibenzoylverbindung des 1,3-Diphenyl-4-Oxypyrazolons(5) $C_{29}H_{20}O_4N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N(CO.C}_6\text{H}_5\text{).C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO—C.O.CO.C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. Weisse Nadeln (S., B., B. 36, 1137).

1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolon(5), 1,3-Diphenylpyrazolindion(4,5) $C_{15}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO.CO} \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen des p-Dimethylaminoanils des 1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolons(5) (S. 604) mit verdünnter Schwefelsäure auf dem Wasserbade (SACHS, BECHERESCU, B. 36, 1134). — Gelbbraune Nadeln mit 1 Mol.-Gew. Alkohol, der beim Erhitzen auf 80—85° entweicht. Schwarze Nadeln (in alkoholfreiem Zustande) vom Schmelzp.: 165°. Löslich in Alkohol, Benzol u. s. w. mit dunkelrother Farbe. Löslich in conc. Schwefelsäure mit blutrother Farbe. Gibt beim Schütteln mit thiophenhaltigem Benzol und Schwefelsäure eine weinrothe Färbung. Liefert mit o-Diaminen, Hydrazin u. s. w. Condensationsproducte. — $C_{15}H_{10}ON_2(OH).SO_3.Na$. Weisse Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Hydrat $C_{15}H_{12}O_3N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CO.C(OH)}_2 \end{matrix}$. B. Durch Lösen in siedendem Wasser. — Weisse Nadeln. Verliert, ohne zu schmelzen, bei 85° 1 Mol. H_2O .

p-Dimethylaminoanil des 1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{23}H_{20}ON_4 = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=C.C_6H_5 \\ CO.C:N.C_6H_4.N(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Aus Nitrosodimethylanilin und 1,3-Diphenylpyrazolon(5) (S. 603) in absolut-alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Soda (S., B., B. 36, 1133). — Stahlblaue Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 218,5°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Liefert durch Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure 1,3-Diphenylpyrazolindion(4,5) (S. 603).

Diamid-Derivat des 1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{15}H_{12}ON_4$. B. Aus Diphenylpyrazolindion (S. 603) und Hydrazin in essigsaurer Lösung (S., B., B. 36, 1136). — Zinnoberrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 98—101°. Unlöslich in Ligroin und Wasser, sonst löslich.

Phenylhydrazon des 1,3-Diphenylketopyrazolons $C_{21}H_{16}ON_4 = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=C.C_6H_5 \\ CO.C:N.NH.C_6H_5 \end{matrix}$ s. Benzolazodiphenylpyrazolon, *Hptw. Bd. IV, S. 1490*.

4-Semicarbazon des 1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{16}H_{13}O_2N_5 = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=C.C_6H_5 \\ CO.C:N.NH.CO.NH_2 \end{matrix}$. Dunkelrothe Schuppen aus Eisessig. Schmelzp.: 205,5°. Löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Benzol und Aether (S., B., B. 36, 1135).

Monoxim des 1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{16}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5.N < \begin{matrix} N=C.C_6H_5 \\ CO.C:NOH \end{matrix}$. Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 200°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform u. s. w., unlöslich in Petroleumäther (S., B., B. 36, 1135).

7) *4-Phenylpyrazol $C_6H_5.C:CH > \begin{matrix} CH:N \\ NH \end{matrix}$ (S. 906). B. Durch Erhitzen von 4-Phenylpyrazol-3(5)-Carbonsäure (S. 626) zum Schmelzen (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3596). Entsteht nicht bei der Einwirkung von Hydrazinhydrat auf Natrium-Benzoylacetaldehyd (vgl. auch BUCHNER, HACHUMIAN, B. 35, 38). — Schmelzp.: 228° (v. P., BURKARD). Abbau zu Pyrazolcarbonsäure(4): BEHAGHEL, BUCHNER, B. 35, 34).

Dinitro-4-Phenylpyrazol $C_9H_6O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_3.C_3H_3N_2$. B. Neben einem Mononitroderivat, durch 12-stdg. Stehenlassen von 4-Phenylpyrazol mit rauchender Salpetersäure (BE., BUCHNER, B. 35, 34). — Hellgelbe Nadeln (aus viel Wasser). Schmelzp.: 208—209°.

*1,4-Diphenylpyrazolon(5) $C_{15}H_{12}ON_2 = C_6H_5.CH.CO > \begin{matrix} CH=N \\ N.C_6H_5 \end{matrix}$ (S. 906). B. Vgl. auch: BÖRNER, C. 1900 I, 122.

Carbaminy-4-Phenylpyrazolon(5) $C_{10}H_9O_2N_3 = C_6H_5.CH.CO > \begin{matrix} CH=N \\ N.CO.NH_2 \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen des Semicarbazons des Formylphenylessigsäuremethylesters (Spl. Bd. II, S. 956) auf 170—173° (Bö., C. 1900 I, 122). — Hellgelbe Nadelchen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 228—230°. Gibt in alkoholischer Lösung mit $FeCl_3$ tiefdunkelrothe Färbung.

8) *5(3)-Phenylpyrazol $N < \begin{matrix} NH.C.C_6H_5 \\ CH.CH \end{matrix} = NH < \begin{matrix} N=C.C_6H_5 \\ CH:CH \end{matrix}$ (S. 906—907). B. Durch Erhitzen seiner 3(5)-Carbonsäure (S. 626) auf 140—150° bis zur Beendigung der CO_2 -Entwickelung (BUCHNER, LEHMANN, B. 35, 36). Durch Einwirkung von Brom in Chloroform auf das Phenylpyrazolin aus Zimmtaldehyd + Hydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 885) (BU., HACHUMIAN, B. 35, 42).

S. 906, Z. 14 v. u. statt: „4-Phenylpyrazol-3,5-Dicarbonsäure“ lies: „5-Phenylpyrazol-3,4-Dicarbonsäure“.

Derivate des 3-Phenylpyrazols s. *Hptw. Bd. IV, S. 905—906 sub Nr. 6 und Spl. Bd. IV, S. 603—604*.

Nitro-5(3)-Phenylpyrazol $C_9H_7O_2N_3 = NO_2.C_6H_4.C_3H_3N_2$. B. Das Nitrat entsteht beim allmählichen Eintragen von 5(3)-Phenylpyrazol in das zehnfache Gewicht gekühlter, rother, rauchender Salpetersäure (BU., H., B. 35, 38). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 192°. — $C_9H_7O_2N_3.HNO_3$. Nadelchen (aus verdünnter Salpetersäure). Zersetzt sich bei 182—184°.

Dinitro-5(3)-Phenylpyrazol $C_9H_6O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_3.C_3H_3N_2$. B. Durch Erwärmen einer Lösung von 5(3)-Phenylpyrazol in rother rauchender Salpetersäure (BU., H., B. 35, 39). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 212° (unter Zersetzung). — $Na.C_9H_5O_4N_4$. Citronengelbe Nadeln. Verpufft beim Erhitzen.

S. 907, Z. 4 v. o. statt: „1,5-Diphenylpyrazolcarbonsäure“ lies: „1,5-Diphenylpyrazol-dicarbonensäure“.

11) *2- β -Pyridylpyrrol (S. 907—908).

S. 908, Z. 2 v. o. statt: „856“ lies: „857“.

1(N)-Methyl-4-Jodderivat s. Jodnikotyrim, S. 575; ebenda sein Jodmethylat.

12) *2-Aminochinolin $C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N}=\text{C.NH}_2 \end{matrix}$ (S. 908—909). — $C_9H_5N_2 \cdot HAuCl_4$. Kry-
stälchen. Schmelzp.: 263°. Schwer löslich (MARCKWALD, MEYER, B. 33, 1894).

2-Amino-6-Chlorochinolin $C_8H_7NCl_2 = NC_9H_5Cl.NH_2$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 2,6-Dichlorchinolin (S. 181) mit 4—5 Thln. Chlorzinkammoniak auf 200° (O. FISCHER, B. 35, 3683). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 152°.

2-Amino-8-Methoxychinolin $C_{10}H_{10}ON_2 = (CH_3O)(H_2N)C_9H_5N$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 2-Chlor-8-Oxychinolin-Methyläther (S. 185) mit alkoholischem Ammoniak auf 180—200° (O. FISCHER, B. 35, 3681). — Blättchen aus Benzol + etwas Ligroin; Nadeln aus heissem Wasser. Schmelzp.: 156°. — $C_{10}H_{10}ON_2 \cdot HAuCl_4$. Rothbraune Nadeln aus Alkohol.

2-Methylamino-8-Methoxychinolin $C_{11}H_{12}ON_2 = (CH_3O)(CH_3.NH)C_9H_5N$. B. Durch 8—10-stdg. Erhitzen von 2-Chlor-8-Oxychinolin-Methyläther (S. 185) mit alkoholischer Methylaminlösung auf 180—190° (O. F., B. 35, 3681). — Prismen aus Ligroin. Schmelzpunkt: 151°. — Das Nitrosamin schmilzt bei 180°.

13) *4-Aminochinolin $C_8H_4 \begin{matrix} \text{C(NH}_2\text{):CH} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$ (S. 909—910). Jodäthylat $C_{11}H_{13}N_2J = H_2N.C_9H_8N(C_2H_5)J$. B. Wird aus den Componenten bei 100° gewonnen (CLAUS, FROBENIUS, J. pr. [2] 56, 186). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). Erweicht bei 226°. Schmelzpunkt: 232°.

Verbindung $C_{18}H_{12}O_7N_7$ oder $C_{18}H_{10}O_7N_7$. B. Wird in geringer Menge neben Dinitro-4-Aminochinolin (Hptw. Bd. IV, S. 910) beim Nitriren des 4-Aminochinolins mit Salpeter-Schwefelsäure erhalten (CLAUS, FROBENIUS, J. pr. [2] 56, 200). — Krystallisiert aus verdünntem Alkohol. Zersetzt sich bei 285°. Ist in Wasser und Alkohol leichter löslich als das Dinitroproduct. Löst sich nur wenig in verdünnten Säuren, leicht in Alkalien. Die Alkalisalze bilden dunkelgelbe Nadelchen.

14) *5-Aminochinolin:
(S. 910—912). *Bromaminochinolin $C_8H_7N_2Br$ (S. 910—911).

S. 911, Z. 5 v. o. streiche: „Claus, Decker, J. pr. [2] 39, 311“.

c) 3-Brom-5-Aminochinolin $H_2N.C_8H_3 \begin{matrix} \text{CH.CBr} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$. B. Durch Reduc-
tion von 3-Brom-5-Nitrochinolin (vgl. S. 183) (CLAUS, DECKER, J. pr. [2] 39,
311; vgl. CL., SETZER, J. pr. [2] 53, 413). — Nadeln. Schmelzp.: 135°. Durch
Austausch von NH_2 gegen Brom entsteht 3,5-Dibromchinolin.

Acetylderivat $C_{11}H_9ON_2Br = CH_3.CO.NH.C_9H_5BrN$. Nadeln. Schmelzp.: 212°
(CL., D.).

*Aminoxychinolin $C_9H_8ON_2 = (HO)(NH_2)C_9H_5N$ (S. 911—912). c) *5-Amino-
6-Oxychinolin (S. 911). *5-Amino-6-Oxychinolinäthyläther $C_{11}H_{12}ON_2 = (C_2H_5O)$
(H_2N) C_9H_5N (S. 911). B. {Durch Reduction ... (VIS, ...); D.R.P. 69035; Frdl. III, 961).
d) *5-Amino-8-Oxychinolin (S. 911—912). B. {... Elektrolyse ... 5-Nitro-
chinolin ... (GATTERMANN, ...); D.R.P. 80978; Frdl. IV, 57).

*Methyläther $C_{10}H_{10}ON_2 + H_2O = (CH_3O)(H_2N)C_9H_5N + H_2O$ (S. 912). B. ...
{(VIS, ...); D.R.P. 65110; Frdl. III, 961}.

*Aethyläther $C_{11}H_{12}ON_2 = (C_2H_5O)(H_2N)C_9H_5N$ (S. 912). {B. ... (VIS, ...);
D.R.P. 60308; Frdl. III, 958}.

*5-Acetamino-8-Methoxychinolin $C_{12}H_{12}O_2N_2 + H_2O = (CH_3O)(C_2H_5O.NH)C_9H_5N$
+ H_2O (S. 912, Z. 15 v. o.). Physiologisch unwirksam (FREYSS, PAIRA, C. 1903 I, 36).

S. 912, Z. 25 v. o. statt: „206—207“ lies: „205“.

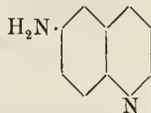
*5-Benzoylamino-8-Aethoxychinolin (Analgen) $C_{18}H_{16}O_2N_2 = (C_2H_5O)(C_6H_5CO.NH)C_9H_5N$
(S. 912). Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 206°. Schwer löslich
in Wasser, leichter in Alkohol. Besitzt antipyretische und antineuralgische Eigenschaften
(DAHL & Co., D.R.P. 65111; Frdl. III, 959).

Die Artikel Diacetat $C_{13}H_{12}O_6N_2$ (S. 912, Z. 34—35 v. o.) und Dibenzat $C_{23}H_{16}O_8N_2$
(S. 912, Z. 36—37 v. o.) sind hier zu streichen. Vgl. dagegen S. 606, sub Nr. 17.



15) *6-Aminochinolin:

(S. 912—913). B. Neben p-Azochinolin durch Reduktion von p-Nitrochinolin mit Eisenpulver in siedender alkoholischer Lösung bei Gegenwart eines Metallchlorids (CaCl_2 , MgCl_2) (KNEUPEL, A. 310, 75). — $\text{C}_9\text{H}_8\text{N}_2 \cdot \text{HCl}$. Aus dem Dichlorhydrat $\text{C}_9\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$ (Hptw. Bd. IV, S. 912) und 6-Aminochinolin in wässriger Lösung (KN., A. 310, 78). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 109°.



N-Sulfinensäure $\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_2\text{S} = \text{HO}_2\text{S.NH.C}_9\text{H}_8\text{N}$. B. Durch Einwirkung von trockenem SO_2 auf eine Lösung von 6-Aminochinolin in wasserfreiem Aether (KN., A. 310, 77). — Kanariengelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 124°. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Benzol und Aether.

Thionyl-6-Aminochinolin $\text{C}_9\text{H}_8\text{ON}_2\text{S}$. Schwefelgelbe, angenehm aromatisch riechende Nadelchen (aus Ligroin). Schmelzp.: 64—65° (KN., A. 310, 76).

*6-Acetaminochinolin $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{ON}_2 = \text{NC}_9\text{H}_6\text{.NH.CO.CH}_3$ (S. 913). B. Durch Einwirkung von Acetanhydrid auf eine Lösung von 6-Aminochinolin in Eisessig (KN., A. 310, 79). — Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 138°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser, sehr wenig in kaltem Wasser und Aether. — $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{ON}_2 \cdot \text{HCl}$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — Tartrat $3\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{ON}_2 \cdot 4\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6$. Nadelchen. Schmelzp.: 226°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol. — Salicylat $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{ON}_2 \cdot \text{C}_7\text{H}_6\text{O}_3$. Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 140°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.

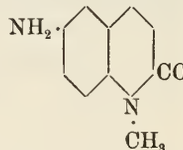
Jodmethylat des 6-Acetaminochinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{ON}_2\text{J} = \text{CH}_3\text{J.NC}_9\text{H}_6\text{.NH.CO.CH}_3$. B. Aus 6-Acetaminochinolin (s. o.) und CH_3J in Methylalkohol bei 100° oder siedendem Benzol (KN., A. 310, 81). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 268°. Leicht löslich in heissem Wasser, schwer in Alkohol und Benzol.

*6-Benzoylaminochinolin $\text{C}_{16}\text{H}_{12}\text{ON}_2 = \text{NC}_9\text{H}_6\text{.NH.CO.C}_6\text{H}_5$ (S. 913). B. Durch Einwirkung von Benzoylchlorid + Alkali auf 6-Aminochinolin (KN., A. 310, 82). — Gelbliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 169°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Liefert gut kristallisierte Salze.

6-Carboxäthylaminochinolin $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{NC}_9\text{H}_6\text{.NH.CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch Einwirkung von Chlorkohlensäureäthylester auf 6-Aminochinolin in Benzol oder in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (KN., A. 310, 79). — Tafeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 168°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol und Benzol.

6-Amino-1-Methylechinolon(2) $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{ON}_2 =$

B. Durch Reduktion von 6-Nitro-Methylechinolon mit Schwefelammonium in Alkohol (DECKER, ENGLER, B. 36, 1173). — Gelbe Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sonst weniger löslich. Ist mit Wasserdämpfen flüchtig und besitzt charakteristischen Geruch. In Säuren leicht löslich ohne Färbungserscheinungen. — Saures salzsaures Salz. Schmelzp.: 277°. Sehr leicht löslich.

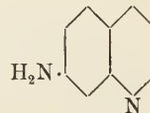


Acetylderivat $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_2\text{H}_3\text{O.NH.C}_{10}\text{H}_8\text{ON}$. Krystalle (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 278—281° (D., E., B. 36, 1174).

16) *7-Aminochinolin:

(S. 913). Aminocarbostyryl(?) $\text{C}_9\text{H}_8\text{ON}_2 = \text{H}_2\text{N.C}_6\text{H}_5 \begin{cases} \text{CH:CH} \\ \text{N}=\text{C}(\text{OH}) \end{cases}$.

B. Durch Reduktion von o,p-Dinitrozimmtsäure mit $\text{Sn} + \text{HCl}$ (FRIEDLÄNDER, FRITSCH, M. 23, 538). — Farblose, sich allmählich rötende Nadeln (aus Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: oberhalb 250°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser, schwer in kaltem Wasser. Liefert mit Säuren gut kristallisierende Salze. Verbindet sich nicht mit Basen.



17) *8-Aminochinolin:

(S. 913—915).

S. 913, Z. 3 v. u. hinter: „J. pr.“ schalte ein: „[2]“.

*8-Aminooxychinolin $\text{C}_9\text{H}_8\text{ON}_2 = (\text{HO})(\text{H}_2\text{N})\text{C}_9\text{H}_5\text{N}$ (S. 915). a) *8-Amino-5-Oxychinolin (S. 915). Diacetylderivat $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 = (\text{C}_2\text{H}_3\text{O.O})(\text{C}_2\text{H}_3\text{O.NH})\text{C}_9\text{H}_5\text{N}$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 153—154° (GATTERMANN, B. 27, 1940).



Dibenzoylderivat $\text{C}_{23}\text{H}_{16}\text{O}_3\text{N}_2 = (\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO.O})(\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO.NH})\text{C}_9\text{H}_5\text{N}$. Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 180° (G.).

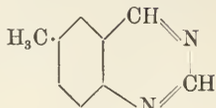
8-Anilino-6-Oxy-5,7-Dichlorchinolin s. *Hptw. Bd. IV, S. 278, Z. 22 v. o.*

S. 915, Z. 19 v. u. statt: „210^o“ lies: „216^o“.

*Verbindung $C_6H_4Br.N \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N}=\text{C}Br \end{matrix}$ (?) (S. 915, Z. 9—7 v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 497, Z. 14—11 v. u.*

19) 6-Methylchinazolin:

6-Methyl-4-Oxychinazolin $C_9H_8ON_2 = CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} \text{C(OH):N} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$.



B. Durch Erhitzen von 0,5 g 4-Amino-m-Toluylsäure mit 0,25 g Formamid auf 120—130^o (F. EHRLICH, B. 34, 3376). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 251^o. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, heissem Wasser, Säuren und Alkalien. — $(C_9H_8ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: ca. 290^o (unter Schäumen).

20) 4-Phenylglyoxalin

$C_6H_5.C \begin{matrix} \text{H.C.NH} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$. B. Durch Eintropfenlassen einer Lösung

von Phenylglyoxal in 40%igem Formaldehyd zu conc. wässerigem Ammoniak (PINNER, B. 35, 4135). — Blättchen (aus Wasser). Schmelzp.: 128—129^o. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, ziemlich leicht in Benzol und heissem Wasser. Beständig gegen kochende Kalilauge. Liefert durch Erwärmen mit CH_3J ein Ammoniumsalz, welches beim schwachen Erwärmen mit Kalilauge (unter völliger Zersetzung) Methylamin abspaltet. — $(C_6H_5N_2.HCl)_2PtCl_4 + 3H_2O$. Orangerothe Prismen. Schmelzp.: 215^o (unter Zersetzung). Verliert bei 120^o 2 Mol. H_2O .

*Verbindungen $C_9H_8ON_2$ (S. 915—916). c) Benzenylazoximäthenyl $C_6H_5.C \begin{matrix} \text{N.O} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1201*.

Salicyl-azoximäthenyl $C_6H_5O_2N_2 = OH.C_6H_4.C \begin{matrix} \text{N.O} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1502*.

m-Oxybenzenylazoximäthenyl s. *Hptw. Bd. II, S. 1518—1519*; das p-Derivat und seinen Methyläther s. *Hptw. Bd. II, S. 1531, Z. 7 v. o. und Z. 18 v. u.*

d) 4-Furfural-3-Methylpyrazol $N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CH.C:CH.C}_4\text{H}_3\text{O} \end{matrix}$ 4-Furfural-3-Methyl-

1-Phenylpyrazolon(5) $C_{15}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N}=\text{C.CH}_3 \\ \text{CO.C:CH.C}_4\text{H}_3\text{O} \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen 3-Methyl-1-Phenylpyrazolon(5) und Furfurol (TAMBOR, B. 33, 870). — Violette Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 111—112^o. Lösung in conc. Schwefelsäure warzbraun, auf Zusatz von Wasser grün, dann violett, schliesslich schwach blau.

*Verbindungen $C_9H_8N_2S$ (S. 916). a) *2-Amino-4-Phenylthiazol $S.C.NH_2 \begin{matrix} | \\ \text{N} \\ \text{HC:C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$

(S. 916, Z. 15 v. o.). *Methylderivate $C_{10}H_{10}N_2S$ (S. 916). c) *2-Phenylamino-4-Methylpenta-1,3-Thiazadien(2,4) (S. 916, Z. 16—13 v. u.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 520, Z. 5 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 366, Z. 12 v. o.*

b) 2-Amino-5-Phenylthiazol $S.C.NH_2 \begin{matrix} | \\ \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5.C:CH \end{matrix}$. 2-Imino-3,5-Diphenylthiazol(4), Diphenylpseudothiohydantoin

$S-C:NH \begin{matrix} | \\ \text{N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5.CH.CO \end{matrix}$ s. S. 594.

c) p-Homobenzenylazosulfimmethenyl $CH_3.C_6H_4.C \begin{matrix} \text{N.S} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix}$. Sulfhydrylderivat und Derivate desselben s. *Hptw. Bd. II, S. 1343, Z. 11 v. u. und Hptw. Bd. IV, S. 851, Z. 9 v. u. bis S. 852, Z. 3 v. o.*

3. *Basen $C_{10}H_{10}N_2$ (S. 917—938).

1) *1,2-Diaminonaphthalin $C_{10}H_6(NH_2)_2$ (S. 917—921). B. Aus seiner 5-Sulfonsäure (*Hptw. Bd. IV, S. 920*) durch Reduction mit Natriumamalgam in Gegenwart von

Natriumsulfit (GATTERMANN, SCHULZE, B. 30, 53). — Wird von Oxalester in Dioxynaphtochinoxalin (1,2-Naphtylenoxamid, vgl. unten) übergeführt (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 772).

N,N'-Dimethyl-1,2-Naphtylenharnstoff $C_{13}H_{12}ON_2 = C_{13}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N(CH_3) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle CO$. B.

Aus N,N'-Dimethyldihydronephthalimidazol (S. 636) mit Natronlauge durch mehrstündiges Erhitzen, Destillieren oder Oxydieren mit $KMnO_4$ (O. FISCHER, FUSSENEGER, B. 34, 940). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 171°.

*1,2-Naphtylenoxamid $C_{12}H_8O_2N_2 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} NH.CO \\ NH.CO \end{array} \right\rangle$ (S. 919). Vgl. dazu 1,2-Naphtodioxychinoxalin *Hptw.* Bd. IV, S. 999–1000 und Dioxynaphtochinoxalin *Hptw.* Bd. IV, S. 1000.

Base $C_{24}H_{20}N_4$ (Formaldehydderivat des Naphtylendiamins). B. Beim Kochen einer alkoholischen Lösung von 1,2-Diaminonaphtalin mit Formaldehydlösung (O. FISCHER, WRZESINSKI, B. 25, 2713). — Würfel (aus Alkohol + Benzol). Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol und Aether. — $C_{24}H_{20}N_4 \cdot 2HCl$. Nadeln.

S. 920, Z. 24 v. o. die Strukturformel muss lauten: $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N:CH.C_6H_4.OH \\ NH.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$.

2) *1,3-Diaminonaphtalin $C_{10}H_6(NH_2)_2$ (S. 921). B. Durch Erhitzen der Natriumsalze der 1-Naphtol- oder 1-Naphtylaminsulfonsäure(3) mit Ammoniak und Salmiak auf 160–180° (KALLE & Co., D.R.P. 89061; *Frdl.* IV, 598). — Sulfat. Nadelchen. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

Am Stickstoff substituierte 1,3-Naphtylendiamine bzw. ihre Sulfonsäuren entstehen aus solchen Naphtol- bzw. Naphtylamin-Sulfonsäuren, welche mindestens eine Sulfogruppe in Metastellung zu OH bzw. NH_2 enthalten, durch Erhitzen mit aromatischen Aminen und deren Chlorhydraten (BAYER & Co., D.R.P. 75296, 76414, 77866, 78854; *Frdl.* III, 500; IV, 594–598). Die von diesen Producten sich ableitenden Azofarbstoffe gehen durch Erhitzen mit Schwefelsäure in Azinfarbstoffe über (B. & Co., D.R.P. 82240; *Frdl.* IV, 392). Verwendung der symmetrischen 1,3-Diarylnaphtylendiamine oder 1,3-Alkylarylnaphtylendiamine und ihrer Sulfonsäuren für Azinfarbstoffe s. ferner: B. & Co., D.R.P. 78497, 79189, 80778, 86222, 86223, 86224, 87671; *Frdl.* IV, 426–437.

1,3-Diaminonaphtalinsulfonsäuren $C_{10}H_{10}O_3N_2S = (NH_2)_2C_{10}H_5 \cdot SO_3H$. a) Sulfonsäure(5). B. Durch 6–8-stdg. Erhitzen von Naphtalintrisulfonsäure(1,3,5) mit NaOH auf 140–150° und 12–20-stdg. Erhitzen des Reactionsproductes mit Ammoniak und Salmiak auf 175° (KALLE & Co., D.R.P. 94075; *Frdl.* IV, 601). — Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

b) Sulfonsäure(6). B. Durch Erhitzen von 1-Naphtol- oder 1-Naphtylamin-Disulfonsäure(3,6) mit Ammoniak und Salmiak auf 160–180° (K. & Co., D.R.P. 89061, 94075; *Frdl.* IV, 598, 600; FRIEDLÄNDER, TAUSSIG, B. 30, 1462). — Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. Die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich. Verwendung für Azofarbstoffe: K. & Co., D.R.P. 92654; *Frdl.* IV, 955; D.R.P. 93595; *Frdl.* IV, 956; D.R.P. 96669; C. 1898 II, 317; D.R.P. 109063; C. 1900 I, 1215; D.R.P. 117299; C. 1901 I, 430; D.R.P. 117300; C. 1901 I, 922; D.R.P. 117801; C. 1901 I, 549; D.R.P. 122149; C. 1901 II, 250; D.R.P. 123584; C. 1901 II, 751; D.R.P. 130720; C. 1902 I, 1184.

c) Sulfonsäure(7). B. Durch Erhitzen von 1-Naphtol- oder 1-Naphtylamin-Disulfonsäure(3,7) mit Ammoniak und Salmiak auf 160–180° (K. & Co., D.R.P. 89061; *Frdl.* IV, 599). — Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser.

d) Sulfonsäure(8). B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 1-Naphtylamin- oder 1-Naphtoldisulfonsäure(3,8) mit Ammoniak und Salmiak auf 160–180° (K. & Co., D.R.P. 89061; *Frdl.* IV, 599). — Blättchen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Die wässrige Lösung fluorescirt grün und wird von $FeCl_3$ rothbraun gefärbt.

1,3-Di-p-tolylnaphtylendiaminsulfonsäure(8) $C_{24}H_{22}O_3N_2S = C_{10}H_5(NH.C_6H_4)_2 \cdot SO_3H$. B. Durch Erhitzen von 1-Naphtylamindisulfonsäure(3,8) mit p-Toluidin und salzsaurem Toluidin (BAYER & Co., D.R.P. 75296; *Frdl.* III, 500). — Schwer löslich in heissem Wasser mit gelber Farbe, sehr wenig in Alkohol. — $Na.C_{24}H_{21}O_3N_2S$. Farblos. Leicht löslich in warmem Wasser.

1,3-Naphtylendiamindisulfonsäure $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2 = (NH_2)_2C_{10}H_4(SO_3H)_2$. a) Disulfonsäure(5,7). B. Durch Erhitzen von 1-Naphtoltrisulfonsäure(3,5,7) mit Ammoniak und Salmiak auf 160–180° (K. & Co., D.R.P. 90906; *Frdl.* IV, 600). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser. Die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich. Die neutralen Lösungen derselben werden von $FeCl_3$ gelbroth, von Chlorkalk braunroth gefärbt. Liefert beim Erhitzen mit NaOH auf 210° eine in Wasser fast unlösliche Diaminonaphtolsulfonsäure (K. & Co., 92239; *Frdl.* IV, 608).

b) Disulfonsäure(6,8). *B.* Durch Erhitzen von 1-Naphtol- oder 1-Naphtylamin-trisulfonsäure(3,6,8) mit Ammoniak und Salmiak auf 160—180° (K. & Co., D.R.P. 90905; *Frld.* IV, 599). — Blättchen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Die wässrige Lösung fluorescirt grün und wird von $FeCl_3$ tiefgrün, von $K_2Cr_2O_7$ blauröth, von Chlorkalk weinroth, von salpetriger Säure braun gefärbt.

3) *1,4-Diaminonaphtalin $C_{10}H_6(NH_2)_2$ (*S.* 921-923). Gibt beim Kochen mit Oxalester 1,4-Naphtyldioxamidäthylester (Hptw. Bd. IV, S. 922) (R. MEYER, MÜLLER, *B.* 30, 772). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Soc. St. Denis, Vidal, D.R.P. 90369; *Frld.* IV, 1051. Verwendung des 1,4-Naphtyldiamins bezw. seiner Acetylverbindung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D.R.P. 67426; *Frld.* III, 537; D.R.P. 79952; *Frld.* IV, 729; vgl. auch: H. F., D.R.P. 68022; *Frld.* III, 561; BAYER & Co., D.R.P. 117972; *C.* 1901 I, 550.

S. 922, *Z.* 3 v. o. statt: „*B.* 286“ lies: „*A.* 286“.

1-Aethylamino-4-p-Oxyanilinonaphtalin $C_{18}H_{18}ON_2 = C_2H_5.NH.C_{10}H_6.NH.C_6H_4.OH$. *B.* Man reducirt das Product der gemeinsamen Oxydation von Monoäthyl- α -Naphtylamin und p-Aminophenol (CASSELLA & Co., D.R.P. 133481; *C.* 1902 II, 555). — Schmelzpunkt: 170°.

α -Naphtyl-Thionynaphtyldiamin $C_{20}H_{14}ON_2S = OS.N.C_{10}H_6.NH.C_{10}H_7$. *B.* Aus α -Naphtylnaphtyldiamin (Hptw. Bd. IV, S. 922) und $SOCl_2$ in Benzol (FRANKE, *B.* 31, 2182). — Rothe Krystalle. Schmelzpt.: 120°. Sehr beständig.

*Acetnaphtyldiamin, p-Amino-Acetnaphthalid $C_{12}H_{12}ON_2 = H_2N.C_{10}H_8.NH.C_2H_3O$ (*S.* 922). Verwendung für Azofarbstoffe: LEONHARDT & Co., D.R.P. 121667; *C.* 1901 II, 76.

S. 922, *Z.* 24 v. o. hinter „Liebermann“ schalte ein: „*A.* 183, 239“.

p-Tolylaminonaphtyl- α -Cyanazomethin-p-Nitrophenyl $C_{25}H_{18}O_2N_4 = CH_3.C_6H_4.NH.C_{10}H_6.N:C(CN).C_6H_4.NO_2$. *B.* Aus p-Nitroso- α -Naphtyl-p-tolylamin und p-Nitrobenzylcyanid in Alkohol durch Sodalösung (GNEHM, RÜBEL, *J. pr.* [2] 64, 505). — Violette Blätter aus Benzol; braune Blätter aus Alkohol. Schmelzpt.: 218°. Leicht löslich in Aether, weniger in Alkohol, unlöslich in Wasser. Wird durch verdünnte Säuren gespalten.

1,4-Diaminonaphtalinsulfonsäure $C_{10}H_{10}O_3N_2S = C_{10}H_6(NH_2)_2.SO_3H$. a) Sulfonsäure(2). *B.* Eine neutrale, mit essigsäurem Natrium versetzte Lösung von 1-amino-naphtalin-2-sulfosaurem Ammonium wird mit der berechneten Menge Diazobenzol combinirt und der entstehende Farbstoff durch Zinnchlorür gespalten (OESTERREICH, *C.* 1899 I, 287). — Fast farblose Krystalle, die sich an der Luft schnell blauviolett färben. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Die Lösung des Ammonsalzes nimmt beim Stehen intensiv grüne Fluorescenz an. Lässt sich, selbst mit überschüssiger salpetriger Säure, nicht in eine Tetrazoverbindung, sondern nur in eine Diazoaminosäure überführen. Tetrazofarbstoffe kann man daher nur in zwei auf einander folgenden Operationen gewinnen (Levinstein Limited, Crumpsall Vale Chem. Works, D.R.P. 102160; *C.* 1899 I, 1231). Verwendung zur Darstellung schwarzer Disazofarbstoffe: L. Ch. W., D.R.P. 115990; *C.* 1900 II, 1143.

b) Sulfonsäure(6). *B.* Durch Kochen von 1-Amino-4-Acetaminonaphtalinsulfonsäure(6) (s. u.) mit verdünnter Schwefelsäure (DAHL & Co., D.R.P. 66354; *Frld.* III, 499). Ein Gemisch der 1- und 4-Acetylverbindung entsteht, wenn man ein Gemisch von 1-Naphtylaminsulfonsäure(6) und (7) folgeweise acetylirt, nitritt und reducirt (CASSELLA & Co., D.R.P. 74177; *Frld.* III, 499). — Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser. Verwendung für Azofarbstoffe: C. & Co., D.R.P. 78831, 79910; *Frld.* IV, 732, 733; D.R.P. 127362; *C.* 1902 I, 151.

Formylderivate: GÄSS, D.R.P. 138030, 138031; *C.* 1903 I, 109.

*1-Amino-4-Acetaminonaphtalinsulfonsäure(6) $C_{12}H_{12}O_4N_2S = C_{10}H_6(SO_3H)(NH_2).NH.CO.CH_3$ (*S.* 923). *B.* {... (AMMELBURG, ...); D. & Co., D.R.P. 66354; *Frld.* III, 498). Man behandelt die Salze der 1,4-Naphtyldiaminsulfonsäure(6) in wässriger Lösung mit der berechneten Menge Essigsäureanhydrid (BAYER & Co., D.R.P. 109609; *C.* 1900 II, 458). Man erhitzt 1,4-Naphtyldiaminsulfonsäure(6) mit verdünnter (65 bis 70% iger) Essigsäure (C. & Co., D.R.P. 116922; *C.* 1901 I, 148). — Verwendung für Azofarbstoffe: D. & Co., D.R.P. 65273; *Frld.* III, 563; C. & Co., D.R.P. 87134; *Frld.* IV, 735. — Platinsalz. Nadelchen aus Wasser.

1,4-Diaminonaphtalindisulfonsäure(3,6) $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2 = C_{10}H_4(NH_2)_2(SO_3H)_2$. Verwendung für Azofarbstoffe: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 121228; *C.* 1901 I, 1395.

4) *1,5-Diaminonaphtalin (*S.* 923-924). *B.* {Beim Erhitzen ... 1,5-Dioxy-naphtalin ... NH_3 ... (EWER, PICK, *A.* 247, 361); D.R.P. 45549; *Frld.* II, 276). Aus

1,5-Dioxynaphthalin oder aus 5-Aminonaphthol(1) durch Ammoniumsulfid + NH₃ (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 117471; C. 1901 I, 349). — Verwendung zur Darstellung von wasserlöslichen Indulinfarbstoffen: B. A.- u. S., D.R.P. 56112; *Frdl.* III, 327. Verwendung für Azofarbstoffe: B. A.- u. S., D.R.P. 39954; *Frdl.* I, 525; D.R.P. 75743, 93304; *Frdl.* IV, 698, 714; D.R.P. 130475; C. 1902 I, 1139; 140955; C. 1903 I, 1008; CASSELLA & Co., D.R.P. 71329; *Frdl.* III, 551.

S. 923, Z. 13 v. u. statt: „Liebermann“ lies: „Ladenburg“.

S. 923, Z. 12 v. u. statt: „L.“ lies: „Liebermann“.

*1,5-Diaminonaphthalinsulfonsäure C₁₀H₁₀O₃N₂S = C₁₀H₅(NH₂)₂(SO₃H) (S. 924). a) *Sulfonsäure(2) (S. 924). {B. . . . (FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, . . .); CASSELLA & Co., D.R.P. 70890; *Frdl.* III, 482).

b) Sulfonsäure(3). Man nitriert 1-Nitronaphthalinsulfonsäure(7) und reducirt die erhaltene Dinitrosäure (C. & Co., D.R.P. 85058; *Frdl.* IV, 580). — Schwer löslich. Salpetrige Säure erzeugt eine kuppelungsfähige Tetrazoverbindung. Durch Erhitzen mit Wasser entsteht 5-Aminonaphthol(1)-Sulfonsäure(3 oder 7). — Chlorhydrat. Prismatische Krystalle.

1,5-Diaminonaphthalindisulfonsäure C₁₀H₁₀O₆N₂S₂ = C₁₀H₄(NH₂)₂(SO₃H)₂. a) 1,5(?)-Diaminonaphthalindisulfonsäure(3,7). B. Durch Reduction der aus Naphthalindisulfonsäure(2,6) oder Nitronaphthalindisulfonsäure(2,6) erhaltlichen Dinitroverbindungen (C. & Co., D.R.P. 61174; *Frdl.* III, 483). — Mikroskopische Kryställchen. Fast unlöslich in Wasser. Durch Verschmelzen mit Alkali entsteht 4,8-Diaminonaphthol(2) Sulfonsäure(6) (C. & Co., D.R.P. 91000; *Frdl.* IV, 608). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D.R.P. 62075, 68171, 78967; *Frdl.* III, 726, 785, 1009. — Natriumsalz. Nadeln. Löslich in 21 Thln. kaltem Wasser.

b) Disulfonsäure(x,x). B. Durch Kochen von 1,5-Dinitronaphthalin mit NaHSO₃- oder (NH₄)₂SO₃-Lösung (FISCHESSE & Co., D.R.P. 79577; *Frdl.* IV, 566). — In Wasser leicht lösliche Krystalle. Die Lösungen der neutralen Alkalisalze fluoresciren bläulich-grün, die Lösungen der sauren Salze fluoresciren nicht und werden von FeCl₃ röthlich-blau, später violett gefärbt. — (C₁₀H₉O₆N₂S₂)₂Ba + 10H₂O. In Wasser mässig löslich.

5) *1,6-Diaminonaphthalin C₁₀H₈(NH₂)₂ (S. 924). B. Durch Reduction von 1,6-Dinitronaphthalin mit SnCl₂ + HCl in Alkohol (KEHRMANN, MATIS, B. 31, 2419). — Chlorhydrat. Hellgraue Nadelchen.

*1,6-Diaminonaphthalinsulfonsäure(4) C₁₀H₁₀O₃N₂S = C₁₀H₅(NH₂)₂(SO₃H) (S. 924). B. { . . . (FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, . . .) DAHL & Co., D.R.P. 77157; *Frdl.* III, 480). — Verwendung für Azofarbstoffe: D. & Co., D.R.P. 65834; *Frdl.* III, 736).

*1,6-Diaminonaphthalindisulfonsäure C₁₀H₁₀O₆N₂S₂ = C₁₀H₄(NH₂)₂(SO₃H)₂ (S. 924). a) *Disulfonsäure(4,8) (S. 924). {B. . . (FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, . . .); KALLE & Co., D.R.P. 72665; *Frdl.* III, 481).

7) *1,8-Diaminonaphthalin C₁₀H₈(NH₂)₂ (S. 924—925). B. Bei energischer Reduction von 1-Brom-4,5-Dinitronaphthalin mit SnCl₂ + HCl (ULLMANN, CONSONNO, B. 35, 2806). — Gibt mit Aceton ein gegen Säuren beständiges Condensationsproduct C₁₃H₁₄N₂ (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 122475; C. 1901 II, 447). Verwendung zur Darstellung wasserlöslicher Induline: B. A.- u. S., D.R.P. 59247; *Frdl.* III, 328. Der durch Combination mit 2 Mol. diazotirter Sulfanilsäure gebildete Disazofarbstoff lässt sich durch Reduction mit Zn + HCl und darauffolgende Oxydation an der Luft in Naphazarin überführen (FRIEDLÄNDER, SILBERSTERN, M. 23, 518). Verwendung für Azofarbstoffe: CASSELLA & Co., D.R.P. 71329; *Frdl.* III, 551; B. A.- u. S., D.R.P. 94074; C. 1898 I, 231; D.R.P. 140955; C. 1903 I, 1008. — *Oxalat. Gelbliche Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 271° (unter Zersetzung) (R. MEYER, W. MÜLLER, B. 30, 776).

*Dioxynaphtochinoxalinäthyläther C₁₄H₁₂O₂N₂ (S. 924—925). Zur Constitution vgl. auch R. MEYER, A. 327, 8.

1,8-Diamino-4-Chlornaphthalin C₁₀H₉N₂Cl = C₁₀H₅Cl(NH₂)₂. B. Aus dem 4-Chlor-1,8-Dinitronaphthalin (Schmelzpt.: 180°) durch Reduction (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 122475; C. 1901 II, 447). — Sulfat. Fast unlöslich in Wasser. Gibt mit Aceton ein gegen Säuren beständiges Condensationsproduct, das mit p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid eine olivgrüne Färbung liefert.

1,8-Diaminonaphthalinsulfonsäure C₁₀H₁₀O₃N₂S = C₁₀H₅(NH₂)₂(SO₃H). a) Sulfonsäure(3). B. Durch Reduction von 1,8-Dinitronaphthalinsulfonsäure(3), welche durch Einwirkung von Salpeterschwefelsäure auf Naphthalin-β-Sulfonsäure erhältlich ist (CASSELLA & Co., D.R.P. 67017; *Frdl.* III, 456). — Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. Die Alkalisalze sind leicht löslich. — Chlorhydrat. Nadeln. Beim Erhitzen mit verdünnter

Schwefelsäure auf 120° entsteht Aminonaphtolsulfonsäure-H (vgl. Spl. Bd. II, S. 516—517) (C. & Co., D.R.P. 70780; *Frdl.* III, 457).

b) Sulfonsäure(4). B. Durch Reduction der 1,8-Dinitronaphtalin-4-Sulfonsäure (erhalten durch Einwirkung von Salpeterschwefelsäure auf 1-Nitronaphtalin-5-Sulfonsäure) (C. & Co., D.R.P. 70019; *Frdl.* III, 454). — Sehr wenig löslich in Wasser. Die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht 8-Aminonaphtol(1)-Sulfonsäure(4), durch Erhitzen mit Kalkmilch unter Druck die 1,8-Dioxynaphtalinsulfonsäure(4) (C. & Co., D.R.P. 75962; *Frdl.* IV, 548). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Bisulfatlösung entsteht der Schwefligsäureester der 8-Aminonaphtol(1)-Sulfonsäure(4) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 120690; C. 1901 I, 1395). Bei der gleichzeitigen oder auf einander folgenden Einwirkung von Aceton und Bisulfit entsteht 8-Aminonaphtol(1)-Sulfonsäure(5) (B. A. - u. S., D.R.P. 120016; C. 1901 I, 1074). Verwendung für Azofarbstoffe: B. A. - u. S., D.R.P. 121228; C. 1901 I, 1395. Verwendung zur Darstellung von Azoaziminofarbstoffen: C. & Co., D.R.P. 77425; *Frdl.* IV, 766; D.R.P. 139908; C. 1903 I, 797. — Sulfat. Nadeln.

*1,8-Diaminonaphtalindisulfonsäure $C_{10}H_8O_6N_2S_2 = C_{10}H_4(NH_2)_2(SO_3H)_2$ (S. 925). a) * Disulfonsäure(3,6) (S. 925). B. Durch Nitrierung von Naphthalindisulfonsäure(3,6) (C. & Co., D.R.P. 61174; *Frdl.* III, 483). — Wird durch Erhitzen mit verdünnten Säuren oder Alkalien in Aminonaphtoldisulfonsäure-H (Spl. Bd. II, S. 517) bezw. bei höherer Temperatur in Chromotropsäure (Spl. Bd. II, S. 597) übergeführt (C. & Co., D.R.P. 67062, 75153; *Frdl.* III, 466; BAYER & Co., D.R.P. 69190; *Frdl.* III, 465). Liefert mit Phtalsäure einen gelben Farbstoff, dessen Lösung in Schwefelsäure gelblichroth ist und dessen wässrige Lösung mit Chlorbaryum ein orangerothes, sehr wenig lösliches Baryumsalz giebt (POLLAK, D.R.P. 122854; C. 1901 II, 448). Ueber Azofarbstoffe mit p-Nitrodiazobenzol: C. & Co., D.R.P. 63507; *Frdl.* III, 603, mit anderen Diazokörpern und deren Sulfonsäuren: C. & Co., D.R.P. 62368; *Frdl.* III, 606. Verwendung zur Darstellung von Disazofarbstoffen: C. & Co., D.R.P. 64602; *Frdl.* III, 682. Ueberführung von Azofarbstoffen der 1,8-Diaminonaphtalindisulfonsäure(3,6) in solche der 8-Aminonaphtol(1)-Disulfonsäure(3,6): C. & Co., D.R.P. 70031; *Frdl.* III, 605, in Azoaziminofarbstoffe: C. & Co., D.R.P. 77425; *Frdl.* IV, 766.

b) Disulfonsäure(4, x), α_1, α_4 -Naphtylendiaminsulfonsäure L. B. Durch Sulfuriren von 1,8-Naphtylendiaminsulfonsäure(4) (s. o.) (C. & Co., D.R.P. 72584; *Frdl.* III, 472). — Silberglänzende Blättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Durch Erhitzen mit verdünnter Mineralsäure entsteht Aminonaphtoldisulfonsäure L (Spl. Bd. II, S. 518).

1,8-Naphtylendiamintrisulfonsäure(2,4,7 oder 2,4,6) $C_{10}H_8O_9N_2S_3 = C_{10}H_6(NH_2)_2(SO_3H)_3$. B. Durch Kochen von 1,8-Dinitronaphtalin mit $NaHSO_3$ -Lösung (FISCHESSE & Co., D.R.P. 79577; *Frdl.* IV, 565). — $Na_2C_{10}H_6O_9N_2S_3 + 2H_2O$. Krystallinisch. In Wasser mit schwach grünlicher Fluorescenz leicht löslich. $FeCl_3$ färbt die Lösung gelbbraun. — $Ba.C_{10}H_6O_9N_2S_3 + 3H_2O$. In Wasser schwerer löslich, als das saure Natriumsalz.

8) *2,3-Diaminonaphtalin $C_{10}H_8(NH_2)_2$ (S. 925). B. {... (FRIEDLÄNDER, ZAKRZEWSKI, ...); Höchster Farbw., D.R.P. 73076; *Frdl.* III, 496).

2,3-Diaminonaphtalinsulfonsäure(6) $C_{10}H_8O_3N_2S = C_{10}H_6(NH_2)_2.SO_3H$. B. Man erhitzt 2,3-Dioxynaphtalinsulfonsäure(6) (Spl. Bd. II, S. 598) mit 2—3 Thln. conc. Ammoniak auf 200 — 220° (OESTERREICH, C. 1899 I, 288). — Farblose Nadelchen. Sehr wenig löslich in heissem Wasser. Verwendung für Azofarbstoffe: Act.-Ges. f. Anilin., D.R.P. 84461; *Frdl.* IV, 1014. — Kalium- und Natriumsalz sind schwer löslich in Wasser. Blättchen. — $Ba(C_{10}H_6O_3N_2S)_2$.

9) *2,6-Diaminonaphtalin $C_{10}H_8(NH_2)_2$ (S. 925). B. Beim Erhitzen von 2,6-Dioxynaphtalin (Spl. Bd. II, S. 598) mit Ammoniak oder Ammoniumsalzen auf hohe Temperaturen (EWER, PICK, D.R.P. 45788; *Frdl.* II, 277). Aus 2,6-Dioxynaphtalin durch Erhitzen (7 Stunden) mit Chlorcalcium-Ammoniak im geschlossenen Rohre auf 270° (JACCHIA, A. 323, 132). — Nadeln (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: 216 — 218° (E., P.); $217,2^\circ$ (J., A. 323, 130, 131). — $C_{10}H_{10}N_2 \cdot 2HCl$. Sehr wenig löslich in Wasser (J.).

2,6-Dianilinonaphtalin $C_{22}H_{18}N_2 = C_{10}H_6(NH.C_6H_5)_2$. B. Beim mehrstündigen Erhitzen von 2,6-Dioxynaphtalin (Spl. Bd. II, S. 598) mit salzsaurem Anilin und Anilin auf 170° (LEONHARDT & Co., D.R.P. 54087; *Frdl.* II, 182). — Schmelzp.: 210° . Giebt durch Condensation mit Nitrosodimethylamin das „Azingrün GB“; vgl. auch: L. & Co., D.R.P. 56990, 58576; *Frdl.* III, 322, 323.

2,6-Diaminonaphtalinsulfonsäure(8) $C_{10}H_8O_3N_2S = C_{10}H_6(NH_2)_2(SO_3H)$. B. Aus 6-Nitro-2-Naphtylaminsulfonsäure(8) (Spl. Bd. II, S. 345) durch Reduction mittels $SnCl_2$ in saurer Lösung (FRIEDLÄNDER, B. 26, 3033; JACCHIA, A. 323, 130). — Grauweiße Tafeln. Giebt keine krystallisationsfähigen Salze.

2,6-Diaminonaphtalindisulfonsäure $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2 + 4\frac{1}{2}H_2O$. *B.* Entsteht neben anderen Producten durch Erhitzen von 2,6-Dioxy-naphtalinsulfonsäure(4) (Spl. Bd. II, S. 598) mit Ammoniak auf 200° (BAYER & Co., D.R.P. 72 222; *Frld.* III, 493 ff.; *J.*, A. 323, 114, 131). — Unlöslich in Alkohol. Giebt mit Natriumamalgam 2,6-Diaminonaphtalin.

10) ***2,7-Diaminonaphtalin** $C_{10}H_6(NH_2)_2$ (*S.* 925). *B.* {... (BAMBERGER, SCHIEFFELIN, *B.* 22, 1384; EWER, PICK, D.R.P. 45 788; *Frld.* II, 277). — Verwendung für Azofarbstoffe: CASSELLA & Co., D.R.P. 71 329; *Frld.* III, 551.

***s-Diphenyl-naphtylendiamin, 2,7-Dianilinonaphtalin** $C_{22}H_{18}N_2 = C_{10}H_6(NH.C_6H_5)_2$ (*S.* 925). {*B.* ... (ANNAHEIM, *B.* 20, 1372; D.R.P. 40 886; *Frld.* I, 279). — Farbstoffe aus Diphenyl-naphtylendiamin durch Condensation mit Nitrosodialkylanilinen vgl.: DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 40 886, 58 363; *Frld.* I, 278; III, 321. Ueber einen violetten Farbstoff aus Diphenyl-naphtylendiamin und Chinondichloräimid vgl.: D., H. & Co., D.R.P. 58 371; *Frld.* III, 322.

Tetramethyl-p-diamino-Diphenyl-naphtylendiamin $C_{26}H_{28}N_4 = C_{10}H_6[NH.C_6H_4N(CH_3)_2]_2$. *B.* Aus 2,7-Dioxy-naphtalin (Spl. Bd. II, S. 598) und p-Aminodimethylanilin (*S.* 379) bei 200—220° (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 75 044; *Frld.* III, 520). — Undeutliche Kryställchen aus Benzol. Schmelzp.: 180°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol.

o-Dityl-naphtylendiamin $C_{24}H_{22}N_2 = C_{10}H_6(NH.C_7H_7)_2$. *B.* Aus 2,7-Dioxy-naphtalin (Spl. Bd. II, S. 598), o-Toluidin und Salzsäure (D., H. & Co., D.R.P. 40 886; *Frld.* I, 279). — Schmelzp.: 106°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig.

***p-Dityl-naphtylendiamin** $C_{24}H_{22}N_2 = C_{10}H_6(NH.C_7H_7)_2$ (*S.* 925). {*B.* ... (ANNAHEIM, *B.* 20, 1373; D.R.P. 40 886; *Frld.* I, 279).

m-Dixyl-naphtylendiamin $C_{26}H_{26}N_2 = C_{10}H_6(NH.C_8H_9)_2$. *B.* Aus 2,7-Dioxy-naphtalin (Spl. Bd. II, S. 598), a-m-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 310) und Salzsäure (D., H. & Co., D.R.P. 40 886; *Frld.* I, 279). — Schmelzp.: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig.

2,7-Naphtylendiamindisulfonsäure(3,6) $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2 = C_{10}H_4(NH_2)_2(SO_3H)_2$. *B.* Aus 2,7-Dioxy-naphtalindisulfonsäure(3,6) (Spl. Bd. II, S. 598—599) durch Einwirkung von Ammoniak (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 79 780; *Frld.* IV, 948). — Verwendung für Azofarbstoffe: A.-G. f. A., D.R.P. 79 780, 80 070, 82 724; *Frld.* IV, 948—950; D.R.P. 84 627; *Frld.* IV, 714.

11) * **α -Naphtylhydrazin** $C_{10}H_7.NH.NH_2$ (*S.* 925—928). *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen von α -Naphtol mit Hydrazinhydrat auf 160° (L. HOFFMANN, *B.* 31, 2909).

α -Naphtylcarbaminsäureäthylester $C_{13}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_7.NH.NH.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus α -Naphtylhydrazin und Chlorameisensäureester in Benzol bei Gegenwart von Pyridin (BUSCH, GROHMANN, *B.* 34, 2323). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 107° bis 108°.

Chlorid des α -Naphtylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters $C_{14}H_{13}O_3N_2Cl = C_{10}H_7.N(COCl).NH.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus α -Naphtylcarbaminsäureäthylester (s. o.) und Phosgen in Benzoltoluol (*B.*, Gr., *B.* 34, 2324). — Krystallaggregate. Schmelzp. (unscharf): 115°.

α -Naphtyldithiocarbaminsäure $C_{11}H_{10}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS.SH$. Das Kaliumsalz bildet weisse Blättchen vom Schmelzp.: 118°. Die freie Säure zerfällt sofort (*B.*, BEST, *J. pr.* [2] 60, 227).

Methylester $C_{12}H_{12}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS.CH_3$. *B.* Aus dem Kaliumsalz (vgl. oben) durch CH_3J (*Bu.*, *Be.*, *J. pr.* [2] 60, 227). — Weisse Nadeln von pilzähnlichem Geruch. Schmilzt unter Zersetzung bei 160°.

Aethylester $C_{13}H_{14}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS_2.C_2H_5$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 124°. Riecht nach Pilzen (*Bu.*, *Be.*, *J. pr.* [2] 60, 227).

Benzylester $C_{18}H_{16}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS.C_6H_5$. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 127°. Ist geruchlos (*Bu.*, *Be.*, *J. pr.* [2] 60, 227).

1- α -Naphtyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_{12}H_{13}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.CH_3$. *B.* Aus α -Naphtylhydrazin und Methylsenfö (Spl. Bd. I, S. 723) in Alkohol (MARCKWALD, *B.* 32, 1087). — Schmelzp.: 195°.

1- α -Naphtyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_{13}H_{15}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_2H_5$. Schmelzp.: 149° (*M.*, *B.* 32, 1087).

***1- α -Naphtyl-4-Phenylthiosemicarbazid** $C_{17}H_{15}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$ (*S.* 927). Schmelzp.: 220° (*M.*, *B.* 32, 1086).

2- α -Naphtyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{17}H_{15}N_3S = C_{10}H_7.N(CS.NH.C_6H_5).NH_2$. Schmelzp.: 135° (*M.*, *B.* 32, 1086).

1- α -Naphthyl-4-p-Tolythiosemicarbazid $C_{13}H_{17}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_6H_4.CH_3$. Schmelzp.: 169° (M., B. 32, 1087).

Di-1,4- α -Naphthylthiosemicarbazid $C_{21}H_{17}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_{10}H_7$. B. Aus α -Naphthylhydrazin und α -Naphtylsenöl (Hptw. Bd. II, S. 609) in Alkohol (M., B. 32, 1087). — Schmelzp.: 192°.

1- α -Naphthyl-4- β -Naphthylthiosemicarbazid $C_{21}H_{17}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_{10}H_7$. B. Aus α -Naphthylhydrazin und β -Naphtylsenöl (Hptw. Bd. II, S. 619) in Alkohol (M., B. 32, 1087). — Schmelzp.: 179°.

*3- α -Naphthyl-5-Anilinothiobiazolon(2) $C_{18}H_{13}ON_3S = \begin{matrix} C_6H_5.NH.C.S \\ \parallel >CO \\ N.N.C_{10}H_7 \end{matrix}$ (S. 927, Z. 13 v. o.). Schmelzp.: 224° (M., B. 32, 1087)

3- α -Naphthyl-5- β -Naphthylaminothiobiazolon(2) $C_{22}H_{15}ON_3S = \begin{matrix} C_{10}H_7.NH.C.S \\ \parallel >CO \\ N.N.C_{10}H_7 \end{matrix}$. B. Aus 1- α -Naphthyl-4- β -Naphthylthiosemicarbazid (s. o.) und Phosgen in Benzol (M., B. 32, 1087). — Schmelzp.: 233°.

α -Naphthyl-Thiobiazolthionthiol $C_{12}H_8N_2S_3 = \begin{matrix} C_{10}H_7.N-N \\ CS.S.C.SH \end{matrix}$. B. Aus α -Naphthylhydrazin, CS_2 und KOH bei längerem Kochen mit Alkohol (BÜ., MÜNKER, J. pr. [2] 60, 213). — Hellgelbe Krystallwarzen aus Aether. Schmelzp.: 127°.

S-Benzoylderivat $C_{16}H_{12}ON_2S_3 = C_{12}H_7.N_2S_2.S.CO.C_6H_5$. Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 146° (BÜ., MÜ., J. pr. [2] 60, 214).

Disulfid $C_{24}H_{14}N_4S_6 = (C_{12}H_7N_2S_2)_2S_2$. Hellgelbe Blättchen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 228° (BÜ., MÜ., J. pr. [2] 60, 214).

Oxalhydroxamsäurederivat des α -Naphthylhydrazins $C_{12}H_{11}O_3N_3 = C_{10}H_7.NH.NH.CO.C(OH).N.OH$. B. Aus Oxalyl- α -Naphthylhydrazidäthylester (Hptw. Bd. IV, S. 927), NH_4OCl und Natriumäthylat in conc. alkoholischer Lösung bei 50° (THIELE, PICKARD, A. 309, 204). — Schwach gelbe, federförmige Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 184,5° (unter Zersetzung). Schwer löslich in den meisten Mitteln, ziemlich löslich in Alkohol und Benzol. Zeigt die Reactionen der Hydrazide und Hydroxamsäuren, aber keine Fällung mit Kupferacetat.

Triacetylderivat $C_{15}H_{17}O_6N_3 = C_{10}H_7.N(C_2H_3O).N(C_2H_3O).CO.C(OH):N.O.CO.CH_3$. B. Aus der Hydroxamsäure (s. o.) beim Schütteln mit Acetanhydrid und wenig H_2SO_4 (TH., P., A. 309, 204). — Amorph. Schmelzp.: 155° (unter Zersetzung). Löslich in Soda. Giebt keine Reaction mit $FeCl_3$.

a-Benzoyl-a-Naphthylhydrazin $C_{17}H_{14}ON_2 = C_{10}H_7.N(C_7H_5O).NH_2$. B. Aus a-Benzoyl-b-Acetyl-a- α -Naphthylhydrazin (s. u.) durch verdünnte Schwefelsäure (Mc PHERSON, GORE, Am. 25, 489). — Pyramiden aus Alkohol. Schmelzp.: 120,5°. Krystallisiert aus Benzol + Ligroin in Krystallen vom Schmelzp.: 98°, welcher bei schwachem Erhitzen oder langem Stehen im Vacuum auf 120,5° steigt. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol.

a-Benzoyl-b-Acetyl-a- α -Naphthylhydrazin $C_{19}H_{16}O_2N_2 = CH_3.CO.NH.N(CO.C_6H_5).C_{10}H_7$. B. Aus Benzoylchlorid und Acetyl- α -Naphthylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 926) in Benzol (Mc PH., G., Am. 25, 488). — Krystalle aus Alkohol; Nadeln aus Benzol + Ligroin. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Benzol. Schmelzp.: 184°.

α -Naphthylphenyldithioisobiazolon $C_{18}H_{12}N_2S_2 = \begin{matrix} C_{10}H_7.N-N \\ C_6H_5.C.S.CS \end{matrix}$. B. Aus α -naphtyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 612) und $C_6H_5.COCl$ in der Kälte (BUSCH, BEST, J. pr. [2] 60, 228). — Goldgelbe Nadeln aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 207°. Nur in Chloroform leicht löslich.

α -Naphthylmethylthiobiazolinthiol $C_{13}H_{12}N_2S_2 = \begin{matrix} C_{10}H_7.N-N \\ CH_3.HC.S.C.SH \end{matrix}$. B. Aus α -naphtyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 612) durch Acetaldehyd (BUSCH, BEST, J. pr. [2] 60, 229). — Gelbe Nadeln aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 164°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Petroleumäther. — Das Disulfid ist ölig.

Methyläther, α -Naphthylmethylthiobiazolinmethan $C_{14}H_{14}N_2S_2 = C_{13}H_{11}N_2S.S.CH_3$. B. Aus dem Thiol (s. o.) durch CH_3J oder aus dem Naphtyldithiocarbazinsäuremethyl-ester (S. 612) durch Acetaldehyd (BÜ., BE., J. pr. [2] 60, 229). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 103°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, Aether und Benzol.

Blassgelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 144-145° (FICHTER, SCHIESS, B. 33, 751).

Vanillin- α -Naphthylhydrazon (vgl. Spl. Bd. III, S. 72) $C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_{10}H_7.NH.N:CH.C_6H_3(OH)(O.CH_3)$. Kugelige Krystalldrusen aus Xylol. Schmelzpz.: 140° (HANUS, C. 1900 II, 692).

S. 928, Z. 10 v. o. hinter: „Ziegelrother Körper“ füge hinzu: „Schmelzpz.: $168-170^\circ$ “.

Chinon-Benzoyl- α -naphthylhydrazon $C_{23}H_{18}O_2N_2 = O:C_6H_4:N.N(CO.C_6H_5)(C_{10}H_7)$. B. Aus α -Benzoyl- α -Naphthylhydrazin (S. 613) und Benzochinon in verdünntem Alkohol (Mc PHERSON, GORE, Am. 25, 489). — Platten aus Ligroin. Schmelzpz.: $113,5^\circ$. Sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol und Aether. Liefert bei Verseifung α -Naphthalinazophenol (Spl. zu Bd. IV, S. 1414).

Toluchinon-Benzoyl- α -naphthylhydrazon $C_{24}H_{18}O_2N_2 = O:\langle \text{C}_6\text{H}_4 \rangle :N.N(CO.C_6H_5)(C_{10}H_7)$. B. Aus Toluchinon (Spl. Bd. III, S. 265) und α -Benzoyl- α -Naphthylhydrazin (S. 613) in verdünntem Alkohol (Mc PH., G., Am. 25, 492). — Prismen oder Quadrate aus Alkohol. Schmelzpz.: 166° . Liefert bei Verseifung α -Naphthalinazoorthokresol (Spl. zu Bd. IV, S. 1423).

Thymochinon-Benzoyl- α -naphthylhydrazon $C_{27}H_{24}O_2N_2 = O:C \begin{matrix} \langle C(C_3H_7):CH \\ CH:C(CH_3) \rangle C \end{matrix} :N.N \begin{matrix} \langle CO.C_6H_5 \\ C_{10}H_7 \end{matrix}$. B. Aus salzsaurem α -Benzoyl- α -Naphthylhydrazin (S. 613) und Thymochinon (Spl. Bd. III, S. 271) in verdünntem Alkohol (Mc PH., G., Am. 25, 494). — Rhomboëdrische Krystalle aus Alkohol; blätterige Aggregate aus Benzol + Ligroin. Schmelzpz.: $151,5^\circ$. Liefert bei der Verseifung α -Naphthalinazothymol (Spl. zu Bd. IV, S. 1425).

α -Naphthylmethylketopyrazolon- α -Naphthylhydrazon $C_{24}H_{18}ON_4 = C_{10}H_7.N \begin{matrix} \langle N=C.CH_3 \\ CO.C:N.NH.C_{10}H_7 \end{matrix}$ s. Hptw. Bd. IV, S. 930.

α -Naphthylhydrazinsulfonsäuren s. Hptw. Bd. IV, S. 930—931 u. Spl. Bd. IV, S. 616.

12) * β -Naphthylhydrazin $C_{10}H_7.NH.NH_2$ (S. 928—931). B. Durch 6-stdg. Erhitzen von β -Naphthol mit Hydrazinhydrat auf 160° (L. HOFFMANN, B. 31, 2909).

S. 928, Z. 22 v. u. statt: „Thionyl- β -Naphthylhydrazon“ lies: „Thionyl- β -Naphthylhydrazin“.

β -Dinaphthylcarbazid $C_{21}H_{16}ON_4 = CO(NH.NH.C_{10}H_7)_2$. B. Man erhitzt 28 g β -Naphthylhydrazin mit 8 g Diphenylcarbonat (Spl. Bd. II, S. 361) $\frac{1}{2}$ Stunde auf 150° (CAZENEUVE, MOREAU, C. r. 129, 1257). — Löslich in absolutem Alkohol und Aether.

β -Naphthylcarbazinsäureäthylester $C_{13}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_7.NH.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Aus β -Naphthylhydrazin und Chlorameisensäureester in Aether bei Gegenwart von Pyridin (BUSCH, GROHMANN, B. 34, 2325). — Nadelchen (aus Benzol + Ligroin). Schmelzpz.: $105,5^\circ$. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Aether.

β -Naphthylcarbazinsäurephenylester $C_{17}H_{14}O_2N_2 = C_{10}H_7.NH.NH.CO_2.C_6H_5$. B. 14 g β -Naphthylhydrazin und 8 g Diphenylcarbonat (Spl. Bd. II, S. 361) werden 3 Stunden auf dem Wasserbade erhitzt (C., M., C. r. 129, 1257). — Gelbliche Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung.

* β -Naphthylsemicarbazid $C_{11}H_{11}ON_3 = C_{10}H_7.NH.NH.CO.NH_2$ (S. 928). Schmelzpz.: 225° . Leicht löslich in Alkohol (YOUNG, STOCKWELL, Soc. 73, 370).

Chlorid des β -Naphthylhydrazin- α , β -Dicarbonsäure- β -Aethylesters $C_{14}H_{13}O_3N_2Cl = C_{10}H_7.N(COCl).NH.CO_2.C_2H_5$. B. Aus β -Naphthylcarbazinsäureäthylester (s. o.) und Phosgen in Benzol-Toluol (B., G., B. 34, 2325). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzpz.: 139° . Leicht löslich in Benzol und Aether, schwerer in Alkohol.

β -Naphthylthiocarbazinsäure $C_{11}H_{10}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS.SH$. B. Das Kaliumsalz — Nadelchen (aus Alkohol) vom Schmelzpz.: 112° — entsteht durch alkoholisches Kali aus β -Naphthylhydrazin und CS_2 (B., BEST, J. pr. [2] 60, 230). — β -Naphthylhydrazinsalz s. Hptw. Bd. IV, S. 929, Z. 20 v. o.

Methylester $C_{12}H_{12}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS.S.CH_3$. B. Aus dem Kaliumsalz (s. o.) durch CH_3J (BU., BE., J. pr. [2] 60, 230). — Nadeln von eigenthümlichem Geruch. Schmelzpz.: $143-144^\circ$. Färbt sich an der Luft.

Aethylester $C_{13}H_{14}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS.S.C_2H_5$. Schmelzpz.: $142-143^\circ$ (BU., BE., J. pr. [2] 60, 230).

Benzylester $C_{15}H_{16}N_2S_2 = C_{10}H_7.N_2H_2.CS.S.CH_2.C_6H_5$. Schmelzpz.: 171° . An der Luft haltbar (BU., BE., J. pr. [2] 60, 231).

1- β -Naphtyl-4-Methylthiosemicarbazid $C_{12}H_{13}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.CH_3$.
B. Aus β -Naphtylhydrazin und Methylsenföl (Spl. Bd. I, S. 723) in Alkohol (MARCKWALD,
B. 32, 1087). — Schmelzp.: 209°.

1- β -Naphtyl-4-Aethylthiosemicarbazid $C_{13}H_{15}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_2H_5$.
 Schmelzp.: 169° (MA., *B.* 32, 1087).

S. 928, *Z.* 1 *v. o. statt:* „... carbizid“ lies: „... carbizid“.

*1- β -Naphtyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{17}H_{15}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$
 (*S.* 929, *Z.* 6 *v. o.*). Schmelzp.: 202° (MA., *B.* 32, 1087).

1- β -Naphtyl-4-o-Tolythiosemicarbazid $C_{18}H_{17}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_7H_7$
B. Aus β -Naphtylhydrazin und o-Tolylsenföl (Hptw. Bd. II, S. 464) in Alkohol (MA.
B. 32, 1087). — Schmelzp.: 192°.

1- β -Naphtyl-4-p-Tolythiosemicarbazid $C_{18}H_{17}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_7H_7$.
 Schmelzp.: 195° (MA., *B.* 32, 1087).

1- β -Naphtyl-4- α -Naphtylthiosemicarbazid $C_{21}H_{17}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_{10}H_7$.
B. Aus β -Naphtylhydrazin und α -Naphtylsenföl (Hptw. Bd. II, S. 609) in Alkohol
 (MA., *B.* 32, 1087). — Schmelzp.: 207°.

1,4-Di- β -naphtylthiosemicarbazid $C_{21}H_{17}N_3S = C_{10}H_7.NH.NH.CS.NH.C_{10}H_7$. *B.*
 Aus β -Naphtylhydrazin und β -Naphtylsenföl (Hptw. Bd. II, S. 619) in Alkohol (MA., *B.* 32,
 1087). — Schmelzp.: 187°.

S. 929, *Z.* 11 *v. o. muss lauten:* „ β -Dinaphtylthiocarbazid $C_{21}H_{18}N_4S = CS(NH.NH.C_{10}H_7)_2$.
B. Beim Schmelzen“.

S. 929, *Z.* 20 *v. o. statt:* „ $C_{21}H_{20}N_4S$ “ lies: „ $C_{21}H_{20}N_4S_2$ “.

3- β -Naphtyl-5-Methylaminothiobiazolon(2) $C_{13}H_{11}ON_3S = \begin{matrix} CH_3.NH.C.S \\ \parallel >CO \\ N.N.C_{10}H_7 \end{matrix}$

B. Aus 1- β -Naphtyl-4-Methylthiosemicarbazid (s. o.) und Phosgen in Benzol (MA., *B.* 32,
 1087). — Schmelzp.: 153°.

3- β -Naphtylthiobiazolonthion(2)-thiol(5), β -Naphtyldithiobiazolon $C_{12}H_8N_2S_3 = C_{10}H_7.N-N$
B. Aus β -Naphtylhydrazin, CS_2 und alkoholischem Kali (BU.,
 CS.S.C.SH.

MÜNKER, *J. pr.* [2] 60, 214). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 160°. —
 $K.C_{12}H_7N_2S_3$. Weisse Nadeln aus Alkohol. — $Ba(C_{12}H_7N_2S_3)_2$. Gelbliche Blättchen.

S-Methyläther $C_{13}H_{10}N_2S_3 = C_{12}H_7N_2S_2.S.CH_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.:
 112° (BU., MÜ., *J. pr.* [2] 60, 215).

β -Naphtyldithiobiazolondisulfid $C_{24}H_{14}N_4S_6 = (C_{12}H_7N_2S_2)_2S_2$. Gelbe Nadelchen.
 Schmelzp.: 188° (BU., MÜ., *J. pr.* [2] 60, 215).

β -Naphtyldithiobiazolon sulfonsäure $C_{12}H_7O_3N_2S_3 = C_{12}H_7N_2S_2.SO_3H$. *B.* Das
 Kaliumsalz entsteht aus dem β -Naphtyldithiobiazolonthiol-Kalium (s. o.) durch $KMnO_4$
 (BU., MÜ., *J. pr.* [2] 60, 215). — Bräunliche Blättchen. — $C_{12}H_7N_2S_2.SO_3K + 1/2 H_2O$.
 Fleischfarbene Nadeln.

S. 930, *Z.* 11 *v. o. die Strukturformel muss lauten:* „ $C_{10}H_7.NH.NH.CO.CO_2H$ “.

Oxalhydroxamsäurederivat des β -Naphtylhydrazins $C_{12}H_{11}O_3N_3 = C_{10}H_7.NH.NH.CO.C(OH):N.OH$.
B. Aus Oxalyl- β -Naphtylhydrazidsäure-Aethylester (Hptw. Bd. IV,
S. 930), NH_4OCl und Natriumäthylat in conc. alkoholischer Lösung bei 50° (THEELE,
 PICKARD, *A.* 309, 205). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 167° (unter Zersetzung).
 Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Alkalien, unlöslich in Benzol. Reagiert
 mit $FeCl_3$.

β -Naphtylphenyldithioisobiazolon $C_{18}H_{12}N_2S_2 = \begin{matrix} C_{10}H_7.N-N \\ C_6H_5.C.S.CS \end{matrix}$. *B.* Aus β -naphtyl-
 dithiocarbazinsäurem Kalium (S. 614) und Benzoylchlorid (BUSCH, BEST, *J. pr.* [2] 60, 231).
 — Gelbe Nadelchen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 212-213°.

β -Naphtisatin- β -Naphtylhydrazon (vgl. Spl. Bd. II, S. 342) $C_{22}H_{15}ON_3 = C_{10}H_6 < \begin{matrix} C:(N.NH.C_{10}H_7) \\ N-(HO)C \end{matrix} >$.
 Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 270-272° (WICHELHAUS,
B. 36, 1739).

3- β -Naphtylthiobiazolinthiol(5) $C_{12}H_{10}N_2S_2 = \begin{matrix} C_{10}H_7.N-N \\ H_2C.S.C.SH \end{matrix}$. *B.* Aus β -naphtyl-
 dithiocarbazinsäurem Kalium (S. 614) und CH_2O (BUSCH, BEST, *J. pr.* [2] 60, 232). — Gelb-
 liche Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 115°.

3- β -Naphtyl-2-Methylthiobiazolinthiol(5) $C_{13}H_{12}N_2S_2 = \begin{matrix} C_{10}H_7.N-N \\ CH_3.HC.S.CSH \end{matrix}$. *B.*
 Aus β -naphtyldithiocarbazinsäurem Kalium (S. 614) durch Acetaldehyd in der Kälte (BU.,

BE., *J. pr.* [2] 60, 232). — Schwach gelbe Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 164—165°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, löslich in Soda. Wird durch Aetzalkali gespalten.

S. 930, Z. 18 v. u. statt: „... α-Naphtyl...“ lies: „... β-Naphtyl...“.

β-Naphtylhydrazoxim des Diacetyls $C_{14}H_{15}ON_3 = CH_3.C(N.OH).C(N.NH.C_{10}H_7).CH_3$. *B.* Aus Butanon(2)-oxim(3) (Spl. Bd. I, S. 507) und *β-Naphtylhydrazin* (PONZIO, *G.* 31 II, 416). — Blättchen aus Chloroform. Schmelzp.: 184°.

1-Arabinose-β-Naphtylhydrazon $C_{15}H_{18}O_4N_2 = C_5H_{10}O_4:N.NH.C_{10}H_7$. *B.* Aus *Arabinose* (Spl. Bd. I, S. 564) und *β-Naphtylhydrazin* in wässrig-alkoholischer Lösung (HILGER, ROTHENFUSSER, *B.* 35, 1843). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 176—177°. Löslichkeit in 96%igem Alkohol: 0,1816%. In feuchtem Zustande lichtempfindlich.

1-Xylose-β-Naphtylhydrazon $C_{15}H_{18}O_4N_2 = C_5H_{10}O_4:N.NH.C_{10}H_7$. *B.* Durch mehrstündiges Stehenlassen einer conc. methylalkoholischen Lösung von 1 g Xylose (Spl. Bd. I, S. 565) und *β-Naphtylhydrazin*, Zufügen von 1—1½ Vol. Chloroform, Benzol oder Amylalkohol und Eindunstlassen im Vacuum (H., R., *B.* 35, 4444). — Krystallwarzen oder gelblichgraues Krystallmehl. Schmelzp.: 123—124°. Leicht löslich in Alkoholen und Aceton, sehr wenig löslich in Aether, Benzol und Chloroform.

d-Glykose-β-Naphtylhydrazon $C_{16}H_{20}O_5N_2 = C_6H_{12}O_5:N.NH.C_{10}H_7$. *B.* Aus *d-Glykose* und *β-Naphtylhydrazin* in wässrig-alkoholischer Lösung (H., R., *B.* 35, 1842, 4446; vgl. auch VAN EKENSTEIN, LOBRY DE BRUYN, *B.* 35, 3084). — Gelbliche Krystalle. Schmelzp.: 178—179°. Löslichkeit in 96%igem Alkohol: 0,896%. In feuchtem Zustande lichtempfindlich.

d-Fructose-β-Naphtylhydrazon $C_{16}H_{20}O_5N_2 = C_6H_{12}O_5:N.NH.C_{10}H_7$. *B.* Man mischt die warmen Lösungen von 2 g *d-Fructose* in 10 ccm Methylalkohol und 2 g *β-Naphtylhydrazin* in 10 ccm Aether und versetzt nach mehrstündigem Stehen mit 30—40 ccm Benzol oder Chloroform (H., R., *B.* 35, 4445). — Gelbe Krystalle (aus Chloroform oder Benzol). Schmelzp.: 161—162°. Leicht löslich.

d-Galactose-β-Naphtylhydrazon $C_{16}H_{20}O_5N_2 = C_6H_{12}O_5:N.NH.C_{10}H_7$. *B.* Aus *Galactose* (Spl. Bd. I, S. 567) und *β-Naphtylhydrazin* in wässrig-alkoholischer Lösung (H., R., *B.* 35, 1842, 4446; vgl. auch VAN E., L. DE B., *B.* 35, 3083). — Weiss. Schmelzpunkt: 189—190° (corr.). Löslichkeit in 96%igem Alkohol: 0,9937%. In feuchtem Zustande lichtempfindlich.

**Naphtylhydrazinsulfonsäure* $C_{10}H_{10}O_3N_2S = HO_6S.C_{10}H_6.NH.NH_2$ (*S. 930—931*). *b*) *1,4-Säure (*S. 930*). — *Natriumsalz (+ 4H₂O). Rhombisch (MUTHMANN, RAMSAY, *Z. Kr.* 30, 70).

Derivate von Oxynaphtylhydrazinen (vgl. auch Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 94632; *C.* 1898 I, 296).

2-Hydrazino-8-Oxynaphtalinsulfonsäure(6), 7-Hydrazinonaphtol(1)-Sulfonsäure(3) $C_{10}H_{10}O_4N_2S = NH_2.NH.C_{10}H_5(OH).SO_3H$. *B.* Man löst unter Erwärmen 120 g *7-Aminonaphtol(1)-Sulfonsäure(3)* (Spl. Bd. II, S. 515) in 400 ccm Wasser und 75 g Krystallsoda, versetzt die Lösung, nach dem Abkühlen, mit 300 ccm Salzsäure (von 20%) und giesst während einer Stunde unter Kühlung die Lösung von 40 g NaNO₂ in 100 ccm Wasser hinzu; die erhaltene Diazooxynaphtalinsulfonsäure wird dann allmählich unter Kühlung und Umrühren in die Lösung von 350 g krystallisiertem SnCl₂ in 1 Liter Salzsäure (von 25%) eingetragen (TÄUBER, WALDER, *B.* 29, 2269). Man erwärmt das Product langsam im Wasserbade. — Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. Wird durch Kupferoxydlösung zu 1,3-*α-Naphtolsulfonsäure* (Spl. Bd. II, S. 511) oxydirt. Verwendung zur Darstellung von Pyrazolonderivaten, welche mit Diazokörpern zu Azofarbstoffen gekuppelt werden können: BAYER & Co., D.R.P. 131537; *C.* 1902 I, 1381; D.R.P. 138902; *C.* 1903 I, 547.

S. 931, Z. 3 v. u. statt: „C₁₀H₉N₃O₂“ lies: „C₁₀H₉N₃O₂“.

17) **2-Amino-4-Methylchinolin* $C_6H_4 \begin{matrix} C(CH_3):CH \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ C.NH_2 \end{matrix}$ (*S. 932*). *2-Phenylamino-4-Methylchinolin* s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1033.

19) **7-Amino-4-Methylchinolin* $H_2N.C_6H_3 \begin{matrix} C(CH_3):CH \\ \diagdown \\ N \\ \diagup \\ CH \end{matrix}$ (*S. 932*). **2-Oxyderivat*,

Bz-Aminolepidon $C_{10}H_{10}ON_2 = H_2N.C_6H_5 \begin{matrix} C(CH_3):CH \\ \diagdown \\ NH \\ \diagup \\ CO \end{matrix}$ (*S. 932, Z. 9 v. u.*). *B.* Beim Erhitzen von *7-Aminochinolon(2)-Essigsäure(4)* (*S.* 627) auf 300° (BESTHORN, GARBEN, *B.* 33, 3451).

S. 933, Z. 17 v. o. statt: „91—93“ lies: „91—92“.

25) *2-Aethylchinazolin $C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ C_2H_5 \\ \diagup \\ CH:N \end{matrix}$ (S. 933—934). *2-Aethyl-4-Ketodihydrochinazolin, 2-Aethylchinazolin(4), 2-Aethyl-4-Oxychinazolin $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} N=C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO.NH \end{matrix}$ (S. 933, Z. 2 v. u.). B. Aus 2-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 779) durch Erhitzen mit — 1) Propionitril (Spl. Bd. I, S. 804) allein — 2) Propionitril und Propionsäureanhydrid (Spl. Bd. I, S. 166) — 3) Propionitril und Propionsäure (Spl. Bd. I, S. 150) — 4) Acetonitril (Spl. Bd. I, S. 801) und Propionsäureanhydrid (GOTTHELF, *Am. Soc.* 23, 617). Aus 2-Aminobenzonitril (Spl. Bd. II, S. 781) durch Erhitzen mit Propionsäureanhydrid (BOGERT, *Hand, Am. Soc.* 24, 1042). Aus 2-Propionylaminobenzonitril durch Einwirkung von H_2O_2 (B., H., *Am. Soc.* 24, 1049). — Schmelzp.: 234° (corr.). — $(C_{10}H_{10}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Rothes krystallinisches Pulver. — Nitrat. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 173—174° (unter Zersetzung). — Sulfat. Nadeln. Schmelzp.: 240—241°. Schwarzt sich beim Erhitzen. — Oxalat. Nadeln. Schmelzp.: 180—181°. — Pikrat. Hellgelbe Platten. Schmelzp.: 193—194° (B., H.).

N-Methylderivat $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} N=C_2H_5 \\ \diagdown \\ CO.N.CH_3 \end{matrix}$. B. Aus dem 2-Aethyl-4-Oxychinazolin (s. o.) durch Alkali und CH_3J in alkoholischer Lösung (G., *Am. Soc.* 23, 619). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 121°.

2-Aethylchinazolthion(4) $C_{10}H_{10}N_2S = C_6H_4 \begin{matrix} N:C_2H_5 \\ \diagdown \\ CS.NH \end{matrix}$. B. Analog der Methylverbindung (S. 602) (BOGERT, BRENNEMAN, *Hand, Am. Soc.* 25, 378). — Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 203—204° (unter Zersetzung). Sublimirt bei vorsichtigem Erhitzen. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in verdünntem Alkohol und CS_2 , löslich in Alkohol und Benzol.

S. 935, Z. 3 v. o. die Structurformel muss lauten: $(C_2H_5.O)_2C_6H_2 \begin{matrix} N:C.CH_3 \\ \diagdown \\ N:C.CH_3 \end{matrix}$.

S. 935, Z. 8 v. o. statt: „36“ lies: „368“.

31—33) *3-Methyl-5-Phenylpyrazol bzw. 3-Phenyl-5-Methylpyrazol $NH \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ C.CH_3 \\ \diagup \\ C(C_6H_5):CH \end{matrix} = NH \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ C.C_6H_5 \\ \diagup \\ C(CH_3):CH \end{matrix}$ (S. 935—937). Zur Constitution s. MOUREU, BRACHIN, *C. r.* 136, 1264. — B. Aus Acetyl-Phenylacetylen (Spl. Bd. III, S. 137) und Hydrazin (M., B., *C. r.* 136, 1264). — Schmelzp.: 127—127,5°. — $Ag.C_{10}H_9N_2$ (POSNER, *B.* 34, 3984).

4-Nitroso-3-Methyl-5-Phenylpyrazol $C_{10}H_9ON_3 = NH \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ C.CH_3 \\ \diagup \\ C(C_6H_5):C.NO \end{matrix}$. B. Aus Isonitrosobenzoylaceton (Hptw. Bd. III, S. 270) beim Aufkochen mit einer wässrigen Lösung von Hydrazinsulfat und Soda (WOLFF, *A.* 325, 194). — Dunkelgrüne Prismen oder Täfelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 153°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Aether und Chloroform mit grüner Farbe. Giebt roth gefärbte Alkalisalze.

*3-Methyl-1,5-Diphenylpyrazol $C_{16}H_{14}N_2 = C_6H_5.N \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ C.CH_3 \\ \diagup \\ C(C_6H_5):CH \end{matrix}$ (S. 936, Z. 2 v. o.). {B. . . . Methyl-diphenylpyrazol-carbonsäure . . . (KNORR, BLANK, *B.* 18, 314}; D.R.P. 33536; *Frdl.* I, 209).

3-Phenyl-5-Methylpyrazol-1-Carbonamid $C_{11}H_{11}ON_3 = C_6H_5.C.CH:C.CH_3 \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ N.CO.NH_2 \end{matrix}$. B. Aus Benzoylaceton (Spl. Bd. III, S. 207) und Semicarbazidechlorhydrat beim Erwärmen auf 60° in verdünnter alkoholischer Lösung unter Zusatz der berechneten Menge Natriumacetat (POSNER, *B.* 34, 3983). — Nadelchen (aus viel Wasser). Schmelzp.: 154—156°. Löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser. Bei Einwirkung von $AgNO_3$ entsteht das Silbersalz des 3-Phenyl-5-Methylpyrazols (s. o.).

3-Methyl-5-Phenyl-4-Oxypyrazol $C_{10}H_{10}ON_2 = NH \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ C.CH_3 \\ \diagup \\ C(C_6H_5):C.OH \end{matrix}$. B. Aus Methylphenyltriketon und Hydrazinhydrat (SACHS, RÖHMER, *B.* 35, 3318). — Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Chloroform, löslich in Alkohol und Aether.

4,4'-Disulfid des 1,5-Diphenyl-3-Methylpyrazols $C_{32}H_{26}N_4S_2 =$

$\left[C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N = C \cdot CH_3 \\ \diagdown C(C_6H_5) : C \cdot S - \end{array} \right]_2$. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf Dithio-Benzoylacetone (Spl. Bd. III, S. 209) in 80%iger Essigsäure gelöst (VAILLANT, *Bl.* [3] 23, 36). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 162°.

34) *3-Methyl-1-Phenylpyrazolin (S. 937). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Hptw.* Bd. IV, S. 488, Z. 8 v. u. und *Spl.* Bd. IV, S. 306.

39) 2-Amino-8-Methylchinolin $(H_2N)(H_3C)C_9H_5N$. B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 2-Chlor-8-Methylchinolin mit Chlorzink-Ammoniak auf 200° (O. FISCHER, *B.* 35, 3679). — Hellgelbe Nadeln aus Wasser.

40) α -Amino-8-Methylchinolin $(H_2N)(H_3C)C_9H_5N$. α -Amino-2-Chlor-8-Methylchinolin $C_{10}H_9N_2Cl = (H_2N)(H_3C)C_9H_4ClN$. B. Durch Reduction des α -Nitro-2-Chloro-Toluchinolins (S. 203) mit $SnCl_2 + HCl$ (O. FISCHER, *B.* 35, 3679). — Hellgelbe Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 148°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und heissem Wasser. Die gelben Lösungen der Salze fluoresciren roth.

41) 1-Aethylphtalazin $C_8H_4 \begin{array}{l} \diagup C(C_2H_5) : N \\ \diagdown CH = N \end{array}$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 8 g 1-Aethyl-4-Chlorphtalazin (s. u.) mit 5 g rothem Phosphor und 40 ccm Jodwasserstoffsäure vom Kp: 127° (PAUL, *B.* 32, 2017). — Schmelzp.: 23,5°. Kp₂₅: 206°. Sehr leicht löslich, auch in Wasser. Färbt sich an der Luft braun. Riecht nach Acacienblüthen. Schmeckt bitter. — $C_{10}H_{10}N_2 \cdot HCl$. Stäbe (aus 96%igem Alkohol). Schmelzp.: 216°. — $(C_{10}H_{10}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 180° (unter Aufschäumen). Schwer löslich. — $C_{10}H_{10}N_2 \cdot HAuCl_4$. Goldgelbe Nadelsterne, die bei 144° schmelzen und sich bei 175° zersetzen. — $C_{10}H_{10}N_2 \cdot HJ$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzpunkt: 203°. — Dichromat $(C_{10}H_{10}N_2)_2H_2Cr_2O_7$. Orangefarbene Nadeln, die bei schnellem Erhitzen verpuffen. Schwer löslich. — Ferrocyanat $(C_{10}H_{10}N_2)_2H_4Fe(CN)_6$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich. — Pikrat $C_{10}H_{10}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 175° (unter Aufblähen).

Jodmethylat $C_{11}H_{13}N_2J = C_{10}H_{10}N_2 \cdot CH_3J$. Goldgelbe Nadeln aus Benzol, die sich bei 117° roth färben und bei 129° schmelzen. Leicht löslich in Wasser. Liefert bei der Einwirkung von KOH 3-Methyl-1-Aethyl-3,4-Dihydrophtalazin (S. 594) und 3-Methyl-1-Aethylphtalazon (s. u.) (P., *B.* 32, 2019). — Pikrat $C_{10}H_{10}N_2(C_6H_3O_7N_3) \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 171°.

1-Aethyl-4-Chlorphtalazin $C_{10}H_9N_2Cl = C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup C(C_2H_5) : N \\ \diagdown C(Cl) = N \end{array}$. B. Durch Erwärmen von 1-Aethylphtalazon (s. u.) mit $POCl_3$ (PAUL, *B.* 32, 2016). — Schmelzp.: 93°. — $C_{10}H_9N_2Cl \cdot HCl$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 183—184°. Sehr leicht löslich in Wasser. — $(C_{10}H_9N_2Cl \cdot HCl)_2PtCl_4$. Goldgelb. — $C_{10}H_9N_2Cl \cdot HAuCl_4$. Nadeln, die bei 116° schmelzen und bei 150° aufschäumen. — Dichromat $(C_{10}H_9N_2Cl)_2H_2Cr_2O_7$. Orangefarbene Nadeln, die beim Erhitzen schwach verpuffen. — Ferrocyanat $(C_{10}H_9N_2Cl)_2H_4Fe(CN)_6$. — Pikrat $C_{10}H_9N_2Cl \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln.

1-Aethyl-4-Jodphtalazin $C_{10}H_9N_2J = C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup C(C_2H_5) : N \\ \diagdown C(J) = N \end{array}$. B. Durch 1-stdg. Kochen von 8 g 1-Aethyl-4-Chlorphtalazin (s. o.) mit 5 g rothem Phosphor und 40 ccm Jodwasserstoffsäure vom Kp: 127° (P., *B.* 32, 2017). — Schmelzp.: 78°. — $C_{10}H_9N_2J \cdot HCl$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 173°. — $(C_{10}H_9N_2J \cdot HCl)_2PtCl_4$. — $C_{10}H_9N_2J \cdot HJ$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 178°. Sehr wenig löslich. — Pikrat $C_{10}H_9N_2J \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpunkt: 141°.

1-Aethylphtalazon $C_{10}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup C(C_2H_5) : N \\ \diagdown CO - HN \end{array}$. B. Durch Einwirkung von Hydrazin auf Propiophenon-o-Carbonsäure (PAUL, *B.* 32, 2016). — Schmelzp.: 168—169°.

3-Methyl-1-Aethylphtalazon $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup C(C_2H_5) : N \\ \diagdown CO \cdot (H_3C)N \end{array}$. B. Durch Einwirkung von KOH auf 1-Aethylphtalazinjodmethylat (s. o.), neben 3-Methyl-1-Aethyl-3,4-Dihydrophtalazin (S. 594) (P., *B.* 32, 2019). — Krystalle. Schmelzp.: 78—79°. Unzersetzt destillierbar.

1-Aethyl-3-Phenylphtalazon $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup C(C_2H_5) : N \\ \diagdown CO - N \cdot C_6H_5 \end{array}$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 1 Thl. Propiophenon-o-Carbonsäure mit 3 Thln. Phenylhydrazin auf

240° (GOTTLIEB, B. 32, 959). — Dunkelgelbe Säulen aus Alkohol. Schmelzpt.: 102°. Löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Aceton und Eisessig.

42) 3-Phenyldihydropyridazin $C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{matrix} > \text{CH}$. 3-Phenylpyridazinon $C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{matrix} > \text{CO}$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 938, Z. 24 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 619—620*.

3-p-Methoxyphenylpyridazinon $C_{11}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{matrix} > \text{CO}$.
 B. Durch 2-stdg. Erwärmen einer Lösung von 10,4 g β -p-Anisoylpropionsäure und 6,5 g Hydrazinsulfat in je 50 ccm Normalkali (POPPEBERG, B. 34, 3258). — Quadratische Blättchen. Schmelzpt.: 147—148°. Löslich in siedendem Wasser, leichter löslich in Alkohol, Aether und Eisessig, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

3-p-Aethoxyphenylpyridazinon $C_{12}H_{14}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{matrix} > \text{CO}$.
 B. Durch Erwärmen von β -p-methoxybenzoylpropionsaurem Natrium mit Hydrazin in Wasser (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 405). — Nadeln. Schmelzpt.: 145—146°. Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol.

1-Phenyl-3-p-Methoxyphenylpyridazinon $C_{17}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \text{CH}_2 \text{---} \text{CH}_2 \\ \text{N} \cdot \text{N} (C_6H_5) \end{matrix} > \text{CO}$. B. Durch Erwärmen einer Lösung von Alkalisalzen der β -p-Anisoylpropionsäure mit Phenylhydrazinacetat und etwas Essigsäure (P., B. 34, 3258). — Hexagonale Pyramiden aus Alkohol. Schmelzpt.: 103°. Ziemlich leicht löslich in Alkoholen und Eisessig, schwerer in Aether, Ligroin und Chloroform, unlöslich in Wasser.

43) Benzylpyrazol $NH \begin{matrix} \text{N} = \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH} : \text{CH} \end{matrix}$. Benzylpyrazolon s. *Hptw. Bd. IV, S. 938, Z. 16—21 v. o.*

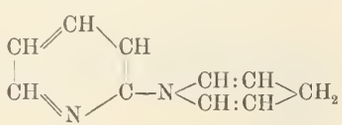
44) 4-Methyl-3-Phenylpyrazol $NH \begin{matrix} \text{N} = \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$. 4-Methyl-3-Methylpyrazolon s. *Hptw. Bd. IV, S. 938, Z. 22 v. o.*

45) 3-Methyl-4-Phenylpyrazol $NH \begin{matrix} \text{N} = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CH} : \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. 3-Methyl-1,4-Diphenylpyrazolon(5) $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \text{N} = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Aus α -Phenylacetessigester-Phenylhydrazon (S 456) durch Erhitzen auf 170° oder $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit Eisessig (БЕССИ, B. 31, 3164). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzpt.: 196°.

46) Methylcyclohomophtalazin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{C}(\text{CH}_3) : \text{N} \\ \text{CH} \text{---} \text{N} \end{matrix}$. Methyl-N-Phenylcyclohomophtalazon, Anhydrid des Methylbenzylketon-o-carbonsäure-Phenylhydrazons $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{C}(\text{CH}_3) : \text{N} \\ \text{CO} \text{---} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von 3-Methylisocumarin (Spl. Bd. II, S. 965) mit Phenylhydrazin oder durch Erwärmen von Methylbenzylketon-o-Carbonsäure (Spl. Bd. II, S. 965) mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (GOTTLIEB, B. 32, 966). — Quadratische Prismen. Schmelzpt.: 198—199°. Löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig.

47) 2-Phenyl-4-Aminopyrrol $\begin{matrix} \text{CH} - \text{C} \cdot \text{NH}_2 \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \\ \text{CH}_2 \text{---} \text{C} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. 1,2-Diphenyl-4-Phenyliminodihydropyrrolon $C_{22}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{N}(\text{C}_6H_5) \cdot \text{CO}$ = dem Anilphenbutenylonsäureanilid von DÖBNER, GIESEKE? s. *Hptw. Bd. IV, S. 445, Z. 3 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 267*.

48) Dihydropyridylpyridin: Chlorsauerstoffderivat, siehe die Verbindung $C_{10}HON_2Cl$, S. 94.



*Verbindungen $C_{10}H_{10}ON_2$ (S. 938). c) *Phenylpyridazinon, Phenyl-Dihydropyridazinon $\begin{matrix} \text{H}_2\text{C} \cdot \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) : \text{N} \\ \text{H}_2\text{C} - \text{CO} - \text{HN} \end{matrix}$ (S. 938). Darst. Durch Einwirkung von Hydrazin auf freie β -Benzoylpropionsäure (Spl. Bd. II, S. 965) (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 399). —

Bei der Einwirkung von Brom auf die erwärmte Eisessiglösung entsteht ein krystallisirtes Monobromproduct, das beim Umkrystallisiren aus verdünntem Alkohol in 3-Phenylpyridazon(6) (S. 632) übergeht.

f) Benzenylazoximpropenyl $C_6H_5.C \begin{smallmatrix} N.O \\ \diagdown \diagup \\ N \end{smallmatrix} > C.C_2H_5$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1201.*

g) o-Methylbenzenylazoximäthenyl $CH_3.C_6H_4.C \begin{smallmatrix} N.O \\ \diagdown \diagup \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$. o-Homo-p-Oxybenzenylazoximäthenyl $CH_3.C_6H_3(OH).C \begin{smallmatrix} N.O \\ \diagdown \diagup \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1549.*

h) p-Homobenzenylazoximäthenyl $CH_3.C_6H_4.C \begin{smallmatrix} N.O \\ \diagdown \diagup \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1343.*

p-Homosalicenylazoximäthenyl $CH_3.C_6H_3(OH).C \begin{smallmatrix} N.O \\ \diagdown \diagup \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1547.*

i) Phenäthylazoximäthenyl $C_6H_5.CH_2.C \begin{smallmatrix} N.O \\ \diagdown \diagup \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$. Phenylloxäthylazoximäthenyl $C_6H_5.CH(OH).C \begin{smallmatrix} N.O \\ \diagdown \diagup \\ N \end{smallmatrix} > C.CH_3$ und sein Acetylderivat s. *Hptw. Bd. II, S. 1553.*

2-Amino-5-Benzalthiazolin $C_{10}H_{10}N_2S = \begin{matrix} C_6H_5.CH:C-S \\ CH_2.N \end{matrix} > C.NH_2 = C_6H_5.CH:C \begin{matrix} S \\ \diagup \\ CH_2.N \end{matrix} > C.NH$. 2-Anilino-5-Benzal-4-Ketothiazolin, Benzal-Phenylthiohydantoïn $C_{16}H_{12}ON_2S = \begin{matrix} C_6H_5.CH:C-S \\ CO.NH \end{matrix} > C:N.C_6H_5$. B. 10 g stabiles Phenylthiohydantoïn werden in 150 ccm Alkohol, der 1,2 g Natrium enthält, mit 5,3 g Benzaldehyd 7 Stunden erhitzt (WHEELER, JAMIESON, *Am. Soc. 25*, 367). — Lichtgelbe Prismen. Schmelzp.: 251—252°. Leicht löslich in heissem Alkohol und heissen Alkalien. Kann auch aus verdünnter Salzsäure umkrystallisirt werden. — $C_{16}H_{11}ON_2S.Ag$. Gelbes krystallinisches Pulver. — Verbindung mit Natriumäthylat $C_{16}H_{12}ON_2S.NaOC_2H_5$. B. Durch Mischen der Componenten in alkoholischer Lösung. Hellgelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 263°.

m-Nitrobenzal-Phenylthiohydantoïn $C_{16}H_{11}O_3N_3S = \begin{matrix} O_2N.C_6H_4.CH:C-S \\ CO.NH \end{matrix} > C:N$. C_6H_5 . B. Analog der Benzalverbindung (s. o.) (WH., J., *Am. Soc. 25*, 369). — Dunkelziegelrothes, sehr wenig lösliches Krystallpulver. Schmilzt bei 290° noch nicht.

p-Nitrobenzal-p-Dimethylaminophenylthiohydantoïn $C_{15}H_{16}O_3N_4S = \begin{matrix} O_2N.C_6H_4.CH:C-S \\ CO.NH \end{matrix} > C:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. B. Durch Condensation von p-Dimethylaminophenylthiohydantoïn mit p-Nitrobenzaldehyd (WH., J., *Am. Soc. 25*, 371). — Tiefrothes Pulver. Schmelzp.: 250—252°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Benzal-Di-o-tolylthiohydantoïn $C_{24}H_{20}ON_2S = \begin{matrix} C_6H_5.CH:C-S \\ CO.N(C_7H_7) \end{matrix} > C:N.C_7H_7$. B. Aus Di-o-tolylthiohydantoïn und Benzaldehyd (WH., J., *Am. Soc. 25*, 369). — Lichtgelbe Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 179—180°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Alkali. — Verbindung mit Natriumäthylat $C_{24}H_{20}ON_2S.NaOC_2H_5$. Lichtgelbes Pulver, das bei 275° noch nicht schmilzt.

Benzal-Phenylbenzylthiohydantoïn $C_{23}H_{18}ON_2S = \begin{matrix} C_6H_5.CH:C-S \\ CO.N \end{matrix} > C.N \begin{matrix} CH_2.C_6H_5 \\ C_6H_5 \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Benzylchlorid auf das Natriumäthylat-Additionsproduct des Benzalphenylthiohydantoïns (s. o.) (WH., J., *Am. Soc. 25*, 368). — Schwach gelbe Nadeln. Schmelzp.: 186—187°. Unlöslich in Wasser und Alkali, leicht löslich in heissem Alkohol.

Benzal-β-Naphtylthiohydantoïn $C_{20}H_{14}ON_2S = \begin{matrix} C_6H_5.CH:C-S \\ CO.NH \end{matrix} > C:N.C_{10}H_7$. B. Durch Erwärmen des Natriumsalzes des stabilen β-Naphtylthiohydantoïns mit Benzaldehyd in alkoholischer Lösung (JOHNSON, WALBRIDGE, *Am. Soc. 25*, 488). — Gelbe Platten (aus Alkohol). Schmelzp.: 272°.

Piperonal-Phenylthiohydantoïn $C_{17}H_{12}O_3N_2S =$
 $CH_2:O_2:C_6H_5.CH:C \begin{matrix} \text{---} S \\ \text{CO.NH} \end{matrix} > C:N.C_6H_5$. B. Analog dem Benzalphenylthiohydantoïn (S. 620)
 (WH., JA., *Am. Soc.* 25, 368). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpz.: ca. 259° bis 261°. Löslich in Eisessig und heissem Alkali, schwer löslich in Alkohol.

4. *Basen $C_{11}H_{12}N_2$ (S. 938—941).

6) *2-Propylchinazolïn $C_6H_4 \begin{matrix} N=C.C_3H_7 \\ \text{CH:N} \\ \text{CO.NH} \end{matrix}$ (S. 939—940). *2-n-Propyl-4-Keto-dihydrochinazolïn $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} N=C.C_3H_7 \\ \text{CO.NH} \end{matrix}$ (S. 940, Z. 5 v. o.). B. Aus Anthranilsäure durch Erhitzen mit 1) n-Butyronitril, 2) n-Buttersäureanhydrid, 3) n-Butyronitril und Buttersäure, 4) Acetonitril und n-Buttersäureanhydrid [im letzteren Falle neben der entsprechenden Methylverbindung (S. 601)] (GOTTHELF, *Am. Soc.* 23, 620). Aus Anthranilsäurenitril durch Erhitzen mit Buttersäureanhydrid (BOGERT, HAND, *Am. Soc.* 24, 1043). Aus 2-Butyrylaminobenzonitril durch H_2O_2 in alkalischer Lösung (B., H., *Am. Soc.* 24, 1049). — Schmelzpz.: 200—200,8° (B., H.). — $*(C_{11}H_{12}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Rothe Nadeln. — Nitrat. Nadeln. Schmelzpz.: 159—160° (unter Zersetzung). — Sulfat. Nadeln. Schmelzpz.: 227—228°. — Oxalat. Weisse Nadeln. Schmelzpz.: 193—194°. — Pikrat. Hellgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 184—184,5° (B., H.).

N-Methylderivat $C_{12}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} N=C.C_3H_7 \\ \text{CO.N.CH}_3 \end{matrix}$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 77—78° (G.).

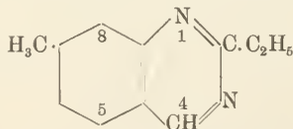
2-n-Propylchinazolthion(4) $C_{11}H_{12}N_2S = C_6H_4 \begin{matrix} N:C.C_3H_7 \\ \text{CS.NH} \end{matrix}$. B. Analog der Methylverbindung (S. 602) (BOGERT, BRENEMAN, HAND, *Am. Soc.* 25, 379). — Lichtgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 182—183°.

7) *2-Isopropylchinazolïn $C_6H_4 \begin{matrix} N=C.CH(CH_3)_2 \\ \text{CH:N} \\ \text{CO.NH} \end{matrix}$ (S. 940). *2-Isopropyl-4-Keto-dihydrochinazolïn $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} N=C.CH(CH_3)_2 \\ \text{CO.NH} \end{matrix}$ (S. 940, Z. 18 v. o.). B. Analog der 2-n-Propylverbindung (s. o.) (GOTTHELF, *Am. Soc.* 23, 622; BOGERT, HAND, *Am. Soc.* 24, 1043, 1050). — Schmelzpz.: 231—232° (corr.). Löst sich in Alkali nur theilweise momentan, nach kurzer Zeit vollständig, besteht daher vielleicht aus einem Gemisch der Keto- und Hydroxy-Form. — $(C_{11}H_{12}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Rothe Krystalle. — Sulfat. Nadeln. Schmelzpz.: 219—220°. — Pikrat. Schmelzpz.: 208—208,5° (B., H.).

N-Methylderivat $C_{12}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} N=C.CH(CH_3)_2 \\ \text{CO.N.CH}_3 \end{matrix}$. Nadeln. Schmelzpz.: 78° bis 79° (G.).

2-Isopropylchinazolthion(4) $C_{11}H_{12}N_2S = C_6H_4 \begin{matrix} N:C.C_3H_7 \\ \text{CS.NH} \end{matrix}$. B. Analog der Methylverbindung (S. 602) (BOGERT, BRENEMAN, HAND, *Am. Soc.* 25, 379). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 203—204°.

S. 940, Z. 4 v. u. Die Strukturformel muss lauten:



13) *3-Methyl-4-Benzylpyrazol $NH \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \text{CH:C.C}_7H_7 \end{matrix}$ (S. 941). 1-Phenyl-3-Methyl-4-Benzyl-5-Chlorpyrazol $C_{17}H_{15}N_2Cl = C_6H_5.N \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \text{CCl:C.C}_7H_7 \end{matrix}$. B. Aus dem Phenylmethylbenzylpyrazolon (s. u.) mit Phosphoroxychlorid bei 130° (MICHAELIS, VOSS, GREISS, *B.* 34, 1307). — Prismen aus Petroleumäther. Schmelzpz.: 50°. Löslich in allen organischen Lösungsmitteln und conc. Salzsäure. — Jodmethylat. Krystalle aus Wasser. Schmelzpunkt: 167°. Giebt mit alkoholischem Kali Benzylantipyrin (s. u.).

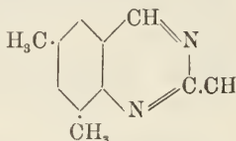
*1-Phenyl-3-Methyl-4-Benzylpyrazolon(5) $C_{17}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N=C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO \cdot CH \cdot C_6H_7 \end{matrix}$
 (S. 941). B. Aus Benzylacetessigester und Phenylhydrazin bei 140° (M., V., G., B. 34, 1308). — Schmelzp.: $134-136^\circ$. Löslich in Soda. Besitzt auch basische Eigenschaften (Stolz, J. pr. [2] 55, 152).

Benzylantipyryn $C_{18}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N(CH_3) : C \cdot CH_3 \\ \diagdown \dot{O} \\ \diagdown C \equiv C \cdot C_6H_7 \end{matrix}$ B. Aus dem Jodmethylat

des entsprechenden Phenylmethylbenzylchlorpyrazols (S. 621—622) mit alkoholischem Kali (M., V., G., B. 34, 1308). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 70° . Giebt nur schwache Eisenchloridreaction. — $C_{18}H_{18}ON_2 \cdot HCl$. Krystallpulver. Schmelzp.: 167° . Leicht zersetzlich.

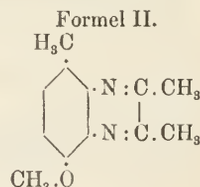
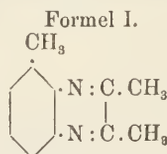
*Phenyldimethylpyrazolon $C_{11}H_{12}ON_2$ (S. 941, Z. 8—1 r. u.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 521, Z. 22 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 338.

15) 2, 6, 8-Trimethylchinazolin:

Trimethylchinazolon $C_{11}H_{12}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_2 \begin{matrix} \diagup CO \cdot NH \\ \diagdown N=C \cdot CH_3 \end{matrix}$ 
 B. 0,4 g Acetaminomesitylsäurenitril werden mit 10 ccm 10%iger Kalilauge unter Umschütteln $1\frac{3}{4}$ Stunden auf dem Wasserbade erwärmt (BAMBERGER, WEILER, J. pr. [2] 58, 347). — Nadelchen. Schmelzp.: $271,5-272,5^\circ$. Sublimiert prächtig. — Chlorplatinat. Orange gelbe Prismen.

16) 2-Isopropylchinoxalin $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup N : CH \\ \diagdown N : C \cdot CH(CH_3)_2 \end{matrix}$ B. Durch Erhitzen des aus o-Phenyldiamin und γ -Brom- α -Dimethylacetessigester (Spl. Bd. I, S. 244) neben anderen Produkten entstehenden Chinoxalindimethylessigesters mit Salzsäure (CONRAD, HOCK, B. 23, 1208). — Oel von pfefferminzartigem Geruch. Kp: $269-270^\circ$. Schwer löslich in Wasser, leicht in Aether, Alkohol und Benzol. Flüchtig mit Wasserdampf.

17) 2, 3, 5-Trimethylchinoxalin siehe Formel I. 2, 3, 5-Trimethyl-8-Methoxychinoxalin $C_{12}H_{14}ON_2 =$ Formel II. B. Aus 2,3-Diamino-p-Kresolmethyläther und Diacetyl (Spl. Bd. I, S. 530) in Alkohol (KAUFLER, WENZEL, B. 34, 2240). — Krystallalkoholhaltige Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 125° .



18) p-Tolyldihydropyridazin $C_7H_7 \cdot C \begin{matrix} \diagup CH_2 \cdot CH_2 \\ \diagdown N \text{---} N \end{matrix} \geq CH$. 3-p-Tolylpyridazinon $C_{11}H_{12}ON_2 = C_7H_7 \cdot C \begin{matrix} \diagup CH_2 \cdot CH_2 \\ \diagdown N \text{---} NH \end{matrix} > CO$. B. Durch Erwärmen einer Lösung von β -p-Tolylpropionsäure (Spl. Bd. II, S. 973) und Hydrazinsulfat in Natronlauge (LAMPRICHT, DOLL, A. 312, 112; KATZENELLENBOGEN, B. 34, 3828). — Prismen oder Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: $155-156^\circ$ (K.); 147° (L., D.). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol und Aether, schwer löslich in Wasser.

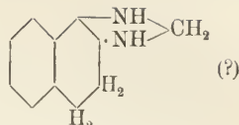
19) 3-Phenyl-5-Methyldihydropyridazin $C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \diagup CH_2 \cdot CH(CH_3) \\ \diagdown N \text{---} N \end{matrix} \geq CH$. 3-Phenyl-5-Methylpyridazinon, 3-Phenyl-5-Methyl-Dihydropyridazon $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \diagup CH_2 \cdot CH(CH_3) \\ \diagdown N \text{---} NH \end{matrix} > CO$. B. Aus 37 g α -Phenacylpropionsäure (Spl. Bd. II, S. 973) durch Einwirkung von 25,1 g Hydrazinsulfat und 193 ccm Normalnatronlauge (OPPENHEIM, B. 34, 4230). — Rhomboëderähnliche Krystalle. Schmelzp.: $157,5^\circ$. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin, Salzsäure und Alkalien. Liefert durch Einwirkung von Brom in Eisessig 5-Methyl-3-Phenylpyridazon(6) (S. 636).

20) 4-Phenyl-6-Methyldihydropyrimidin $CH_2 \begin{matrix} \diagup C(C_6H_5) : N \\ \diagdown C(CH_3) : N \end{matrix} > CH_2$. 2-Keto-derivat s. Benzoylacetoneharnstoff, Hptw. Bd. III, S. 270.

21) 3-Methyl-5-Benzylpyrazol. N-Phenylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1034, Z. 13 v. o.

22) **Tetrahydro- α,β -Naphthimidazol:**

B. Durch Reduktion von α,β -Naphthimidazol (S. 663) mit Na + Amylalkohol (O. FISCHER, B. 32, 1313). — Nadelchen aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 196°. — $C_{11}H_{12}N_2 \cdot HAuCl_4$. Nadelchen (aus verdünnter Salzsäure). — $(C_{11}H_{12}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$.



23) **Tetrahydronaphtopyrazol** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH_2 \cdot CH \cdot CH \\ CH_2 \cdot CH \cdot NH \end{array} \right\rangle N$. Diketoderivat

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CO \cdot CH \cdot CH \\ CO \cdot CH \cdot NH \end{array} \right\rangle N$ s. S. 664.

Benzenylazoximbutenyl $C_{11}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot C \leq \begin{array}{l} N \cdot O \\ N \end{array} \geq C \cdot C_3H_7$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1201.*

5. *Basen $C_{12}H_{14}N_2$ (S. 942—943).

12) **Bz-Amino-3-Aethyl-4-Methylchinolin, Bz-Amino- β -Aethyllepidin** NH_2 .

$C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C \cdot C_2H_5 \\ N = CH \end{array} \right\rangle$. B. Durch 18-stdg. Kochen von Bz-Amino- α -Chlor- β -Aethyllepidin (s. u.) mit KJ, rothem Phosphor und Jodwasserstoffsäure (BYVANCK, B. 31, 2147). — Prismen (aus Aether + Ligroin, Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 84°. Leicht löslich in Methyl- und Aethyl-Alkohol, Benzol, Aether und $CHCl_3$, etwas schwerer in Wasser, schwer in Ligroin. Die wässrige Lösung fluorescirt schön grün. $K_2Cr_2O_7$ färbt die verdünnte schwefelsaure Lösung dunkelroth. — $C_{12}H_{14}N_2 \cdot HJ$. Hellgelbe Nadeln aus Wasser. Zersetzt sich bei 260°.

Bz-Amino- α -Chlor- β -Aethyllepidin $C_{12}H_{13}N_2Cl = H_2N \cdot C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C \cdot C_2H_5 \\ N = \overset{\cdot}{C}Cl \end{array} \right\rangle$. B.

Durch $2\frac{1}{2}$ —3-stdg. Erhitzen von salzsaurem Bz-Amino- α -Oxy- β -Aethyllepidin (s. u.) mit $POCl_3$ auf 135—140° (BYVANCK, B. 31, 2146). — Nadeln (aus hochsiedendem Ligroin). Schmelzp.: 138°. Sehr leicht löslich in Methyl- und Aethyl-Alkohol, Benzol mit schön blauer Fluorescenz. Die mineralischen Salze sind mit grüner Fluorescenz leicht löslich. Reducirt Goldlösung beim Erwärmen. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Prismen. — Pikrat. Tafeln.

Bz-Amino- α -Oxy- β -Aethyllepidin $C_{12}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3) : C \cdot C_2H_5 \\ N = C \cdot OH \end{array} \right\rangle$. B.

Durch 5—6-stdg. Erhitzen von m-Phenylendiamin mit Aethylacetessigester (Spl. Bd. I, S. 243) auf 165—170° (B., B. 31, 2145). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 284°, beginnt jedoch schon bei 277° sich zu zersetzen. Sehr wenig löslich in Benzol und Aether, leichter in Methyl- und Aethyl-Alkohol mit schön blauer Fluorescenz. Giebt mit $FeCl_3$ eine braune Färbung. — Chlorhydrat. Nadeln. — $CdCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. — Nitrat. Prismen. — $HgCl_2$ - und $ZnCl_2$ -Doppelsalz. Braune Prismen.

Bz-Amino- β -Aethyllepidinsulfonsäure $C_{12}H_{14}O_3N_2S = NC_6H_5(NH_2)(CH_3)(C_2H_5) \cdot SO_3H$. B. Beim Erwärmen von Bz-Amino- β -Aethyllepidin mit rauchender Schwefelsäure von 14% Anhydrid-Gehalt (B., B. 31, 2149). — Gelbe Nadeln aus Wasser. Schmilzt oberhalb 300°. Die wässrige Lösung fluorescirt hellblau, die alkoholische oder Eisessig-Lösung grün. Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in alkalischer Flüssigkeit entsteht, neben Oxalsäure, eine Säure, die in Nadeln krystallisirt, in wässriger Lösung mit $FeCl_3$ intensive Gelbfärbung zeigt, und deren Ba-Salz von conc. Salzsäure nicht gelöst wird.

13) **2-Isobutylchinazolin** $C_8H_4 \left\langle \begin{array}{l} N = C \cdot C_4H_9 \\ CH : N \end{array} \right\rangle$. 2-Isobutyl-4-Ketodihydrochin-

azolin $C_{12}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N = C \cdot C_4H_9 \\ CO \cdot NH \end{array} \right\rangle$. B. Analog der 2-n-Propylverbindung (S. 621)

(GOTTHELF, *Am. Soc.* 23, 624; BOGERT, HAND, *Am. Soc.* 24, 1043, 1050). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 194—195°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Benzol, schwer in heissem, unlöslich in kaltem Wasser. — $(C_{12}H_{14}ON_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Braune Nadeln. — Nitrat. Gelbe Platten. Zersetzt sich bei 171—172°. — Sulfat. Nadeln. Schmelzp.: 228—229°. — Oxalat. Nadeln. Schmelzp.: 204—205°. — Pikrat. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 192° (G.); 188,5—189,5° (B., H.).

N-Methylderivat $C_{13}H_{16}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N = C \cdot C_4H_9 \\ CO \cdot N \cdot CH_3 \end{array} \right\rangle$. Nadeln. Schmelzp.: 68—69° (G.).

14) **2-Methyl-3-Isopropylchinoxalin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_3 \\ N:C.CH(CH_3)_2 \end{array} \right.$. B. Aus Acetyliso-butryl (Spl. Bd. I, S. 533) und o-Phenylendiamin in Alkohol (PAULY, LIECK, B. 33, 504). — Täfelchen aus Aether. Schmelzp.: 37°. Kp_{752} : 264°.

15) **Methyl-m-Tolubenzylimidazol**
 $CH_3.C_6H_4.CH_2.C.N \left\langle \begin{array}{l} || H \\ CH_3.C.N \end{array} \right\rangle CH$. 2-Oxyderivat,
 Methyl-m-Xylylimidazol $C_{12}H_{14}ON_2 = CH_3.C_6H_4.CH_2.C.NH \left\langle \begin{array}{l} || H \\ CH_3.C.NH \end{array} \right\rangle CO$. B. Durch Eindampfen der wässerigen Lösung des salzsauren 3²-Amino-3-Butylon(3³)-Toluols (Spl. Bd. III, S. 124) mit KCN (RYAN, B. 31, 2131). — Schmelzp.: 265°.

2-Sulphydrylderivat $C_{12}H_{14}N_2S = CH_3.C_6H_4.CH_2.C.N \left\langle \begin{array}{l} || H \\ CH_3.C.N \end{array} \right\rangle C.SH$. B. Durch Eindampfen der wässerigen Lösung des salzsauren 3²-Amino-3-Butylon(3³)-Toluols (Spl. Bd. III, S. 124) mit KCNS (R., B. 31, 2131). — Mikroskopische Kryställchen (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 267°.

Benzenylazoximisoamenyl $C_{12}H_{14}ON_2 = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.O \\ N \end{array} \right\rangle C.C_4H_9$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1201*.

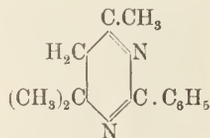
6. *Basen $C_{13}H_{16}N_2$ (S. 943).

4) **2-Isoamylchinazolin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C_5H_{11} \\ CH:N \end{array} \right.$. 2-Isoamyl-4-Ketodihydrochinazolin $C_{13}H_{16}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C_5H_{11} \\ CO.NH \end{array} \right.$. B. Aus Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) durch Erhitzen mit Isoamylcyanid (Hptw. Bd. I, S. 1466) allein oder unter Zusatz von Isobutylessigsäure (Spl. Bd. I, S. 156) (GOTTHELF, *Am. Soc.* 23, 625). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 184°. Löslich in Aether, Alkohol und Benzol, ziemlich schwer löslich in heissem, unlöslich in kaltem Wasser. — Nitrat. Platten. Zersetzt sich bei 160—161°. — Pikrat. Blättchen. Schmelzp.: 164—165°.

N-Methylderivat $C_{14}H_{18}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C_5H_{11} \\ CO.N.CH_3 \end{array} \right.$. Krystallisiert schwer in Nadeln. Schmelzp.: 40—41°. Unlöslich in Wasser (G.).

5) 4,4,6-Trimethyl-2-Phenyldihydropyrimidin (Anhydrodiacetonbenzamidin):

B. Durch Erwärmen von Benzamidin (S. 565) mit Mesityloxyd (Spl. Bd. I, S. 515) (W. TRAUBE, SCHWARZ, B. 32, 3169). — Säulen aus Methylalkohol, die bei 83° sintern und bei 91° schmelzen. Unlöslich in kaltem Wasser, sonst leicht löslich. — $C_{13}H_{16}N_2.HCl + 2H_2O$. Würfel aus Alkohol. Schmelzp.: 74°. Sehr leicht löslich in Salzsäure, Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — $C_{13}H_{16}N_2.HCl + HgCl_2 + 2H_2O$. Nadeln. Schmelzp.: 179°. — $(C_{13}H_{16}N_2.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Rhombische Blättchen (aus sehr verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: 193°. — Oxalat. Blätter. Schmelzpunkt: 210—211°.

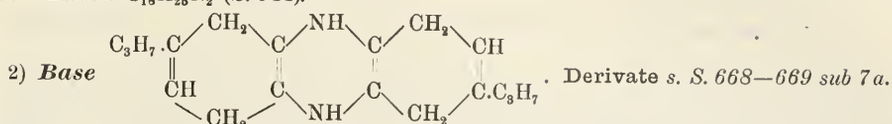


6) **2-n-Butyl-Toluchinoxalin** $CH_3.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} N:CH \\ N:C.CH_2.CH_2.CH_2.CH_3 \end{array} \right.$. Anhydroglykodiainotoluol $H_3C.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} N:CH \\ N:C[CH(OH)]_3.CH_2.OH \end{array} \right.$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 621*.

7. *Basen $C_{14}H_{16}N_2$ (S. 943).

3) **3(5)-Phenyl-5(3)-n-Amylpyrazol** $NH \left\langle \begin{array}{l} N=C_6H_5 \\ C(C_5H_{11}):CH \end{array} \right.$. B. Bei Einwirkung von Semicarbazid auf n-Amyl-Benzoylacetylen (Spl. Bd. III, S. 139—140) (MOUREU, DELANGE, *Bl.* [3] 25, 307). Durch Einwirkung von Hydrazin auf n-Amyl-Benzoylacetylen in verdünnter alkoholischer Lösung (M., BRACHIN, *C. r.* 136, 1264). — Weisse Prismen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 76°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, löslich in warmem Ligroin.

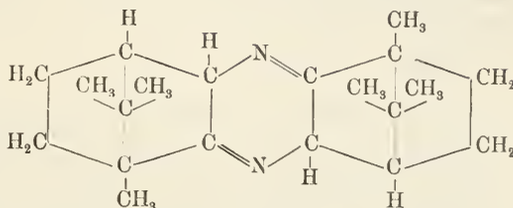
10. *Basen $C_{16}H_{26}N_2$ (S. 944).



12. *Basen $C_{20}H_{30}N_2$ (S. 944).

2) Dihydrodicamphenpyrazin (Anhydrobisaminocampher):

(SCHIFFS Camphimid). B. Aus Aminocampher (Spl. Bd. III, S. 359) bei längerem Stehen, besonders im Sonnenlicht, oder beim Erhitzen auf 100° (DUDEN, PRITZKOW, A. 307, 215). — Derbe prismatische, farblose Kristalle aus Ligroin. Schmelzp.: 116°. Leicht löslich in organischen Mitteln,



kaum löslich in Wasser. Schwache Base. Wird durch CO_2 in ätherischer Lösung nicht gefällt. Mit Wasserdampf langsam flüchtig. Ist giftig. Wird durch alkalische Oxydationsmittel nicht verändert; saure liefern Dicamphenpyrazin (S. 659). Säuren spalten zu Aminocampher auf. CH_3J wird zu einem öligen Product addirt. — $C_{20}H_{30}N_2 \cdot 2HCl$. B. Durch HCl in Aether. Verliert über Kali HCl und geht über in das auch durch wässrige Salzsäure entstehende Salz $C_{20}H_{30}N_2 \cdot HCl$ (Prismen aus Wasser, Schmelzp.: 258°). — Nitrat. Nadelchen. Schmelzp.: 88°. — Pikrat $C_{26}H_{33}O_7N_5$. Blättchen aus Alkohol. — $C_{20}H_{30}N_2 \cdot AgNO_3 + H_2O$. Nadeln aus Alkohol. Zersetzungsp.: 187°.

* Monocarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-10}N_2$ (S. 944—950).

2. *Säuren $C_9H_6O_3N_2$ (S. 944—945).

3) *Phthalazoncarbonsäure $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CO_2H):N \\ CO—HN \end{array} \right.$ (S. 945, Z. 5 v. o.). — $NH_4 \cdot C_9H_6O_3N_2 + H_2O$. Säulen aus Wasser. Schmelzp.: 237° (FRÄNKEL, B. 33, 2808).

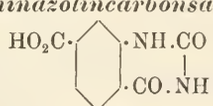
*Methylester $C_{10}H_8O_3N_2 = N_2C_8H_6O \cdot CO_2 \cdot CH_3$ (S. 945). Schmelzp.: 211° (FR., B. 33, 2809).

Aethylester $C_{11}H_{10}O_3N_2 = N_2C_8H_6O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Lösen von Phthalazoncarbonsäurechlorid (s. u.) in heissem Alkohol (FR., B. 33, 2809). — Nadelchen. Schmelzpunkt: 169°.

Chlorid $C_9H_6O_2N_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(COCl):N \\ CO—HN \end{array} \right.$. Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 186° (FR., B. 33, 2809).

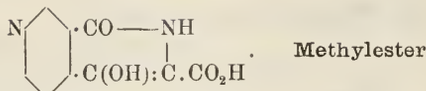
5) Ketodihydrochinazolincarbonsäure $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} NH \cdot C \cdot CO_2H \\ CO \cdot N \end{array} \right.$ siehe Carboxylecyanaminobenzoyl, Hptw. Bd. II, S. 1255. Dasselbst unter „o-Aminobenzoësäure und Cyan“ sind auf S. 1254—1255 auch Nitril, Amid, Thioamid und methylirtes Amidin der Säure aufgeführt.

3. *Säuren $C_9H_6O_4N_2$ (S. 945).

2) 2,4-Dioxychinazolincarbonsäure(7), 2,4-Diketotetrahydrochinazolincarbonsäure(7)  + 1 1/2 H₂O. B. Beim Eintragen von $KMnO_4$

in die siedende Lösung von m-Methyl-o-Uraminobenzoyl (Spl. Bd. II, S. 829) in verdünnter Kalilauge, bis die rothe Farbe nach 2-stdg. Kochen nicht verschwindet (NIEMENTOWSKI, B. 29, 1357). — Amorph. Zersetzt sich gegen 405°. Unlöslich in Alkohol u. s. w. Die verdünnte Ammoniaklösung fluorescirt intensiv bläulich.

3) 1,4-Dioxyopyrincarbonsäure(3)

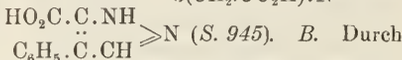


$\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_4\text{N}_2 = \text{C}_9\text{H}_5\text{N}_2\text{O}_4(\text{CH}_3)$. B. Das Natriumsalz entsteht durch 2-stdg. Kochen einer Lösung von 5 g Cinchomeronylglycinäthylester (S. 125) mit einer Lösung von 1,2 g Natrium in 40 cm Holzgeist als gelbgrüner Krystallbrei (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 1360). — Hellgelbe Nadelchen oder Schüppchen (aus 600—700 Thln. Wasser). Schmelzp.: 206—208° (unter Aufschäumen). Liefert beim Kochen mit Brom- oder Jodwasserstoffsäure 1,4-Dioxyopyrin (S. 600—601).

4. *Säuren $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_2$ (S. 945—946).

S. 945, Z. 11 v. u. Die Strukturformel muss lauten: $\text{C}_6\text{H}_4 < \begin{array}{l} \text{CH} \\ \text{C}(\text{CH}_2.\text{CO}_2\text{H}) \end{array} \begin{array}{l} \text{—N} \\ \text{N} \end{array}$

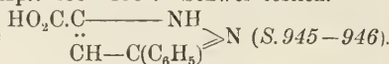
2) *4-Phenylpyrazol-3(5)-Carbonsäure



kurzes Erwärmen des Methylesters (s. u.) mit alkoholischem Natron (v. PECHMANN, BURKARD, B. 33, 3596). — Schmilzt bei 251—253° unter Abspaltung von CO_2 und Bildung von 4-Phenylpyrazol (S. 604). Schwer löslich in Alkohol, Aceton und heissem Wasser, unlöslich in Chloroform.

Methylester $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{N}_2\text{C}_2\text{H}_2(\text{C}_6\text{H}_5).\text{CO}_2.\text{CH}_3$. B. Durch Einwirkung von Brom auf in Chloroform gelösten 4-Phenylpyrazolin-3(5) Carbonsäuremethylester (S. 596) (v. P., B., B. 33, 3596). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 188—190°. Schwer löslich.

3) *5(3)-Phenylpyrazol-3(5)-Carbonsäure



B. Durch Verseifen des Methyl- oder Aethyl-Esters (s. u.) mit Natronlauge (BUCHNER, LEHMANN, B. 35, 36) — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 233—234° (unter geringer Zersetzung).

Methylester $\text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{N}_2\text{C}_2\text{H}_2(\text{C}_6\text{H}_5).\text{CO}_2.\text{CH}_3$. B. Aus Phenylacetylen (Spl. Bd. II, S. 90) und Diazoessigsäuremethylester (Spl. Bd. I, S. 844) bei 100° (B., L., B. 35, 36). — Krystalle aus viel Aether. Schmelzp.: 181—182°.

Aethylester $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{N}_2\text{C}_2\text{H}_2(\text{C}_6\text{H}_5).\text{CO}_2.\text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen Phenylacetylen (Spl. Bd. II, S. 90) und Diazoessigsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 844) auf 100°; Ausbeute: ca. 50% der Theorie (B., L., B. 35, 35). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 140°.

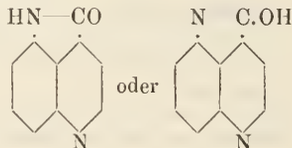
5-Phenyl-1-Tolylpyrazolcarbonsäuren(3) $\text{C}_{17}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_7\text{H}_7.\text{N} < \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array} \begin{array}{l} \text{C.CO}_2\text{H} \\ \text{CH} \end{array}$

s. Hptw. Bd. IV, S. 891—892.

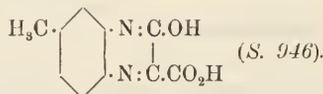
5) *ana-Aminocinchoninsäure, 5-Aminochinolin-carbonsäure(4)* $\text{NC}_9\text{H}_7(\text{NH}_2).\text{CO}_2\text{H}$. B. Durch 3—4-stdg. Kochen des Anhydrids (s. u.) mit Barytwasser (KÖNIGS, LOSSOW, B. 32, 719). — Rubinrothe Nadeln aus Wasser. — Baryumsalz. Gelblicher krystallinischer Niederschlag. — $\text{Ag.C}_{10}\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_2$. Gelbe Flecken.

Anhydrid $\text{C}_{10}\text{H}_6\text{ON}_2 =$

B. Durch Reduction von 5-Nitrocinchoninsäure (S. 213) mit Schwefelammonium (K., L., B. 32, 719). — Orangefarbene Krystalle aus Spirit; gelbe Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 254—255°. Löslich in Essigester, Aether, Alkohol und heissem Wasser. Löst sich mit rother Farbe in fixen Alkalien und wird aus diesen Lösungen durch CO_2 gefällt. Durch Kochen mit Barytwasser geht es in Aminocinchoninsäure über.

5. *Säuren $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_2$ (S. 946—947).

1) *3-Oxy-6-Methylchinoxalincarbonsäure(2)



*Tolualloxazin $\text{C}_{11}\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_4 = \text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_3 < \begin{array}{l} \text{N:C.NH.CO} \\ \text{N:C.CO.NH} \end{array}$ (S. 946). Durch Reduction mit HJ entsteht Tetrahydrotolualloxazin (Spl. zu Bd. IV, S. 1275) (KÜHLING, B. 32, 1650).

S. 947, Z 6 v. o. Die Structurformel muss lauten: $\begin{matrix} CH.N:C.NH.CO \\ \vdots \\ CH.N:C.CO.NH \end{matrix}$

2) **Chinoxalonesigsäure** $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH.CO} \\ \diagdown \\ N=C \end{matrix} \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ Aethylester $C_{12}H_{12}O_3N_2 = C_{10}H_7N_2O_3(C_2H_5)$. B. Aus 2 Mol. Natriumäthylat mit je 1 Mol. o-Phenylendiamin und Acetylendi-carbonsäureester (RUHEMANN, STAPLETON, *Sec.* 77, 248). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 210°. Beim Kochen mit Kalilauge entsteht 3-Oxy-2-Methylchinoxalin (S. 602).

3) **Methyl-Oxychinoxalin-m-Carbonsäure** $CO_2H \cdot C_6H_3 \begin{matrix} N:C.CH_3 \\ \diagdown \\ N:C.OH \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1275*.

4) **Amino-8-Oxychinolincarbonsäure**. Methylester $C_{11}H_{10}O_3N_2 = NC_9H_4(CO_2 \cdot CH_3)(OH) \cdot NH_2$. B. Aus dem entsprechenden Nitroester (S. 215) durch Reduction mit salzsaurem Zinnchlorür in essigsaurer Lösung (EINHORN, PFYL, *A.* 311, 65). — Nadelchen aus Benzol). Schmelztp.: 120—121°. Die wässrige Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ braungelb.

5) **Benzenylazoximäthenyl-m- und p-Carbonsäure** $CO_2H \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} N.O \\ \diagdown \\ N \end{matrix} \geq C$. CH_3 s. *Hptw. Bd. II, S. 1229*.

7. *Säuren $C_{11}H_{10}O_2N_2$ (S. 947—949).

5) ***3-Methyl-5-Phenylpyrazolcarbonsäure(4)** $NH \begin{matrix} N=C.CH_3 \\ \diagdown \\ C(C_6H_5):C.CO_2H \end{matrix}$ (S. 948 bis 949).

S. 948, Z. 17 v. u. statt: „ $C_{17}H_{14}N_2O_4$ “ lies: „ $C_{17}H_{14}N_2O_2$ “.

***3-Methyl-1-5-Diphenylpyrazolcarbonsäureäthylester** $C_{10}H_{18}O_2N_2 = C_{17}H_{13}N_2O_2(C_2H_5)$ (S. 948). {Darst. . . . (KNORR, BLANK, *B.* 18, 312}; D.R.P. 33536; *Frdl.* I, 209).

S. 949, Z. 21 v. o. statt: „ $C_{17}H_{14}N_2O_4$ “ lies: „ $C_{17}H_{14}N_2O_2$ “.

6) **2,3-Dimethylchinazolin-carbonsäure(6)** $HO_2C \cdot \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} N:C.CH_3 \\ | \\ N:C.CH_3 \end{matrix}$ siehe *Hptw.*

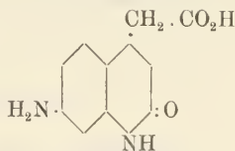
Bd. II, S. 1275, Z. 2 v. u.

8. *Säuren $C_{11}H_{10}O_3N_2$ (S. 949—950).

5) **7-Aminochinolon(2)-Essigsäure(4)**:

B. Der Aethylester (s. u.) entsteht durch Einwirkung von m-Phenylendiamin auf Acetondicarbonsäureester bei 100° im geschlossenen Rohre; man verseift durch Kochen mit 20%iger Salzsäure (BESTHORN, GARBEN, *B.* 33, 3450). — Nadelchen (aus kochendem Wasser). Schmilzt gegen 271° unter Bräunung. Schwer löslich. Die Lösungen fluoresciren blau. Beim Erhitzen auf 300° entsteht Aminolepidon (S. 616). — $Ca(C_{11}H_9O_3N_2)_2 + 5H_2O$

Aethylester $C_{13}H_{14}O_3N_2 = C_{11}H_9N_2O_3(C_2H_5)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 197° bis 198°. Ziemlich schwer löslich in Aether und Benzol (*B., G., B.* 33, 3451).



8a. Säuren $C_{11}H_{10}O_4N_2$.

Oxybenzenylazoximpropenyl- ω -Carbonsäure $HO \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} N.O \\ \diagdown \\ N \end{matrix} \geq C \cdot CH_2 \cdot CH_2$.

CO_2H . a) o-Oxyverbindung s. *Hptw. Bd. II, S. 1503, Z. 1 v. o.*

b) m-Oxyverbindung s. *Hptw. Bd. II, S. 1519*.

c) p-Oxyverbindung und Methyläthersäure s. *Hptw. Bd. II, S. 1531, Z. 12 v. o. und Z. 4 v. u.*

S. 950, Z. 4 v. o. statt: „. . . . Methylchinolin“ lies: „. . . . Dimethylchinolin“

9a. p-Homobenzenylazoximpropenyl- ω -Carbonsäure $C_{12}H_{12}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} N.O \\ \diagdown \\ N \end{matrix} \geq C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1344*.

9b. Säuren $C_{12}H_{10}O_3N_2$.

1) **4-Phenyl-5(3)-Acetopyrazol-3(5)-Carbonsäure** $NH.N:C.CO_2H$
 $CH_3.CO.C \equiv C.C_6H_5$

B. Aus dem Aethylester (s. u.) durch Natronlauge (WOLFF, A. 325, 185). — Farblose Blättchen oder Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 208°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser.

Aethylester $C_{14}H_{14}O_3N_2 = C_{13}H_9N_2O_3(C_2H_5)$. B. Durch Condensation molekularer Mengen Acetylaceton diazoanhydrid und Benzoylessigester in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von NaHO (W., A. 325, 184). — Blättchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 113°. Leicht löslich in Aether, Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in überschüssiger Sodalösung.

2) **4-Methyl-5(3)-Benzoylpyrazol-3(5)-Carbonsäure** $NH.N:C.CO_2H$
 $C_6H_5.CO.C \equiv C.CH_3$

B. Aus dem Aethylester (s. u.) beim Verseifen mittels HNaO (WOLFF, A. 325, 188). — Farblose Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 233°. Leicht löslich in Aether, ziemlich schwer in Alkohol, sehr wenig in Wasser. Liefert bei der Oxydation mittels $KMnO_4$ in warmer alkalischer Lösung 5-Benzoylpyrazoldicarbonsäure(3,4) (S. 629).

Aethylester $C_{14}H_{14}O_3N_2 = C_{12}H_9N_2O_3(C_2H_5)$. B. Man lässt eine Lösung von 9,4 g Benzoylacetondiazoanhydrid und 6,5 g Acetessigester in 25 cm Alkohol mit einer Lösung von 4 g HNaO in 10 g Wasser 12 Stunden bei niedriger Temperatur stehen und scheidet nach Zusatz von Wasser den Ester durch Einleiten von CO_2 ab (W., A. 325, 187); ferner durch Einwirkung von Diazoacetophenon auf Acetessigester (W., A. 325, 188). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 119—120°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser, langsam in Sodalösung. — Natriumsalz. Täfelchen (aus warmer Natronlauge). Leicht zerlegbar durch Wasser.

9c. Säuren $C_{12}H_{12}O_4N_2$.

1) **o-Oxyphenyl-Dihydromethylpyrimidonicarbonsäure**
 $CO \begin{cases} NH.C(CH_3):C.CO_2H \\ NH \text{---} \dot{C}H.C_6H_4.OH \end{cases}$ Aethylester siehe Salicyluramidocrotonsäureester,
Hptw. Bd. II, S. 1868.

2) **p-Homosalicylazoximpropenyl-o-Carbonsäure** $CH_3.C_6H_3(OH).C \begin{cases} N.O \\ N \end{cases} C$
 $CH_3.CH_2.CO_2H$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1547.*

10a. Toluchinoxalon-Isovaleriansäure $C_{14}H_{16}O_3N_2 = HO_2C.CH_2.C(CH_3)_2.C \begin{cases} N \\ CO.NH \end{cases} C_6H_5$
 CH_3 s. Dioxymethylglutarsäurederivat des Toluylendiamins, S. 407.

*Dicarbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-10}N_2$ (S. 950—952).3. *Säuren $C_{11}H_6O_4N_2$ (S. 951—952).

S. 951, Z. 12 v. u. statt: „... Diazadiëncarbonsäure ...“ lies: „... Diaza-diëndicarbonsäure ...“.

3) ***4-Phenylpyrazoldicarbonsäure(3,5)** $C_6H_5.C \begin{cases} C(CO_2H)=N \\ C(CO_2H).HN \end{cases}$ (S. 951). B.

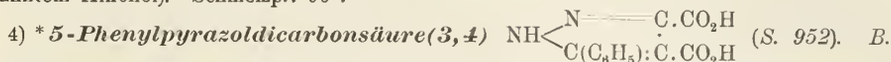
Durch Kochen des Methyläthylesters (s. u.) mit Salzsäure (BUCHNER, v. D. HEIDE, B. 35, 34). Durch Oxydation einer alkoholischen Lösung von 4-Phenylpyrazolindicarbonsäure(3,5) mit rothem Blutlaugensalz (B., DESSAUER, B. 26, 260; vgl. KNORR, B. 28, 688). Entsteht neben 5-Phenylpyrazoldicarbonsäure(3,4) (S. 629) aus Phenylpropionsäureester und Diazoessigsäureester (B., BEHAAGHEL, B. 27, 3247). — Krystalle mit $2H_2O$ aus Wasser. Wird bei 130° wasserfrei, schmilzt bei 243—246° und spaltet sich bei höherem Erhitzen in 4-Phenylpyrazol und Kohlensäure.

S. 951, Z. 4—2 v. u. streiche den Passus: „Man erhitzt ... B. 26, 257“.

Methyläthylester $C_{14}H_{14}O_4N_2 = N_2C_3H(C_6H_5)(CO_2.CH_3)(CO_2.C_2H_5)$. B. Durch Einwirkung von Brom auf in Chloroform gelösten 4-Phenylpyrazolindicarbonsäure-3-Methyl-5-Aethylester und -5-Methyl-3-Aethylester (Bu., v. D. H., B. 35, 33). — Rhomboëderähnliche Krystalle oder Nadelbüschel aus Aether. Schmelzp.: 104—105°.

Diäthylester $C_{15}H_{16}O_4N_2 = N_2C_3H(C_6H_5)(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Durch Einwirkung von Brom auf 4-Phenylpyrazolin-3,5-Dicarbonsäurediäthylester in Chloroform (Be., Bu., B.

35, 34). Durch Behandeln einer Chloroformlösung des 4-Phenyl-5-Acetopyrazolin-3,5-Dicarbonssäurediäthylesters mit Brom (BU., SCHRÖDER, B. 35, 785). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 96°.



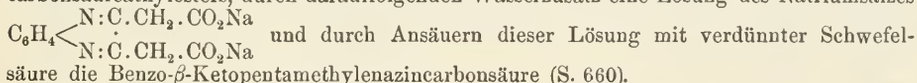
Entsteht neben 4-Phenylpyrazoldicarbonssäure(3,5) (S. 628) aus Phenylpropionsäureester und Diazoessigester (BUCHNER, FRITSCH, BEHAGHEL, B. 26, 257; 27, 3247; vgl. KNORR, B. 28, 688).

S. 952, Z. 2—4 v. o. streiche den Passus: „Durch Oxydation . . . B. 26, 260“.



Monoäthylester $C_{14}H_{14}O_4N_2 = C_{12}H_9N_2O_4(C_2H_5)$. — Na. $C_{14}H_{13}O_4N_2$. B. Durch tagelange Einwirkung in der Kälte von 2 Mol.-Gew. verdünnter Natronlauge auf den Diäthylester (s. u.) (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, Bl. [3] 25, 714). Durch Kochen des Benzo-β-Ketopentamethylenazincarbonssäureäthylesters (S. 660—661) mit Sodalösung (TH.-M., ST.). Durch Einwirkung von Wasser auf die Natriumverbindung des Benzo-β-Ketopentamethylenazincarbonssäureäthylesters (TH.-M., ST.). — Goldgelbe Nadeln. Löslich in viel Wasser. Geht beim Versuch, die freie Säure durch Ansäuern der Salzlösung mit verdünnter Schwefelsäure abzuscheiden, in den Benzo-β-Ketopentamethylenazincarbonssäureäthylester über. Spaltet auch bei längerem Kochen der Lösung mit verdünnter Schwefelsäure kein CO_2 ab.

Diäthylester $C_{16}H_{18}O_4N_2 = C_{12}H_8N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Durch 1—2-stdg. Erhitzen einer alkoholischen Lösung äquimolekularer Mengen von Ketipinsäureester (Spl. Bd. I, S. 414) und o-Phenylendiamin in einer Wasserstoffatmosphäre am Rückflusskühler (TH.-M., ST., Bl. [3] 25, 712). — Gelbe Prismen aus Ligroin. Schmelzpz.: 58,2° (uncorr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und siedendem Ligroin. Gibt mit $FeCl_3$ keine Farbenreaction. Liefert bei der Einwirkung von 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat in alkoholischer Lösung die Natriumverbindung des Benzo-β-Ketopentamethylenazincarbonssäureäthylesters, durch darauffolgendes Lösen dieser Natriumverbindung in Wasser eine Lösung des Natriumsalzes des Monoäthylesters (s. o.) und durch Ansäuern dieser Lösung mit verdünnter Schwefelsäure den Benzo-β-Ketopentamethylenazincarbonssäureäthylester (S. 660—661). Liefert bei der Einwirkung von 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat in alkoholischer Lösung zunächst die Natriumverbindung des Benzo-β-Ketopentamethylenazincarbonssäureäthylesters, durch darauffolgenden Wasserzusatz eine Lösung des Natriumsalzes



B. Aus 4-Methyl-5(3)-Benzoylpyrazol-3(5)-Carbonsäure (S. 628) durch Oxydation mit der berechneten Menge $KMnO_4$ in warmer alkalischer Lösung (WOLFF, A. 325, 139). — Prismatische Krystalle (aus wenig heissem Eisessig). Schmelzpz.: 220° (Gasentwicklung). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Aether und Wasser.



Diäthylester $C_{17}H_{20}O_4N_2 = C_{13}H_{10}N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Aus äquimolekularen Mengen von o-Toluyldiamin (S. 405) und Ketipinsäureester, analog Chinoxalindiessigsäurediäthylester (s. o.) (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, Bl. [3] 25, 720). — Gelbe Prismen. Schmelzpunkt: 59°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Aether, Benzol und in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

4. *Ester $C_{17}H_{20}O_5N_2$ (S. 952). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. 4-Phenyl-5-Acetopyrazoldicarbonssäure(3,5)-Diäthylester, Hptw. Bd. IV, S. 893 u. Spl. Bd. IV, S. 597.

$(C_{10}H_8N_2)_3Fe^{III}R_2$ (R: Säurerest). Reagirt analog mit Kobalt- und Nickel-Salzen (BLAU, M. 19, 648). — Tribipyridylferrosalze $(C_{10}H_8N_2)_3FeR_2$. B. α, α -Bipyridyl löst sich in Ferrosulfat mit rother Farbe auf; aus dieser Lösung lassen sich durch Umsetzung mit Säuren oder Alkalisalzen die anderen Tribipyridylferrosalze gewinnen. Langsam und unvollständig bilden sich die Tribipyridylferrosalze auch aus Bipyridyl und Ferro-Salzen in saurer Lösung. Diese Salze haben Farbstoffcharakter, färben ungebeizte Seide und Wolle rosenroth. Sie sind äusserst beständig; erst durch starke Alkalien wird die ihnen zu Grunde liegende Base freigemacht. Durch verdünnte Säuren werden sie erst in der Hitze in ihre Componenten zerlegt. An der Luft sind sie vollkommen beständig. Starke Oxydationsmittel führen sie aber in die Tribipyridylpseudoferrisalze $(C_{10}H_8N_2)_3Fe^{III}R_3$ (s. u.) über, aus denen sie durch Reduction leicht wieder entstehen. Beide Säurereste zeigen Ionencharakter. — $(C_{10}H_8N_2)_3FePtCl_6 + 5\frac{1}{2}H_2O$. Krystalle. Fast unlöslich in Wasser. — $(C_{10}H_8N_2)_3FeBr_2 + 6H_2O$. Dunkelrothe sechsseitige Tafeln. Leicht löslich in reinem Wasser, daraus durch KBr wieder aussalzbar. — $(C_{10}H_8N_2)_3FeJ_2 + 8H_2O$ (zuweilen auch $5H_2O$). Rothe Tafeln. — Sulfat. Dunkelrothe, sehr leicht lösliche, aber nicht zerfliessliche Masse. Aus seiner Lösung fällt conc. NaCl-Lösung rothe Tafeln des Chlorürs, Bromwasser fällt das amorphe Perbromid. — Tribipyridylpseudoferrisalze $(C_{10}H_8N_2)_3Fe^{III}R_3$. B. Aus den Tribipyridylferrosalzen (s. o.) durch Oxydation mit starker Salpetersäure, Chlorwasser oder $KMnO_4$. Löslich in Wasser mit blauer Farbe. Werden durch die schwächsten Reduktionsmittel — wie verdünnte Bromwasserstoffsäure, metallisches Quecksilber und Silber —, sowie durch Belichtung wieder reducirt. Die drei Säurereste sind austauschbar. Auf Zusatz von verdünnter Natronlauge oder Natriumcarbonat werden die Lösungen roth und zeigen Ozongeruch; wird sofort wieder angesäuert, so entsteht wieder die blaue Lösung. — $(C_{10}H_8N_2)_6Fe_2(PtCl_6)_3 + 19H_2O$ oder $20H_2O$. Grüne Nadeln. $(C_{10}H_8N_2)_3CoBr_2 + 6\frac{1}{2}H_2O$. Gelbe sechsseitige Tafeln. — $(C_{10}H_8N_2)_3NiBr_2 + 6\frac{1}{2}H_2O$. Rosenrothe Täfelchen. — $C_{10}H_8N_2 \cdot CuSO_4 + 2H_2O$. Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser. — $C_{10}H_8N_2 \cdot CuCl_2$. Grüne Krystalle.

4) *4,4'- γ -Bipyridyl $NC_5H_4 \cdot C_5H_4N$ (S. 953—954). B. Durch 4-stdg. Erhitzen der γ -Dipyridyl- α, α, α' -Tetracarbonsäure (S. 661—662) mit Eisessig auf 200° (HUTH, B. 31, 2282).

6) *4-Phenylpyrimidin $CH \begin{matrix} \text{N} \\ \text{C}(C_6H_5) \end{matrix} \begin{matrix} \text{CH} \\ \text{CH} \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{C}(C_6H_5) \end{matrix} \text{CH}$ (S. 954). *4-Phenyluracil,

4-Phenyl-2,6-Dioxyypyrimidin $C_{10}H_8O_2N_2 = CO \begin{matrix} \text{NH} \\ \text{NH} \end{matrix} \begin{matrix} \text{CO} \\ \text{C}(C_6H_5) \end{matrix} \text{CH}$ (S. 954). B. Aus 4-Phenyl-4 (oder 5)-Bromdihydrouracil durch Erwärmen mit Natronlauge oder Erhitzen für sich auf $240-250^\circ$ (E. FISCHER, ROEDER, B. 34, 3763, 4129). Beim Kochen von 2-Methylthio-4-Phenyl-6-Oxyypyrimidin (s. u.) mit Bromwasserstoffsäure (WHEELER, MERRIAM, Am. 29, 490). — Mikroskopische Nadeln (aus 50% iger Essigsäure oder Alkohol). Schmilzt bei 267° (corr.) unter Zersetzung (E. F., R.); $269-270^\circ$ (W., M.). Löslich in ca. 100 Thln. siedendem Wasser bezw. 35 Thln. siedendem Alkohol, kaum löslich in Aether und Kohlenwasserstoffen.

2-Methylthio-4-Phenyl-6-Oxyypyrimidin, Phenylthiouracil-S-Methyläther

$C_{11}H_{10}ON_2S = CH_3 \cdot S \cdot C \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{CO} \\ \text{C}(C_6H_5) \end{matrix} \text{CH}$. B. Aus Methylpseudothioharnstoff-Hydrojodid (Hptw. Bd. I, S. 1318, Z. 16 v. u.) und Benzoylessigester (WH, M., Am. 29, 490). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 240° .

7) *2-Phenylpyrimidin $C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \text{N} : \text{CH} \\ \text{N} \cdot \text{CH} \end{matrix} \text{CH}$ (S. 954—955).

S. 954, Z. 3 v. u. statt: „Phenyl-5-Chlorpyrimidin“ lies: „Phenyl-4-Chlorpyrimidin“.

2-Phenyl-5-Chlor-pyrimidin $C_{10}H_7N_2Cl = C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \text{N} : \text{CH} \\ \text{N} \cdot \text{CH} \end{matrix} \text{CCl}$. B. Durch Erhitzen der 6-Carbonsäure (S. 660) auf 170° (KUNCKELL, ZUMBUSCH, B. 35, 3168). — Nadelchen (aus Alkohol oder Wasser). Schmelzpt.: 96° .

2-Phenyl-5-Brompyrimidin $C_{10}H_7N_2Br = C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \text{N} : \text{CH} \\ \text{N} \cdot \text{CH} \end{matrix} \text{Br}$. B. Durch Erhitzen seiner 6-Carbonsäure (S. 660) auf 160° (K., Z., B. 35, 3167). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 104° .

9) 4-Benzalpyrazol $N \begin{matrix} \text{N} = \text{CH} \\ \text{CH} \cdot \text{C} : \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 955 und Spl. Bd. IV, S. 633.

10) Benzalisoglyoxalin $C_6H_5 \cdot \text{CH} : C \begin{matrix} \text{CH} : \text{N} \\ \text{N} = \text{CH} \end{matrix}$. Benzalhydantoïn $C_{10}H_8O_2N_2 =$

$C_6H_5.CH:C \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \text{NH.CO} \end{matrix}$ und Benzalthiohydantoin $C_{10}H_8ONS = C_6H_5.CH:C \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \text{NH.CS} \end{matrix}$
s. *Spl. Bd. II, S. 856.*

11) **3-Phenylpyridazin** $\begin{matrix} \text{HC} \cdot \text{C}(C_6H_5) : \text{N} \\ \text{HC} - \text{CH} = \text{N} \end{matrix}$. B. Durch 4–5-stdg. Kochen von 3-Phenyl-6-Chlorpyridazin (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 401). — Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). Schmelzp.: 102–103°. Kp: 330–332°. Sublimirt bei 100° langsam in irisirenden Blättchen. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Riecht ähnlich dem Diphenylamin. Wird von Natrium + Alkohol zu 3-Phenylhexahydro-pyridazin reducirt. Durch Eintragen von KNO_3 zur Lösung in Vitriolöl entsteht ein anscheinend nicht einheitliches Nitrophenylpyridazin $C_{10}H_7O_2N_3$ (mikroskopische Nadelchen aus viel Wasser. Schmelzp.: 151–195°. Löslich in heissem Benzol, Alkohol, Essigester und Säuren). Durch Reduction dieses Products mit $SnCl_2$ + HCl bildet sich ein Aminophenylpyridazin $C_{10}H_9N_3$ (rhombische Täfelchen aus verdünntem Alkohol, die gegen 110° erweichen und bei 120–124° schmelzen). Letzteres giebt beim Erwärmen der diazotirten schwefelsauren Lösung ein Oxyphenylpyridazin $C_{10}H_9ON_3$, das aus Wasser in glimmerartigen Plättchen krystallisirt, die bei ca. 170° erweichen und bei 177–180° schmelzen. — $(C_{10}H_8N_2.HCl)_2PtCl_4$. Gelbliche Nadeln. — $C_{10}H_8N_2.HAuCl_4$. Goldgelbe Nadeln aus Salzsäure. Schmelzp.: 159°. — $C_{10}H_8N_2.HJ$. Gelbe Nadeln. — Pikrat. Krystallinische Körner aus Alkohol. Schmelzp.: 127°.

Jodmethylat $C_{11}H_{11}N_2J = C_6H_5.C_4H_3N_2.CH_3J$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 179°. Löslich in Holzgeist, unlöslich in Aether (POPPENBERG, B. 34, 3262).

3-Phenyl-6-Chlorpyridazin $C_{10}H_7N_2Cl = \begin{matrix} \text{HC} \cdot \text{C}(C_6H_5) : \text{N} \\ \text{HC} - \text{CCl} = \text{N} \end{matrix}$. B. Durch Kochen von 3-Phenylpyridazin(6) (s. u.) mit $POCl_3$ (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 400). — Nadeln (aus 10 Thln. Alkohol). Schmelzp.: 160°. Die Salze werden durch Wasser zerlegt.

3-Phenyl-6-Jodpyridazin $C_{10}H_7N_2J = \begin{matrix} \text{HC} \cdot \text{C}(C_6H_5) : \text{N} \\ \text{HC} - \text{CJ} = \text{N} \end{matrix}$. B. Durch 1–2-stdg. Kochen von 3-Phenyl-6-Chlorpyridazin (s. o.) mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor (G., C., B. 32, 401). — Nadelchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 169–170°.

3-p-Oxyphenylpyridazin $C_{10}H_8ON_2 = \begin{matrix} \text{HC} \cdot \text{C}(C_6H_4.OH) : \text{N} \\ \text{HC} - \text{CH} = \text{N} \end{matrix}$. B. Durch 5-stdg. Kochen von 3-Brom-p-äthoxyphenyl-6-Chlorpyridazin (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 407). Durch 8–10-stdg. Kochen von 10 g 3-Brom-p-methoxyphenyl-6-Chlorpyridazin (s. u.) mit 5 g rothem Phosphor und 60 cem Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (POPPENBERG, B. 34, 3261). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 227°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heissem Essigester, schwer in Wasser und Aether, unlöslich in Benzol. Wird von $KMnO_4$ zu Pyridazincarbon-säure(3) oxydirt.

3-p-Benzoyloxyphenylpyridazin $C_{17}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.CO.O.C_6H_4.C_4H_3N_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 179–180° (P., B. 34, 3262).

3-Brom-p-methoxyphenyl-6-Chlor-Pyridazin $C_{11}H_8ON_2ClBr = CH_3.O.C_6H_3Br.C \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N} \end{matrix} > CCl$. B. Durch Erwärmen von 20 g 3-Brom-p-methoxyphenylpyridazin (S. 633) mit 60 cem $POCl_3$ (P., B. 34, 3260). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 191°. Löslich in conc. Salzsäure.

3-Brom-p-äthoxyphenyl-6-Chlor-Pyridazin $C_{12}H_{10}ON_2ClBr = C_2H_5.O.C_6H_3Br.C_4H_3N_2Cl$. B. Durch Kochen von 3-Brom-p-äthoxyphenylpyridazin (S. 633) mit $POCl_3$ (G., C., B. 32, 406). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 152–153°. Löslich in conc. Salzsäure. Geht beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure + rothem Phosphor in 3-p-Oxyphenylpyridazin (s. o.) über.

3-Nitrooxyphenylpyridazin $C_{10}H_7O_3N_3 = (NO_2)(HO)C_6H_3.C_4H_3N_2$. B. Durch Eintragen von Salpeter in eine eisgekühlte Lösung von 2 g 3-p-Oxyphenylpyridazin (s. o.) in 8 cem conc. Schwefelsäure (P., B. 34, 3262). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzpunkt: 205°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin, löslich in Säuren und Alkalien.

3-Phenylpyridazin(6) $C_{10}H_8ON_2 = C_6H_5.C \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N} - \text{NH} \end{matrix} > CO$. B. Durch Erwärmen von Brom-Phenylpyridazinou (vgl. Phenylpyridazinon, S. 619–620) mit verdünntem Alkohol (G., C., B. 32, 400). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 201–202°. Schwer löslich in heissem Wasser, leicht in heissem Alkohol und fixen Alkalien.

O-Methyläther, 3-Phenyl-6-Methoxy-pyridazin $C_{11}H_{10}ON_2 =$

$C_6H_5.C \begin{array}{c} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{array} > C.O.CH_3$. B. Durch Kochen von 3-Phenyl-6-Chlorpyridazin (S. 632) mit alkoholischem Natriummethylat (G., C., B. 32, 400). — Nadeln. Schmelzpt.: 116° bis 117°. Leicht löslich in Alkohol.

3-p-Oxyphenylpyridazon(6) $C_{10}H_8O_2N_2 = HO.C_6H_4.C \begin{array}{c} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{array} > CO$. B. Durch 4-stdg. Kochen von 6 g 3-Brom-p-methoxyphenylpyridazon (s. u.) mit 3 g rothem Phosphor und 30 cem Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (P., B. 34, 3260). — Krystalle. Schmilzt noch nicht bei 290°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig, fast unlöslich in Benzol und Ligroin.

3-p-Benzoyloxyphenylpyridazon $C_{17}H_{12}O_3N_2 = C_6H_5.CO.O.C_6H_4.C_4H_3ON_2$. Röhliche Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 254° (P., B. 34, 3260).

3-Brom-p-methoxyphenyl-Pyridazon $C_{11}H_9O_2N_2Br =$
 $CH_3.O.C_6H_3Br.C \begin{array}{c} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{array} > CO$. B. Durch Einwirkung von Brom auf in Eisessig gelöstes 3-p-Methoxyphenylpyridazin (S. 619) (P., B. 34, 3259). — Krystallinisch. Schmelzpunkt: 263°. Löslich in Eisessig und fixen Alkalien, sonst sehr wenig löslich.

3-Brom-p-äthoxyphenyl-Pyridazon $C_{12}H_{11}O_2N_2Br =$
 $C_2H_5.O.C_6H_3Br.C \begin{array}{c} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{array} > CO$. B. Durch Einwirkung von 2 Mol.-Gew. Brom auf in Eisessig gelöstes 3-p-Aethoxyphenylpyridazin (S. 619) und Umkrystallisiren des durch Wasser gefällten Products aus Essigsäure (G., C., B. 32, 406). — Wasserhelle Rhomben aus Essigsäure. Schmelzpt.: 240—243°. Löslich in fixen Alkalien.

1-Methyl-3-Brom-p-methoxyphenyl-Pyridazon $C_{12}H_{11}O_2N_2Br = CH_3.O.C_6H_3Br.C \begin{array}{c} \text{CH=CH} \\ \text{N.N(CH}_3) \end{array} > CO$. B. Durch 1—2-stdg. Erwärmen einer methylalkoholischen Lösung von 3-Brom-p-methoxyphenylpyridazon (s. o.) mit Natriummethylat und CH_3J (P., B. 34, 3259). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 153°.

1-Aethyl-3-Brom-p-methoxyphenyl-Pyridazon $C_{13}H_{13}O_2N_2Br = (C_2H_5)(CH_3.O.C_6H_3Br)C_4H_2ON_2$. Schmelzpt.: 140° (P., B. 34, 3259).

3-Brom-p-methoxyphenyl-6-Methoxy-Pyridazin $C_{12}H_{11}O_2N_2Br = CH_3.O.C_6H_3Br.C \begin{array}{c} \text{CH:CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{array} > C.O.CH_3$. B. Durch Kochen von 3-Brom-p-methoxyphenyl-6-Chlorpyridazin (S. 632) mit Natriummethylatlösung (P., B. 34, 3260). — Nadelchen. Schmelzpt.: 137°. — Pikrat $C_{12}H_{11}O_2N_2Br.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpt.: 146°.

3-Brom-p-methoxyphenyl-6-Aethoxy-pyridazin $C_{13}H_{13}O_2N_2Br = (CH_3.O.C_6H_3Br)(C_2H_5O)C_4H_2ON_2$. Stäbchen. Schmelzpt.: 114° (P., B. 34, 3261). — Pikrat $C_{13}H_{13}O_2N_2Br.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzpt.: 154°.

12) *Phenylpyrazin* $C_8H_5.C \begin{array}{c} \text{CH:N} \\ \text{N.CH} \end{array} > CH$. Monoklin (Fock, Z. Kr. 33, 488).

**Verbindungen* $C_{10}H_8ON_2$ (S. 955). a) *4-Benzalpyrazolon $NH \begin{array}{c} \text{N=CH} \\ \text{CO.C:CH.C}_6\text{H}_5 \end{array}$ (S. 955). 1-Phenyl-3-Chlor-4-Benzalpyrazolon(5) $C_{16}H_{11}ON_2Cl =$
 $C_6H_5.N \begin{array}{c} \text{N=CCl} \\ \text{CO.C:CH.C}_6\text{H}_5 \end{array}$. B. Aus 1-Phenyl-3-Chlorpyrazolon(5) und Benzaldehyd bei 130° (MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3008). — Rothe Nadelchen aus Methylalkohol. Schmelzpunkt: 108—109°. Leicht löslich.

S. 955, Z. 26, 25, 21, 20, 17, 16 v. u. statt: „-Pyrazolidon“ lies: „-Pyrazoldion“.

S. 955, Z. 15 v. u. statt: „1918“ lies: „1018“.

1-p-Tolyl-4-Benzalpyrazoldion(3,5) $C_{17}H_{14}O_2N_2 = CH_3.C_6H_4.N \begin{array}{c} \text{NH.CO} \\ \text{CO.C:CH.C}_6\text{H}_5 \end{array}$

s. *Hptw.* Bd. IV, S. 808, Z. 18 v. o.

S. 955, Z. 12 v. u. statt: „s. Base $C_{10}H_8N_2$ “ lies: „s. S. 1166“.

3. *Basen $C_{11}H_{10}N_2$ (S. 955—958).

S. 956, Z. 9 v. o. statt: „Naphtenyldiphenyldiamin“ lies: „Naphtenyldiphenylamidin“.

2) * β -Naphtenamidin, β -Naphtamidin $C_{10}H_7.C:(NH).NH_2$ (S. 956). * β -Naphtyliden- β -Naphtoylhydrazid (S. 956). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Spl.* Bd. III, S. 48, Z. 7 v. o.

3) Die im Hptw. Bd. IV, S. 956, Z. 6 v. u. als **4-Methyl-2-Phenylpyrimidin** $C_6H_5.C \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot C(CH_3) \\ \text{N} \text{---} CH \end{smallmatrix} > CH$ aufgeführte Verbindung von Pinner ist wahrscheinlich eine wasserstoffreichere Base (K. J. SCHMIDT, B. 35, 1576 Anm.).

S. 956, Z. 3 v. u. hinter fractionirt schalle ein: „mit $PtCl_4$ “.

Das wirkliche **4-Methyl-2-Phenylpyrimidin** $C_6H_5.C \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot C(CH_3) \\ \text{N} \text{---} CH \end{smallmatrix} > CH$ entsteht durch $1\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 25 g 4-Methyl-2-Phenyl-6-Chlorpyrimidin (s. u.) mit 125 g Zinkstaub und 3 Liter Wasser (K. J. SCH., B. 35, 1575). — Stark lichtbrechende, allmählich zu Stäbchen vom Schmelzp.: $22,5^\circ$ erstarrende Flüssigkeit. Kp_{762} : 279° . — $(C_{11}H_{10}N_2.HCl)_2PtCl_4$. Krystallkugelnchen. — $C_{11}H_{10}N_2.HNO_3$. Stäbchen aus Alkohol. Schmelzp.: 113° (unter Schäumen). — Pikrat $C_{11}H_{10}N_2.C_6H_3O_7N_3$. Krystalle aus Alkohol.

***4-Methyl-2-Phenyl-6-Chlorpyrimidin** $C_{11}H_9N_2Cl = C_6H_5.C \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot C(CH_3) \\ \text{N} \text{---} CCl \end{smallmatrix} > CH$ (S. 957, Z. 1 v. o.). Darst. Durch 20 Minuten lauges Kochen von 20 g 4-Methyl-2-Phenyl-6-Oxypyrimidin (Hptw. Bd. IV, S. 957, Z. 8 v. o.) mit 50 ccm Phosphoroxchlorid (K. J. SCH., B. 35, 1575).

4-Methyl-2-Methoxyphenyl-6-Chlorpyrimidin $C_{12}H_{11}ON_2Cl = CH_3.O.C_6H_4.C_4HCl(CH_3)N_2$. B. Durch Erwärmen von 4-Methyl-2-Methoxyphenylpyrimidon(6) (s. u.) mit $POCl_3$ (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1528). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 89° bis 90° . Durch Kochen mit Jodwasserstoff und Phosphor entsteht Methyl-Oxyphenylpyrimidon (s. u.).

4-Methyl-2-p-Nitrophenyl-6-Oxypyrimidin, 4-Methyl-2-p-Nitrophenylpyrimidon(6) $C_{11}H_9O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.C \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot C(CH_3) \\ \text{N} \cdot C(OH) \end{smallmatrix} > CH$. B. Durch 8—10-tägiges Stehenlassen von äquimolekularen Mengen salzsauren p-Nitrobenzamidins und Acetessigesters in 10%iger Natronlauge (RAPPEPORT, B. 34, 1984). — Nadeln aus Essigsäure. Schmelzpunkt: 296° . Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol und Aether, leicht in Alkalien und Pyridin. — Ag. $C_{11}H_9O_3N_3$. Weisser Niederschlag.

4-Methyl-2-Oxyphenylpyrimidon(6) $C_{11}H_{10}O_2N_2 = HO.C_6H_4.C \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot C(CH_3) \\ \text{NH} \text{---} CO \end{smallmatrix} > CH$. B. Durch Kochen von 4-Methyl-2-Methoxyphenyl-6-Chlorpyrimidin (s. o.) mit Jodwasserstoffsäure und rothem Phosphor (G., C., B. 32, 1528). — Prismen, die bei 265° noch nicht schmelzen. Löslich in verdünnten Säuren und fixen Alkalien.

4-Methyl-2-Methoxyphenylpyrimidon(6) $C_{12}H_{12}O_2N_2 = CH_3.O.C_6H_4.C_4H_2(CH_3)ON_2$. B. Aus Anisamidin und Acetessigester in alkalischer Lösung (G., C., B. 32, 1527). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $202\text{—}203^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, schwer in heissem Wasser.

5) **3-Methyl-4-Benzalpyrazol** $N \begin{smallmatrix} \text{N} = C.CH_3 \\ \text{CH} \cdot \text{C} : CH.C_6H_5 \end{smallmatrix}$. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 958 und Spl. Bd. IV, S. 636—637.

6) **3-p-Tolylpyridazin** $C_7H_7.C \begin{smallmatrix} \text{CH} : \text{CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{smallmatrix} > CH$. B. Durch 7-stdg. Kochen von 3 g Tolychlorpyridazin (s. u.) mit 1,5 g rothem Phosphor und 15 ccm Jodwasserstoffsäure (Kp : 127°) (KATZENELLENBOGEN, B. 34, 3833). — Farblose viereckige Tafeln (aus Wasser). Schmelzp.: $106\text{—}107^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin und Wasser. Sublimirt bei 90° in Stäbchen. Bei der Hydrirung mit Natrium + Alkohol entsteht neben p-Tolyhexahydroxyridazin eine Base $C_{11}H_{16}N$ (p-Tolylpyridin?, vgl. S. 149). — $(C_{11}H_{16}N_2)_2H_2PtCl_6$. Goldgelbes Krystallpulver. Zersetzungspunkt: 125° . Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{11}H_{16}N_2.HAuCl_4$. Hellgelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 198° (unscharf). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Pikrat $C_{11}H_{10}N_2.C_6H_3O_7N_3$. Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 151° . Ist in Wasser schwerer löslich als in Alkohol.

Jodmethylat $C_{12}H_{13}N_2J = C_{11}H_{10}N_2.CH_3J$. B. Durch Vereinigung von CH_3J und p-Tolylpyridazin bei gewöhnlicher Temperatur (K., B. 34, 3836). — Gelbe Prismen. Schmelzp.: $182\text{—}183^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Aether, Benzol und Ligroin. — Entsprechendes Chloroplatinat $(C_{12}H_{13}N_2Cl)_2PtCl_4$. Orangegelbes Krystallpulver. Zersetzungspunkt: $214\text{—}215^\circ$. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Entsprechendes Pikrat $C_{12}H_{13}N_2.C_6H_3O_7N_3$. B. Durch Einwirkung von Natriumpikrat auf die wässrige Lösung des Jodmethylats. Citronengelbe Prismen. Schmelzpunkt: $183\text{—}184^\circ$. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

3-p-Tolyl-6-Chlorpyridazin $C_{11}H_9N_2Cl = C_7H_7.C \begin{smallmatrix} \text{CH} : \text{CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{smallmatrix} > CCl$. B. Durch Ein-

wirkung von $POCl_3$ auf 3-p-Tolylpyridazon(6) (s. u.) (K., B. 34, 3830). — Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 153° . Sublimirt bei $90-100^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig, unlöslich in Wasser, löslich in starker Salzsäure.

3-p-Tolyl-6-Jodpyridazin $C_{11}H_9N_2J = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_4H_2JN_2$. B. Durch $1\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 3 g Tolychlorpyridazin (s. o.) mit 1,5 g rothem Phosphor und 15 cm Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (K., B. 34, 3833). — Farblose, mikroskopische Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 188° . Leicht löslich in heissem Alkohol und Eisessig, löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser.

Nitro-3-p-Tolylpyridazin $C_{11}H_9O_2N_3 = NO_2 \cdot C_7H_6 \cdot C_4H_3N_2$. B. Durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure und KNO_3 auf Tolylypyridazin (K., B. 34, 3834). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 133° . Leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_{11}H_9O_2N_3)_2H_2PtCl_6$. Goldgelbes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser. Schmelzpunkt: 258° (unter Zersetzung). — $C_{11}H_9O_2N_3 \cdot H_2AuCl_4$. Hellgelbe Stäbchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: $211-212^\circ$. — Pikrat $C_{11}H_9O_2N_3 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Citronengelbe Prismen. Schmelzp.: 184° (unscharf).

3-Oxy-p-tolylpyridazin $C_{11}H_{10}ON_2 = HO \cdot C_7H_6 \cdot C_4H_3N_2$. B. Durch Einwirkung von $NaNO_2 + H_2SO_4$ auf Aminotolylpyridazin (Spl. zu Bd. IV, S. 1168) (KATZENELLENBOGEN, B. 34, 3835). — Prismatische Stäbchen. Schmelzp.: $210-211^\circ$. — Chlorhydrat. Farblose Nadeln. — $(C_{11}H_{10}ON_2)_2H_2PtCl_6$. Orangegelbe Stäbchen. Schmelzp.: 175° . Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — Bichromat. Orangegelbe viereckige Kryställchen.

3-p-Tolylpyridazon(6) $C_{11}H_{10}ON_2 = C_7H_7 \cdot C \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N-NH} \end{matrix} \text{CO}$. B. Durch Einwirkung von Brom auf eine 100° warme eisessigsäure Lösung von 3-p-Tolylpyridazinon (S. 622) (K., B. 34, 3829). — Prismen oder sechsstellige Tafeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 225° . Leicht löslich in Eisessig, löslich in Aether, Alkohol und Benzol, schwer in Wasser.

O-Methyläther, 3-p-Tolyl-6-Methoxy-pyridazin $C_{12}H_{12}ON_2 = C_7H_7 \cdot C \begin{matrix} \text{CH:CH} \\ \text{N-N} \end{matrix} \text{C(OCH}_3\text{)}$. B. Durch Einwirkung von Natrium auf eine Lösung von 3-Tolyl-6-Chlorpyridazin (S. 634—635) in $CH_3 \cdot OH$ (K., B. 34, 3831). — Viereckige Tafeln (aus Alkohol). Schmelzp.: $114-115^\circ$. Leicht löslich in Aether, löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. Ist ausgesprochen basisch. — $(C_{12}H_{12}ON_2)_2H_2PtCl_6$. Goldgelbe mikroskopische Nadelchen. Zersetzungspunkt: $177-179^\circ$.

3-p-Tolyl-6-Aethoxy-pyridazin $C_{13}H_{14}ON_2 = C_7H_7 \cdot C_4H_2(O \cdot C_2H_5)N_2$. B. Analog der Methoxyverbindung (s. o.) (K., B. 34, 3831). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 106° . Leicht löslich in Alkohol, Ligroin, Eisessig und Aether. — $(C_{13}H_{14}ON_2)_2H_2PtCl_6$. Goldgelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 146° (unter Zersetzung). Löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{13}H_{14}ON_2 \cdot H_2AuCl_4$. Mikroskopische Krystalle. Schmelzp.: 150° bis 151° . Leicht löslich in Alkohol, löslich in Wasser. — Bichromat $(C_{13}H_{14}ON_2)_2H_2Cr_2O_7$. Orangerotes Krystallpulver. Erweicht bei 65° , ist bei 106° zum grössten Theile geschmolzen, zersetzt sich bei 125° . — Pikrat $C_{13}H_{14}ON_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 118° . Schwer löslich in Wasser.

3-p-Tolyl-6-Phenoxypyridazin $C_{17}H_{14}ON_2 = C_7H_7 \cdot C_4H_2(O \cdot C_6H_5)N_2$. B. Durch Einwirkung von Phenol und Natrium auf 3-Tolyl-6-Chlorpyridazin (S. 634—635) (K., B. 34, 3832). — Weisse Nadeln (aus Aether). Schmelzp.: 135° . Leicht löslich in Alkohol, Aether, Eisessig und Benzol, sehr wenig in Wasser, löslich in Ligroin. Wird nur von heissen Mineralsäuren aufgenommen.

1-Methyl-3-p-Tolylpyridazon(6) $C_{12}H_{12}ON_2 = C_7H_7 \cdot C \begin{matrix} \text{CH=CH} \\ \text{N.N(CH}_3\text{)} \end{matrix} \text{CO}$. B. Durch Einwirkung von CH_3J und CH_3ONa auf eine warme Lösung von 3-p-Tolylpyridazon(6) (s. o.) in CH_3OH (K., B. 34, 3830). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 125° . Leicht löslich in Alkohol, Aether, Eisessig und Benzol, schwer in Wasser, löslich in Ligroin, unlöslich in Säuren.

1-Aethyl-3-p-Tolylpyridazon $C_{13}H_{14}ON_2 = C_7H_7 \cdot C_4H_2ON_2(C_2H_5)$. B. Analog der Methylverbindung (s. o.) (K., B. 34, 3830). — Farblose Nadeln (aus Ligroin). Schmelzpunkt: $96-97^\circ$. Leicht löslich in Wasser.

7) 5-Methyl-3-Phenylpyridazin $C_8H_5 \cdot C \begin{matrix} \text{CH:C(CH}_3\text{)} \\ \text{N-N} \end{matrix} \text{CH}$. B. Durch Reduction von 5-Methyl-3-Phenyl-6-Chlorpyridazin (S. 636) mit Jodwasserstoffsäure + Phosphor (OFFENHEIM, B. 34, 4232). — Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 95° . Leicht löslich in verdünnten Säuren, Alkohol, Aether und Benzol. — Jodhydrat. Gelbbraune Nadeln. Beginnt bei 90° zu sintern und ist bei 140° geschmolzen. — $C_{11}H_{10}N_2 \cdot H_2CrO_4$. Nadeln.

5-Methyl-3-Phenyl-6-Chlorpyridazin $C_{11}H_9N_2Cl = C_6H_5.C \begin{matrix} \text{CH:C(CH}_3\text{)} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{matrix} \text{CCl}$.

B. Aus 5-Methyl-3-Phenylpyridazon(6) (s. u.) und Phosphoroxchlorid (O., B. 34, 4231). — Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 141—142°. Leicht löslich in Essigester und Benzol, schwer in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Ligroin, löslich in conc. Salzsäure.

5-Methyl-3-Phenylpyridazon(6) $C_{11}H_{10}ON_2 = C_6H_5.C \begin{matrix} \text{CH:C(CH}_3\text{)} \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{matrix} \text{CO}$. B. Aus

dem entsprechenden Phenylmethylpyridazinon (S. 622 und Brom in Eisessig (OFFENHEIM, B. 34, 4231). — Farblose Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 189—190°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Alkalien und conc. Salzsäure. Die Lösung in Salzsäure wird durch Wasser gefällt.

O-Methyläther, 5-Methyl-3-Phenyl-6-Methoxyppyridazin $C_{12}H_{12}ON_2 = C_6H_5.C \begin{matrix} \text{CH:C(CH}_3\text{)} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{matrix} \text{C.O.CH}_3$. B. Analog dem Aethoxyderivat (s. u.) (O., B. 34, 4233). — Nadeln. Schmelzp.: 60—61°.

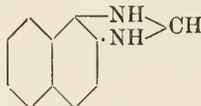
5-Methyl-3-Phenyl-6-Aethoxyppyridazin $C_{13}H_{14}ON_2 = C_6H_5.C_2H(CH_3)(O.C_2H_5)N_2$. B. Aus 5-Methyl-3-Phenyl-6-Chlorpyridazin (s. o.) und Natriumalkoholat in alkoholischer Lösung (O., B. 34, 4233). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 103—104°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Alkohol. — Pikrat. Schmelzp.: 150°.

8) 3-Methyl-6-Phenylpyridazin $CH_3.C \begin{matrix} \text{CH.CH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{matrix} \text{C.C}_6H_5$. B. Durch Condensation von Acetophenonaceton (Hptw. Bd. III, S. 272) mit der äquimolekularen Menge Hydrazinhydrat in wenig Alkohol und Destillation des öligen Rohproducts im Vacuum (PAAL, DENCKS, B. 36, 492). — Weisse Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 104—105°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton u. s. w., schwer in Ligroin und heissem Wasser. Liefert durch Oxydation mit verdünnter Salpetersäure 3-Phenylpyridazincarbonsäure(6) (S. 660). — $C_{11}H_{10}N_2.HHgCl_2$. Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 184—185°. — $(C_{11}H_{10}N_2)_2.H_2PtCl_6$. Orange gelbe Prismen. Schmelzp.: 195—197°. Löslich in heissem Wasser und Alkohol. — Chloraurat. Nadeln. Schmelzp.: 112—115°. — $C_{11}H_{10}N_2.H_2CrO_4$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 118—120°. Leicht löslich in heissem Wasser.

9) 2-Methyl-4-Phenylpyrimidin. 6-Oxyderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 958, Z. 12 v. u.

10) 2,3-Trimethylenchinoxalin $CH_2 \begin{matrix} \text{CH}_2.C:N \\ \text{CH}_2.C:N \end{matrix} \text{C}_6H_4$. B. Durch kurzes Erwärmen des 1,2-Diketopentamethylens (Spl. Bd. I, S. 534) mit o-Phenylendiamin in verdünntem Alkohol (DIECKMANN, B. 35, 3211). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 102—103°. Kp: ca. 290°. Sehr leicht löslich, ausser in Ligroin und kaltem Wasser. Die Löslichkeit in Wasser ist bei 70° am grössten. Lösung in conc. Schwefelsäure rothgelb, in conc. Salzsäure blaugrün. Die Lösungen in verdünnten Säuren färben sich beim Erwärmen ebenfalls blaugrün.

11) Dihydro-1,2-Naphtimidazol:

N,N'-Dimethyldihydro-1,2-Naphtimidazol $C_{13}H_{14}ON_2 =$  $C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{)} \\ \text{N(CH}_3\text{)} \end{matrix} \text{CH.OH}$. B. Durch Einwirkung von Alkali auf das Product, welches aus α -N-Methyl- α,β -Naphtimidazol (S. 663) und CH_3J bei 110—130° entsteht (O. FISCHER, FUSSENEGER, B. 34, 939). — Prismen. Schmelzp.: 123°. Geht durch längeres Kochen mit Natronlauge in N,N'-Dimethyl-1,2-Naphtylenharnstoff (S. 608) über.

* Verbindungen $C_{11}H_{10}ON_2$ (S. 958). a) *3-Methyl-4-Benzalpyrazolon(5) $NH \begin{matrix} \text{N=C.CH}_3 \\ \text{CO.C:CH.C}_6H_5 \end{matrix}$ (S. 958). 1-p-Bromphenyl-3-Methyl-4-Benzalpyrazolon(5)

$C_{17}H_{13}ON_2Br = BrC_6H_4.N \begin{matrix} \text{N=C.CH}_3 \\ \text{CO.C:CH.C}_6H_5 \end{matrix}$. Aus Eisessig dunkelrothe Nadelchen. Schmelzp.: 142° (MICHAELIS, SCHWABE, B. 33, 2608).

1-Benzhydryl-3-Methyl-4-Benzalpyrazolon(5) $C_{24}H_{20}ON_2 = (C_6H_5)_2CH.N \begin{matrix} \text{N=C.CH}_3 \\ \text{CO.C:CH.C}_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus Benzhydryl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 328) und Benzaldehyd; Ausbeute 52% der Theorie (DARAPSKY, J. pr. [2] 67, 175). — Wollige,

gelbrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 176°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

1-Phenyl-3-Methyl-4-o-Aethoxybenzalpyrazolon(5) $C_{19}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)(C_6H_5)(C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:)C_3ON_2$. *B.* Durch kurzes Erwärmen des 1-Phenyl-3-Methylpyrazolons(5) (S. 323) mit o-Aethoxybenzaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 67, Z. 8 v. o.) auf 135° (Тамбов, *B.* 33, 865). — Orangerothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 142°. Lösung in conc. Schwefelsäure carmoisinroth.

1-Phenyl-3-Methyl-4-m-Aethoxybenzalpyrazolon(5) $C_{19}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)(C_6H_5)(C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:)C_3ON_2$. *B.* Analog der o-Verbindung (s. o.) (T., *B.* 33, 865). — Orangerothe Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 107°. Lösung in conc. Schwefelsäure braun, nach Zusatz von Wasser gelb.

1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Oxybenzalpyrazolon(5) $C_{17}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)(C_6H_5)(OH \cdot C_6H_4 \cdot CH:)C_3ON_2$. *B.* Aus dem 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) und p-Oxybenzaldehyd durch Erhitzen für sich oder Stehenlassen mit alkoholischer Natronlauge (T., *B.* 33, 866). — Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). Schmelzpz.: 226°. Lösung in conc. Schwefelsäure grüngelb.

1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Methoxybenzalpyrazolon(5) $C_{18}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)(C_6H_5)(CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:)C_3ON_2$. *B.* Durch Erhitzen des 1-Phenyl-3-Methylpyrazolons(5) (S. 323) mit Anisaldehyd (Spl. Bd. III, S. 59), neben weissen Nadelchen vom Schmelzpz.: 148° (unter Zersetzung) (T., *B.* 33, 866). — Orangerothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 128,5°. Lösung in conc. Schwefelsäure gelb.

1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Aethoxybenzalpyrazolon(5) $C_{19}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)(C_6H_5)(C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:)C_3ON_2$. Orangerothe Nadeln aus Essigsäure. Schmelzpz.: 130° (T., *B.* 33, 866).

1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Acetoxybenzalpyrazolon(5) $C_{19}H_{16}O_3N_2 = (CH_3)(C_6H_5)(CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH:)C_3ON_2$. Hellrothe Nadeln aus Aether. Schmelzpz.: 137° (T., *B.* 33, 867).

1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Oxy-m-methoxybenzalpyrazolon(5) $C_{18}H_{16}O_3N_2 = (CH_3)(C_6H_5)[(CH_3 \cdot O)(OH)C_6H_3 \cdot CH:]C_3ON_2$. *B.* Aus dem 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) und Vanillin (Spl. Bd. III, S. 72) bei 140° (T., *B.* 33, 867). — Ziegelrothe Blättchen aus Alkohol; rothe Prismen aus Aether. Schmelzpz.: 169°.

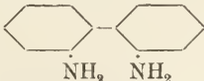
1-Phenyl-3-Methyl-4-m,p-Dimethoxybenzalpyrazolon(5) $C_{19}H_{18}O_3N_2 = (CH_3)(C_6H_5)[(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH:]C_3ON_2$. *B.* Durch mehrstündiges Kochen des 1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Oxy-m-methoxybenzalpyrazolons(5) (s. o.) mit CH_3J in methylalkoholischem Kali (T., *B.* 33, 868). — Ziegelrothe Nadeln aus Holzgeist. Schmelzpz.: 160°. Lösung in conc. Schwefelsäure orangeroth.

1-Phenyl-3-Methyl-4-m,p-Methylenedioxybenzalpyrazolon(5) $C_{18}H_{14}O_3N_2 = (CH_3)(C_6H_5)(CH_2 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH:]C_3ON_2$. *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) und Piperonal (Spl. Bd. III, S. 75) auf 130—140° (T., *B.* 33, 869). — Ziegelrothe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzpunkt: 166—167°. Lösung in conc. Schwefelsäure intensiv roth.

1-Phenyl-3-Methyl-4-m-Methoxy-p-acetoxybenzalpyrazolon(5) $C_{20}H_{18}O_4N_2 = (CH_3)(C_6H_5)[(CH_3 \cdot O)(C_2H_5 \cdot O \cdot O)C_6H_3 \cdot CH:]C_3ON_2$. Ziegelrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 143—144° (T., *B.* 33, 867).

c) Phenylallenylazoximäthenyl $C_8H_5 \cdot CH:CH \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot O \\ \rightarrow N \end{matrix} C \cdot CH_3$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1409, Z. 18 v. u.*

4. *Basen $C_{12}H_{12}N_2$ (S. 958—972).

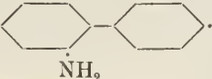
1) *2,2'-Diaminobiphenyl  (S. 958—959). Diformylderivat

$C_{14}H_{12}O_2N_2 = (COH \cdot NH \cdot C_6H_4 -)_2$. Derbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpz.: 137°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, ziemlich schwer in siedendem Wasser (v. NIEBENTOWSKI, *B.* 34, 3330).

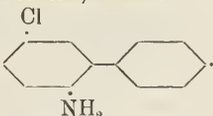
Carbonyl-2,2'-Diaminobiphenyl $C_{15}H_{10}ON_2 =$ . *B.* Aus

Diaminobiphenyl (Hptw. Bd. IV, S. 958—959) und Harnstoff bei 190—205° (v. N., *B.* 34, 3330). — Nadeln aus Eisessig. Schmelzpz.: 310°. Sublimirt von 130° ab. Sehr wenig löslich in organischen Mitteln ausser Eisessig.

2,2'-Bisbenzoylaminobiphenyl $C_{26}H_{20}O_2N_2 = (C_6H_5.CO.NH.C_6H_4-)_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 184°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether, unlöslich in Wasser (v. N., B. 34, 3330).

3) *2,4'-Diaminobiphenyl, Diphenylin  ·NH₂ (S. 959—960).

Verwendung für Azofarbstoffe: Farbw. Griesheim, D.R.P. 90070; Frdl. IV, 788.

5-Chlordiphenylin $C_{12}H_{11}N_2Cl =$  ·NH₂. B. Entsteht neben

2-Amino-5-Chlordiphenylamin (S. 362) und 4-Amino-4'-Chlordiphenylamin (S. 380) bei der Reduktion und Umlagerung des p-Chlorazobenzols durch salzsaure SnCl₂-Lösung und kann durch das Bis-Salicylaldehydderivat (s. u.) rein erhalten werden (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 317). — Schwach gefärbte, harzige, zur Krystallisation nicht neigende Masse.

5-Bromdiphenylin $C_{12}H_{11}N_2Br = Br(NH_2)C_6H_3.C_6H_4.NH_2$. B. Entsteht neben 2-Amino-5-Bromdiphenylamin (S. 362) bei der Umlagerung des p-Bromhydrazobenzols mittels SnCl₂-Lösung (J., GROSSE, A. 303, 326). — Dickflüssige, durchsichtige, nicht krystallisierende Masse. — (C₁₂H₁₁N₂Br)₂H₂SO₄. Schwer löslich in heissem, leicht in kaltem, mit einigen Tropfen H₂SO₄ versetzten Wasser.

5-Joddiphenylin $C_{12}H_{11}N_2J = J(NH_2)C_6H_3.C_6H_4.NH_2$. B. Bei der Reduktion des p-Jodazobenzols (Hptw. Bd. IV, S. 1350) mittels salzsaurer SnCl₂-Lösung (J., FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 332). — Harzige, wenig Neigung zum Krystallisieren zeigende Masse. — C₁₂H₁₁N₂J · 2HCl. Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser. Durch überschüssige Salzsäure fällbar. — C₁₂H₁₁N₂J · H₂SO₄. Wird aus einer Lösung des Chlorhydrats durch Na₂SO₄ als weisser Niederschlag gefällt.

Diformylderivat des 5-Chlordiphenylins $C_{14}H_{11}O_2N_2Cl = HCO.NH.C_6H_3Cl.C_6H_4.NH.CHO$. B. Aus 5-Chlordiphenylin (s. o.) und der 10-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure bei 6-stdg. Kochen (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 319). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 194°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol.

Diformylderivat des 5-Bromdiphenylins $C_{14}H_{11}O_2N_2Br = HCO.C_6H_3Br.C_6H_4.NH.CHO$. Nadelchen (aus Alkohol und Wasser). Schmelzp.: 191°. Unlöslich in Aether, Benzol, sowie in verdünnten Alkalien (J., GROSSE, A. 303, 328).

Diacetylderivat des 5-Chlordiphenylins $C_{16}H_{15}O_2N_2Cl = CH_3.CO.NH.C_6H_3Cl.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. B. Aus 5-Chlordiphenylin (s. o.) und der 10-fachen Menge Eisessig bei 10—15-stdg. Kochen (J., Str., A. 303, 318). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 204°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Benzol.

Diacetylderivat des 5-Bromdiphenylins $C_{16}H_{15}O_2N_2Br = CH_3.CO.NH.C_6H_3Br.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. Farbloses, allmählich sich bläulich färbendes Krystallpulver (aus Alkohol und Wasser). Schmelzp.: 223°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether und Benzol (J., G., A. 303, 328).

Dibenzoyldiphenylin $C_{26}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5.CO.NH.C_6H_4.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$. Krystalle (aus siedendem Nitrobenzol). Schmelzp.: 276—278°. Sehr wenig löslich (BIERINGER, Busch, B. 35, 1969).

Dibenzylidenderivat des 5-Chlordiphenylins $C_{26}H_{19}N_2Cl = C_6H_5.CH:N.C_6H_3Cl.C_6H_4.N:CH.C_6H_5$. B. Aus 5-Chlordiphenylin (s. o.) und Benzaldehyd in alkoholischer Lösung beim Kochen (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 319). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 104°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin und Aether.

Bis-p-nitrobenzylidenderivat des 5-Joddiphenylins $C_{26}H_{17}O_4N_4J = O_2N.C_6H_4.CH:N.C_6H_3J.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.NO_2$. Gelbe Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 213° (J., FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 333).

Bis-Salicylaldehydderivat des 5-Chlordiphenylins $C_{26}H_{19}O_3N_2Cl = HO.C_6H_4.CH:N.C_6H_3Cl.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.OH$. Gelbe Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 166—167°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in Aether und Chloroform. Wird beim Kochen mit 12%iger Schwefelsäure in Salicylaldehyd und 5-Chlordiphenylin (s. o.) gespalten (J., Str., A. 303, 317).

Bis-Salicylaldehydderivat des 5-Bromdiphenylins $C_{26}H_{19}O_3N_2Br = HO.C_6H_4.CH:N.C_6H_3Br.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.OH$. Gelbe Krystalle (aus Benzol und Ligroin). Schmelzpunkt: 154—156°. Sehr wenig löslich in Alkohol (J., GROSSE, A. 303, 327).

Bis-Salicylaldehydderivat des 5-Joddiphenylins $C_{26}H_{19}O_3N_2J = HO.C_6H_4.CH:$

$N.C_6H_5.J.C_6H_4.N:CH.C_6H_4.OH$. Gelbe Krystalle (aus Benzol und Ligroin). Schmelzp.: 151°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol (J., F., H., A. 303, 333).

5) *4,4'-Diaminobiphenyl, Benzidin $H_2N \cdot \text{---} \cdot NH_2$ (S. 960—970).

B. Durch Kochen von Benzidin-o-Dicarbonsäure (Spl. Bd. II, S. 1093) in Glycerinlösung (Bülow, v. REDEN, B. 31, 2582). Durch Einwirkung von Eisessig auf Hydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1495) (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 103; SACHS, WHITTAKER, B. 35, 1435). — Darst. Durch elektrolytische Reduction des Azobenzols (Hptw. Bd. IV, S. 1347) oder Azoxybenzols (Hptw. Bd. IV, S. 1334) in schwefelsauer alkoholischer Lösung (LÖB, B. 33, 2331; Z. El. Ch. 7, 320, 333, 597; D.R.P. 116467; C. 1901 I, 149; D.R.P. 122046; C. 1901 II, 249; vgl. WEILER-TER-MEER, D.R.P. 116871; C. 1901 I, 149). Aus Nitrobenzol durch elektrolytische Reduction erst in alkalischer, dann in saurer Lösung (L., Ph. Ch. 34, 660). — Schmelzp.: 127,5—128°. K_{p740} : 400—401° (NERZ, STRASSER, J. pr. [2] 60, 186). Mit Orangefarbe in flüssiger SO_2 leicht löslich (WALDEN, B. 32, 2814). Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, C. r. 126, 784. Einwirkung von Schwefel bei 180—200°: DAHL & Co., D.R.P. 38795; Frdl. I, 502. Verschmelzen mit Schwefel und p-Toluidin zu geschwefelten Basen („Benzothiotoluidine“): Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 78162; Frdl. IV, 832; Verwendung dieser Basen für Azofarbstoffe: A.-G. f. A., D.R.P. 79206, 79207; Frdl. IV, 833—836; Methylierung: A.-G. f. A., D.R.P. 81509; Frdl. IV, 836. Beim andauernden Erhitzen von Benzidinchlorhydrat mit Methylalkohol auf 170—180° entsteht Tetramethylbenzidinchlormethylat (Hptw. Bd. IV, S. 963, Z. 17 v. o.) und in geringerer Menge Tetramethylbenzidin (S. 640) (PINNOW, B. 32, 1403). Beim Erhitzen von Benzidin mit salzsaurem Benzidin entsteht unter Ammoniakabspaltung Diaminodixenylamin (S. 642) (M., St., J. pr. [2] 61, 103). Zur Einwirkung von Formaldehyd auf Benzidin vgl.: DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 68920; Frdl. III, 28; SCHIFF, B. 25, 1936. Verwendung der Condensationsproducte aus Formaldehyd und Benzidin zur Darstellung von Polyazofarbstoffen: D., H. & Co., D.R.P. 71377, 73123; Frdl. III, 722, 723. Verwendung von Benzidin zur Darstellung von indulinartigen Farbstoffen: HIRSCH, D.R.P. 60748; Frdl. III, 317; DEHNST, D.R.P. 66886; Frdl. III, 318; GASSMANN, RUCH & Co., D.R.P. 97212; C. 1898 II, 568. Patent-Literatur der Disazofarbstoffe, welche aus diazotirtem Benzidin bzw. dessen Homologen erhalten wurden vgl. Frdl. I, 465—481, 483—488; II, 349—354, 356—369, 371, 375, 378, 380—385, 388—391, 394, 397—400; III, 652—665, 671—711; IV, 846—876, 878—979; V, 561ff.; VI, 944ff. Bildung von Azofarbstoffen des Typus $Na.SO_3.N:C_6H_4.C_6H_4.N:N.x$ durch Behandlung der aus 1 Mol.-Gew. Tetrazodiphenyl und 1 Mol.-Gew. Salicylsäure, Naphtionsäure u. s. w. entstehenden „Zwischenproducte“ mit SO_2 : LANGE, D.R.P. 68953; Frdl. III, 706. Verwendung von Benzidin zur titrimetrischen Bestimmung der Schwefelsäure: MÜLLER, B. 35, 1587.

* Salze: * Sulfat. Wandelt sich bei 220° in ein Gemisch von Benzidin-Mono- und -Disulfon-Säure (S. 644) um (BAYER & Co., D.R.P. 44779; Frdl. II, 405). — Monophosphat $C_{12}H_{12}N_2.H_3PO_4$. Blättchen (RAIKOW, SCHARBANOW, Ch. Z. 25, 280). — Diphosphat $C_{12}H_{12}N_2.2H_3PO_4$. Säulen. Zersetzt sich mit siedendem Wasser zu Benzidinmonophosphat und freier H_3PO_4 (R., SCH.). — Benzolthiosulfonat $C_{12}H_{12}N_2(C_6H_5O_2S_2)_2$. Krystalle (FRÖGER, LINDE, Ar. 239, 142). — Basisches Benzidinsalz der p-Jodbenzolthiosulfonsäure $C_{12}H_{12}N_2.C_6H_5O_2JS_2$. Farblose Kryställchen aus Wasser. Schmelzp.: 204° bis 206° (TR., HURDELBRINK, J. pr. [2] 65, 85). — p-Toluolthiosulfonat $C_{12}H_{12}N_2.C_7H_5O_2S_2$. Blätter (TR., L.). — α -Naphtalinthiosulfonat $C_{12}H_{12}N_2(C_{10}H_7O_2S_2)_2$. Krystalle (TR., L.). — β -Naphtalinthiosulfonat $C_{12}H_{12}N_2(C_{10}H_5O_2S_2)_2$. Kryställchen (TR., L.). — Benzidinsalz der 2,4-Dinitrostilbendisulfonsäure $C_{12}H_{12}N_2.C_{14}H_{10}O_{10}N_2S_2$. Hellgelbe Nadeln aus Wasser, die bei 280° noch nicht schmelzen (ESCALES, B. 35, 4149). — Dipikrat $C_{12}H_{12}N_2.2C_6H_5O_7N_3$. Gelblichgrüne Krystalle (aus absolutem Alkohol). Wird beim Stehen mit verdünntem Alkohol zerlegt. Zersetzt sich gegen 190°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, J. pr. [2] 66, 166).

Verbindung von Benzidin mit Silbernitrat $C_{12}H_{12}N_2.AgNO_3$. Durch Einwirkung von alkoholischer $AgNO_3$ -Lösung auf eine alkoholische Benzidinlösung. Anfangs weisser, allmählich sich färbender Niederschlag (VAUBEL, Ch. Z. 25, 739).

Verbindung von Benzidin mit Acetessigester $C_{30}H_{34}O_3N_4 = 2C_{12}H_{12}N_2 + C_6H_{10}O_3$. B. Aus den Componenten bei 100° (HEIDRICH, M. 19, 691). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 128°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Aether, schwer in Wasser. $FeCl_3$ färbt intensiv grün. Säuren spalten wieder in die Componenten.

* Cyanid, Cyanbenzidin $C_{26}H_{24}N_6 = [H_2N.C_6H_4.C_6H_4.NH.C(NH)-]_2$ (S. 961, Z. 32 v. o.). B. Aus Benzidin und Cyan in Alkohol (MEVES, J. pr. [2] 61, 469). — Dunkelrothe amorphe Masse. Nur in Eisessig, Pyridin und Anilin leicht löslich. Die rothen

Salze sind sehr unbeständig. Siedende Natronlauge spaltet langsam; unter den Producten fand sich die Verbindung $C_{14}H_{12}N_4$ (s. u.). — $(C_{26}H_{24}N_6)H_2PtCl_6$. Amorphe Fällung aus der alkoholischen Lösung der Base.

Verbindung $C_{14}H_{12}N_4$. B. Aus „Cyanbenzidin“ (s. o.) in sehr geringer Menge durch siedende Natronlauge (ME., *J. pr.* [2] 61, 471). — Farblose Krystalle aus Toluol. Schmelzpunkt: 200°.

*Dichlorbenzidin $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 = H_2N.C_6H_3Cl.C_6H_3Cl.NH_2$ (S. 961). b) *p-Derivat (S. 961). Die im Hptw. angeführte Verbindung aus p-Dichlorazobenzol ist jedenfalls kein Benzidinderivat; wahrscheinlich lag das 2-Amino-5,4'-Dichlordiphenylamin (vgl. S. 362) in unreinem Zustande vor.

c) 3,3'-Dichlorbenzidin. B. Diacetylbenzidin (S. 642) wird in saurer Lösung mittels Chlorkalks oder anderer Hypochlorite chlorirt und das erhaltene chlorirte Diacetderivat durch Kochen mit Salzsäure verseift (LEVINSTEIN, D.R.P. 94410, 97101; C. 1898 I, 295; II, 522). Man reducirt o-Nitrochlorbenzol in alkoholischer Lösung mit Zinkstaub und Natronlauge zur Hydrazoverbindung und behandelt diese mit heisser conc. Salzsäure (P. COHN, B. 33, 3551). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 132—133°. Fast unlöslich in Wasser. Ergiebt beim Diazotiren und Kochen eine Verbindung $C_{24}H_{12}O_8Cl_4$ (s. u.). Diazotirt man in conc. wässriger Lösung und versetzt mit conc. Schwefelsäure, so erhält man 4,4'-Dioxy-3,3'-Dichlorbiphenyl (CAIN, Soc. 83, 690). — $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 \cdot 2HCl$. Nadelchen. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Sulfat, Nitrat und Oxalat sind sehr wenig löslich in siedendem Wasser.

Verbindung $C_{24}H_{12}O_8Cl_4 = O:C_6H_3Cl:C_6H_3Cl:O:C_6H_3Cl:C_6H_3Cl:O$?. B. Man diazotirt 3,5'-Dichlorbenzidin (s. o.) und zersetzt durch Erhitzen oder durch Eintragen in siedende verdünnte Schwefelsäure (C., Soc. 83, 690). — Rothbraunes, amorphes unschmelzbares Pulver. Unlöslich in Säuren, Alkalien und den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Wird durch die gebräuchlichen reducirenden Agentien nicht angegriffen. HJ und Essigsäureanhydrid liefern heller gefärbte Additionsproducte, welche durch Alkalien wieder zersetzt werden. Das Additionsproduct mit Essigsäureanhydrid hat die Zusammensetzung $C_{24}H_{12}O_8Cl_4 + C_4H_6O_8$.

*Dibrombenzidin $C_{12}H_{10}N_2Br_2 = H_2N.C_6H_3Br.C_6H_3Br.NH_2$ (S. 961). b) *p-Derivat (S. 961). Die im Hptw. angeführte Verbindung ist wahrscheinlich Dibrom-o-Aminodiphenylamin Br ·  · Br, das „Azodibrombenzidin“ (S. 961, Z. 2 v. u.)

wahrscheinlich das entsprechende Azimid.

c) 3,3'-Dibrombenzidin. B. Durch Bromirung von Diacetylbenzidin (S. 642) und Verseifung des entstehenden bromirten Acetylproducts (LEVINSTEIN, Chem. Works, D.R.P. 97101; C. 1898 II, 522). — Schmelzp.: 103—104°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Benzol. Färbt sich an der Luft stark dunkel. Die salzsauren und schwefelsauren Salze sind gelbe krystallinische Pulver. Leicht löslich in heissem Wasser.

*2-Nitrobenzidin $C_{12}H_{11}O_2N_2 = H_2N \cdot \langle \text{Benzene Ring} \rangle \cdot \langle \text{Benzene Ring} \rangle \cdot NH_2$ (S. 962). Verwen-

dung zur Darstellung von Disazofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 72867; *Frld.* III, 643; D.R.P. 77160; *Frld.* IV, 709; KALLE & Co., D.R.P. 87484, 92311; *Frld.* IV, 710, 711.

*Dinitrobenzidin $C_{12}H_{10}O_4N_4 = H_2N.C_6H_3(NO_2).C_6H_3(NO_2).NH_2$ (S. 962). b) *2,2'-Dinitrobenzidin (S. 962). Verwendung zur Darstellung von schwarzen Schwefelfarbstoffen: ERSTEIN, D.R.P. 125699; C. 1901 II, 1030.

*Tetramethylbenzidin $C_{16}H_{20}N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 962—963). B. Durch Erhitzen von Benzidinchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 961) mit Methylalkohol auf 180—190° und Einwirkung von NH_3 auf das Reactionsproduct bei 180—185° (PINNOW, B. 32, 1403, 1406). Durch elektrolytische Oxydation von Dimethylanilin in schwefelsaurer Lösung bei Gegenwart einer geringen Menge Chromsäure (LÖB, Z. *El. Ch.* 7, 603). Aus Dimethylanilin durch Erhitzen mit Schwefelsäure bei Gegenwart von Terpentinöl, Nitroverbindungen u. s. w., Quecksilber oder dessen Salzen (ROSENTHAL, D.R.P. 127179, 127180; C. 1902 I, 83). In geringer Menge bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf Dimethylanilinoxid, neben anderen Producten (BAMBERGER, TSCHIRNER, B. 32, 1898). — Nadeln (aus Aceton + Methylalkohol oder Benzol-Ligroin). Schmelzp.: 193,5° (B., T.). Sehr wenig löslich in Methyl- und Aethyl-Alkohol, schwer in siedendem Ligroin, leicht in heissem Benzol. Nitrit färbt die salzsaure Lösung gelbroth, und auf Zusatz von NaOH fallen

grüne, sehr bald braungelbe Flocken aus. $FeCl_3$ färbt die salzsaure Lösung orangeroth, die Acetonlösung grün.

Dinitrotetramethylbenzidin $C_{16}H_{18}O_2N_4 = C_{16}H_{18}(NO_2)_2N_2$. B. Aus Tetramethylbenzidin (s. o.) durch Nitrirung (EPSTEIN, D.R.P. 126165; C. 1901 II, 1375). — Rothe Krystalle. Schmelzp.: 231°. Bei der Schwefel-Schwefelalkalischmelze entsteht ein brauner, substantiver Baumwollfarbstoff. Weitere Nitrirung u. s. w.: E., D.R.P. 131874; C. 1902 II, 172.

*s-Diäthylbenzidin $C_{16}H_{20}N_2 = C_2H_5.NH.C_6H_4.C_6H_4.NH.C_2H_5$ (S. 963). B. Durch mehrtägige Einwirkung von Zinkäthyl in Aether auf ätherfeuchtes Benzoldiazoniumchlorid bei $-15-18^\circ$, Extraction der von den ausgeschiedenen Krystallen abgetrennten Lösung mit 2%iger Salzsäure, Alkalisiren und Ausäthern der salzsauren Schicht (B., TICHOVSKY, B. 35, 4182). Durch Einwirkung von C_2H_5J und Alkohol auf Benzidin bei 100° (B., TI., B. 35, 4190). — Farblose Tafeln oder Nadeln aus Alkohol. Schmilzt bei $115,5-116^\circ$ zu einer trüben, bei $120,5^\circ$ sich klärenden Flüssigkeit. Leicht löslich in Benzol, siedendem Alkohol und Aether, sehr wenig in kaltem Ligroin. Giebt in alkoholischer Lösung mit $FeCl_3$ eine grüne, beim Erwärmen gelbbraun werdende Färbung, in essigsaurer Lösung mit CrO_3 eine intensiv grüne, beim Kochen rothbraune Lösung. Giebt in salzsaurer Lösung mit Chlorwasser eine intensiv gelbe bis bordeauxrothe Färbung. Spaltet durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf $250-260^\circ$ C_2H_5Cl ab unter Bildung von Benzidin.

Dinitrosamin $C_{16}H_{18}O_2N_2 = [C_6H_4.N(NO).C_2H_5]_2$. B. Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf die Lösung der Base (s. o.) in der fünffachen Menge verdünnter Salzsäure (B., TI., B. 35, 4184). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: $162,5-163,5^\circ$. Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig, schwer in siedendem Ligroin.

Dinitrotetraäthylbenzidin $C_{20}H_{26}O_2N_4 = C_{20}H_{26}(NO_2)_2N_2$. B. Aus Tetraäthylbenzidin (Hptw. Bd. IV, S. 963) durch Nitrirung (E., D.R.P. 126165; C. 1901 II, 1375). — Rothe Nadelchen. Schmelzp.: 114° .

Aminosulfophenyl-Benzidin $C_{15}H_{17}O_3N_3S = NH_2.C_6H_4.C_6H_4.NH.C_6H_4(SO_3H)(NH_2)$. Bildung und Verwendung für Azofarbstoffe: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 97105; Frdl. IV, 982.

S. 963, Z. 9 v. u. statt: „ H_2SO_4 “ lies: „ $2H_2SO_4$ “.

Bis-p-aminobenzyl-Benzidin $C_{26}H_{26}N_4 = (NH_2.C_6H_4.CH_2.NH.C_6H_4-)_2$. B. Bei der Reduction des aus Benzidin und p-Nitrobenzylechlorid entstehenden Bisnitrobenzylbenzidins mit $Sn + HCl$ (DAHL & Co., D.R.P. 50783, 53282; Frdl. II, 463, 465). — Amorph. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Chlorhydrat und Sulfat sind in Wasser leicht löslich.

α -Naphtylbenzidin $C_{22}H_{18}N_2 = H_2N.C_6H_4.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. B. Aus Benzidin und α -Naphtol bei $250-310^\circ$ im indifferenten Gasstrom (MERZ, STRASSER, J. pr. [2] 60, 159). — Prismen (aus siedendem Benzol). Schmelzp.: $154-155^\circ$. Kp_{2-3} : $300-305^\circ$; Kp_{11-12} : $355-360^\circ$; Kp_{20-25} : $330-390^\circ$; Kp_{755} : $500-505^\circ$ (unter geringer Zersetzung). Sehr wenig löslich in Alkohol und Aether, leicht in siedendem Benzol. Die verdünnte Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich mit $NaNO_2$ grün, dann dunkelgrau, mit KNO_3 rothbraun. Die Salze sind in Wasser so gut wie unlöslich und werden davon in der Hitze dissociirt. — $C_{22}H_{18}N_2.HCl$. Weisse Masse. Schwer löslich in Alkohol. — $(C_{22}H_{18}N_2)_2H_2SO_4$. Weisse Bröckchen.

Di- α -naphtylbenzidin $C_{32}H_{24}N_2 = C_{10}H_7.NH.C_6H_4.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. B. Aus Benzidin mit $2\frac{1}{2}-5$ Mol.-Gew. α -Naphtol im indifferenten Gasstrom bei $230-330^\circ$ (M., ST., J. pr. [2] 60, 168). — Blättchen aus Anilin. Schmelzp.: $244,5-245^\circ$. $Kp_{2-2,5}$: $365-366^\circ$. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol und Aether, schwer in Benzol, leicht in heissem Anilin und Nitrobenzol. Sehr schwach basisch. Die Lösung in conc. Schwefelsäure giebt mit $NaNO_2$ und KNO_3 grüne Färbungen. Reagirt mit Tetramethyldiaminobenzophenon in Gegenwart von $POCl_3$ unter Bildung einer blauen Verbindung (M., ST., J. pr. [2] 61, 107).

β -Naphtylbenzidin $C_{22}H_{18}N_2 = H_2N.C_6H_4.C_6H_4.NH.C_{10}H_7$. Durchsichtige, farblose, rhombische Täfelchen aus Benzol. Schmelzp.: $150-151^\circ$. $Kp_{2-2,5}$: $300-310^\circ$; Kp_{12-13} : $370-373^\circ$; Kp_{740} : $504-510^\circ$ (unter theilweiser Zersetzung). Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol und Aether, leicht in siedendem Benzol. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch $NaNO_2$ grün, dann schwarz, dann braun, durch KNO_3 rothbraun (M., ST., J. pr. [2] 60, 173). — $C_{22}H_{18}N_2.HCl$. Nadelchen aus HCl -Alkohol. Wird durch Wasser dissociirt. — $(C_{22}H_{18}N_2)_2H_2SO_4$. Krideweisses Pulver.

Di- β -Naphtylbenzidin $C_{32}H_{24}N_2 = C_{10}H_7.NH.C_{12}H_9.NH.C_{10}H_7$. Blättchen (aus Benzol oder Anilin). Schmelzp.: $238,5-239^\circ$. $Kp_{2-2,5}$: $375-376^\circ$. Fast unlöslich in Alkohol und Aether, ziemlich schwer löslich in Benzol, leicht in siedendem Anilin. Die Lösung in H_2SO_4 wird durch $NaNO_2$ stahl- bis intensivblau, durch KNO_3 intensivblau

(M., *Str.*, *J. pr.* [2] 60, 179). Liefert durch Erhitzen mit 66%iger Schwefelsäure auf 80—90° eine Disulfonsäure (DAHL & Co., D.R.P. 78 317; *Frdl.* IV, 622).

α,β -Dinaphtylbenzidin $C_{22}H_{24}N_2 = C_{10}H_7.NH.C_{12}H_8.NH.C_{10}H_7$. *B.* Aus den Mononaphtylverbindungen (S. 641) mit Naphtol vom anderen Vorzeichen bei 270—300° (M., *Str.*, *J. pr.* [2] 60, 181). — Weisse Nadelchen aus Benzol. Schmelzp.: 200,5—201°. Kp_3 : 370°. Ist leichter löslich als die Di- α -Naphtyl- und Di- β -Naphtyl-Verbindung (s. o.). Schwer löslich in heissem Alkohol und Aether, ziemlich löslich in heissem Benzol, sehr leicht in heissem Anilin. Die Benzollösung röthet sich an der Luft. Die Lösung in conc. Schwefelsäure wird durch $NaNO_2$ und KNO_3 erst grün, dann stahlblau. Salzsäure (von 20%) spaltet bei 200°.

Diaminodixenylamin $C_{24}H_{24}N_2 = NH(C_{12}H_8.NH_2)_2$. *B.* Beim Erhitzen von Benzidin mit seinem Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 961) auf 280—300° unter gutem Rühren in einer Leuchtgasatmosphäre (MERZ, STRASSER, *J. pr.* [2] 61, 103). — Weisse Blättchen. Schmelzp. im zugeschmolzenen Röhrchen: 220—221°. Kp_3 : 370—390°. Leicht löslich in heissem Anilin, schwer in heissem Benzol und Alkohol. Ist mit überhitztem Wasserdampf flüchtig. Färbt sich an der Luft, besonders beim Erwärmen braun. Die Salze sind in Wasser sehr wenig löslich. — $C_{24}H_{24}N_2.2HCl$. Aus der heissen Benzollösung der Base durch verdünnte Salzsäure. Flockiger, dann körnig werdender gelblicher Niederschlag.

Diformylderivat des o-Dinitrodibenzylbenzidins s. *Hptw. Bd. IV, S. 963, Z. 4 v. u.*
*Diacetylbenzidin $C_{16}H_{16}O_2N_2 = [-C_6H_4.NH.CO.CH_3]_2$ (S. 964). *B.* Beim Kochen von Hydrazobenzol mit der 10-fachen Menge Eisessig (SACHS, WHITTAKER, *B.* 35, 1435). — Schmelzp.: 330—331° (corr.).

*Dinitrodiacetylbenzidin $C_{16}H_{14}O_6N_4 = C_{12}H_6(NO_2)_2(NH.C_2H_3O)_2$ (S. 964). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Soc. St. Denis, D.R.P. 82748, 91720; *Frdl.* IV, 1052, 1054.

Diacetyldiäthylbenzidin $C_{20}H_{24}O_2N_2 = [-C_6H_4.N(CO.CH_3).C_2H_5]_2$. Prismen. Schmelzp.: 166,5—167,5°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Aether, schwer in Petroleumäther (BAMBERGER, TEICHVINSKY, *B.* 35, 4184).

Biphenyl-bis-Phenylsemicarbazid $C_{28}H_{24}O_2N_6 = C_6H_5.NH.NH.CO.NH.C_6H_4.C_6H_4.NH.CO.NH.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Biphenylendiisocyanat (Hptw. Bd. IV, S. 964, Z. 22 v. u.) und Phenylhydrazin in Aether (SNAPE, *P. Ch. S. Nr.* 191). — Unlösliches weisses Pulver. Giebt mit $CuSO_4$ eine braune Färbung, die auf NH_2 -Zusatz in Grün umschlägt.

*Benzidinsenföl $C_{14}H_8N_2S_2 = SCN.C_6H_4.C_6H_4.NCS$ (S. 965). *B.* Durch Eintragen von Benzidin in die Chloroformlösung von Thiophosgen unter Zusatz von Natronlauge (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 593).

S. 965, Z. 18 und Z. 27 v. o. statt: „oberhalb“ lies: „nicht bis“.

Di-N-Benzoyl-Di-S-Aethyl-Biphenylendithioharnstoff $C_{30}H_{30}O_2N_4S_2 = C_6H_5.CO.N:C(SC_2H_5)_2.NH.C_6H_4.C_6H_4.NH.(C_2H_5S)C:N.CO.C_6H_5$. *B.* Aus Benzoyliminodithiokohlensäurediäthylester und Benzidin (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 26, 415). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmelzp.: 179° (unter schwacher Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol.

Monoacetessigsäurederivat des Benzidins $C_{16}H_{16}O_2N_2 = NH_2.C_6H_4.C_6H_4.NH.CO.CH_2.CO.CH_3$. *B.* Durch Einwirkung von Acetessigester auf Benzidin bei 110—120° neben dem Bisacetessigsäurederivat (s. u.) (HEIDRICH, *M.* 19, 700). — Körnige Krystalle. Sehr wenig löslich in Alkohol und Aether, löslich in Säuren und Lauge; aus letzterer durch NH_4Cl ausfällbar. Zersetzt sich gegen 300°. $FeCl_3$ färbt zuerst intensiv grün, dann violett. Reducirt Silberlösung. Geht durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure in 2-Oxy-4-Methyl-6-Aminophenylchinolin (S. 691—692) über. — Salze: $C_{16}H_{16}O_2N_2.HCl$. Nadelchen. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in sehr verdünntem Alkohol. — $C_{16}H_{16}O_2N_2.HNO_3$. Nadeln. — $(C_{16}H_{16}O_2N_2)_2.H_2SO_4$. Nadelchen. Fast unlöslich in Wasser.

Bisacetessigsäurederivat des Benzidins $C_{20}H_{20}O_4N_2 = C_{12}H_8(NH.CO.CH_2.CO.CH_3)_2$. *B.* Benzidin (30 g) wird im Paraffinbade mit Acetessigester (60—70 g) auf 110—120° erwärmt (H., *M.* 19, 692). — Nadeln. Schmelzp.: 233—235° (unter Zersetzung). $FeCl_3$ färbt bei Gegenwart von Alkohol violett. Einwirkung von Phenylhydrazin führt zu einem normalen Monohydrazon (s. u.), Hydroxylamin dagegen spaltet unter Rückbildung von Benzidin. — $Na_2.C_{20}H_{18}O_4N_2$. Kleine Nadeln.

Dibromderivat $C_{20}H_{18}O_4N_2Br_2$. *B.* Durch Bromiren des Benzidinbisacetessigsäurederivats (s. o.) in Eisessig (H., *M.* 19, 696). — Nadelchen, bei 250° sich zersetzend.

Phenylhydrazon des Bisacetessigsäurederivats $C_{26}H_{26}O_3N_4 = CH_3.C(N_2H.C_6H_5).CH_2.CO.NH.C_{12}H_8.NH.CO.CH_2.CO.CH_3$. Körnige farblose Krystalle. Sehr wenig löslich in Solventien (H., *M.* 19, 699).

Diäthylderivat des Bisacetessigsäurederivats $C_{24}H_{28}O_4N_2 = C_{20}H_{18}(C_2H_5)_2O_4N_2$. *B.* Beim Erhitzen der alkoholischen Lösung der Natriumverbindung des Bisacetessig-

säurederivats (S. 642) mit etwas überschüssigem C₂H₅J im Einschmelzrohr auf 100° (H., M. 19, 697). — Nadelchen. Schmilzt über 300° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Solventien. FeCl₃ färbt violett.

Benzidinoxamidsäure C₁₄H₁₂O₃N₂ = NH₂.C₆H₄.C₆H₄.NH.CO.CO₂H. *B.* Durch Erhitzen von Benzidin mit Oxalsäure in wässriger Lösung am Rückflusskühler (BAYER & Co., D.R.P. 95060; *C.* 1898 I, 541). — Unlöslich in kaltem und heissem Wasser. Liefert eine rein gelb gefärbte, in Wasser fast unlösliche Diazoverbindung, die mit Naphtol(1)-Sulfonsäure(4) einen rothen Farbstoff giebt. — Ammoniumsalz. Weisse glänzende Blättchen. In Wasser verhältnissmässig leicht löslich. — Natriumsalz. Sehr wenig löslich in kaltem und heissem Wasser.

Dibenzidinoktaspardid C₃₂H₂₆O₁₇N₆.2C₁₂H₁₂N₂. *B.* Beim Erhitzen von Oktaspardid (Spl. Bd. I, S. 667) und Benzidin auf 160° (SCHIFF, BETTI, *G.* 30 I, 20). — Leicht verzehrbare Körper. Giebt die Biuretreaction.

Tribenzidinoktaspardid C₃₂H₂₆O₁₇N₆.3C₁₂H₁₂N₂ (SCH., B., *G.* 30 I, 21).

Pentabenzidinoktaspardid C₃₂H₂₆O₁₇N₆.5C₁₂H₁₂N₂ (SCH., B., *G.* 30 I, 22).

Bis-p-Toluolsulfonsäurederivat des 2-Nitro-4,4'-Diaminobiphenyls

C₂₆H₂₃O₆N₃S₂ = C₇H₇.SO₂.NH.C₆H₄.C₆H₃(NO₂).NH.SO₂.C₇H₇. *B.* Aus 2-Nitrobenzidin (S. 640) und p-Toluolsulfochlorid (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 135016; *C.* 1902 II, 1165). — Schmelzp.: 164°.

Benzoylbenzidin C₁₉H₁₆ON₂ = NH₂.C₆H₄.C₆H₄.NH.CO.C₆H₅. *B.* Beim Kochen von Benzidin mit Benzoylchlorid in Toluollösung (Soc. St. Denis, D.R.P. 60332; *Frld.* III, 24). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 203—205°. Schwer löslich in Alkohol, Benzin und CS₂, unlöslich in Wasser und Aether. Verwendung für Azofarbstoffe: Soc. St. Denis, D.R.P. 65080; *Frld.* III, 732.

***Dibenzoylbenzidin** C₂₈H₂₀O₂N₂ = C₆H₅.CO.NH.C₆H₄.C₆H₄.NH.CO.C₆H₅ (S. 966). Abgeschrägte Prismen (aus siedendem Phenol). Schmelzp.: 352°. Sehr wenig löslich (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 35, 1969).

Dibenzoylderivat des 3,3'-Dichlorbenzidins (vgl. S. 640) C₂₈H₈O₂N₂Cl₂ = C₁₂H₆Cl₂(NH.CO.C₆H₅)₂. Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 265° (P. COHN, *B.* 33, 3554).

Dibenzoylderivat des Diäthylbenzidins (vgl. S. 641) C₃₀H₂₂O₂N₂ = [C₆H₄.N(CO.C₆H₅)(C₂H₅)₂]₂. Prismen. Schmelzp.: 184,5—185,5°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, schwer in Aether und Ligroin (BAMBERGER, TICHVINSKY, *B.* 35, 4184).

Monosalicylylbenzidin C₁₉H₁₆O₂N₂ = H₂N.C₆H₄.C₆H₄.NH.CO.C₆H₄.OH. *B.* Aus Salol und etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Benzidin bei 230° (P. COHN, *J. pr.* [2] 61, 548). — Schmelzp.: über 250°. Giebt mit NaNO₂ eine unlösliche Diazoverbindung, die mit Phenolen leicht zu Farbstoffen koppelt.

Bis-p-methoxythiobenzoyl-Benzidin C₂₈H₂₄O₂N₂S₂ = C₁₂H₈(NH.CS.C₆H₄.OCH₃)₂. *B.* Aus Benzidinsenföl (S. 642), Anisol und AlCl₃ (GATTERMANN, *J. pr.* [2] 59, 593). — Gelbe Nadeln aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 302—303°.

Bis-p-äthoxythiobenzoyl-Benzidin C₃₀H₂₆O₂N₂S₂ = C₁₂H₈(NH.CS.C₆H₄.O.C₂H₅)₂. Gelbe mikroskopische Nadelchen aus Nitrobenzol. Schmelzp.: ca. 293° (*G.*, *J. pr.* [2] 59, 593).

Benzidinderivat des Benzoylameisensäurenitrils, Bis-[phenyl-μ-Cyanazomethin]-biphenyl C₂₉H₁₈N₄ = [C₆H₅.C(CN):N.C₆H₄-]₂. *B.* Durch Oxydation von Benzidinobisphenyllessigsäurenitril (s. u.) mit KMnO₄ (SACHS, LEWIN, *B.* 35, 3349). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 252°.

S. 967, Z. 2 v. o. statt: „B. 258“ lies: „A. 258“.

Benzidinosäuren. Benzidinodimalonsäuretetraäthylester C₂₆H₃₂O₈N₂ = [C₆H₄.NH.CH(CO₂.C₂H₅)₂]₂. *B.* Durch Erhitzen von Brommalonsäurediäthylester (Spl. Bd. I, S. 282) mit Benzidin in wenig Alkohol (BLANK, D.R.P. 95268; vgl. auch MOIR, *P. Ch. S.* Nr. 255). — Röthlich gefärbte Nadeln. Schmelzp.: 137° (B.); 138° (M.). Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol und Aether, sehr wenig in Ligroin, leicht in Benzol.

Benzidinobisphenyllessigsäurenitril C₂₈H₂₂N₄ = [C₆H₅.CH(CN).NH.C₆H₄]₂—. *B.* Durch Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Benzaldehydcyanhydrin (Spl. Bd. II, S. 924) mit 1 Mol.-Gew. Benzidin auf 100° (SACHS, LEWIN, *B.* 35, 3348). — Gelbe Nadelchen (aus Aceton und Wasser). Schmelzp.: 201—202°.

Benzidino-Bis-p-chlorphenyllessigsäurenitril C₂₉H₂₀N₄Cl₂ = [C₆H₄Cl.CH(CN).NH.C₆H₄-]₂. *B.* Aus Benzidin und 2 Mol.-Gew. p-Chlormandelsäurenitril in siedendem Alkohol (v. WALTHER, RÄTZE, *J. pr.* [2] 65, 278). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 237°. In den gebräuchlichen Mitteln fast unlöslich.

*Benzidin und Aldehyde bzw. Ketone (S. 967-968). *Furfurobenzidin $C_{12}H_{10}O_2N_2 = C_2H_5(N:C_6H_4O_2)$ (?) (S. 967). ... {EHRHARDT, B. 30, 2014}; vgl. SCHIFF, A. 201, 355; 239, 349; B. 30, 2303.

2,4-Dinitrobenzalbenzidin $C_{19}H_{14}O_4N_4 = (NO_2)_2C_6H_3.CH:N.C_6H_4.C_6H_4.NH_2$. Braune Tafeln aus Xylol. Schmelzp.: 186° (uncorr.). Leicht löslich in Aceton, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin und Alkohol (SACHS, KEMPF, B. 35, 2709).

*Dibenzylidenbenzidin, Dibenzalbenzidin $C_{26}H_{20}N_2 = C_{12}H_9(N:CH.C_6H_5)_2$ (S. 967). B. Beim Kochen von Hydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1495) mit Eisessig und Benzaldehyd (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 102).

Bis-p-chlorbenzal-Benzidin $C_{28}H_{18}N_2Cl_2 = C_{12}H_9(N:CH.C_6H_4Cl)_2$. B. Aus 2 Mol. p-Chlorbenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 8) und 1 Mol. Benzidin in warmem Alkohol (v. WALTHER, RÄTZE, J. pr. [2] 65, 265). — Gelbe Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 264°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol.

Bis-2,4-dinitrobenzal-Benzidin, 2,4,2',4'-Tetranitrodibenzalbenzidin $C_{28}H_{18}O_8N_8 = (NO_2)_2C_6H_3.CH:N.C_6H_4.C_6H_4.N:CH.C_6H_3(NO_2)_2$. Hellgelbe Nadeln aus Xylol. Schmelzpunkt: 246° (corr.). Löslich in Aceton, schwer löslich in Amylalkohol, Toluol und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin. Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. C_6H_6 , aus Nitrobenzol mit 1 Mol. $C_6H_5NO_2$ (S., K., B. 35, 2709).

Bis-4-dimethylaminobenzenal-Benzidin $C_{30}H_{30}N_4 = [(CH_3)_2N.C_6H_4.CH:N.C_6H_4-]_2$. B. Beim Kochen von Hydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1495) in Eisessiglösung bei Gegenwart von Dimethyl-p-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 13) (S., WHITAKER, B. 35, 1435). Beim Kochen von Benzidin und Dimethyl-p-Aminobenzaldehyd in alkoholischer Lösung (S., W.). — Lässt sich aus Nitrobenzol umkrystallisieren und schmilzt dann bei 318°.

Benzindin derivat des 1,4-Dimethylbenzaldehyds(2) (vgl. Spl. Bd. III, S. 42-43) $C_{30}H_{28}N_2 = [(CH_3)_2C_6H_3.CH:N.C_6H_4-]_2$. B. Durch Erwärmen alkoholischer Lösungen der Componenten (HARDING, COHEN, Am. Soc. 23, 600). — Schwefelgelbe Krystalle (aus Toluol); wahrscheinlich rhombisch. Schmelzp.: 187,5°. Löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Aceton und Petroleumäther.

Verbindung $C_{22}H_{20}O_2N_2S_2$ aus Benzidin und Dithioacetylaceton (vgl. Spl. Bd. I, S. 532). Goldgelbes krystallinisches Pulver (VALLANT, Bl. [3] 19, 694).

*Diphenyldihydroxylamin, 4,4'-Bishydroxylaminobiphenyl $C_{19}H_{12}O_2N_2 = OH.HN.C_6H_4.C_6H_4.NH.OH$ (S. 968). Erstarrt nach mehreren Monaten zu blätterigen Krystallen (O. FISCHER, B. 32, 248).

*Benzidinsulfonsäuren $C_{12}H_{10}O_3N_2S = H_2N.C_6H_4.C_6H_3(NH_2).SO_3H$ (S. 968). Oxidation mit verschiedenen Oxydationsmitteln: BAYER & Co., D.R.P. 86108; Frdl. IV, 1018.

a) *3-Sulfonsäure (S. 968, Z. 23 v. o.). Darst. {... Benzidinsulfat ... (GRIESS, DUISBERG ...); B. & Co., D.R.P. 44779; Frdl. II, 405).

*Benzidindisulfonsäuren $C_{12}H_{10}O_6N_2S_2$ (S. 968-969). a) *2,2'-Disulfonsäure $NH_2 \cdot \text{---} \cdot NH_2$ (S. 968-969). B. Beim Behandeln von Hydrazobenzol-



3,3'-Disulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1500) mit Salzsäure (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 43100; Frdl. II, 409). — Darst. Aus der Lösung von Hydrazobenzol-3,3'-Disulfonsäure durch siedende verdünnte Schwefelsäure (1:2) (ELBS, WOHLFAHRT, J. pr. [2] 66, 560). — Geht beim Schmelzen mit Alkalien in 4,4'-Diaminobiphenylenoxyd (Spl. Bd. II, S. 602) über (BAYER & Co., D.R.P. 48709; Frdl. II, 410). Ueber Disazofarbstoffe aus der diazotierten Säure vgl. A.-G. f. A.-F., D.R.P. 43100; Frdl. II, 409.

S. 969, Z. 11 v. o. statt: „ $C_{12}H_{14}N_2S_2O_4$ “ lies: „ $C_{12}H_{14}N_4S_2O_4$ “.

Diacetylbenzidindisulfonsäure $C_{16}H_{16}O_6N_2S_2 = [-C_6H_3(NH.CO.CH_3).SO_3H]_2$. B. Aus Benzidindisulfonsaurem Natrium (Hptw. Bd. IV, S. 969) und siedendem Acetanhydrid (E., W., J. pr. [2] 66, 572). — $Na_2.C_{16}H_{14}O_6N_2S_2 + 1\frac{1}{2}C_2H_6O$. Weisse Nadeln (aus Alkohol durch Wasser).

b) *β-Benzidindisulfonsäure (S. 969). B. {Bei kurzem Erhitzen ... Benzidin ... Schwefelsäure auf 170° ... (GRIESS, B. 14, 300); vgl. D.R.P. 27954; Frdl. I, 495}. — {Darst. ... (GRIESS, DUISBERG, B. 22, 2464); BAYER & Co., D.R.P. 38664, 44779; Frdl. I, 500; II, 405}. Löst sich in starken Mineralsäuren unter Bildung von Salzen. Ueber Disazofarbstoffe aus der diazotierten Säure vgl. Frdl. I, 497, 501, 502, 503.

*Benzidintrisulfonsäure $C_{12}H_{12}O_9N_2S_3 = H_2N.C_6H_3(SO_3H).C_6H_2(NH_2)(SO_3H)_2$ (S. 969). Vgl. D.R.P. 27954; Frdl. I, 495.

*Benzidintetrasulfonsäure C₁₂H₁₂O₁₂N₂S₄ = [(HO₂S)₂(H₂N)C₆H₂-]₂ (S. 969). Vgl. D.R.P. 27954; *Frld.* I, 495.

*Benzidinsulfon C₁₂H₁₀O₂N₂S = SO₂< $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_3\text{.NH}_2 \\ \text{C}_6\text{H}_3\text{.NH}_2 \end{matrix}$ > (S. 969). {B. . . . (GRIESS, DUISBERG, B. 22, 2467); BAYER & Co., D.R.P. 33088; *Frld.* I, 498). — Ueber Disazofarbstoffe aus diazotirtem Benzidinsulfon vgl. *Frld.* I, 499.

*Benzidinsulfonmonosulfonsäure C₁₂H₁₀O₅N₂S₂ = SO₂< $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_3\text{.NH}_2 \\ \text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2)\text{.SO}_3\text{H} \end{matrix}$ > (S. 969 bis 970). Vgl. D.R.P. 27954; *Frld.* I, 495.

*Benzidinsulfondisulfonsäure C₁₂H₁₀O₈N₂S₃ = SO₂< $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2)\text{.SO}_3\text{H} \\ \text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2)\text{.SO}_3\text{H} \end{matrix}$ > (S. 970).

B. Beim Erhitzen von Benzidin bezw. dessen Sulfat oder Sulfon mit rauchender Schwefelsäure (40% Anhydrid) auf 150° (BAYER & Co., D.R.P. 27954, 33088; *Frld.* I, 495, 499). — Ueber Disazofarbstoffe aus Benzidinsulfondisulfonsäure vgl. B. & Co., D.R.P. 27954; *Frld.* I, 495; D.R.P. 51497; *Frld.* II, 408.

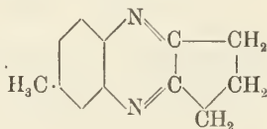
Dibrombenzidindisulfonsäure und Tetrabrombenzidindisulfonsäure s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1501.

S. 970, Z. 22 v. o. statt: „AuCl₂“ lies: „SnCl₂“.

11) *4,6-Dimethyl-2-Phenylpyrimidin C₆H₆.C< $\begin{matrix} \text{N.C}(\text{CH}_3) \\ \text{N.C}(\text{CH}_3) \end{matrix}$ >CH (S. 971). 4,6-Dimethyl-2-p-Oxyphenylpyrimidin C₁₂H₁₂ON₂ = HO.C₆H₄.C< $\begin{matrix} \text{N.C}(\text{CH}_3) \\ \text{N.C}(\text{CH}_3) \end{matrix}$ >CH. B. Durch Kochen seines Methyläthers (s. u.) mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1530). — Nadelchen (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 178-179°. Giebt bei der Oxydation mit KMnO₄ 4,6-Dimethylpyrimidincarbonsäure(2) (S. 563).

4,6-Dimethyl-2-p-Methoxyphenylpyrimidin C₁₃H₁₄ON₂ = CH₃.O.C₆H₄.C< $\begin{matrix} \text{N.C}(\text{CH}_3) \\ \text{N.C}(\text{CH}_3) \end{matrix}$ >CH. B. Durch Erhitzen der Verbindung von Anisamidin mit Acetylaceton (S. 569) auf 140° (G., C., B. 32, 1529). — Spiesse (aus wenig Alkohol). Schmelzp.: 96-97°.

14) *Base: (S. 971). *Base C₁₂H₁₁N₂Cl (S. 971, Z. 11 v. u.). Leitet sich nicht vom Chlor-1,2-Diketopentamethylen, sondern wahrscheinlich vom Dialdehyd: OHC.CCl:CH.CH₂.CHO ab (DIECKMANN, B. 35, 3205).



15) 4,4'-Aethylendipyridin N< $\begin{matrix} \text{C}_5\text{H}_4 \\ \text{C}_5\text{H}_4 \end{matrix}$ >.CH₂.CH₂.< $\begin{matrix} \text{C}_5\text{H}_4 \\ \text{C}_5\text{H}_4 \end{matrix}$ >N. Citrazinhydrobenzoïn C₁₂H₁₂O₆N₂ = [N< $\begin{matrix} \text{C}(\text{OH})\text{.CH} \\ \text{C}(\text{OH})\text{:CH} \end{matrix}$ >C.CH(OH)-]₂ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 127.

16) 2-Aethyl-4-Phenylpyrimidin. 6-Oxyderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 972, Z. 23 v. u.

17) 4-Methyl-2-p-Tolylpyrimidin. 6-Oxyderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 972, Z. 17 v. o.

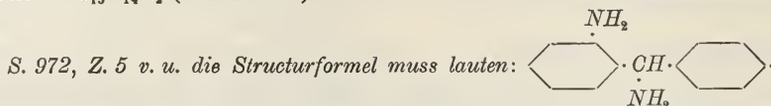
18) 4-Methyl-2-Benzylpyridin. Oxyderivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 971, Z. 2 v. u. bis S. 972, Z. 16 v. o.

19) 4,5-Dimethyl-2-Phenylpyrimidin C₆H₅.C< $\begin{matrix} \text{N.C}(\text{CH}_3) \\ \text{N.C}(\text{CH}_3) \end{matrix}$ >C.CH₃. 4,5-Dimethyl-2-Phenyl-6-Oxypyrimidin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 972, Z. 18 v. u.

4,5-Dimethyl-2-m-Nitrophenyl-6-Oxypyrimidin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 972, Z. 13 v. u.

4,5-Dimethyl-2-p-Nitrophenyl-6-Oxypyrimidin C₁₂H₁₁O₃N₃ = NO₂.C₆H₄.C< $\begin{matrix} \text{N.C}(\text{CH}_3) \\ \text{N.C}(\text{OH}) \end{matrix}$ >C.CH₃. B. Aus Methylacetessigester (Spl. Bd. I, S. 242) und p-Nitrobenzenylmidin (S. 565) (RAPPEPORT, B. 34, 1985). — Nadeln aus Essigsäure. Schmilzt noch nicht bei 305°. Schwer löslich, ausser in Alkalien und Säuren.

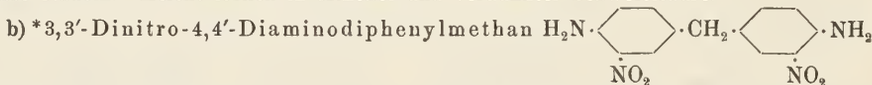
4,5-Dimethyl-2-p-Aethoxyphenyl-6-Oxypyrimidin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 972, Z. 10 v. u.

5. *Basen $C_{13}H_{14}N_2$ (S. 972—977).

5) *4,4'-Diaminodiphenylmethan $\text{CH}_2(\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}_2)_2$ (S. 973—975). {B. EBERHARDT, WELTER, B. 27, 1810}; Höchster Farb., D.R.P. 53 937, 55 565; *Frld.* II, 53, 54; *Frld.* III, 68). Durch Condensation von p-Aminobenzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 645) mit salzsaurem Anilin in wässriger Lösung bei 80° (KALLE & Co., D.R.P. 96 762; C. 1898 II, 158). Durch Einwirkung von salzsaurem Anilin auf Anhydro-p-Aminobenzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 646) (K. & Co., D.R.P. 83 544; *Frld.* IV, 52). Durch Einwirkung von verdünnter Salzsäure auf p-Aminobenzylanilin (S. 410) (Höchster Farb., D.R.P. 87 934; *Frld.* IV, 66). Aus 4,4'-Diaminodiphenylmethandicarbonensäure(3,3') beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure auf 200° (HELLER, FIESSLMANN, A. 324, 136). — Reinigung des technischen Rohprodukts: durch fractionirte Fällung des Chlorhydrats und Destillation im Vacuum, auch durch die Dibenzylidenverbindung (vgl. unten) (SCHNITZSPAHN, TRITT, J. pr. [2] 65, 316). — Schmelzp.: 87° (SCH., T.); 93° (K. & Co.); 88° (H. F.). Ist bei 24 mm Druck destillirbar. Giebt beim Verschmelzen mit Schwefel eine diazotirbare Schwefelbase (THAUSS, D.R.P. 80 223; *Frld.* IV, 825). Liefert mit Benzaldehyd eine Dibenzylidenverbindung vom Schmelzp.: 130° (Blättchen). Durch gemeinsame Oxydation des Diaminodiphenylmethans mit Indaminen entstehen safraninähnliche Farbstoffe („Safran-aniline“) (Höchster Farb., D.R.P. 89 001; *Frld.* IV, 409). Verwendung für Azofarbstoffe: BEYER & KEGEL, D.R.P. 67 649; *Frld.* III, 800.

2-Nitro-4,4'-Diaminodiphenylmethan $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2$. B. Aus 4,4'-Diaminodiphenylmethan durch Nitrirung (EPSTEIN, D.R.P. 139 989; C. 1903 I, 798). — Schwefelgelbe Nadeln. Schmelzp.: 100—101°.

*Dinitro-4,4'-Diaminodiphenylmethan $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{O}_4\text{N}_4 = \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)\cdot\text{NH}_2$ (S. 973). a) *2,2'-Dinitro-4,4'-Diaminodiphenylmethan $\text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2\cdot\text{NH}_2$ (im Hptw. S. 973, Z. 16 v. u. fälschlich als 3,3'(o)-Dinitroderivat bezeichnet). B. Man löst 50 g 4,4'-Diaminodiphenylmethan in 1000 g conc. Schwefelsäure und rührt in die stark gekühlte Lösung ein Gemisch von 32 g absoluter Salpetersäure und 100 g H_2SO_4 ; nach $\frac{1}{2}$ Stunde wird auf Eis gegossen und mit Soda neutralisirt (SCHNITZSPAHN, J. pr. [2] 65, 317). — Hellorangefarbene goldglänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 205°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Aether. Durch Entamidirung entsteht 2,2'-Dinitrodiphenylmethan. — Die Salze werden durch Wasser dissociirt. — $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{O}_4\text{N}_2\cdot 2\text{HCl} + 2\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. Blassgelbe Nadeln. — Sulfat. Weisse Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und verdünnter Schwefelsäure.



(im Hptw. Bd. IV, S. 973, Z. 13 v. u. als 2,2'-(m)-Dinitroderivat aufgeführt). B. Durch Erwärmen von Methylen-Bis-o-nitranilin (Spl. Bd. II, S. 233, Z. 14 v. u.) bezw. Anhydrom-Nitro-p-Aminobenzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 647) + o-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 142) mit conc. Salzsäure (J. MEYER, ROHMER, B. 33, 255). — Rothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 228—230°. Unlöslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, ziemlich schwer löslich in heissem Eisessig, ziemlich löslich in heissem Nitrobenzol, unlöslich in 20%iger Salzsäure. Durch Entamidirung entsteht 3,3'-Dinitrodiphenylmethan (Spl. Bd. II, S. 111).

Dimethyldiaminodiphenylmethan $\text{C}_{15}\text{H}_{18}\text{N}_2$. a) Symmetrisches $\text{CH}_2[\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}(\text{CH}_3)]_2$. B. Durch Einwirkung von Formaldehyd auf Methylanilin (Spl. Bd. II, S. 145) und dessen Chlorhydrat bei 100—120° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 68 011; *Frld.* III, 91). — Tafeln aus Ligroin. Schmelzp.: 56—57°.

b) Unsymmetrisches $(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2$. B. Durch Digeriren von Anhydro-p-Aminobenzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 646) mit Dimethylanilin (Spl. Bd. II, S. 148) in salzsaure Lösung bei Wasserbadtemperatur (KALLE & Co., D.R.P. 96 762; C. 1898 II, 158). 41 g p-Dimethylaminobenzyl-p-Toluidin (S. 410), 15,5 g Anilin, 50 g conc. Salzsäure und 300 g Wasser werden einige Stunden auf dem Wasserbade erwärmt (Höchster Farb., D.R.P. 107 718; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2590). Aus p-Aminobenzylanilin (S. 410) und Dimethylanilin durch Erwärmen mit wässriger Salzsäure (H. F.,

D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 90—91° (P. C., A. F.); 93° (K. & Co.); 84° (H. F.). Leicht löslich in Aether, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin.

*Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{17}H_{22}N_2 = CH_2[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$ (S. 974). B. Durch Einwirkung von Knallquecksilber auf Dimethylanilin bei 160—170°, neben anderen Verbindungen (SCHOLL, BERTSCH, B. 34, 2036). Durch Einwirkung von Essigsäurechloromethylester auf Dimethylanilin bei 110—120° in Gegenwart von $ZnCl_2$ (CENS, C. 1900 I, 594). Aus CS_2 , Dimethylanilin und $ZnCl_2$ bei 130—140°, neben Tetramethylthioanilin (WEINMANN, C. 1898 I, 1029). Aus p-Dimethylaminobenzyl-p-Toluidin und Dimethylanilin durch Erwärmen mit wässriger Salzsäure (H. F., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). Entsteht neben anderen Verbindungen bei der Zersetzung des Dimethylanilinoxid-Chlorhydrats durch Erwärmen (BAMBERGER, LEYDEN, B. 34, 19). — Darst. Durch mehrstündiges Erwärmen von 16 Thln. Dimethylanilin, 6 Thln. 40%iger Formaldehydlösung und 20 Thln. 25%iger Salzsäure (P. C., Ch. Z. 24, 564). — Gibt bei der elektrolytischen Oxydation Tetramethyldiaminobenzhydrol (ESCHERICH, MOEST, D.R.P. 133896; C. 1902 II, 834). Die alkoholische Lösung wird von Ozon violett, von NO_2 strohgelb, von Chlor und Brom tiefblau gefärbt (ARNOLD, MENTZEL, B. 35, 1329). Ueber Verwendung des Tetramethyldiaminodiphenylmethans als Reagens auf Ozon vgl.: A., M., B. 35, 2902. Tetramethyldiaminodiphenylmethan liefert mit Schwefelsesquioxid in rauchender Schwefelsäure Thiopyronin (Spl. Bd. III, S. 597) (GEIGY & Co., D.R.P. 65739; Frdl. III, 97; BIEHRINGER, TOPALOFF, J. pr. [2] 65, 500). Beim Erhitzen mit Benzylchlorid auf 170—175° lassen sich die Methylgruppen successive durch Benzylreste ersetzen (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 68665; Frdl. III, 83). Condensation mit Oxazinen: BAYER & Co., D.R.P. 81516; Frdl. IV, 218. — Dinitrophenolat $C_{17}H_{22}N_2.C_6H_5(NO_2)_2^{2,4}$ (OH)¹. Bräunlichschwarze Krystalle. Schmelzp.: 72° (LEMOULT, C. r. 135, 346). — Pikrat $C_{17}H_{22}N_2.C_6H_3O_7N_3$. Strohgelbe Plättchen. Schmelzp.: 185° (LEM.).

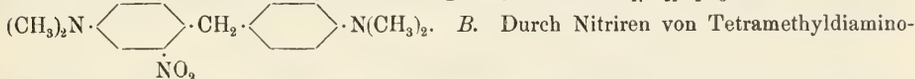
S. 974, Z. 31 v. o. statt: „125 cem“ lies: „12,5 cem“.

Verbindung von Tetramethyldiaminodiphenylmethan mit 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_3O_4N_2Cl$. B. Man löst äquimolekulare Mengen Chlordinitrobenzol und Tetramethyldiaminodiphenylmethan in siedendem Alkohol, mischt die alkoholischen Lösungen und erhitzt 2 Stunden zum Sieden (LEM., C. r. 135, 346). — Nadeln, die bei 72° ohne Zersetzung schmelzen und beim Erkalten von Neuem krystallisieren. Essigsäure und Benzol dissociiren die Verbindung, angesäuertes Wasser spaltet sie in Chlordinitrobenzol und Tetramethyldiaminodiphenylmethan, Anilin in 2,4-Dinitrodiphenylamin und Tetramethyldiaminodiphenylmethan.

Verbindung mit 2-Chlor-1,3,5-Trinitrobenzol $C_{17}H_{22}N_2 + C_6H_2O_6N_3Cl$. Tiefschwarze Plättchen, die allmählich grün werden. Schmelzp.: 71° (LEM., C. r. 135, 347).

Verbindung von Pikramid und Tetramethyldiaminodiphenylmethan. B. Durch langes Kochen eines Gemisches der Componenten in alkoholischer Lösung (LEM., C. r. 135, 347). — Tiefschwarze Plättchen. Schmelzp.: 106°.

2-Nitro-4,4'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{17}H_{21}O_2N_3 =$



diphenylmethan (s. o.) mit Salpeter-Schwefelsäure bei 0°; das Mononitroproduct wird durch siedenden Alkohol dem Gemenge von Mono- und Dinitro-Product (s. u.) entzogen (ULLMANN, MARIC, B. 34, 4314; vgl. D.R.P. 79250; Frdl. IV, 202; vgl. EPSTEIN, D.R.P. 139989; C. 1903 I, 798). — Ziegelrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 95° (U., MA.); 96—96,5° (E.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin.

*Dinitrotetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{17}H_{20}O_4N_4 = CH_2[C_6H_3(NO_2).N(CH_3)_2]_2$ (S. 974). b) *2,2'-Dinitroderivat (S. 974). Darst. Man löst Tetramethyldiaminodiphenylmethan (s. o.) in conc. Schwefelsäure und setzt bei 0° eine Lösung von Kaliumnitrat in conc. Schwefelsäure zu (U., MA., B. 34, 4315). — Schmelzp.: 195°.

S. 974, Z. 5—4 v. u. streiche die Angabe: „Schmelzp.: 90°“.

Tetraäthyldiaminodiphenylmethan $C_{21}H_{30}N_2 = CH_2[C_6H_4.N(C_2H_5)_2]_2$. Pikrat $C_{21}H_{30}N_2.C_6H_3O_7N_3$. Plättchen. Schmelzp.: 190° (LEM., C. r. 135, 347).

Verbindung mit 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol $C_{21}H_{30}N_2 + C_6H_3O_4N_2Cl$. Braunrothe Nadeln. Schmelzp.: 42,5° (LEM., C. r. 135, 347).

Nitrotetraäthyldiaminodiphenylmethan $C_{21}H_{30}O_2N_3 = (C_2H_5)_2N.C_6H_4.CH_2.C_6H_3(NO_2).N(C_2H_5)_2$. Rubinrothe Prismen. Schmelzp.: 79—80° (BAYER & Co., D.R.P. 79250; Frdl. IV, 203).

Dinitrotetraäthyldiaminodiphenylmethan $C_{21}H_{26}O_4N_4$. Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 121—121,5° (E., D.R.P. 139989; C. 1903 I, 798).

a, a-Dimethyl-b-Phenyl-Diaminodiphenylmethan $C_{21}H_{22}N_2 = (CH_3)_2N.C_6H_4.CH_2.C_6H_4.NH(C_6H_5)$. B. Aus p-Dimethylaminobenzyl-p-Toluidin und Diphenylamin (Höchster Farb., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Dickflüssiges Oel. Löslich in conc. Säure. Durch Wasser wieder ausfallend.

*3, 3'-Dinitro-4, 4'-Bisacetaminodiphenylmethan $C_{17}H_{16}O_6N_4 = CH_2[C_6H_3(NO_2)_3(NH.CO.CH_3)]_2$ (S. 975, Z. 7 v. o.). B. Durch Kochen von 3, 3'-Dinitro-4, 4'-Diaminodiphenylmethan (S. 646) mit Essigsäureanhydrid (J. MEYER, ROHMER, B. 33, 257). — Gelbe Krystallmasse aus Eisessig. Schmelzp.: 259—260°.

*p-Diaminodiphenylmethansulfon $C_{13}H_{12}O_2N_2S = SO_2 \langle C_6H_3(NH_2) \rangle CH_2$ (S. 975).

Giebt mit p-Nitrosoverbindungen aromatischer Amine gefärbte Condensationsproducte (Azomethinverbindungen) (SACHS, D.R.P. 109486; C. 1900 II, 407).

Tetramethyldiaminodiphenylmethansulfon $C_{17}H_{20}O_2N_2S =$

$SO_2 \langle C_6H_3[N(CH_3)_2] \rangle CH_2$. B. Beim Erhitzen der Lösung von Tetramethyldiaminodiphenylmethan (S. 647) in Schwefelsäure von 20 % Anhydrid-Gehalt auf 150° (Höchster Farb., D.R.P. 54621; *Frdl.* II, 59). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 216°. Färbt sich an der Luft grün. Condensirt sich mit Nitrosodimethylanilin in alkoholischer Natronlauge zum Dimethylaminophenylimid des Tetramethyldiaminobenzophenonsulfons (S., B. 33, 965).

Tetramethyldiaminodiphenylmethan-Bz-Sulfonsäure $C_{17}H_{22}O_6N_2S = (CH_3)_2N.C_6H_4.CH_2.C_6H_3(SO_3H).N(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Tetramethyldiaminodiphenylmethan (S. 647) mit Schwefelsäuremonohydrat (bei Gegenwart von rauchender, 25 % Anhydrid enthaltender Säure) auf 110° (GEIGY & Co., D.R.P. 65017, 88085; *Frdl.* III, 116; IV, 219). — Verwendung für Triphenylmethanfarbstoffe vgl. auch: G. & Co., D.R.P. 121836; C. 1901 II, 78. — Natriumsalz. Nadeln.

6) *2-Methylbenzidin $NH_2 \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle - \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot NH_2$ (S. 975). B. Durch saure



Reduction von m-Methylazobenzol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 54599; *Frdl.* II, 434).

7) *3-Methylbenzidin $NH_2 \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle - \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot NH_2$ (S. 975). B. Bei der Ein-



wirkung von conc. Salzsäure auf 2-Methylhydrazobenzol (BAYER & Co., D.R.P. 52839; *Frdl.* II, 422). — Ueber Disazofarbstoffe aus dieser Verbindung: B. & Co., D.R.P. 50983, 51361, 53494, 53986; *Frdl.* II, 424—432. — Chlorhydrat und Nitrat sind in Wasser leicht löslich und krystallisiren gut. — Sulfat. Fast unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heisser Salzsäure. Ueber die Ueberführung dieses Sulfats in p-Diaminophenyltolylsulfon und Sulfonsäuren desselben, sowie über Disazofarbstoffe aus diesen: vgl. B. & Co., D.R.P. 53436; *Frdl.* II, 423.

S. 975, Z. 3 v. u. statt: „320⁰⁰“ lies: „310⁰⁰“.

*5-Aethoxy-2-Methylbenzidin (S. 976, Z. 1—4 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Spl.* Bd. II, S. 539.

15) 2, 2'-Diaminodiphenylmethan $CH_2(C_6H_4.NH_2)_2$. B. Aus 2, 2'-Dinitrodiphenylmethan durch Zinnchlorür und conc. Salzsäure in möglichst heftiger geleiteter Reaction (BERTRAM, J. pr. [2] 65, 333). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 160°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Chlorhydrat. Nadeln aus Wasser.

16) 4, 7-Diaminodiphenylmethan $C_6H_5.CH(NH_2).C_6H_4.NH_2$. 4'-Nitro-4-Amino-7-Anilinodiphenylmethan $C_{19}H_{17}O_2N_3 = O_2N \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot CH \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot NH_2$. B. Aus



p-Nitrobenzylidenanilin und Anilin (Höchster Farb., D.R.P. 106497; C. 1900 I, 740). — Schmelzp.: 148°. Bei der Einwirkung von Salzen aromatischer Amine entstehen Basen der Triphenylmethanreihe (H. F., D.R.P. 111041; C. 1900 II, 548).

17) 2-o-Aminophenäthylpyridin $H_2N.C_6H_4.CH_2.CH_2.C_5H_4N$. Oxyderivat, o-Aminophenyl- α -Pikolyllalkin $C_{13}H_{14}ON_2 = NH_2.C_6H_4.CH(OH).CH_2.C_5H_4N$. B. Durch Reduction des o-Nitrophenyl- α -Pikolyllalkins mit Eisen oder Zink + Salzsäure (ROHN, B. 33, 3477). — Krystalle aus Alkohol. Kaum löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Chloroform. Färbt sich an der Luft dunkelroth.

18) *2-m-Aminophenäthylpyridin* $H_2N.C_6H_4.CH_2.CH_2.C_5H_4N$. Dibromderivat, *m-Amino- α -stilbazol-Dibromid* (vgl. S. 666) $C_{13}H_{12}N_2Br_2 = H_2N.C_6H_4.CHBr.CHBr.C_5H_4N$. Weisse Nadeln. Sintert bei 86° zusammen und schneilt bei 96° in die Höhe (Feist, *Ar.* 240, 254). — $C_{13}H_{12}N_2Br_2.HCl$. Täfelchen.

19) *2-p-Aminophenäthylpyridin* $H_2N.C_6H_4.CH_2.CH_2.C_5H_4N$. Oxyderivat, *p-Aminophenyl- α -Pikolyllalkin* $C_{13}H_{14}ON_2 = H_2N.C_6H_4.CH(OH).CH_2.C_5H_4N$. *B.* Durch Reduction von *p-Nitrophenyl- α -Pikolyllalkin* mit Eisen und Salzsäure, Zerlegen der sich abscheidenden Eisenverbindung (rothgelbe Schüppchen) mit Natronlauge und Extrahiren des Niederschlags mit siedendem Alkohol + Aether (KNICK, *B.* 35, 1164). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 135° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether, Benzol und kaltem Wasser. Wird von siedendem Wasser zersetzt. Oxydirt sich an der Luft sehr schnell. — $C_{13}H_{14}ON_2.HCl$. Gelbe Nadelchen aus Wasser. Zersetzt sich bei 190° . Färbt sich an der Luft langsam roth. — $C_{13}H_{14}ON_2.HCl.HgCl_2$. Braungelbe Blättchen aus Wasser. Sintert bei 171° und verkohlt dann. — Platinsalz. Rothgelber Niederschlag. Zersetzt sich bei 195° . — Pikrat $C_{13}H_{14}ON_2.C_6H_3O_7N_3$. Dunkelgelb. Schmelzp.: 198° . Zersetzt sich bei 202° .

20) *Tetrahydro-Methylphenazin* $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} < N:C.CH_2.CH_2 \\ < N:C.CH_2.CH_2 \end{matrix}$. Tetraketoderivat, *Dichinoyltolazin* $C_{13}H_6O_4N_2 = H_3C.C_6H_3 \begin{matrix} < N:C.CO.CO \\ < N:C.CO.CO \end{matrix}$ *s. Hptw. Bd. IV, S. 621.*

21) *Benzhydrihydrizin, Diphenylmethylhydrizin* $(C_6H_5)_2CH.NH.NH_2$. *B.* Aus Diphenylmethylhydrizin und Natriumamalgam ($2\frac{1}{2}\%$ igem) in 96% igem Alkohol bei höchstens $+20^\circ$. Die Flüssigkeit wird mit verdünnter Salzsäure angesäuert und im Vacuum eingeengt. Man isolirt dann das Chlorhydrat durch Alkohol oder stellt durch Versetzen mit Kaliumnitrat und verdünnter Salpetersäure das ziemlich schwer lösliche Nitrat dar. Ausbeute: 65% der Theorie (DARAPSKY, *J. pr.* [2] 67, 126). — Weisse, strahlh krystallinische, harte Masse von basischem Geruch. Sintert bei 50° , schmilzt bei $58-59^\circ$. Kp_{12} : 188° . Oxydirt sich rasch an der Luft. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Mitteln ausser Ligroin. Mit Wasserdampf flüchtig. Reducirt ammoniakalische Silberlösung und kalte FEHLING'sche Lösung langsam. Zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck unter Bildung von Diphenylmethan und Tetraphenyläthan. Siedende Salzsäure (D: 1,11) spaltet zu Hydrazinchlorhydrat und Diphenylchlormethan. Wird in Benzolösung durch HgO zu Tetraphenyläthan oxydirt. — $C_{13}H_{14}N_2.HCl$. Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich gegen 209° . Wird durch Wasser partiell hydrolysiert. — $C_{13}H_{14}N_2.HNO_3$. *B.* Aus dem Chlorhydrat und $NaNO_2$ in Wasser. Blättchen. Schmelzp.: $83-84^\circ$. Zersetzt sich leicht. Leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Bildet mit warmer verdünnter Schwefelsäure ein gelbes Oel und viel Stickstoffwasserstoff. Mit kalter verdünnter Essigsäure entsteht Nitroso-Benzhydrihydrizin (s. u.). — $C_{13}H_{14}N_2.HNO_3$. Blätter (aus heissem Wasser). Schmelzp.: $182-183^\circ$ (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. — Pikrat $C_{13}H_{14}N_2.C_6H_3O_7N_3$. Grünelge Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 160° (unter Zersetzung). *N-Nitrosoderivat* $C_{13}H_{13}ON_3 = (C_6H_5)_2CH.N(NO).NH_2$. *B.* Aus dem Chlorhydrat der Base (s. o.) durch $NaNO_2$ in kalter verdünnter Essigsäure. Ausbeute: 44% der Theorie (D., *J. pr.* [2] 67, 136). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: $92-93^\circ$. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in kaltem Alkohol. Giebt mit alkoholischer $FeCl_3$ -Lösung Purpurfärbung. Wird durch warme verdünnte Säuren in Benzhydrihydrazid, $(C_6H_5)_2CH.N_3$, umgewandelt, das aber grösstentheils weiter zerfällt unter Bildung von Benzhydrihydrin, Benzhydrol und N_3H .

Diacetylbenzhydrihydrizin $C_{17}H_{15}O_2N_2 = (C_6H_5)_2CH.N_2H(CO.CH_3)_2$. *B.* Aus Benzhydrihydrizin und 3 Mol.-Gew. Acetanhydrid auf dem Wasserbade (DARAPSKY, *J. pr.* [2] 67, 169). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: $197-198^\circ$. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol.

Benzhydriylsemicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = (C_6H_5)_2CH.NH.NH.CO.NH_2$. *B.* Aus Benzhydrihydrizin-Chlorhydrat (s. o.) und $KCNO$ in siedendem Wasser (D., *J. pr.* [2] 67, 171). — Blätter aus Wasser. Sintert bei 150° , schmilzt gegen 160° . Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.

Benzhydriyl-Phenylthiosemicarbazid $C_{20}H_{19}N_3S = (C_6H_5)_2CH.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Benzhydrihydrizin und Phenylsenföhl in Alkohol (D., *J. pr.* [2] 67, 171). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $163-164^\circ$. Fast unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol.

Dibenzoylbenzhydrihydrizin $C_{27}H_{22}O_2N_2 = (C_6H_5)_2CH.N_2H(CO.C_6H_5)_2$. *B.* Aus Benzhydrihydrizin und Benzoylchlorid durch Natronlauge (D., *J. pr.* [2] 67, 169). —

Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 262°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol.

Benzalbenzhydriylhydrazin $C_{20}H_{18}N_2 = (C_6H_5)_2CH.NH.N:CH.C_6H_5$. *B.* Aus salzsaurem Benzhydriylhydrazin (S. 649), in viel Wasser gelöst, durch Benzaldehyd (DARAPSKY, *J. pr.* [2] 67, 176). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 85° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aether. Verschmiert beim Aufbewahren. Giebt eine Nitrosoverbindung (s. u.).

Benzal-Nitroso-Benzhydriylhydrazin $C_{20}H_{17}ON_3 = (C_6H_5)_2CH.N(NO).N:CH.C_6H_5$. *B.* Aus dem N-Nitrosoderivat (S. 649) des Benzhydriylhydrazins und Benzaldehyd in Alkohol (D., *J. pr.* [2] 67, 164). Aus Benzalbenzhydriylhydrazin (s. o.) durch salpetrige Säure (D.). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 96° (unter Zersetzung).

o-Oxybenzal-Nitroso-Benzhydriylhydrazin $C_{20}H_{17}O_2N_3 = (C_6H_5)_2CH.N(NO).N:CH.C_6H_4.OH$. *B.* Aus dem N-Nitrosoderivat (S. 649) und Salicylaldehyd in Alkohol (D., *J. pr.* [2] 67, 164). Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 100° (unter Zersetzung).

Diphenylmethylen-Benzhydriylhydrazin $C_{26}H_{22}N_2 = (C_6H_5)_2CH.NH.N:C(C_6H_5)_2$. *B.* Aus Benzhydriylhydrazin und Benzophenon im Rohre bei 150° unter Zusatz von etwas Alkohol; Ausbeute: 85% der Theorie (DARAPSKY, *J. pr.* [2] 67, 177). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 91°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aether. Ist luftbeständig. Wird durch Natriumamalgam in siedendem Alkohol zu Dibenzhydriylhydrazin (s. u.) reducirt.

Nitroso-Diphenylmethylen-Benzhydriylhydrazin $C_{26}H_{21}ON_3 = (C_6H_5)_2CH.N(NO).N:C(C_6H_5)_2$. *B.* Durch $NaNO_2$ in Eisessiglösung (D., *J. pr.* [2] 67, 180). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 80—81°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol.

Acetyl-Diphenylmethylen-Benzhydriylhydrazin $C_{28}H_{24}ON_2 = (C_6H_5)_2CH.N(C_2H_5O).N:C(C_6H_5)_2$. *B.* Durch siedendes Acetanhydrid aus Diphenylmethylen-Benzhydriylhydrazin (s. o.) (D., *J. pr.* [2] 67, 178). — Täfelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 145°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aether.

s-Dibenzhydriylhydrazin $C_{26}H_{24}N_2 = (C_6H_5)_2CH.NH.NH.CH(C_6H_5)_2$. *B.* Aus Diphenylketazin (Hptw. Bd. III, S. 188) oder Diphenylmethylen-Benzhydriylhydrazin (s. o.) durch Natriumamalgam in siedendem Alkohol. Ausbeute: 60% der Theorie. Nebenher entstehen ca. 30% Benzhydriylamin (Spl. Bd. II, S. 350) (DARAPSKY, *J. pr.* [2] 67, 180). — Nadeln aus Alkohol. Sintert bei 120° und schmilzt gegen 133°. Unlöslich in Wasser, löslich in 30 Thln. siedendem Alkohol und Aether. Zersetzt sich bei 150° vollkommen unter Bildung von 1,1,2,2-Tetraphenyläthan (Spl. Bd. II, S. 132). Ist gegen Luft beständig. Wird durch HgO in Alkohol, schneller in Benzol zu Tetraphenyläthan unter Abspaltung von N_2 oxydirt. Durch siedende verdünnte Salzsäure entstehen Diphenylchlormethan (Hptw. Bd. II, S. 228) und Hydrazinchlorhydrat. Liefert mit Säurechloriden nur Monoacylderivate; bei energischer Einwirkung tritt Spaltung ein. Durch Zinkstaub und Eisessig in Alkohol erhält man Benzhydriylamin. — $C_{26}H_{24}N_2.HCl$. Blättchen. Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.

Nitrosodibenzhydriylhydrazin $C_{26}H_{23}ON_3 = (C_6H_5)_2CH.N(NO).NH.CH(C_6H_5)_2$. *B.* Durch $NaNO_2$ oder Isoamylnitrit in Eisessiglösung (D., *J. pr.* 67, 186). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 135° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

Acetyldibenzhydriylhydrazin $C_{28}H_{26}ON_2 = (C_6H_5)_2CH.N(C_2H_5O).NH.CH(C_6H_5)_2$. *B.* Durch Acetanhydrid bei 100°; Ausbeute: 82% der Theorie (DARAPSKY, *J. pr.* [2] 67, 188). — Wollige Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 158°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

Benzoyldibenzhydriylhydrazin $C_{33}H_{26}ON_2 = (C_6H_5)_2CH.N(CO.C_6H_5).NH.CH(C_6H_5)_2$. *B.* In siedendem Benzol durch Benzoylchlorid und Na_2CO_3 (D., *J. pr.* [2] 67, 189). — Prismen aus Alkohol. Sintert bei 150°, schmilzt bei 155°. Löslich in 20 Thln. siedendem Alkohol.

22) **Propyl- und Isopropyl-Phenylpyrimidine**. Oxyderivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 976, Z. 7 und Z. 3 v. u., sowie S. 977, Z. 16 v. o.*

23) **4-Methyl-5-Aethyl-2-Phenylpyrimidin** $C_6H_6.C \begin{matrix} \swarrow N.C(CH_3) \\ \searrow N=CH \end{matrix} C.C_2H_5$.
6-Oxyderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 977, Z. 1 v. o.*

4-Methyl-5-Aethyl-2-Nitrophenyl-6-Oxypyrimidin $C_{13}H_{13}O_5N_3 = NO_2.C_6H_4.C \begin{matrix} \swarrow N.C(CH_3) \\ \searrow N:C(OH) \end{matrix} C.C_2H_5$. a) m-Nitroderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 977, Z. 5 v. o.*

b) p-Nitroderivat. *B.* Aus Acetylacetessigester (Spl. Bd. I, S. 243) und p-Nitrobenzenylamidin (S. 565) (RAPPEPORT, *B.* 34, 1985). — Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 292° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Eisessig, Säuren und Alkalien.

4-Methyl-5-Aethyl-2-p-Aethoxyphenylpyrimidin *s. Hptw. Bd. IV, S. 977, Z. 8 v. o.*

24) 4,5-Dimethyl-2-Benzylpyrimidin. Oxyderivate *s. Hptw. Bd. IV, S. 977, Z. 11 und 22 v. o.*

6. *Basen $C_{14}H_{16}N_2$ (S. 977—983).

1) *4,4'-Diamino-3-Methyl-diphenylmethan, Diamino-Phenyl-m-tolylmethan $H_2N \cdot \text{C}_6H_4 \cdot CH_2 \cdot \text{C}_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$ (S. 977). {*B.* (Eberhardt, Welter,

B. 27, 1812}; Höchster Farb., D.R.P. 55565; *Frld.* II, 55; III, 68). Durch Digerieren von Anhydro-p-Amino-m-Methylbenzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 649) mit salzsaurem Anilin in Anilinderivaten bei Wasserbadtemperatur (KALLE & Co., D.R.P. 96762; *C.* 1898 II, 158). Durch Condensation von Anhydro-p-Aminobenzylalkohol (Spl. Bd. II, S. 646) mit salzsaurem o-Toluidin (K. & Co., D.R.P. 83544; *Frld.* IV, 52). — *Darst.* 75 g p-Aminobenzylanilin (S. 410) werden mit 38 g o-Toluidin, 105 g Salzsäure (D: 1,19) und 1400 g Wasser 6 Stunden auf dem Wasserbade erwärmt (H. F., D.R.P. 107718; *C.* 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, *B.* 33, 2588). — Schmelzp.: 127—128° (C., F.); 129° (K. & Co.). Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. — $C_{14}H_{16}N_2 \cdot 2HCl$. Die wässrige Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ himbeerroth.

Unsymm. Dimethyl-Diaminophenyltolylmethan $C_{15}H_{20}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* 100 g p-Dimethylaminobenzyl-p-Toluidin (S. 410), 40,5 g o-Toluidin, 124 g conc. Salzsäure und 700 g Wasser werden auf dem Wasserbade erhitzt (H. F., D.R.P. 107718; *C.* 1900 I, 1110; P. C., A. F., *B.* 33, 2590). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 92—93°.

Trimethyl-Diaminophenyltolylmethan $C_{17}H_{22}N_2 = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH(CH_3)$. *B.* Aus Dimethylaminobenzyl-p-Toluidin (S. 410) und Methyl-o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 247) (H. F., D.R.P. 107718; *C.* 1900 I, 1110). — Schmelzp.: 85°.

Unsymm. Diäthyl-Diaminophenyltolylmethan $C_{18}H_{24}N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. *B.* Aus p-Diäthylaminobenzyl-p-Toluidin (S. 410) und o-Toluidin (H. F., D.R.P. 107718; *C.* 1900 I, 1110). — Schmelzp.: 60°.

2) *p-Diaminobenzyl $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (S. 977—978). *2,2'-Disulfonsäure $C_{14}H_{16}O_6N_2S_2 = H_2N \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot NH_2$ (S. 978). *B.* Durch Reduction der Aminonitrosildisulfonsäure mit Natriumamalgam (WAHL, *Bl.* [3] 299, 349). — Verwendung für Disazofarbstoffe: BAYER & Co., D.R.P. 101861; *C.* 1899 I, 1171).

3) *Stilbendiamin, Diphenyläthylendiamin $C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5$ (S. 978 bis 979). Die Angaben des Artikels im *Hptw.* S. 978, Z. 16—36 v. o. beziehen sich zum Theil auf das Meso-Diphenyläthylendiamin (inactive, nicht spaltbare Form), zum Theil auf das racemische Diphenyläthylendiamin (inactive, spaltbare Form). Der Artikel im *Hptw.* ist deshalb zu streichen und durch die folgenden beiden zu ersetzen.

a) Meso-Diphenyläthylendiamin. *B.* Beim Erwärmen von Azobenzol (*Hptw.* Bd. III, S. 37) mit Alkohol + Salzsäure (LIMPRICHT, MÜLLER, *A.* 111, 140). Beim Kochen der zugehörigen Dibenzalverbindung (S. 653) mit verdünnter Schwefelsäure (GROSSMANN, *B.* 22, 2299; vgl. ZAUNSCHIRM, *A.* 245, 285). Durch Behandeln von Amarin (Spl. Bd. III, S. 17—18) mit Natrium in Alkohol (JAPP, MOIR, *Soc.* 77, 639). — Blättchen. Schmelzp.: 120—121°. Siedet nicht ganz unzersetzt. Durch Einwirkung von salptryger Säure entsteht zunächst Isodiphenyloxäthylamin (Spl. Bd. II, S. 662) (J., M., *Soc.* 77, 644). Liefert mit Benzaldehyd bei 180° Tetraphenylpyrazin (*Hptw.* Bd. IV, S. 1095). — $C_{14}H_{16}N_2 \cdot 2HCl$. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $C_{14}H_{16}N_2 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4$. Dunkelgelbe Krystalle. — $C_{14}H_{16}N_2 \cdot H_2SO_4$. Nadeln.

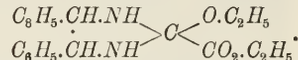
Zum Meso-Diphenyläthylendiamin gehören ausser den im Spl. enthaltenen Derivaten (S. 652—653) die folgenden im *Hptw.* aufgeführten Derivate: *Dibenzyl-diphenyläthylendiamin (S. 978, Z. 15—12 v. u.), *Phtalsäurederivat (S. 979, Z. 30—27 v. u.), *Bis-m-nitrobenzaldiphenyläthylendiamin (S. 979, Z. 18—15 v. u.), *Dicuminal-diphenyläthylendiamin (S. 979, Z. 14—12 v. u.), *Disalicylaldiphenyläthylendiamin (S. 979, Z. 11—9 v. u.).

b) Racemisches Diphenyläthylendiamin. *B.* Entsteht neben Diphenyloxäthylamin (Spl. Bd. II, S. 659—660) und Tetraphenylpyrazin (*Hptw.* Bd. IV, S. 1095) bei der

Reduction von β -Benzildioxim mit Natrium + Alkohol (FEIST, ARNSTEIN, *B.* 28, 3167; vgl. F., *B.* 27, 214). Beim Behandeln von Isoamarin (Spl. Bd. III, S. 19) mit Natrium in Alkohol (JAPP, MOIR, *Soc.* 77, 638). — Schmelzp.: 90–92°. Bei der Destillation des Hydrochlorids mit Natriumacetat entsteht 2-Methyl-4,5-Diphenyl-4,5-Dihydroglyoxalin (Hptw. Bd. IV, S. 978). Mit Oxaläther und Alkohol in der Kälte entsteht die Verbindung $C_{28}H_{38}O_8N_2$ (Hptw. Bd. IV, S. 978, Z. 21 v. u.), beim Erhitzen dagegen die Verbindung $C_{20}H_{24}O_3N_2$ (Hptw. Bd. IV, S. 978, Z. 18 v. u.). Das Carbinat liefert mit salpetriger Säure Isodiphenyl-oxäthylamin (Spl. Bd. II, S. 662), Isohydrobenzoïn (Spl. Bd. II, S. 674) und Diphenylacetaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 64). Lässt sich durch fractionirte Krystallisation des Bitartrats in zwei optische active Modificationen (s. Hptw. Bd. IV, S. 978, Z. 24–22 v. u.) zerlegen. — $C_{14}H_{16}N_2 \cdot 2HCl \cdot 2H_2O$. Verliert über H_2SO_4 1 Mol. H_2O . Schmelzp.: 248° (unter Zersetzung) (F., A.); 253–254° (J., M.). — $C_{14}H_{18}N_2 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4 \cdot 2H_2O$. Schmelzp.: 222–225° (F., A.). — Diacetat $C_{14}H_{18}N_2 \cdot 2C_2H_3O_2$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 256°. — Ditartrat $C_{14}H_{16}N_2 \cdot 2C_4H_6O_6$. Nadeln. Schmelzp.: 165–166° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_{14}H_{16}N_2 \cdot C_8H_8O_7N_3$. Schmelzp.: 220°.

Zum racemischen Diphenyläthylendiamin gehören ausser den im Spl. enthaltenen Derivaten (S. 653) die folgenden Artikel des Hptw.: *Diaminodiphenyläthandithyloxalat (S. 978, Z. 21–19 v. u.), *Verbindung $C_{20}H_{24}O_3N_2$ (S. 978, Z. 18–16 v. u.), *2-Methyl-4,5-Diphenyl-4,5-Dihydroglyoxalin (S. 978, Z. 6-1 v. u.), *Trinitrodibenzoyldiphenyläthylendiamin (S. 979, Z. 8–11 v. o.), *Diphenyläthylendiharnstoff (S. 979, Z. 12–14 v. o.), *Diphenyläthylendithioharnstoff (S. 979, Z. 15–18 v. o.), *Diphenyläthylendiaminthiocarbamat (S. 979, Z. 19–22 v. o.), *Diphenyläthylenthio-carbamid (S. 979, Z. 23–25 v. o.).

S. 978, Z. 18 v. u. Die Strukturformel muss lauten:



Derivate des Meso-Diphenyläthylendiamins. N-Benzyl-Diphenyläthylendiamin $C_{21}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CH(NH \cdot C_7H_7) \cdot C_6H_5$. B. Als Nebenproduct bei der Reduction von Benzoyldibenzyl-Diphenyläthylendiamin (S. 653) mit Jodwasserstoffsäure (JAPP, MOIR, *Soc.* 77, 622). — Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 90°. Leicht löslich in Alkohol.

*N,N'-Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin $C_{28}H_{28}N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_7H_7) \cdot CH(NH \cdot C_7H_7) \cdot C_6H_5$ (S. 978, Z. 15–12 v. u.). B. Beim Behandeln der Monobenzoylverbindung („Dibenzylamarin“ von CLAUS und ELBS, vgl. S. 653) mit Natrium und Amylalkohol oder mit schmelzendem Kali (J., M., *Soc.* 77, 624). — Schmelzp.: 151°. — Das Chlorhydrat schmilzt bei 242°.

Dinitrosamin $C_{28}H_{26}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH \cdot N[(C_7H_7)(NO)] \cdot CH[N(C_7H_7)(NO)] \cdot C_6H_5$. B. Aus dem N,N'-Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin (s. o.) in Eisessig und Natriumnitrit (J., M., *Soc.* 77, 627). — Nadeln. Schmelzp.: 233°. Unlöslich in siedendem Alkohol.

Diacytyldiphenyläthylendiamin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = C_{14}H_{12}(NH \cdot C_2H_5O)_2$. Die Angaben des Artikels im Hptw. S. 978, Z. 11–7 v. u. beziehen sich zum Theil auf die racemische, zum Theil auf die Mesoverbindung; der Artikel des Hptw. ist deshalb zu streichen. Krystalle aus Eisessig. Schmilzt oberhalb 350°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und Ligroïn (GROSSMANN, *B.* 22, 2300).

N-Benzoyl-N,N'-Dimethyl-Diphenyläthylendiamin („Dimethylamarin“ von CLAUS und ELBS) $C_{23}H_{24}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH[N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von Dimethylamaroniumjodid (Spl. Bd. III, S. 18) mit alkoholischem Kali (J., M., *Soc.* 77, 629; vgl. CL., E., *B.* 13, 1420). — Monokline Prismen. Schmelzp.: 145°. Beim Erhitzen des Hydrojodids entsteht Dimethylamaroniumjodid. — $(C_{23}H_{24}ON_2 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Schmelzp.: ca. 183°. — $C_{23}H_{24}ON_2 \cdot HJ$.

N-Benzoyl-N,N'-Diäthyl-Diphenyläthylendiamin $C_{25}H_{28}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH[N(C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5] \cdot CH(NH \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_5$. Nadeln. Schmelzp.: 125° (J., M., *Soc.* 77, 631; vgl. BORODIN, *A.* 110, 82).

N-Benzoyl-N'-Benzyl-Diphenyläthylendiamin $C_{28}H_{28}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(NH \cdot C_7H_7) \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoyl-Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin (S. 653) bei der Reduction mit Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor, sowie bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig bei Gegenwart von HCl (J., M., *Soc.* 77, 620, 626). Aus N-Benzyl-Diphenyläthylendiamin (s. o.) und Benzoylchlorid (J., M.). — Weisse Nadeln aus Chloroform. Schmelzp.: 218,5°. Theilweise unzersetzbar. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — $C_{28}H_{28}ON_2 \cdot HJ$. Schmelzp.: 217°. — Chlorhydrat. Mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzp.: 256–258°.

Nitrosamin $C_{28}H_{26}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH[N(C_7H_7) \cdot NO] \cdot C_6H_5$. Schmelzpunkt: 246° (J., M.).

N-Benzoyl-N,N'-Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin („Dibenzylamarin“ von CLAUS und ELBS) $C_{35}H_{32}ON_2 = C_6H_5.CH[N(C_6H_7).CO.C_6H_5].CH(NH.C_6H_7).C_6H_5$. B. Aus Dibenzylammoniumchlorid (Spl. Bd. III, S. 18) durch Erwärmen mit alkoholischem Kali (J., M., Soc. 77, 609, 617; vgl. CL., E., B. 13, 1420). Aus 2 g N,N'-Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin (S. 652) und 1 g Benzoylchlorid (J., M., Soc. 77, 628). — Schmelzp.: 139,5°. Die Salze gehen beim Erhitzen unter Wasserabgabe in Dibenzylammoniumsalze (Spl. Bd. III, S. 18) über. Beim Behandeln mit HJ + P entstehen Benzoldiphenyläthylendiamin (S. 652), sein Benzoylderivat (S. 652), Benzyljodid, Bibenzyl und Benzoësäure. Durch Reduction mit Natrium und Amylalkohol, sowie durch Schmelzen mit Kali entsteht Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin (J., M., Soc. 77, 624). Durch Oxydation mit CrO_3 in Eisessig bei Gegenwart von HCl entsteht Benzoylbenzyl-Diphenyläthylendiamin. — $C_{35}H_{32}ON_2.HCl$. Prismen. Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_{35}H_{32}ON_2.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 195,5°. — Nitrat. Prismen aus Alkohol + Aether. Schmelzp.: 174°.

Nitrosamin $C_{35}H_{31}O_2N_3 = C_6H_5.CH[N(C_6H_7).CO.C_6H_5].CH[N(C_6H_7).NO].C_6H_5$. B. Aus dem Benzoyldibenzyl-Diphenyläthylendiamin (s. o.) in Eisessiglösung und Natriumnitrit (J., M., Soc. 77, 619). — Weisse rechtwinklige Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 168°. Leicht löslich in Chloroform. Giebt beim Erhitzen Lophin.

N-Acet-N'-Benzoyl-Diphenyläthylendiamin $C_{23}H_{22}O_2N_2 = C_6H_5.CH(NH.CO.CH_3).CH(NH.CO.C_6H_5).C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von Acetylchloridamarin (Spl. Bd. III, S. 18) mit Alkohol (J., M., Soc. 77, 635; vgl. BAHRMANN, J. pr. [2] 27, 297). — Nadelchen (aus Phenol + Alkohol). Schmelzp.: 316°.

Dibenzoyldiphenyläthylendiamin $C_{28}H_{24}O_2N_2 = C_{14}H_{12}(NH.C_6H_5)_2$. Die Angaben des Artikels im Hptw. S. 979, Z. 1—4 v. o. beziehen sich zum Theil auf die racemische, zum Theil auf die Mesoverbindung; der Artikel ist daher zu streichen. B. Durch Kochen von Benzylamarin (Spl. Bd. III, S. 19) mit Alkohol in Gegenwart von etwas HCl (J., M., Soc. 77, 633). Durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Amarin in Alkohol (J., M.). — Sublimirbar (GROSSMANN, B. 22, 2300). Wird von kochender alkoholischer Kalilauge nicht verändert.

N,N'-Dibenzoyl-N,N'-Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin $C_{42}H_{36}O_2N_2 = C_6H_5.CH[N(C_6H_7).CO.C_6H_5].CH[N(C_6H_7).CO.C_6H_5].C_6H_5$. B. Aus N,N'-Dibenzyl-Diphenyläthylendiamin (S. 652) oder seiner N-Benzoylverbindung (S. 652) und Benzoylchlorid (JAPP, MOIR, Soc. 77, 620, 628). — Mikroskopische sechsseitige Platten aus Benzol. Schmelzpunkt: 268°.

Dibenzal-Diphenyläthylendiamin $C_{28}H_{24}N_2 = C_{14}H_{12}(N:CH.C_6H_5)_2$. Die Angaben des Artikels im Hptw. S. 979, Z. 26—19 v. u. beziehen sich zum Theil auf die racemische, zum Theil auf die Mesoverbindung; der Artikel des Hptw. ist deshalb zu streichen. B. Aus Diphenyläthylendiamin und Benzaldehyd (GROSSMANN, B. 22, 2301). Beim Eintragen von Natrium in die siedende alkoholische Lösung von Amarin (G., vgl. ZAUSCHIRM, A. 245, 285). — Prismen. Schmelzp.: 164°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Aether und Ligroin, leicht in Benzol und CS_2 . Wird von Natrium (und Alkohol) zu Dibenzoldiphenyläthylendiamin (S. 652) reducirt. Zerfällt beim Kochen mit Schwefelsäure in Benzaldehyd und Meso-Diphenyläthylendiamin.

Derivate des racemischen Diphenyläthylendiamins. Vgl. die cursiv gedruckten Bemerkungen bei den entsprechenden Verbindungen der Mesoreihe, S. 652, 653.

Diacetylderivat $C_{19}H_{20}O_2N_2 = C_{14}H_{12}(NH.C_2H_3O)_2$. Sublimirt in Nadeln. Schmelzpunkt: oberhalb 360°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform. Liefert beim Erhitzen im HCl-Strome auf 260° 2-Methyl-4,5-Diphenyl-4,5-Dihydroglyoxalin (Hptw. Bd. IV, S. 978) (FEIST, ARNSTEIN, B. 28, 3176).

Dibenzoylderivat $C_{28}H_{24}O_2N_2 = C_{14}H_{12}(NH.C_6H_5)_2$. Krystalle aus Chloroform. Schmelzp.: 287°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Aether, unlöslich in Alkohol und Ligroin. Liefert beim Erhitzen im HCl-Strome auf 260° 2,4,5-Triphenyl-4,5-Dihydroglyoxalin (vgl. unten) (F., A., B. 28, 3176).

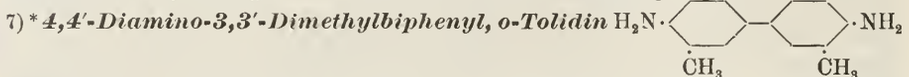
*2,4,5-Triphenyl-4,5-Dihydroglyoxalin $C_{21}H_{18}N_2$ (S. 979, Z. 5 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. statt dessen Isoamarin, Spl. Bd. III, S. 19.

Dibenzaldiphenyläthylendiamin $C_{28}H_{24}N_2 = C_{14}H_{12}(N:CH.C_6H_5)_2$. B. Aus rac-Diphenyläthylendiamin und Benzaldehyd (F., A., B. 28, 3179). — Schmelzp.: 152°. Zerfällt beim Kochen mit verdünnter Salzsäure in Benzaldehyd und rac-Diphenyläthylendiamin.

4) *s-Dibenzylhydrazin (S. 979). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. dagegen S. 539—540.

5) *m-Tolidin, 4,4'-Diamino-2,2'-Dimethylbiphenyl $H_2N.C_6H_3(CH_3).C_6H_3(CH_3).NH_2$ (S. 980). Darst. Man löst 200 g m-Nitrotoluol in 200 g Alkohol, erhitzt am Rückflusskühler und trägt 150 g Zinkstaub, sowie eine Mischung von 30 g 35%iger Natron-

lauge und 30 g Alkohol ein; im Verlaufe einiger Stunden giebt man fernere 150 g Zinkstaub hinzu und kocht dann mit Salzsäure bis zur Lösung des Zinks; das ausgeschiedene Tolidinchlorhydrat bringt man durch Wasser in Lösung und fällt es durch conc. Salzsäure wieder aus (G. SCHULTZ, RHODE, C. 1902 II, 1447). — Krystalle. Schmelzpz.: 87—88°. Wird durch FeCl₃ nicht gefärbt. — Pikrat. Nadeln. Schmelzpz.: 225°.

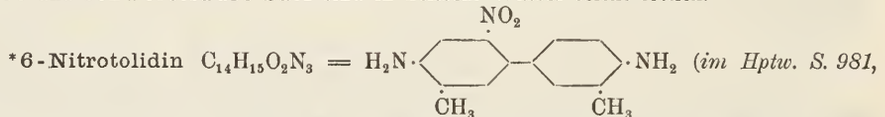


(S. 980—982). Einwirkung von Schwefel bei 180—200°: DAHL & Co., D.R.P. 38795; *Frdl.* I, 503. Die Disazo-Farbstoffe, welche aus diazotirtem o-Tolidin erhalten werden, besitzen häufig vor den analogen Farbstoffen aus diazotirtem Benzidin (vgl. S. 639) besondere Vorzüge: vgl. BAYER & Co., D.R.P. 35341; *Frdl.* I, 469; Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 35615; *Frdl.* I, 473. — *Sulfat. Verwandelt sich beim Erhitzen auf 220° in ein Gemisch von Tolidin-Mono- und -Disulfonsäure (vgl. S. 655) (B. & Co., D.R.P. 44779; *Frdl.* II, 405). Giebt beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf Temperaturen unter 100° o-Tolidinsulfon (S. 655), bei 100—170° aber dessen Mono- oder Disulfonsäuren (B. & Co. D.R.P., 44784; *Frdl.* II, 406). — Benzolthiosulfonat C₁₄H₁₆N₂(C₆H₆O₂S₂)₂. Weisser Niederschlag (TRÖGER, LINDE, *Ar.* 239, 144). — p-Toluolthiosulfonat C₁₄H₁₆N₂(C₇H₈O₂S₂)₂. Rötliche Nadeln (T., L.). — α-Naphthalinthiosulfonat C₁₄H₁₆N₂(C₁₀H₈O₂S₂)₂. Niederschlag (T., L.). — β-Naphthalinthiosulfonat C₁₄H₁₆N₂(C₁₀H₈O₂S₂)₂. Niederschlag (T., L.). — Dipikrat C₁₄H₁₆N₂·2C₆H₃O₃N₃. Hellgelber krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 215°. Wird beim Stehen mit verdünntem Alkohol nur partiell zerlegt unter Bildung einer hellrothen Verbindung (Monopikrat?) (G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, *J. pr.* [2] 66, 166).

Verbindung mit Silbernitrat C₁₄H₁₆N₂·AgNO₃: VAUBEL, *Ch. Z.* 25, 739.

Dichlortolidin C₁₄H₁₄N₂Cl₂. a) 2,2'-Dichlortolidin (CH₃)(NH₂)C₆H₂Cl.C₆H₂Cl(NH₂)(CH₃). B. Durch Reduciren von 6-Chlor-2-Nitrotoluol mit Zinkstaub und Natronlauge in Gegenwart von etwas Alkohol und Behandeln der entstandenen Hydrazoverbindung mit Salzsäure (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 82140; *Frdl.* IV, 74; P. COHN, *M.* 22, 490). — Krystalle aus Benzol. Schmelzpz.: 202° (A.-G. f. A.). Erweicht bei 192°, schmilzt bei 197° (P. C.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether. Sehr unbeständig. Verwendung für Azofarbstoffe: A.-G. f. A., D.R.P. 81915; *Frdl.* IV, 712. — Sulfat. Weisse, sich schwach bräunende Krystalle. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Giebt mit Chloralkali und Bromwasser gelbbraunen, mit Kaliumbichromat schmutziggrünen Niederschlag, mit FeCl₃ rothviolette Färbung (P. C.).

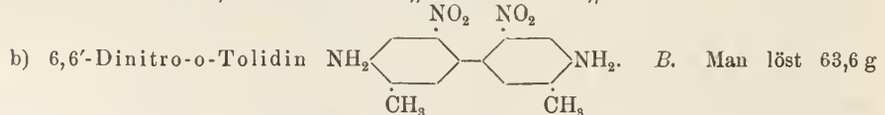
b) x,x-Dichlortolidin. B. Durch Chlorirung von Diacetyltolidin (Hptw. Bd. IV, S. 981) und Verseifung des chlorirten Acetylproducts (LEVINSTEIN, Chem. Works, D.R.P. 97101; C. 1898 II, 522). — Weisses krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol, Aether und Alkohol. Färbt sich an der Luft dunkel. — Das salzsaure und schwefelsaure Salz sind in heissem Wasser leicht löslich.



Z. 1 v. o. fälschlich als 5-Nitrotolidin aufgeführt). Verwendung für Azofarbstoffe: BAYER & Co., D.R.P. 81036; *Frdl.* IV, 709. Verwendung zur Herstellung von Azofarben auf der Faser: Höchster Farbwh., D.R.P. 82456; *Frdl.* IV, 688.

*Dinitrotolidin C₁₄H₁₄O₄N₄ (S. 981).

S. 981, Z. 10 v. o. statt: „Mandeln“ lies: „Nadeln“.



o-Tolidin in 1275 g conc. Schwefelsäure und fügt bei 0° ein Gemisch von 38 g Salpetersäure (D: 1,52) und 120 g conc. Schwefelsäure hinzu. Zur Reinigung führt man die Rohbase in das Diacetylderivat (S. 655) über (GERBER, Dissertation, Basel 1889; vgl. LÖWENHERZ, *B.* 25, 1033). — Orangerothe Spiesse aus Cumol. Schmelzpz.: 215—217°. Fast unlöslich in Wasser und Petroleumäther, schwer löslich in Benzol, sehr leicht in Alkohol und Eisessig. Liefert mit Isoamylnitrit und Schwefelsäure Dinitro-3-Bitolyl (Spl. Bd. II, S. 114) (G.; TÄUBER, *L.* B. 24, 2597). — Das Chlorhydrat wird durch viel Wasser dissociirt. — Sulfat. Schwer löslich in Wasser.

x, x-Dichlordiacetollidin $C_{18}H_{16}O_2N_2Cl_2$. B. Durch Chlorirung von Diacetylollidin (Hptw. Bd. IV, S. 981) (LEVINSTEIN, Chem. Works, D.R.P. 97101; C. 1898 II, 522). — Schwach gelb gefärbtes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: ca. 290°.

Diacetyl-6, 6'-Dinitro-o-Tolidin $C_{18}H_{16}O_6N_4$. B. Durch Kochen der Base (S. 654) mit Essigsäureanhydrid (GERBER, Dissertation, Basel 1889). — Gekreuzte weisse Krystalle. Schmelzp.: 275° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig.

***Tolidylsenföf** $C_{16}H_{12}N_2S_2 = SC:N \langle \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \rangle \text{---} \langle \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \rangle N:CS$ (S. 982). B. Aus o-Tolidin und Thiophosgen (Spl. Bd. I, S. 456) bei Gegenwart von Natronlauge (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 593).

Benzoyltolidin $C_{21}H_{20}ON_2 = NH_2 \cdot (CH_3)C_6H_5 \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoylchlorid und Tolidin in Toluollösung (Soc. St. Denis, D.R.P. 60332; Frdl. III, 24). — Schmelzp.: 198—200°.

***Dibenzoyl-o-Tolidin** $C_{28}H_{24}O_2N_2 = C_{14}H_{14}N_2(CO \cdot C_6H_5)_2$ (S. 982). Nadeln (aus Chinolin + Alkohol). Schmelzp.: 265°. Leicht löslich in Pyridin, Chinolin und Pikolin, sonst sehr wenig löslich (BIEHRINGER, Busch, B. 35, 1974, 2537).

Bis-p-methoxythiobenzoyl-Tolidin $C_{80}H_{23}O_2N_2S_2 = [-C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Aus Tolidylsenföf (s. o.), Anisol (Spl. Bd. II, S. 354) und $AlCl_3$ (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 593). — Gelbe Nadelchen aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 250—252°.

Bis-p-äthoxythiobenzoyl-Tolidin $C_{92}H_{32}O_2N_2S_2 = [-C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Aus Tolidylsenföf (s. o.), Phenetol (Spl. Bd. II, S. 354) und $AlCl_3$ (G., J. pr. [2] 59, 594). — Gelbe Nadelchen aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 235—236°.

S. 982, Z. 7 v. o. statt: „B. 13“ lies: „B. 21“.

***Tolidin und Aldehyde** (S. 982). Verbindung $C_{15}H_{16}ON_2 = C_{15}H_{14}O(NH_2)_2$. B. Durch Einwirkung von Formaldehyd (mehr als 1 Mol.-Gew.) auf 1 Mol.-Gew. o-Tolidin in conc. schwefelsaurer Lösung (KINZLBERGER & Co., D.R.P. 96104; C. 1898 I, 1250). — Weisse Nadelchen. Schmelzp.: 216°. Schwer löslich in heissem Alkohol und Benzol. Die Salze lassen sich leicht tetrazotiren und geben leicht und glatt Baumwollfarbstoffe. Das Chlorhydrat ist in Wasser leicht löslich, in Salzsäure und in Alkohol so gut wie unlöslich. — Das Sulfat krystallisirt schön. Schwer löslich in Wasser und verdünnter Schwefelsäure.

Zur Einwirkung von Formaldehyd auf Tolidin vgl. ferner: DURAND, HUQUENIN & Co., D.R.P. 66737, 72431, 74386, 74642; Frdl. III, 27, 30. Ueber die Verwendung der Condensationsproducte aus Tolidin, Formaldehyd und Anilin (bezw. o-Aminophenol) als Azocomponenten s.: D., H., D.R.P. 80625, 80626; Frdl. IV, 977, 978.

***Furfural-Tolidin** $C_{24}H_{20}O_2N_2 = [-(CH_3)C_6H_3 \cdot N:CH \cdot C_4H_5O]_2$ (S. 982). {... (EHRHARDT, B. 30, 2013; vgl. SCHIFF, A. 258, 378; B. 30, 2302).

***Tolidinsulfonsäuren** (S. 982). B. Beim Erhitzen von Tolidinsulfat (S. 654) auf 220° entstehen Tolidin-Mono- und -Disulfonsäure (BAYER & Co., D.R.P. 44779; Frdl. II, 406). Ueber Disazofarbstoffe aus diazotirter Tolidinsulfonsäure vgl.: Verein Chem. Fabr. Mannheim, D.R.P. 29957; Frdl. I, 502.

o-Tolidinsulfon. B. Beim Erhitzen von o-Tolidinsulfat mit rauchender Schwefelsäure von 40% Anhydrid auf 80° (B. & Co., D.R.P. 44784; Frdl. II, 407). — Hellgrüner amorpher Niederschlag. Leicht löslich in heisser verdünnter Salzsäure. Salpetrige Säure liefert eine braune, in Wasser schwer lösliche Tetrazoverbindung. — Die Salze werden beim Kochen mit Wasser zerlegt. — Chlorhydrat. Braungelbe Nadeln. — Sulfat. Schwer löslich in reinem, leicht in salzhaltigem Wasser.

***Tolidindisulfonsäure(6,6')** $C_{14}H_{16}O_6N_2S_2 = [-^1C_6H_3(SO_3H)^2(NH_2)(CH_3)^3]_2$ (im Hptw. S. 982, Z. 23 v. o. irrtümlich als 5,5'-Disulfonsäure bezeichnet). B. Man sulfonirt o-Nitrotoluol durch 3 Thle. rauchende Schwefelsäure bei 105° (Ausbeute an Natriumsalz: 90% der Theorie), reducirt die Nitrosulfonsäure zur Hydrazosulfonsäure elektrolytisch und lagert diese um. Ausbeute: 50—60% der Theorie (ELBS, WOHLFAHRT, J. pr. [2] 66, 560). — Nadeln.

Diacetylderivat $C_{18}H_{20}O_8N_2S_2 = [-C_6H_2(CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)(SO_3H)]_2$. B. Aus dem Natriumsalz der Tolidindisulfonsäure(6,6') (s. o.) durch Kochen mit Acetanhydrid, bis eben Lösung erfolgt ist (E., W., J. pr. [2] 66, 569). — $Na_2 \cdot C_{18}H_{18}O_8N_2S_2 + 3C_2H_6O$. Krystallisirt aus der Lösung durch Zusatz von Alkohol. Weisse Nadeln. Verliert bei 110—115° Alkohol. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Tetracetylderivat $C_{22}H_{24}O_{10}N_2S_2 = [-C_6H_2(CH_3)(N[CO \cdot CH_3]_2)(SO_3H)]_2$. B. Aus dem Natriumsalz der Tolidindisulfonsäure(6,6') (s. o.) durch längeres Kochen mit Acet-

anhydrid (E., W., *J. pr.* [2] 66, 570). — $\text{Na}_2 \cdot \text{C}_{22}\text{H}_{22}\text{O}_{10}\text{N}_2\text{S}_2 + 2\frac{1}{2}\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$. Farblose Nadeln (aus Wasser durch Alkohol). Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

Ueber *o*-Tolidinsulfon-Mono- und -Disulfonsäure vgl.: BAYER & Co., D.R.P. 44 784; *Frdl.* II, 407.

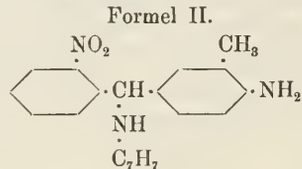
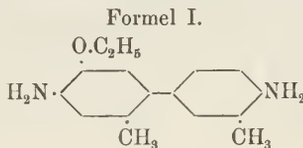
S. 982, Z. 8 v. u. statt: „6,6'' lies: „5,5''.

S. 982, Z. 7 v. u. statt: „3:5:6'' lies: „2:4:5''.

9) *4,4'-Diamino-2,3'-Dimethylbiphenyl, *o,m*-Tolidin

$\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3) - \text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3) \cdot \text{NH}_2$ (S. 982—983). Verwendung für Azofarbstoffe: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 54599; *Frdl.* II, 434.

*5'-Aethoxy-4,4'-Diamino-3,2'-Dimethylbiphenyl $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{ON}_2$ = Formel I (s. u.) (S. 983, Z. 1 v. o.). {B. *o*-Toluolhydrazo-*p*-Kresoläthyläther . . . (NÖLTING, WERNER,); GEIGY, D.R.P. 42006; *Frdl.* I, 463).



13) 4,7-Diamino-3-Methyl-Diphenylmethan $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}(\text{NH}_2) \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3) \cdot \text{NH}_2$. 2'-Nitro-4-Amino-7-*o*-Toluidino-3-Methyl-Diphenylmethan $\text{C}_{21}\text{H}_{21}\text{O}_2\text{N}_3$ = Formel II (s. o.). B. Aus *o*-Nitrobenzal-*o*-Toluidin durch Addition von *o*-Toluidin (Höchster Farbw., D.R.P. 106 497; C. 1900 I, 740). — Schmelzpt.: 153°. Einwirkung von Salzen aromatischer Amine: H. F., D.R.P. 111 041; C. 1900 II, 548.

14) 6,4'(?)-Diamino-3-Methyldiphenylmethan $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3) \cdot \text{NH}_2$. B. Aus

1'-*p*-Toluidino-6-Aminoxylyl(1,3) (S. 418) und Anilin (Höchster Farbw., D.R.P. 107 718; C. 1900 I, 1110). — Schmelzpt.: 68°.

15) *o,o'*-Diaminobibenzyl, 2,2'-Diaminodiphenyläthan $\text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2$. B. Durch Reduktion von *o*-Dinitrobibenzyl (Spl. Bd. II, S. 113) mit Zinn + conc. Salzsäure in Alkohol (BUSCH, WEISS, B. 33, 2709). Eine kochende Lösung von (8 g) *o,o'*-Diaminostilben (S. 667) in (400 ccm) Isoamylalkohol wird allmählich mit (20 g) Natrium versetzt (THIELE, HOLZINGER, A. 305, 97). — Nadelchen. Schmelzpt.: 68°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Liefert beim Erhitzen mit seinem Chlorhydrat *o*-Iminobibenzyl (S. 237). — $\text{C}_{14}\text{H}_{16}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl} + 2\text{H}_2\text{O}$. Farblose Nadeln. Schmilzt oberhalb 270°. — Pikrat $\text{C}_{14}\text{H}_{16}\text{N}_2 \cdot 2\text{C}_6\text{H}_3\text{N}_3\text{O}_7$. Nadeln. Schmelzpt.: 225—230° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser, Benzol und Aether, leicht in Alkohol.

Diacetylderivat $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{N}_2(\text{C}_2\text{H}_3\text{O})_2$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 249—250° (TH., H., A. 305, 99).

Dibenzoylderivat $\text{C}_{26}\text{H}_{24}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{N}_2(\text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5)_2$. Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpt.: 255° (TH., H., A. 305, 99).

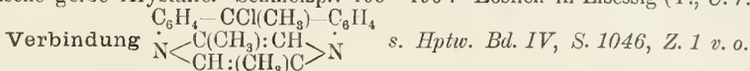
16) *p,p'*-Diamino-1,1-Diphenyläthan $\text{CH}_3 \cdot \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2)_2$. Tetramethyldiaminodiphenyläthan $\text{C}_{18}\text{H}_{24}\text{N}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Aethylalkohol wird mit Chromsäuregemisch oxydirt, und das durch Destillation nach 5 Stunden gewonnene Gemisch von Acetaldehyd, Acetal, Alkohol und Wasser mit Dimethylanilin und 20%iger Schwefelsäure 5 Tage lang auf 50° erhitzt (TRILLAT, C. r. 128, 1113). — Weisse Krystallmasse. Schmelzpunkt: 68—69°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Ligroin und Chloroform. Durch Oxydation der Lösung in Eisessig mit PbO_2 entsteht eine beim Erwärmen verschwindende Blaufärbung. Wird bei Einwirkung von salpetriger Säure unter Bildung von *p*-Nitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 151—152) gespalten (TRILLAT, C. r. 128, 1404; 129, 1242). — $\text{C}_{18}\text{H}_{24}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$. Weisses Krystallpulver. Schmelzpt.: 225° (unter Zersetzung). Löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Aceton. — $\text{C}_{18}\text{H}_{24}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl} \cdot \text{PtCl}_4$. Orangerothe Prismen. Schmelzpt.: 210—211°. Schwer löslich in Wasser und ver-

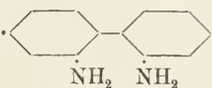
dünnter Salzsäure. — C₁₈H₂₄N₂·H₂SO₄. Hygroskopische Krystalle. Schmelzp.: 188—189°.

— Diacetat C₁₈H₂₄N₂·2C₂H₃O₂. Nadeln.

Bisbromäthylat C₁₈H₂₄N₂·2C₂H₅Br. Krystalle. Schmelzp.: 224—225°. Löslich in Alkohol und Wasser (T., C. r. 128, 1405).

Bisjodäthylat C₁₈H₂₄N₂·2C₂H₅J. Schmelzp.: 228—230° (unter Zersetzung) (T.).
 Dinitro-Tetramethyldiaminodiphenyläthan C₁₈H₂₂O₄N₄ = C₁₈H₂₂(NO₂)₂N₂. Prismatische gelbe Krystalle. Schmelzp.: 195—196°. Löslich in Eisessig (T., C. r. 128, 1405).

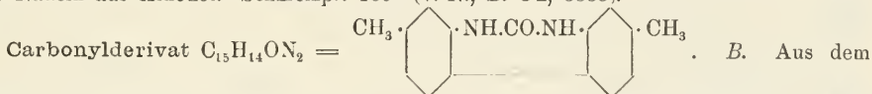


17) 2,2'-Diamino-4,4'-Dimethylbiphenyl H₃C··CH₃. B. Aus

der entsprechenden Dinitroverbindung durch Zinn und Salzsäure (v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 3332). — Stäbchen und Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 120°. Leicht löslich in organischen Mitteln, ausser Ligroin, sehr wenig in Wasser. Die Salze mit Mineralsäuren sind leicht löslich.

2,2'-Diformylderivat C₁₆H₁₆O₂N₂ = [CHO·NH·C₆H₃(CH₃)—]₂. Nadeln. Schmelzpunkt: 185—187°. Sehr wenig löslich in Aether, löslich in Alkohol (v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 3333).

2,2'-Diacetylderivat C₁₈H₂₀O₂N₂ = [CH₃·CO·NH·C₆H₃(CH₃)—]₂. Derbe Krystalle oder Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 189° (v. N., B. 34, 3333).

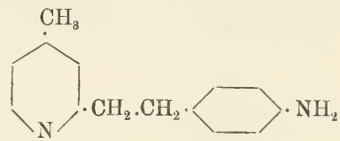


Diamin und Harnstoff bei 200° (v. N., B. 34, 3334). — Weisse Nadeln mit 1/2 Mol. C₂H₄O₂ aus Eisessig. Verwittert an der Luft. Schmelzp.: 339°. Sublimirt von 130°. Sehr wenig löslich in organischen Mitteln, ausser heissem Eisessig.

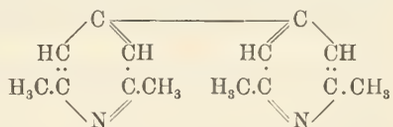
2,2'-Dibenzoylderivat C₂₈H₂₄O₂N₂ = [C₆H₅·CO·NH·C₆H₃(CH₃)—]₂. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 170° (v. N., B. 34, 3333).

18) 4-Methyl-2-p-Aminophenäthylpyridin:
 2,1,2'-Dibromderivat, p-Amino-γ-methyl-α-stilbazol-Dibromid (vgl. S. 668) C₁₄H₁₄N₂Br₂ = NC₅H₃(CH₃)·CHBr·CHBr·C₆H₄·NH₂. Kryställchen aus Alkohol. Zersetzt sich bei 157° (KNICK, B. 35, 2793).

2'-Oxyderivat, p-Aminophenyl-α,γ-Luditylalkin C₁₄H₁₆ON₂ = NC₅H₃(CH₃)·CH₂·CH(OH)·C₆H₄·NH₂. B. Durch Reduction von p-Nitrophenyl-α,γ-Luditylalkin (S. 227) mit Sn + HCl (K., B. 35, 2792). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, kaum löslich in Wasser. — C₁₄H₁₆ON₂·HCl·2HgCl₂. Nadelchen. Schmelzp.: 236°. — (C₁₄H₁₆ON₂·HCl)₂PtCl₄. Orangerothe Nadelchen. Schmelzpunkt: 222° (unter Zersetzung).



19) α,α',α'-Tetramethyl-γ-Bipyridyl:
 B. Durch 8—10-stdg. Erhitzen von 2,6-Dimethylpyridin (S. 102) mit Natrium auf 180—200° (unter Entwicklung von Wasserstoff und Stickstoff) (HUTN, B. 31, 2280; 32, 2209). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 148—149°. Leicht löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol und Aether. Wird von KMnO₄ zu γ-Bipyridyl-α,α',α'-Tetracarbonsäure (S. 661—662) oxydirt.



— C₁₄H₁₆N₂·2HCl. Nadeln aus Alkohol, die bei 260° noch nicht schmelzen. — C₁₄H₁₆N₂·2HCl·2HgCl₂. Blättchen oder Spiesse, die bei 280° verkohlen. — C₁₄H₁₆N₂·H₂PtCl₆. Rothgelbe Nadeln aus Wasser, die bei 280° noch nicht schmelzen. — C₁₄H₁₆N₂·2HAnCl₄. Nadeln. Zersetzt sich bei 216° unter Aufschäumen nach vorhergehender Schwärzung. — C₁₄H₁₆N₂·HBr. Kryställchen aus Alkohol. — C₁₄H₁₆N₂·HJ. Krystallinischer Niederschlag (aus Alkohol + Aether), der sich bei 270° bräunt. — C₁₄H₁₆N₂·HNO₃ + 1 1/2 H₂O. Wasserhelle Prismen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 145°. Das wasserfreie Salz schmilzt noch nicht bei 280°. — C₁₄H₁₆N₂·2H₂SO₄. Derbe Krystalle aus Alkohol, die bei 265° unter Bräunung schmelzen. — Pikrat C₁₄H₁₆N₂·C₆H₃O₇N₃. Nadeln aus Wasser, die sich von 230° ab schwärzen und bei 273° aufschäumen. — C₁₄H₁₆N₂·AgNO₃. Weisser kristallinischer Niederschlag, der sich bei 250° schwärzt.

7. *Basen $C_{15}H_{16}N_2$ (S. 983-985).

2) **4,4'-Diamino-3,3'-Dimethyldiphenylmethan, Diaminoditolylmethan* $CH_2[C_6H_3(CH_3)(NH_2)]_2$ (S. 984). B. Beim Erhitzen von Anhydroformaldehydanilin (Spl. Bd. II, S. 233) mit *o*-Toluidin und dessen Chlorhydrat auf 100° (Höchster Farbw., D.R.P. 55565; *Frdl.* II, 55; III, 68). Aus 1'-*p*-Toluidino-4-Aminoxylo(1,3) (S. 418) und *o*-Toluidin durch Erwärmen mit wässriger Salzsäure (H. F., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzpt.: 149°.

Dimethyldiaminoditolylmethan $C_{17}H_{22}N_2 = CH_2[C_6H_3(CH_3).NH.CH_3]_2$. B. Man leitet Salzsäuregas in das Gemisch von 1 Mol. Formaldehyd und 2 Mol. Methyl-*o*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 247) (GNEHM, BLUMER, A. 304, 114; D.R.P. 67478; *Frdl.* III, 90). — Krystallblättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 87°.

Monoäthyldiaminoditolylmethan $C_{17}H_{22}N_2 = H_2N.C_6H_3(CH_3).CH_2.C_6H_3(CH_3).NH.C_2H_5$. B. Aus 1'-*p*-Toluidino-4-Aminoxylo(1,3) (S. 418) und Aethyl-*o*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 248) (Höchster Farbw., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Dickflüssiges Oel, nicht flüchtig mit Wasserdämpfen.

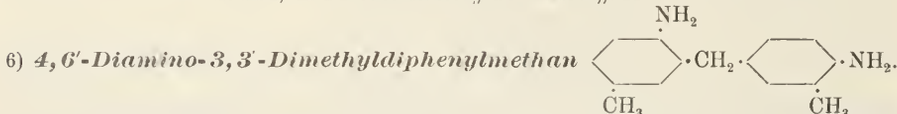
Diäthyldiaminoditolylmethan $C_{19}H_{26}N_2 = CH_2[C_6H_3(CH_3).NH.C_2H_5]_2$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 30 g Aethyl-*o*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 248) mit 10 g 40% iger Formaldehydlösung und überschüssiger conc. Salzsäure auf 90-110° (FRIEDLÄNDER, DINESMANN, M. 19, 632). — Tafeln. Schmelzpt.: 92-93°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Ligroin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 68004; *Frdl.* III, 91). Schmelzpt.: 96° (F., D.). Kp_{40} : ca. 300°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, schwer in kaltem Alkohol und Aether, fast unlöslich in Ligroin. Die alkoholische Lösung wird von Jodwasser schwach grün, von Brom anfangs violett, dann grünlich gefärbt. — Platinsalz. Rothe Kryställchen. Schmelzpt.: 220° (unter Zersetzung).

Tetraäthyldiaminoditolylmethan $C_{23}H_{34}N_2 = CH_2[C_6H_3(CH_3).N(C_2H_5)_2]_2$. B. Beim mehrstündigen Erhitzen von Diäthyldiaminoditolylmethan (s. o.) mit (2 Mol.) C_2H_5J und Aetzkali am Rückflusskühler (F., D., M. 19, 633). — Schwach gelb gefärbtes Oel. Kp_{26} : ca. 235-245°.

S. 984, Z. 7 v. o. statt: „ $C_{15}H_{16}N_2SO_6$ “ lies: „ $C_6H_5N_2S_2O_6$ “.

5) **Dimethyl-Bisaminophenylmethan* $(CH_3)_2C(C_6H_4.NH_2)_2$ (S. 984). **Dimethyl-Tetramethyldiaminodiphenylmethan* $C_{19}H_{26}N_2 = (CH_3)_2C[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$ (S. 984). {B. ... (DÖBNER, B. 12, 813}; vgl. auch Soc. St. Denis, D.R.P. 32008; *Frdl.* I, 69).

S. 984, Z. 24 v. o. statt: „723“ lies: „743“.



B. Aus 1'-*p*-Toluidino-6-Aminoxylo(1,3) (S. 418) und *o*-Toluidinchlorhydrat (Höchster Farbw., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Schmelzpt.: 89°.

7) *α -Piperidinomethylchinolin* $NC_9H_6.CH_2.NC_5H_{10}$. *α -Piperidinomethyl-8-Oxychinolin* $C_{15}H_{18}ON_2 = NC_9H_6(OH).CH_2.NC_5H_{10}$. B. Durch 6-stdg. Kochen von 8-Oxychinolin (S. 185), Piperidin und Formaldehyd in Alkohol (BAYER & Co., D.R.P. 92309; *Frdl.* IV, 104). — Krystalle aus Ligroin. Schmelzpt.: 117°.



Oxyderivat, *o*-Aminophenyl- β '-Aethyl- α -pikolyalkin $C_{15}H_{18}ON_2 = NC_5H_3(C_2H_5).CH_2.CH(OH).C_6H_4.NH_2$. B. Durch Reduction des *o*-Nitrophenyl- β '-Aethyl- α -pikolyalkins (S. 228) mit Zinn oder Eisen in salzsaurer Lösung (Ausbeute gering) (CASTNER, B. 34, 1898). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzpt.: 76°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — $C_{15}H_{18}ON_2.HCl$. Krystallinischer Niederschlag (aus Alkohol + Aether). Schmelzpt.: 85°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser, unlöslich in Aether. — $(C_{15}H_{18}ON_2.HCl)_2.PtCl_4$, Orangefarbene sternförmige Krystalle. Schmelzpt.: 134°. — $C_{15}H_{18}ON_2.HAuCl_4$. Rothe rosettenförmige Krystalle. Schmelzpt.: 117°. Leicht löslich in Alkohol und verdünnter Salzsäure.

8. *Basen $C_{16}H_{20}N_2$ (S. 985).

1) **4,4'-Diamino-3,3'-Diäthylbiphenyl* $(NH_2)^4(C_2H_5)^3C_6H_3.C_6H_3(C_2H_5)^3(NH_2)^4$ (S. 985). B. Aus *o*-Nitroäthylbenzol (Spl. Bd. II, S. 59) durch Reduction mit Zinkstaub

und alkoholischem Kali und Einfließenlassen des Reductionsgemisches in verdünnte Salzsäure. Ausbeute: ca. 68% (G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, *J. pr.* [2] 66, 163). — Lässt sich tetrazotieren und zu substantiven Farbstoffen kuppeln, die farbschwächer, aber licht- und säureechter als die Tolidinderivate sind. — $C_{16}H_{20}N_2 \cdot 2HCl$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol. — Monopikrat $C_{16}H_{20}N_2 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadelchen. Zersetzt sich bei 225—230°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Dipikrat $C_{16}H_{20}N_2 \cdot 2C_6H_5O_7N_3$. Blättchen (aus pikrinsäurehaltigem Alkohol. Zersetzt sich gegen 225°. Leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol. Verliert beim Umkrystallisieren aus reinem Alkohol Pikrinsäure und geht über in das Monopikrat.

Base $C_{16}H_{20}N_2$, vielleicht Aminodiäthyl-diphenylamin $C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(C_2H_5) \cdot NH_2$. *B.* Als Nebenproduct bei der Darstellung des Diaminodiäthylbiphenyls aus o-Nitroäthylbenzol (vgl. oben) (G. SCH., FL., *J. pr.* [2] 66, 168). — Zäher amorpher Syrup. — $C_{16}H_{20}N_2 \cdot 2HCl$. Blättchen. Schwer löslich in Alkohol. Die wässrige Lösung wird mit $FeCl_3$ blaugrün. — Pikrat $C_{16}H_{20}N_2 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Blättchen aus Alkohol. Zersetzt sich bei 235—240°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser.

Monobenzalverbindung $C_{23}H_{24}N_2$ der Base $C_{16}H_{20}N_2$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 110—112°. Löslich in Alkohol und Benzol (G. SCH., FL., *J. pr.* [2] 66, 168).

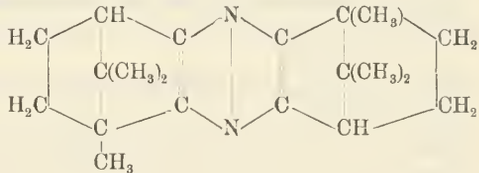
Dibenzalderivat des 4,4'-Diamino-3,3'-Diäthylbiphenyls $C_{30}H_{28}N_2 = [-C_6H_3(C_2H_5)_2 \cdot N : CH \cdot C_6H_5]_2$. *B.* Aus Diaminodiäthylbiphenyl und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, *J. pr.* [2] 66, 164). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 124—125°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

8a. 4,4'-Diamino-3,5,3',5'-Tetramethyldiphenylmethan $C_{17}H_{22}N_2 = CH_2[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH_2]_2$. *B.* Entsteht in Form seines salzsauren Salzes beim Erwärmen von v-m-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 309) mit der berechneten Menge Formaldehyd und dem gleichen Gewicht conc. Salzsäure (mit 3 Thln. Wasser verdünnt) (FRIEDLÄNDER, BRAND, *M.* 19, 640). — Weisse Nadeln, die an der Luft sich violettroth färben. Schmelzp.: 126°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Solventien, sehr wenig in Wasser und Ligroin. Bleisuperoxyd färbt die essigsäure Lösung violett.

Diacylderivat $C_{21}H_{26}O_2N_2 = CH_2[C_6H_2(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_2H_5O]_2$. Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: über 280°. Fast unlöslich in Alkohol, Aether und Xylol. Am Licht sich röthend (FR., BR., *M.* 19, 640).

10a. Dicamphenpyrazin $C_{20}H_{28}N_2 =$

B. Aus Dihydrodicamphenpyrazin (S. 625) durch saure Oxydationsmittel (HNO_2 , HNO_3 , $FeCl_3$ u. s. w.) (DUDEN, PRITZKOW, *A.* 307, 223). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 157°. Kp_{748} : 326°. Aus neutraler, saurer und alkalischer Lösung mit Wasserdampf leicht flüchtig. Schwache Base. Löslich in conc. Säuren, durch Wasser unverändert fällbar. Wird durch siedende Salpetersäure und conc. Schwefelsäure nicht angegriffen. Zinn + Salzsäure liefert die Dihydrobase zurück. — $C_{20}H_{28}N_2 + 2HgCl_2$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Zersetzt sich bei 248°. — Goldsalz. Zersetzt sich bei 240°. — Silbernitratdoppelsalz. Dünne Täfelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: über 270°.



Jodmethylat $C_{20}H_{28}N_2 \cdot CH_3J + H_2O$. Lange gelbliche Nadeln aus Wasser. Verliert über H_2SO_4 das H_2O und färbt sich dabei citronengelb. Beim Schmelzen und Erhitzen mit Alkalien wird Dicamphenpyrazin zurück gebildet. Silberoxyd giebt eine stark alkalische Lösung, die mit $PtCl_4H_2$ einen orangefarbenen Niederschlag des Salzes ($C_{20}H_{28}N_2 \cdot CH_3Cl_2 \cdot PtCl_4$ [Prismen, über 260° sich zersetzend] liefert (D., PR., *A.* 307, 226).

S. 986, Z 18 v. o. die Structurformel muss lauten: $\text{N} \cdot C(CH_3) \text{---} C \text{---} N \text{---} C(CH_3) \text{---} C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

* Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-12}N_2$ (S. 986—991).

I. * Säuren $C_{11}H_8O_2N_2$ (S. 986).

3) **Pyridazin-3-p-Benzoësäure, 3-p-Carboxyphenylpyridazin** $HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \text{CH} : \text{CH} \\ \text{N} \text{---} \end{matrix} \text{CH}$. *B.* Durch Oxydation von p-Tolylpyridazin mittels $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (KATZENELLENBOGEN, *B.* 34, 3836). — Nadelchen (aus absolutem Alkohol).

Leicht löslich in Eisessig, löslich in Aether, Ligroin und Essigester, sehr wenig in Wasser. Schmilzt bei 270° noch nicht. — Ag.C₁₁H₇O₂N₂.

4) **3-Phenylpyridazincarbonsäure(6)** CO₂H.C<math display="block">\begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} = \text{N} \end{array}>\text{C}_6\text{H}_5. \quad B. \text{ Durch Oxidation von 3-Methyl-6-Phenylpyridazin mit verdünnter Salpetersäure bei 150—160° (PAAL, DENCKS, B. 36, 494). — Weisse Nadeln (aus siedendem Wasser). Schmelzpz.: 130—131°. — Silbersalz. Weisse Blättchen.}

5) **2-Phenylpyrimidincarbonsäure(6)** C₆H₅.C<math display="block">\begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \end{array}>\text{CH}. \quad \text{2-Phenyl-5-Chlorpyrimidincarbonsäure(6)} \text{ C}_{11}\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C}_4\text{HN}_2\text{Cl} \cdot \text{CO}_2\text{H}. \quad B. \text{ Das Benzamidinsalz bildet sich bei 1-stdg. Kochen einer Chloroformlösung der Mucobromsäure mit Benzamidin (KUNCKELL, ZUMBUSCH, B. 35, 3168). — Gelbliche Flocken. Schmelzpz.: 164°. Spaltet bei 170° CO}_2\text{ ab. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwerer in Wasser. — Ba}(\text{C}_{11}\text{H}_6\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl})_2. \text{ Nadeln. — Benzamidinsalz C}_{11}\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl} \cdot \text{C}_7\text{H}_5\text{N}_2. \text{ Nadelchen aus Wasser. Schmelzpz.: 230—231°.}

2-Phenyl-5-Brompyrimidincarbonsäure(6) C₁₁H₇O₂N₂Br = C₆H₅.C₄HN₂Br.CO₂H. B. Das Benzamidinsalz entsteht bei 1-stdg. Einwirkung von Benzamidin auf Mucobromsäure in siedendem Chloroform (K., Z., B. 35, 3165). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 159° (unter CO₂-Entwicklung). — Ba(C₁₁H₆O₂N₂Br)₂. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol. — Benzamidinsalz C₁₁H₇O₂N₂Br. C₇H₅N₂. Nadelchen (aus viel Wasser). Schmelzpz.: 228°.

2-Phenyl-5, x-Dibrompyrimidincarbonsäure(6) C₁₁H₆O₂N₂Br₂ = C₆H₅.C₄N₂Br₂.CO₂H. B. Durch 12-stdg. Erhitzen der 2-Phenyl-5-Brompyrimidincarbonsäure(6) (s. o.) mit Brom in Chloroform auf 100—110° (K., Z., B. 35, 3166). — Schmelzpz.: 148°.

6) **2-Phenylpyrazincarbonsäure(3)** C₆H₅.C<math display="block">\begin{array}{c} \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) : \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} \text{---} \text{CH} \end{array}>\text{CH}. \quad \text{Monoklin (Fock, Z. Kr. 33, 488).}

2. *Säuren C₁₁H₈O₃N₂ (S. 986—988).

S. 987, Z. 6 v. o. statt: „C₁₇H₁₄N₄O₂“ lies: „C₁₈H₁₄N₄O₂“.

S. 987, Z. 23 v. u. füge hinzu: „Ag.C₁₃H₁₁N₂O₃. Niederschlag“.

3) ***2-Phenyl-6-Oxypyrimidincarbonsäure(4)** C₆H₅.C<math display="block">\begin{array}{c} \text{N} : \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} \text{---} \text{C}_1(\text{OH}) \end{array}>\text{CH} \quad (\text{S. 987 bis 988}). \quad \text{2-p-Nitrophenyl-6-Oxypyrimidincarbonsäure(4)} \text{ C}_{11}\text{H}_7\text{O}_5\text{N}_3 = \text{NO}_2 \cdot

C₆H₄.C<math display="block">\begin{array}{c} \text{N} : \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C} \cdot \text{OH} \end{array}>\text{CH}. \quad B. \text{ Durch 24-stdg. Einwirkung von Natronlauge auf den bei der}

Condensation von p-Nitrobenzamidin mit Oxalessigester sich abscheidenden Krystallkuchen, welcher das p-Nitrobenzamidid der Säure enthält (RAPPEPORT, B. 34, 1988). — Mikroskopische Krystalle aus Eisessig. Schmelzpz.: 261—262° (unter Zersetzung). Kaum löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol. — Ba.C₁₁H₅O₅N₃. Krystallinischer Niederschlag. Leicht löslich in heissem Wasser. Wird von verdünnter Essigsäure in das Salz Ba(C₁₁H₆O₅N₃)₂ (Krystalle aus Wasser) umgewandelt.

4a. Benzo-β-Ketopentamethylenazincarbonsäure, Phenazin der Cyclopentantrion(2,3,5) - Carbonsäure(I) C₁₂H₈O₃N₂ = C₆H₄.C<math display="block">\begin{array}{c} \text{N} : \text{C} \cdot \text{CH}_2 \\ | \\ \text{N} : \text{C} \cdot \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C} \cdot \text{CH} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{array}>\text{CO} \quad \text{oder}

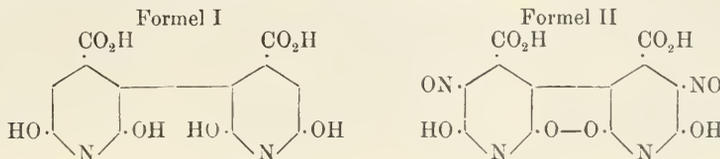
C₆H₄.C<math display="block">\begin{array}{c} \text{N} : \text{C} \cdot \text{CH}_2 \\ | \\ \text{N} : \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{array}>\text{C} \cdot \text{OH}. \quad B. \text{ Durch Einwirkung von 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat auf}

Chinoxalindiessigsäurediäthylester (vgl. S. 629) in alkoholischer Lösung (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, Bl. [3] 25, 718). — Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich bei etwa 200° ohne zu schmelzen. Löslich in Chloroform, Eisessig, Aceton und Benzol, sehr wenig löslich in Aether und Alkohol, unlöslich in Ligroin. Löslich in conc. Schwefelsäure mit brauner Färbung, die auf Zusatz von Wasser einer grünen Fluorescenz Platz macht. Spaltet selbst bei längerem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure keine CO₂ ab.

Aethylester C₁₄H₁₂O₃N₂ = C₁₂H₇N₂O₃(C₂H₅). B. Durch Einwirkung von 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat auf Chinoxalindiessigsäurediäthylester (S. 629) (TH.-M., ST., Bl. [3] 25, 714). — Goldgelbe Nadeln aus Chloroform. Zersetzt sich, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in den organischen Lösungsmitteln zu einer blau fluorescirenden Lösung, löslich in conc. Schwefelsäure mit orangerother Farbe. Liefert kein Hydrazone oder Oxim, spaltet selbst bei längerem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure keine CO₂ ab und

condensirt sich mit Benzaldehyd erst nach Zusatz von etwas Piperidin. Bildet mit Essigsäureanhydrid kein Acetylderivat. Geht beim Kochen mit Sodalösung in Lösung, indem das Natriumsalz des Chinoxalindiessigsäuremonoäthylesters (S. 629) entsteht. — $Na.C_{14}H_{11}O_3N_2$. Grünlich gelbe Nadeln. Verwandelt sich in Berührung mit Wasser in das Natriumsalz des Chinoxalindiessigsäuremonoäthylesters.

5a. Tetraoxy-Bipyridyldicarbonssäure $C_{12}H_8O_8N_2 =$ Formel I (s. u.).



Dinitrosodihydroxydioxy- β, β' -Bipyridyldicarbonssäure $C_{12}H_4O_{10}N_4 =$ Formel II (s. o), s. *Spl. Bd. I, S. 789, Z. 2 v u.*

6. * Säuren $C_{13}H_{12}O_8N_2$ (S. 990).

1) * **4-Methyl-2-Phenyl-6-Oxypyrimidinessigsäure (5)** (S. 990). *Succinbenzimidid (S. 990, Z. 11 v. o.) s. *Hptw. Bd. IV, S. 958.*

3) **Phenylallenylazoximpropenylcarbonsäure** $C_8H_5 \cdot CH:CH \cdot C \begin{matrix} \diagup N \cdot O \\ \diagdown N \end{matrix} > C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1409; Formelberichtigung s. Spl. Bd. II, S. 852.*

6a. 1,3,4-Tolu- β -Ketopentamethylenazincarbonssäure $C_{13}H_{10}O_8N_2 =$

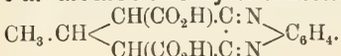
$CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \diagup N:C \cdot CH_2 \\ | \\ \diagdown N:C \cdot CH \cdot CO_2H \end{matrix} > CO$. B. Analog der Benzo- β -Ketopentamethylenazincarbonssäure (S. 660) (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, *Bl. [3] 25, 721*). — Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 220°.

Äthylester $C_{15}H_{14}O_8N_2 = C_{13}H_9N_2O_8(C_2H_5)$. B. Analog dem Benzo- β -Ketopentamethylenazincarbonssäureäthylester (S. 660—661) (Th.-M., St., *Bl. [3] 25, 721*). — Zersetzt sich bei 200°, ohne zu schmelzen.

6b. Trimethylenchinoxalindicarbonssäure, Phenazin der Cyclopentandion(4,5)-Dicarbonssäure (1,3) $C_{18}H_{10}O_4N_2 = CH_2 \begin{matrix} \diagup CH(CO_2H) \cdot C:N \\ | \\ \diagdown CH(CO_2H) \cdot C:N \end{matrix} > C_6H_4$.

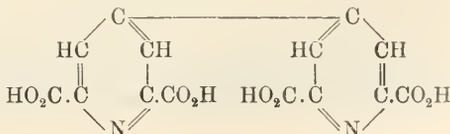
Diäthylester $C_{17}H_{18}O_4N_2 = CH_2 \begin{matrix} \diagup CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C:N \\ | \\ \diagdown CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C:N \end{matrix} > C_6H_4$. B. Durch Erwärmen des Cyclopentandion(4,5)-Dicarbonssäure(1,3)-Esters (*Spl. Bd. I, S. 422, Z. 9 v. o.*, vgl. Berichtigung im *Spl. Bd. I, S. 859*) mit o-Phenylendiamin in Alkohol (DIECKMANN, *B. 35, 3208*). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 204°. Leicht löslich in Chloroform, sonst schwer löslich. Die Lösungen fluoresciren grün; Lösungen in conc. Schwefelsäure oder Salzsäure roth, nach Zusatz von Wasser farblos.

7a. Methotrimethylenchinoxalindicarbonssäure $C_{14}H_{12}O_4N_2 =$



Diäthylester $C_{18}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot CH \begin{matrix} \diagup CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C:N \\ | \\ \diagdown CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C:N \end{matrix} > C_6H_4$. B. Aus dem 1-Methylcyclopentandion(3,4)-Dicarbonssäure(2,5)-Ester (*Spl. Bd. I, S. 422*) und o-Phenylendiamin in Alkohol (DIECKMANN, *B. 32, 1932*). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 160—161°. Die Lösungen in organischen Solventien fluoresciren grünblau. Lösungen in conc. Mineralsäuren sind roth.

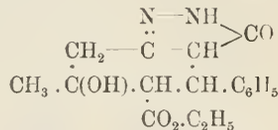
7b. γ -Bipyridyl- $\alpha, \alpha', \alpha', \alpha'$ -Tetracarbonssäure $C_{14}H_8O_8N_2 =$
B. Durch Oxydation von $\alpha, \alpha', \alpha', \alpha'$ -Tetra-



methyl- γ -Bipyridyl (S. 657) mit KMnO_4 bei 45° (HUTH, B. 31, 2282). — Nadeln (aus sehr verdünnter Salpetersäure) (H., B. 32, 2211). Giebt beim Erhitzen mit Eisessig auf 200° γ -Bipyridyl (S. 631). — $\text{Ca}_2 \cdot \text{C}_{14}\text{H}_4\text{O}_8\text{N}_2$. Unlöslicher krystallinischer Niederschlag. — $\text{Ba}_2 \cdot \text{C}_{14}\text{H}_4\text{O}_8\text{N}_2$. Unlöslicher Niederschlag. — $\text{Cu}_2 \cdot \text{C}_{14}\text{H}_4\text{O}_8\text{N}_2$. Amorpher grüner Niederschlag.

8a. Säure $\text{C}_{15}\text{H}_{16}\text{O}_4\text{N}_2$.

Aethylester, Pyrazolon aus β_1 -Methylphenylecyclohexanolondicarbonsäureester $\text{C}_{17}\text{H}_{20}\text{O}_4\text{N}_2 =$



B. Aus β_1 - (und β_2 -) sowie α_1 -Methylphenylecyclohexanolondicarbonsäureester (1 Mol.) (früher als β_1 - bezw. β_2 - und α_1 -Benzylidenbisacetessigester, Spl. Bd. II, S. 1175, aufgefasst) und Hydrazinhydrat (2 Mol.) in alkoholischer Lösung beim Erwärmen (RABE, ELZE, A. 323, 104). — Prismen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 257° (Zersetzung). Löslich in verdünnten Säuren und Alkalien.

Nitroderivate des Aethylesters, Pyrazolone aus Methyl-Nitrophenylecyclohexanolondicarbonsäureestern $\text{C}_{17}\text{H}_{19}\text{O}_6\text{N}_3$. a) m-Nitroderivat. B. Aus 1 Mol. Methyl-m-Nitrophenylecyclohexanolondicarbonsäureester (früher als m-Nitrobenzylidenbisacetessigester, Spl. Bd. II, S. 1176, aufgefasst) und 2 Mol. Hydrazinhydrat in absolut-alkoholischer Lösung beim Erwärmen (R., E., A. 323, 105). — Prismen. Schmelzpz.: etwa 260° (Zersetzung). Giebt ein schwer lösliches Sulfat und Natriumsalz.

b) p-Nitroderivat. B. Aus β_1 -Methyl-p-Nitrophenylecyclohexanolondicarbonsäureester (früher als p-Nitrobenzylidenbisacetessigester, Spl. Bd. II, S. 1176, aufgefasst) und Hydrazinhydrat (2 Mol.) in alkoholischer Lösung beim Erhitzen (R., E., A. 323, 106). — Rhombische Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpz.: etwa 280° (Zersetzung).

Isomeres Pyrazolon aus β_3 -Methylphenylecyclohexanolondicarbonsäureester $\text{C}_{17}\text{H}_{20}\text{O}_4\text{N}_2$. B. Aus β_3 -Methylphenylecyclohexanolondicarbonsäureester (früher als β_3 -Benzylidenbisacetessigester, Spl. Bd. II, S. 1175, aufgefasst) und überschüssigem Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung beim Erwärmen (R., E., A. 323, 104). — Weiße Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 140° .

Pyrazolon aus β_2 -Methyl-p-Nitrophenylecyclohexanolondicarbonsäureester $\text{C}_{17}\text{H}_{19}\text{O}_6\text{N}_3$. B. Aus β_2 -Methyl-p-Nitrophenylecyclohexanolondicarbonsäureester und überschüssigem Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung beim Erwärmen (R., E., A. 323, 106). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt bei etwa 260° unter Zersetzung.

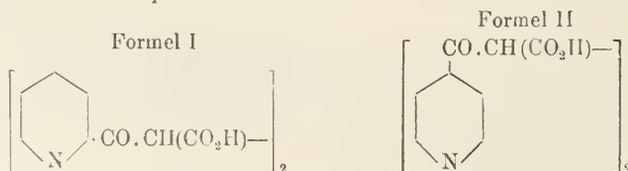
9. *Säuren $\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{O}_4\text{N}_2$ (S. 991).

2) Dimethotrimethylenchinoxalindicarbonsäure $(\text{CH}_2)_2\text{C} \begin{array}{l} \text{CH}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{C}:\text{N} \\ \text{CH}(\text{CO}_2\text{H}) \cdot \text{C}:\text{N} \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4$.

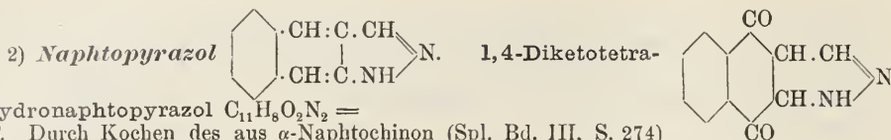
Dimethylester $\text{C}_{17}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_4(\text{CH}_3)_2$. B. Aus dem 1,1-Dimethylecyclopentandion (3,4)-Dicarbonsäure(2,5)-Dimethylester (Spl. Bd. I, S. 423) und o-Phenylendiamin in Methylalkohol (DIECKMANN, B. 32, 1934). — Gelbe Blättchen aus Methylalkohol. Schmelzpunkt: 187 — 188° .

10a. Säuren $\text{C}_{16}\text{H}_{12}\text{O}_6\text{N}_2$.

1) α -Dipyridoylbernsteinsäure Formel I (s. u.). Diäthylester $\text{C}_{20}\text{H}_{20}\text{O}_6\text{N}_2 = [\text{NC}_5\text{H}_4 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}(\text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5) -]_2$. B. Aus dem Kaliumsalz des α -Pyridoylessigesters (S. 118) und Jod in alkoholisch-ätherischer Lösung (PINNER, B. 34, 4239). — Rhombische Prismen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 137° . Leicht löslich in Alkohol und Benzol. — $\text{C}_{20}\text{H}_{20}\text{O}_6\text{N}_2 \cdot \text{H}_2\text{PtCl}_6$. Gelbrothe Tafeln. Schmelzpz.: 217° .



2) γ -Dipyridoylbernsteinsäure Formel II (s. o.). Diäthylester $\text{C}_{20}\text{H}_{20}\text{O}_6\text{N}_2 = [\text{NC}_5\text{H}_4 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}(\text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5) -]_2$. B. Analog der α -Verbindung (s. o.) (PINNER, B. 34, 4250). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 197° .

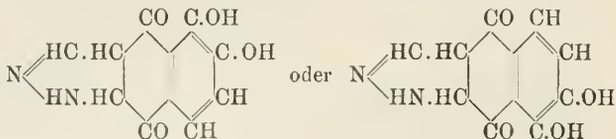


hydronaphtopyrazol $C_{11}H_8O_2N_2 =$

B. Durch Kochen des aus α -Naphtochinon (Spl. Bd. III, S. 274) und Diazomethan in kalter ätherischer Lösung entstehenden Niederschlags mit Eisessig bis zur Lösung (v. PECHMANN, SEEL, B. 32, 2297). — Nadelchen aus Eisessig, die beim Erhitzen sublimiren und sich bei 280° schwärzen. Sehr wenig löslich, ausser in Pyridin. Lösung in Alkalien grüngelb. Aus der Chloroformsuspension fällt Brom ein rothes krystallinisches Additionsproduct, das an der Luft wieder zerfällt.

5,6-Dioxy-1,4-Diketotetrahydronaphtopyrazol $C_{11}H_8O_4N_2 =$

B. Durch Erwärmen der Diacetylverbindung (s. d.) in Eisessig mit Salzsäure, bis die Flüssigkeit orange gefärbt erscheint (v. P., S., B. 32, 2298).



— Orangerothe Nadelchen (aus Eisessig oder verdünntem Pyridin), die leicht sublimirbar sind. Schmelzp.: 300° . Schwer löslich in Solventien mit gelbgrüner Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure roth mit braungelber Fluorescenz. Lösung in Alkalien fuchsinroth. Das Triacetylderivat (s. u.) giebt durch Oxydation mit Salpetersäure Pyrazoldicarbonsäure(4,5) (S. 352).

5,6-Bisacetoxy-1,4-Diketotetrahydronaphtopyrazol $C_{15}H_{12}O_6N_2 = C_{11}H_8N_2O_2(O.CO.CH_3)_2$. B. Durch Zufügen von ätherischer Diazomethanlösung zu in $CHCl_3$ gelöstem Diacetylnaphtazarin (Spl. Bd. III, S. 280, Z. 15 v. o.) (v. P., S., B. 32, 2298). — Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 175° . Schwer löslich, ausser in Pyridin und heissem Eisessig. Alkalische Lösung violett.

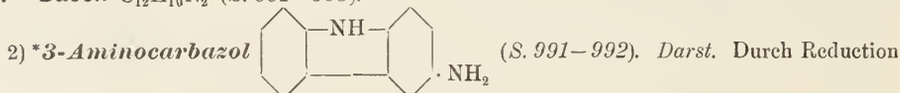
Triacetylverbindung des **5,6-Dioxy-1,4-Diketotetrahydronaphtopyrazols** $C_{17}H_{14}O_7N_2 = C_{11}H_8N_2O_2(CO.CH_3)(O.CO.CH_3)_2$. B. Durch Lösen der Diacetylverbindung (s. o.) in der zehnfachen Menge Essigsäureanhydrid und Fällen mit Alkohol (v. P., S., B. 32, 2299). — Grünstichige Blättchen aus Eisessig, die bei 173° zu einer orangefarbenen Flüssigkeit schmelzen. Sehr wenig löslich, ausser in Pyridin. Lösung in conc. Schwefelsäure fuchsinroth, in wenig Alkali gelbroth, in mehr Alkali fuchsinroth.

Monobenzoylverbindung des **1,4-Diketotetrahydronaphtopyrazols** $C_{18}H_{12}O_3N_2 = C_{11}H_7(CO.C_6H_5)O_2N_2$. Nadeln (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 185° . Leicht löslich in $CHCl_3$ (v. P., S., B. 32, 2297).

Monoxim des **1,4-Diketonaaphtodihydropyrazols** $C_{11}H_9O_3N_3 = C_{11}H_8N_2O_3(N.OH)$. Nadelchen (aus Eisessig oder Pyridin), die aus verdünntem Pyridin sich mit 1 Mol. H_2O abscheiden. Schmelzp.: 276° . Die alkalische Lösung ist gelb (v. P., S., B. 32, 2298).

Monophenylhydrazon des **1,4-Diketonaaphtodihydropyrazols** $C_{17}H_{14}ON_4 = C_{11}H_8N_2O_3(N.NH.C_6H_5)$. Ziegelrothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 272° (unter Zersetzung). Schwer löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure violett, in heissem wässrigen Alkalien braun, in kalter alkoholischer Kalilauge grün, nach Wasserzusatz braun (v. P., S., B. 32, 2297).

3. *Basen $C_{12}H_{10}N_2$ (S. 991—993).



des 3-Nitrocarbazols oder des N-Nitroso-3-Nitrocarbazols (S. 233) mit Zinn und verdünnter Salzsäure (RUFF, STEIN, B. 34, 1679). Aus p-Nitrosocarbazol (S. 232, Z. 2 v. u.) durch alkoholisches Schwefelammonium (SCHOTT, D.R.P. 134983; C. 1902 II, 1165). — Nadelchen aus Anilin. Färbt sich bei 240° schwarz und schmilzt bei 254° (corr. 259°) unter Zersetzung (R., ST.). Sintert bei 243° und schmilzt bei 247 — 251° unter Schwarzwerden (SCH.). Durch Diazotiren und Kuppelung entstehen Wollfarbstoffe. — $C_{12}H_{10}N_2.HCl$. Weisses Pulver. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Wasser, unlöslich in conc. Salzsäure. Färbt Ligninstanz roth.

Diacetyl-3-Aminocarbazol $C_{16}H_{14}O_2N_2 = C_{12}H_8N_2(CO.CH_3)_2$. B. Neben der Triacetylverbindung (S. 665) beim Erhitzen (8 Stunden) des Aminocarbazols mit Acetanhydrid auf 180° (R., ST., B. 34, 1684). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 197° (corr. $199,5^\circ$).

Triacetyl-3-Aminocarbazol C₁₈H₁₆O₃N₂ = CH₃.CO.N:C₁₂H₇.N(CO.CH₃)₂. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 172° (corr. 174,5°) (R., Sr., B. 34, 1684).

Nitro-Diacetyl-3-aminocarbazol C₁₆H₁₃O₄N₃. B. Aus Triacetyl-3-Aminocarbazol (s. o.) durch HNO₃ in Eisessig (RUFF, STEIN, B. 34, 1684). — Nadeln. Schmelzp.: 197° (corr. 199,5°).

3) * **Aethenyl-1,2-Naphtylendiamin**, μ -**Methyl- α,β -Naphtimidazol**

C₁₀H₈ $\left\langle \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{H} \\ \text{N} \end{array} \right\rangle \text{C.CH}_3$ (S. 992). B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 30 g salzsaurem 1,2-Diaminonaphtalin (S. 607—608) mit 22 g geschmolzenem Natriumacetat und 80—100 g Eisessig auf 130—140° (O. FISCHER, REINDL, FEZER, B. 34, 934). — Schmelzp.: 168—169°. Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich schwer in Aether. — C₁₂H₁₀N₂.HCl. Nadelchen. Schmilzt oberhalb 300°. — *(C₁₂H₁₀N₂.HCl)₂.PtCl₄ + 3H₂O. Krystalle (aus Wasser oder verdünnter Salzsäure). Wird bei 110—120° wasserfrei. — C₁₂H₁₀N₂.HAuCl₄. Orange-farbene Nadeln.

S. 992, Z. 20 v. u. hinter 2160 füge hinzu: „Beim Behandeln einer alkoholischen Lösung von 4-Brom-2-Nitro- α -Acetnaphthalid mit Zinkstaub (Meldola, Soc. 47, 505)“.

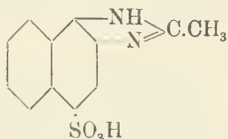
S. 992, Z. 17 v. u. statt: „... 4-Brom-2-Nitronaphtylen ...“ lies: „... 4-Brom-x-Nitro-1,2-Naphtylen ...“.

S. 992, Z. 13—11 v. u. streiche den Passus: „Beim Behandeln ... 505)“.

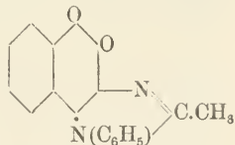
4-Jod-Aethenyl-1,2-Naphtylendiamin C₁₂H₉N₂J = C₁₀H₇J $\left\langle \begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{N} \end{array} \right\rangle \text{C.CH}_3$. B. Aethenyl-1,2,4-Triaminonaphtalin (vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 1172) wird diazotirt und die Diazogruppe durch Jod ersetzt (MELDOLA, PHILLIPS, Soc. 75, 1016). — Weissliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 248° (unter Zersetzung). Löslich in verdünntem Alkali.

N- μ -Dimethyl- α,β -Naphtimidazol C₁₃H₁₂N₂ = C₁₀H₈ $\left\langle \begin{array}{c} \text{N(CH}_3\text{)} \\ \text{N} \end{array} \right\rangle \text{C.CH}_3$. B. Aus μ -Methyl- α,β -Naphtimidazol und CH₃J in Methylalkohol bei 100° (O. FISCHER, REINDL, FEZER, B. 34, 935). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 143—144°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Benzol.

Aethenylnaphtylendiaminsulfonsäure(4) C₁₂H₁₀O₃N₂S = B. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf 1,2-Naphtylendiamin-4-Sulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 920) und darauffolgendes Erwärmen mit conc. Salzsäure oder Erhitzen für sich auf 180° bis 200° oder durch Erwärmen von 1,2-Naphtylendiamin-4-Sulfonsäure mit Acetylchlorid und Eisessig (LANGE, D.R.P. 57 942; Frdl. III, 502). — Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.



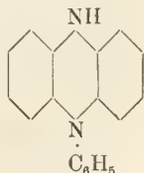
Aethenyl-3-Amino-4-Anilino- β -Naphtochinon C₁₈H₁₂O₂N₂ = B. Durch 1/2-stdg. Kochen von 3-Acetamino-4-Anilinnaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 283) mit Eisessig (KEHRMANN, ZIMMERMANN, B. 31, 2410). — Hellgranatrothe Nadeln. Schmelzp.: 305—306°. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in siedendem Eisessig, schwer in Alkohol. Lösung in englischer Schwefelsäure orangeroth.



S. 992, Z. 4 v. u. die Strukturformel muss lauten: N $\left\langle \begin{array}{c} \text{N=CH} \\ \text{CH.C:CH.CH:CH.C}_6\text{H}_5 \end{array} \right\rangle$

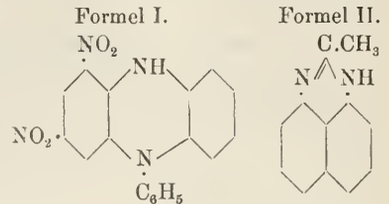
7) * **Dihydrophenazin** C₈H₄ $\left\langle \begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle \text{C}_6\text{H}_4$ (S. 993). B. Durch Reduction von Phenazin-N-Oxyd (S. 670) mit Natriumamalgam + Alkohol oder Zinkstaub + Salzsäure (WOHL, ABE, B. 34, 2447).

N-Phenyldihydrophenazin C₁₅H₁₄N₂ = B. Aus Phenylphenazoniumchlorid (S. 670) bzw. dessen FeCl₃-Doppelsalz (Hptw. Bd. IV, S. 1001) durch Reduction mittels SnCl₂ + HCl in alkoholischer Lösung (KEHRMANN, BECKER, CAPATINA, A. 322, 69). — Grün-gelbe Blätter (aus Benzol). Schmelzp. (im geschlossenen und mit CO₂ gefüllten Capillarröhrchen): 143°. Unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aether und Eisessig, löslich in englischer Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe unter Oxydation. Oxydirt sich beim Trocknen (bei 80—100°), sowie bei Abwesenheit von



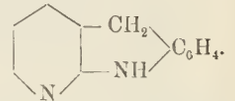
Säuren in Lösung rasch an der Luft unter Bildung von Aposafraon (Hptw. Bd. IV, S. 1002). — Pikrat. Schwarzgrüne, glänzende Krystalle.

N-Phenyl-Dinitrodihydrophenazin $C_{16}H_{12}O_4N_4$ = Formel I. B. Aus symm. Phenylpikryl-o-Phenylendiamin (S. 364) durch alkoholisches Natron bei 100° oder durch Erhitzen für sich auf 120° (KE., MESSINGER, B. 26, 2375; KE., KRAMER, B. 33, 3075). — Violette Nadelchen. Schmelzp.: 246° (unter Zersetzung).



8) **Athyenyl-1,8-Diaminonaphthalin** siehe Formel II. B. Das Chlorhydrat entsteht durch Reduction von 8-Nitro-1-Acetaminonaphthalin (Hptw. Bd. II, S. 596, Z. 8 v. u.) durch Zinnchlorür und conc. Salzsäure auf dem Wasserbade (NÖLTING, Ch. Z. 26, 5) — $C_{12}H_{10}N_2 \cdot HCl$. Gelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether und Benzol. Hat keine tinctoriellen Eigenschaften.

9) **3-Styrylpyridazin** $C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot C_4H_3N_2$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 1 g 3-Methylpyridazin (S. 554—555) mit 2 g Benzaldehyd auf 130—140° (POFFENBERG, B. 34, 3267). — Oel. — Chlorhydrat. Nadeln. — $(C_{12}H_{10}N_2)_2 \cdot PtCl_4$. Krystallinisch. Schmilzt unter Zersetzung. — Pikrat $C_{12}H_{10}N_2$. $C_6H_5O_7N_3 + 2H_2O$. Schmelzp.: 199—213°.



10) **Dihydro-Chinochinolin:**

Ketoderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1004, Z. 3 v. u.

Verbindungen $C_{12}H_{10}ON_2$. a) Aminophenoxazine $H_2N \cdot C_6H_3 \langle \begin{smallmatrix} NH \\ O \end{smallmatrix} \rangle C_6H_4$. Derivate s. Spl. Bd. III, S. 494—495, Hptw. Bd. IV, S. 1005 u. Spl. Bd. IV, S. 672—673.

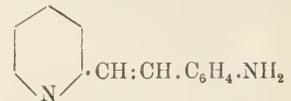
b) 2-Furyl-5-Methylbenzimidazol $H_3C \cdot \langle \text{Benzimidazol} \rangle \cdot NH \rangle C_4H_3O$. N-Furo-methylderivat und Chlormethylat desselben s. Tolufurfuraldehydin und sein Chlormethylat Hptw. Bd. IV, S. 620.

4. *Basen $C_{13}H_{12}N_2$ (S. 993—994).

1) ***2,7-Diaminofluoren** $C_{13}H_9(NH_2)_2$ (S. 993). B. Durch Reduction von 2-Amino-7-Nitrofluoren mit Sn + HCl (DIELS, SCHILL, TOLSON, B. 35, 3289). — Nadeln. Schmelzpunkt: 164° (corr.). Ueber Disazofarbstoffe aus der diazotirten Base: vgl. Act.-Ges. f. Anilin. 39756; Frdl. I, 513. — $C_{13}H_{12}N_2 \cdot 2HCl$. Nadeln. Leicht löslich in heissem Wasser.

2) ***m-Amino- α -Stilbazol:**

(S. 993). B. Analog der p-Verbindung (s. u.) (Ausbeute fast quantitativ) (FEIST, Ar. 240, 254). — Syrup, an der Luft röthlich werdend. — $C_{13}H_{12}N_2 \cdot 2HCl + 2H_2O$. Farblose Krystalle. Schmelzp.: 240°.



5) **1,2-Diaminofluoren** $C_{13}H_9(NH_2)_2$. B. Durch 6—7-stdg. Erwärmen einer Suspension von 4 g 1-Nitro-2-Aminofluoren in 80 ccm Alkohol mit 8 g Zinn + 20 g conc. Salzsäure (DIELS, SCHILL, TOLSON, B. 35, 3287). — Krystalle. Schmelzp.: 193° (corr.). Löslich in heissem Wasser, warmem Benzol und Alkohol. Leicht oxydabel. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung grün. — $C_{13}H_{12}N_2 \cdot HCl$. Blättchen (aus sehr verdünnter Salzsäure).

6) **o-Amino- α -Stilbazol, 2-o-Aminostyrylpyridin** $NC_5H_4 \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Analog der p-Verbindung (s. u.) (FEIST, Ar. 240, 256). — $C_{13}H_{12}N_2 \cdot 2HCl$. Farblose Nadeln (aus salzsaurem Wasser). Leicht löslich in Wasser. Schmelzp.: 250—254°.

7) **p-Amino- α -Stilbazol, 2-p-Aminostyrylpyridin** $NC_5H_4 \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduction von p-Nitrostilbazol (S. 236, Z. 6 v. o.) mit Zinkstaub und Salzsäure (FEIST, Ar. 240, 251). — $C_{13}H_{12}N_2 \cdot 2HCl$. Farblose Krystalle. Verliert bei 100° HCl.

8) **2-Fluorylhydrazin** B. 12 g Fluoren-2-Diazoniumchlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1544) werden in 500 g Wasser gelöst und 36 g einer 40%igen, mit 33%iger Natronlauge neutralisirten Bisulfitlösung hinzugegeben; die zuerst

rothbraune, dann gelbe Flüssigkeit wird mit 500 ccm Wasser verdünnt, zum Sieden erhitzt, mit 40 g Zinkstaub und 100 ccm 50%iger Essigsäure versetzt; sobald sie farblos geworden ist, filtrirt man und vermischt das Filtrat noch heiss mit $\frac{1}{3}$ Vol. rauchender Salzsäure; das ausfallende Chlorhydrat wird mit Ammoniak zerlegt, der Niederschlag unter möglichstem Luftabschluss filtrirt und im Vacuum getrocknet (DIELS, B. 34, 1762). — Blättchen aus Alkohol; vierseitige rhombische Tafeln aus Chloroform. Sintert bei 165°, schmilzt bei 170—171° (corr.). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Aether. — Sulfat und Chlorhydrat (Blättchen) sind in Wasser schwer löslich.

Acetessigester-2-Fluorylhydrazon $C_{19}H_{20}O_2N_2 = CH_3 \cdot C(N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 124° (corr.) (DIELS, B. 34, 1764).

Benzaldehyd-2-Fluorylhydrazon $C_{20}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. Gelbliche Blättchen aus Essigester. Schmelztp.: ca. 188° (D., B. 34, 1763).

Furfurol-2-Fluorylhydrazon $C_{18}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_4H_3O$. Bräunliche Blättchen aus Essigester. Schmelztp.: 190—191° (corr.) (D., B. 34, 1763).

Aceton-2-Fluorylhydrazon $C_{16}H_{16}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3)_2$. Bräunliche Täfelchen aus Alkohol. Sintert bei 125°, schmilzt bei 137—138° (corr.) (D., B. 34, 1764).

9) **2-Phenyldihydrobenzimidazol** $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} \\ \diagdown \\ \text{CH} \cdot C_6H_5 \\ \diagup \\ \text{NH} \end{matrix}$. N,N'-Dimethylderivat $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N(CH}_3\text{)} \\ \diagdown \\ \text{CH} \cdot C_6H_5 \\ \diagup \\ \text{N(CH}_3\text{)} \end{matrix}$ s. Benzal-N,N'-Dimethyl-o-Phenyldiamin, S. 367.

10) **p-Aminobenzophenonimid** $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(NH) \cdot C_6H_5$. Derivate dieser Verbindung s. Spl. Bd. III, S. 150, Z. 24—13 v. u.

11) **Dihydro-Methylphenazin** $CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{N} : C \cdot CH \cdot CH_2 \\ \diagdown \\ \text{N} : C \cdot CH \cdot CH_2 \end{matrix}$. Dioxychinontolazin $H_3C \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{N} : C \cdot C(OH) \cdot CO \\ \diagdown \\ \text{N} : C \cdot C(OH) \cdot CO \end{matrix}$ s. Hptw. Bd. IV, S. 621.

5. *Basen $C_{14}H_{14}N_2$ (S. 994—995).

1) ***o,o'-Diaminostilben** $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (S. 994). α) *trans-Derivat (S. 994). Liefert durch Reduction mit Natrium in Amylalkohol Diaminobenzyl (S. 656) (THIELE, HOLZINGER, A. 305, 97).

2) ***p,p'-Diaminostilben** $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (S. 994). B. Aus p-Dinitrostilben (Hptw. Bd. II, S. 248) durch Reduction mit Schwefelnatrium oder Schwefelkalium in wässriger Lösung (FREUND, NIEDERHOFHEIM, D.R.P. 115287; C. 1900 II, 1167). Durch saure elektrolytische Reduction von p-Dinitrostilben (ELBS, KREMANN, Z. El. Ch. 9, 419). — Liefert bei erschöpfender Chlorirung die beiden Ketochloride $C_{14}H_5O_2Cl_{11}$ und $C_{14}H_4O_2Cl_{14}$ (s. u.) (ZINCKE, FRIES, A. 325, 46 Anm.). Ueber Disazofarbstoffe aus diazotirtem Diaminostilben vgl. die Patente der Act.-Ges. f. Anilinf. in Frdl. I, 513—517; II, 379, 387—388.

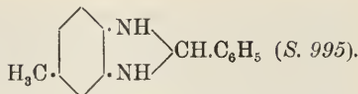
Ketochlorid $C_{14}H_5O_2Cl_{11}$. B. Neben der Verbindung $C_{14}H_4O_2Cl_{14}$ (s. u.) bei erschöpfender Chlorirung von p,p'-Diaminostilben (MECHLENBURG, A. 325, 46 Anm.). — Farblose Krystalle (aus Alkohol + Benzol oder Nitrobenzol). Schmelztp.: 217° (unter Zersetzung). Ziemlich leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in anderen Lösungsmitteln. Macht aus KJ Jod frei. Liefert beim Reduciren Tetrachlordioxystilben (Spl. Bd. II, S. 605).

Ketochlorid $C_{14}H_4O_2Cl_{14}$. B. Neben der Verbindung $C_{14}H_5O_2Cl_{11}$ (s. o.) bei der erschöpfenden Chlorirung des p,p'-Diaminostilbens (M., A. 325, 46 Anm.). — Weisses amorphes Pulver (aus Essigsäure + Wasser). Schmelztp.: 150° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Essigsäure, schwer in kaltem Benzin. Macht aus KJ Jod frei und liefert beim Reduciren Tetrachlordioxystilben (Spl. Bd. II, S. 605).

***4,4'-Diaminostilbendisulfonsäure(2,2')** $C_{14}H_{14}O_6N_2S_2 = H_2N \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot NH_2$ (S. 994). B. . . . (BENDER, SCHULTZ, B. 19, 3235; vgl. LEONHARDT & Co., D.R.P. 38735, 40575; Frdl. I, 510, 512). Durch Reduction der Aminostilbendisulfonsäure mittels Zn in Gegenwart von NH_4Cl (WAHL, Bl. [3] 29, 349). Durch elektrolytische Reduction in saurer Lösung bei Gegenwart von Zinnchlorür aus Sonnengelb (vgl. Spl. Bd. II, S. 80, Z. 10 v. o.) oder aus 4,4'-Dinitrostilben-2,2'-Disulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 118—119) (ELBS, KREMANN, Z. El. Ch. 9, 416). — Oxydation mit verschiedenen Oxydationsmitteln: BAYER & Co., D.R.P. 86108; Frdl. IV, 1018. Gibt bei der Oxydation mit Peranganat in neutraler Lösung 4-Aminobenzaldehydsulfonsäure(2) (Spl. Bd. III, S. 16) (LEVINSTEIN Limited, D.R.P. 119878; C. 1901 I, 1073). Ueber Disazofarbstoffe aus der diazotirten Säure vgl. Frdl. I, 510—513; II, 354; V, 607.

S. 995, Z. 2 v. o. füge hinzu: „Schmelztp.: 118—120°“.

5) *2-Phenyl-5-Methyldihydrobenzimidazol



N, N'-Dimethylderivat $\text{H}_3\text{C} \cdot \langle \text{Benzimidazole ring} \rangle \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \rangle \cdot \text{CH.C}_6\text{H}_5$ und Oxyderivat $\text{C}_{16}\text{H}_{18}\text{ON}_2$ s. S. 407, Z. 15 u. 12 v. u.

8) 2,4-Diaminostilben $(\text{NH}_2)_2\text{C}_6\text{H}_3\text{.CH:CH.C}_6\text{H}_5$. B. Durch Einwirkung von überschüssiger salzsaurer SnCl_2 -Eisessig-Lösung auf 2,4-Dinitrostilben (THEILE, ESCALES, B. 34, 2843). — Hellgelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 119–120°. In Lösung gegen Luft und Licht sehr empfindlich. — $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl} + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser. Natriumnitrit färbt die Lösung braun.

9) 7,7-Diaminostilben $\text{C}_6\text{H}_5\text{.C}(\text{NH}_2)_2\text{:C}(\text{NH}_2)_2\text{.C}_6\text{H}_5$. Carbonylderivat $\text{CO} \langle \text{NH.C}_6\text{H}_5 \rangle \langle \text{NH.C}_6\text{H}_5 \rangle$ s. Hptw. Bd. III, S. 285, Z. 25 v. o.

10) 2-p-Aminostyryl-4-Methylpyridin, p-Amino-γ-Methyl-α-Stilbazol $\text{NC}_5\text{H}_3(\text{CH}_3)\text{.CH:CH.C}_6\text{H}_4\text{.NH}_2$. B. Durch Reduction von 4-Methyl-2-p-Nitrostyrylpyridin (S. 237) mit $\text{Sn} + \text{HCl}$ (KNICK, B. 35, 2793). — Hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 119°. Löslich in Alkohol und Chloroform. — $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{.HCl}$. Blättchen. Schmelzp.: 208° (unter Zersetzung). — $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{.HCl.HgCl}_2$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 176°. — $(\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{.HCl})_2\text{PtCl}_4$. Röthlichgelbe Nadeln. Bräunt sich bei 280°, ohne zu schmelzen.

11) 2-Phenyl-5,6,7,8-Tetrahydrochinazolin. Ketoxyderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1015, Z. 10 v. u.

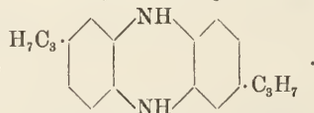
12) 4-Phenyl-1,2,3,4-Tetrahydrochinazolin s. Hptw. Bd. IV, S. 973, Z. 9 v. o.

S. 995, Z. 6 v. u. statt: „Methyltriphenylpyrazin“ lies: „Methyltriphenylpyrazolidin“.

7. *Basen $\text{C}_{16}\text{H}_{18}\text{N}_2$ (S. 996).

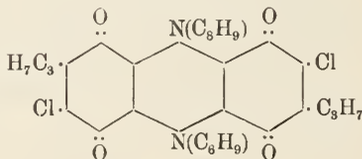
2) *2,3-Diphenylhexahydropyrazin $\text{C}_6\text{H}_5\text{.CH.NH.CH}_2$ $\text{C}_6\text{H}_5\text{.CH.NH.CH}_2$ (S. 996). N, N'-Dicyan-derivat $\text{C}_6\text{H}_5\text{.CH.N}(\text{CN}).\text{CH}_2$ $\text{C}_6\text{H}_5\text{.CH.N}(\text{CN}).\text{CH}_2$ s. „Dihydrocyanid“ Hptw. Bd. III, S. 284, Z. 1 v. o.

6) 1,4-Diphenyldiaminobuten $(\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{C}_4\text{H}_4(\text{NH}_2)_2$. Diphenyldianilinobuten $\text{C}_{28}\text{H}_{26}\text{N}_2 = (\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{C}_4\text{H}_4(\text{NH.C}_6\text{H}_5)_2$. B. Aus Diphenylbutadiëndibromid (Hptw. Bd. II, S. 275, Z. 17 v. o. und Spl. Bd. II, S. 123, Z. 3 v. u.) und Anilin bei 40–45° (THEILE, RÖSSNER, A. 306, 223). — Gelbliche, fast weisse Spiesse (aus Alkohol). Schmelzp.: 138–139°.

7a. 2,6-Diisopropyldihydrophenazin $\text{C}_{18}\text{H}_{22}\text{N}_2 =$ 

2,6-Diisopropyl-3,7-Dichlor-N, N'-Di-p-xylidihydrophenazin-1,4,5,8-Dichinon $\text{C}_{34}\text{H}_{32}\text{O}_4\text{N}_2\text{Cl}_2 =$

B. Durch mehrstündiges Kochen von 3-Brom-4,6-Di-p-xylidino-Isopropylchinon (Spl. Bd. III, S. 270) mit 2 Thln. Alkohol + 1 Thl. rauchender Salzsäure (BÖTERS, B. 35, 1508). — Grüngelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol-Ligroin). Schmelzpunkt: 236°.

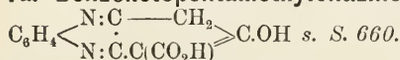


2,6-Diisopropyl-3,7-Dibrom-N, N'-Di-p-xylidihydrophenazin-1,4,5,8-Dichinon $\text{C}_{34}\text{H}_{32}\text{O}_4\text{N}_2\text{Br}_2$. B. Durch Kochen von 1 Thl. 3-Brom-4,6-Di-p-xylidino-Isopropylchinon (Spl. Bd. III, S. 270) mit 3 Thln. Schwefelsäure oder Bromwasserstoffsäure und 15 Thln. Alkohol (B., B. 35, 1508). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 215°. Lösung in conë. Schwefelsäure gelbbraun.

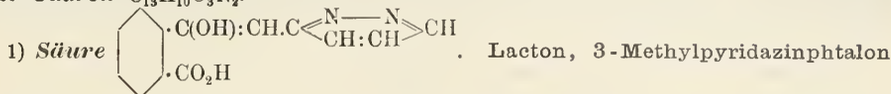
9. Dihydrostrychnolin $\text{C}_{21}\text{H}_{28}\text{N}_2$ s. Spl. Bd. III, S. 695.

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-14}N_2$ (S. 997).

Ia. **Benzoketopentamethylenazincarbonensäure** $C_{12}H_8O_3N_2 =$



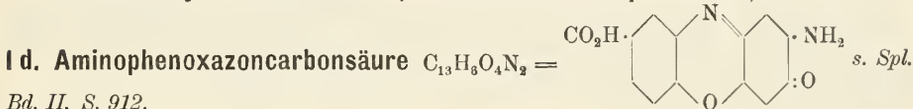
Ib. **Säuren** $C_{13}H_{10}O_3N_2$.



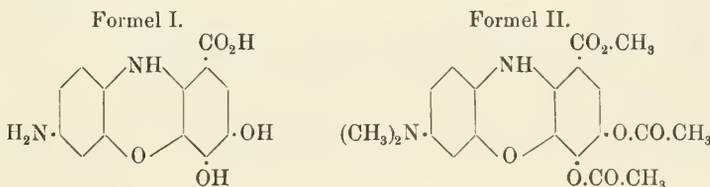
$C_{13}H_8O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:CH.C_4H_3N_2 \\ CO \end{array} \right\rangle O$. B. Durch $\frac{3}{4}$ -stdg. Erhitzen von 1 g 3-Methylpyridazin (S. 554—555) mit 2 g Phtalsäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 1048) in einer CO_2 -Atmosphäre auf 210° (POPPEBERG, B. 34, 3266). — Dunkelgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 278° .

2) **Totuketopentamethylenazincarbonensäure** $CH_3.C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N:C-CH_2 \\ N:C(CO_2H) \end{array} \right\rangle C.OH$ s. S. 661.

Ic. **ms-Ketodihydrochinolin- β -Carbonsäure** s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1020.



Ie. **Aminodioxypheinoxazincarbonensäure** $C_{13}H_{10}O_5N_2 =$ Formel I (s. u.).



Derivate s. **Gallocyanin** und Abkömmlinge, *Hptw.* Bd. III, S. 677 und *Spl.* Bd. III, S. 493—494.

Diacetylleukoprune $C_{20}H_{20}O_7N_2 =$ Formel II (s. o.). B. Aus Prune (*Spl.* Bd. III, S. 493) durch Kochen mit Essigsäureanhydrid, Natriumacetat und Zinkstaub (MÖHLAU, KLIMMER, C. 1902 I, 940). — Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 165° .

If. **Aminotrioxyphenoxazincarbonensäure** $C_{13}H_{10}O_6N_2 = H_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} NH \\ O \end{array} \right\rangle C_6(OH)_3.CO_2H$. Derivate s. *Spl.* Bd. III, S. 494, Z. 30—13 v. u.

4. **4,5-Diphenyl-2-Oxy-Tetrahydroglyoxalincarbonensäure (2)** $C_{16}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5.CH.NH \left\langle \begin{array}{l} OH \\ CO_2H \end{array} \right\rangle C$. Aethylester der Aethyläthersäure s. *Hptw.* Bd. IV, S. 978, Z. 18 v. u.; vgl. Formelberichtigung im *Spl.* Bd. IV, S. 652.

K. *Basen $C_nH_{2n-16}N_2$ (S. 998—1022).

Chinochinoline und *Chinopyridine* (Verbindungen aus zwei Pyridinkernen und einem Benzolkern). Nomenclatur: WILGERODT, *Ch. Z.* 24, 311, 437.

I. *Basen $C_{12}H_8N_2$ (S. 998—1005).

3) *1,2-Naphtochinoxalin $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N:CH \\ N:CH \end{array} \right\rangle$ (S. 999—1000). Kryoskopisches Verhalten:

PADOA, *R. A. L.* [5] 12 I, 395.

*1,2-Naphtodioxychinoxalin $C_{12}H_8O_2N_2 = C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N:C.OH} \\ \text{N:C.OH} \end{matrix}$ (S. 999—1000). Vgl. dazu 1,2-Naphtylenoxamid *Hptw.* Bd. IV, S. 919.

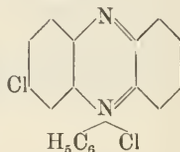
3) *Phenazin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_4$ (S. 1000—1004). B. Durch Erhitzen von je 1 Thl. Nitrobenzol und Anilin mit 4 Thln. Aetznatron auf 140°, neben Azobenzol (Wohl, Aue, B. 34, 2446). — Aus Phenazin-N-Oxyd (s. u.) durch Erhitzen für sich auf 260—280° oder mit Eisenfeile auf 240—260°, sowie beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (W., A.).

Phenazin-N-Oxyd $C_{12}H_8ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{O} \end{matrix} > C_6H_4$. B. Durch Erhitzen von je 1 Thl. Nitrobenzol und Anilin mit 4 Thln. Aetznatron auf 120—125°, neben Azobenzol (W., A., B. 34, 2446). — Gelbe bis rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 226,5° (corr.). Sublimirt im Vacuum bei 240—250° ziemlich unzersetzt. Bei 260—280° entsteht Phenazin, ebenso beim Erhitzen mit Eisenfeile auf 240—250° oder Kochen mit Essigsäureanhydrid. Wird von Natriumamalgam + Alkohol oder Zinkstaub + Salzsäure zu Dihydrophenazin (S. 665) reducirt.

*Phenylphenazoniumchlorid $C_{18}H_{13}N_2Cl = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_4$ (S. 1001). Liefert

bei der Reduction seines Eisenchloriddoppelsalzes in salzsäurehaltiger wässriger Lösung mit ungenügender Menge $SnCl_2$ eine chinhydronartige Verbindung (dunkelgrüne Prismen aus Alkohol) von Phenylphenazoniumsalz mit N-Phenylidihydrophenazin (S. 665). Bei der Reduction mit berechneten Mengen $SnCl_2$ in salzsaurer alkoholischer Lösung entsteht N-Phenylidihydrophenazin (KEHRMANN, BECKER, CAPATINA, A. 322, 69).

*3-Chlor-N-Phenylphenazoniumchlorid (Aposafraanonchlorid) $C_{15}H_{12}N_2Cl_2 = (C_{15}H_{12}N_2Cl_2)_2 PtCl_4$. Dunkelrothbraune, bläulich schillernde Nadeln. Ziemlich schwer löslich. — $C_{15}H_{12}N_2Cl_2 \cdot AuCl_3 + H_2O$. Bläulich schimmernde Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schwer löslich. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Braungelbe farnkrautartige Blättchen (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1488).

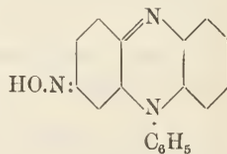


3-Chlor-N-Phenylphenazoniumbromid $C_{18}H_{13}N_2ClBr = Cl \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_4$. Rothe,

stahlblau schillernde, derbe Krystalle aus Wasser; braunrothe Blättchen aus Methylalkohol (O. F., HE., B. 33, 1488). Elektrische Leitfähigkeit: HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 314.

Aposafraanonoxim $C_{18}H_{13}ON_2 =$

B. Durch Zufügen von salzsaurer Hydroxylamin zu einer heissen, alkoholischen, mit 3 Thln. conc. Kalilauge versetzten Lösung von Aposafraon (*Hptw.* Bd. IV, S. 1002) (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1489; vgl. KEHRMANN, A. 322, 73; O. F., HE., C. 1902 II, 902). — Blaugrün glänzende Spiesse. Ziemlich leicht löslich mit braungelber Farbe in Alkohol, Aether und Benzol. Lösung in conc. Schwefelsäure im auffallenden Licht grün, im durchfallenden schmutzgröth, auf Wasserzusatz orangefarben, dann gelb. — $(C_{18}H_{13}ON_2)_2 HAuCl_4$. Grünglänzende Krystallwarzen.



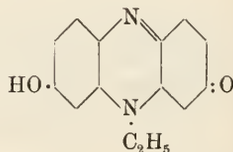
Chloraposafranon s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1001.

*2,3-Dioxyphenazin $C_{12}H_8O_2N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_2(OH)_2$ (S. 1002, Z. 19 v. u.).

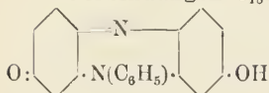
B. Beim Erhitzen von 3-Amino-2-Oxyphenazin mit 20% iger Schwefelsäure auf 200° (ULLMANN, MAUTHNER, B. 35, 4305).

*Diacetylderivat $C_{16}H_{12}O_4N_2 = C_{12}H_8N_2O_2(CO \cdot CH_3)_2$ (S. 1002). Schmelzpt.: 226° (U., M.).

*Verbindungen $C_{14}H_{12}O_2N_2$ (S. 1002). b) *Aethosafraanol: (S. 1002, Z. 8 v. u.). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein violetter Baumwollfarbstoff (CASSELLA & Co., D.R.P. 126175; C. 1901 II, 1107).



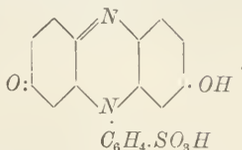
*Verbindungen $C_{18}H_{12}O_2N_2$ (S. 1002—1004). b) *Safranöl



(S. 1003). Durch Aethylirung und Acetylirung lässt sich nur

eine Hydroxylgruppe nachweisen (O. FISCHER, HEPP, B. 30, 401). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein blauvioletter Baumwollfarbstoff (C. & Co., D.R.P. 126 175; C. 1901 II, 1107).

S. 1003, Z. 16 v. u. die Strukturformel muss lauten:



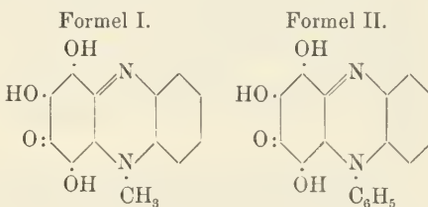
Naphtosafranole $C_{22}H_{14}O_2N_2 = O : C_6H_5 \langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \rangle C_6H_5.OH$. a) α -Naphtylverbindung.
 $C_{10}H_7$

B. Durch Einwirkung von p-Nitrosophenol auf m-Oxyphenyl- α -Naphtylamin in alkalischer Lösung (JAUBERT, B. 31, 1185). — Grünes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser. — Na. $C_{22}H_{13}O_2N_2$.

b) β -Naphtylverbindung. Grünes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser (J., B. 31, 1185). — Na. $C_{22}H_{13}O_2N_2$.

S. 1004, Z. 7 v. u. statl: „Trioxyphenazin“ lies: „Trioxyphenazon“.

1,2,4-Trioxo-10-Methylphenazon(3) $C_{18}H_{10}O_4N_2 =$ Formel I. B. Aus Tetraoxychinon und Methyl-o-Phenylendiamin (KEHRMANN, DÜRET, B. 31, 2440). — Grüne, schwach metallglänzende Nadelchen oder Blättchen aus Eisessig, die sich zwischen 250° und 255° zersetzen, ohne zu schmelzen.



1,2,4-Trioxo-10-Phenylphenazon(3), 1,2,4-Trioxoyposafranon $C_{18}H_{12}O_4N_2 =$ Formel II. B. Aus Tetraoxychinon und salzsaurem Phenyl-o-Phenylendiamin durch Erwärmen in essigsaurer Lösung (K., D., B. 31, 2437). Bei der Condensation von Rhodizonsäure mit Phenyl-o-Phenylendiamin, neben anderen Producten (K., D., B. 31,

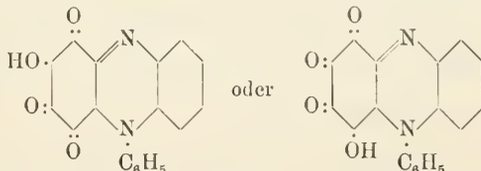
2440). — Stahlblauglänzende braungrüne Nadeln, die violett-grünen Dichroismus zeigen. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Essigsäure und heisser Salzsäure mit grüner Farbe. Die Lösung in englischer Schwefelsäure erscheint im durchfallenden Lichte in dicken Schichten gelblich olivenbraun, in dünnen rosenroth; auf Wasserzusatz wird die Lösung grün. Die Lösung in Laugen ist roth, wird aber durch Oxydation bald grüngelb. Bei der Einwirkung von kalter verdünnter Salpetersäure entsteht eine Verbindung $C_{16}H_{10}O_4N_2$ (?).

Triacetylderivat $C_{24}H_{18}O_7N_2 = C_{18}H_9N_2O(O.CO.CH_3)_3$. B. Durch Erwärmen von Trioxoyposafranon (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (K., D., B. 31, 2439). — Rothviolette, schwach kupferglänzende Nadeln aus Benzol, die sich zwischen 220° und 225° zersetzen. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Eisessig und Benzol mit violetter Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure orangegebl, nach Wasserzusatz grün.

Oxyyposafranonchinon

$C_{18}H_{10}O_4N_2 =$

B. Durch Einwirkung von Luftsauerstoff auf die alkalische Lösung von 1,2,4-Trioxoyposafranon (s. o.) (K., D., B. 31, 2438). — Dunkelmetallgrün-glänzende Tafelchen aus Eisessig, die sich, unter theilweiser Sublimation, gegen 275° zersetzen. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, gut löslich in heissem Eisessig. Lösung in Natronlauge grün.



Dioxychinonphenazin und Dichinoylphenazin s. Hptw. Bd. IV, S. 1022.

Phenazylyphenylsulfon $C_6H_5.SO_2.C_6H_5 \langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \rangle C_6H_4$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1001—1002.

4) α -Phenanthrolin

B. Aus o-Phenylendiamin und Glycerin

oder aus 8-Aminochoinolin (Hptw. Bd. IV, S. 913) und Glycerin (BLAU, M. 19, 666). — Hexagonale (?) Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Schmilzt bei 102°, wasserfrei bei 117°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether. Reagirt, im Gegensatz zu seinen Isomeren (Hptw. Bd. IV, S. 998, 999), mit Ferrosalzen unter Bildung von rothen Eisendoppelverbindungen. — (C₁₂H₈N₂)₂H₂PtCl₆ + 1 1/2 oder 2 H₂O. Gelb. Unlöslich in Wasser. — (C₁₂H₈N₂)₂H₂Cr₂O₇ + 2 oder 2 1/2 H₂O. Gelbe Nadeln.

Tri- α -phenantroliniferrosalze (C₁₂H₈N₂)₃FeR₂. — (C₁₂H₈N₂)₃FeBr₂ + 7 H₂O. Rothe Prismen. — Das Sulfat entsteht als rothe dunkle Lösung aus Phenanthrolin und FeSO₄-Lösung. Färbt Seide und Wolle fleischroth.

Tri- α -phenanthrolinpsudoferriverbindungen. B. Aus den Triphenanthroliniferrosalzen (s. o.) durch Oxydation mit HNO₃, Chlorwasser oder KMnO₄ (B.). Lassen sich äusserst leicht zu den entsprechenden Ferroverbindungen reduciren. — (C₁₂H₈N₂)₃Fe₂(PtCl₆)₃ + 17 oder 18 H₂O. Chromgrüne, unlösliche Nadeln.

(C₁₂H₈N₂)₃CoBr₂ + 8 H₂O. Krystalle (B., M. 19, 682). — (C₁₂H₈N₂)₃NiBr₂ + 7 H₂O. Rosenrothe Tafeln (B.). — C₁₂H₈N₂.CuCl₂ + H₂O. Leuchtend grüne Nadeln (B.). — (C₁₂H₈N₂)CuSO₄ + 2 1/4 H₂O. Grünblaue Nadeln. Fast unlöslich in Wasser (B.).

5) Isochino- β -pyridin:

B. Durch 5—6-stdg. Erhitzen von 1 g 9-Chlorisochino- β -pyridin (s. u.) mit 0,5 g rothem Phosphor und 5 ccm sehr conc. Jodwasserstoffsäure auf 150° bis 160° (MARCKWALD, DETTMAR, B. 35, 301; vgl. M., Ph. Ch. 30, 141). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 113—114°. Siedet unzersetzt oberhalb 360°. Leicht löslich in Aether, heissem Alkohol und Benzol. — C₁₂H₈N₂.HCl + 2 H₂O. Gelbliche Nadeln vom Schmelzp.: 99°. Schmilzt wasserfrei bei 207°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und conc. Salzsäure. Die verdünnte wässrige Lösung fluorescirt stark. Das wasserfreie braungelbe Salz ist phototrop: bei intensiver Belichtung nimmt es eine grüne, im Dunkeln wieder verschwindende Färbung an. — Dichromat (C₁₂H₈N₂)₂H₂Cr₂O₇. Bräunlicher kristallinischer Niederschlag. Zersetzt sich gegen 170°, ohne zu schmelzen. — Pikrat C₁₂H₈N₂.C₆H₃O₇N₃. Kryställchen. Schmelzp.: 213°. Schwer löslich.

9-Chlor-Isochino- β -pyridin C₁₂H₇N₂Cl =

B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 10 Thln. 9-Oxyisochino- β -pyridin (s. u.) mit 12 Thln. PCl₅ und 20 Thln. POCl₃ auf 180° (MARCKWALD, DETTMAR, B. 35, 300). — Gelbbraune Nadeln aus Toluol. Schmelzp.: 182—183°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, kaum löslich in Ligroin. — Pikrat C₁₂H₇N₂Cl.C₆H₃O₇N₃. Kryställchen. Zersetzt sich gegen 240°. Schwer löslich.

9-Oxy-Isochino- β -pyridin C₁₂H₉ON₂ =

B. Durch Einwirkung alkalischer Bromlösung auf β ,o-Carboxyphenylpyridin- α -Carbonsäureamid (S. 231) (M., D., B. 35, 299). — Nadeln. Schmelzp.: 274—276°. Unzersetzt sublimirbar. Schwer löslich. Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht Phtalsäure. — (C₁₂H₉ON₂.HCl)₂PtCl₄. Krystalle. Schmilzt bei 300° noch nicht. Wird von Wasser zerlegt. — Pikrat C₁₂H₉ON₂.C₆H₃O₇N₃. Kryställchen. Schmelzp.: gegen 260° (unter Zersetzung).

6) 1,8(peri)-Naphtochinoxalin C₁₀H₆ $\begin{matrix} \text{N:CH} \\ \diagdown \\ \text{N:CH} \end{matrix}$. Dioxy-naphtochinoxalinäthyl-äther s. Hptw. Bd. IV, S. 924—925.

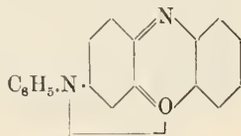
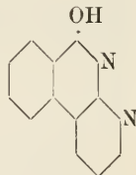
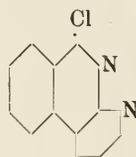
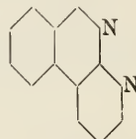
7) Phenazon $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_4\text{:N} \\ \vdots \\ \text{C}_6\text{H}_4\text{:N} \end{matrix}$ und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1403 und Spl. dazu.

*Derivate von Verbindungen C₁₂H₈ON₂ (S. 1005).

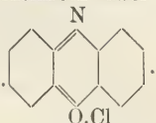
Anhydrid des Anilinphenazoxoniumhydroxyds

C₁₈H₁₂ON₂ =

B. Aus dem Chlorid (S. 673) bezw. dessen Eisendoppelsalz durch Zersetzen mittels Ammoniumcarbonats (KEHRMANN, STAMPA, A. 322, 13). — Blutrothe blätterige Krystalle (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 196—198°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol, Benzol, Eisessig und Aether. Löst sich in englischer Schwefel-

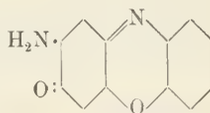


säure mit schmutzig blaugrüner Farbe, die auf Wasserzusatz in Fuchsinroth über-

geht. — Anilinophenazoniumchlorid $C_{13}H_{12}ON_2 \cdot HCl =$ 

B. Beim Versetzen einer überschüssiges Anilinchlorhydrat enthaltenden verdünnten alkoholischen Lösung von Phenoxazin (Hptw. Bd. II, S. 713) mit alkoholischer $FeCl_3$ -Lösung bis zu deutlichem Ueberschusse (K., Sr., A. 322, 13). Sehr leicht löslich in Wasser mit fuchsinrother Farbe. Wird durch NaCl unvollkommen ausgesalzen. — Nitrat $C_{13}H_{12}ON_2 \cdot HNO_3$. Dunkelrothe messingglänzende Nadelchen.

*Bz-I-Aminobenzolazoxindon $C_{12}H_8O_3N_2 =$ (S. 1005). B. Das käufliche rothgefärbte o-Aminophenol enthält oft sehr viel Bz-I-Aminobenzolazoxindon (DIEPOLDER, B. 35, 2820 Anm.). — Liefert beim Kochen mit 50%iger Essigsäure eine Doppelverbindung mit Bz-I-Oxybenzolazoxindon (s. u.) bzw. letzteres allein. {Zerfällt, ... Alkalien, unter Bildung von NH_3 und o-Aminophenol} und 2,5-Dioxychinon (Spl. Bd. II, S. 262—263).



S. 1005, Z. 24 v. u. statt: „Triphendiosazin“ lies: „Triphendioxazin“.

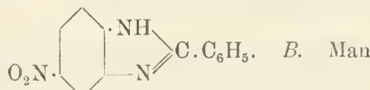
Verbindung von Bz-I-Oxy- mit Bz-I-Amino-Benzolazoxindon (vgl. S. 234) $C_{24}H_{16}O_5N_3 = C_6H_4 \langle \overset{O}{\underset{N}{\rangle}} C_6H_2 \langle \overset{O}{\underset{OH}{\rangle}} + C_6H_4 \langle \overset{O}{\underset{N}{\rangle}} C_6H_2 \langle \overset{O}{\underset{NH_2}{\rangle}}$. B. Bei der Oxydation des o-Aminophenols (Spl. Bd. II, S. 385) mit Kaliumferricyanid, neben anderen Producten (D., B. 35, 2819). Durch Vereinigung der Componenten (D.). Durch $\frac{3}{4}$ -stdg. Kochen von Bz-I-Aminobenzolazoxindon mit 50%iger Essigsäure (D.). — Rothe, bläulich glänzende Nadeln (aus 20 Thln. Nitrobenzol). Beginnt bei 200° sich zu zersetzen. Färbt sich bei 230° dunkel und schäumt bei 268° auf. Färbt sich mit Reduktionsmitteln blau. Wird von Natronlauge in 2,5-Dioxyochinon, o-Aminophenol und NH_3 gespalten.

Aminophenazthioniumanhydrid $C_{12}H_8N_2S = C_6H_3 \langle \overset{N}{\underset{S}{\rangle}} C_6H_4$ s. Iminothio-
NH—J
diphenylimid Spl. Bd. II, S. 478.

2. *Basen $C_{13}H_{10}N_2$ (S. 1006—1012).

1) *2-Phenylbenzimidazol, Benzenyl-o-Phenylendiamin $C_6H_4 \langle \overset{NH}{\underset{N}{\rangle}} C_6H_5$ (S. 1006—1008). B. Das Chlorhydrat entsteht beim Erhitzen von o-Phenylendiaminchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 554) und Benzoïn (Spl. Bd. III, S. 163—164) (JAPP, MELDRUM, Soc. 75, 1043). Aus Dibenzoylphenylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 562) durch conc. Salzsäure bei 200° (v. WALTHER, v. PULAWSKI, J. pr. [2] 59, 251). Aus o-Phenylendiamin und Benzoësäure bei 180° (v. W., v. P.).

S. 1006, Z. 12 v. u. statt: „ $C_{15}H_{14}N_3$ “ lies: „ $C_{15}H_{14}N_2$ “.

2-Phenyl-5-Nitrobenzimidazol $C_{13}H_9O_2N_3 =$ . B. Man

erhitzt 30 g 4-Nitro-o-Phenylendiaminchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 554) und 30 g Benzaldehyd in 1 Liter Alkohol 5 Stunden auf dem Wasserbade, kocht das Product mit 200 ccm 5%iger Kalilauge aus und fällt die Verbindung durch CO_2 aus der Lösung (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 901). — Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: 203° . Unlöslich in Wasser und Ligroïn, leicht löslich in heissem Alkohol und Eisessig. — $2 C_{13}H_9O_2N_3 \cdot H_2Cr_2O_7$.

1-Benzyl-2-Phenyl-5- oder 6-Nitrobenzimidazol $C_{20}H_{15}O_2N_3 =$ $NO_2 \cdot C_6H_3 \langle \overset{N}{\underset{N}{\rangle}} (CH_2 \cdot C_6H_5) \rangle C_6H_5$. B. Aus 4-Nitro-o-Phenylendiaminchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 554) und Benzaldehyd (P., W., B. 32, 900). — Hellgelbe Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 187 — 188° . Unlöslich in Wasser und Ligroïn.

*Nitrobenzenyl-o-Phenylendiamin, 2-Nitrophenyl-Benzimidazol $C_{13}H_9O_2N_3 =$ $C_6H_4 \langle \overset{NH}{\underset{N}{\rangle}} C_6H_4 \cdot NO_2$ (S. 1007). a) p-Nitroverbindung (S. 1007). B. Aus p-Nitrobenzenyl-o-Phenylendiamin (S. 366) oder Bis-p-nitrobenzoylphenylendiamin (S. 367) durch conc. Salzsäure bei 185° (v. WALTHER, v. PULAWSKI, J. pr. [2] 59, 263). — Gelbbraune Prismen aus Alkohol. In kaltem Eisessig und heissem Alkohol sehr leicht löslich, in

anderen Mitteln fast unlöslich. Schwach basisch. — Pikrat $C_{13}H_9O_2N_8.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: gegen 250° .

b) *o*-Nitroverbindung. *B.* Aus dem Bis-*o*-nitrobenzoylphenylendiamin durch conc. Salzsäure bei 185° (v. W., v. P., *J. pr.* [2] 59, 261). — Bräunliche Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 263° . Leicht löslich in Eisessig. — Pikrat. Nadelchen. Schmelzp.: gegen 200° .

c) *m*-Nitroverbindung. *B.* Aus Bis-*m*-nitrobenzoylphenylendiamin durch rauchende Salzsäure bei 150° (v. W., v. P., *J. pr.* [2] 59, 260). Zu einer Lösung von 18 g *o*-Phenylendiaminchlorhydrat in 36 cem Wasser giebt man 300 cem Alkohol von 40° und eine warme Lösung von 30 g *m*-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) in 180 cem Alkohol (daneben entsteht Dinitrobenzaldehydin, s. u.) (P., W., *B.* 32, 905). — Prismen aus Methylalkohol, $\frac{1}{2}$ Mol. Krystallmethylalkohol enthaltend. Schmelzp.: $204-205^\circ$. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser und Alkalien. — Pikrat $C_{13}H_9O_2N_8.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzp.: 254° .

1-*m*-Nitrobenzyl-2-*m*-Nitrophenylbenzimidazol, *m*-Dinitrobenzaldehydin $C_{20}H_{14}O_4N_4 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \\ \text{N} \end{matrix} \cdot C_6H_4 \cdot \text{NO}_2$. *B.* Aus *o*-Phenylendiaminchlorhydrat und *m*-Nitrobenzaldehyd (P., W., *B.* 32, 905). — Prismen (aus Eisessig und Alkohol). Schmelzp.: $170-171^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Benzol Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser.

p-Dinitrobenzaldehydin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1006.

2-*m*-Nitrophenyl-5-Nitrobenzimidazol $C_{13}H_9O_4N_4 = \text{NO}_2 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{matrix} \cdot C_6H_4 \cdot \text{NO}_2$.

B. Man kocht 75 g 4-Nitro-*o*-Phenylendiaminchlorhydrat und 100 g *m*-Nitrobenzaldehyd in 1 Liter Alkohol 5 Stunden, filtrirt den Niederschlag heiss ab, kocht mit 5%iger Kalilauge aus und fällt die Verbindung aus der alkalischen Lösung mit CO_2 (P., W., *B.* 32, 908). — Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 283° . Löslich in heissem Eisessig, schwer löslich in Aether, Benzol und Chloroform. — $\text{K} \cdot C_{13}H_9O_4N_4$. Dunkelgelbe Krystalle, die sich bei 220° zersetzen.

Base (Oxydiaminophenylbenzimidazol?) $C_{13}H_{12}ON_4 + H_2O$. *B.* 2-*m*-Nitrophenyl-5-Nitrobenzimidazol (s. o.) wird mit alkoholischem Schwefelammonium $1\frac{1}{2}$ Stunden im Wasserbade erhitzt; dann destillirt man den Alkohol unter Luftabschluss ab und reducirt den Rückstand mit Zinn und Salzsäure (P., W., *B.* 32, 912). — Prismen mit aufgesetzten Pyramiden aus Anilin. Schmelzp.: über 270° . Schwer löslich in kaltem Wasser, Aether, Benzol und Ligroin, leicht in Ammoniak und Soda. — $C_{13}H_{14}O_2N_4$. 3HCl. Nadeln.

Acetylderivat $C_{15}H_{14}O_2N_4 + 2H_2O = C_{13}H_{11}N_4O(C_2H_5O) + 2H_2O$. *B.* Die Base $C_{13}H_{12}ON_4 + H_2O$ (s. o.) wird in Eisessig gelöst und einen Tag mit Essigsäureanhydrid stehen gelassen (P., W., *B.* 32, 912). — Krystallinisches Pulver. Nicht umkrystallisierbar. Schmelzp.: 150° . Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether.

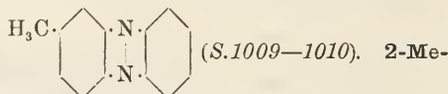
1-*m*-Nitrobenzyl-2-*m*-Nitrophenyl-5- oder 6-Nitrobenzimidazol $C_{20}H_{18}O_6N_6 = \text{NO}_2 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \\ \text{N} \end{matrix} \cdot C_6H_4 \cdot \text{NO}_2$. *B.* 75 g 4-Nitro-*o*-Phenylendiaminchlorhydrat und 100 g *m*-Nitrobenzaldehyd werden in 1 Liter Alkohol 5 Stunden gekocht (daneben entsteht das alkalilösliche 2-*m*-Nitrophenyl-5-Nitrobenzimidazol (s. o.) (P., W., *B.* 32, 908). — Prismen aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 236° . Löslich in heissem Benzol und Eisessig.

S. 1008, Z. 11 v. u. hinter: „Hübner“ schalte ein: „*B.* 10, 1710“.

1-Benzyl-2-Phenyl-Dimethoxybenzimidazol $C_{22}H_{20}O_2N_2 =$

$(\text{CH}_3 \cdot \text{O})_2 \text{C}_6\text{H}_2 \begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{N} \end{matrix} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. *B.* Durch Einwirkung von Benzaldehyd auf *o*-Veratrylendiaminchlorhydrat (MOUREU, *C. r.* 125, 33). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: $134-135^\circ$.

3) * 2-Methylphenazin, Toluphenazin



thyl-6-Oxyphenazinsulfonsäure (α) $C_{13}H_{10}O_4N_2S = (\text{CH}_3)(\text{HO})(\text{SO}_3\text{H})C_{12}H_5N_2$. *B.* Aus *m*-Oxyphenyl-*p*-Tolylnitrosamin-Sulfonsäure bei langem Schütteln mit alkoholischer Salzsäure (GNEHM, VEILLON, *J. pr.* [2] 65, 74). — Violetschwarzes Pulver. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol mit weinrother Farbe, in Alkalien blauviolett löslich. Färbt Wolle und Seide blauviolett. — $\text{Ba}(C_{13}H_9O_4N_2S)_2$. Blauvioletter Niederschlag.

Chinonmethylphenazin $C_6H_2O_2 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_3.CH_3$ s. *Hptw. Bd. III, S. 340.*

Dioxychinontolazin und Dichinoyltolazin s. *Hptw. Bd. IV, S. 621.*

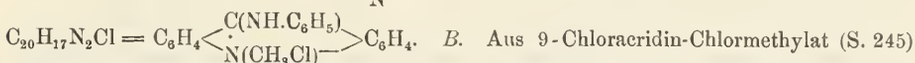
S. 1011, Z. 22 v. o. statt: „260“ lies: „206“.

10) ***Bz-Aminoacridin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_3.NH_2$ (*S. 1012*). 3-Diäthylaminoacridin



Bd. II, S. 644) mit m-Diäthylaminophenol (Spl. Bd. II, S. 394—395) auf 210° im CO₂-Strome (ULLMANN, BAEZNER, *B. 35*, 2672). — Leicht löslich in Aether und Benzol mit orangefarbener Farbe und grüner Fluoreszenz. — Pikrat C₂₃H₂₁O₇N₅. Orange gefärbte Nadeln.

12) **9-Aminoacridin** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} C(NH_2) \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_4$. 9-Anilinoacridin-Chlormethylat



und Anilin in wässriger Lösung (O. FISCHER, DEMELER, *B. 32*, 1310). — Hellgelbe Nadeln oder seidglänzende Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 235°. — (C₂₀H₁₇N₂Cl)₂PtCl₄. Rothgelbe Nadeln. Schmelzp.: 242°. — C₂₀H₁₇N₂Cl.AuCl₃. Goldgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 182—183°.

Anhydrid des 9-Anilinoacridin-Methylhydroxyds C₂₀H₁₆N₂ =

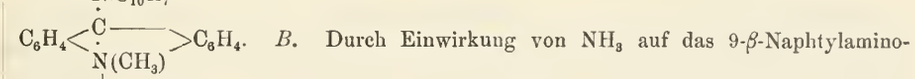


acridin-Chlormethylat (s. o.) in verdünntem Alkohol (O. F., D., *B. 32*, 1311). — Gelbe Nadeln (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 162—163°. Leicht löslich in Aether und absolutem Alkohol. Spaltet sich beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in N-Methylacridon (*S. 246*) und Anilin.

9-β-Naphtylaminoacridin-Chlormethylat C₂₄H₁₉N₂Cl = C₆H₄ $\left\langle \begin{array}{c} C(NH.C_{10}H_7) \\ \diagup \quad \diagdown \\ N(CH_3Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_4$.

B. Aus 9-Chloracridin-Chlormethylat (*S. 245*) und β-Naphtylamin in wässriger Lösung (O. F., D., *B. 32*, 1311). — Rothgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 184—185°. — (C₂₄H₁₉N₂Cl)₂PtCl₄. Ziegelrothe Oktaëder. Schmelzp.: 256°. — C₂₄H₁₉N₂Cl.AuCl₃. Braunrothe Nadeln. Schmelzp.: 166—167°.

Anhydrid des 9-β-Naphtylaminoacridin-Methylhydroxyds C₂₄H₁₈N₂ =



acridin-Chlormethylat (s. o.) in Alkohol (O. F., D., *B. 32*, 1311). — Rothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 177°. Leicht löslich in Alkohol, etwas schwerer in Aether. Fast unlöslich in Wasser.

13) **Methenyl-2,2'-Diaminobiphenyl** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N:CH.NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N:C(OH).NH \end{array} \right\rangle C_6H_4$. Oxyderivat
 $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N:C(OH).NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH.CO.NH \end{array} \right\rangle C_6H_4 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} NH.CO.NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH.CO.NH \end{array} \right\rangle C_6H_4$ s. Carbonyl-2,2'-Diaminobiphenyl, *S. 637.*

14) **Chino-p:α-α-Methylchinolin**  $. B.$ Durch Destilliren von chino-p:α-α-methylchinolin-γ-carbonsaurem Natrium (*S. 682*) mit der vierfachen Menge Natronkalk (WILLGERODT, JABLONSKI, *B. 33*, 2927). — Grünlich schillernde Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 88°. — C₁₃H₁₀N₂.H₂PtCl₆. Grauer krystallinischer Niederschlag.

Bisjodmethylat C₁₅H₁₆N₂J₂ = CH₃.C₁₂H₇N₂.2CH₃J. Dunkelbraune Blättchen. Schmelzp.: 257° (W., J., *B. 33*, 2927).

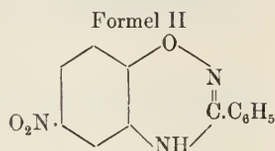
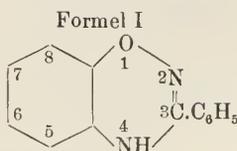
Bisjodäthylat C₁₇H₂₀N₂J₂ = CH₃.C₁₂H₇N₂.2C₂H₅J. Dunkelbraune Säulen. Schmelzpunkt: 239° (W., J., *B. 33*, 2928).

15) *Azodiphenylmethan* $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N:N \\ CH_2 \end{array} \right\rangle C_6H_4$ s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1403.*

Verbindungen $C_{13}H_{10}ON_2$.
a) 3-Phenyl-2,4-*A*²-Benzazoxazin s. Formel I Nomenclatur und Bezifferung: WERNER, HERBERGER, *B. 32*, 2688).

3-Phenyl-6-Nitrobenzazoxazin $C_{13}H_9O_3N_3$ = Formel II.
B. Durch Kochen des Benzenylamidoxim-2,4-Dinitrophenyläthers

(*Spl. Bd. II, S. 752, Z. 6 v. u.*) mit alkoholischer Kalilauge (W., H., *B. 32*, 2689). — Rothbraune pleochroitische Prismen aus verdünnten, gelbe Prismen und Blättchen aus conc. $CHCl_3$ -Lösungen, die sich bei 163° dunkelroth färben und bei 173° schmelzen. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, leicht in $CHCl_3$, löslich in alkoholischer Kalilauge mit blauer Farbe.



3-*m*-Nitrophenyl-6-Nitrobenzazoxazin $C_{13}H_9O_5N_4$ = $O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} O-N \\ NH.C.C_6H_4.NO_2 \end{array} \right\rangle$.

B. Durch Erwärmen des *m*-Nitrobenzenylamidoxim-2,4-Dinitrophenyläthers (*Spl. Bd. II, S. 774*) mit alkoholischer Kalilauge (W., H., *B. 32*, 2694). — Orangerothe rhombische Prismen und Blättchen aus Aceton. Schmelzpt.: 118°. Fast unlöslich in Alkohol, Aether und $CHCl_3$. Giebt mit alkoholischer Kalilauge eine dunkelblaue Lösung.

3-*p*-Nitrophenyl-6-Nitrobenzazoxazin $C_{13}H_9O_5N_4$ = $O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} O-N \\ NH.C.C_6H_4.NO_2 \end{array} \right\rangle$.

B. Durch Erwärmen des *p*-Nitrobenzenylamidoxim-2,4-Dinitrophenyläthers (*Spl. Bd. II, S. 754*) (W., H., *B. 32*, 2693). — Dunkelrothe Nadeln aus Aceton. Schmelzpunkt: 126°. Schwer löslich in Aether und Alkohol.

3,4-Diphenyl-6-Nitrobenzazoxazin $C_{19}H_{13}O_3N_3$ = $O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} O-N \\ N(C_6H_5).C.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.*

Durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf den Benzenylanilidoxim-2,4-Dinitrophenyläther (*Spl. Bd. II, S. 754*) (W., H., *B. 32*, 2691). — Bernsteinengelbe rhombische Prismen aus $CHCl_3$. Schmelzpt.: 168°.

3-*m*-Nitrophenyl-4-Phenyl-6-Nitrobenzazoxazin $C_{19}H_{12}O_5N_4$ =

$O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} O-N \\ N(C_6H_5).C.C_6H_4.NO_2 \end{array} \right\rangle$. *B.* Durch Erwärmen des *m*-Nitrobenzenylanilidoxim-2,4-Dinitrophenyläthers mit alkoholischer Kalilauge (W., H., *B. 32*, 2695). — Gelbe blätterige Krystallaggregate aus $CHCl_3$. Schmelzpt.: 189°. Schwer löslich in Alkohol und Aether.

3-*p*-Nitrophenyl-4-Phenyl-6-Nitrobenzazoxazin $C_{19}H_{12}O_5N_4$ =

$O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} O-N \\ N(C_6H_5).C.C_6H_4.NO_2 \end{array} \right\rangle$. *B.* Durch Erwärmen des *p*-Nitrobenzenylanilidoxim-2,4-Dinitrophenyläthers mit alkoholischer Kalilauge (W., H., *B. 32*, 2694). — Orangegelbe hexagonale Prismen aus $CHCl_3$. Schmelzpt.: 182°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in $CHCl_3$ und Ligroin.

3-Phenyl-4-Benzyl-6-Nitrobenzazoxazin $C_{20}H_{15}O_3N_3$ =

$O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} O-N \\ N(CH_2.C_6H_5).C.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. *B.* Durch Erwärmen des Benzenylbenzylamidoxim-2,4-Dinitrophenyläthers (*Spl. Bd. II, S. 754—755*) mit alkoholischer Kalilauge (W., H., *B. 32*, 2696). — Grünlichgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 136°. Unlöslich in Aether, leicht löslich in Alkohol, $CHCl_3$ und Ligroin.

b) Naphtenylazoximäthenyle $C_{10}H_7.C \left\langle \begin{array}{c} N \\ N=O \end{array} \right\rangle C.CH_3$. — α -Verbindung s. *Hptw. Bd. II, S. 1446.* — β -Verbindung s. *Hptw. Bd. II, S. 1455.*

Verbindungen $C_{13}H_{10}N_2S$. a) μ -*p*-Aminophenyl-Benzthiazol, *p*-Aminobenzenyl-Aminophenylmercaptan (?) $NH_2.C_6H_4.C \left\langle \begin{array}{c} N \\ S \end{array} \right\rangle C_6H_4(?)$. *B.* Aus *p*-Aminobenzenylanilin und Schwefel durch Erhitzen auf 170—190° (Höchster Farbw., D.R.P. 75 674; *Frdl. IV*, 825). — Citronengelbes Pulver. Löslich in verdünnter Salzsäure und Aceton, sonst fast unlöslich. Geht beim Erhitzen über 200° in eine in Aceton unlösliche, schwache, aber diazotirbare Base unter Entwicklung von H_2S über. Sulfurirung: H. F., D.R.P.

77355; *Frdl.* IV, 827; vgl. auch: H. F., D.R.P. 79171; *Frdl.* IV, 827. Verwendung für Azofarbstoffe vgl. auch: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 79214; *Frdl.* IV, 829. — Sulfat. Orangegelber kristallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.

b) μ -Phenyl-Aminobenzthiazol $NH_2.C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} S \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5$ s. *Spl. Bd. II, S. 740, Z. 22 v. u.*

3. *Basen $C_{14}H_{12}N_2$ (S. 1012—1016).

2) *Benzenyl-3,4-Toluyldiamin $CH_3.C_6H_3 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5$ (S. 1013—1014).

Benzenyl-N-Benzyl-3,4-Toluyldiamin $CH_3.C_6H_3 \left\langle \begin{smallmatrix} N(CH_2.C_6H_5) \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5$ und

Derivate s. Tolubenzaldehydin und Derivate, *Hptw. Bd. IV, S. 619.*

Dimethoxyderivat s. Toluanisaldehydin, *Hptw. Bd. IV, S. 620 (Formelberichtigung im Spl. Bd. IV, S. 407.*

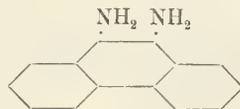
8) *4-Phenyldihydrochinazolin $C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} N=CH \\ CH(C_6H_5).NH \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 1016). 2-Oxyderivat

s. Phenyltetrahydro-2-Ketochinazolin, *Hptw. Bd. IV, S. 972, Z. 4 v. u.*

2-Sulphydryl-Derivat s. 4-Phenyltetrahydrothiochinazolin, *Hptw. Bd. IV, S. 973, Z. 3 v. o.*

14) **9,10-Diaminophenanthren:**

B. Durch Reduktion von Phenanthrenchinondioxim in alkoholischer Lösung mit $SuCl_2 + HCl$ (Pschorr, *B. 35, 2738*). — Schwachgelbe Blättchen. Schmelzp.: 160—166°. Geht beim Erwärmen unter NH_3 -Abspaltung leicht in Diphenanthrylenazotid (*Spl. Bd. III, S. 321*) über. — $C_{14}H_{12}N_2.2HCl$. Nadeln.



Diacetylderivat $C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_{14}H_{10}N_2(CO.CH_3)_2$. Farblose sechsstellige Tafeln (aus Eisessig und Wasser). Schmelzp.: 330° (corr.) (unter Zersetzung) (*P., B. 35, 2739*).

15) μ -Benzylbenzimidazol $C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C.CH_2.C_6H_5$. B. Aus Diphenacetyl-o-Phenyldiamin durch rauchende Salzsäure bei 140° (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr. [2] 59, 253*). Aus o-Phenyldiamin und Phenylessigsäure bei 180° (W., v. P.). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 187°. Löslich in Alkohol, leicht löslich in Eisessig. — $C_{14}H_{12}N_2.Cl$. Tafeln mit Krystallwasser, die an der Luft verwittern. — $(C_{14}H_{12}N_2.Cl)_2.PtCl_4$. Prismen. — $C_{14}H_{12}N_2.HJ.J_2$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen mit Ueberschuss von Jod in alkoholischer Lösung. Dunkelrothe Prismen aus Eisessig (W., v. P., *J. pr. [2] 59, 255*). — $C_{14}H_{12}N_2.HNO_3$. Nadeln. — Pikrat $C_{14}H_{12}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 214°.

16) *pp'*-Diaminotolan $H_2N.C_6H_4.C:C_6H_4.NH_2$. B. Durch Reduktion von *pp'*-Dinitrotolan (KALLE & Co., D.R.P. 45371; *Frdl.* II, 457). — Schwach gelbliche Nadeln (aus heissem absoluten Alkohol). Schmelzp.: 236° (K. & Co.); 235° (ZINCKE, FRIES, *A. 325, 72*). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, ausgenommen Aceton. Geht, mit verdünnten Säuren behandelt, glatt in Diaminodesoxybenzoin über (K. & Co., D.R.P. 45371; *Frdl.* II, 457 (Z., F.)). Liefert beim Kochen mit Eisessig neben anderen Producten die Monoacetylverbindung des Diaminodesoxybenzoin, bei andauerndem Kochen mit Alkohol hauptsächlich Diaminodesoxybenzoin (Z., F.). Liefert bei erschöpfender Chlorirung Ketochloride, welche bei der Reduktion Hexachlordioxystilben geben (Z., F., *A. 325, 79*; vgl. auch: Z., *J. pr. [2] 59, 230*). Ueber Disazofarbstoffe aus diazotirtem *p*-Diaminotolan vgl.: K. & Co. — $C_{14}H_{12}N_2.2HCl$. Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure. — $C_{14}H_{12}N_2.H_2SO_4$. Weisser kristallinischer Niederschlag. Sehr wenig löslich.

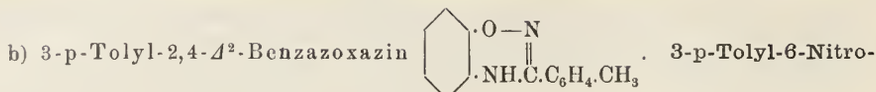
Diacetylderivat $C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_{14}H_{10}N_2(C_2H_5O)_2$. B. Aus *pp'*-Diaminotolan beim Kochen mit Acetanhydrid (Z., F., *A. 325, 73*). — Weisse, beim Liegen am Lichte sich allmählich blau färbende Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: oberhalb 270°.

17) Tolazon $CH_3.C_6H_3 \left\langle \begin{smallmatrix} N:N \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_3.CH_3$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1402.*

18) Azobibenzyl $C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} CH_2.CH_2 \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4$. Disulfonsäure s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1403.*

* Verbindungen $C_{14}H_{12}ON_2$ (S. 1016).

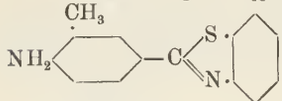
S. 1016, Z. 4 v. u. füge hinter der Formel hinzu: „(?) Vgl. Hinsberg, *B. 25, 2416*“.



benzazoxazin $C_{14}H_{11}O_3N_3 = O_2N.C_6H_3 \begin{matrix} O-N \\ \vdots \\ NH.C_6H_4.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen des p-Tolenylamidoxim-2,4-Dinitrophenyläthers mit alkoholischer Kalilauge (WERNER, HERBERGER, B. 32, 2692). — Dunkelorange-rothe rhombische Prismen und Tafeln aus $CHCl_3$. Schmelzp.: 185°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in $CHCl_3$ und Acetou. Giebt mit alkoholischer Kalilauge eine schwarzblaue Lösung.

3-p-Tolyl-4-Carbanilino-6-Nitrobenzazoxazin $C_{21}H_{16}O_4N_4 =$
 $O_2N.C_6H_3 \begin{matrix} O-N \\ \vdots \\ N(CO.NH.C_6H_5).C_6H_4.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen des 3-p-Tolyl-6-Nitro-2,4-*D*²-Benzazoxazins (s. o.) mit Phenylisocyanat (W., H., B. 32, 2692). — Schwefelgelbe rhombische Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 270°. Schwer löslich in Aether, kaltem Alkohol und Aceton.

Verbindungen $C_{14}H_{12}N_2S$. a) p-Amino-m-tolyl-Benzthiazol(?)



B. Aus a-m-Xylidin, Anilin und Schwefel durch Erhitzen bis auf 205° (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 83 089; *Frdl.* IV, 829). — Gelbe Krystalle aus Alkohol oder Benzol. Schmelzp.: 190°. Die alkoholische Lösung fluorescirt gelbgrün, bei starker Verdünnung blau. — Acetylverbindung. Schmelzp.: 206°. Weisse Nadelchen.

b) Dehydrothiotoluidin $NH_2.C_6H_4.C \begin{matrix} S \\ \vdots \\ N \end{matrix} > C_6H_3.CH_3$ und Derivate s. *Hptw.* Bd. II, S. 822 u. *Spl. Ed. II*, S. 483-484.

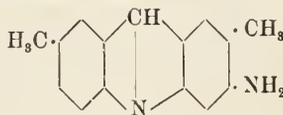
4. *Basen $C_{15}H_{14}N_2$ (S. 1017).

5) 2-p-Aminobenzal-Dihydroindol $C_6H_4 \begin{matrix} CH_2 \\ \vdots \\ NH \end{matrix} > C:CH.C_6H_4.NH_2$. Ketoderivat, Indogenid des p-Aminobenzaldehyds $C_{15}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} CO \\ \vdots \\ NH \end{matrix} > C:CH.C_6H_4.NH_2$. Rothbraune Nadeln. Leicht löslich in Alkohol. Färbt Seide und tannirte Baumwolle lachsfarben (NÖLTINO, C. 1903 I, 34).

Indogenid des p-Dimethylaminobenzaldehyds $C_{17}H_{16}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} CO \\ \vdots \\ NH \end{matrix} > C:CH.C_6H_4.N(CH_3)_2$. Rothbraune Nadeln. Schmelzp.: 226-227°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Färbt Seide und tannirte Baumwolle roth (N., C. 1903 I, 34).

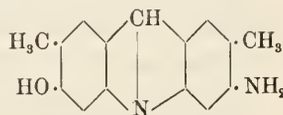
6) 2,7-Dimethyl-3-Aminoacridin:

B. Durch Verschmelzen von 3,3'-Dimethyl-4,6,4',6'-Tetraamino-Diphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) mit p-Toluidin und dessen Chlorhydrat (ULLMANN, B. 36, 1025). Aus 3,3'-Dimethyl-4,6,4',6'-Triamino-Diphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1170) durch Abspaltung von Ammoniak und Oxydation (Höchster Farbw., D.R.P. 107 626; C. 1900 I, 1179). — Gelbbraune Krystalle (aus siedendem Toluol). Schmelzp.: 244°. Löslich in Alkohol und Aether mit gelber Farbe und grüner leuchtender Fluorescenz. Färbt tannirte Baumwolle in klaren orangefarbenen Tönen. — $C_{16}H_{14}N_2.HCl$. Rothe Nadeln. Löslich in warmem Wasser mit orangefarbener Farbe.

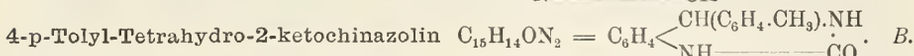


Acetylderivat $C_{17}H_{16}ON_2 = C_{15}H_{13}N_2(CO.CH_3)$. Schwach gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 258° (U., B. 36, 1026).

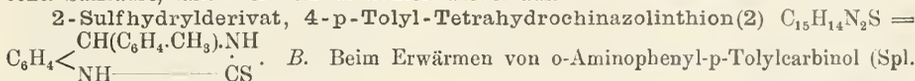
2,7-Dimethyl-3-Amino-6-Oxyacridin $C_{15}H_{14}ON_2 =$ B. Aus 2,7-Dimethyl-3,6-Diaminoacridin (Spl. zu Bd. IV, S. 1185) oder aus 3,3'-Dimethyl-4,6,4',6'-Tetraamino-Diphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) durch Erhitzen mit 10%iger Schwefelsäure auf 180° (CASSELLA & Co., D.R.P. 121 686; C. 1901 II, 78). — Gelbbraune Nadeln. Leicht löslich in heissen verdünnten Mineralsäuren mit gelbbrauner Farbe und schwach grüner Fluorescenz, in verdünnter Natronlauge mit gelber Farbe, in Alkohol mit



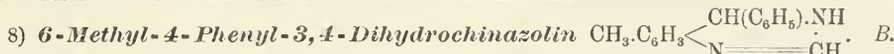
gelbbrauner Farbe und dunkelgrüner Fluoreszenz. — Das Natriumsalz ist sehr wenig löslich.



Beim 1-stdg. Erhitzen gleicher Gewichtsmengen o-Aminophenyl-p-Tolylcarbinol (Spl. Bd. II, S. 662) und Harnstoff auf 185° (KIPPENBERG, B. 30, 1135). — Gelbliche mikroskopische Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $208-209^\circ$. Leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol, ziemlich löslich in Ligroin und Aether, unlöslich in Wasser. Löst sich in heisser conc. Salzsäure, fällt aber beim Abkühlen wieder aus.

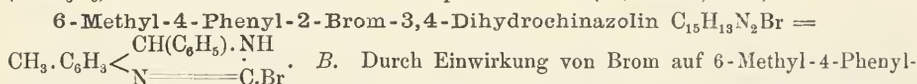


Bd. II, S. 662) mit verdünnter Rhodanwasserstoffsäure (K., B. 30, 1134). — Weiche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 224° . Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in heissem, ziemlich löslich in kaltem Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und Aether, fast unlöslich in Wasser. — Die Salze werden durch Wasser dissociert.



Durch 2-stdg. Kochen von 6-Methyl-4-Phenyl-2-Chlorchinazolin (S. 689) mit HJ + rothem P oder durch Erhitzen von 6-Methyl-4-Phenyl-2-Brom-3,4-Dihydrochinazolin (s. u.) mit HJ + rothem P auf $180-190^\circ$ (HANSCHKE, B. 32, 2025, 2028). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: $186-188^\circ$. Schwer löslich in Wasser. Schmeckt bitter. — $C_{15}H_{14}N_2 \cdot HCl$. Schmelzp.: 240° . — $C_{15}H_{14}N_2 \cdot HNO_3$. Schmilzt bei 186° unter Aufschäumen. — $(C_{15}H_{14}N_2)_2 H_2C_2O_7$. Gelbes Pulver. Bräunt sich an der Luft. — Ferrocyanat $(C_{15}H_{14}N_2)_4 H_4Fe(CN)_6$. Krystalle. — Pikrat $C_{15}H_{14}N_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Schmelzp.: $173-175^\circ$.

6-Methyl-4-Phenyl-3-Benzoyl-3,4-Dihydrochinazolin $C_{22}H_{18}ON_2 = C_{15}H_{13}N_2$ $(CO \cdot C_6H_5)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $185-186^\circ$ (H., B. 32, 2026).



Tetrahydrochinazolinthion(2) (s. u.) in essigsaurer Lösung (HANSCHKE, B. 32, 2027). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 155° . Gibt beim Kochen mit Soda in Alkohol 6-Methyl-4-Phenyl-2-Ketotetrahydrochinazolin (s. u.). Beim Kochen mit HJ + rothem P entsteht 6-Methyl-4-Phenyl-3,4-Dihydrochinazolin. — $C_{15}H_{13}N_2Br \cdot HBr$. Rhomböeder, die bei 240° sintern und bei 255° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Eisessig.

6-Methyl-4-Phenyl-2-Oxydihydrochinazolin, 6-Methyl-4-Phenyl-2-Ketotetrahydrochinazolin $C_{15}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_5$ $\left\langle \begin{array}{l} \text{CH}(C_6H_5) \cdot NH \\ NH \text{---} CO \end{array} \right.$ B. Durch Erhitzen von 3-Methyl-6-Aminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 662) mit Harnstoff auf $180-190^\circ$ oder durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von bromwasserstoffsäurem 6-Methyl-4-Phenyl-2-Bromdihydrochinazolin (s. o.) mit Soda in Alkohol (HANSCHKE, B. 32, 2026, 2028). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: $206-207^\circ$. — $C_{15}H_{14}ON_2 \cdot HCl$. Nadeln. Wird von Wasser zerlegt. — Acetat $C_{15}H_{14}ON_2 \cdot C_2H_3O_2$. Krystallbrei aus Eisessig. Sintert von 120° ab und ist bei 190° geschmolzen. — Pikrat $C_{15}H_{14}ON_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $157-158^\circ$.

6-Methyl-4-Phenyl-Tetrahydrochinazolinthion(2) $C_{15}H_{14}N_2S = CH_3 \cdot C_6H_5$ $\left\langle \begin{array}{l} \text{CH}(C_6H_5) \cdot NH \\ NH \text{---} CS \end{array} \right.$ B. Durch Erwärmen von 3-Methyl-6-Aminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 662) mit wässriger Rhodanwasserstoffsäure (H., B. 32, 2027). — Krystalle aus Eisessig, die sich bei 240° bräunen, gegen 250° sintern und bei $265-270^\circ$ unter Gasentwicklung zu einer rothen Flüssigkeit schmelzen.

9) **Methenyl-2,2'-Diamino-4,4'-dimethylbiphenyl** $H_3C \cdot C_6H_3 < \text{N:CH.NH} > C_6H_3$.
 CH_3 . Oxyderivat $H_3C \cdot C_6H_3 < \text{N:C(OH).NH} > C_6H_3 \cdot CH_3 = H_3C \cdot C_6H_3 < \text{NH.CO.NH} > C_6H_3$.
 CH_3 s. Carbonylderivat des 2,2'-Diamino-4,4'-Dimethylbiphenyls, S. 657.

**Verbindungen* C₁₅H₁₄ON₂ (S. 1017).

S. 1017, Z. 11 und Z. 6 v. u. füge hinter den Formeln hinzu: „(?) Vgl. Hinsberg, B. 25, 2416“.

c) 4,5-Diphenyldihydro-2-Aminoazoxol(1,3) $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{O} \end{matrix} \rangle \text{C} \cdot \text{NH}_2$ s. *Spl. Bd. II*, S. 660, Z. 8 v. u.

Verbindungen C₁₅H₁₄N₂S. a) 5,5-Diphenyl-4,5-Dihydro-2-Aminothiazol (C₆H₅)₂C—S
H₂C.N:C.NH₂ . 5,5-Diphenyl-4-Keto-4,5-Dihydro-2-Anilinothiazol, Tri-

phenylpseudothiohydantoïn C₂₁H₁₆ON₂S = $\begin{matrix} (\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{C} \text{---} \text{S} \\ \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Anilin auf das Reactionsproduct zwischen Diphenylchloroessigester und Rhodankalium (WHEELER, JOHNSON, *Am. Soc.* 24, 689). — Farblose Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 250°.

b) 4,5-Diphenyldihydro-2-Aminothiazol $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{S} \end{matrix} \rangle \text{C} \cdot \text{NH}_2$. Derivate s. *Spl. Bd. II*, S. 661, Z. 22 u. 13 v. u.

5. **Basen* C₁₆H₁₆N₂ (S. 1017-1018).

5) 2,3-Diphenyl-1,2,5,6-Tetrahydropyrazin $\begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{N} = \text{C} - \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. 1,2,3-Triphenyltetrahydropyrazin C₂₂H₂₀N₂ = $\begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{N} = \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. IV*, S. 994, Z. 10 v. u.

6) 4-a-m-Xylyl-3,4-Dihydrochinazolin C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{NH} \\ \text{N} \text{---} \text{CH} \\ \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{Br} \end{matrix}$. 4-m-Xylyl-Dihydro-2-bromchinazolin C₁₆H₁₅N₂Br = C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)^{2,4} \cdot \text{NH} \\ \text{N} \text{---} \text{C} \cdot \text{Br} \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Brom auf 4-m-Xylyltetrahydrochinazolinthion(2) (s. u.) in Essigsäure (DRAWERT, B. 32, 1265). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 170—171°. — C₁₆H₁₅N₂Br. HBr. Gelbliche rhombische Blättchen, die sich bei 161° bräunen und bei 232—233° unter Zersetzung schmelzen.

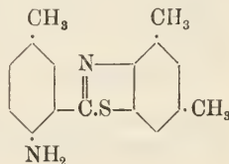
4-m-Xylyl-2-Oxy-Dihydrochinazolin, 4-m-Xylyl-Tetrahydro-2-ketochinazolin C₁₆H₁₆ON₂ = C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)^{2,4} \cdot \text{NH} \\ \text{NH} \text{---} \text{CO} \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von 2,4-Dimethyl-2-Aminobenzhydrol (*Spl. Bd. II*, S. 662) mit Harnstoff auf 165—175° oder durch Einwirkung von Soda auf 4-Xylyldihydro-2-Bromchinazolin (s. o.) in siedendem verdünnten Alkohol (DRAWERT, B. 32, 1263, 1265). — Verästelte Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 200°. — Das Chlorhydrat wird von Wasser zerlegt. — Acetat C₁₆H₁₆ON₂·C₂H₄O₂. Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 118—119°. — Pikrat C₁₆H₁₆ON₂·C₆H₃O₇N₃. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 160°.

4-m-Xylyl-Tetrahydrochinazolinthion(2) C₁₆H₁₆N₂S = C₆H₄ $\begin{matrix} \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)^{2,4} \cdot \text{NH} \\ \text{NH} \text{---} \text{CS} \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen von 2,4-Dimethyl-2-Aminobenzhydrol (*Spl. Bd. II*, S. 662) mit wässriger Rhodanwasserstoffsäure (DR., B. 32, 1264). — Nadelbüschel oder rhombische Tafeln. Schmelzp.: 222—223°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol. Geht durch Einwirkung von Brom in 4-m-Xylyl-Dihydro-2-bromchinazolin (s. o.) über.

S. 1018, Z. 15 v. o. füge hinter den Formeln hinzu: „(?) Vgl. Hinsberg, B. 25, 2416“.

Verbindungen C₁₆H₁₆N₂S. a) Dehydrothio-m-Xylidin (CH₃)₂C₆H₂ $\begin{matrix} \text{N} \\ \text{S} \end{matrix} \rangle \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3) \cdot \text{NH}_2$ s. *Spl. Bd. II*, S. 488.

b) Iso-Dehydrothio-m-xylidin, μ-o'-Amino-m-Tolyl-dimethylbenzothiazol:
B. Neben Dehydrothio-m-Xylidin (*Spl. Bd. II*, S. 488) aus a-m-Xylidin (*Spl. Bd. II*, S. 310) beim Verschmelzen mit Schwefel

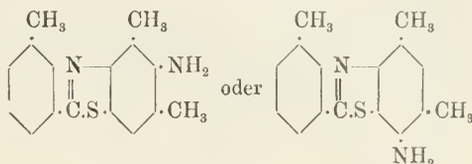


(G. SCHULTZ, TICHOMIROW, *J. pr.* [2] 65, 150). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 121°. Löslich in organischen Mitteln, unlöslich in Wasser. — Chlorhydrat. Rothgelber Niederschlag. Schwer löslich in conc. Salzsäure. Wird durch Wasser hydrolysiert. — Acetylverbindung. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 198°.

Nitro-Isodehydrothioxylin $C_{16}H_{15}O_2N_3S = C_{16}H_{15}N_3S(NO_2)$. B. Aus Isodehydrothioxylin durch Salpeterschwefelsäure bei +10—15° (SCH., T., *J. pr.* [2] 65, 158). — Gelbrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 192°. Sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in Benzol. Schwache Base. Giebt ein Diazoniumchlorid, das in Wasser schwer löslich ist, aus Alkohol durch Aether in gelben Flocken gefällt wird und beim Kochen mit Wasser in β -Nitro-m-Methylbenzyl-Aminothioxylenol (S. 255) übergeht.

c) α -Amino-m-Methylbenzyl-4-Amino-s-m-Thioxylenol:

B. Aus der entsprechenden α -Nitroverbindung (S. 255) durch Zinnchlorür (G. SCHULTZ, TICHOMIROW, *J. pr.* [2] 65, 154). — Röthliche Nadelchen (aus Alkohol von 50%). Schmelzp.: 95°. Wird an der Luft farblos. Leicht löslich in Benzol und Aether. Die Salze dissoziiren mit Wasser. Giebt beim Verschmelzen mit Kali m-Toluylsäure (Spl. Bd. II, S. 825).



d) β -Amino-m-Methylbenzyl-4-Amino-s-m-Thioxylenol $C_{16}H_{14}NS(NH_2)$. B. Aus der entsprechenden Nitroverbindung (S. 255) beim Kochen mit Zinnchlorür und conc. Salzsäure (G. SCHULTZ, TICHOMIROW, *J. pr.* [2] 65, 159). — Schwach röthliche Nadeln (aus Alkohol durch Wasser). Schmelzp.: 89°. Leicht löslich in Alkohol. Ziemlich starke Base. — Das Chlorhydrat ist in conc. Salzsäure schwer löslich.

6. *Basen $C_{18}H_{20}N_2$ (S. 1018).

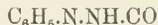
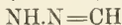
Dehydrothio- ψ -Cumidine $C_{18}H_{20}N_2S = (CH_3)_3C_6H < \begin{smallmatrix} N \\ S \end{smallmatrix} > C_6H_2(CH_3)_2.NH_2$ s. Spl. Bd. II, S. 489.

7. *Basen $C_{19}H_{22}N_2$ (S. 1018).

4) Desoxycinchonidin $C_{19}H_{22}N_2$ und Derivate s. Hptw. Bd. III, S. 852—853 und Spl. Bd. III, S. 642.



5) Base $C_6H_5.C \text{---} CH.CH_3$. Verbindung $C_{25}H_{24}O_8N_2 = C_6H_5.C \text{---} CH.CH_3$. B.



Aus γ -Aceto- α -Methyl- β - γ -Diphenyl- β - γ -Oxidobuttersäure beim Erhitzen mit Phenylhydrazin (JAPP, MICHIE, *Soc.* 83, 296). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 212° (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkohol, Aether, Säuren und Alkalien.

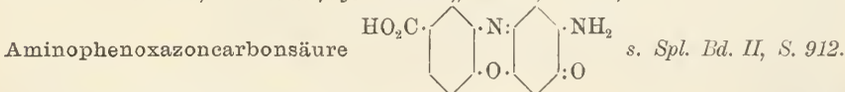
8. *Basen $C_{21}H_{26}N_2$ (S. 1018).

2) Strychnotin s. Spl. Bd. III, S. 694—695.

* Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-16}N_2$ (S. 1019—1022).

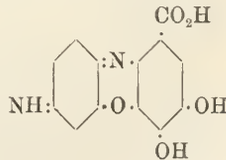
3. *Säuren $C_{13}H_8O_4N_2$ (S. 1020).

S. 1021, Z. 5 v. u. füge hinzu: „Jaubert, B. 31, 1134“.



3a. Dioxyphenoxazimcarbonsäure $C_{13}H_8O_5N_2 =$

Als Derivate dieser Säure können die Galloxyaninfarbstoffe (Hptw. Bd. III, S. 677 und Spl. Bd. III, S. 493—494) aufgefasst werden.



4. *Säuren $C_{14}H_{10}O_2N_2$ (S. 1020—1021).

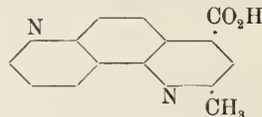
2) Methylphenazoncarbonsäure $CH_3.C_6H_5 \text{---} N : N \text{---} C_6H_5$. CO_2H s. Hptw. Bd. IV, S. 1466.

3) *Phenylenamidinbenzenyl-o-Carbonsäure* $C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} \rangle C_6H_4 \cdot CO_2H$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 562, Z. 4 v. u.*

4) *Benzenyl-3,4-Diaminobenzoësäure* $HO_2C \cdot C_6H_3 \langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \rangle C_6H_5$. N-Benzyl-derivat $HO_2C \cdot C_6H_3 \langle \begin{smallmatrix} N(CH_2 \cdot C_6H_5) \\ N \end{smallmatrix} \rangle C_6H_5$ s. „Dibenzylidenaminobenzoësäure“, *Hptw. Bd. IV, S. 619, Z. 2 v. u.* (die daselbst gegebene Strukturformel ist zu ändern).

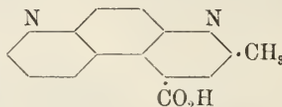
5) *Chino- α -p-Methylchinolin- γ -Carbonsäure:*

B. Durch Vereinigen einer Lösung von 30 g 5-Amino-chinolin (*Hptw. Bd. IV, S. 910*) in 200 g absolutem Alkohol mit einer Lösung von 18 g Brenztraubensäure (*Spl. Bd. I, S. 235—236*) und 10 g Paraldehyd (*Spl. Bd. I, S. 471*) in 200 g absolutem Alkohol und 2-tägiges Kochen des Gemischtes (WILLOERODT, v. NEANDER, *B. 33, 2934*). — Orangerothes Pulver. Schmelzpt.: 309—310°. Unlöslich in Wasser und Aether, fast unlöslich in Alkohol, löslich in Eisessig. — Das Chlorhydrat ist in Salzsäure sehr wenig löslich, das Natriumsalz in Wasser sehr leicht löslich.



6) *Chino- β - α -Methylchinolin- γ -Carbonsäure:*

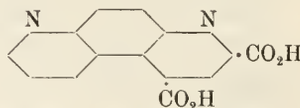
B. Durch Eintragen einer alkoholischen Lösung von 30 g 6-Aminoquinolin (*S. 606*) zu einer siedenden Lösung von 12 g Paraldehyd (*Spl. Bd. I, S. 471*) und 20 g Brenztraubensäure (*Spl. Bd. I, S. 235—236*) in 400 cem absolutem Alkohol (WILLGERODT, JABLONSKI, *B. 33, 2926*). — Rothe feinkrystallinische Masse. Schmelzpt.: 205°. Löslich in viel siedendem Eisessig. — Na.C₁₄H₉O₂N₂. Hellgelbe Nadelchen (aus Alkohol + Aether). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Sehr hygroskopisch. — Cu(C₁₄H₉O₂N₂)₂. Amorphe grüne Masse. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — C₁₄H₉O₂N₂ · 2HCl. Gelbe Würfel (aus conc. Salzsäure). Wird von Wasser zerlegt. — (C₁₄H₉O₂N₂)₂ · H₂PtCl₆. B. Durch Versetzen einer salzsauren Lösung der Säure mit alkoholischer Platinchloridlösung. Brauner krystallinischer Niederschlag. — C₁₄H₁₀O₂N₂ · H₂PtCl₆. B. Durch Zufügen einer Lösung der Säure in conc. Salzsäure zu einer salzsauren Lösung von Platinchlorid. Braune Nadeln. — C₁₄H₁₀O₂N₂ · 2H₂SO₄. Hellgelbe durchsichtige Nadeln.



5. *Säuren C₁₄H₉O₄N₂ (*S. 1021*).

2) *Chino- β - α -Chinolin- α , γ -Dicarbonsäure:*

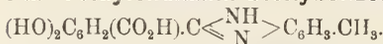
B. Durch Oxydation von Chino- β - α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure (*S. 725*) mit KMnO₄ in alkalischer Lösung (WILLOERODT, JABLONSKI, *B. 33, 2923*). — Weisser Niederschlag. Schmelzpt.: 248°. Schwer löslich in Eisessig. — Ag₂ · C₁₄H₉O₄N₂. Amorpher weisser Niederschlag.



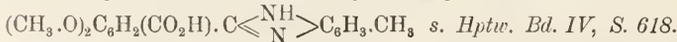
7. *3,4-Toluyldiaminbenzenylcarbonsäure C₁₅H₁₂O₂N₂ (*S. 1021*).

4-N-Tolylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 618, Z. 12 v. u.*

7a. Toluyldiamin-Dioxybenzenyl-o-carbonsäure C₁₅H₁₂O₄N₂ =



Toluyldiamin-Dimethoxybenzenyl-o-carbonsäure



Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 619, Z. 19 u. 24 v. o.*

7b. Säuren C₁₆H₁₂O₄N₂.

1) *1,2-Naphtochinoxalindiessigsäure* C₁₀H₆ $\langle \begin{smallmatrix} N \cdot C \cdot CH_2 \cdot CO_2H \\ N \cdot C \cdot CH_2 \cdot CO_2H \end{smallmatrix} \rangle$. B. Nur als

Kaliumsalz durch Verscifen des Diäthylesters (*S. 683*) mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge erhalten (THOMAS-MAMERT, WEIL, *B. [3] 23, 441*). — K₂ · C₁₆H₁₀O₄N₂. Beim Ansäuern der wässrigen Lösung mit verdünnter Schwefelsäure entsteht 1,2-Naphto- β -Ketopentamethylenazincarbonsäure (*S. 695*) und 1,2-Naphto- β -Ketopentamethylenazin (*S. 688—689*).

Diäthylester $C_{20}H_{20}O_4N_2 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \\ N:C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \end{array} \right.$. B. Aus äquimolekularen Mengen von Ketipinsäureester (Spl. Bd. I, S. 414) und 1,2-Diaminonaphtalin (S. 607—608) (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bl.* [3] 23, 440). — Stark lichtbrechende, bräunlichgelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 98°. Färbt sich mit $FeCl_3$ nicht, mit conc. Schwefelsäure dunkelroth. Geht durch Einwirkung von Natriumäthylat in 1,2-Naphto- β -Ketopentamethylenazincarbonensäureäthylester (S. 696) über.

1,2-Naphtochinoxalindiessigsäure-4-Sulfonsäure $C_{16}H_{12}O_7N_2S = (SO_3H)C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_2.CO_2H \\ N:C.CH_2.CO_2H \end{array} \right.$. B. Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) mit kalter wässriger Kalilauge und Ansäuern der Lösung mit verdünnter Schwefelsäure (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bl.* [3] 23, 449). — Mikroskopische braune Nadeln. Schmilzt und zersetzt sich bis 275° nicht. Die Lösungen fluoresciren nicht. Wird von conc. Schwefelsäure mit orangeroth Farbe gelöst. Spaltet beim Erhitzen mit Wasser CO_2 und H_2O ab und geht in 1,2-Naphto- β -Ketopentamethylenazinsulfonsäure(4) (S. 689) über.

Diäthylester $C_{23}H_{20}O_7N_2S = (SO_3H)C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \\ N:C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \end{array} \right.$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Ketipinsäureester (Spl. Bd. I, S. 414) und 1,2-Naphtyldiamin-4-Sulfonsäure (Hptv. Bd. IV, S. 920) in Eisessiglösung (TH.-M., W., *Bl.* [3] 23, 449). — Mikroskopische gelbgrüne Nadeln. Schmilzt und zersetzt sich bis 285° nicht. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure blutroth.

2) 2,3-Naphtochinoxalindiessigsäure $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_2.CO_2H \\ N:C.CH_2.CO_2H \end{array} \right.$. Diäthylester $C_{20}H_{20}O_4N_2 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \\ N:C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \end{array} \right.$. B. Aus äquimolekularen Mengen von Ketipinsäureester (Spl. Bd. I, S. 414) und 2,3-Diaminonaphtalin (S. 611) (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bl.* [3] 23, 451). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 139,5°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Aether und Essigsäure. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure grün. Geht durch Einwirkung von Natriumäthylat in 2,3-Naphto- β -Ketopentamethylenazincarbonensäureäthylester (S. 696) über.

7c. 3,4-Diphenyl-4-Oxy-5-Ketopyrazolidinisobuttersäure(3) $C_{19}H_{20}O_4N_2 = HN \left\langle \begin{array}{l} CO.C(C_6H_5)(OH) \\ NH.C(C_6H_5).C(CH_3)_2.CO_2H \end{array} \right.$
Lacton der 2,3,4-Triphenyl-4-Oxy-5-Ketopyrazolidinisobuttersäure(3)
 $C_{25}H_{22}O_3N_2 = NH \left\langle \begin{array}{l} CO—C(C_6H_5).O.CO \\ N(C_6H_5).C(C_6H_5)—C(CH_3)_2 \end{array} \right.$. B. Aus α, α -Dimethyl- α', β -Diphenyl- α', β -Oxidoglutarisäure und Phenylhydrazin beim Erhitzen auf 100° im Einschmelzrohre (JAPP, MICHÉ, *Soc.* 83, 307). — Farblose Platten (aus Alkohol oder Aether). Schmelzpunkt: 182°. Unlöslich in Sodalösung, bildet aber beim Eindampfen mit alkoholischer Kalilauge ein in Wasser lösliches Natriumsalz; die aus diesem durch H_2SO_4 gefällte Säure geht aber beim Trocknen wieder in das Lacton über.

7d. Säuren $C_{21}H_{22}O_4N_2$.

1) Bis-2,4-dimethylpyrrolcarbonsäure(3)-Phenylmethan $C_6H_5.CH[C_4(CH_3)_2(CO_2H) > NH]_2$. Diäthylester, Bis-2,4-dimethylpyrrol-3-carbonsäureäthylester-5-Phenylmethan $C_{25}H_{30}O_4N_2 = C_{21}H_{26}N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Aus 2,4-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und Benzaldehyd bei 90—100° (FEIST, *B.* 35, 1653). — Kryställchen. Schmelzpt.: 188°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser.

Bis-2,4-dimethylpyrrol-3-carbonsäureäthylester-5-p-Nitrophenylmethan $C_{25}H_{29}O_6N_3 = O_2N.C_6H_4.CH[C_4(CH_3)_2(CO_2.C_2H_5) > NH]_2$. B. Aus 2,4-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und p-Nitrobenzaldehyd bei 120° (F., *B.* 35, 1653). — Schwefelgelbe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 192°. Leicht löslich in Alkohol.

2) Bis-2,5-dimethylpyrrolcarbonsäure(3)-Phenylmethan $C_6H_5.CH[C_4(CH_3)_2(CO_2H) > NH]_2$. Diäthylester, Bis-2,5-dimethylpyrrol-3-carbonsäureäthylester-4-Phenylmethan $C_{25}H_{30}O_4N_2 = C_{21}H_{26}N_2O_4(C_2H_5)_2$. B. Durch Erhitzen von 5 g 2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester mit 6 g Benzaldehyd und 0,1—0,2 g $KHSO_4$ auf 120° (FEIST, *B.* 35, 1651). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 228°. Leicht löslich in heissem Alkohol, ziemlich schwer in Aether, fast unlöslich in Wasser.

Bis-2,5-dimethylpyrrol-3-carbonsäureester-4-Nitrophenylmethan $C_{25}H_{29}O_6N_3 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)] > HN]_2$. a) m-Nitroverbindung. B. Aus 2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und m-Nitrobenzaldehyd bei 110° (F., B. 35, 1651). — Krystalle aus Alkohol. Schmelztp.: 214°.

b) p-Nitroverbindung. B. Aus 2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und p-Nitrobenzaldehyd + etwas $KHSO_4$ bei 120° (F., B. 35, 1651). — Gelbgrüne Nadelchen aus Alkohol. Schmelztp.: 275,5°.

Bis-2,5-dimethyl-1-phenylpyrrol-3-carbonsäureäthylester-4-Phenylmethan $C_{37}H_{39}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)] > N \cdot C_6H_5]_2$. B. Aus 2,5-Dimethyl-1-Phenylpyrrol-3-Carbonsäureester und Benzaldehyd bei 120—130° (FEIST, B. 35, 1653). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelztp.: 160°. Ziemlich schwer löslich in Aether und kaltem Alkohol.

7e. Bis-2,5-dimethylpyrrolcarbonsäure (3)-4-o-Oxyphenylmethan $C_{21}H_{22}O_5N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_4(CH_3)_2(CO_2H)] > NH]_2$.

Diäthylester $C_{25}H_{30}O_6N_2 = C_{21}H_{20}N_2O_5(C_2H_5)_2$. B. Aus 2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und Salicylaldehyd bei 115° (FEIST, B. 35, 1652). — Weisses Pulver (aus Alkohol + Aether). Schmelztp.: 212°. Oxydirt sich an der Luft zu einem rothen Farbstoff. $FeCl_3$ färbt die heisse wässrige Lösung tiefroth.

7f. Bis-2,5-dimethylpyrrolcarbonsäure (3)-4-m,p-Dioxyphenylmethan $C_{21}H_{22}O_6N_2 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH[C_4(CH_3)_2(CO_2H)] > NH]_2$.

Bis-2,5-dimethylpyrrol-3-carbonsäureäthylester-m-Methoxy-p-oxyphenylmethan $C_{26}H_{32}O_6N_2 = (CH_3O)(HO)C_6H_3 \cdot CH[C_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)] > NH]_2$. B. Aus 2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und Vanillin bei 118° (FEIST, B. 35, 1651). — Krystallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelztp.: 216°.

Bis-2,5-dimethylpyrrol-3-carbonsäureäthylester-4-m,p-Methylendioxyphenylmethan $C_{26}H_{30}O_6N_2 = CH_2 \langle \overset{O}{\underset{O}{\text{C}}} \rangle C_6H_3 \cdot CH[C_4(CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)] > NH]_2$. B. Aus 2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und Piperonal bei 130° (F., B. 35, 1652). — Kryställchen aus Alkohol. Schmelztp.: 110°.

L. *Basen $C_nH_{2n-13}N_2$ (S. 1022—1037).

3. *Basen $C_{14}H_{10}N_2$ (S. 1022—1024).

2) *2-Phenylchinazolin $C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH:N} \\ \diagdown \\ \text{N}=\text{C} \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ (S. 1022—1023). *2-Phenyl-4-Oxychinazolin $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{C(OH):N} \\ \diagdown \\ \text{N}=\text{C} \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ bezw. $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO:N} \\ \diagdown \\ \text{NH} \cdot \text{C} \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ (S. 1022—1023).

Vgl. dazu *Hptw.* Bd. II, S. 1254, Z. 26 v. o.

2-Phenyl-4,5,7-Trioxychinazolin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1023, Z. 17 v. o.

2-Phenyl-4-Oxy-8-Nitrochinazolin und sein N-Methylderivat s. *Hptw.* Bd. II, S. 1282, Z. 13 u. 17 v. o.

S. 1023, Z. 13 v. o. Die Strukturformel muss lauten: $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} \text{---} \text{CO} \\ \diagdown \\ \text{C}(C_6H_5) \cdot \text{N} \end{matrix}$.

S. 1023, Z. 14 v. o. statt: „ PCl_3 “ lies: „Harnstoff“.

4) *2-Phenylchinoxalin $C_8H_4 \begin{matrix} \text{N:C} \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \\ \text{N:C} \cdot \text{H} \end{matrix}$ (S. 1023). 2-Phenyl-3-Oxychinoxalin $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N:C} \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \\ \text{N:C} \cdot \text{OH} \end{matrix}$. B. Durch längeres Erwärmen einer wässrigen Lösung von Benzoylameisensäure mit o-Phenylendiamin-Chlorhydrat und Natriumacetat (BURACZEWSKI, MARCHLEWSKI, B. 34, 4009). — Nadeln. Schmelztp.: 247°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Aether, leicht in warmem Eisessig.

2-o-Nitrophenyl-3-Oxychinoxalin $C_{14}H_9O_3N_3 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N:C} \cdot C_6H_4 \cdot NO_2 \\ \diagdown \\ \text{N:C} \cdot \text{OH} \end{matrix}$. B. Durch Kochen von o-Nitrobenzoylameisensäure, o-Phenylendiamin-Chlorhydrat und Natriumacetat in wässriger Lösung (B., M., B. 34, 4008). — Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 295°. Unlöslich in Wasser, sonst schwer löslich.

2-o-Oxyphenyl-3-Oxychinoxalin $C_{14}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N:C_6H_4.OH \\ N:C.OH \end{array} \right\rangle$. B. Durch

Lösen von Cumarophenazin (s. u.) in siedenden Aetzalkalien und Fällen mit Säuren (M., Sosnowski, B. 34, 1110). Aus o-Oxybenzoylameisensäure (erhalten durch Diazotieren von Isatinsäure) und o-Phenylendiamin-Chlorhydrat in essigsaurer Lösung (M., S., B. 34, 2296). — Dunkelgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 296° (bei langsamem Erhitzen 289°). Ziemlich schwer löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure dunkelrothbraun.

Anhydrid, Cumarophenazin $C_{14}H_8ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:N \\ O.C:N \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Zu-

fügen von Natriumnitrit zu einer Lösung von 2-o-Aminophenyl-3-Oxychinoxalin in siedender alkoholischer Salzsäure (M., S., B. 34, 1110). Durch trockene Destillation von 2-o-oxyphenyl-3-oxychinoxalinsulfonsaurem Baryum (s. u.) (M., S., B. 34, 2296). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 173,5°. Sublimirt in Nadeln. Ziemlich leicht löslich. Die alkoholische Lösung fluorescirt schwach bläulich. Lösung in Säuren gelb. Unlöslich in kalten Alkalien, in siedenden Alkalien unter Bildung von 2-o-Oxyphenyl-3-Oxychinoxalin (s. o.) löslich.

2-o-Oxyphenyl-3-Oxy-7(6)-Chlorchinoxalin $C_{14}H_9O_2N_2Cl = HO.C_6H_4.C_6H_3N_2Cl.OH$. B. Aus o-Oxybenzoylameisensäure, p-Chlor-o-phenylendiamin-Chlorhydrat und Natriumacetat in Eisessig (Korczyński, M., B. 35, 4334). — Gelbe Nadeln aus Alkohol Schmelzp.: 286–287°. Leicht löslich in Alkalien und conc. Säuren.

Anhydrid, Chloreumarophenazin $C_{14}H_7ON_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:N \\ O.C:N \end{array} \right\rangle C_6H_3Cl$. B.

Entsteht in kleiner Menge durch trockene Destillation von 2-o-oxyphenyl-3-oxy-7(6)-chlorchinoxalinsulfonsaurem Baryum (s. u.) (K., M., B. 35, 4335). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 149–150°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. Die alkoholische Lösung fluorescirt grünlich.

2-o-Oxyphenyl-3-Oxychinoxalinsulfonsäure (x) $C_{14}H_9O_5N_2S$. B. Durch Erwärmen von 2-o-Oxyphenyl-3-Oxychinoxalin (s. o.) mit conc. Schwefelsäure (M., S., B. 34, 1111). — Goldgelbe Nadelchen. Schmilzt noch nicht bei 300°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether und Benzol. Bei der trockenen Destillation des Baryumsalzes entsteht Cumarophenazin (s. o.) (M., S., B. 34, 2296). — $Na.C_{14}H_9O_5N_2S$ (bei 130°). Gelbbraune wasserhaltige Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $Ba(C_{14}H_9O_5N_2S)_2$. Hellgelbe Nadelchen (aus sehr viel Wasser).

2-o-Oxyphenyl-3-Oxy-7(6)-Chlorchinoxalinsulfonsäure $C_{14}H_9O_5N_2ClS = C_{14}H_9O_2N_2Cl.SO_3H$. B. Durch Erwärmen von 2-o-Oxyphenyl-3-Oxy-7(6) Chlorchinoxalin (s. o.) mit Schwefelsäure (K., M., B. 35, 4335). — $Na.C_{14}H_9O_5N_2ClS + 3H_2O$. Krystalle aus Wasser. Wird bei 125° wasserfrei. — $Ba(C_{14}H_9O_5N_2ClS)_2$. Gelblichweisser, schwer löslicher Niederschlag. Liefert bei der Destillation geringe Mengen Chloreumarophenazin (s. o.).

2-Phenyl-3-Oxy-6- (oder 7)-Aethoxychinoxalin $C_{16}H_{14}O_2N_2 =$

$C_2H_5O.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} N:C_6H_5 \\ N:C.OH \end{array} \right\rangle$. B. Durch Erhitzen von Benzoylameisensäure mit 4-Aethoxy-

1,2-Phenylendiamin in wässriger Lösung (B., M., B. 34, 4009). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 205°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, Aether und Benzol.

2-o-Nitrophenyl-3-Oxy-6- (oder 7)-Aethoxychinoxalin $C_{16}H_{13}O_4N_3 =$

$C_2H_5O.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{l} N:C_6H_4.NO_2 \\ N:C.OH \end{array} \right\rangle$. B. Durch Erwärmen einer wässrigen Lösung von o-Nitro-

benzoylameisensäure mit 4-Aethoxy-1,2-phenylendiamin-Chlorhydrat und Natriumacetat (B., M., B. 34, 4009). — Gelblich. Schmelzp.: 215–216°. Ziemlich leicht löslich.

2-o-Oxyphenyl-3-Oxy-6(7)-Aethoxychinoxalin $C_{16}H_{14}O_3N_2 =$

$C_2H_5O.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} N:C_6H_4.OH \\ N:C.OH \end{array} \right\rangle$. B. Durch Kochen von o-Oxybenzoylameisensäure mit

4-Aethoxy-1,2-phenylendiamin-Chlorhydrat in wässriger Lösung (M., S., B. 34, 2298). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol und Essigsäure). Schmelzp.: 242–243°. Leicht löslich in Eisessig und Aether, löslich in conc. Schwefelsäure mit dunkelrothbrauner Farbe unter Bildung einer in Wasser leicht löslichen Sulfonsäure.

Anhydrid, Aethoxycumarophenazin $C_{16}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C:N \\ O.C:N \end{array} \right\rangle C_6H_3.O.C_2H_5$.

B. Bei der Einwirkung von Natriumnitrit auf eine alkoholisch-salzsaurer Lösung von

2-o-Aminophenyl-3-Oxy-6(7)-Aethoxychinoxalin (M., S., B. 34, 2297). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 162,5°. Leicht löslich. Die Chloroformlösung fluoresciert bläulich.

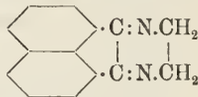
7) *Derivate des **1-Phenylphthalazins** $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(C_6H_5):N \\ CH= \quad N \end{array} \right\rangle$ (S. 1023, Z. 19-9 v. u.).

1-p-Oxyphenyl-3-Phenylphthalazon(4) $C_{20}H_{14}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(C_6H_4.OH):N \\ CO \quad \quad \quad N.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. B.

Beim Erwärmen von Phenolphthaleinoxim oder von 4'-Oxybenzophenoncarbonsäure(2) mit Phenylhydrazin, Essigsäure und Wasser oder Alkohol (MEYER, M. 20, 354). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 272°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser.

8) **Dihydro-Acenaphtenperidiazin:**

B. 6 g Acenaphtenchinon, in Eisessig gelöst, wurden allmählich mit wasserfreiem Äthylendiamin versetzt und etwa 1 Stunde am Rückflusskühler erhitzt (AMPOLA, RECCHI, R. A. L. [5] 8 I, 213-214). — Nadeln. Schmelzp.: 143°. Sublimierbar. Unlöslich in Wasser und Alkalien, leicht löslich in organischen Solventien und Mineralsäuren.



($C_{14}H_{10}N_2$)₂H₂PtCl₆. Nadeln. Schwer löslich in Alkohol, durch Wasser leicht zersetzlich. — Pikrat $C_{14}H_{10}N_2.C_6H_2(NO_2)_3.OH$. Blättchen. Schmelzp.: 210°. — Dibromid $C_{14}H_{10}N_2Br_2$. B. Beim Versetzen einer Chloroformlösung von Dihydroacenaphtenperidiazin mit Brom (A., R.). Höchst unbeständige Verbindung, die schon an der Luft Brom verliert unter Rückbildung von Dihydroacenaphtendiazin. Beim Kochen ihrer Lösung in Eisessig liefert sie unter HBr-Abspaltung das Monobromderivat $C_{14}H_9N_2Br$ (s. u.).

Monobromderivat $C_{14}H_9N_2Br$. B. Beim Kochen der Eisessiglösung des Dibromids vom Dihydroacenaphtenperidiazin (s. o.) (A., R., R. A. L. [5] 8 I, 215). — Gelbe beständige Krystalle. Löslich in Alkohol und verdünnter Essigsäure. Schmilzt bei hoher Temperatur. Gibt bei Behandlung mit verdünnter Kalilauge in der Wärme das Brom ab unter Rückbildung von Dihydroacenaphtenperidiazin.

***Verbindungen** $C_{14}H_{10}ON_2$ (S. 1023).

S. 1023, Z. 4 v. u. statt: „ $C_{14}H_{10}N_2O_2$ “ lies: „ $C_{14}H_{10}N_2O$ “.

Dibenzenzylazoxim $C_6H_5.C:N \left\langle \begin{array}{l} >O \\ N:C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ s. Hptw. Bd. II, S. 1207 u. Spl. Bd. II, S. 755.

Dinitrodibenzenzylazoxim $C_{14}H_8O_6N_4 = NO_2.C_6H_4.C:N \left\langle \begin{array}{l} >O \\ N:C_6H_4.NO_2 \end{array} \right\rangle$. B. Bei der

Oxydation von m-Nitrobenzaloxim mit Sulfomonopersäure, neben anderen Verbindungen (BAMBERGER, SCHEUTZ, B. 34, 2029). — Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 147,5-149,5° (uncorr.). Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol und Benzol.

Oxybenzenylazoximbenzenyl $HO.C_6H_4.C:N \left\langle \begin{array}{l} >O \\ N:C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. a) o-Oxyverbindung nebst

Methyläther und Benzoylderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1503, Z. 8, 16 u. 20 v. o.

b) m-Oxyverbindung nebst Aethyläther und Benzoylderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1519.

c) p-Oxyverbindung nebst Methyläther und Benzoylderivat s. Hptw. Bd. II, S. 1531, Z. 21 v. o.; S. 1532, Z. 5 u. 21 v. o.

Diphenylfurazan $C_{14}H_{10}ON_2 = \left\langle \begin{array}{l} C_6H_5.C:N \\ C_6H_5.C:N \end{array} \right\rangle O$ und Derivate s. Hptw. Bd. III, S. 292 u. Spl. Bd. III, S. 223.

***Verbindungen** $C_{14}H_{10}N_2S$ (S. 1023-1024). b) Anhydro-o-Oxyphenylthio-tetrahydrochinazolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N=C.S \\ CH_2.N \end{array} \right\rangle C_6H_4$ s. Hptw. Bd. IV, S. 634, Z. 15 v. u.

c) Diphenylthiobiazol $C_{14}H_{10}N_2S = \left\langle \begin{array}{l} N:C_6H_5 \\ >S \\ N:C_6H_5 \end{array} \right\rangle$. B. Durch Erhitzen von a,b-Di-

benzoylhydrazin (Spl. Bd. II, S. 808) mit P_2S_5 (STOLLÉ, B. 32, 798). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 141-142°. Kp_{17} : 259°. Ziemlich löslich in Aether, unlöslich in Wasser.

4. *Basen C₁₅H₁₂N₂ (S. 1024-1029).

4) *2-Amino-3-Phenylchinolin C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{l} \text{CH:C}_6\text{H}_5 \\ \text{N}=\text{C.NH}_2 \end{array} (S. 1025). B. Durch Reduction von α -Phenyl-o-Nitrozimmtsäurenitril (Spl. Bd. II, S. 873) (PSCHOOR, WOLFES, B. 32, 3402).

*2-Amino-3-p-Nitrophenylchinolin C₁₅H₁₁O₂N₃ = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{l} \text{CH:C}_6\text{H}_4\text{.NO}_2 \\ \text{N}=\text{C.NH}_2 \end{array} (S. 1025). B. Durch Erhitzen von α -p-Nitrophenyl o-Acetaminozimmtsäurenitril (Spl. Bd. II, S. 874) mit Alkohol und rauchender Salzsäure auf 100° (P., W., B. 32, 3403).

2-Amino-3-p-Methoxyphenylchinolin C₁₆H₁₄ON₂ = NC₉H₅(NH₂)(C₆H₄.O.CH₃). B. Durch Reduction von α -p-Methoxyphenyl-o-Nitrozimmtsäurenitril (Spl. Bd. II, S. 1006) mit Sn + rauchender Salzsäure in Alkohol (PSCHOOR, WOLFES, B. 32, 3401). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 151-152° (corr.). Löslich in 35 Thln. siedendem Alkohol, etwas leichter in Nitrobenzol und Toluol, schwerer in Aceton, Chloroform und Aether, sehr wenig in Ligroin und Wasser. — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzp.: 226°. Schwer löslich in Wasser. — Platinsalz. Nadeln, die sich bei 240° zersetzen. Sehr wenig löslich in Wasser. — Nitrat. Schmelzp.: 207°. — Sulfat. Schmelzp.: 228°. — Pikrat. Nadeln, die sich bei 256° zersetzen.

7) *6-Amino-4-Phenylchinolin <math display="block">\begin{array}{l} \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH} \end{array} (S. 1026). B. {... (KÖNIGS, MEIMBERG, ...}; D.R.P. 79385; Frdl. IV, 1143).

9) *4-Amino-3-Phenylisochinolin C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{l} \text{C(NH}_2\text{):C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}=\text{N} \end{array} (S. 1026). 4-Amino-3-Phenyl-1-Oxyisochinolin C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{l} \text{C(NH}_2\text{):C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(OH):N} \end{array} s. Aminoisobenzalptalimidin Hptw. Bd. II, S. 1712.

14 und 15) *2-Phenyl-6-Methylchinoxalin <math display="block">\begin{array}{l} \text{N:C}_6\text{H}_5 \\ \text{N:CH} \end{array} und 2-Phenyl-

7-Methylchinoxalin <math display="block">\begin{array}{l} \text{H}_3\text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N:CH} \end{array} (S. 1027). 2-o-Nitrophenyl-3-Oxy-6-

(oder 7)-Methylchinoxalin C₁₅H₁₁O₃N₃ = CH₃.C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{l} \text{N:C}_6\text{H}_4\text{.NO}_2 \\ \text{N:C.OH} \end{array}. B. Durch Erwärmen einer wässrigen Lösung von o-Nitrobenzoylameisensäure (Hptw. Bd. II, S. 1600) mit 3,4-Toluyldiamin-Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 611) und Natriumacetat (BURACZEWSKI, MARCHLEWSKI, B. 34, 4009). — Nadeln. Schmelzp.: 293-294°.

2-o-Oxyphenyl-3-Oxy-6- (oder 7)-Methylchinoxalin C₁₅H₁₂O₂N₂ = CH₃.C₆H₃ <math display="block">\begin{array}{l} \text{N:C}_6\text{H}_4\text{.OH} \\ \text{N:C.OH} \end{array}. B. Durch anhaltendes Kochen von D⁽³⁾-Methylcumarophenazin (s. u.) mit Aetzalkalien (M., SOSNOWSKI, B. 34, 1112). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 261°. Wird von heisser conc. Schwefelsäure in eine leicht lösliche Sulfonsäure übergeführt.

Anhydrid, D⁽³⁾-Methylcumarophenazin C₁₅H₁₀ON₂ = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{l} \text{C:N} \\ \text{O:C:N} \end{array} >C₆H₃.CH₃. B. Aus 2-o-Aminophenyl-3-Oxy-6(7)-Methylchinoxalin und Natriumnitrit in siedender alkoholischer Salzsäure (M., S., B. 34, 1111). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 133-134°. Sehr leicht löslich. Die alkoholische Lösung fluorescirt bläulich. Lösung in conc. Schwefelsäure hellgelb. Wird durch Kochen mit Aetzalkalien zu 2-o-Oxyphenyl-3-Oxy-6- (oder 7)-Methylchinoxalin (s. o.) aufgespalten.

16) *1-Benzylptalazin C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{l} \text{C(CH}_2\text{.C}_6\text{H}_5\text{):N} \\ \text{CH}=\text{N} \end{array} (S. 1027). 6- (oder 7)-Aethoxy-1-Benzyl-3-Phenylptalazon(4) C₂₃H₂₀O₂N₂ = C₂H₅.O.C₆H₃ <math display="block">\begin{array}{l} \text{C(CH}_2\text{.C}_6\text{H}_5\text{):N} \\ \text{CO} \text{-----} \text{N.C}_6\text{H}_5 \end{array}. B. Aus Aethoxydesoxybenzoïn-carbonsäure mit Phenylhydrazin (ONNERTZ, B. 34, 3740). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 126-127°.

S. 1027, Z. 6 v. u. Die Strukturformel muss lauten:
$$\begin{array}{c} C(C_6H_5)=N \\ C(C_6H_5):CH \end{array} > N.C_6H_5.$$

18) *3,5-Diphenylpyrazol $C_6H_5.C.CH:C.C_6H_5$ (S. 1028). B. Durch Einwirkung

50%iger wässriger Hydrazinhydratlösung auf alkoholische Lösungen der sauren oder der nichtsauren Form von Dibenzoylmethan (Spl. Bd. III, S. 224, 225) (J. WISLICENUS, A. 308, 254). Beim Kochen von α -Oxybenzalacetophenon (Spl. Bd. III, S. 224) mit Semicarbazid in wässrig-alkalischer Lösung (POSNER, B. 34, 3934). Aus Benzoylphenylacetylen (Spl. Bd. III, S. 187) und Hydrazin (MOUREU, BRACHIN, C. r. 136, 1264). — Kurze Krystalle aus Alkohol. Schmilzt bei 199—200°. Sublimiert bei 202°. — Das Chlorhydrat $C_{15}H_{12}N_2.HCl$ bildet sich beim Erhitzen des Dibenzoylmethansemicarbazons (Spl. Bd. III, S. 226) mit alkoholischer Salzsäure. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzpunkt: 232—233° (J. W., A. 308, 257).

*1,3,5-Triphenylpyrazol $C_{21}H_{16}N_2 = C_6H_5.C.CH:C.C_6H_5$ (S. 1028). B. Aus der sauren oder der nichtsauren Form des Dibenzoylmethans (Spl. Bd. III, S. 224, 225) und Phenylhydrazin in Eisessig (J. W., A. 308, 253). Aus Benzoylphenylacetylen (Spl. Bd. III, S. 187) und Phenylhydrazin (M., B., C. r. 136, 1264). — Farblose Prismen. Schmelzpz.: 136,5—137,5° (J. W.); 139,5° (M., B.).

3-Phenyl-5-p-Methoxyphenylpyrazol $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_5.C.CH:C.C_6H_4.O.CH_3$. B. Aus Phenylanisylacetylen (Hptw. Bd. III, S. 250, Z. 10 v. u.) und Hydrazin (MOUREU, BRACHIN, C. r. 136, 1264). — Weisse Nadeln aus Holzgeist. Schmelzpz.: 163° bei raschem, 170° bei langsamem Erhitzen.

21) *4,5-Diphenylglyoxalin $C_6H_5.C.NH > CH$ (S. 1028). B. Durch Einwirkung von Formaldehyd in 40%iger Lösung und conc. wässrigem bzw. methylalkoholischem Ammoniak auf Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) in alkoholischer Lösung (PINNER, B. 35, 4137); daneben entstehen die Einwirkungsproducte des NH_3 auf das Benzil. — $C_{15}H_{12}N_2.HCl$. Blättchen. Schmelzpz.: 202°. — $C_{15}H_{12}N_2.H_2SO_4$. Schmilzt oberhalb 280° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P., B. 35, 4142).

Sauerstoffhaltige und schwefelhaltige Derivate s. Hptw. Bd. III, S. 223, Z. 5 r. u. bis S. 225, Z. 13 v. o. nebst Berichtigung im Spl. Bd. III, S. 164; ferner Hptw. Bd. III, S. 227, Z. 21—14 v. u.

N-Methyldiphenylglyoxalin $C_{16}H_{14}N_2 = C_6H_5.C.N(CH_3) > CH$. B. Durch Erhitzen von Diphenylglyoxalin mit CH_3J und etwas Alkohol auf 100° (PINNER, B. 35, 4139). — Krystalle (aus Alkohol und Wasser). Schmelzpz.: 147°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in warmem Benzol, schwer in Ligroin.

22) 2-Styrylbenzimidazol $C_6H_4 < \begin{array}{c} N \\ NH \end{array} > C.CH:CH.C_6H_5$. Dibromderivat $C_{15}H_{10}N_2Br_2 + \frac{1}{2}H_2O = C_6H_4Br_2 < \begin{array}{c} N \\ NH \end{array} > C.CH:CH.C_6H_5 + \frac{1}{2}H_2O$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 5 g 2-Methyl-4,6-Dibrombenzimidazol (S. 587) mit 2,25 g Benzaldehyd auf 200° (BACZYŃSKI, NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 940). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpz.: 182—186°. Löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ o,p-Dibrombenzimidazol (S. 582).

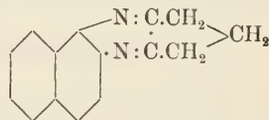
Tetrabromderivat $C_{15}H_8N_2Br_4 = C_6Br_4 < \begin{array}{c} N \\ NH \end{array} > C.CH:CH.C_6H_5$. B. Aus 2-Methyl-tetrabrombenzimidazol (S. 587) und Benzaldehyd (B., N., C. 1902 II, 940). — Hellgelbe Plättchen, die ein bei 110° entweichendes Molekül Krystallwasser enthalten. Schmelzpz.: 240—246°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ Tetrabrombenzimidazol (S. 582).

23) Trimethylen-1,2-Naphtochinoxalin:

Ketoderivat, 1,2-Naphto- β -Ketopentamethylenazin

$C_{15}H_{10}ON_2 = C_{10}H_6 < \begin{array}{c} N:C.CH_2 \\ N:C.CH_2 \\ N:C.CH_2 \end{array} > CO$. B. Man kocht die

wässrige Lösung des Kaliumsalzes der 1,2-Naphtochinoxalindioessigsäure (S. 682) mit verdünnter Schwefelsäure, filtrirt von der ausgeschiedenen 1,2-Naphto- β -Ketopentamethylenazincarbonsäure (S. 695) ab, lässt



das Sulfat auskrystallisiren, zersetzt dieses mit Natronlauge und schüttelt mit Chloroform aus (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bl.* [3] 23, 443 ff.). — Braungrüne, sehr zersetzliche Nadeln. Die Lösungen fluoresciren stark grün. — Sulfat C₁₅H₁₂O₆N₂S. Braune Nadeln aus Eisessig. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Eisessig. Zersetzt sich oberhalb 262°, ohne zu schmelzen. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure blutroth. Die Lösungen fluoresciren nicht.

α-Brom-1,2-Naphto-β-Ketopentamethylenazin C₁₅H₉ON₂Br =

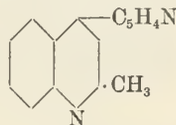
C₁₀H₆ < $\begin{matrix} \text{N}:\text{C}:\text{CHBr} \\ \text{N}:\text{C}-\text{CH}_2 \end{matrix} \right\rangle \text{CO}$. B. Aus Brom, gelöst in CCl₄, und 1,2-Naphto-β-Ketopentamethylenazin (s. o.) (TH.-M., W., *Bl.* [3] 23, 442). — Gelbe Nadeln. Schmilzt bei 275° nicht.

1,2-Naphto-β-Ketopentamethylenazinsulfonsäure(4) C₁₅H₁₀O₄N₂S =

(SO₃H)C₁₀H₅ < $\begin{matrix} \text{N}:\text{C}:\text{CH}_2 \\ \text{N}:\text{C}:\text{CH}_2 \end{matrix} \right\rangle \text{CO}$. B. Durch Erhitzen der 1,2-Naphtochinoxalindiessigsäure-4-Sulfonsäure (S. 683) mit Wasser (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bl.* [3] 23, 450). — Schmilzt und zersetzt sich bis 230° nicht. Wird bei 160° wasserfrei. Ist wasserfrei sehr hygroskopisch.

24) 2-Methyl-4-γ-Pyridylchinolin:

B. Durch Erwärmen des Anils vom γ-Aetoacetylpyridin (S. 136) mit conc. Schwefelsäure (TSCHERNE, M. 22, 621). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 101–102°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und heissem Ligroin, unlöslich in Wasser.



25) 6-Methyl-4-Phenylchinazolin CH₃.C₆H₃ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix} \right\rangle$.

6-Methyl-4-Phenyl-2-Chlorchinazolin C₁₅H₁₁N₂Cl = CH₃.C₆H₃ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N} \\ \text{N}=\text{CCl} \end{matrix} \right\rangle$. B. Durch Kochen von 6-Methyl-4-Phenyl-2-Ketodihydrochinazolin (s. u.) mit POCl₃ + PCl₅ (HANSCHKE, B. 32, 2024). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 140–141°.

6-Methyl-4-Phenyl-2-Ketodihydrochinazolin C₁₅H₁₂ON₂ = CH₃.C₆H₃ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N} \\ \text{NH}-\text{CO} \end{matrix} \right\rangle$.

B. Durch 10 minutenlanges Erhitzen von 2-Amino-5-Methylbenzophenon mit Harnstoff auf 180–190° (HANSCHKE, B. 32, 2023). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 283–285°. Unlöslich in Wasser und Aether, schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig. — C₁₅H₁₂ON₂. HCl. Gelbe Nadeln. Wird von Wasser zerlegt. — C₁₅H₁₂ON₂. HNO₃. Gelbe Nadeln, die bei 200° aufschäumen. — (C₁₅H₁₂ON₂)₂H₂Cr₇O₇.

6-Methyl-4-Phenyl-1-Benzoyl-2-Ketodihydrochinazolin C₂₂H₁₆O₂N₂ = C₁₅H₁₁(CO.C₆H₅)ON₂. Nadeln oder Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 121–122° (H., B. 32, 2024).

26) 4-p-Tolylchinazolin C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3):\text{N} \\ \text{N}=\text{CH} \end{matrix} \right\rangle$. 4-p-Tolyl-2-Ketodihydrochin-

azolin C₁₅H₁₂ON₂ = C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3):\text{N} \\ \text{NH}-\text{CO} \end{matrix} \right\rangle$. B. Beim 1-stdg. Erhitzen gleicher Gewichtsmengen o-Aminophenyl-p-Tolylketon und Harnstoff auf 180–190° (KIPPENBERG, B. 30, 1135). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 286°. Leicht löslich in Eisessig, CHCl₃, und CH₃.OH, ziemlich leicht in heissem Alkohol, schwer in Aceton, Essigester, Aether und Ligroin, unlöslich in Wasser. Starke Base. — C₁₅H₁₂ON₂. HAuCl₄ + H₂O. Schmelzp.: 251–252° (unter Zersetzung).

27) p-Tolylphthalazin C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3):\text{N} \\ \text{CH}=\text{N} \end{matrix} \right\rangle$. Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1028,

Z. 3 v. u. und S. 1029, Z. 1 v. o.

28) Methyl-β-Naphtylpyrimidin. Oxyderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1029, Z. 3 v. o.

29) 2,4-Diphenylimidazol C₆H₅.C < $\begin{matrix} \text{N}-\text{C}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{NH}:\text{CH} \end{matrix} \right\rangle$. (Vgl. *Hptw.* Bd. IV, S. 1028,

Nr. 20 eine Verbindung, welche mit dem 2,4-Diphenylimidazol desmotrop sein sollte.) B. Durch 3–4-stdg. Kochen von Benzamidin mit ω-Bromacetophenon in Chloroform (KUNCKELL, B. 34, 639). — Stark lichtbrechende Krystalle aus Alkohol. Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 193°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Essigsäure. — C₁₅H₁₂N₂.HCl. Schmelzp.: 264°. Löslich in heissem Wasser und Alkohol. — Ag.C₁₅H₁₁N₂. Flocken.

2,4-Diphenyl-N-Aethylimidazol C₁₇H₁₆N₂ = C₆H₅.C:N₂(C₂H₅):C₆H₅. B. Durch Schütteln von 2,4-Diphenylimidazoljodäthylat (s. u.) mit feuchtem Ag₂O in Alkohol

(KUNCKELL, DONATH, *B.* 34, 1831). Durch längeres Kochen von 2,4-Diphenylimidazolsilber (S. 869) mit C_2H_5J (K., D.). — Nadeln (aus viel Benzol). Schmelzp.: 194°. Leicht löslich in Alkohol.



Durch 3—4-stdg. Kochen von 2,4-Diphenylimidazol mit C_2H_5J in Alkohol (K., D., *B.* 34, 1831). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 162°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser. Liefert durch Schütteln mit feuchtem Ag_2O + Alkohol 2,4-Diphenyl-N-Aethylimidazol (s. o.).

2,4-Diphenyl-N-Aethylimidazoljodäthylat $C_{19}H_{21}N_2J = C_{17}H_{16}N_2 \cdot C_2H_5J$. *B.* Durch 3-stdg. Kochen von 2,4-Diphenyl-N-Aethylimidazol (S. 689—690) mit C_2H_5J in Alkohol (K., D., *B.* 34, 1831). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 154°.

2,4-Diphenyl-N-Phenacylimidazol $C_{23}H_{19}ON_2 = C_6H_5 \cdot C : N_2(CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5) : C_6H_5$. *B.* Durch Kochen von 2,4-Diphenylimidazol-N-Phenacylbromid (s. u.) mit Alkohol + verdünnter Natronlauge (K., D., *B.* 34, 1832). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 142° bis 143°. Schwer löslich in verdünntem Alkohol. Beim Erhitzen mit Phenacylbromid in Alkohol entsteht 2,4-Diphenylimidazol-N-Phenacylbromid.

Brom-2,4-Diphenyl-N-Phenacylimidazol $C_{23}H_{17}ON_2Br$. *B.* Durch Zutropfen überschüssigen Broms zu 2 g 2,4-Diphenyl-N-Phenacylimidazol (s. o.) in 10 ccm Chloroform (K., D., *B.* 34, 1833). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 176°.

2,4-Diphenylimidazol-N-Phenacyl-N-Bromid $C_{23}H_{19}ON_2Br = C_6H_5 \cdot C \begin{array}{l} \swarrow N(CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5)(Br) \cdot C_6H_5 \\ \searrow NH \quad \quad \quad \ddot{C}H \end{array} . B.$ Durch 3-stdg. Kochen von 2,4-Diphenylimidazol oder 2,4-Diphenyl-N-Phenacylimidazol (s. o.) mit Phenacylbromid in Alkohol (K., D., *B.* 34, 1832). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 222°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in heissem Wasser. Durch Kochen mit Alkohol + verdünnter Natronlauge entsteht 2,4-Diphenyl-N-Phenacylimidazol.

2,4-Diphenyl-N-Phenacylimidazol-N'-Jodäthylat $C_{25}H_{23}ON_2J = C_6H_5 \cdot C \begin{array}{l} \swarrow N(C_2H_5)(J) \quad \quad \quad \cdot C_6H_5 \\ \searrow N(CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH \end{array} . B.$ Durch 5-stdg. Erhitzen von 0,8 g 2,4-Diphenyl-N-Phenacylimidazol (s. o.) mit 0,5 g C_2H_5J und 10 ccm Alkohol auf 120° (K., D., *B.* 34, 1833). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 202°. Leicht löslich in Alkohol.

2,4-Diphenylimidazol-N-Essigsäureäthylester-N-Chlorid $C_{19}H_{19}O_2N_2Cl = C_6H_5 \cdot C \begin{array}{l} \swarrow N(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)(Cl) \cdot C_6H_5 \\ \searrow NH \quad \quad \quad \ddot{C}H \end{array} . B.$ Durch Kochen von 2,4-Diphenylimidazol mit Chloressigester in Alkohol (K., D., *B.* 34, 1832). — Nadeln. Schmelzp.: 260°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether.

2,4-Diphenylimidazol-N-Essigsäureäthylester-N-Bromid $C_{19}H_{19}O_2N_2Br = (C_6H_5)_2C_3H_2N_2(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)Br$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 236°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether (K., D., *B.* 34, 1832).

30) *Benzylen-Tolimidazol* $CH_3 \cdot C_6H_3 \begin{array}{l} \swarrow N \\ \searrow N \end{array} \begin{array}{l} \swarrow C \\ \searrow C \end{array} \begin{array}{l} \swarrow CH_2 \\ \searrow CH_2 \end{array} C_6H_4$. Toluylenphtalamidon $C_{15}H_{10}ON_2 = H_3C \cdot C_6H_3 \begin{array}{l} \swarrow N \\ \searrow N \end{array} \begin{array}{l} \swarrow C \\ \searrow C \end{array} \begin{array}{l} \swarrow O \\ \searrow O \end{array} C_6H_4$ und Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 618—619*.

**Verbindungen* $C_{15}H_{12}ON_2$ (S. 1028—1029). c) 2-Amino-4,5-Diphenyloxazol $C_6H_5 \cdot C \begin{array}{l} \swarrow N \\ \searrow N \end{array} \begin{array}{l} \swarrow C \cdot NH_2 \\ \searrow C \cdot O \end{array} . s. \alpha, \beta\text{-Diphenylacetylenurein, } Hptw. Bd. III, S. 223; Berichtigung dazu im Spl. Bd. III, S. 164.$

d) Homobenzenzylazoximbenzenyl $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{array}{l} \swarrow N \cdot O \\ \searrow N \end{array} \begin{array}{l} \swarrow C \cdot C_6H_5 \\ \searrow C \cdot C_6H_5 \end{array} . s. Hptw. Bd. II, S. 1344.$

Oxyderivate von Homobenzenzylazoximbenzenylen $CH_3 \cdot C_6H_3(OH) \cdot C \begin{array}{l} \swarrow N \cdot O \\ \searrow N \end{array} \begin{array}{l} \swarrow C \cdot C_6H_5 \\ \searrow C \cdot C_6H_5 \end{array} . s. Hptw. Bd. II, S. 1546, Z. 7 v. o. und S. 1547, Z. 9 v. u.$

5. **Basen* $C_{16}H_{14}N_2$ (S. 1029—1034).

2) **Isodavanilin, 4-Methyl-2-o-Aminophenylchinolin* $C_6H_4 \begin{array}{l} \swarrow C(CH_3) : CH \\ \searrow N \quad \quad \quad \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \end{array} (S. 1029) . B.$ Bei der Einwirkung von NaOH auf die wässrig-

alkoholische Lösung des o-Acetaminoacetophenons (Spl. Bd. III, S. 94), neben dem Acetyl-derivat (s. u.), (viel) 2-Oxylepidin (S. 201), 4-Oxychinaldin (S. 199) und o-Aminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94) (CAMPB, B. 32, 3231). Entsteht zuweilen bei der Destillation von o-Aminoacetophenon (C.). — Nadeln (aus Ligroin oder Alkohol). Schmelzp.: 83-84°.

In Wasser mit intensiv gelber Farbe löslich.

*Formylderivat C₁₇H₁₄ON₂ = NC₉H₅(CH₃).C₆H₄.NH.CHO (S. 1029). B. Aus Isoflavanilin und Ameisensäure (CAMPB, B. 32, 3232).

Acetylderivat C₁₉H₁₆ON₂ = NC₉H₅(CH₃).C₆H₄.NH.CO.CH₃. B. Bei der Einwirkung von NaOH auf o-Acetaminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94) in siedender wässrig-alkoholischer Lösung, neben anderen Producten (C., B. 32, 3231). — Breite Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 133°.

Propionylderivat C₁₉H₁₈ON₂ = NC₉H₅(CH₃).C₆H₄.NH.CO.C₂H₅. Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 137° (C., Ar. 237, 677).

Butyrylderivat C₂₀H₂₀ON₂ = NC₉H₅(CH₃).C₆H₄.NH.CO.C₃H₇. Weisse Blätter. Schmelzp.: 104° (C., Ar. 237, 681).

Isobutyrylderivat C₂₀H₂₀ON₂ = NC₉H₅(CH₃).C₆H₄.NH.CO.CH(CH₃)₂. B. Durch mehrstündiges Kochen von Isobutyryl-o-Aminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94-95) mit wässrig-alkoholischer Natronlauge als Nebenproduct neben 4-Oxy-2-Isopropylchinolin (S. 208) und einer ihm isomeren Verbindung C₁₂H₁₃ON (Spl. Bd. III, S. 95, Z. 5 v. o.) (C., Ar. 239, 593). Aus Isoflavanilin und der berechneten Menge Isobuttersäureanhydrid (Hptw. Bd. I, S. 463) (C.). — Schwach gelb gefärbte Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 117°.

Benzoylderivat C₂₃H₁₈O₂N = NC₉H₅(CH₃).C₆H₄.NH.CO.C₆H₅. B. Durch mehrstündiges Kochen von Benzoyl-o-Aminoacetophenon (Spl. Bd. III, S. 95) mit wässrig-alkoholischer Natronlauge als Nebenproduct neben 4-Oxy-2-Phenylchinolin (S. 256-257) (C., Ar. 239, 597). Durch Zusammenschmelzen von Isoflavanilin mit Benzoësäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 725) (C.). — Schwach gelb gefärbte Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 150°.

3) *Flavanilin, 4-Methyl-2-p-Aminophenylchinolin

C₆H₄ < N=C(CH₃):CH <  .NH₂ (S. 1029-1030). {B. Acetanilid ZnCl₂ (O. FISCHER, RUDOLPH, B. 15, 1500); vgl. D.R.P. 19766, 21682, 27948, 28323; Frdl. I, 164, 165). Durch Erhitzen von Acetophenonoxim (Spl. Bd. III, S. 100) mit P₂O₅ auf 60° (GOLDSCHMIDT, Ch. Z. 27, 279).

S. 1030, Z. 5 v. o. statt: „102“ lies: „162“.

7) *Dihydro-2,3-Diphenylpyrazine (S. 1030). 5,6-Dihydro-2,3-Diphenyl-

piazin C₆H₅.C:N.CH₂ C₆H₅.C:N.CH₂ s. Hptw. Bd. III, S. 283.

Dimethoxyderivat und dessen Benzoylderivat s. Hptw. Bd. III, S. 295, Z. 11 u. 2 v. u.

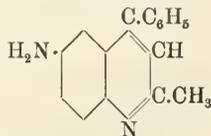
8) *1,4-Dihydro-2,5-Diphenylpyrazin HN < CH:C(C₆H₅) C(C₆H₅):CH > NH (S. 1030).

1,2,4,5-Tetraphenyl-3,6-Diketopiperazin, Tetraphenyl-p-Diacipiperazin C₂₈H₂₂O₂N₂ = C₆H₅.N < CO.CH(C₆H₅) CH(C₆H₅).CO > N.C₆H₅. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von Phenyl-Anilinoessigsäure (Spl. Bd. II, S. 819) mit Acetanhydrid auf 155° (HENZE, B. 32, 3058). — Pulver aus Anilin + Aether. Zersetzt sich bei ca. 260°. Liefert beim Kochen der amyloalkoholischen Lösung mit Natrium Phenyl-Anilinoessigsäure zurück.

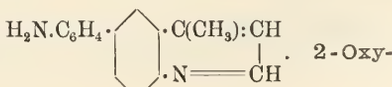
S. 1032, Z. 13 v. u. statt: „Lutidilchinolyl“ lies: „Lutidylchinolyl“.

22) 6-Amino-4-Phenylchinaldin:

B. Durch mehrstündiges Kochen von 6-Nitroso-4-Phenyltetrahydrochinaldin (S. 240) mit 10% iger Salzsäure (Höchster Farb., D.R.P. 79335; Frdl. IV, 1143). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 183°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Chloroform und verdünnten Säuren.



23) 4-Methyl-6-p-Aminophenylchinolin

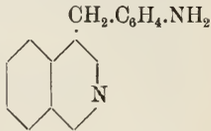


4-Methyl-6-p-Aminophenylchinolin $C_{16}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4(OH)(CH_3)N \cdot B$. Aus dem Monoacetessigsäurederivat des Benzidins (S. 642) beim allmählichen Eintragen in conc. Schwefelsäure (HEIDRICH, *M.* 19, 704). — Weisse Körner. Löslich nur in Eisessig. $FeCl_3$ färbt violett.

24) 1- α -Aminobenzylisochinolin $C_8H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot C_6H_5N$. Tetramethoxyderivat s. Papaveraldylamin *Hptw. Bd. IV, S. 443*.

25) 4-p-Aminobenzylisochinolin:

B. Aus 4-p-Nitrobenzyl-Isochinolin (S. 260) durch Reduction mit $SnCl_2 + HCl$ (RÜCHEIMER, FRILINO, *A.* 326, 277). — Farblose Nadeln (aus heissem verdünnten Alkohol). Schmelzp.: 160—161°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton, löslich in warmem Benzol. 0,1 g lösen sich bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 120 g Wasser. Unlöslich in Ligroin. Wird durch $KMnO_4$ -Lösung zu Pyridinricarbonsäure(3,4,5) (S. 132) oxydirt (R., F., *A.* 326, 267). — $C_{16}H_{14}N_2 \cdot H_2PtCl_6 + 4H_2O$. Eigebie Nadeln, die sich, krystallwasserfrei, oberhalb 240° verfärben und bei 260° noch nicht schmelzen.



Acetylderivat $C_{18}H_{16}ON_2 = NC_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Farblose Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 181—182°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Benzol (R., F., *A.* 326, 279).

4-m-Nitro-p-aminobenzyl-Isochinolin $C_{18}H_{13}O_3N_3 = NC_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2)(NH_2)$. *B.* Aus seiner Acetylverbindung (s. u.) durch Verseifung mittels alkoholischen Kalis (RÜCHEIMER, FRILINO, *A.* 326, 281). — Rothe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 231—232°. Schwer löslich selbst in heissem Alkohol. Liefert bei der Reduction mit heisser salzsaurer Zinnchlorürlösung ein Diamino-4-Benzylisochinolin, dessen salzsaures Salz mit Rhodanammonium einen Thioharnstoff liefert, der durch heisse alkalische Bleilösung nicht entschweifelt wird.

Acetylderivat $C_{18}H_{15}O_3N_3 = NC_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Aus dem Acetderivat des 4-Aminobenzylisochinolins (s. o.) durch Einwirkung eines Gemisches aus gleichen Theilen Eisessig und conc. rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur (R., F., *A.* 326, 280). — Gelbe Nadeln mit $3H_2O$ (aus heissem verdünnten Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 144—145°. — Nitrat. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 200—201°.

26) 4- α -m-Xylylchinazolin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C[C_6H_3(CH_3)_2 \cdot 2,4]:N \\ N \text{ --- } CH \end{array} \right.$ 2-Chlor-4-m-Xylylchin-

azolin $C_{16}H_{13}N_2Cl = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(C_6H_5):N \\ N \text{ --- } CCl \end{array} \right.$ *B.* Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 4-m-Xylylchinazolin (s. u.) mit $POCl_3 + PCl_5$ (DRAWERT, *B.* 32, 1262). — Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 126°. Leicht löslich.

4-m-Xylylchinazolone $C_{16}H_{14}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(C_6H_5):N \\ NH \text{ --- } CO \end{array} \right.$ *B.* Durch Erhitzen von 2,4-Dimethyl-2'-Aminobenzophenon mit Harnstoff auf 175—195° (DRAWERT, *B.* 32, 1261). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 260—261°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig, leicht in verdünnten Säuren und fixen Alkalien. — $C_{16}H_{14}ON_2 \cdot HCl$. Rothgelbe Nadeln, die beim Erhitzen die Salzsäure abgeben. — $(C_{16}H_{14}ON_2)_2H_2SO_4$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 261° (unter Zersetzung). — $(C_{16}H_{14}ON_2)_2H_2Cr_2O_7$. Orangegelb. Färbt sich beim Erhitzen dunkel, bei 165° schwarz. — Pikrat $C_{16}H_{14}ON_2 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 214°.

27) 1-o-Tolubenzylphthalazin $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3):N \\ CH \text{ --- } N \end{array} \right.$ 3-Phenyl-1-Tolubenzylphthalazon(4) $C_{22}H_{18}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3):N \\ CO \text{ --- } N \cdot C_6H_5 \end{array} \right.$ *B.* Durch Erwärmen von o-Methyldeoxybenzoin- α -o-Carbonsäure mit Phenylhydrazin in Alkohol unter Zusatz von etwas Essigsäure (BETHMANN, *B.* 32, 1106). — Mikroskopische Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 177°.

28) 3,5-Diphenyl-4-Methylpyrazol $NH \left\langle \begin{array}{l} N \text{ --- } C \cdot C_6H_5 \\ C(C_6H_5) \cdot C \cdot CH_3 \end{array} \right.$ *B.* Aus Methyl-Dibenzoylmethan und Diamid (ABELL, *Soc.* 79, 931). — Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 222—223°.

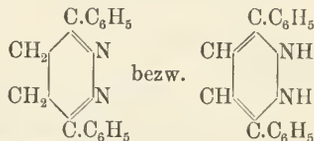
29) **5(3)-Phenyl-3(5)-Benzylpyrazol** NH<math display="block">\begin{matrix} \text{N} & \text{---} & \text{C}_6\text{H}_5 \\ & \diagdown & / \\ & \text{C}(\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5) & \text{:CH} \end{matrix}. B. Aus ω -Phenacetylacetophenon und Semicarbazid-Chlorhydrat in alkoholischer Lösung (BÜLOW, GRITROWSKY, B. 34, 1485). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 90,5–91°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser.

1,3(5)-Diphenyl-5(3)-Benzylpyrazol C₂₂H₁₈N₂ =
$$\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}:\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} & \text{---} & \text{N} \end{matrix}$$
 oder
$$\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}:\text{CH}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} & \text{---} & \text{N} \end{matrix}$$
. B. Aus ω -Phenacetylacetophenon und Phenylhydrazin durch Kochen (B., G., B. 34, 1484). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 76°.

30) **2,4-Diphenyl-5-Methylimidazol** C₆H₅·C<math display="block">\begin{matrix} \text{N}-\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{NH}\cdot\text{C}\cdot\text{CH}_3 \end{matrix}. B. Aus 1²-Brompropiophenon und Benzamidin in Chloroform (KUNCKELL, B. 34, 640). — Schmelzpt.: 215°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Aether. — C₁₆H₁₄N₂·HCl. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 280°.

31) **2-Phenyl-4-p-Tolylimidazol** C₆H₅·C<math display="block">\begin{matrix} \text{N}-\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3 \\ \text{NH}\cdot\text{CH} \end{matrix}. B. Aus Benzamidin und Chlormethyl-p-Tolylketon in Chloroform (KUNCKELL, B. 34, 640). — Krystalle aus Benzol. Schmelzpt.: 183°.

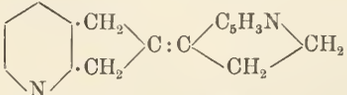
32) **3,6-Diphenyldihydropyridazin**: B. Durch Condensation von Diphenacyl mit der äquimolekularen Menge Hydrazinhydrat in alkoholischer oder essigsaurer Lösung (PAAL, DENCKES, B. 36, 495, 496). Durch Reduction von 3,6-Diphenylpyridazin (S. 697) mit Natrium in Alkohol (P., D.). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 202°. Löslich in Salzsäure. Verwandelt sich in festem Zustand langsam, in Lösung rascher zu Diphenylpyridazin.



33) **2,4-Diphenyldihydropyrimidin** CH<math display="block">\begin{matrix} \text{CH} & \text{---} & \text{N} \\ \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5) & \text{---} & \text{NH} \end{matrix}>C₆H₅. Diphenyldihydropyrimidon(6) C₁₆H₁₄ON₂ = CH₂<math display="block">\begin{matrix} \text{CO} & \text{---} & \text{N} \\ \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5) & \text{---} & \text{NH} \end{matrix}>C₆H₅. B. Aus Diphenyldihydropyrimidoncarbonsäureäthylester (S. 696) durch NH₃ (RUHEMANN, Soc. 83, 377). Aus α -Benzalacetessigester (Spl. Bd. II, S. 985) durch Condensation mit Benzamidin (S. 565) (R.). Aus Benzalbenzoylessigsäureäthylester (Hptw. Bd. II, S. 1720) und Benzamidin (R., Soc. 83, 721). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 180°. Leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Alkohol. Die Lösung giebt mit FeCl₃ rothe Färbung. Löslich in verdünnter Salzsäure. — (C₁₆H₁₄ON₂)₂H₂PtCl₆. Orangefarbene Prismen.

2-Phenyl-4-m-Nitrophenyldihydropyrimidon(6) C₁₆H₁₃O₃N₃ = CH₂<math display="block">\begin{matrix} \text{CO} & \text{---} & \text{N} \\ \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NO}_2) & \text{---} & \text{NH} \end{matrix}>C₆H₅. B. Aus m-Nitrobenzalacetessigsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 986) oder m-Nitrobenzalbenzoylessigsäureäthylester und Benzamidin (S. 565) oder aus 2-Phenyl-4-m-Nitrophenyldihydropyrimidoncarbonsäureäthylester (S. 696) und NH₃ (R., Soc. 83, 719, 723). — Farblose Nadeln. Schmelzpt.: 192–193°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Kalilauge, leicht löslich in Salzsäure. Die salzsaure Lösung giebt mit PtCl₄ keinen Niederschlag.

34) **2-Hydrindylbenzimidazol** C₆H₄<math display="block">\begin{matrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{matrix}>C·CH<math display="block">\begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \end{matrix}>C₆H₄. Diketoderivat s. m-Methylbenzimidazolphtalon, Hptw. Bd. IV, S. 893. — Bromderivate dieses Phtalons s. S. 597.

35) **Pyridanylidenpyrindan** . Anhydrobis-

pyrindandion C₁₆H₈O₃N₂ = NC₅H₃<math display="block">\begin{matrix} \text{CO} \\ \text{CO} \end{matrix}>C·C<math display="block">\begin{matrix} \text{C}_5\text{H}_3\text{N} \\ \text{CH}_2 \end{matrix}>CO. B. Durch mehrstündiges Erhitzen einer conc. wässrigen Lösung von Natrium- α,γ -Pyrindandion- β -Carbonsäuremethyl ester (S. 152–153) mit ihrem dreifachen Volumen Eisessig im Rohre auf 100° (BITTNER, B. 35, 1413). — Violette unlösliche Flocken. Lösung in conc. Alkalien blau, in Säuren grün.

36) *p*-Aminobenzal-Methylketol $\text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)\text{N}$. *p*-Dimethylaminobenzalmethylketol $\text{C}_18\text{H}_{19}\text{N}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)\text{N}$ (?). *B.* Aus äquimolekularen Mengen Dimethyl-*p*-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 13) und Methylketol (S. 158) (FREUND, LEBACH, *B.* 36, 309). — Gelbbraun. Amorph.

o-Chlor-*p*-dimethylaminobenzal-Methylketol $\text{C}_{18}\text{H}_{17}\text{N}_2\text{Cl} = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3\text{Cl}\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)\text{N}$ (?). *B.* Aus äquimolekularen Mengen 2-Chlor-4-Dimethylaminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 14) und Methylketol (S. 158) (F., L., *B.* 36, 309). — Gelbbraun. Krystallinisch. Schmelzp.: 282°.

37) *Tetrahydro-Naphthophenazin*. Ketoxyderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1058, Z. II v. o.

* *Verbindungen* $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{ON}_2$ (S. 1033—1034).

S. 1033, Z. 14 v. o. füge hinter der Strukturformel hinzu: „(?) Vgl. Hinsberg, *B.* 25, 2416“.

S. 1033, Z. 17 v. o. statt: „1-Amino-4,5-Diphenylpyrazolon“ lies: „1-Amino-4,5-Diphenylpyrrolon“.

S. 1033, Z. 22 v. u. die Strukturformel muss lauten: $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \begin{matrix} \text{CO}\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N}=\dot{\text{C}}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$

S. 1033, Z. 12 v. u. statt: „*B.* Aus 4-Methyl-3...“ lies: „*B.* Aus 4-Phenyl-3...“.

*1,4-Diphenyl-3-Benzylpyrazolon $\text{C}_{22}\text{H}_{18}\text{ON}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \begin{matrix} \text{CO}\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N}=\dot{\text{C}}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 1033).

Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1033, Z. 22 und Z. 9 v. u. aufgeführten Verbindungen sind identisch.

S. 1034, Z. 3 v. o. füge hinzu: „Pinner, *Caro*, *B.* 27, 3288“.

h) Di-*p*-Homobenzenylazoxim $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{ON}_2 = \text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{C} \begin{matrix} \text{N}\cdot\text{O} \\ \text{N}=\dot{\text{C}} \end{matrix} > \text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3$
s. *Hptw.* Bd. II, S. 1344 und *Spl.* Bd. II, S. 828.

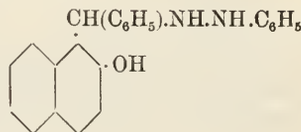
6. *Basen $\text{C}_{17}\text{H}_{16}\text{N}_2$ (S. 1034).

S. 1034, Z. 14 v. u. füge hinter der Strukturformel hinzu: „(?) Vgl. Hinsberg, *B.* 25, 2416“.

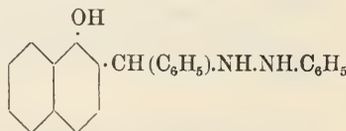
5) 2-Methyl-5,6-Diphenyldihydropyrazin $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{N}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_3$ siehe Methyl-
 $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{N}\cdot\text{CH}_2$ dihydrodiphenylpiazin, *Hptw.* Bd. III, S. 284.

6) 2-Hydrindyltolimidazol $\text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_3 \begin{matrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{matrix} > \text{C}\cdot\text{CH} \begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \end{matrix} > \text{C}_6\text{H}_4$. Diketoderivat
s. Dimethylbenzimidazolphtalon, *Hptw.* Bd. IV, S. 893, Z. 5 v. u.

7) Phenyl- α -naphthylmethyl-Hydrazin $\text{C}_{10}\text{H}_7\cdot\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{NH}\cdot\text{NH}_2$. Phenylloxynaphthylmethyl-Phenylhydrazin, Benzalphenylhydrazin- β -Naphtol $\text{C}_{23}\text{H}_{20}\text{ON}_2 =$
B. Aus Benzalanil- β -Naphtol (Spl. Bd. II, S. 542) durch Einwirkung von Phenylhydrazin (BETTI, *G.* 31 II, 199).
— Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 161°.



8) Phenyl- β -naphthylmethyl-Hydrazin $\text{C}_{10}\text{H}_7\cdot\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{NH}\cdot\text{NH}_2$. Phenylloxynaphthylmethyl-Phenylhydrazin, Benzalphenylhydrazin- α -Naphtol $\text{C}_{23}\text{H}_{20}\text{ON}_2 =$
B. Aus Benzalanil- α -Naphtol (Spl. Bd. II, S. 542) durch Einwirkung von Phenylhydrazin (BETTI, *G.* 31 II, 199).
— Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 156°.



Thienylbisaminophenylmethan $\text{C}_{17}\text{H}_{16}\text{N}_2\text{S} = (\text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4)_2\text{CH}\cdot\text{C}_4\text{H}_3\text{S}$. Tetramethylderivat s. Leukothiophengrün, *Hptw.* Bd. III, S. 749.

7. *Basen $\text{C}_{15}\text{H}_{18}\text{N}_2$ (S. 1034—1035).

5) 2,5-Dibenzylidihydropyrazin $\text{C}_7\text{H}_7\cdot\text{CH} \begin{matrix} \text{N}\cdot\text{CH} \\ \text{CH}\cdot\text{N} \end{matrix} > \text{CH}\cdot\text{C}_7\text{H}_7$. 2,5-Dibenzyl-

3, 6-Diketopiperazin $C_6H_5.CH_2.CH \begin{matrix} \text{NH.CO} \\ \text{CO.NH} \end{matrix} > CH.CH_2.C_6H_5$ ist das Phenyllactimid, *Spl. Bd. II, S. 836.*

*Basen $C_{19}H_{20}N_2$ (S. 1035).

Base $C_{19}H_{20}N_2$ aus Cinchotinsulfonsäure, s. *Spl. Bd. III, S. 643.*

Aminoapocinchene [Aminoderivate des 1,2(?) -Diäthyl-4- γ -Chinolyphenols(3)] $C_{19}H_{20}ON_2$, s. *Spl. Bd. III, S. 634.*

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-13}N_2$ (S. 1035—1037).

2. *Säuren $C_{15}H_{10}O_3N_2$ (S. 1036).

S. 1036, Z. 5 v. o. die Strukturformel muss lauten: $C_{10}H_7.C \begin{matrix} \text{N.C(CO}_2\text{H)} \\ \text{N=C(OH)} \end{matrix} > CH.$

2) Benzenylazoximbenzenyl-o-Carbonsäure $C_6H_5.C \begin{matrix} \text{N.O} \\ \text{N} \end{matrix} > C.C_6H_4.CO_2H$, siehe *Hptw. Bd. II, S. 1815.*

3) Benzenylazoximbenzenyl-m-Carbonsäure $CO_2H.C_6H_4.C \begin{matrix} \text{N.O} \\ \text{N} \end{matrix} > C.C_6H_5$, s. *Hptw. Bd. II, S. 1229.*

3. *Säuren $C_{18}H_{12}O_3N_2$ (S. 1036).

4) 3, 5-Diphenylpyrazolcarbonsäure(4) $H_5C_6.C \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \end{matrix} > NH.$ 1, 3, 5-Triphenylpyrazolcarbonsäure(4) $C_{22}H_{16}O_3N_2 = H_5C_6.C \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \end{matrix} > N.C_6H_5.$ B. Durch Verseifung des 1,3,5-Triphenylecyanpyrazols (s. u.) mittels alkoholischer Kalilauge im Druckrohr bei ca. 160° (SEIDEL, *J. pr.* [2] 58, 153). — Nadeln. Schmelzp.: 238°. Unlöslich in Wasser. Die Abspaltung der Carboxylgruppe zum 1,3,5-Triphenylpyrazol (S. 688) erfolgt erst nach längerem Sieden am Rückflusskühler.

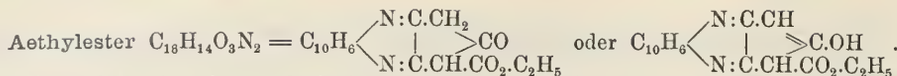
Nitril, 1,3,5-Triphenylecyanpyrazol $C_{22}H_{15}N_3 = H_5C_6.C \begin{matrix} \text{N} \\ \text{NC.C:C(C}_6\text{H}_5) \end{matrix} > N.C_6H_5.$ B. Beim Kochen von Dibenzoylacetoneitril (*Spl. Bd. II, S. 1099*) mit salzsaurem Phenylhydrazin (S., *J. pr.* [2] 58, 153). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Tribenzoylacetoneitril (*Spl. Bd. II, S. 1099*) (S., *J. pr.* [2] 58, 157). — Weisse Krystallnadeln. Löslich in heissem Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Kalilauge und heisser Salzsäure. Lässt sich beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge im Druckrohr auf 160° zur entsprechenden Säure (s. o.) verseifen.

4. *Säuren $C_{16}H_{12}O_3N_2$ (S. 1036—1037).

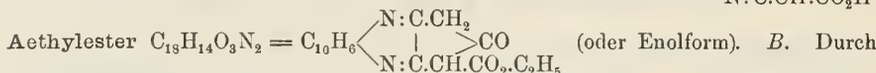
2) p-Carboxyphenyläthenylazoximbenzenyl $HO_2C.C_6H_4.CH_2.C \begin{matrix} \text{N.O} \\ \text{N} \end{matrix} > C.C_6H_5.$ Nitril, p-Cyanphenyläthenylazoximbenzenyl $C_{16}H_{11}ON_3 = NC.C_6H_4.CH_2.C \begin{matrix} \text{N.O} \\ \text{N} \end{matrix} > C.C_6H_5$, s. *Hptw. Bd. II, S. 1844, Z. 28 v. o.*

4a. Säuren $C_{16}H_{10}O_3N_2$.

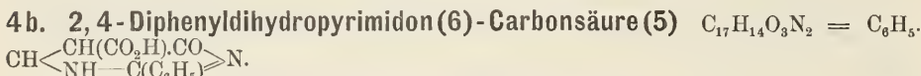
1) 1, 2-Naphto- β -Ketopentamethylenazincarbonsäure $C_{16}H_{10}O_3N_2 = C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N:C.CH}_3 \\ \text{N:C.CH.CO} \\ \text{N:C.CH.CO}_2\text{H} \end{matrix} > C.OH.$ oder $C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N:C.CH} \\ \text{N:C.CH.CO}_2\text{H} \end{matrix} > C.OH.$ B. Wird beim Ansäuern der wässrigen Lösung des Kaliumsalzes der 1,2-Naphtochinoxalindieessigsäure (S. 682) mit verdünnter Schwefelsäure und Kochen der Flüssigkeit als gelber Niederschlag neben 1,2-Naphto- β -Ketopentamethylenazin (S. 688) erhalten, welch letzteres als Sulfat gelöst bleibt (THOMAS-MAMERT, WEIL, *BZ* [3] 23, 441). Aus dem Aethylester (S. 696) durch Verseifen mit kalter wässriger Kalilauge (Th.-M., W.). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Zersetzt sich gegen 190°, ohne zu schmelzen. Die Lösungen fluoresciren grün. Spaltet beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure CO_2 nicht ab.



B. Man erhitzt eine absolut-alkoholische Lösung äquimolekularer Mengen von 1,2-Naphtochinoxalindiessigsäureäthylester und Natriumäthylat etwa 5 Minuten lang auf dem Wasserbade (Th.-M., W., Bl. [3] 23, 445). — Goldgelbe Nadeln. Bräunt sich gegen 200°, zersetzt sich gegen 250°, ohne zu schmelzen. Sehr wenig löslich in Alkohol und Aether, leicht in siedendem Chloroform mit grüner Fluorescenz. Wird von conc. Schwefelsäure mit blutrother Farbe gelöst.



Erhitzen einer absolut-alkoholischen Lösung äquimolekularer Mengen von 2,3-Naphtochinoxalindiessigsäureäthylester und Natriumäthylat. Nur als Sulfat erhalten (THOMAS-MAMERT, WEIL, Bl. [3] 23, 455). — Sulfat $C_{18}H_{16}O_7N_2S$. Dunkelgelbes Pulver. Löslich in Chloroform mit grüner Fluorescenz. Zersetzt sich gegen 200°, ohne zu schmelzen.

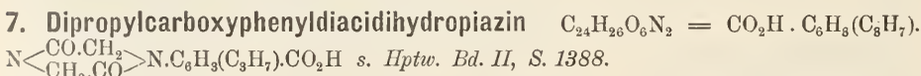


Aethylester $C_{19}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH \left\langle \begin{array}{l} CH(CO_2.C_2H_5).CO \\ | \\ NH-C(C_6H_5) \end{array} \right\rangle N$. B. Aus Benzylidenmalonsäureester und Benzamidin durch Condensation mit Natriumäthylat (RUHEMANN, Soc. 83, 376). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 188°. Sehr leicht löslich in Salzsäure. Die alkoholische Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ tiefroth. Besitzt schwach saure Eigenschaften und liefert ein durch Wasser leicht zersetzbares Natriumderivat. Einwirkung von NH_3 liefert unter Verlust von Alkohol und CO_2 Diphenyldihydropyrimidon (S. 693).

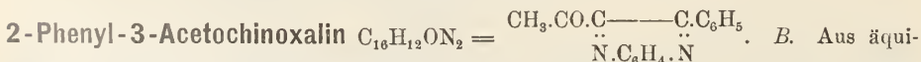
2-Phenyl-4-m-Nitrophenyldihydropyrimidoncarbonsäureäthylester $C_{19}H_{17}O_5N_3 = O_2N.C_6H_4 \cdot CH \left\langle \begin{array}{l} CH(CO_2.C_2H_5).CO \\ | \\ NH-C(C_6H_5) \end{array} \right\rangle N$. B. Aus m-Nitrobenzylidenmalonsäureäthylester und Benzamidin (RUHEMANN, Soc. 83, 723). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 181–182°. Schwer löslich in siedendem Alkohol. Wird durch NH_3 in Phenyl-m-Nitrophenyldihydropyrimidon (S. 693) verwandelt.



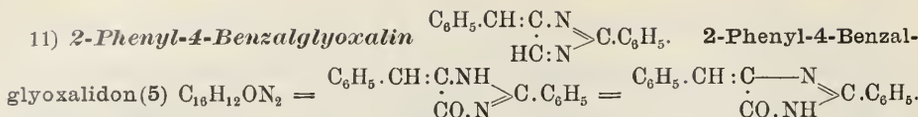
Diäthylester, Bis-2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureäthylester-4-Styrylmethan $C_{27}H_{32}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH:CH.CH[C_4H(CH_3)_2(CO_2.C_2H_5)N]_2$. B. Aus 2,5-Dimethylpyrrol-3-Carbonsäureester und Zimmtaldehyd bei 120° (FEIST, B. 35, 1652). — Kryställchen (aus Alkohol + Ligroin). Schmelzpt.: 243°.



* Ketone der Basen $C_nH_{2n-18}N_2$ (S. 1037).



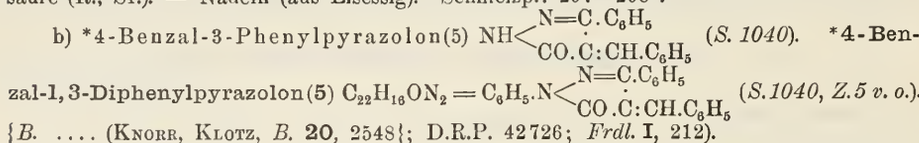
B. Aus äquimolekularen Mengen Methylphenyltriketon und o-Phenylendiamin in alkoholisch-essigsaurer Lösung (SACHS, RÖHMER, B. 35, 3318). — Farblose Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 99,5°. Sehr leicht löslich in Eisessig und Aceton, leicht in Ligroin, löslich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe. Reagirt mit je 1 Mol. Benzaldehyd, Phenylhydrazin und Semicarbazid. — Die Monobenzalverbindung schmilzt bei 164°.



B. Die alkoholische Lösung von 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat und 1 Mol.-Gew. Benzamidin-Chlorhydrat lässt man mit 1 Mol.-Gew. Phenylpropionsäureester stehen (RUHEMANN, CUNNINGTON, *Soe.* 75, 959). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 274°. Sehr leicht löslich in Wasser.

**Verbindungen* $C_{16}H_{12}ON_2$ (S. 1039—1040). a) *Diphenyloxypyrimidin, Diphenylpyrimidon $C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} CH \\ CO \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \\ \diagup \end{matrix} NH$ (S. 1039, Z. 10 v. u.). B. Aus Benzamidin und 1 Mol. Phenylpropionsäureester bei 100°, neben Phenylbenzalglyoxalidon (s. o.); letzteres wird durch rauchende Salpetersäure entfernt (RUHEMANN, STAPLETON, *Soe.* 77, 244). — Schmelzp.: 287—288°.

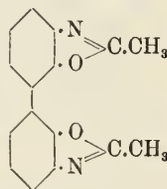
Bromderivat $C_{18}H_{11}ON_2Br$. B. Aus Diphenylpyrimidon und Brom in conc. Salzsäure (R., Sr.). — Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 297—298°.



d) Amino-Naphtophenoxazin $C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} NH \\ O \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \\ \diagup \end{matrix} C_6H_3 \cdot NH_2$. Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1060 und *Spl.* Bd. IV, S. 714.

e) Phenylallenylazoximbenzenyl $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} N \cdot O \\ N \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \\ \diagup \end{matrix} C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1409—1410.

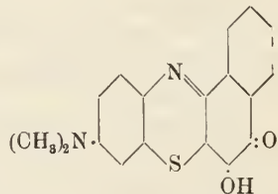
**Verbindungen* $C_{16}H_{12}O_2N_2$ (S. 1040). Bi- μ -Methylbenzoxazol $C_{16}H_{12}O_2N_2 =$ B. Beim Erhitzen der Tetraacetylverbindung des 3,3'-Diamino-2,2'-Dioxybiphenyls (DIELS, BIEBERGEL, *B.* 35, 309). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 150° (corr.). Leicht löslich in Benzol und Alkohol. Die Lösung in verdünnter Salzsäure scheidet beim Wasserzusatz die Base aus.



Indigweiss $C_{16}H_{12}O_2N_2$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1623 u. *Spl.* Bd. II, S. 947.

Amino-Naphtophenthiazine $C_{16}H_{12}N_2S = H_2N \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} NH \\ S \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \\ \diagup \end{matrix} C_{10}H_6$ und $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} NH \\ S \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \\ \diagup \end{matrix} C_{10}H_5 \cdot NH_2$. **3-Dimethylamino-5-Oxy-Phenonaphtothiazon** $C_{18}H_{14}O_2N_2S =$

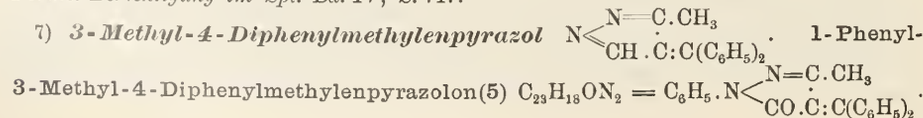
B. Aus β -Naphtochinon- bzw. β -Naphtohydrochinonsulfonsäure(4), Nitrosodimethylanilin und Natriumthiosulfat in essigsaurer Lösung (BAYER & Co., D.R.P. 83046, 84232; *Frld.* III, 1011, 1013). Aus Aminodimethylanilinthiosulfonsäure (*Spl.* Bd. II, S. 475) und β -Naphtochinonsulfonsäure(4) (B. & Co., D.R.P. 84849; *Frld.* III, 1016; vgl. auch Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 96690; *Frld.* IV, 465). — Dunkelbronceglänzende Krystalle. Löslich in heissem Wasser mit blauer Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure gelbgrün, nach Wasserzusatz blau.



Weitere Derivate von *Amino-Naphtophenthiaxinen* s. *Spl.* Bd. IV, S. 715.

4. **Basen* $C_{17}H_{14}N_2$ (S. 1040—1041; im *Hptw.* irrtümlich mit 3. nummerirt).

6) *Dihydro-Naphtotolazin*. Ketoderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1063, Z. 16 v. u.; Formel-Berichtigung im *Spl.* Bd. IV, S. 717.



B. Aus β, β -Diphenyl- α -Acetacrylsäureäthylester und Phenylhydrazin in Eisessig (KLAGES, FANTO, B. 32, 1435). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 182—183°.

8) **3-Benzyl-5-Phenylpyridazin** $C_6H_5 \cdot C : CH \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. 3-Benzyl-5-Phenyl-
 $CH : N \cdot N$
 pyridazon(6) $C_{17}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot C = CH \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Semicarbazid auf Cornicularsäuremethylester in essigsaurer Lösung (THIELE, RÖSSNER, A. 306, 222). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelztp.: 215°. Leicht löslich in Sodalösung.

9) **3-Phenyl-5-Benzal-4,5-Dihydropyridazin** $C_6H_5 \cdot CH : C \cdot CH_2 \cdot C \cdot C_6H_5$. 3-Phe-
 $CH : N \cdot N$
 nyl-5-Benzal-4, 5-Dihydropyridazon(6) $C_{17}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH : C \cdot CH_2 \cdot C \cdot C_6H_5$. B.
 $CO \cdot NH \cdot N$

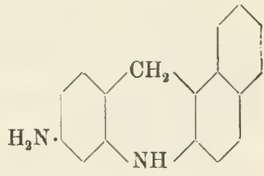
Aus dem Methylester der α -Phenacylzimmtsäure durch Erwärmen mit Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung, oder aus dem Semicarbazon des Esters durch Erwärmen mit Ammoniak (THIELE, A. 306, 162). — Weisse Nadeln (aus absolutem Alkohol). Schmelzpunkt: 177°. Farblos löslich in Mineralsäuren, Alkalien und Carbonaten.

10) **5-Methyl-2,4-Diphenylpyrimidin** $C_6H_5 \cdot C \left\langle \begin{matrix} N \cdot C(C_6H_5) \\ N = C(OH) \end{matrix} \right\rangle C \cdot CH_3$. Methyl-
 diphenyloxypyrimidin $C_{17}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot C \left\langle \begin{matrix} N \cdot C(C_6H_5) \\ N = C(OH) \end{matrix} \right\rangle C \cdot CH_3$ und Methyläther
 desselben s. Hptw. Bd. IV, S. 1192, Z. 13—24 v. o.

11) **Dimethylchinocalin aus 1,2-Diaminofluoren** $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup CH_2 \\ \diagdown \end{matrix} C_6H_3 \left\langle \begin{matrix} N : C \cdot CH_3 \\ N : C \cdot CH_3 \end{matrix} \right\rangle$
 B. Durch Zufügen von 1/2 ccm Diacetyl zu einer Lösung von 1 g 1,2-Diaminofluoren (S. 666) in 6 ccm 50%iger Essigsäure (DIELS, SCHILL, TOLSON, B. 35, 3288). — Nadeln (aus 50%iger Essigsäure).

12) **3'-Amino-9,10-Dihydro-1,2-Naphtacridin** :
 (Zur Bezifferung vgl. S. 279). 3'-Dimethylaminodihydro-
 naphtacridin $C_{19}H_{18}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{matrix} CH_2 \\ NH \end{matrix} \right\rangle C_{10}H_6$. B.

Aus Tetramethyltetraaminodiphenylmethan und β -Naphtol bei 180—200°, ferner aus Formaldehyd-m-Aminodimethylanilin und β -Naphtol bei 200° (ULLMANN, MARIĆ, B. 34, 4318). — Blättchen aus Benzol. Schmelztp.: 202—207°. Unlöslich in Alkohol und Aether. Lässt sich durch FeCl₃ zur entsprechenden Acridinverbindung (S. 716) oxydiren.



5. *Basen $C_{18}H_{18}N_2$ (S. 1041).

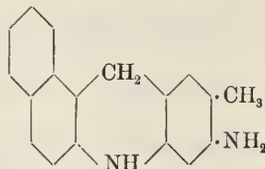
4) *Derivate des **2-Phenyl-4-Methyl-5-Benzylpyrimidins** $C_6H_5 \cdot C \left\langle \begin{matrix} N \cdot C(CH_3) \\ N = CH \end{matrix} \right\rangle C$.
 $CH_2 \cdot C_6H_5$ (S. 1041, Z. 13—6 v. u.). 2-p-Nitrophenyl-4-Methyl-5-Benzyl-6-Oxypyrimidin $C_{18}H_{15}O_3N_3 = (NO_2 \cdot C_6H_4)(CH_3)(C_6H_5 \cdot CH_2)(OH)C_6N_2$. B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen p-Nitrobenzamidin-Chlorhydrat und α -Benzylacetessigester mit 10%iger Natronlauge auf 50—60° (RAPPEPORT, B. 34, 1986). — Nadeln (aus 60%iger Essigsäure). Schmelztp.: 264°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Säuren und Alkalien.

5) **2,5-Di-p-Tolylpyrazin** $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot N \cdot CH$
 $CH \cdot N \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus dem 4¹,4²-Dichlor-
 derivat des 1-Methyl-4-Vinylbenzols (Spl. Bd. II, S. 87) und conc. Ammoniak bei 180—200° (KUNCKELL, VOSSEN, B. 35, 2295). — Farblose Blättchen aus Alkohol. Schmelztp.: 204°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol. Sublimierbar.

6) **2,5-Dibenzylpyrazin** $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH : N$
 $N \cdot CH : C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. p-Dipiperonylpyrazin
 $CH_2 : O_2 \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH : N$
 $N \cdot CH : C \cdot CH_2 \cdot C_6H_3 : O_2 : CH_2$ s. Hptw. Bd. III, S. 144, Z. 6 v. u. und Be-
 richtigung im Spl. Bd. III, S. 116.

7) 2'-Methyl-3'-Amino-9,10-Dihydro-1,2-Napht-acridin:

B. Aus Anhydroformaldehyd-m-Toluyldiamin und β -Naphtol in Gegenwart von Natriumacetat bei 160—180°, neben geringen Mengen eines in Alkohol schwer löslichen Körpers vom Schmelzp.: 210° (ULLMANN, NÄF, B. 33, 916). — *Darst.* Durch Eintragen von 20 g 2,4,2',4'-Tetraamino-5,5'-Dimethyl-Diphenylmethan in die gleiche Menge auf 150° erwärmtes β -Naphtol und $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen der Schmelze auf 180—200° (U., N.). — Blättchen (aus Benzol oder Eisessig). Schmelzp. (unscharf): 195—198°. Fast unlöslich in warmem Alkohol und Aether. Oxydirt sich leicht zum 2'-Methyl-3'-Amino-naphtacridin (S. 718).

8) Bi-Dihydroisochinoly C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{CH:N} \end{array} > \text{CH} \cdot \text{CH} < \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{N:CH} \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4. \quad \text{Diketodioxy-}

derivat, Leukocarbindigo C₁₈H₁₂O₄N₂ = C₆H₄ <math display="block">\begin{array}{c} \text{CO} \\ \text{CO.NH} \end{array} > \text{CH} \cdot \text{HC} < \begin{array}{c} \text{CO} \\ \text{NH.CO} \end{array} > \text{C}_6\text{H}_4. \quad \text{B.} Durch Reduktion des Carbindigos (S. 719) mit alkoholischem Schwefelammonium (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 997). Durch Zufügen von 0,3 g K₂Cr₂O₇ in 25 ccm heissem Wasser zu einer Lösung von 1 g 4-Oxyisocarbostyryl in 100 ccm 20%iger Salzsäure (G., C., B. 35, 2426). Aus frisch gefällttem Carbindigo und 4-Oxyisocarbostyryl in 20%iger Salzsäure (G., C., B. 35, 2426). — Mikroskopische orangefelbe Nadelchen.

6. *Basen C₁₉H₁₈N₂ (S. 1041—1045).

1) *p,p-Diaminotriphenylmethan, 4,4'-Diaminotriphenylmethan C₆H₅CH(C₆H₄.NH₂)₂ (S. 1041—1044). *Darst.* Aus Benzaldehyd, Anilin und Salzsäure (PAUL, Z. Ang. 1897, 20). — Verwendung zur Darstellung indulinartiger Farbstoffe: DEHNST, D.R.P. 66886; *Frdl.* III, 318. Ueber Combination der Tetrazoverbindung dieser und ähnlicher Verbindungen mit β -Naphtholdisulfonsäure R zu Farbstoffen vgl.: BEYER & KEGEL, O. HOFMANN, D.R.P. 43644; *Frdl.* I, 528).

S. 1041, Z. 2 v. u. statt: „195“ lies: „975“.

p-Amino-p-Dimethylaminotriphenylmethan C₂₁H₂₂N₂ = (C₆H₅)CH(C₆H₄.NH₂).C₆H₄.N(CH₃)₂. B. Beim Erhitzen von p-Aminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 657) mit Dimethylanilin in Gegenwart von ZnCl₂ (KIPPENBERG, B. 30, 1140). — Würfel oder Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 117—118°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Färbt sich an der Luft bräunlich oder grünlich. — Pikrat C₂₁H₂₂N₂.2C₆H₅O₇N₃. Grüngelb. Amorph.

*Tetramethyldiaminotriphenylmethan, Leukomalachitgrün C₂₃H₂₆N₂ = C₆H₅.CH[C₆H₄.N(CH₃)₂]₂ (S. 1042). Lichtempfindlichkeit: Gros, Ph. Ch. 37, 161.

*Tetraäthyldiaminotriphenylmethan C₂₇H₃₄N₂ = C₆H₅.CH[C₆H₄.N(C₂H₅)₂]₂ (S. 1042 bis 1043). B. {Aus Benzaldehyd und Diäthylanilin mit ZnCl₂ (D.)}, Alkalibisulfat oder conc. Schwefelsäure (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 23775; *Frdl.* I, 43—44).

Benzylderivate: BAYER & Co., D.R.P. 48928; *Frdl.* II, 28. — Siehe ferner Hptw. Bd. IV, S. 1044, Z. 30—23 v. u.

4,4'-Diamino-3''-Chlortriphenylmethan C₁₉H₁₇N₂Cl = C₆H₄Cl.CH(C₆H₄.NH₂)₂. Darstellung tetraalkylierter Diamino-m-Chlortriphenylmethane und Ueberführung derselben in Farbstoffe der Malachitgrünreihe: Höchster Farb., D.R.P. 55621; *Frdl.* II, 44; III, 68.

*Tetramethyldiamino-2,5-Dichlortriphenylmethan C₂₃H₂₄N₂Cl₂ = C₆H₃Cl₂.CH[C₆H₄.N(CH₃)₂]₂ (S. 1043). Sulfuring: GNEHM, SCHÜLE, A. 299, 362.

Tetramethyldiamino-2,4,5-Trichlortriphenylmethan C₂₃H₂₃N₂Cl₃ = C₆H₂Cl₃.CH[C₆H₄.N(CH₃)₂]₂. B. Aus 2,4,5-Trichlorbenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 8), Dimethylanilin und ZnCl₂ (O. FISCHER, D.R.P. 25827; *Frdl.* I, 42). — Nadeln. Schmelzp.: 128—129°. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol. Giebt durch Oxydation eine Farbbase C₂₃H₂₃ON₂Cl₃ (Trichlormalachitgrün), deren Salze blaugrün färben.

*Nitrodiaminotriphenylmethan C₁₉H₁₇O₂N₃ = O₂N.C₆H₄.CH(C₆H₄.NH₂)₂ (S. 1043). c) *p-Nitroderivat (S. 1043). {*Darst.* Durch Erwärmen . . . (O. FISCHER, B. 15, 677); D.R.P. 16766; *Frdl.* I, 54. — Giebt bei der elektrolytischen Reduction in conc. Schwefelsäure p-Rosanilinleukohydrat (Spl. Bd. II, S. 665) (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 84607; *Frdl.* IV, 182). Liefert beim Kochen mit Natron und verdünntem Alkohol ein Product, welches durch Reduction in Parosanilinleukohydrat übergeht (PРУДОММЕ, Bl. [3] 17, 654).

*Nitrotetramethyldiaminotriphenylmethan C₂₃H₂₅O₂N₃ = O₂N.C₆H₄.CH[C₆H₄.N(CH₃)₂]₂ (S. 1044). b) *m-Nitroderivat (S. 1044). Jodmethylat C₂₃H₂₅O₂N₃(CH₃J)₂ s. Hptw. Bd. IV, S. 1043, Z. 18 v. u.

c) *p-Nitroderivat (S. 1044). Bei der Einwirkung von NaOH und verdünntem Alkohol entsteht eine gelbe krystallinische Verbindung (Schmelzp.: 142—143°) und eine rothe krystallinische Verbindung (Schmelzp.: 100—105°), welche beide bei der Reduction Tetramethyltriaminotriphenylcarbinol (Hptw. Bd. II, S. 1087, Z. 7 v. u.) liefern (P., *Bt.* [3] 17, 657).

*4-Chlor-3-Nitroleukomalachitgrün $C_{23}H_{24}O_2N_3Cl = Cl.C_6H_3(NO_2).CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]$ (S. 1044). {B. (E. u. H. ERDMANN,); D.R.P. 64736; *Frdl.* III, 155}.

Tetraäthyldiaminotriphenylmethansulfonsäure, Brillantgrünleukosulfonsäure $C_{27}H_{34}O_3N_2S = [(C_2H_5)_2N.C_6H_4]_2(C_6H_5)C.SO_3H$. B. Aus Brillantgrünleukohydrat (Spl. Bd. II, S. 665) durch SO_2 in Aether (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 308). — Krystalle (aus Alkohol durch Aether). Schmelzp.: 154°. In Wasser schwer löslich mit saurer Reaction. Die Lösung färbt sich beim Erhitzen grün. Säuren und Alkalien spalten SO_2 ab. — $C_{27}H_{34}O_3N_2S.H_2SO_4$. B. Aus Brillantgrünsulfat (Hptw. Bd. II, S. 1086, Z. 3 v. o.) durch SO_2 und Wasser. Aggregate aus Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 137°. Löslich in Wasser mit saurer Reaction, in Chloroform und in Alkohol, unlöslich in Benzol.

3'-Nitro-4,4'-Bisdimethylamino-Triphenylmethansulfonsäure(4'') $C_{23}H_{25}O_5N_3S = HO_3S.C_6H_3(NO_2).CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 4-Chlor-3-Nitroleukomalachitgrün (vgl. oben) mit Na_2SO_3 -Lösung auf 140° (E. u. H. ERDMANN, A. 294, 383; D.R.P. 64736; *Frdl.* III, 156). Aus 3-Nitrobenzaldehydsulfonsäure(4) (Spl. Bd. III, S. 16) und Dimethylanilin durch 24-stdg. Erhitzen mit entwässerter Oxalsäure auf 120—130° (E. u. H. E.). — Weisse Blättchen, die sich an der Luft leicht grün färben.

2) *Hydrazino-Triphenylmethan $(C_6H_5)_3C.NH.NH_2$ (S. 1044). *Triphenylmethanhydrazobenzol $C_{25}H_{22}N_2 = (C_6H_5)_3C.NH.NH.C_6H_5$ (S. 1044). *Darst.* Durch Behandeln von Triphenylchlormethan (Spl. Bd. II, S. 127) mit der molekularen Menge frisch destillirten Phenylhydrazins in absolut-ätherischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (GOMBERG, BERGER, B. 36, 1089). — Schmelzp.: 136—137°.

Triphenylmethanhydrazo-chlorbenzol $C_{25}H_{21}N_2Cl = (C_6H_5)_3C.NH.NH.C_6H_4Cl$. a) m-Chlorverbindung. B. Aus m-Chlorphenylhydrazin (S. 422) und Triphenylbrommethan (Spl. Bd. II, S. 127) (G., CAMPBELL, *Am. Soc.* 20, 787). — Farblos. Schmelzpunkt: 150°.

b) p-Chlorverbindung. Schmelzp.: 145° (G., C., *Am. Soc.* 20, 787).

Triphenylmethanhydrazo-m-Brombenzol $C_{25}H_{21}N_2Br = (C_6H_5)_3C.NH.NH.C_6H_4Br$. Schmelzp.: 149° (G., C., *Am. Soc.* 20, 788).

Triphenylmethanhydrazonitrobenzol $C_{25}H_{21}O_2N_3$. a) o-Nitroverbindung $(C_6H_5)_3C.NH.NH.C_6H_4.NO_2$. B. Aus o-Nitrophenylhydrazin (S. 422) und Triphenylbrommethan (Spl. Bd. II, S. 127) (G., C., *Am. Soc.* 20, 783). — Braune Krystalle. Schmelzpunkt: 168°.

b) m-Nitroverbindung. Rothbraune Krystalle. Schmelzp.: 165° (G., C., *Am. Soc.* 20, 784).

c) p-Nitroverbindung. Grosse röthliche Nadeln. Schmelzp.: 170° (G., C., *Am. Soc.* 20, 785).

Triphenylmethanhydrazo-p-Toluol $C_{26}H_{24}N_2 = (C_6H_5)_3C.NH.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Aus p-Tolyhydrazin (S. 532) und Triphenylbrommethan (Spl. Bd. II, S. 127) (G., C., *Am. Soc.* 20, 782). — Schmelzp.: 157°.

Triphenylmethanhydrazo- α -Naphtalin $C_{29}H_{24}N_2 = (C_6H_5)_3C.NH.NH.C_{10}H_7$. B. Aus α -Naphtylhydrazin (S. 612) und Triphenylbrommethan (Spl. Bd. II, S. 127) (G., C., *Am. Soc.* 20, 784). — Würfel.

S. 1044, Z. 4 v. u. statt: „s. S. 839“ lies: „s. Bd. III, S. 839“.

4) *Methylen-Bismethylketol* $CH_2 \left(C \begin{array}{l} \diagup C(CH_3) \\ \diagdown NH \\ \diagup C_6H_4 \end{array} \right)_2$. B. Aus Methylketol (S. 158) mit

Formaldehyd in wenig absolutem Alkohol (v. WALTHER, CLEMEN, *J. pr.* [2] 61, 256). — Weisses mikrokristallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 230—231°. Fast unlöslich in heissem Wasser, schwer löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, leicht in Aceton, Aether und Chloroform.

Methylen-Bis-nitromethylketol $C_{19}H_{16}O_4N_4 = CH_2 \left(C \begin{array}{l} \diagup C.CH_3 \\ \diagdown NH \\ \diagup C_6H_3(NO_2)_2 \end{array} \right)_2$. B. Aus

Bz₂-Nitro-2-Methylindol (S. 159) und Formaldehydlösung in siedendem Alkohol (v. WALTHER, CLEMEN, *J. pr.* [2] 61, 274). — Gelbes Pulver aus Aether. Schmelzp.: 131°. Unlöslich in Petroleumäther, schwer löslich in kaltem Wasser und Aether, leicht in Eisessig und Alkohol.

S. 1045, Z. 7 v. o. Die Strukturformel muss lauten: $(\text{CH}_3)_2\text{CH}.\text{C}_6\text{H}_4.\text{C} \begin{matrix} \text{N}:\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{N}-\text{C}(\text{OH}) \end{matrix} \text{CH}$.

7. *Basen $\text{C}_{20}\text{H}_{20}\text{N}_2$ (S. 1045—1046).

9) **3-Methyl-4',4''-Diaminotriphenylmethan** $\text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_4.\text{NH}_2)_2$. 3-Methyl-4',4''-Bisdimethylaminotriphenylmethansulfonsäure(4) $\text{C}_24\text{H}_{28}\text{O}_3\text{N}_2\text{S} = (\text{CH}_3)(\text{HO}_3\text{S})\text{C}_6\text{H}_3.\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4.\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Durch Diazotiren des Condensationsproducts von o-Toluidin und p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) in schwefelsaurer Lösung und Versetzen der mit schwefeliger Säure gesättigten Diazolösung unter Kühlung mit Kupferpulver (BAYER & Co., D.R.P. 95830; C. 1898 I, 813). — Natriumsalz. Grünlich gefärbte, rhombische Blättchen. — Kaliumsalz. Nadelchen. Leicht löslich in heissem Wasser. — Baryumsalz. Sehr wenig löslich in heissem Wasser.

10) **4-Methyl-4',4''-Diaminotriphenylmethan** $\text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_4.\text{NH}_2)_2$. Tetramethylderivat, p-Methylmalachitgrünleukobase $\text{C}_{24}\text{H}_{28}\text{N}_2 = \text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4.\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von p-Tolylsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 40) mit Dimethylanilin und ZnCl_2 auf dem Wasserbade (HANZLIK, BIANCHI, B. 32, 1287). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 93—94°. Leicht löslich.

8. *Basen $\text{C}_{21}\text{H}_{22}\text{N}_3$ (S. 1046—1048).

3) ***3,3'-Dimethyl-6,6'-Diaminotriphenylmethan, Phenyl-Bis-p-aminotolylmethan** (S. 1047—1048):

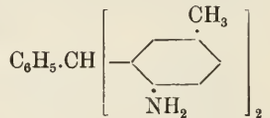
*3'-Nitro-3,3'-Dimethyl-6,6'-Diaminotriphenylmethan $\text{C}_{21}\text{H}_{21}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{O}_2\text{N}.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)_2.\text{NH}_2]_2$ (S. 1047, Z. 17 bis 6 v. u.). a) * α -Derivat (S. 1047). B. Analog der 4''-Nitroverbindung (s. u.) (ULLMANN, B. 36, 1024). — Schmelzp.: 183°.

Löslich in Benzol und Aether, schwer in kaltem Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin und dessen Chlorhydrat 2,7-Dimethyl-9-m-Nitrophenylacridin (S. 285).

b) * β -Derivat (S. 1047, Z. 13 v. u.) ist als m-Nitrobenzyliden-p-Toluidin erkannt, daher hier zu streichen (U., B. 36, 1024).

*4''-Nitro-3,3'-Dimethyl-6,6'-Diaminotriphenylmethan $\text{C}_{21}\text{H}_{21}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{O}_2\text{N}.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)_2.\text{NH}_2]_2$ (S. 1048, Z. 1—16 v. o.). a) * α -Derivat (S. 1048). B. Durch Erhitzen gleicher Theile von p-Nitrobenzyliden-p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 150—160° (U., B. 36, 1022).

b) * β -Derivat (S. 1048, Z. 11 v. o.) ist als p-Nitrobenzyliden-p-Toluidin erkannt, daher hier zu streichen (U., B. 36, 1022).



9a. Basen $\text{C}_{23}\text{H}_{26}\text{N}_2$.

1) ***Phenyl-Bis- α -amino-m-xylylmethan** $\text{C}_6\text{H}_5.\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_2.\text{NH}_2]_2$ ist im Hptw. Bd. IV, S. 1048, Z. 17 v. u. irrthümlich sub Nr. 9 registriert.

2) **Phenyl-Bis-v-amino-m-xylylmethan** $\text{C}_6\text{H}_5.\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_2^{(1,3)}.\text{NH}_2^{(2)}]_2$. p-Nitrophenyl-Bis-v-amino-m-xylylmethan $\text{C}_{23}\text{H}_{25}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{NO}_2.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_2.\text{NH}_2]_2$. B. Entsteht in Form seines Chlorzinkdoppelsalzes durch mehrstündiges Erwärmen einer Mischung von v-m-Xylidinsulfat, p-Nitrobenzaldehyd und Chlorzink (FRIEDLÄNDER, BRAND, M. 19, 641) — Gelbe Prismen. Schmelzp.: 136°. An der Luft sich oberflächlich grün färbend. Oxydation mit Bleisuperoxyd führt zu einem blauen Farbstoff. — Chlorzinkdoppelsalz. Gelbe Krystalle.

Diacetylderivat $\text{C}_{27}\text{H}_{29}\text{O}_4\text{N}_3 = \text{C}_{23}\text{H}_{21}\text{NO}_2(\text{NH}.\text{CO}.\text{CH}_3)_2$. Farblose Nadeln. Schmelzpunkt: ca. 260° (Fr., B., M. 19, 641).

*Carbonsäuren der Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-20}\text{N}_2$ (S. 1049—1050).

3a. Säure $\text{C}_{18}\text{H}_{14}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_3 \begin{matrix} \text{N} \\ \text{---} \end{matrix} \text{C}_6\text{H}(\text{CH}_3) \begin{matrix} \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \\ \text{---} \end{matrix} \text{C}.\text{CH}_3$.

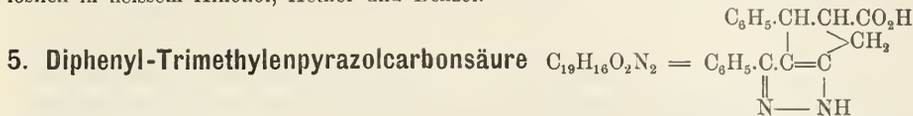
Chlorirter Aethylester $\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{O}_3\text{N}_2\text{Cl}$ s. Hptw. Bd. III, S. 732, Z. 11 v. u.

4. *Säuren $\text{C}_{18}\text{H}_{12}\text{O}_4\text{N}_2$ (S. 1050).

2) **3,6-Diphenylpyridazindicarbonsäure(4,5)** $\begin{matrix} \text{N}:\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{C}.\text{CO}_2\text{H} \\ \text{N}:\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{C}.\text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$. B. Durch kurzes Erwärmen des Diäthylesters (s. u.) mit alkoholischem Kali (PAAL, SCHULZE, B. 33, 3788). — Nadeln mit $2\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$ aus Alkohol. Wird bei 100° alkoholfrei, schmilzt bei

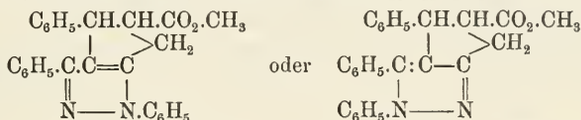
202° unter Zersetzung. Leicht löslich in Aether und Alkohol, sehr wenig in Wasser. — $K_2C_{18}H_{10}O_4N_2$. Nadeln (aus Wasser + Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — $Ag_2C_{18}H_{10}O_4N_2$. Mikroskopische Nadelchen. Sehr wenig löslich in Wasser.

Diäthylester $C_{22}H_{20}O_4N_2 = N_2C_4(C_6H_5)_2(CO_2.C_2H_5)_2$. B. Durch 10 Minuten langes Kochen von Dibenzoylmaleinsäurediäthylester (in geringerer Ausbeute auch bei Anwendung von Dibenzoylfumarsäurediäthylester) mit Hydrazinhydrat in Eisessig (P., Sch., B. 33, 3788, 3793). — Nadeln oder Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 127—128°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Aether und Benzol.



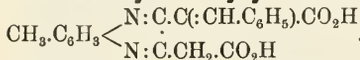
bezw. desmoptrope Form.

Methylester des N-Phenylderivats, Phenylpyrazol des 2-Phenyl-3-Benzoylcyclopentanon(4)-carbonsäure(1)-Methylesters $C_{26}H_{22}O_2N_2 =$



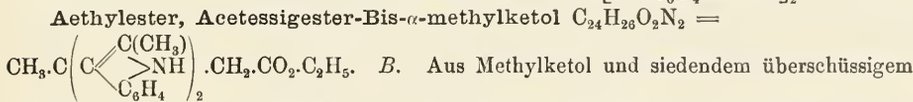
B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf eine kalte alkoholische Lösung des 2-Phenyl-3-Benzoylcyclopentanon(4)-carbonsäure(1)-Methylesters (Spl. Bd. II, S. 1104) (STOBBE, WERDERMANN, A. 326, 378). — Fast farblose Nadeln. Schmelzp.: 149—150°. Schwer löslich in Aether und kaltem Alkohol. Verharzt leicht in feuchtem Zustande. Bildet mit Alkalien keine Salze.

6. 2-Methyl-3-Styryltoluchinoxalindicarbonsäure (2¹, 3¹) $C_{20}H_{16}O_4N_2 =$



2¹-Monoäthylester $C_{22}H_{20}O_4N_2 = C_{20}H_{16}N_2O_4(C_2H_5)$. Natriumsalz $Na.C_{22}H_{19}O_4N_2$. B. Durch Einwirkung von 1 Mol.-Gew. alkoholischer Natronlauge auf Benzyliden-1,3,4-Tolu-β-Ketopentamethylenazincarbonsäureäthylester (S. 720) (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, Bl. [3] 25, 722). Orangerothe Krystalle. Sehr wenig löslich in Alkohol. Spaltet selbst bei längerem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure kein CO₂ ab. Regeneriert beim Ansäuern der wässerigen Lösung mit verdünnter Schwefelsäure das Benzylidenketopentamethylenazinderivat.

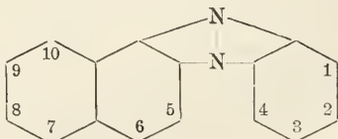
7. Bismethylindolyl-Buttersäure $C_{22}H_{22}O_2N_2 = CH_3.C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} C(CH_3) \\ C_6H_4 \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown \\ \diagup \end{matrix} NH \end{matrix} \end{matrix} \cdot CH_2.CO_2H$



Acetessigester (v. WALTHER, CLEMEN, J. pr. [2] 61, 261). — Blassgelbes amorphes Pulver (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 158°. Leicht löslich, ausser in Wasser und Ligroin.

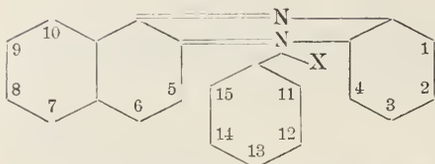
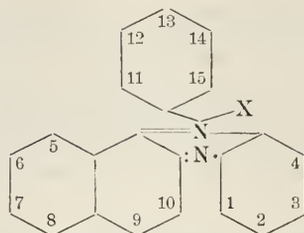
N. *Basen $C_nH_{2n-22}N_2$ (S. 1050—1066).

I. *Basen $C_{16}H_{10}N_2$ (S. 1050—1061).



1) *α,β-Naphtophenazin, Ang. Naphtophenazin

(S. 1050—1059). Bezifferung der Naphtophenazoniumverbindungen und Isonaphtophenazoniumverbindungen (vgl. KEHRMANN, HELWIG, B. 30, 2632; K., RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3078):

*N*-Phenyl-naphthophenazonium-derivate.*N*-Phenylisonaphthophenazonium-derivate.

B. α, β -Naphthophenazin entsteht neben α, β -Naphthophenazin-N-Oxyd (s. u.) beim Erhitzen von β -Naphtylamin und Nitrobenzol mit Aetznatron auf 115—140° (Wohl, Aue, B. 34, 2448). Durch Sublimieren von α, β -Naphthophenazin-N-Oxyd unter Zusatz von Eisenfeile (W., A.).

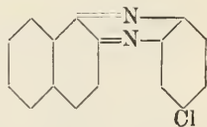
α, β -Naphthophenazin-N-Oxyd $C_{16}H_{10}ON_2 = C_6H_4 \langle \overset{N}{\text{O}} \rangle C_{10}H_6$. B. Durch Erhitzen von 10 g β -Naphtylamin mit 8,3 g Nitrobenzol und 50 g trockenem Aetznatron auf 115—140°, neben α, β -Naphthophenazin (W., A., B. 34, 2448). — Grüne Krystalle, die beim Zerreiben und Trocknen ein hellgelbes Pulver liefern. Schmelzpt.: 182° (corr.). Sublimiert im Vacuum bei ca. 250° unter ziemlich starker Zersetzung. Ziemlich leicht löslich, ausser in Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Eisenfeile α, β -Naphthophenazin.

N- β -Methyl-naphthophenazoniumchlorid $C_{17}H_{15}N_2Cl = C_{10}H_6 \langle \overset{N}{N(CH_3)(Cl)} \rangle C_6H_4$ (identisch mit dem Chlorid, S. 1051, Z. 9—10 v. o.?). B. Man digerirt den Farbstoff aus diazotirter Sulfanilsäure und Phenylmethyl- β -Naphtylamin mit Salzsäure: $C_{10}H_6 \langle \overset{N}{N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H} \rangle C_6H_4 + HCl = C_{10}H_6 \langle \overset{N}{N(CH_3)(Cl)} \rangle C_6H_4 + NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 112116; C. 1900 II, 652). — Orangegelbe Nadelchen. Unlöslich in Aether oder Benzol.

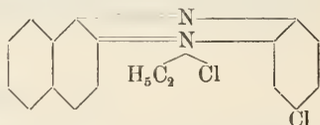
N- β -Aethyl-naphthophenazoniumchlorid $C_{18}H_{15}N_2Cl = C_{10}H_6 \langle \overset{N}{N(C_2H_5)(Cl)} \rangle C_6H_4$. B. Amino-Aethyl-naphthophenazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1201, Z. 1 v. o.) wird in H_2SO_4 gelöst, diazotirt und mit 3 Vol. Alkohol stehen gelassen (SCHAPOSCHNIKOW, Ж. 30, 548; C. 1898 II, 920). — Ockerfarbiger krystallinischer Niederschlag. — $C_{18}H_{15}N_2Cl \cdot FeCl_3$. Schmelzpt.: 205°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Essigsäure. — $(C_{18}H_{15}N_2Cl)_2PtCl_4$. Orangefarbenes Krystallpulver. Unlöslich in kaltem Wasser.

3-Chlorphenonaphthazin $C_{16}H_9N_2Cl =$

B. Durch Erhitzen von N- β -Aethyl-3-Chlor-naphthophenazoniumchlorid (s. u.) auf 170—180° (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2479). Aus dem Anhydrid des N-Benzyl-3-Oxynaphthophenazoniumhydroxyds (S. 710) durch Erwärmen mit PCl_5 in $POCl_3$ auf 100° (O. F., H.). — Gelbliche Nadeln (aus wenig Benzol). Schmelzpt.: 191°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Die kirschrothe Lösung in conc. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser gelb und scheidet die Base ab. — Die Salze werden von Wasser leicht zerlegt.

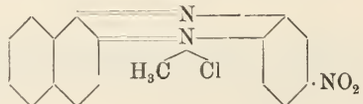


N- β -Aethyl-3-Chlor-naphthophenazoniumchlorid $C_{18}H_{14}N_2Cl_2 =$



B. Durch Erwärmen von „ms-Aethylisorosindon“ (S. 708) mit 10 Thln. $POCl_3$ und 1 Thl. PCl_5 bis zur Lösung (O. F., H., B. 31, 2478). — Braungelbe Würzchen (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, in letzterem mit schwach grünlich-brauner Fluorescenz. Liefert beim Erhitzen auf 170—180° 3-Chlorphenonaphthazin (s. o.). — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Hellbraune Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Sehr wenig löslich in Wasser. — $(C_{18}H_{14}N_2Cl_2)_2PtCl_4$. Röhlichgelbe mikroskopische Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{18}H_{14}N_2Cl_2 \cdot AuCl_3$. Voluminöse goldgelbe Nadeln. Sehr wenig löslich.

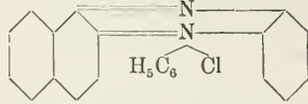
2-Nitro-N-Methyl-naphthophenazoniumchlorid $C_{17}H_{12}O_2N_3Cl =$



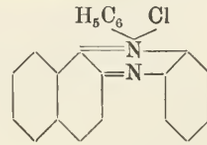
B. Durch Entamidieren von 2-Nitro-6-Amino-Methyl-

naphthophenazoniumchlorid in schwefelsaurer Lösung (KEHRMANN, JACOB, B. 31, 3095). — Orange gelbe, flimmernde Blättchen (aus sehr verdünnter Salzsäure). Ziemlich löslich in Alkohol und siedendem Wasser. Die orangegelbe alkoholische Lösung fluorescirt gelb. Wird von englischer Schwefelsäure mit violetter Farbe aufgenommen, die beim Verdünnen in Gelb umschlägt. — Entsprechendes Nitrat $C_{17}H_{12}O_2N_3NO_3$. Goldglänzende Blättchen. Fast unlöslich in verdünnter Salpetersäure.

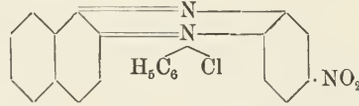
*Phenylnaphthophenazoniumchlorid $C_{22}H_{16}N_2Cl =$ (S. 1051—1052). a) *N- β -Phenylverbindung (S. 1051). Zur Constitution siehe: KEHRMANN, B. 31, 980). B. Das entsprechende Hydroxyd entsteht in sehr geringer Menge (neben Phenylisnaphthophenazoniumhydroxyd als Hauptproduct) durch Condensation von β -Naphthochinon mit o-Aminodiphenylamin (K., HELLWIG, B. 30, 2629, 2636). — Absorptionsspectrum: K., NÜESCH, B. 34, 3103. Bei der Einwirkung von Luft auf die alkalisch-alkoholische Lösung von Phenylnaphthophenazoniumsalzen entsteht Rosindon (S. 708—709), in Gegenwart von Ammoniak Rosindulin, von Dimethylamin Dimethylrosindulin (K., SCHAPOSCHNIKOW, B. 30, 2627). — Das Phenylnaphthophenazoniumnitrat wird von conc. Salpetersäure bei 0° in ein Gemisch zweier citronengelber Nitro-Phenylnaphthophenazoniumnitrate übergeführt, die sich durch ihre Löslichkeit in Alkohol unterscheiden und bei der Reduction mit $SnCl_2 + HCl$ die Isorosinduline Nr. 8 und 9 ergeben (K., FILATOFF, B. 32, 2627).



b) *N- α -Phenylverbindung, Phenylisnaphthophenazoniumchlorid: (S. 1051—1052). B. Durch Entamidiren des 7-Aminoderivats (K., RAVINSON, B. 32, 929). — Liefert bei der Einwirkung von conc. Salpetersäure ein Gemisch von 6- und 8-Nitro-Phenylisnaphthophenazoniumnitrat (s. u.), neben kleinen Mengen eines dritten Isomeren (K., STEINER, B. 33, 3276).

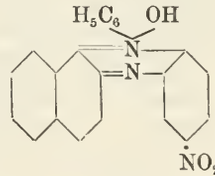


* 2-Nitro-N-Phenylnaphthophenazoniumchlorid $C_{22}H_{14}O_2N_3Cl =$ (S. 1052, Z. 12 v. o. nach anderem Bezifferungsprincip als 3-Nitrophenylnaphthophenazoniumchlorid aufgeführt). Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak entsteht Nitrorosindulinchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1204, Z. 11 v. u. (KEHRMANN, VALENCIEN, B. 33, 406).



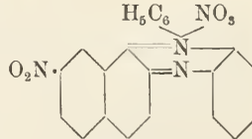
2-Nitro-N-Phenylisnaphthophenazoniumhydroxyd $C_{22}H_{15}O_3N_3 =$

B. Aus 4-Nitro-2-Aminodiphenylamin und β -Naphthochinon in essigsaurer-schwefelsaurer Lösung oder durch Entamidiren von 2-Nitro-9-Amino-Phenylisnaphthophenazoniumchlorid in schwefelsaurer Lösung (K., LEVY, B. 31, 3098, 3105). — $FeCl_3$ -Doppelsalz $C_{22}H_{14}O_2N_3Cl.FeCl_3$. Hellrothes Krystallpulver. Die gelbrothe wässrige Lösung zersetzt sich beim Erwärmen. Lösung in englischer Schwefelsäure schmutzig braunviolett, nach dem Verdünnen gelbroth. — Platindoppelsalz $(C_{22}H_{14}O_2N_3Cl)_2PtCl_4$. Gelbrothes unlösliches Krystallpulver. — Nitrat $C_{22}H_{14}O_2N_3.NO_3$. Hellrothe Nadeln. Leicht löslich in Wasser.



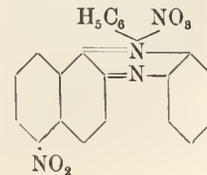
6-Nitro-N-Phenylisnaphthophenazoniumnitrat $C_{22}H_{14}O_5N_4 =$

B. Neben der 8-Nitroverbindung (s. u.) und kleinen Mengen eines dritten Isomeren, durch Eintragen von 5 g Phenylisnaphthophenazoniumnitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1052, Z. 9 v. o.) in 15—20 ccm abgeblasener stärkster Salpetersäure unter Eiskühlung; nach 24-stdg. Stehen wird das Product auf Eis gegossen, der Niederschlag mit absolutem Alkohol ausgekocht, der Rückstand in 90%igem Alkohol gelöst und mit Aether gefällt (K., STEINER, B. 33, 3276). — Gelbe Nadeln (aus 90%igem Alkohol + Aether). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.



8-Nitro-N-Phenylisnaphthophenazoniumnitrat $C_{22}H_{14}O_5N_4 =$

B. Durch Nitriren von Phenylisnaphthophenazoniumnitrat, neben der 6-Nitroverbindung (s. o.) und kleinen Mengen eines dritten Isomeren (K., St., B. 33, 3276). — Nicht rein erhalten, aber durch Reduction zum entsprechenden Aminoderivat (Spl. zu Bd. IV, S. 1208) erkannt.



*Verbindungen $C_{22}H_{14}N_2Cl_2$ (S. 1052). a) *3-Chlor-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid, Isorosindonchlorid $C_{22}H_{14}N_2Cl_2 =$

(S. 1052). Darst. Durch 1-stdg. Erwärmen von 1 Thl. Isorosindon (S. 709) mit 5 Thln. $POCl_3$ und etwas mehr als 1 Thl. PCl_5 (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1494). — Gelbrothe grünschillernde Nadeln oder derbe Krystalle (aus wenig absolutem Alkohol). Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf $200-250^\circ$ Isorosindon und etwas Chlorrosindon (S. 711). Bei der Einwirkung von Anilin in Alkohol entstehen Anilino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1202, Z. 16 v. u.) und 3-Chlor-Phenylrosindulin (Spl. zu Bd. IV, S. 1204). — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Gelbrothe Nadeln. Ziemlich schwer löslich. — $FeCl_3$ -Doppelsalz. Gelbe Nadeln aus Alkohol. — Nitrat $C_{22}H_{14}N_2Cl.NO_3$. Braune Tafeln. — Rhodanid $C_{22}H_{14}N_2Cl.SCN$. Braune Nadeln.

b) *6-Chlor-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid, Rosindonchlorid:

(S. 1052). μ_∞ bei 25° 140,5 (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 312). Die Umwandlung durch Alkali in Rosindon (S. 708–709) verläuft nicht momentan, sondern ist zeitlich verfolgbar.

3-Chlor-N-Phenylisonaphtophenazoniumhydroxyd $C_{22}H_{15}ON_2Cl =$

B. Das Nitrat (s. u.) entsteht durch Zufügen von 4,5 g β -Naphtochinon zu einer eisgekühlten Mischung von 5,5 g 2-Amino-5-Chlordiphenylamin (S. 362), 40 ccm Alkohol und 22 ccm 10%iger Schwefelsäure, Verdünnen nach 7–8 Stunden mit 300–400 ccm Wasser und Aussalzen mit Salpeter (KEHRMANN, HBY, B. 34, 1089). — Bei der Einwirkung von Aminen in Alkohol erfolgt leicht der Austausch von Cl gegen den Aminrest. — Nitrat $C_{22}H_{14}N_2Cl.NO_3$. Braunrothe Körner aus Alkohol. Löslich in Wasser und Alkohol mit orangerother Farbe.

N-m-Aminophenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, Isorosindulinbase Nr. 15 $C_{22}H_{17}ON_3 =$

B. Das Bromid (s. u.) entsteht aus dem Bromid des Acetylderivats (s. u.) durch Lösen in conc. Schwefelsäure, Eintropfen von Wasser in die warme Flüssigkeit, bis die Farbe von violett in rothgelb übergegangen ist, Verdünnen mit dem fünf- bis sechsfachen Volumen Wasser und Sättigen mit Bromnatrium (K., NÜESCH, B. 34, 3102). — Bromid $C_{22}H_{16}N_3Br$. Dunkelgelbbraune, grün metallisch glänzende Körner aus Alkohol. In viel Alkohol mit rothbrauner, in viel Wasser mit gelber Farbe löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure violett. Absorptionsspectrum: K., N., B. 34, 3103. — Dichromat $(C_{22}H_{16}N_3)_2Cr_2O_7$. Goldgelbe Krystallflitter. Löslich in viel Wasser.

Acetylderivat, N-m-Acetaminophenylnaphtophenazoniumhydroxyd

$C_{24}H_{19}O_2N_3 = C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{C}_6\text{H}_4 \end{matrix} \cdot Cl$. B. Das Bromid entsteht durch Ent-

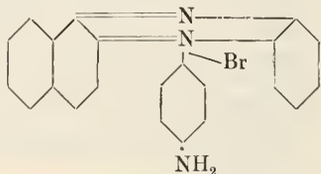
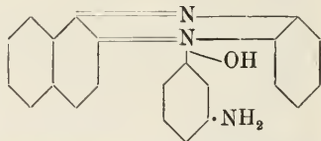
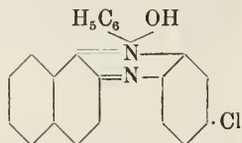
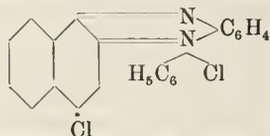
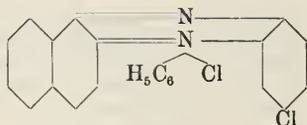


amidiren des 6-Amino-12-Acetamino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorids (Spl. zu Bd. IV, S. 1204), Füllen mit Zinntetrachlorid und Umsetzen des durch heisses Wasser zerlegten Doppelsalzes mit Bromnatrium (K., N., B. 34, 3101). — Bromid. Krystallinischer Niederschlag (aus Alkohol + viel Aether). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol mit goldgelber Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure rothviolett, nach Zusatz von Wasser goldgelb.

N-p-Aminophenylnaphtophenazoniumbromid (Isorosindulin Nr. 14) $C_{22}H_{16}N_3Br =$

B. Durch Verseifen der Acetylverbindung (s. u.) mit Schwefelsäure, Verdünnen mit Wasser und Zufügen von Bromnatrium (K., OTT, B. 34, 3097). — Braunrothes krystallinisches Pulver. Wird von warmem Wasser zersetzt. Lösung in conc. Schwefelsäure violett, nach Zusatz von Wasser goldgelb. Absorptionsspectrum: K., N., B. 34, 3101.

Acetylderivat des entsprechenden Chlorids, N-p-Acetaminophenylnaphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{19}ON_3Cl = C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{C}_6\text{H}_4 \end{matrix} \cdot Cl$. B. Durch Entamidiren des



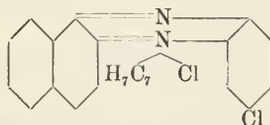
6-Amino-13-Acetamino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorids (Spl. zu Bd. IV, S. 1204) (K., O., B. 34, 3096). — Goldgelbe blätterige Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol. Lösung in conc. Schwefelsäure schmutzig violett, nach Zusatz von Wasser gelb. — Entsprechendes Dichromat $(C_{24}H_{18}ON_3)_2Cr_2O_7$. Orangerotes Pulver. Kaum löslich in Wasser.

3-Chlor-N-p-Aminophenylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{22}H_{16}ON_3Cl =$
 $C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix} C_6H_3Cl$. B. Durch Entamidiren des 3-Chlor-6-Amino-13-Acetamino-Phenyl-

$\begin{matrix} HO \\ \diagdown \end{matrix} C_6H_4.NH_2$
 naphthophenazoniumchlorids (Spl. zu Bd. IV, S. 1204), Fälln des Products mit $FeCl_3$, Zerlegen des Eisensalzes mit heissem Wasser, Aussalzen mit Bromnatrium, Verseifen der gelbbraunen Acetylverbindung mit Schwefelsäure, theilweises Neutralisiren der mit Wasser verdünnten Lösung mit Ammoniumcarbonat, Füllen mit Bromnatrium und Umkrystallisiren aus sehr verdünnter Bromwasserstoffsäure (K., KRAZLER, B. 34, 1107). — Bromid $C_{22}H_{15}N_3ClBr$. Schwarzgrün-metallisch glänzende, orangegelbe Prismen. Blättchen oder Körner aus Wasser. In heissem Wasser mit bräunlich orangegelber, in Alkohol mit gelbbrauner Farbe löslich. Die Lösungen schmecken bitter. Lösung in conc. Schwefelsäure rothviolett, auf Zusatz von Wasser orangegelb, beim Neutralisiren bräunlichgelb. — Dichromat $(C_{22}H_{15}N_3Cl)_2Cr_2O_7$. Dunkelbrauner krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.

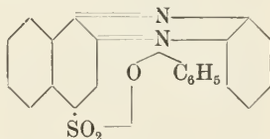
3-Chlor-N-o-Tolylnaphtophenazoniumchlorid

$C_{23}H_{16}N_2Cl_2 =$
 B. Analog Isorosindonchlorid (S. 706) (O. FISCHER, HEPP, B 33, 1492). — Gelbbraune, bläulich schimmernde Krystalle aus Alkohol-Aether. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. Die verdünnte, röthlichgelbe Lösung in Alkohol fluorescirt schwach braungelb. — $(C_{23}H_{16}N_2Cl_2)_2PtCl_4$. Orangegelbe Täfelchen (aus Wasser oder verdünntem Alkohol). — $C_{23}H_{16}N_2Cl_2 \cdot AuCl_3$. Gelbbraune goldglänzende Blättchen (aus verdünntem Alkohol oder Wasser).

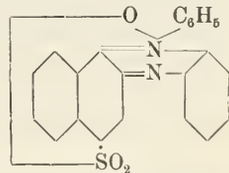


*Verbindungen $C_{22}H_{16}O_4N_2S$ (S. 1053). Die im Hptw. Bd. IV, S. 1053 unter dieser Bezeichnung aufgeführten Verbindungen haben beide die Zusammensetzung $C_{22}H_{16}O_4N_2S$ und sind daher als N-Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäureanhydride zu bezeichnen (vgl. KEHRMANN, LOCHER, B. 31, 2428).

a) *N-Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6)-Anhydrid:
 (S. 1053, Z. 3 v. o.). Bei der Einwirkung von Alkalien und Aminen (auch Hydroxylamin) wird die Sulfogruppe verdrängt; so liefert Natronlauge Rosindon (S. 708—709), Ammoniak, Rosindulin u. s. w. Benzolsulfinsäure wirkt analog unter Bildung von N-Phenyl-6-Phenylsulfon-Naphtophenazoniumhydroxyd (S. 713) (K., L., B. 31, 3428).

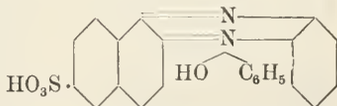


b) *N-Phenylisonaphtophenazoniumsulfonsäure(9)-Anhydrid:
 (S. 1053, Z. 15 v. o.). Bei der Einwirkung von Aminen wird das H-Atom in 3 durch den Rest der Basen ersetzt, während die Sulfogruppe intact bleibt (K., L., B. 31, 2434).



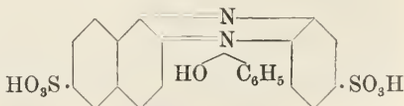
N-Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(8)

$C_{22}H_{16}O_4N_2S =$
 B. Durch Condensation von β -Naphtochinonsulfonsäure(6) mit o-Aminodiphenylamin (K., D.R.P. 99609; C. 1899 I, 462). — Gelbbraunes Pulver oder centimeterlange orangegelbe Prismen (aus Eisessig). Löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig mit gelber Farbe und starker grügelber Fluorescenz, in englischer Schwefelsäure mit blutrother Farbe.



N-Phenylnaphtophenazoniumdisulfonsäure(2,8)

$C_{22}H_{16}O_7N_2S_2 =$
 B. Durch Condensation von β -Naphtochinonsulfonsäure(6) (Spl. Bd. III, S. 286) mit o-Aminodiphenylamin-p-Sulfonsäure (S. 368) (KEHRMANN, D.R.P. 99609; C. 1899 I, 462). — Grünlich-



gelb flimmernde Krystallblättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit goldgelber Farbe und grünlichgelber Fluorescenz, in englischer Schwefelsäure mit blutrother Farbe.

* Verbindungen $C_{18}H_{10}ON_2$ (S. 1053—1054). b) *5-Oxy-naphtophenazin, β -Naphteurhodol:

(S. 1054, Z. 5 v. o.). B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 5-Aminonaphtophenazin (Spl. zu Bd. IV, S. 1204) mit 5%iger Schwefelsäure auf 130—140° (KEHRMANN, ZIMMERT, B. 31, 2412). — Citronengelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 199°. Unlöslich in Wasser. Aus der rothen Lösung in sehr verdünntem Alkali fallen conc. Laugen die Alkalisalze als fleischrothe Nadeln.

c) *6-Oxynaphtophenazin, α -Naphteurhodol: (S. 1054, Z. 14 v. o.). B. Durch 10 Minuten langes Kochen von 1 g 5-Brom-6-Oxy- α , β -Naphtophenazin (S. 711) mit 10 ccm flüssigem Phenol und 1 ccm conc. Schwefelsäure (LINDENBAUM, B. 34, 1056).

— Broncefärbene Nadeln aus Alkohol.

Acetat s. Hptw. Bd. IV, S. 1057, Z. 14 v. o.

d) 2-Oxynaphtophenazin. Aethyläther s. Hptw. Bd. IV, S. 1055, Z. 16 v. o.

Anhydrid des N- β -Methyl-

3-Oxy-Naphtophenazoniumhydroxyds, N-Methylnaphtophenazon, „ms-Methylisorosindon“ $C_{17}H_{12}ON_2$ =

B. Durch Erwärmen von Methyl- β -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 332) und Nitrosophenol (Spl. Bd. II, S. 375

bis 376) in Alkohol bei Gegenwart von Mineralsäuren (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2479). — Schwarze metallglänzende Krystalle aus Benzol-Ligroin. Schmelzpt.: 212—214°. Benzol löst mit fuchsinrother, englische Schwefelsäure mit rothvioletter Farbe. — Chlorhydrat $C_{17}H_{13}ON_2Cl$. Braunviolettglänzendes krystallinisches Pulver (aus verdünntem Alkohol). — Bromhydrat $C_{17}H_{13}ON_2Br$. Graubraunes krystallinisches Pulver. — Jodhydrat. Bräunliches Krystallpulver (aus verdünntem Alkohol). Ziemlich schwer löslich.

* Verbindungen $C_{18}H_{14}ON_2$ (S. 1055). b) *Aethylphenonaphtazon

O: $C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N(C_2H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_4$ (S. 1055). Vgl. hierzu unten sub d.

c) *Anhydrid des N-Aethyl-3-Oxy-Naphtophenazoniumhydroxyds, „ms-Aethylisorosindon“: (S. 1054, Z. 13 v. u.). Darst. Durch Erwärmen von 3 Mol.-Gew. Nitrosophenol (Spl. Bd. II, S. 375—376) und 2 Mol.-

Gew. Aethyl- β -naphtylamin-Jodhydrat (Hptw. Bd. II, S. 601) in Alkohol auf 40—50° (O. F., H., B. 31, 2478). — Jodhydrat. Braunrothe Nadeln.

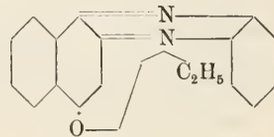
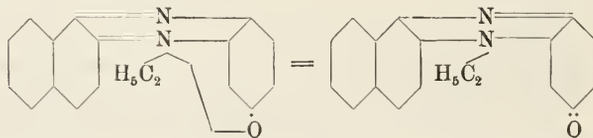
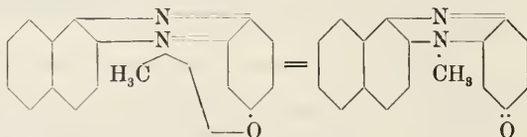
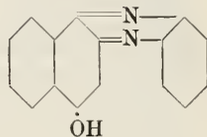
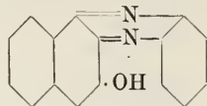
Oxim $C_{18}H_{15}ON_3 = HO.N:C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$. B. Durch Zufügen von salzsaurem C_2H_5

Hydroxylamin zu einer Lösung von ms-Aethylisorosindon (s. o.) in alkoholischem Kali (O. F., H., B. 33, 1490). — $C_{18}H_{15}ON_3.HCl$. Bläulich schimmernde Nadeln.

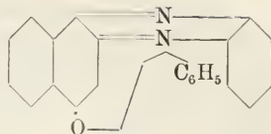
d) Anhydrid des N-Aethyl-6-Oxy-Naphtophenazoniumhydroxyds:

Möglicherweise identisch mit dieser Verbindung ist die im Hptw. Bd. IV, S. 1055 sub b als Aethylphenonaphtazon aufgeführte Verbindung. B. Aus den wässrigen Lösungen von 6-Dimethylamino-N-Aethylnaphtophenazoniumsalzen — erhältlich durch Behandlung von N- β -Aethylnaphtophenazoniumchlorid (S. 704) mit Dimethylamin — durch Kochen mit Säuren oder Mineralsalzen (SCHAPOSCHNIKOW, ZK. 30, 551; C. 1898 II, 920). — Darst. Durch Kochen von Aethylnaphtophenazoniumchlorid mit Natroulauge (Sch.). — Gelbe Schuppen. Schmelzpt.: 180°. Löslich in Alkohol und Benzol. Schwache Base.

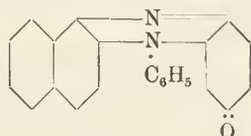
*Verbindungen $C_{22}H_{14}ON_2$ (S. 1055—1056). a) *Rosindon, Anhydrid des N-Phenyl-6-Oxy-Naphtophenazoniumhydroxyds, N-Phenylphenonaphtazon:



(S. 1055, Z. 8 v. u.). Zur Constitution vgl. auch K., LOCHER, B. 31, 2433. B. Durch Erwärmen von Phenyl-naphtho-phenazonium-sulfonsäure(6)-Anhydrid (S. 707) mit NaOH in Alkohol unter Durchleiten von Luft (K., Lo., B. 31, 2429). Beim Stehenlassen von 6-Chlor-N-Phenyl-naphtho-phenazonium-chlorid (S. 706) mit verdünnter Natronlauge (O. F., H., B. 30, 1828). Durch 8-stdg. Erhitzen von Thiorosindon (S. 713) mit verdünnter Schwefelsäure auf 170—180° (O. F., H., B. 33, 1493). — Ist ein Nichtelektrolyt (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 314). Reagirt nicht mit Hydroxylamin (K., Lo.). Addirt, in Nitrobenzol gelöst, Dimethylsulfat unter Bildung von methylschwefelsaurem N-Phenyl-6-Methoxynaphtho-phenazonium (s. u.) (K., CAPOTINA, A. 322, 74). Ueber Sulfurierung des Rosindons vgl.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 56843; *Frdl.* III, 337; KALLE & Co., D.R.P. 55227, 67198, 72343; *Frdl.* II, 211; III, 343, 346—349. Ueberführung der Rosindon-sulfonsäuren in neue Farbstoffe durch Verschmelzen mit Anilinbasen und deren Chlorhydraten: B. A.- u. S., D.R.P. 58197, 62191, 62192; *Frdl.* III, 332—336.



b) *Isorosindon, Anhydrid des N-Phenyl-3-Oxy-Naphtho-phenazoniumhydroxids, N-Phenyl-naphtho-phenazon:



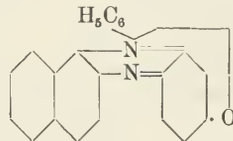
(S. 1056, Z. 27 v. o.).

S. 1056, Z. 15 v. u. statt: „Jodmethylat“ lies: „Jodmethyl“. Jodäthylat s. S. 710 N-Phenyl-3-Aethoxynaphtho-phenazoniumjodid.

Oxim $C_{22}H_{15}ON_3 = HO.N:C_6H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ \backslash \\ C_{10}H_6 \end{matrix} \right\rangle$. B. Durch Zufügen von salzsaurem

Hydroxylamin zur Lösung des Isorosindons in heissem alkoholischen Kali (O. F., HE., B. 33, 1490). — Grünlich schimmernde Prismen (aus verdünntem Alkohol). Die braune Lösung in Alkohol wird nach Zusatz von viel Salzsäure dichroitisch: im auffallenden Licht grün, im durchfallenden bräunlichroth. Lösung in conc. Schwefelsäure violettroth, beim Verdünnen grün, dann hellbraun. Liefert beim Kochen mit alkoholischem Kali Isorosindon und symm. Oxysosindon (S. 712).

c) Anhydrid des N-Phenyl-3-Oxy-Isonaphtho-phenazoniumhydroxyds:



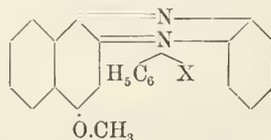
B. Durch Entamidiren seines 2-Aminoderivats (Spl. zu Bd. IV, S. 1202) (K., LEVY, B. 31, 3104). — Kupferglänzende rothviolette Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). Schmelztp.: 267°. In Alkohol, Aether, Eisessig und Benzol mit rothvioletter, in verdünnter Salzsäure mit zwiebelrother Farbe löslich. Die alkoholische Lösung fluorescirt schwach roth.

*Verbindungen $C_{22}H_{16}O_2N_2$ (S. 1056—1057). a) * α -Form des N-Phenyl-9-Oxy-Isonaphtho-phenazoniumhydroxyds $HO.C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N(C_6H_5)(OH) \\ \backslash \\ C_6H_4 \end{matrix} \right\rangle =$

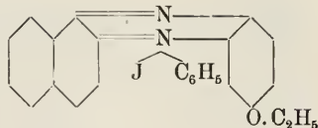
$O:C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N(C_6H_5)(OH) \\ \backslash \\ NH \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$ (S. 1056). — *Chlorid, salzsaures Prasindon $C_{22}H_{15}ON_2Cl$ (S. 1056, Z. 3 v. u.). B. Entsteht neben Rosindon (S. 708—709) bei der Condensation von Oxynaphthochinon (Spl. Bd. III, S. 277) mit o-Aminodiphenylamin (S. 362) bei Gegenwart von Salzsäure (K., A. 322, 73).

N-Phenyl-6-Methoxynaphtho-phenazoniumsalze:

Chloroplatinat $(C_{23}H_{17}ON_2Cl)_2PtCl_4$. B. Aus dem methylschwefelsauren Salz (s. u.) und H_2PtCl_6 (K., C., A. 322, 75). Gelbrothe Flocken bezw. ziegelrothe Kryställchen. Löslich in englischer Schwefelsäure mit schmutzig purpurother Farbe, die durch Wasserzusatz in Gelb übergeht. — Bromid $C_{23}H_{17}ON_2Br$. B. Aus dem methylschwefelsauren Salz (s. u.) und NaBr (K., C.). Goldglänzende blätterige Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Liefert beim Behandeln mit Ammoniak Rosindulin (Hptw. Bd. IV, S. 1205), beim Behandeln mit Anilin Phenylrosindulin (Hptw. Bd. IV, S. 1206). — Methylschwefelsaures Salz $C_{24}H_{20}O_5N_2S$. B. Auf Zusatz von überschüssigem Dimethylsulfat zu einer auf 150° abgekühlten Lösung von 1 g Rosindon (S. 708—709) in 20 cem siedendem Nitrobenzol (K., C., A. 322, 74). Orange-gelbe nadelförmige Krystalle. Kaum löslich in kaltem Wasser mit goldgelber Farbe und starker grünelber Fluorescenz. Zerfällt beim Kochen mit Wasser unter Abscheidung von Rosindon.

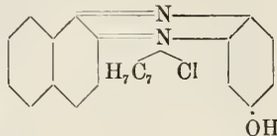


N-Phenyl-3-Aethoxy-Naphtphenazonium-
jodid, Isorosindonjodäthylat $C_{23}H_{19}ON_2J =$
B. Durch mehrstündiges Erhitzen von Isorosindon
(S. 709) mit 5–6 Mol.-Gew. C_2H_5J im Rohre auf
 100° (O. F., HE., B. 31, 2484). — Metallisch glänzende
Prismen. Löslich in verdünntem Alkohol mit brauner
Farbe.



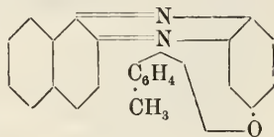
N-o-Tolyl-3-Oxy-Naphtphenazoniumchlorid
 $C_{23}H_{17}ON_2Cl =$

B. Aus 18 g p-Nitrosophenol, 23 g o-Tolyl- β -Naphtylamin,
200 g Alkohol und 15 g conc. Salzsäure (O. F., HE., B. 33,
1490). — Orangerothe Blättchen (aus stark verdünnter Salz-
säure). — $C_{23}H_{17}ON_2Cl \cdot AuCl_3$. Dunkelrothe Nadeln. —
 $HgCl_2$ -Doppelsalz. Braunrothe Nadeln. — Entspre-
chendes Bromid $C_{23}H_{17}ON_2Br$. Grünglänzende körnige Krystalle. — Entsprechendes
Nitrat $C_{23}H_{17}ON_2 \cdot NO_3$. Gelbe Nadeln (aus verdünntem
Alkohol).



Anhydrid des N-o-Tolyl-3-Oxy-Naphtphenazonium-
hydroxyds, N-o-Tolyl-naphtphenazon $C_{23}H_{16}ON_2 =$

B. Durch Erwärmen von in verdünntem Alkohol gelöstem
N-o-Tolyl-3-Oxynaphtphenazoniumchlorid (s. o.) mit Ammo-
niak (O. F., HE., B. 33, 1490). — Dunkelrothe Nadeln.
Schmelzpt.: 148° . Lösung in Alkohol bläulichroth, in conc.
Schwefelsäure violett, beim Verdünnen gelb, in conc. Salz-
säure braunroth.

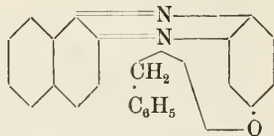


Oxim $C_{23}H_{17}ON_3 = HO:N:C_6H_5 \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix} > C_{10}H_6$. *B.* Durch schwaches Erwärmen des
 C_7H_7

in alkoholischem Kali gelösten N-o-Tolyl-naphtphenazons (s. o.) mit Hydroxylaminchlor-
hydrat (O. F., HE., B. 33, 1491). — $C_{23}H_{17}ON_3 \cdot HCl$. Cantharidenglänzende Prismen aus
Alkohol-Aether. Lösung in Alkohol gelbrosa, in conc. Schwefelsäure violett, nach Wasser-
zusatz grünlichgelb. — $(C_{23}H_{17}ON_3)_2 \cdot HAuCl_4$. Grünglänzende
Nadeln aus Wasser.

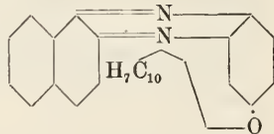
Anhydrid des N-Benzyl-3-Oxy-Naphtphenazo-
niumhydroxyds $C_{23}H_{16}ON_2 =$

B. Durch Erwärmen von Benzyl- β -Naphtylamin mit Nitroso-
phenol in Alkohol bei Gegenwart von Mineralsäuren (O. F.,
HE., B. 31, 2480). — Braunviolette Nadelchen (aus 50%igem
Alkohol oder Benzol-Ligroin). Schmelzpt.: 210° . Lösung in
Benzol fuchsiuroth, in conc. Schwefelsäure blauviolett. Geht
beim Erwärmen mit $POCl_3$ und PCl_5 auf 100° in 3-Chlor-
phenonaphtazin (S. 704) über. — Chlorhydrat, N-Benzyl-3-Oxynaphtphenazo-
niumchlorid $C_{23}H_{17}ON_2Cl$. Braune krystallinische Aggregate (aus 70%igem Alkohol).
— Bromhydrat $C_{23}H_{17}ON_2Br$. Grünschimmernde Kryställchen (aus mässig verdünntem
Alkohol). — Jodhydrat $C_{23}H_{17}ON_2J$. Grünlich schimmernde
violette Kryställchen.



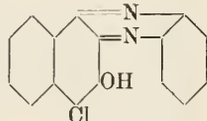
Anhydrid des N- β -Naphtyl-3-Oxy-Naphtphen-
azoniumhydroxyds $C_{26}H_{16}ON_2 =$

B. Durch Erwärmen von β -Dinaphtylamin mit Nitroso-
phenol in Alkohol bei Gegenwart von conc. Salzsäure (O. F.,
HE., B. 31, 2480). — Schwarze metallglänzende Krystalle
aus Pyridin. Schwer löslich. Lösung in Pyridin oder
Alkohol rothviolett, in conc. Schwefelsäure tief blauviolett.
— Chlorhydrat $C_{26}H_{17}ON_2Cl$. Braunes Pulver. — Bromhydrat $C_{26}H_{17}ON_2Br$. Ocker-
farbiges krystallinisches Pulver (aus HBr-haltigem Alkohol). — Jodhydrat $C_{26}H_{17}ON_2J$.
Grauschwarzes, schwach grünlich schimmerndes Pulver.



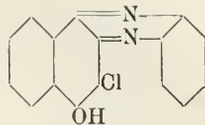
*Chloroxynaphtphenazin $C_{16}H_9ON_2Cl$ (S. 1057). a) *6-Chlor-

5-Oxynaphtphenazin:
(S. 1057, Z. 18 v. o.). Die im Hauptwerk angeführte Bildungs-
weise: „Beim Kochen einer alkoholischen Lösung von Dichlor-
 β -Naphtochinon oder von Chloroxy- α -Naphtochinon mit o-Phenyl-
diamin (ZINCKE, SCHMIDT, A. 286, 56)“ ist hier zu streichen. Vgl.
S. 711 sub b.



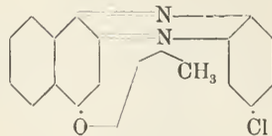
b) 5-Chlor-6-Oxy- α, β -Naphthophenazin, 5-Chlor- α -Naphtheurhodol:

B. Aus Chloroxynaphtochinon oder aus Dichlor- α -Naphtochinon durch Einwirkung von o-Phenylendiamin (ZINCKE, SCHMIDT, A. 286, 56). — Braunrothe Nadeln. In warmer Sodalösung mit rother Farbe löslich. Salpetersäure oxydirt zu Diketonaphtophenazin (S. 712).



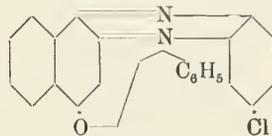
Anhydrid des N-Methyl-3-Chlor-6-Oxy-Naphtophenazoniumhydroxyds $C_{17}H_{11}ON_2Cl =$

B. Aus 4-Oxynaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 277) und salzsaurem 5-Chlor-2-Amino-Methylanilin (S. 361) in 80%igem Alkohol, neben einem anderen Product (3-Chlor-Methyl-*prasinon*?) (K., MÜLLER, B. 34, 1100). — Granatrothe goldglänzende Blätter aus Benzol. Unlöslich in Wasser und Alkalien, löslich in Alkohol + Benzol mit orangerother Farbe und ziegelrother Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure malvenroth, auf Zusatz von wenig Wasser orangegeb.



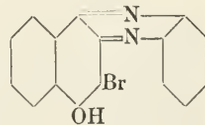
Anhydrid des N-Phenyl-3-Chlor-6-Oxy-Naphtophenazoniumhydroxyds, Chlorrosindon $C_{22}H_{13}ON_2Cl =$

B. Durch Einwirkung von Alkalien oder alkalisch wirkenden Salzen (Natriumphosphat) auf Isorosindonchlorid (S. 706) (O. F., HE., B. 33, 1495). — Grünlich glänzende Nadelchen (aus Wasser oder Alkohol) vom Schmelzp.: 264°; messingglänzende, bei 268° schmelzende Nadeln aus verdunstetem Benzol. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform mit gelblich rother Farbe, schwer in Alkohol, Aether und Ligroin. Lösung in Salzsäure gelb, in conc. Schwefelsäure violettblau, beim Verdünnen braun, dann gelb.



5-Brom-6-Oxy- α, β -Naphthophenazin, 5-Brom- α -Naphtheurhodol $C_{16}H_9ON_2Br =$

B. Durch Zufügen einer Lösung von 0,45 g Kalium in 15 ccm Alkohol zu einer Lösung von 3 g 2,3-Dibrom- α -Naphtochinon (Spl. Bd. III, S. 275) und 1 g o-Phenylendiamin in 25 ccm absolutem Alkohol, Filtriren, Ansäuern und Verdünnen mit Wasser (LINDENBAUM, B. 34, 1053). — Rothe Schuppen aus Phenol. Zersetzt sich von 230° ab. Sehr wenig löslich, ausser in Alkalien. Durch Kochen mit Phenol in Gegenwart von etwas conc. Schwefelsäure entsteht α -Naphtheurhodol (S. 708). — $Na.C_{16}H_9ON_2Br + 2H_2O$. Goldglänzende Schüppchen. Wird von Wasser zerlegt. Lösung in conc. Schwefelsäure grün. — $Ag.C_{16}H_9ON_2Br$. Ziegelrothes krystallinisches Pulver. — Sulfat. Rothe Nadelchen (aus Alkohol + conc. Schwefelsäure). Wird von Wasser zerlegt.

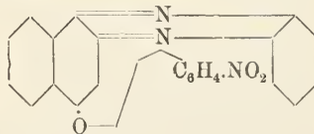


B. Durch Kochen des Natriumsalzes des 5-Brom-6-Oxy- α, β -Naphthophenazins (s. o.) mit C_2H_5J in Alkohol (LT., B. 34, 1054). — Ledergelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 173°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Aether.

5-Brom-6-Acetoxy- α, β -Naphthophenazin $C_{16}H_{13}ON_2Br = C_2H_5.O.C_{10}H_4Br(N_2)C_6H_5$. Gelbliche Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 221° (LT., B. 34, 1054).

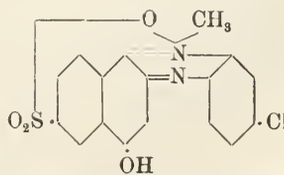
Anhydrid des N-p-Nitrophenyl-6-Oxy-Naphtophenazoniumhydroxyds, 13-Nitrosindon $C_{22}H_{13}O_3N_3 =$

B. Durch Erwärmen von 4'-Nitro-2-Aminodiphenylamin (HPTW. Bd. IV, S. 556) mit Oxynaphtochinonimid (HPTW. Bd. III, S. 382) in alkoholisch-salzsaurer Lösung (KEHRMANN, RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3082). — Violettbraune körnige Krystalle aus Benzol.



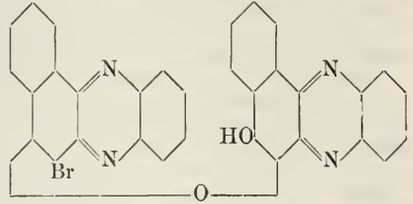
Anhydrid der N-Methyl-3-Chlor-9-Oxy-Isonaphtophenazoniumsulfonsäure(7) $C_{17}H_{11}O_4N_2ClS =$

B. Neben 3-Chlor-6-p-Acetaminoanilino-N-Methylnaphtophenazoniumsulfonsäure(8) (Spl. zu Bd. IV, S. 1204), durch Erwärmen von 4-p-acetaminoanilino- β -naphtochinon(6)-sulfonsaurem Kalium [erhalten aus β -Naphtochinondisulfonsäure(4,6) (Spl. Bd. III, S. 286) und p-Aminoacetanilid (S. 384)] mit salzsaurem 5-Chlor-2-Aminomethylanilin (S. 361) in Wasser (K., MÜLLER, B. 34, 1100). — Braunrothes Krystallpulver. In viel Wasser mit gelblichrother Farbe löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure schmutzgröth, auf Zusatz von Wasser gelbroth.

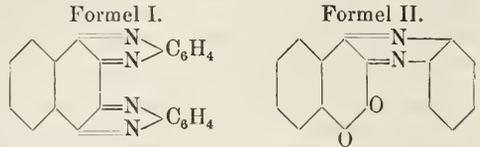


*Dioxy-Naphtophenazine $C_{16}H_{10}O_2N_2$ (S. 1057—1058). b) *5,6-Dioxy-naphtophenazin (im Hptw. S. 1057, Z. 2 v. u. nach anderem Bezifferungsprinzip als „3,4-Dioxy-naphtophenazin“ aufgeführt).

Gemischter Aether mit 5-Brom-6-Oxy-Naphtophenazin, 5-Brom-6'-Oxy-5',6-Di-naphtophenazinoxid $C_{32}H_{17}O_2N_4Br$ = B. Durch Erhitzen von 1,1 g 5-Brom-6-Oxy- α,β -Naphtophenazin (S. 711) mit 15 cem Nitrobenzol (LINDENBAUM, B. 34, 1057). — Braunviolette Nadeln aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 300°. Unlöslich. Beim Kochen mit Natriumäthylatlösung entsteht Dinaphtophenazinfuran $C_{32}H_{16}ON_4$ (Spl. zu Bd. IV, S. 1306).



*Naphtodiphenazin (S. 1058) $C_{22}H_{12}N_4$ = Formel I. B. Aus Tetraketotetrahydronaphtalin oder seinem Dioxim (Spl. Bd. III, S. 279) durch Einwirkung von o-Phenylendiamin (ZINCKE, OSSENBECK, A. 307, 22, 23).

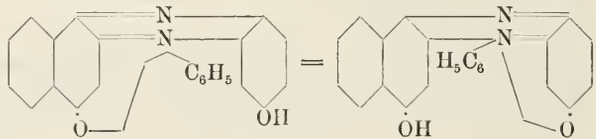


*5,6-Diketo- α,β -Naphtophenazin (Naphtophenazin- β -Chinon) (S. 1058,

Z. 19 v. u.) $C_{16}H_8O_2N_2$ = Formel II. B. Durch Lösen von 5-Brom-6-Oxy- α,β -Naphtophenazin (S. 711) in der dreifachen Menge Salpetersäure (D: 1,5) (LINDENBAUM, B. 34, 1056). S. 1058, Z. 16—15 v. u. statt: „4,4-Dichlor-3-Keto-1,2-Naphtophenazin“ lies: „4-Chlor-3-Oxy-naphtophenazin“.

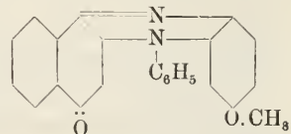
*Anhydride von N-Phenyl-Dioxy-Naphtophenazoniumhydroxyden, Oxyrosindone $C_{22}H_{14}O_2N_2$ (S. 1058 bis 1059). c) *symm. Oxyrosindon, Naphtosafranin:

(S. 1058, Z. 1 v. u.). B. Beim Erhitzen von Dimethylnaphtosafranin (Spl. zu Bd. IV, S. 1296) mit Salzsäure in Eisessiglösung auf 160—170°, oder mit alkoholischer Kalilauge auf 140—150° (O. FISCHER, HEPP, C. 1902 II, 804). Durch andauerndes Kochen von Naphtophenosafranin (Hptw. Bd. IV, S. 1196) mit alkoholischer Kalilauge (O. F., B. 31, 2484). Durch Erhitzen von Isorosindon (S. 709) mit stark conc. alkoholischer Kalilauge (O. F., H., B. 29, 2956, 31, 2484). Neben Isorosindon beim Kochen von Isorosindonoxim (S. 709) mit alkalischem Kali (O. F., H., B. 33, 1490). Beim mehrstündigen Erhitzen von Methoxyrosindon (s. u.) mit 5—7 Thln. conc. Salzsäure auf 170° (O. F., H., S. MEYER, B. 31, 307).



*Methyläther, Methoxyrosindon, Naphtosafraninmethyläther $C_{23}H_{16}O_2N_2$ (S. 1059). 1) *N-Phenyl-3-Methoxy-naphtophenazon(6), 3-Methoxyrosindon(6):

(S. 1059, Z. 4 v. o.). B. Durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge oder Natronlauge auf Isorosindonjodmethylat (Hptw. Bd. IV, S. 1056) (O. F., H., B. 31, 2482). — Bronze-glänzende Blättchen aus Benzol-Alkohol. Schmelzp.: 265°.



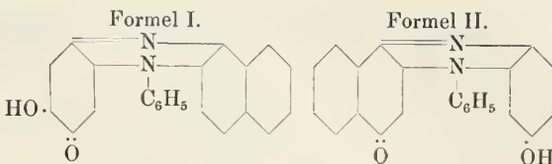
H., B. 36, 1813 Anm.).

2) Isomerer Methyläther. B. Durch Methylieren von Naphtosafranin (s. o.) (O. F., H., B. 31, 2482). Aus Isorosindonjodmethylat (Hptw. Bd. IV, S. 1056) und methylalkoholischer Natronlauge (O. F., H.). Durch etwa zehnmaliges Umkrystallisieren der niedriger schmelzenden Modification (s. o.) aus Pyridin (O. F., H.). — Hochrothe Nadeln oder Prismen. Schmelzp.: 308°. Löslich mit orangerothter Farbe in viel siedendem Alkohol oder Benzol, leicht löslich in siedendem Pyridin und Anisol. Lösung in conc. Schwefelsäure rothviolett, nach Wasserzusatz braun, dann gelb.

Aethyläther $C_{24}H_{16}O_2N_2$ = $C_{22}H_{13}N_2O_2(C_2H_5)$. I. Modification. B. Durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf Isorosindonjodäthylat (S. 710) (O. F., H., B. 31, 2483). — Bronze-glänzende Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 265°.

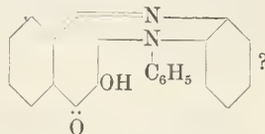
II. Modification. B. Durch Aethylieren von Naphtosafranin (s. o.) (O. F., H., B. 31, 2483). Aus Isorosindonjodäthylat (S. 710) und methylalkoholischer Natronlauge (O. F., H.). Durch öfteres Umkrystallisieren der I. Modification (s. o.) aus Pyridin (O. F., H.). — Hochrothe Nadeln. Schmelzp.: 269°.

e) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1059, Z. 20 v. u. als 5'-Oxyrosindon(4') (s. Formel I) aufgeführte Verbindung ist als identisch mit dem im Hptw. Bd. IV, S. 1058, Z. 1 v. u. und im Spl. Bd. IV, S. 712, sub c) aufgeführten Oxyrosindon (s. Formel II) erkannt. Der Artikel ist daher zu streichen. Ebenso derjenige über den Methyläther (S. 1059, Z. 14—12 v. u.). Vgl. O. F., H., B. 31, 2484.



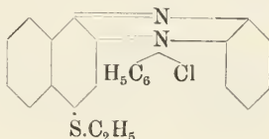
f) 5-Oxyrosindon(6) (?):

B. Durch Condensation von β -Naphtochinonsulfonsäure(4) (Spl. Bd. III, S. 286) mit Phenyl-o-Phenylendiamin (S. 362), neben den Anhydriden der Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6) und der Phenylisonaphtophenazoniumsulfonsäure(9) (S. 707) (KEHRMANN, LOCHER, B. 31, 2436). — Schwarzwiolette Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 212°. Leicht löslich in Eisessig.



N-Phenyl-6-Aethylthio-Naphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{19}N_2ClS$ =

B. Das $HgCl_2$ -Doppelsalz entsteht aus (2 Mol.) Rosindonchlorid (S. 706) und (1 Mol.) Aethylmercaptanquecksilber in Alkohol (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1493). — $C_{24}H_{19}N_2ClS$. $HgCl_2$. Braune messingglänzende Nadeln aus Alkohol.

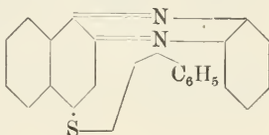


N-Phenyl-6-Phenylsulfon-Naphtophenazonium-

hydroxyd $C_{28}H_{20}O_3N_2S = C_6H_5.SO_2.C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ \text{---} \\ N(C_6H_5)(OH) \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Einwirkung von Benzolsulfonsäure auf Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6)-Anhydrid (S. 707) in 75% iger Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat (KEHRMANN, LOCHER, B. 31, 2434). — Rothbraune harte Krystalle (aus Alkohol + Benzol). Schmelzp.: 287°. Unlöslich in Wasser und Alkalien, schwer löslich in Alkohol und Aether, gut löslich in Benzol und Eisessig mit rosenrother Farbe, in englischer Schwefelsäure mit grüner, nach Wasserzusatz hellrother Farbe löslich.

N-Phenyl-Naphtophenazinthion(6), Thiorosindon $C_{22}H_{14}N_2S =$

B. Aus Rosindonchlorid (S. 706) und KSH in Alkohol (O. F., H., B. 33, 1492). — Dunkelblaue Blättchen aus Pyridin. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol, leichter in heissem Pyridin mit tief blauer Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, beim Verdünnen schmutzig blau, dann braun, schliesslich gelb. Lösung in conc. Salzsäure braun, in verdünnter gelb bis grün. Wird durch Erhitzen mit conc. Salzsäure nur wenig zersetzt. Die harzige Masse giebt mit Ammoniak Rosindulin, beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure bildet sich Rosindon (S. 708—709).



4) **Lin. Naphtophenazin, β,β -Naphtophenazin**

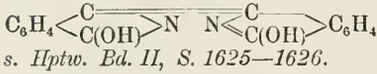
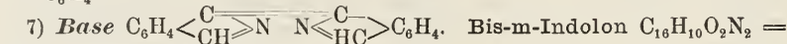
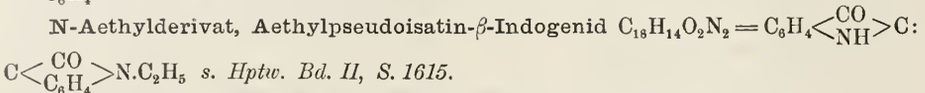
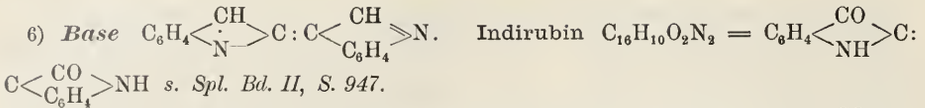


B. Aus der

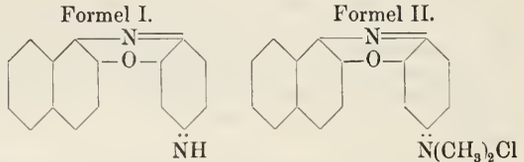
entsprechenden Dihydroverbindung (S. 697) durch Oxydation mit Kaliumdichromat in Eisessig (HINSBERG, A. 319, 261). — Rothe Blättchen (aus Benzol). Schmelzp.: 233° (Dunkelfärbung). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und heissem Eisessig, schwer in Alkohol, löslich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Wird in Eisessiglösung durch salzsaures Zinnchlorür und ebenso durch alkoholisches Schwefelammon in das Dihydroazin umgewandelt. Auf Zusatz von Benzolsulfonsäure zur Eisessiglösung entsteht ein intensiv gelb gefärbtes Sulfon. Durch conc. Salzsäure wird das Azin unter Bildung chlorirter und hydrirter Producte verändert. Beim Erhitzen mit Anilin entsteht Anilinonaphtophenazin.

5) **Base** $C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} CH \\ \text{---} \\ N \end{matrix} \right\rangle C:C \left\langle \begin{matrix} CH \\ \text{---} \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$. Indigblau $C_{16}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} CO \\ \text{---} \\ NH \end{matrix} \right\rangle C:C \left\langle \begin{matrix} CO \\ \text{---} \\ NH \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$ s. Hptw. Bd. II, S. 1618 ff. u. Spl. Bd. II, S. 945 ff.

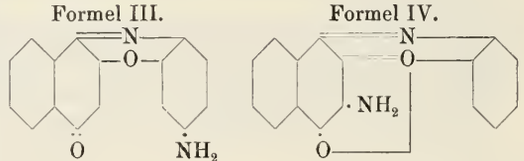
Bismethylendioxyindigo $\left[CH_2 \left\langle \begin{matrix} O \\ \text{---} \\ O \end{matrix} \right\rangle C_6H_2 \left\langle \begin{matrix} CO \\ \text{---} \\ NH \end{matrix} \right\rangle C = \right]_2$, s. Hptw. Bd. II, S. 1946, Z. 7 v. u.



Naphtophenoxazin $C_{16}H_{10}O_2N_2 =$ Formel I. Chlormethylat des N-Methylderivats, Meldolabla $C_{15}H_{15}ON_2Cl =$ Formel II s. *Hptw. Bd. II, S. 886 u. Spl. Bd. II, S. 527.*



* **Verbindungen** $C_{16}H_{10}O_2N_2$ (S. 1060-1061). b) * 3-Amino-Phenonaphtoxazon (S. 1060) siehe Formel III. N-Dimethyl- und N-Diäthylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1061.*



c) * 5-Amino-Phenonaphtoxazon (S. 1060, Z. 9 v.u.) s. Formel IV.

B. Durch kurzes Erwärmen der Acetylverbindung (s. u.) mit 50% iger Schwefelsäure (KEHRMANN, BARCHE, B. 33, 3069).

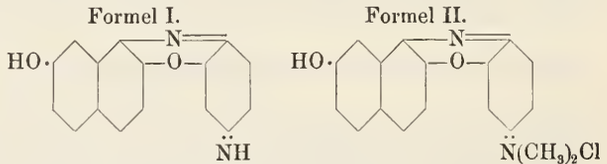
N-Acetylderivat $C_{18}H_{12}O_3N_2 = C_{16}H_9O_2N_2(CO.CH_3)$. B. Durch Erwärmen von 5,9 g 3-Acetamino-2-Oxy-1,4-Naphtochinon mit 4,7 g o-Aminophenol in 50 cem 80% iger Essigsäure (K., B., B. 33, 3068). — Orangegelbe Nadelchen aus Eisessig. Zersetzt sich bei 310°. Unlöslich in Wasser, löslich in viel Alkohol mit orangegelber Farbe und schwacher grünlicher Fluorescenz.

2-Nitro-5-Amino-Phenonaphtoxazon $C_{16}H_9O_4N_3 = C_{16}H_7(NO_2)(NH_2)O_2N$. B. Durch kurzes Erwärmen der Acetylverbindung (s. u.) mit 50% iger Schwefelsäure (K., B., B. 33, 3070). — Schwarze Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 288°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, gut löslich in siedendem Eisessig mit bordeauxrother Farbe.

2-Nitro-5-Acetamino-Phenonaphtoxazon $C_{18}H_{11}O_5N_3 = C_{16}H_7(NO_2)(NH.CO.CH_3)O_2N$. B. Durch Erwärmen von 3-Acetamino-2-Oxy-1,4-Naphtochinon mit 2-Amino-4-Nitrophenol (K., B., B. 33, 3069). — Hellrothbraune Nadelchen aus Eisessig. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, gut löslich in Benzol mit orangegelber Farbe.

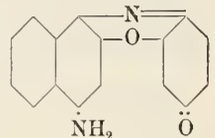
d) * 9-Oxynaphtophenoxazin(3) (S. 1060, Z. 4 v.u.) s. Formel I. * Chlormethylat des N-Methylderivats, Muscarin (S. 1060)

$C_{18}H_{15}O_2N_2Cl =$ Formel II. Ueber Darstellung grüner und blaugrauer Farbstoffe durch Erhitzen von Muscarin mit Anilin vgl.: DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 79122; *Frdl. IV, 493.*



f) 6-Amino-Naphtophenoxazon(3):

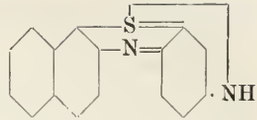
N-Phenylderivat, Anilino-Naphtophenoxazon $C_{22}H_{14}O_2N_2 =$
 $(O:)C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \right\rangle C_{10}H_5(NH.C_6H_5)$. B. Durch mehrstündiges Kochen



einer alkoholischen Naphtophenoxazonlösung mit 4 Thln. Anilin und 2 Thln. Anilinchlorhydrat, bis die Flüssigkeit tief dunkelroth geworden ist (O. FISCHER, HEPP, B. 36, 1809). — Grüne Prismen (aus Pyridin + heissem Wasser). Schmilzt oberhalb 300°. Leicht löslich in heissem Pyridin, ziemlich in Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol mit rother Farbe und grünem Ablauf, fast unlöslich in Aether und Benzol. Lösung in conc. Schwefelsäure blau, nach Zusatz von Wasser violett; die alkoholische und Eisessig-Lösung der Salze ist blauviolett.

Naphtophenthiazin $C_{16}H_{10}N_2S$. a) 3-Amino- β -Naphtophenazthioniumanhydrid:
3-Anilino- β -Naphtophenazthioniumanhydrid $C_{22}H_{14}N_2S$.

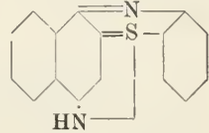
$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} S \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_5 \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Analog der 6-Anilino- α -Ver-



bindung (s. u.) (KEHRMANN, MISSLIN, A. 322, 47). — Violettbraune Blättchen (aus Benzol + Alkohol). Schmelzpz.: 175°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit rothvioletter Farbe. Verdünnte kochende Mineralsäuren lösen mit blaugrüner Farbe unter Bildung einsäuriger Salze, die durch Wasser partiell dissociirt werden. Die Lösung in englischer Schwefelsäure ist schmutzviolett; sie wird auf Zusatz von viel Wasser grün unter Bildung des Azthioniumsulfats.

b) 6-Amino- α -Naphtophenazthioniumanhydrid:
6-Anilino- α -Naphtophenazthioniumanhydrid $C_{22}H_{14}N_2S$ =

$C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ S \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Aus Thiophenyl- α -naphtylamin durch



Oxydation mittels $FeCl_3$ in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Anilinchlorhydrat (KEHRMANN, GRESSLY, MISSLIN, A. 322, 45). — Messingglänzende braunrothe Blättchen (aus Alkohol + Benzol). Schmelzpz.: 179°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heisser verdünnter Salzsäure unter Bildung des entsprechenden Chlorids. Die Lösung in englischer Schwefelsäure ist schwarzbraun und wird auf Wasserzusatz weinroth.

2. *Basen $C_{17}H_{12}N_2$ (S. 1061—1064).

1) ***Benzenyl-1,2-Naphtylendiamin**, μ -Phenyl- α,β -Naphtimidazol

$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_5$ (S. 1061—1062). B. Durch 7-stdg. Erhitzen von 30 g salzsaurem α,β -Naphtylendiamin mit 37 g Natriumbenzoat und 16 g Benzoësäure auf 160° (O. FISCHER, REINDL, FEZER, B. 34, 935). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 217°. — $(C_{17}H_{12}N_2 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4 + 2H_2O$. Hellgelbe Nadeln aus Wasser. Schwer löslich. — $C_{17}H_{12}N_2 \cdot HAuCl_4$. Rothbraune Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 207°. — Benzoat $C_{17}H_{12}N_2 \cdot C_7H_5O_2$. Warzenförmige Krystalle aus Alkohol.

S. 1061, Z. 7 v. u. hinter Fischer schalte ein: „B. 25, 2829“.

S. 1062, Z. 17 v. o. statt: „ $C_{23}H_{16}N_3O_2$ “ lies: „ $C_{23}H_{15}N_3O_2$ “.

S. 1062, Z. 18 v. o. statt: „1,2-Naphtylendiamin“ lies: „Phenyl-1,2-Naphtylendiamin“.

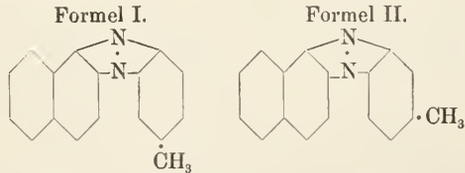
S. 1062, Z. 28 v. o. statt: „196“ lies: „197“.

S. 1062, Z. 29 v. o. statt: „ $C_{19}H_{16}N_2O_3$ “ lies: „ $C_{19}H_{16}N_2O$ “.

2) * α,β -**Tolunaphtazin** $CH_3 \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$ (S. 1062). Die im Hauptwerk an dieser Stelle beschriebene Substanz ist als ein Gemisch der beiden, im Hptw. Bd. IV, S. 1063 sub Nr. 3 u. 4 (vgl. unten) behandelten Tolunaphtazine anzusehen. (Vgl. WIRT, B. 20, 580).

Hydroxylderivate der Tolunaphtazine s. Hptw. Bd. IV, S. 1063—1064 und Spl. Bd. IV, S. 716—718.

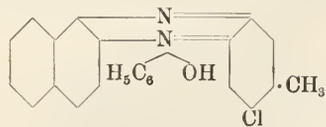
3) ***3-Methyl- α,β -Naphtophenazin** (S. 1063, Z. 1 v. o.) s. Formel I. Zur Constitution vgl. WIRT, B. 20, 580.



4) ***2-Methyl- α,β -Naphtophenazin** (S. 1063, Z. 8 v. o.) s. Formel II. Zur Constitution vgl. WIRT, B. 20, 580.

2-Methyl-3-Chlor-N-Phenyl-naphtophenazoniumhydroxyd $C_{23}H_{17}ON_2Cl$ =

B. Das Chlorid (s. u.) entsteht durch Erhitzen von 2-Methylisorosindon (S. 717) mit $POCl_3 + PCl_5$ (O. FISCHER, BRUNN, B. 34, 942). — Chlorid $C_{23}H_{16}N_2Cl_2$. Rothgelbe Nadeln aus Alkohol-Aether; braunrothe Nadeln aus Wasser + Kochsalz. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol mit goldgelber Farbe. — $(C_{23}H_{16}N_2Cl_2)_2 \cdot PtCl_4$. Gelbrothe Nadelbüschel (aus stark verdünnter Salzsäure). — $C_{23}H_{16}N_2Cl_2 \cdot AuCl_3$. Orangefarbene Nadeln. Schwer löslich. — Bromid



$C_{23}H_{16}N_2Cl.Br.$ Braunrothe Spiesse oder flache Tafeln. Ziemlich schwer löslich. — Nitrat $C_{23}H_{16}N_2Cl.NO_3$. Grünglänzende braune Tafeln.

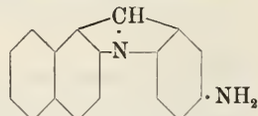
6) *m-Tolunaphthazin* $CH_3.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \vdots \\ N \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$. B. Durch Erhitzen von 10 g β -Naphthylamin mit 10 g m-Nitrotoluol und 50 g trockenem Aetznatron auf 135—140° (bei Anwendung nur grob gepulverten oder nicht völlig trockenen Aetznatrons auf 175°) (WOHL, AUE, B. 34, 2449). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelztp.: 208,5° (corr.). Sublimirt unter 13 mm Druck bei ca. 240° fast unzersetzt.

7) *Base* $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \vdots \\ CH:N \end{array} \right\rangle C:C \left\langle \begin{array}{c} C_6H_4 \\ \vdots \\ CH \end{array} \right\rangle N$. Carbindirubin $C_{17}H_{10}O_3N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CO \\ \vdots \\ CO.NH \end{array} \right\rangle C:C \left\langle \begin{array}{c} C_6H_4 \\ \vdots \\ CO \end{array} \right\rangle NH$. B. Durch Erhitzen gleicher Mengen 4-Oxyisocarbostyryl und Isatin auf 210° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2425). — Rothbraune Nadelchen aus Anilin. Schmelztp.: 297—299°, Sehr wenig löslich, ausser in Anilin und Aethylbenzoat.

8) *2'-Amino-1,2-Naphtacridin*:

B. Aus der Acetylverbindung (s. u.) durch Verseifung (ULLMANN, D.R.P. 123260; C. 1901 II, 568). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelztp.: 238°.

Acetylderivat $C_{10}H_4ON_2 = C_{17}H_{11}N_2(CO.CH_3)$. B. Aus Anhydroformaldehyd-Acet-p-phenylendiamin und β -Naphthol (U., D.R.P. 118439, 123260; C. 1901 I, 654; II, 568). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schmelztp.: 255°.



9) *3'-Amino-1,2-Naphtacridin*:

3'-Dimethylamino-1,2-Naphtacridin $C_{19}H_{16}N_2 =$

$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \vdots \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_3.N(CH_3)_2$. B. Aus Tetramethyltetraaminodi-

phenylmethan und β -Naphthol bei 180—200°, neben dem entsprechenden Hydroacridin (S. 699), das durch $FeCl_3$ oxydirt wird (ULLMANN, MARIC, B. 34, 4318). Aus der Anhydroformaldehydverbindung des m-Aminodimethylanilins und β -Naphthol (ebenfalls neben dem entsprechenden Hydroacridin) bei 200° (U., M.). Aus Dioxydinaphthylmethan und m-Aminodimethylanilin bei 110—200° (U., M.). Aus m-Aminodimethylanilin, β -Naphthol und Trioxymethylen bei 150—200° (U., M.). — Orangefarbene Nadeln oder quadratische Tafeln (aus Benzol und Ligroin). Schmelztp.: 185,5° (corr.). Löslich in Alkohol, Aether, Benzol und in conc. Schwefelsäure mit gelber bis orange-gelber Farbe und grüner Fluorescenz, in Eisessig mit rother Farbe. Liefert mit Dimethylsulfat eine Acridiniumverbindung (s. u.). — $C_{19}H_{16}N_2.HCl$. Dunkelrothbraune Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{19}H_{16}N_2.HNO_3$. Rothe Nadeln. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in kaltem Wasser. — $(C_{19}H_{16}N_2)_2H_2Cr_2O_7$. Dunkelrothes Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{19}H_{16}N_2.C_6H_3O_7N_3$. Rothe Blättchen aus Anilin. Unlöslich in Alkohol, Aether und Benzol.

3'-Dimethylamino-10-Methyl-1,2-Naphtacridiniumchlorid $C_{20}H_{19}N_2Cl =$

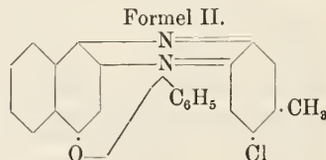
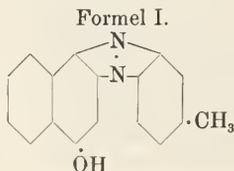
$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \vdots \\ N(CH_3)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_3.N(CH_3)_2$. B. Aus 3'-Dimethylaminonaphtacridin (s. o.) und Dimethylsulfat in Xylol; man setzt das Sulfat mit NaCl um (U., M., B. 34, 4321). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Löslich in Wasser und Alkohol mit rother Farbe und grüner Fluorescenz. Die bitter schmeckende wässrige Lösung wird durch NH_3 oder Na_2CO_3 nicht verändert. Leicht löslich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Entsprechendes Dichromat $(C_{20}H_{19}N_2)_2Cr_2O_7$. Roths Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol, leicht löslich in Eisessig.

10) *Benzenyl-1,8-Diaminonaphtalin* $\left\langle \begin{array}{c} NH \\ \vdots \\ N \end{array} \right\rangle C.C_6H_5$. B. Durch Reduc-tion von 8-Nitro-1-Benzaminonaphtalin (NÜLTING, Ch. Z. 26, 5). — $C_{17}H_{12}N_2.HCl$. Färbt Seide und tannirte Baumwolle gelb.

* Verbindungen

$C_{17}H_{12}ON_2$ (S. 1063—1064).

a) *2-Methyl-6-Oxy- α,β -Naphthophenazin (S. 1063) s. Formel I. Anhydrid des N-Phenyl-2-Methyl-3-Chlor-6-Oxynaphtophen-



azoniumhydroxyds, 2-Methyl-3-Chlorrosindon $C_{23}H_{15}ON_2Cl$ = Formel II auf S. 716. B. Durch Kochen von 2-Methyl-3-Chlor-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (S. 715) mit wässriger Natriumacetatlösung (O. FISCHER, BRUNN, B. 34, 945). — Gelbbraune Nadelchen aus Alkohol, die sich durch wiederholtes Umkrystallisiren, sowie durch Erhitzen für sich in broncefarbene Blättchen umwandeln. Sublimirt gegen 300° theilweise unzersetzt. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Ligroin und Aether. Lösung in conc. Schwefelsäure dichroitisch (roth und blau).

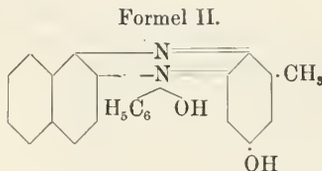
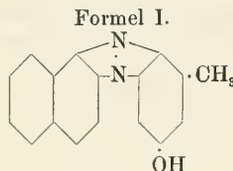
S. 1063, Z. 16 v. u. Die Structurformel muss lauten: $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CO \cdot C=N \\ CH : C.NH \end{array} \right\rangle C_6H_5 \cdot CH_3$.

S. 1063, Z. 11 v. u. Die Structurformel muss lauten: $CH_3 \cdot C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} N \cdot C : C(OH) \\ N \cdot C = CH \end{array} \right\rangle C_6H_4$.

S. 1063, Z. 11 v. u. statt: „ $C_{17}H_{22}N_2O$ “ lies: „ $C_{17}H_{12}N_2O$ “.

S. 1064, Z. 3 v. o. statt: „ $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ “ lies: „ $C_6H_5 \cdot NH_2$ “.

d) 1-Methyl-3-Oxy- α, β -Naphthophenazin (s. Formel I). 1-Methyl-3-Oxy-N- β -Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd

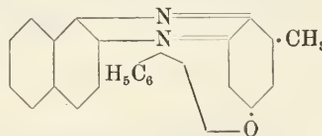


$C_{23}H_{15}O_2N_2$ = Formel II. B. Das Chlorid (s. u.) entsteht durch Einwirkung von Salzsäure auf eine gekühlte Lösung von 6-Nitrosokresol(3)

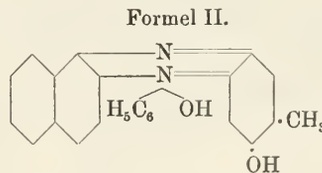
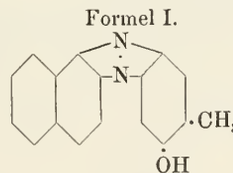
(Spl. Bd. II, S. 431) und Phenyl- β -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 333) in wenig Alkohol (O. FISCHER, v. CAMMERLOCHER, B. 34, 947). — Chlorid $C_{23}H_{17}ON_2Cl$. Braungelbe metallglänzende Prismen (aus wenig Alkohol + Aether + Salzsäure). — $(C_{23}H_{17}ON_2Cl)_2PtCl_4$. Zinnoberrothe Prismen (aus angesäuertem Alkohol). — Nitrat $C_{23}H_{17}ON_2 \cdot NO_3$. Bronze glänzende Prismen (aus verdünntem Alkohol).

1-Methylisorosindon $C_{23}H_{16}ON_2$ =

B. Durch Einwirkung von Alkalien auf 1-Methyl-3-Oxy-N-Phenylnaphtophenazoniumsalsze (s. o.) (O. F., v. C., B. 34, 947). — Goldbronce glänzende Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Sehr leicht löslich mit fuchsinrother Farbe in Alkohol, Benzol und Chloroform. Lösung in conc. Schwefelsäure rothviolett, auf Wasserzusatz braun, dann rothgelb.



e) 2-Methyl-3-Oxy- α, β -Naphthophenazin (s. Formel I). 2-Methyl-3-Oxy-N- β -Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd



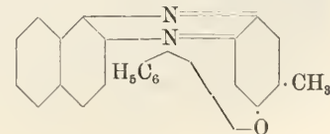
$C_{23}H_{15}O_2N_2$ = Formel II. B. Das Chlorid (s. u.) entsteht aus 5-Nitrosokresol(2) und Phenyl- β -Naphtylamin in Alkohol mittels conc. Salzsäure (O. FISCHER, BRUNN, B. 34, 941). — Chlorid $C_{23}H_{17}ON_2Cl$. Hellrothe Nadeln (aus salzsäurehaltigem, sehr verdünntem Alkohol). — $(C_{23}H_{17}ON_2Cl)_2PtCl_4$. Orangerothe Nadeln. — $(C_{23}H_{16}ON_2)_2HAuCl_4$. Granatrothe Prismen (aus verdünnter Salzsäure). — Nitrat $C_{23}H_{17}ON_2 \cdot NO_3$. Goldgelbe Spiesse aus Alkohol.

2-Methyl-3-Methoxy-N-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{24}H_{20}O_2N_2$ =

$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N \\ N(C_6H_5)(OH) \end{array} \right\rangle C_6H_2(O \cdot CH_3) \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht durch mehrstündiges Erhitzen von 2-Methylisorosindon (s. u.) mit CH_3J auf 100° (O. F., B., B. 34, 945). — Jodid $C_{24}H_{19}ON_2J$. Grünschimmernde Nadeln aus Alkohol. Lösung in absolutem Alkohol braungelb, in verdünntem Alkohol hellroth mit grüner Fluorescenz.

2-Methylisorosindon $C_{23}H_{16}ON_2$ =

B. Durch Zufügen von Ammoniak zu einer alkoholischen Lösung des 2-Methyl-3-Oxy-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorids (s. o.) (O. F., B., B. 34, 941). — Rothbraune, metallisch glänzende Nadeln (aus 70% igem



Alkohol). Schmelzp.: 258°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol mit fuchsinrother Farbe, schwer in Aether, fast unlöslich in Wasser. Lösung in conc. Schwefelsäure dichroitisch (roth und violett), beim Verdünnen gelb.

f) 2- oder 3-Methyl-10-Oxy- α,β -Naphthophenazin:

2- oder 3-Methyl-10-Oxy- α,β -Naphthophenazindisulfonsäure (5, 8) $C_{17}H_{12}O_7N_2S_2 = (HO_2S)_2(HO)C_{10}H_8(N_2)C_6H_3 \cdot CH_3$.

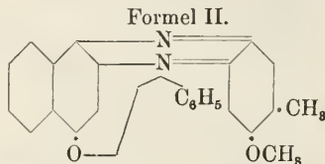
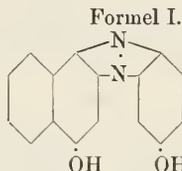
B. Durch Erwärmen von 8-Oxy-1,2-Naphtochinondisulfonsäure (3, 6) mit o-Toluyldiamin (HANTOWER, TÄUBER, B. 31, 2158). — $Na_2 \cdot C_{17}H_{10}O_7N_2S_2$. Krystallinische Masse (aus verdünntem Alkohol). Die gelbe wässrige Lösung wird durch Zusatz von HCl allmählich kirschroth. Die blauviolette Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich auf Wasserzusatz kirschroth, dann gelb.

* Verbindungen $C_{17}H_{12}O_2N_2$ (S. 1064).

S. 1064, Z. 5 v. o. Die Structurformel muss lauten: $CH_3 \cdot C_6H_5 \begin{matrix} \leftarrow N : C_6H_5O \\ \leftarrow N : C_6H_5O \end{matrix}$

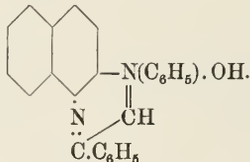
b) 2-Methyl-3,6-Dioxy- α,β -Naphthophenazin = Formel I. 2-Methyl-3-Methoxyrosindon $C_{24}H_{18}O_2N_2$ = Formel II. B. Durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf 2-Methyl-3-Methoxy-N-Phenyl-naphthophenazonium-jodid (S. 717) (O. FISCHER, BRUNN, B. 34, 946). — Braunrothe Nadeln aus Alkohol.

Schmelzp.: 287–288°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether. Lösung in conc. Schwefelsäure dichroitisch (rothviolett und kirschroth), nach Wasserzusatz gelb.



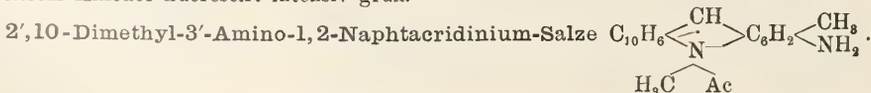
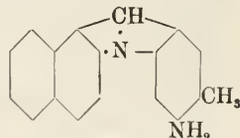
3. *Basen $C_{18}H_{14}N_2$ (S. 1064).

S. 1064, Z. 17 v. u. Die Structurformel muss lauten:



3) 2'-Methyl-3'-Amino-1,2-Naphtacridin:

B. Aus 2 Thln. 2,2'-Dioxy-1,1'-Dinaphtylmethan (Spl. Bd. II, S. 610), 1 Thl. m-Toluyldiamin (S. 397) und 1 Thl. m-Toluyldiamin-Chlorhydrat bei 160–200°, neben der Dihydroverbindung (S. 700) (ÜLLMANN, NAEF, B. 33, 912; D.R.P. 104748; C. 1899 II, 1008). Durch Erhitzen von Tetraaminoditoly-methan (aus m-Toluyldiamin und Formaldehyd) mit β -Naphtol und Oxydiren der entstehenden Leukoverbindung (U., D.R.P. 104667; C. 1899 II, 1007). Aus den Condensationsproducten, welche aus m-Toluyldiamin und Formaldehyd in alkalisch-alkoholischer oder in neutraler Lösung entstehen, durch Erhitzen mit β -Naphtol und darauffolgende Oxydation (U., D.R.P. 130721, 130943; C. 1902 I, 1139, 1184). Durch Eintragen von 1g Oxymethylen (Spl. Bd. I, S. 467) in eine auf 150° erhitze Mischung von je 5g β -Naphtol und m-Toluyldiamin (U., N.). Durch Oxydation salzsaurer Lösungen der Dihydroverbindung mit Luft oder $FeCl_3$ (U., N.). — Gelbe Nadeln oder dicke, braungelbe, xylolhaltige Krystalle aus Xylol. Schmelzp.: 244° (corr.). Leicht löslich in heissem Alkohol mit orangegelber Farbe und gelbgrüner Fluorescenz, sehr wenig in Aether und Toluol mit gelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz. Die Lösungen in Eisessig und conc. Schwefelsäure sind gelborange bezw. gelbgrün gefärbt und fluoresciren grün. Die rothgefärbten Salze mit Mineralsäuren sind in Wasser leicht löslich und färben tannirte Baumwolle orangegelb. Alkyllirung: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 117065; C. 1901 I, 211. — $C_{18}H_{14}N_2 \cdot HCl$. Rothe Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit orangegelber Farbe. Die orangerothe Lösung in heissem Alkohol fluorescirt intensiv grün.



— Nitrat $C_{19}H_{17}N_2 \cdot NO_3$. B. Durch Verseifen des 2',10-Dimethyl-3'-Acetaminonaphtacridinium-Methylsulfats (s. u.) mit Salzsäure und Fällen der neutralisirten Lösung mit Salpeter oder durch Einwirkung von Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S. 331) auf in heissem Nitrobenzol gelöstes 2'-Methyl-3'-Aminonaphtacridin und Umsetzen des N-Methylsulfats (rothe Nadeln) mit Salpeter (U., N., B. 33, 2473). — Rothe krystallinische Flocken aus Alkohol. Schmelzp.: 286—290° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser mit orangefarbener Farbe und schwachgelber Fluorescenz. Die gelbrothe Lösung in viel Alkohol fluorescirt gelbgrün. Lösung in conc. Schwefelsäure gelb mit grüner Fluorescenz, nach dem Verdünnen mit Wasser orangefarben. Ammoniak sowie Soda verändern die wässrige Lösung nicht. — Dichromat $(C_{19}H_{17}N_2)_2Cr_2O_7$. Rother krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser (U., N., B. 33, 2475).

2'-Methyl-10-Aethyl-3'-Amino-1,2-Naphtacridiniumbromid $C_{20}H_{19}N_2Br = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \cdot \\ N(C_2H_5)(Br) \end{array} \right\rangle C_6H_4(CH_3)(NH_2)$. B. Aus der Acetylverbindung (s. u.) durch Verseifen mit verdünnten Mineralsäuren (U., N., B. 33, 2475; U., D.R.P. 118439; C. 1901 I, 654). — Rothe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 298°. Leicht löslich in Wasser mit orangerother Farbe. Durch NaOH (nicht durch NH_3 oder Alkalicarbonat) wird die rothe Farbbase ausgefällt (leicht löslich in Aether mit rother Farbe und grüner Fluorescenz).

2'-Methyl-3'-Acetamino-1,2-Naphtacridin $C_{20}H_{18}ON_2 = C_{17}H_9(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Prismen aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 320—321° (corr.) (unter Bräunung). Die gelben Lösungen in conc. Schwefelsäure und Eisessig fluoresciren grün (ULLMANN, NAEF, B. 33, 918).

2',10-Dimethyl-3'-Acetaminonaphtacridinium-Salze $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \cdot \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_4(CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)$. — Jodid $C_{21}H_{19}ON_2J$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 1,5 g 2'-Methyl-3'-Acetaminonaphtacridin (s. o.) und 2 ccm CH_3J in 15 ccm Chloroform auf 140—150° (U., N., B. 33, 2472). Nadeln aus Wasser. Schwer löslich in Alkohol. — Methylsulfat $C_{21}H_{19}ON_2 \cdot O \cdot SO_3CH_3$. B. Man fügt 1 g Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S. 331) zu einer 160° warmen Lösung von 2 g 2'-Methyl-3'-Acetaminonaphtacridin in 20 ccm Nitrobenzol (U., N., B. 33, 2472). Citronengelbe Nadeln (aus viel Alkohol). Leicht löslich in Wasser. Die gelben Lösungen in Alkohol und conc. Schwefelsäure fluoresciren grün.

2'-Methyl-10-Aethyl-3'-Acetamino-1,2-Naphtacridiniumsalze $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \cdot \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} H_3C \\ \cdot \\ C \\ \cdot \\ Ac \end{array} \right\rangle$ ($CH_3)(NH \cdot CO \cdot CH_3)$. — Bromid $C_{22}H_{21}ON_2Br$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 265—269° (U., N., B. 33, 2475; D.R.P. 118439; C. 1901 I, 654). Sehr wenig löslich in Alkohol, leicht in Wasser. Die durch Natron ausgefällte rothe Farbbase ist schwer löslich in Aether mit rothvioletter Farbe. — p-Toluolsulfonsäures Salz $C_{22}H_{21}ON_2 \cdot O \cdot SO_3 \cdot C_7H_7$. B. Aus Methyl-Acetaminonaphtacridin (s. o.) und p-Toluolsulfonsäureäthylester (U., WENNER, A. 327, 122). — Gelbe Blättchen. Schwer löslich in Alkohol.

4) Base $CH_3 \cdot C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \cdot \\ N \end{array} \right\rangle C : C \left\langle \begin{array}{c} CH \\ \cdot \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_5 \cdot CH_3$. Dimethylindigo $C_{13}H_{14}O_2N_2$ s. *Spl. Bd. II, S. 960, 961* (vgl. *Berichtigung im Spl. Bd. II, S. 1251*).

5) Base $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \cdot \\ CH : N \end{array} \right\rangle C : C \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ \cdot \\ N : CH \end{array} \right\rangle C_6H_4$. Carbindigo $C_{13}H_{10}O_4N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CO \\ \cdot \\ CO \cdot NH \end{array} \right\rangle C : C \left\langle \begin{array}{c} CO \\ \cdot \\ NH \cdot CO \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Oxydation von 4-Oxyisocarbostyryl in alkalischer Lösung mittels des Luftsauerstoffs oder, besser, in heisser 20%iger Salzsäure mit Eisenchlorid oder Wasserstoffsperoxyd (GABRIEL, COLMAN, B. 33, 996; 35, 2426). Durch Eindampfen einer ammoniakalischen Lösung des 2,4-Dioxyisocarbostyryls (G., B. 36, 579). In geringer Menge durch Erhitzen von 4-Oxyisocarbostyryl mit Phtalonimid auf 210° (G., C., B. 35, 2425). Durch Oxydation der Verbindung $C_{13}H_{12}O_3N_2$ (S. 720) mit H_2O_2 (G., C.). — Rubinrothe Nadeln (aus 100 Thln. siedendem Nitrobenzol), die oberhalb 400° schmelzen, aber schon vorher partiell in glitzernden rothen Blättern sublimiren. Sehr wenig löslich in organischen Solventen. Aus der orangerothen Lösung in verdünnter Kalilauge durch Salmiak in braunvioletten Flocken fällbar. Durch Schwefelammonium zur Leukoverbindung (s. S. 700) reducierbar. Bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure entsteht Phtalonimid. Wird in heisser alkalischer Lösung von Luftsauerstoff unter Bildung von NH_3 und Phtalsäure zersetzt. Durch Reduction mit HJ + rothem Phosphor bei 170° entsteht eine Verbindung $C_{13}H_{12}O_3N_2$ (S. 720).

Verbindung $C_{18}H_{12}O_3N_2$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 6 g Carbindigo (s. o.) mit 3 g rothem Phosphor und 40 ccm Jodwasserstoffsäure auf 170° , Lösen des Products in Kalilauge und Eintragen des gelben oder braunen Krystallbreis in ein auf 140° erwärmtes Gemisch gleicher Volume Wasser und Vitriolöl (G., C., B. 35, 2427). — Gelbliche, nach dem Trocknen zimmet- bis erdbeerfarbene Nadeln, die sich oberhalb 300° dunkelroth färben und bei $390\text{--}395^\circ$ schmelzen. Wird von H_2O_2 zu Carbindigo oxydirt.

3a. 3,6-Diamino-9-Phenylxanthen $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5.CH < \begin{matrix} C_6H_3(NH_2) \\ C_6H_3(NH_2) \end{matrix} > O$.

Derivate s. *Spl. Bd. III, S. 568—569*.

S. 1065, Z. 24 v. o. die Strukturformel muss lauten: $(CH_3)_2 \overset{CH_3}{\underset{CH}{>}} C_6H_2.C.N.CH$.
 $C_6H_4.C.N.C.CH_3$

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-22}N_2$ (S. 1065—1066).

I. *Derivate von Naphtophenazincarbonensäuren (S. 1065). Nitril s. Cyanid $C_{17}H_9N_3$, *Hptw. Bd. IV, S. 1052, Z. 4 v. u.*

3. *Säuren $C_{17}H_{10}O_4N_2$ (S. 1065).

2) *Difurylchinoxalin-m-Carbonensäure* $HO_2C.C_6H_3 < \begin{matrix} N:C.C_4H_3O \\ N:C.C_4H_3O \end{matrix} >$ s. *Hptw. Bd. III, S. 729*.

5. Indigodicarbonensäuren $C_{18}H_{10}O_6N_2 = \begin{matrix} NH-C=C-NH \\ CO_2H.C_6H_3.CO CO.C_6H_3.CO_2H \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1624 und Spl. Bd. II, S. 948*.

6. Benzyliden-Benzo- β -ketopentamethylenazincarbonensäure $C_{19}H_{12}O_3N_2 =$

$C_6H_4 < \begin{matrix} N:C.C:CH.C_6H_5 \\ | > CO \\ N:C.CH.CO_2H \end{matrix} >$. B. Aus Benzaldehyd und Benzo- β -Ketopentamethylenazincarbonensäure in Gegenwart von etwas Piperidin (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, *Bl. [3] 25, 720*). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 198° .

Aethylester $C_{21}H_{16}O_3N_2 = C_{19}H_{11}N_2O_3(C_2H_5)$. B. Aus Benzaldehyd und Benzo- β -Ketopentamethylenazincarbonensäureäthylester in Gegenwart von etwas Piperidin (TH.-M., *Str., Bl. [3] 25, 720*). — Orangegelbe Blättchen aus CCl_4 . Schmelzp.: 203° .

7. Benzyliden-1,3,4-Tolu- β -ketopentamethylenazincarbonensäure $C_{20}H_{14}O_3N_2 =$

$CH_3.C_6H_3 < \begin{matrix} N:C.C:CH.C_6H_5 \\ | > CO \\ N:C.CH.CO_2H \end{matrix} >$. B. Aus Benzaldehyd und 1,3,4-Tolu- β -Ketopentamethylenazincarbonensäure (S. 661) in Gegenwart von etwas Piperidin (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, *Bl. [3] 25, 722*). — Schmelzp.: oberhalb 200° .

Aethylester $C_{22}H_{18}O_3N_2 = C_{20}H_{13}N_2O_3(C_2H_5)$. B. Aus Benzaldehyd und 1,3,4-Tolu- β -Ketopentamethylenazincarbonensäureäthylester (S. 661) in Gegenwart von etwas Piperidin (TH.-M., *Str., Bl. [3] 25, 721*). — Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 198° . Liefert bei der Einwirkung von 1 Mol.-Gew. alkoholischer Natronlauge das Natriumsalz des 2-Methyl-3-Styryltoluchinoxalindicarbonensäuremonoäthylesters (S. 703).

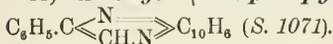
O. *Basen $C_nH_{2n-24}N_2$ (S. 1066—1077).

3. *Basen $C_{18}H_{12}N_2$ (S. 1066—1071).

S. 1067, Z. 22 v. o. statt: „ $C_{18}H_{14}N_2SO_3$ “ lies: „ $C_{18}H_{12}N_2SO_3$ “.

S. 1070, Z. 20 und Z. 4 v. u. statt: „ $C_9H_7N.C_9H_7N$ “ lies: „ $NH_6C_9.C_9H_6N$ “.

S. 1071, Z. 34 u. Z. 21 v. u. statt: „ $C_9H_7N.C_9H_7N$ “ lies: „ $NH_6C_9.C_9H_6N$ “.

11) * *Phenyl- $\alpha\beta$ -Naphtopyrazine, Phenyl-Aethonaphazine*

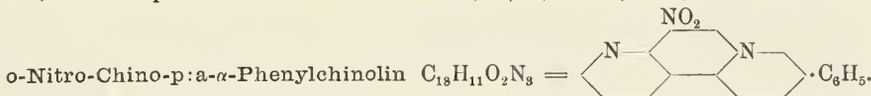
Diphenyl-Aethonaphatazoniumhydroxyd $C_6H_5.C \begin{array}{c} \text{N}-C_{10}H_6 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH} : \text{N}(C_6H_5)(OH) \end{array}$ s. *Hptw.*
Bd. IV, S. 1064; Formel-Berichtigung im Spl. Bd. IV, S. 718.

13) *Base* $C_{10}H_6 \begin{array}{c} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{C} \quad \text{C} \\ \quad \quad \quad \diagdown \quad \diagup \\ \quad \quad \quad \text{CH}_2 \end{array} \text{C}_6H_4$. Kethodimethoxyderivat s. Naphtylendimethoxyphthalamid, *Hptw.* Bd. IV, S. 1066.

14) *Chino-p:a- α -Phenylchinolin*  $\cdot C_6H_5$. B. Durch Destilliren

von chino-p:a-phenylchinolin- γ -carbonsaurem Natrium (S. 725) mit der vierfachen Menge Natronkalk (WILLOERODT, JABLONSKI, B. 33, 2924). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 183°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. — $C_{18}H_{12}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Grauer krystallinischer Niederschlag.

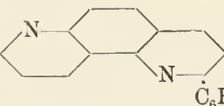
Jodmethylat $C_{20}H_{14}N_2J_2 = C_6H_5.C_{12}H_7N_2, 2CH_3J$. Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 242°. Unlöslich in Aether (W., J., B. 33, 2924).



B. Man fügt eine Lösung von 4 g Chino-p:a-Phenylchinolin in 20 g conc. Schwefelsäure zu 40 g rauchender Salpetersäure (WILLOERODT, JABLONSKI, B. 33, 2924). Durch Destilliren von o-nitrochino-p:a-phenylchinolin- γ -carbonsaurem Natrium mit Natronkalk (W., J.). — Gelbe krystallinische Masse. Schmelzpt.: 281°. Löslich in viel Eisessig. — Die Salze werden von Wasser zerlegt.

Chino-p:a- α -Phenylchinolin-o-Sulfonsäure $C_{18}H_{12}O_3N_2S = N_2C_{12}H_6(C_6H_5).SO_3H$. B. Durch Erhitzen von 5 g Chino-p:a-Phenylchinolin mit 8 g 30%iger rauchender Schwefelsäure auf 180° (W., J., B. 33, 2925). — Grünliche mikrokristallinische Masse aus Wasser. Schmilzt oberhalb 350°. — $Ba(C_{18}H_{11}O_3N_2S)_2$.

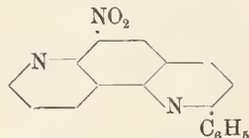
o-Oxy-Chino-p:a- α -Phenylchinolin $C_{18}H_{12}ON_2 = N_2C_{12}H_6(C_6H_5).OH$. B. Durch Verkoehen von diazotirtem o-Amino-Chino-p:a-Phenylchinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1211) (W., J., B. 33, 2925). — Gelbrothe krystallinische Masse. Schmelzpt.: 168°. Schwer löslich in Alkohol.

15) *Chino-a:p- α -Phenylchinolin*  $\cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen

der Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure (S. 726) mit Natronkalk (WILLOERODT, v. NEANDER, B. 33, 2933). — Nadeln aus Alkohol-Aether. Schmelzpt.: 129°. Unlöslich in Wasser. — $C_{18}H_{12}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Röthliches Pulver. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

o-Nitro-Chino-a:p- α -Phenylchinolin $C_{18}H_{11}O_2N_3 =$
B. Durch Destilliren seiner γ -Carbonsäure (S. 726) mit Natronkalk oder durch Nitriren von Chino-a:p- α -Phenylchinolin mit einem Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure (WILLOERODT, v. NEANDER, B. 33, 2933). — Hellgelbes mikrokristallinisches Pulver aus Eisessig. Schmelzpt.: 218°. Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether.

Chino-a:p- α -Phenylchinolin-o-Sulfonsäure $C_{18}H_{12}O_3N_2S = N_2C_{12}H_6(C_6H_5).SO_3H$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen des Chino-a:p- α -Phenylchinolins mit 20% Anhydrid enthaltender Schwefelsäure auf 200° (W., v. N., B. 33, 2934). — Bläulichgraues Pulver. Zersetzt sich gegen 250°. Leicht löslich in heissem Alkohol, sehr wenig in Wasser, unlöslich in Aether. — $Ba(C_{18}H_{11}O_3N_2S)_2$.



β -Naphtenylazoximbenzenyl $C_{18}H_{12}ON_2 = C_{10}H_7.C \begin{array}{c} \text{N} \quad \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{array} \text{C}_6H_5$ s. *Hptw.*

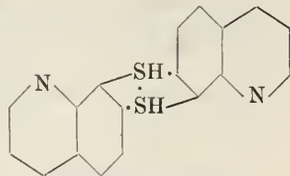
Bd. II, S. 1455.

S. 1071, Z. 1 v. u. statt: „(S. 1076)“ lies: „(S. 1077)“.

Verbindungen $C_{18}H_{12}N_2S_2$. a) Thiochinanthren
 $C_{18}H_{12}N_2S_2$ s. S. 190.

b) Isomeres Thiochinanthren:

B. Bei der Einwirkung von S_2Cl_2 oder $SOCl_2$ auf o-Toluchinolin (S. 203) (EDINGER, B. 30, 2420; J. pr. [2] 56, 277; Ed., EKELEY, B. 35, 97). — Schmelzp.: oberhalb 360° . Giebt bei der Oxydation mit Salpetersäure Nikotinsäure (S. 108). Wird durch Reduction mit Zinkstaub und Eisessig, sowie durch Sublimation über Kupferspäne kaum verändert. Addirt Brom in Eisessig zu einer krystallinischen, sehr unbeständigen, orange-rothen Verbindung, die mehr als 5 Brom-Atome enthält und bei 100° Brom und HBr verliert (Ed., Ek., J. pr. [2] 66, 224). — Salz (Ed., Ek., J. pr. [2] 66, 222): $C_{18}H_{12}N_2S_2 \cdot 2HCl$. B. In Xylollösung durch HCl. Scharlachrothe Krystalle. Zieht an der Luft Wasser an und geht über in: $C_{18}H_{12}N_2S_2 \cdot 2HCl + 2H_2O$ (gelbe Krystalle). — $C_{18}H_{12}N_2S_2 \cdot 2HBr$. Dunkelrothe Krystalle. — $C_{18}H_{12}N_2S_2 \cdot 4HNO_3 + 2H_2O$. Gelbe Säulen aus Salpetersäure. — $C_{18}H_{12}N_2S_2 \cdot 2H_2SO_4$. Rothbraune Nadeln (aus starker Schwefelsäure). — Chlorhydrat der Diacetylverbindung $C_{22}H_{16}O_2N_2S_2 \cdot 2HCl$ (Ed., Ek.).



4. *Basen $C_{19}H_{14}N_2$ (S. 1072—1073).

5) **Methylbichinolyte** $NC_9H_6 \cdot C_9H_5(CH_3)N$. α -Methoxy-Oxy-Methyl-Bichinolyt $C_{20}H_{16}O_2N_2 = NC_9H_5(O \cdot CH_3) \cdot C_9H_4(OH)(CH_3)N$. B. Neben der isomeren β -Verbindung (s. u.), beim Erhitzen des Condensationsproducts aus m-Aminophenyl-p-Methoxychinolin und Acetessigester auf $200-240^\circ$. Die Trennung der beiden Körper basiert auf der verschiedenen Löslichkeit der Sulfate (BAYER & Co., D.R.P. 55009; Frdl. II, 123). — Täfelchen, die bei $130-140^\circ$ krystallwasserfrei werden. — Sulfat. Ziemlich leicht löslich.

β -Methoxy-Oxy-Methyl-Bichinolyt $C_{20}H_{16}O_2N_2 = NC_9H_5(O \cdot CH_3) \cdot C_9H_4(OH)(CH_3)N$. B. Siehe oben die α -Verbindung (B. & Co., D.R.P. 55009; Frdl. II, 124). — Schmelzpunkt: 320° . — Sulfat. Schwer löslich.

5. *Basen $C_{20}H_{16}N_2$ (S. 1073—1075).

S. 1073, Z. 23, 30, 33 und 35 v. o. statt: „Gall“ lies: „Goll“.

10) *Dihydro-Diphenylchinoxalin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} = \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 1074—1075). Als

1-Methyl-2,3-Diphenyl-2-Oxy-1,2-Dihydrochinoxalin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N}(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} = \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ ist den neueren Anschauungen zufolge die im Hptw. Bd. IV, S. 1079 als 1-Methyl-2,3-Diphenyläthophenazoniumhydrat aufgeführte Verbindung zu betrachten.

*N-Phenyldihydrophenylchinoxalin $C_{20}H_{20}N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} = \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 1075).

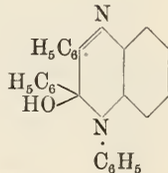
Salzsäure färbt die alkoholische Lösung blutroth (KEHRMANN, WOLFFSON, B. 32, 1043).

*„N-Phenyldiphenyläthophenazoniumhydrat“, 1,2,3-Triphenyl-2-Oxy-1,2-Dihydrochinoxalin $C_{26}H_{20}ON_2$ (S. 1075, Z. 9 v. o.). Constitution:

(KE., W., B. 32, 1043; HANTZSCH, KALB, B. 32, 3128). Salzsäure färbt die alkoholische Lösung vorübergehend roth. — Die *Salze leiten

sich von der Azoniumform $\begin{matrix} \text{H}_5\text{C}_6 \cdot \text{C} = \text{N} \\ \text{H}_5\text{C}_6 \cdot \text{C} \cdot \text{NCl}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{matrix} > \text{C}_6\text{H}_4$ ab (H., KA.). —

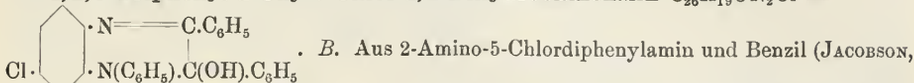
$C_{26}H_{19}N_2Cl$ (H., KA.). — $C_{26}H_{19}N_2 \cdot NO_3$. Schwefelgelbe Nadeln. Schmelzp.: 172° . Leicht löslich in Wasser. Schmeckt bitter (KE., NATCHEFF, B. 31, 2425).



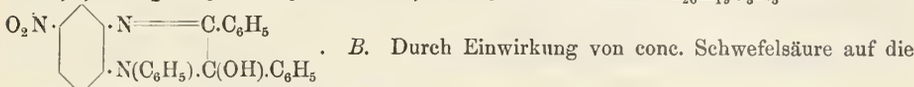
Acetylverbindung $C_{28}H_{22}O_2N_2 = \begin{matrix} \text{H}_5\text{C}_6 \cdot \text{C} = \text{N} \\ \text{H}_5\text{C}_6 \cdot \text{C}_6(\text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5\text{O}) \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{matrix} > \text{C}_6\text{H}_4$. B. Aus der

Base (s. o.) durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KE., W., B. 32, 1044). — Krystallbenzolhaltige Tafeln aus Benzol, die an der Luft langsam zerfallen; citronengelbe, grün fluorescirende Körner aus Alkohol. Die gelbe, alkoholische oder Benzol-Lösung fluorescirt hellgrün. Salzsäure färbt die alkoholische Lösung blutroth bezw. scheidet rothe Krystalle des Chlorhydrats ab, welche durch Wasser zerlegt werden.

1, 2, 3-Triphenyl-2-Oxy-7-Chlor-1, 2-Dihydrochinoxalin $C_{26}H_{19}ON_2Cl =$

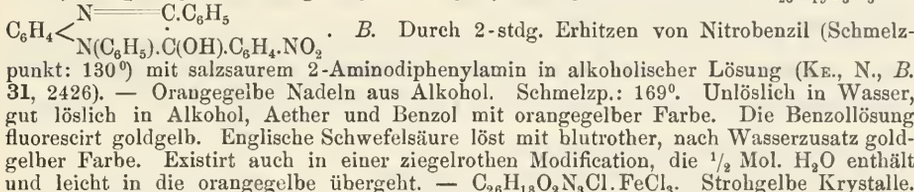


1, 2, 3-Triphenyl-2-Oxy-6-Nitro-1, 2-Dihydrochinoxalin $C_{26}H_{19}O_3N_3 =$

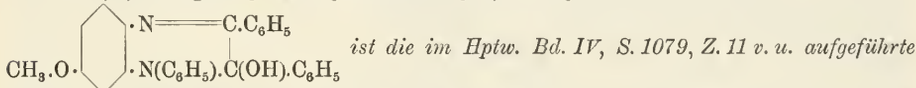


Verbindung $C_{26}H_{19}N_3O_3$ aus Benzil und 4-Nitro-2-Aminodiphenylamin (KE., N., B. 31, 2428). — Citronengelbe Krystallkörner aus Alkohol. Schmelzpz.: 161°. Unlöslich in Wasser. Die Lösungen in Aether und Benzol fluoresciren grün.

1, 3-Diphenyl-2-Nitrophenyl-2-Oxy-1, 2-Dihydrochinoxalin $C_{26}H_{19}O_3N_3 =$

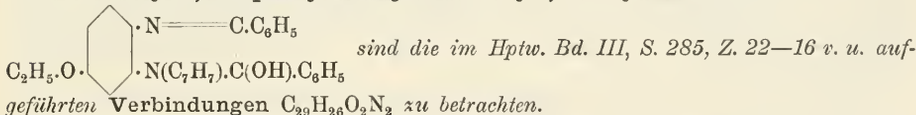


Als 1, 2, 3-Triphenyl-2-Oxy-7-Methoxy-1, 2-Dihydrochinoxalin



Verbindung $C_{27}H_{22}O_2N_2$ zu betrachten. — Die analoge Aethoxy-Verbindung ist im Hptw. Bd. IV, S. 1075, Z. 23 v. u. aufgeführt.

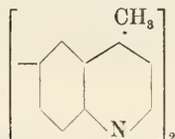
Als 1-Tolyl-2, 3-Diphenyl-2-Oxy-7-Aethoxy-1, 2-Dihydrochinoxalin



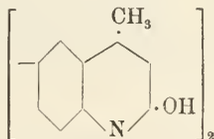
11) *Tetrahydrochinacridine (S. 1075). Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1075, Z. 1—14 v. o.

13) *Bilepidyl* s. unten Formel I. Dioxybilepidyl $C_{20}H_{16}O_2N_2 =$ Formel II. B. Aus dem Bisacetessigsäure-Derivat des Benzidins (S. 642) durch Eintragen in conc. Schwefelsäure (HEIDRICH, M. 19, 705). — Weisses flockiges Product. Schmelzpz.: über 300°. Fast unlöslich in Solventien.

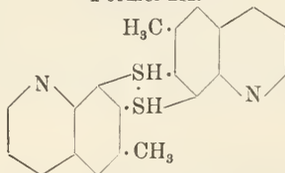
Formel I.



Formel II.



Formel III.



p-Toluthiochinanthren $C_{20}H_{16}N_2S_2 =$ Formel III. B. 50 g *p*-Toluchinolin (S. 201) werden mit 100 g S_2Cl_2 in der Kälte gemischt und dann 5—6 Stunden unter Rückfluss auf 150° erhitzt; man kocht das Rohproduct mit conc. Salzsäure aus, behandelt die Lösungen zur Ausfällung des Chlorhydrats mit Wasserdampf und zerlegt das Chlorhydrat durch siedendes Wasser. Ausbeute: 16 g (EDINGER, EKELEY, J. pr. [2] 66, 215). — Fast weisse Nadelchen aus Eisessig. Schmelzpz.: 316°. Nur in starken Mineralsäuren, in heissem Eisessig und siedendem Xylol löslich. Liefert mit Brom in Eisessig ein in rothen Nadeln krystallisirendes, sehr zersetzliches Product, das mehr als 4 At. Brom enthält. — Die Salze dissociiren alle mit Wasser. — $C_{20}H_{16}N_2S_2 \cdot 2HCl$. Gelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in conc. Salzsäure. — $C_{20}H_{16}N_2S_2 \cdot 2HBr$. Gelbe Krystalle. — $C_{20}H_{16}N_2S_2 \cdot 4HNO_3$.

Goldgelbe Nadeln (aus warmer conc. Salpetersäure). — $C_{20}H_{16}N_2S_2 \cdot 2H_2SO_4 + 2H_2O$. Scharlachrothe Nadeln (aus warmer verdünnter Schwefelsäure, D: 1,2). Verliert im Exsiccator Wasser und geht über in: $C_{20}H_{16}N_2S_2 \cdot 2H_2SO_4$ (gelbe Nadeln). — Pikrat $C_{20}H_{16}N_2S_2 \cdot 2C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Eisessiglösung. — Chlorhydrat der Diacetylverbindung $(CH_3CO)_2C_{20}H_{14}N_2S_2 \cdot 2HCl$ (ED., EK., B. 35, 97).

Jodmethylat $C_{22}H_{22}N_2S_2J_2 = C_{20}H_{16}N_2S_2 \cdot 2CH_3J$. B. Durch Methyljodid bei 100° (ED., EK., J. pr. [2] 66, 220). — Rothe Nadeln aus Wasser.

6. *Basen $C_{21}H_{18}N_2$ (S. 1075—1076).

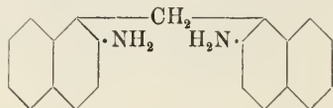
1) ***Diphenyldihydrotoluchinoxalin** $CH_3 \cdot \langle \text{Ring} \rangle \cdot N=C_6H_5$ (S. 1075—1076).


N, p-Dimethylaminophenylderivat des Diphenyldihydro-Oxytoluchinoxalins
 $H_3C \cdot \langle \text{Ring} \rangle \cdot N=C_6H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 621, Z. 14 v. o. (Formelberichtigung im Spl. Bd. IV, S. 407.)


Die im Hptw. S. 1076, Z. 16 v. o. als N-p-Tolyldiphenyltoluchinoxaliniumhydroxyd aufgeführte Verbindung ist den neueren Anschauungen zufolge als N-p-Tolyl-Diphenyldihydro-Oxytoluchinoxalin $H_3C \cdot C_6H_5 \cdot \langle \text{Ring} \rangle \cdot N=C_6H_5$ zu formuliren.

2) *Bis-β-aminonaphtylmethan:

(S. 1076). Tetramethyldiaminodinaphtylmethan $C_{25}H_{26}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Dimethyl-β-Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 332—333) in Eisessig und Formaldehydlösung beim Stehen mit Essigsäureanhydrid (MORGAN, Soc. 77, 823). — Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 144°. Leicht löslich in Alkohol. — Pikrat. Blätter. Schmelzp.: 193—194°.



Diäthyldiaminodinaphtylmethan $C_{25}H_{26}N_2 = CH_2(C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Aethyl-β-Naphtylamin (Hptw. Bd. II, S. 601) in Eisessig und Formaldehydlösung bei gewöhnlicher Temperatur (M., Soc. 77, 827). Beim Erwärmen einer alkoholischen Lösung von salzsaurem Aethyl-β-Naphtylamin und Formaldehyd; hierbei entsteht ausserdem eine Verbindung $C_{25}H_{26}ON$ vom Schmelzp.: 157—158° (M.). — Farblose Platten aus Essigester. Schmelzp.: 197—198°.

Tetraäthyldiaminodinaphtylmethan $C_{29}H_{34}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$. Tafelförmige Prismen aus Essigester. Schmelzp.: 114° (M., Soc. 77, 824).

Diphenyldiaminodinaphtylmethan $C_{33}H_{26}N_2 = CH_2(C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Erhitzen von 2,2'-Dioxy-1,1'-Dinaphtylmethan (Spl. Bd. II, S. 610) mit Anilin und dessen Chlorhydrat auf 180—200° (DAHL & Co., D.R.P. 75755; Frdl. III, 519). — Säulen. Schmelzpunkt: 107°.

Tetrabenzoyldiaminodinaphtylmethan $C_{49}H_{42}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(C_7H_7)_2]_2$. Platten aus Essigester. Schmelzp.: 164—165°. Schwer löslich in Alkohol (M., Soc. 77, 825).

Dibenzoyldiäthyldiaminodinaphtylmethan $C_{35}H_{34}O_2N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(C_2H_5)_2]_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Diäthyldiaminodinaphtylmethan (s. o.) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Alkali (MORGAN, Soc. 77, 828). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 196°.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1076, Z. 23 v. o. als *Bis-Methylenaminonaphtylmethan $C_{23}H_{18}N_2$ aufgeführte Verbindung hat nach MORGAN (Soc. 77, 816) vielleicht die Constitution: $C_{10}H_6 \cdot \langle \text{Ring} \rangle \cdot N \cdot \langle \text{Ring} \rangle \cdot N \cdot C_{10}H_6$. Nach MÖHLAU, HAASE (B. 35, 4166) ist sie vielleicht



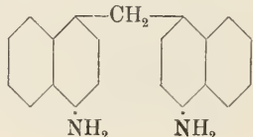
polymeres Methylen-β-Naphtylamin. — Wird von Natrium + Amylalkohol nicht reducirt, von verdünnten Mineralsäuren nicht hydrolysiert, addirt nicht HCN (Mor.).

3) ***2,4,5-Triphenyl-4,5-Dihydroglyoxalin** $C_6H_5 \cdot CH=N \cdot C_6H_5 \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 1076) s.

Amarin, Hptw. Bd. III, S. 22 und Spl. Bd. III, S. 17—18, sowie Isoamarin, Spl. Bd. III, S. 19.

6) Bis-α-aminonaphtylmethan, 4,4'-Diamino-1,1'-Dinaphtylmethan:

Tetramethyldiaminodinaphtylmethan $C_{25}H_{26}N_2 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Dimethyl-α-Naphtylamin (Spl. Bd. II,



S. 332) in Eisessig und Formaldehydlösung beim Stehen mit etwas concentrirter Salzsäure (MORAN, *Soc.* 77, 826). — Durchsichtige Prismen aus Essigester. Schmelzp.: 177°. Wird durch PbO_2 nicht zu einem Farbstoff oxydirt.

4, 4'-Diamino-1, 1'-Dinaphtylmethan-3, 3'-Disulfonsäure $C_{21}H_{16}O_6N_2S_2 = CH_2 [C_{10}H_5(NH_2).SO_3H]_2$. B. Durch Einwirkung von Formaldehyd auf 1-Naphtylaminsulfonsäure(2) (Spl. Bd. II, S. 342) (Höchster Farb., D.R.P. 84379; *Frdd.* IV, 616). — Gelbliche Nadeln mit 1 Mol. H_2O . Sehr wenig löslich in Wasser. Die Lösung in conc. Schwefelsäure fluorescirt grün, wird von Oxydationsmitteln unter Bildung von Diaminonaphthydroldisulfonsäure blaugrün gefärbt. Fügt man zur wässrigen Lösung der Alkalisalze Nitrit und säuert an, so entsteht eine schön grüne Lösung.

7) 2, 4, 5-Triphenyl-2, 3-Dihydroglyoxalin $\begin{matrix} C_6H_5.C.NH \\ \vdots \\ C_6H_5.C.NH \end{matrix} > CH.C_6H_5$. Derivate des Pentaphenyldihydroimidazols $\begin{matrix} C_6H_5.C.N(C_6H_5) \\ \vdots \\ C_6H_5.C.N(C_6H_5) \end{matrix} > CH.C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 29 u. 30.

8) 9-m-Aminophenyl-2, 7-Dimethylacridin $H_3C.C_6H_3 < \begin{matrix} C(C_6H_4.NH_2) \\ N \end{matrix} > C_6H_3.CH_3$. B. Als Nebenproduct bei der Darstellung der entsprechenden Nitroverbindung (S. 285) (ULLMANN, B. 36, 1024). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 273°.

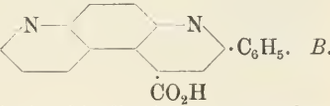
Acetylderivat $C_{23}H_{20}ON_2 = C_{21}H_{17}N_2(CO.CH_3)$. Schwachgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 280°. Löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Aether (U., B. 36, 1024).

9) 9-p-Aminophenyl-2, 7-Dimethylacridin $H_3C.C_6H_3 < \begin{matrix} C(C_6H_4.NH_2) \\ N \end{matrix} > C_6H_3.CH_3$.

B. Man erhitzt gleiche Theile p-Nitrobenzyliden-p-toluidin, p-Toluidin und dessen Chlorhydrat auf 200—210° und zieht die alkalisch gemachte und mit Wasserdampf behandelte Schmelze durch 2%ige Salzsäure aus (ULLMANN, B. 36, 1023). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 268°. Löslich in Alkohol und siedendem Benzol mit gelber, in Eisessig mit rother Farbe. Löslich in Aether mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Färbt tannirte Baumwolle schwach in röthlichen Tönen.

* Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-24}N_2$ (S. 1077).

Säuren $C_{19}H_{12}O_2N_2$.

1) Chino-p:a-Phenylchinolin-γ-Carbonsäure  · C_6H_5 . B.

Durch langsames Vereinigen der Lösung von 33 g 6-Aminochinolin in 500 ccm absolutem Alkohol mit einer Lösung von 20 g Brenztraubensäure und 24 g Benzaldehyd in 500 ccm absolutem Alkohol und 6-stdg. Kochen des Gemisches (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 33, 2918). — Mikrokrystallinisches Pulver. Schmelzp.: 290°. Unlöslich in organischen Solventen und Wasser. Durch Oxydation mit $KMnO_4$ entsteht die Chino-p:a-Chinolin-α,γ-Dicarbonsäure (S. 682). — $Na.C_{19}H_{11}O_2N_2$. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $K.C_{19}H_{11}O_2N_2$. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Hygroskopisch. — $Ba(C_{19}H_{11}O_2N_2)_2$. Nadeln aus Wasser. Wird bei 100° wasserfrei. — $Cu(C_{19}H_{11}O_2N_2)_2$. Gelblichgrüner Niederschlag. — $Ag.C_{19}H_{11}O_2N_2$. Amorpher Niederschlag. — $(C_{19}H_{12}O_2N_2)_2PtCl_6$. Brauner krystallinischer Niederschlag. — $C_{19}H_{12}O_2N_2 \cdot 2HNO_3$. Gelbe Blättchen. Wird von Wasser zerlegt. — $C_{19}H_{12}O_2N_2 \cdot H_2SO_4$. Rosaroth Würfel.

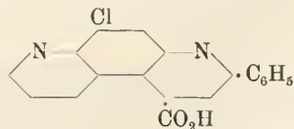
Methylester $C_{20}H_{14}O_2N_2 = N_2C_{12}H_6(C_6H_5).CO_2.CH_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 158° (W., J., B. 33, 2920).

Aethylester $C_{21}H_{16}O_2N_2 = N_2C_{12}H_6(C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. Nadeln aus Alkohol-Aether. Schmelzp.: 146° (W., J., B. 33, 2920).

Jodäthylat des Aethylesters $C_{21}H_{16}O_2N_2.C_2H_5J$. Grünlichgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 225° (W., J., B. 33, 2920).

o-Chlor-Chino-p:a-Phenylchinolin-γ-Carbonsäure $C_{19}H_{11}O_2N_2Cl =$

B. Durch Eintröpfeln von Natriumnitritlösung in eine gekühlte, mit Cu_2Cl_2 versetzte Lösung der o-Amino-Chino-p:a-Phenylchinolin-γ-Carbonsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1212) in conc. Salzsäure (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 33, 2921). — Gelbes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 289°. Schwer löslich in Alkohol.

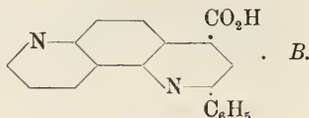


o-Brom-Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure $C_{19}H_{11}O_2N_2Br = N_2C_{12}H_5Br(C_6H_5).CO_2H$. *B.* Durch Einwirkung von Kupferbromür auf diazotirte *o*-Amino-Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1212) in schwefelsaurer Lösung oder durch Kochen von 8-Brom-5-Aminochinolin (Hptw. Bd. IV, S. 911) mit Benzaldehyd und Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) in Alkohol (W., J., *B.* 33, 2922). — Gelbe Krusten aus Alkohol. Schmelzp.: 283°.

o-Jod-Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure $C_{19}H_{11}O_2N_2J = N_2C_{12}H_5J(C_6H_5).CO_2H$. *B.* Durch Eintropfen von Natriumnitritlösung in eine eisgekühlte, mit KJ versetzte salzsaure Lösung der *o*-Amino-Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1212) und Erwärmen der Mischung nach 2-stdg. Stehen (W., J., *B.* 33, 2922). — Gelblich-weisses, mikrokristallinisches Pulver. Schmelzp.: 272°. Löslich in viel siedendem Alkohol, sonst unlöslich.

o-Nitro-Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure $C_{19}H_{11}O_4N_3 = N_2C_{12}H_5(NO_2)(C_6H_5).CO_2H$. *B.* Durch Einwirkung eines Gemisches von 90 g rauchender Schwefelsäure + 45 g rauchender Salpetersäure auf 15 g Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure, gelöst in wenig conc. Schwefelsäure (W., J., *B.* 33, 2920). — Hellgelbe mikrokristallinische Masse. Schmelzp.: 310°. Unlöslich in Wasser und organischen Solventien.

2) **Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure**



Durch Zufügen einer Lösung von 36 g Benzaldehyd und 29 g Brenztraubensäure in 300 g absolutem Alkohol zu einer Lösung von 48 g 5-Aminochinolin in 300 g absolutem Alkohol und 3-stdg. Kochen der Mischung (WILLGERODT, v. NEANDER, *B.* 33, 2928). — Gelbliche mikrokristallinische Nadelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 353—355°. Fast unlöslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. — NH_4 -Salz. Prismen. Färbt sich beim Aufbewahren rosa. — $Na.C_{19}H_{11}O_2N_2$. Blättchen oder Nadeln. Schwer löslich in Natronlauge, leicht in heissem Wasser, sehr leicht in Alkohol. — $Cu(C_{19}H_{11}O_2N_2)_2$. Grünlisches mikrokristallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $Ag.C_{19}H_{11}O_2N_2$. Weisser unlöslicher Niederschlag. — $C_{19}H_{12}O_2N_2.HCl$. Mikrokristallinischer Niederschlag (aus conc. Salzsäure). Wird von Alkohol und Aether zerlegt. — $(C_{19}H_{12}O_2N_2)_2PtCl_6$. Rötliche Nadelchen aus Alkohol. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Salzsäure, leicht in Alkohol. — $C_{19}H_{15}O_2N_2.HNO_3$. Wird von Wasser dissociert. — $C_{19}H_{12}O_2N_2.2H_2SO_4$. Rötliche Prismen. Wird von Wasser zersetzt.

Methylester $C_{20}H_{14}O_2N_2 = N_2C_{12}H_6(C_6H_5).CO_2.CH_3$. Mikrokristallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 158°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser (W., v. N., *B.* 33, 2930).

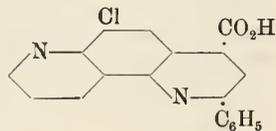
Aethylester $C_{22}H_{16}O_2N_2 = N_2C_{12}H_6(C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. Mikrokristallinisches Pulver. Schmelzp.: 116°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether (W., v. N., *B.* 33, 2930).

Jodmethylester des Methylesters $C_{20}H_{14}O_2N_2.CH_3J$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 262° (unter Zersetzung). Ziemlich leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aether (W., v. N., *B.* 33, 2930).

o-Chlor-Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure

$C_{19}H_{11}O_2N_2Cl =$

B. Aus diazotirter *o*-Amino-Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure und Kupferchlorür (WILLGERODT, v. NEANDER, *B.* 33, 2931). — Hellbraunes mikrokristallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 278°. Unlöslich in Wasser und Aether, löslich in Alkohol und Eisessig.



o-Brom-Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure $C_{19}H_{11}O_2N_2Br = N_2C_{12}H_5Br(C_6H_5).CO_2H$. *B.* Aus diazotirter *o*-Amino-Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure und Kupferbromür oder durch eintägiges Kochen von 5 g 8-Brom-5-Aminochinolin, 2 g Brenztraubensäure und 3 g Benzaldehyd in 50 g absolutem Alkohol (W., v. N., *B.* 33, 2931). — Hellbraunes Pulver (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 286—288°. Unlöslich in Wasser und Aether.

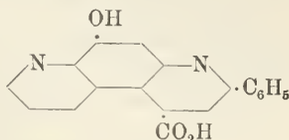
o-Nitro-Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure $C_{19}H_{11}O_4N_3 = N_2C_{12}H_5(NO_2)(C_6H_5).CO_2H$. *B.* Durch Zufügen einer Lösung von 5 g Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure in 20 g conc. Schwefelsäure zu einer Mischung von 20 g rauchender Schwefelsäure (40% Anhydrid) und 30 g rauchender Salpetersäure (W., v. N., *B.* 33, 2930). — Hellgelbes mikrokristallinisches Pulver aus Eisessig. Schmelzp.: 285°.

Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsulfonsäure $C_{19}H_{12}O_5N_2S = N_2C_{12}H_6(C_6H_5)(CO_2H)(SO_3H)$. B. Durch etwa 2-stdg. Erhitzen der Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure mit 20% Anhydrid enthaltender Schwefelsäure auf 200° (W., v. N., B. 33, 2932). — Weisses Pulver. Zersetzt sich gegen 310°. Schwer löslich in Wasser. — Ba. $C_{19}H_{10}O_5N_2S$. Pulver. Leicht löslich in Wasser.

Säuren $C_{19}H_{12}O_3N_2$.

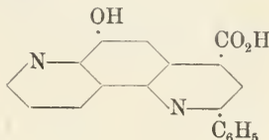
1) **o-Oxy-Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure:**

B. Durch Diazotieren und Verkochen der o-Amino-Chino-p:a- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1212) (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 33, 2921). — Unlöslich in Wasser und organischen Solventien.



2) **o-Oxy-Chino-a:p- α -Phenylchinolin- γ -Carbonsäure:**

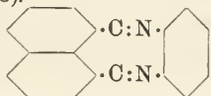
B. Aus 5-Amino-8-Oxychinolin (S. 605), Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) und Benzaldehyd in Alkohol (WILLGERODT, v. NEANDER, B. 33, 2932). — Hellgelbes mikrokristallinisches Pulver. Schmelzp.: 293°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Aether. — Ba. $C_{19}H_{10}O_3N_2$. Schwer löslich in Wasser.



P. *Basen $C_nH_{2n-26}N_2$ (S. 1077—1083).

I. *Basen $C_{18}H_{10}N_2$ (S. 1077—1078).

Perinaphtylenchinoxalin



B. **Acenaphtenchinon** (Spl.

Bd. III, S. 290), in Eisessig gelöst, wird am Rückflusskühler mit o-Phenylendiamin-Chlorhydrat 3 Stunden gekocht, das Reactionsproduct mit Wasser ausgefällt (AMPOLA, RECHT, R. A. L. [5] 8 I, 210). — Weisse Masse. Schmelzp.: 234°. Sublimirt in Nadeln. Löslich in organischen Solventien, besonders in Chloroform. Conc. Schwefelsäure löst gelb, conc. Salzsäure roth. Wasser fällt die Base unverändert wieder aus diesen Lösungen. — $C_{18}H_{10}N_2 \cdot HCl$. Stark gelb gefärbtes, leicht zersetzliches Salz. — $(C_{18}H_{10}N_2)_2H_2PtCl_6$. Nadelchen. — Pikrat. $C_{18}H_{10}N_2 \cdot C_6H_5(NO_2)_3OH$. Nadeln. Schmelzp.: 188°. Schwer löslich in Benzol und Aether, leicht in Eisessig.

Dibromid $C_{18}H_{10}N_2Br_2$. B. 5 g Naphtylenchinoxalin werden, in Chloroform gelöst, allmählich unter Umschütteln mit Brom versetzt (A., R., R. A. L. [5] 8 I, 212). — Gelbe Masse. Schwer löslich in Aether und Chloroform, sehr leicht in siedendem Eisessig. Verliert beim Erhitzen auf 100°, sowie durch Wasser, Zink, Essigsäure u. s. w. leicht das Brom unter Rückbildung von Naphtylenchinoxalin.

* **Triphenioxazin** $C_{18}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} N \\ O \end{matrix} \right\rangle C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} O \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$ (S. 1077—1078).

B. Aus Nitrosobenzol und o-Aminophenol in Eisessig (neben geringen Mengen von metallisch grün glänzenden, leicht löslichen Nadeln) (AUWERS, KRAUSE, B. 32, 126; K., B. 32, 126). Aus o-Aminophenol und salzsaurem Aminoazobenzol beim Erhitzen in essigsaurer Lösung (O. FISCHER, HEPP, B. 23, 2787). Aus N-Methylphenoxazin-o-Chinon und o-Aminophenol in Eisessig, neben anderen Producten (DIEPOLDER, B. 32, 3525). Neben Phenoxazin-o-Chinon und anderen Producten, durch Oxydation von o-Aminophenol mit Kaliumferricyanid (D., B. 35, 2816). Neben Triphenoxazin-N-Phenylazin (Hptw. Bd. IV, S. 1177) und anderen Producten, bei der Condensation von Phenoxazin-o-Chinon mit o-Aminodiphenylamin (D.). — Stahlblaue bis dunkelviolette Nadelchen aus Xylol. Lösung in conc. Schwefelsäure kornblumenblau (K.).

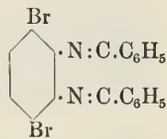
3. *Basen $C_{20}H_{14}N_2$ (S. 1078—1081).

S. 1079, Z. 1 v. o. statt: „ $C_{20}H_{14}Br_2N_2$ “ lies: „ $C_{20}H_{14}Br_2N_2 \cdot CH_3J$ “.

3) *2,3-Diphenylchinoxalin (S. 1079). Wegen der Nichtspaltbarkeit durch Säuren hält EINHORN (A. 295, 198) die Formel $C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} N \cdot C_6H_5 \\ \cdot \\ N \cdot C_6H_5 \end{matrix} \right\rangle$ für wahrscheinlicher.

5, 8-Dibrom-2, 3-Diphenylchinoxalin $C_{20}H_{12}N_2Br_2 =$

B. Concentrierte heisse Lösungen von äquimolekularen Mengen 3, 6-Dibrom-o-Phenylendiamin (S. 361) und Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) werden gemischt und $\frac{3}{4}$ Stunde erhitzt (CALHANE, WHEELER, *Am.* 22, 458). — Nadeln. Schmelzp.: 215—216°. Leicht löslich in Aether, Benzol und Chloroform, sehr wenig in kaltem Alkohol und Eisessig.



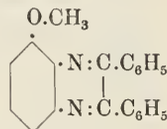
N-Phenyldiphenylchinoxaliniumsalze $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \text{---} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)(\text{Ac}) \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ s. *Hptw.* Bd. IV,

S. 1075, Z. 15—18 v. o.; vgl. *Spl.* Bd. IV, S. 722.

Analog sind die Salze aus den übrigen im *Spl.* Bd. IV, S. 723 aufgeführten Basen vom Typus $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \text{---} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N}(\text{R}) \cdot \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ aufzufassen.

2, 3-Diphenyl-5-Methoxychinoxalin $C_{21}H_{16}ON_2 =$

B. Aus 2, 3-Diaminoanisol-Chlorhydrat und Benzil (*Spl.* Bd. III, S. 221) durch Erhitzen in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 992). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 191°. Löslich in Benzol und in conc. Salzsäure mit hellgelber Farbe, unlöslich in Wasser.



2, 3-Diphenyl-6-Methoxychinoxalin $C_{21}H_{16}ON_2 =$ B.

Durch Reduction von 3-Nitro-4-Aminophenol-Methyläther (*Spl.* Bd. II, S. 421) mit Zinkstaub und Eisessig und Behandeln des entstehenden 3, 4-Diaminoanisols mit Benzil (*Spl.* Bd. III, S. 221) in essigsaurer Lösung (M., E., *Soc.* 81, 991). — Ockerfarbene Nadeln. Schmelzp.: 154—155°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, löslich in conc. Salzsäure mit orangerother, beim Verdünnen gelb werdender Färbung.

Diphenyl-diäthoxychinoxalin $(C_2H_5O)_2C_6H_2 \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 285,

Z. 4 v. u.

Tetrachlordioxydiphenylchinoxalin, Chinoxalinderivat des Tetrachlor-4, 4'-Dioxybenzils $C_{20}H_{10}O_2N_2Cl_4 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{C}_6H_2Cl_2 \cdot OH \\ \text{N} \cdot \text{C}_6H_2Cl_2 \cdot OH \end{matrix}$ B. Aus Tetrachlor-4, 4'-Dioxybenzil (*Spl.* Bd. III, S. 224) und o-Phenylendiamin in Eisessig beim Erwärmen (ZINCKE, FRIES, A. 325, 89). — Rhombische Krystalle (aus Eisessig). Schmelzp.: 256—257°. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe.

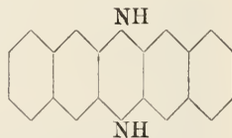
Tetrabromdioxydiphenylchinoxalin $C_{20}H_{10}O_2N_2Br_4 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{C}_6H_2Br_2 \cdot OH \\ \text{N} \cdot \text{C}_6H_2Br_2 \cdot OH \end{matrix}$

B. Aus Tetrabrom-4, 4'-Dioxybenzil und o-Phenylendiamin in Eisessig beim Erwärmen (Z., F., A. 325, 91). — Schwach gelbliche Täfelchen (aus Eisessig). Schmelzp.: 240°. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe.

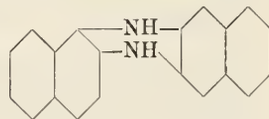
Methylendimethyläther des Tetraoxydiphenylchinoxalins $(CH_2:O_2)(CH_3:O)_2$
 $C_6 \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 286, Z. 1 v. o.

8) β, β', β' -Dihydronaphtazin, lin. Dihydronaphtazin:

B. Durch Zusammenschmelzen äquimolekularer Mengen von 2, 3-Naphtylendiamin und 2, 3-Dioxynaphtalin im CO_2 -Strome bei 180° (HINSBERG, A. 319, 266). — Gelbliches Krystallpulver, das noch nicht bei 300° schmilzt. Kaum löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Lässt sich weder durch Oxydation mit der berechneten Menge $K_2Cr_2O_7$ und Eisessig, noch durch überschüssiges $K_2Cr_2O_7$ und H_2SO_4 in ein Naphtazin überführen.

9) $\alpha, \beta, \beta', \beta'$ -Dihydronaphtazin, lin.-ang. Dihydronaphtazin:

B. Durch Zusammenschmelzen äquimolekularer Mengen von 2, 3-Dioxynaphtalin und 1, 2-Naphtylendiamin im CO_2 -Strome bei 180° (HINSBERG, A. 319, 264). — Hellgelbe Kryställchen. Schmelzp.: über 300°. Aeusserst schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, löslich in Vitriolöl mit rother Farbe. Wird schon durch



Farbe. Wird schon durch

den Sauerstoff der Luft oxydirt, wenn es mit Alkohol befeuchtet an der Luft liegt oder mit Eisessig oder Chloroform gekocht wird.

4. *Basen $C_{21}H_{16}N_2$ (S. 1081).

5) *Lophin $\begin{matrix} C_6H_5 \cdot C - N \\ \cdot \cdot \\ C_6H_5 \cdot \dot{C} - NH \end{matrix} > C_6H_5$ (S. 1081). Nitrolophin $C_{21}H_{15}O_2N_3 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot C - N \\ \cdot \cdot \\ C_6H_5 \cdot \dot{C} - NH \end{matrix} > C$.
 $C_6H_4NO_2$. a) m-Nitroverbindung. B. Aus m-Nitrobenzaldehyd (3,4 g), Benzil (5,2 g) und überschüssigem 10%igem Ammoniak bei 180° durch eintägiges Erhitzen; das Rohproduct wird zur Entfernung von Benzilam mit Aether extrahirt (TROEGER, *J. pr.* [2] 64, 532). — Eigelbes mikrokristallinisches Pulver. Schmilzt oberhalb 295°. Fast unlöslich in organischen Mitteln.

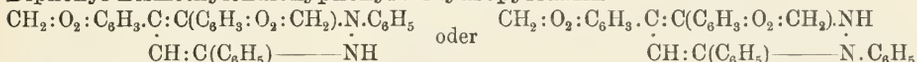
b) p-Nitroverbindung. B. Analog der m-Nitroverbindung (s. o.) (T., *J. pr.* [2] 64, 540). — Blutrothes Pulver. Ziemlich löslich in Aether.

Dinitrolophin, Trinitrolophin, Lophindisulfonsäure und p-Oxylophin siehe *Hptw.* Bd. III, S. 27.

5. *Basen $C_{22}H_{18}N_2$ (S. 1082).

2) *3,4,6-Triphenyldihydropyridazin $C_6H_5 \cdot C \ll \begin{matrix} C(C_6H_5) \cdot NH \\ CH : C(C_6H_5) \end{matrix} > NH$ (S. 1082).

Diphenyl-Bismethylenoxyphenyl-Dihydropyridazin



s. *Hptw.* Bd. IV, S. 786, Z. 7 v. u.

4) 2,4,6-Triphenyl-Dihydropyrimidin $C_6H_5 \cdot C \ll \begin{matrix} NH \cdot CH(C_6H_5) \\ N - C(C_6H_5) \end{matrix} > CH$. B.

Durch 2-stdg. Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Benzamidin mit 1 Mol.-Gew. 7-Brom-Benzylacetophenon in Chloroform (KUNCKELL, SARFERT, *B.* 35, 3169). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 186—187°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Schwache Base.

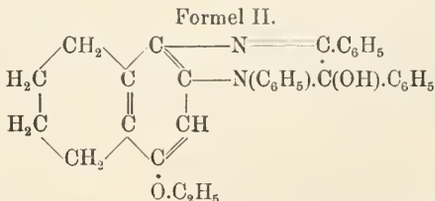
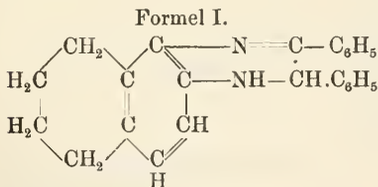
5a. p,p-Diaminodiphenyl-naphtylmethan $C_{23}H_{20}N_2 = C_{10}H_7 \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. Tetramethyldiaminodiphenylnaphtylmethan $C_{27}H_{28}N_2 = C_{10}H_7 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Tetramethyldiaminobenzhydrol und Naphtalin (Höchster Farb., D.R.P. 108129; *C.* 1900 I, 1079). — Die durch energische Sulfurirung dargestellte Polysulfonsäure giebt mit Bleisuperoxyd und Schwefelsäure einen Säurefarbstoff der Diphenylnaphtylmethanreihe.

6. *Basen $C_{24}H_{22}N_2$ (S. 1082).

p-Toluilin, Tritolylglyoxalin $\begin{matrix} C_7H_7 \cdot \dot{C} - NH \\ \cdot \cdot \\ C_7H_7 \cdot \dot{C} - N \end{matrix} > C \cdot C_7H_7$. B. Aus p-Kyatolin durch

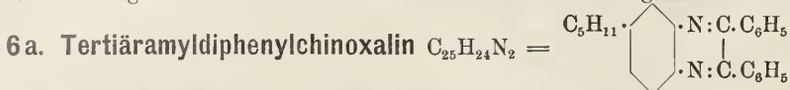
Zinkstaub in siedendem Eisessig (PIEPES, PORATYNSKI, *C.* 1900 II, 477). — Nadeln. Schmelzp.: 234—235°. Unlöslich in Wasser. 100 The. Alkohol lösen bei 16° 2,82 The., beim Sieden 9,851 The. Oxydirt sich in alkoholischem Kali durch Luftsauerstoff unter Fluorescenz. Giebt Salze mit HCl und H_2PtCl_6 .

Diphenyl-Hexahydro-Naphtochinoxalin (s. Formel I). Oxy-Aethoxy-N-Phenylderivat, Aethoxy-Phenyltetrahydronaphtostilbazoniumhydroxyd $C_{32}H_{30}O_2N_2 =$ Formel II. B. Aus 4-Amino-3-Anilino-1-Aethoxynaphtalintetrahydrür (5, 6, 7, 8) und

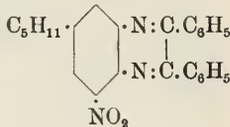


Benzil (JACOBSON, TURNBULL, *B.* 31, 902). — Gelbe Stäbchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 151,5°. Leicht löslich in Aether, Benzol und $CHCl_3$, schwer in Alkohol. Die gelbe, verdünnt-alkoholische Lösung zeigt schwach grüne Fluorescenz, die auf Zusatz

von Salzsäure verschwindet, während sich die Flüssigkeit intensiv gelb färbt. Die kirschrothe Lösung in conc. Schwefelsäure wird bei der Verdünnung mit Wasser gelb.



Nitro-Tertiäramyldiphenylchinoxalin $C_{25}H_{23}O_2N_3 =$
B. Aus 3,4-Diamino-5-Nitro-Tertiäramylbenzol und Benzil in Eisessig (ANSCHÜTZ, RAUFF, A. 327, 215). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 189—190°.



S. 1083, Z. 7 v. o. statt: „Triphenyldioxazindicarbon- säure“ lies: „Triphendioxazindicarbonsäure“.

Q. *Basen $C_nH_{2n-23}N_2$ (S. 1083—1090).

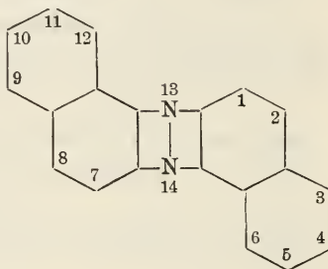
I. *Basen $C_{20}H_{12}N_2$ (S. 1083—1087).

1) * α -(α, β)-Dinaphtazin:

(S. 1083—1084). Zur Bezifferung vgl.: KEHRMANN, B. 31, 2411; 33, 1542. B. Entsteht beim Behandeln von β -Naphtylamin mit Chlorkalk bei 40—45° (CLAUS, JAECK, D.R.P. 78 748; *Frdl.* IV, 372; vgl. auch MEIGEN, NORMANN, B. 33, 2711). Durch Erhitzen der 4,10-Disulfonsäure (s. u.) mit Zinkstaub (M., N., B. 33, 2717).

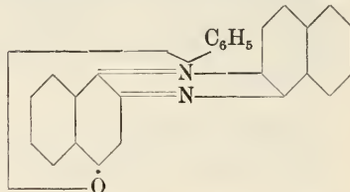
4,10 - Disulfonsäure $C_{20}H_{12}O_6N_2S_2 = HO_3S.$
 $C_{10}H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_{10}H_5.SO_3H.$ B. Durch Einwirkung von

Natriumhypochlorit auf eine Lösung von β -naphtylamin-6-sulfonsaurem Natrium (M., N., B. 33, 2717). — Hellgrüngelbes krystallinisches Pulver. Lösung in Wasser hellgelb, in conc. Schwefelsäure violett. Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht α, β -Naphtazin in geringer Menge.



Dinaphtoprasindon $C_{26}H_{16}ON_2 =$

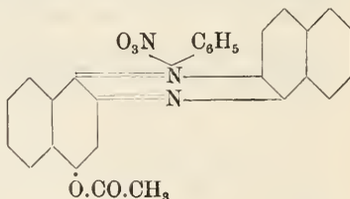
B. Die Salze (s. u.) entstehen aus den entsprechenden Amino-Phenylisodinaphtazoniumsalzen durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren (KEHRMANN, SUTHERST, B. 32, 945). — Blaugrüne Blättchen aus Alkohol. — Chlorid (Oxy-Phenylisodinaphtazoniumchlorid) $C_{26}H_{17}ON_2Cl.$ Chocoladenfarbene Nadelchen. In ziemlich viel Wasser oder Alkohol mit rother, in englischer Schwefelsäure mit blauvioletter, nach Wasserzusatz hellrother Farbe löslich. — Nitrat $C_{26}H_{17}ON_2.NO_3.$ Violettbraune Nadelchen. Braunrothe Nadeln.



Acetoxy-Phenylisodinaphtazoniumnitrat

$C_{28}H_{19}O_5N_3 =$

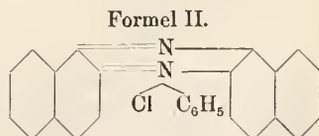
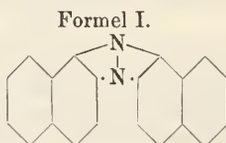
B. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Dinaphtoprasindon (s. o.) und Fällen der wässrigen Lösung des Acetats mit verdünnter Salpetersäure (K., S., B. 32, 946). — Braunrothe messingglänzende Blättchen (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit gelbrother Farbe und gelber Fluorescenz. — Platinsalz des entsprechenden Chlorids $(C_{28}H_{19}O_5N_2Cl)_2PtCl_4.$ Gelbrothe goldglänzende Blättchen. Unlöslich in Wasser.



2) * s -(α, β)-Dinaphtazin

(S. 1084) (siehe Formel I).

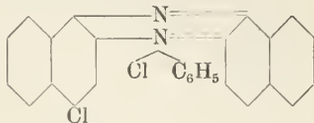
N-Phenyldinaphtazoniumchlorid $C_{28}H_{17}N_2Cl =$ Formel II. B. Durch Entamidiren seines 2-Aminoderi-



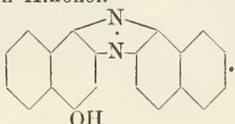
vats (KEHRMANN, SUTHERST, B. 32, 943). — Rothbraune, goldglänzende Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich in kaltem Wasser. Lösung in englischer Schwefelsäure blau, nach Wasserzusatz orangeroth. — $(C_{26}H_{17}N_2Cl)_2PtCl_4$. Braune goldglänzende Blättchen. Unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat. Durchscheinende orangerothe Nadeln oder grüne Körner aus Alkohol.

Naphtindonchlorid (Chlor-N-Phenylnaphtazoniumchlorid) $C_{26}H_{16}N_2Cl_3 =$

B. Durch Erwärmen der Lösung von 1 Thl. Naphtindon (s. u.) in 12 Thln. $POCl_3$ mit 1 Thl. PCl_5 (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1497). — Rothgelbe, grünlichschillernde Nadelchen aus Alkohol-Aether. In Wasser und Alkohol mit gelbrother Farbe und gelblichgrüner Fluorescenz leicht löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure grünblau, in conc. Salzsäure gelb. — $FeCl_3$ -Doppelsalz. Messingglänzende Krystalle aus Alkohol. — Entsprechendes Nitrat $C_{26}H_{16}ClN_2 \cdot NO_3$. Grüne Blättchen. Leicht löslich in Alkohol.

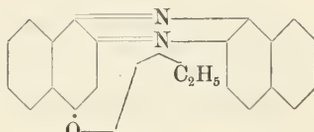


S. 1084, Z. 23 v. o. Die Structurformel muss lauten:

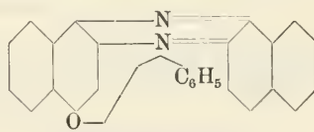


N-Aethylidinaphtazon, „ms-Aethylidinaphtoaposafran“ $C_{22}H_{16}ON_3 =$

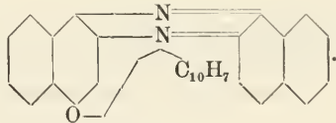
B. Durch 4-5-stdg. Erhitzen von Anhydro-Amino-N-Aethyl-Dinaphtazoniumhydroxyd (Spl. zu Bd. IV, S. 1214) mit Eisessig und conc. Salzsäure auf 210° (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2488). — Goldglänzende Nadelchen (aus Alkohol + Wasser), die sich beim Trocknen im Xylolbade in ein bordeauxrothes Pulver verwandeln. Schmelzp.: 247° . Ziemlich leicht löslich in Alkohol mit rosenrother Farbe und feuerrother Fluorescenz. Die blaue Lösung in conc. Schwefelsäure lässt rothes Licht durch, wird beim mässigen Verdünnen mit Wasser roth mit grüner Fluorescenz. — Chlorhydrat. Rothe Krystalle. Wird von Wasser zerlegt. Die rothe alkoholische Lösung färbt sich auf Zusatz von conc. Salzsäure gelb.



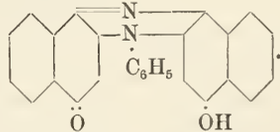
*Naphtindon, Dinaphtoaposafran (zur Bezeichnung vgl. O. F., H., B. 31, 2486) $C_{26}H_{16}ON_3 =$ (S. 1084). Liefert durch Erwärmen mit $POCl_3 + PCl_5$ Chlor-N-Phenylnaphtazoniumchlorid (s. o.) (O. F., H., B. 33, 1497).



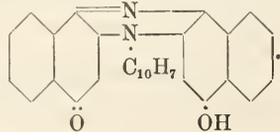
S. 1084, Z. 1 v. u. Die Structurformel muss lauten:



S. 1085, Z. 5 v. o. Die Structurformel muss lauten:

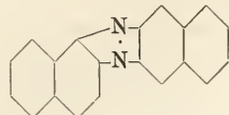


S. 1085, Z. 17 v. u. Die Structurformel muss lauten:



3) * $\alpha, \beta, \beta', \beta'$ -Dinaphtazin, lin.-ang. Naphtazin $C_{20}H_{12}N_2 =$

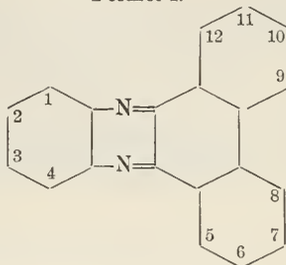
(S. 1085). B. Aus lin.-ang. Dihydranaphtazin (S. 728) durch Oxydation mit der berechneten Menge $K_2Cr_2O_7$ (HINSBERG, A. 319, 265). — Braunrothe Nadelchen (aus Chloroform). Schmelzpunkt: 247° (uncorr.). Mässig löslich in heissem Chloroform,



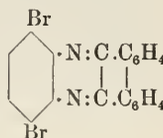
Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, löslich in Vitriolöl mit gelber Farbe. Liefert beim Erwärmen mit salzsaurem Zinnchlorür ein chinhydranähnliches Product, beim Einleiten von H_2S in die alkoholisch-ammoniakalische Lösung das Dihydranaphthazin. Ist beständig gegen conc. Salzsäure und Anilin und giebt mit Benzolsulfonsäure kein Sulfon.

4) *Phenanthrophenazin, Diphenylenchinoxalin (S. 1085 bis -1086) s. Formel I. 1,4-Dibromphenanthrophenazin $C_{20}H_{10}N_2Br_2$ = Formel II. B. Durch Mischen einer alkoholischen Lösung von 0,2 g 3,6-Dibrom-o-Phenylendiamin (S. 361) mit der berechneten Menge Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) in heissem Eisessig (CALHANE, WHEELER, *Am* 22, 457). — Seidige gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 297°. Unlöslich in kaltem, schwer löslich in heissem Alkohol, löslich in Benzol und Chloroform.

Formel I.



Formel II.



7-Nitrophenanthrophenazin $C_{20}H_{11}O_2N_3$ = $\begin{matrix} C_6H_4 & \text{---} & C:N \\ & & \text{---} \\ C_6H_3(NO_2) & \text{---} & C:N \\ & & \text{---} \end{matrix} > C_6H_4$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 3-Nitrophenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 316) mit o-Phenylendiamin-Chlorhydrat in Alkohol (J. SCHMIDT, KÄMPF, *B.* 35, 3120). — Grünlichgelbe Nadeln. Schmelzp.: 252—253°.

Phenanthrophenazinsulfonsäure(7) $C_{20}H_{12}O_3N_2S$ = $\begin{matrix} C_6H_4 \cdot C:N \\ & & \text{---} \\ SO_3H \cdot C_6H_3 \cdot C:N \\ & & \text{---} \end{matrix} > C_6H_4$. — Kaliumsalz $K \cdot C_{20}H_{11}O_3N_2S$. B. Aus phenanthrenchinon-3-sulfonsaurem Kalium (Spl. Bd. III, S. 319) und o-Phenylendiamin in essigsaurer Lösung (WERNER, *A.* 321, 351). Gelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser und Eisessig. Verändert sich beim Aufbewahren sowie beim Behandeln mit Eisessig und Wasser.

7-Oxyphenanthrophenazin $C_{20}H_{12}ON_2$ = $\begin{matrix} C_6H_4 \cdot C:N \\ & & \text{---} \\ HO \cdot C_6H_3 \cdot C:N \\ & & \text{---} \end{matrix} > C_6H_4$. B. Aus Acetoxypheanthrophenazin (s. u.) beim Verseifen mittels alkoholischen Kalis (W., *A.* 322, 144). — Gelbes Krystallpulver (aus Pyridin + Wasser). Schmilzt noch nicht bei 340°. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

7-Acetoxyphenanthrophenazin $C_{22}H_{14}O_2N_2$ = $\begin{matrix} C_6H_4 \cdot C:N \\ & & \text{---} \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot C:N \\ & & \text{---} \end{matrix} > C_6H_4$. B. Aus 3-Acetoxyphenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 317, Z. 17 v. u.) in essigsaurer Lösung beim Erwärmen mit einer alkoholischen Lösung von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin (W., *A.* 322, 141). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol und Benzol). Schmelzp.: 223—225°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol und Aceton, sehr wenig in Aether.

7-Benzoyloxyphenanthrophenazin $C_{27}H_{16}O_2N_2$ = $N_2C_{20}H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man versetzt eine warme Lösung von 1 Mol.-Gew. 3-Benzoyloxyphenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 317, Z. 11 v. u.) in viel Eisessig mit einer alkoholischen Lösung von 1 Mol.-Gew. o-Phenylendiamin (W., *A.* 322, 144). — Blättchen oder amorphes gelbes Pulver (aus Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 234—236°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.

Dimethoxyphenanthrophenazin $C_{22}H_{16}O_2N_2$ = $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(N_2)C_{14}H_8$. B. Durch Einwirkung von Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) auf o-Veratrylendiamin (Spl. Bd. II, S. 561, Z. 17 v. u.) (MOUREU, *C. r.* 125, 33). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 255°. Giebt mit H_2SO_4 eine violette Lösung.

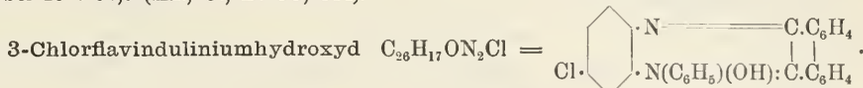
Diäthoxyphenanthrophenazin $(C_2H_5 \cdot O)_2C_6H_2(N_2)C_{14}H_8$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 445, Z. 15 v. u.

*N-Phenylphenanthrophenazoniumhydroxyd $C_{26}H_{18}ON_2$ (S. 1086). Constitution der Salze (Flavinduliniumsalze): $C_6H_4 \left\langle \begin{matrix} N \\ \text{---} \\ C_6H_4 \\ \text{---} \\ N(C_6H_5)(Ac) \cdot C_6H_4 \end{matrix} \right.$ (KEHRMANN, *B.* 31, 980);

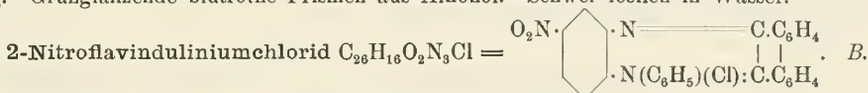
Constitution der freien Base (Pseudobase): $\begin{matrix} H \\ \diagup \\ \text{---} \\ HO \end{matrix} \left\langle \begin{matrix} N \\ \text{---} \\ C_6H_4 \\ \text{---} \\ N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \end{matrix} \right.$ (?) (HANTZSCH, Oss-

WALD, *B.* 33, 296, 315). {B. . . . (HINSBERG, GARFUNKEL, *A.* 292, 266; vgl. Bad. Anilin-u. Sodaf., D.R.P. 79570; *Frdl.* IV, 399). — Durch Einwirkung von Ammoniak, primären

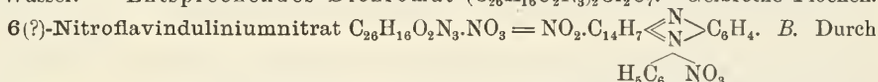
oder secundären Aminen unter Durchleiten von Luft entstehen rosindulinartige Farbstoffe (K., WALTZ, D.R.P. 97639; C. 1893 II, 691). Nitrirung: K., EICHLER, B. 34, 1213. Liefert mit Acetessigester, dessen Substitutionsproducten, Cyanessigester, Malonester, Malonitril, Acetylaceton, Desoxybenzoin, Benzyleyanid und ähnlichen Substanzen — auch mit Resorcin und Phloroglucin — in alkoholisch-alkalischer Lösung intensiv (meist grün) gefärbte Producte (SACS, B. 31, 3073). — Flavinduliniumchlorid C₂₆H₁₇N₂Cl. μ_∞ bei 25°: 97,0 (HA., O., B. 33, 314).



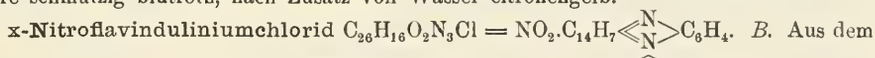
B. Durch 24-stdg. Einwirkung von 8,2 g Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) auf 10 g salzsaures 2-Amino 5-Chlordiphenylamin (S. 362) und Zerlegen des sich abscheidenden Chlorids mit Ammoniak (K., HIBY, B. 34, 1086). — Gelbgrüner Niederschlag. Schwer löslich. Bei der Einwirkung von Aminen in alkoholischer Lösung wird das Cl-Atom leicht gegen die Aminreste ausgetauscht. — Chlorid C₂₆H₁₆N₂Cl.Cl. Rothgelbe Krystalle aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit orangerother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure violett, auf Zusatz von Wasser roth, dann blau. — Nitrat C₂₆H₁₆N₂Cl.NO₃. Grünglänzende blutrothe Prismen aus Alkohol. Schwer löslich in Wasser.



Aus 2-Amino-4-Nitrodiphenylamin (S. 363) und Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) in Alkohol-Eisessig + einigen Tropfen Salzsäure (K., STOFFEL, B. 33, 399). — Nadelchen. Leicht löslich in Wasser. Lösung in conc. Schwefelsäure fuchsinroth, auf Wasserzusatz gelbroth. Liefert in alkoholisch-alkalischer Lösung mit NH₃ oder Aminen keine Substitutionsproducte. — (C₂₆H₁₆O₂N₃Cl)₂PtCl₄. Gelbrothe krystallinische Flocken. — Entsprechendes Nitrat C₂₆H₁₆O₂N₃.NO₃. Rothbraune Prismen aus Alkohol. Kaum löslich in Wasser. — Entsprechendes Dichromat (C₂₆H₁₆O₂N₃)₂Cr₂O₇. Gelbrothe Flocken.



Eintragen von 5 g Flavinduliniumnitrat in 20 cem stärkster abgeblasener Salpetersäure unter Eiskühlung (K., E., B. 34, 1213). — Strohgelbe Prismen. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol. Wird von siedendem Wasser zersetzt. Lösung in conc. Schwefelsäure schmutzig blutroth, nach Zusatz von Wasser citronengelb.



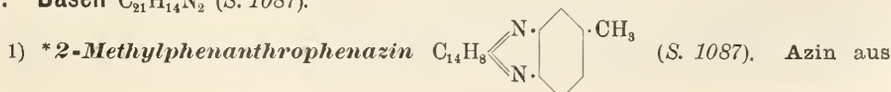
bei 161° schmelzenden Mononitrophenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 316) und salzsaurem Phenyl-o-Phenylendiamin (S. 362) in Eisessig (KE., KIKINE, B. 32, 2634; KI., Z. 32, 180; C. 1900 II, 117). — Bernsteinengelbe Prismen (aus wenig Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. — (C₂₆H₁₆O₂N₃Cl)₂PtCl₄. Rothgelber krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Dichromat (C₂₆H₁₆O₂N₃)₂Cr₂O₇. Rothgelber flockiger Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.

6,11-Dinitroflavinduliniumchlorid C₂₆H₁₅O₄N₄Cl =

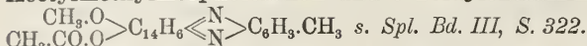
B. Aus 2,7-Dinitrophenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 316) und salzsaurem Phenyl-o-Phenylendiamin (S. 362) in Eisessig (KE., KI., B. 32, 2636; KI., Z. 32, 177; C. 1900 II, 117). — Citronengelbe prismatische Kryställchen aus Eisessig. Leicht löslich in Wasser und heissem Eisessig, ziemlich leicht in siedendem Alkohol.

*Verbindungen C₃₀H₁₂O₃N₂ (S. 1087). a) *Difuryinaphtochinoxalin (S. 1087). Phenylidifuryinaphtochinoxaliniumhydroxyd s. Hptv. Bd. IV, S. 1080, Z. 10 v. u.

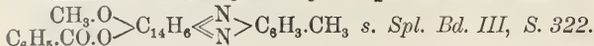
2. *Basen C₂₁H₁₄N₂ (S. 1087).



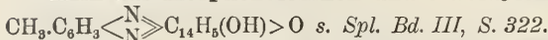
Acetylmethylmorpholchinon und o-Toluyldiamin $C_{24}H_{18}O_3N_2 =$



Azin aus Benzoylmethylmorpholchinon und o-Toluyldiamin $C_{29}H_{20}O_3N_2 =$

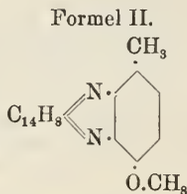
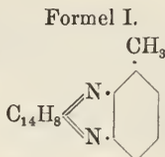


Azin aus Morphenolchinon und o-Toluyldiamin $C_{21}H_{12}O_2N_2 =$



Azine aus Thebaolchinon bezw. Thebaolchinonacetat und o-Toluyldiamin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1087, Z. 8 und 3 v. u.

3) **1-Methylphenanthrophenazin** s. Formel I. 1-Methyl-4-Methoxyphenanthrazin $C_{22}H_{16}ON_2 =$ Formel II. B. Aus 2,3-Diaminokresol(4)-Methyläther und Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) in Eisessig-Alkohol (KAUFLEDER, WENZEL, B. 34, 2240). — Hellgelbe Nadelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 265–268°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Aether.



4) **Benzenyl-9,10-Diaminophenanthren** $C_{26}H_{20}N_2 =$ $C_6H_4.C.NH > C.C_6H_5$. p-Oxybenzenyl-9,10-Diaminophenanthren $C_{21}H_{14}ON_2 =$ $C_6H_4.C.NH > C.C_6H_4.OH$ und sein Acetat, s. *Hptw.* Bd. III, S. 447, Z. 18–27 v. o.

3. *Basen $C_{22}H_{16}N_2$ (S. 1088).

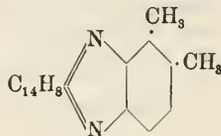
1) *Di-β-naphthalazin (S. 1088). Der Artikel „Diacetylderivat“ (S. 1088, Z. 5–8 v. o.) ist zu streichen.

3) *Base $C_{22}H_{16}N_2$ (S. 1088, Z. 16–26 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Spl. Bd. II, S. 342, Z. 11 v. o.*

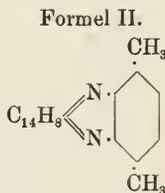
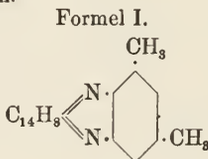
4) **Di-α-naphthalazin** $C_{10}H_7.CH:N.N:CH.C_{10}H_7$ s. *Spl. Bd. III, S. 48, Z. 4 v. o.*

5) **1,2-Dimethylphenanthrophenazin:**

B. Durch Einwirkung von 3,4-Diaminoxylol(1,2) (S. 417) auf Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) in Eisessiglösung (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 641). — Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: 223–224°. Schwer löslich in organischen Mitteln.



6) **1,3-Dimethylphenanthrophenazin** siehe Formel I. Gelbliche Nadeln. Schmelzpunkt: 206–207°. Löslich in Eisessig (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 642).



7) **1,4-Dimethylphenanthrophenazin** siehe Formel II. Gelbliche Nadeln. Schmelzpunkt: 285–286° (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 642).

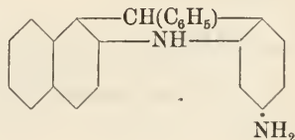
8) **2,3-Dimethylphenanthrophenazin** $C_{14}H_8 < \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ N \end{matrix} > C_6H_3(CH_3)_2$. Bräunliche gelbe Blätter. Schmelzp.: 291–292°. Sehr wenig löslich (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 642).

4. *Basen $C_{23}H_{18}N_2$ (S. 1088).

3) **3'-Amino-9-Phenyl-Dihydro-1,2-naphtracridin:**

3'-Dimethylamino-9-Phenyl-Dihydro-1,2-naphtracridin $C_{25}H_{22}N_2 =$ $C_{10}H_8 < \begin{matrix} CH(C_6H_5) \\ NH \end{matrix} > C_6H_3.N(CH_3)_2$.

B. Aus m-Aminodimethylauilin (S. 370), Benzaldehyd und β-Naphtol bei 170–180° (ULLMANN, ROZENBAND, B. 35, 326).

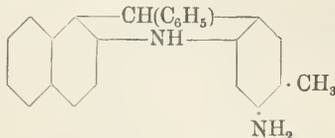


Krystallpulver aus Benzol. Schmelzpt.: ca. 230°. Leicht löslich in siedendem Benzol, schwer in Alkohol. Wird beim Durchleiten von Luft durch die essigsäure Lösung langsam, durch $FeCl_3$ rasch zum entsprechenden Acridinderivat (S. 736) oxydirt.

5. *Basen $C_{24}H_{20}N_2$ (S. 1089).

3) 2'-Methyl-3'-Amino-9-Phenyl-Dihydro-1,2-naphthacridin:

B. Aus Benzaldehyd, m-Toluylendiamin (S. 397) und β -Naphthol bei 200—205°; ferner aus 3,3'-Dimethyl-4,6,4',6'-Tetraamino-Diphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) und β -Naphthol bei 190° (ULLMANN, RACOVITZA, ROZENBAND, B. 35, 319). — Weisse Krystalle (aus siedendem Anilin). Schmelzpt.: 271° (unscharf). Löslich in siedendem Aceton, Benzol und Anilin, unlöslich in Alkohol und Aether. Geht beim Liegen an der Luft, rascher durch $FeCl_3$ in das Acridinderivat (S. 737) über.



2'-Methyl-3'-Methylamino-9-Phenyl-Dihydronaphthacridin $C_{25}H_{22}N_2$ =

$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} CH(C_6H_5) \\ NH \end{array} \right\rangle C_6H_4(CH_3).NH.CH_3$. B. Aus 2-Methylamino-4-Aminotoluol (S. 398), Benzaldehyd und β -Naphthol bei 200° (U., Ro., B. 35, 328). — Weisses Pulver. Schmelzpt.: 247°. Schwer löslich in siedendem Alkohol mit schwachgelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz.

2'-Methyl-3'-Dimethylamino-9-Phenyl-Dihydronaphthacridin $C_{26}H_{24}N_2$ = $NC_2H_5[N(CH_3)_2]$. B. Aus 2-Dimethylamino-4-Aminotoluol (S. 398), Benzaldehyd und β -Naphthol bei 220° (U., MÜHLHAUSER, B. 35, 333). — Weisses Krystallkörner. Schmelzpt.: 238°. Löslich in siedendem Alkohol oder Benzol mit gelber Farbe und blauer Fluorescenz. Wird durch $FeCl_3$ oxydirt.

2'-Methyl-3'-Aethylamino-9-Phenyl-Dihydronaphthacridin $C_{26}H_{24}N_2$ = $NC_2H_5(NH.C_2H_5)$. B. Aus 2-Aethylamino-4-Aminotoluol (Hptw. Bd. IV, S. 601, Z. 12 v. u.), Benzaldehyd und β -Naphthol bei 220—230° (U., M., B. 35, 330). — Krystallpulver. Schmelzpt.: 227°. Schwer löslich in siedendem, unlöslich in kaltem Alkohol. Wird durch $FeCl_3$ oxydirt.

2'-Methyl-3'-Diäthylamino-9-Phenyl-Dihydronaphthacridin $C_{28}H_{26}N_2$ = $NC_2H_5[N(C_2H_5)_2]$. B. Aus 2-Diäthylamino-4-Aminotoluol (S. 399), Benzaldehyd und β -Naphthol bei 150—180° (U., M., B. 35, 335). — Krystallpulver (aus Benzol-Ligroin). Schmelzpt.: 186°. Löslich in Alkohol und Aether mit intensiv blauer Fluorescenz.

2',10-Dimethyl-3'-Acetamino-9-Phenyl-9-Oxy-Dihydro-1,2-naphthacridin s. S. 738.

4) 3,3'-Diphenyl-4,4'-Diaminobiphenyl, Diphenylbenzidin

C_6H_5 C_6H_5

 $H_2N \cdot \text{---} \cdot NH_2$. B. Aus o-Hydrazobiphenyl (Spl. zu Bd. IV, S. 1504) durch warme Salzsäure (FRIEBEL, RASSOW, J. pr. [2] 63, 460). Aus o-Azoxybiphenyl (Spl. zu Bd. IV, S. 1341) durch alkoholisches Zinnchlorür (F., R.). — Blätter (aus Alkohol durch Wasser). Schmelzpt.: 151°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Giebt mit CS_2 und Natronlauge eine gelbe unlösliche Verbindung vom Schmelzpt.: 195—196°. — $C_{24}H_{20}N_2 \cdot 2HCl$. Nadeln aus Salzsäure. Schwer löslich in Wasser. — $C_{24}H_{20}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Blättchen.

Diacetylderivat $C_{26}H_{24}O_2N_2$ = $C_{24}H_{18}N_2(CO.CH_3)_2$. B. Durch Thioessigsäure (Spl. Bd. I, S. 453) bei 100° (F., R., J. pr. [2] 63, 462). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 245—246°.

6. *Basen $C_{25}H_{22}N_2$ (S. 1089).

1) *Benzalbismethylketol $C_6H_5.CH \left[\begin{array}{c} C \\ H_3C.O \end{array} \right] \left[\begin{array}{c} C \\ HN \end{array} \right] C_6H_4$ (S. 1089). o-Chlorbenzal-bismethylketol $C_{25}H_{21}N_2Cl$ = $Cl.C_6H_4.CH(C_6H_5N)_2$. Nadelchen. Schmelzpt.: 240° (FREUND, LEBACH, B. 36, 309).

o-Nitrobenzalbismethylketol $C_{25}H_{21}O_2N_3$ = $O_2N.C_6H_4.CH(C_6H_5N)_2$. B. Aus Methylketol (S. 158) und $\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) (F., L., B. 36, 309; v. WALTHER, CLEMEN, J. pr. [2] 61, 260). — Gelbliche Nadelchen. Schmelzpunkt: 244° (F., L.); 229° (v. W., C.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Aether, Chloroform und Petroleumäther.

p-Nitrobenzalbismethylketol $C_{25}H_{21}O_2N_3 = O_2N.C_6H_4.CH(C_6H_5N)_2$. Hellgelbe Säulen oder Schuppen. Schmelzp.: 238° (F., L., B. 36, 309); 236° (v. W., C., J. pr. [2] 61, 259). — Leicht löslich in Alkohol, schwer in Petroleumäther.

Benzalbisenitromethylketol $C_{25}H_{20}O_4N_4 = C_6H_5.CH\left(\begin{array}{c} C.CH_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ C_6H_5 \quad NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ C_6H_5 \quad NO_2 \end{array}\right)$. B. Aus Bz₂-

Nitro-2-Methylindol (S. 159) und Benzaldehyd (v. W., C., J. pr. [2] 61, 275). — Gelbe Mikrokrystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 291° .

p-Dimethylaminobenzalbismethylketol $C_{27}H_{27}N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_4.CH(C_6H_5N)_2$. B. Aus Dimethyl-*p*-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 13) und 2 Mol.-Gew. Methylketol (S. 158) (F., L., B. 36, 309). — Nadeln. Schmelzp.: 226° .

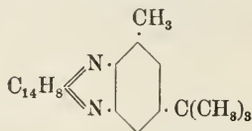
o-Chlor-*p*-dimethylaminobenzalbismethylketol $C_{27}H_{25}N_3Cl = (CH_3)_2N.C_6H_3Cl.CH(C_6H_5N)_2$. B. Aus 2-Chlor-4-Dimethylaminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 14) und 2 Mol.-Gew. Methylketol (S. 158) (F., L., B. 36, 309). — Nadelchen. Schmelzp.: 236° .

o-Oxybenzalbismethylketol $C_{25}H_{22}ON_2 = HO.C_6H_4.CH(C_6H_5N)_2$. B. Aus Methylketol (S. 158) und Salicylaldehyd in absolutem Alkohol beim Stehen (v. WALTHER, CLEMEN, J. pr. [2] 61, 258). — Weisses Krystallpulver aus Benzol. Schmelzp.: 224° . Leicht löslich in Alkohol, Aether, Eisessig und Benzol, unlöslich oder schwer löslich in Wasser, Ligroin und Chloroform.

m-Oxybenzalbismethylketol $C_{25}H_{22}ON_2 = HO.C_6H_4.CH(C_6H_5N)_2$. Krystallinisch. Schmelzp.: 222° (FREUND, LEBACH, B. 36, 309).

p-Methoxybenzalbismethylketol $C_{26}H_{24}ON_2 = CH_3.O.C_6H_4.CH(C_6H_5N)_2$. B. Aus Methylketol (S. 158) und Anisaldehyd (Spl. Bd. III, S. 59) in absolutem Alkohol bei längerem Stehen (v. W., C., J. pr. [2] 61, 257). — Schwach rothes mikrokrystallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 206° . Fast unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Aether, Chloroform und Benzol.

3) **1-Methyl-3-Tertiärbutylphenanthrophenazin**:
Schmelzp.: 153° (BAUR-THURGAU, B. 30, 303).



7. *Basen $C_{28}H_{23}N_2$ (S. 1089).

2) ***p*-Isopropylbenzyliden-Bismethylketol** $(CH_3)_2CH.C_6H_4.CH\left[-C\begin{array}{c} C(CH_3) \\ \diagdown \quad \diagup \\ C_6H_4 \quad NH \\ \diagup \quad \diagdown \\ C_6H_4 \end{array}\right]$.

B. Aus Methylketol (S. 158) und Cuminol (Spl. Bd. III, S. 43) in absolutem Alkohol beim Stehen (v. WALTHER, CLEMEN, J. pr. [2] 61, 258). — Weisses mikrokrystallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 220° . Unlöslich in Wasser und Petroleumäther, leicht löslich in Aether, Alkohol, Eisessig und Benzol.

R. *Basen $C_nH_{2n-30}N_2$ (S. 1090—1091).

I. *Basen $C_{22}H_{14}N_2$ (S. 1090).

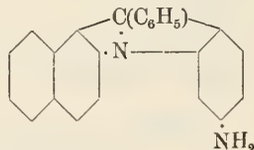
β -Naphthazocim $C_{22}H_{14}ON_2 = C_{10}H_7.C\begin{array}{c} N.O \\ \diagdown \quad \diagup \\ N \end{array}.C.C_{10}H_7$ s. Hptw. Bd. II, S. 1455.

2. *3'-Amino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin (S. 1090)

$C_{23}H_{16}N_2 =$

3'-Dimethylamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{25}H_{20}N_2$

$= C_{10}H_6\begin{array}{c} C(C_6H_5) \\ \diagdown \quad \diagup \\ N \end{array}.C_6H_5.N(CH_3)_2$. B. Durch Oxydation der



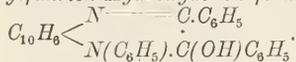
entsprechenden Hydroacridinverbindung (S. 734—735) mit $FeCl_3 + HCl$ in alkoholischer Lösung (ULLMANN, ROZENBAND, B. 35, 327). — Orangefelbe Nadeln. Schmelzp.: 216° . Löslich in Alkohol und Benzol mit orangefelber bis gelber Farbe und grüner bis blaugrüner Fluorescenz. — $C_{25}H_{20}N_2.HCl$. Ziegelrothe Nadeln. Löslich in siedendem Wasser unter theilweiser Dissociation. Löslich in verdünnter Essigsäure mit blautichgröther Farbe. — $(C_{25}H_{20}N_2)_2.H_2Cr_2O_7$. Rothas Pulver.

3'-Aethylamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{25}H_{20}N_2 = NC_{23}H_{14}(NH.C_2H_5)$. B. Aus *m*-Aminoäthylanilin (Hptw. Bd. IV, S. 571, Z. 6 v. u.), Benzaldehyd und β -Naphtol neben einer schwach basischen Verbindung (U., R., B. 35, 327). — Gelbbraune Krystalle

aus Benzol. Schmelzp.: 220—222°. Die alkoholische Lösung ist gelbstichiger als die des Dimethylaminoderivats (S. 736).

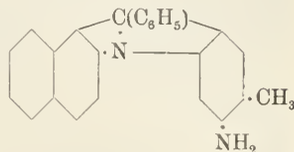
3. *Basen $C_{24}H_{18}N_2$ (S. 1090).

1) **Diphenyldihydronaphtochinoxalin* (S. 1090). Als Derivate sind den neueren Anschauungen zufolge auch die im Hptw. Bd. IV, S. 1092, Z. 33, 24 und 12 v. u. aufgeführten Hydroxyde zu formuliren; z. B. erhält die erste dieser Verbindungen die Formel



2) 2'-Methyl-3'-Amino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin:

B. Durch Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (S. 735) mit $FeCl_3$ in Alkohol (ULLMANN, RACOVITZA, ROZENBAND, B. 35, 320; D.R.P. 108 273, 127 586; C. 1900 I, 1080; 1902 I, 340). — Citronengelbe Nadeln aus Anilin. Schmelzp.: 276°. Schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Durch HCl nimmt letztere zu, die Farbe schlägt dabei in Orange um. — $C_{24}H_{18}N_2 \cdot HCl$. Rubinrothe Krystalle. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, löslich in verdünnter Essigsäure und Alkohol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz.



2'-Methyl-3'-Methylamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{25}H_{20}N_2 = NC_{24}H_{16}$ ($NH \cdot CH_3$). B. Durch Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (S. 735) mit $FeCl_3$ in alkoholischer Lösung (U., Ro., B. 35, 329; D.R.P. 128 754; C. 1902 I, 610). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 270°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und grüner bzw. blaugrüner Fluorescenz, unlöslich in Ligroin. — $C_{25}H_{20}N_2 \cdot HCl$. Orangerothe Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Leicht löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe. Färbt tannirte Baumwolle orange.

2'-Methyl-3'-Dimethylamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{26}H_{22}N_2 = NC_{24}H_{16}$ [$N(CH_3)_2$]. B. Durch Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (S. 735) mit $FeCl_3$ in alkoholischer Lösung (U., MÜHLHAUSER, B. 35, 333). — Orangegelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 210°. Leicht löslich in heissem Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, löslich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — $C_{26}H_{22}N_2 \cdot HCl$. Granatrothe Nadeln. Löslich in heisser verdünnter Essigsäure mit orangerother Färbung, in siedendem Wasser unter Zersetzung löslich. Die alkoholische Lösung fluorescirt grün. — $C_{26}H_{22}N_2 \cdot HNO_3$. Scharlachrothe Blättchen. Sehr wenig löslich in heissem Wasser.

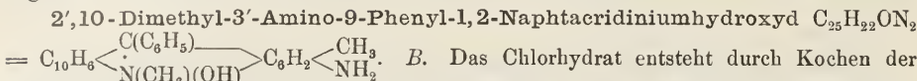
2'-Methyl-3'-Aethylamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{26}H_{22}N_2 = NC_{24}H_{16}$ ($NH \cdot C_2H_5$). B. Durch Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (S. 735) mit $FeCl_3$ und HCl in Alkohol und Eisessig (U., M., B. 35, 330). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 258°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und grüner bis blaugrüner Fluorescenz. Löslich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Durch Wasser wird die Lösung erst gelb, dann roth und scheidet schliesslich das Sulfat ab. — $C_{26}H_{22}N_2 \cdot HCl$. Rothe Nadeln (aus Alkohol und verdünnter Essigsäure). Löslich in verdünnter Essigsäure mit Orangefarbe und grüner Fluorescenz, unlöslich in Wasser. Durch Kochen mit Wasser erfolgt Dissociation. — $C_{26}H_{22}N_2 \cdot HNO_3$. Hellrothe Blättchen. Löslich in heissem Alkohol, sonst sehr wenig löslich.

2'-Methyl-3'-Diäthylamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{28}H_{26}N_2 = NC_{24}H_{16}$ [$N(C_2H_5)_2$]. B. Durch Oxydation der entsprechenden Dihydroverbindung (S. 735) mit $FeCl_3$ (U., M., B. 35, 336). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 200—201°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, ebenso in conc. Schwefelsäure, in Eisessig mit orangerother Farbe. — $C_{28}H_{26}N_2 \cdot HBr$. Bordeauxrothe Blättchen.

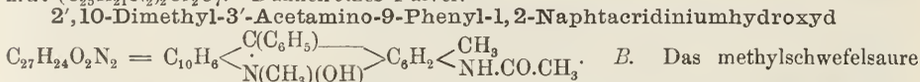
2'-Methyl-3'-Benzylamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{31}H_{24}N_2 = NC_{24}H_{16}$ ($NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$). B. Man condensirt 2-Benzylamino-4-Aminotoluol (S. 400), Benzaldehyd und β -Naphtol bei 180° und oxydirt die gebildete Leukobase mit $FeCl_3$ oder Brom (U., GREYER, B. 35, 339). — Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 302°. Löslich in Benzol, sehr wenig löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner bzw. blaugrüner Fluorescenz, leicht in Anilin und Nitrobenzol. — $C_{31}H_{24}N_2 \cdot HCl$. Dunkelrothe Prismen aus Alkohol. Löslich in Eisessig und Alkohol mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz. — $C_{31}H_{24}N_2 \cdot HBr$. Dunkelrothe Krystalle. Schwer löslich.

2'-Methyl-3'-Acetamino-9-Phenyl-1,2-Naphtacridin $C_{26}H_{20}ON_2 = C_{24}H_{16}N$ ($NH \cdot CO \cdot CH_3$). B. Aus dem Chlorhydrat der Aminoverbindung (s. o.) und Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von Natriumacetat (ULLMANN, RACOVITZA, ROZENBAND, B. 35, 322; vgl. D.R.P. 118 439; C. 1901 I, 654). — Gelbe Nadeln (aus siedendem Alkohol).

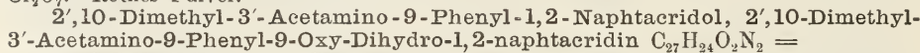
Schmelzp.: 265°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol mit blauer Farbe, unlöslich in Ligroin.



B. Das Chlorhydrat entsteht durch Kochen der Acetylverbindung (S. 738) mit conc. Salzsäure, das Sulfat aus 2'-Methyl-3-Amino-9-Phenyl-naphtacridin + Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S. 331) (ULLMANN, RACOVITZA, ROZENBAND, B. 35, 324). — Chlorid $C_{25}H_{21}N_2Cl$. Rothe Nadeln. Löslich in Wasser mit orangeroth Farbe. — $(C_{25}H_{21}N_2)_2PtCl_6$. Orangefarbener Niederschlag. — Nitrat $C_{25}H_{21}N_2 \cdot NO_3$. Rothe Krystalle. Schwer löslich in Wasser. NaOH bewirkt in der wässrigen Lösung zuerst Rothfärbung und dann Abscheidung eines blaviolettten Niederschlags. — Bichromat $(C_{25}H_{21}N_2)_2Cr_2O_7$. Dunkelrothes Pulver.



B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht aus Methyl-Acetamino-Phenyl-naphtacridin (S. 737) und Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S. 331) in Nitrobenzol (U., RA., Ro., B. 35, 322). — Chlorid $C_{27}H_{23}ON_2Cl$. B. Aus dem Sulfat und NaCl in wässriger Lösung. Orangegelbe Krystalle. Löslich in heissem Wasser und Alkohol mit grüner Fluorescenz. Die wässrige Lösung schmeckt bitter und wird durch Na_2CO_3 nicht, wohl aber durch conc. Ammoniak gefällt unter Bildung des entsprechenden Naphtacridols (s. u.), durch conc. Salzsäure wird Dimethyl-Amino-Phenyl-naphtacridiniumchlorid (s. o.) gebildet. Die alkoholische Lösung wird durch Na_2CO_3 erst roth und dann unter Abscheidung eines weissen Niederschlags entfärbt. — $(C_{27}H_{23}ON_2)_2PtCl_6$. Gelber Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Dichromat $(C_{27}H_{23}ON_2)_2Cr_2O_7$. Roth Pulver.



$C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} C_6H_5(OH) \\ N(CH_3) \end{array} \right\rangle C_6H_2 \left\langle \begin{array}{c} CH_3 \\ NH.CO.CH_3 \end{array} \right\rangle$. B. Aus Dimethyl-Acetamino-Phenyl-naphtacridiniumchlorid (s. o.) und NH_3 in alkoholischer Lösung (U., RA., Ro., B. 35, 323). — Rosagefärbte Blättchen aus Xylol. Schmelzp.: 210° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Anilin und Nitrobenzol, unlöslich in Alkohol und Aether. Beim Erhitzen der Xylol- oder Toluol-Lösung finden Farbenercheinungen statt. Löslich in Eisessig mit gelber Farbe. Die Lösung wird durch Wasser oder Na_2CO_3 nicht getrübt. Durch HCl erfolgt Rückführung in das ursprüngliche Chlorid.

3) *Basen* $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ CH_2 \end{array} \right\rangle C:C \left\langle \begin{array}{c} NH \\ CH_2 \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$. Diketoderivate s. *Naphtalinindigo*, Spl. Bd. II, S. 992.

7. *Basen $C_{23}H_{26}N_2$ (S. 1091).

4) *2,3,5,6-Tetraphenylpiperazin* $C_6H_5.HC.NH.CH.C_6H_5$
 $C_6H_5.HC.NH.CH.C_6H_5$. B. Durch Reduciren von symm. α - oder β -Diphenyldinitroäthan, sowie symm. α - oder β -Diphenyldinitroäthylen mit Zinkstaub + Essigsäure (J. SCHMIDT, B. 34, 627, 3542; D.R.P. 126798; C. 1902 I, 81). — Hellgelbes Oel. — $C_{23}H_{26}N_2 \cdot 2HCl$. Nadeln aus Salzsäure, die sich bei 249° bräunen und bei 254—256° schmelzen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure. — $C_{23}H_{26}N_2 \cdot H_2PtCl_6$. Hellgelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: ca. 204° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser. — Pikrat $C_{23}H_{26}N_2 \cdot 2C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: ca. 185—187°. Schwer löslich in Wasser.

S. *Basen $C_NH_{2n-32}N_2$ (S. 1091—1094).

I. *Basen $C_{24}H_{16}N_2$ (S. 1091—1093).

1) **Diphenyl-1,2-Naphtochinoxalin* (S. 1091—1092). Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1092, Z. 8 v. o. bis S. 1093, Z. 8 v. o.

S. 1093, Z. 5 v. o. Die Structurformel muss lauten: $C_2H_5.O.C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_5.O.C_2H_5)Cl \\ N.C(C_6H_5):C.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$
S. 1093, Z. 6 v. o. Die Formel muss lauten: „ $C_2H_5.O.C_6H_4.NH.C_{10}H_5(NH_2).O.C_2H_5$ “.

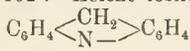
3) **Diphenyl-2,3-Naphtochinoxalin** $C_{10}H_6$ $\begin{matrix} N:C_6H_5 \\ \diagdown \\ N:C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus äquimolekularen Mengen Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) und 2,3-Diaminonaphtalin (S. 611) (THOMAS-MAMERT, WEIL, *Bl.* [3] 23, 454). — Mikroskopische gelbe Hexaëder aus Alkohol. Schmelzpunkt: 189,5—190°.

2. *Basen $C_{26}H_{20}N_2$ (S. 1093).

1) ***Isochinolinroth** $C_{26}H_{19}N_2Cl$ (S. 1093). {B. . . . (HOFMANN, *B.* 20, 9}; vgl. D.R.P. 19 306, 23 967, 40 420; *Frdl.* I, 158—161). — Dient, gemischt mit Cyanin (S. 200), in der Photographie zur Herstellung orthochromatischer Platten (als sogen. Azalin).

2) **3,4-Diphenyl-6-β-Naphtyldihydropyridazin** $C_6H_5.C \begin{matrix} \diagup C(C_6H_5).CH \\ NH-NH \end{matrix} > C.C_{10}H_7$.

1,3,4-Triphenyl-6-β-Naphtyldihydropyridazin $C_{32}H_{24}N_2 = C_6H_5.C \begin{matrix} \diagup C(C_6H_5).CH \\ NH.N(C_6H_5) \end{matrix} > C$. $C_{10}H_7$. B. Aus ω-Desyl-β-Acetonaphton (Spl. Bd. III, S. 239) und Phenylhydrazin in Eisessig (СМИТН, МС СОУ, *B.* 35, 2171). — Hellgelbe Nadeln (aus kaltem Benzol + Alkohol). Schmelzpz.: 192°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Eisessig und Alkohol.



3) **Base** . Diketoderivat s. Biacridonyl, *Hptw.* Bd. IV, S. 407,



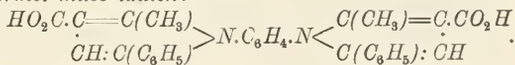
Z. 3 v. o. (Formelberichtigung im Spl. Bd. IV, S. 246).

3. *Basen $C_{27}H_{22}N_2$ (S. 1093).

2) **Benzaldichinaldin** $C_6H_5.CH(CH_2.C_6H_5N)_2$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 10 g Chinaldin (S. 196) mit 3 g Benzaldehyd und 2 g $ZnCl_2$ auf 150—160° (KÖNIGS, *B.* 32, 3603). — Harzige Masse. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Essigester und Benzol, sehr wenig in Wasser. Giebt beim Erhitzen mit Benzaldehyd Benzalchinaldin (S. 272—273). — $C_{27}H_{22}N_2 \cdot 2HCl$. Täfelchen. Schmilzt bei ca. 156° unter Gasentwicklung. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure, sehr wenig in Alkohol. — $C_{27}H_{22}N_2 \cdot 2HCl$. $PtCl_4 + 3H_2O$. Gelbe Säulchen. Schmelzpz.: gegen 240° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in verdünnter Salzsäure.

3) **Benzaldilepidin** $C_6H_5.CH(CH_2.C_6H_5N)_2$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 10 g Lepidin (S. 200) mit 3 g Benzaldehyd und 2 g $ZnCl_2$ auf 150—160° (KÖNIGS, *B.* 32, 3604). — Prismen aus Sprit. Schmilzt unscharf bei 110—127° unter Zersetzung. Leicht löslich in heissem Benzol. — $C_{27}H_{22}N_2 \cdot 2HCl + 2H_2O$. Prismen (aus verdünnter Salzsäure). — $C_{27}H_{22}N_2 \cdot H_2PtCl_6 + 6H_2O$. Hellgelbe, krystallinische, schwer lösliche Flocken, die bei 265° noch nicht schmelzen.

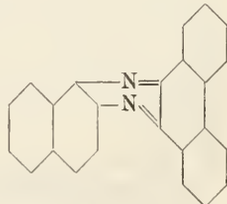
S. 1093, Z. 2 v. u. Die Structurformel muss lauten:



T. *Basen $C_nH_{2n-34}N_2$ (S. 1094—1095).

I. *Basen $C_{24}H_{14}N_2$ (S. 1094).

1) ***Naphtophenanthrazin**: (S. 1094). Ueber Sulfonsäuren und Oxyderivate des Naphtophenanthrazins vgl. ferner: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 90 213; *Frdl.* IV, 403.



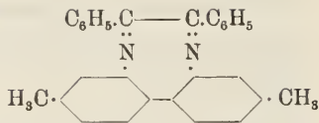
3. *Basen $C_{26}H_{18}N_2$ (S. 1094—1095).

1) ***Condensationsproduct aus 2,2'-Diaminobiphenyl und Benzil** $C_6H_4.N:C_6H_5$ (S. 1094—1095). Rhombische Prismen (Fock, *Z. Kr.* 32, 254). $C_6H_4.N:C_6H_5$

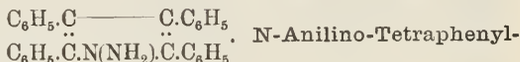
2) **Diphenylphenomazin** $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup C(C_6H_5):N \\ N:C(C_6H_5) \end{matrix} > C_6H_4$ s. *Hptw.* Bd. III, S. 182.

4. *Basen $C_{28}H_{22}N_2$ (S. 1095).2) *Condensationsproduct aus 2,2'-Diamino-4,4'-Dimethyl-Biphenyl und Benzil:*

B. Aus dem Diamin (S. 657) und Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) bei 220° (v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 3334). — Gelbliche Nadeln aus Eisessig. Schmelzpt.: 242° . Unlöslich in siedendem Wasser und in verdünnter Säure, sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in Benzol. Wird durch conc. Schwefelsäure ohne Zersetzung gelöst.

3) *N-Amino-Tetraphenylpyrrol*

pyrrol s. *Hptw.* Bd. IV, S. 786, Z. 2 v. u.

5. Diphenyldibenzylidihydropyrazin $C_{30}H_{26}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \begin{matrix} \swarrow N \cdot CH(C_6H_5) \\ \searrow CH(C_6H_5) \cdot N \end{matrix} \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$.

C_6H_5 . B. Entsteht in geringer Menge bei der Einwirkung von Ammoniak auf die kalte alkoholische Lösung von 7-Bromdibenzylketon (Spl. Bd. III, S. 171) (FRANCIS, Soc. 75, 870). — Weisse Platten aus Alkohol oder Eisessig. Schmelzpt.: 147° . Fast unlöslich in kaltem Alkohol, sehr wenig löslich in Aether und Benzol.

U. *Basen $C_nH_{2n-36}N_2$ (S. 1095—1096).I. *Basen $C_{28}H_{20}N_2$ (S. 1095).

S. 1095, Z. 6 v. u. statt: „S. 36“ lies: „S. 37“.

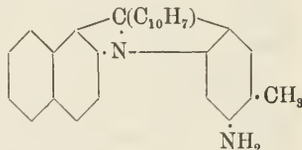
S. 1095, Z. 6 v. u. hinter: „S. 225“ schalte ein: „Z. 13 v. u.“.

3) *2'-Methyl-3'-Amino-9- α -Naphtyl-1,2-Napht-acridin:*

2'-Methyl-3'-Amino-9- β -Oxy- α -naphtyl-1,2-Napht-acridin $C_{28}H_{20}ON_2 = C_{10}H_6 \begin{matrix} \swarrow C(C_{10}H_6 \cdot OH) \\ \searrow N \end{matrix} \cdot C_6H_4 \begin{matrix} \swarrow CH_3 \\ \searrow NH_2 \end{matrix}$.

B. Aus m-Toluyldiamin (S. 397), β -Naphtol- α -Aldehyd (Spl. Bd. III, S. 69) und β -Naphtol (ULLMANN, D.R.P. 127586; C. 1902 I, 339). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig).

Schmelzpt.: 220° (uncorr.). Lösung in Eisessig orangehell, auf Zusatz von Eisenchlorid schmutzig blaugrau. Lösung in verdünnter Natronlauge gelb. Mit rauchender Schwefelsäure entsteht eine aus Wasser in orangerothen Nadeln krystallisierende Sulfonsäure.

V. *Basen $C_nH_{2n-38}N_2$ u. s. w. (S. 1096).I. *Basen $C_{28}H_{18}N_2$ (S. 1096).

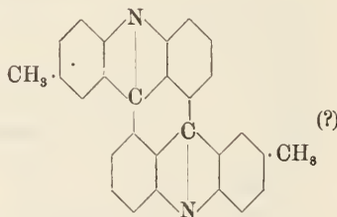
S. 1096, Z. 7 v. o. Die Structurformel muss

lauten: $C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot C \cdot C_6H_4$

$C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot C \cdot C_6H_4$

2) *Verbindung:*

B. Aus 1,5-Di-p-toluidoaanthracin und 70%iger Schwefelsäure (BAYER & Co., D.R.P. 126444; C. 1902 I, 78). — Dunkelblaue Krystalle mit Kupferglanz. Lösung in Pyridin leuchtend blauroth mit gelbbrauner Fluorescenz; Lösung in Eisessig blau, in conc. Schwefelsäure in dicker Schicht roth, in dünner Schicht grünblau.

2. *Basen $C_{28}H_{16}N_2$ (S. 1096).

2) *Phenanthrazin* s. Diphenanthrylenazotid, *Hptw.* Bd. III, S. 444 und Spl. Bd. III, S. 321.

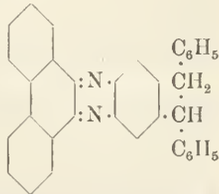
3) *Anthracenazin* $C_{14}H_8 \begin{matrix} \swarrow N \\ \searrow N \end{matrix} > C_{14}H_8$. B. Durch Erhitzen von Indanthren (Spl.

Bd. III, S. 296, Z. 12 v. u.) oder Bromindanthren mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf $310-350^\circ$ (KAUFLEDER, B. 36, 1722). — Rothe Nadeln (aus viel Chloroform oder CCl_4).

Sublimirt oberhalb 240° in orangegelben Nadeln; schmilzt bei etwa 400° (unter Zersetzung). Ziemlich löslich in heissem Nitrobenzol und Anisol, unlöslich in Wasser, verdünnten Säuren und Basen. Die Lösungen fluoresciren stark gelblichgrün.

4a. Basen $C_{34}H_{24}N_2$.

1) **Diphenyläthyl-Phenanthrophenazin** s. untenstehende Formel. Desylflavindulin $C_{40}H_{28}O_2N_2 = C_{14}H_8 \left\langle \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{N}(\text{OH})(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_5 \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Flavindulin (S. 732 bis 733) und Desoxybenzoïn in siedender alkoholisch-alkalischer Lösung (SACHS, *B.* 31, 3074). — Dunkle $KMnO_4$ -ähnliche Krystalle. Unlöslich in Wasser und Petroleumäther, sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Aceton, Aether und Essigester, ziemlich leicht in Benzol, $CHCl_3$ und CS_2 mit grüner Farbe. — Chlorid. I. Blaue labile Modification. B. Durch Zufügen von etwas Salzsäure zur alkoholischen Lösung des Hydroxyds oder durch Erwärmen des orangeroten Chlorids. — II. Orangerothe stabile Modification. B. Durch Einleiten von HCl in die Toluollösung der Base oder durch Erwärmen oder längeres Stehenlassen der alkoholischen Lösung des blauen Salzes. — Platinsalz des orangeroten Chlorids $(C_{40}H_{27}ON_2Cl)_2PtCl_4$. Orange Krystalle. Sehr wenig löslich. — Goldsalz. Braune, sehr wenig lösliche Krystalle.



2) **m-Benzotetraphenyldipyrrol** $C_6H_2 \left[\begin{array}{c} -C(C_6H_5):C_6H_5 \\ -NH- \end{array} \right]_2$. B. Man erhitzt m-Phenylendiamin mit der äquivalenten Menge Benzoïn auf 180° und setzt etwas Phenylendiaminchlorhydrat zu (JAPP, MELDRUM, *Soc.* 75, 1044). — Nadeln. Schmelzp.: 282°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol. Löslich in Chloroform.

III. *Basen mit drei Atomen Stickstoff (S. 1096—1221).

A. *Basen $C_nH_{2n+3}N_3$ (S. 1096).

1. *Aminomethanalhydrazin, Hydrazinoiminomethan, Methenylhydrazidin $CH_5N_3 = H_2N \cdot N : CH \cdot NH_2 = H_2N \cdot NH \cdot CH : NH$ (S. 1096).

Methenylmethylphenylhydrazidin $C_8H_{11}N_3 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N : CH \cdot NH_2$. B. Durch Reduction von Nitroformaldehydphenylhydrazon-N-Methyläther mit Zinnchlorür und Salzsäure (BAMBERGER, SCHMIDT, *B.* 34, 593). — Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 101° (corr.). Leicht löslich in Aether, Alkohol, Aceton, siedendem Ligroïn und siedendem Wasser.

*Methenyldiphenylhydrazidin, N,N'-Phenylanilinoformamidin $C_{13}H_{13}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 1096). B. In kleiner Menge, neben Formazywasserstoff, Anilin und Salmiak, bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Dichlormethylformamidin-Chlorhydrat in Benzol (DAINS, *B.* 35, 2503). Durch Erhitzen von Methenyldiphenylamidin mit Phenylhydrazin und wenig Benzol auf dem Wasserbade (WALTHER, *J. pr.* [2] 53, 470). — Blättchen (aus Aether + Ligroïn). Schmelzp.: 114° (D.). Leicht löslich.

2. *Hydrazinoäthan, Aethenylhydrazidin $C_5H_7N_3 = CH_3 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 1096).

*Phenylhydrazinoäthan, Aethenylphenylhydrazidin $C_8H_{11}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot CH_3$ bzw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(NH_2) \cdot CH_3$ (S. 1096). B. Aus Acetiminäthyläther und Phenylhydrazin in Aether (VOSWINCKEL, *B.* 35, 3272). Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von Benzolhydrazoacetaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1508) mit verdünntem Alkohol, neben Benzolazoacetaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1475) (V., *B.* 32, 2488; vgl. auch BAMBERGER, *B.* 35, 1898; V., *B.* 35, 1011, 3272). — $*C_8H_{11}N_3 \cdot HCl + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln, die, rasch erhitzt, bei 140° im Krystallwasser schmelzen, dann wieder erstarren, um bei 205° von neuem zu schmelzen. Wird von Hydroxylamin in Benzolazoacetaldoxim umgewandelt. — Oxalat $C_8H_{11}N_3 \cdot C_2H_2O_4$. Krystallpulver aus Alkohol. Schmelzp.: 200°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in absolutem Alkohol (V., *B.* 33, 2796).

Aethenyl-p-Chlorphenylhydrazidin $C_8H_{10}N_3Cl = CH_3 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Durch Reduction von p-Chlorbenzolhydrazoacetaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1508) mit $SnCl_2$ in alkoholisch-salzsaurer Lösung (V., *B.* 34, 2350; vgl. V., *B.* 35, 3272). — Leicht zersetzlich. Oel. — $C_8H_{10}N_3Cl \cdot HCl + C_2H_6O$. Prismen aus Alkohol, welche gegen 100° schmelzen. Schmilzt alkoholfrei bei 197°.

Aethenylphenyl-Methylhydrazidin $C_9H_{13}N_3 = CH_3.C[;N(CH_3)].NH.NH.C_6H_5$. *B.* Durch Einwirkung von $SnCl_2$ in Alkohol auf Benzolazoacetaldoxim-N-Methyläther (Spl. zu Bd. IV, S. 1475) (V., *B.* 32, 2490, 2770; vgl. *B.* 35, 3272). — Oel, das sich leicht zersetzt. — $C_9H_{13}N_3.HCl$. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 281° . Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Aceton.

B. *Basen $C_nH_{2n+1}N_3$ (*S.* 1097—1098).

Dihydrotriazol $C_2H_5N_3 = \begin{array}{c} HN—N \\ | \quad | \\ H_2C.NH.CH \end{array}$. 1,4-Diphenyl-3-Methylthio-5-Joddihydrotriazol $C_{15}H_{14}N_3SJ = \begin{array}{c} HN—N \\ | \quad | \\ C_6H_5.N—CH—N \\ | \quad | \\ CHJ.N(C_6H_5).C.S.CH_3 \end{array}$. *B.* Aus Endothiodiphenyldihydrotriazol (*S.* 752) und CH_3J in Methylalkohol bei 100° ; Ausbeute quantitativ (Busch, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 250). — Nadelchen (aus Alkohol durch Aether). Erweicht gegen 236° , schmilzt bei 243° . Leicht löslich in Alkohol.

2-Aminodihydroglyoxalin $C_3H_7N_3 = \begin{array}{c} CH_2.NH \\ | \quad | \\ CH_2—N \end{array} > C.NH_2 = \begin{array}{c} CH_2.NH \\ | \quad | \\ CH_2.NH \end{array} > C:NH$.
N,N'-Diphenyl- μ -Iminotetrahydroglyoxalin $C_{15}H_{15}N_3 = \begin{array}{c} CH_2.N(C_6H_5) \\ | \quad | \\ CH_2.N(C_6H_5) \end{array} > C:NH$.
B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von Diphenyldicyanäthylendiamin (Spl. Bd. II, S. 241) mit 20% iger Salzsäure (W. TRAUBE, v. WEDELSTÄDT, *B.* 33, 1385). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 162° .

Amino-Methylthiobiazolin $C_3H_7N_3S = \begin{array}{c} N—NH \\ | \quad | \\ H_2N.C.S.CH.CH_3 \end{array}$. N,N'-Diphenylderivat
 $\begin{array}{c} N—N.C_6H_5 \\ | \quad | \\ C_6H_5.NH.C.S.CH.CH_3 \end{array}$ s. Anilinophenylmethylthiobiazolin, *Hptw.* Bd. IV, S. 686.

***Basen** $C_4H_9N_3$ (*S.* 1097).

1) ***4,5-Dimethylpenta-1,2,3-Triazen** (*S.* 1097). Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1097, Z. 3—24 v. o. angeführten Verbindungen sind als Substitutionsproducte des Dimethyl-2-Phenylosotriazols erkannt (PONZIO, *G.* 29 I, 277), daher hier zu streichen. Vgl. dagegen S. 756—757.

2) **3-Methyl-3-Aminopyrazolin** $\begin{array}{c} CH_3.C(NH_2).NH \\ | \quad | \\ CH_2—CH \end{array} > N$. 1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4,5-Diketopyrazolidin $C_{14}H_{19}O_2N_3 = \begin{array}{c} CH_3.C[N(C_2H_5)_2].NH \\ | \quad | \\ CO—CO \end{array} > N.C_6H_5$. *B.*
 Entsteht aus 1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4-Benzolazo-5-Aethoxyppyrazolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1492) durch längeres Kochen mit alkoholischer Schwefelsäure, sowie auch bei der Reduktion mit $Zn + HCl$ (PRAGER, *B.* 36, 1452). — Farblose Prismen mit blauem Oberflächenschimmer aus Petroleumäther. Schmelzp.: $66,5—67^\circ$. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig, etwas schwerer in Petroleumäther, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren. Wird durch alkoholische Natronlauge leicht hydrolysiert zu 3-Diäthylamino-3-Phenylhydrazino-Butanon(2)-Säure(1) (*S.* 477—478). Reagiert nicht mit den üblichen Keton-Reagentien (Hydroxylamin u. s. w.). — Pikrat $C_{14}H_{19}O_2N_8.C_6H_5O_7N_3$. Prismatische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 192° (corr.).

2-Hydrazino-5-Methylthiazolin, Propylenpseudothiosemicarbazid
 $\begin{array}{c} CH_2.N \\ | \quad | \\ CH_2.CH.S \end{array} > C.NH.NH_2$. Propylen-Phenylpseudothiosemicarbazid s. *Hptw.* Bd. IV, S. 678.

Propylen- β -Naphthylpseudothiosemicarbazid s. *Hptw.* Bd. IV, S. 929, Z. 3 v. o.

Base $C_{10}H_{21}ON_3$ (?). *B.* Aus ungereinigtem Fuselöl, in welchem p-Aminophenol mit Natrium reducirt war (BAMBERGER, EINHORN, *B.* 30, 224). — Giebt mit Phenylisocyanat einen bei 286° schmelzenden Harnstoff $C_{10}H_{21}ON_3 + 3C_7H_5ON$. — $(C_{10}H_{21}N_3O.3HCl)_2 + 3PtCl_4$.

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n+1}N_3$ (S. 1097—1098).

I. *4-Methylpenta-1,2,3-Triazencarbonsäure(5) $C_4H_7O_2N_3$ (S. 1097). Die im Hptw. Bd. IV, S. 1097, Z. 19 v. u. angeführte *Säure $C_{10}H_{10}O_2N_3Cl$ ist als Methyl-N-p-Chlorphenylosotriazolcarbonsäure $C_{10}H_8O_2N_3Cl$ erkannt (Ponzio, G. 29 I, 280), daher hier zu streichen. Vgl. dagegen S. 765—766.

C. *Basen $C_nH_{2n-1}N_3$ (S. 1098—1120).

Derivate des 1,2,3-Triazols entstehen durch Condensation von Diazobenzolimid mit Essigester, Acetessigester, Benzoylessigester u. s. w. (DIMROTH, B. 35, 4041).

Triazolcarbonsäuren vom Typus $R.N \begin{matrix} \text{N} \\ \text{C(OH):C.CO}_2\text{H} \end{matrix}$ und deren Ester lassen sich sowohl in der Enol- als in der Keto-Form isoliren (*Desmotropie bei Ionen*) (D., B. 35, 4041).

Durch den Eintritt von Hydroxylgruppen wird die Festigkeit des Triazolringes so erheblich verringert, dass er durch Säuren oder Oxydationsmittel relativ leicht aufgesprengt wird (D., B. 35, 4045).

I. *Basen $C_2H_3N_3$ (S. 1098—1103).

1 u. 2) **1,2,3-Triazol** $\begin{matrix} \text{HC:N} \\ \text{HC:N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{NH} \end{matrix}$ oder $\begin{matrix} \text{HC.NH} \\ \text{HC-N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \end{matrix}$. (Die im Hptw. Bd. IV, S. 1098, sub Nr. 1 und 2 aufgeführten Verbindungen sind identisch.) Constitution: DIMROTH, B. 35, 1038. B. Durch Destilliren der 4(5)-Carbonsäure (S. 763) (ZINCKE, A. 311, 317; D., B. 35, 1044). — Krystalle. Schmelzp.: 23°. Kp_{730} : 203°. Sehr hygroskopisch.

*1(N)-Benzoyl-1,2,3-Triazol $C_9H_7ON_3 = \begin{matrix} \text{CH.N(CO.C}_6\text{H}_5) \\ \text{CH} \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \end{matrix}$ (S. 1098, Z. 14 und Z. 24 v. o.). Nadelchen (aus Chloroform und Aether). Schmelzp.: 100—102° (unscharf) (D., B. 35, 1046).

*1-Phenyl-1,2,3-Triazol $C_8H_7N_3 = \begin{matrix} \text{CH.N(C}_6\text{H}_5) \\ \text{CH} \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \end{matrix}$ (S. 1098, Z. 15 v. u.). B. Durch Erhitzen der 4- oder der 5-Carbonsäure (S. 763, 764) über den Schmelzpunkt (D., B. 35, 1035, 1038). — Täfelchen (aus lauwarmem Wasser). Schmelzp.: 56° (D.); 57,5° (Z., A. 313, 294).

1-Phenyl-5-Oxy-1,2,3-Triazol $C_8H_7ON_3 = \begin{matrix} \text{HO.C.N(C}_6\text{H}_5) \\ \text{HC} \end{matrix} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{N} \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen der 4-Carbonsäure (S. 764) mit Wasser (DIMROTH, B. 35, 4054). In kleiner Menge durch längeres Erwärmen von Diazobenzolimid, Essigester und Natriumäthylat (D., B. 35, 4057). — Krystallinisch. Schmelzp.: 118—119°. Kaum löslich in Wasser, leicht löslich in verdünnter Natronlauge und Soda. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung braunroth.

3) ***1,2,4-Triazol, 1,3,4-Triazol, Pyrroldiazol** $NH \begin{matrix} \text{N-CH} \\ \text{CH:N} \end{matrix} = N \begin{matrix} \text{N=CH} \\ \text{CH.NH} \end{matrix}$ (S. 1099—1101). Zur Constitution vgl.: PELLIZZARI, R. A. L. [5] 10 II, 297. Beziehungen des Pyrroldiazols zu anderen cyclischen Ringen: ANDREOCCI, G. 29 II, 1—21. — B. Durch Oxydation von 4-Phenyltriazol (S. 745) mit $KMnO_4$ in saurer Lösung (P., R. A. L. [5] 10 II, 301; [5] 11 I, 20). Durch Oxydation von Benztriazolcarbonsäure (Spl. zu Bd. IV, S. 1154) mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1115). Aus Diazotriazolcarbonsäure durch Kochen mit Alkohol (THIELE, MANCHOT, A. 303, 55). Bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf Iminoazoacetamid (Hptw. Bd. I, S. 1493, Z. 2 v. u.), sowie auf N-Dihydrötetrazindicarbonsäureamid (SELBERRAD, Soc. 81, 602, 607). Aus der conc. Lösung seines Chlorhydrats (s. u.) durch Behandlung mit überschüssigem feuchten Ag_2O bis zum fast völligen Verschwinden der HCl-Reaction (HANTZSCH, S., B. 33, 88). — $C_2H_5N_3$. HCl. Rhombische Tafeln. Schmelzp.: 168—169°. Etwas hygroskopisch. In Wasser und Alkohol leichter löslich als das Nitrat (s. u.) (H., S.). — $(C_2H_5N_3.HCl)_2PtCl_4.6H_2O$. B. Aus conc. Salzsäurelösung des Triazols mittels $PtCl_4$ (P., R. A. L. [5] 11 I, 21). Nadeln. Schmelzp.: 73—75°. Zersetzt sich wasserfrei bei 170°. Nimmt an der Luft langsam sein Krystallwasser wieder auf. Ziemlich löslich auch in kalter Salzsäure und in Wasser, etwas weniger in Alkohol. Liefert beim mehrstündigen Erhitzen auf 170° bezw. bei längerem Kochen seiner verdünnten wässrigen Lösung die Verbindung $(C_2H_5N_3)_2PtCl_4$

(Schmelzp.: über 270°; unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich in siedendem Wasser), welche bei kurzem Kochen mit conc. Salzsäure das normale Pt-Salz zurückbildet. — $C_2H_3N_3.HNO_3$. *B.* Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine gut gekühlte wässrige Lösung von Hydrotetrazin (H., S., *B.* 33, 85). Kurze Nadeln (aus möglichst wenig heissem absolutem Alkohol). Schmelzp.: 138°. Fast unzersetzt sublimierbar. Sehr leicht löslich in Wasser mit stark saurer Reaction, schwer in kaltem Alkohol, sehr wenig in absolutem Aether und Chloroform. Wird von conc. Schwefelsäure farblos gelöst. Zersetzt sich bei 200° unter Entwicklung von Stickstoff und CO_2 , bei höherer Temperatur unter Entwicklung von Stickoxyden. Beim Erhitzen im Röhrchen bildet sich Cyan. — Triazolnitrat-Quecksilberchlorid $C_2H_3N_3.HNO_3.2HgCl_2$. Durchsichtige oktoëderähnliche Krystalle aus warmem Wasser. Leicht löslich in HCl (H., S.). — Triazolnitrat-Silbernitrat $3C_2H_3N_3.HNO_3.4AgNO_3$. Mikroskopische lichtbeständige Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Salpetersäure und Ammoniak, schwer in Essigsäure (H., S.). — Oxalat $C_2H_3N_3.C_2H_2O_4$. *B.* Aus Triazol und einer gesättigten Oxalsäurelösung (P.). Weisse Kryställchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 241°. Schwer löslich in kaltem, etwas löslich in warmem Wasser. — Triazol-Natriumnitrat $C_2H_3N_3.NaNO_3$. Nadeln. Sehr leicht löslich in absolutem Alkohol (H., S.). — Triazol-Kupfernitrat $C_2H_2(CuNO_3)N_3$. Türkisblauer Niederschlag (H., S.). — Triazol-Silbernitrat $C_2H_3N_3.AgNO_3$ oder $C_2H_2AgN_3.HNO_3$ (H., S.).

Die Form $NH \begin{matrix} \text{CH:N} \\ \text{CH:N} \end{matrix}$ des 1,2,4-Triazols wird von PELLIZZARI und MASSA (*R. A. L.*

[5] 10 I, 363) symmetrisches Triazol genannt. *Derivate, welche nur von dieser Form abgeleitet werden können, s. Hptw. Bd. IV, S. 1101—1102 und Spl. Bd. IV, S. 745—751, sub Nr. 4.*

5-Chlortriazol $C_2H_2N_3Cl = NH \begin{matrix} N=CH \\ CCl:N \end{matrix}$. *B.* Aus Diazotriazol oder Diazotriazolcarbonsäure und rauchender Salzsäure (THEILE, MANCHOT, *A.* 303, 50, 55). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 167,5°. Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser, Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Chloroform. Ist mit den Dämpfen der Lösungsmittel flüchtig und sublimierbar. Reagirt schwach sauer und bildet mit Basen, aber auch mit Säuren Salze.

*1-Phenyltriazol $C_8H_7N_3 = C_6H_5.N \begin{matrix} N=CH \\ CH:N \end{matrix}$ (*S.* 1099). *B.* Aus 1-Phenylurazol (vgl. *S.* 747) oder 1-Phenyltriazolthion(3) (*S.* 745) oder Bis-1-phenyltriazol-Sulfid(3,3') (*S.* 745) durch Einwirkung von P_2S_5 (PELLIZZARI, FERRO, *G.* 28 II, 555). Aus Phenylpyrroldiazolon(5) (s. u.) durch PCl_3 bei 180° (ANDREOCCI, *R. A. L.* [5] 6 I, 118, 222). — Schmelzpunkt: 47°. Kp: 266°.

S. 1099, *Z.* 30 v. o. statt: „Privatmitth.“ lies: „*R. A. L.* [5] 6 I, 225“.

*1-Tolyltriazol $C_9H_9N_3 = C_7H_7.N \begin{matrix} N=CH \\ CH:N \end{matrix}$ (*S.* 1099). *b)* *p-Derivat (*S.* 1099). *B.* Durch Einwirkung von P_2S_5 auf 1-p-Tolylurazol (vgl. *S.* 747), 1-p-Tolyltriazolthion(3) (*S.* 745) oder Bistolyltriazolsulfid (*S.* 745) (P., F., *G.* 28 II, 562).

*3-Oxy-1,2,4-Triazol $C_2H_3ON_3 = NH \begin{matrix} N-C.OH \\ CH:N \end{matrix}$ (*S.* 1100). *B.* Aus Methenylcarbohydrazid (*Spl.* Bd. I, *S.* 830) durch Natriumnitrit in salzsäurehaltigem Alkohol (BUSCH, *C.* 1901 I, 937). Durch Schmelzen von 5-Oxytriazolcarbonsäure(3) (*S.* 764) (MANCHOT, *B.* 31, 2447).

*Verbindungen $C_8H_7ON_3$ (*S.* 1100—1101). *b)* *1-Phenyl-5-Oxytriazol, Phenylpyrroldiazolon(5) $C_8H_5.N \begin{matrix} N=CH \\ CO.NH \end{matrix}$ (*S.* 1100—1101). *B.* Durch kurzes Kochen des Einwirkungsproducts von Carbaminsäurechlorid (*Spl.* Bd. I, *S.* 711) auf Formylphenylhydrazin (*S.* 424) mit Sodalösung (RUPE, LABHARDT, *B.* 33, 239). — Blättchen oder Prismen (aus verdünntem Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 179—181°. Unlöslich in Petroleumäther, leicht löslich in heissem Alkohol, Aceton, Chloroform u. s. w., auch in kalten ätzenden und kohlen-sauren Alkalien. Liefert mit PCl_5 und $POCl_3$ 1-Chlorphenyl-5-Chlortriazol (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1099, *Z.* 16 v. u.), 1-Phenyl-5-Chlortriazol (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1099, *Z.* 21 v. u.), 1-Phenyltriazol (s. o.) und andere chlorirte Producte. Liefert mit $POCl_3$ bei 180° 1-Phenyl-5-Chlortriazol und das Anhydrid des Phenylpyrroldiazolons (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1100, *Z.* 8 v. u.). Liefert mit PCl_5 bei 180° dieselben Producte, wie mit $POCl_3$ und ausserdem 1-Phenyltriazol (ANDREOCCI, *R. A. L.* [5] 6 I, 117, 220; A., MANNINO, *G.* 29 II, 44).

1-Phenyl-5-Acetoxytriazol $C_{10}H_9O_2N_3 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N} \\ \text{C}(\text{O.CO.CH}_3):\text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{CH} \\ \cdot \end{matrix}$ Nadelchen (aus wenig Alkohol). Ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether (R., L., B. 33, 240).

3,5-Dioxytriazol, Urazol $NH \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \text{C} \\ \text{CO.NH} \end{matrix}$ und Derivate s. S. 746—748.

Triazolthiol $N \begin{matrix} \text{N} \\ \text{C}(\text{SH}).NH \end{matrix} \begin{matrix} \text{CH} \\ \cdot \end{matrix}$ und Disulfid s. *Hptw. Bd. IV, S. 1101—1102*.

1-Phenyltriazolthion(3) $C_8H_7N_3S = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{NH.CS} \\ \text{CH}:\text{N} \end{matrix}$. B. Bei der Einwirkung von P_2S_5 auf Phenylurazol (S. 435) (PELLIZZARI, FERRO, *G.* 28 II, 550). Aus Phenylthiosemicarbazid (S. 440) und Ameisensäure (P., F.). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelzpunkt: 189°. Unlöslich in Phosphorsäurelösung, löslich in Ammoniak. Wird durch Kochen der alkoholischen Lösung, oder durch Erhitzen etwas über den Schmelzpunkt in Bisphenyltriazolsulfid (s. u.) verwandelt. Wird durch P_2S_5 nacheinander in Bisphenyltriazolsulfid (s. u.) und 1-Phenyltriazol (S. 744) übergeführt. — $Ba(C_8H_6N_3S)_2$. Kryställchen. — $Ag.C_8H_6N_3S$.

Bis-1-phenyltriazol-Sulfid(3,3') $C_{16}H_{12}N_6S = [C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N} \\ \text{C}:\text{N} \end{matrix}]_2S$. B. Aus Phenylurazol (S. 435) durch P_2S_5 (P., F., *G.* 28 II, 553). Aus 1-Phenyltriazolthion (s. o.) durch Erhitzen für sich auf 200° oder durch Kochen der alkoholischen Lösung oder durch Erwärmen mit P_2S_5 (P., F.). — Prismatische Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 136°. Unlöslich in Phosphorsäurelösung und Alkalien. Wird durch P_2S_5 in 1-Phenyltriazol (S. 744) und Phenyltriazolthion (s. o.) verwandelt.

1-p-Tolyltriazolthion(3) $C_9H_9N_3S = C_7H_7.N < C_2H_2N_2S$. B. Aus p-Tolylurazol (*Hptw. Bd. IV, S. 805*) durch Einwirkung von P_2S_5 (P., F., *G.* 28 II, 558). Aus p-Tolylthiosemicarbazid (S. 533) durch Einwirkung von Ameisensäure (P., F.). — Benzolhaltige Nadeln aus Benzol. Schmelzpt.: 218°. Unlöslich in Säuren, löslich in Alkalien.

Bis-1-p-tolyltriazol-Sulfid(3,3') $C_{18}H_{16}N_6S = (C_9H_8N_3)_2S$. B. Aus p-Tolylurazol (*Hptw. Bd. IV, S. 805*) durch Einwirkung von P_2S_5 (P., F., *G.* 28 II, 561). Aus 1-p-Tolyltriazolthion (s. o.) durch Erhitzen für sich oder Kochen der alkoholischen Lösung (P., F.). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 188°. Unlöslich in Säuren und Alkalien.

3-Oxy-5-Sulphydryltriazol $N \begin{matrix} \text{C}(\text{SH}).NH \\ \text{C}(\text{OH}):N \end{matrix}$ und Derivate s. Thiourazol und Derivate, S. 748—749.

3,5-Disulphydryltriazol, Dithiourazol $N \begin{matrix} \text{C}(\text{SH}).NH \\ \text{C}(\text{SH}):N \end{matrix}$ u. Derivate s. S. 749—751.

4) *Derivate des *symmetrischen 1,2,4-Triazols* $HN \begin{matrix} \text{CH:N} \\ \text{C} \\ \text{CH:N} \end{matrix}$ (S. 1101—1102). Vgl. dazu die Bemerkung auf S. 744.

4-Phenyltriazol $C_8H_7N_3 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{CH:N} \\ \text{C} \\ \text{CH:N} \end{matrix}$. B. Beim 5-stdg. Erhitzen von 6 g Monoformylhydrazin und 12 g Formanilid auf 170° (PELLIZZARI, MASSA, *R. A. L.* [5] 10 I, 366). Beim 7-stdg. Erhitzen von 11,5 g Diformylhydrazin und 14,3 g Formanilid auf 170° (P., M.). Weniger glatt beim 7-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Diformylhydrazin und Anilin (P., M.). — Nadeln aus Benzol; harte Prismen aus Wasser. Schmelzpt.: 121°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, sehr wenig in Aether. Nicht unzersetzt destillierbar. Ist physiologisch (PAOLETTI) wirksamer als sein Isomeres, das 1-Phenyltriazol (S. 744). Gibt mit $CuSO_4$ einen hellblauen, mit $HgCl_2$ und $AgNO_3$ weisse Niederschläge. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in saurer Lösung Triazol (S. 743) (P., *R. A. L.* [5] 10 II, 301; [5] 11 I, 20). — $(C_8H_7N_3.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln aus Salzsäure. Geht bei längerem Kochen in verdünnter wässriger Lösung unter HCl-Entwicklung in das Tetrachlorplatosalz $(C_8H_7N_3)_2PtCl_4$ (unlösliches amorphes Pulver) über. — Pikrat $C_8H_7N_3.C_6H_3O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 169°.

4-Tolyltriazol $C_9H_9N_3 = C_7H_7.N \begin{matrix} \text{CH:N} \\ \text{C} \\ \text{CH:N} \end{matrix}$. a) o-Tolylverbindung. B. Analog der entsprechenden p-Verbindung (S. 746) (P., BRUZZO, *R. A. L.* [5] 10 I, 417). — Prismen aus Wasser. Schmelzpt.: 104°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform. — Das

normale Platindoppelsalz verwandelt sich leicht in das Tetrachlorplatosalz ($C_6H_9N_3)_2PtCl_4$ (gelbes unlösliches Pulver), welches auch auf Zusatz von $PtCl_4$ zu einer siedenden wässrigen Lösung der Base entsteht. — Pikrat $C_6H_9N_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 174° .

b) p-Tolylverbindung. B. a) Aus 5,4 g Monoformylhydrazin und 12 g Formyltoluid; b) aus 10 g Diformylhydrazin und 12,1 g p-Toluidin; c) aus 12,1 g Diformylhydrazin und 18,5 g Formyltoluid durch 2-stdg. Erhitzen zunächst auf $150-160^\circ$ und darauffolgendes 2-stdg. Erhitzen auf 200° (Ausbeuten: 73, 63 bzw. 68% der Theorie). Man reinigt das Rohproduct durch 1-stdg. Kochen mit verdünnter Natronlauge (P., Br., R. A. L. [5] 10 I, 415). — Weisse Blättchen (aus siedendem Wasser), die ihr Krystallwasser im Exsiccator verlieren und es an der Luft langsam, aber vollständig wieder aufnehmen. Schmilzt bei 83° , wasserfrei bei 116° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Wasser und Ligroin, leicht in Mineralsäuren und daraus durch Alkali wieder fällbar. — $(C_6H_9N_3 \cdot HCl)_2PtCl_4$. B. Auf Zusatz von conc. $PtCl_4$ -Lösung zur warmen Lösung der Base in conc. Salzsäure. Orangegelbe Blättchen, bei $215-220^\circ$ sich zersetzend. Geht beim Kochen der wässrigen Lösung in das Salz $(C_6H_9N_3)_2PtCl_4$ (amorphes gelbes, unlösliches Pulver) über. — Pikrat $C_6H_9N_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 172° .

4-Naphtyltriazol $C_{12}H_9N_3 = C_{10}H_7N \begin{matrix} \text{CH:N} \\ \text{CH:N} \end{matrix}$. a) α -Naphtylverbindung. B.

a) Aus 3,7 g Monoformylhydrazin und 10,5 g Formyl- α -Naphtylamin; b) aus 8 g Diformylhydrazin und 13 g α -Naphtylamin; c) aus 5 g Diformylhydrazin und 9,7 g Formyl- α -Naphtylamin (Ausbeuten: 63, 48 bzw. 54% der Theorie). Das Reactionsproduct kocht man zunächst mit verdünnter Salzsäure, dann mit Natronlauge, extrahirt mit Benzol und reinigt über das Pikrat (P., Br., R. A. L. [5] 10 I, 418). — Weisse Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 120° . Sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Wasser und Ligroin. — Das normale Platindoppelsalz geht leicht über in das Tetrachlorplatosalz $(C_{12}H_9N_3)_2PtCl_4$ (hellgelbes unlösliches Pulver), das auch beim Kochen der salzsauren Lösung der Base mit $PtCl_4$ entsteht. — Pikrat $C_{12}H_9N_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 164° .

b) β -Naphtylverbindung. B. Analog der entsprechenden α -Naphtylverbindung (s. o.) (P., Br., R. A. L. [5] 10 I, 419). — Krystalle. Schmelzp.: 160° . Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser und Aether, leicht in Säuren und aus diesen Lösungen durch Alkalien fällbar. — Das normale Platindoppelsalz verwandelt sich zum Theil in das Tetrachlorplatosalz $(C_{12}H_9N_3)_2PtCl_4$ (amorphes gelbes Pulver). — Pikrat $C_{12}H_9N_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 205° .

Triazoldion(3,5), Urazol, Hydrazodicarbonimid $C_2H_3O_2N_3 = NH \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \text{CO.NH} \end{matrix}$.

B. Beim Schmelzen von p-Urazin: PELLIZZARI, CUNEO, G. 24 I, 502; THIELE, STANGE, A. 283, 41). Entsteht neben kleinen Mengen Hydrazodicarbonamid und Cyanursäure beim Erhitzen von Biuret mit Hydrazinsulfat auf $150-160^\circ$ (P., C., G. 24 I, 506). Bildet sich neben den betreffenden Ammonsalzen beim Erhitzen von Aminobiurethchlorhydrat auf $185-190^\circ$ oder Aminobiuretnitrat auf 165° : $H_2N.NH.CO > NH = NH_3 +$

$NH.CO > NH$ (Th., UHLFELDER, A. 303, 102). Durch Zufügen verdünnter Salzsäure zu einer eisgekühlten wässrigen Lösung von Iminodicarbonsäuredihydrazid (DIELS, B. 36, 745). — Tafeln und Blättchen (aus Wasser). Schmelzp.: 244° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser, mässig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Krystallisirt unverändert aus conc. Salzsäure. Giebt mit $FeCl_3$, Bromwasser u. s. w. eine intensive Rothfärbung. Reagirt stark sauer. Beim Erhitzen mit P_2S_5 entsteht 1,2,4-Triazol (S. 743). Bildet mit CH_3J Monomethyl- und Dimethyl-Urazol (s. u.). Bildet mit Essigsäureanhydrid Diacetylurazol und Triacetylurazol (S. 748), mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei längerem Erhitzen Tetracetylhydrazin (C., C. 1898 I, 38). — $NH_4 \cdot C_2H_3O_2N_3$. Krystalle. — $Na \cdot C_2H_3O_2N_3 + 2H_2O$. Tafeln. Schwer löslich in Alkohol. — K.A. — $Ba.A_2 + 3H_2O$. Krystalle. Mässig löslich in Wasser. — $Pb_3(C_2O_2N_3)_2$. Niederschlag, erhalten aus Urazollösung und bas. Bleiacetat. — Ag.A. Amorpher Niederschlag.

Monomethylurazol $C_3H_5O_2N_3 = C_2O_2N_3H \cdot CH_3$. B. Aus CH_3J und Urazol (s. o.) bei 120° , neben Dimethylurazol (s. u.) (C., C. 1898 I, 39). — Farblose Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 216° . Unlöslich in Chloroform. Röthet Lackmus.

Dimethylurazol $C_4H_7O_2N_3 = C_2O_2N_3H(CH_3)_2$. B. Vgl. oben Monomethylurazol (C., C. 1898 I, 39). — Krystalle aus Chloroform. Schmelzp.: 167° .

1-Phenylurazol $HN \begin{cases} CO.N.C_6H_5 \\ CO.NH \end{cases}$ und Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 676—677* und *Spl. Bd. IV, S. 435—436*.

4-Phenylurazol $C_6H_5.N \begin{cases} CO.NH \\ CO.NH \end{cases}$ s. *Spl. Bd. II, S. 191, Z. 8 v. o.*

1-Phenyl-4-Methylurazol $C_9H_9O_2N_3 = CH_3.N \begin{cases} CO.N.C_6H_5 \\ CO.NH \end{cases} = CH_3.N \begin{cases} CO - N.C_6H_5 \\ C(OH):N \end{cases}$.

B. Durch Einwirkung 5%iger Natronlauge auf 2-Phenyl-4-Methylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester (BUSCH, HEINRICH, *B. 34*, 2332). Unter Entwicklung von Ammoniak und Essigsäure, durch 2-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Phenylsemicarbazid und Methylacetylarnstoff auf 200° (ACREE, *B. 35*, 558). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 225° (A.); 224° (B., H.). Schwer löslich in Benzol und heissem Wasser, kaum löslich in Aether, unlöslich in Ligroin. Färbt sich mit alkoholischer $FeCl_3$ -Lösung violett. Wird von conc. Salzsäure nicht verändert. — Natriumsalz. Nadelchen. — $Ag.C_9H_9O_2N_3$. Schmelzp.: 225° (unter Zersetzung).

1-Methyl-4-Phenylurazol $C_9H_9O_2N_3 = C_6H_5.N \begin{cases} CO.N.CH_3 \\ CO.NH \end{cases}$. B. Durch Oxydation des 1-Methyl-4-Phenyl-5-Thiourazols (*Spl. Bd. II, S. 202, Z. 14 v. o.*) mit $KMnO_4$ (MARCKWALD, SEDLACZEK, *B. 29*, 2927; B., *B. 35*, 975). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 188°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. Röthet Lackmus.

1-Phenyl-4-Aethylurazol $C_{10}H_{11}O_2N_3 = (C_6H_5)(C_2H_5)C_2N_3O.OH$. B. Durch Einwirkung verdünnter Natronlauge auf 2-Phenyl-4-Aethylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester (B., H., *B. 34*, 2334). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 174°.

1,4-Diphenylurazol $C_{14}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5.N \begin{cases} CO.N.C_6H_5 \\ CO.NH \end{cases} = C_6H_5.N \begin{cases} CO - N.C_6H_5 \\ C(OH):N \end{cases}$.

B. Durch Erwärmen von 2,4-Diphenylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester mit verdünnter Natronlauge (B., H., *B. 34*, 2336). Bei der Einwirkung von $KMnO_4$ auf 1,4-Diphenyl-3,5-Endooxy-1,5-Dihydrotriazol(5) (*S. 447*) (B., *B. 35*, 974). Aus 2,4-Diphenylsemicarbazid und Phosgen in Benzol-Toluol (B., FREY, *B. 36*, 1367). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 163°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, schwerer in Benzol, schwer in Aether, fast unlöslich in Wasser und Ligroin. Starke einbasische Säure. — $Na.C_{14}H_{10}O_2N_3 + 4(?)H_2O$. Nadeln. — Kaliumsalz. Nadelchen. — Calciumsalz. Rundliche Aggregate mikroskopischer Blättchen.

1,4-Diphenyl-2-Methylurazol $C_{15}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.N \begin{cases} CO.N.C_6H_5 \\ CO.N.CH_3 \end{cases}$. Zur Constitution vgl. B., *B. 35*, 1562. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 1,4-Diphenylurazol (s. o.) mit CH_3J und Aetzkali in Methylalkohol unter Druck (B., H., *B. 34*, 2337). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 134°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Aether und Benzol. Giebt mit siedender Jodwasserstoffsäure kein CH_3J ab.

1-o-Tolylurazol s. *Hptw. Bd. IV, S. 802*.

1-p-Tolylurazol s. *Hptw. Bd. IV, S. 805*.

1-Phenyl-4-p-Tolylurazol $C_{15}H_{13}O_2N_3 = C_7H_7.N \begin{cases} CO - N.C_6H_5 \\ C(OH):N \end{cases}$. B. Durch Einwirkung verdünnter Natronlauge auf 2-Phenyl-4-p-Tolylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester (B., H., *B. 34*, 2338). — Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 189—190°. Fast unlöslich in Aether und Benzol.

1-p-Tolyl-4-Phenylurazol $C_{15}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.N \begin{cases} CO - N.C_7H_7 \\ C(OH):N \end{cases}$. B. Durch Einwirkung verdünnter Natronlauge auf 2-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid-1-Carbonsäureäthylester (B., H., *B. 34*, 2338). — Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 201°. Schwer löslich, ausser in siedendem Alkohol und Eisessig.

1-Phenyl-4-Benzylurazol $C_{15}H_{13}O_2N_3 = (C_6H_5)(C_6H_5.CH_2)C_2N_3O.OH$. Täfelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 232°. Löslich in siedendem Eisessig und Alkohol. Fast unlöslich in Wasser (B., H., *B. 34*, 232).

1-Naphtylurazol $C_{12}H_9O_2N_3 = NH \begin{cases} CO - N.C_{10}H_7 \\ C(OH):N \end{cases}$. a) α -Naphtylverbindung.

B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf 1- α -Naphtyl-4-Aminourazol (B., GROHMANN, *B. 34*, 2324). — Nadelbüschel aus Wasser. Schmelzp.: 233—234°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Aether, Benzol und Chloroform.

b) β -Naphthylverbindung. *B.* Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf 1- β -Naphthyl-4-Aminourazol (*B.*, *G.*, *B.* 34, 2326). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 287°. Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform.

Monoacetylurazol $C_4H_5O_3N_3 = C_2O_2N_3H_2(C_2H_5O)$. *B.* Aus Diacetylurazol (s. u.) und siedendem Wasser (*C.*, *C.* 1898 I, 39). — Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 221,5°.

1-Phenyl-3-Acetoxy-4-Methyltriazolon(5) $C_{11}H_{11}O_3N_3 =$

$CH_3 \cdot N \begin{array}{l} \diagup \text{CO} \text{---} \text{N} \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \text{C(O.CO.CH}_3\text{)} : N \end{array}$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 129° (*B.*, *H.*, *B.* 34, 2333).

Acetyl-1,4-Diphenylurazol $C_8H_9O_3N_3 = (C_6H_5)_2C_2N_3O(O.CO.CH_3)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 166°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser (*B.*, *H.*, *B.* 34, 2337).

Diacetylurazol $C_6H_7O_4N_3 = C_2O_2N_3H(C_2H_5O)_2$. *B.* Aus 1 Thl. Urazol (*S.* 746) und 6 Thln. Essigsäureanhydrid durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Köchen (*C.*, *C.* 1898 I, 39). — Weisse Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 206°. Unlöslich in Aether. Zeigt saure Reaction.

Triacetylurazol $C_8H_9O_5N_3 = C_2O_2N_3(C_2H_5O)_3$. *B.* 1 Thl. Diacetylurazol (s. o.) wird mit 6 Thln. Essigsäureanhydrid 5 Stunden erhitzt und die Lösung im Vacuum verdunstet (*C.*, *C.* 1898 I, 39). — Prismen (aus wasserfreiem Benzol). Schmelzp.: 138°.

Thiourazol $C_2H_3ON_3S = HN \begin{array}{l} \diagup \text{CS} \cdot \text{NH} \\ \diagdown \text{CO} \cdot \text{NH} \end{array} = N \begin{array}{l} \diagup \text{C(SH)} \cdot \text{NH} \\ \diagdown \text{CO} \text{---} \text{NH} \end{array} = N \begin{array}{l} \diagup \text{CS} \text{---} \text{NH} \\ \diagdown \text{C(OH)} \cdot \text{NH} \end{array}$ u. s. w.

B. Entsteht neben salzsaurem Thiosemicarbazid und NH_4Cl bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 5 g Hydrazinmonothiodicarbonamid mit 25 g Salzsäure (D: 1,19) (*FREUND, SCHANDER, B.* 29, 2509). Entsteht neben Diphenylharnstoff und salzsaurem Semicarbazid beim Kochen von Thiocarbaminyl-Phenylsemicarbazid mit Salzsäure (D: 1,19) (*FR., SCH.*). — Warzen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 177°. Kaum löslich in Fuselöl, Essigäther und $CHCl_3$. Wird beim Erwärmen mit $FeCl_3$ oder H_2O_2 nicht verändert. Löslich in verdünnter Natronlauge.

1-Phenyl-5-Thiourazol $C_6H_7ON_3S = NH \begin{array}{l} \diagup \text{CS} \text{---} \text{N} \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \text{C(OH)} : N \end{array}$ bezw. $N \begin{array}{l} \diagup \text{C(SH)} \cdot \text{N} \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \text{C(OH)} : N \end{array}$.

B. Neben dem schwer löslichen, mikrokristallinischen Disulfid vom Schmelzp.: 220°, bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf 1-Phenyl-4-Amino-5-Thiourazol (*BUSCH, GROHMANN, B.* 34, 2329). — Flache Nadeln oder Blätter aus Wasser. Schmelzp.: 229° bis 230°. Ziemlich leicht löslich in warmem Alkohol und siedendem Wasser, fast unlöslich in Aether und Benzol.

1-Methyl-4-Phenyl-3-Thiourazol $C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup \text{CS} \cdot \text{NH} \\ \diagdown \text{CO} \cdot \text{N} \cdot \text{CH}_3 \end{array}$ s. *Spl. Bd. II, S. 202,*

Z. 14 v. o.

1,4-Diphenyl-3-Thiourazol, 1,4-Diphenyltriazolon(5)-thiol(3) $C_{14}H_{11}ON_3S = C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup \text{CO} \text{---} \text{N} \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \text{C(SH)} : N \end{array}$. *B.* Durch Behandeln des 1,4-Diphenyltriazolon(5)-Disulfids(3,3') (s. u.) mit Natriumamalgam in verdünntem Alkohol (*B.*, *WOLFERT, B.* 34, 310). — Krystallinische Masse aus Alkohol. Schmelzp.: 135°.

S-Methyläther $C_{15}H_{13}ON_3S = C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup \text{CO} \text{---} \text{N} \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \text{C(S.CH}_3\text{)} : N \end{array}$. *B.* Durch 2-stdg. Erhitzen von 1,4-Diphenyltriazolthion(5)-3-Thiomethan (*S.* 750) mit HgO in Benzol auf 150° (*B.*, *W.*, *B.* 34, 309). Durch Methylieren des 1,4-Diphenyltriazolon(5)-thiols(3) (s. o.) (*B.*, *W.*). Aus β -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan und Phosgen in Aether bei Gegenwart von Pyridin (*B.*, *HOLZMANN, B.* 34, 341). — Würfelähnliche Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 103°. Sehr leicht löslich in Benzol und warmem Alkohol, löslich in Aether, unlöslich in Wasser.

1,4-Diphenyltriazolon(5)-Disulfid(3,3') $C_{28}H_{20}O_2N_6S_2 = \left[\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N \text{---} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{S} \text{---} \\ \quad \quad \quad \diagdown \\ \quad \quad \quad N \cdot C_6H_5 \end{array} \right]_2$. *B.*

Durch Erhitzen von 1,4-Diphenyltriazolthion(5)-thiol(3) (*S.* 750) mit HgO in Benzol auf 150° (*B.*, *W.*, *B.* 34, 310). — Schmelzp.: 227°. Schwer löslich.

1-Phenyl-3-Aethoxy-4-Acetyltriazolthion(5) $C_{12}H_{13}O_2N_3S =$

$C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N : C \cdot O \cdot C_2H_5 \\ \diagdown \text{CS} \cdot \text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3 \end{array}$. *B.* Aus Acetylrhodanid (*Hptw. Bd. I, S. 1280*) und Phenyl-

thioncarbazinsäureäthylester (S. 437) (WHEELER, DUSTIN, *Am.* 24, 438). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 93—94°.

1-Phenyl-3-Aethoxy-4-Benzoyltriazolthion(5) $C_{17}H_{15}O_2N_3S = C_6H_5 \cdot N < \begin{matrix} N : C.O.C_2H_5 \\ CS.N.CO.C_6H_5 \end{matrix}$. B. Analog der 4-Acetylverbindung (s. o.) (WH., D., *Am.* 24, 438) — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 136—138°.

Dithiourazol $C_2H_3N_3S_2 = NH < \begin{matrix} CS.NH \\ CS.NH \end{matrix}$ (bezw. desmotrope Formen). B. Entsteht neben salzsaurem Iminothiourazol bei 1-stdg. Kochen von 20 g Hydrazindithiodicarbonamid mit 100 ccm Salzsäure (D: 1,19) (FREUND, INGART, *B.* 28, 949). Man kocht die nach 24 Stunden ausgeschiedenen Krystalle mit viel Wasser und lässt die filtrirte Lösung einige Stunden stehen, wobei sich Dithiourazol ausscheidet. — Säulen (aus Wasser). Schmelzp.: 245° (unter Zersetzung). Leicht löslich in verdünnten Alkalien. Liefert bei der Oxydation eine Verbindung $C_8HN_3S_2$ (s. u.).

Verbindung $C_6H_5N_3S_2$. B. Bei der Oxydation von Dithiourazol (s. o.) mit $FeCl_3$ oder H_2O_2 u. s. w. (F., I., *B.* 28, 949). — Gelbe Täfelchen. Schmelzp.: 244—245°. Sehr wenig löslich in Nitrobenzol, unlöslich in Alkohol u. s. w. Wird beim Kochen mit Alkalien in Dithiourazol zurückverwandelt.

4-Aethylthiourazol $C_4H_7N_3S_2 = C_2H_5 \cdot N < \begin{matrix} CS.NH \\ CS.NH \end{matrix}$. B. Entsteht neben salzsaurem 1-Aethyläthyliminothiourazol bei 20 Minuten langem Erhitzen von 10 g Hydrazindithiodicarbonäthylamid mit 30 ccm Salzsäure (D: 1,19) (F., I., *B.* 28, 951). — Säulen (aus Wasser). Schmelzp.: 140°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, $CHCl_3$ und heissem Wasser. Bei der Oxydation entsteht eine Verbindung $C_4H_5N_3S_2$ (s. u.). Beim Erhitzen mit Natriumäthylat und CH_3J + Alkohol entsteht Methyl-4-Aethylthiourazol (s. u.). — Ag. $C_4H_8N_8S_2$. Krystallinisch.

Verbindung $C_4H_5N_3S_2$. B. Bei der Oxydation von 4-Aethylthiourazol (s. o.) mit H_2O_2 (oder auch salpetriger Säure, $FeCl_3$) (F., I., *B.* 28, 953). — Gelbe Täfelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 198°. Löslich in conc. Salzsäure. Wird durch alkoholisches Schwefelammonium, wie auch durch Erwärmen mit Kalilauge in 4-Aethylthiourazol zurückverwandelt.

Nitrosoderivat des 4-Aethylthiourazols $C_4H_8ON_4S_2 = C_4H_8(NO)N_3S_2$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 118—120° (F., I.). Leicht löslich in Fuselöl, schwer in kaltem Alkohol.

x-Methyl-4-Aethylthiourazol $C_5H_9N_3S_2 = C_4H_8(CH_3)N_3S_2$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Mol. 4-Aethylthiourazol (s. o.) mit 1 Mol. Natriumäthylat und 1 Mol. CH_3J + Alkohol (F., I., *B.* 28, 953). — Blättchen (aus Wasser). Schmelzp.: 88°.

4-Allylthiourazol $C_5H_7N_3S_2 = C_3H_5 \cdot N < \begin{matrix} CS.NH \\ CS.NH \end{matrix}$. B. Entsteht neben 1-Allyl-5-Allylimino-2-Thiourazol und Dipropylpseudohydrazodicarbonthioamid (s. u.) beim Kochen, bis zur Lösung, von 1 Thl. Hydrazindithiodicarbonallylamid mit 5 Thln. Salzsäure (D: 1,19) (F., HEILBRUN, *B.* 29, 860). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 136—137°. Beim Eindampfen der alkoholischen Lösung mit H_2O_2 entsteht eine Azoverbindung (?) $C_8H_5N_3S_2$ (S. 750). — Ag. $C_8H_5N_3S_2$. Käsiges Niederschlag.

„Dipropylpseudohydrazodicarbonthioamid“ $C_8H_{14}N_4S_2 = \begin{matrix} CH_3 \cdot CH \cdot S \\ CH_2 \cdot N \end{matrix} > C.NH$. B. Entsteht neben Allylthiourazol (s. o.) und 1-Allyl-5-Allylimino-2-Thiourazol beim Kochen von Hydrazindithiodicarbonallylamid mit Salzsäure (D: 1,19) (F., H., *B.* 29, 862). Man neutralisirt die vom Allylthiourazol abfiltrirte Mutterlauge nahezu mit Soda, fällt die filtrirte Lösung mit überschüssiger Soda und krystallisirt den entstandenen Niederschlag wiederholt aus heissem Alkohol um, wobei das 1-Allyl-5-Allylimino-2-Thiourazol gelöst bleibt. — Nadeln oder compacte Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 196—197°. Unlöslich in Wasser. — $C_8H_{14}N_4S_2 \cdot 2HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 216—217°. Leicht löslich in Wasser. — $C_8H_{14}N_4S_2 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4$. Zersetzt sich gegen 240°.

Dinitrosoderivat $C_8H_{12}O_2N_6S_2 = C_8H_{12}(NO)_2N_4S_2$. Gelb. Zersetzt sich gegen 171° (F., H.). Unlöslich in Alkohol u. s. w.

Dimethylderivat $C_{10}H_{18}N_4S_2 = C_8H_{12}(CH_3)_2N_4S_2$. B. Bei 1½-stdg. Erhitzen im Rohre auf 100° von 3 g Dipropylpseudohydrazodicarbonthioamid (s. o.) mit Holzgeist und überschüssigem CH_3J (F., H., *B.* 29, 863). — Oel.

Diacetylderivat $C_{12}H_{18}O_2N_4S_2 = C_6H_{12}(C_2H_3O)_2N_4S_2$. Krystalle (aus Eisessig). Schmelzp.: 242° (F., H.).

Azoverbindung (?) $C_6H_5N_3S_2$. B. Beim Eindampfen der alkoholischen Lösung von 4-Allyldithiourazol (S. 749) mit Wasserstoffsperoxyd (F., H., B. 29, 861). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 166—167°.

α-Methyl-4-Allyldithiourazol $C_6H_9N_3S_2 = C_5H_6(CH_3)N_3S_2$. B. Bei 20 Minuten langem Kochen von 2 g 4-Allyldithiourazol (S. 749), gelöst in Alkohol, mit 6,3 cem Natriumäthylatlösung (enthaltend 0,02 g Natrium in 1 cem) und überschüssigem CH_3J (F., H., B. 29, 860). — Platte Säulen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 68—70°. Wird von rauchender Salzsäure bei 110° nicht zersetzt. — $C_6H_9N_3S_2 \cdot HCl$. Nadeln (aus Alkohol-Aether). Schmelzp.: 159—160°.

4-Phenylthiourazol $C_6H_5N \begin{matrix} < CS \cdot NH \\ < CS \cdot NH \end{matrix}$ s. Spl. Bd. II, S. 202, Z. 21 v. o.

1,4-Diphenylthiourazol(5)-thiol(3) $C_{14}H_{11}N_3S_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} < CS - N \cdot C_6H_5 \\ < C(SH) : N \end{matrix}$ B.

Aus phenylthiocarbaminsaurem Kalium (S. 437) und Phenylsenföhl in Alkohol bei Gegenwart von etwas Alkali (BUSCH, WOLPERT, B. 34, 308). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 177—178°. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in siedendem Eisessig und Benzol. Durch Erhitzen mit HgO entsteht 1,4-Diphenylthiazolon(5)-Disulfid(3,3') (S. 748).

S-Methyläther, 1,4-Diphenylthiourazol(5)-3-Thiomethan $C_{15}H_{13}N_3S_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} < CS - N \cdot C_6H_5 \\ < C(S \cdot CH_3) : N \end{matrix}$. B. Durch Zufügen von Kali und CH_3J zu 1,4-Diphenylthiazolon(5)-thiol(3) (s. o.), gelöst in wenig Alkohol (B., W., B. 34, 309). Aus β-Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 442) und Thiophosgen (Spl. Bd. I, S. 456) in Aether (B., HOLZMANN, B. 34, 342). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 119—120° bzw. 124—125°. Durch Erhitzen über den Schmelzpunkt oder Kochen mit Alkali geht die niedrigschmelzende Modification in die hochschmelzende über. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin. Geht durch Erhitzen mit HgO und Benzol in den S-Methyläther des 1,4-Diphenylthiazolon(5)-thiols(3) (S. 748) über.

S-p-Aminophenyläther $C_{20}H_{16}N_4S_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} < CS - N \cdot C_6H_5 \\ < C(S \cdot C_6H_4 \cdot NH_2) : N \end{matrix}$ B. Durch

Kochen von 1,4-Diphenylthiourazol(5)-disulfid(3,3') (s. u.), suspendirt in Alkohol, mit Anilin (B., W., B. 34, 311). — Gelbliche Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder Benzol-Ligroin). Schmelzp.: 175°. Sehr wenig löslich in Aether, ziemlich leicht in Chloroform. — $C_{20}H_{16}N_4S_2 \cdot HCl$. Nadelchen aus Alkohol-Aether. Wird von Wasser zerlegt.

S-p-Aethylaminophenyläther $C_{22}H_{20}N_4S_2 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} < CS - N \cdot C_6H_5 \\ < C(S \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5) : N \end{matrix}$

B. Durch Kochen von 1,4-Diphenylthiourazol(5)-Disulfid(3,3') (s. u.), suspendirt in Alkohol, mit Aethylanilin (Spl. Bd. II, S. 153) (B., W., B. 34, 312). — Gelbe Krystalle aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 182°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in Benzol und Ligroin.

Nitrosamin $C_{22}H_{19}ON_5S_2 = C_{14}H_{10}[S \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot C_2H_5]N_3S$. Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 127°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Aether (B., W., B. 34, 312).

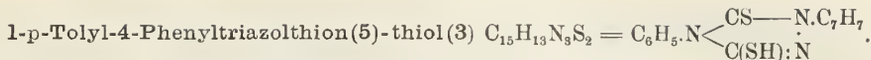
1,4-Diphenylthiourazol(5)-disulfid(3,3') $C_{28}H_{20}N_6S_4 = \left[\begin{matrix} C_6H_5 \cdot N - N \\ | \quad | \\ SC \quad C \cdot S - \\ | \quad | \\ N \cdot C_6H_5 \end{matrix} \right]_2$ B.

Durch Einwirkung von Jod auf das Kaliumsalz des 1,4-Diphenylthiourazol(5)-thiols(3) (s. o.) in Alkohol (B., W., B. 34, 311). — Gelbe Nadelchen (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 147—148°. Wird von alkoholischem Ammoniak in 1,4-Diphenyl-5-Thiotriazolonyl-3-Hydrothiamin (S. 751) übergeführt. Mit Anilin entsteht der S-p-Aminophenyläther des 1,4-Diphenylthiourazol(5)-thiols(3) (s. o.).

1-Phenyl-4-p-Tolythiourazol(5)-thiol(3) $C_{15}H_{13}N_3S_2 = C_7H_7 \cdot N \begin{matrix} < CS - N \cdot C_6H_5 \\ < C(SH) : N \end{matrix}$

B. Durch Einwirkung von p-Tolylsenföhl (Spl. zu Bd. II, S. 497) auf eine alkoholisch-alkalische Lösung von phenylthiocarbaminsaurem Kalium (B., W., B. 34, 317). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 178°.

S-Methyläther $C_{16}H_{15}N_3S_2 = C_{15}H_{12}(S \cdot CH_3)N_3S$. Blättchen oder Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 152° (B., W., B. 34, 318).



B. Durch Erwärmen von *p*-tolylidithiocarbazinsäurem Kalium mit Phenylsenföl in Alkohol (B., W., B. 34, 314). — Hellgelbe Nadelbüschel aus Eisessig, wasserhelle Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 162—163°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Chloroform. — $Na.C_{15}H_{13}N_3S_2$. Wasserhelle Nadeln oder Prismen aus Natronlauge, die beim Aufbewahren rasch milchig-trüb werden. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in conc. Natronlauge.

S-Methyläther $C_{16}H_{15}N_3S_2 = C_{15}H_{12}(S.CH_3)N_3S$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 153°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol (B., W., B. 34, 315).

1-p-Tolyl-4-Phenyltriaxolthion(5)-disulfid(3,3') $C_{30}H_{24}N_6S_4 = [-S.(C_6H_5)(C_7H_7)C_2N_3S]_2$. *B.* Durch Oxydation des *1-p-Tolyl-4-Phenyltriaxolthion(5)-thiols(3)* (s. o.) mit $FeCl_3$ in salzsaurer alkoholischer Lösung (B., W., B. 34, 315). — Gelbe Nadelchen (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 205°.

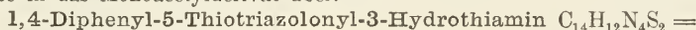
1- α -Naphtyl-4-Phenyltriaxolthion(5)-thiol(3) $C_{18}H_{13}N_3S_2 = (HS)(C_{10}H_7)(C_6H_5)C_2N_3S$. *B.* Aus α -naphtyldithiocarbazinsäurem Kalium und Phenylsenföl in Alkohol (B., W., B. 34, 319). — Kugelige Aggregate aus Alkohol. Schmelzp.: 120°.

S-Methyläther $C_{19}H_{15}N_3S_2 = (CH_3.S)(C_{10}H_7)(C_6H_5)C_2N_3S$. Nadelchen. Schmelzp.: 197—198°. Schwer löslich in Alkohol (B., W., B. 34, 319).

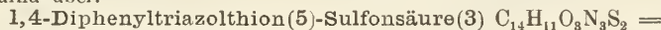
Acetyldithiourazol $C_4H_5ON_3S_2 = C_2H_2(C_2H_3O)N_3S_2$. Täfelchen. Schmelzp.: 300° (unter Zersetzung) (FREUND, LMOART, B. 28, 950). Leicht löslich in verdünnten Alkalien.

x-Acetyl-4-Allyldithiourazol $C_7H_9ON_3S_2 = C_5H_6(C_2H_3O)N_3S_2$. *B.* Beim Kochen des Diacetylderivats (s. u.) mit Wasser (F., HEILBRUN, B. 29, 861). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 176—177°. Leicht löslich in Soda.

x-Diacetyl-4-Allyldithiourazol $C_9H_{11}O_2N_3S_2 = C_5H_5(C_2H_3O)_2N_3S_2$. *B.* Entsteht neben wenig Monoacetylderivat (s. o.) bei gelindem Erwärmen von *4-Allyldithiourazol* (S. 749) mit Essigsäureanhydrid (F., H., B. 29, 861). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 94,5°. Unlöslich in Wasser. Geht schon beim Auflösen in Alkohol oder Benzol, teilweise in das Monoacetylderivat über.

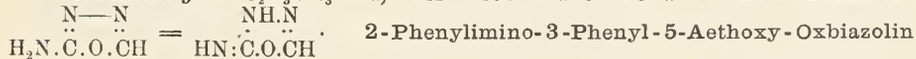


B. Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf *1,4-Diphenyltriaxolthion(5)-disulfid(3,3')* (S. 750) (B., W., B. 34, 311). — Nadelchen aus Ligroin. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol und Aether. Geht durch Stehenlassen oder Erwärmen der alkoholischen Lösung wieder in das Disulfid über.

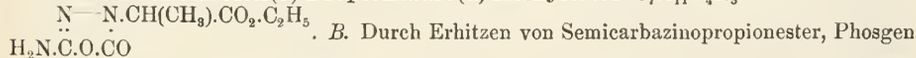
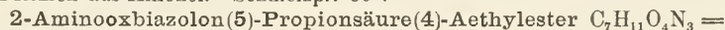


B. Aus dem Kaliumsalz des *1,4-Diphenyltriaxolthion(5)-thiols(3)* (S. 750) mit $KMnO_4$ (B., W., B. 34, 310). — $K.C_{14}H_{10}O_3N_3S_2$. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 343°.

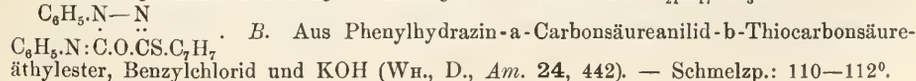
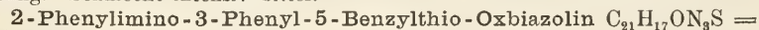
Verbindungen $C_2H_3ON_3$. a) *2-Amino-oxbiazol* bezw. *2-Imino-oxbiazolin*



B. Aus Aethylbromid, Natriumäthylat und Phenylhydrazin-*a*-Carbonsäureanilid-*b*-Thiocarbonsäureäthylester (WHEELER, DUSTIN, Am. 24, 442). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 86°.



und $NaHCO_3$ in Benzol, bis zum Aufhören der CO_2 -Entwicklung (BAILEY, ACREE, B. 33, 1537). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 57°. Siedet bei 195° unter geringer Gelbfärbung. Schmeckt intensiv bitter.



2-Aminooxblazolthion(5)-Propionsäure(4)-Aethylester $C_7H_{11}O_3N_3S =$
 $\begin{array}{c} \ddot{N}-N \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \vdots \\ H_2N \cdot C \cdot O \cdot CS \end{array}$ B. Aus Semicarbazinopropionester, Thiophosgen und
 $NaHCO_3$ in Benzol (B., A., B. 33, 1537). — Asbestähnliche Nadeln (aus 25%igem
 Alkohol). Schmelzpt.: 117,5°. Schwer löslich in Wasser, sonst ziemlich leicht löslich.

b) Triazoloxol $\begin{array}{c} CH_3 \cdot O - NH \\ \vdots \\ N - CH : N \end{array}$ Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1101, Z. 30 u. 24 v. u.*

c) Endoxydihydrotriazol $\begin{array}{c} HN - \text{---} - N \\ \vdots \quad \vdots \\ HC < \begin{array}{c} O \\ \vdots \\ NH \end{array} > C \end{array}$ Endoxy-1,4-Diphenyldihydrotriazol
 $C_{14}H_{11}ON_3 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N - \text{---} - N \\ \vdots \quad \vdots \\ HC < \begin{array}{c} O \\ \vdots \\ N(C_6H_5) \end{array} > C \end{array}$ s. S. 434.

Derivate des Endoxydihydrotriazolthiols $\begin{array}{c} HN - \text{---} - N \\ \vdots \quad \vdots \\ HS \cdot C < \begin{array}{c} O \\ \vdots \\ NH \end{array} > C \end{array}$ s. S. 446, Z. 5 v. u.,
 S. 447, Z. 4, 7, 16, 26, 31 und 36 v. o., S. 448, Z. 15 und 24 v. o., S. 535—536.

***Verbindungen** $C_2H_3N_3S$ (S. 1102—1103). a) *2-Iminothiobiazolin, 2-Amino-
 thiobiazol $\begin{array}{c} NH \cdot N \\ \vdots \quad \vdots \\ HN : C \cdot S \cdot CH \\ \vdots \quad \vdots \\ H_2N \cdot C \cdot S \cdot CH \end{array} = \begin{array}{c} N - N \\ \vdots \quad \vdots \\ H_2N \cdot C \cdot S \cdot CH \end{array}$ (S. 1102—1103). Die im *Hptw. Bd. IV, S. 1102,*
Z. 18 v. u. als Acetyliminothiobiazolin aufgeführte Verbindung ist wahrscheinlich als
 2-Acetylaminothiobiazol $\begin{array}{c} N - N \\ \vdots \quad \vdots \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \end{array}$ zu formulieren (vgl. YOUNG, EYRE, *Soc.*
 79, 56).

Disubstituirte Aminothiobiazolone $\begin{array}{c} N - NR^1 \\ \vdots \quad \vdots \\ R \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CO \end{array}$ s. als Carbonylderivate
 der 1,4-disubstituirten Thiosemicarbazide $R \cdot NH \cdot C(SH) : N \cdot NH \cdot R_1$ bei letzteren,
 z. B. *Hptw. Bd. IV, S. 686 u. 927 und Spl. Bd. IV, S. 447, 448, 531, 544, 613, 615.*

Phenylthiobiazolonanilthiol $\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N - N \\ \vdots \quad \vdots \\ C_6H_5 \cdot N : C \cdot S \cdot C \cdot SH \end{array}$ und ähnliche Verbindungen s.
 S. 449, 450, 536.

S. 1103, Z. 28 v. u. Die Structurformel muss lauten: $C_6H_5 \cdot NH \cdot C \begin{array}{c} S - N \\ \vdots \\ CH \cdot N \end{array}$.

S. 1103, Z. 13 v. u. Die Structurformel muss lauten: $C_6H_5 \cdot N(C_2H_5 \cdot O) \begin{array}{c} S - N \\ \vdots \\ CH \cdot N \end{array}$.

d) Endothiodihydrotriazol $\begin{array}{c} HN - \text{---} - N \\ \vdots \quad \vdots \\ HC < \begin{array}{c} S \\ \vdots \\ NH \end{array} > C \end{array}$ Endothio-Diphenyldihydrotriazol
 $C_{14}H_{11}N_3S = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N - \text{---} - N \\ \vdots \quad \vdots \\ HC < \begin{array}{c} S \\ \vdots \\ N(C_6H_5) \end{array} > C \end{array}$ B. Aus 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 441) und

höchst concentrirter Ameisensäure bei 130° (BUSCH, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 249). —
 Nadelchen (aus Chloroform-Alkohol). Schmelzpt.: 214—215°. Leicht löslich in Chloro-
 form, schwer in Alkohol. Indifferent gegen Säuren. Wird durch Alkalien aufgespalten.
 Durch CH_3J entsteht 1,4-Diphenyl-3-Methylthio-5-Joddihydrotriazol (S. 742).

2. *Basen $C_3H_5N_3$ (S. 1103—1107).

1) *4(-5)-Methyl-1,2,3-Triazol, *Methylosotriazol* $\begin{array}{c} HC \cdot NH \\ \vdots \quad \vdots \\ CH_3 \cdot C - N > N = \end{array}$

$\begin{array}{c} HC : N \\ \vdots \quad \vdots \\ CH_3 \cdot C : N > NH = \end{array} \begin{array}{c} HC - N \\ \vdots \quad \vdots \\ CH_3 \cdot C \cdot NH > N \end{array}$ (S. 1103—1104). *N-Phenylderivate $C_9H_9N_3$ (S. 1103

bis 1104). a) *4-Methyl-2(N)-Phenylosotriazol $\begin{array}{c} HC : N \\ \vdots \quad \vdots \\ CH_3 \cdot C : N > N \cdot C_6H_5 \end{array}$ (S. 1103, Z. 5 v. u.).
 B. Bei der Reduction einer Lösung von 2-Phenyl-4-Methyl-1,5-Endoxy-1,5-Dihydro-
 triazol (S. 755) in conc. Salzsäure mittels Zink (PONZIO, *G.* 29 I, 285). — $Kp_{744,2}$: 251°.

Methyl-N-Chlorphenylosotriazol $C_9H_9N_3Cl = \begin{array}{c} HC : N \\ \vdots \quad \vdots \\ CH_3 \cdot C : N > N \cdot C_6H_4Cl \end{array}$ B. Beim
 Durchleiten eines trockenen HCl-Gasstromes durch die ätherische Lösung von 2-Phenyl-

4-Methyl-1,5-Endooxy-1,5-Dihydro-1,2,3-triazol (S. 755), glatter beim Erhitzen derselben Verbindung mit Salzsäure im Einschmelzrohre auf 150° neben geringeren Mengen Methylphenylosotriazol (S. 752) (P., G. 29 I, 285). Aus Methyl-N-Aminophenylosotriazol (s. u.) durch Diazotiren und Zersetzen mit Cu_2Cl_2 (P.). — Nadeln. Schmelzp.: 45—46°. Kp_{725} : 272°.

Dichlor-Methylphenylosotriazol $C_9H_7N_3Cl_2$. B. Beim 3-stdg. Erhitzen von Methyl-N-Chlorphenylosotriazol (S. 752) mit verdünnter Salzsäure und $K_2Cr_2O_7$ auf 150° (P., G. 29 I, 289). — Nadeln. Schmelzp.: 117—118°.

Methyl-N-Bromphenylosotriazol $C_9H_8N_3Br = C_3H_4N_3.C_6H_4Br$. B. Beim Durchschütteln von 4-Methyl-2-Phenylosotriazol mit der berechneten Menge Brom, gelöst in Wasser (P., G. 29 I, 290). — Nadeln. Schmelzp.: 64—65°.

Dibrom-Methylphenylosotriazol $C_9H_7N_3Br_2$. B. Beim mehrstündigen Erhitzen von Methyl-N-Bromphenylosotriazol (s. o.) mit Brom und Wasser auf 150° (P., G. 29 I, 291). — Plättchen. Schmelzp.: 125—126°.

Methyl-N-Jodphenylosotriazol $C_9H_8N_3J = C_3H_4N_3.C_6H_4J$. B. Bei der Einwirkung von HJ auf 2-Phenyl-4-Methyl-1,5-Endooxy-1,5-Dihydro-1,2,3-triazol (S. 755), besser beim mehrtägigen Erhitzen von 4-Methyl-2-Phenylosotriazol mit Jod und Jodwasserstoffsäure auf 150° (P., G. 29 I, 291). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 64—65°. Löslich in Aether, schwer löslich in Ligroin.

Methyl-N-Nitrophenylosotriazol $C_9H_8O_3N_4 = C_3H_4N_3.C_6H_4.NO_2$. B. Bei der Einwirkung von conc. Salpetersäure (D: 1,52), auf 4-Methyl-2-Phenylosotriazol (P., G. 29 I, 287). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 133—134°. Löslich in Chloroform, schwer löslich in Ligroin und kaltem Alkohol.

Methyl-N-Chlornitrophenylosotriazol $C_9H_7O_2N_4Cl = C_3H_4N_3.C_6H_5Cl.NO_2$. B. Beim Erhitzen von Methyl-N-Chlorphenylosotriazol (S. 752—753) mit gewöhnlicher Salpetersäure (P., G. 29 I, 290). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 161—162°. Schwer löslich in Alkohol, Ligroin und Aether, löslich in Chloroform.

Methyl-N-Jodnitrophenylosotriazol $C_9H_7O_2N_4J = C_3H_4N_3.C_6H_5J.NO_2$. B. Durch Einwirkung von Salpetersäure (D: 1,37) auf Methyl-N-Jodphenylosotriazol (s. o.) (P., G. 29 I, 292). — Nadeln. Schmelzp.: 145—146°. Löslich in Aether, schwer löslich in Alkohol und Ligroin. Liefert mit conc. Salpetersäure unter Jodabspaltung Methyl-N-Nitrophenylosotriazol.

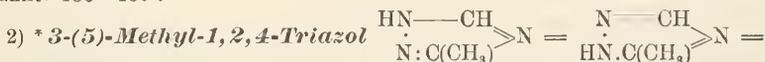
Methyl-N-Aminophenylosotriazol $C_9H_{10}N_4 = C_3H_4N_3.C_6H_4.NH_2$. B. Aus Methyl-N-Nitrophenylosotriazol (s. o.) durch Reduction mit $Zn + HCl$ (P., G. 29 I, 288). — Fast farblose Nadeln (aus wässrigem Alkohol). Schmelzp.: 69°.

b) 5-Methyl-1-Phenyl-1,2,3-Triazol $\begin{matrix} HC-N \\ \vdots \\ CH_3.C.N(C_6H_5) \end{matrix} > N$. B. Durch Erhitzen

der 4-Carbonsäure (S. 766) auf 160° (DIMROTH, B. 35, 1033). — Blättchen aus niedrigsiedendem Petroleumäther; prismatische Krystalle aus kaltem Alkohol + Wasser. Schmelzp.: 64°. Leicht löslich, ausser in Wasser. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Riecht aromatisch, pilzartig. Schwache Base. Wird von $KMnO_4$ in alkalischer Lösung zu 1-Phenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (S. 764) oxydirt. — $C_9H_9N_3.HCl$. Sandiges Pulver. Erweicht bei 126°, schmilzt bei 136° (D., B. 35, 4048 Anm.).

*Verbindungen $C_9H_9ON_3$ (S. 1104). c) 1-Phenyl-4-Methyl-5-Oxy-1,2,3-Triazol $\begin{matrix} HO.C.N(C_6H_5) \\ \vdots \\ CH_3.C-N \end{matrix} > N$. B. Aus Methylacetessigester und Diazobenzolimid bei Gegenwart von Natriumäthylat (D., B. 35, 4054). Aus Methylmalonester, Diazobenzolimid und Natriumäthylat (D.). In geringerer Menge auch aus Propionester und Diazobenzolimid (D.).

— Nadelchen aus Wasser. Zersetzt sich bei 133—134° und explodirt bei höherer Temperatur. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Wird von heissem Benzol unter Zersetzung gelöst. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung dunkelbraunroth. Starke Säure. Die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich. Wird von $KMnO_4$ zu Brenztraubensäureanilid oxydirt. — $Na.C_9H_8ON_3 + 2H_2O$. Nadeln aus Wasser. — $K.C_9H_8ON_3$. Blättchen aus Alkohol. Sehr wenig löslich in conc. Kali. — $C_9H_9ON_3.HCl$. Wasserfreie Tafeln aus absolutem Alkohol + HCl -Gas; Nadelchen mit $1H_2O$ aus conc. Salzsäure. Schmelzpunkt: 138—139°.



$\begin{matrix} N=CH \\ \vdots \\ N:C(CH_3) \end{matrix} > NH$ (S. 1104—1105). Derivate, welche nur von der zweiten Formel abgeleitet werden können, s. auch S. 754—755, sub Nr. 3.

3-Methyl-5-Chlortriazol $C_3H_4N_3Cl = \begin{matrix} \text{HN} \text{---} \text{CCl} \\ \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N}$. B. Durch Verdunsten einer stark salzsäurehaltigen Lösung von Diazo-Methyltriazol bei gewöhnlicher Temperatur (THEILE, MANCHOT, A. 303, 42). — Schmelzp.: 147°. Sublimirt in kleinen Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Aether. Hält das Chlor sehr fest gebunden. — $\text{Ag}_2\text{C}_3\text{H}_3\text{N}_3\text{Cl}$. Weisser voluminöser Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser.

*3-Methyl-1-Phenyltriazol $C_9H_9N_3 = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{CH} \\ \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N}$ (S. 1104, Z. 23 v. u.).
B. Bei der Einwirkung von Natriummethylat auf Benzolazoacetaldoxim-N-Methyläther (BAMBERGER, FREI, B. 35, 752).

Bromäthylat $C_{11}H_{14}N_3Br = C_9H_9N_3 \cdot C_2H_5Br$. B. Aus 3-Methyl-1-Phenyltriazol (s. o.) und C_2H_5Br bei 100—120° (ANDREOCCI, R. A. L. [5] 6 I, 293). — Prismen (aus Wasser und Alkohol). Schmelzp.: 222—224°. Sehr leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol, fast unlöslich in Aether. Wird beim Erhitzen in das Methylphenyltriazol und C_2H_5Br zersetzt. Zeigt antipyretische und antifermentative Wirkungen (MONACO, TARULLI).

Jodäthylat $C_{11}H_{14}N_3J = C_9H_9N_3 \cdot C_2H_5J$. Harte Prismen (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 181—182° (A., R. A. L. [5] 6 I, 293). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, schwer in Aether. Zeigt antipyretische und antifermentative Wirkungen (M., T.).

S. 1104, Z. 7 v. u. statt: „Privatmittheil.“ lies: „R. A. L. [5] 6 I, 119, 223“.

*3-Methyl-1-Phenyl-5-Oxytriazol, 3-Methyl-1-Phenyltriazolon(5) $C_9H_9ON_3 = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{C}(\text{OH}) \\ \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N} = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{CO} \\ \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{NH} = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{CO} \\ \text{HN} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N}$ (S. 1104—1105).

Discussion der tautomeren Formeln für die Verbindung selbst und ihre Alkylderivate: ANDREOCCI, R. A. L. [5] 6 I, 378. — B. Durch Einwirkung heisser Alkalien oder verdünnter Säuren auf 1-Phenyl-3-Methyltriazolon(5)-Carbonsäureamid (s. u.) (RUPE, LABHARDT, B. 33, 238). — Blättchen. Schmelzp.: 163—164°. Leicht löslich in heissem Alkohol, CHCl_3 , Aceton, in kohlen-sauren und ätzenden Alkalien, etwas schwerer in Aether und Benzol. Die Reduction zum 3-Methyl-1-Phenyltriazol (s. o.) gelingt durch P_2S_5 , schwerer durch P, Phosphorwasserstoff und phosphorige Säure (A., MANNINO, G. 29 II, 43). Liefert beim Erhitzen mit einem Gemenge von PCl_5 und POCl_3 1-Chlorphenyl-3-Methyl-5-Chlortriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1104, Z. 4 v. u.), 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlortriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1104, Z. 8 v. u.) und andere Producte (A., R. A. L. [5] 6 I, 116, 217, 222).

S. 1105, Z. 17 v. o. statt: „Privatmittheil.“ lies: „R. A. L. [5] 6 I, 116, 219“.

3-Methyl-1-Phenyltriazolon(5)-Carbonsäure(4)-Amid $C_{10}H_{10}O_2N_4 = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{CO} \\ \text{N} : \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2$. B. Aus s-Acetylphenylhydrazin und Harnstoffchlorid in Benzol (R., L., B. 33, 236). — Nadeln oder Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 154—155°. Schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol und Benzol, leicht in Aceton und heissem Alkohol, unlöslich in Ligroin. Geht bei der Einwirkung von Alkalien und verdünnten Säuren, sowie durch längeres Kochen mit Wasser in 3-Methyl-1-Phenyl-5-Oxytriazol (s. o.) über.

3-Methyl-5-Mercaptotriazol s. Hptw. Bd. IV, S. 1106, Z. 18 v. o.

3) *Derivate des 5-Methyl-1,2,4-Triazols $\begin{matrix} \text{N} = \text{CH} \\ \text{HN} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N}$ (S. 1105—1106).

Vgl. die Bemerkung auf S. 753, sub Nr. 2.

1-Phenyl-5-Methyl-3-Aethoxytriazol $C_{11}H_{13}ON_3 = \begin{matrix} \text{N} : \text{C}(\text{O} \cdot \text{C}_2\text{H}_5) \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N}$. B. Aus Acetylthioncarbaminsäureäthylester und Phenylhydrazin (WHEELER, JOHNSON, Am. 24, 212). — Prismen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 49—50°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol.

3-Oxy-5-Methyltriazolpropionsäure(1) $C_6H_9O_3N_3 = \begin{matrix} \text{N} : \text{C}(\text{OH}) \\ \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \end{matrix} \text{>} \text{N}$.
B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen des Acetylsemicarbazino-Propionesters oder -Propionitrils mit 10%igem Kali (BAILEY, ACREE, B. 33, 1533). — Bräunt sich bei 260°. Wird bei 275° schwarz und zersetzt sich bei 292° völlig. Unlöslich in Alkohol, löslich in 450 Thln. kaltem Wasser.

Methylester $C_7H_{11}O_3N_3 = (HO)(CH_3)C_2N_3.CH(CH_3).CO_2.CH_3$. Schmilzt, aus Essigester durch Ligroin gefällt, bei 154—155°. Durch Umkrystallisieren aus Essigester oder durch Schmelzen erniedrigt sich der Schmelzpunkt auf 150—151°, während die $FeCl_3$ -Reaction intensiver wird (B., A., B. 33, 1533).

Aethylester $C_8H_{13}O_3N_3 = (HO)(CH_3)C_2N_3.CH(CH_3).CO_2.C_2H_5$. Mikroskopische Prismen (aus Benzol oder Essigester). Schmelzp.: 132°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Ligroin (B., A., B. 33, 1533).

Amid $C_6H_{10}O_2N_4 = (HO)(CH_3)C_2N_3.CO.NH_2$. Prismen (aus Wasser + 5 Vol. Alkohol). Schmelzp.: 252° (unter Zersetzung) (B., A., B. 33, 1534).

1-Phenyl-5-Methyl-3-Mercaptotriazol s. S. 755—756.

4) **4-Aminopyrazol** $\begin{matrix} CH.NH \\ \vdots \\ H_2N.C-CH > N. \end{matrix}$ B. Beim Erhitzen von fein zerriebenem Isoxanthin (3 g) (Hptw. Bd. III, S. 953) mit 36%iger Salzsäure (20 cem) im Einschlußrohre anfangs auf 150°, dann auf 180—190° (WOLLERS, A. 323, 281). — Die freie Base ist in Wasser leicht löslich und zersetzt sich, aus dem Chlorhydrat durch Alkali abgeschieden, alsbald unter Braunfärbung. — Chlorhydrat. Außerst leicht lösliche Krystallmasse. — $C_3H_5N_3.2HNO_3 + \frac{1}{2}H_2O$ (?). Stark doppeltbrechende Nadeln (aus heissem Wasser). Zersetzt sich theilweise bereits unter 100°.

Dibenzoylderivat $C_{17}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5N_3(CO.C_6H_5)_2$. B. Aus 4-Aminopyrazol durch Benzoylchlorid + Alkali (W., A. 323, 283). — Weisse Nadelchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 173°.

5) **1-(N)-Aminoimidazol** $\begin{matrix} HC.N \\ \vdots \\ HC.N > CH.NH_2 \end{matrix}$ 1-Amino-3-Phenyl-Imidazolthion(2), „Phenyl-Thio-Aminodihydroimidazol“ $C_9H_9N_3S = \begin{matrix} HC.N(C_6H_5) \\ \vdots \\ HC-N > CS.NH_2 \end{matrix}$. B. Das Hydrochlorid entsteht neben C_2H_5Cl bei 3-stdg. Erhitzen (im Rohre auf 100°) von Acetylphenylthiosemicarbazid (Spl. Bd. II, S. 236) mit 3 Thln. conc. Salzsäure (E. FISCHER, HUNTSALZ, B. 27, 2205). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 89°. Sehr leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in conc. Kalilauge. Salpetrige Säure liefert Phenylimidazol (Hptw. Bd. IV, S. 501—502). — $C_9H_9N_3S.HCl$. Schmelzp.: gegen 165° (unter Zersetzung).

6) **Dihydrotriazin** $CH < \begin{matrix} N.NH \\ \vdots \\ N.CH \end{matrix} > CH_2 = CH < \begin{matrix} N-N \\ \vdots \\ NH.CH_2 \end{matrix} > CH$. Derivate des 5-Oxydihydrotriazins $CH < \begin{matrix} N-NH \\ \vdots \\ N:C(OH) \end{matrix} > CH_2$ bzw. $CH < \begin{matrix} N-NH \\ \vdots \\ NH.CO \end{matrix} > CH_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1106, Z. 1—16 v. o.

N,N'-Diphenylderivat des 6-Oxydihydrotriazins $CH < \begin{matrix} N-N(C_6H_5) \\ \vdots \\ N(C_6H_5).CH_2 \end{matrix} > CO$ siehe Diphenylacitetrahydrotriazin, Hptw. Bd. IV, S. 665.

N-Phenyl- und N,N'-Diphenyl-Diketohexahydro- α -Triazin s. S. 477, Z. 14 u. 19 v. o.

Verbindungen $C_3H_5ON_3$. *N-Phenylderivate, Verbindungen $C_9H_9ON_3$ (S. 1106).

b) *Methylphenyliminobiazol (S. 1106). N-Phenylderivat $\begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ \vdots \\ C_6H_5.N:C.O.C.CH_3 \end{matrix}$ siehe 3-Phenyl-5-Methyl-Oxibiazolon(2)-Anil, S. 432.

c) 2-Phenyl-4-Methyl-1,5-Endooxy-1,5-Dihydro-1,2,3-triazol

$\begin{matrix} O \\ \diagup \quad \diagdown \\ HC-N \\ \vdots \\ CH_3.C=N \end{matrix} > N.C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von gelbem HgO auf Methylglyoxalphenylhydrazoxim (S. 490) (PONZO, G. 29 I, 284). Ausbeute: 60%. — Gelbliche Prismen aus Petrolcumäther. Schmelzp.: 67—67,5°. Schwer löslich in warmem Wasser und Ligroin, löslich in anderen Solventien und Mineralsäuren.

2-Nitrophenyl-4-Methyl-1,5-Endooxy-1,5-Dihydro-1,2,3-triazol $C_9H_9O_3N_4 =$

$\begin{matrix} O \\ \diagup \quad \diagdown \\ HC-N \\ \vdots \\ CH_3.C=N \end{matrix} > N.C_6H_4.NO_2$. B. Beim Auflösen von 2-Phenyl-4-Methyl-1,5-Endooxy-1,5-Dihydrotriazol in conc. Salpetersäure (D: 1,52) (P., G. 29 I, 286). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 136°. Schwer löslich in Aether und Ligroin, löslich in Chloroform.

*Verbindungen $C_3H_5N_3S$ (S. 1106—1107). a) *3-Methyl-5-Mercapto-1,2,4-Triazol $\begin{matrix} N=C(SH) \\ \vdots \\ N:C(CH_3) > NH \end{matrix} = \begin{matrix} N:C(SH) \\ \vdots \\ HN.C(CH_3) > N \end{matrix} = \begin{matrix} HN-C(SH) \\ \vdots \\ N:C(CH_3) > N \end{matrix}$ (S. 1106). 1-Phenyl-

5-Methyl-3-Mercaptotriazol $C_6H_9N_3S = \begin{matrix} N:C(SH) \\ C_6H_5.N.C(CH_3) \end{matrix} \rangle N$. B. Aus dem Aethylacetatderivat der Acetyldithiocarbaminsäure und Phenylhydrazin in Alkohol (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 27, 267). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 163—164°. Schwer löslich in Alkohol.

b) *Methyl-Iminothiobiazolin $CH_3.C \begin{matrix} N.NH \\ S \end{matrix} \rangle C:NH$ (S. 1106—1107). Das *Acetylderivat $C_6H_7ON_3S$ (S. 1106, Z. 21 v. u.) ist wahrscheinlich zu formuliren: $CH_3.C \begin{matrix} N.N \\ S \end{matrix} \rangle C.NH.CO.CH_3$ (vgl. YOUNG, EYRE, *Soc.* 79, 56).

d) Methyl-Endothio-Dihydrotriazol $CH_3.C \begin{matrix} HN \text{---} N \\ S \text{---} NH \end{matrix} \rangle C$. Diphenyl-Methyl-Endothio-Dihydrotriazol $C_{15}H_{13}N_3S = \begin{matrix} C_6H_5.N \text{---} N \\ CH_3.C \text{---} S \text{---} C \\ N(C_6H_5) \end{matrix} \rangle C$. B. Aus Endothiomethylphenylthiobiazolin (S. 479) und Anilin bei 140—150° (BUSCH, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 252). Aus dem Reactionsproduct $C_{15}H_{14}N_3SCl$ zwischen 1,4-Diphenylthiosemicarbazid und Acetylchlorid (S. 443, Z. 20 v. u.) durch alkoholisches Ammoniak (B., SCH.). — Stumpfe Nadeln (aus Chloroform-Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Aether, ziemlich schwer löslich in Alkohol.

Phenylbenzyl-Methyl-Endothio-Dihydrotriazol $C_{16}H_{15}N_3S = \begin{matrix} C_6H_5.N \text{---} N \\ CH_3.C \text{---} S \text{---} C \\ N(CH_2.C_6H_5) \end{matrix} \rangle C$. B. Aus Methylphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 479—480) und Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) unter Entwicklung von CH_3SH (B., SCH., *J. pr.* [2] 67, 256). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 205°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol.

e) 2-Aminopyrithiazin(1,3,4) $CH \begin{matrix} N-N \\ CH_2.S \end{matrix} \rangle C.NH_2$. 4-Phenyl-2-Aminopyrithiazinon(5) $C_6H_9ON_3S = CO \begin{matrix} N(C_6H_5).N \\ CH_2.S \end{matrix} \rangle C.NH_2$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von Phenylthiosemicarbazid-S-Essigsäure (S. 444) auf 155° (HARRIES, KLAMT, *B.* 33, 1155). — Darst. Durch 6—7-stdg. Kochen von 50 g Rhodanessigester (Hptw. Bd. I, S. 1227) mit 37 g Phenylhydrazin und absolutem Alkohol (H., K.). — Säulen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 176°. Löslich in 18 Vol. siedendem Alkohol bezw. 230—240 Vol. siedendem Wasser, unlöslich in Aether. In conc. Schwefelsäure mit blauer Farbe löslich, die auf Zusatz von Wasser verschwindet. Wird von alkoholischer Salzsäure unter Abspaltung von Phenylhydrazin zersetzt. Warme 20%ige Kalilauge löst unter Rothfärbung, beim Abkühlen fallen violette Prismen des Kaliumsalzes aus. Concentrirtere Kalilauge zersetzt beim Erhitzen. Die siedende alkalische Lösung fällt Metallsalze als Sulfide.

3. *Basen $C_4H_7N_3$ (S. 1107—1109).

1) *4,5-Dimethyl-1,2,3-Triazol, Dimethylsotriazol $\begin{matrix} CH_3.C.NH \\ CH_3.C-N \end{matrix} \rangle N = \begin{matrix} CH_3.C:N \\ CH_3.C:N \end{matrix} \rangle NH$ (S. 1107—1108). Dimethyl-2-p-Chlorphenylosotriazol $C_{10}H_{10}N_3Cl = \begin{matrix} CH_3.C:N \\ CH_3.C:N \end{matrix} \rangle N.C_6H_4Cl$. B. Bei der Einwirkung von HCl auf Dimethyl-N-Phenylloxypyrrhodiazol (S. 757) (PONZIO, *J. pr.* [2] 57, 169; *G.* 29 I, 277). Beim Erhitzen von Dimethylphenylosotriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1107) mit der berechneten Menge Chlor, in Wasser gelöst (P.). Durch Behandlung von Diacetyl-p-Chlorphenylhydrazoxim mit PCl_5 (P.). — Prismen (aus Aether). Schmelzp.: 152°. Kp: 285°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, Aether und Ligroin.

*Dimethyl-2-p-Bromphenylosotriazol $C_{10}H_{10}N_3Br = C_4H_6N_3.C_6H_4Br$ (S. 1107). B. Aus Dimethylphenylosotriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1107) und Brom, gelöst in Wasser (P., *J. pr.* [2] 57, 171; *G.* 29 I, 282). Aus Dimethyl-N-Phenylloxypyrrhodiazol (S. 757) und HBr bei 150° (P.). Aus Diacetyl-p-Bromphenylhydrazoxim und PCl_5 (P.). — Prismen (aus Aether). Schmelzp.: 154—155° (P.).

Dimethyl-2-p-Jodphenylosotriazol $C_{10}H_{10}N_3J = C_4H_6N_3.C_6H_4J$. B. Bei der Einwirkung von HJ auf Dimethyl-N-Phenylloxypyrrhodiazol (S. 757) (P., *J. pr.* [2] 57, 171;

G. 29 I, 283). Bei der Einwirkung von Jod auf Dimethylphenylosotriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1107) (P.). — Prismen (aus Alkohol). Schmelzpt.: 142—143°.

*Dimethyl-2-p-Nitrophenylosotriazol $C_{10}H_{10}O_2N_4 = C_4H_6N_3 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (S. 1107, Z. 16 v. u.). Zur Constitution vgl.: P., G. 29 I, 280.

Dimethyl-2-p-Chlornitrophenylosotriazol $C_{10}H_9O_2N_4Cl = C_4H_6N_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_2$. B. Durch Erhitzen von Dimethyl-2-p-Chlorphenylosotriazol (S. 756) mit Salpetersäure (P., J. pr. [2] 57, 170; G. 29 I, 280). — Nadeln. Schmelzpt.: 116°.

Dimethyl-2-p-Bromnitrophenylosotriazol $C_{10}H_9O_2N_4Br = C_4H_6N_3 \cdot C_6H_3Br \cdot NO_2$. B. Beim Auflösen von Dimethyl-2-p-Bromphenylosotriazol (S. 756) in rauchender Salpetersäure (D: 1,52) (P., G. 29 I, 282). — Nadelchen. Schmelzpt.: 119—120°. Löslich in Aether und Chloroform.

*Dimethyl-N-Phenylloxypyrrrodiazol, 2-Phenyl-4,5-Dimethyl-1,5-Endooxy-

1,5-Dihydro-1,2,3-Triazol $C_{10}H_{11}ON_3 = \begin{array}{c} \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \quad \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} = \text{N} \end{array} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1108, Z 1 v. o.).

Giebt bei der Einwirkung von HCl Dimethyl-2-p-Chlorphenylosotriazol (S. 756) (POXZIO, G. 29 I, 277).

Dimethyl-N-p-Tolyloxypyrrrodiazol $C_{11}H_{13}ON_3 = \begin{array}{c} \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \quad \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} = \text{N} \end{array} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_3$. B.

Aus dem p-Tolyldiazoxim des Diacetyls durch HgO (P., G. 31 II, 414). — Prismen aus Aether. Schmelzpt.: 92—93°. — $C_{11}H_{13}ON_3 \cdot HCl$.

2) *3(5)-Aethyl-1,2,4-Triazol $\begin{array}{c} \text{HN} \quad \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{N} = \begin{array}{c} \text{N} \quad \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{HN} \cdot \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{N} =$

$\begin{array}{c} \text{N} = \text{CH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{NH}$ (S. 1108). 1-Phenyl-3-Aethyl-5-Oxytriazol $C_{10}H_{11}ON_3 =$

$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} - \text{C}(\text{OH}) \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{N}$. B. Durch Kochen des 1-Phenyl-3-Aethyltriazolon(5)-Carbonsäure-

amids (s. u.) mit verdünnten Aetzkalkien (RUPE, LABHARDT, B. 33, 241). — Nadeln aus Alkohol. Ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether.

1-Phenyl-3-Aethyl-4-Methyltriazolon(5) $C_{11}H_{13}ON_3 = \begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \quad \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{N} \cdot \text{CH}_3$.

B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 1-Phenyl-3-Aethyl-5-Oxytriazol (s. o.) mit CH_3J in Natriummethylatlösung auf 100° (R., L., B. 33, 242). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 77—78°. Leicht löslich in Alkohol.

1-Phenyl-3-Aethyl-5-Acetoxytriazol $C_{12}H_{15}O_2N_3 = \begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3) \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} = \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{N}$.

Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 62—63° (R., L., B. 33, 242).

1-Phenyl-3-Aethyltriazolon(5)-Carbonsäure(4)-Amid $C_{11}H_{12}O_2N_4 =$

$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \quad \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2$. B. Aus s-Propionylphenylhydrazin und Harnstoffchlorid

in Benzol (R., L., B. 33, 240). — Nadeln aus Weingeist. Schmelzpt.: 148°. Leicht löslich in heissem Alkohol. Geht durch Kochen mit Alkohol oder verdünnten Alkalien in 1-Phenyl-3-Aethyl-5-Oxytriazol (s. o.) über.

3-Oxy-5-Aethyltriazol-1-Propionsäure $C_7H_{11}O_3N_3 = \begin{array}{c} \text{N} : \text{C}(\text{OH}) \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \text{N}$.

B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen des Propionylsemicarbazinopropionesters mit Barytwasser (BAILEY, ACREE, B. 33, 1534). — Nadeln. Schwärzt sich bei 240°. Zersetzt sich unter Gasentwicklung bei 255°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol.

3) *4-Amino-3-Methylpyrazol $\text{NH} \begin{array}{c} \text{N} = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{NH}_2 \end{array}$ (S. 1108—1109). *4-Aminoanti-

pyrin, 1-Phenyl-2,3-Dimethyl-4-Aminopyrazolon(5) $C_{11}H_{13}ON_3 =$

$\begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \quad \text{CO} \quad \text{C} \cdot \text{NH}_2 \end{array}$ (S. 1108—1109). {B. (KNORR, STOLZ, A. 293, 59}; D.R.P.

71261; Frdl. III, 935). — Giebt mit salpetriger Säure eine rasch vergehende Rothfärbung (HOFFMANN, C. 1900 I, 519).

*4-Dimethylaminoantipyrin, 1-Phenyl-2,3-Dimethyl-4-Dimethylaminopyrazolon(5), Pyramidon $C_{15}H_{17}ON_3 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO - \ddot{C} \cdot N(CH_3)_2 \end{matrix}$ (S. 1109). {B.

(KNORR, STOLZ, ...; D.R.P. 90959; *Frdl.* IV, 1194). Aus den Salzen des Trimethylaminoantipyriniumhydroxyds (s. u.) durch Erhitzen in wässriger oder alkoholischer Lösung (Höchster Farb., D.R.P. 111724; C. 1900 II, 613). — Giebt mit salpetriger Säure Blaufärbung (H., C. 1900 I, 519). Reactionen: JOLLES, *Fr.* 37, 441. Eine Lösung von 0,10 g in 5 ccm Wasser wird auf Zusatz eines Tropfens Natriumhypochlorit oder mit einigen Tropfen Wasserstoffsuperoxydlösung blau (in letzterem Falle bei 60–70° C.). Eisenchlorid liefert eine intensiv violette Färbung (RODILLON, C. 1903 I, 642). Pharmakologische Wirkung: FILEHNE, C. 1897 II, 528. Nach dem Gebrauch von Pyramidon findet sich im Harn eine Verbindung, welche beim Stehen des Harns an der Luft allmählich in Rubazonsäure (vgl. S. 759) übergeht (JAFFE, B. 34, 2737); ferner enthält der Harn Antipyril-harnstoff (S. 759) (J., B. 35, 2891). — Salze: EBERT, REUTER, *Ch. Z.* 25, 44. — Die camphersauren Salze wirken antipyretisch und antihydrotisch (H. F., D.R.P. 135729; C. 1902 II, 1229). Neutrales camphersaures Salz. Schmelzp.: 81–82°. Saures camphersaures Salz. Schmelzp.: 94°. — Salicylsaures Salz. Schmelzp.: 69–70°. — Acetsalicylsaures Salz. Schmelzp.: 66–70°.

Pyramidon-Orthoform $C_{21}H_{26}O_4N_4$. B. Aus (1 g) Orthoform (Spl. Bd. II, S. 904) und (1,38 g) 1-Phenyl-2,3-Dimethyl-4-Dimethylaminopyrazolon(5) durch Zusammenschmelzen bei 130–140° (EINHORN, RUPPERT, A. 325, 320). — Schwach gelbliche, rhombische Tafeln (aus Toluol), Schmelzp.: 76°. Löslich in Alkohol, Aether, Essigäther und Chloroform.

Pyramidon-Orthoform neu $C_{21}H_{26}O_4N_4$ („Orthoform neu“ = 3-Amino-4-Oxybenzoesäuremethylester, Spl. Bd. II, S. 912–913). Prismen (aus Toluol). Schmelzp.: 65° bis 66° (EL, RU., A. 325, 320; D.R.P. 126340; C. 1902 I, 78).

Trimethylaminoantipyriniumhydroxyd $C_{14}H_{21}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO - \ddot{C} \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH \end{matrix}$. B. Die Salze entstehen neben Pyramidon (s. o.) bei der Methylierung des 4-Aminoantipyrins (S. 757) (EB., RE., *Ch. Z.* 25, 44). — Die Ammoniumbase zersetzt sich beim Einengen ihrer Lösung in Acetyl-methylphenylhydrazin und Betaïn. Erhitzt man aber die Salze [Jodid (Hptw. Bd. IV, S. 1109, Z. 8 v. o.), Sulfat, Acetat, Formiat, Tartrat, Benzoat und Benzolsulfonat] für sich, so entsteht glatt das Pyramidon (H. F., D.R.P. 111724; C. 1900 II, 613). — Pikrat. Schmelzp.: 145° (EB., RE.).

1-Phenyl-2-Aethyl-3-Methyl-4-Aminopyrazolon(5) $C_{12}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N(C_2H_5) \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO - \ddot{C} \cdot NH_2 \end{matrix}$. B. Durch Reduction von 1-Phenyl-2-Aethyl-3-Methyl-4-Nitrosopyrazolon(5) (H. F., D.R.P. 91504; *Frdl.* IV, 1195). — Gelbe Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 117°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol (H. F., D.R.P. 92009; *Frdl.* IV, 1197).

1-Phenyl-2-Aethyl-3-Methyl-4-Dimethylaminopyrazolon(5) $C_{14}H_{19}ON_3 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N(C_2H_5) \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO - \ddot{C} \cdot N(CH_3)_2 \end{matrix}$. B. Durch Methylieren von 1-Phenyl-2-Aethyl-3-Methyl-4-Aminopyrazolon(5) (s. o.) (H. F., D.R.P. 91504; *Frdl.* IV, 1195). — Blassgelbe Prismen (aus Ligroïn + etwas Essigester). Schmelzp.: 107°. Leicht löslich.

1-Phenyl-2,3-Dimethyl-4-Diäthylaminopyrazolon(5) $C_{15}H_{21}ON_3 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO - \ddot{C} \cdot N(C_2H_5)_2 \end{matrix}$. B. Durch 1–2-stdg. Erhitzen von 10 Thln. 4-Aminoantipyrin (S. 757) mit 11 Thln. Aethylbromid und 2 Thln. Aetznatron in 10 Thln. Alkohol auf 120° (H. F., D.R.P. 91504; *Frdl.* IV, 1195). — Blättchen aus Ligroïn. Schmelzpunkt: 95°. Leicht löslich.

1-Tolyl-2,3-Dimethyl-4-Aminopyrazolon(5) $C_{12}H_{16}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \diagup N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \\ \diagdown CO - \ddot{C} \cdot NH_2 \end{matrix}$. a) o-Tolylverbindung. Schmelzp.: 117–118°. Leicht löslich in Wasser und Benzol, schwer in Aether (H. F., D.R.P. 92009; *Frdl.* IV, 1198). — Saures Tartrat. Schmelzp.: 154°.

b) p-Tolylverbindung. Schmelzp.: 118–119°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und heissem Benzol (H. F., D.R.P. 92009; *Frdl.* IV, 1198).

1-p-Tolyl-2,3-Dimethyl-4-Dimethylaminopyrazolon(5) $C_{14}H_{19}ON_3 = (C_7H_7) (CH_3)_2 [N(CH_3)_2] C_3ON_3$. Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 104–105°. In Wasser am leichtesten bei 55° löslich (H. F., D.R.P. 92536; *Frdl.* IV, 1196).

1-Tolyl-2-Aethyl-3-Methyl-4-Aminopyrazolon(5) $C_{18}H_{17}ON_3 = CH_3.C_6H_4.N \begin{matrix} \diagup N(C_2H_5).C.CH_3 \\ \diagdown CO-CH.NH_2 \end{matrix}$. a) o-Tolylverbindung. Schmelzp.: 129—130°. Leicht löslich in Wasser und heissem Benzol, schwer in Aether (H. F., D.R.P. 92009; *Frdl. IV*, 1198). — Saures Tartrat. Schmelzp.: 145°.

b) p-Tolylverbindung. Wasserhaltige Krystalle. Schmelzp.: 54°. Leicht löslich in Wasser und Benzol (H. F., D.R.P. 92009; *Frdl. IV*, 1198).

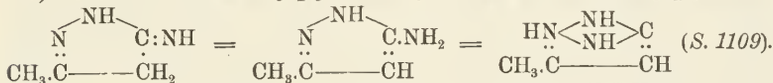
1-p-Tolyl-2,3-Dimethyl-4-Diäthylaminopyrazolon(5) $C_{16}H_{23}ON_3 = CH_3.C_6H_4.N \begin{matrix} \diagup N(C_2H_5).C.CH_3 \\ \diagdown CO-CH.N(C_2H_5)_2 \end{matrix}$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 85°. In warmem Wasser schwerer löslich als in kaltem (H. F., D.R.P. 92536; *Frdl. IV*, 1196).

*Antipyrilharnstoff $C_{12}H_{14}O_2N_4 = (CH_3)_2^{3,2}(NH.CO.NH_2)^4(C_6H_5)^1C_3ON_2$ (S. 1109). B. Im Organismus aus Pyramidon (S. 758) (JAFÉ, B. 35, 2891). — Bei langsamer Krystallisation langgezogene Oktaëder oder sargdeckelähnliche Prismen (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 247—248°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Wasser, unlöslich in Aether. Die wässrige Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ violett, beim Erwärmen mit MILLON's Reagens gelb, dann roth. Wird von Barytwasser bei 150° zu 4-Aminoantipyrin (S. 757), CO_2 und NH_3 verseift.

S. 1109, Z. 30 v. o. statt: „ $C_{17}H_{21}N_3O_3$ “ lies: „ $C_{17}H_{21}N_3O_3$ “.

Rubazonsäure $C_6H_5.N \begin{matrix} \diagup CO.CH-N=C.CO \\ \diagdown N=C(CH_3) \end{matrix} C(CH_3):N \begin{matrix} \diagup N.C_6H_5 \\ \diagdown \end{matrix}$ und Derivate s. *Hptv.* Bd. IV, S. 1325 und *Spl. dazü.*

4) *5-Imino-3-Methylpyrazolin, 5-Amino-3-Methylpyrazol



Iminoantipyrin, Iminopyrin $C_{11}H_{13}N_3 = CH_3.N \begin{matrix} \diagup N(C_6H_5) \\ \diagdown NH \end{matrix} C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown CH \end{matrix}$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen gleicher Mengen Antipyrinchlorid (S. 318) und Ammoniumcarbonat auf 200° (MICHAELIS, GUNKEL, B. 34, 726). — Nadeln aus Toluol. Schmelzp.: 116°. Unzersetzt destillirbar. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser.

Aniloantipyrin, Anilopyrin, Antipyrinanil $C_{17}H_{17}N_3 = CH_3.N \begin{matrix} \diagup N(C_6H_5) \\ \diagdown N \end{matrix} C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown CH \end{matrix}$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von Antipyrinchlorid und Anilin auf 250° (M., G., B. 34, 724). Aus Antipyrin und Anilin durch $POCl_3$ bei 250° (SILBERSTEIN, D.R.P. 113384; C. 1900 II, 654). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 120° (M., G.); 124° (S.). Wird von Salzsäure bei 150°, sowie von alkoholischem Kali nicht zersetzt. Bei der Einwirkung von conc. Salpetersäure entsteht eine Nitroazoverbindung $C_{12}H_9O_2N_4$ (s. u.) und eine Nitroverbindung $C_{12}H_{10}O_2N_4$ (s. u.).

Verbindung $C_{12}H_{10}O_2N_4$. B. Neben einer Verbindung $C_{12}H_9O_2N_4$ (s. u.) durch Eintragen von Aniloantipyrin (s. o.) in conc. Salpetersäure (M., G., B. 34, 725). — Citrongelbe Blättchen. Schmelzp.: 164°. Löslich in Alkali mit intensiv fuchsinrother Farbe.

Verbindung $C_{12}H_9O_2N_4$. B. Neben einer Verbindung $C_{12}H_{10}O_2N_4$ (s. o.), durch Einwirkung von conc. Salpetersäure auf Aniloantipyrin (M., G., B. 34, 725). — Rothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 196°. Sublimirt bei vorsichtigem Erhitzen unter Bildung eines rothen Dampfes. Wird von $Sn + HCl$ zu einer Verbindung $C_{12}H_{10}N_4$ (dunkelrothe Blättchen aus Alkohol, Schmelzp.: 215°) reducirt.

Aniloantipyrin-Jodmethylat $C_{18}H_{20}N_3J = C_{17}H_{17}N_3.CH_3J$. Gelbliche Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 174° (M., G., B. 34, 726).

Antipyrin-p-Tolil $C_{18}H_{19}N_3 = CH_3.N \begin{matrix} \diagup N(C_6H_5) \\ \diagdown N \end{matrix} C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown CH \end{matrix}$. B. Aus Antipyrin, p-Toluidin und $POCl_3$ (S., D.R.P. 113384; C. 1900 II, 654). — Nadeln. Schmelzp.: 111°.

S. 1109, Z. 6 und 5 v. u. statt: „Bd. I“ lies: „Bd. IV“.

5) *Dimethylpyrrodiazol, 3,5-Dimethyl-1,2,4-Triazol* $\begin{matrix} \text{N:C.CH}_3 \\ | \\ \text{>NH.} \\ | \\ \text{N:C.CH}_3 \end{matrix}$ B. Durch

Erhitzen von Diacetyl- oder Tetraacetyl-Hydrazin mit alkoholischem Ammoniak auf 200° (STOLLÉ, B. 32, 797). Aus Diacetylhydrazin und Chlorzinkammoniak bei 250° (ST.). Durch Erhitzen von Acetamid mit Acetylhydrazin auf 220° (SILBERRAD, Soc. 77, 1187). Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf 3,6-Dimethyldihydrotetrazin (St.). — Prismatische Nadeln oder Blättchen aus Chloroform. Schmelzp.: 142°. Kp₇₅₉: 258° (St.). Kp₁₉: 159° (St.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. — C₄H₇N₃.HCl. Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol + Chloroform). Schmelzp.: 199°. — C₄H₇N₃.HNO₃. Nadeln aus Wasser. Sehr leicht löslich in Wasser. Schmilzt bei 125° unter heftiger Zersetzung. — Ag.C₄H₆N₃. Weisser Niederschlag. Leicht löslich in Ammoniak und Eisessig.

4-Phenyl-3,5-Dimethyltriazol C₁₀H₁₁N₃ = $\begin{matrix} \text{N:C(CH}_3\text{)} \\ | \\ \text{>N.C}_6\text{H}_5. \\ | \\ \text{N:C(CH}_3\text{)} \end{matrix}$ B. Am besten durch Destillation von 10 g Diacetylhydrazin und 11,6 g Acetanilid; weniger glatt aus 4 g Diacetylhydrazin und 3,2 g Anilin sowie aus äquimolekularen Mengen von Monoacetylhydrazin und Acetanilid (PELLIZZARI, ALCIATORE, R. A. L. [5] 10 I, 446). — Weisse Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 237°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich löslich in Wasser und Benzol, weniger in Aether. Aus Mineralsäurelösungen durch conc. Alkali wieder fällbar. — (C₁₀H₁₁N₃.HCl)₂PtCl₄. Nadeln. Schmelzp.: 256—257° (unter Zersetzung). — Pikrat C₁₀H₁₁N₃.C₆H₅O₇N₅. Krystalle. Schmelzp.: 175°.

Tolyldimethyltriazol C₁₁H₁₃N₃ = $\begin{matrix} \text{N:C(CH}_3\text{)} \\ | \\ \text{>N.C}_7\text{H}_7. \\ | \\ \text{N:C(CH}_3\text{)} \end{matrix}$ a) o-Tolylverbindung. B. Durch Destillation von 15 g Diacetylhydrazin und 19,2 g Acet-o-toluid (P., A., R. A. L. [5] 10 I, 448). — Weisse Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 168°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Flüchtig beim Erhitzen. — Norm. Platindoppelsalz (C₁₁H₁₃N₃.HCl)₂PtCl₄. Nadeln. Schmelzp.: 244—245° (unter Zersetzung). Gibt bei etwa 1/2-stdg. Kochen in verdünnter wässriger Lösung das Tetrachlorplatosalz (C₁₁H₁₃N₃)₂PtCl₄ (hellgelbes amorphes Pulver, unlöslich in Wasser, gegen 255° sich zersetzend). — Pikrat C₁₁H₁₃N₃.C₆H₅O₇N₅. Nadelförmige Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 164°.

b) p-Tolylverbindung. B. Aus 10 g Diacetylhydrazin und 12,8 g Acet-p-toluid durch allmähliches Erhitzen auf 250° (P., A., R. A. L. [5] 10 I, 450). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 228°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Ligroin. — Tetrachlorplatosalz (C₁₁H₁₃N₃)₂PtCl₄. B. Aus der mit PtCl₄ versetzten conc. Salzsäurelösung der Base beim Kochen mit Wasser. Unlösliches gelbes Pulver. Schmelzp.: 250—254° (unter Zersetzung). — Pikrat C₁₁H₁₃N₃.C₆H₅O₇N₅. Krystalle. Schmelzp.: 158°.

6) *6-Methyl-1,6-Dihydro-1,2,4-Triazin* $\begin{matrix} \text{CH}_3\text{.CH.NH.N} \\ | \\ \text{HC=N-CH} \\ | \\ \text{CH}_3\text{.CH.NH.N} \\ | \\ \text{HO.C=N-C.OH} \end{matrix}$ 3,5-Dioxy-6-Methyl-1,6-Dihydro-1,2,4-Triazin C₄H₇O₂N₃ =

hydrazopropionitril wird mit rauchender Salzsäure durch 48-stdg. Stehenlassen in das Amid übergeführt und dieses nach Zusatz des zweifachen Vol. Wasser 3 Stunden am Rückflusskühler gekocht (THIBLE, BAILEY, A. 303, 81; B., Am. 28, 398). — Sägeförmige Täfelchen aus Wasser, seideglänzende Schuppen aus Alkohol. Schmelzp.: 214°. Ziemlich löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Essigäther, schwer in Chloroform, unlöslich in Aether. Reducirt ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte. Gibt beim Behandeln mit Bromwasser Dioxy-Methyltriazin (S. 772). — Na.C₄H₆O₂N₃. Hygroskopisch. Gibt mit Barytwasser Carbonamidhydrazopropionsäure.

3,5-Dioxy-6-Methyl-1-Benzoyl-1,6-Dihydro-1,2,4-Triazin C₁₁H₁₁O₃N₃ = CH₃.CH.N(CO.C₆H₅).N $\begin{matrix} \text{HO.C=N-} \\ | \\ \text{C.OH} \end{matrix}$ B. Aus dem Aethylester der Benzoylsemicarbazinopropionsäure (B., Am. 28, 400). — Krystallisiert aus Alkohol in mikroskopischen Prismen vom Schmelzp.: 201°. Die geschmolzene und wieder erstarrte Substanz schmilzt erst bei 210°. Beide Formen färben sich mit alkoholischer FeCl₃-Lösung tief rothbraun.

Verbindungen C₄H₇ON₃. 4,5-Dimethyl-1,5-Endoxy-1,5-Dihydro-1,2,3-triazol $\begin{matrix} \text{O} \\ | \\ \text{CH}_3\text{.C-N} \\ | \\ \text{CH}_3\text{.C-N} \end{matrix}$ >NH. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1108, Z. 1—23 r. o. und Spl. Bd. IV, S. 757.

4. *Basen $C_5H_9N_3$ (S. 1109—1111).

1) *4-Methyl-5-Aethyl-1, 2, 3-Triazol, Methyläthylsotriazol $\begin{matrix} CH_3 \cdot C \cdot NH \\ C_2H_5 \cdot \ddot{C} - N \end{matrix} > N$
 $= \begin{matrix} CH_3 \cdot C \cdot N \\ C_2H_5 \cdot \ddot{C} \cdot N \end{matrix} > NH = \begin{matrix} CH_3 \cdot C - N \\ C_2H_5 \cdot \ddot{C} \cdot NH \end{matrix} > N$ (S. 1109—1110). *Methyläthyl-2-N-Phenylsotriazol $C_{11}H_{13}N_3 = \begin{matrix} CH_3 \cdot C \cdot N \\ C_2H_5 \cdot \ddot{C} \cdot N \end{matrix} > N \cdot C_6H_5$ (S. 1109—1110). B. Aus den Oxydationsproducten, welche aus den beiden stellungsisomeren Acetylpropionylphenylhydrazoximen (Hptw. Bd. IV, S. 780, Z. 5 v. u., und S. 781, Z. 4 v. o.) durch HgO entstehen, durch Reduction mittels $Zn + HCl$ (Pozzio, G. 29 I, 354). — $Kp_{751.1}$: 282—283°.

Methyläthyl-N-Chlorphenylsotriazol $C_{11}H_{12}N_3Cl = \begin{matrix} CH_3 \cdot C \cdot N \\ C_2H_5 \cdot \ddot{C} \cdot N \end{matrix} > N \cdot C_6H_4Cl$. B.

Durch Einwirkung von conc. Salzsäure auf die beiden stellungsisomeren 2-Phenyl-Methyläthyl-Endooxydihydrotriazole (S. 762) oder glatter beim gelinden Erhitzen von Methyläthyl-N-Phenylsotriazol mit der berechneten Menge Chlorwasser (P., G. 29 I, 356). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 81°. Löslich in Aether, Chloroform und Ligroin. Mit Wasserdampf flüchtig.

Methyläthyl-N-Bromphenylsotriazol $C_{11}H_{12}N_3Br = (CH_3)(C_2H_5)C_2N_3 \cdot C_6H_4Br$. B. Beim Erhitzen von Methyläthyl-N-Phenylsotriazol (s. o.) mit der berechneten Menge Brom, gelöst in Wasser (P., G. 29 I, 357). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 107—108°.

Methyläthyl-N-Nitrophenylsotriazol $C_{11}H_{12}O_2N_4 = (CH_3)(C_2H_5)C_2N_3 \cdot C_6H_4NO_2$. B. Beim Auflösen von Methyläthyl-N-Phenylsotriazol (s. o.) in Salpetersäure (D: 1,52) (P., G. 29 I, 355). — Schwach gelblich gefärbte Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 127° bis 128°. Schwer löslich in Aether und Ligroin, löslich in Chloroform.

Methyläthyl-N-Chlornitrophenylsotriazol $C_{11}H_{11}O_2N_4Cl = (CH_3)(C_2H_5)C_2N_3 \cdot C_6H_3Cl(NO_2)$. B. Beim Erhitzen von Methyläthyl-N-Chlorphenylsotriazol (s. o.) mit gewöhnlicher Salpetersäure (P., G. 29 I, 357). — Schwach gelbliche Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 86—87°. Löslich in Aether und Benzin, ziemlich löslich in warmem Alkohol und Ligroin, schwer in kaltem Alkohol. Beim Erhitzen mit conc. Salpetersäure verliert es sein Chlor.

Methyläthyl-N-Aminophenylsotriazol $C_{11}H_{14}N_4 = (CH_3)(C_2H_5)C_2N_3 \cdot C_6H_4NH_2$. Prismen (aus wässrigem Alkohol). Schmelzp.: 95—96°. Leicht löslich in Aether und Chloroform, unlöslich in Petroleumäther (P., G. 29 I, 356).

2) *3(5)-Propyl-1, 2, 4-Triazol $\begin{matrix} HN \text{---} CH \\ N : C(CH_2 \cdot C_3H_5) > N = \end{matrix} \begin{matrix} N \text{---} CH \\ HN \cdot C(CH_3H_7) > N = \end{matrix}$
 $N \text{---} CH > NH$ (S. 1110). 1-Phenyl-3-Propyl-5-Oxytriazol, 1-Phenyl-3-Propyl-

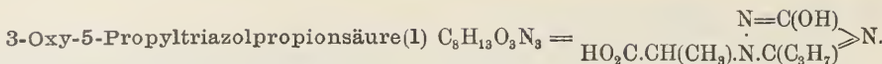
triazolon(5) $C_{11}H_{13}ON_3 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \text{---} CO \\ N : C(CH_3H_7) > NH \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von siedendem verdünnten Alkohol oder warmer verdünnter Natronlauge auf 1-Phenyl-3-Propyltriazolon(5)-Carbonamid(4) (s. u.), neben Cyanursäure (Spl. Bd. I, S. 719) (Rupe, Metz, B. 36, 1099). — Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: 146°. Leicht löslich in heissem Benzol, Alkohol und Ligroin, schwerer in siedendem Wasser.

1-Phenyl-3-n-Propyl-5-Acetoxytriazol $C_{13}H_{15}O_2N_3 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \\ N \text{---} C(CH_3H_7) > N \end{matrix}$.

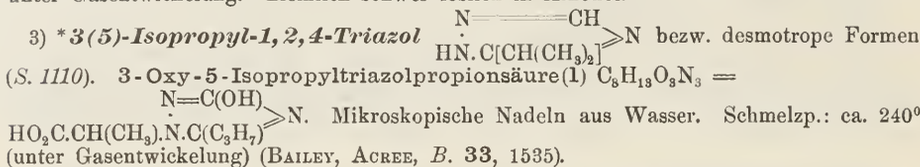
Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 84°. Wird von siedendem Wasser innerhalb 15 Minuten verseift (R., M., B. 36, 1099).

1-Phenyl-3- α, β -Dibrompropyl-5-Oxytriazol $C_{11}H_{11}ON_3Br_2 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \text{---} CO \\ N : C(CHBr \cdot CHBr \cdot CH_3) > NH \end{matrix}$. B. Aus 1-Phenyl-3-Propenyl-5-Oxytriazol (S. 775) und Brom in Chloroform (R., M., B. 36, 1101). — Prismen aus Essigester. Schmelzpunkt: 128°. Leicht löslich in organischen Solventien, unlöslich in Natronlauge.

1-Phenyl-3-Propyltriazolon(5)-Carbonamid(4) $C_{12}H_{14}O_2N_4 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \text{---} CO \\ N : C(CH_3H_7) > N \cdot CO \cdot NH_2 \end{matrix}$. B. Durch $2\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von α, β -n-Butyrylphenylhydrazin (S. 425) mit Harnstoffchlorid (Spl. Bd. I, S. 711) in Benzol (R., M., B. 36, 1098). — Prismen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 133°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Benzol und Essigester.

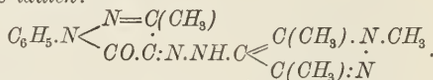


B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen des n-Butyrylsemicarbazinopropionsäureesters mit Barytwasser (BAILEY, ACREE, B. 33, 1535). — Nadeln. Bräunt sich bei 240° , zersetzt sich bei 249° unter Gasentwicklung. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

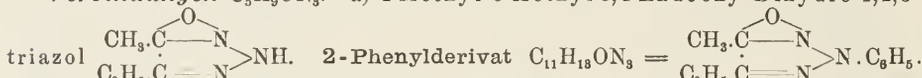


6) **6,6-Dimethyl-1,6-Dihydro-1,2,4-Triazin** $(\text{CH}_3)_2\text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \cdot \text{HC} \cdot \text{N} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2$ **3,5-Dioxy-6,6-Dimethyl-1,6-Dihydro-1,2,4-Triazin** $\text{C}_6\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_3 = \text{HO} \cdot \text{C} \cdot \text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{OH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2$ B. Aus Formamidhydrazoisobuttersäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 824) durch Natriumalkoholat (BAILEY, Am. 28, 403). — Tafeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 230° . Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

S. 1111, Z. 8 v. o. Die Strukturformel muss lauten:

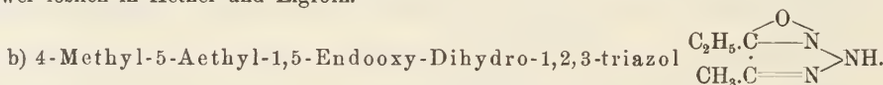


Verbindungen $\text{C}_5\text{H}_9\text{ON}_3$. a) 4-Methyl-5-Aethyl 3,4-Endooxy-Dihydro-1,2,3-triazol



B. Aus Pentanoxim(2)-Phenylhydrazon(3) (Hptw. Bd. IV, S. 781, Z. 4 v. o.) durch Oxydation mit gelbem HgO (Ponzo, G. 29 I, 350). — Etwas gelbliche Prismen aus Petroleumäther. Schmelzpt.: $43-44^\circ$. Schwer löslich in warmem Wasser, löslich in organischen Solventien, ausser in Petroleumäther. — $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{ON}_3 \cdot \text{HCl}$. Weisse, kleine, leicht zersetzliche Prismen.

2-Nitrophenylderivat $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_4 = (\text{CH}_3)(\text{C}_2\text{H}_5)\text{C}_2\text{ON}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$. B. Beim Auflösen des 2-Phenylderivats (s. o.) in Salpetersäure (D: 1,52) (P., G. 29 I, 352). — Gelbliche Plättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 131° . Löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Aether und Ligroin.



2-Phenylderivat $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{ON}_3 = \begin{matrix} \text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{C} \begin{matrix} \text{O} \\ \text{N} \end{matrix} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \end{matrix} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Aus Pentanoxim(3)-Phenylhydrazon(2) (Hptw. Bd. IV, S. 780, Z. 5 v. u.), in Chloroform gelöst, und HgO (P., G. 29 I, 353). — Gelbe Flüssigkeit. Schwer löslich in Wasser. Mischbar mit organischen Solventien, ausser mit Ligroin. — $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{ON}_3 \cdot \text{HCl}$. Sehr wenig beständig.

2-Nitrophenylderivat $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_4 = \begin{matrix} \text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{C} \begin{matrix} \text{O} \\ \text{N} \end{matrix} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \end{matrix} \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$. B. Beim Auflösen des 2-Phenylderivats (s. o.) in Salpetersäure (D: 1,52) (P., G. 29 I, 354). — Gelbe Plättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: $156-157^\circ$. Schwer löslich in Aether und Ligroin, löslich in Chloroform.

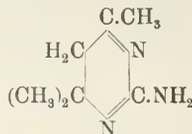
5. *Basen $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_3$ (S. 1111).

S. 1111, Z. 18 v. u. statt: „Chlorbutylphenyltriazol“ lies: „3-Chlorbutylphenyltriazol“.



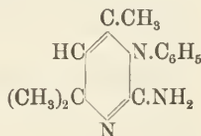
$\begin{matrix} N=C(OH) \\ \diagup \\ HO_2C.CH(CH_3).N.C(C_4H_9) \end{matrix} N$. Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: ca. 211° (unter Gasentwicklung). Außerst leicht löslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol (BAILEY, ACREE, B. 33, 1536).

6. 4,4,6-Trimethyl-2-Aminodihydropyrimidin $C_7H_{13}N_3 =$
B. Aus Guanidin (Spl. Bd. I, S. 637) und Mesityloxyd (Spl. Bd. I, S. 515) (W. TRAUBE, SCHWARZ, B. 32, 3165). — Rhombische Tafeln (aus wenig Wasser). Schmelzp.: 145°. Sublimiert im Vacuum in fächerförmigen Nadeln. Kp_{10} : 210° (unter geringer Zersetzung). Unlöslich in Aether, schwer löslich in kaltem Alkohol, sonst leicht löslich. Starke Base. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln. Schmelzpunkt: 184°. — $(C_7H_{13}N_3.HCl)_2PtCl_4$. Mikroskopische Kryställchen. Schmelzp.: 176° bis 177°. Leicht löslich in heissem Wasser, sehr wenig in Alkohol. — Oxalat. Schmelzpunkt: 238°. — Pikrat $C_7H_{13}N_3.C_6H_3O_7.N_3$. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 246°.



Perbromid $C_7H_{13}N_3.Br_8$. *B.* Aus 4,4,6-Trimethyl-2-Aminodihydropyrimidin und Brom in gekühlter Eisessiglösung (W. T., SCH., B. 32, 3167). — Purpurrothe vierseitige Prismen, die bei 108° sintern, bei 113° schmelzen und sich beim Umkrystallisieren aus Wasser in gelbliche Nadeln umwandeln, welche ebenfalls bei 108° sintern, aber erst bei 137° schmelzen. Bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Wasser tritt Zersetzung ein. Das rothe Product ist gegen conc. Alkalien und verdünnte Säuren in der Kälte beständig, aber nicht gegen conc. alkoholisches Ammoniak und SO_2 .

4,4,6-Trimethyl-1-Phenyl-2-Aminodihydropyrimidin (Anhydrodiacetonphenylguanidin) $C_{13}H_{17}N_3 =$
B. Durch Erwärmen von Diacetonphenylthioharnstoff mit HgO und alkoholischem Ammoniak (W. TRAUBE, SCHALL, B. 32, 3175). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 161°. Stark basisch. — $(C_{13}H_{17}N_3.HCl)_2PtCl_4$. Krystalle.



4,4,6-Trimethyl-2-Acetaminodihydropyrimidin $C_9H_{15}ON_3 =$
 $N_2C_6H_5(CH_3)_3.NH.CO.CH_3$. *B.* Durch 1½-stdg. Kochen der Base mit Essigsäureanhydrid (W. T., SCHWARZ, B. 32, 3168). — Oel. Sehr leicht löslich in Säuren. — $(C_9H_{15}ON_3)_2H_2PtCl_6$. Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 181—182°.

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-1}N_3$ (S. 1111—1118).

I. *Säuren $C_3H_3O_2N_3$ (S. 1111—1113).

1) *1,2,3-Triazolcarbonsäure(4 bzw. 5) $NH \begin{matrix} \diagup N:CH \\ \diagdown N:C.CO_2H \end{matrix}$ bzw. desmoptrope

Formen (S. 1111—1112). *B.* Durch Oxydation der 1-Aminophenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäuren(4 oder 5) (s. unten und S. 764) mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung, neben Oxalsäure und einer in Wasser unlöslichen gefärbten Säure, deren Calciumsalz gelb und gelatinös ist (DIMROTH, B. 35, 1044). Aus 4-Trichloraceto-1,2,3-Triazol (S. 769) durch Einwirkung kaustischen Alkalis (ZINCKE, A. 311, 317). — Wasserhelle Rhomboëder (aus conc. Salzsäure). Sintert bei 216°, schmilzt bei 219—220° unter Entwicklung von CO_2 (D.; Z.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Liefert beim Erhitzen auf seinen Schmelzpunkt Triazol — $K.C_3H_2O_2N_3 + 2H_2O$. Tafeln (aus wenig Wasser).

*N-Phenyltriazolcarbonsäuren $C_9H_7O_2N_3$ (S. 1112). b) 1-Phenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $N \begin{matrix} \diagup N(C_6H_5).CH \\ \diagdown N-C.CO_2H \end{matrix}$. *B.* Durch ¾-stdg. Erhitzen von 1-Phenyl-1,2,3-Triazoldicarbonsäure(4,5) (S. 767) mit 10 Thln. Wasser auf 130—140° (DIMROTH, B. 35, 1037). — Prismen mit $1CH_4O$ aus Methylalkohol; Nadeln aus wenig Wasser. Schmelzpunkt: 151°. Schwer löslich in kaltem Benzol. — Die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich. — Kupfersalz. Hellblaue Prismen (aus viel Wasser). — Der Methyl-ester schmilzt bei 121°.

1-Nitrophenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $C_9H_7O_4N_4 = HO_2C.C_2HN_3.C_6H_4.NO_2$. *B.* Durch Behandeln von 1-Phenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) mit Salpeter-Schwefelsäure (D., B. 35, 1046). — Prismatische Nadeln (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 200—202°.

1-Aminophenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $C_9H_9O_2N_4 = HO_2C.C_2HN_3.C_6H_4.NH_2$. *B.* Durch Reduction von 1-Nitrophenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) (s. o.) mit $SnCl_2 + HCl$ (D., B. 35, 1046). — $C_9H_9O_2N_4.HCl$. Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Ziemlich schwer löslich in Wasser.

e) 1-Phenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) $\text{N} \begin{matrix} \text{---} \text{CH} \\ \text{---} \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ B. Durch Oxy-

dation von 5-Methyl-1-Phenyl-1,2,3-Triazol (S 753) mit KMnO_4 in alkalischer Lösung unter Einleiten von Wasserdampf (D., B. 35, 1034). — Nadeln aus Alkohol. Schmilzt bei 176° unter Entwicklung von CO_2 und Bildung von 1-Phenyl-1,2,3-Triazol. Leicht löslich in heissem Alkohol, sehr wenig in heissem Wasser, löslich in rauchender Salzsäure, unlöslich in verdünnten Säuren. — $\text{K}_2\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_3$. Nadelchen aus Sprit. Sehr leicht löslich in Wasser. — $\text{Ba}(\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_3)_2 + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadelchen (aus sehr wenig Wasser). — Kupfersalz. Rothstichig-blaue Blättchen. Unlöslich in Wasser.

Methylester $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_3 = \text{H}_3\text{C} \cdot \text{O}_2\text{C} \cdot \text{C}_2\text{HN}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. Nadelchen (aus etwas verdünntem Methylalkohol). Schmelzp.: 101° (D., B. 35, 1035).

Aethylester. Nadeln (aus Petroleumäther + etwas Aether). Schmelzp.: $54-55^\circ$ (D.).

Amid $\text{C}_9\text{H}_8\text{ON}_4 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{OC} \cdot \text{C}_2\text{HN}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 146° . Schwer löslich in Aether und Benzöl (D., B. 35, 1035).

1-Nitrophenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) $\text{C}_9\text{H}_6\text{O}_4\text{N}_4 = \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{C}_2\text{HN}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$. B. Durch Einfließenlassen einer Mischung von 100 g conc. Schwefelsäure und 37 g 60%iger Salpetersäure in eine auf 20° erhaltene Lösung von 60 g 1-Phenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) in 600 g conc. Schwefelsäure, kurzes Erwärmen des Gemisches und Eingiessen in 7 Liter kaltes Wasser (D., B. 35, 1043). — Nadeln aus Sprit. Schmelzp.: 176° . Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser.

1-Aminophenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) $\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_4 = \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{C}_2\text{HN}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2$. B. Das Zinndoppelsalz (derbe Krystalle) entsteht bei der Reduktion von 1-Nitrophenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (s. o.) mit $\text{SnCl}_2 + \text{HCl}$ (D., B. 35, 1044). — $\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_4 \cdot \text{HCl}$. Prismen aus Salzsäure. Leicht löslich in Wasser.

2. *Säuren $\text{C}_3\text{H}_3\text{O}_3\text{N}_3$ (S. 1113—1114).

1 und 2) *5-Oxy-1,2,4-Triazolcarbonsäure(3) $\text{N} = \text{C}(\text{OH}) \begin{matrix} \text{---} \text{N} \\ \text{---} \text{HN} \cdot \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \end{matrix} =$
 $\text{HN} \text{---} \text{CO} \begin{matrix} \text{---} \text{NH} \\ \text{---} \text{N} \cdot \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \end{matrix}$ u. s. w. (S. 1113—1114). B. Durch Kochen von Diazotriazolcarbonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1558) mit verdünnter Schwefelsäure (MANCHOT, B. 31, 2445). — Nadelchen mit $1\text{H}_2\text{O}$ (aus Wasser). Schmilzt bei 205° unter Entwicklung von CO_2 . Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und heissem Alkohol.

*1-Chlorphenyltriaazol(5)-Carbonsäure(3), Chlorphenylpyrrodiazoloncarbonsäure $\text{C}_9\text{H}_6\text{O}_3\text{N}_3\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \cdot \text{N} \text{---} \text{CO} \begin{matrix} \text{---} \text{NH} \\ \text{---} \text{N} \cdot \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \end{matrix}$ (S. 1113, Z. 3 v. u.). B. Durch Oxydation der Methylchlorphenylpyrrodiazolone vom Schmelzp.: 247° und 163° (Hptw. Bd. IV, S. 1105) (ANDREOCCI, R. A. L. [5] 6 I, 116, 219). — Die α -Säure (aus der Verbindung vom Schmelzp.: 247°) zersetzt sich zwischen 130° und 200° und liefert durch Kohlensäureabspaltung das Chlorphenylpyrrodiazolon vom Schmelzp.: 257° (Hptw. Bd. IV, S. 1100). — Die β -Säure (aus der Verbindung vom Schmelzp.: 163°) schmilzt bei $150-155^\circ$ und liefert das Chlorphenylpyrrodiazolon vom Schmelzp.: 152° .

*1-Phenyl-5-Oxytriaazolcarbonsäure(3) $\text{C}_9\text{H}_7\text{O}_3\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \cdot \text{C}(\text{OH}) \begin{matrix} \text{---} \text{N} \\ \text{---} \text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ (S. 1114, Z. 2 v. o.). B. Durch Oxydation von 1-Phenyl-3-Propenyl-5-Oxytriazol (S. 775) mit KMnO_4 in Sodalösung (RUPE, METZ, B. 36, 1101). — Schmelzp.: $179-180^\circ$.

3) 5-Oxy-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $\text{HN} \begin{matrix} \text{---} \text{N} \\ \text{---} \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix} =$
 $\text{HN} \begin{matrix} \text{---} \text{N} \\ \text{---} \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ u. s. w. N-Phenylderivate $\text{C}_9\text{H}_7\text{O}_3\text{N}_3$. a) 1-Phenyl-5-Oxy-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{matrix} \text{---} \text{N} \\ \text{---} \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \end{matrix}$ Entsprechende Ketoform s.

S. 765, sub b. B. Durch Verseifen der Ester (s. u.) mit Natronlauge, Lösen des Dinatriumsalzes in wenig Wasser, Zufügen von rauchender Salzsäure bis zur Lösung des sich bildenden Mononatriumsalzes und Stehenlassen der Lösung in der Kälte (ДИМРОТН, B. 35, 4052). — Blättchen mit $1\text{H}_2\text{O}$, die über Schwefelsäure nur sehr langsam wasserfrei werden. Schmelzp.: $82-83^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ligroin, löslich in viel Wasser mit saurer Reaction. FeCl_3 färbt die alkoholische Lösung braunroth; verhält sich bei der Titration mit Methylorange einbasisch, mit Phenolphthalein zweibasisch. Aus der

Lösung in warmem Aether fällt Petroleumäther die desmotrop-isomere Ketoform. — $K_2C_9H_5O_3N_3$. B. Durch vorsichtiges Ansäuern der nicht zu verdünnten wässrigen Lösung des Dikaliumsalzes (s. u.) mit Salzsäure oder Essigsäure. Mikrokrystallinisches Pulver. Löslich in Salzsäure. Die wässrige Lösung reagirt gegen Lackmus und Phenolphthaleïn, nicht aber gegen Methylorange, sauer und zersetzt sich beim Erwärmen unter Bildung von 1-Phenyl-5-Oxy-1,2,3-Triazol (S. 743). — $K_2C_9H_5O_3N_3 + 2H_2O$. Nadeln aus Spirit. Wird bei 105° wasserfrei. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Die wässrige Lösung reagirt gegen Curcuma alkalisch, gegen Phenolphthaleïn neutral. $FeCl_3$ färbt die Lösung in Wasser oder verdünntem Alkohol braunroth.

Methylester $C_{10}H_9O_3N_3 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown C(OH) : C.CO_2.CH_3 \end{matrix}$. B. Das Natriumsalz entsteht beim Eintragen von 1-Phenyltriazolon(5)-Carbonsäure(4)-Methylester (s. u.) in eine kalte Lösung der berechneten Menge Natrium in Methylalkohol (D., B. 35, 4049). — Krystalle mit $1H_2O$ aus Wasser. Schmelzp.: $72-73^\circ$. Löslich in Alkohol und Aether, schwer löslich in Ligroïn. In viel Wasser mit saurer Reaction löslich. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung braunroth. Isomerisirt sich beim Kochen mit Wasser oder organischen Solventien grösstentheils zum 1-Phenyltriazolon(5)-Carbonsäure(4)-Methylester (s. u.). — $Na.C_{10}H_9O_3N_3$.

Aethylester $C_{11}H_{11}O_3N_3 = C_9H_8N_3O_3.C_2H_5$. B. Durch Einwirkung von Natriumäthylat auf die Ketoform, den 1-Phenyltriazolon(5)-Carbonsäure(4)-Aethylester (s. u.) (D., B. 35, 4051). — Nadelein. Löslich in Alkalien. Färbt sich mit $FeCl_3$ braunroth. Verwandelt sich beim Trocknen in einen zähen Teig.

b) 1-Phenyltriazolon(5)-Carbonsäure(4) $C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown CO.CH.CO_2H \end{matrix}$. Entsprechende Enolform s. S. 764—765, sub a. B. Durch Verseifen der Ester (s. u.) mit Natronlauge, Zersetzen des sich abscheidenden Dinatriumsalzes mit conc. Salzsäure und Ausäthern (D., B. 35, 4051). — Kryställchen (aus kaltem Alkohol + Wasser oder aus wenig kaltem Aether + Ligroïn). Schmelzp.: $111-112^\circ$ (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Alkohol oder Wasser unter CO_2 -Entwicklung. Liefert beim Kochen mit conc. Salzsäure Chloracetanilid (Spl. Bd. II, S. 170).

Methylester $C_{10}H_9O_3N_3 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown CO.CH.CO_2.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Condensation von Natrium-Malonsäuredimethylester mit Diazobenzolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1140) in Methylalkohol, Lösen des sich abscheidenden Natriumsalzes der Enolform in warmem Wasser, Fällen mit rauchender Salzsäure und Kochen des entstehenden Oeles mit Wasser. Ausbeute: 70% der Theorie (D., B. 35, 4049). — Prismen aus Aether; rhomboëderähnliche Krystalle aus Ligroïn. Schmelzp.: $82-83^\circ$. Unlöslich in kalter Natronlauge. Wird beim Kochen oder längerem Stehen mit Natronlauge zur Enolform (s. o.) isomerisirt und zugleich verseift. Geht auch beim Kochen mit Alkohol partiell in die Enolform über.

Aethylester $C_{11}H_{11}O_3N_3 = C_9H_8N_3O_3.C_2H_5$. B. Aus Malonsäurediäthylester, Diazobenzolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1140) und Natriumäthylat (vgl. oben den Methylester) (D., B. 35, 4051). — Prismatische Nadeln (aus Alkohol oder Ligroïn). Schmelzp.: $73-74^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

3. *Säuren $C_4H_5O_2N_3$ (S. 1114—1115).

1) *4(5)-Methyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5 bezw. 4) $NH \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown C(CH_3) : C.CO_2H \end{matrix}$ oder desmotrope Formen (S. 1114). B. Aus dem Aethylester (s. u.) durch Verseifen (WOLFF, A. 325, 153). — Farblose Nadeln oder Tafeln (aus siedendem Wasser), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmilzt, rasch erhitzt, unter rapider Zersetzung bei 235° . Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser, schwer in Aether, Chloroform und Benzol. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ Triazoldicarbonsäure (S. 766—767).

Aethylester $C_6H_5O_2N_3 = C_4H_4N_3O_2(C_2H_5)$. B. Aus dem Diazoanhydrid des Acetessigesters beim Erwärmen mit Ammoniumacetat in verdünnter alkoholischer Lösung unter zeitweiser Zugabe von etwas NH_3 (W., A. 325, 153). — Weissc Prismen (aus siedendem Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $161-162^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Aether und heissem Wasser, sehr leicht in Sodalösung.

*N-Phenylderivate $C_{10}H_9O_2N_3$ (S. 1114). a) 2-Phenyl-4-Methyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) $N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown C(CH_3) : C.CO_2H \end{matrix}$ (S. 1114, Z. 14 v. o.). 2-p-Chlorphenyl-

4-Methyl-1, 2, 3-Triazolcarbonsäure(5), Methyl-N-p-Chlorphenylosotriazolcarbonsäure $C_{10}H_8O_2N_3Cl = N \begin{matrix} \text{N}(C_6H_4Cl) \cdot N \\ \diagdown \\ \text{C}(CH_3) - \ddot{C}.CO_2H \end{matrix}$. B. Durch Oxydation von Dimethyl-2-p-Chlorphenylosotriazol (S. 756) (PONZIO, *J. pr.* [2] 57, 170; *G.* 29 I, 280). — Prismen. Schmelzp.: 240—242° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Aether.

b) 1-Phenyl-5-Methyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $C_6H_5.N \begin{matrix} N = N \\ \diagdown \\ \text{C}(CH_3) : \ddot{C}.CO_2H \end{matrix}$

B. Durch Anwärmen einer mit 131 g Acetessigester und 119 g Diazobenzolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1140) versetzten Lösung von 23 g Natrium in absolutem Alkohol, 1-stdg. Erwärmen nach Ablauf der Hauptreaction, Lösen des entstandenen Krystallbreis in wenig Wasser, 1-stdg. Kochen der mit Natronlauge stark alkalisch gemachten Flüssigkeit, Zufügen von $\frac{3}{4}$ L. heissem Wasser und Ansäuern mit Salzsäure. Ausbeute: 150—160 g (DIMROTH, *B.* 35, 1031). — Prismatische Nadeln aus Wasser; Spiesse aus Benzol. Schmelzpunkt: 148°. Spaltet bei 160° CO_2 ab. Durch Oxydation entsteht 1-Phenyl-1,2,3-Triazoldicarbonsäure(4,5) (S. 767). Die Alkalisalze sind in Wasser leicht, in conc. Laugen schwer löslich. — $NH_4.C_{10}H_8O_2N_3$. Krystallkrusten aus Alkohol. — $K.C_{10}H_8O_2N_3$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Unlöslich in absolutem Alkohol. — $Cu(C_{10}H_8O_2N_3)_2$. Blaue Prismen. Schwer löslich in Wasser.

Methylester $C_{11}H_{11}O_2N_3 = C_{10}H_9N_3O_2.CH_3$. B. Durch Behandeln der Säure mit Methylalkohol + Salzsäure (D., *B.* 35, 1033). — Blättchen aus Methylalkohol. Schmelzpunkt: 73—74°.

Aethylester $C_{12}H_{13}O_2N_3 = C_{10}H_9N_3O_2.C_2H_5$. B. Aus Diazobenzolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1140) Acetessigester und Natriumäthylat in der Kälte (D., *B.* 35, 1033). Durch Einleiten von HCl-Gas in eine alkoholische Lösung der Säure (D.). — Blättchen aus Aether-Ligroin. Schmelzp.: 60°.

S. 1114, *Z.* 5 v. u. statt: „ $C_{10}H_{10}N_3S$ “ lies: „ $C_{10}H_{10}N_4S$ “.

S. 1115, *Z.* 3 v. o. statt: „A. 19“ lies: „B. 19“.

4. *Säuren $C_4H_5O_3N_3$ (S. 1115).

2) 4-Amino-Pyrazolon(5)-Carbonsäure(3) $HO_2C.C.C \begin{matrix} N \text{---} NH \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{CH}(NH_2).CO \end{matrix}$. 2-p-Sulfo-phenylderivat, Aminotartrazinogensäure $C_{10}H_8O_6N_3S = \begin{matrix} N \text{---} N.C_6H_4.SO_3H \\ \diagdown \quad \diagup \\ HO_2C.C.C.CH(NH_2).CO \end{matrix}$

B. Aus Tartrazin (S. 437) durch Reduction mit Zinkstaub bei 100° in wässriger Kochsalzlösung (ANSCHÜTZ, *A.* 308, 2). — Schwere kleine Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder verdünnter Salzsäure). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Eisessig. Die Lösung in Alkalien färbt sich an der Luft violett. — $Na.C_{10}H_8O_6N_3S$. Schwach gefärbte Kryställchen.

4-Benzoylamino-1-Phenylpyrazolon(5)-Carbonsäure(3) und ihren Aethylester s. *Hptw.* Bd. IV, S. 713, *Z.* 12 und 8 v. u.

3) 5-Methyl-1-Oxy-1, 2, 3-triazolcarbonsäure(4) $CH_3.C.N(OH).N \begin{matrix} \text{---} \\ \diagdown \\ HO_2C.C \end{matrix} \ddot{C} \begin{matrix} \text{---} \\ \diagup \\ N \end{matrix}$. B. Aus dem Aethylester (s. u.) durch Verseifung (WOLFF, *A.* 325, 164). — Prismen (aus wenig heissem Wasser), 1 Mol. H_2O enthaltend. Färbt sich etwas bei 200° und geht bei 205° hoch (unter Bräunung). Leicht löslich in Alkohol und warmem Wasser, schwer in Aether, Benzol und Chloroform. Reducirt FEHLING'sche Lösung beim Erwärmen. Geht beim Erwärmen mit $KMnO_4$ -Lösung in Aziminoläthylendicarbonäure (S. 767) über. — $Ag_2.C_4H_5O_3N_3$. Weisser Niederschlag.

Aethylester $C_8H_9O_3N_3$. B. Aus dem Diazoanhydrid des Acetessigesters und Hydroxylamin in alkoholisch-wässriger Lösung beim Erwärmen im siedenden Wasserbade (W., *A.* 325, 163). — Wasserhelle Prismen (aus heissem, sehr verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 147—148°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol und heissem Wasser, schwer in Aether. Färbt sich mit $FeCl_3$ -Lösung roth.

5. *Säuren $C_4H_5O_4N_3$ (S. 1116—1117).

1 und 2) *1,2,3-Triazoldicarbonsäure(4,5), Pyro-a,b-diazoldicarbonsäure (Aziminoäthylendicarbonäure) $N \begin{matrix} \text{---} C.CO_2H \\ \diagdown \\ NH.C.CO_2H \end{matrix} = HN \begin{matrix} N:C.CO_2H \\ \diagdown \\ N:C.CO_2H \end{matrix}$ u. s. w.

(S. 1116-1117). B. Aus 4-Trichloraceto-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (s. u.) durch Oxydation mittels KMnO₄ oder (unter Abspaltung von Chloroform) durch Einwirkung von Alkali oder Alkalicarbonat (ZINCKE, A. 311, 318). Neben Aziminotetraketotetrahydrobenzol bei der Oxydation des Aziminomonochloroxy-p-chinons (Spl. zu Bd. IV, S. 1145) mittels conc. Salpetersäure (Z.).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1116, Z. 24 v. u. als N-Phenylimino-1,2-Diazoldicarbon-säure aufgeführte Säure ist als 1-Phenyl-1,2,3-Triazoldicarbon-säure(4,5), N-Phenyl-pyrrrodiazoldicarbon-säure C₁₀H₇O₄N₃ = N<N-C.CO₂H / N(C₆H₅).C.CO₂H zu formuliren. B. Bei

der Einwirkung von Permanganat auf die aus Phenylaziminopentachlorketotetrahydrobenzol entstehende Monocarbonsäure C₁₂H₇O₂N₃Cl₄ (S. 733, sub Nr. 4) oder bei der Einwirkung von Chlorkalk auf Phenylaziminotrichlorphenol (Spl. zu Bd. IV, S. 1145) oder andere gechlornte Ketoderivate des Phenylaziminobenzols (ZINCKE, A. 313, 291). Durch Oxydation einer alkalischen Lösung der 1-Phenyl-5-Methyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) (S. 766) mit KMnO₄ unter Einleiten von Wasserdampf (DIMROTH, B. 35, 1036). — Prismen mit 1H₂O (aus verdünnter Salzsäure oder wasserhaltigem Aether). Schmilzt wasserfrei bei 147,5° bis 148° (Z., PETERMANN, J. pr. [2] 58, 239). Leicht löslich in heissem Wasser, schwer in Benzol und Chloroform. Geht durch Erwärmen über den Schmelzpunkt oder Erhitzen mit Wasser auf 130-140° in 1-Phenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) (S. 763) über.

S. 1116, Z. 12 v. u. Die Strukturformel muss lauten: N<N-C.CO₂H / N(C₆H₄.NO₂).C.CO₂H

S. 1116, Z. 3 v. u. Die Strukturformel muss lauten: N<N-C.CO₂H / N(C₆H₄.NH₂).C.CO₂H

5 a. 1-Oxy-1,2,3-Triazoldicarbon-säure(4,5), Aziminol-Aethylendicarbon-säure

C₄H₃O₅N₃ = N<N-C.CO₂H / N(OH).C.CO₂H. B. Man löst „Azimidol“ (S. 422) in verdünnter Kali-

lauge und oxydirt mit der siebenfachen Menge KMnO₄ in verdünnter wässriger Lösung; die vom Mangansuperoxydhydrat abfiltrirte, mit verdünnter Salpetersäure angesäuerte Lösung fällt man mit AgNO₃ und zersetzt das aus Salpetersäure (D: 1,4) umkrystallisirte Silbersalz mittels HCl (ZINCKE, SCHWARZ, A. 311, 336). Aus 5-Methyl-1-Oxytriazolcarbonsäure(4) (S. 766) durch KMnO₄ (WOLFF, A. 325, 165). — Grossblättrige weisse Krystalle, welche 2 Mol. H₂O enthalten und gegen 92° im Krystallwasser schmelzen. Schmilzt wasserfrei oberhalb 150° unter Zersetzung. Beim Erhitzen findet Zersetzung, nicht aber einfache Abspaltung von CO₂ statt. — (NH₄)₂.C₄HO₅N₃. Nadelchen (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser. — K.C₄H₃O₅N₃ + H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in conc. Salzsäure. — Ag₂.C₄HO₅N₃ + H₂O. Kleine weisse Nadeln (aus verdünnter Salpetersäure). Schmilzt beim Erhitzen in seinem Krystallwasser und explodirt dann.

6. *Säuren C₆H₇O₂N₃ (S. 1117).

2) 4-Aethyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) N<NH.C.CO₂H / N-C.CH₂.CH₃. 4-Tetrachloro-

äthyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) C₆H₃O₂N₃Cl₄ = N<NH.C.CO₂H / N-C.CCl₂.CCl₂H. B. Aus 4¹,4²-Dichlor-4-Vinyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (S. 782) durch Addition von Chlor in Eisessiglösung oder durch Einwirkung von Chlorkalk auf 4-Tetrachloroäthyl-1,2,3-Triazolylglyoxylsäure(5) (S. 768) (ZINCKE, A. 311, 328; vgl. A. 312, 337). — Farblose Nadelchen (aus Aether + Benzol); Nadelchen aus verdünnter Salpetersäure, welche 2 Mol. H₂O enthalten und beim Liegen an der Luft allmählich verwittern. Schmelzpt. (wasserfrei): 182-183°. Leicht löslich in Aether, Alkohol, Eisessig, heissem Wasser und heisser verdünnter Salzsäure oder Salpetersäure, sehr wenig löslich in Benzol.

6 a. 4-Aceto-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) C₆H₅O₃N₃ = N<NH.C.CO₂H / N-C.CO.CH₃.

4-Trichloraceto-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) C₆H₂O₃N₃Cl₃ = N<NH.C.CO₂H / N-C.CO.CCl₃.

B. Durch Einwirkung von Chlorkalklösung auf Aziminotrichlorphenol, Aziminodichloro-Chinon bezw. Aziminomonochloroxy-p-Chinon (Spl. zu Bd. IV, S. 1145) (ZINCKE, A. 311, 313). — Wasserhelle Rhomboëder (aus Eisessig und conc. Salzsäure oder aus verdünnter

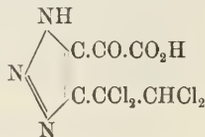
Salzsäure), 3 Mol. Krystallwasser enthaltend. Schmilzt bei 100° im Krystallwasser und zersetzt sich bei 175—177° (unter Gasentwicklung). Leicht löslich in Wasser, Eisessig, Aether und Aceton, schwer in Benzol. Lässt sich nach der gewöhnlichen Methode nicht verestern. Verliert beim Erhitzen CO₂ unter Bildung von 4-Trichloraceto-1,2,3-Triazol (S. 769). Mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung entsteht ein orangerotes Phenylhydrazon körniges Pulver; schmilzt bei 247° unter Zersetzung). Wird durch KMnO₄ zur Pyrro-a,b-diazoldicarbonensäure (S. 766—767) oxydirt. Dieselbe Säure bildet sich auch unter Abspaltung von Chloroform bei Behandlung mit Alkali oder Alkalicarbonat. — Das Kalium-, Calcium- und Blei-Salz sind schwer löslich in Wasser.

S. 1117, Z. 14 v. u. statt: „Kaffeindicarbonensäure“ lies: „Kaffeidindicarbonensäure“.

8a. 4-Aethyl-1,2,3-Triazolylglyoxyssäure (5) C₈H₇O₃N₃ = N<NH.C.CO.CO₂H
N—C̣.CH₂.CH₃

4-Tetrachloroäthyl-1,2,3-Triazolylglyoxyssäure(5)
C₈H₅O₃N₃Cl₄ =

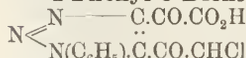
B. Beim Chloriren von 5-Dichlorovinyl-4-Aethylonsäure-1,2,3-Triazol (S. 783) in essigsaurer Lösung (ZINCKE, A. 311, 322). — Farblose Nadeln (aus verdünnter Salzsäure), welche 1 Mol. H₂O enthalten, bei 100° im Krystallwasser schmelzen und sich bei 167° (unter Gasentwicklung) zersetzen. Färbt sich beim Stehen am Lichte gelb und verschmiert; beim Erhitzen für sich wie auch mit conc. Schwefelsäure tritt völlige Zersetzung ein. KMnO₄ oxydirt zur Pyrro-a,b-diazoldicarbonensäure (S. 766—767), Chromsäure und Chlorkalklösung dagegen zur 4¹,4²-Dichlor-4-Vinyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (S. 782). Verbindet sich mit Phenylhydrazin.



8b. 4(5)-Aceto-1,2,3-Triazolylglyoxyssäure(5 bezw. 4) C₈H₅O₄N₃ =

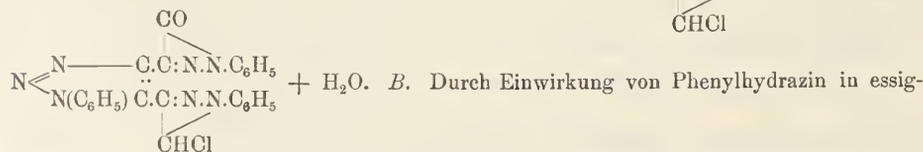


1-Phenyl-5-Dichloracetotriazolylglyoxyssäure(4) C₁₂H₇O₄N₃Cl₂ =



B. Bei der Einwirkung kalter 10%iger Sodalösung auf Phenylaziminodichlortriketotetrahydrobenzol (Spl. zu Bd. IV, S. 1145) (ZINCKE, A. 313, 296). — Nadeln. Schmilzt gegen 130° unter Zersetzung. Schwer löslich in Benzin, sonst leicht löslich. Wird von alkalischer Chlorkalklösung, sowie von Chromsäure zu N-Phenylpyrro-diazoldicarbonensäure (S. 767) oxydirt.

Phenylhydrazinderivat C₂₄H₁₈O₂N₇Cl = N<N—C̣.C(N₂H.C₆H₅).CO₂H
N(C₆H₅).C̣.C:N.N.C₆H₅ oder



B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Z., A. 313, 297). — Rothbraune Krystallkörner aus Eisessig. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform, Aceton, Alkohol und Benzol, weniger in Aether und Benzin.

*Aldehyde und Ketone der Basen C_nH_{2n-1}N₃ (S. 1118—1120).

1a. 3-Methylal-1,2,4-Triazolol(5) C₃H₃O₂N₃ = N.NH.CO
HOC.C̣—NḤ

Phenylhydrazon des 1-Phenylderivats C₁₅H₁₃ON₅ = N.N(C₆H₅).CO
C₆H₅.NH.N:CH.C̣—NḤ

B. Beim Erhitzen von Chloracetylurethan (Spl. Bd. I, S. 714) oder Chloracetylarnstoff (Spl. Bd. I, S. 732) mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (neben anderen Producten) (FRENCHS, BECKURTS, Ar. 237, 355). — Etwas gelblich gefärbte Nadeln. Schmelzp.: 275°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Eisessig, etwas leichter in heissem Alkohol und heissem Eisessig. Besitzt schwachen Säurecharakter. — Ag.C₁₅H₁₂ON₅. B. Durch Versetzen der ammoniakalischen Lösung mit AgNO₃.

3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Anilinopyrazol $C_{23}H_{19}ON_3 = C_6H_5 \cdot N_2C_3(CH_3)(CO.C_6H_5).NH.C_6H_5$. *B.* Durch Erhitzen von 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Chloropyrazol (S. 359) mit Anilin auf 200° (M., B., *B.* 36, 525). — Grünlichgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 171°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und conc. Salzsäure.

4. *Ketone $C_9H_7O_2N_3$ (S. 1119).

S. 1119, Z. 23 v. o. statt: „S. 398“ lies: „S. 298“.

2) *Benzoyl-Isotriazoxol* $C_6H_5.CO.C.CH:N$ N-Isobutylderivat, Benzoyl-Isobutyl-Isotriazoxol $C_{13}H_{15}O_2N_3 = \begin{matrix} \ddot{N}.O.NH \\ \vdots \\ C_6H_5.CO.C.CH:N \\ \vdots \\ N.O.N.CH_2.CH(CH_3)_2 \end{matrix}$. *B.* Durch Vermischen von 5 g Dibenzoylglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. III, S. 298) mit 5 g Isobutylamin (Spl. Bd. I, S. 608) und 25 ccm Aether unter Abkühlen (BOESEKEN, *R.* 16, 320). Man verjagt den Aether und gießt zum Rückstand 25 ccm Eisessig. — Grüne Nadeln.

N-Phenylderivat $C_{15}H_{11}O_2N_3 = \begin{matrix} \ddot{N}.O.N.C_6H_5 \\ \vdots \\ C_6H_5.CO.C.CH:N \\ \vdots \\ N.O.N.CH_2.CH(CH_3)_2 \end{matrix}$. *B.* Entsteht neben Benzimid bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 5 g Dibenzoylglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. III, S. 298) mit 5 g Anilin und 25 g Aether (HOLLEMANN, *R.* 11, 261; B., *R.* 16, 314). — Dunkelbraune Nadeln. Zersetzt sich bei 97°. Geht durch Erhitzen und leichter durch Acetylchlorid in das isomere Benzoylphenyltriazoxol (Hptw. Bd. IV, S. 1119) über.

N-p-Tolylderivat $C_{16}H_{13}O_2N_3 = \begin{matrix} \ddot{N}.O.N.C_6H_4.CH_3 \\ \vdots \\ C_6H_5.CO.C.CH:N \\ \vdots \\ N.O.N.CH_2.CH(CH_3)_2 \end{matrix}$. *B.* Aus Dibenzoylglyoximsuperoxyd (5 g) (Hptw. Bd. III, S. 298) und 5 g p-Toluidin in ätherischer Lösung [neben Benzoyl-p-Toluid (Spl. Bd. II, S. 731)] (B., *R.* 16, 317). — Braune Nadeln, beim Erhitzen sich zersetzend.

N-Benzylderivat $C_{16}H_{13}O_2N_3 = \begin{matrix} \ddot{N}.O.N.CH_2.C_6H_5 \\ \vdots \\ C_6H_5.CO.C.CH:N \\ \vdots \\ N.O.N.CH_2.CH(CH_3)_2 \end{matrix}$. *B.* Man versetzt 5 g Dibenzoylglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. III, S. 298) unter Köhlen mit einer ätherischen Lösung von 5 g Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286), filtrirt nach 1 Stunde das ausgeschiedene Benzoylbzylamin (Spl. Bd. II, S. 731) ab, verdunstet den Aether und giebt zum Rückstand 25 ccm Eisessig (B., *R.* 16, 319). — Grüne Nadeln, bei 112° sich zersetzend.

N-m-Xylylderivat $C_{17}H_{15}O_2N_3 = \begin{matrix} \ddot{N}.O.N.C_6H_3(CH_3)_2 \\ \vdots \\ C_6H_5.CO.C.CH:N \\ \vdots \\ N.O.N.CH_2.CH(CH_3)_2 \end{matrix}$. *B.* Aus Dibenzoylglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. III, S. 298) und 4-Amino-1,3-Xylol (Spl. Bd. II, S. 310) (B., *R.* 16, 317). — Sehr unbeständig.

5. *Ketone $C_{10}H_9O_2N_3$ (S. 1119—1120).

2) *p-Toluyll-Isotriazoxol* $CH_3.C_6H_4.CO.C.CH:N$ N-Phenylderivat $C_{16}H_{13}O_2N_3 = \begin{matrix} \ddot{N}.O.NH \\ \vdots \\ CH_3.C_6H_4.CO.C.CH:N \\ \vdots \\ N.O.N.C_6H_5 \end{matrix}$. *B.* 5 g Di-p-toluyllglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. III, S. 300, Z. 24 v. u.) werden mit 5 g Anilin und 25 ccm Aether 2 Stunden erhitzt; man filtrirt vom abgeschiedenen p-Toluyllsäureanilid (Hptw. Bd. II, S. 1341), verdunstet den Aether und versetzt mit Eisessig (BOESEKEN, *R.* 16, 321). — Braune Krystalle.

N-p-Tolylderivat $C_{17}H_{15}O_2N_3 = CH_3.C_6H_4.CO.C.HON_3.C_6H_4.CH_3$. *B.* Man erhitzt 5 g Di-p-toluyllglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. III, S. 300, Z. 24 v. u.) mit der ätherischen Lösung von 5 g p-Toluidin, filtrirt vom abgeschiedenen p-Toluyllsäure-p-Toluid (Spl. Bd. II, S. 827), verdunstet die ätherische Lösung und versetzt den Rückstand mit Eisessig (B., *R.* 16, 322). — Braune Nadeln. Zersetzt sich erst bei 125°. Bei der Reduction tritt Methylamin, p-Toluidin und p-Toluyllsäure (Spl. Bd. II, S. 826) auf. Oxydation mit $KMnO_4$ liefert p-Toluyllsäure und Oxalsäure. Beim Kochen mit Kalilauge entsteht die amidoximähnliche Verbindung $C_{17}H_{17}O_3N_3$ mit Natriummethylat in methylalkalischer Lösung die Verbindung $C_{15}H_{19}O_3N_3$ (Spl. Bd. III, S. 231). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht Toluyllsäure, Oxalsäure und Acet-p-Toluid (Spl. Bd. II, S. 269). Beim Erwärmen mit Alkohol, Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid verwandelt es sich in das isomere p-Tolyl-p-Toluylltriazoxol (Hptw. Bd. IV, S. 1119) (B., *R.* 16, 330).

N-Benzylderivat $C_{17}H_{15}O_2N_3 = CH_3.C_6H_4.CO.C.HON_3.CH_2.C_6H_5$. *B.* Aus Di-p-toluyllglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. III, S. 300, Z. 24 v. u.) und Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) (B., *R.* 16, 326). — Grüne Krystalle, bei etwa 115° sich zersetzend.

N-a-m-Xylylderivat $C_{18}H_{17}O_2N_3 = CH_3.C_6H_4.CO.C_2HON_3.C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 5 g p-Toluyglyoximsuperoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 300, Z. 24 v. u.) und 5 g a-m-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 310) in ätherischer Lösung durch 8-stdg. Erhitzen (B., R. 16, 325).

3) 5-Methyl-4-Benzoyl-1-Oxy-1, 2, 3-Triazol $CH_3.C.N(OH).N \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} N$. B. Aus dem Anhydrid des Diazobenzoylacetons (Spl. zu Bd. IV, S. 1558) und freiem Hydroxylamin in verdünnter alkoholischer Lösung (WOLFF, A. 325, 166). — Blättchen aus viel Wasser; Nadeln aus heissem verdünntem Alkohol, die bei 180° sintern und bei 190° hoch gehen (unter Bräunung). Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Sodalösung und heisser conc. Salzsäure. Färbt sich in wässriger Lösung mit $FeCl_3$ violett. Sehr beständig gegen heisse Natronlauge oder heisse Salzsäure. — Silbersalz. Beim Erwärmen krystalinisch werdender Niederschlag. Verpufft beim Erhitzen.

6. Ketone $C_9H_7O_3N_3$.

1) p-Oxybenzoyl-Triazoloxol $HO.C_6H_4.CO.C \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} O \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} NH \\ N.CH:N$. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1120, Z. 1–9 v. o.

2) p-Oxybenzoyl-Isotriazoloxol $HO.C_6H_4.CO.C \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} CH:N \\ N.O.NH$. Methyläther des N-Phenylderivats, p-Anisoyl-N-Phenylisotriazoloxol $C_{16}H_{13}O_3N_3 = CH_3O.C_6H_4.CO.C.CH:N$. B. Entsteht neben Anisanilid (Hptw. Bd. II, S. 1530) beim Erwärmen von 1 g Dianisylidinitrosacyl (Spl. Bd. III, S. 105) mit 3 g Anilin (HOLLEMANN, R. 11, 205). Man fügt 5 ccm Aether hinzu, verdunstet die vom Anilid abfiltrirte Lösung und krystallisirt den Rückstand aus 5–10 g Essigsäure um. — Braunrothe Krystalle.

p-Anisoyl-N-p-Tolylisotriazoloxol $C_{17}H_{15}O_3N_3 = CH_3.O.C_6H_4.CO.C_2HON_3.C_6H_4.CH_3$. B. Aus Dianisylidinitrosacyl (Spl. Bd. III, S. 105) und p-Toluidin (BOESEKEN, R. 16, 327). — Braune Nadeln.

p-Anisoyl-N-Benzylisotriazoloxol $C_{17}H_{15}O_3N_3 = CH_3.O.C_6H_4.CO.C_2HON_3.CH_2.C_6H_5$. B. Aus Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) und Dianisylidinitrosacyl (Spl. Bd. III, S. 105) (B., R. 16, 328). — Grüne Nadeln, bei etwa 117° sich zersetzend.

D. *Basen $C_nH_{2n-3}N_3$ (S. 1120–1136).

I. *Basen $C_4H_5N_3$ (S. 1120).

1) *Methyl-1, 3, 5-Triazin $N \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} \begin{matrix} CH:N \\ CH:N \end{matrix} \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} C.CH_3$ (S. 1120). *Methyldioxytriazin,

Acetoguanamid $C_4H_5O_2N_3 = HN \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} \begin{matrix} CO.NH \\ CO-N \end{matrix} \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} C.CH_3$ (S. 1120). B. Aus Acetylurethan und Harnstoff bei 155–160°, neben Acetylharnstoff und Acetylbiuret (OSTROGOVICH, C. 1897 II, 897). Aus Acetylharnstoff und Urethan bei 180–185°, neben Acetylbiuret und Cyanursäure (O.). — Unlöslich in Essigester.

Vielleicht identisch mit Acetoguanamid ist Dioxycyanurmethyl $C_4H_5O_2N_3 + H_2O = N \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} \begin{matrix} C(OH):N \\ C(OH):N \end{matrix} \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} C.CH_3 + H_2O$. B. Beim Kochen von dioxycyanuressigsäurem Silber (Spl. Bd. I, S. 678) mit überschüssigem CH_3J und Holzgeist (KOLB, J. pr. [2] 49, 97). — Krystallmasse (aus Aetheralkohol). Zersetzt sich bei 200°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether und $CHCl_3$. — $Ag_2.C_4H_5O_2N_3 + H_2O$ (über H_2SO_4). Krystallinischer Niederschlag.

N-Methylderivat des Acetoguanamids $C_5H_7O_2N_3 + H_2O = CH_3.N \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} \begin{matrix} CO.NH \\ CO-N \end{matrix} \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} C.CH_3 + H_2O$. B. Aus der Silberverbindung des Acetoguanamids (Hptw. Bd. IV, S. 1120) und CH_3J (O., C. 1897 II, 897). — Weisse Kryställchen aus Wasser. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwer in Essigester, fast unlöslich in Aether. Liefert bei der Spaltung mit KOH Methylamin.

N-Aethylderivat $C_6H_9O_2N_3 = C_2H_5.N \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} \begin{matrix} CO.NH \\ CO-N \end{matrix} \begin{matrix} \cdot \\ \cdot \\ \cdot \end{matrix} C.CH_3$. B. Analog dem N-Methylderivat (s. o.) (O., C. 1897 II, 897). — Krystalle. Liefert bei der Spaltung mit KOH Aethylamin.

2) **6-Methyl-1,2,4-Triazin** $N \left\langle \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} : \text{C}(\text{CH}_3) \end{array} \right\rangle N$. 3,5-Dioxyderivat $\text{C}_4\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_3 = N \left\langle \begin{array}{c} \text{C}(\text{OH}) \\ \text{C}(\text{OH}) : \text{C}(\text{CH}_3) \end{array} \right\rangle N$. B. Aus Dioxy-Methylidihydrotriazin (S. 760) durch Oxydation in wässriger Lösung mit Bromwasser (THEILE, BAILEY, A. 303, 82). — Schmilzt bei 209°, erweicht bei 206°. Löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Essigäther, fast unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

3) **2-Aminopyrimidin** $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{C} \left\langle \begin{array}{c} \text{N} : \text{CH} \\ \text{N} : \text{CH} \end{array} \right\rangle \text{CH}$. **2-Amino-4-Oxypyrimidin** $\text{C}_4\text{H}_5\text{ON}_3 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C} \left\langle \begin{array}{c} \text{NH} : \text{CO} \\ \text{N} - \text{CH} \end{array} \right\rangle \text{CH}$. B. Durch Einwirkung von Natrium-Formylessigester (Hptw. Bd. I, S. 584) auf eine alkalische Guanidinlösung (Spl. Bd. I, S. 637) (WHEELER, JOHNSON, Am. 29, 501). — Nadeln oder Prismen mit sehr unregelmässigen Flächen (aus Wasser). Schmelzp.: ca. 276° (unter Zersetzung). Wird durch Phosphorwolframsäure gefällt, von Kaliumwismuthjodid nur aus schwefelsaurer, nicht aus salzsaurer Lösung. Giebt die Murexidreaction. Wird beim Kochen mit H_2SO_4 theilweise in Uracil (S. 550) übergeführt. — Platinsalz. Nadeln. Beginnt oberhalb 200° sich zu zersetzen, ohne unterhalb 286° zu schmelzen. — $\text{C}_4\text{H}_5\text{ON}_3 \cdot \text{HAuCl}_4$. Hellgelbe Prismen. — Pikrat. Hellgelbe Nadeln. Schmelzp.: 270–280° (unter Zersetzung). Löslich in 1200–1300 Thln. Wasser von 25°.

2-Acetamino-4-Oxypyrimidin $\text{C}_6\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} \left\langle \begin{array}{c} \text{NH} : \text{CO} \\ \text{N} - \text{CH} \end{array} \right\rangle \text{CH}$. B. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf 2-Amino-4-Oxypyrimidin (s. o.) (WH., J., Am. 29, 504). — Säulen (aus Alkohol). Schmelzp.: 247°.

2-Amino-5-Brom-4-Oxypyrimidin $\text{C}_4\text{H}_4\text{ON}_3\text{Br} = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C} \left\langle \begin{array}{c} \text{NH} : \text{CO} \\ \text{N} - \text{CH} \end{array} \right\rangle \text{CBr}$. B. Entsteht als Hydrobromid bei der Einwirkung von Brom auf in Eisessig suspendirtes 2-Amino-4-Oxypyrimidin (s. o.) (WH., J., Am. 29, 504). — Platten (aus Eisessig). Schmelzp.: 273° (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser. — Hydrobromid. Prismen (aus Wasser). Schmelzp.: 273° (unter Zersetzung).

4) **4-Aminopyrimidin** $\text{CH} \left\langle \begin{array}{c} \text{N} - \text{CH} \\ \text{N} : \text{C}(\text{NH}_2) \end{array} \right\rangle \text{CH}$. **2-Oxy-4-Aminopyrimidin und Derivate s. Cytosin und Derivate, Hptw. Bd. IV, S. 1623 u. Spl. dazu.**

2,6-Dioxy-4-Aminopyrimidin $\text{C}_4\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_3 = \text{HO} \cdot \text{C} \left\langle \begin{array}{c} \text{N} : \text{C}(\text{OH}) \\ \text{N} : \text{C}(\text{NH}_2) \end{array} \right\rangle \text{CH}$. B. Durch Erwärmen von Cyanacetylharnstoff mit 33%iger Natronlauge (W. TRAUBE, B. 33, 1381; D.R.P. 117922; C. 1901I, 547). — Darst. Durch Eintragen von 5 g Cyanacetylharnstoff in 10 ccm 40%iger Natronlauge und Zerlegen des Natriumsalzes mit Essigsäure (W. T., B. 33, 3044). — Durchsichtige Krystalle aus Wasser. Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Mit salpetriger Säure entsteht eine rothe Lösung, aus welcher sich das saure Natriumsalz der 5-Oximinoverbindung als violetter Niederschlag abscheidet (vgl. W. T., B. 33, 3044).

3-Methyl-2,6-Dioxy-4-Aminopyrimidin $\text{C}_6\text{H}_7\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CO} \left\langle \begin{array}{c} \text{N} - \text{C}(\text{OH}) \\ \text{N}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{NH}_2) \end{array} \right\rangle \text{CH}$. B. Durch Eintragen von 4 g Cyanacetylmethylharnstoff in 12 ccm 20%iger Natronlauge und Zerlegen des Natriumsalzes mit Essigsäure (W. T., B. 33, 3047). — Krystalle aus Wasser. Leicht löslich in kalten verdünnten Alkalien, schwer in verdünnten Mineralsäuren. — Natriumsalz. Nadeln.

3-Methyl-2,6-Dioxy-4-Imino-5-Oximinodihydropyrimidin $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_3\text{N}_4 = \text{CO} \left\langle \begin{array}{c} \text{N} - \text{C}(\text{OH}) \\ \text{N}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{NH}) \end{array} \right\rangle \text{C} : \text{N} \cdot \text{OH}$. B. Durch Zufügen von Essigsäure zu einer heissen, mit Natriumnitrit versetzten wässrigen Lösung des 3-Methyl-2,6-Dioxy-4-Aminopyrimidins (s. o.) (W. T., B. 33, 3048). — Purpurrothe Würfel. Schwer löslich in Wasser. — Natriumsalz. Rothgelbe Nadeln.

1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-Aminopyrimidin $\text{C}_6\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CO} \left\langle \begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) - \text{CO} \\ \text{N}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{NH}_2) \end{array} \right\rangle \text{CH}$. B. Durch Zutropfen von 5 g Phosphoroxchlorid zu einem gekühlten, in steter Bewegung erhaltenen Gemisch von je 5 g symm. Dimethylharnstoff und Cyanessigsäure + 10 g Pyridin (W. T., B. 33, 3052). — Säulenförmige Krystalle aus Wasser.

1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-Imino-5-Oximinodihydropyrimidin $\text{C}_6\text{H}_9\text{O}_3\text{N}_4 = \text{CO} \left\langle \begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) - \text{CO} \\ \text{N}(\text{CH}_3) : \text{C}(\text{NH}) \end{array} \right\rangle \text{C} : \text{N} \cdot \text{OH}$. B. Durch Zufügen von Essigsäure zu einer wässrigen, mit Natriumnitrit versetzten Lösung des 1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-Aminopyrimidins (s. o.) (W. T., B. 33, 3052). — Dunkelrothe Täfelchen mit $1\text{H}_2\text{O}$ aus Wasser. Sehr wenig lös-

lich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Aether. Das ziegelrothe Natriumsalz wird von Essigsäure zerlegt.

2-Aethylthio-4-Aminopyrimidin $C_6H_9N_3S = C_2H_5.S.C \left\langle \begin{array}{l} N-CH \\ N:C(NH_2) \end{array} \right\rangle CH$. B.

Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf 2-Aethylthio-6-Chlorpyrimidin (S. 551) (WHEELER, JOHNSON, *Am.* 29, 497). — Farblose Platten (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 85—86°.

2. *Basen $C_5H_7N_3$ (S. 1120—1121).

3) 2,4-Diaminopyridin $N \left\langle \begin{array}{l} C(NH_2):CH \\ CH-CH \end{array} \right\rangle C.NH_2$. 3,5,6-Trichlor-2,4-Diaminopyridin $C_5H_4N_3Cl_3 = NC_5Cl_3(NH_2)_2$. B. Aus Pentachlorpyridin (S. 93) sowie den Tetrachlorderivaten des 2- und des 4-Aminopyridins (S. 551, 554) durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak (SELL, DOORSON, *Soc.* 73, 782). — Schuppen oder Nadeln. Schmelzpunkt: 206—207°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, Aceton und heissem Benzol, mässig löslich in heissem, unlöslich in kaltem Wasser, löslich in verdünnten Säuren. — $(C_5H_4N_3Cl_3)_2.H_2PtCl_6.3H_2O$. Nadeln.

4) 4-Methyl-2-Aminopyrimidin $NH_2.C:N.C.CH_3$. B. Durch 2 $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 4-Methyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (s. u.) mit Wasser und Zinkstaub (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 2925). — Blättchen aus Wasser, die bei 100° in Nadeln sublimiren unter Verbreitung des Geruchs nach Acetamid. Schmelzp.: 159—160°.

4-Methyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin $C_5H_6N_3Cl = NH_2.C=N-C.CH_3$. B. Neben 4-Methyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin (S. 774) durch 6-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 555) mit alkoholischem Ammoniak auf 100° (G., C., *B.* 32, 2922). Durch 2-stdg. Kochen von Iminomethyluracil (Spl. Bd. I, S. 754—755) mit $POCl_3$ (G., C.). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 181—182°. Giebt durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor Iminomethyluracil, mit Wasser und Zinkstaub 4-Methyl-2-Aminopyrimidin.

4-Methyl-2-Amino-6-Oxypyrimidin $NH_2.C:N.C.CH_3$. s. Iminomethyluracil, $HN.CO.CH$. *Hptw.* Bd. I, S. 1348 und *Spl.* Bd. I, S. 754—755.

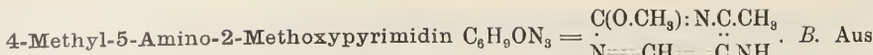
4-Methyl-2-Amino-6-Sulphydrylpyrimidin $C_5H_7N_3S = NH_2.C=N-C.CH_3$. B. $N:C(SH).CH$. Durch 1-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (s. o.) mit alkoholischer KSH-Lösung (GABRIEL, COLMAN, *B.* 32, 2926). — Gelbe Nadeln aus Wasser. Sublimirbar. Schwer löslich in siedendem Alkohol und Wasser.

2-N-Benzoylderivat, 4-Methyl-2-Benzoylamino-6-Sulphydrylpyrimidin $C_{12}H_{11}ON_3S = C_6H_5.CO.NH.C=N-C.CH_3$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen des isomeren 4-Methyl-2-Amino-6-Benzoylthiopyrimidins (s. u.) auf ca. 185° (G., C., *B.* 32, 2927). — Citronengelbe mikroskopische Rhomboëder, die von ca. 180° ab sintern und bei 189° schmelzen.

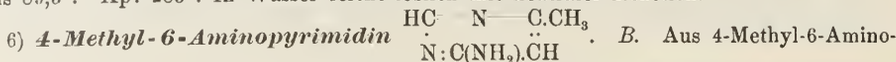
S-Benzoylderivat, 4-Methyl-2-Amino-6-Benzoylthiopyrimidin $C_{12}H_{11}ON_3S = NH_2.C=N-C.CH_3$. B. Aus 4-Methyl-2-Amino-6-Sulphydrylpyrimidin (s. o.) $N:C(SO.CO.C_6H_5).CH$ und Benzoylchlorid in alkalischer Lösung (G., C., *B.* 32, 2926). — Nadeln (aus 50%igem Alkohol), die von 128° ab sintern, bei 130—133° schmelzen und sich bei etwa 185° in 4-Methyl-2-Benzoylamino-6-Sulphydrylpyrimidin (s. o.) umlagern. Schwer löslich in heissem Aceton, Benzol und Essigester.

5) 4-Methyl-5-Aminopyrimidin $CH:N.C.CH_3$. B. Aus 4-Methyl-5-Amino-2-Chlorpyrimidin (s. u.) durch Jodwasserstoffsäure und PH_4J (GABRIEL, COLMAN, *B.* 34, 1252). Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 152—153°. Kp: ca. 260°. In Wasser und Alkohol mit neutraler Reaction leicht löslich. — Chlorhydrat. Leicht löslich.

4-Methyl-5-Amino-2-Chlorpyrimidin $C_5H_6N_3Cl = N_2C_4HCl(CH_3)(NH_2)$. B. Aus 4-Methyl-2,6-Dichlor-5-Nitropyrimidin durch Zinkstaub und siedendes Wasser (G., C., *B.* 34, 1251). — Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 92°. Zersetzt sich bei der Destillation. Tauscht das Chlor leicht gegen Methoxyl oder Amid aus.



4-Methyl-5-Amino-2-Chlorpyrimidin (s. o.) durch Natriummethylat bei 100° (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1251). — Krystalle, deren Dampf nach Hummer riecht. Schmelzp.: 88° bis 89,5°. Kp: 285°. In Wasser leicht löslich mit neutraler Reaction.

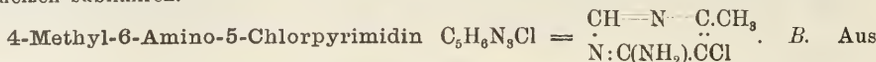


2-Chlorpyrimidin (s. u.) durch 1-stdg. Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rothem Phosphor, oder 4-stdg. Kochen mit Wasser und Zinkstaub (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 2832, 2928). Durch 5-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-6-Chlorpyrimidin mit alkoholischem Ammoniak auf 100° (G., C.). — Darst. 4-Methyl-6-Jodpyrimidin (40 g) wird mit alkoholischem Ammoniak auf 150° erhitzt; Ausbeute: ca. 4,2 g (G., C., B. 34, 1238). — Prismen (aus wenig Wasser). Schmelzp.: 194—195°. Sublimirt in Nadeln und Blättchen. Unzersetzt destillirbar. In Wasser ziemlich leicht löslich mit stark alkalischer Reaction. Wird durch Chlor oder Brom in der 5-Stellung substituirt.



4-Methyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (S. 773) durch 6-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin mit alkoholischem Ammoniak auf 100° (G., C., B. 32, 2922). — Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 215—216°. Löslich in siedendem Wasser und verdünnter Salzsäure. Liefert sowohl durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure + Phosphor, wie mit Zinkstaub + Wasser 4-Methyl-6-Aminopyrimidin. — Chromat. Orangefelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich. — Pikrat. Mikroskopische Stäbchen. Schwer löslich.

Verbindung $C_5H_{11}O_3N_7$. B. Durch Erhitzen von 4-Methyl-6-Amino-2-Chlor- oder 4-Methyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (s. o. und S. 773) mit Harnstoff auf ca. 195° bezw. 210° (G., C., B. 32, 2927). — Nadeln (aus sehr verdünnter Salzsäure), die ohne zu schmelzen sublimiren.

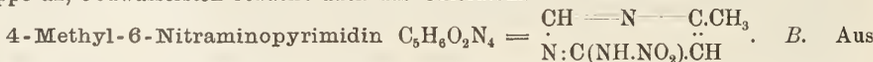


4-Methyl-6-Aminopyridin durch Chlor in salzsaurer Lösung (G., C., B. 34, 1239). — Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 197—198°. Sublimirt bei 100°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Aether und Säuren.

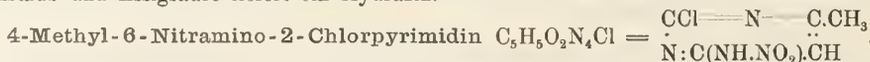
4-Methyl-6-Amino-5-Brompyrimidin $C_5H_8N_3Br = N_2C_4HBr(CH_3)(NH_2)$. B. Analog der Chlorverbindung (s. o.) (G., C., B. 34, 1239). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 197°. Sublimirt bei 100°. Das Brom wird weder durch Anilin, noch durch $NaOCH_3$ herausgenommen. NH_3 reagirt erst über 280° unter totaler Zersetzung.



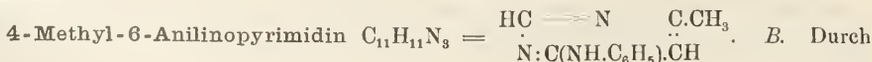
B. Aus 4-Methyl-2,6-Dichlor-5-Nitropyrimidin durch kaltes alkoholisches Ammoniak (6,5%ig) (G., C., B. 34, 1244). — Röhliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 170—171°. Leicht löslich in Aether und Benzol. Schwache Base. Zinnchlorür greift nur die Nitrogruppe an, Jodwasserstoff reducirt auch das Chloratom.



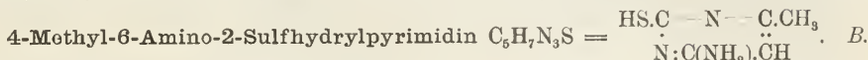
4-Methyl-6-Aminopyrimidin durch absolute Salpetersäure unter Erwärmen bis auf 75° (G., C., B. 34, 1240). — Farblose Prismen aus Wasser. Zersetzt sich bei 190—200°. Färbt sich an der Luft gelb. Ist in Säuren und Ammoniak leicht löslich. Färbt sich mit ammoniakalischem Ferrosulfat violett, auf Zusatz von Salzsäure erst blau, dann roth. Zinn und Salzsäure oder Zinkstaub und Ammoniak bilden die Aminoverbindung zurück. Zinkstaub und Essigsäure liefert ein Hydrazin.



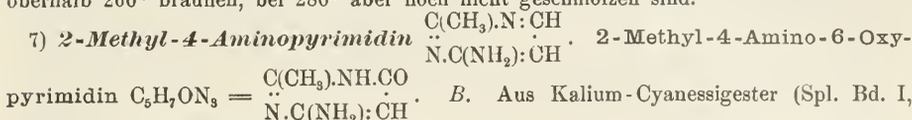
B. Aus 4-Methyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin (s. o.) durch reine Salpetersäure und Schwefelsäure (G., C., B. 34, 1241). — Nadeln (aus siedendem Wasser). Verpufft beim Erhitzen im Rohre. Sublimirt bei 100°. Schwache Base. Wird aus der salzsauren Lösung durch Wasser gefällt. Löslich in Ammoniak. Jodwasserstoffsäure bildet 4-Methyl-6-Aminopyrimidin.



1/2-stdg. Erwärmen von 4-Methyl-6-Chlorpyrimidin (S. 555) mit Anilin (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 2932). — Nadelchen (aus viel Wasser). Schmelzpt.: 146°.



Durch Einwirkung von alkoholischer KSH-Lösung auf 4-Methyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin (S. 774) (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 2930). — Blättchen oder Nadeln aus Wasser, die sich oberhalb 260° bräunen, bei 280° aber noch nicht geschmolzen sind.



— Schmelzpt.: 298—300° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkalien, Mineralsäuren, Ammoniak und Essigsäure, schwer in kaltem Wasser, Alkohol, Aether und Benzol.

8) 4-Methyl-x-Aminopyrimidin (CH₃)(NH₂)C₄H₂N₂. Tetrachlor-Amino-4-Methylpyrimidin C₅H₅N₃Cl₄ = N₂C₆HCl₄.NH₂. B. Durch 1-stdg. Erhitzen des Pentachlor-4-Methylpyrimidins (S. 556) mit alkoholischem Ammoniak auf 100° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 1570). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 225—227° (unter Zersetzung).

9) 4-Methyl-5-Vinyl-1,2,3-Triazol $\text{N} \begin{array}{l} \text{N}-\text{C.CH}_3 \\ \text{NH.C.CH:CH}_2 \end{array}$. 1-Phenyl-4-Dichloro-
methyl-5-Dichlorovinyltriazol C₁₁H₇N₃Cl₄ = $\text{N} \begin{array}{l} \text{N}-\text{C.CHCl}_2 \\ \text{N(C}_6\text{H}_5\text{).C.CCl:CHCl} \end{array}$ B. Durch Erhitzen der Monocarbonsäure C₆H₄Cl₂O₂.N₃.C₆H₅ (S. 783, sub Nr. 4), welche bei der Einwirkung von Natronlauge auf Phenylaziminopentachlorotetrahydrobenzol erhalten wird (ZINCKE, A. 313, 295). — Nadeln. Schmelzpt.: 95—96°. Leicht löslich.

10) 3-Propenyl-1,2,4-Triazol $\begin{array}{c} \text{N:C(CH:CH.CH}_3\text{)} \\ \text{HN} \text{---} \text{CH} \end{array}$ N. 1-Phenyl-3-Propenyl-
5-Oxytriazol C₁₁H₁₁ON₃ = $\begin{array}{c} \text{N:C(CH:CH.CH}_3\text{)} \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.N} \text{---} \text{CO} \end{array}$ NH. B. Entsteht in kleiner Menge (neben Cyanursäure) durch Kochen von b-Crotonyl-a-Phenylhydrazin (S. 426) mit Harnstoffchlorid in Benzol (RUPE, METZ, B. 36, 1100). — Nadelchen aus Essigester. Schmelzpunkt: 188°. Leicht löslich in Alkohol und warmem Benzol, ziemlich leicht in siedendem Wasser, schwerer in Ligroin und Aether. Wird von KMnO₄ zur 1-Phenyl-5-Oxytriazol-carbonsäure(3) (S. 764) oxydirt.

11) β-Pyridylhydrazin NC₅H₄.NH.NH₂. Benzal-β-Pyridylhydrazin C₁₂H₁₁N₃ = NC₅H₄.NH.N:CH.C₆H₅. Terracotta- bis fleischfarbene Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 163—164° (MORR, B. 31, 2496).

3. *Basen C₆H₉N₃ (S. 1121—1128).

2) *1,2,4-Triaminobenzol C₆H₃(NH₂)₃ (S. 1121—1124). B. Durch Reduction von 4-Nitroso-m-Phenylendiamin (S. 369—370) in saurer Lösung (TÄUBER, WALDER, B. 33, 2117).

5-Chlor-1,2,4-Triaminobenzol C₆H₃N₃Cl = C₆H₂Cl(NH₂)₃. B. Aus 3-Chlor-4,6-Dinitroanilin (Spl. Bd. II, S. 144) mit SnCl₂ + HCl (NIETZKI, SCHEDLER, B. 30, 1667). — C₆H₃N₃Cl.HCl.

1-p-Oxyanilino-2,4-Diaminobenzol, 4'-Oxy-2,4-Diaminodiphenylamin C₁₂H₁₃N₃O = (NH₂)₂C₆H₃.NH.C₆H₄.OH. B. Bei der Reduction von 2,4-Dinitrophenyl-p-amino-phenol (Spl. Bd. II, S. 399) mit SnCl₂ + HCl (NIETZKI, SIMON, B. 28, 2974). — Oxydirt sich an der Luft zu Aminoindophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1124). Bei der Oxydation mit MnO₂ entsteht Aminooxyphenazin. — C₁₂H₁₃ON₃.HCl.

1-p-Methoxyanilino-2,4-Diaminobenzol (NH₂)₂C₆H₃.NH.C₆H₄.O.CH₃ s. Hptw. Bd. IV, S. 1124, Z. 26 v. u.

1-p-Oxy-m-carboxyanilino-2,4-Diaminobenzol (NH₂)₂C₆H₃.NH.C₆H₄(CO₂H).OH s. Hptw. Bd. II, S. 1513, Z. 27 v. u.

1-Amino-2-Anilino-4-Dimethylaminobenzol, 2-Amino-5-Dimethylaminodiphenylamin C₁₄H₁₇N₃ = C₆H₅(NH₂)(NH.C₆H₅)[N(CH₃)₂]. B. Scheint neben Dimethylaminodiphenylin (S. 822) bei der Umlagerung von p-Dimethylaminohydrazobenzol durch salzsaure Zinnchlorürlösung zu entstehen und konnte als Salicylsäurederivat (s. 1-Phenyl-

2-o-Oxyphenyl-6-Dimethylamino-Benzimidazol, Spl. zu Bd. IV, S. 1181) isolirt werden (JACOBSON, BOYD, A. 303, 360).

1,4-Dianilino-2-Aminobenzol $C_{18}H_{17}N_3 = C_6H_5(NH.C_6H_5)_2.NH_2$. B. Durch Reduction von Aminochinondianil (Spl. Bd. III, S. 259) mit $(NH_4)_2S$ (BÖRNSTEIN, B. 34, 1273). — Als freie Base nicht ganz rein isolirt. Acetylverbindung s. u.

1,4-Dianilino-2-Acetaminobenzol $C_{20}H_{19}ON_3 = C_6H_5(NH.C_6H_5)_2.NH.C_2H_3O$. Sechsseitige Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 170—171° (BÖRNSTEIN, B. 34, 1274).

*2,4-Bisacetaminodimethylanilin $C_{12}H_{17}O_2N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_5(NH.C_6H_5)_2$ (S. 1122, Z. 3 v. u.). B. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf die mit Natriumacetat versetzte Lösung, welche bei der Reduction des 2,4-Dinitrodimethylanilins (Spl. Bd. II, S. 152) mit Sn + HCl entsteht (PINNOW, B. 33, 418).

1-m-Aminobenzoylamino-2,4-Diaminobenzol, m, o'-p'-Triaminobenzanilid $C_{13}H_{14}ON_4 = (NH_2)_3C_6H_4.CO.NH.C_6H_5(NH_2)_2$. B. Durch Reduction des Trinitrobenzanilids, welches aus Benzanilid durch Nitrirung mit einem Gemisch von starker Salpetersäure und Schwefelsäuremonohydrat entsteht (Höchster Farbw. D.R.P. 68237; *Frdl.* III, 711). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 185°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton. Verwendung für Azofarbstoffe: KALLE & Co., D.R.P. 77804; *Frdl.* IV, 708.

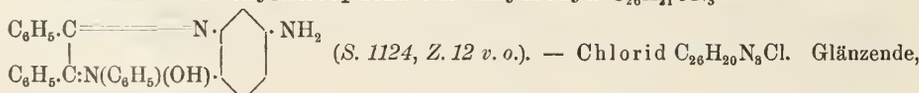
1-p-Aminobenzoyl-2,4-Diaminobenzol $C_{13}H_{14}ON_4 = H_2N^4.C_6H_4.CO.NH.C_6H_5(NH_2)_2$. B. Bei der Reduction von p-Nitrobenzoesäure-o,p-Dinitranilid (Spl. Bd. II, S. 775) mit Fe + HCl (H. F., D.R.P. 70862; *Frdl.* III, 34). — Krystalle aus Wasser. Löslich in heissem Alkohol und Aceton, sonst sehr wenig löslich. Die Salze sind in Wasser sehr leicht löslich. Geht, im Vacuum auf 250° erhitzt, in p-Aminobenzoyl-1,2,4-Triaminobenzol (Spl. zu Bd. IV, S. 1287) über.

Tribenzyliden-2,4,4'-Triaminodiphenylamin $C_{39}H_{26}N_4 = (C_6H_5.CH:N)^4C_6H_4.NH.C_6H_5(N:CH.C_6H_5)_2$. B. Durch Schütteln von in Salzsäure gelöstem Triaminodiphenylamin — erhalten durch Reduction von 2',4'-Dinitro-4-Aminodiphenylamin (S. 380) — mit Benzaldehyd und Neutralisiren mit NaOH (GRONEBERG, B. 33, 216). — Gelbe Flocken (aus Aether + Petroleumäther). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Geht durch Erwärmen mit Salzsäure in Sesquibenzylidientriaminodiphenylamin (s. u.) über.

Sesquibenzyliden-2,4,4'-Triaminodiphenylamin $C_{45}H_{30}N_6 = C_6H_5.CH[NH.C_6H_4.NH.C_6H_5(NH_2).N:CH.C_6H_5]_2$. B. Durch mehrstündiges Kochen von Tribenzyliden-2,4,4'-Triaminodiphenylamin (s. o.) mit 15%iger Salzsäure (G., B. 33, 216). — Flocken bezw. hellgraues Pulver. Schmelzp.: 122—124°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Oxalat $C_{45}H_{30}N_6.2C_2H_2O_4$. Hellgraues Pulver (aus Alkohol + Aether).

Die Artikel o-Nitrobenzaldiphenyltriaminobenzol (S. 1124, Z. 7 v. o.) und o-Oxybenzaldiphenyltriaminobenzol (S. 1124, Z. 10 v. o.) sind hier zu streichen. Vgl. dagegen die Artikel 1-Phenyl-2-o-Nitrophenyl-6-Anilino-Benzimidazol und 1-Phenyl-2-o-Oxyphenyl-6-Anilino-Benzimidazol im Spl. zu Bd. IV, S. 1180—1181.

*2-Amino-N-Phenylstilbophenazoniumhydroxyd $C_{26}H_{21}ON_3 =$



flächenreiche, rubinrothe Krystalle. In Wasser und Alkohol mit blutrother Farbe löslich (KEHRMANN, NATCHEFF, B. 31, 2425).

2-Acetamino-N-Phenylstilbophenazoniumhydroxyd $C_{28}H_{23}O_2N_3 = C_{26}H_{21}N_2O(NH.CO.CH_3)$. Citronengelbe Flocken. Unlöslich in Wasser. Mit gelber Farbe in Alkohol und Aether löslich (K., N., B. 31, 2425). — Chlorid $C_{28}H_{22}ON_3Cl$. B. Durch Erwärmen von 2-Amino-N-Phenylstilbophenazoniumchlorid (s. o.) mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat, bis die Masse zu einem Brei goldgelber Krystalle erstarrt. Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Mit gelber Farbe in heissem Wasser und Alkohol löslich. Lösung in englischer Schwefelsäure dunkelroth, nach Wasserzusatz grünlichgelb.

Tetraminophenyl-p-Azophenylen $(H_2N)_2C_6H_5.N:C_6H_4:N.C_6H_5(NH_2)_2$ und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 595—596 und Spl. Bd. IV, S. 393.

3) *1,3,5-Triaminobenzol $C_6H_3(NH_2)_3$ (S. 1124—1126). *2,4-Dinitro-1,3,5-Triaminobenzol $C_{24}H_{19}O_4N_5 = C_6H(NH.C_6H_5)_3(NO_2)_2$ (S. 1125). B. Durch Erwärmen von 2,4,6-Trijod-1,3-Dinitrobenzol (Hptw. Bd. II, S. 90, Nr. 30) mit überschüssigem Anilin (JACKSON, BEHR, Am. 26, 60). — Schmelzp.: 181°.

*2-Bromdinitro-1,3,5-Triaminobenzol $C_{24}H_{19}O_4N_5Br = C_6Br(NO_2)_2(NH.C_6H_5)_3$ (S. 1125). B. Aus 2,4,6-Trichlor-5-Brom-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 53) durch Erwärmen mit Anilin (J., GAZZOLO, Am. 22, 58).

S. 1126, Z. 5 v. o. statt: „M. 8“ lies: „M. 18“.

5) **m*-Aminophenylhydrazin $H_2N.C_6H_4.NH.NH_2$ (S. 1126). *m*-Aminophenylhydrazinsulfonsäure (6) $C_6H_5O_3N_3S = NH_2.C_6H_3(N_2H_3).SO_3H$. B. Durch Reduction von 3-Nitrophenylhydrazinsulfonsäure (6) (S. 475) (LIMPRICHT, B. 18, 2194). — $C_6H_5O_3N_3S.HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — $(C_6H_5O_3N_3S)_2.H_2SO_4$. Unlöslich in Alkohol.

6) **p*-Aminophenylhydrazin $H_2N.C_6H_4.NH.NH_2$ (S. 1126—1127). *p*-Acetaminophenylhydrazin $C_8H_{11}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.NH.NH_2$. B. Durch Reduction von diazotirtem *p*-Aminoacetanilid mit $SnCl_2 + HCl$ (RIEDEL, D.R.P. 80843; *Frdl.* IV, 1154). — Hellgelbe Nadeln aus Chloroform. Schmelzp.: 110°. Leicht löslich in Alkohol, kaum löslich in Aether, Petroleumäther und Benzol.

o-Oxybenzyliden-*p*-Acetaminophenylhydrazin $C_{15}H_{15}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.NH.N:CH.C_6H_4.OH$. B. Aus *p*-Acetaminophenylhydrazin (s. o.) und Salicylaldehyd in Alkohol (R., D.R.P. 81765; *Frdl.* IV, 1155). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 230°.

7) *2-Amino-4,6-Dimethylpyrimidin $C(NH_2) \begin{smallmatrix} \leftarrow N:C(CH_3) \\ N:C(CH_3) \rightarrow \end{smallmatrix} CH$ (S. 1127). B. Aus 4,6-Dimethyl-2-Chlorpyrimidin und NH_3 in alkoholischer Lösung bei 100° (ANGERSTEIN, B. 34, 3962). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 150—152°. Die wässrige Lösung reagirt stark alkalisch. — $C_6H_5N_3.2HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 181°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_6H_5N_3.HgCl_2$. Weisse Nadeln. — $C_6H_5N_3.H_2PtCl_6$. Prismen. Schmelzp.: 225°. — Pikrat $C_6H_5N_3(C_6H_5O_7N_3)_2$. Blättchen. Schmelzp.: 230°.

2-Anilino-4,6-Dimethylpyrimidin $C_{12}H_{13}N_3 = C(NH.C_6H_5) \begin{smallmatrix} \leftarrow N:C(CH_3) \\ N:C(CH_3) \rightarrow \end{smallmatrix} CH$. B. Beim Erwärmen von 4,6-Dimethyl-2-Chlorpyrimidin und Anilin auf dem Wasserbade (ANGERSTEIN, B. 34, 3961). — Sechsseitige Tafeln aus Toluol. Schmelzp.: 88—89°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. Nicht unzersetzt destillirbar. Liefert mit Kaliumbichromat eine gelbrothe, mit Ferrocyanalkalium eine gelbbraune Fällung. — $C_{12}H_{13}N_3.HCl$. Säulen. — $(C_{12}H_{13}N_3)_2.H_2PtCl_6$. Nadeln. — Pikrat $(C_{12}H_{13}N_3)(C_6H_5O_7N_3)$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 186°.

N-Nitrosoderivat $C_{12}H_{12}ON_4 = N_2C_4H(CH_3)_2.N(NO)C_6H_5$. B. Aus der Lösung von salzsaurem Anilino-Dimethylpyrimidin (s. o.) durch Zusatz von $NaNO_2$ (A., B. 34, 3961). — Prismen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 130—131°. — $(C_{12}H_{12}ON_4)_2.H_2PtCl_6$. Nadeln. — Pikrat $C_{12}H_{12}ON_4.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 184°.

8) *6-Amino-2,4-Dimethylpyrimidin, *Kyanmethin* $CH_3.C \begin{smallmatrix} \leftarrow N:C(CH_3) \\ N:C(NH_2) \rightarrow \end{smallmatrix} CH$ (S. 1127—1128). B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 2,4-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin mit alkoholischem Ammoniak auf 150° (K. J. SCHMIDT, B. 35, 1577). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 183°. In Wasser mit stark alkalischer Reaction löslich. Mol. Verbrennungswärme: 845,8 Cal. (LEMOULT, A. ch. [7] 16, 417). — $C_6H_5N_3.HgCl_2$. Nadeln. — Pikrat $C_6H_5N_3.C_6H_5O_7N_3$. Nadelbüschel. Schmelzp.: 214°.

6-Anilino-2,4-Dimethylpyrimidin $C_{12}H_{13}N_3 = N_2C_4H(CH_3)_2(NH.C_6H_5)$. B. Durch Erwärmen von 2,4-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin mit Anilin (K. J. SCHMIDT, B. 35, 1578). — Krystalle. Schmelzp.: 104°. — $C_{12}H_{13}N_3.HCl$.

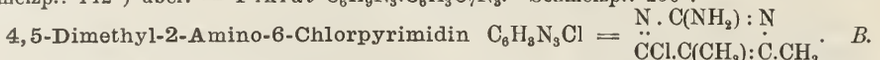
9) 2-Phenyltriazan $H_2N.N(C_6H_5).NH_2$. Benzal-Formyl-Phenyltriazan $C_{14}H_{13}ON_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_5).NH.CHO$. B. Durch Reduction von Nitroso-Formylphenylhydrazin mit Natriumamalgam in Alkohol und Schütteln des mit Essigsäure versetzten Products mit Benzaldehyd (WOHL, B. 33, 2759). — Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 182—183° (unter Zersetzung). Löslich in verdünnten Alkalien. Beim Kochen mit Salzsäure entstehen Benzaldehyd, salzsaures Phenylhydrazin und andere Producte.

Benzal-Acetyl-Phenyltriazan $C_{15}H_{15}ON_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_5).NH(CO.CH_3)$. B. Durch Einwirkung von Kalilauge auf eine alkoholische Lösung seines Formylderivats (s. u.) (W., SCHIFF, B. 35, 1902). Durch Reduction von Nitroso-Acetylphenylhydrazin mit Natriumamalgam in Alkohol und Schütteln des essigsauer gemachten Filtrats mit Benzaldehyd (W., SCH.), — Nadeln (aus 50%igem Alkohol). Schmelzp.: 162—164° (unter Zersetzung).

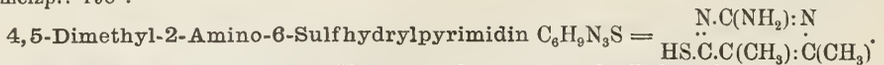
Benzal-Formyl-Acetyl-Phenyltriazan $C_{16}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5.CH:N.N(C_6H_5).N(CHO)(CO.CH_3)$. B. Durch (ca. 3-stdg.) Kochen von 10 g Benzalformylphenyltriazan (s. o.) mit 200 ccm Acetylchlorid und 10 ccm Essigsäureanhydrid bis zur Lösung (W., SCH., B. 35, 1902). — Spiessige Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 125°. Löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Petroleumäther.

10) 4,5-Dimethyl-2-Aminopyrimidin $\begin{smallmatrix} N:C(NH_2):N \\ CH.C(CH_3):C.CH_3 \end{smallmatrix}$. B. Beim Kochen von 4,5-Dimethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (S. 778) mit Zinkstaub und Wasser (SCHLENKER,

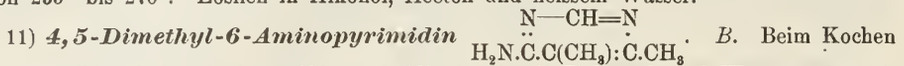
B. 34, 2819). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 214—215°. Unzersetz flüchtig. Schwer löslich in Aether und Ligroin, sonst leicht löslich. Die wässrige Lösung bläut Lackmus nicht. — $(C_6H_9N_3.HCl)_2.PtCl_4$. Schmelzp.: 227°. — $C_6H_9N_3.HCl.AuCl_3$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 112°. Geht beim Schmelzen in die Verbindung $C_6H_9N_3.AuCl_3$ (roth; Schmelzp.: 142°) über. — Pikrat $C_6H_9N_3.C_6H_3O_7N_3$. Schmelzp.: 250°.



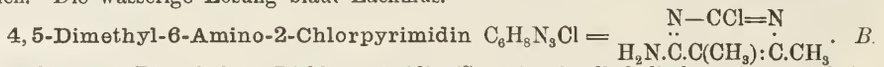
Beim Erhitzen von Imino-Dimethyluracil mit $POCl_3$ (SCHL., *B.* 34, 2817). Aus 4,5-Dimethyl-2,6-Dichlorpyrimidin durch alkoholisches Ammoniak (neben der 6-Amino-2-Chlorverbindung, s. u.) (SCHL., *B.* 34, 2821). — Stäbe. Schmelzp.: 215—216°. Unzersetz destillierbar. Löslich in viel heissem Wasser und in organischen Mitteln, ausser Ligroin. — Platinsalz. Nadeln. Schmelzp.: ca. 250°. — Aurat. Schmelzp.: 160°. — Pikrat. Schmelzp.: 198°.



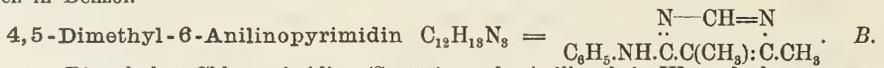
B. Aus 4,5-Dimethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (s. o.) und alkoholischer Kaliumsulhydratlösung bei 100° (SCHLENKER, *B.* 34, 2818). — Prismen. Sintert bei 240°, schmilzt von 255° bis 270°. Löslich in Alkohol, Aceton und heissem Wasser.



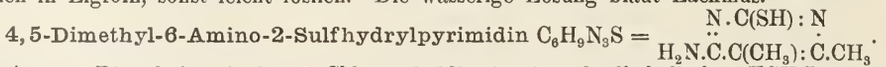
von 4,5-Dimethyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin (s. u.) mit Zinkstaub und Wasser, oder mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (SCHLENKER, *B.* 34, 2823). Aus 4,5-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin (S. 557) und alkoholischem Ammoniak bei 150° (SCHL.). — Stäbe. Schmelzp.: 230°. Unzersetz destillierbar. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Aether, sonst leicht löslich. Die wässrige Lösung bläut Lackmus.



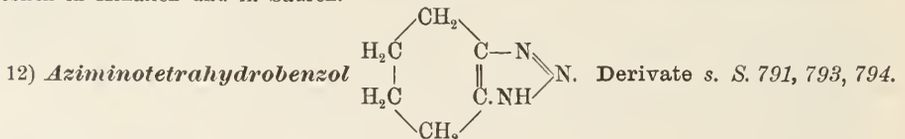
Man erhitzt 4,5-Dimethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 557) mit alkoholischem Ammoniak im Rohre auf 100°; daneben entsteht die 2-Amino-6-Chlorverbindung (s. o.) (SCHL., *B.* 34, 2820). — Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 182—183°. Unzersetz destillierbar. Schwer löslich in Benzol.



Aus 4,5-Dimethyl-6-Chlorpyrimidin (S. 557) und Anilin bei Wasserbadtemperatur (SCHLENKER, *B.* 34, 2826). — Krystalle. Schmelzp.: 152°. Unzersetz destillierbar. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Die wässrige Lösung bläut Lackmus.



B. Aus 4,5-Dimethyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin (s. o.) und alkoholischer KSH-Lösung bei 150° (SCHLENKER, *B.* 34, 2821). — Nadeln oder Stäbchen. Zersetzt sich nach vorherigem Sintern oberhalb 300°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und heissem Wasser. Löslich in Alkalien und in Säuren.



4. *Basen $C_7H_{11}N_3$ (S. 1128—1131).

1) *2,3,4-Triaminotoluol $CH_3.C_6H_3(NH_2)_3$ (S. 1128). 2,3-Diamino-4-Methylaminotoluol $C_7H_{13}N_3 = CH_3.C_6H_2(NH_2)_2(NH.CH_3)$. *B.* Aus γ -Dinitro-Methyl-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 285) durch Zinn und Salzsäure (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 516). — $C_8H_{13}N_3.2HCl$. Schräge Doppelpyramiden. Schmelzp.: 161—171°.

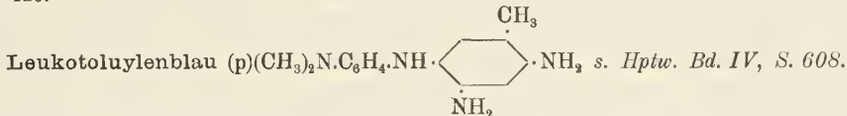
2-Dimethylamino-3-Amino-4-Methylamino-5-Nitrotoluol $C_{10}H_{16}O_2N_4 = CH_3.C_6H(NO_2)[N(CH_3)_2](NH_2)(NH.CH_3)$. *B.* Aus 2-Dimethylamino-4-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol (S. 399) durch partielle Reduction (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 567). — Braune Prismen. Schmelzp.: 61,5—62°. Liefert mit überschüssigem Acetanhydrid 1,2,5-Trimethyl-4-Dimethylamino-7-Nitrobenzimidazol (S. 800).

2-Acetamino-3-Amino-4-Acetmethylaminotoluol $C_{12}H_{17}O_2N_3 = CH_3.C_6H_2(NH.CO.CH_3)(NH_2)[N(CH_3).CO.CH_3]$. *B.* Aus dem Chlorhydrat des 2,3-Diamino-4-Methyl-

aminotoluols (S. 778) durch Natriumacetatlösung und Acetanhydrid in der Kälte (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 517). — Prismen aus Aceton. Schmelzpt.: 198—198,5°. Leicht löslich in Alkoholen, schwer in Aether. Verliert durch Kochen mit Eisessig Wasser und giebt 1,2,5-Trimethyl-4-Acetylamino-benzimidazol (S. 800).

3) *2,4,5-Triaminotoluol $CH_3.C_6H_3(NH_2)_3$ (S. 1128—1129). 2,5-Diamino-4-Dimethylaminotoluol $C_8H_{15}N_3 = CH_3.C_6H_3(NH_2)_2.N(CH_3)_2$. B. Durch Reduction von 4-Amino-6-Dimethyl-p-Toluidin-Azo-p-Benzolsulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1384) mit $SnCl_2 + HCl$ (PINNOW, MATCOVICH, *B.* 31, 2515, 2522). — Blätter aus Ligroin. Schmelzpt.: 60—61°. Kp_{40} : 193,5°; Kp_{49} : 198—202°. Oxydirt sich rasch. — Bromhydrat. Tafeln (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich. — Pikrat $C_9H_{15}N_3.2C_6H_3O_7N_3$. Rhomboëdrische gelbbraune Tafeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 157—158°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwer in Aether und Benzol, unlöslich in Ligroin.

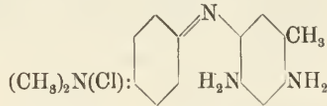
2,5-Diamino-4-Anilino-toluol $C_{13}H_{15}N_3 = CH_3.C_6H_3(NH_2)_2(NH.C_6H_5)$. B. Aus den Azofarbstoffen des 2-Amino-4-Anilino-toluols (S. 399) durch Reduction (BAYER & Co., D.R.P. 84442; *Frdl.* IV, 419). — Blättchen. Schmelzpt.: 134°. Verwendung der Base und ihres Benzylderivats für Azinfarbstoffe: B. & Co., D.R.P. 84442, 84993; *Frdl.* IV, 419, 420.



2,5-Bisacetamino-4-Dimethylaminotoluol $C_{13}H_{19}O_2N_3 = CH_3.C_6H_3(NH.CO.CH_3)_2.N(CH_3)_2$. B. Durch 10-stdg. Kochen von 2,5-Diamino-4-Dimethylaminotoluol mit Eisessig (PINNOW, MATCOVICH, *B.* 31, 2516, 2522). — Rhombische Tafeln aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 235—236°. Leicht löslich in Eisessig, $CHCl_3$ und heissen Alkoholen, schwer in Aceton, Aether und Ligroin.

Triacetylderivat des 2,5-Diamino-4-Methylaminotoluols $C_{14}H_{19}O_3N_3 = C_6H_{10}N_3(C_2H_3O)_3$. B. Man reducirt 2,5-Dinitromethyltoluidin (Spl. Bd. II, S. 264—265) durch Zinn und Salzsäure bei niederer Temperatur und acetyliert das Rohproduct mit Natriumacetat, Acetanhydrid und Soda (P., *J. pr.* [2] 62, 512). — Rhomboidische Tafeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 257—258°. Schwer löslich in kaltem Wasser. 1 g löst sich in 30 ccm heissem und 150 ccm kaltem Alkohol.

Toluylenblau $C_{15}H_{19}N_4Cl =$
s. Hptw. Bd. IV, S. 608 u. Spl. Bd. IV, S. 402.



5) *3,4,5-Triaminotoluol $CH_3.C_6H_2(NH_2)_3$ (S. 1129). 3,5-Diamino-4-Dimethylaminotoluol $C_8H_{15}N_3 = CH_3.C_6H_3(NH_2)_2.N(CH_3)_2$. B. Durch Reduction von 3,5-Dinitro-Dimethyl-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 265) mit $Sn + HCl$, neben chlorhaltigen Producten (PINNOW, MATCOVICH, *B.* 31, 2519). — Prismen aus Ligroin. Schmelzpt.: 54,5—56,5°. Kp_{22} : 189°. — $C_9H_{15}N_3.2HCl$. Prismen aus Salzsäure. Schmelzpt.: 221—225°. — Pikrat $C_9H_{15}N_3.2C_6H_3O_7N_3$. Schwefelgelbe Nadeln (aus wenig Methylalkohol). Schmelzpt.: 142—143°. Schwer löslich in Aether, Ligroin und kaltem Wasser, sonst leicht löslich.

3,5-Bisacetamino-4-Dimethylaminotoluol $C_{13}H_{19}O_2N_3 = CH_3.C_6H_3(NH.CO.CH_3)_2.N(CH_3)_2$. B. Durch 10-stdg. Kochen der Base (s. o.) mit Eisessig (PINNOW, MATCOVICH, *B.* 31, 2520). — Nadeln aus Essigester. Schmelzpt.: 151—152°. Schwer löslich in Aether und Ligroin, sonst leicht löslich.

S. 1129, Z. 17 v. u. statt: „218“ lies: „318“.

6) *o-Aminobenzylhydrazin $H_2N.C_6H_4.CH_2.NH.NH_2$ (S. 1129—1131). a-Bis-o-aminobenzylhydrazin $C_{14}H_{19}N_4 = (H_2N.C_6H_4.CH_2)_2N.NH_2$. B. In geringer Menge, durch Reduction von Bis-o-nitrobenzylnitrosamin (Spl. Bd. II, S. 293, Z. 1 v. o.) mit Zinkstaub in alkoholisch-essigsaurer Lösung (ULMER, *B.* 35, 1567). — Nadeln. Schmelzpunkt (unschärf): 64—65°. Leicht löslich. Sehr zersetzlich. — $C_{14}H_{19}N_4.4HCl$. Blättchen. Schmilzt oberhalb 260°. Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in absolutem Alkohol.

Acetyl-a-Bisaminobenzylhydrazin $C_{16}H_{20}ON_4 = (NH_2.C_6H_4.CH_2)_2N.NH.CO.CH_3$. B. Durch Reduction von a-Bis-o-nitrobenzylhydrazin (S. 540), sowie seiner Diacetylverbindung (S. 540) und des Bis-o-nitrobenzylnitrosamins (Spl. Bd. II, S. 293, Z. 1 v. o.) mit Zinkstaub in Eisessig (BUSCH, WEISS, *B.* 33, 2708). — Blätter aus Benzol. Schmelzpunkt: 153—154°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Aether. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure entsteht ein Diazoniumsalz, das mit β -Naphthol einen rothen Farbstoff liefert.

Triacetyl-a-Bis-o-aminobenzylhydrazin $C_{20}H_{24}O_3N_4 = (CH_3.CO.NH.C_6H_4.CH_2)_2N.NH.CO.CH_3$. Blättchen aus Alkohol-Petroleumäther. Schmelzp.: 239°. Ziemlich schwer löslich (B., W., B. 33, 2708).

m-Nitrobenzal-a-Bis-o-aminobenzylhydrazin $C_{21}H_{23}O_2N_5 = (NH_2.C_6H_4.CH_2)_2N.NH.CO.C_6H_4.NO_2$. B. Durch Zufügen einer alkoholischen m-Nitrobenzaldehydlösung (Spl. Bd. III, S. 10) zu einer mit Natriumacetat versetzten wässrigen Lösung von salzsauerm a-Bis-o-aminobenzylhydrazin (S. 779) (U., B. 35, 1569). — Gelbes Krystallpulver (aus Benzol-Ligroin). Schmelzp.: 175°. Leicht löslich in heissem Benzol, schwer in Alkohol.

7) 3-Amino-p-Tolylhydrazin $CH_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH.NH_2$. Derivat der Butandion-


säure s. Hptv. Bd. IV, S. 809, Z. 4 v. o.

8) 3,5-Diamino-2,6-Dimethylpyridin, β,β' -Diamino- α,α' -Lutidin $NC_5H(CH_3)_2(NH_2)_2$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen des N,N'-Dicarboxäthylderivats (s. u.) mit rauchender Salzsäure auf 100—120° (MouR, B. 33, 1118). — Prismen aus Benzol. Schmelzpunkt: 169—170°. Leicht löslich in kaltem Wasser und kalten verdünnten Laugen. 100 g siedendes Benzol lösen ca. 2,1 g. — $C_7H_{11}N_3 + 2HCl + H_2O$. Prismen oder Tafeln (aus rauchender Salzsäure). Verflüssigt sich beim Eintauchen in ein auf 265° erhitztes Bad theilweise, siedet unter Abgabe des Krystallwassers auf, erstarrt sofort wieder und schmilzt nunmehr bei 270—280° unter völliger Zersetzung. Geht über $CaCl_2$ in das Salz $C_7H_{11}N_3 + HCl$ über, das sich bei 265° bräunt und bei 275—280° unter Zersetzung schmilzt. — $C_7H_{11}N_3 + HCl + H_2O$. B. Durch Umkrystallisiren des Dichlorhydrats (s. o.) aus siedendem Wasser. Nadeln. Wird bei 275° dunkelbraun, bei 280° schwarz und ist bei 290° völlig zersetzt.

N,N'-Dicarboxäthylderivat $C_{13}H_{19}O_4N_3 = NC_5H(CH_3)_2(NH.CO_2.C_2H_5)_2$. B. Durch gelindes Erwärmen von trockenem Lutidin-3,5-Dicarbonsäureazid (S. 126) mit absolutem Alkohol (M., B. 33, 1118). — Wasserhelle Prismen. Schmelzp.: 157°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

9) 4-Hydrazino-2,6-Dimethylpyridin, Lutidylhydrazin $NC_5H_2(CH_3)_2(NH.NH_2)$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 4-Chlorlutidin (S. 102) mit der dreifachen Menge Hydrazinhydrat auf 150° (MARCKWALD, IFFLAND, B. 31, 2497). — Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 115—116°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser, schwer in Aether, Ligroin und kaltem Benzol. — $C_7H_{11}N_3.HCl$. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_7H_{11}N_3.H_2SO_4$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Pikrat $C_7H_{11}N_3.C_6H_5O_7N_3$. Kryställchen. Schmelzp.: 211°. Sehr wenig löslich (M., RUDZIK, B. 36, 1116).

symm. Phenyllutidylhydrazin, Benzolhydrazolutidin $C_{13}H_{15}N_3 = C_6H_5.NH.NH.C_5H_2(CH_3)_2N$. B. Aus 4-Chlorlutidin (S. 102) und Phenylhydrazin bei 150° (M., R., B. 36, 1118). — Krystalle, die bei 160° sintern und bei 172—180° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und heissem Chloroform, schwer in Benzol. Oxydirt sich an der Luft zu 4-Benzolazo-2,6-Lutidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1484). Bleibt beim Kochen mit Zinkstaub in salzsaurer Lösung fast unverändert. Wird von siedender Jodwasserstoffsäure in Anilin und 4-Amino-2,6-Dimethylpyridin (Hptv. Bd. IV, S. 823, Z. 10 v. u.) gespalten. — $C_{13}H_{15}N_3.HCl$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 262°. Ziemlich löslich in Wasser, sehr wenig in kaltem Alkohol und Salzsäure. — $(C_{13}H_{15}N_3.HCl)_2.PtCl_4$. Hellgelber krystallinischer Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol.

Lutidylsemicarbazid $C_8H_{12}ON_4 = N \left\langle \begin{array}{l} C(CH_3).CH \\ C(CH_3):CH \end{array} \right\rangle C.NH.NH.CO.NH_2$. B. Aus Lutidylhydrazin-Chlorhydrat (s. o.) und Kaliumcyanat in wässriger Lösung (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1117). — Krystalle. Schmelzp.: 268—269° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem Wasser. — $(C_8H_{12}ON_4)_2.H_2PtCl_6$. Niederschlag. Schwer löslich.

Phenyllutidylthiosemicarbazid $C_{14}H_{16}N_4S = NC_5H_2(CH_3)_2.NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. B. Aus Lutidylhydrazin und Phenylsenföhl in Alkohol (M., R., B. 36, 1117). — Krystalle. Schmelzp.: 199°. Leicht löslich in heissem Alkohol. — Pikrat $C_{14}H_{16}N_4S.C_6H_5O_7N_3$. Kryställchen. Sehr wenig löslich.

Benzaldehyd-Lutidylhydrazon $C_{14}H_{15}N_3 = NC_5H_2(CH_3)_2.NH.N:CH.C_6H_5$. Krystalle aus Benzol, die gegen 213° sintern und bei 220—224° unter Zersetzung schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Aether und kaltem Benzol (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1117). — $C_{14}H_{15}N_3.HCl$. Krystalle. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. — $C_{14}H_{15}N_3.HNO_3$. Schmelzp.: 232°. Sehr wenig löslich in verdünnter Salpetersäure.

10) **4-Methyl-5-Aethyl-2-Aminopyrimidin** $H_2N.C \begin{matrix} \leftarrow N.C(CH_3) \\ \leftarrow N-CH \end{matrix} \rangle C_2H_5$. B. Durch 2-stdg. Kochen seines 6-Chlorderivats (s. u.) mit Zinkstaub + Wasser (BYK, B. 36, 1919). — Krystalle (aus viel Wasser). Schmelzp.: 168—169°. Kp_{764} : 250°. Schon bei 110° langsam flüchtig. Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in Alkohol und Chloroform, schwer in Aether und Aceton.

4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin $C_7H_{10}N_3Cl = (CH_3)(C_2H_5)N_2C_4Cl(NH_2)$. B. Durch Kochen von 50 g 4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Oxypyrimidin (s. u.) mit 100 g $POCl_3$ bis zu beginnender Dunkelfärbung (B., B. 36, 1918). — Nadelchen (aus stark verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 156°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, ziemlich löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, sehr wengig in Ligroin. Wird von Zinkstaub + Wasser zu 4-Methyl-5-Aethyl-2-Aminopyrimidin reducirt. — Pikrat. Stäbchen. Schmelzp.: 192—193°.

4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Oxypyrimidin $C_7H_{11}ON_3 = H_2N.C \begin{matrix} \leftarrow N.C(CH_3) \\ \leftarrow N:C(OH) \end{matrix} \rangle C_2H_5$. B. Durch 12-stdg. Erwärmen von 8 g Guanidincarbonat (Hptw. Bd. I, S. 1162) mit 14 g Aethylacetessigester (Spl. Bd. I, S. 243) in 25 cm absolutem Alkohol (BYK, B. 36, 1915). — Rhombische Prismen aus Wasser. Zersetzt sich, rasch erhitzt, gegen 285°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Aether, Chloroform und Benzol, löslich in Alkalien und Säuren. Wird von Salzsäure bei 180° in 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dioxy-pyrimidin (S. 560) übergeführt.

4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Mercaptopyrimidin $C_7H_{11}N_3S = N_2C_4(CH_3)(C_2H_5)(NH_2)(SH)$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen des 4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidins (s. o.) mit 2,5-fach normaler alkoholischer KSH-Lösung auf 100° (B., B. 36, 1921). — Gelbe Stäbchen (aus viel Wasser). Färbt sich bei 210° dunkel, sintert bei 230° und ist bei 245° völlig geschmolzen. Löslich in Alkoholen, Alkalien und Säuren, schwer löslich in Aether, Benzol und Chloroform.

11) **4-Methyl-5-Aethyl-6-Aminopyrimidin** $HC \begin{matrix} \leftarrow N.C(CH_3) \\ \leftarrow N:C(NH_2) \end{matrix} \rangle C_2H_5$. **4-Methyl-5-Aethyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin** $C_7H_{10}N_3Cl = Cl.C \begin{matrix} \leftarrow N.C(CH_3) \\ \leftarrow N:C(NH_2) \end{matrix} \rangle C_2H_5$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dichlorpyrimidin mit alkoholischem Ammoniak auf 100° (BYK, B. 36, 1922). — Nadelchen aus Benzol. Schmilzt bei 222°, ist aber schon bei 130° stark flüchtig. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform und Salzsäure, schwer in Wasser, Aether und Ligroin.

5. *Basen $C_8H_{13}N_3$ (S. 1131).

4) **3-Cyclohexyl-1,2,4-Triazol** $N:C(C_6H_{11}) \begin{matrix} \leftarrow HN-CH \\ \leftarrow N \end{matrix} \rangle N$. **1-Phenyl-3-Cyclohexyl-5-Oxytriazol** $C_{14}H_{17}ON_3 = C_6H_5.N \begin{matrix} \leftarrow N:C(C_6H_{11}) \\ \leftarrow CO \end{matrix} \rangle NH$. B. Durch Verseifen von 1-Phenyl-3-Cyclohexyltriazolon(5)-Carbonamid(4) (s. u.) mit verdünnter Natronlauge (RUPE, METZ, B. 36, 1096). — Nadelchen aus Essigester. Schmelzp.: 196—197°. Sehr leicht löslich in warmem Alkohol, ziemlich leicht in heissem Benzol, schwer in heissem Wasser, Ligroin und Aether, leicht in Natronlauge, viel schwerer in Ammoniak und Soda.

1-Phenyl-3-Cyclohexyl-5-Acetoxytriazol $C_{16}H_{19}O_2N_3 = (C_6H_5)N_3C_2(C_6H_{11})(O.CO.CH_3)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 107—108°. Wird von siedendem Wasser nur langsam verseift (R., M., B. 36, 1097).

1-Phenyl-3-Cyclohexyltriazolon(5)-Carbonamid(4) $C_{15}H_{18}O_2N_4 = N:C(C_6H_{11}) \begin{matrix} \leftarrow N.CO.NH_2 \\ \leftarrow N(C_6H_5).CO \end{matrix} \rangle N$. B. Durch 2-stdg. Kochen von s-Hexahydrobenzoylphenylhydrazin mit Harnstoffchlorid in Benzol (R., M., B. 36, 1095). — Nadeln (aus wasserfreiem Aceton). Schmilzt oberhalb 300°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Aceton, schwerer in Benzol. Wird von siedendem Alkohol, leichter von Alkalien zu 1-Phenyl-3-Cyclohexyl-5-Oxytriazol (s. o.) verseift.

6. *Basen $C_9H_{15}N_3$ (S. 1131—1134).

1) ***2,4,6-Triaminomesitylen** $(CH_3)_3C_6(NH_2)_3$ (S. 1131). Bei 4-stdg. Kochen von 20 g feingeriebenem Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 1131) mit 100 ccm Eisessig entsteht das Chlorhydrat des Diaminoxymesitylens (WENZEL, M. 22, 984). Bei der Einwirkung von Chloroform + KOH entsteht 1,3,5-Trimethyl-2-Oxy-4,6-Diisocyanbenzol (KAUFLEDER, M. 22, 1081).

2) * *Kyanäthin*, 6-Amino-5-Methyl-2,4-Diäthylpyrimidin
 $C_2H_5.C \begin{matrix} \leftarrow N.C(C_2H_5) \\ \leftarrow N:C(NH_2) \end{matrix} > C.CH_3$ (S. 1131—1134). Molekulare Verbrennungswärme: 1311,7 Cal. (LEMOULT, A. ch. [7] 16, 420).

S. 1133, Z. 18 v. o. statt: „268“ lies: „266“.

7a. 3,4,5-Triamino-Tertiäramylbenzol $C_{11}H_{19}N_3 = (C_2H_5)(CH_3)_2.C.C_6H_5(NH_2)_3$. B. Aus 3,5-Dinitro-4-Amino-Tertiäramylbenzol durch Reduction mit Zinnchlorür und Salzsäure (ANSCHÜTZ, RAUFF, A. 327, 216). — Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 149°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Wasser.

S. 1135, Z. 13 v. u. statt: „4-Methopropyl...“ lies: „5-Methopropyl...“.

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-3}N_3$ (S. 1135—1136).

4-Vinyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) $C_5H_5O_2N_3 = N \begin{matrix} \leftarrow NH.C.CO_2H \\ \leftarrow N \cdot \ddot{C}.CH:CH_2 \end{matrix} =$
 $N \begin{matrix} \leftarrow N-C.CO_2H \\ \leftarrow NH \cdot \ddot{C}.CH:CH_2 \end{matrix}$

4¹,4²-Dichlorderivat $C_5H_3O_2N_3Cl_2 = N \begin{matrix} \leftarrow N-C.CO_2H \\ \leftarrow NH \cdot \ddot{C}.CCl:CHCl \end{matrix}$. B. Sowohl aus 5-Dichlorovinyl-4-Aethylensäure-1,2,3-Triazol (S. 783) wie aus der isomeren, bei 184° schmelzenden Säure $C_5H_3O_2N_3Cl_2$ (S. 784) durch Oxydation mit Chromsäure oder alkalischer Chlorkalklösung (ZINCKE, A. 311, 325). — Weisse Nadelchen (aus heisser verdünnter Salzsäure oder Salpetersäure). Schmelzp.: 204—205° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heisser verdünnter Salzsäure oder Salpetersäure, sehr wenig in Benzin und Benzol, löslich in Natriumacetatlösung. Beim Erhitzen für sich oder auch mit conc. Schwefelsäure findet vollständige Zersetzung statt. Permanganat oxydirt zur Pyrro-a,b-diazoldicarbon-säure (S. 766—767). Nimmt in Eisessiglösung 2 At. Chlor auf unter Bildung der 4-Tetra-chloroäthyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (S. 767). — Fällt man die wässrige Lösung der Säure mit einer Lösung von Silbernitrat, so scheidet sich ein weisses, körnig-krystal-linisches Silbersalz mit 2 At. Metall ab, das beim Umkrystallisiren aus heisser ver-dünnter Salpetersäure der Hauptsache nach in das primäre Salz übergeht.

6-Oxy-2-Aminopyrimidincarbon-säure(4) $C_5H_5O_3N_3 = NH_2.C \begin{matrix} \leftarrow N=C(OH) \\ \leftarrow N.C(CO_2H) \end{matrix} > CH$. B. Durch Verseifung des Aethylesters (s. u.) mit Kalilauge (RUHEMANN, STAPLETON, Soc. 77, 808). — Weisses Pulver. Zersetzt sich ohne zu schmelzen bei 320°. Schwer löslich in den meisten Solventien. — Chlorhydrat. Unbeständige Krystalle. — Silbersalz. Gelatinös.

Aethylester $C_7H_9O_3N_3 = C_5H_4N_2O_3(C_2H_5)$. B. Aus Guanidinhodanid (Hptw. Bd. I, S. 1162), Natriumäthylat und Acetylendicarbon-säureester (Hptw. Bd. I, S. 729) (oder Chlor-fumarsäureester, Spl. Bd. I, S. 322) im molekularen Verhältniss (R., Str., Soc. 77, 808). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich bei 220°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkali. — Chloroplatinat $(C_7H_9O_3N_3)_2H_2PtCl_6$.

Dioxycyanuressigsäure $C_5H_5O_4N_3 = N \begin{matrix} \leftarrow C(OH):N \\ \leftarrow C(OH).N \end{matrix} > C.CH_2.CO_2H$ s. Spl. Bd. I, S. 678.

*Säuren $C_6H_7O_2N_3$ (S. 1135—1136).

2) 2,6-Diaminopyridincarbon-säure(4) $NC_5H_2(NH_2)_2(CO_2H)$. 2,6-Dianilino-pyridincarbon-säure(4) $C_{13}H_{15}O_2N_3 = NC_5H_2(NH.C_6H_5)_2.CO_2H$. B. Durch Verseifen des Anilids (s. u.) mit Säuren (BITTNER, B. 35, 2934). — Hellgelbe mikroskopische Nadelchen (aus sehr viel Alkohol), die bei 300° noch nicht schmelzen. Schwer löslich in Soda.

Methylester $C_{15}H_{17}O_2N_3 = NC_5H_2(NH.C_6H_5)_2.CO_2.CH_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelz-punkt: 142° (B., B. 35, 2935).

Anilid $C_{24}H_{20}ON_4 = NC_5H_2(NH.C_6H_5)_2.CO.NH.C_6H_5$. B. Durch Kochen von 2,6-Dichlorisonikotinsäure (S. 111) mit 4—5 Thln. Anilin, neben der freien Säure (B., B. 35, 2933). — Olivgrüne sechseckige Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 140—141°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether.

3) **6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3)** NC₅H₃(NH.NH₂).CO₂H. *B.* Durch 1-stdg. Kochen ihres Hydrazids (s. u.) mit 25%iger Salzsäure (MARCKWALD, RUDZIK, *B.* 36, 1113). — Krystalle (aus verdünnter Essigsäure). Schmelztp.: 283°. Schwer löslich. Liefert bei 5-stdg. Erhitzen mit Salzsäure auf 150° 6-Oxyppyridincarbonsäure(3) (S. 114). Durch Kochen mit Ameisensäure entsteht Benztriazolcarbolsäure (S. 802). Wird von salpetriger Säure in Benztriazolcarbolsäure übergeführt. — 2C₆H₇O₂N₃.H₂SO₄. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3)-Hydrazid C₆H₉ON₅ = NC₅H₃(NH.NH₂).CO.NH.NH₂. *B.* Durch Erhitzen von 6-Chlornikotinsäure (S. 109) mit 50%igem wässerigen Hydrazinhydrat auf 120—125°, neben kleinen Mengen der freien Säure (M., R., *B.* 36, 1111). — Krystalle mit 1H₂O (aus verdünnter Essigsäure). Schmelztp.: 217—218°. Sehr wenig löslich. Wird nur schwer wasserfrei. — C₆H₉ON₅.2HCl. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure und Alkohol. — Pikrat C₆H₉ON₅.2C₆H₃O₇N₃. Kryställchen. Schmelztp.: 192—193° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser.

6-Semicarbazinopyridincarbonsäure(3) C₇H₉O₃N₄ = NC₅H₃(NH.NH.CO.NH₂).CO₂H. *B.* Durch Anlagern von Cyansäure an 6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3) (MARCKWALD, RUDZIK, *B.* 36, 1114). — Krystalle. Schmelztp.: 277—278°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol. — C₇H₉O₃N₄.HCl. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und verdünnter Salzsäure.

6-Phenylthiosemicarbazinopyridoyl-Phenylthiosemicarbazid C₂₀H₁₉ON₇S₂ = NC₅H₃(NH.NH.CS.NH.C₆H₅).CO.NH.NH.CS.NH.C₆H₅. *B.* Durch 1/3-stdg. Erwärmen einer Eisessiglösung des 6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3)-Hydrazids (s. o.) mit Phenylsenfö (M., R., *B.* 36, 1113). — Gelbe Krystalle (aus verdünnter Essigsäure). Schmelztp.: 170° bis 171°. Schwer löslich. — Pikrat C₂₀H₁₉ON₇S₂.C₆H₃O₇N₃. Krystalle aus Essigsäure. Schmelztp.: 160—161°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol.

6-Benzalhydrazinopyridincarbonsäure(3) C₁₃H₁₁O₂N₃ = NC₅H₃(NH.N:CH.C₆H₅).CO₂H. Gelb. Schmelztp.: 281° (unter Zersetzung). Schwer löslich (M., R., *B.* 36, 1114).

6-Benzalhydrazinopyridincarbonsäurebenzalhydrazid C₂₀H₁₇ON₅ = NC₅H₃(NH.N:CH.C₆H₅).CO.NH.N:CH.C₆H₅. Gelbe Kryställchen. Schmilzt gegen 313°. Schwer löslich (M., R., *B.* 36, 1112).

6-Cinnamalhydrazinopyridincarbonsäure(3) C₁₅H₁₃O₂N₃ = NC₅H₃(NH.N:CH.CH.C₆H₅).CO₂H. Schmelztp.: 263—264° (M., R., *B.* 36, 1114).

Bis-cinnamal-Verbindung des 6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3)-Hydrazids C₂₄H₂₁ON₅ = NC₅H₃(NH.N:CH.CH:CH.C₆H₅).CO.NH.N:CH.CH:CH.C₆H₅. Schmelztp.: 265° (M., R., *B.* 36, 1113).

4) **5-Propenylsäure-4-Methyl-1,2,3-Triazol** N<N-C.CH₃
NH.C.CH:CH.CO₂H oder

5-Vinyl-1,2,3-Triazolessigsäure(4) N<N-C.CH₂.CO₂H
NH.C.CH:CH₂. 1-Phenyltetrachlor-

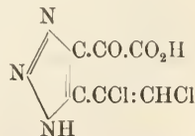
derivat C₁₂H₇O₂N₃Cl₄ = N<N-C.CHCl₂
N(C₆H₅).C.CCl:CCl.CO₂H oder N<N-C.CCl₂.CO₂H
N(C₆H₅).C.CCl:CHCl

B. Aus Phenylaziminopentachlorketotetrahydrobenzol (S. 791) durch Einwirkung von verdünnter Natronlauge oder von Chlorkalk (ZINCKE, *A.* 313, 289). — Nadeln. Schmelzpunkt: 148°. Ziemlich löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. Verliert beim Erhitzen auf 160° oder beim Kochen mit Essigsäureanhydrid CO₂ unter Bildung von 1-Phenyl-4-Dichloromethyl-5-Dichlorovinyltriazol (S. 775). KMnO₄ erzeugt N-Phenylpyrroldiazol-dicarbonsäure (S. 767). — Natriumsalz. Prismenförmige Nadeln.

Methylester C₁₃H₉O₂N₃Cl₄ = C₁₂H₈N₃O₂(CH₃). *B.* Aus der Säure und CH₃OH + HCl (Z.). — Nadeln. Schmelztp.: 124°. Leicht löslich.

Derivate von **Säuren** C₅H₅O₃N₃. **5-Dichlorovinyl-4-Aethylon-**
säure-1,2,3-Triazol C₆H₃O₃N₃Cl₂ =

B. Man verreibt 1 g Aziminodichlor-o-Chinon (S. 791) mit wenig H₂O zum feinen Brei und setzt nach und nach 10 ccm einer 10%igen Natronlauge zu; nach kurzem Stehen säuert man die tiefviolett-rote Lösung mit HCl an und schüttelt mit Aether aus (ZINCKE, *A.* 311, 320). — Nadeln (aus verdünnter Salzsäure), welche 1 Mol. Krystallwasser enthalten und sich beim Stehen am Lichte schnell intensiv gelb färben. Schmilzt bei 100° im Krystallwasser, erstarrt dann und schmilzt abermals bei 165° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Aether, Wasser, Eisessig, Alkali, Alkali-



carbonat und Natriumacetatlösung, sehr wenig in Benzol, Benzin und conc. Salzsäure. Wird durch KMnO_4 in die Pyrro-a,b-diazoldicarbonensäure (S. 766—767), durch Chromsäure und Chlorkalk dagegen in die 4¹,4²-Dichlor-4-Vinyl-1,2,3-Triazolcarbonensäure(5) (S. 782) übergerührt. Nimmt beim Chloriren in essigsaurer Lösung 2 At. Chlor auf unter Bildung der 4-Tetrachloroäthyl-1,2,3-Triazolglyoxylsäure(5) (S. 768).

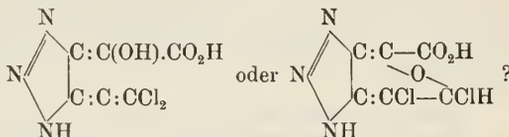
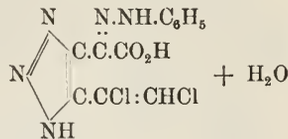
Phenylhydrazon $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_5\text{Cl}_2 + \text{H}_2\text{O} =$

B. Durch Phenylhydrazin in heisser essigsaurer Lösung (Z., A. 311, 322). — Gelbe Nadelchen (aus verdünnter Essigsäure). Sintert bei 178°, schmilzt bei 182° unter Zersetzung.

Säure $\text{C}_8\text{H}_3\text{O}_3\text{N}_3\text{Cl}_2 =$

B. Aus Tetrachlorketoaziminodihydrobenzol (S. 790) durch einmaliges Aufkochen mit Wasser und kurze Digestion im Wasserbade und darauf folgende Behandlung mit NaOH (Z., A. 311, 323). — Farblose Blättchen (aus verdünnter Salpetersäure oder heissem Eisessig). Schmelzpt.: 184° (unter Zersetzung). Fast unlöslich in Benzol, leichter löslich in conc. Salzsäure und Salpetersäure, sowie in Eisessig, leicht in Wasser, Aether und Alkohol, löslich in Alkalicarbonat- und Natriumacetat-Lösung. Ist mittels HCl nicht esterificirbar. Beim Erhitzen mit Acetanhydrid oder Acetylchlorid, sowie conc. Schwefelsäure tritt weitgehende Zersetzung ein. Chromsäure und Chlorkalk oxydiren sie zur 4¹,4²-Dichlor-4-Vinyl-1,2,3-Triazolcarbonensäure(5) (S. 782), während KMnO_4 in die Pyrro-a,b-diazoldicarbonensäure (S. 766—767) überführt.

Phenylhydrazon $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_5\text{Cl}_2$. B. Aus der Säure $\text{C}_8\text{H}_3\text{O}_3\text{N}_3\text{Cl}_2$ (s. o.) und Phenylhydrazin in heisser essigsaurer Lösung (Z., A. 311, 324). — Gelbe Nadelchen. Sintert bei 182°, schmilzt bei 201—203° unter Zersetzung. Leicht löslich in heissem Alkohol, sehr wenig in Benzol und Toluol.

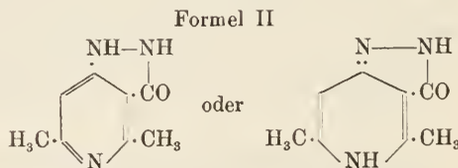
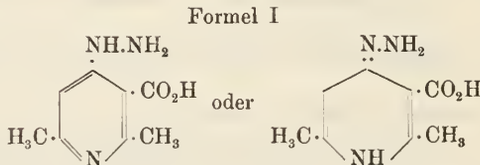


6-Aminopyrazindicarbonensäure (2,5) $\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_4\text{N}_3 =$ $\begin{array}{c} \text{HO}_2\text{C.C—N:C.NH}_2 \\ \text{CH.N:C.CO}_2\text{H} \end{array}$ Harnstoffderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 946, Z. 1 v. u.*

6-Aminopyrazintricarbonensäure (2,3,5) $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_3 =$ $\begin{array}{c} \text{HO}_2\text{C.C.N:C.NH}_2 \\ \text{HO}_2\text{C.C.N:C.CO}_2\text{H} \end{array}$ Harnstoffderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 946, Z. 9 v. u.*

2,6-Dimethyl-4-Hydrazinonikotinsäure $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3 =$ Formel I.

Anhydro-2,6-Dimethyl-4-Hydrazinonikotinsäure $\text{C}_8\text{H}_9\text{ON}_3 =$ Formel II. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 5 g 2,6-Dimethyl-4-Chlorpyridincarbonensäure(3)-Aethylester (S. 113) mit 15 g 50% iger wässriger Hydrazinhydratlösung auf 150° (MICHAELIS, v. AREND, B. 36, 519). — Gelbe, leicht verwitternde Blättchen mit 2 H_2O aus Wasser. Schmilzt wasserfrei noch nicht bei 360°. Schwer löslich in Wasser und organischen Solventien, leicht in Säuren und Aetzalkalien. — $(\text{C}_8\text{H}_9\text{ON}_3.\text{HCl})_2\text{PtCl}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Rothe Krystalle (aus Alkohol + conc. Salzsäure). Verwittert leicht.

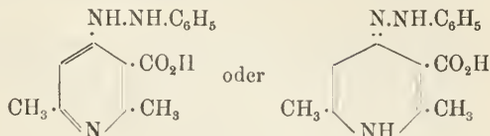


Anhydro-1,2,6-Trimethylpyridonhydrazon(4)-Carbonensäure(3) $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON}_3 =$

$\begin{array}{c} \text{N—NH} \\ | \\ \text{CH.C—C.CO} \end{array} ?$ B. Durch Erhitzen der Anhydro-2,6-Dimethyl-4-Hydrazinonikotinsäure (s. o.) mit CH_3J auf 150° (MICHAELIS, v. AREND, B. 36, 520). — Nadeln mit 3 H_2O aus Wasser, die leicht verwittern und bei 92° schmelzen. Die wasserfreie Verbindung

schmilzt bei 167°. Unzersetzt sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. — $C_9H_{11}ON_3$. HJ. Gelbliche Blättchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 255—256°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Platinsalz. Krystalle. Schmelzpz.: 242°.

2,6-Dimethyl-4-Phenylhydrazinonikotinsäure $C_{14}H_{15}O_2N_3$ =
B. Durch Erhitzen von 2,6-Dimethyl-4-Chlorpyridincarbonsäure(3)-Aethyl-ester (S 113) mit 2 Mol.-Gew. Phenylhydrazin (M., v. A., B. 36, 517). —



Gelbbraunes krystallinisches Pulver aus Alkohol; gelbe Nadelchen aus alkalischer Lösung + Essigsäure. Schmelzpz.: 176—177° (unter Aufschäumen). — $C_{14}H_{15}O_2N_3 \cdot HCl$. Braune Blättchen aus Salzsäure. Schmilzt noch nicht bei 360°.

Anhydro-2,6-Dimethyl-4-Phenylhydrazinonikotinsäure $C_{14}H_{13}ON_3$ =
 $NC_5H(CH_3)_2 \begin{matrix} \text{NH.N.C}_6H_5 \\ \text{CO} \end{matrix}$. B. Durch längeres Erhitzen der Säure (s. o.) auf 130—140° (M., v. A., B. 36, 518). — Dunkelgelbes Pulver. Schmelzpz.: 233—234°. Wird beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder Chloroform partiell zur Säure aufgespalten.

Anhydro-1,2,6-Trimethylpyridon(4)-Phenylhydrazon-Carbonsäure(3) $C_{15}H_{15}ON_3$
= $\begin{matrix} N \\ | \\ CH_3 \end{matrix} - \begin{matrix} N.C_6H_5 \\ | \\ C.CO \end{matrix}$? B. Durch 12-stdg. Erhitzen der Anhydro-2,6-Dimethyl-4-Phenylhydrazinonikotinsäure (s. o.) mit CH_3J auf 150° (M., v. A., B. 36, 518). — Hellgelbe Nadeln mit $3H_2O$ aus Wasser, die an der Luft verwittern, bei 68° sintern und bei 122° klar geschmolzen sind. Die wasserfreie, in heissem Wasser leicht lösliche Verbindung schmilzt bei 144°. — $C_{15}H_{15}ON_3 \cdot HJ$. Blättchen. Schmelzpz.: 261°.

*Keton der Basen $C_nH_{2n-3}N_3$ (S. 1136).

*Acetyldithioacetylhexa-1,3,5-Triazatrien $C_9H_9N_3S_2O$ (S. 1136) und *Trithioacetylhexa-1,3,5-Triazatrien $C_9H_9N_3S_3$ (S. 1136). Die beiden Artikel sind hier zu streichen; vgl. statt dessen die Artikel Acetyldithioacetylkyanidin und Trithioacetylkyanidin in Spl. Bd. I, S. 805.

E. *Basen $C_nH_{2n-5}N_3$ (S. 1136—1140).

2. *Basen $C_8H_7N_3$ (S. 1136).

3) **Aziminodihydrobenzol** $C_6H_6 < \begin{matrix} N \\ NH \end{matrix} > N$. Derivate s. S. 790—793.

3. *Basen $C_7H_9N_3$ (S. 1136—1138).

1) ***Benzenylhydrazidin** $C_6H_5 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 1136—1137). p-Nitrobenzenylhydrazidin $NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot NH_2$ s. Spl. Bd. II, S. 775.

3) ***Aminobenzeylamidine** $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH_2$ (S. 1137—1138). m-Aminobenzeylamidoxim $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:NOH) \cdot NH_2$ s. Hptw. Bd. II, S. 1257.

p-Aminobenzeylamidoxim $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:NOH) \cdot NH_2$ s. Hptw. Bd. II, S. 1273.

*Dihydroketophentriazinnoxim $C_7H_9ON_4 = C_6H_4 < \begin{matrix} C(:N.OH) \cdot NH \\ N \end{matrix} > N$ (S. 1138). {Bei der Reduktion mit $SuCl_2 + HCl$ entsteht} o-Cyanphenylhydrazin (vgl. GABRIEL, B. 36, 805).

4. *Basen $C_9H_{11}N_3$ (S. 1138—1139).

1) ***p-Tolonylhydrazidin** $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(NH_2) : N \cdot NH_2$ (S. 1138—1139). Benzenyl-p-Tolonylhydrazidin $C_{15}H_{16}N_4 = C_6H_5 \cdot C(NH_2) : N \cdot N : C(NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1288.

*p-Tolyltetrazotsäure (S. 1139). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1271, Z. 11 und 5 v. u.

2) ***Phenäthylenhydrazidin** $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(NH_2) : N \cdot NH_2$. Keto-N-Phenylderivat $C_6H_5 \cdot CO \cdot C(NH_2) : N \cdot NH_2$ s. Benzoylamidrazon, Hptw. Bd. IV, S. 1166 u. Spl. Bd. IV, S. 818.

F. *Basen $C_nH_{2n-7}N_3$ (S. 1140—1155).

In den Diazoimiden wird der Rest $-N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix}$ von BAMBERGER und DEMUTH (B. 34, 1310 Anm.) als „Azido“-Radical bezeichnet.

Solche Derivate des Diazobenzolimid, welche im Benzolkern negative Substituenten enthalten, lassen sich durch Einwirkung von hydroxylamindisulfonsaurem Kalium auf die entsprechenden Diazoverbindungen in guter Ausbeute darstellen (RUPE, v. MAJEWSKI, B. 33, 3408).

N-Aryl-Phentriazole $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix} N.R$ entstehen aus o-Nitrozoverbindungen $C_6H_4 \begin{matrix} \diagup N:N.R \\ \diagdown NO_2 \end{matrix}$ bei der elektrochemischen Reduction in schwach alkalischer Lösung an einer Nickeldrahtnetzkatode bzw. bei der chemischen Reduction mit Zinkstaub in alkalischer Lösung (ELBS, KEIFER, J. pr. [2] 67, 581).

I. *Basen $C_6H_5N_3$ (S. 1140—1145).

1) *Triazobenzol, Diazobenzolimid, Azidobenzol $C_6H_5.N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix}$ (S. 1140—1142).

B. Bei der Einwirkung von Hydroxylamin und Sauerstoff auf Phenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 241), neben anderen Producten (BAMBERGER, B. 35, 3895). — Darstellung grösserer Mengen: Zu einer durch Einwerfen von Eis gekühlten Lösung von 300 g Phenylhydrazin in 450 ccm rauchender Salzsäure + 4 Liter Wasser lässt man eine wässrige Lösung von Natriumnitrit (etwa 240 g Salz) fließen, bis freie salpetrige Säure nachweisbar ist, hebt die Hauptmenge des Wassers ab, äthert den Rest aus und destillirt im Dampfstrom; Ausbeute: 240 g (DIMROTH, B. 35, 1032 Anm.). — Liefert bei der Condensation mit Verbindungen, die reactionsfähige Methylengruppen enthalten, Triazolderivate (D., B. 35, 4041). Reagirt mit Alkylmagnesiumderivaten unter Bildung von Diazoaminoverbindungen (D., B. 36, 909).

S. 1141, Z. 18 v. o. statt: „113“ lies: „116“.

*Nitrodiazobenzolimid $C_6H_4O_2N_4 = O_2N.C_6H_4.N_3$ (S. 1141). a) *o-Nitroderivat (S. 1141). Darst. Salzsaures o-Nitrophenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 656) wird unter Eiskühlung in wässriger Lösung mit Salzsäure und Natriumnitrit behandelt (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 36). — Schmelzp.: 53°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, löslich in Aether. Giebt beim Erhitzen o-Dinitrosobenzol (Spl. Bd. II, S. 45). Bei der Einwirkung von Schwefelsäure entsteht 3-Nitro-4-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 420—421) (KEHRMANN, GAUHE, B. 30, 2137; 31, 2403).

S. 1141, Z. 23 v. o. statt: „3328“ lies: „3338“.

b) *m-Nitroverbindung (S. 1141). Bei der Einwirkung von Schwefelsäure entstehen 2-Nitro-4-Amino- und 4-Nitro-2-Amino-Phenol (Spl. Bd. II, S. 419, 420) (K., IDZKOWSKA, B. 32, 1065).

*2,4-Dinitrodiazobenzolimid $C_6H_3O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H_3.N_3$ (S. 1141). B. Durch Nitrierung von o- oder p-Nitrodiazobenzolimid (s. o. und Hptw. Bd. IV, S. 1141) (DROST, A. 307, 63). — Schmelzp.: 69°. Geht beim Erwärmen in 1,2-Dinitroso-4-Nitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 53) über.

S. 1141, Z. 11 v. u. statt: „G. 24 [2]“ lies: „G. 24 I“.

o-Methoxy-Diazobenzolimid, o-Methoxy-Triazobenzol $C_7H_7ON_3 = CH_3.O.C_6H_4.N_3$. Gelbliches Oel (RUPE, v. MAJEWSKI, B. 33, 3405).

p-Methoxy-Diazobenzolimid $C_7H_7ON_3 = CH_3.O.C_6H_4.N_3$. Gelblichweisse Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 36°. Riecht nach Anis (R., v. M., B. 33, 3405).



Triazobrenzkatechinmethylenäther $C_7H_5O_2N_3 = O \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot N_3$. B. Man diazotirt Aminobrenzkatechinmethylenäther bei 0° in salzsaurer Lösung, fällt mit Brom das Diazoperbromid und behandelt dieses mit Ammoniak (R., v. M., B. 33, 3404). — Gelbliche Blättchen. Schmelzp.: 128—133°. Sehr leicht löslich. Riecht nach Anis und nach Piperonal.

2-Methoxy-5-Nitro-Diazobenzolimid $CH_3.O.C_6H_3(NO_2).N_3$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1547, Z. 19 v. u.

2) *Phenylencyclotriazan, Aziminobenzol, Phentriazol (S. 1142—1145)

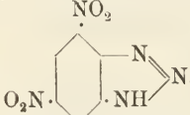
$C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagup \\ \diagdown \\ NH \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ NH \end{matrix} = C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagup \\ \diagdown \\ N \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ NH \end{matrix}$. (Derivate der letzteren Form sind im Folgenden als *Pseudoaziminobenzol*-Derivate bezeichnet.) B. Aus Azimidol (S. 422) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor auf 140—150° (als Polyjodid) (ZINCKE, SCHWARZ, A. 311, 333). — Polyjodid $C_6H_6N_3J_3$. Stahlblaue Krystalle (Z., Schw.).

S. 1142, Z. 14 v. u. statt: „p-Brom-m-Nitroacetanilid“ lies: „p-Brom-o-Nitroacetanilid“.

*5-Nitro-Aziminobenzol $C_6H_4O_2N_4 =$  (S. 1142, Z. 2 v. u.). Darst.

Aus p-Nitro-o-Phenylendiamin und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (ZINCKE, A. 311, 290). — Schwach gelb gefärbte Nadeln. Schmelzp.: 211°. Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein olivegrüner Baumwollfarbstoff (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 121463; C. 1901 II, 79).

S. 1143, Z. 3 v. o. statt: „211°“ lies: „209° (N., H.); 211° (Hofmann)“.

3,5-Dinitro-Aziminobenzol $C_6H_3O_4N_5 =$  B. Aus 1,2-Diamino-

3,5-Dinitrobenzol und $NaNO_2$ in saurer Lösung (NIETZKI, HAGENBACH, B. 30, 543). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 198°. Giebt ein in Nadeln krystallisiertes Ammoniumsalz.

*Verbindungen $C_{12}H_9N_3$ (S. 1143). a) *Phenylphentriazol, N-Phenyl-Pseudoaziminobenzol $C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagup \\ \diagdown \\ N \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ N \end{matrix} \cdot C_6H_5$ (S. 1143, Z. 14 v. u.). B. Aus Phenylaznitrosobenzol (vgl. S. 789) durch $SnCl_2$ und Salzsäure (WERNER, STIASNY, B. 32, 3271).

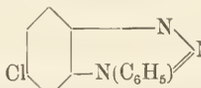
S. 1143, Z. 2 v. u. füge hinzu: „Graebe, Ullmann, A. 291, 16“.

N-p-Oxyphenyl-Pseudoaziminobenzol, Phenolphentriazol $C_{12}H_9ON_3 =$

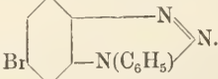
$C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagup \\ \diagdown \\ N \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ N \end{matrix} \cdot \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \\ \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \cdot OH$. B. Bei der elektrochemischen Reduction von o-Nitrobenzolazophenol in heisser, schwach alkalischer Lösung an einer Nickeldrahtnetzkatode (Ausbeute: 80% der Theorie) (ELBS, KEIPER, J. pr. [2] 67, 582). — Grauweiße Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 217—219°. Kaum löslich in Wasser, leicht in heissen organischen Solventien und in verdünnter Natronlauge, unlöslich in Sodalösung.

Salicylsäurephentriazol $C_{13}H_9O_3N_3 = C_6H_4 \begin{matrix} N \\ \diagup \\ \diagdown \\ N \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ N \end{matrix} \cdot \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \\ \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \cdot OH$. B. Bei der

elektrochemischen Reduction von o-Nitrobenzolazosalicylsäure in heisser, schwach alkalischer Lösung an einer Nickeldrahtnetzkatode (E., K., J. pr. [2] 67, 583). — Weiße Nadeln (aus mässig verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 296—297°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in organischen Solventien. — Giebt mit verdünnter Natronlauge ein schwer lösliches Natriumsalz.

*N-Phenyl-Azimino-5-chlorbenzol $C_{12}H_8N_3Cl =$  (S. 1143,

Z. 1 v. u.). Schmelzp.: 126—127° (JACOBSON, STRÜBE, A. 303, 310).

N-Phenyl-Azimino-5-brombenzol $C_{12}H_8N_3Br =$  B. Aus

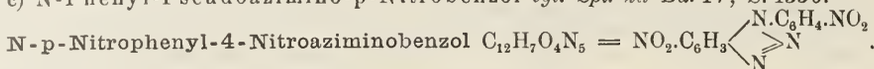
2-Amino-5-Bromdiphenylamin und salpetriger Säure (J., GROSSE, A. 303, 325). — Grauviolette Nadeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 127°.

*Verbindungen $C_{12}H_8O_2N_4$ (S. 1144). a) *N-Phenylazimino-4-Nitrobenzol

$O_2N \cdot \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \\ \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ N \end{matrix} \begin{matrix} N \\ \diagdown \\ \diagup \\ N \end{matrix} \cdot C_6H_5$ (S. 1144, Z. 4 v. o.). B. { . . . (NIETZKI, ALMENRÄDER, B. 28, 2971);

ZINCKE. A. 313, 263). — Schmelzp.: 167°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Benzol. Nimmt in conc. Schwefelsäure eine zweite Nitrogruppe auf (Höchster Farb., D.R.P. 86450; *Frdl.* IV, 988).

c) N-Phenyl-Pseudoazimino-p-Nitrobenzol vgl. *Spl. zu Bd. IV, S. 1350*.



B. Durch Nitriren von 4-Nitro-N-Phenylaziminobenzol (s. o.) in schwefelsaurer Lösung (H. F., D.R.P. 85388; *Frdl.* IV, 77). — Gelbliche Blättchen (aus viel Eisessig). Schmelzpunkt: 190°. Fast unlöslich in siedendem Alkohol.

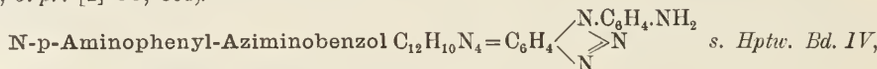
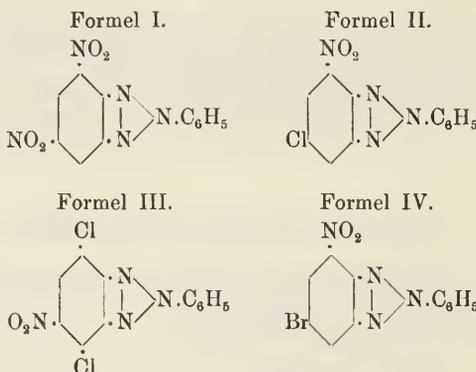
N-Phenyl-Pseudoazimino-3,5-Dinitrobenzol $C_{12}H_7O_4N_5 =$ Formel I.

B. Durch Kochen von 2,4,6-Trinitrohydrazobenzol mit Aethylalkohol (WILLGERODT, *J. pr.* [2] 40, 266; 55, 390). — Gelb. Schmelzpz.: 219—220°.

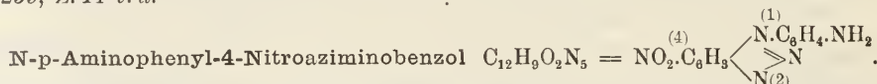
N-Phenyl-Pseudoazimino-3-Nitro-5-Chlorbenzol $C_{12}H_7O_2N_4Cl =$ Formel II. Schmelzpz.: 199—200° (vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 390).

N-Phenyl-Pseudoazimino-3,6-Dichlor-4-Nitrobenzol $C_{12}H_6O_2N_4Cl_2 =$ Formel III. Schmelzpz.: 164—165° (vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 391).

N-Phenyl-Pseudoazimino-3-Nitro-5-Brombenzol $C_{12}H_7O_2N_4Br =$ Formel IV. Schmelzpz.: 210—211° (vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 391).

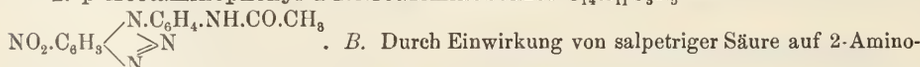


S. 1259, Z. 14 v. u.



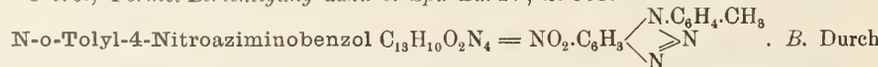
B. Durch Kochen seiner Acetylverbindung (s. u.) mit 20%iger Salzsäure (H. F., D.R.P. 87337; *Frdl.* IV, 79). — Braunrothe Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzpz.: 212—213°. Die Salze werden von Wasser zerlegt.

N-p-Acetaminophenyl-4-Nitroaziminobenzol $C_{14}H_{11}O_3N_5 =$

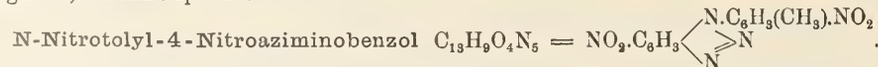


4-Nitro-4'-Acetamidodiphenylamin (S. 821) in verdünnter Schwefelsäure (H. F., D.R.P. 87337; *Frdl.* IV, 79). — Blassgelbes Krystallpulver (aus viel Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 250°. Fast unlöslich in siedendem Alkohol.

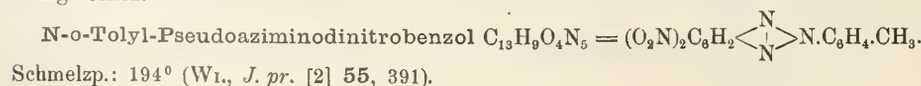
N-p-Oxy-m-carboxyphenyl-4-Nitroaziminobenzol s. *Hptw. Bd. IV, S. 1155, Z. 5—8 v. o.; Formel-Berichtigung dazu s. Spl. Bd. IV, S. 803.*



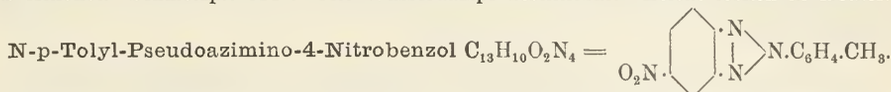
Einwirkung von salpetriger Säure auf Salze des 4-Nitro-2-Amino-2'-Methyldiphenylamins (H. F., D.R.P. 85388; *Frdl.* IV, 77). — Gelbbraune Schüppchen (aus Alkohol oder 50%iger Essigsäure). Schmelzpz.: 115°.



B. Durch Nitriren von N-o-Tolyl-4-Nitroaziminobenzol (s. o.) in conc. Schwefelsäure (H. F., D.R.P. 85388; *Frdl.* IV, 77). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzpz.: 201°. Sehr wenig löslich.



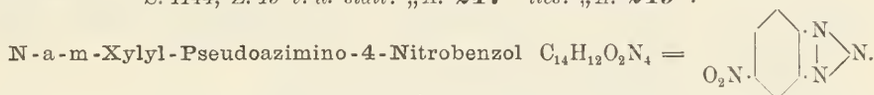
p-Tolyl-Pseudoaziminobenzol $C_{13}H_{11}N_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ N \end{array} \right\rangle N.C_6H_4.CH_3$. B. Aus p-Tolyl-Pseudoazimino-Aminobenzol (Spl. zu Bd. IV, S. 1257) durch Diazotiren und Kochen mit Alkohol (Wl., KLEIN, *J. pr.* [2] 60, 101; vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 391). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 114°. Mit Wasserdampf destillierbar. Leicht löslich in Aether.



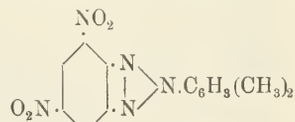
B. Aus p-Tolylhydrazin, 1,3-Dinitro-4-Chlorbenzol und $NaHCO_3$ in siedender alkoholischer Lösung (Wl., Kl., *J. pr.* [2] 60, 72, 97). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 165° bis 166°. Durch Reduction mit $SnCl_2$ entsteht p-Tolyl-Pseudoazimino-Aminobenzol (Spl. zu Bd. IV, S. 1257) (vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 391).

N-p-Tolyl-Pseudoazimino-Dinitrobenzol $C_{13}H_9O_4N_5 = (O_2N)_2C_6H_2 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ N \end{array} \right\rangle N.C_6H_4.CH_3$. Schmelzp.: 185° (vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 391).

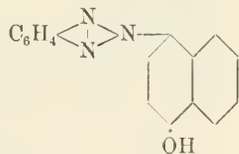
S. 1144, Z. 19 v. u. statt: „A. 247“ lies: „A. 249“.



$C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus o-p-Dinitrophenyl-a-m-Xylylhydrazin durch KJ in siedendem Eisessig (Wl., Kl., *J. pr.* [2] 60, 110; vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 391). — Bräunlichgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 138°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Chloroform und Benzol.

N-a-m-Xylyl-Pseudoazimino-3,5-Dinitrobenzol $C_{14}H_{11}O_4N_5 =$ 
B. Aus Pikryl-as-m-Xylylhydrazin und Alkohol bei 140° oder durch Einwirkung von KJ in siedendem Eisessig (Wl., Kl., *J. pr.* [2] 60, 105; vgl. Wl., *J. pr.* [2] 55, 391). Aus N-a-m-Xylylaznitrosodinitrobenzol (S. 790) durch siedenden Alkohol, oder durch KJ in siedendem Eisessig (Wl., Kl.). Aus Trinitrobenzol-azo-Xylol mittels KJ und siedendem Eisessig (W., K.). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 125°.

α -Naphtholpentaiazol $C_{16}H_{11}ON_3 =$
B. Aus o-Nitrobenzylazo- α -Naphthol bei der elektrochemischen Reduction in heisser, schwach alkalischer Lösung an der Nickel-drahtnetzkatode (ELBS, KEIPER, *J. pr.* [2] 67, 584). — Mikroskopische röthlichweisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 203—204°. Leicht löslich in verdünnter Natronlauge. Die ätherische Lösung fluorescirt schwach blau.



N-Acetylazimino-4 od. 5-Nitrobenzol $C_8H_6O_3N_4 = O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ N \end{array} \right\rangle N.(CO.CH_3)$.
B. Aus 5-Nitroazimino-benzol (S. 787), Acetanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat beim Kochen (ZINCKE, A. 311, 291). — Gelblichweisse Prismen (aus Toluol). Schmelzp.: 146°. Sehr leicht löslich in absolutem Alkohol und Eisessig, schwer in Toluol.

N-Phenylaznitrosobenzol $C_{12}H_9ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.C_6H_5$ s. Azoazoxybenzol, *Hptw.* Bd. IV, S. 1338 und Spl. dazu.

Als Derivate der N-Aryl-Aznitrosobenzole $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.Ar$ sind ausser den im Folgenden aufgeführten Verbindungen noch die früher als Nitrosoazokörper aufgefassten Verbindungen zu betrachten, die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1350—1354, 1370, 1371, 1391 und 1392 (vgl. auch Spl. dazu) aufgeführt sind.

N-Phenylaznitroso-m-Brombenzol $C_{12}H_8ON_3Br = C_6H_3Br \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.C_6H_5$. Schmelzpunkt: 124° (WILLGERODT, *J. pr.* [2] 55, 392).

N-Dinitrophenylaznitroso-Dinitrobenzol s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1144, Z. 26 v. u.

N-o-Tolylaznitroso-p-Nitrobenzol $C_{13}H_{10}O_3N_4 = O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.C_6H_4.CH_3$.
Schmelzp.: 152° (vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 394).

N-o-Tolylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{13}H_9O_5N_5 = (O_2N)_2.C_6H_2 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.C_6H_4.CH_3$.
Schmelzp.: 194° (vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 394).

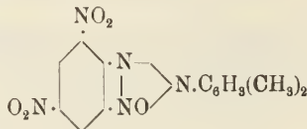
N-p-Tolylaznitroso-p-Nitrobenzol $C_{13}H_{10}O_3N_4 = O_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.C_6H_4.CH_3$.
Schmelzp.: 181° (vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 393).

N-p-Tolylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{13}H_9O_5N_5 = (O_2N)_2.C_6H_2 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.C_6H_4.CH_3$.
Schmelzp.: 222° (vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 394).

N-a-m-Xylylaznitroso-Nitrobenzol $C_{14}H_{12}O_3N_4 = O_2N.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ | \\ NO \end{array} \right\rangle N.C_6H_3(CH_3)_2$.

B. Aus o-p-Dinitrophenyl-a-m-Xylylhydrazin (S. 544) in siedendem Eisessig (W., KLEIN, *J. pr.* [2] 60, 109; vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 394). — Gelbe Blätter aus Eisessig. Zersetzt sich gegen 158°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Mitteln.

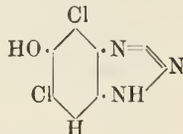
N-a-m-Xylylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{14}H_{11}O_5N_5 =$
B. Aus Pikryl-a-m-Xylylhydrazin (S. 544) durch siedenden Eisessig (W., K., *J. pr.* [2] 60, 104; W., *J. pr.* [2] 55, 394). — Goldgelbe Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 192°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Mitteln. Geht durch siedenden Alkohol oder besser KJ in siedendem Eisessig über in N-a-m-Xylylpseudoaziminodinitrobenzol (S. 739). Durch längeres Kochen mit KJ und Eisessig entsteht die Verbindung $C_{14}H_{11}O_5N_5$ (s. u.).



Verbindung $C_{14}H_{11}O_5N_5$. B. Aus a-m-Xylylaznitrosodinitrobenzol (s. o.) durch längeres Kochen mit KJ und Eisessig (W., K., *J. pr.* [2] 60, 107; vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 395). — Braune Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 116°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Mitteln.

3,5-Dichlor-4-Oxy-Aziminobenzol, Aziminodichlorphenol $C_6H_3ON_3Cl_2 =$

B. (Neben Aziminotrichlorphenol, s. u.) bei der Reduktion des Tetrachlorketoaziminodihydrobenzols (s. u.) mit Zinnchlorür (ZINCKE, *A.* 311, 299). — Farblose Nadeln (aus 50%iger Essigsäure oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 212° (Zersetzung, vorher Sintern). Fast unlöslich in Wasser, Aether und Benzol.

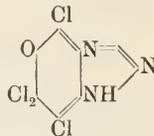


3,5,6-Trichlor-4-Oxy-Aziminobenzol, Aziminotrichlorphenol $C_6H_2ON_3Cl_3 =$
 $HO.C_6Cl_3.N_3H$. B. (Neben Aziminodichlorphenol, s. o.) bei der Reduktion des Tetrachlorketoaziminodihydrobenzols (s. u.) mittels salzsaurer Zinnchlorürlösung (Z., *A.* 311, 298). — Farblose Nadelchen (aus 50%iger Essigsäure oder verdünntem Alkohol), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmelzp.: 260°. Fast unlöslich in Wasser, Aether und Benzol. Wird durch Salpetersäure (D: 1,4) zum Aziminodichlor-o-chinon (S. 791) oxydiert. Chlorkalk spaltet unter Bildung von 4-Trichloraceto-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (S. 767—768).

Diacetylderivat $C_{10}H_6O_3N_3Cl_3 = C_6ON_3Cl_3(C_2H_3O)_2$. B. Aus Aziminotrichlorphenol (s. o.) beim Erhitzen mit Acetanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat (Z., *A.* 311, 299). — Graue Kryställchen (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: oberhalb 300°. Sehr wenig löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

3,5,5,6-Tetrachlor-4-Keto-Azimino-4,5-Dihydrobenzol $C_6HON_3Cl_4 =$

B. Durch Einwirkung von Chlor auf Aminoaziminobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1258, Z. 9 v. o.) oder dessen Zinndoppelsalz bei Gegenwart von Eisessig und HCl (Z., *A.* 311, 294). In reinem Zustande durch Einwirkung von Chlor auf Aziminotrichlorphenol (s. o.) (Z.). — Gelbliche Tafeln (aus Benzol, benzolhaltig). Schmelzp.: 171° (oberhalb 140° Schwärzung). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, ausser in Benzin. Geht beim Stehen an feuchter Luft, sowie beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) und anhaltendem Erhitzen mit Wasser theilweise in Aziminodichlor-o-chinon (S. 791) über. $SnCl_2$ reducirt zum Aziminotrichlorphenol. Gibt beim Kochen mit Anilin in alkoholischer Lösung ein Anilid



als rothen Niederschlag, beim Kochen mit Wasser unter Salzsäureabspaltung 5,5,6-Trichlor-3-Oxy-4-Keto-Aziminodichlor-4,5-Dihydrobenzol (S. 792).

N-Phenylaziminodichlorphenol $C_{12}H_7ON_3Cl_2 = C_6HCl_2(OH):N_3.C_6H_5$. *B.* Durch Reduction von Phenylaziminopentachlorketotetrahydrobenzol (s. u.) mit Zinnchlorür, neben Phenylaziminotrichlorphenol (s. u.) (ZINCKE, *A.* 313, 270). — Prismatische Nadeln. Schmelzpunkt: 177—178°. Schwer löslich in Aether und Benzol, leichter in Alkohol und Eisessig.

N-Phenylaziminotrichlorphenol $C_{12}H_6ON_3Cl_3 =$
B. Durch Reduction von Phenylaziminotetrachlorketodihydrobenzol (s. u.) (Z., *A.* 313, 272). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpunkt: 227° (Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig, schwer in Benzol. Wird von Chlor in das Tetrachlorketoderivat zurückverwandelt. Conc. Salpetersäure erzeugt Phenylaziminodichlor-o-chinon (S. 792), Chlorkalk erzeugt N-Phenylpyrrodiazoldicarbonsäure (S. 767).

Acetylderivat $C_{14}H_8O_2N_3Cl_3 = C_6Cl_3(OC_2H_3O):N_3.C_6H_5$. Nadeln. Schmelzpz.: 128° (Z.).

N-Phenylaziminotetrachlorketodihydrobenzol $C_{12}H_6ON_3Cl_4 =$
B. Aus Phenylaziminopentachlorketotetrahydrobenzol (s. u.) durch Erhitzen auf 160° oder Aufkochen mit Kaliumacetlösung, oder aus Phenylaziminotrichlorphenol (s. o.) durch Chloriren (Z., *A.* 313, 268). — Monokline Prismen. Schmelzpz.: 173—174°. Schwer löslich in Benzin, sonst leicht löslich. Macht Jod aus KJ frei. Wird von Zinnchlorür zu Phenylaziminotrichlorphenol reducirt. Chlorkalk erzeugt N-Phenylpyrrodiazoldicarbonsäure (S. 767). Conc. Salpetersäure oxydirt zu Phenylaziminodichlor-o-chinon (S. 792).

N-Phenylaziminopentachlorketotetrahydrobenzol
 $C_{12}H_6ON_3Cl_5 =$

B. Beim Einleiten von Chlor in die Eisessiglösung des Phenylaziminaminobenzols (Hptw. Bd. IV, S. 1259, Z. 20 v. u.) (Z., *A.* 313, 266). — Farblose Nadeln. Schmelzpz.: 128—129°. Schwer löslich in Benzin, sonst leicht löslich in organischen Mitteln. Macht Jod aus KJ frei. Liefert beim Erhitzen unter HCl-Abspaltung das Phenylaziminotetrachlorketodihydrobenzol (s. o.). Bei der Reduction entsteht Phenylaziminodichlor- und trichlor-Phenol (s. o.). Durch Natronlauge oder durch Chlorkalk wird eine Säure $C_{12}H_7O_2N_3Cl_4$ (s. S. 783 sub Nr. 4) gebildet.

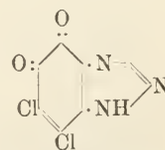
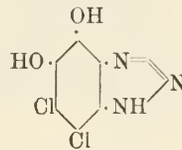
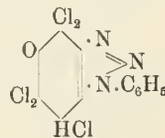
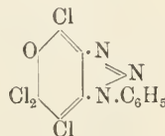
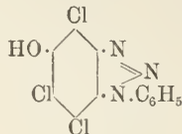
5,6-Dichlor-3,4-Dioxy-Aziminobenzol, Aziminodichlorbrenzkatechin $C_6H_3O_2N_3Cl_2 =$

B. Durch Reduction sowohl des Aziminodichlor-o-chinons (s. u.) als auch des 5,5,6-Trichlor-3-Oxy-4-Keto-Aziminodichlor-4,5-Dihydrobenzols (S. 792) mit Zinnchlorür (ZINCKE, *A.* 311, 303). — Nadelchen (aus Aceton + Benzol) oder aus Eisessig weisse, mit 2 Mol. $C_2H_4O_2$ krystallisirende Prismen. Zersetzt sich oberhalb 260°. Sehr wenig löslich in Aether und Benzol, leichter in Alkohol, Eisessig und Aceton. Alkalien lösen unter theilweiser Zersetzung. Wird durch Oxydationsmittel wieder in Aziminodichlor-o-Chinon umgewandelt.

Triacetylderivat $C_{12}H_9O_5N_3Cl_2 = C_6O_2N_3Cl_2(C_2H_3O)_3$. Farblose Nadeln (aus Alkohol, Eisessig oder Benzol). Schmelzpz.: 203° (Z., *A.* 311, 304).

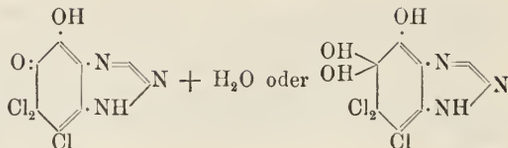
5,6-Dichlor-3,4-Diketo-Aziminodichlor-3,4-Dihydrobenzol, Aziminodichlor-o-chinon $C_6HO_2N_3Cl_2 =$

B. Aus 3,5,5,6-Tetrachlor-4-Keto-Aziminodichlor-4,5-Dihydrobenzol (S. 790) beim Erhitzen mit Wasser oder HNO_3 sowie aus dem Trichloroxyketo-Aziminodihydrobenzol (S. 791) beim Erhitzen für sich oder mit HNO_3 bezw. H_2SO_4 , am besten beim Erhitzen von Aziminotrichlorphenol (S. 790) mit Eisessig und wenig conc. Salpetersäure (D: 1,4) (Z., *A.* 311, 300). — Rothe hexagonale Nadeln (aus Eisessig und wenig HNO_3). Verpufft oberhalb 260°. Sehr wenig löslich in Benzol, leicht in Methyl- und Aethyl-Alkohol, warmem Wasser und verdünnter Salzsäure. Sodalösung löst in der Kälte mit rother Farbe und ohne Veränderung, beim Erwärmen tritt Zersetzung ein. Geht durch Reduction in Aziminodichlorbrenzkatechin (s. o.) über. Natronlauge sprengt ebenso wie Chlorkalklösung den Benzolring; im ersten Falle entsteht 5-Dichlorovinyl-4-Aethylonsäure-1,2,3-Triazol (S. 783), im anderen Falle die 4-Trichloraceto-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (S. 767). Durch Einwirkung von o-Phenyldiamin entsteht ein Azin. Durch Einwirkung von Anilin entsteht Aziminochloroxychinon-Monanil (S. 793).



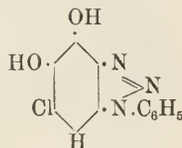
Hydrat des 5,5,6-Trichlor-3-Oxy-4-Keto-Azimino-4,5-Dihydrobenzols $C_6H_4O_3N_3Cl_3 =$

B. Aus 3,5,5,6-Tetrachlor-4-Keto-Azimino-4,5-Dihydrobenzol (S. 790) bei zweimaligem Aufkochen mit dem gleichen Volumen Wasser (Z., A. 311, 296). — Farblose Tafeln (aus wasserfreiem Aether + Benzol). Verpufft oberhalb 260° (sintert bei 100° und färbt sich bei höherer Temperatur roth). Leicht löslich in Wasser, Aether, Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Chloroform und Benzol. Geht beim Erhitzen auf $130-150^\circ$, sowie beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4), conc. Schwefelsäure und Acetylchlorid (auf 100°) in das Aziminodichlor-o-Chinon (S. 791) über. Macht aus KJ-Lösung Jod frei. Wird durch Zinnchlorür zum Aziminodichlorbrenzkatechin (S. 791) reducirt und durch NaOH in eine Oxyssäure $C_6H_3O_3N_3Cl_2$ (S. 784) übergeführt.



N-Phenylaziminomonochlorbrenzkatechin $C_{12}H_9O_2N_3Cl =$

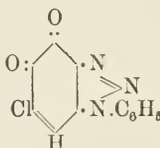
B. Aus Phenylaziminodichlor-o-chinon (s. u.) beim Kochen mit $SnCl_2 +$ Salzsäure in Eisessiglösung (ZINCKE, A. 313, 278). — Nadeln. Schmelztp.: $214-215^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Aether und Benzol. Conc. Salpetersäure oxydirt zu Phenylaziminomonochlor-o-Chinon (s. u.).



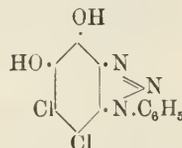
N-Phenylaziminomonochlor-o-chinon $C_{12}H_8O_2N_3Cl =$ Formel I. B. Aus Phenylaziminomonochlorbrenzkatechin (s. o.) und conc. Salpetersäure (Z., A. 313, 279). — Goldgelbe Blättchen aus Eisessig.

N-Phenylaziminodichlorbrenzkatechin $C_{12}H_7O_2N_3Cl_2 =$ Formel II. B. Durch Reduction von Phenylaziminodichlor-o-chinon (s. u.) mit $SnCl_2 + HCl$ (Z., A. 313, 277). — Nadeln. Schmelztp.: 217° (Zersetzung). Löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig löslich in Aether und Benzol. Chlor, sowie Salpetersäure liefern das Chinon zurück. N-Phenylpyrrodiazdicarbonsäure (S. 767).

Formel I.



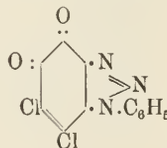
Formel II.



Diacetylverbindung $C_{16}H_{11}O_4N_3Cl_2 = C_6Cl_2(O.C_2H_3O)_2.N_3.C_6H_5$. Nadeln. Schmelztp.: 187° (Z.).

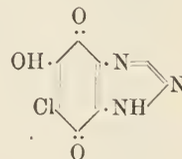
N-Phenylaziminodichlor-o-chinon $C_{12}H_6O_2N_3Cl_2 =$ B. Beim Erhitzen von Phenylaziminotrichlorphenol (S. 791) mit conc. Salpetersäure in Eisessiglösung (Z., A. 313, 274). — Röthlichgelbe Blättchen. Schmelztp.: 210° (Zersetzung). Leicht löslich in Eisessig und Benzol. Chlorkalk erzeugt N-Phenylpyrrodiazdicarbonsäure (S. 767).

Chlorkalk erzeugt

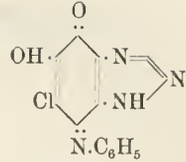


5-Chlor-4-Oxy-3,6-Diketo-Azimino-3,6-Dihydrobenzol, Aziminomonochloroxy-p-chinon $C_6H_3O_3N_3Cl =$

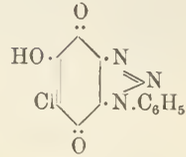
B. Man erwärmt 1 Thl. Aziminochloroxy-p-chinon-Monanil (S. 793) mit 5 Thln. absolutem Alkohol und 1 Thl. conc. Salzsäure im Wasserbade, bis Lösung erfolgt ist; die Lösung dampft man ab und nimmt den Rückstand mit heissem Wasser auf; aus der wässrigen Lösung scheidet sich das Aziminomonochloroxy-p-Chinon alsbald ab (ZINCKE, A. 311, 305). — Gelbe Rhomboëder (aus Eisessig, mit Eisessig krystallisirend). Verpufft bei $230-231^\circ$. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, sehr wenig in Aether und Benzol. Wasser sowie wasserhaltige Lösungsmittel lösen mit tiefrother Farbe, die auf Zusatz von Mineralsäuren in Hellgelb umschlägt. Wird durch Salpetersäure (D: 1,4) zu Aziminotetrahydrobenzol (S. 793) oxydirt. Lässt sich durch Natriumamalgam nicht in die chlorfreie Verbindung überführen. Durch Einwirkung von Chlorkalk oder Chlor in alkalischer (Na_2CO_3)-Lösung entsteht 4-Trichloraceto-1,2,3-Triazolcarbonsäure(5) (S. 767—768). — $Na_2.C_6O_3N_3Cl + 2H_2O$. Tief violett bis rothbraun gefärbte, in heissem Wasser leicht lösliche Nadeln. — Anilinverbindungen. Erhitzt man Aziminomonochloroxy-p-chinon in alkoholischer Lösung mit überschüssigem Anilin, so scheidet sich die Verbindung $C_{12}H_9O_3N_4Cl.C_6H_5.NH_2$ (rothbraune Nadelchen) beim Erkalten aus; beim Lösen in conc. Salzsäure geht sie in das Chlorhydrat $C_{12}H_9O_3N_4Cl.HCl$ (goldgelbe Prismen; schmilzt bei 179° unter Zersetzung) über (Z., A. 311, 307).



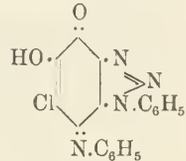
6-Anil, Aziminochloroxy-p-chinon-Monanil $C_{12}H_7O_2N_4Cl =$
B. Aus Aziminodichlor-o-chinon (S. 791) und Anilin beim Erhitzen
 in alkoholischer Lösung (Z., A. 311, 302). — Dunkelrother volumi-
 nöser Körper. Schmelzp.: über 300°. Schwer löslich in organischen
 Lösungsmitteln, ziemlich leicht in Alkali- und Alkalicarbonat-Lösungen,
 aus denen die Verbindung durch HCl unverändert gefällt wird. Wird
 durch Salzsäure in der Wärme in das Chlorhydrat des Anilinsalzes
 vom Aziminomonochloroxy-p-Chinon (S. 792) umgewandelt.



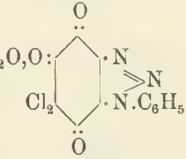
N-Phenylaziminomonochloroxy-p-chinon $C_{12}H_9O_2N_3Cl =$
B. Beim Erwärmen von Phenylaziminodichlor-o-chinon (S. 792) mit
 10% iger Sodalösung (ZINCKE, A. 313, 279). — Gelbe Nadeln. Schmelz-
 punkt: 223° (Zersetzung). Löslich in heissem Wasser mit fuchsinrother
 Farbe, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer
 in Aether. Conc. Salpetersäure erzeugt Phenylaziminotetraketotetra-
 hydrobenzol (S. 794), Chlorkalk erzeugt N-Phenylpyrroldiazoldicarbon-
 säure (S. 767). — Natriumsalz. Violett- bis rothbraune Nadeln. —
 Anilinverbindung $C_6ClO_2(OH.NH_2.C_6H_5):N_3.C_6H_5$. Braunrothes in
 Nadeln erhalten. Schmelzp.: gegen 180° (Zersetzung).



Acetylverbindung $C_{14}H_9O_4N_3Cl = C_6ClO_2(OC_2H_5O):N_3.C_6H_5$.
 Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 135—136° (Z., A. 313, 281).

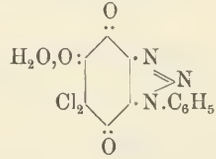


N-Phenylaziminochloroxychinonanil $C_{18}H_{11}O_2N_4Cl =$
 — Anilinverbindung $C_{18}H_{11}O_2N_4Cl + C_6H_5.NH_2$. *B.* Beim Zu-
 fügen von Anilin zur siedenden alkoholischen Lösung von Phenyl-
 aziminodichlor-o-chinon (S. 792) (Z., A. 313, 275). — Rothbraun.
 Verliert schon unter 100° Anilin und zersetzt sich beim Schmelzen
 (zwischen 130 und 140°) völlig.



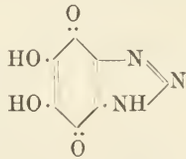
Hydrat des N-Phenylaziminodichlortriketotetrahydro-
benzols $C_{12}H_7O_4N_3Cl_2 =$

B. Man übergießt Phenylaziminomonochloroxy-p-chinon (s. o.)
 mit Eisessig und leitet Chlor ein (Z., A. 313, 286). — Weisse
 Nadeln. Schmelzp.: 150—151° (Zersetzung). Leicht löslich in
 Aether, Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol. Chlorkalk er-
 zeugt N-Phenylpyrroldiazoldicarbonensäure (S. 767). Soda erzeugt
 1-Phenyl-5-Dichloracetotriazolylglyoxylsäure(4) (S. 768).



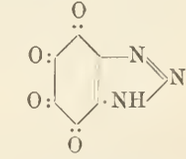
4,5-Dioxy-3,6-Diketo-Aziminooxy-3,6-Dihydrobenzol, Azimino-
dioxy-p-chinon $C_6H_3O_4N_3 =$

B. Man fällt die unter Luftabschluss bereitete Lösung von Aziminotetra-
 ketotetrahydrobenzol (s. u.) in 10% iger Sodalösung vorsichtig mittels
 HCl (ZINCKE, A. 311, 312). — Ziegelrothes Krystallpulver (aus Eisessig
 oder Methylalkohol und wenig HCl, 1 Mol. H_2O enthaltend), das beim
 Erhitzen auf 260° noch nicht schmilzt, bei weiterem Erhitzen sich
 jedoch sehr heftig zersetzt. Schwer löslich in Wasser und den
 meisten organischen Lösungsmitteln, sehr leicht in Methylalkohol. Oxydationsmittel wie
 verdünnte Salpetersäure, Chlor u. s. w. führen es glatt in Aziminotetraketotetrahydro-
 benzol über.



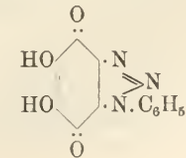
Aziminotetraketotetrahydrobenzol $C_6HO_4N_3 =$

B. Durch Einwirkung von Salpetersäure (D: 1,4) auf eine Eisessig-
 Lösung des Aziminomonochloroxy-p-chinons (S. 793) in der Kälte (Z.,
 A. 311, 310). — Nadeln (aus Eisessig und verdünnter Salpetersäure),
 die 2 Mol. H_2O enthalten, bezw. wasserfreie Blättchen (aus Alkohol);
 erstere färben sich oberhalb 130° dunkel, decrepitiren bei 160° und
 verpuffen bei 190°, letztere decrepitiren nicht und zersetzen sich über
 160° allmählich. Sehr wenig löslich in Eisessig, Benzol und Aether,
 leicht in conc. Salzsäure, Wasser und Salpetersäure. Alkali und Alkalicarbonat lösen
 mit tiefblauer Farbe, die bei längerem Stehen an der Luft verschwindet; auf Zusatz von
 conc. Salzsäure zur blauen Lösung fällt Aziminodioxy-p-chinon (s. o.)
 aus. Kochen mit Wasser oder verdünnter Salzsäure verändern das
 Tetraketon nicht, ebensowenig Chlor. Mit o-Phenylendiamin entsteht
 ein Diazin (Spl. zu Bd. IV, S. 1333).



N-Phenylazimindioxy-p-Chinon $C_{12}H_7O_4N_3 =$

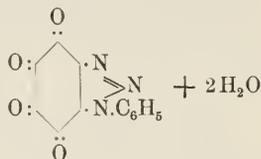
B. Bei der Einwirkung kalter 10% iger Sodalösung auf Phenylazimino-
 tetraketotetrahydrobenzol (S. 794) (ZINCKE, A. 313, 284). — Rothe Nadeln
 (aus Eisessig). Schmelzp.: gegen 254° (unter Zersetzung). Löslich in



Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Aether und Benzol. Wird von Oxydationsmitteln in die Tetraketoverbindung zurückverwandelt. — Natriumsalz. Dunkelblau. Schwer löslich in kaltem, löslich in heissem Wasser. Dissociirt beim Stehen der Lösung.

N-Phenylaziminotetraketotetrahydrobenzol $C_{12}H_5O_4N_3$
 $+ 2H_2O =$

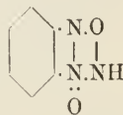
B. Beim Aufkochen von Phenylaziminomonochloroxy-p-quinon (S. 793) mit conc. Salpetersäure (Z., A. 313, 282). — Nadeln (aus heisser Salpetersäure), die sich am Licht gelb färben. Schmelzp.: 175° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Wasser, ziemlich löslich in Eisessig, Alkohol, Chloroform und Aceton, sehr wenig in Aether und Benzol.



Oxaziminobenzol $C_6H_5ON_3 =$ Als Derivate dieser Verbindung sind

die früher als Nitrosoazoxykörper aufgefassten Verbindungen Hptw. Bd. IV, S. 1337, Z. 9—13 v. o. und Spl. dazu zu betrachten. Vgl. Willgerodt, J. pr. [2] 55, 394.

Oxazinitrosobenzol $C_6H_5O_2N_3 =$
 Als Derivate dieser Verbindung sind die früher als Nitrosoazoxykörper aufgefassten Verbindungen Hptw. Bd. IV, S. 1336, Z. 6 v. u. bis S. 1337, Z. 3 v. o. und S. 1337, Z. 14—15 v. o. und Spl. dazu zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 395.



Verbindung $C_6H_5N_3S = HC \begin{matrix} \leftarrow N-C.S \\ \leftarrow N:CH.C.N \end{matrix} > C.CH_3$. μ -Methyl- β -Oxythiazol- α -Carbonsäureureid $CO \begin{matrix} \leftarrow NH-C.S \\ \leftarrow NH.CO.C.N \end{matrix} > C.CH_3$ und sein Acetylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 542 und Spl. Bd. IV, S. 352.

2. *Basen $C_7H_7N_3$ (S. 1145—1149).

1) * 3, 4 - Aziminotoluol $H_3C - \text{C}_6\text{H}_4 - \text{NH} \begin{matrix} \leftarrow N \\ \leftarrow N \end{matrix} = H_3C - \text{C}_6\text{H}_4 - \text{N} \begin{matrix} \leftarrow N \\ \leftarrow HN \end{matrix} =$
 (S. 1145—1147). N (4) - Methyl - 5 - Nitro - Aziminotoluol

$C_8H_5O_2N_4 = H_3C - \text{C}_6\text{H}_3(NO_2) - N(CH_3) \begin{matrix} \leftarrow N \\ \leftarrow N \end{matrix} =$ B. Aus 3-Amino-4-Methylamino-5-Nitrotoluol (S. 405) durch $NaNO_2$ in verdünnter Salpetersäure bei 20—22° (PINNOW, J. pr. [2] 63, 360). — Bräunliche Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: 174,5—175,5°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Liefert mit Zinn und Salzsäure hauptsächlich Methylaziminochlorotoluidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1261); das chlorfreie Methylaziminotoluidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1261) entsteht nebenher, wenn man in Gegenwart von Graphit reducirt, oder ausschliesslich durch Zinkstaub und Eisessig.

N-p-Oxyphenyl-Pseudoaziminotoluol $C_{13}H_{11}ON_3 = C_7H_5 \begin{matrix} \leftarrow N \\ \leftarrow N \end{matrix} > N.C_6H_4(OH)$. B. Durch Reduction des N-p-Oxyphenyltoluylenaziminooxyds (s. u.) mit Zinkstaub und Natronlauge (ROSENSTIEHL, SUAIS, C. r. 134, 607). — Schmelzp.: 217—218°.
 Methyläther $C_{14}H_{13}ON_3 = C_7H_6N_3.C_6H_4.O.CH_3$. B. Durch Methyliren von N-Oxyphenylpseudoaziminotoluol (s. o.) (R., S., C. r. 134, 607). — Schmelzp.: 102—103°.

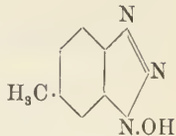
N-p-Oxyphenyltoluylenaziminooxyd $C_{13}H_{11}O_2N_3 = C_7H_5 \begin{matrix} \leftarrow N \\ \leftarrow N \\ \leftarrow O \end{matrix} > N.C_6H_4(OH)$. B.

Durch Reduction des 4-Methyl-2-Nitro-4'-Oxyazobenzols (Spl. zu Bd. IV, S. 1414) mit Glucose oder Natriumsulfid (R., S., C. r. 134, 606). — Schmelzp.: 240—241°.

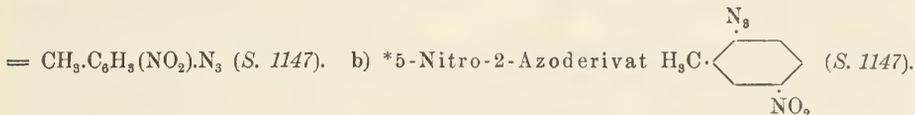
Methyläther $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_7H_6ON_3.C_6H_4.O.CH_3$. B. Durch Methyliren des N-p-Oxyphenyltoluylenaziminooxyds (s. o.) (R., S., C. r. 134, 606). — Schmelzp.: 162—163°.

N(3)-p-Tolyl-Aziminotoluol $C_{14}H_{15}N_3 = CH_3.C_6H_3N_3.C_6H_4.CH_3$. Schmelzp.: 95°. Liefert bei der Destillation 3,7-Dimethylcarbazol (S. 237) (ULLMANN, B. 31, 1697).

N(3)-Oxy-Aziminotoluol, Toluolazimidol $C_7H_7ON_3 =$
B. Durch Einwirkung von Alkali auf 3-Nitro-p-Tolylhydrazin (S. 532) (ZINCKE, SCHWARZ, A. 311, 340). — Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 176° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Benzol, Aether und Chloroform. — Die Salze der Alkalien sind leicht löslich, die der Erdalkalien schwer löslich in Wasser. — Bleisalz. Krystallinisch. Löslich in heissem Wasser. — Silbersalz. Amorph.



2) *Diazotoluolimide $CH_3.C_6H_4.N \begin{smallmatrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{smallmatrix}$ (S. 1147). *Nitrodiazotoluolimide $C_7H_6O_2N_4$



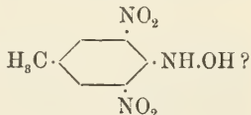
Schmelzp.: 69° (Drost, A. 313, 309).

d) 3-Nitro-2-Azoderivat. *B.* Das Diazoperbromid aus 3-Nitro-o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 246) wird mit Ammoniak zersetzt (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 44). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 50°. Leicht löslich in allen Solventien.

e) 3-Nitro-4-Azoderivat. *B.* 3-Nitro-p-Tolylhydrazin (S. 532) wird mit salpetriger Säure behandelt (Z., SCH., A. 307, 41). — Nadeln oder Tafeln aus Ligroin. Schmelzp.: 35°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. Liefert beim Nitriren eine bei 97° schmelzende Dinitroverbindung (s. u.); daneben entsteht eine bei 146° schmelzende Verbindung $C_7H_7O_5N_3$ (s. u.) (Drost, A. 313, 206).

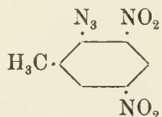
Verbindung $C_7H_7O_5N_3 =$

B. Entsteht neben 3,5-Dinitro-4-Diazotoluolimid beim Behandeln von 3-Nitro-4-Diazotoluolimid (s. o.) mit Salpetersäure (D: 1,52) (D., A. 313, 315). — Wasserklare Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 146° (unter Zersetzung). Reducirt ammoniakalische Silberlösung.



Dinitrodiazotoluolimid $C_7H_7O_4N_5$. a) 3,5-Dinitro-2-Azoderivat:

B. Durch Nitriren von 5-Nitro-2-Diazotoluolimid (s. o.) (D., A. 313, 309). — Hellgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 61°. Liefert beim Erwärmen auf 100° 2,3-Dinitroso-5-Nitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 59). Beim Eintragen in conc. Schwefelsäure entsteht ein Dinitroaminokresol.



b) 3,5(?) -Dinitro-4-Azoderivat. *B.* Aus 3-Nitro-4-Diazotoluolimid (s. o.) und Salpetersäure (D: 1,52) (D., A. 313, 307). — Fast weisse Nadeln. Schmelzp.: 97°. Liefert beim Erhitzen auf 100—110° das bei 145° schmelzende Dinitrosonitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 59). Beim Eintragen in conc. Schwefelsäure entsteht ein bei 172° schmelzendes Dinitroaminokresol (Spl. Bd. II, S. 439, Z. 1 v. o.).

c) 2-x-Dinitro-4-Azoderivat. *B.* Aus 2-Nitro-4-Diazotoluolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1147) und Salpetersäure (D: 1,51) (D., A. 313, 305). — Gelbliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 103° (unter Zersetzung). Liefert beim Erhitzen im Kochsalzbade das bei 164° schmelzende Dinitrosonitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 59).

3) *Bz-Aminoindazol:

(S. 1147). N-o,p-Dinitrophenylaminoindazol $C_{13}H_9O_4N_5 = (O_2N)_2$

$C_6H_3.NH.C_6H_3 \begin{array}{c} \diagup CH \\ \diagdown NH \end{array}$. *B.* Aus Aminoindazol (Hptw. Bd. IV,



S. 1147) und 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) in Gegenwart von Natriumacetat (CASSELLA & Co., D.R.P. 117820; C. 1901 I, 488). — Rothbraune Krystalle. Schmelzp.: 261°. Durch Erhitzen mit Schwefel + Schwefelalkali entsteht ein olivgrün färbender Schwefelarfbstoff (C. & Co., D.R.P. 118079; C. 1901 I, 551). Durch Nitriren entsteht ein Polynitrokörper (schwer löslich in Alkohol, löslich in Sodalösung mit rother Farbe), der mit Schwefelnatrium einen gelbbraunen Schwefelarfbstoff liefert.

4) *1,2-Methenyl-1,2,4-Triaminobenzol, 5-Aminobenzimidazol

$H_2N.C_6H_3 \begin{array}{c} \diagup NH \\ \diagdown N \end{array} > CH$ (S. 1147). 5-Aminobenzimidazol $H_2N.C_6H_3 \begin{array}{c} \diagup NH \\ \diagdown NH \end{array} > CO$ siehe Amino-Phenylharnstoff, Hptw. Bd. IV, S. 1123, Z. 12 v. o.

5) **Phendihydrotriazin* $C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow N=N \\ \leftarrow CH_2 \cdot NH \end{matrix}$ (S. 1148—1149).

S. 1148, Z. 5 v. u. statt: „130“ lies: „139“.

Acetylderivat $C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow N=N \\ \leftarrow CH_2 \cdot N \cdot CO \cdot CH_3 \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. IV*, S. 629—630.

Benzoylderivat $C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow N=N \\ \leftarrow CH_2 \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. IV*, S. 631.

6) Die im *Hptw. Bd. IV*, S. 1149, Z. 10 v. o. als *N-Dihydro-β-Phentriazin* aufgeführte Base ist als *o-Cyanphenylhydrazin* erkannt (GABRIEL, B. 36, 805), daher hier — nebst ihrem „Diacetylderivat“ und „Dibenzoylderivat“ — zu streichen.

7) *Benzylazid* $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N \begin{matrix} \leftarrow N \\ \leftarrow N \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen von *N-Nitrosobenzylhydrazin*

(S. 539) mit verdünnter Schwefelsäure (CURTIUS, B. 33, 2562; WOHL, OESTERLIN, B. 33, 2741; C., DARAPSKY, J. pr. [2] 63, 428). Aus Stickstoffsilber und Benzyljodid (Spl. Bd. II, S. 37) in kaltem Aether (C., D.). — Leicht bewegliches Oel. Riecht wie Benzylchlorid. Kp_{11} : 74° (corr.); Kp_{20} : ca. 85° (C.); Kp_{23} : 108° (W., O.). Verpufft beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck. Mischbar mit Alkohol und Aether. Unlöslich in Wasser. Mit Aetherdämpfen flüchtig. Wird beim Kochen mit Wasser, Alkohol und alkoholischem Kali, sowie mit wässriger Bleinitratlösung nicht angegriffen. Reagirt mit conc. Schwefelsäure explosionsartig. Verdünnte siedende Schwefelsäure liefert, unter Abspaltung von 1 Mol. Stickstoff Benzaldehyd, Formaldehyd, Ammoniak, Anilin, Benzylamin und eine gelbe amorphe Base (Condensationsproduct von Anilin mit Formaldehyd). Conc. Salzsäure bildet bei längerem Kochen dieselben Producte.

8) *Iz-3-Aminoindazol* $C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow C(NH_2) \\ \leftarrow N \end{matrix} \rightarrow NH$. B. Aus *o-Toluolazoindazol* (Spl. zu

Bd. IV, S. 1490) durch alkoholisches Schwefelammonium bei 100° (neben *o-Toluidin*) (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, A. 305, 344). — Blättchen aus Wasser. Monokline (GRUBENMANN, A. 305, 346) Prismen (aus Aether + Benzol). Schmelzp.: 153,5—154,5°. Ziemlich löslich in heissem Wasser, leicht in organischen Mitteln, ausser Ligroin. Gegen Säuren sehr beständig. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$, $K_2Cr_2O_7$, Kaliumsupersulfat oder Wasserstoffsuperoxyd Benzazimid (Hptw. Bd. IV, S. 1553), bei der Oxydation mit Ferricyanalkalium oder Luft in alkalischer Lösung einen bronceglänzenden basischen diazotirbaren Farbstoff (Schmelzp.: 234—235°) mit intensiv metallisch grünem Reflex (B., v. G., B. 31, 2636, 2639). Natrium in Alkohol spaltet in Indazol (S. 579) und Ammoniak. Durch Diazotiren bei Gegenwart bestimmter Säuremengen entsteht ein freies Diazohydroxyd. — Chlorhydrat. Nadeln. — $(C_7H_7N_3)_2H_2SO_4$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 223—224°.

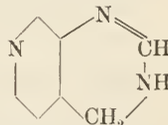
Diacetylderivat $C_{11}H_{11}O_2N_3 = C_7H_4N(N \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 177—178°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (B., v. G., A. 305, 349).

Dibenzoylderivat $C_{21}H_{15}O_2N_3 = C_7H_4N(N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 182°. Leicht löslich in organischen Mitteln, ausser Ligroin (B., v. G., A. 305, 349).

p-Nitrobenzyliden-Iz-3-Aminoindazol $C_{14}H_{10}O_2N_4 = N_2C_7H_5 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Eigelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 232—234° (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, A. 305, 350).

9) *3,4(?)-Dihydrocopazolin*:

B. Durch Reduction von 4-Chlorcopazolin (S. 805) mit rauchender Jodwasserstoffsäure + PH_4J bei -10° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2838). — Krystallpulver (aus wenig Aceton). Schmelzp.: 144—145°. Sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaction. — $C_7H_7N_3$. H_2PtCl_6 . Orangegelbe, salmiakähnliche, wasserhaltige Kryställchen. — $C_7H_7N_3 \cdot 2HAuCl_4$. Goldgelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — $C_7H_7N_3 \cdot 2HJ$. Citronengelbe Nadeln. Färbt sich bei 260—280° dunkel.



3. *Basen $C_8H_9N_3$ (S. 1149—1151).

2) **1,2-Aethenyl-1,2,4-Triaminobenzol* $NH_2 \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \leftarrow NH \\ \leftarrow N \end{matrix} \rightarrow C \cdot CH_3$ (S. 1149—1150).

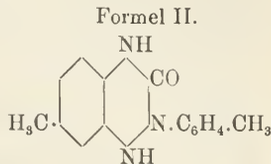
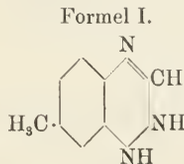
Verwendung für Azofarbstoffe: NIETZKI, D.R.P. 100880; C. 1899 I, 912.

5) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1150, Z. 8 v. u. als *Base $C_8H_9N_3$ aufgeführte Verbindung ist als Nitril der 2,4-Dimethyl-6-Aminopyridincarbonsäure(3) (S. 563) erkannt worden (Morr, Soc. 81, 111) und daher hier zu streichen.

*Verbindung $C_8H_9ON_2$ (S. 1151, Z. 1 v. o.) ist als 3-Cyanpseudoluidostyryl (S. 114) erkannt worden (Morr, Soc. 81, 111) und daher hier zu streichen.

6) *Dihydrotolutriazin, 7-Methyl-Dihydro-Phentriazin (S. 1151)

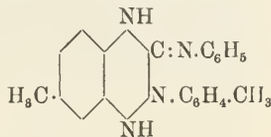
s. Formel I. 2-p-Tolyl-3-Oxydihydrotolutriazin, 2-p-Tolyl-3-Ketotetrahydrotolutriazin $C_{15}H_{15}ON_3$ = Formel II. B. Durch Reduction von p-Tolyl-Toluketodihydro- α -triazin (S. 808) mit Zinkstaub oder Zinn in alkoholisch-salzsaurer Lösung (BÜSCH, HARTMANN, B. 32, 2968). — Blättchen oder Tafeln aus Alkohol. Nadeln aus Benzol. Schmelzpunkt: 146°. Leicht löslich in warmem Alkohol, weniger in Aether und Benzol.



Anil $C_{21}H_{20}N_4$ =

B. Durch Reduction von p-Tolyl-Phenylimino-Toludihydrotriazin (S. 808) mit H_2S in Benzol (B., H., B. 32, 2965). — Nadelchen (aus Benzol + Petroleumäther), die sich an der Luft bald grünlich färben. Schmelzpt.: 141°.

p-Tolyl $C_{22}H_{22}N_4$ = $CH_3 \cdot C_7H_5N_3(C_7H_7)(:N \cdot C_7H_7)$. B. Durch Reduction des p-Tolyl-p-Tolylimino-Toludihydrotriazins (S. 808) mit H_2S in Benzol (B., H., B. 32, 2967). — Nadelchen (aus Benzol + Petroleumäther), die sich an der Luft grünlich färben. Schmilzt bei 166—168° unter Schwärzung.



Acetylderivat des Tolylketotetrahydrotolutriazins $C_{17}H_{17}O_2N_3$ =

$CH_3 \cdot C_6H_5 \begin{matrix} \text{NH} \\ \text{CO} \\ \text{N}(\text{CO} \cdot \text{CH}_3) \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_3 \end{matrix}$. B. Durch Reduction von p-Tolyl-Toluketodihydro- α -triazin (S. 808) mit Zinkstaub und Essigsäureanhydrid (B., H., B. 32, 2969). — Wasserbelle Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 190°. Ziemlich schwer löslich in Benzol und Aether.

8) *1,3-Dimethyl-4-Azidobenzol $H_3C \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot \text{N} \begin{matrix} \text{CH}_3 \\ \text{N} \\ \text{N} \end{matrix}$ (S. 1151). 5-Nitroderivat $C_8H_9O_2N_4$ = $(CH_3)_2C_6H_2(NO_2) \cdot N_3$. B. Das Diazoperbromid aus 5-Nitro-a-m-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 311) wird mit Ammoniak zersetzt (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 47). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 66°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln. Mit Wasserdampf destillierbar.

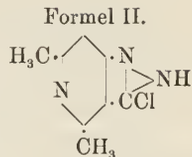
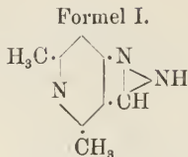
2,5- oder 5,6-Dinitroderivat $C_8H_7O_4N_5$ = $(CH_3)_2C_6H(NO_2)_2 \cdot N_3$. B. Durch Nitriren von 5-Nitrodimethyl-4-Azidobenzol (s. o.) mit Salpetersäure (D: 1,51) (DROST, A. 313, 312). — Weisse Blättchen (aus Alkohol), die sich am Lichte gelb färben. Schmelzpt.: 82°. Leicht löslich. Beim Erhitzen auf 110° entsteht ein bei 116° schmelzendes Dinitroso-nitroxylol (Spl. Bd. II, S. 61).

9) *4,5-Azimino-Xylol(1,3) $H_3C \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot \text{NH} \begin{matrix} \text{CH}_3 \\ \text{N} \\ \text{N} \end{matrix}$ (S. 1151). N(4)-Methylderivat $C_9H_{11}N_3$ = $(CH_3)_2C_6H_2 \cdot N_3(CH_3)$. B. 1,6 g salzsaures 4-Methylamino-5-Aminoxylyl(1,3) (S. 414) werden in 8 cm Wasser mit 0,55 g Natriumnitrit und 1 g Salzsäure behandelt (PINNOW, OESTERREICH, B. 31, 2932). — Fast weisse Nadeln. Schmelzpt.: 118,5—119°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Aether.

S. 1151, Z. 16 v. u. statt: „4-Amino-6-Azo-“ lies: „4-Amino-5-Azo-“.

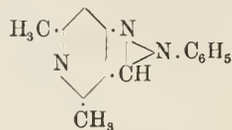
10) 5-Methyl-3-Aminoindazol $H_3C \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot \text{C} \begin{matrix} \text{NH}_2 \\ \text{NH} \\ \text{N} \end{matrix}$. B. Durch Reduction von Xylol-azo-methylindazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1490) (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, A. 305, 366). — Blättchen oder Nadeln (aus Benzol oder Wasser). Schmelzpt.: 190,5—191,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. In Sodalösung entsteht durch Luft ein rother Farbstoff, durch H_2O_2 4-Oxy-6-Methylphen-1,2,3-Triazin (S. 807). Die wässrige Lösung ist durch $AgNO_3$ und $HgCl_2$ fällbar.

11) **Lutindazol** s. Formel I. Chlorlutindazol $C_8H_8N_3Cl$ = Formel II. B. Durch 12-stdg. Erhitzen der Anhydro-2,6-Dimethyl-4-Hydrazinonikotinsäure (S. 784) mit der zehnfachen Menge $POCl_3$ auf 160° (MICHAELIS, v. AREND, B. 36, 522). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: $265-266^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und verdünnten Säuren, schwer in Aether.



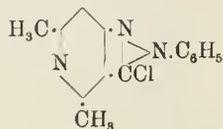
N-Phenyllutindazol $C_{14}H_{13}N_3$ =

B. Durch Reduction des N-Phenylchlorlutindazols (s. u.) mit Zinkstaub + conc. Salzsäure (MICHAELIS, v. AREND, B. 36, 521). — Nadeln mit $1H_2O$ (aus verdünntem Alkohol). Wird bei 95° wasserfrei. Schmilzt wasserhaltig bei 150° , wasserfrei bei 154° . Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und verdünnten Säuren, unlöslich in Wasser.



N-Phenylchlorlutindazol $C_{14}H_{12}N_3Cl$ =

B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 3 g 2,6-Dimethyl-4-Phenylhydrazinonikotinsäure (S. 785) mit 30 g $POCl_3$ auf 120° (M., v. A., B. 36, 521). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: $179-180^\circ$. Löslich in heissem Alkohol, schwer löslich in Aether und kalten verdünnten Säuren, unlöslich in Wasser.



12) **4-Methylbenzylazid** $CH_3.C_6H_4.CH_2.N_3$. Ist gegen Alkalien sehr beständig, wird aber von Säuren leicht zersetzt in p-Toluylsäurealdehyd (Spl. Bd. III, S. 40), Ammoniak, p-Toluidin, Formaldehyd, p-Tolubenzylamin (Spl. Bd. II, S. 316), Methylbenzylalkohol (Hptw. Bd. II, S. 1064, Z. 14 v. u.) und Stickstoffwasserstoffsäure. Bei Gegenwart von Salzsäure entsteht an Stelle des Alkohols p-Xylylchlorid (Spl. Bd. II, S. 28) (CURTIUS, DARAPSKY, B. 35, 3229).

13) **Toluyलगuanidin** $H_3C \cdot \langle \text{Ring} \rangle \cdot \begin{matrix} NH \\ NH \end{matrix} \rangle C:NH$. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 623—624.

14) **5-Phenyldihydrotriazol** $C_6H_5 \cdot \begin{matrix} HN \text{---} N \\ | \quad | \\ CH \text{---} CH \end{matrix}$. 1,4,5-Triphenyldihydrotriazol-

3-Thiomethan $C_{21}H_{19}N_3S$ = $C_6H_5 \cdot \begin{matrix} N \text{---} N \\ | \quad | \\ CH \text{---} CH \end{matrix} \cdot C_6H_5 \cdot CH \cdot N(C_6H_5) \cdot C.S.CH_3$. B. Aus β -Phenylhydrazino-Phenylimino-Methanthiomethan (S. 442) und Benzaldehyd bei 110° (BUSCH, HOLZMANN, B. 34, 339). — Tafeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: $108-109^\circ$. Sehr leicht löslich in Benzol. Schwache Base.

1,4,5-Triphenyl-5-Joddihydrotriazol-3-Thiomethan $C_{21}H_{18}N_3SJ$ =

$C_6H_5 \cdot \begin{matrix} N \text{---} N \\ | \quad | \\ CH \text{---} CH \end{matrix}$. B. Aus Diphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 482—483) und $C_6H_5 \cdot CJ \cdot N(C_6H_5) \cdot C.S.CH_3$. B. Aus Endothiotriphenyldihydrotriazol (S. 448) und CH_3J oder aus Triphenyldihydrotriazolthiomethan (s. o.) durch Jod (B., KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 229). — Nadelchen oder Blättchen aus Chloroform-Alkohol. Verliert im Exsiccator Alkohol und wird trübe. Schmelzp.: 330° . Unlöslich in Aether und Benzol, schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform. Durch alkoholisches Ammoniak entsteht bei 160° Endothiotriphenyldihydrotriazol, bei 180° Endiminotriphenyldihydrotriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1272).

Das durch alkoholisches Kali entstehende Hydroxyd $C_{21}H_{19}ON_3S$ bildet Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 157° . Leicht löslich in heissem Alkohol, ziemlich schwer in Aether. Liefert mit alkoholischer Jodwasserstoffsäure wieder das Jodid.

1,4,5-Triphenyl-5-Joddihydrotriazol-3-Thioäthan $C_{22}H_{20}N_3SJ$ =

$C_6H_5 \cdot \begin{matrix} N \text{---} N \\ | \quad | \\ CH \text{---} CH \end{matrix}$. B. Aus Diphenyljodthiobiazolinthioäthan (S. 483) und warmem Anilin (B., SPITTA, J. pr. [2] 67, 243). — Gelbliche Prismen aus Chloroform-Alkohol. Erweicht bei 250° und schmilzt unter Zersetzung bei 304° . Unlöslich in Aether, schwer löslich in Alkohol.

Das durch alkoholisches Kali entstehende Hydroxyd $C_{22}H_{20}ON_3S$ bildet vierseitige Blättchen aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzp.: 153° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether.

1,5-Diphenyl-4-o-Tolyl-5-Joddihydrotriazol-3-Thioäthan C₂₃H₂₂N₃SJ =

$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{---} \text{N} \\ | \qquad \qquad | \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CJ.N}(\text{C}_6\text{H}_4\text{CH}_3) \cdot \text{C.S.C}_2\text{H}_5 \end{array}$$
B. Aus Diphenyljodthiobiazolinthioäthan (S. 483) und o-Toluidin (B., Sp., *J. pr.* [2] 67, 245). — Farblose Blättchen. Schmelzpt.: 245°. Unlöslich in Aether, sehr wenig löslich in Alkohol.

1,5-Diphenyl-4-p-Tolyl-5-Joddihydrotriazol-3-Thioäthan C₂₃H₂₂N₃SJ =

$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{---} \text{N} \\ | \qquad \qquad | \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CJ.N}(\text{C}_7\text{H}_7) \cdot \text{C.S.C}_2\text{H}_5 \end{array}$$
B. Farblose Prismen. Erweicht bei 250°. Schmelzpt.: 256° (B., Sp., *J. pr.* [2] 67, 245).

4,5-Diphenyl-1-p-Tolyl-5-Joddihydrotriazol-3-Thiomethan C₂₂H₂₀N₃SJ =

$$\begin{array}{c} \text{C}_7\text{H}_7 \cdot \text{N} \text{---} \text{---} \text{N} \\ | \qquad \qquad | \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CJ.N}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{C.S.CH}_3 \end{array}$$
B. Aus Phenyltolyljodthiobiazolinthiomethan (S. 589) und Anilin bei 100° (B., BLUME, *J. pr.* [2] 67, 261). — Nadelchen aus Chloroform. Schmelzpunkt: 270°.

Das durch alkoholisches Kali entstehende Hydroxyd C₂₂H₂₁ON₃S bildet Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 136°. Schwer löslich in Benzol und kaltem Alkohol.

1,5-Diphenyl-4-Benzyl-5-Joddihydrotriazol-3-Thiomethan C₂₂H₂₀N₃SJ =

$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{---} \text{N} \\ | \qquad \qquad | \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CJ.N}(\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{C.S.CH}_3 \end{array}$$
B. Aus Endothiodiphenylbenzyltriazol (S. 811) und CH₃J in siedendem Holzgeist (Bu., KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 228). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 176°.

Das durch alkoholisches Natron entstehende Hydroxyd C₂₂H₂₁ON₃S bildet Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 135°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. Bildet mit HJ das Jodid zurück.

1,5-Diphenyl-4-Naphtyl-5-Joddihydrotriazol-3-Thioäthan C₂₆H₂₂N₃SJ =

$$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \text{---} \text{---} \text{N} \\ | \qquad \qquad | \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CJ.N}(\text{C}_{10}\text{H}_7) \cdot \text{C.S.C}_2\text{H}_5 \end{array}$$
a) α-Naphtylderivat. Gelbliche vierseitige Blättchen. Schmelzpt.: 278°. Unlöslich in Aether, ziemlich löslich in Alkohol (Bu., Sp., *J. pr.* [2] 67, 245).

b) β-Naphtylderivat. Gelbliche Nadeln. Schmelzpt.: 208°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol (Bu., Sp., *J. pr.* [2] 67, 245).

S. 1151, Z. 7 v. u. statt: „Rubamid“ lies: „Rubamidid“.

5-Phenyl-3-Amino-Thiobiazolin C₈H₉N₃S =
$$\begin{array}{c} \text{N}-\text{NH} \\ | \qquad | \\ \text{H}_2\text{N.C.S.CH.C}_6\text{H}_5 \end{array}$$
Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 686.

4. *Basen C₉H₁₁N₃ (S. 1151—1152).

1) *4,5-Aethenyl-2,4,5-Triaminotoluol, 2,5-Dimethyl-6-Aminobenzimidazol

$$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ | \\ \text{H}_3\text{C} \cdot \langle \text{---} \rangle \cdot \text{NH} \rangle \text{C.CH}_3 \end{array}$$
(S. 1151—1152). N-Methylderivat, 1,2,5-Trimethyl-

6-Aminobenzimidazol C₁₀H₁₃N₃ = CH₃.C₆H₂(NH₂) <
$$\begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3) \\ | \\ \text{N} \end{array} \rangle \text{C.CH}_3$$
B. Durch kurzes Kochen der Acetylverbindung (s. u.) mit conc. Salzsäure (PINNOW, MATCOVICH, *B.* 31, 2517). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 237—237,5°. Schwer löslich in Aether und Ligroïn, sonst leicht löslich. — C₁₀H₁₃N₃.2HCl. Nadeln, die bei 295° noch nicht schmelzen. — Pikrat C₁₀H₁₃N₃.C₆H₃O₇N₃. Hochgelbes krystallinisches Pulver aus Eisessig. Schmelzpunkt: 265° (unter Aufschäumen). Schwer löslich.

1,2,5-Trimethyl-6-Acetaminobenzimidazol C₁₂H₁₅ON₃ = CH₃.N₂C₂H₂(CH₃)₂.NH.CO.CH₃. *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen von 2,5-Diamino-4-Dimethylaminotoluol (S. 779) mit Essigsäureanhydrid auf 154—158° (P., M., *B.* 31, 2516, 2522). — Nadeln bezw. Prismen aus Wasser oder Alkohol. Schmelzpt.: 237—238°. Leicht löslich in Alkoholen, heissem Aceton und Essigester, schwer in kaltem Benzol, Wasser und Aether, unlöslich in Ligroïn. — Pikrat C₁₂H₁₅ON₃.C₆H₃O₇N₃. Schwefelgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpt.: 264°. Mässig löslich in heissem Eisessig, Essigester und Alkohol, schwer in Aceton.

2) *3,4-Aethenyl-3,4,5-Triaminotoluol, 2,5-Dimethyl-7-Aminobenzimid-

azol $\text{H}_3\text{C} \cdot \langle \text{C}_6\text{H}_3 \rangle \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{N} \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$ (S. 1152). N-Methylderivat, 1,2,5-Trimethyl-

7-Aminobenzimidazol $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2) \langle \text{N}(\text{CH}_3) \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. B. Durch kurzes Kochen der Acetylverbindung (s. u.) mit conc. Salzsäure (PINNOW, MATCOVICH, B. 31, 2521). — Nadeln aus Wasser. Krystallisiert aus Methylalkohol mit $\frac{1}{2}$ Mol. CH_3OH . Schmelzpunkt: 129—130°. Leicht löslich in heissem Aceton und Methylalkohol, mässig löslich in heissem Wasser. — $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_3 \cdot 2\text{HCl}$. Rechteckige Platten aus Salzsäure, die bei 285° noch nicht schmelzen. — Pikrat $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 224—225°.

1,2,5-Trimethyl-7-Acetaminobenzimidazol $\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{ON}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3) \langle \text{N}(\text{CH}_3) \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 3,5-Diamino-4-Dimethylaminotoluol (S. 779) mit Essigsäureanhydrid auf 160° (P., M., B. 31, 2520). — Nadeln mit $\frac{1}{2}$ Mol. CH_3OH aus Methylalkohol. Schmelzpunkt: 199—201°. Leicht löslich in Eisessig, heissem Aceton und Alkoholen, unlöslich in Aether und Ligroin. — Pikrat $\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{ON}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Schwefelgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpunkt: 158—159,5°. Ziemlich löslich in heissem Aceton und Alkohol, schwer in Essigester.

4) 2,3-Aethenyl-2,3,4-Triaminotoluol, 2,4-Dimethyl-7-Aminobenzimid-

azol $\langle \text{C}_6\text{H}_3 \rangle \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{N} \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. 2,4-Dimethyl-7-Methylacetylaminobenzimidazol

$\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{ON}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2[\text{N}(\text{CH}_3)(\text{CO} \cdot \text{CH}_3)] \langle \text{NH} \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. B. Beim Aufkochen des 2-Acetamino-3-Amino-4-Acetmethylaminotoluols (S. 778—779) mit Eisessig, neben 1,2,5-Trimethyl-4-Acetylaminobenzimidazol (s. u.) in dessen alkoholisch-ätherischen Mutterlaugen es enthalten ist (PINNOW, B. 34, 1133). — Nadelehen, aus Wasser mit 3 Mol. H_2O krystallisierend. Schmelzpunkt: (wasserhaltig) 64—65°; (wasserfrei) 198—198,5° (uncorr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Aceton und Essigester, löslich in Alkalien.

5) 3,4-Aethenyl-2,3,4-Triaminotoluol, 2,5-Dimethyl-4-Aminobenzimid-

azol $\langle \text{C}_6\text{H}_3 \rangle \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{NH}_2 \cdot \text{N} \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. N-Methylderivat, 1,2,5-Trimethyl-4-Aminobenzimid-

azol $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{NH}_2) \langle \text{N}(\text{CH}_3) \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. B. Durch Verseifung der Acetylverbindung (s. u.) (PINNOW, B. 34, 1133). — $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_3 \cdot 2\text{HCl} + \text{H}_2\text{O}$. Prismen und rhomboidische Tafeln. Schmilzt noch nicht bei 270°. — Tartrat $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_3 \cdot \text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6 + \text{H}_2\text{O}$. Nadelehen (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

1,2,5-Trimethyl-4-Dimethylamino-7-Nitrobenzimidazol $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{O}_2\text{N}_4 =$

$\langle \text{C}_6\text{H}_3 \rangle \cdot \text{NO}_2 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3$. B. Aus dem 2-Dimethylamino-3-Amino-4-Methylamino-5-Nitro-

toluol (S. 778) bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen mit etwas überschüssigem Acetanhydrid (SOMMER, J. pr. [2] 67, 570). — Gelbe Blättchen von bläulichem Reflex. Schmelzpunkt: 146,5°.

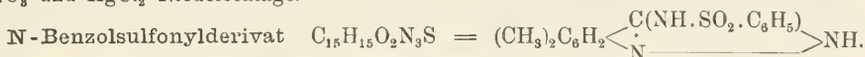
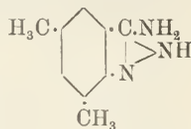
1,2,5-Trimethyl-4-Acetylaminobenzimidazol $\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{ON}_3 + \text{H}_2\text{O} = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3) \langle \text{N}(\text{CH}_3) \rangle \text{C} \cdot \text{CH}_3 + \text{H}_2\text{O}$. B. Aus 2-Acetamino-3-Amino-4-Acetmethylaminotoluol (S. 778—779) durch Aufkochen mit Eisessig (PINNOW, J. pr. [2] 62, 518). — Warzig vereinigte Nadeln aus Alkohol-Aether. Schmelzpunkt: 217—218°. Sehr leicht löslich in Alkoholen und Eisessig, schwer in kaltem Wasser.

Jodmethylat $\text{C}_{13}\text{H}_{18}\text{ON}_3\text{J} = \text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{ON}_3 \cdot \text{CH}_3\text{J}$. B. Aus 2-Acetamino-3-Amino-4-Acetmethylaminotoluol (S. 778—779) und CH_3J in alkoholischer Lösung, sowie aus

1,2,5-Trimethyl-4-Acetylamino benzimidazol (s. o.) und CH_3J mit oder ohne Methylalkohol beim Erhitzen (7 Stunden) auf $100-105^\circ$ (P., B. 34, 1134). — Nadeln (aus Amylalkohol), welche 1 Mol. H_2O enthalten. Schmelzp.: 232° (uncorr.). Spaltet beim Erhitzen mit NH_3 auf 140° kein CH_3J ab. Wird nach Austausch des Jods gegen die Acetylgruppe durch $KMnO_4$ zu 1,3-Dimethyl-4-Acetylamino benzimidazol(2)-Carbonsäure(5) (S. 803) oxydirt.

6) **3-Amino-5,7-Dimethylindazol:**

B. Aus Mesitylenazodimethylindazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1490) durch Reduction mit Salzsäure und Zinnchlorür oder mit alkoholischem Schwefelammonium (neben Mesidin, Hptw. Bd. II, S. 553) (BAMBERGER, A. 305, 319). — Blättchen oder Nadeln aus Benzol-Ligroin oder Wasser. Schmelzp.: $150-151^\circ$. Ziemlich löslich in heissem Wasser, löslich bei Zimmertemperatur in 110 Thln. Wasser, ziemlich schwer löslich in Aether, sehr leicht in Alkohol. Wird leicht oxydirt. Durch Luft in alkalischer Lösung entsteht ein rother basischer Farbstoff, durch Wasserstoffsperoxyd Dimethyl-Oxy- β -Phentriazin (S. 813). Natrium und Alkohol spalten bei Luftabschluss zu Ammoniak und Dimethylindazol (S. 592). Bei der Diazotirung in Gegenwart von nicht zu viel Mineralsäure entsteht ein freies Diazohydroxyd. Die wässrige Lösung giebt mit $AgNO_3$ und $HgCl_2$ Niederschläge.



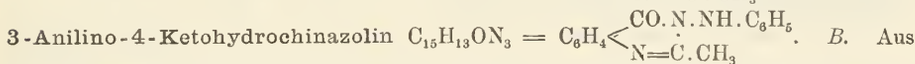
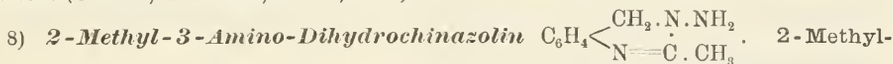
Rechteckige Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: $232-233^\circ$. Sublimirbar. Löslich in Soda (B., A. 305, 326).



dimethylindazol durch $CSCl_2$ (Spl. Bd. I, S. 456) bei Gegenwart von Wasser und Chloroform (B., A. 305, 325). — Hellgelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: $208-209^\circ$. Leicht löslich in Benzol und Chloroform. Ist schwach saurer Natur.

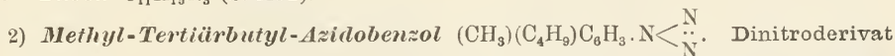
Benzylidenderivat $C_{16}H_{15}N_3 = N_2C_6H_9N:CH \cdot C_6H_5$. Farblose Nadeln oder grosse Doppelpyramiden aus Alkohol. Schmelzp.: $183,5-184,5^\circ$ (BAMBERGER, A. 305, 324).

7) **2,4-Dimethylbenzylazid** $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N_3$. Wird von Säuren vorwiegend zu Stickstoffwasserstoffsäure und m-Xylobenzyl-Alkohol (Hptw. Bd. II, S. 1065) bezw. -Chlorid verseift (CURTIUS, DARAPSKY, B. 35, 3231).



Acetylanthranil (Spl. Bd. II, S. 782) und Phenylhydrazin in der Wärme (ANSCHÜTZ, SCHMIDT, GREIFFENBERG, B. 35, 3483). — Schmelzp.: $208-209^\circ$. Schwer löslich in Alkohol.

6. *Basen $C_{11}H_{15}N_3$ (S. 1152).



$C_{11}H_{13}O_4N_5 = (CH_3)(C_4H_9)C_6H(NO_2)_2 \cdot N_3$. B. Aus dem Dinitrobutyltoluidin vom Schmelzpunkt: 135° (Spl. Bd. II, S. 319, Z. 2 v. u.) (Fabr. de Thann et Mulhouse, D.R.P. 99 256; C. 1898 II, 1232). — Schmelzp.: 146° . Ziemlich schwer löslich in kochendem Alkohol und Ligroin, leicht in Aether und Aceton. Riecht nach Moschus.



4,6-Dinitroderivat (Azimidmoschus) $C_{12}H_{15}O_4N_5 = (CH_3)_2(C_4H_9)C_6(NO_2)_2 \cdot N_3$. Constitution: BAUR-THURGAU, B. 33, 2568. B. Aus dem 4,6-Dinitro-2-Amino-1,3-Dimethyl-5-Tertiärbutylbenzol (Spl. Bd. II, S. 320) (Fabr. de Thann et Mulhouse, D.R.P. 99 256; C. 1898 II, 1232). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 89° . Unlöslich in Wasser, löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Riecht stark nach Moschus.

* Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-7}N₃ (S. 1153—1155).

I. * Säuren C₇H₅O₂N₃ (S. 1153—1154).

1) *Aziminobenzoësäure (S. 1153). Vgl. auch die Angaben über die gleiche Säure im Hptw. Bd. IV, S. 1153, sub Nr. 3b.

2) *Triazobenzoësäure, Azidobenzoësäure HO₂C.C₆H₄.N<N<N (S. 1153). a) *o-De-
rivat (S. 1153). B. {... (GRIESS, Z. 1867, 165}; vgl. BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1337).
Durch Oxydation von o-Azidobenzaldehyd (S. 803) mit Permanganat (B., D.). Bei der
Einwirkung siedender Natronlauge auf das Oxim des o-Azidobenzaldehyds (S. 803), neben
anderen Verbindungen (B., D., B. 35, 1890). — Schmelzp.: 144,5°. Leicht löslich in
Alkohol und heissem Benzol, ziemlich löslich in heissem Ligroin und heissem Wasser.
Bei der Einwirkung von Natronlauge entstehen o-Azoxybenzoësäure (Hptw. Bd. IV,
S. 1343) und Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) (B., D., B. 36, 374).

Methylester C₈H₇O₂N₃ = N₃.C₆H₄.CO₂.CH₃. Hellgelbes Oel. Riecht wie die m-Ver-
bindung (s. u.), aber schwächer (RUPE, v. MAJEWSKI, B. 33, 3405).

Amid C₇H₅ON₄ = N₃.C₆H₄.CO.NH₂. B. Bei der Einwirkung siedender Natronlauge
auf das Oxim des o-Azidobenzaldehyds (S. 803), neben anderen Verbindungen (B., D., B. 35,
1889). Aus der Säure durch successive Einwirkung von PCl₅ und von NH₃ (B., D.). —
Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 135,5—136°. Leicht löslich in Alkohol, Aether,
Eisessig, Chloroform, heissem Wasser und heissem Benzol, ziemlich schwer in Aether.

b) *m-Derivat (S. 1153). B. {... (GRIESS, Z. 1867, 184}; BAMBERGER, DE WERRA,
B. 35, 3718).

Methylester C₈H₇O₂N₃ = N₃.C₆H₄.CO₂.CH₃. Riecht schwächer und weniger an-
genehm als die p-Verbindung (s. u.) (RUPE, v. MAJEWSKI, B. 33, 3405).

Nitril N₃.C₆H₄.CN s. Hptw. Bd. IV, S. 1554.

c) *p-Derivat (S. 1153). Methylester C₈H₇O₂N₃ = N₃.C₆H₄.CO₂.CH₃. Gelbliche
Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 39—40° (RUPE, v. MAJEWSKI, B. 33, 3404).
Mit Wasserdampf flüchtig. Riecht süßlich, nach Obst und nach Anis.

Nitril C₇H₅N₄ = N₃.C₆H₄.CN. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 70°. Leicht löslich
in Alkohol, Aether und Benzol (R., v. M., B. 33, 3406).

3) *Phenylencyclotriazancarbonsäure, Aziminobenzoësäure

HO₂C.C₆H₅.<N<N<N = HO₂C.C₆H₅.<N<N<N (S. 1153—1154). b) *3,4-Aziminobenzoë-

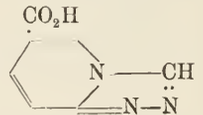
säure HO₂C.⌢.NH<N<N (S. 1153—1154). Vgl. auch die Angaben über die gleiche
Säure im Hptw. Bd. IV, S. 1153, Z. 3—9 v. o.

*Phenylaziminobenzoësäure C₁₃H₉O₂N₃ = HO₂C.⌢.N(C₆H₅)<N<N (S. 1154).

Liefert beim Destillieren mit Kalk, unter Entwicklung von CO₂ und N, Carbazol (S. 232)
(ULLMANN, B. 31, 1697).

4) Benzotriazolcarbonsäure:

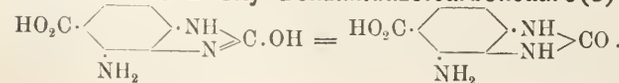
B. Durch 1½-stdg. Kochen der 6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3)
(S. 783) mit der 7—8-fachen Menge Ameisensäure (MARCKWALD,
RUZIK, B. 36, 1114). — Krystalle (aus verdünnter Essigsäure).
Schmilzt oberhalb des Siedepunktes der Schwefelsäure. Sehr wenig
löslich. Bildet mit Basen, nicht aber mit Säuren Salze. Wird von
KMnO₄ zu 1,2,4-Triazol (S. 743) oxydirt.

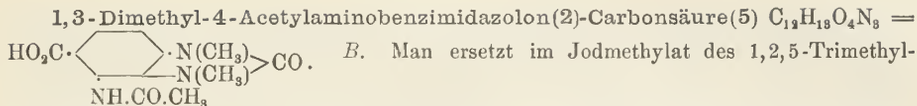


2. * Säuren C₈H₇O₂N₃ (S. 1154—1155).

2) Pyrrylpyrazolcarbonsäure HN<N=C.CO₂H . Pyrryl-Phenylpyrazol-
carbonsäure C₆H₅.N<N=C.CO₂H
C(C₄H₄N):CH s. Hptw. Bd. IV, S. 798, Z. 11 v. u.

2a. 4-Amino-2-Oxy-Benzimidazolcarbonsäure(5) C₈H₇O₃N₃ =

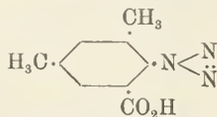




4-Acetylamino-benzimidazols (S. 800—801) durch Behandlung mit Bleiacetat das Jod durch die Acetylgruppe und oxydirt das entstandene Acetat mit $KMnO_4$ -Lösung anfangs bei 45—50°, später steigend bis 85° (PINNOW, B. 34, 1134). — Fast weisse Prismen (aus Eisessig + Alkohol), die bei 270° noch nicht schmelzen. Leicht löslich in heissem Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Wasser, unlöslich in Aether.

2b. 1,3-Dimethyl-4-Azidobenzoësäure (5) $C_9H_9O_2N_3 =$

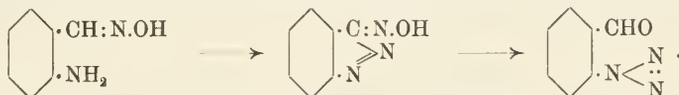
B. Durch Oxydation von 1,3-Dimethyl-4-Azidobenzaldehyd(5) (S. 804) mit $KMnO_4$ bei 100° (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1320). Man diazotirt 4-Aminomesitylsäure, stellt das Diazoniumperbromid dar und behandelt dieses mit conc. Ammoniak (B., D.). — Nadeln (aus Ligroïn). Schmelzp.: 156° (Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser und kaltem Ligroïn.



S. 1155, Z. 5—6 v. o. Die Structurformel muss lauten: $C_6H_3(NO_2) \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagdown \quad \diagup \\ N \end{array} \right\rangle \begin{array}{c} C_6H_3(OH) \cdot CO_2H \\ N \end{array}$

Aldehyde der Basen $C_nH_{2n-7}N_3$.

Orthoazidoaldehyde erhält man aus Orthoaminoaloximen, indem man diese zu Indiazonoximen diazotirt und letztere mit kalten Alkalien oder kochendem Wasser umlagert:



Durch Oxydation liefern sie Orthoazidosäuren (s. o.) (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1309).

I. Aldehyde $C_7H_5ON_3$.

1) *o*-Azidobenzaldehyd, *o*-Triazobenzaldehyd $N_3 \cdot C_6H_4 \cdot CHO$. B. Beim Kochen von Indiazonoxim mit Kalilauge (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1333). Aus diazotirtem *o*-Aminobenzaldehyd und Stickstoffwasserstoffsäure in essigsaurer Lösung (B., D., B. 34, 2292). — Wasserhelle trikline (GRUBENMANN) Krystalle. Schmelzp.: 37,5°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und heissem Petroleumäther, schwer in Wasser. Liefert beim Kochen mit Natronlauge Anthranilsäure. Zerfällt beim Erhitzen oder beim Kochen mit Wasser in Stickstoff und Anthranil (B., D., B. 34, 3874).

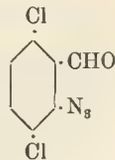
Phenylhydrazon $C_{13}H_{11}N_3 = N_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbe Prismen. Schmelzp.: 101,5—102°. Leicht löslich in Benzol, heissem Ligroïn und Alkohol (B., D., B. 34, 1335).

p-Nitrophenylhydrazon $C_{13}H_{10}O_2N_6 = N_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$. Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 191—192° unter Zersetzung. Ziemlich löslich in heissem Amylalkohol, heissem Benzol und heissem Alkohol, schwer in Ligroïn (B., D., B. 34, 1335).

Oxim $C_7H_5ON_4 = N_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH:N.OH$. B. Bei der Einwirkung von Hydroxylamin auf Anthranil neben anderen Producten (B., D., B. 34, 4023). Bei der Einwirkung von Hydroxylamin und Luft auf *o*-Hydroxylaminobenzaloxim, neben anderen Verbindungen (B., B. 35, 3897). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 103—103,5°. Leicht löslich in heissem Benzol und heissem Ligroïn (B., D., B. 34, 1335). Ist mit Wasserdämpfen langsam flüchtig. Beim Kochen der alkalischen Lösung entstehen: *N*-Oxyindazol und ein Polymerisationsproduct desselben (S. 531), *o*-Azidobenzoësäure und ihr Amid (S. 802), *o*-Aminobenzaloxim, Anthranilsäure(?) und geringe Mengen anderer Verbindungen (B., D., B. 35, 1885).

3,6-Dichlor-2-Azidobenzaldehyd $C_7H_3ON_3Cl_2 =$

B. Beim Kochen von Dichlorindiazonoxim mit Wasser (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1324). — Weisse Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 86—86,3° (corr.). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich in Benzol und heissem Alkohol, schwer in Wasser. Beim Kochen mit Actzalkalien entsteht Dichloranthranilsäure. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Stickstoff und Dichloranthranil (B., D., B. 34, 3876).



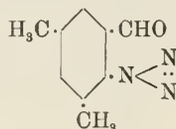
p-Nitrophenylhydrazon $C_6H_5O_2N_6Cl_2 = N_3 \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Orangegelbe Nadeln aus Alkohol, die sich gegen 155° unter Aufblähen zu einer bräunlichen Masse zersetzen, welche sich bei $233-234^\circ$ (corr.) zu einer rothbraunen Schmelze verflüssigt. Löslich in Xylol, Alkohol und Pyridin. Beim Erhitzen des in Glycerin suspendirten Hydrazons auf 170° entsteht unter N-Entwicklung eine bei $234-235^\circ$ schmelzende Verbindung (B., D., B. 34, 1326).

α, α -Dibrom-o-Azidobenzaldehyd $C_7H_5ON_3Br_2 = N_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CHO$. B. Beim Erwärmen von α, α -Dibromindiazonoxim (S. 583) mit Aetzalkalien (B., D., B. 34, 1328). — Farblose Prismen. Schmelzp.: $75,5-76^\circ$ (corr.). Mit Dampf flüchtig. Leicht löslich in heissem Alkohol. Beim Kochen mit Kalilauge entsteht Dibromanthranilsäure.

2) p-Triazobenzaldehyd $N_3 \cdot C_6H_4 \cdot CHO$. B. Aus dem Diazoniumperbromid des p-Aminobenzaldehyds (RUPE, v. MAJEWSKI, B. 33, 3405). — Flüssigkeit. Färbt sich an der Luft rasch braun. Riecht nach Anis und Anisaldehyd.

2. 1,3-Dimethyl-4-Azidobenzaldehyd (5) $C_8H_9ON_3 =$

B. Man verrührt 0,5 g Dimethylindiazonoxim mit 40 ccm n-Natronlauge und destillirt dann mit Wasserdampf (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1317). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: $33,5-34^\circ$. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Mitteln. Liefert beim Kochen mit Natronlauge α -Aminomesitylsäure, durch Oxydation mit $KMnO_4$ 1,3-Dimethyl-4-Azidobenzoesäure(5) (S. 803). Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Stickstoff und Dimethylanthranil (B., D., B. 34, 3877).



p-Nitrophenylhydrazon $C_6H_4O_2N_6 = N_3 \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Bräunlich-oranger gefärbte Nadeln mit bläulichem Oberflächenschimmer (aus Alkohol). Schmilzt zwischen $153,5$ und $156,5^\circ$ (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin, löslich in Benzol und Alkohol, sehr leicht löslich in Aceton (B., D., B. 34, 1319).

G. *Basen $C_nH_{2n-9}N_3$ (S. 1155-1166).

N-Aryl-Phen- β -triazone $C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} CO \\ N:N \end{smallmatrix} \rangle N \cdot Ar$ entstehen aus Diazoaminocarbonsäureestern $C_6H_4(CO_2R) \cdot N_3H \cdot Ar$ durch Kochen mit verdünntem Alkohol; die Ringschliessung wird erschwert durch Alkyle im Aryl, erleichtert durch Nitrogruppen (MEHNER, J. pr. [2] 63, 279). Sie werden durch alkoholische Alkalien zu Diazoamino-o-Carbonsäuren gespalten.

I. *Basen $C_7H_5N_3$ (S. 1155).

2) β -Phentriazin, Phen-1,2,3-triazin $C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} CH:N \\ N=N \end{smallmatrix} \rangle$. Oxyphentriazin, Phentriazin $C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} C(OH):N \\ N=N \end{smallmatrix} \rangle = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} CO:NH \\ N:N \end{smallmatrix} \rangle$ s. Benzazimid, Hptw. Bd. IV, S. 1553.

Oxim des Phentriazons s. Dihydroketophentriazinnoxims, Hptw. Bd. IV, S. 1138 und Spl. dazw.

N-Phenyl-Phentriazin $C_{13}H_9ON_3 = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} CO \cdot N \cdot C_6H_5 \\ N=N \end{smallmatrix} \rangle$. B. Durch Diazotirung von o-Aminobenzanilid (Spl. Bd. II, S. 780, Z. 6 v. u.) in H_2SO_4 -Lösung (PICTET, GONSET, C. 1897 I, 413). Aus Diazoaminobenzol-o-Carbonsäureester (Spl. zu Bd. IV, S. 1577) beim Kochen mit wässrigem Alkohol unter starker Wärmeentwicklung (MEHNER, J. pr. [2] 63, 266). — Fast farblose Nadeln. Schmelzp.: 151° . Löslich in Alkohol, schwer löslich in Aether, sehr wenig in Wasser. Neutral. Wird durch rauchende Salzsäure bei 140° zersetzt, durch Alkalien zu Salzen der Diazoaminobenzol-o-Carbonsäure aufgespalten. Zinnchlorür liefert Phenylhydrazin und Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779).

N-Nitrophenyl-Phentriazin $C_{13}H_5O_3N_4 = C_6H_4 \langle \begin{smallmatrix} CO \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NO_2 \\ N=N \end{smallmatrix} \rangle$. a) m-Nitroverbindung. B. Aus m-Nitrobenzoldiazo-o-Aminobenzoësäureester (Spl. zu Bd. IV, S. 1577) beim Kochen mit verdünntem Alkohol (M., J. pr. [2] 63, 289). — Farblose Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 238° . Löslich in heissem Alkohol, schwer löslich in heissem Wasser. b) p-Nitroverbindung. Bräunliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: $252-254^\circ$. Schwer löslich in Alkohol (M., J. pr. [2] 63, 290).

N-Tolyl-Phentriazin $C_{14}H_{11}ON_3 = C_7H_4ON_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. a) o-Tolylverbindung. B. Aus o-Toluoldiazo-o-Aminobenzoësäureester (Spl. zu Bd. IV, S. 1578) durch Kochen

mit verdünntem Alkohol (M., *J. pr.* [2] 63, 280). Aus Anthranilsäure-o-Toluidid durch salpetrige Säure (M.). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 166°. Verpufft bei höherer Temperatur.

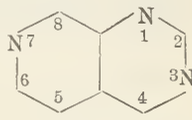
b) m-Tolylverbindung. *B.* Analog der o-Verbindung (S. 804) (M., *J. pr.* [2] 63, 281). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 150°.

c) p-Tolylverbindung. *B.* Analog der o-Verbindung (S. 804) (M., *J. pr.* [2] 63, 281). — Nadeln oder Prismen. Schmelzp.: 143°.

N-m-Xylyl-Phentriazon $C_{15}H_{13}ON_3 = C_7H_4ON_3 \cdot C_6H_5(CH_3)_2$. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 132°. Schwer löslich in kaltem Alkohol (M., *J. pr.* [2] 63, 283).

3) **Copazolin:**

Zur Bezeichnung und Bezifferung vgl.: GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 2831.

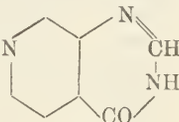


4-Chlorocopazolin $C_7H_4N_3Cl = NC_5H_3 \begin{matrix} \text{N}=\text{CH} \\ \text{C} \cdot \text{N} \end{matrix} \cdot \text{C}Cl$. *B.* Durch

3-stdg. Erhitzen von 2 g 4-Oxycopazolin (s. u.) mit 3 g PCl_5 und 20 cem PCl_3 auf 160° im Schüttelbade (G., C., *B.* 35, 2838). — Gelbliche Spiesse aus Petroleumäther. Schmelzpunkt: 112°. Leicht flüchtig unter Entwicklung stechend riechender Dämpfe. Der Staub reizt heftig zum Niesen. Unlöslich in kaltem Wasser, sonst leicht löslich. Wird von $HJ + PH_4J$ zu 3,4-Dihydrocopazolin (S. 796) reducirt.

4-Oxycopazolin $C_7H_4ON_3 =$

B. Durch 2-stdg. Erhitzen von je 4 g 3-Aminopyridincarbonsäure(4) (S. 562) und Formamid (Spl. Bd. I, S. 696) auf 170° (GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 2837). — Nadelbüschel aus Wasser. Sintert bei ca. 300°, schmilzt unter partieller Sublimation bei 315—317°. Leicht löslich in Säuren, Alkalien und conc. Ammoniak. — Platinsalz. Nadeln. Schwer löslich. — Nitrat. Blätter. Ziemlich schwer löslich in verdünnter Salpetersäure.



2,4-Dioxycopazolin $C_7H_4O_2N_3 = NC_5H_3 \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{CO} \cdot \text{NH} \end{matrix}$. *B.* Durch 3-stdg. Erhitzen

von 1 g 3-Aminopyridincarbonsäure(4) mit 0,75 g Harnstoff auf 170° (G., C., *B.* 35, 2836). Durch Einwirkung alkalischer Bromlauge auf Cinchomeronsäurediamid (S. 125) (G., C., *B.* 35, 2844; vgl. BLUMENFELD, *M.* 16, 709). — Gelbliches mikrokrystallinisches Pulver. Ist bei 430° noch nicht geschmolzen. Sublimirbar. Leicht löslich in Säuren und Aetzalkalien. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 180° entsteht als Hauptproduct 3-Aminopyridincarbonsäure(4). — $C_7H_5O_2N_3 \cdot HCl$. Nadelchen. Leicht löslich in Wasser. — $(C_7H_5O_2N_3 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Nadelchen. — $C_7H_5O_2N_3 \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Goldgelbe Blätter. Sintert bei ca. 225°, schmilzt bei 246—248°.

2. *Basen $C_6H_7N_3$ (S. 1155—1159).

S. 1155, Z. 18 v. u. die Strukturformel muss lauten: $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} : C \cdot CH_3 \\ \text{N} : \text{N} \end{matrix}$.

4) *6-Aminochinoxalin $H_2N \cdot \begin{matrix} \text{N} : CH \\ \text{N} : CH \end{matrix}$ (S. 1156). 6-Amino-2,3-Dioxychin-

oxalin $C_6H_7O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_5 \begin{matrix} \text{N} : C \cdot OH \\ \text{N} : C \cdot OH \end{matrix}$. *B.* Durch Reduction von o,p-Dinitrooxalin-säure mit $SnCl_2 +$ conc. Salzsäure (GALLINEK, D.R.P. 77348; *Frdl.* IV, 1151). — Mikroskopische Nadelchen aus Wasser. Sublimirt oberhalb 300°. Schwer löslich. $FeCl_3$ färbt die Lösungen der Salze blau.

5 und 6) *3-Phenyl-1,2,4-Triazol, C-Phenyltriazol $C_6H_5 \cdot C \cdot \begin{matrix} \text{N} - \text{N} \\ \text{N} \end{matrix} \text{CH} =$

$\begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{N} \\ \text{C} - \text{N} \end{matrix} \text{CH} = \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{NH} \\ \text{C} - \text{N} \end{matrix} \text{CH}$ (S. 1156—1158). *B.* Aus 3-Phenyl-1-Methyl-5-Oxytriazol (S. 806) durch Erhitzen mit Phosphorpentasulfid (YOUNG, OATES, *Soc.* 79, 665). — Nadeln. Schmelzp.: 118,5—119°. Giebt mit $KCNO$ in HCl -Lösung weisse Nadeln vom Schmelzp.: 146—147°. — $(C_6H_7N_3)_2H_2PtCl_6$. Orangefarbene Nadeln aus verdünnter Salzsäure.

3-Phenyl-4-Methyltriazol $C_6H_9N_3 = C_6H_5 \cdot C \cdot \begin{matrix} \text{N} - \text{N} \\ \text{N} \end{matrix} \text{CH} \cdot N(CH_3)$. *B.* Aus 3-Phenyl-

4-Methyl-5-Mercaptotriazol (S. 807) durch Erwärmen mit Wasserstoffsperoxyd (Y., O., *Soc.* 79, 668). — Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 112—113°. Leicht löslich in Alkohol, heissem Wasser und heissem Aether. Löst sich leicht in verdünnten Säuren und wird durch Na_2CO_3 aus diesen Lösungen gefällt.

3-Phenyl-5-Oxytriazol $\text{C}_8\text{H}_7\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.}\overset{\text{N.NH}}{\underset{\cdot\cdot}{\text{C}}-\text{N}}\text{>C.OH}$. B. Aus Benzalsemicarbazid und 1 Mol.-Gew. Eisenchlorid in alkoholischer Lösung bei 125—130° oder aus je 1 Mol. Azodicarbonamid und Benzaldehyd mit Eisenchlorür und Alkohol bei 130° (YOUNG, WITHAM, *Soc.* 77, 226). — Krystallinische Schuppen aus Alkohol. Schmelzp.: 321° bis 322°. Leicht löslich in heissem Alkohol. — $\text{Ag.C}_6\text{H}_5\text{ON}_3$ und $\text{Ag}_2\text{.C}_6\text{H}_5\text{ON}_3$. Weisse Niederschläge.

Acetylderivat $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.C}_2\text{HON}_3\text{.CO.CH}_3$. B. Aus Phenyl-Oxytriazol (s. o.) und Essigsäureanhydrid beim Kochen (Y., W., *Soc.* 77, 228). — Nadeln. Schmelzpunkt: 248°.

3-m-Nitrophenyl-5-Oxytriazol $\text{C}_8\text{H}_6\text{O}_3\text{N}_4 = \text{NO}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{.}\overset{\text{N.NH}}{\underset{\cdot\cdot}{\text{C}}-\text{N}}\text{>C.OH}$. B. Aus Nitrobenzalsemicarbazid und Eisenchlorid oder aus m-Nitrobenzaldehyd und Azodicarbonamid mit Eisenchlorür bei 130—140° (Y., W., *Soc.* 77, 229). — Platten oder Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 304°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Aether und Benzol. — $\text{Ag.C}_6\text{H}_5\text{O}_3\text{N}_4$. — $\text{Ag}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{O}_3\text{N}_4$.

Acetylderivat $\text{C}_{10}\text{H}_6\text{O}_4\text{N}_4 = \text{NO}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{.C}_2\text{HON}_3\text{.CO.CH}_3$. B. Aus Nitrophenyl-Oxytriazol (s. o.) und Essigsäureanhydrid beim Kochen (Y., W., *Soc.* 77, 230). — Gelbes Pulver (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 261—262°.

3-Phenyl-1-Methyl-5-Oxytriazol $\text{C}_9\text{H}_9\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.}\overset{\text{N.N(CH}_3\text{)}}{\underset{\cdot\cdot}{\text{C}}-\text{N}}\text{>C.OH}$. B. Aus Benzal-2-Methylsemicarbazid durch Oxydation mit FeCl_3 in alkoholischer Lösung (Y., OATES, *Soc.* 79, 662). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 218—219°. Krystallmessung: LEWIS, *Soc.* 79, 664. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwer in Aether. Die Verbindung reducirt weder ammoniakalische Silberlösung, noch FERLING'sche Lösung. Durch Erhitzen mit P_2S_5 entsteht C-Phenyltriazol. — $\text{Ag.C}_9\text{H}_9\text{ON}_3$. Weiss.

Acetylderivat $\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{C}_9\text{H}_9\text{ON}_3\text{(C}_2\text{H}_5\text{O)}$. Blättchen aus Petroleumäther. Schmelzp.: 72,5—73°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Wird durch Kochen mit Wasser verseift (Y., O.).

3-m-Nitrophenyl-1-Methyl-5-Oxytriazol $\text{C}_9\text{H}_6\text{O}_3\text{N}_4 = \text{NO}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{.}\overset{\text{N.N(CH}_3\text{)}}{\underset{\cdot\cdot}{\text{C}}-\text{N}}\text{>C.OH}$. B. Durch Oxydation von m-Nitrobenzal-2-Methylsemicarbazid mit Eisenchlorid in alkoholischer Lösung (Y., O., *Soc.* 79, 667). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 285—285,5°. Löst sich in verdünntem Ammoniak mit gelber, in Natronlauge mit rother Farbe. — $\text{Ag(C}_9\text{H}_7\text{O}_3\text{N}_4)$. Gelbe Fällung.

*2,3-Diphenyl-5-Oxytriazol $\text{C}_{14}\text{H}_{11}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N.N}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{\text{C}}-\text{N}}\text{>C.OH}$ (S. 1157). B. Aus Benzoylthiocarbaminsäure-S-Methylester und Phenylhydrazin (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 27, 262). Zur *Bildung aus Phenylazocarbamid und Benzaldehyd vgl.: Y., ANNABLE, *Soc.* 71, 200. — Schmelzp.: 290° (WH., B.).

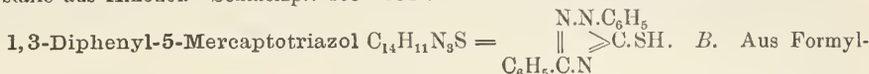
*Aethyläther, 2,3-Diphenyl-5-Aethoxytriazol $\text{C}_{16}\text{H}_{15}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{\text{C}}-\text{N.C.OC}_2\text{H}_5}\text{>C.OH}$ (S. 1157). B. Aus Benzoylthiocarbaminsäure-O-Aethylester und Phenylhydrazin (WH., JOHNSON, *Am.* 24, 212). — Nadeln. Schmelzp.: 85—86°. Giebt beim Kochen mit Salzsäure 2,3-Diphenyl-5-Oxytriazol.

1,3,4-Triphenyltriazolon(5) $\text{C}_{20}\text{H}_{15}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{\text{N}}-\text{N}}\text{---}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{\text{N}}}\text{>C.OH}$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von 1-Benzal-2,4-Diphenylsemicarbazid mit alkoholischer FeCl_3 -Lösung auf 125—130° (BUSCH, WALTER, *B.* 30, 1360). — Nadelbüschel. Schmelzp.: 215—216°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, leichter in warmem Benzol, kaum löslich in Aether.

3-Oxy-5-Phenyltriazolpropionsäure(5) $\text{HO.C.N:C}_6\text{H}_5\text{.}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{\text{N}}-\text{N}}\text{---}\overset{\cdot\cdot}{\underset{\cdot\cdot}{\text{N}}}\text{>C.OH}$ s. S. 817—818.



Durch Erhitzen von 1-Benzoyl-4-Methylthiosemicarbazid (YOUNG, OATES, *Soc.* 79, 668). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 163—164°.



phenylhydrazin (5 g) und Benzoylrhodanid (6 g) durch Erhitzen zum Schmelzen und Behandeln des Products mit kalter verdünnter Natronlauge (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 27, 268). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: ca. 248—249° (unter vorherigem Sintern).



dithiocarbamidsäurebenzylester und Phenylhydrazin durch Erwärmen (WH., B., *Am.* 27, 263). Aus Benzoyldithiocarbamidsäureäthylester und Phenylhydrazin entsteht zunächst Benzoylphenylthiosemicarbazid, welches beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in das Diphenyl-Mercaptotriazol übergeht (WH., B.). Aus Phenylthiosemicarbazid, Benzaldehyd und FeCl₃ (WH., B.). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 187—187,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in heissem Alkohol und Benzol, leicht löslich in wässrigen Alkalien. Wird durch Kochen mit conc. Kalilauge nicht angegriffen und durch frisch gefälltes Mercurioxyd nicht entschweifelt. — Natriumsalz. Leicht löslich in Alkohol. — Silbersalz. Weiss, amorph. Wird durch Kochen nicht zersetzt.

S-Methyläther C₅H₁₃N₃S = N₃C₄H₁₀.S.CH₃. B. Aus Benzoyliminodithiocarbonsäuremethylester und Phenylhydrazin (WH., B., *Am.* 27, 265). Aus 2,3-Diphenyl-5-Mercaptotriazol (s. o.), Natriumäthylat und Methyljodid (WH., B.). Aus Diphenyljodthio-biazolinthiomethan und alkoholischem Ammoniak bei 100° (BUSCH, KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 296). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 103—104°. Wird durch conc. wässrige Kalilauge nicht angegriffen. Beim Schmelzen mit KOH entsteht wieder Diphenyl-Mercaptotriazol.

S-Aethyläther C₁₆H₁₅N₃S = N₃C₁₄H₁₀.S.C₂H₅. B. Aus 2,3-Diphenyl-5-Mercaptotriazol (s. o.), Natriumäthylat und Aethylbromid (WH., BE., *Am.* 27, 266). Aus Diphenyljodthio-biazolinthioäthan durch alkoholisches Ammoniak bei 100° (BU., SPITTA, *J. pr.* [2] 67, 242). — Nadeln. Schmelzp.: 99—100°. Leicht löslich in Alkohol und Aether.

S-Benzyläther C₂₁H₁₇N₃S = N₃C₁₄H₁₀.S.CH₂.C₆H₅. B. Analog dem Methyläther (s. o.) (WH., BE., *Am.* 27, 266). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 100—100,5°.

S-Benzolderivat C₂₁H₁₅ON₃S = N₃C₁₄H₁₀.S.CO.C₆H₅. B. Aus molekularen Mengen 2,3-Diphenyl-5-Mercaptotriazol (s. o.), Natriumäthylat und Benzoylchlorid in Alkohol (WH., BE., *Am.* 27, 265). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 138,5°.

2,3-Diphenyl-1,2,4-Triazolthiol(5)-S-Essigsäureäthylester C₁₈H₁₇O₂N₃S = N₃C₁₄H₁₀.S.CH₂.CO₂.C₂H₅. Farblose Prismen. Schmelzp.: 67° (WH., BE., *Am.* 27, 266).

Sulfid aus 2,3-Diphenyl-5-Mercaptotriazol, Bis-2,3-Diphenyltriazolylsulfid(5,5') C₂₈H₂₀N₆S = (N₃C₁₄H₁₀)₂S. B. Aus 2,3-Diphenyl-5-Mercaptotriazol (s. o.) durch Erhitzen mit Anilin auf 270—300° oder mit p-Toluidin auf ca. 180° (WH., BE., *Am.* 27, 264). — Röthlichbraune Nadeln. Schmelzp.: 198°.

Disulfid C₂₈H₂₀N₆S₂ = (N₃C₁₄H₁₀)₂S₂. B. Aus 2,3-Diphenyl-5-Mercaptotriazol (s. o.), Natriumäthylat und Jod in Alkohol (WH., BE., *Am.* 27, 265). — Farblose Pyramiden aus Alkohol. Schmelzp.: 174°.

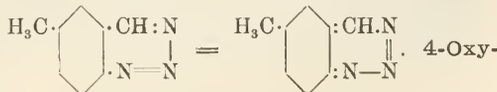


Benzoyldithiocarbamidsäure-n-Propylester und p-Tolylhydrazin (WH., BE., *Am.* 27, 267). — Farblose Prismen. Schmelzp.: 170—171°.

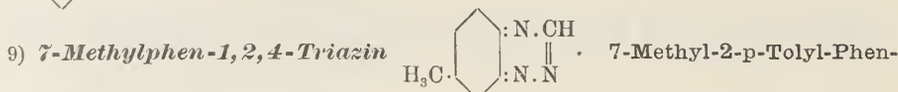
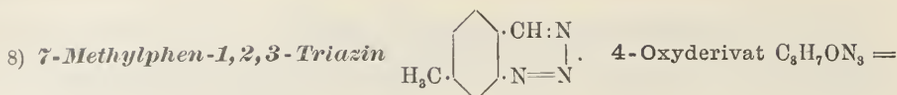


Bd. IV, S. 1159, sub b.

7) 6-Methylphen-1,2,3-Triazin

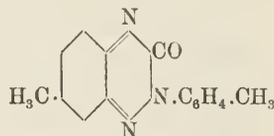


derivat C₈H₇ON₃ = CH₃.C₆H₄ < $\begin{matrix} \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{N} \\ \diagdown \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{matrix}$. B. Durch Oxydation von 5-Methyl-3-Aminoindazol (S. 797) (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, *B.* 31, 2637; *A.* 305, 370). — Schmelzp.: 228°.



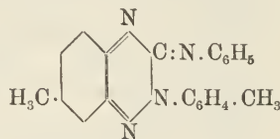
triazon(3), N-p-Tolyl-Toluketodihydro- α -triazin
 $C_{15}H_{13}ON_3 =$

B. Aus p-Toluolazo-p-Toluidin (*Hptw. Bd. IV, S. 1378*) und Phosgen in Benzol (BUSCH, HARTMANN, *B. 32, 2968*). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 168°. Ziemlich leicht löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure dunkelroth. Die Salze werden von Wasser zerlegt. Wird von alkoholischer Kalilauge zum N-Carboxäthylderivat, von alkoholischem Ammoniak zum Harnstoff des p-Toluolazo-p-Toluidins (*Spl. zu Bd. IV, S. 1378*) aufgespalten. Beim Erhitzen mit Anilin auf 130° entsteht das Carbanilido-Aminoazotoluol (*Hptw. Bd. IV, S. 1378, Z. 15 v. u.*). Durch Reduction entsteht 2-p-Tolyl-3-Ketotetrahydrotolutriazin (*S. 797*). — $C_{15}H_{13}ON_3 \cdot HCl$. Dunkel bordeauxrothe Blättchen (aus alkoholischer Salzsäure + Aether). Schmelzp.: 154°. Sehr leicht löslich in Alkohol.



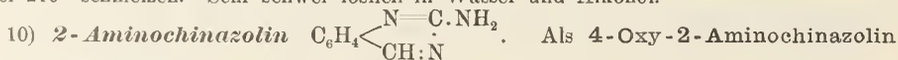
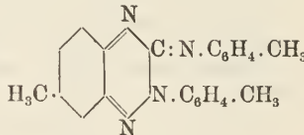
Anil, p-Tolyl-Phenylimino-Toludihydro- α -triazin
 $C_{21}H_{19}N_4 =$

B. Aus dem Phenylthioharnstoff des p-Toluolazo-p-Toluidins (*Spl. zu Bd. IV, S. 1378*) durch HgO in Benzol (B., H., *B. 32, 2964*). — Blauschwarze Blättchen oder Prismen (aus Aether + Petroleumäther). Schmelzp.: 127,5°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich mit blauer Farbe, die auf Zusatz von Säuren in Weinroth übergeht. Durch Reduction mit H₂S in Benzol entsteht das Anil des 2-p-Tolyl-3-Ketotetrahydrotolutriazins (*S. 797*). — $(C_{21}H_{19}N_4)_2 \cdot 3HCl$. Braunrothe Nadeln. Schmelzp.: 98°. Leicht löslich. — $(C_{21}H_{19}N_4 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Bronze glänzende braune Blättchen, die gegen 250° unter Schwärzung erweichen und oberhalb 260° schmelzen. Schwer löslich in Alkohol, kaum löslich in Wasser. — Pikrat $C_{21}H_{19}N_4 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Dunkelblaue Nadeln, die sich gegen 180° grün färben und bei 204° schmelzen. Sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser.



p-Tolil $C_{22}H_{20}N_4 =$

B. Durch Einwirkung von HgO auf den in Benzol gelösten p-Tolylthioharnstoff des p-Toluolazo-p-Toluidins (*Spl. zu Bd. IV, S. 1378*) (B., H., *B. 32, 2967*). — Blauschwarze, schwach kupferglänzende Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 147°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und CHCl₃. Säuren färben die blauen Lösungen weinroth. — $(C_{22}H_{20}N_4)_2 \cdot 3HCl$. Dunkelbordeauxrothe Nadeln. Schmelzp.: 103°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{22}H_{20}N_4 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Dunkelrothe, matt bronze glänzende Blättchen. Sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser. — Pikrat $C_{22}H_{20}N_4 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Metallisch glänzende, tief violettblaue, flache Nadeln, die sich von 175° ab zersetzen und bei 216° schmelzen. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.



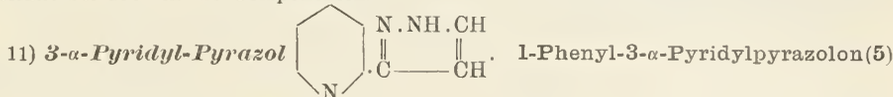
$C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \text{---} \text{C} \cdot \text{NH}_2 \\ \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{N} \end{matrix}$ kann das o-Benzglykocyamidin, *Hptw. Bd. II, S. 1255* aufgefasst werden, als Derivate desselben das Carboxylphenylbenzglykocyamidin, α - und β -Methyl-o-Benzglykocyamidin, im *Hptw. Bd. II, S. 1255-1256*.

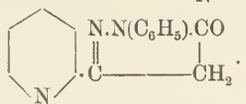
2-Anilino-3-Phenyl-Chinazolone(4) $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \text{---} \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6H_5 \\ \text{CO} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6H_5 \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1158, Z. 17 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 809-810.*

2-Methylanilino-3-Phenyl-Chinazolone(4) $C_{21}H_{17}ON_3 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{N} \\ \text{---} \text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \cdot \text{C}_6H_5 \\ \text{CO} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6H_5 \end{matrix}$.

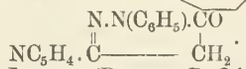
B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-3(N)-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin mit Monomethylanilin (Mac Coy, *Am.* 21, 162). — Farblose Nadeln. Schmelzpt.: 123°.

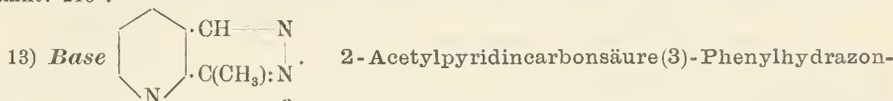
Carbanilsäurederivat des 2-Anilino-3-Phenyl-Chinazolons(4) C₂₇H₂₀O₂N₄ = C₂₀H₁₄ON₃.CO.NH.C₆H₅. B. Aus dem 2-Anilino-3-Phenylchinazolone(4) (vgl. S. 808) und Phenylisocyanat bei 150° (M. C., *Am.* 21, 155). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 127°. Zerfällt bei 130° in die Komponenten.

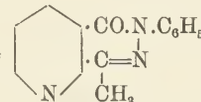


C₁₄H₁₁ON₃ =  N.N(C₆H₅).CO
C. — CH₂. B. Aus α -Pyridoylessigester in verdünnter Essigsäure suspendirt, und Phenylhydrazin beim gelinden Erwärmen (PINNER, *B.* 34, 4239). — Krystalle aus Benzol. Schmelzpt.: 179°.

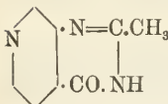


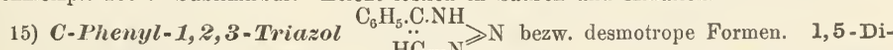
C₁₄H₁₁ON₃ =  N.N(C₆H₅).CO
NC₆H₄. C. — CH₂. B. Aus γ -Pyridoylessigester und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (PINNER, *B.* 34, 4250). — Krystalle aus Methylalkohol. Schmelzpunkt: 215°.

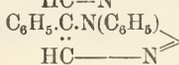


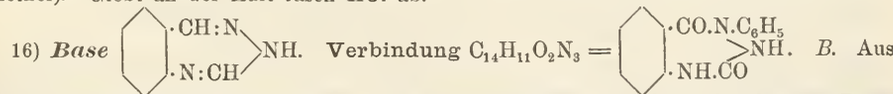
anhydrid C₁₄H₁₁ON₃ =  CO.N.C₆H₅
C=N
CH₃ s. *Hptw. Bd. IV, S. 156.*



 N=C.CH₃
CO.NH. B. Durch 3-stdg. Erhitzen gleicher Mengen 3-Aminopyridincarbon- säure(4) und Acetamid auf 210° (GABRIEL, COLMAN, *B.* 35, 2840). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 288°. Sublimirbar. Leicht löslich in Säuren und Alkalien.

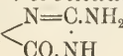


phenyl-1,2,3-Triazol C₁₄H₁₁N₃ =  C₆H₅.C.N(C₆H₅)
HC—N>N. B. Durch Erhitzen der 4-Carbon- säure (S. 816—817) auf 170—175° (DIMROTH, *B.* 35, 4048). — Täfelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 113—114°. Schwache Base. — C₁₄H₁₁N₃.HCl. Krystalle (aus Alkohol + Aether). Giebt an der Luft rasch HCl ab.



a,a-o-Aminobenzoylphenylhydrazin (S. 427) durch Phosgen in Chloroformlösung (RUPE, RÖSLER, *A.* 301, 93). — Nadeln aus Chloroform. Schmelzpt.: 218—219°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in heissem Wasser. Wird beim Kochen mit Natronlauge zum Theil zersetzt, durch Säuren nicht verändert.

* Verbindungen C₈H₇ON₃ (S. 1158). e) * Derivate der Verbindung

C₆H₄  N=C.NH₂
CO.NH (S. 1158). *2-Phenylimino-3-(N)-Phenyl-4-Ketotetrahydrochin-

azolin $C_{20}H_{15}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} NH.C:N.C_6H_5 \\ CO.N.C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ (S. 1158). B. Durch Lösen von 2-Chlor-3-Phenyl-4-Ketodihydrochinazolin (S. 598) in Anilin und Erwärmen (MAC COY, *Am.* 21, 153). — Durch folgeweise Methylierung und Abspaltung von Anilin entsteht 1-Methyl-3-Phenyldiketotetrahydrochinazolin (S. 599) (M. C., *Am.* 21, 157).

Derivate s. S. 808—809.

d) Nikotenyloximäthenyl $NC_5H_4.C \left\langle \begin{array}{l} N.O \\ N \end{array} \right\rangle C.CH_3$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 145.*

e) 5-Amino-2-Phenyl-Oxbiazol $C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N \\ O \end{array} \right\rangle C.NH_2$. Diphenyl-Phenyl-
iminooxbiazolin $C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N(C_6H_5) \\ O \end{array} \right\rangle C:N.C_6H_5$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 675, Z. 12 v. u.*

**Verbindungen* $C_8H_7N_3S$ (S. 1158—1159). a) *5-Amino-2-Phenyl-Thiobiazol $C_8H_7N_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N \\ S \end{array} \right\rangle C.NH_2$ (S. 1158, Z. 7 v. u. bis S. 1159, Z. 18 v. o.). B. Durch Oxydation von Benzalthiosemicarbazid (Spl. Bd. III, S. 32) mit wässriger Ferrichloridlösung bei 80—90° (YOUNG, EYRE, *Soc.* 79, 57). — Mikroskopische hexagonale Platten (aus 50% igem Alkohol). Schmelzp.: 222—223°. — $C_8H_7N_3S.HCl.H_2O$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 213—214°.

5-Methylamino-2-Phenylthiobiazol $C_9H_9N_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N \\ S \end{array} \right\rangle C.NH.CH_3$. B. Durch Oxydation von Benzal-4-Methylthiosemicarbazid (*Hptw. Bd. III, S. 40, Z. 18 v. o.*) mit Ferrichlorid (Y., E., *Soc.* 79, 59). — Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 183—184°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Wasser. — $(C_9H_9N_3S)_2.H_2PtCl_6$. Schmelzp.: 208—209°.

5-Imino-4-Methyl-2-Phenylthiobiazolin $C_9H_9N_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N(CH_3) \\ S \end{array} \right\rangle C:NH$. B. Aus Amino-Phenylthiobiazol und CH_3J in Methylalkohol bei 100° (1 Stunde) (Y., E., *Soc.* 79, 59). — Oel. — Chlorhydrat. Schmelzp.: 218—219°. — $(C_9H_9N_3S)_2.H_2PtCl_6$. Schmelzp.: 217—218°. — Jodhydrat. Prismen. Schmelzp.: 245—246°.

*5-Phenylamino-2-Phenylthiobiazol $C_{14}H_{11}N_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N \\ S \end{array} \right\rangle C.NH.C_6H_5$ (S. 1159, Z. 2 v. o.). B. Aus Benzal-4-Phenylthiosemicarbazid (*Hptw. Bd. III, S. 40, Z. 25 v. o.*) durch Oxydation mit Eisenchlorid (Y., E., *Soc.* 79, 60). — Ag. $C_{14}H_{10}N_3S$. Weisser Niederschlag.

2,4-Diphenylthiobiazolon(5)-Anil $C_{20}H_{15}N_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N \\ S \end{array} \right\rangle C:N.C_6H_5$. B. Durch Oxydation von 1-Benzal-2,4-Diphenylthiosemicarbazid (S. 483) mit $FeCl_3$ in Alkohol (BUSCH, HOLZMANN, *B.* 34, 332). — Nadeln. Schmelzp.: 184—185°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Aether und Ligroin, sehr leicht in Benzol und Chloroform. Indifferent gegen Säuren und Alkalien.

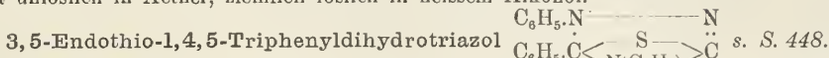
5-Acetylamino-2-Phenylthiobiazol $C_{10}H_9ON_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N \\ S \end{array} \right\rangle C.NH.CO.CH_3$. B. Aus Amino-Phenylthiobiazol und Essigsäureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (YOUNG, EYRE, *Soc.* 79, 58). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 276°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in heissem Alkohol, leicht in Alkalien. — Ag. $C_{10}H_8ON_3S$. Weisser Niederschlag.

5-Methylacetylamino-2-Phenylthiobiazol $C_{11}H_{11}ON_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N \\ S \end{array} \right\rangle C.N \left\langle \begin{array}{l} CH_3 \\ CO.CH_3 \end{array} \right\rangle$. B. Aus Methylamino-Phenylthiobiazol (s. o.) und Essigsäureanhydrid (Y., E., *Soc.* 79, 60). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 195°.

5-Acetylimino-4-Methyl-2-Phenylthiobiazolin $C_{11}H_{11}ON_3S = C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} N.N(CH_3) \\ S \end{array} \right\rangle C:N.CO.CH_3$. B. Aus der Silberverbindung des Acetylamino-Phenylthiobiazols (s. o.) und CH_3J in Methylalkohol bei 100° oder aus Imino-Methyl-Phenylthiobiazolin (s. o.) und Essigsäureanhydrid (Y., E., *Soc.* 79, 59). — Prismatische Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 144°.

b) 3,5-Endothio-5-Phenyl-Dihydro-1,2,4-triazol $C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{l} HN \text{---} N \\ S \\ NH \end{array} \right\rangle C$. 3,5-Endo-
thio-1,5-Diphenyl-4-Aethyldihydrotriazol $C_{16}H_{15}N_3S = C_6H_5.N \text{---} N \left\langle \begin{array}{l} S \\ N(C_2H_5) \end{array} \right\rangle C$. B.

Aus Diphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 482—483) und Aethylamin in Alkohol (Busch, KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, *J. pr.* [2] 67, 227). — Gelbliche Rhomboëder. Schmelzp.: 232°. Fast unlöslich in Aether, ziemlich löslich in heissem Alkohol.



3,5-Endothio-1,5-Diphenyl-4-o-Tolyldihydrotriazol $C_{21}H_{17}N_3S =$
 $\begin{array}{c} C_6H_5.N \text{-----} N \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ C_6H_5.C \text{-----} S \text{-----} C \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ N(C_6H_5) \end{array}$. *B.* Analog der p-Verbindung (s. u.) (B., K., SCH., *J. pr.* [2] 67, 221). — Gelbe Prismen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 249—250° (unter Zersetzung).

3,5-Endothio-1,5-Diphenyl-4-p-Tolyldihydrotriazol $C_{21}H_{17}N_3S =$
 $\begin{array}{c} C_6H_5.N \text{-----} N \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ C_6H_5.C \text{-----} S \text{-----} C \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ N(C_6H_7) \end{array}$. *B.* Aus Endothiodiphenylthiobiazolin (S. 483) und p-Toluidin bei 170—180° (B., K., SCH., *J. pr.* [2] 67, 220). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 301—303° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Chloroform.

3,5-Endothio-4,5-Diphenyl-1-p-Tolyldihydrotriazol $C_{21}H_{17}N_3S =$
 $\begin{array}{c} C_7H_7.N \text{-----} N \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ C_6H_5.C \text{-----} S \text{-----} C \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ N(C_6H_5) \end{array}$. *B.* Aus Endothio-Phenyl-p-Tolythiobiazolin (S. 601) und Anilin bei 150—160° (B., BLUME, *J. pr.* [2] 67, 258). — Gelbliche Nadelchen (aus Chloroform-Alkohol). Schmelzp.: 340°. Schwer löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Aether.

3,5-Endothio-1,5-Diphenyl-4-Benzylidihydrotriazol $C_{21}H_{17}N_3S =$
 $\begin{array}{c} C_6H_5.N \text{-----} N \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ C_6H_5.C \text{-----} S \text{-----} C \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ N(CH_2.C_6H_5) \end{array}$. *B.* Aus Endothiodiphenylthiobiazolin (S. 483) oder aus Diphenyljodthiobiazolinthiomethan (S. 482—483) und Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) (BU., K., SCH., *J. pr.* [2] 67, 218, 227). — Fast farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: über 250°. Die Nadeln zerfallen beim Liegen in Prismen, die bei erneuter Krystallisation in Blättchen oder Säulen vom Schmelzp.: 136° anschliessen. Kaum löslich in Aether und Benzol, ziemlich löslich in Chloroform. Indifferent gegen Säuren und Alkalien. Durch Einwirkung von CH_3J entsteht 1,5-Diphenyl-4-Benzyl-5-Jodidihydrotriazol-3-Thiomethan (S. 799).

Brom-Endothiodiphenylbenzylidihydrotriazol $C_{21}H_{15}N_3SBr =$
 $\begin{array}{c} C_6H_5.N \text{-----} N \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ Br.C_6H_4.C \text{-----} S \text{-----} C \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ N(CH_2.C_6H_5) \end{array}$ oder $\begin{array}{c} Br.C_6H_4.N \text{-----} N \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ C_6H_5.C \text{-----} S \text{-----} C \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ N(CH_2.C_6H_5) \end{array}$. *B.* Aus Bromdiphenylbromthiobiazolinthiomethan (S. 482) und Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) (BU., K., SCH., *J. pr.* [2] 67, 238). — Rautenförmige Blätter (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 218°.

3,5-Endothio-4-Benzyl-5-Phenyl-1-p-Tolyldihydrotriazol $C_{22}H_{19}N_3S =$
 $\begin{array}{c} C_7H_7.N \text{-----} N \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ C_6H_5.C \text{-----} S \text{-----} C \\ | \qquad \qquad \qquad | \\ N(CH_2.C_6H_5) \end{array}$. *B.* Aus Phenyltolyljodthiobiazolinthiomethan (S. 589) und Benzylamin (Spl. Bd. II, S. 286) (BU., BL., *J. pr.* [2] 67, 261). — Blättchen oder Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 234°. Unlöslich in Aether, löslich in Chloroform.

3. *Basen $C_9H_9N_3$ (S. 1159—1162).

5) *2-Hydrazino-Chinolin, α -Chinolyhydrazin $NC_9H_8.NH.NH_2$ (S. 1160). *B.* Neben α -Hydrazochinolin (Spl. zu Bd. IV, S. 1508), durch 6-stdg. Erhitzen von 2-Chlorchinolin (S. 181) mit der vierfachen Menge Hydrazinhydrat auf 140° (MARCKWALD, MEYER, *B.* 33, 1885). — Krystalle (aus Wasser oder Benzol). Schmelzp.: 134—135°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether und Ligroïn. Beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure entsteht Naphtriazol (S. 827). Wird von salpetriger Säure in Naphtriazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) übergeführt. — $(C_9H_9N_3)_2H_2PtCl_6$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 170° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_9H_9N_3.C_6H_3O_7N_3$. Schmelzp.: 187° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich.

α -Chinolylysemicarbazid $C_{10}H_{10}ON_4 = NC_9H_8.NH.NH.CO.NH_2$. *B.* Aus α -Chinolylyhydrazinhydrat und Kaliumcyanat in Wasser (MA., ME., *B.* 33, 1887). — Krystallwarzen aus Wasser. Schmelzp.: 202°. Ziemlich löslich in heissem Wasser. — $(C_{10}H_{10}ON_4)_2H_2PtCl_6$. Dunkelgelber krystallinischer Niederschlag. — Pikrat $C_{10}H_{10}ON_4.C_6H_3O_7N_3$. Schmelzp.: 189°. Schwer löslich.

1- α -Chinoly-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{16}H_{14}N_4S = NC_6H_5.NH.NH.CO.NH.C_6H_5$.
B. Aus α -Chinolyhydrazin und Phenylsenföhl in Alkohol oder Benzol (MA., ME., *B.* 33, 1887). — Gelbliche Krystalle mit $1H_2O$ aus Alkohol, die bei 106° schmelzen, dann erstarren und bei 260° von neuem schmelzen. Leicht löslich in Alkohol. Lässt sich durch Trocknen bei 100° in die wasserfreie Verbindung überführen. Letztere bildet dunkelgelbe Krystalle aus Benzol, die unscharf bei 144° schmelzen, dann sofort wieder erstarren und bei 260° abermals schmelzen, und geht durch Liegen an der Luft oder Umkrystallisieren aus 95%igem Alkohol in das Hydrat über. Spaltet beim Erhitzen auf 150° Anilin ab und geht in Naphtriazolylycercaptan (S. 827) über. — Pikrat $C_{16}H_{14}N_4S.C_6H_5O_7N_3$. Kryställchen. Schmelzp.: $168-169^\circ$. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

Oxal- α -Chinolyhydrazidsäureäthylester $C_{18}H_{19}O_3N_3 = NC_6H_5.NH.NH.CO.CO_2.C_2H_5$.
B. Durch Stehenlassen eines Gemisches von α -Chinolyhydrazin und Oxalsäure-Diäthylester (Spl. Bd. I, S. 279) mit Alkohol in der Kälte (MA., ME., *B.* 33, 1886). — Krystalle. Schmelzp.: $174-175^\circ$. Leicht löslich in heissem Alkohol.

Oxaldi- α -chinolyhydrazid $C_{30}H_{16}O_2N_6 = NC_6H_5.NH.NH.CO.CO.NH.NH.C_6H_5N$.
B. Durch Erhitzen von α -Chinolyhydrazin mit Oxalsäure-Diäthylester (Spl. Bd. I, S. 279) auf 150° (MA., ME., *B.* 33, 1887). — Krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 251° . Schwer löslich.

Benzal- α -Chinolyhydrazin $C_{16}H_{13}N_3 = NC_6H_5.NH.N:CH.C_6H_5$. Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 151° . Leicht löslich (MARCKWALD, MEYER, *B.* 33, 1886). — $(C_{16}H_{13}N_3)_2H_2PtCl_6$. Kryställchen. Schmelzp.: $185-186^\circ$. Schwer löslich. — Dichromat $(C_{16}H_{13}N_3)_2H_2Cr_2O_7$. Grünlichgelber krystallinischer Niederschlag. Schmelzp.: 220° (unter Zersetzung). — Pikrat $C_{16}H_{13}N_3.C_6H_5O_7N_3$. Schmelzp.: 198° .

S. 1161, Z. 21 v. o. statt: „348“ lies: „356“.

11) **6-Hydrazinochinolin, p-Chinolyhydrazin** $NC_6H_5.NH.NH_2$. *B.* Durch Reduction (mittels $SnCl_2$) der aus 6-Aminoquinolin (S. 606) erhältlichen Diazoverbindung (KNEPPEL, *A.* 310, 82). — Das freie Hydrazin krystallisiert nicht und verharzt leicht. — $C_6H_5N_3.HCl$. Krystalle (aus Wasser + Alkohol).

p-Chinolysemicarbazid $C_{10}H_{10}ON_4 = NC_6H_5.NH.NH.CO.NH_2$. *B.* Aus salzsaurem p-Chinolyhydrazin (s. o.) und cyansaurem Kalium in wässriger Lösung (KN., *A.* 310, 83). — Weisse Nadelchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 234° .

Brenztraubensäure-p-Chinolyhydrazon $C_{12}H_{11}O_2N_3 = NC_6H_5.NH.N:C(CH_3).CO_2H$. *B.* Aus salzsaurem p-Chinolyhydrazin (s. o.), Natriumacetat und Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) in wässriger Lösung (KN., *A.* 310, 84). — Hellgelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 189° . Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_{11}O_2N_3.HCl$. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 201° .

Benzal-p-Chinolyhydrazin $C_{16}H_{13}N_3 = NC_6H_5.NH.N:CH.C_6H_5$. *B.* Aus salzsaurem p-Chinolyhydrazin (s. o.), Benzaldehyd und Natriumacetat in wässriger Lösung (KNEPPEL, *A.* 310, 83). — Gelbrothe Nadeln (aus Wasser). Rubinrothe würfelförmige Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 203° .

12) **Amino-7-Methylchinazolin** $(H_2N)(CH_3)C_6H_2 \begin{matrix} < \\ CH:N \\ N=CH \end{matrix}$. Amino-Dioxy-7-Methylchinazolin $(CH_3)(NH_2).C_6H_2 \begin{matrix} < \\ C(OH):N \\ N=C(OH) \end{matrix}$ s. Amino-m-Methyl-o-Uraminobenzoyl
Spl. Bd. II, S. 830.

13) **4-Methyl-5-Phenyl-1,2,3-Triazol** $\begin{matrix} CH_3.C-N \\ C_6H_5.C.NH \end{matrix} > N = \begin{matrix} CH_3.C:N \\ C_6H_5.C:N \end{matrix} > NH$ u. s. w.

2-Phenylderivat, Methylphenyl-N-Phenylisotriazol $C_{15}H_{13}N_3 = \begin{matrix} CH_3.C:N \\ C_6H_5.C:N \end{matrix} > N.C_6H_5$. *B.* Aus dem Acetylderivat des Acetylbenzoyl- α -Phenylhydrazoxims (S. 510) durch Soda (PONZIO, ROSSI, *G.* 30 II, 455). Durch Reduction von Endooxy-Diphenylmethyltriazol (S. 814) (P., *G.* 30 II, 461). — Weisse Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $37,5-38^\circ$. Kp: 355° . Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

2-p-Bromphenylderivat $C_{15}H_{12}N_3Br = (CH_3)(C_6H_5)C_2N_3.C_6H_4Br$. *B.* Aus dem 2-Phenylderivat (s. o.) durch die berechnete Menge Brom (P., R., *G.* 30 II, 457). Aus Acetylbenzoyl-p-Bromphenylhydrazoxim (S. 510) durch PCl_5 (P., R.). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 97° .

2-p-Jodphenylderivat $C_{15}H_{12}N_3J = (CH_3)(C_6H_5)C_2N_3.C_6H_4J$. *B.* Aus dem 2-Phenylderivat (s. o.) und berechneter Menge Jod und Wasser im Rohre bei $200-210^\circ$ (P., R.,

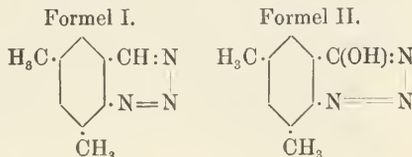
G. 30 II, 458). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 106°. Liefert mit HNO_3 Dinitro-Diphenylmethyltriazol (s. u.).

Dinitroderivat des 2,5-Diphenyl-4-Methyl-1,2,3-Triazols $C_{15}H_{11}O_4N_5 = C_{15}H_{11}(NO_2)_2N_3$. B. Aus dem 2-Phenylderivat (S. 812) oder dem 2-p-Jodphenylderivat (S. 812) durch Salpetersäure (P., R., G. 30 II, 455). — Prismen aus Essigsäure. Schmelzpunkt: 230—231°.

Tetranitroderivat $C_{15}H_5O_8N_7 = C_{15}H_5(NO_2)_4N_3$. B. Aus dem 2-Phenylderivat (S. 812) durch rauchende Salpetersäure und conc. Schwefelsäure (P., R., G. 30 II, 456). — Gelbe Prismen (aus Eisessig und Aceton). Schmelzp.: 172°.

14) 3-Benzyl-1,2,4-Triazol $C_6H_5.CH_2.C \begin{matrix} \ddot{N}.NH.CH \\ \ddot{C} \end{matrix} \begin{matrix} \ddot{N} \\ \ddot{C} \end{matrix}$. 1-Phenyl-3-Benzyl-5-Oxy-triazol $C_{15}H_{13}ON_3 = C_6H_5.CH_2.C \begin{matrix} N.N(C_6H_5).C.OH \\ \ddot{C} \end{matrix} \begin{matrix} \ddot{N} \\ \ddot{C} \end{matrix}$. B. Aus Phenylessigsäurephenylhydrazid und Harnstoffchlorid in Benzol (RUPE, LABHARDT, B. 33, 244). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 187—189°.

15) 6,8-Dimethyl-Phen-1,2,3-triazin s. Formel I. 6,8-Dimethyl-4-Oxy-β-Phen-triazin $C_9H_9ON_3 =$ Formel II. B. Durch Oxydation von 3-Amino-5,7-Dimethylindazol (S. 801) (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, B. 31, 2637; A. 305, 333). — Nadeln. Schmelzp.: 219—220°. Schwer löslich in heissem Wasser, leicht in Alkalien und Ammoniak. Die Lösung kuppelt mit Aminen und Phenolen unter Farbstoffbildung.



16) 5(3)-Aminophenyl-Pyrazol $NH_2.C_6H_4.C_3H_3N_2$. B. Durch Reduction von Nitro-5(3)-Phenylpyrazol mit $Su + HCl$ (BUCHNER, HACHUMIAN, B. 35, 39). — Nadeln aus Wasser. Krystalldrusen (aus Aether + Ligroin). Schmelzp.: 104°. KP_{12} : 290—300°. Durch Oxydation entsteht Pyrazol-5(3)-Carbonsäure. — $C_9H_9N_3.2HCl$. Nadeln (aus conc. Salzsäure). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. — $C_9H_9N_3.H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Goldgelbe Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Wird bei 105—110° wasserfrei. — $C_9H_9N_3.H_2SO_4$. Nadeln (aus Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 242° (unter Zersetzung). — Oxalat $(C_9H_9N_3)_2C_2H_2O_4 + H_2O$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 165°. — Pikrat $C_9H_9N_3.C_6H_3O_7N_3 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Orangegelbe Nadelchen aus Wasser. Wird bei 110° wasserfrei.

Tribomaminophenyl-Pyrazol $C_9H_9N_3Br = NH_2.C_6HBr_3.C_3H_3N_2(?)$. B. Durch Einwirkung von Brom auf Amino-5(3)-Phenylpyrazol in ätherischer Lösung (B., H., B. 35, 41). — Mikroskopische Nadelchen (aus viel Aether). Schmelzp.: 207°.

Dijodmethylat des N-Methyl-5(3)-Dimethylaminophenyl-Pyrazols $C_{14}H_{21}N_3J_2 = J.(CH_3)_3N.C_6H_4.C_3H_2N_2(CH_3)_2J$. B. Durch Erhitzen von 5(3)-Aminophenylpyrazol mit CH_3J und Methylalkohol auf 120° (BUCHNER, HACHUMIAN, B. 35, 41). — Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 211°.

5(3)-Acetaminophenyl-Pyrazol $C_{11}H_{11}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.C_3H_3N_2$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 207° (BUCHNER, HACHUMIAN, B. 35, 40).

Thioharnstoff aus Aminophenylpyrazol $C_9H_9N_3S = CS(NH.C_6H_4.C_3H_3N_2)_2$. B. Durch längeres Kochen einer alkoholischen Lösung von Aminophenylpyrazol mit Schwefelkohlenstoff (B., H., B. 35, 41). — Nadeln. Schmelzp.: 200—202° (unter Zersetzung).

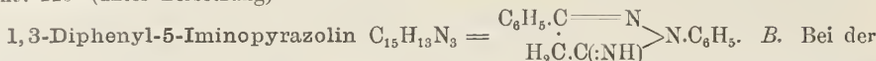
Benzoylaminophenylpyrazol $C_{16}H_{13}ON_3 = C_6H_5.CO.NH.C_6H_4.C_3H_3N_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 227° (B., H., B. 35, 40).

Benzylidenaminophenylpyrazol $C_{16}H_{13}N_3 = C_6H_5.CH:N.C_6H_4.C_3H_3N_2$. Pulver (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: ca. 65°. Wird von siedendem Wasser gespalten (BUCHNER, HACHUMIAN, B. 35, 40).

17) 3-Phenyl-4-Aminopyrazol. Derivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1162, Z. 7—16 v. o.; *Berichtigungen dazu im Spl.* Bd. IV, S. 814.

18) 3-Phenyl-5-Aminopyrazol bzw. 3-Phenyl-5-Iminopyrazolin $C_6H_5.C \begin{matrix} \text{---} N \\ \text{---} N \end{matrix} \begin{matrix} \text{---} NH \\ \text{---} NH \end{matrix} = C_6H_5.C \begin{matrix} \text{---} N \\ \text{---} N \end{matrix} \begin{matrix} \text{---} NH \\ \text{---} NH \end{matrix}$ u. s. w. B. Bei der Einwirkung einer ammoniakalischen Lösung von Hydrazinsulfat auf Cyanacetophenon (SEIDEL, *J. pr.* [2]

58, 150). — Weisse Krystalle. Schmelzpz.: 125°. — $(C_6H_5N_3.HCl)_2PtCl_4$. Prismen. Schmelzpunkt: 225° (unter Zersetzung).



Einwirkung von Phenylhydrazin auf Cyanacetophenon durch Umlagerung des zunächst gebildeten Phenylhydrazons (S., *J. pr.* [2] 58, 138). — Weisse rhombenförmige Blättchen. Schmelzpz.: 129,5°. — $(C_{15}H_{13}N_3.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln.

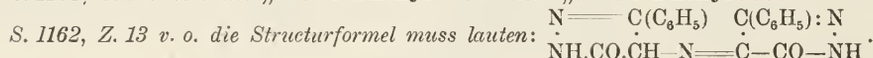
Verbindung $C_{30}H_{23}N_7$. B. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf das 1,3-Diphenyl-5-Iminopyrazolin (s. o.) (S., *J. pr.* [2] 58, 142). — Gelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 217°.

Nitroverbindung des 1,3-Diphenyl-5-Iminopyrazolins $C_{15}H_{12}ON_4$. B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf das 1,3-Diphenyl-5-Iminopyrazolin, neben einem Körper $C_{30}H_{23}N_7$ (s. o.) (S., *J. pr.* [2] 58, 140). — Rothglänzende Prismen. Schmelzpunkt: 207°. Leicht löslich in Aether. Geht bei längerem Kochen mit conc. Salzsäure in das 4-Isonitroso-1,3-Diphenylpyrazolon über. Zeigt nicht die LIEBERMANN'sche Reaction.

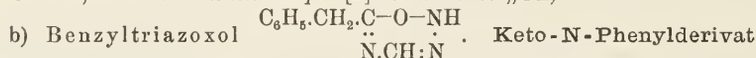
Acetylderivat des 1,3-Diphenyl-5-Iminopyrazolins $C_{17}H_{15}ON_3 = C_{15}H_{12}N_3(C_2H_3O)$. Weisse Nadelchen. Unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich in heissem Wasser, leicht in heissem Alkohol und Benzol. Schmelzpz.: 149° (SEIDEL, *J. pr.* [2] 58, 139).

***Verbindungen** $C_9H_9ON_3$ (S. 1162).

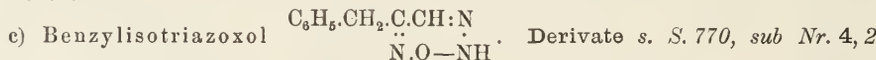
S. 1162, Z. 7 v. o. statt: „... 5-Phenyl...“ lies: „... 3-Phenyl...“.



S. 1162, Z. 15 v. o. hinter *J. pr.* [2] schalte ein: „51, 62“.



$C_6H_5.CO.C \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} O \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} N.C_6H_5 \\ N.CH:N$ und Analoge s. *Hptw.* B. IV, S. 1119, Z. 26—18 v. u. und S. 1120, Z. 1—9 v. o.



3,4-Endooxy-2,5-Diphenyl-4-Methyl-1,2,3-Triazolin $C_{15}H_{13}ON_3 =$

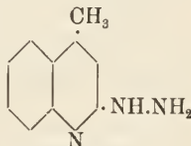
$\begin{matrix} O \\ \text{---} \\ CH_3.C \\ \text{---} \\ C_6H_5.C=N \end{matrix} \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} N \begin{matrix} \text{---} \\ \text{---} \end{matrix} N.C_6H_5$. B. Aus Acetylbenzoyl- α -Phenylhydrazoxim (*Hptw.* Bd. IV, S. 783, Z. 17 v. o.) durch HgO (PONZIO, *G.* 30 II, 460). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzpunkt: 83°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Mitteln ohne basische Eigenschaften. Wird durch Zink und Salzsäure auch durch HJ bei 140—150° zu Methylphenyl-N-Phenylsotriazol (S. 812) reducirt.

Dinitroderivat $C_{15}H_{11}O_5N_5 = C_{15}H_{11}(NO_2)_2ON_3$. B. Aus dem Endooxy-Diphenylmethyltriaxolin (s. o.) durch conc. Salpetersäure und Schwefelsäure (P., *G.* 30 II, 462). — Gelbliche Prismen aus Eisessig. Schmelzpz.: 260°.

e) o-Aminobenzenyläthenylazoxim s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1138.

4. ***Basen** $C_{10}H_{11}N_3$ (S. 1162—1163).

5) *2-Hydrazino-4-Methylchinolin, α -Lepidylhydrazin: (S. 1163). B. Durch 5-stdg. Erhitzen von α -Chlorlepidin mit der fünffachen Menge Hydrazinhydrat auf 150° (MARCKWALD, CHAIN, *B.* 33, 1895). — Krystalle aus Wasser. Schmelzpz.: 145—147°. Sehr leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol. — $C_{10}H_{11}N_3.HCl$. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser und conc. Salzsäure. — $(C_{10}H_{11}N_3)_2H_2PtCl_6$.



α -Lepidylsemicarbazid $C_{11}H_{12}ON_4 = NC_9H_5(CH_3).NH.NH.CO.NH_2$. B. Aus salzsaurem α -Lepidylhydrazin (s. o.) und Kaliumcyanat in Wasser (M., CH., B. 33, 1896). — Gelbe Krystalle aus viel Alkohol. Schmelzp.: 215°. Sehr wenig löslich.

1- α -Lepidyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{17}H_{16}N_4S = NC_9H_5(CH_3).NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. B. Aus α -Lepidylhydrazin und Phenylsenföhl in Alkohol (M., CH., B. 33, 1896). — Gelbe Kryställchen. Spaltet beim Erhitzen auf 180° Anilin ab unter Bildung von Methylnaphtriazolylmercaptan (S. 827). Leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol.

Brenztraubensäure- α -Lepidylhydrazon $C_{13}H_{13}O_2N_3 = NC_9H_5(CH_3).NH.N:C(CH_3).CO_2H$. Krystalle mit 3H₂O aus Essigsäure, die bei 105° wasserfrei werden und dann bei 215° schmelzen. Leicht löslich in heissem Alkohol (M., CH., B. 33, 1896).

Benzal- α -Lepidylhydrazin $C_{17}H_{15}N_3 = NC_9H_5(CH_3).NH.N:CH.C_6H_5$. Krystalle. Schmelzp.: 150°. Leicht löslich in heissem Alkohol (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1896). — ($C_{17}H_{15}N_3$)₂H₂Cr₂O₇. Gelbe Kryställchen.



3- β -Phenäthyl-5-Oxytriazol $C_{16}H_{16}ON_3 = \begin{matrix} N:C(CH_2.CH_2.C_6H_5) \\ | \\ C_6H_5.N \end{matrix} \begin{matrix} \\ \\ \text{---}CO \end{matrix} \begin{matrix} \\ \\ \text{---}NH \end{matrix}$. B. Durch 2-stdg. Kochen von Hydrocinnamoylphenylhydrazin mit Harnstoffchlorid in Benzol (RUPPE, METZ, B. 36, 1102). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 132—183°. Leicht löslich in heissem Alkohol und in Ammoniak, schwerer in siedendem Wasser und Benzol, schwer in Ligroin. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung tief orangeroth.

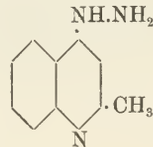
1-Phenyl-3- β -Phenäthyl-5-Acetoxytriazol $C_{18}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5.N_3C_2(C_6H_5.CH_2.CH_2)(O.CO.CH_3)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 109°. Wird von siedendem Wasser innerhalb 25 Minuten verseift (R., M., B. 36, 1102).

8) 1,3,6-Triaminonaphtalin $C_{10}H_5(NH_2)_3$. B. Durch Erhitzen von 1,6-Dioxy-naphtalinsulfonsäure(3) mit NH₃ und NH₄Cl auf 160—180° (KALLE & Co., D.R.P. 89061; Frdl. IV, 599). — Sehr leicht löslich in Wasser. Nitrit färbt die saure Lösung tief braun. — Sulfat. Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser.

9) 1,3,7-Triaminonaphtalin $C_{10}H_5(NH_2)_3$. B. Durch Erhitzen von 6-Amino-naphtol(2)-Sulfonsäure(4) mit NH₃ und NH₄Cl auf 160—180° (KALLE & Co., D.R.P. 90905; Frdl. IV, 600). — Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Salpetrige Säure färbt die wässrige Lösung tief braun, FeCl₃ violettblau, Dichromat oder Chlorkalk violettroth. — Chlorhydrat. Blättchen aus Wasser. — Sulfat. Krystallwarzen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

10) 4-Hydrazino-2-Methylchinolin, γ -Chinaldylhydrazin:

B. Durch 5-stdg. Erhitzen von γ -Chlorchinaldin mit seinem dreifachen Gewicht Hydrazinhydrat auf 150° (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1898). — Sternförmige Aggregate aus Wasser. Schmelzp.: 117—118°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Benzol. — $C_{10}H_{11}N_3.HCl$. B. Durch Eindampfen einer salzsauren γ -Chinaldylhydrazinlösung. Krystalle. — $C_{10}H_{11}N_3.2HCl$. B. Durch Fällen einer alkoholischen Lösung des Hydrazins mit conc. Salzsäure. Kryställchen. Geht bei 100° sofort, über Kali langsam in das HCl-ärmere Salz (s. o.) über.



1- γ -Chinaldyl-4-Phenylthiosemicarbazid $C_{17}H_{16}N_4S = NC_9H_5(CH_3).NH.NH.CS.NH.C_6H_5$. B. Aus γ -Chinaldylhydrazin und Phenylsenföhl in Alkohol (M., CH., B. 33, 1899). — Schmelzp.: 139°. Leicht löslich in heissem Alkohol.

Brenztraubensäure- γ -Chinaldylhydrazon $C_{13}H_{13}O_2N_3 = NC_9H_5(CH_3).NH.N:C(CH_3).CO_2H$. Gelbliche Kryställchen. Schmelzp.: 197°. Leicht löslich in heissem Alkohol (M., CH., B. 33, 1899).

Benzal- γ -Chinaldylhydrazin $C_{17}H_{15}N_3 = NC_9H_5(CH_3).NH.N:CH.C_6H_5$. Gelbliche Kryställchen. Schmelzp.: 161—162°. Leicht löslich in heissem Alkohol (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1899). — Pikrat $C_{17}H_{15}N_3.C_6H_3O_7N_3$. Schmelzp.: 130°.

11) 3-Benzyl-5-Methyl-1,2,4-Triazol. N-Phenyl-Ketoderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1119, Z. 16 v. o.



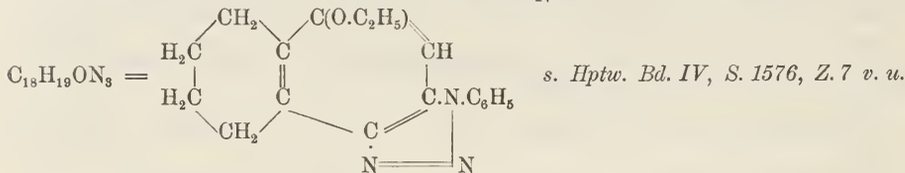
1-Phenylderivat, 1-Phenyl-3-p-Tolyl-5-Iminopyrazolin $C_{16}H_{15}N_3 = \begin{matrix} N \text{---} C_6H_4.CH_3 \\ \text{---}C(NH).CH_2 \end{matrix}$. B. Bildet sich aus seinem Isomeren, dem Phenylhydrazon

des p-Toluylacetonitrils, durch Lösen in Eisessig oder Erhitzen über den Schmelzpunkt (SEIDEL, *J. pr.* [2] 58, 144). — Blättchen. Schmelzp.: 169°.

Verbindung C₂₂H₂₇N₇. B. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf Phenyl-p-Tolyl-Iminopyrazolin (s. o.) (S., *J. pr.* [2] 58, 145). — Gelber Körper. Leicht löslich in Alkohol, Aether, heissem Benzol, Essigester und Eisessig. Schmelzp.: 212°.

Nitrosoderivat des 1-Phenyl-3-p-Tolyl-5-Iminopyrazolins (vgl. S. 815—816) C₁₆H₁₄ON₄. Rother Körper. Schmelzp.: 232° (S., *J. pr.* [2] 58, 145).

12) Aziminotetrahydronaphthalin C₁₀H₁₀<N>N. N-Phenyl-Aethoxyderivat



Verbindungen C₁₀H₁₁ON₃. a) p-Tolubenzyltriazoxol $\begin{array}{c} \text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_2.\text{C}.\text{O}.\text{NH} \\ | \\ \text{N}.\text{CH}:\text{N} \end{array}$

Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1119, sub Nr. 5.

b) p-Tolubenzyl-Isotriazoxol $\begin{array}{c} \text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_4.\text{CH}_2.\text{C}.\text{CH}:\text{N} \\ | \\ \text{N}.\text{O}.\text{NH} \end{array}$. Derivate s. S. 770 bis

771, sub Nr. 5, 2.

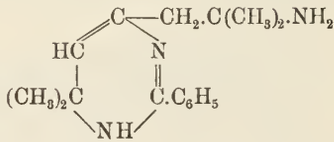
2-Styryl-5-Amino-Thiobiazolin C₁₀H₁₁N₃S = $\begin{array}{c} \text{N}-\text{NH} \\ | \\ \text{H}_2\text{N}.\text{C}.\text{S}.\text{CH}:\text{CH}:\text{CH}.\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$

2-Styryl-3-Phenyl-5-Anilino-Thiobiazolin C₆H₅.NH.C.S.CH.CH:CH.C₆H₅ s. Hptw. Bd. IV, S. 686, Z. 2 v. u.

5. 3-Methyl-4-Benzyl-5-Aminopyrazol C₁₁H₁₃N₃ = $\begin{array}{c} \text{N.NH.C.NH}_2 \\ | \\ \text{H}_3\text{C}.\text{C} \text{---} \text{C}.\text{CH}_2.\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$. Keto-
derivate s. S. 769—770, sub Nr. 3a.

6. 6-Aminoisobutyl-4,4-Dimethyl-2-Phenyl-Dihydropyrimidin C₁₆H₂₃N₃ =

6-Benzoylaminoisobutyl-4,4-Dimethyl-2-Phenyl-Dihydropyrimidin C₂₃H₂₇ON₃ = N₂C₄H₂(CH₃)₂(C₆H₅)[CH₂.C(CH₃)₂.NH.CO.C₆H₅]. B. Aus Benzamidin und Phoron durch 20 Minuten andauerndes Erhitzen auf 160—170° (W. TRAUBE, SCHWARZ, *B.* 32, 3172). — Viereckige Prismen aus Alkohol, die bei 203° sintern und bei 213° schmelzen. Fast unlöslich in kaltem Wasser. — C₂₃H₂₇ON₃.HCl + H₂O. Sechseckige Prismen aus Wasser, die bei 150° sintern, bei 165° schmelzen und sich einige Grade höher zersetzen.



*Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-9}N₃ (S. 1163—1165).

I. *Säuren C₉H₇O₂N₃ (S. 1163—1165).

S. 1164, Z. 13 v. o. füge hinzu: „Schmelzp.: 176° (Zersetzung) (Young, *Soc.* 67, 1069)“.

3) 5-Phenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5.\text{C}.\text{NH} \\ | \\ \text{HO}_2\text{C}.\text{C} \text{---} \text{N} \end{array}$ bzw. desmotope

Formen. Die im Hptw. S. 1165, Z. 1 v. o. aufgeführte Säure C₁₅H₁₁O₂N₃ von MICHAEL, LUEHN und HIGHBEE, *Am.* 20, 393, ist wahrscheinlich 3,5-Diphenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4)

C₆H₅.C $\begin{array}{c} \text{N} \\ | \\ \text{HO}_2\text{C}.\text{C}.\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array}$ (DIMROTH, *B.* 35, 4048).

1,5-Diphenyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) C₁₅H₁₁O₂N₃ = $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5.\text{C}.\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ | \\ \text{HO}_2\text{C}.\text{C} \text{---} \text{N} \end{array}$

B. Aus Benzoylessigester (Spl. Bd. II, S. 958) und Diazobenzolimid (S. 786) in Natriumäthylatlösung (D., *B.* 35, 4046). — Nadeln (aus verdünntem Methyl- oder Aethyl-Alkohol).

Schmelzp.: 164—165°. — $Na.C_{15}H_{10}O_2N_3 + 3\frac{1}{2}H_2O$. Nadelchen aus Wasser. Schwer löslich in Natronlauge, leicht in Wasser. — $Ba(C_{15}H_{10}O_2N_3)_2 + 5H_2O$. Nadelchen aus Wasser. Löslich in Alkohol und heissem Benzol. — $Cu(C_{15}H_{10}O_2N_3)_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Hellblaue Nadeln. Fast unlöslich in Wasser.

Methylester $C_{16}H_{13}O_2N_3 = C_{15}H_{10}N_3O_2.CH_3$. Warzenförmige Kryställchen (aus Methyl- oder Aethyl-Alkohol). Schmelzp.: 135—136° (D., B. 35, 4048).

Aethylester $C_{17}H_{15}O_2N_3 = C_{15}H_{10}N_3O_2.C_2H_5$. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 134—135°. Leicht löslich in Alkoholen, schwerer in Ligroin und Aether (D., B. 35, 4048).

Ia. Amino-Oxychinoxalincarbonsäure $C_9H_7O_3N_3$. Ureid s. *Hptw. Bd. IV, S. 1164, Z. 1 v. o.*

Ib. Nikotenyloxyimpropenylcarbonsäure $C_{10}H_9O_3N_3 = NC_6H_4.C \begin{matrix} \diagup N.O \\ \diagdown N \end{matrix} > C.CH_2$. $CH_2.CO_2H$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 145*.

Ic. 4-Benzoylazimidolcarbonsäure $C_{10}H_7O_4N_3 = \begin{matrix} HO_2C.C.N(OH).N \\ C_6H_5.CO.C \text{---} N \end{matrix}$. B. Aus 5-Methyl-4-Benzoyl-1-Oxy-1,2,3-Triazol (S. 771) durch Oxydation mittels alkalischer $KMnO_4$ -Lösung in der Wärme (WOLFF, A. 325, 167). — Farblose tafelförmige Krystalle (aus Wasser + conc. Salzsäure). Schmelzp.: 126—127° (unter Gasentwicklung). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, sehr wenig in conc. Salzsäure. Färbt sich in wässriger Lösung mit $FeCl_3$ gelbroth.

3. 3-Oxy-5-Phenyltriazolpropionsäure (I) $C_{11}H_{11}O_3N_3 = \begin{matrix} N.CH(CH_3).CO_2H \\ N \quad C_6H_5 \\ HO.C \text{---} N \end{matrix}$

$= \begin{matrix} N.CH(CH_3).CO_2H \\ HN \quad C_6H_5 \\ OC \text{---} N \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen von Benzoylsemicarbazinpropionsäure,

deren Ester oder Nitril mit 10%iger Kalilauge (BAILEY, ACREE, B. 33, 1525). — Krystalle mit $1H_2O$ (aus verdünntem Alkohol), die bei 105—110° wasserfrei werden, sich gegen 225° röthen und unter Zersetzung bei 239—240° schmelzen. Löslich in ca. 1300 bis 1400 Thln. kaltem Wasser. Mit $FeCl_3$ entsteht eine weinrothe Färbung. Löst sich in 40%igem Formaldehyd zu 2-Oxymethyl-5-Phenyltriazolon(3)-Propionsäure(1) (S. 818). — $NH_4.C_{11}H_{10}O_3N_3 + H_2O$. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 177° (unter Zersetzung). Dissociirt bei kurzem Kochen mit Alkohol. — $Ca(C_{11}H_{10}O_3N_3)_2 + 10H_2O$. Mikroskopische Nadeln aus Wasser. Verliert im Vacuum 5 Mol. H_2O ; wird bei 110° völlig wasserfrei. — $Ba.C_{11}H_9O_3N_3 + 3H_2O$. Prismen aus Wasser. — $Pb.C_{11}H_9O_3N_3$. Unlöslicher Niederschlag. — $C_{11}H_{11}O_3N_3.HCl$. Nadeln. Schmilzt bei 102° unter Entwicklung von HCl . Wird von Wasser zerlegt.

Methylester $C_{12}H_{13}O_3N_3 = \begin{matrix} N.CH(CH_3).CO_2.CH_3 \\ N \quad C_6H_5 \\ HO.C \text{---} N \end{matrix}$ bzw. $\begin{matrix} N.CH(CH_3).CO_2.CH_3 \\ HN \quad C_6H_5 \\ OC \text{---} N \end{matrix}$.

B. Die α - oder Enol-Form entsteht durch Kochen der Säure mit 3%iger methylalkoholischer Salzsäure (B., A., B. 33, 1529). — Nadeln aus Wasser. Schmilzt, langsam erhitzt, bei 171° nach vorhergehendem Erweichen, in ein heisses Bad eingetaucht dagegen bei 157°, erstarrt alsbald wieder und verflüssigt sich von neuem bei 170—171°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, weniger in Alkohol und heissem Wasser. Giebt mit $FeCl_3$ eine intensiv kirschrothe Färbung. — Die β - oder Keto-Form bildet sich durch Erhitzen der Enolform (s. o.) auf 171° (B., A.). — Nadelbüschel aus Alkohol. Schmelzp.: 173—174°. Färbt sich mit $FeCl_3$ fast gar nicht. Geht durch Kochen mit Wasser, unter Stärkerwerden der $FeCl_3$ -Reaction, in eine bei 163—165° schmelzende Keto-Enol-Mischform über.

Aethylester $C_{13}H_{15}O_3N_3 = (HO)(C_6H_5)C_2N_3.CH(CH_3).CO_2.C_2H_5$. B. Durch 6-stdg. Kochen der Säure mit dem 15-fachen ihres Gewichtes 3%iger alkoholischer Salzsäure (B., A., B. 33, 1527). — Schmelzp.: 171—173°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Aether. Die alkoholische Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ roth; einmal geschmolzener Ester färbt sich nur sehr schwach. — $Na.C_{15}H_{14}O_3N_3$. B. Durch Erwärmen des Esters mit Bicarbonatlösung. Durch Auflösen von Natrium in der Chloroformlösung des Esters. Sehr hygroskopische Masse (aus Alkohol + Aether). —

Ag.C₁₃H₁₄O₃N₃. Lichtgelbe Masse. Schmilzt nach vorübergehendem Erweichen bei 198° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser, etwas löslich in heissem Alkohol.

Amid C₁₁H₁₂O₂N₄ = (HO)(C₆H₅)C₂N₃.CH(CH₃).CO.NH₂. Nadeln, die sich bei 240° röthen und bei 274° unter Gasentwicklung schmelzen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (B., A., B. 33, 1530).

3-Methoxy-5-Phenyltriazolpropionsäureäthylester C₁₄H₁₇O₃N₃ = (CH₃O)(C₆H₅)C₂N₃.CH(CH₃).CO₂.C₂H₅. B. Aus dem Natriumsalz des 3-Oxy-5-Phenyltriazolpropionsäure-Aethylesters (S. 817) mit CH₃J oder aus diesem Ester selbst mit Diazomethan (B., A., B. 33, 1529). — Oel. Entwickelt beim Erhitzen mit Salzsäure CH₃Cl.

2-Oxymethyl-5-Phenyltriazolon(3)-Propionsäure(1) C₁₂H₁₃O₄N₃ = N.CH(CH₃).CO₂H
HO.CH₂.N⁺ C₆H₅ . B. Durch Lösen von 3-Oxy-5-Phenyltriazolpropionsäure
OC—N
in 40%iger Formaldehydlösung (B., A., B. 33, 1527). — Mikroskopische prismatische Platten mit 1H₂O. Schmilzt bei 242° unter Abspaltung von Formaldehyd.

3-Acetoxy-5-Phenyltriazolpropionsäureäthylester C₁₅H₁₇O₄N₃ = (CH₃.CO.O)(C₆H₅)C₂N₃.CH(CH₃).CO₂.C₂H₅. Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 79°. Unlöslich in kaltem Wasser (BAILEY, ACREE, B. 33, 1528).

3-Benzoyloxy-5-Phenyltriazolpropionsäureäthylester C₂₀H₁₉O₄N₃ = (C₆H₅.CO.O)(C₆H₅)C₂N₃.CH(CH₃).CO₂.C₂H₅. Schmelzp.: 78—79° (B., A., B. 33, 1529).

*Ketone der Basen C_nH_{2n-9}N₃ (S. 1165—1166).

1. *3-Aceto-Phen-1,2,4-triazin, α-Phentriazolyl-Methylketon C₆H₇ON₃ = C₆H₄ < $\begin{matrix} N:N \\ N:C.CO.CH_3 \end{matrix}$ (S. 1165). Liefert mit Zinnchlorür eine farblose Base (kleine Prismen, Schmelzp.: 165°) (BAMBERGER, DE GRUYTER, J. pr. [2] 64, 232).

2. *3-Benzoyl-Phen-1,2,4-triazin, α-Phentriazolyl-Phenylketon C₁₄H₉ON₃ = C₆H₄ < $\begin{matrix} N:N \\ N:C.CO.C_6H_5 \end{matrix}$ (S. 1165—1166). Darst.: BAMBERGER, WITTEN, J. pr. [2] 65, 146.

3. *Benzoylamidrazon C₁₄H₁₃ON₃ = C₆H₅.CO.C(N.NH.C₆H₅).NH₂ (S. 1166).

*Acetylbenzoylamidrazon C₁₆H₁₅O₂N₃ = C₆H₅.CO.C(N₂H.C₆H₅).NH.CO.CH₃ (S. 1166). B. Aus Benzoylamidrazon und lauwarmem Acetanhydrid (BAMBERGER, WITTEN, J. pr. [2] 65, 148).

H. *Basen C_nH_{2n-11}N₃ (S. 1166—1170).

1. *Basen C₉H₇N₃ (S. 1166).

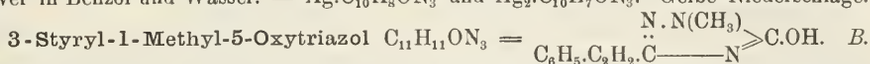
2) 5-Phenyl-1,2,4-Triazin C₆H₅.C:CH.N
N:CH.N 5-Phenyl-3-Oxytriazin C₉H₇ON₃ = C₆H₅.C=CH—N
N:C(OH).N B. Aus Acetophenonazocarbonamid beim Kochen mit Natronlauge oder conc. Kaliumcarbonatlösung (WOLFF, A. 325, 152). — Schwach gelblich gefärbte Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 234°. Schwer löslich in Aether, Benzol, kaltem Alkohol und Wasser, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, leicht in conc. Salzsäure, unzersetzt löslich in überschüssiger Sodalösung. Färbt sich mit Eisenchloridlösung nicht charakteristisch.

2. *Basen C₁₀H₉N₃ (S. 1166—1167).

S. 1166, Z. 20 v. u. statt: „1:2:4“ lies: „1:3:4“.

2) *3-Styryl-1,2,4-Triazol C₆H₅.CH:CH.C < $\begin{matrix} N.NH \\ N \end{matrix}$ > CH (S. 1166—1167). 3-Styryl-5-Oxytriazol C₁₀H₉ON₃ = C₆H₅.CH:CH.C < $\begin{matrix} N.NH \\ N \end{matrix}$ > C.OH. B. Aus Zimmtaldehydsemicarbazon durch Eisenchlorid in Alkohol bei 140° (YOUNG, WITAM, Soc. 77, 230). —

Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzp.: 311—312°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Wasser. — $Ag_2C_{10}H_8ON_3$ und $Ag_3C_{10}H_7ON_3$. Gelbe Niederschläge.



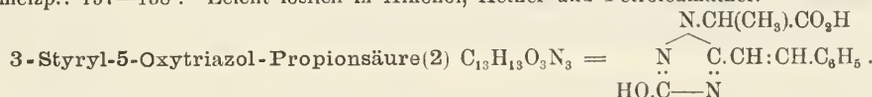
Aus Zimmtaldehyd-2-Methylsemicarbazon durch Erhitzen mit Eisenchlorid (Y., OATES, *Soc.* 79, 666). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 204—205°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Alkalien. Die alkalische Lösung reducirt FEHLING'sche oder $AgNO_3$ -Lösung nicht. — $Ag(C_{11}H_{10}ON_3)$. Gelbe Fällung.

*3-Styryl-2-Phenyl-5-Oxytriazol $C_{16}H_{13}ON_3 = C_6H_5.CH:CH.C \begin{matrix} \text{N(C}_6\text{H}_5\text{).N} \\ \text{---} \\ \text{N} \end{matrix} > C.OH$ (*S.* 1166, Z. 2 v. u.). Liefert bei der Oxydation mit alkalischer Permanganatlösung neben Benzoësäure die Phenoxytriazolcarbonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1113) (Y., *Soc.* 71, 311).

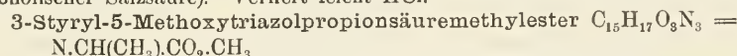
Monacetyl-Styryloxytriazol $C_{12}H_{11}O_2N_3 = C_{10}H_8(CO.CH_3)ON_3$. B. Aus 3-Styryl-5-Oxytriazol (*S.* 818—819) durch Essigsäureanhydrid + Natriumacetat, neben der Diacetylverbindung (s. u.) (Y., W., *Soc.* 77, 231). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 241—242°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Aether und siedendem Petroleumäther.

Acetylderivat des 3-Styryl-1-Methyl-5-Oxytriazols (vgl. unten) $C_{13}H_{13}O_2N_3$. Krystalle. Schmelzp.: 88—89°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol (Y., O.).

Diacetyl-Styryloxytriazol $C_{14}H_{13}O_3N_3 = C_{10}H_7(CO.CH_3)_2ON_3$. B. Siehe oben die Monacetylverbindung (Y., W., *Soc.* 77, 231). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 137—138°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Petroleumäther.



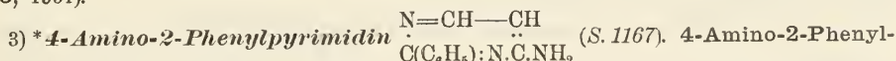
B. Durch Erwärmen von Cinnamoylsemicarbazino-Propionsäure oder -Propionitril mit 10%iger Kalilauge (BAILEY, ACREE, *B.* 33, 1531). — Nadelbüschel aus Alkohol. Schmelzpunkt: 242—243°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser. Färbt sich mit $FeCl_3$ tiefroth. — $NH_4.C_{13}H_{12}O_3N_3$. Blättchen. Giebt bei 135° NH_3 ab und zersetzt sich völlig bei etwa 200°. Sehr hygroskopisch. — $C_{13}H_{13}O_3N_3.HCl$. Prismen (aus alkoholischer Salzsäure). Verliert leicht HCl .



B. Durch Einwirkung ätherischer Diazomethanlösung auf $CH_3O.C---N$

3-Oxy-5-Styryltriazolpropionsäure(1) (s. o.) (B., A., *B.* 33, 1532). — Zähflüssiges gelbes Oel.

3-Styryl-5-Acetoxytriazolpropionsäure $C_{15}H_{15}O_4N_3 = (CH_3.CO.O)(C_6H_7)C_2N_3.CH(CH_3).CO_2H$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 168° (unter Zersetzung) (B., A., *B.* 33, 1531).



6-Oxypprimidin $C_{10}H_8ON_3 = \begin{matrix} \text{NH---CO---CH} \\ \text{C(C}_6\text{H}_5\text{):N.C.NH}_2 \end{matrix}$. B. Aus Natrium-Cyanessigsäureäthylester und Benzamidin (W. TRAUBE, D.R.P. 135371; *C.* 1902 II, 1229). — Krystalle (aus Wasser). Schmelzp.: 247—248°. Leicht löslich in Alkalien und Mineralsäuren, schwer in Essigsäure und Ammoniak.



hydantoins $C_{10}H_9ON_3 = C_6H_5.CH:C \begin{matrix} \text{CO.NH} \\ \text{---} \\ \text{NH.C:NH} \end{matrix}$ s. *Spl.* Bd. II, S. 856.

5) 3-Aminophenyl-Pyridazin $H_2N.C_6H_4.C_4H_3N_2$. 3-Amino-p-oxyphenyl-Pyridazin $\begin{matrix} \text{HC.C}_6\text{H}_3\text{(NH}_2\text{).OH} \\ \text{---} \\ \text{N} \\ \text{HC.CH} \end{matrix} > \text{N}$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 1,2 g 3-Nitrooxyphenylpyridazin mit 0,6 g rothem Phosphor und 6 cem Jodwasserstoffsäure (POPPEBERG, *B.* 34, 3263). — Täfelchen. Schmelzp.: 176°. Löslich in Alkohol, Säuren und Alkalien. Wird von siedendem Wasser zersetzt.

Ueber ein Aminophenylpyridazin vgl. auch *S.* 632, Z. 12 v. o.

6) **2-Methyl-4- α -Pyridyl-Pyrimidin** $\text{CH}_3 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{N:C(C}_5\text{H}_4\text{N)} \\ \text{N.CH} \end{array} \text{>>CH}$. **2-Methyl-4- α -Pyridyl-6-Oxypyrimidin** $\text{C}_{10}\text{H}_9\text{ON}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{N:C(C}_5\text{H}_4\text{N)} \\ \text{N—C(OH)} \end{array} \text{>>CH}$. *B.* Durch Einwirkung von salzsaurem Acetamidin auf Natrium- α -Pyridoylessigester in wässriger Lösung (PINNER, *B.* 34, 4244). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 270°. — $\text{Ag} \cdot \text{C}_{10}\text{H}_8\text{ON}_3$. Weisser Niederschlag.



S. 1167, Z. 27 v. o. füge hinzu: „Pinner, Caro, *B.* 28, 472“.

3. *Basen $\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{N}_3$ (*S.* 1167—1168).

1) ***6-Amino-4-Methyl-2-Phenylpyrimidin** $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{N:C(NH}_2) \\ \text{N:C(CH}_3) \end{array} \text{>>CH}$ (*S.* 1167 bis 1168). ***Anilino-Methyl-Phenylpyrimidin** $\text{C}_{17}\text{H}_{15}\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{N:C(NH.C}_6\text{H}_5) \\ \text{N—C(CH}_3) \end{array} \text{>>CH}$ (*S.* 1167). — Hydrobromid. Nadeln. Schmelzpt.: 250°. — Hydrojodid. Nadeln. Schmelzpt.: 231° (WHEELER, *Am.* 20, 486).

4) **2-m-Aminophenyl-4-Methyl-Pyrimidin** $\text{H}_2\text{N.C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{N:C(CH}_3) \\ \text{N.CH} \end{array} \text{>>CH}$. **6-Oxyderivat** s. *Hptw.* Bd. IV, *S.* 1168, Z. 11 v. o.

5) **2-p-Aminophenyl-4-Methyl-Pyrimidin** $\text{H}_2\text{N.C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{N:C(CH}_3) \\ \text{N.CH} \end{array} \text{>>CH}$. **2-p-Aminophenyl-4-Methyl-6-Oxypyrimidin** $\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{ON}_3 = \text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{N:C(CH}_3) \\ \text{N.C(OH)} \end{array} \text{>>CH}$. *B.* Durch Reduction des 2-p-Nitrophenyl-4-Methyl-6-Oxypyrimidins mit $\text{Sn} + \text{HCl}$ (RAPPEPORT, *B.* 34, 1984). — Mikroskopische Prismen (aus sehr verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 233°. Schwer löslich in Wasser und Aether, leicht in Säuren, Alkalien, Alkohol und Pyridin. — $(\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{ON}_3 \cdot \text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Gelbe, stark lichtbrechende Prismen. Zersetzt sich bei 250°. Schwer löslich in Wasser. — $\text{Ag} \cdot \text{C}_{11}\text{H}_{10}\text{ON}_3$. Weisser Niederschlag. Leicht löslich in Ammoniak. Wird von heissem Wasser zersetzt.

6) **Amino-3-p-Tolylpyridazin** $\text{H}_2\text{N.C}_7\text{H}_6 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{CH:CH} \\ \text{N—N} \end{array} \text{>>CH}$. *B.* Durch Reduction von Nitro-3-p-Tolylpyridazin mittels $\text{SnCl}_2 + \text{HCl}$ (KATZENELLENBOGEN, *B.* 34, 3835). — Braugelbe Blättchen aus Alkohol; Nadelbüschel aus Wasser. Schmelzpt.: 142—143°. — Chloroplatinat. Stäbchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 260° noch nicht. — Pikrat. Schmilzt bei 170—171° unscharf unter Zersetzung.

Benzoylderivat $\text{C}_{18}\text{H}_{15}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_7\text{H}_6 \cdot \text{C}_4\text{H}_3\text{N}_2$. *B.* Durch Einwirkung von Benzoylchlorid + NaOH auf Aminotolylpyridazin (K., *B.* 34, 3836). — Stäbchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 178—179°.

7) **4-Methyl-6-Phenyl-3-Aminopyridazin** $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{CH:C(CH}_3) \\ \text{N—N} \end{array} \text{>>C.NH}_2$. **4-Methyl-6-Phenyl-3-Anilino-pyridazin** $\text{C}_{17}\text{H}_{15}\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{CH:C(CH}_3) \\ \text{N—N} \end{array} \text{>>C.NH.C}_6\text{H}_5$. *B.* Aus 5-Methyl-3-Phenyl-6-Chlorpyridazin (*S.* 636) und Anilin (OPPENHEIM, *B.* 34, 4233). — Weisses Krystallpulver (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 173—174°. Schwer löslich in Säuren. Ziemlich löslich in Chloroform und Alkohol, schwer in Benzol, Aether und Ligroin.

4. *Basen $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N}_3$ (*S.* 1168—1169).

1) ***p,p'(4,4')-Diamino-Diphenylamin, Di-p-amino-Diphenylamin** $\text{NH}(\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2)_2$ (*S.* 1168—1169). *B.* Aus p-Acetylaminoazobenzol (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1357) durch längere Einwirkung von salzsaurem SnCl_2 -Lösung (JACOBSON, KUNZ, *A.* 303, 365). Durch 4-stdg. Erhitzen von p-Phenylendiamin mit p-Phenylendiaminchlorhydrat und Wasser (das 3—4-fache vom Gewicht des Reaktionsgemisches) im Rohre auf 200° (VIDAL, *C.* 1903 I, 85). — *Darst.*: Aus 4,4'-Dinitrodiphenylamin (*Spl.* Bd. II, *S.* 157) durch Verschmelzen mit wasserhaltigem Schwefelnatrium (WIRTH, D.R.P. 139568; *C.* 1903 I, 746). — Lässt sich auf der Faser zu einem schwarzen Farbstoff oxydiren (ÜLLRICH, FUSSEÄNGER, *C.* 1903 I, 103). Mit Anilin, Thiosulfat und Chromsäure entstehen blauschwarze Schwefelfarbstoffe (Clayton Aniline & Co., D.R.P. 130440; *C.* 1902 I, 1140). Verwendung für Azofarbstoffe: DAHL & Co., D.R.P. 40748; *Frdl.* I, 522; CASSELLA & Co., D.R.P. 82694, 86110,

86828, 94115, 94144, 95415, 95989; *Frdl.* IV, 876—884; D.R.P. 105201; *C.* 1900 I, 320; D.R.P. 113785; *C.* 1900 II, 703; D.R.P. 116638; *C.* 1901 I, 152. Verwendung zum Färben von Haaren: ERDMANN, D.R.P. 98431; *C.* 1898 II, 1110.

p-Amino-p'-Dimethylaminodiphenylamin $C_{14}H_{17}N_3 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. *B.* Durch Reduction des Indamins aus p-Amino-Dimethylanilin und Anilin (GNEHM, *B.* 35, 3088). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 116°. Leicht löslich in heissem Wasser.

4-Amino-4'-Acetamino-Diphenylamin $C_{14}H_{15}ON_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Entsteht neben Anilin und p-Phenylendiamin beim Behandeln von Acetylamin-azo- oder -hydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1357, 1499) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, KUNZ, *A.* 303, 364). — Blättchen (aus heissem Wasser), die sich nach einiger Zeit rötlich färben. Schmelzp.: 178°. Fast unlöslich in Aether, sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser und Alkohol sowie in verdünnten Mineralsäuren. Giebt in salzsaurer Lösung mit $FeCl_3$ intensiv rothviolette, mit $NaNO_2$ dunkelrothbraune Färbung, die durch Braun in Hellbraun und schliesslich in Hellgelb übergeht. Wird durch conc. Salzsäure zum p,p'-Diaminodiphenylamin verseift.

Bis-Thiocarbonylderivat, Diphenylenamindisenföf $C_{14}H_9N_3S_2 = SC:N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N:CS$. *B.* Aus Diaminodiphenylamin und Thiophosgen (Spl. Bd. I, S. 456) (J., K., *A.* 303, 366). — Gelbe Krystallwäzchen (aus Benzol und Ligroin). Schmelzp.: 170°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol, Alkohol und Aether.

Dibenzyliden-p-Diaminodiphenylamin $C_{26}H_{21}N_3 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. *B.* Aus Diaminodiphenylamin und Benzaldehyd in alkoholischer Lösung (JACOBSON, KUNZ, *A.* 303, 366). — Hellgelbe Blättchen (aus Benzol und Ligroin). Schmelzpunkt: 182°. Fast unlöslich in Alkohol, löslich in Benzol. Wird durch kalte verdünnte Schwefelsäure in die Componenten gespalten.

4,4'-Diaminodiphenylaminsulfonsäure $C_{12}H_{13}O_3N_3S = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot SO_3H$. a) 2-Sulfonsäure. *B.* Durch 4-stdg. Kochen von Salzen der 4-Chlor-1-Nitrobenzolsulfonsäure(3) (Spl. Bd. II, S. 75) mit p-Phenylendiamin in essigsaurer Lösung und Reduction des Products mit $SnCl_2 + HCl$ (BAYER & Co., D.R.P. 86250; *Frdl.* IV, 88). — Krystallinische Masse aus Wasser.

b) 3-Sulfonsäure. *B.* Aus der 2,3'-Disulfonsäure (s. u.) durch Kochen mit verdünnten Säuren (Höchster Farb., D.R.P. 119009; *C.* 1901 I, 768). — Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser. Tetratzotirbar.

4,4'-Diaminodiphenylaminidisulfonsäure(2,3') $C_{12}H_{13}O_6N_3S_2 = NH_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH_2$. *B.* Aus 4-Chlor-1-Nitrobenzolsulfonsäure(3) (Spl. Bd. II, S. 75) durch Condensation mit p-Phenylendiaminmonosulfonsäure (S. 392) und nachfolgende Reduction (H. F., D.R.P. 119009; *C.* 1901 I, 768). — Giebt beim Kochen mit verdünnten Säuren 4,4'-Diaminodiphenylaminsulfonsäure(3) (s. o.).

2) * **2,4'-Diaminodiphenylamin** $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ (S. 1169). *B.* Durch Reduction von 2,4'-Dinitrodiphenylamin (Spl. Bd. II, S. 157) mit $SnCl_2 +$ alkoholischer Salzsäure (KEHRMANN, *B.* 34, 3093).

5-Chlor-2,4'-Diaminodiphenylamin $C_{12}H_{12}N_3Cl = NH_2 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Durch Reduction des 5-Chlor-2-Nitro-4'-Acetaminodiphenylamins mit $SnCl_2 +$ alkoholischer Salzsäure (KEHRMANN, KRAZLER, *B.* 34, 1103). — Chlorhydrat. Prismen.

2-Amino-4-Nitro-4'-Acetaminodiphenylamin $C_{14}H_{14}O_3N_4 = NH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. *B.* Durch Reduction von 4'-Acetamino-2,4-Dinitrodiphenylamin mit alkoholischem Schwefelammonium (KE., RADEMACHER, FEDER, *B.* 31, 3084; vgl. Höchster Farb., D.R.P. 87337; *Frdl.* IV, 79). — Goldglänzende schuppige Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 254—255° (KE., R., F.); 228° (H. F.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

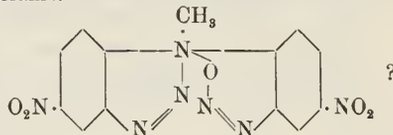
3) * **2,4,4'-Triaminobiphenyl, 2-Aminobenzidin** $H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2) \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot NH_2$ (S. 1169). Giebt beim Kochen mit Schwefel in Alkohol eine Schwefelverbindung vom Schmelzp.: 190° (KALLE & Co., D.R.P. 86096; *Frdl.* IV, 1055).

2-Amino-4,4'-Bis-p-toluolsulfonylamino-Biphenyl $C_{26}H_{25}O_4N_3S_2 = C_7H_7 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(NH_2)^2 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_7H_7$. *B.* Aus dem Bis-p-Toluolsulfonsäurederivat des 2-Nitro-4,4'-Diaminobiphenyls (S. 643) durch Reduction (Act.-Ges. f. Anilin., D.R.P. 135016; *C.* 1902 II, 1165). — Schmelzp.: 198°.

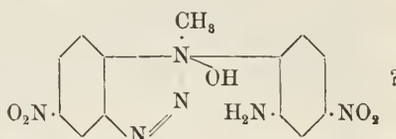
S. 1169, *Z.* 24 v. u. statt: „Hydrazinbiphenyl“ lies: „Hydrazinobiphenyl“

5) **2,2'-Diaminodiphenylamin** $\text{NH}(\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2)_2$. **2,2'-Diamino-4,4'-Dinitro-N-Methyl**diphenylamin $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N}_5 = \text{CH}_3\cdot\text{N}[\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)(\text{NO}_2)]_2$. *B.* Durch Einleiten von H_2S in die erwärmte Suspension von Methyl-2,2',4,4'-Tetranitrodiphenylamin in alkoholischem Ammoniak (НИЕТЗКИ, РАЙЛАРД, *B.* 31, 1462). — Wird von salpetriger Säure in ein Azammoniumhydroxyd $\text{C}_{13}\text{H}_9\text{O}_5\text{N}_7$ (s. u.) übergeführt.

Verbindung $\text{C}_{13}\text{H}_9\text{O}_5\text{N}_7 =$
B. Durch Zufügen von NaNO_2 zur salzsauren Lösung des 2,2'-Diamino-4,4'-Dinitro-N-Methyl-diphenylamins (s. o.) oder des 2'-Amino-4,4'-Dinitrodiphenylmethylazammoniumhydroxyds (s. u.) (N., R., *B.* 31, 1463). — Hellgelbe, nicht unzerstört schmelzende Nadeln. Unlöslich in Säuren und Alkalien. Reagiert nicht mit alkalischer Naphthollösung.



2'-Amino-4,4'-Dinitro-Diphenylmethylazammoniumhydroxyd $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{N}_6 =$
B. Durch Reduction von 2',4,4'-Trinitrodiphenylmethylazammoniumhydroxyd (S. 364) mit $(\text{NH}_4)_2\text{S}$ (N., R., *B.* 31, 1463). — Orangerothe Blättchen. Wird von salpetriger Säure in das Azammoniumhydroxyd $\text{C}_{13}\text{H}_9\text{O}_5\text{N}_7$ (s. o.) übergeführt.

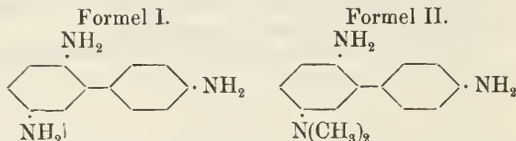


6) **2,3'-Diaminodiphenylamin** $\text{NH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2$. *B.* Durch Reduction von 2-Nitro-3'-Aminodiphenylamin mit conc. salzsaurer SnCl_2 -Lösung (KEHRMANN, STEINER, *B.* 34, 3091). — Chlorhydrat. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich langsam rosenroth.

7) Derivat eines **Diaminodiphenylamins** ungewisser Stellung. **Nitrodiaminodiphenylaminsulfonsäure** $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{O}_5\text{N}_4\text{S}$. *B.* Aus 2',4'-Dinitro-4-Aminodiphenylamin und Natriumbisulfid durch Erhitzen auf 150° (KALLE & Co., D.R.P. 125584; *C.* 1901 II, 1191). — Bronzeglänzendes Pulver. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Wasser mit rothbrauner, leicht in verdünnten Alkalien mit braungelber Farbe. Verwendung für Schwefelfarbstoffe: K. & Co.

8) **2,5,4'-Triamino-Biphenyl**

(s. Formel I). **2,4'-Diamino-5-Dimethylamino-Biphenyl**, **Dimethylaminodiphenylin** $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3$ (s. Formel II). *B.* Entsteht als hauptsächlichliches Umlagerungsproduct bei der Reduction des p-Dimethylaminoazobenzols mittels salzsaurer Zinnchlorürlösung (JACOBSON, KUNZ, *A.* 303, 354). — Weisse, sich allmählich grau färbende Krystalle. Schmelzp.: $87-89^\circ$. Nicht unerheblich löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Benzol, Aether und verdünnten Mineralsäuren, sehr wenig in Ligroin. Giebt in wässriger Lösung mit FeCl_3 intensive Violettfärbung, die bald in Dunkelblau übergeht. — Pikrat $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3\cdot 2\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Bernsteingelbe prismatische Krystalle. Schmelzp.: 127° . Sehr wenig löslich in absolutem Alkohol. Geht beim Behandeln mit Ammoniak in das Pikrat $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{N}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$ über, das aus heissem Wasser in rothbraunen Nadeln krystallisiert und bei 175° schmilzt.



2,4'-Bisacetylamino-5-Dimethylamino-Biphenyl $\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{O}_2\text{N}_3 = (\text{H}_3\text{C})_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 233° . Leicht löslich in Alkohol und verdünnten Mineralsäuren, fast unlöslich selbst in heissem Wasser (JACOBSON, KUNZ, *A.* 303, 356).

Dimethylaminobiphenylendisulfenöl $\text{C}_{16}\text{H}_{13}\text{N}_3\text{S}_2 = (\text{H}_3\text{C})_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{N}\cdot\text{CS})\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}\cdot\text{CS}$. *B.* Eine mit einigen Tropfen Salzsäure versetzte Lösung von (1 g) Dimethylaminodiphenylin (s. o.) in 10 ccm H_2O wird mit einer Lösung von (1,25 g) Thiophosgen in (5 ccm) CHCl_3 zusammengebracht; unter Umschütteln wird allmählich schwach alkalisch gemacht, das gebildete Senföl geht in die Chloroformschicht (J., K., *A.* 303, 358). — Hellgelbe prismatische Nadeln. Schmelzp.: 149° . Sehr wenig löslich in Alkohol, etwas leichter in Aether, sehr leicht in Benzol und Chloroform. Geht beim Erhitzen mit absolutem Alkohol auf 100° im geschlossenen Rohre in das Additionsproduct $\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{ON}_3\text{S}_2$ (s. u.) über.

Additionsproduct von Alkohol an Dimethylaminobiphenylendisulfenöl $\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{ON}_3\text{S}_2 = (\text{H}_3\text{C})_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NCS})\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}\cdot\text{C}(\text{SH})\cdot\text{O}\cdot\text{C}_2\text{H}_5$? *B.* Dimethylaminobiphenylendisulfenöl (s. o.) wird mit absolutem Alkohol im geschlossenen Rohre 14 Stunden auf 100° erhitzt (J., K., *A.* 303, 359). — Körnig-krySTALLINISCHE Masse (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 170° . Leicht löslich in Benzol, schwer in Aether, unlöslich in Ligroin, Alkalien und Säuren.

Dibenzyliden-Dimethyl-Triaminobiphenyl $C_{28}H_{25}N_3 = (H_3C)_2N^5.C_6H_5(N:CH.C_6H_5)_2.C_6H_4.N^4:CH.C_6H_5$. B. Aus Dimethylaminodiphenylin (S. 822) und Benzaldehyd in alkoholischer Lösung (JACOBSON, KUNZ, A. 303, 357). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 146—147°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Aether und Ligroin, sehr leicht in heissem Alkohol. Wird durch verdünnte Säuren unter Abspaltung von Benzaldehyd zersetzt.

Bis-o-Oxybenzyliden-Dimethyl-Triaminobiphenyl $C_{28}H_{25}O_2N_3 = (H_3C)_2N^5.C_6H_5(N:CH.C_6H_4.OH)_2.C_6H_4.N^4:CH.C_6H_4.OH$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 158—159° (J., K., A. 303, 357).

9) 2-Amino-4-Methyl-6-Benzylpyrimidin $CH \left\langle \begin{array}{l} C(CH_2.C_6H_5).N \\ C(CH_3) = N \end{array} \right\rangle C.NH_2$ siehe Phenylacetylacetonguanidin, *Hptw. Bd. III, S. 273*.

10) 2-p-Aminophenyl-4,5-Dimethyl-Pyrimidin $NH_2.C_6H_4.C \left\langle \begin{array}{l} N:C(CH_3) \\ N.CH \end{array} \right\rangle C.CH_3$. 2-p-Aminophenyl-4,5-Dimethyl-6-Oxypyrimidin $C_{12}H_{13}ON_3 = NH_2.C_6H_4.C \left\langle \begin{array}{l} N:C(CH_3) \\ N.C(OH) \end{array} \right\rangle C.CH_3$. B. Durch Reduction von 2-p-Nitrophenyl-4,5-Dimethyl-6-Oxypyrimidin (RAPPEFORD, B. 34, 1985). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 287° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_{12}H_{13}ON_3.HCl)_2PtCl_4$. Prismen. Schwer löslich in Wasser.

5. *Basen $C_{13}H_{15}N_3$ (S. 1169).

1) *Bis-p-aminophenyl-Aminomethan, 4,4',7-Triaminodiphenylmethan $H_2N.CH(C_6H_4.NH_2)_2$ (S. 1169). *Tetramethylderivat, Leukauramin $C_{17}H_{23}N_3 = H_2N.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$ (S. 1169). B. Durch Reduction von Auramin (S. 830) mit Zinkstaub und Salzsäure (KERN, SANDOZ, D.R.P. 64270; *Frdl. III, 140*). — Zur Darst. s.: MÖHLAU, HEINZE, ZIMMERMANN, B. 35, 375. — Geht beim Erhitzen auf seine Schmelztemperatur (bis zum Aufhören der NH_3 -Entwicklung) in Tetramethyldiaminodiphenylmethylimid (S. 824) über. Beim Erhitzen von Leukauramin mit Schwefel auf 140° entsteht Tetramethyldiaminothiobenzophenon. Schwefelwasserstoff und Einfach-Schwefelammonium erzeugen in alkoholischer Lösung Tetramethyldiaminodiphenylmethylsulfid $[(CH_3)_2N.C_6H_4]_2CH.S.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$; beim Einleiten von H_2S in die mit Essigsäure angesäuerte alkoholische Lösung des Leukauramins entsteht Tetramethyldiaminothiobenzhydrol. Beim Lösen von Leukauramin in CS_2 entsteht das Leukauraminsalz der Tetramethyldiaminodiphenylmethylthiocarbaminsäure (S. 825); beim Erhitzen mit CS_2 in alkoholischer Lösung unter Druck entsteht Tetramethyldiaminodiphenylmethylsulfid. Condensation mit Aminen, Phenolen oder Phenolcarbonsäuren zu Leukoverbindungen der Triphenylmethanreihe: K., S. & Co., D.R.P. 64270, 68144; *Frdl. III, 140, 141*; D.R.P. 81677; *Frdl. IV, 220*.

Phenylleukauramin $C_{23}H_{27}N_3 = C_6H_5.NH.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Reduction von Phenylauramin (S. 831) mit Natriumamalgam (M., H., B. 35, 361). Beim Erwärmen von Tetramethyldiaminobenzhydrol mit Anilin in alkoholischer Lösung (M., H.). Beim Erwärmen von Leukauramin (s. o.) mit Anilin in alkoholischer Lösung (M., H.). — Prismen. Schmelzp.: 154°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform. Wird durch verdünnte Säuren in Tetramethyldiaminobenzhydrol und Anilin gespalten. Beim Erhitzen mit CS_2 unter Druck entsteht Phenylsenföhl und Tetramethyldiaminodiphenylmethyldisulfid (M., H., Z., B. 35, 382).

Nitrophenylleukauramin $C_{23}H_{26}O_2N_4 = NO_2.C_6H_4.NH.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. a) o-Nitroverbindung. Goldgelbe prismatische Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 164°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether (M., H., B. 35, 367).

b) m-Nitroverbindung. Goldgelbe Prismen aus Aceton. Schmelzp.: 152°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol und Aether (M., H., B. 35, 368).

c) p-Nitroverbindung. B. Aus Tetramethyldiaminobenzhydrol und p-Nitranilin (GUYOT, GRANDERYE, C. r. 134, 550). — Gelbe Prismen aus Aceton. Schmelzp.: 186° (M., H., B. 35, 368); 182° (G., G.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol und Aether. Bei längerem Erhitzen in verdünnter Salzsäure werden Dimethylanilin, p-Dimethylaminobenzyliden-p-Nitranilin und andere Producte gebildet.

p-Aethoxyphenylleukauramin $C_{25}H_{31}ON_3 = C_2H_5.O.C_6H_4.NH.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 159—160°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether (M., H., B. 35, 369).

Carboxyphenylleukauramin $C_{24}H_{27}O_2N_3 = CO_2H.C_6H_4.NH.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. a) o-Carboxyverbindung. B. Beim Stehen der alkoholischen Lösung von äquivalenten

Mengen *o*-Aminobenzoësäure und Tetramethyldiaminobenzhydrol (M., H., B. 35, 373). — Prismen aus Chloroform. Schmelzp.: 173°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether. Wird bei längerem Kochen mit Alkohol wieder zerlegt.

b) *p*-Carboxyverbindung. Prismen aus Chloroform. Schmelzp.: 192—193° (M., H., B. 35, 374). Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether. — $\text{Na}_2\text{C}_{24}\text{H}_{26}\text{O}_2\text{N}_3$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Tolylleukauramin $\text{C}_{24}\text{H}_{26}\text{N}_3 = \text{C}_7\text{H}_7\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. a) *o*-Tolylverbindung. Prismen (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 133°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol und Aether (M., H., B. 35, 363).

b) *p*-Tolylverbindung. Prismen. Schmelzp.: 150° (M., H., B. 35, 364).

Amino-*p*-tolyl-Leukauramin $\text{C}_{24}\text{H}_{30}\text{N}_4$. a) Derivat des 3,4-Diaminotoluols $(\text{CH}_3)_1(\text{NH}_2)^2\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Beim Stehen einer alkoholischen Lösung äquivalenter Mengen von 3,4-Diaminotoluol und Tetramethyldiaminobenzhydrol (M., H., B. 35, 371). — Prismatische Krystalle aus Benzol + Ligroïn. Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Ligroïn.

b) Derivat des 2,4-Diaminotoluols $(\text{CH}_3)_1(\text{NH}_2)^2\text{C}_6\text{H}_3\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Bei 5-stdg. Erhitzen äquivalenter Mengen von 2,4-Diaminotoluol und Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol (M., H., B. 35, 371). — Prismen (aus Benzol + Ligroïn). Schmelzp.: 209°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Aether und Ligroïn.

m-Xyllylleukauramin $\text{C}_{24}\text{H}_{31}\text{N}_3 = (\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. Prismen Schmelzp.: 147° (M., H., B. 35, 365).

Naphtylleukauramin $\text{C}_{27}\text{H}_{29}\text{N}_3 = \text{C}_{10}\text{H}_7\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. a) α -Naphtylverbindung. Prismatische Nadeln (aus Benzol + Ligroïn). Schmelzp.: 182°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Benzol, Aceton und Chloroform (M., H., B. 35, 367).

b) β -Naphtylverbindung. Prismen (aus Benzol + Ligroïn). Schmelzp.: 191°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, sehr leicht in Benzol und Chloroform (M., H., B. 35, 367).

Tetramethyldiaminodiphenylmethylimid $\text{C}_{34}\text{H}_{43}\text{N}_5 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von Leukauramin (S. 823) auf seine Schmelztemperatur (M., H., Z. B. 35, 377). Aus Tetramethyldiaminobenzhydrol durch Kochen mit einer ammoniakalischen Lösung von Ammoniumacetat (WEIL, B. 27, 1408). — Rhombische Prismen (aus Chloroform + Aether). Schmelzp.: 185°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

Phenylendileukauramin $\text{C}_{40}\text{H}_{43}\text{N}_6 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. a) Derivat des *m*-Phenylendiamins. B. Man erhitzt 10 g *m*-Phenylendiamin und 54 g *p,p'*-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658), in 300 g Alkohol gelöst, 5 Stunden auf dem Wasserbade (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 370). — Schmelzp.: 247° bis 248°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, Aether, Aceton und Benzol.

b) Derivat des *p*-Phenylendiamins. B. Man erhitzt 10,8 g *p*-Phenylendiamin und 54 g Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658), in 220 g Alkohol gelöst, 5 Stunden am Rückflusskühler (M., H., B. 35, 369). — Prismen aus Benzol. Schmelzpunkt: 225°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Aether und Aceton. Wird durch Eisessig blau gefärbt.

p-Biphenylen-Dileukauramin $\text{C}_{46}\text{H}_{52}\text{N}_6 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Man erhitzt äquivalente Mengen Benzidin (S. 639) und *p,p'*-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) in alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (M., H., B. 35, 372). — Prismen aus Chloroform. Schmelzp.: 242—243°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, Aether und Benzol.

Dianisylen-Dileukauramin $\text{C}_{43}\text{H}_{56}\text{O}_2\text{N}_6 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{O}\cdot\text{CH}_3)^2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{O}\cdot\text{CH}_3)^2\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von *p,p'*-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) mit *o*-Dianisidin (Spl. Bd. II, S. 601) in alkoholischer Lösung (M., H., B. 35, 373). — Prismen aus Chloroform. Schmelzp.: 259—260°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Aether, Aceton und Benzol.

***o*-Bitolylen-Dileukauramin** $\text{C}_{43}\text{H}_{56}\text{N}_6 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^2\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. Prismen (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 229° bis 230°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Aether und Aceton (M., H., B. 35, 372).

Carbonyldileukauramin $\text{C}_{35}\text{H}_{44}\text{ON}_6 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot\text{NH}\cdot\text{CO}\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von *p,p'*-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) mit Harnstoff in alkoholischer Lösung (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 374). — Prismen (aus Chloroform + Aether). Schmelzp.: 250—251°. Schwer löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Aceton, leicht in Chloroform.

Leukauraminsalz der Tetramethyldiaminodiphenylmethylthiocarbamidsäure $C_{35}H_{46}N_6S_2 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2CH.NH.CS.SH + NH_2.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]$. B. Entsteht beim Auflösen von Leukauramin (S. 823) in CS_2 (M., H., ZIMMERMANN, B. 35, 380). — Krystalle. Schmelzp.: 167°. Leicht löslich in warmem Benzol und warmem CS_2 , unlöslich in Alkohol und Aether. Beim Erhitzen mit Alkohol entsteht der Tetramethyldiaminodiphenylmethyl-ester der Tetramethyldiaminodiphenylmethylthiocarbamidsäure (s. u.).

Tetramethyldiaminodiphenylmethyl-ester der Tetramethyldiaminodiphenylmethylthiocarbamidsäure $C_{35}H_{43}N_5S_2 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2CH.NH.CS.S.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]$. B. Man erhitzt das Leukauraminsalz der Säure (s. o.) mit Alkohol (M., H., Z., B. 35, 381). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 168°. Leicht löslich in Benzol, CS_2 und Chloroform, unlöslich in Aether und Alkohol.

2) **2,4,4'-Triaminodiphenylmethan** $H_2N \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus

p-Aminobenzylanilin bzw. p-Aminobenzyl-p-Toluidin (S. 410) und m-Phenylendiamin (Höchster Farb., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Schmelzp.: 133°. Verwendung der 4'-Dialkylderivate zur Darstellung von Acridinfarbstoffen: BAYER & Co., D.R.P. 116353; C. 1901 I, 74.

2-Amino-4,4'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{17}H_{23}N_3 =$

$(CH_3)_2N \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot CH_2 \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Reduction des entsprechenden Nitro-

körpers (S. 647) mit Zinnchlorür und HCl (ULLMANN, MARIC, B. 34, 4314; vgl. B. & Co., D.R.P. 79250; *Frdl.* IV, 202). — Rosagefärbte Nadeln (aus Aether und Ligroin). Schmelzpunkt: 96°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. — Das Acetylderivat schmilzt bei 136°, das Benzoylderivat bei 156—157°.

2,4-Diamino-4'-Diäthylaminodiphenylmethan $C_{17}H_{23}N_3 = (H_2N)_2C_6H_3.CH_2.C_6H_4.N(C_2H_5)_2$. B. Aus p-Diäthylaminobenzyl-p-Toluidin (S. 410) und m-Phenylendiamin (H. F., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Schmelzp.: 92°. — Das Acetylderivat schmilzt bei 125,5° (B. & Co., D.R.P. 79250; *Frdl.* IV, 203).

3) **2-p-Aminophenyl-4-Methyl-5-Aethylpyrimidin** $H_2N.C_6H_4.C \begin{matrix} \diagup N.C(CH_3) \\ \diagdown N-CH \end{matrix} > C.C_2H_5$. **2-Aminophenyl-4-Methyl-5-Aethyl-6-Oxypyrimidin** $C_{13}H_{15}ON_3 = (NH_2.C_6H_4)(CH_3)(C_2H_5)(OH)C_4N_2$. Bräunliche Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 246° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser, leicht in Säuren, Alkalien und Alkohol (RAPPEPORT, B. 34, 1986). — $(C_3H_5ON_3.HCl)_2PtCl_4$. Mikroskopische Prismen. Zersetzt sich bei 275°. Leicht löslich in heisser conc. Salzsäure.

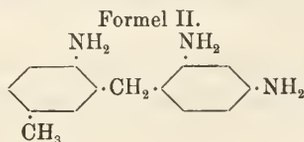
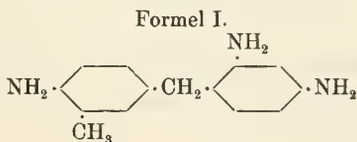
6. *Basen $C_{14}H_{17}N_3$ (S. 1169—1170).

3) **3-Methyl-4,6,4'-Triamino-Diphenylmethan, Triamino-Phenyltolylmethan:**

B. 65 g p-Aminobenzylanilin (S. 410) werden mit 39 g m-Toluyldiamin (S. 397), 120 g Salzsäure (D: 1,19) und 1200 g Wasser 6 Stunden auf dem Wasserbade erwärmt (Höchster Farb., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2588). — Gelbliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 139—140° (P. C., A. F.); 135° (H. F.). — Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Aether.

3-Methyl-4,6-Diamino-4'-Dimethylamino-Diphenylmethan $C_{16}H_{21}N_3 = (H_2N)_2(CH_3)_2C_6H_2.CH_2.C_6H_4.N(CH_3)_2$. B. Man erwärmt 90 g p-Dimethylaminobenzyl-p-Toluidin (S. 410), 45 g m-Toluyldiamin (S. 397), 150 g conc. Salzsäure und 1500 g Wasser auf dem Wasserbade (H. F., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. C., A. F., B. 33, 2591). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 112—113°.

4) **3-Methyl-4,2',4'-Triamino-Diphenylmethan** s. Formel I unten. B. Aus 1¹-p-Toluidino-4-Aminoxylo(1,3) (S. 418) und m-Phenylendiamin (Höchster Farb., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Schmelzp.: 130°.

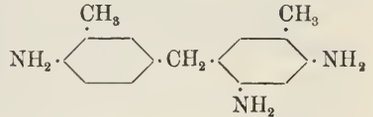


5) **3-Methyl-6,2',4'-Triamino-Diphenylmethan** s. Formel II, S. 825 unten. B. Aus 1¹-p-Toluidino-6-Aminoxylol(1,3) (S. 418) und m-Phenylendiamin (Höchster Farb., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110). — Schmelzp.: 140°.

6a. Basen C₁₅H₁₉N₃.

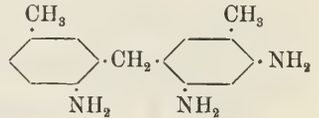
1) **3,3'-Dimethyl-4,6,4'-Triamino-Diphenylmethan, Triamino-Ditolylmethan:**

B. 65 g 1¹-p-Toluidino-4-Aminoxylol(1,3) (S. 418), 35 g m-Toluyldiamin (S. 397), 117 g conc. Salzsäure und 600 g Wasser werden einige Stunden auf dem Wasserbade erhitzt (Höchster Farb., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2589). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 163°.



2) **3,3'-Dimethyl-4,6,6'-Triamino-Diphenylmethan:**

B. Man erwärmt 100 g 1¹-p-Toluidino-6-Aminoxylol(1,3) (S. 418), 54 g m-Toluyldiamin (S. 397), 180 g conc. Salzsäure und 1 Liter Wasser 6 Stunden auf dem Wasserbade (Höchster Farb., D.R.P. 107718; C. 1900 I, 1110; P. COHN, A. FISCHER, B. 33, 2592). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 154° (P. C., A. F.); 155° (H. F.).



3) **3,3'-Dimethyl-4,4',7-Triamino-Diphenylmethan**

H₂N · · CH(NH₂) · · NH₂. **3,3'-Dimethyl-4,4'-Bismethylamino-7-Aminodiphenylmethan, Leukauramin G** C₁₇H₂₃N₃ = CH₃·NH·C₆H₃(CH₃)·CH(NH₂)·C₆H₃(CH₃)·NH·CH₃. B. Durch Reduktion von Auramin G (S. 832) mit Zinkstaub und Salzsäure (ГНЕИМ, ВРИГТ, B. 35, 914). — Strohhgelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 207—208°.

*Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-11}N₃ (S. 1170).

I. *Säuren C₁₁H₉O₂N₃ (S. 1170).

S. 1170, Z. 14 v. u. statt: „... azoxin ...“ lies: „... azoxim ...“

S. 1170, Z. 14 v. u. Die Strukturformel muss lauten: C₁₀H₁₂N₃ $\begin{matrix} \text{N} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{O} \end{matrix}$.

2) **2-Phenyl-5-Aminopyrimidincarbonsäure(4)** C₆H₅·C $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagdown \\ \text{N} : \text{C}(\text{CO}_2\text{H}) \end{matrix}$ CH $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagdown \\ \text{N} \end{matrix}$ C·NH₂.

B. Durch 12-stdg. Erhitzen der 2-Phenyl-5-Brompyrimidincarbonsäure(4) (S. 660, Z. 14 v. o.) mit Ammoniak auf 180—200° (KUNCKELL, ZUMBUSCH, B. 35, 3167). — Gelbe Blättchen aus Wasser; Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 196°. — C₁₁H₉O₂N₃·HCl. Citronengelber Niederschlag. Schmelzp.: 183°. Wird von kaltem Wasser oder siedendem Alkohol zerlegt.

2. p,p'-Diaminodiphenylamin-o-Carbonsäure C₁₃H₁₃O₂N₃ = NH₂⁽⁴⁾·C₆H₄·NH⁽¹⁾·C₆H₃(NH₂)⁽⁴⁾(CO₂H)⁽²⁾. B. Man condensirt p-Phenylendiamin mit 2-Chlor-5-Nitrobenzoesäure (Spl. Bd. II, S. 778) und reducirt das Condensationsproduct (KALLE & Co., D.R.P. 112914; C. 1900 II, 552). — Verwendung für Azofarbstoffe: K. & Co.

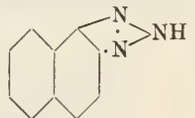
I. *Basen C_nH_{2n-13}N₃ (S. 1170—1176).

I. *Basen C₁₀H₇N₃ (S. 1170—1172).

1) ***1,2-Pseudoaziminonaphthalin, Naphtylencyclotriazan:**

(S. 1170). N-Phenyl-1,2-Pseudoaziminonaphthalin C₁₀H₆ $\begin{matrix} \text{N} \\ \diagdown \\ \text{N} \end{matrix}$ N.

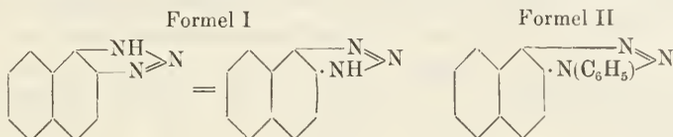
C₆H₅ und Nitroderivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1208 (sub 6), sowie Hptw. Bd. IV, S. 1171, Z. 15 v. u. bis S. 1172, Z. 3 v. o.



Die Sulfonsäuren der N-Arylderivate des Naphtylencyclotriazans

$C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \text{N.Ar}$ können durch Oxydation der sulfirten Azoderivate des β -Naphtylamins gewonnen werden (OEHLER, D.R.P. 107498; *Frdl.* V, 635); aus diesen Sulfonsäuren kann man *Oxyderivate* durch Kalischmelze erhalten, ohne dass dabei der Triazanring gesprengt wird (OE., D.R.P. 119901, 124789; *C.* 1901 I, 1026; 1901 II, 1105).

3) *1,2-Aziminonaphtalin s. Formel I unten (S. 1171). *N-Phenylaziminonaphtalin (S. 1171, Z. 15 v. o.) $C_{16}H_{11}N_3$ = Formel II unten. Schmelzp.: 149°. Liefert bei der Destillation 1,2-Naphtocarbazol (S. 271) (ULLMANN, B. 31, 1697).



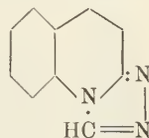
p-Tolylaziminonaphtalin $C_{17}H_{13}N_3$ = $C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \text{N}(C_7H_7)$. Schmelzp.: 145°. Liefert bei der Destillation 2'-Methyl-1,2-Naphtocarbazol (S. 273) (U., B. 31, 1698).

Azimino- β -Naphtochinon $C_{10}H_4O_2 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH} \end{matrix} \text{N}$ s. *Spl. Bd. III, S. 283, Z. 23 v. u.*

4) 1,8-Aziminonaphtalin $C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \text{N}$ s. Verbindung $C_{10}H_7N_3$ *Hptw. Bd. IV, S. 1541.*

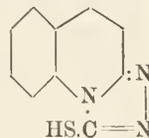
5) **Naphtriazol:**

B. Durch Erwärmen von Naphtriazolymercaptan (s. u.) mit verdünnter Salpetersäure und Zerlegen des entstehenden Nitrats mit conc. Alkali (MARCKWALD, MEYER, B. 33, 1891). Durch 1-stdg. Kochen von α -Chinolyhydrazin (S. 811) mit wasserfreier Ameisensäure (MA., ME.). — Nadeln (aus conc. wässriger Lösung). Schmelzp.: 175°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. — $(C_{10}H_7N_3)_2H_2PtCl_6$. Orangefarbene Kryställchen. Schmelzp.: 323°. Schwer löslich. — $C_{10}H_7N_3.HNO_3$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 202°. Leicht löslich in heissem Wasser. — $(C_{10}H_7N_3)_2H_2Cr_2O_7$. Orangefarbenes krystallinisches Pulver. Schwärzt sich gegen 300°, ohne zu schmelzen. Sehr wenig löslich. — $C_{10}H_7N_3.AgNO_3$. Kryställchen. Schmelzp.: 239° (unter Zersetzung). Löslich in heissem Wasser und Ammoniak, unlöslich in kalter verdünnter Salpetersäure.



Naphtriazolymercaptan $C_{10}H_7N_3S$ =

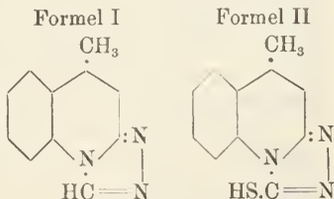
B. Durch Erhitzen des 1- α -Chinoly-4-Phenylthiosemicarbazids (S. 812) auf 150° (MA., ME., B. 33, 1888). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 261°. Sehr wenig löslich. Nicht basisch. Löslich in Alkalien, unlöslich in Ammoniak. Geht durch Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure in Naphtriazol über.



2. *Basen $C_{11}H_9N_3$ (S. 1172).

S. 1172, Z. 6 v. o. statt: „s. d.“ lies: „s. S. 1393“.

2) **Methyl-Naphtriazol** s. Formel I. Methyl-naphtriazolymercaptan $C_{11}H_9N_3S$ = Formel II. B. Durch Erhitzen von 1- α -Lepidyl-4-Phenylthiosemicarbazid (S. 815) auf 180° (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1897). — Krystalle (aus sehr viel Alkohol). Schmilzt nach vorhergehendem Sintern gegen 280°. Schwer löslich. — Das Natriumsalz ist in starker Natronlauge schwer löslich.



3. *Basen $C_{12}H_{11}N_3$ (S. 1172).

1) *Aethenyl-1,2,4-Triaminonaphtalin, 4-Amino- μ -Methyl-1,2-Naphtimidazol $H_2N.C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \text{C.CH}_3$ (S. 1172). Die im *Hptw.* in diesem Artikel behandelten beiden Verbindungen von Meldola, *Streatfield, Soc.* 51, 692 und von Markfeldt, B. 31,

1175, sind nicht identisch, sondern isomer. Der Artikel S. 1172, Z. 8—19 v. o. ist deshalb zu streichen und durch die folgenden zu ersetzen.

Base von MELDOLA und STREATFIELD. *B.* Durch Behandeln von Acet-2,4-Dinitro- α -naphthalid (Hptw. Bd. II, S. 607) mit Sn + HCl (MELDOLA, STREATFIELD, *Soc.* 51, 692). — Viel löslicher in Wasser als MARKFELD'S Base (s. u.) (M., EYNON, *Soc.* 77, 1159). Verwendung zur Gewinnung von Disazofarbstoffen: Farbw. Friedrichsfeld, D.R.P. 93 141; C. 1898 II, 839. — $C_{12}H_{11}N_3 \cdot 2HCl + 1\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Krystallisiert auch mit $\frac{1}{2}H_2O$ in Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — $(C_{12}H_{11}N_3 \cdot 2HCl) \cdot ZnCl_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. — $(C_{12}H_{11}N_3 \cdot 2HCl) \cdot PtCl_4$ (?). Krystallinischer Niederschlag. — $C_{12}H_{11}N_3 \cdot H_2SO_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol.

Acetylderivat der Base von Meldola und Streatfield $C_{14}H_{13}ON_3 = C_2H_3O \cdot NH$. $C_{10}H_5 < \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} > C \cdot CH_3$. *B.* Trockenes Aethenyltriaminonaphthalin-Sulfat (s. o.) wird bei gewöhnlicher Temperatur mit Eisessig, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat behandelt (M., PHILLIPS, *Soc.* 75, 1013). — Rosettenförmig gruppierte Nadeln. Schwer zu reinigen. Schmelzp.: 281—284° (unter Zersetzung). Enthält 1 Mol. H_2O , das sich nicht ohne Zersetzung austreiben lässt. Löslich in wässrigem Alkali (M., E., *Soc.* 77, 1163). — $C_{14}H_{13}ON_3 \cdot HCl, H_2O$. Weisse Nadeln. Das Wasser entweicht nicht ohne Zersetzung (M., E.). — $Ag \cdot C_{14}H_{12}ON_3$. Gelatinös (M., Ph.).

N-Methyl-Acetyl-Aethenyltriaminonaphthalin $C_{15}H_{15}ON_3 = C_2H_3O \cdot NH \cdot C_{10}H_5 < \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N \end{smallmatrix} > C \cdot CH_3$. *B.* Aus dem Silbersalz des Acetylderivats (s. o.) beim Erhitzen mit CH_3J (M., Ph., *Soc.* 75, 1014; M., E., *Soc.* 77, 1165). — Nadeln (aus Wasser) + H_2O . Schmelzp.: ca. 250° (unter Zersetzung und Sublimation). — Pikrat $C_{16}H_{15}ON_3 \cdot C_6H_5(NO_2)_3 \cdot OH$. Nadeln. Zersetzt sich bei 240—255°.

Benzoyl-Aethenyltriaminonaphthalin, 4-Benzamino-Aethenyl-1,2-naphtylen-diamin $C_{19}H_{15}ON_3 = C_7H_5O \cdot NH \cdot C_{10}H_5 < \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} > C \cdot CH_3$. *B.* Aus trockenem Aethenyltriaminonaphthalin-Sulfat (s. o.) mit Benzoylchlorid und Natriumbenzoat (M., Ph., *Soc.* 75, 1015). — Schuppen (aus verdünntem Alkohol) mit $\frac{1}{2}H_2O$. Zersetzt sich bei 279—280°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Chloroform und Benzol. — $C_{19}H_{15}ON_3 \cdot HCl$. Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). — $(C_{19}H_{15}ON_3) \cdot H_2SO_4$. Weissliche Schuppen. — Pikrat $C_{19}H_{15}ON_3 \cdot C_6H_5(NO_2)_3 \cdot OH$. Goldgelbe Schuppen. Schmilzt bei 231°, zersetzt sich bei 237°.

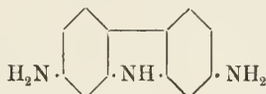
Base von MARKFELDT. *B.* Man tropft 500 g Salzsäure (D: 1,19) zu einem abgekühlten erhitzten Gemisch von 100 g Acet-2,4-Dinitro- α -naphthalid (Hptw. Bd. II, S. 607), 600 ccm Alkohol und 250 g Eisenspänen, kocht noch 1—1½ Stunden, fügt dann 350 ccm Wasser hinzu und verjagt den Alkohol; der erhaltene Niederschlag wird abgesaugt, mit HCl-haltigem Wasser aufgeköcht und aus dem Filtrat durch das gleiche Volumen conc. Salzsäure das Chlorhydrat gefällt (MARKFELDT, *B.* 31, 1175; vgl. GALLINEK, *B.* 33, 2315; MELDOLA, STREATFIELD, *P. Ch.* S. Nr. 227). — Nadeln mit $2H_2O$ aus Wasser, die bei 84—85° schmelzen und das Krystallwasser bei 100° nicht völlig verlieren. Schmilzt wasserfrei bei 135°. Weniger löslich in Wasser als das Isomere (s. o.). Unlöslich in wässriger Natronlauge. Gibt mit Silbernitrat in ammoniakalischer Lösung weissen Niederschlag (ME., EYNON, *Soc.* 77, 1160). Verwendung für Azofarbstoffe: G., D.R.P. 112 713; C. 1900 II, 463. — Monochlorhydrat $C_{12}H_{11}N_3 \cdot HCl$. Nadeln mit 1 Mol. H_2O aus Wasser. Schmelzp.: 282°. — Dichlorhydrat $C_{12}H_{11}N_3 \cdot 2HCl, H_2O$. Nadeln. Bei 150° bis 160° entweicht das Wasser und 1 Mol. HCl. — $C_{12}H_{11}N_3 \cdot HNO_3, \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln aus Wasser. — $C_{12}H_{11}N_3 \cdot H_2SO_4, 2H_2O$. Nadeln aus Wasser. Leichter löslich in heissem Wasser als das Sulfat der isomeren Base (s. o.). — Pikrat $C_{12}H_{11}N_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Sphärische Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 236°.

*Acetylderivat der Base von Markfeldt, Acetyl-Aethenyltriaminonaphthalin $C_{14}H_{13}ON_3 = C_2H_3O \cdot NH \cdot C_{10}H_5 < \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} > C \cdot CH_3$ (S. 1172, Z. 20—26 v. o.). Unlöslich in wässrigem Alkali (ME., E., *Soc.* 77, 1163). — $C_{14}H_{13}ON_3 \cdot HCl, H_2O$. Nadeln. Das Wasser entweicht teilweise bei 165°. — Pikrat $C_{14}H_{13}ON_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpunkt: 287° (unter Zersetzung) (ME., E.).

N-Methyl-Acetyl-Aethenyltriaminonaphthalin $C_{15}H_{15}ON_3 = C_2H_3O \cdot NH \cdot C_{10}H_5 < \begin{smallmatrix} N(CH_3) \\ N \end{smallmatrix} > C \cdot CH_3$. *B.* Aus der Silberverbindung des Acetyl-Aethenyltriaminonaphthalins (s. o.) mit CH_3J in methylalkoholischer Lösung beim Erwärmen (ME., E., *Soc.* 77, 1165). — Schuppen. Schmelzp.: ca. 256° (unter Zersetzung). Enthält 1 Mol. Wasser, das nicht ohne Zersetzung entweicht.

6- oder 7-Sulfonsäure des Aethenyl-1,2,4-Triaminonaphtalins $C_{12}H_{11}O_3N_3S$ + $H_2O = (HO_3S)(H_2N)C_{10}H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_2H_5 + H_2O$. B. Aus dem Sulfat der Base von MARCKFELDT (S. 828) durch schwaches Erwärmen mit 3–4 Thln. rauchender Schwefelsäure (ca. 20% Anhydrid) (G., B. 33, 2315). — Vierseitige rhombische Tafeln oder Prismen aus Wasser; Nadeln aus verdünnter Salzsäure. Liefert mit Tetrazoverbindungen tieflaue Farbstoffe.

2) *2,7-Diaminocarbazol



(S. 1172). {B. (TÄUBER,

B. 23, ...}; D.R.P. 58165; *Frdl.* III, 33). — Verwendung zur Erzeugung von Azofarben auf der Faser: Höchster Farb., D.R.P. 98432; *Frdl.* V, 484.

3) *3,6-Diaminocarbazol

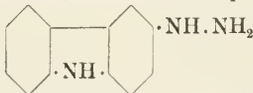


(S. 1172). B. Bei der Reduktion

von Dinitrocarbazol (vgl. S. 233) mit Zinkstaub + NaOH (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 46438; *Frdl.* II, 448; vgl. auch WIRTE, D.R.P. 128853; *Frdl.* VI, 58; D.R.P. 139568; C. 1903 I, 746). — Diazotirtes Diaminocarbazol vereinigt sich mit Salicylsäure zu einem in Wasser leicht löslichen, ungebeizte Baumwolle goldgelb färbenden Farbstoff (Carbazolgelb). Verwendung zur Erzeugung von Azofarbstoffen auf der Faser: Höchster Farb., D.R.P. 98432; C. 1898 II, 1110; *Frdl.* V, 484. — Chlorhydrat. Nadeln. Schwer löslich in Salzsäure. — *Sulfat. Leicht in löslich in verdünnten Säuren.

4) *Base $C_{10}H_6 \left\langle \begin{smallmatrix} N.CH_3 \\ N.NH \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 1172). Methyl-Nitrophenyldihydranaphtotriazins. *Hptw.* Bd. IV, S. 1396, Z. 1 v. o.Methyl-Aminophenyldihydranaphtotriazin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1396, Z. 5–10 v. o.

5) 3-Hydrazinocarbazol

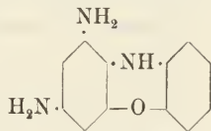


Carbazolhydrazinosulfon-

säure $C_{12}H_{11}O_3N_3S = HN:C_{12}H_7.NH.NH.SO_3H$. B. Man erhält das Natriumsalz durch Reduktion des carbazoldiazosulfonsauren Salzes (Spl. zu Bd. IV, S. 1558) mit Natriumamalgam (RUFF, STEIN, B. 34, 1682). — $Na.C_{12}H_{10}O_3N_3S$. Gelbe Krystalle. Löslich in Wasser.

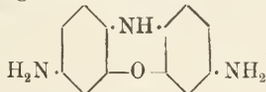
Verbindungen $C_{12}H_{11}ON_3$. a) 2,4-Diaminophenoxazin:

B. Durch Reduktion von 2,4-Dinitrophenoxazin (*Hptw.* Bd. II, S. 713, Z. 11 v. u.) mit $SnCl_2 + HCl$ in Alkohol (KEHRMANN, THOMAS, B. 32, 2603). — $(C_{12}H_{11}ON_3.HCl)_2SnCl_4 + 6H_2O$. Graugelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Oxydirt sich rasch.



Diacetylderivat $C_{16}H_{15}O_3N_3 = (CH_3.CO.NH)_2C_6H_2 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch Einwirkung von Acetanhydrid auf ein Gemisch des Zinndoppelsalzes von Diaminophenoxazin (s. o.) mit (6 Mol.) entwässertem Natriumacetat (K., STAMPA, A. 322, 25). — Hellgraue Nadeln (aus heissem Alkohol). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und Eisessig. Oxydirt sich in Lösung sehr schnell an der Luft unter Braunfärbung.

b) 2,7-Diaminophenoxazin



B. Durch Reduktion von

2,7-Dinitrophenoxazin mit $SnCl_2 + HCl$ (KEHRMANN, SAAGER, B. 36, 479). — $SnCl_4$ -Doppelsalz. Nadeln.

4. *Basen $C_{13}H_{13}N_3$ (S. 1172–1175).

1) *Bis-p-Aminophenyl-Iminomethan $HN:C(C_6H_4.NH_2)_2$ (S. 1172–1175). Bis-p-methylaminophenyl-Iminomethan, symm. Dimethyldiaminodiphenylmethanimid $C_{15}H_{17}N_3 = NH:C(C_6H_4.NH.CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen eines mit NH_4Cl und NaCl vermischten Gemenges von symm. Dimethyldiaminodiphenylmethan (S. 646) und Schwefel im Ammoniakstrome (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 68011; *Frdl.* III, 92). — Gelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt tannirte Baumwolle grünstichig gelb.

*Auramin, Bis-p-dimethylaminophenyl-Iminomethan (S. 1172—1173) $C_{17}H_{21}N_3$. Constitution nach GRAEBE (B. 32, 1681; 35, 2615) $HN:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]$ als Base und in den Salzen; nach HANTZSCH, OSSWALD (B. 33, 297) und DIMROTH, ZOEPRITZ (B. 35, 988) als Base $HN:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$, in den Salzen $H_2N.C \left\langle \begin{array}{l} C_6H_4.N(CH_3)_2Cl \\ C_6H_4.N(CH_3)_2 \end{array} \right.$. — {B.

(GRAEBE, B. 20, 3263}; vgl. B. A.- u. S.-F., D.R.P. 29060, 38 433; *Frld* I, 99, 102). Durch Erhitzen von Tetramethyldiamino-Benzhydrol bezw. -Thiobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658, 659) mit Schwefel, NaCl und Salmiak auf 170° (B. A.- u. S.-F., D.R.P. 58198, 58277; *Frld* III, 87). Beim Durchleiten von NH_3 durch eine auf 180° erhitzte Schmelze von Tetramethyldiaminodiphenylmethan (S. 647) mit Schwefel (FEER, D.R.P. 53614; *Frld* II, 60). Durch Erhitzen von Tetramethyldiamino-Diphenylmethan, -Benzhydrol oder -Thiobenzhydrol im Ammoniakstrome bei Gegenwart von Chinonen, Nitrobenzol, Chloranil oder ähnlichen Oxydationsmitteln auf 150° (B. A.- u. S.-F., D.R.P. 70908; *Frld* III, 88). Durch Ueberleiten von NH_3 über ein mit Salmiak und Kochsalz versetztes Gemisch von Dimethyltetramethyldiaminodiphenylmethan (Hptw. Bd. IV, S. 984) und Schwefel bei 175° (B. A.- u. S.-F., D.R.P. 71320; *Frld* III, 89). Aus Dimethylaminobenzamid (Spl. Bd. II, S. 791) und Dimethylanilin durch Erhitzen mit $ZnCl_2$ auf 160—200° (BAYER & Co., D.R.P. 77329; *Frld* IV, 173). — Die Auraminbase ist ein Nichtelektrolyt (H., O.). Liefert beim Erhitzen mit Anilin Phenylauramin (S. 831), bleibt aber beim Erhitzen mit Methylanilin unverändert (GRAEBE, B. 32, 1682). — Auraminchlorhydrat $(CH_3)_2N.C_6H_4.C(NH_2).C_6H_4.N(CH_3)_2.Cl$. Ist in Wasser schwer löslich. μ_{25} bei 25°: 90,4. Mit Natronlauge giebt es sofort einen Niederschlag der sehr schwer löslichen Pseudobase „Auramin“; die immer noch beträchtliche, aber stark abfallende Leitfähigkeit der Lösung zeigt einen Gehalt an echter Ammoniumbase an (H., O.). — Palmitat $C_{17}H_{21}N_3.C_{16}H_{32}O_2$. Orange gefärbtes Pulver. Schmelzp.: 57°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und CS_2 , weniger löslich in Aether (GNEHM, RÖTELL, *Z. Ang.* 1898, 487). — Stearat. Schmelzpunkt: 68° (G., R., *Z. Ang.* 1898, 501).

Methylauramin $C_{18}H_{23}N_3 = CH_3.N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Auraminjodmethylat (s. u.) beim Erwärmen mit verdünnter Natronlauge (GRAEBE, B. 35, 2619). Entsteht als methylschwefelsaures Salz aus Auraminbase (s. o.) und Dimethylsulfat in kaltem Aether (Ausbeute: 58 % der Theorie; nebenher bildet sich das Additionproduct aus MICHLER'schem Keton und Dimethylsulfat); das Salz wird mit kaltem Ammoniak zerlegt (ZOHLEN, *J. pr.* [2] 66, 387). — Blassgelbe, schwach grünstichige Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 133° (Z.); 130° (G.). Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in Alkohol, fast unlöslich in Wasser. — Chlorhydrat, Auramin-Chlormethylat $C_{18}H_{24}N_3Cl$. Gelber blättriger Niederschlag (aus der Lösung des Methylsulfats durch KCl). Schmelzp.: 225°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (Z.). — $(C_{18}H_{24}N_3Cl)_2PtCl_6$. Rothgelbe Blättchen aus Salzsäure. Zersetzt sich bei 190—200°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig (Z.). — $C_{18}H_{24}N_3Br$. Nadeln. Schmelzp.: 260°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol (Z.). — Jodhydrat, Auraminjodmethylat $C_{18}H_{24}N_3J = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:NH(CH_3).J$. B. Beim Verdunsten der Lösung von Auramin in Methyljodid oder durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Auramin mit 1 Mol.-Gew. CH_3J in Benzollösung auf dem Wasserbade oder durch Erhitzen von Auramintrijodmethylat (s. u.) auf 90—100° (G., B. 35, 2618). Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 235—240° (G.); 259° (Z.). Leicht löslich in Salzsäure, schwer in Wasser, unlöslich in Benzol. Beim Erwärmen mit verdünnter Natronlauge entsteht Methylauramin (s. o.). — $C_{18}H_{24}N_3J_2$. Rothbraune violett-schimmernde Nadeln. Schmelzp.: 178° (Z.). — $C_{18}H_{24}N_3J_4$. Grünglänzende rhombische Krystalle. Schmelzp.: 128—129° (Z.). — $C_{18}H_{24}N_3J_6$. Tiefviolette Nadeln. Schmelzpunkt: 100°. Verliert leicht Jod (Z.). — $C_{18}H_{24}N_3J_5Br$. Fast schwarze Blättchen. Leicht löslich in Alkohol. Spaltet schon im Vacuum Jod ab unter Zersetzung (Z.). — Trichromat $(C_{18}H_{24}N_3)_2Cr_3O_{10}$. Hellrothbraune Blättchen aus Wasser. Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 70°. Leicht löslich in heissem Wasser (Z.). — Methylschwefelsaures Salz des Methylauramins $C_{18}H_{24}N_3.O.SO_2.O.CH_3$. Goldgelbe, stark lichtbrechende Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 225°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Schmeckt sehr bitter. Wird durch Wasser allmählich gespalten unter Bildung von MICHLER'schem Keton. Das Absorptionsspectrum ist gegenüber dem von Auramin nach Grün verschoben (Z.). — Rhodanid $C_{18}H_{24}N_3.CNS$. Gelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 213—214° (Z.). — Pikrat $C_{18}H_{23}N_3.C_6H_5O_7N_3$. Gelbrothe Blättchen. Zersetzt sich bei 225°. Schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser (Z.).

Auramintrijodmethylat $C_{20}H_{30}N_3J_3 = [J(CH_3)_3N.C_6H_4]_2C:NH(CH_3).J$. B. Beim Erhitzen von Auramin (s. o.) mit überschüssigem Methyljodid im geschlossenen Gefäß auf 100° (G., B. 35, 2618). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 165°.

Aethylauramin $C_{19}H_{25}N_3 = C_2H_5.N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]$. *B.* Aus Auramin (S. 830), C_2H_5J und Zinkoxyd (Höchster Farb- u. D.R.P. 136616; *C.* 1902 II, 1376). — Farblose Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 130—131°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aether, leicht in heissem Sprit oder Chloroform. Färbt Baumwolle, die mit Tannin und Brechweinstein gebeizt ist, rein gelb mit grünem Stich.

***Phenylauramin** $C_{23}H_{25}N_3 = C_6H_5.N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]$ (*S.* 1173). {*B.* . . . (FEHRMANN, . . .); *Bad.* Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 29060; *Frld.* I, 100). Aus „MICHLER'schem Keton“ und Anilin bei 280° (*G.*, *B.* 35, 2619). Beim Erhitzen von Tetramethyldiaminodiphenylmethan mit Anilin und Schwefel auf 200° (FEER, D.R.P. 53614; *Frld.* II, 60). Beim Erhitzen von Dimethylaminobenzanilid mit Dimethylanilin und $POCl_3$ (*H. F.*, D.R.P. 44077; *Frld.* II, 24). — Gelbliches Krystallpulver. Schmelzp.: 172°. Schwer löslich in Alkohol. — $C_{23}H_{25}N_3.HJ$. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 242°. Reichlich löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Wasser (*G.*).

***Methylphenylauraminiumsalze** $[(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N(C_6H_5)(CH_3)X$ (*S.* 1173). — Jodid, Phenylauramin-Monojodmethylat $C_{24}H_{29}N_3J = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N(C_6H_5)(CH_3)J$. *B.* Beim Erwärmen äquivalenter Mengen der Komponenten in Benzollösung auf dem Wasserbade (*G.*, *B.* 35, 2620). Gelblichrothe Krystalle. Schmelzp.: 214°. Bei mässiger Erwärmen mit Alkali entsteht Methylanilin. — Rhodanid $C_{25}H_{29}N_4S = (CH_3)_2N.C_6H_4.C[N(CH_3)(C_6H_5)]:C_6H_4.N(CH_3)_2.SCN$ oder $(CH_3)_2N.C_6H_4.C:N(CH_3)(C_6H_5)(SCN).C_6H_4.N(CH_3)_2$ (vgl. *G.*, *B.* 35, 2615). *B.* Aus dem Chlorid (Hptv. Bd. IV, S. 1173) und Rhodan ammonium in wässriger Lösung (neben anderen Producten) oder durch Erwärmen der alkoholischen Lösung des Hydrocyanmethylphenylauramins mit Schwefel (Stock, *B.* 33, 318). Granatrothe Krystalle (aus 60% Alkohol).

Phenylauramin-Trijodmethylat $C_{26}H_{31}N_3J_3 = [J(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N(C_6H_5)(CH_3)J$. *B.* Beim Erwärmen von Phenylauramin (*s. o.*) mit überschüssigem CH_3J in geschlossenen Gefässe im Wasserbade (*G.*, *B.* 35, 2620). — Rubinrothe Krystalle. Schmelzp.: 185°.

Bis-p-diäthylaminophenyl-Phenyliminomethan, Tetraäthyldiaminodiphenylmethylen-Anilin $C_{27}H_{33}N_3 = [(C_2H_5)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_6H_5$. *B.* Beim Erhitzen von Diäthylaminobenzanilid mit Diäthylanilin und $POCl_3$ (*H. F.*, D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 124—125°. Schwer löslich in Alkohol.

Dimethyldiäthylaminodiphenylmethylen-Anilin $C_{25}H_{29}N_3 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_6H_5$. *B.* Beim Erhitzen von Diäthylaminobenzanilid mit Dimethylanilin und $POCl_3$ (*H. F.*, D.R.P. 44077; *Frld.* II, 24). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzpunkt: 136—137°. Schwer löslich in Alkohol.

***Aminophenylauramine** $C_{23}H_{26}N_4 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_6H_4.NH_2$ (*S.* 1173—1174).
b) *p-Aminoderivat (*S.* 1173—1174). N-p-Dimethylaminophenylauramin *s. S.* 395.
c) Substituirte Auramine vom Typus des m-Aminophenylauramins ($R_2N.C_6H_4$)₂C:N

wandeln sich beim Erhitzen für sich oder bei Gegenwart von



m-Phenylendiamin mit oder ohne Condensationsmittel in gelbe bis braune phosphin-ähnliche Farbstoffe um (*Bad.* Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 82989; *Frld.* IV, 173).

***Tolylauramin** $C_{24}H_{27}N_3 = CH_3.C_6H_4.N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]$ (*S.* 1174). a) *p-Tolylverbindung (*S.* 1174). *B.* Beim Schmelzen von Tetramethyldiaminodiphenylmethan mit p-Toluidin und Schwefel (FEER, D.R.P. 53614; *Frld.* II, 60). Aus Dimethylaminobenzo-p-Toluidid, Dimethylanilin und $POCl_3$ (*H. F.*, D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 178° (*H. F.*); 163—165° (*FE.*). Schwer löslich in Alkohol.

b) o-Tolylverbindung. *B.* Beim Schmelzen von Tetramethyldiaminodiphenylmethan mit o-Toluidin und Schwefel (*FE.*, D.R.P. 53614; *Frld.* II, 60). Aus Dimethylaminobenzo-o-Toluidid, Dimethylanilin und $POCl_3$ (*H. F.*, D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 173—174° (*H. F.*); 163—165° (*FE.*). Schwer löslich in Alkohol.

Benzylauramin $C_{24}H_{27}N_3 = C_6H_5.CH_2.N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]$. *B.* Aus Auramin (S. 830), Benzylchlorid und Magnesia (*H. F.*, D.R.P. 136616; *C.* 1902 II, 1376). — Farblose Prismen (aus Sprit). Schmelzp.: 116°. Löslich in Chloroform und heissem Sprit, unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aether. Giebt mit Mineralsäuren gut charakterisirte Salze.

Tetramethyldiaminodiphenylmethylen-a-m-Xylidin $C_{25}H_{29}N_3 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_6H_3(CH_3)_2$. *B.* Aus Dimethylaminobenzo-m-Xylidid, Dimethylanilin und $POCl_3$ (*H. F.*, D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 174—175°. Schwer löslich in Alkohol.

α-Naphtylauramin, Tetramethyldiaminodiphenylmethylen-α-Naphtylamin $C_{27}H_{27}N_3 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_{10}H_7$. Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 225°. Schwer löslich in Alkohol (*H. F.*, D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25).

Tetraäthyl-diaminodiphenylmethylen- α -Naphthylamin $C_{31}H_{35}N_3 = [(C_2H_5)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_{10}H_7$. Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 157—158°. Schwer löslich in Alkohol (H. F., D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25).

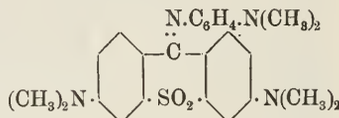
Dimethyl-diäthyl-diaminodiphenylmethylen- α -Naphthylamin $C_{29}H_{31}N_3 = [(CH_3)_2N.C_6H_4][(C_2H_5)_2N.C_6H_4]C:N.C_{10}H_7$. Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 177—178°. Schwer löslich in Alkohol (H. F., D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25).

β -Naphtylauramin, Tetramethyl-diaminodiphenylmethylen- β -Naphthylamin $C_{27}H_{27}N_3 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_{10}H_7$. Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 179—180°. Schwer löslich in Alkohol (H. F., D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25).

Tetraäthyl-diaminodiphenylmethylen- β -Naphthylamin $C_{31}H_{35}N_3 = [(C_2H_5)_2N.C_6H_4]_2C:N.C_{10}H_7$. Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 155°. Schwer löslich in Alkohol (H. F., D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25).

Dimethyl-diäthyl-diaminodiphenylmethylen- β -Naphthylamin $C_{29}H_{31}N_3 = [(CH_3)_2N.C_6H_4][(C_2H_5)_2N.C_6H_4]C:N.C_{10}H_7$. Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 163—164°. Schwer löslich in Alkohol (H. F., D.R.P. 44077; *Frld.* II, 25).

p-Dimethyl-aminoanil des Tetramethyl-diamino-benzophenonsulfons $C_{25}H_{28}O_2N_4S =$
B. Aus Tetramethyl-diaminodiphenylmethansulfon und Nitrosodimethylanilin in Alkohol bei Gegenwart von Natronlauge (F. SACHS, *B.* 33, 965). — Orangerotes Pulver. Sehr wenig löslich.

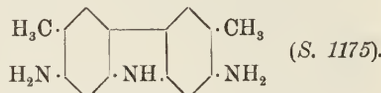


3) *a*-Diamino-Dihydroacridin $C_6H_4 \langle \frac{NH}{CH_2} \rangle C_6H_2(NH_2)_2$. Diaminohydroacridin-keton $C_{13}H_{11}ON_3 = C_6H_4 \langle \frac{NH}{CO} \rangle C_6H_2(NH_2)_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 404.

4) *s*-Diaminodihydroacridin $H_2N.C_6H_3 \langle \frac{NH}{CH_2} \rangle C_6H_3.NH$. Ketoderivat, Diaminoacridon s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1182.

5. *Basen $C_{14}H_{15}N_3$ (S. 1175).

1) * 2,7-Diamino-3,6-Dimethylcarbazol



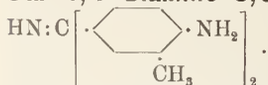
{B. (TÄUBER, LÖWENHERZ, *B.* 24, 1033; } D.R.P. 58165; *Frld.* III, 33). — Verwendung für Azofarbstoffe: Höchster Farbw., D.R.P. 103723; *C.* 1899 II, 688.

2) 2,4,2'-Triaminostilben $(NH_2)_2C_6H_3.CH:CH.C_6H_4.NH_2$. B. Durch Reduction von 2,4,2'-Trinitrostilben mit salzsauer $SnCl_2$ -Eisessiglösung (THIELE, ESCALES, *B.* 34, 2848). — Gelbe Krystalle aus Toluol. Schmelzp.: 156—157°.

3) 2,4,3'-Triaminostilben $(NH_2)_2C_6H_3.CH:CH.C_6H_4.NH_2$. B. Durch Reduction von 2,4,3'-Trinitrostilben mit salzsauer $SnCl_2$ -Eisessiglösung (THIELE, ESCALES, *B.* 34, 2847). — Gelbe Kryställchen aus Toluol. Schmelzp.: 112—113°. Verändert sich in Lösung sehr leicht.

4) 2,4,4'-Triaminostilben $(NH_2)_2C_6H_3.CH:CH.C_6H_4.NH_2$. B. Durch Reduction von 2,4,4'-Trinitrostilben mit salzsauer $SnCl_2$ -Eisessiglösung (THIELE, ESCALES, *B.* 34, 2847). — Gelbe Warzen aus Toluol. Schmelzp.: 176—177°. In Lösungen äusserst leicht oxydabel.

5a. 4,4'-Diamino-3,3'-Dimethyl-Diphenylmethanimid $C_{15}H_{17}N_3 =$



symm. Dimethyl-diaminodi-*o*-tolylmethanimid, Auramin G $C_{17}H_{21}N_3 = HN:C_6H_3(CH_3)(NH.CH_3)_2$. B. Man erhitzt symm. Dimethyl-4,4'-Diamino-3,3'-Dimethyl-diphenylmethan mit Schwefel, Salmiak und Kochsalz auf 175° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 67478; *Frld.* III, 90; vgl. GNEHM, *B.* 35, 913). — Hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 119—120°. Löslich in Alkohol, Aether, Benzol u. s. w. (G., WRIGHT, *B.* 35, 913; *C.* 1903 I, 399). Färbt gezeigte Baumwolle gelb mit grünem Stich. — $C_{17}H_{21}N_3.H_2SO_4 + C_2H_5.OH$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 182°. Der Krystallalkohol entweicht bei mehrstündigem Erhitzen auf 90°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Oxalat

$C_{17}H_{21}N_3 \cdot H_2C_2O_4 + C_5H_5 \cdot OH$. Krystalle. Schmelzpz.: 210° (unter Zersetzung). Löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer löslich in Wasser. — Pikrat $C_{17}H_{21}N_3 \cdot C_8H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelzpz.: 234° .

symm. Diäthylidiaminodi-o-tolylmethanimid $C_{19}H_{25}N_3 = HN:C[C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot C_2H_5]_2$. B. Analog der Dimethylverbindung (s. o.) (B. A.- u. S., D.R.P. 68 004; *Frdl.* III, 91). — Blättchen aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt gebeizte Baumwolle gelb mit grünem Stich.

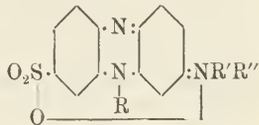
K. *Basen $C_nH_{2n-15}N_3$ (S. 1176—1186).

Patentlitteratur über *Induline* vgl. *Frdl.* I, 289—298; II, 188—214; III, 298 ff.; IV, 446—452.

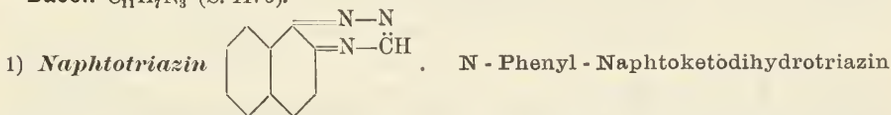
Dialkylierte *Aposafranine* gehen bei Gegenwart von Sauerstoff oder von Sauerstoff abgebenden Mitteln durch Einwirkung von primären Aminen in Safranine über (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 102 362; C. 1899 I, 1259).

Aposafraninsulfonsäuren:

entstehen durch Behandeln von Aposafraninen mit Sulfiten oder Bisulfiten. Sie färben Wolle in saurem Bade in ähnlicher Nüance an, wie die unsulfonirten Producte. Beim Behandeln mit Ammoniak oder primären Aminen entstehen unter Elimination der Sulfogruppe Safranine, beim Behandeln mit Alkalien Safraninone (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 102 458; C. 1899 II, 504 und 103 687; C. 1899 II, 640).



I. *Basen $C_{11}H_7N_3$ (S. 1176).

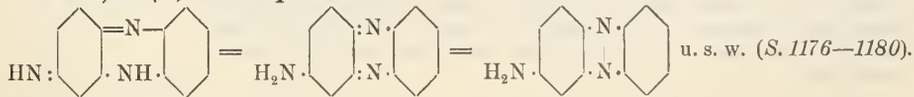


$C_{17}H_{11}ON_3 = C_{10}H_6 \begin{matrix} \text{N.N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N.CO} \end{matrix}$. B. Aus Benzolazo- β -Naphthylamin und Phosgen (Busch, HARTMANN, *B.* 32, 2971). Bei der Einwirkung von kalter alkoholischer Kalilauge auf das Aethylurethan des Benzolazo- β -Naphthylamins (B., H.). — Hellgelbe Nadelchen (aus Eisessig + Alkohol). Schmelzpz.: 255° . Sehr wenig löslich, ausser in heissem Eisessig und $CHCl_3$. Wird von siedender alkoholischer Kalilauge unter Bildung von Benzolazo- β -Naphthylamin, CO_2 und Alkohol zerlegt.

2) *Chinopyrimidin* $C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.CH:N} \\ \text{N=C.N=CH} \end{matrix}$. 2,4-Dioxy-Chinopyrimidin $C_{11}H_7O_2N_3$
 $= C_8H_4 \begin{matrix} \text{CH:C.CO.NH} \\ \text{N=C.NH.CO} \end{matrix}$. B. Durch 1—2-stdg. Erhitzen von Bartitursäure mit o-Aminobenzaldehyd und Wasser auf 100° (CONRAD, REINBACH, *B.* 34, 1341). — Krystallinische Masse aus Eisessig. Schmilzt noch nicht bei 280° . Sublimirbar. Unlöslich in Wasser und Alkohol. Wird von Natronlauge bei 200° unter Abspaltung von CO_2 und NH_3 in Carbostyryl- β -Carbonsäure übergeführt. — $C_{11}H_7O_2N_3 \cdot HCl$. — $Na \cdot C_{11}H_5O_2N_3 + 2H_2O$. Gelbe Flocken.

2. *Basen $C_{12}H_9N_3$ (S. 1176—1180).

1 und 2) *2(3)-Aminophenazin:



*9-N-Phenylderivat, Aposafranin $C_{15}H_{13}N_3 = HN: \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 1176). B. Durch

Erwärmen der wässrigen Lösung des Zinndoppelsalzes vom Leukoisophenosafraninium-BEILSTEIN-Ergänzungsbände. IV. 53

chlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1278) mit etwas Soda, Ammoniak oder Anilin (KEHRMANN, KRAMER, B. 33, 3078). — Aposafrafin liefert, als Chlorhydrat mit Aminen und Diaminen gekocht, Induline und Fluorindine (O. FISCHER, GIESEN, B. 30, 2489). — Bromhydrat, 3-Amino-N-Phenylphenazoniumbromid $C_{15}H_{14}N_3Br = H_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{N}(C_6H_5)(Br) \end{array} \right\rangle C_6H_4$. Dunkelrothe, grünlichschimmernde Prismen aus Alkohol (O. F., HEPP, B. 33, 1488).

S. 1176, Z. 1 v. u. statt: „1888“ lies: „1188“.
S. 1176, Z. 1 v. u. füge hinzu: „ $C_{15}H_{10}O_6N_3.HCl$ “.

2-N-p-Tolylaposafrasin $C_{25}H_{19}N_3 = CH_3.C_6H_4.N:C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{N}(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_4 = CH_3.C_6H_4.N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{N}(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_4$ u. s. w. B. Durch kurzes Kochen der alkoholischen

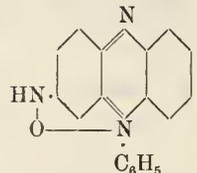
Lösung des 3-p-Toluidino-N-Phenylphenazoniumbromids (s. u.) mit Ammoniak (O. F., H., B. 33, 1489). — Dunkelviolette Nadeln aus Benzol-Alkohol. Schmelzp.: 196°. Leicht löslich, ausser in Wasser und Ligroin. — Platindoppelsalz des Chlorhydrats (3-p-Toluidino-N-Phenylphenazoniumchlorids) $(C_{25}H_{20}N_3Cl)_2PtCl_4 = [CH_3.C_6H_4.NH.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{N}(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_4]_2PtCl_4$. Goldglänzende Blättchen. — Bromhydrat $C_{25}H_{20}N_3Br$. B. Durch kurzes Erwärmen äquimolekularer Mengen von 3-Chlor-N-Phenylphenazoniumbromid und p-Toluidin in verdünntem Alkohol. Bronceglänzende Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit blauvioletter, in conc. Schwefelsäure mit grüner Farbe (O. F., H.).

*Acetylaposafrasin $C_{20}H_{16}ON_3 = C_2H_5O.N:C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{N}(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_4$ (S. 1177). Die Salze gehen in das Monoacetylderivat des Phenosafrafinis (Hptw. Bd. IV, S. 1282) über, wenn man ihre alkoholische Lösung mit NH_3 versetzt und unter Umschütteln einige Stunden an der Luft stehen lässt (KEHRMANN, SOHAPOSCHNIKOW, B. 30, 1665).

S. 1177, Z. 28 v. o. statt: „2245“ lies: „2285“.

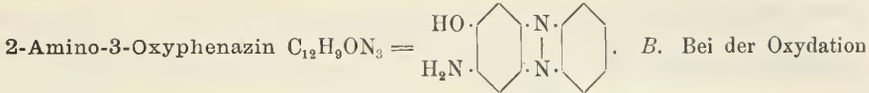
*Triphenoxazin-N-Phenylazin $C_{24}H_{15}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_2 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{N}(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_4$ (S. 1177). B. Durch Reduction des N-Methyl-Triphenoxazin-N-Phenylazoniumchlorids (S. 879) mit $SnCl_2 + HCl$ oder Zinkstaub + Eisessig und darauf folgende Oxydation der entstandenen Leukoverbindung an der Luft; daneben bilden sich kleine Mengen Methyl-o-Aminophenol, Oxyaposafranon und braune Nadeln vom Schmelzp.: 240° (DIEPOLDER, B. 34, 2273; vgl. D., B. 35, 2822). Durch 10-stdg. Erhitzen von Bz-I-Oxybenzolzoxindon und o-Aminodiphenylaminchlorhydrat in Alkohol auf 100°, neben viel Triphendioxazin und einer alkalilöslichen, gelbe Krystalle vom Schmelzp.: 260—270° bildenden Verbindung (Oxyaposafranon?) (D., B. 35, 2821). — Grünglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol oder Benzol). Schmilzt noch nicht bei 330°. Sublimirt in goldglänzenden Nadeln. Mit violettstichig rother Farbe löslich in 25 Thln. siedendem Nitrobenzol, 30 Thln. siedendem Benzoesäureäthylester, 200 Thln. siedendem Chloroform und 600 Thln. siedendem Benzol. Die mit Ligroin versetzte Benzollösung fluorescirt ziegelroth. Die blaue Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Wasser violettblau mit rother Fluorescenz. In Eisessig mit tief violettblauer Farbe und rothem Dichroismus leicht löslich. — $C_{24}H_{15}ON_3.HCl + 2H_2O$. Grünglänzende Nadeln. — $(C_{24}H_{15}ON_3.HCl)_2PtCl_4$. Blaue, in Wasser unlösliche Flocken.

3-Oxamino-N-Phenylphenazoniumanhydrid $C_{13}H_{13}ON_3 =$
B. Man erwärmt eine Lösung von 1 Mol. des Zinnchloriddoppelsalzes des Phenylphenazoniumchlorids in wässrigem Alkohol mit einer mit festem Natriumacetat (12 Mol.) versetzten wässrigen Lösung von 6 Mol. Hydroxylaminchlorhydrat (KEHRMANN, BECKER, CAPATINA, A. 322, 72). — Dunkelrothe Kryställchen (aus Alkohol + Benzol). Unlöslich in Wasser und in Laugen, ziemlich löslich in Alkohol, Benzol und Essigsäure mit fuchsinrother Farbe. Die Lösung in englischer Schwefelsäure ist grün gefärbt und wird auf Wasserzusatz violettroth.

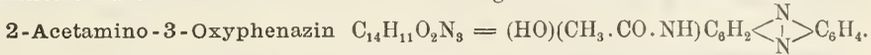


*2-Amino-7-Oxyphenazin $C_{12}H_9ON_3 =$
 (S. 1178). B. Aus

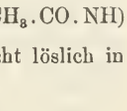
seiner 6-Sulfonsäure (S. 835) durch Erhitzen mit verdünnten Säuren (CASSELLA & Co., D.R.P. 126175; C. 1901 II, 1107).

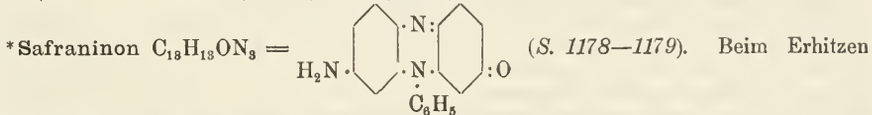


von o-Phenylendiamin mit FeCl₃ in stark salzsaurer Lösung, neben geringeren Mengen 2,3-Diaminophenazin (Hptw. Bd. IV, S. 1281) (ULLMANN, MAUTHNER, B. 35, 4303). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Unlöslich in Aether und Benzol, sehr wenig löslich in heissem Nitrobenzol. Löslich in Alkohol mit grüner Fluorescenz, in conc. Schwefelsäure mit braunrother Farbe. Löslich in kaltem Ammoniak und verdünnter Natronlauge. Liefert beim Erhitzen mit 20%iger Schwefelsäure auf 200° 2,3-Dioxyphenazin, mit Benzoesäure und o-Phenylendiamin Homofluorindin (Hptw. Bd. IV, S. 1300). — Nitrat C₁₂H₉ON₃·HNO₃. Dunkelrothe Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit grüner Fluorescenz.

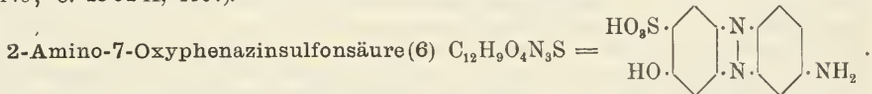


B. Durch Lösen von 2-Acetamino-3-Acetoxyphenazin (s. u.) in verdünnter warmer Natronlauge (U., M., B. 35, 4305). — Rothbraune Nadeln aus Alkohol. Schmilzt nicht bis 340°. Sehr wenig löslich in Benzol, löslich in H₂SO₄ mit rother, in verdünnter Natronlauge mit gelber Farbe.

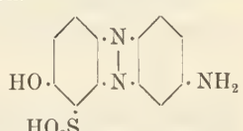
2-Acetamino-3-Acetoxyphenazin C₁₆H₁₃O₃N₃ = (CH₃·CO·O)(CH₃·CO·NH)C₆H₂C₆H₄. Farblose Nadeln (aus Toluol). Schmelzpt.: 230° (ca.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Toluol (U., M., B. 35, 4305).

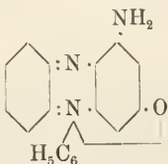


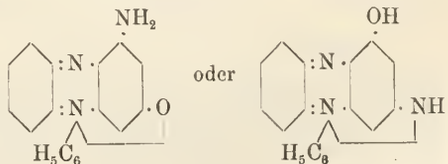
mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein violetter Baumwollfarbstoff (C. & Co., D.R.P. 126175; C. 1901 II, 1107).



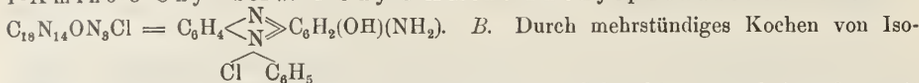
B. Man condensirt 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol mit 4-Aminophenolsulfonsäure(2), reducirt das Condensationsproduct und oxydirt nun mit Weldonschlamm (CASSELLA & Co., D.R.P. 126175; C. 1901 II, 1107). — Zinnoberrothes krystallinisches Pulver. Schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in heissem Wasser mit orangerother Farbe, mit Natronlauge gelb, mit Säuren roth. Lösung in conc. Schwefelsäure braunroth, beim Verdünnen mit wenig Wasser schmutzig grün, mit viel Wasser roth. Beim Erhitzen mit verdünnten Säuren im Autoclayen entsteht 2-Amino-7-Oxyphenazin (S. 834). Beim Schmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein bordeauxvioletter Baumwollfarbstoff.

2-Amino-7-Oxyphenazinsulfonsäure(8) C₁₂H₉O₄N₃S =  (Zur Constitution vgl.: C. & Co., D.R.P. 126175; C. 1901 II, 1107). B. Aus dem Natriumsalz der Diaminooxydiphenylaminsulfonsäure, welche aus 2',4'-Dinitro-4-Oxydiphenylaminsulfonsäure(3) durch Reduction entsteht, durch Einwirkung von Luft oder anderen Oxydationsmittel (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 120561; C. 1901 I, 1130). — Grünglänzende Kryställchen. Die gelblichrothe Lösung in Wasser wird auf Zusatz von Natronlauge mehr orangefarben, von Säuren mehr blau. Grosser Ueberschuss an Säure erzeugt einen grünlich glänzenden, krystallinisch werdenden Niederschlag. Die trübviolette Lösung in conc. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Eiswasser bläulich kirschfarben, schliesslich gefällt. Zinkstaub und Salzsäure entfärben die wässrige Lösung. Beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer Baumwollfarbstoff.

3) Derivate von *Aminophenazinen* ungewisser Stellung. Isosafraninon C₁₈H₁₃ON₃ =  B. Durch Zersetzung des 1-Amino-3-Oxy- bezw. 1-Oxy-3-Amino-Phenylphenazoniumchlorids (S. 836) mit NH₃ (KEHRMANN, KRAMER, B. 33, 3076). — Schwarzbraune Nadeln. Schmelzpt.: 310—315° (unter Zersetzung). Mit

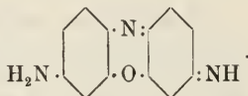


grüner Farbe ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. — Chlorhydrat, 1-Amino-3-Oxy- bezw. 1-Oxy-3-Amino-Phenylphenazoniumchlorid

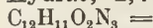


phenosafranin (Spl. zu Bd. IV, S. 1285) mit verdünnter Schwefelsäure und Aussalzen mit Chlornatrium (KE., KR., B. 33, 3075). Violettbraune Nadeln aus Alkohol. Leicht löslich in Alkohol mit fuchsinrother Farbe. Auf Zusatz von Ammoniak oder Ammoniumcarbonat zur heissen wässrigen Lösung scheidet sich Isoafraninon (S. 835) ab. — Nitrat $C_{19}H_{14}ON_3 \cdot NO_3$. Schwarzbraune Nadeln. Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in verdünnter Salpetersäure. — Dichromat $(C_{19}H_{14}ON_3)_2Cr_2O_7$. Violettbraune Flocken. Schwer löslich in Wasser.

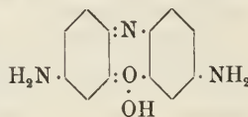
Verbindungen $C_{12}H_9ON_3$. a) 2-Aminophenoxazim(7)



Hydrat, 2,7-Diaminophenazoxoniumhydroxyd

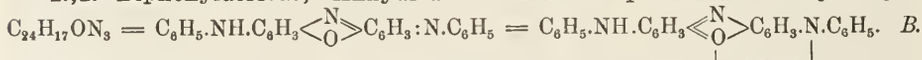


B. Durch Einleiten von Luft in eine ammoniakalische, 70° warme Lösung von 2,7-Diaminophenoxazin (S. 829). Hierbei färbt sich die Lösung zunächst violett und scheidet grüne Nadeln eines chinhydronartigen Zwischenproducts ab; bei weiterer Oxydation wird die Lösung rothviolett mit intensiv feuerrother Fluorescenz; sie wird dann salzsauer gemacht, zum Sieden erhitzt und mit gesättigter NaCl-Lösung vermischt, worauf sich das Chlorid (s. u.) ausscheidet. Aus der Mutterlauge wird der Rest des Farbstoffes mit Salpeter als schwer lösliches Nitrat (broncefarbene Nadelchen) gefällt (KEHRMANN, SAAOER, B. 36, 479). — Chlorid $C_{12}H_{10}ON_3Cl + H_2O$. Bronze-farbene oder metallgrüne Nadeln (aus sehr verdünnter Salzsäure). In Wasser und Alkohol mit rothvioletter Farbe und feuerrother Fluorescenz leicht löslich. Färbt veilchenblau. Lösung in conc. Schwefelsäure veilchenblau, auf Wasserzusatz fuchsinroth, beim Neutralisiren violett mit rother Fluorescenz. Durch Verkoehen der mit 1 Mol.-Gew. Nitrit dargestellten gelbrothen Diazoverbindung bildet sich ein gelbrother, schwach fluorescirender Farbstoff (Aminophenoxazoniumchlorid), der mit Anilin ein grünblaues Product liefert. — Dichromat $(C_{12}H_{10}ON_3)_2Cr_2O_7$. Bronze-glänzende Nadelchen. — Platinsalz $(C_{12}H_{10}ON_3)_2PtCl_6$. Metallgrüne Nadelchen. Etwas löslich in Wasser.



Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1178.

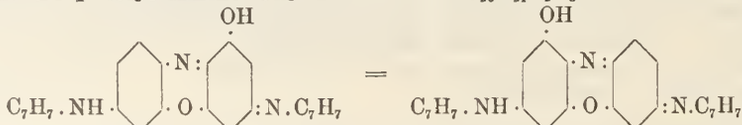
N,N'-Diphenylderivat, Anhydrid des Dianilinophenazoxoniumhydroxyds



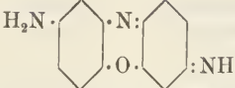
Aus dem Chlorhydrat (s. u.) durch Umsetzung mittels Na_2CO_3 (KE., STAMPA, A. 322, 14). — Grün-glänzendes Krystallpulver. — Chlorhydrat $C_{24}H_{17}ON_3 \cdot HCl = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3 \begin{array}{c} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{O} \end{array} \text{C}_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_5. \quad B.$ Durch Einwirkung von Anilinchlorhydrat und Anilin auf

das Anhydrid oder Chlorid des 2-Anilinophenazoxoniumhydroxyds bei gewöhnlicher Temperatur. Gold-glänzende Flitter (aus heissem salzsäurehaltigem Alkohol). Kaum löslich in kaltem Wasser, ziemlich löslich in siedendem Wasser, leicht in einem Gemisch von Wasser und Alkohol. Löslich in englischer Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe. Auf Zusatz von Wasser scheidet sich das unlösliche Sulfat ab. Färbt in wässriger Lösung tannirte Baumwolle fast genau wie Capriblau.

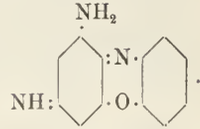
N,N'-Di-p-tolyl-Amino-Oxy-Phenoxazim $C_{26}H_{21}O_2N_3 =$



B. Aus m-Oxyphenyl-p-Tolylnitrosamin (Hptw. Bd. II, S. 715, Z. 9 v. o.) und m-Oxyphenyl-p-Tolylamin in siedendem Alkohol durch conc. Schwefelsäure (GHEM, VELLON, J. pr. [2] 65, 71). — Blauschwarze Nadeln. In Benzol und Aether blauroth, in Alkohol blau, in Eisessig blaugrün löslich, in Wasser unlöslich. Conc. Schwefelsäure löst mit blauer Farbe. — $C_{26}H_{21}O_2N_3 \cdot H_2SO_4$. Dunkelblaues, bronze-glänzendes Pulver.

b) 3-Amino-Phenoxazim(7)  . Als Derivate können die im Hptw. Bd. IV, S. 1180, Z. 6—15 v. o. aufgeführten Verbindungen angesehen werden.

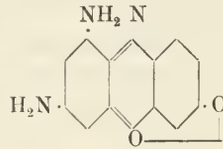
c) 4-Amino-Phenoxazim(2):
— Bromhydrat, 2,4-Diaminophenazoxoniumbromid
C₁₂H₁₀ON₃Br = (H₂N)₂C₆H₂ << N—O(Br) >> C₆H₄? B. Durch die mit



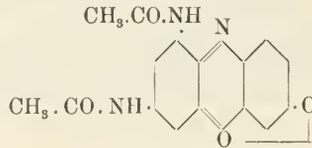
Natriumacetat versetzte wässrige Lösung des 2,4-Diaminophenoxazin-SnCl₄-Doppelsalzes (S. 829) leitet man Luft und fällt dann mit NaBr (KEHRMANN, THOMAS, B. 32, 2604). Schwarze Blätter aus Wasser. Die grünlich braune, wässrige Lösung schmeckt bitter. Die durch Natriumcarbonat in Freiheit gesetzte Base löst sich in Aether mit rothgelber Farbe. — Dichromat (C₁₂H₁₀ON₃)₂Cr₂O₇. Dunkelbrauner krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser.

Bisacetaminophenazoxoniumbromid C₁₆H₁₄O₃N₃Br = (CH₃.CO.NH)₂C₆H₂ << N—O(Br) >> C₆H₄. B. Man oxydirt in kaltem Wasser aufgeschwemmtes 2,4-Bisacetaminophenoxazin (S. 829) mit kalter angesäuerter FeCl₃-Lösung und sättigt die klare dunkelgrüne Flüssigkeit mit festem NaBr (K., STAMPA, A. 322, 26). — Stahlglänzendes Krystallpulver. Löslich in reinem Wasser mit lauchgrüner Farbe ohne Fluorescenz und in englischer Schwefelsäure mit rothvioletter Farbe. Die wässrige Lösung entfärbt sich beim Erhitzen unter Bildung eines rothen Niederschlags.

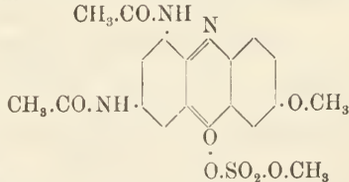
Diaminophenazoxon C₁₂H₉O₂N₃ = B. Aus Bisacetaminophenazoxon (s. u.) beim Erwärmen mit 50%iger Schwefelsäure im Wasserbade (K., Sr., A. 322, 30). — Metallisch grünglänzende Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leicht in siedendem Alkohol mit veilchenblauer Farbe. — Sulfat. Braunes sandiges Krystallpulver. Unlöslich in verdünnter Schwefelsäure.



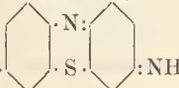
Bisacetaminophenazoxon C₁₄H₁₃O₄N₃ = B. Man oxydirt 2,4-Bisacetaminophenoxazin mittels kalter angesäuerter FeCl₃-Lösung zum entsprechenden Bisacetaminophenazoxoniumsalz (vgl. oben) und lässt auf dieses überschüssiges FeCl₃ in wässriger Lösung bei gewöhnlicher Temperatur einwirken (K., Sr., A. 322, 27). — Chocolatebraune mikroskopische Nadelchen (aus Nitrobenzol). Unlöslich in Wasser und Laugen, sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol und kaltem Nitrobenzol, ziemlich löslich in siedendem Nitrobenzol. Englische Schwefelsäure löst orangefarben.



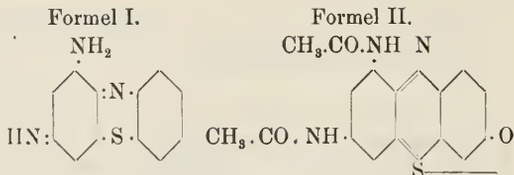
Bisacetaminomethoxyphenazoxoniummethylsulfat C₁₈H₁₉O₅N₃S = B. Durch Einwirkung von 1½—2 Mol.-Gew. Dimethylsulfat auf eine auf 150—160° abgekühlte Lösung von Bisacetaminophenazoxon (s. o.) in siedendem Nitrobenzol (K., Sr., A. 322, 28). — Undeutlich krystallinisches, rothbraunes Pulver. Löslich in kaltem Wasser mit fuchsinrother Farbe. Liefert beim Stehen in wässriger Lösung bei gewöhnlicher Temperatur, schneller beim Kochen unter Abspaltung von Methylalkohol und H₂SO₄ Bisacetaminophenazoxon zurück. Beim Erwärmen mit Anilin entsteht Anilinobisacetaminophenazoxoniumanhydrid (Spl. zu Bd. IV, S. 1285).



d) Chinolin-Methenylazoximäthenyl NC₉H₆.C << N=O >> C.CH₃ s. Hptw. Bd. IV, S. 350.

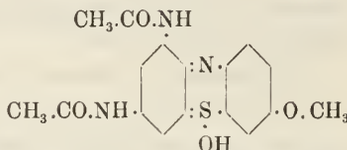
Verbindungen C₁₃H₉N₃S. a) 2-Amino-Phenthiiazim(7), Thionin  . Derivate und ähnliche Verbindungen s. Hptw. Bd. II, S. 809 ff. u. Spl. Bd. II, S. 478 ff.

b) 4-Amino-Phentiazim(2) (s. Formel I). Bisacetaminophenazthion $C_{16}H_{13}O_3N_3S$ = Formel II. B. Durch Oxydation des Eisenchloriddoppelsalzes des 2,4-Bisacetaminophenazthioniumchlorids mittels $FeCl_3$ in wässriger Lösung (KEHRMANN, SCHILD, A. 322, 59). — Dunkelbraune Nadelchen (aus siedendem Nitrobenzol). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol, ziemlich löslich in siedendem Nitrobenzol. Englische Schwefelsäure löst mit rothbrauner Farbe, die auf Wasserzusatz in violettrosa übergeht. Addirt, in Nitrobenzol gelöst, Dimethylsulfat unter Bildung von 2,4-Bisacetamino-7-Methoxyphenazthioniummethylsulfat (s. u.).



2,4-Bisacetamino-7-Methoxyphenazthioniumhydroxyd $C_{17}H_{17}O_4N_3S$ =

B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht durch Einwirkung von Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S 331) auf in Nitrobenzol gelöstes Bisacetaminophenazthion (s. o.) bei 150° (K., SCH., A. 322, 63). — Bichromat ($C_{17}H_{16}O_3N_3S_2$) $_2$ Cr $_2$ O $_7$. Braunrother, in Wasser fast unlöslicher Niederschlag. — Methylschwefelsaures Salz. Chocoladebraunes Pulver. Leicht löslich in Wasser mit violetter Farbe. Giebt beim Stehen in wässriger Lösung, schneller beim Erhitzen Bisacetaminophenazthion. Liefert beim Erhitzen mit alkoholischer Anilinlösung die Bisacetamino-Anilinophenazthioniumbase (Spl. zu Bd. IV, S. 1285).



3. *Basen $C_{13}H_{11}N_3$ (S. 1180—1183).

1) *Benzyl-1,2,4-Triaminobenzol, 2-Phenyl-5- (bezw. 6)-Amino-Benzimidazol $NH_2 \cdot \langle \text{Benzimidazol} \rangle \cdot NH \rangle C_6H_5$ (S. 1180—1181). B. 2-Phenyl-5-Nitrobenzimidazol (S. 673) wird mit Zinnchlorür und Salzsäure reducirt (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 903).

— Blättchen aus Anilin, die bei 280° noch nicht schmelzen (P., W.). Schmelzp.: 296° bis 297° (KYM, B. 32, 2179). Liefert Azofarbstoffe, welche Baumwolle direct färben, aber sehr lichtunecht sind (LAUTH, C. r. 124, 1106). — $C_{13}H_{11}N_3 \cdot 2HBr$. Prismen. Schmelzpunkt: über 280° (P., W.). — Pikrat $C_{13}H_{11}N_3 \cdot 2C_6H_5O_7N_3$. Schmelzp.: 220° (P., W.).

1-Phenyl-2-o-Nitrophenyl-6-Anilino-Benzimidazol, o-Nitrobenzyl-2,4-Diphenyl-1,2,4-Triaminobenzol $C_{25}H_{19}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3 \langle \text{Benzimidazol} \rangle C_6H_4 \cdot NO_2$.

B. Aus o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) und 2,4-Diphenyltriaminobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1122, Z. 28 v. u.) (O. FISCHER, A. 286, 181). — Orangerothe Nadelchen. Schmelzp.: 210° .

S. 1180, Z. 10 v. u. statt: „C. 1897 [2] 548“ lies: „Bl. [3] 17, 870“.

*1-Benzyl-2-Phenyl-5- (bezw. 6)-Amino-Benzimidazol, Aminobenzaldehydin $C_{20}H_{17}N_3 = NH_2 \cdot C_6H_3 \langle \text{Benzimidazol} \rangle C_6H_5$ (S. 1181). B. Aus dem entsprechenden Benzyl-Phenyl-Nitrobenzimidazol (S. 673) mit Zinnchlorür und Salzsäure (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 902). — Prismen aus Essigester. Schmelzp.: 192° . Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und heissem Benzol, schwer in Wasser, Aether und Ligroin. — $C_{20}H_{17}N_3 \cdot 2HBr + 5H_2O$. Nadeln. Schmelzp.: 102° . — Pikrat $C_{20}H_{17}N_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Schmelzp.: 231° .

5-Acetylamino-2-Phenylbenzimidazol $C_{15}H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 \langle \text{Benzimidazol} \rangle C_6H_5$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $245-246^\circ$ (KYM, B. 32, 2179); 241° (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 904). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und verdünnter Salzsäure, schwer in kaltem Wasser, Aether und Benzol.

Acetylamino-benzaldehydin (vgl. oben) $C_{22}H_{19}ON_3 = C_20H_{16}N_3 \cdot CO \cdot CH_3$. Krystalle aus Wasser. Schmelzp.: 214° . Unlöslich in kaltem Wasser, Aether und Benzol, löslich in Eisessig und heissem Wasser (P., W., B. 32, 903).

1-Phenyl-2-o-Oxyphenyl-6-Dimethylamino-Benzimidazol $C_{21}H_{19}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \langle \text{Benzimidazol} \rangle C_6H_4 \cdot OH$. Weisse Stäbchen (aus Benzol). Schmelzp.: $239,5-241^\circ$. Löslich in verdünnten Säuren (JACOBSON, BOYD, A. 303, 361).

1-Phenyl-2-o-Oxyphenyl-6-Anilino-Benzimidazol $C_{25}H_{19}ON_3 = C_6H_5.NH.C_6H_3 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.OH$. Nadeln (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 190° (O. FISCHER, A. 286, 180).

2) **p*-Aminobenzeyl-o-Phenylendiamin, 2-*p*-Aminophenylbenzimidazol $C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.NH_2$ (S. 1181). B. Durch Reduction von *p*-Nitrobenzoyl-o-Nitranilin (KYM, B. 33, 2848; MIKLAZSEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2959). — Farblose Stäbchen. Schmelzp.: 240° (M., v. N.); $235-236^\circ$ (K.). Die Lösungen fluoresciren intensiv violett. Verwendung als Azocomponente: K. — $C_{13}H_{11}N_3.2HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 348° (Zersetzung). — $C_{13}H_{11}N_3.HNO_3$. Schmelzp.: $215-230^\circ$ (Zersetzung).

2-*p*-Acetaminophenylbenzimidazol $C_{15}H_{13}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.NH.CO.CH_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 299° (MIKLAZSEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2961).

Thioharnstoff des *p*-Aminophenylbenzimidazols $C_{27}H_{20}N_6S = (C_{13}H_{10}N_3)_2CS$. B. Durch Erhitzen von 2-*p*-Aminophenylbenzimidazol mit der berechneten Menge CS_2 in alkoholischer Lösung, bis zum Aufhören der H_2S -Entwicklung (M., v. N., B. 34, 2963). — Gelbe Stäbchen aus Alkohol. Schmelzp.: $236-237^\circ$ (Zersetzung).

p-Benzoylaminophenylbenzimidazol $C_{20}H_{15}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.NH.CO$. C_6H_5 . Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 333° . Schwer löslich (M., v. N., B. 34, 2962).

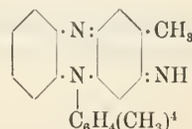
3) *2-o-Aminophenylbenzimidazol $C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} NH \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.NH_2$ (S. 1181). B. Durch Destillation von o-Aminobenzoësäure-o-Aminoanilid (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1465). Durch Einwirkung von Amylalkohol und Natrium auf Aethenyl-(2)-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 850) (v. N., B. 32, 1477). — Darst. Man bringt 100 g o-Nitrobenz-o-Nitranilid zu einer siedenden Lösung von 420 g Zinnchlorür in 600 g Salzsäure (D: 1,2) (MIKLAZSEWSKI, v. N., B. 34, 2957). — Geht bei der Einwirkung von salpetriger Säure ($KNO_3 + HCl$, Isoamylnitrit) in das entsprechende Azimid (Hptw. Bd. IV, S. 1292, Z. 2 v. o.) über (v. N., B. 31, 315). Durch Einwirkung von Benzoylchlorid und Natronlauge erfolgt nur Benzoylirung, nicht Aufspaltung des Imidazolringes (v. N., B. 32, 1461, 1472). — $Ag.C_{13}H_{10}N_3$. Weisser Niederschlag. Unlöslich in Alkohol. — $C_{13}H_{11}N_3.HNO_3$ (v. N., B. 32, 1476).

o-Acetaminophenyl-Benzimidazol $C_{15}H_{13}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.NH.CO.CH_3$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 2-o-Aminophenylbenzimidazol mit Essigsäureanhydrid, neben viel Aethenyl-(2)-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 850) (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1469). — Nadeln, die bei $213-214^\circ$ unter Uebergang in Aethenyl-(2)-o-Aminophenylbenzimidazol schmelzen.

o-Benzoylaminophenyl-Benzimidazol $C_{20}H_{15}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.NH.CO$. C_6H_5 . Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 251° . Leicht löslich in Aceton, weniger löslich in Alkohol, sehr wenig in Aether und Wasser. Geht durch Destillation in Benzenyl-(2)-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 885) über (v. N., B. 32, 1472).

o-Phenacetaminophenyl-Benzimidazol $C_{21}H_{17}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NH \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4.NH.CO.CH_2.C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Benzoylchlorid und Alkali auf Phenäthenyl-2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 885) in geringer Menge (v. N., B. 32, 1473). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 240° . Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Geht durch Destilliren in Phenäthenyl-2-o-Aminophenylbenzimidazol zurück.

4) *Amino-Methylphenazine (S. 1181—1182). 10-N-*p*-Tolyl-derivat des 2-Methyl-3-Aminophenazins $C_{20}H_{17}N_3 =$
B. Durch Kochen der Diazoverbindung des durch gemeinsame Oxydation von Amino-*p*-Ditolyllamin (S. 400) mit *p*-Phenylendiamin entstehenden Safranins mit Alkohol (JAUBERT, B. 31, 1187). — Chlorhydrat. Grünes Pulver aus Alkohol. Löslich in Wasser mit carminrother Farbe.



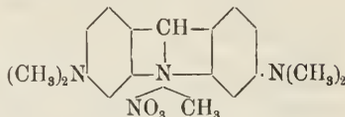
5) *3,6-Diaminoacridin $H_2N \cdot \text{ring} \cdot CH \cdot \text{ring} \cdot NH_2$ (S. 1182). Ueber Darstellung

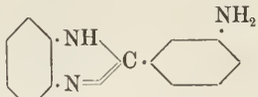
von (orangegefärbten) Alkylderivaten vgl.: LEONHARDT & Co., D.R.P. 59 179 ff.; *Frdl.* III, 290 ff. S. 1182, Z. 18 v. u. statt: „284“ lies: „281“.

*Tetramethyldiaminoacridin $C_{17}H_{19}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} CH \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$
(S. 1182). B. {... (BIEHRINGER, ...); L. & Co., D.R.P. 59179; *Frdl.* III, 290). Durch Erhitzen von m-Aminodimethylanilin (S. 370) mit Glycerin, Oxalsäure und $ZnCl_2$ bezw. Ameisensäure auf 170° (L. & Co., D.R.P. 67126; *Frdl.* IV, 292).

3,6-Tetramethyldiamino-10-Methylacridiniumnitrat $C_{18}H_{23}O_3N_4 =$

B. Aus Tetramethyldiaminoacridin (s. o.) und Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S. 331) in Toluol; man fällt das in Wasser gelöste Sulfat mit KNO_3 (ÜLLMANN, MARIC, B. 34, 4315). — Dunkelrothe stahlglänzende Nadeln aus Alkohol. Löslich in Wasser und conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Färbt tannirte Baumwolle alkaliecht.



8) 2-m-Aminophenylbenzimidazol  . B. Durch Reduction

von m-Nitrobenz-o-Nitrilid (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2958). m-Nitrobenzenyl-o-Phenylendiamin (S. 674) wird durch Erhitzen mit alkoholischem Schwefelammonium im Wasserbade (4 Stunden) reducirt (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 906). — Prismen oder Nadeln aus Anilin, die sich bei 220° zersetzen (P., W.). Hellgelbe Stäbchen vom Schmelzp.: $251-252^\circ$ (M., v. N.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Aether und Benzol. — $C_{13}H_{11}N_3 \cdot 2HCl$. Prismatische Krystalle. Schmelzp.: 328° . — $C_{13}H_{11}N_3 \cdot HNO_3$. Nadeln. Schmelzp.: $265-270^\circ$ (unter Zersetzung). Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

N-m-Aminobenzylderivat, Diaminobenzaldehydin $C_{20}H_{18}N_4 =$

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 (3) \\ N \end{array} \right\rangle C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 (3)$. B. m-Dinitrobenzaldehydin (S. 674) wird mit alkoholischem Schwefelammon 4 Stunden im Wasserbade erhitzt (P., W., B. 32, 907). — Prismen aus Methylalkohol. Schmelzp.: 194° . Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und heissem Benzol, schwer in Aether.

m-Acetaminophenyl-Benzimidazol $C_{15}H_{13}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} NH \\ N \end{array} \right\rangle C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$.
Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 288° . Sehr wenig löslich in Benzol und Toluol (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2961). — Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 200° (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 907).

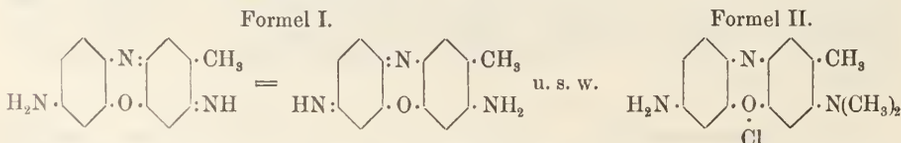
Diacetyldiaminobenzaldehydin (vgl. oben) $C_{24}H_{22}O_2N_4 =$

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 (3) \\ N \end{array} \right\rangle C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 (3)$. Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 219° (P., W., B. 32, 907).

Thioharnstoff des m-Aminophenylbenzimidazols $C_{27}H_{20}N_6S = (C_{13}H_{10}N_3)_2CS$. Amorphe Masse. Schmelzp.: 263° (Schwärzung). Löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig (M., v. N., B. 34, 2962).

m-Benzoylamino phenylbenzimidazol $C_{20}H_{15}ON_3 = C_{13}H_{10}N_3 \cdot CO \cdot C_6H_5$. Krystalle. Schmelzp.: 139° (unter Zersetzung) (M., v. N., B. 34, 2961).

Anhydro-3-Methyl-2,7-Diamino-Phenazoxoniumhydroxyd, Anhydro-Diaminophenotolazoxoniumhydroxyd $C_{15}H_{11}ON_3$ s. Formel I unten. a-Dimethyldiaminophenotolazoxoniumchlorid $C_{15}H_{16}ON_3Cl =$ Formel II unten. B. Aus 15 g



2-Dimethylaminokresol(4) und 17,5 g Chinondichlordiimid in Alkohol bei 40° (MOEHLAU, KLIMMER, KAHL, C. 1902 II, 458). — Grüne Krystalle mit $1H_2O$ (aus verdünntem Alkohol). Wird bei 110° wasserfrei. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Eisessig. In

conc. Schwefelsäure mit schwarzvioletter Farbe löslich, die beim Verdünnen roth, dann violett, dann blau wird. Natronlauge scheidet aus der wässrigen Lösung die Farbbase als rothbraunen, ätherlöslichen Niederschlag ab.

Tetramethyldiaminophenotolazoxoniumchlorid, Capriblau $C_{17}H_{20}ON_3Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3) \cdot N(CH_3)_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3) \cdot N(CH_3)_2$.

Zur Constitution vgl.: KEHRMANN, A. 322, 16. — B. Aus 2-Dimethylaminokresol(4) und salzsaurem Nitrosodimethylanilin (LEONHARDT & Co., D.R.P. 62367; *Frdl.* III, 382) — Grünglänzende Krystalle. Lösung in Wasser und Sprit grünblau, in conc. Schwefelsäure grün. Ueber Modificationen der Darstellung und über analoge Farbstoffe vgl.: L. & Co., D.R.P. 63238, 68557, 68558, 69820, 71250; *Frdl.* III, 382—387.

Tetramethyldiaminophenotolazoxoniumjodid $C_{17}H_{20}ON_3J = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O(J) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. B. Man erhitzt 15 g 2-Dimethylaminokresol(4)

und 28 g salzsaures Nitrosodimethylanilin in 150 g Eisessig am Rückflusskühler; der Farbstoff wird als Chlorzindoppelsalz abgeschieden und mittels KJ in das Jodid übergeführt (M., KL., KA., C. 1902 II, 377). — Violette Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol, Aceton und Chloroform. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist schmutzig rothviolett und geht beim Verdünnen durch roth und violett in blau über. Alkalien verändern die kalte wässrige Lösung wenig; beim Erhitzen tritt Dimethylamingeruch auf, und es entsteht ein blauer Niederschlag. Bei der Reduction entsteht die sehr oxydabile Leukoverbindung.

2-Dimethylamino-7-Diäthylamino-Phenotolazoxoniumjodid $C_{19}H_{24}ON_3J = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O(J) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 2-Dimethylaminokresol(4) und Nitrosodiäthylanilin (M., KL., KA., C. 1902 II, 377). — Violettblaue Krystalle aus Alkohol. Ziemlich schwer löslich in Wasser. Die Lösungen sind rothstichiger als diejenigen der Tetramethylverbindung (s. o). Lösung in conc. Schwefelsäure braunviolett.

7-Dimethylamino-2-Diäthylamino-Phenotolazoxoniumjodid $C_{19}H_{24}ON_3J = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O(J) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3) \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus 2-Diäthylaminokresol(4) und Nitrosodimethylanilin (M., KL., KA., C. 1902 II, 377). — Nadeln. In Wasser, Alkohol, Aceton und Eisessig mit grünlichblauer Farbe löslich. Leichter löslich in heissem Wasser als das Isomere (s. o.). Lösung in conc. Schwefelsäure rothviolett. — Das entsprechende Chlorzindoppelsalz ist das Capriblau GON des Handels.

Dimethylphenyl-Diaminophenotolazoxoniumchlorid $C_{21}H_{20}ON_3Cl = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 35,2 g p-Nitrosodiphenylaminchlorhydrat und 15 g 2-Dimethylaminokresol(4) in siedendem Eisessig (M., KL., KA., C. 1902 II, 458). — Blaues Krystallpulver aus Alkohol. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aceton und Eisessig. Conc. Schwefelsäure löst mit grüner Farbe, die beim Verdünnen in Blau übergeht. Durch Alkalien wird die wässrige Lösung violett.

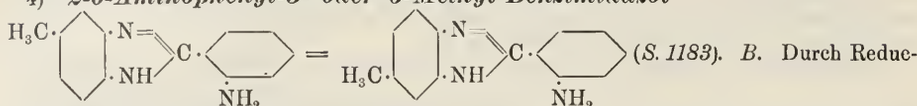
μ -p-Aminophenyl-p-Aminobenzthiazol $C_{13}H_{11}N_3S = NH_2 \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} S \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_4 \cdot NH_2$ s. *Spl. Bd. II, S. 791*.

4. *Basen $C_{14}H_{13}N_3$ (S. 1183—1185).

1) * β -o-Amino-p-tolyl-Benzimidazol, 2-o-Amino-p-methylphenyl-Benzimidazol $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{array} \right\rangle C \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot CH_3$ (S. 1183). Acetylderivat, Acetaminotolyl-Benzimidazol

$C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{array} \right\rangle C \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln aus Alkohol, die bei 255° (rasch erhitzt, etwa 10—15° höher) unter Gasentwicklung schmelzen. Leicht löslich in heissem Eisessig, sonst sehr wenig löslich. Geht durch Destilliren in Aethenyl(2)-o-Amino-p-tolyl-Benzimidazol (S. 851) über (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1470).

Benzoylderivat $C_{21}H_{17}ON_3 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{array} \right\rangle C \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 268°. Leicht löslich in Eisessig, sonst sehr wenig löslich. Geht durch Destilliren in Benzenyl-o-Amino-p-tolylbenzimidazol (S. 885) über (v. N., B. 32, 1473).

4) *2-*o*-Aminophenyl-5- oder 6-Methyl-Benzimidazol

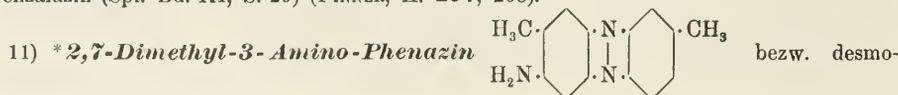
tion von *o*-Nitrobenzoesäure-*m*-Nitro-*p*-Toluid (Spl. Bd. II, S. 771) mit Sn + HCl, neben 3-Amino-4-*o*-Aminobenzoylamintoluol (S. 407) und Endooxy-Aminophenyl-Methyl-Dihydrobenzimidazol (s. u.) oder durch Erhitzen von Methenyl-2-*o*-Aminophenyl-*m* (bezw. -*p*-)Tolimidazol (S. 850) mit conc. Salzsäure (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 32, 1467, 1483). — Ag·C₁₄H₁₃N₃ — C₁₄H₁₃N₃·2HCl. Krystalle, die gegen 250° unter Aufschäumen schmelzen.

Acetylderivat C₁₆H₁₅ON₃ = CH₃·C₆H₅ < $\begin{array}{c} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 3-Amino-4-*o*-Aminobenzoylamintoluol (S. 407) mit Essigsäureanhydrid und Destilliren des Reactionsproducts (v. N., *B.* 32, 1470). — Strohgelbe, strahligkrystallinische Masse aus Toluol. Schmelzp.: 193°. Fast unlöslich in Aether, Ligroin und Wasser, sonst leicht löslich.

Brenztraubensäurederivat C₁₇H₁₆O₂N₃ + 2H₂O = CH₃·C₆H₅ < $\begin{array}{c} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH} \end{array} \right\rangle \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3 + 2\text{H}_2\text{O}$. B. Aus *o*-Aminophenyl-Methylbenzimidazol und Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236) in Gegenwart von etwas Alkohol (v. N., *B.* 32, 1471). — Gelbe Nadelchen aus Eisessig. Wird bei 105° wasserfrei. Schmelzp.: 254° (unter Gasentwicklung). Sehr wenig löslich in organischen Solventien ausser Eisessig. Löst sich leicht in NH₃. Spaltet sich beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in *o*-Aminophenyl-Methylbenzimidazol und Brenztraubensäurephenylhydrazon (S. 451).

8) *Phenyl-Dihydrotolutriazin $\begin{array}{c} \text{HN} - \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{N} \end{array} \rangle \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_3$ (S. 1184). *N-p*-Tolylderivat CH₃·C₆H₄·N—N < $\begin{array}{c} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH} \cdot \text{N} \end{array} \right\rangle \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_3$ vgl. Phenyl-*p*-Tolyldihydro-*p*-Tolutriazin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1378.

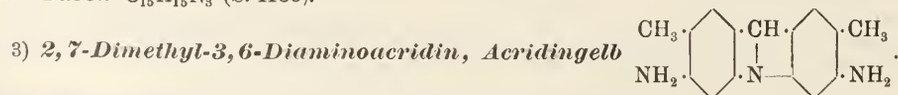
9) *Diphenyldihydrotriazol C₆H₅·C < $\begin{array}{c} \text{NH} - \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{NH} \end{array} \right\rangle \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1184). Durch 12% ige Salzsäure erfolgt bei 100—150° Spaltung unter Bildung von NH₃, N₂H₄, Benzoesäure und Benzalazin (Spl. Bd. III, S. 29) (PINNER, *A.* 297, 268).



trope Formen (S. 1185).

2,7-Dimethyl-3-Acetamino-10-Phenylphenazoniumchlorid, Acetyl-Dimethylaposafraninchlorid C₂₂H₂₀ON₃Cl = (CH₃·CO·NH)(CH₃)₂C₆H₂ < $\begin{array}{c} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)(\text{Cl}) \end{array} \right\rangle \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{CH}_3$. Rothbraune Nadeln (aus Wasser + NaCl). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol mit gelblich blutrother Farbe; letztere Lösung fluorescirt schwach ziegelroth (KEHRMANN, WETTER, *B.* 31, 977). Amine wirken in alkoholischer Lösung unter Bildung von Toluosafraninen leicht ein.

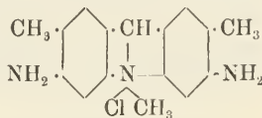
2,3-Endooxy-2-*o*-Aminophenyl-5-Methyl-Dihydrobenzimidazol C₁₄H₁₃ON₃ = CH₃·C₆H₅ < $\begin{array}{c} \text{N} - \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2 \end{array} \right\rangle$. B. Bei der Reduction von *o*-Nitrobenzoesäure-*m*-Nitro-*p*-Toluid mit Sn + HCl in geringer Menge, neben 3-Amino-4-*o*-Aminobenzoylamintoluol und 2-*o*-Aminophenyl-5- oder 6-Methylbenzimidazol (s. o.) (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 32, 1462, 1469). — Compacte Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 240°. Leicht löslich in Alkohol.

5. *Basen C₁₅H₁₅N₃ (S. 1185).

B. Man erhitzt 3 g 3,3'-Dimethyl-4,6,4',6'-Tetraamino-Diphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) mit 10 g conc. Salzsäure und 60 cem Wasser 2 Stunden unter 5 Atm. Druck, oxydirt mit FeCl₃ und zerlegt das Fe-Doppelsalz mit Salzsäure (LEONHARDT & Co., D.R.P.

52 324; *Frdl.* II, 109; ULLMANN, MARIC, *B.* 34, 4308; HAASE, *B.* 36, 589). — Gelbe Täfelchen aus Alkohol. Schmilzt oberhalb 300°. Löslich in Alkohol, Aceton und Pyridin, schwer löslich in heissem Wasser, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Aether und Ligroin. Die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure fluorescirt grün. Beim Erhitzen mit Mineralsäuren unter Druck entstehen 3-Amino-6-Oxy- bzw. 3,6-Dioxy-2,7-Dimethylacridin (CASSELLA & Co., D.R.P. 121 686; *C.* 1901 II, 78). Gibt bei der Methylierung gelbe phosphinähnliche Farbstoffe (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 79 703; *Frdl.* IV, 1044; vgl. U., M., *B.* 34, 4308). Beim Erhitzen mit Monochloressigsäure und Wasser unter Druck auf 150° entsteht ein Gemisch von gelben und orangegelben Acridinfarbstoffen (Höchster Farb., D.R.P. 133 788; *C.* 1902 II, 616; vgl. auch H. F., D.R.P. 136 729; *C.* 1902 II, 1396). Verbindet sich mit Formaldehyd beim Erhitzen in mineralaurer Lösung unter Druck (*C.* & Co., D.R.P. 135 771; *C.* 1902 II, 1233). Bei gleichzeitiger Einwirkung von Formaldehyd und aromatischen Basen entstehen Acridinfarbstoffe von orange bis brauner Farbe (*C.* & Co., 131 365, 132 116; *C.* 1902 I, 1288; 1902 II, 172). — $C_{15}H_{15}N_3 \cdot HCl$. Rothcs Pulver. Leicht löslich in heissem Wasser mit orangegelber Farbe und grüner Fluorescenz, schwer in Alkohol. — $(C_{15}H_{16}N_3)_2PtCl_6$. Orangegefärbtes Pulver. Die Salze mit einbasischen Fettsäuren sind leicht löslich (BAYER & Co., D.R.P. 140 848; *C.* 1903 I, 1010).

2, 7, 10 - Trimethyl- 3, 6 - Diaminoacridiniumchlorid $C_{16}H_{18}N_3Cl =$



B. Durch Verseifung der Diacetylverbindung (vgl. unten) mit conc. Salzsäure oder durch Alkylieren von Acridingelb mit Dimethylsulfat und Zusatz von NaCl (U., M., *B.* 34, 4312). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser. Weitere Alkylierung: H. F., D.R.P. 131 289; *C.* 1902 I, 1287. — $C_{16}H_{17}N_3 \cdot HNO_3$. Rothe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $(C_{16}H_{18}N_3)_2Cr_2O_7$. Orangerothcs Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

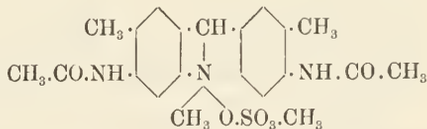
2, 7 - Dimethyl- 3, 6 - Bisbenzylamino - Acridin $C_{29}H_{27}N_3 =$

$(CH_3)(C_7H_7 \cdot NH)C_6H_2 \begin{matrix} \text{CH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} C_6H_2(NH \cdot C_7H_7)(CH_3)$. *B.* Aus dem Dibenzylderivat des 3, 3' - Dimethyl-4, 6, 4', 6' - Tetraamino-Diphenylmethans (Spl. zu Bd. IV, S. 1277) durch NH_3 -Abspaltung und Oxydation (*B.* & Co., D.R.P. 141 297; *C.* 1903 I, 1163). — Rothe Krystalle. Bei der Einwirkung von Oeum entsteht eine Disulfonsäure, deren Lösung in Wasser gelb ist; sie färbt Wolle und Leder gelb.

2, 7 - Dimethyl- 3, 6 - Bisacetamino - Acridin $C_{19}H_{19}O_2N_3 = (CH_3)(CH_3 \cdot CO \cdot NH)$

$C_6H_2 \begin{matrix} \text{CH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)(CH_3)$. Gelbe Nadeln aus Anilin. Leicht löslich in Eisessig und conc. Schwefelsäure, schwer in Alkohol mit gelber bzw. orangegelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz. Wird durch Kochen mit Wasser verseift (ULLMANN, MARIC, *B.* 34, 4310).

2, 7, 10 - Trimethyl- 3, 6 - Bisacetamino - Acridiniummethylsulfat $C_{21}H_{25}O_8N_3S =$



B. Aus Dimethylbisacetaminoacridin (s. o.) und Dimethylsulfat in Nitrobenzollösung bei 190° (U., M., *B.* 34, 4310). — Rothgelber krystallinischer Niederschlag. Leicht löslich in kaltem Wasser. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Schwer löslich in Alkohol. — Entsprechendes Chlorid $C_{20}H_{22}O_2N_3Cl$. Durch Zusatz von NaCl zum Methylsulfat. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich in Alkohol. — Entsprechendes Nitrat $C_{20}H_{22}O_2N_3 \cdot NO_3$. Orangegelbes Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser. — Entsprechendes Dichromat $(C_{20}H_{22}O_2N_3)_2Cr_2O_7$. Gelbe Krystalle aus Eisessig, unlöslich in Wasser.

6. *Basen $C_{16}H_{17}N_3$ (*S.* 1185).

S. 1185, Z. 15 v. u. Die Structurformel muss lauten: $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \text{NH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{NH} \end{matrix} CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

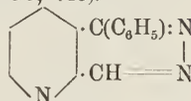
S. 1185, Z. 15 v. u. füge hinzu: „Pinner, Caro, *B.* 27, 3290“.

S. 1185, Z. 9 v. u. statt: „69“ lies: „19“.

2) Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1185, Z. 8 v. u. als *p*-Ditolenylimidin aufgeführte Verbindung ist identisch mit dem Z. 16 v. u. sub Nr. 1 aufgeführten *p*-Ditolylidihydro-triazol. Der Artikel sub Nr. 2 ist daher zu streichen.

L. *Basen $C_nH_{2n-17}N_3$ (S. 1186—1189).I. *Basen $C_{13}H_9N_3$ (S. 1186).

1) *Phenylphentriazin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{N:N} \\ \text{N:C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 1186). B. Durch Erwärmen von formylbenzol-II- oder -III-p-sulfonsaurem Natrium (Spl. zu Bd. IV, S. 1261) mit Schwefelsäure und Eisessig (FICHTER, SCHIESS, B. 33, 748).

2) *1-Phenyl-Pyridopyridazin  (S. 1186). 4-Oxyderivat,

„Phenylchinolinazon“ $C_{13}H_9ON_3 = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N} \\ \text{CO}-\text{NH} \end{matrix}$ B. Aus β -Benzoylpikolin-säure (S. 119), Hydrazinsulfat und KOH (JEITELES, M. 22, 843). — Schuppen aus Wasser. Schmelzp.: 236°. — Chlorhydrat. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 210—211°. — Das N-Methylderivat schmilzt bei 173—175°.

„Phenyl-N-Aethylchinolinazon“ $C_{15}H_{13}ON_3 = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N} \\ \text{CO}-\text{N}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{matrix}$ B. Aus Phenylchinolinazon (s. o.), C_2H_5J und KOH (J., M. 22, 845). — Nadeln. Schmelzp.: 164°.

Nikotenzylazoximbenzenyl $C_{13}H_9ON_3 = \text{NC}_5\text{H}_4 \cdot \text{C} \begin{matrix} \text{N} \\ \text{O} \\ \text{N} \end{matrix} \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 145.

2. *Basen $C_{14}H_{11}N_3$ (S. 1186—1188).

2) *Diphenylosotriazol, 4,5-Diphenyltriazol(1,2,3) $\text{HN} \begin{matrix} \text{N:C}_6\text{H}_5 \\ \text{N:C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 1186 bis 1187). Tribromtriphenylosotriazol $C_{20}H_{12}N_3Br_3 = C_2N_3(C_6H_4Br)_3$ (?). B. Durch 15-stdg. Einwirkung von Brom auf in Chloroform gelöstes 2,4,5-Triphenyltriazol(1,2,3) (S. 511) (BLITZ, WEISS, B. 35, 3520). — Nadelchen (aus Benzol + etwas Alkohol). Schmelzp.: 193—194°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Alkohol.

Diphenyl-N-p-Nitrophenylosotriazol $C_{20}H_{14}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot \text{N} \begin{matrix} \text{N:C}_6\text{H}_5 \\ \text{N:C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ B. Durch 1-stdg. Kochen einer Lösung von 2 g 2,4,5-Triphenyltriazol(1,2,3) (S. 511) in 100—150 g Eisessig mit 6 g wasserfreier Salpetersäure (B., W., B. 35, 3520). Durch 6—8-stdg. Erhitzen von 1 g Benzil-p-Nitroosazon (S. 511) mit 10 g Acetanhydrid auf 195° bis 200° (B., W., B. 35, 3522). — Nadelchen oder gelbliche Rhomboëder aus Alkohol. Schmelzp.: 160—162°. Sehr leicht löslich in Eisessig, schwer in siedendem Alkohol.

Trinitrotriphenylosotriazol $C_{20}H_{12}O_6N_6 = C_2N_3(C_6H_4 \cdot NO_2)_3$ (?). B. Durch allmähliches Eintragen von 1 g 2,4,5-Triphenyltriazol(1,2,3) (S. 511) in ein gekühltes Gemisch (20—30 g) von 3 Thln. conc. Schwefel- und 2 Thln. conc. Salpeter-Säure (B., W., B. 35, 3521). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 235—286°.

2-Phenyl-4,5-Bismethylenedioxyphenyl-Triazol(1,2,3) $\begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{O}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C} \cdot \text{N} \\ \text{CH}_2 \cdot \text{O}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{C} \cdot \text{N} \end{matrix} \text{N}$ C_6H_5 s. S. 515.

3) *3,5-Diphenyltriazol(1,2,4) $\text{HN}-\text{N} \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \cdot \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \cdot \text{N} \end{matrix}$ (S. 1187). *Vgl. auch sub Nr. 4, Hptw. Bd. IV, S. 1187 und Spl. Bd. IV, S. 845.* 1-Chlorphenyl-3,5-Diphenyltriazol $C_{20}H_{14}N_3Cl = \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{Cl} \cdot \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \cdot \text{N} \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{C} \cdot \text{N} \end{matrix}$ a) o-Chlorverbindung. B. Aus 14,3 g o-Chlorphenylhydrazin (S. 422) und 25,6 g Benzonnitril (Spl. Bd. II, S. 759) in Benzol mittels Natriums, neben Benzamid (Spl. Bd. II, S. 726) und Monochlorbenzol (Spl. Bd. II, S. 25) (Ausbeute: etwa 50%) (v. WALTHER, KRUMBHOEL, J. pr. [2] 67, 493). — Weiße Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 108°. — Pikrat. Krystalle (aus Eisessig), bei etwa 190° sich zersetzend.

b) p-Chlorverbindung. B. Aus 14,4 g p-Chlorphenylhydrazin (S. 422) und 20,6 g Benzonitril (Spl. Bd. II, S. 759) in Benzol mittels Natriums (Ausbeute: 70 %) (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 499). — Hellgelbe Krystallaggregate (aus Alkohol). Schmelzp.: 119°.

1-p-Tolyl-3,5-Diphenyltriazol $C_{21}H_{17}N_3 = \begin{matrix} C_7H_7 \cdot N \\ \diagdown \\ C_6H_5 \cdot C : N : C : C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus 12,2 g

p-Tolylhydrazin (S. 532) und 20,6 g Benzonitril (Spl. Bd. II, S. 759) in warmem Benzol mittels Natriums (Ausbeute: 50 % der Theorie) neben Benzamid (Spl. Bd. II, S. 726) und Toluol (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 487). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 108—109°. Sehr leicht löslich in Benzol und heissem Alkohol. Wird in Eisessiglösung durch Chromsäure langsam und in conc. Schwefelsäure durch $K_2Cr_2O_7$ heftig zu einer Säure verwandelt.

1-p-Chlor-o-tolyl-3,5-Diphenyltriazol $C_{21}H_{16}N_3Cl = C_2N_3[C_6H_3(CH_3)Cl](C_6H_5)_2$. B. Aus 15,7 g p-Chlor-o-tolylhydrazin und 20,6 g Benzonitril (Spl. Bd. II, S. 759) in Benzol mittels Natriums (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 502). — Gelbliche Nadelchen (aus Aether). Schmelzp.: 103—104°. Schwer löslich in heissem Ligroin, sehr leicht in kaltem Alkohol.

1-a,m-Xylyl-3,5-Diphenyltriazol $C_{22}H_{18}N_3 = C_2N_3(C_6H_5)_2[C_6H_3(CH_3)_2]$. B. Aus 13,6 g a-m-Xylylhydrazin (S. 544) und 20,6 g Benzonitril (Spl. Bd. II, S. 759) in Benzol mittels Natriums neben Xylol und Benzamid (Spl. Bd. II, S. 726) (Ausbeute: 33 % der Theorie) (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 490). — Blassgelbe Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 85°.

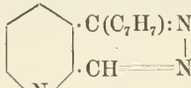
3,5-Bis-p-methoxyphenyltriazol s. *Hptw. Bd. IV, S. 1188, Z. 9—12 v. o.*

4) *Diphenylpyrrodiazol, 3,5-Diphenyltriazol(1,2,4) $\begin{matrix} N : C(C_6H_5) \\ \diagdown \\ N : C(C_6H_5) \end{matrix} > NH$ (S. 1187 bis 1188). B. Durch Erhitzen von a,b-Dibenzoylhydrazin (Spl. Bd. II, S. 808) mit Chlorzinkammoniak (STOLLÉ, *B* 32, 798). Aus Benzoylhydrazin (*Hptw. Bd. II, S. 1308*) beim Erhitzen, neben anderen Producten (SILBERRAD, *Soc.* 77, 1188).

3,4,5-Triphenyltriazol $C_{20}H_{15}N_3 = \begin{matrix} N : C(C_6H_5) \\ \diagdown \\ N : C(C_6H_5) \end{matrix} > N \cdot C_6H_5$. B. Aus 20 g a,b-Dibenzoylhydrazin (Spl. Bd. II, S. 808) und 16,4 g Benzanilid (Spl. Bd. II, S. 729) durch allmähliches Erhitzen auf 290—300°. Glatter aus 10 g Dibenzoylhydrazin und 3,87 g Anilin (PELLIZARI, ALCIATORE, *R. A. L.* [5] 10 I, 451). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 304—305°. Besitzt nur geringe basische Eigenschaften. Unlöslich in Wasser, Aether und Ligroin, ziemlich schwer in Alkohol und Benzol. — $C_{20}H_{15}N_3 \cdot HCl$. B. Beim Abkühlen der warmen salzsauren Lösung der Base. Weisse Krystalle.

5) 2-o-Aminophenylchinoxalin $C_6H_4 \begin{matrix} N : C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \\ \diagdown \\ N : CH \end{matrix}$. Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1187 sub Verbindungen* $C_{14}H_{11}N_3O$ und *Spl. Bd. IV, S. 845—846*.

6) Benzyl-Phentriazin $C_8H_4 \begin{matrix} N : C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \\ \diagdown \\ N : N \end{matrix}$. Ketoderivat und Phenylhydrazon desselben s. Phenyl-Phentriazykleton, *Hptw. Bd. IV, S. 1165, Z. 5 v. u. bis S. 1166, Z. 3 v. o.*

7) 1-p-Tolyl-Pyridopyridazin . N-Phenylderivat des 4-Oxyderivats s. *Hptw. Bd. IV, S. 799, Z. 17 v. o.*

8) Base $C_8H_4 \begin{matrix} N \cdot C \cdot N \\ \diagdown \\ N \cdot C \end{matrix} \begin{matrix} CH : CH \\ C = CH \\ > CH_2 \end{matrix}$. Ketoderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1189, Z. 3 v. u.*

* Verbindungen $C_{14}H_{11}ON_3$ (S. 1187—1188). a) Die im *Hptw. Bd. IV, S. 1187, Z. 8 v. u. als* *o-Aminophenimesatin $C_6H_4 \begin{matrix} C : N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \\ \diagdown \\ N \end{matrix} > C \cdot OH$ aufgeführte Verbindung ist als 2-o-Aminophenyl-3-Oxychinoxalin $C_6H_4 \begin{matrix} N : C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2 \\ \diagdown \\ N : C \cdot OH \end{matrix}$ erkannt (MARCHLEWSKI, SOSNOWSKI, *B.* 34, 1108). B. Aus Isatin und o-Phenylendiamin in siedendem Wasser bei Gegenwart von etwas Essigsäure (neben Indophenazin, S. 848) (M., *J. pr.* [2] 60, 407). Durch Reduction von 2-o-Nitrophenyl-3-Oxychinoxalin mit Ferrosulfat in Natronlauge (BURACZEWSKI, M., *B.* 34, 4008). Durch Verseifen des aus Acetisatinsäure

und essigsäurem o-Phenylendiamin entstehenden Productes (B., M.). — Wird von salpetriger Säure in Cumarophenazin übergeführt (M., S.).

2-o-Aminophenyl-3-Oxy-6(7)-Chlorchinoxalin $C_{14}H_{10}ON_3Cl =$

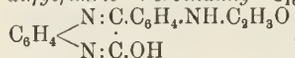
$C_6H_5Cl \begin{matrix} \swarrow N:C_6H_4.NH_2 \\ \searrow N:C.OH \end{matrix}$. B. Durch 6-stdg. Erwärmen des aus dem Filtrat vom β -D₃₍₂₎-Chlorindophenazin (vgl. S. 848) durch Salzsäure fällbaren Gemisches von Acetylverbindungen mit conc. Salzsäure, Verdünnen mit Wasser, Neutralisieren und fractionirtes Krystallisieren aus Alkohol (KORCZYNSKI, MARCHLEWSKI, B. 35, 4332).

α -Verbindung. Bräunlichgelbe Schuppen aus Alkohol. Schmelzp.: 264°. Schwer löslich in Benzol, Chloroform und Aether. Die Lösung in conc. Salzsäure färbt sich mit Aether roth und scheidet Nadeln eines Chlorhydrats(?) ab. Wird von siedendem Eisessig zu α -D₂₍₃₎-Chlorindophenazin (S. 848) anhydriert.

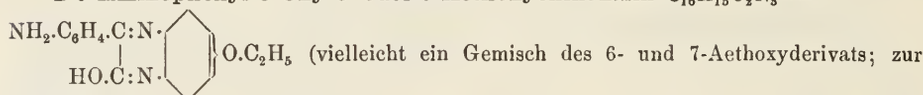
β -Verbindung. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 239—240°. Leichter löslich als die α -Verbindung. Liefert mit Eisessig β -D₃₍₂₎-Chlorindophenazin (S. 848).

2-o-Amino-m'-bromphenyl-3-Oxychinoxalin $C_{14}H_{10}ON_3Br = (NH_2.C_6H_3Br)(HO)C_6H_4N_2$. B. Durch längeres Kochen des Filtrats von β -Bromindophenazin (vgl. S. 848) mit Natronlauge (K., M., B. 35, 4333). — Bräunlichgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 249—250°. Schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, leichter in Aceton und Aether. — Natriumsalz. Krystallinische Masse. — Pikrylverbindung $C_{20}H_{11}O_7N_6Br$. Rothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 287—288°. Ziemlich löslich in Aceton, sonst sehr wenig löslich.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1187, Z. 1 v. u. fehlerhaft als Acetyl-p, o-Aminophenazin aufgeführte Verbindung $C_{16}H_{13}O_2N_3$ ist 2-o-Acetaminophenyl-3-Oxychinoxalin



2-o-Aminophenyl-3-Oxy-6- oder 7-Aethoxychinoxalin $C_{16}H_{15}O_2N_3 =$



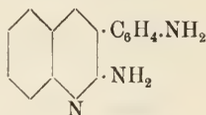
c) m-Aminobenzylazoximbenzenyl $NH_2.C_6H_4.C \begin{matrix} \swarrow N.O \\ \searrow N \end{matrix} > C_6H_5$ s. Hptw. Bd. II, S. 1257—1258.

d) 1,5-Endooxy-4,5-Diphenyl-1,2,3-Triazolol $C_6H_5.C \begin{matrix} \swarrow O \\ \searrow N \end{matrix} > N \begin{matrix} \swarrow \\ \searrow \end{matrix} NH$. 2-Phenyl-derivat s. S. 511, Z. 21 v. o.

3. *Basen $C_{15}H_{13}N_3$ (S. 1188).

3) α -Amino- β -p-Aminophenylchinoxalin:

B. Durch Reduction von 2,4-Dinitrophenylzimmertsäurenitril (Hptw. Bd. II, S. 1475) mit Zinn und Salzsäure (FRIEND, B. 34, 3108). — $C_{15}H_{13}N_3 \cdot 2HCl + H_2O$. Graue Nadeln (aus wenig Wasser). Zersetzt sich gegen 250°.

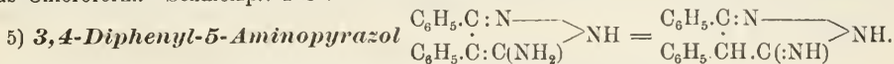


4) 2-o-Aminophenyl-6- (oder 7)-Methylchinoxalin $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} \swarrow N:C_6H_4.NH_2 \\ \searrow N:CH \end{matrix}$

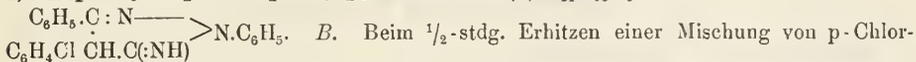
2-o-Aminophenyl-3-Oxy-6- (oder 7)-Methylchinoxalin $C_{15}H_{13}ON_3 =$
 $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} \swarrow N:C_6H_4.NH_2 \\ \searrow N:C.OH \end{matrix}$. B. Die Acetylverbindung entsteht, neben Acetyl-Toluindophenazin, durch Erwärmen von N-Acetylisatin (Spl. Bd. II, S. 943) in essigsaurer Lösung mit 3,4-Toluyldiaminchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 611) und Natriumacetat; beim Erwärmen des Products mit verdünnter Natronlauge bleibt das Indophenazinderivat ungelöst, während das Chinoxalinderivat verseift wird (BURACZEWSKI, MARCHLEWSKI, B. 34,

4010). — Dunkelgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 208—209°. Die Lösung in conc. Salzsäure giebt mit Aether eine rothe Färbung.

2-o-Amino-m'-bromphenyl-3-Oxy-6(7)-Methylchinoxalin $C_{15}H_{12}ON_3Br = (NH_2 \cdot C_6H_3Br)(CH_3)(OH)C_6H_3N_2$. B. Aus Acetylbromisatin (Hptw. Bd. II, S. 1606) und 2,4-Toluyldiamin in Eisessig (KORCZYŃSKI, M., B. 35, 4334). — Orangefarbene Nadeln aus Chloroform. Schmelzpz.: 243°.

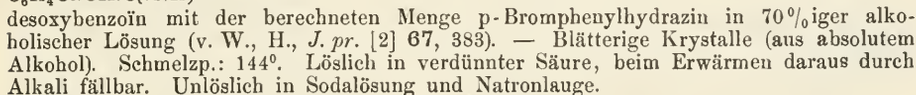


1,3-Diphenyl-4-p-Chlorphenylpyrazolonimid(5) $C_{21}H_{16}N_3Cl =$



α -Cyandesoxybenzoïn in überschüssigem 70%igen Alkohol mit der berechneten Menge freien Phenylhydrazins (v. WALTHER, HIRSCHBERG, *J. pr.* [2] 67, 379). — Nadelchen (aus absolutem Alkohol). Schmelzpz.: 149°. Unlöslich in Sodalösung, löslich in verdünnten Säuren. Wird durch Erhitzen mit alkoholischer Salzsäure nicht verändert. — Chlorhydrat. Schmelzpz.: 210°. Dissociirt sich an der Luft, beim kräftigen Durchschütteln mit Wasser, schneller beim Digeriren mit heissem Wasser oder sofort beim Lösen in heissem verdünnten Alkohol.

1-p-Bromphenyl-3-Phenyl-4-p-Chlorphenyl-Pyrazolonimid(5) $C_{21}H_{15}N_3ClBr =$



desoxybenzoïn mit der berechneten Menge p-Bromphenylhydrazin in 70%iger alkoholischer Lösung (v. W., H., *J. pr.* [2] 67, 383). — Blätterige Krystalle (aus absolutem Alkohol). Schmelzpz.: 144°. Löslich in verdünnter Säure, beim Erwärmen daraus durch Alkali fällbar. Unlöslich in Sodalösung und Natronlauge.

4. *Basen $C_{16}H_{15}N_3$ (S. 1188—1189).

1) *3,5-Ditoly-1,2,4-Triazol $\begin{array}{c} HN \text{---} N \\ | \quad | \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \dot{C} : N \cdot \dot{C} \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \end{array}$ (S. 1188). b) *Derivate des 3,5-Di-p-tolyltriazols (S. 1188). 1-Chlorphenyl-3,5-Di-p-tolyltriazol $C_{22}H_{18}N_3Cl = \begin{array}{c} C_6H_4Cl \cdot N \text{---} N \\ | \quad | \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \dot{C} : N \cdot \dot{C} \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \end{array}$ a) m-Chlorverbindung. B. Aus 14,5 g

m-Chlorphenylhydrazin und 23,4 g p-Tolunitril in Benzol mittels Natriums, neben p-Toluylsäureamid (Ausbeute: ca. 15%) (v. WALTHER, KRUMBIEGEL, *J. pr.* [2] 67, 497). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpz.: 121°.

b) p-Chlorverbindung. B. Aus 14,4 g p-Chlorphenylhydrazin und 23,4 g p-Tolunitril mittels Natriums (Ausbeute: 75%) (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 499). — Hellgelbe Nadelchen (aus Aethyl- + Amyl-Alkohol). Schmelzpz.: 155°.

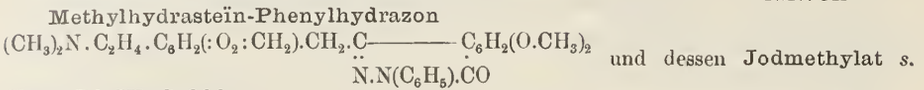
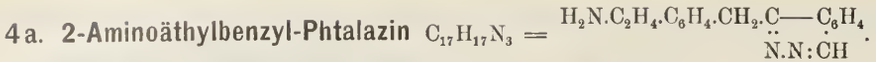
1-p-Bromphenyl-3,5-Di-p-tolyltriazol $C_{22}H_{18}N_3Br = C_2N_3(C_6H_4Br)(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 18,7 g p-Bromphenylhydrazin und 23,4 g p-Tolunitril mittels Natriums (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 501). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpz.: 168°.

1-o-Tolyl-3,5-Di-p-tolyltriazol $C_{23}H_{21}N_3 = C_2N_3(C_6H_4 \cdot CH_3)_3$. B. Aus 12,2 g o-Tolylhydrazin und 23,4 g p-Tolunitril in Benzol mittels Natriums (Ausbeute: 90%) (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 485). — Hellgelbe Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 137°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und heissem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und Ligroïn.

1-p-Chlor-o-tolyl-3,5-Di-p-tolyltriazol $C_{23}H_{20}N_3Cl = C_2N_3[C_6H_3(CH_3)Cl](C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 15,7 g p-Chlor-o-tolylhydrazin und 23,4 g p-Tolunitril in Benzol mittels Natriums (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 502). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 170°.

1,3,5-Tri-p-tolyltriazol $C_{23}H_{21}N_3 = C_2N_3(C_6H_4 \cdot CH_3)_3$. B. Aus 12,2 g p-Tolylhydrazin und 23,4 g p-Tolunitril in Benzol bei Gegenwart von Natrium (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 489). — Gelbe körnige und prismatische Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpz.: 134°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol.

1-a-m-Xyl-3,5-Di-p-tolyltriazol $C_{24}H_{23}N_3 = C_2N_3(C_6H_4 \cdot CH_3)_2[C_6H_3(CH_3)_2]$. B. Aus 13,6 g a-m-Xylhydrazin und 23,4 g p-Tolunitril mittels Natriums, neben Xylol und p-Toluylsäureamid (Ausbeute: 35%) (v. W., K., *J. pr.* [2] 67, 492). — Hellgelbe Nadelchen (aus absolutem Alkohol). Schmelzpz.: 168°. Leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Alkohol.



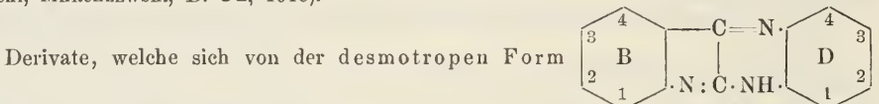
Hptw. Bd. IV, S. 800.

M. *Basen $C_nH_{2n-10}N_3$ (S. 1189—1200).

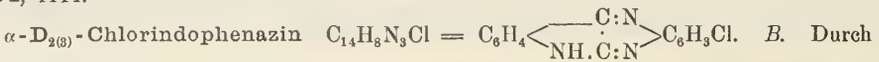
I. *Basen $C_{14}H_9N_3$ (S. 1189—1190).



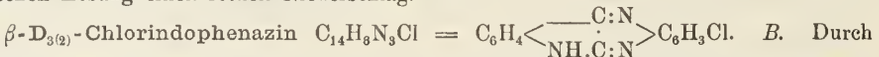
starkes Erhitzen N-alkylierter Pseudoindophenazine (vgl. unten) mit Mineralsäuren (BURACZEWSKI, MARCHLEWSKI, B. 34, 4015).



ableiten, werden als Pseudo-Indophenazine bezeichnet. Vgl. M., RADCLIFFE, B. 34, 1114.



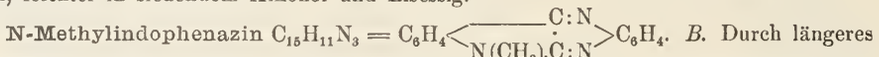
Erwärmen von p-Chlor-o-phenylendiamin-Chlorhydrat mit Isatin und Natriumacetat in Eisessig (KORCZYNSKI, M., B. 35, 4331). Durch Kochen von 2-o-Aminophenyl-3-Oxy-6(7)-Chlorchinoxalin (S. 846) mit Eisessig (K., M.). — Schuppen aus Alkohol, gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmilzt oberhalb 300°. Ammoniakalisches Silbernitrat fällt aus der alkoholischen Lösung einen rothen Niederschlag.



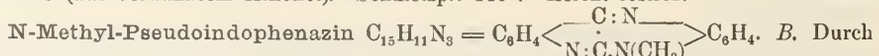
1-stdg. Erwärmen einer Eisessiglösung von 20 g N-Acetylisatin mit einer wässrigen Lösung äquivalenter Mengen p-Chlor-o-phenylendiamin-Chlorhydrat und Natriumacetat, Verdünnen mit Wasser, Alkalisiren, kurzes Kochen und Umkrystallisiren des Ungelösten aus Eisessig (K., M., B. 35, 4332). Durch Kochen von β -2-o-Aminophenyl-3-Oxy-6(7)-Chlorchinoxalin (S. 846) mit Eisessig (K., M.). — Citronengelbe Nadelchen. Schmelzp.: 310°. Schwer löslich in Eisessig, kaum löslich in Alkohol, Benzol und Aether.



bromisatin und o-Phenylendiamin in Eisessig (K., M., B. 35, 4333). — Hellgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 279—280°. Sehr wenig löslich in Aether, Benzol und Chloroform, leichter in siedendem Alkohol und Eisessig.

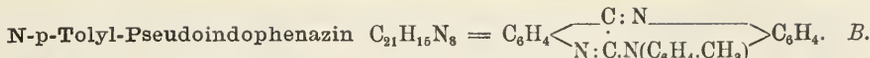


Erwärmen einer essigsäuren Lösung von Methylpseudoisatin und o-Phenylendiaminchlorhydrat mit Natriumacetat (BURACZEWSKI, MARCHLEWSKI, B. 34, 4011). Durch längeres Erwärmen von Indophenazin, CH₃J und Natronhydrat in Alkohol (B., M.). — Gelbliche Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 148°. Leicht löslich.

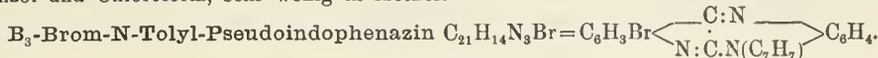


1/2-stdg. Kochen von Isatin und o-Amino-Methylanilin in Essigsäure (B., M., B. 34, 4013). — Rothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 175—176°. Leicht löslich. Auf Zusatz von Säuren färben sich die rothen Lösungen gelb. Liefert bei starkem Erhitzen mit conc. Säuren Indophenazin. — C₁₅H₁₁N₃.HCl. Gelbes krystallinisches Pulver. Dissociirt leicht. In Wasser mit gelbbrauner, nach Zusatz von Säuren gelber Farbe löslich.

N-Phenyl-Pseudoindophenazin $C_{20}H_{19}N_3 = C_{14}H_8N_3.C_6H_5$. B. Durch Condensation von Isatin mit o-Aminodiphenylamin (B., M., B. 34, 4014). — Nadeln. Schmelzpunkt: 265—266°.



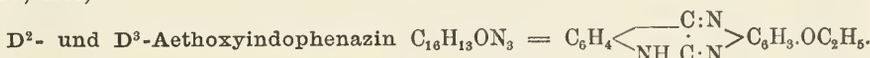
Aus 4'-Methyl-2-Aminodiphenylamin und Isatin in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (KORCZYNSKI, M., B. 35, 4335). — Rothbraune Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 255—255,5°. Leicht löslich in warmem Alkohol, schwerer in siedendem Benzol und Chloroform, sehr wenig in Aether.



B. Aus 4'-Methyl-2-Aminodiphenylamin und Bromisatin in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (K., M., B. 35, 4336). — Rothbraune Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 290° bis 291°. Ziemlich schwer löslich in Benzol und Chloroform, sehr wenig in Aether.

N-Benzylindophenazin $C_{21}H_{15}N_3 = C_{14}H_8N_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Benzyliren von Indophenazin in alkoholisch-alkalischer Lösung (B., M., B. 34, 4012). Durch Condensation von Benzylpseudoisatin mit o-Phenylendiamin (B., M.). — Gelbe bis orangegelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 171,5°. Leicht löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure braunroth.

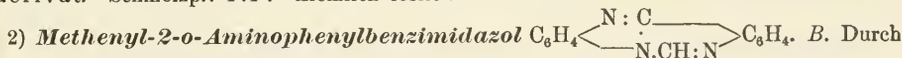
Acetylverbindung des α -D₂₍₃₎-Chlorindophenazins (vgl. S. 848) $C_6H_9ON_3Cl = C_{14}H_7ClN_3(CO \cdot CH_3)$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 208—209°. Leicht löslich in Benzol, Aether und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol (KORCZYNSKI, MARCHLEWSKI, B. 35, 4332).



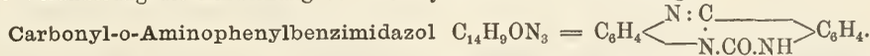
B. Aus 4-Aethoxy-o-Phenylendiamin (Hptw. Bd. II, S. 723, Z. 6 v. o.) und Isatin (Spl. Bd. II, S. 942) in essigsaurer Lösung; das Rohproduct wird mit Essigsäureanhydrid gekocht und das Gemisch der erhaltenen Acetylverbindungen mit Alkohol extrahirt (MARCHLEWSKI, RADCLIFFE, B. 32, 1869; BURACZEWSKI, M., B. 34, 4012).

α -Verbindung. Gelbe Nadeln aus Essigsäure. Schmelzp.: 265°. — Acetylderivat. Schmelzp.: 208°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

β -Verbindung. Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 230°. — Acetylderivat. Schmelzp.: 171°. Ziemlich löslich in Alkohol.



12-stdg. Kochen von 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) mit wasserfreier Ameisen-säure oder Formamid und Destilliren des Reactionsproducts (v. NEMENTOWSKI, B. 32, 1474). — Nadeln oder Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 227°. Sehr wenig löslich in Aether und Wasser, leicht in Alkohol und Benzol, sehr leicht in Aceton und $CHCl_3$. Die Lösung in verdünnter Schwefelsäure fluorescirt blaugrün. Zersetzt sich beim Kochen mit Alkali unter Rückbildung von 2-o-Aminophenylbenzimidazol. Das gleiche Product entsteht beim Erhitzen mit Säuren, sowie bei längerer Einwirkung von siedendem Wasser. Die Oxydation mit CrO_3 in Eisessig ergibt Carbonyl-o-Aminophenylbenzimidazol (s. u.); letzteres wird (in geringer Menge) auch bei Anwendung von $KMnO_4$ und Alkali erhalten, neben einem scharlachrothen Körper, der bei 200° erweicht und bei 300° schmilzt. Verträgt ohne Veränderung die Einwirkung von Benzoylchlorid und Natronlauge.



B. Durch Condensation von 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) mit Harnstoff, Phosgen oder Chlorkohlensäureester (v. N., B. 32, 1486). Durch Oxydation der Methenyl- oder anderer Dianhydro-Verbindungen des o-Aminophenylbenzimidazols mit CrO_3 in Eisessig (v. N.). — Krystalle aus Eisessig mit 1 Mol. Essigsäure, welches bei 104° entweicht. Schmelzp.: 334°. Sehr wenig löslich, ausser in heissem Eisessig und Phenylhydrizin, löslich in heissen Säuren und Alkalien. Wird durch 10-stdg. Erhitzen mit Salzsäure in salzsaures 2-o-Aminophenylbenzimidazol und CO_2 zerlegt. — $C_{14}H_9ON_3 \cdot HCl$. Prismatische bräunliche Nadeln. — $C_{14}H_9ON_3 \cdot 2HCl (+ H_2O?)$. Strohgelbe mikroskopische Nadeln. — Sulfat. Nadeln. Schmelzp.: 298°.

Dinitro-Carbonyl-o-aminophenylbenzimidazol $C_{14}H_7O_5N_5 = C_{14}H_7(NO_2)_2ON_3$. B. Durch Einwirkung von Salpetersäure (D: 1,52) auf Carbonyl-o-Aminophenylbenzimidazol (s. o.) (v. N., B. 32, 1487). — Mikroskopische gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp. (unscharf): 315°. Sehr wenig löslich. Wird von Alkalien intensiv gelb gefärbt.



B. Durch Erhitzen von 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) mit CS₂ im Rohre (v. N., B. 32, 1489). — Blassgelbe Nadeln. Schmelzp.: 291°. Ziemlich leicht löslich in heissem CHCl₃, Aceton und Eisessig, schwerer in Alkohol, ziemlich schwer in Benzol, unlöslich in Wasser und Säuren, löslich in Alkalien.

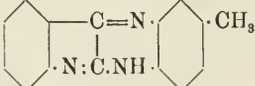
2. *Basen C₁₅H₁₁N₃ (S. 1190).

1) *5,6-Diphenyl-1,2,4-Triazin $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{H} \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{N}\cdot\text{N} \end{array}$ (S. 1190). *5,6-Diphenyl-3-Oxy-triazin C₁₅H₁₁ON₃ = $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{H} \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{N}\cdot\text{N} \end{array}$ (S. 1190). B. Durch Kochen von Diphenyl-Amino-

triazin (Hptw. Bd. IV, S. 1294) mit Kalilauge (THIELE, BIRAN, A. 302, 310). Beim Kochen von Benzilmonosemicarbazon (Spl. Bd. III, S. 222) in alkoholischer Lösung (BILTZ, ARND, B. 35, 346). — Schmelzp.: 224—225° (kurzes Thermometer). Löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol, sehr wenig in Ligroin und Aether. Löslich in conc. Säuren mit tiefgelber Farbe.

2) *2,4-Diphenyl-1,3,5-Triazin, Diphenylkyanidin $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C}\left\langle\begin{array}{l} \text{N}\cdot\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{H} \end{array}\right\rangle\text{N}$ (S. 1190). Bis-p-nitrophenyl-Oxykyanidin C₁₅H₉O₅N₅ = $\text{NO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{C}\left\langle\begin{array}{l} \text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NO}_2 \\ \text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{H} \end{array}\right\rangle\text{N}$

B. Neben Bis-p-nitrobenzamidinharnstoff (S. 567) durch Einwirkung von Phosgen auf p-Nitrobenzenylamidin in alkalischer Lösung (RAPPEPORT, B. 34, 1991). Durch Schmelzen von Bis-p-nitrobenzamidinharnstoff (R.). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmilzt noch nicht bei 305°. Leicht löslich in Pyridin, sehr wenig in Wasser, Alkohol, Aether und Ligroin.

4) *Toluindophenazin, D² od. D³-Methyl-Indophenazin 

(S. 1190) bzw. desmorphe Formen.

N-Aethyl-D³-Methyl-Pseudoindophenazin C₁₇H₁₅N₃ = $\text{C}_6\text{H}_4\left\langle\begin{array}{l} \text{C}\cdot\text{N} \\ \text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array}\right\rangle\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3$

B. Aus 4-Aethyl-3,4-Toluyldiamin (Hptw. Bd. IV, S. 611) und Isatin (Spl. Bd. II, S. 942) in siedendem Eisessig (MARCHLEWSKI, RADCLIFFE, B. 34, 1114), — Rothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 213°. Leicht löslich. — C₁₇H₁₅N₃·HCl. Gelb. Wird von Wasser nicht zerlegt. Zerfällt beim Erhitzen.

5) Aethenyl-2-o-Aminophenylbenzimidazol $\text{C}_6\text{H}_4\left\langle\begin{array}{l} \text{N}\cdot\text{C} \\ \text{N}\cdot\text{C}(\text{CH}_3)\cdot\text{N} \end{array}\right\rangle\text{C}_6\text{H}_4$. B.

Durch trockene Destillation des beim Kochen von 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) mit Essigsäureanhydrid entstehenden Products (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1476). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 177—178°. Leicht löslich, ausser in Aether, Ligroin und Wasser. Wird von salpetriger Säure in das Azimid des (β)-o-Aminophenylbenzimidazols (Hptw. Bd. IV, S. 1292) übergeführt. Bei der Einwirkung von Amylalkohol + Natrium entsteht 2-o-Aminophenylbenzimidazol. — C₁₅H₁₁N₃·2HCl. Nadeln. Schmelzp.: 252°. Sehr wenig löslich in verdünnter Salzsäure.

6) Methenyl-2-o-Amino-p-tolyl-Benzimidazol $\text{C}_6\text{H}_4\left\langle\begin{array}{l} \text{N}\cdot\text{C} \\ \text{N}\cdot\text{CH}\cdot\text{N} \end{array}\right\rangle\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{CH}_3$. B.

Durch 10-stdg. Kochen von 2-o-Amino-p-methylphenyl-Benzimidazol (S. 841) mit wasserfreier Ameisensäure und Destilliren des Products (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1479). — Wollige Nadeln, die bei 200° erweichen und bei 215° schmelzen. Fast unlöslich in Aether und Wasser, sonst leicht löslich. — (C₁₅H₁₁N₃)₂·H₂PtCl₆ (?). Hellgelbe Spiesse. Schmelzpunkt: 250°. — C₁₅H₁₁N₃·H₂PtCl₆ + 3H₂O. Dunkelbraune Krystalle, die sich bei 250° schwärzen, jedoch bei 300° noch nicht schmelzen.

7) Methenyl-2-o-Aminophenyl-m (bzw. p)-Tolimidazol

$\text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_3\left\langle\begin{array}{l} \text{N}\cdot\text{C} \\ \text{N}\cdot\text{CH}\cdot\text{N} \end{array}\right\rangle\text{C}_6\text{H}_4$. Nadeln aus Alkohol oder Benzol. Schmelzp.: 237°. Löslich in Alkohol, CHCl₃, Aceton und Benzol, sehr wenig in Aether und Benzin. Giebt

beim Erhitzen mit conc. Salzsäure das Chlorhydrat des 2-o-Aminophenyl-5 oder 6-Methyl-Benzimidazols (S. 842) (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 32, 1483).

Carbonyl-2-o-Aminophenyl-m (bezw. p)-Tolimidazol $C_{15}H_{11}ON_3 =$

$CH_3 \cdot C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} N : C \\ \text{---} \\ N \cdot CO \cdot NH \end{array} \right\rangle C_6H_4$. *B.* Aus 2-o-Aminophenyl-5 oder 6-Methyl-Benzimidazol (S. 842) und Phosgen in Toluol (v. N., *B.* 32, 1488). — Mikroskopische Nadeln mit 1 Mol.-Gew. Essigsäure aus Eisessig; Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 343°. Sehr wenig löslich.

8) 2-Phenyl-4- α -Pyridyl-Pyrimidin $C_6H_5 \cdot C \begin{array}{c} N : C_5H_4N \\ \text{---} \\ N \cdot CH \end{array} > CH$. 6-Oxyderivat, Phenyl- α -Pyridyl-Oxypyrimidin $C_{15}H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot C \begin{array}{c} N : C_5H_4N \\ \text{---} \\ N \cdot C \cdot OH \end{array} > CH$. *B.* Aus salzsaurem Benzylamidin (Hptw. Bd. IV, S. 839) und Natrium- α -Pyridoylessigester (S. 118) (PINNER, *B.* 34, 4245). — Nadeln. Schmelzp.: 268°. Schwer löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether. Leicht löslich in Säuren und Alkalien. — $(C_{15}H_{11}ON_3 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Nadeln. Schmelzp.: 268°.

Aethyläther $C_{17}H_{15}ON_3 = N_3C_{15}H_{10} \cdot O \cdot C_2H_5$. *B.* Durch Erhitzen des Phenylpyridyl-oxypyrimidins (s. o.) in alkalischer Lösung mit Aethylbromid (P., *B.* 34, 4245). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 120°. Leicht löslich in Aether, Aceton und Säuren, schwerer in Alkohol. — $(C_{17}H_{15}ON_3 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$. Schmelzp.: 205°.

Acetylderivat $C_{17}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot C \begin{array}{c} N : C_5H_4N \\ \text{---} \\ N \cdot C \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \end{array} > CH$. Nadeln. Schmelzp.: 150° (P., *B.* 34, 4246). Zerfällt durch Erhitzen auf 180—200° in Essigsäureanhydrid und Phenyl- α -Pyridylpyrimidinoxid (s. u.).

Phenyl- α -Pyridyl-Pyrimidinoxid (Anhydrid des Phenyl- α -Pyridyl-Oxypyrimidins) $C_{30}H_{20}O_2N_6 = (N_3C_{15}H_{10})_2O$. *B.* Durch Erhitzen der Acetylverbindung (s. o.) auf 180—200° (P., *B.* 34, 4246). — Nadeln. Schmelzp.: 208°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Alkalien.

3. *Basen $C_{16}H_{13}N_3$ (S. 1191).

2) *Methyldiphenyl-1,3,5-Triazin, Methyldiphenylkyanidin

$C_6H_5 \cdot C \left\langle \begin{array}{c} N : C(C_6H_5) \\ \text{---} \\ N \cdot C(CH_3) \end{array} \right\rangle N$ (S. 1191). Methyl-Bis-p-nitrophenylkyanidin $C_{16}H_{11}O_4N_5 =$
 $NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{array}{c} N : C_6H_4 \cdot NO_2 \\ \text{---} \\ N \cdot C \cdot CH_3 \end{array} > N$. *B.* Neben Acetyl-p-Nitrobenzamid durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von p-Nitrobenzamidin (S. 565) mit der 4—5-fachen Menge Essigsäureanhydrid (RAPPEPORT, *B.* 34, 1990). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 280°. Kaum löslich in Alkohol und Wasser, leicht in Chloroform und Eisessig.

6) Propenyl-2-o-Aminophenylbenzimidazol $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N : C \\ \text{---} \\ N \cdot C(C_2H_5) \end{array} \right\rangle N$. *B.*

Durch 6-stdg. Kochen von 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) mit Propionamid (Spl. Bd. I, S. 702) und Destilliren des Products (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 32, 1477). — Compacte Krystalle aus Alkohol; Nadeln aus Aether oder Benzol. Schmelzp.: 147°. Sehr wenig löslich in Wasser, sonst leicht löslich. Bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig entsteht Carbonyl-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839). — $C_{16}H_{13}N_3 \cdot 2HCl + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. Wird bei 104° wasserfrei. — $(C_{16}H_{13}N_3)_2 \cdot H_2PtCl_6 + H_2O$ (?). MikrokrySTALLINISCHER Niederschlag, der beim Trocknen farblos wird, sich bei 260° dunkel färbt, aber bei 350° noch nicht schmilzt. — $C_{16}H_{13}N_3 \cdot H_2PtCl_6 + \frac{1}{2}H_2O$. Färbt sich bei 220° dunkel, schmilzt noch nicht bei 350°.

7) Aethenyl-2-o-Amino-p-tolyl-Benzimidazol $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} N : C^{(1)} \\ \text{---} \\ N \cdot C(CH_3) : N^{(2)} \end{array} \right\rangle C_6H_3 \cdot CH_3^{(4)}$.

Nadeln, durchsichtige Säulen oder Plättchen. Schmelzp.: 187—189°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Benzol und Benzin, ziemlich schwer in Aether, sehr wenig in heissem Wasser (v. NIEMENTOWSKI, *B.* 32, 1480). — $C_{16}H_{13}N_3 \cdot H_2PtCl_6 + 2H_2O$. Hellgelbe Nadeln

oder dunklere Kugeln, die bei 290° noch nicht schmelzen. — Goldsalz. Goldgelbe Platten. Schmelzp.: 225°.

8) *Aethenyl-2-o-Aminophenyl-m (bezw. p)-Tolimidazol*

$\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{array}{c} \text{N} : \text{C} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) : \text{N} \end{array} \text{C}_6\text{H}_4$. B. Das Acetat entsteht durch 12-stdg. Kochen von 2-o-Aminophenyl-5 oder 6-Methyl-Benzimidazol (S. 842) mit Essigsäureanhydrid (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1483). — Nadeln mit 2 Mol. H₂O (aus verdünntem Alkohol), die bei 105° wasserfrei werden und bei 160° schmelzen. Aus Toluol krystallisiert die Base ohne Krystalllösungsmittel und schmilzt dann ca. 20° höher. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Solventien. — Acetat C₁₆H₁₃N₃·C₂H₄O₂. Nadeln, die bei 135° erweichen und bei 142° schmelzen. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Dissociirt leicht. Verliert bei 106° sämtliche Essigsäure.

9) *Methenyl-2-o-Amino-p-tolyl-m (bezw. p)-Tolimidazol*

$\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{array}{c} \text{N} : \text{C} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{CH} : \text{N} \end{array} \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{CH}_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 212°. Sehr leicht löslich in CHCl₃ und Aceton, leicht in heissem Alkohol und Benzol, sehr wenig in Wasser, Aether und Ligroin (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1484).

Carbonyl-o-Amino-p-tolyl-m (bezw. p)-Tolimidazol C₁₆H₁₃ON₃ =

$\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{array}{c} \text{N} : \text{C} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \end{array} \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{CH}_3$. B. Durch Oxydation von Methenyl-2-o-Amino-p-tolyl-Tolimidazol mit CrO₃ in Eisessig (v. N., B. 32, 1489). — Rehbraune Krystallaggregate (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 182°. Unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien, sehr wenig löslich in Aether und Ligroin, sonst leicht löslich.

10) *2-Phenyl-4-α-Pyridyl-5-Methyl-Pyrimidin* C₆H₅·C $\begin{array}{c} \text{N} : \text{C}_5\text{H}_4\text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{CH} \\ \text{C} \end{array}$ C₆H₃. Phenyl-

α-Pyridyl-Methyl-Oxypyrimidin C₁₆H₁₃ON₃ = C₆H₅·C $\begin{array}{c} \text{N} : \text{C}_5\text{H}_4\text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{COH} \\ \text{C} \end{array}$ C₆H₃. B. Aus dem Natrium-α-Pyridoylmethyllessigester (S. 118) und Benzamidin (S. 565) (PINNER, B. 34, 4247). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 230°. — (C₁₆H₁₃ON₃·HCl)₂·PtCl₄. Amorpher Niederschlag. Schmelzp.: 238°.

Acetylderivat C₁₆H₁₅O₂N₃ = C₁₆H₁₃(C₂H₃O)ON₃. Prismen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 104° (P.).

4. *Basen C₁₇H₁₅N₃ (S. 1191—1192).

S. 1192, Z. 29 v. o. statt: „C₁₇H₁₅N₃·HCl“ lies: „C₁₇H₁₅N₃·2 HCl“.

5) *Aethenyl-2-o-Amino-p-tolyl-m (bezw. p)-Tolimidazol*

$\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \begin{array}{c} \text{N} : \text{C} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) : \text{N} \end{array} \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{CH}_3$. Nadeln vom Schmelzp.: 193°, die sich am Lichte gelb färben; wurde auch mit den Schmelzpp.: 172° und 218° erhalten und scheidet sich leicht in colloidalen Massen ab (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1485).

6. *Basen C₁₉H₁₉N₃ (S. 1193—1197).

1) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1193, Z. 2 v. o. als *Tris-o-aminophenylmethan, o-Leukanilin* aufgeführte Verbindung ist *2,4',4''-Triamino-Triphenylmethan* [(H₂N)⁴C₆H₄]₂CH¹·C₆H₄(NH₂)². Vgl. auch S. 853 sub Nr. 3.

S. 1193, Z. 7 v. o. streiche die Angabe: „Elektrische Leitfähigkeit: Miolati, B. 28, 1698“.

S. 1193, Z. 8—10 v. o. streiche den Passus: „C₁₉H₁₉N₃·4 HCl + H₂O ... B. 28, 1701“.

Auch die im Hptw. Bd. IV, S. 1193 sub Nr. 1 aufgeführten Derivate leiten sich nicht vom *Tris-o-aminophenylmethan*, sondern vom *2,4',4''-Triaminotriphenylmethan* ab.

2) **Pseudoleukanilin, 3,4',4''-Triaminotriphenylmethan* [(H₂N)⁴C₆H₄]₂CH¹·C₆H₄(NH₂)³ (S. 1193, Z. 30 v. o.). **Tetramethylpseudoleukanilin, m-Amino-Tetramethyldiaminotriphenylmethan, m-Amino-Leukomalachitgrün* C₂₃H₂₇N₃ = H₂N·C₆H₄·CH[C₆H₄·N(CH₃)₂]₂ (S. 1193). Condensirt sich beim Erwärmen in alkoholischer

Lösung^z mit ^z4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol zum Dinitrophenyl-m-amino-Tetramethyldiaminotriphenylmethan, welches bei der Oxydation einen gelbgrünen, in heissem Wasser leicht löslichen Farbstoff ergibt (Höchster Farbw., D.R.P. 63026, 66791; *Frdl.* III, 154, 155). Giebt durch Benzylirung, darauf folgende Sulfurirung und Oxydation eine blaugrüne Farbstoffschwefelsäure (BAYER & Co., D.R.P. 37067; *Frdl.* I, 120). Ueber Combination der diazotirten Verbindung mit Salicylsäure, Phenolen u. s. w. und Oxydation der so erhaltenen Körper zu Azotriphenylmethanfarbstoffen vgl.: BAYER & Co., D.R.P. 57452, 58572, 58573, 58574; *Frdl.* II, 51; III, 68, 166, 167.

S. 1193, Z. 20 v. u. statt: „802“ lies: „803“.

Ueber Sulfonsäuren von Alkylderivaten des Pseudoleukanilins vgl.: H. F., D.R.P. 48523, 50293, 50440, 61478; *Frdl.* II, 39—44; III, 153.

4-Chlor-3-Amino-Leukomalachitgrün $(H_2N)_3C_6H_3Cl \cdot CH^1[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1194.

3-Aminoleukomalachitgrünsulfonsäure(4) $C_{23}H_{27}O_3N_3S = (NH_2)_3C_6H_3(SO_3H)^4 \cdot CH^1[C_6H_4 \cdot N^4(CH_3)_2]_2$. B. Durch Reduction der analogen Nitroverbindung mit Zinkstaub und Salzsäure oder durch 10-stdg. Erhitzen von m-Aminobenzaldehyd-p-Sulfonsäure mit Dimethylanilin und $ZnCl_2$ auf 120—130° (E. u. H. ERDMANN, D.R.P. 64736; *Frdl.* III, 156). — Die Alkalisalze krystallisiren in glänzenden Blättchen, die an der Luft sich bald grün färben. — Das NH_4 -Salz ist schwer löslich.

3-Aminoleukobrilantgrünsulfonsäure(4) $(H_2N)_3C_6H_3(SO_3H) \cdot CH^1[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1196.

3) *Tris-*opp*-aminophenylmethan, 2,4,4'-Triaminotriphenylmethan $HC(C_6H_4 \cdot NH_2)_3$ (S. 1193—1194). Ueber die im Hauptwerk unter dieser Nummer aufgeführten Verbindungen von Nathanson und Müller (S. 1193, Z. 9 v. u. bis S. 1194, Z. 6 v. o.) vgl.: NÖLTING, B. 24, 3140. — Vgl. ferner S. 852 sub Nr. 1.

4) *Tris-p-aminophenylmethan, Paraleukanilin (S. 1194—1197) $HC(C_6H_4 \cdot NH_2)_3$. B. Durch Condensation von p-Aminobenzaldehyd mit Anilin bei Gegenwart von $ZnCl_2$ (O. FISCHER, D.R.P. 16710; *Frdl.* II, 57). Entsteht beim Erwärmen von Anilin und salzsaurem Anilin mit Methylbisphenylhydroxylamin oder mit Phenylhydroxylamin und Formaldehyd (KALLE & Co., D.R.P. 93699; *Frdl.* IV, 180). Durch Behandeln des polym. salzsauren Anhydro-p-Hydroxylaminobenzylalkohols mit Anilin und dessen Chlorhydrat (K. & Co., D.R.P. 87972; *Frdl.* IV, 50). — {Wird von Oxydationsmitteln . . . mit Chloranilin} (Höchster Farbw., D.R.P. 11412; *Frdl.* I, 64) { . . . in p-Anilin übergeführt} (vgl. auch D.R.P. 19484; *Frdl.* I, 65). — * $C_{19}H_{19}N_3 \cdot 3HCl + H_2O$. μ_{128} bei 25°: 329,5° (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 304; vgl. MIOLATI, B. 28, 1698. — $C_{19}H_{19}N_3 \cdot 4HCl \cdot H_2O$ (M.).

*Tetramethylleukanilin $C_{22}H_{27}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH^1[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ (S. 1194). Combination der diazotirten Verbindungen zu Azokörpern und Oxydation der Combinationsproducte zu Azotriphenylmethanfarbstoffen: BAYER & Co., D.R.P. 57452, 58572, 58573, 58574; *Frdl.* II, 51; III, 68, 166, 167.

*Hexamethylleukanilin $C_{25}H_{31}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3CH$ (S. 1195). B. { . . . (O. FISCHER, KÖRNER, B. 17, 99); vgl. auch Verein chem. Fabr., D.R.P. 29964; *Frdl.* I, 70). { . . . (GATTEMMANN, SCHNITZPAHN, B. 31, 1774); B. & Co., D.R.P. 105198; C. 1900 I, 239). Aus Tetramethyldiaminobenzhydrol und Dimethylanilin in schwefelsaurer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 27032; *Frdl.* I, 77). Durch 12-stdg. Erhitzen von Dimethylanilinsulfat mit Glycerinmonoformiat auf 140—150° (Soc. St. Denis, D.R.P. 61815; *Frdl.* III, 101). Beim Erhitzen von 4 Thln. CS_2 , 30—40 Thln. Dimethylanilin und 20 Thln. $ZnCl_2$ auf 100° (WEINMANN, C. 1898 I, 1029).

S. 1195, Z. 22 v. o. statt: „Bl. [2]“ lies: „Bl. [3]“.

o-Chlor-Hexamethyltriaminotriphenylmethan $C_{25}H_{30}N_3Cl = [(CH_3)_2N^4 \cdot C_6H_4]_3CH^1 \cdot C_6H_3Cl^2[N(CH_3)_2]^4$. B. Durch Diazotirung des Hexamethyl-2,4,4',4''-Tetraaminotriphenylmethans (Spl. zu Bd. IV, S. 1295) in conc. salzsaure Flüssigkeit (HALLER, GUYOT, Bl. [3] 25, 752). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 170°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, leicht in Beuzol und Chloroform.

*Hexamethyltriaminotriphenyljodmethan (S. 1195) und das zugehörige Jodmethylat (S. 1195) sind hier zu streichen. Vgl. *Spl. Bd. II, S. 666, Z. 12—10 u. 8—4 v. u.* Nitrohexamethylleukanilin $C_{25}H_{30}O_2N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3CH^1 \cdot C_6H_3(NO_2)^2[N(CH_3)_2]^4$. B. Durch Nitriren von Hexamethylleukanilin (s. o.) mit Salpeterschwefelsäure (B. & Co., D.R.P. 82570; *Frdl.* IV, 205). — Grüngelbe Nadelchen aus Toluol. Schmelzp.: 207°.

Hexaäthyltriaminotriphenylmethan $C_{31}H_{43}N_3 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_3CH$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von Diäthylanilinsulfat mit Glycerinmonoformiat auf 140—150° (Soc. St. D., D.R.P. 61815; *Frdl.* III, 102). — Schmelzp.: 92°. Löslich in Alkohol, Aether, Benzol und $CHCl_3$.

*Diphenylaminblau $C_{37}H_{50}N_3Cl$ (S. 1196). B. Entsteht neben einem einfacheren Condensationsproduct beim Erhitzen von (20 g) Nitrobenzylchlorid mit (19 g) Diphenylamin bezw. (23 g) Nitrosodiphenylamin (WEDEKIND, GONSWA, A. 307, 291). Durch 3-stdg. Erhitzen von Diphenyldiaminodiphenylmethan mit Diphenylamin, dessen Chlorhydrat, o-Nitrotoluol und $FeCl_2$ (oder Eisenfeile) auf 170° (Höchster Farb., D.R.P. 67013; *Frdd.* III, 114).

Pararosanilinchlorhydratleukosulfonsäure (sogen. pararosanilinschweflige Säure) $C_{19}H_{20}O_5N_3ClS + 2H_2O = HO_3S.C(C_6H_4.NH_2)_2.C_6H_4.NH_2.HCl + 2H_2O$. B. Aus Pararosanilinchlorhydrat und wenig Wasser durch SO_2 (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 310). — Fast weisse mikrokristallinische Masse. Leicht löslich in Wasser. Wird schon durch CO_2 partiell unter SO_3 -Abspaltung zerlegt. Reagirt unter Rothfärbung mit Aldehyden.

*Tetramethyldiaminotriphenylmethansulfonsäure (S. 1196—1197) ist hier zu streichen. Vgl. die Artikel „Malachitgrünsulfonsäure“, *Hptw. Bd. II, S. 1089 und Spl. Bd. II, S. 667*.

Triphenyltriaminotriphenylmethantrisulfonsäure $C_{37}H_{31}O_9N_3S_3 = HC(C_{12}H_{10}NSO_3)_3$. B. 3 Mol. Diphenylaminmonosulfonsäure werden mit 1 Mol. Formaldehyd in wässriger Lösung unter Anwendung von wenig Oxydationsmittel erwärmt (GNEHM, WERDENBERG, Z. Ang. 1899, 1030, 1128). — Krystallinische Masse. Löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich an der Luft blau.

6) Derivat eines *Triaminotriphenylmethans* von unbekannter Stellung. p-Nitrosodimethylanilin-Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{25}H_{30}ON_4 = O < \overline{N(CH_3)_2} > C_6H_5.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]$. B. Durch Erwärmen von p-Nitrosodimethylamin mit Tetramethyldiaminodiphenylcarbinol in Alkohol oder Eisessig (MÖHLAU, B. 31, 2352; M., KLOPFER, B. 32, 2155). — Gelbe Prismen mit $\frac{1}{2}$ Mol. C_6H_6 aus Benzol. Schmelzp.: 212° . Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwerer in Benzol und Eisessig. Lösung in conc. Schwefelsäure rothbraun. Oxydationsmittel färben die sauren Lösungen grün.

7. *Basen $C_{20}H_{21}N_3$ (S. 1197—1198).

1) **Triaminodiphenyltolylmethan, Leukanilin, 3-Methyl-4,4',4''-Triamino-Triphenylmethan* $[(H_2N)^3C_6H_4]_2CH^1.C_6H_3(CH_3)^3(NH_2)^4$ (S. 1197—1198). Geht durch folgeweise Behandlung mit rauchender Schwefelsäure (event. unter Zusatz von Schwefel) und einem Oxydationsmittel in einen Farbstoff über, welcher sich schwer in kaltem, reichlich in heissem Wasser mit prachtvoll blauer Farbe löst (Höchster Farb., D.R.P. 100556; C. 1899 I, 716).

S. 1197, Z. 6 v. u. statt: „B. 2, 48“ lies: „B. 2, 448“.

S. 1197, Z. 6 v. u. statt: „ $(C_{25}H_{42}N_3Cl)_2$ “ lies: „ $(C_{29}H_{42}N_3Cl)_2$ “.

3-Methyl-4-Benzylamino-4',4''-Bisdimethylamino-Triphenylmethan, Monobenzyltetramethyltriamino-Diphenyl-m-tolylmethan $C_{31}H_{35}N_3 = [(CH_3)_2N^4.C_6H_4]_2CH^1.C_6H_3(CH_3)^3(NH.CH_2.C_6H_5)^4$. Geht durch Sulfurirung und Oxydation der entstandenen Leukosulfonsäure in einen blauen Farbstoff über (H. F., D.R.P. 96230; C. 1898 I, 1255).

3) 2-Methyl-5,4',4''-Triamino-Triphenylmethan $[(H_2N)^4C_6H_4]_2CH^1.C_6H_3(CH_3)^2(NH_2)^5$. Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1197, Z. 29—22 v. u., Z. 17—13 v. u., Z. 4—1 v. u. und S. 1198, Z. 7—10 v. o.*

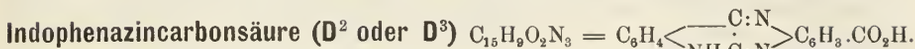
4) 2-Methyl-4,4',4''-Triamino-Triphenylmethan $[(H_2N)^4C_6H_4]_2CH^1.C_6H_3(CH_3)^2(NH_2)^4$. Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1197, Z. 21—19 v. u. und S. 1198, Z. 1—2 v. o.*

5) 3-Methyl-6,4',4''-Triamino-Triphenylmethan $[(H_2N)^4C_6H_4]_2CH^1.C_6H_3(CH_3)^3(NH_2)^6$. Tetramethylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1197, Z. 12—9 v. u.*

3-Methyl-6-Sulfomethylamino-4',4''-Bisdimethylamino-Triphenylmethan $C_{25}H_{31}O_5N_3S = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2CH^1.C_6H_3(CH_3)^3(NH.CH_2.SO_3H)^6$. B. Aus Tetramethyltriamino-Diphenyltolylmethan (*Hptw. Bd. IV, S. 1197, Z. 12 v. u.*) durch Behandlung mit Formaldehyd und Natriumbisulfid in saurer Flüssigkeit (PRUD'HOME, Bl. [3] 23, 457). — Geht durch Oxydation mittels PbO_2 in einen blauen alkaliechten Farbstoff über.

6) *Triaminoderivat des 1,1,1-Triphenyläthans*. B. Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung mit $Su + HCl$ in alkoholischer Lösung (KUNTZE-FECHNER, B. 36, 476). — Rosagefärbte Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: $191—192^\circ$. Löslich in viel Alkohol, schwer löslich in Aether. Gibt beim Erwärmen auf dem Platinblech eine fuchsinrothe Färbung.

* Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-19}N_3$ (S. 1199—1200).



B. Aus 3,4-Diaminobenzoësäure und Isatin in essigsaurer Lösung (BURACZEWSKI, MARCHLEWSKI, B. 34, 4013). — Krystallinisches Pulver. Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich.

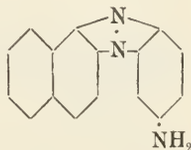
N. *Basen $C_nH_{2n-21}N_3$ (S. 1200—1210).

Bezifferung der Naphthophenazoniumverbindungen und Isonaphthophenazoniumverbindungen vgl. S. 703—704.

2. *Basen $C_{16}H_{11}N_3$ (S. 1200—1209).

1) *3-Aminonaphthophenazin:

bezw. desmotrope Formen (S. 1200—1203). (Die Strukturformel Hptw. Bd. IV, S. 1200, Z. 21 v. u. ist durch Druckfehler entsteht). Die NH_2 -Gruppe erhält in den vom 3-Aminonaphthophenazin abzuleitenden Isonaphthophenazonium-Verbindungen — d. h. Verbindungen, in denen nicht das β -Stickstoffatom, sondern das α -Stickstoffatom fünfwerthig fungirt — die Ziffer 2. — In dem Artikel des Hauptwerkes ist der Passus (Z. 18—14 v. u.) „Das Acetylderivat . . . durch NH_3 “ zu streichen.

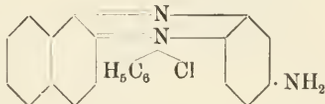


S. 1201, Z. 1 v. o. statt: „+“ lies: „=“.

* Amino-Phenyl-naphthophenazoniumchloride $C_{22}H_{16}N_3Cl$ (S. 1201, Z. 17—31 v. o.). Die Verbindungen sind im Hauptwerk fehlerhafter Weise sub Nr. 1 registrirt. Vgl. Spl. Bd. IV, S. 867 2-Aminonaphthophenazin sub Nr. 7. a) * 2-Amino-N-Phenyl-naphthophenazoniumchlorid, Isorosindulinchlorid Nr. 5 (S. 1201, Z. 17—24 v. o.). Existirt in zwei Modificationen:

a) Labiles Chlorid:

B. Durch Reduction des 2-Nitro-Phenyl-naphthophenazoniumchlorids mit $SnCl_2 + HCl$ bei 0° (KEHRMANN, VALENCIEN, B. 33, 409). — Löst sich in Wasser und Alkohol mit rothvioletter Farbe. Auf Zusatz von Dimethylamin färbt sich die alkoholische Lösung grünlich-gelb, gleich darauf blau und dann langsam fuchsinroth.



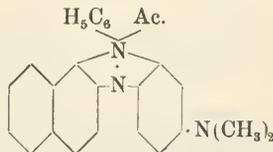
b) Stabiles Chlorid:

B. Durch Reduction des 2-Nitro-Phenyl-naphthophenazoniumchlorids mit $SnCl_2 + HCl$ ohne Vermeidung der Temperaturerhöhung (K., V.). — Löst sich in Wasser mit schmutzig violetter, in Alkohol mit blauer Farbe. Die alkoholische Lösung wird von Dimethylamin direct fuchsinroth gefärbt. Durch Einwirkung von Dimethylamin entsteht 2-Amino-3-Dimethylamino-N-Phenyl-naphthophenazoniumchlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1296).



* 3-Dimethylamino-N-Phenyl-Isonaphthophenazoniumsalze, Dimethylisosorosindulinsalze:

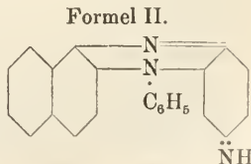
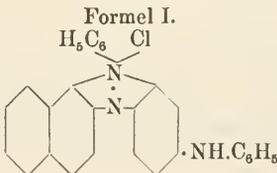
(S. 1201, Z. 16—8 v. u.). Der Artikel ist im Hauptwerk fehlerhafter Weise sub Nr. 1 registrirt; die Stammsubstanz ist nicht das 3-Amino-, sondern das 2-Amino-Naphthophenazin. Vgl. 2-Aminonaphthophenazin, Spl. Bd. IV, S. 867—868 sub Nr. 7. — *Nitrat $C_{24}H_{20}N_3 \cdot NO_3$. B. Aus 3-Chlor-Phenylisonaphthophenazoniumnitrat und Dimethylamin in Alkohol (K., HIBY, B. 34, 1090).



* 3-Phenylamino-N-Phenyl-Isonaphthophenazoniumchlorid (S. 1201, Z. 7 v. u.)

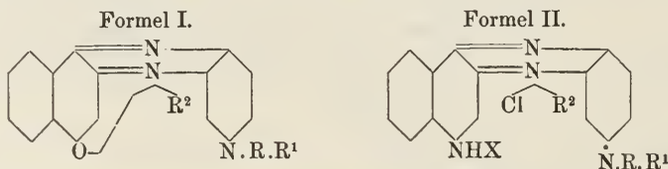
— s. Formel I — ist im Hauptwerk fehlerhafter Weise sub Nr. 1 registrirt. Vgl. 2-Aminonaphthophenazin, Spl. Bd. IV, S. 867 bis 868, sub Nr. 7.

* Anhydro-3-Amino-N-Phenyl-naphthophenazoniumhydroxyd, Isorosindulin (S. 1202, Z. 1 v. o.) $C_{22}H_{16}N_3 =$ Formel II.



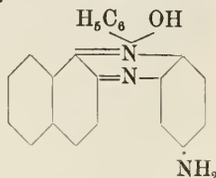
Constitution der Salze: $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{N}(C_6H_5)(Ac) \end{array} \right\rangle C_6H_3.NH_2$: K., B. 31, 982. — Acetylierte Isorosindulinsalze gehen beim Durchleiten von Luft durch ihre mit NH_3 versetzten alkoholischen Lösungen in Acetyl-Naphtophenosafranine über (K., SCHAPOSCHNIKOW, B. 30, 1566).

Isorosinduline, welche aus tertiären Aminen dargestellt sind: $C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N \\ NR^2(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_3.NRR^1$ geben in Gegenwart von Agentien, die Luft oder Sauerstoff abgeben, bei der Behandlung



mit Alkali Rosindone (s. Formel I), mit Aminen Safranine (s. Formel II) (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 97118, 97211, 97365, 97395, 97396; C. 1898 II, 586—588).

2-Amino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd
 $C_{22}H_{17}ON_3 =$
 B. Durch Verseifen der Acetylverbindung (S. 857) mit Schwefelsäure (K., LEVY, B. 31, 3100). — Wird von Aminen leicht in Stellung 3 substituiert. — Platindoppelchlorid $(C_{22}H_{16}N_3Cl)_2PtCl_4$. Blaueschwarze Nadelchen. Unlöslich in Wasser. — Bromid $C_{22}H_{16}N_3Br$. Bronze glänzende, schimmernde, fast schwarze Kryställchen. Leicht löslich in Wasser mit violettrother, in Alkohol mit violetter Farbe. Die violettbraune Lösung in conc. Schwefelsäure wird beim Verdünnen schmutzig blau, dann olivbraun, beim Neutralisieren rothviolett.



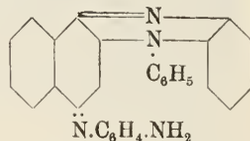
*Phenylisosindulin (S. 1202) $C_{26}H_{19}N_3 =$ Formel I. — *Chlorhydrat, 3-Anilino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid $C_{26}H_{20}N_3Cl =$ Formel II. B. Aus



Isorosindonchlorid und Anilin in Alkohol, neben 3-Chlor-Phenylrosindulin (S. 860) (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1496).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1202, Z. 9 v. u. als **Bz₄-p-Amino-phenylrosindulin** aufgeführte Verbindung ist **Anhydro-6-p-Aminophenylamino-N-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd**:

Die Verbindung ist daher hier zu streichen. Vgl. den Artikel p-Aminophenyl-Rosindulin (S. 861).



p-Tolylisosindulin $C_{29}H_{21}N_3 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_3:N.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Einwirkung von Alkalien auf das aus Isorosindonchlorid und p-Toluidin in Alkohol entstehende p-Toluidino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (O. F., HE., B. 33, 1496). — Violette Täfelchen aus Ligroïn. Schmelzp.: 186°. Lösungen in conc. Säuren blau.

Chlorhydrat des Bisdimethylaminobenzhydryl-Isorosindulinchlorids

$C_{39}H_{36}N_6.Cl.HCl = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N(\beta) \end{array} \right\rangle C_6H_3.NH.CH < [C_6H_4N(CH_3)_2]_2.HCl$. B. Aus 10 g Isoros-

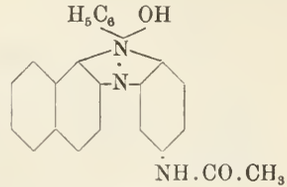
indulin (Anhydro-3-Amino-N-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd, s. S. 855—856) und 8,5 g Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol (MÖHLAU, SCHAPOSCHNIKOW, B. 33, 802; SCH., Z. 31, 1017; C. 1900 I, 981). — Grüne metallglänzende Nadeln aus Alkohol, aus Wasser mit 5 Mol. H_2O , von denen zwei leichter abgespalten werden, die übrigen bei 105—110°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Wasser. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist blau, beim Verdünnen violett bis rosenroth; in conc. Salzsäure blau, beim Verdünnen

roth; in Eisessig rosenroth, beim Verdünnen blau in Folge von Spaltung in die Componenten. Das Chlorhydrat ist nur in rein wässriger Lösung beständig. — $C_{39}H_{37}N_5Cl_2$. $PtCl_4$. Rothvioletter krystallinischer Niederschlag.

Die freie Base wird durch kohlen saure Alkalien als violetter Niederschlag gefällt. Prismen aus Benzol, welche in Aether löslich sind.

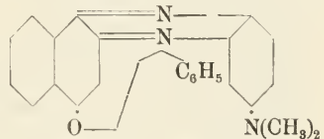
2-Acetamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd $C_{24}H_{19}O_2N_3 =$

B. Das entsprechende Chlorid (s. u.) entsteht, wenn man das $FeCl_3$ -Doppelsalz des 2-Nitro-Phenylisonaphtophenazoniumchlorids (S. 705) mittels $SnCl_2 +$ Salzsäure in das $SnCl_4$ -Doppelsalz des 2-Aminoderivats überführt und letzteres mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat unter Kühlung behandelt (KEHRMANN, LEVY, *B.* 31, 3099). — Chlorid $C_{24}H_{18}ON_3Cl$. Gelbrothe, flimmernde Kryställchen mit grünem Metallglanz (aus sehr verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol mit gelbrother Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure violett, auf Wasserzusatz gelbroth unter Abscheidung des schwer löslichen Sulfats. — $(C_{24}H_{18}ON_3Cl)_2$, $PtCl_4$. Ziegelrothe Nadelchen. Unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Dichromat $(C_{24}H_{18}ON_3)_2Cr_2O_7$. Rother flockiger, unlöslicher Niederschlag.



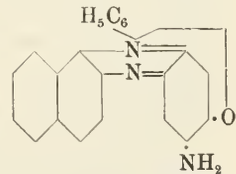
Anhydro-3-Dimethylamino-6-Oxy-N-Phenyl-naphtophenazoniumhydroxyd, Dimethylnaphtosafraninon $C_{24}H_{19}ON_3 =$

B. Beim Erhitzen von Dimethyl-Naphtophenosafranin (Spl. zu Bd. IV, S. 1296) mit alkoholischer Kalilauge auf $140-150^\circ$, neben symm. Oxyrosindon (S. 712) (O. FISCHER, HEPP, *C.* 1902 II, 804). — Grünlich schimmernde Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich. In conc. Schwefelsäure grünlichbraun mit schwachem Dichroismus löslich.



Anhydro-2-Amino-3-Oxy-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd, 2-Aminoisosindon $C_{22}H_{16}ON_3 =$

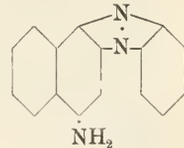
B. Durch Einwirkung wässriger Diäthylaminlösung auf das Zinndoppelsalz des 2-Amino-N-Phenylisonaphtophenazoniumchlorids (vgl. S. 856) (KEHRMANN, LEVY, *B.* 31, 3103, 3104). Durch Verseifen der Acetylverbindung (s. u.) mit 50%iger Schwefelsäure (K., L.). — Gelbrothe Blättchen (aus Benzol oder Alkohol). Schmelzp.: oberhalb 300° . Löslich mit gelbrother Farbe in Alkohol, mit fuchsinrother in verdünnten Mineralsäuren.



2-Acetaminoisosindon $C_{24}H_{17}O_2N_3 = CH_3.CO.NH.C_{22}H_{15}ON_2$. *B.* Durch Einwirkung von Dimethylamin auf 2-Acetamino-N-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) in alkoholischer Suspension (K., L., *B.* 31, 3104). — Glänzende Nadeln.

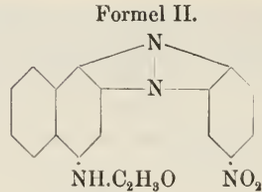
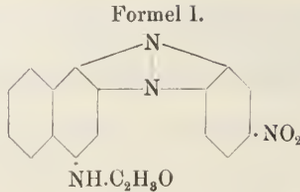
2) ***Phenonaphtoeurhodin, 6-Amino-Naphtophenazin:**

bezw. desmotrope Formen (S. 1203—1204). Vgl. auch Spl. Bd. IV, S. 866—867, Nr. 4 u. 5. Die NH_2 -Gruppe erhält in den entsprechenden Isonaphtophenazonium-Verbindungen die Ziffer 9. *B.* Das Acetylderivat (s. u.) entsteht aus 4-Acetaminonaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 282) und salzsaurem Benzyl-o-Phenylindamin (Hptw. Bd. IV, S. 556), neben dem Acetylderivat des Benzylrosindulinchlorids (Hptw. Bd. IV, S. 1204); man verseift mit verdünnter Schwefelsäure (KEHRMANN, TICHWINSKY, *A.* 290, 294). — Schmelzp.: 294° . Liefert durch Erhitzen mit Anilin ein Phenylphenonaphtoeurhodin, aus welchem durch folgeweise Methylierung und Sulfurirung Sulfonsäuren eines am Azinstickstoff alkylirten Indulins $C_{23}H_{17}N_3$ gewonnen wurden (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 75929, 78043; *Frdl.* IV, 382, 383).



***6-Acetaminonaphtophenazin** $C_{18}H_{13}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_{10}H_5(N_2)C_6H_4$ (S. 1203, Z. 16 v. u.; identisch mit der S. 1204, Z. 17 v. u. als 4-Acetamino-1,2-Naphtaxin aufgeführten Verbindung). *B.* Aus Phenonaphtoeurhodin und Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, HEPP, *B.* 23, 846).

2-Nitro-6-Acetaminonaphtophenazin $C_{18}H_{12}O_3N_4 =$ Formel I (S. 858 oben). *B.* Durch Aufkochen von 2-Nitro-6-Amino-N-Methylnaphtophenazoniumchlorid (S. 858) mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat (KEHRMANN, JACOB, *B.* 31, 3094). — Orangegele Nadeln aus Nitrobenzol. In Alkohol und Nitrobenzol mit goldgelber Farbe und grüner Fluorescenz löslich.



3-Nitro-6-Acetaminonaphtophenazin C₁₅H₁₂O₃N₄ = Formel II (s. o.). B. Aus 2-Nitro-9-Acetaminonaphtophenazin (S. 859) durch Kochen mit Alkohol oder Erhitzen auf 110° (K., J., B. 31, 3092). — Citronengelbe Nadelchen aus Nitrobenzol. Zersetzt sich bei 295—300°, ohne zu schmelzen.

Anhydro-6-Amino-N-Methyl-Naphtophenazoniumhydroxyd (Formel I) s. „ms-Methylrosindulin“, *Hptw. Bd. IV, S. 1205, Z. 2. v. o.*

3-Chlor-6-Amino-N-Methyl-Naphtophenazoniumhydroxyd C₁₇H₁₄ON₃Cl = Formel II.

B. Das Chlorid entsteht durch Kochen von 5 g Oxynaphtochinonimid (*Hptw. Bd. III, S. 382, Z. 12 v. o.*) mit 5 g 5-Chlor-2-Amino-Methylanilinchlorhydrat (*S. 361*) in ca. 300 ccm Alkohol (KEHRMANN, MÜLLER, B. 34, 1096). — Chlorid C₁₇H₁₃N₃Cl.Cl. Rubinrothe goldglänzende Prismen (aus viel Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol mit gelblich-eosinrother Farbe und feuerrother Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure dunkelblaugrün, nach Zusatz von Wasser eosinroth. Färbt Seide und tannirte Baumwolle säure- und seifenecht blautichig-scharlachroth. Liefert durch Erhitzen mit Anilin und dessen Chlorhydrat ein rothviolett Safranin, das in Wasser schwer löslich ist und tannirte Baumwolle violettstichig fuchsinroth färbt. — Platinsalz (C₁₇H₁₃N₃Cl)₂PtCl₆ und Dichromat (C₁₇H₁₃N₃Cl)₂Cr₂O₇: Granatrothe Krystallpulver. Unlöslich in Wasser. — Nitrat C₁₇H₁₃N₃Cl.NO₃. Zinnoberrothe Nadelchen. Fast unlöslich in sehr verdünnter Salpetersäure.

2-Nitro-6-Amino-N-Methyl-Naphtophenazoniumchlorid C₁₇H₁₃O₂N₄Cl =

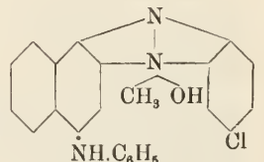
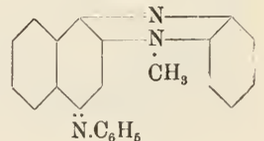
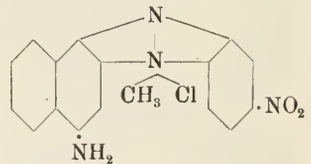
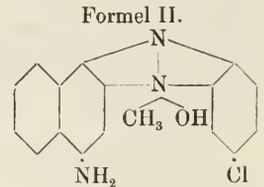
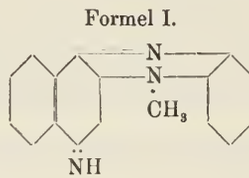
B. Durch Erwärmen von salzsaurem 4-Nitro-2-Aminomethylanilin (*Hptw. Bd. IV, S. 555*) mit Oxynaphtochinonimid in Alkohol, oder durch Zufügen von verdünnter Salzsäure zu dem Condensationsproduct aus 4-Nitro-2-Aminomethylanilin und 4-Acetaminonaphtochinon(1,2) (neben 2-Nitro-9-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid, S. 859) (K., JACOB, B. 31, 3092, 3094). — Metallgrüne Nadeln aus Alkohol, die in Wasser und Alkohol mit gelblichrother Farbe und grüngelber Fluorescenz löslich sind. Die blaugrüne Lösung in englischer Schwefelsäure wird beim Verdünnen blau, dann roth. Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat 2-Nitro-6-Acetaminonaphtophenazin (S. 857). — Platinsalz (C₁₇H₁₃O₂N₄Cl)₂PtCl₄ und Goldsalz C₁₇H₁₃O₂N₄Cl.AuCl₃: Granatrothe, fein krystallinische, in Wasser unlösliche Niederschläge.

Anhydro-6-Anilino-N-Methyl-Naphtophenazoniumhydroxyd C₂₃H₁₇N₃ =

B. Man verschmilzt das 6-Aminonaphtophenazin oder das 6-Oxynaphtophenazin (S. 708) mit Anilin und Anilinsalz und methylirt das Product (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 71666; *Frdl. III, 355*).

3-Chlor-6-Anilino-N-Methyl-Naphtophenazoniumhydroxyd C₂₃H₁₈ON₃Cl =

B. Das Chlorid (s. u.) entsteht durch Kochen von 1,5 g 4-Anilinonaphtochinon(1,2) (*Spl. Bd. III, S. 282*) mit 1 g salzsaurem 5-Chlor-2-Amino-Methylanilin in alkoholischer Suspension, bis alles gelöst ist, und Fällen mit Aether (K., M., B. 34, 1097). — Chlorid C₂₃H₁₇N₃Cl.Cl. Goldglänzende Büschel dunkelrother Nadelchen aus Alkohol. Lösung in Wasser und Alkohol blutroth, in conc. Schwefelsäure grün, nach Wasserzusatz

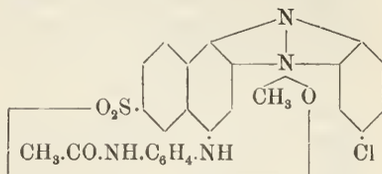


ebenfalls blutroth. — Platinsalz $(C_{23}H_{17}N_3Cl)_2PtCl_6$. Rothbraunes Krystallpulver. — Dichromat $(C_{23}H_{17}N_3Cl)_2Cr_2O_7$. Dunkelrother, flockig-krySTALLINISCHER Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

3-Chlor-6-p-Acetaminonaphtophenazonium-N-Methyl-Naphtophenazoniumsulfonsäure(8)

$C_{25}H_{19}O_4N_4ClS =$

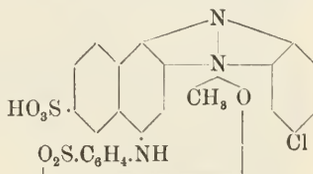
B. Durch Erwärmen von 4-p-acetaminonaphtophenazonium-N-Methyl-Naphtophenazoniumsulfonsäure(8) 1,2-naphtochinon-6-sulfonsäurem Kalium [erhalten aus 1,2-naphtochinon-4,6-disulfonsäurem Kalium (Hptw. Bd. III, S. 397) und p-Aminoacetanilid (S. 384)] mit salzsaurem 5-Chlor-2-Amino-Methylanilin (S. 361) in Wasser, neben dem Anhydrid der N-Methyl-3-Chlor-9-Oxy-Isonaphtophenazoniumsulfonsäure(7) (S. 711) (K., M., B. 34, 1099). — Violettblaue Krystalle mit $1H_2O$ aus Eisessig. In sehr viel Wasser mit violetter, in Alkalien mit rother Farbe löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Wasser violett.



3-Chlor-6-p-Sulfanilino-N-Methyl-Naphtophenazoniumsulfonsäure(8)

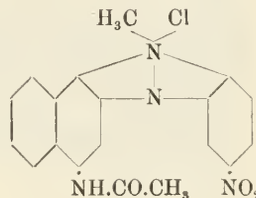
$C_{25}H_{16}O_6N_3ClS_2 =$

B. Durch Erwärmen einer wässrigen Lösung von 4-sulfanilino-1,2-naphtochinon-6-sulfonsäurem Natrium [erhalten durch Verreiben von 1,2-naphtochinon-4,6-disulfonsäurem Natrium mit Natriumsulfanilat (Hptw. Bd. II, S. 569) und wenig Wasser] mit salzsaurem 5-Chlor-2-Amino-Methylanilin (S. 361) und Füllen mit Salzsäure (K., M., B. 34, 1098). — Goldglänzende rothe Kryställchen mit $1H_2O$. Lösung in conc. Schwefelsäure gelblichgrün, in Alkalien rothviolett.



2-Nitro-9-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid

$C_{19}H_{15}O_3N_4Cl =$
B. Aus salzsaurem 4-Nitro-2-Aminomethylanilin und 4-Acetaminonaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 282) in Alkohol, neben dem Acetylderivat des 2-Nitro-6-Amino-Methylnaphtophenazoniumchlorids (KEHRMANN, JACOB, B. 31, 3092). — Chokoladenbraune Nadeln. Geht bei 110° unter Verlust von CH_3Cl in 3-Nitro-6-Acetaminonaphtophenazin (S. 858) über.

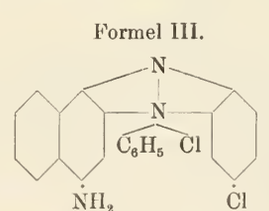
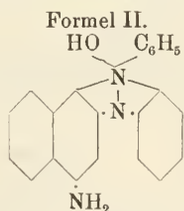
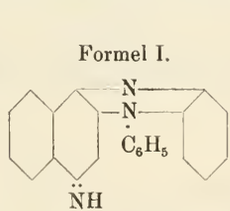


Anhydro-6-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, Rosindulin:

Formel I unten, s. Hptw. Bd. IV, S. 1205 sub Nr. 4 und Spl. Bd. IV, S. 866.

9-Amino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd, Isorosindulin:

Formel II unten, s. Hptw. Bd. IV, S. 1208 sub Nr. 5 und Spl. Bd. IV, S. 867.



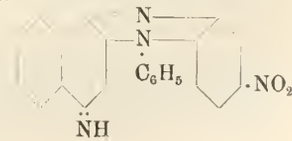
3-Chlor-6-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid, 3-Chlorrosindulin

$C_{22}H_{15}N_3Cl_2 =$ Formel III oben. B. Aus Oxyaphtochinonimid (Hptw. Bd. III, S. 382) und salzsaurem 2-Amino-5-Chlorodiphenylamin (S. 362) durch Kochen in Alkohol (KEHRMANN, KRAZLER, B. 34, 1103). — Messingglänzende granatrothe Krystalle aus Alkohol. Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol mit rosindulinrother Farbe und ziegelrother Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure schwarzgrün, auf Zusatz von Wasser rein grün, dann roth. Färbt blautichiger als Rosindulin. — Dichromat $(C_{22}H_{15}N_3Cl)_2Cr_2O_7$. Blutrother krySTALLINISCHER Niederschlag, unlöslich in Wasser.

***Anhydro-2-Nitro-6-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, 2-Nitrorosindulin**

(Base des im Hptw. Bd. IV, S. 1204, Z. 11 v. u. als 3-Nitrorosindulinchlorid aufgeführten Salzes) $C_{22}H_{14}O_2N_4 =$

B. Aus schwefelsäurem 2-Amino-4-Nitrodiphenylamin (S. 363) und 4-Acetaminonaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III,



S. 282) in Alkohol, neben viel 2-Nitro-9-Amino-N-Phenylisonaphtphenazoniumsulfat (vgl. unten) (KE., JACOB, B. 31, 3089). Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf 2-Nitro-N-Phenylaphtphenazoniumchlorid (S. 705) (K., VALENCIEN, B. 33, 406). — Die freie Base bildet einen dunkelbraunrothen krystallinischen Niederschlag. Zersetzt sich gegen 242° (KE., RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3078). — *Chlorid $C_{22}H_{15}O_2N_4Cl$

$= H_2N.C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_3.NO_2$ (S. 1204, Z. 11 v. u.). Dunkelrothes grünländendes Krystallpulver aus Salzsäure. In Wasser viel schwerer und mit bedeutend gelbstichigerer Nuance löslich, als Rosindulinchlorhydrat (S. 866). Die alkoholische Lösung fluorescirt gelblich. Die gelbgrüne Farbe der Lösung in englischer Schwefelsäure geht beim Verdünnen mit Wasser durch Blaugrün in Roth über (K., R.). — $(C_{22}H_{15}O_2N_4Cl)_2PtCl_4$. Rubinrothe goldglänzende Blättchen. Fast unlöslich in Wasser (K., R., F.).

2-Nitro-9-Amino-N-Phenyl-Isonaphtphenazoniumchlorid $C_{22}H_{15}O_2N_4Cl$. B. Aus 2-Amino-4-Nitrodiphenylamin und 4-Acetaminonaphtochinon(1,2) in Alkohol, neben 2-Nitrosindulin (S. 859–860) (KE., JACOB, B. 31, 3089).

Existirt in zwei Isomeren.

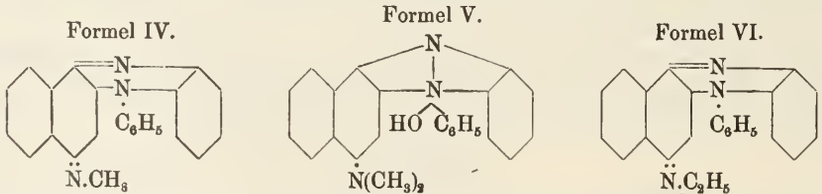
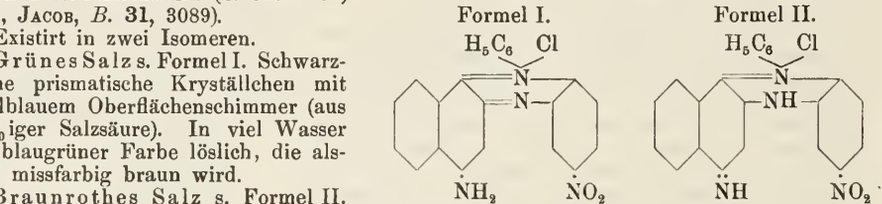
Grünes Salz s. Formel I. Schwarzgrüne prismatische Kryställchen mit stahlblauem Oberflächenschimmer (aus 20% iger Salzsäure). In viel Wasser mit blaugrüner Farbe löslich, die alsbald missfarbig braun wird.

Braunrothes Salz s. Formel II. Entsteht beim Erwärmen des grünen

Chlorids (s. o.) mit verdünnter Salzsäure. Dunkelbraune glitzernde Krystalle mit 1 Mol. H_2O . Fast unlöslich in kaltem Wasser und verdünnter Salzsäure, schwer löslich in siedendem Alkohol, ziemlich löslich in siedendem Holzgeist mit gelbbrauner Farbe. Englische Schwefelsäure löst mit gelbbrauner, alsbald in grün umschlagender Farbe.

Anhydro-6-Methylamino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumhydroxyd, Methylrosindulin: Formel IV unten, s. *Hptw. Bd. IV, S. 1205, Z. 10 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 866*.

6-Dimethylamino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumhydroxyd, Dimethylrosindulin: Formel V unten, s. *Hptw. Bd. IV, S. 1205*.



Anhydro-6-Aethylamino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumhydroxyd, Aethylrosindulin: Formel VI oben, s. *Hptw. Bd. IV, S. 1206*.

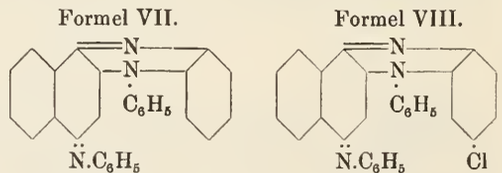
Anhydro-6-Anilino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumchlorid, Phenylrosindulin (Formel VII) und Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1206 und Spl. Bd. IV, S. 866*.

3-Chor-Phenylrosindulin

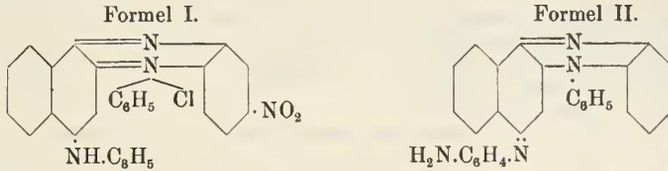
$C_{28}H_{18}N_3Cl$ = Formel VIII. B. Durch Schütteln von in Wasser gelöstem Iso-rosindonchlorid (S. 706) mit Anilin (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1496). —

Braunschwarze Blättchen (aus Benzol oder 90% igem Alkohol). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol mit rother Farbe. Lösungen in conc. Mineralsäuren grün, nach dem Verdünnen violett. — Chlorhydrat, 3-Chlorphenylrosindulinchlorid $C_{26}H_{19}N_3Cl_2 = C_6H_5.NH.C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_3Cl$. B.

Durch Erwärmen von 3g 2-Amino-5-Chlordiphenylamin-Chlorhydrat mit 2,8g 4-Anilino-naphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 282) in 50 ccm Alkohol, neben einem violetten Farbstoff (KE., HIBY, B. 34, 1091). — Dunkelgrüne Prismen aus Alkohol. Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht mit violettstichig-fuchsinrother Farbe in Alkohol und Eisessig.



2-Nitro-Phenylrosindulinchlorid $C_{28}H_{19}O_2N_4Cl$ = Formel I (s. u.). *B.* Durch Einwirkung von Anilin auf in Alkohol gelöstes 2-Nitro-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (KE., V., B. 33, 406).



p-Aminophenyl-Rosindulin $C_{28}H_{20}N_4$ = Formel II (s. o.). *B.* Durch Verseifen der Acetylverbindung (s. u.) mit 50%iger Schwefelsäure (KE., LOCHER, B. 31, 2432). Aus 1 Thl. Phenylrosindulin (vgl. S. 860), 2 Thln. p-Phenylendiamin, 1 1/2 Thln. salzsaurem p-Phenylendiamin und Alkohol bei 160° (O. FISCHER, HEPP, B. 23, 840). — Dunkle broneglänzende Nadeln. Schmelzp.: 247°. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 170° entstehen Rosindon und p-Phenylendiamin. — $(C_{28}H_{22}N_4Cl_2)_2PtCl_4$. Dunkelvioletter kristallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser. — $C_{28}H_{20}N_4.H_2SO_4$. Dunkelbraunes Pulver.

p-Acetaminophenyl-Rosindulin $C_{30}H_{22}ON_4 = C_{29}H_{14}N_3.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. *B.* Durch Kochen von N-Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6)-Anhydrid (S. 707) mit p-Aminoacetanilid in Alkohol und Verdunstenlassen der Flüssigkeit unter Luftzutritt (KE., L., B. 31, 2431). — Flockiger violetter Niederschlag, der durch Erhitzen in der Mutterlauge braun und kristallinisch wird. — Chlorhydrat $C_{30}H_{23}ON_4Cl$. Graubraune metallglänzende Nadeln aus Alkohol. In siedendem Wasser und Alkohol mit violetter Farbe löslich. Färbt Wolle schmutzviolett.

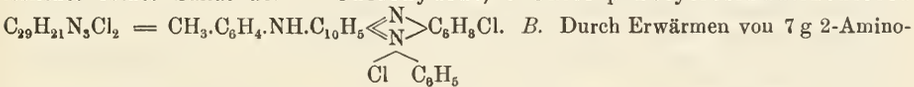
Phenylrosindulintrisulfonsäure $C_{28}H_{19}O_9N_6S_3 + H_2O = N_3C_{28}H_{16}(SO_3H)_3 + H_2O$. *B.* Durch Einwirkung rauchender Schwefelsäure auf Phenylrosindulin (vgl. S. 860) und dessen Mono- und Disulfonsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 58 601; *Frdl.* III, 329; vgl. auch: KALLE & Co., D.R.P. 67 198; *Frdl.* III, 346). — Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Ueber Sulfonsäuren des Phenylrosindulins vgl. ferner bei „Phenylrosindulin“, S. 866—867.

Tolylrosinduline: Formel III, s. *Hptw. Bd. IV, S. 1207 und Spl. Bd. IV, S. 867.*

3-Chlor-p-Tolylrosindulin $C_{29}H_{20}N_3Cl$ = Formel IV. *B.* Durch Schütteln von in Wasser gelöstem Isorosindonchlorid mit p-Toluidin (O. F., HE., B. 33, 1497). — Fast schwarze Blättchen (aus wenig Benzol). Schmelzp.: 215—216°. Die grüne Lösung in conc. Schwefelsäure wird beim Verdünnen braunroth, dann violetteroth und scheidet alsbald ein schwer lösliches rothes Sulfat ab. — Chlorhydrat, 3-Chlor-p-Tolylrosindulinchlorid

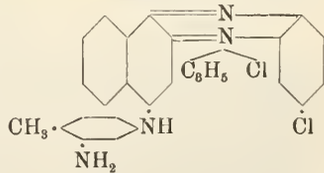
$C_{29}H_{21}N_3Cl_2 = CH_3.C_6H_4.NH.C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_5Cl$. *B.* Durch Erwärmen von 7 g 2-Amino-



5-Chlordiphenylamin-Chlorhydrat mit 6,8 g 4-p-Toluidinonaphtochinon(1,2) in Alkohol (KE., HI., B. 34, 1091). — Bronceglänzende Nadeln aus Alkohol. Etwas leichter und mit bläulichigerer Nuance löslich als das Phenylderivat (S. 860).

3-Chlor-m-Amino-p-tolyl-Rosindulinchlorid $C_{29}H_{22}N_4Cl_2 =$

B. Durch Erwärmen von 1,7 g 2-Amino-5-Chlor diphenylamin-Chlorhydrat mit 2 g 4-o-Amino-p-toluidino-Naphtochinon(1,2) in 50 ccm Alkohol bis zur Lösung (KE., HI., B. 34, 1092). — $C_{29}H_{22}N_4Cl_2 + HCl$. Metallgrüne Krystalle aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit violetter Farbe. — Bichromat $(C_{29}H_{22}N_4Cl)_2Cr_2O_7$.



a-m-Xylrosindulin $C_{30}H_{23}N_3 = (CH_3)_2C_6H_3.N:C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$. *B.* Durch Erhitzen von Rosindon (S. 708—709) mit a-m-Xylidin und dessen Salzen (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 65 894; *Frdl.* IV, 339). — Schmelzp.: 177—179°.

α -Naphtylrosindulin: Formel I, s. Naphtylrosindulin, *Hptw.* Bd. IV, S. 1207 und *Spl.* Bd. IV, S. 867.

3-Chlor- β -Naphtylrosindulinchlorid $C_{23}H_{21}N_3Cl_2$ = Formel II. B. Durch Kochen von 1,3 g 4- β -Naphtylaminonaphtochinon(1,2) mit 1,5 g 2-Amino-5-Chlordiphenylaminchlorhydrat in 250 ccm Alkohol bis zur Lösung (KE., H1., B. 34, 1092). — Rothbraunes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol mit violetter Farbe, leichter in Eisessig.

6-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumsalze s. Formel III sind die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1207 in dem Artikel Acetylrosindulin aufgeführten α -Salze.

9-Acetamino-N-Phenyl-Iso-naphtophenazoniumsalze s. Form. IV sind die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1207 in dem Artikel Acetylrosindulin aufgeführten β -Salze; vgl. *Spl.* Bd. IV, S. 867.

Acetyl-2-Nitrosindulin (vgl. S. 859—860) $C_{24}H_{16}O_3N_4$ = Formel V. Rothbraune Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Lösung in englischer Schwefelsäure schmutzig-violett (KE., R., F., B. 31, 3079).

13-Nitro-6-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid $C_{23}H_{16}O_2N_4Cl$ = Formel VI. B. Durch 3 Monate lange Einwirkung von Oxynaphtochinonimid (*Hptw.* Bd. III, S. 382) auf 4¹-Nitro-2-Aminodiphenylamin (*Hptw.* Bd. IV, S. 556) in alkoholisch-salzsaurer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (neben 13-Nitrosindulin, S. 711) (KE., R., F., B. 31, 3082). — Gelbstichig rothe Krystalle aus Salzsäure. Lösung in englischer Schwefelsäure grün, nach dem Verdünnen roth. — Die freie Base bildet gelblichrothe Nadelchen, die sich gegen 260° zersetzen.

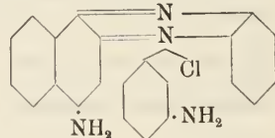
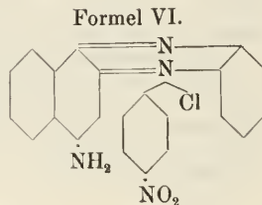
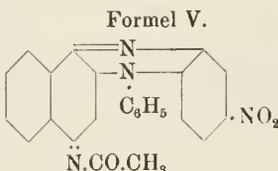
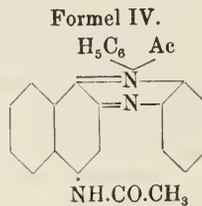
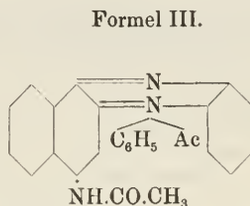
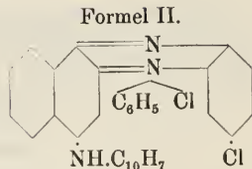
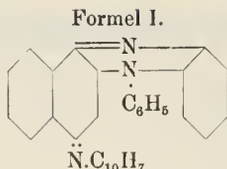
6,12-Diamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid $C_{22}H_{17}N_4Cl$ = B. Durch Einkochen einer mit Salzsäure versetzten alkoholischen Lösung des Chlorids der Diacetylverbindung (s. u.) (KE., NÜESCH, B. 34, 3100). — Kugelige dunkelrothe Nadelaggregate (aus Wasser oder Alkohol). Die rosindulinrothen Lösungen fluoresciren schwach ziegelroth; Lösung in englischer Schwefelsäure grün, auf Zusatz von Wasser roth.

6-Amino-12-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{24}H_{20}O_2N_4$ = $NH_2 \cdot C_{10}H_5 \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix} \cdot C_6H_4$. B. Das Chlorid (s. u.) bildet sich bei mehrtägiger Ein-

wirkung von kaltem Essigsäureanhydrid auf 6,12-Diamino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (KE., N., B. 34, 3100). — Chlorid $C_{24}H_{19}ON_4Cl$. Metallisch grünschimmernde, hochrothe, körnige Krystalle aus Alkohol. Löslich in viel Wasser und Alkohol mit rosindulinrother Farbe. Die alkoholische Lösung fluorescirt stark gelblichroth, Lösung in conc. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Wasser roth. — Dichromat $(C_{24}H_{19}ON_4)_2Cr_2O_7$. Hochrother krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

6,12-Bisacetamino-N-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{26}H_{22}O_2N_4$ = $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5 \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix} \cdot C_6H_4$. B. Das Chlorid (S. 863) entsteht durch Kochen

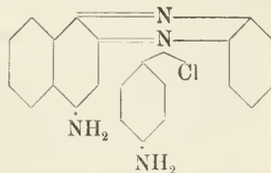
von 6,2 g Oxynaphtochinonimid (*Hptw.* Bd. III, S. 382) und 6,8 g salzsaurem 2,3'-Diamino-



diphenylamin (S. 822) in 300 ccm Alkohol + einem Tropfen verdünnter Salzsäure, Eindampfen der dunkelblutrothen Lösung bis zur Hälfte, Zufügen von Aether, Kochen der sich abscheidenden Krystalle mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat und Eintragen von Kochsalz (KE., N., B. 34, 3099). — Chlorid $C_{26}H_{21}O_2N_4Cl$. Grün metallisch glänzende, zinnberrothe Nadelchen aus Alkohol. Löslich in viel heissem Wasser und Alkohol mit orangerother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure rothviolett, nach Zusatz von Wasser orangegeb. Alkalien fällen die freie Base als violettrothen flockigen Niederschlag. — Dichromat $(C_{26}H_{21}O_2N_4)_2Cr_2O_7$. Ziegelrother krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

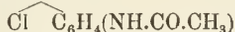
6, 13 - Diamino - N - Phenyl - Naphtophenazoniumchlorid $C_{22}H_{17}N_4Cl =$

B. Durch Reduktion von 13-Nitro-6-Amino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (S. 862) in Alkohol mit $SnCl_2$ + conc. Salzsäure (KE., RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3083). Durch Kochen von 2,4'-Diaminodiphenylaminchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 1169) und Oxynaphtochinonimid (Hptw. Bd. III, S. 382) in Alkohol (KE., OTT, B. 34, 3094). — Metallgrüne Prismen (aus verdünnter Salzsäure), die 2 Mol. H_2O enthalten. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit blutrother Farbe und schwacher rother Fluorescenz. Lösung in englischer Schwefelsäure grün, nach dem Verdünnen roth. — Zinndoppelsalz. Goldglänzende Prismen. — Carbonat. Braunrothe Nadeln (aus viel Wasser). — Die freie Base ist roth und krystallinisch. Sie nimmt aus der Luft begierig CO_2 auf.



6-Amino-13-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{19}ON_4Cl =$

$NH_2 \cdot C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch 24-stdg. Einwirkung von kaltem Essigsäure-



anhydrid auf die 6,13-Diaminoverbindung (s. o.) (KE., O., B. 34, 3095). — Zinnberrothe krystallinische Flocken. — Chlorhydrat. Bronze glänzende ziegelrothe Blättchen aus Alkohol. Löslich in heissem Wasser und Alkohol mit rosindulinrother Farbe. Die verdünnte alkoholische Lösung fluorescirt stark ziegelroth. Lösung in conc. Schwefelsäure blaugrün. — Dichromat $(C_{24}H_{19}ON_4)_2Cr_2O_7$. Zinnberrothes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser.

6, 13 - Bisacetamino - N - Phenylnaphtophenazoniumchlorid $C_{26}H_{21}O_2N_4Cl =$

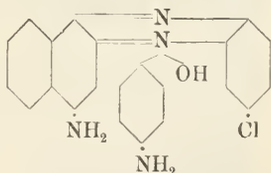
$CH_3.CO.NH.C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch kurzes Erwärmen von 6,13-Diamino-



oder 6-Amino-13-Acetamino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (s. o.) mit Essigsäureanhydrid + etwas Natriumacetat bis zum Sieden (KE., O., B. 34, 3096). — Goldgrün glänzende, orange gelbe, blättrige Krystalle aus Alkohol. Die orange gelbe alkoholische Lösung färbt sich auf Zusatz von Ammoniak violettroth. Lösung in conc. Schwefelsäure violett, nach Zusatz von Wasser orangefarbig. — Dichromat $(C_{26}H_{21}O_2N_4)_2Cr_2O_7$. Ziegelrothes krystallinisches Pulver.

3 - Chlor - 6,13 - Diamino - N - Phenyl - Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{22}H_{17}ON_4Cl =$

B. Durch Erhitzen von 5-Chlor-2,4'-Diaminodiphenylamin-Chlorhydrat (S. 821) mit 2-Oxynaphtochinonimid (1,4) (Hptw. Bd. III, S. 382) in Alkohol (KEHRMANN, KRAZLER, B. 34, 1105). — Chlorid $C_{22}H_{16}N_4Cl.Cl$. Dunkelbraune bronze glänzende Krystalle aus Alkohol. Schwer löslich in kaltem Wasser. Lösung in Alkohol dunkelroth mit schwacher braunrother Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, beim Verdünnen mit Wasser gelbstichig-rosindulinroth, beim Neutralisiren blautichig-rosindulinroth werdend. — Dichromat $(C_{22}H_{16}N_4Cl)_2Cr_2O_7$. Dunkelbraunrother, feinkrystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.



3 - Chlor - 6 - Amino - 13 - Acetamino - Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd

$C_{24}H_{19}O_2N_4Cl = NH_2 \cdot C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_3Cl$. B. Das Chlorid (s. u.) entsteht durch



12-stdg. Einwirkung von kaltem Essigsäureanhydrid auf 3-Chlor-6,13-Diamino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (KE., KR., B. 34, 1106). — Chlorid $C_{24}H_{18}ON_4Cl_2$. Rothe messingglänzende Körner aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol mit

rother Farbe und ziegelrother Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Wasser roth. — Dichromat $(C_{24}H_{18}ON_4Cl)_2Cr_2O_7$. Blutrother feinkristallinischer Niederschlag.

2-Nitro-6,13-Diamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{22}H_{17}O_3N_6 =$

B. Siehe unten das Chlorid (KE., RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3085). — Rothe Nadelchen aus Alkohol. — Chlorid $C_{22}H_{16}O_3N_6Cl + 3H_2O$. *B.* Durch 1-stdg. Kochen von 2-Amino-4-Nitro-4'-Acetaminodiphenylamin (S. 821) mit Oxynaphtochinonimid (Hptw. Bd. III, S. 382) in alkoholisch-salzsaurer Lösung. Ziegelrothe goldglänzende Blättchen. — Chloridchlorhydrat.

Dunkelbraunrothe, metallisch glänzende Blättchen (aus verdünnter Essigsäure + conc. Salzsäure). Wird von Alkohol in das Chlorid umgewandelt.

2-Nitro-6-Amino-13-Acetamino-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{24}H_{19}O_4N_5 = C_{22}H_{16}O_3N_5(CO.CH_3)$. Gelblichrothe krystallinische Masse, die sich bei 250° zu zersetzen beginnt (KE., R., F., B. 31, 3085). — Chlorid. *B.* Aus 2-Nitro-6,13-Diamino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (s. o.) und kaltem Essigsäureanhydrid. Dunkelrothe Krystalle. Lösung in englischer Schwefelsäure grün, nach dem Verdünnen roth.

2-Nitro-6,13-Bisacetamino-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid $C_{26}H_{20}O_4N_5Cl = C_{22}H_{14}O_2N_5Cl(CO.CH_3)_2$. *B.* Durch Erhitzen von 2-Nitro-6-Amino-13-Acetamino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KE., R., F., B. 31, 3086). — Mikroskopische hellrothe Krystalle (aus viel Wasser). Lösung in englischer Schwefelsäure violett, nach Wasserzusatz hellroth. — Die freie Base bildet eine violettrothe krystallinische Masse. Sintert bei $260-261^\circ$ und zersetzt sich bei höherer Temperatur.

Anhydro-3-Chlor-6-p-Toluidino-N-p-Tolylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{30}H_{22}N_3Cl =$

B. Durch Zufügen von Natriumcarbonat zu einer alkoholischen Lösung des Chlorhydrats (s. u.) (KE., KR., B. 34, 1105). — Messingglänzende Nadelchen. Schwer löslich in Alkohol. —

Chlorhydrat $C_{30}H_{23}N_3Cl_2 = CH_3.C_6H_4.NH.C_{10}H_5 \left\langle \begin{matrix} N \\ N(C_7H_7)(Cl) \end{matrix} \right\rangle C_6H_5Cl$. *B.* Durch Kochen von 4-p-Toluidinonaphtochinon(1,2) (Hptw. Bd. III, S. 373, Z. 10 v. u.) mit 2-Amino-5-Chlor-4'-Methyldiphenylamin-Chlorhydrat (S. 364) in Alkohol (KE., KR., B. 34, 1104). Vierseitige metallischgrüne Prismen aus Alkohol. Kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Essigsäure mit violetter Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure gelblichgrün, auf Zusatz von Wasser fuchsinroth.

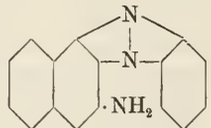
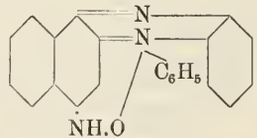
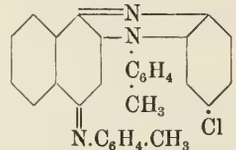
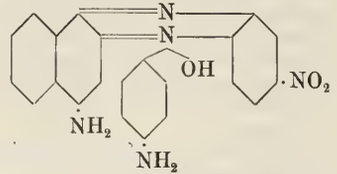
Anhydro-6-Oxamino-N-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{22}H_{15}ON_3 =$

B. Durch Erwärmen von in 70%iger Essigsäure gelöstem Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6)-Anhydrid (S. 707) mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat (KEHRMANN, LOEGER, B. 31, 2433). — Rubinrothe Prismen aus Alkohol. Zersetzt sich bei ca. 233° . Unlöslich in Wasser und Alkalien. Mit ponceaurother Farbe in siedendem Alkohol, Benzol, Eisessig und Aether löslich. In englischer Schwefelsäure mit grüner, nach Wasserzusatz rother Farbe löslich. Wird von Essigsäureanhydrid nicht verändert.

3) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1204, Z. 5 v. u. fehlerhaft als β -Aminonaphtazin bezeichnete Verbindung ist **5-Amino-Naphtophenazin**:

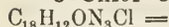
B. Durch Erwärmen der Acetylverbindung (s. u.) mit conc. Salzsäure in Alkohol (KEHRMANN, ZIMMERLI, B. 31, 2411). — Blutrothe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $198-199^\circ$. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig mit rother Farbe. Die gelblich-braunrothe Lösung in englischer Schwefelsäure wird auf Wasserzusatz citronengelb und dann fast farblos. Geht beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf $130-140^\circ$ in 5-Oxynaphtophenazin (S. 708) über. — Chlorhydrat $C_{16}H_{11}N_3.HCl$. Fast farblose Nadelchen. Wird von Wasser zerlegt.

5-Acetaminonaphtophenazin $C_{18}H_{13}ON_3 = N_2C_{16}H_9.NH.CO.CH_3$. *B.* Aus 3-Acetaminonaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 282) und salzsaurem o-Phenylendiamin beim 12-stdg. Stehen in Alkohol (K., Z., B. 31, 2411). — Hellgelbe Nadelchen aus Alkohol.

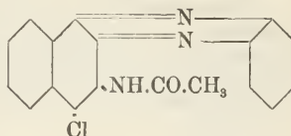


Schmelzp.: 240°. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in siedendem Alkohol und Eisessig. Englische Schwefelsäure löst mit schmutzig fuchsinrother Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Gelb umschlägt.

6-Chlor-5-Acetaminonaphtophenazin

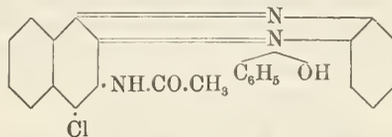


B. Aus 4-Chlor-3-Acetylnaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 284) und o-Phenylendiamin in salzsauer-alkoholischer Lösung (K., Z., B. 31, 2407). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 292°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig.



6-Chlor-5-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{24}H_{18}O_2N_3Cl =$

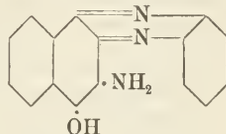
— Chlorid $C_{24}H_{17}ON_3Cl_2$. B. Durch Einwirkung von PCl_5 auf in $POCl_3$ gelöstes 5-Acetaminorosindon (S. 866) (KEHRMANN, BARCHE, B. 33, 3073). Orangerotes Krystallpulver. — $(C_{24}H_{17}ON_3Cl_2)_2PtCl_4$. Hochrother kristallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.



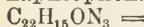
— Bromid $C_{24}H_{17}ON_3ClBr$. Orangerotes Krystallpulver. Liefert beim Kochen mit Wasser 5-Acetaminorosindon (K., B., B. 33, 3073).

5-Amino-6-Oxynaphtophenazin, 5-Amino- α -Naphteurhodol $C_{18}H_{11}ON_3 =$

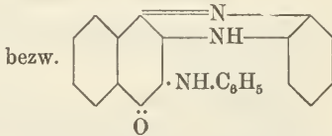
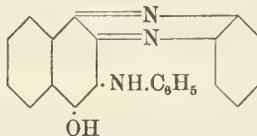
B. Durch Verseifen der 5-Acetylverbindung (s. u.) mit 50%iger Schwefelsäure (KEHRMANN, BARCHE, B. 33, 3071). — Dunkelviolette Nadelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 225°. Sehr wenig löslich in Alkohol mit violetter Farbe. Die Lösung färbt sich an der Luft braun (Bildung von Naphtophenazin- β -Chinon?).



5-Anilino-6-Oxynaphtophenazin



B. Durch Kochen von 1 g 5-Brom-6-Oxy- α,β -Naphtophenazin (S. 711) mit 20 cm Anilin und 40 cm Alkohol, bis alles gelöst ist (LINDENBAUM, B. 34, 1056). — Rothe Nadeln aus Eisessig; zinnberrothe Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 210—220°. Unlöslich in Aether und wässrigem Alkali, schwer löslich in Alkohol, leichter in Ligroin. Lösung in Natriumalkoholat und alkoholischen Alkalien schön violett.

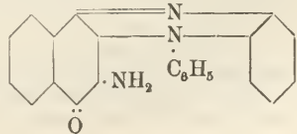


5-Acetamino-6-Oxynaphtophenazin $C_{19}H_{13}O_2N_3 = N_2C_{16}H_9(OH)(NH.CO.CH_3)$. B. Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen 3-Acetamino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und o-Phenylendiamin in 80%iger Essigsäure in Gegenwart von 2 Mol.-Gew. Natriumacetat (K., B., B. 33, 3071). — Braungelbe Nadelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 257—258°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Diacetyl-5-Anilino-6-Oxynaphtophenazin $C_{26}H_{19}O_3N_3 = C_{22}H_{15}ON_3(CO.CH_3)_2$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 226° (L., B. 34, 1057).

6,6'-Dioxy-5,5'-Dinaphtophenazinimid oder **5-Amino-6'-Oxy-6,5'-Dinaphtophenazinoxid** $C_{32}H_{19}O_2N_5 = [N_2C_{16}H_9(OH)]_2NH$ bezw. $N_2C_{16}H_9(NH_2).O.C_{16}H_9(OH)N_2$. B. Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf 5-Brom-6-Oxy- α,β -Naphtophenazin (S. 711) oder 5-Anilino-6-Oxy- α,β -Naphtophenazin (s. o.) (L., B. 34, 1058). — Olivgrüne Nadelchen mit $1H_2O$. Färbt sich beim Erhitzen blau. Schmilzt noch nicht bei 300°. Unlöslich in Alkohol, Aether und Eisessig, schwer löslich in Benzol.

6,6'-Dioxy-5,5'-Dinaphtophenazin-N-Aethylimid oder **5-Aethylamino-6'-Oxy-6,5'-Dinaphtophenazinoxid** $C_{34}H_{23}O_2N_5 = [N_2C_{16}H_9(OH)]_2N.C_2H_5$ bezw. $N_2C_{16}H_9(NH.C_2H_5).O.C_{16}H_9(OH)N_2$. B. Durch Zufügen von 4 g 33%iger Aethylaminlösung zu einer Lösung von 2 g 5-Brom-6-Oxy- α,β -Naphtophenazin (S. 711) in 100 cm Alkohol, Filtrieren und Kochen (L., B. 34, 1059). — Olivgrüne amorphe Masse.



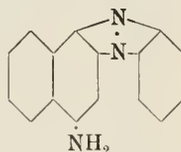
5-Aminorosindon $C_{22}H_{16}ON_3 =$

B. Durch Verseifung der Acetylverbindung (S. 866) mit

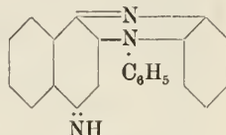
50% iger Schwefelsäure (KEHRMANN, BARCHE, B. 33, 3072). — Dunkelblaue kupferglänzende Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmelzp.: 215—216°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

5-Acetaminorosindon $C_{24}H_{17}O_2N_3 = C_{22}H_{14}ON_3(CO.CH_3)$. B. Durch 24-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3-Acetamino-2-Oxynaphtochinon mit $1\frac{1}{2}$ Mol.-Gew. o-Aminodiphenylamin in 80% iger Essigsäure auf 100—110° (K., B., B. 33, 3071). — Granatrothe Nadelchen (aus Alkohol + Benzol). Schmelzp.: 249—250°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Eisessig mit ponceau-rother Farbe.

4) *Derivate des 6-Amino-Naphtophenazins: bzw. desmotrope Formen (S. 1205—1207). An dieser Stelle befinden sich im Folgenden nur die Ergänzungen zu denjenigen Verbindungen, welche schon im Hauptwerk sub Nr. 4 aufgeführt sind. Ueber sonstige Derivate des 6-Aminonaphtophenazins vgl. S. 857 bis 864 sub Nr. 2 und S. 867 Nr. 5.



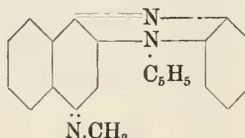
*Rosindulin $C_{22}H_{15}N_3 =$ (S. 1205). B. Beim 6—8-stdg. Erhitzen... von 1 Thl. salzsaurem Benzolazo- α -Naphtylamin mit 2 Thln. Anilin und 4 Thln. Alkohol (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 236; KALLE & Co., D.R.P. 71296; Frdl. III, 344). Durch Erwärmen der mit NH_3 versetzten alkoholischen Suspension von Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6) unter Durchleiten von Luft (KEHRMANN, LOCHER, B. 31, 2430). — Die Acetylverbindung bleibt in alkoholisch-ammoniakalischer Lösung unter der Einwirkung des Luftsauerstoffes unverändert (Gegensatz zu Isorosindulin, S. 855—856) (KE., SCHAPOSCHNIKOW, B. 30, 1567). Ueber den tinctoriellen Effect der Einführung von NH_2 -Gruppen in verschiedene Stellen des Rosindulinmoleküls vgl.: KE., RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3076. Rosindulin vereinigt sich — im Gegensatz zum Isorosindulin — nicht mit Tetramethyldiaminobenzhydrol (MOERLAU, SCH., B. 33, 799). — *Rosindulinchlorhydrat $C_{22}H_{15}N_3Cl$. Constitution: $H_2N.C_{10}H_7 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{---} \\ N(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_4$ (K., B. 31, 982).



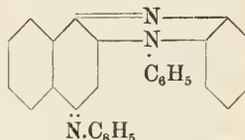
μ_∞ bei 25°: 99,5 (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 311).

Ueber Sulfonsäuren des Rosindulins s.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 85757; Frdl. IV, 442.

*Methylrosindulin $C_{23}H_{17}N_3 =$ (S. 1205). B. Durch Kochen von Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6)-Anhydrid mit Methylamin in Alkohol und Verdunstenlassen der Flüssigkeit unter Luftzutritt (KE., L., B. 31, 2430). — Goldglänzende Blättchen. Englische Schwefelsäure löst mit grüner, nach Wasserzusatz rother Farbe. — $C_{23}H_{15}N_3.AuCl_4$. Granatrothe Nadelchen. Unlöslich in Wasser. — Das $PtCl_4$ -, $HgCl_2$ -Doppelsalz und das Jodhydrat sind in Wasser unlösliche, rothe krystallinische Niederschläge. — $C_{23}H_{15}N_3.NO_3$. Goldglänzende rothe Blätter, die sich gegen 257° zersetzen. Kaum löslich in kaltem Wasser und verdünnter Salpetersäure, leicht in Alkohol.



*Phenylrosindulin $C_{28}H_{19}N_3 =$ (S. 1206). B. {.... (O. FISCHER, HEPP, B. 21, 2621) und mit NH_3 gefällt}. Ueber den Ersatz des Nitrosoäthyl- α -Naphtylamins durch Nitrosoverbindungen dialkylierter α -Naphtylamine vgl. KA. & Co., D.R.P. 50822; Frdl. II, 210. Aus 5,8 g trockenem p-Nitrobenzylazo- α -Naphtylamin und 15 g Anilin bei 2-stdg. Erhitzen auf dem Oelbade bei 160—165° (PAUL, C. 1897I, 1168). Durch Kochen von Phenylnaphtophenazoniumsulfonsäure(6)-Anhydrid mit Anilin in Alkohol und Verdunstenlassen der Flüssigkeit unter Luftzutritt (KE., L., B. 31, 2431). Durch Erhitzen von α -Nitronaphtalin mit Anilin und Anilinsalzen auf 180—190° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 67339; Frdl. III, 331). Beim Erhitzen von Anilinonaphtochinonanilid bzw. von Substanzen, welche beim Verschmelzen mit Anilin dieses Anilid liefern (vgl. Hptw. Bd. III, S. 374—375), mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 130—160° (B. A.- u. S., D.R.P. 45370; Frdl. II, 202). — Dunkelrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 234° (KE., L.); 229—230° (P.). Löst sich in conc. Schwefelsäure von weniger als 95,2% mit rein grüner Farbe; stärkere Säure wird braun gefärbt (VAUBEL, J. pr. [2] 62, 142). Wird von conc. Schwefelsäure in eine in Wasser fast unlösliche Monosulfonsäure, von rauchender Schwefelsäure in eine in Wasser leicht lösliche Disulfonsäure („Azocarmin“) übergeführt (B. A.- u. S.). Ueber weitere



Sulfonsäuren des Phenylrosindulins vgl. B. A.- u. S., D.R.P. 52922, 79953; *Frld.* II, 206; IV, 439; PETERS, D.R.P. 59180, 64993; *Frld.* III, 341-343; KALLE & Co., D.R.P. 67198, 72343; *Frld.* III, 346 bis 349; s. auch S. 861 die Trisulfonsäure.

*Tolyrosindulin $C_{29}H_{21}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : C_{10}H_5 \langle \overline{N(C_6H_5)} \rangle C_6H_4$ (S. 1207).

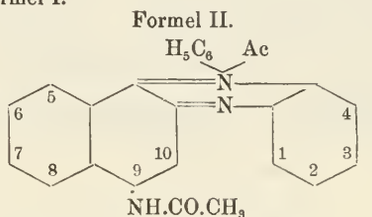
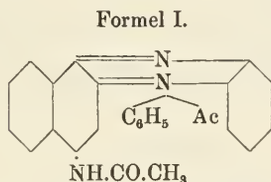
a) *o-Tolylverbindung (S. 1207). B. Durch Erhitzen von Rosindoln mit o-Toluidin und dessen Chlorhydrat auf 150-170° (B. A.- u. S., D.R.P. 65894; *Frld.* III, 339). Durch 6-stdg. Erhitzen von Phenylrosindulin (S. 866) mit o-Toluidin auf 210° (KA. & Co., D.R.P. 67115; *Frld.* III, 345). — Liefert bei der Einwirkung von conc. Schwefelsäure eine in Wasser schwer lösliche Sulfonsäure, deren Natriumsalz sich in goldglänzenden flimmernden Krystallen abscheidet. Bei Anwendung rauchender Schwefelsäure werden in Wasser leicht lösliche Sulfonsäuren erhalten.

b) *p-Tolylverbindung (S. 1207). B. {... (O. FISCHER, HEPP, ...); B. A.- u. S., D.R.P. 65894; *Frld.* III, 339).

*Naphtylosindulin $C_{32}H_{21}N_3 = C_{10}H_7 \cdot N : C_{10}H_5 \langle \overline{N(C_6H_5)} \rangle C_6H_4$ (S. 1207). {B. ... Benzolazo- α -Dinaphtylamin (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 248; KA. & Co., D.R.P. 71296; *Frld.* III, 344).

*Acetylosinduline $C_{24}H_{17}ON_3$ (S. 1207).

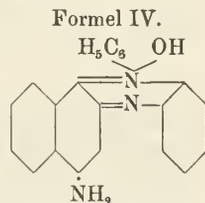
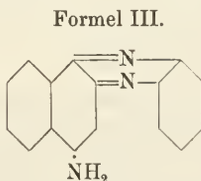
* α -Salze (S. 1207). Constitution s. Formel I.



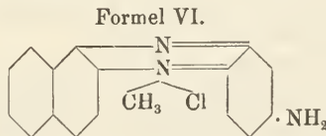
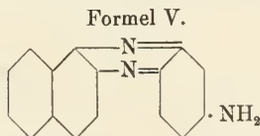
* β -Salze (S. 1207). Constitution s. o. Formel II. Die β -Salze werden von Aminen in Stellung 3 substituiert (KEHRMANN, ABEL, B. 32, 932).

5) *6-Aminonaphtophenazin (S. 1208) s. Formel III (bezw. desmotope Formen). Ueber Derivate des 6-Aminonaphtophenazins vgl. auch S. 857-864 sub Nr. 2 und S. 866-867 sub Nr. 4.

*Isorosindulin (S. 1208) ist als Base zu formuliren $C_{22}H_{17}ON_3 =$ Formel IV.



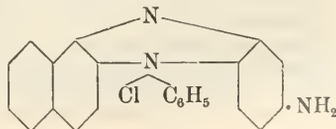
7) 2-Aminonaphtophenazin s. Formel V unten. 2-Amino-N-Methyl-Naphtophenazoniumchlorid $C_{17}H_{14}N_3Cl =$ Formel VI unten. B. Durch Reduction von 2-Nitro-



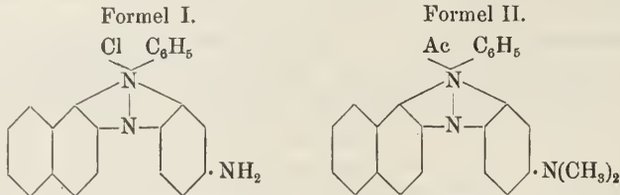
N-Methylnaphtophenazoniumchlorid (S. 704-705) mit $SuCl_2 +$ conc. Salzsäure (KEHRMANN, JACOB, B. 31, 3096). — Dunkelviolette Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit rothvioletter, in Alkohol mit blauvioletter Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure violett, auf Wasserzusatz grünlichgelb, dann rothviolett. — $(C_{17}H_{14}N_3Cl)_2 \cdot PtCl_4$ und $C_{17}H_{14}N_3Cl \cdot AuCl_3$: feine krystallinische, schmutzig violetterothe, in Wasser fast unlösliche Niederschläge.

2-Acetamino-Methylnaphtophenazoniumchlorid $C_{19}H_{16}ON_3Cl = C_{17}H_{13}ClN_3(CO \cdot CH_3)$. Rothgelbe goldglänzende Blättchen, in Wasser und Alkohol mit rothgelber Farbe löslich (K., J., B. 31, 3097). — $(C_{19}H_{16}ON_3Cl)_2 \cdot PtCl_4$. Rothgelbe Kryställchen. Unlöslich in Wasser.

2-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid: s. Isorosindulinchlorid Nr. 5, *Hptw. Bd. IV, S. 1201 und Spl. Bd. IV, S. 855.*

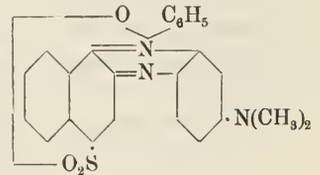


3-Amino-N-Phenyl-Isonaphtphenazoniumchlorid: Formel I unten, s. Isoros-indulinchlorid Nr. 4, *Hptw. Bd. IV, S. 1201.*

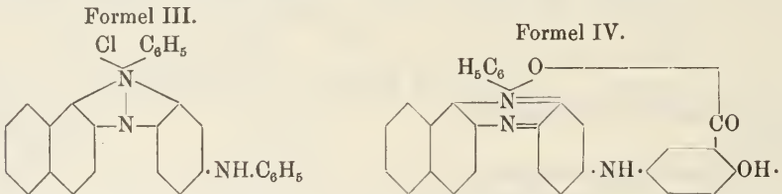


3-Dimethylamino-N-Phenyl-Isonaphtphenazoniumsalze: Formel II oben, s. *Hptw. Bd. IV, S. 1201, Z. 16—8 v. u und Spl. Bd. IV, S. 855.*

3-Dimethylamino-N-Phenyl-Isonaphtphenazonium-9-Sulfonsäureanhydrid $\text{C}_{24}\text{H}_{19}\text{O}_3\text{N}_3\text{S} =$
B. Durch Einwirkung von Dimethylamin auf N-Phenylisonaphtphenazoniumsulfonsäure(9)-Anhydrid (S. 707) in 75%igem siedendem Alkohol und Verdunstenlassen der Flüssigkeit unter Luftzutritt (KEHRMANN, LOCHER, *B. 31, 2435*). — Kupferglänzende dunkelviolette Nadelchen (aus 70%iger Essigsäure). Unlöslich in Wasser, löslich in verdünntem Alkohol und Essigsäure mit blauvioletter, in englischer Schwefelsäure mit schmutzig grüner Farbe, die auf Wasserzusatz rein grün und dann violettblau wird.

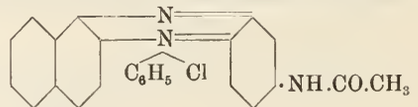


3-Anilino-N-Phenyl-Isonaphtphenazoniumchlorid: Formel III unten, s. 3-Phenylamino-Phenylisonaphtphenazoniumchlorid, *Hptw. Bd. IV, S. 1201.*



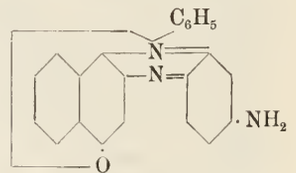
Anhydrid des 3-m-Carboxy-p-oxyanilino-N-Phenyl-Isonaphtphenazoniumhydroxyds $\text{C}_{29}\text{H}_{19}\text{O}_3\text{N}_3 =$ Formel IV oben. *B.* Aus 3-Chlor-N-Phenylisonaphtphenazoniumnitrat (S. 706), 5-Aminosalicylsäure (Spl. Bd. II, S. 898) und Natriumacetat in Alkohol (K., HIBY, *B. 34, 1090*). — Wird aus Eisessig durch Alkohol krystallinisch gefällt. — Liefert mit Salzsäure in alkoholischer Suspension das salzsaure Salz als grünschimmernde Nadeln. — Mit schwach rauchender Schwefelsäure entsteht eine wasserlösliche blaue Sulfonsäure, die Al-Beizen blau, Fe-Beizen grün färbt.

2-Acetamino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumchlorid $\text{C}_{24}\text{H}_{19}\text{ON}_3\text{Cl} =$
 Ziegelrothe Nadelchen. Die ziegelrothe alkoholische Lösung fluorescirt gelb. Lösung in englischer Schwefelsäure schmutzig violett, auf Zusatz von Wasser ziegelroth (K., VALENCIEN, *B. 33, 410*). — Entsprechendes Nitrat $\text{C}_{24}\text{H}_{18}\text{ON}_3 \cdot \text{NO}_3$. Rothe Nadelchen. Fast unlöslich in Wasser.



3-Aminonaphtoprasindon, Anhydrid des 9-Oxy-3-Amino-N-Phenylisonaphtphenazoniumhydroxyds $\text{C}_{22}\text{H}_{15}\text{ON}_3 =$

B. Das Sulfat (s. u.) entsteht durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen des 3,9-Diamino-N-Phenyl-Isonaphtphenazoniumchlorids (Spl. zu Bd. IV, S. 1296—1298) mit verdünnter Schwefelsäure (KEHRMANN, AEBI, *B. 32, 935*). — Blaugrüne Nadeln. In viel Wasser mit blaugrüner Farbe löslich. Lösung in englischer Schwefelsäure olivengrün, auf Wasserzusatz grün, dann blau. — Sulfat. Dunkelblaue Nadeln mit violettem Metallglanz. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit violettstichigblauer Farbe.

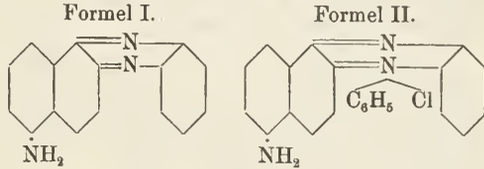




B. Das Sulfat (s. u.) entsteht durch 3—4-stdg. Erwärmen des 9-Acetamino-3-Dimethylamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorids (Spl. zu Bd. IV, S. 1296—1298) mit verdünnter Schwefelsäure; durch Kochen mit Wasser dissociirt es sich (K., A.E., B. 32, 937). — Hellgrüne Nadelchen. Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol mit grüner Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure olivengrün, nach Wasserzusatz blaugrün. — Sulfat. Dunkelgrünblaue kupferglänzende Nadeln. Löslich in kaltem Wasser mit blaugrüner Farbe.

8) 7-Aminonaphtophenazin s.

Formel I. 7-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid, Isorosindulinchlorid Nr. 9 $C_{23}H_{16}N_3Cl$



= Formel II. Zur Constitution vgl.: KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3280. B.

Durch Reduction des in Alkohol leicht löslichen Nitro-Phenylnaphtophenazoniumnitrats (s. bei Phenylnaphtophenazoniumnitrat, S. 705, Z. 16—20 v. o.) mit $SnCl_2 + HCl$ und Verdunstenlassen der alkoholischen Lösung der Leukoverbindung an der Luft (K., FLATOFF, B. 32, 2631). — Violett metallisch glänzende Prismen aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser mit violettstichig dunkelblauer, in Alkohol mit blaugrüner Farbe. — $(C_{22}H_{16}N_3Cl)_2PtCl_4$. Dunkelblauer krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Dichromat $(C_{22}H_{16}N_3)_2Cr_2O_7$. Grüner krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.

8-Amino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumbromid, Isorosindulinbromid Nr. 12 $C_{23}H_{16}N_3Br$ =

B. Durch Reduction des bei der Nitrierung des Phenylisonaphtophenazoniumnitrats entstehenden Gemisches von 6- und 8-Nitro-Phenylisonaphtophenazoniumnitrat (S. 705) mit $SnCl_2 + HCl$ in Alkohol, Ueberführen des erhaltenen Gemenges von Rosindulinen in die Bromide, Lösen der Bromide in wenig heissem Wasser und Fällen mit kalt gesättigter Bromnatriumlösung (K., Sr., B. 33, 3278). — Stahlgänzende, fast schwarze Prismen. Gut löslich in siedendem Wasser und Alkohol. Die wässrige Lösung ist schmutzigblaugrün, die alkoholische Lösung dunkelgrün gefärbt. — Entsprechendes Dichromat $(C_{22}H_{16}N_3)_2Cr_2O_7$. Dunkelgrüne mikrokrystallinische Körner. Fast unlöslich in Wasser.

7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{18}ON_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \parallel \\ N(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Neben viel 8-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. u.), durch Suspension von 5 g 5-Acetaminonaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 282) in 50 ccm Alkohol, Zufügen von 1,1 Mol.-Gew. Phenyl-o-phenylendiamin-Chlorhydrat (S. 362) + 2 Tropfen verdünnter Salzsäure und 1-stdg. Schütteln unter Kühlen mit Wasser (KEHRMANN, DENK, B. 33, 3299). — Liefert durch Verseifung Isorosindulin Nr. 9 (vgl. oben). Mit alkalischer Natronlauge entsteht 7-Acetaminorosindon (S. 870).

8-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{18}ON_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \parallel \\ N(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch 12-stdg. Einwirkung von kaltem Acetanhydrid auf 8-Amino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid (vgl. oben) (K., STEINER, B. 33, 3278). Aus 5-Acetaminonaphtochinon(1,2) und Phenyl-o-phenylendiamin-Chlorhydrat in Alkohol + etwas Salzsäure, neben kleinen Mengen 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., D., B. 33, 3299). — Dicke rothbraune Prismen oder durchsichtige dunkelrothe Tafeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit orangerother Farbe. — $(C_{24}H_{18}ON_3)_2PtCl_6$. Dunkelrothe körnige Krystalle. Ziemlich löslich in Wasser.

7-Aminorosindon $C_{22}H_{15}ON_3 =$

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

7-Aminorosindon $C_{22}H_{15}ON_3 =$

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

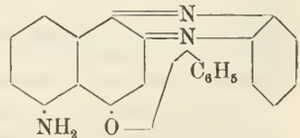
B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.

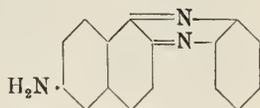
B. Durch mehrstündiges Erwärmen äquimolekularer Mengen 5-Amino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in der zehnfachen Menge 80%iger Essigsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3283). Die Acetylverbindung (S. 870) entsteht durch Einwirkung kalter alkoholischer Natronlauge auf 7-Acetaminonaphtophenazoniumchlorid (s. o.) (K., Sr.). — Bronze glänzende Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol mit violetter Farbe.



7-Acetaminorosindon $C_{24}H_{17}O_2N_3 = (CH_3.CO.NH)C_{16}H_8ON_2(C_6H_5)$. Goldglänzende Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 280°. Unlöslich in Wasser, löslich in Essigsäure und Alkohol mit gelblich-fuchsinrother Farbe. Die alkoholische Lösung fluorescirt roth (K., Str., B. 33, 3283).

9) 8-Aminonaphtophenazin:

B. Durch Verseifen der Acetylverbindung (s. u.) mit Schwefelsäure (KEHRMANN, MATIS, B. 31, 2415). — Orangefarbene goldglänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 217°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Benzol und Aether mit gelber Farbe. Englische Schwefelsäure löst mit blutrother, nach Wasserzusatz hellgelber Farbe.



8-Acetaminonaphtophenazin $C_{18}H_{13}ON_3 = N_2C_{16}H_9.NH.CO.CH_3$. B. Aus 6-Acetaminonaphtochinon(1,2) und salzsaurem o-Phenylendiamin in Alkohol bei Gegenwart verdünnter Schwefelsäure (K., M., B. 31, 2415). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 274°. Unlöslich in Wasser und Aether, löslich in Benzol und Essigsäure. Die alkoholische Lösung fluorescirt blaugrün. Englische Schwefelsäure löst mit blutrother, nach Wasserzusatz hellgelber Farbe.

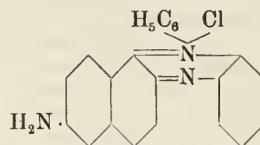
8-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumbromid, Isorosindulinbromid Nr. 13 $C_{22}H_{16}N_3Br =$

B. Durch Erwärmen seiner Acetylverbindung (vgl. unten) mit 50% iger Schwefelsäure, Neutralisieren der verdünnten Lösung mit Soda und Aussalzen mit Bromnatrium (KEHRMANN, SILBERSTEIN, B. 33, 3307). — Dunkelgraugüne Nadelchen. Leicht löslich in Wasser mit braunrother, in Alkohol mit dunkelgrüner Farbe. Oxydirt sich in Lösung, besonders bei Gegenwart von etwas Ammoniak, unter Bildung von 8-Aminorosindon (vgl. unten dessen Acetylderivat).



7-Amino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{22}H_{16}N_3Cl =$

B. Durch Erwärmen der Acetylverbindung (s. u.) mit verdünnter Salzsäure, bis die Flüssigkeit violett geworden ist (K., RAVINSON, B. 32, 929). — Dunkelviolette kupferglänzende Blätter (aus sehr verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit violetter Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure braunroth, auf Wasserzusatz orangegeb, dann violett. Durch Entamidieren entsteht Phenylisonaphtophenazoniumchlorid. — $(C_{22}H_{16}N_3Cl)_2PtCl_4$. Violetter metallglänzender Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.



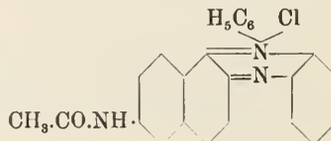
8-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{18}ON_3Cl =$

B. Durch Diazotieren des 8-Acetamino-6-Amino-N-Phenylnaphtophenazoniumbromids (Spl. zu Bd. IV, S. 1296—1298) und Eingiessen des Products in eisgekühlten Alkohol (K., S., B. 33, 3306). — Orangerotes Pulver. Leicht löslich in heissem Wasser mit orangerother Farbe. — Entsprechendes Nitrat. Mikroskopische rothe Nadelchen. Unlöslich in verdünnter Salpetersäure. Die orangerothe alkoholische Lösung fluorescirt schwach gelb.



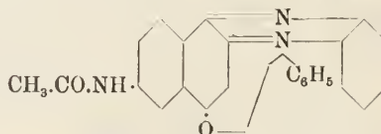
7-Acetamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{18}ON_3Cl =$

B. Aus salzsaurem Phenyl-o-phenylendiamin und 6-Acetaminonaphtochinon(1,2) in Alkohol (K., R., B. 32, 928). — Orangegelbe, grünmetallisch glänzende Krystallkörner (aus Wasser + verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol mit orangerother Farbe und gelber Fluorescenz. Lösung in englischer Schwefelsäure fuchsinroth, nach Wasserzusatz gelbroth. Wird von Aminen leicht in Stellung 3 substituiert. — $(C_{24}H_{18}ON_3Cl)_2PtCl_4$. Ziegelrothes krystallinisches Pulver. — $(C_{24}H_{18}ON_3)_2Cr_2O_7$. Flimmernde braunrothe Blättchen.



Anhydro-6-Oxy-8-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, 8-Acetaminorosindon $C_{24}H_{17}O_2N_3 =$

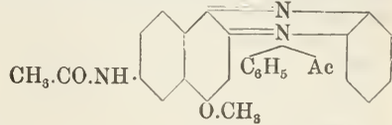
B. Durch 2—3stdg. Erhitzen von 0,2 g 8-Acetamino-6-Anilino-N-Phenylnaphtophenazonium-



chlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1296—1298) mit 10 ccm 10%iger Schwefelsäure auf 175° bis 180°, Neutralisiren mit Ammoniumcarbonat und Kochen des Products mit Acetanhydrid (KEHRMANN, SILBERSTEIN, B. 33, 3303). — Ziegelrothe metallgrünlänzende Nadeln aus Acetanhydrid. Verändert sich bei 310° noch nicht. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol, gut löslich in Eisessig und Nitrobenzol mit gelblich-rother Farbe und starker rother bis grünelber Fluorescenz. Liefert mit Dimethylsulfat in heissem Nitrobenzol methylschwefelsaures 6-Methoxy-8-Acetamino-Phenyl-naphtophenazonium (s. u.).

6-Methoxy-8-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumsalze:

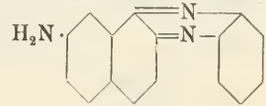
— Chlorplatinat $(C_{25}H_{20}O_2N_3Cl)_2PtCl_4$. Orangegelber flockiger Niederschlag (K., S., B. 33, 3305).
 — Methylschwefelsaures Salz $C_{26}H_{23}O_6N_3S$



$= (CH_3.CO.NH)(CH_3.O)C_{10}H_4 \ll N(C_6H_5)(SO_4.CH_3) \gg C_6H_4$. B. Aus 8-Acetaminorosindon (s. o.) und Dimethylsulfat (Hptw. Bd. I, S. 331) in Nitrobenzol bei 150° (K., S., B. 33, 3304). Orangefarbenes Krystallpulver. Unlöslich in Aether, leicht löslich in Wasser und Alkohol mit goldgelber Farbe und gelbgrüner Fluorescenz. Zersetzt sich bei längerem Kochen der wässrigen Lösung, sowie rasch in Gegenwart von Natronlauge unter Bildung von 8-Acetaminorosindon.

10) 9-Amino-Naphtophenazin:

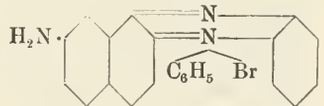
B. Durch Lösen der Acetylverbindung (s. u.) in conc. Schwefelsäure und Zutropfen von Wasser, bis die erwärmte Flüssigkeit gelb geworden ist (KEHRMANN, WOLFF, B. 33, 1542). — Rothbraune Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 232°. Unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lösung ist gelbroth, die Benzollösung fluorescirt grünlich. Lösung in conc. Schwefelsäure blutroth, nach Wasserzusatz citronengelb. Die einsäurigen Salze sind olivengrün gefärbt.



9-Acetaminonaphtophenazin $C_{13}H_{13}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_{10}H_6 \ll N \gg C_6H_4$. B.

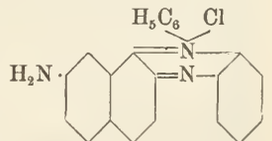
Durch Einwirkung von o-Phenylendiaminchlorhydrat auf die Suspension von fein gepulvertem 7-Acetaminonaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 283) in wenig Alkohol (K., W., B. 33, 1541). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 288°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Essigsäure und Benzol mit gelber Farbe. Die alkoholische Lösung fluorescirt schwach grünlich. Lösung in conc. Schwefelsäure braunroth, nach Wasserzusatz orangeroth.

9-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumbromid, Isorosindulinbromid Nr. 11 $C_{22}H_{16}N_3Br$ =
 B. Durch Verseifen der Acetylverbindung (s. u.) mittels Schwefelsäure (KEHRMANN, WOLFF, B. 33, 1547). — Fast schwarze Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit blaugrüner Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure schmutzigschwarz, beim Verdünnen mit Wasser orange-, dann citronengelb, beim Neutralisiren grünblau. — Entsprechendes Dichromat $(C_{22}H_{16}N_3)_2Cr_2O_7$. Dunkelgrüner krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.



6-Amino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumbromid, Isorosindulinbromid Nr. 10 $C_{22}H_{16}N_3Br$ =

B. Durch Zutropfen von Wasser zur Lösung der Acetylverbindung (S. 872) in conc. Schwefelsäure und Erwärmen, bis die Flüssigkeit gelb geworden ist (K., W., B. 33, 1546). Durch Reduction des 6-Nitro-Phenylisonaphtophenazoniumnitrats (S. 705) in Alkohol mit Sn + HCl und Oxydation des Zinndoppelsalzes der Leukoverbindung mit $FeCl_3$ in Alkohol (K., STEINER, B. 33, 3277). — Schwarzgrüne Prismen bezw. dunkelgrüne Körner. Leicht löslich in Wasser mit gelbgrüner, in Alkohol mit reingrüner Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure braunroth, auf Wasserzusatz goldgelb, dann gelbgrün. — Entsprechendes Dichromat $(C_{22}H_{16}N_3)_2Cr_2O_7$. Dunkelgrüner krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.



9-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumbromid $C_{24}H_{18}ON_3Br$ =
 B. Neben viel 6-Acetamino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid (S. 872), durch Condensation

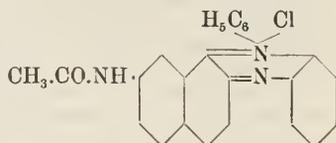


des 7-Acetaminonaphtochinons (1,2) (Spl. Bd. III, S. 283) mit Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) in Alkohol mittels Salzsäure, Zufügen von NaBr und Extrahieren des Isonaphtophenazoniumsalzes durch heisses Wasser (K., W., B. 33, 1547). — Dunkelbraune bronceglänzende Blättchen aus Alkohol. Die kirschrothe alkoholische Lösung wird durch Dimethylamin intensiv fuchsinroth gefärbt.

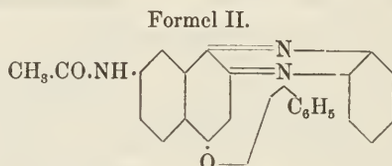
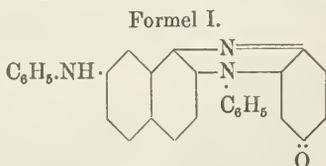
6-Acetamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{18}ON_3Cl$ =

B. Neben wenig 9-Acetamino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (vgl. S. 871—872), durch Condensation von 7-Acetaminonaphtochinon (1,2) mit Phenyl-o-phenylendiamin in Alkohol mittels Salzsäure (K., W., B. 33, 1544). — Entsprechendes Bromid $C_{24}H_{18}ON_3Br$.

Chokoladefarbene Blättchen oder Körner aus Alkohol. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit gelblich-braunrother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure gelbbraun, nach Wasserzusatz orangegelb. Auf Zusatz von Dimethylamin färbt sich die alkoholische Lösung violettblau. — Entsprechendes Dichromat $(C_{24}H_{18}ON_3)_2Cr_2O_7$. Schwarzbraune Kryställchen. Fast unlöslich in Wasser.



Anhydro-3-Oxy-9-Anilino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd: Formel I unten, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1207, Z. 1 v. u.

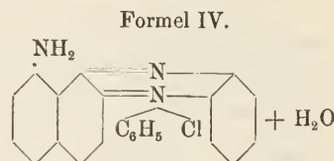
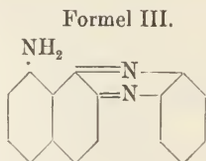


Anhydro-6-Oxy-9-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, 9-Acetaminorosindon $C_{24}H_{17}O_2N_3$ = Formel II oben. B. Aus 7-Amino-2-Oxy-naphtochinon (Spl. Bd. III, S. 278) und Phenyl-o-phenylendiamin (S. 362) durch 3—4-stdg. Kochen in 80%iger Essigsäure und Acetylieren des Products (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3290). Durch kurzes Stehenlassen einer mit etwas Natronlauge versetzten alkoholischen Lösung von 9-Acetamino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (vgl. S. 871—872) an der Luft (K., St.). — Pfirsichblütherothe Blättchen. Schmelzpt.: 325—335°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether mit rosindulinrother Farbe.

11) **10-Amino-Naphtophen-**

azin s. Formel III. **10-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid**, Isorosindulinchlorid Nr. 8 $C_{22}H_{16}N_3Cl + H_2O$, s. Formel IV. Zur Constitution vgl.: KEHRMANN, MISSLIN, B. 34, 1230.

— B. Das Nitrat (s. u.) entsteht aus dem in Alkohol schwer löslichen Nitro-Phenylnaphtophenazoniumnitrat (s. unter Phenylnaphtophenazoniumnitrat, S. 705, Z. 16—20 v. o.) durch Reduction mit $SnCl_2 + HCl$ und Oxydation des Leukokörpers mittels Luft (K., FILATOFF, B. 32, 2629). — Violettglänzende Prismen aus Alkohol. Löslich in Wasser mit grünlichblauer, in Alkohol mit grüner Farbe. — $(C_{22}H_{16}N_3Cl)_2PtCl_4$. Grün-schwarzes Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat $C_{22}H_{16}N_3.NO_3$. Violettglänzende Prismen aus Alkohol. Ziemlich löslich in siedendem Wasser. — Entsprechendes Dichromat $(C_{22}H_{16}N_3)_2Cr_2O_7$. Dunkelgrünes Pulver. Fast unlöslich in Wasser.

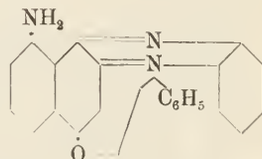


10-Aminorosindon $C_{22}H_{15}ON_3$ =

B. Durch Verseifen seiner Acetylverbindung (s. u.) mit conc. Salzsäure (KEHRMANN, MISSLIN, B. 34, 1228). — Dunkelrothe messingglänzende Nadeln aus Alkohol. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit gelblich-fuchsinrother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure goldgelb, nach Zusatz von viel Wasser roth.

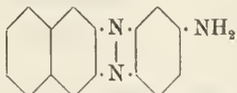
10-Acetaminorosindon $C_{24}H_{17}O_2N_3$ = $(CH_3.CO.NH)$

$C_{16}H_6ON_2(C_6H_5)$. B. Durch 6-stdg. Erwärmen von 1,5 g 8-Acetamino-2-Oxynaphtochinon (Spl. Bd. III, S. 279), 2 g Phenyl-o-phenylendiamin-Chlorhydrat (S. 362) und 1,4 g Natrium-



acetat in 30 cem 80%iger Essigsäure (K., M., B. 34, 1228). Durch Einwirkung von Luft auf eine alkalische Lösung der Acetylverbindung des 10-Amino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorids (S. 872) (K., M.). Durch Aufkochen von 10-Aminorosindon (S. 872) mit Essigsäureanhydrid (K., M.). — Messingglänzende rothbraune Blättchen (aus Alkohol und Benzol). Sublimirt gegen 300°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol und Benzol mit gelblicherer Farbe und gelber Fluorescenz. — Aus der in dicker Schicht purpurfarbenen, in dünner Schicht grünlichbraunen Lösung in conc. Schwefelsäure fällt Wasser das Sulfat als granatrothen krystallinischen Niederschlag.

12) *Lineares Amino-Naphtophenazin*



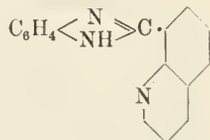
Lin. Anilino-

naphtophenazin $C_{22}H_{15}N_3 = C_8H_5.NH.C_{16}H_9N_2$. B. Beim Erhitzen von lin. Naphtophenazin (S. 713) und überschüssigem Anilin in Eisessiglösung (HINSBERG, A. 319, 263). — Blauschwarzes Krystallpulver (aus Alkohol). Schmilzt bei etwa 155°, sintert bereits bei 129°. Mässig löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, löslich in Eisessig und H_2SO_4 mit gelbbrauner Farbe. — Giebt mit HCl ein in Wasser schwer lösliches, braunes, krystallisirtes Chlorhydrat.

13) Derivat eines *Aminonaphtophenazins* unbekannter Stellung. α -Aminorosindon s. *Hptw. Bd. IV, S. 1207, Z. 4 v. u.*

14) *2-o-Chinolylylbenzimidazol*:

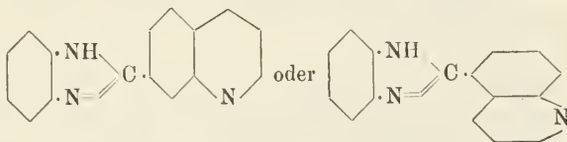
B. Durch Erwärmen von 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) mit Glycerin, Nitrobenzol und conc. Schwefelsäure (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1490; MIKLASZEWSKI, v. N., B. 34, 2971). — Bräunlichgelbe Nadeln oder Säulchen mit 1 Mol. H_2O (aus Alkohol), das bei 105° entweicht. Schmelzp.: 124°. Unlöslich in Ligroin, Wasser und Alkalien, sehr wenig löslich in Aether, sonst leicht löslich.



— $C_{16}H_{11}N_3.2HCl$. Nadeln. Erweicht gegen 248°, schmilzt bei 260°. — Nitrat. Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser. — Sulfat $C_{16}H_{11}N_3.H_2SO_4$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 287°.

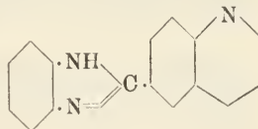
15) *2-m (oder ana)-Chinolylylbenzimidazol*:

B. Analog der o-Verbindung (s. o.) (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2972). — Nadeln mit 1 H_2O , das bei 100—105° entweicht. Schmilzt wasserfrei bei 135—136°. Schwer löslich in Aether, sonst leicht löslich in organischen Mitteln. — $C_{16}H_{11}N_3.2HCl$. Nadeln. Erweicht bei 229°, schmilzt bei 236°. — $C_{16}H_{11}N_3.2HNO_3$. Braune Nadeln. Schmelzp.: 196° (unter Zersetzung).



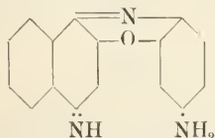
16) *2-p-Chinolylylbenzimidazol*:

B. Analog der o-Verbindung (s. o.) (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2973). — Nadeln mit 1 H_2O aus Alkohol. Dunkelgelbe Blättchen aus Benzol, die bei 218° schmelzen. Sehr wenig löslich in Benzol und Aether, sonst leicht löslich in organischen Mitteln. — $C_{16}H_{11}N_3.2HCl$. Bräunliche Blättchen. Schmelzp.: 180—181°. — $C_{16}H_{11}N_3.2HNO_3$. Schmelzp.: 223—224° (unter Zersetzung).

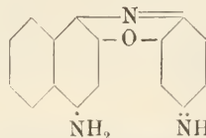


**Aminophenonaphtoxazim* bzw. *Aminonaphtophenoxazim* (S. 1208, Z. 4 v. u. bis 1209) $C_{16}H_{11}ON_3 =$ s. Formel I unten. * N^{Bz} -Dimethylderivat, Nilblau, „Methyl-

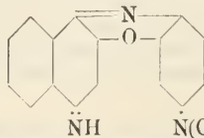
Formel I.



bzw.



Formel II.



+ H_2O

nilblau“, Dimethylaminophenonaphtoxazim (S. 1208—1209) $C_{18}H_{15}ON_3 + H_2O =$ Formel II oben. B. Aus m-Dimethylaminophenol (Spl. Bd. II, S. 394) und α -Naphto-

chinondichlordiimid (Spl. Bd. III, S. 275) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 74391; *Frdl.* III, 381). — Ueber ein Benzylderivat vgl.: B. A.- u. S.-F., D.R.P. 60922; *Frdl.* III, 379. — Ueber Sulfonsäuren vgl.: B. A.- u. S.-F., D.R.P. 71147, 74519; *Frdl.* III, 380—381.

Ueber ähnliche Farbstoffe, welche aus Neublau R — Einwirkungsproduct von Nitrosodialkylanilin auf β -Naphtol — durch Behandlung mit Aminen und nachfolgende Oxydation entstehen, vgl.: CASSELLA & Co., D.R.P. 54658; *Frdl.* III, 373; vgl. auch: BAYER & Co., D.R.P. 59084; *Frdl.* III, 376.

*N^{Bz}-Dimethyl-N^{Nt}-Phenylderivat $C_{24}H_{19}ON_3 = C_6H_5.N:C_{10}H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5.N(CH_3)_2$ (S. 1209, Z. 16 v. o.). B. {... Meldolablaunrat ... Anilin auf 100° (N., B.); CASSELLA & Co., D.R.P. 56722; *Frdl.* III, 374).

N^{Bz}-Dimethyl-N^{Nt}-p-Tolylderivat $C_{25}H_{21}ON_3 = CH_3.C_6H_4.N:C_{10}H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5.N(CH_3)_2$. B. Aus dem Chlorhydrat (s. u.) durch alkoholisches Ammoniak (GNEHM, RUEBEL, *J. pr.* [2] 64, 513). — Braunrothe Nadelchen. Schmelzpt.: 199°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol. — Chlorhydrat $C_{25}H_{22}ON_3Cl$. B. Aus p-Tolyl- α -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 332) und 6-Nitroso-3-Dimethylaminophenol (Spl. Bd. II, S. 419) in heissem Eisessig oder aus Meldolablau (Hptw. Bd. III, S. 330) durch p-Toluidin in siedendem Alkohol. Krystalle aus Alkohol. Löslich in Eisessig und Alkohol, etwas löslich in Wasser. Die blaue alkoholische Lösung wird beim Verdünnen rosa.

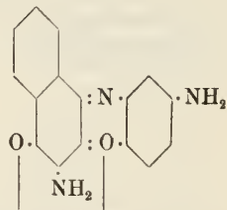
N^{Bz}-Diäthyl-N^{Nt}-p-Tolylderivat $C_{27}H_{25}ON_3 = CH_3.C_6H_4.N:C_{10}H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5.N(C_2H_5)_2$. B. Aus dem Chlorid (s. u.) durch alkoholisches Ammoniak (G., R., *J. pr.* [2] 64, 514). — Grünschillernde Nadelchen. Schmelzpt.: 209,5°. Unlöslich in Wasser, in Alkohol rothviolett löslich. — Chlorhydrat $C_{27}H_{26}ON_3Cl$. B. Aus p-Tolyl- α -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 332) und 6-Nitroso-3-Diäthylaminophenol (Hptw. Bd. II, S. 730) in heissem Alkohol oder aus Diäthylnaphtophenoxaziniumchlorid — gewonnen aus Nitrosodiäthylanilin und β -Naphtol — und p-Toluidin in siedendem Alkohol. Krystalle aus Alkohol. Etwas löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Die blaue alkoholische Lösung wird beim Verdünnen weinroth.

*Verbindungen $C_{16}H_{11}O_2N_3$ (S. 1209). b) 2,5-Diaminophenonaphtoxazon:

B. Durch Reduction von 2-Nitro-5-Aminophenonaphtoxazon (S. 714) mit $SuCl_2 + HCl$ in Alkohol und Oxydation der entstandenen Leukoverbindung in alkalischer Lösung durch den Sauerstoff der Luft (KEHRMANN, BARCHE, *B.* 33, 3070). — Dunkelviolette, kupferglänzende Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 308°. Fast unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol mit blauvioletter Farbe.

Diacetylderivat $C_{20}H_{15}O_4N_3 = C_{16}H_7(NH.CO.CH_3)_2O_2N?$

Ziegelrothe Nadeln aus Eisessig. Unlöslich in Wasser. Lösung in Alkohol und Eisessig gelblichroth (K., B., *B.* 33, 3070).



Diamino-Naphtophenazthioniumanhydrid

$C_{16}H_{11}N_3S =$ Formel I. 2,3-Dianilino- β -Naphtophenazthioniumanhydrid

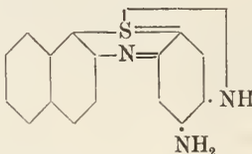
$C_{23}H_{19}N_3S =$ Formel II. B. Entsteht als Chlorid aus 3-Anilino- β -Naphtophenazthioniumanhydrid (S. 715) beim Erhitzen

mit Alkohol und Anilinchlorhydrat (KEHRMANN, MISSLIN, *A.* 322, 49). — Rothbraune, messingglänzende Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmelzpt.: 229°. Unlöslich in Wasser, löslich in heissen verdünnten Mineralsäuren mit blauer Farbe. Die Lösungen in Alkohol und Benzol sind fuchsinroth und fluoresciren nicht. Englische Schwefelsäure löst mit schmutzig grünblauer Farbe, die auf Zusatz von Wasser in rein Blau übergeht.

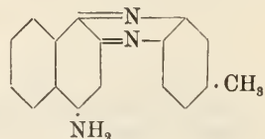
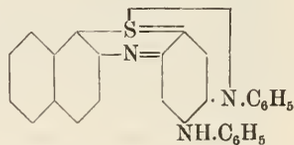
3. *Basen $C_{17}H_{13}N_3$ (S. 1209—1210).

1) *2-Methyl-6-Amino-Naphtophenazin, Eurhodin: (S. 1209) bezw. desmotope Formen. Phenyleurhodin

Formel I.

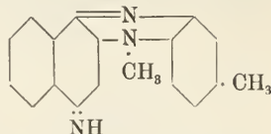


Formel II.



$C_{23}H_{17}N_3 = CH_3.C_6H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_{10}H_5.NH.C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem Eurhodin (Hptw. Bd. IV, S. 1209) oder von Methyl- α -Naphteurhodol (Hptw. Bd. IV, S. 1063) mit Anilin und dessen Chlorhydrat auf $150-160^\circ$ (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 66361; *Frdl.* III, 352). — Schmelzp.: 230° .

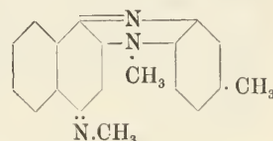
Anhydro-2-Methyl-6-Amino-N-Methyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, Meso-Methyleurhodin, β -Methyleurhodin $C_{18}H_{15}N_3 =$



B. Der aus Diazobenzolsulfonsäure und Monomethyl-p-Toluidin (oder Dimethyl-p-Toluidin) entstehende Azofarbstoff wird mit α -Naphthylaminchlorhydrat in Phenol erhitzt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 77226, 78222; *Frdl.* IV, 333, 337).

Durch Condensation von 2-Oxynaphtochinonimid (Hptw. Bd. III, S. 382) mit 3-Amino-4-Methylaminotoluol (S. 405) (B. A.- u. S., D.R.P. 79540; *Frdl.* IV, 359). Durch Erhitzen von α -Naphthylamin + α -Naphthylaminchlorhydrat mit 3-Nitro-Methyl-p-toluidin (Spl. Bd. II, S. 264) und Chlorzink (B. A.- u. S., D.R.P. 79960; *Frdl.* IV, 390). Durch gemeinschaftliche Oxydation von α -Naphthylamin mit 3-Amino-4-Methylaminotoluol (BAYER & Co., D.R.P. 88365; *Frdl.* IV, 395). — Chlorhydrat. Rothes krystallinisches Pulver. Sehr leicht löslich in warmem Wasser.

α, β -Dimethyleurhodin $C_{19}H_{17}N_3 =$



B. Durch Erhitzen von salzsaurem Methyl- α -naphthylamin (Spl. Bd. II, S. 331) mit der Aminoazoverbindung des p-Toluidins (Hptw. Bd. IV, S. 1378, Z. 26 v. o.) in Phenol erhält man α -Methyleurhodin, welches mit $CH_3J +$ Holzgeist in die Dimethylverbindung übergeht (B. A.- u. S., D.R.P. 77226; *Frdl.* IV, 383). Durch Erhitzen von salzsaurem Methyl- α -naphthylamin mit einer Aminoazoverbindung des Monomethyltoluidins (B. A.- u. S., D.R.P. 78222; *Frdl.* IV, 387). Durch Methylierung des Eurhodins $C_{17}H_{13}N_3$ (B. A.- u. S., D.R.P. 79539; *Frdl.* IV, 387). Durch Erhitzen von Methyl- α -naphthylamin mit 3-Nitro-Methyl-p-toluidin in Gegenwart von Salzsäure und Chlorzink (B. A.- u. S., D.R.P. 79960; *Frdl.* IV, 390). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 175° . Löslich in verdünnten Säuren. Färbt tannirte Baumwolle und Seide orangeroth.

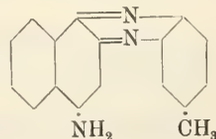
Ueber fernere Alkylderivate des Eurhodins s. auch B. A.- u. S., D.R.P. 79972; *Frdl.* IV, 391.

β -Methyl- α -Phenyleurhodin $C_{24}H_{19}N_3 = C_6H_5.N:C_{10}H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N(CH_3) \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5.CH_3$. B.

Durch Erhitzen von Phenyleurhodin (S. 874—875) mit CH_3J und Holzgeist auf $160-170^\circ$ (B. A.- u. S., D.R.P. 66361; *Frdl.* III, 352). Aus 2-Oxynaphtochinon(1,4)-Anil (Spl. Bd. III, S. 282) und 3-Amino-4-Methylaminotoluol (B. A.- u. S., D.R.P. 71665; *Frdl.* III, 354). — Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: $208-209^\circ$. — Ueber Sulfonsäuren dieses Indulins vgl. B. A.- u. S., D.R.P. 66361, 71665, 75017; *Frdl.* III, 352, 354, 356; BAYER & Co., D.R.P. 86109; *Frdl.* IV, 393. Ueber Analoga desselben s. B. A.- u. S., D.R.P. 79972; *Frdl.* IV, 391.

2) *Aminonaphtotolazin (S. 1209—1210). Die unter dieser Nummer im Hauptwerk aufgeführten Derivate können ihrer Bildung nach sowohl Abkömmlinge des 2-Methyl-6-Amino-Naphtophenazins (s. o. sub Nr. 1) wie auch des 3-Methyl-6-Amino-Naphtophenazins (vgl. unten sub Nr. 3) sein.

3) *3-Methyl-6-Amino-Naphtophenazin: (S. 1210). *Trimethylphenylrosindulin $C_{31}H_{25}N_3 = CH_3.C_6H_4$.



$N:C_{10}H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N(C_6H_4.CH_3) \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_5.CH_3$ (S. 1210). {B. Aus Nitroso- α -Naphthylamin, p-Toluidin . . . (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 244; D.R.P. 50822; *Frdl.* II, 210). — Blaustichiger als Phenylrosindulin (S. 866).

4) *Phenylidihydronaphtotriazin $C_{10}H_6 \left\langle \begin{smallmatrix} N.CH.C_6H_5 \\ N.NH \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 1210). Chlorphenyl-derivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1394.

Bromphenylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1394.

Nitrophenylderivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1395, 1396.

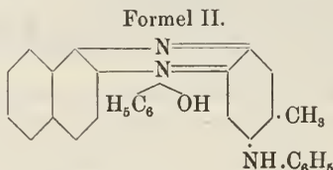
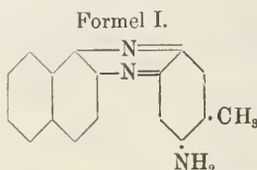
Aminophenylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1395.

Sulfophenylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1399.

o-Methoxyphenylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1415.*

β -Naphtylderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1390.*

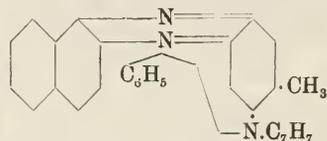
5) **2-Methyl-3-Aminonaphthophenazin:** Formel I unten. **2-Methyl-3-Anilino-N-Phenyl-naphthophenazoniumhydroxyd** $C_{29}H_{23}ON_3 =$ Formel II unten. *B.* Das



Chlorid (s. u.) entsteht durch mehrstündiges Kochen von 2-Methyl-3-Chlor-N-Phenyl-naphthophenazoniumchlorid mit Anilin in Alkohol (O. FISCHER, BRUNN, *B. 34, 943*). — Chlorid $C_{29}H_{22}N_3Cl$. Messingglänzende Prismen aus Alkohol. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol mit rothvioletter Farbe. — Nitrat $C_{29}H_{22}N_3.NO_3$. Quadratische goldglänzende Blättchen. Ziemlich schwer löslich.

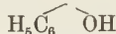
Anhydro-2-Methyl-3-p-Toluidino-N-Phenyl-naphthophenazoniumhydroxyd, 2-Methyl-3-p-Tolyl-Isorosindulin $C_{30}H_{23}N_3 =$

B. Aus 2-Methyl-3-Chlor-N-Phenyl-naphthophenazoniumchlorid und p-Toluidin in Alkohol (O. F., B., *B. 34, 944*). — Dunkelblaue Krystalle (aus 70%igem Alkohol). Schmelzp.: 225—226°. Lösung in conc. Schwefelsäure grünlich blau. — Nitrat. Bronze glänzende Blättchen (aus verdünntem Alkohol).



2-Methyl-3- β -Naphtylamino-N-Phenyl-naphthophenazoniumhydroxyd

$C_{33}H_{25}ON_3 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3).NH.C_{10}H_7$. *B.* Aus 2-Methyl-3-Chlor-N-Phenyl-

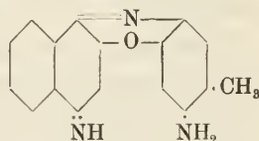


naphthophenazoniumchlorid und β -Naphtylamin durch 3-stdg. Kochen in Alkohol (O. F., B., *B. 34, 944*). — Chlorid $C_{33}H_{24}N_3Cl$. Grauschwarze Tafeln aus Alkohol. Lösung in conc. Schwefelsäure tief blau, nach Zusatz von Wasser rothviolett.

Aminotolunaphthoxazim $C_{17}H_{13}ON_3 =$

Dimethylaminotolunaphthoxim $C_{19}H_{17}ON_3 = HN:$

$C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3)[N(CH_3)_2]$. *B.* Aus dem Chlorhydrat



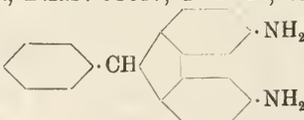
durch Fällen der alkoholischen Lösung mit NaOH (MÖHLAU, KLIMMER, KAHL, *C. 1902 II, 458*). — Orangerothe Nadeln.

— Chlorhydrat $C_{19}H_{18}ON_3Cl$. *B.* Aus 9 g salzsaurem

α -Naphtylamin und 11 g salzsaurem 5-Nitroso-2-Dimethylaminokresol(4) in siedender essigsaurer Lösung (M., KL., KA.). Grüne Nadeln (aus HCl-haltigem Wasser). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Pyridin mit rothstichig blauer Farbe. In conc. Schwefelsäure mit rother Farbe löslich, die beim Verdünnen gelb wird.

4. ***Azodiphenylblau** $C_{18}H_{15}N_3 = C_{12}H_{10}(C_6H_5)N_3$ (*S. 1210*). Wird schon bei 15° von Schwefelsäuremonohydrat sulfuriert (Höchster Farbw., D.R.P. 54617; *Frdl. II, 199*).

4 a. **Triamino-Phenylfluoren** $C_{19}H_{17}N_3 = H_2N \cdot$



Hexamethyltriamino-Phenylfluoren $C_{25}H_{29}N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_4.CH \left\langle \begin{array}{c} C_6H_3.N(CH_3)_2 \\ C_6H_3.N(CH_3)_2 \end{array} \right\rangle$

B. Man löst 19,4 g 2-Amino-Hexamethyl-4,4',4''-triaminotriphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1295) in einer Mischung von 50 ccm conc. Schwefelsäure und 30 ccm Wasser, setzt zu der auf 0° abgekühlten Flüssigkeit eine Lösung von 3,45 g $NaNO_2$ in 50 ccm conc. Schwefelsäure hinzu, lässt $\frac{1}{2}$ Stunde stehen, erhitzt auf dem Wasserbade bis zur völligen Zersetzung der Diazoverbindung, verdünnt mit Wasser und macht mit Natronlauge stark alkalisch. Während der Neutralisation versetzt man die Flüssigkeit mit einigen Cubikcentimeter Aether, damit der Niederschlag krystallinisch ausfällt. Man entfernt das gleichzeitig entstandene o-Oxy-Hexamethyltriaminotriphenylmethan, indem man den Nieder-

schlag in 100 ccm Alkohol unter Zusatz von 15 ccm conc. Salzsäure löst und zur siedenden Lösung siedende alkoholische Kalilauge bis zur stark alkalischen Reaction hinzusetzt, wobei das Fluorenderivat ausfällt (Ausbeute: 30—35%) (HALLER, GUYOT, *Bt.* [3] 25, 753). — Weisse Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 214°. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in kaltem, ziemlich löslich in siedendem Benzol. Giebt mit Chloranil in alkoholischer Lösung eine grünblaue Färbung, die auf Wasserzusatz in Blauviolett übergeht. Liefert bei der Oxydation mittels PbO_2 Fluorenbau.

5. *Basen $C_{21}H_{21}N_3$ (S. 1210).

2) *Dimethyl-Diamino-Dihydro-Phenylacridin* $C_6H_5 \cdot CH < \begin{matrix} C_6H_2(CH_3)(NH_2) \\ C_6H_2(CH_3)(NH_2) \end{matrix} > NH$.

B. Aus Tetraaminoditolyphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1295) durch Abspaltung von NH_3 beim Erhitzen mit Salzsäure auf 160° (OEHLER, D.R.P. 43714; *Frdl.* II, 104). — Chlorhydrat. Röthliche Nadeln. Oxydirt sich leicht zu Benzoflavin (S. 878).

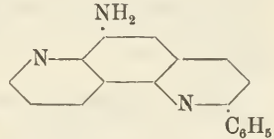
O. *Basen $C_nH_{2n-23}N_3$ (S. 1211—1212).

Vor I. Phenylnaphtotriazin $C_{17}H_{11}N_3 = C_{10}H_6 < \begin{matrix} (\alpha)N:N \\ (\beta)N:C.C_6H_5 \end{matrix} >$. B. Neben Anilin, bei der Einwirkung von Schwefelsäure und Eisessig auf II-Phenyl-III- α -Naphtyl- oder II- α -Naphtyl-III-Phenyl-Formazylbenzol (Spl. zu Bd. IV, S. 1261) (FICHTER, SCHIESS, *B.* 33, 751). — Gelbgrüne Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 145°.

I. *Basen $C_{18}H_{13}N_3$ (S. 1211).

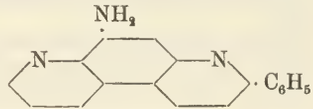
2) *o-Amino-Chino-a:p- α -Phenylchinolin*

B. Durch Reduciren des o-Nitro-Chino-a:p- α -Phenylchinolins mit $SnCl_2 + HCl$ (WILLGERODT, NEANDER, *B.* 33, 2934). — Krusten aus Alkohol. Schmelzp.: 232°. Unlöslich in Wasser, Aether und Chloroform. — $(C_{18}H_{13}N_3)_2H_2PtCl_6$.



3) *o-Amino-Chino-p:a- α -Phenylchinolin*

B. Durch Reduction von o-Nitro-Chino-p:a- α -Phenylchinolin mit $SnCl_2 + HCl$ (WILLGERODT, JABLONSKI, *B.* 33, 2925). — Grünlichweisse Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 222°. — $(C_{18}H_{13}N_3)_2 \cdot 3H_2PtCl_6$. Purpurrother krystallinischer Niederschlag.



2. *Basen $C_{19}H_{15}N_3$ (S. 1211—1212).

S. 1212, Z. 6 v. o. statt: „o-Tolyl“ ... lies: „p-Tolyl“ ...

3) **3,6-Diamino-9-Phenylacridin**. Ueber Derivate vgl. LEONHARDT & Co., D.R.P. 68 908, 70 065, 71 362; *Frdl.* III, 293—294.

3. *Basen $C_{20}H_{17}N_3$ (S. 1212).

2) *α -Diamino-Methylphenylacridin* $H_2N.C_6H_3 < \begin{matrix} N \\ C \end{matrix} > C_6H_3 \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von m-Nitranilin mit salzsaurem p-Toluidin in Gegenwart von Eisenchlorid

(Höchster Farbw., D.R.P. 65 985; *Frdl.* III, 295). Durch Erhitzen von salzsaurem p-Toluidin, p-Toluidin, Eisenchlorür und m-Nitrophenol auf 220° (H. F., D.R.P. 78 377; *Frdl.* IV, 1036). Entsteht auch bei Verwendung der Aether des m-Nitrophenols und vieler anderer m-Substitutionsproducte des Nitrobenzols (H. F., D.R.P. 79 263, 81 048; *Frdl.* IV, 1037, 1040). — Hellgelbe Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 230°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — $C_{20}H_{17}N_3 \cdot HNO_3$. Granatrot, grünmetallisch glänzende Prismen. Leicht löslich in Wasser.

N-Methylderivat $C_{21}H_{19}N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3 < \begin{matrix} N \\ C \end{matrix} > C_6H_3 \cdot CH_3$. B. Aus m-Nitromonomethylanilin, p-Toluidin, salzsaurem p-Toluidin und Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (H. F., D.R.P. 79 877; *Frdl.* IV, 1038). — Schmelzp.: 228°.

N-Dimethylderivat $C_{22}H_{21}N_3 = (CH_3)_2N.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{C}(C_6H_4.NH_2) \end{array} \right\rangle C_6H_3.CH_3$. B. Aus

m-Nitrodimethylanilin, p-Toluidin und Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (H. F., D.R.P. 79877; *Frdl.* IV, 1038). — Schmelzp.: 230°.

N-Aethylderivat $C_{22}H_{21}N_3 = C_{20}H_{19}N_3.C_2H_5$. B. Aus m-Nitromonoäthylanilin, p-Toluidin und Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (H. F., D.R.P. 79877; *Frdl.* IV, 1038). — Schmelzp.: 62°.

N-Diäthylderivat $C_{24}H_{25}N_3 = C_{20}H_{15}N_3(C_2H_5)_2$. B. Aus m-Nitrodiäthylanilin, p-Toluidin und Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (H. F., D.R.P. 79877; *Frdl.* IV, 1038). — Schmelzp.: 82°.

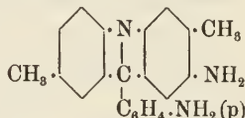
3a. Basen $C_{21}H_{19}N_3$.

1) *Diamino-Dimethyl-Phenylacridin*, „*Tolubenzoflavin*“ (Hauptbestandtheil des Benzoflavins des Handels) $C_6H_5.C \left\langle \begin{array}{c} C_6H_3(CH_3)(NH_2) \\ C_6H_2(CH_3)(NH_2) \end{array} \right\rangle N$. B. Bei der Oxydation von Dimethyldiaminodihydrophenylacridin (S. 877) mit $FeCl_3$ (OEHLE, D.R.P. 43714, 43720; *Frdl.* I, 156, 167, 168; II, 102, 105). Aus Tetraaminoditolylphenylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1295) durch Erhitzen mit Salzsäure auf 170° und darauf folgende Oxydation mit $FeCl_3$ (R. MEYER, GROSS, B. 32, 2356). — Braungelbe Nadeln aus Alkohol oder Aether; sternförmig angeordnete Säulen aus $CHCl_3$. Schmilzt noch nicht bei 300°. Schwer löslich in Ligroin und heissem Wasser. Die Lösungen zeigen grüne, auf Zusatz von Säuren verschwindende Fluorescenz. Geht durch Entamidieren in 2,7-Dimethyl-9-Phenylacridin über. Giebt bei der Methylierung phosphinähnliche (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1211) Farbstoffe (Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 79703; *Frdl.* IV, 1044). — $C_{21}H_{19}N_3.2HCl$ (+ H_2O ?). Rothbraune Tafeln oder Nadeln. Die alkoholische Lösung fluorescirt grün. — $C_{21}H_{19}N_3.HBr$. Rhombische Pyramiden aus Alkohol; braunrothe Nadeln aus Eisessig. — $C_{21}H_{19}N_3.HJ$. Goldschimmernde braungelbe Nadeln oder langgestreckte Tafeln aus Alkohol. — Sulfat. Rothe Säulen.

Ueber Methylbenzoflavin, sowie Amino- und Nitro-Benzoflavin vgl.: O., D.R.P. 45294, 45298; *Frdl.* II, 106, 108.

2) 2-Amino-3,7-Dimethyl-9-p-Aminophenyl-Acridin:

B. Aus 2-Nitro-p-Toluidin oder 4-Nitro-o-Toluidin und p-Toluidin mit Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (Höchster Farb., D.R.P. 79585; *Frdl.* IV, 1037). — Schmelzp.: 212°.



3) Amino-Dimethyl-Mesoaminophenyl-Acridin von ungewisser Stellung,

$CH_3.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{C}(C_6H_4.NH_2) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3).NH_2$. N-Methylderivat $C_{22}H_{21}N_3 =$

$CH_3.C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{C}(C_6H_4.NH_2) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3).NH.CH_3$. B. Aus 4-Nitro-Monomethyl-o-toluidin, p-Toluidin und Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (Höchster Farb., D.R.P. 79877; *Frdl.* IV, 1038). — Schmelzp.: 83°.

N-Dimethylderivat $C_{23}H_{23}N_3 = C_{21}H_{17}N_3(CH_3)_2$. B. Aus 4-Nitro-Dimethyl-o-toluidin, p-Toluidin und Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (H. F., D.R.P. 79877; *Frdl.* IV, 1038). — Schmelzp.: 70°.

4) Amino-Dimethyl-Mesoaminophenyl-Acridin von ungewisser Stellung, CH_3 .

$C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \text{C}(C_6H_4.NH_2) \end{array} \right\rangle C_6H_2(CH_3).NH_2$. N-Dimethylderivat $C_{23}H_{23}N_3 = C_{21}H_{17}N_3(CH_3)_2$.

B. Aus 2-Nitro-Dimethyl-p-toluidin, p-Toluidin und Eisenchloriden in Gegenwart von HCl (Höchster Farb., D.R.P. 79877; *Frdl.* IV, 1038). — Schmelzp.: 238°.

5) *Bis-p-aminobenzal- α,α' -Lutidin* $NC_5H_3(CH:CH.C_6H_4.NH_2)_2$. B. Durch Reduction von Bis-p-nitrobenzal- α,α' -Lutidin mit Sn + HCl (WERNER, B. 36, 1688). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 146°. — $C_{21}H_{19}N_3.HCl.HgCl_2$. Gelbe Nadeln. Schwärzt sich bei 220°, schmilzt bei 243°. — $(C_{21}H_{19}N_3.HCl)_2PtCl_4$. Rothbraune Nadelchen (aus stark verdünntem Alkohol). Bräunt sich bei 250°, ist aber bei 275° noch nicht geschmolzen.

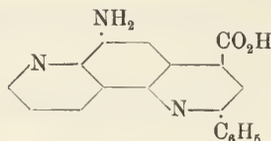
Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-23}N_3$.

I. Chinolin-Methenylazoximbenzenylcarbonsäure $C_{13}H_{11}O_3N_3 = NC_9H_6 \cdot C \begin{smallmatrix} \nearrow N \cdot O \\ \searrow N \end{smallmatrix} = C$.
 $C_6H_4 \cdot CO_2H$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 350.

2. Säuren $C_{19}H_{13}O_2N_3$.

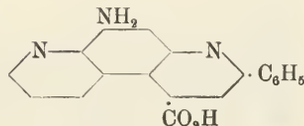
1) *o-Amino-Chino-a:p-α-Phenylchinolin-γ-Carbonsäure*

B. Durch Reduction von *o*-Nitro-Chino-a:p-α-Phenylchinolin-γ-Carbonsäure mit $SnCl_2 + HCl$ (WILLGERODT, v. NEANDER, B. 33, 2931). — Bräunliches Pulver aus Alkohol. Schmelzpunkt: 302—303°. Unlöslich in Wasser und Aether. — $(C_{19}H_{13}O_2N_3)_2H_2PtCl_6$.



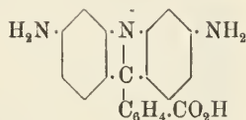
2) *o-Amino-Chino-p:a-α-Phenylchinolin-γ-Carbonsäure*

B. Durch Reduction der *o*-Nitro-Chino-p:a-α-Phenylchinolin-γ-Carbonsäure mit $SnCl_2 + HCl$ (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 33, 2921). — Gelbe feinkristallinische Masse. Schmelzpz.: 293°. Schwer löslich in Alkohol. — $C_{19}H_{13}O_2N_3 \cdot H_2PtCl_6$. Krystallinisches Pulver.



3. 3,6-Diaminoacridyl-o-Benzoësäure $C_{20}H_{15}O_2N_3 =$
 B. Durch 8-stdg. Erhitzen von Fluoresceïn mit wässrigem Ammoniak auf 180—200° (R. MEYER, OPPELT, B. 21, 3376; R. M., B. 24, 1412; Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 73 334, 75 933; *Frdl.* III, 295; IV, 1041; R. M., GROSS, B. 32, 2365). — Rothgelbe monokline (MUTHMANN, B. 24, 1414) Tafeln.

Aethylester $C_{22}H_{19}O_2N_3 = N_3C_{19}H_{14} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Nadeln oder Tafeln (aus 50% igem Alkohol). Schmelzpz.: 247—248° (R. M., G., B. 32, 2367). — $C_{23}H_{19}O_2N_3 \cdot 2HCl$. Rothe Nadeln. Löslich in Alkohol oder Eisessig mit rothgelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Sulfat. Rothgelbe Nadeln.



P. *Basen $C_nH_{2n-25}N_3$ (S. 1212—1214).

I. *Basen $C_{13}H_{11}N_3$ (S. 1212—1213).

**Verbindungen* $C_{13}H_{11}ON_3$ (S. 1212—1213). a) *Triphenazinnoxazin

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} \nearrow N \\ \searrow O \end{smallmatrix} > C_6H_2 \begin{smallmatrix} \nearrow N \\ \searrow NH \end{smallmatrix} > C_6H_4$ (S. 1212—1213). B. Aus Bz-I-Oxybenzolazoxindon (S. 234), *o*-Phenylendiaminchlorhydrat und Natriumacetat in Eisessig (DIEPOLDER, B. 35, 2821).

N-Methyltriphenazinnoxazin $C_{19}H_{13}ON_3 = C_6H_4 \begin{smallmatrix} \nearrow N(CH_3) \\ \searrow O \end{smallmatrix} > C_6H_2 \begin{smallmatrix} \nearrow N \\ \searrow N \end{smallmatrix} > C_6H_4$. B.

Durch Erwärmen von N-Methylphenoxazin-*o*-Chinon (S. 234) mit *o*-Phenylendiamin in Alkohol (D., B. 32, 3525). — Orangegelbe Nadelchen (aus Benzol + etwas Alkohol). Schmilzt bei 250° und sublimirt bei höherer Temperatur unter theilweiser Zersetzung. Die gelbe, hellgrün fluorescirende Lösung in Benzol färbt sich auf Zusatz von Alkohol orangegelb mit gelber Fluorescenz. Die Lösungen in viel Aether oder Ligroïn sind gelb gefärbt und fluoresciren hellgrün. Die blauen Lösungen in conc. Salzsäure oder Schwefelsäure färben sich beim Verdünnen violett. Die violettrothe Lösung in Eisessig färbt sich auf Wasserzusatz mehr blau, dann roth unter Abscheidung rother Flocken.

N-Methyl-Triphenoxazin-N-Phenylazoniumhydroxyd $C_{26}H_{19}O_2N_3 =$

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} \nearrow N(CH_3) \\ \searrow O \end{smallmatrix} > C_6H_2 \begin{smallmatrix} \nearrow N \\ \searrow N(C_6H_5)(OH) \end{smallmatrix} > C_6H_4$. B. Man erwärmt 5 g N-Methylphenoxazin-*o*-Chinon (S. 234) und 5 g salzsaures *o*-Aminodiphenylamin (S. 362) mit 50 ccm Eisessig 2 Stunden und vermischt die tiefviolette Flüssigkeit mit 100 ccm einer sehr verdünnten, 5 g Natriumnitrat enthaltenden Salpetersäure (DIEPOLDER, B. 34, 2272; vgl. D., B. 32, 3526). — Die freie Base löst sich in Benzol violettroth mit ziegelrother Fluorescenz. — Chlorid $C_{25}H_{15}ON_3Cl$. Bronze glänzende Nadelchen. Löslich in Wasser und Alkohol mit violettblauer Farbe, in letzterem Solvens mit rother Fluorescenz.

Lösung in conc. Mineralsäuren blau, nach Wasserzusatz violett. — $(C_{25}H_{18}ON_3Cl)_2PtCl_4$. Mikroskopische blaue Nadelchen. Löslich in viel heissem Wasser mit violettblauer Farbe. — Nitrat $C_{25}H_{18}ON_3NO_3 + 2H_2O$. Goldglänzende Nadeln (aus 80 Thln. Wasser). Wird bei 100—112° wasserfrei. Wird von $SuCl_2 + HCl$ zur Leukoverbindung des Triphenoxazin-N-Phenylazins (vgl. S. 834) reducirt (vgl. D., B. 35, 2822).

2. *Basen $C_{20}H_{15}N_3$ (S. 1213).

1) *6-Amino-2,3-Diphenylchinoxalin $H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot N:C_6H_5$ (S. 1213). Azonium-

derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1124, Z. 13 u. 19 v. o.

6-Amino-7-Methoxy-2,3-Diphenylchinoxalin $C_{21}H_{17}ON_3 =$

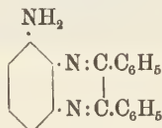
$H_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot N:C_6H_5$
 $CH_3O \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot N:C_6H_5$. B. Aus 4,5-Dinitro-o-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 421, Z. 36 v. u.)

durch Reduction mit Zink und Eisessig und Vereinigung des gebildeten Triaminoanisols mit Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) in essigsaurer Lösung (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 79, 1077). — Braune Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 194—195°. Die verdünnte alkoholische Lösung zeigt grüne Fluorescenz, die beim Erhitzen verschwindet und beim Erkalten wieder erscheint. Löst sich in conc. Salzsäure mit bordeauxrother Farbe.

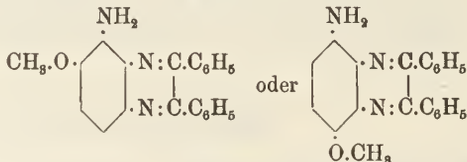
6-Acetamino-7-Methoxy-2,3-Diphenylchinoxalin $C_{23}H_{19}O_2N_3 = (CH_3.CO.NH)(CH_3O)C_6H_4(N_2)C_2(C_6H_5)_2$. B. Aus 4,5-Dinitro-o-Acetanisidid (Spl. Bd. II, S. 421, Z. 31 v. u.) durch Reduction mit Zink und Eisessig und Vereinigung des gebildeten Acetyltriaminoanisols mit Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) in essigsaurer Lösung (M., E., *Soc.* 79, 1076). — Ockergelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 223—224°. Löslich in Alkohol mit bräunlicher Farbe. Die Lösung fluorescirt schwach.

2) 5-Amino-2,3-Diphenylchinoxalin: Formel I unten. 6- oder 8-Methoxy-

Formel I.



Formel II.



derivat $C_{21}H_{17}ON_3 =$ Formel II oben. B. Durch Condensation des 2,3,4-Triaminoanisol-Chlorhydrats mit Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 993). — Mikrokrystallinisches ockerfarbenes Pulver. Schmelzp.: ca. 214—215°. Sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in alkoholischer Salzsäure mit strohähnlicher Farbe.

2a. Basen $C_{21}H_{17}N_3$.

1) o-Aminolophin $\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{C} - N \\ | \\ C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot NH \end{array} > C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Das aus o-Nitrobenzaldehyd (Spl.

Bd. III, S. 9), Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) und wässrigem Ammoniak bei 180° gewonnene Rohproduct wird mit Zinn und Salzsäure in Eisessig reducirt: die mit Wasser verdünnte Lösung wird durch Aether von Benzilam (Hptw. Bd. IV, S. 474) befreit, der Rückstand nach dem Eindampfen in Alkohol gelöst und mit wässrig-alkoholischem Ammoniak gefällt (TRÖGER, *J. pr.* [2] 64, 545). — Weisse Krystallmasse. Die aus der wässrigen Salzlösung fallende schleimige Masse ist leicht oxydabel. — $C_{21}H_{17}N_3 \cdot 2HCl$. Krystalle.

2) m-Aminolophin $\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{C} - N \\ | \\ C_6H_5 \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot NH \end{array} > C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus m-Nitrolophin (S. 729) durch

Zinn und rauchende Salzsäure in warmem Eisessig (TRÖGER, *J. pr.* [2] 64, 534). — Weiche filzige Krystallmasse (aus Alkohol durch Wasser). Bräunt sich bei 280°, schmilzt bei 290° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser. Giebt mit den gebräuchlichen Alkaloidreagentien Fällungen. Liefert mit salpetriger Säure eine alkalilösliche krystallinische Verbindung (Oxylophin $C_{21}H_{16}ON_2$?). — Neutrales Chlorhydrat. Schleimige, in Wasser ziemlich leicht lösliche Masse. Wandelt sich in

Gegenwart von Salzsäure in das saure Salz um. — $C_{21}H_{17}N_3 \cdot 2HCl$. Büschelförmig geordnete Krystalle. Verliert beim Waschen mit Wasser Salzsäure. Sehr wenig löslich in Salzsäure, — $(C_{21}H_{17}N_3)_2PtCl_6$. Fleischfarbene amorphe Fällung. — $C_{21}H_{17}N_3 \cdot HJ$. Braune Nadeln. Zersetzt sich über 200° . — $C_{21}H_{17}N_3 \cdot HNO_3$. Nadeln. Schwer löslich in verdünnter Salpetersäure. — Pikrat $C_{21}H_{17}N_3 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Braungelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 200° (unter Zersetzung).

Verbindung $C_{24}H_{25}N_3J_2 + H_2O = C_{21}H_{15}N_3(CH_3)_3 \cdot HJ_2 + H_2O$. B. Aus m-Aminolophin und Methyljodid in Holzgeist bei 100° (T., J. pr. [2] 64, 539). — Rothbraune glänzende Blätter.

3) *p*-Aminotophin $C_6H_5 \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} \cdot \overset{\cdot\cdot}{N} = C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Analog der m-Aminoverbindung (s. o.) (TRÖGER, J. pr. [2] 64, 542). — Weisse Krystallnadelchen. Zersetzt sich über 180° . Leicht löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Zeigt Alkaloidreactionen. — $C_{21}H_{17}N_3 \cdot 2HCl$. Krystalle. Schwer löslich in Wasser.

4. *Basen $C_{23}H_{21}N_3$ (S. 1213—1214).

1) *Bis-*p*-aminophenyl-Aminonaphtyl-Methan $[(H_2N)^4C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6(NH_2)^4$ (S. 1213—1214). Tetramethylderivat $C_{27}H_{29}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. Blättchen. Schmelzp.: $221-222^\circ$. Schwer löslich in Alkohol. Bei der Oxydation entsteht ein blauer Farbstoff (NÖLTINO, C. 1903 I, 87). — Das Acetylderivat $C_{29}H_{31}ON_3$ bildet Krystalle vom Schmelzp.: $228-229^\circ$. Schwer löslich in Alkohol.

Pentamethylderivat $C_{28}H_{31}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CH_3$. Blättchen. Schmelzp.: $201-202^\circ$ (N., C. 1903 I, 87).

Hexamethylderivat $C_{29}H_{33}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot N(CH_3)_2$. Nadeln. Schmelzp.: 172° (N., C. 1903 I, 87).

Tetramethyläthylderivat $C_{29}H_{35}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5$. Fluorescirende Prismen. Schmelzp.: $172-173^\circ$ (N., C. 1903 I, 87).

*Tetramethylphenylderivat $C_{33}H_{33}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 1213). B. Durch Condensation von Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) mit Phenyl- α -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 332) (BAYER & Co., D.R.P. 66712; *Frdl.* III, 134). — Krystalle. Schmelzp.: $163-165^\circ$.

*Victoriablau B $C_{83}H_{32}N_3Cl = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : C_{10}H_6 : NH(C_6H_5)Cl$ (S. 1213). B. Durch Oxydation seiner Leukoverbindung (s. o.) in Form ihres Nitrosaminderivats und darauffolgende Abspaltung der Nitrosogruppe (B. & Co., D.R.P. 66712; *Frdl.* III, 134).

Bisdimethylaminophenyl-*p*-Tolylaminonaphtyl-Methan $C_{34}H_{35}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (p). Prismen. Schmelzp.: $193-194^\circ$. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Essigester (N., C. 1903 I, 87).

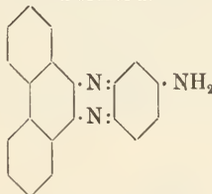
Q. *Basen $C_nH_{2n-27}N_3$ (S. 1214—1217).

I. *Basen $C_{20}H_{13}N_3$ (S. 1214—1216).

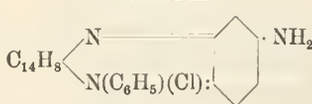
1) *2(3)-Amino-Phenanthrophenazin (S. 1214) siehe

Formel I. 2-Aminoflavinduliniumchlorid $C_{20}H_{13}N_3Cl =$ Formel II. B. Durch Reduction von 2-Nitroflavinduliniumchlorid mit $SnCl_2 + HCl$ und Oxydation des ausfallenden $SnCl_2$ -Doppelsalzes der Leukoverbindung mit $FeCl_3$ (KEHRMANN, STOFFEL, B. 33, 400). — Violettschwarze Nadeln (aus Wasser + einigen Tropfen Salzsäure). Lösung in conc. Schwefelsäure fuchsinroth, auf Wasserzusatz orangegelb, beim Neutralisieren violett. Durch Einwirkung von NH_3 auf die alkoholische Lösung entsteht 2,3-Diaminoflavinduliniumchlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1304). — $(C_{20}H_{13}N_3Cl)_2PtCl_4$. Schwarzblaues Krystallpulver. — Entsprechendes Dichromat $(C_{20}H_{13}N_3)_2Cr_2O_7$. Schwarzgrünes, in Wasser fast unlösliches Krystallpulver. — Entsprechendes Nitrat $C_{20}H_{13}N_3 \cdot NO_3$. Schwarzviolette Blättchen aus Alkohol.

Formel I.



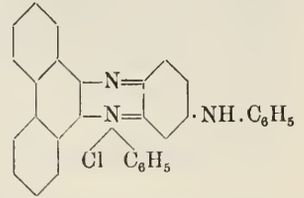
Formel II.



2-Acetaminoflavinduliniumchlorid $C_{28}H_{20}ON_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{20}H_{11}N_2(C_6H_5)(Cl)$. Braune the grün glänzende Nadeln aus Alkohol. Lösung in conc. Schwefelsäure blau-

violett, nach Zusatz von Wasser orange (K., Sr., B. 33, 401). — $(C_{28}H_{20}ON_3)_2PtCl_6$. — Entsprechendes Dichromat $(C_{28}H_{20}ON_3)_2Cr_2O_7$. Rothcs krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat $C_{28}H_{20}ON_3 \cdot NO_3$. Rothe Prismen aus Alkohol. Fast unlöslich in Wasser.

3-Anilino-flavinduliumchlorid $C_{32}H_{22}N_3Cl$ =
B. Durch Erwärmen von 3-Chlorflavinduliumchlorid mit Anilin und Natriumacetat in Alkohol (K., HIBY, B. 34, 1088). Aus Flavindulin und Anilin in Alkohol beim Durchleiten von Luft (K., H.). — Kupferglänzende Nadeln (aus Alkohol + einigen Tropfen Salzsäure). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol und Essigsäure. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, beim Verdünnen mit Wasser blau.

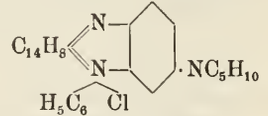


Anhydro-3-p-Aminosalicylsäure-Flavinduliumhydroxyd $C_{63}H_{21}O_3N_3$ =
 $C_{14}H_8 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_3 \cdot NH \cdot \langle \text{C}_6H_4 \rangle \cdot OH$. B. Durch Erwärmen von 1 g p-Aminosalicylsäure,

2 g 3-Chlorflavinduliumchlorid und 1,2 g entwässertem Natriumacetat in Alkohol (K., H., B. 34, 1088). — Blauschwarzes Krystallpulver. Sehr wenig löslich. Die violettrothe Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich auf Wasserzusatz grün und scheidet das Sulfat des 3-p-Aminosalicylsäureflavindulins ab. — Chlorhydrat, 3-p-Aminosalicylsäure-Flavinduliumchlorid $C_{33}H_{22}O_3N_3Cl$ = $C_{14}H_8 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$. B.

Durch Einwirkung von Salzsäure auf das in heissem Alkohol suspendirte Anhydro-3-p-Aminosalicylsäure-Flavinduliumhydroxyds (K., H., B. 34, 1089). Violettschimmernde Nadelchen. — Die mit 10% Anhydrid enthaltender Schwefelsäure entstehende Sulfonsäure färbt Al-Beizen grünstichig blau, Fe-Beizen grün.

3-Piperidino-flavinduliumchlorid $C_{31}H_{26}N_3Cl$ =
B. Aus Flavindulin und Piperidin durch 12-stdg. Stehenlassen in verdünntem Alkohol (K., EICHLER, B. 34, 1211). — Kupferglänzende dunkelblaue Nadelchen mit 1 H₂O (aus Wasser + etwas Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol mit indigoblauer Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure fuchsinroth, auf Zusatz von Wasser orangegelb, grün, schliesslich dunkelblau. — Entsprechendes Dichromat $(C_{31}H_{26}N_3)_2Cr_2O_7$. Blaugrüner, flockig-krystallinischer Niederschlag.



2-Amino-3-Methoxy-Phenanthrophenazin $C_{21}H_{15}ON_3$ = $C_{14}H_8 \begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} \cdot \langle \text{C}_6H_4 \rangle \cdot NH_2 \cdot O \cdot CH_3$

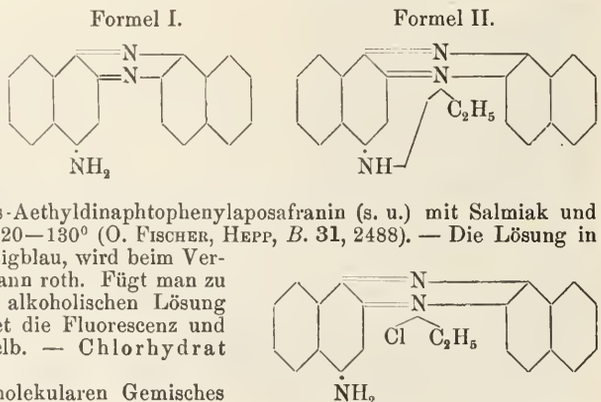
B. Man reducirt 4,5-Dinitro-2-Aminoanisol mit Zinn + HCl und behandelt das entstehende Triaminoanisol mit Phenanthrenchinon (MELDOLA, EYRE, P. Ch. S. Nr. 238). — Braune Warzen aus Toluol, 1 Mol. Toluol enthaltend. Schmelzpt.: ca. 237°.

2 u. 3) *Amino- $\alpha, \beta, \alpha, \beta$ -Dinaphazin (S. 1214

bis 1216): Formel I bezw. desmotrope Formen. Anhydro-Amino-N-Aethyl-Dinaphazoniumhydroxyd, „ms-Aethylidinaph-toaposafranin“ $C_{22}H_{17}N_3$ = Formel II. B. Durch

mehrständiges Erhitzen von ms-Aethylidinaphthophenylaposafranin (s. u.) mit Salmiak und alkoholischem Ammoniak auf 120–130° (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2488). — Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist rothstichigblau, wird beim Verdünnen mit Wasser gelbgrün, dann roth. Fügt man zu der feurigroth fluorescirenden alkoholischen Lösung conc. Salzsäure, so verschwindet die Fluorescenz und die Flüssigkeit wird röthlichgelb. — Chlorhydrat $C_{22}H_{16}N_3Cl$ =

B. Durch Oxydation eines molekularen Gemisches

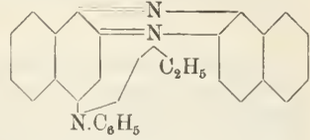


von Aethyl- α, β -Naphtylendiamin und α -Naphtylamin mit $K_2Cr_2O_7$ (NÖTZEL, ISTEEL & Co., D.R.P. 99545; C. 1899 I, 157). Rothes Pulver. Löslich in Wasser mit rother Farbe, in Alkohol mit gelbbrauner Fluorescenz, in conc. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Nitrat $C_{22}H_{18}N_3 \cdot NO_3$. Rothe Nadeln aus Alkohol.

„ms-Aethyldinaphthophenylaposafranin“

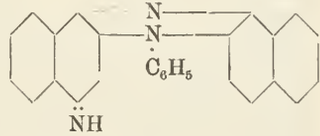
$C_{22}H_{21}N_3 =$

B. Aus salzsaurem Nitroso-Phenyl- α -naphtylamin und Aethyl- β -naphtylamin in Eisessig (O. F., H., B. 31, 2487). — Fast schwarze, metallglänzende Prismen aus Pyridin. Schmelzpt.: 254—255°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Benzol. Lösung in conc. Schwefelsäure blau mit grünlichem Stich, in conc. Salzsäure violett. Beim mehrstündigen Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 210° entsteht ms-Aethyldinaphthoaposafranin, beim Erhitzen mit NH_3 und NH_4Cl in Alkohol ms-Aethyldinaphthoaposafranin (s. o.). — Chlorhydrat $C_{23}H_{22}N_3Cl$. Grünschimmernde Nadelchen. Ziemlich löslich in siedendem Wasser.



* β - α, β -Naphthindulin, Anhydro-Amino-N-Phenyl-Dinaphthazoniumhydroxyd, Dinaphthoaposafranin $C_{28}H_{17}N_3 =$

(S. 1214—1215). B. Durch mehrstündiges Erhitzen von Dinaphthophenylaposafranin (s. u.) mit überschüssigem alkoholischen Ammoniak auf 130—140° (O. F., H., B. 31, 2486). Das Sulfat entsteht beim Kochen des Chlorids der Acetylverbindung (s. u.) in alkoholischer Lösung mit verdünnter Schwefelsäure, bis die Flüssigkeit fuchsinroth geworden ist (KEHRMANN, SUTHERST, B. 32, 942). — Dunkelviolette messingglänzende Blättchen (aus Alkohol + Benzol). Schmelzpt.: 253—255°. — Chlorhydrat $C_{28}H_{18}N_3Cl$. Dunkelrothe Nadeln mit grünem Metallschimmer aus Alkohol. Löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig mit fuchsinrother Farbe und feurigrother Fluorescenz. Lösung in englischer Schwefelsäure dunkelblau, auf Wasserzusatz olivengrün, dann fuchsinroth. — Nitrat $C_{28}H_{18}N_3 \cdot NO_3$. Metallgrüne Nadeln aus Alkohol.



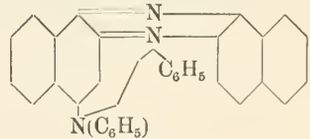
Acetamino-N-Phenylidinaphthazoniumchlorid $C_{28}H_{20}ON_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot NH$.

$C_{10}H_5 \left\langle \overset{N}{\underset{N(C_6H_5)(Cl)}{C}} \right\rangle C_{10}H_5$. B. Durch Condensation von 4-Acetaminonaphtochinon(1,2)

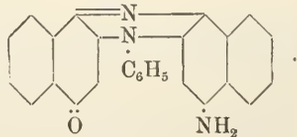
und salzsaurem Phenyl- α -Naphtylendiamin, neben Acetamino-Phenylisodinaphthazoniumchlorid (S. 884—885) (K., S., B. 32, 940). — Ziegelrothe, grünmetallisch glänzende Nadelchen aus Alkohol. Ziemlich leicht löslich in Wasser, heissem Alkohol und Eisessig mit gelblich eosinrother Farbe und orangegelber Fluorescenz. Lösung in englischer Schwefelsäure violettblau, auf Wasserzusatz gelblich eosinroth. — $(C_{28}H_{20}ON_3Cl)_2PtCl_4$. Rothe goldglänzende Blättchen. Unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat $C_{28}H_{20}ON_3 \cdot NO_3$. Ziegelrothe Nadeln. Kaum löslich in Wasser. — Entsprechendes Bichromat $(C_{28}H_{20}ON_3)_2Cr_2O_7$. Rother krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

* β - α, β -Phenylnaphtindulin, Dinaphthophenylaposafranin $C_{32}H_{21}N_3 =$

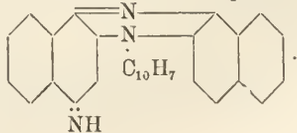
(S. 1215, Z. 3 v. o.). B. Durch mehrstündiges Erhitzen von salzsaurem Nitroso-Phenyl- α -naphtylamin mit Phenyl- β -naphtylamin in Eisessig (O. F., H., B. 31, 2486). — Bronze glänzende tiefdunkelviolette Blättchen (aus Benzol oder Xylol) vom Schmelzpt.: 256°; mattgoldglänzende voluminöse Nadeln (aus Pyridin) vom Schmelzpt.: 268°. Geht beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 130—140° in Dinaphthoaposafranin (s. o.) über. — Chlorhydrat. Bronze glänzende Kryställchen. Löslich in viel heissem Wasser mit violetter Farbe.



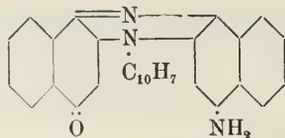
S. 1215, Z. 9 v. u. Die Structurformel muss lauten:



S. 1215, Z. 2 v. u. Die Structurformel muss lauten:



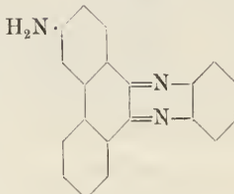
S. 1216. Z. 5 v. o. Die Strukturformel muss lauten:



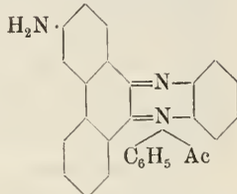
4) **7(10)-Amino-Phenanthrophenazin:** Formel I. **10-Amino-flavinduliniumsalze** $C_{26}H_{18}N_3Ac$ =

Formel II. — Chlorid $C_{26}H_{18}N_3Cl$. *B.* Durch Reduction der zugehörigen (nicht rein isolirten) Nitroverbindung, welche, neben dem 6(?)-Isomeren und anderen Producten durch Nitriren von Flavindulin erhalten wird (KEHRMANN, EICHLER, *B.* 34, 1216). — Bromid $C_{26}H_{18}N_3Br$. *B.* Durch Reduction des zugehörigen Nitroderivats mit $SnCl_2 + HCl$ in Alkohol, Oxydiren der Leukoverbindung mit $FeCl_3$ und Fällen des Farbstoffs mit $NaBr$ (KE., KIKINE, *B.* 32, 2635; KL., *Ж.* 32, 183; *C.* 1900 II, 117). Dunkelgrüne Nadeln aus Wasser. Leicht löslich in Wasser mit grünbrauner, löslich in Alkohol mit olivgrüner Farbe. — Dichromat $(C_{26}H_{18}N_3)_2Cr_2O_7$. Grüne krystallinische Flocken. Unlöslich in Wasser.

Formel I.

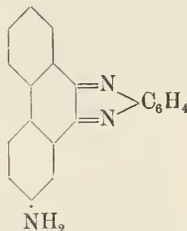


Formel II.

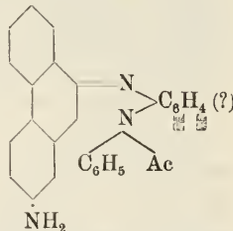


5) **6(?) - Aminophenanthrophenazin:** Formel III. **6(?) - Aminoflavinduliniumsalze** $C_{26}H_{18}N_3Ac$ = Formel IV. Chlorid $C_{26}H_{18}N_3Cl$. *B.* Durch Reduction des 6(?) - Nitroflavindulins mit $SnCl_2$ in alkoholisch-salzsaurer Lösung und Oxydation der entstehenden Leukoverbindung mit Eisenchlorid (KEHRMANN, EICHLER, *B.* 34, 1214). Dunkelgrüne Prismen aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit gelblich-grüner Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure kirschroth, auf Zusatz von Wasser citroneugeln, nach dem Neutralisiren gelbgrün. — Dichromat $(C_{26}H_{18}N_3)_2Cr_2O_7$ und Platinsalz $(C_{26}H_{18}N_3Cl)_2PtCl_4$: Dunkelolivgrüne, in Wasser fast unlösliche, krystallinische Niederschläge.

Formel III.

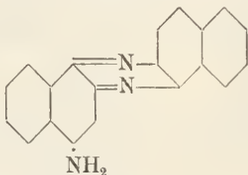


Formel IV.

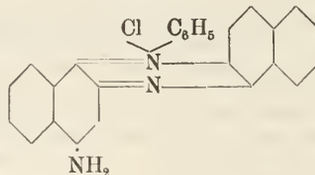


6) **Amino- α, β, β -Dinaphhtazin:** Formel V unten. **Amino-N-Phenylisodinaphhtazoniumchlorid** $C_{26}H_{18}N_3Cl$ = Formel VI unten. *B.* Das entsprechende Sulfat entsteht

Formel V.



Formel VI.



durch Zufügen von Wasser zur Lösung des Chlorids der Acetylverbindung (s. u.) in möglichst wenig englischer Schwefelsäure, bis die Flüssigkeit grün geworden ist (KEHRMANN, SUTHERST, *B.* 32, 944). — Grüne Nadeln aus Alkohol. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit violett-blauer, löslich in Alkohol mit grünblauer Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure violettblau, auf Wasserzusatz grün, dann braungelb, schliesslich violettblau. Geht durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren in die zugehörige Oxyverbindung über. — Entsprechendes Nitrat $C_{26}H_{18}N_3NO_3$. Grünblaue, schwach kupferglänzende Prismen aus Alkohol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in verdünnter Salpetersäure. — Entsprechendes Sulfat. Dunkelgrüne Nadeln.

Acetamino-Phenylisodinaphhtazoniumchlorid $C_{28}H_{20}ON_3Cl = CH_3.CO.NH.C_{20}H_{11}N_2(C_6H_5)(Cl)$. *B.* Durch Condensation von 4-Acetaminonaphhtochinon (1,2) (Spl. Bd. III, S. 232) mit salzsauerm 2-Phenyl-1,2-Naphtylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 917), neben Acetamino-

N-Phenyldinaphtazoniumchlorid (S. 883) (K., S., B. 32, 940, 944). — Ziegelrothe Nadelchen aus Alkohol. Löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure mit dunkelrother Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure violettblau, nach Wasserzusatz dunkelgrün, dann roth. — Entsprechendes Nitrat $C_{23}H_{20}ON_3 \cdot NO_3$. Dunkelrothe Nadelchen. Fast unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Bichromat $(C_{28}H_{20}ON_3)_2Cr_2O_7$. Violettrothes Pulver. Fast unlöslich in Wasser.

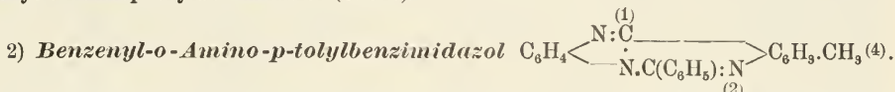


Durch trockene Destillation des o-Benzoylaminophenyl-Benzimidazols (S. 839) (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1478). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 239°. Sehr leicht löslich in $CHCl_3$, leicht in Benzol und Alkoholen, schwer in Aether. — $C_{20}H_{13}N_3 \cdot HCl$. Täfelchen. Schmelzp.: 235° (unter Aufschäumen).

1a. Basen $C_{21}H_{15}N_3$.

1) **Phenäthylen-2-o-Aminophenylbenzimidazol**

$C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N:C \\ \text{---} N.C(CH_2.C_6H_5):N \end{array} \right\rangle C_6H_4$. B. Durch 12-stdg. Kochen einer mit Phenylessigester angefeuchteten Mischung von 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) und Phenylessigsäure (Spl. Bd. II, S. 812) (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1479). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 196°. Sehr leicht löslich in $CHCl_3$, leicht in heissem Alkohol und Benzol, viel schwerer in Aether und Ligroin. Bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig entsteht Carboxyl-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 849).



Nadeln. Schmelzp.: 240—241°. Ziemlich leicht löslich in $CHCl_3$, mässig löslich in heissem Aceton, Benzol und Alkoholen, unlöslich in Wasser (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1482). — $(C_{21}H_{15}N_3)_2H_2PtCl_6$. Strohgelbe mikroskopische Kügelchen oder goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 286° (unter Zersetzung).

S. 1216, Z. 2 v. u. hinter: „1886“ schalte ein: „Pinner, Salomon, A. 298, 47“.

3. *Basen $C_{24}H_{21}N_3$ (S. 1217).

1) ***Kyanbenzylin, 2,4-Dibenzyl-5-Phenyl-6-Amino-Pyrimidin** $C_6H_5.CH_2$.

$C \left\langle \begin{array}{l} N.C.CH_2.C_6H_5 \\ \text{---} N:C.NH_2 \end{array} \right\rangle C_6H_5$ (S. 1217). B. Aus Benzylecyanid (Spl. Bd. II, S. 814—815) durch Behandlung mit Dimethylanilin und Natrium (VON WALTHER, J. pr. [2] 67, 447).

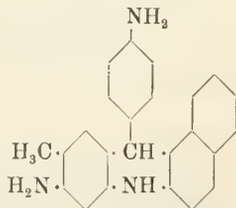
S. 1217, Z. 14 v. o. statt: „139“ lies: „129“.

3) **p-Kyatolin** $C_7H_7.C \left\langle \begin{array}{l} N:C(C_7H_7) \\ \text{---} N.C(C_7H_7) \end{array} \right\rangle N$ s. Spl. Bd. II, S. 828.

4) **9-p-Aminophenyl-3'-Amino-2'-Methyl-Dihydro-1,2-naphtaeacidin**
9-p-Acetaminophenyl-3'-Amino-2'-Methyl-Dihydronaphtaeacidin



B. Beim Erhitzen von Acetyl-p-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 13), m-Tolylendiamin (S. 397) und β -Naphtol oder beim Erhitzen von p-Acetaminophenyl-Tetraminoditolylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1327) mit β -Naphtol, in beiden Fällen neben dem entsprechenden Acridin (S. 886) (ULLMANN, GRÆTHER, C. 1903 I, 883). — Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol, leicht in Anilin und Nitrobenzol. Die Lösungen fluoresciren blau.



5. Kyanxylin $C_{27}H_{27}N_3 = \begin{array}{c} N:C[C_6H_3(CH_3)_2] \cdot N \\ (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C:N \text{ --- } C_6H_3(CH_3)_2 \end{array}$

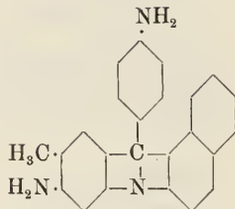
a) a-o-Xylylverbindung s. Spl. Bd. II, S. 840, Z. 1 v. o.

b) a-m-Xylylverbindung s. Spl. Bd. II, S. 840, Z. 16 v. u.

R. *Basen $C_nH_{2n-29}N_3$ (S. 1217—1218).2. *Basen $C_{24}H_{19}N_3$ (S. 1218).

9-p-Aminophenyl-3'-Amino-2'-Methyl-1,2-Naphtacridin:

B. Durch Verseifung der Acetylverbindung (s. u.) mittels Salzsäure oder Schwefelsäure (ULLMANN, GREYER, C. 1903 I, 883). Durch Erhitzen von p-Aminophenyl-Tetraaminoditylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1327) mit β -Naphtol (U., G.). — Gelbe Kristalle (aus Nitrobenzol + Aether). Schmelzp.: 318°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leicht in heissem Anilin und Nitrobenzol. Conc. Schwefelsäure löst mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — $C_{24}H_{19}N_3 \cdot 2HCl$. Rothe Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{24}H_{19}N_3 \cdot HNO_3$. Rothe Blättchen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.



9-p-Acetaminophenyl-3'-Amino-2'-Methyl-1,2-Naphtacridin $C_{26}H_{21}ON_3 = (CH_3)(H_2N)C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \\ N \end{array} \right\rangle C_{10}H_6$. B. Man schmilzt 10 g Acetyl-p-Aminobenzaldehyd, 7,4 g m-Toluylendiamin und 13 g β -Naphtol zusammen und erhitzt bis 200°. Beim Auskochen der Schmelze mit Alkohol bleibt die Leukoverbindung (Acetaminophenyl-Amino-Methyldihydroacridin, s. S. 885), ungelöst; das aus der alkoholischen Lösung isolirbare Gemisch von Farbbase und Leukobase wird mit $FeCl_3$ oxydirt (U., G., C. 1903 I, 883). Durch Erhitzen von p-Acetaminophenyl-Tetraaminoditylmethan (Spl. zu Bd. IV, S. 1327) mit β -Naphtol, neben der Leukoverbindung (U., G.). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 313°. Leicht löslich in heissem Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Eisessig löst mit rothgelber Farbe und grüner Fluorescenz. — $C_{26}H_{21}ON_3 \cdot HCl$. Rothe Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in verdünnter Essigsäure. — $C_{26}H_{21}ON_3 \cdot HNO_3$. Rothe Nadeln.

Diacylverbindung des 9-p-Aminophenyl-3'-Amino-2'-Methyl-1,2-Naphtacridins $C_{28}H_{23}O_2N_3 = C_{24}H_{17}N_3(CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen der Monoacetylverbindung (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (U., G., C. 1903 I, 883). — Fast farblose Blättchen. Schmelzp.: 354°. Leicht löslich in Eisessig, Anilin und Nitrobenzol, sonst schwer löslich.

S. *Basen $C_nH_{2n-31}N_3$ (S. 1218—1219).I. *Basen $C_{24}H_{17}N_3$ (S. 1218).

2) *Diphenyl-Amino-Naphtochinoxalin $H_2N \cdot C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \cdot C_6H_5 \\ N \cdot C_6H_5 \end{array} \right\rangle$ (S. 1218, Z. 12 bis 23 v. o.). Diphenyl-Amino-N-p-Aethoxyphenyl-Naphtochinoxaliniumchlorid $H_2N \cdot C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)(Cl) \cdot C_6H_5 \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1218, Z. 2 v. o.

2. *Basen $C_{27}H_{23}N_3$ (S. 1218).

1) *Aminophenyl-Bisaminonaphtylmethan $(H_2N)C_6H_4 \cdot CH[C_{10}H_6(NH_2)_4]$ (S. 1218). Dimethyldiäthylderivat $C_{33}H_{35}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2$. Prismen. Schmelzp.: 220°. Schwer löslich, ausser in Pyridin (NÖLTING, C. 1903 I, 88).

3-Nitro-4-dimethylaminophenyl-Bisäthylaminonaphtyl-Methan $C_{33}H_{34}O_2N_4 = (CH_3)_2N \cdot \left\langle \begin{array}{c} \text{Benzene ring} \\ NO_2 \end{array} \right\rangle \cdot CH(C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5)_2$. Rothe Prismen. Schmelzp.: 200°. Leicht löslich (N., C. 1903 I, 88).

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-31}N_3$ (S. 1218—1219).

*Hydroglaukoninsäure $C_{34}H_{31}O_6N_3$ (S. 1218—1219).

p-Methoxyhydroglaukoninsäure $C_{37}H_{37}O_9N_3 =$

$CH \left[\begin{array}{l} C_6H_2(O.CH_3) \\ C(CO_2H):CH \end{array} \right]_3 \cdot NH-CH.CH_3$. B. Aus p-Anisidin, Brenztraubensäure und Formaldehyd in Alkohol (DÖBNER, B. 33, 679). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 228° bis 230° unter Zersetzung.

Hydro-p-Methylglaukoninsäure $C_{37}H_{37}O_6N_3 = CH \left[\begin{array}{l} C_6H_2(CH_3) \\ C(CO_2H):CH \end{array} \right]_3 \cdot NH-CH.CH_3$.

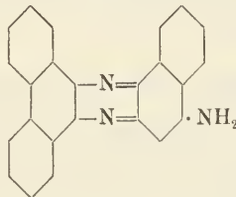
B. Man erwärmt 100 g Brenztraubensäure und 61 g p-Toluidin in 150 ccm absolutem Alkohol bis zum Aufhören der CO_2 -Entwicklung, giebt 60 g 40%iger Formaldehydlösung und 150 ccm absoluten Alkohol hinzu und erhitzt die Lösung bis zur Beendigung der erneuten CO_2 -Entwicklung (DÖBNER, B. 33, 678). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 272°. Löslich in heissem Wasser, Alkohol, Eisessig und Alkalien. Durch Erhitzen mit Natronkalk entsteht Dihydro-p-Methylchinaldin.

T. *Basen $C_nH_{2n-33}N_3$ (S. 1219—1220).

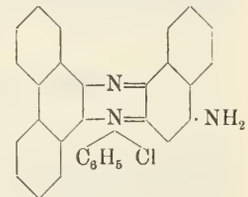
2. *Basen $C_{24}H_{15}N_3$ (S. 1219).

2) *Amino-Naphtophenanthrazin* s. Formel I. Phenanthrorosindulinchlorid $C_{30}H_{20}N_3Cl =$ Formel II. B. Durch gleichzeitiges Einleiten von Luft und Ammoniak in eine Lösung von Naphtoflavinduliniumchlorid [aus Phenanthrenchinon (Spl. Bd. III, S. 315) und 2-Phenyl-1,2-naphtylendiamin-Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 917) in Eisessig] in 80%igem Alkohol (KEHRMANN, EICHLER, B. 34, 1212). — Dunkelrothe Prismen aus Alkohol. Kaum löslich in Wasser. Lösung in Alkohol fuchsinroth mit schwacher dunkelrother Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure violettblau, auf Zusatz von Wasser braungelb, dann roth. — Entsprechendes Dichromat $(C_{30}H_{20}N_3)_2Cr_2O_7$. Dunkelrother krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

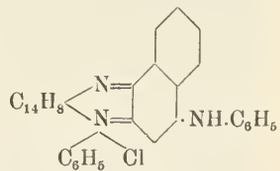
Formel I.



Formel II.



Phenanthrophenylosindulinchlorid $C_{36}H_{24}N_3Cl =$ B. Durch Verdunstenlassen einer Lösung von 5 g Naphtoflavinduliniumchlorid (vgl. oben) und 10 g Anilin in 80%igem Alkohol, die vorher 24 Stunden sich selbst überlassen war (K., E., B. 34, 1213). — Dunkelviolette, kupferglänzende Krystalle (aus Alkohol + etwas Salzsäure). Fast unlöslich in Wasser, gut löslich in Alkohol und Eisessig mit violetter Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure schmutzig blau, auf Zusatz von Wasser grün, dann farblos unter Abscheidung des Sulfats als violettblauer Niederschlag.



des Sulfats als violettblauer

S. 1219, Z. 1 v. u. statt: „ $C_{23}H_{33}NO$ “ lies: „ $C_{23}H_{33}N_3O$ “.

* Säuren der Basen $C_nH_{2n-33}N_3$ (S. 1220).

*Glaukoninsäure $C_{34}H_{29}O_6N_3$ (S. 1220, Z. 2 v. o.).

S. 1220, Z. 3 v. o. statt: „Hydroglaukaminsäure“ lies: „Hydroglaukoninsäure“.

p-Methoxyglaukoninsäure $C_{37}H_{35}O_9N_3 =$

$\left[\begin{array}{l} CH_3.CH-NH \\ CH=(HO_2C)C \end{array} \right]_2 \cdot C_6H_2(O.CH_3) \cdot N-CH.CH_3$. B. Durch Oxydation der alkalischen Lösung der p-Methoxyhydroglaukoninsäure (s. o.) mit Kalium-

ferricyanid oder Formaldehyd (DÖBNER, B. 33, 680). — Blaue Flocken. — Natrium- und Kalium-Salz. Blaue, kupferglänzende Nadeln. In heissem Wasser und Alkohol mit blaueroth Fluoreszenz leicht löslich.

S. 1220, Z. 11 v. o. statt: „Aethoxyglaukaminsäure“ lies: „Aethoxyglaukoninsäure“.

p-Methylglaukoninsäure $C_{37}H_{35}O_6N_3 =$

$\left[\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{CH} \text{---} \text{NH} \\ \text{CH} = (\text{HO}_2\text{C}) \text{C} \end{array} \right]_2 \text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3) \text{---} \text{N} \text{---} \text{CH} \cdot \text{CH}_3$. B. Durch Oxydation alkalischer Lösungen der Hydro-p-Methylglaukoninsäure (S. 887) mit Ferricyanalkalium (DÖBNER, B. 33, 679). — Dunkelblaue Flocken. Löslich in Eisessig mit blauer Farbe, unlöslich in Wasser. — Natrium- und Kalium-Salz. Blaue, metallglänzende Nadeln. In heissem Wasser mit violetter, in absolutem Alkohol mit blauer Farbe löslich.

U. *Basen $C_nH_{2n-37}N_3$ (S. 1220—1221).

3. *Basen $C_{31}H_{25}N_3$ (S. 1221).

Triaminotrinaphthylmethan $\text{HC}^1[\text{C}_{10}\text{H}_6(\text{NH}_2)^1]_3$. Triäthylderivat $C_{37}H_{37}N_3 =$

$\text{CH} \left[\begin{array}{c} \text{---} \text{NH} \cdot \text{C}_2\text{H}_5 \\ \text{---} \end{array} \right]_3$. Prismen. Schmelzp.: oberhalb 300°. Sublimirbar. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Schwierig oxydirbar zu einem blauen Farbstoff (NÖLTING, C. 1903 I, 87).

IV. Basen mit vier Atomen Stickstoff (S. 1221—1309).

A. *Basen $C_nH_{2n+4}N_4$ (S. 1221—1226).

I. *Aminoguanidin $\text{CH}_6\text{N}_4 = \text{HN}:\text{C}(\text{NH}_2).\text{NH}.\text{NH}_2$ (S. 1221—1226): vgl. *Hptw. Bd. I, S. 1166 u. Spl. Bd. I, S. 638*.

*Verbindungen $C_7H_{10}N_4$ (S. 1221—1222). a) *Phenylaminoguanidin $\text{NH}:\text{C}(\text{NH}_2).\text{NH}.\text{NH}.\text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1221—1222). Giebt beim Erhitzen mit Ameisensäure 1-Phenyl-3-Iminotriazol (S. 897) (CUNEO, G. 29 I, 12). Condensirt sich mit Acetessigester zum Phenylhydrazino-Methylpyrimidon (S. 908) (PELLIZZARI, RONCAGLIOLO, G. 31 I, 515).

b) *Amino-Phenylguanidin $\text{NH}:\text{C}(\text{NH}_2).\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{NH}_2$ (S. 1222). Reagirt mit Aldehyden (und Ketonen) allgemein nach der Gleichung: $\text{R}.\text{CHO} + \text{H}_2\text{N}.\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{C}(\text{NH})\text{NH}_2 = \text{H}_2\text{O} + \text{R}.\text{CH}:\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{C}(\text{NH})(\text{NH}_2)$ (P., R., G. 31 I, 521).

*Phenylamino-Methylguanidin $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_4 = \text{HN}:\text{C}(\text{NH}_2).\text{N}(\text{CH}_3).\text{NH}.\text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1222). Wird durch Ameisensäure in 2-Methyl-1-Phenylsemicarbazid (S. 431) verwandelt (C., G. 29 I, 28).

o-Tolylaminoguanidin s. *Hptw. Bd. IV, S. 801*.

p-Tolylaminoguanidin und Amino-Tolylguanidin, sowie Benzalderivat des letzteren s. *Hptw. Bd. IV, S. 809—810*.

β-Naphtylaminoguanidin s. *Hptw. Bd. IV, S. 928*.

*Verbindung $C_{11}H_{12}ON_4$ (S. 1222, Z. 22 v. o.) ist als Phenylhydrazino-Methylpyrimidon (S. 908) erkannt worden (PELLIZZARI, RONCAGLIOLO, G. 31 I, 515), daher hier zu streichen. Desgleichen sind hier zu streichen das sich anschliessende *Bromid $C_{11}H_{12}ON_4\text{Br}_2$ (vgl. S. 903—904: Phenylhydrazino-Methylpyrimidon-Dibromid) und die *Verbindung $C_{13}H_{16}ON_4$ (vgl. S. 912: Phenylhydrazino-Methyl-Aethylpyrimidon).

Nitrat des Acetessigester-Amino-phenylguanidins $C_{13}H_{18}O_2N_4.HNO_3 = \text{HN}:\text{C}(\text{NH}_2)[\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{N}:\text{C}(\text{CH}_3)\text{CH}_2.\text{CO}_2.\text{C}_2\text{H}_5].HNO_3$. B. Aus einer mit etwas HNO_3 angesäuerten Lösung von 4,5 g Amino-phenylguanidinnitrat (*Hptw. Bd. IV, S. 1222*) in 10 ccm Wasser mittels 3,9 g Acetessigester (P., R., G. 31 I, 523). — Krystalle (aus Wasser). Schmelzp.: 160°.

Oxalyl-Bis-Phenylaminoguanidin $C_{16}H_{18}O_2N_8 = [\text{HN}:\text{C}(\text{NH}_2).\text{NH}.\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5).\text{CO}]_2$. B. Aus Phenylaminoguanidin (s. o.) und Oxalsäurediäthylester (*Spl. Bd. I, S. 279*) bei kurzem Erhitzen (CUNEO, G. 29 I, 104). — Pikrat $C_{16}H_{18}O_2N_8.2\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7\text{N}_3$. Schmelzpunkt: 174°.

Dibenzoyl-Phenylaminoguanidin $C_{21}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5.N(CO.C_6H_5).NH.C(:NH).NH.CO.C_6H_5$. B. Aus Phenylaminoguanidin (S. 888) und Benzoylchlorid beim Schütteln in KOH-Lösung (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 29, 79). — Krystallinische Fällung. Schmelzpz.: 156° (unter Blasenentwicklung). Beim Kochen mit Alkohol entsteht 1,5-Diphenyl-3-Benzoylaminotriazol (S. 941).

S. 1222, Z. 18 v. u. statt: „1-Isonitro ...“ lies: „1-Isonitroso ...“

Nitrat des Aethyliden-Amino-phenylguanidins $C_9H_{12}N_4.HNO_3 = HN:C(NH_2)[N(C_2H_5).N:CH.CH_2].HNO_3$. B. Man leitet durch eine mit etwas HNO_3 angesäuerte Lösung von 2 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) in wenig Wasser bis zum deutlich wahrnehmbaren Ueberschuss Acetaldehyd, der aus Paraldehyd durch Kochen mit Schwefelsäure bereitet wird (PELLIZZARI, RONCAIOLIO, *G.* 31 I, 521). — Weisse Nadeln. Schmelzpz.: 182°. Ziemlich löslich in Alkohol und Wasser. Spaltet sich beim Kochen in saurer Lösung in seine Componenten.

Nitrat des Chloral-Amino-phenylguanidins $C_9H_{11}ON_4Cl_3.HNO_3 = HN:C(NH_2)[N(C_2H_5).NH.CH(OH).CCl_3].HNO_3$. B. Auf Zusatz von 1,64 g Chloralhydrat in wenig Wasser zu einer Lösung von 2 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) in wenig warmem Wasser (P., R., *G.* 31 I, 522). — Nadelartige Krystalle. Schmelzpunkt: 130°. Ziemlich löslich in Alkohol und Wasser. Zersetzt sich bei längerem Kochen in saurer Lösung.

Citral-Amino-phenylguanidin $C_{17}H_{24}N_4 = HN:C(NH_2)[N(C_6H_5).N:CH.CH:C(CH_3).CH_2.CH_2.CH:C(CH_3)_2]$. B. Aus 6 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) in 30 ccm Wasser, 2–3 Tropfen verdünnter Salpetersäure, 5 g Citral und 6 ccm Alkohol (P., RICKARDS, *G.* 31 I, 533). — $C_{17}H_{24}N_4.HNO_3$. Krystallinische weisse Masse (aus wenig Alkohol auf Zusatz von Wasser), von 110° erweichend und etwa bei 120° schmelzend. Sehr wenig löslich in kaltem, ziemlich löslich in warmem Wasser, sehr leicht in Alkohol. — Pikrat $C_{17}H_{24}N_4.C_6H_5O_7N_3$. Schüppchen (aus siedendem Alkohol). Schmelzpz.: 166° bis 170°. Schwer löslich in Wasser.

m-Nitrobenzalaminoguanidin $C_{14}H_{13}O_2N_5 = HN:C(NH_2)[N(C_6H_5).N:CH.C_6H_4.NO_2]$. B. Aus 8 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) und 5,6 g m-Nitrobenzaldehyd in Alkohol unter Zusatz von 2–3 Tropfen verdünnter Salpetersäure (PELLIZZARI, RICKARDS, *G.* 31 I, 531). — $C_{14}H_{13}O_2N_5.HNO_3$. Weisse Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 199° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem, leicht in warmem Wasser. — Pikrat $C_{14}H_{13}O_2N_5.C_6H_5O_7N_3$. Goldgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmilzt bei 250° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.

*o-Oxybenzalaminoguanidin $C_8H_{10}ON_4 = HN:C(NH_2).NH.N:CH.C_6H_4.OH$ (S. 1223). Blättchen aus Chloroform. Schmelzpz.: 102° (THIELE, BRHAN, *A.* 302, 302). Mehrtägiges Kochen der alkalischen Lösung erzeugt o-Oxybenzalazin. — Chlorhydrat. Nadeln. Schmelzpz.: 215–216° (TH., B.). — Nitrat $C_8H_{10}ON_4.HNO_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzpunkt: 209–210° (TH., B.).

o-Oxybenzalaminoguanidin $C_{14}H_{14}ON_4 = HN:C(NH_2)[N(C_6H_5).N:CH.C_6H_4(OH)]$. B. Aus 8 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) in wenig Wasser, 4,5 g Salicylaldehyd und 2–3 Tropfen verdünnter Salpetersäure (P., R., *G.* 31 I, 529). — $(C_{14}H_{14}ON_4.HCl)_2PtCl_4$. Kryställchen. Schmelzpz.: 220–221°. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{14}H_{14}ON_4.HNO_3$. Weisse Blättchen. Schmelzpz.: 207° bis 208° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kaltem, löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Aether. — Pikrat $C_{14}H_{14}ON_4.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 254° unter Zersetzung. Löslich in warmem Wasser.

4-Oxybenzalaminoguanidin $HN:C(NH_2).NH.N:CH.C_6H_4.OH$ s. *Spl. Bd. III, S. 62*.

Pikrat des Vanillylidenamino-Phenylguanidins $C_{15}H_{16}O_2N_4.C_6H_5O_7N_3 = HN:C(NH_2)[N(C_6H_5).N:CH.C_6H_3(OH)(O.C_6H_5)].C_6H_5O_7N_3$. B. Auf Zusatz von Pikrinsäure zu dem aus 8 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) und 5,7 g Vanillin in Alkohol mittels etwas HNO_3 entstehenden unreinen syrupösen entsprechenden Nitrat nach Verdünnung mit viel Wasser (P., R., *G.* 31 I, 532). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 234° unter Zersetzung. Fast unlöslich in kaltem, schwer löslich in warmem Wasser.

Acetophenon-Aminoguanidin $C_9H_{12}N_4 = HN:C(NH_2).NH.N:C(CH_3)(C_6H_5)$. B. Durch Condensation von Acetophenon mit Aminoguanidinnitrat in alkoholisch-wässriger Lösung mittels KOH (WEDEKIND, BRONSTEIN, *A.* 307, 304). — Farblose Blätter (aus 60%igem Alkohol). Schmelzpz.: 182,5°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, mit Ausnahme von Ligroin. Die alkoholische Lösung wird durch $AgNO_3$ gefällt. Acetophenonaminoguanidin kuppelt nicht mit neutraler Diazolösung aus m-Nitranilin, es

entsteht dabei ein in feinen gelblich weissen Prismen krystallisierendes, bei 102—103° schmelzendes Reactionsproduct.

Acetophenon-Amino-phenylguanidin $C_{15}H_{16}N_4 = HN:C(NH_2)[N(C_6H_5).N:C(CH_3).C_6H_5]$. *B.* Aus 8 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) und 4,5 g Acetophenon in wässrig-alkoholischer, mit HNO_3 angesäuertes Lösung (PELLIZZARI, RICKARDS, *G.* 31 I, 535). — $C_{15}H_{16}N_4.HNO_3$. Farblose Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 181° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol. — Pikrat $C_{15}H_{16}N_4.C_6H_5O_7N_3$. Krystallpulver (aus Alkohol). Schmelzp.: 220—221° (unter Zersetzung).

S. 1223, Z. 17 v. u. statt: „Naphtochinonguanidin“ lies: „Naphtochinonamino-guanidin“.

Furfurol-Amino-phenylguanidin $C_{12}H_{12}ON_4 = HN:C(NH_2)[N(C_6H_5).N:CH.C_4H_5O]$. *B.* Man fügt zu einer Lösung von 8 g Amino-phenylguanidin-Nitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222) in wenig Wasser 3,6 g frisch destillirtes Furfurol und 3 Tropfen verdünnter Salpetersäure (PELLIZZARI, RICKARDS, *G.* 31 I, 528). — $(C_{12}H_{12}ON_4.HCl)_2PtCl_4$. Schmelzpunkt: 207° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_{12}ON_4.HNO_3$. Weisse prismatische Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 171° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Aether, unlöslich in Ligroin. — Pikrat $C_{12}H_{12}ON_4.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 218° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

Amino-Diphenylguanidin s. Spl. Bd. II, S. 161.

Amino-Ditolyguanidine s. Spl. Bd. II, S. 250, 268.

Dibenzoyl-p-Tolyl-phenylaminoguanidin $C_{28}H_{24}O_2N_4 = C_6H_5.N(CO.C_6H_5).NH.C:(NH).N(C_6H_4.CH_3).CO.C_6H_5$. *B.* Aus S-Aethyl-Benzoyl-p-Tolylpseudothioharnstoff und a-Benzoyl-a-Phenylhydrazin in Alkohol (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 29, 81). — Farblose Nadeln. Schmilzt bei 279° unter Aufschäumen. Schwer löslich in Alkohol. Beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge entsteht 1,5-Diphenyl-3-p-Tolylaminotriazol (S. 941).

Benzilderivat des Amino-Diphenylguanidins $C_{27}H_{22}ON_4 = (C_6H_5.NH)(C_6H_5.N):C.NH.N:C(C_6H_5).CO.C_6H_5$. *B.* Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen Benzil und Amino-Diphenylguanidin auf etwas über 100° (BUSCH, ULMER, *B.* 35, 1720). — Gelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 163—164°. Ziemlich leicht löslich.

*Diphenyl-Anilguanidin, Phenylhydrazoncarbodiphenylamin, Phenylamino-Diphenylguanidin, Benzolhydrato-Phenylamino-Phenyliminomethan $C_{19}H_{16}N_4 = C_6H_5.NH.N:C(NH.C_6H_5)_2 = C_6H_5.NH.NH.C(NH.C_6H_5):(N.C_6H_5)$ (S. 1224). *Darst.* Entschwefelte, kalt filtrirte Thiocarbamilidlösung (Benzol) wird mit der berechneten Menge Phenylhydrazin versetzt und das Benzol fast ganz abdestillirt (SCHALL, *J. pr.* [2] 64, 272 Anm.).

Nitrosoderivat des Benzolazo-Phenylamino-Phenylimino-Methans (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1224) $C_{18}H_{14}ON_5 = C_6H_5.N:N.C:(N.C_6H_5).N(NO).C_6H_5$. *B.* Durch KNO_2 in kalter schwefelsaurer Lösung (SCH., *J. pr.* [2] 61, 441 Anm.). — Dunkelviolett Pulver.

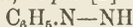
Monoacetylirtes Phenylhydrazoncarbodiphenylamin $C_{21}H_{20}ON_4 = C_6H_5.NH.N(C_6H_5O).C(NH.C_6H_5):(N.C_6H_5)$. *B.* Aus b-Acetyl-a-Phenylhydrazin und Carbodiphenylimid durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Zusammenschmelzen bei 160—200° (SCHALL, BÜHLER, *J. pr.* [2] 58, 463). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 157°. Beim Erhitzen mit alkoholischem Kali auf 150° wird die Acetylgruppe abgespalten, durch Luftyoxidation bildet sich wahrscheinlich Benzolazo-Phenylamino-Phenyliminomethan (Hptw. Bd. IV, S. 1224).

Tribromderivat des monoacet. Phenylhydrazoncarbodiphenylamins $C_{21}H_{17}ON_4Br_3$. *B.* Entsteht durch Einwirkung von überschüssigem Brom auf eine Eisessiglösung der Acetylbase (s. o.); das durch Wasser ausgeschiedene Bromid wird mit Alkohol ausgekocht und aus heissem Eisessig umkrystallisirt (SCH., *B.*, *J. pr.* [2] 58, 463). — Schmelzp.: 227°.

Monobenzoylirtes Phenylhydrazoncarbodiphenylamin $C_{26}H_{22}ON_4 = C_6H_5.NH.N(C_6H_5O).C(NH.C_6H_5):(N.C_6H_5)$. *B.* Aus symm. b-Benzoyl-a-Phenylhydrazin und Carbodiphenylimid durch Zusammenschmelzen bei 160—200° (SCH., *B.*, *J. pr.* [2] 58, 463). — Weisse Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 110—111°.

Verbindung $C_{26}H_{20}N_4$ (?). *B.* Nebenproduct der Einwirkung von Carbodiphenylimid und a-Benzoyl-b-Acetylphenylhydrazin (SCH., *J. pr.* [2] 61, 440). — Gelbe Nadeln aus Alkohol.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1224, Z. 23 v. u. als s-Bis-Diphenylformamidylphenylhydrazin $C_{30}H_{26}N_6$ aufgeführte Verbindung („WESSEL's Dicarbobase“) hat die Zusammensetzung $C_{26}H_{21}N_5$ (Schall, J. pr. [2] 64, 268) und ist wahrscheinlich:



Tetraphenylguanazol $C_6H_5 \cdot N : \overset{\overset{N \cdot C_6H_5}{|}}{C} : N \cdot C_6H_5$ (BUSCH, ULMER, B. 35, 1718). B.

Man mischt 2 Mol.-Gew. Carbodiphenylimid und 1 Mol.-Gew. Phenylhydrazin in Benzol, dunstet ab und erhitzt den Rückstand bis ca. 190° (SCH., J. pr. [2] 64, 268). Aus Carbodiphenylimid und dem S-Methyläther des 2,4-Diphenylthiosemicarbazids (unter Abspaltung von Methylmercaptan) (SCH., J. pr. [2] 64, 268). — Zur Darst. vgl.: SCH., J. pr. [2] 61, 440. — Geht durch CS_2 in 1,4-Diphenyl-3-Phenylamino-Triazolthion (?) (s. u.) über. Reagirt ähnlich den aromatischen Guanidinen. — $C_{26}H_{21}N_5 \cdot HCl$. — $*(C_{26}H_{21}N_5)_2H_2PtCl_6$. — *Pikrat $C_{26}H_{21}N_5 \cdot C_6H_3O_7N_3$.

Nitrosderivat $C_{26}H_{20}ON_5 = C_{26}H_{20}N_5 \cdot NO$. Schmelzp.: 112° . Ist sehr zersetzlich (SCH., J. pr. [2] 61, 441; 66, 579).

1,4-Diphenyl-3-Phenylamino-Triazolthion $C_{20}H_{16}N_4S = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \text{---} NH \\ | \\ SC \cdot N(C_6H_5) \cdot C : N \cdot C_6H_5 \end{matrix} ?$

B. Aus „WESSEL's Dicarbobase“ (s. o.) durch CS_2 (SCH., J. pr. [2] 64, 270). Aus Diphenyl-Anilguanidin (S. 890) und Diäthyltrithiocarbonat bei $170\text{--}200^\circ$ unter Mercaptanentwicklung (SCH.). — Nadelchen. Schmelzp.: 180° . Löslich in Aether.

* Verbindung $C_{20}H_{16}ON_4$ (S. 1224, Z. 5 v. u.). Constitution: $C_6H_5 \cdot N \text{---} \begin{matrix} N \cdot C_6H_5 \\ / \quad \backslash \\ CO \end{matrix} \text{---} N \cdot C_6H_5$ (?)

B. Aus dem Acetylderivat $C_{32}H_{18}O_2N_4$ (Hptw. Bd. IV, S. 1225, Z. 19 v. o.) durch alkoholisches Kali (SCH., J. pr. [2] 61, 441). Aus Diphenyl-Anilguanidin (S. 890) und $COCl_2$ (SCH.). — Liefert bei der Reduction mit Natrium und Fuselöl einen Körper vom Schmelzpunkt: $218\text{--}219^\circ$ und ein braunes basisches Oel, das beim Stehen einen rosanilinähnlichen Farbstoff absetzt.

S. 1225, Z. 3 v. o. statt: „1184“ lies: „1186“.

Verbindung $C_{28}H_{18}N_5J = C_{28}H_{20}N_5(CH_3) \cdot CH_2J$ (?). B. „WESSEL's Dicarbobase“ (s. o.) wird mit 1 Mol. CH_3J in Holzgeist oder Toluol auf 100° erhitzt. Ein Theil der Base bleibt unverändert (SCH., J. pr. [2] 61, 443; 66, 576). — Farblose Krystalle aus Weingeist. Schmelzp.: ca. 263° (unter Zersetzung). Wird von Sodälösung langsam angegriffen. Gibt in wässrig-alkoholischer Lösung mit $NaOH$, NH_3 und KCN Niederschläge. Bei der Behandlung mit Natron entsteht die Verbindung $C_{30}H_{16}ON_4$ (s. o.) und ein Niederschlag (schwere orangefarbene Krystalle, Schmelzp.: 250°).

* Phenylhydrazoncarbodi-p-tolylamin, Phenylamino-Di-p-tolylguanidin (Anildi-p-tolylguanidin) $C_7H_{22}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(NH \cdot C_7H_7)_2$ oder $C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C(NH \cdot C_7H_7) : (N \cdot C_7H_7)$ (S. 1225, Z. 9 v. u.). B. Aus Phenylhydrazin und Di-p-tolylguanidin bei 160° (SCHALL, J. pr. [2] 61, 445). — Schmelzp.: $168\text{--}170^\circ$. Oxydirt sich in siedendem Alkohol, schneller in Gegenwart von HgO zum entsprechenden Azoderivat (s. u.).

Benzolazo-p-Tolylamino-p-Tolylimino-Methan $C_{21}H_{20}N_4 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C(NH \cdot C_7H_7) : N \cdot C_7H_7$. B. Aus Phenylhydrazoncarbodi-p-tolylamin (s. o.) durch HgO in siedendem Alkohol (SCH., J. pr. [2] 61, 445). — Tiefrothe Nadelchen. Schmelzp.: 115° .

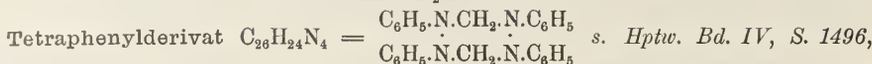
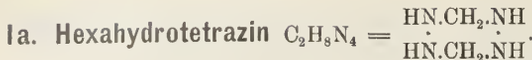
Nitroderivat des Phenylhydrazoncarbodi-p-tolylamins $C_{21}H_{21}O_2N_6 = C_{21}H_{21}N_4 (NO_2)$. B. Durch Eisessig-Salpetersäure aus der acetylirten Verbindung (s. u.), neben einem in Alkohol leicht löslichen Körper (SCH., J. pr. [2] 61, 446). — Dunkelrothe Substanz aus Alkohol. Schmelzp.: ca. 208° .

Acetylphenylhydrazoncarbodi-p-tolylamin $C_{23}H_{24}ON_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C(NH \cdot C_7H_7) : N \cdot C_7H_7$ (?). B. Aus b-Acetyl-a-Phenylhydrazin und Carbodi-p-tolylimid (SCHALL, J. pr. [2] 61, 446). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 200° .

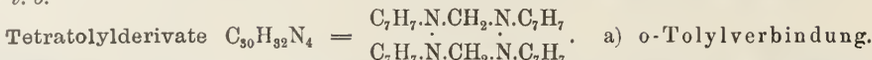
Dibromderivat $C_{23}H_{22}ON_4Br_2$. B. Durch Brom in Eisessig (SCH., J. pr. [2] 61, 446). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 215° .

* Phenylhydrazondicarbodi-p-tolylamin $C_{30}H_{30}N_6$ (?) (S. 1226, Z. 1 v. o.). Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: $170\text{--}171^\circ$ (SCHALL, J. pr. [2] 61, 446). Beim Erhitzen für sich oder mit Salzsäure bei 200° liefert es Carbodi-p-tolylimid (bezw. Di-p-tolylharnstoff) und Anildi-p-tolylguanidin (s. o.). CS_2 bei $170\text{--}180^\circ$ gibt Tolylsenöl und eine Verbindung vom Schmelzp.: $150\text{--}151^\circ$. Siedender Alkohol wirkt zersetzend.

Acetylderivat $C_{38}H_{38}ON_6 = C_{36}H_{36}N_6(CO \cdot CH_3)$ (?). B. Durch Essigsäureanhydrid (SCH., J. pr. [2] 61, 448). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 156° .



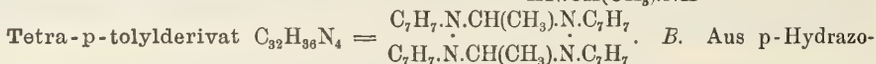
Z. 4 v. o.



B. o-Hydrazotoluol wird in 3 Thln. Alkohol heiss gelöst und mit 1 Thl. Formaldehyd geschüttelt. Ausbeute: 70% der Theorie (RASSOW, RÜLKE, *J. pr.* [2] 65, 117). — Farblose rhombische (SCHLEGEL) Blättchen aus Benzin. Schmelztp.: 137–188°. Leicht löslich in Benzol, löslich in heissem Alkohol. Oxydirt sich leicht in gelösten Zustand. Wird durch Säuren zersetzt.

b) m-Tolylderiv. Verbindung. B. Die frisch bereitete ätherische Lösung von m-Hydrazotoluol wird mit Alkohol und Formaldehyd versetzt und der Aether abdestillirt (RA., RÜ., *J. pr.* [2] 65, 121). — Farblose rhombische (SCHLEGEL) Nadeln (aus Aceton durch Wasser). Schmelztp.: 166,5–167,5°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol, löslich in heissem Aether, unlöslich in Wasser. Zersetzt sich leicht mit Mineralsäuren und beim Stehen der Lösungen.

c) p-Tolylderiv. Verbindung. B. Aus p-Hydrazotoluol und Formaldehyd in siedendem Alkohol (RA., RÜ., *J. pr.* [2] 65, 110). — Schwachgelbe monokline (SCHLEGEL) Blättchen aus Benzin. Schmelztp.: 213–214°. Leicht löslich in kaltem Benzol, heissem Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Oxydirt sich in Lösungen leicht. Wird durch Säuren leicht zersetzt.



toluol und 3 Mol. Acetaldehyd beim Schütteln mit 3 Thln. Alkohol (RASSOW, RÜLKE, *J. pr.* [2] 65, 114). — Gelbliche rhombische (SCHLEGEL) Prismen aus Ligroin. Schmelzpunkt: 150–151°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in heissem Alkohol. Zersetzt sich leicht in Lösungen und mit Mineralsäuren.

B. *Basen $C_nH_{2n+2}N_4$ (S. 1226–1230).

Ueber den Einfluss von Substituenten, die sich am Formylkohlenstoffatom und in den Benzolkernen befinden, auf die Ausbeute bei der Oxydation von Formazylderivaten zu Tetrazoliumbasen vgl.: WEDEKIND, STAUWE, *B.* 31, 1746.

I. *Base $CH_4N_4 = \text{HN}\cdot\text{N}\cdot\text{CH}\cdot\text{N}\cdot\text{NH}_2$ (S. 1226–1227). (Zur Nomenclatur vgl. die Bemerkung über den Namen „Formazybenzol“ S. 993–994).

*Formazan, Formazylwasserstoff $C_{13}H_{12}N_4 = C_6H_5\cdot N\cdot N\cdot \text{CH}\cdot N\cdot \text{NH}\cdot C_6H_5$ (S. 1226). B. Aus Dichlormethylformamidin-Chlorhydrat und Phenylhydrazin in Benzol, neben Anilin, Salmiak und etwas N,N'-Phenylanilinoformamidin (DAINS, *B.* 35, 2502). Aus Formazyrcarbonsäure (S. 893) durch siedendes Chinolin oder siedendes alkoholisches Kali (BAMBERGER, WHEELWRIGHT, *J. pr.* [2] 65, 131). Aus Formazyrcarbonsäureester (S. 893) durch conc. Salzsäure (B., W.). Aus Acetylformazan (s. u.) durch methylalkoholisches Kali (B., W.). — Blaurothe Nadeln aus Benzol-Ligroin. Schmelztp.: 119–120° (B., W.). Mit Wasserdampf langsam flüchtig. — Ag. $C_{13}H_{11}N_4$. Rötlich-schwarzer Niederschlag aus dem Filtrat der Silbernitratverbindung (Hptw. Bd. IV, S. 1226) durch NH_3 .

*Nitroformazan $C_{13}H_{11}O_2N_5 = \text{NO}_2\cdot\text{C}(\text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{N}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1226). B. Aus Nitroformaldehydphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 1374) durch Selbstzersetzung, Einwirkung von Säuren oder von Diazobenzol (B., SCHMIDT, *B.* 34, 578). Aus Diazobenzol und Nitromethan in alkalischer Lösung, neben zahlreichen anderen Producten (B., SCH., LEVINSTEIN, *B.* 33, 2043). — *Darst.*: B., SCH., L., *B.* 33, 2059.

*Acetylderivat, Acetylformazan $C_{15}H_{14}ON_4 = C_6H_5\cdot \text{N}(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)\cdot\text{N}\cdot\text{CH}\cdot\text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1226). B. Durch Erhitzen von Formazyrcarbonsäure (S. 893) mit Eisessig + Essigsäureanhydrid (B., W., *J. pr.* [2] 65, 130). Durch Acetylierung von Formazylwasserstoff (s. o.) (B., W.).

Carbanilsäurederivat $C_{20}H_{17}ON_5 = C_6H_5.N(CO.NH.C_6H_5).N.CH.N:N.C_6H_5$. B. Aus Formazylwasserstoff (S. 892) und Phenylisocyanat in Aether (BÜSCH, FREY, B. 36, 1364). — Gelbrohe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 178° (unter Zersetzung). Leicht löslich in siedendem Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, ziemlich schwer in Aether. Lösung in verdünnter Natronlauge dunkelroth. Liefert beim Kochen mit Alkohol und verdünnter Schwefelsäure 2,4-Diphenylsemicarbazid.

Di-p, p'-methylformazylwasserstoff $C_{16}H_{16}N_4 = CH_3.C_6H_4.NH.N.CH.N:N.C_6H_4.CH_3$. Rothbraune Nadeln aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 105° (unter Gasentwicklung) (BÜSCH, FREY, B. 36, 1373).

Carbanilsäurederivat $C_{22}H_{21}ON_5 = CH_3.C_6H_4.N(CO.NH.C_6H_5).N.CH.N:N.C_6H_4.CH_3$. B. Aus Di-p, p'-methylformazylwasserstoff (s. o.) und Phenylisocyanat (B., F., B. 36, 1373). — Gelbe Nadelchen. Schmelzp.: 184—185° (unter Aufschäumen). Leicht löslich in warmem Benzol, ziemlich schwer in Aether, löslich in siedendem Alkohol. Liefert beim Kochen mit Alkohol + verdünnter Schwefelsäure 2-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid.

2. *Base $C_8H_6N_4$ (S. 1227).

*Methylformazy $C_{14}H_{14}N_4 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).N:N.C_6H_5$ (S. 1227). B. Bei der Einwirkung von Diazobenzol auf Acetaldehydphenylhydrazon (BAMBERGER, PEMSEL, B. 36, 54, 87). Wurde einmal erhalten beim Hinzufügen conc. Salzsäure zu einer gekühlten Lösung von Benzolazoäthan in der gleichen Menge Isoamylnitrit (B., P., B. 36, 54). — Schmelzp.: 123—123,5° (corr.).

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n+2}N_4$ (S. 1227—1228).

I. *Säure $C_2H_4O_2N_4 = (HN:N)(H_2N.NH):C.CO_2H$ (S. 1227—1228). *Formazylymeisensäure, Formazylycarbonsäure $C_{14}H_{12}O_2N_4 = (C_6H_5.N:N)(C_6H_5.NH.N):C.CO_2H$ (S. 1227—1228). B. Aus Formazylycyanid (s. u.) beim 1½-stdg. Kochen mit der berechneten Menge Kalilauge am Rückflusskühler (WEISSBACH, J. pr. [2] 67, 401). — Darst. Der Aethylester (s. u.) wird, in heissem Alkohol gelöst, mit 33%iger Natronlauge erwärmt, bis eine Probe mit Wasser klar bleibt (BAMBERGER, WHEELWRIGHT, J. pr. [2] 65, 127). — Kirschothe blauglänzende Nadelchen. Schmelzp.: 163° (W.).

*Aethylester $C_{16}H_{16}O_2N_4 = C_{14}H_{14}N_4O_2.C_2H_5$ (S. 1228). Darst. Die Diazoniumlösung aus 178,7 g Anilin, 132,5 g $NaNO_2$ und 455 g Salzsäure wird mit einer Lösung von 750 g Aetzkali in 7500 g Wasser verrührt; dazu giebt man bei 0 bis +3° eine frische kalte Lösung von 125 g Acetessigester in 2500 ccm 10%iger Kalilauge. Das sich abcheidende Harz wird mit Eiswasser gewaschen (B., W., J. pr. [2] 65, 125).

*Nitril, Formazylycyanid $C_{14}H_{11}N_5 = (C_6H_5.N:N)(C_6H_5.NH.N):C.CN$ (S. 1228). B. Bei Einwirkung von 2 Mol. Benzoldiazoniumchloridlösung auf 1 Mol. Cyanessigsäure (Spl. Bd. I, S. 677) (WE., J. pr. [2] 67, 400). — Schmelzp.: 158°. Liefert mit KOH die Formazylycarbonsäure (s. o.).

p-Methylformazylycarbonsäuren s. Hptw. Bd. IV, S. 1241, Z. 25—8 v. u.

p-Chlor-p'-Methylformazylycarbonsäurementhylester $C_{26}H_{26}O_2N_4Cl = (C_6H_4Cl)(CH_3.C_6H_4)_2N_4HC.CO_2.C_{10}H_{19}$. Schmelzp.: 145—147° (LAPWORTH, P. Ch. S. Nr. 267).

p-Brom-p'-Methylformazylycarbonsäurementhylester $C_{26}H_{25}O_2N_4Br = (C_6H_4Br)(CH_3.C_6H_4)_2N_4HC.CO_2.C_{10}H_{19}$. Schmelzp.: 149—151° (L., P. Ch. S. Nr. 267).

p, p'-Dimethylformazylycarbonsäurementhylester $C_{26}H_{34}O_2N_4 =$

$CH_3.C_6H_4.N=N \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} C.CO_2.C_{10}H_{19}$. Rothe Krystalle mit blauem Reflex. Schmelzp.: 134° bis 136° (L., P. Ch. S. Nr. 267).

Cycloformazylycarbonsäureäthylester, Dehydroformazylycarbonsäureäthylester $C_6H_4.N=N \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} C.CO_2.C_2H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1291.

*Säuren $C_{15}H_{12}O_3N_4$ (S. 1228). a) *Formazylyglyoxyssäure $C_6H_5.NH.N:C(N_2.C_6H_5).CO.CO_2H$ (S. 1228). Darst. Benzoldiazoniumchlorid wird in kalte 10%ige Kalilauge (3 Mol.-Gew.) eingerührt und dann zu einer kalten Lösung von 1 Mol.-Gew. Brenztraubensäure (Spl. Bd. I, S. 235—236), gelöst in 3 Mol.-Gew. wässrigem Kali, eingerührt; vom nebenher entstehenden Benzolazoformazan (Hptw. Bd. IV, S. 1492) wird abgesaugt und das kalte Filtrat mit H_2SO_4 angesäuert (BAMBERGER, MÜLLER, J. pr. [2] 64, 203). — Alkalien lösen mit orangerother, conc. Mineralsäuren mit tiefvioletter Farbe. — $Ag_2.C_{15}H_{10}O_3N_4$. Schwarzes grünlichschimmerndes Pulver. Verpufft in der Hitze. — $Cu_2(C_{15}H_{10}O_3N_4)_2$. B. Durch Cupriacetat.

b) *Isoformazyglyoxyssäure (S. 1228). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Ligroin. Löst sich in conc. Schwefelsäure grün und wandelt sich dabei allmählich in Formazyglyoxyssäure (S. 893) um (B., M., *J. pr.* [2] 64, 203).

*Ketone der Basen $C_nH_{2n+2}N_4$ (S. 1228—1230).

*Formazylmethylketon $C_{15}H_{14}ON_4 = CH_3.CO.C(N:N.C_6H_5)(N.NH.C_6H_5)$ (S. 1228 bis 1230). Durch Einwirkung von alkalischem Diazobenzol entsteht Benzolazofornazan (Hptw. Bd. IV, S. 1492) (BAMBERGER, DE GRUYTER, *J. pr.* [2] 64, 222).

S. 1229, Z. 16 v. o. statt: „1228“ lies: „1229“.

*Acetylamidrazon $C_9H_{11}ON_3 = CH_3.CO.C(NH_2):N.NH.C_6H_5$ (S. 1229). Darst. Aus Formazylmethylketon durch alkoholisches Schwefelammon; Ausbeute: 65% des Ketons (BAMBERGER, DE GRUYTER, *J. pr.* [2] 64, 234). — Leicht löslich in Säuren. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure entsteht Nitroso-Brenztraubenphenylhydrazid (S. 451) (B., GROB, B. 34, 539).

Das im Hptw. Bd. IV, S. 1229, Z. 17 v. u. aufgeführte *Harnstoffderivat $C_{10}H_{12}O_2N_4$ des Acetylamidrazons ist wahrscheinlich unverändertes Acetylamidrazon gewesen (B., DE GR., *J. pr.* [2] 64, 235 Anm.).

Methylenacetylamidrazon $C_{10}H_{11}ON_3 = CH_3.CO.C(N:CH_2):N.NH.C_6H_5$. B. Beim Erhitzen einer alkoholischen Lösung von Acetylamidrazon (s. o.) mit Formaldehydlösung auf dem Wasserbade (B., GROB, B. 34, 543). — Gelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzpunkt: 136—136,5°. (Der Schmelzpunkt ändert sich beim Umkrystallisieren der Substanz aus Alkohol, Aceton oder Wasser.) Sehr leicht löslich in Benzol, Aceton und Eisessig.

Benzalacetylamidrazon $C_{16}H_{15}ON_3 = CH_3.CO.C(N:CH.C_6H_5):N.NH.C_6H_5$. B. Bei der Einwirkung von Benzaldehyd auf Acetylamidrazon (s. o.) (B., GROB, B. 34, 542). — Orangerothe Prismen. Schmelzp.: 159—159,5° (corr.). Ziemlich löslich in Alkohol.

*Phenylhydrazon des Acetylamidrazons $C_{15}H_{17}N_5 = CH_3.C(N:NH.C_6H_5).C(NH_2):N.NH.C_6H_5$ (S. 1229, Z. 13 v. u.). Oxydirt sich an der Luft. Conc. Schwefelsäure löst mit blauvioletter Farbe. Alkalien färben die Base roth (B., DE GR., *J. pr.* [2] 64, 240). Die Salze mit Mineralsäuren sind gelb und krystallinisch; leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. — Chlorhydrat. Schmelzp.: 114—115°. — Sulfat $(C_{15}H_{17}N_5)_2H_2SO_4$. Schmelzp.: 211°. Entsteht auch aus Acetylamidrazon (s. o.) durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure.

S. 1230, Z. 2 v. o. hinter: „ $C_{15}H_{13}N_5$ “ schalte ein: „s. S. 1491 sub Nr. 32“.

*Phenylazomethylosotriazon (S. 1230). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. statt dessen Hptw. Bd. IV, S. 1491, Z. 19 v. u. und Spl. dazu.

*(a)-p-Nitrophenyl-(h)-Phenylformazylmethylketon $C_{15}H_{13}O_5N_6 = C_6H_5.NH.N \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} C.CO.CH_3$ (S. 1230). {B. . . . (BAMBERGER, LORENZEN . . .); BAMBERGER, DE GRUYTER, *J. pr.* [2] 64, 244).

*Formazylyphenylketon $C_{20}H_{16}ON_4 = C_6H_5.CO.C(N.NH.C_6H_5).N_2.C_6H_5$ (S. 1230). B. Aus Benzolazobenzoylacetone (Hptw. Bd. IV, S. 1481), sowie aus Benzolazoacetophenon (Hptw. Bd. IV, S. 1478) durch Diazobenzol (BAMBERGER, WITTER, *J. pr.* [2] 65, 142). — Darst. Benzoylacetessigester (5,4 g) (Spl. Bd. II, S. 1076) wird durch 24-stüdt. Stehen mit 2 g Kali in 40 g Wasser verseift und die Lösung in alkalische Diazotatlösung (2 1/2 Mol.) eingerührt; Ausbeute: 3,6 g (B., W.).

m,m'-Dinitroformazylyphenylketon $C_{20}H_{14}O_5N_6 = C_6H_5.CO.C(N.NH.C_6H_4.NO_2).N:N.C_6H_4.NO_2$. B. Aus m-Nitrodiazobenzol und Benzoylessigsäure, neben Benzylformaldehyd-m-Nitrophenylhydrazon (BAMBERGER, SCHMIDT, B. 34, 2015). — Dunkelrothes Krystallpulver. Schmelzp.: 210° (unter Zersetzung).

S. 1230, Z. 11 v. u. Die Structurformel muss lauten: $CH_3.CO.C \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} N.NH.C_6H_4 \\ N:N.C_6H_4 \end{matrix}$.

C. *Basen $C_nH_{2n}N_4$ (S. 1231—1242).

I. *Tetrazol $CH_2N_4 = HC \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} N.NH \\ N:N \end{matrix} = HC \begin{matrix} \diagup \\ \diagdown \end{matrix} \begin{matrix} N-N \\ NH.N \end{matrix}$ (S. 1231—1233). Ist monomolekular (WEDEKIND, B. 31, 950). Zur Constitution vgl.: FREUND, PARADIES, B. 34, 3110). — B. Durch Erwärmen von Tetrazolthiol (S. 895) mit Salpetersäure (D: 1,12) (F., P., B. 34,

3118, 3122). Durch Oxydation von 1-(N)-Aminophenyltetrazol (s. u.) mit $KMnO_4$ in schwefelsaurer Lösung (F., P.). Durch Oxydation von Naphrtetrazol (S. 949) mit $KMnO_4$ in essigsaurer Lösung und Kochen der Lösung mit verdünnter Salpetersäure bis zum Aufhören der CO_2 -Entwicklung (MARCKWALD, MEYER, B. 33, 1893). Neben einer sehr unbeständigen Carbonsäure, durch Oxydiren einer alkalischen Benztetrazolcarbonsäure-Lösung (S. 938) mit $KMnO_4$ (MA., RUDZIK, B. 36, 1115).

S. 1231, Z. 22 v. o. statt: „ $C_7H_5N_4$ “ lies: „ $C_7H_6N_4$ “.

1-(N)-Phenyltetrazol $C_7H_6N_4 = HC \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array} \text{N}$. (Verschieden von dem im Hptw.

Bd. IV, S. 1231, Z. 22 v. o. aufgeführten Phenyltetrazol.) B. Durch Einwirkung von Chromsäure auf in Eisessig gelöstes 1-Phenyl-5-Thiontetrazolin (Hptw. Bd. IV, S. 1232) (FREUND, PARADIES, B. 34, 3120). — Krystalle (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 65—66°. Leicht löslich in Alkoholen, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser.

1-(N)-Nitrophenyltetrazol $C_7H_5O_2N_5 = HC \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_4.\text{NO}_2) \end{array} \text{N}$. B. Durch Kochen von 1 g 1-(N)-Phenyltetrazol (s. o.) mit 10 g rauchender Salpetersäure (F., P., B. 34, 3121). — Krystalle (aus Eisessig + wenig Wasser). Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Aceton, schwerer in Alkoholen, schwer in Benzol und Aether, unlöslich in Wasser und Ligroin.

1-(N)-Aminophenyltetrazol $C_7H_7N_5 = HC \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_4.\text{NH}_2) \end{array} \text{N}$. B. Durch Reduktion von 1-(N)-Nitrophenyltetrazol (s. o.) mit $SnCl_2$ + rauchender Salzsäure (F., P., B. 34, 3121). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 155°. Wird in schwefelsaurer Lösung von $KMnO_4$ zu Tetrazol oxydirt.

Tetrazolol(5) $CH_2ON_4 = HO.C:N_4H$. B. Durch Schmelzen von tetrazol-C-sulfonsaurem Kalium (vgl. S. 896) mit Aetzkali (FREUND, PARADIES, B. 34, 3119). — Krystalle (aus Aceton oder Wasser). Schmelzp.: 254°. Löslich in Wasser, Alkoholen und Aether. — $Ag_2.CON_4$. Weisse, gegen Stoss und Schlag indifferente Masse, die beim Erwärmen heftig explodirt.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1231, Z. 20 v. u. als Diphenylisotetrazolon aufgeführte Verbindung $C_{13}H_{10}ON_4$ hat vielleicht die Constitution $C_6H_5.N:N.C(NO):N.C_6H_5(?)$. B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf 1,4-Diphenylthiosemicarbazid (BUSCH, HOLZMANN, B. 34, 324).

Diphenyl-Oxytetrazoliumhydratbetaïn $C_{13}H_{10}ON_4 = C \begin{array}{c} \text{N} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ | \\ \text{O} \end{array}$. B. Durch

Zersetzung von Nitroformazan (S. 892) mit Alkali (BAMBERGER, C. 1898 II, 1050). — Weisse Nadeln. Explodirt bei 174°. Von bitterem Geschmack und neutraler Reaction. Kalium-Dichromat und -Permanganat, sowie Gold- und Platin-Chlorid und Pikrinsäure geben unlösliche Salze.

Dibenzyl-Oxytetrazol, Benzyl-Oxytetrazolbenzyläther $C_{15}H_{14}ON_4 = C_6H_5.CH_2.O.C \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{N}(\text{C}_7\text{H}_7) \cdot \text{N} \end{array}$. B. Beim Kochen von Nitroso- α -Dibenzyl-Aminotetrazol (Spl. zu Bd. IV, S. 1312) mit Wasser (THIELE, INGLE, A. 287, 258). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 106°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Säuren und Alkalien.

Tetrazolthiol(5) $CH_2N_4S = HS.C:N_4H$. B. Durch Kochen von Methylmercaptotetrazol (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure (D: 2,0) + etwas Eisessig (FREUND, PARADIES, B. 34, 3117). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung). Leicht löslich. — $Na.CHN_4S$. Krystallisirt aus Alkohol mit Krystallalkohol, aus Wasser mit $1\frac{1}{2}H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in absolutem Alkohol.

S-Methyläther, Methylmercaptotetrazol $C_3H_4N_4S = CH_3.S.C:N_4H$. B. Durch Zufügen von Normal-Salzsäure zu einer mit Natriumnitrit versetzten wässrigen Lösung von S-Methylthiosemicarbazid-Chlorhydrat (F., P., B. 34, 3115). — Rhombische Prismen aus Wasser, die bei 144° sintern und bei 151° unter Zersetzung schmelzen. Löslich in Alkalien. — $Ag_2.C_2H_3N_4S$. Verpufft beim Erhitzen über freier Flamme. Schmilzt noch nicht bei 260°. — $Cu(C_2H_3N_4S)_2$. Grüner Niederschlag. Entfärbt sich bei 230°. Verpufft beim Erhitzen über freier Flamme.

Methylsulfontetrazol $C_2H_4O_2N_4S = CH_3.SO_2.C:N_4H$. B. Durch Einwirkung 3% iger $KMnO_4$ -Lösung auf in heissem Wasser gelöstes Methylmercaptotetrazol (s. o.) (F., P., B. 34, 3116). — Krystalle aus Alkohol. Sintert bei 110° und ist bei 120° völlig geschmolzen. Leicht löslich. — $K.C_2H_3O_2N_4S$. Krystalle (aus Alkohol + Aether). Zersetzt sich bei

250°. Verpufft beim Erhitzen über freier Flamme sehr heftig. Sehr leicht löslich in Wasser, kaum löslich in Alkohol, unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform. — Ag. $C_2H_5O_2N_4S$. Amorph.

Tetrazol-C(5)-Sulfonsäure $CH_2O_3N_4S = HO_3S.C:N_4H$. B. Durch Oxydation von Tetrazolthiol (S. 895) mit 2 $\frac{1}{2}$ %iger $KMnO_4$ -Lösung (F., P., B. 34, 3119). — Nadeln. Aeusserst zerfliesslich. Durch Schmelzen mit KOH entsteht Tetrazol (S. 895). — Baryumsalz. Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — Silbersalz $Ag_2CO_3N_4S$.

N-Phenylderivate des Tetrazolthiols(5) und der Tetrazol-5-Sulfonsäure s. Hptw. Bd. IV, S. 1232, Z. 2 v. u. bis S. 1233, Z. 2 v. o.

* **Aminotriazsulfol** $CH_2N_4S = H_2N.C \begin{matrix} \leftarrow N.N \\ S.N \end{matrix}$ (S. 1232). Beim Erwärmen mit conc. Salzsäure oder bei der Einwirkung alkoholischer Bromlösung entsteht Thiocyanamid (s. u.) (FREUND, SCHAUDER, B. 29, 2504).

Thiocyanamid CH_2N_2S . B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von Aminotriazsulfol mit conc. Salzsäure (F., SCH., B. 29, 2504). Das Hydrobromid entsteht beim Hinzufügen einer alkoholischen Bromlösung zu Aminotriazsulfol (2 g), suspendirt in 10 cem absolutem Alkohol (F., SCH.). — Sehr zersetzlicher flockiger Niederschlag. — $CH_2N_2S.HCl$. Nadeln aus conc. Salzsäure; Tafeln aus Wasser. Zersetzt sich bei 186°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und conc. Salzsäure — $(CH_2N_2S.HCl)_2PtCl_4$. Goldgelbe Würfel. Zersetzt sich gegen 165°. — $CH_2N_2S.HBr$. Krystalle. Schmelztp.: 190° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser.

Methylthiocyanamid $C_2H_4N_2S = CHN_2S.CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von Methylaminotriazsulfol (Hptw. Bd. IV, S. 1232) mit conc. Salzsäure (F., SCHWARZ, B. 29, 2499). — Unbeständig. — $C_2H_4N_2S.HCl$. Nadeln. Aeusserst leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

2. *Basen $C_2H_4N_4$ (S. 1233—1237).

1) *N-Dihydrotetrazin $CH \begin{matrix} \leftarrow N.NH \\ NH.N \end{matrix} \rightarrow CH$ (S. 1233—1234) und C-Dihydrotetrazin $CH_2 \begin{matrix} \leftarrow N:N \\ N:N \end{matrix} \rightarrow CH_2$ s. Spl. Bd. I, S. 846.

N-Phenylthiocarbonyl-N-Dihydrotetrazin $C_6H_9N_3S = C_6H_5.NH.CS.N \begin{matrix} \leftarrow CH:N \\ N:CH \end{matrix} \rightarrow NH$. B. Aus s-N-Dihydrotetrazin und Phenylsenfö (RUHEMANN, STAPLETON, Soc. 81, 262). — Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 153—154°.

Oxydihydrotetrazin $HO.C \begin{matrix} \leftarrow N-N \\ NH.NH \end{matrix} \rightarrow CH$ s. Methenylcarbohydrazid, Spl. Bd. I, S. 830.

p-Urazin $CO \begin{matrix} \leftarrow NH.NH \\ NH.NH \end{matrix} \rightarrow CO$ s. Spl. Bd. I, S. 831.

1-Phenyl-4,5-Dibenzylurazin $CO \begin{matrix} \leftarrow N(C_6H_5) \text{---} NH \\ N(C_7H_7).N(C_7H_7) \end{matrix} \rightarrow CO$ s. S. 541.

3) *4(5)-Amino-1,2,3-Triazol $\begin{matrix} C(NH_2):CH \\ HN-N=N \end{matrix} = \begin{matrix} C(NH_2).CH \\ N.NH.N \end{matrix} = \begin{matrix} C(NH_2):CH \\ N=N-NH \\ C(NH_2):CH \end{matrix}$ u. s. w. (S. 1234—1235). 1-Phenyl-5-Amino-1,2,3-Triazol $C_6H_8N_4 = C_6H_5.N-N=N$. B.

Durch Erhitzen der 4-Carbonsäure (S. 904) über den Schmelzpunkt und Extrahiren der isonitrilartig riechenden Masse mit Alkohol (DIMROTH, B. 35, 4060). — Blätterige Krystalle aus Wasser. Schmelztp.: 139°. Leicht löslich in Alkohol und verdünnter Salzsäure, schwer in kaltem Wasser.

4) 3(5)-Amino-1,2,4-Triazol $\begin{matrix} N-NH \\ H_2N.C:N:CH \end{matrix} = \begin{matrix} NH-N \\ H_2N.C:N:CH \end{matrix}$ bezw. desmotope Formen. B. Aus Formylaminoguanidinnitrat und Sodalösung, sowie aus 5-Aminotriazol-carbonsäure(3) (S. 904) beim Erhitzen auf 182—185° oder bei längerem Kochen mit Essigsäure (THEILE, MANCHOT, A. 303, 45). — Krystallinische Krusten (aus Essigäther). Schmelzpunkt: 159°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Essigester, fast unlöslich in Aceton und Aether. Sublimirt beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt unter theilweiser Zersetzung (NH_3 -Entwicklung). Besitzt schwaches Reduktionsvermögen. Durch Oxydation mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung entsteht Azotriazol. — $C_2H_4N_4.HNO_3$. Schmelztp.: 174° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_2H_4N_4.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln. Schmelztp.: 227—228° (unter Zersetzung).

1-Phenyl-5-Iminotriazolin $C_8H_8N_4 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot \ddot{N} & \text{---} & \ddot{N} \\ & & \vdots \\ & & \text{HN} : C : N : \ddot{C}H \end{matrix}$. B. Bei etwa 1-stdg. Kochen von 4 g des Amino-phenylguanidin-Nitrats (Hptw. Bd. IV, S. 1222) mit 1,24 g Natriumformiat und 10 ccm krystallisirter Ameisensäure (PELLIZZARI, RONCAGLILO, *G.* 31 I, 524). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 157°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $(C_8H_8N_4 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 197°. — $C_8H_8N_4 \cdot C_8H_8O_7N_3$. Nadeln (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: 175°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol.

1-Phenyl-3-Iminotriazolin $C_8H_8N_4 = \begin{matrix} NH \cdot N \cdot C_6H_5 \\ & & \vdots \\ & & \text{HN} : C : N : \ddot{C}H \end{matrix}$. B. Aus Phenylamino-guanidin (S. 888) und Oxalester bei langem Erhitzen (CUNEO, *G.* 29 I, 105). Phenylamino-guanidinchlorhydrat und Natriumformiat werden in Ameisensäurelösung 6—7 Stunden erhitzt. (C.). Aus 1-Phenyl-3-Iminotriazolidon(5) (S. 898) durch Erhitzen mit P_2S_5 (C., *G.* 29 I, 15). — Nadeln (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: 150°. Leicht löslich in Alkohol und Aether. — $C_8H_8N_4 \cdot HCl + 2H_2O$. Monokline (FERRO, *Z. Kr.* 32, 528) Nadeln aus Salzsäure. Schmelzp.: 187°. — $(C_8H_8N_4 \cdot HCl)_2PtCl_4 \cdot 2H_2O$. Orangerothe Blätter aus Salzsäure, welche durch Kochen mit Wasser oder Erhitzen auf 200° in das amorphe Tetrachlorplato-Phenyliminotriazolin $(C_8H_8N_4)_2PtCl_4$ übergehen. — $C_8H_8N_4 \cdot HNO_3$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 181°. — Pikrat $C_8H_8N_4 \cdot C_8H_8O_7N_3$. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 220°.

N-Nitrosoderivat $C_8H_7ON_5 = \begin{matrix} N(NO) \cdot N \cdot C_6H_5 \\ & & \vdots \\ & & \text{HN} : C : N = \ddot{C}H \end{matrix}$. B. Aus Phenyl-Iminotriazolin (s. o.) und Isoamylnitrit in alkoholischer Lösung (C., *G.* 29 I, 22). — Gelbliche Kryställchen. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Monobrom-Phenyl-iminotriazolin $C_8H_7N_4Br$. B. Aus 1-Phenyl-3-Iminotriazolin (s. o.) durch Brom in Eisessiglösung und Behandeln mit Wasser (C., *G.* 29 I, 30). — Orangegelbe Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 196°.

1-Phenyl-2-Methyl-3-Iminotriazolin $C_9H_{10}N_4 = \begin{matrix} CH_3 \cdot \ddot{N} & \text{---} & N \cdot C_6H_5 \\ & & \vdots \\ & & \text{HN} : C : N : \ddot{C}H \end{matrix}$. B. Aus 1-Phenyl-3-Iminotriazolin (s. o.) und CH_3J in Methylalkohol im Rohre, neben der Dimethylverbindung (s. u.) (C., *G.* 29 I, 25). — Oelig. — $C_9H_{10}N_4 \cdot HJ \cdot H_2O$. Orangegelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 170°. — Pikrat $C_9H_{10}N_4 \cdot C_8H_8O_7N_3$. Orangerothe Prismen. Schmelzp.: 184°.

1-Phenyl-2-Methyl-3-Methyliminotriazolin $C_{10}H_{12}N_4 = \begin{matrix} CH_3 \cdot \ddot{N} & \text{---} & N \cdot C_6H_5 \\ & & \vdots \\ & & \text{CH}_3 \cdot N : C : N : \ddot{C}H \end{matrix}$. B. Aus 1-Phenyl-3-Iminotriazolin (s. o.) und CH_3J ; findet sich in den Mutterlaugen des Jodhydrats der Monomethylverbindung (s. o.) (C., *G.* 29 I, 27). — Oelig. — Pikrat $C_{10}H_{12}N_4 \cdot C_8H_8O_7N_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 201°.

4-Phenyl-3-Anilinetriazol $C_{14}H_{12}N_4 = \begin{matrix} HN & \text{---} & N \\ & & \vdots \\ & & C_6H_5 \cdot N : C : N (C_6H_5) \cdot \ddot{C}H \end{matrix} = \begin{matrix} N & \text{---} & N \\ & & \vdots \\ & & C_6H_5 \cdot NH \cdot C : N (C_6H_5) \cdot \ddot{C}H \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen von saurem oxalsaurem Amino-Diphenylguanidin auf 160° (BUSCH, ULMER, *B.* 35, 1719). Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von Amino-Diphenylguanidin mit Ameisensäure (BU., BAUER, *B.* 33, 1067). Durch Einwirkung von H_2O_2 auf eine wässrige Lösung vom Kaliumsalz des 3-Phenylimino-4-Phenyl-Triazolthiols(5) (S. 899) (BU., U., *B.* 35, 1714). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 214°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Aether und Wasser.

1-Tolyl-3-Iminotriazolin $C_9H_{10}N_4 = \begin{matrix} NH & \text{---} & N \cdot C_7H_7 \\ & & \vdots \\ & & \text{HN} : C : N : \ddot{C}H \end{matrix}$. a) o-Tolylverbindung. B. Analog der p-Tolylverbindung (s. u.) (C., *G.* 29 I, 93). — Nadeln aus Aether. Schmelzpunkt: 122°. — Pikrat. Schmelzp.: 192°.

b) p-Tolylverbindung. B. Aus p-Tolylaminoguanidin-Chlorhydrat, Natriumformiat und Ameisensäure (C., *G.* 29 I, 90). — Farblose Nadelchen aus Wasser. Schmelzpunkt: 185°. — $C_9H_{10}N_4 \cdot HCl$. Schmelzp.: 225—234°. Prismatisch monokline (F., *Z. Kr.* 32, 528) Krystalle. — $(C_9H_{10}N_4 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Nadelchen.

4-p-Tolyl-3-p-Toluidinetriazol $C_{16}H_{16}N_4 = \begin{matrix} N & \text{---} & N \\ & & \vdots \\ & & C_7H_7 \cdot NH \cdot C : N (C_7H_7) \cdot \ddot{C}H \end{matrix}$. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von Amino-Di-p-tolylguanidin mit Ameisensäure (BU., BA., *B.* 33, 1073). — Blättchen. Schmelzp.: 224°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in Benzol und Wasser, fast unlöslich in Aether.

1-Phenyl-2-Acetyl-3-Iminotriazol $C_{10}H_{10}ON_4 = \begin{array}{c} CH_3.CO.N—N.C_6H_5 \\ HN:C.N:CH \end{array}$. B. Aus Phenyl-Iminotriazol (S. 897) und Essigsäureanhydrid (CUNEO, *G.* 29 I, 24). Durch partielle Verseifung des 1-Phenyl-2-Acetyl-3-Acetyliminotriazolins (s. u.) mittels siedendem Wasser (C.). — Farblose Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 168°. Unlöslich in CS_2 .

4-Phenyl-3-Acetylanilinotriazol (vgl. S. 897) $C_{16}H_{14}ON_4 = \begin{array}{c} N—N \\ | \quad | \\ (C_6H_5)(CH_3.CO)N.C.N(C_6H_5).CH \end{array}$. Nadeln aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzp.: 170° bis 171°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Aether und Wasser (Bu., BA., *B.* 33, 1067).

1-Phenyl-2-Acetyl-3-Acetyliminotriazol $C_{12}H_{12}O_2N_4 = \begin{array}{c} CH_3.CO.N—N.C_6H_5 \\ CH_3.CO.N:C.N:CH \end{array}$. B. Aus Phenyl-Iminotriazol (S. 897) und Essigsäureanhydrid (C., *G.* 29 I, 24). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 118°. Sehr leicht löslich in CS_2 und Alkohol. Verseifbar durch siedendes Wasser.

Benzoylamintriazol $C_9H_8ON_4 = \begin{array}{c} NH—N \\ | \quad | \\ C_6H_5.CO.NH.C:N:CH \end{array}$: THIELE, MANCHOT, *A.* 303, 47.

1-Phenyl-3-Benzalamintriazol $C_{15}H_{12}N_4 = \begin{array}{c} N—N.C_6H_5 \\ | \quad | \\ C_6H_5.CH:N:C.N:CH \end{array}$ oder $\begin{array}{c} N—N.C_6H_5 \\ | \quad | \\ C_6H_5.CH.N:C.N:CH \end{array}$. B. Aus Benzaldehyd und Phenyl-Iminotriazol (S. 897) in alkoholischer Lösung (CUNEO, *G.* 29 I, 23). — Farblose Kryställchen. Schmelzp.: 155°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, löslich in Aether.

3-Amino-5-Oxy-1,2,4-Triazol, 3-Amino-Triazol, 3-Imino-Triazolidon(5), Urazol-Monoimid $C_2H_4ON_4 = \begin{array}{c} N—NH \\ | \quad | \\ H_2N.C.N:C.OH = HN:C.NH.CO \end{array}$. B. Beim Erhitzen von 3 g Harnstoff mit 7,3 g Aminoguanidinchlorhydrat (PELLIZZARI, RONCAGLIOLO, *G.* 31 I, 485). — *Darst.* Durch Erhitzen von 10 g Diamidmonochlorhydrat mit 20,21 g Dicyandiamidchlorhydrat; man trennt durch siedendes Wasser von etwas daneben gebildetem, in siedendem Wasser unlöslichem Imidurazoimidurazol (S. 908) (P., R.). — Weisse nadel-förmige Krystalle (aus mit Essigsäure angesäuertem Wasser). Schmelzp.: 285°. Unlöslich in Alkohol und Aether, löslich in Wasser, Alkalien und verdünnten Mineralsäuren. Reducirt ammoniakalisches $AgNO_3$, giebt mit $FeCl_3$ Rothfärbung.

Derivate des Dehydroguanazols $\begin{array}{c} N=N \\ | \quad | \\ HN:C.NH.C:NH \end{array}$ s. *Spl. zu Bd. IV, S. 1316.*

1-Phenyl-3-Iminotriazolidon(5) $C_8H_8ON_4 = \begin{array}{c} NH—N.C_6H_5 \\ HN:C.NH.CO \end{array}$. B. Durch Einwirkung von 8 g Harnstoff auf 12 g Phenylaminoguanidin-Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 1221) (P., R., *G.* 31 I, 490; vgl. CUNEO, *G.* 29 I, 31). Aus Phenylhydrazinchlorhydrat (4 g) und Dicyandiamidchlorhydrat (6 g) (P., R.). Aus Phenylguanazol (Hptw. Bd. IV, S. 1313) mittels 20%iger Kalilauge durch Kochen am Rückflusskühler oder besser im Autoclaven bei 160–170° (P., R.). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 272–273°. Ziemlich löslich in heissem Wasser, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Chloroform, löslich in Alkali und daraus durch Säuren fällbar. Die wässrige Lösung reagirt mit Lackmus schwach sauer. Wird durch P_2S_5 bei 225° in Phenyl-Iminotriazol (S. 897) verwandelt (C.). — $Ag.C_8H_8ON_4$. Krystalle, mit Wasser sich zersetzend. — $C_8H_8ON_4.HCl + H_2O$. Weisse nadel-förmige Krystalle, mit Wasser leicht dissociirend.

3-Anilino-4-Phenyltriazol(5) $C_{14}H_{12}ON_4 = \begin{array}{c} N—NH \\ | \quad | \\ C_6H_5.NH.C.N(C_6H_5).CO \end{array}$. B. Aus Amino-Diphenylguanidin und Phosgen in Aether-Toluol-Lösung (BUSCH, ULMER, *B.* 35, 1719). — Nadeln (aus wenig Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 212–213°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, kaum löslich in Aether und Benzol.

Diacetylderivat des Urazol-Monoimids $C_8H_8O_3N_4 = \begin{array}{c} CH_3.CO.N—N.CO.CH_3 \\ NH:C.NH.CO \end{array}$. B. Aus dem Urazolimid (s. o.) bei etwa $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid (P., R., *G.* 31 I, 489). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: über 300°. Löslich in warmem Wasser, aber bei längerem Kochen damit sich verseifend.

3-Amino-1, 2, 4-Triazolthiol(5) $C_2H_4N_4S = \begin{array}{c} N-NH \\ | \quad | \\ H_2N \cdot C \cdot N : C \cdot SH \end{array} = \begin{array}{c} HN-NH \\ | \quad | \\ HN : C \cdot NH \cdot CS \end{array}$ und
Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1235, Z. 15-42 v. o.*

3-Phenylimino-4-Phenyl-Triazolthiol(5) $C_{14}H_{12}N_4S = \begin{array}{c} NH-N \\ | \quad | \\ C_6H_5 \cdot N : C \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot SH \end{array}$
B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 10 g Thiocarbamilid mit 14 g 50%iger Hydrazinhydratlösung und 4 g Aetzkali in 25 cem Alkohol auf 130-135°, neben kleinen Mengen von Amino-Diphenylguanidin, bezw. dessen Anilinadditionsproduct (BUSCH, ULMER, B. 35, 1712). Durch 4-stdg. Erhitzen gleicher Mengen Amino-Diphenylguanidin und Thiocarbamilid mit Aetzkali und Alkohol auf 130-135° (B., U.). Durch Erwärmen der Verbindung $C_6H_5 \cdot NH \cdot C : N \cdot C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$ (aus Amino-Diphenylguanidin und Phenylsenfö) mit verdünnter Natronlauge bis zur Lösung (B., U.). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 206°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich schwer in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Benzol. — Kaliumsalz. Blätter. Schmelzpt.: 125-126° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Liefert bei der Einwirkung von Jod das zugehörige Disulfid (s. u.), bei der Oxydation mit H_2O_2 dagegen 4-Phenyl-3-Anilino-triazol (S. 897).

S-Methyläther $C_{15}H_{14}N_4S = (C_6H_5 \cdot N) : (CH_3 \cdot S) C_2HN_3(C_6H_5)$. B. Durch Erwärmen des 3-Phenylimino-4-Phenyl-Triazolthiol(5)-Kaliums (s. o.) mit CH_3J in Alkohol (B., U., B. 35, 1713). — Nadeln. Schmelzpt.: 226-227°. Die violette Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich beim Erwärmen purpurroth.

S-Aethyläther $C_{16}H_{16}N_4S = (C_6H_5 \cdot N) : (C_2H_5 \cdot S) C_2HN_3(C_6H_5)$. Nadeln. Schmelzpt.: 214-215°. Leicht löslich in verdünnter Salzsäure (B., U., B. 35, 1713).

Disulfid $C_23H_{22}N_4S_2 = [(C_6H_5 \cdot N)_3C_2H(N \cdot C_6H_5) \cdot S]_2$. B. Aus 3-Phenylimino-4-Phenyl-Triazolthiol(5) (s. o.) durch Einwirkung von H_2O_2 auf die alkoholische Lösung, oder durch Oxydation des Kaliumsalzes mit Jod (B., U., B. 35, 1713). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 209-210°.

5) 4-Amino-1, 2, 4-Triazol $\begin{array}{c} N-N \\ | \quad | \\ HC \cdot N(NH_2) \cdot CH \end{array}$ · 1-Phenyl-4-Amino-3-Oxytriazolon(5), 1-Phenyl-4-Amino-Urazol $C_8H_8O_2N_4 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N-N \\ | \quad | \\ CO \cdot N(NH_2) \cdot C \cdot OH \end{array}$ (vgl. Busch,

C. 1901 I, 936). B. Durch Zufügen einer conc. alkoholischen Lösung des Chlorids vom Phenylhydrazin-a, b-Dicarbonsäure-b-Aethylester (S. 433) zu der doppelt molekularen Menge 50%iger wässriger Hydrazinlösung (Busch, HEINRICH, B. 33, 460). Durch Erhitzen von 1-Phenyl-4-Diäthylaminourazol (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure auf 240° (B., B. 34, 2318). — Blättchen oder Nadeln aus Wasser. Erweicht gegen 240°, schmilzt bei 244°. Schwer löslich in Benzol und Aether, fast unlöslich in Ligroin. Geht durch Einwirkung von Nitrit in essigsaurer Lösung in Phenylurazol (S. 435) über. — $Na_2C_5H_7O_2N_4 + 4H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in conc. Alkali.

Triacetylderivat des 1-Phenyl-4-Aminourazols $C_{14}H_{14}O_5N_4 = C_6H_5O_2N_4(CO \cdot CH_3)_3$. Blätter aus Alkohol. Schmelzpt.: 128°. Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin (B., H., B. 33, 461).

1-Phenyl-2-Methyl-4-Aminourazol $C_9H_{10}O_2N_4 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N-N \\ | \quad | \\ CO \cdot N(NH_2) \cdot CO \end{array}$ Zur

Constitution vgl.: B., B. 35, 1562. B. Durch 2-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen Phenyl-Aminourazol (s. o.), CH_3J und Aetzkali in schwach verdünntem Methylalkohol (B., H., B. 33, 462). — Prismen bezw. farnblattähnlich angeordnete Krystalle aus Wasser. Schmelzpt.: 135-136°. Durch salpetrige Säure entsteht 1-Phenyl-2-Methylurazol (S. 435). Giebt mit siedender Jodwasserstoffsäure kein CH_3J ab (B.).

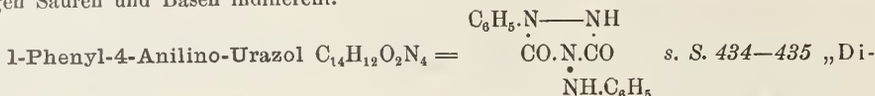
1-Phenyl-4-Methylaminourazol $C_9H_{10}O_2N_4 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N-N \\ | \quad | \\ CO \cdot N(NH \cdot CH_3) \cdot C \cdot OH \end{array}$. B. Aus

dem öligen 5-Methyl-2-Phenylcarbazidcarbonsäureäthylester, welcher durch Einwirkung von Methylhydrazin (Spl. Bd. I, S. 623) auf das Chlorid des Phenylhydrazin-a, b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 433) erhalten wird, durch warme verdünnte Natronlauge und Fällen mit Salzsäure (B., C. 1901 I, 936). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 174° bis 175°. Ziemlich löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol, Aether und Ligroin. Starke Säure. Wird von Ammoniak und Alkalicarbonaten gelöst und aus den Lösungen durch Essigsäure nicht gefällt.

1-Phenyl-4-Diäthylaminourazol $C_{12}H_{16}O_2N_4 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N-N \\ | \quad | \\ CO \cdot N[N(C_2H_5)_2] \cdot C \cdot OH \end{array}$. B.

Aus Phenyl-diäthylcarbazid-carbonsäureester (S. 434) durch verdünnte Natronlauge bei 70–80° (B., C. 1901 I, 936). — Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 137–138°. Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in heissem Wasser. Starke Säure. Die Alkalisalze sind ölig.

1-Phenyl-4-Diäthylaminourazoläthyläther $C_{14}H_{20}O_2N_4$. B. Aus 1-Phenyl-4-Diäthylaminourazol (s. o.) durch Kali und C_2H_5J ein sidendem Alkohol (B., C. 1901 I, 937). — Prismen aus Aether. Schmelzp.: 76°. In den meisten Mitteln leicht löslich. Gegen Säuren und Basen indifferent.



phenylurazin“.

1-Phenyl-4-Methylphenylaminourazol $C_{15}H_{14}O_2N_4$ = $C_6H_5 \cdot N \text{---} N$. B. Durch Erwärmen von 2-Phenyl-5-Methyl-5-Phenylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester (S. 434) mit Natronlauge auf 70–80° (B., B. 34, 2316). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 167–168°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Eisessig, Chloroform und Alkalien, schwer in Aether. Spaltet beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure die Methylgruppe nahezu quantitativ als CH_3J ab (B., B. 35, 1566).

1-Phenyl-3-Methoxy-4-Methylphenylaminotriazol(5) $C_{16}H_{16}O_2N_4$ = $C_6H_5 \cdot N \text{---} N$. B. Durch 1-stdg. Kochen des 1-Phenyl-4-Methylphenylaminourazols (s. o.) mit CH_3J und Kali in methylalkoholischer Lösung (B., B. 34, 2317). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 103°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Aether. Indifferent gegen Säuren und Alkalien.

1-p-Methoxyphenyl-4-Anilinourazol $C_{15}H_{14}O_3N_4$ = $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \text{---} N$. B. Durch Erwärmen von 2-p-Methoxyphenyl-5-phenylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester (S. 549) mit sehr verdünnter Natronlauge (B., GROHMANN, B. 34, 2323; B., C. 1901 I, 936). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 242°.

1-Phenyl-4-p-Anisidinourazol $C_{15}H_{14}O_3N_4$ = $C_6H_5 \cdot N \text{---} N$. B. Durch Erwärmen von 2-Phenyl-5-p-methoxyphenylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester (S. 548) mit sehr verdünnter Natronlauge (B., G., B. 34, 2322; B., C. 1901 I, 936). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 205,5°. Unlöslich in Alkohol und Benzol.

1-Phenyl-p-Toluidinourazol $C_{15}H_{14}O_2N_4$ = $C_6H_5 \cdot N \text{---} N$. B. Aus 2-Phenyl-5-p-Tolylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester (S. 533) durch warme verdünnte Alkalien (B., C. 1901 I, 936). — Nadeln aus Alkohol. Erweicht bei 233°. Schmelzp.: 238° (Zersetzung). Nur in heissem Eisessig und Alkohol ziemlich löslich.

Acetylderivat $C_{17}H_{16}O_3N_4$ = $C_{15}H_{13}O_2N_4(C_2H_3O)$. B. Durch siedendes Acetanhydrid (B., C. 1901 I, 936). — Nadelchen. Schmelzp.: 146–147°. Unlöslich in Natronlauge.

1-p-Tolyl-4-Anilinourazol $C_{15}H_{14}O_2N_4$ = $C_7H_7 \cdot N \text{---} N$. B. Aus 5-Phenyl-2-p-Tolylcarbazid-1-Carbonsäureäthylester (S. 533) durch verdünnte warme Alkalien (B., C. 1901 I, 936). — Nadeln. Erweicht bei 233°. Schmelzp.: 239,5°. Nur in Alkohol und Eisessig ziemlich löslich.

Acetylderivat $C_{17}H_{16}O_3N_4$ = $C_{15}H_{13}N_4O_2(C_2H_3O)$. Nadeln. Erweicht bei 156°. Schmelzp.: 170°. Unlöslich in Natronlauge (B., C. 1901 I, 936).

1-Phenyl-4-Dibenzylaminourazol $C_{22}H_{20}O_2N_4$ = $C_6H_5 \cdot N \text{---} N$. B. Aus 2-Phenyl-5,5-Dibenzylcarbazid-1-Carbonsäureester (S. 541) durch alkoholisches Kali (B., C. 1901 I, 937). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 185–186°. Ziemlich löslich in warmem Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

1-Naphtyl-4-Aminourazol $C_{12}H_{10}O_2N_4$ = $C_{10}H_7 \cdot N \text{---} N$. a) α -Naphtyl- $CO \cdot N(NH_2) \cdot CO \cdot OH$ Verbindung. B. Durch Einwirkung von conc. Natronlauge auf das Product, das aus dem Chlorid des α -Naphtylhydrazin-a,b-Dicarbonsäure-b-Aethylesters (S. 612) und Hydrazinhydrat in Alkohol entsteht (B., G., B. 34, 2324). — Blätter aus Wasser. Schmelzp.:

201°. Leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol. Durch Einwirkung von salpetriger Säure entsteht 1-Naphtylurazol (S. 747).

b) *β*-Naphtylverbindung. B. Durch Einwirkung von conc. Natronlauge auf den Naphtylcarbazidcarbonsäureester, der sich aus dem Chlorid des *β*-Naphtylhydrazin-a,b-Dicarbonensäure-b-Aethylesters (S. 614) und Hydrazinhydrat bildet (B., G., B. 34, 2325). — Nadelchen oder Blättchen (aus viel Eisessig). Schmelzp.: 265°. Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und Benzol.

Benzalderivat des 1-Phenyl-4-Aminourazols C₁₀H₁₂O₂N₄ =

$$\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \text{---} \text{N}$$

CO.N(N:CH.C₆H₅).C.OH. B. Durch kurzes Erhitzen von Phenyl-Aminourazol (S. 899) mit Benzaldehyd (B., H.E., B. 33, 462). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 175°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, löslich in Natronlauge.

1-Phenyl-2-Methyl-4-Benzalaminourazol C₁₆H₁₄O₂N₄ =

$$\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \text{---} \text{N}\cdot\text{CH}_3$$

CO.N(N:CH.C₆H₅).CO. B. Aus 1-Phenyl-2-Methyl-4-Aminourazol (S. 899) und Benzaldehyd beim Eindampfen mit Alkohol (B., C. 1901 I, 936). — Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzp.: 139—140°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether.

1-Phenyl-4-Amino-5-Thiourazol C₈H₈ON₄S =

$$\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \text{---} \text{N}$$

$$\text{S}\cdot\text{C}\cdot\text{N}(\text{NH}_2)\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{H}$$
 B. Phenyl-

hydrazin-a-Thiocarbonsäurechlorid-b-Carbonsäureäthylester (S. 444) wird in alkoholischer Lösung mit der doppelten Menge 50%iger Hydrazinhydratlösung versetzt; nach einiger Zeit wird ganz verdünnte Natronlauge hinzugefügt, gelinde erwärmt und mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert (B., G., B. 34, 2328). — Nadelchen aus Alkohol, derbere Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 191—192° (unter Zersetzung). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol, leicht löslich in Alkalien.

1-Phenyl-4-Anilino-5-Thiourazol C₁₄H₁₂ON₄S =

$$\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \text{---} \text{N}$$

$$\text{S}\cdot\text{C}\cdot\text{N}(\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{H}$$
 B.

Durch Einwirkung von Natronlauge auf Phenylhydrazin-a-Thiocarbonsäurephenylhydrazid-b-Carbonsäureäthylester (S. 449) (B., G., B. 34, 2330). — Kryställchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 184°. Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in Aether und Benzol, unlöslich in Wasser.

1-Phenyl-4-p-Toluidino-5-Thiourazol C₁₆H₁₄ON₄S =

$$\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} \text{---} \text{N}$$

$$\text{S}\cdot\text{C}\cdot\text{N}(\text{NH}\cdot\text{C}_7\text{H}_7)\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{H}$$

B. Durch Einwirkung von Natronlauge auf 2-Phenyl-5-p-Tolythiocarbazid-1-Carbonsäureäthylester (S. 534) (B., G., B. 34, 2330). — Wasserhelle Nadeln. Schmelzp.: 190°.

1-p-Tolyl-4-Anilino-5-Thiourazol C₁₅H₁₄ON₄S =

$$\text{C}_7\text{H}_7\cdot\text{N} \text{---} \text{N}$$

$$\text{S}\cdot\text{C}\cdot\text{N}(\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{H}$$
 B.

Bei der Einwirkung von Natronlauge auf 5-Phenyl-2-p-Tolythiocarbazid-1-Carbonsäureäthylester (S. 536) (B., G., B. 34, 2331). — Nadeln. Schmelzp.: 219°. Löslich in heissem Alkohol, schwer löslich in Aether und Benzol.

6) 2,3-Dihydro-1,2,3,4-Tetrazin $\begin{matrix} \text{CH}:\text{N}\cdot\text{NH} \\ \text{CH}:\text{N}\cdot\text{NH} \end{matrix}$ Diphenylderivat $\begin{matrix} \text{CH}:\text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}:\text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$
s. Glyoxalosotetrazon, Hptw. Bd. IV, S. 1307.

* Verbindungen C₂H₄N₄S (S. 1235—1237). a) *Derivate des 3,5-Diamino-1,2,4-Thiobiazols, Diamino-Miazthiols $\begin{matrix} \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C}\cdot\text{N}\cdot\text{S} \\ \text{N}=\text{C}\cdot\text{NH}_2 \end{matrix}$ (S. 1235—1237).

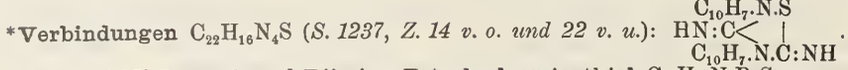
Die im Hptw. Bd. IV, S. 1235, Z. 10 v. u. als Diphenyldiaminoiazthiol, Dianilinoiazthiol aufgeführte Verbindung C₁₄H₁₂N₄S ist nach Hector (B. 25 Ref., 799) als

Diphenyl-Diimino-Tetrahydromiazthiol $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}\cdot\text{S} \\ \text{NH}:\text{C} < | \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}\cdot\text{C}:\text{NH} \end{matrix}$ aufzufassen. Durch Ein-

wirkung von conc. Salzsäure sowie durch Reduction entsteht Diphenylguanidin (Hptw. Bd. II, S. 348).

Dementsprechend sind zu formuliren:

* Verbindung C₂₆H₂₀N₄S (S. 1236, Z. 11 v. o.): $\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}\cdot\text{S} \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}:\text{C} < | \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}\cdot\text{C}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$



N-Phenyl-N'-Bromphenyl-Diimino-Tetrahydromiazthiol $C_{14}H_{11}N_4BrS =$

$$C_6H_4Br.N.S \quad C_6H_5.N.N.S$$

$$NH:C \begin{array}{l} | \\ C_6H_5.N.C:NH \end{array} \quad \text{oder} \quad NH:C \begin{array}{l} | \\ C_6H_4Br.N.C:NH \end{array}$$
 B. Das Bromhydrat entsteht durch Einwirkung von Brom auf Phenylthioharnstoff oder Diphenyldiiminotetrahydromiazthiol (S. 901) in Alkohol (HUGERSHOFF, B. 34, 3135). — Schmelzp.: 172°. Löslich in heissem Benzol und Alkohol, kaum löslich in kaltem Wasser und Ligroin. — $C_{14}H_{11}N_4BrS.HBr$. Schmelzpunkt: 242—244°.

b) 2,5-Diamino-1,3,4-Thiobiazol $H_2N.N.C.S.C.NH_2$. Als Triphenylderivat einer desmotropen Form kann das 3-Phenyl-5-Anilinothiobiazolonanil(2) (S. 449) aufgefasst werden; ebenda vgl. 3-Phenyl-5-Methylanilinothiobiazolonanil(2).

3. *Basen $C_3H_3N_4$ (S. 1237—1238).

1) *5(3)-Amino-3(5)-Methyl-1,2,4-Triazol $H_2N.N.C.N:C.CH_3$ bezw. desmotrope Formen (S. 1237—1238). Wird durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 180° bis 190° unter Bildung von CO_2 , NH_3 , N_2H_4 und Essigsäure zersetzt, ist aber gegen Kochen mit starkem Alkali sehr beständig (THIELE, MANCHOT, A. 303, 39).

*Hydrazomethyltriazol $C_6H_{10}N_6 = CH_3.C-N \begin{array}{l} N.NH \\ \text{C.NH.NH.C} \end{array} \begin{array}{l} NH.N \\ N.C.CH_3 \end{array}$ (S. 1238). Oxydirt sich durch Luft in Gegenwart von Alkali glatt zur Azoverbindung (Hptw. Bd. IV, S. 1237—1238) (M., C. 1900 I, 132).

1-Phenyl-3-Imino-5-Methyltriazolin $C_9H_{10}N_4 = HN:C.N:C.CH_3$. B. Aus salzsaurem Phenylaminoguanidin (Hptw. Bd. IV, S. 1221), Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (CUNEO, G. 29 I, 94). — Monokline (FERRO, Z. Kr. 32, 528) Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 186°. — $C_9H_{10}N_4.HCl.H_2O$. — $(C_9H_{10}N_4.HCl)_2PtCl_4$. Prismatisch-monokline (F.) Krystalle. Schmelzp.: 245°.

4-Phenyl-5-Anilino-3-Methyltriazol $C_{15}H_{14}N_4 = C_6H_5.NH.C.N(C_6H_5).C.CH_3$. B. Durch kurzes Erwärmen von Amino-Diphenylguanidin mit Essigsäureanhydrid (BUSCH, BAUER, B. 33, 1068). — Nadelchen oder Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 227—228°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether und Wasser. — $C_{15}H_{14}N_4.HCl$. Nadelchen (aus alkoholischer Salzsäure + Aether).

4-o-Tolyl-5-o-Toluidino-3-Methyltriazol $C_{17}H_{18}N_4 = CH_3.C_6H_4.NH.C.N(C_6H_4.CH_3).C.CH_3$. B. Durch Uebergiessen von Amino-Di-o-tolylguanidin mit Acetanhydrid (BU., BA., B. 33, 1071). — Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 172° bis 175°. Leicht löslich in Alkohol.

5-Acetylamino-3-Methyltriazol $C_6H_8ON_4 = CH_3.CO.NH.C:N.C.CH_3$. Bei 270° noch nicht geschmolzen (THIELE, MANCHOT, A. 303, 40).

5-Benzoylamino-3-Methyltriazol $C_{10}H_{10}ON_4 = C_6H_5.CO.NH.C:N.C.CH_3$. Schmelzpunkt: 285—290° (Zersetzung) (TH., M., A. 303, 39).

S. 1238, Z. 13 v. o. statt: „73“ lies: „83,5“.

5) *Methylsotetrazin, 5-Methyl-2,3-Dihydro-1,2,3,4-Tetrazin* $\begin{matrix} \text{HC}:\text{N}:\text{N}\text{H} \\ \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}\text{H} \end{matrix}$

Diphenylderivat $\begin{matrix} \text{HC}:\text{N}:\text{N}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}:\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ s. Methylglyoxalosotetrazon, *Hptw. Bd. IV, S. 1307.*

Methyl-Bis-p-äthoxyphenyl-Osotetrazin C₁₉H₂₂O₂N₄ = $\begin{matrix} \text{HC}:\text{N}:\text{N}:\text{C}_6\text{H}_4\text{O}:\text{C}_2\text{H}_5 \\ \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}:\text{C}_6\text{H}_4\text{O}:\text{C}_2\text{H}_5 \end{matrix}$

B. Durch Oxydation von Methylglyoxal-p-Aethoxyphenylosazon (AUDEN, *P. Ch. S.* Nr. 215). — Bordeauxrothe Nadeln. Schmelzp.: 116° (v. PECHMANN, BAUER, *B.* 33, 645). In conc. Salzsäure mit indigoblauer Farbe löslich, ähnlich in conc. Schwefelsäure (A.).

6) *1-Amino-5-Methyl-1,2,3-Triazol* $\begin{matrix} \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}(\text{NH}_2):\text{N} \\ \text{HC} \text{---} \text{N} \end{matrix}$ 1-Anilino-5-Methyl-triazol C₉H₁₀N₄ = $\begin{matrix} \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}(\text{NH}:\text{C}_6\text{H}_5):\text{N} \\ \text{HC} \text{---} \text{N} \end{matrix}$. B. Aus Anilino-Methyltriazolcarbonsäure (S. 904) beim Erhitzen mit dem 15-fachen Gewicht Wasser auf 190° (WOLFF, *A.* 325, 158). — Krystalle (aus siedendem Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Aether, ziemlich schwer in kaltem Wasser. Besitzt nur schwach basische Eigenschaften.

3a. Basen C₄H₈N₄.

1) *3,6-Dimethyl-Dihydro-1,2,4,5-Tetrazin* $\text{CH}_3:\text{C} \begin{matrix} \text{NH}:\text{N} \\ \text{N}:\text{NH} \end{matrix} > \text{C}:\text{CH}_3$ bezw. $\text{CH}_3:\text{C} \begin{matrix} \text{NH}:\text{NH} \\ \text{N} \text{---} \text{N} \end{matrix} > \text{C}:\text{CH}_3$. B. Durch Erhitzen von Monoacetylhydrazin auf 180—190° während 8 Stunden oder durch Verseifung des Monoacetylderivats (s. u.) mittels Schwefelsäure (PELLIZZARI, *R. A. L.* [5] 8 I, 330). Durch Erhitzen von Acetonitril mit Hydrazinhydrat auf 150° (CURTIUS, DEDICHEN, *J. pr.* [2] 50, 255; 52, 272). Aus Diacetanilid und Hydrazinhydrat bei 260° (4 Stunden) (SILBERRAD, *Soc.* 77, 1185). — Prismatische Krystalle aus Chloroform. Schmelzp.: 196° (P., S.); 197—198° (C., D.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Aether. Liefert mit Benzoylchlorid und Natronlauge nur Dibenzoylhydrazin. Durch salpetrige Säure entsteht 3,5-Dimethyl-1,2,4-Triazol.

Monoacetylderivat C₆H₁₀ON₄ = C₄H₇N₄.CO.CH₃. B. Aus Dimethyl-Dihydro-tetrazin und Essigsäureanhydrid oder durch Erhitzen von Diacetylhydrazid auf 180—190° (P., *R. A. L.* [5] 8 I, 331). — Prismatische Krystalle aus Aceton. Schmelzp.: 163°.

2) *Dimethylsotetrazin, 5,6-Dimethyl-2,3-Dihydro-1,2,3,4-Tetrazin* $\begin{matrix} \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{NH} \\ \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{NH} \end{matrix}$. B. Durch Einwirkung von Salzsäure auf das Monobenzoyl- oder Dibenzoyl-Derivat (s. u.) (v. PECHMANN, BAUER, *B.* 33, 645). — Blätter (aus Benzol + Ligroin), die bei 95° schmelzen und bei raschem Erhitzen verpuffen. Leicht löslich. Der Dampf riecht alkaloidartig. Die wässrige Lösung reagiert neutral und wird von FeCl₃ gelbroth gefärbt. FEHLING'sche Flüssigkeit und alkalische Silberlösung werden beim Kochen reducirt. — HgCl₂-Doppelsalz. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 146—147°.

Diphenylderivat $\begin{matrix} \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}:\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ s. Biacetylosotetrazon, *Hptw. Bd. IV, S. 1307.*

Monobenzoylderivat C₁₁H₁₂ON₄ = $\begin{matrix} \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}:\text{CO}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{NH} \end{matrix}$. B. Durch Erhitzen des Dibenzoylderivats (s. u.) mit Salzsäure (v. P., B., *B.* 33, 645). — Warzen. Schmelzp.: 95°.

Dibenzoylderivat C₁₃H₁₆O₂N₄ = $\begin{matrix} \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}:\text{CO}:\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_3:\text{C}:\text{N}:\text{N}:\text{CO}:\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$. B. Durch Oxydation des Diacetyl-dibenzoylosazons mit alkalischer Kaliumferricyanidlösung (v. P., B., *B.* 33, 645). — Nadeln. Schmelzp.: 140°.

4. *Basen C₆H₁₀N₄ (S. 1238).

2-Hydrazino-4-Methyl-4,5-Dihydro-Pyrimidin H₂N.NH.C $\begin{matrix} \text{N}=\text{CH} \\ \text{N}:\text{CH}(\text{CH}_3) \end{matrix} > \text{CH}_2$. 2-Phenylhydrazino-4-Methyl-4,5-Dibrom-4,5-Dihydropyrimidon(6), Phenylhydrazino-Methylpyrimidon-Dibromid, Benzolhydrazo-Methyldibromdihydropyrimidon C₁₁H₁₂ON₄Br₂ = C₆H₅.NH.NH.C $\begin{matrix} \text{NH} \text{---} \text{CO} \\ \text{N}:\text{CBr}(\text{CH}_3) \end{matrix} > \text{CHBr}$. B. Aus Phenyl-

hydrazino-Methylpyrimidon (S. 908) mittels der berechneten Brommenge in Eisessig (PELLIZZARI, RONCAGLIOLO, *G.* 31 I, 518). — Weisses krystallinisches Pulver. Zersetzt sich bei 220—222°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in siedender Essigsäure, löslich in verdünnter Kalilauge, aber unlöslich in verdünnten Säuren.

5. *Basen $C_{10}H_{20}N_4$ (S. 1238).

2) **4,4-Dimethyl-6-Aminoisobutyl-2-Amino-Dihydropyrimidin.** 4,4-Dimethyl-6-Guanidinoisobutyl-2-Amino-Dihydropyrimidin *s. Spl. xu Bd. IV, S. 1331.*

*Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n}N_4$ (S. 1239—1241).

2. Säuren $C_8H_4O_2N_4$.

1) **5-Amino-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4)** $HN \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown C(NH_2) \end{matrix} : \overset{\cdot\cdot}{C} : CO_2H$ · 1-Phenyl-

5-Amino-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $C_8H_5O_2N_4 = C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown C(NH_2) \end{matrix} : \overset{\cdot\cdot}{C} : CO_2H$ · *B.* Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) mit alkoholischem Kali (DIMROTH, *B.* 35, 4059). — Kryställchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 142°. Sehr wenig löslich in Wasser und Benzol, leichter in heissem Alkohol. Geht durch Erhitzen über den Schmelzpunkt in 1-Phenyl-5-Aminotriazol (S. 896) über. — $K_2C_8H_7O_2N_4$. Asbestartige Nadeln (aus verdünnten Alkohol). Sehr leicht löslich in heissem Wasser, schwer in Alkohol.

Aethylester $C_{11}H_{12}O_2N_4 = (C_6H_5)_2N_3C_2(NH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus Diazobenzolimid und Cyanessigester bei Gegenwart von Natriumäthylat; Ausbeute: 70% der Theorie (D., *B.* 35, 4059). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 122°. Löslich in Benzol, Aether und starken Säuren.

1-Phenyl-5-Acetamino-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4)-Aethylester $C_{13}H_{14}O_3N_4 = (C_6H_5)_2N_3C_2(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Blättchen. Schmelzpt.: 81° (D., *B.* 35, 4059).

2) **5-Amino-1,2,4-Triazolcarbonsäure(3)** $HO_2C \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} \begin{matrix} \diagup N \cdot NH \\ \diagdown N \end{matrix} > C \cdot NH_2$ · *B.* Das Natrium-

salz entsteht beim Eindampfen einer Lösung von 1 Mol. Soda mit 2 Mol. Oxalylamino-guanidin (THELE, MANCHOT, *A.* 303, 51). — Schmelzpt.: 182° (CO_2 -Abspaltung), bei raschem Erhitzen: 186°. Sehr wenig löslich in Wasser, fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Wird aus alkalischer Lösung durch CO_2 nicht gefällt. — $C_3H_4O_2N_4 \cdot HCl$. Schmelzpt.: 171° bis 172° (unter Zersetzung). — Pikrat. Schmelzpt.: 176°. — Natriumsalz $Na \cdot C_3H_3O_2N_4$. Sehr leicht löslich in Wasser.

Aethylester $C_8H_6O_2N_4 = N_3C_2H(NH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Schmelzpt.: 247° (TH., M., *A.* 303, 54).

3. 1-Amino-5-Methyl-1,2,3-Triazolcarbonsäure(4) $C_4H_6O_2N_4 = \begin{matrix} CH_3 \cdot C \cdot N(NH_2) \cdot N \\ \diagdown \\ HO_2C \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} \end{matrix} \text{---} \overset{\cdot\cdot}{N}$ ·

1-Anilino-5-Methyltriaazolcarbonsäure(4) $C_{10}H_{10}O_2N_4 = \begin{matrix} CH_3 \cdot C \cdot N(NH \cdot C_6H_5) \cdot N \\ \diagdown \\ HO_2C \cdot \overset{\cdot\cdot}{C} \end{matrix} \text{---} \overset{\cdot\cdot}{N}$ · *B.*

Aus dem Aethylester (s. u.) durch Verseifung (WOLFF, *A.* 325, 158). — Farblose Nadeln oder Blätter (aus heissem verdünnten Alkohol), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmilzt wasserfrei bei 162°. Leicht löslich in Alkohol und conc. Salzsäure, ziemlich schwer in Aether und heissem Wasser. — Silbersalz. Sehr wenig löslich in Wasser.

Aethylester $C_{12}H_{14}O_2N_4 = C_{10}H_9N_4O_2(C_2H_5)$. *B.* Neben dem Phenylhydrazon des Phenylmethylketopyrazolons (HPTW. Bd. IV, S. 1488, Z. 13 v. u.) bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen (im Wasserbade) von 1 Thl. Diazoacetessigesteranhydrid mit 1 Thl. Eisessig und 0,7 Thl. Phenylhydrazin (W., *A.* 325, 157). — Farblose Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzpunkt: 162°. Leicht löslich in Chloroform, heissem Alkohol und conc. Salzsäure, schwer in Aether und Wasser. Die Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von $K_2Cr_2O_7$ violett und dann braun.

1-Methylanilino-5-Methyltriaazolcarbonsäure(4) $C_{11}H_{12}O_2N_4 =$

$CH_3 \cdot C \cdot N[N(CH_3)(C_6H_5)] \cdot N$ · *B.* Der Aethylester (ölig) entsteht aus Diazoacetessigesteranhydrid durch Einwirkung von asymm. Methylphenylhydrazin in essigsaurer Lösung bei Wasserbadwärme (W., *A.* 325, 159). — Farblose Nadelchen oder Täfelchen (aus heissem verdünnten Alkohol), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmilzt wasserhaltig bei 125° (unter Gasentwicklung), wasserfrei bei 148°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und conc. Salzsäure, schwer in Aether und Wasser.



B. Aus dem Aethylester (s. u.) durch kochende Natronlauge (W., A. 325, 161). — Prismen (aus wenig heissem Wasser), die bei 205° hochgehen (Bräunung). Schwer löslich in Alkohol und Aether, ziemlich leicht in Wasser. — Silbersalz. Weisser gallertartiger Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser.

Aethylester $C_8H_{11}O_3N_6 = C_5H_6N_5O_3(C_2H_5)$. B. Beim Erhitzen (1 Stunde) gleicher Theile Diazoacetessigesteranhydrid und Semicarbazidchlorhydrat in verdünnter alkoholischer Lösung (W., A. 325, 161). — Weisse Nadeln (aus heissem Alkohol oder Wasser). Schmelzp.: 201°. Leicht löslich in kalter Pottaschelösung.

4. Säuren $C_4H_4O_4N_4$.

1) C-Dihydro-1, 2, 4, 5-Tetrazindicarbonsäure(3, 6) $HO_2C.CH \begin{matrix} <N:N> \\ <N:N> \end{matrix} CH.CO_2H$
s. Hptw. Bd. I, S. 1493 („Triazoessigsäure“) und Spl. Bd. I, S. 845 (Bisdiazoessigsäure).

2) N-Dihydro-1, 2, 4, 5-Tetrazindicarbonsäure(3, 6) $HO_2C.C \begin{matrix} <NH.N> \\ <N.NH> \end{matrix} C.CO_2H$
B. Aus der isomeren Bisdiazoessigsäure (vgl. oben) durch KOH (HANTZSCH, SILBERAD, B. 33, 69). Wird daher in Form des Kaliumsalzes als Nebenproduct bei der Bildung der Tris-Bisdiazomethantetracarbonsäure (Spl. Bd. I, S. 845) (H., S., B. 33, 76, 3679 Anm.) erhalten. — Darst. Zu einer Lösung von Diazoessigsäureäthylester (100 g) (Spl. Bd. I, S. 844) in wässriger Kalilauge (160 g in 120 ccm Wasser) fügt man eine solche von 57 g KOH in 93 ccm Wasser, vertreibt aus der halbtesten Masse den gebildeten Alkohol durch Erhitzen auf dem Wasserbade und erhitzt den Rückstand am Rückflusskühler, bis eine farblose dicke Flüssigkeit entsteht. Man schüttelt zur Entfernung des Alkalis mit Alkohol aus und lässt stehen, wobei sich das Kaliumsalz der Säure ausscheidet (S., Soc. 81, 605). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 287° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser, fast unlöslich in anderen Solventien. Liefert beim Kochen mit Salzsäure Hydrotetrazin (Spl. Bd. I, S. 846). — $K_2.C_4H_2O_4N_4$. Aus verdünnter wässriger Lösung farblose Prismen, aus conc. Lösung Nadeln. — $Ag_2.C_4H_2O_4N_4$. Weisser gelatineartiger Niederschlag. Löst sich in Salpetersäure ohne Färbung; löslich in Ammoniak, unlöslich in Eisessig. — Der Methylester (aus dem Silbersalz + CH_3J) ist ein dickes farbloses Oel.

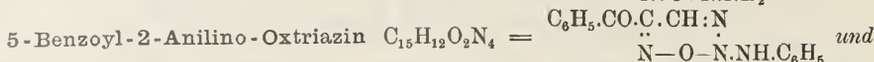
Diamid $C_4H_6O_2N_6 = N_4H_2C_3(CO.NH_2)_2$. B. Aus dem Methylester (s. o.) und alkoholischem Ammoniak (S., Soc. 81, 606). — Nadeln oder Prismen aus Wasser. Schmelzpunkt: 278° (unter Zersetzung). Fast unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, ziemlich löslich in heissem Wasser. Wird durch Kalilauge leicht verseift. Bei Einwirkung von Barytwasser in der Wärme entsteht NH_3 und N-dihydrotetrazindicarbonsäures Baryum. Mit Stickstofftrioxyd entsteht als Hauptproduct 1, 2, 4-Triazol (S. 743). Gibt mit Quecksilber weisse sehr beständige Verbindungen, die beim Kochen mit Natronlauge nicht verseift werden.

3) 2, 3-Dihydro-1, 2, 3, 4-Tetrazindicarbonsäure(5, 6) $\begin{matrix} HN.N : C.CO_2H \\ HN.N : C.CO_2H \end{matrix}$
Diäthylester des Diphenylderivats, α -Dioxobernsteinsäurediäthylesterosotetrazon $C_6H_5.N.N : C.CO_2.C_2H_5$
 $C_6H_5.N.N : C.CO_2.C_2H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 728.

*Ketone der Basen $C_nH_{2n}N_4$ (S. 1241—1242).

1-Amino-4-Aceto-5-Methyl-1, 2, 3-Triazol $C_5H_8ON_4 = \begin{matrix} CH_3.C.N(NH_2).N \\ | \\ CH_3.CO.C \text{-----} N \end{matrix}$

Semicarbazon des 1-Ureido-4-Aceto-5-Methyltriazols $C_7H_{12}O_2N_8 = \begin{matrix} CH_3.C.N(NH.CO.NH_2).N \\ | \\ CH_3.C.C \text{-----} N \end{matrix}$. B. Aus Diazoacetylacetonanhydrid und überschüssigem Semicarbazidchlorhydrat in wässriger Lösung bei längerem Kochen (WOLFF, A. 325, 162). — Weisse Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 268° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Aether, Alkohol und Wasser, leicht in conc. Salzsäure, löslich in kalter Natronlauge und heisser Sodalösung.



ähnliche Verbindungen s. Anilid des Benzoylisotriazinoxols und ähnliche Verbindungen im Hptw. Bd. IV, S. 764, Z. 21–12 v. u. (Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 498).

D. *Basen $C_nH_{2n-2}N_4$ (S. 1242–1245).

I. *Basen $C_3H_4N_4$ (S. 1242).

2) **Monoaminocyanurwasserstoff** $N_3C_3H_2NH_2$. B. Entsteht in geringer Menge durch Reduction von Cyanuraminodichlorid (s. u.) mit rauchender Jodwasserstoffsäure + PH_4J (DIELS, B. 32, 696). — Nadeln aus Wasser, die sich von ca. 215° ab bräunen und bei 228° (corr.) unter Zersetzung schmelzen. — Goldsalz. Nadeln.

Dichlorderivat, Cyanuraminodichlorid $C_3H_2N_4Cl_2 = N_3C_3Cl_2NH_2$. B. Durch Einleiten von NH_3 in ätherische, auf 0° abgekühlte Cyanurchloridlösung (Hptw. Bd. I, S. 1433) (D., B. 32, 695). — Nadelchen aus Aether, die sich von 250° bräunen, aber bei 400° noch nicht schmelzen. Der Staub reizt heftig zum Niesen. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Aceton, löslich in ca. 24 Thln. siedendem Wasser. Bei längerem Kochen der wässrigen, sauren oder alkalischen Lösung entsteht Melanurensäure (Spl. Bd. I, S. 801). Schwefelalkalien erzeugen analog Dithiomelanurensäure (Spl. Bd. I, S. 801). Wird von rauchender Jodwasserstoffsäure + PH_4J zu Monoaminocyanurwasserstoff reducirt.

Cyanurmethylaminodichlorid $C_4H_4N_4Cl_2 = N_3C_3Cl_2.NH.CH_3$. B. Durch Einwirkung von Methylamin auf Cyanurchlorid (Hptw. Bd. I, S. 1433) in absolutem Aether bei -20° (DIELS, B. 32, 700). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 163° (corr.). Leicht löslich.

Cyanuräthylaminodichlorid $C_5H_6N_4Cl_2 = N_3C_3Cl_2.NH.C_2H_5$. B. Aus Cyanurchlorid (Hptw. Bd. I, S. 1433) und Aethylamin in absolutem Aether bei -20° (D., B. 32, 699). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 107,5° (corr.). Sublimirt theilweise unzersetzt. Leicht löslich in kaltem Aether, Alkohol, Aceton und $CHCl_3$.

Toluyldiaminocyanurchlorid $Cl_2(CN)_3.NH.C_6H_5(CH_3).NH_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 606.

2. *Basen $C_4H_6N_4$ (S. 1242).

2) **2,4-Diaminopyrimidin** $H_2N.C \begin{matrix} \leftarrow N=CH \\ N.C(NH_2) \end{matrix} \rightarrow CH$. 6-Oxy-2,4-Diaminopyrimidin $C_4H_6ON_4 = H_2N.C \begin{matrix} \leftarrow N:C(OH) \\ N.C(NH_2) \end{matrix} \rightarrow CH$. B. Neben Cyanacetylguanidin, aus Guanidin (Spl. Bd. I, S. 637) und Cyanessigester (Spl. Bd. I, S. 677) in Alkohol (W. TRAUBE, B. 33, 1375; D.R.P. 115 253; C. 1900 II, 1168). Aus Cyanacetylguanidin durch Erhitzen auf 200° oder durch Behandeln mit Säuren oder Alkalien (W. T.). Entsteht aus Kalium- oder Natrium-Cyanessigester und Guanidin, ohne dass nebenher Cyanacetylguanidin gebildet wird (W. T., D.R.P. 134 984; C. 1902 II, 1165). — Krystalle mit 1 H_2O aus Wasser. Physiologische Wirkung: STEUDEL, H. 32, 288. — $(C_4H_6ON_4)_2H_2SO_4 + H_2O$. Krystalle aus Wasser (W. T.).

5-Isonitrosoderivat $C_4H_5O_2N_5 = H_2N.C \begin{matrix} \leftarrow N:C(OH) \\ N.C(NH) \end{matrix} \rightarrow C:N.OH$. B. Durch Zufügen von $NaNO_2$ zur wässrigen Lösung des schwefelsauren 6-Oxy-2,4-Diaminopyrimidins (s. o.) (W. T., B. 33, 1376). — Rosenrothe mikroskopische Nadelchen. Sehr wenig löslich. Geht durch Reduction mit Schwefelammonium in 6-Oxy-2,4,5-Triaminopyrimidin (Spl. zu Bd. IV, S. 1317) über.

3) **4,5-Diamino-Pyrimidin** $HC \begin{matrix} \leftarrow N=CH \\ N.C(NH_2) \end{matrix} \rightarrow C.NH_2$. 2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin $C_4H_6O_2N_4 = HO.C \begin{matrix} \leftarrow N:C(OH) \\ N.C(NH_2) \end{matrix} \rightarrow C.NH_2$. B. Durch Reduction der Oximinoverbindung des 2,6-Dioxy-4-Aminopyrimidins (vgl. S. 772) mit Schwefelammonium (W. TRAUBE, B. 33, 1382). — $(C_4H_6O_2N_4)_2H_2SO_4 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Krystalle (aus viel Wasser). Reducirt ammoniakalische Silberlösung.

3-Methyl-2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin $C_5H_8O_2N_4 = OC \begin{matrix} \leftarrow N=CH \\ N.C(NH_2) \end{matrix} \rightarrow C(NH_2) \begin{matrix} \leftarrow N:C(OH) \\ N.C(NH_2) \end{matrix} \rightarrow C.NH_2$. B. Durch Reduction des 3-Methyl-2,6-Dioxy-4-Imino-

5-Oximinodihydropyrimidins (S. 772) mit Schwefelammonium (W. T., B. 33, 3048). — Prismen (aus viel Wasser). Die Lösung in Säuren färbt sich an der Luft allmählich roth.

1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin $C_8H_{10}O_2N_4 =$

$OC \left\langle \begin{array}{c} N(CH_3) - CO \\ N(CH_3).C(NH_2) \end{array} \right\rangle C.NH_2$. B. Durch Reduction des 1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-Imino-5-Oximinodihydropyrimidins (S. 772—773) mit Schwefelammonium (W. T., B. 33, 3053). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 209°.

2,6-Dioxy-4-Amino-5-Formylaminopyrimidin $C_6H_6O_3N_4 =$

$HO.C \left\langle \begin{array}{c} N:C(OH) \\ N.C(NH_2) \end{array} \right\rangle C.NH.CHO$. B. Durch mehrstündiges Kochen eines äquimolekularen Gemisches von schwefelsaurem 2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin (S. 906) und Natriumformiat mit dem 10—20-fachen Gewicht 90%iger Ameisensäure (W. T., B. 33, 1383; 34, 3044). — Krystalle mit $\frac{1}{2}H_2O$ (aus Wasser). — Natriumsalz. Nadeln (aus wenig Wasser). Geht durch Erhitzen auf 220° in Xanthin-Natrium (vgl. Spl. Bd. III, S. 700) über.

3-Methyl-2,6-Dioxy-4-Amino-5-Formylaminopyrimidin $C_8H_8O_3N_4 = (OH)(NH_2)(CHO.NH)C_4O_2N_2.CH_3$. B. Durch 2-stdg. Kochen von 3-Methyl-2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin (S. 906—907) mit der vierfachen Menge 90%iger Ameisensäure (W. T., B. 33, 3049). — Nadelbüschel (aus viel Wasser). Fast unlöslich in Alkohol, Aether und Chloroform, leicht löslich in Alkalien und conc. Säuren. — Das Natriumsalz wandelt sich durch Erhitzen auf 220° in das Natriumsalz des 3-Methylxanthins (S. 923) um.

1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-Amino-5-Formylaminopyrimidin $C_7H_{10}O_3N_4 = (NH_2)(CHO.NH)C_4O_2N_2(CH_3)_2$. B. Durch Kochen des 1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidins (s. o.) mit Ameisensäure (W. T., B. 33, 3053). — Nadelchen. Leicht löslich in heissem Wasser. Schmilzt bei 252° unter Abspaltung von Wasser und Bildung von Theophyllin (Spl. Bd. III, S. 704). Alkalien geben bei Wasserbadtemperatur in glatter Weise Theophyllin (BAYER & Co., D.R.P. 138444; C. 1903 I, 370). Liefert durch Kochen mit CH_3J in Natriumäthylatlösung Kaffein (Spl. Bd. III, S. 704).

2,6-Dioxy-4,5-Bisacetamino-Pyrimidin $C_8H_{10}O_4N_4 =$

$OC \left\langle \begin{array}{c} NH - CO \\ NH.C(NH.CO.CH_3) \end{array} \right\rangle C.NH.CO.CH_3$. B. Aus Harnsäure (Spl. Bd. I, S. 747) durch nicht zu langes Kochen mit Essigsäureanhydrid (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 126797; C. 1902 I, 80). — Farblose Nadelchen (durch Eindunsten der wässrigen Lösung). Sintert von 300° ab zusammen und zersetzt sich allmählich bei höherer Temperatur unter Braunfärbung. Leicht löslich in Alkalien und Ammoniak. Giebt beim Eindampfen mit conc. Salzsäure die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). Reducirt ammoniakalische Silberlösung erst nach längerem Kochen.

2,6-Dioxy-4-Amino-5-Urethylpyrimidin $C_7H_{10}O_4N_4 = HO.C \left\langle \begin{array}{c} N:C(OH) \\ N.C(NH_2) \end{array} \right\rangle C.NH$.

$CO_2.C_2H_5$. B. Durch Schütteln einer alkalischen Lösung von 2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin (S. 906) mit Chlorkohlensäureester (W. T., B. 33, 3045). — Nadeln aus Wasser. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, schwer in Alkohol, sehr wenig in Aether und Chloroform. — Natriumsalz. Krystallinischer Niederschlag. Geht durch Erhitzen auf 180—190° in harnsaurer Natrium (vgl. Spl. Bd. I, S. 747) über.

3-Methyl-2,6-Dioxy-4-Amino-5-Urethylpyrimidin $C_8H_{12}O_4N_4 =$

$OC \left\langle \begin{array}{c} N - C(OH) \\ N(CH_3).C(NH_2) \end{array} \right\rangle C.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Aus 3-Methyl-2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin (S. 906—907) und Chlorkohlensäureester in alkalischer Lösung (W. T., B. 33, 3051). — Prismen aus Wasser. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Alkalien und starken Mineralsäuren. Geht bei 230—240° in 3-Methylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 748) über.

1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-Amino-5-Urethylpyrimidin $C_9H_{14}O_4N_4 =$

$OC \left\langle \begin{array}{c} N(CH_3) - CO \\ N(CH_3).C(NH_2) \end{array} \right\rangle C.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Aus 1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidin (s. o.) und Chlorkohlensäureester in alkalischer Lösung (W. T., B. 33, 3055). — Prismen aus Alkohol. Schmilzt bei 206—207° unter Abspaltung von Alkohol und Bildung von 1,3-Dimethylharnsäure (S. 923). Sehr leicht löslich in warmem Wasser.

4) Base $N \left\langle \begin{array}{c} CH_2.N.CH \\ CH.N.CH_2 \end{array} \right\rangle N$. Diimid des Dioxydiketoderivats, Urazoguanazol

$C_4H_4O_2N_6 = NH \left\langle \begin{array}{c} CO.N.C(NH) \\ CO.N.C(NH) \end{array} \right\rangle NH$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von

a) Urazol (S. 746) und Dicyandiamid (Spl. Bd. I, S. 800) und b) (weniger einfach) Guanazol (Hptw. Bd. IV, S. 1312) und Biuret (Spl. Bd. I, S. 733) (PELLIZZARI, RONCAGLIOLO, G. 31 I, 506). — Weisses Pulver ohne Schmelzpunkt; im Röhrchen unter theilweiser Zersetzung

sublimierend. Sehr leicht löslich in Alkali, schwer in Ammoniak, aus diesen Lösungen durch Säuren in gelatinöser Form ausfallend. Giebt in Kalilauge mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag.

Imidurazoimidurazol $C_4H_4O_2N_6 = NH \left\langle \begin{array}{l} C:(NH).N—CO \\ CO—N.C:(NH) \end{array} \right\rangle NH$. *B.* Entsteht in kleiner Menge bei der Darstellung des 3-Iminotriazolids(5) (S. 898) aus Diamidchlorhydrat und Dicyandiamidinchlorhydrat (Hptw. Bd. I, S. 1441) (P., R., *G.* 31 I, 488, 508). Auch aus dem 3-Iminotriazolidon(5) durch Erhitzen mit Dicyandiamidinchlorhydrat (P., R., *G.* 31 I, 508). — Aus siedendem Wasser, das mit Essigsäure angesäuert ist, undeutlich krystallinisches weisses Pulver ohne Schmelzpunkt. Löslich in Alkalien, daraus durch Säuren als gelatinöse Masse ausfällbar. Reducirt nach längerem Kochen mit Alkali ammoniakalisches Silbernitrat.

Imidurazoguanazol $C_4H_5ON_7 = NH \left\langle \begin{array}{l} C:(NH).N—CO \\ C:(NH).N.C:(NH) \end{array} \right\rangle NH$. *B.* Aus dem Guanazoguanazol (s. u.) beim Kochen seiner mit der nöthigen Menge HCl angesäuerten wässerigen Lösung am Rückflusskühler, bis eine Probe sich in Kalilauge völlig löst. Man dampft ein und fällt mit Wasser (P., R., *G.* 31 I, 505). — Weisse krystallinische Masse, mit schwach basischen, weit mehr sauren Eigenschaften. Löslich in warmen verdünnten Mineralsäuren. Aus den Alkalilösungen fällt Essigsäure und bei vorsichtiger Fällung auch Salzsäure eine gelatinöse Masse, die mehr oder minder schnell krystallinische Form annimmt. Mit $AgNO_3$ giebt die Alkalilösung einen weissen flockigen Niederschlag.

Guanazoguanazol $C_4H_5N_8 = NH \left\langle \begin{array}{l} C:(NH).N.C:(NH) \\ C:(NH).N.C:(NH) \end{array} \right\rangle NH$. *B.* Beim mehrstündigen Kochen einer Lösung von 7,5 g Guanazolchlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 1313) und 12 g Dicyandiamid (Spl. Bd. I, S. 800) in wenig warmem Wasser unter Ersatz des verdampfenden Wassers (P., R., *G.* 31 I, 500). — *Darst.* Aus Hydrazinsalzen (am glattesten aus dem Monochlorhydrat) durch Erhitzen mit Dicyandiamid (P., R.). — Aus viel siedendem Wasser weisse Blättchen. Besitzt keinen Schmelzpunkt. Sublimirt beim Erhitzen im Röhren unter theilweiser Zersetzung. Unlöslich in Alkohol und kaltem Wasser, schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in Mineralsäuren und daraus durch Alkalien fällbar. Durch Kochen mit Salzsäure entsteht Imidurazoguanazol (s. o.). Höchst unbeständig. — $(C_4H_5N_8.HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Prismen. — Pikrat $C_4H_5N_8.C_5H_8O_2N_8$. Aus Wasser Kryställchen, die bei ca. 270° erweichen und unter Zersetzung schmelzen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_4H_5N_8.AgNO_3$. Weisser Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

Diacetylderivat $C_8H_{10}O_2N_8 = C_4H_4N_8(C_2H_3O)_2$. *B.* Aus Guanazoguanazol (1 Thl.) (s. o.) bei etwa 1-stdg. Kochen mit Acetanhydrid (5 Thle.), neben einem in überschüssigem Acetanhydrid löslichen Triacetylderivat (s. u.) (P., R., *G.* 31 I, 504). — Unlöslich in Wasser. Schmilzt bei hoher Temperatur unter Zersetzung. Unlöslich in überschüssigem Acetanhydrid.

Triacetylderivat $C_{10}H_{12}O_3N_8 = C_4H_3N_8(CO.CH_3)_3$. *B.* Siehe oben das Diacetylderivat (P., R., *G.* 31 I, 504). — Weisses Pulver. Unlöslich in Wasser, löslich in überschüssigem Acetanhydrid. Schmilzt bei hoher Temperatur unter Zersetzung.

3. *Basen $C_5H_8N_4$ (S. 1242).

1) *2-Hydrazino-4-Methyl-Pyrimidin $H_2N.NH.C \left\langle \begin{array}{l} N=CH \\ N.C(CH_3) \end{array} \right\rangle CH$ (S. 1242).

2-Phenylhydrazino-4-Methylpyrimidon(6) $C_{11}H_{12}ON_4 = C_6H_5.NH.NH.C \left\langle \begin{array}{l} NH—CO \\ N.C(CH_3) \end{array} \right\rangle CH$. *B.* Beim 7-stdg. Kochen von 10 g Phenylaminoguanidin-Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 1221), 2,8 g trockenem Natriumcarbonat und 7 g mit 50 ccm Alkohol verdünntem Acetessigester (PELLIZZARI, *G.* 21 I, 336; P., RONCALIOLLO, *G.* 31 I, 516). — Weisse Nadeln (aus siedendem Alkohol), bei 200° sich röthend und gegen 230° sich zersetzend. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Kalilauge und in verdünnten Säuren, unlöslich in Aether. Beim 12-stdg. Erhitzen mit mässig conc. Salzsäure im Autoclaven auf 150° spaltet es sich vollständig in Phenylhydrazin und Methyluracil. Durch Brom entsteht ein Dibromid (S. 903–904). — $C_{11}H_{12}ON_4.2HCl$. Weisse Nadeln, bei 200° sich röthend, bei 220 – 230° sich zersetzend. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

2-Methylphenylhydrazino-4-Methylpyrimidon(6) $C_{12}H_{14}ON_4 = C_6H_5.NH.N(CH_3).C \left\langle \begin{array}{l} NH—CO \\ N.C(CH_3) \end{array} \right\rangle CH$. *B.* Beim 8-stdg. Kochen von 5 g Phenylaminomethylguanidin-Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 1222), 1,3 g Na_2CO_3 und 3,5 g Acetessig-

ester in 50 ccm Alkohol (P., R., G. 31 I, 520). — Weisse Nadeln (aus einem Gemisch von 1 Thl. Alkohol + 4 Thln. Wasser). Schmelzp.: 192°. Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Wasser, leicht in Alkalien und verdünnten Säuren.

2) **6-Hydrazino-4-Methyl-Pyrimidin** $HC \begin{matrix} \diagup N:C(NH.NH_2) \\ \diagdown N \end{matrix} \begin{matrix} \diagdown N \\ \diagup C(CH_3) \end{matrix} > CH$. B. Aus 4-Methyl-6-Nitroaminopyrimidin durch Zinkstaub und Essigsäure von 40% unterhalb + 20° (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1241). — Farblose Nadeln aus Essigester. Schmelzp.: 138° bis 140,5°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Wasser mit alkalischer Reaction. Reducirt FEHLING'sche Lösung. — Chlorhydrat. Schiffähnliche Krystalle. Schwer löslich in starker Salzsäure und Alkohol.

3) **4-Methyl-2,5-Diaminopyrimidin** $H_2N.C \begin{matrix} \diagup N=CH \\ \diagdown N.C(CH_3) \end{matrix} > C.NH_2$. B. Aus 4-Methyl-5-Amino-2-Chlorpyrimidin durch alkoholisches Ammoniak bei 200—215° (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1252). — Prismen oder Rhomboëder aus Essigester. Schmelzp.: 183—184°. Leicht löslich in kaltem Wasser mit schwach alkalischer Reaction.

4) **4-Methyl-2,6-Diaminopyrimidin** $H_2N.C \begin{matrix} \diagup N:C(NH_2) \\ \diagdown N.C(CH_3) \end{matrix} > CH$. B. Aus 4-Methyl-2,6-Dichlorpyrimidin durch NH_3 bei 160° (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1253). — Wasserklare Nadeln mit $1H_2O$ aus Wasser oder starke Nadeln, acetonhaltig, aus Aceton. Schmelzp.: 183—185°. Kp.: 305—308°. Schwer löslich in Aether, leicht in Wasser mit stark alkalischer Reaction. Liefert mit NO_3H 4-Methyl-2,6-Diamino-5-Nitropyrimidin (s. u.).

4-Methyl-2,6-Diamino-5-Brompyrimidin $C_5H_7N_4Br = (CH_3)(NH_2)_2C_4BrN_2$. B. Durch Einwirkung von Bromwasser auf eine bromwasserstoffsäure Lösung des 4-Methyl-2,6-Diaminopyrimidins (G., C., B. 35, 1570). — Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 188° bis 189° (unter Zersetzung).

4-Methyl-2,6-Diamino-5-Nitropyrimidin $C_5H_7O_2N_5 = (CH_3)(NH_2)_2(NO_2)C_4N_2$. B. Aus 4-Methyl-2,6-Diaminopyrimidin durch Salpeter-Schwefelsäure oder aus 4-Methyl-2,6-Dichlor-5-Nitropyrimidin durch alkoholisches Ammoniak bei 100° (G., C., B. 34, 1254). — Gelbliche Prismen aus Eisessig, Alkohol oder Wasser. Schmelzp.: 232—233° (unter Zersetzung).

4-Methyl-2-Amino-6-Anilinopyrimidin $C_{11}H_{12}N_4 = H_2N.C \begin{matrix} \diagup N:C(NH.C_6H_5) \\ \diagdown N.C(CH_3) \end{matrix} > CH$. B. Durch Erwärmen von 4-Methyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin mit Anilin (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 2925). — Nadeln (aus viel Wasser oder wenig Alkohol). Schmelzp.: 173°. — Platinsalz. Mikroskopische Nadelchen. Schwer löslich. — Goldsalz. Nadelchen.

4-Methyl-6-Amino-2-Anilinopyrimidin $C_{11}H_{12}N_4 = C_6H_5.NH.C \begin{matrix} \diagup N:C(NH_2) \\ \diagdown N.C(CH_3) \end{matrix} > CH$. B. Durch Erwärmen von 4-Methyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin mit Anilin (G., C., B. 32, 2929). — Täfelchen oder Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 118—119°.

5) **4-Methyl-5,6-Diaminopyrimidin** $HC \begin{matrix} \diagup N:C(NH_2) \\ \diagdown N.C(CH_3) \end{matrix} > C.NH_2$. B. Aus 4-Methyl-6-Amino-2-Chlor-5-Nitropyrimidin oder 4-Methyl-5,6-Diamino-2-Chlorpyrimidin (s. u.) durch warme Jodwasserstoffsäure in Gegenwart von Jodphosphonium (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1246). — Säulen aus Aceton, die beim Trocknen unter Acetonverlust trübe werden. Schmelzp.: 208—209°. Kp.: 325—330°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Aether. Reagirt alkalisch. Leicht löslich in Säuren. Bildet mit Ameisensäure erst eine Formylverbindung (s. u.), bei höherer Temperatur 6-Methylpurin (S. 932). Durch Erhitzen mit Harnstoff entsteht 6-Methyl-8-Oxypurin (S. 932). Zeigt allgemein die Reactionen eines Orthodiamins.

Formylderivat $C_6H_7ON_4 = C_5H_7N_4(CHO)$. B. Aus dem Diamin durch siedende Ameisensäure (G., C., B. 34, 1246). — Nadeln aus Alkohol. Schmilzt bei 205—209° unter Uebergang in 6-Methylpurin (S. 932). Leicht löslich in Wasser mit schwach alkalischer Reaction, ferner in Alkohol, unlöslich in Aether.

4-Methyl-5,6-Diamino-2-Chlorpyrimidin $C_5H_7N_4Cl = ClC \begin{matrix} \diagup N:C(NH_2) \\ \diagdown N.C(CH_3) \end{matrix} > C.NH_2$. B. Aus 4-Methyl-6-Amino-2-Chlor-5-Nitropyrimidin durch Zinnchlorür (G., C., B. 34, 1245). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: ca. 250° (unter Zersetzung). Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Salzsäure. Reagirt neutral. Durch Jodwasserstoff + Jodphosphonium wird das Chlor eliminiert. — Platinsalz. Rhomben. Schwer löslich in Wasser.

6) **Tetrahydropurin** $\begin{matrix} N-CH_3 \\ \vdots \\ HC \quad CH-N \\ \vdots \quad \vdots \\ HN-CH.NH \end{matrix} > CH$ (zur Bezifferung vgl. Purin, Hptw. Bd. IV,

S. 1246). 2,8-Dioxyderivat, Puron $C_5H_8O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{NH}-\text{CH}_2 \\ \cdot \\ \text{CO} \quad \text{CH}-\text{NH} \\ \cdot \\ \text{NH}-\text{CH}-\text{NH} \end{array} \text{CO}$. B. Durch elektrolytische Reduction von Harnsäure (Spl. Bd. I, S. 747) in schwefelsaurer Lösung von 5–8°, neben etwas Isopuron (S. 911), Tetrahydroharnsäure und anderen Producten (TAFEL, B. 34, 268). — Nadelchen (unter dem Mikroskop vierseitige Nadeln und plattenförmige Krystalle) aus Wasser. Zersetzt sich bei etwa 250°. Löslich in 4½ Thln. siedendem Wasser, sonst unlöslich. Besitzt keine sauren und nur sehr schwache basische Eigenschaften. Färbt sich nicht mit FeCl_3 . Reducirt KMnO_4 nur langsam. Isomerisirt sich beim Erwärmen mit Alkali oder alkoholischer Schwefelsäure zum Isopuron. Giebt die Murexidreaction nicht.

3-Methylpuron $C_6H_{10}O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{NH}-\text{CH}_2 \\ \cdot \\ \text{CO} \quad \text{CH.NH} \\ \cdot \\ \text{N}(\text{CH}_3).\text{CH.NH} \end{array} \text{CO}$. B. Durch elektrolytische Reduction von δ - oder ζ -Methylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 748, 749) in 70%iger Schwefelsäure, neben 3-Methylisopuron (S. 911) (T., B. 34, 280). — Nadeln aus Wasser. Bräunt sich gegen 250° und zersetzt sich oberhalb 260° völlig. Löslich in ca. 11 Thln. siedendem Wasser bezw. 138 Thln. Wasser von 15°.

1,3-Dimethylpuron $C_7H_{12}O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3).\text{CH}_2 \\ \cdot \\ \text{CO} \quad \text{CH.NH} \\ \cdot \\ \text{N}(\text{CH}_3).\text{CH.NH} \end{array} \text{CO}$. B. Durch elektrolytische Reduction der 1,3-Dimethylharnsäure (S. 928) in schwefelsaurer Lösung (T., B. 34, 282). — Krystallkörner aus Methylalkohol. Sintert bei 224° und schmilzt bei 240° unter Gasentwicklung. Isomerisirt sich durch 10%ige Natronlauge nur langsam.

3,9-Dimethylpuron $C_7H_{12}O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{NH}-\text{CH}_2 \\ \cdot \\ \text{CO} \quad \text{CH}-\text{NH} \\ \cdot \\ \text{N}(\text{CH}_3).\text{CH.N}(\text{CH}_3) \end{array} \text{CO}$. B. Durch elektrolytische Reduction der 3,9-Dimethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 750) in schwefelsaurer Lösung (T., B. 34, 283). — Krystalle aus Methylalkohol. Ziemlich leicht löslich in heissen Alkoholen und Wasser. Giebt nach kurzem Erwärmen mit Natronlauge nach dem Neutralisiren der Flüssigkeit mit Salzsäure eine braunviolette Färbung mit FeCl_3 .

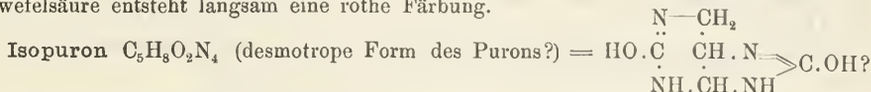
7,9-Dimethylpuron $C_7H_{12}O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{NH}-\text{CH}_2 \\ \cdot \\ \text{CO} \quad \text{CH}-\text{N}(\text{CH}_3) \\ \cdot \\ \text{NH}-\text{CH}-\text{N}(\text{CH}_3) \end{array} \text{CO}$. B. Durch elektrolytische Reduction der 7,9-Dimethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 750) in schwefelsaurer Lösung (T., B. 34, 283). — Krystalle aus Methylalkohol.

1,3,7-Trimethylpuron $C_8H_{14}O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{CH}_3.\text{N}-\text{CH}_2 \\ \cdot \\ \text{OC} \quad \text{CH.N}(\text{CH}_3) \\ \cdot \\ \text{CH}_3.\text{N}-\text{CH.NH} \end{array} \text{CO}$. B. Durch elektrolytische Reduction des Hydroxykaffeins (Spl. Bd. III, S. 706) in schwefelsaurer Lösung bei 4–9° (T., B. 34, 285). — Doppelspitzige Pyramiden oder sehr schiefwinklige Parallelepipede aus Chloroform + Aether; Krystallkörner oder Nadelchen aus Aceton; Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 209°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, löslich in 9,5 Thln. siedendem Chloroform, schwer löslich in Benzol, fast unlöslich in Aether und CS_2 . Färbt sich mit Mineralsäuren blutroth. Entfärbt KMnO_4 nur langsam, Bromwasser gar nicht. Giebt keine Murexidreaction. Spaltet durch Kochen mit Barytwasser CO_2 ab. Wird von siedender Natronlauge, sowie durch Einleiten von HCl in die Chloroformlösung in 1,3,7-Trimethylisopuron (S. 911) übergeführt. — Pikrat $C_8H_{14}O_2N_4 \cdot O_8H_8O_7N_3$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 128,5°. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit goldgelber Farbe, schwer in Chloroform.

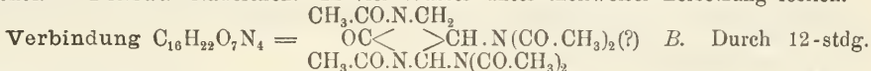
1,3,7,9-Tetramethylpuron $C_9H_{16}O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{CH}_3.\text{N}-\text{CH}_2 \\ \cdot \\ \text{OC} \quad \text{CH.N}(\text{CH}_3) \\ \cdot \\ \text{CH}_3.\text{N}-\text{CH.N}(\text{CH}_3) \end{array} \text{CO}$. B. Durch elektrolytische Reduction der Tetramethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 751) in schwefelsaurer Lösung bei 0–10° (T., B. 34, 289). — Krystalle (aus Aceton + Aether). Schmelzp.: 170°. Unter geringer Zersetzung destillirbar. Sehr leicht löslich in Wasser und Aceton, löslich in etwa 15 Thln. siedendem Essigester. Entfärbt KMnO_4 nur sehr langsam.

Spaltet beim Kochen mit Barytwasser CO_2 und Methylamin ab. Wird von Natronlauge nicht isomerisirt.

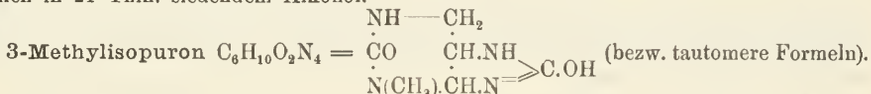
Acetyl-1,3,7-Trimethylpuron $C_{10}H_{16}O_3N_4 = C_5H_4O_2N_4(CH_3)_3(CO.CH_3)$. B. Durch 14-stdg. Kochen von 1,3,7-Trimethylpuron (S. 910) mit 10 Thln. Acetanhydrid (T., B. 34, 287). — Mikroskopische Platten aus Essigester. Schmelzp.: 184° . Leicht löslich in Wasser, löslich in ca. 20 Thln. siedendem Essigester. Beim Kochen mit 50%iger Schwefelsäure entsteht langsam eine rothe Färbung.



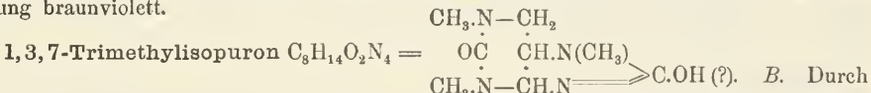
B. Durch elektrolytische Reduction der Harnsäure in schwefelsaurer Lösung neben Puron (S. 910), Tetrahydroharnsäure und anderen Producten (TAFEL, B. 34, 270). Durch Erwärmen von Puron mit Alkalien oder alkoholischer Schwefelsäure (T.). — Scheidet sich aus Wasser in Körnern (löslich in 11 Thln. siedendem Wasser) oder in leichter löslichen, wenig charakteristischen Krystallformen ab. Zersetzt sich gegen 240° . Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, löslich in Natronlauge und Barytwasser, unlöslich in Soda und Ammoniak. Die Salze mit Mineralsäuren werden von Wasser zerlegt. Entfärbt Permanganat und Bromwasser sofort. Reducirt Kupfer- und Silber-Salze. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung braunviolett, die alkoholische und stark salzsaure Lösung braun. Liefert durch Kochen mit Acetanhydrid zunächst ein Triacetylderivat (s. u.), dann unter Abspaltung von CO_2 eine Verbindung $C_{18}H_{22}O_7N_4$ (s. u.). — $C_5H_8O_2N_4 \cdot HNO_3$. Nadelchen. Färbt sich bei 100° gelb. Schwer löslich in Alkohol. — Pikrat. Nadelchen. In viel Wasser unter theilweiser Zersetzung löslich.



Kochen von Isopuron (s. o.) mit 10 Thln. Essigsäureanhydrid (T., B. 34, 273). — Mikroskopische Prismen oder Blättchen (aus viel Wasser). Sintert bei 154° , schmilzt bei 159° . Löslich in 21 Thln. siedendem Alkohol.



B. Neben 3-Methylpuron (S. 910), durch elektrolytische Reduction von δ - oder ζ -Methylharnsäure in schwefelsaurer Lösung (T., B. 34, 281). Durch Einwirkung von Alkalien auf 3-Methylpuron (T.). — Nadeln mit $2H_2O$ aus Wasser. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung braunviolett.



10 Minuten langes Erhitzen von 3 g 1,3,7-Trimethylpuron (S. 910) mit 30 g 10%iger Natronlauge auf 100° (T., B. 34, 288). — Krystalle aus Chloroform. Schmelzp.: $211-212^\circ$. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung violettbraun.

Triacetylisopuron $C_{11}H_{14}O_5N_4 = C_5H_8O_2N_4(CO.CH_3)_3$. B. Durch 5-stdg. Kochen von Isopuron (s. o.) mit 10 Thln. Acetanhydrid (T., B. 34, 273). — Nadelchen aus Essigester. Schmelzp.: 197° . Ziemlich schwer löslich in heissem Wasser, löslich in 22 Thln. heissem Essigester.

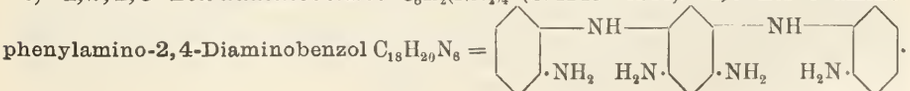
7) **Aminodimethylcyanidin** $(CN)_3(CH_3)_2NH_2$ s. Hptw. Bd. I, S. 1455-1435 u. Spl. Bd. I, S. 802.

4. *Basen $C_6H_{10}N_4$ (S. 1242-1245).

1) ***1,2,3,4-Tetraaminobenzol** $C_6H_2(NH_2)_4$ (S. 1242-1243). B. Durch Reduction von Tetranitrosobenzol (Spl. Bd. II, S. 45) mit $SnCl_2$ (NIETZKI, GEESE, B. 32, 505).

2) ***1,2,3,5-Tetraaminobenzol** $C_6H_2(NH_2)_4$ (S. 1243). B. Durch Reduction von 1,2,3,5-Tetranitrosobenzol oder Pikrylhydroxylamin (Hptw. Bd. II, S. 453) mit $SnCl_2 + HCl$ (NIETZKI, DIETSCHY, B. 34, 57).

3) ***1,2,4,5-Tetraaminobenzol** $C_6H_2(NH_2)_4$ (S. 1243-1244). **1,5-Bis-o-amino-**



B. Durch Reduction von Bis-o-Aminophenyl-4,6-Dinitro-m-Phenylendiamin (S. 372) mit Zinnchlorür und Salzsäure bei Gegenwart von metallischem Zinn (NIEZKI, SLABOSZEWICZ, B. 34, 3729). — Sowohl die freie Base, wie die Salze sind leicht oxydirbar zu 2-o-Amino-anilino-3-Aminophenazin (S. 952). — $C_{13}H_{20}N_6 \cdot 4HCl$. — $C_{13}H_{20}N_6 \cdot 4HCl \cdot ZnCl_2$.

1, 2, 4, 5-Tetranilinobenzol, Hydrazophenin $C_6H_2(NH \cdot C_6H_5)_4$ s. *Spl. Bd. III, S. 260*.

Tetraacetylderivat des 1, 2, 4, 5-Tetraaminobenzols $C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1274, Z. 13 v. u.*

6) 1, 4-Dihydrazinobenzol $H_2N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$, Dihydrochinonbisaminoguanidin $[(H_2N)(HN)C \cdot NH \cdot NH]_2 C_6H_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1223*.

p-Hydrazinophenyl-Methyl-Oxblazon $H_2N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot \overset{N}{\underset{CO \cdot O}{N}} \cdot C \cdot CH_3$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1127, Z. 20 v. o.*

7) 4, 5-Dimethyl-2, 6-Diaminopyrimidin $\overset{N \cdot C(NH_2) : N}{H_2N \cdot \overset{N \cdot C(NH_2) : N}{C \cdot C(CH_3) : C \cdot CH_3}}$ B. Aus 4, 5-Dimethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (S. 778) und alkoholischem Ammoniak bei 150° (SCHLENKER, B. 34, 2827). — Prismen oder Rhomben. Schmelzp.: 192°. Unzersetzt destillierbar. Schwer löslich in Aether und Ligroin, sonst leicht löslich. Die wässrige Lösung bläut Lackmus. — $(C_6H_{10}N_4 \cdot HCl)_2 PtCl_4$. Schmelzp.: 250°.

4, 5-Dimethyl-2-Amino-6-Anilinopyrimidin $C_{12}H_{14}N_4 = \overset{N \cdot C(NH_2) : N}{C_6H_5 \cdot NH \cdot \overset{N \cdot C(NH_2) : N}{C \cdot C(CH_3) : C \cdot CH_3}}$ B. Beim Erhitzen von 4, 5-Dimethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (S. 778) mit Anilin (SCH., B. 34, 2818). — Pyramiden. Schmelzp.: 202—203°. Löslich in heissem Wasser und den meisten organischen Mitteln.

4, 5-Dimethyl-6-Amino-2-Anilinopyrimidin $C_{12}H_{14}N_4 = \overset{N \cdot C(NH \cdot C_6H_5) : N}{H_2N \cdot \overset{N \cdot C(NH \cdot C_6H_5) : N}{C \cdot C(CH_3) : C \cdot CH_3}}$ B. Beim Erhitzen von 4, 5-Dimethyl-6-Amino-2-Chlorpyrimidin (S. 778) mit Anilin (SCH., B. 34, 2822). — Stäbchen oder Tafeln. Schmelzp.: 166°. Unzersetzt destillierbar. Löslich in heissem Wasser; die Lösung bläut Lackmus. Unlöslich in Ligroin, sonst leicht löslich, löslich in verdünnter Salzsäure.

4, 5-Dimethyl-2, 6-Dianilinopyrimidin $C_{18}H_{18}N_4 = \overset{N \cdot C(NH \cdot C_6H_5) : N}{C_6H_5 \cdot NH \cdot \overset{N \cdot C(NH \cdot C_6H_5) : N}{C \cdot C(CH_3) : C \cdot CH_3}}$ B. Aus 4, 5-Dimethyl-2, 6-Dichlorpyrimidin (S. 557) beim Erhitzen mit Anilin (SCH., B. 34, 2827). — Prismen aus Aceton. Schmelzp.: 133—134°. Unzersetzt destillierbar. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin.

5. *Basen $C_7H_{12}N_4$ (S. 1245).

3) 2-Hydrazino-4-Methyl-5-Aethyl-Pyrimidin $H_2N \cdot NH \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N = CH \\ \leftarrow N \cdot C(CH_3) \end{matrix} \cdot C \cdot C_2H_5$. 2-Phenylhydrazino-4-Methyl-5-Aethylpyrimidon (6) $C_{13}H_{16}ON_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C \begin{matrix} \leftarrow NH - CO \\ \leftarrow N \cdot C(CH_3) \end{matrix} \cdot C \cdot C_2H_5$. B. Bei 5-stdg. Kochen von 5 g Phenylaminoguanidin-Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 1221) mit 1, 4 g trockenem Na_2CO_3 mit 4, 25 g Aethylacetessigester (Spl. Bd. I, S. 243) in 40 ccm Alkohol (PELLIZZARI, G. 21 I, 338; P., RONCAGLIOLO, G. 31 I, 519). — Nadelchen, bei 215° erweichend, gegen 235° schmelzend. Löslich in siedendem Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

4) 4-Methyl-5-Aethyl-2, 6-Diaminopyrimidin $H_2N \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot C(CH_3) \\ \leftarrow N : C \cdot NH_2 \end{matrix} \cdot C \cdot C_2H_5$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 5 g 4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (S. 781) mit 30 ccm alkoholischem Ammoniak auf 140° (BYK, B. 36, 1920). — Oktaeder (aus Benzol oder Nitrobenzol). Schmelzp.: 161—162°. Kp.: ca. 310°. Zeigt einen stark zum Husten reizenden, nikotinartigen Geruch. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Aether und Ligroin. — $C_7H_{12}N_4 \cdot H_2PtCl_6$. Sechsstufige Blättchen. Färbt sich gegen 220° und ist bei 250° völlig zersetzt.

4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Anilinopyrimidin $C_{13}H_{16}N_4 = N_2C_4(CH_3)(C_2H_5)(NH_2)(NH \cdot C_6H_5)$. B. Durch Erhitzen von 4-Methyl-5-Aethyl-2-Amino-6-Chlorpyrimidin (S. 781) mit Anilin im Xylolbade (B., B. 36, 1920). — Stäbchen (aus Benzol oder Wasser). Schmelzp.: 158—159°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig, ziemlich löslich in Ligroin, schwer in Aether.

4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dianilinopyrimidin C₁₉H₂₀N₄ = N₂C₄(CH₃)(C₂H₅)(NH.C₆H₅)₂. B. Durch Erhitzen von 4-Methyl-5-Aethyl-2,6-Dichlorpyrimidin (S. 560) mit Anilin im Xylolbade (B., B. 36, 1922). — C₁₉H₂₀N₄.HCl. Krystalle (aus Eisessig oder viel Wasser). Verfärbt sich bei 285°, schmilzt bei 297°. Nur in Nitrobenzol und Eisessig leichter löslich.

7. *Basen C₉H₁₆N₄ (S. 1245).



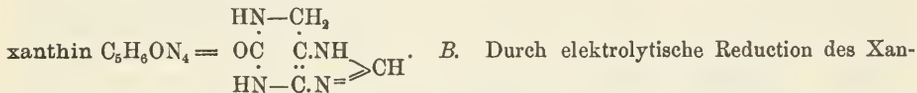
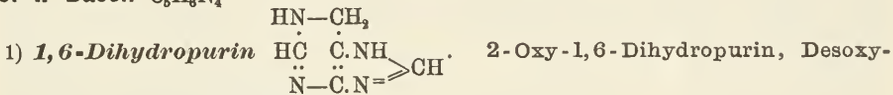
Carbonsäure der Basen C_nH_{2n-2}N₄.

Tetrabromid der Diantipyrinessigsäure $\left[\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{N} \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{CO} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{CBr} \text{-----} \text{CBr} \end{array} \right]_2 \text{CH} \cdot \text{CO}_2\text{H}$ siehe Hptw. Bd. IV, S. 1266.

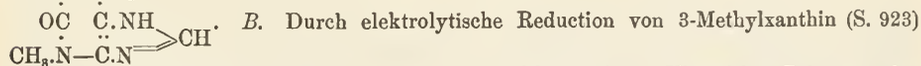
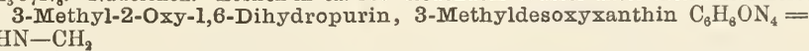
E. *Basen C_nH_{2n-4}N₄ (S. 1245—1246).

Bezifferung des Bipyrazolkernes C₄H₄N₄ = $\begin{array}{c} \text{(1) NH} \quad \text{(6) NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{(2) N} \quad \text{C} \quad \text{N} \quad \text{(5)} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{(3) HC} \quad \text{C} \quad \text{CH} \quad \text{(4)} \end{array}$ (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 523).

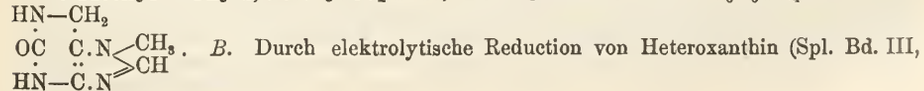
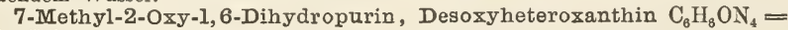
Vor I. Basen C₆H₆N₄



thins (Spl. Bd. III, S. 700) in 75%iger Schwefelsäure unterhalb 12° (TAFEL, ACH, B. 34, 1165). — Wasserfreie Würfel oder Nadelchen mit 1H₂O aus Wasser (aus übersättigten Lösungen wasserfrei als körniges Krystallpulver). Wird bei 107° wasserfrei. Bräunt sich oberhalb 250°, ohne zu schmelzen. Löslich in 245 Thln. siedendem Alkohol oder 7—10 Thln. siedendem Wasser. Besitzt schwach alkalische und schwach saure Eigenschaften. Die alkalischen Lösungen bräunen sich an der Luft, sind aber im übrigen beständig. In den sauren Lösungen tritt beim Erwärmen Zersetzung ein unter lebhafter Entwicklung von CO₂. Reducirt ammoniakalische Silberlösung. — Pikrat C₆H₆ON₄.C₆H₃O₇N₃. Nadelchen. Löslich in ca. 160° siedendem Wasser unter theilweiser Zersetzung.



in 50%iger Schwefelsäure (T., WEINSCHEK, B. 33, 3370). — Vierseitige Prismen oder Nadeln mit 1H₂O aus Wasser. Zersetzt sich, wasserfrei, bei 210—220° unter Braunfärbung. Löslich in etwa 10 Thln. siedendem Wasser bezw. in etwa 135 Thln. Wasser von 20°, sehr wenig löslich in Alkohol, leicht in Mineralsäuren und Aetzlaugen. Durch Oxydation mit Brom in Eisessig entsteht 3-Methyl-2-Oxypurin (S. 920). — (C₆H₆ON₄)₂.H₂SO₄. Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — Pikrat C₆H₆ON₄.C₆H₃O₇N₃. Prismen. Zersetzt sich oberhalb 200°. Löslich in ca. 100 Thln. siedendem Wasser.



S. 701) in 50%iger Schwefelsäure (T., W., B. 33, 3374). — Prismen oder tafelförmige Krystalle aus Wasser. Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, bei 260—264°. Löslich in ca. 11 Thln. siedendem Wasser, 257 Thln. Wasser von 18°. Schwer löslich in Alkoholen, unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform, in verdünnten Alkalien nicht leichter als in Wasser löslich, in verdünnten Mineralsäuren leicht löslich. Durch Oxydation entsteht 7-Methyl-2-Oxypurin (S. 920). — $C_8H_8ON_4 \cdot HCl$. Prismen. Leicht löslich in Wasser. — $(C_8H_8ON_4)_2 \cdot H_2SO_4$. Nadelchen. Leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_8H_8ON_4 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Nadelchen aus Wasser. Löslich in etwa 95 Thln. siedendem Wasser.

3,7-Dimethyl-2-Oxy-1,6-Dihydropurin, Desoxytheobromin $C_7H_{10}ON_4 =$
 $HN-CH_2$

$\begin{array}{c} OC \quad \overset{\cdot}{C}.N.CH_3 \\ | \quad || \quad \searrow \\ CH_3.N-C.N \end{array} \searrow CH$. B. Durch elektrolytische Reduction des Theobromins (Spl. Bd. III,

S. 701) in schwefelsaurer Lösung (T., B. 32, 3195; D.R.P. 108577; C. 1900 I, 1175). — Nadeln oder Prismen mit $2H_2O$ aus Wasser, die langsam im Vacuum, rasch bei 100° wasserfrei werden, gegen 200° sintern, sich allmählich braun bzw. schwarz färben und gegen 215° schmelzen; löslich in weniger als 1 Thl. siedendem Wasser, in 132 Thln Wasser von 19° und in weniger als 2 Thln. siedendem Alkohol, schwer löslich in warmem Essigester und Chloroform. Die wasserfreie Verbindung krystallisiert aus Benzol ebenfalls in Nadeln oder Prismen; ziemlich schwer löslich in heissem Alkohol, schwer in warmem Benzol und Essigester, leicht in $CHCl_3$. Aether löst Desoxytheobromin fast gar nicht. Die wässrige Lösung giebt bis zur Verdünnung 1:20000 mit Wismuthkaliumjodid einen ziegelrothen Niederschlag, der allmählich krystallinisch wird. $AgNO_3$ fällt feine, in heissem Wasser und verdünnter Salpetersäure leicht lösliche Nadelchen. $KMnO_4$ wird sofort entfärbt. Ammoniakalische Silberlösung, auch Silberacetat werden unter Spiegelbildung reducirt. Ammoniakalische Kupferlösung giebt einen dunkelbraunen Niederschlag; Fehling'sche Lösung dagegen bleibt selbst bei kurzem Kochen unverändert. Nach der Oxydation mit $KClO_3 + HCl$ wird die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747) sehr schön erhalten. Kochendes Barytwasser zersetzt die Base unter Abspaltung von 1 Mol. CO_2 . Durch Oxydation mit Silberacetat oder PbO_2 in essigsaurer Lösung entsteht 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin (S. 921). Brom erzeugt in wässriger Lösung eine Reihe von Spaltungsproducten; in $CHCl_3$ - oder Eisessig-Lösung liefert es dagegen 3,7-Dimethyl-2-Oxy-6-Brom-1,6-Dihydropurin bzw. dessen Bromhydrat, das sich durch Umkrystallisiren aus wasserhaltigen Solventien in bromwasserstoffsäures 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin umwandelt. — $C_7H_{10}ON_4 \cdot HCl$. Prismen aus Alkohol. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in heissem Alkohol. — $C_7H_{10}ON_4 \cdot HgCl_2$. Feinkrystallinischer Niederschlag, der sich zwischen 120° und 150° zersetzt bzw. in eine dickflüssige trübe Masse umwandelt. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser. Bei längerem Erhitzen der Lösung fällt Calomel aus. — Pikrat $C_7H_{10}ON_4 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Goldgelber feinkrystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei etwa 205° unter Gasentwicklung. Löslich in ca. 600 Thln. siedendem Wasser.

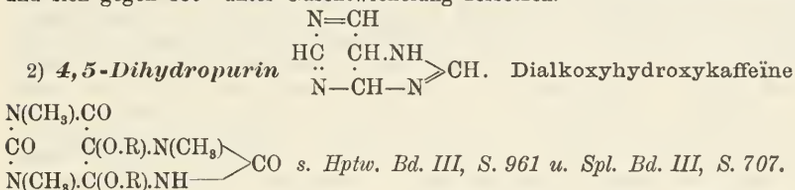
1,3,7-Trimethyl-2-Oxy-1,6-Dihydropurin, Desoxykaffeïn $C_8H_{12}ON_4 + H_2O =$
 $CH_3.N-CH_2$

$\begin{array}{c} OC \quad \overset{\cdot}{C}.N.CH_3 \\ | \quad || \quad \searrow \\ CH_3.N-C.N \end{array} \searrow CH + H_2O$. B. Beim Schmelzen von 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin-1-Methyl-

hydroxyd (S. 921), neben Kaffeïn (Spl. Bd. III, S. 704) und anderen Producten (BAILLIE, T., B. 32, 3219). Durch elektrolytische Reduction von Kaffeïn in schwefelsaurer Lösung (B., T., B. 32, 75, 3209; T., SCHMITZ, Z. El. Ch. 8, 283; BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 108577; C. 1900 I, 1175). — Krystallisiert aus ca 10 Thln. Essigester mit 1 Mol. H_2O in Nadeln, wasserfrei in körnigen Krystallen. Schmilzt wasserhaltig, rasch erhitzt, gegen 118°, wasserfrei bei 147—148°. Kp_{15-16} : 245—248°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, $CHCl_3$ und Aceton, kaum löslich in Aether. Die neutral reagirende wässrige Lösung entfärbt Bromwasser und reducirt $KMnO_4$ -Lösung sofort. Der Abdampfdruckstand nach der Oxydation mit $KClO_3 + HCl$ wird von Ammoniak violett gefärbt. Aus verdünnten Lösungen fällt Wismuthkaliumjodid ein zinnberrothes Pulver, Phosphormolybdänsäure einen weissen, erdigen, beim Stehen stahlblau werdenden Niederschlag. Die wässrige Lösung färbt sich auf Zusatz von $AgNO_3$ roth, beim Erwärmen bildet sich ein Silber- spiegel. Ist gegen Alkalien sehr, gegen Säuren weniger beständig. Beim Kochen mit Barytwasser tritt Spaltung in Ameisensäure, CO_2 , NH_3 , Methylamin und eine Aminosäure ein. Bei der Einwirkung von Brom entsteht das 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin-1-Methylbromid (S. 921); die Oxydation mit PbO_2 in Eisessig ergibt das entsprechende 1-Methylacetat. Pharmakologische Wirkung: SCHMIEDERBERG, B. 34, 2556. — $C_8H_{12}ON_4 \cdot HCl$. Nadeln (aus 5,5 Thln. siedendem Alkohol), die sich von 185° ab färben und bei

220° unter Gasentwicklung schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol, unlöslich in Aether und $CHCl_3$. Beim Erwärmen der wässrigen Lösung mit Kupferacetat scheiden sich farblose Nadelchen neben einem grünlich-weißen, amorphen Niederschlag ab. — $C_8H_{12}ON_4 \cdot 2HgCl_2$. Nadelchen. Schwer löslich in heissem Wasser und Alkohol, leichter in Holzgeist. — $C_8H_{12}ON_4 \cdot CuCl$. Farblose, asbestähnliche Nadelchen, die sich, unter Luftabschluss erhitzt, erst oberhalb 230° zersetzen. Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Aether. — Platinsalz. Gelbliche Nadelchen. Fast unlöslich in heissem Alkohol, löslich in siedendem Wasser unter Zersetzung. — $C_8H_{12}ON_4 \cdot H_2SO_4$. Nadeln aus Alkohol, die sich bei ca. 195° rothbraun färben und bei 205—210° unter Gasentwicklung schmelzen. Löslich in 30 Thln. siedendem Alkohol. — Pikrat $C_8H_{12}ON_4 \cdot C_8H_8O_7N_8$. Schwefelgelbe Nadelchen oder mikroskopische Rhomboëder (aus 65 Thln. Wasser). Schmilzt bei 194—195° unter Gasentwicklung. Fast unlöslich in Alkohol.

Desoxykaffeinjodmethylat $C_8H_{15}ON_4J = C_8H_{12}ON_4 \cdot CH_3J$. Vielleicht Gemisch von 2 Isomeren. B. Aus Desoxykaffein (S. 914) und CH_3J bei 100° (B., T., B. 32, 3212). — Prismen aus Alkohol, die schon unter 100° sintern, bei 165° völlig geschmolzen sind und sich gegen 180° unter Gasentwicklung zersetzen.

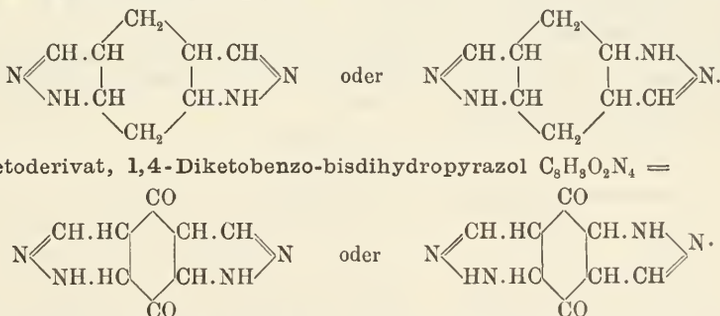


2. *Basen $C_7H_{10}N_4$ (S. 1246).

2) *Benzenylazidin* $C_6H_5.C \begin{array}{l} \swarrow N-NH_2 \\ \searrow NH.NH_2 \end{array}$. Diphenylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1246, Z. 6 v. o.

3. *Basen $C_8H_{12}N_4$ (S. 1246).

2) *Bismethylen-bisdihydropyrazol*:



B. Durch Zufügen von eiskalter ätherischer Diazomethanlösung (Spl. Bd. I, S. 843) zu ätherischer Chinonlösung, Vermischen mit Alkohol, Eingiessen der 1 Stunde bei 0° aufbewahrten Flüssigkeit in verdünnte Natronlauge und Ansäuern der alkalischen Lösung mit verdünnter Schwefelsäure (v. Pechmann, Seel, B. 32, 2295). — Pulver, das sich zwischen 280—300° zersetzt. Unlöslich in den gewöhnlichen Solventien. Aus der gelben alkalischen Lösung fallen conc. Alkalien gelbe Nadeln. Aus der durch Kochen mit Soda erhaltenen Lösung scheidet sich die Verbindung beim Erkalten in mikroskopischen Würzchen aus.

Diacetylderivat $C_{12}H_{12}O_4N_4 = C_8H_8O_2N_4(CO.CH_3)_2$. Gelbstichige Nadeln (aus Essigsäureanhydrid + Eisessig), die sich oberhalb 300° bräunen. Unlöslich in den gewöhnlichen Solventien (v. P., S., B. 32, 2296).

Bis-Phenylhydrazon $C_{20}H_{20}N_8 = N_4C_8H_8(:N.NH.C_6H_5)_2$. B. Durch kurzes Kochen von Diketobenzo-bisdihydropyrazol (s. o.) mit Phenylhydrazin (v. P., S., B. 32, 2296). — Gelbes mikrokristallinisches Pulver. Schmelzp.: 266°. Schwer löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure blau. $FeCl_3$ färbt die Lösung in Essigsäure erst roth und fällt dann einen rothbraunen Niederschlag.

F. *Basen $C_nH_{2n-6}N_4$ (S. 1246—1266).

Zusammenfassende Darstellung der *Puringruppe*: E. FISCHER, *B.* 32, 435. Pharmakologische Wirkung der Purinderivate: SCHMIEDEBERG, *B.* 34, 2550. Nachweis der Purinkörper im Harn und Trennung: KRÜGER, SCHMIDT. *B.* 32, 2681.

Vor I. Pyrazolopyrazol $C_4H_2N_4 = N \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH} \\ \text{CH} \cdot \text{C}=\text{N} \end{array} \text{N}$.

Pyrazolonopyrazolon $\text{HN} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CO} \\ \text{CO} \cdot \text{C}=\text{N} \end{array} \text{NH}$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 535.

I. *Purin $C_6H_4N_4 = \begin{array}{c} \text{N}=\text{CH} \\ \text{HC} \quad \text{C} \cdot \text{NH} \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} \text{CH}$ (S. 1246—1257). *B.* Durch Kochen von 2,6-Dijodpurin (S. 917) mit Zinkstaub und Wasser unter Einleiten von CO_2 und Zerlegen der ausgeschiedenen Zinkverbindung mit H_2S (E. FISCHER, *B.* 31, 2564). — Mikroskopische, häufig zu Kugeln verwachsene Nadelchen (aus Toluol oder Alkohol). Schmelzp.: 216—217° (corr.). Verflüchtigt sich bei höherer Temperatur theilweise unzersetzt. Sehr leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol, weniger in heissem Essigester und Aceton, sehr wenig in Aether und CHCl_3 . Die wässrige Lösung giebt mit Phosphorwolframsäure einen weissen, äusserst feinen Niederschlag, der die Flüssigkeit milchig trübt. Tanninlösung bewirkt eine weisse flockige Fällung. Jodwismuth-Jodkaliumlösung scheidet einen rothen körnigen, in der Hitze löslichen Niederschlag ab. Jodkalium, NESSLER'S Reagens und Ferrocyanwasserstoffsäure rufen keine Fällung hervor. Brom scheidet aus der Lösung in rauchender Salzsäure eine gelbrothe, schön krystallisirte Masse ab, die sich beim Erwärmen löst. Gegen Oxydationsmittel ist Purin ziemlich beständig. Die Murexidreaction zeigt es nicht. Pharmakologische Wirkung: SCHMIEDEBERG, *B.* 34, 2551. — Chlorhydrat. Unregelmässig ausgebildete Nadeln oder Prismen (aus rauchender Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser und 20%iger Salzsäure. — HgCl_2 -Doppelsalz. Krystallinisches Pulver. — Platinsalz. Nadeln. — Goldsalz. Körnige Masse. — Nitrat $C_6H_4N_4 \cdot \text{HNO}_3$. Knollige Aggregate aus Wasser. Schmilzt gegen 205° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in heissem Wasser, ziemlich schwer in heissem Alkohol. — Sulfat. Sehr leicht lösliche Nadelchen. — Pikrat $C_6H_4N_4 \cdot C_6H_5O_7N_3$. Blättchen (aus ca. 20 Thln. heissem Wasser), die gegen 208° schmelzen.

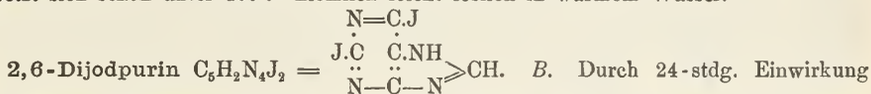
Natriumsalz. Büschelförmig verwachsene Nadeln aus Natronlauge. Sehr leicht löslich in Wasser. — Baryumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser. — Zinksalz. Fein pulveriger Niederschlag. Unlöslich in Wasser. — Silbersalz. Körnig-krystallinisches Pulver (aus verdünnter Salpetersäure).

*2,6,8-Trichlorpurin $C_5HN_4Cl_3 = \begin{array}{c} \text{N}=\text{CCl} \\ \text{ClC} \quad \text{C} \cdot \text{NH} \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} \text{CCl}$ (S. 1246). {*B.* . . . Erhitzen

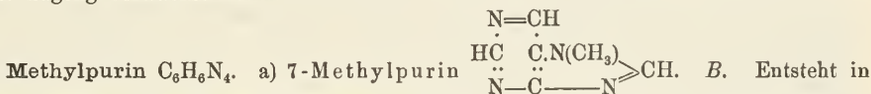
. . . 2,6-Dichlor-8-Oxypurin . . . POCl_3 (E. FISCHER, *B.* 30, 2221; D.R.P. 96363; *C.* 1898 I, 1252). — Bei der Reduction mit $\text{HJ} + \text{PH}_4\text{J}$ entsteht Hydurinphosphorsäure (s. u.) (E. F., *B.* 31, 2546); führt man die Reaction bei 0° durch, so bildet sich 2,6-Dijodpurin (S. 917) (E. F., *B.* 31, 2561). Während Trichlorpurin gegen Alkalien sehr beständig ist, spalten seine Methylderivate bei der Einwirkung von Alkali leicht Chlor ab (E. F., *B.* 31, 3271). Aehnliche Unterschiede zeigen sich bei der Einwirkung von KSH (E. F., *B.* 31, 3276). Trichlorpurin tauscht bei der Einwirkung von wässriger KSH-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur innerhalb 24 Stunden kein Halogen aus, liefert aber beim Erhitzen mit stark überschüssiger KSH-Lösung auf 100° Trisulphydrylpurin (S. 930) (E. F., *B.* 31, 443).

Hydurinphosphorsäure $C_4H_9O_3N_4P = C_4H_7N_4 \cdot \text{PO}_3\text{H}_2$. *B.* Das Jodhydrat entsteht durch Eintragen von Trichlorpurin (s. o.) in die zehnfache Menge farbloser Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) unter Kühlung, Zufügen von PH_4J , 1-stdg. Aufbewahren der Mischung unter Eiskühlung und darauffolgendes 24-stdg. Schütteln bei Zimmertemperatur (E. F., *C.* 1898 I, 52; *B.* 31, 2546). — Die freie Säure ist nicht beständig. Beim Erwärmen mit Salzsäure zersetzt sich das Chlorhydrat unter Abspaltung von Phosphorsäure und Salmiak. Die wässrige Lösung der Salze färbt sich bald immer tiefer roth und scheidet beim Kochen einen amorphen schwarzen Niederschlag ab, während die Purpurfarbe der Flüssigkeit in ein schmutziges Braunroth übergeht. Beim Erwärmen mit verdünntem Alkali entwickeln sie NH_3 . Ammoniak giebt mit den Salzen zunächst eine farblose Lösung,

die aber bald violettroth und schliesslich tiefpurpurn wird. Barytwasser verhält sich ebenso, während gleichzeitig ein Niederschlag von Baryumphosphat entsteht. Ammoniakalische Silberlösung wird schon in der Kälte reducirt. FEHLING'sche Lösung liefert eine tiefviolette Flüssigkeit, aus der sich beim Kochen ein schmutziger Niederschlag abscheidet. $NaNO_2$ färbt die wässrige Lösung des Chlorhydrats sofort dunkel und scheidet einen dunkelgefärbten Niederschlag aus. — $C_4H_6O_3N_4P.HCl$. Farbloses krystallinisches Pulver. Ziemlich leicht löslich in Wasser von 50° . — $C_4H_6O_3N_4P.HJ + H_2O$. Vierseitige Platten. Zersetzt sich schon unter 100° . Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser.

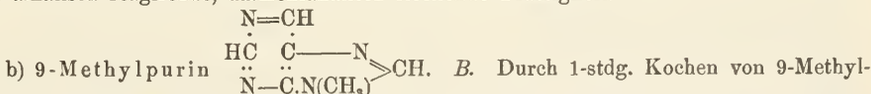


von Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) + PH_4J auf 2,6,8-Trichlorpurin (S. 916) bei 0° (E. F., B. 31, 2561). — Krystallinisches Pulver. Schmilzt gegen 224° (unter Zersetzung). Löslich in ca. 800—900 Thln. siedendem Wasser oder 65 Thln. siedendem Alkohol. Ziemlich schwer löslich in heisser conc. Salzsäure, leicht in verdünntem Alkali. Wird von Salpetersäure (D: 1,4) unter Abscheidung von Jod zerstört. Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure Xanthin (Spl. Bd. III, S. 700). Wird beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser zu Purin reducirt. — Natriumsalz. Krystallinisches Pulver. — Kaliumsalz. Nadelchen, die meist kugelig verwachsen sind.

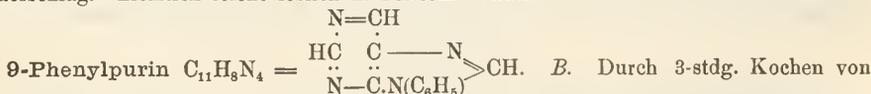


geringer Menge bei der Reduction von 7-Methyl-2,6-Dichlorpurin (S. 918) mit $HJ + PH_4J$, neben 7-Methyl-2-Jodpurin (S. 918) (E. FISCHER, B. 31, 2559). — *Darst.* Durch Kochen von 7-Methyl-2-Jodpurin mit Zinkstaub und Wasser (E. F.). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 184° (corr.). Löslich in etwa 9 Thln. siedendem Alkohol, erheblich schwerer löslich in Benzol, sehr leicht in Wasser, unlöslich in conc. Alkali. Molekulare Verbrennungswärme: 820,60 Cal. bei const. Druck (BERTHELOT, C. r. 130, 367). Beständig gegen heisse verdünnte Salpetersäure. Aus der salzsauren Lösung fällt Brom einen gelbrothen krystallinischen Niederschlag, der sich beim Erwärmen löst und in gelbrothen Prismen beim Erkalten wieder abscheidet. Pharmakologische Wirkung: SCHMIEDEBERG, B. 34, 2552. — Chlorhydrat, Nitrat (Prismen oder Tafeln) und Sulfat sind in Wasser sehr leicht löslich. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Schief abgeschnittene Prismen aus Wasser, die bei 252° (corr.) nach vorhergehendem Sintern schmelzen. — Platinsalz. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heisser verdünnter Salzsäure. — Goldsalz. Scheidet sich als Oel ab, das bald zu einem Haufwerk feiner Nadeln erstarrt. — Silbersalz. Mikroskopische wetzsteinförmige Kryställchen.

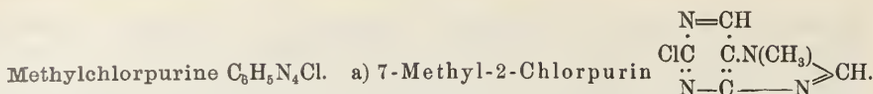
7-Methylpurin-Jodmethylat $C_6H_5N_4J = C_6H_5N_4.CH_3J$. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 7-Methylpurin (s. o.) mit CH_3J und Methylalkohol auf 100° (E. F., B. 31, 2561). — Gelbliche lancettartige Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: $231-232^\circ$ (corr.). Sehr leicht löslich in Wasser. Bei der Behandlung der wässrigen Lösung mit Ag_2O entsteht eine alkalisch reagierende, ammoniakalisch riechende Flüssigkeit.



2(?)-Jodpurin (S. 918) mit 13 Thln. Wasser und 4 Thln. Zinkstaub (E. F., B. 31, 2573). — Nadeln aus Toluol. Schmilzt bei $162-163^\circ$ (corr.) und verflüchtigt sich bei höherer Temperatur. Sublimirt schon bei 100° . Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in 5—6 Thln. siedendem Toluol. — Chlorhydrat, Nitrat und Sulfat sind in Wasser sehr leicht löslich. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Krystallinischer Niederschlag. Ziemlich schwer löslich. — Goldsalz. Spiessartige Nadeln. — Silbersalz. Krystallinischer Niederschlag. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser.

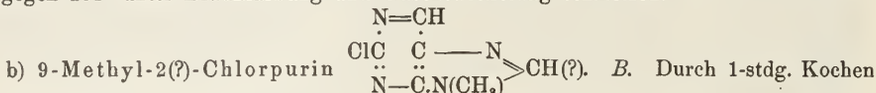


1 Thl. 9-Phenyl-2(?)-Jodpurin (S. 919) mit 1500 Thln. Wasser und 5 Thln. Zinkstaub (E. F., v. LOEBEN, B. 33, 2281). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: $162-163^\circ$ (corr.). Im Vacuum unzersetzt sublimirbar. Löslich in 86 Thln. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol und verdünnten Mineralsäuren.

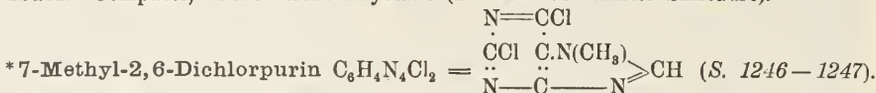


B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von 7-Methyl-2,6-Dichlorpurin (s. u.) oder durch 1-stdg. Kochen von 7-Methyl-2,6,8-Trichlorpurin (s. u.) mit Zinkstaub und Wasser (E. FISCHER, *B.* 31, 2557, 2558). — Prismen aus Wasser. Schmelzp.: 200—201° (corr.). Löslich in weniger als 5 Thln. siedendem Wasser, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit Normalkalilauge 7-Methyl-2-Oxypurin (S. 920) und eine Verbindung $C_5H_7N_4Cl$ (s. u.). — Chlorhydrat und Sulfat sind sehr leicht löslich. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 206—207°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. — Platinsalz. Rothe Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). — Silbersalz. Blättchen.

Verbindung $C_5H_7N_4Cl$ [oder $(C_5H_7N_4Cl)_2$?]. *B.* Durch $1\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 7-Methyl-2-Chlorpurin (s. o.) mit Normalkalilauge, neben 7-Methyl-2-Oxypurin (S. 920) (E. F., *B.* 31, 2558). — Schief abgeschnittene Prismen (aus ca. 35 Thln. siedendem Alkohol), die gegen 251° unter Braunfärbung und Gasentwicklung schmelzen.

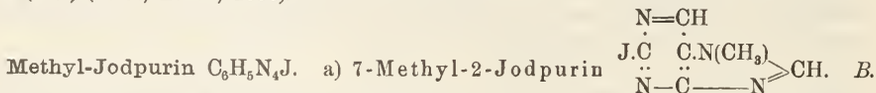


von 9-Methyl-2,6,8-Trichlorpurin (Spl. Bd. I, S. 749—750) in 900 Thln. Wasser mit 10 Thln. Zinkstaub (E. F., *B.* 31, 2569). — Nadeln (aus ca. 2 Thln. siedendem Wasser). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und $CHCl_3$, etwas schwerer in Aether. Geht beim Schütteln mit Jodwasserstoffsäure in 9-Methyl-2(?) -Jodpurin (s. u.) über. — Chlorhydrat und Sulfat sind in Wasser sehr leicht löslich. — Platinsalz. Krystallinischer Niederschlag. — Goldsalz. Compacte, flächenreiche Krystalle (aus sehr verdünnter Salzsäure).

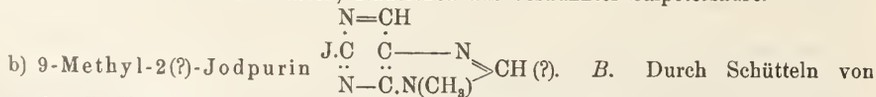


{*B.* Erhitzen Theobromin $POCl_3$ (E. FISCHER, *B.* 30, 2402}; D.R.P. 96925; *C.* 1898 II, 236). — Wird von $HJ + PH_4J$ in 7-Methyl-2-Jodpurin (s. u.) und etwas 7-Methylpurin (S. 917) übergeführt. Liefert beim Kochen mit Wasser und Zinkstaub 7-Methyl-2-Chlorpurin (s. o.) (E. F., *B.* 31, 2552, 2557).

*Methyltrichlorpurin $C_6H_3N_4Cl_3$ (S. 1247). a) *7-Methyl-2,6,8-Trichlorpurin $N=CCl$
 $\begin{array}{c} \overset{\cdot}{\underset{\cdot}{C}}Cl \quad \overset{\cdot}{\underset{\cdot}{C}}\overset{\cdot}{N}(CH_3) \\ \text{N}-\overset{\cdot}{\underset{\cdot}{C}}-\text{N} \end{array} \text{ >CCl (S. 1247). } \quad B. \text{ Durch 5-stdg. Erhitzen von 7-Methyl-8-Oxy-2,6-Di-}$
 chlorpurin (S. 920) mit $POCl_3 + PCl_5$ auf 155—160°, neben anderen Producten (E. F., *B.* 32, 271). — Liefert beim 1-stdg. Kochen mit Wasser und Zinkstaub 7-Methyl-2-Chlorpurin (s. o.) (E. F., *B.* 31, 2558).

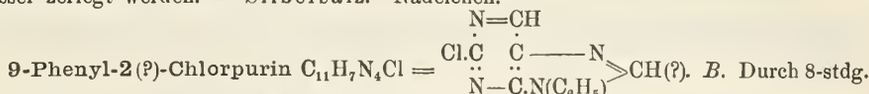


Durch Schütteln von 7-Methyl-2,6-Dichlorpurin (s. o.) mit $HJ + PH_4J$ unter Eiskühlung, neben etwas 7-Methylpurin (E. F., *B.* 31, 2552, 2559). — Grosse Krystalle aus Wasser, die bei 229° (corr.) schmelzen und bei höherer Temperatur unter Entwicklung von Joddämpfen verkohlen. Löslich in ca. 35 Thln. siedendem Wasser oder ca. 40 Thln. siedendem Alkohol. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser 7-Methylpurin, mit starker Kalilauge 7-Methyl-2-Oxypurin (S. 920), mit KSH einen gegen 295° unter Zersetzung schmelzenden Thiokörper. — Chlorhydrat. Nadelchen. — Jodhydrat. Nadelchen aus Wasser. Aus Jodwasserstoffsäure scheidet sich ein anderes, anscheinend saures Salz in langgestreckten Blättchen ab, die von Wasser in das erstere Salz umgewandelt werden. — Silbersalz. Gezackte Blättchen aus viel Wasser; Nadelchen aus verdünnter Salpetersäure.

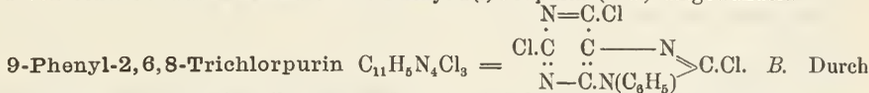


9-Methyl-2(?) -Chlorpurin (s. o.) mit 12 Thln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (E. F., *B.* 31, 2571). — Prismen (aus ca. 12 Thln. siedendem Wasser). Beginnt gegen 165° zu sintern und ist bei 171—172° (corr.) völlig geschmolzen. Zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen.

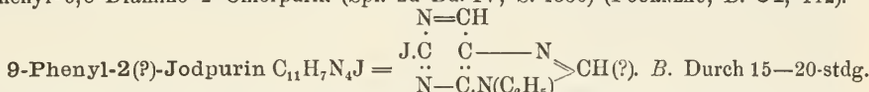
Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol, $CHCl_3$ und Benzol, leicht in verdünnter Salzsäure. Geht beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser in 9-Methylpurin (S. 917) über. — Jodhydrat. Goldglänzende Blättchen. — Nitrat. Ziemlich derbe Krystalle, die von Wasser zerlegt werden. — Silbersalz. Nadelchen.



Kochen von 9-Phenyltrichlorpurin (s. u.) mit Zinkstaub in 50%igem Alkohol (E. F., v. L., B. 33, 2279). — Nadelchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 162—163° (corr.). Löslich in 600 Thln. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. Wird von conc. Jodwasserstoffsäure in 9-Phenyl-2(?) Jodpurin (s. u.) umgewandelt.



18-stgd. Erhitzen von 9-Phenylharnsäure (S. 929) mit $POCl_3 + PCl_5$ auf 140° (E. F., v. L., B. 33, 2278). — Krystalle aus Essigester. Schmelzp.: 210—211° (corr.). Leicht löslich in heissem Alkohol, Chloroform und conc. Schwefelsäure, schwerer in Aether, sehr wenig in Wasser. Geht durch Kochen mit Zinkstaub in wässrig-alkoholischer Lösung in 9-Phenyl-2(?) Chlorpurin (s. o.) über. Liefert durch Erwärmen mit alkoholischem Ammoniak auf 60° ein Gemisch von viel 9-Phenyl-6-Amino-2,8-Dichlorpurin (Spl. zu Bd. IV, S. 1321), mit kleineren Mengen 9-Phenyl-8-Amino-2,6-Dichlorpurin (Spl. zu Bd. IV, S. 1325) und 9-Phenyl-6,8-Diamino-2-Chlorpurin (Spl. zu Bd. IV, S. 1330) (FOURNEAU, B. 34, 112).



Schütteln von 9-Phenyl-2(?) Chlorpurin (s. o.) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (E. F., v. L., B. 33, 2280). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 165—166° (corr.). Löslich in ca. 1500 Thln. heissem Wasser. Giebt durch Kochen mit Zinkstaub und Wasser 9-Phenylpurin (S. 917).

*Oxypurin $C_5H_4ON_4$ (S. 1247). b) *8-Oxypurin $\begin{array}{c} N=CH \\ | \\ H\dot{C} \cdot \dot{C} \cdot NH \\ | \quad | \quad | \\ \ddot{N} \text{---} \dot{C} \cdot NH \end{array} \gg CO$ (S. 1247). Molekulare Verbrennungswärme: 591,59 Cal. (bei const. Druck) (BERTHELOT, C. r. 130, 368). Pharmakologische Wirkung: SCHMEDEBERG, B. 34, 2553.

c) 2-Oxypurin $\begin{array}{c} N=CH \\ | \\ HO \cdot \dot{C} \cdot \dot{C} \cdot NH \\ | \quad | \quad | \\ \ddot{N} \text{---} \dot{C} \cdot N \end{array} \gg CH$. B. Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf eine salpetersaure Lösung des 2-Aminopurins (Spl. zu Bd. IV, S. 1325) (TAFEL, ACH, B. 34, 1180). Entsteht vielleicht bei der Einwirkung verdünnter Salpetersäure auf das Silbersalz des Desoxyxanthins (S. 913) (T., A., B. 34, 1167). — Nadelchen mit H_2O aus Wasser, die bei 122° wasserfrei werden. Löslich in 20—24 Thln. siedendem Wasser, sehr wenig löslich in heissem Alkohol. Die mit $Zn + HCl$ reducirte und mit Alkali übersättigte Lösung färbt sich an der Luft roth.

*Oxydichlorpurin $C_5H_2ON_4Cl_2$ (S. 1248). a) *6-Oxy-2,8-Dichlorpurin $\begin{array}{c} HN \text{---} CO \\ | \\ Cl \cdot \dot{C} \cdot \dot{C} \cdot NH \\ | \quad | \quad | \\ \ddot{N} \text{---} \dot{C} \cdot N \end{array} \gg C \cdot Cl$ (S. 1248). {B. Trichlorpurin (E. FISCHER, B. 30, 2227); D.R.P. 98199; C. 1898 II, 743}. Durch Erwärmen von 6-Aethoxy-2,8-Dichlorpurin (S. 920) mit rauchender Salzsäure (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 97673; C. 1898 II, 693). — Die wässrige Lösung reagirt sauer und zersetzt Carbonate. — Das Baryumsalz krystallisiert in feinen, meist büschelförmig vereinigten Nadeln.

b) *8-Oxy-2,6-Dichlorpurin $\begin{array}{c} N=C \cdot Cl \\ | \\ Cl \cdot \dot{C} \cdot \dot{C} \cdot NH \\ | \quad | \quad | \\ \ddot{N} \text{---} \dot{C} \cdot NH \end{array} \gg CO$ (S. 1248). {B. $POCl_3$ (E. FISCHER, ACH, ...); D.R.P. 94076; C. 1897 II, 1167}. Durch Behandlung von freier Harnsäure (Spl. Bd. I, S. 747) mit $POCl_3$ (B. & S., D.R.P. 94286; C. 1898 I, 230).

$\text{N}=\text{C.O.CH}_3$

6-Methoxy-2,8-Dichlorpurin $\text{C}_6\text{H}_4\text{ON}_4\text{Cl}_2 = \begin{array}{c} \text{Cl.C} \quad \text{C.NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} > \text{C.Cl.}$ B. Aus 2,6,8-Trichlorpurin (S. 916) und methylalkoholischem Alkali bei gewöhnlicher Temperatur (B. & S., D.R.P. 97673; C. 1898 II, 694). — Schmilzt gegen 225° unter Zersetzung. Schwer löslich in Benzol.

$\text{N}=\text{C.O.C}_2\text{H}_5$

*6-Aethoxy-2,8-Dichlorpurin $\text{C}_7\text{H}_6\text{ON}_4\text{Cl}_2 = \begin{array}{c} \text{Cl.C} \quad \text{C.NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} > \text{C.Cl.}$ (S. 1248). {B. Trichlorpurin (E. FISCHER, B. 30, 2233}; D.R.P. 97673; C. 1898 II, 693).

*Methyl-Oxypurin $\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_4$ (S. 1248—1249). a) *7-Methyl-6-Oxypurin

$\text{HN}-\text{CO}$

$\text{HC} \quad \text{C.N(CH}_3\text{)}$

$\text{N}-\text{C}-\text{N} > \text{CH}$ (S. 1248). {B. Jodwasserstoff (E. FISCHER, B. 30, 2409}; D.R.P. 96925; C. 1898 II, 236). — Molekulare Verbrennungswärme: 759,49 Cal. (bei const. Druck) (BERTHELOT, C. r. 130, 369).

$\text{N}=\text{CH}$

c) *7-Methyl-8-Oxypurin $\begin{array}{c} \text{HC} \quad \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{NH} \end{array} > \text{CO}$ (S. 1249). B. Durch Erwärmen der Verbindung $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{ON}_6\text{Cl}_8$ (aus 7-Methyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin, s. u.) mit $\text{HJ} + \text{PH}_4\text{J}$ (E. FISCHER, B. 32, 273).

$\text{N}=\text{CH}$

e) 3-Methyl-2-Oxypurin $\begin{array}{c} \text{OC} \quad \text{C.NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{CH}_3\text{.N}-\text{C}-\text{N} \end{array} > \text{CH.}$ B. Durch Oxydation des 3-Methyl-desoxyxanthins (S. 913) mit Brom in Eisessig (TAFEL, WEINSCHENK, B. 33, 3372). — Nadelchen aus Alkohol. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. — $(\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_4)_2\text{H}_2\text{SO}_4$. Mikroskopische Blättchen aus Wasser. Löslich in 10—11 Thln. siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol. — Pikrat $\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_4\text{.C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_3$. Löslich in ca. 90 Thln. siedendem Wasser.

$\text{N}=\text{CH}$

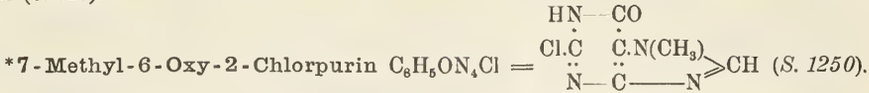
f) 7-Methyl-2-Oxypurin $\begin{array}{c} \text{OC} \quad \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{HN}-\text{C}-\text{N} \end{array} > \text{CH.}$ B. Durch Kochen von 7-Methyl-2-Jodpurin (S. 918) mit Normalkalilauge (E. F., B. 31, 2554). Durch Erwärmen von 7-Methyl-2-Chlorpurin (S. 918) mit Normalkalilauge, neben einer Verbindung $\text{C}_9\text{H}_7\text{N}_4\text{Cl}$ (S. 918) (E. F., B. 31, 2558). Durch Oxydation des 7-Methyl-2-Oxy-1,6-Dihydropurins (S. 913—914) mit Bleisuperoxyd oder Brom in Eisessig (T., W., B. 33, 3376). — Derbe Kryställchen mit 1 Mol. H_2O aus Wasser, die bei 120° wasserfrei werden, oberhalb 300° sintern und gegen 323° unter Zersetzung schmelzen (E. F.). Löslich in 11,5 Thln. siedendem Wasser (T., W.). Durch Einwirkung von CH_3J auf die wässrig-alkalische Lösung bei 60—80° entsteht 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin (S. 921) (T., B. 32, 3205); bei weiterer Einwirkung bildet sich ein Gemenge zweier Jodmethylate, in welchem die 1-N-Verbindung (S. 921) vorwiegt (BALLIE, T., B. 32, 3208). — Chlorhydrat. Körnig-krySTALLINISCHE Masse. Leicht löslich. — Platinsalz. Platten oder Säulen. — Nitrat. Nadeln (aus verdünnter Salpetersäure). — Baryumsalz. Nadelchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

Methyl-Oxychlorpurin s. Hptw. Bd. IV, S. 1250, Z. 4—17 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 921.

*Methyl-Oxydichlorpurin $\text{C}_6\text{H}_4\text{ON}_4\text{Cl}_2$ (S. 1249). a) *7-Methyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin $\begin{array}{c} \text{Cl.C} \quad \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{NH} \end{array} > \text{CO}$ (S. 1249). {B. 2,6-Dichlor-8-Oxypurin (E. FISCHER, ACh, B. 30, 2212}; D.R.P. 96854; C. 1898 II, 160). Durch 5-stdg. Erhitzen von 7-Methylharnsäure (S. 928) mit POCl_3 auf 140° (E. F., B. 32, 271). — Liefert beim Erhitzen mit $\text{POCl}_3 + \text{PCl}_5$ auf 155—160° 7-Methyl-2,6,8-Trichlorpurin (S. 918) und andere Producte. Beim Erhitzen mit POCl_3 allein entsteht eine Verbindung $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{ON}_6\text{Cl}_8$ (s. u.), während ein Theil unverändert bleibt.

Verbindung $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{ON}_6\text{Cl}_8$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 7-Methyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin (s. o.) mit POCl_3 auf 155—160° (E. F., B. 32, 272). — Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 281° (corr.). Sehr wenig löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich

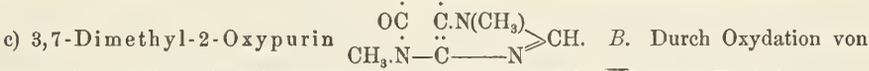
in kaltem verdünnten Alkali. Liefert bei der Reduction mit HJ + PH₄J 7-Methyl-8-Oxypurin (S. 920).



{B. (E. FISCHER, B. 30, 2406}; D.R.P. 96 925; C. 1898 II, 236).

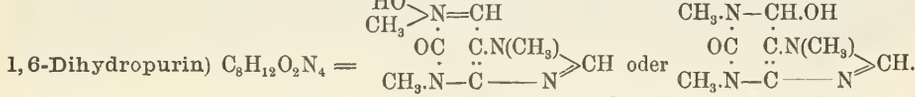
*Dimethyl-Oxypurin C₇H₈ON₄ (S. 1250).

S. 1250, Z. 18 v. o. statt: „1,3-Dimethylderivat“ lies: „7,9-Dimethylderivat“.



Desoxytheobromin C₇H₁₀ON₄ (S. 914) mit Silberacetat oder PbO₂ in Eisessig (T., B. 32, 3201). Durch Erwärmen des aus Desoxytheobromin und Brom in Eisessig entstehenden 3,7-Dimethyl-2-Oxy-6-Brom-1,6-Dihydropurins mit verdünntem Alkohol (T.). Durch Erwärmen von 7-Methyl-2-Oxypurin (S. 920) mit CH₃J in wässrig-alkalischer Lösung (T.). — Blättchen oder Prismen mit 2 Mol. H₂O, die langsam im Vacuum, rasch bei 100° wasserfrei werden, gegen 250° sintern und bei 256—257° schmelzen. Die wasserfreie Verbindung löst sich in weniger als 1 Thl. heissem Wasser, in ca. 22 Thln. siedendem Alkohol und 60—70 Thln. heissem Chloroform. Sehr wenig löslich in heissem Essigester und Benzol. KMnO₄ wird nur langsam, Bromwasser dagegen sofort entfärbt. Zeigt die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). Wismuthkaliumjodid fällt aus der wässrigen Lösung einen rothbraunen Niederschlag, der sich durch Umkrystallisiren in zinnoberrothe Prismen und Pyramiden, sowie sechsstellige Tafeln umwandelt. Durch HgCl₂ werden feine, ziemlich schwer lösliche Nadeln gefällt. Vereinigt sich mit CH₃J im Wesentlichen zum 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin-1-Methyljodid (s. u.) (Ba., T., B. 32, 3219). — C₇H₈ON₄·HCl. Prismen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — (C₇H₈ON₄·HCl)₂PtCl₄. Prismen oder Tafeln. Löslich in 34 Thln. siedendem Wasser und in 324 Thln. Wasser von 16,5°. — C₇H₈ON₄·HBr + H₂O. Prismen. Sehr leicht löslich in heissem Wasser. Das wasserfreie Salz löst sich in 4,5 Thln. siedendem Eisessig und ist in Alkohol sehr wenig löslich. — C₇H₈ON₄·H₂SO₄. Wird aus verdünnter Schwefelsäure durch Alkohol krystallinisch gefällt. — Pikrat C₇H₈ON₄·C₆H₃O₇·N₃ + H₂O. Prismen. Leicht löslich in warmem Wasser.

3,7-Dimethyl-2-Oxypurin-1-Methylhydroxyd (1,3,7-Trimethyl-2,6-Dioxy-

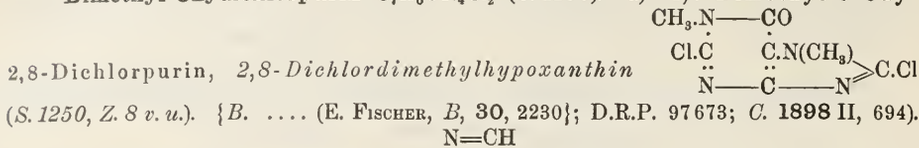


B. Das Bromid (s. u.) entsteht bei der Einwirkung der berechneten Menge Brom auf Desoxykaffein (S. 914) in Chloroform, Eisessig oder Aether-Alkohol, während das Acetat durch Oxydation dieser Base mit PbO₂ in Eisessig erhalten wird (Ba., T., B. 32, 3216). Das Jodid bildet sich aus 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin (s. o.) und CH₃J in Methylalkohol bei 100°, neben kleineren Mengen isomerer Verbindungen (Ba., T.). — Nadelchen mit 2 Mol. H₂O aus Wasser, die im Vacuum wasserfrei werden und bei 167° unter Abspaltung von Wasser und etwas CO₂ und Bildung von Kaffein (Spl. Bd. III, S. 704), Desoxykaffein und anderen Producten schmelzen. Löslich in 12 Thln. Wasser von 20° bezw. 1/5 Thl. Wasser von 100°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in CHCl₃ und Benzol, fast unlöslich in Aether. Die wässrige Lösung reagirt auf Lackmus stark alkalisch und giebt mit vielen Metallsalzen und Alkaloidreagentien Fällungen. KMnO₄ entfärbt sie sehr rasch. Die trockene Base verbindet sich nicht mit CO₂. — Chlorid, 3,7-Dimethyl-2-Oxypurin-1-Methylchlorid C₈H₁₁ON₄Cl = C₇H₈ON₄·CH₃Cl. B. Wird aus der Lösung des Hydroxyds in alkoholischer Salzsäure durch Aether gefällt (Ba., T., B. 32, 3217). Spiesse. Zersetzt sich gegen 225°. Sehr leicht löslich in Wasser. — (C₈H₁₁ON₄Cl)₂PtCl₄ + 2H₂O. Nadelchen oder Prismen, die sich gegen 245° dunkel färben und bei 256—257° zersetzen. — Bromid C₈H₁₁ON₄Br = C₇H₈ON₄·CH₃Br. Tafeln aus Alkohol, die gegen 260° verkohlen. Sehr leicht löslich in Wasser.



(S. 1250). {B. (E. FISCHER, B. 30, 2407}; D.R.P. 96 925; C. 1898 II, 236). — Wird im Gegensatz zum 7-Methyl-6-Oxy-2-Chlorpurin (vgl. oben) beim Erhitzen mit Normalalkali rasch zersetzt (E. F., B. 31, 3272).

*Dimethyl-Oxydichlorpurin $C_7H_6ON_4Cl_2$ (S. 1250). a) *1,7-Dimethyl-6-Oxy-



9-Aethyl-8-Oxypurin $C_7H_8ON_4$ = $\begin{array}{c} \text{HC} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} - \text{NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \rangle \text{CO}$. B. Durch 2—3-stdg. Kochen von 2 g 9-Aethyl-8-Oxyjodpurin (s. u.) mit 100 ccm 60%igem Alkohol und 10 g Zinkstaub (ARMSTRONG, B. 33, 2314). — Prismen (aus wenig Wasser). Schmelzpunkt: 250—251° (corr.). Löslich in ca. 10 Thln. siedendem Wasser, viel schwerer in Alkohol.

9-Aethyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin $C_7H_6ON_4Cl_2$ = $\begin{array}{c} \text{N} = \text{C} \cdot \text{Cl} \\ \text{Cl} \cdot \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} - \text{NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} \rangle \text{CO}$. B. Durch 8-stdg. Schütteln von 4 g 9-Aethylharnsäure mit 20 g POCl_3 + 10 g PCl_5 bei 130—140° (A., B. 33, 2312). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 263—266° (corr.). Löslich in etwa 900 Thln. siedendem Wasser, viel leichter in heissem Alkohol. Wird von $\text{HJ} + \text{PH}_4\text{J}$ bei 60° in 9-Aethyl-8-Oxyjodpurin (s. u.) übergeführt.

9-Aethyl-8-Oxyjodpurin $C_7H_7ON_4J$ = $\text{J} \cdot \text{C}_5\text{H}_7\text{ON}_4 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. B. Durch Erwärmen von 1,5 g 9-Aethyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin (s. o.) mit 20 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,95) + 3—4 g PH_4J auf 60° (A., B. 33, 2313). — Nadeln aus Alkohol. Schmilzt bei 247° bis 248° (corr.) und zersetzt sich bei höherer Temperatur. Mässig löslich in heissem Alkohol. Geht durch Erwärmen mit Zinkstaub und verdünntem Alkohol in 9-Aethyl-8-Oxypurin (s. o.) über.

9-Phenyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin(?) $C_{11}H_6ON_4Cl_2$ = $\begin{array}{c} \text{N} = \text{C} \cdot \text{Cl} \\ \text{Cl} \cdot \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} - \text{NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array} \rangle \text{CO} (?)$. B. Durch 3 1/2-stdg. Erhitzen von 3 g 9-Phenylharnsäure (S. 929) mit 30 g POCl_3 auf 140° (E. F., B. 33, 1707). — Nadelchen aus Eisessig. Schmelzpt.: 323° (corr.). In kleiner Menge fast unzersetzt destillierbar. Schwer löslich in heissem Wasser, Alkohol und Aether. Die Alkalisalze sind in heissem Wasser leicht, in Alkali schwer löslich.

*,Thiomethylpurin“, Methyl-Sulphydrylpurin $C_6H_6N_4S$ (S. 1250—1251).

a) *7-Methyl-6-Sulphydrylpurin $\begin{array}{c} \text{HC} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} - \text{N} \end{array} \rangle \text{CH}$ (S. 1250—1251). {B. (E. FISCHER, B. 31, 435; D.R.P. 100 875; C. 1899 I, 957).

*7-Methyl-6-Sulphydryl-2-Chlorpurin $C_6H_5N_4ClS$ = $\begin{array}{c} \text{N} = \text{C} \cdot \text{SH} \\ \text{Cl} \cdot \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} - \text{N} \end{array} \rangle \text{CH}$ (S. 1251, Z. 13 v. o.). {B. (E. FISCHER, B. 31, 434; D.R.P. 100 875; C. 1899 I, 957).

*7-Methyl-6-Methylthiopurin $C_7H_8N_4S$ = $\begin{array}{c} \text{N} = \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{HC} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} - \text{N} \end{array} \rangle \text{CH}$ (S. 1251, Z. 19 v. o.). {B. (E. FISCHER, B. 31, 437; D.R.P. 100 875; C. 1899 I, 957).

*Dioxypurin $C_6H_4O_2N_4$ (S. 1251). b) *6,8-Dioxypurin $\begin{array}{c} \text{HN} - \text{CO} \\ \text{HC} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{NH} \end{array} \rangle \text{CO}$ (S. 1251). Pharmakologische Wirkung: SCHMIEDEBERG, B. 34, 2555.

*8-Chlorxanthin $C_6H_3O_2N_4Cl$ = $\begin{array}{c} \text{NH} - \text{CO} \\ \text{CO} \quad \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} \cdot \text{NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{NH} - \overset{\cdot\cdot}{\text{C}} - \text{N} \end{array} \rangle \text{CCl}$ (S. 1251). {B. (E. FISCHER, B. 30, 2236; D.R.P. 97 673; C. 1898 II, 693).

N=C.O.C₂H₅

*2,6-Diäthoxy-8-Chlorpurin C₉H₁₁O₂N₄Cl = $\begin{matrix} \text{C}_2\text{H}_5\text{O} \cdot \ddot{\text{C}} & \ddot{\text{C}} \cdot \text{NH} \\ \vdots & \vdots \\ \text{N}-\ddot{\text{C}}-\text{N} \end{matrix} > \text{C} \cdot \text{Cl}$ (S. 1252, Z. 1 v. o.) {B. . . . Trichlorpurin (E. FISCHER, B. 30, 2234}; D.R.P. 97673; C. 1898 II, 693).

2,6-Dioxy-8-Brompurin, Bromxanthin s. Spl. Bd. III, S. 701.

*Methyldiooxypurin C₈H₈O₂N₄ (S. 1252). a) *1-Methyl-2,6-Diooxypurin,

CH₃N—CO

1-Methylxanthin $\begin{matrix} \ddot{\text{C}}\text{O} & \ddot{\text{C}} \cdot \text{NH} \\ \vdots & \vdots \\ \text{NH}-\ddot{\text{C}}-\text{N} \end{matrix} > \text{CH}$ (S. 1252). V. Im Harn (KRÜGER, SALOMON, H. 26, 358). In den Nebennieren (OKERBLUM, H. 28, 61). — B. Aus Paraxanthin (Spl. Bd. III, S. 709) im Organismus des Kaninchens (K., SCHMIDT, B. 32, 2680). Aus Kaffein (Spl. Bd. III, S. 704) im Organismus des Kaninchens, neben Heteroxanthin (Spl. Bd. III, S. 701) und Paraxanthin (K., B. 32, 3337). — Dünne, übereinander geschichtete, 6-(seltener 4-)seitige Blättchen aus Essigsäure. Durch Methyliren entsteht Theophyllin (Spl. Bd. III, S. 704), dann Kaffein (K., B. 33, 3665). Giebt im Gegensatz zum 3-Methylxanthin (s. u.) kein schwer lösliches, krystallinisches Baryumsalz (K., SCH.).

NH—CO

b) *3-Methyl-2,6-Diooxypurin, 3-Methylxanthin $\begin{matrix} \ddot{\text{C}}\text{O} & \ddot{\text{C}} \cdot \text{NH} \\ \vdots & \vdots \\ \text{CH}_3\text{N}-\ddot{\text{C}}-\text{N} \end{matrix} > \text{CH}$ (S. 1252). {B. . . . 8-Chlor-3-Methylxanthin (E. FISCHER, ACH, B. 31, 1986}; D.R.P. 99123; C. 1898 II, 1192). Durch Erhitzen der Natriumverbindung des 3-Methyl-2,6-Dioxy-4-Amino-5-Formylaminopyrimidins (S. 907) auf 220° (W. TRAUBE, B. 33, 3049). Findet sich im Hundeharn nach Verfütterung von Theophyllin (Spl. Bd. III, S. 704) (K., SCH., H. 36, 9). Aus Kaffein (Spl. Bd. III, S. 704) beim Durchgang durch den Organismus des Hundes (ALBANESE, B. 32, 2280), neben Theobromin (Spl. Bd. III, S. 701), Paraxanthin (Spl. Bd. III, S. 709) und Theophyllin (K., B. 32, 2820). Neben 7-Methylxanthin (Spl. Bd. III, S. 701), beim Durchgang des Theobromins durch den Organismus des Menschen, Hundes oder Kaninchens (K., SCH., B. 32, 2678; A. Pth. 45, 259). — Liefert bei der elektrolytischen Reduction in schwefelsaurer Lösung 3-Methyldeoxyxanthin (S. 913) (TAFEL, WEINSCHENK, B. 33, 3370). Beim Erhitzen von 0,2 g Substanz mit 1 g Barythydrat und 50 ccm Wasser zum Sieden bildet sich sofort das unlösliche Baryumsalz (AL.). Physiologische Wirkung: AL., A. Pth. 43, 305. Pharmakologische Wirkung: SCHMEDEBERG, B. 34, 2555, 2558.

NH—CO

e) 9-Methyl-2,6-Diooxypurin, 9-Methylxanthin $\begin{matrix} \ddot{\text{C}}\text{O} & \ddot{\text{C}} & \text{N} \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ \text{NH}-\ddot{\text{C}}-\text{N}(\text{CH}_3) \end{matrix} > \text{CH}$. B. Man behandelt die Suspension von 9-Methyl-2,6-Dioxy-8-Sulphydrylpurin (S. 930) in Salzsäure mit Natriumnitrit (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 120437; C. 1901 I, 1219). — Nadelchen. Schmelzp.: 384° (unter völliger Zersetzung). Löslich in etwa 280 Thln. siedendem Wasser. Aus der warmen ammoniakalischen Lösung fällt Silbernitrat einen farblosen in viel Ammoniak löslichen Niederschlag, der sich nach Wegkochen des Ammoniaks in feinen Nadelchen abscheidet. Aus den Lösungen in verdünnten Säuren krystallisiren beim Erkalten die betreffenden Salze; ebenso beim Erkalten der Lösungen in verdünnten Alkalien. Giebt leicht die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747).

N=CH

f) 3-Methyl-2,8-Diooxypurin $\begin{matrix} \text{O} \cdot \ddot{\text{C}} & \ddot{\text{C}} \cdot \text{NH} \\ \vdots & \vdots \\ \text{CH}_3\text{C}-\ddot{\text{C}}-\text{NH} \end{matrix} > \text{CO}$. B. Durch Reduction von 3-Methyl-2,8-Dioxy-6-Chlorpurin (S. 924) mit HJ + PH₄J (E. FISCHER, ACH, B. 32, 2736). — Wasserhelle Prismen (aus ca. 40 Thln. siedendem Wasser), die beim Abkühlen der Flüssigkeit unter Knistern und Herumspringen der Theilchen zu Pulver zerfallen, während sich Blättchen abzuscheiden beginnen, die 1/2 Mol. H₂O enthalten. Zersetzt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in verdünnten Säuren, Alkalien und Ammoniak. Liefert bei erschöpfender Methylierung 3,7,9-Trimethyl-2,8-Diooxypurin (S. 926).

HN—CO

g) 9-Methyl-6,8-Diooxypurin $\begin{matrix} \text{H} \cdot \ddot{\text{C}} & \ddot{\text{C}} & \text{NH} \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ \text{N}-\ddot{\text{C}}-\text{N}(\text{CH}_3) \end{matrix} > \text{CO}$. B. Durch Einwirkung von rauchender Jodwasserstoffsäure + PH₄J auf 9-Methyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin (S. 924) (E. F.,

A., B. 32, 253). — Schmale Prismen aus Wasser; kurze derbe Prismen aus Alkohol. Bräunt sich gegen 390°. Beim Erhitzen über freier Flamme theilweise sublimirbar. Löslich in 180—200 Thln. siedendem Wasser. Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in Alkalien. Die Salze mit Mineralsäuren werden durch Wasser zerlegt. — Natriumsalz. Nadelchen. Unlöslich in conc. Natronlauge. — Silbersalz. Flockiger Niederschlag. Leicht löslich in NH_3 .

*Methyldioxychlorpurin $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2\text{N}_4\text{Cl}$ (S. 1252). a) *3-Methyl-2,6-Dioxy-

8-Chlorpurin, 3-Methyl-8-Chlorxanthin
$$\begin{array}{c} \text{HN}-\text{CO} \\ \text{OC} \quad \dot{\text{C}}\text{NH} \\ \text{CH}_3\text{N}-\ddot{\text{C}}-\text{N} \end{array} > \text{C.Cl} + \text{H}_2\text{O} \text{ (S. 1252, Z. 14 v. u.)} \{ \text{B.} \dots \text{3-Methylharnsäure} \dots \text{(E. FISCHER, ACH, B. 31, 1982)}; \text{D.R.P. 99123; C. 1898 II, 1192} \} \text{. Durch Erhitzen von } \delta\text{- oder } \zeta\text{-Methylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 748, 749), sowie von 3-Methyl-2,8-Dioxy-6-Chlorpurin (s. u.) mit } \text{POCl}_3 \text{ auf } 140\text{—}145^\circ \text{(E. F., A., B. 32, 2740).}$$

b) 3-Methyl-2,8-Dioxy-6-Chlorpurin
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.Cl} \\ \text{OC} \quad \dot{\text{C}}\text{NH} \\ \text{CH}_3\text{N}-\ddot{\text{C}}-\text{N} \end{array} > \text{CO} \cdot \text{B. Durch 5- bis 6-stdg. Erhitzen der } \zeta\text{-Methylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 749) mit } \text{POCl}_3 \text{ auf } 130^\circ \text{(E. F., A., B. 32, 2733). — Nadeln (aus } 105\text{—}110 \text{ Thln. Wasser), die 1 Mol. } \text{H}_2\text{O} \text{ enthalten, das sie bei } 120^\circ \text{ abgeben. Zersetzt sich oberhalb } 300^\circ \text{. Schwer löslich in Aceton, } \text{CHCl}_3 \text{ und Essigester, leicht in verdünnten ätzenden und kohlen sauren Alkalien. Beim Uebergiessen mit conc. Salzsäure entsteht ein Chlorhydrat, welches sich auf Zusatz von Wasser löst und beim Erwärmen der Flüssigkeit ein Gemisch von } \delta\text{- und } \zeta\text{-Methylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 748, 749) liefert. Wird von } \text{HJ} + \text{PH}_4\text{J zu 3-Methyl-2,8-Dioxypurin (S. 923) reducirt. Liefert beim Erwärmen mit } \text{CH}_3\text{J} \text{ und Alkali Hydroxykaffein (Spl. Bd. III, S. 706); einmal wurden in Wasser leicht lösliche Nadeln eines Trimethyldioxyjodpurins(?) erhalten, das beim Kochen mit Mineralsäuren in 3,7,9-Trimethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 751) überging. — } \text{NH}_4\text{-Salz. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Natriumsalz. Fast rechtwinkelige, in conc. Lauge unlösliche Kryställchen. — Baryumsalz. Nadeln aus Wasser.}$$

c) 7-Methyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin, Chlorheteroxanthin
$$\begin{array}{c} \text{HN}-\text{CO} \\ \text{OC} \quad \dot{\text{C}}\text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{HN}-\ddot{\text{C}}-\text{N} \end{array} > \text{C.Cl} \cdot \text{B. Durch Erhitzen von 7-Methylharnsäure (S. 928) mit Phosphoroxchlorid (B. & SÖHNE, D.R.P. 99123; C. 1898 II, 1192). — Krystallisirt aus Wasser (darin mässig löslich) in Nadelchen. Schwer löslich in Alkohol und Aceton, sehr wenig in Benzol und Chloroform, leicht in verdünnten Alkalien, Ammoniak, Soda- oder Pottasche-Lösung. Giebt mit Chlorwasser oder verdünnter Salpetersäure die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). Zersetzt sich gegen 340° ohne zu schmelzen. Durch Methylierung entsteht Chlorkaffein (Spl. Bd. III, S. 705) und durch Reduction Heteroxanthin (Spl. Bd. III, S. 701).$$

d) 9-Methyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin
$$\begin{array}{c} \text{HN}-\text{CO} \\ \text{Cl.C} \quad \dot{\text{C}}-\text{NH} \\ \text{N}-\ddot{\text{C}}\text{N}(\text{CH}_3) \end{array} > \text{CO} + \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O} \cdot \text{B. Durch Einwirkung von wässriger } \text{NaNO}_2\text{-Lösung auf 9-Methyl-6-Amino-8-Oxy-2-Chlorpurin (Hptw. Bd. IV, S. 1323, Z. 11 v. o.) in 50\% iger Schwefelsäure bei } 50^\circ \text{(E. F., A., B. 32, 251). — Verfärbte Nadeln oder wetzsteinähnliche Kryställchen aus Wasser. Wird bei } 150\text{—}160^\circ \text{ wasserfrei, sintert gegen } 310^\circ \text{ und schmilzt, rasch erhitzt, gegen } 320^\circ \text{ (corr.) unter Aufschäumen. Löslich in ca. 250 Thln. siedendem Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in conc. Mineralsäuren. Wird von verdünnter Salpetersäure oder } \text{KClO}_3 + \text{HCl} \text{ zerstört und giebt die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). Durch Reduction mit } \text{HJ} + \text{PH}_4\text{J entsteht 9-Methyl-6,8-Dioxypurin (S. 923—924). Liefert beim 8-stdg. Erhitzen mit wässrigem Ammoniak auf } 150^\circ \text{ eine krystallinische, in Wasser sehr wenig lösliche, in warmer 20\% iger Salzsäure ziemlich leicht lösliche Substanz, die bei der Oxydation mit } \text{NaClO}_3 + \text{HCl} \text{ viel Guanidin (Spl. Bd. I, S. 637) giebt und wahrscheinlich 9-Methyl-2-Amino-6,8-Dioxypurin ist. — Natriumsalz. Nadeln. — Baryumsalz. Glänzende Nadeln.}$$

1-Methyl-2,6-Dioxy-8-Brompurin $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2\text{N}_4\text{Br} = \begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3)\text{CO} \\ \text{CO} \quad \dot{\text{C}}\text{NH} \\ \text{NH}-\ddot{\text{C}}-\text{N} \end{array} > \text{C.Br} \cdot \text{B. 1-Me-}$

thylxanthin (S. 923) wird mit der 6-fachen Menge Brom 6 Stunden auf 110° erwärmt (K., S., H. 26, 369). — Schweres, aus Pyramiden bestehendes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser, verdünnter Salzsäure und Schwefelsäure. Aus der Lösung in conc. Schwefelsäure bei 100° wird es durch Wasser unverändert wieder ausgeschieden. Ist nicht mehr^o basisch. Leicht löslich in Alkalien und Ammoniak.

*Dimethyldiooxypurin $C_7H_8O_2N_4$ (S. 1253). a) *7,9-Dimethyl-6,8-Diooxypurin s. *Hptw. Bd. I, S. 1337 u. Spl. Bd. I, S. 751*.

d) *3,7-Dimethyl-2,8-Diooxypurin
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{CH} \\ \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{H}_3\text{C} \cdot \text{N}-\text{C}-\text{NH} \end{array} > \text{CO} \text{ (S. 1253). Giebt beim Erhitzen mit } \text{CH}_3\text{J} \text{ und Normalkali auf } 100^\circ \text{ 3,7,9-Trimethyl-2,8-Diooxypurin (S. 926) (E. F., B. 30, 1853).}$$

e) 1,3-Dimethyl-2,6-Diooxypurin *ist* Theophyllin s. *Spl. Bd. III, S. 704*.

$$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \cdot \text{N}-\text{CO} \\ \text{HC} \quad \text{C} \\ \text{N}-\text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} > \text{CO}$$

f) 1,9-Dimethyl-6,8-Diooxypurin
$$\begin{array}{c} \text{HC} \quad \text{C} \\ \text{N}-\text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} > \text{CO} \text{. B. Durch Erwärmen von 1,9-Dimethyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin (s. u.) mit rauchender Jodwasserstoffsäure und } \text{PH}_4\text{J} \text{ (E. F., A., B. 32, 258). — Nadelchen oder Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzpt.: } 360-362^\circ \text{ (corr.). Löslich in weniger als 80 Thln. siedendem Wasser, etwas schwerer in Alkohol, leicht in verdünnten Alkalien und Ammoniak. — Natriumsalz. Nadelchen. Unlöslich in conc. Natronlauge. — Silbersalz. Nadelchen. Leicht löslich in Ammoniak.}$$

S. 1253, Z. 21–20 v. u. sind zu streichen.

*Dimethyldioxychlorpurin $C_7H_7O_2N_4Cl$ (S. 1253). a) *3,7-Dimethyl-2,8-Dioxy-

6-Chlorpurin
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C} \cdot \text{Cl} \\ \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{N}-\text{C}-\text{NH} \end{array} > \text{CO} \text{ (S. 1253). Zur Constitution vgl.: E. FISCHER, B. 30, 1851.}$$

b) *3,7-Dimethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin (Chlortheobromin)

$$\begin{array}{c} \text{HN}=\text{CO} \\ \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} > \text{C} \cdot \text{Cl} \text{ (S. 1253). } \{ \text{B. 3,7-Dimethylharnsäure mit } \text{POCl}_3 \text{ (E. F., A., B. 31, 1988; D.R.P. 99122; C. 1898 II, 1191).}$$

c) 1,7-Dimethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin, Chlorparaxanthin

$$\begin{array}{c} \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{HN}-\text{C}-\text{N} \end{array} > \text{C} \cdot \text{Cl} \text{. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 1,7-Dimethylharnsäure (S. 928)$$

mit POCl_3 auf $135-140^\circ$ (E. F., CLEMM, B. 31, 2622; D.R.P. 107507; C. 1900 I, 1087). Aus 3',8-Dichlorcaffein (S. 926) durch Kochen mit Wasser (neben Formaldehyd) (BÖRRINGER & SÖHNE, D.R.P. 105050; C. 1899 II, 1078). — Netzartig verwachsene Prismen aus Wasser. Schmilzt bei 295° (corr.) (E. F.; C.) unter theilweiser Sublimation. Löslich in ca. 170 Thln. siedendem Wasser, leichter löslich in siedendem Alkohol, ziemlich leicht in conc. Salzsäure, leicht in verdünntem Ammoniak und Alkalien. Liefert bei der Reduction mit $\text{HJ} + \text{PH}_4\text{J}$ Paraxanthin (Spl. Bd. III, S. 709). Giebt mit Chlorwasser oder verdünnter Salpetersäure starke Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). — Natriumsalz. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Kaliumsalz. Nadelchen. Viel leichter löslich, als das Natriumsalz.

$$\text{H}_3\text{C} \cdot \text{N}-\text{CO}$$

d) 1,9-Dimethyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin
$$\begin{array}{c} \text{Cl} \cdot \text{C} \\ \text{N}-\text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \end{array} > \text{CO} \text{. B. 9-Methyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin (S. 924) liefert bei der Einwirkung von Formaldehyd auf seine alkalische Lösung das Kaliumsalz des 9-Methyl-7-Oxymethyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurins als dicken Krystallbrei, welcher durch Einwirkung von } \text{CH}_3\text{J} \text{ auf seine wässerige Lösung bei } 80-90^\circ \text{ in das als Krystallmasse ausfallende 1,9-Dimethyl-7-Oxymethyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin übergeht. Beim 2-stdg. Kochen der wässerigen Lösung des letzteren unter Durchleiten von überhitztem Wasserdampf entsteht dann unter Abspaltung von Formaldehyd das 1,9-Dimethyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin (E. F., ACH, B. 32, 257). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol), die von } 230^\circ \text{ ab sintern und,}$$

rasch erhitzt, gegen 291° (corr.) unter Aufschäumen schmelzen. Leicht löslich in verdünnten Alkalien und Ammoniak. Giebt die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747) ziemlich stark. Wird von HJ + PH₄J zu 1,9-Dimethyl-6,8-Dioxy-purin (S. 925) reducirt. Liefert beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 100° 1,9-Dimethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 750. — Natriumsalz. Nadelchen. Unlöslich in conc. Natronlauge. — Silbersalz. Nadelchen. Löslich in Ammoniak.

HN—CO
 Cl.C C.N(CH₃)
 N—C.N(CH₃) > CO. B. Durch Einwirkung einer ungenügenden Menge CH₃J auf 9-Methyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin (S. 924) in kalter alkalischer Lösung (E. F., A., B. 32, 254). — *Darst.* Durch Kochen von 7,9-Dimethyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin (Spl. Bd. I, S. 750) mit Normalkalilauge, neben einem leicht löslichen, vielleicht dem Kaffèidin (Spl. Bd. III, S. 707) analogen Producte (E. F., A., B. 32, 254). — Körnige Krystalle aus Eisessig. Bräunt sich gegen 300° und schmilzt, rasch erhitzt, gegen 312° (corr.). Ziemlich leicht löslich in heissem Eisessig, viel schwerer in Wasser und Alkohol. — Natriumsalz. Aeusserst feine Nadelchen. Ziemlich schwer löslich in kalter verdünnter Natronlauge. — Calcium- und Baryumsalz sind in Wasser ziemlich leicht löslich.

3,7-Dimethyl-2,6-Dioxy- α -Brompurin, Bromtheobromin s. *Hptw.* Bd. III, S. 955 und Spl. Bd. III, S. 703.

*Trimethyl-dioxy-purin C₈H₁₀O₂N₄ (S. 1254). b) *3,7,9-Trimethyl-2,8-Dioxy-N=CH

O.C C.N(CH₃)
 CH₃.N—C.N(CH₃) > CO (S. 1254). B. Durch Erhitzen von 3-Methyl-2,8-Dioxy-purin (S. 923) mit CH₃J in alkalischer Lösung auf 100° (E. F., A., B. 32, 2737).
 CH₃.N—CO

c) *1,7,9-Trimethyl-6,8-Dioxy-purin $\begin{matrix} \text{HC} & \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ & \text{N—C.N(CH}_3\text{)} \end{matrix} > \text{CO}$ (S. 1254). B. Durch Erwärmen von 1,7,9-Trimethyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin (s. u.) mit conc. Jodwasserstoffsäure + PH₄J (E. F., A., B. 32, 255). — Pharmakologische Wirkung: SCHMIEDEBERG, B. 34, 2557.

d) 1,3,9-Trimethyl-2,6-Dioxy-purin, 1,3,9-Trimethylxanthin

O.C C—N
 CH₃.N—C.N(CH₃) > CH. Pharmakologische Wirkung: SCH., B. 34, 2556.

1,7-Dimethyl-3-Methoxymethyl-2,6-Dioxy-purin, 3¹-Methoxycafeïn C₉H₁₂O₃N₄

O.C C.N(CH₃)
 CH₃.O.CH₂.N—C—N > CH. B. Aus 1,7-Dimethyl-3-Methoxymethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin (S. 927) durch Reduction (B. & S., D.R.P. 111312; C. 1900 II, 604). — Schmelzp.: 121—123°. Prismen oder Nadelchen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform. Giebt beim Erhitzen mit Salzsäure Paraxanthin (Spl. Bd. III, S. 709).

H₃C.N—CO
 Cl.C C.N(CH₃)
 N—C.N(CH₃) > CO.

1,7,9-Trimethyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin C₈H₉O₂N₄Cl = $\begin{matrix} \text{Cl.C} & \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ & \text{N—C.N(CH}_3\text{)} \end{matrix} > \text{CO}$. B. Durch mehrstündiges Erwärmen von 9-Methyl-6,8-Dioxy-2-Chlorpurin (S. 924) mit je 2½ Mol.-Gew. CH₃J und Normalkalilauge im Rohre auf 80—90° (E. F., A., B. 32, 254). — Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 258—259° (corr.). Löslich in ca. 110 Thln. Wasser, leicht löslich in kaltem CHCl₃, siedendem Alkohol und conc. Salzsäure, schwerer in siedendem Aceton und Benzol. Wird von conc. Salzsäure bei 110° in 1,7,9-Trimethylharnsäure (Hptw. Bd. I, S. 1337, Z. 8 v. u.) übergeführt. Beim Erwärmen mit HJ + PH₄J entsteht 1,7,9-Trimethyl-6,8-Dioxy-purin (s. o.).

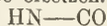
1,7-Dimethyl-3-Chloromethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin, 3¹,8-Dichlorcafeïn

O.C C.N(CH₃)
 ClCH₂.N—C—N > C.Cl. B. Aus Chlorcafeïn (Spl. Bd. III, S. 705) durch Erhitzen mit etwa der molekularen Menge Phosphorpentachlorid (B. & S., D.R.P. 105050; C. 1899 II, 1078). — Glänzende Krystalle. Schmelzp.: 144—145°. Leicht löslich

in kaltem Chloroform, Benzol, warmem Aether und Alkohol, schwer in kaltem Wasser. Gibt mit Chlorwasser die Murexidprobe (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser, verdünnten Säuren oder Alkalien unter Bildung von Chlorparaxanthin (S. 925) und Formaldehyd.

1,7-Dimethyl-3-Methoxymethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin C₉H₁₁O₃N₄Cl =

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{N} - \text{CO} \\ \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N} - \text{C} - \text{N} \end{array} > \text{C.Cl.} \quad \text{B. Aus 3',8-Dichlorcaffein (S. 926-927) und Methyl-alkohol (B. \& S., D.R.P. 111312; C. 1900 II, 604). - Schmelzp.: 129-130^\circ. Leicht löslich in heissem Wasser, heissem Alkohol, Benzol, Aceton, Essigester und Chloroform, löslich in rauchender Salzsäure. Beim Erwärmen mit rauchender Salzsäure entstehen CH}_3\text{Cl, Formaldehyd und Chlorparaxanthin (S. 925). Gibt die Murexidprobe (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). Das Chloratom lässt sich durch H, Alkoxy} oder die Aminogruppe ersetzen.$$



9-Aethyl-2,6-Dioxyapurin, 9-Aethylxanthin C₇H₉O₂N₄ =

$$\begin{array}{c} \text{OC} \quad \text{C} - \text{N} \\ \text{HN} - \text{C} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \end{array} > \text{CH.}$$

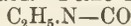
 B. Man führt die aus Uramil (Spl. Bd. I, S. 765) und Aethylsenföf (Spl. Bd. I, S. 724) dargestellte Aethylpseudothioharnsäure durch Säuren in 9-Aethylthioharnsäure über und behandelt letztere mit salpetriger Säure (B. & S., D.R.P. 120437; C. 1901 I, 1219). - Prismen. Zersetzt sich gegen 360° unter stürmischer Gasentwicklung. Löslich in ca. 130 Thln. siedendem Wasser.



3-Methyl-7-Aethyl-2,6-Dioxyapurin C₈H₁₀O₂N₄ =

$$\begin{array}{c} \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{N} - \text{C} - \text{N} \end{array} > \text{CH.} \quad \text{B.}$$

 Durch Reduction von 3-Methyl-7-Aethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin (s. u.) (B. & S., D.R.P. 99123; C. 1898 II, 1192). - Nadeln. Schmelzp.: 282-283°. Unschwer löslich in kochendem Wasser und Alkohol, schwer in kaltem Wasser, Alkohol und Chloroform, leicht in verdünnten Alkalien und warmem verdünnten Ammoniak. Gibt mit chloresaurem Kali stark die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). - Silbersalz. Feine Nadelchen.



3-Methyl-1,7-Diäthyl-2,6-Dioxyapurin C₁₀H₁₄O₂N₄ =

$$\begin{array}{c} \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{N} - \text{C} - \text{N} \end{array} > \text{CH.}$$

 B. Durch Reduction von 3-Methyl-1,7-Diäthyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin (s. u.) (B. & S., D.R.P. 99123; C. 1898 II, 1192). - Prismen aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 127-128°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform, Benzol, Aether, conc. Salzsäure und Schwefelsäure. Gibt nur mit Chlorwasser stark die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747). Pharmakologische Wirkung: SCHMIEDEBERG, B. 34, 2557.

3-Methyl-7-Aethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin C₈H₉O₂N₄Cl =

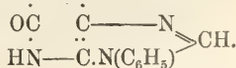
$$\begin{array}{c} \text{HN} - \text{CO} \\ \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{N} - \text{C} - \text{N} \end{array} > \text{C.Cl.} \quad \text{B. Durch Aethylirung von 3-Methyl-8-Chlorxanthin (S. 924) (B. \& S., D.R.P. 99123; C. 1898 II, 1192). - Nadelchen. Sintert gegen 215^\circ und schmilzt bei 225-227^\circ. Sublimirt in Nadelchen. Leicht löslich in heissem Aceton und Essigäther, ziemlich leicht in heissem Benzol, Chloroform, Wasser und Alkohol, ferner leicht in verdünnten Alkalien und Ammoniak. Gibt mit chloresaurem Kali und verdünnter Salpetersäure die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747).$$

3-Methyl-1,7-Diäthyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin C₁₀H₁₃O₂N₄Cl =

$$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{N} - \text{CO} \\ \text{OC} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \\ \text{CH}_3 \cdot \text{N} - \text{C} - \text{N} \end{array} > \text{C.Cl.} \quad \text{B. Durch Aethylirung von 3-Methyl-8-Chlorxanthin (S. 924) (B. \& S., D.R.P. 99123; C. 1898 II, 1192). - Nadelchen. Schmelzp.: 136^\circ. Leicht löslich in kochendem, schwer in kaltem Wasser, sehr leicht in heissem Alkohol, kaltem Aceton, Chloroform und rauchender Salzsäure. Gibt mit Chlorwasser stark die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747).$$



9-Phenyl-2,6-Dioxyapurin, 9-Phenylxanthin C₁₁H₉O₂N₄ =



B. Aus 9-Phenyl-2,6-Dioxy-8-Sulphydrylpurin (S. 930) durch salpetrige Säure (B. & S., D.R.P. 120437; C. 1901 I, 1219). — Blättchen. Schmelzp.: 337° (unter stürmischer Zersetzung). Löslich in ca. 220 Thln. siedendem Wasser, sehr wenig löslich in verdünnten Säuren, leicht in verdünnten Alkalien und Ammoniak. — Silbernitrat erzeugt in der wässrigen Lösung des NH₄-Salzes ein farbloses körniges Silbersalz, das in der Hitze beständig ist.

HN—CO

OC C————N

9-Benzylxanthin C₁₂H₁₀O₂N₄ = HN—C.N(CH₂.C₆H₅)>CH. B. Analog dem 9-Aethylxanthin (S. 927) (B. & S., D.R.P. 120437; C. 1901 I, 1219). — Vierseitige Blätter. Schmelzp.: 342° (unter Zersetzung). Löslich in ca. 450 Thln. siedendem Wasser.

N=C.SH

C(SH) C.N(CH₃)

*7-Methyl-2,6-Disulphydrylpurin C₆H₆N₄S₂ = N—C—N>CH (S. 1254, Z. 9 v. u.) {B. (E. FISCHER, B. 31, 440); D.R.P. 100875; C. 1899 I, 958}.

CH₃.N—CO

*Methyltrioxypurin C₆H₈O₃N₄ (S. 1254—1255). a) *1-Methyl-2,6,8-Trioxypurin, 1-Methylharnsäure

OC C.NH

HN—C.NH>CO (S. 1254—1255). Durch Oxydation mit KMnO₄ entsteht β-Methylallantoin (Spl. Bd. I, S. 758) (E. FISCHER, ACH, B. 32, 2747). S. 1255, Z. 4 v. o. statt: „1337“ lies: „1335“.

HN—CO

c) *7-Methylharnsäure

OC C.N(CH₃)

HN—C—NH>CO (S. 1255). B. Durch Reduction von 7-Oxymethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 747, Z. 10 v. u.) in saurer Lösung (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 105345; C. 1900 I, 270). Aus Harnsäure (Spl. Bd. I, S. 747) bei Gegenwart von Formaldehyd durch Einwirkung von Reduktionsmitteln (B. & S., D.R.P. 109665; C. 1900 II, 459). Beim 4-stdg. Erhitzen von 7-Methyl-2,6,8-Trichlorpurin (S. 918) mit der 10-fachen Menge conc. Salzsäure auf 125° (E. F., B. 30, 2225). — Durch Oxydation mit PbO₂ oder KMnO₄ entsteht β-Methylallantoin (Spl. Bd. I, S. 758) (E. F., A., B. 32, 2746). Wird von POCl₃ bei 140° in 7-Methyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin (S. 920) übergeführt (E. F., B. 32, 271). S. 1255, Z. 7 v. o. statt: „B. 30“ lies: „B. 28“.

7-Oxymethylharnsäure C₆H₆O₄N₄ = CO<NH.CO.C.N(CH₂.OH)>CO s. Spl. Bd. I, S. 747 „Oxymethylenharnsäure“.

*Dimethyltrioxypurin C₇H₈O₃N₄ (S. 1255). b) *1,3-Dimethylharnsäure

CH₃.N—CO

C₇H₆O₃N₄ + H₂O =

OC C.NH

CH₃.N—C.NH>CO + H₂O (S. 1255). B. Durch Schmelzen von 1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4-Amino-5-Urethylpyrimidin (S. 907) (W. TRAUBE, B. 33, 3055). Neben Hydroxykaffeïn (Spl. Bd. III, S. 706) bei der Einwirkung von CH₃J auf alkalische Lösungen der ζ-Methylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 749) bei 0—20° (E. FISCHER, ACH, B. 32, 2733).

CH₃.N—CO

c) *1,7-Dimethylharnsäure

OC C.N(CH₃)

HN—C—NH>CO (S. 1155). Giebt mit Phosphorychlorid Chlorparaxanthin (E. F., CLEMM, B. 31, 2622; D.R.P. 107507; C. 1900 I, 1087).

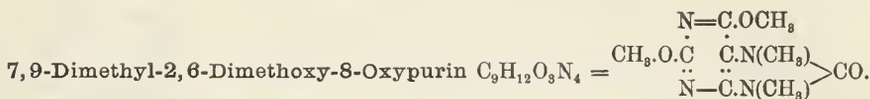
HN—CO

d) *3,7-Dimethylharnsäure

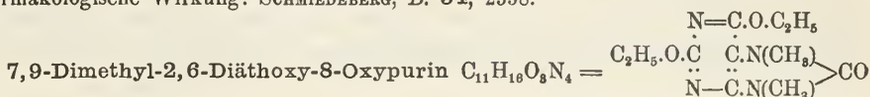
CO C.N(CH₃)

CH₃.N—C—NH>CO (S. 1255). B. Durch Reduction der 3-Methyl-7-Oxymethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 748, Z. 28 v. o.) in saurer Lösung (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 105345; C. 1900 I, 270; vgl. auch D.R.P. 109665; C. 1900 II, 459).

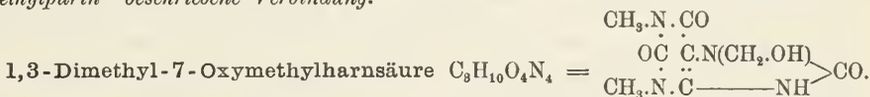
3-Methyl-7-Oxymethylharnsäure C₇H₈O₄N₄ = CO<NH.CO.C.N(CH₂.OH)>CO s. Spl. Bd. I, S. 748 „3-Methyloxymethylenharnsäure“.



Pharmakologische Wirkung: SCHMIEDEBERG, *B.* 34, 2558.



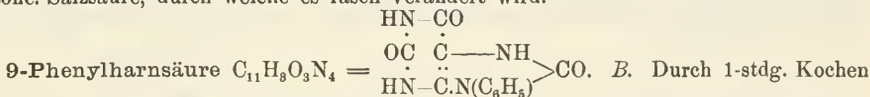
ist die im *Hptw.* Bd. I, S. 1337, Z. 22 v. u. unter dem fehlerhaften Namen „Diäthoxydimethylpurin“ beschriebene Verbindung.



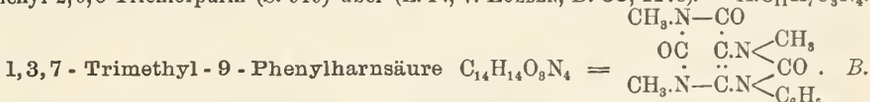
B. Aus 3-Methyl-7-Oxymethylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 748, Z. 28 v. o.) durch Methylierung (B. & S., D.R.P. 106 493; *C.* 1900 I, 1083). Durch Erhitzen von Formaldehyd mit der freien 1,3-Dimethylharnsäure (S. 928) (B. & S., D.R.P. 106 503; *C.* 1900 I, 1084). Durch Einwirkung von Formaldehyd auf die 1,3-Dimethylharnsäure in alkalischer Lösung (B. & S., D.R.P. 102 158; *C.* 1899 I, 1261). — Nadelchen oder Prismen aus Wasser. Zersetzt sich beim Erhitzen über 300°. Liefert durch Abspaltung von Formaldehyd 1,3-Dimethylharnsäure.



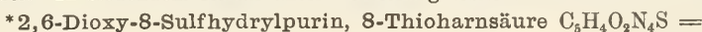
caffein $C_{10}H_{14}O_4N_4 = \begin{array}{c} \text{OC} \quad \overset{\cdot}{\text{C}}\cdot\text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_3\cdot\text{O}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{N}-\overset{\cdot}{\text{C}} \text{---} \text{N} \end{array} \rangle \text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{CH}_3$. B. Aus 1,7-Dimethyl-3-Methoxymethyl-2,6-Dioxy-8-Chlorpurin (S. 927) und Natriummethylat (B. & S., D.R.P. 111 312; *C.* 1900 II, 604). — Schmelzp.: 153°. Leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol, Benzol, kaltem Aceton, Chloroform und Essigester. Unlöslich in Alkalien, leicht löslich in conc. Salzsäure, durch welche es rasch verändert wird.



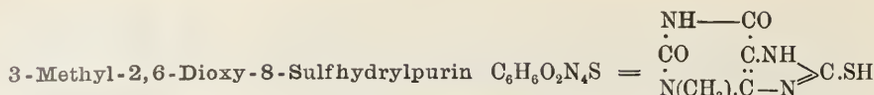
B. Durch 1-stdg. Kochen von 10 g 9-Phenylpseudoharnsäure (Spl. Bd. II, S. 186) mit 2 Liter 20%iger Salzsäure (E. F., *B.* 33, 1704). — Blättchen mit 2H₂O aus ca. 120 Thn. siedendem Wasser. Wird bei 130° wasserfrei. Bräunt sich gegen 320° und verkohlt bei höherer Temperatur. Schwer löslich in Alkohol, leicht in warmer conc. Schwefelsäure. Reducirt ammoniakalische Silberlösung. In alkalischer Lösung durch KMnO₄ leicht oxydirbar. Giebt die Murexidreaction. Durch Methylieren in alkalischer Lösung entsteht 1,3,7-Trimethyl-9-Phenylharnsäure (s. u.). Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 170° bilden sich Glykokoll (Spl. Bd. I, S. 655), Anilin und Salmiak. Geht durch Erhitzen mit POCl₃ + PCl₅ auf 140° in 9-Phenyl-2,6,8-Trichlorpurin (S. 919) über (E. F., v. LOEBEN, *B.* 33, 2278). — K.C₁₁H₇O₃N₄.



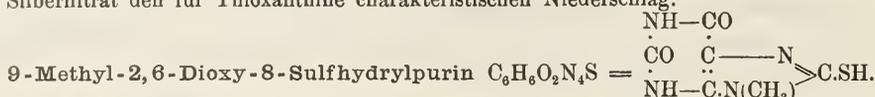
Durch Schütteln von 9-Phenylharnsäure (s. o.) mit CH₃J in alkalischer Lösung bei 85° (E. F., *B.* 33, 1708). — Rhombenähnliche Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 265—266° (corr.). Bei höherer Temperatur grösstentheils unzersetzt destillierbar. Löslich in ca. 30 Thn. siedendem Alkohol, leichter löslich in Chloroform und Eisessig, schwerer in Wasser und Aether. In siedendem Alkali unter Zersetzung löslich.



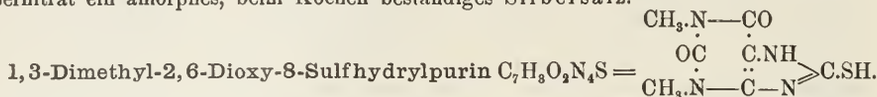
$\begin{array}{c} \text{NH}\text{---CO} \\ \text{CO} \quad \overset{\cdot}{\text{C}}\cdot\text{NH} \\ \text{NH}\text{---}\overset{\cdot}{\text{C}}\text{---N} \end{array} \rangle \text{C}\cdot\text{SH}$ (S. 1256, Z. 16 v. u.). {B. . . . (E. FISCHER, *B.* 31, 445}; D.R.P. 100 875; *C.* 1899 I, 957). Aus Harnsäure (Spl. Bd. I, S. 747) durch Erhitzen der Alkalisalze in wässriger Lösung oder Suspension mit Schwefelkohlenstoff unter Druck (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 128 117; *C.* 1902 I, 548). Durch Erhitzen des NH₄-Salzes der γ-Thiopsudoharnsäure mit 20%iger Salzsäure; Ausbeute: 70% der Theorie (E. FISCHER, TÜLLNER, *B.* 35, 2570).



B. Aus 3-Methylharnsäure (Spl. Bd. I, S. 748) und Schwefelkohlenstoff (B. & S., D.R.P. 133300; C. 1902 II, 314). — Hellgelbe Blättchen (aus heissem Wasser). Beginnt bei 340° unter theilweisem Schmelzen sich zu zersetzen. Die ammoniakalische Lösung giebt mit Silbernitrat den für Thioxanthine charakteristischen Niederschlag.

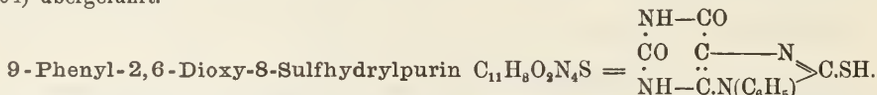


B. Aus Methylthiopseudoharnsäure durch Kochen mit 5%iger Salzsäure (B. & S., D.R.P. 120437; C. 1901 I, 1219). — Sehr wenig löslich in heissem Wasser und Alkohol. Die Suspension in Salzsäure giebt mit NaNO₂ unter Bildung eines sich lösenden gelbgefärbten Zwischenproducts 9-Methylxanthin (S. 923). — Aus der ammoniakalischen Lösung fällt Silbernitrat ein amorphes, beim Kochen beständiges Silbersalz.



B. Aus 1,3-Dimethylharnsäure und Schwefelkohlenstoff (B. & S., D.R.P. 133300; C. 1902 II, 314). — Schneeweisse Nadeln (aus heissem Wasser) mit 1 Mol. Krystallwasser. Schmilzt gegen 320° (unter Zersetzung). Löslich in 250 Thln. kochendem Wasser.

1,3,7-Trimethyl-2,6-Dioxy-8-Sulphydrylpurin $C_8H_{10}O_2N_4S = \begin{array}{c} \text{H}_3\text{C.N—CO} \\ \text{OC } \ddot{\text{C}} \text{—N} \\ \text{H}_3\text{C.N—C.N} \end{array} \begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \end{array} \begin{array}{l} \text{C.SH} \\ \text{C.SH} \end{array}$ B. Durch Erwärmen von Chlorkaffein (Spl. Bd. III, S. 705) mit n-KSH-Lösung (E. FISCHER, B. 32, 485 Anm.; D.R.P. 100875; C. 1899 I, 957). — Nadeln (aus viel Alkohol). Schmilzt bei 316° (corr.) unter schwacher Gasentwicklung. Wird bei der Einwirkung von NaNO₂ auf seine salzsaure Lösung in Kaffein (Spl. Bd. III, S. 704) übergeführt.



B. Aus Phenylthiopseudoharnsäure durch Kochen mit rauchender Salzsäure (B. & S., D.R.P. 120437; C. 1901 I, 1219). — Sehr wenig löslich in siedendem Wasser und Alkohol, leicht in Alkalien und Ammoniak.

*,,2,6,8-Trithiopurin“, 2,6,8-Trisulphydrylpurin, Trithioharnsäure $C_6H_4N_4S_3 = \begin{array}{c} \text{N=C.SH} \\ \text{HS.C } \ddot{\text{C}} \text{—N} \\ \text{N—C—N} \end{array} \begin{array}{l} \text{C.NH} \\ \text{C.NH} \end{array} \begin{array}{l} \text{C.SH} \\ \text{C.SH} \end{array}$ (S. 1256). {B. (E. FISCHER, B. 31, 444); D.R.P. 100875; C. 1899 I, 957}.

*7-Methyl-2,6,8-Trisulphydrylpurin (S. 1256, Z. 6 v. u.). {B. (E. FISCHER, B. 31, 442); D.R.P. 100875; C. 1899 I, 957}.

*Oxydimethylharnsäure $C_7H_{10}O_5N_4$ (S. 1257). b) *Isooxy-3,7-Dimethylharnsäure (S. 1257). Monokline Krystalle. Schmelzp.: 201—203° (TIETZE, C. 1899 II, 583).

2) *Isopurin* $\begin{array}{c} \text{N=CH} \\ \text{CH } \ddot{\text{C}} \text{—N} \\ \text{N—C.CH} \end{array} \begin{array}{l} \text{C.NH} \\ \text{C.NH} \end{array} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{N} \end{array} \begin{array}{l} \text{C(OH)} \\ \text{C.NH} \\ \text{C.CH} \end{array} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{N} \end{array}$ 2,6-Dioxyderivat, Isoxanthin s. Hptw. Bd. III, S. 953.

S. 1257, Z. 16 v. o. statt: „Furyltetrazol“ lies: „Furyltetrazol, Furyltetrazot-säure“.

S. 1257, Z. 17 v. o. füge hinzu: „Pinner, Caro, B. 28, 467“.

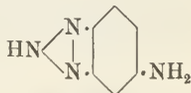
S. 1257, Z. 21 v. o. ist zu streichen.

Verbindung $C_6H_4N_4S = \begin{array}{c} \text{N—C.S} \\ \text{N:CH.C.N} \end{array} \begin{array}{l} \text{C.CH}_3 \\ \text{C.CH}_3 \end{array}$ Oxyderivat $C_6H_4ON_4S =$

$N \begin{array}{l} \text{---} \text{N} \text{---} \text{C.S} \\ \text{---} \text{NH} \text{---} \text{CO.C.N} \end{array} > \text{C.CH}_3$ s. „ μ -Methylaziminothiazol- α -Carbonsäure“, *Hptw. Bd. IV, S. 543*.

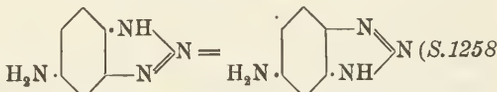
2. *Basen $C_6H_6N_4$ (S. 1257—1260).

1) **Amino-Triazobenzol, Amino-Azidobenzol, Amino-Diazobenzolimid*
 $\begin{array}{l} \text{N} \\ \text{N} \end{array} > \text{N.C}_6\text{H}_4.\text{NH}_2$ (S. 1257). b) **p*-Derivat (S. 1257). Acetylderivat, *p*-Triazoacetanilid $\text{C}_8\text{H}_8\text{ON}_4 = \text{N}_3.\text{C}_6\text{H}_4.\text{NH.C}_2\text{H}_3\text{O}$. Farblose Krystalle. Schmelzp.: 124°. Lässt sich nicht verseifen (RUPE, v. MAJEWSKI, B. 33, 3406).

3) **Aminophentriazol, Pseudoazimino-4-Aminobenzol*  $\text{HN} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{N} \end{array} \text{C}_6\text{H}_4.\text{NH}_2$

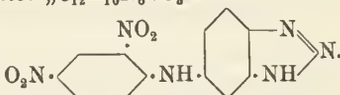
(S. 1257). *p*-Tolylpseudoazimino-Aminobenzol $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_4 =$

$\text{CH}_3.\text{C}_6\text{H}_4.\text{N} \begin{array}{l} \text{---} \text{N} \text{---} \text{C} \text{---} \text{CH} \text{---} \text{CH} \\ \text{---} \text{N} \text{---} \text{C} \text{---} \text{CH} \text{---} \text{C} \text{---} \text{NH}_2 \end{array}$. B. Aus der entsprechenden Nitroverbindung (S. 789) mit SnCl_2 in siedendem Alkohol (WILLGRODT, KLEIN, *J. pr.* [2] 55, 391; 60, 73, 98). — Krystallisiert aus Alkohol gewöhnlich in gelben Blättchen, manchmal in grünlichen Nadeln. Schmelzp.: 212—213°. Die Lösungen in neutralen organischen Mitteln sind meist gelb und fluorescirend, bis auf die in CS_2 und Ligroin. Die Salze fluoresciren nicht. — $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_4$. HCl. Krystallinisches graues Pulver. Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol. — $(\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_4)_2.\text{PtCl}_6\text{H}_2$. Pulver. — $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_4.\text{H}_2\text{SO}_4$. Schmutzigweiss, amorph. — $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_4.\text{HNO}_3$. Gelbes Pulver.

4 und 5) **Azimino-4-Aminobenzol*  $\text{H}_2\text{N} \begin{array}{l} \text{NH} \\ \text{N} \end{array} \text{C}_6\text{H}_4.\text{NH}_2$ (S. 1258

bis 1260). Durch Einwirkung von Chlor entsteht Tetrachlor-Keto-Azimino-dihydrobenzol (S. 790) (ZINCKE, A. 311, 294).

S. 1258, Z. 12 v. o. statt: „ $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{N}_6\text{SO}_3$ “ lies: „ $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{N}_6\text{SO}_3$ “.

Azimino-Dinitroanilino-Benzol $\text{C}_{12}\text{H}_6\text{O}_4\text{N}_6 =$ 

Harte Krystalldrusen (aus Aceton durch Wasser). Schmelzp.: 248—249° (unter Aufschäumen) (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 121 156; C. 1901 I, 1397). Kaum löslich in Wasser und Benzol, sehr wenig in heissem Alkohol, löslich in Aceton und Eisessig. Die Lösung in Soda ist bräunlichgelb, in Natronlauge braunorange; aus diesen Lösungen fällt Kochsalz das Natriumsalz. Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein olivbrauner Baumwollfarbstoff.

**Azimino-4-Acetaminobenzol* $\text{C}_8\text{H}_8\text{ON}_4 = \text{CH}_3.\text{CO}.\text{NH}.\text{C}_6\text{H}_5 \begin{array}{l} \text{---} \text{NH} \\ \text{---} \text{N} \end{array} \text{N}$ (S. 1258, Z. 2 und Z. 15 v. o.). Körnige Krystalle (aus Essigsäure). Schmelzp.: 248° (ZINCKE, A. 311, 293). Löst sich unverändert in Sodalösung.

**Diacylderivat des Azimino-4-Aminobenzols* $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_4 = \text{CH}_3.\text{CO}.\text{NH}.\text{C}_6\text{H}_5 \begin{array}{l} \text{---} \text{N}(\text{CO}.\text{CH}_3) \\ \text{---} \text{N} \end{array} \text{N}$ (S. 1258, Z. 5 v. o.). B. Aus Aziminoaminobenzol-Bishydrochlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1258, Z. 12 v. o.), Acetanhydrid und Natriumacetat beim Kochen (Z., A. 311, 293). — Körnige Krystalle (aus siedendem Toluol). Schmelzp.: 185°. Unlöslich in Aether und Benzol, leicht löslich in Alkohol. Geht bei mehrmaligem Umkrystallisiren aus Essigsäure in die Monoacetylverbindung (s. o.) über.

S. 1259, Z. 15 v. o. statt: „ $\text{C}_{14}\text{H}_{13}\text{N}_3\text{S}$ “ lies: „ $\text{C}_{14}\text{H}_{13}\text{N}_5\text{S}$ “.

**Verbindungen* $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{N}_4$ (S. 1259). a) **Phenylazimino-4-Aminobenzol*

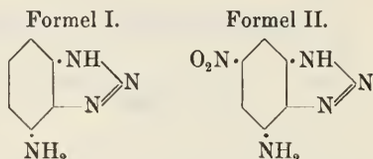
$\text{H}_2\text{N} \begin{array}{l} \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \\ \text{N} \end{array} \text{C}_6\text{H}_4.\text{NH}_2$ (S. 1259). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Aether (ZINCKE, A. 313, 265). Bei der Einwirkung von Chlor entsteht Phenylazimino-pentachlorketotetrahydrobenzol. — $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{N}_4.\text{HCl}$. Nadeln.

4-Amino-N-p-Aminophenyl-Aziminobenzol $C_{12}H_{11}N_5 = NH_2 \cdot C_6H_5 \left\langle \begin{array}{c} N(C_6H_4 \cdot NH_2) \\ N \end{array} \right\rangle N$.

B. Durch Reduction des 4-Nitro-N-Nitrophenylaziminobenzols mit Eisen und Schwefelsäure (Höchster Farbw., D.R.P. 85388; *Frld. IV*, 77). Durch Reduction von 4-Nitro-N-p-Aminophenylaziminobenzol mit $SnCl_2 + HCl$ (H. F., D.R.P. 87337; *Frld. IV*, 79). — Wasserhaltige Nadeln aus Wasser. Schmilzt wasserfrei bei 153°. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, sehr leicht in Alkohol, sehr wenig in Benzol. Verwendung für Azofarbstoffe: H. F., D.R.P. 86450; *Frld. IV*, 988). — $C_{12}H_{11}N_5 \cdot 2HCl$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

4-Amino-N-Amino-o-tolyl-Aziminobenzol $C_{13}H_{13}N_5 = NH_2 \cdot C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N[C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2] \\ N \end{array} \right\rangle N$. B. Durch Reduction des 4-Nitro-N-Nitro-o-tolylaziminobenzols mit Eisen und Schwefelsäure (H. F., D.R.P. 85388; *Frld. IV*, 77). — Prismen (aus viel Benzol). Schmelztp.: 155°.

6) *Azimino-3-Aminobenzol*: s. Formel I. 5-Nitroderivat: Formel II, s. *Hptw. Bd. IV*, S. 1527, Z. 13 v. u.



7) 6-Methylpurin $\begin{array}{c} N-C \cdot CH_3 \\ \vdots \\ HC \quad \dot{C} \cdot NH \\ \vdots \\ N=C-N \end{array} > CH$. B. Aus 4-Methyl-5,6-Diaminopyrimidin und

Ameisensäure bei 210°; auch aus dem Formyl-Methyldiaminopyrimidin beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (GABRIEL, COLMAN, *B. 34*, 1246). — Nadelchen aus Toluol. Schmelztp.: 235—236°. Sublimirbar. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Reagirt neutral. Hat saure und basische Eigenschaften. Löst sich in Kalilauge momentan auf; die Lösung erstarrt sofort unter Abscheidung feiner Nadeln des Kaliumsalzes. Die wässrige Lösung giebt mit $AgNO_3$ eine pulverige Krystallfällung, mit $HgCl_2$ einen weissen Niederschlag (in heissem Wasser löslich), mit Bromwasser eine gelbliche Emulsion. — Chlorhydrat. Prismen. Ziemlich leicht löslich. — $C_6H_6N_4 \cdot H_2PtCl_6 \cdot H_2O$. Citronengelbe Nadeln.

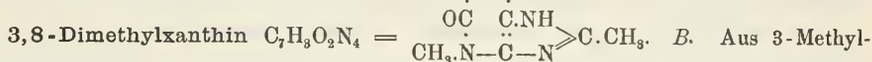
6-Methyl-8-Oxypurin $C_6H_6ON_4 = \begin{array}{c} N-C \cdot CH_3 \\ \vdots \\ HC \quad \dot{C} \cdot NH \\ \vdots \\ N=C \cdot NH \end{array} > CO$. B. Aus 4-Methyl-5,6-Diaminopyrimidin und Harnstoff bei 170° (GABRIEL, COLMAN, *B. 34*, 1248). — Nadelchen (aus Alkohol von 80%). Sintert bei 325°, schmilzt gegen 345°. Sublimirbar. Neutral löslich in heissem Wasser, unlöslich in Alkalien. — Chlorhydrat. Nadelchen. Schwer löslich in conc. Salzsäure. — $C_6H_6ON_4 \cdot HAuCl_4$. Nadeln oder Prismen.

6-Methyl-8-Sulphydrylpurin $C_6H_6N_4S = \begin{array}{c} N-C \cdot CH_3 \\ \vdots \\ HC \quad \dot{C} \cdot NH \\ \vdots \\ N=C-N \end{array} > C \cdot SH = \begin{array}{c} N-C \cdot CH_3 \\ \vdots \\ HC \quad \dot{C} \cdot NH \\ \vdots \\ N=C \cdot NH \end{array} > CS$. B. Aus 4-Methyl-5,6-Diaminopyrimidin und Thioharnstoff bei 170—230° (G., C., *B. 34*, 1248). — Krystallkörnchen. Zersetzt sich gegen 340°. Kaum löslich in heissem Wasser und Alkohol.

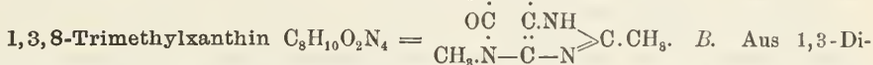
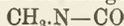
8) 8-Methylpurin $\begin{array}{c} N=CH \\ \vdots \\ HC \quad \dot{C} \cdot NH \\ \vdots \\ N-C-N \end{array} > C \cdot CH_3$. 2,6-Dioxyderivat, 8-Methylxanthin

$C_6H_6O_2N_4 = \begin{array}{c} HN-CO \\ \vdots \\ OC \quad \dot{C} \cdot NH \\ \vdots \\ HN-C-N \end{array} > C \cdot CH_3$. B. Aus Harnsäure (Spl. Bd. I, S. 747) beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid, eventuell in Gegenwart von Pyridin, Chinolin oder Dimethylanilin (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 121224; *C. 1901 II*, 71). — Prismen oder Tafelchen (aus heissem Wasser). Erleidet von 380° an Braunfärbung, über 400° Zersetzung. Löslich in ca. 3500 Thln. heissem Wasser, leicht löslich in Alkalien, verdünntem Ammoniak und beim Erwärmen in verdünnten Mineralsäuren. Wird aus der Lösung in conc. Schwefelsäure durch Wasser nicht mehr gefällt. Mit Chlorwasser entsteht Murexid, dagegen beim Eindampfen mit Salpetersäure (D: 1,4) ein schwach gelbgefärbter Rückstand, dessen Lösung in warmer Kalilauge intensiv orange ist. — Monokaliumsalz. Nadelchen. — In der ammoniakalischen Lösung entsteht mit $AgNO_3$ ein gelatinöses Silbersalz, welches

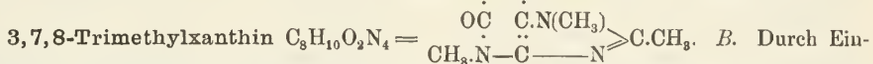
beim Kochen beständig ist. Die Lösung in verdünnter Salpetersäure giebt mit $AgNO_3$ ein farbloses flockiges Salz. — Aus der Lösung in conc. Salzsäure krystallisirt beim Erkalten ein Hydrochlorid in farblosen Prismen, welches durch Wasser zersetzt wird.



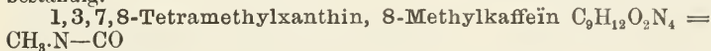
harnsäure (Spl. Bd. I, S. 748) durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (BÖHRINGER & S., D.R.P. 121224; C. 1901 II, 71). — Nadeln (aus heissem Wasser) mit 1 Mol. Krystallwasser, das bei 110° entweicht. Färbt sich von 320° ab braun, schmilzt gegen 350° (unter Zersetzung). Löslich in 75 Thln. kochendem Wasser, leicht löslich in verdünnten Alkalien und Ammoniak. Auf Zusatz conc. Natronlauge krystallisirt das Natriumsalz in Nadelchen. Leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren. Aus der Lösung in verdünnter Salpetersäure fällt $AgNO_3$ ein in feinen Nadelchen krystallisirendes Doppelsalz. In der ammoniakalischen Lösung erzeugt $AgNO_3$ ein gelatinöses, farbloses, beim Kochen beständiges Silbersalz.



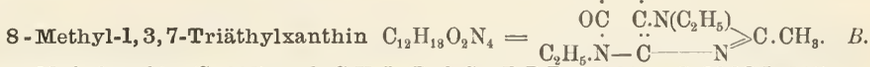
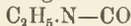
methylharnsäure (S. 928) durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid, eventuell in Gegenwart von Pyridin (B. & S., D.R.P. 121224; C. 1901 II, 71). — Nadeln. Schmilzt bei 325° zu einer schwach gefärbten Flüssigkeit und sublimirt beim höheren vorsichtigen Erhitzen in farblosen Nadelchen. Löslich in ca. 40 Thln. kochendem Wasser, ziemlich löslich in heissem Alkohol, mässig löslich in Ammoniak und verdünnten Alkalien. Conc. Alkalien scheiden die Alkalisalze in Nadeln ab. Leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren.



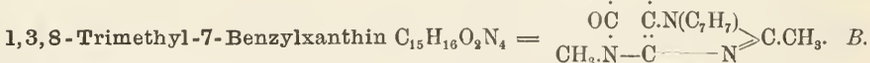
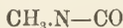
wirkung von CH_3J auf das trockene Dikaliumsalz des 8-Methylxanthins (S. 932) (B. & S., D.R.P. 128212; C. 1902 I, 549). — Nadelchen aus heissem Wasser, derbe Prismen aus heissem Alkohol. Sintert von 296° ab und schmilzt bei $302\text{--}303^\circ$. Sublimirt bei vorsichtigem Erhitzen in farblosen feinen Nadelchen. Löslich in 18 Thln. heissem Wasser, löslich in heissem Alkohol, leicht löslich in verdünnten Säuren, Alkalien und Ammoniak. — Natriumsalz. Nadelchen. — Silbersalz. Farblos, gallertartig, beim Kochen beständig.



von 3,8-Dimethylxanthin (s. o.) oder 1,3,8-Trimethylxanthin (s. o.) (B. & S., D.R.P. 128212; C. 1902 I, 549). — Nadeln (aus Wasser). Sintert wenig bei 205° , schmilzt bei $207\text{--}208,5^\circ$ und sublimirt bei höherer Temperatur unzersetzt in Nadelchen. Löslich in etwa 1,6 Thln. heissem Wasser, ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol, Benzol und Aceton, sehr leicht in Chloroform. Pharmakologische Wirkung: SCHMEDEBERG, B. 34, 2556.



Prismen. Sintert von 128° ab und schmilzt bei $132\text{--}133^\circ$. Sublimirt bei höherer Temperatur unzersetzt in feinen Nadelchen.



3. *Basen $C_7H_8N_4$ (S. 1260—1261).

2) *Base $HN:N.C(C_6H_5):N.NH_2$ (S. 1260—1261). Für diese Base wäre behufs Benennung ihrer Derivate die Bezeichnung „Formazylobenzol“ zweckmässig, welche indess

in der Literatur für das Diphenylderivat (vgl. unten) eingeführt ist. Man versteht daher unter „Formazylnbenzol“ schlechthin das Diphenylderivat $C_6H_5.C \begin{smallmatrix} \leftarrow N.NH.C_6H_5 \\ \leftarrow N:N.C_6H_5 \end{smallmatrix}$, bildet aber andererseits Namen wie Phenyltolylformazylnbenzol für $C_6H_5.C \begin{smallmatrix} \leftarrow N.NH.C_6H_5 \\ \leftarrow N:N.C_7H_7 \end{smallmatrix}$.

*Formazylnbenzol par excellence, Diphenylformazylnbenzol $C_{19}H_{16}N_4 =$
(1) $C_6H_5.C \begin{smallmatrix} \leftarrow N.NH.C_6H_5^{(II)} \\ \leftarrow N:N.C_6H_5^{(III)} \end{smallmatrix}$ (S. 1260, Z. 19 v. u.). Zur Bezifferung der drei Benzolkerne vgl.: WEDEKIND, B. 31, 474 Anm.

III-Nitroformazylnbenzol $C_{19}H_{15}O_2N_5 = NO_2.C_6H_4.N:N.C(C_6H_5):N.NH.C_6H_5$.
a) o-Nitroverbindung. B. Aus Benzoylameisensäurephenylhydrazon (S. 455) und o-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 14 v. o.) in alkalischer Lösung (W., STAUWE, B. 31, 1756). — Rubinrothe Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 150°.

b) m-Nitroverbindung. Nadelchen. Schmelzp.: 180° (W., Sr., B. 31, 1756).

c) p-Nitroverbindung. Kristalle (aus mit verdünnter Schwefelsäure angesäuertem Methylalkohol). Schmelzp.: 165—170° (W., Sr.).

III-p-Acetaminofomazylnbenzol $C_{21}H_{19}ON_5 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N:N.C(C_6H_5):N.NH.C_6H_5$. B. Aus Benzaldehydphenylhydrazon (S. 480) oder Benzoylameisensäurephenylhydrazon (S. 455) und p-Acetaminobenzoldiazoniumchlorid in alkalischer Lösung (W., B. 32, 1919). — Rot-schwarzes krystallinisches Pulver (aus Aceton + Wasser). Schmelzp.: 212—213°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig. Bei der Verseifung mit Salzsäure entsteht eine hellbraune amorphe Base, die von 185° ab sintert und gegen 207° schmilzt.

Formazylnbenzol-I-m-Sulfonsäure $C_{19}H_{16}O_3N_4S = C_6H_5.N:N.C(C_6H_4.SO_3H):N.NH.C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd-m-sulfonsäure-Phenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 754, Z. 4 v. o.) und Diazobenzol in Soda (FICHTER, SCHIESS, B. 33, 750). — Na. $C_{19}H_{15}O_3N_4S$. Rothe Nadelchen.

Formazylnbenzol-II-p-Sulfonsäure $C_{19}H_{16}O_3N_4S = C_6H_5.N:N.C(C_6H_5):N.NH.C_6H_4.SO_3H$. — Natriumsalz $Na.C_{19}H_{15}O_3N_4S$. B. Aus benzalphenylhydrazon-p-sulfonsaurem Natrium (Hptw. Bd. IV, S. 751) und Diazobenzol in Gegenwart von Soda (F., SCH., B. 33, 747). Dunkelrothe Nadelchen aus Alkohol. Zersetzt sich bei ca. 135°. Lösung in conc. Schwefelsäure blaugrün, dann braun. Färbt Wolle und Seide dunkelroth. Beim Erwärmen mit Schwefelsäure + Eisessig entstehen Phenylphentriazin (S. 844) und Anilin. Die Spaltung mit Zinkstaub und Schwefelsäure ergibt symm. Benzoylphenylhydrazinsulfonsäure (S. 475) und Phenylhydrazin.

Formazylnbenzol-III-p-Sulfonsäure $C_{19}H_{16}O_3N_4S = HO_3S.C_6H_4.N:N.C(C_6H_5):N.NH.C_6H_5$. B. Durch Zutropfenlassen einer alkoholischen Benzalphenylhydrazin-Lösung (S. 480) zu einer alkalisch-alkoholischen Lösung von Diazobenzol-p-Sulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1534—1535) (F., SCH., B. 33, 749). — Na. $C_{19}H_{15}O_3N_4S$. Rothe Nadelchen aus Alkohol. Zersetzt sich bei ca. 165°. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, dann braungelb. Bei der Einwirkung von Schwefelsäure und Eisessig entstehen Phenylphentriazin (S. 844) und Anilin. Die Spaltung mit Zinkstaub und Schwefelsäure ergibt symm. Benzoylphenylhydrazin-p-Sulfonsäure (S. 475) und Phenylhydrazin.

I-p-Nitro-III-p-Oxyformazylnbenzol $C_{19}H_{16}O_3N_5 = HO.C_6H_4.N:N.C(C_6H_4.NO_2):N.NH.C_6H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1419.

p-I-Nitro-p-III-Methoxyformazylnbenzol $C_{20}H_{17}O_3N_5 = CH_3.O.C_6H_4.N:N.C(C_6H_4.NO_2):N.NH.C_6H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1419.

*Verbindungen $C_{20}H_{18}N_4$ (S. 1261). c) III-o-Methylformazylnbenzol $CH_3^2.C_6H_4.N:N.C(C_6H_5):N.NH.C_6H_5$. B. Aus Benzoylameisensäurephenylhydrazon (S. 455) und o-Toluoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1530, Z. 17 v. o.) in alkalischer Lösung (W., Sr., B. 31, 1756). — Schmelzp.: 154—155°.

III-o-p-Dimethyl-Formazylnbenzol $C_{21}H_{20}N_4 = (CH_3)_2.C_6H_3.N:N.C(C_6H_5):N.NH.C_6H_5$. B. Aus Benzoylameisensäurephenylhydrazon (S. 455) und diazotirtem a-m-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 310) in alkalischer Lösung (W., Sr., B. 31, 1756). — Schmelzp.: 137°.

III-p-Isopropyl-Formazylnbenzol $C_{22}H_{22}N_4 = (CH_3)_2.CH.C_6H_4.N:N.C(C_6H_5):N.NH.C_6H_5$. B. Aus Benzoylameisensäurephenylhydrazon (S. 455) und diazotirtem Cumidin (Hptw. Bd. II, S. 550) in alkalischer Lösung (W., Sr., B. 31, 1756). — Schmelzp.: 173—174°.

II-Phenyl-III- α -Naphtylformazylnbenzol $C_{23}H_{18}N_4 = C_6H_5.C:(N.NH.C_6H_5).N:N.C_{10}H_7$. B. Aus α -Naphtalindiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1540, Z. 10 v. o.) und Benzalphenylhydrazin (S. 480) in gekühlter alkoholischer Kalilauge (FICHTER, SCHIESS, B. 33, 751). — Dunkelviolette, grün schimmernde Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 173°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, sehr wenig in Alkohol und Aether. Wird von Schwefelsäure + Eisessig in Phenylnaphtotriazin (S. 877) und Anilin gespalten.

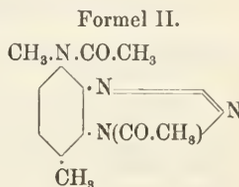
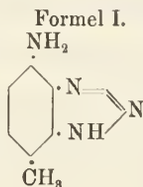
II- α -Naphtyl-III-Phenylformazybenzol $C_{23}H_{18}N_4 = C_6H_5.C(N.NH.C_{10}H_7).N:N.C_6H_5$. *B.* Aus Benzaldehyd- α -Naphtylhydrazon (S. 613) und Benzoldiazoniumchlorid in gekühlter alkoholischer Kalilauge (F., *Sch.*, B. 33, 752). — Dunkelviolette Nadelchen (aus Benzol oder Chloroform + Alkohol). Schmelzp.: 168°. Bei der Einwirkung von Schwefelsäure + Eisessig entstehen Phenyl-naphtotriazin (S. 877) und Anilin.

Phenylformazybenzol $C_{25}H_{20}N_4 = C_6H_5.C(N.NH.C_6H_5).N:N.C_6H_4.C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1403.

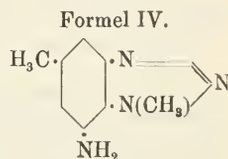
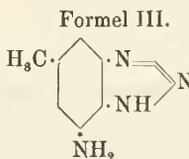
Bisformazybenzol $C_8H_6.C(N.NH.C_6H_5).N:N.C_6H_4.C_6H_4.N:N.C(N.NH.C_6H_5).C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1403, Z. 20 v. o.

III-o-Chlorformazybenzol-II-m-Carbonsäure $C_{20}H_{15}O_2N_4Cl = Cl^2.C_6H_4.N:N.C(C_6H_5).N.NH.C_6H_4.CO_2H^3$. *B.* Aus Benzyliden-m-Hydrazinbenzoessäure (Spl. Bd. II, S. 795) und o-Chlorbenzoldiazoniumchlorid (*Hptw.* Bd. IV, S. 1519, Z. 17 v. u.) in K_2CO_3 -Lösung (WEDEKIND, STAUWE, B. 31, 1755). — Schwarzrothe Nadeln aus Aceton. Schmelzpunkt: 217°.

3) **Methyl-Azimino-Aminobenzol, Azimino-p-Toluidin** s. Formel I. Methyl-diacetylderivat $C_{12}H_{14}O_2N_4 =$ Formel II. *B.* Aus 2-Acetamino-3-Amino-4-Acetmethylaminotoluol (S. 778—779) durch $NaNO_2$ in Salzsäure (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 519). — Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp.: 169°. Leicht löslich in heißen Alkoholen, schwer in Wasser.



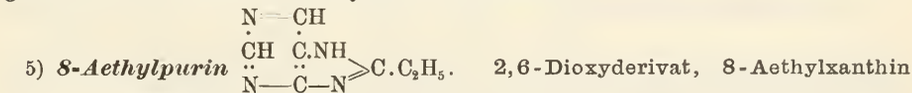
4) **Azimino-m-Toluidin** s. Formel III. Methylazimino-m-Toluidin $C_8H_{10}N_4 =$ Formel IV. *B.* Durch Reduction von N(4)-Methyl-5-Nitro-3,4-Aziminotoluol (S. 794) mit Zinkstaub in alkoholischer Essigsäure (PINNOW, *J. pr.* [2] 63, 361). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 133,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in heissem Wasser. — $C_8H_{10}N_4.HCl.H_2O$. Graue Krystalle. Beim Entwässern gelb.



Benzolazoderivat $C_{14}H_{14}N_6 = C_6H_5.N:N.C_6H_9N_4$. *B.* Aus Benzoldiazoniumchlorid und Methylazimino-m-Toluidin (s. o.) (P., *J. pr.* [2] 63, 363). — Orangefarbige Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 202°.

Methylaziminochlortoluidin $C_8H_9N_4Cl$. *B.* Aus N(4)-Methyl-5-Nitro-3,4-Aziminotoluol (S. 794) durch Zinn und Salzsäure (P., *J. pr.* [2] 63, 361). — Krystalle aus Holzgeist. Schmelzp.: 189—190°. Sehr leicht löslich in heissem Eisessig, leicht in heissem Alkohol.

Benzylidenderivat des Methylazimino-m-Toluidins (vgl. oben) $C_{15}H_{14}N_4 = C_6H_5.CH:N.C_6H_9N_3$. Gelbgrüne Prismen aus Aceton. Schmelzp.: 151,5—152,5°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Alkohol (PINNOW, *J. pr.* [2] 63, 361). Wird durch siedende Salzsäure in eine schwer lösliche Base (Schmelzp.: 278°) verwandelt. In gelinder Wärme erhält man Methylazimino-m-Toluidin.



$C_7H_8O_2N_4 =$

$$\begin{array}{c} \text{NH}-\text{CO} \\ \text{CO} \quad \text{C.NH} \\ \text{NH}-\text{C}-\text{N} \end{array} > \text{C}_2\text{H}_5. \quad \textit{B.}$$

Aus Harnsäure (Spl. Bd. I, S. 747) und Propionsäureanhydrid (Spl. Bd. I, S. 166) (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 121224; C. 1901 II, 71). — Farblose Täfelchen. Färbt sich von 350° ab braun. Zersetzt sich gegen 390° unter Aufschäumen. In 850—900 Thln. kochendem Wasser löslich.

1,3,7-Trimethyl-8-Aethylxanthin $C_{10}H_{14}O_2N_4 =$

$$\begin{array}{c} \text{N(CH}_3\text{).CO} \\ \text{CO} \quad \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ \text{N(CH}_3\text{).C} \end{array} > \text{C}_2\text{H}_5. \quad \textit{B.}$$

Durch Methylierung von 8-Aethylxanthin (s. o.) (B. & S., D.R.P. 128212; C. 1902 I, 549). — Nadelchen. Schmelzp.: 186—187,5°.

3,7,8-Triäthylxanthin $C_{11}H_{16}O_2N_4 = \begin{array}{c} \text{NH} \text{---} \text{CO} \\ \text{CO} \quad \text{C} \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \\ \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5) \cdot \text{C} \text{---} \text{N} \end{array} > \text{C} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. Sechsstellige
Täfelchen (aus Wasser). Sintert von 195° ab. Schmelzpz.: 210—212° (B. & S., D.R.P.
128212; C. 1902 I, 549).

6) *Amino-Dihydrophentriazin* $C_6H_4 \begin{array}{l} \text{CH}_2 \cdot \text{N} \cdot \text{NH}_2 \\ \text{N} = \text{N} \end{array}$. Anilinophentriazin
 $C_6H_4 \begin{array}{l} \text{CO} \cdot \text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} = \text{N} \end{array}$ s. Spl. zu Bd. IV, S. 1553.

4. *Basen $C_8H_{10}N_4$ (S. 1261—1264).

6) *4-Bis-3-Methylpyrazol $\text{HN} \begin{array}{l} \text{CH} \cdot \text{C} \text{---} \text{C} = \text{CH} \\ \text{N} = \text{C}(\text{CH}_3) \quad \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{N} \end{array} > \text{NH}$ (S. 1262—1264).

*Bis-Methylphenylpyrazolon $C_{20}H_{18}O_2N_4 = \left[\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{CO} \cdot \text{CH} \text{---} \\ \text{N} = \text{C}(\text{CH}_3) \end{array} \right]_2$ (S. 1262—1263).

B. Aus dem Dibenzoylderivat der Dienolform des Diacetbernsteinsäureesters (Spl. Bd. II, S. 724) beim Erhitzen mit Phenylhydrazin, neben a,b-Benzoylphenylhydrazin (S. 426) (PAAL, HÄRTEL, B. 30, 1996). Bei der Elektrolyse von 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) (WEEMS, B. 28 Ref., 452). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Acetylmalonsäureester (Spl. Bd. I, S. 374) (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 185).

Die *Säurederivate (S. 1263, Z. 13—2 v. u.) sind als Sauerstoffester aufzufassen (STOLZ, J. pr. [2] 55, 149).

*Bis-3-Methylpyrazolon $C_8H_{10}O_2N_4 = \left[\text{HN} \begin{array}{l} \text{CO} \cdot \text{CH} \text{---} \\ \text{N} = \text{C}(\text{CH}_3) \end{array} \right]_2$ (S. 1263, Z. 1 v. u.).

B. {Entsteht, neben wenig} Dimethyldihydropyridazindicarbonsäureester (S. 358) {aus ... Diacetbernsteinsäurediäthylester ... Hydrazinhydrat (CURTIUS, ...); vgl. BüLOW, B. 35, 4311}. Aus Dimethyldihydropyridazindicarbonsäureester und Hydrazinhydrat in alkalisch-alkoholischer Lösung nach 3-wöchigem Stehen in geringer Menge (B., v. KRAFFT, B. 35, 4313). Durch Erwärmen des 2-Aminohexen(2)-on(5)-Dicarbonsäurediäthylesters(3,4) mit Hydrazinhydrat (KNORR, RABE, B. 33, 3803). — Sehr wenig löslich in organischen Mitteln, leicht in kalter verdünnter Salzsäure, verdünnter Natronlauge und Ammoniak. Giebt beim Erwärmen mit conc. Salpetersäure auf dem Wasserbade Oxalsäure.

*Verbindung $C_{12}H_{16}O_4N_2$ (S. 1264, Z. 4 v. o.) ist Dimethyldihydropyridazindicarbonsäurediäthylester (S. 358), daher hier zu streichen.

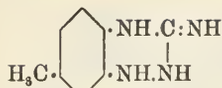
7) *Verbindung $C_8H_{10}N_4$ (S. 1264, Z. 8—21 v. o.). Zur Constitution vgl.: MOIR, Soc. 81, 112.

8) 5-Bis-3-Methylpyrazol $\text{NH} \begin{array}{l} \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH} \quad \text{CH} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{N} = \text{C} \quad \text{C} = \text{N} \end{array} > \text{NH}$. 1,1-Diphenyl-
derivat s. Hptw. Bd. IV S. 1262, Z. 10 v. u.

9) 3(5)-Dipyrazyläthan $\begin{array}{c} \text{HC} \text{---} \text{N} \text{---} \text{NH} \\ \text{HC} \text{---} \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} \text{---} \text{CH} \\ \text{N} \text{---} \text{CH} \end{array}$. B. Durch Erhitzen
der 5(3)-Dicarbonsäure (S. 939) (GRAY, B. 33, 1222). — Spindelförmige Krystalle aus
verdünntem Alkohol; Prismen aus Wasser. Schmelzpz.: 150—151°. Leicht löslich in heissem
Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol und Aether.

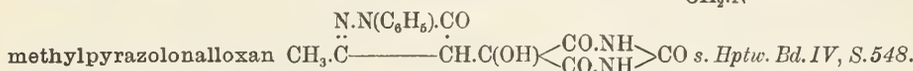
10) 8-Isopropylpurin $\text{CH} \begin{array}{l} \text{N} \cdot \text{CH} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \\ \text{N} \text{---} \text{C} \text{---} \text{N} \end{array} > \text{C} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2$. 2,6-Dioxyderivat, 8-Iso-
propylxanthin $C_9H_{10}O_2N_4 = \text{CO} \begin{array}{l} \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \\ \text{NH} \text{---} \text{C} \text{---} \text{N} \end{array} > \text{C} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2$. B. Aus Harnsäure (Spl.
Bd. I, S. 747) und Isobuttersäureanhydrid (Hptw. Bd. I, S. 463) (BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P.
121224; C. 1901 II, 71). — Prismen (aus heissem Wasser). Färbt sich von 340° ab braun,
schmilzt bei 380° unter Aufschäumen. In ca. 450 Thln. heissem Wasser löslich.

11) 3-Amino-7-Methyl-1,2-Dihydro-Phentriazin $\text{H}_3\text{C} \cdot \begin{array}{c} \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} = \text{C} \cdot \text{NH}_2 \\ \text{NH} \cdot \text{NH} \end{array} =$



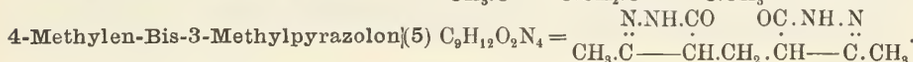
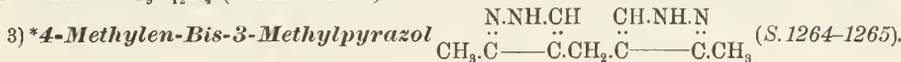
sub Nr. 6.

Derivate s. Anil C₂₁H₂₀N₄ und Tolil C₂₂H₂₂N₄, S. 797,



N-Methylderivat s. Antipyrinalloxan, *Hptw. Bd. IV, S. 548*.

5. *Basen C₉H₁₂N₄ (S. 1264—1265).



B. Aus 1 Mol. Methylen-diacetessigester (Spl. Bd. I, S. 419) und Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung (RABE, ELZE, A. 323, 97). — Rhomben. Schmelzpt.: 326° (Zersetzung). Löslich in verdünnten Säuren und Alkalien.

*Methylen-Bis-Antipyrin, Formopyrin C₂₃H₂₄O₂N₄ = $\left[\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{N.N(C}_6\text{H}_5\text{).CO} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \text{---} \text{C} \end{array} \right]_2 \text{CH}_2$ (S. 1264—1265). Salze: GOGUEL, Z. Kr. 27, 543. — C₂₃H₂₄O₂N₄ · 2HCl · 3H₂O. Trikline Leisten oder Tafeln (FERRO, Z. Kr. 32, 527).

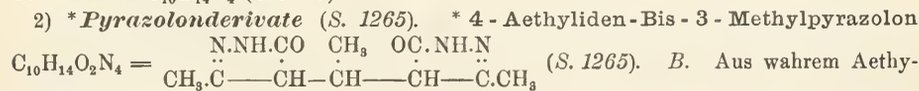
Tetraiodid C₂₃H₂₄O₂N₄I₄ = CH₃.N.N(C₆H₅).CO C^{CO.N(C₆H₅).N.CH₃}. B. Aus gleichen Theilen Jod und Formopyrin in alkoholischer Lösung (PATEIN, Bl. [3] 23, 600). — Nadeln von der Farbe des Jods. Schmelzpt.: 135°. Zersetzt sich erst bei höherer Temperatur unter Jodentwicklung. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Aether, leichter in Chloroform und siedendem Alkohol. Wird durch Alkalien und Silberpulver in Formopyrin und Jodid gespalten.

Verbindung mit Brenzkatechin-3-Sulfonsäure (C₂₃H₂₄O₂N₄ · H₂O)₅ · [C₆H₃(OH)₂(SO₃H)]₄. B. Aus 10 g Formopyrin, 10 g Brenzkatechin (Spl. Bd. II, S. 545) und 100 ccm Vitriolöl durch 3-stdg. Erwärmen auf 100° oder aus Formopyrin und Brenzkatechin-3-Sulfonsäure (P., Bl. [3] 23, 602). — Krystalle (aus 60%igem Alkohol). Schmelzpt.: 260° bis 262°. Wird durch verdünnte Alkalien in seine Componenten gespalten.

Verbindung mit Resorcinsulfonsäure (vgl. Hptw. Bd. II, S. 985) (C₂₃H₂₄O₂N₄ · H₂O)₅ · [C₆H₃(OH)₂(SO₃H)]₄. B. Analog der Brenzkatechinverbindung (s. o.) (P., Bl. [3] 23, 604). — Krystalle. Schmelzpt.: 220°.

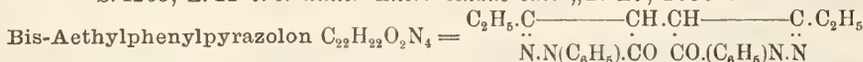
Verbindung mit Hydrochinonsulfonsäure (vgl. Hptw. Bd. II, S. 951) (C₂₃H₂₄O₂N₄ · H₂O)₅ · [C₆H₃(OH)₂(SO₃H)]₄. Nadeln. Schmelzpt.: 218—220° (P.).

6. *Basen C₁₀H₁₄N₄ (S. 1265).



— Krystalle (aus viel Wasser). Schmelzpt.: etwa 250° (Zersetzung). Löslich in Säuren und Alkalien.

S. 1265, Z. 22 v. o. hinter Knorr schalle ein: „B. 17, 2050“.

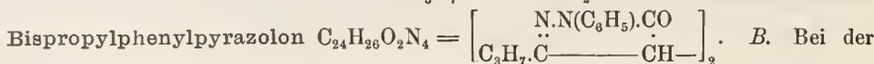
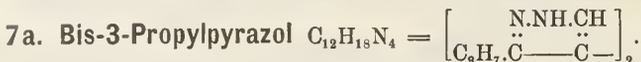


B. Aus überschüssigem Phenylhydrazin und Propionyllessigsäureäthylester (BLAISE, C. r. 132, 980). — Krystalle (aus Ameisensäure und Alkohol). Schmelzpt.: 335°. Geht durch Oxydation mittels Kaliumferricyanid in alkalischer Lösung in das entsprechende Pyrazolblau (S. 943) über.

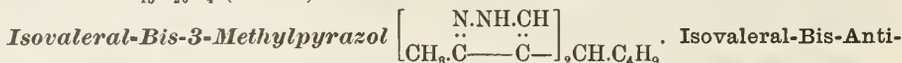
Aethylidenbisantipyrin s. *Hptw. Bd. IV, S. 1273*.

7. *Basen $C_{11}H_{16}N_4$ (S. 1265).

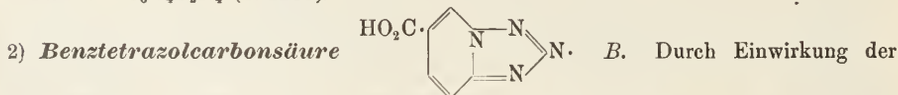
B. Aus Methylenbisacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 544) und Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung (RABE, ELZE, A. 323, 110). — Rhomben. Schmelzp.: 280°. Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in heissem Wasser.



Einwirkung von Phenylhydrazin auf C-Butyrylacetylessigsäuremethylester, neben Acetylphenylhydrazin und Phenylpropylpyrazolon (S. 341) (BONGERT, C. r. 132, 973; BOUVEAULT, BON., Bl. [3] 27, 1095). Aus überschüssigem Phenylhydrazin und Butyrylessigsäureäthylester (BLAISE, C. r. 132, 980). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 346° (unter Zersetzung). Löslich in Eisessig, leicht löslich in verdünnten Säuren und Alkalien, unlöslich in den neutralen Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mittels FeCl_3 ein Pyrazolblau (S. 943).

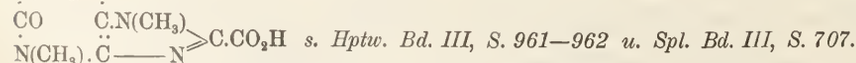
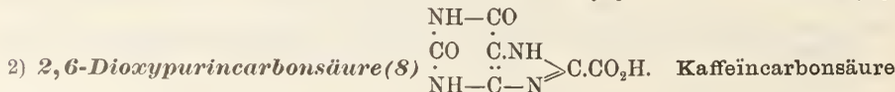
8. *Basen $C_{13}H_{20}N_4$ (S. 1265).

pyrin $C_{27}H_{32}O_2N_4 = \left[\begin{array}{c} \text{CH}_3.\text{N.N(C}_6\text{H}_5\text{).CO} \\ \text{CH}_3.\ddot{\text{C}} \text{---} \ddot{\text{C}} \text{---} \end{array} \right]_2 \text{CH.C}_4\text{H}_9$. B. Durch Einwirkung von Isovaleraldehyd (Spl. Bd. I, S. 481) auf 2 Mol. Antipyrin (S. 324) bei Gegenwart von HCl (ECCLES, Am. Soc. 24, 1051). — Weisse Krystalle (aus Ligroin). Schmelzp.: 160—161°.

* Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-6}N_4$ (S. 1265—1266).1. *Säuren $C_6H_4O_2N_4$ (S. 1265).

äquimolekularen Menge Nitrit auf eine wässrige Lösung von salzsaurer 6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3) (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1115). — Nadeln aus Wasser. Verpufft oberhalb des Siedepunkts der Schwefelsäure. Wird von KMnO_4 zu Tetrazol und einer unbeständigen Carbonsäure des letzteren oxydiert. — $\text{Ag}_2\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_2\text{N}_4$.

Azid $C_6H_3ON_7 = N_4C_6H_3.CO.N_3$. B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf das Hydrazid der 6-Hydrazinopyridincarbonsäure(3) (M., R., B. 36, 1116). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 103—104°. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech.

2. *Säuren $C_8H_4O_4N_4$ (S. 1265).

2a. Amino-Triazobenzoësäure $C_7H_6O_2N_4 = \text{NH}_2.\text{C}_6\text{H}_3(\text{CO}_2\text{H}).\text{N} < \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{N} \end{array}$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1153, Z. 21—30 v. o.

3. *Säuren C₉H₁₀O₄N₄ (S. 1266).

*Aethylester C₉H₁₂O₄N₄ (S. 1266, Z. 6 v. o.). Die Zusammensetzung ist noch zweifelhaft; vgl. W. WISLICIENUS, BINDEMANN, A. 316, 35.

5. 3(5)-Dipyrazyläthan-5(3)-Dicarbonsäure C₁₀H₁₀O₄N₄ =

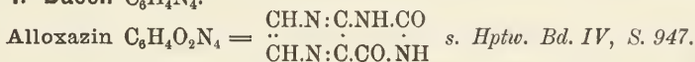


Natronlauge (GRAY, B. 33, 1222). — Krystalle (aus 30%iger Salzsäure). Schmelzp.: 309—310° (unter Gasentwicklung). Sehr wenig löslich. Durch Oxydation mit KMnO₄ entsteht Pyrazoldicarbonsäure(3,5).

Diäthylester C₁₄H₁₈O₄N₄ = C₁₀H₈N₄O₄(C₂H₅)₂. B. Durch 1/2-stdg. Kochen von Acetonylacetondioxalester mit Hydrazinhydrat in Alkohol (G., B. 33, 1222). — Rhomboëdrische Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 198—199°. Schwer löslich.

G. *Basen C_nH_{2n-8}N₄ (S. 1266—1273).

Vor I. Basen C₆H₄N₄.



I. *Basen C₇H₈N₄ (S. 1266—1269).

1) *Benzenylnitrazotsäure, Phenyltetrazol C₆H₅.C $\begin{array}{l} \text{N-N} \\ \text{NH.N} \end{array}$ (S. 1266—1268).

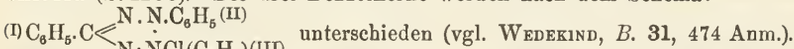
Derivate s. auch sub Nr. 2) im Hptw. Bd. IV, S. 1268—1269 und Spl. Bd. IV, S. 939. S. 1267, Z. 19 v. o. füge hinter „Lossen“ hinzu: „A. 263, 106“.

Anisenyltetrazotsäure CH₃.O.C₆H₄.C $\begin{array}{l} \text{N-N} \\ \text{NH.N} \end{array}$ und Derivate siehe Hptw. Bd. IV, S. 1272 u. Spl. Bd. IV, S. 949.

S. 1268, Z. 13 v. o. statt: „A. 279“ lies: „A. 297“.

2) *Phenyltetrazol C₆H₅.C $\begin{array}{l} \text{N.NH} \\ \text{N:N} \end{array}$ (S. 1268—1269). *Triphenyltetrazolium-

chlorid (S. 1268). Die drei Benzolkerne werden nach dem Schema:



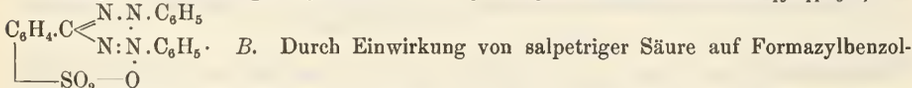
p-III-Acetaminotriphenyltetrazoliumhydroxyd C₂₁H₁₉O₂N₅ =

C₆H₅.C $\begin{array}{l} \text{N.N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N:N(OH).C}_6\text{H}_4\text{.NH.CO.CH}_3 \end{array}$ B. Das Chlorid entsteht bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf p-III-Acetaminoformazylbenzol (S. 934) in alkoholischer Salzsäure (W., B. 32, 1919). — Jodid C₂₁H₁₈ON₅J. Gelbes krystallinisches Pulver aus Wasser. Schmilzt gegen 289° zu einer dunkelrothen Flüssigkeit.

Diphenyl-II-m-Carboxyphenyltetrazoliumjodid C₂₀H₁₅O₃N₄J =

C₆H₅.C $\begin{array}{l} \text{N.N.C}_6\text{H}_4\text{.CO}_2\text{H} \\ \text{N:N(J).C}_6\text{H}_5 \end{array}$ B. Man lässt salpetrige Säure auf Formazylbenzol-II-m-Carbonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1261) in alkoholischer Salzsäure einwirken und fällt die erhaltene Lösung mit KJ (W., STAUWE, B. 31, 1755). — Hellgelbes Pulver aus Alkohol-Äther. Schmelzp.: 217°. Etwas lichtempfindlich.

Anhydrid der Triphenyltetrazoliumhydroxyd-I-m-Sulfonsäure C₁₉H₁₄O₃N₄S =



I-m-Sulfonsäure (S. 934) (FICHTER, SCHLISS, B. 33, 750). — Viereckige Täfelchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzp.: oberhalb 250°. Wird von Alkalien unter Rothfärbung zersetzt.

Nitrooxytriphenyltetrazoliumchlorid O₂N.C₆H₄.C $\begin{array}{l} \text{N.N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{N:N(Cl).C}_6\text{H}_4\text{.OH} \end{array}$ und Nitro-

methoxytriphenyltetrazoliumjodid $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot N \cdot C_6H_5 \\ \leftarrow N : N(J) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1232.*

Verbindung $C_7H_5N_4S = NC_5H_4 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot S \\ \leftarrow N \Rightarrow C \cdot NH_2 \end{matrix}$. *N-Phenylderivat, Nikoteny-l-azosulfimcarboanilid* $C_{13}H_{10}N_4S = NC_5H_4 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot S \\ \leftarrow N \Rightarrow C \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 145.*

2. *Basen $C_8H_5N_4$ (S. 1269—1272).

2) *2,4-Diiminotetrahydrochinazolin $C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow NH \text{---} C : NH \\ \leftarrow C : (NH) \cdot NH \end{matrix}$ (S. 1269). *2,4-Bis-phenylimino-3-N-Phenyltetrahydrochinazolin $C_{26}H_{20}N_4 =$

$C_6H_4 \begin{matrix} \leftarrow NH \text{---} C : N \cdot C_6H_5 \\ \leftarrow C : (N \cdot C_6H_5) \cdot N \cdot C_6H_5 \end{matrix}$ (S. 1269, Z. 22 v. u.). B. Aus 2-Chlor-3-Phenyl-4-Keto-dihydrochinazolin (S. 598) durch folgeweise Behandlung mit $PCl_5 + POCl_3$ und Anilin (Mac Coy, *Am. 21*, 163). — Löslichkeit der *beiden Formen in Benzol, Alkohol und Aceton: M. C., *Am. 21*, 142. Verhalten der beiden Formen gegen Phenylisocyanat: M. C., *Am. 21*, 164.

*Derivate der *Phenäthyltetrazotsäure* $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N-N \\ \leftarrow NH \cdot N \end{matrix}$ (S. 1269, Z. 3 v. u. bis S. 1270, Z. 39 v. o.). *Phenylglyoxenyldioxytetrazotsäure* $C_6H_5 \cdot CO \cdot CN_4O_2H$ siehe *Hptw. Bd. IV, S. 1274.*

Phenylketodiphenyltetrazoliumchlorid $C_6H_5 \cdot CO \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot N(C_6H_5) \\ \leftarrow N : N(C_6H_5) \cdot Cl \end{matrix}$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1242.*

S. 1270, Z. 4 v. u. statt: „ $C_{16}H_{16}N_4O_5$ “ lies: „ $C_{16}H_{16}N_4O_6$ “.

S. 1271, Z. 1 v. o. die *Strukturformel* muss lauten: $\left[C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \leftarrow CO \cdot C \text{---} \\ \leftarrow N = C(CH_3) \end{matrix} \right]_2$.

5) und 6) Die im *Hptw. S. 1271, Z. 11 v. u.* als **p-Tolyltetrazol* $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow NH \cdot N \\ \leftarrow N-N \end{matrix}$ und S. 1271, Z. 4 v. u. als **p-Tolenyltetrazotsäure* $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N-N \\ \leftarrow NH \cdot N \end{matrix}$ aufgeführten Verbindungen sind identisch; die beiden Artikel sind daher zu vereinigen. S. 1271, Z. 9 v. u. füge hinzu: „Pinner, *Caro, B. 27*, 3278“.

**Anisenyttetrazotsäure* $C_6H_5ON_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N-N \\ \leftarrow NH \cdot N \end{matrix}$ (S. 1272). *Triklin* (Mügg, *Z. Kr. 33*, 629; *C. 1899 I*, 245).

S. 1272, Z. 15 v. u. statt: „ $C_{10}H_{17}N_4O$ “ lies: „ $C_{10}H_{12}N_4O$ “.

S. 1272, Z. 2 v. u. ist zu streichen.

9) *Phenyldihydrotriatriazin* $C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow NH \cdot N \\ \leftarrow N \cdot NH \end{matrix} > CH$. *Diphenyldihydrotriatriazinthiol* $C_{14}H_{12}N_4S = C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N(C_6H_5) \cdot N \\ \leftarrow NH \end{matrix} > C \cdot SH$. B. Aus *Diphenyljodthiobiazolinthiomethan* (S. 482—483) und *Hydrazinhydrat* (Busch, *Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67*, 233). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 208°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform. Natronlauge löst mit gelber Farbe. — Methyläther. Gelbe Nadelchen. Schmelzpunkt: 156°.

10) *Endimino-Phenyldihydrotriatriazol* $C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow NH \text{---} N \\ \leftarrow NH \end{matrix} > C$. *Endimino-Triphenyl-*

dihydrotriatriazol $C_{20}H_{16}N_4 = C_6H_5 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow NH \text{---} N \\ \leftarrow N(C_6H_5) \end{matrix} > C$. B. Aus *Triphenyl-Jodidihydrotriatriazol-Thiomethan* (S. 798) und *alkoholischem Ammoniak* bei 180°; Ausbeute: 10% (Busch, *Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67*, 232). Aus *Endothio-Triphenyldihydrotriatriazol* (S. 448) und *alkoholischem Ammoniak* bei 210—220°; Ausbeute gering (B., K., *Schn.*). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 203°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform. — *Chlorhydrat*. Nadelbüschel. Schmilzt gegen 200°.

11) **3-Imino-5-Phenyltriazolin** $C_6H_5.C:N.C:NH$ bzw. **3-Amino-5-Phenyl-**
 $HN-NH$

1, 2, 4-Triazol $C_6H_5.C:N.C.NH_2$ **1, 5-Diphenyl-3-Aminotriazol**, **1, 5-Diphenyl-**
 $HN-N$

3-Iminotriazol $C_{14}H_{12}N_4 = C_6H_5.C:N.C.NH_2$ **B.** Aus S-Methyl-Benzoylthioharnstoff
 $C_6H_5.N-N$ und Phenylhydrazin in Benzol (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 29, 76). Aus seinem Dibenzoyl-
 derivat (S. 942) durch KOH (CUNEO, *G.* 29 I, 98). — Farblose monokline Tafeln aus
 Benzol. Schmelzpt.: 154° (FERRO, *Z. Kr.* 32, 528); 154,5° (WH., BE.). Sehr wenig löslich
 in Wasser und kaltem Benzol, leicht in heissem Benzol und Alkohol. Gegen conc. siedende
 Schwefelsäure und Kalilauge beständig. Bei Diazotirung in salzsaurer Lösung entsteht
 5-Chlor-2,3-Diphenyltriazol (Hptw. Bd. IV, S. 1156—1157). — $C_{14}H_{12}N_4.HCl$. Farblose
 Platten. Schmelzpt.: 205°. — Pikrat $C_{20}H_{16}O_7N_7$. Platten. Schmelzpt.: 183°.

4, 5-Diphenyl-3-Anilino-triazol $C_{20}H_{16}N_4 = C_6H_5.C.N(C_6H_5).C.NH.C_6H_5$ **B.** Durch
 $N-N$ Erhitzen von Benzoylaminodiphenylguanidin (Spl. Bd. II, S. 809) über den Schmelzpunkt
 (BUSCH, BAUER, *B.* 33, 1069). — Wasserklare Säulen aus Alkohol. Schmelzpt.: 210—211°.
 Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, schwer in Aether und Benzol. — $C_{20}H_{16}N_4.HCl$.
 Nadelchen (aus verdünnter Salzsäure). Schmelzpt.: 223°.

1, 5-Diphenyl-3-Phenyliminotriazol $C_{20}H_{16}N_4 = C_6H_5.C:N.C:N.C_6H_5$ **B.** Aus
 $C_6H_5.N-NH$ S-Aethyl-a-Benzoyl-b-Phenylthioharnstoff und Phenylhydrazin beim Erwärmen (WH., BE.,
Am. 29, 80). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 202°. Beständig gegen Alkali.
 Bildet kein Chlorhydrat.

1, 5-Diphenyl-3-Methylphenylaminotriazol $C_{21}H_{18}N_4 = C_6H_5.C:N.C.N(CH_3)(C_6H_5)$
 $C_6H_5.N-N$ **B.** Aus S-Methyl-a-Benzoyl-b-Methyl-b-Phenylthioharnstoff und Phenylhydrazin in Alkohol
 + Benzol (WH., BE., *Am.* 29, 81). — Platten. Schmelzpt.: 202—203° (unter Aufschäumen).
 Sehr wenig löslich in Alkohol.

1, 5-Diphenyl-3-p-Tolylaminotriazol $C_{21}H_{18}N_4 = C_6H_5.C:N.C.NH.C_6H_4.CH_3$ **B.**
 $C_6H_5.N-N$ Aus Dibenzoyl-p-Tolylphenylaminoguanidin (S. 890) durch Kochen mit alkoholischer Kali-
 lauge (WH., BE., *Am.* 29, 81). Aus S-Aethyl-a-Benzoyl-b-p-Tolylthioharnstoff und Phenyl-
 hydrazin (WH., JOHNSON, *Am.* 26, 414). — Schmelzpt.: 227—228°.

Biphenylen-Bis-1, 3-diphenyl-5-Aminotriazol $C_{40}H_{30}N_8 =$
 $[C_6H_5.C:N.C.NH.C_6H_4-N-N.C_6H_5]_2$ **B.** Aus Di-N-Benzoyl-Di-S-Aethyl-Biphenylendithioharnstoff
 (S. 642) und Phenylhydrazin (WH., J., *Am.* 26, 416). — Krystalle aus Alkohol. Schmilzt
 nicht bis 265°.

1, 5-Diphenyl-3-Acetaminotriazol-Chlorhydrat $C_{16}H_{16}ON_4Cl =$
 $C_6H_5.C:N.C.NH.CO.CH_3.HCl$ **B.** Aus 1,5-Diphenyl-3-Aminotriazol (s. o.) und Acetyl-
 $C_6H_5.N-N$ chlorid beim Erhitzen (WHEELER, BEARDSLEY, *Am.* 29, 78). — Weisses Krystallpulver.
 Schmelzpt.: 156—157°.

Diacetylderivat des 1, 5-Diphenyl-3-Iminotriazolins (vgl. oben) $C_{18}H_{16}O_2N_4 =$
 $(C_6H_5)_2C_2N_4(CO.CH_3)_2$. Nadeln aus Ligroin. Schmelzpt.: 119° (CUNEO, *G.* 29 I, 100).

1, 5-Diphenyl-3-Benzoylaminotriazol $C_{21}H_{18}ON_4 = C_6H_5.C:N.C.NH.CO.C_6H_5$
 $C_6H_5.N-N$ **B.** Aus 1,5-Diphenyl-3-Aminotriazol (s. o.) und Benzoylchlorid in Benzol (WH., B.,
Am. 29, 77). Aus Dibenzoyl-Phenylaminoguanidin durch Kochen mit Alkohol (WH., B.,
Am. 29, 79). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin oder verdünntem Alkohol). Schmelz-
 punkt: 159—160°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol. — $C_{21}H_{17}ON_4Cl$. Farblose
 Platten. Schmelzpt.: 205° (unter Schäumen). Unlöslich in Benzol. — Sulfat. Krystalle.
 Schmelzpt.: 195°.

1, 5-Diphenyl-3-Benzoylphenylaminotriazol $C_{27}H_{20}ON_4 =$
 $C_6H_5.C:N.C.N(CO.C_6H_5).C_6H_5$ **B.** Aus 1,5-Diphenyl-3-Phenyliminotriazol (s. o.) und
 $C_6H_5.N-N$ Benzoylchlorid beim Erwärmen (WH., B., *Am.* 29, 80). — Compacte Krystalle (aus

verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 148–149°. Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin.

Dibenzoylderivat des 1,5-Diphenyl-3-Iminotriazolins (vgl. S. 941) $C_{26}H_{20}O_2N_4 = (C_6H_5)_2C_2N_4(CO.C_6H_5)_2$. B. Aus salzsaurem Phenylaminoguanidin, Natriumbenzoat und Benzoylchlorid (C, G. 29 I, 98). — Schmelzpt.: 194–195°. Verseifbar durch KOH zu Diphenyl-Iminotriazolins.

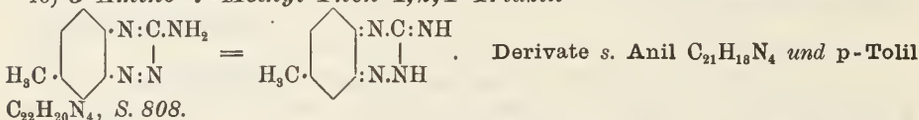
12) **4-Phenyl-5-Amino-1,2,3-Triazol** $NH \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown C(NH_2) \end{matrix} : \dot{C}.C_6H_5$ · **1,4-Diphenyl-5-Amino-1,2,3-Triazol** $C_{14}H_{12}N_4 = C_6H_5.N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown C(NH_2) \end{matrix} : \dot{C}.C_6H_5$. B. Durch Zufügen von

Natriumäthylat zu einer gekühlten alkoholischen Lösung von Diazobenzolimid und Benzylcyanid; Ausbeute: 80% der Theorie (DIMROTH, B. 35, 4058). — Blätterige Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 169°. Ziemlich leicht löslich in heissem Benzol, Chloroform und Alkohol. Schwache Base. Wird von Salzsäure bei 200° völlig zersetzt. Bei der Reduction mit Natrium + Alkohol entstehen Anilin, NH_3 und Phenylisocyanat. — $C_{14}H_{12}N_4.HCl$. Kryställchen (aus rauchender Salzsäure). Löslich in Alkohol und verdünnter Salzsäure.

1,4-Diphenyl-5-Acetamino-1,2,3-Triazol $C_{16}H_{14}ON_4 = (C_6H_5)_2(CH_3.CO.NH)C_2N_3$. Prismatische Krystalle aus Eisessig. Schmelzpt.: 172° (DIMROTH, B. 35, 4058).

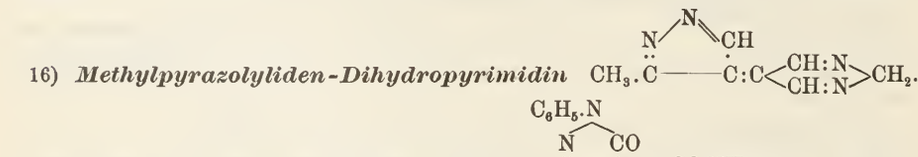
1,4-Diphenyl-5-Benzalmino-1,2,3-Triazol $C_{21}H_{16}N_4 = (C_6H_5)_2(C_6H_5.CH:N)C_2N_3$. B. Durch 1/2-stdg. Erhitzen äquivalenter Mengen 1,4-Diphenyl-5-Aminotriazol (s. o.) und Benzaldehyd auf 120° (D., B. 35, 4059). — Gelbe Blättchen aus Benzol. Schmelzpunkt: 175°.

13) **3-Amino-7-Methyl-Phen-1,2,4-Triazin**



14) **Bismethylen-Bis-Pyrazol** $N \begin{matrix} \diagup N=C-CH_2.CH.CH \\ \diagdown CH.CH.CH_2.C=N \end{matrix} > NH$. Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1270, Z. 18–1 v. u.; Berichtigung dazw im Spl. Bd. IV, S. 940.

15) **Bis-Methylpyrazolytiden** $\left[N \begin{matrix} \diagup CH.C \\ \diagdown N=C.CH_3 \end{matrix} < \right]_2$. Pyrazolblau $\left[C_6H_5.N \begin{matrix} \diagup CO.C \\ \diagdown N=C.CH_3 \end{matrix} < \right]_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1271.



„Phenylmethylpyrazolonmalonylharnstoff“ $CH_3.C \begin{matrix} \diagup CO.NH \\ \diagdown CO.NH \end{matrix} > CO$ s. Hptw. Bd. IV, S. 548.

Endothio-5-Phenyl-4-Amino-1,2,4-Triazol $C_6H_8N_4S =$
 $HN \begin{matrix} \text{---} \\ \diagup S \\ \diagdown N(NH_2) \end{matrix} \text{---} \dot{C}$ · Endothio-1,5-Diphenyl-4-Anilino-Dihydrotriazol $C_{20}H_{16}N_4S =$
 $C_6H_5.N \begin{matrix} \text{---} \\ \diagup S \\ \diagdown N(NH.C_6H_5) \end{matrix} \text{---} \dot{C}$ · B. Aus dem Phenylhydrazon des Benzoylphenylthiocarbazinsäuremethylesters durch Erhitzen über den Schmelzpunkt (BUSCH, KAMPHAUSEN, SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 236). — Gelbliche Nadelchen aus Holzgeist. Schmelzpt.: 132°. Sehr leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Alkohol. Hat keine sauren Eigenschaften, verbindet sich aber mit HCl. — Nitrosamin. Braune Nadelchen.

3. *Basen $C_9H_{10}N_4$ (S. 1273).

S. 1273, Z. 13–14 v. o. statt: „Phenylmethoxypyrazol“ lies: „Phenylmethyl-oxymethylpyrazolon“.

3) **Diamino-7-Methylchinazolin** $(H_2N)_2(CH_3)C_6H$ $\begin{matrix} \text{CH:N} \\ \text{N=CH} \end{matrix}$. Diamino-Dioxy-
7-Methylchinazolin $(NH_2)_2(CH_3)C_6H$ $\begin{matrix} \text{C(OH):N} \\ \text{N=C.OH} \end{matrix}$ s. Diamino-m-Methyl-o-Uramino-
benzoyl *Spl. Bd. II, S. 830.*

4. *Basen $C_{10}H_{12}N_4$ (S. 1273).

S. 1273, Z. 21 v. o. statt: „279“ lies: „679“.

5) **Bis-Aethylpyrazolylden** $C_2H_5.C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{N:N:CH} \end{matrix} = C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{CH:N:N} \end{matrix} . C_2H_5$. Pyrazolblau aus
Bis-Aethylphenylpyrazolon $C_{22}H_{20}O_2N_4 = C_2H_5.C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{N.N(C_6H_5).CO} \end{matrix} = C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{CO.N(C_6H_5).N} \end{matrix} . C_2H_5$.

B. Durch Oxydation von Bisäthylphenylpyrazolon (S. 937) mit Kaliumferricyanid in alkalischer Lösung (BLAISE, C. r. 132, 980). — Schwarzbraune Krystalle aus Essigsäure. Schmilzt bei 234°; zersetzt sich bei langsamem Erhitzen bereits früher.

5. **Bis-Propylpyrazolylden** $C_{12}H_{16}N_4 = C_3H_7.C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{N:N:CH} \end{matrix} = C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{CH:N:N} \end{matrix} . C_3H_7$.

Pyrazolblau aus Bispropylphenylpyrazolon $C_{24}H_{24}O_2N_4 = C_3H_7.C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{N.N(C_6H_5).CO} \end{matrix} = C \begin{matrix} \text{C} \\ \text{CO.N(C_6H_5).N} \end{matrix} . C_3H_7$. B. Durch Oxydation des Bispropylphenyl-
pyrazolons (S. 938) mit Kaliumferricyanid in alkalischer Lösung (BLAISE, C. r. 132, 980). — Blauschwarze Krystalle aus Essigäther. Schmelzp.: 191°.

H. *Basen $C_nH_{2n-10}N_4$ (S. 1274—1277).

I. *Basen $C_8H_6N_4$ (S. 1274).

2) **Bismethenyl-Tetraaminobenzol** $C_6H_2 \left(\begin{matrix} \text{N} \\ \text{NH} \end{matrix} \right) \text{CH}$. Dioxyderivat, Dicar-
bonyltetraaminobenzol $C_6H_2 \left(\begin{matrix} \text{NH} \\ \text{NH} \end{matrix} \right) \text{CO}$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1243, Z. 1 v. u.*
Dithiodicarbonyltetraaminobenzol s. *Hptw. Bd. IV, S. 1244, Z. 4 v. o.*

4. *Basen $C_{11}H_{12}N_4$ (S. 1275).

2) **Base** $CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} \text{NH.CH.N=CH} \\ \text{NH.CH.CH:N} \end{matrix}$. Dioxyderivat, Tetrahydrotolualloxazin
 $C_{11}H_{12}O_2N_4 = CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} \text{NH.CH.NH.CO} \\ \text{NH.CH.CO.NH} \end{matrix}$. B. Durch Reduction von Tolualloxazin
(S. 626) mit HJ (KÜHLING, B. 32, 1651). — Röthliches mikrokristallinisches Pulver. Schmilzt
oberhalb 300°. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und Aceton, leicht löslich in
Alkalien und starken Säuren. Wird von H_2PtCl_6 zu Dihydrotolualloxazin (S. 950) oxydirt.
— $C_{11}H_{12}O_2N_4.HCl$. Gelbe Nadeln. — Jodhydrat. Gelbe Nadeln, die von Wasser zer-
legt werden.

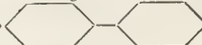
5. *Basen $C_{12}H_{14}N_4$ (S. 1275—1277).

2) *2,2',4,4'-Tetraaminobiphenyl, m-Diaminobenzidin $[-^1C_6H_3(NH_2)_2^{2,4}]_2$
(S. 1275). *Darst.* Man reducirt m-Nitranilin (*Spl. Bd. II, S. 143*) elektrolytisch bis zur
Hydrazoverbindung (Ausbeute: 90% der Theorie) und lagert diese in heissem Eisessig
durch Salzsäure um (Ausbeute: 80% der Theorie) (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 561).
— Giebt in salzsaurer Lösung mit wenig $NaNO_2$ einen braunen Baumwollfarbstoff, mit
mehr $NaNO_2$ einen schwarzbraunen Wollfarbstoff und schliesslich einen dunklen unlös-
lichen Niederschlag. Lässt sich mit der Tetrazoverbindung der o-Tolidin-m-Disulfonsäure
zu einer rothen unlöslichen Verbindung kuppeln.

Tetracetylderivat $C_{20}H_{22}O_4N_4 = C_{12}H_{10}N_4(CO.CH_3)_4$. B. Aus m-Diaminobenzidin
durch siedenden Eisessig und etwas Acetanhydrid (E., W., *J. pr.* [2] 66, 562). Aus
3,3'-Diaminohydrazobenzol (*Spl. zu Bd. IV, S. 1499*) durch siedenden Eisessig und Acet-
anhydrid (E., W.). — Nadeln aus Wasser. Verwittert bei 105—110° zu einem hygro-

skopischen Pulver. Schmelzp.: 284°. Schwer löslich in kaltem Wasser. 100 Thle. Wasser lösen bei 90° 0,79 Thle. Leicht löslich in heissem Alkohol.

6) *4,4'-Dihydrazino-Biphenyl, Biphenylendihydrazin

NH₂.NH..NH.NH₂ (S. 1276—1277). Verwendung zum Nachweis und Abscheiden des Formaldehyds: NEUBERG, B. 32, 1961.

Bis-butandionsäureäthylester-derivat des Biphenylendihydrazins bezw. Biphenyl-Bisazoacetessigsäureäthylester C₂₄H₂₀O₈N₄ = [C₂H₅.O₂C.CO.C(CH₃):N.NH.C₆H₄—]₂ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1291, Z. 14 v. u.

Bimesoxalsäurederivat des Biphenylendihydrazins bezw. Biphenyl-Bisazomalonsäure C₁₈H₁₄O₈N₄ = [(HO₂C)₂CH.N:C:N.C₆H₄—]₂ = [(HO₂C)₂C:N.NH.C₆H₄—]₂. B. Man verseift den Tetraäthylester (s. u.) mit 10%iger alkoholischer Natronlauge und reinigt das Rohprodukt durch wiederholtes Auflösen in verdünnter Natronlauge und Ausfällen mit Alkohol (FAVREL, Bl. [3] 27, 317). — Hellgelbes Pulver. Unlöslich in der Kälte in den üblichen Lösungsmitteln. Zersetzt sich beim Versuch, die Lösung durch Erhitzen herbeizuführen. — Na₄.C₁₈H₁₀O₈N₄. Gelbes Pulver.

Tetramethylester C₂₂H₂₂O₈N₄ = [(CH₃.O₂C)₂C:N.NH.C₆H₄—]₂. Schmelzp.: 217° bis 220° (F., C. r. 128, 829).

Tetraäthylester C₂₆H₃₀O₈N₄ = [(C₂H₅.O₂C)₂C:N.NH.C₆H₄—]₂. B. Aus tetrazotirtem Benzidin und Malonsäurediäthylester (F., Bl. [3] 27, 314). — Hellgelbe Blättchen (aus Toluol). Schmelzp.: 178—180°. Unlöslich in wässrigen und alkoholischen Alkalien. — Mit Natriumäthylat entsteht die Natriumverbindung Na₂.C₂₆H₂₈O₈N₄ = [(C₂H₅.O₂C)₂C:N.N(Na).C₆H₄—]₂. Röhliches Krystallpulver aus Pyridin (F., Bl. [3] 27, 316). Reagirt weder mit Alkyljodiden, noch mit Säurechloriden.

*Bimesoxalsäurehalbinitril-Derivat des Biphenylendihydrazins bezw. Biphenyl-Bisazocyanessigsäure C₁₈H₁₂O₄N₆ = HO₂C.C(CN):N.NH.C₆H₄.C₆H₄.NH.N:C(CN).CO₂H (S. 1276, Z. 14 v. u.). B. Aus dem Tetranatriumsalz als schwierig zu reinigender Niederschlag (LAX, J. pr. [2] 63, 17). — Na₄.C₁₈H₈O₄N₆. B. Aus dem Diäthylester durch warme verdünnte Natronlauge und darauf folgende Ausfällung mit Alkohol. Wird nach einigem Stehen in Wasser schwer löslich. — Silbersalz. Dunkelrother Niederschlag. Schwärzt sich rasch.

Die Ester (s. u.) existiren in zwei isomeren Reihen. Die Verbindungen der β-Reihe werden durch Fällen der alkalischen Lösungen mit CO₂, sowie beim Lösen der α-Ester in Flüssigkeiten von hohem Siedepunkt erhalten. Die unbeständigen α-Ester entstehen beim Fällen der alkalischen Lösungen mit HCl, Benzoylchlorid und Essigsäureanhydrid (F., Bl. [3] 27, 104).

*Dimethylester C₂₀H₁₆O₄N₆ = [CH₃.O₂C.C(CN):N.NH.C₆H₄—]₂ (S. 1276). B. {... (FAVREL, C. 1898 II, 480; Bl. [3] 19, 1033). Existirt in zwei Formen (F., Bl. [3] 27, 114).

a) *α-Ester. (Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1457, Z. 13 v. u. aufgeführte Verbindung.) Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 270°.

b) β-Ester. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 228—230°. Verwandelt sich beim Lösen in siedendem Nitrobenzol in den beständigeren α-Ester.

Natriumsalz Na₂.C₂₀H₁₄O₄N₆. Gelbrothe Krystalle. Leicht löslich in Wasser, Methylalkohol, Aceton und Pyridin.

*Diäthylester C₂₂H₂₀O₄N₆ = [C₂H₅.O₂C.C(CN):N.NH.C₆H₄—]₂ (S. 1276). B. Aus tetrazotirtem Benzidin und Acyleyanessigestern (F., Bl. [3] 27, 202). Aus tetrazotirtem Benzidin und 2 Mol.-Gew. Cyanessigestern (Spl. Bd. I, S. 677) durch Natriumacetat bei längerem Rühren (L., J. pr. [2] 63, 15).

a) Stabile Form, β-Form. (Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1276, Z. 10 v. u. aufgeführte Verbindung.) Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 204—206° (F., Bl. [3] 27, 107); 208° (L.). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Pyridin.

b) Labile Form, α-Form. Schmelzp.: 234° (F.); 233° (L.).

Beim Erwärmen mit verdünnter Natronlauge werden die Carboxylgruppen verseift, beim Kochen auch die Cyangruppen. — Na₂.C₂₂H₁₈O₄N₆. B. Beim Eintragen der Pyridinlösung des Esters in alkoholisches Natriumäthylat und Fällen mit Aether (L.). Rothgelbes Pulver. Löslich in Alkohol und Aceton. Durch Zerlegung mit Salzsäure entsteht die α-Form. — Silbersalz. Brauner Niederschlag.

Bimesoxalsäuremethylesternitril-Derivat des Dimethyl-Biphenylendihydrazins C₂₂H₂₀O₄N₆ = (CH₃.O₂C)(NC)C:N.N(CH₃).C₆H₄.C₆H₄.N(CH₃).N:C(CN)(CO₂.CH₃). Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 276—277°. Löslich in siedendem Benzol und Anilin (F., Bl. [3] 27, 115).

Bimesoxalsäureäthylesternitril-Derivat des Dimethyl-Biphenylendihydrazins C₂₄H₂₄O₄N₆ = (C₂H₅.O₂C)(NC)C:N.N(CH₃).C₆H₄.C₆H₄.N(CH₃).N:C(CN)(CO₂.C₂H₅). B.

Das Silbersalz des Biphenyl-Bisazocyanessigesters (S. 944) wird mit CH_3J behandelt (F., *Bl.* [3] 27, 110). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 210—212°.

Bimesoxalsäureäthylesternitril-Derivat des Diäthyl-Biphenylendihydrazins $C_{26}H_{28}O_4N_6 = (C_2H_5 \cdot O_2C)(NC)C:N.N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot N:C(CN)(CO_2 \cdot C_2H_5)$. Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 144—145° (F., *Bl.* [3] 27, 112).

Bimesoxalsäureäthylesternitril-Derivat des Benzoyl-Biphenylendihydrazins $C_{29}H_{24}O_5N_6 = (C_2H_5 \cdot O_2C)(NC)C:N.N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH:N:C(CO_2 \cdot C_2H_5)(CN)$. Schmelzp.: 198—200° (F., *Bl.* [3] 27, 113).

Bisbutandiondisäureäthylesterderivat des Biphenylendihydrazins, Biphenyl-Bisazooxallessigsäureäthylester $C_{28}H_{30}O_{10}N_4 = (C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO)(C_2H_5 \cdot O_2C)C:N.NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH:N:C(CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)(CO_2 \cdot C_2H_5)$. *B.* Aus 1 Mol. Tetrazobiphenyl (in essigsaurer Lösung) und 2 Mol. Oxalessigsäureester (in alkoholischer Lösung) bei 0° (RABISCHONG, *Bl.* [3] 27, 983). — Carminrothe Krystalle aus Xylol. Schmelzp.: 130—131. Leicht löslich in Xylol. Bildet eine in Wasser lösliche und gegen CO_2 beständige Dinatriumverbindung.

Bisbenzoylgyoxylsäureäthylesterderivat des Biphenylendihydrazins, Biphenyl-Bisazobenzoyllessigsäureäthylester $C_{34}H_{30}O_6N_4 = [C_6H_5 \cdot CO \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5):N.NH \cdot C_6H_4 -]_2$. *B.* Aus Benzoylacetessigester und tetrazotirtem Benzidin in essigsaurer Lösung (BÜLOW, HAILER, *B.* 35, 926). — Rothe Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 187°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, löslich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe. Giebt keine Eisenchloridreaction.

Bismethanlderivat des Biphenylendihydrazins $(C_{14}H_{14}N_4)_x = (CH_2:N.NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH:N:CH_2)_x$. *B.* Aus 4,4'-Dihydrazino-Biphenyl und Formaldehyd in verdünnten Lösungen (NEUBERG, *B.* 32, 1961). — Gelbe Nadelchen, die sich bei 166° orange färben, bei 202° sintern, bei ca. 220° zu einer rothbraunen Flüssigkeit schmelzen, die sich bei 240° zersetzt.

Bisutanionderivat des Biphenylendihydrazins $C_{20}H_{22}O_2N_4 = [-C_6H_4 \cdot NH:N:C(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3]_2$. *B.* Aus tetrazotirtem Benzidin und Methylacetylaceton (FAVREL, *Bl.* [3] 27, 339). — Röthliche Krystalle (aus Nitrobenzol oder Anilin). Schmelzp.: 283—284°.

Bisentanion(2,3)-Derivat des Biphenylendihydrazins $C_{29}H_{26}O_2N_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot (CH_3 \cdot CO) \cdot C:N.NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH:N:C(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Schmelzp.: 292—294° (F., *Bl.* [3] 27, 342).

Bisentanionderivat des Biphenylendihydrazins, Biphenyl-Bisazoacetylaceton $C_{22}H_{22}O_4N_4 = [(CH_3 \cdot CO)_2C:N.NH \cdot C_6H_4 -]_2$. *B.* Aus Biphenyltetrazoniumchlorid und Acetylaceton (F., *C. r.* 128, 318). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmelzp.: 258—260°. Unlöslich in Aether, Alkohol, Benzol, Chloroform und Alkalien. Ist gegen Natronlauge sehr beständig und wird erst durch Schmelzen mit NaOH bei 180° zersetzt (F., *Bl.* [3] 27, 330). — $Na_2 \cdot C_{12}H_{20}O_4N_4 = (CH_3 \cdot CO)_2C:N.N(Na) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(Na) \cdot N:C(CO \cdot CH_3)_2$. Röthliche Krystalle (aus Aceton oder Pyridin) (F., *Bl.* [3] 27, 331). Reagirt nicht mit CH_3J , wohl aber mit Dimethylsulfat unter Bildung des Dimethylderivats (s. u.).

Bisentanionderivat des Dimethylbiphenylendihydrazins $C_{24}H_{26}O_4N_4 = (CH_3 \cdot CO)_2C:N.N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot N:C(CO \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus der Natriumverbindung des Biphenylbisazoacetylacetons (s. o.) und Dimethylsulfat (F., *Bl.* [3] 27, 331). — Röthliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 168—170°.

β -Naphtochinon-Mesoxalsäureäthylesternitril-Derivat des Biphenylendihydrazins, Biphenyl-azo- β -Naphtol-azo-Cyanessigsäureäthylester $C_{27}H_{21}O_3N_6 = NC \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot N.NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH:N:C_{10}H_6 \cdot O$. *B.* Aus tetrazotirtem Benzidin durch Kuppelung mit 1 Mol. Cyanessigester und Verühren des hierdurch entstandenen Zwischenproducts mit der alkalischen Lösung von β -Naphtol (LAX, *J. pr.* [2] 63, 14). — Rothbrauner Niederschlag. Löslich in Benzol, unlöslich in Petroleumäther und Alkalien.

Biphenylendihydrazon des Tetramethyldiaminodiphenylmethyl- α -Naphtochinons $C_{36}H_{32}O_2N_8 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2 \cdot CH \cdot C_{10}H_6(O) : N.NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH:N:C_{10}H_6(O) \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. *B.* Durch mehrtägiges Kochen von Biphenyldisazo- α -Naphtol (Spl. zu Bd. IV, S. 1439) mit Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol (MÖHLAU, KEGEL, *B.* 33, 2870). — Blauviolette Nadeln aus Pyridin. Sintert bei 150°, schmilzt bei 164° bis 165°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Aether und Benzol, leicht in verdünnten Säuren mit bläulich dunkelrother Farbe. Lösung in conc. Selzsäure violettstichigblau, in conc. Schwefelsäure grünlichblau, in alkoholischer Natronlauge blauschichtroth.

Bismethylphenylketopyrazolonderivat des Biphenylendihydrazins, Biphenyl-Bisazomethylphenylpyrazolon $\left[\begin{array}{c} CH_3 \cdot C \text{---} C:N.NH \cdot C_6H_4 \text{---} \\ N.N(C_6H_5) \cdot CO \end{array} \right]_2$ s. *Hptw.* Bd. IV,

S. 1291, Z. 5 v. u.

a-Benzoylglyoxylsäureäthylesterderivat-b-Diphenylketopyrazolonderivat des Biphenylendihydrazins, Biphenyl-azo-Benzoylessigsäureäthylester-azo-Diphenylpyrazolon $C_{33}H_{30}O_4N_6 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot C \text{---} C : N.NH.C_6H_4.C_6H_4.NH.N : C(CO.C_6H_5).CO_2.C_2H_5 \\ \text{N.N}(C_6H_5).CO \end{array}$

B. Durch Condensation des Biphenyl-Bisazobenzoylessigesters (S. 945) mit Phenylhydrazin in eisessigsaurer Lösung (BÜLOW, HALLER, B. 35, 927). — Blaustichigrothe Krystalle vom Schmelzp.: 215°. Schwer löslich in organischen Mitteln mit rothgelber Farbe.

3, 3'-Dimethoxy-4, 4'-Dihydrazinobiphenyl-N, N'-Disulfonsäure, Bianisylendihydrazin-N, N'-Disulfonsäure $C_{14}H_{16}O_8N_4S_2 = [-C_6H_4(O.CH_3)_2.NH.NH.SO_3H]_2$. — $K_2.C_{14}H_{16}O_8N_4S_2$. B. Durch Reduction des Kaliumsalzes der Tetrazobianisoldisulfonsäure mit Zinkstaub und Essigsäure (STARKE, J. pr. [2] 59, 224). Fast farblose prismatische Krystalle. Beim Erhitzen mit alkoholischer Salzsäure entsteht Dimethoxybiphenyl.

Bimesoxalsäuredimethylesterderivat des Bianisylendihydrazins, Bianisyl-Bisazomalonsäuredimethylester $C_{24}H_{26}O_{10}N_4 = [(CH_3.O_2C)_2C : N.NH.C_6H_4(O.CH_3)-]_2$. B. Aus Bianisyltetraazoniumchlorid und Dimethylmalonat (FAVREL, Bl. [3] 27, 323). — Gelbe Krystalle aus Anilin). Schmelzp.: 268—270°.

Bimesoxalsäurediäthylesterderivat des Bianisylendihydrazins $C_{28}H_{34}O_{10}N_4 = [(C_2H_5.CO_2)_2C : N.NH.C_6H_4(O.CH_3)-]_2$. Orangefarbene Krystalle. Schmelzp.: 190—192° (F., Bl. [3] 27, 322). — Natriumverbindung $Na_2.C_{28}H_{34}O_{10}N_4$. Röthliches Krystallpulver (aus Aceton oder Pyridin) (F., Bl. [3] 27, 322).

Bimesoxalsäuremethylesternitril-Derivat des Bianisylendihydrazins, Bianisyl-Bisazocyanessigsäuremethylester $C_{22}H_{20}O_6N_6 = [(CH_3.O_2C)(NC)C : N.NH.C_6H_4(O.CH_3)-]_2$.

α -Ester. Schmelzp.: 266—268° (F., Bl. [3] 27, 123).

β -Ester. Gelber Niederschlag. Schmelzp.: 254—255° (F.).

Natriumsalz. Rothes Pulver. Schwer löslich in Methylalkohol.

Bianisyl-Bisazocyanessigsäureäthylester $C_{24}H_{24}O_6N_6 = [C_2H_5.O_2C.(NC)C : N.NH.C_6H_4(O.CH_3)-]_2$. B. Aus Dianisidin durch Tetrazotiren in verdünnter Salzsäure und Kuppeln mit 2 Mol. Cyanessigester (LAX, J. pr. [2] 63, 21).

a) Stabile Form, β -Ester. Dunkelrothgelbe Krystalle aus Benzol. Schmelzpunkt: 274° (L.); 283—285° (F., Bl. [3] 19, 1034; 27, 122). Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Pyridin.

b) Labile Form, α -Ester. B. Beim Zersetzen des Natriumsalzes (s. u.) mit Salzsäure. Schmelzp.: 175—176°. Wird schwer verseift (L.; F.).

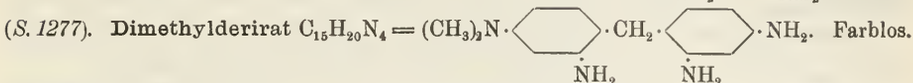
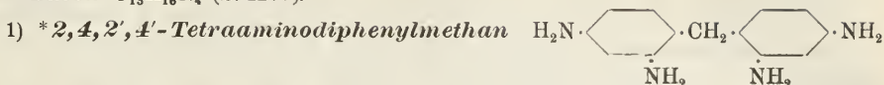
$Na_2.C_{24}H_{22}O_6N_6$. Ist, frisch dargestellt, löslich in Wasser.

Bisbutandiondisäurediäthylesterderivat des Bianisylendihydrazins, Bianisyl-Bisazooxalelessigsäurediäthylester $C_{30}H_{34}O_{12}N_4 = (C_2H_5.O_2C.CO)(C_2H_5.O_2C)C : N.NH.C_6H_4(O.CH_3).C_6H_4(O.CH_3).NH.N : C(CO_2.C_2H_5)(CO_2.C_2H_5)$. B. Aus 1 Mol. Tetrazobianisol (in essigsaurer Lösung) und 2 Mol. Oxalelessigsäureäthylester (in alkoholischer Lösung) bei 0° (RABISCHONG, Bl. [3] 27, 984). — Gelbe Krystalle aus Anilin. Schmelzpunkt: 224—225°. Unlöslich in Xylol. Bildet eine in Wasser lösliche, gegen CO_2 beständige Dinatriumverbindung.

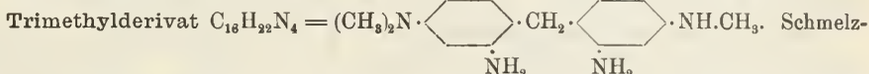
Bispentantrionderivat des Bianisylendihydrazins, Bianisyl-Bisazoacetylaceton $C_{24}H_{26}O_6N_4 = (CH_3.CO)_2C : N.NH.C_6H_4(O.CH_3).C_6H_4(O.CH_3).NH.N : C(CO.CH_3)_2$. B. Aus Acetylaceton und tetrazotirem Dianisidin (FAVREL, C. r. 128, 319). — Rothe Krystalle. Schmelzp.: 234—235°. — $Na_2.C_{24}H_{24}O_6N_4 = (CH_3.CO)_2C : N.N(Na).C_6H_4(O.CH_3).C_6H_4(O.CH_3).N(Na).N : C(CO.CH_3)_2$. Rothe Nadeln (aus Aceton oder Pyridin) (F., Bl. [3] 27, 335).

Bispentantrionderivat des Dimethyl-Bianisylendihydrazins $C_{28}H_{30}O_6N_4 = (CH_3.CO)_2.C : N.N(CH_3).C_6H_4(O.CH_3).C_6H_4(O.CH_3).N(CH_3).N : C(CO.CH_3)_2$. B. Aus der Natriumverbindung des Bianisyl-Bisazoacetylacetons (s. o.) und Dimethylsulfat (F., Bl. [3] 27, 335). — Rothe Nadeln aus Chloroform. Schmelzp.: 257—258°.

Bianisylendihydrazon des Tetramethyldiaminodiphenylmethyl- α -Naphtochinons $C_{55}H_{66}O_4N_6 = [(CH_3)_2N.C_6H_4]_2.CH.C_{10}H_7(:O) : N.NH.C_6H_4(O.CH_3).C_6H_4(O.CH_3).NH.N : C_{10}H_7(:O).CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Durch längeres Kochen von Bianisylidiso- α -naphtol (Spl. zu Bd. IV, S. 1450) mit Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol (MÖHLAU, KEGEL, B. 33, 2871). — Dunkelrothbraunes Pulver. Erweicht bei 165°, schmilzt bei 180°. Schwer löslich in Aether und Alkohol, leichter in Aceton und Benzol, am besten in Pyridin mit purpurner Farbe. Lösung in Eisessig und verdünnten Säuren blauröthlich, in conc. Salzsäure blau, in conc. Schwefelsäure dunkelblau, in alkoholischem Kali violettblau.

6. *Basen $C_{13}H_{16}N_4$ (S. 1277).

Schmelzp.: 188—190° (BAYER & Co., D.R.P. 133709; C. 1902 II, 615). Beim Kochen der wässerigen Lösung, besonders auf Zusatz einer Säure, entsteht ein Acridinderivat.



punkt: 95°. Beim Kochen der wässerigen Lösung entsteht ein gelber Acridinfarbstoff (B. & Co., D.R.P. 133709; C. 1902 II, 615).

S. 1277, Z. 21 v. o. statt: „2,2,2',2'-Tetramethyltetraaminodiphenylmethan“ lies: „Tetramethyl-2,4,2',4'-Tetraaminodiphenylmethan“.

2) 3,4,3',4'-Tetraaminodiphenylmethan $CH_2[C_6H_3(NH_2)_2]_2$. B. Durch Reduction von 3,3'-Dinitro-4,4'-Diaminodiphenylmethan (S. 646) mit Sn + HCl (J. MEYER, ROHMER, B. 33, 257). — Rhombische Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 137—138°. Unlöslich in Aether und Aceton, schwer löslich in Benzol und absolutem Alkohol. FeCl₃ färbt die salzsaure Lösung dunkelroth. Die Salze sind in Wasser sehr leicht löslich.

3) 4,4'-Diamino-7-Hydrazino-Diphenylmethan $H_2N \cdot NH \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. Tetramethyl-Phenylderivat, N-Anilinoleukauramin $C_{23}H_{28}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Aus Tetramethyldiaminobenzhydrol oder aus Leukauramin und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 365). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 116°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Aether. In Eisessig mit blauer Farbe löslich.

7. *Basen $C_{14}H_{18}N_4$ (S. 1277).

2) *3,3'-Dimethyl-4,4'-Dihydrazinobiphenyl, Bitolylendihydrazin $H_2N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 1277). Bismesoxalsäurederivat des Bitolylendihydrazins, Bitolyl-Bisazomalonsäure $C_{20}H_{18}O_6N_4 = (HO_2C)_2C : N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot N : C(CO_2H)_2$. B. Durch Verseifen des Tetraäthylesters (s. u.) mit 10%iger alkoholischer Natronlauge (FAVREL, Bl. [3] 27, 320). — Orange gelbe Blättchen aus Aceton. Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, zwischen 195—200°. Bedeutend beständiger als die Biphenyl-Bisazomalonsäure (S. 944).

Tetramethylester $C_{24}H_{26}O_8N_4 = [(CH_3 \cdot CO_2)_2C : N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)]_2$. Röthliche Krystalle aus Nitrobenzol. Schmelzp.: 210—212° (F., C. r. 128, 830; Bl. [3] 27, 321).

Tetraäthylester $C_{28}H_{34}O_8N_4 = [(C_2H_5 \cdot CO_2)_2C : N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)]_2$. B. Analog der Biphenylverbindung (S. 944) (F., C. r. 128, 830; Bl. [3] 27, 319). — Orangerothe Kryställchen. Schmelzp.: 188—190°. — Na₂·C₂₈H₃₂O₈N₄. Rothe Kryställchen (aus Aceton oder Pyridin).

*Bismesoxalsäurehalbnitrid-derivat des Bitolylendihydrazins, Bitolyl-Bisazocyanessigsäure $C_{20}H_{16}O_4N_6 = (HO_2C)(NC)C : N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot N : C(CN)(CO_2H)$ (S. 1277). B. Durch Verseifung ihres α- oder β-Dimethylesters (s. u.) (FAVREL, Bl. [3] 27, 121). — Goldgelbe Blättchen. Schmelzp.: 243—244°.

*Dimethylester $C_{22}H_{20}O_4N_6 = [(CH_3 \cdot O_2C)(NC)C : N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)]_2$ (S. 1277).

*α-Ester. (Die im Hptw. S. 1277, Z. 10 v. u. aufgeführte Verbindung.) B. {... (FAVREL, C. 1898 II, 480; Bl. [3] 19, 1034). — Röthliche Krystalle (aus siedendem Nitrobenzol). Schmelzp.: 270—272° (F., Bl. [3] 27, 119).

β-Ester. Gelbes Pulver. Schmelzp.: 225—227°.

Natriumsalz Na₂·C₂₂H₁₈O₄N₆. Rothe Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol.

*Diäthylester $C_{24}H_{24}O_4N_6 = [(C_2H_5 \cdot O_2C)(NC)C : N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)]_2$ (S. 1277). B. Aus tetrazotirtem o-Tolidin (S. 654) durch Verrühren mit 2 Mol.-Gew. Cyanessigester (Spl. Bd. I, S. 677) (LAX, J. pr. [2] 63, 19).

a) *Stabile Form, β-Ester. (Die im Hptw. S. 1277, Z. 7 v. u. aufgeführte Verbindung.) Rothe Nadeln. Schmelzp.: 224—226° (F., Bl. [3] 19, 1034; 27, 115); 222° (L.). Wird durch warme verdünnte Natronlauge nicht verseift; leicht durch Salzsäure.

b) Labile Form, α-Ester. B. Aus dem Natriumsalz (s. u.) mit Salzsäure. Schmelzpunkt: 174—175° (vgl. F., Bl. [3] 27, 117).

$\text{Na}_2\text{C}_{24}\text{H}_{22}\text{O}_4\text{N}_6$. *B.* Aus der Pyridinlösung des Esters durch alkoholisches Natriumäthylat und Aether. Blättchen. Leicht löslich in Wasser. — Silbersalz. Gelbes Pulver.

Bismesoxalsäuremethylesternitrilderivat des Dimethyl-Bitolylendihydrazins $\text{C}_{24}\text{H}_{24}\text{O}_4\text{N}_6 = (\text{CH}_3\text{O}_2\text{C})(\text{NC})\text{C}:\text{N}:\text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{N}:\text{C}(\text{CN})(\text{CO}_2\text{CH}_3)$. Gelbe Krystalle (aus siedendem Nitrobenzol). Schmelzp.: 266—267° (F., *Bl.* [3] 27, 120).

Bismesoxalsäureäthylesternitrilderivat des Dimethyl-Bitolylendihydrazins $\text{C}_{26}\text{H}_{26}\text{O}_4\text{N}_6 = (\text{C}_2\text{H}_5\text{O}_2\text{C})(\text{NC})\text{C}:\text{N}:\text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{N}:\text{C}(\text{CN})(\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5)$. Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 220—222°. Löslich in Benzol (F., *Bl.* [3] 27, 118).

Bismesoxalsäureäthylesternitrilderivat des Benzoyl-Bitolylendihydrazins $\text{C}_{31}\text{H}_{28}\text{O}_6\text{N}_6 = (\text{C}_2\text{H}_5\text{O}_2\text{C})(\text{NC})\text{C}:\text{N}:\text{N}(\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{NH}\cdot\text{N}:\text{C}(\text{CN})(\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5)$. Orangefarbene Krystalle. Schmelzp.: 229—230° (F., *Bl.* [3] 27, 118).

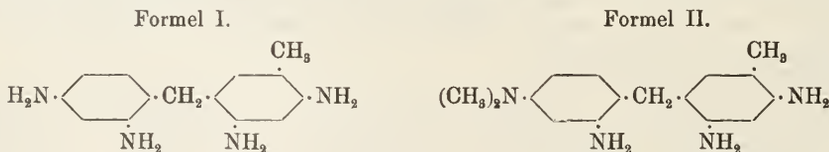
Bisutanondionisäurediäthylesterderivat des Bitolylendihydrazins, Bitolyl-Bisazoallessigsäureäthylester $\text{C}_{30}\text{H}_{34}\text{O}_{10}\text{N}_4 = (\text{C}_2\text{H}_5\text{O}_2\text{C}\cdot\text{CO})(\text{C}_2\text{H}_5\text{O}_2\text{C})\text{C}:\text{N}:\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{NH}\cdot\text{N}:\text{C}(\text{CO}\cdot\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5)(\text{CO}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_5)$. *B.* Aus 1 Mol. tetrazotirtem o-Tolidin (S. 654) (in essigsaurer Lösung) und 2 Mol. Oxalessigsäureäthylester (in alkoholischer Lösung) bei 0° (RABISCHONG, *Bl.* [3] 27, 984). — Rothe Krystalle aus Xylol. Schmelzp.: 194—195°. Bildet eine in Wasser lösliche, gegen CO_2 beständige Dinatriumverbindung.

Bisutanondionderivat des Bitolylendihydrazins $\text{C}_{32}\text{H}_{30}\text{O}_3\text{N}_4 = (\text{CH}_3)(\text{CH}_3\cdot\text{CO})\text{C}:\text{N}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{NH}\cdot\text{N}:\text{C}(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)(\text{CH}_3)$. *B.* Aus tetrazotirtem o-Tolidin (S. 654) und Methylacetylaceton (Spl. Bd. I, S. 533) in essigsaurer Lösung (FAVREL, *Bl.* [3] 27, 340). — Scharlachrothe Nadeln aus Anilin. Schmelzp.: 240—242°.

Bisentantrionderivat des Bitolylendihydrazins, Bitolyl-Bisazoacetylaceton $\text{C}_{24}\text{H}_{26}\text{O}_4\text{N}_4 = [\text{CH}_3\text{CO}_2\text{C}:\text{N}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. *B.* Aus Acetylaceton (Spl. Bd. I, S. 530) und tetrazotirtem o-Tolidin (S. 654) (F., *C. r.* 128, 319). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 250—252°. — $\text{Na}_2\text{C}_{24}\text{H}_{24}\text{O}_4\text{N}_4 = (\text{CH}_3\text{CO}_2)_2\text{C}:\text{N}\cdot\text{N}(\text{Na})\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{N}(\text{Na})\cdot\text{N}:\text{C}(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)_2$. Rothe Blättchen (aus Aceton oder Pyridin). Unlöslich in Wasser und Alkohol (F., *Bl.* [3] 27, 333).

Bisentantrionderivat des Dimethylbitolylendihydrazins $\text{C}_{26}\text{H}_{30}\text{O}_4\text{N}_4 = (\text{CH}_3\text{CO})_2\text{C}:\text{N}\cdot\text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)\cdot\text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{N}:\text{C}(\text{CO}\cdot\text{CH}_3)_2$. *B.* Aus der Natriumverbindung des Bitolyl-Bisazoacetylacetons (s. o.) und Dimethylsulfat (Hplw. Bd. I, S. 331) (F., *Bl.* [3] 27, 333). — Rothe Krystalle aus Chloroform. Schmelzp.: 247—248°.

3) 3-Methyl-4,6,2',4'-Tetraaminodiphenylmethan s. Formel I. 4',4'-N-Dimethylderivat $\text{C}_{16}\text{H}_{22}\text{N}_4 =$ Formel II. Blättchen (aus Chloroform). Schmelzp.: 177°.



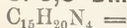
Beim Kochen der wässrigen Lösung eventuell auf Zusatz einer Säure entsteht ein Acridinderivat (BAYER & Co., D.R.P. 133709; *C.* 1902 II, 615).

4,4',4'-N-Trimethylderivat $\text{C}_{17}\text{H}_{24}\text{N}_4 = (\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)(\text{NH}_2)\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}_3$. Blättchen (aus Toluol). Schmelzp.: 155°. Beim Kochen der wässrigen Lösung entsteht ein gelber Acridinfarbstoff (B. & Co., D.R.P. 133709; *C.* 1902 II, 615).

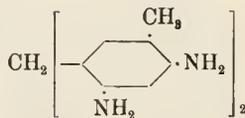
4',4'-Diäthylderivat $\text{C}_{15}\text{H}_{26}\text{N}_4 = (\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_2)\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)(\text{NH}_2)_2$. Körnige Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 122°. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht ein orangefarbener Acridinfarbstoff (B. & Co., D.R.P. 133709; *C.* 1902 II, 615).

4) *a*-Bis-*o*-aminobenzylhydrazin $(\text{NH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_2)_2\text{N}\cdot\text{NH}_2$ s. S. 779.

8. 3,3'-Dimethyl-4,6,4',6'-Tetraamino-Diphenylmethan

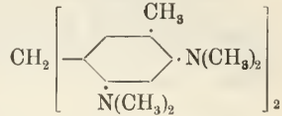


B. Aus Formaldehyd und m-Toluyldiamin (S. 397) in schwefelsaurer Lösung (ULLMANN, NAF, *B.* 33, 915). — Lancettförmige Blättchen aus Wasser. Schmelzp.: 203—204° (unter Bräunung). Sehr wenig löslich in Alkohol, Toluol und siedendem Wasser. Beim Erhitzen mit Methyl- bezw. Aethyl-Alkohol und Salzsäure unter Druck entstehen orangefelbe Acridinfarbstoffe (Act.-Ges. f. Anilin f. D.R.P. 129479; *C.* 1902 I, 739). Beim Erhitzen mit Monochloressigsäure und wässriger Salzsäure auf

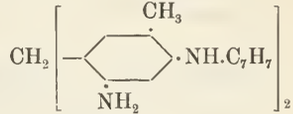


140° unter Druck entsteht ein Gemenge von gelben und orange-gelben Acridinfarbstoffen (Höchster Farb-w., D.R.P. 133788; C. 1902 II, 616). Durch Erhitzen mit β -Naphthol auf 200° entsteht 2'-Methyl-3'-Amino-Dihydranaphthacridin neben m-Toluyldiamin.

Okto-methyl-derivat $C_{23}H_{36}N_4 =$
 B. Aus Tetramethyl-2,4-Diaminotoluol (S. 399) in Acetanhydrid und Formaldehyd (MORGAN, Soc. 81, 657). — Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelz-p.: 86°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, ausser Ligroin, löslich in verdünnten Mineralsäuren. — Pikrat. Gelbe Krystalle aus Aethylacetat. Schmelz-p.: 147—148°.



Dibenzyl-derivat $C_{29}H_{32}N_4 =$
 B. Aus 2-Benzylamino-4-Aminotoluol (S. 400), Formaldehyd und Schwefelsäure (BAYER & Co., D.R.P. 141297; C. 1903 I, 1163). — Blättchen (aus Alkohol). Schmelz-punkt: 157°.



I. *Basen $C_nH_{2n-12}N_4$ (S. 1277—1278).

Vor I. Benzobispyrazol $C_8H_4N_4 =$

$$\begin{array}{c} \text{N} : \text{CH} : \text{C} : \text{CH} : \text{C} = \text{N} \\ | \quad \quad | \quad \quad | \quad \quad | \\ \text{N} = \text{C} : \text{CH} : \text{C} : \text{CH} : \text{N} \end{array}$$

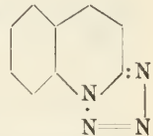
Dioxybenzodiphenyldipyrasolon
 $C_6H_5 \cdot \text{N} \cdot \text{CO} : \text{C} : \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{C} = \text{N}$
 $\text{N} = \text{C} : \text{C}(\text{OH}) : \text{C} \cdot \text{CO} \cdot \text{N} \cdot C_6H_5$ s. Hptw.

Bd. IV, S. 732.

Vor I. Basen $C_9H_6N_4$.

1) **Naph-tetrazol:**

B. Durch Zufügen von Natriumnitrit zur einer gekühlten essigsauren Lösung von α -Chinolyhydrasin (MARCKWALD, MEYER, B. 33, 1893). — Krystalle. Schmelz-p.: 157°. Verpufft bei Berührung mit einem heissen Draht. Leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol, schwer in Wasser und Aether. Wird von $KMnO_4$ in essigsaurer Lösung quantitativ zu Tetrazol oxydirt.



2) **Pseudoaziminochinolin** $HN \langle \text{N} \rangle C_6H_2 \langle \begin{smallmatrix} \text{CH} : \text{CH} \\ \text{N} = \text{CH} \end{smallmatrix} \rangle$ p-Tolylpseudoazimino-

chinolin $C_{16}H_{12}N_4 = C_7H_7 \cdot N \langle \text{N} \rangle C_6H_2 \langle \begin{smallmatrix} \text{CH} : \text{CH} \\ \text{N} = \text{CH} \end{smallmatrix} \rangle$ B. Aus p-Tolylpseudoazimino-Amino-

benzol (S. 931) durch Erhitzen mit Glycerin, Nitrobenzol und Schwefelsäure (WILLGERODT, DAUMER, J. pr. [2] 60, 73). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelz-p.: 184°. Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in heissem Wasser. — $C_{16}H_{12}N_4 \cdot HCl$. Gelblichweisse Nadeln. Schmelz-p.: 224° (unter Zersetzung). Wird durch Wasser dissociirt. — $C_{16}H_{12}N_4 \cdot HCl \cdot HgCl_2$. Weisse Nadeln aus Wasser. — $(C_{16}H_{12}N_4)_2 PtCl_6H_2$. Mikroskopische helle Nadelchen. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{16}H_{12}N_4 \cdot HNO_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelz-p.: 192°. Schwer löslich in Aether und Wasser. — $C_{16}H_{12}N_4 \cdot H_2SO_4$. Aus heisser alkoholischer Lösung durch conc. Schwefelsäure. Braune Nadeln. Schmelz-p.: 248° (unter Zersetzung). Löslich in Alkohol. — $C_{16}H_{12}N_4 \cdot H_2Cr_2O_7$. Orangefarbene Nadeln. Löslich in Alkohol und heissem Wasser. Zersetzt sich am Licht. — Acetat $C_{16}H_{12}N_4 \cdot C_2H_3O_2$. Grauweisse Blättchen. Schmelz-p.: 180°. Schwer löslich in Eisessig, sehr wenig in heissem Wasser.

Chlormethylat $C_7H_{15}N_4Cl = C_{16}H_{12}N_4 \cdot CH_3Cl$. Weisse krystallinische Masse (aus kaltem Wasser). Schmelz-p.: ca. 225°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser (W., D.).

Jodmethylat $C_7H_{15}N_4J = C_{16}H_{12}N_4 \cdot CH_3J$. Goldgelbe Nadeln aus Wasser. Schmelz-punkt: 268°. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser (W., D.).

Methyl-dichromat $C_{34}H_{30}N_8 \cdot Cr_2O_7 = [C_{16}H_{12}N_4(CH_3)]_2 \cdot Cr_2O_7$. Aus dem Jodmethylat (s. o.) und $K_2Cr_2O_7$ (W., D.). Orangefarbene Nadelchen. Löslich in Alkohol.

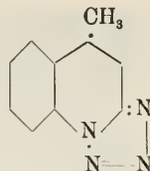
Bromäthylat $C_{18}H_{17}N_4Br = C_{16}H_{12}N_4 \cdot C_2H_5Br$. Blättchen aus Alkohol. Schmelz-punkt: gegen 203°. Sehr wenig löslich in heissem Wasser (W., D.).

Jodäthylat $C_{18}H_{17}N_4J = C_{16}H_{12}N_4 \cdot C_2H_5J$. Goldglänzende Blättchen aus Wasser. Leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser (W., D.).

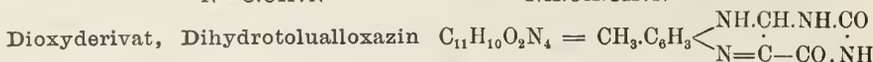
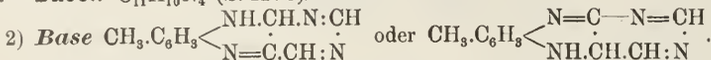
1. *Basen C₁₀H₈N₄ (S. 1277).

3) *Methylnaphtetrazol*:

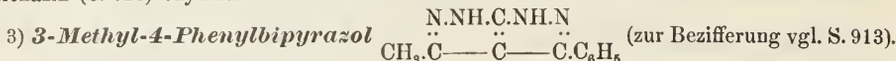
B. Durch Zufügen von Natriumnitrit zu einer essigsäuren α -Lepidylhydrazin-Lösung (S. 814) (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1897). — Krystalle. Schmelzp.: 207°. Leicht löslich in heisser verdünnter Essigsäure und Alkohol, sehr wenig in heissem Wasser.



2. *Basen C₁₁H₁₀N₄ (S. 1278).



oder CH₃.C₆H₅ < N=C-NH.CO / NH.CH.CO.NH. B. Durch Einwirkung von H₂PtCl₆ auf Tetrahydrotolualloxazin (S. 943) in salzsaurer Lösung (KÜHLING, B. 32, 1652). — Aus hellgelben Nadelchen bestehendes Pulver. Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether, Aceton, Benzol und Mineralsäuren. Leicht löslich in Alkalien mit gelber Farbe und grünlichblauer Fluorescenz. Die gelbliche wässrige Lösung fluorescirt bläulich. Wird von Salpetersäure zu Toluallloxazin (S. 626) oxydirt.

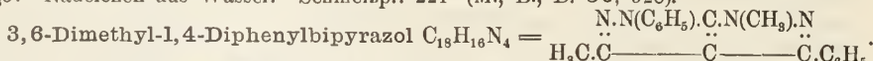


3-Methyl-1,4-Diphenylbipyrazol C₁₇H₁₄N₄ = CH₃.C < N.N(C₆H₅).C.NH.N / C < C.C₆H₅. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 3-Methyl-1-Phenyl-4-Benzoyl-5-Chlorpyrazol (S. 359) mit 50% igem wässrigen Hydrazinhydrat auf 180–200°; Ausbeute fast quantitativ (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 527). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 232°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser. Löslich in Natronlauge und conc. Salzsäure. — Ag. C₁₇H₁₃N₄. Flockiger Niederschlag.

3-Methyl-1-Phenyl-4-Bromphenylbipyrazol C₁₇H₁₃N₄Br = (CH₃)(C₆H₅)(C₆H₄Br)C₄N₄. B. Durch Einwirkung von Brom auf 3-Methyl-1,4-Diphenylbipyrazol (s. o.) in Eisessig (M., B., B. 36, 528). — Krystalle aus Eisessig.

3-Methyl-1-Phenyl-4-Nitrophenylbipyrazol C₁₇H₁₃O₂N₅ = (CH₃)(C₆H₅)(NO₂.C₆H₄)C₄N₄. B. Durch Lösen von 3-Methyl-1,4-Diphenylbipyrazol (s. o.) in rauchender Salpetersäure (M., B., B. 36, 528). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmilzt oberhalb 300°.

3-Methyl-1,4-Diphenylbipyrazol-2-Jodmethylat C₁₈H₁₇N₄J = (CH₃)(C₆H₅)₂C₄N₄.CH₃J. Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: 221° (M., B., B. 36, 528).



B. Aus äquimolekularen Mengen 3-Methyl-1,4-Diphenylbipyrazol (s. o.), Natriumäthylat und CH₃J in Alkohol (M., B., B. 36, 528). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 163°. Löslich in Salzsäure.

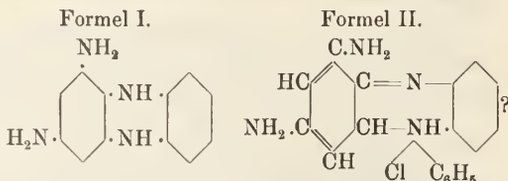
3,6-Dimethyl-1,4-Diphenylbipyrazoljodmethylat C₁₉H₁₉N₄J = (CH₃)₂(C₆H₅)₂C₄N₄.CH₃J. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 205° (M., B., B. 36, 529).

3-Methyl-1,4-Diphenyl-6-Acetylbipyrazol C₁₆H₁₆ON₄ = (CH₃)(C₆H₅)₂(CH₃.CO)C₄N₄. Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 174° (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 527).

3-Methyl-1,4-Diphenyl-6-Benzoylbipyrazol C₂₄H₁₈ON₄ = (CH₃)(C₆H₅)₂(C₆H₅.CO)C₄N₄. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 166° (M., B., B. 36, 528).

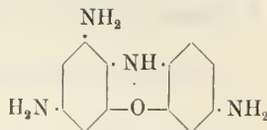
3. *Basen C₁₂H₁₂N₄ (S. 1278).

1,3-Diamino-Hydrophenazin (Formel I bezw. desmotrope Formen). Leukoisophenosafrafraniumchlorid C₁₈H₁₇N₄Cl = Formel II. — Zinndoppelsalz. B. Durch Reduction von symm. Phenylpikrylo-Phenylendiamin (S. 364) mit überschüssiger SnCl₂-Lösung (KEHRMANN, KRAMER, B. 33, 3077). Canarien-



gelbe Krystalle. Oxydirt sich leicht. Versetzt man die wässrige Lösung mit etwas Soda, Ammoniak oder Anilin und erhitzt zum Sieden, so entsteht Aposafrafin (S. 833—834).

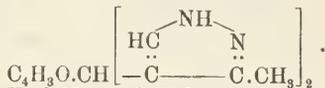
Triaminophenoxazin $C_{12}H_{12}ON_4 =$



B. Durch Reduction von Trinitrophenoxazin mit $SnCl_2 + HCl$ (KEHRMANN, SAAGER, *B.* 36, 483). — Chlorhydrat. Nadelbüschel oder warzenförmige Kryställchen.

4. *Basen $C_{13}H_{14}N_4$ (S. 1278).

Furfural-Bis-3-Methylpyrazol $C_{13}H_{14}ON_4 =$



4-Furfural-Bis-3-Methyl-1-Phenylpyrazolon(5) $C_{25}H_{24}O_3N_4 = C_6H_5O.CH[C_6H_4ON_2(CH_3)(C_6H_5)]_2$. *B.* Durch 6-stdg. Erhitzen von 4-Furfural-3-Methyl-1-Phenylpyrazolon(5) (S. 607) mit 3-Methyl-1-Phenylpyrazolon(5) (S. 323) in Alkohol (TAMBOR, *B.* 33, 871). — Bräunliche Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 172—173°. Conc. Schwefelsäure färbt die Krystalle blau und giebt eine grüne, später grüngelbe Lösung. Geht durch Kochen mit Furfural in 4-Furfural-3-Methyl-1-Phenylpyrazolon(5) über.

5. *Basen $C_{14}H_{16}N_4$ (S. 1278).

2) **4,4'-Dihydrazinostilben** $H_2N.NH.C_6H_4.CH:CH.C_6H_4.NH.NH_2$. 4,4'-Dihydrazinostilbendisulfonsäure(2,2') $C_{14}H_{16}O_6N_4S_2 = [NH_2.NH.C_6H_3(SO_3H).CH:]_2$. *B.* Aus diazotirter Diaminostilbendisulfonsäure (S. 667) durch Reduction mit $SnCl_2 + HCl$ (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 46 321; *Frdl.* II, 479). — Fast unlöslich in Wasser. Vereinigt sich mit Aldehyden und Ketonen zu gelben, braunen oder rothen Farbstoffen, die Wolle und ungebeizte Baumwolle direct färben.

6. **Bis-p-aminophenyl-Tetrahydroglyoxalin** $C_{16}H_{18}N_4 =$



Tetramethylderivat s. „Aethylenauramin“, *Hptw. Bd. IV, S. 1174*.

K. *Basen $C_nH_{2n-14}N_4$ (S. 1278—1289).

Theorie der Bildung der Safranine: HARDIN, *B.* 33, 1212. Zur Constitution der Safraninsalze vgl.: FISCHER, HEPP, *B.* 30, 396; JAUBERT, *Bl.* [3] 23, 178; KEHRMANN, WOLFF, *B.* 33, 1543.

Durch Condensation einseitig alkylierter Safranine mit Aldehyden und Ketonen und darauf folgende oder gleichzeitige Oxydation entstehen blaue bis graue Farbstoffe (Höchster Farbw., D.R.P. 94238, 94855; *C.* 1898 I, 357, 544). Beim Erhitzen von Safraninen mit p-Phenylendiamin und dessen Homologen auf 150—200° entstehen blauschwarze indulinartige Farbstoffe, welche ungebeizte Baumwolle direct anfärben (BAYER & Co., D.R.P. 50467; *Frdl.* II, 212). Ueber Azofarbstoffe aus diazotirten Safraninen vgl.: BEYER & KEGEL, D.R.P. 38310; *Frdl.* I, 541; Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 61692, 85690; *Frdl.* III, 794; IV, 806; CASSELLA & Co., D.R.P. 78875, 85932, 95668; *Frdl.* IV, 803, 804, 805; Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 83312; *Frdl.* IV, 805; DAHL & Co., D.R.P. 91721; *Frdl.* IV, 807; H. F., D.R.P. 92015; *Frdl.* IV, 808; D.R.P. 99574; *C.* 1899 I, 158; D.R.P. 104906; *C.* 1899 II, 1036; D.R.P. 105433; *C.* 1900 I, 379; D.R.P. 108497; *C.* 1900 I, 1183; MICHEL, D.R.P. 88547; *Frdl.* IV, 817; KALLE & Co., D.R.P. 89590; *Frdl.* IV, 817; D.R.P. 128618; *C.* 1902 I, 609; BAYER & Co., D.R.P. 95483; *C.* 1898 I, 814.

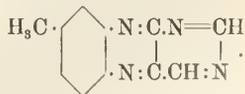
I. *Verbindungen $C_{10}H_6O_2N_4$ (S. 1278).

Alloxazin $C_{10}H_6O_2N_4 = C_6H_4 \begin{matrix} \diagup N:C.NH.CO \\ \diagdown N:C.CO.NH \end{matrix}$ und sein N,N-Dimethylderivat s.

Hptw. Bd. IV, S. 944.

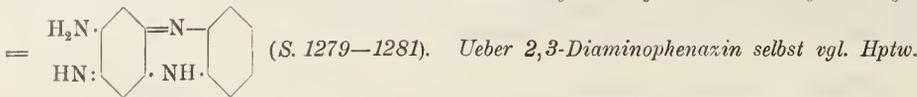
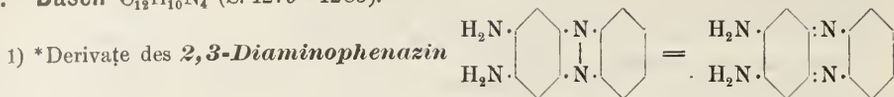
2. *Base $C_{11}H_8N_4$ (S. 1278).

2) **Base**:
Dioxyderivat, Tolualloxazin $C_{11}H_8O_2N_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 946* und *Spl. Bd. IV S. 626*.

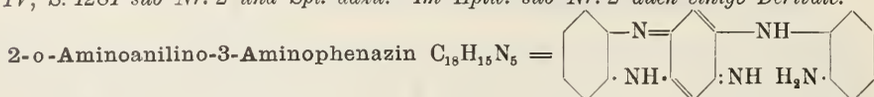


Methyltolualloxazin s. *Hptw. Bd. IV, S. 616*.

3. *Basen C₁₅H₁₆N₄ (S. 1279—1285).



Bd. IV, S. 1281 sub Nr. 2 und Spl. dazu. Im Hptw. sub Nr. 2 auch einige Derivate.

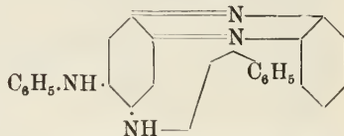


(oder C₁₈H₁₈N₅?). B. Man oxydirt 1,5-Bis-o-Aminophenylamino-2,4-Diaminobenzol (S. 911—912) in Form des salzsauren Salzes mit FeCl₃ oder H₂O₂ (NIETZKI, SLABOSZEWICZ, B. 34, 3730). — Braunes Krystallpulver. Beim Kochen der Lösung des Chlorhydrates entsteht Phenofluorindin (S. 971). — C₁₈H₁₈N₅·2HCl. Ziegelrothe Nadeln.

S. 1279, Z. 15 v. o. die Strukturformel muss lauten: H₂N·C₂H₄·N:C₆H₅ <N(C₆H₅)>C₆H₄.

*2-Anilinoaposafranin, „Indulin C₂₄H₁₈N₄“, Anhydro-2-Anilino-3-Amino-N-Phenylphenazoniumhydroxyd C₂₄H₁₈N₄ =

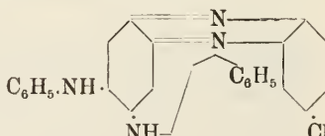
(S. 1279, Z. 22 v. u.). B. Durch Erwärmen von diazotirtem Anilinophenosafranin (S. 988) mit Alkohol (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1503). Isolirung aus der Indulinschmelze (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1279, Z. 21—19 v. u.): Höchster Farb., D.R.P. 54657; Frdl. III, 313.



— Bei der Reduction mit Zinkstaub und Essigsäure entstehen Aposafranin (S. 833—834) und Anilin (O. F., H.). Beim Erhitzen des Chlorids mit salzsaurem o-Aminodiphenylamin (S. 362) und viel Benzoesäure auf 260° entstehen Diphenylhomofluorindin (Hptw. Bd. IV, S. 1301) (KEHRMANN, BÜRGIN, B. 29, 1820) und Isodiphenylfluorindin (Hptw. Bd. IV, S. 1301, Z. 15 v. u.) (K., DURET, B. 31, 2442).

Anhydro-2-Anilino-3-Amino-6-Chlor-N-Phenylphenazoniumhydroxyd C₂₄H₁₇N₄Cl =

B. Durch Zufügen von Ammoniak zur siedenden alkoholischen Lösung des Chlorhydrats (s. u.) (K., GUGGENHEIM, B. 34, 1219). — Schwarze Tafeln. Lösung in siedendem Alkohol braunroth. — Chlorhydrat, 2-Anilino-3-Amino-6-Chlor-N-Phenylphenazoniumchlorid C₂₄H₁₈N₄Cl₂. B. Das Eisenchloriddoppelsalz entsteht bei der Einwirkung von FeCl₃ auf 2-Amino-5-Chlordiphenylamin-Chlorhydrat (S. 362) in gesättigter alkoholischer Lösung (K., G., B. 34, 1218). Grünlich-metallglänzende Nadeln (aus Alkohol + Salzsäure). Ziemlich löslich in Alkohol oder siedendem Wasser mit blutrother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure bräunlichroth, auf Zusatz von wenig Wasser rothviolett.



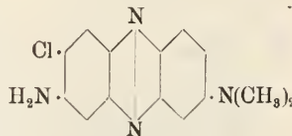
Vgl. auch oben sub Nr. 1.

S. 1281, Z. 11 v. o. statt: „358“ lies: „353“.



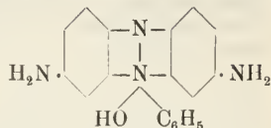
6-Dimethylamino-2-Chlorphenazin C₁₄H₁₈N₄Cl =

B. Siehe das Nitrat. — Brauner Niederschlag. In Aether mit gelber Farbe löslich. — Nitrat C₁₄H₁₈N₄Cl.HNO₃. B. Durch Einwirkung von salzsaurem Nitrosodimethylanilin auf 4-Chlor-m-Phenylendiamin (S. 369) in alkoholischer Lösung und Aussalzen des Farbstoffes mit NaNO₃ (P. COHN, FISCHER, M. 21, 277). Krystalle (aus Alkohol). Leicht lös-

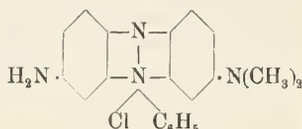


lich in Wasser und Alkohol, löslich in conc. Schwefelsäure und Salzsäure mit Blaufärbung, die durch Zusatz von Wasser in Violett umschlägt.

*Phenosafranin $C_{18}H_{16}ON_4 =$
(S. 1282). Ueber den Farbenwechsel der schwefelsauren und salzsauren Lösung bei wechselndem Wassergehalt vgl.: VAUBEL, *J. pr.* [2] 62, 142. Geht durch Behandeln mit Formaldehyd und Bisulfit in saurer Lösung in einen Farbstoff über, der keine basischen Eigenschaften mehr besitzt (PRUD'HOMME, D.R.P. 105 862; C. 1900 I, 493). — *Chlorid $C_{18}H_{15}N_4Cl$. μ_∞ bei $25^\circ = 96,0$ (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 315).



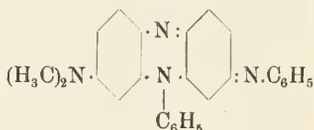
*Dimethylphenosafraniniumchlorid $C_{20}H_{19}N_4Cl =$
(S. 1283, Z. 5 v. o.). Durch Erhitzen mit aromatischen Diaminen in indifferenten Lösungsmitteln entstehen blaue basische Farbstoffe (Höchster Farbw., D.R.P. 86 971; *Frdl.* IV, 407). Condensation mit Aldehyden und nachfolgende Oxydation: H. F., D.R.P. 94 238, 94 855; *Frdl.* IV, 410—412.



Tetramethylphenosafraniniumchlorid s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1299, Z. 16 v. o.

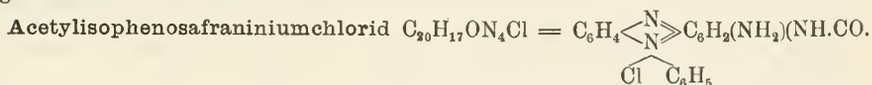
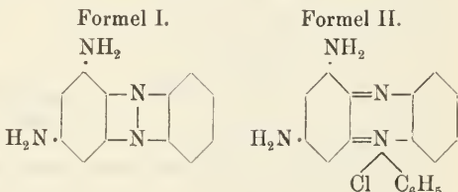
S. 1284, Z. 11 v. u. In der Strukturformel lies: „ C_6H_5 “ statt: „ C_6H_4 “.

*Indazin, Anhydro-3-Dimethylamino-6-Anilino-N-Phenylphenazoniumhydroxyd $C_{26}H_{22}N_4 =$
(S. 1285). {B. 1',3'-Diphenyl-m-Phenylendiamin (O. FISCHER, HEPP, A. 262, 263; DURAND, HUGUENIN & Co., D.R.P. 47 549; *Frdl.* II, 181).

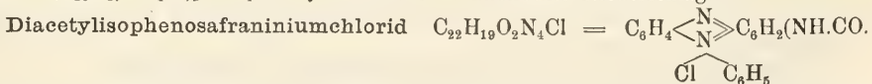


5) 1,3-Diaminophenazin = Formel I.

1,3-Diamino-N-Phenylphenazoniumchlorid, Isophenosafraniniumchlorid $C_{18}H_{16}N_4Cl =$ Formel II. B. Durch Reduction von N-Phenyl-Dinitrodihydrophenazin (S. 666) mit $SnCl_2$, Alkohol und Salzsäure und Oxydation der so entstehenden Leukoverbindung mit Luft in essigsaurer Lösung (KEHRMANN, KRAMER, B. 32, 2609). Durch Reduction von 12 g symm. Phenylpikrylo-Phenylendiamin (S. 364) in 100 cem Alkohol mit der berechneten Menge Zinnchlorür in Gegenwart von 100 cem 20%iger Salzsäure (KE., KR., B. 33, 3075). — Grünschwarze, stahlglänzende Nadelchen (aus Wasser + verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit bläulichgrüner Farbe. Die durch NaOH abgeschiedene freie Farbe löst sich in Aether gelbroth. Geht durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Isoafranin (S. 835) über. — $(C_{18}H_{15}N_4Cl)_2PtCl_4$. Graugrüner krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat $C_{18}H_{15}N_4NO_3$. Grünschwarze Nadelchen. Schwer löslich in Wasser. — Entsprechendes Dichromat $(C_{18}H_{15}N_4)_2Cr_2O_7$. Dunkelolivgrüne Flocken.

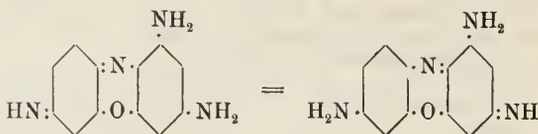


CH_3). B. Man kocht das Zinndoppelsalz des Leukoisophenosafranins (S. 950) mit der fünffachen Menge Acetanhydrid und oxydirt die alkoholisch-salzsäure Lösung des Products mit $FeCl_3$ (KE., KR., B. 33, 3077). — Violettbraune bronceglänzende Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit malvenrother Farbe. Aetznatron fällt die freie Base in dunklen Flocken, die in Aether und Benzol mit dunkelrother Farbe leicht löslich sind. — $(C_{20}H_{17}ON_4Cl)_2PtCl_4$. Krystallinischer dunkelrother Niederschlag.



CH_3)₂? B. Durch Erwärmen der Monoacetylverbindung (s. o.) mit Acetanhydrid + Natriumacetat (KE., KR., B. 33, 3078). — Bronceglänzende Nadelchen. Leicht löslich in Wasser mit bräunlich-blutrother Farbe. — $(C_{22}H_{19}O_2N_4Cl)_2PtCl_4$. Leicht löslich in heissem Wasser.

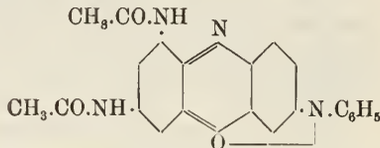
Diaminophenoxazin, Anhydro-Triaminophenoxaziniumhydroxyd $C_{12}H_{10}ON_4 =$ Triaminophenoxazoniumhydroxyd $C_{12}H_{12}O_2N_4 = (NH_2)C_6H_3 \left\langle \begin{array}{c} N \\ O(OH) \end{array} \right\rangle C_6H_2(NH_2)_2$. B.



Durch Oxydation einer wässrigen Triaminophenoxazinchlorhydrat-Lösung (S. 951) mit $FeCl_3$ (KEHRMANN, SAAGER, B. 36, 483). — Chlorid $C_{12}H_{11}ON_4Cl$. Grünschwartzes Krystallpulver (aus Wasser + etwas Salzsäure). Lösung in Wasser fuchsinroth; Lösung in conc. Schwefelsäure orangegelb, auf Zusatz von wenig Wasser dichroitisch (olivengrün-fuchsinroth) mit rother Fluorescenz, beim Neutralisiren fuchsinroth. — Dichromat $(C_{12}H_{11}ON_4)_2Cr_2O_7$. Braunvioletter flockiger Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.

Anilino-Bisacetaminophenazoxoniumanhydrid $C_{22}H_{19}O_3N_4 =$

B. Durch Einwirkung von Anilin auf Bisacetaminophenazoxoniumbromid (S. 837) in wenig Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (K., STAMPA, A. 322, 27). — Dunkelrothe, schwach messingglänzende Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmelzpt.: 273°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in englischer Schwefelsäure mit rein blauer Farbe.



Diaminophentiazin

$C_{12}H_{10}N_4S =$ Formel I. Di-

amino - Anilinophenazthioniumchlorid $C_{15}H_{15}N_4ClS =$

Formel II. B. Aus Anilino-

Bisacetaminophenazthionium-

chlorid (s. u.) durch längeres

Kochen der mit Salzsäure ver-

setzten alkoholischen Lösung

(KEHRMANN, SCHILD, A. 322, 61). — Metallgrüne Körnchen (aus Alkohol). Leicht löslich

in Wasser und Alkohol mit kornblumenblauer Farbe. Färbt tannirte Baumwolle seifen-

echt in indigblauen Tönen an.

Anilino - Bisacetaminophenazthionium-

anhydrid $C_{22}H_{19}O_2N_4S =$

B. Aus der wässrigen Lösung des Chlorids (s. u.)

durch Fällen mit Ammoncarbonat (K., SCH., A. 322,

60). — Dunkelrothbraune messingglänzende Nadel-

chen (aus Alkohol). Schmelzpt.: 220—225°. Eng-

lische Schwefelsäure löst dunkelgrün, auf Zusatz

von Wasser wird die Lösung blau. — Chlorid $C_{22}H_{19}O_2N_4SCl = (CH_3.CO.NH)_2$

$C_6H_2 \left\langle \begin{array}{c} N \\ S(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_3.NH.C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Anilinchlorhydrat auf das

Eisenchloriddoppelsalz des Bisacetaminophenazthioniumchlorids oder durch Oxydation einer

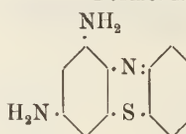
2—3 Mol. Anilinchlorhydrat enthaltenden alkoholischen Lösung des 4,6-Bisacetamino-

2-Thiodiphenylamins (Spl. Bd. II, S. 477) mittels überschüssigen Eisenchlorids (K., SCH.,

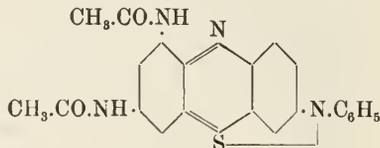
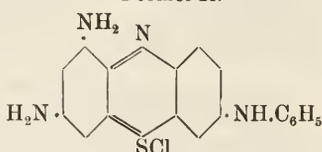
A. 322, 60). Metallglänzende körnige Krystalle (aus Alkohol + Benzol). Leicht löslich

in Wasser und Alkohol mit indigblauer Farbe.

Formel I.

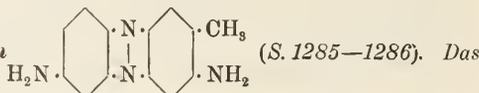


Formel II.



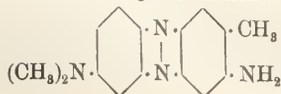
4. *Basen $C_{13}H_{12}N_4$ (S. 1285—1288).

1) *2-Methyl-3,6-Diaminophenazin



im Hptw. Bd. IV, S. 1286, Z. 6 v. o. aufgeführte Dimethylderivat ist kein Derivat vorstehender Base.

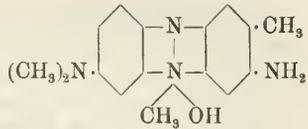
2-Methyl-3-Amino-6-Dimethylaminophenazin, Toluylenroth



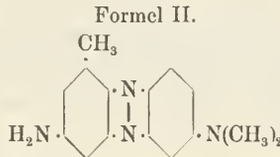
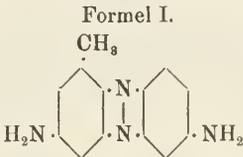
s. Hptw. Bd. IV, S. 608 u. Spl. Bd. IV, S. 402.

2-Methyl-3-Amino-6-Dimethylamino-N-Methylphenazoniumhydroxyd, Mesomethyltoluylenroth
 $C_{16}H_{20}ON_4 =$

B. Das salzsaure Salz entsteht fast quantitativ bei der Einwirkung von Methylchlorid auf Toluylenroth-Base (vgl. S. 954) (Farbwerk Griesheim, D.R.P. 101487; C. 1899 I, 1090). Aus 2-Amino-4-Dimethylaminotoluol (S. 398—399) durch Erwärmen mit Nitrosodimethylanilin in essigsaurer Lösung oder gemeinsame Oxydation mit p-Aminodimethylanilin (S. 379) (Höchster Farbw., D.R.P. 69188; *Frdl.* III, 397). — $(C_{16}H_{19}N_4Cl)_2 + ZnCl_2$. Grüne Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist grün und geht beim Verdünnen mit Wasser durch blau nach roth.



1a) **1-Methyl-3,6-Diaminophenazin**: s. Formel I. Dimethylderivat: Formel II, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1286, Z. 6 v. o.



1-Methyl-3-Amino-6-Dimethylamino-N-m-Tolylphenazoniumnitrat $C_{22}H_{29}O_3N_5 =$
 $(NH_2)(CH_3)C_6H_2 \left\langle \begin{matrix} N \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Nitrosodimethylanilin und m-Toluidin

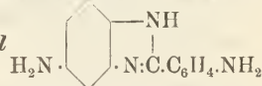
in Alkohol (HARDIN, B. 33, 1215). — Grünlichbraune Nadelchen.

2) ***Amino-Phenyl-Dihydrophenotriazin** $C_6H_5 \cdot CH \cdot N \cdot \left\langle \begin{matrix} HN-N \\ \end{matrix} \right\rangle \cdot NH_2$ (S. 1286, Z. 13 v. u.).

*N-Phenylderivat, **Amino-Diphenyl-Dihydrophenotriazin** $C_{19}H_{16}N_4 =$
 $C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot \left\langle \begin{matrix} N \\ N \end{matrix} \right\rangle C_6H_5 \cdot NH_2$ (S. 1286). B. {... Chrysoidin ... Benzaldehyd ... (NÖLTING, WEGELIN, ...); Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 76491; *Frdl.* IV, 80). — Verwendung für Azofarbstoffe: A.-G. f. A.-F., D.R.P. 79425; *Frdl.* IV, 707.

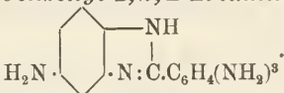
Ueber analoge Einwirkungsproducte aromatischer Aldehyde auf Kuppelungsproducte von Tetrazobiphenyl mit aromatischen m-Diaminen vgl.: A.-G. f. A.-F., D.R.P. 78006; *Frdl.* IV, 81.

4) ***p-Aminobenzoyl-1,2,4-Triaminobenzol, 2-p-Aminophenyl-5-Aminobenzimidazol, m-Amino-p-p-Aminophenylbenzimidazol**



(S. 1287—1288). B. Durch Reduction von p-Nitrobenzoesäure-o,p-Dinitranilid (Spl. Bd. II, S. 775) mit $SnCl_2 + HCl$ (KYM, B. 32, 2180). Beim Erhitzen von 1-p-Aminobenzoylamino-2,4-Diaminobenzol (S. 776) im Vacuum auf 250° (Höchster Farbw., D.R.P. 70862; *Frdl.* III, 34). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol), die bei 150° Krystallflüssigkeit verlieren, dann wieder fest werden und bei $235-236^\circ$ schmelzen. Verharzt beim Uebergiessen mit kaltem Wasser. Löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser und Aether. Die Lösungen erscheinen im auffallenden Lichte violett (K.). Mit $NaNO_2 + HCl$ entsteht eine Tetrazoverbindung, die mit Phenolen, Naphtolen u. s. w. Farbstoffe liefert (vgl. auch: H. F., D.R.P. 70983; *Frdl.* III, 716). — Die Salze sind in Wasser sehr leicht löslich.

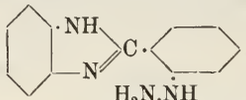
5) **m-Aminobenzoyl-1,2,4-Triaminobenzol, 2-m-Aminophenyl-5-Aminobenzimidazol**



B. Durch Erhitzen von m,o',p'-Triaminobenzanilid (S. 776) (Höchster Farbw., D.R.P. 68237; *Frdl.* III, 711). — Schmilzt oberhalb 250° . Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aceton. Verwendung bei der Darstellung von Disazofarbstoffen: H. F., D.R.P. 68237; *Frdl.* III, 711. — Sulfat und Chlorhydrat sind in Wasser sehr leicht löslich.

1-m-Aminobenzyl-2-m-Aminophenyl-5- oder 6-Amino-Benzimidazol, Triamino-Benzaldehydin $C_{20}H_{19}N_5 = NH_2 \cdot C_6H_3 < \underset{N}{\overset{N}{C}}(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2^{(3)}) > C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2^{(3)}$. B. Man erhitzt 1-m-Nitrobenzyl-2-m-Nitrophenyl-5 oder 6-Nitrobenzimidazol (S. 674) erst 1 Stunde mit alkoholischem Schwefelammonium im Wasserbade und reduziert den beim Abdestillieren des Alkohols bleibenden Rückstand mit Zinnchlorür und Salzsäure weiter (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 909). — $C_{20}H_{19}N_5 \cdot 4HCl$. Nadeln. Natriumacetat fällt aus der Lösung das Acetat $C_{20}H_{19}N_5 \cdot CH_3 \cdot CO_2H$.

Triacetylderivat $C_{26}H_{25}O_3N_5 = C_{20}H_{16}N_5(CO \cdot CH_3)_3$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 178—179° (P., W., B. 32, 910).

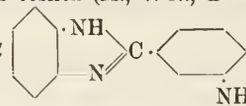
6) 2-o-Hydrazinophenyl-Benzimidazol . B. Man führt

9,04 g 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) mittels 100 g Salzsäure (D: 1,2) und 2,88 g Natriumnitrit (gelöst in 20 g Wasser) in die Diazoverbindung über und versetzt mit einer Lösung von 50 g Zinnchlorür in 60 ccm Salzsäure (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2965). — Rhombische Tafeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 182° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Aether, löslich in Säuren und Alkalien. — $C_{13}H_{12}N_4 \cdot 2HCl$. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 248°. — $C_{13}H_{12}N_4 \cdot 2HNO_3$. Dunkelbraune Prismen. Schmelzpt.: 136° (unter Zersetzung).

Brenztraubensäurederivat $C_{16}H_{14}O_2N_4 = C_6H_4 < \underset{N}{\overset{NH}{C}} > C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich von 120—180°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sonst schwer löslich (M., v. N., B. 34, 2968).

Benzaldehydderivat $C_{20}H_{16}N_4 = N_2C_{13}H_9(NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5)$. Undeutlich kristallinisch. Schmelzpt.: 180° (unter Zersetzung). Schwer löslich (M., v. N., B. 34, 2967).

Acetophenonderivat $C_{21}H_{13}N_4 = N_2C_{13}H_9[NH \cdot N \cdot C(CH_3)(C_6H_5)]$. Hellgelbe Säulen. Erweicht bei 102°, schmilzt gegen 135°. Schwer löslich (M., v. N., B. 34, 2970).

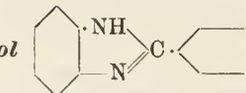
7) 2-m-Hydrazinophenyl-Benzimidazol . B. Analog

der o-Verbindung (s. o.) (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2966). — Gelbe Krystalle, die an der Luft braun werden. Schmilzt bei 245° zu einer trüben Flüssigkeit, die bei ca. 258° klar wird. Ziemlich schwer löslich in organischen Mitteln. — $C_{13}H_{12}N_4 \cdot 2HCl$. Schmelzpt.: 256—257°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — $C_{13}H_{12}N_4 \cdot 2HNO_3$. Strohgelbe Krystalle. Schmelzpt.: 145° (unter Zersetzung).

Brenztraubensäurederivat $C_{16}H_{14}O_2N_4 = N_2C_{13}H_9[NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H]$. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Erweicht bei 184°, schmilzt unter Aufschäumen bei 195°. Löslich in Alkohol und Eisessig (M., v. N., B. 34, 2969).

Benzaldehydderivat $C_{20}H_{16}N_4 = N_2C_{13}H_9(NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5)$. Eigelbe Krystalle. Erweicht gegen 170°, schäumt gegen 200°, fließt klar gegen 270°. Schwer löslich (M., v. N., B. 34, 2968).

Acetophenonderivat $C_{21}H_{13}N_4 = N_2C_{13}H_9[NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C_6H_5]$. Hellgelb. Schäumt gegen 180° auf, fließt klar gegen 250°. Löslich in Alkohol und Eisessig, sonst sehr wenig löslich (M., v. N., B. 34, 2970).

8) 2-p-Hydrazinophenyl-Benzimidazol . B.

Analog der o-Verbindung (s. o.) (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2967). — Gelbe Warzen aus Alkohol. Schmelzpt.: 305° (unter Zersetzung). Ziemlich schwer löslich. — $C_{13}H_{12}N_4 \cdot 2HCl$. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 190—191°.

Brenztraubensäurederivat $C_{16}H_{14}O_2N_4 = N_2C_{13}H_9[NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H]$. Gelbe Nadeln. Erweicht bei 193°, schmilzt bei 220° unter Zersetzung. Leicht löslich in Eisessig, sonst sehr wenig löslich (M., v. N., B. 34, 2969).

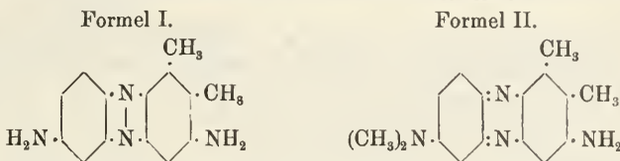
Benzaldehydderivat $C_{20}H_{16}N_4 = N_2C_{13}H_9[NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5]$. Gelb. Undeutlich kristallinisch. Erweicht bei 100°, zersetzt sich bei 120°. Ziemlich schwer löslich in organischen Mitteln (M., v. N., B. 34, 2968).

Acetophenonderivat $C_{21}H_{13}N_4 = N_2C_{13}H_9[NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C_6H_5]$. Gelb. Schäumt gegen 148° auf, fließt klar gegen 260°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sonst sehr wenig löslich (M., v. N., B. 34, 2971).

Homoterephthalendiazoximdiäthylyl $C_{13}H_{12}O_2N_4 = CH_3 \cdot C \begin{matrix} \diagup O \diagdown \\ \diagdown N \diagup \end{matrix} C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C \begin{matrix} \diagup N \diagdown \\ \diagdown O \diagup \end{matrix} C \cdot CH_3$ s. *Hptw. Bd. II, S. 1844, Z. 17 v. u.*

5. *Basen $C_{14}H_{14}N_4$ (S. 1288).

2) *1,2-Dimethyl-3,6-Diamino-Phenazin: Formel I (S. 1288, Z. 11 v. o.). 1,2-Dimethyl-3-Amino-6-Dimethylaminophenazin $C_{16}H_{18}N_4 =$ Formel II. B. Durch



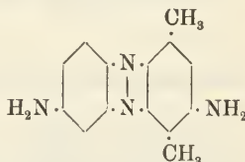
Einwirkung von p-Nitrosodimethylanilinchlorhydrat auf 3,5-Diaminoxylol(1,2) (S. 417) in alkoholischer Lösung (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 648). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 265° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Färbt Tannin und Seide in reinen carminrothen Tönen.

3) *Dibenzonylhydrazidin (S. 1288). Bis-p-nitrobenzoylhydrazidin $NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(NH_2) : N : N : C(NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ s. *Spl. Bd. II, S. 775.*

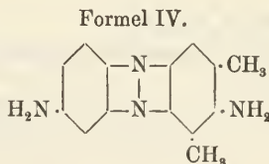
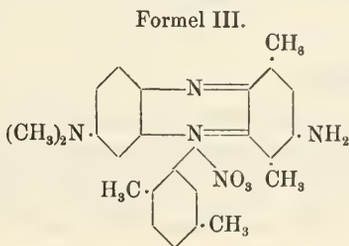
6) *Tetramethyldichinoxaline $C_8H_2 \begin{bmatrix} N \cdot C \cdot CH_3 \\ | \\ N \cdot C \cdot CH_3 \end{bmatrix}_2$ (S. 1288). S. auch *Hptw. Bd. IV, S. 1243, Z. 18—20 v. o.*

7) 1,4-Dimethyl-3,6-Diaminophenazin: 1,4-Dimethyl-3-Amino-6-Dimethylaminophenazin $C_{16}H_{18}N_4 =$

$(CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \diagup N \diagdown \\ \diagdown N \diagup \end{matrix} C_6H(CH_3)_2 \cdot NH_2$. Hellgelbe Nadeln vom Schmelzp.: 215—216°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 648). Färbt Tannin und Seide intensiv violett.



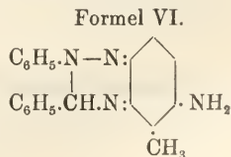
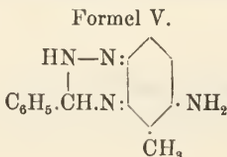
1,4-Dimethyl-3-Amino-6-Dimethylamino-N-p-Xylyl-Phenazoniumnitrat $C_{24}H_{27}O_3N_5 =$ Formel III. B. Aus Nitrosodimethylanilin und p-Xylidin (*Spl. Bd. II, S. 315*) (HARDIN, B. 33, 1216). — Grünlichbraune Nadeln.



8) 1,3-Dimethyl-2,7-Diamino-Phenazin: Formel IV. 1,3-Dimethyl-2-Amino-7-Dimethylamino-Phenazin $C_{16}H_{18}N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \begin{matrix} \diagup N \diagdown \\ \diagdown N \diagup \end{matrix} C_6H(CH_3)_2 \cdot NH_2$. B. Aus Nitrosodimethylanilin und 2,6-Diamino-m-Xylol (S. 413) (NÖLTING, THESMAR, B. 35, 648). — Braunrothe Nadeln. Schmelzp.: 241—242°. Leicht löslich in Alkohol mit grüner Fluorescenz, schwer in Aether, unlöslich in Wasser. Färbt tannirte Baumwolle und Seide lebhaft violettroth.

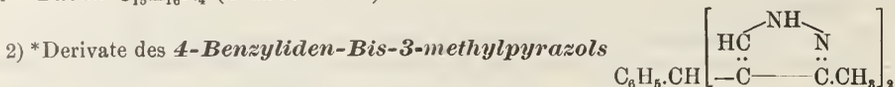
9) Dimethyl-Diamino-Phenazin. Toluensafranin $C_{21}H_{20}N_4$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1299 und Spl. Bd. IV, S. 970.*

10) Amino-Methyl-Phenyl-Dihydro-Phentriazin = Formel V. N-Phenylderivat, Amino-Methyl-Diphenyl-Dihydro-Phentriazin $C_{20}H_{18}N_4 =$ Formel VI. B. Durch Condensation von 3-Methyl-2,4-Diamino-



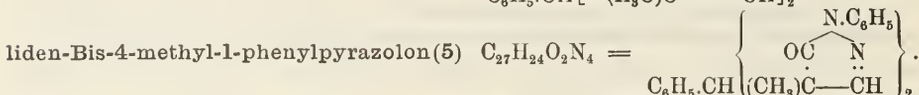
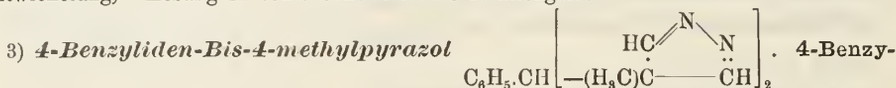
azobenzol in Methylalkohol mit Benzaldehyd (PERUCCHETTI, *Ch. Z.* 26, 28). — Schmelzp.: 200° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und Benzol, sehr wenig löslich in Toluol. Giebt beim Sulfuriren keine süßschmeckenden Producte.

6. *Basen C₁₅H₁₆N₄ (S. 1288—1289).



(S. 1288, Z. 19 v. u. bis S. 1289, Z. 9 v. o.). 4-p-Oxy-m-methoxybenzyliden-Bis-3-methyl-1-phenylpyrazolon(5) C₂₈H₂₆O₄N₄ = (HO)(CH₃.O)C₆H₃.CH[C₃HON₂(CH₃)(C₆H₅)₂. B. Durch 10 Minuten langes Erhitzen von (2 Mol.) 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) mit (1 Mol.) Vanillin (Spl. Bd. III, S. 72) auf 140°, neben 1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Oxy-m-methoxybenzalpyrazolon(5) (S. 637) (TAMBOUR, *B.* 33, 868). Durch Schmelzen des letzteren mit 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (T.). — Gelbliche Nadeln. Schmelzpunkt: 209°. Schwer löslich in Alkohol. Lösung in conc. Schwefelsäure orangeroth. Liefert beim Erhitzen mit Vanillin auf 140° 1-Phenyl-3-Methyl-4-p-Oxy-m-methoxybenzalpyrazolon(5).

m,p-Methylenedioxybenzyliden-Bis-3-methyl-1-phenylpyrazolon(5) C₂₈H₂₄O₄N₄ = CH₂:O₂:C₆H₃.CH[C₃HON₂(CH₃)(C₆H₅)₂. B. Durch 5 Minuten langes Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) mit 1 Mol.-Gew. Piperonal (Spl. Bd. III, S. 75) auf 120° (T., *B.* 33, 870). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 143° (unter Gasentwicklung). Lösung in conc. Schwefelsäure röthlichgelb.

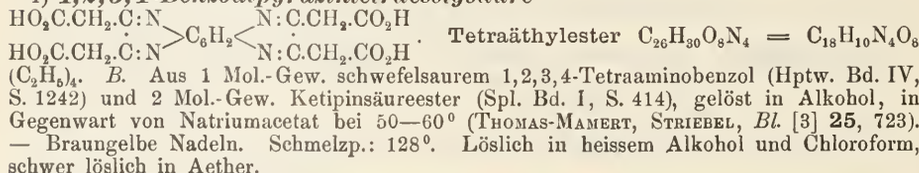


B. Durch Erwärmen von 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5) (S. 333) mit Benzaldehyd und alkoholischer Salzsäure (FICHTER, ENZNAUER, UELLENBERG, *B.* 33, 499). — Undeutlich krystallinisches Pulver aus Alkohol. Schmelzp.: 216—225° (unter Zersetzung).

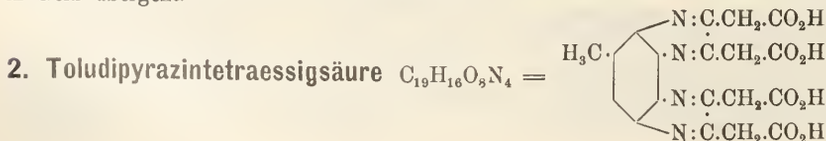
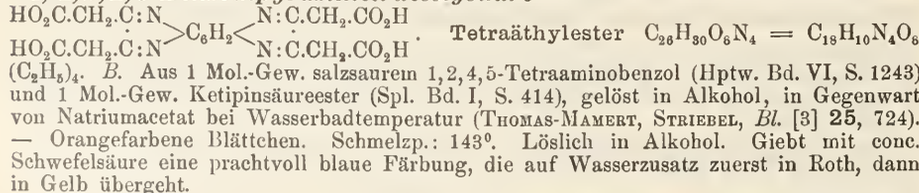
Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-14}N₄.

I. Säuren C₁₈H₁₄O₈N₄.

1) 1,2,3,4-Benzodipyrazintetraessigsäure



2) 1,2,4,5-Benzodipyrazintetraessigsäure



Tetraäthylester $C_{27}H_{32}O_3N_4 = C_{15}H_{12}N_4O_3(C_2H_5)_4$. B. Aus 1 Mol.-Gew. schwefelsaurem 2,3,4,5-Tetraaminotoluol (Hptw. Bd. IV, S. 1245) und 2 Mol.-Gew. Ketipinsäureester (Spl. Bd. I, S. 414), gelöst in Alkohol, in Gegenwart von Natriumacetat (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, *Bl.* [3] 25, 724). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 153°. Löst sich in conc. Schwefelsäure zu einer orangefarbenen Flüssigkeit.

L. *Basen $C_nH_{2n-16}N_4$ (S. 1289—1291).

I. *Basen $C_{11}H_{12}N_4$ (S. 1289—1290).

2) *Diphenylisodihydropyridazin, 3,6-Diphenyl-Isodihydropyridazin

$C_6H_5.C \begin{matrix} \text{N.NH} \\ \text{NH.N} \end{matrix} > C_6H_5$ (S. 1290, Z. 3 v. o.). 1,3,4,6-Tetraphenyl-Isodihydropyridazin

$C_{26}H_{20}N_4 = C_6H_5.C : N.N.C_6H_5$. B. Bei der Einwirkung von Natriummethylat auf Benzolazo-Phenylnitromethan (Hptw. Bd. IV, S. 1385); daneben entsteht Benzoësäure, Benzoësäuremethylester, Benzanilid, Formazylbenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1260) und eine bei ca. 109° schmelzende Base (BAMBERGER, GROB, *B.* 34, 523). Entsteht auch bei der Einwirkung von Jod auf Natrium-Benzaldehydphenylhydrazon (vgl. S. 480—481), sowie durch Oxydation von Dehydrobenzalphenylhydrazon (S. 481) (B., G.). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 203—204°. Leicht löslich in Chloroform, Ligroïn und Aceton, sehr wenig in Alkohol. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Bichromat dunkelviolett. Bei der Destillation mit Zinkstaub entsteht Benzonitril (Spl. Bd. II, S. 759) und Anilin.

α -Dinitroderivat, 1,4-Bis-p-nitrophenyl-3,6-Diphenyl-Isodihydropyridazin

$C_{26}H_{18}O_4N_6 = NO_2.C_6H_4.N.N.C_6H_5.NO_2$. B. Bei der Einwirkung von Natriummethylat auf Phenylnitroformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon (S. 485) (B., G., *B.* 34, 532). Aus Phenylnitrosoformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon (S. 484) und Isoamylnitrit, neben anderen Producten (B., PEMSEL, *B.* 36, 356). — Rothe Nadeln aus Xylol. Schmilzt bei 300° noch nicht. Schwer löslich in Xylol und Aceton.

β -Dinitroderivat $C_{26}H_{18}O_4N_6$. B. Man löst 1 g Tetraphenyl-Isodihydropyridazin (s. o.) in 35—40 ccm Eisessig und giebt zu der heissen Flüssigkeit 1,5 g einer Mischung von 1 Thl. conc. Salpetersäure und 3 Thln. Eisessig (B., G., *B.* 34, 531). — Braunrothe Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 310° (bei raschem Erhitzen). Schwer löslich in Alkohol, Eisessig, Amylalkohol und Aceton.

3,6-Bis-p-methoxyphenyl-1,4-Diphenyl-Isodihydropyridazin $C_{28}H_{24}O_2N_4 =$

$CH_3.O.C_6H_4.C \begin{matrix} \text{N.N.C}_6H_5 \\ \text{C}_6H_5.N.N \end{matrix} > C_6H_5.O.CH_3$. B. Bei der Einwirkung von Natriummethylat auf p-Methoxyphenylnitroformaldehyd-Methylphenylhydrazon (S. 494) (BAMBERGER, PEMSEL, *B.* 36, 371). — Orangerothe Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 173,5—174,5°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol und Ligroïn. In conc. Schwefelsäure gelb löslich.

3) *Glyoxalosotetrazon* s. Hptw. Bd. IV, S. 1307; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 977.

Ia. Basen $C_{15}H_{14}N_4$.

1) Base $CH_3.CH_2.C \begin{matrix} \text{N:N-C}_6H_4 \\ \text{N.NH.C}_6H_4 \end{matrix}$. C) cloformazylmethylketon

$CH_3.CO.C \begin{matrix} \text{N:N-C}_6H_4 \\ \text{N.NH.C}_6H_4 \end{matrix}$ s. Hptw. Bd. II S. 1230.

2) *Methylglyoxalosotetrazon* s. *ptw.* Bd. IV, S. 1307.

2. *Basen $C_{16}H_{16}N_4$ (S. 1290—1291).

3) *Di-p-tolyl-Dihydropyridazin $CH_3.C_6H_4.C \begin{matrix} \text{N-N} \\ \text{NH.NH} \end{matrix} > C_6H_4.CH_3$ (S. 1290).

*Di-p-Tolylbiazoxol (S. 1290, Z. 7 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1034, Z. 1—6 v. o. und Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 694.

5) *Base $\begin{matrix} \text{CH}_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N}\cdot\text{NH} \\ \text{CH}_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N}\cdot\text{NH} \\ \text{CH}_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_5):\text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ (S. 1291). *Tetraphenyltetracarbazon $\text{C}_{28}\text{H}_{24}\text{N}_4 =$
(S. 1291). Zur Constitution vgl.: CULMANN, A. 258, 235. — Bei der
Einwirkung von heissem Eisessig oder heissem Alkohol entsteht eine Verbindung $\text{C}_{20}\text{H}_{16}\text{N}_2$
vom Schmelzpt.: 114—115° (Desoxybenzöinphenylhydrazon?) (FREER, Am. 21, 56).

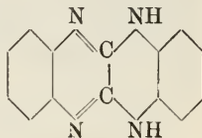
6) *Biacetylosotetrazon* s. *Hptw. Bd. IV, S. 1307—1308.*

M. *Basen $\text{C}_n\text{H}_{2n-18}\text{N}_4$ (S. 1292—1295).

1. *2-o-Aminophenylbenzimidazolazimid $\text{C}_{13}\text{H}_8\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{N}:\text{C} \\ \text{N}\cdot\text{N}:\text{N} \end{matrix} \text{C}_6\text{H}_4$
(S. 1292, Z. 2 v. o.). B. Durch Einwirkung von NaNO_2 auf salzsaures Aethenyl-2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 850) (v. NIEMENTOWSKI, B. 32, 1477).

2. *Basen $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{N}_4$ (S. 1292—1293).

3) *Fluoflavin:
(S. 1292—1293). Löslich in alkoholischer Natronlauge (HINSBERG, A. 319, 267). — * $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{N}_4 \cdot 2\text{HCl}$. Entsteht beim Erwärmen der fein vertheilten Base mit conc. Salzsäure. Ist im festen Zustande gelb gefärbt. Schwer löslich in conc., leichter in alkoholischer Salzsäure. Wird durch Wasser zerlegt.



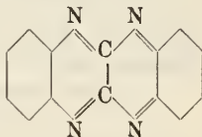
S. 1293, Z. 1 v. o. statt: „chinaxolin“ lies: „chinoxalin“.

*Phenyl-Fluoflavylsulfon $\text{C}_{20}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_4\text{S} = \text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{N}:\text{C}\cdot\text{NH} \\ \text{N}:\text{C}\cdot\text{NH} \end{matrix} \cdot \text{SO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1293).

Wird durch $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ und Eisessig zum Sulfonderivate des Chinoxalophenazins (vgl. unten) oxydirt (H., A. 319, 271).

S. 1293, Z. 13 v. o. statt: „Ausgeschütteln“ lies: „Umschütteln“.

*Chinoxalophenazin $\text{C}_{14}\text{H}_8\text{N}_4 =$
(S. 1293). Löslich in conc. Schwefelsäure mit braungelber Farbe (HINSBERG, A. 319, 269). Beim Kochen mit Alkohol und Anilin entsteht eine Anilino-Verbindung.



6) *3,6-Diphenyltetrazin $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{C} \begin{matrix} \text{N}:\text{N} \\ \text{N}:\text{N} \end{matrix} \text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1293).

p,p'-Dinitroderivat $\text{C}_{14}\text{H}_8\text{O}_4\text{N}_6 = \text{NO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{C} \begin{matrix} \text{N}:\text{N} \\ \text{N}:\text{N} \end{matrix} \text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NO}_2$

NO_2 . B. Bei der Oxydation von Di-p-nitrophenyldihydrotetrazin (Hptw. Bd. IV, S. 1289, Z. 2 v. u.) (PINNEN, GRADENWITZ, A. 293, 53). — Rothe Nadeln. Schmelzpt.: 218°. Leicht löslich in Anilin, unlöslich in Alkohol, Aether, Benzol und Aceton.

7) Diindazol $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{matrix} \text{C} & \text{C} \\ \text{N}\cdot\text{NH} & \text{HN}\cdot\text{N} \end{matrix} \text{C}_6\text{H}_4$. Pentabromdiindazol $\text{C}_{14}\text{H}_5\text{N}_4\text{Br}_5 =$

$\text{C}_6\text{HBr}_3 \begin{matrix} \text{C} & \text{C} \\ \text{N}\cdot\text{NH} & \text{HN}\cdot\text{N} \end{matrix} \text{C}_6\text{H}_2\text{Br}_2$ (?) B. Durch Einwirkung von HBr auf Indazoltriazolen, neben anderen Producten (BAMBERGER, B. 32, 1790). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 200—200,5°. Ziemlich löslich in heissem Ligroin, leicht in verdünnter Natronlauge.

3. *Basen $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{N}_4$ (S. 1293—1294).

S. 1294, Z. 9 v. o. statt: „328“ lies: „318“.

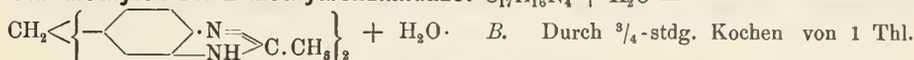
4) *Methylendibenzimidazol* $\text{CH}_2 \left\langle \begin{matrix} \text{C} & \text{C} \\ \text{N} & \text{NH} \end{matrix} \right\rangle_2$ B. Durch $2\frac{1}{2}$ -stdg.

Kochen von 3,4,3',4'-Tetraaminodiphenylmethan (S. 947) mit 4 Thln. conc. Ameisensäure (J. MEYER, ROHMER, B. 33, 259). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: ca. 212°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser. Sehr hygroskopisch. Löslich in Säuren und Alkalien. — $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{N}_4\cdot\text{H}_2\text{PtCl}_6 + \text{H}_2\text{O}$. Krystalle aus Salzsäure. — $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{N}_4\cdot 2\text{HNO}_3$. Nadeln (aus verdünnter Salpetersäure). Zersetzt sich bei 230°.

4. *Basen $C_{16}H_{14}N_4$ (S. 1294—1295).

5) *Aethylendibenzimidazol* $C_2H_4(C \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{smallmatrix} > C_6H_4)_2$. B. Aus Bernsteinsäureanhydrid (Spl. Bd. I, S. 284) und o-Phenylendiamin bei 180° (WALTHER, PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 257). — Amorphe Substanz. Schmelzp.: über 310°. Unlöslich. — Die Salze sind gegen Wasser beständig. — $C_{16}H_{14}N_4 \cdot 2HCl$. Blättchen aus Wasser. — $C_{16}H_{14}N_4 \cdot H_2PtCl_6$. — Pikrat $C_{16}H_{14}N_4 \cdot 2C_6H_5N_8O_7$.

4a. Methylen-Bis-2-methylbenzimidazol $C_{17}H_{16}N_4 + H_2O =$



3,4,3',4'-Tetraaminodiphenylmethan (S. 947) mit 3 Thln. Eisessig (J. MEYER, ROHMER, *B.* 33, 258). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Erweicht bei 155° unter Abgabe von Wasser, erstarrt dann wieder und schmilzt bei 285°. Sehr leicht löslich in Alkohol und verdünnten Säuren, fast unlöslich in Wasser, Benzol, Aether und Aceton. — $C_{17}H_{16}N_4 \cdot H_2PtCl_6 + H_2O$. Nadeln aus Salzsäure. — $C_{17}H_{16}N_4 \cdot 2HNO_3$. Nadeln. Zersetzungspunkt: 220°.

5a. Basen $C_{19}H_{20}N_4$.

1) *Methylen-Bis-2-äthylbenzimidazol* $CH_2 \left[\begin{array}{c} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \\ \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \end{array} \cdot \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{---} \\ \text{NH} \end{array} \Rightarrow C_2H_5 \right]_2$. B. Durch

Kochen von 3,4,3',4'-Tetraaminodiphenylmethan (S. 947) mit Propionsäure (Spl. Bd. I, S. 150) (J. MEYER, ROHMER, *B.* 33, 260). — Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 263—264°. Leicht löslich in Alkohol und verdünnten Säuren, kaum löslich in heisser Natronlauge, unlöslich in Wasser, Aceton, Aether und Benzol. — Platinsalz. Hellgelbe prismatische Krystalle. Unlöslich in Wasser. — Nitrat. Nadeln aus Wasser. Zersetzungspunkt: 212°.

2) *2,4,4',4''-Tetraamino-Triphenylmethan* $[H_2N \cdot \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---}]_2 \cdot CH \cdot \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \cdot NH_2$.

Hexamethylderivat, Hexamethyltetraamino-Triphenylmethan $C_{35}H_{32}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2 \cdot CH \cdot \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Condensation von p,p'-Tetramethyldiaminobenz-

hydrol (Spl. Bd. II, S. 658) und m-Aminodimethylanilin (S. 370) in salzsaurer Lösung (BAYER & Co., D.R.P. 82268; *Frdl.* IV, 205). Entsteht auch bei der Reduction von Nitrohexamethylcyananilin (S. 853) mit Zinkstaub + HCl (B. & Co., D.R.P. 82570; *Frdl.* IV, 205). — Nadelchen aus Toluol. Schmelzp.: 190—191°. Liefert bei der Diazotirung in nahezu conc. Schwefelsäure neben o-Oxyhexamethyltriaminotriphenylmethan in einer Ausbeute von 30—35% Hexamethyltriamino-Phenylfluoren (S. 876) (HALLER, GUYOT, *Bl.* [3] 25, 752). Das Acetylderivat giebt bei der Oxydation mit Bleisuperoxyd einen blauen Farbstoff.

3) *2,5,4',4''-Tetraamino-Triphenylmethan* $[H_2N \cdot \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---}]_2 \cdot CH \cdot \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \cdot NH_2$.

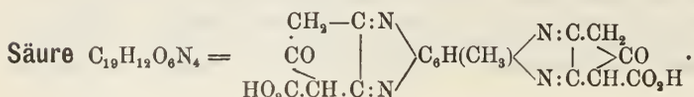
Hexamethylderivat, p-Aminodimethylanilin-p,p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan $C_{35}H_{32}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2 \cdot CH \cdot C_6H_5(NH_2)[N(CH_3)_2]$. B. Durch Reduction von p-Nitrosodimethylanilin-Tetramethyldiaminodiphenylmethan (S. 854) mit $SnCl_2 + HCl$ (MÖHLAU, KLOPPER, *B.* 32, 2156). — Prismen aus Aether. Schmelzp.: 171°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol.

6a. Tetraamino-Ditolyphenylmethan $C_{21}H_{24}N_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_4(CH_3)(NH_2)]_2$. B. Aus Benzaldehyd, m-Toluyldiamin (S. 397) und einem Salz des letzteren (OEHLER, D.R.P. 43714, 43720; *Frdl.* II, 104, 106). Durch 3-stdg. Erwärmen von Monobenzyliden-m-Toluyldiamin (S. 402) mit salzsauerm m-Toluyldiamin in Alkohol (R. MEYER, GROSS, *B.* 32, 2357). — *Darst.* Man giebt zur auf 60° abgekühlten alkoholischen Lösung von 9,8 g salzsauerm und 6,1 g freiem m-Toluyldiamin 5,3 g Benzaldehyd und erwärmt 3 Stunden (R. M., G.). — Rhombische Tafeln aus $CHCl_3$. Schmelzp.: 230—231°. Sehr leicht löslich in $CHCl_3$.

und Aceton, schwer in Ligroin, leichter in Alkoholen, Aether und Essigester. Das Chlorhydrat geht beim Erhitzen durch NH₃-Abspaltung in Tolubenzoflavin (S. 878) über. Giebt beim Erhitzen mit p-Toluidin und p-Toluidinchlorhydrat einen Acridinfarbstoff, der zur Gruppe der Monoaminoacridine gehört (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 125 697; C. 1901 II, 1241). — C₂₁H₂₄N₄ · 4HCl + 2H₂O. Tafeln (aus HCl-haltigem Methyl- oder Aethyl-Alkohol) (R. M., G.).

p-Nitrophenyl-Tetraaminoditolylmethan C₂₁H₂₃O₂N₅ = O₂N · C₆H₄ · CH[C₆H₂(CH₃)(NH₂)₂]₂. B. Aus p-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) und m-Toluyldiamin (S. 397) (ULLMANN, GREYER, C. 1903 I, 883). — Schmelzp.: 265°. Leicht löslich in Eisessig, Anilin und Nitrobenzol, unlöslich in Alkohol, Aether und Benzol.

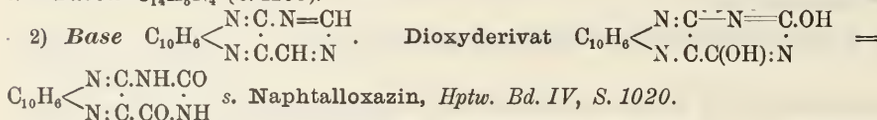
Carbonsäuren der Basen C_nH_{2n-16}N₄.



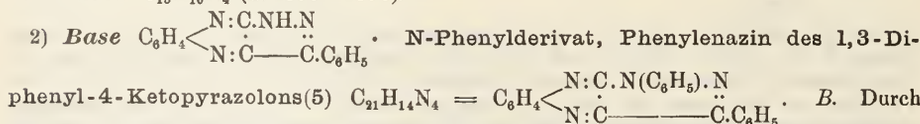
Diäthylester C₂₃H₂₀O₆N₄ = C₁₉H₁₀N₄O₆(C₂H₅)₂. B. Durch Einwirkung von Natriumäthylat in alkoholischer Lösung auf Toluidipyrazintetraessigsäureäthylester (S. 959) und Ansäuern der wässrigen Lösung des gebildeten Salzes mit verdünnter Schwefelsäure (THOMAS-MAMERT, STRIEBEL, Bl. [3] 25, 725). — Gelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 220°, ohne zu schmelzen. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

N. *Basen C_nH_{2n-20}N₄ (S. 1295-1298).

1. *Basen C₁₄H₆N₄ (S. 1295).



2. *Basen C₁₆H₁₀N₄ (S. 1295-1296).

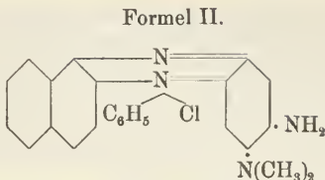
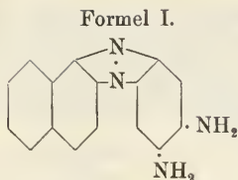


längeres Kochen des aus Diphenylpyrazolindion und o-Phenylendiamin erhaltenen primären Reactionsproducts C₂₁H₁₆ON₄ (s. u.) mit Eisessig (SACHS, BECHERESCU, B. 36, 1136). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 231°. Löslich in conc. Schwefelsäure mit blutrother Farbe.

Verbindung C₂₁H₁₆ON₄. B. Man gießt eine Lösung von o-Phenylendiaminchlorhydrat in wässrigem Natriumacetat zu einer alkoholischen Lösung des Diphenylpyrazolindions (S. 603) (S., B., B. 36, 1135). — Zinnoberrothe Krystalle aus Aceton. Schmelzp.: 240-241°. Löslich in conc. Schwefelsäure mit kornblumenblauer Farbe. Liefert durch Kochen mit Eisessig das Azin C₂₁H₁₄N₄ (s. o.).

3. *Basen C₁₆H₁₂N₄ (S. 1296-1298). Im Hauptwerk sind unter dieser Nummer Derivate verschiedener stellungsisomerer Diamino-α,β-Naphtphenazine aufgeführt, ohne dass ersichtlich ist, welche Derivate bezüglich der Stellung der NH₂-Gruppen zusammgehören. Auf den folgenden Seiten des Supplements erfolgt die Anordnung auf Grund der Stellung der Aminogruppen unter Hinweis auf die zugehörigen Artikel des Hauptwerkes. Bezüglich der Bezifferung der entsprechenden Naphtphenazoniumverbindungen vgl. S. 703-704.

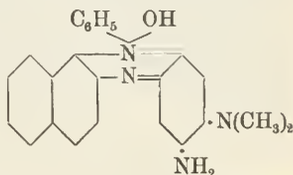
1) 2,3-Diamino-Naphtphenazin (Formel I, S. 963 oben) bezw. desmotope Formen. 2-Amino-3-Dimethylamino-N-Phenylnaphtphenazoniumchlorid C₂₄H₂₁N₄Cl = Formel II, S. 963 oben. B. Durch Einwirkung von Dimethylamin auf die alkoholische Lösung des 2-Amino-N-Phenylnaphtphenazoniumchlorids (S. 855) bezw. des SnCl₂-Doppelsalzes des letzteren (KEHRMANN, VALENCIEN, B. 33, 407). — (C₂₄H₂₁N₄Cl)₂PtCl₄. Dunkelbraunes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat



$C_{24}H_{21}N_4 \cdot NO_3$. Metallgrüne Nadeln aus Alkohol. Die fuchsinrothe Lösung in Wasser oder Alkohol färbt sich auf Zusatz von Mineralsäuren violettblau. — Dichromat ($C_{24}H_{21}N_4$)₂Cr₂O₇. Dunkelviolettbraunes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser.

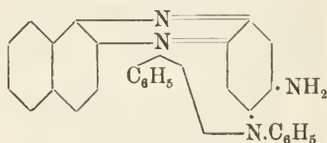
2-Amino-3-Dimethylamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd $C_{24}H_{22}ON_4 =$

B. Durch Einwirkung der Luft auf die alkoholische, mit wässriger Dimethylaminlösung versetzte Suspension des 2-Amino-N-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid-Zinndoppelsalzes (vgl. S. 856) (K., LEVY, B. 31, 3102). — Chlorid. Leicht löslich in Wasser. Liefert beim Schmelzen mit o-Phenylendiamin und Benzoesäure ein violettrothes Fluorindin. — ($C_{24}H_{21}N_4Cl$)₂PtCl₄. Blauschwarze Nadelchen. Sehr wenig löslich in Wasser. — Nitrat $C_{24}H_{21}N_4 \cdot NO_3 + H_2O$. Grünglänzende Nadeln aus Wasser. In Wasser und Alkohol mit fuchsinrother Farbe leicht löslich. Mineralsäuren färben die Lösung blau. — Bichromat ($C_{24}H_{21}N_4$)₂Cr₂O₇. Braunschwarzer flockiger Niederschlag. Schwer löslich.



Anhydro-2-Amino-3-Anilino-N-Phenylaphtophenazoniumhydroxyd $C_{28}H_{30}N_4 =$

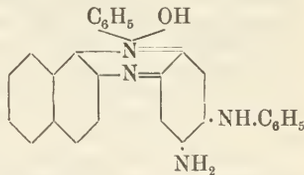
B. Durch Einwirkung von Soda auf die wässrig-alkoholische Lösung des Chlorids (s. u.) (K., VALENCIEN, B. 33, 408). — Rothbraune, grünmetallisch glänzende Krystalle. — Chlorid, 2-Amino-3-Anilino-Phenylaphtophenazoniumchlorid $C_{28}H_{21}N_4Cl =$



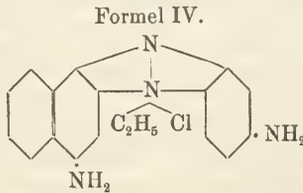
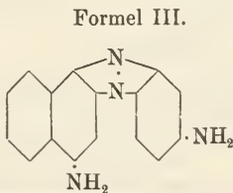
$C_{10}H_6 < \overset{N}{\parallel} \overset{N}{\parallel} \text{N}(\overset{N}{\parallel} \text{C}_6\text{H}_5)(\text{Cl}) \gg \text{C}_6\text{H}_5(\text{NH}_2)(\text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5)$. B. Durch Einwirkung von Anilin auf die alkoholische Lösung des 2-Amino-Phenylaphtophenazoniumchlorids (K., V., B. 33, 408). Grünglänzende Krystalle (aus 90%igem Alkohol). Fast unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol mit fuchsinrother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure grünlichblau, nach Zusatz von Wasser ultramarinblau, dann violettroth.

2-Amino-3-Anilino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd $C_{28}H_{32}ON_4 =$

B. Durch Einwirkung der Luft auf das mit Anilin verriebene Zinndoppelsalz des 2-Amino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorids (K., L., B. 31, 3103). — Chlorid $C_{28}H_{21}N_4Cl$. Bronze glänzende Kryställchen. Ziemlich löslich in siedendem verdünnten Alkohol mit violetter Farbe. Die grünlichbraune Lösung in englischer Schwefelsäure wird auf Wasserzusatz blauviolett, dann rothviolett.

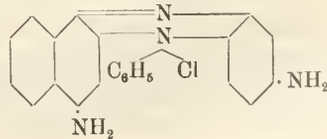


2) 2,6-Diamino-Naphtophenazin Formel III, unten, bezw. desmotrope Formen. 2,6-Diamino-N-Aethyl-Naphtophenazoniumchlorid Formel IV, unten, und sein



Acetylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1296, Z. 6—15 v. o.

2,6-Diamino-N-Phenylaphtophenazoniumchlorid, 2-Amino-Rosindulinchlorid $C_{32}H_{17}N_4Cl =$ B. Durch Erwärmen von 2-Nitrorosindulin mit Zinnchlorür und conc. Salzsäure in Alkohol (KEHRMANN, RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3079). — Dunkelviolette,

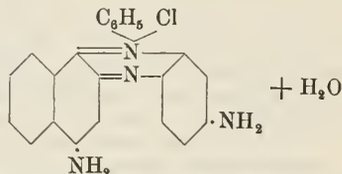


kupferglänzende Nadelchen (aus sehr verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser mit blauvioletter, in Alkohol mit blauer Farbe. Die grüne Lösung in englischer Schwefelsäure wird auf Wasserzusatz gelbstichig roth, beim Zufügen von sehr viel Wasser sowie beim Neutralisiren violett. — $(C_{22}H_{17}N_4Cl)_2PtCl_4$. Dunkelblaues Krystallpulver.

Die freie Base bildet einen violettblauen krystallinischen Niederschlag. Löslich in Wasser. Geht an der Luft rasch in das Carbonat über.

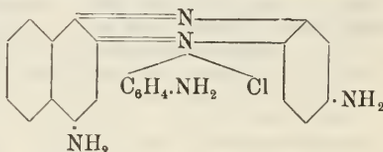
3,9-Diamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{22}H_{17}N_4Cl + H_2O =$

B. Durch Lösen des 3-Amino-9-Acetamino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorids (s. u.) in kalter conc. Schwefelsäure, neben dem Salz des 3-Amino-9-Oxyphenylisonaphtophenazoniums (K., AEBI, B. 32, 934). — Grünblaue, stahlglänzende Nadeln. Leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol mit grünblauer Farbe.



Lösung in englischer Schwefelsäure grün, nach Wasserzusatz fuchsinroth. Geht durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in das Sulfat des 9-Oxy-3-Amino-Phenylisonaphtophenazoniums über. — Zweisäuriges Chlorid. Dunkelviolette Krystallkörner. In Wasser mit grünblauer Farbe unter Verwandelung in das einsäurige Salz löslich. — $(C_{22}H_{17}N_4Cl)_2PtCl_4$. Stahlglänzendes, fast schwarzes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser.

2,6-Diamino-N-p-Aminophenyl-Naphtophenazoniumchlorid, **2,6,13-Triamino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid** $C_{22}H_{15}N_5Cl =$
B. Durch Erwärmen von 6,13-Diamino-2-Nitro-Phenylnaphtophenazoniumchlorid, suspendirt in Alkohol, mit $SnCl_2$ und rauchender Salzsäure (K., R., F., B. 31, 3086). — Schwarzviolette glänzende Nadeln. In Wasser und Alkohol mit blauvioletter Farbe löslich.

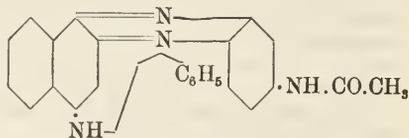


Freie Base. Violettblaue Nadelchen. Leicht löslich in Wasser. Zieht begierig CO_2 an. Wenig Salzsäure färbt die violetten Lösungen der einsäurigen Salze hellroth. Schwefelsäuremonohydrat löst mit violetter, englische Schwefelsäure mit malachitgrüner, 50%ige Schwefelsäure mit grüner Farbe. Letztere Lösung färbt sich beim Zufügen von Wasser hellroth, beim Neutralisiren blauviolett.

Anhydro-2-Acetamino-6-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd

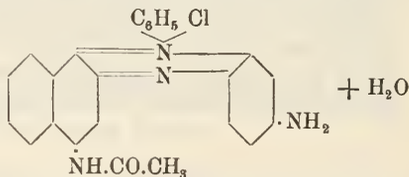
$C_{24}H_{19}ON_4 =$

Rothbraune, krystallinische Flocken (KEHRMANN, RADEMACHER, FEDER, B. 31, 3080). — Chlorid $C_{24}H_{19}ON_4Cl$. *B.* Durch 12-stdg. Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf 2-Aminorosindulinchlorid (S. 963–964) bei gewöhnlicher Temperatur. Braune Nadelchen. In Wasser und Alkohol mit fuchsinrother Farbe leicht löslich. Die alkoholische Lösung fluorescirt feuerroth. Die grüne Lösung in englischer Schwefelsäure färbt sich auf Wasserzusatz roth.



3-Amino-9-Acetamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{19}ON_4Cl + H_2O =$

B. Durch Einwirkung von Luft auf die alkoholische, mit NH_3 gesättigte Lösung des 9-Acetamino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorids (vgl. S. 862, 867) (K., AEBI, B. 32, 934). — Rothviolette, metallglänzende Nadelchen (aus Wasser + verdünnter Salzsäure). In Wasser und Alkohol mit rothvioletter Farbe löslich. Letztere Lösung fluorescirt roth. Lösung in englischer Schwefelsäure schmutzig violett, auf Wasserzusatz grün, dann violett. — $(C_{24}H_{19}ON_4Cl)_2PtCl_4$. Dunkelbraunrothe, metallisch glänzende Nadelchen. Fast unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat. Rothviolette Nadelchen. Kaum löslich in kaltem Wasser.



3-Dimethylamino-9-Acetamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd
 $C_{26}H_{24}O_2N_4 = CH_3.CO.NH.C_{10}H_5 \llcorner \begin{matrix} N(C_6H_5)(OH) \\ \searrow \end{matrix} \gg C_6H_3.N(CH_3)_2$. *B.* Das Chlorid (s. u.) entsteht, wenn man eine conc., alkoholische, mit Dimethylamin versetzte Lösung von 9-Acetamino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid (vgl. S. 862, 867) an der Luft verdunsten lässt (K., A., B. 32, 936). — Chlorid $C_{26}H_{23}ON_4Cl + H_2O$ (bei 150°). Blaue Nadelchen. In heissem Wasser und Alkohol mit blauer Farbe leicht löslich. Lösung in englischer

Schwefelsäure schmutzgröth, auf Wasserzusatz grün, dann blau. — $(C_{26}H_{23}ON_4Cl)_2PtCl_4$. Blaue Naden. Unlöslich in Wasser. — $C_{26}H_{23}ON_4Cl.AuCl_3$. Dunkelblaue krystallinische Flocken. — Nitrat $C_{26}H_{23}ON_4.NO_3 + H_2O$. Blaue Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Anhydro-3-Anilino-9-Acetamino-N-Phenylisonaphtophenazoniumhydr-
oxyd $C_{30}H_{22}ON_4 = CH_3.CO.N.C_{10}H_5 \llcorner \begin{matrix} N(C_6H_5) \\ N \end{matrix} \gg C_6H_5.NH.C_6H_5$ oder $CH_3.CO.NH.$

$C_{10}H_5 \llcorner \begin{matrix} N(C_6H_5) \\ N \end{matrix} \gg C_6H_5.N.C_6H_5$. B. Das Chlorid (s. u.) entsteht durch Verdunstenlassen einer mit Anilin versetzten alkoholischen Lösung des 9-Acetamino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorids (vgl. S. 862, 867) an der Luft (K., A., B. 32, 937). — Die freie Base bildet dunkelblaue Nadelchen. Fast unlöslich in Wasser. — Chlorid $C_{30}H_{23}ON_4Cl$. Dunkelblaue, kupferglänzende Prismen oder Täfelchen. Ziemlich löslich in siedendem Wasser und Alkohol. Lösung in englischer Schwefelsäure gelblichgrün, auf Wasserzusatz blau. — $(C_{30}H_{23}ON_4Cl)_2PtCl_4$. Dunkelblaue mikroskopische Krystalle. Unlöslich in Wasser. — $(C_{30}H_{23}ON_4Cl)AuCl_3$. Dem Platinsalz ähnlich. — Nitrat $C_{30}H_{23}ON_4.NO_3$. Blaue Nadeln. Fast unlöslich in Wasser.

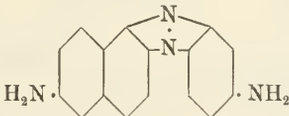
2,6-Bisacetamino-N-Phenylnaphtophenazoniumchlorid $C_{26}H_{21}O_2N_4Cl =$

B. Durch Kochen von 2-Aminorosindulinchlorid (S. 963—964) oder Anhydro-2-Acetamino-6-Amino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid (S. 964) mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat (K., R., F., B. 31, 3081). — Mikroskopische Blättchen mit gelbem Metallglanz (aus Wasser + Salzsäure). In heissem Wasser und Alkohol mit hellrother Farbe und ziegelrother Fluorescenz löslich. In englischer Schwefelsäure mit schmutzig violetter, nach dem Verdünnen hellrother Farbe löslich. — $(C_{26}H_{21}O_2N_4Cl)_2PtCl_4$. Rothbraune mikroskopische Kryställchen. Unlöslich in Wasser.

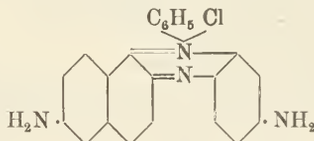
Freie Base $C_{26}H_{20}O_2N_4$. Violette Nadelchen. In heissem Wasser und Alkohol mit violetter Farbe löslich. Geht an feuchter Luft langsam in das Carbonat über.

3) 2,8-Diamino-Naphtophenazin Formel I, unten, bzw. desmotope Formen. 3,7-Diamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{22}H_{17}N_4Cl =$ Formel II, unten. B. Durch Kochen der salzsauren Lösung der 7-Acetylverbindung (s. u.), bis die Flüssigkeit violett geworden ist (KEHRMANN, RAVINSON, B. 32, 931). — Metallgrüne Kryställchen

Formel I.



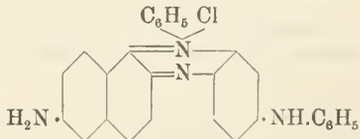
Formel II.



(aus sehr verdünnter Salzsäure). In Wasser und Alkohol mit violetter Farbe leicht löslich. Lösung in englischer Schwefelsäure rothbraun, auf Wasserzusatz grün, dann blau, schliesslich violett. — $(C_{22}H_{17}N_4Cl)_2PtCl_4$. Dunkelvioletter krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

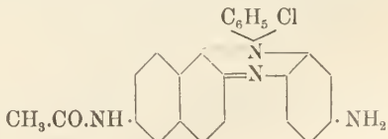
7-Amino-3-Anilino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{28}H_{21}N_4Cl =$

B. Durch Kochen der alkoholischen Lösung der Acetylverbindung (S. 966) mit Salzsäure, bis die Farbe der Flüssigkeit reinblau geworden ist (K., R., B. 32, 931). — Kupferglänzende Nadelchen. Lösung in Wasser und Alkohol blau, in englischer Schwefelsäure gelblichgrün, auf Wasserzusatz blaugrün, dann blau. — $(C_{28}H_{21}N_4Cl)_2PtCl_4$. Blaues, kupferglänzendes Krystallpulver.



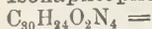
3-Amino-7-Acetamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{19}ON_4Cl =$

B. Entsteht in geringer Menge, wenn man eine alkoholische, mit Ammoniak versetzte Lösung von 7-Acetamino-N-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid (S. 870) an der Luft verdunsten lässt (KEHRMANN, RAVINSON, B. 32, 931). — Dunkelrothe,



messingglänzende Krystalle aus Alkohol. In Wasser und Alkohol mit dunkelblutrother Farbe und feuerrother Fluorescenz löslich. Lösung in englischer Schwefelsäure schmutzig-roth, auf Wasserzusatz grün, dann roth.

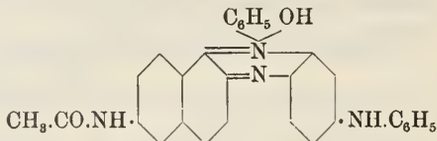
7-Acetamino-3-Anilino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd



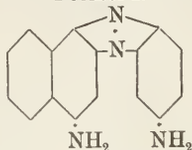
B. Das Chlorid (s. u.) entsteht aus 7-Acetamino-N-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid (S. 870) und Anilin in Alkohol (K., R., B. 32, 930). — Fast schwarzes, bronceglänzendes

Krystallpulver. — Chlorid $C_{30}H_{23}ON_4Cl$. Kupferglänzendes mikrokristallinisches Pulver aus Alkohol. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Essigsäure mit schwarzblauer Farbe. Lösung in englischer Schwefelsäure olivengrün, nach Wasserzusatz blauschwarz.

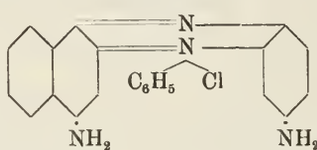
4) 3,6-Diamino-Naphtophenazin Formel I, unten, bezw. desmoptrope Formen. * 3,6-Diamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid, Naphtophenosafranin-



Formel I.



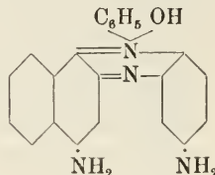
Formel II.



chlorid $C_{22}H_{17}N_4Cl =$ Formel II, oben (S. 1296, Z. 13 v. u). Zur Constitution vgl.: KERMANN, B. 31, 982.

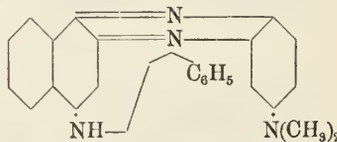
2,9-Diamino-N-Phenyl-Isonaphtophenazoniumhydroxyd $C_{22}H_{18}ON_4 =$

B. Durch Reduction von 2-Nitro-9-Amino-N-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid (S. 860) mit $SnCl_2 +$ Salzsäure in Alkohol und darauf folgende Oxydation des so entstandenen Leukokörpers mit Luft (K., LEVY, B. 31, 3105). — Chlorid $C_{22}H_{17}N_4Cl$. Bronzeglänzende, dunkelviolette Kryställchen. Die rothviolette Lösung in 100%iger Schwefelsäure wird auf Wasserzusatz grün, dann kornblumenblau, beim Neutralisiren rothviolett. Verdünnte Alkalien oder Carbonate vermögen die freie Base nicht abzuschleiden. — $(C_{22}H_{17}N_4Cl)_2PtCl_4$. Blauschwarzer krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.



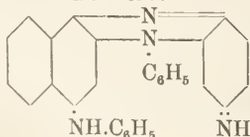
Anhydro-3-Dimethylamino-6-Amino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, Dimethylnaphtosafranin $C_{24}H_{20}N_4 =$

B. Bei der Einwirkung von Nitrosodimethylanilin auf salzsaures α -Naphtylamin in Gegenwart von Anilin; Hauptproduct der Reaction ist das B₁-Dimethylisorosindulin (Hptw. Bd. IV, S. 1297, Z. 5 v. u.) (O. FISCHER, HEPP, C. 1902 II, 804). — Rothe, metallglänzende Prismen mit 1 Mol. Benzol. Etwas löslich in reinem, fast unlöslich in alkalischem Wasser. Zieht an der Luft CO_2 an. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist blaugrün. Beim Erhitzen mit Salzsäure in Eisessiglösung auf 160—170° entsteht hauptsächlich symm. Oxyrosindon (S. 712), beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge auf 140—150° entsteht Oxyrosindon und Dimethylnaphtosafranin (S. 857). Beim Erhitzen mit p-Phenylendiamin und salzsaurem p-Phenylendiamin in alkoholischer Lösung auf 160—170° entsteht Dimethyl-Aminophenyl-Naphtosafranin (S. 967). — $C_{24}H_{20}N_4.HCl$. Nadeln oder Prismen aus Alkohol. Die alkoholische Lösung fluorescirt braungelb. — $(C_{24}H_{20}N_4.HCl)_2PtCl_4$. Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich. — $C_{24}H_{20}N_4.HCl.AuCl_3$. Grüne Nadeln aus Alkohol. — Bromhydrat. Grüne Blättchen aus Alkohol. — $C_{24}H_{20}N_4.HNO_3$. Grüne Nadeln aus Alkohol.

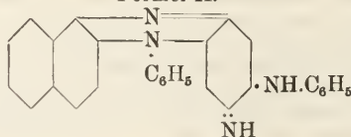


* Anhydro-3-Amino-6-Anilino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{28}H_{20}N_4 =$ Formel I, unten (S. 1296, Z. 1 v. u). Identisch mit dieser Verbindung ist

Formel I.



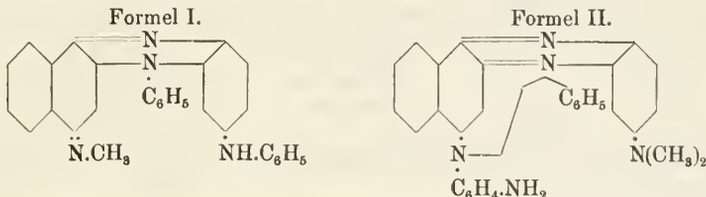
Formel II.



vielleicht die im Hptw. Bd. IV, S. 1297, Z. 16—23 v. o. als Anilinoisosindulin mit der Formel II (s. S. 966 unten) aufgeführte Verbindung. Vgl.: O. FISCHER, HEPP, B. 36, 1810 Anm.

Anhydro-3-Anilino-6-Methylamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{29}H_{22}N_4$ = Formel I, unten, s. Hptw. Bd. IV, S. 1297, Z. 15 v. u.

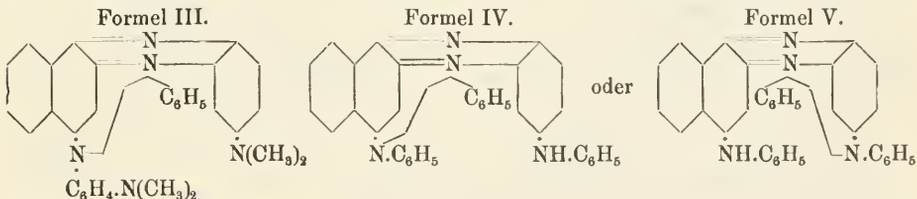
S. 1297, Z. 13 v. u. statt: „4-Nitro-1-Methyl . . .“ lies: „4-Nitroso-1-Methyl . . .“.



Anhydro-3-Dimethylamino-6-p-Aminophenylamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd, Dimethyl-Aminophenyl-Naphtosafranin $C_{30}H_{25}N_5$ = Formel II, oben. B. Beim Erhitzen von 10 Thln. Dimethylnaphtosafranin (S. 966), 20 Thln. p-Phenylendiamin, 10 Thln. salzsaurem p-Phenylendiamin und 50 Thln. Alkohol auf 160—170° (O. F., H., C. 1902 II, 804). — Dunkelbraune Nadeln. Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Pyridin mit schmutzgrother Farbe. Fast unlöslich in Wasser. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure in Eisessiglösung auf 180—200° entstehen Dimethylnaphtosafraninon (S. 857), p-Phenylendiamin, symm. Oxyrosindon (S. 712) und Dimethylamin. — $C_{30}H_{25}N_5$. HCl. Prismen aus Alkohol-Aether. Die angesäuerte alkoholische Lösung ist im durchfallenden Lichte roth, im auffallenden blau.

Anhydro-3-Dimethylamino-6-p-Dimethylaminophenylamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{32}H_{29}N_5$ = Formel III, unten, s. Hptw. Bd. IV, S. 1297, Z. 5 v. u.

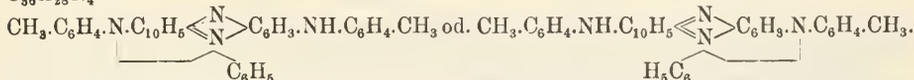
*Anhydro-3,6-Dianilino-N-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{34}H_{24}N_4$ = Formel IV und V, unten (S. 1298, Z. 4—10 v. o.). B. Das Chlorid (s. u.) entsteht durch



Erhitzen von 10 g 3-Chlorphenylrosindulin (S. 860) mit 50 ccm Anilin bis zum Sieden; man zerlegt das Salz in alkoholischer Lösung mit Soda (K., HIRY, B. 34, 1093). — Grünlich messingglänzende Nadelchen (aus Alkohol + Benzol). Färbt Wolle und Seide bläulich violett. — *Chlorid, 3,6-Dianilinophenylnaphtophenazoniumchlorid $C_{34}H_{25}N_4Cl$. Kupferglänzende Krystallkörner aus Alkohol. Kaum löslich in Wasser, leichter in Eisessig und Alkohol mit violettblauer Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Wasser blau unter Abscheidung des Sulfats.

Mit obiger Verbindung ist vielleicht identisch das im Hptw. Bd. IV, S. 1298, Z. 19—14 v. u. aufgeführte Phenylanilinoisosindulin, dem vielleicht eine andere als die im Hauptwerk gegebene Strukturformel zukommt; vgl. dazu O. F., H., B. 36, 1810 Anm.

Anhydro-3,6-Di-p-toluidino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumhydroxyd $C_{36}H_{28}N_4$ =



B. Durch Einwirkung von Soda auf das in verdünntem Alkohol gelöste Chlorid (s. u.) (K., Hl., B. 34, 1094). — Metallgrüne Krystalle. Färbt Wolle und Seide blau. —

Chlorid, 3,6-Di-p-toluidino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid $C_{36}H_{29}N_4Cl$ = $CH_3.C_6H_4.NH.C_{10}H_5 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{array} \right\rangle C_6H_5.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Erhitzen von 3-Chlor-p-Tolyl-

rosindulinchlorid (S. 861) mit p-Toluidin bis zum Sieden (K., Hl., B. 34, 1094). Bronze-farbene Krystalle aus Alkohol. In Wasser, Alkohol und Eisessig etwas leichter löslich

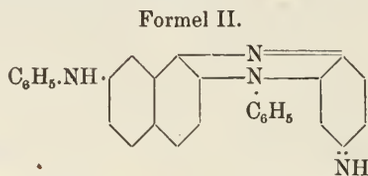
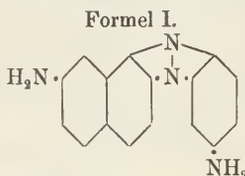
als die Dianilinoverbindung (S. 967). Lösung in conc. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Wasser blau.

3,6-Di-p-toluidino-p-Tolylnaphtphenazoniumchlorid $C_{37}H_{31}N_4Cl = CH_3.C_6H_4.NH.C_{10}H_6 \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix} C_6H_3.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Erhitzen von 5 g 3-Chlor-

6-p-Toluidino-N-p-Tolylnaphtphenazoniumchlorid (S. 864) mit 15 g p-Toluidin bis zum Sieden (K., KRATZLER, B. 34, 1105). — Blaue, goldglänzende Krystalle aus Alkohol. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig mit indigoblauer Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Wasser violettblau.

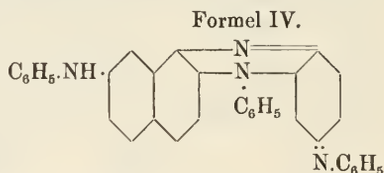
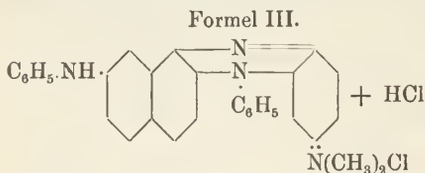
3-Acetamino-6-Amino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumchlorid $C_{24}H_{19}ON_4Cl =$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1296, Z. 4 v. u.

5) 3,9-Diamino-Naphtphenazin: Formel I, unten, bzw. desmotrope Formen.



Anhydro-3-Amino-9-Anilino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumhydroxyd $C_{28}H_{20}N_4 =$ Formel II, oben, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1297, Z. 9—16 v. o.

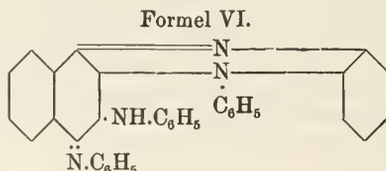
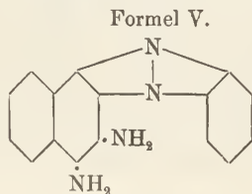
3-Dimethylamino-9-Anilino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumchlorid $C_{30}H_{28}N_4Cl_2 =$ Formel III, unten, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1297, Z. 10—6 v. u.



Anhydro-3,9-Dianilino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumhydroxyd $C_{34}H_{24}N_4 =$ Formel IV, oben, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1298, Z. 11—15 v. o.

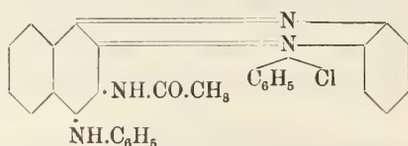
S. 1298, Z. 13 v. o. hinter „O. Fischer, Hepp“ schalte ein: „A. 272, 327“.

6) 5,6-Diamino-Naphtphenazin: Formel V, unten, bzw. desmotrope Formen.

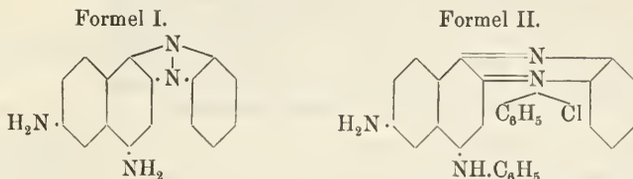


Anhydro-5,6-Dianilino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumhydroxyd $C_{34}H_{24}N_4 =$ Formel IV, oben, s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1298, Z. 16—19 v. o.

5-Acetamino-6-Anilino-N-Phenyl-Naphtphenazoniumchlorid $C_{30}H_{23}ON_4Cl =$ B. Durch Erwärmen von 6-Chlor-5-Acetamino-N-Phenylnaphtphenazoniumchlorid (S. 865) mit Anilin in wässrig-alkoholischer Lösung (KEHRMANN, BARCHE, B. 33, 3073). — Metallgrüne Nadelchen. Anhydriert sich in Lösung rasch zum Aethenyl-5-Amino-6-Anilinophenylnaphtphenazoniumchlorid (S. 971—972).



7) **6,8-Diamino-Naphtophenazin**: Formel I bezw. desmotrope Formen. **8-Amino-6-Anilino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid** $C_{23}H_{21}N_4Cl$ = Formel II. B.

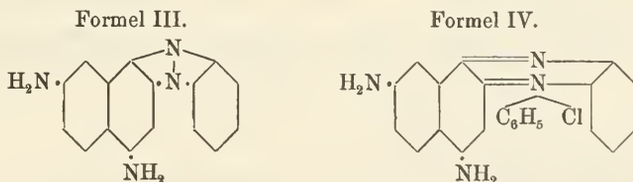


Durch Einkochen der Acetylverbindung (s. u.) mit alkoholischer Salzsäure (KEHRMANN, SILBERSTEIN, B. 33, 3303). — Grünglänzende Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit fuchsinrother Farbe. — Chlorhydrat $C_{23}H_{22}N_4Cl_2$. Krystalle aus Salzsäure.

6-Amino-8-Acetamino-N-Phenylnaphtophenazoniumbromid $C_{24}H_{19}ON_4Br$ = $(CH_3.CO.NH)(H_2N)C_{10}H_4 \llcorner \overline{N} \gg C_6H_4$. B. Durch Erwärmen von 6-Methoxy-8-Acetamino-N-Phenylnaphtophenazonium-Methylsulfat (S. 871) in Alkohol mit etwas Ammoniak bis zum Sieden (KEHRMANN, SILBERSTEIN, B. 33, 3305). Ziegelrothe, metallisch grünglänzende Nadeln aus Alkohol. Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol mit gelblich-rother Farbe und ziegelrother Fluorescenz. — Entsprechendes Dichromat $(C_{24}H_{19}ON_4)_2Cr_2O_7$. Rotheres krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser.

8-Acetamino-6-Anilino-N-Phenylnaphtophenazoniumhydroxyd $C_{30}H_{24}O_2N_4$ = $(CH_3.CO.NH)(C_6H_5.NH)C_{10}H_4 \llcorner \overline{N(C_6H_5)(OH)} \gg C_6H_4$. B. Durch Zusatz von Soda zur Lösung des Chlorids (s. u.) in 50%igem Alkohol (K., S., B. 33, 3303). Braunrothe messingglänzende Blättchen. Unlöslich in Wasser. — Chlorid, **8-Acetamino-6-Anilino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid** $C_{30}H_{23}ON_4Cl$ = $(CH_3.CO.NH)(C_6H_5.NH)(C_6H_5)C_{10}H_4N_2Cl$. B. Neben 7-Acetamino-9-Anilino-Phenylisonaphtophenazoniumchlorid durch Erhitzen von 10 g 4-Anilino-6-Acetaminonaphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 283), suspendirt in 100 ccm Eisessig + einigen Tropfen verdünnter Salzsäure, mit 1 Mol.-Gew. Phenyl-o-phenylendiamin-Chlorhydrat (S. 362) und 100 ccm Wasser, bis alles mit dunkelrother Farbe in Lösung gegangen ist (K., S., B. 33, 3302). Goldglänzende dunkelrothe Prismen aus Alkohol. Löslich in Alkohol, Eisessig und verdünnten Säuren mit gelblich-fuchsinrother Farbe.

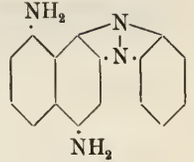
8) **6,9-Diamino-Naphtophenazin**: Formel III bezw. desmotrope Formen. **6,9-Diamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid**, **9-Aminorosindulinchlorid** $C_{22}H_{17}N_4Cl$ = Formel IV. B. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen molekularer Mengen 4,7-Diamino-



naphtochinon(1,2) (Spl. Bd. III, S. 283) und Phenyl-o-phenylendiamin-Chlorhydrat (S. 362) in sehr verdünnter Salzsäure (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3289). — Violettbraune Nadelchen. Die wässrige Lösung ist schmutziggvioletthroth, nach Zusatz von etwas Salzsäure rosindulinroth gefärbt.

6-Amino-9-Acetamino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid $C_{24}H_{19}ON_4Cl$ = $(CH_3.CO.NH)(NH_2)(C_6H_5)C_{10}H_4N_2Cl$. B. Durch 12-stdg. Einwirkung von kaltem Acetanhydrid auf 9-Aminorosindulin (s. o.) oder durch Einwirkung der Luft auf eine mit Ammoniak versetzte alkoholische Lösung des 9-Acetamino-Phenylnaphtophenazoniumchlorids (vgl. S. 871—872) (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3289). — Dunkelrothe Nadeln aus Alkohol. — Entsprechendes Dichromat $(C_{24}H_{19}ON_4)_2Cr_2O_7$. Zinnoberrothes Pulver. Fast unlöslich in Wasser.

9) **6,10-Diamino-Naphtophenazin:**
 bezw. desmorphe Formen. *B.* Durch Verseifen seiner Diacetyl-
 verbindung (s. u.) mit 50%iger Schwefelsäure (KEHRMANN, MISSLIN,
B. 34, 1233). — Gelbrothe messingglänzende Nadelchen aus Nitro-
 benzol. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol,
 Eisessig und Benzol mit orangefelber Farbe und sehr schwacher
 Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure grünlichgelb, auf Wasser-
 zusatz zinnberroth, beim Neutralisiren schmutzig violettroth.



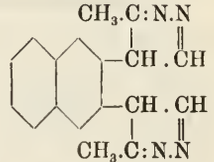
6,10-Bisacetamino-Naphtophenazin $C_{20}H_{16}O_2N_4 = (CH_3.CO.NH)_2C_{10}H_4 \llcorner \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{matrix} \llcorner C_6H_4$.
B. Aus 4,8-Bisacetaminonaphtochinon(1,2) und o-Phenylendiaminchlorhydrat in alko-
 holisch-wässriger Lösung (KEHRMANN, MISSLIN, *B.* 34, 1232). — Goldgelbe Nadelchen aus
 Nitrobenzol. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol
 mit citronengelber Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure orange-gelb, nach Zusatz von
 Wasser ziegelroth.

10) *Base* . N-Phenylderivat, Tolulylenazin des 1,3-Di-

phenyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{22}H_{16}N_4 = CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} N:C.N(C_6H_5).N \\ N:C \text{---} C_6H_5 \end{matrix}$. *B.* Aus
 Diphenylpyrazolindion und o-Tolulylendiamin (SACHS, BECHERESCU, *B.* 36, 1136). — Nadeln
 aus Eisessig. Löslich in conc. Schwefelsäure mit tiefrother Farbe.

4. *Basen $C_{16}H_{16}N_4$ (*S.* 1298).

2) **2,3-Bismethylpyrazolyl-Naphtalin:**
 α-Naphtochinon-2,3-Bismethylphenylpyrazolon $C_{30}H_{22}O_4N_4$
 $= C_{10}H_4O_2 \left[-CH \begin{matrix} C(CH_3):N \\ CO \text{---} N.C_6H_5 \end{matrix} \right]_2$. *B.* Aus 2,3-Dichlornaphto-
 chinon(1,4) und Natrium-Methylphenylpyrazolon in Alkohol (MICHEL,
B. 33, 2409). — Hellblutrothe Flitter aus Alkohol. Schmelz-
 zp.: 291—293° (unter Aufschäumen).



O. *Basen $C_nH_{2n-2}N_4$ (*S.* 1299—1300).

1a. **4-Methylen-Bis-3-phenylpyrazol** $C_{19}H_{16}N_4 = H_5C_6.C \begin{matrix} N.N:CH \\ \text{---} CH.CH_2 \end{matrix} .CH \begin{matrix} CH:N.N \\ \text{---} C.C_6H_5 \end{matrix}$.
 4-Methylen-Bis-3-phenylpyrazolon(5) $C_{19}H_{16}O_2N_4 =$
 $H_5C_6.C \begin{matrix} N.NH.CO \\ \text{---} CH.CH_2 \end{matrix} .CH \begin{matrix} CO.NH.N \\ \text{---} C.C_6H_5 \end{matrix}$. *B.* Aus 1 Mol. Methylenbisbenzoylessigester und
 und 2 Mol. Hydrazinhydrat (RABE, ELZE, *A.* 323, 107). — Blättchen (aus Alkohol).
 Schmelz-
 zp.: 280° (unter Zersetzung). Löslich in verdünnten Säuren und Alkalien.

S. 1299, *Z.* 18 v. u. statt: „27“ lies: „17“.

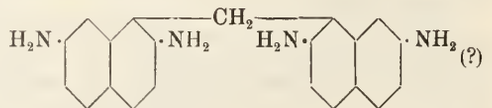
3. *Basen $C_{21}H_{20}N_4$ (*S.* 1299—1300).

2) *o-Tolusafranin (*S.* 1299—1300). Ueber Alkylderivate vgl.: BAYER & Co., D.R.P.
 87 175, 88 954, 90 256; *Frdl.* IV, 404—407.

3) **Diaminoamarin** s. *Hptw. Bd. III, S.* 23.

4) **Tetraaminodinaphtylmethan:**

Tetraphenylderivat $C_{45}H_{38}N_4 = CH_2$
 $[C_{10}H_5(NH.C_6H_5)_2]_2$. *B.* Durch Erhitzen
 von Tetraoxydinaphtylmethan (Schmelz-
 punkt: 252°) mit Anilin und dessen Chlor-
 hydrat auf 180—200° (DAHL & Co., D.R.P.
 75 755; *Frdl.* III, 519; D.R.P. 75 806;
Frdl. III, 324). — Blättchen (aus Benzol oder Alkohol). Schmelz-
 zp.: 157°. Giebt mit salz-
 saurem Nitrosodimethylanilin in Alkohol einen blauen Farbstoff.

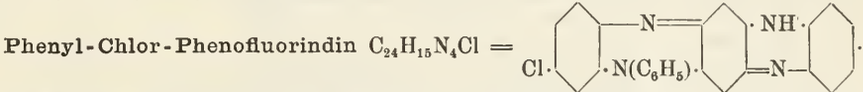


P. *Basen $C_nH_{2n-24}N_4$ (S. 1300—1302).

I. *Basen $C_{16}H_{12}N_4$ (S. 1300—1302).

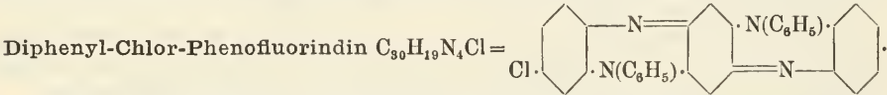


B. Beim Kochen der salzsauren Lösung, des 2-o-Aminoanilino-3-Aminophenazins (S. 952) oder des 1,5-Bis-o-aminophenyl-1,2,4,5-Tetraaminobenzols (NIETZKI, SLABOSZEWICZ, B. 34, 3731). Aus 2-Amino-3-Oxyphenazin, o-Phenylendiamin und Benzoesäure (ULLMANN, MAUTHNER, B. 35, 4306).

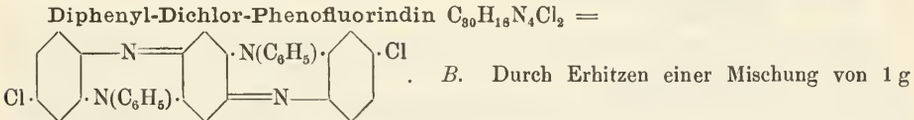


B. Aus 2-Anilino-3-Amino-6-Chlor-N-Phenylphenazoniumchlorid (S. 952) und o-Phenylendiaminchlorhydrat in siedender Benzoesäure (KEHRMANN, GUGOENHEIM, B. 34, 1221). — Dunkelrothes krystallinisches Pulver. Lösung in Alkohol roth mit starker ziegelrother Fluorescenz. — $C_{24}H_{15}N_4Cl.HCl$. Metallgrüne Nadeln aus Alkohol. Fast unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol mit grünlichblauer Farbe.

Nitro-Phenylphenofluorindin $C_{24}H_{15}O_2N_6$ = $C_{24}H_{15}(NO_2)N_4$. B. Durch 12-stdg. Einwirkung von Salpeter auf Phenylphenofluorindin (Hptw. Bd. IV, S. 1300) in kalter conc. Schwefelsäure (K., G., B. 34, 1223). — Krystallpulver aus braunrothen, goldglänzenden Schüppchen. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Lösung in Nitrobenzol fuchsinroth, in conc. Schwefelsäure dunkelblau.

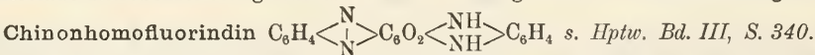


B. Durch kurzes Erhitzen von 2-Anilino-3-Amino-6-Chlor-N-Phenylphenazoniumchlorid (S. 952) mit o-Aminodiphenylamin (S. 362) in siedender Benzoesäure, neben einem Isofluorindinderivat (K., G., B. 34, 1220). — Rothviolette Nadelchen (aus Nitrobenzol oder Aethylbenzoat). Schmilzt oberhalb 360°. — Chlorhydrat. Messingfarben. — Dichlorhydrat $C_{30}H_{19}N_4Cl_2.HCl$. Kupferroth. Kaum löslich in Wasser, leicht in siedendem Alkohol mit blauer Farbe. NH_3 färbt die alkoholische Lösung fuchsinroth mit intensiv zinnoberrother Fluorescenz.

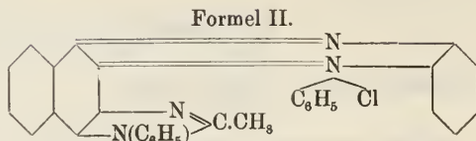
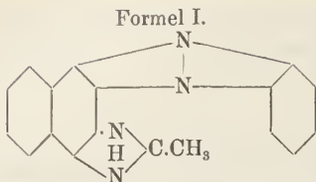


2-Anilino-3-Amino-6-Chlor-N-Phenylphenazoniumchlorid (S. 952), 0,5 g 2-Amino-5-Chlor-diphenylamin (S. 362) und 10 g Benzoesäure bis zum Sieden und Kochen bis die Masse rein blau erscheint (K., G., B. 34, 1219). — Violettblaue Nadelchen. Kaum löslich. — Dichlorhydrat (kupferfarbene Schuppen) und Monochlorhydrat (messingglänzende Nadeln) sind in Wasser fast unlöslich, in Alkohol dagegen mit blauer Farbe und rother Fluorescenz leicht löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure kornblumenblau.

Nitro-Diphenyl-Phenofluorindin $C_{30}H_{19}O_2N_6$ = $C_{30}H_{19}(NO_2)N_4$. B. Man giebt Salpeter zu einer kalten Lösung des Diphenylphenofluorindins (Hptw. Bd. IV, S. 1301) in conc. Schwefelsäure und lässt 12 Stunden stehen (K., G., B. 34, 1223). — Grünlich-graues, mikrokrySTALLISCHES Pulver. Unlöslich in Wasser, kaum löslich in Alkohol. Die dunkelblaue Nitrobenzollösung fluorescirt roth. Lösung in conc. Schwefelsäure grünblau.



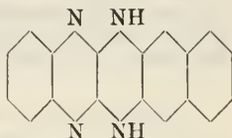
2) Derivate des *Methylimidazolo-Naphtophenazins, Aethenyl-5,6-Diaminonaphtophenazins (S. 1301, Z. 3 v. u. bis S. 1302, Z. 3 v. o.): Formel I, S. 972. Aethenyl-5-Amino-6-Anilino-Phenylnaphtophenazoniumchlorid $C_{30}H_{21}N_4Cl$ = Formel II, S. 972. B. Durch Einwirkung von Lösungsmitteln auf 5-Acetamino-6-Anilino-N-Phenyl-Naphtophenazoniumchlorid (S. 968) (KEHRMANN, BARCHE, B. 33, 3073). — Dunkelbraunrothe Prismen



(aus wenig Wasser). Sehr leicht löslich mit blutrother Farbe in Wasser und Alkohol. — $(C_{30}H_{21}N_4Cl)_2PtCl_4$. Dunkelrother krystallinischer Niederschlag.

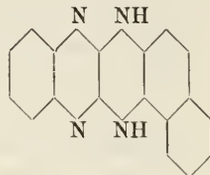
3) *Lin. Naphtofluoflavin:*

B. Durch Zusammenschmelzen von 2,3-Dichlorchinoxalin (Hptw. Bd. IV, S. 898) mit 2 Mol.-Gew. 2,3-Naphtylendiamin (vgl. S. 611) bei 130—150° (HINSBERG, A. 319, 274). — Gelbe Nadelchen (aus Eisessig). Schmelzpz.: über 300°. Sehr wenig löslich in heissem Eisessig, kaum löslich in Alkohol und Benzol, löslich in Vitriolöl und unter Salzbildung in alkoholischer conc. Kalilauge. Giebt, in Eisessig suspendirt, bei der Oxydation mit der berechneten Menge $K_2Cr_2O_7$ mit oder ohne Zusatz von H_2SO_4 kein entsprechendes Azin.



4) *Lin.-ang. Naphtofluoflavin:*

B. Beim Zusammenschmelzen von 1 Mol. 2,3-Dichlorchinoxalin (Hptw. Bd. IV, S. 898) mit 2 Mol. 1,2-Diaminonaphtalin (S. 607 bis 608) unter Zusatz von Kochsalz im Oelbade bei 140—160° (HINSBERG, A. 319, 271). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmelzpunkt: über 300°. Ziemlich leicht löslich in heissem Eisessig, etwas löslich in Alkohol, Chloroform und Amylalkohol, löslich in conc. Schwefelsäure. Giebt mit verdünnter Schwefelsäure ein rothbraunes, schwer lösliches Sulfat.



Chlor-Naphtofluoflavin $C_{18}H_{11}N_4Cl$. B. Beim Verreiben des lin.-ang. Chinoxalinaphtazins (S. 973) mit conc. Salzsäure (H., A. 319, 273). — Gelbe Nadelchen (aus Eisessig). Schmelzpz.: über 300°. Leicht löslich in heissem Eisessig, schwer in Alkohol.

5) *Bis-Phenylpyrazolylden* $\left[\begin{array}{l} N: C(C_6H_5) \\ N=CH \end{array} \right]_2$. Phenylpyrazolonblau

$\left[\begin{array}{l} N: C(C_6H_5) \\ NH-CO \end{array} \right]_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 906.

2. *Basen $C_{19}H_{14}N_4$ (S. 1302).

2) *Base* $\begin{array}{c} HC \\ | \\ N=C:N:C.C_6H_5 \\ | \\ N=C:N:C.C_6H_5 \end{array}$. B. Aus 4-Methyl-5,6-Diaminopyrimidin (S. 909) und Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) bei 170° (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1250). — Hellgelbe Krystallkörner aus Alkohol. Schmilzt gegen 184°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich schwer in heissem Alkohol.

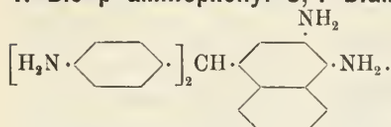
3) *Base* $CH_3.C_6H_5 \left\langle \begin{array}{l} N:C.CH_2.C:N \\ N:C \quad C:N \end{array} \right\rangle C_6H_5.CH_3$. Ketoderivat und dessen Phenylhydraxon s. Leukonditoluylenchinoxalin und dessen Phenylhydraxon, Hptw. Bd. IV, S. 1302 sub Base $C_{19}H_{12}N_4$.

3. *Basen $C_{20}H_{16}N_4$ (S. 1302).

2) *Tolufluorindin* $CH_3 \left\{ \begin{array}{c} \text{Benzene ring} \\ | \\ N \\ | \\ \text{Benzene ring} \\ | \\ NH \\ | \\ \text{Benzene ring} \\ | \\ N \\ | \\ \text{Benzene ring} \end{array} \right\} CH_3$. B. Man condensirt 4,6-Di-

chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 51) mit 2 Mol. 3,4-Diaminotoluol (S. 405) zu Dinitro-Bisaminotolyl-m-Phenylendiamin, reducirt dieses zur entsprechenden Aminoverbindung und kocht diese mit HCl-haltigem Wasser (NIETZKI, SLABOSZEWCZ, B. 34, 3732). Entsteht auch aus 4,6-Dinitro-Di-p-tolyl-m-Phenylendiamin durch folgeweise Nitrierung, Reduction und Behandlung mit HCl-haltigem Wasser (N., S.). — Aehnelt dem Phenofluorindin (S. 971). Die Lösung der Base ist eosinroth. Die blaue Lösung der Salze zeigt eine ins Violett ziehende Fluorescenz.

4. Bis-*p*-aminophenyl-3,4-Diamino- α -naphtyl-Methan $C_{23}H_{22}N_4 =$



Tetramethylderivat $C_{27}H_{30}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2 CH \cdot C_{10}H_6(NH_2)_2$. Krystalle. Schmelzp.: 233—234° (NÖLTING, C. 1903 I, 87).

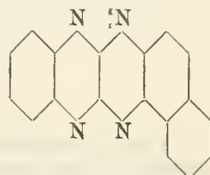
Diacetyl-Tetramethylderivat $C_{31}H_{34}O_2N_4 = C_{27}H_{28}N_4(CO \cdot CH_3)_2$. Krystalle. Schmelzpunkt: 258—259° (N.).

Q. *Basen $C_nH_{2n-28}N_4$ (S. 1302—1304).

Vor I. Basen $C_{18}H_{10}N_4$.

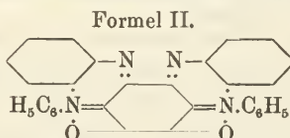
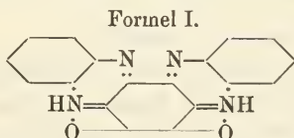
1) *Lin.-ang. Chinoxalonaph tazin*:

B. Aus lin.-ang. Naphtofluo flavin (S. 972) durch Oxydation mittels $K_2Cr_2O_7$ und Eisessig (HINSBERG, A. 319, 272). — Gelbrothe Blättchen (aus Chloroform). Schmelzp.: etwa 290° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Eisessig und Alkohol, löslich in Vitriolöl mit violetter Farbe. Giebt mit Benzolsulfinsäure das gelbgefärbte Sulfon $C_8H_5 \cdot SO_2 \cdot C_{18}H_{11}N_4$, beim Kochen mit Anilin und Eisessig eine Anilinoverbindung. Conc. Salzsäure wandelt es in Chlor-Naphtofluo flavin (S. 972) um. Alkoholisches Schwefelammon, $SnCl_2$ in Eisessiglösung, sowie schwefelige Säure in Eisessig reduciren es zum Naphtofluo flavin; dagegen wirkt alkoholische Hydrochinonlösung nicht ein.



2) *p*-Azodichinolyt $\begin{matrix} N \cdot C_6H_5N \\ N \cdot C_6H_5N \end{matrix}$ s. Spl. zu Bd. IV, S. 1491.

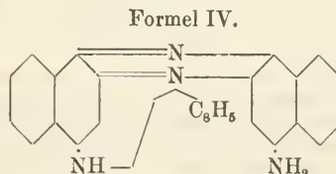
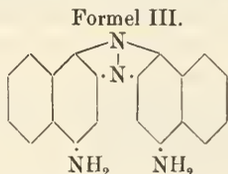
Verbindung $C_{18}H_{10}O_2N_4 =$ Formel I. N,N' -Diphenylderivat $C_{30}H_{18}O_2N_4 =$ Formel II. B. Aus Rhodizonsäure (Spl. Bd. III, S. 265) und Phenyl-*o*-phenylendiamin



(S. 362), neben 1,2,4-Trioxyposafranon (S. 671) (KEHRMANN, DURET, B. 31, 2440). — Violett-metallglänzende Körner aus Alkohol. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Benzol mit schmutziggroter Farbe. — Chlorhydrat. Messingglänzende Kryställchen aus conc. Salzsäure. Giebt bei 100° alle Salzsäure ab.

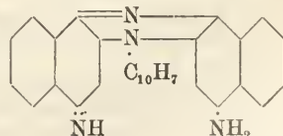
2. *Basen $C_{20}H_{14}N_4$ (S. 1302—1304).

1) *Derivate des *Diamino-Dinaphtazins*: Formel III (S. 1302—1304). *Naphtyl-



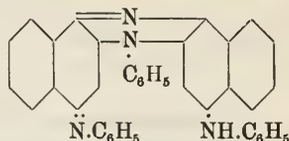
roth $C_{28}H_{18}N_4 =$ Formel IV (S. 1302—1303). Bezeichnung als *Dinaphtosafranin*: O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2486.

*Anhydro-Diamino-*N*-Naphtyl-Dinaphtazoniumhydroxyd, Magdalaroth $C_{30}H_{20}N_4 =$ (S. 1303, Z. 14 v. o.). B. Durch gemeinsame Oxydation von 1 Mol. 1,4-Diaminonaphtalin (S. 609) mit 2 Mol. α -Naphtylamin unter Anwendung von milde wirkenden, wasserstoff-



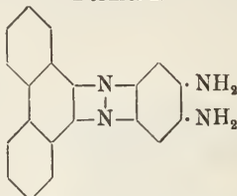
entziehenden organischen Substanzen, wie Azo-, Aminoazo-, Oxyazo-Körpern u. s. w. (Wirt, D.R.P. 40868; *Frdl.* I, 276).

*Anhydro-Dianilino-N-Phenyl-Dinaph tazoniumhydroxyd, Naphtylblau $C_{38}H_{26}N_4 =$ (*S.* 1303, *Z.* 13 v. u.). {*B.* ... Nitroso- β -Naphtylamin ... α -Naphtylaminhydrochlorid ... Anilin ... (F., H., A. 272, 334; D.R.P. 62179; *Frdl.* III, 349). {... Benzolazo- α -Phenylnaphtylamin ... Phenol (F., H., ...); D.R.P. 63181; *Frdl.* III, 350).

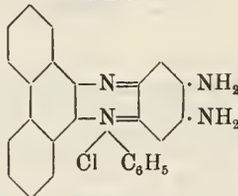


2) *2,3-Diamino-Phenanthrophenazin (*S.* 1304 bezw. 1244): Formel I bezw. desmoptrope Formen. 2,3-Diaminoflavinduliumchlorid $C_{26}H_{19}N_4Cl =$ Formel II.

Formel I.



Formel II.

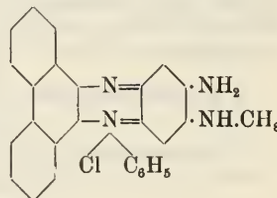


B. Durch Einwirkung von NH_3 auf die alkoholische Lösung des 2-Aminoflavinduliumchlorids (*S.* 881) (KEHRMANN, STOFFEL, *B.* 33, 402). — Rothe Krystalle. Lösung in englischer Schwefelsäure blau, nach Wasserzusatz violett, beim Neutralisiren fuchsinroth.

2-Amino-3-Methylaminoflavinduliumchlorid

$C_{27}H_{21}N_4Cl =$

B. Durch Einwirkung von Methylamin auf 2-Aminoflavinduliumchlorid (*S.* 881) in 50%igem Alkohol (K., Sr., *B.* 33, 402). — Dunkelviolette, grünlänzende Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol mit fuchsinrother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure kornblumenblau, nach Wasserzusatz violett, dann roth. — Entsprechendes Nitrat $C_{27}H_{21}N_4NO_3$. Rothviolette, grünlänzende Nadeln aus Alkohol. Kaum löslich in Wasser.



2-Amino-3-Dimethylaminoflavinduliumchlorid $C_{29}H_{23}N_4Cl =$

$C_{14}H_8 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \parallel \\ N(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_2(NH_2)[N(CH_3)_2]$. Grünlänzende Nadeln (aus Alkohol + Aether). Leicht löslich mit blautichig-fuchsinrother Farbe in heissem Wasser und Alkohol. Lösung in englischer Schwefelsäure rothviolett, nach Zusatz von Wasser grünblau, dann ultramarinblau, dann violettroth (K., Sr., *B.* 33, 403). — $(C_{23}N_{23}N_4Cl)_2PtCl_4$. Violettes Pulver. Unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Nitrat $C_{29}H_{23}N_4NO_3$. Metallgrüne blätterige Krystalle aus Alkohol. Fast unlöslich in Wasser. — Entsprechendes Dichromat $(C_{29}H_{23}N_4)_2Cr_2O_7$. Grünes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser.

2-Amino-3-Anilino-flavindulin $C_{32}H_{22}N_4 = C_{14}H_8 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \parallel \\ N(C_6H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_2(NH_2).N.C_6H_5$.

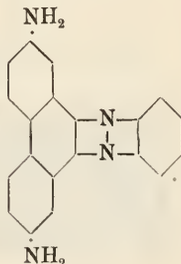
B. Auf Zusatz von Soda zur Lösung des Hydrochlorids (s. u.) in 75%igem Alkohol (K., Sr., *B.* 33, 404). — Rothbraune metallglänzende Blättchen. Schmilzt bei 290° und verkohlt gleich darauf. Unlöslich in Wasser. — Hydrochlorid $C_{32}H_{23}N_4Cl =$

$C_{14}H_8 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \parallel \\ N(C_6H_5)(Cl) \end{array} \right\rangle C_6H_2(NH_2)(NH.C_6H_5)$. *B.* Durch Einwirkung von Anilin auf die conc. Lösung des 2-Aminoflavinduliumchlorids in 95%igem Alkohol (K., Sr.). Messingglänzende blätterige Krystalle (aus 75%igem Alkohol + verdünnter Salzsäure). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem verdünnten Alkohol mit violetter Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure schmutziggrün, auf Wasserzusatz blau, dann violett und schliesslich rothviolett.

3) 6,11-Diamino-Phenanthrophenazin:

6,11-Diaminoflavinduliumbromid $C_{26}H_{19}N_4Br =$

$(H_2N)_2C_{14}H_6 \left\langle \begin{array}{c} N \\ \parallel \\ N(C_6H_5)(Br) \end{array} \right\rangle C_6H_4$. *B.* Man reducirt das 6,11-Dinitroflavinduliumchlorid mit $SnCl_2 + HCl$ in Alkohol, oxydirt das entstandene Leukoproduct mit $FeCl_3$ und salzt mit $NaBr$ aus (KEHR-



MANN, KIKINE, *B.* 32, 2636; KI., *Ж.* 32, 178; C. 1900 II, 117). — Schwarzgrüne stahlglänzende Prismen aus Alkohol. Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol mit gelblicher Farbe. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist blutroth. — Entsprechendes Dichromat $(C_{26}H_{19}N_4)_2Cr_2O_7$. Dunkelgrünes Pulver. Unlöslich in Wasser.

4) *Phenylendibenzimidazol* $C_6H_4(C \begin{smallmatrix} \text{NH} \\ \text{N} \end{smallmatrix} > C_6H_4)_2$. B. Aus o-Phenylendiamin und Phtalsäureanhydrid bei 180° (WALTHER, v. PULAWSKI, *J. pr.* [2] 59, 255). — Amorphe Masse. Schmelzp.: über 310°. Unlöslich in den gewöhnlichen Mitteln. — Hydrochlorid. Nadeln, durch Wasser dissociirt. — $C_{20}H_{14}N_4 \cdot H_2PtCl_6$. Mikrokrystallinisches Pulver. — Pikrat $C_{32}H_{20}O_{14}N_{10}$. Nadeln.

7. **Tetraaminotetraphenyläthan* $C_{26}H_{26}N_4 = (NH_2 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$ (S. 1304). B. Aus dem entsprechenden Tetranitroproduct durch Zinn und Salzsäure (H. BLITZ, *A.* 296, 227). — Monokline Prismen (DEEKE) aus Alkohol. Schmelzp.: 272° (corr.). Giebt substantiv Azofarbstoffe. — $C_{26}H_{26}N_4 \cdot 4HCl + SnCl_4$. Nadelchen.

Tetraacetylderivat $C_{34}H_{34}O_4N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH(C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Krystalle aus verdünnter Essigsäure. Schmelzp.: 336—337° (corr.) (B., *A.* 296, 229).

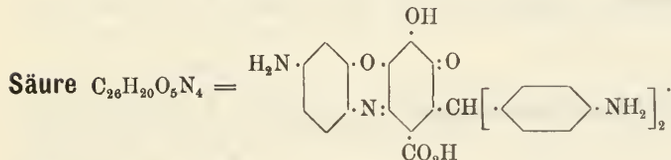
R. *Basen $C_nH_{2n-23}N_4$ (S. 1304—1305).

I. *Verbindungen $C_{22}H_{18}N_4$ (S. 1304).

1) **β-Dinaphtyldihydrotetrazin* $C_{10}H_7 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{NH} \cdot \text{NH} \\ \text{N} \end{smallmatrix} > C \cdot C_{10}H_7$ (S. 1304). B. Durch Einwirkung von 50%igem Hydrazinhydrat auf β-Naphtöthiamid in alkoholischer Lösung neben geringen Mengen eines schwefelhaltigen Körpers (JUNGHANN, BUNIMOWICZ, *B.* 35, 3933). — Schmelzp.: 246°.

S. 1305, Z. 3 v. o. statt: „ $C_{14}H_{12}N_2O$ (s. d.)“ lies: „ $C_{14}H_{12}N_2O_2$ (s. S. 1015)“.

Carbonsäuren der Basen $C_nH_{2n-26}N_4$.



Hexamethylderivat, p,p'-Tetramethylaminodiphenylmethan-Dimethylamino-oxyphenoxazoncarbonsäure $C_{32}H_{32}O_5N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3 \begin{smallmatrix} \text{N} \\ \text{O} \end{smallmatrix} > C_6(OH)(CO_2H)(O) \cdot CH [C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Erwärmen von Gallocyanin mit p,p'-Tetramethylaminobenzhydrol und etwas Salzsäure in Alkohol (MÖHLAU, KLOPPER, *B.* 32, 2158). — Dichlorhydrat $C_{32}H_{32}O_5N_4 \cdot 2HCl$. Lösung in Wasser blauviolett, in Eisessig kornblumenblau, in verdünnten Säuren fuchsinroth, in conc. Schwefelsäure blau.

S. *Basen $C_nH_{2n-30}N_4$ (S. 1305).

2. *Basen $C_{23}H_{16}N_4$ (S. 1305).

Homoterephthalendiazoximdbenzenyl $C_{23}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{O} \cdot \text{N} \\ \text{N} \end{smallmatrix} > C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C \begin{smallmatrix} \text{N} \cdot \text{O} \\ \text{N} \end{smallmatrix} > C \cdot C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. II, S. 1844, Z. 9 v. u.

4. **Benzal-Bis-phenylpyrazol* $C_{25}H_{20}N_4 =$

4-Benzyliden-Bis-3-phenylpyrazolon(5) $C_{25}H_{20}O_2N_4 =$

Aus (2 g) Benzalbisbenzoylessigester (Spl. Bd. II, S. 1192) und (0,5 g) Hydrazinhydrat in (25 cm) absolutem Alkohol beim Erwärmen (RABE,

ELZE, A. 323, 108). — Schwach gelblich gefärbte feste Masse. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

*Benzyliden-Bis-1,3-diphenylpyrazolon $C_{37}H_{26}O_2N_4 =$
 $\left[\begin{array}{c} \text{N.N(C}_6\text{H}_5\text{).CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} \text{---} \text{CH} \end{array} \right]_2 \text{CH.C}_6\text{H}_5$ (S. 1305). { . . . (KNORR, KLOTZ, B. 20, 2548}; D.R.P. 42726; *Frdl.* I, 212).

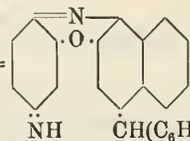
4-Benzyliden-Bis-1-p-bromphenyl-3-phenylpyrazolon(5) $C_{67}H_{26}O_2N_4Br_2 =$
 $\left[\begin{array}{c} \text{N.N(C}_6\text{H}_4\text{Br).CO} \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{.C} \text{---} \text{CH} \end{array} \right]_2 \text{CH.C}_6\text{H}_5$. B. Aus (2 g) Benzalbisbenzoylessigester (Spl. Bd. II, S. 1192), (1,9 g) p-Bromphenylhydrazin (S. 422) und (25 cem) absolutem Alkohol beim Erhitzen (30 Stunden) auf 100° (R., E., A. 323, 109). — Schmelzp.: etwa 290° (unter Zersetzung). Löslich in Säuren und Alkalien.

T. *Basen $C_nH_{2n-32}N_4$ u. s. w. (S. 1306).

2. *Basen $C_{26}H_{16}N_4$ (S. 1306).

2) *Phenanthrophenofluorindin* $C_{14}H_8 \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_2 \langle \text{NH} \rangle \text{C}_6\text{H}_4$. N-Phenyl-Phenanthrophenofluorindin $C_{32}H_{20}N_4 = C_{14}H_8 \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_5 \langle \text{NH} \rangle \text{C}_6\text{H}_4$. B. Durch Erhitzen von 2-Amino-3-Anilino flavindiniumchlorid (S. 974) mit salzsaurem o-Phenylen-diamin und Benzoesäure zum Sieden (KEHRMANN, STOFFEL, B. 33, 405). — Goldglänzende mikroskopische Blättchen. Auf Zusatz von Wasser färbt sich die blaugrüne Lösung in conc. Schwefelsäure kornblumenblau. — $C_{32}H_{21}N_4Cl$. Dunkelmetallgrüne Nadeln (aus viel Alkohol + Salzsäure). Unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lösung ist grünstichig dunkelblau gefärbt.

2a. Anhydrotolyketamin $C_{27}H_{18}ON_4 = \left[\text{C}_6\text{H}_4 \langle \text{NH} \rangle \text{C}_6\text{H}_4 \right]_2 \text{CO}$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1021.

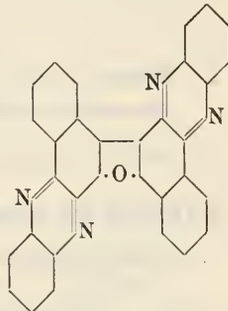
4a. Diaminobenzhydryl-Naphtophenoxazim $C_{29}H_{22}ON_4 =$


p, p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan - Dimethylnaphtophenoxazimiumchlorid $C_{35}H_{35}ON_4Cl = (\text{CH}_3)_2\text{N(Cl):C}_6\text{H}_3 \langle \text{N} \rangle \text{C}_{10}\text{H}_5 \cdot \text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Durch Erhitzen von Meldolablauf (Spl. Bd. II, S. 527) mit p, p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) in Alkohol (MÖHLAU, B. 31, 2352; M., KLOPPER, B. 32, 2157). — Chlorhydrat $C_{35}H_{35}ON_4Cl \cdot \text{HCl}$. Dunkelblaues Pulver. Lösung in Wasser blau, in conc. Schwefelsäure blaugrün.

p, p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan-Dimethoxy-naphtophenoxazimiumchlorid $C_{35}H_{35}O_2N_4Cl = (\text{CH}_3)_2\text{N(Cl):C}_6\text{H}_5 \langle \text{N} \rangle \text{C}_{10}\text{H}_4(\text{OH}) \cdot \text{CH}[\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2]_2$. B. Durch 3-stdg. Erwärmen von Muscarin (S. 714) mit p, p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) in Alkohol (M., K., B. 32, 2158). — Chlorhydrat $C_{35}H_{35}O_2N_4Cl \cdot \text{HCl}$. Dunkelblaues bronceglänzendes Pulver. Lösung in Wasser blau, in Eisessig kornblumenblau, in conc. Schwefelsäure grün.

5a. Dinaphtophenazinfuran $C_{32}H_{16}ON_4 =$

B. Durch Kochen von 0,8 g 5-Brom-6'-Oxy-5', 6-Dinaphtophenazinoxid (S. 712) mit einer Lösung von 0,3 g Natrium in 30 cem Alkohol (LINDENBAUM, B. 34, 1058). — Grüngelbe Nadeln aus Nitrobenzol. Schmilzt oberhalb 300° . Unlöslich.

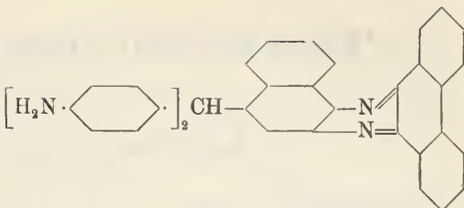


7a. Base $C_{37}H_{26}N_4 =$

Tetramethylderivat $C_{41}H_{34}N_4 =$



Gelbliche Nadeln. Schmelzp.: oberhalb 336°. Fast unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Benzin (NÖLTING, C. 1903I, 87).



9. Methylene-Bis-1,2-diphenylchinoxalin $C_{41}H_{28}N_4 = CH_2 < \left\{ \begin{matrix} \text{C}_6H_5 \\ \text{C}_6H_5 \end{matrix} \right\}_2$

B. Aus 3,4,3',4'-Tetraaminodiphenylmethan (S. 947) und Benzil (Spl. Bd. III, S. 221) in Alkohol (J. MEYER, ROHMER, B. 33, 261). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol oder Phenol + Alkohol). Schmelzp.: 245—247°. Leicht löslich in heissem Chloroform und Phenol, sonst schwer löslich. Wird von conc. Salzsäure oder Schwefelsäure intensiv roth gefärbt.

U. *Tetrazan- und Tetrazen-Verbindungen (S. 1306—1309).

A. *Tetrazanverbindungen (S. 1306—1308).

Eine Anzahl von Hydrotetrazonen sind im Hptw. Bd. IV und Spl. Bd. IV als Oxydationsproducte der zugehörigen Aldehyd-Arylhydraxone registriert, z. B. Dibenzaldibenzylhydrotetrazon $[C_6H_5 \cdot CH : N \cdot N (CH_2 \cdot C_6H_5)]_2$ bei Benzylhydraxin im Spl. Bd. IV, S. 539 u. s. w.

S. 1307, Z. 11 v. o. statt: „2156“ lies: „2756“.

5. *Verbindungen $C_{28}H_{20}O_2N_4$ (S. 1307).

S. 1307, Z. 21 und 30 v. o. statt: „Dianisyl . . .“ lies: „Dianisal . . .“.

2) *Dehydroanisalphenylhydraxon $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot N \cdot C_6H_5$ (S. 1307).
 $C_6H_5 \cdot N \cdot HN : C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$

Eine mit der im Hptw. Bd. IV, S. 1307, Z. 30 v. o. aufgeführten Verbindung wahrscheinlich identische Verbindung entsteht bei der Einwirkung von Isoamylnitrit + Natriumäthylat auf Anisaldehydphenylhydraxon (Hptw. Bd. IV, S. 760), neben anderen Producten (BAMBERGER, PEMSEL, B. 36, 68). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 197° bis 198° (corr.).

B. *Tetrazenverbindungen (S. 1308—1309).

Vor I. Dipiperyltetrazon $C_{10}H_{20}N_4 = C_5H_{10} > N \cdot N : N \cdot N < C_5H_{10}$ s. S. 297.

Vor I. Tetrazone $C_{12}H_{24}N_4$.

1) Di- α -piperolyltetrazon $CH_3 \cdot C_5H_9 > N \cdot N : N \cdot N < C_5H_9 \cdot CH_3$ s. S. 299.

2) Dimethylpyrrolidintetrazon s. Hptw. Bd. IV, S. 1238.

S. 1308, Z. 16 v. u. statt: „180“ lies: „108“.

9. *Diphenyldibenzyltetrazon $C_{26}H_{24}N_4 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N : N \cdot N(C_6H_5) \cdot (CH_2 \cdot C_6H_5)$ (S. 1309). B. Aus äquimolekularen Mengen von Benzochinon und schwefelsaurem α -Phenyl- α -Benzylhydraxin (S. 539) in verdünnter wässriger Lösung (Mc PHERSON, Am. 22, 378). — Farblose Rhomboëder aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 145° (unter Zersetzung).

9a. Tetrabenzyltetrazon $C_{28}H_{28}N_4 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2 N \cdot N : N \cdot N (CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Oxydation von α -Dibenzylhydraxin (S. 540) mit HgO in Chloroform (CURTIUS, FRANZEN, B. 34, 558). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 97°.

V. *Basen mit fünf Atomen Stickstoff (S. 1309—1327.)

S. 1311, Z. 4 v. o. die Strukturformel muss lauten: $C_2H_6N_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$.B. *Basen $C_nH_{2n+1}N_5$ (S. 1312—1315).I. *Aminotetrazol $CH_3N_5 = \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \end{array} = \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{N} \cdot \text{N} \end{array} = \begin{array}{c} \text{HN} \text{---} \text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{HN} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \end{array}$ (S. 1312)(siehe auch *Spl. Bd. I, S. 847*). B. Aus Cyanamid und Stickstoffwasserstoff in wässriger Lösung bei Gegenwart von HNO_3 (HANTZSCH, VAOT, A. 314, 362). — $CH_3N_5 \cdot HNO_3$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 174—175° (Zersetzung). Wird beim Umkrystallisieren aus Wasser in Aminotetrazol und HNO_3 zerlegt (H., SMYTHE, A. 314, 352).S. 1312, Z. 16 v. u. füge hinzu: Pikrat $C_3H_7N_5 \cdot C_6H_5O_2N_3$. Nadeln. Schmelzp.: 203° (Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.Diphenylderivat, 4-Phenyltetrazolonanil(5) $C_{13}H_{11}N_5 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N \text{---} N \\ \vdots \quad \vdots \\ C_6H_5 \cdot N \cdot C \cdot NH \cdot N \end{array}$ B.

Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf eine salzsaure Lösung des Amino-Diphenylguanidins (BUSCH, BAUER, B. 33, 1069). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 162—163°. Zersetzt sich oberhalb 220° unter Aufschäumen und Entwicklung von Carbylamingeruch. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Aether. Indifferent gegen Säuren. In Aetzalkalien mit gelber bis rothgelber Farbe löslich.

Di-tolylderivat, 4-Tolyltetrazolon-Tolil(5) $C_{15}H_{15}N_5 = \begin{array}{c} CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \text{---} N \\ \vdots \quad \vdots \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot NH \cdot N \end{array}$

a) Di-o-tolylderivat. B. Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf Amino-Di-o-tolyguanidin in salzsaurer Lösung (BU., BA., B. 33, 1071). — Nadeln. Schmelzp.: 152°.

b) Di-p-tolylderivat. B. Durch Zufügen von Natriumnitrit zu salzsauren Lösungen des Amino-Di-p-tolyguanidins (BU., BA., B. 33, 1073). — Nadeln. Schmelzp.: 207°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in heissem Benzol und Chloroform.

Benzyl-Aminotetrazol $C_8H_9N_5$. α -Derivat $\begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{N} \cdot (\text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{N} \end{array}$ B. Entsteht neben wenig α -Dibenzyl-Aminotetrazol (s. u.) beim Kochen von 2 Mol. Aminotetrazol mit 1 Mol. Soda, 2 Mol. Benzylchlorid, Wasser und wenig Alkohol (THIELE, INOLE, A. 287, 253). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 191—192°. Ziemlich löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser, löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien. Geht beim Kochen mit Benzylchlorid in α -Dibenzyl-Aminotetrazol über. Liefert beim Kochen mit Benzylchlorid und Kalilauge + Alkohol β -Dibenzyl-Aminotetrazol (s. u.). β -Derivat $\begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{N} \end{array}$? B. Entsteht neben wenig β -Dibenzyl-Aminotetrazol (s. u.) bei 6-stdg. Kochen von 10 g Aminotetrazol mit 40 g Benzylchlorid und 50 g KOH + verdünntem Alkohol (TH., I., A. 287, 254). Man verjagt den Alkohol durch Wasserdampf, schüttelt dann mit Aether aus und fällt die alkalische Lösung mit Essigsäure. — Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 181°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Säuren und Alkalien.Dibenzyl-Aminotetrazol $C_{15}H_{15}N_5 = \begin{array}{c} \text{N} \text{---} \text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{C} \cdot \text{N} \cdot (\text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{N} \end{array}$ α -Derivat. Das Hydrochlorid scheidet sich aus beim Kochen von 1 Thl. wasserfreiem Aminotetrazol mit 8 Thln. Benzylchlorid (TH., I., A. 287, 255). Beim Kochen von α -Benzyl-Aminotetrazol (s. o.) mit Benzylchlorid (TH., I.). — Mikroskopische Nadelchen aus heissem Wasser; glitzernde Kryställchen aus Aether. Schmelzp.: 88,5°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, sehr wenig in heissem Wasser. — $C_{15}H_{15}N_5 \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzp.: 208—209°. Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. — $C_{15}H_{15}N_5 \cdot HNO_2$. Niederschlag. Schmelzp.: 108°. — Nitrat. Schmelzp.: 122°. — Sulfat. Schmelzp.: 173°.Nitrosamin $C_{15}H_{14}ON_6 = C_{15}H_{14}(NO)N_5$. Gelbe Nadelchen. Schmelzp.: 105° (TH., I.). Leicht löslich in Alkohol und Aether. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in N_2 und Dibenzylxytetrazol. β -Derivat. B. Man kocht 5 g Aminotetrazol mit 15 g KOH + 30 g Benzylchlorid und verdünntem Alkohol 4 Stunden, versetzt nach 2 Stunden mit 10 g KOH und kocht weiter (TH., I., A. 287, 259). Beim Kochen von α -Benzyl-Aminotetrazol mit Benzyl-

chlorid + Alkohol (TH., I.). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 169—170°. Unlöslich in Säuren und Alkalien, schwer löslich in Aether. Bei der Oxydation mit $KMnO_4$ + verdünnter Schwefelsäure entsteht Benzaldehyd.

Nitrosamin $C_{15}H_{14}ON_6 = C_{15}H_{14}(NO)N_5$. B. Beim Erwärmen von 1 Thl. β -Dibenzyl-Aminotetrazol mit $1\frac{1}{2}$ Thl. Isoamylnitrit (TH., I.). — Gelbe Täfelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 97—98°. Wird beim Kochen mit Wasser nicht verändert. Bei der Reduction mit Zinkstaub + Eisessig wird β -Dibenzyl-Aminotetrazol zurückgebildet.

1-Acetyl-4-Phenyltetrazolonanil(5) (vgl. S. 978) $C_{16}H_{18}ON_5 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot \ddot{N} \text{-----} \ddot{N} \\ | \\ C_6H_5 \cdot \ddot{N} : C : N(CO \cdot CH_3) \cdot \ddot{N} \end{array}$

Wasserhelle Spiesse (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 88—89°. Schwer löslich in Petroleumäther, sonst leicht löslich (BUSCH, BAUER, B. 33, 1070).

Benzoylaminotetrazol $C_8H_8ON_5 = CH_2(C_7H_5O)N_5$. Pulver. Schmilzt oberhalb 250° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkalien, schwer in Alkohol, unlöslich in Aether u. s. w. (THIELE, INGLE, A. 287, 234).

2. *Basen $C_2H_5N_5$ (S. 1312—1315).

1) *Guanazol $\begin{array}{c} C(:NH) \cdot NH \\ | \\ NH \cdot C(:NH) \end{array} > NH$ (S. 1312—1313). Beim Kochen der wässrigen Chlorhydratlösung mit Dicyandiamid (Spl. Bd. I, S. 800) entsteht Guanazoguanazol (S. 908) (PELLIZZARI, RONCAGLIOLO, G. 31 I, 500).

*Phenylguanazol $C_8H_9N_5 = \begin{array}{c} C(:NH) \cdot NH \\ | \\ NH \cdot C(:NH) \end{array} > N \cdot C_6H_5$ (S. 1313). Weisse Krystalle. Schmelzpt.: 175° (P., R., G. 31 I, 477). Durch Erhitzen mit Kalilauge entsteht 1-Phenyl-3-Iminotriazolidon(5) (S. 898). — $(C_8H_9N_5 \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4 \cdot 2H_2O$. Nadelchen. Leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser.

Nitroso-Phenylguanazol $C_8H_9ON_6 = C_8H_9N_5(NO)$. B. Durch Einwirkung von 0,7 g Isoamylnitrit auf 1 g Phenylguanazol (s. o.) in 15 ccm Alkohol (P., R., G. 31 I, 482). — Gelbes Pulver. Schmelzpt.: gegen 245°. Unbeständig in Wasser. Schwer löslich in Alkohol. Giebt die LIEBERMANN'sche Nitrosoreaction.

*Methylphenylguanazol $C_9H_{11}N_5 = \begin{array}{c} C(:NH) \cdot N(CH_3) \\ | \\ NH \text{-----} C(:NH) \end{array} > N \cdot C_6H_5$ (S. 1313). B. Entsteht als Jodhydrat beim 3-stdg. Erhitzen von Phenylguanazol (5 g) (s. o.) in 20 ccm Methylalkohol mit 3 g CH_3J im geschlossenen Gefäß auf 100° (P., R., G. 31 I, 483). — Jodhydrat $C_9H_{11}N_5 \cdot HJ$. Gelbliche Nadeln. Schmelzpt.: 258°. Giebt mit conc. Kalilauge die freie Base.

Triphenylguanazol, 4-Phenylurazoldianil $C_{20}H_{17}N_5 = \begin{array}{c} C(:N \cdot C_6H_5) \text{-----} NH \\ | \\ C_6H_5 \cdot \ddot{N} \text{-----} C(:N \cdot C_6H_5) \end{array} > NH$. B. Durch Erhitzen von Aminodiphenylguanidin (Spl. Bd. II, S. 161) auf 180°, neben Anilin und Hydrazinhydrat (BUSCH, ULMER, B. 35, 1720). Aus Tetraphenylhydrazodicarbonamidin (S. 991) durch Erhitzen auf ca. 200° oder 1-stdg. Kochen mit conc. Salzsäure, neben Anilin (B., U.). — Wasserhelle Blätter mit $2C_6H_5O$ aus Alkohol. Verwittert an der Luft. Schmilzt alkoholfrei bei 234°. Ziemlich löslich in Aceton, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol. Salpetrige Säure fällt aus der salzsauren Lösung das Nitrosamin(?) als farblosen Niederschlag, der sich leicht zum Triphenyldehydroguanazol (S. 980) oxydirt. Chromsäure oxydirt zu Chinon. Conc. Salzsäure spaltet bei 180° unter Bildung von Anilin und Hydrazin. — $C_{20}H_{17}N_5 \cdot HCl$. Nadeln. Schmelzpt.: (unscharf) 127°. Verliert schon bei 100° HCl. Wenig löslich in kaltem Wasser.

Dimethyltriphenylguanazol $C_{22}H_{21}N_5 = (CH_3)_2(C_6H_5)(C_6H_5 \cdot N)_2C_2N_3$. B. Durch 4-stdg. Kochen von Triphenylguanazol (s. o.) mit CH_3J unter Hg-Verschluss (B., U., B. 35, 1722). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 182°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether und Benzol.

Als Tetraphenylguanazol $\begin{array}{c} C(:N \cdot C_6H_5) \cdot N(C_6H_5) \\ | \\ C_6H_5 \cdot \ddot{N} \text{-----} C(:N \cdot C_6H_5) \end{array} > NH$ ist wahrscheinlich die sogenannte Wessel'sche Dicarbobase (Hptw. Bd. IV, S. 1224, Z. 23 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 89I) aufzufassen. Vgl. B., U., B. 35, 1718.

Tri-p-tolylguanazol $C_{28}H_{23}N_5 = \begin{array}{c} C(:N \cdot C_7H_7) \cdot NH \\ | \\ C_7H_7 \cdot \ddot{N} \text{-----} C(:N \cdot C_7H_7) \end{array} > NH$. B. Durch Erhitzen von Amino-di-p-tolylguanidin (Spl. Bd. II, S. 268) auf 200°, neben p-Toluidin und Hydrazin

(B., U., B. 35, 1723). Durch Einleiten von H_2S in eine ätherische Lösung von Tri-p-tolyldehydroguanazol (s. u.) (B., U.). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 223° bis 224° . Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Benzol. — $C_{23}H_{23}N_5 \cdot HCl$. Nadeln. Schmilzt unscharf gegen 105° . Leicht löslich in Alkohol.

α -Naphtylguanazol $C_{12}H_{11}N_5 = C_2H_4N_4 > N \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von α -Naphtylhydrazin-Chlorhydrat (Hptw. Bd. IV, S. 926) und Dicyandiamid (Spl. Bd. I, S. 800) (R., G. 31 I, 510). — Aus siedendem Wasser weisse nadelförmige Krystalle von ausgeprägt basischen Eigenschaften. Schmelzpunkt: 230° . Löslich in warmem Wasser, unlöslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Chloroform. — $C_{12}H_{11}N_5 \cdot HCl$. Weisse prismatische Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 273° . Leicht löslich in Wasser.

Tri- β -naphtylguanazol $C_3H_2N_5 = (C_{10}H_7)(C_{10}H_7 \cdot N)_2 \cdot C_2H_4N_3$. B. Durch Erhitzen des Aminodi- β -naphtylguanidins auf 230° (B., U., B. 35, 1726). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 216° . Schwer löslich. Wird von salpetriger Säure zu einem in Alkohol und Benzol mit tiefblauer Farbe löslichen Azokörper oxydiert.

Monoacetylphenylguanazol $C_{10}H_{11}ON_5 + 2H_2O = C_6H_5N_5(CO \cdot CH_3) \cdot 2H_2O$. B. Aus Phenylguanazol (4 g) (S. 979) und Acetanhydrid (10 cem) in der Kälte (PELLIZZARI, RONCAIOLLO, G. 31 I, 478). — Prismen (aus Wasser). Verliert an der Luft sein Krystallwasser. Schmelzpt.: 244° . Löslich in warmem Wasser und warmem Alkohol, fast unlöslich in Aether. Durch Säuren und Basen leicht verseifbar.

Diacetylphenylguanazol $C_{12}H_{13}ON_5 = C_6H_5N_5(CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus dem Monoacetylproduct (s. o.) oder aus Phenylguanazol selbst (S. 979) durch Acetanhydrid (P., R., G. 31 I, 479). — Prismen (aus Wasser). Schmelzpt.: 212° . Nadeln (aus sehr verdünnter Essigsäure) mit 4 sehr leicht abspaltbaren Mol. H_2O . Wird beim Kochen mit verdünnter Salzsäure verseift.

Diacetyltriphenylguanazol (vgl. S. 979) $C_{24}H_{21}O_2N_5 = (C_6H_5)(C_6H_5 \cdot N)_2 \cdot C_2N_3(CO \cdot CH_3)_2$. Krystallaggregate aus Eisessig. Schmelzpt.: 218° . Schwer löslich (BUSCH, ULMER, B. 35, 1722).

Diacetyltri-p-tolylguanazol (vgl. S. 979—980) $C_{27}H_{27}O_2N_5 = (CH_3 \cdot C_6H_4)(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N)_2 \cdot C_2N_3(CO \cdot CH_3)_2$. Krystallkörner aus Benzol-Ligroin. Schmelzpt.: 175° . Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Aether und Ligroin (B., U., B. 35, 1724).

Tetracetylphenylguanazol $C_{16}H_{17}O_4N_5 = C_6H_5N_5(CO \cdot CH_3)_4$. B. Aus dem Diacetylderivat (s. o.) bei etwa 2-stdg. Kochen mit wenig Acetanhydrid (P., R., G. 31 I, 480). — Nadeln. Schmelzpt.: 157° . Bildet an feuchter Luft, sowie beim Umkrystallisieren aus Wasser, langsamer auch aus Alkohol, das Diacetylderivat zurück.

Benzylidenphenylguanazol $C_{15}H_{13}N_5 = \begin{array}{c} (C_6H_5)CH \\ \diagup \quad \diagdown \\ N:C \quad \quad N \\ \diagdown \quad \diagup \\ HN \quad \quad C:(NH) \end{array} > NC_6H_5$. B. Aus 2 g Phenylguanazol (S. 979) in 20 cem warmem Alkohol mittels 2,34 g Benzaldehyd (PELLIZZARI, RONCAIOLLO, G. 31 I, 481). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 228° . Unlöslich in Wasser, schwer löslich, auch in der Wärme, in Alkohol, Aether und Chloroform. Wird durch verdünnte Mineralsäuren schon in der Kälte in seine Componenten zersetzt.

S. 1315, Z. 29 v. o. füge hinzu: Thiele, Manchot, A. 303, 43. — Schmelzpt.: 263° .

C. *Basen $C_nH_{2n-1}N_5$ (S. 1315—1318).

Vor I. Dehydro-Guanazol $C_2H_3N_5 = \begin{array}{c} N= \\ \diagup \quad \diagdown \\ HN:C \quad \quad NH \end{array}$.

Triphenyldehydroguanazol $C_{20}H_{15}N_5 = \begin{array}{c} N= \\ \diagup \quad \diagdown \\ C_6H_5 \cdot N:C \quad \quad C:N \cdot C_6H_5 \end{array}$. B. Durch Oxydation von Triphenylguanazol (S. 979) mittels salpetriger Säure, Bromwasser, Permanganat, Kaliumbichromat, oder Kochen der alkoholischen Lösung mit HgO (BUSCH, ULMER, B. 35, 1721). — Schwarzbraune Nadeln. Schmelzpt.: 192° . Lösung in Aether dunkelviolettroth.

Tri-p-tolyldehydroguanazol $C_{28}H_{21}N_5 = (CH_3 \cdot C_6H_4)(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N)_2 \cdot C_2N_3$. B. Durch Eintragen von Natriumnitritlösung in eine alkoholische Lösung von salzsaurem Tri-p-tolylguanazol (S. 979—980) (B., U., B. 35, 1724). — Dunkelbraune, metallglänzende Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 178° . Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol mit blauer bis violettblauer Farbe. Wird von conc. Salzsäure zerstört, von H_2S zu Tri-p-tolylguanazol reducirt.

I. *Basen $C_3H_5N_5$ (S. 1316).

1) *Formoguanamin, Diaminocyanurwasserstoff, Diaminokyanidin

$HC \begin{matrix} \leftarrow N \cdot C(NH_2) \\ \leftarrow N : C(NH_2) \end{matrix} \rangle N$ (S. 1316). B. Durch Schütteln von Chlorocyanurdiamid (Spl. Bd. I, S. 801) mit rauchender Jodwasserstoffsäure + PH_4J , neben Ammelin (Spl. Bd. I, S. 801) (DIELS, B. 32, 694, 1219). — Nadelchen (aus 20 Thln. siedendem Wasser). Schmelzp.: 329° (corr.) unter Zersetzung. — *Chlorhydrat Nadeln (aus conc. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser. — $HgCl_2$ -Doppelsalz. Mikroskopische Nadelchen aus Wasser. — *Platinsalz. Gelbrothe Prismen. — Silbersalz. Gezackte Spiesse (aus sehr verdünnter Salpetersäure).

Diaminochlorcyanurwasserstoff, Chlorcyanurdiamid $CCl \begin{matrix} \leftarrow N \cdot C(NH_2) \\ \leftarrow N : C(NH_2) \end{matrix} \rangle N$ siehe Hptw. Bd. I, S. 1447 und Spl. Bd. I, S. 801.

Amino-Methylamino-Chlorcyanurwasserstoff $C_4H_6N_5Cl = C_3N_3Cl(NH_2)(NH \cdot CH_3)$. B. Durch Einwirkung von wässriger Methylaminlösung auf Chlorcyanurdiamid (Spl. Bd. I, S. 801) (DIELS, B. 32, 697). — Rhombische Tafelchen (aus Aceton oder Eisessig), die $\frac{1}{2}$ Mol. H_2O enthalten, das sie bei 130° abgeben. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol und Aceton. In warmer verdünnter Salzsäure unter Bildung von Methylammelin löslich.

Bismethylamino-Chlorcyanurwasserstoff $C_3N_3Cl(NH \cdot CH_3)_2$ siehe Hptw. Bd. I, S. 1447, Z. 10 v. u.

Amino-Aethylamino-Chlorcyanurwasserstoff $C_5H_8N_5Cl = C_3N_3Cl(NH_2)(NH \cdot C_2H_5)$. B. Durch Einwirkung von conc. wässrigem Ammoniak auf Cyanuräthylaminodichlorid (S. 906) bei $60-70^\circ$ (D., B. 32, 700). — Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 177° (corr.). Ziemlich löslich in heissem Wasser, Alkohol, Aceton und $CHCl_3$. Liefert bei 3—4-stdg. Erhitzen mit 33%iger Methylaminlösung auf $120-125^\circ$ Methyläthylmelamin (Spl. Bd. I, S. 801).

Methylamino-Aethylamino-Chlorcyanurwasserstoff $C_6H_{10}N_5Cl = C_3N_3Cl(NH \cdot CH_3)(NH \cdot C_2H_5)$. B. Durch Schütteln von Cyanurmethylaminodichlorid (S. 906) mit wässriger Aethylaminlösung (D., B. 32, 701). — Spindelförmige Krystalle aus Eisessig, die von 225° an sintern und bei 238° (corr.) schmelzen. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in heissem Alkohol, Aceton und Benzol. Wird von conc. wässrigem Ammoniak bei 100° in Methyläthylmelamin (Spl. Bd. I, S. 801) übergeführt.

Diphenylformoguanamin $C_{15}H_{13}N_5 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \cdot C : (N \cdot C_6H_5) \cdot NH \\ HC : N \text{ ————— } \ddot{C} : NH \end{matrix}$ oder $\begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \cdot C : (N \cdot C_6H_5) \cdot N \\ HC : N \text{ ————— } C \cdot NH_2 \end{matrix}$. B. Durch 1-stdg. Kochen von α -Diphenylguanylguanidin

(Hptw. Bd. II, S. 353) mit wasserfreier Ameisensäure (CRAMER, B. 34, 2598). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 206° . Kaum löslich in Wasser, leicht in verdünnten Säuren. — $(C_{15}H_{13}N_5 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Prismen aus Wasser.

Di-o-tolylformoguanamin $C_{17}H_{17}N_5 = C_7H_7N_5(C_7H_7)_2$. B. Durch Kochen von Di-o-tolylbiguanid mit Ameisensäure (C., B. 34, 2600). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 255° .

Di-p-tolylformoguanamin $C_{17}H_{17}N_5 = C_8H_8N_5(C_7H_7)_2$. Schmelzp.: 222° (C., B. 34, 2601).

Ditolylendiaminocyanurechlorid $Cl(CN)_3(NH \cdot C_7H_7 \cdot NH_2)_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 606.

Bis-Acetaminocyanurwasserstoff, Diacetylformoguanamin $C_7H_9O_2N_5 = N_3C_3H(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch 1-stdg. Kochen von Diaminocyanurwasserstoff mit Essigsäureanhydrid (DIELS, B. 32, 695). — Krystallinische Flocken (aus Wasser oder Aceton).

2) Hydrazinocyanurwasserstoff $CH \begin{matrix} \leftarrow N \cdot C(NH \cdot NH_2) \\ \leftarrow N = C(NH_2) \end{matrix} \rangle N$. Phenylhydrazinocyanurechlorid $N_3Cl_2C_3 \cdot N_2H_2C_6H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 743.

2. *Basen $C_4H_7N_5$ (S. 1316—1317).

1) *Acetoguanamin, Diamino-Methyl-Kyanidin $CH_3 \cdot C \begin{matrix} \leftarrow N \cdot C(NH_2) \\ \leftarrow N : C(NH_2) \end{matrix} \rangle N = CH_3$. $C \begin{matrix} \leftarrow NH \cdot C(NH) \\ \leftarrow N - C(NH_2) \end{matrix} \rangle N$ (S. 1316—1317). Hydrolyse des *Chlorhydrats: Wood, Soc. 83, 576. Derivate s. Hptw. Bd. I, S. 1456 u. Spl. Bd. I, S. 802—803.

Acetyldiphenylacetoguanamin $C_{18}H_{17}ON_5 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \cdot C : (N \cdot C_6H_5) \cdot N \\ CH_3 \cdot C : N \text{ ————— } \ddot{C} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Erwärmen von α -Diphenylguanylguanidin (Hptw. Bd. II, S. 353) mit Essigsäureanhydrid bis zur Lösung (CRAMER, B. 34, 2599). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol) Schmelzp.: 217° . Leicht löslich in Alkohol und Säuren, unlöslich in Wasser und Alkalien.

Acetyldi-o-tolylacetoguanamin $C_{20}H_{21}ON_5 = (CH_3)(C_7H_7)_2C_6H_4ON_5$. B. Aus Di-o-tolylbiguanid und Essigsäureanhydrid (C., B. 34, 2600). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 191°.

2) **2,4,5-Triaminopyrimidin** $H_2N.C \begin{matrix} \text{N}=\text{CH} \\ \text{N.C(NH}_2\text{)} \end{matrix} > C.NH_2$. 6-Oxy-2,4,5-Triaminopyrimidin $C_4H_7ON_5 = H_2N.C \begin{matrix} \text{N}=\text{C(OH)} \\ \text{N.C(NH}_2\text{)} \end{matrix} > C.NH_2$. B. Durch Reduction des Isonitroso-derivats vom 6-Oxy-2,4-Diaminopyrimidin (S. 906) mit wässriger Schwefelammoniumlösung (W. TRAUBE, B. 33, 1377). — Krystallpulver. Die Lösungen färben sich an der Luft intensiv violett. Geht durch Kochen mit Ameisensäure in Guanin (Spl. Bd. III, S. 708) über. Physiologische Wirkung: STEUDEL, H. 32, 289. — $C_4H_7ON_5.H_2SO_4 + H_2O$. Nadelchen. Wird bei 130° wasserfrei. Schwer löslich in Wasser (W. T.).

3) **2,4,6-Triaminopyrimidin** $NH_2.C \begin{matrix} \text{N.C(NH}_2\text{):N} \\ \text{CH}=\text{C.NH}_2 \end{matrix}$. B. Beim Erhitzen von 2,4,6-Trichlorpyrimidin (S. 550) mit alkoholischem Ammoniak auf 215° (GABRIEL, B. 34, 3363). — Prismen aus Alkohol. Sintert bei ca. 242°, schmilzt bei 245—246°. Sehr leicht löslich in Wasser mit alkalischer Reaction. — $C_4H_7N_5.2HCl$. Säulen. — $(C_4H_7N_5.HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. Nadeln. — Pikrat $C_4H_7N_5.C_6H_5O_7N_3$. Nadeln.

5-Nitro-2,4,6-Triaminopyrimidin $C_4H_6O_2N_6 = NH_2.C \begin{matrix} \text{N.C(NH}_2\text{):N} \\ \text{C.C(NO}_2\text{):C.NH}_2 \end{matrix}$. B. Man trägt 5 g 2,4,6-Triaminopyrimidin in 20 ccm entrötheter rauchender Salpetersäure ein, fügt 20 ccm conc. Schwefelsäure hinzu und erhitzt 5 Minuten auf ca. 50°; darauf verdünnt man mit Wasser (G., B. 34, 3364). — Schwach gelbliche Nadeln aus Eisessig, die bei 270° noch nicht schmelzen. Löslich in warmer verdünnter Salzsäure. — Das Hydrochlorid wird durch Wasser dissociirt.

4) **Base** $N \begin{matrix} \text{CH.N.C(NH}_2\text{)} \\ \text{CH}_2.N-\text{CH}_2 \end{matrix} > N$. Als Imid eines Oxydiketoderivats kann das Urazoguanazol (S. 907—908) aufgefasst werden.

3. *Basen $C_5H_9N_5$ (S. 1317).

2) **4-Methyl-2,5,6-Triaminopyrimidin** $H_2N.C \begin{matrix} \text{N.C(CH}_3\text{)} \\ \text{N:C(NH}_2\text{)} \end{matrix} > C.NH_2$. B. Aus 4-Methyl-2,6-Diamino-5-Nitropyrimidin (S. 909) durch $SnCl_2$ und rauchende Salzsäure auf dem Wasserbade (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1255). — Nadelchen aus Wasser, Säulen aus Alkohol. Schmelzp.: 243° (unter Zersetzung). In Wasser mit stark alkalischer Reaction löslich. Liefert mit siedender Ameisensäure eine Formylverbindung (s. u.).

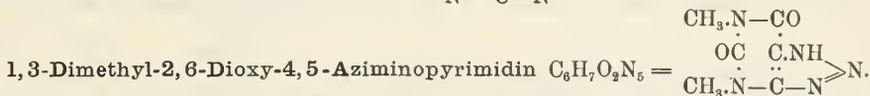
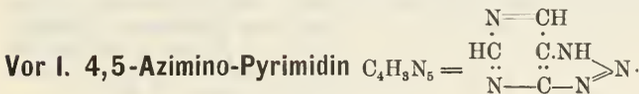
Formylderivat $C_6H_9ON_5 = N_2C_4(CH_3)(NH_2)_2(NH.CHO)$. B. Aus der Triamino-Verbindung durch siedende Ameisensäure (G., C., B. 34, 1256). — Nadeln. Sintert bei 240—270° unter Sublimation. Sehr wenig löslich in absolutem Alkohol. In Wasser mit alkalischer Reaction leicht löslich. Ist in 10%iger Salzsäure zuerst löslich, scheidet dann aber Nadeln des Chlorhydrats ab. Liefert bei 300° 6-Methyl-2-Aminopurin (S. 988).

D. *Basen $C_nH_{2n-3}N_6$ (S. 1318).

Desoxyguanin, 2-Amino-1,6-Dihdropurin $C_5H_7N_5 = \begin{matrix} \text{HN}-\text{CH}_2 \\ \text{NH}_2.\text{C} \begin{matrix} \text{C.NH} \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{matrix} > \text{CH} \end{matrix}$. B. Durch elektrolytische Reduction des Guanins (Spl. Bd. III, S. 708) in 60%iger Schwefelsäure bei 16—20° (TAFEL, ACH, B. 34, 1171). — Nadelchen aus Wasser. Färbt sich gegen 200° dunkler und zersetzt sich bei 204° völlig. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Leicht oxydirbar. $FeCl_3$ färbt die wässrige Lösung dunkelbraunroth. Nimmt aus der Luft CO_2 auf. Reagirt alkalisch. Wird von Brom in Eisessig zu 2-Aminopurin (S. 985) oxydirt. — Neutrales Hydrochlorid $C_5H_7N_5.HCl$. Blättchen aus Wasser. Löslich in 1,4—1,5 Thln. siedendem bzw. 16,9 Thln. Wasser von 0°. Sehr wenig löslich in heissem Alkohol. — Saures Hydrochlorid $C_5H_7N_5.2HCl$. Säulen. Wird von Wasser theilweise zerlegt. — Platinsalz. Mikroskopische Nadelchen. Schwer löslich in Wasser. — Neutrales Sulfat $(C_5H_7N_5)_2H_2SO_4 + H_2O$. Krystallkörner aus Wasser. Wird bei 100° wasserfrei. Färbt sich gegen 255° dunkel, schmilzt bei ca. 267° unter völliger Zersetzung. Löslich in 15—16 Thln. siedendem Wasser, fast unlöslich in heissem Alkohol. — Saures Sulfat $C_5H_7N_5.H_2SO_4$. Prismen. Löslich in 3 Thln. siedendem Wasser, noch leichter

löslich in heisser verdünnter Schwefelsäure. — Neutrales Acetat C₅H₇N₅·C₂H₄O₂. Säulen oder Platten aus Wasser. Färbt sich gegen 217° dunkel, schmilzt unter Aufblähen bei 222°. Leicht löslich in heissem Wasser. — Saures Pikrat C₅H₇N₅·2C₆H₃O₇N₃. Orange-gelbe Rhomboëder. Löslich in 200—250 Thln. siedendem Wasser.

E. *Basen C_nH_{2n-5}N₅ (S. 1318—1325).



B. Durch Zufügen von Natriumnitrit zu einer Lösung des 1,3-Dimethyl-2,6-Dioxy-4,5-Diaminopyrimidins (S. 907) in genau 1 Mol.-Gew. Salzsäure (W. TRAUBE, B. 33, 3056). — Prismen aus Wasser. Ziemlich schwer löslich in Wasser, noch schwerer in Alkohol.

I. *Basen C₅H₅N₅ (S. 1318—1325).

1) *Adenin, 6-Aminopurin
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.NH}_2 \\ \text{HC} \quad \text{C.NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} \text{>CH} + 3 \text{H}_2\text{O} \text{ (S. 1318 ff.)}.$$
 V. In menschlichen Fäces (KRÜGER, SCHITTENHELM, H. 35, 159). — B. {... Dichloradenin ... HJ ... PH₄J (E. FISCHER, ...); D.R.P. 96927; C. 1898 II, 237). Bei der Selbstgärung der Hefe (KUTSCHER, H. 32, 65). — Isolirung aus Harn: KR., SALOMON, H. 26, 355. — Löslich in ca. 40 Thln. siedendem Wasser (TAFEL, ACH, B. 34, 1178). Bei der Oxydation mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung entstehen aus 1 Mol. Adenin 2 Mol. Harnstoff (JOLLES, J. pr. [2] 62, 67). Physiologisches Verhalten: MINKOWSKI, A. Pth. 41, 406; SCH., A. Pth. 47, 432.

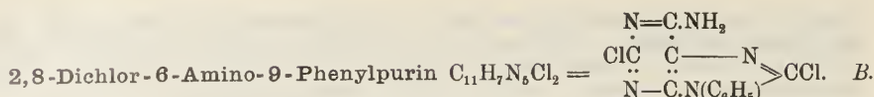
*2,8-Dichloradenin, 2,8-Dichlor-6-Aminopurin C₅H₃N₅Cl₂ =
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.NH}_2 \\ \text{ClC} \quad \text{C}-\text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{NH} \end{array} \text{>CCl}$$
 (S. 1319). {... (E. FISCHER, B. 30, 2239); D.R.P. 96926; C. 1898 II, 236).

*Methyladenin C₆H₇N₅ (S. 1319—1320). b) *7-Methyladenin
$$\begin{array}{c} \text{HC} \quad \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} \text{>CH}$$
 (S. 1320). {B. 2,8-Dichlor-6-Amino-7-Methylpurin (E. FISCHER, ...); D.R.P. 99569; C. 1899 I, 462}.

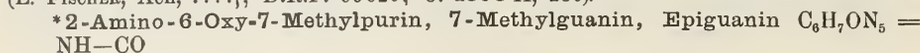
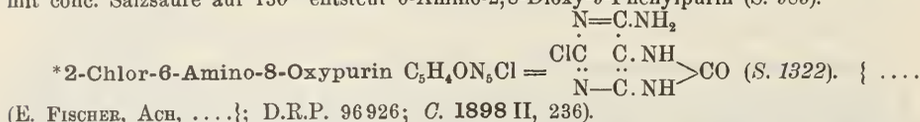
9-Phenyladenin C₁₁H₉N₅ =
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.NH}_2 \\ \text{HC} \quad \text{C}-\text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C.N(C}_6\text{H}_5\text{)} \end{array} \text{>CH.}$$
 B. Durch Reduction von 2,8-Dichlor-6-Amino-9-Phenylpurin (S. 984) mit HJ + PH₄J (FOURNEAU, B. 34, 115). — Tafeln. Schmelzp.: 245—246° (corr.). Sublimirbar. Ziemlich schwer löslich in heissem Wasser, ziemlich leicht in heissem Alkohol. — Hydrochlorid. Kryställchen (und mikroskopische sechsseitige Tafeln oder Prismen) aus conc. Salzsäure. — Gold- und Platinsalz. Gelbe Nadeln aus verdünnter Salzsäure.

*2,8-Dichlor-6-Amino-Methylpurin C₆H₅N₅Cl₂ (S. 1321—1322). a) *7-Methyl-derivat
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.NH}_2 \\ \text{ClC} \quad \text{C.N(CH}_3\text{)} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} \end{array} \text{>CCl}$$
 (S. 1321). {B. 2-Chlor-8-Oxy-6-Amino-7-Methylpurin POCl₃ (E. FISCHER, ...); D.R.P. 99569; C. 1899 I, 462}.

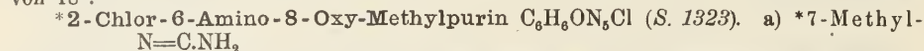
b) *9-Methylderivat
$$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.NH}_2 \\ \text{ClC} \quad \text{C}-\text{N} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N}-\text{C.N(CH}_3\text{)} \end{array} \text{>CCl}$$
 (S. 1321). B. Durch Erhitzen von 9-Methyl-2,6,8-Trichlorpurin (Spl. Bd. I, S. 749—750) mit alkoholischem Ammoniak auf 100°, neben etwas 2,6-Dichlor-8-Amino-9-Methylpurin(?) (S. 987) (E. FISCHER, B. 32, 267).



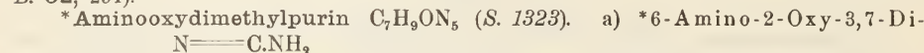
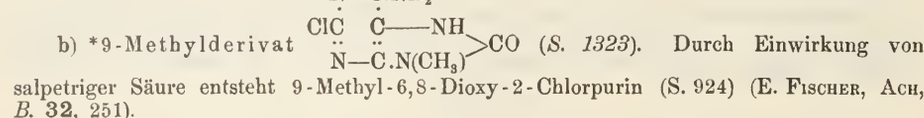
Neben kleinen Mengen 2,6-Dichlor-8-Amino-9-Phenylpurin (S. 987) und 9-Phenyl-6,8-Diamino-2-Chlorpurin (S. 992), durch 2-stdg. Schütteln von 4 g 9-Phenyl-2,6,8-Trichlorpurin (S. 919) mit 80 cem bei gewöhnlicher Temperatur gesättigtem alkoholischen Ammoniak auf 60° (FOURNEAU, *B.* 34, 114). Durch 2 $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 2-Chlor-6-Amino-8-Oxy-9-Phenylpurin (S. 985) mit POCl₃ auf 140° (Fo.) — Prismen aus Essigester. Schmelzp.: 265° (corr.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Nur schwach basisch. Wird von HJ + PH₄J zu 9-Phenyladenin (S. 984) reducirt. Durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 130° entsteht 6-Amino-2,8-Dioxy-9-Phenylpurin (S. 985).



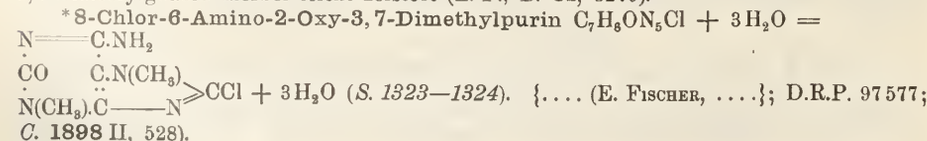
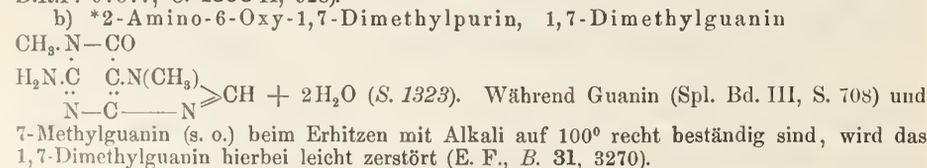
Harn (KRÜGER, *J. Th.* 24, 679; K., SALOMON, *H.* 24, 387; 26, 355, 389). — {B. ... (E. FISCHER, ...; D.R.P. 96926; *C.* 1898 II, 236). — Prismen. Leicht löslich in verdünnter Salzsäure und Schwefelsäure, schwerer in verdünnter Salpetersäure. Hinterlässt beim Eindampfen mit Salpetersäure (D:1,4) einen gelben Fleck, der mit Natronlauge orangeroth wird, beim Eindampfen mit Salzsäure und Kaliumchlorat einen weissen Rückstand, der sich in einer Ammoniak-Atmosphäre violettroth färbt (K., S., *H.* 24, 387). Geht durch Einwirkung von salpetriger Säure in 7-Methylxanthin (*Spl. Bd. III, S. 701*) über (K., S., *H.* 26, 389). — Chloroplatinat. Prismen. — Chloraurat. Nadeln. — Pikrat C₆H₇ON₅.C₆H₅O₇N₃. Zersetzt sich bei 257° (uncorr.). Löslich in 2740 Thln. Wasser von 18°.

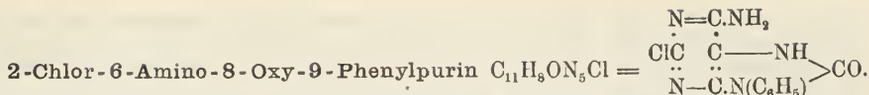


purin ... alkoholischem Ammoniak (E. FISCHER, ...; D.R.P. 99569; *C.* 1899 I, 462).



D.R.P. 97577; *C.* 1898 II, 528).





B. Neben 6-Chlor-2-Amino-8-Oxy-9-Phenylpurin (S. 987), durch 6-stdg. Erhitzen von 2 g 9-Phenyl-8-Oxy-2,6-Dichlorpurin (S. 922) mit 50 cem alkoholischem Ammoniak auf 145° (FOURNEAU, B. 34, 116). — Zersetzt sich gegen 345°, ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in heisser Salzsäure. Giebt mit POCl₃ bei 140° 2,8-Dichlor-6-Amino-9-Phenylpurin (S. 984). Durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 125° entsteht 6-Amino-2,8-Dioxy-9-Phenylpurin (s. u.).

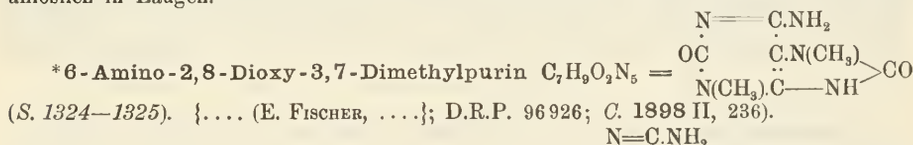
*Aminodiooxypurin C₅H₄O₂N₅ (S. 1324). a) *2-Amino-6,8-Diooxypurin



Durch 2-stdg. Erhitzen von 6-Chlor-2-Amino-8-Oxypurin (S. 986) mit rauchender Salzsäure auf 120—130° (E. FISCHER, B. 31, 2621). — Geht beim Kochen mit POCl₃ + PCl₅ in 6-Chlor-2-Amino-8-Oxypurin über (E. F., B. 31, 2620).

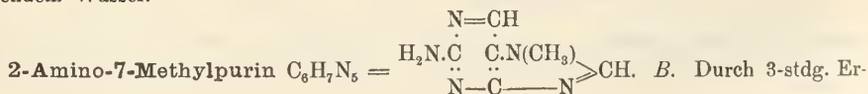
*Aminodiooxymethylpurin C₆H₇O₂N₅ (S. 1324). c) 6-Amino-2,8-Dioxy-3-Me-

thylpurin $\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.NH}_2 \\ \text{OC} \quad \text{C.NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{H}_3\text{C.N} \text{---} \text{C.NH} \end{array} \text{ >CO. B. Durch Erhitzen von 3-Methyl-2,8-Dioxy-6-Chlorpurin (S. 924) mit Ammoniak auf 135—140° (E. F., ACH, B. 32, 3738). — Undeutlich krystallinisches Pulver, das sich beim Erhitzen zersetzt, ohne zu schmelzen. Ziemlich schwer löslich in heissem Wasser. Wird von warmer Salpetersäure rasch zerstört. Giebt die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747) stark. — Chlorhydrat. Nadeln (aus 20 Thln. 5%iger Salzsäure). — Goldsalz. Nadeln. — Sulfat. Nadeln oder Spiesse. Leicht löslich. — Kalium- und Natrium-Salz. Nadelchen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Laugen.$



6-Amino-2,8-Dioxy-9-Phenylpurin C₁₁H₉O₂N₅ = $\begin{array}{c} \text{N}=\text{C.NH}_2 \\ \text{OC} \quad \text{C} \text{---} \text{NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{HN} \text{---} \text{C.N(C}_6\text{H}_5) \end{array} \text{ >CO. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 2,8-Dichlor-6-Amino-9-Phenylpurin (S. 984) mit der 15-fachen Menge conc. Salzsäure auf 130° (FOURNEAU, B. 34, 115). Durch Erhitzen von 2-Chlor-6-Amino-8-Oxy-9-Phenylpurin (s. o.) mit conc. Salzsäure auf 125° (Fo.). — Nadeln. Färbt sich gegen 285° und zersetzt sich bei wenig höherer Temperatur unter Gasentwicklung. Schwer löslich in heissem Wasser, leicht in Alkalien und heissen verdünnten Säuren. Bei der Einwirkung von NaClO₃ + HCl entsteht ein chlorhaltiger Körper vom Schmelzpunkt: 210°. — Chlorhydrat. Spiesartige Nadeln. — Platinsalz. Nadelchen. — Goldsalz. Prismen.$

2) 2-Aminopurin $\begin{array}{c} \text{N}=\text{CH} \\ \text{NH}_2 \text{---} \text{C} \quad \text{C.NH} \\ \vdots \quad \vdots \\ \text{N} \text{---} \text{C---N} \end{array} \text{ >CH. B. Durch Oxydation von Desoxyguanin (S. 982) mit Brom in kaltem Eisessig, neben einer in Wasser ziemlich leicht löslichen Base, deren Sulfat in Wasser schwer löslich ist (TAFEL, ACH, B. 34, 1175). — Nadeln (mit 1H₂O aus Wasser). Kugelige Krystalldrüsen aus Alkohol. Wird bei 100° wasserfrei. Löslich in weniger als 3 Thln. siedendem Wasser bezw. 120 Thln. Wasser von 18°, ziemlich schwer löslich in heissem Alkohol. Reagirt auf Lackmus kaum alkalisch. Löslich in verdünnten Alkalien und Mineralsäuren. Durch Einwirkung von salpetriger Säure entsteht 2-Oxypurin (S. 919). — Pikrat C₆H₅N₅.C₆H₅O₇N₃. Nadeln. Löslich in ca. 230 Thln. siedendem Wasser.$



skopische Nadelchen aus Wasser. Schmelzp.: ca. 174° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Wasser, löslich in Alkohol.

2. *Basen C₆H₇N₅ (S. 1325).

2) 6-Methyl-2-Aminopurin
$$\begin{array}{c} \text{N}-\text{C}\cdot\text{CH}_3 \\ \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C} \quad \text{C}\cdot\text{NH} \\ \text{N}=\text{C}-\text{N} \end{array} \text{CH.}$$
 B. Aus dem Formylderivat des 4-Methyl-2,5,6-Triaminopyrimidins (S. 982) bei 300° (GABRIEL, COLMAN, B. 34, 1256). — Nadeln. Zersetzt sich über 300°. Leicht löslich in heissem Wasser, sehr wenig in heissem Alkohol. — Hydrochlorid. Nadelchen. Unlöslich in conc. Salzsäure.

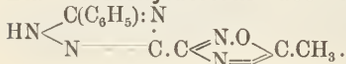
F. *Basen C_nH_{2n-7}N₅ u. s. w. (S. 1325—1327).

2. *Basen C₆H₉N₅ (S. 1325—1326).

2) *Base
$$\begin{array}{c} \text{N}\cdot\text{N}:\text{CH} \quad \text{CH}:\text{N}\cdot\text{N} \\ \text{CH}_3\cdot\text{C} \quad \text{C}\cdot\text{N}:\text{C} \\ \text{N}\cdot\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CO} \quad \text{CO}\cdot\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{N} \end{array}$$
 (S. 1325). *Rubazonsäure C₂₀H₁₇O₂N₅ =
$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\cdot\text{C} \quad \text{C}\cdot\text{N}:\text{C} \\ \text{CH}\cdot\text{N}:\text{C} \quad \text{C}\cdot\text{CH}_3 \end{array}$$
 (S. 1325). B. Eine Vorstufe der Rubazonsäure findet sich im Harn nach Gebrauch von Pyramidon (S. 758); beim Stehen an der Luft scheidet sich aus solchem Harn allmählich Rubazonsäure ab (JAFJE, B. 34, 2737). — Schmelzp.: 184° (uncorr.). Gibt mit reduzierenden Mitteln eine Leukoverbindung, die sich an der Luft wieder zu Rubazonsäure oxydirt.

Methylrubazonsäure C₂₁H₁₉O₂N₅ =
$$\begin{array}{c} \text{N}(\text{CH}_3)\cdot\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CO} \quad \text{CO}\cdot\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{N} \\ \text{CH}_3\cdot\text{C} \quad \text{C}\cdot\text{N}=\text{C} \quad \text{C}\cdot\text{CH}_3 \end{array}$$
 B. Beim Erwärmen äquivalenter Mengen von Nitrosoantipyrin (S. 327) und 1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 323) in alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (PRÖSCHER, B. 35, 1436). — Rothe Flocken. Leicht löslich in Alkohol, Essigester und Chloroform, unlöslich in Benzol und Aether. In Alkalien mit rother Farbe löslich. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht 4-Aminoantipyrin (S. 757) und 1-Phenyl-3-Methyl-4-Ketopyrazolon(5) (S. 329).

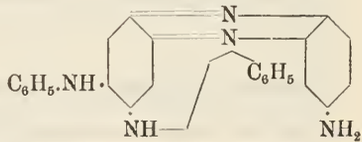
2a. Aethenylderivat des Phenyltriazylylcarbonsäureamidoxims C₁₁H₉O₃N₅ =



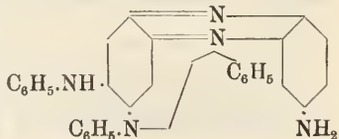
N-Phenylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1164, Z. 9 v. u.

3. *Triaminophenazin C₁₂H₁₁N₅ = H₂N·C₆H₃ $\begin{array}{c} \text{N} \\ \text{N} \end{array}$ C₆H₂(NH₂)₂, bzw. desmorphe Formen

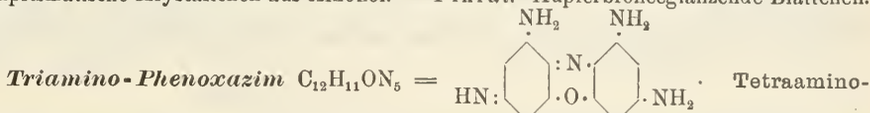
(S. 1326). Anilinophenosafranin C₂₄H₁₉N₅ = B. Durch 15-stdg. Erhitzen von 2 g Anilinomauvein (s. u.) mit 30—40 ccm alkoholischem Ammoniak und 2 g Salmiak auf 130—140° (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1502). Entsteht in geringer Menge beim Verschmelzen von 500 g salzsaurem Aminoazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1355) mit 1000 g Anilin und 500 g salzsaurem Anilin (während 1/2 Stunde bei 125—135°) (O. F., H., C. 1902 II, 902). — Grünlich glänzende, krystallbenzolhaltige Nadeln aus wenig Benzol, die bei ca. 180° unter Zersetzung schmelzen; cantharidengrüne Prismen vom Schmelzp.: 158° (unter Zersetzung) aus Pyridin. Lösung in conc. Schwefelsäure blauviolett. — Hydrochlorid, Diamino-Anilino-N-Phenylphenazoniumchlorid C₂₄H₂₀N₅Cl. Violette Nadelchen (aus wenig Alkohol). In Wasser und Alkohol mit violetter Farbe leicht löslich (O. F., H., B. 33, 1502). — Neutrales Sulfat (C₂₄H₂₀N₅)₂SO₄. Messingglänzende Säulchen (aus 50%igem Alkohol). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Saures Sulfat. Dunkelblaues krystallinisches Pulver aus Alkohol.



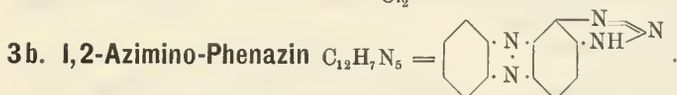
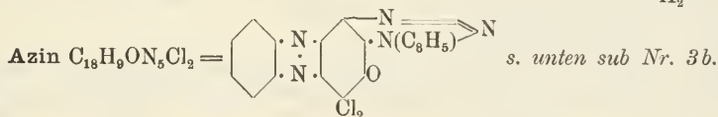
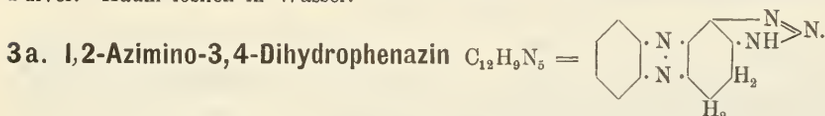
*Anilino-Phenylphenosafranin, Anilinomauvein, Indulin 3B C₃₀H₂₃N₅ = (S. 1326). B. { . . . (O. FISCHER, HEPP, A. 262, 256); vgl. Höchster Farb., D.R.P. 50534, 54657; Frdl. II, 196, 200). — Beim Behandeln mit NH₃ + NH₄Cl bildet



sich Anilinophenosafranin (s. o.). Durch Reduction mit Zinkstaub + Eisessig werden Apo-
safranin (S. 833—834) und Anilin erhalten (O. F., H., B. 33, 1499). Liefert durch Erhitzen
mit aromatischen Diaminen bei 150—190° wasserlösliche Farbstoffe (H. F., D.R.P. 50819;
Frdl. II, 197). — *Hydrochlorid, Amino-Dianilino-N-Phenylphenazonium-
chlorid $C_{30}H_{24}N_5Cl$. Grünschimmernde Nadelchen mit $\frac{1}{2}H_2O$ aus Alkohol (O. F., H.).
— Hydrobromid $C_{30}H_{24}N_5Br$. Dunkelbronze glänzende Spiesse (aus 80% igem Alkohol).
Ziemlich leicht löslich in Alkohol mit blauvioletter Farbe. — Hydrojodid $C_{30}H_{24}N_5J$.
Grünschimmernde mikroskopische Nadelchen. — Sulfat $(C_{30}H_{24}N_5)_2SO_4$. Messingglänzende
flachprismatische Kryställchen aus Alkohol. — Pikrat. Kupferbronze glänzende Blättchen.



phenoxazoniumhydroxyd $C_{12}H_{13}O_2N_5 = (NH_2)_2C_6H_4 \llcorner \begin{array}{c} \text{N} \\ | \\ \text{O}(\text{OH}) \end{array} \gg C_6H_4(NH_2)_2$. B. Durch
Reduction von Tetranitrophenoxazin mit $SnCl_2 + HCl$ und Oxydiren der so entstandenen
Leukoverbindung mit Luftsauerstoff in ammoniakalischer Lösung (KEHRMANN, SAAGER,
B. 36, 481). — Chlorid $C_{12}H_{12}ON_5Cl$. Grün glänzende Kryställchen. In Wasser und
Alkohol mit violetter Farbe löslich. Die bräunlich blutrothe Lösung in conc. Schwefel-
säure wird auf Zusatz von wenig Wasser dichroitisch (olivengrün-purpurroth) mit starker
rother Fluorescenz, auf Zusatz von mehr Wasser fuchsinroth, beim Neutralisiren violett.
Färbt tannirte Baumwolle wie Mauvein (Hptv. Bd. III, S. 678). Natronlauge fällt schwarz-
braune Flocken der Base. — Dichromat $(C_{12}H_{12}ON_5)_2Cr_2O_7$. Violettes krystallinisches
Pulver. Kaum löslich in Wasser.

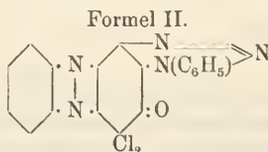
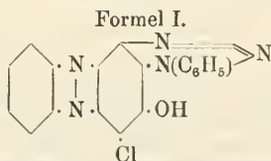


3,4-Dichlorderivat $C_{12}H_5N_5Cl_2 = C_6H_4 \llcorner \begin{array}{c} \text{N} \\ | \\ \text{N} \end{array} \gg C_6H_4 : N_3H$. B. Aus Aziminodichlor-
o-Chinon (S. 791) und o-Phenylendiamin in alkoholischer Lösung (ZINCKE, A. 311, 302).
— Gelbe bis ockerfarbene Nadelchen (aus Eisessig), die sich oberhalb 260° allmählich
zersetzen. Sehr wenig löslich in den meisten organischen
Lösungsmitteln.

N-Phenylderivat des 1,2-Azimino-3,4-Dichlor-
Phenazins $C_{18}H_9N_5Cl_2 = \begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} \\ | \quad | \\ \text{N} \quad \text{N} \\ | \quad | \\ \text{O} \quad \text{O} \end{array} \cdot \begin{array}{c} \text{N} \\ | \\ \text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) \end{array} \gg \text{N}$

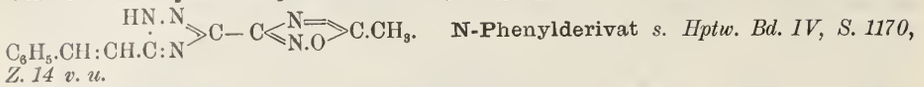
B. Aus N-Phenylaziminodichlor-o-chinon (S. 792) und o-Phe-
nylendiamin in Eisessig (Z., A. 313, 276). — Farblose Nadeln.
Schmelzp: oberhalb 250°. Löslich in Benzol.

Phenylazimino-3-Oxy-4-Chlor-Phenazin $C_{19}H_{10}ON_5Cl = \text{Formel I, unten. B.}$
Aus N-Phenylaziminomonochloroxy-p-chinon (S. 793) und o-Phenylendiamin in siedendem
Eisessig (Z., A. 313, 281). — Bordeauxrothes Krystallpulver. Löslich in Alkohol.

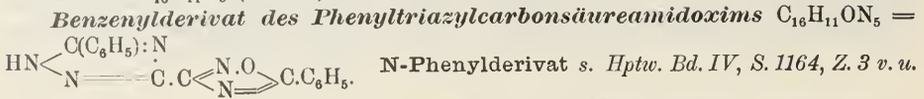


Azin $C_{18}H_9ON_5Cl_2 = \text{Formel II, oben. B.}$ Aus N-Phenylaziminodichlortriketotetra-
hydrobenzol (S. 793) und o-Phenylendiamin beim Kochen in alkoholischer Lösung (Z., A.
313, 287). — Graue Nadelchen (aus Eisessig). Schmelzp.: gegen 238° (Zersetzung).

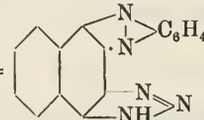
4a. Cinnamyltriazenylazoximäthenyl C₁₈H₁₁ON₅ =



6. *Basen C₁₆H₁₁N₅ (S. 1327).



6a. Azimino-Naphtophenazin C₁₈H₉N₅ =



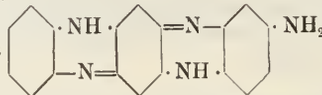
siehe Hptw. Bd. IV,

S. 1579.

S. 1327, Z. 7 v. o. statt: „C₁₀H₉N₅“ lies: „C₁₆H₉N₅“.

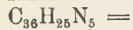
9. *Basen C₁₈H₁₃N₅ (S. 1327).

2) Amino-Phenofluorindin

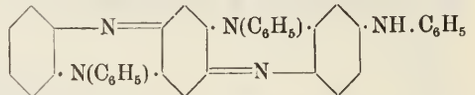


bezw. desmotrope Formen.

Anilino-Diphenyl-Phenofluorindin

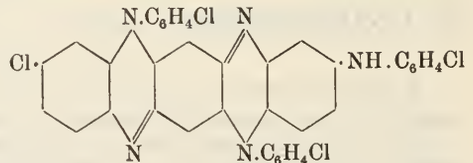


B. Durch 4–5-stdg. Kochen des Diphenylchlor-Phenofluorindins (S. 971) mit Anilin und dessen Chlorhydrat (KEHRMANN, GÜGGENHEIM, B. 34, 1222). — Dunkelblaue grünglänzende Blättchen (aus Alkohol + Benzol). Die violettblauen Lösungen in Benzol, Aether oder Alkohol fluoresciren intensiv feuerroth. Lösung in conc. Schwefelsäure blau mit feuerrother Fluorescenz. — C₃₆H₂₅N₅.HCl. BroncefARBENE Blätter. Unlöslich in Wasser, löslich in viel Alkohol mit grüner Farbe.

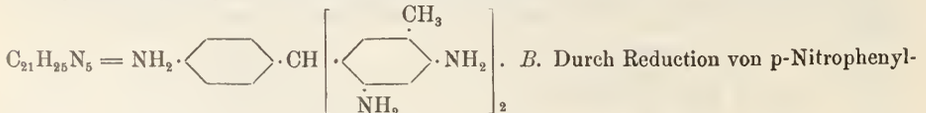


Tris-p-chlorphenyl-Aminochlorphenofluorindin C₃₆H₂₁N₅Cl₄ =

B. Man erhitzt salzsaures 2-Amino-5,4'-Dichlordiphenylamin (S. 362) auf 230–235°, behandelt die feingepulverte Schmelze mit heissem Alkohol und fällt die alkoholische Lösung mit NH₃. Das Farbbasengemisch extrahirt man mit Chloroform und krystallisirt den in Chloroform übergegangenen Antheil viermal aus Nitrobenzol (WILBERG, B. 35, 958). — Broncegrünlänzende Nadeln. Unlöslich in Chloroform, schwer löslich in Benzol und Alkohol mit starker rhodaminähnlicher Fluorescenz, löslich in conc. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe. — C₃₆H₂₁N₅Cl₄.2HCl. Violettrothglänzende Nadeln.



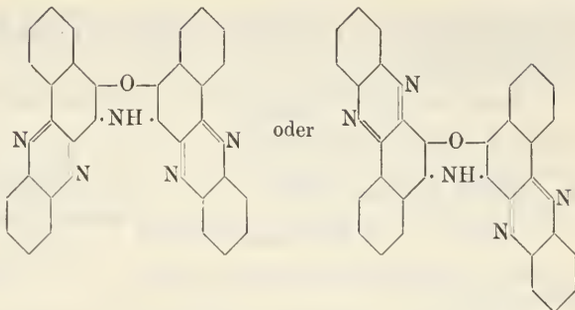
9a. p-Aminophenyl-Tetraaminoditolylmethan



Tetraaminoditolylmethan (S. 962) (ULLMANN, GREYER, C. 1903 I, 883). — Beim Erhitzen mit β-Naphtol entsteht 9-p-Aminophenyl-3'-Amino-2'-Methyl-1,2-Naphtacridin.

p-Acetaminophenyl-Tetraaminoditolylmethan C₂₃H₂₇ON₅ = CH₃.CO.NH.C₆H₄.CH[C₆H₄(CH₃)(NH₂)₂]₂. B. Aus 10 g m-Toluyldiamin und 6,7 g p-Acetaminobenzaldehyd in siedendem Alkohol (U., G., C. 1903 I, 883). — Krystalle. Schmelzp.: 205°. Löslich in heissem Anilin und Nitrobenzol. Beim Erhitzen mit β-Naphtol entsteht 9-p-Acetaminophenyl-3'-Amino-2'-Methyl-1,2-Naphtacridin und dessen Leukoverbindung.

9b. Dinaphthophenazinnoxazin $C_{32}H_{17}ON_5 =$
B. Durch Lösen des 6,6'-Dioxy-5,5'-Dinaphthophenazinimids oder -Aethylimids bzw. 5-Amino- oder 5-Aethylamino-6'-Oxy-6,5'-Dinaphthophenazinoxyds (S. 865) in siedendem Nitrobenzol (LINDENBAUM, *B.* 34, 1059). — Schwarzblaue Nadeln. Schmelzp.: oberhalb 300°. Unlöslich.



VI. *Basen mit sechs Atomen Stickstoff (S. 1327—1333).

2. *Tetrazylylhydrazin CH_4N_6 (S. 1328—1329). Derivate s. auch *Hptw.* Bd. IV, S. 1328, Z. 1—38 v. o. sub Nr. 1.

S. 1329, Z. 28 v. o. statt: „Verbindung $C_3H_4N_6$ “ lies: „Verbindung $C_4H_4N_6$ “.

4. *Basen $C_2H_3N_6$ (S. 1330). Vgl. auch *Hptw.* Bd. IV, S. 1329 sub Nr. 3.

S. 1330, Z. 10 v. o. die Formeln müssen lauten: $C_{16}H_{18}N_6 = C_2H_4N_6(CH.C_6H_5)_2$.

2) Hydrazodicarbonamidin $H_2N.(NH):C.NH.NH.C(:NH).NH_2$ siehe *Hptw.* Bd. I, S. 1495.

Tetraphenyl-Hydrazodicarbonamidin $C_{26}H_{24}N_6 = (C_6H_5.NH)(C_6H_5.N):C.NH.NH.C(N.C_6H_5)(NH.C_6H_5)$. *B.* Aus Amino-Diphenylguanidin und Carbodiphenylimid in Benzol (BUSCH, ULMER, *B.* 35, 1722). Aus Carbodiphenylimid und Hydrazin in Alkohol (B., U.) — Nadelchen. Backt bei 120° zusammen, schmilzt unscharf bei 164—165° unter Abgabe von Anilin und erstarrt dann zu Triphenylguanazol (S. 979). Leicht löslich in Aceton, löslich in heissem Alkohol, sehr wenig löslich in Aether und Ligroin. HgO färbt die alkoholische Lösung braunroth. Durch Kochen mit conc. Salzsäure entstehen Triphenylguanazol und Anilin.

4a. Base $C_3H_4N_6 = [HN:N.C(:NH)]_2$.

Bas-p-nitrophenylderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1453, Z. 6 v. u.

5a. Base $C_3H_3N_6 = CH_3.C \begin{matrix} \swarrow N.NH.C(:NH).NH_2 \\ \searrow N:NH \end{matrix}$.

m-Nitrophenylderivat, „m-Nitroguanazylmethan“ $C_9H_{11}O_2N_7 =$

$CH_3.C \begin{matrix} \swarrow N.NH.C \begin{matrix} \swarrow NH \\ \searrow NH_2 \end{matrix} \\ \searrow N:N.C_6H_4.NO_2 \end{matrix}$. *B.* Aus Aminoguanidinbrenztraubensäure und mit Soda neutralisirter m-Nitrodiazobenzollösung in der Kälte (WEDEKIND, BRONSTEIN, *A.* 307, 301). — Rothe Nadeln oder Prismen (aus heissem absolutem Alkohol). Schmelzp.: 222°. Beim Erwärmen in den meisten organischen Lösungsmitteln löslich, unlöslich in Ligroin und Wasser. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist röthlich gefärbt. Wird durch $SnCl_2$ und HCl zu Aminoguanazylmethan reducirt. Gasförmige salpetrige Säure wirkt in Chloroformlösung nicht ein, conc. Salpetersäure liefert ein braunes amorphes, bei 180° schmelzendes Oxydationsproduct, das wahrscheinlich nicht Nitrophenyltetrazolcarbon-säure ist.

6. *Melamin $C_3H_3N_6$ (S. 1330).

„Toluidylmelamin“ $(CN.NH.C_7H_6.NH_2)_3$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 606.

6a. Basen $C_4H_3N_6$.

1) 2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin $\begin{matrix} N.C(NH_2):N \\ NH_2.C.C(NH_2):C.NH_2 \end{matrix}$. *B.* Durch Reduction von 5-Nitro-2,4,6-Triaminopyrimidin (S. 982) mit Zinnchlorür und Salzsäure (GABRIEL, *B.* 34, 3365). — Orangegelbe (?) Prismen aus Alkohol. Zersetzt sich bei schnellem

Erhitzen gegen 205°. Sehr leicht löslich in Wasser mit alkalischer Reaction. Färbt sich mit FEHLING'scher Lösung braun. Reducirt Goldchlorid zu Metall. — C₄H₆N₆.3 HCl. Oblonge Tafeln.

2) *Base* $\text{N} \begin{matrix} \text{C}(\text{NH}_2)\text{N}-\text{CH}_2 \\ \text{CH}_2-\text{N}\cdot\text{C}(\text{NH}_2) \end{matrix} \text{N}$. Als Diketoderivat kann das Imidurazoimidurazol (S. 908) aufgefasst werden.

8. *Basen C₆H₆N₆ (S. 1330).

1) *Derivate des 2,6-Diaminopurins $\text{N}=\text{C}\cdot\text{NH}_2$
 $\begin{matrix} \text{H}_2\text{N}\cdot\text{C} & \text{C}\cdot\text{NH} \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} & \end{matrix} \text{CH}$ (S. 1330). *2,6-Diamino-7-Methylpurin C₆H₆N₆ (S. 1330). {... (E. FISCHER, ...); D.R.P. 96 926; C. 1898 II, 236).

*2,6-Diamino-8-Oxypurin C₆H₆ON₆ + H₂O (S. 1330, Z. 4 v. u.). {... (E. FISCHER, ACH, ...); D.R.P. 96 926; C. 1898 II, 236).

2) *Derivate des 2- oder 6-Hydrazinopurins H₂N.NH.C₅H₃N₄ (S. 1330). *Chlorhydrazino-7-Methylpurin C₆H₇N₆Cl (S. 1330, Z. 19 v. u.) {... (E. FISCHER, ...); D.R.P. 96 926; C. 1898 II, 237).

*Chlorhydrazomethylpurin C₁₂H₁₀N₁₀Cl₂ + H₂O (S. 1330, Z. 11 v. u.) {... (E. FISCHER, ...); BÖHRINGER & SÖHNE, D.R.P. 96 926; C. 1898 II, 237).

3) 6,8-Diaminopurin $\begin{matrix} \text{N}=\text{C}\cdot\text{NH}_2 \\ \text{CH} & \text{C}-\text{N} \\ \text{N}-\text{C}\cdot\text{NH} & \end{matrix} \text{C}\cdot\text{NH}_2$. 9-Phenyl-6,8-Diamino-2-Chlorpurin C₁₁H₉N₆Cl = $\begin{matrix} \text{Cl}\cdot\text{C} & \text{C}-\text{N} \\ \text{N}-\text{C}\cdot\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5) & \end{matrix} \text{C}\cdot\text{NH}_2$. B. Neben viel 2,8-Dichlor-6-Amino-

9-Phenylpurin (S. 984) und kleinen Mengen 2,6-Dichlor-8-Amino-9-Phenylpurin (S. 987), durch 2-stdg. Schütteln von 9-Phenyl-2,6,8-Trichlorpurin mit alkoholischem Ammoniak bei 60° (FOURNEAU, B. 34, 114). — Zersetzt sich gegen 290°.

4) 8-Hydrazinopurin $\begin{matrix} \text{N}=\text{CH} \\ \text{CH} & \text{C}\cdot\text{NH} \\ \text{N}-\text{C}-\text{N} & \end{matrix} \text{C}\cdot\text{NH}\cdot\text{NH}_2$. 8-Hydrazinokaffein C₈H₁₂O₂N₆ =

$\begin{matrix} \text{CH}_3\text{N}-\text{CO} \\ \text{CO} & \text{C}\cdot\text{N}(\text{CH}_3) \\ \text{CH}_3\text{N}-\text{C}-\text{N} & \end{matrix} \text{C}\cdot\text{NH}\cdot\text{NH}_2$ s. Hptw. Bd. III, S. 960.

IIa. Base C₆H₁₀N₆ = C₆H₅.C $\begin{matrix} \text{N}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}(\text{NH})\cdot\text{NH}_2 \\ \text{N}:\text{NH} \end{matrix}$.

„Guanazylobenzol“ C₁₄H₁₄N₆ = C₆H₅.C $\begin{matrix} \text{N}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}(\text{NH})\cdot\text{NH}_2 \\ \text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$ und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1494.

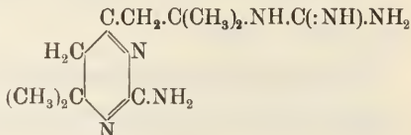
IIIa. symm. 4,4-Dipyrimidyläthylendiamin C₁₀H₁₂N₆ = $\left[\begin{matrix} \text{CH}\cdot\text{CH}:\text{C}\cdot\text{CH}(\text{NH}_2)- \\ \text{N}-\text{CH}:\text{N} \end{matrix} \right]_2$.

B. Durch Eintragen von 2 g 4,4-Dipyrimidylglyoximhyperoxyd in ein gekühltes Gemisch von 20 cem rauchender Jodwasserstoffsäure und 2 g Phosphoniumjodid (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 1571). — Plättchen aus Benzol. Sintert bei ca. 132°, schmilzt bei 142—145° unter Gasentwicklung. Sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaction, schwer in Aether. — C₁₀H₁₂N₆.4 HCl. Nadelchen. Leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — C₁₀H₁₂N₆.4 HJ. Citronengelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in conc. Jodwasserstoffsäure.

Diacetylderivat C₁₄H₁₆O₂N₆ = [N₂C₄H₃.CH(NH.CO.CH₃)]₂. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 255° (G., C., B. 35, 1572).

IIa. 6-Guanidinoisobutyl-4,4-Dimethyl-2-Aminodihydropyrimidin (Anhydrotriacetondiguanidin) C₁₁H₂₂N₆ =

B. Durch 3-stdg. Erwärmen von Guanidin mit Phoron (W. TRAUBE, SCHWARZ, B. 32, 3171).



— Nadeln (aus viel Wasser). Schmelzp.: 174—175°. Stark basisch. — $C_{11}H_{22}N_6 \cdot 2HCl$. Blätter oder Säulen aus Wasser. Schmilzt bei 269° unter Schwärzung. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Aether. — $C_{11}H_{22}N_6 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4 + H_2O$. Blättchen, die sich bei 150° roth und bei 246° schwarz färben, ohne zu schmelzen.

14b. symm. Bis-2(4)-methylpyrimidyl-4(2)-Aethylendiamin $C_{12}H_{16}N_8 = [N_2C_4H_2(CH_3) \cdot CH(NH_2)]_2$. B. Durch Reduction von Bis-2(4)-methylpyrimidyl-4(2)-glyoximhyperoxyd (S. 565) mit rauchender Jodwasserstoffsäure + PH_4J (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 1574). — Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 161° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Wasser. Die salzsaure Lösung färbt sich beim Erwärmen orangeroth.

S. 1332, Z. 8 v. o. statt: „Griess, J. pr. [2] 101, 91“ lies: „Griess, Soc. 5, 94; J. pr. 101, 91“.

16a. Methylen-bis-Aziminobenzol $C_{13}H_{16}N_6 = CH_2 \left\{ \text{---} \langle \text{---} \rangle \text{---} \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{array} \rangle \right\}_2$. B. Durch Einwirkung von $NaNO_2$ auf 3,4,3',4'-Tetraaminodiphenylmethan (S. 947) in schwefelsaurer Lösung (J. MEYER, ROHMER, B. 33, 261). — Nadeln, die bei 150° erweichen und bei 155° zu einer gelben trüben Flüssigkeit schmelzen, die bei 230° klar wird und sich dann zersetzt. Sehr leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, unlöslich in Aether, löslich in Säuren und Alkalien.

17a. Bis-m-aminophenyl-Dihydrötetrazin $C_{14}H_{14}N_6 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{array}{c} \text{NH} \cdot \text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ N \end{array} \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus m-Aminothiobenzamid und Hydrazin in Alkohol, neben einer schwer löslichen schwefelhaltigen Verbindung (JUNGHANN, BUNIMOWICZ, B. 35, 3936). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 179—180°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser und Benzol. Liefert durch Oxydation mit HNO_3 violettrothes Bis-m-aminodiphenyltetrazin-Nitrat (s. u.).

17b. Basen $C_{14}H_{12}N_6$.

1) **Bis-m-aminophenyl-Tetrazin** $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C \begin{array}{c} N : N \\ \diagdown \quad \diagup \\ N : N \end{array} \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Einwirkung von HNO_3 auf Bis-m-aminophenyl-Dihydrötetrazin (s. o.) (JUNGHANN, BUNIMOWICZ, B. 35, 3937). — Rothe Nadeln aus Amylalkohol. Schmelzp.: 266—267°. Leicht löslich in Eisessig und Pyridin, schwer in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{12}N_6 \cdot 2HNO_3 + 3H_2O$. Rothviolette Nadeln.

Diacetylderivat $C_{13}H_{16}O_2N_6 = C_{14}H_{16}N_6(CO \cdot CH_3)_2$. Violette Nadeln aus Phenol. Schmelzp.: 295°. Leicht löslich in Phenol, sonst schwer löslich (J., B., B. 35, 3937).

2) **Bis-m-aminobenzimidazol** $NH_2 \cdot C_6H_3 \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{array} \cdot C - C \begin{array}{c} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NH \end{array} \cdot C_6H_3 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduction von Tetranitrooxanilid mit $Sn + HCl$ (GALLINEK, D.R.P. 74058, *Frdl.* III, 35). — Mikroskopische Nadelchen aus Wasser; glänzende Nadeln aus Amylalkohol. Schmilzt erst weit oberhalb 300°. Schwer löslich in heissem Wasser und Alkohol, leichter in heissem Amylalkohol, unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform. Die amyalkoholische Lösung der Base und die gelben Lösungen der Salze fluoresciren grün.

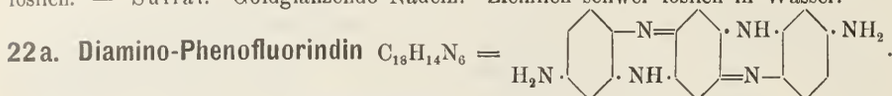
17c. Bis-p-aminobenzyl-Dihydrötetrazin $C_{16}H_{18}N_6 = NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C \begin{array}{c} \text{NH} \cdot \text{NH} \\ \diagdown \quad \diagup \\ N \end{array} \cdot C$. $CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus p-Aminophenylessigsäurethiamid und Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung, neben einer schwefelhaltigen Verbindung $C_{18}H_{18}N_4S$ (JUNGHANN, BUNIMOWICZ, B. 35, 3939). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 212°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser.

18. *Basen $C_{16}H_{16}N_6$ (S. 1332).

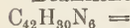
3) **Bis-p-aminobenzyl-Tetrazin** $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C \begin{array}{c} N : N \\ \diagdown \quad \diagup \\ N : N \end{array} \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Oxydation des Dihydroderivats (s. o.) mit $FeCl_3$ (JUNGHANN, BUNIMOWICZ, B. 35, 3939). — Rothe Blätter (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 166°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und in verdünnten Säuren.

Diacetylderivat $C_{20}H_{20}O_2N_6 = C_{16}H_{14}N_6(CO \cdot CH_3)_2$. Violette Nadeln aus Essigsäure. Schmelzp.: 205°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Wasser (J., B., B. 35, 3939).

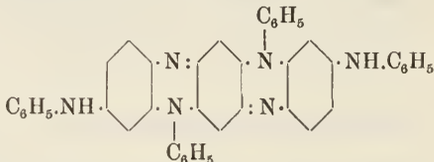
4) *Bis-aminotolimidazol* $\text{NH}_2 \cdot (\text{CH}_3)\text{C}_6\text{H}_2 < \text{NH} > \text{C} - \text{C} < \text{NH} > \text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3) \cdot \text{NH}_2$. *B.*
 Bei der Reduktion von 2,4-Tetranitro-Oxal-o-toluid mit Sn + HCl (GALLINEK, D.R.P. 74058; *Frđl.* III, 36). — Krystallinische Flocken. Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich. — Sulfat. Goldglänzende Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser.



Dianilino-Diphenyl-Phenofluorindin



B. Durch 4-5-stđg. Kochen von 1 g Diphenyl-dichlor-Phenofluorindin-Chlorhydrat (S. 971) mit 1 g Anilinchlorhydrat und 10 g Anilin (KEHRMANN, GUOGENHEIM, *B.* 34, 1221). — Dunkelblaue Kryställchen. Lösung in Aether violettblau mit leuchtend rother Fluorescenz. Lösung in conc. Schwefelsäure ultramarinblau mit rother Fluorescenz. — $\text{C}_{42}\text{H}_{30}\text{N}_6 \cdot \text{HCl}$. Bronze glänzende Blättchen. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in siedendem Alkohol mit malachitgrüner Farbe.



* *Carbonsäuren der Basen mit sechs Atomen Stickstoff* (S. 1333).

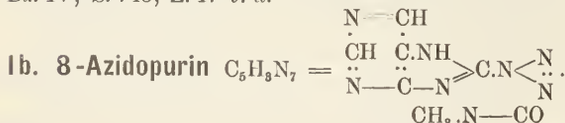
Disdiazoininobiphenyldicarbonsäure $\text{C}_{14}\text{H}_8\text{O}_4\text{N}_6 = [\text{N}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_5(\text{CO}_2\text{H}) -]_2$ siehe *Hptw.* *Bd.* IV, S. 1557.

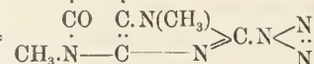
VII. * Basen mit sieben u. s. w. Atomen Stickstoff

(S. 1333-1334).

1a. *Dihydrazinocyanurwasserstoff* $\text{C}_3\text{H}_7\text{N}_7 = \text{HC} < \text{N} \cdot \text{C}(\text{NH} \cdot \text{NH}_2) > \text{N}$.

Bisphenylhydrazinocyanurchlorid $\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{N}_7\text{Cl} = \text{Cl}(\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_3)(\text{N}_2\text{H}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5)_2$ s. *Hptw.* *Bd.* IV, S. 743, Z. 17 v. u.



8-Azoiminokaffeın $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_7 =$  s. *Hptw.* *Bd.* III,

S. 960, Z. 3 v. u.

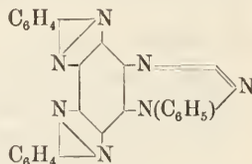
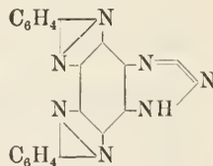
1c. *Diazin des Aziminotetraketotetrahydrobenzols*



B. Aus Aziminotetraketotetrahydrobenzol (S. 793) und o-Phenylendiamin in alkoholischer Lösung (ZINCKE, *A.* 311, 311). — Grauweisses Pulver, das sich beim Erhitzen bis auf 260° nicht verändert. Außerst schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Liefert mit conc. Salzsäure, Schwefelsäure und Salpetersäure gelb gefärbte Salze.

N-Phenylderivat $\text{C}_{21}\text{H}_{13}\text{N}_7 =$

B. Beim Kochen der alkoholischen Lösung von N-Phenylaziminotetraketotetrahydrobenzol (S. 794) mit o-Phenylendiamin (*Z.*, *A.* 313, 284). — Graue bis farblose Nadeln. Schmilzt über 260°. Schwer löslich.

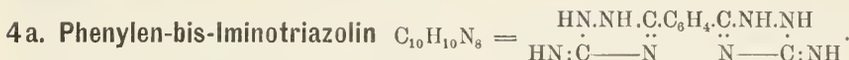


2a. *Base* $\text{C}_2\text{H}_6\text{N}_8 = \text{NH} : \text{N} > \text{C} - \text{C} < \text{N} : \text{NH} >$

Diformazyl $[\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} = \text{N} > \text{C} -]_2$ s. *Hptw.* *Bd.* IV, S. 1372 u. *Spl.* *Bd.* IV, S. 1017.

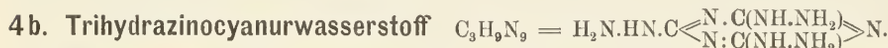
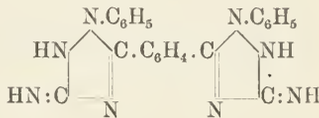
3. Basen $C_6H_{10}N_8$ (S. 1333).

5,5-Aethylen-bis-1-Phenyl-3-iminotriazol $C_{18}H_{18}N_8 =$
 $\left[\begin{array}{c} \text{HN.N(C}_6\text{H}_5\text{).C.CH}_2\text{---} \\ \text{HN:C} \text{---} \ddot{\text{N}} \end{array} \right]_2$. B. Aus salzsaurem Phenylaminoguanidin (Hpt.w Bd. IV, S. 1221), bernsteinsaurem Natrium (Spl. Bd. I, S. 283) und Succinylchlorid (Spl. Bd. I, S. 284) (CUNEO, G. 29 I, 103). — Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpz.: 390°. — Pikrat. Schmelzpz.: 245°.



5,5-Phenylen-bis-1-Phenyl-3-iminotriazol

$C_{22}H_{18}N_8 =$
 B. Aus salzsaurem Phenylaminoguanidin (Hptw. Bd. IV, S. 1221) durch Einwirkung von Kaliumphthalat und Phthalylchlorid (Spl. Bd. II, S. 1048) und darauf folgende Verseifung mittels Salzsäure (CUNEO, G. 29 I, 102). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 261°.



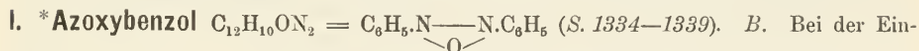
Triphenylderivat, Anilylmelanin $(C_3N_3)(N_2H_2.C_6H_5)_3$ s. Hptw. Bd. IV, S. 743.

VIII. *Azoxyverbindungen (S. 1334—1346).

Zur Constitution vgl.: BRÜHL, Ph. Ch. 25, 600; LACHMAN, Am. Soc. 24, 1197.

Azoxyverbindungen entstehen durch Reduction von aromatischen Nitroverbindungen, welche in o-Stellung zur NO_2 -Gruppe keinen Substituenten enthalten, mit alkalischen Lösungen von arseniger Säure (LÖSNER, D.R.P. 77563; Frdl. IV, 42).

A. *Azoxyderivate der Kohlenwasserstoffe (S. 1334—1342).



wirkung wässriger Natronlauge auf Nitrosobenzol, neben kleineren Mengen zahlreicher anderer Verbindungen (BAMBERGER, B. 33, 1939). Bei der Selbstzersetzung von Nitrosobenzol, neben anderen Verbindungen (B., B. 35, 1612). Durch Einwirkung alkalischer Lösungen von arseniger Säure auf Nitrobenzol (LÖSNER, D.R.P. 77563; Frdl. IV, 42). Beim Schmelzen mit Aetzkali bilden sich aus 5 Mol. Nitrobenzol 3 Mol. o-Nitrophenol (Spl. Bd. II, S. 376) und 1 Mol. Azoxybenzol (LEPSIUS) (WOHL, AVE, B. 34, 2444 Anm. 2). Bei der Oxydation von Anilin oder Phenylhydroxylamin mit $KMnO_4$ (B., TSCHIRNER, B. 32, 342). Bei der Einwirkung von Alkalilauge auf Phenylhydroxylamin, neben Anilin (bei Abwesenheit von Luft) bezw. Nitrobenzol (in Gegenwart von Luft) (B., BRADY, B. 33, 272). — Darst. Durch Reduction von Nitrobenzol (100 kg) mit Eisen (750 kg) und (800 kg) Natronlauge von 55° B. bei 100—120° (Chem. Fabr. WEILER TER-MEER, D.R.P. 138496; Frdl. IV, 1292). Durch elektrolytische Reduction der Suspension von Nitrobenzol in wässrigem Alkali oder Alkalisalzlösungen; Ausbeute: 90% der Theorie (LÖB, B. 33, 2331; Ph. Ch. 34, 662; D.R.P. 116467; C. 1901 I, 149). Aus Nitrobenzol durch Elektrolyse der wässrig alkalischen Suspension bei 80° ohne Diaphragma unter Anwendung einer Kathode von grosser Oberfläche (Höchster Farbw., D.R.P. 127727; C. 1902 I, 446). Man kocht 1000 ccm acetonefreien Methylalkohol, 200 g NaOH und 150 g Nitrobenzol 3 Stunden, destillirt den Alkohol ab und giesst den Rückstand in kaltes Wasser (LACHMAN, Am. Soc. 24, 1180). — Azoxybenzol ist mit überhitztem Wasserdampf bei 140—150° leicht flüchtig (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 105 Anm.). D_{20}^{20} : 1,248 (ROBERTSON, Soc. 81, 1242). 100 g Ligroin lösen bei 0° 10,7 g, bei 15° 43,5 g. 100 g Alkohol lösen bei 0° 5 g, bei 15° 11,4 g (LA.). Kryoskopische Constante: 85 (BRUNI, R. A. L. [5] II II, 191). Kryoskopisches Verhalten in Naphtalinlösung; AUWERS, Ph. Ch. 32, 54. Erhitzt man

das Azoxybenzol mit Eisessig (4 Thle.) und Essigsäureanhydrid (1 Thl.), das mit HCl gesättigt ist, so erhält man es in Form vollkommen farbloser Plättchen. Azoxybenzol wird durch Erhitzen in einer CO₂-Atmosphäre auf 240—250° wie auch durch Einwirkung des directen Sonnenlichts isomerisirt, und zwar treten beim Erhitzen auf hohe Temperaturen o- und p-Oxyazobenzol (S. 1033—1034) auf, bei der Belichtung dagegen nur o-Oxyazobenzol; diffuses Sonnenlicht wirkt nur sehr schwach isomerisirend, Auerlicht ist ohne Einwirkung. PCl₅ entwickelt mit Azoxybenzol Chlor und liefert Azobenzol. AlCl₃ er giebt mit Azoxybenzol in Petroleumäther geringe Mengen p-Chlorazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1349) (KNIPSCHER, *R.* 22, 6). Hydroxylamin wirkt nur schwach reducirend, Phenylhydrazin gar nicht ein (LA.). Bei Einwirkung von H₂SO₄ entstehen nicht nur p-Oxyazobenzol und Azobenzol, sondern ausserdem noch in wechselnden Mengen 1. ein schwarzes amorphes Pulver, unlöslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln, unschmelzbar; 2. 4-Oxyazobenzolsulfonsäure(4') (S. 1037); 3. Amylamin (wahrscheinlich normal); 4. o-Oxyazobenzol (LA., *Am. Soc.* 24, 1181; BA., *B.* 33, 3192). Salzsäure wirkt erst beim Erhitzen auf über 200° und dann weitgehend zersetzend auf Azoxybenzol ein. Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im Rohre auf 170° tritt keine Reaction ein, bei 200—205° werden o-Oxyazobenzol und Spuren des Acetylderivats dieser Verbindung (S. 1034), aber kein p-Oxyazobenzol gebildet. Zinkäthyl wirkt in der Kälte nicht ein, in der Wärme findet sehr complexe Reaction statt. Acetylchlorid giebt bei niedriger Temperatur ein in röthlichen Flocken sich abscheidendes, aber nur bei Gegenwart von überschüssigem Acetylchlorid beständiges Additionsproduct, oberhalb 100° entsteht 4,4'-Dichlorazobenzol (S. 1007) und Acet-p-Chloranilid (Spl. Bd. II, S. 171). Butyrylchlorid liefert gleichfalls ein röthliches, unbeständiges Additionsproduct. Benzoylchlorid reagirt unter HCl-Entwicklung und Bildung von Azobenzol (K.).

S. 1334, Z. 11 v. u. statt: „83“ lies: „73“.

*Dichlorazoxybenzol C₁₂H₈ON₂Cl₂ = (C₆H₄Cl)₂N₂O (S. 1335). a) *3,3'-Derivat (S. 1335). Liefert beim Erhitzen in einer CO₂-Atmosphäre auf 230—240° anscheinend ein Gemisch von 3,3'-Dichlor-2-, -4- und -6-Oxyazobenzol; ebenso wirkt Belichtung der festen Substanz im directen Sonnenlicht (KNIPSCHER, *R.* 22, 13).

b) *4,4'-Derivat (S. 1335). B. Bei der Einwirkung von HCl auf Nitrosobenzol, neben anderen Producten (BAMBERGER, BÜSDORF, SZOLAYSKI, *B.* 32, 212, 217).

c) 2,2'-Derivat. B. Aus o-Chlornitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) und Natriummethylat in verdünnter methylalkoholischer Lösung (BRAND, *J. pr.* [2] 67, 148). — Blassgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 56°.

*Dibromazoxybenzol C₁₂H₈ON₂Br₂ = (C₆H₄Br)₂N₂O (S. 1335). b) *4,4'-Derivat (S. 1335). B. Bei der Einwirkung von HBr auf Nitrosobenzol, neben anderen Producten (BAMBERGER, BÜSDORF, SZOLAYSKI, *B.* 32, 218). — Schmelzp.: 168,5—169,5°.

*Nitroazoxybenzol C₁₁H₉O₂N₃ = O₂N.C₆H₄.N₂O.C₆H₅ (S. 1335—1336). a) *o-Nitroazoxybenzol (S. 1336). Durch Reduction mit siedendem alkoholischem Schwefelammonium entsteht Phenylaznitrosobenzol C₁₂H₉ON₃ (s. Hptw. Bd. IV, S. 1338 und Spl. Bd. IV, S. 998 unter „Azoazoxybenzol“) (WERNER, STIASNY, *B.* 32, 3271).

*Hexazoxybenzol C₂₄H₁₈ON₆ (S. 1336). *Der Artikel ist zu streichen; vgl. W., Str., B.* 32, 3256.

*Dinitroazoxybenzol C₁₂H₈O₅N₄ = (O₂N.C₆H₄)₂N₂O (S. 1336). a) *3,3'-Derivat (S. 1336). *Darst.* Aus m-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 49) durch alkoholisches Natriumdisulfid (BLANKSMA, *R.* 20, 141). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 143°. Liefert beim Erhitzen in einer CO₂-Atmosphäre anscheinend ein Gemisch von 3,3'-Dinitro-2-, -4- und -6-Oxyazobenzol. Bei Einwirkung des directen Sonnenlichts auf die feste Substanz werden nur Spuren phenolartiger Körper gebildet. Acetylchlorid reagirt bei 150—180° unter Bildung von 3,3'-Dinitroazobenzol (S. 1008). Benzoylchlorid reagirt unter HCl-Entwicklung, lässt aber einen grossen Theil der Substanz unverändert. PCl₅ ist ohne Einwirkung (KNIPSCHER, *R.* 22, 12).

b) *4,4'-Derivat (S. 1336). B. Aus 4,4'-Dinitroazobenzol (S. 1008) durch kalte rauchende Salpetersäure (W., *Str., B.* 32, 3272). — Schwefelgelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 192° (LOBRY DE BRUYN, *Bl., R.* 20, 120). NH₄SH reducirt zu 4,4'-Dinitrohydrazobenzol (Spl. zu Bd. IV, S. 1498).

*Trinitroazoxybenzole C₁₂H₇O₇N₅ = O₂N.C₆H₄.N₂O.C₆H₅(NO₂)₂ (S. 1336). Zur Trennung von 2,4,2'- und 2,4,3'-Trinitroazoxybenzol vgl.: W., *Str., B.* 32, 3276.

a) *Die im Hptw. Bd. IV, S. 1336, Z. 30 v. u. aufgeführte *Verbindung ist 2,4,2'-Trinitroazoxybenzol.* Schmelzp.: 192°. Liefert durch vorsichtige Reduction mit NH₄SH die entsprechende Azoverbindung (S. 1009) neben der Hydrazoverbindung (Spl. zu Bd. IV, S. 1498), die durch mehr NH₄SH allein entsteht (W., *Str., B.* 32, 3282).

b) *Die im Hptw. Bd. IV, S. 1336, Z. 18 v. u. aufgeführte *Verbindung ist 2,4,3'-Trinitroazoxybenzol.* Schmelzp.: 178° (W., *Str.*).

c) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1336, Z. 13 v. u. aufgeführte *Verbindung ist 2,4,4'-Trinitroazoxybenzol. B. Aus Azobenzol durch heisse Salpetersäure oder aus 2,4,4'-Trinitroazobenzol (S. 1009) durch Chromsäure (W., St., B. 32, 3278). — Schwefelgelbe Nadeln aus Salpetersäure (D: 1,4). Schmelzp.: 135—136°. Durch Schwefelammonium entsteht die entsprechende Azoverbindung, durch ungenügende Mengen eine molekulare Verbindung von Azo- und Azoxyprodukt (rothe Nadeln, Schmelzp.: 120°).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1336, Z. 6 v. u. als *m-Chlornitrosnitroazoxybenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als m-Chlorphenyloxazinitroso-p-Nitrobenzol $C_{12}H_7O_4N_4Cl = ClH_4C_6 \cdot N \begin{matrix} \text{O} \cdot \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NO} \end{matrix} > C_6H_3 \cdot NO_2$ zu betrachten vgl.: WILLGERODT, J. pr. [2] 55, 395.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1336, Z. 2 v. u. als *p-Chlornitrosodinitroazoxybenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Chlorphenyloxazinitrosodinitrobenzol $C_{12}H_6O_6N_5Cl = ClH_4C_6 \cdot N \begin{matrix} \text{O} \cdot \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NO} \end{matrix} > C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten vgl.: W., J. pr. [2] 55, 395.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1337, Z. 9 v. o. als *p-Brom-2,4-Dinitrosoazoxybenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Bromphenyloxazimino-p-Nitrobenzol $C_{12}H_7O_3N_4Br = BrH_4C_6 \cdot N \begin{matrix} \text{O} \cdot \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_3 \cdot NO_2$ zu betrachten vgl.: W., J. pr. [2] 55, 394.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1337, Z. 12 v. o. als *p-Bromdinitrosnitroazoxybenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Bromphenyloxazimindinitrobenzol $C_{12}H_6O_5N_5Br = BrH_4C_6 \cdot N \begin{matrix} \text{O} \cdot \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{N} \end{matrix} > C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten vgl.: W., J. pr. [2] 55, 395.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1337, Z. 14 v. o. als *p-Bromnitrosodinitroazoxybenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Bromphenyloxazinitrosodinitrobenzol $C_{12}H_6O_6N_5Br = BrH_4C_6 \cdot N \begin{matrix} \text{O} \cdot \text{N} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{NO} \end{matrix} > C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten vgl.: W., J. pr. [2] 55, 395.

*Diaminoazoxybenzol, Azoxyanilin $C_{12}H_{12}ON_4 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1337). b) *3,3'-Derivat (S. 1337). B. Aus m-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) durch Reduction mit Zinkstaub in heisser alkalischer Lösung (POIRRIER, ROSENSTIEHL, D.R.P. 44045; *Frdl.* II, 436). Liefert beim Erhitzen seines Chlorhydrats mit 3 Mol. p-Phenylendiamin oder Homologen desselben wasserlösliche Induline (CASSELLA & Co., D.R.P. 50820; *Frdl.* II, 193).

Ueber Disazofarbstoffe des m-Azoxyanilins vgl. *Frdl.* II, 436—441. Darstellung von Disazofarbstoffen des m-Azoxyanilins durch Reduction von Nitroazofarbstoffen: Soc. St. Denis, D.R.P. 58160; *Frdl.* III, 728. Ueberführung des Azofarbstoffes aus m-Azoxyanilin mittels Schwefelsäure in Oxytrisazofarbstoffe: R., D.R.P. 63567; *Frdl.* II, 732.

c) *4,4'-Derivat, p-Azoxyanilin (S. 1337). Schmelzp.: 190° (SONNEBORN, Z. *El. Ch.* 6, 510). Giebt beim Erhitzen mit Anilin und dessen Chlorhydrat ein wasserlösliches Indulin (Soc. St. D., D.R.P. 57167; *Frdl.* II, 194, 562). — Chlorhydrat. Schwer löslich in Wasser, löslich in verdünnter Salzsäure mit rother Farbe (So.).

Ueber Azofarbstoffe des p-Azoxyanilins vgl.: Soc. St. D., D.R.P. 54655; *Frdl.* II, 441; D.R.P. 98970; C. 1898 II, 1150. Ueberführung von Azofarbstoffen des p-Nitranilins in solche des p-Azoxyanilins durch Reduction: Soc. St. D., D.R.P. 56456; *Frdl.* II, 441; D.R.P. 91507; *Frdl.* IV, 981. Ueberführung des Azofarbstoffs aus p-Azoxyanilin mittels Schwefelsäure in Oxytrisazofarbstoffe: R., D.R.P. 63567; *Frdl.* III, 732.

*Azoxydimethylanilin, Tetramethyldiaminoazoxybenzol $C_{16}H_{20}ON_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \begin{matrix} \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{O} \end{matrix} > N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (S. 1338). b) *p-Verbindung (S. 1338). B. Beim an-

haltenden Kochen von Tetramethyldiamino-Glyoxim-N-phenyläther (S. 396) mit alkoholischer Kalilauge (v. Pechmann, Schmitz, B. 31, 295). Beim Erhitzen von p-Nitrosodimethylanilin für sich auf 190—195° (Sachs, B. 32, 2343). Beim Kochen von p-Nitrosodimethylanilin mit Diphenylcarbinol (Spl. Bd. II, S. 656—657) in Alkohol (Möhlau, Klopfer, B. 32, 2154). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 241—242° (v. P., Sch.); 239° (M., K.).

*Diacetyl-p, p'-Diaminoazoxybenzol $C_{16}H_{16}O_3N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1338). B. Durch elektrolitische Reduction von Acet-p-Nitranilid (Spl. Bd. II, S. 173) in neutraler Natriumacetatlösung (So., Z. *El. Ch.* 6, 509). — Schmelzp.: 275°.

Dibenzoyl-Diphenyl-p, p'-Diaminoazoxybenzol, p-Azoxy-Benzoyldiphenylamin $C_{35}H_{26}O_3N_4 = [C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4]_2N_2O$. B. Bei der Elektrolyse von p-Nitrodiphenylbenzamid (Spl. Bd. II, S. 731) in Abwesenheit fixer Alkalien (Rohde, Z. *El. Ch.* 7, 338). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 175°.

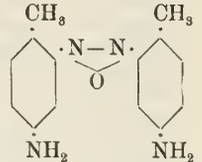
*Azoxyazobenzol $C_{12}H_9ON_3$ (S. 1338, Z. 7 v. u.). Ist als Phenylaznitrosobenzol $C_6H_5 \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ \diagdown \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle N \cdot C_6H_5$ erkannt (WERNER, STIASNY, B. 32, 3262). Schmelzp.: 88,5°. Durch Zinnchlorür und Salzsäure entsteht N-Phenyl-Pseudoaziminobenzol (S. 787).

2. *Verbindungen $C_{14}H_{14}ON_2$ (S. 1339—1341).

1) *o-Azoxytoluol $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1339). B. Bei der Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf Glyoxim-N-o-Tolyläther (Spl. Bd. II, S. 259) (v. PECHMANN, NOLD, B. 31, 559). Elektrolytisch aus o-Nitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 54), welches in wässriger Alkali- oder Alkalisalz-Lösung suspendiert ist (LÖB, B. 33, 2333).

*Diamino-2,2'-Azoxytoluol, Azoxytoluidin $C_{14}H_{16}ON_4$

= $[CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2)_2]_2N_2O$ (S. 1339). a) *4,4'-Diaminoderivat: (S. 1339). B. Entsteht durch elektrolytische Reduktion von 2-Nitro-4-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 482) zusammen mit der entsprechenden Azoverbindung (5,5'-Diamino-2,2'-Dimethylazobenzol, S. 1019), von der es durch Krystallisation der Chlorhydrate getrennt wird (ELBS, SCHWARZ, J. pr. [2] 63, 563). Aus 2-Nitro-4-Toluidin durch Zinkstaub und Alkali (POIRRIER, ROSENSTIEHL, D.R.P. 44554; Frdl. II, 438). — Goldgelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 148—148,5°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, ziemlich löslich in siedendem Wasser. Ueber Disazofarbstoffe aus der diazotierten Base s. Frdl. II, 438—441. — * $C_{14}H_{16}ON_4 \cdot 2HCl$. Blaugelbe Blättchen aus Wasser durch conc. Salzsäure. 100 Thle. Wasser lösen bei 20° 0,264, bei 100° 2,502 Thle. — * $C_{14}H_{16}ON_4 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4$. Gelbliche mikroskopische Nadeln. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_{14}H_{16}ON_4 \cdot H_2SO_4$. Gelblichweisse Nadeln aus Wasser.



S. 1339, Z. 10 v. u. statt: „4-Nitro-o-Toluidin“ lies: „2-Nitro-4-Aminotoluol“.

Diacetylderivat $C_{18}H_{20}O_2N_4$ = $[CH_3 \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3)]_2N_2O$. Gelbe lichtbrechende Krystallkörner. Schmelzp.: 280—281° (unter Zersetzung) (E., SCH., J. pr. [2] 63, 564). Ziemlich schwer löslich in allen Mitteln. Schwer verseifbar.

b) *6,6'-Diaminoderivat (S. 1339). Diacetylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1339, Z. 11 v. u.

2) *m-Azoxytoluol $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1340). B. Bei der Einwirkung von Salzsäure auf m-Tolylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 262), neben anderen Producten (BAMBERGER, B. 35, 3700).

S. 1340, Z. 2 v. o. statt: „825“ lies: „835“.

4,4'-Bisacetamino-3,3'-Azoxytoluol s. Hptw. Bd. IV, S. 1341, Z. 11 v. o.

6,6'-Diamino-3,3'-Azoxytoluol $C_{14}H_{16}ON_4$ = $\left[H_2N \cdot \left(\text{Benzene ring with } CH_3 \text{ at } 3 \text{ and } 6 \text{ positions} \right) \right]_2 N_2O$. Braune

Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Alkohol, weniger löslich in Aether und Chloroform (ROSENSTIEHL, SVAIS, C. r. 134, 553).

3 und 4) *p-Azoxytoluol $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1340—1341). B. Bei der Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf Glyoxim-N-p-Tolyläther (Spl. Bd. II, S. 285) (v. PECHMANN, NOLD, B. 31, 559). Bei der Einwirkung von Natrium auf p-Nitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 54) in ätherischer Lösung, neben anderen Producten (J. SCHMIDT, B. 32, 2920). Durch Einwirkung alkoholischer Salzsäure auf p-Nitrosotoluol (Spl. Bd. II, S. 45—46), neben anderen Producten (BAMBERGER, BÜSDORF, SZOLAYSKI, B. 32, 219).

Chlorazoxytoluol $C_{14}H_{13}ON_2Cl$ = $CH_3 \cdot \left(\text{Benzene ring} \right) \cdot N_2O \cdot \left(\text{Benzene ring} \right) \cdot CH_3$. B. Durch

Einwirkung alkoholischer Salzsäure auf p-Nitrosotoluol, neben anderen Producten (BA., BV., Sz., B. 32, 219). — Schmelzp.: 103—104°.

p-Azoxybenzalchlorid $C_{14}H_{10}ON_2Cl_2$ = $ON_2(C_6H_4 \cdot CHCl_2)_2$. B. Aus p-Azoxybenzaldehyd (1 Mol.) (S. 1003) und PCl_5 (4 Mol.) durch Erhitzen (ALWAY, Am. 28, 44). — Orangefarbene Blättchen aus Ligroin. Schmelzp.: 115—116°.

S. 1340, Z. 29 v. o. statt: „M. 20“ lies: „M. 10“.

S. 1340, Z. 5 v. u. statt: „Z. 1869“ lies: „Z. 1870“.

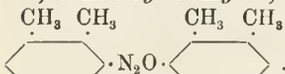
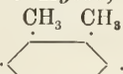
*2,2'-Diamino-4,4'-Azoxytoluol, 3,3'-Diamino-4,4'-Dimethylazoxybenzol

$C_{14}H_{16}ON_4$ = $CH_3 \cdot \left(\text{Benzene ring with } NH_2 \text{ at } 2 \text{ and } 4 \text{ positions} \right) \cdot N_2O \cdot \left(\text{Benzene ring with } NH_2 \text{ at } 2 \text{ and } 4 \text{ positions} \right) \cdot CH_3$ (S. 1340, Z. 2 v. u.). B. Aus 4-Nitro-

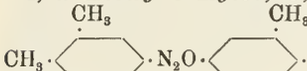
o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 246) durch Reduction mit Zinkstaub in alkalischer Lösung (POIRRIER, ROSENSTIEHL, D.R.P. 44045; *Frdd.* II, 436). — Ueber Disazofarbstoffe aus der diazotirten Base s. *Frdd.* II, 436—441.

2a. Azoxyxylole $C_{16}H_{18}ON_2 = [(CH_3)_2C_6H_3]_2N_2O$.

1) *v-Azoxy-o-Xylol*, 2,3,2',3'-Tetramethylazoxybenzol

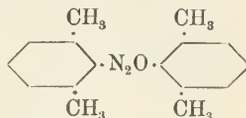
 · N_2O · . B. Aus v-o-Xylylhydroxylamin und 3-Nitroso-1,2-Xylol in alkoholischer Lösung (BAMBERGER, RISING, A. 316, 288). — Schwach strohgelbe Nadeln. Schmelztp.: 116—116,5°. Sehr leicht löslich in Aether und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, leicht in Petroleumäther.

2) *a-Azoxy-o-Xylol*, 3,4,3',4'-Tetramethylazoxybenzol

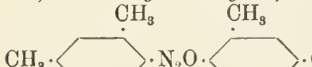
 · N_2O ·  · CH_3 . B. Aus a-o-Xylylhydroxylamin durch Selbstzersetzung (BAMBERGER, RISING, A. 316, 286). Beim Zusammengiessen alkoholischer Lösungen von a-o-Xylylhydroxylamin und 4-Nitroso-1,2-Xylol (B., R.). — Hellcanariengelbe Nadeln. Schmelztp.: 140—140,5°. Leicht löslich in Benzol und warmem Ligroin, schwer in kaltem Alkohol und Ligroin.

3) *v-Azoxy-m-Xylol*, 2,6,2',6'-Tetramethylazoxybenzol:

B. Aus v-m-Xylylhydroxylamin und 2-Nitroso-1,3-Xylol in alkoholischer Lösung bei längerem Erwärmen (BAMBERGER, RISING, A. 316, 265). — Strohgelbe Nadeln (aus Alkohol + Petroleumäther). Schmelztp.: 88,5—89°. Sehr leicht löslich in Aether, Aceton und Benzol, leicht in Ligroin und siedendem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Alkohol.

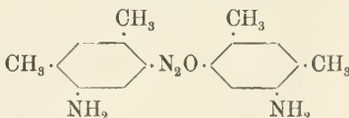


4) *a-Azoxy-m-Xylol*, 2,4,2',4'-Tetramethylazoxybenzol

 · N_2O ·  · CH_3 . B. Beim Leiten von Luft durch eine wässrige Suspension von a-m-Xylylhydroxylamin oder durch Vermischen alkoholischer Lösungen von a-m-Xylylhydroxylamin und 4-Nitroso-1,3-Xylol (BAMBERGER, BRADY, B. 33, 3644). — Hellgelbe Nadeln. Schmelztp.: 76—76,5°. Leicht löslich in heissem Alkohol, Aether, Aceton, Benzol und heissem Petroleumäther, ziemlich schwer in kaltem Alkohol.

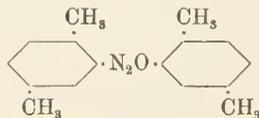
5,5'-Diaminoderivat $C_{16}H_{20}ON_4 =$

B. Aus 6-Nitro-1,3,4-Xylidin (Schmelztp.: 123°) durch Zinkstaub und Alkali (POIRRIER, ROSENSTIEHL, D.R.P. 44554; *Frdd.* II, 438). — Ueber Disazofarbstoffe aus der diazotirten Base s. *Frdd.* II, 438.



5) *Azoxy-p-Xylol*, 2,5,2',5'-Tetramethylazoxybenzol:

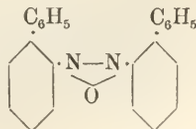
B. Aus p-Xylylhydroxylamin und Nitroso-p-Xylol in alkoholischer Lösung (BAMBERGER, RISING, A. 316, 290). Neben Nitroso-p-Xylol beim Oxydiren des p-Xylylhydroxylamins in wässriger Lösung durch Luft oder (neben p-Xylidin) beim Erhitzen desselben auf dem Wasserbade (B., R.). Bei der Einwirkung von Formaldehyd oder Diazomethan auf p-Xylylhydroxylamin, neben Methylenebis-2,5-Xylyl-1-Hydroxylamin (B., B. 33, 953; B., TSCHIRNER, B. 33, 958). — Nadeln aus Holzgeist. Schmelztp.: 111—111,5° (B., T.); 110—110,5° (B., R.). Sehr leicht löslich in Aether, Petroleumäther und heissem Alkohol.



3. *Azoxybiphenyl $C_{24}H_{18}ON_2 = (C_6H_5.C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1341).

2) *o-Azoxybiphenyl*:

B. Aus o-Nitrobiphenyl durch überschüssiges alkoholisches Kali (FRIEBEL, RASSOW, J. pr. [2] 63, 458). — Gelbe Krystalle aus Aceton. Schmelztp.: 157—158°. Leicht löslich in Alkohol, Aether u. s. w.



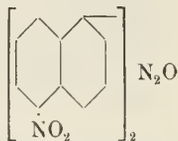
Liefert mit alkoholischem Schwefelammon o-Hydrazobiphenyl (Spl. zu Bd. IV, S. 1504), mit alkoholischem Zinnchlorür Diphenylbenzidin.

4. * α -Azoxynaphtalin $C_{20}H_{14}ON_2 = (C_{10}H_7)_2N_2O$ (S. 1341—1342).

Die im Hauptwerk über diese Verbindung enthaltenen Angaben (S. 1341, Z. 13—10 v. u.) sind zu streichen. Vgl. WACKER, A. 317, 375. B. Durch Schmelzen von α -Naphtylhydroxylamin auf dem Wasserbade an der Luft (W., A. 317, 381). — Darst. Man erhitzt eine Lösung von 1 Thl. Nitronaphtalin in einer Mischung von 7 Thln. 96%igem Alkohol und 1,2 Thln. Wasser mit $1\frac{1}{2}$ —2 Thln. NH_4Cl auf dem Wasserbade zum Kochen, trägt möglichst rasch in die siedende Flüssigkeit 1,2—1,5 Thle. Zinkstaub ein, saugt nach etwa $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen ab, wäscht mit etwas warmem Alkohol, giest das alkoholische Filtrat in kaltes Wasser, filtrirt, wäscht den Rückstand mit kaltem Wasser und befreit durch Digeriren mit Alkohol vom α -Naphtylhydroxylamin (W., A. 317, 379). — Aus Alkohol bei langsamer Krystallisation granatrothe rhombische (WEBER) Krystalle. Schmelzp.: 126,5—127°. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit rothvioletter Farbe, die langsam in Blau umschlägt. Erleidet bei kurzem Kochen mit 60—70%iger Schwefelsäure Umlagerung (Oxyazokörper?). Bei anhaltender Belichtung färbt sich die verdünnte schwach gelb gefärbte alkoholische Lösung bzw. die mit dieser Lösung imprägnirten ungefärbten Stoffe in kurzer Zeit roth. Liefert bei der Reduction 1,1'-Hydrazonaphtalin (Hptw. Bd. IV, S. 1503—1504).

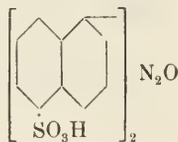
5,5'-Dinitroazoxynaphtalin $C_{20}H_{12}O_5N_4 =$

B. Man suspendirt 20 Thle. fein pulverisirtes 1,5-Dinitronaphtalin in 160 Thln. Alkohol, setzt 20 Thle. NH_4Cl hinzu, erhitzt zum Kochen, entfernt die Wasserbadflamme, trägt 40 Thle. Zinkstaub innerhalb 15 Minuten ein, kocht weitere 15 Minuten, saugt heiss ab und lässt auskrystallisiren. Zur Reinigung krystallisirt man bei Wasserbadtemperatur zunächst aus Pyridin, dann aus Benzol um (WACKER, A. 321, 65). — Orange gelbes bis braunrothes Pulver (getrocknet). Zersetzt sich oberhalb 200° langsam unter Bräunung. Löslich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe, die beim Erwärmen in Blauviolett umschlägt.



*Azoxynaphtalindisulfonsäure (5,5') $C_{20}H_{14}O_7N_2S_2 =$

(S. 1341, Z. 9 v. u.). B. Man erwärmt eine Lösung von 1 Thl. 1,5-nitronaphtalindisulfonsäurem Natrium und 0,4—0,5 Thln. Traubenzucker in 6 Thln. Wasser und 2 Thln. 33%iger Natronlauge zunächst auf 40—50°, später auf 60°, und krystallisirt das sich abscheidende Natriumsalz aus Wasser um; Ausbeute: 65% (W., A. 321, 66). Man suspendirt 1 Thl. 1,5-nitronaphtalindisulfonsäurem Natrium in 5 Thln. Alkohol, setzt 1 Thl. Phenylhydrazin und 1 Thl. 33%ige Natronlauge zu, mässigt die Reaction eventuell durch Kühlen, erwärmt nach beendigter Gasentwicklung noch kurze Zeit auf dem Wasserbade, kühlt, saugt ab und krystallisirt den Rückstand aus Wasser um (W.). — Lagert sich unter dem Einfluss des Sonnenlichtes oder von conc. Schwefelsäure um, jedoch sind die beiden Umlagerungsproducte nicht identisch. — $Na_2 \cdot C_{20}H_{12}O_7N_2S_2 + 2H_2O$. Schwach gelblich gefärbte Prismen oder Blättchen. Verliert das Krystallwasser bei 110—120°. Färbt Wolle in angesäuertem Bade schwachgelb.

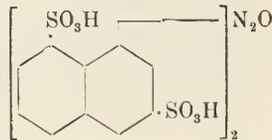


Umlagerungsproduct, Oxyazonaphtalindisulfonsäure (5,5') (?) $C_{20}H_{14}O_7N_2S_2$. B. Durch Zersetzung der wässrigen Lösung der azoxynaphtalindisulfonsäuren Salze (s. o.) mit conc. Salzsäure oder Schwefelsäure (W., A. 321, 68). — Blaugrüne Flocken. — $(NH_4)_2C_{20}H_{12}O_7N_2S_2$ (bei 110°). Goldglänzende Blättchen, trocken ein rothes Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser mit gelbrother Farbe, die auf Zusatz von Alkalilauge intensiv rothviolett wird. Löslich in conc. Schwefelsäure mit rothstichigblauer Farbe. Färbt ungebeizte Wolle in schwach angesäuertem Bade orangeroth.

Azoxynaphtalintetrasulfonsäure (3,3',8,8')

$C_{20}H_{14}O_{13}N_2S_4 =$

— $K_4 \cdot C_{20}H_{10}O_{13}N_2S_4$. B. Man mischt eine Lösung von 1 Thl. 1,3,8-nitronaphtalindisulfonsäurem Natrium in 4 Thln. Wasser mit 5 Thln. 33%iger Kalilauge, setzt 0,3—0,4 Thle. Traubenzucker, gelöst in wenig Wasser zu und erwärmt langsam auf 50°. Sobald sich eine Probe in conc. Schwefelsäure mit carmoisinrother Farbe löst, kühlt man ab, filtrirt, löst das Salz zur weiteren Reinigung in heissem Wasser und salzt mit conc. Kalilauge aus (W., A. 321, 69). — Orangerothes Pulver (bei 110° getrocknet). Löslich in Wasser mit gelber, in conc. Schwefelsäure mit carmoisinrother Farbe. Lagert sich durch conc. Schwefelsäure schwer um.



S. 1341, Z. 2 v. u. statt: „ $C_{20}H_{16}N_2O$ “ lies: „ $C_{20}H_{16}N_4O$ “.

4a. **Azoxydihydrostilben** $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \left\langle \begin{array}{c} CH_2, CH_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ N \quad N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{array} \right\rangle C_6H_4$ vgl. Toluylenazoxy-toluol(?), *Hptw. Bd. II, S. 92 und Spl. Bd. II, S. 55.*

5. *Derivate des **4,4'-Azoxystilbens** $C_{14}H_{10}ON_2 = \begin{array}{c} CH.C_6H_4.N \\ \diagdown \quad \diagup \\ CH.C_6H_4.N \\ \diagup \quad \diagdown \\ O \end{array}$ (S. 1342).
p-Azoxystilbendisulfonsäure vgl. „Sonnengelb“, *Spl. Bd. II, S. 80, Z. 10 v. o.*

B. *Derivate der Phenole, Alkohole und Säuren (S. 1342—1345).

I. ***Azoxyphenol, Dioxy-Azoxybenzol** $C_{12}H_{10}O_3N_2 = (HO.C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1342—1343).

a) **o-Derivat* (S. 1342). Dimethyläther, *o-Azoxyanisol* $C_{14}H_{14}O_3N_2 = (CH_3.O.C_6H_4)_2N_2O$. B. Aus *o*-Chlornitrobenzol (*Spl. Bd. II, S. 50*) und Natriummethylat in sehr verdünnter methylalkoholischer Lösung (BRAND, *J. pr.* [2] 67, 150). Aus *o*-Nitrophenetol (*Hptw. Bd. II, S. 679, Z. 8 v. u.*) durch Einwirkung von Natriummethylat (B.). — *Darst.* Nitroanisol (30 g) (*Spl. Bd. II, S. 376*) wird mit Natriummethylat in Methylalkohol (20 g Natrium) gekocht (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 206). — Orangegelbe Prismen aus Methylalkohol. Schmelzp.: 81°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether. Lässt sich in saurer Lösung zu *o*-Anisidin (*Spl. Bd. II, S. 385*) und Dianisidin (*Spl. Bd. II, S. 601*) elektroreduciren.

Diphenyläther $C_{24}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5.O.C_6H_4.N_2O.C_6H_4.O.C_6H_5$. B. Durch electrolytische Reduction von Phenyl-*o*-Nitrophenyläther (*Spl. Bd. II, S. 377*) (HÄUSSERMANN, SCHMIDT, *B. 34, 3769*). — Gelblichrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 95°. Leicht löslich in Aceton, Aether und Benzol, weniger in Eisessig.

b) **p-Derivat* (S. 1342—1343). *Dimethyläther, *p-Azoxyanisol* $C_{14}H_{14}O_3N_2 = (CH_3.O.C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1342). Schmilzt bei 116° scharf zu einer trüben Flüssigkeit, die wiederum ganz scharf bei 134° plötzlich klar wird (GATTERMANN, RITSCHKE, *B. 23, 1740*; LEHMANN, *B. 23, 1745*). Zu dieser Erscheinung („fließende Krystalle“) vgl.: L., *Ph. Ch. 5, 427*; SCHENCK, *C. 1897 I, 788*; *Ph. Ch. 27, 167*; TAMMANN, *W. [4] 4, 524*; [4] 8, 105; SCHE., SCHNEIDER, *Ph. Ch. 29, 546*. Aenderung der Schmelzwärme, des Umwandlungspunktes und des Schmelzpunktes durch Druck: HULETT, *Ph. Ch. 28, 629*. *p-Azoxyanisol* als kryoskopisches Lösungsmittel: AUWERS, *Ph. Ch. 32, 58*. Dielektrisches Verhalten: ABEGO, SEITZ, *Ph. Ch. 29, 491*.

*Diäthyläther, *p-Azoxyphenetol* $C_{16}H_{18}O_3N_2 = (C_2H_5.O.C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1343). B. Durch Reduction von *p*-Nitrophenetol (*Spl. Bd. II, S. 378, Z. 7 v. u.*) mit 10%igem Natriumamalgam (KINZEL, *Ar. 229, 348*). — Schmilzt bei 134° zu einer trüben Flüssigkeit, die bei 165° klar wird (G., R., *B. 23, 1742*). Zu dieser Erscheinung vgl. oben die Angaben bei Azoxyanisol. Giebt mit Chloralhydrat eine rothe Färbung (K.).

Diphenyläther $C_{24}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5.O.C_6H_4.N_2O.C_6H_4.O.C_6H_5$. B. Durch electrolytische Reduction von Phenyl-*p*-Nitrophenyläther (*Spl. Bd. II, S. 379*) (HÄUSSERMANN, SCHMIDT, *B. 34, 3770*). — Orangegelbe Blättchen. Schmelzp.: 115°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Aceton und Petroleumäther.

Di-*p*-tolyläther, *p-Azoxy-Phenyl-p-tolyläther* $C_{26}H_{22}O_3N_2 = C_7H_7.O.C_6H_4.N_2O.C_6H_4.O.C_7H_7$. B. Durch electrolytische Reduction von *p*-Nitrophenyl-*p*-Tolyläther (HÄ., SCHM., *B. 34, 3770*). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 142°. Leicht löslich in Benzol, etwas weniger in Aceton, schwer in Petroleumäther.

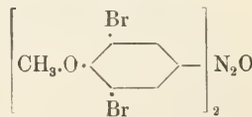
Bis-*p*-phenoxyphenyläther $C_{36}H_{26}O_5N_2 = C_6H_5O.C_6H_4.O.C_6H_4.N_2O.C_6H_4.O.C_6H_4.O.C_6H_5$. B. Durch electrolytische Reduction von Hydrochinon-phenyl-*p*-nitrophenyläther (HÄ., SCHM., *B. 34, 3770*). — Hellgelbe Blättchen. Schmelzp.: 183°. Ziemlich löslich in Benzol.

4,4'-Dimethoxy-3,5,3',5'-Tetrabromazoxybenzol,

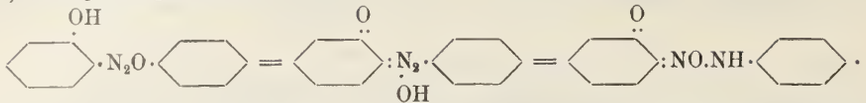
Tetrabrom-*p*-Azoxyanisol $C_{14}H_{10}O_3N_2Br_4 =$

B. Durch Kochen von 3,4,5-Tribromnitrobenzol (*Spl. Bd. II, S. 52*) mit Natriummethylatlösung (JACKSON, FISKE, *B. 35, 1131*). — Gelblichweisse Nadelbüschel aus Benzol. Schmelzp.: 214°.

4,4'-Diäthoxy-3,5,3',5'-Tetrabromazoxybenzol $C_{16}H_{14}O_5N_2Br_4 = (C_2H_5O.C_6H_3Br)_2N_2O$. B. Durch Kochen von 3,4,5-Tribromnitrobenzol (*Spl. Bd. II, S. 52*) oder 4-Nitro-2,6-Dibromphenetol (*Hptw. Bd. II, S. 699, Z. 6 v. o.*) mit Natriumäthylatlösung (J., F., *B. 35, 1132*). — Gelblichweisse Nadeln (aus Benzol oder Ligroin). Schmelzp.: 163°.



Monooxyazoxybenzol, Benzol-azoxy-phenol $C_{12}H_{10}O_2N_2 = HO.C_6H_4.N_2O.C_6H_5$.

1) *o*-Oxyazoxybenzole

Es existiren zwei verschiedene *o*-Oxyazoxybenzole, eins vom Schmelzpt.: 75,5–76° und eins vom Schmelzpt.: 108–108,5°. Die Verschiedenheit dürfte auf *cis-trans*-Isomerie beruhen. Die Verbindungen zeigen dasselbe chemische Verhalten; doch zeigt die bei 75,5–76° schmelzende Verbindung grössere Reaktionsgeschwindigkeit (BAMBERGER, *B.* 35, 1614).

α) *o*-Oxyazoxybenzol vom Schmelzpt.: 75,5–76°. *B.* Bei der Einwirkung wässriger Natronlauge auf Nitrosobenzol, neben viel Azoxybenzol und zahlreichen anderen Verbindungen (*B.*, *B.* 33, 1952). Durch Zersetzung von Nitrosobenzol in Benzollösung, neben anderen Verbindungen (*B.*, *B.* 35, 1611). — Goldgelbe Nadeln. Schmelzpt.: 75,5° bis 76°. Leicht löslich, ausser in kaltem Petroleumäther. Ziemlich leicht flüchtig mit Dampf, in Natronlauge und Soda mit orangerother Farbe löslich. Reduktionsmittel spalten in *o*-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 385) und Anilin. Mit conc. Schwefelsäure entsteht *o*-Oxyazobenzol (S. 1033). Wird in ätzalkalischer Lösung von KMnO_4 zu Isodiazobenzolsalz oxydirt (*B.*, *B.* 33, 1958). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat entsteht ein Acetylderivat. Mit Diazobenzol entsteht Benzolazo-*o*-oxyazoxybenzol (S. 1039) (*B.*, *B.* 35, 1617).

Acetylderivat $\text{C}_{14}\text{H}_{12}\text{O}_6\text{N}_2 = \text{CH}_3\text{CO.O.C}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{O.C}_6\text{H}_5$. Gelbe Prismen aus Ligroin. Schmelzpt.: 56–57°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Aether und Benzol, schwer in kaltem Ligroin (*B.*, *B.* 35, 1617).

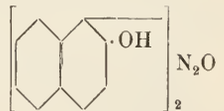
β) *o*-Oxyazoxybenzol vom Schmelzpt.: 108–108,5°. Iso-*o*-oxyazoxybenzol $\text{O.C}_6\text{H}_4\text{:N.N(OH).C}_6\text{H}_5$ (?). *B.* Bei der Einwirkung wässriger Natronlauge auf Nitrosobenzol, neben viel Azoxybenzol und zahlreichen anderen Verbindungen (*B.*, *B.* 33, 1953). Durch Zersetzung von Nitrosobenzol in Benzollösung, neben anderen Verbindungen (*B.*, *B.* 35, 1611). — Goldgelbe, stark lichtbrechende Nadeln aus Petroleumäther oder Alkohol. Schmelzpt.: 108–108,5°. Leicht löslich in Chloroform, Aether und heissem Ligroin, schwer in kaltem Alkohol. In Aetzalkalien mit goldgelber Farbe, in Soda und Ammoniak dagegen sehr wenig löslich. KMnO_4 in ätzalkalischer Lösung oxydirt zu Isodiazobenzolsalz. Reduktionsmittel spalten in *o*-Aminophenol und Anilin. Conc. Schwefelsäure reducirt zu *o*-Oxyazobenzol; die Reaction erfolgt aber langsamer als bei der isomeren Verbindung. Mit Diazobenzol erfolgt langsame Kuppelung zu einem bei 124–124,5° schmelzenden Körper $\text{C}_{18}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_4$ (S. 1040) (*B.*, *B.* 35, 1620).

2) *p*-Oxyazoxybenzol $\text{HO.C}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{O.C}_6\text{H}_5$. *B.* Bei der Einwirkung wässriger Natronlauge auf Nitrosobenzol, neben viel Azoxybenzol und zahlreichen anderen Verbindungen (BAMBERGER, *B.* 33, 1953). Durch Zersetzung von Nitrosobenzol in Benzollösung (*B.*, *B.* 35, 1611). Aus Phenylhydroxylamin und *p*-Nitrosophenol (Spl. Bd. II, S. 375–376) in alkoholischer Lösung (*B.*, *B.* 35, 1624). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin oder Benzol). Schmelzpt.: 156,5°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, schwer in kaltem Benzol, sehr wenig flüchtig mit Wasserdampf. KMnO_4 oxydirt die ätzalkalische Lösung zu Isodiazobenzolsalz. Wird von Zinkstaub in Salmiaklösung zu *p*-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) und Anilin reducirt.

Acetylderivat $\text{C}_{14}\text{H}_{12}\text{O}_6\text{N}_2 = \text{CH}_3\text{CO.O.C}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{O.C}_6\text{H}_5$. Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 88,5–89,5° (corr.). Sehr leicht löslich in heissem Alkohol, Aceton, Chloroform und Aether (*B.*, *B.* 35, 1611).

2a. 1-Azoxynaphtol(2) $\text{C}_{20}\text{H}_{14}\text{O}_3\text{N}_2 =$

Diäthyläther $\text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_2\text{H}_5\text{N}_2 = (\text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_{10}\text{H}_6)_2\text{N}_2\text{O}$. *B.* Aus 1-Nitronaphtol(2)-Aethyläther (Spl. Bd. II, S. 524) durch elektrolitische Reduction in Gegenwart von Ammoniumacetat (ROHDE, *Z. El., Ch.* 7, 341). — Aus heissem Eisessig oder Benzol gelbe Blättchen. Schmelzpt.: 205°.



2b. *o*-Azoxybenzylalkohol $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{O}_3\text{N}_2 = (\text{HO.CH}_2\text{.C}_6\text{H}_4)_2\text{N}_2\text{O}$. *B.* Durch Oxydation von *o*-Hydroxylaminobenzylalkohol mit Natriumbichromat und Schwefelsäure (BAMBERGER, *B.* 36, 837). Aus *o*-Nitroso- und *o*-Hydroxylamino-Benzylalkohol in Alkohol (*B.*, *B.* 36, 839). — Strohgelbe Nadeln. Schmilzt bei 123° (corr.) nach vorherigem Sintern. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in heissem Ligroin, ziemlich schwer in Wasser und Aether.

3. *Azoxybenzoësäure $C_{14}H_{10}O_5N_2 = (HO_2C.C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1343—1344).

1) *o-Azoxybenzoësäure (S. 1343). B. Bei der Einwirkung von Natronlauge auf o-Azidobenzoësäure (S. 802) (BAMBERGER, DEMUTH, B. 36, 374). — Schwach gelb gefärbte Blättchen. Schmelzp.: 248° (CIAMICIAN, SILBER, R. A. L. [5] 11 I, 283). — Das Phenylhydrazinsalz bildet gelbliche Nadeln vom Schmelzp.: 162° (corr.) (Bad auf 159° vorgeheizt).

Diäthylester $C_{18}H_{18}O_5N_2 = (C_2H_5.O_2C.C_6H_4)_2N_2O$. B. Aus o-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) bezw. o-Nitrobenzoësäureäthylester (Hptw. Bd. II, S. 1230) in alkoholischer Lösung unter der Einwirkung des Lichtes (C., S., R. A. L. [5] 11 I, 283). Aus dem Silbersalz der o-Azoxybenzoësäure und C_2H_5J (F. MEYER, DAHLEM, A. 326, 345). — Schwach gelblich gefärbte, vierseitige Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 76—77° (M., D.). — Prismen. Schmelzp.: 81—82° (C., S.). Löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

S. 1343, Z. 10 v. u. statt: „ $C_{18}H_{18}N_3O_3$ “ lies: „ $C_{14}H_{10}N_3O_3$ “.

2) *m-Azoxybenzoësäure (S. 1343—1344). Dimethylester $C_{16}H_{14}O_5N_2 = (CH_3.O_2C.C_6H_4)_2N_2O$. B. Aus m-azoxybenzoësaurem Silber (Hptw. Bd. IV, S. 1344) und CH_3J (F. MEYER, DAHLEM, A. 326, 343). — Schwach gelblich gefärbte Blättchen (aus Methylalkohol). Schmelzpunkt: 134°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

*Diäthylester $C_{18}H_{18}O_5N_2 = (C_2H_5.O_2C.C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1344). B. Aus m-azoxybenzoësaurem Silber (Hptw. Bd. IV, S. 1344) und C_2H_5J (F. M., D., A. 326, 342). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 78°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

3) *p-Azoxybenzoësäure (S. 1344). B. Aus p-Nitrobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 774) in alkalischer Lösung durch Reduction mit 5%igem Natriumamalgam (F. MEYER, DAHLEM, A. 326, 337).

Dimethylester $C_{16}H_{14}O_5N_2 = (CH_3.O_2C.C_6H_4)_2N_2O$. B. Aus p-azoxybenzoësaurem Silber (Hptw. Bd. IV, S. 1344) und CH_3J in Benzol bei Wasserbadwärme (F. M., D., A. 326, 340). Im Gemisch mit dem entsprechenden Azoester (S. 1054) durch Reduction von p-Nitrobenzoësäuremethylester (Spl. Bd. II, S. 774) mit Natriumamalgam (F. M., D.). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 202,5° (corr. 207°). Schwer löslich in Alkohol, Aether und Ligroin, löslich in heissem Benzol, Eisessig und Aceton.

Diäthylester $C_{18}H_{18}O_5N_2 = (C_2H_5.O_2C.C_6H_4)_2N_2O$. B. Aus p-azoxybenzoësaurem Silber (Hptw. Bd. IV, S. 1344) und C_2H_5J in Benzol bei Wasserbadwärme (F. M., D., A. 326, 334). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 114,5° (corr.) zu einer trüben Flüssigkeit, welche bei 122,5° (corr.) klar wird.

*Derivate der Aldehyde und Ketone (S. 1345).

Vor I. Benzol-azoxy-Acetaldehyd $C_8H_8O_2N_2 = C_6H_5.N \begin{array}{c} \diagup \\ O \\ \diagdown \end{array} N.CO.CH_3$.

p-Chlorbenzol-azoxy-acetaldoxim $C_8H_7O_2N_2Cl = C_6H_4.Cl.N \begin{array}{c} \diagup \\ O \\ \diagdown \end{array} N.C(OH).CH_3$.

B. Durch Oxydation von p-Chlorbenzolhydrazoacetaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1508) mit salpetriger Säure in salzsaurer Lösung (BAMBERGER, B., 35, 58; B., GROB, B., 35, 77). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Chloroform + Petroleumäther). Schmelzp.: 101,5°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, etwas löslich in Wasser, schwer in Petroleumäther.

I. *Azoxybenzaldehyd $C_{14}H_{10}O_3N_2 = (OHC.C_6H_4)_2N_2O$ (S. 1345).

1) *p-Azoxybenzaldehyd (S. 1345). B. Aus der p-Nitrobenzylidenverbindung des p-Hydroxylaminobenzaldehyds (Spl. Bd. III, S. 38) durch Oxydation mit $FeCl_3$ (GATTERMANN, B. 29, 30, 37; ALWAY, Am. 28, 34). Aus dem „secundären Product“ der elektrolitischen Reduction des p-Nitrobenzaldehyds (Spl. Bd. III, S. 10) durch Einwirkung von $FeCl_3$ oder von verdünnten Säuren (A., Am. 28, 39). — Darst. Aus p-Azoxybenzylidenbasen (s. u.) durch Säuren (Höchster Farbw., D.R.P. 111384; C. 1900, II, 612; vgl. A., B. 35, 2438; Am. 28, 475). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 194—195,5° (corr.). Schwer löslich in heissem Wasser, kaltem Alkohol und Ligroin, leicht in Benzol und Eisessig. Wird von verdünnten Säuren nicht angegriffen. Bei Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht p-Azoxybenzoësäure (s. o.), bei Reduction mit Zinkstaub und Essigsäure werden rothe Krystalle erhalten. Löslich in conc. Schwefelsäure mit Orangefarbe. Liefert durch Erhitzen mit conc. Schwefelsäure auf 110—120° einen Oxyazofarbstoff (vgl. A., Am. 28, 476).

p-Azoxybenzylidenanilin $C_{26}H_{20}ON_4 = (C_6H_5.N:CH.C_6H_4)_2N_2O$. *B.* Aus p-Nitrobenzylanilin (Spl. Bd. II, S. 290) durch Aetzkalkalien in der Wärme (H. F., D.R.P. 111384; C. 1900 II, 612; A., B. 35, 2436). Man erhitzt 1 Mol.-Gew. p-Nitrobenzylchlorid (Spl. Bd. II, S. 57) mit 6 Mol.-Gew. Anilin zum Sieden, kühlt ab, versetzt mit 6 Vol. Alkohol, erhitzt zum Sieden, fügt festes Natron und gleich darauf 2 Vol. Wasser hinzu (A.). Man erhitzt 1 Mol. p-Nitrobenzylchlorid und 4 Mol. Anilin in 8 Vol. 60–70%igen Alkohol zum Sieden und fügt Natronlauge hinzu (A.). Aus p-Azoxybenzaldehyd durch Kochen mit überschüssigem Anilin (A., *Am.* 28, 43). — Gelbe Blättchen aus Benzol. Schmilzt unscharf bei 185–192° (A.). Schmelzp.: 167° (H. F.). Schwer löslich in Aether, Alkohol und kaltem Benzol, leicht in heissem Benzol. Liefert bei der Zersetzung mit verdünnter Salpetersäure p-Azoxybenzaldehyd.

p-Azoxybenzylidentoluidin $C_{28}H_{24}ON_4 = (CH_3.C_6H_4.N:CH.C_6H_4)_2N_2O$. a) Derivat des o-Toluidins. *B.* Aus p-Nitrobenzyl-o-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 518) durch Aetzkalkalien in der Wärme (H. F., D.R.P. 111384; C. 1900 II, 612). Aus p-Azoxybenzaldehyd + o-Toluidin oder aus p-Nitrobenzylchlorid (Spl. Bd. II, S. 57) + o-Toluidin und Aetznatron (A., B. 35, 2437). — Orangegefärbte Blättchen. Schmelzp.: 185° (H. F.); 182–183° (uncorr.) (A.). Sehr leicht löslich in heissem Benzol, sehr wenig in Alkohol. Giebt mit Schwefelsäure p-Azoxybenzaldehyd.

b) Derivat des m-Toluidins. Orangefarbene Blättchen. Schmelzp.: 133° (uncorr.). Sehr leicht löslich in kaltem Benzol, sehr wenig in heissem Alkohol (A., B. 35, 2437).

c) Derivat des p-Toluidins (H. F., D.R.P. 111384; C. 1900 II, 612; A., B. 35, 2437). Schmelzp.: 188–190° (A.); 180° (H. F.). Schwer löslich in Benzol.

***p-Azoxybenzaldehyd-Bisphenylhydrazon** $C_{26}H_{22}ON_6 = ON_2(C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5)_2$ (S. 1345). *B.* Bei Einwirkung von Phenylhydrazin auf p-Azoxybenzaldehyd, p-Nitrosobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) oder die p-Nitrobenzylidenverbindung des p-Hydroxylaminobenzaldehyds (Spl. Bd. III, S. 38); (A., *Am.* 28, 42). — Orangefarbene Blättchen. Schmelzp.: 228° (bei schnellem Erhitzen). Zersetzt sich, langsam erhitzt, bei 218–225°. Schwer löslich in heissem Alkohol.

p-Azoxybenzaldoxim-N-Formylphenyläther, p-Azoxybenzylidenverbindung

des p-Hydroxylaminobenzaldehyds $C_{25}H_{20}O_3N_4 = ON_2[C_6H_4.CH \overset{O}{\underset{O}{\parallel}} N.C_6H_4.CHO]_2$. *B.* Durch Reduction einer alkoholischen p-Nitrobenzaldehydlösung (Spl. Bd. III, S. 10) mit 2 Mol.-Gew. Zinkstaub, neben der p-Nitrobenzylidenverbindung des p-Hydroxylaminobenzaldehyds (Spl. Bd. III, S. 38) und gelben Condensationsproducten des p-Hydroxylaminobenzaldehyds (A., B. 36, 793). — Rothe Masse, verpufft beim Erhitzen, wird von $FeCl_3$ zu p-Nitrosobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 9) und p-Azoxybenzaldehyd oxydirt.

Nitro-p-Azoxybenzaldehyd $C_{14}H_9O_5N_3 = (CHO)(NO_2)C_6H_3.N \overset{O}{\parallel} N.C_6H_4.CHO$.

B. Aus p-Azoxybenzaldehyd und rauchender Salpetersäure (ALWAY, *Am.* 28, 43). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 171–172°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in heisser Essigsäure.

2) **o-Azoxybenzaldehyd**. **o-Azoxybenzaldoxim** $C_{14}H_{12}O_3N_4 = (HO.N:CH.C_6H_4.N)_2O$. *B.* Bei der Einwirkung von Hydroxylamin auf Anthranil (Hptw. Bd. II, S. 1246), neben anderen Producten (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 4021). Bei der Einwirkung von Hydroxylamin und Luft auf o-Hydroxylaminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 39), neben anderen Producten (B., B. 35, 3897). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 210,5–211° (corr.). Schwer löslich in Benzol, leicht in Aceton und kochendem Alkohol. In Natronlauge mit gelblicher Farbe löslich.

3) **m-Azoxybenzaldehyd**. *B.* Aus den elektrolytischen Reductionsproducten des m-Nitrobenzaldehyds (Spl. Bd. III, S. 10) durch $FeCl_3$ oder verdünnte Mineralsäuren (ALWAY, *Am.* 28, 479). Durch Oxydation der bei Einwirkung von Zinkstaub auf m-Nitrobenzaldehyd entstehenden Substanz mittels Luft in alkalischer Lösung (A.). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 129°. Unlöslich in Ligroïn und kaltem Wasser, schwer löslich in Aether, sehr leicht in Benzol und heissem Alkohol.

m-Azoxybenzaldehyd-Bisphenylhydrazon $C_{24}H_{22}ON_6 = ON_2(C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5)_2$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 198° (A., *Am.* 28, 480).

Ia. m-Azoxyacetophenon $C_{16}H_{14}O_3N_2 = (CH_3.CO.C_6H_4)_2N_2O$. *B.* Durch elektrolytische Reduction aus m-Nitroacetophenon (Spl. Bd. III, S. 94) (ELBS, WOODRINZ, *Z. El. Ch.* 9, 429). Durch Reduction von m-Nitroacetophenon mittels Zinkstaub und Salmiaklösung zu m-Hydroxylaminoacetophenon und Oxydation des letzteren durch Luftsauerstoff (BAMBERGER, ELGER, B. 36, 1618). — Fast farblose Nadeln aus Ligroïn. Schmelzp.: 137,5°

(corr.) (B., ELGER); 130—131° (ELBS, W.). Leicht löslich in heissem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und kaltem Ligroin.

1b. m-Azoxybenzophenon $C_{26}H_{18}O_3N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4)_2N_2O$. *B.* Durch elektrolytische Reduction aus m-Nitrobenzophenon (Spl. Bd. III, S. 146) (ELBS, WOODRINZ, *Z. El. Ch.* 9, 430). — Hellgelbe Blättchen. Schmelzpt.: 127°. Schwer löslich in Alkohol und Aether.

*Derivate der Basen (S. 1345—1346).

2. Azoxyderivat des α -Phenylindols $C_{26}H_{20}ON_4 =$
 $C_6H_5 \cdot C \left\langle \begin{array}{l} CH \\ NH \end{array} \right\rangle C_6H_4 \cdot N \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} N \cdot C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} CH \\ NH \end{array} \right\rangle C_6H_5$.

Azoxyderivat des Nitro- α -Phenyl-N-Aethylindols $C_{32}H_{26}O_5N_6 =$
 $\left[C_6H_5 \cdot C \left\langle \begin{array}{l} C(NO_2) \\ N(C_2H_5) \end{array} \right\rangle C_6H_4 - \right]_2 N_2O$. *B.* Beim Kochen von 0,5 g 3,x-Dinitro-1-Phenyl-2-Aethylindol (S. 251) mit überschüssigem alkoholischem Kali (ANGELI, ANGELICO, *G.* 30 II, 283). — Schmilzt über 285°. Unlöslich.

3. (6)p-Azoxydichinoly $C_{18}H_{10}ON_4 = \begin{array}{c} N \cdot C_6H_5 \cdot N \\ \diagdown \quad \diagup \\ N \cdot C_6H_5 \cdot N \end{array} > O$. *B.* Man lässt in eine siedende Lösung aus 20 g 6-Nitrochinolin (S. 182) in 100 g Methylalkohol langsam eine Lösung von 18 g Natrium in 130 g Methylalkohol einfließen (KNÜPPEL, *A.* 310, 85). — Goldgelbe Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 280°. Unlöslich in Aether, schwer löslich in Alkohol und Benzol, leicht in verdünnter Schwefelsäure. Die schwefelsaure Lösung scheidet auf Zusatz von HCl oder NaCl ein unlösliches schweres, tiefrothes Pulver ab.

4. m-Azoxy-Azidobenzol $C_{12}H_8ON_6 = ON_2 \left(C_6H_4 \cdot N \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} N \right)_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1337, Z. 8 v. u.*

IX. *Azoderivate (S. 1346—1494).

Darstellung von Azokörpern durch elektrolytische Reduction von Nitrokörpern in Alkohol oder Aceton bei Gegenwart von Natriumacetat: WÜLFING, D.R.P. 100234; *C.* 1899 I, 720.

o-Nitroazoverbindungen geben bei der elektrolytischen Reduction in schwach alkalischer Lösung N-Aryl-Phentriazole $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} N \\ | \\ N \end{array} \right\rangle N \cdot R$ (ELBS, KEIPER, *J. pr.* [2] 67, 580).

Ueber Reduction von Nitroazokörpern vgl. auch: ROSENSTIEHL, STAIS, *C. r.* 134, 553, 606.

Aminoazokörper mit tertiärer Aminogruppe entstehen durch Kuppelung von Diazoverbindungen mit tertiären Aminen in neutraler oder schwach saurer Lösung, z. B.: $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot OH + C_6H_5 \cdot N(CH_3)_2 = H_2O + C_6H_5 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. Entsprechende Verbindungen mit primärer Aminogruppe, z. B. $NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ kann man bereiten, indem man Diazoverbindungen mit den ω -Sulfonsäuren von Methylarylaminen $R \cdot NH \cdot CH_2 \cdot SO_3H$ welche man aus den Arylaminen (z. B. Anilin) durch Behandlung mit Formaldehyd + SO_2 gewinnt, kuppelt und die Kuppelungsproducte durch Alkalien oder Säuren verseift (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 131860; *C.* 1902 II, 83).

Ammoniumazofarbstoffe, wie $(HO)_2C_6H_3 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3Cl$, können aus Ammoniumverbindungen, wie $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3Cl$, durch Diazotiren und Kuppeln oder durch Anlagerung von Alkylhalogeniden an Aminoazofarbstoffe, wie $(HO)_2C_6H_3 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$, gewonnen werden (Höchster Farb., D.R.P. 87257, 87584, 87585; *Frdl.* IV, 808—812).

Für die Bildung von Oxyazokörpern, z. B. $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$, durch Kuppelung von Diazokörpern mit Phenolen der Benzolreihe gelten die folgenden Regeln: 1. Wirken gleichmolekulare Mengen Diazokörper und Phenole aufeinander ein, so entsteht a) aus einem Phenol, das die Parastellung zur Hydroxylgruppe nicht besetzt enthält, ein Paraoxyazokörper als Hauptproduct; in sehr geringer Menge ist daneben zuweilen der Orthooxyazokörper beobachtet worden; b) aus einem Phenol, welches die Parastellung zur Hydroxylgruppe besetzt, dagegen eine der Orthostellungen frei enthält, ein Orthooxyazokörper. 2) Wirken 2 Mol. Diazokörper auf 1 Mol. Phenol, so entstehen, voraus-

gesetzt, dass das Phenol die Parastellung und eine Orthostellung zur OH-Gruppe frei enthält, Oxydisazokörper, wie HO··N:N.C₆H₅; diese bilden sich als Neben-

producte auch häufig bei der Einwirkung gleichmolekularer Mengen aus nicht parasubstituirten Phenolen (Fall 1a).

In der Naphthalinreihe erleidet die Regel 1a eine Modification, wenn die Ortho- oder Peri-Stelle zu demjenigen chemischen Orte, an welchem der Eingriff des Azorestes behufs Bildung einer Paraoxyazoverbindung erfolgen müsste, besetzt ist; es entsteht dann auch bei freier Parastellung ein Orthooxyazokörper (vgl. GATTERMANN, SCHULZE, B. 30, 50).

Bildungsgeschwindigkeit der Aminoazokörper und Oxyazokörper bei der Kuppelung von Diazokörpern mit tertiären Aminen bezw. mit Phenolen: GOLDSCHMIDT, MERZ, B. 30, 670; G., BÜRKELE, B. 32, 355; G., KELLER, B. 35, 3534.

Amino- und Oxy-Azoverbindungen der Benzolreihe gehen bei der *Oxydation* in schwefelsaurer Lösung durch Braunstein, Ammoniumpersulfat, Bleisuperoxyd oder Elektrolyse in die entsprechenden Azoverbindungen der Diphenylreihe unter Verkettung zweier Moleküle über (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 84893, 87976, 88595, 88596, 88597; *Frtd.* IV, 846—855); so entsteht z. B. aus Benzolazonaphthionsäure (dem Kuppelungsproduct aus diazotirtem Anilin und Naphthionsäure) C₆H₅.N₂.C₁₀H₅(NH₂)(SO₃H) durch Oxydation dasselbe Product (SO₃H)C₁₀H₅(NH₂).N₂.C₆H₄.C₆H₄.N₂.C₁₀H₅(NH₂)(SO₃H), welches durch Kuppelung von tetrazotirtem Benzidin mit Naphthionsäure erhalten wird.

Zur *Systematik der Azofarbstoffe* vgl.: BUCHERER, C. 1902 I, 917.

Ueber quantitative Bestimmung von Azoderivaten durch Reduction mit Titantrichlorid vgl. KNECHT, HIBBERT, B. 36, 1552.

A. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6} (S. 1347—1389).

I. *Azobenzol C₁₂H₁₀N₂ = C₆H₅.N:N.C₆H₅ (S. 1347—1376). B. Durch Oxydation des Hydrazobenzols in alkalischer Lösung mittels Nitrobenzols [auf diese Reaction ist die Bildung des Azobenzols bei der elektrolytischen Reduction des Nitrobenzols (s. u.) zurückzuführen] (HABER, SCHMIDT, *Ph. Ch.* 32, 280). Durch Erhitzen von Hydrazobenzol mit absolutem Alkohol auf 120—130°, neben Anilin (BIEHRINGER, BUSCH, B. 36, 339). Neben anderen Producten bei der Einwirkung von H₂SO₄ auf Azoxybenzol (LACHMAN, *Am. Soc.* 24, 1186). Bei der Einwirkung von Nitrosobenzol auf Monomethylanilin in Eisessiglösung (BAMBERGER, VUK, B. 35, 713). Durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf Phenylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 241) (BA., BRADY, B. 33, 274). Beim Erhitzen von Phenylhydroxylamin mit Anilin und dessen Chlorhydrat auf 130°, neben anderen Producten (BA., LAQUIT, B. 31, 1506). In geringer Menge durch Zersetzung von Benzoldiazoniumchlorid mit Kupferchlorür bei 0° (HANTZSCH, BLAGDEN, B. 33, 3556). Aus Diazobenzol beim Behandeln mit ammoniakalischer Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 127). Bei der Einwirkung von Chlorkalklösung auf Phenylhydrazin (BRUNNER, PELET, B. 30, 284). Bei der Oxydation von Anilin mit HClO, neben anderen Producten (in Folge der Condensation von Nitrosobenzol mit Anilin) (BA., TSCHIRNER, B. 31, 1523). — *Darst.* Durch elektrolytische Reduction von Nitrobenzol in alkoholischer Lösung von NaOH oder Natriumacetat (Ausbeute: theoretisch) (LÖB, B. 33, 2331). Durch elektrolytische Reduction von Nitrobenzol in wässrig-alkalischer Suspension bei Anwendung von Bleikathoden (BAYER & Co., D.R.P. 121900; C. 1901 II, 153) bezw. bei Gegenwart von Bleiverbindungen (B. & Co., D.R.P. 121899; C. 1901 II, 153). Durch Elektrolyse der Suspension von Nitrobenzol in conc. Natronlauge oberhalb 95° (Höchster Farb., D.R.P. 141535; C. 1903 I, 1283). Aus Azoxybenzol bezw. Nitrobenzol durch Eisen und Natronlauge (Chem. Fabr. Weiler ter Meer, D.R.P. 138496; C. 1903 I, 372).

Monokline Krystalle (BOERIS, *R. A. L.* [5] 8 I, 575, 585). Krystallisationsgeschwindigkeit: FRIEDLÄNDER, TAMMANN, *Ph. Ch.* 24, 152. Kp₇₄₀: 295—297° (corr.) (JACOBSON, LISCHKE, A. 303, 369 Anm.). Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, *C. r.* 126, 788. Liefert bei der Behandlung mit kalter conc. Salpetersäure 4,4'-Dinitroazobenzol (S. 1008), p-Nitroazoxybenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1336) und p-Nitroazobenzol (S. 1008); in warmem Eisessig entsteht durch rauchende Salpetersäure ein Gemisch derselben Verbindungen; durch heisse rauchende Salpetersäure entstehen 2,4,4'-, 2,4,3'- und 2,4,2'-Trinitroazoxybenzol (S. 996—997) (WERNER, STIASNY, B. 32, 3267 ff.). Addirt Benzolsulfinsäure zu Phenylsulfonhydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1348) (HANTZSCH, GLOGAUER, B. 30, 2555). Liefert beim Erhitzen mit p-Phenylendiamin in Gegenwart von dessen Chlorhydrat auf 180—200° ein wasserlösliches Indulin (BAYER & Co., D.R.P. 53198; *Frtd.* II, 192).

S. 1348, Z. 27/26 v. u. statt: „entsteht p-Nitrobenzaldehyd“ lies: „entsteht p-Nitrobenzanilid“.

*Dichlorazobenzol $C_{12}H_8N_2Cl_2 = C_6H_4Cl.N:N.C_6H_4Cl$ (S. 1349). a) *3,3'-Dichlorazobenzol (S. 1349). B. Aus diazotirtem m-Chloranilin (Spl. Bd. II, S. 140) mittels ammoniakalischer Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 130). Entsteht aus dem zunächst durch elektrolytische Reduction des m-Chlornitrobenzols (Spl. Bd. II, S. 50) gebildeten 3,3'-Dichlorazoxybenzol (vgl. S. 996) durch weitere Einwirkung des elektrischen Stromes (Anilin-Fabr. WÜLFING, D.R.P. 108427; C. 1900 I, 1175).

b) *4,4'-Dichlorazobenzol (S. 1349). B. Aus diazotirtem p-Chloranilin mittels ammoniakalischer Kupferoxydullösung (V., M., A. 320, 130).

c) 2,2'-Dichlorazobenzol. B. Aus diazotirtem o-Chloranilin (Spl. Bd. II, S. 140) durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (V., M., A. 320, 129). Aus o-Chlornitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) durch conc. Natriummethylatlösung (BRAND, J. pr. [2] 67, 145). — Orangefarbene Nadeln (aus Petroleumäther oder Alkohol). Schmelzp.: 137° (V., M.); 136° (B.). Liefert durch elektrolytische Reduction in Gegenwart von $SnCl_2$ o-Chloranilin und 3,3'-Dichlorbenzidin (S. 640)

2,4,2',4'-Tetrachlorazobenzol $C_{12}H_6N_2Cl_4 = Cl_2C_6H_3.N:N.C_6H_3Cl_2$. B. Aus 2,2'-Dinitroazobenzoldisulfonsäure(4,4') (S. 1015) durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 160° (ZINCKE, B. 34, 2855). — Lachsfarbige Nadeln. Schmelzp.: 161—162°. Leicht löslich in Benzin und Benzol, löslich in Alkohol und Eisessig. Wird beim Reiben stark elektrisch. Bei der Reduction entsteht 2,4-Dichloranilin (Spl. Bd. II, S. 140).

2,4,6,2',4',6'-Hexachlorazobenzol $C_{12}H_4N_2Cl_6 = C_6H_2Cl_3.N:N.C_6H_2Cl_3$. B. Aus 2,4,6-Trichloranilin (Spl. Bd. II, S. 140) durch 2,4-Dichlorphenylacetylstickstoffbromid in Chloroformlösung (CHATTAWAY, ORTON, Soc. 79, 467). — Dunkelrothe Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). Schmelzp.: 188°. Unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Chloroform. Durch Zinn und Salzsäure wird es zu Trichloranilin reducirt.

*Bromazobenzol $C_{12}H_9N_2Br = C_6H_5.N:N.C_6H_4Br$ (S. 1349).

S. 1349, Z. 31 v. u. statt: „87°“ lies: „187°“.

c) *p-Bromazobenzol (S. 1349). Schmelzp.: 88°. Bei der Reduction und Umlagerung durch HCl-haltige $SnCl_2$ -Lösung entstehen 2-Amino-5-Bromdiphenylamin (S. 362 bis 363), 5-Bromdiphenylin (S. 638) und wahrscheinlich auch 4'-Brom-4-Aminodiphenylamin (S. 380) neben geringen Mengen Benzidin (S. 639), sowie p-Bromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) und Anilin (JACOBSON, GROSSE, A. 303, 320).

*Dibromazobenzol $C_{12}H_8N_2Br_2 = BrC_6H_4.N:N.C_6H_4Br$ (S. 1349). c) *4,4'-Dibromazobenzol (S. 1349). B. Aus diazotirtem p-Bromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 130). Als Nebenproduct bei der Einwirkung von p-Phenylendiamin auf p-Bromnitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 52) (BANDROWSKI, C. 1900 II, 852).

*p-Jodazobenzol $C_{12}H_9N_2J = C_6H_5.N:N.C_6H_4J$ (S. 1350). Giebt bei der Reduction und Umlagerung mittels $SnCl_2$ in alkoholischer Lösung 5-Joddiphenylin (S. 638) und 2-Amino-5-Joddiphenylamin (S. 363) neben Anilin, p-Jodanilin (Hptw. Bd. II, S. 317) und wahrscheinlich auch Benzidin (JACOBSON, FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 330).

S. 1350, Z. 8 v. o. statt: „B. 69“ lies: „Soc. 69“.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1350, Z. 14 v. o. als *2,4-Dinitrosoazobenzol aufgeführte Verbindung ist als N-Phenyl-Pseudoazimino-p-nitrobenzol $C_{12}H_8O_2N_4 = C_6H_5$.

$N \begin{array}{c} \diagup N \\ | \\ \diagdown N \end{array} > C_6H_5.NO_2$ zu betrachten. Vgl. WILGERODT, J. pr. [2] 55, 390.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1350, Z. 23 v. o. als *3-Chlor-6-Nitrosoazobenzol aufgeführte Verbindung ist als Phenylaznitroso-m-Chlorbenzol $C_{12}H_8ON_3Cl = C_6H_5$.

$N \begin{array}{c} \diagup N \\ | \\ \diagdown N \\ | \\ O \end{array} > \text{Benzolring} \cdot Cl$ zu betrachten. Vgl. WILGERODT, J. pr. [2] 55, 392.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1350, Z. 27—35 v. o. als *Chlor-2',4'-Dinitrosoazobenzol aufgeführten Verbindungen sind als Chlorphenyl-Pseudoaziminonitrobenzol

$C_{12}H_7O_2N_4Cl = ClC_6H_4.N \begin{array}{c} \diagup N \\ | \\ \diagdown N \end{array} > C_6H_3.NO_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 390.

*Nitroazobenzol $C_{12}H_9O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NO_2$ (S. 1350). a) *o-Derivat (S. 1350). *Der Artikel ist zu streichen, ebenso der sich anschliessende über *Hexaazoxybenzol.* Vgl. WERNER, STIASNY, B. 32, 3257, 3269.

c) *p-Derivat (S. 1350). *Das im Hptw. Bd. IV beschriebene Product vom Schmelzpunkt 137° ist ein Gemisch von dem noch nicht rein dargestellten wirklichen p-Nitroazobenzol, von 4,4'-Dinitroazobenzol (s. u.) und p-Nitroazoxybenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1336) (W., Str., B. 32, 3257, 3268).*

*Die im Hptw. Bd. IV, S. 1351, Z. 6 v. o. als *α-Nitroso-nitroazobenzol aufgeführte Verbindung ist als Phenylaznitroso-p-Nitrobenzol $C_{12}H_9O_3N_4 = C_6H_5.N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown NO \end{matrix} C_6H_4$*

NO_2 zu betrachten. Vgl. WILLGERODT, J. pr. [2] 55, 392.

*Die im Hptw. Bd. IV, S. 1351, Z. 11 v. o. als *Dinitroso-nitroazobenzol $C_{12}H_7O_4N_5$ aufgeführte Verbindung ist als Phenylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{12}H_7O_5N_5 = C_6H_5$*

$N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown NO \end{matrix} C_6H_4(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. Wl., J. pr. [2] 55, 392. B. Durch Kochen von 2,4,6-Trinitrohydrazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1498) mit Formaldehyd und Alkohol (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 107). — Schmelzp.: 249°.

*Dinitroazobenzol $C_{12}H_9O_4N_4$ (S. 1351). a) *2,4-Dinitroazobenzol $C_6H_5.N_2.C_6H_3(NO_2)_2$ (S. 1351). Schmelzp.: 119°. Rauchende Salpetersäure giebt 2,4,4'-Trinitroazoxybenzol (S. 997) (WERNER, STIASNY, B. 32, 3275).

b) *2,4'-Dinitroazobenzol (S. 1351). *Der Artikel ist zu streichen* (W., Str., B. 32, 3258).

c) *3,3'-Dinitroazobenzol $O_2N.C_6H_4.N_2.C_6H_4.NO_2$ (S. 1351). B. Aus m-Dinitroazoxybenzol (S. 996) durch Kochen mit alkoholischem Schwefelammonium und Oxydiren der alkoholischen Lösung des so gewonnenen Hydrazoproducts mit HgO (W., Str., B. 32, 3274). Durch Einwirkung von Hypochloriten auf m-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) (MEIGEN, NORMANN, B. 33, 2715). — Chamoisfarbene Nadelchen. Schmelzp.: 153° (W., Str.). Löslich in 2,2 Thln. siedendem Alkohol, 0,8 Thln. siedendem Aether oder 36,4 Thln. siedendem Benzol (M., N.). Wird von Sn + HCl zu m-Phenylendiamin reducirt.

d) *Das *3,4'-Dinitroazobenzol (S. 1351) war wahrscheinlich unreines 4,4'-Dinitroazobenzol (s. u.)* (W., Str., B. 32, 3258).

e) *4,4'-Dinitroazobenzol $O_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NO_2$ (S. 1351). B. Aus p-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 49) durch alkoholisches Natriumdisulfid (BLANKSMA, R. 20, 142). Durch Einwirkung von Hypochloriten auf p-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) (M., N., B. 33, 2716). In ziemlich guter Ausbeute aus Azobenzol und HNO₃ in der Kälte; Reinigung durch Kochen mit Eisessig und etwas CrO₃ (W., Str., B. 32, 3258, 3272). — Schmelzp.: 221—222° (W., Str.). Löslich in 5,2 Thln. siedendem Benzol, sehr wenig löslich in Alkohol und Aether. Wird von Sn + HCl zu p-Phenylendiamin reducirt (M., N.). Durch heisse Salpetersäure entsteht 2,4,4'-Trinitroazoxybenzol (S. 997), durch kalte 4,4'-Dinitroazoxybenzol (S. 996).

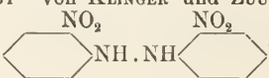
*p-Nitroazobenzolnitrosäure (S. 1351, Z. 17 v. u.). *Der Artikel ist zu streichen* (W., Str., B. 32, 3264).

f) *Das im Hptw. Bd. IV, S. 1351, Z. 7 v. u. aufgeführte „Dinitroazobenzol“, von JANOWSKY, durch Nitiren von Azobenzol in der Wärme erhalten, war vermuthlich 4,4'-Dinitroazoxybenzol (S. 996) (W., Str., B. 32, 3259).*

g) 2,2'-Dinitroazobenzol $NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NO_2$. B. Durch Einwirkung von Hypochloriten auf o-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 142) (M., N., B. 33, 2715). — Strohgelbe verfilzte Nadelchen. Schmelzp.: 194—195°.

*Die im Hptw. Bd. IV, S. 1351, Z. 4 v. u. als *2,4-Dinitrosodinitroazobenzol aufgeführte Verbindung ist als Dinitrophenyl-Pseudoaziminonitrobenzol $C_{12}H_9O_6N_6 = (NO_2)_2C_6H_3.N \begin{matrix} \diagup N \\ \diagdown N \end{matrix} C_6H_4.NO_2$ zu betrachten.* Vgl. WILLGERODT, J. pr. [2] 55, 390.

*Trinitroazobenzol $C_{12}H_7O_6N_6$ (S. 1352). b) *Das im Hptw. Bd. IV, S. 1352, Z. 6 v. o. aufgeführte „Trinitroazobenzol“ von KLINGER und ZUURDEEG (Schmelzp.: 220°)*

war 2,4,2'-Trinitrohydrazobenzol  NO_2 NO_2 NO_2 (vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 1498) (WERNER, STIASNY, B. 32, 3281).

c) *Das im Hptw. Bd. IV, S. 1352, Z. 10 v. o. aufgeführte Trinitroazobenzol ist 2,4,3'-Trinitroazobenzol $NO_2^3.C_6H_4.N_2.C_6H_3(NO_2)_2$ (S. 997).* B. Aus der entsprechenden Hydrazoverbindung (Spl. Bd. IV, S. 1498) durch HgO in siedendem Alkohol (W., Str., B. 32, 3280).

d) *4,2',4' (= 2,4,4')-Trinitroazobenzol $NO_2^4.C_6H_4.N_2.C_6H_3(NO_2)_2^{3,4}$ (S. 1352). B. Aus der entsprechenden Hydratzverbindung (Spl. zu Bd. IV, S. 1498) durch HgO in siedendem Aceton (W., Sr., B. 32, 3278). — Schmelzp.: 172°. Ziemlich löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Aether. Explodirt beim Erhitzen.

e) 2,4,2'-Trinitroazobenzol $O_2N^2.C_6H_4.N_2.C_6H_3(NO_2)_2^{3,4}$. B. Aus der entsprechenden Hydratzverbindung (Spl. zu Bd. IV, S. 1498) durch HgO in siedendem Alkohol, oder aus Trinitroazoxybenzol (Schmelzp.: 192°, vgl. S. 996) durch vorsichtige Reduction mit Schwefelammonium (W., Sr., B. 32, 3281). — Röthliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 173°. Löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in heissem Benzol, schwer in Aether.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1352, Z. 20 v. o. als *Nitrosotrinitroazobenzol aufgeführte Verbindung ist als o,p-Dinitrophenylaznitroso-p-nitrobenzol $C_{12}H_6O_7N_6 = (O_2N)_2C_6H_3.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_3.NO_2$ zu betrachten. Vgl. WILLGERODT, J. pr. [2] 55, 392.

*2,4,2',4'-Tetranitroazobenzol $C_{12}H_6O_8N_6 = [(O_2N)_2C_6H_3.N=]_2$ (S. 1352). Vgl. dazu RASSOW, LUMMERZHEIM, J. pr. [2] 64, 143.

Tetranitroazobenzol $C_{12}H_6O_8N_6 = (O_2N)_4C_{12}H_6N_2$. B. Aus 1,2,4,5-Tetraphenyl-Hexahydro-1,2,4,5-tetrazin (S. 1088) durch heisse conc. Salpetersäure (R., L., J. pr. [2] 64, 142). — Orangegelbe Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 218°.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1352, Z. 27-20 v. u. als *Chlornitrosnitroazobenzol aufgeführten Verbindungen sind als Chlorphenylaznitroso-p-Nitrobenzol $C_{12}H_7O_3N_4Cl = ClC_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_3.NO_2$ zu betrachten. Vgl. WILLGERODT, J. pr [2] 55, 392, 393.

S. 1352, Z. 25 v. u. statt: „[27]“ lies: „[2]“.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1352, Z. 19-13 v. u. als *Chlordinitrosnitroazobenzol aufgeführten Verbindungen sind als Chlorphenyl-Pseudoazimino-Dinitrobenzol $C_{12}H_6O_4N_6Cl = ClC_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 390.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1353, Z. 1-11 v. o. als *Chlornitrosodinitroazobenzol aufgeführten Verbindungen sind als Chlorphenylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{12}H_6O_5N_5Cl = ClC_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 393.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1353, Z. 32-23 v. u. als *Chlornitrosotrinitroazobenzol aufgeführten Verbindungen sind als Chlornitrophenylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{12}H_5O_7N_6Cl = ClC_6H_3(NO_2).N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 393.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1353, Z. 12 v. u. als *p-Chlornitrosotetranitroazobenzol aufgeführte Verbindung ist als Chlordinitrophenylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{12}H_4O_9N_7Cl = ClC_6H_2(NO_2)_2.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 393.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1353, Z. 3 v. u. als *4-Brom-2',4'-Dinitrosoazobenzol aufgeführte Verbindung ist als p-Bromphenyl-Pseudoazimino-Nitrobenzol $C_{12}H_7O_2N_4Br = BrC_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_3.NO_2$ zu betrachten. Vgl. WILLGERODT, J. pr. [2] 55, 390.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1354, Z. 8 v. o. als *4-Brom-2',4'-Nitrosnitroazobenzol aufgeführte Verbindung ist als p-Bromphenylaznitroso-p-Nitrobenzol $C_{12}H_7O_3N_4Br = BrC_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_3.NO_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 393.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1354, Z. 12 v. o. als *p-Bromdinitrosnitroazobenzol aufgeführte Verbindung ist als p-Bromphenyl-Pseudoazimino-Dinitrobenzol $C_{12}H_6O_4N_6Br = BrC_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ N \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 390.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1354, Z. 21 v. o. als *p-Bromnitrosodinitroazobenzol aufgeführte Verbindung ist als p-Bromphenylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{12}H_5O_5N_5Br = BrC_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ NO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 393.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1354, Z. 35 v. o. als *4-Brom-2',4',6'-Trinitrosoazobenzol aufgeführte Verbindung wird als p-Bromphenylnitrosazimino-p-Nitrobenzol $C_{12}H_6O_3N_5Br = BrH_4C_6(ON:N_2:N)C_6H_2.NO_2(?)$ formulirt. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 395.

*Aminoazobenzol $C_{12}H_{11}N_3 = H_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_5$ (S. 1354—1358). c) *p-Derivat (S. 1354, Z. 2 v. u. bis S. 1358). Reducirt alkoholische ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung (MORGAN, MICKLETHWAIT, C. 1903 I, 72). Bei der Verschmelzung mit Anilin und salzsaurem Anilin (Indulinschmelze) entstehen Azophenin (Spl. Bd. III, S. 260), Anilinophenosafrarin (S. 988), Anilinomauveïn (S. 988—989), Phenylanilinomauveïn (Hptw. Bd. IV, S. 1326, Z. 9 v. u.), p-Phenyldiamin, Di-p-aminodiphenylamin (S. 820) und kleine Mengen von Diphenylphenofluorindin (Hptw. Bd. IV, S. 1301) (O. FISCHER, HEPF, C. 1902 II, 902). Condensirt sich in Form seiner Salze mit aromatischen, secundären und tertiären Basen zu wasserlöslichen Indulinen (Höchster Farbw., D.R.P. 47848; Frdl. II, 212; vgl. DAHL & Co., D.R.P. 60426, 62974; Frdl. III, 309, 311). Verwendung zur Darstellung von schwarzen Baumwollfarbstoffen durch Erhitzen mit Aminophenolen und Schwefel: GEIGY & Co., D.R.P. 122826; C. 1901 II, 448. Verhalten zur Wolfaser: BINZ, SCHROETER, B. 35, 4227. — $C_{12}H_{11}N_3.HBr$. Schwarzviolette Kryställchen. Schmelzp.: 206—207°. Schwer löslich in Aether, Alkohol und Benzol (BISCHOFF, B. 31, 2850). — $C_{12}H_{11}N_3.H_3PO_4$. Cochenillerothe Krystalle. Geht beim Kochen mit Wasser in secundäres Aminoazobenzol-coosphat über (RAIKOW, SCHARBANOW, Ch. Z. 25, 279). — $(C_{12}H_{11}N_3)_2.H_3PO_4$. Farblose Nadeln (aus heissem Wasser) (R., S.).

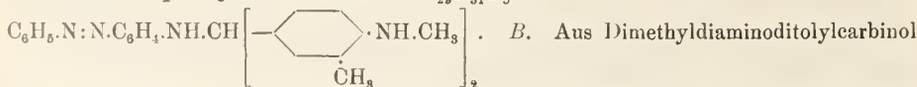
*4'-Nitro-4-Aminoazobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_4 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NH_2$ (S. 1355, Z. 12 v. u.). B. Man combinirt monomethylanilin- ω -sulfosaures Natrium $C_6H_5.NH.CH_2.SO_3Na$ (aus Anilin durch Einwirkung von Formaldehyd + Bisulfit erhalten) mit p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid und erwärmt den entstandenen Farbstoff mit Natronlauge (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 131860; C. 1902 II, 83). — Rothbraunes Pulver (aus Benzol). Schmelzp.: 210—212°. — Chlorhydrat. Stahlblaue Blättchen.

*p-Dimethylaminoazobenzol $C_{14}H_{15}N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 1356). Giebt beim Erwärmen mit salzsaurer Zinnchlorürlösung Dimethylaminodiphenylin (S. 822) als Hauptproduct und daneben geringe Mengen eines o-Semidins (vgl. 1-Amino-2-Anilino-4-Dimethylaminobenzol, S. 775—776), sowie durch Spaltung Anilin und p-Aminodimethylanilin (S. 379) (JACOBSON, KUNZ, A. 303, 353). Verwendung zur Darstellung von Azin-farbstoffen: BAYER & Co., D.R.P. 77116; Frdl. III, 326; D.R.P. 92014; Frdl. IV, 424. Verhalten zur Wolfaser: BI., Sch., B. 35, 4227.

*p-Trimethylaminoazobenzoljodid, Trimethyl-Benzolazophenylammonium-jodid $C_{15}H_{18}N_3J = C_6H_5.N:N.C_6H_4.N(CH_3)_3J$ (S. 1356). B. Durch 6-stdg. Erhitzen von p-Dimethylaminoazobenzol (s. o.) mit CH_3J und Benzol auf 60—70° (H. F., D.R.P. 88557; Frdl. IV, 70). — Orangefarbene Blätter oder derbe Krystalle. Zersetzt sich bei 200° (H. F.). Schmelzp.: 185° (uncorr.) (VORLÄNDER, MUMME, B. 36, 1487). Löslich in heissem Wasser mit bräunlich-oranger Farbe, schwer löslich in Benzol. Spaltet durch $SnCl_2$ und HCl in der Wärme Anilin ab. Bildet bei Einwirkung von Silberoxyd und Wasser eine alkalisch reagierende, orange gefärbte Lösung des entsprechenden Ammoniumhydroxyds. — Entsprechendes Chlorid. Gelbe Blätter. Zersetzt sich bei ca. 210° (H. F.). Schmelzp.: ca. 193° (V., M.). Leicht löslich in Wasser.

Benzolazophenylleukauramin $C_{29}H_{31}N_5 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 19,7 g p-Aminoazobenzol mit 27 g p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) in 120 g 96%igem Alkohol (MÖHLAU, HEINZE, B. 34, 884). — Bräunlichgelbe Prismen (aus Benzol + Ligroïn). Schmelzp.: 156,5°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in heissem Benzol. Lösung in conc. Salzsäure roth, in conc. Schwefelsäure gelb, in Eisessig braunroth (beim Erhitzen blau in Folge Bildung von p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrolacetat). Durch Acetylierung mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat entsteht Acetaminoazobenzol (s. u.).

Benzolazophenylleukauramin G $C_{29}H_{31}N_5 =$



und p-Aminoazobenzol (GNEHM, WRIGHT, B. 35, 914). — Orangegefärbte Tafeln aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzp.: 170—170,5°.

Methenyl-di-p-aminoazobenzol $C_{25}H_{20}N_6 = C_6H_5.N_2.C_6H_4.N:CH.NH.C_6H_4.N_2.C_6H_5$. B. Aus salzsaurem Dichlormethylformamidin (Spl., Bd. I, S. 794) und p-Aminoazobenzol in Benzol (DAINS, B. 35, 2502). — Schmelzp.: 190°.

*p-Acetaminoazobenzol $C_{14}H_{13}ON_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N:N.C_6H_5$ (S. 1357, Z. 14 v. o.). Darst. Durch Lösen von p-Aminoazobenzol in Thioessigsäure (Spl. Bd. I, S. 453) (PAW-

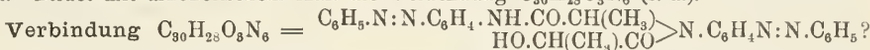
LEWSKI, B. 35, 113). — Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 144—146°. Wird durch salzsaure Zinnchlorürlösung zum grösseren Theil in Anilin und p-Phenylendiamin, zum kleineren Theil in 4-Amino-4'-Acetamino-Diphenylamin (S. 821) bezw. unter Abspaltung der Acetylgruppe in 4,4'-Diamino-Diphenylamin (S. 820) umgewandelt (J., K., A. 303, 362).

N-Chlorderivat, p-Acetylchloramino-Azobenzol $C_{14}H_{12}ON_3Cl = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NCl.CO.CH_3$. B. Aus dem p-Acetaminoozobenzol (s. o.) in Chloroform durch Schütteln mit einer Kaliumbicarbonat im Ueberschuss enthaltenden Kaliumhypochloritlösung (CHATTAWAY, Soc. 81, 982). — Orangerothe Platten. Schmelztp.: 113,5°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Petroleumäther.

p-Propionylaminoazobenzol $C_{15}H_{15}ON_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO.C_2H_5$. Orangerothe Platten. Schmelztp.: 170°. Sehr leicht löslich in Alkohol (Ch., Soc. 81, 982).

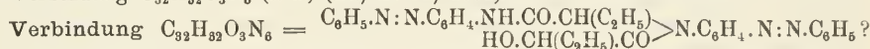
N-Chlorderivat $C_{15}H_{14}ON_3Cl = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NCl.CO.C_2H_5$. Dunkelrothe Prismen aus Petroleumäther. Schmelztp.: 57°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Petroleumäther (Ch., Soc. 81, 983).

α -Brompropionylamino-Azobenzol $C_{15}H_{14}ON_3Br = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO.CHBr.CH_3$. B. Aus Brompropionsäurebromid (Spl. Bd. I, S. 174) und Aminoazobenzol in Benzollösung (BISCHOFF, B. 31, 2851). — Rothgelbe Krystalle. Schmelztp.: 185°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig, leicht löslich in Chloroform. Bildet mit alkoholischem Kali die Verbindung $C_{30}H_{26}O_3N_6$ (s. u.).



B. Entsteht aus Brompropionylamino-Azobenzol (s. o.) durch alkoholisches Kali (Br., B. 31, 2851). — Orange gelbes krystallinisches Pulver. Schmelztp.: 227—228°. Löslich in Benzol, unlöslich in Aether.

α -Brombutyrylamino-Azobenzol $C_{16}H_{16}ON_3Br = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO.CHBr.CH_2.CH_3$. Gelbrothe Nadeln. Schmelztp.: 158°. Bildet mit alkoholischer Kalilauge eine Verbindung $C_{32}H_{28}O_3N_6$ (s. u.) (Br., B. 31, 2852).



B. Durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf Brombutyrylamino-Azobenzol (s. o.) (Br., B. 31, 2852). — Hellgelbe Krystalle. Schmelztp.: 280°.

α -Bromisobutyrylamino-Azobenzol $C_{16}H_{16}ON_3Br = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO.CBr.(CH_3)_2$. Dunkelorange farbene Nadelchen aus Benzol. Schmelztp.: 167—168°. Bildet mit alkoholischem Kali Oxyisobutyryl-Aminoazobenzol (s. u.) (Br., B. 31, 2852).

α -Bromisovalerylamino-Azobenzol $C_{17}H_{18}ON_3Br = C_6H_5.N_2.C_6H_4.NH.CO.CHBr.CH(CH_3)_2$. Orangefarbene Nadeln. Schmelztp.: 190° (Br., B. 31, 2853).

p-Carbomethoxylamino-Azobenzol, Benzol-azo-carbanilsäuremethylester $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO_2.CH_3$. B. Aus Chlorameisensäuremethylester und Aminoazobenzol in Benzollösung (MAI, B. 35, 582). — Gelbrothe Nadeln.

Benzol-azo-carbanilsäureäthylester $C_{15}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO_2.C_2H_5$. B. Analog dem Methylester (s. o.) (MAI, B. 35, 582). — Krystalle aus Alkohol.

p- α -Oxyisobutyryl-Aminoazobenzol $C_{16}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO.C(OH)(CH_3)_2$. B. Aus α -Bromisobutyrylamino-Azobenzol (s. o.) und alkoholischem Kali (Br., B. 31, 2852). — Orangefarbene Kryställchen aus Benzol. Schmelztp.: 193°.

p-Methoxalylamino-Azobenzol $C_{15}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_4.NH.CO.CO.OCH_3$. B. Durch kurzes Erhitzen von p-Aminoazobenzol mit Dimethyloxalat (WIELEZYNSKI, B. 35, 1431). — Orange gelbe Blättchen aus Benzol. Schmelztp.: 178—179°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

Succinyl-p-Aminoazobenzol $C_{28}H_{24}O_2N_6 = [C_6H_5.N_2.C_6H_4.NH.CO.CH_2-]_2$. B. Durch Erhitzen von p-Aminoazobenzol mit Succinylchlorid (Wi., B. 35, 1432). — Körnchen aus Amylacetat. Schmelztp.: 221—222°. Schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Alkohol, Aether und Benzol.

Benzolsulfonaminoazobenzol s. Hptw. Bd. IV, S. 1359.

p-Benzoylaminoazobenzol $C_{16}H_{15}ON_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$. B. Aus p-Aminoazobenzol und Benzoylchlorid (Ch., Soc. 81, 983). — Röthlich-orangefarbene Platten aus Alkohol. Schmelztp.: 211° (Ch.); 205° (Wi., B. 35, 1432). Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Aceton und Aether, ziemlich löslich in Eisessig.

N-Chlorderivat, p-Benzoylchloramino-Azobenzol $C_{16}H_{14}ON_3Cl = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NCl.CO.C_6H_5$. Röthlichbraune Prismen (aus Chloroform und Petroleumäther). Schmelztpunkt: 144° (mit geringer Zersetzung). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Petroleumäther (Ch., Soc. 81, 983).

Benzoylcyanidderivat des p-Aminoazobenzols, Phenyl- μ -cyanazomethinphenylenazobenzol $C_{20}H_{14}N_4 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.N:C(CN).C_6H_5$. B. Durch Oxydation p-Benzolazo- α -Cyanobenzylanilin (s. u.) mit $KMnO_4$ (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3349). — Orangerothe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 138—139°. Schwer löslich in heissem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser. Säuren spalten leicht.

Phtalyl-p-Aminoazobenzol $C_{20}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_4.N \left\langle \begin{smallmatrix} CO \\ CO \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_4$. Fleischfarbige Kryställchen aus Ligroin. Schmelzp.: 250°. Unlöslich in Alkohol, Aether und Benzol (Wl., B. 35, 1432).

Derivat der Acetophenonacetessigsäure s. Benzolazo- α -Methylphenylpyrrol- β -Carbonsäure, *Hptw.* Bd. IV, S. 1486—1487.

Benzol-azo-phenylglycin $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CH_2.CO_2H$. Goldschimmernde Blättchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 140° (Mat, B. 35, 580). Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und Eisessig. — Das Hydrochlorid wird durch kochendes Wasser dissociirt. — $Na.C_{14}H_{12}O_2N_3$, — $Ba(C_{14}H_{12}O_2N_3)_2$.

Benzol-azo-methylphenylglycin $C_{15}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.N(CH_3).CH_2.CO_2H$. — Natriumsalz. Goldschimmernde Krystalle (Mat, B. 35, 577). — $Ba(C_{15}H_{14}O_2N_3)_2$. Goldroth fluorescirende Krystalle.

Benzol-azo-anilinophenyllessigsäurenitril, p-Benzolazo- α -Cyanobenzylanilin $C_{20}H_{14}N_4 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.NH.CH(CN).C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von Aminoazobenzol und Benzaldehydhydrin (Spl. Bd. II, S. 924) mit Alkohol (SA., G., B. 35, 3349). — Broncefärbige Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 116°. — Bildet leicht intensivrothe Salze, wenn man wässrige Säure zu seiner Lösung in Alkohol oder Aceton setzt.

Methylen-p-Aminoazobenzol $C_{13}H_{11}N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_4.N:CH_2(?)$. B. In geringer Menge aus p-Aminoazobenzol und Formaldehyd (Wl., B. 35, 1433). — Gelbe Krystalle aus CS_2 . Schmelzp.: 196—200°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol.

Cinnamyliden-p-amino-Azobenzol $C_{21}H_{17}N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_4.N:CH.CH:CH.C_6H_5$. B. Aus p-Aminoazobenzol und Zimmtaldehyd (Spl. Bd. III, S. 45) in Alkohol (Wl., B. 35, 1432). — Orangegelbe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 136°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig.

Vanillyliden-p-amino-Azobenzol $C_{20}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_4.N:CH.C_6H_3(OH)(OCH_3)$. Dunkelrothe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 157°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol (Wl., B. 35, 1433).

Dichlor-Aminoazobenzol $C_{12}H_9N_3Cl_2$. a) 4-Amino-2,3'-dichlorazobenzol $C_{12}H_9N_3Cl_2$. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 127°. Leicht löslich in organischen Solventien (NEMENTOWSKI, C. 1902 II, 938). — $C_{12}H_9N_3Cl_2.HCl$. Violette Kryställchen.

Dimethylderivat $C_{14}H_{13}N_3Cl_2 = ClC_6H_4.N:N.C_6H_3Cl.N(CH_3)_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1356, Z. 18 v. o.

Acetylderivat $C_{14}H_{11}ON_3Cl_2 = ClC_6H_4.N_2.C_6H_3Cl(NH.CO.CH_3)$. Gelbbraune, unendlich kristallinische Masse (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: ca. 165°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in organischen Solventien (N., C. 1902 II, 938).

b) 4-Amino-3,2'-Dichlorazobenzol $C_{12}H_9N_3Cl_2$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 113°. Sehr leicht löslich in organischen Solventien (N., C. 1902 II, 938).

4'-Brom-4-Dimethylaminazobenzol s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1356, Z. 20 v. o.

2',4',6'-Tribrom-4-Aminoazobenzol. Derivate s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1356, Z. 23 v. o. und Z. 3 v. u.

4'-Nitro-4-Aminoazobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_4 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NH_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1355 und Spl. Bd. IV, S. 1010.

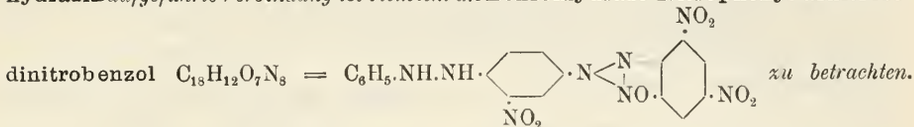
*Nitrodimethylaminoazobenzol $C_{14}H_{14}O_2N_4$ (S. 1358). c) *4-Nitro-4'-Azo-dimethylanilin, p-Nitrobenzol-azo-dimethylanilin $O_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 1358). B. Bei der Einwirkung von p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (*Hptw.* Bd. IV, S. 1524, Z. 27 v. u.) auf Tetramethyldiaminobenzhydrolyd (GHEHM, WRIGHT, C. 1903 I, 399).

4'-Nitro-4-Acetaminoazobenzol $C_{14}H_{12}O_3N_4 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. B. Durch Nitriren von p-Acetaminoazobenzol (S. 1010—1011) (Höchster Farb., D.R.P. 88013; *Frdl.* IV, 1021). — Schmelzp.: 234—235°. Braungelbe Nadeln aus Alkohol. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

2,3'-Dinitro-4-Aminoazobenzol $C_{12}H_9O_4N_5 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4(NO_2).NH_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1355, Z. 5 v. u.

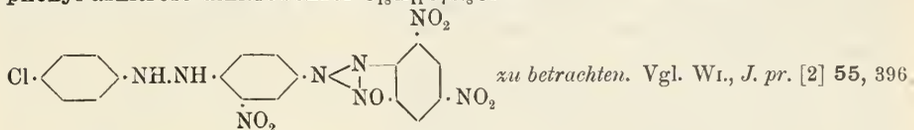
S. 1359, Z. 30 v. o. statt: „3-Nitrobenzolazo-3'-Chlor-4'-Dimethylaminobenzol“ lies: „3-Nitrobenzolazo-2'-Chlor-4'-Dimethylaminobenzol“.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1359, Z. 25 v. u. als *Nitrosotrinitroazobenzolphenylhydrazin aufgeführte Verbindung ist vielleicht als Benzolhydrazo-Nitrophenyl-aznitroso-



Vgl. WILLGERODT, J. pr. [2] 55, 396.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1359, Z. 19 v. u. als *Nitrosotrinitroazobenzol-p-Chlorphenylhydrazin aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Chlorbenzolhydrazo-Nitrophenyl-aznitroso-dinitrobenzol $C_{13}H_{11}O_7N_8Cl =$



*Diaminoazobenzol $C_{12}H_{12}N_4$ (S. 1359—1363). b) *2,4-Diaminoazobenzol, Chrysoïdin $C_6H_5.N:N.C_6H_3(NH_2)_2$ (S. 1359—1360). Condensirt sich mit Aldehyden zu Aminotriazinen (NOELTING, WEGELIN, B. 30, 2596). Verwendung als Azocomponente: BAYER & Co, D.R.P. 44954, 49138, 49139; Frdl. II, 356, 357, 358; D.R.P. 84079; Frdl. IV, 925.

c) *3,3'-Diaminoazobenzol, m-Azoanilin $H_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NH_2$ (S. 1360). B. Durch Reduction von m-Nitrobenzol-azo- β -Naphtholdisulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1433) mit Glykose, Zink, Zinn oder Formaldehyd in alkalischer Lösung (POIRRIER, D.R.P. 62352; Frdl. III, 730). — Zur Darstellung durch elektrische Reduction von m-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) vgl.: LÖB, Z. El. Ch. 5, 459; ELBS, KIRSCH, J. pr. [2] 67, 265. — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 138—140° (P.); 156° (E., K.). Ziemlich leicht löslich in Alkoholen, weniger in Petroleumäther, Toluol, $CHCl_3$ und Aether. Giebt durch Diazotiren und Verkohlen m-Azophenol (S. 1032). Verhalten zur Wollfaser: BRNZ, SCHRÖTER, B. 35, 4228. — $C_{12}H_{12}N_4 \cdot 2HBr$. Gelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser (N., FOURNEAUX, B. 30, 2930).

s-Dimethylderivat $C_{14}H_{16}N_4 = CH_3.NH.C_6H_4.N_2.C_6H_4.NH.CH_3$. B. Elektrolytisch aus m-Nitromethylanilin (Hptw. Bd. II, S. 326) (ROHDE, Z. El. Ch. 7, 330). — Aus Benzol-Petroleumäther rothe Warzen. Schmelzp.: 108°.

Das im Hptw. Bd. IV, S. 1361, Z. 3 v. o. aufgeführte Aminobenzol-m-Azodimethylanilin ist nicht ein Derivat des 3,3'-Diaminoazobenzols, sondern des 3,4'-Diaminoazobenzols und besitzt die Constitution $H_2N^3.C_6H_4.N_2.C_6H_4.N^4(CH_3)_2$.

*Tetramethylderivat, m-Azodimethylanilin $C_{16}H_{20}N_4 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 1361). B. Elektrolytisch aus m-Nitrodimethylanilin (Spl. Bd. II, S. 151) (R., Z. El. Ch. 7, 328). — Krystallisirt aus Benzol in rothen Prismen, welche 1 Mol. C_6H_6 enthalten (B., SCH., B. 35, 4228 Anm.). Verhalten zur Wollfaser: B., SCH.

Das im Hptw. Bd. IV, S. 1361, Z. 23 v. o. aufgeführte Acetaminobenzol-m-Azodimethylanilin ist nicht ein Derivat des 3,3'-Diaminoazobenzols, sondern des 3,4'-Diaminoazobenzols und besitzt die Constitution $C_2H_5O.NH^3.C_6H_4.N_2.C_6H_4.N^4(CH_3)_2$.

d) *4,4'-Diaminoazobenzol, p-Azoanilin $H_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NH_2$ (S. 1361). B. Analog der m-Verbindung (s. o.) (POIRRIER, D.R.P. 62352; Frdl. III, 729). Aus 4'-Amino-4-Acetaminazobenzol (s. u.) durch Entacetyliren (Höchster Farbw., D.R.P. 88013; Frdl. IV, 1020). — Ueber Azofarbstoffe aus der diazotirten Base vgl.: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 40740; Frdl. I, 520; D.R.P. 72391; Frdl. III, 733.

*p, p'-Tetramethyldiaminoazobenzol $C_{16}H_{20}N_4 = (CH_3)_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 1361—1362). B. Durch elektrolytische Reduction von p-Nitrodimethylanilin (Spl. Bd. II, S. 151—152) (LÖB, Z. El. Ch. 5, 459; vgl. dagegen R., Z. El. Ch. 7, 331).

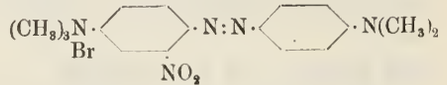
*4'-Amino-4-Acetaminazobenzol $C_{14}H_{14}ON_4 = NH_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NH.CO.CH_3$ (S. 1362, Z. 8 v. o.). B. Aus der entsprechenden Nitroverbindung (S. 1012) durch Reduc-tion mit Na_2S (H. F., D.R.P. 88013; Frdl. IV, 1021).

Dibenzoyl-Diphenyl-4,4'-Diaminoazobenzol $C_{38}H_{26}O_2N_4 = [C_6H_5.N(CO.C_6H_5).C_6H_4.N:]_2$. B. Elektrolytisch aus p-Nitrodiphenylbenzamid (Spl. Bd. II, S. 731) (R., Z. El. Ch. 7, 338). — Gelbe Blättchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 172°. Bei der Verseifung entstehen gelbe Nadeln vom Schmelzp.: 183°.

5-Chlor-2,4-Diamino-Azobenzol $C_{12}H_{11}N_4Cl = C_6H_5.N:N.C_6H_3Cl(NH_2)_2$. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und 4-Chlor-m-Phenylendiamin (S. 369) (P. COHN, FISCHER, M. 21, 276; MORGAN, Soc. 77, 1206). — Orangefarbene Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 151° (C., F.); 149° (M.). — Hydrochlorid. Schwarzgrüne Nadeln.

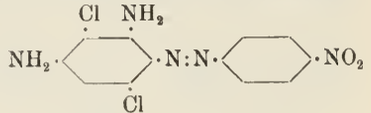
3'-Nitro-2,4-Diamino-Azobenzol, Mononitrochrysoïdin $C_{12}H_{11}O_2N_5 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_3(NH_2)_2$. B. Bei der Combination von diazotirtem m-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) mit m-Phenylendiamin (LEONHARD & Co., D.R.P. 37021; *Frdl. I*, 533). — Gelbe Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 204°.

Brommethylat des 2-Nitro-4,4'-Bisdimethylamino-Azobenzols



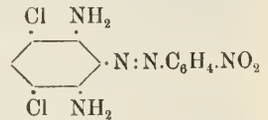
$C_{17}H_{22}O_2N_6Br =$
B. Aus p-Amino-m-Nitrophenyltrimethylammoniumchlorid durch Diazotiren und Kuppeln mit Dimethylanilin in Alkohol; man fällt das Bromid mit KBr + Acetat (PINNOW, *J. pr.* [2] 66, 312 Anm.). — Violettoth. Schmelzp.: 176,5—177,5° (unter Zersetzung).

3,6-Dichlor-4'-Nitro-2,4-Diamino-Azobenzol $C_{12}H_8O_2N_5Cl_2 =$



B. Aus p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 27 v. u.) in verdünnter Salzsäure und 2,5-Dichlor-m-Phenylendiamin (S. 369) in Gegenwart von Natriumacetat (M., *Soc.* 81, 1383). — Dunkelbraune Krystalle aus Benzol. Schmilzt unscharf bei 210—230°. Giebt mit conc. Schwefelsäure dunkelpurpurrothe Färbung.

3,5-Dichlor-4'-Nitro-2,6-Diamino-Azobenzol



$C_{12}H_8O_2N_5Cl_2 =$
B. Aus p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 27 v. u.) und 4,6-Dichlor-m-Phenylendiamin (S. 369) (M., *Soc.* 81, 1384). — Dunkelrothe Nadeln aus Aethylacetat. Schmelzp.: 258°.

*Bismarckbraun, Vesuvium (*S.* 1363). Enthält mehrere Farbstoffbasen, unter denen das Benzoldisazo-m-Phenylendiamin (s. S. 1017) vorherrschend ist; daneben findet sich gewöhnlich 2,4,3'-Triaminoazobenzol (s. u.) in wechselnder Menge und stets noch eine dritte, in Benzol unlösliche basische Substanz (TÄUBER, WALDER, *B.* 30, 2111, 2899). Ueber die Bestandtheile des technischen Bismarckbrauns vgl. ferner: T., W., *B.* 33, 2897. Verwendung als Azocomponente: BAYER & Co., D.R.P. 46804, 47066, 47067, 49950; *Frdl. II*, 362—369; D.R.P. 84079; *Frdl. IV*, 925; KUPFERBERG, D.R.P. 46375; *Frdl. II*, 370; Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 76127; *Frdl. III*, 746; CASSELLA & Co., D.R.P. 128049; *C.* 1902 I, 446. — Ueber Sulfonsäuren des Bismarckbrauns bezw. seiner Homologen vgl.: OEBLER, D.R.P. 51662; *Frdl. II*, 369; D.R.P. 58657; *Frdl. III*, 738; D.R.P. 83015; *Frdl. IV*, 991.

*2,4,3' = *3,2',4'-Triaminoazobenzol $C_{12}H_{13}N_6 = (NH_2)C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_3(NH_2)_2$ (*S.* 1363). V. In solchen Vesuvinen (vgl. oben), die unter Anwendung von 3 Mol. m-Phenylendiamin, 4 Mol. HCl und 2 Mol. NaNO₂, dargestellt wurden (T., W., *B.* 30, 2113). — Das *Hydrochlorid färbt ungebeizte Baumwolle fast gar nicht, tannirte Baumwolle gelbbraun (T., W., *B.* 33, 2899).

2,4,4'-Triaminoazobenzol, p-Aminochrysoïdin $C_{12}H_{13}N_6 = (NH_2)C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_3(NH_2)_2$. B. Durch Kuppelung von p-Nitrodiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1524) mit m-Phenylendiamin und darauffolgende Reduction des Products mit Schwefelnatrium (Act.-Ges. f. Anilin, D.R.P. 64434; *Frdl. III*, 742). — Braune Kryställchen. Schmelzp.: 212°. Leicht löslich in Alkohol. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A.-F., D.R.P. 72395; *Frdl. III*, 743; KINZLBERGER & Co., D.R.P. 92753; *Frdl. IV*, 695. — Das Hydrochlorid (rothbraune Nadeln) ist leicht löslich in Wasser und Alkohol mit brauner Farbe, die auf Zusatz von überschüssiger Säure in Rothgelb umschlägt.

*Verbindung $C_{15}H_{15}N_2$ (*S.* 1363, Z. 20 v. u.) Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen Benzoldisazo-m-Phenylendiamin, Hptw. Bd. IV, S. 1372 und Spl. Bd. IV, S. 1017.

S. 1363, Z. 13 v. u. statt: „1887“ lies: „1897“.

*Azobenzol-p-Sulfonsäure $C_{12}H_{10}O_3N_2S + 3H_2O = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H + 3H_2O$ (*S.* 1364). Verhalten zur Wollfaser: BINZ, SCHRÖTER, *B.* 35, 4227.

*Azobenzoldisulfonsäure $C_{12}H_{10}O_6N_2S_2$ (*S.* 1364—1366). b) *3,3'-Disulfonsäure $HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ (*S.* 1364—1365). B. Durch elektrolytische Reduction von m-Nitrobenzolsulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 74) (LÖB, *Z. El. Ch.* 5, 460; Anilin. WÜLFINO, D.R.P. 108427; *C.* 1900 I, 1175). — Verhalten zur Wollfaser: BINZ, SCHRÖTER, *B.* 35, 4226.

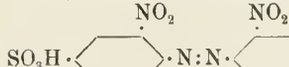
d) *4,4'-Disulfonsäure $HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H + 2$ bis $3H_2O$ (*S.* 1365—1366). B. Durch elektrolytische Reduction von p-Nitrobenzolsulfonsäure (Hptw. Bd. II, S. 125)

(ELBS, WOHLFAHRT, *Z. El. Ch.* 8, 790; Wo., *J. pr.* [2] 66, 554). — $K_2 \cdot C_{12}H_8O_6N_2S_2 + 2\frac{1}{4}H_2O$.
Rothe Krystalle.

S. 1366, Z. 4 v. u. statt: „ $C_{12}H_{10}N_3SO_2$ “ lies: „ $C_{12}H_{10}ClN_3SO_2$ “.

*Dinitrosonitroazobenzolsulfonsäure (S. 1368). Zur Constitution vgl. „Dinitrosonitroazobenzol“ (S. 1008).

2,2'-Dinitroazobenzoldisulfonsäure(4,4') $C_{12}H_8O_{10}N_4S_2 =$



B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1534—1535) durch Einwirkung von Chlorkalklösung (neben 4,6-Dichlor-2-Nitranilin, Hptw. Bd. II, S. 320) (ZINCKE, *B.* 28, 2949; 34, 2853). — Röhlichgelbe Nadeln (aus Salzsäure von 50%). Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Bei der Reduction mit $SnCl_2$ entsteht o-Phenylendiamin-4-Sulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 568). Erhitzen mit conc. Salzsäure führt zum 2,4,2',4'-Tetrachlorazobenzol (S. 1007), Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure zum 1,3,4,5-Tetrabrombenzol (Spl. Bd. II, S. 30). — $Na_2 \cdot C_{12}H_8O_{10}N_4S_2 + 3H_2O$. Bräunlichrothe Blätter oder Prismen. Leicht löslich in heissem Wasser mit braunrother Farbe, unlöslich in Alkohol. — $Ba \cdot C_{12}H_8O_{10}N_4S_2 + 2H_2O$. Nadelchen. Unlöslich in verdünnter Salzsäure. — $Ag_2 \cdot C_{12}H_8O_{10}N_4S_2 + 2H_2O$. Bräunlichgelbe Blättchen oder Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

*Aminoazobenzolsulfonsäuren (S. 1369—1370). Vgl. GRÄSSLER, D.R.P. 4186, 7094, 9384; *Frdl.* I, 439—441; vgl. auch DAHL & Co., D.R.P. 21903; *Frdl.* I, 442. Combination mit Phenolen, Naphtolen, Naphtylaminen und deren Sulfonsäuren zu Disazofarbstoffen: vgl. D.R.P. 16482, 16483, 20000, 28820; *Frdl.* I, 443—450. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen durch Kuppelung mit β -Diketonen: Höchster Farb., D.R.P. 101917; C. 1899 I, 1172.

m-Benzolsulfonsäure-azo-methylphenylglycin $C_{15}H_{15}O_5N_3S = SO_3H \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Braune Krystalle (MAL, *B.* 35, 578). — Das Hydrochlorid wird durch Wasser dissociirt. — $Na_2 \cdot C_{15}H_{13}O_5N_3S$. — $Ba \cdot C_{15}H_{13}O_5N_3S$.

Dipropylamino-Azobenzol-p-sulfonsäure $C_{13}H_{23}O_3N_3S + H_2O = SO_3H \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2 + H_2O$. B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1534—1535) und Dipropylanilin (Hptw. Bd. II, S. 1835) (GOLDSCHMIDT, KELLER, *B.* 35, 3536). — Granatrote sechsseitige Tafeln (aus heissem Wasser). — $Ba \cdot C_{26}H_{44}O_6N_6S_2 + H_2O$.

p-Sulfobenzol-azo-diphenylaminsulfonsäure $C_{18}H_{15}O_6N_3S_2 = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_{12}H_{10}O_3N_3S$. B. Das Natriumsalz entsteht, wenn das Natriumsalz der Diphenylaminsulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 323) mit p-Diazobenzolsulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1534—1535) behandelt wird (GNEHM, WERDENBERG, *Z. Ang.* 1899, 1051). — Das Natriumsalz $Na_2 \cdot C_{18}H_{13}O_6N_3S_2$ bildet violette Blättchen, die durch Säuren roth gefärbt werden.

p-Benzolsulfonsäure-azo-phenylglycin $C_{14}H_{13}O_6N_3S = SO_3H \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Zersetzt sich oberhalb 250° (M., *B.* 35, 581). — $Na \cdot C_{14}H_{12}O_5N_3S$. Broncefarbene Blättchen. — $Na_2 \cdot C_{14}H_{11}O_5N_3S$. Ziegelroth. — $Ba \cdot C_{14}H_{11}O_5N_3S$. — $C_{14}H_{13}O_6N_3S \cdot HCl$. Violetter Niederschlag.

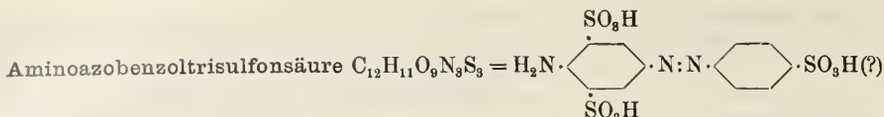
p-Benzolsulfonsäure-azo-methylphenylglycin $C_{15}H_{15}O_5N_3S = SO_3H \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Braunviolette goldfluorescirende Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (M., *B.* 35, 577). — $Na_2 \cdot C_{15}H_{13}O_5N_3S$. Sehr leicht löslich in Wasser. — $Ba \cdot C_{15}H_{13}O_5N_3S$. Leicht löslich in Wasser. — $C_{15}H_{15}O_5N_3S \cdot HCl$. Dunkelblauer Niederschlag.

2-Chlor-4-Dimethylaminoazobenzolsulfonsäure(4') $C_{14}H_{14}O_3N_3ClS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$. B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure und m-Chlordimethylamin (Spl. Bd. II, S. 150) (Go., K., *B.* 35, 3542). — Rubinrothe wasserfreie Nadeln (aus heissem Wasser). — Baryumsalz enthält 3 H_2O .

2-Chlor-4-Diäthylaminoazobenzolsulfonsäure(4') $C_{16}H_{18}O_3N_3ClS + 2H_2O = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H + 2H_2O$. B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure und Diäthylm-Chloranilin (Spl. Bd. II, S. 154) (Go., K., *B.* 35, 3543). — Rubinrothe Nadeln (aus heissem Wasser). — Das Baryumsalz (gelbe Nadeln aus heissem Wasser) enthält 1½ Mol. Wasser.

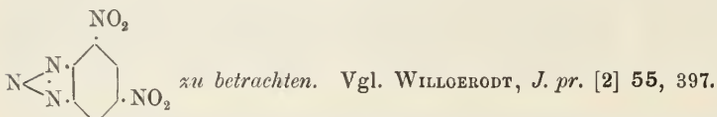
*Nitroaminoazobenzolsulfonsäure $C_{12}H_{10}O_5N_4S = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_3(NO_2)(NH_2)$ (S. 1370). a) *3-Nitro-4-Aminoazobenzol-3'-Sulfonsäure (S. 1370). B. {... (TÄUBER, ...); D.R.P. 61571; *Frdl.* III, 799).

4,4'-Diaminoazobenzoldisulfonsäure $C_{12}H_{12}O_6N_4S_2 = [(H_2N)(HO_2S)C_6H_3 \cdot N]_2$. B. Durch elektrolytische Reduction von p-Nitranilinsulfonsäure (LÖB, *Z. El. Ch.* 5, 459). — Aus Wasser rothe, aus Alkohol gelbe Flocken. Schmilzt noch nicht bei 250°. Unlöslich in Aether.



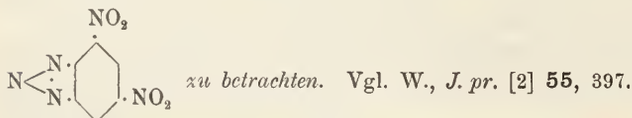
B. Durch ziemlich schnelles Eintragen von 100 g salzsauren p-Aminoazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1355) in 400 g rauchende Schwefelsäure (33% Anhydrid) unter Erhalten der Temperatur auf 100°, bis eine Probe der Lösung, mit dem gleichen Volumen Wasser versetzt, nur noch wenig Disulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1370, Z. 29 v. u.) abscheidet (JUNGHAN, NEUMANN, B. 33, 1367). Entsteht auch durch weitere Sulfurierung der Disulfonsäure (J., W.). — Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Durch Reduktion mit $\text{SnCl}_2 + \text{HCl}$ entsteht p-Phenylendiamindsulfonsäure(2,6) (S. 393). Färbt Seide und Wolle im sauren Bade gelb. — $\text{K}_2 \cdot \text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_9\text{N}_3\text{S}_3$. Dunkelblaue Blätter. — $\text{K}_3 \cdot \text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_9\text{N}_3\text{S}_3$. Orangerothe monokline Krystalle. — $(\text{NH}_4)_3\text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_9\text{N}_3\text{S}_3$. Gelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $\text{Ba} \cdot \text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_9\text{N}_3\text{S}_3$. Stahlblaue Blättchen. — $\text{Ba}_3(\text{C}_{12}\text{H}_8\text{O}_9\text{N}_3\text{S}_3)_2$. Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

* Disazoverbindungen (S. 1370—1373). Die im Hptw. Bd. IV, S. 1370, Z. 9 v. u. als *Trinitrosnitrodisazobenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als Phenylaznitrosophenyl-Pseudoazimino-Dinitrobenzol $C_{18}H_{10}O_5N_8 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_5$.



Die im Hptw. Bd. IV, S. 1370, Z. 4 v u. als *Dinitrosodinitrodisazobenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als Phenylaznitrosophenyl-Aznitroso-Dinitrobenzol $C_{18}H_{10}O_6N_8 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 397.

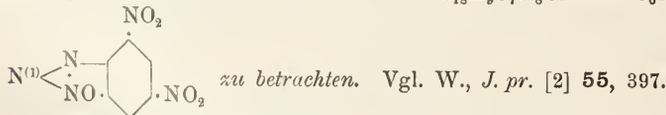
Die im Hptw. Bd. IV, S. 1371, Z. 1 v. o. als *Nitrosobenzoldisazo-p-Chlorbenzoldinitrosnitrobenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Chlorphenylaznitrosophenyl-Pseudoazimino-Dinitrobenzol $C_{18}H_9O_6N_8\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \cdot \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_5$.



Die im Hptw. Bd. IV, S. 1371, Z. 6 v. o. als *m-Chlordinitrosodinitrodisazobenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als m-Chlorphenylaznitrosophenyl-Aznitroso-Dinitrobenzol $C_{18}H_9O_6N_8\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \cdot \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 398.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1371, Z. 19 v. o. als *Nitrosobenzoldisazo-p-Chlorbenzoldinitrosodinitrobenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Chlorphenylaznitrosobenzol-azo-Trinitrobenzol $C_{18}H_9O_7N_8\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \cdot \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_3^{2,4,6}$ zu betrachten. Vgl. W., J. pr. [2] 55, 396.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1371, Z. 24 v. o. als *Nitrosobenzoldisazo-p-Chlorbenzoldinitrosodinitrobenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als p-Chlorbenzoldiazonitrosophenylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{18}H_9O_7N_8\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl} \cdot \text{N} : \text{N} \langle \text{N} \rangle \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{NO}_2$ (3).



Die im Hptw. Bd. IV, S. 1371, Z. 28 v. o. als *Nitrosobenzoldisazo-p-Chlornitrosobenzoldinitrosodinitrobenzol aufgeführte Verbindung ist vielleicht als Chlornitro-

benzolato-Nitrophenylaznitroso-Dinitrobenzol $C_{16}H_6O_9N_9Cl = C_6H_5Cl(NO_2).N:N.C_6H_3(NO_2).N < \begin{matrix} N \\ \diagup \quad \diagdown \\ NO \end{matrix} > C_6H_2(NO_2)_2$ zu betrachten. Vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 397.

*Sulfonsäure $C_{16}H_{16}O_9N_9S$ (S. 1372). b) *m-Phenylendiamin-disazo-Benzol-p-Benzolsulfonsäure $(H_2N)_2C_6H_2 < \begin{matrix} N:N.C_6H_5 \\ N:N.C_6H_4.SO_3H \end{matrix} >$ (S. 1372). {B. . . . (GRIESS, B. 16, 2032}; vgl. auch D.R.P. 22714; *Frdl.* I, 453).

*Verbindungen $C_{18}H_{18}N_6$ (S. 1372). a) *Benzoldisazo-m-Phenylendiamin $C_6H_4[N:N.C_6H_3(NH_2)_2]_2$ (S. 1372). B. Findet sich unter den Einwirkungsproducten von salpêtriger Säure auf m-Phenylendiamin. Es bildet den Hauptbestandtheil des käuflichen Bismarckbrauns (vgl. S. 1014) und wird aus der daraus abgeschiedenen Base durch Extraction mit Benzol gewonnen (TÄUBER, WALDER, B. 30, 2115; 33, 2899). — Das Hydrochlorid färbt ungebeizte Baumwolle braun, tannirte Baumwolle röthlich braun an.

*Diformazyl $C_{26}H_{22}N_8 = \left[\begin{matrix} C_6H_5.N=N \\ C_6H_5.NH.N \end{matrix} > C- \right]_2$ (S. 1372—1373). *Darst.* Alkalische Lävulinsäurelösung wird in der Kälte mit 1 Mol. Diazobenzol in alkalischer Flüssigkeit versetzt; Ausbeute: 10% der Lävulinsäure. Das Rohproduct wird mit Benzol extrahirt und dann aus Alkohol-Chloroform krystallisirt (BAMBERGER, MÜLLER, *J. pr.* [2] 64, 215).

*Gemischte Azoverbindungen (S. 1373—1376). *Nitromethanazobenzol, Nitroformaldehydphenylhydrazon $C_7H_7O_2N_3 = O_2N.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 1374). B. Bei der Einwirkung von Nitromethan auf Diazobenzol in alkalischer Lösung, neben zahlreichen anderen Producten (BAMBERGER, SCHMIDT, LEVINSTEIN, B. 33, 2052). — *Darst.* Durch Eingießen einer Lösung von Natrium-Isonitromethan in eine auf 0° abgekühlte, neutralisirte Benzoldiazoniumchloridlösung (B., S., L., B. 33, 2060).

Existirt in zwei (wahrscheinlich stereoisomeren) Modificationen, welche beide neutral reagiren, den elektrischen Strom nicht leiten und sich in chemischer Beziehung nicht wesentlich unterscheiden.

α -Modification $\begin{matrix} HC.NO_2 \\ \vdots \\ N.NH.C_6H_5 \end{matrix}$ (?) Krystallisirt aus Ligroïn-, Chloroform- oder Benzol-Lösung. Orangerothe monokline (GRUBENMANN) Prismen. Schmelzp.: 74,5—75,5°. Leicht löslich in Ligroïn, Chloroform und Benzol. Wird durch Erwärmen oder durch Lösen in Aetzlaugen und Wiederausfällen mit Säuren oder durch Krystallisation aus Alkohol oder Wasser in die β -Modification (s. u.) umgewandelt (B., S., B. 34, 2002, 2008).

β -Modification $\begin{matrix} HC.NO_2 \\ \vdots \\ C_6H_5.NH.N \end{matrix}$ (?) Krystallisirt aus alkoholischer Lösung in goldgelben Nadeln. Schmelzp.: 84,5—85,5°. Löst sich in Chloroform, Benzol und Ligroïn schwieriger als die α -Verbindung (s. o.) auf und geht dabei in diese über (B., S., B. 34, 580).

Schwefelammonium erzeugt aus beiden Modificationen Benzolhydrazoformaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1508) (B., FREI, B. 35, 1085). Bei der Einwirkung von Diazobenzol entsteht Nitroformazan. Letzteres entsteht auch bei der Einwirkung von Säuren auf Nitroformaldehydphenylhydrazon oder auch durch Selbstzersetzung desselben beim Aufbewahren in geschlossenen Gefäßen (B., S., B. 34, 574). — Natriumverbindung $Na.C_7H_6O_2N_3 = C_6H_5.N:N.CH:N.O.O.Na$. B. Man löst die α - oder β -Modification in möglichst wenig Aceton, versetzt mit 20 cem doppeltnormaler Natronlauge und dann mit 100 cem 33%iger Natronlauge (B., S., B. 34, 582). Orange gelbe Nadeln. Wird durch Wasser kaum hydrolysirt. Elektrochemisches Verhalten: B., S.

N-Methyläther $C_8H_9O_2N_3 = C_6H_5.N(CH_3).N:CH.NO_2$. B. Man läßt eine Lösung von 0,28 g Natrium in 22 cem Holzgeist zur siedenden Lösung von 1 g α - oder β -Nitroformaldehydphenylhydrazon (s. o.) und 3,45 g CH_3J in 15 cem Holzgeist tropfen (B., S., B. 34, 590). Bei der Einwirkung von Dibromnitromethan auf α -Methylphenylhydrazin (B., S., B. 34, 592). — *Darst.* Man kocht 3 g Nitroformaldehydphenylhydrazon-Natrium (s. o.) mit 6 cem Holzgeist und 6 g CH_3J drei Stunden am Rückflusskühler, destillirt dann die flüchtigen Verbindungen ab und gießt in 100 cem halbnormale eiskalte Natronlauge (B., S.). — Gelbe Blätter oder Nadeln. Schmelzp.: 91—92°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in kaltem Ligroïn, unlöslich in Aetzlaugen. In conc. Schwefelsäure mit braudrother Farbe löslich, die auf Zusatz von Bichromat in Rothviolett übergeht. Liefert bei der Reduction Methenylmethylphenylhydrazidin, sowie Methylphenylhydrazin und Methylamin (B., S., B. 34, 590).

O-Methyläther $C_8H_9O_3N_3 = C_6H_5.N:N.CH:NO.O.CH_3$. B. Beim Eintragen von 8 g α - oder β -Nitroformaldehydphenylhydrazon (s. o.) zu einer Lösung von 2 g Diazo-

methan in 400 ccm Aether (B., S., B. 34, 589). — Dunkelorange-rothe Nadeln. Schmelzpt.: 54,5°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, unlöslich in Alkalien. Sehr unbeständig. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist hellroth und wird auf Zusatz von Bichromat erst dunkler, die Färbung verschwindet aber rasch. Beim Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure tritt Zersetzung ein unter Bildung von Formaldehyd, Diazobenzol und Hydroxylamin.

*Aethanazobenzol $C_8H_{10}N_2 = C_6H_5.N:N.CH_2.CH_3$ (S. 1374). Reagirt mit Diazobenzol unter Bildung von Benzolazoformazan (S. 1086), mit Isoamylnitrit und Natriumäthylat unter Bildung von Benzolazoacetaldoxim (S. 1066). Die {Umlagerung des Benzolazoäthans in Acetaldehydphenylhydrazon} kann ausser durch Säuren auch durch Natriumäthylat bewirkt werden (BAMBERGER, PEMSEL, B. 36, 53).

*Nitroäthanazobenzol, Nitroacetaldehydphenylhydrazon $C_8H_9O_2N_3 = CH_3.C(NO_2):N.NH.C_6H_5$ (S. 1374). Liefert durch Einwirkung von alkoholischem Schwefelammonium Benzolhydrazoacetaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1508) (B., FREI, B. 35, 1088). Aetherische Diazomethanlösung erzeugt Benzolazoäthylidennitronsäuremethylester (s. u.) (B., B. 35, 54; B., GROB, B. 35, 67).

O-Methyläther, Benzolazoäthylidennitronsäuremethylester $C_9H_{11}O_2N_3 = C_6H_5.N:N.C(CH_3):NO.O.CH_3$. B. Aus Nitroacetaldehydphenylhydrazon (s. o.) und ätherischer Diazomethanlösung (B., B. 35, 54; B., G., B. 35, 67). — Rubinrothe rhombische (GRUBENMANN) Doppelpyramiden aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 71,5—72°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Aceton und Chloroform. Zerfällt beim Aufbewahren langsam in Formaldehyd und Benzolazoacetaldoxim (S. 1066); dieselbe Zersetzung erfolgt schnell und glatt beim Kochen mit Wasser.

Nitroacetaldehyd-p-Chlorphenylhydrazon, Nitroäthanazo-p-Chlorbenzol $C_8H_8O_2N_3Cl = C_6H_4Cl.NH.N:C(NO_2).CH_3$. B. Aus p-Chlorbenzoldiazoniumsalzen (Hptw. Bd. IV, S. 1519—1520) und Isonitroäthan (vgl. Spl. Bd. I, S. 61) in Gegenwart von Natriumacetat (B., B. 35, 59; B., G., B. 35, 81). — Orange-gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 126—127° (Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Lignoïn.

O-Methyläther, p-Chlorbenzolazoäthylidennitronsäuremethylester $C_9H_{10}O_2N_3Cl = C_6H_4Cl.N:N.C(NO_2).CH_3$. B. Aus Nitroacetaldehyd-p-Chlorphenylhydrazon (s. o.) und ätherischer Diazomethanlösung (B., B. 35, 59; B., G., B. 35, 81). — Orangerothe Blätter aus Petroleumäther. Schmelzpt.: 112—112,5°. Leicht löslich in Aether, Benzol und siedendem Alkohol. Beim Eintragen in kochendes Wasser entsteht p-Chlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1067).

Nitroacetaldehyd-o,p-Dichlorphenylhydrazon $C_8H_7O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2.NH.N:C(NO_2).CH_3$. B. Aus essigsäurem 2,4-Dichlordiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1520) und Isonitroäthan-Natrium (Spl. Bd. I, S. 61) (B., B. 35, 61; B., FREI, B. 35, 84). — Orange-gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 95,5°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol. Liefert durch Einwirkung von alkoholischem Schwefelammonium o,p-Dichlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1067) (B., F., B. 35, 1090).

o,p-Dichlorbenzolazoäthylidennitronsäuremethylester $C_9H_9O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2.N:N.C(NO_2).CH_3$. B. Aus Nitroacetaldehyd-Dichlorphenylhydrazon (s. o.) und ätherischer Diazomethanlösung (B., B. 35, 61; B., F., B. 35, 84). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmilzt, rasch erhitzt, bei 110—111° unter Zersetzung. Leicht löslich in Benzol, Aether, Aceton, siedendem Lignoïn und siedendem Alkohol. Beim Kochen mit conc. Chlorcalciumlösung entsteht Dichlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1067) und Formaldehyd.

Nitroacetaldehyd-o,o,p-Trichlorphenylhydrazon $C_8H_5O_2N_3Cl_3 = C_6H_2Cl_3.NH.N:C(NO_2).CH_3$. Goldgelbe Nadeln oder Blättchen. Schmelzpt.: 98°. Leicht löslich in Benzol, Aether, Aceton und Alkohol. In verdünnten Alkalien mit weinrother Farbe löslich (B., F., B. 35, 88). Liefert durch Einwirkung von alkoholischem Schwefelammonium o,o,p-Trichlorbenzolhydrazoacetaldoxim (Spl. zu Bd. IV, S. 1508) (B., F., B. 35, 1090).

o,o,p-Trichlorbenzolazoäthylidennitronsäuremethylester $C_9H_7O_2N_3Cl_3 = C_6H_2Cl_3.N:N.C(NO_2).CH_3$. B. Aus Nitroacetaldehyd-Trichlorphenylhydrazon (s. o.) und ätherischer Diazomethanlösung (B., F., B. 35, 88). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 89—90°. Sehr leicht löslich in Aether, Aceton, Benzol, siedendem Alkohol und siedendem Lignoïn. Beim Kochen mit conc. Chlorcalciumlösung entsteht Trichlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1068) und Formaldehyd.

S. 1375, Z. 26 v. o. statt: „Nitropopanazobenzol“ lies: „Nitropropanazobenzol“.

*Nitroisovaleraldehydphenylhydrazon $C_{11}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5.NH.N:C(NO_2).CH_2.CH(CH_3)_2$ (S. 1375). Die * α -Form wird durch Erwärmen oder durch Lösen in Alkali und Wiederausfällen mit Säuren oder durch Krystallisation aus Alkohol in die * β -Form verwandelt. Die β -Form wird durch Lignoïn in die α -Form übergeführt (BAMBERGER, SCHMIDT, B. 34, 2004).

2-p-Brombenzolazopropen $C_9H_9N_2Br = C_6H_4Br.N:N.C(CH_3).CH_2$. *B.* Durch Oxydation des Aceton-p-Bromphenylhydrazons (S. 499) an der Luft oder mittels gelben HgO (FREER, *B.* 30, 737; *Am.* 21, 34). — Gelbe Prismen. Schmilzt bei 33° unter Zersetzung. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinspatel oder beim längeren Liegen an der Luft. Zersetzt sich an der Luft rasch und explosionsartig. Explodirte heftig im Vacuum-Exsiccator. Beim gelinden Erwärmen mit conc. Schwefelsäure wird der Stickstoff vollständig ausgetrieben. Wird von Natriumamalgam in Aceton-p-Bromphenylhydrazon zurückverwandelt. — Perbromid $C_9H_9N_2Br + 5Br$. *B.* Durch Einwirkung von Brom auf Brombenzolazopropen oder auf Aceton-p-Bromphenylhydrazon in Chloroformlösung, in letzterem Falle unter Entbindung von HBr (F., *Am.* 21, 35). Gelbe Prismen. Schmelzp.: 95°. Durch mehrfache Krystallisation entsteht daraus ein Perbromid $C_9H_9N_2Br.4Br$ (gelbe Nadeln, Schmelzp.: 102—105°).

2. *Azotoluol $C_{14}H_{14}N_2 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_4.CH_3$ (S. 1376—1386).

1) **o*-Azotoluol, **2,2'-Dimethylazobenzol** $[(CH_3)_2C_6H_4.N:]_2$ (S. 1376—1377). *B.* Durch elektrolytische Reduction von *o*-Nitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 54) in alkalischer Lösung (LÖB, *Z. El. Ch.* 5, 459; vgl. D.R.P. 100234; C. 1899 I, 720). Aus diazotirtem *o*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 245) beim Behandeln mit ammoniakalischer Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 127).

3,3'-Dichlor-2,2'-Dimethylazobenzol $C_{14}H_{12}N_2Cl_2 = [(CH_3)_2C_6H_3Cl.N:]_2$. *B.* Durch Reduction von 2-Chlor-6-Nitrotoluol (Spl. Bd. II, S. 56) mit Zinkstaub und Natronlauge (P. COHN, *M.* 22, 490). — Orangerothe Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 153—154°. Schwer löslich in Alkohol.

S. 1376 Z. 13 v. u. statt: „1,45“ lies: „1,40“.

4-Amino-2,2'-Dimethylazobenzol, *o*-Toluolazo-*m*-Toluidin $C_{14}H_{15}N_3 = (CH_3)_2C_6H_4.N_2.C_6H_3(CH_3)(NH_2)$. *B.* Neben *o,m*-Diazoaminotoluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1568) aus *o*-Diazotoluol (Hptw. Bd. IV, S. 1530) und *m*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 259) (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 447). — Gelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 116—117°. Leicht löslich in heissem Ligroin.

*Diaminoazotoluol $C_{14}H_{16}N_4 = [CH_3.C_6H_3(NH_2).N:]_2$ (S. 1376—1377). a) *3,3'-Diamino-2,2'-Dimethylazobenzol (S. 1376). — Das Diacetylderivat schmilzt oberhalb 340° (GREEN, LAWSON, *Soc.* 59, 1016).

b) *5,5'-Diamino-2,2'-Dimethylazobenzol (S. 1376—1377). *B.* Durch Reduction von 2-Nitrotoluol-4-Azo- β -Naphtoldisulfonsäure mit Glykose, Zink, Zinn oder Formaldehyd in alkalischer Lösung (POIRIER, D.R.P. 62352; *Frdl.* III, 730). Aus 2-Nitro-4-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 482) durch elektrolytische Reduction (ELBS, SCHWARZ, *J. pr.* [2] 63, 564). — *Darst.* Durch Oxydation der entsprechenden Hydrazoverbindung (Hptw. Bd. IV, S. 1502, Z. 25 v. u.) mit Luft in Gegenwart von Natronlauge (E., SCH.). — Dunkelrothe Nadeln oder broncefarbene Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 158—159°. Ziemlich löslich in heissem Wasser, leicht in heissem Alkohol. — $C_{14}H_{16}N_4.2HCl$. Braune Blättchen (aus siedendem Wasser). Zersetzt sich in der Hitze ohne zu schmelzen. 100 Thle. Wasser lösen bei 20° 0,012 Thle., bei 100° 0,168 Thle. — $C_{14}H_{16}N_4.H_2PtCl_6$. Hellbraunes Pulver.

S. 1377, Z. 5 v. o. ist zu streichen.

Derivate des ω,ω' -Diaminoazotoluols $[NH_2.CH_2.C_6H_4.N:]_2$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1385, Z. 18 und 5 v. u., sowie S. 1386, Z. 14 v. o.

2) ***2,3'-Dimethyl-Azobenzol** (S. 1377).

S. 1377, Z. 10 v. o. statt: „2-Toluol-*o*-Toluidin“ lies: „2-Toluolazo-*o*-Toluidin“.

*4'-Acetamino-2,3'-Dimethylazobenzol $C_{16}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_4(N:N)^1C_6H_3(CH_3)_2(NH.CO.CH_3)^4$ (S. 1377, Z. 24 v. o.). *B.* Durch Acetylieren von *o*-Toluolazo-*o*-Toluidin (Hptw. Bd. IV, S. 1377) (Höchster Farbw., D.R.P. 88013; *Frdl.* IV, 1021).

4-Amino-2,3'-Dimethylazobenzol $C_{14}H_{15}N_3 = (H_2N)^1(CH_3)_2C_6H_3(N:N)^1C_6H_4(CH_3)_3$ s. S. 1020 sub Nr. 4.

4-Dimethylamino-2,3'-Dimethylazobenzol, *m*-Toluolazo-Dimethyl-*m*-toluidin $C_{16}H_{19}N_3 = [(CH_3)_2N]^1C_6H_3(CH_3)_2(N:N)^1C_6H_4(CH_3)_3$. *B.* Durch Zufügen einer Lösung von 5 g *m*-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 259), 6,3 g Dimethyl-*m*-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 477) und 15 g Wasser in der berechneten Menge Salzsäure zu einer gekühlten Lösung von 3,25 g Natriumnitrit und 1,75 g NaOH in 23 g Wasser (SAMUELSON, *B.* 33, 3482). — Ziegelrothe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 73—74°. Löslich in Aether und Benzol. — $(C_{16}H_{19}N_3.HCl)_2PtCl_4$. Amorphes braunes Pulver. Verkohlt bei 197°.

S. 1377, Z. 28 v. o. füge hinzu: „Schmelzp.: 156°“.

4-Nitro-4'-Acetamino-2,3'-Dimethylazobenzol $C_{18}H_{19}O_3N_4 = (O_2N)^4(CH_3)_2C_6H_3(N:N)^1C_6H_3(CH_3)_3NH.CO.CH_3^4$. *B.* Durch Nitriren von 4'-Acetamino-2,3'-Dimethylazo-

benzol (S. 1019) (H. F., D.R.P. 88013; *Frdl.* IV, 1021). — Orangegelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzpt.: 204°. Leicht löslich in Alkohol.

4,4'-Diamino-2,3'-Dimethylazobenzol $C_{14}H_{16}N_4 = (H_2N)^4(CH_3)_2C_6H_5(N:N)^1C_6H_5(CH_3)_3(NH_2)^4$. B. Durch Verseifen seiner Monacetylverbindung (s. u.) (H. F., D.R.P. 88013; *Frdl.* IV, 1021). — Orangerothe Blättchen aus Benzol. Schmelzpt.: 100°. Leicht löslich in Alkohol und verdünnten Säuren.

4-Amino-4'-Acetamino-2,3'-Dimethylazobenzol $C_{16}H_{18}ON_4 = (H_2N)^4(CH_3)_2C_6H_5(N:N)^1C_6H_5(CH_3)_3(NH.CO.CH_3)^4$. B. Durch Reduction von 4-Nitro-4'-Acetamino-2,3'-Dimethylazobenzol (S. 1019—1020) mit Na_2S (H. F., D.R.P. 88013; *Frdl.* IV, 1021). — Orangefarbene Nadeln. Schmelzpt.: 185°. Leicht löslich in Alkohol.

3) *2,4'-Dimethylazobenzol (S. 1377). *4-Amino-2,4'-Dimethylazobenzol, p-Toluolazo-m-Toluidin $C_{14}H_{15}N_3 = (CH_3)^4C_6H_4.N_2^1.C_6H_5(CH_3)_2.NH_2^4$ (S. 1377, Z. 28 v. u.). B. Aus p-Toluoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1530, Z. 16 v. u.) und m-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 259) in Gegenwart von Natrium-Acetat oder -Bicarbonat, neben wenig m-p-Diazoaminotoluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1568) (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 427). — Goldgelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzpt.: 127°.

p-Toluolazo-Dimethyl-m-toluidin $C_{16}H_{19}N_3 = (CH_3)^4C_6H_4.N_2^1.C_6H_5(CH_3)_2[N(CH_3)_2]^4$. B. Durch Zufügen einer Lösung von 10 g p-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 262), 12,6 g Dimethyl-m-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 477) und 31 g Wasser in der berechneten Menge Salzsäure zu einer gekühlten Lösung von 6,5 g Natriumnitrit und 3,5 g NaOH in 46,5 g Wasser (SAMUELSON, *B.* 33, 3481). — Hellrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 121°. Löslich in Alkohol, Aether und Ligroin. — Hydrochlorid. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 172°. Löslich in Alkohol und Ligroin. — $(C_{16}H_{19}N_3.HCl)_2PtCl_4$. Amorpher dunkelrother Niederschlag. Unlöslich in Wasser, löslich in heissem Alkohol. — $C_{16}H_{19}N_3.H_2SO_4$. Grünliche Nadelchen aus Methylalkohol. Schmelzpt.: 201°.

4) *3,3'-Dimethylazobenzol (S. 1377—1378). B. Aus diazotirtem m-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 259) beim Behandeln mit ammoniakalischer Kupferoxydlösung (VORLÄNDER, MEYER, *A.* 320, 127).

*4-Amino-2,3'-Dimethylazobenzol, m-Toluolazo-m-Toluidin $C_{14}H_{15}N_3 = (CH_3)_3C_6H_4(N:N)^1.C_6H_5(CH_3)_2(NH_2)^4$ (im Hptw. Bd. IV, S. 1377, Z. 12 v. u. fälschlich als m-Toluolazo-3'-o-Toluidin, m-Toluolazo-4'-Amino-3'-Toluol bezeichnet). B. Aus m-Toluoldiazoniumchlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1530) und m-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 259) in Gegenwart von Natrium-Acetat oder -Bicarbonat, neben m-Diazoaminotoluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1568) (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 442). — Gelbbraune Nadeln. Schmelzpt.: 80°.

Wirkliches m-Toluolazo-o-Toluidin, 4-Amino-3,3'-Dimethylazobenzol $C_{14}H_{15}N_3 = (CH_3)_3C_6H_4.N_2^1.C_6H_5(CH_3)_3(NH_2)^4$. B. Aus m-Diazoatoluol (Hptw. Bd. IV, S. 1530) und o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 245) in nicht beträchtlicher Ausbeute (M., *J. pr.* [2] 65, 445). — Gelbbraune Blättchen oder Nadelchen aus Ligroin. Schmelzpt.: 124°.

4,4'-Diamino-3,3'-Dimethylazobenzol $C_{14}H_{16}N_4 = [(H_2N)^4(CH_3)_3C_6H_5.N]^2$. B. Man combinirt diazotirtes 5-Nitro-o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 246) mit Naphtolsulfonsäure, reducirt das Kuppelungsproduct in alkalischer Lösung zunächst bei 50—60° mit Glykose zum entsprechenden Azoxykörper, dann oberhalb 60° weiter zum Azotoluidin (ROSENSTIEHL, *C. r.* 132, 987; vgl. POIRRIER, D.R.P. 62352; *Frdl.* III, 730). — Braunrothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 218—220°. Ziemlich leicht löslich in Alkoholen, weniger in Toluol, $CHCl_3$ und Aether.

5) *3,4'-Dimethylazobenzol (S. 1378). *Aminoazotoluol $C_{14}H_{15}N_3 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_5(CH_3).NH_2$ (S. 1378). a) *p-Toluolazo-o-Toluidin, 4-Amino-3,4'-Dimethylazobenzol $(CH_3)^4C_6H_4.N_2^1.C_6H_5(CH_3)_3.NH_2^4$ (S. 1378). B. Aus p-Diazoatoluol (Hptw. Bd. IV, S. 1530) und o-Toluidin in Gegenwart von Natriumbicarbonat (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 434). — Orangegelbe Nadelchen (aus viel Ligroin). Schmelzpt.: 128°. Schwer löslich in Ligroin.

b) *p-Toluolazo-p-Toluidin, o-Aminoazotoluol, 6-Amino-3,4'-Dimethylazobenzol $(CH_3)^4C_6H_4(N:N)^1.C_6H_5(CH_3)_3(NH_2)^o$ (S. 1378). Condensirt sich in salzsaurem Lösung bei Gegenwart von Phenol mit Benzylnaphtylamin zu einem Eurhodin $C_{24}H_{19}N_3$ (WITT, D.R.P. 75911; *Frdl.* IV, 381). Vereinigt sich mit Aldehyden zu Triazinderivaten. Gibt mit Phtalsäureanhydrid ein krystallisirendes Acylderivat vom Schmelzpt.: 220° (NÖLTING, WEGELIN, *B.* 30, 2603). Durch Einwirkung von $COCl_2$ in Benzol entsteht Tolyl-Toluketodihydro- α -triazin $C_{15}H_{15}ON_3$ (BUSCH, HARTMANN, *B.* 33, 2968). — Sulfat. Scharlachroth. In Wasser nahezu unlöslich (WÜLFING, D.R.P. 37932; *Frdl.* I, 17).

S. 1378, Z. 23 v. u. statt: „s. S. 1208⁴ lies: „s. S. 1209⁴“.

Tetramethyldiaminobenzhydridderivat, p-Toluolazo-p-Tolylleukauramin $C_{31}H_{35}N_6 = CH_3^4.C_6H_4.N^1:N^1.C_6H_5(CH_3)_3.NH^o.CH[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$. B. Aus o-Aminoazotoluol

(s. o.) und p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol durch 12-stdg. Stehenlassen und kurzes Erwärmen auf höchstens 40° (MöHLAU, HEINZE, B. 34, 885). — Rubinrothe Nadeln (aus Benzol + etwas Petroleumäther). Schmelzp.: 174,5°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, sehr leicht in heissem Benzol. Lösung in Eisessig blau, in conc. Schwefelsäure orange-gelb, nach Zusatz von Wasser grün. Durch Kochen mit Alkohol entsteht, neben p-Toluidin und schmierigen Producten, p-Toluolazo-p-Tolylauramin (s. u.).

N-Carboxäthyl-derivat des o-Aminoazotoluols $C_{17}H_{16}O_2N_3 = C_2H_5.O_2C.N:C_6H_3(CH_3):N.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Durch kurzes Erwärmen des p-Tolyl-Toluketodihydro- α -triazins mit alkoholischer Kalilauge (B., HA., B. 32, 2970). Aus o-Aminoazotoluol (S. 1020) und Chlorkohlensäureester in Benzol bei Gegenwart von Pyridin (B., HA.). — Orange-gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 94°. Leicht löslich. Nicht basisch.

Harnstoff aus o-Aminoazotoluol $C_{15}H_{14}ON_4 = NH_2.CO.N:C_6H_3(CH_3):N.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Durch Erwärmen von p-Tolyl-Toluketodihydro- α -triazin mit alkoholischem Ammoniak (B., HA., B. 32, 2970). — Strohgelbe mikroskopische Blättchen. Schmelzp.: 207°. Schwer löslich, ausser in heissem Eisessig. Alkoholische Salzsäure löst mit dunkelrother Farbe.

*Phenylharnstoff aus o-Aminoazotoluol $C_{21}H_{20}ON_4 = C_6H_5.NH.CO.N:C_6H_3(CH_3):N.NH.C_6H_4.CH_3$ (S. 1378, Z. 15 v. u.). B. Durch Erhitzen von p-Tolyl-Toluketodihydro- α -triazin mit Anilin auf 130° (B., HA., B. 32, 2971).

Phenylthioharnstoff aus o-Aminoazotoluol $C_{21}H_{20}N_4S = C_6H_5.NH.CS.N:C_6H_3(CH_3):N.NH.C_6H_4.CH_3$. B. Aus o-Aminoazotoluol (S. 1020) und Phenylsenföhl in alkoholischer Lösung (B., HA., B. 32, 2963). — Gelbe bis bräunlichgelbe Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 149° (unter Schwärzung). Leicht löslich in warmem Benzol, schwerer in Alkohol und Aether, sehr leicht in $CHCl_3$. Geht beim Erwärmen der Eisessiglösung oder der mit HgO versetzten Benzollösung in p-Tolyl-Phenylimino-Toludihydro- α -triazin über.

p-Tolylthioharnstoff aus o-Aminoazotoluol $C_{20}H_{22}N_4S = CH_3.C_6H_4.NH.CS.N:C_6H_3(CH_3):N.NH.C_6H_4.CH_3$. Braungelbe Blätter oder Prismen aus Alkohol. Färbt sich bei 150° dunkel und schmilzt bei 155° zu einem grünlich-schwarzen Oel. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leichter in Benzol (B., HA., B. 32, 2966).

p-Toluolazo-p-Tolylauramin $C_{31}H_{33}N_5 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_3(CH_3).N:C[C_6H_4.N(CH_3)_2]$. B. Durch 5-stdg. Kochen von p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol und o-Aminoazotoluol (S. 1020) bezw. von p-Toluolazo-p-Tolylleukauramin (S. 1020—1021) mit Alkohol (Mö., HE., B. 34, 886). — Orange-gelbe Blättchen (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzpunkt: 190°. Schwer löslich in Alkohol, Aether und Ligroin, leicht in Benzol. Wird von kalter Salzsäure in p,p'-Tetramethyldiaminobenzophenon und o-Aminoazotoluol gespalten. Natriumamalgam reducirt zur Leukoverbindung.

2,6-Diamino-5-Chlor-3,4'-Dimethylazobenzol $C_{14}H_{15}N_4Cl = C_6H_4(CH_3)_2.N_2.C_6HCl(CH_3)(NH_2)_2$. B. Aus p-Diazotoluol (Hptw. Bd. IV, S. 1530) und 5-Chlor-2,4-Toluylen-diamin (MORAN, Soc. 81, 96). — Dunkelbraune Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 152°.

6) *4,4'-Dimethylazobenzol (S. 1378—1380). B. Aus diazotirtem p-Toluidin durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 128). Bei der Einwirkung von Natrium auf p-Nitrotoluol in Aether, neben anderen Verbindungen (J. SCHMIDT, B. 32, 2920). Durch elektrolytische Reduction von p-Nitrotoluol (ELBS, C. 1898 II, 27; LÖB, Z. El. Ch. 5, 459).

S. 1379, Z. 20 v. o. statt: „p-Toluidinsulfonsäure(2)“ lies: „p-Toluidinsulfonsäure(3)“.

3,3'-Dinitro-4,4'-Dimethylazobenzol $C_{14}H_{12}O_4N_4 = [(CH_3)_2(O_2N)^2C_6H_3.N^+]:_2$. B. Durch Einwirkung von unterchlorigsauren Salzen auf 2-Nitro-4-Toluidin, neben geringen Mengen eines Nitrotolazins(?) (MEIGEN, NORMANN, B. 33, 2717). — Rothe Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 149°. Löslich in 3,3 Thln. siedendem Benzol.

*Diaminoazotoluol $C_{14}H_{16}N_4$ (S. 1379—1380). a) *3,3'-Diamino-4,4'-Dimethylazobenzol $[(CH_3)(NH_2)C_6H_3.N^+]_2$ (S. 1379). B. Durch Reduction von 4-Nitrotoluol-2-Azo- β -Naphtholdisulfonsäure mit Glykose, Zink, Zinn oder Formaldehyd in alkalischer Lösung (POIRRIER, D.R.P. 62352; Frdl. III, 730). — Schmelzp.: 195—197°.

Tetramethyl-derivat $C_{18}H_{24}N_4 = (CH_3)_4[(CH_3)_2N]^3C_6H_3.N:N.C_6H_3[N(CH_3)_2]^3(CH_3)_4$. B. Aus 4-Nitro-Dimethyl-o-toluidin elektrolytisch (ROUDE, Z. El. Ch. 7, 329). — Rothe Blätter (aus Alkohol oder Benzol) vom Schmelzp.: 99° oder [durch Oxydation der entsprechenden Hydrazoverbindung (vgl. 3,3'-Bisdimethylamino-4,4'-Dimethylhydrazobenzol, Spl. zu Bd. IV, S. 1503) an der Luft dargestellt] gelbrothe Nadeln (aus Alkohol) vom Schmelzp.: 119°.

S. 1380, Z. 9 v. o. hinter: „Tafeln“ schalte ein: „mit 5 H_2O “.

*Azotoluidisulfonsäuren $C_{14}H_{14}O_6N_4S_2$ (S. 1380—1381). d) *4,4'-Dimethylazobenzoldisulfonsäure(3,3') $[(CH_3)_2(HO_3S)^2C_6H_3.N^+]_2$ (S. 1380—1381). B. Durch elektrolytische Reduction von 4-Nitrotoluol-2-Sulfonsäure (LÖB, Z. El. Ch. 5, 460). Durch elektrolytische Reduction in alkoholischer Lösung aus Sonnengelb (vgl. Spl. Bd. II, S. 80, Z. 10 v. o.)

oder aus p-Azostilbendisulfonsäure (S. 1031) oder aus p-Dinitrostilbendisulfonsäure (ELBS, KREMANN, *Z. El. Ch.* 9, 416). — Wird in alkalischer Lösung in der Hauptsache nur zur Hydrazotoluoldisulfonsäure reducirt.

S. 1380, Z. 7 v. u. statt: „säure(4)“ lies: „säure(2)“.

Azobenzylidisulfonsäure $[\text{SO}_3\text{H}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:]_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1386*.

*Brom-4,4'-Azotoluolsulfonsäure $\text{C}_{14}\text{H}_{13}\text{O}_3\text{N}_2\text{BrS}$ (S. 1381). a) *3-Bromazotoluolsulfonsäure (3') $(\text{CH}_3)_4\text{C}_6\text{H}_3\text{Br}^3\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{SO}_3\text{H})^3(\text{CH}_3)^4$ (S. 1381, Z. 5—7 v. o.) Zur Constitution vgl. JANOVSKY, REIMANN, *B.* 21, 1218.

*Benzolazotoluol $\text{C}_7\text{H}_7\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3$ (S. 1382). a) *o-Derivat (S. 1382). B. Neben Azobenzol (S. 1006) und o-Azotoluol (S. 1019) bei der elektrolitischen Reduction eines Gemisches von Nitrobenzol und o-Nitrotoluol (LÖB, *Z. El. Ch.* 5, 460; *B.* 31, 2205; D.R.P. 102891; *C.* 1899 II, 408). — Kp_{28}^0 : 185—188°.

b) *m-Derivat (S. 1382). B. Aus Benzolazo-o-Toluidin (s. u.) durch Diazotiren und Zersetzen mit Alkohol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 54599; *Frdl.* II, 434).

c) *p-Derivat (S. 1382). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf 4-Methylchinol (BAMBERGER, *B.* 35, 1426). — *Darst.* Durch Condensation von Nitrobenzol mit p-Toluidin mittels Natriumhydroxyds bei 170—180° (JACOBSON, LISCHKE, ASKENASY, *A.* 303, 368). — Schmelzp.: 69,5—70,5° (corr.) (B.); 66—67°. Kp_{760}^0 : 311—313° (corr.) (J., LI.). Sublimirt bei 80—90°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Löslich in rauchender Salzsäure. Einwirkung von salzsaurer Zinnchlorürlösung: J., LI., *A.* 303, 381.

S. 1382, Z. 31 v. o. statt: „941“ lies: „991“.

p-Nitrobenzolazo-p-Toluol $\text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{NO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_3$. B. Aus 4-Methylchinol und p-Nitrophenylhydrazin, gelöst in sehr verdünnter Salzsäure (BAMBERGER, *B.* 35, 1427). — Ponceaurothe Nadeln. Schmelzp.: 181° (corr.). Leicht löslich in Chloroform und heissem Ligroin, ziemlich schwer in Alkohol und Aether.

*Amino-Benzolazotoluol $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{N}_3$ (S. 1382—1383). c) *4'-Amino-4-Methylazobenzol $\text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2$ (S. 1382—1383). p-Toluolazophenylglycin $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CO}_2\text{H}$. — $\text{Na}\cdot\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_3$ (MAI, *B.* 35, 581). — $\text{Ba}(\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_3)_2$.

d) Benzolazo-o-Toluidin, 4-Amino-3-Methylazobenzol $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}_2^1\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NH}_4)^4(\text{CH}_3)^3$. B. In geringer Ausbeute aus Benzoldiazoniumchlorid und o-Toluidinchlorhydrat durch Natriumbicarbonat (MENNEN, *J. pr.* [2] 65, 420). — Gelbrothe Nadeln aus Ligroin. Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 118—119°.

e) Benzolazo-m-Toluidin, 4-Amino-2-Methylazobenzol $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}_2^1\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^2(\text{NH}_2)^4$. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und m-Toluidinchlorhydrat durch Natriumbicarbonat, neben Benzoldiazamino-m-Toluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1569) (ME., *J. pr.* [2] 65, 407). — Gelbrothe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 76°. — Chlorhydrat. Violette Nadeln.

Benzolazo-Dimethyl-m-toluidin $\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)_2\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2$. B. Durch Zufügen einer Lösung von 10 g Anilin und 14,5 g Dimethyl-m-Toluidin in der berechneten Menge Salzsäure zu einer Lösung von 7,4 g Natriumnitrit und 4 g NaOH in 54 g Wasser (SAMELSON, *B.* 33, 3479). — Hellrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 66°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Ligroin mit rother Farbe. — $(\text{C}_{15}\text{H}_{17}\text{N}_3\cdot\text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Amorphes dunkelbraunes Pulver. Sintert oberhalb 200°, ist aber bei 280° noch nicht geschmolzen.

f) p-Benzolazo-benzylamin $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}_2^1\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot[\text{CH}_2\cdot\text{NH}_2]^1$. Dimethyl-Pentamethylendderivat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1386, Z. 1 v. o.*

o-Nitrobenzolazo-o-Toluidin, 2'-Nitro-3-Methyl-4-Aminoazobenzol $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_4 = (\text{O}_2\text{N})^2\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2^1\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^3(\text{NH}_2)^4$. B. Entsteht als Nebenproduct bei der Einwirkung von o-Nitrodiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1524) auf o-Toluidin (ME., *J. pr.* [2] 65, 468). — Rothe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 99°.

m-Nitrobenzolazo-o-Toluidin, 3'-Nitro-3-Methyl-4-Aminoazobenzol $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_4 = (\text{O}_2\text{N})^3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2^1\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^3(\text{NH}_2)^4$. B. Neben m-Nitrobenzoldiazamino-o-Toluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1569) aus m-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 25 v. o.) und o-Toluidin (ME., *J. pr.* [2] 65, 467). — Rothe Blättchen (aus Benzol oder Alkohol). Schmelzp.: 151—152°.

p-Nitrobenzolazo-o-Toluidin, 4'-Nitro-3-Methyl-4-Aminoazobenzol $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_4 = (\text{O}_2\text{N})^4\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2^1\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)^3(\text{NH}_2)^4$. B. Durch Kuppeln von p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 27 v. u.) mit o-Toluidin, als Nebenproduct neben p-Nitrobenzoldiazamino-o-Toluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1569) (ME., *J. pr.* [2] 65, 464). Analog dem 4'-Nitro-4-Aminoazobenzol (S. 1010) (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 131860; *C.* 1902 II, 83). — Braunrothe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 200—201° (A.-G. f. A.); 195—197° (ME.). — Hydrochlorid. Stahlblaue Blättchen.

p-Nitrobenzolazo-Monomethyl-o-toluidin $C_{14}H_{14}O_2N_4 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_5(CH_3).NH.CH_3$. B. Entsteht in geringer Menge bei der Einwirkung von p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 27 v. u.) auf 3,3'-Dimethyl-4,4'-Bismethylamino-Benzhydrol (ГЕНЕМ, ВРЮВТ, C. 1903 I, 399). — Rothe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 193—194°. Ziemlich löslich in Alkohol, leicht in Benzol.

o-Nitrobenzolazo-m-Toluidin, 2'-Nitro-2-Methyl-4-Aminoazobenzol $C_{13}H_{12}O_2N_4 = (O_2N)^2C_6H_4.N_2^1.C_6H_5(CH_3)^2(NH_2)^4$. B. Aus o-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 14 v. o.) und m-Toluidin neben o-Nitrobenzoldiazoamino-m-Toluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1569), von dem es durch Krystallisation aus Alkohol getrennt wird (ME., J. pr. [2] 65, 461). — Violettrothe Nadeln. Schmelzp.: 119—121°.

m-Nitrobenzolazo-m-Toluidin, 3'-Nitro-2-Methyl-4-Aminoazobenzol $C_{13}H_{12}O_2N_4 = (O_2N)^2C_6H_4.N_2^1.C_6H_5(CH_3)^2(NH_2)^4$. B. Aus m-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 25 v. o.), m-Toluidinsalz und Natriumacetat) ME., J. pr. [2] 65, 459). — Orangefarbene Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 172°.

p-Nitrobenzolazo-m-Toluidin, 4'-Nitro-2-Methyl-4-Aminoazobenzol $C_{13}H_{12}O_2N_4 = (NO_2)^4.C_6H_4.N_2^1.C_6H_5(CH_3)^2(NH_2)^4$. B. Aus p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 27 v. u.) und m-Toluidinsalz durch Natriumacetat; man kocht das Rohproduct mit Salzsäure, wobei das nebenher gebildete p-Nitrobenzoldiazoamino-m-Toluol (Spl. zu Bd. IV, S. 1569) zersetzt wird (ME., J. pr. [2] 65, 457). — Tiefrothe bis violetterothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 152—153°.

4,6-Bisacetamino-3-Methylazobenzol, Diacetylderivat des Benzolazo-Toluylendiamins $C_{17}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5.N_2^1.C_6H_5(CH_3)^2(NH.CO.CH_3)_2^{4,6}$. B. Aus Benzolazo-4,6-Toluylendiamin (Hptw. Bd. IV, S. 1383) durch Acetylierung (MORGAN, Soc. 81, 94). — Orangefarbene Prismen. Schmelzp.: 216—217°.

Chlor-Diamino-Benzolazotoluol $C_{13}H_{13}N_4Cl$. a) 2',4'-Diamino-5'-Chlor-4-Methylazobenzol $(CH_3)^4C_6H_4.(N:N)^1C_6H_2Cl^5(NH_2)_2^{3,4}$. B. Aus 4-Chlor-m-Phenylendiamin und diazotirtem p-Toluidin (P. COHN, FISCHER, M. 21, 276). — Orangerothe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 172°.

b) 2,6-Diamino-5-Chlor-3-Methylazobenzol $C_6H_5.N_2^1.C_6H_4Cl^5(CH_3)^3(NH_2)_2^{2,6}$. B. Aus Diazobenzol und 5-Chlor-2,4-Toluylendiamin (M., Soc. 81, 96). — Bräunlich rothe Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 147°. Giebt mit conc. Schwefelsäure tief gelblichbraune Färbung, wird durch längeres Kochen mit alkoholischer Salzsäure nicht zersetzt. — Das Acetylderivat schmilzt bei 225°.

Dibenzoylderivat $C_{27}H_{21}O_2N_4Cl = C_6H_5.N_2.C_6HCl(CH_3)(NH.CO.C_6H_5)_2$. Bräunlich rothe Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 236—237° (M., Soc. 81, 96).

c) 4,6-Diamino-3-Chlor-2-Methylazobenzol $C_6H_5.N_2^1.C_6HCl^3(CH_3)^2(NH_2)_2^{4,6}$. B. Aus Diazobenzol und 2-Chlor-3,5-Toluylendiamin (M., Soc. 81, 97). — Orangerothe Prismen (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 134°. Liefert mit conc. Schwefelsäure tief bräunlichrothe Färbung. Wird durch Kochen mit alkoholischer Salzsäure nicht zersetzt.

Diacetylderivat $C_{17}H_{17}O_2N_4Cl = C_6H_5.N_2.C_6HCl(CH_3)(NH.CO.CH_3)_2$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 251°. Leicht löslich in Benzol und Essigsäure, schwer in Alkohol (M., Soc. 81, 98).

Dibenzoylderivat $C_{27}H_{21}O_2N_4Cl = C_6H_5.N_2.C_6HCl(CH_3)(NH.CO.C_6H_5)_2$. Orangefarbene Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 233° (M., Soc. 81, 98).

4'-Brom-4,6-Diamino-3-Methylazobenzol $C_{13}H_{13}N_4Br = Br^4C_6H_4.N_2^1.C_6H_2(NH_2)_2^{4,6}(CH_3)^3$. B. Aus p-Brombenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 14 v. o.) und 2,4-Toluylendiamin in salzsaurer Lösung durch NH_3 (M., Soc. 81, 1384). — Goldgelbe Blättchen aus Benzol, röthlichgelbe Flocken aus Aethylacetat. Schmelzp.: 179—180°. — Hydrochlorid. Roth. Beständig.

Diacetylderivat $C_{17}H_{17}O_2N_4Br = C_6H_4Br.N_2.C_6H_2(CH_3)(NH.CO.C_2H_5O)_2$. Röthlichgelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 228° (M., Soc. 81, 1384).

Dibenzoylderivat $C_{27}H_{21}O_2N_4Br = BrC_6H_4.N:N.C_6H_5(CH_3)(NH.CO.C_6H_5)_2$. Schlecht ausgebildete Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: über 250° (M., Soc. 81, 1384).

4'-Nitro-4,6-Bisdimethylamino-3-Methylazobenzol $C_{17}H_{21}O_2N_5 = (O_2N)^4C_6H_4.(N:N)^1.C_6H_2(CH_3)^3[N(CH_3)_2]_2^{4,6}$. B. Aus 2,4-Bisdimethylaminotoluol und p-Nitrodiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1524) (M., Soc. 81, 656). — Dunkelgrüne Blättchen aus Aethylacetat. Schmelzp.: 126—127°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln sind purpurroth. Löst sich in kalter conc. Schwefelsäure mit bräunlichrother Farbe.

4-Dimethylamino-2-Methylazobenzolsulfonsäure(4') $C_{15}H_{17}O_3N_3S = [(CH_3)_2N]^4(CH_3)^2C_6H_3.(N:N)^1.C_6H_4(SO_3H)^4$. B. Aus diazotirter Sulfanilsäure und Dimethyl-m-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 477) in alkalischer Lösung (SAMELSON, B. 33, 3480). — Rothbraunes

Pulver. Erweicht bei 210° und ist bei 225° verkohlt. Schwer löslich. Sehr hygroskopisch. — Baryumsalz. Sechsseitige braune Tafeln.

*Azobenzylverbindungen (S. 1385—1386). *Verbindungen $C_{13}H_{11}O_2N_3$ (S. 1385).
 b) *Benzolazo-Phenylnitromethan, Phenylnitroformaldehyd-Phenylhydrazon $C_6H_5 \cdot CH(NO_2) \cdot N:N \cdot C_6H_5 = C_6H_5 \cdot C(NO_2) : N:NH \cdot C_6H_5$ (S. 1385). B. Durch Eintropfen einer ätzalkalischen Isophenylnitromethan-Lösung (Spl. Bd. II, S. 55) in eine eiskalte, überschüssige Essigsäure und Natriumacetat enthaltende Lösung von Benzoldiazoniumsalz (BAMBERGER, B. 33, 1787). Bei der Einwirkung von Nitromethan (Spl. Bd. I, S. 59—60) auf Diazobenzol in alkalischer Lösung, neben zahlreichen anderen Producten (B., SCHMIDT, LEVINSTEIN, B. 33, 2050). Durch Nitriren von Benzaldehydphenylhydrazon (S. 480—481) (B., SCH., L.). Bei der Einwirkung nitroser Gase auf die Eisessiglösung des Benzaldehydphenylhydrazons (B., GROB, B. 34, 2017). — Darst. Durch Einwirkung von Isoamylnitrit auf Benzaldehydphenylhydrazon. Nebenproducte der Reaction sind Benzoldiazoniumnitrat (Hptw. Bd. IV, S. 1517, Z. 12 v. u.), Dibenzaldiphenylhydrotetrazon (S. 481), Benzoëssäure, eine rothe Verbindung vom Schmelzp.: 182—183°, eine gelbliche Verbindung vom Zersetzungspunkt: 102—103° und eine gelbe Verbindung vom Schmelzp.: 195—196° (B., PEMSEL, B. 36, 65, 83). — Dunkelbichromatrothe monokline Rhomboëder (GRUBENMANN) aus Alkohol oder Ligroïn. Schmelzp.: 101,5—102,5°. Färbt conc. Schwefelsäure feuerroth, dann violettroth, schliesslich tief violett; auf Zusatz von wenig Wasser wird die Lösung tief grünblau. Verhärzt beim Aufbewahren unter Bildung von Benzoldiazoniumnitrat, Benzoëssäure, Phenol und salpetriger Säure. Konnte nicht isomerisirt werden (B., SCH., B. 34, 2009). Bei der Einwirkung von Natriummethylat entsteht Tetraphenyl-Isodihydro-tetrazin (S. 959) neben Benzoëssäure, deren Methylcster und Anilid, Formazylbenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1260) und einer bei 190° schmelzenden Base (B., G., B. 34, 523).

O-Methylderivat, Benzolazo-Benzylidennitronsäuremethylester $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot C(NO \cdot O \cdot CH_3) : N:N \cdot C_6H_5$. B. Bei dreitägiger Einwirkung von Diazomethan auf Phenylnitroformaldehydphenylhydrazon (s. o.) in Aether (B., B. 36, 90). — Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 92°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Petroleumäther. Zerfällt beim Kochen mit Alkohol in Formaldehyd und ω -Benzolazo-Benzaldoxim (S. 1069).

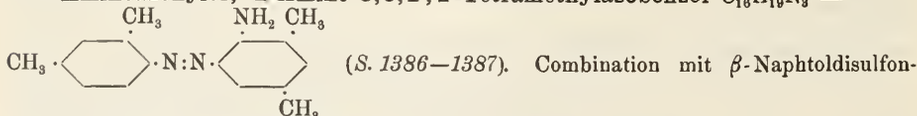
Kern-Nitroderivat des „Benzolazophenylnitromethans“ s. Phenylnitroformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon, S. 485, und Nitrophenylnitroformaldehydphenylhydrazon, S. 486.

3. *Azoverbindungen $C_{16}H_{13}N_2$ (S. 1386—1388).

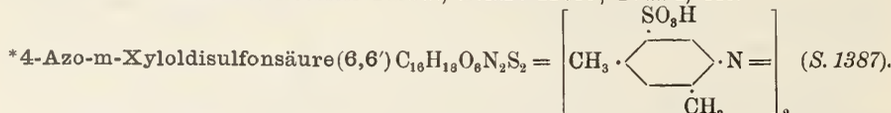
3) *2,6,3',5'-Tetramethylazobenzol, 2,5'-Azo-m-Xylol $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot N:N \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ (S. 1386). 4-Aminoderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 1387, Z. 28 v. o.

4) *2,4,2',4'-Tetramethylazobenzol, 4,4'-Azo-m-Xylol $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot N:N \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ (S. 1386—1387). B. Aus diazotirtem a-m-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 310) durch Einwirkung ammoniakalischer Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 128). — Schmelzp.: 125—126°.

*Aminoazoxylole, 2-Amino-3,5,2',4'-Tetramethylazobenzol $C_{16}H_{13}N_3 =$



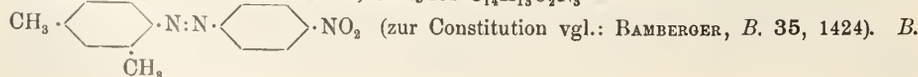
Combination mit β -Naphtholdisulfonsäuren zu Disazofarbstoffen: Höchster Farbw., D.R.P. 22010; *Frdl.* I, 445.



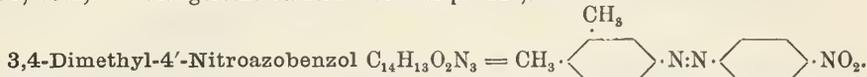
B. Durch Einwirkung von Chlorkalk auf 6-Diazo-1,3-Xyloldisulfonsäure(4) (Hptw. Bd. IV, S. 1539) (ZINCKE, B. 34, 2854).

5) *3,5,2',4'-Tetramethylazobenzol, 4,5'-Azo-m-Xylol $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot N:N \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ (S. 1387). 2-Aminoderivat s. oben sub Nr. 4.

*Derivate der Benzolazoxylole (S. 1387—1388). 2,4-Dimethyl-4'-Nitroazobenzol, p-Nitrobenzolazo-a,m-Xylol $C_{14}H_{13}O_3N_3 =$



Aus 2,4-Dimethylchinol (Spl. Bd. III, S. 253) oder aus dessen Imid durch Einwirkung von salzsaurem p-Nitrophenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 656) (BA., BRADY, B. 33, 3656; BA., B. 35, 3891). — Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 126,5—127°.



B. Aus 3,4-Dimethylchinol und p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) (BA., BLANGNEY, B. 36, 1626). Aus 4-Amino-1,2-Xylol (Spl. Bd. II, S. 308) und p-Nitrosnitrobenzol (BA., BL.). — Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 135,5° (corr.).

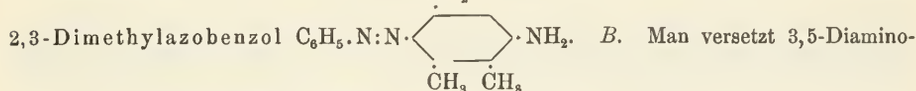
2,4-Dinitro-2',4'-Dimethylazobenzol, o,p-Dinitrobenzolazo-a-m-Xylol $C_{14}H_{13}O_4N_4 = (NO_2)_2 \cdot C_6H_3 \cdot N_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus o,p-Dinitrophenyl-a-m-Xylolhydrazin (S. 544) durch Chromsäure in kaltem Eisessig (WILLGERODT, KLEIN, J. pr. [2] 60, 112). — Nadelchen aus Eisessig. Schmelzp.: 204°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig, Chloroform und Benzol.

s-Trinitrobenzolazo-a-m-Xylol $C_{14}H_{11}O_6N_5 = (NO_2)_3 \cdot C_6H_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus Pikryl-a-m-Xylolhydrazin (S. 554) durch Chromsäure in kaltem Eisessig (W., K., J. pr. [2] 60, 108). — Rötliche, glänzende Blätter. Schmelzp.: 215—216°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Mitteln.

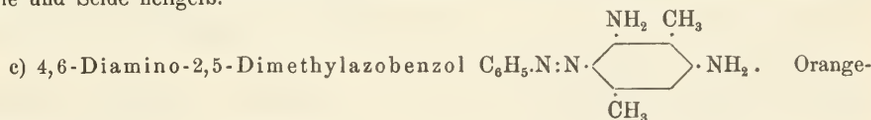
2,3-Dimethyl-4-Aminoazobenzol s. Benzol-6-Azo-1,2,3-Xylidin, Hptw. Bd. IV, S. 1386.

4'-Nitro-4-Amino-3,5-Dimethylazobenzol, p-Nitrobenzolazo-v-m-Xylidin $C_{14}H_{14}O_2N_4 = (NO_2) \cdot C_6H_4(N:N) \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot (NH_2)$. B. Entsteht in Form seines salzsauren Salzes (s. u.) durch Kuppelung von v-m-Xylidinchlorhydrat (Hptw. Bd. II, S. 542) mit p-Nitrodiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1524) und Natriumacetat (FRIEDLÄNDER, BRAND, M. 19, 641). — Dunkelrothe Nadelchen. Schmelzp.: 174—177°. Lösung in conc. Schwefelsäure gelbstichigroth. — Hydrochlorid. Dunkelrothe krystallinische Flocken.

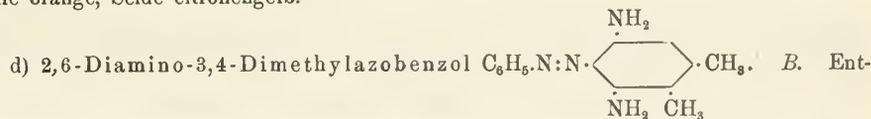
*Diamino-Benzolazoxylo $C_{14}H_{16}N_4$ (S. 1388, Z. 11—15 v. o.). b) 4,6-Diamino-



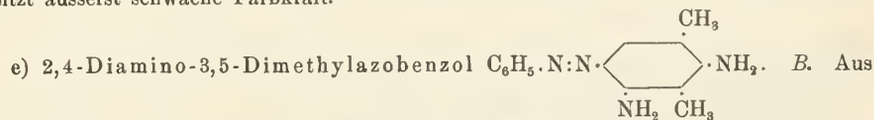
xylol(1,2)-(S. 417), in Wasser gelöst, mit Natriumacetat und fügt bei 0° eine diazotirte Lösung von Anilin hinzu (NOELTING, THESMAR, B. 35, 645). — Scharlachrothe Nadeln. Schmelzp.: 127°. Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich. Färbt tannirte Baumwolle und Seide hellgelb.



farbene Nadeln vom Schmelzp.: 90—91° (N., TH., B. 35, 647). Färbt tannirte Baumwolle orange, Seide citronengelb.

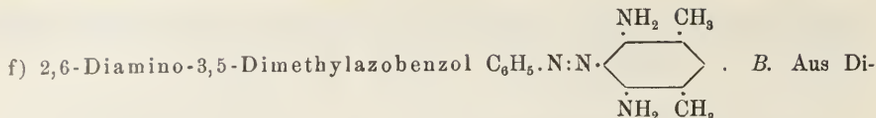


steht neben 4,6-Diamino-2,3-Dimethylazobenzol (s. o.) bei der Einwirkung von Benzoldiazoniumchlorid auf 3,5-Diaminoxylol(1,2) in essigsaurer Lösung (N., TH., B. 35, 645). — Hellrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 171—172°. Schwer löslich in Säuren. Besitzt äusserst schwache Farbkraft.



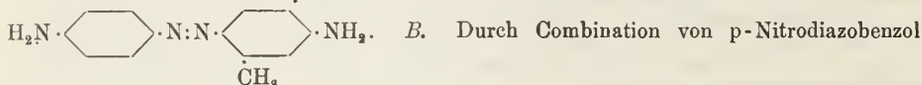
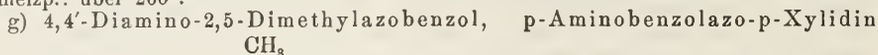
Diazobenzol und 2,4-Diamino-m-Xylol (S. 413) in essigsaurer Lösung (N., TH., B. 35, 647). — Scharlachrothe Nadeln vom Schmelzp.: 97,5—98°. Färbt tannirte Baumwolle braunorange, Seide braungelb.

Von MORGAN, Soc. 81, 94, wurde durch Kuppelung von Diazobenzol und 2,4-Diamino-m-Xylol eine Verbindung vom Schmelzp.: 208—209° erhalten, deren Diacetylderivat $C_{16}H_{20}O_2N_4$ orangefarbene, oberhalb 260° schmelzende Platten bildet.

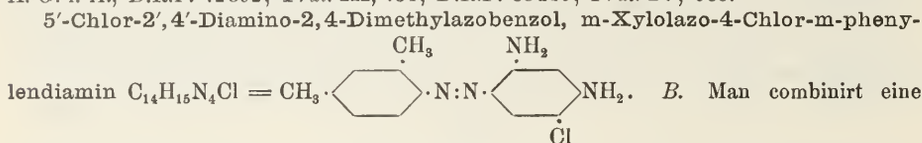


azobenzol und 4,6-Diaminoxylol(1,3) (S. 414) (M., Soc. 81, 94; N., Тн., B. 35, 646). — Dunkelrothe rhombische Platten. Schmelzp.: 182—183° (M.). Schwer löslich in Alkohol und Säuren. Wird durch Kochen mit alkoholischer Salzsäure nicht zersetzt. Besitzt keinen Farbstoffcharakter. Giebt mit conc. Schwefelsäure dunkelorange-rothe Färbung.

Diacetylderivat $C_{13}H_{20}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot N_2 \cdot C_6H(CH_3)_2(NH.CO.CH_3)_2$. B. Aus der Base (s. o.) durch Acetanhydrid (M., Soc. 81, 95). — Bräunlichrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: über 260°.

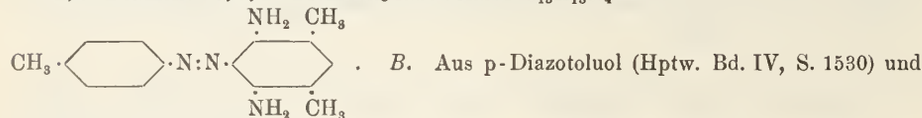
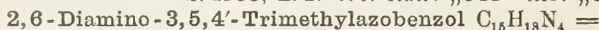


(Hptw. Bd. IV, S. 1524) mit p-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 315) und Reduction des Products mit Schwefelalkalien (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 72392; Frdl. III, 734). — Bronze glänzende Blättchen. Schmelzp.: 160—162°. Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol und Benzol. Verwendung der tetrazotirten Verbindung als Componente für Azofarbstoffe: A.-G. f. A., D.R.P. 72392; Frdl. III, 734; D.R.P. 83216; Frdl. IV, 985.



mit Natriumacetat versetzte Lösung von 4-Chlor-m-Phenyldiamin (S. 369) in verdünnter Salzsäure mit diazotirtem a-m-Xylidin (Spl. Bd. II, S. 310) (P. COHN, FISCHER, M. 21, 275). — Rothgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 150°.

S. 1388, Z. 17 v. o. statt: „944“ lies: „994“.

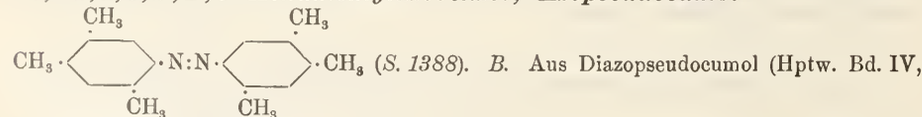


4,6-Diaminoxylol(1,3) (MORGAN, Soc. 81, 95). — Dunkelrothe rhombische Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 165—166°.

11) 1'-Benzolazo-Aethylbenzol $C_6H_5 \cdot N:N \cdot CH(CH_3) \cdot C_6H_5$. p-Nitrobenzolazo-Methylphenylnitromethan $C_{14}H_{12}O_4N_4 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C(NO_2)(CH_3)(C_6H_5)$. Orange-gelbe Rosetten (aus Chloroform + Petroleumäther). Schmelzp.: 118,5—119° (abhängig von der Art des Erhitzens). Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Alkohol, Aether und Ligroin (BAMBERGER, SELIGMANN, B. 36, 708).

4. *Azoverbindungen $C_{13}H_{22}N_2$ (S. 1388—1389).

2) *2,4,5,2',4',5'-Hexamethylazobenzol, Azopseudocumol



S. 1533) durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 128). Aus Pseudocumoldiazoniumsalzen durch Cuprohaloide; Ausbeute: 60—70% (HANTZSCH, BLAODEN, B. 33, 2554). — Ziegelrothe Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 171—172°.

3) *2,4,6,2',4',6'-Hexamethylazobenzol, Azomesitylen $(CH_3)_3C_6H_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_2(CH_3)_3$ (S. 1388—1389). B. Aus Diazomesitylen (Hptw. Bd. IV, S. 1534) durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 129).

B. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-8} (S. 1389).

I. *Derivate des Styrols (S. 1389).

1'-p-Brombenzolazo-Styrol C₁₄H₁₁N₂Br = C₆H₄Br.N:N.C<C₆H₅. B. Aus Acetophenon-p-Bromphenylhydrazon, in Petroleumäther suspendirt, durch Einwirkung von atmosphärischem Sauerstoff (FREER, *Am.* 21, 36). — Canariengelbe Prismen. Schmelzp.: 48°. Sehr unbeständig. Explodirt nach einiger Zeit. — Giebt ein Perbromid vom Schmelzpunkt: 108°.

C. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} (S. 1389—1402).

I. *Azonaphthalin C₂₀H₁₄N₂ = C₁₀H₇.N:N.C₁₀H₇ (S. 1389—1402).

1) *α,α-Azonaphthalin (S. 1389). B. Bei der Einwirkung von Cupronatriumthiosulfat auf α-Naphtalindiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1540, Z. 10 v. o.) (BÖRNSTEIN, *B.* 34, 3968). Aus α-Naphtalindiazoniumsalzen durch SO₂ (LANGE, D.R.P. 78 225; *Frdl.* IV, 1016). — Schmelzpunkt: 186°.

3) β,β-Azonaphthalin (S. 1389—1390). B. Aus β-Naphtalindiazoniumsalzen (Hptw. Bd. IV, S. 1540) durch SO₂ (LANGE, D.R.P. 78 225; *Frdl.* IV, 1016). — Schmelzpt.: 203°.

*Aminoazonaphthalin C₂₀H₁₅N₃ = C₁₀H₇.N₂.C₁₀H₈.NH₂ (S. 1390). a) *α-Naphtalinazo-4-α-Naphtylamin (S. 1390). B. Durch 3—4-stdg. Kochen von 2,4-Dinitrophenylmethylnitrosamin mit α-Naphtylamin in Alkohol, neben 2,4-Dinitromethylanilin (BAMBERGER, J. MÜLLER, *B.* 33, 112).

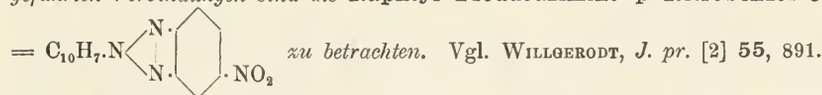
S. 1390, Z. 22 v. o. statt: „H. Schultz“ lies: „G. Schultz“.

Aminoazonaphthalinsulfonsäuren. Ueber Bildung durch Combination von Diazonaphthalinsulfonsäuren (Hptw. Bd. IV, S. 1541—1542) mit α-Naphtylamin, sowie über die Diazotirung und Combination mit Naphtolsulfonsäuren zu blauschwarzen Disazofarbstoffen (z. B. Naphtolschwarz): CASSELLA & Co., D.R.P. 39 029; *Frdl.* I, 450.

Aminoazonaphthalindisulfonsäure C₂₀H₁₅O₆N₃S₂ = C₁₀H₆(SO₂H)N:N.C₁₀H₅(NH₂)(SO₂H). B. Durch Einwirkung von 1 Mol. verdünnter Säure auf ein Gemisch von 1 Mol. NaNO₂ und 2 Mol. 1,4-Naphtylaminsulfonsäure (WICHELHAUS, KROHN, D.R.P. 42 382, *Frdl.* I, 443). — Natriumsalz. Roth.

Isomere Aminoazonaphthalindisulfonsäure s. Hptw. Bd. IV, S. 1542, Z. 15—18 v. o.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1391, Z. 6—3 v. u. als *2,4-Dinitrosobenzolazonaphthalin aufgeführten Verbindungen sind als Naphtyl-Pseudoazimino-p-Nitrobenzol C₁₆H₁₀O₂N₄



Die im Hptw. Bd. IV, S. 1392, Z. 3—7 v. o. als *Nitrosobenzolazonaphthalin aufgeführten Verbindungen sind als Naphtyl-Aznitroso-p-Nitrobenzol C₁₆H₁₀O₃N₄ = C₁₀H₇.N<N>C₆H₄.NO₂ zu betrachten. Vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 394.

S. 1392, Z. 7 v. o. statt: „215⁰⁴“ lies: „225⁰⁴“.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1392, Z. 8—13 v. o. als *Dinitrosobenzolazonaphthalin aufgeführten Verbindungen sind als Naphtyl-Pseudoazimino-Dinitrobenzol C₁₈H₈O₄N₆ = C₁₀H₇.N<N>C₆H₂(NO₂)₂ zu betrachten. Vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 392.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1392, Z. 19—24 v. o. als *Nitrosodinitrobenzolazonaphthalin aufgeführten Verbindungen sind als Naphtyl-Aznitroso-Dinitrobenzol C₁₈H₈O₅N₆ = C₁₀H₇.N<N>C₆H₂(NO₂)₂ zu betrachten. Vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 394.

*Amino-Benzolazonaphthalin C₁₆H₁₃N₃ (S. 1392—1394). a) *Benzolazo-α-Naphtylamin C₆H₅.N:N.C₁₀H₆.NH₂ (S. 1392). N-Alkyl- und N-Arylderivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1396—1398 und Spl. Bd. IV, S. 1028.

b) *Benzolazo-β-Naphtylamin C₆H₅.N:N.C₁₀H₆.NH₂ (S. 1392—1394). Durch

Oxydation der sulfurirten Azofarbstoffe des β -Naphtylamins und seiner Derivate entstehen sulfurirte Triazole (OEHLER, D.R.P. 107498; C. 1900 I, 888).

N-Alkyl- und N-Arylderivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1396—1398 und Spl. dazu.

*Benzolazo- β -Aethylnaphtylamin (S. 1393). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1396, Z. 3 v. u. und Berichtigung im Spl. dazu.

N-Carboxäthylderivat (Aethylurethan) des Benzolazo- β -Naphtylamins

$C_{19}H_{17}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_2H_5 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot N : C_{10}H_6 \cdot N \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von Benzolazo- β -Naphtylamin mit Chlorkohlensäureester in Benzol bei Gegenwart von Pyridin (BUSCH, HARTMANN, B. 32, 2972). — Orangerothe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 110°. Leicht löslich. Nicht basisch. Wird von kalter alkoholischer Kalilauge in N-Phenyl-Naphtoketodihydrotriazin umgewandelt.

*Diphenyldihydro- β -Naphtotriazin $C_{23}H_{17}N_3 = C_{10}H_6 \left\langle \begin{array}{l} N \cdot CH \cdot C_6H_6 \\ N \cdot N \cdot C_6H_6 \end{array} \right.$ (S. 1394).

B. Durch Erhitzen von Benzolazo- β -Naphtylamin und Benzaldehydcyanhydrin mit Chloroform auf 130—140° (SACHS, GOLDMANN, B. 35, 3351). — Schmelzp.: 198°.

Benzolazo- β -Naphtylauramin $C_{33}H_{31}N_6 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot (CH_2)_2$. B. Durch 14-stdg. Erwärmen von 1 Thl. Benzolazo- β -Naphtylleukauramin (s. u.) mit 1,5 Thln. Alkohol (MÖHLAU, GRÄBERT, B. 34, 3385). — Scharlachrothe rhombische Krystalle mit bläulichem Oberflächenschimmer (aus Essigester + Methylalkohol). Schmelzp.: 179° bis 180°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Aceton, sehr wenig in Aether. Lösung in Eisessig bläulichroth, in conc. Schwefelsäure bei dünner Schicht grauschwarz, bei dicker Schicht violettroth, in verdünnten Mineralsäuren orangegeb. Wird beim Erhitzen mit 5%iger Schwefelsäure in Benzolazo- β -Naphtylamin und p,p'-Tetramethyldiaminobenzophenon gespalten. Wird von Natriumamalgam + Alkohol zur Leukoverbindung reducirt.

p-Chlorbenzolazo- α -Naphtylamin $C_{16}H_{12}N_3Cl = C_6H_4Cl \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$. Braune Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 187,5—188° (BAMBERGER, GROB, B. 35, 78 Anm.). — Hydrochlorid. Violettrothe Nadeln.

*p-Aminobenzolazo- α -Naphtylamin $C_{16}H_{14}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$ (S. 1396, Z. 22 v. o.). Verschmelzen mit p-Phenylendiamin zu einem Indulinfarbstoff: Act-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 83101, *Frdl.* IV, 446. Verwendung zur Darstellung von Disazofarbstoffen: A.-G. f. A.-F., D.R.P. 72394, 75099, 80421; *Frdl.* III, 735, 736; IV, 986; DAHL & Co., D.R.P. 65834, 67258; *Frdl.* III, 736, 737; LEVINSTEIN Limited, D.R.P. 122457; C. 1901 II, 327; BAYER & Co., D.R.P. 84289; *Frdl.* IV, 694.

S. 1396, Z. 1 v. u. füge hinzu: „Schmelzp.: 106° (O. Fischer, B. 26, 193)“.

p-Nitrobenzolazo-Aethyl- β -naphtylamin $C_{18}H_{16}O_2N_4 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Aus Aethyl- β -Naphtylamin in Eisessiglösung und diazotirtem p-Nitroanilin bei Gegenwart von Natriumacetat (MORGAN, Soc. 77, 1215). — Grüne Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). Schmelzp.: 162—163°.

Benzolazo-Naphtylleukauramin $C_{33}H_{33}N_6 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_2)_2]$. a) α -Naphtylderivat. B. Durch 5-stdg. Kochen äquimolekularer Mengen von Benzolazo- α -Naphtylamin (Hptw. Bd. IV, S. 1392) und p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol (Mö., HEINZE, B. 34, 884). — Gelbbraune Prismen (aus Chloroform oder Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 234—235°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Chloroform und warmem Benzol. Die tief violette Lösung in verdünnter Salzsäure scheidet salzsaures Benzolazo- α -Naphtylamin ab. Lösung in conc. Schwefelsäure blau, in Eisessig rothviolett (beim Erwärmen blau).

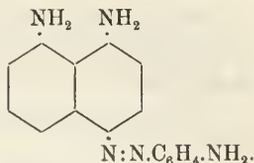
b) β -Naphtylderivat. B. Durch 12-stdg. Stehenlassen einer alkoholischen Lösung äquimolekularer Mengen von Benzolazo- β -Naphtylamin (S. 1027) und p,p'-Tetramethyldiaminobenzhydrol in Alkohol unter zeitweisem Erwärmen auf 40° (Mö., He., B. 34, 887). — Scharlachrothe Nadeln aus Aceton. Schmelzp.: 184°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Benzol; Eisessig löst in dicker Schicht mit rother, in dünner Schicht mit grünlichblauer Farbe, die durch Erwärmen in Tiefblau übergeht. Lösungen in verdünnten Mineralsäuren gelbroth, in conc. Schwefelsäure blauviolett. Durch Kochen mit Alkohol entsteht Benzolazo- β -Naphtylauramin (s. o.).

Benzolazo- α -Naphtylleukauramin G $C_{33}H_{33}N_6 =$

$C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CH \left[\begin{array}{c} \cdot \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \cdot \\ \text{CH}_3 \end{array} \right] \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus Bismethylaminodimethylbenz-

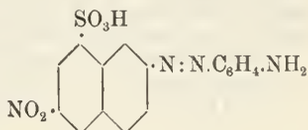
hydrol und Benzolazo- α -Naphtylamin ((Hptw. Bd. IV, S. 1392) (GNEHM, WRIGHT, B. 35, 914). — Zieglerrothe Nadeln. Schmelzp.: 193—194°. Schwer löslich in Alkohol und Aether (Gn., W., C. 1903 I, 399).

4-p-Aminobenzolazo-1,8-Diaminonaphtalin $C_{16}H_{15}N_5 =$
B. Man kuppelt diazotirtes p-Nitranilin mit 1,8-Naphtylen-
 diamin und reducirt darauf mit Na_2S (A.-G. f. A., D.R.P. 84 657;
Frdl. IV, 1022). — Braun. Schwer löslich in heissem Wasser,
 leicht in Alkohol und Benzol. — Sulfat. In kaltem Alkohol
 unlöslich.

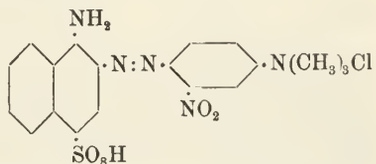


* Verbindungen $C_{16}H_{13}O_3N_3S$, Benzolazonaphtylamin-
 Sulfonsäuren (S. 1398—1399). Verwendung zur Darstellung
 von Disazofarbstoffen: CASSELLA & Co., D.R.P. 40977; *Frdl.* I, 451; POIRRIER, ROUSSIN,
 ROSENSTIEHL, D.R.P. 42992; *Frdl.* I, 452; zur Darstellung von Azinfarbstoffen: Act.-Ges.
 f. Anilinf., D.R.P. 95 189; C. 1898 I, 814.

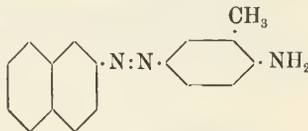
2-p-Aminobenzolazo-6-Nitronaphtalinsulfon-
 säure(8) $C_{16}H_{13}O_5N_3S =$
B. Aus 6-Nitro-2-Diazonaphtalinsulfonsäure(8) (Spl. zu
 Bd. IV, S. 1542) und Anilinchlorhydrat (JACCHIA, A. 323,
 122). — Mikroskopische Krystalle (aus heissem Wasser).
 Etwas löslich in heissem Wasser. Färbt Wolle und Seide
 direct orangeroth. Wird beim Erwärmen mit stark
 saurer $SnCl_2$ -Lösung in 2,6-Diaminonaphtalinsulfon-
 säure(8) und p-Phenyldiamin zerlegt.



Chlormethylat der Dimethylaminonitro-
 benzolazo-Naphtionsäure $C_{19}H_{20}O_5N_5S_2Cl =$
B. Aus p-Amino-m-Nitrophenyltrimethylammo-
 niumchlorid durch Diazotiren und Kuppeln mit
 Natriumnaphthionat (PINNOW, *J.pr.* [2] 66, 313 Anm.).
 — Rothviolett färbendes Pulver. — Schmelzp.:
 196—197°.



β -Naphtalinazo-o-Toluidin $C_{17}H_{15}N_3 =$
B. Analog dem 4'-Nitro-4-Aminoazobenzol (S. 1010)
 (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 131 860; C. 1902 II, 83). —
 Braunrothe Kryställchen (aus Benzol). Schmelzp.: 175°
 (unscharf).



ar-Tetrahydro- β -naphtalinazo- β -Naphtylamin $C_{20}H_{19}N_3 = C_{10}H_{11}.N_2.C_{10}H_8.NH_2.$
B. Beim Hinzufügen von Natriumacetat zu einer salzsäuren Lösung von diazotirtem
 ar-Tetrahydro- β -Naphtylamin (Hptw. Bd. II, S. 588) und β -Naphtylamin (СМІТН, *Soc.* 81,
 906). — Dunkelrothe Tafeln aus Alkohol. Schmelzp.: 130°.

D. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-14} (S. 1402—1403).

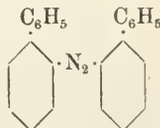
Ueber gemischte Azofarbstoffe aus Tetrazodiphenylsulfonsäuren und 1,3-Diketonen in
 technischer Beziehung vgl.: Höchster Farbw., D.R.P. 99381; C. 1898 II, 1231.

Vor I. Phenazon $C_{12}H_8N_2 =$ s. S. 1030.

2. *Derivate des Biphenyls (S. 1402—1403).

o-Azobiphenyl $C_{24}H_{18}N_2 =$

B. Aus o-Hydrazobiphenyl (S. 1093) durch $FeCl_3$ in siedendem Alkohol
 (FRIEBEL, RASSOW, *J.pr.* [2] 63, 464). — Purpurothe Nadeln aus
 Alkohol. Schmelzp.: 144,5°.



* Benzolazobiphenyl $C_{18}H_{14}N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.C_6H_5$ (S. 1402).

B. Neben Diphenylsulfid, bei der Einwirkung von Cupronatriumthio-
 sulfat auf Benzoldiazoniumchlorid (BÖRNSTEIN, B. 34, 3969). — Gelb-
 liche Krystallwäzchen aus Alkohol. Schmelzp.: 149,5°. Löslich in conc. Schwefelsäure
 mit kirschrother Farbe. Wird von Zinkstaub und Salzsäure zu Aminobiphenyl und Anilin
 reducirt.

Benzolazobiphenyl $C_{24}H_{19}N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_3(C_6H_5).NH.C_6H_5$ s. *Hptw.*
Bd. IV, S. 1469—1470.

Biphenylazo-Phenylglycin $C_{26}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5.C_6H_4.N:N.C_6H_4.NH.CH_2.CO_2H.$ *B.*
 Man behandelt das aus diazotirtem Benzidin und Phenylglycin in Gegenwart von Natrium-
 acetat entstehende Product mit Alkohol (MAI, B. 35, 581).

Biphenylazo-Methylphenylglycin $C_{21}H_{19}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)(CH_2, CO_2H)$. *B.* Durch Einwirkung von diazotirtem Benzidin auf Methylphenylglycin in Gegenwart von Natriumacetat und Behandeln des Reactionsproducts mit Alkohol (*M.*, *B.* 35, 579).

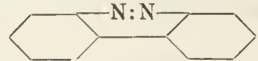
α - und β -Naphtalinazoanilinobiphenyl $C_{10}H_7 \cdot N_2 \cdot C_6H_3(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ s. *Hptw.* *Bd. IV*, S. 1470.

4,4'-Bis-p-aminobenzolazo-Biphenyl, Biphenyl-Disazoanilin $C_{24}H_{20}N_8 = C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. *B.* Aus diazotirtem Benzidin und Anilinchlorhydrat (KEOEL, D.R.P. $C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ 42227, 43486; *Frld.* I, 518, 519). Man diazotirt Benzidin, combinirt mit Monomethylanilin- ω -Sulfonsäure (erhalten aus Anilin mit Formaldehyd + schwefeliger Säure) und erhitzt das Product mit Sodalösung (*Act.-Ges. f. Anilinf.*, D.R.P. 131860; *C.* 1902 II, 83). — Verwendung für Tetrazofarbstoffe: BEYER, K., D.R.P. 43486, 44881; *Frld.* II, 466. — Sulfonsäuren: B., K., D.R.P. 49363; *Frld.* II, 467.

4-Aminobenzolazo-4'-Aminotoluolazo-Biphenyl $C_{25}H_{22}N_6 =$
 CH_3

$H_2N \cdot \text{---} \cdot N:N \cdot \text{---} \cdot \text{---} \cdot N:N \cdot \text{---} \cdot NH_2$. *B.* Man diazotirt Benzidin und combinirt nacheinander mit Monomethylanilin- ω -Sulfonsäure und mit Monomethyl- ω -Toluidin- ω -Sulfonsäure (erhalten aus Anilin bezw. ω -Toluidin mit Formaldehyd + SO_2); schliesslich behandelt man den braunrothen Tetrazofarbstoff mit Natronlauge (*Act.-Ges. f. Anilinf.*, D.R.P. 131860; *C.* 1902 II, 83). — Gelbrothes Pulver (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 160° (unter Zersetzung). Schwer löslich in Aether. — Hydrochlorid. Schwer löslich in Wasser.

Biphenyldisulfonsäure(2,2')-Disazonaphtionsäure $C_{32}H_{24}O_{12}N_6S_4 = [-C_6H_3(SO_3H) \cdot N:N \cdot C_{10}H_5(NH_2)(SO_3H)]_2$. *B.* Aus Naphtionsäure und 4,4'-Tetrabezobiphenyldisulfonsäure(2,2') (*Hptw.* *Bd. IV*, S. 1543) (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 573). — $Na_4 \cdot C_{32}H_{20}O_{12}N_6S_4$. Rother krystallinischer Niederschlag.

*Phenazon $C_{12}H_8N_2 =$  (*S.* 1403). *Darst.* Aus 2,2'-Dinitrobiphenyl durch elektrolytische Reduction mit 95% Ausbeute; Reinigung durch das Hydrochlorid (WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 65, 296). — Monokline Prismen (FOCK, *Z. Kr.* 32, 253). Kryoskopisches Verhalten: PADOA, *R. A. L.* [5] 12 I, 395. Durch Alkylhaloide geht nur ein Stickstoffatom in den fünfwerthigen Zustand über.

Methylphenazoniumsalze $C_{12}H_8N_2 \cdot CH_3 \cdot Ac$ (*W.*, *J. pr.* [2] 65, 297). — Chloroplatinat $(C_{12}H_{11}N_2)_2PtCl_6$. *B.* Aus dem Methylsulfat (s. u.) durch H_2PtCl_6 . Blättchen. — Jodid $C_{12}H_{11}N_2 \cdot J$. *B.* Aus dem Methylsulfat (s. u.) durch KJ. Dunkelrothe Krystallblätter (aus Wasser oder Eisessig). Zersetzt sich über 100° und schmilzt bei $185-187^\circ$. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Giebt ein Perbromid. — Methylsulfat $C_{14}H_{14}O_4N_2S = C_{12}H_8N_2(CH_3) \cdot O \cdot SO_3 \cdot CH_3$. *B.* Aus Phenazon (s. o.) und Dimethylsulfat bei 100° . Gelbe, sehr hygroscopische Nadeln.

Aethylphenazoniumjodid $C_{14}H_{13}N_2 \cdot J$. *B.* Aus Phenazon (s. o.) und siedendem C_2H_5J (*W.*, *J. pr.* [2] 65, 298). — Rothe Krystalle. Schmelzpt.: $185-187^\circ$. Ziemlich löslich in Wasser, unlöslich in Aether.

3. Derivate des Diphenylmethans.

Diphenyl-Benzolazo-Nitromethan $C_{19}H_{15}O_2N_3 = (C_6H_5)_2C(NO_2) \cdot N:N \cdot C_6H_5$. *B.* Bei der Einwirkung alkalischer Diazobenzollösung auf Isonitromethannatrium, neben zahlreichen anderen Verbindungen (BAMBERGER, SCHMIDT, LEVINSTEIN, *B.* 33, 2055). Aus Diazobenzol und Diphenylnitromethan (*B.*, *S.*, *L.*). — Goldgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpt.: $151-151,5^\circ$. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Aceton, unlöslich in Aetzkali.

Azodiphenylmethan $C_{13}H_{10}N_2 = C_6H_4 \cdot \left\langle \begin{array}{c} N:N \\ CH_2 \end{array} \right\rangle \cdot C_6H_4$. *B.* Durch möglichst rasches Erhitzen von Benzolazo- ω -Benzylalkohol (*S.* 1051) über 130° unter vermindertem oder unter normalem Druck, neben N-Phenylindazol (FREUNDLER, *C. r.* 136, 1137). In geringer Menge durch Erhitzen von Benzolazo- ω -Benzylalkohol mit conc. Schwefelsäure (FR.). — Gelbe Prismen. Schmelzpt.: 76° . Löslich in kaltem Petroleumäther, unlöslich in verdünnter Salzsäure. Geruch ziemlich angenehm, etwas an den des Azobenzols erinnernd. Liefert bei der Oxydation mittels CrO_3 einen in rothen Tafeln krystallisirenden Körper, vermuthlich das korrespondirende Azobenzophenon.

4. Derivate der Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{14}$.

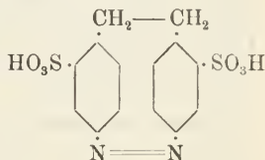
1) Derivate des **Bitolyls**. Bitolyl-Disazo-Aethyl- β -naphtylamin $C_{38}H_{36}N_6 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH(C_2H_5)$. B. Durch 6-7-stdg. Kochen der Bitolyl-Bishydrazo- $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH(C_2H_5)$ β -äthylnaphtylamin-N,N-Disulfonsäure (S. 1039) mit Alkohol (SEYEWETZ, BLANC, C. r. 133, 40). — Rothcs Pulver. Zersetzt sich bei 150° ohne zu schmelzen. Unlöslich in kaltem Wasser und verdünnten Säuren, ziemlich löslich in Alkohol, sehr wenig in heissem Wasser, leicht in Aceton und Eisessig. Löst sich in conc. Säuren mit violetter bis blauer Farbe.

Bitolyldisulfonsäure-Disazo-Naphtionsäure $C_{34}H_{28}O_{12}N_6S_4 = [-C_6H_2(CH_3)(SO_3H) \cdot N : N \cdot C_{10}H_5(NH_2)(SO_3H)]_2$. B. Aus naphtionsaurem Natrium und Tetrazo-m,m'-Bitolyldisulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1543, Z. 3 v. u.) (ELBS, WOHLFAHRT, J. pr. [2] 66, 567). — Blaue Fällung (aus dem Natriumsalz durch viel Säure). — Natriumsalz. Rother krystallinischer Niederschlag. — $Ba_2 \cdot C_{34}H_{24}O_{12}N_6S_4$. Schwarzrothes Pulver.

2) Derivate des **Bibenzyls**. p-Azobibenzylidisulfonsäure



B. Aus Dinitrobibenzylidisulfonsäure durch elektrolytische Reduction in alkalischer Lösung (ELBS, KREMANN, Z. El. Ch. 9, 417). — $Na_2 \cdot C_{14}H_{10}O_6N_2S_2$. Ziegelrothes krystallinisches Pulver. Ziemlich löslich in Wasser.



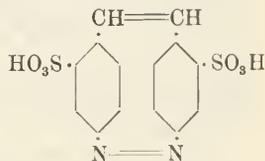
5. Derivat des Diäthylbiphenyls $C_{16}H_{18}$.

Diäthylbiphenyl-Disazo-Naphtionsäure $C_{36}H_{32}O_6N_6S_2 = [-C_6H_3(C_2H_5) \cdot N : N \cdot C_{10}H_5(NH_2)(SO_3H)]_2$. B. Aus diazotirtem Diaminodiäthylbiphenyl und Naphtionsäure (SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, J. pr. [2] 66, 171). — $Na_2 \cdot C_{36}H_{30}O_6N_6S_2$. Grünlichschimmernde Blättchen aus Wasser. Ist in Wasser weniger löslich und weniger farbkünftig als der entsprechende methylhaltige Farbstoff (Benzopurpurin-4B), aber licht- und säureechter.

D. Derivat eines Kohlenwasserstoffes C_nH_{2n-16} .

Azostilbendisulfonsäure $C_{14}H_{10}O_6N_2S_2 =$

B. Durch Reduction der Dinitrosostilbendisulfonsäure mit Eisenoxydul in alkalischer Lösung (Farbw. Mühlheim, D.R.P. 96 929; C. 1898 II, 320). Aus Sonnengelb (vgl. Spl. Bd. II, S. 80, Z. 10 v. o.) oder aus p-Dinitrostilbendisulfonsäure durch elektrolytische Reduction in alkalischer Lösung (ELBS, KREMANN, Z. El. Ch. 9, 416). — $Na_2 \cdot C_{14}H_8O_6N_2S_2$. Rothbraunes Krystallpulver mit grünlichem Metallglanz. Ziemlich schwer löslich. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit tiefer Orangefärbung. Krystallisiert aus heissem verdünnten Alkohol. Färbt ungebeizte Baumwolle rothorange an und löst sich in conc. Schwefelsäure mit rein grünstichigblauer Farbe. — $Ba \cdot C_{14}H_8O_6N_2S_2$. Dunkelrothes krystallinisches Pulver. Schwer löslich in Wasser.



E. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-18} u. s. w. (S. 1404).

2. *Derivate des Triphenylmethans (S. 1404).

*Benzolazotriphenylmethan $C_{25}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C(C_6H_5)_3$ (S. 1404, Z. 5 v. o.). B. Scheint auch bei längerer Einwirkung von Phenylhydrazin auf eine Lösung von Triphenylcarbinol (Spl. Bd. II, S. 663) in kaltem Eisessig zu entstehen (BAEYER, VILLIGER, B. 35, 3017). Durch Oxydation von Triphenylmethanhydrazobenzol (S. 701) in ätherischer Lösung mittels gasförmiger salpetriger Säure (GOMBERO, BERGER, B. 36, 1089). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol, Aether oder Benzol). Schmelzp.: 113-114°. Liefert beim Erhitzen auf 110° Tetraphenylmethan (Spl. Bd. II, S. 132).

3. Derivat des Tetraphenylmethans.

Tetraphenylmethanazodimethylanilin $C_{33}H_{28}N_3 = (C_6H_5)_3C \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus diazotirtem Amino-Tetraphenylmethan und Dimethylanilin in Eisessig (ULLMANN, MÜNZHUBER, B. 36, 408). — Rothe Nadeln (aus verdünnter Essigsäure).

Schmelzpunkt: 258° (corr.). Leicht löslich in Benzol mit gelber Farbe, in conc. Schwefelsäure mit orangerother Farbe, sehr wenig in heissem Alkohol mit orange-gelber, durch HCl bläuroth werdender Farbe.

F. *Azoderivate der Phenole $C_nH_{2n-6}O$ (S. 1404—1426).

Allgemeines über Oxyazokörper s. S. 1005—1006 und S. 1033.

I. *Azophenol $C_{12}H_{10}O_2N_2 = HO.C_6H_4.N:N.C_6H_4.OH$ (S. 1404—1419).

1) **o*-Azophenol (S. 1404—1405). *Dimethyläther, *o*-Azoanisol $C_{14}H_{14}O_2N_2 = CH_3.O.C_6H_4.N_2.C_6H_4.O.CH_3$ (S. 1405). B. Durch Reduction von *o*-Nitroanisol (Spl. Bd. II, S. 376) mit Natriumamalgam und Methylalkohol (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 207). Aus diazotirtem *o*-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 385) durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, *A.* 320, 131). — *Darst.* Durch elektrolytische Reduction von *o*-Nitroanisol bei Gegenwart von Natriumacetat (WÜLFING, D.R.P. 100234; *C.* 1899 I, 720). — Orangerothe Prismen (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 153° (V., M.); 141° (Sr.). Wenig flüchtig mit Wasserdampf. Unzersetzt destillirbar. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform.

2) **m*-Azophenol (S. 1405). B. Durch Diazotiren von *m*-Azoanilin (S. 1013) bei höchstens + 3° und Eingiessen in siedende verdünnte Schwefelsäure; Ausbeute: 60% der Theorie (ELBS, KIRSCH, *J. pr.* [2] 67, 266). — Hellbraune Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 205°. Leicht löslich in heissem Alkohol, sehr wenig in Wasser, braungelb löslich in Sodalösung. Durch Kochen mit Zinkstaub und Wasser entsteht eine sehr leicht reoxydable Hydrazoverbindung. — Baryumsalz. Gelb. Leicht löslich in Wasser.

Diacetylderivat $C_{16}H_{14}O_4N_2 = [CH_3.CO.O.C_6H_4.N=]_2$. B. Durch siedendes Acetanhydrid unter Zusatz von etwas $NaC_2H_3O_2$ (E., K., *J. pr.* [2] 67, 267). — Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 137°. Leicht löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser.

Dibenzoylderivat $C_{26}H_{18}O_4N_2 = [C_6H_5.CO.O.C_6H_4.N=]_2$. Gelbbraune Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 129° (E., K., *J. pr.* [2] 67, 267).

6(?)-Nitro-*m*-Azophenol $C_{12}H_8O_4N_3 = HO^3.C_6H_4.N_2^1.C_6H_3(OH)^2(NO_2)^6(?)$. B. Aus *m*-Azophenol und HNO_3 in kaltem Eisessig (ELBS, KIRSCH, *J. pr.* [2] 67, 268). — Gelbbraune Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 205°. Leicht löslich in heissem Alkohol. Liefert, mit Zinkstaub und siedendem Wasser reducirt, beim Eingiessen der Lösung in rauchende Salzsäure *m*-Dioxyaminobenzidin. — Natriumsalz. Gelbbraun. Leicht löslich in Wasser.

Diacetylderivat $C_{16}H_{15}O_6N_3 = CH_3.CO.O.C_6H_4.N:N.C_6H_3(O.CO.CH_3).NO_2$. B. Durch Nitriren von Diacetyl-*m*-Azophenol (s. o.) oder Acetyliren von 6(?)-Nitro-*m*-Azophenol (s. o.) (E., K., *J. pr.* [2] 67, 268). — Braungelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 141°. Leicht löslich in heissem verdünntem Alkohol. Wird durch siedende Kalilauge leicht verseift.

3) **p*-Azophenol, 4,4'-Dioxyazobenzol (S. 1406). B. Aus diazotirtem *p*-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, *A.* 320, 131). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol), 1 Mol. H_2O enthaltend. Schmelzp.: 204° (unter Zersetzung). Die wässrige Lösung ist neutral. — Das Natriumsalz ist sehr wenig hydrolysirt (FARMER, HANTZSCH, *B.* 32, 3100).

Monomethyläther, Phenolazo-*p*-Anisol $C_{13}H_{12}O_2N_2 = HO.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CH_3$. B. Aus diazotirtem *p*-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 397) und Phenol in alkalischer Lösung (KRAUSE, *B.* 32, 124). — Carminrothe Blättchen aus verdünnter Essigsäure; derbe Krystalle aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 142°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, weniger in $CHCl_3$.

*Diäthyläther, *p*-Azophenetol $C_{16}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.C_2H_5$ (S. 1406). B. Bei der Oxydation von *p*-Phenetidin (Spl. Bd. II, S. 397), neben anderen Producten (KINZEL, *Ar.* 229, 345). Aus diazotirtem *p*-Phenetidin durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (V., M., *A.* 320, 132). Beim Aethyliren von *p*-Azophenolmonoäthyläther (Hptw. Bd. IV, S. 1406) (RIEDEL, D.R.P. 48543; *Frdl.* II, 526). — Schmelzp.: 159° (Kr.); 157—159° (V., M.). Mit gespanntem Wasserdampf flüchtig (Kr.). Unzersetzt destillirbar.

Di-*p*-tolyläther, *p*-Azo-Phenyl-tolyläther $C_{26}H_{22}O_2N_2 = C_7H_7.O.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.C_7H_7$. B. Man reducirt *p*-Nitrophenyl-*p*-Tolyläther mit Zinkstaub und alkoholischer

Kalilauge zur Hydrazoverbindung und oxydirt diese durch Luftsauerstoff (HÄUSSERMANN, SCHMIDT, B. 34, 3771). — Blättchen. Schmelzp.: 175°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in Alkohol.

Bis-p-phenoxyphenyläther des 4,4'-Dioxyazobenzols $C_{18}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5.O.C_6H_4.O.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.C_6H_4.O.C_6H_5$. B. Man reducirt Hydrochinon-p-Nitrodiphenyläther mit Zinkstaub und alkoholischer Kalilauge zur Hydrazoverbindung und oxydirt diese durch Luftsauerstoff (Hä., Sch., B. 34, 3771). — Gelbrothe Blättchen. Schmelzpunkt: 210°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol.

4) *o,p-Azophenol, 2,4'-Dioxyazobenzol (S. 1406—1407). 2-Methoxy-4'-Oxy-Azobenzol, Phenolazo-o-Anisol $C_{13}H_{12}O_2N_2 = HO.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CH_3$. B. Aus diazotirtem o-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 385) und Phenol in alkalischer Lösung (KRAUSE, B. 32, 125). — Braungelbe diamantglitzernde Krystalle (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 146—147°. Leicht löslich.

*2-Aethoxy-4'-Oxy-Azobenzol $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_4.N:N.C_6H_4.OH$ (S. 1406, Z. 3 v. u.). Kryoskopisches Verhalten: AUWERS, MANN, B. 33, 1309.

*Gemischte Azoverbindungen (S. 1407—1415). {Oxyazoderivate ... entstehen ... 3. Beim Erwärmen von Diazoamino ... (HEUMANN, OECONOMIDES, ...); B. FISCHER, MICHAELIS, D.R.P. 40890; *Frld.* I, 548).

Dynamische Untersuchungen über die Bildung von Oxyazokörpern: H. GOLDSCHMIDT, KEPPELER, B. 33, 893.

Ueber Verfahren zur Erzeugung von Azofarbstoffen auf der Faser selbst vgl.: *Frld.* I, 543, 547—553.

Zur Constitution [Oxyazokörper oder Chinonhydrazone (vgl. S. 524)?] vgl.: FARMER, HANTZSCH, B. 32, 3089. Ihrem kryoskopischen Verhalten in p-Dibrombenzol entsprechend, sind die o-Oxyazokörper als Chinonhydrazone, die p-Oxyazokörper als Phenole zu betrachten (AUWERS, B. 33, 1302).

Die Paraoxyazokörper bilden luftbeständige Chlorhydrate, welche man besonders gut durch Einleiten von HCl-Gas in die Benzollösung erhält (vgl. HEWITT, POPE, B. 30, 1624).

Bisulfitverbindungen von Azofarbstoffen (Azarine), die in Wasser löslich sind und leicht durch Abspaltung des Bisulfits wieder in die ursprünglichen Azokörper übergehen, entstehen durch Einwirkung von Natriumbisulfit auf die wässrige oder alkoholische Lösung von Azofarbstoffen (SPIEGEL, B. 18, 1479; vgl. D.R.P. 29067, 30080, 30598; *Frld.* I, 544, 549—554).

Wenn man Azofarbstoffe, die eine freie Hydroxylgruppe enthalten, mit *Formaldehyd* bei Gegenwart eines secundären *Amins* der Fettreihe behandelt, so tritt die Gruppe $-CH_2-N\left\langle\begin{matrix} R \\ R \end{matrix}\right.$ in das Molekül des Azofarbstoffes ein, und letzterer erhält dadurch den Charakter eines basischen Farbstoffes (BAYER & Co., D.R.P. 95546; *Frld.* V, 555).

Paraoxyazokörper lassen sich mit *Benzhydrolen* zu Verbindungen vom Typus $R.N:N.R'\left\langle\begin{matrix} OH \\ CH[C_6H_4.R']_2 \end{matrix}\right.$ bezw. $R.NH.N:R'\left\langle\begin{matrix} O \\ CH(C_6H_4.R')_2 \end{matrix}\right.$ condensiren (MÖHLAU, KEGEL, B. 33, 2859).

o-Oxyazobenzol $C_{12}H_{10}ON_2 = HO.C_6H_4.N:N.C_6H_5$. B. Durch Zersetzung von Nitrosobenzol, neben anderen Producten (BAMBERGER, B. 35, 1610). Bei der Einwirkung von wässriger Natronlauge auf Nitrosobenzol, neben viel Azoxybenzol und zahlreichen anderen Producten (B., B. 33, 1950). In geringer Menge bei der Umlagerung von Azoxybenzol mit conc. Schwefelsäure (B., B. 33, 3192; vgl. LACHMAN, *Am. Soc.* 24, 1184). Aus Azoxybenzol durch Erhitzen in einer CO_2 -Atmosphäre auf 240—250° oder durch Einwirkung des directen Sonnenlichts oder durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im Rohre auf 200—205° (KNIPSCHER, R. 22, 6). Bei der Einwirkung conc. Schwefelsäure auf die beiden isomeren o-Oxyazoxybenzole (S. 1002) (B., B. 35, 1618). Bei der Kuppelung von Diazobenzol mit Phenol zu etwa 1% vom Gewicht des angewandten Anilins; man trennt es von dem als Hauptproduct gebildeten p-Oxyazobenzol (S. 1034) durch Destillation mit Wasserdämpfen, mit denen letzteres nur spurenweise flüchtig ist (B., B. 33, 3188). Aus dem Methyläther (S. 1034) beim Erwärmen mit $AlCl_3$ auf 60—65° (B.). — Orangerothe, blau schimmernde Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 82,5—83°. Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich. Lösung in Alkalien orangeroth. Mit Dampf ziemlich leicht flüchtig. Wird durch Erhitzen im Rohre auf 250° theilweise verharzt. Wird von Zinkstaub in Salmiaklösung zu o-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 385) und Anilin reducirt. Essigsäureanhydrid liefert erst bei 180—205° ein flüssiges Acetat, PCl_5 ist ohne Einwirkung auch bei 140°. Benzoylchlorid reagirt bei 180° unter Bildung von Benz-p-chloranilid(?). — $Cu(C_{12}H_9ON_2)_2$.

Tabaksbraune, grünlich schimmernde Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 225—226° (unter Zersetzung).

Methyläther des o-Oxyazobenzols $C_{13}H_{12}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.O.CH_3$. *B.* Aus Nitrosobenzol und o-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 385), neben anderen Producten (*B.*, *B.* 33, 3190). — Orangerothe Nadeln. Schmelzpt.: 40—41°. Kp_{14} : 195—197°. Flüchtigt mit Wasserdämpfen. Sehr leicht löslich.

Aethyläther $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.O.C_2H_5$. Monokline blutrothe Tafeln. Schmelzpt.: 43—44° (Tietze, *C.* 1899 II, 583).

Acetylderivat $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N:C_6H_4:O(?)$. *B.* Bei 8-stdg. Erhitzen einer Lösung von o-Oxyazobenzol (S. 1033) in Essigsäureanhydrid auf 180—205° (*KN.*, *R.* 22, 11). — Flüssig. Von orangerother Farbe. Geht bei -20° in eine glasartige Masse über.

*p-Oxyazobenzol $C_{12}H_{10}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.OH$ (S. 1407—1408). Zur Constitution vgl.: Farmer, Hantzsch, *B.* 32, 3092; Hewitt, *Soc.* 77, 102; He., Aston, *Soc.* 77, 712; Möhler, Kegel, *B.* 33, 2858. *B.* Aus p-Oxyphenylquecksilberchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1709) und Benzoldiazoniumchlorid in ätzalkalischer Lösung, neben etwas Benzolazo-p-Oxyphenylquecksilberchlorid (Spl. zu Bd. IV, S. 1710) (Dimroth, *B.* 35, 2862). Durch Erhitzen von Azoxybenzol in einer CO_2 -Atmosphäre auf 240—250°, neben o-Oxyazobenzol (S. 1033) (*KN.*, *R.* 22, 6). — 1 L. Wasser löst bei 25° 0,0225 g Oxyazobenzol. Dissociationsconstante: $4,9 \times 10^{-9}$ (*F.*, *Soc.* 79, 863). Kryoskopisches Verhalten: Aüwers, Mann, *B.* 33, 1308. Reagirt neutral. Hat eine sehr geringe Leitfähigkeit. Verhalten gegen NH_3 in Toluol: Ha., Dollfus, *B.* 35, 239. Wird durch 1-stdg. Erhitzen im Rohre auf 250° vollständig verharzt (*KN.*). Durch Bromirung in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat entsteht Benzolazo-o,o'-Dibromphenol (S. 1035) (*He.*, *As.*, *Soc.* 77, 712). Bei der Nitrirung in conc. Schwefelsäure entsteht p-Nitrobenzol-p-Azophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1410), mit verdünnter Salpetersäure dagegen Benzolazo-o-Nitrophenol (S. 1036) (*He.*, *Soc.* 77, 99). Beim Erhitzen mit p-Aminophenol und Schwefel entsteht zunächst eine Leukoverbindung $C_{36}H_{31}O_6N_5S_7$ (s. u.), welche in saurer Lösung mit Oxydationsmitteln tiefschwarze Niederschläge liefert und bei weiterem Erhitzen mit Schwefel in einen schwarzen Baumwollfarbstoff übergeht (*Ris.*, *B.* 33, 796; Geigy & Co., D.R.P. 122827, 122850; *C.* 1901 II, 383, 566). Durch Einwirkung von Chloroform + Natronlauge entsteht Benzolazosalicylaldehyd (S. 1070) (Borsche, *B.* 33, 1325). Durch Condensation mit Tetramethyldiaminobenzhydrol (Spl. Bd. II, S. 658) entsteht Benzochinonphenylhydrazon-p,p'-Tetramethyldiaminodiphenylmethan (S. 526); der Methyläther des p-Oxyazobenzols reagirt nicht mit dem Hydrol (Mö., *Ke.*). Verhalten zur Wollfaser: Binz, Schroeter, *B.* 35, 4227. — Natriumsalz $Na.O.C_6H_4.N:N.C_6H_5 + 3H_2O$. Gelbe Blättchen aus Wasser, durch conc. Alkali abgeschieden. Reagirt in wässriger Lösung alkalisch, ist aber nur wenig hydrolytirt (*F.*, *Ha.*, *B.* 32, 3093). — *Chlorhydrat $C_{12}H_{10}ON_2.HCl$ vgl. auch: *Di.*, *B.* 35, 2862.

Leukoverbindung $C_{36}H_{31}O_6N_5S_7$. *B.* Aus p-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397), p-Oxyazobenzol (s. o.) und Schwefel bei 190° gemäss der Gleichung: $4C_6H_4(OH).NH_2 + 2C_6H_5.N:N.C_6H_4.OH + 7S = NH_3 + 2C_6H_5.NH_2 + C_{36}H_{31}O_6N_5S_7$ (*G. & Co.*, D.R.P. 122850; *C.* 1901 II, 566). — Grünlichweisser Niederschlag (aus der Lösung in Salzsäure durch Natriumacetat). Bichromat oder Eisenchlorid erzeugen in der sauren Lösung einen schwarzen Niederschlag, löslich in Natronlauge. Salpetrige Säure giebt ebenfalls einen schwarzen Niederschlag. In der salzsauren Lösung erzeugt Soda eine in überschüssiger Soda lösliche Fällung. Die alkalischen Lösungen färben sich an der Luft bläulichgrau. Die farblose Lösung in Schwefelnatrium oxydirt sich an der Luft nur langsam. Aus der hellgelblichen Lösung in Alkohol scheidet sich an der Luft ein dicker schwarzer Niederschlag aus. Bei der Reduction entsteht eine Verbindung $C_{36}H_{31}O_6N_5S_6$. Beim Erhitzen auf 200° entsteht unter H_2S -Entwicklung ein in Alkalien löslicher schwarzer Farbstoff.

*Methyläther des p-Oxyazobenzols, p-Benzolazoanisol $C_{13}H_{12}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.O.CH_3$ (S. 1408). — Chloroplatinat $(C_{13}H_{12}ON_2.HCl)_2PtCl_4$ (*W.* Fischer, Dissert., Heidelberg 1892).

*Aethyläther $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.O.C_2H_5$ (S. 1408). Löst sich in gelinde erwärmt conc. Salzsäure auf; aus der Lösung krystallisirt ein unbeständiges Chlorhydrat (*W. F.*; *He.*, *Poppe*, *B.* 30, 1629). Ueber das Verhalten bei der Reduction {mit $SuCl_2 + HCl$ } vgl. ferner: *Jacobson*, *Turnbull*, *B.* 31, 891 Anm., 895. — Chloraurat $(C_{14}H_{14}ON_2.HCl)_2AuCl_3$ (*W.*, *F.*).

*p-Acetyloxyazobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.O.C_2H_3O$ (S. 1408). Liefert bei der Reduction mit salzsaurer Zinnchlorürlösung neben beträchtlichen Mengen Benzidin hauptsächlich 4',6-Diamino-3-Oxybiphenyl (Spl. Bd. II, S. 537) (*J.*, *Tigoes*, *A.* 303, 341).

p-Benzolazo-Phenoxypessigsäure $C_{14}H_{12}O_3N_2 = C_6H_5.N:N.N.C_6H_4.O.CH_2.CO_2H$. *B.* Aus p-Oxyazobenzol (s. o.) und Chloressigsäure durch Eindampfen in alkalischer Lösung (*Ma.*, *Schwabacher*, *B.* 34, 3936). — Gelbe Nadeln (aus 50%igem Alkohol). Schmelzpt.: 193°.

Sehr wenig löslich in Wasser. Wird von 8%iger Salzsäure bei 140° in p-Oxyazobenzol und Chloressigsäure gespalten. — $Na.C_4H_7O_3N_2$. Orangeroth.

Verbindung $C_{14}H_{14}O_3N_2$. p-Aminoanilino-Phenoxyessigsäure (?) $NH_2.C_6H_4.NH.C_6H_4.O.CH_2.CO_2H$. B. Durch Reduction von p-Benzolazo-Phenoxyessigsäure (S. 1034—1035) mit $SnCl_2 + HCl$ (MAI, Schw., B. 34, 3939). — Schmelzp.: 225°. Löslich in Säuren und Alkalien.

p-Benzolazo-Phenoxyessigsäureäthylester $C_{16}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.O.CH_2.CO_2.C_2H_5$. B. Durch Einleiten von Salzsäuregas in eine alkoholische Lösung von p-Benzolazo-Phenoxyessigsäure (S. 1034—1035) (MAI, Schw., B. 34, 3937). — Grünliche Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 70°.

*Chlor-Benzolazophenol $C_7H_9ON_2Cl$ (S. 1408—1409). b) *m-Chlorbenzolazophenol $C_6H_4Cl.N:N.C_6H_4.OH$ (S. 1408—1409). Methyläther $C_{13}H_{11}ON_2Cl = C_6H_4Cl.N:N.C_6H_4.O.CH_3$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 53° (FARMER, HANTZSCH, B. 32, 3097).

c) *p-Chlorbenzolazophenol $C_6H_4Cl.N:N.C_6H_4.OH$ (S. 1409). *Methyläther $C_{13}H_{11}ON_2Cl = C_6H_4Cl.N:N.C_6H_4.O.CH_3$ (S. 1409). Schmelzp.: 121°. Addirt nicht Benzolsulfinsäure (F., H., B. 32, 3096).

d) 3-Chlor-4-Oxyazobenzol, Benzolazo-o-Chlorphenol (bezw. o-Chlor-Chinonphenylhydrazon) $C_6H_5.N:N.C_6H_4Cl.OH$ (bezw. $C_6H_5.NH.N:C_6H_4Cl.O$). B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und o-Chlorphenol (Spl. Bd. II, S. 368) in alkalischer Lösung (F., H., B. 32, 3098). — Gelbe Krystalle aus Ligroin. Schmelzp.: 88°. — Das Chlorhydrat (Schmelzp.: 150°) geht durch Wasser sehr leicht in ein unbeständiges, ziegelrothes Hydrat (Schmelzp.: 73°) über.

e) 5-Chlor-2-Oxyazobenzol $C_6H_5.N:N.C_6H_3Cl.OH$. B. Aus p-Chlorphenol (Spl. Bd. II, S. 369) und Benzoldiazoniumchlorid in stark alkalischer Lösung (KRAUSE, B. 32, 126). — Rothgelbe Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 110—111°. Leicht löslich.

3,5-Dibrom-4-Oxyazobenzol, Benzolazo-o,o'-Dibromphenol $C_{12}H_8ON_2Br_2 = C_6H_5.N:N^1.C_6H_2Br_2^{3,5}(OH)^4$. B. Aus 25 g p-Oxyazobenzol (S. 1034) und 25 g Natriumacetat in 250 g Eisessig durch Eintropfen einer Lösung von 32 g Brom in 100 g Eisessig (HEWITT, ASTON, Soc. 77, 713). Aus Diazobenzol und 2,6-Dibromphenol (Hptw. Bd. II, S. 673) (H., A.). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 136° (corr.). Leicht löslich in heissem Benzol, Chloroform und Aether, schwer in kaltem Eisessig. Orangefarbene Nadeln aus Benzol. — $Na.C_{12}H_7ON_2Br_2$. Gelbe Nadeln. Löslich in Wasser. Giebt Niederschläge mit den Schwermetallen. — Baryumsalz. Gelbe Nadeln. Löslich in heissem, schwer löslich in kaltem Wasser.

Aethyläther $C_{14}H_{12}ON_2Br_2 = C_6H_5.N_2.C_6H_2Br_2.O.C_2H_5$. B. Aus Aethylbromid (2 g) in absolutem Alkohol (3 g) und dem Natriumsalz des Benzolazodibromphenols (3 g) (s. o.) bei gewöhnlicher Temperatur (H., A., Soc. 77, 716). — Gelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 71° (corr.). Leicht löslich in den meisten organischen Solventien, schwer in Petroleumäther.

Acetylderivat $C_{14}H_{10}O_2N_2Br_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_2Br_2.O.C_2H_3O$. B. Durch Erhitzen von Benzolazodibromphenol (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (H., A., Soc. 77, 715). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 143°. Leicht löslich in Chloroform, sehr leicht in Benzol und Aether.

Benzoylderivat $C_{19}H_{12}O_2N_2Br_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_2Br_2.O.CO.C_6H_5$. B. Beim Kochen von Benzolazodibromphenol (s. o.) mit Benzoylchlorid (H., A., Soc. 77, 715). — Orangefarbige Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 120° (corr.). Leicht löslich in Benzol und Aether.

Tribrom-Oxyazobenzol $C_{12}H_7ON_2Br_3$. a) 2',4',6'-Tribrom-4-Oxyazobenzol $C_6H_2Br_3.N_2.C_6H_4.OH$. B. Aus 2,4,6-Tribromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) durch Diazotiren in conc. Schwefelsäure und Kuppeln des Diazoproducts mit Phenol in Sodalösung (H., A., Soc. 77, 813). — Orangerothe Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 168,5°. Leicht löslich in Alkohol.

Acetylderivat $C_{14}H_9O_2N_2Br_3 = C_{12}H_6ON_2Br_3(C_2H_3O)$. Rothe Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 105° (H., A., Soc. 77, 814).

Benzoylderivat $C_{19}H_{11}O_2N_2Br_3 = C_{12}H_5ON_2Br_3(C_7H_5O)$. Orangegelbe Krystalle aus Amylalkohol. Schmelzp.: 132°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Solventien (H., A., Soc. 77, 814).

b) 3,5,4'-Tribrom-4-Oxyazobenzol $C_6H_4Br^4.(N:N)^1.C_6H_2Br_2^{3,5}(OH)^4$. B. Aus p-Oxyazobenzol (S. 1034) in Eisessiglösung und der molekularen Menge Brom (H., A., Soc. 77, 811). Aus p-Brombenzolazophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1410, Z. 1 v. o.) durch Bromirung in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat, aus Benzolazo-o,o'-Dibromphenol (s. o.) in Gegenwart von Schwefelsäure (H., A.). — Krystalle aus Eisessig.

Schmelzp.: 148° (corr.). Löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich schwer löslich in Eisessig.

Aethyläther $C_{14}H_{11}ON_2Br_3 = C_6H_4Br.N:N.C_6H_2Br_2.O.C_2H_5$. *B.* Aus 3,5,4'-Tribrom-4-Oxyazobenzol, Kaliumhydroxyd und C_2H_5Br in alkoholischer Lösung bei 110° (H., A., *Soc.* 77, 813). — Goldfarbene Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 125°. Leicht löslich in Aether.

Acetylderivat $C_{14}H_9O_2N_2Br_3 = C_{13}H_6ON_2Br_3(C_2H_5O)$. Prismen aus Chloroform. Schmelzp.: 167° (H., A., *Soc.* 77, 812).

Benzoylderivat $C_{19}H_{11}O_2N_2Br_3 = C_{12}H_6ON_2Br_3(C_7H_5O)$. Orangefarbige Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 129° (H., A., *Soc.* 77, 812).

*Nitro-Oxyazobenzole $C_{12}H_9O_3N_3$ (*S.* 1410). Ueber das Verhalten der drei Nitrophenole gegen Benzoldiazoniumchlorid vgl.: ALTSCHUL, *Ch. Z.* 22, 115.

a) *Benzolazo-o-Nitrophenol $C_6H_5N:N.C_6H_3(OH)(NO_2)$ (*S.* 1410). *B.* Man durchtrinkt 10 g gepulvertes p-Oxyazobenzol (*S.* 1034) mit einem kalten Gemisch von 20 ccm Salpetersäure (D: 1,36) und 60 ccm Wasser, erwärmt langsam bis höchstens 40° (20 Minuten) und giesst in kaltes Wasser (HEWITT, *Soc.* 77, 99). — Schmelzp.: 128,5° (corr.). Kryoskopisches Verhalten: AUWERS, MANN, *B.* 33, 1309. Zersetzt Carbonate (FARMER, HANTZSCH, *B.* 32, 3098).

Aethyläther $C_{14}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_3(NO_2).O.C_2H_5$. *B.* Aus Benzolazo-o-Nitrophenol, Natriumäthylat und C_2H_5Br (HE., LINDFIELD, *Soc.* 79, 159). — Bräunliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 93°.

Acetylderivat $C_{17}H_{11}O_4N_3 = C_{12}H_6(NO_2)(O.C_2H_5O)N_2$. Gelbbraune Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 120,5° (HE., *Soc.* 77, 102).

Benzoylderivat $C_{19}H_{13}O_4N_3 = C_{12}H_6(NO_2)(O.C_7H_5O)N_2$. Schmelzp.: 132°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether (HE., *Soc.* 77, 102).

c) *o-Nitrobenzolazophenol $NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.OH$ (*S.* 1410). *Darst.* Die aus 50 g technischem o-Nitranilin (*Spl.* Bd. II, S. 142) und 80—120 g conc. Salzsäure nach dem Verdünnen auf 1 L mittels $NaNO_2$ bereitete Diazolösung wird in eine auf 0° abgekühlte Lösung von 32 g Phenol, 300—400 ccm Wasser und 20—50 ccm Alkohol eingefiltrirt, worauf man mittels 200—250 g krystallisirten Natriumacetats aussalzt (ELBS, KEIPER, *J. pr.* [2] 67, 581). — Kryoskopisches Verhalten: A., M., *B.* 33, 1308. Giebt bei der elektrolytischen Reduction in schwach alkalischer Lösung N-p-Oxyphenyl-Pseudoazimino-benzol (*S.* 787) (E., K.).

e) *p-Nitrobenzolazophenol, 4'-Nitro-4-Oxyazobenzol $O_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_4.OH$ (*S.* 1410). Acetylderivat $C_{14}H_{11}O_4N_3 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CO.CH_3$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 147° (MELDOLA, WILLIAMS, *P. Ch. S.* Nr. 213).

Benzoylderivat $C_{19}H_{13}O_4N_3 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CO.C_6H_5$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 195° (ME., W., *P. Ch. S.* Nr. 213).

p-Nitrobenzolazophenoxyessigsäure $C_{14}H_{11}O_5N_3 = NO_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CH_2.CO_2H$. *B.* In geringer Menge aus p-Nitrobenzolazophenol und Chloressigsäure in alkalischer Lösung (MAI, SCHWABACHER, *B.* 34, 3938). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 205°. — $Na.C_{14}H_{10}O_5N_3$. Veilchenblaue Kryställchen.

*Aminoxyazobenzol $C_{12}H_{11}ON_3$ (*S.* 1410—1411). a) *p-Aminobenzolazophenol $NH_2.C_6H_4.N:N.C_6H_4.OH$ (*S.* 1410). Schmelzp.: 186° (MELDOLA, WILLIAMS, *P. Ch. S.* Nr. 213). Bei der Einwirkung von Natriumbichromat + verdünnter Schwefelsäure entsteht p-Aminobenzoldiazoniumdichromat und Chinon. — $(C_{12}H_{11}ON_3)_2.H_2SO_4 + 3H_2O$. Schwer löslich.

p-Acetaminobenzolazophenol $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N:N.C_6H_4.OH$. Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 203° (M., W., *P. Ch. S.* Nr. 213).

p-Acetaminobenzolazophenolacetat $C_{16}H_{15}O_3N_3 = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CO.CH_3$. Orangefarbene Schuppen. Schmelzp.: 236—237° (M., W., *P. Ch. S.* Nr. 213).

b) *Das im Hptw. Bd. IV, S. 1411, Z. 1 v. o. aufgeführte* Aminobenzolazophenol von Wallach, *Schulze, B.* 15, 3021 ist 3'-Amino-4-Oxyazobenzol (M., W., *P. Ch. S.* Nr. 213). Ueber Benzolazo-Dimethyl-m-aminophenol $C_6H_5.N:N.C_6H_3(OH).N(CH_3)_2$ und analoge Azokörper vgl.: Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 47375; *Frdl.* II, 176; BAYER & Co., D.R.P. 49844; *Frdl.* II, 177.

*Azoderivate des Thiophenols (*S.* 1411, Z. 11—22 v. o.). Chrysoïdin aus Phenylthiobiazolonthio-m-Diaminobenzol $C_{28}H_{21}N_9S_6 =$

$C_6H_5.N-N$ $N-N.C_6H_5$. *B.* Aus salzsaurem Phenylthiobiazolon-Thio-3,5-diaminobenzol (*S.* 445) durch $NaNO_2$ (BUSCH, WOLFF, *J. pr.* [2] 60, 194).

— Mikroskopischer Niederschlag aus Alkohol. Schmilzt unscharf bei 156—157°.

*Oxyazobenzolsulfonsäure $C_{12}H_{10}O_4N_2S$ (S. 1411—1412). b) und c) *4-Oxyazobenzolsulfonsäure(4') $(HO)^4C_6H_4(N:N)^1C_6H_4(SO_3H)^4$ (S. 1411—1412). B. Durch Einwirkung von H_2SO_4 auf Azoxybenzol (LACHMAN, *Am. Soc.* 24, 1188). — Wird durch Bromwasser in 2,4,6-Tribromphenol (Spl. Bd. II, S. 373), p-Phenolsulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 489) und N_2 gespalten; dabei entsteht intermediär eine Diazoverbindung. Verwendung für Polyazofarbstoffe: Höchster Farb., D.R.P. 89911; *Frdl.* IV, 888.

Benzol-p-sulfonsäureazo-Phenoxyessigsäure $C_{14}H_{12}O_6N_2S = HO_3S.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CH_2.CO_2H$. B. Durch 12-stdg. Einwirkung von 5% Anhydrid enthaltender Schwefelsäure auf p-Benzolazo-Phenoxyessigsäure (S. 1034—1035) (MAI, SCHWABACHER, *B.* 34, 3938). Durch Einwirkung von Chloressigsäure auf p-oxyazobenzolsulfonsaures Natrium (Hptw. Bd. IV, S. 1411, Z. 25 v. u.) in 5%iger Natronlauge (M., S.). — Na.K. $C_{14}H_{10}O_6N_2S$. Krystalle aus Wasser. — K. $C_{14}H_{11}O_6N_2S$. — Ba. $C_{14}H_{10}O_6N_2S$.

*Benzolsulfonsäureazonitrophenol $C_{12}H_9O_6N_3S = HO_3S.C_6H_4.N:N.C_6H_3(NO_2).OH$ (S. 1412). a) *m-Benzolsulfonsäure-4-Azo-2-Nitrophenol $(HO_3S)^3C_6H_4(N:N)C_6H_3(NO_2)^3(OH)^4$ (S. 1412). B. {... (TÄUBER, ...); D.R.P. 61571; *Frdl.* III, 798).

b) *p-Benzolsulfonsäure-4-Azo-2-Nitrophenol $(HO_3S)^4C_6H_4(N:N)C_6H_3(NO_2)^3(OH)^4$ (S. 1412). B. {... (TÄUBER, ...); D.R.P. 61571; *Frdl.* III, 798).

Dinitrophenolazo-Diphenylaminsulfonsäure $C_{18}H_{18}O_8N_5S = (NO_2)_2C_6H_2(OH)N:N.C_{12}H_{10}O_3NS$. B. Durch Einwirkung von diazotirter Pikraminsäure (Spl. Bd. II, S. 421) auf diphenylaminsulfonsaures Natrium (Spl. Bd. II, S. 323) (GNEHM, WERDENBERG, *Z. Ang.* 1899, 1051). — Na. $C_{18}H_{12}O_8N_5S$. Braune Blättchen.

*Toluolazophenol $C_{13}H_{12}ON_2 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_4.OH$ (S. 1412—1413).

a) *o-Toluolazophenol (S. 1412—1413). B. Aus o-Nitrosotoluol (Spl. Bd. II, S. 45) und p-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) (FARMER, HANTZSCH, *B.* 32, 3097). — Das *Hydrat mit $\frac{1}{2}H_2O$ (gelbe Blättchen aus Benzol) schmilzt bei 66° und entsteht aus der Lösung des Natriumsalzes bei 0° durch Ansäuern.

Methyläther, o-Toluolazoanisol $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3.O.C_6H_4.N_2.C_6H_4.CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz des o-Toluolazophenols durch CH_3J (F., H., *B.* 32, 3097). Aus o-Nitrosotoluol (Spl. Bd. II, S. 45) und p-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 397) (F., H.). — Krystallisiert schwierig in braunen Nadeln. Schmelzp.: 59°.

S. 1413, Z. 17 v. o. statt: „hellgelben Blättchen“ lies: „hellgelben, $\frac{1}{2}$ Mol. H_2O enthaltenden Blättchen“.

S. 1413, Z. 23 v. o. statt: „4-m-Toluidinophenoläthyläther“ lies: „2-p-Phenetidin-5-Aminotoluol“.

c) *p-Toluolazophenol, 4'-Oxy-4-Methylazobenzol $(CH_3)C_6H_4(N:N)C_6H_4(OH)$ (S. 1413). p-Toluolazo-Phenoxyessigsäure $C_{15}H_{14}O_3N_2 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CH_2.CO_2H$. B. Aus p-Toluolazophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1413) und Chloressigsäure in alkalischer Lösung (MAI, SCHWABACHER, *B.* 34, 3940). — Schmelzp.: 200°. — Na. $C_{15}H_{13}O_3N_2$. — Ba. $(C_{15}H_{13}O_3N_2)_2$.

d) 2'-Oxy-4-Methylazobenzol $(CH_3)C_6H_4(N:N)C_6H_4(OH)$. B. Entsteht in sehr geringer Menge bei der Kuppelung von p-Diazotoluol (Hptw. Bd. IV, S. 1530) mit Phenol (BAMBERGER, *B.* 33, 3191). — Goldgelbe Tafeln oder musivgoldähnliche Blättchen. Schmelzp.: 100—100,5°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Mit Wasserdämpfen flüchtig. — Kupfersalz. Braune Nadeln mit grünem Oberflächenschimmer.

o-Toluolazo-o-Chlorphenol $C_{13}H_{11}ON_2Cl = HO \cdot \text{C}_6\text{H}_3(\text{Cl}) \cdot \text{N}:\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)$. B.

Aus o-Diazotoluol (Hptw. Bd. IV, S. 1530) und alkalischer Lösung von o-Chlorphenol (Spl. Bd. II, S. 368) (FARMER, HANTZSCH, *B.* 32, 3099). — Schmelzp.: 97°. Röthet Lackmus nicht, ist aber in Soda löslich. — Chlorhydrat. Schmelzp.: 148°.

Toluolazo-Dibromphenol $C_{13}H_{10}ON_2Br_2 = C_7H_7.N_2.C_6H_2Br_2.OH$. a) o-Tolylyverbindung. B. Aus o-Toluolazophenol (S. 1037) und Brom bei Gegenwart von Natriumacetat in Eisessiglösung (HEWITT, TERVET, *Soc.* 79, 1090). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 121° (corr.). Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Benzol und Aether, schwer in Chloroform, unlöslich in Ligroin. Bei Reduction mit Zinn und Salzsäure entsteht o-Toluidin.

Aethyläther $C_{15}H_{14}ON_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_2H_5)$. Orangefarbene Platten aus Alkohol. Schmelzp.: 95°. Sehr leicht löslich in Benzol und Aether, leicht in Chloroform, schwer in kaltem Alkohol (H., T.).

Acetylderivat $C_{15}H_{12}O_2N_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_2H_3O)$. Orangefarbene Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 153°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin und kaltem Alkohol (H., T.).

Benzoylderivat $C_{20}H_{14}O_2N_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_7H_5O)$. Orangefarbene Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $168,5^\circ$. Leicht löslich in Benzol und Chloroform (H., T.).

b) m-Tolylverbindung. B. Aus m-Toluolazo-p-Phenol (Hptw. Bd. IV, S. 1413) und Brom bei Gegenwart von Natriumacetat in Eisessiglösung (H., T., Soc. 79, 1091). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 129° . Bei der Reduktion entsteht m-Toluidin.

Aethyläther $C_{15}H_{14}ON_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_2H_5)$. Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 88° (H., T.).

Acetylderivat $C_{15}H_{12}O_2N_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_2H_3O)$. Orangefarbene Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 118° . Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Aether, unlöslich in Essigsäure (H., T.).

Benzoylderivat $C_{20}H_{14}O_2N_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_7H_5O)$. Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 141° (H., T.).

c) p-Tolylverbindung. B. Analog der entsprechenden o-Verbindung (S. 1037) (H., T., Soc. 79, 1092). — Dunkelgelbe Nadeln. Schmelzp.: 137° . Bei der Reduktion entsteht p-Toluidin.

Aethyläther $C_{15}H_{14}ON_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_2H_5)$. Bräunlichgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 95° . Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; schwer löslich in kaltem Alkohol und Essigsäure (H., T.).

Acetylderivat $C_{15}H_{12}O_2N_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_2H_3O)$. Orangefarbene Nadeln aus Essigsäure. Schmelzp.: 148° (H., T.).

Benzoylderivat $C_{20}H_{14}O_2N_2Br_2 = C_{13}H_9ON_2Br_2(C_7H_5O)$. Orangegelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 114° (H., T.).

Nitro-Toluolazophenol $C_{13}H_{11}O_3N_3$. a) 4-Methyl-2-Nitro-4'-Oxyazobenzol $(CH_3)(NO_2)C_6H_3(N:N)C_6H_4(OH)$. Durch Reduktion in alkalischer Lösung mit Glykose oder Alkalisulfid entsteht N-Oxyphenyl-Tolulylenazimidoxyd (S. 794) (ROSENSTIEHL, STAIS, C. r. 134, 606).

b) 2-Methyl-3'-Nitro-4'-Oxyazobenzol, o-Toluolazo-o-Nitrophenol $(CH_3)C_6H_4(N:N)C_6H_3(NO_2)(OH)$. B. Durch Kuppelung von o-Nitrophenol (Spl. Bd. II, S. 376) mit diazotirtem o-Toluidin oder aus o-Toluolazophenol (S. 1037) mit verdünnter Salpetersäure (HEWITT, LINDFIELD, Soc. 79, 156). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 146° . Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Eisessig, schwer in Alkohol.

Aethyläther $C_{15}H_{15}O_3N_3 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_3(NO_2).O.C_2H_5$. Orangefarbige Nadeln. Schmelzp.: 83° . Leicht löslich in Alkohol (H., L., Soc. 79, 157).

Acetylderivat $C_{15}H_{13}O_4N_3 = C_{13}H_{10}(NO_2)(O.C_2H_3O)N_2$. B. Aus o-Toluolazo-o-Nitrophenol beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (H., L., Soc. 79, 156). — Goldgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 108° .

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_4N_3 = C_{13}H_{10}(NO_2)(O.C_7H_5O)N_2$. B. Aus o-Toluolazo-o-Nitrophenol beim Erhitzen mit Benzoylchlorid (H., L., Soc. 79, 157). — Prismatische Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 118° .

c) 3-Methyl-3'-Nitro-4'-Oxyazobenzol, m-Toluolazo-o-Nitrophenol $(CH_3)C_6H_4(N:N)C_6H_3(NO_2)(OH)$. B. Durch Nitrierung von m-Toluolazophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1413) oder aus diazotirtem m-Toluidin und o-Nitrophenol (Spl. Bd. II, S. 376) (H., L., Soc. 79, 157). — Prismatische Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: $128,5^\circ$. Liefert weder ein Acetyl- noch ein Benzoyl-Derivat.

Aethyläther $C_{15}H_{15}O_3N_3 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_3(NO_2).O.C_2H_5$. Braune Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 92° (H., L., Soc. 79, 158).

d) 4-Methyl-3'-Nitro-4'-Oxyazobenzol, p-Toluolazo-o-Nitrophenol $(CH_3)C_6H_4(N:N)C_6H_3(NO_2)(OH)$. B. Durch Nitrierung von p-Toluolazophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1413), sowie aus diazotirtem p-Toluidin und o-Nitrophenol (Spl. Bd. II, S. 376) (H., L., Soc. 79, 158). — Braune Blätter. Schmelzp.: 147° . Sehr wenig löslich in Petroleumäther, sonst leicht löslich.

Aethyläther $C_{15}H_{15}O_3N_3 = CH_3.C_6H_4.N_2.C_6H_3(NO_2).O.C_2H_5$. Bräunliche Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 118° (H., L., Soc. 79, 159).

Acetylderivat $C_{15}H_{13}O_4N_3 = C_{13}H_{10}(NO_2)(O.C_2H_3O)N_2$. Braune Prismen. Schmelzp.: 94° (H., L., Soc. 79, 158).

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_4N_3 = C_{13}H_{10}(NO_2)(O.C_7H_5O)N_2$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 129° (H., L., Soc. 79, 159).

2-Methyl-4-Dimethylamino-4'-Methoxy-Azobenzol $C_{16}H_{19}ON_3 = [(CH_3)_2N]C_6H_3(CH_3)N:N.C_6H_4(O.CH_3)$. B. Durch Zugeben einer Lösung von 5 g p-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 397), 6 g Dimethyl-m-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 477) und 15 g Wasser in der berechneten Menge Salzsäure zu einer gekühlten Lösung von 2,8 g $NaNO_2$ und 1,6 g NaOH in 19 g Wasser (SAMUELSON, B. 33, 3483). — Rothbraune Krystalle aus Alkohol.

Schmelzp.: 135—136°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Ligroin. — Hydrochlorid. Blaue Krystalle (aus wenig Alkohol). Schmelzp.: 164°. Lösung in Alkohol roth. — $(C_{16}H_{19}ON_3 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Blaugraues Pulver. Zersetzt sich bei 202°. — Sulfat. Dunkelblaue Nadelchen aus Methylalkohol. Schmelzp.: 198°.

2-Methyl-4-Dimethylamino-4'-Aethoxy-Azobenzol $C_{17}H_{21}ON_3 = [(CH_3)_2N]C_6H_3(CH_3)N:N.C_6H_4(O.C_2H_5)$. B. Durch Zufügen einer mit der theoretischen Menge Salzsäure versetzten Lösung von 5 g p-Phenetidin (Spl. Bd. II, S. 397) und 5,4 g Dimethylm-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 477) in 15 g Wasser zu einer gekühlten Lösung von 2,5 g $NaNO_2$ und 1,5 g NaOH in 17 g Wasser (S., B. 33, 3482). — Braune Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 136—137°. — $(C_{17}H_{21}ON_3 \cdot HCl)_2PtCl_4$. Amorphes blaugraues Pulver. Verkohlt bei 197°.

S. 1414, Z. 12 v. o. statt: „ $C_{15}H_{15}N_3O_3$ “ lies: „ $C_{15}H_{15}N_3O_2$ “.

*Pseudocumolazophenol $C_{15}H_{16}ON_2 = HO.C_6H_4.N:N.C_6H_2(CH_3)_3$ (S. 1414). — Chlorhydrat. Schmelzp.: 162° (FARMER, HANTZSCH, B. 32, 3097).

Methyläther, Pseudocumolazoanisol $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3O.C_6H_4.N:N.C_6H_2(CH_3)_3$. Braune Nadeln. Schmelzp.: 89° (F., H., B. 32, 3097).

α -Naphtalinazophenol $C_{16}H_{16}ON_2 = OH.C_6H_4.N:N.C_{10}H_7$. B. Aus Chinon-Benzoyl- α -naphtylhydrazon (S. 614) durch Verseifung (Mc PHERSON, GORE, Am. 25, 490). Aus Phenol und α -Diazonaphtalin (Hptw. Bd. IV, S. 1540) (Mc Ph., G.). — Bräunliche Nadeln aus Alkohol; Platten aus Ligroin; gelbliche Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 136°. Leicht löslich in Alkohol. Die braunen Platten färben sich beim Erhitzen roth und krystallisiren dann aus Ligroin in röthlichen Nadeln.

Benzoylderivat $C_{23}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5.CO.O.C_6H_4.N:N.C_{10}H_7$. B. Aus Naphtalinazophenol (s. o.) durch Benzoylchlorid + Alkali (Mc Ph., G., Am. 25, 492). — Nadeln. Schmelzpunkt: 120°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol und Aether.

S. 1415, Z. 9 v. o. statt: „... -o-Methoxyphenol“ lies: „... o-Methoxybenzol“.

*Disazoverbindungen (S. 1415—1419). *Phenoldisazobenzol $C_{18}H_{14}ON_4 = HO.C_6H_3(N:N.C_6H_5)_2$ (S. 1415—1416). a) *2,4-Disazobenzolderivat, 2,4-Bisbenzolazophenol (S. 1415—1416). B. Aus Benzoldiazoniumchlorid, o-Oxyazobenzol (S. 1033) und Kaliumacetat (BAMBERGER, B. 35, 1611). — Braune Blättchen. Schmelzp.: 131°.

5-Dimethylamino-2,4-Bisbenzolazo-Phenol s. Hptw. Bd. IV, S. 1417, Z. 9 v. o.

2-Benzolazo-4-p-Methoxybenzolazo-Phenol $C_{19}H_{16}O_2N_4 = CH_3O.C_6H_4.N:N^4.C_6H_3(OH)^1.N:N^2.C_6H_5$. B. Aus Phenolazo-p-Anisol (S. 1032) und Benzoldiazoniumchlorid in alkalischer Lösung (KRAUSE, B. 32, 124). — Chocoladenbraune Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 117°. Leicht löslich in Aether, Benzol und Eisessig, schwerer in Ligroin, Xylol und $CHCl_3$, sehr wenig in Alkohol.

2-Benzolazo-4-p-Aethoxybenzolazo-Phenol $C_{20}H_{18}O_2N_4 = C_2H_5O.C_6H_4.N:N^4.C_6H_3(OH)^1.N:N^2.C_6H_5$. B. Aus Phenolazo-p-Phenetol (Hptw. Bd. IV, S. 1406, Z. 18 v. o.) und Benzoldiazoniumchlorid in alkalischer Lösung (K., B. 32, 125). — Braungelbe Krystalle (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 142°.

*Benzoldisazophenol $C_{18}H_{14}O_2N_4 = C_6H_4(N:N.C_6H_4.OH)_2$ (S. 1416). b) *Benzol-p-Disazophenol (S. 1416). Diacetylderivat $C_{22}H_{18}O_4N_4 = C_6H_4(N:N.C_6H_4.O.CO.CH_3)_2$. Gelbe Blättchen (aus Nitrobenzol). Schmelzp.: 246—248° (MELDOLA, WILLIAMS, P. Ch. S. Nr. 213).

S. 1418, Z. 5 v. o. die Structurformel muss lauten: $(CH_3)_2N.C_6H_2(OH) \left\langle \begin{matrix} N:N.C_6H_4.CH_3 \\ N:N.C_{10}H_7 \end{matrix} \right.$

S. 1418, Z. 6 v. u. statt: „ $C_{31}H_{24}N_4O_2$ “ lies: „ $C_{31}H_{24}N_4O_4$ “.

Biphenyl-Disazophenoxyessigsäure $C_{33}H_{22}O_6N_4 = [-C_6H_4.N:N.C_6H_4.O.CH_2.CO_2H]_2$. B. Aus Biphenyldisazophenol (Hptw. Bd. IV, S. 1418) und Chloressigsäure in alkalischer Lösung (MAl, SCHWABACHER, B. 34, 3940). — Braune Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 255°. — $Na_2.C_{28}H_{20}O_6N_4$.

Azo-Azoxy-Derivate des Phenols. Benzolazo-o-Oxyazoxybenzol $C_{18}H_{14}O_2N_4 = C_6H_5.N:N \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot OH$. B. Durch Kuppelung von o-Oxyazoxybenzol (vom Schmelz-

punkt: 75,5—76°) (S. 1002) mit Benzoldiazoniumacetat (BAMBERGER, B. 35, 1619). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 145—145,5° (corr.). Leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol, löslich in Actzlaugen mit bordeauxrother Farbe.

Isomere Verbindung $C_{18}H_{14}O_2N_4 = C_6H_5.N:N \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot OH$ (?). *B.* Aus Iso-
 $N_2O.C_6H_5$

o-Oxyazoxybenzol (Schmelzp.: 108—108,5°) (S. 1002) durch Kuppelung mit Benzoldiazonium-acetat (*B.*, *B.* 35, 1622). — Orangefarbene Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 124—124,5°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin. In Natroulauge orangeroth löslich.

2. *Azokresol $C_{14}H_{14}O_2N_2 = HO.C_6H_3(CH_3).N:N.C_6H_3(CH_3).OH$ (S. 1419—1424).

Der im Hptw. Bd. IV, S. 1419, Z. 22 v. u. aufgeführte „3-Aminoazo-4-Kresoldimethyläther“ ist 2,3'-Dimethyl-5,6'-Dimethoxy-4-Amino-Azobenzol.

*Benzolazokresol $C_{13}H_{12}ON_2$ (S. 1419—1420). a) *2-Kresolderivat, 3-Methyl-4-Oxyazobenzol $C_6H_5.N:N.C_6H_3(CH_3)(OH)$ (S. 1419—1420). — $C_{13}H_{12}ON_2.HCl$. Carminroth, vgl.: MARSDEN, *B.* 30, 1627.

*Äthyläther $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(CH_3).O.C_2H_5$ (S. 1419). Monokline Prismen (Fock, *Z. Kr.* 32, 256). Schmelzp.: 60°.

b) *m-Kresolderivat, 2-Methyl-4-Oxyazobenzol $C_6H_5.N:N.C_6H_3(CH_3)(OH)$ (S. 1420). — Giebt ein bei 185° sich zersetzendes Hydrochlorid, welches mit Wasser ein Hydrat $C_{13}H_{12}ON_2 + H_2O$ (dunkelorangefarbene Krystalle, Schmelzp.: 90°, verwittert an der Luft) liefert (FARMER, HANTZSCH, *B.* 32, 3098).

*Äthyläther $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(CH_3).O.C_2H_5$ (S. 1420). Ueber das Verhalten bei der Reduction mit $SnCl_2 + HCl$ vgl. ferner: JACOBSON, TURNBULL, *B.* 31, 891 Anm., 895.

c) *p-Kresolderivat, 3-Methyl-6-Oxyazobenzol $C_6H_5.N:N.C_6H_3(CH_3)(OH)$ (S. 1420). Ziemlich leicht flüchtig mit Wasserdampf (BAMBERGER, *B.* 33, 1950 Anm.). Durch Bromiren in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat entsteht Benzolazo-o-Brom-p-Kresol (S. 1041) (HEWITT, PHILLIPS, *Soc.* 79, 163).

Benzolazo-Kresoxyessigsäure $C_{15}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(CH_3).O.CH_2.CO_2H$. *B.* Aus 3-Methyl-6-Oxyazobenzol und Chloressigsäure in alkalischer Lösung (MAI, SCHWABACHER, *B.* 34, 3940). — Schmelzp.: 123°.

*Chlor-Benzolazokresol $C_{13}H_{11}ON_2Cl$ (S. 1420—1421). c) m-Chlorbenzolazo-m-Kresol $C_6H_4Cl(N:N).C_6H_3(CH_3)^2(OH)^4$. *B.* Aus m-Chlordiazobenzol (S. 1104) und alkalischer Lösung von m-Kresol (Spl. Bd. II, S. 428); fällt durch Essigsäure immer als Hydrat, das erst bei längerem Kochen mit Benzol Wasser verliert (FARMER, HANTZSCH, *B.* 32, 3098). — Gelbe Prismen. Schmelzp.: 104°. — Das Hydrat $C_{13}H_{11}ON_2Cl + H_2O$ entsteht auch aus dem Hydrochlorid durch Wasser. Flache rothe Nadeln. Schmelzp.: 46°. Existirt sogar in Benzollösung. Verwittert erst über H_2SO_4 oder P_2O_5 .

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_2N_2Cl = C_6H_4Cl.N:N.C_6H_3(CH_3).O.CO.C_6H_5$. *B.* Aus m-Chlorbenzolazo-m-Kresol und Benzoylchlorid (F., H., *B.* 32, 3099). — Lichtgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 101°.

Brom-Benzolazokresol $C_{13}H_{11}ON_2Br$. a) o-Brombenzolazo-p-Kresol $Br^2C_6H_4.N_2^1.C_6H_3(CH_3)^3(OH)^6$. *B.* Aus diazotirtem o-Bromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) und p-Kresol (Spl. Bd. II, S. 432) in alkalischer Lösung (HEWITT, PHILLIPS, *Soc.* 79, 165). — Dunkelrothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 116°. Ziemlich löslich in Aether und Benzol, schwer in Alkohol und Petroleumäther.

Acetylderivat $C_{15}H_{13}O_2N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_2H_3O)$. Orangebraune Nadeln. Schmelzp.: 85° (H., PH., *Soc.* 79, 165).

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_2N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_7H_5O)$. Orangegelbe Platten. Schmelzp.: 106,5° (H., PH., *Soc.* 79, 166).

b) m-Brombenzolazo-p-Kresol $Br^2C_6H_4.N_2^1.C_6H_3(CH_3)^3(OH)^6$. Orangebraune Nadeln. Schmelzp.: 112°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (H., PH., *Soc.* 79, 166).

Acetylderivat $C_{15}H_{13}O_2N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_2H_3O)$. Rothbraune Krystalle. Schmelzpunkt: 61—62°. Leicht löslich in Benzol (H., PH.).

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_2N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_7H_5O)$. Gelbe Krystalle. Schmelzpunkt: 94°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (H., PH., *Soc.* 79, 166).

c) p-Brombenzolazo-p-Kresol $Br^2C_6H_4.N_2^1.C_6H_3(CH_3)^3(OH)^6$. Orangegelbe Blättchen. Schmelzp.: 147° (H., PH., *Soc.* 79, 166).

Acetylderivat $C_{15}H_{13}O_2N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_2H_3O)$. Orangefarbige Krystalle. Schmelzp.: 123°. Sehr leicht löslich in Benzol (H., PH., *Soc.* 79, 166).

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_2N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_7H_5O)$. Krystalle. Schmelzp.: 112° (H., PH., *Soc.* 79, 167).

d) Benzolazo-o-Brom-p-Kresol, 3-Methyl-5-Brom-6-Oxyazobenzol C_6H_5 . N:N. $C_6H_3(CH_3)Br(OH)$. B. Durch Bromirung von Benzolazo-p-Kresol (S. 1040) in Eisessig bei Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat oder aus diazotirtem Anilin und 3-Brom-p-Kresol (Spl. Bd. II, S. 435) (H., Ph., Soc. 79, 163). — Rothe Nadeln aus Aether. Schmelzp.: 123°. Schwer löslich in Alkalien, sehr leicht in Aether, Benzol und heissem Eisessig, leicht in Alkohol.

Acetylderivat $C_{15}H_{13}O_3N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_2H_3O)$. Orangerothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 83°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol (H., Ph., Soc. 79, 164).

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_2N_2Br = C_{13}H_{10}ON_2Br(C_7H_5O)$. Orange gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 110°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (H., Ph., Soc. 79, 164).

*Nitro-Benzolazokresol $C_{13}H_{11}O_3N_3$ (S. 1421). a) *p-Nitrobenzolazo-o-Kresol, 4'-Nitro-3-Methyl-4-Oxyazobenzol $(O_2N)C_6H_4.N_2.C_6H_3(CH_3)(OH)$ (S. 1421). Schmelzp.: 202° (MEHNER, J. pr. [2] 65, 465).

e) p-Nitrobenzolazo-p-Kresol, 4'-Nitro-3-Methyl-6-Oxyazobenzol $(O_2N)C_6H_4.N_2.C_6H_3(CH_3)(OH)$. Braune Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 186,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in kohlen-sauren, löslich in kaustischen Alkalien (M., J. pr. [2] 65, 453).

f) p-Benzolazo-nitromethyl-Phenol $C_6H_5.N:N.CH(NO_2).C_6H_4.OH = C_6H_5.NH.N:C(NO_2).C_6H_4.OH$.

Methyläther $C_6H_5.N:N.CH(NO_2).C_6H_4.O.CH_3$ s. p-Methoxyphenylnitroformaldehyd-Phenylhydrazon S. 494.

*Toluolazokresol $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_6H_3(CH_3).OH$ (S. 1421—1422).

c) *p-Toluolazo-o-Kresol, 3,4'-Dimethyl-4-Oxyazobenzol $(CH_3)C_6H_4.N:N.C_6H_3(CH_3)(OH)$ (S. 1422). — $C_{14}H_{14}ON_2.HCl$. Feuerroth vgl.: SCHWARZ, B. 30, 1627.

d) *o-Toluolazo-m-Kresol $(CH_3)_2C_6H_4.(N:N)^1.C_6H_3(CH_3)^2(OH)^4$ (S. 1422). Ziegelrothe Nadeln. Schmelzp.: 111° (FARMER, HANTZSCH, B. 32, 3099). — Hydrochlorid. Schmelzp.: 157°. — Hydrat. Schmelzp.: 83°. Leicht verwitternd. Hellroth.

i) *p-Toluolazo-p-Kresol $(CH_3)^1C_6H_4.(N:N)^1.C_6H_3(CH_3)^3(OH)^6$ (S. 1422). Das aus der Benzollösung durch HCl-Gas gefällte Hydrochlorid haucht an der Luft rasch alle Salzsäure aus vgl.: PIEPENBRINK, B. 30, 1627.

*Oxyazotoluidin $C_{14}H_{16}ON_4 = CH_3.C_6H_3(NH_2).N:N.C_6H_2(CH_3)(NH_2).OH$ (S. 1423).

S. 1423, Z. 31 v. u. statt: „2-Amino-4-Azoxytoluidin“

lies: „3,3'-Diamino-4,4'-Dimethyl-Azoxylbenzol“.

b) 5,5'-Diamino-2,2'-Dimethyl-4-Oxyazobenzol:

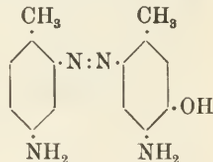
B. Aus 4,4'-Diamino-2,2'-Azoxytoluidin (S. 998) durch conc.

Schwefelsäure bei 100—105° (ELBS, SCHWARZ, J. pr. [2] 63, 566).

— Blaugrünschimmernde, rothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol).

Schmelzp.: 176—178°. Zersetzt sich beim Aufbewahren. —

Sulfat. Dunkelrothbraune Blätter aus Wasser.



α -Naphthalinazo-o-Kresol $C_{17}H_{14}ON_2 = C_{10}H_7.N:N^1.C_6H_3(CH_3)^3(OH)^4$. B. Aus Toluchinon-Benzoyl- α -naphthylhydrazon (S. 614) durch Verseifung (Mc PHERSON, GORE, Am. 25, 493). Aus o-Kresol (Spl. Bd. II, S. 422) und α -Diazonaphthalin (Hptw. Bd. IV, S. 1540) (Mc Ph., G.). — Röthlichgelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 154,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol.

Benzoylderivat $C_{24}H_{16}O_2N_2 = C_{10}H_7.N:N.C_6H_3(CH_3).O.CO.C_6H_5$. B. Aus α -Naphthalinazokresol (s. o.) und Benzoylchlorid (Mc Ph., G., Am. 25, 494). — Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 120°.

*Disazoverbindungen (S. 1423—1424). *Kresoldisazotoluol $C_{21}H_{20}ON_4$ (S. 1424).

b) *o-Kresol-Disazo-p-toluol, 3,5-Bis-p-toluolazo-2-Oxytoluol $C_6H_2(CH_3)^4(OH)^2[N:N^1.C_6H_4(CH_3)^1]_2$ (S. 1424). B. Nebenproduct der Reaction von p-Diazotoluol und o-Toluidin in Gegenwart von $NaHCO_3$ (MEHNER, J. pr. [2] 65, 438). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 164°.

5. *Derivate der Phenole $C_{10}H_{14}O$ (S. 1425—1426).

1) *Benzolazothymol $C_{16}H_{13}ON_2 = C_6H_5.(N:N)^1.C_6H_2(CH_3)^2[CH(CH_3)_2]^3(OH)^4$ (S. 1425). Benzoylderivat $C_{23}H_{22}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_2(CH_3)(C_3H_7).O.CO.C_6H_5$. B. Aus Benzolazothymol (Hptw. Bd. IV, S. 1425) durch Benzoylirung (Mc PHERSON, Am. 22, 375). — Röthlichgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 115°. Sehr leicht löslich in heissem Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Aether und Ligroin.

α -Naphthalinazothymol $C_{30}H_{30}ON_2 = C_{10}H_7(N:N)^1C_6H_2(CH_3)^2(C_3H_7)^5(OH)^4$. B. Aus Thymochinon-Benzoyl- α -naphthylhydrazon (S. 614) durch Verseifung (Mc PHERSON, GORE, *Am.* 25, 495). Aus α -Diazonaphthalin (Hptw. Bd. IV, S. 1540) und Thymol (Spl. Bd. II, S. 463) (Mc PH., G.). — Monokline Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Schmelzp.: 117,5°. Sehr leicht löslich in Aether und Benzol, ziemlich löslich in Alkohol.

Benzoylderivat $C_{27}H_{24}O_2N_2 = C_{10}H_7.N:N.C_6H_2(CH_3)(C_3H_7).G.CO.C_6H_5$. B. Aus α -Naphthalinazothymol (s. o.) durch Benzoylchlorid + Alkali (Mc PH., G., *Am.* 25, 496). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 173,5°. Leicht löslich in Aether und Benzol, sehr wenig in Alkohol.

Naphtionsäureazo-Thymolsulfonsäure $C_{20}H_{20}O_7N_2S_2 = HO_3S.C_{10}H_6.N:N^1.C_6H(CH_3)^2(C_3H_7)^5(OH)^6(SO_3H)^3$. B. Aus 1,4-Diazonaphthalinsulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1541) und α -Thymolsulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 496) (STEBBINS, *Am. Soc.* 21, 743). — Natriumsalz. Rothbrauner Niederschlag. Leicht löslich in Wasser. — Baryumsalz. Orange-farbene Nadeln. Löslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol.

6. 5-Benzolazo-1,4-Di-tert.-butylphenol (2) s. Monophenylhydrazon des Di-tert.-butyl-p-Benzochinons, S. 525.

H. *Derivate der Phenole $C_nH_{2n-12}O$ (S. 1426—1440).

Ueber Beziehungen zwischen den Hydrazonen der Naphtochinone und den Azoderivaten der Naphtole s. S. 524.

I. *Derivate der Naphtole (S. 1426—1440).

2,4'-Dioxy-1,1'-Azonaphthalin, α -Naphtolazo- β -Naphtol $C_{20}H_{14}O_2N_2 = HO.C_{10}H_6.N_2.C_{10}H_6.OH$. Violettrothe Säulen. Schmelzp.: 228—229°. Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Alkalien und verdünnten Säuren, löslich in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe (NIEMENTOWSKI, *C.* 1902 II, 938).

*Benzolazonaphtol $C_{16}H_{12}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_{10}H_6.OH$ (S. 1427—1429). a) *Benzolazo- α -Naphtol, 4-Benzolazonaphtol(1) (S. 1427—1428). B. Bei der Verseifung von α -Naphtochinon-Benzoylphenylhydrazon (S. 525) mit alkoholischem Kali (Mc PHERSON, *Am.* 22, 376). — Wird durch Brom bei Abwesenheit starker Säuren im Naphtalinkern substituiert (HEWITT, AULD, *Soc.* 81, 176).

*Aethyläther $C_{18}H_{18}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_{10}H_6.O.C_2H_5$ (S. 1427). Ueber das Verhalten bei der {Reduction mit SnCl₂ und HCl} vgl. ferner: JACOBSON, TURNBULL, *B.* 31, 893, 895.

Benzyläther $C_{23}H_{18}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_{10}H_6.O.CH_2.C_6H_5$. B. Eine alkoholische Lösung von 5 g Benzolazo- α -Naphtol wird mit 1,6 g Natron und 5 g Benzylchlorid 5 Stunden erhitzt (Mc PH., *Am.* 22, 380). — Rubinrothe monokline Krystalle aus Benzol-Ligroin. Schmelzp.: 102°. Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin. Wird beim Pulvern gelb.

*Acetat $C_{18}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5.N:N.C_{10}H_6.O.CO.CH_3$ (S. 1427—1428). Bei vollständiger Reduction entsteht Anilin, bei partieller Benzolhydrazo-Naphtolacetat (S. 1094) (H., A., *Soc.* 81, 172).

S. 1428, Z. 19 v. o. statt: „2261“ lies: „2661“.

b) *Benzolazo- β -Naphtol (S. 1428—1429). B. Aus Diazobenzolsäure oder deren O-Methylderivat (Hptw. Bd. IV, S. 1528—1529) beim Kochen mit β -Naphtol in benzolischer Lösung (in geringer Menge) (BAMBERGER, *B.* 30, 1249). Bei der Einwirkung von Benzoldiazoniumchlorid auf β -Dinaphtylolmethan (Spl. Bd. II, S. 610) (MOEHLAU, STROHBACH, *B.* 33, 805). — Schmelzp.: 128,5—129,5° (M., S.); 133° (BETTI, LEONCINI, *G.* 30 II, 166). Giebt mit Na.OC₂H₅ oder K.OC₂H₅ Salze von grünem Oberflächen-schimmer, die durch Wasser sofort zersetzt werden (FARMER, HANTZSCH, *B.* 32, 3100). Durch Salpetersäure (D: 1,15) wird beim Erhitzen ca. $\frac{1}{5}$ der Verbindung in p-Nitrobenzolazo- β -Naphtol (Hptw. Bd. IV, S. 1431) und ca. $\frac{4}{5}$ in 1,6-Dinitronaphtol(2) (Spl. Bd. II, S. 524) übergeführt; bei Einwirkung von HNO₃ auf die Lösung des Naphtols in conc. Schwefelsäure entsteht p-Nitrobenzolazo- β -Naphtol. Mit Brom in Eisessig entsteht quantitativ p-Brombenzolazo- β -Naphtol (S. 1043); in Gegenwart von Natriumacetat aber tritt erst beim Erhitzen unter Druck auf 165—170° Reaction ein unter Bildung eines braunen Thecra, aus dem in kleiner Menge eine bromärmere, krystallinische Verbindung vom Schmelzp.: 260° isolirt werden kann (H., A., *Soc.* 81, 1202). Nimmt in verdünnter Benzollösung auf Zusatz von absolut ätherischer FeCl₃-Lösung sogleich eine intensive Violettfärbung an (BE., L., *G.* 30 II, 166). Wird durch siedende 50%ige Kalilauge in eine krystallinische, schwarze Masse verwandelt;

zieht man die schwarze Masse mit Ligroin aus, so erhält man einen Rückstand vom Schmelzpt.: 185—187°, welcher die gleiche Zusammensetzung wie das Benzolazo-β-Naphtol zeigt; krystallisirt man diese aus Alkohol, Benzol, Chloroform u. s. w. um, so erhält man rothe Nadeln vom Schmelzpt.: 137°, die von Be. und L. für ein Isomeres des gewöhnlichen Benzolazo-β-Naphtols gehalten werden. Verwendung für Schwefelfarbstoffe: GEIOY & Co., D.R.P. 129495; C. 1902 I, 739.

c) *2-Benzolazonaphtol(I), β-Naphtochinon-Phenylhydrazon HO.C₁₀H₆.N:

$$N.C_6H_5 = C_{10}H_6 \begin{matrix} O \\ \diagdown \\ N.NH.C_6H_5 \end{matrix} = O:C_{10}H_6:N.NH.C_6H_5 \text{ (S. 1429).}$$

S. 1429, Z. 20 v. o. statt: „verdünnten Alkalien“ lies: „concentrirten Alkalien“.

O-Methylderivat C₁₇H₁₄ON₂ = C₆H₄ < $\begin{matrix} C(OCH_3):C.N:N.C_6H_5 \\ CH = CH \end{matrix}$. B. Man giebt 2 g β-Naphtochinonphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 1429) und 3 g CH₃J zur methylalkoholischen Lösung von 0,5 g Natrium und kocht 5 Stunden (Mc P., Am. 22, 383). — Gelbrothe Platten aus Alkohol. Schmelzpt.: 95°. Leicht löslich in Benzol und heissem Alkohol.

N-Methylderivat C₁₇H₁₄ON₂ = C₆H₄ < $\begin{matrix} CO.C:N.N < \begin{matrix} CH_3 \\ C_6H_5 \end{matrix} \\ CH:CH \end{matrix}$. B. Man versetzt eine Lösung von 4 g aa-Methylphenylhydrazin-Sulfat (Hptw. Bd. IV, S. 657) in 500 ccm Wasser und 50 ccm Eisessig bei 70—80° mit 3 g β-Naphtochinon in wenig Alkohol und erhält 2 Stunden auf 80° (Mc P., Am. 22, 384). — Gelbe Krystalle. Schmelzpt.: 134,5°. Sehr leicht löslich in Benzol, schwer in heissem Alkohol.

N-Benzoylderivat C₂₃H₁₆O₂N₂ = C₆H₄ < $\begin{matrix} CO.C:N.N < \begin{matrix} CO.C_6H_5 \\ C_6H_5 \end{matrix} \\ CH:CH \end{matrix}$. B. Entweder aus äquivalenten Mengen β-Naphtochinonphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 1429) und Benzoylchlorid mit Natriumäthylat in alkoholischer Lösung oder aus β-Naphtochinon und aa-Benzoylphenylhydrazin-Sulfat (Hptw. Bd. IV, S. 668) in alkoholischer Lösung (Mc P., Am. 22, 382). — Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 191°. Schwer löslich in heissem Alkohol, leicht in Benzol. Giebt bei der Verseifung β-Naphtochinonphenylhydrazon.

*Chlorbenzolazonaphtol C₁₆H₁₁ON₂Cl (S. 1429). b) o-Chlorbenzolazo-β-Naphtol ClC₆H₄.N₂.C₁₀H₆.OH. Rothe Säulen. Schmelzpt.: 163°. Löslich in organischen Solventien, unlöslich in Wasser, Alkalien und verdünnten Säuren (NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 938).

c) m-Chlorbenzolazo-β-Naphtol ClC₆H₄.N₂.C₁₀H₆.OH. Rothe Blättchen. Schmelzpunkt: 158° (N., C. 1902 II, 938).

2,4-Dichlorbenzolazo-β-Naphtol C₁₆H₁₀ON₂Cl₂ = C₆H₃Cl₂.N:N.C₁₀H₆.OH. Scharlachrothe Prismen. Schmelzpt.: 190° (ORTON, P. Ch. S. Nr. 268).

*Verbindungen C₁₆H₁₁ON₂Br (S. 1429). a) *p-Brombenzolazo-α-Naphtol C₆H₄Br.N:N.C₁₀H₆.OH (S. 1429). Schmelzpt.: 226° (uncorr.) (HEWITT, AULD, Soc. 81, 176).

Acetylderivat C₁₃H₁₃O₂N₂Br = BrC₆H₄.N:N.C₁₀H₆.O.CO.CH₃. Krystalle aus Eisessig. Schmelzpt.: 141° (corr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich löslich in Aceton, schwer in Alkohol (H., A., Soc. 81, 176).

b) *p-Brombenzolazo-β-Naphtol C₆H₄Br.N:N.C₁₀H₆.OH (S. 1429). B. Durch Kuppelung von p-Bromdiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1521) und β-Naphtol (H., A., Soc. 81, 1205). — Schmelzpt.: 170° (uncorr.).

Acetylderivat C₁₃H₁₃O₂N₂Br = C₁₆H₁₀ON₂Br(C₂H₃O). Dunkelrothe Nadeln. Schmelzpunkt: 136° (H., A.).

Benzoylderivat C₂₃H₁₆O₂N₂Br = C₁₆H₁₀ON₂Br(C₇H₅O). Dunkelrothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpt.: 157° (H., A.).

d) o-Brombenzolazo-α-Naphtol C₆H₄Br.N:N.C₁₀H₆.OH. B. Aus diazotirtem o-Bromanilin und α-Naphtol (H., A., Soc. 81, 175). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzpunkt: 183° (corr.).

Acetylderivat C₁₆H₁₃O₂N₂Br = BrC₆H₄.N:N.C₁₀H₆.O.CO.CH₃. Krystalle aus Eisessig. Schmelzpt.: 123° (H., A., Soc. 81, 176).

e) m-Brombenzolazo-α-Naphtol BrC₆H₄.N:N.C₁₀H₆.OH. Krystalle aus Benzol. Schmelzpt.: 211° (uncorr.) (H., A., Soc. 81, 176).

Acetylderivat C₁₃H₁₃O₂N₂Br = BrC₆H₄.N:N.C₁₀H₆.O.CO.CH₃. Schmelzpt.: 112° (H., A., Soc. 81, 176).

f) Benzolazo-Brom-α-naphtol. Wahrscheinlich verschieden von der im Hptw. Bd. IV, S. 1429 sub c) aufgeführten Verbindung. B. Man löst gleiche Mengen von Benzolazo-α-Naphtol (S. 1042) und geschmolzenem Natriumacetat in 10 Thln. Eisessig,

fügt die berechnete Menge Brom in Essigsäure gelöst hinzu und lässt unter öfterem Schütteln stehen, bis die Farbe des Broms verschwunden ist (H., A., *Soc.* 81, 174). — Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 196°. Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol, Aether und CS₂, unlöslich in Ligroin. Bei Reduction mit Sn + HCl entsteht Anilin.

Aethyläther C₁₈H₁₅ON₂Br = C₆H₅.N:N.C₁₀H₅Br.O.C₂H₅. Dunkelgefärbtes Pulver. Schmelzp.: 220° (uncorr.). Sehr leicht löslich in Essigsäure, löslich in Chloroform, unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln in der Kälte (H., A., *Soc.* 81, 175).

Acetylderivat C₁₈H₁₃O₂N₂Br = C₆H₅.N:N.C₁₀H₅Br.O.CO.CH₃. Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 146° (corr.) (H., A., *Soc.* 81, 175).

g) o-Brombenzolazo-β-Naphtol C₆H₄Br.N:N.C₁₀H₆.OH. Bräunliche Platten aus Benzol. Schmelzp.: 165°. Leicht löslich in CS₂, ziemlich löslich in Aether und Ligroin, schwer in Alkohol (H., A., *Soc.* 81, 1206).

Acetylderivat C₁₈H₁₃O₂N₂Br = C₁₆H₁₀ON₂Br(C₂H₅O). Braune Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 157° (H., A.).

h) m-Brombenzolazo-β-Naphtol C₆H₄Br.N:N.C₁₀H₆.OH. Rothe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 172° (H., A., *Soc.* 81, 1206).

Acetylderivat C₁₈H₁₃O₂N₂Br = C₁₆H₁₀ON₂Br(C₂H₅O). Krystalle aus Eisessig. Schmelzpunkt: 88° (H., A.).

Benzoylderivat C₂₃H₁₅O₂N₂Br = C₁₆H₁₀ON₂Br(C₇H₅O). Dunkelrothe Prismen. Schmelzp.: 159° (H., A.).

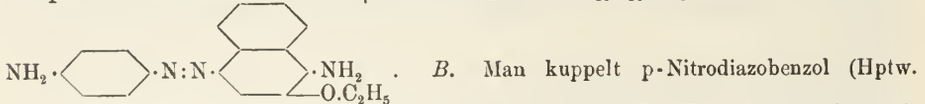
2,4,6-Tribrombenzolazo-β-Naphtol C₁₆H₃ON₂Br₃ = C₆H₂Br₃.N:N.C₁₀H₆.OH. Schmelzp.: 173—174° (ORTON, *P. Ch. S.* Nr. 268).

Pentabrom-Benzolazo-β-naphtol C₁₆H₇ON₂Br₅. B. Bei der Einwirkung von überschüssigem Brom auf die gut gekühlte Eisessiglösung des Benzolazo-β-Naphtols vom Schmelzp.: 137° (vgl. S. 1043) (BETTI, LEONCINI, *G.* 30 II, 173). — Rothe Masse aus Benzol. Schmelzp.: ca. 250°.

Heptabrom-Benzolazo-β-naphtol C₁₆H₅ON₂Br₇. B. Bei der Einwirkung von überschüssigem Brom auf die gut gekühlte Eisessiglösung des gewöhnlichen Benzolazo-β-Naphtols (Schmelzp.: 133°) (S. 1042) (B., L., *G.* 30 II, 172). — Röthbraune krystallinische Masse aus Benzol. Schmelzp.: 210—215°.

*Nitrobenzolazonaphtol C₁₆H₁₁O₃N₃ (S. 1430—1431). Ueber das Verhalten von Nitronaphtolen gegen Benzoldiazoniumchlorid vgl.: ALTSCHUL, *Ch. Z.* 22, 116.

p-Aminobenzolazo-α-Amino-β-äthoxynaphtalin C₁₈H₁₅ON₄ =



Bd. IV, S. 1524) mit α-Amino-β-Naphtoläther und reducirt das Kuppelungsproduct mit Schwefelalkali (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 72393; *Frdl.* III, 734). — Verwendung zur Darstellung direct färbender Trisazofarbstoffe: A.-G. f. A.

S. 1431, Z. 24 v. u. statt: „121“ lies: „12“.

*Sulfonsäuren des Benzolazonaphtols C₁₆H₁₂O₄N₂S (S. 1431—1432). c) *p-Benzol-sulfonsäureazo-α-Naphtol HO₃S.C₆H₄.N:N.C₁₀H₆.OH (S. 1431). Oxydation: WITT, DEDICHEN, *B.* 30, 2664.

e) *p-Benzolsulfonsäureazo-β-Naphtol (S. 1432, Z. 3 v. o.). Die freie Säure erhält man durch 10 Minuten langes Erhitzen von 200 g reinen Natriumsalzes mit 4 L. 20%iger Salzsäure am Rückflusskühler und Krystallisation aus Alkohol + Aether in rothbraunen Nadeln, die 4 Mol. Krystallwasser enthalten (SISLEY, *Bl.* [3] 25, 864). Sie ist sehr leicht löslich in Wasser, wird durch Mineralsäuren aus der Lösung gefällt, verliert bei 120° ihr Krystallwasser und ist dann sehr hygroskopisch. Sehr energische Säure, zersetzt selbst in Gegenwart ziemlich grosser Mengen von Mineralsäure die Mineralsalze unter Bildung des betreffenden Metallsalzes. Bromirung: vgl. *Soc. St. Denis*, D.R.P. 26642; *Frdl.* I, 546. — Na.C₁₆H₁₁O₄N₂S. 100 cem Wasser von 19° lösen 1,956 g. — Na.C₁₆H₁₁O₄N₂S + 2,5 H₂O. Gelbe Blättchen (aus 93%igem Alkohol). 100 cem Wasser von 19° lösen 3,201 g (berechnet als wasserfreies Salz). — Na.C₁₆H₁₁O₄N₂S + 5 H₂O. Hellgelbe Nadeln aus (1,5%iger NaCl-Lösung). 100 cem Wasser von 19° lösen 4,116 g (berechnet als wasserfreies Salz). — 2 Mg(C₁₆H₁₁O₄N₂S)₂.5 H₂O. Hellgelbe Nadeln aus Wasser. 100 cem Wasser von 22° lösen 0,0125 g. — 2 Ca(C₁₆H₁₁O₄N₂S)₂.5 H₂O. Orangerothe Nadeln aus Wasser. 100 cem Wasser von 22° lösen 0,0323 g. — 2 Fe(C₁₆H₁₁O₄N₂S)₂.5 H₂O. Gelbe Nadeln aus Wasser. 100 cem Wasser von 22° lösen 0,0141 g. — Anilinsalz C₆H₇N.C₁₆H₁₂O₄N₂S. Gelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Krystallisirt anscheinend in 2 Formen (OFFRET, *Bl.* [3] 25, 868). 100 cem Wasser von 24° lösen 0,0508 g.

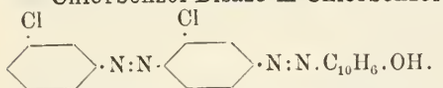
*Nitrobenzolazonaphtoldisulfonsäuren (S. 1433) condensiren sich mit den entsprechenden Aminoazoverbindungen in ätzalkalischer Lösung zu substantiven Farbstoffen (Soc. St. Denis, D.R.P. 99040; *Frdl.* V, 602).

Chlornitrobenzolo- β -Naphtoldisulfonsäure C₁₆H₁₀O₉N₃ClS₂ = Cl²C₆H₃(NO₂)⁴(N:N)¹C₁₀H₄(SO₃H)₂.⁶*(OH)². B. Aus diazotirtem 2-Chlor-4-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) und G-Säure (Spl. Bd. II, S. 534) (P. COHN, C. 1902 I, 752). — Scharlachrothe Nadeln. — Na₂C₁₆H₈O₉N₃ClS₂. Orangerothe Nadeln.

*p-Anilinazo- β -Naphtoldisulfonsäure C₁₆H₁₃O₇N₃S₂ = H₂N.C₆H₄.N:N.C₁₀H₄(OH)(SO₃H)₂ (S. 1433). Aehnliche Farbstoffe vgl.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 42011, 42814; *Frdl.* II, 444, 446.

p-Amino-m-nitrobenzolo- β -Naphtoldisulfonsäure(3,6) C₁₆H₁₃O₉N₃S₂ = (NH₂)(NO₂)C₆H₃[N:N.C₁₀H₄(OH)(SO₃H)₂]. B. Aus 2-Nitro-1-Amino-4-Benzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1527, Z. 29 v. u.) und 2-naphtol-3,6-disulfonsaurem Natrium (Spl. Bd. II, S. 534) (BÜLOW, MANN, B. 30, 986). — Na₂C₁₆H₁₀O₉N₃S₂. Grünschillernde, im durchfallenden Lichte dunkelblaue, in Wasser mit bräunlichrother Farbe lösliche Nadeln.

*Disazoverbindungen (S. 1433—1435). * α -Naphtoldisazobenzol C₂₂H₁₆ON₄ = (C₆H₅.N:N)₂.^{3,4}C₁₀H₅(OH)¹ (S. 1433). Ueberführung in Induline durch Schmelzen mit p-Phenylendiamin: HOFFMANN, D.R.P. 59139; *Frdl.* III, 350.

Chlorbenzol-Disazo-m-Chlorbenzol- β -Naphtol C₂₂H₁₄ON₄Cl₂ = . Scharlachrothe, mikroskopische Krystalle. Schmelzp.: 226°. Sehr wenig löslich in organischen Solventien, nur in Eisessig und Toluol etwas leichter löslich, löslich in conc. Schwefelsäure mit bläulichgrüner Farbe (NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 938).

Nitrobenzol-Disazo- β -Naphtoldisulfonsäure(3,6) C₂₆H₁₇O₁₆N₅S₄ = NO₂.C₆H₃[N₂.C₁₀H₄(OH)(SO₃H)₂]₂. B. Durch Combination von diazotirter p-Amino m-nitrobenzolo- β -Naphtoldisulfonsäure(3,6) (s. o.) mit R-Säure (Spl. Bd. II, S. 534) (BÜLOW, MANN, B. 30, 986). — Na₄C₂₆H₁₃O₁₆N₅S₄. Färbt ungebeizte Baumwolle blau.

*Toluolazonaphtol C₁₇H₁₄ON₂ = CH₃.C₆H₄.N:N.C₁₀H₆.OH (S. 1435).

S. 1435, Z. 5—6 v. o. statt: „o-Toluolazo(2)- α -Naphtol“ lies: „o-Toluolazo(4)- α -Naphtol“.

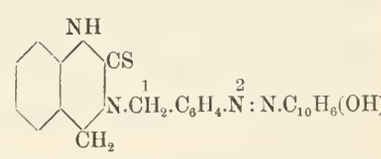
e) m-Toluolazo- β -Naphtol. Hellrothe Nadeln. Schmelzp.: 141°. Löslich in organischen Solventien und in conc. Schwefelsäure mit violetterrother Farbe, sehr wenig löslich in Alkalilaugen (NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 938).

S. 1436, Z. 9 v. o. statt: „155°“ lies: „150°“.

3,5-Dibrom-p-toluolazo- β -Naphtol C₁₇H₁₂ON₂Br₂ = C₇H₅Br₂.N:N.C₁₀H₆.OH. Scharlachrothe Prismen. Schmelzp.: 141° (ORTON, P. Ch. S. Nr. 268).

S. 1436, Z. 15 v. u. die Structurformel muss lauten: „HO.C₁₀H₆.N₂.²C₆H₄.CH₃¹.NH.C₆H₅“.

S. 1436, Z. 5 v. u. statt: „C₂₃H₂₀N₄O₂“ lies: „C₂₄H₂₀N₄O₂“.

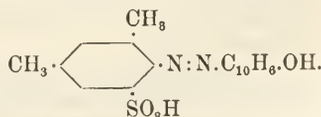
„ β -Naphtolazo-o-Benzylthiotetrahydrochinazolin“ C₂₅H₂₀ON₄S = . s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1492.

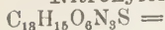
Xylolazonaphtol C₁₈H₁₆ON₂. a) a-m-Xylolazo- β -Naphtol (CH₃)₂C₆H₃.N₂.C₁₀H₆.OH. Rothe Nadeln. Schmelzp.: 166°. Löslich in Alkohol und Aether, schwer löslich in Wasser, Alkalien und verdünnten Säuren, löslich in conc. Schwefelsäure mit dunkelkirschrother Farbe (NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 938).

b) p-Xylolazo- β -Naphtol (CH₃)₂C₆H₃.N:N.C₁₀H₆.OH. Grünschimmernde Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 150—151° (BAMBERGER, DESTRAZ, B. 35, 1880).

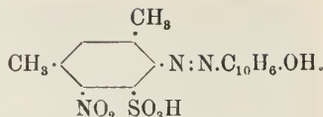
*Xylolsulfonsäureazonaphtol C₁₈H₁₆O₄N₂S (S. 1437). e) m-Xylolsulfonsäure(5)-Azo(4)- β -Naphtol:

B. Aus 4-Diazo-1,3-Dimethylbenzolsulfonsäure(5) (Spl. zu Bd. IV, S. 1539) und β -Naphtol in alkalischer Lösung (JUNGHANN, B. 35, 3765). — Goldgelbe Blättchen. Etwas löslich in heissem Wasser. Färbt Wolle orangegelb. — Na.C₁₈H₁₅O₄N₂S + 3 H₂O. Orange gelbe Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser.



Nitroxylsulfonsäureazo- β -Naphтол

B. Aus 4-Diazo-6-Nitro-1,3-Dimethylbenzolsulfonsäure(5) (Spl. zu Bd. IV, S. 1539) und β -Naphтол in alkalischer Lösung (J., B. 35, 3766). — Ziegelrothe Nadeln (aus heissem Wasser) mit 5 Mol. H_2O . Färbt sich beim Erhitzen auf 120—125° schwarz, metallisch glänzend. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol. Färbt Wolle gelbstichig orange.



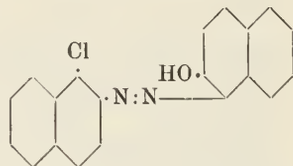
ar-Tetrahydro- β -naphthalinazo- β -Naphтол $C_{10}H_{10}ON_2 = C_{10}H_{11}.N_2.C_{10}H_6.OH$. B. Aus diazotirtem ar-Tetrahydro- β -Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 328) und β -Naphтол (SMITH, Soc. 81, 903). — Scharlachrothe, grün schimmernde Krystalle. Schmelzp.: 153°. Unlöslich in Natronlauge, schwer löslich in Alkohol. Giebt mit conc. Schwefelsäure scharlachrothe Färbung.

*Naphthalinazonaphтол, Oxyazonaphthalin $C_{20}H_{14}ON_2 = C_{10}H_7.N:N.C_{10}H_6.OH$ (S. 1438). a) * α -Naphthalinazo- α -Naphтол (S. 1438). B. {... (FRANKLAND, Soc. ...); vgl. auch Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 5411; Frdl. I, 359).

b und c) Die im Hptw. unter b und c) aufgeführten beiden Verbindungen sind identisch.

d) * β -Naphthalinazo- β -Naphтол (S. 1438). B. {... (NIETZKI, GOLL. ...); vgl. auch Bad. Anil.- u. Sodaf., D.R.P. 5411; Frdl. I, 359).

1-Chlornaphthalin-2-Azo- β -naphтол $C_{20}H_{13}ON_2Cl =$ B. Aus 1-Chlornaphthalin-2 Diazoniumchlorid (vgl. Spl. zu Bd. IV, S. 1540) und β -Naphтол in alkalischer Lösung (MORGAN, Soc. 81, 1381). — Dunkelrothe Prismen mit broncefarbigem Reflex aus Aethylacetat. Schmelzp.: 234°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol. Giebt mit conc. Schwefelsäure bläulich purpurrothe Färbung.



*Naphthalinsulfonsäureazonaphтол $C_{20}H_{14}O_4N_2S =$ $HO_3S.C_{10}H_6.N:N.C_{10}H_6.OH$ (S. 1438). a) *Farbstoff aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(4) und β -Naphтол (S. 1438, Z. 13 v. u.) B. {... (GRIESS, B. 11, 2199); vgl. auch Bad. Anilin- und Sodaf., D.R.P. 5411; Frdl. I, 359—361). — 2,6 g lösen sich in 100 Thln. siedendem Wasser (GEORGEVICS, M. 21, 836, 845).

b) Farbstoff aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(2) und β -Naphтол. Nadeln (aus Alkohol durch Salzsäure). Im auffallenden Lichte grünglänzend, im durchfallenden Lichte rubinroth. 0,14 g lösen sich in 100 Thln. siedendem Wasser (G., M. 21, 833, 845).

c) Farbstoff aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(3) und β -Naphтол. Dunkle, radial gruppierte Nadeln (aus Alkohol durch Salzsäure). 0,4—0,7 g lösen sich in 100 Thln. siedendem Wasser (G., M. 21, 834, 845).

d) Farbstoff aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(5) und β -Naphтол. 13 g lösen sich in 100 Thln. siedendem Wasser (G., M. 21, 837, 845).

e) Farbstoff aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(6) und β -Naphтол. Kupferrothe Blättchen (aus Alkohol durch Salzsäure). 0,5 g lösen sich in 100 Thln. siedendem Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (G., M. 21, 838, 845).

f) Farbstoff aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(7) und β -Naphтол. Goldglänzende Nadeln (aus Alkohol durch Salzsäure). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (G., M. 21, 840, 845).

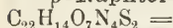
g) Farbstoff aus 1-Naphtylaminsulfonsäure(8) und β -Naphтол. Dunkelbraune, glänzende Krystalle. 0,21 g lösen sich in 100 Thln. siedendem Wasser (G., M. 21, 841, 845).

α -Naphthalinazo- β -Naphtholdisulfonsäure(6, 8) Ponceau 6 R. $C_{20}H_{14}O_7N_2S_2 + 9H_2O = C_{10}H_7.N:N.C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2 + 9H_2O$. Rubinrothe Krystalle mit braunrothen Reflexen. Leicht löslich im Wasser; die Löslichkeit wird durch die Gegenwart von Mineralsäuren ziemlich vermindert. Sehr energische Säure; zersetzt selbst in Gegenwart grosser Mengen von Mineralsäure die Mineralsalze unter Bildung des betreffenden Metallsalzes (SISLEY, Bl. [3] 25, 873). — $Na_2.C_{20}H_{12}O_7N_2S_2 + 7H_2O$. Braunrothe Krystalle (aus verdünntem Alkohol). 100 ccm Wasser von 23° lösen 5,57 g. — $Ca.C_{20}H_{12}O_7N_2S_2 + 7H_2O$. Mikroskopische pringelbe Prismen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,0431 g. — $Ba.C_{20}H_{12}O_7N_2S_2 + 7H_2O$. Braunrothe mikroskopische Nadeln. — $Fe.C_{20}H_{12}O_7N_2S_2 + 7H_2O$. Braunrothe Nadeln.

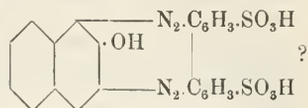
Biphenyldisazo- α -Naphтол $C_{22}H_{22}O_2N_4 = [HO.C_{10}H_6.N:N.C_6H_4-]_2$. B. Durch Hineinfiltriren einer Tetrabiphenylchloridlösung (Hptw. Bd. IV, S. 1543, Z. 19 v. o.) in eine kalte alkoholische Lösung von α -Naphтол (MÜHLAU, KEGEL, B. 33, 2869). — Grünglänzende

prismatische Krystalle aus Pyridin. Erweicht gegen 200°, schmilzt bei 209-210°. Schwer löslich in Aether und Benzol, etwas leichter in Alkohol, ziemlich leicht in Aceton mit gelblich-rother Farbe. Lösung in conc. Schwefelsäure blau, in verdünnten Alkalien bordeauxroth.

β-Naphtol-Disazo-biphenyldisulfonsäure



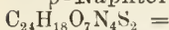
B. Aus alkalischer β-Naphtollösung und 4,4'-Tetraazobiphenyldisulfonsäure (2,2') (Hptw. Bd. IV, S. 1543) (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] **66**, 573). — Leicht löslich in verdünnten Alkalien und Säuren. Die alkalische Lösung ist gelbroth, die saure blauroth. — Ba.C₂₂H₁₂O₇N₄S₂. Schwer löslich in Wasser.



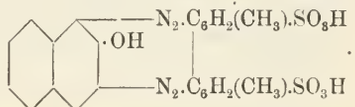
Biphenyldisulfonsäure-Disazo-α-naphtolsulfonsäure (4) C₃₂H₂₂O₁₄N₄S₄ = [-C₆H₃(SO₃H).N:N.C₁₀H₅(OH)(SO₃H)]₂. B. Aus 4,4'-Tetraazobiphenyldisulfonsäure (2,2') (Hptw. Bd. IV, S. 1543) und 1,4-Naphtolsulfonsäure (Spl. Bd. II, S. 510) (E., W., *J. pr.* [2] **66**, 574). — Natriumsalz. In Wasser mit rother Farbe sehr leicht löslich. — Ba₂.C₃₂H₁₈O₁₄N₄S₄. Dunkelrothes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser.

Biphenyldisulfonsäure-Disazo-β-naphtoldisulfonsäure (3, 6) C₃₂H₂₂O₂₀N₄S₆ = [-C₆H₃(SO₃H).N:N.C₁₀H₄(OH)(SO₃H)]₂. B. Aus 4,4'-Tetraazobiphenyldisulfonsäure (2,2') (Hptw. Bd. IV, S. 1543) und R-Säure (Spl. Bd. II, S. 534) (E., W., *J. pr.* [2] **66**, 574). — Natriumsalz. Roth. Leicht löslich in Wasser. — Ba₃.C₃₂H₁₆O₂₀N₄S₆. Rothes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser.

β-Naphtol-Disazo-bitolyldisulfonsäure



B. Aus Tetrazobitolyldisulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1543, Z. 3 v. u.) und β-Naphtolnatrium (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] **66**, 255). — Blaurother Niederschlag (aus dem Natriumsalz durch verdünnte Salzsäure). Schwer löslich in Wasser. — Natriumsalz. Rother Niederschlag. — Ba.C₂₄H₁₆O₇N₄S₂. Rothes Pulver. Fast unlöslich in Wasser.



S. 1440, Z. 4 v. o. statt: „C₁₈H₂₀N₂O₂“ lies: „C₁₈H₁₈N₂O₂“.

o-Oxybenzolazo-β-Naphtol C₁₆H₁₂O₂N₂ = HO.C₆H₄.N₂.C₁₀H₆.OH. Dunkelrothe Krystalle (aus Essigester). Schmelzp.: 193°. Löslich in organischen Solventien, in verdünnter Alkalilauge mit weinrother und in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe (NIEMENTOWSKI, *C.* 1902 II, 938).

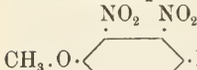
p-Oxybenzolazo-β-Naphtol C₁₆H₁₂O₂N₂ = HO.C₆H₄.N₂.C₁₀H₆.OH. Indisichrothe Kryställchen. Schmelzp.: 194°. Löslich in organischen Solventien, in verdünnter Alkalilauge mit weinrother und in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe (N., *C.* 1902 II, 938).

p-Toluolsulfonsäurephenylesterazo-β-Naphtol C₂₃H₁₈O₄N₂S = C₇H₇.SO₂.O⁴.C₆H₄.N¹:N.C₁₀H₆.OH. Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 157-157,5°. Leicht löslich in Chloroform, heissem Alkohol, Benzol und Aceton (BAMBERGER, RISING, *B.* **34**, 238).

3,5-Dibrom-2-oxybenzolazo-β-Naphtol C₁₆H₁₀O₂N₂Br₂ = HO.C₆H₂Br₂.N:N.C₁₀H₆.OH. Kupferrothe Platten. Schmelzp.: 214-215° (ORTON, *P. Ch.* S. Nr. 268).

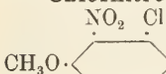
4-Nitro-2-methoxybenzolazo-β-Naphtol C₁₇H₁₃O₄N₃ = CH₃.O.C₆H₃(NO₂).N:N.C₁₀H₆.OH. Rothe, metallglänzende Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 269°. In alkoholischer Natronlauge und in conc. Schwefelsäure violett löslich. Lässt sich mittels Schwefelammoniums zur entsprechenden Aminoazoverbindung (S. 1048) reduciren (MELDOLA, EYRE, *P. Ch.* S. Nr. 238).

Dinitro-p-methoxybenzolazo-β-Naphtol C₁₇H₁₂O₆N₄ =



B. Durch Diazotirung von 2,3-Dinitro-p-Anisidin (Hptw. Bd. II, S. 735, Z. 28 v. o.) in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von HNO₃ oder H₂SO₄ und Behandlung des entstehenden Diazoniumsalzes in alkalischer Lösung mit β-Naphtol (M., E., *Soc.* **81**, 994). — Röthlichbraune Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 277-278°. Rubinroth im durchfallenden Licht. Unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in alkoholischer Kalilauge mit weinrother, in conc. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe. Besitzt keinen Phenolcharakter.

Chlornitro-p-methoxybenzolazo-β-Naphtol C₁₇H₁₂O₄N₃Cl =



B. Durch Diazotirung von 2,3-Dinitro-p-Anisidin (Hptw. Bd. II, S. 735, Z. 28 v. o.) in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von conc. Salz-

säure und Vereinigung des entstehenden Chlornitrodiazoniumsalzes mit β -Naphthol (M., E., *Soc.* 81, 995). — Rothe bis röthlichbraune Nadeln. Schmelzp.: 249—250°. Löslich in heissem Alkohol, Eisessig und Toluol mit rother Farbe, in alkoholischer Kalilauge mit orangerother, in conc. Schwefelsäure mit röthlichvioletter, beim Verdünnen roth werdender Farbe. Besitzt keinen Phenolcharakter.

4-Amino-2-methoxybenzolazo- β -Naphthol $C_{17}H_{15}O_2N_3 = CH_3.O.C_6H_3(NH_2).N:N.C_{10}H_6.OH$. B. Durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung (S. 1047) mittels Schwefelammoniums (MELDOLA, EYRE, *P. Ch. S.* Nr. 238). — Bronceglänzende Schuppen. Schmilzt oberhalb 300°. Die rothe alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Salzsäure orange.

2-Methoxy-4-oxy-5-nitrobenzolazo- β -Naphthol $C_{17}H_{13}O_5N_3 = (CH_3.O)(HO)C_6H_2(NO_2).N:N.C_{10}H_6.OH$. B. Aus Anhydro-3-Methoxy-6-Nitro-4-Diazophenol (Spl. zu Bd. IV, S. 1552) und β -Naphthol in alkalischer Lösung (MELDOLA, WECHSLER, *Soc.* 77, 1173; M., EYRE, *P. Ch. S.* Nr. 238). — Broncegrüne Schuppen (aus siedendem Anilin). Zersetzt sich bei 240—250°. Fast unlöslich in Alkohol. Löst sich in kaltem wässerigen Alkali mit dunkelweinrother Farbe, ist durch Säuren unverändert fällbar (M., E.).

β -Naphtholazoverbindung des Mercaptothiobiazol-Aminophenylsulfids (vgl. S. 312) $C_{18}H_{12}ON_4S_3 = \begin{matrix} N-N \\ \vdots \quad \vdots \\ HS.C.S.C.S.C_6H_4.N:N.C_{10}H_6.OH \end{matrix}$. Kugelige zinnberrothe Aggregate aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 222°. Schwer löslich in Alkohol und Aether (BUSCH, ZIEGELE, *J. pr.* [2] 60, 51).

β -Naphtholazo-1,4-Diphenyl-5-Thiotriazol-3-Thiobenzol $C_{30}H_{21}ON_5S_2 = C_6H_5.N-N \begin{matrix} S \\ \vdots \\ C.S.C_6H_4.N:N.C_{10}H_6.OH \end{matrix}$. B. Aus dem diazotirten S-p-Aminophenyläther des 1,4-Diphenylthiazolthion(5)-ols(3) (S. 750) und β -Naphthol (BUSCH, WOLFERT, *B.* 34, 312). — Orangerothe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 243°. Lösung in conc. Schwefelsäure carmoisinroth.

Azoderivate von Thionaphtholen. Phenylthiobiazol- α -naphthalinazo- β -Naphthol $C_{28}H_{18}ON_4S_3 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ \vdots \quad \vdots \\ CS.S.C.S^1.C_{10}H_6.N_2^4.C_{10}H_6.OH \end{matrix}$. B. Durch Diazotiren von Phenylthiobiazol- α -aminonaphthalin (S. 445) und Kuppeln mit β -Naphthol (BUSCH, WOLFF, *J. pr.* [2] 60, 195). — Bordeauxrothe Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). Schmelzpunkt: 221—222°.

Phenylthiobiazol- α -naphthalinazo- β -Naphthol $C_{28}H_{18}ON_4S_3 = \begin{matrix} C_6H_5.N-N \\ \vdots \quad \vdots \\ CS.S.C.S^1.C_{10}H_6.N_2^4.C_{10}H_6.OH \end{matrix}$. B. Aus Phenylthiobiazol- α -aminonaphthalin (S. 445) durch Diazotiren und Kuppeln mit β -Naphthol (B., W., *J. pr.* [2] 60, 195). — Zinnberrothe Nadelchen aus Chloroform-Alkohol. Schmelzp.: 199—200°.

H α . Derivat des Oxybiphenyls $C_{12}H_{10}O = C_6H_5.C_6H_4.OH$.

Benzolazo-p-Oxybiphenyl $C_{18}H_{14}ON_2 = C_6H_5.N:N^3.C_6H_3(OH)^4.C_6H_5^1$. B. Aus p-Oxybiphenyl (Hptw. Bd. II, S. 894—895) und Benzoldiazoniumchlorid (HIRSCH, D.R.P. 58295; *Frdl.* III, 25). — Gelbe Nadeln aus Eisessig.

p-Oxybiphenyl-p'-Azo-2-Nitrophenol $C_{18}H_{13}O_4N_3 = HO.C_6H_4.C_6H_4.N:N^4.C_6H_3(NO_2)^2.OH^1$. B. Durch Kochen des aus äquimolekularen Mengen Tetrazobiphenyl (Hptw. Bd. IV, S. 1543) und o-Nitrophenol (Spl. Bd. II, S. 376) in Sodälösung entstehenden Products mit Wasser (TÄUBER, D.R.P. 61571; *Frdl.* III, 799). — Hellgelbe Nadelchen aus Spirit. Schmelzp.: 200°.

H β . Derivate der Oxyphenanthrene $C_{14}H_{10}O = C_{14}H_9.OH$.

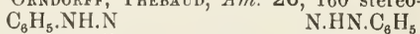
Benzolsulfonsäureazo-3-Oxyphenanthren $C_{20}H_{14}O_4N_2S = HO_3S.C_6H_4.N:N.C_{14}H_9.OH$. — $Na.C_{20}H_{13}O_4N_2S + H_2O$. B. Aus berechneten Mengen 3-Oxyphenanthren (Spl. Bd. II, S. 541) und p-Diazobenzolsulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1534—1535) in Gegenwart von Alkali (WERNER, *A.* 321, 295). Rothe Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt Seide kirschroth und Wolle schmutzig braunroth.

10-Benzolazo-9-Oxyphenanthren s. Phenanthrenchinonphenylhydrazon S. 525.

K. *Derivate der Phenole $C_nH_{2n-6}O_2$ (S. 1440—1448).

2. *Derivate des Resorcins (S. 1441—1446).

*Benzolazoresorcins, Dioxiazobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(OH)_2$ (S. 1441 bis 1442). b) *4-Azoderivat, 2,4-Dioxiazobenzol (S. 1442). Die *beiden Modificationen vom Schmelzpt.: 170° und 161° sind nach ORNDORFF, THEBAUD, *Am.* 26, 160 stereo-



isomer und besitzen folgende Constitution: $HC.C \text{---} CO$ und $HC.C \text{---} CO$.
 $HC.C(OH):CH \quad \quad \quad HC.C(OH):CH$

Beide Modificationen sind wasserfrei und geben beim Umkrystallisiren aus Benzol das bei 170° schmelzende Product. Ueberführung in schwefelhaltige Baumwollfarbstoffe durch Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali: VIDAL, D.R.P. 102069; *C.* 1899 I, 1230.

*Methyläther $C_{13}H_{12}O_2N_2 = C_{12}H_9N_2O_2(CH_3)$ (S. 1442). Schmelzpt.: 123° (O., Th., *Am.* 26, 165).

*Aethyläther $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_{12}H_9N_2O_2(C_2H_5)$ (S. 1442). Krystallisirt aus verdünntem Alkohol in langen, röthlichgelben Krystallen vom Schmelzpt.: 88°, aus conc. Alkohol in bräunlichrothen kurzen Nadeln vom Schmelzpt.: 87° (O., Th., *Am.* 26, 162).

*Diacylderivat $C_{16}H_{14}O_4N_2 = C_{12}H_8N_2O_2(C_2H_3O)_2$ (S. 1442). Krystallisirt aus verdünntem Alkohol in röthlichgelben Krystallen vom Schmelzpt.: 106°, aus conc. Alkohol in gelben Krystallen vom Schmelzpt.: 104° (O., Th., *Am.* 26, 162). Durch Einwirkung von Phenylhydrazin entsteht das Diacylderivat des Oxychinon-Bisphenylhydrazons (S. 525).

*Benzolazonitrosoresorcins $C_{12}H_9O_3N_3 = C_6H_5.N_2.C_6H_2(NO)(OH)_2$ (S. 1442). *B.* {... (KOSTANECKI...); D.R.P. 46479; *Frdl.* II, 330).

*Benzolsulfonsäureazoresorcins $C_{12}H_{10}O_5N_2S = HO_3S.C_6H_4.N:N.C_6H_3(OH)_2$ (S. 1443).

b) *p-Benzolsulfonsäurederivat, Tropäolin O (S. 1443). Stahlgraue Kryställchen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Die Löslichkeit wird durch eine sehr geringe Menge Mineralsäure noch beträchtlich vermindert. Energische Säure; zersetzt die Mineralsalze unter Bildung des betreffenden Metallsalzes (SISLEY, *Bl.* [3] 25, 869). — $NH_4.C_{12}H_9O_5N_2S + 5H_2O$. Braune Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,455 g. — $Na.C_{12}H_9O_5N_2S + 2\frac{1}{2}H_2O$. Braune, anscheinend trikline (OFFRET, *Bl.* [3] 25, 870) Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,422 g, 100 ccm Wasser von 100° 20 g. — $K.C_{12}H_9O_5N_2S + 5H_2O$. Braune Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,178 g. — $Mg(C_{12}H_9O_5N_2S)_2 \cdot 5H_2O$. Gelbbraune Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,447 g. — $Ca(C_{12}H_9O_5N_2S)_2 \cdot 2\frac{1}{2}H_2O$. Braune Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,0821 g. — $Ba(C_{12}H_9O_5N_2S)_2 \cdot 5H_2O$. Braune Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,0642 g. — $Zn(C_{12}H_9O_5N_2S)_2 \cdot 5H_2O$. Braungelbe mikroskopische Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,0670 g. — $Pb(C_{12}H_9O_5N_2S)_2 \cdot 5H_2O$. Braungelbe Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,0553 g. — $Fe(C_{12}H_9O_5N_2S)_2 \cdot 5H_2O$. Braune mikroskopische Blättchen. — $Cu(C_{12}H_9O_5N_2S)_2 \cdot 5H_2O$. Braune mikroskopische Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,0967 g. — Anilinsalz $C_6H_7N.C_{12}H_{10}O_5N_2S$. Braungelbe Blättchen. 100 ccm Wasser von 23° lösen 0,1112 g.

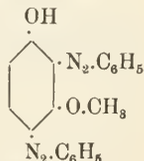
*Resorcindisazobenzol $C_{18}H_{14}O_2N_4 = (C_6H_5.N:N)_2C_6H_2(OH)_2$ (S. 1443—1444). {*B.* (WALLACH, *B.* 15, 24}; D.R.P. 18862; *Frdl.* I, 453).

Monomethyläther $C_{19}H_{16}O_2N_4 =$

B. Aus Resorcinnomethyläther und Benzoldiazoniumchlorid in Alkohol; man gießt die Lösung in eine alkoholische Natriumacetatlösung (ORNDORFF, THEBAUD, *Am.* 26, 165). — Rothe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). Schmelzpt.: 189—190°.

Resorcindisazoanilin $C_{18}H_{16}O_2N_6 = (OH)_2C_6H_2(N_2.C_6H_4.NH_2)_2$. *B.* Durch alkalische Reduction der Disazoverbindung, die aus 2 Mol. p-Nitrodiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1524) und 1 Mol. Resorcins erhalten wird (SCHNEIDER, D.R.P. 98438; *Frdl.* V, 632). — Verwendung für Polyazofarbstoffe: SCH.

S. 1444, Z. 21 v. o. statt: „... 4-Azoresorcins“ lies: „... 4-Resorcins“.



Xylolsulfonsäureazo-Resorcins $C_{14}H_{14}O_5N_2S = CH_3 \cdot \langle \text{Benzene Ring} \rangle \cdot N:N.C_6H_3(OH)_2 \cdot SO_3H$. *B.*

Aus 4-Diazo-1,3-Dimethylbenzolsulfonsäure(5) (Spl. zu Bd. IV, S. 1539) und Resorcins in alkalischer Lösung (JUNGHAN, *B.* 35, 3766). — Röthlichbraune Blättchen. Färbt Wolle goldgelb.

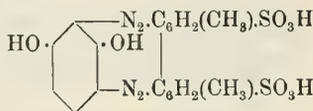
Nitroresorcinmonomethylätherazo- β -Naphtol $C_{17}H_{13}O_5N_3 =$

$CH_3O \cdot \langle \text{Benzene Ring} \rangle \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Durch Diazotirung von 2,3-Dinitro-*p*-Anisidin (Hptw. Bd. II, S. 735, Z. 28 v. o.) in Eisessig und Vereinigung des entstehenden Diazoniumsalzes mit alkalischer β -Naphtollösung (MELDOLA, EYRE, *Soc.* 81, 998). — Granatrothe Tafeln oder orangefarbene Nadeln aus Eisessig. Schmelzpt.: 234—235°. Löslich in verdünnten wässrigen Alkalien mit violetter, in conc. Schwefelsäure mit fuchsinrother Farbe. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Toluol mit orangerother Farbe. Die Lösung des Mononatriumsalzes ist violett, die des Dinatriumsalzes roth.

Resorcindisazo-Bitolyldisulfonsäure

$C_{20}H_{16}O_8N_4S_2 =$

B. Aus Resorcin und Tetrazobitolyldisulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1543, Z. 3 v. u.) in schwach alkalischer Lösung (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 266). — Ba. $C_{20}H_{14}O_8N_4S_2$. Schwarzbraunes Pulver. Schwer löslich in Wasser.



L. *Derivate der Phenole $C_nH_{2n-12}O_2$ u. s. w. (S. 1448—1450).

I. *Derivate der Naphtendiole (S. 1448—1450).

*Benzolazonaphtendiol $C_{16}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_5(OH)_2$ (S. 1448—1450).

d) 1-Benzolazo-2,3-Dioxynaphtalin. B. Durch Combination von 2,3-Dioxynaphtalin mit 1 Mol. Benzoldiazoniumchlorid (FRIEDLÄNDER, SILBERSTERN, *M.* 23, 520). — Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser. Die gelbbraune alkalische Lösung schlägt durch Säuren in ein gelbliches Roth um.

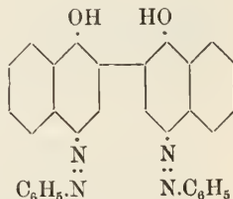
2-Benzolazo-1,8-Dioxynaphtalindisulfonsäure (3,6), Benzolazochromotrop-säure $C_{16}H_{12}O_6N_2S_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_3(OH)_2(SO_3H)_2$. Zur Constitution vgl.: HANTOWER, TÜBER, *B.* 31, 2158.

Ia. Derivat des Biphenols $C_{12}H_{10}O_2 = (HO)^3C_6H_4 \cdot C_6H_4(OH)^3$.

Bianisylidisazo- α -Naphtol $C_{34}H_{26}O_4N_4 = [HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)]_2$ oder $[O : C_{10}H_6 : N \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)]_2$. B. Aus diazotirtem Dianisidin und α -Naphtol in kaltem Alkohol (MÖHLAU, KEDEL, *B.* 33, 2871). — Schwärzlichviolette Nadelchen (aus Aceton + Wasser). Erweicht bei 210°, schmilzt bei 218—219°.

Ib. Derivate des Dioxycinaphtyls $C_{20}H_{14}O_2 = (HO)^1 C_{10}H_6^2 \cdot C_{10}H_6(OH)^1$.

4,4'-Bisbenzolazo-1,1'-Dioxycinaphtyl (2,2') $C_{32}H_{22}O_2N_4 =$ und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 1428; Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 1042.



2. * β -Dinaphtylolmethandisazobenzol $C_{33}H_{24}O_2N_4 = CH_2 [C_{10}H_5(OH) \cdot N : N \cdot C_6H_5]_2$ (S. 1450) (von ABEL) ist zu streichen, weil als Benzolazo- β -Naphtol (S. 1042) erkannt (MÖHLAU, STROHBACH, *B.* 33, 804).

M. *Derivate der Phenole $C_nH_{2n-6}O_3$ (S. 1450—1451).

2. *Derivate des Phloroglucins (S. 1450—1451).

Bisbenzolazo-Phloroglucinmonomethyläther $C_{19}H_{16}O_3N_4 = (C_6H_5 \cdot N : N)_2 C_6H(OH)_2 \cdot (O \cdot CH_3)$. B. Aus Phloroglucinmonomethyläther in Sodalösung und Diazobenzol (PERKIN, ALLISON, *Soc.* 81, 470). — Orangerothe Nadeln. Schmelzpt.: 250—252°.

Bisbenzolazo-Phloroglucinmonoäthyläther $C_{20}H_{18}O_3N_4 = (C_6H_5 \cdot N : N)_2 C_6H(OH)_2 \cdot (O \cdot C_2H_5)$. Orangerothe Nadeln. Schmelzpt.: 212—214° (P., A., *Soc.* 81, 472).

Bisbenzolazo-Verbindung des Apioseglykosephloroglucins $C_{25}H_{32}O_{12}N_4 = C_{11}H_{19}O_{10} \cdot C_6H(OH)_2(N : N \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Apioseglykosephloroglucin und überschüssigem Benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Soda (VONGERICHTEN, *A.* 318, 133). — Rothbraune Krystallmasse aus Alkohol. Unlöslich in kalter Sodalösung, löslich in heisser Soda- und Natronlauge.

3. Derivat des Methylphloroglucins.

Bisbenzolazo-Methylphloroglucinmonomethyläther $C_{20}H_{18}O_3N_4 = (C_6H_5 \cdot N:N)_2 C_6H_5O_3$. B. Aus dem bei der Spaltung des Aspidins entstehenden Methylphloroglucinmonomethyläther (Spl. Bd. II, S. 620, Z. 20 v. o.) und Diazoaminobenzol in Alkohol (Вѡнм, A. 318, 251). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 204°.

4. Derivat des Dimethylphloroglucins.

Benzolazodimethylphloroglucin $C_{14}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_5O_3$. B. Bei der Einwirkung von Diazoaminobenzol auf Dimethylphloroglucin oder auf Methylen-bis-dimethylphloroglucin (Вѡнм, A. 318, 308). — Braune Nadeln. Schmelzpunkt: 200°.

N. *Derivate der Alkohole (S. 1451).

I. *Derivate des Benzylalkohols (S. 1450).

Benzolazo-o-Benzylalkohol $C_{13}H_{13}ON_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Condensation von Nitrosobenzol mit o-Aminobenzylalkohol in Gegenwart von Alkohol und Essigsäure (FREUNDLER, C. r. 136, 1136). In geringer Menge bei der Reduction eines Gemisches von Nitrobenzol und o-Nitrobenzylalkohol durch Alkohol, Natronlauge und Zinkstaub (F., C. r. 136, 1138). — Orangegelbe Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzpunkt: 77–78°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin. Geht beim Erhitzen mit 50%iger Schwefelsäure auf 80° oder beim Erhitzen ohne H_2SO_4 über 130° unter vermindertem oder normalem Druck in 2-Phenylindazol über; im letzteren Falle entsteht gleichzeitig eine gewisse Menge des isomeren Azodiphenylmethans (S. 1030), die um so mehr zunimmt, je rascher erhitzt wird. Beim Erhitzen des Benzolazo o-Benzylalkohols mit conc. Schwefelsäure entsteht ebenfalls eine geringe Menge Azodiphenylmethan.

p-Dibenzylsulfiddisazoresorcin s. Hptw. Bd. IV, S. 1444.

O. *Derivate der Säuren mit zwei Atomen Sauerstoff (S. 1451–1466).

I. *Benzolazocarbonsäure, Phenylazocarbonsäure $C_7H_6O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot CO_2H$ (S. 1451–1454).

Benzolazophenylbiazolon $C_6H_5 \cdot N:N \cdot C \begin{matrix} \swarrow N \cdot N \cdot C_6H_5 \\ \searrow O \cdot CO \end{matrix}$ s. Hptw. Bd. IV, S. 676, Z. 21 v. u.

*p-Toluolazocarbonsäureamid $C_8H_9ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 1452, Z. 12 v. o.). B. Bei der Einwirkung von Semicarbazid auf 4-Methylchinol in essigsaurer Lösung (BAMBERGER, B. 35, 1428). — Schmelzpt.: 141,5–142°.

o-Toluolazocarbonsäureamid s. S. 530.

p-Toluolazocarbonsäureamid $C_{14}H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Oxydation von 1-p-Tolyl-4-Phenylsemicarbazid (S. 533) mit $FeCl_3$ (BUSCH, FREY, B. 36, 1376). — Hellrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 129° (unter Zersetzung).

Xylolazocarbonsäureamid s. S. 544.

S. 1452, Z. 4 v. u. statt: „290°“ lies: „29°“.

Dibrombenzolazocarbonsäureamid $C_6H_3Br_2 \cdot N_2 \cdot CO \cdot NH_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1522.

Die Substitutionsproducte und Homologen des Benzolazocyanids $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot CN$ sind grösstentheils bei den entsprechenden Diazoverbindungen eingeordnet; vgl. z. B. Hptw. Bd. IV, S. 1521, Z. 4–8, 9–11 und 26–40 v. o. (sowie Spl. dazü); Hptw. Bd. IV, S. 1522, Z. 31–34 v. o.; Hptw. Bd. IV, S. 1523, Z. 24–21 und 2–1 v. u.; Hptw. Bd. IV, S. 1524, Z. 2–3 v. o.; Spl. zu Bd. IV, S. 1527; Hptw. Bd. IV, S. 1533, Z. 10–9 v. u. (sowie Spl. dazü); Hptw. Bd. IV, S. 1545, Z. 13–12 v. u. (sowie Spl. dazü); Hptw. Bd. IV, S. 1546, Z. 4–6 v. o.

2. *Benzolazocyanessigsäure bzw. Phenylhydrazon des Mesoxalsäurehalb-

nitrils $C_9H_7O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$ bzw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C(CN) \cdot CO_2H$ (S. 1454 bis 1456). B. Durch Verseifung des α -Benzolazocyanessigesters (s. u.) mit alkoholisch-wässrigem Alkali (BERTINI, G. 31 I, 579). — Gelbe Blättchen aus Wasser. Schmelzpt.: 157° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, sehr wenig in Benzol. Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter CO_2 -Entwickelung.

*Aethylester $C_{11}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ bzw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (S. 1454). a) * α -Form (S. 1454) $C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (?). Zur Con-

stitution vgl.: WEISSBACH, *J. pr.* [2] 67, 395. *B.* Die α - und β -Form entstehen auch aus Acetylcyanessigestern (Spl. Bd. I, S. 683—684) durch Kuppelung mit Diazobenzol (FAVREL, *C. r.* 131, 190; *Bl.* [3] 27, 201). — Zur Darstellung vgl.: W., *J. pr.* [2] 67, 396. — α -Benzolazocyanessigeste bleibt bei kurzer Behandlung mit alkoholischer Natronlauge (1 Mol. NaOH) unverändert, erst bei etwa 1-stdg. Erwärmen bildet sich ein Natriumsalz, das mit Salzsäure die Benzolazocyanessigsäure (s. o.) neben dem Phenylhydrazon des Glyoxylsäurenitrils (S. 458) liefert (B., *G.* 31 I, 579). Die α - und die β -Form geben in alkalischer Lösung bei Behandlung mit Hydroxylamin neben der Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_3$ (s. u.) eine in Alkohol fast unlösliche hellgelbe Substanz, welche beim Erhitzen ohne zu schmelzen bei 165° sich entflammt und bei Erwärmen mit Essigsäureanhydrid das Phenylhydrazon des Acetylaminoketoisoxazolons (s. u.) liefert (B., *G.* 31 I, 584).

b) * β -Form $C_6H_5.NH.N:C(CN).CO_2.C_2H_5$ (?) (S. 1454). Zur Constitution vgl.: W., *J. pr.* [2] 67, 395. *B.* s. oben die α -Form. — Zur Darstellung vgl.: W., *J. pr.* [2] 67, 396. — Schmelzp.: 85° (E.). Verhalten gegen Hydroxylamin s. oben sub a. Das Kaliumsalz giebt mit $COCl_2$ die stereoisomere α -Form (s. o.) (W., *J. pr.* [2] 67, 402).

c) * γ -Form (S. 1454) $C_6H_5.N:N.CH(CN).CO_2.C_2H_5$ (?). Zur Constitution vgl.: W., *J. pr.* [2] 67, 395. Darstellung der γ - und der δ -Form: Zu einer unter 0° abgekühlten Lösung von Cyanessigestern (Spl. Bd. I, S. 677) in Alkohol wurde eine Lösung von Isodiazobenzolhydrat hinzugefügt, die durch Vermischen von Benzoldiazoniumchlorid mit einer möglichst starken Natronlauge von derselben niedrigen Temperatur frisch bereitet war. Die Trennung von den gleichzeitig entstehenden Isomeren α und β (s. o.) geschieht durch Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100°, wodurch die Phenylhydrazoncyanessigestere (α und β) unter Bildung von in kaltem Ligroin unlöslichen Acetylproducten verändert werden, während der Benzolazocyanessigestere (γ und δ) unangegriffen bleibt (W., *J. pr.* [2] 67, 397). — Rother Körper. Schmelzp.: 84°. Löslich in Ligroin. Aus der Lösung in Natronlauge fällt CO_2 die γ -Form, HCl dagegen die stereoisomere δ -Form (s. u.). Beide werden durch Acetylchlorid nicht angegriffen. Geht bei Behandlung mit wässrig-alkoholischer Kalilauge und darauffolgendem Fällen mit Salzsäure in die isomere α -Verbindung (s. o.) über (B., *G.* 31 I, 579).

d) δ -Form $C_6H_5.N:N.CH(CN).CO_2.C_2H_5$ (?) Zur Constitution vgl.: W., *J. pr.* [2] 67, 395. — Darstellung s. oben sub c. — Rother Körper. Schmelzp.: 118°.

Verbindung $C_{11}H_{13}O_3N_3 = H_2N.O.C.C(N_2H.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$ oder $HON:CH.C(N_2H.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$? *B.* In geringer Menge bei Einwirkung von wässrigem Hydroxylaminchlorhydrat auf eine Lösung von Benzolazocyanessigestere (α - oder β -Form) (s. o.) in 8%iger Natronlauge (B., *G.* 31 I, 584). — Gelbbraune Krystalle (aus siedendem Wasser). Schmelzp.: 162°. Leicht löslich in Alkohol.

Verbindung $C_{11}H_{10}O_3N_4$ (Phenylhydrazon des Acetylaminoketoisoxazolons $\begin{matrix} O.C.O.N \\ | \\ C_6H_5.NH.N:C-\dot{C}.NH.CO.CH_3 \end{matrix}$?). *B.* Aus dem bei 165° verbrennenden Einwirkungsproduct des Hydroxylamins auf α - oder β -Benzolazocyanessigestere (vgl. oben sub a) beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Versetzen mit Wasser (B., *G.* 31 I, 585). — Blättchen (aus einem Gemisch von Aethyl- und Amyl-Alkohol). Schmelzp.: 182° (unter Zersetzung).

Acetylderivat der Benzolazocyanessigsäure, Acetylphenylhydrazon des Mesoxalsäurehalbnitrils $C_{11}H_9O_3N_3 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N:C(CN).CO_2.H$. *B.* Aus dem stabilen und auch dem labilen Aether (s. u.) bei kurzem Kochen mit der berechneten Menge Natronlauge (WEISSBACH, *J. pr.* [2] 67, 404). — Nadeln (aus Aceton). Schmelzp.: 210°. Giebt keine Ketonreactionen. — $Pb(C_{11}H_9O_3N_3)_2$. Weiss. — Silbersalz. Gelb.

*Aethylster $C_{13}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N:C(CN).CO_2.C_2H_5$ (S. 1454—1455). *B.* Beim 3-stdg. Erhitzen von 5 g der β - oder der α -Form des Benzolazocyanessigesters (s. o.) mit etwas überschüssigem Acetylchlorid im Einschmelzrohre (W., *J. pr.* [2] 67, 403).

a) *Labile α -Form. Weiss undurchsichtige Nadeln. Schmelzp.: 158°.

b) *Stabile β -Form. Durchsichtige harte Tafeln. Schmelzp.: 166°. Leichter löslich in Aceton als die α -Modification.

Acetylphenylhydrazon des Mesoxalsäureamidnitrils $C_{11}H_{10}O_2N_4 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N:C(CN).CO.NH_2$. *B.* Aus der α - oder β -Form des Acetylbenzolazocyanessigesters (s. o.) bei Einwirkung von alkoholischem Ammoniak (W., *J. pr.* [2] 67, 406). — Goldgelbe Krystallblättchen. Schmelzp.: 224°.

p-Brombenzolazocyanessigsäurementhylster $C_{10}H_{14}O_2N_3Br = C_6H_4Br.N:N.CH(CN).CO_2.C_10H_{19}$. Platten vom Schmelzp.: 97—98° oder Nadeln von unscharfem Schmelzpunkt (BOWACK, LAPWORTH, *P. Ch. S.* Nr. 259).

*Nitrobenzolazocyanessigsäureäthylester $C_{11}H_{10}O_4N_4 = O_2N.C_6H_4.N:N.CH(CN).CO_2.C_2H_5$ bezw. $O_2N.C_6H_4.NH.N:C(CN).CO_2.C_2H_5$ (S. 1455—1456). c) *p-Nitroderivat

(S. 1456). *B.* Aus *p*-Nitrophenylnitrosaminkalium (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1524—1525) und Cyanessigester (Spl. Bd. I, S. 677) beim Verrühren in wässrigem Alkohol (Lax, *J. pr.* [2] 63, 23). — Grüne Nadeln.

a) * α -Form (S. 1456). *B.* Aus der alkalischen Lösung des Rohproducts durch Salzsäure. Leichte Krystallmasse (aus Benzol-Alkohol durch Ligroin). Schmelzp.: 177°.

b) * β -Form (S. 1456). *B.* Aus der alkalischen Lösung des Rohproducts durch CO₂. Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 191—192°.

p-Sulfoxyphenylhydrazon des Mesoxalsäureäthylesternitrils HO₃S.C₆H₄.NH.N:C(CN).CO₂.C₂H₅ s. Hptw. Bd. IV, S. 721, Z. 27 v. u.

o-Methoxyphenylhydrazon des Mesoxalsäurehalbnitrils C₁₀H₉O₃N₃ = CH₃.O.C₆H₄.NH.N:C(CN).CO₂H(?) *B.* Aus der β -Form des Äthylesters (s. u.) durch Lösen in Alkali und Eintragen in Salzsäure einmal erhalten (Lax, *J. pr.* [2] 63, 7). — Gelbbraune Flocken aus Aether-Petroleumäther. Schmelzp.: 175—176°. — Ammoniumsalz. Dunkelgelbe Nadeln. — Ag.C₁₀H₉O₃N₃. Gelbe Flocken. Zersetzlich.

Äthylester C₁₂H₁₃O₃N₃ = CH₃.O.C₆H₄.NH.N:C(CN).CO₂.C₂H₅. a) α -Form. *B.* Aus der β -Form (s. u.) durch Fällen der alkalischen Lösung mit Essigsäure (L., *J. pr.* [2] 63, 6). — Hellgelbe Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 108°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ligroin. 12,09 Thle. lösen sich in 100 Thln. Benzol bei 20°. Geht leicht in die β -Form über.

b) β -Form. *B.* Analog der *p*-Methoxyverbindung (s. u.) (L., *J. pr.* [2] 63, 5). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 145°. Schwer löslich in Ligroin. 3,24 Thle. lösen sich in 100 Thln. Benzol bei 18°. Die alkalische Lösung verseift sich beim Eingiessen in Salzsäure zur freien Säure (s. o.), giebt aber mit Essigsäure den α -Ester. Kochen mit alkoholischem Natriumäthylat wirkt nicht verseifend. — Na.C₁₂H₁₃O₃N₃. Gelbe Blättchen.

p-Methoxyphenylhydrazon des Mesoxalsäureäthylesternitrils C₁₂H₁₃O₃N₃ = CH₃.O.C₆H₄.NH.N:C(CN).CO₂.C₂H₅. a) Labile Form, α -Form. *B.* Aus der β -Form (s. u.) durch Fällen der alkalischen Lösung mit Salzsäure (L., *J. pr.* [2] 63, 3). — Dunkelgelbe Krystalle aus Benzol-Petroleumäther. Schmelzp.: 116—118°. 3,87 Thle. lösen sich in 100 Thln. Benzol von 20°. Geht durch Schmelzen oder Krystallisation aus Alkohol in die β -Form über.

b) Stabile Form, β -Form. *B.* Aus diazotirtem *p*-Anisidin (Spl. Bd. II, S. 397) und Cyanessigester (Spl. Bd. I, S. 677) durch Natriumacetat (L., *J. pr.* [2] 63, 2). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 85°. 7,33 Thle. lösen sich in 100 Thln. Benzol bei 20°. Wird aus alkalischer Lösung durch CO₂ unverändert gefällt, durch siedendes alkoholisches Natriumäthylat nicht verändert. — Natriumsalz. Mikroskopische Blättchen. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. — Silbersalz. Gelbe Flocken.

p-Aethoxyphenylhydrazon des Mesoxalsäureäthylesternitrils C₁₃H₁₅O₃N₃ = C₂H₅.O.C₆H₄.NH.N:C(CN).CO₂.C₂H₅. a) α -Form. *B.* Aus der β -Form (s. u.) durch Fällen der alkalischen Lösung mit verdünnter Salzsäure (L., *J. pr.* [2] 63, 11). — Krystallpulver aus Benzol. Schmelzp.: 133—134°. 2,51 Thle. lösen sich bei 20° in 100 Thln. Benzol.

b) β -Form. *B.* Aus diazotirtem *p*-Phenetidin (Spl. Bd. II, S. 397) und alkoholischem Cyanessigester (Spl. Bd. I, S. 677) durch Natriumacetat (L., *J. pr.* [2] 63, 10). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 98°. 38,43 Thle. lösen sich in 100 Thln. Benzol bei 20°. Wird durch siedendes alkoholisches Natriumäthylat nicht verändert. Salzsäure fällt den α -Ester (s. o.).

3. *Toluolazocyanessigsäure

C₁₀H₉O₂N₃ = CH₃.C₆H₄.N:N.CH(CN).CO₂H (S. 1456). a) **o*-Toluolderivat (S. 1456). *Äthylester C₁₂H₁₃O₂N₃ (S. 1456). a) * α -Form CH₃.C₆H₄.N:N.CH(CN).CO₂.C₂H₅ (S. 1456). Liefert bei Einwirkung von Acetylchlorid im Gegensatz zur entsprechenden Benzolverbindung (S. 1051—1052) und zur *p*-Toluolverbindung (Hptw. Bd. IV, S. 1456) keine Acetylproducte, sondern die stabile Modification vom Schmelzp.: 134° (Hptw. Bd. IV, S. 1456, Z. 27 v. u.) (WEISSBACH, *J. pr.* [2] 67, 408).

b) **p*-Toluolderivat (S. 1456). *p*-Toluolazocyanessigsäurementhylester C₂₀H₂₇O₂N₃ = C₇H₇.N:N.CH(CN).CO₂.C₁₀H₁₉. Gelbe Platten. Schmelzp.: 93—95°. [α]_D: -53,7° in Benzollösung (Bowack, LAPWORTH, *P. Ch.* S. Nr. 259).

Acetyl-p-Tolyldiazon des Mesoxalsäurehalbnitrils C₁₂H₁₁O₃N₃ = CH₃.C₆H₄.N(CO.CH₃).N:C(CN).CO₂H. *B.* Bei der Verseifung des Acetyl-*p*-Tolyldiazoncyanessigesters (beider Modificationen, s. u.) (WEISSBACH, *J. pr.* [2] 67, 407). — Gelbe Nadelchen (aus Aceton). Schmelzp.: 225°.

Äthylester C₁₄H₁₅O₃N₃ = CH₃.C₆H₄.N(CO.CH₃).N:C(CN).CO₂.C₂H₅. *B.* Aus dem *p*-Tolyldiazon des Mesoxalsäureäthylesternitrils (im Hptw. Bd. IV, S. 1456 als *p*-Toluol-

azocyanessigsäureäthylester aufgeführt) beim Erhitzen mit überschüssigem Acetylchlorid im Einschmelzrohre (W., *J. pr.* [2] 67, 407).

a) Labile Form. Nadeln. Schmelzp.: 216°.

b) Stabile Form. Blättchen. Schmelzp.: 218—219°.

Amid $C_{12}H_{12}O_2N_4 = CH_3.C_6H_4.N(CO.CH_3).N:C(CN).CO.NH_2$. *B.* Aus dem Acetyl-p-Tolyldiazocyanessigsäureester (s. o.) durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak (W., *J. pr.* [2] 67, 408). — Schmelzp.: über 250°.

4. *1,3,4-Xylolazocyanessigsäureäthylester $C_{15}H_{16}O_2N_3$ (*S.* 1456—1457).

a) * α -Derivat $(CH_3)_2C_6H_3.N:N.CH(CN).CO_2.C_2H_5$ (*S.* 1456). Liefert mit Acetylchlorid kein Acetylproduct, sondern die stabile Modification vom Schmelzp.: 166° (Hptw. Bd. IV, *S.* 1456, *Z.* 4 v. u.) (WEISSBACH, *J. pr.* [2] 67, 408).

7. *Biphenyldihydrazoncyanessigsäure $C_{16}H_{12}O_4N_6 = [HO_2C.C(CN):N.NH.C_6H_4-]_2$ (*S.* 1457). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen *Hptw.* Bd. IV, *S.* 1276 und *Spl.* Bd. IV, *S.* 944—945.

8. *Bitolyldihydrazoncyanessigsäure $C_{20}H_{16}O_4N_6 = [HO_2C.C(CN):N.NH.C_6H_3(CH_3)-]_2$ (*S.* 1457). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen *Hptw.* Bd. IV, *S.* 1277 und *Spl.* Bd. IV, *S.* 947—948.

II. *Benzolazocrotonsäure $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_4H_5O_2$ (*S.* 1458).

Benzolazo-Aminocrotonsäureäthylester $C_6H_5.N:N.C(CO_2.C_2H_5):C(NH_2).CH_3$ siehe *S.* 461.

12. *Azobenzoësäuren $C_{14}H_{10}O_4N_2 = HO_2C.C_6H_4.N:N.C_6H_4.CO_2H$ (*S.* 1458—1465).

1) **o*-Azobenzoësäure (*S.* 1458). *B.* Durch Oxydation der Indazylo-*o*-Benzoësäure (*S.* 581) mittels CrO_3 (FREUNDLER, *C. r.* 136, 372). Durch Einwirkung von Natronlauge von 40° Bé. auf *o*-Nitrobenzaldehyd (*Spl.* Bd. III, *S.* 9) (J. MAIER, *B.* 34, 4133).

Dimethylester $C_{16}H_{14}O_4N_2 = C_{14}H_8N_2O_4(CH_3)_2$. *B.* Aus *o*-azobenzoësäurem Silber (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1458) und CH_3J (F. MEYER, DAHLEM, *A.* 326, 346). — Rothe Nadeln (aus Methylalkohol). Schmelzp.: 101°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

*Diäthylester $C_{18}H_{16}O_4N_2 = C_{14}H_8N_2O_4(C_2H_5)_2$ (*S.* 1458). *B.* Aus *o*-azobenzoësäurem Silber (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1458) und C_2H_5J (F. M., D., *A.* 326, 344). — Helianthinfarbige, vierseitige Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 85°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

3) **m*-Azobenzoësäure (*S.* 1458—1459). *B.* Durch Einwirkung von Natronlauge von 40° Bé. auf *m*-Nitrobenzaldehyd (J. MAYER, *B.* 34, 4134).

Dimethylester $C_{16}H_{14}O_4N_2 = C_{14}H_8N_2O_4(CH_3)_2$. *B.* Aus *m*-azobenzoësäurem Silber (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1458) und CH_3J (F. M., D., *A.* 326, 343). — Goldgelbe Blättchen (aus Eisessig). Schmelzp.: 163° (corr.). Ziemlich löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, leicht in heissem Eisessig, Benzol und Aceton.

*Diäthylester $C_{18}H_{16}O_4N_2 = C_2H_5.O_2C.C_6H_4.N:N.C_6H_4.CO_2.C_2H_5$ (*S.* 1458—1459). *B.* Aus diazotirtem *m*-Aminobenzoësäureäthylester bei Einwirkung ammoniakalischer Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, *A.* 320, 137). Aus dem Silbersalz der *m*-Azobenzoësäure (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1458) und C_2H_5J in Benzol bei Wasserbadwärme (F. MEYER, DAHLEM, *A.* 326, 341). — Goldgelbe prismatische Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 108—109° (V., M.); 109° (corr.) (M., D.). Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Die beiden isomeren Verbindungen (*S.* 1459, *Z.* 3 v. o.) von GOLUBEW, konnten MEYER und DAHLEM nicht beobachten.

4) **p*-Azobenzoësäure (*S.* 1459—1460). *B.* Durch Einwirkung von Natronlauge von 40° Bé. auf *p*-Nitrobenzaldehyd (J. MAYER, *B.* 34, 4134). Aus diazotirter *p*-Aminobenzoësäure durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (VORLÄNDER, MEYER, *A.* 320, 135).

Dimethylester $C_{16}H_{14}O_4N_2 = C_{14}H_8N_2O_4(CH_3)_2$. *B.* Aus *p*-Aminobenzoësäuremethyl-ester durch Oxydation mittels CrO_3 in Eisessiglösung (F. MEYER, DAHLEM, *A.* 326, 338). Aus dem Silbersalz der *p*-Azobenzoësäure (*Hptw.* Bd. IV, *S.* 1459) und CH_3J in Benzol bei Wasserbadwärme (F. M., D., *A.* 326, 339). — Rothe Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 242° (corr.). Schwer löslich in Alkohol, Aether und Ligroin, löslich in heissem Benzol, Eisessig, Aceton und Chloroform.

Diäthylester $C_{18}H_{16}O_4N_2 = C_2H_5.O_2C.C_6H_4.N:N.C_6H_4.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus diazotirtem *p*-Aminobenzoësäureäthylester durch ammoniakalische Kupferoxydullösung (V., M.,

A. 320, 136). Durch Oxydation des p-Aminobenzoësäureäthylesters mittels CrO_3 in Eisessig oder durch Oxydation des p-Hydrazobenzoësäurediäthylesters (S. 1094) mittels Luft-sauerstoffs bei Gegenwart von Ammoniak und Natriumsulfit (F. M., D., A. 326, 332). — Orangerothe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 145,5° (corr.) (M., D.).

Der im Hptw. Bd. IV, S. 1459, Z. 12—10 v. u. aufgeführte, durch Reduction des -Nitrobenzoësäureäthylesters mit Natriumamalgam entstehende vermeintliche *Diäthyl-ester (Schmelzp.: 114,5°) (Uspenski.: *Uspenski.* ist ein Gemisch von Azoxy- und Azobenzoësäure-äthylester (F. M., D., A. 326, 335).

*Benzolazobenzoësäure $\text{C}_{13}\text{H}_{10}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N:N.C}_6\text{H}_4\text{.CO}_2\text{H}$ (S. 1460). b) *p-Carbonsäure (S. 1460). B. Durch Oxydation des p-Benzolazobenzaldehyds (S. 1069) (FREUNDLER, DE LABORDERIE, C. r. 135, 1117). — Schmelzp.: 238°.

3'-Aminoazobenzolcarbonsäure(3) $\text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{O}_3\text{N}_3 = \text{NH}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{.N:N.C}_6\text{H}_4\text{.CO}_2\text{H}$. B. Aus m-Nitranilin und m-Nitrobenzoësäure durch elektrolytische Reduction, neben m-Azobenzoësäure (S. 1054) (Löb, Z. El. Ch. 5, 461). — Durch Aether aus Alkohol in gelben Nadelchen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Aether.

p-Benzoësäureazomethylphenylglycin $\text{C}_{16}\text{H}_{15}\text{O}_4\text{N}_3 = \text{HO}_2\text{C.C}_6\text{H}_4\text{.N:N.C}_6\text{H}_4\text{.N(CH}_3\text{).CH}_2\text{.CO}_2\text{H}$. Krystalle aus Alkohol (MAl, B. 35, 579). — Ba. $\text{C}_{16}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N}_3$.

2',4'-Diaminoazobenzolcarbonsäure(2)-Methylester, Chrysoidin-o-Carbonsäuremethylester $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{O}_3\text{N}_4 = \text{CH}_3\text{.O}_2\text{C.C}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.C}_6\text{H}_3\text{(NH}_2\text{)}_2$. B. Fällt aus der Lösung von diazotirtem Anthranilsäureester und m-Phenylendiamin durch Natriumacetat als basisches Chlorhydrat, das durch conc. Ammoniak zerlegt wird (MEHNER, J. pr. [2] 63, 293). — Braunrothe Blätter (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 138°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. — $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N}_4\text{.HCl} + \text{H}_2\text{O}$. Rothe Nadeln aus Alkohol. Ziemlich löslich in Alkohol und Wasser.

2-Methyl-4-Aminoazobenzolcarbonsäure(2')-Methylester $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{O}_3\text{N}_3 = (\text{CH}_3\text{.O}_2\text{C})\text{C}_6\text{H}_4\text{(N}_2\text{)C}_6\text{H}_3\text{(CH}_3\text{)}^2\text{(NH}_2\text{)}^1$. B. Neben m-Toluoldiazo-o-Aminobenzoësäuremethylester (Spl. zu Bd. IV, S. 1578) aus diazotirtem m-Toluidin und Anthranilsäureester durch Natriumacetat (MEHNER, J. pr. [2] 63, 279). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 93°. Schwer löslich in Ligroin.

p-Carboxymethoxyazobenzol-p'-Carbonsäure $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{O}_5\text{N}_2 = \text{HO}_2\text{C.C}_6\text{H}_4\text{.N:N.C}_6\text{H}_4\text{.O.CH}_2\text{.CO}_2\text{H}$. Schmelzp.: 285° (MAl, SCHWABACHER, B. 34, 3940). — Das Natriumsalz ist in Wasser leicht löslich.

*Naphtholazobenzoësäure $\text{C}_{17}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{HO.C}_{10}\text{H}_6\text{.N:N.C}_6\text{H}_4\text{.CO}_2\text{H}$ (S. 1463). b) *β-Naphthol-m-Azobenzoësäure, 1-m-Carboxybenzolazo-2-Oxynaphthalin (S. 1463). Hellrothe Nadeln. Schmelzp.: 243°. Löslich in Alkohol und in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe, sehr wenig löslich in Alkalien (NEMENTOWSKI, C. 1902 II, 938).

Nitril $\text{C}_{17}\text{H}_{11}\text{O}_3\text{N}_3 = \text{HO.C}_{10}\text{H}_6\text{.N}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{.CN}$. Orangerothe Kryställchen. Schmelzp.: 186°. Sehr leicht löslich in Aceton, etwas schwerer in Alkohol und Aether, löslich in Alkalien und conc. Schwefelsäure mit kirschrother Farbe (N., C. 1902 II, 938).

c) β-Naphthol-o-Azobenzoësäure, 1-o-Carboxybenzolazo-2-Oxynaphthalin. B. Aus diazotirter Anthranilsäure und β-Naphthol (ANSCHÜTZ, SCHMIDT, B. 35, 3469). — Rothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 272° (unter Zersetzung) (A., SCH.); 268° (N.). Löslich in Alkohol und in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe, sehr wenig löslich in Alkalien (N., C. 1902 II, 938). Eignet sich besonders zum Nachweis geringer Mengen Anthranilsäure.

d) β-Naphthol-p-Azobenzoësäure, 1-p-Carboxybenzolazo-2-Oxynaphthalin. Rothe Nadeln. Schmelzp.: 301° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in den meisten organischen Solventien, löslich in Alkalilauge mit rother, in conc. Schwefelsäure mit intensiv kirschrother Farbe (N., C. 1902 II, 938).

Nitril $\text{C}_{17}\text{H}_{11}\text{O}_3\text{N}_3 = \text{HO.C}_{10}\text{H}_6\text{.N}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{.CN}$. Blutrothe Säulchen. Schmelzp.: 236°. Schwer löslich in organischen Solventien und in siedender Lauge, löslich in conc. Schwefelsäure mit dunkelkirschrother Farbe (N., C. 1902 II, 938).

o-Benzylalkohol-azo-o-Benzoësäure(?), 2-Methylol-azobenzol-carbonsäure(2')(?) $\text{C}_{14}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{HO.CH}_2\text{.C}_6\text{H}_4\text{.N:N.C}_6\text{H}_4\text{.CO}_2\text{H}$ (?) B. Bei der Reduction des o-Nitrobenzylalkohols mit Zinkstaub und Natronlauge in sehr geringer Menge neben anderen Producten (FREUNDLER, C. r. 136, 372). — Rothe Krystalle. Schmilzt gegen 195°.

*Carboxyphenylhydrazon des Mesoxalsäureäthylesternitrils, Carboxybenzol-azo-cyanessigsäureäthylester $\text{C}_{12}\text{H}_{11}\text{O}_4\text{N}_3 = \text{HO}_2\text{C.C}_6\text{H}_4\text{.NH.N:C(CN).CO}_2\text{C}_2\text{H}_5$ (S. 1464 bis 1465). a) *o-Carboxyderivat (S. 1464—1465). Methylester, o-Carboxymethylphenylhydrazon des Mesoxalsäureäthylesternitrils $\text{C}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_4\text{N}_3 = \text{CH}_3\text{.O}_2\text{C.C}_6\text{H}_4\text{.NH.N:C(CN).CO}_2\text{C}_2\text{H}_5$. B. Aus diazotirtem Anthranilsäuremethylester und Cyanessigester

durch Natriumacetat (LAX, *J. pr.* [2] 63, 11). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzpunkt: 148°. Ist ein Gemisch der beiden Modificationen (s. u.). Giebt, in Natronlauge gelöst, durch Fälln mit CO₂ den β-Ester, mit verdünnter Salzsäure den α-Ester.

α-Ester. Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 139—140°. Labil.

β-Ester. Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 155°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Petroleumäther. Stabil.

Beide Ester werden durch heisse Alkalien leicht verseift zu einer gelben Säure vom Schmelzp.: 210°.

14a. Azoderivate der Zimmtsäure C₉H₈O₂ = C₆H₅.CH:CH.CO₂H.

p-Benzolazozimmtsäure C₁₅H₁₂O₂N₂ = C₆H₅.N:N.C₆H₄.CH:CH.CO₂H. *B.* In geringer Menge durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf p-Benzolazobenzaldehyd (S. 1069) bei 180° (FREUNDLER, DE LABORERIE, *C. r.* 135, 1117). In besserer Ausbeute durch Erhitzen einer alkoholischen Lösung von Nitrosobenzol mit p-Aminozimmtsäure auf dem Wasserbade in Gegenwart von Eisessig (F., DE L.). — Rosa-farbene Blättchen aus Benzol. Schmilzt gegen 245° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Alkohol und Eisessig.

Methylester C₁₆H₁₄O₂N₂ = C₆H₅.N:N.C₆H₄.CH:CH.CO₂.CH₃. Rothe Nadeln. Schmelzp.: 145°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol (F., DE L., *C. r.* 135, 1117). Beständig gegen alkoholisches Ammoniak im Rohre bei 100°.

Aethylester C₁₇H₁₆O₂N₂ = C₆H₅.N:N.C₆H₄.CH:CH.CO₂.C₂H₅. Rothe Nadeln. Schmelzp.: 101—102° (F., DE L., *C. r.* 135, 1118).

Amid C₁₅H₁₃ON₃ = C₆H₅.N:N.C₆H₄.CH:CH.CO.NH₂. Orangerothe Blättchen. Schmelzp.: 228—229°. Löslich in Aceton (F., DE L., *C. r.* 135, 1117).

14b. Azoderivat der Tetrahydronaphtoësäure C₁₁H₁₀O₂.

1-β-Naphtolazo-Tetrahydronaphtoësäure(8) C₂₁H₁₈O₃N₂ = HO.C₁₀H₆.N:N.C₁₀H₁₀.CO₂H. *B.* Aus diazotirter Tetrahydroperiaminonaphtoësäure und β-Naphtol in alkalischer Lösung (SCHRÖTER, RÖSSLER, *B.* 35, 4224). — Rother Niederschlag. Färbt Wolle, Baumwolle und Seide roth.

P. *Derivate der Säuren mit drei Atomen Sauerstoff (S. 1467—1473).

Vor I. Benzolazoglyoxylsäurephenylhydrazon (C₆H₅.N:N)(C₆H₅.NH.N)C.CO₂H und *Derivate s. Formazancarbonsäure u. s. w., Hptw. Bd. IV, S. 1227—1228 und Spl. Bd. IV, S. 893.*

S. 1467, Z. 2 v. o. hinter: „Benzolazocyanbrenztraubensäure“ schalte ein: „Aethylester“.

2. *Benzolazoacetessigsäure C₁₀H₁₀O₃N₂ = CH₃.CO.CH(N:N.C₆H₅).CO₂H (S. 1467).

Nitril *s. Hptw. Bd. IV, S. 1477, Z. 18—26 v. o.*

Benzolazo-α-Bromacetessigsäurementhylester C₂₀H₂₇O₃N₂Br = C₆H₅.N:N.CBr(CO.CH₃).CO₂.C₁₀H₁₉. *B.* Durch Bromieren von Benzolazoacetessigsäurementhylester oder durch Einwirkung von Benzoldiazoniumsalz auf Bromacetessigsäurementhylester (LAPWORTH, *P. Ch. S.* Nr. 267. — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 133—134°. [α]_D: —82,45° in Benzol.

p-Chlorbenzolazo-α-Bromacetessigsäurementhylester C₂₀H₂₆O₃N₂ClBr = C₆H₄Cl.N:N.CBr(CO.CH₃).CO₂.C₁₀H₁₉. Schmelzp.: 147—148°. [α]_D: —67,61° (L., *P. Ch. S.* Nr. 267).

p-Brombenzolazo-α-Bromacetessigsäurementhylester C₂₀H₂₆O₃N₂Br₂ = C₆H₄Br.N:N.CBr(CO.CH₃).CO₂.C₁₀H₁₉. Schmelzp.: 155°. [α]_D: —73,45° (L., *P. Ch. S.* Nr. 267).

*Nitrobenzolazoacetessigsäure C₁₀H₉O₅N₃ = CH₃.CO.CH(N:N.C₆H₄.NO₂).CO₂H (S. 1467). *b)* *p-Nitroderivat (S. 1467). *Aethylester C₁₂H₁₃O₅N₃ = CH₃.CO.CH(N:N.C₆H₄.NO₂).CO₂.C₂H₅ (S. 1467). *B.* Durch Eintragen von Benzolazoacetessigester in gekühlte conc. Salpetersäure (BÜLOW, *B.* 32, 208). Aus p-Nitrodiazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1524) und Acetessigester (KJELLIN, *B.* 30, 1968). Aus Acetondicarbonsäurediäthylester und Iso-p-Nitrodiazobenzolnatrium (Hptw. Bd. IV, S. 1524—1525) in alkalischer Lösung, neben viel p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäurediäthylester (S. 1063) oder aus letztgenanntem Ester durch dreitägiges Kochen mit Wasser (B., HÖPFNER, *B.* 34, 78). — Schmelzp.: 122—123° (K.); 123—124° (B.). Liefert mit p-Nitrophenylhydrazin in Eisessig 4-Benzolazo-1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 1078).

*Methylamid $C_{11}H_{12}O_4N_4 = CH_3.CO.CH(N:N.C_6H_4.NO_2).CO.NH.CH_3$ (S. 1467). B. Durch Uebergiessen von Benzolazoacetessigsäuremethylamid mit conc. Salpetersäure (B., B. 32, 207).

p-Nitrobenzolazoacetessigsäure-Phenylhydrazon $C_{16}H_{15}O_4N_5 = CH_3.C(N.NH.C_6H_5).CH(N:N.C_6H_4.NO_2).CO_2H$. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin auf p-nitrobenzolazoacetessigsäures Natrium (Hptw. Bd. IV, S. 1467) in siedendem 50%igen Alkohol (B., B. 32, 209). — Orangefarbenes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol. $FeCl_3$ färbt die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure grünlich. Die rothviolette Lösung in 1%iger Natronlauge färbt sich beim Einleiten von CO_2 bräunlichgelb. Geht beim Kochen mit Eisessig in 4-p-Nitrobenzolo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 1078) über.

c) m-Nitroderivat. Aethylester $C_{12}H_{13}O_5N_3 = CH_3.CO.CH(N:N.C_6H_4.NO_2).CO_2.C_2H_5$. B. Neben Di-m-nitroformazylameisensäureester, aus Acetessigester und m-Nitrodiazobenzol (S. 1106) (WEDEKIND, B. 32, 1920). — Schmelzp.: 129—131°. Bei der Verseifung mit verdünnter Natronlauge entsteht eine canariengelbe Säure, die zwischen 170—175° schmilzt.

o-Aminobenzolazoacetessigsäure $CH_3.CO.CH(CO_2H).N:N.C_6H_4.NH_2$ siehe Hptw. Bd. IV, S. 1126, Z. 27 v. o.

p-Acetaminobenzolazo-acetessigsäureäthylester, Acetessigesterazo-p-Acetanilid $C_{14}H_{17}O_4N_3 = CH_3.CO.CH(CO_2.C_2H_5).N:N.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. B. Aus diazotirtem p-Aminoacetanilid und Acetessigester in essigsaurer Lösung bei 15—20° (BÜLOW, B. 33, 191). — Strohgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 148°. Schwer löslich in Wasser, Aether und CS_2 , sonst leicht löslich.

Acetessigsäureamid-azo-p-Acetanilid $C_{12}H_{14}O_3N_4 = CH_3.CO.CH(CO.NH_2).N:N.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. B. Aus Acetessigesterazo-p-Acetanilid (s. o.) und alkoholisch-wässrigem Ammoniak (B., B. 33, 192). — Canariengelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 228—229° (unter Zersetzung). Fast unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in Benzol und Aether, leicht in Aceton. Wird aus der gelben Lösung in verdünnten Alkalien durch CO_2 gefällt.

Acetessigsäuremethylamidazo-p-Acetanilid $C_{13}H_{16}O_3N_4 = CH_3.CO.CH(CO.NH.CH_3).N:N.C_6H_4.NH.CO.CH_3$. Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Sehr wenig löslich in Aether, Benzol und CS_2 , leichter in Aceton (B., B. 33, 193).

2a. Toluolazoacetessigsäure $C_{11}H_{12}O_3N_2 = CH_3.C_6H_4.N:N.CH(CO.CH_3).CO_2H$.

a) o-Toluolazoderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 803.

b) p-Toluolazoderivat und Derivate s. Hptw. Bd. IV, S. 808—809 und Spl. Bd. IV, S. 536.

p-Toluolazo- α -Bromacetessigsäurementhylester $C_{21}H_{29}O_3N_2Br = CH_3.C_6H_4.N:N.CBr(CO.CH_3).CO_2.C_{10}H_{19}$. Schmelzp.: 155—156°. $[\alpha]_D^{20} = -85,95^\circ$ (LAPWORTH, P. Ch. S. Nr. 267).

3a. Biphenylbisazoacetessigsäure $C_{20}H_{18}O_6N_4 = [HO_2C.C(CO.CH_3):N.NH.C_6H_4-]_2$. Diäthylester $[C_2H_7O_2.C(CO.CH_3):N.NH.C_6H_4-]_2$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1291, Z. 14 v. u.

7. *Benzolazocamphocarbonsäure (S. 1468). Vgl. auch Benzolazocyancampher und Toluolazocyancampher, Hptw. Bd. IV, S. 1481—1482.

8. *Derivate der Säuren $C_7H_8O_3$ (S. 1468—1471).

1) *Derivate der Salicylsäure (S. 1468—1470). *5-Benzolazosalicylsäure

$C_{13}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5.N:N \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot OH$ (S. 1468). Beim Nitriren mit verdünnter Sal-

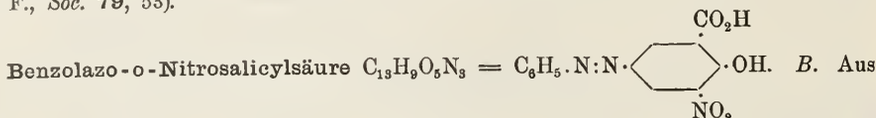
CO_2H

petersäure entsteht Benzolazo-o-Nitrosalicylsäure (S. 1058), mit Salpeter in conc. Schwefelsäure dagegen p-Nitrobenzolazosalicylsäure (S. 1058) (HEWITT, Fox, Soc. 79, 49). Verwendung für Darstellung von Azinfarbstoffen: BAYER & Co., D.R.P. 87671; Frdl. IV, 436.

o-Nitrobenzolazo-salicylsäure $C_{13}H_9O_5N_3 = O_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_3(OH).CO_2H$. B. Durch Kuppelung der aus o-Nitranilin (50 g) bereiteten Diazolösung mit einer Lösung von Salicylsäure (50 g) in etwa 500 g 10%iger Natronlauge (ELBS, KEIPER, J. pr. [2] 67, 588). — Braunrothes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 215—217°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in heissem Alkohol und Eisessig. — Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser mit dunkelrother Farbe.

p-Nitrobenzolazo-salicylsäure $C_{13}H_9O_5N_3 = O_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_3(OH).CO_2H$. *B.* Aus diazotirtem p-Nitranilin und Salicylsäure in Gegenwart von Aetzalkali (MELDOLA, *Soc.* 47, 666). Man fügt 2,1 g Natriumnitrat allmählich zu einer Lösung von 5 g 5-Benzolazosalicylsäure (S. 1057) in 100 g conc. Schwefelsäure unter 20° (HEWITT, FOX, *Soc.* 79, 53). — Orangebraune Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schwärzt sich gegen 225° (M.). Schmelzp.: 253—254° (H., F.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, weniger leicht in Toluol.

Aethylester $C_{15}H_{13}O_5N_3 = O_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_3(OH).CO_2.C_2H_5$. Schmelzp.: 220—225° (H., F., *Soc.* 79, 53).



5-Benzolazosalicylsäure (S. 1057) mit Salpetersäure (D: 1,36) bei 65—70° (H., F., *Soc.* 79, 50). Entsteht auch in wenig glatter Reaction durch Kuppelung von Benzoldiazoniumchlorid mit o-Nitrosalicylsäure (H., F.). — Gelblichrothe Nadeln mit 1 Mol. Wasser (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 197°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und siedendem Wasser. Gibt schwer lösliche Niederschläge mit fast allen Schwermetall-Salzen, Baryum- und Strontium-Salzen.

Methylester $C_{14}H_{11}O_5N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(NO_2)(OH).CO_2.CH_3$. Braune Nadeln. Schmelzp.: 132—134° (H., F., *Soc.* 79, 52).

Aethylester $C_{16}H_{13}O_5N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(NO_2)(OH).CO_2.C_2H_5$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 127—129° (H., F., *Soc.* 79, 53).

m-Aminobenzolazo-salicylsäure $C_{13}H_{11}O_5N_3 = H_2N.C_6H_4.N:N.C_6H_3(OH).CO_2H$. *B.* Aus m-Nitrobenzolazosalicylsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1469, Z. 22 v. u.) durch Reduction oder aus Acet-m-Aminobenzolazosalicylsäure durch Abspaltung der Acetylgruppe (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 137594; *Frld.* VII, 407). — Verwendung zur Darstellung brauner beizenziehender Disazofarbstoffe: B. A.- u. S.-F.

p-Aminobenzolazo-salicylsäure $C_{13}H_{11}O_5N_3 = NH_2.C_6H_4.N:N.C_6H_3(OH)(CO_2H)$. *B.* Man kuppelt diazotirtes p-Aminoacetanilid mit Salicylsäure und verseift das Kuppelungsproduct mit Schwefelsäure (B. A.- u. S.-F., D.R.P. 46737; *Frld.* II, 450; vgl. auch D.R.P. 47902; *Frld.* II, 453). — Krystallinisch. Einwirkung von $COCl_2$, $CSCl_2$ und CS_2 : B. A.- u. S.-F., D.R.P. 46737, 47902; *Frld.* II, 450, 453. Kuppelung mit Chrysoïdin (S. 1013) und dessen Sulfonsäure zu braunen Farbstoffen: B. A.- u. S.-F., D.R.P. 76816; *Frld.* III, 1004.

p-Oxybenzolazo-salicylsäure $C_{13}H_{10}O_4N_2 = HO.C_6H_4.N:N.C_6H_3(OH).CO_2H$. *B.* Durch Erwärmen von diazotirter p-Aminobenzolazo-salicylsäure (s. o.) mit verdünnter Schwefelsäure (BAYER & Co., D.R.P. 66434; *Frld.* III, 642). — Krystalle aus Wasser. Gelber Beizenfarbstoff.

Salicylsäure-azo-resorcin, 2,2',4'-Trioxyazobenzolcarbonsäure (3) $C_{13}H_{10}O_5N_2 =$



Resorcin (ZAHN, *J. pr.* [2] 61, 533). — Tiefdunkelroth. Bei 300° nicht geschmolzen. Unlöslich in den meisten Mitteln. — $NH_4.C_{13}H_9O_5N_2$. Dunkelrother Niederschlag (aus Alkohol durch Aether). Schwer löslich in Wasser.

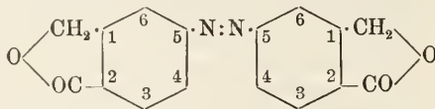
Bitolyldisulfonsäuredisazosalicylsäure $C_{23}H_{22}O_{12}N_4S_2 = [-C_6H_2(CH_3)(SO_3H).N:N.C_6H_3(OH).CO_2H]_2$. *B.* Aus Salicylsäure und Tetrazobitolyldisulfonsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1543, Z. 3 v. u.) in alkalischer Flüssigkeit (ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 567). — $Ba_2.C_{23}H_{18}O_{12}N_4S_2$. Gelbbraunes Pulver.

9. *Azoderivate der Säuren $C_6H_5O_3$ (S. 1471).

2) *Derivat der 1-Methylolbenzoesäure* (2) $HO.CH_2.C_6H_4.CO_2H$. 5,5'-Azophtalid $C_{16}H_{10}O_4N_2 =$

B. Aus 5-Nitrophtalid (Spl. Bd. II, S. 926) durch Reduction mit Natriumamalgam in alkalischer Lösung (BOBERT, BOROSCHEK, *Am.*

Soc. 23, 761). — Rothe Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 260—280° (unter Zersetzung). Schwer löslich in heissem Wasser, löslich in heissem Alkohol und Eisessig.



13. *Derivate der Benzoylessigsäure (S. 1472—1473).

Hydroxylaminderivat der Benzolazobenzoylessigsäure s. *Hptw. Bd. IV, S. 1486, Z. 20—16 v. u.*

*Benzolazobenzoylessigsäureäthylester, Phenylhydrazon des Benzoylglyoxyssäureäthylesters $C_{17}H_{16}O_5N_2 = C_6H_5.CO.CH(N:N.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$ (S. 1472). *B.* Aus Benzoylacetessigester (Spl. Bd. II, S. 1076) und Benzoldiazoniumchlorid in essigsaurer Lösung (BÜLOW, HAILER, *B. 35*, 923). — Gelbe Prismen vom Schmelzpt.: 65°, oder dichroitische Tafeln oder oktaëderähnliche braune Krystalle vom Schmelzpt.: 65—67°. Alle drei Formen sind monoklin. Zeigt die Bülow'sche Reaction (vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 661, Z. 13—16 v. o.*) nicht. Löslich in verdünnten Alkalien. Giebt keine Eisenchloridreaction. Liefert mit Benzenylamidin-Chlorhydrat (*Hptw. Bd. IV, S. 839*) Benzolazo-Diphenyloxyppyrimidin (S. 1085), mit Essigsäureanhydrid Benzoylglyoxyssäureester-Acetylphenylhydrazon (s. u.).

*, Phenäthylonalphenylhydrazon“ $C_6H_5.NH.N:CH.CO.C_6H_5$ (S. 1472). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. ω-Benzolazoacetophenon, Hptw. Bd. IV, S. 1478 und Spl. Bd. IV, S. 1072.*

Benzolazobenzoylessigsäureamid $C_{15}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5.CO.CH(N:N.C_6H_5).CO.NH_2$. *B.* Durch Einleiten von NH_3 in die alkoholische Lösung des Esters (s. o.) unter Kühlung (*B., H., B. 35*, 924). — Gelbe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 163—165°. Löslich in organischen Mitteln und in verdünnten Alkalien und Säuren. Löslich in conc. Schwefelsäure mit rothgelber Farbe, die durch $K_2Cr_2O_7$ undurchsichtig braun wird.

Benzolazobenzoylessigsäure-Nitril s. *Hptw. Bd. IV, S. 1478, Z. 23—15 v. u.*

Acetylphenylhydrazon des Benzoylglyoxyssäureäthylesters $C_{19}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5.N(CO.CH_3).N:C(C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus Benzolazobenzoylessigester (s. o.) und Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von conc. Schwefelsäure (*B., H., B. 35*, 925). — Weisse Nadeln. Schmelzpt.: 151°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Löslich in conc. Schwefelsäure mit schwachgelber Farbe. Durch Reduction mit Zinkstaub und H_2SO_4 in alkoholischer Lösung wird Acetanilid gebildet.

*Verbindung $C_{21}H_{16}ON_4 = C_6H_5.N \begin{matrix} CO.C:N.NH.C_6H_5 \\ \vdots \\ N=C.C_6H_5 \end{matrix}$ (S. 1472). *Der Artikel ist*

hier zu streichen. Vgl. Benzolazo-Diphenylpyrazolon, Hptw. Bd. IV, S. 1490, Z. 22 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 1083.

*p-Nitrobenzolazobenzoylessigsäureäthylester $C_{17}H_{15}O_5N_3 = C_6H_5.CO.CH(N:N.C_6H_4.NO_2).CO_2.C_2H_5$ (S. 1473). *B.* Aus Benzoylacetessigester (Spl. Bd. II, S. 1076) und diazotirtem p-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) in essigsaurer Lösung (BÜLOW, HAILER, *B. 35*, 926). — Schmelzpt.: 114°. Zeigt weder die Bülow'sche, noch die Eisenchlorid-Reaction. Löslich in Natronlauge und heisser Sodalösung mit rothvioletter Farbe.

Benzolazo-m-Nitrobenzoylessigsäureäthylester $C_{17}H_{15}O_5N_3 = NO_2.C_6H_4.CO.CH(N:N.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus m-Nitrobenzoylacetessigester und Diazobenzol in essigsaurer Lösung (*B., H., B. 35*, 933). — Gelbbraune Spiesse. Schmelzpt.: 134—135°. Zeigt die Bülow'sche Reaction nicht.

Benzolazo-p-Nitrobenzoylessigsäureäthylester $C_{17}H_{15}O_5N_3 = NO_2.C_6H_4.CO.CH(N:N.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus p-Nitrobenzoylacetessigester (*Hptw. Bd. II, S. 1867, Z. 12 v. u.*) und Diazobenzol in essigsaurer Lösung (*B., H., B. 35*, 932). Aus Benzolazo-Mononitrodibenzoylessigester (S. 1063) und verdünntem Ammoniak (*B., H., B. 35*, 938). — Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 126—127° (unter Zersetzung). Löslich in wässrigen Alkalien. Löslich in conc. Schwefelsäure mit rothgelber Farbe.

o-Toluolazo-benzoylessigsäureäthylester $C_{18}H_{16}O_5N_2 = C_6H_5.CO.CH(N:N.C_6H_4.CH_3).CO_2.C_2H_5$. Gelbrothe Prismen. Schmelzpt.: 86° (BÜLOW, HAILER, *B. 35*, 926).

Biphenyl-Bisazobenzoylessigsäureäthylester $[C_6H_5.CO.C(CO_2.C_2H_5):N.NH.C_6H_4-]_2$ s. *S. 945.*

o-Benzoësäureazo-benzoylessigsäure $C_{16}H_{12}O_5N_2 = C_6H_5.CO.CH(N:N.C_6H_4.CO_2H).CO_2H$. *B.* Durch Verseifen des Aethylesters (s. u.) (BÜLOW, HAILER, *B. 35*, 928). — Gelb gefärbt. Schmelzpt.: 220° (unter Zersetzung). Löslich in Alkalien. Liefert durch Umsetzung des Ammoniumsalzes mit Metallsalzlösungen unlösliche Salze.

o-Benzoësäureazo-benzoylessigsäureäthylester $C_{18}H_{16}O_5N_2 + H_2O = C_6H_5.CO.CH(N:N.C_6H_4.CO_2H).CO_2.C_2H_5 + H_2O$. *B.* Aus Benzoylacetessigester (Spl. Bd. II, S. 1076) und diazotirter Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) in essigsaurer Lösung (*B., H., B. 35*, 927). Aus Phenacetylbenzoylessigester und diazotirter Anthranilsäure in alkoholisch-essigsaurer Lösung (*B., H., B. 35*, 936). — Hellgelbe Nadeln. Schmelzpt.: 145—147°. Enthält im lufttrockenen Zustande 1 Mol. H_2O . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. Löslich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die durch $K_2Cr_2O_7$ braunroth wird.

o-Benzoesäureazo-3-Phenylisoxazol(5) $C_{16}H_{11}O_4N_3 =$

$$C_6H_5 \cdot \overset{\text{N.O.CO}}{\underset{\text{CO}_2H}{\text{C}}} - \text{CH.N:N} \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \text{C}_6\text{H}_5$$
. B. Aus Benzoesäureazobenzoylessigester (s. o.) und Hydroxylaminchlorhydrat in eisessigsaurer Lösung (B., H., B. 35, 928). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 245–250°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heisser Natronlauge.

13a. Nitril der Benzolazo-o-Toluylessigsäure s. *Hptw. Bd. IV, S. 1478, Z. 13 v. u.*

13b. Derivate der Säuren $C_{15}H_{20}O_3$.

Benzolazo-d-santonige Säure $C_{21}H_{24}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_{15}H_{19}O_3$. B. Aus d-santoniger Säure (Spl. Bd. II, S. 977) und Diazobenzol in alkalischer Lösung (WEDEKIND, O. SCHMIDT, B. 36, 1394). — Rothe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 250°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Eisessig und Aether.

Benzolazodesmotroposantonige Säure $C_{21}H_{24}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_{15}H_{19}O_3$. B. Aus desmotroposantoniger Säure (Spl. Bd. II, S. 978) und Diazobenzol in alkalischer Lösung (W., O. SCH., B. 36, 1393). — Rothe Blättchen. Schmelzp.: 218°.

p-Toluolazodesmotroposantonige Säure $C_{22}H_{26}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_{15}H_{19}O_3$. Rothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 214°. Schwierig löslich in Soda (WEDEKIND, O. SCHMIDT, B. 36, 1394).

14. *Derivate der Säuren $C_{10}H_8O_3$ (S. 1473).

*Benzolazo-2-Oxynaphtoessäure(3) $C_{17}H_{12}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6(OH) \cdot CO_2H$ (S. 1473). B. Durch Einwirkung von Diazobenzol auf Methylendi-β-oxynaphtoessäure (Hptw. Bd. II, S. 2038) in alkalischer Lösung (STROHBACH, B. 34, 4164).

15. Derivat der Benzalacetessigsäure $C_{11}H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

2-Benzolazo-5-p-Nitrophenylpenten(4)-on(3)-säure(I)-Aethylester $C_{19}H_{17}O_5N_3 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH:CH \cdot CO \cdot CH(N:N \cdot C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Benzolazoacetessigester (S. 460–461) und p-Nitrobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 10) bei Gegenwart von NaOH in alkoholischer Lösung; man zerlegt das sich ausscheidende Natriumsalz mit Essigsäure (PRAGER, B. 36, 1450). — Gelbliches Pulver. Färbt sich oberhalb 100° dunkler und schäumt bei 155° auf. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sonst schwer löslich. Die alkoholische Lösung ist nur schwach gefärbt. Löslich in conc. Schwefelsäure mit starker grüngelber Farbe. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht Benzolazo-p-Nitrobenzalacetone (S. 1073). — $Na \cdot C_{19}H_{16}O_5N_3$. Orangefarbenes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Alkohol und kaltem Wasser.

Q. *Derivate der Säuren mit vier und mehr Atomen Sauerstoff

(S. 1473–1475).

1. *Derivate der Säuren mit vier Atomen Sauerstoff (S. 1473–1475).

I. *Derivate der Malonsäure $C_3H_4O_4$ (S. 1473).

Benzolazomalonsäure $C_8H_5N:N \cdot CH(CO_2H)_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C(CO_2H)$ u. Derivate s. Mexoxalsäurephenylhydrazon u. Derivate *Hptw. Bd. IV, S. 720–721 u. Spl. Bd. IV, S. 469*, ferner Benzolazocyanessigsäure u. Derivate *Hptw. Bd. IV, S. 1454 bis 1456 u. Spl. Bd. IV, S. 1051–1053*.

Toluolazomalonsäure bis Pseudomalazomalonsäure. Halbnitril-Derivate s. unter Toluolazocyanessigsäure bis Pseudocumolazocyanessigsäure *Hptw. Bd. IV, S. 1456–1457 und Spl. Bd. IV, S. 1053–1054*.

Naphtalinazomalonsäure. Halbnitrilderivate s. unter Naphtylhydrazoncyanessigsäure, *Hptw. Bd. IV, S. 1457*.

Biphenylbisazomalonsäure $[(HO_2C)_2CH \cdot N:N \cdot C_6H_4]_2 = [(HO_2C)_2C:N \cdot NH \cdot C_6H_4]_2$ u. Derivate s. Bismesoxalsäurederivate des Biphenylendihydrazins S. 944–945.

Bitolylbisazomalonsäure $[(HO_2C)_2C:N \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)]_2$ s. Bismesoxalsäurederivate des Bitolylendihydrazins S. 947–948.

1a. Derivat der **Propanonalsäure** $C_3H_2O_4 = HCO.CO.CO_2H$.

3-Benzolazopropanonalsäure-Phenylhydrazon(3) $(C_6H_5.N:N)(C_6H_5.NH.N):C.CO.CO_2H$ u. Derivate s. Formazyglyoxyssäure u. s. w. *Hptw. Bd. IV, S. 1228 u. Spl. Bd. IV, S. 893—894*.

Benzolazoderivat des 2-Phenylhydrazons vom Propanonalnitril s. Benzolazoglyoxylycyanidphenylhydrazon, *Hptw. Bd. IV, S. 1475*.

1b. Derivat einer **Säure** $C_4H_6O_4$.

Benzolazotetronsäure $O \begin{cases} CH_2.C(OH) \\ CO.C.N:N.C_6H_5 \end{cases}$ s. Phenylhydrazon des Diketo-butylolactons *S. 465*.

2. *Derivate der **Säuren** $C_5H_6O_4$ (*S. 1473*).

2) **Benzolazoglutaconsäure** $HO_2C.C:(N.NH.C_6H_5).CH:CH.CO_2H$ s. *S. 467*.

6a. Derivate der **5-Phenyl-Pentanon(3)-ol(5)-säure(1)** $C_{11}H_{12}O_4 = C_6H_5.CH(OH)CH_2.CO.CH_2.CO_2H$.

2-Benzolazo-5-p-Nitrophenyl-Pentanon(3)-ol(5)-säure(1)-Aethylester $C_{19}H_{19}O_6N_3 = NO_2.C_6H_4.CH(OH).CH_2.CO.CH(N:N.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Beim Erhitzen von 2-Benzolazo-3-Methylimino-5-p-Nitrophenyl-Pentanol(5)-säure(1)-Aethylester (s. u.) mit verdünnter Essigsäure auf ca. 70° (*PRAGER, B. 35, 1863*). — Schwachgelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 147—148° (*corr.*). Sehr leicht löslich in Chloroform und Aceton, leicht in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Petroleumäther. Liefert bei mehrstündigem Kochen mit alkoholischer Schwefelsäure das Lacton $C_{17}H_{13}O_5N_3$ (s. u.).

2-Benzolazo-5-p-Nitrophenyl-Pentanon(3)-olid(1,5) $C_{17}H_{13}O_5N_3 = NO_2.C_6H_4.CH.CH_2.CO.CH(N:N.C_6H_5).CO$

B. Bei mehrstündigem Kochen von 2-Benzolazo-3-Methylimino-5-p-Nitrophenyl-Pentanol(5)-säure(1)-Aethylester (s. u.) oder von 2-Benzolazo-p-5-Nitrophenyl-Pentanon(3)-ol(5)-säure(1)-Aethylester (s. o.) mit alkoholischer Schwefelsäure (*P., B. 35, 1864*). — Orangefarbene Krystalle. Bräunt sich gegen 215°, schäumt bei 218° (*corr.*) unter Schwärzung auf. Sehr wenig löslich in organischen Mitteln, löslich in heissen Aetzalkalien.

2-Benzolazo-3-Methylimino-5-p-Nitrophenyl-Pentanol(5)-säure(1)-Aethylester $C_{20}H_{22}O_6N_4 = NO_2.C_6H_4.CH(OH).CH_2.C:(N.CH_3).CH(N:N.C_6H_5).CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus p-Nitrobenzaldehyd (*Spl. Bd. III, S. 10*) und Benzolazo-Methylaminocrotonsäureester (*S. 461*) (*P., B. 34, 3605; 35, 1862*). — Gelbe Krystalle. Schmelzp. (bei raschem Erhitzen): 123—125°. Löslich in heissem Benzol und Aceton, unlöslich in Petroleumäther. Löst sich in verdünnten Säuren ohne Zersetzung; beim Erhitzen der sauren Lösungen auf ca. 70° erfolgt Zersetzung in Methylamin und 2-Benzolazo-5-p-Nitrophenyl-Pentanon(3)-ol(5)-säure(1)-Aethylester (s. o.). Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure in Eisessiglösung 1 Mol.-Gew. Anilin.

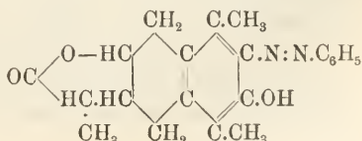
7. *Derivate der **Säuren** $C_{15}H_{20}O_4$ (*S. 1474*).

***Santonsäuredisazobenzol, Bisbenzolazosantonsäure** $C_{27}H_{26}O_4N_4 = (C_6H_5.N:N)_2C_{15}H_{18}O_4$ (*S. 1474*). Zur Constitution vgl.: *WEDEKIND, O. SCHMIDT, B. 36, 1387*. — Bei der Reduktion mit $SnCl_2 + HCl$ entsteht zunächst eine Aminoazoverbindung $C_{15}H_{18}O_4(NH_2)$. *N:N.C_6H_5* (s. u.) (*W., B. 36, 1395*).

Aminoazoverbindung $C_{21}H_{25}O_4N_3 = C_{15}H_{18}O_4(NH_2).N:N.C_6H_5$. *B.* Durch Reduktion von Bisbenzolazosantonsäure (s. o.) mit $SnCl_2 + HCl$ (*W., B. 36, 1395*). — $(C_{21}H_{25}O_4N_3.HCl)_2SnCl_4$. Rothes Pulver. Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Aether und Ligroin, schwer löslich in Wasser. Löslich in warmen Alkalien mit violetter Farbe. Wird durch weitere Behandlung mit $SnCl_2 + HCl$ entfärbt.

o-Bityllydisazodisantonsäure $C_{44}H_{50}O_8N_4 = [-C_6H_3(CH_3)_2.N:N.C_{15}H_{19}O_4]_2$. *B.* Aus Tetrabityllylchlorid (*S. 1120*) und Santonsäure (*Spl. Bd. II, S. 1044*) in Gegenwart von NaOH (*W., B. 36, 1396*). — Gelbes amorphes Pulver. Schmelzp.: 164—166°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, schwer in Benzol.

Benzolazodesmotroposantonin $C_{21}H_{22}O_3N_2 =$ *B.* Aus Desmotroposantonin (*Spl. Bd. II, S. 1046*) und Diazobenzol in alkalischer Lösung (*WEDEKIND, O. SCHMIDT, B. 36, 1391*). — Gelbe Nadeln aus



Benzol. Schmelzp.: 260°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Aether und Aceton, leichter in Benzol und Eisessig, am leichtesten in Chloroform, unlöslich in Alkalicarbonaten. In fixen Alkalien schwierig auflösbar.

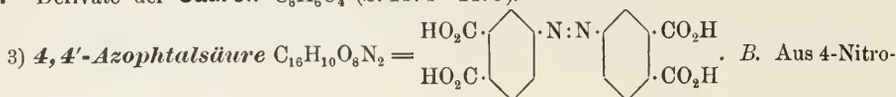
o-Nitrobenzolazo-Desmotroposantonin $C_{21}H_{21}O_6N_3 = O_2N.C_6H_4.N:N.C_{15}H_{17}O_3$. Rothe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 275° (unter Zersetzung). Unlöslich in allen kalten Lösungsmitteln (W., O. Sch., B. 36, 1392).

p-Benzolsulfonsäureazo-Desmotroposantonin $C_{21}H_{22}O_6N_2S = HO_3S.C_6H_4.N:N.C_{15}H_{17}O_3$. Rothe Blättchen. Schmelzp.: 269°. Schwer löslich in Aether, Benzol und Chloroform, leicht in Eisessig. Die rothgelbe Lösung in Soda wird mit Aetzalkali dunkelviolett (W., O. Sch., B. 36, 1392).

p-Benzoessäureazo-Desmotroposantonin $C_{22}H_{22}O_5N_2 = HO_2C.C_6H_4.N:N.C_{15}H_{17}O_3$. Rothe Krystalle aus Alkohol. Zersetzungspunkt: 260°. Schwer löslich in kaltem Benzol, Chloroform und Alkohol. Löst sich in Soda langsam mit gelber Farbe, die durch Aetzalkali in Roth umschlägt (W., O. Sch., B. 36, 1392).

p-Toluolazo-Desmotroposantonin $C_{22}H_{24}O_5N_2 = CH_3.C_6H_4.N:N.C_{15}H_{17}O_3$. Rothe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 275°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leichter in Chloroform (W., O. Sch., B. 36, 1391).

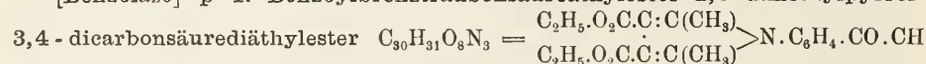
8. *Derivate der Säuren $C_8H_6O_4$ (S. 1474—1475).



phtalsäure (Spl. Bd. II, S. 1061) durch Reduction mit Natriumamalgam in alkalischer Lösung oder aus 5,5'-Azophthalid (S. 1058) durch Oxydation mit alkalischer $KMnO_4$ -Lösung (BOBERT, BOROSCHKE, *Am. Soc.* 23, 759). — Lachsfarbenes krystallinisches Pulver. Löslich in heissem Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Die nach der ersten Methode dargestellte Verbindung schmilzt nicht bis 360°, die nach der zweiten erhaltene schmilzt bei 285—300° unter Zersetzung; der Grund der Verschiedenheit konnte nicht ermittelt werden. — $Ag_4.C_{16}H_6O_8N_2$. Rothess krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser.

10. *Derivate der Benzoylbrenztraubensäure (S. 1475).

[Benzolazo] - p - N - Benzoylbrenztraubensäureäthylester - 2,5 - dimethylpyrrol-



(N:N. C_6H_5).CO.CO₂.C₂H₅. B. Aus dem Triäthylester der 2,5-Dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäure-1-Benzoylbrenztraubensäure (S. 77, Z. 12 v. o.) und Benzoldiazoniumchloridlösung in verdünntem Alkohol (BÜLOW, НОТТВОИМ, B. 36, 396). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 122°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Löslich in conc. Schwefelsäure mit gelber, durch Oxydationsmittel braun werdender Farbe.

IIa. Derivate der Biphenyldicarbonsäuren $C_{14}H_{10}O_4$.

Azoderivate aus Benzidindicarbonsäure (3,3') s. *Hptw. Bd. IV, S. 1557, Z. 21 bis 3 v. u.*

Diphenylindicarbonsäuredisazophenol $C_{28}H_{18}O_6N_4 = [HO.C_6H_4.N:N.C_6H_3(CO_2H)-]_2$. B. Aus diazotirter Diphenylindicarbonsäure (Spl. Bd. II, S. 1092) und Phenol (Höchster Farb., D.R.P. 69541; *Frdl. III, 26*). — Orangerother Niederschlag. — Natriumsalz. Orangerothe Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

IIb. Derivate der Diphenylmethandicarbonsäure (3,3') $C_{15}H_{12}O_4 = CH_2[C_6H_4(CO_2H)]_2$.

Diphenylmethandicarbonsäuredimethylester-disazo-Phenol $C_{29}H_{24}O_6N_4 = CH_2^1 [C_6H_3(CO_2.CH_3)^3(N:N.C_6H_4.OH)]_2$. B. Aus diazotirtem 4,4'-Diaminodiphenylmethandicarbonsäure(3,3')-Dimethylester und alkalischer Phenollösung (MEHNER, *J. pr.* [2] 63, 253). — Braunrothes Pulver. Löslich in Ammoniak, unlöslich in den meisten Mitteln.

Diphenylmethandicarbonsäuremethylester-disazo-β-Naphtol $C_{37}H_{28}O_6N_4 = CH_2 [C_6H_3(CO_2.CH_3).N:N.C_{10}H_6.OH]_2$. B. Aus diazotirtem 4,4'-Diaminodiphenylmethandicarbonsäure(3,3')-Dimethylester und alkalischer β-Naphtollösung (M., *J. pr.* [2] 63, 252). — Dunkelrothe, grünschimmernde Krystalle aus Eisessig. Unlöslich in Alkalien und den meisten Mitteln.

IIc. Derivate der Dibenzoylessigsäure $C_{16}H_{12}O_4 = (C_6H_5.CO)_2CH.CO_2H$.

Benzolazodibenzoylessigsäureäthylester $C_{24}H_{20}O_4N_2 = C_6H_5.N:N.C(CO.C_6H_5)_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus Dibenzoylessigester (Hptw. Bd. II, S. 1896) und Diazobenzol in alkoholisch-essigsaurer Lösung (Bülow, Hailer, *B.* 35, 935). — Gelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 116°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Löslich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung wird durch Oxydationsmittel rothbraun. Unlöslich in verdünnten kalten Alkalien. In der Wärme tritt Verseifung und Abspaltung einer Benzoylgruppe unter Bildung von Benzolazobenzoylessigester (S. 1059) ein.

Benzolazo-Mononitrodibenzoylessigsäureäthylester $C_{24}H_{19}O_6N_3 = C_6H_5.N:N.C(CO.C_6H_5)(CO.C_6H_4.NO_2).CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus p-Nitrobenzoylbenzoylessigester und diazotirtem Anilin in alkoholisch-essigsaurer Lösung (B., H., *B.* 35, 937). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 105°. Unlöslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Unlöslich in verdünnten kalten Alkalien, löslich beim Erwärmen unter Zersetzung. Liefert mit verdünntem Ammoniak (nach Ansäuern der Lösung) Benzolazo-p-Nitrobenzoylessigester (S. 1059).

2) *Derivate der Säuren mit fünf Atomen Sauerstoff (*S.* 1475, *Nr.* 12).

Derivate der Oxalessigsäure $C_4H_4O_5 = HO_2C.CO.CH_2.CO_2H$.

Benzolazoderivat des Oxalessigsäurehalbnitril-Aethylsters s. Benzolazocyanbrenztraubensäureester, *Hptw. Bd. IV, S. 1467, Z. 2—5 v. o.* (vgl. *Berichtigung im Spl. Bd. IV, S. 1056*).

Biphenylbisazooxalessigsäure $[HO_2C.CO.CH(CO_2H).N:N.C_6H_4-]_2 = [HO_2C.CO.C(CO_2H):N.NH.C_6H_4-]_2$. *Derivate s. Bisbutandiondisäurederivat des Biphenylendihydrazins, S. 945.*

Bitolylbisazooxalessigsäure $[HO_2C.CO.CH(CO_2H).N:N.C_6H_3(CH_3)-]_2 = [HO_2C.CO.C(CO_2H):N.NH.C_6H_3(CH_3)-]_2$. *Diäthylester s. S. 948.*

Derivate der Acetondicarbonsäure $C_5H_6O_5 = HO_2C.CH_2.CO.CH_2.CO_2H$.

p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäurediäthylester $C_{15}H_{17}O_7N_3 = NO_2.C_6H_4.N_2.CH(CO_2.C_2H_5).CO.CH_2.CO_2.C_2H_5 = NO_2.C_6H_4.NH.N:C(CO_2.C_2H_5).CO.CH_2.CO_2.C_2H_5$. *B.* Aus Acetondicarbonsäurediäthylester (Spl. Bd. I, S. 375) mit p-Nitroisodiazobenzolnatrium (S. 1107) in neutraler, Soda- oder schwach ätzalkalischer Lösung oder mit p-Nitrobenzoldiazoniumsalzen (S. 1107) in essigsaurer Lösung, neben anderen Producten (Bülow, Höpfner, *B.* 34, 77). — Gezähnte gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 110°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol und Benzol. In Alkalien mit kirschrother Farbe löslich. Liefert durch anhaltendes Kochen mit Wasser p-Nitrobenzolazoacetessigester (S. 1056). Durch längeres Kochen mit verdünnter Salzsäure entsteht 4-p-Nitrobenzolazo-1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 1078—1079), neben p-Nitrobenzolazoacetessigsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1467). Bei der Einwirkung von wässerig-alkoholischem Kali bildet sich Anhydro-p-Nitrobenzolazoacetondicarbonsäure (s. u.); mit Ammoniak entsteht α -p-Nitrobenzolazo- β -Ketoglutarimid (S. 1064) neben anderen Producten.

Phenylhydrazon $C_{21}H_{23}O_6N_5 = NO_2.C_6H_4.N_2.C_3H_3(:N.NH.C_6H_5)(CO_2.C_2H_5)_2$. *B.* Durch 48-stdg. Einwirkung von Phenylhydrazin auf eine kalte alkoholische Lösung des p-Nitrobenzolazoacetondicarbonsäurediäthylesters (s. o.) (B., H., *B.* 34, 84). — Rothe Krystalle. Schmelzp.: 160°. Lösung in kalter conc. Schwefelsäure bläulichroth.

Oxim $C_{16}H_{18}O_7N_4 = NO_2.C_6H_4.N_2.C_3H_3(:N.OH)(CO_2.C_2H_5)_2$. *B.* Durch Zufügen einer 20%igen Lösung von 0,6 g Hydroxylaminchlorhydratlösung zu einer 60° warmen Lösung von 3 g p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäurediäthylester (s. o.) in 50 ccm Alkohol (B., H., *B.* 34, 89). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 160°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether. Geht in siedendem Eisessig leicht in 3-p-Nitrobenzolazoessigsäureäthylester-Isoxazon (s. u.) über.

3-p-Nitrobenzolazoessigsäureäthylester - Isoxazon(5) $C_{13}H_{12}O_6N_4 =$

$NO_2.C_6H_4.N_2.CH(CO_2.C_2H_5).C \begin{matrix} \ddots \\ \cdot \end{matrix} \begin{matrix} N.O.CO \\ \cdot \end{matrix} CH_2$. *B.* Durch 2-stdg. Kochen von 5 g p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäureäthylester (s. o.) in 50 ccm Alkohol mit einer conc. wässerigen Lösung von 0,6 g salzsaurem Hydroxylamin (B., H., *B.* 34, 89). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 162—163°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Benzol und Eisessig. Lösung in conc. Schwefelsäure gelbgrün, in verdünnter Natronlauge rothgelb.

Anhydro-p-Nitrobenzolazoacetondicarbonsäure $C_{11}H_8O_6N_3 =$

$NO_2.C_6H_4.N.N:C.CO_2.H$
 \diagdown
 $C:CH.CO_2.H$? *B.* Durch Zufügen von 40 ccm einer 10%igen Kalilauge

zu einer Lösung von 10 g p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäureester (S. 1063) in 100 cem Alkohol und Zerlegen des innerhalb 24 Stunden auskristallisirten Kaliumsalzes (gelbe Nadeln) mit Salzsäure (B., H., B. 34, 81). — Farblose Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 251°. Löslich in Alkohol, Eisessig und heissem Wasser. Kaum löslich in Aether und Benzol. Die stark sauer reagirende wässrige Lösung wird von FeCl₃ röthlichbraun gefärbt. Erweist sich beim Titriren als zweibasisch. Beim Kochen mit Baryhydrat entsteht ein hellgelbes Baryumsalz (B., H., B. 34, 76). — Saures NH₄-Salz NH₄.C₁₁H₆O₆N₃. Weisse Krystalle. Schmelzp.: 275°. Leicht löslich in Wasser. — Saures Silbersalz Ag.C₁₁H₆O₆N₃. Weisse Nadelchen. Schwer löslich in siedendem Wasser. Schwärzt sich leicht. — Phenylhydrazinsalz C₆H₅N₂.C₁₁H₇O₆N₃. Nadeln. Schmelzp.: 210°.

Monoäthylester der Anhydro-p-Nitrobenzolazoacetondicarbonsäure

$C_{13}H_{11}O_6N_3 = \text{NO}_2.C_6H_4.N.N:C.CO_2.H$
 $\text{C:CH.CO}_2.C_2H_5$. B. Durch 12-stdg. Stehen der Anhydro-säure (s. o.) mit alkoholischer Salzsäure (B., H., B. 34, 83). Entsteht auch aus p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäurediäthylester (S. 1063) durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid (B., H., B. 34, 75). — Nadeln (aus 80%igem Alkohol). Schmelzp.: 180°. Schwer löslich in heissem Wasser, langsam löslich in Soda und verdünnter Aetzlauge.

p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäureimid, α-p-Nitrobenzolazo-β-Ketoglutar-

imid $C_{11}H_6O_5N_4 = \text{NO}_2.C_6H_4.N.N.C.CO$
 $\text{OC} \left\langle \begin{array}{l} \text{H} \\ \text{H}_2\text{C.CO} \end{array} \right\rangle \text{NH?}$ B. Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäurediäthylester (S. 1063), neben anderen Producten (B., H., B. 34, 90). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol oder Essigsäure). Schwer löslich in Benzol und Chloroform.

Phenylhydrazon $C_{17}H_{14}O_4N_6 = \text{NO}_2.C_6H_4.N.N.C.CO$
 $\text{C}_6\text{H}_5.NH.N:C \left\langle \begin{array}{l} \text{H} \\ \text{H}_2\text{C.CO} \end{array} \right\rangle \text{NH}$. Braune krystall-

nische Masse aus Eisessig. Schmelzp.: 175°. Schwer löslich in Eisessig und Alkohol, unlöslich in Aether und Benzol. Lösung in Natronlauge orangegelb (B., H., B. 34, 90).

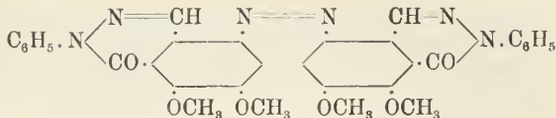
*Derivate der Opiansäure $C_{10}H_{10}O_5 =$
 $\text{CH}_3.O \cdot \text{C}_6\text{H}_7 \cdot \text{CO}_2\text{H}$
 CHO (S. 1475 sub Nr. 12).

S. 1475, Z. 20 v. u. statt: „Azoopiansäure“ lies: „Azoverbindung aus Nitrosoopiansäure“.

Azoopiansäure $C_{20}H_{18}O_{10}N_2 = [(CH_3O)_2C_6H(COH)(CO_2H).N:]_2$. (Wirkliche Azoopiansäure, nicht die im Hptw. Bd. IV, S. 1475 so genannte Verbindung). B. Man bringt allmählich bei 0° zu 5 g in Eiswasser suspendirter Nitrosoopiansäure (Spl. Bd. II, S. 1121) Natriumamalgam von 2% (CLAUS, PREDARI, J. pr. [2] 55, 173). — Mikroskopische gelbe Nadeln. Schmelzp.: 174° (unter Zersetzung). Schwer löslich in kochendem Wasser, löslich in heissem Alkohol und Eisessig. Hydroxylamin erzeugt das Azohemipinsäureimid (S. 1065), Phenylhydrazin das Derivat $C_{22}H_{18}O_8N_6$ (S. 1065). Beim Kochen mit Salpetersäure entsteht eine Verbindung $C_{20}H_{15}O_9N_3(?)$ (rothes Krystallpulver, Schmelzp.: über 280°). Beim Kochen mit conc. Salzsäure entsteht eine isomere Verbindung $C_{10}H_9O_5N$, die bei 300° noch nicht schmilzt. — $Na_2.C_{20}H_{16}O_{10}N_2 + 3H_2O$. Gelbe Kryställchen. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. — $K_2.C_{20}H_{16}O_{10}N_2 + 6H_2O$. Orangefelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser. — $Pb.C_{20}H_{16}O_{10}N_2$. Gelber Niederschlag. — $Cu.C_{20}H_{16}O_{10}N_2$. Hellgrüner Niederschlag.

Azoopiananhydroacetat $C_{24}H_{22}O_{12}N_2 =$
 $\text{CH}_3.CO.O.CH$
 $\text{O} \left\langle \begin{array}{l} \text{CO} \\ \text{OCH}_3 \end{array} \right\rangle \text{C}_6\text{H}_4 \text{---} \text{N}=\text{N} \text{---} \text{C}_6\text{H}_4 \left\langle \begin{array}{l} \text{CH.O.CO.CH}_3 \\ \text{CO} \end{array} \right\rangle \text{O}$
 $\text{OCH}_3 \text{ OCH}_3 \text{ OCH}_3 \text{ OCH}_3$
 B. Durch Kochen von Azoopiansäure (s. o.) mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (C., P., J. pr. [2] 55, 182). — Gelbe Kryställchen. Schmelzp.: 210°. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether, Benzol u. s. w., leicht löslich in Eisessig, dunkelviolett löslich in conc. Schwefelsäure. Unlöslich in verdünnten Alkalien.

Phenylhydrazinderivat der Azoopiansäure $C_{32}H_{26}O_6N_6 =$ B. Durch Erhitzen von Azoopiansäure (S. 1064) und Phenylhydrazin in Eisessig (C., P., *J. pr.* [2] 55, 179). — Rothe Kryställchen (aus heissem Eisessig). Schmelzp.: 258°. Unlöslich in Ammoniak und fixen Alkalien. In conc. Schwefelsäure und Salzsäure mit tiefrother Farbe löslich.



*Derivate der Säuren mit sechs und mehr Atomen Sauerstoff (S. 1475, Nr. 13).

Derivat der 2-Methylpentanol(2)-on(4)-disäure $C_8H_6O_6 = CO_2H \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO_2H$. Als Azoderivat der entsprechenden Lactonsäure kann das β -Phenylhydrazon der Diketovalerolactoncarbonsäure (S. 472) aufgefasst werden.

Derivate der Diacetbernsteinsäure $C_8H_{10}O_6 = HO_2C \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$.

Benzolazo-Diacetbernsteinsäurediäthylester $C_{18}H_{22}O_6N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CO \cdot CH_3)(N:N \cdot C_6H_5) \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Diacetbernsteinsäureester (Spl. Bd. I, S. 417—418) und Benzoldiazoniumchlorid in essigsaurer Lösung (Bülow, SCHLESINGER, B. 32, 2885). — Gelbliche Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 108°. Ziemlich leicht löslich, ausser in Ligroin, unlöslich in verdünnter Soda. Geht bei 10-stdg. Kochen mit Wasser, sowie beim Erhitzen im Vacuum in 1-Phenyl-5-Methylpyrazoldicarbonsäure(3,4)-Diäthylester (S. 353—354) über (vgl.: STOLZ, B. 33, 263; B., B. 33, 3266).

p-Toluolazo-Diacetbernsteinsäurediäthylester $C_{19}H_{24}O_6N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C(CO \cdot CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(OH) \cdot CH_3$. B. Aus β -Diacetbernsteinsäureester (Schmelzpunkt: 90°, vgl. Spl. Bd. I, S. 418), 3^o/iger p-Toluoldiazoniumchloridlösung (S. 1112) und Natriumacetat in Alkohol (B., SCH., B. 33, 3363). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzpunkt: 119—120°. Leicht löslich, ausser in Ligroin.

β -Naphthalinazo-Diacetbernsteinsäurediäthylester $C_{22}H_{24}O_6N_2 = C_{10}H_7 \cdot N:N \cdot C(CO \cdot CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einfließenlassen von 55 cem einer 2^o/igen β -Naphthalindiazoniumchloridlösung (S. 1118) zu einer Lösung von 2 g Diacetbernsteinsäureester (Spl. Bd. I, S. 417—418) in 75 cem Alkohol und Zufügen von Natriumacetat (Bülow, SCHLESINGER, B. 33, 3366). — Röthlichgelbe Krystalle. Schmelzp.: 108°.

Derivat der 3,4-Dioxybenzoldicarbonsäure(1,2) $C_8H_6O_6 = (HO)_2C_6H_2(CO_2H)_2$.

Azohemipinsäureimid $C_{20}H_{16}O_6N_4 =$
 $HN \left\langle \begin{array}{c} OC \\ \diagdown \\ OC \end{array} \right\rangle C_6H(O \cdot CH_3)_2 \cdot N:N \cdot C_6H(O \cdot CH_3)_2 \left\langle \begin{array}{c} CO \\ \diagup \\ CO \end{array} \right\rangle NH$. B. Bei längerem Kochen von 1 Mol.-Gew. Azoopiansäure (S. 1064) mit 2 Mol.-Gew. $NH_3O \cdot HCl$ in Alkohol von 90^o (CLAUS, PREDARI, *J. pr.* [2] 55, 181). — Gelbes Krystallpulver. Schmelzp.: 250° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in den Lösungsmitteln.

Derivate der Cetrarsäure.

Benzolazoderivat aus Cetrarsäure $C_{25}H_{23}O_7N_2$. B. Aus 2 g Cetrarsäure (Spl. Bd. II, S. 1219) und 1 g Benzoldiazoniumsulfat in Gegenwart von Sodalösung (Simon, *Ar.* 240, 540). — Dunkelrothe Prismen aus Eisessig. Schmelzp.: 220—222° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Chloroform und Xylol, löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig, schwerer löslich in CS_2 , fast unlöslich in Sodalösung, schwer löslich in Alkalilauge. Wahrscheinlich entstanden durch Austausch einer CO_2H -Gruppe gegen einen Azobenzolrest.

Acetylderivat $C_{27}H_{24}O_8N_2$. B. Durch 15 Minuten langes Kochen von 1 g des Benzolazoderivats (s. o.) mit 8 g Essigsäureanhydrid am Rückflusskühler (S., *Ar.* 240, 541). — Rothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 193—195°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, CS_2 und Eisessig, schwerer in Aether und Petroleumäther.

R. *Azoderivate der Aldehyde (S. 1475—1476).

Arylazoaldoxime $R \cdot C(N \cdot OH) \cdot N:N \cdot Ar$ entstehen aus Aldehyd-Arylhydrazonen $R \cdot CH:N \cdot NH \cdot Ar$ durch Einwirkung von salpetriger Säure, aus Nitrosoaldehyd-Arylhydrazonen $R \cdot C(NO):N \cdot NH \cdot Ar$ durch Umlagerung mittels Natriumäthylats oder Pyridins, aus Nitro-

aldehyd-Arylhydrazonen $R.C(NO_2):N.NH.Ar$ durch Reduction mit Schwefelammonium zu Arylhydrazoaldoximen und darauf folgende Oxydation oder durch Methylierung mittels Diazomethan und darauf folgende Spaltung der Methylester mit kochendem Wasser (BAMBERGER, *B.* 35, 57; B., PEMSEL, *B.* 36, 58).

Vor I. Derivate des Formaldehyds CH_2O .

Benzolazoformaldoxim $C_7H_7ON_3 = C_6H_5.N:N.CH:N.OH$. *B.* Durch Oxydation der entsprechenden Hydrazoverbindung (S. 1095) mit $FeCl_3$ in salzsaurer Lösung unter Eiskühlung (BAMBERGER, FREI, *B.* 35, 1087). — Dunkelgoldgelbe Nadeln aus Lignoïn. Schmelzpt.: 94° . Leicht löslich in Alkohol, Aether, Aceton und heissem Wasser, schwer in Lignoïn, löslich in verdünnten Alkalien. Wird durch heisse verdünnte Mineralsäuren unter Bildung von Phenol, Stickstoff, Ammoniak, Hydroxylamin und Ameisensäure zersetzt. Mit conc. Salzsäure entsteht wahrscheinlich das Hydrochlorid des Chlorphenylhydrazoformaldoxims.

Benzolazoformaldehydphenylhydrazon $C_6H_5.N:N.CH:N.NH.C_6H_5$ und analoge Verbindungen s. Formazan u. s. w., *Hptw. Bd. IV, S. 1226—1227 und Spl. Bd. IV, S. 892—893*.

Bis-Benzolazo-Formaldehyd s. S. 429.

Phenylhydrazon des Bis-Benzolazo-Formaldehyds, Benzolazoformazan $C_6H_5.N:N.C:(N.NH.C_6H_5).N:N.C_6H_5$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1492 u. Spl. Bd. IV, S. 1086*.

Vor I. Derivate des Acetaldehyds $C_2H_4O = CH_3.CHO$.

Benzolazoacetaldoxim $C_8H_9ON_3$. Constitution: $C_6H_5.N:N.C(CH_3):N.OH$ (BAMBERGER, *B.* 35, 1896). *B.* Durch kurzes Erwärmen einer alkoholischen N-Nitrosophenylhydrazin-Lösung (S. 422) mit einer wässrigen Lösung von Aldehydammoniak (*Spl. Bd. I, S. 472*) (VOSWINCKEL, *B.* 32, 2485; 35, 689, 1009; vgl. *B.*, *B.* 35, 756). Beim Kochen von Benzolazoäthylidenitronsäuremethylester (S. 1018) mit Wasser (*B.*, *B.* 35, 55; B., GROB, *B.* 35, 70). Durch Oxydation von Benzolhydrazoacetaldoxim (S. 1095) (*B.*, G.). Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen von Benzolhydrazoacetaldoxim mit verdünntem Alkohol, neben Aethenylphenylhydrazidin (S. 741) (*V.*, *B.* 35, 3273). Aus (salzsaurem) Aethenylphenylhydrazidin und Hydroxylamin in conc. wässriger Lösung (unter Zusatz von Soda) (*V.*, *B.* 35, 3274). Durch Einwirkung von Isoamylnitrit auf Aethanzobenzol (S. 1018) in Gegenwart von Natriumäthylat (*B.*, PEMSEL, *B.* 36, 53). Bei der Einwirkung von Isoamylnitrit auf Acetaldehydphenylhydrazon (S. 471) (*B.*, P., *B.* 36, 86). — Orangegelbe monokline (GRUBENMANN) Nadeln aus Lignoïn. Schmelzpt.: $117—118^\circ$ (*B.*). Unzersetzt destillierbar. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform und siedendem Wasser, schwer in Petroleumäther. In verdünntem Alkali mit goldgelber Farbe löslich. Salzbildungsvermögen: *B.*, *B.* 35, 1897. Giebt mit trockenem Ammoniak in Benzol oder Aether kein Additionsproduct (*V.*, *B.* 33, 2794). Alkoholisches Schwefelammonium reducirt zu Benzolhydrazoacetaldoxim (*B.*, *B.* 35, 58). Beim Erwärmen mit Normalsalzsäure entsteht Hydroxylamin und Essigsäure; beim Uebergiessen mit conc. Salzsäure von gewöhnlicher Temperatur entsteht dagegen das Hydrochlorid des p-Chlorbenzolhydrazoacetaldoxims (S. 1095) (*B.*, *B.* 35, 59). Bei der Methylierung mittels Diazomethan, sowie bei der Behandlung des Natriumsalzes mit CH_3J entsteht als Hauptproduct der N-Methyläther (s. u.), als Nebenproduct der O-Methyläther (S. 1067) (*B.*, F., *B.* 35, 746). Bei der Behandlung des Silbersalzes mit CH_3J entsteht ausschliesslich der O-Methyläther (*B.*, F.). — $Na.C_8H_9ON_3$. Hellgelbe Nadelchen, die beim Erhitzen verpuffen. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und heissem Aceton, unlöslich in Aether und Benzol (*V.*, *B.* 32, 2489). — Silbersalz. Orangefarbener Niederschlag. Verpufft bei etwa 80° (*V.*, *B.* 33, 2795).

Verbindung $C_6H_9N_3$. *B.* Bei der Einwirkung von Schwefelammonium auf Benzolazoacetaldoxim (s. o.), neben anderen Producten (*V.*, *B.* 32, 2489). — $C_6H_9N_3.HCl$. Nadelchen. Schmelzpt.: 220° .

Verbindung $C_8H_{13}N_3 = CH_3.CH(NH_2).NH.NH.C_6H_5?$ (vgl. *B.*, *B.* 35, 1898). *B.* Durch Reduction von Benzolazoacetaldoxim (bezw. Reductionsproducten desselben) mit $SuCl_2$ in siedender salzsaurer Lösung (*V.*, *B.* 32, 2488). — Leicht zersetzliches Oel von stark basischen Eigenschaften. — $C_8H_{13}N_3.HCl$. Nadeln. Schmelzpt.: 185° .

Benzolazoacetaldoxim-N-Methyläther $C_9H_{11}ON_3 = C_6H_5.N:N.C(CH_3).N.CH_3$. *B.*

Bei der Einwirkung von ätherischer Diazomethanlösung auf Benzolazoacetaldoxim (s. o.) oder bei der Einwirkung von CH_3J auf das Natriumsalz des Benzolazoacetaldoxims in benzolischer Suspension; als Nebenproduct entsteht der O-Methyläther (s. u.) (*B.*, F., *B.* 35, 746; vgl.: *V.*, *B.* 32, 2490; 33, 2794; *B.*, *B.* 35, 758). — Orangefarbene Nadeln.

Schmelzp.: 96—96,5°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, ziemlich löslich in heissem Wasser. Ziemlich flüchtig mit Wasserdampf. In conc. Salzsäure mit dunkelrother Farbe löslich. Wird von Natriummethylat in 3-Methyl-1-Phenyltriazol (S. 754) verwandelt. Durch Reduction entstehen Anilin und Phenylhydrazin. HJ spaltet kein CH_3J ab.

Benzolazoacetaldoxim-O-Methyläther $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N:N.C(CH}_3\text{):N.O.CH}_3$. *B.* Bei der Einwirkung von CH_3J auf das Silbersalz des Benzolazoacetaldoxims (S. 1066) (B., F., B. 35, 747; vgl.: V., B. 33, 2795; B., B. 35, 757). Entsteht in geringer Menge neben dem N-Methyläther (s. o.) bei der Einwirkung von Diazomethan auf Benzolazoacetaldoxim oder von CH_3J auf dessen Natriumsalz (B., F.). — Orangerotes, in der Kältemischung erstarrendes Oel. Kp_{12} : 133—134°. Löslich in organischen Mitteln, sehr wenig löslich in Wasser. Sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf. Wird beim Kochen mit Natriummethylatlösung nicht angegriffen. Reagirt mit conc. Salzsäure unter Bildung von p-Chlorbenzolhydrazoacetaldoxim-O-Methyläther (S. 1095). HJ spaltet CH_3J ab.

O-Aethyläther $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N:N.C(CH}_3\text{):N.O.C}_2\text{H}_5$. Orangefelbe Blätter. Schmelzp.: 39—39,5°. Leicht löslich in organischen Mitteln. Leicht flüchtig mit Wasserdampf (B., F., B. 35, 755).

O-Isopropyläther $\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{ON}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N:N.C(CH}_3\text{):N.O.CH(CH}_3\text{)}_2$. Hellrothes, mit Wasserdampf flüchtiges Oel (B., F., B. 35, 755).

Pikrylderivat des Benzolazoacetaldoxims $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{O}_7\text{N}_6$. *B.* Aus Benzolazoacetaldoxim (S. 1066) und Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) in Alkohol (V., B. 33, 2798). — Orangefarbene Nadelchen (aus Benzol + Ligroin). Verpufft bei 140°. Unlöslich in Alkohol und Ligroin, leicht löslich in Benzol.

Acetylderivat des Benzolazoacetaldoxims $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_3$. *B.* Aus Benzolazoacetaldoxim (S. 1066) und Acetylchlorid, sowie aus seinem Natrium- oder Silbersalz durch Essigsäureanhydrid (V., B. 33, 2797). — Goldglänzende Nadelchen (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 103°. Löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser. Wird von Alkalien schon in der Kälte verseift.

Carbanilsäurederivat des Benzolazoacetaldoxims $\text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{O}_4\text{N}_4 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N:N.C(N.O.CO.NH.C}_6\text{H}_5\text{).CH}_3$. *B.* Aus Benzolazoacetaldoxim (S. 1066) und Phenylisocyanat (B., G., B. 35, 72; vgl.: V., B. 33, 2797; B., B. 35, 757). — Orangerothe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 123,5—124° (corr.) (B., G.); 127° (V.). Leicht löslich in Benzol und Alkohol, schwer in Petroleumäther.

Benzoylderivat des Benzolazoacetaldoxims $\text{C}_{15}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_5\text{.N:N.C(N.O.CO.C}_6\text{H}_5\text{).CH}_3$. Orangefarbene Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 137—137,5°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in kaltem Ligroin (B., G., B. 35, 72).

p-Chlorbenzolazoacetaldoxim $\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_3\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl.N:N.C(N.OH).CH}_3$. *B.* Beim Zufügen von FeCl_3 zur Lösung von salzsaurem p-Chlorbenzolhydrazoacetaldoxim (S. 1095) (BAMBERGER, B. 35, 59; B., GROB, B. 35, 75; vgl.: VOSWINKEL, B. 32, 2487; B., B. 35, 757). Beim Eintragen von p-Chlorbenzolazoäthylidennitronsäuremethylester (S. 1018) in kochendes Wasser (B., G., B. 35, 82). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 187—188° (B.); 189° (V.). Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Ligroin. Kochende verdünnte Schwefelsäure erzeugt p-Chlordiazobenzolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1141), p-Chlorphenol (Spl. Bd. II, S. 369), p-Chloranilin (Spl. Bd. II, S. 140), Essigsäure, Hydroxylamin, Stickstoff und sehr wenig Ammoniak. Bei schwachem Erwärmen mit rauchender Salzsäure entsteht das Hydrochlorid des o,p-Dichlorbenzolhydrazoacetaldoxims (S. 1095) (B., B. 35, 61; B., FREI, B. 35, 83).

O-Methyläther $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{ON}_3\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl.N:N.C(CH}_3\text{):N.O.CH}_3$. *B.* Aus der entsprechenden Hydrazoverbindung (S. 1095) durch Oxydation an der Luft (B., F., B. 35, 754). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 75,5—76°. Leicht löslich in Aether, Benzol, Chloroform, heissem Alkohol und heissem Ligroin.

Carbanilsäurederivat $\text{C}_{15}\text{H}_{13}\text{O}_2\text{N}_4\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl.N:N.C(N.O.CO.NH.C}_6\text{H}_5\text{).CH}_3$. Orangerote Prismen. Nach langsamer Krystallisation aus Ligroin schmilzt die Verbindung bei 129—130° (corr.). Leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Ligroin (B., G.).

Benzoylderivat $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_3\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl.N:N.C(N.O.CO.C}_6\text{H}_5\text{).CH}_3$. Orangerote Nadeln. Schmelzp.: 167—167,5°. Leicht löslich in Ligroin und Chloroform (B., G.).

o,p-Dichlorbenzolazoacetaldoxim $\text{C}_6\text{H}_7\text{ON}_3\text{Cl}_2 = \text{C}_6\text{H}_3\text{Cl}_2\text{.N:N.C(N.OH).CH}_3$. *B.* Durch Oxydation der entsprechenden Hydrazoverbindung (S. 1095) (B., B. 35, 61; B., F., B. 35, 83). Beim Kochen von Dichlorbenzolazoäthylidennitronsäuremethylester (S. 1018) mit conc. Chlorcalciumlösung (B.; B., F.). Aus Nitroacetaldehyd-o,p-Dichlorphenylhydrazon (S. 1018) und alkoholischem Schwefelammonium (B., F., B. 35, 1090). — Lachs-farbene Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 207° (Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, Aether, siedendem Benzol und siedendem Eisessig. Beim Stehen der mit HCl-Gas gesättigten ätherischen Lösung bildet sich o,o,p-Trichlorbenzolhydrazoacetaldoxim (S. 1095).

Liefert durch Reduction mit Zinkstaub und Salmiaklösung Dichlorbenzolhydrazoacetaldoxim.

o, o', p-Trichlorbenzolazoacetaldoxim $C_6H_6ON_3Cl_3 = C_6H_2Cl_3.N:N.C:(N.OH).CH_3$. Orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 185—186° (Zersetzung). Leicht löslich in Aether, siedendem Benzol, siedendem Eisessig und siedendem Alkohol, schwer in Ligroin. Bei der Einwirkung ätherischer Salzsäure entstehen Trichlorbenzolhydrazoacetaldoxim (S. 1095), *s*-Trichlorbenzol (Spl. Bd. II, S. 25), Acethydroxamsäure (Hptw. Bd. I, S. 1244) und Stickstoff (B., B. 35, 64; B., F., B. 35, 89).

p-Brombenzolazoacetaldoxim $C_6H_5ON_3Br = BrC_6H_4.N:N.C:(N.OH).CH_3$. B. Aus der entsprechenden Hydrazoverbindung (S. 1096) durch Umkrystallisiren aus Alkohol oder Kochen mit Wasser (V., B. 32, 2488; vgl. B., B. 35, 757). — Schmelzp.: 195°.

p-Toluolazoacetaldoxim $C_9H_{11}ON_3 = CH_3.C_6H_4.N:N.C:(N.OH).CH_3$. B. Aus *p*-Tolylnitrosohydrazin (S. 532) und Aldehydammoniak (Spl. Bd. I, S. 472) durch kurzes Erwärmen in verdünntem Alkohol (VOSWINCKEL, B. 32, 2492; vgl. BAMBERGER, B. 35, 756). — Orangefarbene Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 135°. Löslich in Alkohol, Aether, Benzol und verdünnten Alkalien, unlöslich in Wasser.

Benzolazoacetaldehydphenylhydrazon $C_6H_5.N:N.C(CH_3):N.NH.C_6H_5$, s. Methylformazyl S. 893.

Vor I. Derivat des Propionaldehyds $C_3H_6O = C_2H_5.CHO$.

Benzolazopropionaldoxim $C_9H_{11}ON_3 = C_2H_5.C:(N.OH).N:C_6H_5$. B. Durch Oxydation der entsprechenden Hydrazoverbindung (S. 1096) mit $FeCl_3$ in salzsaurer Lösung (BAMBERGER, FREI, B. 35, 1092). — Goldgelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 77,5—78°. Löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren.

Vor I. Derivat des Isovaleraldehyds $C_5H_{10}O = (CH_3)_2CH.CH_2.CHO$.

Benzolazoisovaleraldoxim $C_{11}H_{15}ON_3 = C_4H_9.C:(N.OH).N:C_6H_5$. B. Durch Oxydation der entsprechenden Hydrazoverbindung (S. 1096) mit $FeCl_3$ in salzsaurer Lösung (BAMBERGER, FREI, B. 35, 1093). — Goldgelbe Nadeln (aus Ligroin oder wässrigem Alkohol). Schmelzp.: 103—103,5°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, schwer in kaltem Ligroin.

I. *Derivate des Glyoxals $C_2H_2O_2 = HCO.COH$ (S. 1475).

Bisbenzolazo-Glyoxalbisphenylhydrazon $[C_6H_5.N:N.C:(N.NH.C_6H_5)]_2$ s. Di-formazyl, Hptw. Bd. IV, S. 1372—1373 und Spl. Bd. IV, S. 1017.

Ia. Derivat des Methylglyoxals $C_3H_4O_2 = CH_3.CO.CHO$.

1-Benzolazo-Propanonphenylhydrazon (I) $CH_3.CO.C:(N:N.C_6H_5):(N.NH.C_6H_5)$, Derivate und analoge Verbindungen s. Formazylmethylketon, Hptw. Bd. IV, S. 1228—1230 u. Spl. Bd. IV, S. 894.

Ib. Derivat des Hexanol(3)-trion(2,4,5)-als (I) $C_6H_6O_6 = HCO.CO.CH(OH).CO.CO.CH_3$, vgl. Verbindung $C_{12}H_{11}O_4N_5$, Hptw. Bd. IV, S. 1477, Z. 16 v. u.

2. *Derivate des Benzaldehyds $C_7H_6O = C_6H_5.CHO$ (S. 1476).

p-Azobenzaldehyd $C_{14}H_{10}O_2N_2 = CHO.C_6H_4.N:N.C_6H_4.CHO$. B. Aus seinem Diacetal (s. u.) durch $\frac{1}{3}$ -stdg. Erhitzen mit 20%iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade (FREUNDLER, C. r. 134, 1360). — Braunrothe Blättchen. Schmelzp.: 237—238°. Sublimirt bereits bei 220°. Löslich in siedendem Amylalkohol und Nitrobenzol, fast unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. — Das Bisphenylhydrazon bildet dunkelrothe, sehr wenig lösliche Nadeln aus Nitrobenzol, schmilzt bei 278,5° unter Zersetzung und löst sich in conc. Schwefelsäure mit intensiv blauer Farbe.

p-Azobenzaldehyd-Dimethylacetal $C_{18}H_{22}O_4N_2 = (CH_3O)_2CH.C_6H_4.N:N.C_6H_4.CH(O.CH_3)_2$. B. Man löst 50 g Nitrobenzol und 80 g *p*-Nitrobenzaldehyddimethylacetal (Spl. Bd. III, S. 10) in 500 ccm 80%igem Alkohol, setzt 90 g 36%ige Natronlauge zu, erhitzt die Lösung auf 80°, behandelt sie bis zur völligen Entfärbung mit Zinkstaub, filtrirt heiss und oxydirt die gebildeten Hydrazoverbindungen mit gelbem HgO . Es entsteht ein Gemisch von Azobenzol, Benzolazobenzacetal $C_6H_5.N:N.C_6H_4.CH(O.CH_3)_2$ und *p*-Azobenzaldehyd-Dimethylacetal. Man krystallisirt das Gemisch aus siedendem Alkohol um, wobei sich das Diacetal zum grössten Theil abscheidet (F., C. r. 134, 1360). — Orangegelbe Blättchen. Schmelzp.: 118°. Löslich in heissem Alkohol und Aether.

ω -Benzolazo-Benzaldehyd $C_6H_5.N:N.CO.C_6H_5$ und Bromderivate s. Benzolazobenzoyl, *Hptw. Bd. IV, S. 1478 u. Spl. Bd. IV, S. 1072.*

ω -Benzolazo-Benzaldoxim $C_{13}H_{11}ON_3 = C_6H_5.C(:N.OH).N:N.C_6H_5$. *B.* Durch Oxydation der entsprechenden Hydrazoverbindung (S. 1096) mit $FeCl_3$ (BAMBERGER, *Frei, B. 35, 1031*). Beim Kochen von Benzolazo-Benzylidennitrosäuremethylester (S. 1024) mit Alkohol (*B., B. 36, 91*). Aus Benzaldehydphenylhydrazon (S. 480—481) und Isoamylnitrit bei Gegenwart von Natriumäthylat oder Pyridin (*B., PEMSSEL, B. 36, 62*). — Orangegelbe Nadeln aus Benzol. Sintert bei 133° , schmilzt bei 134 — 135° (corr.) unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in heissem Benzol, kaltem Alkohol, Aether, Aceton und Chloroform, schwer in Petroleumäther. In conc. Schwefelsäure fuchsinroth löslich, leicht löslich in Alkalien. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure wird Hydroxylamin abgespalten.

Benzoylderivat $C_{20}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5.C(:N.O.CO.C_6H_5).N:N.C_6H_5$. Orangerothe Blättchen. Schmelzp.: 126 — $126,5^\circ$ (corr.). Leicht löslich in Alkohol und Ligroin, schwer in Petroleumäther (*B., P., B. 36, 65*).

ω -Benzolazo-Nitrobenzaldoxim $C_{13}H_{10}O_3N_4 = NO_2.C_6H_4.C(:N.OH).N:N.C_6H_5$. a)-Nitroverbindung. *B.* Durch Umlagerung von o-Nitrophenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon (S. 487) mittels Pyridins (*B., P., B. 36, 81*). — Orange gelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei $153,5$ — 154° (corr.). Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Conc. Schwefelsäure löst mit olivgrüner, dann violetter, Natronlauge mit gelber Farbe.

b) m-Nitroverbindung. *B.* Aus m-Nitrobenzalphenylhydrazin (S. 485), Isoamylnitrit und Natriumäthylat (*B., P., B. 36, 72*). Aus m-Nitrophenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon (S. 487) durch Umlagerung mittels $NaO.C_2H_5$ oder Pyridins (*B., P., B. 36, 75*). — Isabellfarbene Nadeln aus Alkohol. Zersetzungspunkt: 183° . Leicht löslich in Aceton, Alkohol und Eisessig, ziemlich löslich in Aether und Benzol, löslich in Natronlauge. Conc. Schwefelsäure bewirkt eine olivgrüne, dann violettrothe Lösung.

Benzoylderivat $C_{20}H_{14}O_4N_4 = NO_2.C_6H_4.C(:N.O.CO.C_6H_5).N:N.C_6H_5$. Rubinrothe Prismen aus Benzol. Zersetzt sich bei ca. 153° . Sehr leicht löslich in Aceton und Benzol, schwer in Alkohol und Ligroin (*B., P., B. 36, 73*).

c) p-Nitroverbindung. *B.* Durch Umlagerung von p-Nitrophenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon (S. 487) mittels Pyridins (*B., P., B. 36, 79*). — Gelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: $180,8^\circ$ (corr.) (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, Aether, Eisessig, Chloroform und Aceton, schwer in Benzol. Conc. Schwefelsäure löst violettroth, Natronlauge orangeroth.

ω -p-Nitrobenzolazo-Benzaldoxim $C_{13}H_{10}O_3N_4 = NO_2.C_6H_4.N:N.C(:N.OH).C_6H_5$. *B.* Durch Umlagerung von Phenylnitrosoformaldehyd-p-Nitrophenylhydrazon (S. 484—485) mittels Pyridins (*B., P., B. 36, 357*). — Rothe Nadeln (aus Benzol) mit $\frac{1}{3}$ Mol. Benzol, das bei 100° entweicht. Schmelzp.: $142,5^\circ$ (corr.) (unter Zersetzung). Leicht löslich in heissem Alkohol, Benzol und Chloroform, löslich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe.

Aminoguanidinderivat des ω -Benzolazo-Benzaldehyds $C_6H_5.N_2.C(C_6H_5).N.NH.C(:NH).NH_2$ und Substitutionsproducte s. Guanazylnitrosbenzol, *Hptw. Bd. IV, S. 1494.*

p-Benzolazo-Benzaldehyd $C_{13}H_{10}ON_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.CHO$. *B.* Aus Benzolazobenzylidenanilin (s. u.) beim Lösen in heisser verdünnter Essigsäure (ALWAY, *Ann. 28, 47*). Man löst äquimolekulare Mengen von Nitrobenzol (50 g) und von p-Nitrobenzaldehyddimethylacetal (80 g) (*Spl. Bd. III, S. 10*) in 500 ccm 80%igem Alkohol, setzt 90 g 36%ige Natronlauge zu, erhitzt die Lösung auf 80° , behandelt sie mit Zinkstaub bis zur völligen Entfärbung, filtrirt heiss und oxydirt die gebildeten Hydrazoverbindungen durch gelbes HgO . Es entsteht ein Gemisch von Azobenzol, Benzolazobenzacetal $C_6H_5.N:N.C_6H_4.CH(OCH_3)_2$ und p-Azobenzaldehyddimethylacetal (S. 1068). Um dieses Gemisch zu trennen, krystallisirt man es zunächst aus siedendem Alkohol, wobei sich der grösste Theil des Diacetals abscheidet, entfernt dann den Alkohol und destillirt den Rückstand im Vacuum. Unter 15 mm Druck destillirt bei 175° zunächst Azobenzol, zwischen 175° bis 215° ein Gemisch von Azobenzol und dem Monoacetal, von 215 — 220° ziemlich reines Monoacetal und oberhalb 220° ein Gemisch der beiden Acetale. Man erhitzt sodann das Gemisch von Azobenzol und Monoacetal $\frac{1}{2}$ Stunde auf dem Wasserbade mit 20%iger Schwefelsäure und krystallisirt das Product zuerst aus Alkohol, später aus Aceton um, wobei sich der Benzolazobenzaldehyd zuerst abscheidet (FREUNDLER, *C. r. 134, 1359*). — Bräunlichrothe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 116° (A.) Lachsfarbene Blätthen (aus Aceton). Schmelzp.: $120,5^\circ$ (F.). Sublimirt leicht. Löslich in den organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Petroleumäther.

p-Benzolazo-Benzylidenanilin $C_{13}H_{15}N_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.CH:N.C_6H_5$. *B.* Beim Kochen einer Mischung von p-Nitrosobenzaldehyd (1 Mol.) (*Spl. Bd. III, S. 9*), Anilin

(2 Mol.) und Essigsäure (1 Mol.) (ALWAY, *Am.* 28, 47). — Orangefarbene Nadeln aus Ligroïn. Schmelzpt.: 125—130°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leicht in heissem Ligroïn, sehr leicht in heissem Alkohol und Benzol.

p-Benzolazo-Benzaldoxim $C_{13}H_{11}ON_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.CH:N.OH$. *B.* Man erhitzt 36 g Nitrosobenzol und 45 g p-Aminobenzaldoxim (Spl. Bd. III, S. 38) mit 100 g 96%igem Alkohol und 20 g Eisessig 5—6 Stunden auf dem Wasserbade; Ausbeute 28 g (F., DE LABORDERIE, *C. r.* 135, 1117). — Broncefarbene Blättchen. Schmelzpt.: 143°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aceton. Wird durch verdünnte Säuren selbst bei 100° nur schwierig und unvollständig verseift.

p-Benzolazo-Benzaldehydphenylhydrazon $C_{19}H_{16}N_4 = C_6H_5.N:N.C_6H_4.CH:N.NH.C_6H_5$. *B.* Aus p-Benzolazo-Benzaldehyd (S. 1069) und Phenylhydrazin in heisser essigsaurer Lösung (A., *Am.* 28, 47). — Rothe Nadeln. Schmelzpt.: 154° (A.); 165—166° (F., *C. r.* 134, 1360). Sehr wenig löslich.

3. *Derivate der Aldehyde $C_7H_6O_2$ (S. 1476).

1) *Derivate des Salicylaldehyds (S. 1476).

*Benzolazosalicylaldehyd $C_{13}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(OH).CHO$ (S. 1476). *B.* Aus p-Oxyazobenzol (S. 1034) und Chloroform in alkalischer Lösung (BORSCHÉ, *B.* 33, 1325). — Kryoskopisches Verhalten: AUWERS, MANN, *B.* 33, 1309.

Anil, Benzolazosalicylidenanilin $C_{19}H_{16}ON_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_3(OH).CH:N.C_6H_5$. Braune Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 135—136° (B., *B.* 33, 1327).

2) Derivate des p-Oxybenzaldehyds.

ω-Benzolazo-Anisalaldoxim $C_{14}H_{13}O_2N_3 = CH_3.O.C_6H_4.C:(N.OH).N:N.C_6H_5$. *B.* Aus Anisaldehydphenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 760), Isoamylnitrit und Natriumäthylat (BAMBERGER, PEMSEL, *B.* 36, 66). Aus p-Methoxyphenylnitrosoformaldehyd-Phenylhydrazon (S. 493—494) durch Umlagerung mittels $NaO.C_2H_5$ oder Pyridins (B., P., *B.* 36, 70). — Orangegelbe Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei 147° (corr.) unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Chloroform, Aceton, Aether, heissem Alkohol und heissem Benzol, sehr wenig in Ligroïn; löslich in conc. Schwefelsäure mit schmutzig-grünbrauner, schnell rothviolett werdender Farbe.

Benzoylderivat $C_{21}H_{17}O_3N_3 = CH_3.O.C_6H_4.C:(N.O.CO.C_6H_5).N:N.C_6H_5$. Orangerothe Tafeln oder Prismen. Schmelzpt.: 129—129,5° (corr.). Leicht löslich in Chloroform, heissem Eisessig, heissem Ligroïn und heissem Alkohol (B., P., *B.* 36, 67).

3a. Derivate der Aldehyde $C_8H_8O_3$.

1) Derivate des 1-Methyl-3-Methylalphenols (2)

5-Benzolazo-1-Methyl-3-Methylalphenol (2) $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_2(CH_3)(OH).CHO$. *B.* Aus o-Homosalicylaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 89) und Benzoldiazoniumchlorid in alkalischer Lösung (BORSCHÉ, BOLSER, *B.* 34, 2099). Aus 3-Methyl-4-Oxyazobenzol (S. 1040) und Chloroform in alkalischer Lösung (BOR., BOL.). — Gelbrothe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 76°.

Anil $C_{20}H_{17}ON_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_2(CH_3)(OH).CH:N.C_6H_5$. Braungelbe Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 77—78° (BOR., BOL., *B.* 34, 2100).

α-Naphthil $C_{24}H_{19}ON_3 = C_6H_5.N:N.C_6H_2(CH_3)(OH).CH:N.C_{10}H_7$. Goldglänzende Blättchen (aus Alkohol + Chloroform). Schmelzpt.: 158—160°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform (BOR., BOL., *B.* 34, 2100).

Phenylhydrazon $C_{20}H_{18}ON_4 = C_6H_5.N:N.C_6H_2(CH_3)(OH).CH:N.NH.C_6H_5$. Gelbrothe Blättchen. Schmelzpt.: 147—148° (BOR., BOL., *B.* 34, 2100).

5-p-Benzolsulfonsäureazo-1-Methyl-3-Methylalphenol (2) $C_{14}H_{12}O_5N_2S = HO_3S.C_6H_4.N:N.C_6H_2(CH_3)(OH).CHO$. *B.* Aus diazotirter Sulfanilsäure und o-Homosalicylaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 89) in alkalischer Lösung (BORSCHÉ, BOLSER, *B.* 34, 2101). — $Na.C_{14}H_{11}O_5N_2S + 2H_2O$. Gelbe Blättchen (aus sehr verdünntem Alkohol), die bei 140° wasserfrei werden und bei 280° noch nicht schmelzen. Bei der Einwirkung von Bromwasser entsteht 5-Brom-o-Homosalicylaldehyd (Spl. Bd. III, S. 65).

2) Derivate des 1-Methyl-4-Methylalphenols (3)

6-Benzolazo-1-Methyl-4-Methylalphenol (3) $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.C_6H_2(CH_3)(OH).CHO$. *B.* Aus m-Homosalicylaldehyd (Hptw. Bd. III, S. 89) und Benzoldiazonium-

chlorid in alkalischer Lösung (BORSCHÉ, BOLSER, *B.* 34, 2104). — Rothbraune kristallinische Masse (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 143—144°.

Phenylhydrazon $C_{20}H_{18}ON_4 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_4(CH_3)(OH) \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Hellbraune Blätter aus Alkohol. Schmelzp.: 123—125° (BOR., BOL., *B.* 34, 2104).

3b. Derivat des Phenylglyoxals $C_8H_6O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CHO$.

ω -Benzolazo-Phenylglyoxal- ω -phenylhydrazon $C_8H_5 \cdot CO \cdot C(N:N \cdot C_6H_5):N \cdot NH \cdot C_6H_5$ und Derivate s. Formazylyphenylketon u. s. w., *Hptw. Bd. IV, S. 1230 u. Spl. Bd. IV, S. 894*.

5. Derivate des Resorcyaldehyds $C_7H_6O_3 = (HO)_2 \cdot C_6H_3(CHO)$.

Benzolazoresorcyaldehyd $C_{13}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot CHO$. *B.* Aus Resorcyaldehyd (*Spl. Bd. III, S. 71*) und Benzoldiazoniumchlorid in alkoholisch-wässriger Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (BORSCHÉ, BOLSER, *B.* 34, 2098). — Gelbe Nadelchen aus Alkohol. Verharzt leicht.

Phenylhydrazon $C_{19}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Schwarzbraune Nadelchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 217° (unter Zersetzung). Löslich in Aetzalkalien mit bläulich rother Farbe (BOR., BOL., *B.* 34, 2099).

S. *Azoderivate der Ketone (S. 1476—1480).

2. *Derivate des Acetylacetons $C_6H_6O_2 = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 1477).

Benzolazoacetylaceton $C_6H_5 \cdot N:N \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$ s. S. 516.

*Phenylhydrazonanhydrid, 4-Benzolazo-1-Phenyl-3,5-Dimethyl-Pyrazol

$C_{17}H_{16}N_4 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C \text{---} C \cdot CH_3$ (S. 1477, Z. 11 v. u.). Schmelzp.: 62° (BÜLOW, SCHLOTTERBECK, *B.* 35, 2189).

Nitrobenzolazo-Acetylaceton $C_{11}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$. a) o-Nitroverbindung. *B.* Aus Acetylaceton (*Spl. Bd. I, S. 530*) und o-Nitrodiazobenzol (S. 1106) in salzsaurer Lösung (B., SCH., *B.* 35, 2190). — Gelbrothe Nadeln. Schmelzp.: 180°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol.

b) m-Nitroverbindung. *B.* Analog der o-Verbindung (s. o.) (B., SCH., *B.* 35, 2191). — Orangegelbe Blättchen. Schmelzp.: 140°.

c) p-Nitroverbindung. *B.* Aus Acetylaceton (*Spl. Bd. I, S. 530*) und 25% iger Nitrosaminrothpaste (p-Nitrosodiazobenzolnatrium, vgl. S. 1107) in sodaalkalischer oder in salzsaurer Lösung (B., SCH., *B.* 35, 2190). — Bräunlichgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 221—222°. Löslich in Eisessig, Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol, Aether und Ligroin.

Biphenyl-Bisazoacetylaceton $[-C_6H_4 \cdot NH \cdot N:C(CO \cdot CH_3)_2]_2$ u. Derivate s. S. 945.

Bitolyl-Bisazoacetylaceton $[-C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot N:C(CO \cdot CH_3)_2]_2$ s. S. 948.

3a. Benzolazo-1,2-Diketopentamethylen $C_{11}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot CH \cdot CO \cdot CO$
 $CH_2 \text{---} CH_2$
 bezw. desmotrope Formen s. S. 516.

5a. Filicinsäuredisazobenzol $C_{20}H_{18}O_3N_4 = (CH_3)_2C \left\langle \begin{array}{l} CO \cdot CH(N:N \cdot C_6H_5) \\ CO \cdot CH(N:N \cdot C_6H_5) \end{array} \right\rangle CO$ bezw. desmotrope Formen. *B.* Aus Filicinsäure (*Spl. Bd. I, S. 542*) und Diazoaminobenzol in alkoholischer Lösung (BÖHM, *A.* 318, 242). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 209°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Alkohol.

5b. Benzolazo-Filicinsäurebutanon $C_{18}H_{20}O_4N_2 = (CH_3)_2C \left\langle \begin{array}{l} CO \cdot CH(N:N \cdot C_6H_5) \\ CO \cdot CH(CO \cdot C_3H_7) \end{array} \right\rangle CO$ bezw. desmotrope Formen. *B.* Aus 1,8 g Filicinsäurebutanon und 3,2 g Diazoaminobenzol, gelöst in je 20 cem Alkohol (BÖHM, *A.* 318, 241). Bei der Einwirkung von Diazoaminobenzol auf Albaspidin in Alkohol (B., *A.* 318, 304). — Orangegelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: 137°. Leicht löslich, ausser in Wasser. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung rothbraun.

6. *Benzolazobenzoyl $C_{13}H_{10}ON_2 = C_6H_5.N:N.CO.C_6H_5$ (S. 1478).

p-Brombenzolazobenzoyl $C_{13}H_9ON_2Br = C_6H_4Br.N:N.CO.C_6H_5$. B. Durch Oxydation von Benzoyl-p-Bromphenylhydrazin mit HgO (FREER, *Am.* 21, 39). — Rothe Tafeln. Schmelzp.: 69°.

Perbromid $C_{13}H_9ON_2Br + 4Br$. B. Aus dem Perbromid $C_{13}H_9ON_2Br + 5Br_5$ (s. u.) durch Uebergang mit Alkohol oder durch Bromiren der Azoverbindung (s. o.) in Eisessig (FR., *Am.* 21, 40). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 106°.

Perbromid $C_{13}H_9ON_2Br + 5Br$. B. Durch Bromiren des p-Brombenzolazobenzoyls (s. o.) in Chloroform (FR., *Am.* 21, 40). — Granatrothe, bei 123° schmelzende Prismen. Unbeständig.

7. *Derivate des Acetophenons $C_8H_8O = CH_3.CO.C_6H_5$ (S. 1478).

m-Azoacetophenon $C_{16}H_{14}O_2N_2 = CH_3.CO.C_6H_4.N:N.C_6H_4.CO.CH_3$. B. Durch elektrolytische Reduction aus m-Nitroacetophenon (ELBS, WÖGGINZ, *Z. El. Ch.* 9, 429). — Gelbrothe Krystalle. Schmelzp.: 105°. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Aether.

*o-Benzolazoacetophenon, Phenylhydrazon des Benzoylformaldehyds $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_5.CO.CH_2.N:N.C_6H_5 = C_6H_5.CO.CH:N.NH.C_6H_5$ (S. 1478). B. Bei längerem Erhitzen von Benzolazobenzoylessigester (S. 1059) mit Kalilauge (STIERLIN, *B.* 21, 2123).

Die im Hauptwerk beschriebene Verbindung ist als Gemisch zweier stereomerer Formen erkannt worden (BAMBERGER, SCHMIDT, *B.* 34, 2005, 2009).

α -Form. Orangefarbene rhombische (GRUBENMANN) Prismen mit violetter Oberflächenschimmer. Schmilzt zwischen 114 und 117°. Wird durch Benzol zum Theil, durch Aceton und Alkohol fast vollständig in die β -Form (s. u.) verwandelt.

β -Form. Goldgelbe bronceglänzende Blättchen. Schmilzt zwischen 136° und 140°. Wird durch Petroleum oder hochsiedendes Ligroin fast vollständig in die α -Form (s. o.) verwandelt.

*Nitrobenzolazoacetophenon, Benzoylformaldehyd-Nitrophenylhydrazon $C_{14}H_{11}O_3N_3 = C_6H_5.CO.CH:N.NH.C_6H_4.NO_2$ (S. 1478). a) *o-Nitroverbindung (S. 1478). Existirt in zwei stereomeren Formen (B., SCH., *B.* 34, 2006, 2013).

Die α -Form bildet orangerothe Nadeln. Schmelzp.: 113°(?). Wird durch Erhitzen und durch Krystallisation aus Alkohol in die β -Form (s. u.) verwandelt.

β -Form. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 145,5—146,5°. Wird durch Benzol und Aceton theilweise in die α -Form (s. o.) verwandelt.

b) m-Nitroverbindung. B. Aus essigsäurem m-Nitrodiazobenzol (S. 1106) und Benzoylessigsäure neben m,m'-Dinitroformazyphenylketon (B., SCH., *B.* 34, 2006, 2015).

α -Form. Orangegelbe Nadeln. Schmelzp.: 139—140°. Wird durch Alkohol in die β - und γ -Form (s. u.) verwandelt.

β -Form. Orangebraune Nadeln. Schmelzp.: 149—152°. Wird durch Benzol-Ligroin in die α -Form (s. o.) verwandelt.

γ -Form. Weissgelbe Warzen. Wird durch Benzol-Ligroin in die α -Form (s. o.) verwandelt.

c) p-Nitroverbindung. B. Aus p-Nitrodiazobenzol (S. 1107) und Benzoylessigsäure (B., SCH., *B.* 34, 2006, 2017). Existirt nur in einer Modification. — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 199—200° (bei raschem Erhitzen).

o-Acetobenzolazo- β -Naphтол, o- β -Naphтолazo-Acetophenon $C_{18}H_{14}O_3N_2 = CH_3.CO.C_6H_4.N:N.C_{10}H_6.OH$. Dunkelrothe grünschimmernde Prismen aus Eisessig. Schmelzpunkt: 198,5—199° (corr.). Leicht löslich in heissem Eisessig, schwer in kaltem Eisessig und kaltem Alkohol (BAMBERGER, ELGER, *B.* 36, 1621).

Acetophenonazocarbonamid $C_9H_9O_2N_3 = C_6H_5.CO.CH_2.N:N.CO.NH_2$ (oder $C_6H_5.CO.CH:N.NH.CO.NH_2$?). B. Beim Eingiessen einer wässrigen Lösung des Kaliumsalzes des Acetophenonazocyanids (s. u.) in siedend heisse 20%ige Schwefelsäure (WOLFF, *A.* 325, 151). — Schwach gelblich gefärbte Blättchen (aus viel siedendem Alkohol). Schmelzpunkt: 217° (Gasentwicklung). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln und in kalter conc. Salzsäure. Liefert bei kurzem Kochen mit Natronlauge oder conc. K_2CO_3 -Lösung Phenyl-Oxytriazin.

Acetophenonazocyanid $C_9H_7ON_3 = C_6H_5.CO.CH_2.N:N.CN$. B. Entsteht als Kaliumsalz bei Einwirkung von KCN in alkoholisch-wässriger Lösung auf das Anhydrid des Diazobenzylacetons (Spl. zu Bd. IV, S. 1558) oder auf Diazoacetophenon (W., *A.* 325, 149). — Silbergraue Blättchen (aus Alkohol), die sich bei 72° unter Aufschäumen in eine dunkle Masse verwandeln. Leicht löslich in Alkohol und Aether, weniger in Benzol,

schwer in Ligroin und Wasser, leicht in Soda und Natronlauge mit gelber Farbe, sehr leicht auch in conc. Salzsäure. Färbt sich in alkoholischer Lösung mit FeCl_3 schwach roth. Verwandelt sich beim Kochen mit Wasser in eine schwarze Masse, beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure, sowie beim Lösen in 50%iger Schwefelsäure in Acetophenonazocarbonamid (S. 1072). — $\text{K}_2\text{C}_6\text{H}_6\text{ON}_3$. Gelbe Täfelchen (aus heissem Wasser). Etwas löslich in Alkohol. Verpufft schwach beim Erhitzen oder in Berührung mit conc. Schwefelsäure. Spaltet beim Erwärmen mit Natronlauge Blausäure ab.

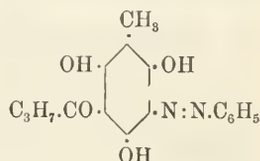
S. 1478, Z. 10 v. u. statt: „ $\text{C}_{16}\text{H}_{13}\text{NO}$ “ lies: „ $\text{C}_{16}\text{H}_{13}\text{N}_3\text{O}$ “.

8a. Derivat des Butyrophenons $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_3\text{H}_7$.

Phloroglucinbutanondisazobenzol $\text{C}_{22}\text{H}_{20}\text{O}_4\text{N}_4 = (\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}:\text{N})_2\text{C}_6(\text{OH})_3(\text{CO}\cdot\text{C}_3\text{H}_7)$.
B. Bei der Einwirkung von Diazoaminobenzol auf Filixsäure (Spl. Bd. II, S. 1136) (Böhm, A. 318, 299). — Rothe Nadeln. Schmelzp.: 235°. Schwer löslich.

8b. Derivate des 1-Methyl-3-Butanoyl-Benzols $\text{C}_{11}\text{H}_{14}\text{O} = \text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_3\text{H}_7$.

Benzolazo-Methylphloroglucinbutanon $\text{C}_{17}\text{H}_{16}\text{O}_4\text{N}_2 =$
B. Bei der Einwirkung von Diazoaminobenzol auf Flavaspid-
säure in alkoholischer Lösung (Böhm, A. 318, 290). — Rothe
Nadeln. Schmelzp.: 181—182°. Sehr wenig löslich, ausser
in Alkalien und Alkalicarbonaten. Bei der Reduction ent-
steht Anilin, Amino-Methylphloroglucin und Buttersäure.



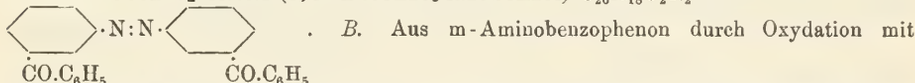
α -Methyläther, Benzolazoaspidinol $\text{C}_{18}\text{H}_{20}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\cdot$
 $\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_{12}\text{H}_{15}\text{O}_4$. B. Aus Aspidinol und Diazoaminobenzol in
alkoholischer Lösung (B., A. 318, 250). — Rothe Nadeln aus
Alkohol. Schmelzp.: 132°. Leicht löslich in Benzol und Aether.

8c. Derivat des Benzalacetons $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3$.

ω -Benzolazo-p-Nitro-Benzalaceton $\text{C}_{16}\text{H}_{15}\text{O}_4\text{N}_3 = \text{NO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{N}:\text{N}\cdot$
 $\text{C}_6\text{H}_5 + \text{H}_2\text{O}$. B. Man kocht 2-Benzolazo-5-p-Nitrophenyl-Penten(4)-on(3)-säure(1)-Äthyl-
ester (S. 1060) oder dessen Natriumverbindung mit Salzsäure (PRAGER, B. 36, 1450). —
Hellorangefarbene Krystalle aus Xylol. Schwärzt sich gegen 195°, schmilzt bei 210° unter
Aufschäumen. Unlöslich in den meisten Mitteln. Die Lösung in conc. Schwefelsäure ist
feurig orangeroth.

10. *Derivate des Benzophenons $\text{C}_{13}\text{H}_{10}\text{O} = \text{CO}(\text{C}_6\text{H}_5)_2$ (S. 1478—1479).

m-Azobenzophenon (3,3'-Dibenzoylazobenzol) $\text{C}_{26}\text{H}_{18}\text{O}_2\text{N}_2 =$



B. Aus m-Aminobenzophenon durch Oxydation mit
 KMnO_4 in kaltem Eisessig (POSNER, B. 35, 2352). Durch elektrolytische Reduction aus
m-Nitrobenzophenon (ELBS, WÖRRINZ, Z. El. Ch. 9, 430). — Gelbbraune Blättchen.
Schmelzp.: 141—142° (P.); 154—155° (E., W.). Ziemlich schwer löslich in heissem Alkohol.

p-Azobenzophenon (4,4'-Dibenzoylazobenzol) $\text{C}_{26}\text{H}_{18}\text{O}_2\text{N}_2 = [\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}=\text{N}]_2$.
Analog der m-Verbindung (s. o.) (P., B. 35, 2353). — Rothe, silberglänzende Blättchen.
Schmilzt bei 217° zu tieferer Flüssigkeit. Ziemlich löslich in heissem Eisessig.

12. *Derivate des Phloretins (S. 1479). Zur Constitution des Phloretins vgl. Spl. Bd. III, S. 171.

12a. Derivate des Benzalacetophenons $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{O} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$.

m- β -Naphtholazobenzal-m- β -Naphtholazo-Acetophenon $\text{C}_{35}\text{H}_{24}\text{O}_3\text{N}_4 = \text{HO}\cdot\text{C}_{10}\text{H}_6\cdot$
 $\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_{10}\text{H}_6\cdot\text{OH}$. B. Aus diazotirtem m-Aminobenzal-m-Amino-
acetophenon (Spl. Bd. III, S. 180) und β -Naphthol bei Gegenwart von Natriumacetat oder
Soda (RUPE, WASSERZUG, B. 34, 3529). — Ziegelrothe Nadelchen aus Eisessig.

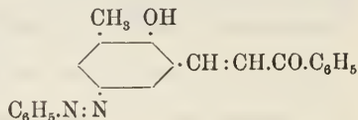
Benzolazo-Salicylidacetophenon $\text{C}_{21}\text{H}_{16}\text{O}_3\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot$
 $\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. B. Aus Benzolazosalicylaldehyd (S. 1070) und Acetophenon in alkoholischer
Natronlauge (BORSCHKE, B. 33, 1327). Aus o-Oxybenzalacetophenon und Diazobenzol in
alkalischer Lösung (B.) — Orangerothe Krystallwarzen (aus Alkohol + Chloroform).
Schmelzp.: 187—188° (unter Zersetzung). Leicht löslich in siedendem Alkohol, Aether

und Eisessig. — Natriumsalz. Granatrotte Blätter mit grünem Metallreflex. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in verdünntem Alkohol. Wird durch CO₂ zerlegt.

12b. Derivat des m-Methylbenzalacetophenons C₁₆H₁₄O = CH₃.C₆H₄.CH:CH.CO.C₆H₅.

5-Benzolazo-3-methyl-2-oxybenzal-Acetophenon C₂₂H₁₈O₂N₂ =

B. Aus 5-Benzolazo-1-Methyl-3-Methylalphenol(2) (S. 1070) und Acetophenon in alkoholisch-alkalischer Lösung (BORSCHÉ, BOLSER, B. 34, 2102). — Rothgelbes Krystallmehl (aus Chloroform + Alkohol). Schmelztp.: 180—181° (unter Zersetzung).



5-p-Benzolsulfonsäureazo-3-methyl-2-oxybenzal-Acetophenon C₂₂H₁₈O₆N₂S = HO₂S.C₆H₄.N:N.C₆H₄(OH)(CH₃).CH:CH.CO.C₆H₅. B. Aus dem Mononatriumsalz des 5-p-Benzolsulfonsäureazo-1-Methyl-3-Methylalphenols(2) (S. 1070) und Acetophenon in alkoholisch-alkalischer Lösung (BOR., BOL., B. 34, 2103). — Na.C₂₂H₁₇O₅N₂S (bei 140°). Rothgelbe Krystalle (aus verdünntem Alkohol). — Dinatriumsalz. Schwarzviolette Blätter.

13. *Derivate des Benzoylacetons C₁₀H₁₀O₂ = C₆H₅.CO.CH₂.CO.CH₃ (S. 1480).

p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone C₁₆H₁₃O₄N₃ = NO₂.C₆H₄.N:N.CH(CO.C₆H₅).CO.CH₃. B. Aus Benzoylacetone (Spl. Bd. III, S. 207—208) und Iso-p-Nitrodiazobenzolnatrium (S. 1107) in wässrig-alkoholischer Sodalösung (Bülow, B. 32, 2641). — Bräunlichgelbe gezähnte Blätter (aus Alkohol oder Essigsäure). Schmelztp.: 141—142°. Löslich in Aceton, unlöslich in Ligroin. Löslich in warmem verdünntem Alkali mit violettrother Farbe. — K.C₁₆H₁₂O₄N₃ + 2H₂O. Rothviolette Blättchen. Wird von viel Wasser oder CO₂ zerlegt.

Methylimid C₁₇H₁₆O₃N₄ = NO₂.C₆H₄.N:N.C < $\begin{array}{l} \text{C(OH).C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(CH}_3\text{):N.C}_6\text{H}_5 \end{array}$ oder NO₂.C₆H₄.

N:N.C < $\begin{array}{l} \text{C(C}_6\text{H}_5\text{):N.CH}_3 \\ \text{C(OH).CH}_3 \end{array}$. B. Aus p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (s. o.) und Methylamin in wässrig-alkoholischer Lösung (B., B. 32, 2643). — Orangefarbene Nadeln aus Alkohol. Schmelztp.: 155°. Auf Zusatz von Methylamin färbt sich die alkoholische Lösung blauroth (unter Bildung der Verbindung NO₂.C₆H₄.N:N.C < $\begin{array}{l} \text{C(NH.CH}_3\text{).C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(CH}_3\text{):N.CH}_3 \end{array}$?).

Phenylimid C₂₂H₁₆O₃N₄ = NO₂.C₆H₄.N:N.C < $\begin{array}{l} \text{C(OH).C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(CH}_3\text{):N.C}_6\text{H}_5 \end{array}$ oder NO₂.C₆H₄.

N:N.C < $\begin{array}{l} \text{C(C}_6\text{H}_5\text{):N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(OH).CH}_3 \end{array}$. B. Aus p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (s. o.) durch 1-stdg. Kochen mit Anilin (B., B. 32, 2643). — Orangebraune Nadeln aus Alkohol. Schmelztpunkt: 146°. Löslich in verdünnten Aetzalkalien mit blaurother Farbe.

Oximanhydrid, 5(3P)-Methyl-3(5P)-Phenyl-4-p-Nitrobenzolazo-Isoxazol C₁₆H₁₂O₃N₄ = $\begin{array}{c} \text{N.O.C.CH}_3 \\ \text{C}_6\text{H}_5.\text{C} - \text{C.N:N.C}_6\text{H}_4.\text{NO}_2 \end{array}$ oder $\begin{array}{c} \text{N.O.C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_3.\text{C} - \text{C.N:N.C}_6\text{H}_4.\text{NO}_2 \end{array}$. B. Durch 4—5-stdg. Kochen von p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (s. o.) mit Hydroxylaminchlorhydrat in verdünntem Alkohol (B., B. 32, 2648). — Orangefarbene Nadeln. Schmelztp.: 192—193°.

p-Nitrobenzolazo-Nitrobenzoylacetone C₁₆H₁₂O₆N₄ = NO₂.C₆H₄.N:N.CH(CO.CH₃).CO.C₆H₄.NO₂. B. Durch Nitriren von p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (s. o.) (B., B. 32, 2644). — Gelbe Nadeln. Schmelztp.: 198—199°. Lösung in verdünnten Aetzalkalien orangeroth.

Oximanhydrid, 5(3P)-Methyl-3(5P)-Nitrophenyl-4-p-Nitrobenzolazo-Isoxazol C₁₆H₁₁O₆N₅ = $\begin{array}{c} \text{N.O.C.CH}_3 \\ \text{NO}_2.\text{C}_6\text{H}_4.\text{C} - \text{C.N:N.C}_6\text{H}_4.\text{NO}_2 \end{array}$ oder $\begin{array}{c} \text{N.O.C.C}_6\text{H}_4.\text{NO}_2 \\ \text{CH}_3.\text{C} - \text{C.N:N.C}_6\text{H}_4.\text{NO}_2 \end{array}$. B. Durch 1/2-stdg. Kochen von p-Nitrobenzolazo-Nitrobenzoylacetone (s. o.) mit Hydroxylaminchlorhydrat in Eisessig (B., B. 32, 2648). — Braune Nadeln. Schmelztp.: 172°.

Benzolazo-2,4-Diäthoxybenzoylacetone bzw. Phenylhydrazon des 2,4-Diäthoxyphenylmethyltriketons C₂₀H₂₂O₄N₂ = (C₂H₅O)₂C₆H₃.CO.C:(N.NH.C₆H₅).CO.CH₃. B. Aus 2,4-Diäthoxybenzoylacetone (Spl. Bd. III, S. 208) und Benzoldiazoniumchlorid (v. KOSTANECKI, TAMBOR, B. 35, 1682 Adm. 3). — Gelbe Blättchen. Schmelztp.: 102—103°. Färbt sich mit conc. Schwefelsäure orange.

13a. Benzolazo-Diketohydrinden C₆H₄ < $\begin{array}{l} \text{CO} \\ \text{CO} \end{array}$ > CH.N:N.C₆H₅ s. Triketohydrindenphenylhydrazon *Hptw.* Bd. IV, S. 788.

16. *Benzolazodibenzoylmethan $C_{21}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5.N:N.CH(CO.C_6H_5)_2$ (S. 1480).

Derivate sind als Phenylhydrazone von Derivaten des Diphenyltriketons S. 516—517 aufgeführt.

16a. Benzolazo-Phenacetylacetophenon $C_{22}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5.CH_2.CO.CH(N:N.C_6H_5).CO.C_6H_5$. B. Aus *o*-Phenacetylacetophenon (Spl. Bd. III, S. 229) durch Einwirkung von Benzoldiazoniumchloridlösung in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (Bülow, Grotowsky, B. 34, 1485). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 119° bis 120°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die leicht durch Reduktionsmittel, nicht aber durch Oxydationsmittel verschwindet.

U. *Azoderivate des Camphers, der indifferenten Stoffe und Farbstoffe, der Furan-, Pyran- und Thiophen-Verbindungen
(S. 1481—1482).

S. 1482, Z. 18 v. o. statt: „609“ lies: „669“.

Azoderivat des Bilirubins s. Spl. Bd. III, S. 487.

Benzolazofuryldihydroresorcin s. Hptw. Bd. IV, S. 1480.

Benzolazopyromeconsäure $\begin{array}{c} \text{CH.O—CH.N}_2.C_6H_5 \\ \text{CH.CO.CO} \end{array}$ bezw. $\begin{array}{c} \text{CH.O—C:N.NH.C}_6H_5 \\ \text{CH.CO.CO} \end{array}$ s.

Phenylhydrazon der Ketopyromeconsäure S. 518.

Euxanthondisazobenzol s. Hptw. Bd. IV, S. 1479.

Gentisindisazobenzol s. Hptw. Bd. IV, S. 1479.

Benzolazothiophenin s. Hptw. Bd. IV, S. 1482, Z. 19 v. u.

V. *Azoderivate der Basen (S. 1482—1494).

2a. Thiazolazoresorcin s. Hptw. Bd. IV, S. 1441.

3. *Derivate des Pyrrols C_4H_5N (S. 1482—1483).

*Pyrrolazobenzol $C_{10}H_9N_3 = C_4H_4N.N_2.C_6H_5$ (S. 1482). Zur Constitution vgl.: PLANCHER, SONCINI, R. A. L. [5] 10 I, 299. Addirt Phenylisocyanat unter freiwilliger Erwärmung (PL., S.).

Methylderivat(?) $C_{11}H_{11}N_3$. B. Aus Pyrrolazobenzol (s. o.) mittels überschüssigen Methyljodids (PL., S., G. 32 II, 464). — Kp_{21} : 140°. Liefert bei der Reduction mit Sn + HCl Anilin als Spaltungsproduct — Pikrat $C_{17}H_{14}O_7N_6$. Schmelzp.: 151°.

Carbanilsäurederivat des Pyrrolazobenzols $C_{17}H_{14}ON_4 = \begin{array}{c} \text{CH—CH} \\ \text{CH:N:C:N(NH.C}_6H_5).C_6H_5 \end{array}$? B. Aus Phenylisocyanat und Pyrrolazobenzol (s. o.) (PL., S., R. A. L. [5] 10 I, 303). — Gelbrothe Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzpunkt: 108—110°.

3a. Derivate der Dimethylpyrrole C_6H_9N .

Benzolazo- α, α' -Dimethylpyrrol $C_{12}H_{13}N_3 = \begin{array}{c} \text{CH—C:N:N.C}_6H_5 \\ \text{CH}_3.C.NH.C.CH_3 \end{array}$? Schmelzpunkt: 135°. Reagirt nicht mit Phenylisocyanat (PLANCHER, SONCINI, R. A. L. [5] 10 I, 303; G. 32 II, 460).

Benzolazo- α, β' -Dimethylpyrrol $C_{12}H_{13}N_3 = \begin{array}{c} \text{CH—C.CH}_3 \\ \text{CH}_3.C.NH.C.N:N.C}_6H_5 \end{array}$? Hellrothe Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 118—119° (PLANCHER, SONCINI, R. A. L. [5] 10 I, 303; G. 32 II, 457). Addirt Phenylisocyanat.

Carbanilsäurederivat $C_{19}H_{18}ON_4 = \begin{matrix} CH : C.CH_3 \\ CH_3.C : N.C : N.N(CO.NH.C_6H_5).C_6H_5 \end{matrix}$? . *B.* Aus Phenylisocyanat und Benzolazo- α, β' -Dimethylpyrrol (S. 1075) (PL., S., R. A. L. [5] 10 I, 303; G. 32 II, 458). — Schmelzp.: 70—71°.

Benzolazo-p-N-Benzoylbrenztraubensäureäthylester-2,5-dimethylpyrrol-3,4-Dicarbonsäurediäthylester $C_{30}H_{31}O_8N_3 = \begin{matrix} C_2H_5.O_2.C.C : C(CH_3) \\ C_2H_5.O_2.C.C : C(CH_3) \end{matrix} > N.C_6H_4.CO.CH(N : N.C_6H_5).CO.CO_2.C_2H_5$ s. S. 1062.

4a. 4-Benzolazo-2,6-Lutidin $C_{13}H_{13}N_3 = C_6H_5.N : N.C_5H_2(CH_3)_2N$. *B.* Durch Kochen einer alkoholischen Lösung von Benzolhydrazolutidin (S. 780) mit Quecksilberoxyd (MARCKWALD, RUDZIK, B. 36, 1119). — Tiefrothe Krystalle (aus wenig Ligroin). Schmelzp.: 62—63°. Leicht löslich, ausser in Wasser. Wird von H_2S , Zinkstaub + Essigsäure u. s. w. wieder zur Hydrazoverbindung reducirt. — $(C_{13}H_{13}N_3.HCl)_2PtCl_4$. Fleischrothe Kryställchen. Kaum löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{13}H_{13}N_3)_2H_2Cr_2O_7$. Dunkelorange-rothe Nadeln. — Pikrat $C_{13}H_{13}N_3.C_6H_3O_7N_3$. Dunkelorange-farbene Blättchen. Schmelzp.: 200°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol.

8. *Derivate der Basen C_8H_7N (S. 1484—1485).

*Benzolazoindoxyl $C_{14}H_{11}ON_3 = C_6H_5.N : N.C_8H_6ON$ (S. 1484). Schmelzp.: 242,5° (corr.) (BAMBERGER, ELGER, B. 36, 1625).

Benzolazo-2-Methyl-6-Oxybenzoxazol $C_{14}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5.N : N.C_6H_4(OH) < \begin{matrix} O \\ N \end{matrix} > C.CH_3$. *B.* Durch Vereinigung von 2-Methyl-6-Oxybenzoxazol mit Benzoldiazoniumchlorid in alkalischer Lösung (HENRICH, WAGNER, B. 35, 4206). — Blättchen aus Benzol. Schmelzpunkt: 91°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Löslich in conc. Schwefelsäure mit rother Farbe.

7-Benzolazo-4-Methyl-6-Oxybenzoxazol s. *Hptw. Bd. IV, S. 1448, Z. 1 v. o.*

9. *Derivate der Basen C_9H_9N (S. 1485).

*Benzolazo-Methylketol $C_{15}H_{13}N_3 = C_6H_5.N : N.C < \begin{matrix} C(CH_3) \\ C_6H_4 \end{matrix} > NH$ (S. 1485). Reagirt nicht mit Phenylisocyanat (PLANCHER, SONCINI, G. 32 II, 463).

Benzolazo-Dimethyl-Oxybenzoxazol $C_{15}H_{13}O_2N_3$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1448, Z. 7 v. o.*

10. *Benzolazo-1,3,4-Trimethyldihydrochinolin (S. 1485). Zur Constitution des sogenannten 1,3,4-Trimethyldihydrochinolins vgl. S. 165, Z. 6—7 v. o.

13. *Derivate des Chinolins (S. 1485—1486).

α -Azochinolin, 2-Azochinolin $C_9H_9N_4 = NC_9H_6.N : N.C_9H_6N$. *B.* Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf eine Lösung von Hydrazochinolin (S. 1097) in 50% iger Essigsäure (MARCKWALD, MEYER, B. 33, 1894). — Ziegelrothe Blättchen. Schmelzp.: 230° bis 231°. Unzersetzt sublimirbar. Löslich in heissem Alkohol mit tiefrother Farbe. Aus der tiefrothen Lösung in Mineralsäuren fallen überschüssige Säuren krystallisirte Salze, die von Wasser zerlegt werden. Wird von Zinkstaub und Essigsäure zu Hydrazochinolin reducirt. Beim Kochen mit Salzsäure beständig. — $C_{13}H_{13}N_4.H_2Cr_2O_7$. Braunrother krystallinischer Niederschlag. Schwärzt sich gegen 300°, ohne zu schmelzen.

p-Azochinolin, 6-Azochinolin $C_{18}H_{12}N_4 = NC_9H_6.N : N.C_9H_6N$. *B.* Neben 6-Aminochinolin (S. 606) bei der Reduction des 6-Nitrochinolins (S. 182) in alkoholischer Lösung mit Eisenpulver bei Gegenwart eines Metallechlorids (KNÜPFEL, A. 310, 84). — Orangerothe Nadelchen (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 248°. Leicht löslich in verdünnten Säuren mit ziegelrother Farbe.

S. 1485, Z. 4 v. u. statt: „ $O_{15}H_{11}N_3$ “ lies: „ $C_{15}H_{11}N_3$ “.

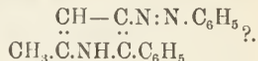
6-Chinolinazo-Dimethylaminobenzol $C_{17}H_{16}N_4 = NC_6H_6.N : N.C_6H_4.N(CH_3)_2$. Flockiger brauner Niederschlag. Verharzt sehr bald (KNÜPFEL, A. 310, 87). — $C_{17}H_{16}N_4.2HCl$. *B.* Aus diazotirtem 6-Aminochinolin (S. 606) und der berechneten Menge Dimethylanilin in Eisessig. Stahlblaue Nadelchen (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Eisessig und verdünnter Salzsäure mit carminrother Farbe.

S. 1486, Z. 2 v. o. statt: „1622“ lies: „1642“.

14. *Derivate der Basen $C_{10}H_9N$ (S. 1486).

α -Azolepidin $C_{20}H_{16}N_4 = NC_6H_5(CH_3).N:N.C_6H_5(CH_3)N$. B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf eine essigsäure α -Hydrazolepidinlösung (S. 1097) (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1898). — Ziegelrothe Blättchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 235°. Schwer löslich. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht unter Entwicklung von Chlor α -Hydrazolepidin. — Pikrat $C_{20}H_{16}N_4.C_6H_3O_7.N_3$. Schmutzige Kryställchen.

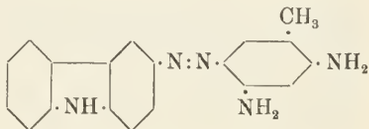
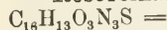
N-Benzolazophenyl-Phenylidiketopyrrolidincarbonsäureäthylester $C_{25}H_{21}O_4N_8$
 $= N(C_6H_4N:N.C_6H_5).CH.C_6H_5$
 $= CO—CO—CH.CO_2.C_2H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1357, Z. 17 v. u.

14a. Benzolazo- α -Methyl- α' -Phenylpyrrol $C_{17}H_{15}N_3 =$ 

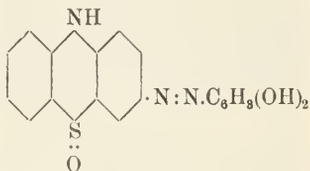
Schmelzp.: 120°. Reagirt nicht mit Phenylisocyanat (PLANCHER, SONCINI, R. A. L. [5] 10 I, 303; G. 32 II, 455).

16a. Derivate der Basen $C_{12}H_9N$.

Carbazolazo-m-Toluylendiamin $C_{19}H_{17}N_5 =$
 B. Durch Kuppelung von 3-Diazocarbazol (S. 1130) mit 2,4-Diaminotoluol (S. 397) in essigsaurer Lösung (RUFF, STEIN, B. 34, 1680). — Acetat $C_{19}H_{17}N_5.C_2H_4O_2$. Drusen aus Alkohol. Färbt Baumwolle substantiv violett.

**Resorcinazo-Thiodiphenylaminsulfoxyd**

B. Aus diazotirtem 3-Aminophenazthioniumchlorid (Hptw. Bd. II, S. 803, Z. 3 v. u.) und Resorcin in wässriger, etwas Natriumacetat enthaltender Lösung (KERNMANN, VESELY, A. 322, 65). — Rothgelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Die Lösung in englischer Schwefelsäure ist grün gefärbt, sie wird auf Zusatz von Wasser blau und verblasst alsdann.

**16b. Benzolazo-Benzenyl-4-aminoresorcin** $C_{19}H_{13}O_2N_3 =$

$C_6H_5.N:N.C_6H_2(OH) < \overset{N}{\text{O}} > C.C_6H_5$. B. Durch Kuppeln von μ -Phenyl-p-Oxybenzoxazol (= Benzenyl-4-Aminoresorcin, Spl. Bd. II, S. 742) mit Benzoldiazoniumchlorid in alkalischer Lösung (HENRICH, WAGNER, B. 35, 4202). — Schmelzp.: 184°. Sehr leicht löslich in organischen Mitteln. Löslich in conc. Schwefelsäure mit rothgelber Farbe. — Das Natriumsalz wird durch H_2O in der Kälte hydrolysiert.

17. *Derivate der Basen $C_{14}H_{11}N$ (S. 1487).

Benzolazo- α -Phenylindol $C_{20}H_{15}N_3 = C_6H_4 < \overset{C(N:N.C_6H_5)}{NH} > C.C_6H_5$. B. Aus α -Phenylindol (S. 250) und Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat (PLANCHER, SONCINI, G. 32 II, 462). — Schmelzp.: 166°. Reagirt nicht mit Phenylisocyanat.

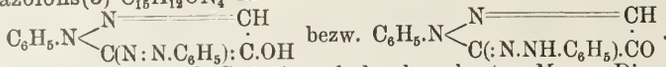
Derivate des Methyl-Phenylbenzoxazols $C_{14}H_{11}ON$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1448, Z. 13—31 v. o.

20. *Derivate des Pyrazols (S. 1487—1488).

*4-Benzolazo-1-Phenylpyrazol $C_{15}H_{12}N_4 = C_6H_5.N < \overset{N=CH}{CH:C.N:N.C_6H_5} >$ (S. 1487 bis 1488). B. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Diisonitrosoacetone (Spl. Bd. I, S. 505) (v. PECHMANN, WEHSARG, B. 21, 2993; NEUFVILLE, v. P., B. 23, 3385) oder auf s-Tetrachloracetone (Hptw. Bd. I, S. 988) (LEVY, WITTE, A. 252, 345; ZINCKE, KEOEL, B. 22, 1479).

*4-Benzolazo-1-Phenylpyrazolon(5) $C_{15}H_{12}ON_4 = C_6H_5.N < \overset{N=CH}{CO:C.N.NH.C_6H_5} >$ (S. 1488). B. Aus dem Bis-Phenylhydrazon der Propanonalsäure (S. 460) durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (KNORR, B. 21, 1205) oder durch Abdampfen mit alkoholischer Salzsäure (WILL, B. 24, 3831). Aus Bis-(1-phenyl-5-Pyrazolon)-4- β -Propionsäureester (Hptw. Bd. IV, S. 1266; vgl. Spl. Bd. IV, S. 939) und Diazobenzol (STOLZ, B. 28, 624, 630). — Ag. $C_{15}H_{11}ON_4$. Rothgelbe Blätter. Schmilzt unter Bräunung gegen 215° (W.).

5-Benzolazo-1-Phenyl-4-Oxyppyrazol bzw. 5-Phenylhydrazon des 1-Phenyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{15}H_{13}ON_4 =$



B. Aus 1-Phenyl-4-Oxyppyrazol (S. 315) und der berechneten Menge Diazobenzollösung (WOLFF, FERTIG, A. 313, 22). — Broncefärbige Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 122—125°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Chloroform, schwer in Aether. S. 1488, Z. 26 v. o. statt: „233°“ lies: „223°“.

21. *Derivate des Methylpyrazols (S. 1488—1489).

S. 1488, Z. 15 v. u. statt: „Benzolazo-3-Methylpyrazolon(4)“ lies: „4-Benzolazo-3-Methylpyrazolon(5)“.

*4-Benzolazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{16}H_{14}ON_4 = C_6H_5.N \begin{cases} N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot C_6H_5 \end{cases}$ (S. 1488—1489). Zur Constitution vgl.: Bülow, B. 32, 203. B. Aus Benzolazoacetessigsäureamid (S. 461) und Phenylhydrazin bei 130° (LEUCKART, HOLTZAPFEL, B. 22, 1407). Aus 10 g Benzolazoacetessigester (S. 461—462) und 5,5 g Phenylhydrazin durch Aufkochen in Eisessiglösung (WEDEKIND, A. 295, 338). Beim Erwärmen einer alkoholischen Lösung von Thiophenylmethylpyrazolon (Hptw. Bd. IV, S. 514—515) mit Phenylhydrazin (MICHAELIS, PHILIPS, B. 23, 560). Aus Methyl-, Isopropyl- oder Benzyliden-Bis-1-phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (Hptw. Bd. IV, S. 1264, 1265, 1288) und Diazobenzol (STOLZ, B. 28, 625). Beim Erhitzen von Keto-Methylisoxazolophenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 706—707), gelöst in Eisessig, mit Phenylhydrazin auf 100° (KNORR, REUTER, B. 27, 1176). Aus Diisonitrosobutyrilid (Spl. Bd. II, S. 177), gelöst in heissem Eisessig und Phenylhydrazin (KN., R.). Beim 3-stdg. Kochen von Benzolazoacetessigester mit 10 Thln. conc. alkoholischer Salzsäure und 10 Thln. 50% igem Alkohol (neben Benzolazoacetessigsäure, S. 460) (BÜLOW, B. 32, 204). Neben dem Äthylester der 1-Anilino-5-Methyltriazolcarbonsäure(4) (S. 904) bei der Einwirkung von Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf Diazoacetessigesteranhydrid (WOLFF, A. 325, 157). Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin auf Citradibrombrenzweinsäure, neben 1-Phenyl-4-Methylpyrazolon(5) (S. 333) und kleinen Mengen Brombrombrenzweinsäure (FICHTER, ENZENAUER, UELLENBERG, B. 33, 494). Die im Hptw. Bd. IV, S. 1488, Z. 7—5 v. u. aufgeführte Bildungsweise (durch Füllen einer alkalischen Lösung von Acetylglyoxyssäure-bisphenylhydrazon mit Essigsäure) ist zu streichen, vgl. Bülow, B. 32, 203. — Leicht löslich in Aether (Wo.). Löst sich in Aetznatron und wird aus der Lösung durch CO_2 wieder abgeschieden (B., B. 32, 203). Bei der Einwirkung von conc. Salpetersäure entsteht 4-p-Nitrobenzolazo-1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. u.) (B.).

4-p-Chlorbenzolazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{16}H_{13}ON_4Cl =$
 $C_6H_5.N \begin{cases} N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot C_6H_4Cl \end{cases}$ B. Aus p-Chlorbenzolazoacetessigsäurementhylester (S. 462) und Phenylhydrazin (LAPWORTH, P. Ch. S. Nr. 267). — Schmelzp.: 141—142°.

4-p-Brombenzolazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{16}H_{13}ON_4Br =$
 $C_6H_5.N \begin{cases} N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot C_6H_4Br \end{cases}$ Schmelzp.: 152—153° (L., P. Ch. S. Nr. 267).

Die Artikel *Nitroderivat $C_{16}H_{13}O_3N_5$ (S. 1489, Z. 11—15 v. o.) und *Dinitroderivat $C_{16}H_{12}O_5N_6$ (S. 1489, Z. 16—18 v. o.) sind zu streichen (vgl. Bülow, B. 32, 204).

*4-p-Nitrobenzolazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{16}H_{13}O_3N_5 =$
 $C_6H_5.N \begin{cases} N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot C_6H_4 \cdot \text{NO}_2 \end{cases}$ (S. 1489). B. Durch Erhitzen von 4-p-Nitrobenzolazo-1-Phenylpyrazolon(5)-essigsäure(3) (S. 1080) über den Schmelzpunkt (B., HÖPFNER, B. 34, 86). — Rothe blauschimmernde Nadeln. — $Na \cdot C_{16}H_{12}O_3N_5 + H_2O$. Braunblaue Nadeln. Wird durch Wasser oder CO_2 zerlegt. Löslich in sehr verdünnter Natronlauge mit dunkelrothbrauner Farbe (B., B. 32, 209).

4-Benzolazo-1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{16}H_{13}O_3N_5 =$
 $O_2 \cdot N \cdot C_6H_4.N \begin{cases} N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot C_6H_5 \end{cases}$ B. Durch $1/2$ -stdg. Kochen von Benzolazoacetessigester (S. 460—461) mit p-Nitrophenylhydrazin in Eisessig (B., H., B. 34, 80). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 249°.

*4-p-Nitrobenzolazo-1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{16}H_{12}O_5N_6 =$
 $O_2 \cdot N \cdot C_6H_4.N \begin{cases} N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot C_6H_4 \cdot \text{NO}_2 \end{cases}$ (S. 1489). B. Durch gelindes Erwärmen der conc.

salpetersauren Lösung des 4-Benzolazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolons(5) (s. o.) (B., B. 32, 204; vgl. AUTENRIETH, B. 29, 1489). Durch 4-tägiges Kochen von p-Nitrobenzolazo-Aceton-dicarbonssäureäthylester (S. 1063) mit 10%iger Salzsäure, neben p-Nitrobenzolazoacetessigsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1467) (B., H., B. 34, 80). Durch Nitriren von 4-Benzolazo-1-p-Nitrophenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. o.) (B., H., B. 34, 74). Durch Condensation von p-Nitrophenylhydrazin mit p-Nitrobenzolazoacetessigester (S. 1056) (B., H.). — Schmelzp.: 296°. Verpufft bei raschem Erhitzen. Stark elektrisch.

4-p-Anilinazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{16}H_{15}ON_5 =$

$C_6H_5.N \begin{cases} N=C.CH_3 \\ CO.CH.N:N.C_6H_4.NH_2 \end{cases}$. B. Durch Verseifung des Acetylderivats (s. u.) mittels 10%iger Natronlauge oder 10%iger alkoholisch-wässriger Salzsäure (B., B. 33, 195). — Braunrothe Nadeln (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 206—207°. Schwer löslich in Aether mit orangegelber Farbe, leicht in siedendem Eisessig, sehr leicht in Aceton. $K_2Cr_2O_7$ färbt die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure blaugrün, dann schmutziggelblich. — Das zugehörige Diazoniumchlorid s. S. 1130 sub Nr. 3.

Acetylderivat, 4-p-Acetanilid-azo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{18}H_{17}O_2N_5 = (C_6H_5)(CH_3)C_3HON_2.N:N.C_6H_4.NH.COCH_3$. B. Durch Einwirkung von Phenylhydrazin, in Essigsäure gelöst, auf die siedende alkoholische Lösung des Acetessigester-azo- oder des Acetessigsäuremethylamid-azo-p-Acetanilids (S. 1057) (B., B. 33, 194). — Gelbrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 222—223°. Kaum löslich in Ligroin, sehr leicht in Essigsäure und Benzol. Wird aus der orangefarbenen Lösung in kalter verdünnter Natronlauge durch CO_2 gefällt. Löslich in heissen kohlen-sauren Alkalien. $K_2Cr_2O_7$ färbt die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure vorübergehend grün.

Benzoylderivat, 4-Benzanilid-azo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{23}H_{19}O_2N_5 = (C_6H_5)(CH_3)C_3HON_2.N:N.C_6H_4.NH.CO.C_6H_5$. B. Durch Benzoylirung von 4-p-Anilinazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. o.) (B., B. 33, 196). — Orangefarbene Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 238°. Löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Aether. In heissen verdünnten Alkaliläugen mit gelber Farbe löslich.

4-Benzolazo-1-p-Sulfo-phenyl-3-Methylpyrazolon(5)

$HO_3S.C_6H_4.N \begin{cases} N=C.CH_3 \\ CO.CH.N:N.C_6H_5 \end{cases}$ s. 3-Methyl-1-Phenyl-4-Phenylhydrazinpyrazolon-p-Sulfonsäure Hptw. Bd. IV, S. 736.

p-4-Benzolazoacetessigsäureäthylester-azo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5)

$C_{22}H_{22}O_4N_6 = C_6H_5.N \begin{cases} N=C.CH_3 \\ CO.CH.N:N.C_6H_4.N:N.CH(CO.CH_3).CO_2.C_2H_5 \end{cases}$. B. Aus diazotirtem 4-p-Anilinazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. o.) und Acetessigester in essigsaurer Lösung (BüLOW, B. 33, 197). — Ziegelrothe Kryställchen (aus viel Alkohol). Schmelzpunkt: 181—182°. Leicht löslich in Eisessig mit orangegelber Farbe. Lösung in kalter verdünnter Natronlauge und conc. Schwefelsäure orangefarben, in conc. Salzsäure blau-roth.

Benzol-p-Bisazo-1-phenyl-3-methylpyrazolon(5) $C_{26}H_{22}O_2N_8 =$

$\begin{matrix} N.C_6H_5 & & N.C_6H_5 \\ | & & | \\ N & \text{CO} & OC & N \\ | & & | \\ CH_3 & \text{C}—CH.N:N.C_6H_4.N:N.HC—C.CH_3 \end{matrix}$. B. Durch Kochen einer alkoholischen Lösung von Benzolazoacetessigester-azo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (s. o.) mit einer Eisessig-Lösung von Phenylhydrazin (B., B. 33, 198). — Rothe Nadelchen. Schmelzp.: oberhalb 280°. Sehr wenig löslich in siedendem Eisessig und Benzol, leicht in Nitrobenzol. Die orangerothe Lösung in conc. Schwefelsäure wird von $K_2Cr_2O_7$ schmutziggelblich, dann grün gefärbt. Conc. Salzsäure löst blau-roth, heisse verdünnte Natronlauge orangefarben auf.

4-p-Toluolazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{17}H_{16}ON_4 =$

$C_6H_5.N \begin{cases} N=C.CH_3 \\ CO.CH.N:N.C_6H_4.CH_3 \end{cases}$. B. Aus Toluolazoacetessigsäurementhylester (S. 536) und Phenylhydrazin (LAPWORTH, P. Ch. S. Nr. 267). — Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 136—137°.

4-p-Toluolazo-1-Benzhydryl-3-Methylpyrazolon(5) $C_{24}H_{22}ON_4 =$

$(C_6H_5)_2CH.N \begin{cases} N=C.CH_3 \\ CO.CH.N:N.C_6H_4.CH_3 \end{cases}$. B. Aus 1-Benzhydryl-3-Methylpyrazolon(5), in Kalilauge gelöst, und p-Toluoldiazoniumchlorid (S. 1112) bei 0°; Ausbeute 68% der Theorie (DARAPSKI, J. pr. [2] 67, 175). — Gelbrothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 162—163°.

Biphenyl-Bisazo-1-phenyl-3-methylpyrazolon(5) $\left[\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \end{array} \right]_2$
s. Hptw. Bd. IV, S. 1291, Z. 5 v. u.

22. *Derivate der Dimethylpyrazole (S. 1489).

4-Benzolazo-1-Phenyl-3,5-Dimethylpyrazol $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \cdot \text{N} (\text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{N} \end{array}$ *s. S. 1071.*

Trimethylpyrazolazo-Phenylmethylpyrazolon

$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C} \begin{array}{l} \text{C} (\text{CH}_3) \cdot \text{N} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{C} (\text{CH}_3) : \text{N} \end{array} \end{array}$ *s. Hptw. Bd. IV, S. 1111, Z. 8 v. o., Formelberichtigung im Spl. Bd. IV, S. 762.*

23. *Derivate der Pyrazoloncarbonsäuren bezw. der Oxypyrazolcarbonsäuren (S. 1489).

S. 1489, Z. 10 v. u. füge hinzu: „Schmelzp.: 209—211° (Rothenburg, B. 26, 2055)“.

5-Benzolazo-1-Phenyl-4-Oxypyrazolcarbonsäure(3) bezw. 5-Phenylhydrazon der 1-Phenyl-4-Ketopyrazolon(5)-Carbonsäure(3) $\text{C}_{16}\text{H}_{12}\text{O}_3\text{N}_4 =$

$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N} \\ \text{C} : \text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{array} \begin{array}{l} \text{C} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO} \end{array}$ *B. Aus 1-Phenyl-4-Oxypyrazolcarbonsäure(3) (S. 348) und Diazobenzollösung (WOLFF, FERTIG, A. 313, 16). — Rothe Nadeln (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 209° (Gasentwicklung). Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Alkohol, schwer in Aether und Ligroin.*

24. *Derivate der Methylpyrazolcarbonsäuren (S. 1490).

4-p-Nitrobenzolazo-1-Phenylpyrazolon(5)-essigsäure(3) $\text{C}_{17}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{N}_5 =$

$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \end{array}$ *B. Durch 10 Minuten langes Kochen des in Alkohol suspendierten Aethylsters (s. u.) mit Alkali (BÜLOW, HÖPFNER, B. 34, 85). — Gelblich-rothe gezähnte Nadeln. Schmilzt bei 196° unter Entwicklung von CO₂ und Bildung von 4-p-Nitrobenzolazo-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 1078) Löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform.*

Aethylester $\text{C}_{19}\text{H}_{17}\text{O}_5\text{N}_5 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5 \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \end{array}$ *B. Durch Kochen von 5 g p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäurediäthylester (S. 1063) mit 2 g Phenylhydrazin in Alkohol, neben dem isomeren 1-Phenyl-3-p-Nitrobenzolazoessigsäureäthylester-Pyrazolon(5) (s. u.) (B., H., B. 34, 84). — Rothe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 189°. Fast unlöslich in heissem Wasser und Ligroin, schwer löslich in Alkohol und Aether, ziemlich löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform. Die orangerothe Lösung in conc. Schwefelsäure wird von K₂Cr₂O₇ vorübergehend blaugrün gefärbt. Löslich in verdünnter Natronlauge.*

1-Phenyl-3-p-Nitrobenzolazoessigsäure-Pyrazolon(5) $\text{C}_{17}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{N}_5 =$

$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH} (\text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2) \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ *B. Durch Erwärmen des in Alkohol suspendierten Aethylsters (s. u.) mit Aetzkali (B., H., B. 34, 87). — Grüne Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 205° (unter Zersetzung). Löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Soda und sehr verdünnter Natronlauge. K₂Cr₂O₇ färbt die gelbe Lösung in conc. Schwefelsäure rothbraun.*

Aethylester $\text{C}_{19}\text{H}_{17}\text{O}_5\text{N}_5 = \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH} (\text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2) \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5 \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ *B. Durch*

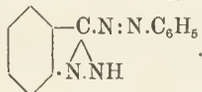
Erwärmen von 5 g p-Nitrobenzolazo-Acetondicarbonsäurediäthylester (S. 1063) mit 2 g Phenylhydrazin in 40 ccm Eisessig, neben dem isomeren 4-p-Nitrobenzolazo-1-Phenylpyrazolon(5)-essigsäure(3)-Aethylester (s. o.) (B., H., B. 34, 86). — Gelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpunkt: 224° (unter Zersetzung). Unlöslich in heissem Wasser und Ligroin, schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol, gut löslich in Eisessig und Chloroform. Mit gelbrother Farbe in verdünnter Natronlauge und conc. Schwefelsäure leicht löslich.

1-Carbaminyl-3-p-Nitrobenzolazoessigsäureäthylester-Pyrazolon(5) $\text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{O}_6\text{N}_6 =$
 $\text{H}_2\text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{N} \begin{array}{l} \text{N}=\text{C} \cdot \text{CH} (\text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2) \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5 \\ \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \end{array}$ *B. Durch 2-stdg. Kochen von 6 g*

p-Nitrobenzazo-Acetondicarbonsäureester (S. 1063) in 300 ccm Alkohol mit einer Lösung von 2 g Semicarbazidchlorhydrat in 40 ccm Wasser (B., H., B. 34, 88). — Gelbe Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: 214—215°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, leicht in Aceton oder Eisessig.

4-p-Toluolazo-Pyrazolon(5)-essigsäure(3)-Aethylester $C_{14}H_{16}O_3N_4 =$
 $HN \begin{cases} N=C.CH_2.CO_2.C_2H_5 \\ CO.CH.N:N.C_6H_4.CH_3 \end{cases}$. B. Aus Pyrazolonessigester und schwefelsaurem p-Diazotoluol (S. 1112) durch NH_3 (CURTIUS, KUFFERATH, *J. pr.* [2] 64, 342). — Dunkelgelbe Nadelchen aus Alkohol. Schmelzp.: 172—173°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Wasser. In conc. Schwefelsäure und conc. Natronlauge leicht löslich. Färbt Wolle gelb. — Silbersalz. Hellrother Niederschlag. Mässig löslich in Alkohol. Zersetzt sich bei 180—200°.

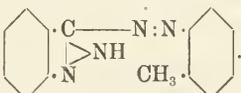
25a. Derivate des Indazols $C_7H_9N_2 = C_6H_4 \begin{cases} CH \\ N \end{cases} NH$.

Benzolazoindazol $C_{13}H_{10}N_4 =$ . B. Aus Benzoldiazoniumchlorid

und Indazol (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, A. 305, 343). — Gelbe Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 185,5—186°.

Indazolazo-Dimethylanilin $C_{15}H_{16}N_5 = C_6H_4 \begin{cases} C.N_2.C_6H_4.N(CH_3)_2 \\ N.NH \end{cases}$. B. Aus

Indazoltriazolen (S. 1130) und Dimethylanilin in Alkohol (B., B. 32, 1784). — Hellorange-gelbe, violett leuchtende, glänzende Nadeln (aus Alkoholen oder Xylol). Schmelzp.: 256° bis 257°. Lösung in englischer Schwefelsäure brandroth, nach Zusatz von $K_2Cr_2O_7$ dunkelviolettroth, dann grünbraun. — Aus der violetten Lösung in Salzsäure krystallisirt das Hydrochlorid in dunkelstahlblauen, metallisch glänzenden Nadeln, die von Wasser zerlegt werden.

o-Toluolazoindazol $C_{14}H_{12}N_4 =$ . B. Aus diazotirtem

o-Toluidin durch kalte Natronlauge (neben Indazol und viel Harz) oder aus diazotirtem o-Toluidin und Indazol (B., v. G., A. 305, 341). — Orangegelbe Nadeln aus Xylol. Schmelzp.: 211—211,5°. Sehr leicht löslich in heissem Eisessig, leicht in heissem Alkohol. Sublimirbar. Ist schwach sauer und schwach basisch. Löslich in conc. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Schwefelammonium spaltet zu Aminoindazol und o-Toluidin.

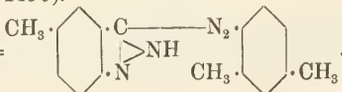
Indazolazo-β-Naphtol $C_{17}H_{12}ON_4 = C_6H_4 \begin{cases} C.N_2.C_{10}H_6.OH \\ N.NH \end{cases}$. B. Aus Indazoltriazolen

(S. 1130) und β-Naphtol in Alkohol (BAMBERGER, B. 32, 1783). Aus diazotirtem Iz-3-Aminoindazol und alkalischer β-Naphtollösung (B., v. GOLDBERGER, A. 305, 354). — Leuchtend-rothe Nadeln. Schmelzp.: ca. 250° (unter Zersetzung). Löslich in heissen Alkoholen und Xylol. Die blauviolette Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von wenig Salpeter fuchsinroth, dann himbeerroth, beim Zufügen von $K_2Cr_2O_7$ hellgelb. Geht beim Erhitzen mit den verschiedenartigsten Lösungsmitteln in das Anhydrid $C_{17}H_{10}N_4$ (s. u.) über. — Aus der dunkelrothen Lösung in Natronlauge scheidet sich das Natriumsalz in violett-rothbraunen Flocken ab, die von Wasser zerlegt werden.

Anhydrid $C_{17}H_{10}N_4 = C_6H_4 \begin{cases} C.N:N \\ N.N \end{cases} C_{10}H_6$. B. Durch 7-stdg. Kochen von

Indazolazo-β-Naphtol (s. o.) mit Amylalkohol oder anderen Lösungsmitteln (B., B. 32, 1799). — Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 249°. Sehr leicht löslich in heissem $CHCl_3$, leicht in siedendem Xylol, ziemlich löslich in heissem Eisessig, schwer in Alkohol, Aceton und Ligroin. Lösung in conc. Mineralsäuren fuchsinroth.

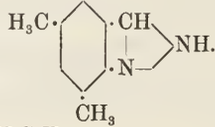
26. *Derivate der Basen $C_6H_8N_2$ (S. 1490).

Xylolazo-Methylindazol $C_{16}H_{16}N_4 =$ . B. Neben

Methylindazol und viel Harz beim Eintragen von diazotirtem a-m-Xylidin in kalte Natronlauge (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, A. 305, 365). — Gelbe Körnchen aus Eisessig. Sublimirt in feinen Nadeln. Schmelzpz.: 228—229°. Mässig löslich in organischen Mitteln. Conc. Schwefelsäure löst mit violetter Farbe.

26a. Derivate des Basen C₉H₁₀N₂.

1) *Derivate des Dimethylindazols*



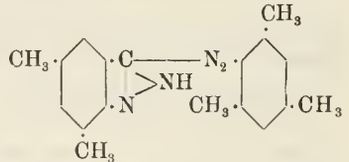
Benzolazo-Dimethyl-

indazol C₁₅H₁₄N₄ = (CH₃)₂C₆H₂ <math>\begin{matrix} \text{C} \text{---} \text{N} \text{:} \text{N} \text{:} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{N} \end{matrix}> . B. Aus Diazobenzol und Dimethyl-

indazol (BAMBERGER, A. 305, 318). — Goldgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzpz.: 206,5° bis 207,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in Benzol. In conc. Schwefelsäure indigoblau löslich. Ist schwach saurer Natur.

Mesitylenazo-Dimethylindazol C₁₈H₂₀N₄ =

B. Durch Einwirkung von Natronlauge auf salzsaures Diazomesitylen (S. 1116), neben Dimethylindazol und anderen Producten (B., A. 305, 316). Aus diazotirtem Mesidin und Dimethylindazol (B.). — Hellorange gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzpz.: 258°. Sublimirt in Nadeln. Nicht sehr löslich in heissem Alkohol und Eisessig. Conc. Schwefelsäure löst violettblau, auf Zusatz von Nitrat oder Nitrit erfolgt Umschlag in kirschroth. Ist sehr schwach sauer und basisch. Gemässigte Reduction [(NH₄)₂S oder SnCl₂] liefert Mesidin und Amino-Dimethylindazol, energische Reduction Dimethylindazol, Mesidin und Ammoniak.

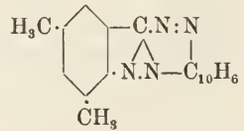


Dimethylindazolazo-β-Naphtol C₁₉H₁₆ON₄ = (CH₃)₂C₆H₂ <math>\begin{matrix} \text{C} \text{---} \text{N}_2 \text{---} \text{C}_{10}\text{H}_6 \text{---} \text{OH} \\ \text{N} \text{---} \text{NH} \end{matrix}> . Roth-

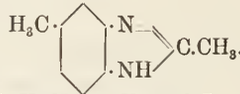
braune Nadelchen mit metallisch goldgrünem Oberflächenschimmer. Schmelzpz.: 261—262°. Schwer löslich in Alkohol. Die indigoblaue Lösung in conc. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Wasser gelbroth, von Salpeter fuchsinroth (BAMBERGER, B. 32, 1796; A. 305, 331).

Anhydrid C₉H₁₄N₄ =

B. Durch ¼-stdg. Kochen von Dimethylindazolazo-β-Naphtol (s. o.) mit Eisessig (B., B. 32, 1801). — Orange gelbe Nadelchen. Schmelzpz.: 267°. Leicht löslich in heissem CHCl₃, sonst ziemlich schwer löslich. Lösung in conc. Schwefelsäure blauviolett, nach Zusatz von wenig Wasser blautichig roth. Aus der rothvioletten Lösung in conc. Salzsäure krystallisirt ein schwer lösliches Chlorhydrat, das von siedendem Wasser zerlegt wird.



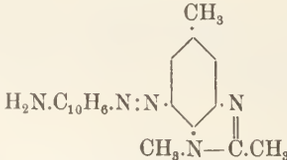
2) *Derivate des Dimethylbenzimidazols*



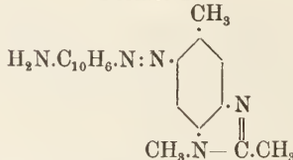
1, 2, 5 - Tri-

methylbenzimidazol-7-Azo-β-Naphtylamin C₂₀H₁₆N₅ = Formel I. B. Aus diazotirtem 1,2,5-Trimethyl-7-Aminobenzimidazol (S. 800) und β-Naphtylamin (PINNOW, MATCOVICH, B. 31, 2521). — Granatrothe Prismen mit grünem Oberflächenschimmer. Schmelzpunkt: 258—259°.

Formel I.



Formel II.



1, 2, 5 - Trimethylbenzimidazol-6-Azo-β-Naphtylamin C₂₀H₁₆N₅ = Formel II. B. Aus diazotirtem 1,2,5-Trimethyl-6-Aminobenzimidazol (S. 799) und β-Naphtylamin (P., M., B. 31, 2518). — Gelbrothe Prismen aus Alkohol. Schmelzpz.: 254—257° (unter

Zersetzung). Leicht löslich in Eisessig und heissem Essigester, schwer in Aceton, Aether und kaltem Alkohol.

26b. Derivat des Phtalazins $C_6H_6N_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH:N} \\ \text{CH:N} \end{matrix}$.

Azo-dimethoxy-N-phenylphtalazon $\left[= N.C_6H(O.CH_3)_2 \begin{matrix} \text{CO.N.C}_6H_5 \\ \text{CH:N} \end{matrix} \right]_2$ s. Phenylhydrazinderivat $C_{32}H_{26}O_6N_6$ der Azopiansäure, S. 1065.

27. *Derivate des Phenylpyrazols $C_9H_8N_2 = HN \begin{matrix} \text{N=C.C}_6H_5 \\ \text{CH:CH} \end{matrix}$ (S. 1490—1491).

*4-Benzolazo-1,3-Diphenylpyrazolon(5), 4-Phenylhydrazon des 1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolons(5) $C_{21}H_{16}ON_4 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6H_5 \\ \text{CO.CH.N:N.C}_6H_5 \end{matrix}$ (S. 1490, Z. 22 v. u.).

B. { . . . (KNORR, KLOTZ, B. 20, 2547}; D.R.P. 42726; *Frdl.* I, 212). Bei längerem Erwärmen von Benzolazobenzoylessigester (S. 1058—1059) mit essigsauerm Phenylhydrazin (STIERLIN, B. 21, 2124). Beim Erwärmen von 1,3-Diphenyl-4-Ketopyrazolon(5) (S. 603) und Phenylhydrazin in Eisessig (SACHS, BECHERESCU, B. 36, 1135). — Orangerothe Krystalle aus Eisessig. Schmelzp.: 170° (SA., B.); 169° (St.). Leicht löslich in Alkohol und Aether.

4-p-Benzolsulfonsäureazo-1,3-Diphenylpyrazolon(5) $C_{21}H_{16}O_4N_4S = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6H_5 \\ \text{CO.CH.N:N.C}_6H_4.SO_3H \end{matrix}$. B. Die aus Benzoylacetessigester (Spl. Bd. II, S. 1076) und diazotirter Sulfanilsäure entstehende ölige Azoverbindung wird mit Phenylhydrazin condensirt (BÜLOW, HAILER, B. 35, 929). — Dunkelrothe Prismen. Schmelzp.: 275° (unter Zersetzung).

4-o-Benzoesäureazo-1,3-Diphenylpyrazolon(5) $C_{22}H_{16}O_3N_4 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6H_5 \\ \text{CO.CH.N:N.C}_6H_4.CO_2H \end{matrix}$. B. Aus o-Benzoesäureazo-Benzoylessigester (S. 1059) und Phenylhydrazin in eisessigsaurer Lösung (B., H., B. 35, 928). — Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 276°. Schwer löslich in organischen Mitteln und wässrigen Alkalien.

*Rubazonsäure $C_{13}H_{13}O_2N_5$ (S. 1490). *Der Artikel ist hier zu streichen.* Vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1162, Z. 13 v. o. und Berichtigungen dazu im Spl. Bd. IV, S. 814.

Biphenyl-azo-Benzoylessigester-azo-1,3-Diphenylpyrazolon(5) $C_{33}H_{30}O_4N_6 = C_6H_5.C \begin{matrix} \text{C:N.NH.C}_6H_4.C_6H_4.NH.N:C(CO.C_6H_5).CO_2.C_2H_5 \\ \text{N.N(C}_6H_5).CO \end{matrix}$ s. S. 946, Z. 1—6 v. o.

28a. Derivate der Basen $C_{10}H_{10}N_2$.

4-Benzolazo-1-Phenyl-3-Benzylpyrazolon(5) $C_{22}H_{18}ON_4 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.CH}_2.C_6H_5 \\ \text{CO.CH.N:N.C}_6H_5 \end{matrix}$. B. Durch Behandeln des rohen Condensationsproducts aus Phenacetylacetessigester und Diazobenzol mit Phenylhydrazin in eisessigsaurer Lösung (BÜLOW, HAILER, B. 35, 931). — Gelbrothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 147°. Ziemlich löslich in Aether, Benzol und Chloroform, schwer in Eisessig.

4-p-Nitrobenzolazo-3(5)-Methyl-5(3)-Phenylpyrazol $C_{16}H_{15}O_2N_5 = NH \begin{matrix} \text{N=C.CH}_3 \\ \text{C(C}_6H_5):C.N:N.C_6H_4.NO_2 \end{matrix}$ oder $NH \begin{matrix} \text{N=C.C}_6H_5 \\ \text{C(CH}_3):C.N:N.C_6H_4.NO_2 \end{matrix}$. B. Durch 2-stdg. Kochen von p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (S. 1074) mit Semicarbazidsulfat in verdünntem Alkohol (BÜLOW, B. 32, 2646). — Orangerothe Kryställchen. Schmelzp.: 241°. Unlöslich in verdünnten Säuren, löslich in heisser verdünnter Natronlauge.

4-Benzolazo-3(5)-Methyl-1,5(1,3)-Diphenylpyrazol $C_{22}H_{18}N_4 = C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.CH}_3 \\ \text{C(C}_6H_5):C.N:N.C_6H_5 \end{matrix}$ oder $C_6H_5.N \begin{matrix} \text{N=C.C}_6H_5 \\ \text{C(CH}_3):C.N:N.C_6H_5 \end{matrix}$. B. Bei der Einwirkung von überschüssigem Phenylhydrazin auf Methylphenyltriketon in der Hitze (SACHS, RÖHMER, B. 35, 3317). — Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 136,5°. Ziemlich leicht löslich in organischen Mitteln, auch in Ligroin und Petroleumäther.

4-p-Nitrobenzolazo-3(5)-Methyl-1,5(1,3)-Diphenylpyrazol $C_{22}H_{17}O_2N_5 =$
 $C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) : \text{C} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \end{array}$ oder $C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N = \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagdown \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \end{array}$. B. Neben geringen Mengen der isomeren, in Essigsäure schwer löslichen Verbindung (s. u.), durch Kochen von p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (S. 1074) mit Phenylhydrazin in Eisessig (BüLOW, B. 32, 2645). — Orangefarbene Nadeln. Schmelzp.: 166—167°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in aromatischen Kohlenwasserstoffen.

4-p-Nitrobenzolazo-5(3)-Methyl-1,3(1,5)-Diphenylpyrazol $C_{22}H_{17}O_2N_5 =$
 $C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N = \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagdown \text{C}(\text{CH}_3) : \text{C} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \end{array}$ oder $C_6H_5 \cdot N \begin{array}{l} \diagup N = \text{C} \cdot \text{CH}_3 \\ \diagdown \text{C}(\text{C}_6\text{H}_5) : \text{C} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2 \end{array}$. B. Neben der isomeren, in Essigsäure leichter löslichen Verbindung (s. o.), durch Kochen von p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (S. 1074) mit Phenylhydrazin in Eisessig (B., B. 32, 2645). — Orangerote Nadeln. Schmelzp.: 211—212°. Sehr leicht löslich in aromatischen Kohlenwasserstoffen, ziemlich schwer in Alkohol.

4-p-Nitrobenzolazo-1-p-Nitrophenyl-3(5)-Methyl-5(3)-Phenylpyrazol $C_{22}H_{16}O_4N_6 =$
 $O_2N \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}_2 \text{C}_3(\text{CH}_3)(\text{C}_6\text{H}_5) : \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NO}_2$. B. Durch 60—80-stdg. Kochen von p-Nitrobenzolazo-Benzoylacetone (S. 1074) mit 15%iger Salzsäure (B., B. 32, 2649). — Braune Schüppchen (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 221—222°. Ziemlich löslich in siedendem Eisessig und aromatischen Kohlenwasserstoffen.

29. *Derivate des Phenylbenzimidazols $C_{13}H_{10}N_2 = C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown NH \end{array} \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ (S. 1491).

Ueber Azoderivate des Phenylbenzimidazols vgl. auch MUTTELET, A. ch. [7] 14, 433.

5-p-Dimethylaminobenzolazo-2-Phenyl-Benzimidazol, Phenylbenzimidazolazodimethylanilin $C_{21}H_{19}N_5 = (\text{CH}_3)_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown NH \end{array} \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Aus diazotirtem 2-Phenyl-5 (bezw. 6)-Amino-Benzimidazol (S. 838) und Dimethylanilin (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 904). — Gelbes kristallinisches Pulver aus Amylalkohol. Schmelzpunkt: 268°.

Diaminobenzol-azo-phenyl-Benzimidazol $C_{19}H_{16}N_6 =$
 $C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup NH \\ \diagdown N \end{array} \text{C} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown NH_2 \end{array} \text{N} : \text{N} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown NH_2 \end{array}$. B. 2-m-Aminophenylbenzimidazol (S. 840)

wird diazotirt und mit m-Phenylendiamin gekuppelt (P., W., B. 32, 907).

1-Diaminobenzolazobenzyl-2-Diaminobenzolazophenyl-Benzimidazol $C_{32}H_{23}N_{10} =$
 $C_6H_4 \begin{array}{l} \diagup N \\ \diagdown N \end{array} \text{C} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{CH}_2 \\ \diagdown \text{C}_6\text{H}_4 \end{array} \text{N} : \text{N} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown NH_2 \end{array} \text{N} : \text{N} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown NH_2 \end{array}$. B. Diaminobenzal-

dehyd (S. 840) wird diazotirt und mit m-Phenylendiamin gekuppelt (P., W., B. 32, 907). — Zersetzt sich oberhalb 240°, ohne zu schmelzen.

Benzaldehydiazophenol $C_{20}H_{20}ON_4 = \text{OH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \begin{array}{l} \diagup \text{N} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagdown \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$. B. Aus diazotirtem Aminobenzaldehyd (S. 838) und Phenol (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 903). — Gelbes kristallinisches Pulver aus Eisessig. Schmelzp.: 273°.

2-β-Naphtol-o-azo-phenyl-Benzimidazol $C_{23}H_{16}ON_4 =$
 $\begin{array}{l} \diagup NH \\ \diagdown N \end{array} \text{C} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_{10}\text{H}_6 \cdot \text{OH} \end{array}$

B. Aus diazotirtem 2-o-Aminophenylbenzimidazol (S. 839) und β-Naphtol (MIKLASZEWSKI, v. NIEMENTOWSKI, B. 34, 2963). — Ziegelrothe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 272°. Löslich in organischen Mitteln und in Alkalien mit orangerother Farbe.

2-β-Naphtol-m-azo-phenyl-Benzimidazol $C_{28}H_{16}ON_4 =$
 $\begin{array}{l} \diagup NH \\ \diagdown N \end{array} \text{C} \cdot \begin{array}{l} \diagup \text{C}_6\text{H}_4 \\ \diagdown \text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_{10}\text{H}_6 \cdot \text{OH} \end{array}$. Scharlachroth. Erweicht bei 154°, schmilzt bei 156—157°. Sehr wenig löslich. Löst sich in Alkalien mit rother Farbe (M., v. N., B. 34, 2964).

2- β -Naphthol-p-azo-phenyl-Benzimidazol $C_{23}H_{16}ON_4 =$

$C_6H_4 \begin{matrix} \diagup NH \\ \diagdown N \end{matrix} \geq C \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. Rothe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 297° bis 298°. Schwer löslich in organischen Mitteln, löslich in Alkalien mit weichselrother Farbe (M., v. N., B. 34, 2964).

1-Naphtholazobenzyl-2-Naphtholazophenyl-5 oder 6-Naphtholazo-Benzimidazol

$C_{50}H_{34}O_3N_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N:N \cdot C_6H_5 \begin{matrix} \diagup N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH \\ \diagdown N \end{matrix} \geq C \cdot \langle \text{Benzolring} \rangle \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Triaminobenzaldehydin (S. 957) wird diazotirt und mit einer alkoholischen Lösung von 3 Mol.-Gew. Naphthol zusammengebracht (PINNOW, WISKOTT, B. 32, 910).

30a. Derivat des 3,5-Diphenylpyrazols $C_{15}H_{12}N_2$.

4-Benzolazo-1,3,5-Triphenylpyrazol $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot C \begin{matrix} \diagup (C_6H_5):N \\ \diagdown (C_6H_5):N \end{matrix} \cdot C_6H_5$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1480, Z. 24 v. u.

30b. Derivat des Phenylbenzylpyrazols $C_{16}H_{14}N_2$.

4-Benzolazo-1,3(5)-Diphenyl-5(3)-Benzylpyrazol $C_{23}H_{22}N_4 =$
 $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot C(N_2 \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot C(N_2 \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot C_6H_5$
 $N(C_6H_5) \text{---} N$ N---N $\cdot C_6H_5$ B. Aus Benzol-azo-Phenacetylacetophenon (S. 1075) und Phenylhydrazin durch Kochen in alkoholischer Lösung (Bülow, GROTOWSKY, B. 34, 1486). — Orangerothe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Schmelzp.: 150°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Destillirt unzersetzt. Löst sich in conc. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

30c. Derivat des 2,4-Diphenylpyrimidins $C_{16}H_{12}N_2$.

5-Benzolazo-2,4-Diphenyl-6-Oxypyrimidin $C_{22}H_{16}ON_4 =$
 $C_6H_5 \cdot N:N \cdot C \begin{matrix} \diagup C(C_6H_5):N \\ \diagdown C(OH)-N \end{matrix} \geq C \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzolazobenzoylessigester (S. 1058—1059) in Alkohol und Benzenylamidin-Hydrochlorid (Hptw. Bd. IV, S. 839) in Wasser bei Gegenwart von Natronlauge (Bülow, HAILER, B. 35, 924). — Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 138—139°. Löslich in organischen Mitteln, unlöslich in Wasser. Löslich in Kalilauge mit gelber Farbe.

30d. Derivat des Dichinolyls $C_{18}H_{12}N_2$.

(6)p-Azodichinolyll $C_{18}H_{10}N_4 = \begin{matrix} \cdot\cdot \\ \cdot\cdot \end{matrix} \cdot C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Aus Azoxydichinolyll (S. 1005) durch Destillation mit Eisenpulver im Wasserstoffstrome (KNÜPPEL, A. 310, 86). — Gelbe Nadeln (aus Xylol). Schmilzt noch nicht bei 280°. Löslich in verdünnter Salzsäure und Schwefelsäure.

30e. Derivat des 3-Methyl-3-Aminopyrazolins $C_4H_9N_3 = \begin{matrix} CH_3 \cdot C(NH_2) \cdot NH \\ CH=CH \end{matrix} > NH$.

1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4-Benzolazo-5-Aethoxyypyrazolin $C_{22}H_{29}ON_5 =$
 $C_6H_5 \cdot N:N \cdot C \begin{matrix} \diagup CH_3 \cdot C[N(C_2H_5)_2] \cdot NH \\ \diagdown C(O \cdot C_2H_5) \end{matrix} > N \cdot C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von 2 Mol.-Gew. Benzoldiazoniumchlorid auf 1 Mol.-Gew. Diäthylaminocrotonsäureester (Hptw. Bd. I, S. 1207) in Gegenwart von Natriumacetat (PRAGER, B. 34, 3600; 36, 1451). — Rhombisch geformte gelbe Platten (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 135—136°. Schwer löslich in Mineralsäuren, löslich in 50%iger Essigsäure. Zerfällt bei stundenlangem Kochen mit alkoholischer Schwefelsäure in Phenylhydrazin und 1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4,5-Diketopyrazolidin (S. 742). Bei der Reduction mit Zn + HCl entsteht 1 Mol.-Gew. Anilin und 1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4,5-Diketopyrazolidin. — $C_{22}H_{29}ON_5 \cdot HCl$. Schmelzp.: 176—177°. Unlöslich in Wasser, löslich in verdünnter Essigsäure. — Sulfat. Orangefarbene Krystalle. Zersetzt sich gegen 110°.

32. *Benzolazo-Methylphenylosotriazol $C_{15}H_{13}N_5 = \begin{matrix} CH_3.C & \text{---} & C.N:N.C_6H_5 \\ \text{N.N}(C_6H_5) & & \text{N} \end{matrix}$

(S. 1491). *B.* Beim Kochen von Formazylmethylketon-Phenylhydrazon (Hptw. Bd. IV, S. 1229) mit Eisessig oder von Formazylmethylketon (S. 894) mit Phenylhydrazin und Eisessig (BAMBERGER, LORENZEN, *B.* 25, 3543); *B.*, DE GRUYTER, *J. pr.* [2] 64, 227. — Goldgelbe Prismen. Schmelzp.: 122°. Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich löslich in Ligroin, leicht in Aether, Chloroform und heissem Alkohol. Conc. Schwefelsäure löst dunkelorange-roth.

35. *Derivate der Basen $C_7H_7N_3$ (S. 1492).

Toluolazo-Diazotoluolimide $C_{14}H_{13}N_5 = C_7H_7.N_2.C_7H_6.N_3$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1532, Z. 18 u. 33 v. o.

35a. Xylolazo-Diazoxylolimid $(CH_3)_2C_6H_3.N:N.C_6H_2(CH_3)_2.N_3$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1533, Z. 18 v. u.

35b. Pseudocumolazo-Diazopseudocumolimid $(CN_3)_2C_6H_2.N:N.C_6H(CH_3)_3.N_3$ siehe *Hptw.* Bd. IV, S. 1534, Z. 4 v. o.

35c. Benzolazo-Aethenyltriaminonaphtalin $C_{18}H_{15}N_6 =$

$C_6H_5.N:N.C_{10}H_4(NH_2) \left\langle \begin{matrix} NH \\ N \end{matrix} \right\rangle C.CH_3$. *B.* Aus Aethenyltriaminonaphtalin (S. 827—828) und Benzoldiazoniumchloridlösung bei Gegenwart von Natriumacetat (MELDOLA, EYNON, *Soc.* 77, 1166).

a) (Derivat der Base von MARCKFELDT). Rothe Nadeln aus Alkohol mit 1 Mol. H_2O oder wasserfrei aus Toluol. Schmelzp.: 220—221°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Toluol. Das Krystallwasser entweicht leicht.

b) (Derivat der Base von MELDOLA, STREATFIELD). Violette, bronceglänzende Schuppen (aus Amylalkohol oder Anilin + Toluol) mit 1 Mol. H_2O . Schmelzp.: 257—260°. Fast unlöslich in siedendem Alkohol. Das Wasser entweicht nicht ohne Zersetzung. — $C_{18}H_{15}N_6.HCl.H_2O$.

Acetylderivate $C_{20}H_{17}ON_5 = C_6H_5.N:N.C_{10}H_4(NH.C_2H_5O) \left\langle \begin{matrix} NH \\ N \end{matrix} \right\rangle C.CH_3$. *B.* Aus der Azoverbindung mit Essigsäureanhydrid bei 100° (1 Stunde) (M., E., *Soc.* 77, 1167).

a) Orangefarbige längliche Tafeln aus Alkohol mit 1 Mol. Alkohol. Der Alkohol entweicht bei 150°. Schmelzp.: 253—254° (unter Zersetzung).

b) Braune Schuppen aus Alkohol mit 1 Mol. Alkohol. Zersetzt sich bei 252°. Der Alkohol entweicht bei 150° nicht völlig. Viel weniger löslich als die isomere Verbindung.

37. *Derivate der Basen CH_4N_4 (S. 1492—1493).

*Benzolazoformazan $C_{19}H_{10}N_6 = C_6H_5.N:N.C:(N.NH.C_6H_5).N:N.C_6H_5$ (S. 1492). *B.* Bei der Einwirkung von Diazobenzol auf Aethanazobenzol (S. 1018) in Gegenwart von NaOH (BAMBERGER, PEMSEL, *B.* 36, 55). Bei Einwirkung von Benzoldiazoniumacetat auf die wässrige Lösung des Natriumsalzes vom Phenylhydrazon des Glyoxylsäurenitrils (S. 458) (BERTINI, *G.* 31 I, 583). Aus Acetessigsäure und 3 Mol. ätzalkalischem Diazobenzol (BA., WHEELWRIGHT, *J. pr.* [2] 65, 138). — *Darst.* Formazylcarbonsäure (S. 893) (4 g) wird in kalter verdünnter Kalilauge gelöst und zu einer kalten alkalischen Diazotatlösung (aus 1,36 g Anilin) gerührt (BA., WH.). Benzoldiazoniumchlorid (aus 9,3 g Anilin) wird zu einer eiskalten Lösung von 40 g KOH in 400 g Wasser gegeben und mit 4,4 g Acetaldehyd versetzt; das ausgeschiedene Harz wird partiell mit siedendem Alkohol extrahiert (BA., MÜLLER, *J. pr.* [2] 64, 199). — H_2SO_4 löst mit grünblauer Farbe. — * $Ag.C_{19}H_{10}N_6$. Verpufft in der Hitze.

38 und 40. *Derivate der Basen CH_2N_4 (S. 1493—1494).

Benzolazodiphenyltetrazoliumchlorid s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1492, Z. 9 v. u.

41a. Derivate des Purins $C_5H_4N_4$.

Biskaffeinazo-Nitroäthan $C_{18}H_{21}O_6N_{13} = (C_8H_9N_4O_2.N:N)_2C(NO_2).CH_3$. *B.* Aus Diazokaffeinelösung (vgl. Spl. Bd. I, S. 706) und einer wässrigeren Lösung von Nitroäthanalium (GOMBERG, *Am.* 23, 68). — Dunkelblaue Krystalle aus Chloroform. Schmelzp.: 218—219°.

Biskaffeinazo-Nitropropan $C_{19}H_{23}O_6N_{13} = (C_8H_9N_4O_2.N_2)_2C(NO_2).C_2H_5$. *B.* Aus Diazokaffein (vgl. Spl. Bd. I, S. 706) und Nitropropan (G., *Am.* 23, 69). — Dunkelblaue Krystalle (aus Chloroform und etwas Aether). Schmelzp.: 237—238°.

Biskaffeinazo-Valeriansäure $C_{21}H_{26}O_6N_{12} = (C_8H_9N_4O_2 \cdot N:N)_2C(C_3H_7) \cdot CO_2H$. B. Aus Diazokaffeïn (vgl. Spl. Bd. I, S. 706) und propylacetessigsäurem Kalium (G., *Am.* 23, 65). — Dunkelbraunes krystallinisches Pulver mit bläulichem Schimmer.

Biskaffeinazo-Acetessigsäure $C_{20}H_{22}O_7N_{12} = (C_8H_9N_4O_2 \cdot N:N)_2C(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$. B. 6,5 g Acetessigester werden in 100 ccm verdünnter Kalilauge (3 g KOH) gelöst und 24 Stunden stehen gelassen; dann wird Diazokaffeïnlösung aus 10,6 g 8-Aminokaffeïn und 100 g Natriumacetat in 300 ccm Wasser zu der kalten angesäuerten Lösung zugesetzt (G., *Am.* 23, 64). — Dunkelblaue Krystalle (aus Eisessig mit wenig Alkohol). Etwas löslich in Wasser. Die Lösung ist in der Hitze blau, in der Kälte rothviolett.

p-Kaffeinazo-Dimethylanilin $C_{16}H_{19}O_2N_7 = C_8H_9N_4O_2 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$. B. Die Lösung von salzsaurem Diazokaffeïn (vgl. Spl. Bd. I, S. 706) wird mit einer kalten Lösung der berechneten Menge Dimethylanilin und Natriumacetat versetzt (GOMBERG, *Am.* 23, 60). — Dunkelrothe Nadeln mit grünlichem Schimmer aus Chloroform; stahlblaue Nadeln aus Chloroform-Toluol. Giebt durch Reduction 8-Aminokaffeïn und p-Aminodimethylanilin.

4-Kaffeinazo-1,3-Diaminobenzol $C_{14}H_{16}O_2N_8 = C_8H_9N_4O_2 \cdot N:N \cdot C_6H_3(NH_2)_2$. B. Aus salzsaurem Diazokaffeïn (vgl. Spl. Bd. I, S. 706) und m-Phenylendiamin (G., *Am.* 23, 62). — Dunkle Krystalle aus Eisessig. Schmilzt nicht bis 235°.

p-Kaffeinazo-Phenol $C_{14}H_{14}O_3N_6 = C_8H_9N_4O_2 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Die Lösung von salzsaurem Diazokaffeïn (vgl. Spl. Bd. I, S. 706) wird mit einer wässerigen Phenollösung versetzt (G., *Am.* 23, 59). — Rothe Nadeln (aus viel Eisessig). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer in heissem Wasser und Alkohol.

Kaffeinazo-β-Naphtol $C_{13}H_{16}O_3N_6 = C_8H_9N_4O_2 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. 5 g 8-Aminokaffeïn werden diazotirt und die berechnete Menge β-Naphtol in 500 ccm 4%iger Kalilauge zugefügt (G., *Am.* 23, 63). — Ponceaurothe Nadeln aus Eisessig. Unlöslich in Wasser.

Biskaffeinazo-Hydrozimmtsäure $C_{25}H_{26}O_8N_{12} = (C_8H_9N_4O_2 \cdot N:N)_2C \left\langle \begin{matrix} C_7H_7 \\ CO_2H \end{matrix} \right\rangle$. B. Analog der Biskaffeinazo-Valeriansäure (s. o.) (G., *Am.* 23, 67). — Schwarzes krystallinisches Pulver.

42. *Derivate der Basen $C_6H_8N_4$ (S. 1494).

p-Benzolsulfonsäureazo-Methylaziminoaminobenzol $C_{13}H_{12}O_3N_6S =$

$HO_3S \cdot \begin{matrix} (3 \text{ od. } 5) \\ C_6H_4 \cdot N:N \\ (4) NH_2 \end{matrix} \left\langle \begin{matrix} (2) \\ C_6H_2 \\ N \\ (1) \end{matrix} \right\rangle N$. B. Aus Methylazimino-4-Aminobenzol und Diazobenzolsulfonsäure (S. 1117) (PINNOW, KOCH, *B.* 30, 2858). — $Ca(C_{13}H_{11}O_3N_6S)_2$. Orangefarbene Nadeln aus Wasser, die bei 301° noch nicht schmelzen.

42a. Benzolazo-Methylazimino-m-toluidin $C_8H_6 \cdot N:N \cdot C_6H(NH_2)(CH_3)N_3 \cdot CH_3$. s. S. 935.

44. Derivat des Dibenzyltetrazins $C_{16}H_{14}N_4 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \left\langle \begin{matrix} N:N \\ N:N \end{matrix} \right\rangle C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$.

Dibenzyltetrazin-Disazo-β-naphtol $C_{36}H_{26}O_2N_8 =$

$HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C \left\langle \begin{matrix} N:N \\ N:N \end{matrix} \right\rangle C \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus diazotirtem Bis-p-aminobenzyl-Dihydotetrazin (S. 993) und alkalischer β-Naphtollösung (JUNOHANN, BUNIMOWICZ, *B.* 35, 3939). — Zersetzt sich bei ca. 200°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

X. *Hydrazoderivate (S. 1494—1509).

Hydrazokörper R.NH.NH.R zerfallen beim Erhitzen mit Alkohol auf 120—130° in die entsprechenden Azokörper R.N:N.R und Amine R.NH₂ (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 36, 339).

Nitrohydrazoverbindungen geben nur dann Blaufärbung mit Alkalien (Bildung blaugefärbter Metallsalze), wenn mindestens eine p- und keine m-Stellung durch die Nitrogruppe besetzt ist (WERNER, STIASNY, *B.* 32, 3266).

Trägt man in eine alkoholische Lösung von überschüssiger Benzolsulfonsäure Diazo-cyanide, Diazocaramide, Diazoiminoäther, Diazoiminocyanide oder Diazosulfone ein, so bilden sich farblose Additionsprodukte: Phenylsulfonylhydrazoverbindungen $R \cdot N_2 \cdot X + C_6H_5 \cdot SO_2H = R \cdot NH \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot X$. Derselben Reaction ist fähig das Azobenzol, schwieriger Diazoaminobenzol, nicht die Diazotate, die Diazosulfonate und die Diazoäther.

Die Additionsproducte sind in Wasser unlöslich, in den meisten organischen Lösungsmitteln ausser Aceton und Essigester schwer löslich; sie sind gegen Säuren sehr beständig und werden durch Alkalien in die Componenten gespalten. Aus Stereoisomeren entstehen die gleichen Additionsproducte (HANTZSCH, GLOGAUER, B. 30, 2548).

S. 1495, Z. 8—9 v. o. statt: „nebenbei entstehen auch Derivate des o- und p-Phenylendiamins“ lies: „nebenbei bezw. ausschliesslich können Derivate des o- und p-Phenylendiamins entstehen“.

S. 1495, Z. 19 v. o. hinter: „ausserdem“ schalte ein: „zuweilen“.

A. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6} (S. 1495—1503).

I. *Hydrazobenzol $C_{12}H_{12}N_2 = C_6H_5.NH.NH.C_6H_5$ (S. 1495—1502). B. Durch Reduction von Nitrobenzol in alkalischer Lösung mit fein vertheiltem Blei (WOHL, D.R.P. 81129; *Frdl.* IV, 43). Durch elektrolytische Reduction von Nitrobenzol in wässrig-alkalischer Suspension bei Gegenwart von Bleiverbindungen (BAYER & Co., D.R.P. 121899; C. 1901 II, 153; vgl. auch: STRAUB, D.R.P. 79731; *Frdl.* IV, 63). Aus Azobenzol oder aus Nitrobenzol durch Eisen und Natronlauge (Chem. Fabr. WEILER-TER-MEER; D.R.P. 138496; *Frdl.* VI, 1290). Aus dem Condensationsproduct $C_{16}H_{20}N_2$, welches aus Isobutyraldol und Anilin entsteht, durch Oxydation mit Luft (neben Isobutyraldehyd) (FRIEDJUNG, MOOSLER, M. 22, 463, 465).

S. 1495, Z. 18 v. u. hinter: „alkoholische“ schalte ein: „alkalische“.

Schmelzp.: 126—127° (PASSOW, LUMMERZHEIM, J. pr. [2] 64, 138). Hydrazobenzol liefert beim Erhitzen mit absolutem Alkohol auf 120—130° Anilin und Azobenzol (BIERINGER, BUSCH, B. 36, 339). Wird in siedender alkoholischer Lösung durch Luft nur sehr langsam zu Azobenzol oxydirt, rasch dagegen in Gegenwart von etwas Alkali (MANCHOT, C. 1900 I, 132; BISTRZYCKI, B. 33, 476); dabei wird auf je 1 Mol. Hydrazobenzol 1 Mol. Sauerstoff verbraucht, und es entsteht zugleich 1 Mol. H_2O_2 (M., HERZOG, A. 316, 331). Bei der Einwirkung auf Nitrosobenzol in heisser, conc. alkoholischer Lösung entsteht Azobenzol und Phenylhydroxylamin (BAMBERGER, B. 33, 3508). Hydrazobenzol wird durch Essigsäure bei kurzem Kochen in Benzidin umgelagert; bei Gegenwart von Benzaldehyd erhält man Dibenzylidenbenzidin (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 97); beim Kochen mit der zehnfachen Menge Eisessig wird Diacetylbenzidin gebildet (SACHS, WHITTAKER, B. 35, 1435). Durch Einwirkung von Benzoësäureanhydrid in Gegenwart von Alkohol bei 120° entstehen Azobenzol und Benzanilid (FREUNDLER, C. r. 134, 1510). Benzoylchlorid in Gegenwart von Alkali oder Pyridin giebt Benzoylderivate des Hydrazobenzols (S. 1089) (F., C. r. 136, 1554; BIE., BV., B. 36, 138, 139; RA., J. pr. [2] 64, 135). Hydrazobenzol liefert mit Aldehyden der Fettreihe farblose Verbindungen, die theils als Derivate des 1,2,4,5-Tetraphenyl-Hexahydro-1,2,4,5-tetrazins, theils des 1,2-Diphenylhydrazimethylens aufzufassen sind; mit Formaldehyd erhält man ferner Methylenebishydrazobenzol (s. u.) (RA., J. pr. [2] 64, 131). Ueber Farbstoffe aus Hydrazobenzol und Nitrosophenolen bezw. Nitrosoverbindungen tertiärer Basen vgl.: HOMOLKA, D.R.P. 40369; *Frdl.* I, 561.

Methylenebishydrazobenzol $C_{25}H_{24}N_4 = CH_2[N(C_6H_5).NH.C_6H_5]_2$. B. Aus Hydrazobenzol und Formaldehydlösung in 90%igem Alkohol bei Zimmertemperatur unter andauerndem Schütteln; Ausbeute: 70—80% (RASSOW, LUMMERZHEIM, J. pr. [2] 64, 146). — Weisse rhomboëdrische Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 145—146°. Leicht löslich in kaltem Aether und Benzol, ziemlich löslich in heissem Alkohol. Wird durch Säuren leicht aufgespalten. Liefert mit Formaldehyd in siedendem Alkohol 1,2,4,5-Tetraphenylhexahydro-tetrazin (s. u.). Giebt eine sehr unbeständige Nitrosoverbindung. Durch Thioessigsäure entsteht Monoacetylhydrazobenzol (S. 1089).

*1,2,4,5-Tetraphenyl-Hexahydro-1,2,4,5-tetrazin $C_{24}H_{24}N_4 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5 \\ CH_2 < > CH_2 \\ C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5 \end{matrix}$

(S. 1496, Z. 4 v. o.). Darst. Aus Hydrazobenzol und Formaldehydlösung in heissem Alkohol (R., L., J. pr. [2] 64, 138). — Farblose rhombische Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 198—199°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich löslich in heissem Alkohol, sehr leicht in Aether und Petroleumäther. Gegen Alkalien ziemlich beständig. Wird von Eisessig in der Wärme, von Mineralsäuren in der Kälte sehr leicht aufgespalten. Salpetersäure liefert bei —10° Azobenzol, kalte Schwefelsäure liefert Benzidin.

3-Methyl-1,2-Diphenylhydrazimethylen $C_{14}H_{14}N_2 = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot N \\ C_6H_5 \cdot N > CH \cdot CH_3 \end{matrix}$. B. Aus Hydrazobenzol und Acetaldehyd unter Wärmeentwicklung (R., L., J. pr. [2] 64, 155).

— Farblose mikrokristallinische Masse. Schmelzp.: 150—151°. Sehr leicht löslich in kaltem Aether und Benzol, leicht in heissem Alkohol. Oxydirt sich in Lösungen und in feuchtem Zustand sehr rasch. Wird durch Säuren sehr leicht zersetzt. Geht beim Kochen mit Alkohol und Acetaldehyd in Aethoxypropyl-Diphenylhydrazimethylen (s. u.) über.

3- α -Oxypropyl-1,2-Diphenylhydrazimethylen $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH \begin{matrix} \swarrow N \cdot C_6H_5 \\ \searrow N \cdot C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus Hydrazobenzol und Acetaldehyd in Petroleumäther (R., L., *J. pr.* [2] 64, 161). — Weisse Nadeln (aus Aceton durch Wasser). Schmelzp.: 116—117°.

3- α -Methoxypropyl-1,2-Diphenylhydrazimethylen $C_{17}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH \begin{matrix} \swarrow N \cdot C_6H_5 \\ \searrow N \cdot C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus Hydrazobenzol und 3 Mol. Acetaldehyd in Holzgeist (R., L., *J. pr.* [2] 64, 163). — Weisse Nadeln aus Holzgeist. Schmelzp.: 81—82°. Sehr leicht löslich in Aether, Benzol und Chloroform, leicht in heissem Alkohol. Wird durch Säuren leicht zersetzt.

3- α -Aethoxypropyl-1,2-Diphenylhydrazimethylen $C_{18}H_{22}ON_2 = CH_3 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH \begin{matrix} \swarrow N \cdot C_6H_5 \\ \searrow N \cdot C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus Hydrazobenzol, in Alkohol (von 90%) fein vertheilt, und 3 Mol. Acetaldehyd beim Schütteln (R., L., *J. pr.* [2] 64, 157). — Weisse rhombische Krystalle (aus Alkohol durch Wasser). Schmelzp.: 67—68°. Sehr leicht löslich in kaltem Aether, Benzol und Chloroform, leicht in heissem Alkohol. Wird durch Säuren sehr leicht zersetzt. Liefert beim Erwärmen mit Hydrazobenzol in alkoholischer Lösung Methyl-diphenylhydrazimethylen (S. 1088—1089); mit Methylalkohol bei 115—120° entsteht die Methoxypropylverbindung (s. o.).

*Monoacetylhydrazobenzol $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$ (S. 1496). B. Aus Methylendibishydrazobenzol (S. 1088) durch Thioessigsäure (RASSOV, LUMMERZHEIM, *J. pr.* [2] 64, 150). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 159°. Reagirt nicht mit Formaldehyd.

*Diacetylhydrazobenzol $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$ (S. 1496). Liefert bei der Nitrirung Dinitrodiaacetylhydrazobenzol (S. 1090) neben wenig 4,4'-Dinitrozobenzol (FREUNDLER, BÉRANGER, *C. r.* 134, 1219).

Verbindung mit Azobenzol $2C_{14}H_{14}O_2N_2 + C_{12}H_{10}N_2$. B. Aus Diacetylhydrazobenzol und Azobenzol in Alkohol (F., B., *C. r.* 134, 466). — Orange gelbe Prismen. Schmelzp.: 98,5—99°. Löslich in Eisessig und heissem Alkohol, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol und Ligroin. Zerfällt nicht durch Krystallisation aus Alkohol oder Ligroin, auch nicht durch Erhitzen im Vacuum auf 190°.

Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1496, Z. 19 v. u. als Az-Phenyl-Py-2-Methyl-4-Oxychinizin aufgeführte Verbindung $C_{16}H_{14}ON_2$ ist vielleicht 1,2-Diphenyl-3-Methylpyrazolon(5) $C_6H_5 \cdot N \begin{matrix} \swarrow N(C_6H_5) \cdot C \cdot CH_3 \\ \searrow CO \text{---} CH \end{matrix}$. {B. . . . Hydrazobenzol . . . Acetessigsäureäthylester} bezw. Acetondicarbonsäureester { . . . (PERGER, . . . , A. MÜLLER, . . .); Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 39563, 39564; *Frld.* I, 215}.

Monobenzoylhydrazobenzol $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. B. Durch Behandlung von Hydrazobenzol in alkoholischer Lösung mit Benzoylchlorid und gelöschtem Kalk (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 36, 139). — *Darst.* Durch allmähliches Hinzufügen von 55 g Benzoylchlorid zu einer Lösung von 60 g Hydrazobenzol in 100 g trockenem Pyridin ohne Kühlung von aussen, Stehenlassen des Gemisches während einiger Stunden und Eingiessen der Masse in etwa 1 L. Wasser (FREUNDLER, *C. r.* 136, 1553). — Krystalle vom Schmelzp.: 138—139° (aus Alkohol, Aceton und Eisessig) oder prismatische Tafeln vom Schmelzp.: 126° (aus Chloroform, Petroleumäther oder Benzol). Letztere Modification geht beim Erhitzen auf 90°, langsam auch schon bei gewöhnlicher Temperatur in die höher schmelzende über (F.). Monobenzoylhydrazobenzol geht beim Erhitzen mit Benzoylchlorid in Pyridinlösung auf dem Wasserbade glatt (ohne Bildung von Benzidinderivaten) in Dibenzoylhydrazobenzol (s. u.) über.

Dibenzoylhydrazobenzol $C_{26}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$. B. Man versetzt eine Lösung von 28 g Monobenzoylhydrazobenzol (s. o.) in 40 g trockenem Pyridin auf einmal mit 16 g Benzoylchlorid und erhitzt das Gemisch einige Stunden auf dem Wasserbade (F., *C. r.* 136, 1554). — Prismen aus Alkohol oder Aceton. Schmelzp.: 161—162°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Alkoholische Natronlauge verseift zu Benzoesäure und Hydrazobenzol.

Phenylsulfonylhydrazobenzol $C_6H_5 \cdot NH \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1348, Z. 6 v. u.

S. 1497, Z. 12 v. o. statt: „Spaltung“ lies: „Umlagerung“.

*Dichlorhydrazobenzol $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 = C_6H_4Cl.NH.NH.C_6H_4Cl$ (S. 1497). b) *4,4'-Derivat (S. 1497). Liefert durch Umlagerung mit Zinnchlorür + HCl 2-Amino-5,4'-Dichlorodiphenylamin (S. 362) (vgl. WILBERG, B. 35, 955).

c) 2,2'-Derivat. Farblose Tafelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 87° (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 130).

*Dinitrohydrazobenzol $C_{12}H_{10}O_4N_4$ (S. 1498). a) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1498 Z. 1—6 v. o. behandelte Verbindung ist nicht das 3,3'-, sondern das 4,4'-Derivat. Die Constitution der Verbindung entspricht vielleicht der Formel $HO.ON:C_6H_4:N.N:C_6H_4:NO.OH$ (FREUNDLER, BÉRANGER, C. r. 134, 1219). B. Aus 4,4'-Dinitro-Azoxybenzol (S. 996) oder -Azobenzol (S. 1008) durch alkoholisches Schwefelammonium in der Hitze; Reinigung durch siedendes Acetanhydrid (WERNER, STIASNY, B. 32, 3272). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 234° (W., Sr.); 280° (F., B., C. r. 134, 1219). Nimmt Krystallaceton auf. Löslich in Alkalien mit blauer Farbe, durch conc. Laugen entstehen schwarzblaue feste Salze. Lässt sich nach SCHOTTEN-BAUMANN nicht benzoyliren, aber durch Acetanhydrid und Natriumacetat acetyliren. Reagirt nicht mit Formaldehyd (RASSOW, RÜLKE, J. pr. [2] 65, 106).

Dinitrodiacetylhydrazobenzol $C_{16}H_{14}O_6N_4 = [O_2N.C_6H_4.N(CO.CH_3)]_2$. B. Durch Nitriren von Diacetylhydrazobenzol (S. 1089) (F., B., C. r. 134, 1219). — Gelbliche Flitter (aus Aceton). Schmelzp.: 186—187°. Schwer löslich in Alkohol und Aether. Wird beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak oder Natron in Dinitroazobenzol (S. 1008) verwandelt.

2) *2,4-Dinitrophenyl-Phenylhydrazin, 2,4-Dinitrohydrazobenzol $C_6H_5.NH.NH.C_6H_3(NO_2)_2$ (S. 1498). Schmelzp.: 117°. Wird durch Alkali zuerst schwarz gefärbt, dann in Phenylaznitroso-p-Nitrobenzol („ α -Nitrosanitroazobenzol“, vgl. S. 1008) verwandelt (W., Sr., B. 32, 3275).

*Trinitrohydrazobenzol $C_{12}H_8O_6N_5$ (S. 1498). a) *2,4,6-Trinitrohydrazobenzol, Pikrylphenylhydrazin $C_6H_5.NH.NH.C_6H_2(NO_2)_3$ (S. 1498). {Wird durch Kochen mit Eisessig}, sowie von Formaldehyd in siedendem Alkohol (Ra., Rü., J. pr. [2] 65, 106) in Phenylaznitroso-Dinitrobenzol (S. 1008) {umgewandelt}.

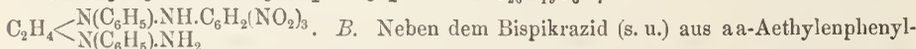
Acetylderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 665, Z. 20 v. u.

b) 2,4,2'-Trinitrohydrazobenzol $NO_2^2.C_6H_4.NH.NH.C_6H_3(NO_2)_2^{2,4}$. B. Aus o-Nitrophenylhydrazin (S. 422) und 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) mit etwas Alkohol bei 100—105° (W., Sr., B. 32, 3281). Durch Reduction der entsprechenden Azoxyverbindung (S. 996) (KLINGER, ZUURDEEG, A. 255, 326; vgl. W., Sr.). — Hellgelbe Nadeln aus Eisessig. Schmelzp.: 220°. Wird durch HgO in siedendem Alkohol zu 2,4,2'-Trinitroazobenzol (vgl. S. 1008) oxydirt. Chromsäure und Salpetersäure liefern beim Kochen eine Verbindung vom Schmelzp.: 220° (Tetranitroazobenzol?, vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1352).

c) 2,4,3'-Trinitrohydrazobenzol $O_2N^3.C_6H_4.NH.NH.C_6H_3(NO_2)_2^{2,4}$. B. Aus m-Nitrophenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 656) und 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) (W., Sr., B. 32, 3280). — Färbt sich nicht mit Alkalien. Wird durch HgO in siedendem Alkohol zur entsprechenden Azoverbindung (S. 1008) oxydirt.

d) 2,4,4'-Trinitrohydrazobenzol $O_2N^4.C_6H_4.NH.NH.C_6H_3(NO_2)_2^{2,4}$. B. Aus p-Nitrophenylhydrazin (S. 422) und 4-Chlor-1,3-Dinitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 50) mit etwas Alkohol bei 100—105° (W., Sr., B. 32, 3277). — Hellrothe Nadelchen aus Nitrobenzol. Schmelzpunkt: 212—213°. Leicht löslich in Eisessig und Aceton, mässig löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Ligroin. Kalilauge löst mit blauer Farbe. Durch HgO entsteht 2,4,4'-Trinitroazobenzol (S. 1009).

Phenylhydrazinäthylenphenylpikrazid $C_{20}H_{19}O_6N_7 =$



hydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 659) und Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) in kalter alkoholischer Lösung (HISCHMANN, A. 310, 162). — Rothbraunes Krystallpulver (aus Alkohol und Aethylacetat). Schmelzp.: 152°. Unlöslich in Aether und Petroleumäther, schwer löslich in heissem Alkohol. — $C_{20}H_{19}O_6N_7.HCl + 4\frac{1}{2}H_2O$. Schmelzp.: 165—166° (Zersetzung). — $C_{20}H_{19}O_6N_7.HNO_3$. Gelbrothe Nadelchen. Schmelzp.: 120—121°. — $C_{20}H_{19}O_6N_7.H_2SO_4$. Blätterige Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 127—128°.

Aethylenbispikrazid $C_{26}H_{20}O_{12}N_{10} = C_2H_4[N(C_6H_5).NH.C_6H_2(NO_2)_2]_2$. B. Aus 1 Mol. aa-Aethylenphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 659) und 2 Mol. Pikrylchlorid (Spl. Bd. II, S. 51) in kalter alkoholischer Lösung (H., A. 310, 161). — Ziegelrothes Krystallpulver (aus heissem Essigester). Schmelzp.: 202,5° (Schwärzung und Aufschäumen). Unlöslich in Aether und Benzol, schwer löslich in heissem Alkohol.

3,3'-Diaminohydrazobenzol $C_{12}H_{14}N_4 = NH_2^3.C_6H_4.NH^1.NH^1.C_6H_4.NH_2^3$. B. Durch elektrolytische Reduction von m-Nitranilin (WÜLFING, D.R.P. 100233; C. 1899 I, 720). — Zur Darstellung vgl. ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 561). — Pyramiden. Schmelzpunkt: 151°. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser und Aether. Wird von H_2SO_4 bei 100° nicht umgelagert, sondern zur entsprechenden Azoverbindung oxydirt. Durch Salzsäure in Eisessig erfolgt Bildung von Diaminobenzidin.

***3,3'-Hydrazodimethylanilin, 3,3'-Bisdimethylamino-Hydrazobenzol** $C_{18}H_{22}N_4 = (CH_3)_2N.C_6H_4.NH.NH.C_6H_4.N(CH_3)_2$ (S. 1499). B. Elektrolytisch aus m-Nitrodimethylanilin (ROHDE, *Z. El. Ch.* 7, 328).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1499, Z. 21 v. u. als Nitrosodinitrobenzolzazodiphenylhydrazin aufgeführte Verbindung $C_{18}H_{12}O_7N_8$ ist vielleicht als Benzolzazodinitrophenylaznitrosodinitrobenzol $C_6H_5.NH.NH > C_6H_3.N < \begin{matrix} N \\ NO \end{matrix} > C_6H_2(NO_2)_2$ aufzufassen, vgl. WILLGERODT, *J. pr.* [2] 55, 396.

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1500, Z. 3 v. o. als 2',4',6'-Nitrosodinitrobenzolzazom-Chlornitrodiphenylhydrazin aufgeführte Verbindung $C_{18}H_{11}O_7N_8Cl$ ist vielleicht als m-Chlorbenzolzazodinitrophenylaznitrosodinitrobenzol $C_6H_4Cl.NH.NH > C_6H_3.N < \begin{matrix} N \\ NO \end{matrix} > C_6H_2(NO_2)_2$ aufzufassen, vgl. W., *J. pr.* [2] 55, 396.

***Hydrazobenzoldisulfonsäure** $C_{12}H_{12}O_6N_2S_2 = HO_3S.C_6H_4.NH.NH.C_6H_4.SO_3H$ (S. 1500). a) *3,3'-Disulfonsäure (S. 1500). Darst. Aus m-Nitrobenzolsulfonsäure durch Elektroreduction (WÜLFING, D.R.P. 108427; C. 1900 I, 1175; ELBS, WOHLFAHRT, *J. pr.* [2] 66, 559).

b) 4,4'-Disulfonsäure. B. Durch elektrolytische Reduction von Azobenzoldisulfonsäure(4,4') oder von p-Nitrobenzolsulfonsäure (E., W., *Z. El. Ch.* 8, 790; *J. pr.* [2] 66, 555). — Sehr leicht löslich in Wasser. — $K_2.C_{12}H_{10}O_6N_2S_2$. Farblose Nadeln. Oxydirt sich, besonders an feuchter Luft, leicht. Wird durch siedende conc. Salzsäure in ein Gemisch von Sulfanilsäure und Azobenzoldisulfonsäure verewandelt.

S. 1501, Z. 25 v. o. Die Structurformel muss lauten: $[H_2N.C_6HBr_2(SO_3H)]_2$.

*a,b-Methylphenylhydrazin $C_7H_{10}N_2 = CH_3.NH.NH.C_6H_5$ (S. 1501). B. Bei der Reduction des öligen Condensationsproducts aus Phenylhydrazin und Formaldehyd mit Zinkstaub in Gegenwart von Alkali (GEIOW & Co., D.R.P. 75854; *Frdl.* III, 22). Durch Einwirkung von CH_3J auf in Xylol suspendirtes Natrium-Formylphenylhydrazin und Verseifen des Products (Höchster Farb., D.R.P. 57944; *Frdl.* III, 23). — Kp: 220—230°. Wird durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure nicht verändert, während sein Benzoyl- und Dibenzoyl-Derivat hierbei partiell die Methylgruppe abspalten (BÜSCH, B. 35, 1566).

Benzolzazodithan $C_8H_7.NH.NH.C_6H_5$ s. a,b-Aethylphenylhydrazin, S. 423. Aethandishydrazobenzol $C_8H_9.NH.NH.CH_2.CH_2.NH.NH.C_6H_5$ s. symmetrisches Aethylenbisphenylhydrazin, S. 423.

Benzolzazopropen $C_8H_9.NH.NH.C_3H_5$, s. symmetrisches Allylphenylhydrazin, Hptw. Bd. IV, S. 659.

Bromderivat s. Hptw. Bd. IV, S. 659, Z. 14 v. u.

*Hydrazoïne (S. 1501—1502). Ueber die Einwirkung von Aldehyden auf Hydrazobenzol vgl. unter Hydrazobenzol S. 1088.

*Benzhydrazoïn $C_{19}H_{16}N_2$ (S. 1502) ist als Gemenge von Azobenzol und Benzaldehyd erkannt (RASSOW, *J. pr.* [2] 64, 131). Der Artikel ist daher zu streichen.

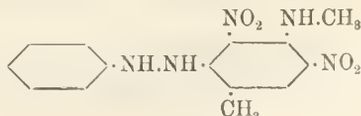
2. *Methylhydrazobenzol $C_{13}H_{14}N_2 = C_6H_5.NH.NH.C_6H_4.CH_3$ (S. 1502).

2) *p-Methylhydrazobenzol (S. 1502). Einwirkung von Formaldehyd: RASSOW, RÜLKE, *J. pr.* [2] 65, 107.

3) o-Methylhydrazobenzol. B. Bei der Einwirkung von Zinkstaub + Natronlange auf 2-Methylazobenzol (BAYER & Co., Act.-Ges. f. Anil.-Fabr., D.R.P. 52839; *Frdl.* II, 422). — Blättchen aus Alkohol. Schmelzpt.: 101—102°. Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in kaltem Alkohol und Petroleumäther, unlöslich in Wasser.

2-Methyl-4,6-Dinitro-5-Methylamino-Hydrazobenzol $C_{14}H_{16}O_4N_5 =$

B. Auf Zusatz von 3 g Phenylhydrazin zu der heissen alkoholischen Lösung von 1 g 2,3,5-Tri-



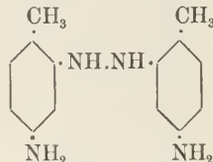
nitro-Methyl-p-toluidin (SOMMER, *J. pr.* [2] 67, 537). — Carminrothe haarförmige Kryställchen (aus Aceton). Schmelzp.: 155°.

3. *Hydrazoverbindungen C₁₄H₁₆N₂ (S. 1502—1503).

1) **o*-Hydrazotoluol CH₃.C₆H₄.NH.NH.C₆H₄.CH₃ (S. 1502). *Darst.* Aus *o*-Azotoluol durch Zinkstaub und Alkali in siedendem Alkohol; Ausbeute: 60—70% der Theorie (RASSOW, RÜLKE, *J. pr.* [2] 65, 117). Durch elektrolytische Reduction von *o*-Nitrotoluol bei Gegenwart von Natriumacetat (WÜLFING, D.R.P. 100234; C. 1899 I, 720). — Schmelzpunkt: 165° (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 35, 1968 Anm.). Reagirt mit Formaldehyd unter Bildung von Tetra-*o*-tolyl-Hexahydrotetrazin.

Monobenzoyl-*o*-Hydrazotoluol C₂₁H₂₀ON₂ = CH₃.C₆H₄.N(CO.C₆H₅).NH.C₆H₄.CH₃. *B.* Analog dem Monobenzoylhydrazobenzol (S. 1089) (FREUNDLER, *C. r.* 136, 1555). — Prismen. Schmelzp.: 123,5—124°. Löslich in heissem Alkohol.

*5,5'-Diamino-2,2'-Dimethylhydrazobenzol C₁₄H₁₈N₄ = (S. 1502 Z. 25 v. u.). *Darst.* Aus der entsprechenden Azo- oder Azoxy-Verbindung durch elektrolytische Reduction in Alkohol von 40—50% unter Zusatz von Natriumacetat; Ausbeute: 80% (ELBS, SCHWARZ, *J. pr.* [2] 63, 567).



2) **m*-Hydrazotoluol CH₃.C₆H₄.NH.NH.C₆H₄.CH₃ (S. 1502). *Darst.* Aus *m*-Nitro- oder *m*-Azo-Toluol durch elektrolytische Reduction (RASSOW, RÜLKE, *J. pr.* [2] 65, 120).

3) **p*-Hydrazotoluol CH₃.C₆H₄.NH.NH.C₆H₄.CH₃ (S. 1502—1503). *Darst.* Man löst 30 g *p*-Azotoluol in 300 ccm Alkohol, versetzt mit 5—10 ccm Eisessig und trägt bei Siedehitze Zinkstaub bis zur Entfärbung ein (BIEHRINGER, BUSCH, *B.* 35, 1973). Aus *p*-Azotoluol durch Natronlauge und Zinkstaub in siedendem Alkohol; Ausbeute 60—75% (RASSOW, RÜLKE, *J. pr.* [2] 65, 108). — Schmelzp.: 133—134°. Liefert mit Aldehyden der Fetreihe Hexahydrotetrazinderivate.

Tetra-*p*-tolylhydrazin s. *Hptw.* Bd. IV, S. 805.

Methenbis-*p*-Hydrazotoluol C₂₉H₃₂N₄ = CH₂[N(C₇H₇).NH.C₇H₇]₂. *B.* Aus *p*-Hydrazotoluol und Formaldehyd beim Schütteln in kaltem Alkohol (RA., RÜ., *J. pr.* [2] 65, 111). — Gelbliche monokline (Schlegel) Täfelchen aus Benzin. Schmelzp.: 156—157°. Leicht löslich in Benzol, löslich in heissem Alkohol, unlöslich in Wasser. Oxydirt sich in Lösungen leicht. Liefert mit Formaldehyd in siedendem Alkohol Tetratolylhexahydrotetrazin.

Monobenzoyl-*p*-Hydrazotoluol C₂₁H₂₀ON₂ = CH₃.C₆H₄.N(CO.C₆H₅).NH.C₆H₄.CH₃. *B.* Aus *p*-Hydrazotoluol und Benzoylchlorid in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von gelöchtem Kalk (BR., BU., *B.* 36, 140). — Prismatische Nadeln (aus siedendem Ligroin). Schmelzp.: 189°. Leicht löslich in Alkoholen, Aceton und Chloroform, schwer in Aether.

S. 1503, Z. 3 v. o. statt: „1218“ lies: „1215“ und statt: „113⁰⁴“ lies: „110⁰⁴“.

S. 1503, Z. 5 v. o. statt: „1215“ lies: „1218“ und statt: „110⁰⁴“ lies: „113⁰⁴“.

3,3'-Bisdimethylamino-4,4'-Dimethylhydrazobenzol C₁₅H₂₆N₄ =

CH₃..CH₃. *B.* Elektrolytisch aus Dimethyl-4-Nitro-*o*-Toluidin (ROHDE, *Z. El. Ch.* 7, 329). — Aus Benzol-Petroleumäther fast farblose Warzen. Schmelzp.: 127°.

4) *2,4-Dimethylhydrazobenzol (CH₃)₂C₆H₃.NH.NH.C₆H₅ (S. 1503).

Dinitrophenyl-*a*-*m*-Xyllylhydrazin (CH₃)₂C₆H₃.NH.NH.C₆H₃(NO₂)₂ und Pikryl-*a*-*m*-Xyllylhydrazin (CH₃)₂C₆H₃.NH.NH.C₆H₂(NO₂)₃ s. S. 544.

S. 1503, Z. 24 v. o. statt: „2538“ lies: „2558“.

B. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} (S. 1503—1504).

I. *Hydrazonaphthalin C₂₀H₁₆N₂ = C₁₀H₇.NH.NH.C₁₀H₇ (S. 1503—1504).

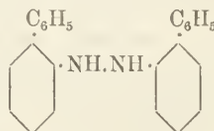
1) *1,1-Hydrazonaphthalin (S. 1503—1504). *B.* Durch Reduction von α -Azoxy-naphthalin (S. 1000) mit Zn + alkoholischer Natronlauge (WACKER, *A.* 317, 384).

C. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-14} (S. 1504).I. *Derivate des Biphenyls $C_{12}H_{10}$ (S. 1504).

1) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1504, Z. 19—23 v. o. als *p-Hydrazobiphenyl $C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$ aufgeführte Substanz von Zimmermann, B. 13, 1960, war unreines p-Azobiphenyl (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1402) (FRIEBEL, RASSOW, J. pr. [2] 63, 444). Die im Hptw. befindlichen Angaben sind daher zu streichen.

Wirkliches p-Hydrazobiphenyl $C_{24}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$. B. Aus p-Nitrobiphenyl (Spl. Bd. II, S. 109) durch Zinkstaub und Kali (F., R., J. pr. [2] 63, 449). Aus p-Azoxybiphenyl (Hptw. Bd. IV, S. 1341) durch Schwefelammonium bei 115° bis 125° (F., R.). — Farblose Blättchen. Schmelzp.: 167—169°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Oxydirt sich, besonders in feuchtem Zustande, an der Luft sehr schnell zur Azoverbindung. Wird durch Salzsäure bei 100° gespalten zu p-Aminobiphenyl (Hptw. Bd. IV, S. 349) und p-Azobiphenyl.

2) o-Hydrazobiphenyl $C_{24}H_{20}N_2 =$
B. Aus o-Azoxybiphenyl (S. 999—1000) durch alkoholisches Schwefelammonium bei 110—125° (FRIEBEL, RASSOW, J. pr. [2] 63, 459). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 182°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. Färbt sich an der Luft langsam rosa. Liefert mit warmer Salzsäure Diphenylbenzidin (S. 735).

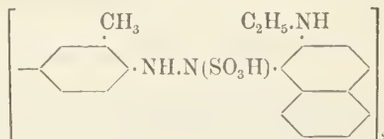
2. Derivat des Diphenylmethans $C_{13}H_{12}$.

ms-Hydrazodiphenylmethan $(C_6H_5)_2CH \cdot NH \cdot NH \cdot CH(C_6H_5)_2$ s. s-Dibenzhydrazylhydrazin (S. 650).

3. Derivate des Bitolyls $C_{14}H_{14}$

N,N-Disulfonsäure des Bitolyl-Bishydrazo- β -äthylnaphtylamins $C_{33}H_{40}O_6N_6S_2 =$
B. Aus Bitolyltetrazodisulfonsaurem Natrium (S. 1120—1121) und salzsaurem Aethyl- β -Naphtylamin (Hptw. Bd. II, S. 601) (SEYEWETZ, BLANC, C. r. 133, 39) — Orangegelbe Krystalle (aus

30% igem, nicht über 80° warmem Alkohol). Zersetzt sich bei 160°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in kaltem Wasser, Aether, Benzol und Chloroform, sehr wenig löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol. Geht durch 6—7-stdg. Kochen mit Alkohol in Bitolyl-Disazo-Aethyl- β -naphtylamin (S. 1031) über. Verdünnte Säuren entwickeln in der Hitze, conc. Säuren bereits in der Kälte SO_2 , ohne dass gleichzeitig Farbstoffbildung eintritt.

Ca. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C_nH_{2n-22} .

Triphenylmethanhydrazobenzol $C_{25}H_{22}N_2 = (C_6H_5)_3C \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$ u. s. w. s. Hptw. Bd. IV, S. 1044 und Spl. Bd. IV, S. 701.

D. *Derivate der Phenole (S. 1504—1506).

I. *Benzolhydrazo-p-Phenol $C_{12}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 1504).

S. 1504, Z. 10 v. u. statt: „ $C_{33}H_{27}N_3O_4$ “ lies: „ $C_{33}H_{27}N_5O_4$ “.

p-Benzolhydrazo-Phenoxyessigsäure $C_{14}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Reduction des Natriumsalzes der p-Benzolazo-Phenoxyessigsäure (S. 1034 bis 1035) mit $SnCl_2 + HCl$ (MAI, SCHWABACHER, B. 34, 3935). — Nadeln aus Salzsäure. Schmelzp.: 239°. — $Ba(C_{14}H_{13}O_3N_2)_2$. Blättchen aus Wasser.

4. *Hydrazophenol $C_{12}H_{12}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 1505).

1) *o-Hydrazophenol (S. 1505). o-Hydrazoanisol $C_{14}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man leitet in die ammoniakalisch-alkoholische Lösung von

Azoanisol (S. 1032) H_2S ein oder kocht Nitroanisol (Spl. Bd. II, S. 376) mit Zinkstaub und Natronlauge (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 209). — Farblose Blättchen. Schmelzp.: 102°.

*o-Hydrazophenoxyessigsäure $C_{16}H_{16}O_6N_2 = [-HN.C_6H_4.O.CH_2.CO_2H]_2$ (S. 1505). Wird durch überschüssige starke Salzsäure in der Wärme zu Diamino-Biphenoxyessigsäureanhydrid (Spl. Bd. II, S. 602, Z. 1 v. o.) umgelagert (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 55506, *Frdl.* II, 455).

3) *p*-Hydrazophenol. *p*-Hydrazophenetol $C_{16}H_{20}O_2N_2 = C_2H_5.O.C_6H_4.NH.NH.C_6H_4.O.C_2H_5$. *B.* Durch Reduction von *p*-Azophenetol (S. 1032) mit alkoholischem Schwefelammonium (KINZEL, *Ar.* 229, 351). — Nadeln. Schmelzp.: 118—119°.

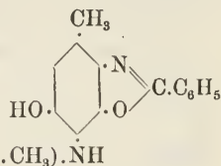
7. *Derivate des α -Naphthols (S. 1506).

*Benzolhydrazo α -Naphtholacetat $C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5.NH.NH.C_{10}H_6.O.CO.CH_3$ (S. 1506). Farblose, beim Trocknen schwach gelb werdende Krystalle. Schmilzt unscharf bei 160—165°. Unlöslich in verdünntem Alkali (HEWITT, *AULD, Soc.* 81, 173).

8a. Derivate des Orcins $C_7H_8O_2 = CH_3.C_6H_3(OH)_2$.

Acetyl-Benzolhydrazo- μ -Phenyl-oxytolu-oxazol:

s. Hptw. Bd. IV, S. 1448, Z. 13 v. u.



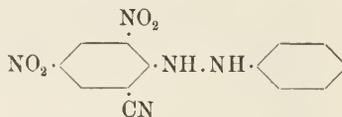
8b. Benzolhydrazo- β -Hydronaphtochinondiacetat *s. Hptw. Bd. IV, S. 1449.*

F. *Derivate der Säuren (S. 1507—1508).

I. *Hydrazobenzolcarbonsäuren $C_{13}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5.NH.NH.C_6H_4.CO_2H$ (S. 1507).

1) *o-Carbonsäure (S. 1507). Nitril der 4,6-Dinitrohydrazobenzolcarbonsäure (2), 2,4-Dinitro-6-Cyanhydrazobenzol $C_{13}H_9O_4N_5 =$

B. Aus 2-Aethoxy-3,5-Dinitrobenzonnitril und Phenylhydrazin (BLANKSMA, *R.* 20, 414). — Rothe Krystalle aus Alkohol. Zersetzt sich bei 270—280°, ohne zu schmelzen.



2. *Säuren $C_{14}H_{14}O_2N_2$ (S. 1507).

2) *o*-Benzylhydrazinobenzoësäure $C_6H_5.CH_2.NH.NH.C_6H_4.CO_2H$. *B.* Durch Schütteln einer wässrigen Suspension von *o*-Benzylhydrazinobenzoësäure mit Natrium-Amalgam, bis die Flüssigkeit farblos geworden ist (E. FISCHER, BLOCHMANN, *B.* 35, 2316). — Nadelchen (aus Alkohol + Wasser). Schmilzt bei 134° (corr.) unter Gasentwicklung. Schwer löslich.

Anhydrid, Benzylindazol $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \begin{matrix} \text{CO} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{NH} \end{matrix} N.CH_2.C_6H_5$. *B.* Durch $\frac{1}{4}$ -std. Kochen der Säure mit 5 Thln. Eisessig (E. F., B., *B.* 35, 2317). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp.: 180,5° (corr.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Aether und Chloroform.

3. *Hydrazobenzoësäure $C_{14}H_{12}O_4N_2 = HO_2C.C_6H_4.NH.NH.C_6H_4.CO_2H$ (S. 1507 bis 1508).

3) **p*-Hydrazobenzoësäure (S. 1508). Diäthylester $C_{18}H_{20}O_4N_2 = C_{14}H_{10}N_2O_4(C_2H_5)_2$. *B.* Aus *p*-Azobenzoësäurediäthylester (S. 1054—1055) in alkoholischer Lösung durch Reduction mittels Zink und Ammoniak (F. MEYER, DAHLEM, *A.* 326, 333). — Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Beginnt bei etwa 48° zu schmelzen. Sehr leicht oxydirbar.

6. *Hydrazoisatin (S. 1508). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. II, S. 1610, Z. 3 v. u. und Berichtigung dazu in Spl. Bd. II, S. 944.*

F α . Derivate der Aldehyde.I. Derivate des Formaldehyds CH₂O.

Benzolhydrazoformaldoxim C₇H₉ON₃ = C₆H₅.NH.NH.CH:N.OH. *B.* Aus α - oder β -Nitroformaldehydphenylhydrazon (S. 1017) und Schwefelammonium in alkoholischer Lösung bei 30–40° (BAMBERGER, FREI, *B.* 35, 1085). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich bei 113,5°. Sehr leicht löslich in heissem Alkohol und Aceton, schwer in Wasser und Petroleumäther, löslich in Mineralsäuren. Wird von Alkalien bei Luftgegenwart leicht verändert. Wird von Wasser beim Kochen zuerst mit gelber Farbe gelöst, dann unter Entwicklung von NH₃ zersetzt, rascher beim Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren unter intermediärer Bildung von Diazobenzol. Liefert durch Oxydation mit FeCl₃ in salzsaurer Lösung unter Eiskühlung Benzolazoformaldoxim (S. 1066).

Benzolhydrazoformaldehyd-Phenylhydrazon C₆H₅.NH.NH.CH:N.NH.C₆H₅. Acetylderivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1227, Z. 3–9 v. o.*

2. Derivate des Acetaldehyds C₂H₄O.

Benzolhydrazoacetaldoxim C₈H₁₁ON₃ = C₆H₅.NH.NH.C:(NOH).CH₃. *B.* Aus Benzolazoacetaldoxim (S. 1066) bei der Einwirkung von alkalischem Schwefelammonium oder beim Kochen mit Zinkstaub und Salmiaklösung oder mit der berechneten Menge SnCl₂ (BAMBERGER, *B.* 35, 58; *B.*, GROB, *B.* 35, 72; vgl. VOSWINCKEL, *B.* 32, 2486; *B.* 35, 757, 3274). Aus Nitroacetaldehydphenylhydrazon (S. 1018) und Schwefelammonium in alkoholischer Suspension bei gewöhnlicher Temperatur (*B.*, FREI, *B.* 35, 1088). — Farblose Nadeln oder Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 128° (bei raschem Erhitzen) (*B.*). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Chloroform. Leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren, durch Alkalien unverändert wieder fällbar. Geht durch Oxydation wieder in Benzolazoacetaldoxim über. Durch Reduction entsteht Aethenylphenylhydrazidin (S. 741) (vgl. *V.*, *B.* 35, 3272). Liefert beim Kochen mit verdünntem Alkohol Benzolazoacetaldoxim und Aethenylphenylhydrazidin (*V.*). — C₈H₁₁ON₃.HCl. Prismen (aus absolutem Alkohol + conc. Salzsäure). Schmelzp.: 174° (*V.*).

p-Chlorbenzolhydrazoacetaldoxim C₈H₁₀ON₃Cl = C₆H₄Cl.NH.NH.C:(NOH).CH₃. *B.* Das Hydrochlorid (s. u.) entsteht beim Uebergiessen von Benzolazoacetaldoxim (S. 1066) mit conc. Salzsäure (BAMBERGER, *B.* 35, 59; *B.*, GROB, *B.* 35, 74; vgl. VOSWINCKEL, *B.* 32, 2486; *B.*, *B.* 35, 757). Aus Nitroacetaldehyd-*p*-Chlorphenylhydrazon und alkalischem Schwefelammonium bei gewöhnlicher Temperatur (*B.*, *F.*, *B.* 35, 1089). — Weisse Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 129° (unter Zersetzung) (*B.*); 131° (*V.*). Ziemlich löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Aether und Petroleumäther. Bei der Einwirkung luftthaltiger Alkalilauge, beim Kochen mit Wasser und beim Zusatz von FeCl₃ zur Lösung des Hydrochlorids erfolgt Oxydation zu *p*-Chlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1067); salpetrige Säure oxydirt dagegen zu *p*-Chlorbenzolazoxyacetaldoxim. — C₈H₁₀ON₃Cl.HCl. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 169° (unter Zersetzung) (*B.*); 174° (*V.*).

p-Chlorbenzolhydrazoacetaldoxim-*O*-Methyläther C₉H₁₂ON₃Cl = ClC₆H₄.NH.NH.C(CH₃):N.O.CH₃. *B.* Das Hydrochlorid (s. u.) entsteht aus Benzolazoacetaldoxim-*O*-Methyläther (S. 1067) und conc. Salzsäure. (Die durch Kaliumacetat ausfallende freie Base ist ein leicht veränderliches Oel) (*B.*, *F.*, *B.* 35, 753). — C₉H₁₂ON₃Cl.HCl. Blättchen. Leicht löslich in Wasser. Die Lösung trübt sich bald. Die aus dem Hydrochlorid durch Kaliumacetat abgeschiedene Base oxydirt sich schnell zu *p*-Chlorbenzolazoacetaldoxim-*O*-Methyläther (S. 1067).

o,*p*-Dichlorbenzolhydrazoacetaldoxim C₈H₈ON₃Cl₂ = C₆H₃Cl₂.NH.NH.C:(NOH).CH₃. *B.* Bei gelindem Erwärmen von *p*-Chlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1067) mit rauchender Salzsäure (*B.*, *B.* 35, 61; *B.*, *F.*, *B.* 35, 83). — Weisse Nadeln aus Benzol. Schmelzpunkt: 183° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Ligroin. Geht durch Oxydation in Dichlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1067) über. — C₈H₈ON₃Cl₂.HCl. Nadeln. Schmelzp.: 192–193°. Leicht löslich in Alkohol.

o,*o*,*p*-Trichlorbenzolhydrazoacetaldoxim C₈H₆ON₃Cl₃ = C₆H₂Cl₃.NH.NH.C:(NOH).CH₃. *B.* Beim 12-stdg. Stehen von *o*,*p*-Dichlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1067) in ätherischer, mit HCl gesättigter Lösung (*B.*, *B.* 35, 61; *B.*, *F.*, *B.* 35, 86). Entsteht auch bei der Einwirkung ätherischer Salzsäure auf Trichlorbenzolazoacetaldoxim (S. 1068) neben anderen Produkten (*B.*; *B.*, *F.*). Aus Nitroacetaldehyd-2,4,6-Trichlorphenylhydrazon und alkalischem Schwefelammonium (*B.*, *F.*, *B.* 35, 1090). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 156,5° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Aether und Alkohol. FeCl₃ oxydirt zu Trichlorbenzolazoacetaldoxim.

p-Brombenzolhydrazoacetaldoxim $C_8H_{10}ON_3Br = BrC_6H_4.NH.NH.C(N.OH).CH_3$.
B. Durch Einwirkung von conc. Bromwasserstoffsäure auf Benzolazoacetaldoxim (S. 1066)
 (V., B. 32, 2488; vgl. B., B. 35, 756). — Schmelzp.: 128°.

p-Toluolhydrazoacetaldoxim $C_9H_{12}ON_3 = CH_3.C_6H_4.NH.NH.C(N.OH).CH_3$. *B.*
 Durch Einwirkung von H_2S auf die ammoniakalische Lösung des p-Toluolazoacetaldoxims
 (S. 1068) (VOSWINCKEL, B. 32, 2492; vgl. BAMBERGER, B. 35, 756). — Blättchen aus
 Alkohol. Schmelzp.: 122°. Löslich in Alkohol, Aether und Benzol, unlöslich in Wasser.

3. Derivat des Propionaldehyds C_3H_6O .

Benzolhydrazopropionaldoxim $C_9H_{12}ON_3 = C_6H_5.NH.NH.C(N.OH).C_2H_5$. *B.*
 Aus Nitropropionaldehydphenylhydrazon und alkoholischem Schwefelammonium (BAM-
 BERGER, FREI, B. 35, 1092). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 87,5–88°. Leicht löslich in
 Alkohol und Aether, weniger in Benzol. Zersetzt sich im Vacuum unter Braunfärbung.

4. Derivat des Isovaleraldehyds $C_6H_{10}O$.

Benzolhydrazoisovaleraldoxim $C_{11}H_{17}ON_3 = C_6H_5.NH.NH.C(N.OH).C_4H_9$. *B.*
 Aus Nitroisovaleraldehydphenylhydrazon und alkoholischem Schwefelammonium (BAM-
 BERGER, FREI, B. 35, 1093). — Weisse Nadeln aus Benzol-Petroleumäther. Schmelz-
 punkt: 100,5–101°. Leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Benzol, schwer in
 Petroleumäther.

5. Derivate des Benzaldehyds C_7H_6O .

Benzolhydrazobenzylidenanilin $C_{19}H_{17}N_3 = C_6H_5.NH.NH.C_6H_4.CH:N.C_6H_5$. *B.*
 Aus der p-Nitrobenzylidenverbindung des p-Hydroxyaminobenzaldehyds durch Anilin
 beim Erhitzen (ALWAY, *Am.* 28, 45). — Orangefarbene Blättchen. Schmelzp.: 183–186°.
 Schwer löslich in Ligroin und Alkohol, leicht in heissem Benzol.

Benzolhydrazobenzaldoxim $C_{18}H_{15}ON_3 = C_6H_5.NH.NH.C(N.OH).C_6H_5$. *B.* Aus
 Phenylnitroformaldehydphenylhydrazon (S. 1024) durch alkoholisches Schwefelammonium
 bei ca. 60° (BAMBERGER, FREI, B. 35, 1091). — Liefert durch Oxydation mit $FeCl_3$ ω -Benzol-
 azobenzaldoxim (S. 1069). — Hydrochlorid. Sehr wenig löslich in Salzsäure.

6. Hydrazosalicylaldehyd $HO.C_6H_3(OH).NH.NH.C_6H_3(OH).CHO$ s. *Hptw. Bd. III, S. 70*.

G. *Derivate der Ketone, Chinone und Basen (S. 1508–1509).

I. *Dihydrazobiacetyl (S. 1508). *Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. Hptw. Bd. I, S. 1028, Z. 23–20 v. u. und Berichtigung dazu im Spl. Bd. I, S. 546.*

Ia. Benzolhydrazo-Indonphenylhydrazon $C_6H_4 \left\langle \begin{array}{l} C(N.NH.C_6H_5) \\ C \\ NH.NH.C_6H_5 \end{array} \right\rangle CH$ s. S. 504,
 Z. 24 v. o.

Ib. Derivat des Chinons $C_6H_4O_2$.

α -Benzoylphenylhydrazino-Trichlorchinon $C_{19}H_{11}O_3N_2Cl_3 = C_6Cl_3O_2.NH.N(C_7H_5O).C_6H_5$.
B. Aus Trichlor- oder Tetrachlor-Chinon (Spl. Bd. III, S. 258) und α, α -Benzoyl-
 phenylhydrazin (S. 426) (Mc PHERSON, FISCHER, *Am. Soc.* 22, 141). — Glänzendrothe
 Prismen. Schmelzp.: 153,5°. Leicht löslich in heissem Benzol und Alkohol, schwer in
 Ligroin, unlöslich in Eisessig und verdünnter Natronlauge. Reagirt mit Phenylhydrazin
 unter Zersetzung und Gasentwicklung.

Ic. Toluolhydrazomethylthiazoline $\begin{array}{l} CH_3.CH.S \\ CH_2.N \end{array} \rangle C.N_2H_2.C_6H_4.CH_3$ s. Propylen-
 Tolylpseudothiosemicarbazide, *Hptw. Bd. IV, S. 802 und 805–806*.

Id. Benzolhydrazolutidin $C_6H_5.NH.NH.C_5H_2(CH_3)_2N$ s. S. 780.

Ie. Benzolhydrazo-Dimethylnikotinsäure $C_6H_5.NH.NH.C_5H(CH_3)_2(CO_2H)N$ s. 2,6-Di-
 methyl-4-Phenylhydrazinonikotinsäure S. 785.

1f. Derivate der Basen C₉H₇N.

α -Hydrazochinolin C₁₈H₁₄N₄ = NC₉H₆.NH.NH.C₉H₆N. B. Neben α -Chinolyhydrasin (S. 811), beim Erhitzen von 2-Chlorchinolin mit Hydrazin auf 140° (MARCKWALD, MEYER, B. 33, 1894). Durch Reduction von α -Azochinolin (S. 1076) mit Zinkstaub und Essigsäure (MA., ME.). — Gelbe Krystalle aus Essigsäure. Schmelzp.: 229°. Liefert durch Kochen der salzsauren Lösung mit Zinkstaub 2-Aminochinolin (S. 605). Wird von salpetriger Säure in essigsaurer Lösung zu α -Azochinolin oxydirt. — C₁₈H₁₄N₄.2HCl. Nadeln. Schmelzp.: 263°. Schwer löslich. — Pikrat C₁₈H₁₄N₄.2C₆H₅O₇N₃. Kryställchen. Schmelzp.: 244° (unter Zersetzung).

α -Benzolhydrazochinolin C₆H₅.NH.NH.C₉H₆N s. *Hptw. Bd. IV, S. 800, Z. 22 v. u.*

1g. Derivate der Basen C₁₀H₉N.

4-Benzolhydrazochinaldin s. *Hptw. Bd. IV, S. 800, Z. 15 v. u.*

α -Hydrazolepidin C₂₀H₁₈N₄ = NC₉H₅(CH₃).NH.NH.C₉H₅(CH₃)N. B. Durch Erhitzen von 2-Chlorlepidin (S. 200) mit Hydrazinhydrat oder α -Lepidylhydrasin (S. 814) (MARCKWALD, CHAIN, B. 33, 1897). Durch Kochen von α -Azolepidin (S. 1076—1077) mit Salzsäure (MA., ME.). — Gelbe Kryställchen (aus sehr verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 265—270°. Sehr wenig löslich. Liefert mit Zinkstaub und Salzsäure glatt α -Aminolepidin (*Hptw. Bd. IV, S. 932*). Wird von salpetriger Säure zu α -Azolepidin oxydirt. — C₂₀H₁₈N₄.2HCl. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser unter theilweiser Dissociation.

Benzolhydrazolepidin C₆H₅.NH.NH.C₉H₅(CH₃)N s. *Hptw. Bd. IV, S. 1163, Z. 12 v. o.*

1h. Derivate der Basen C₁₄H₁₁N.

Benzolhydrazo-Methylnaphtochinolin C₁₀H₆ <math display="block">\begin{matrix} \text{C(NH.NH.C}_6\text{H}_5\text{):CH} \\ \text{N} \text{-----} \text{C.CH}_3 \end{matrix} s. *Hptw.*

Bd. IV, S. 1185, Z. 1 v. o.

Acetylderivat des Benzolhydrazo-Phenyl-oxy-toluoazols s. *Hptw. Bd. IV, S. 1448 Z. 13 v. u.*

1i. Benzolhydrazo-Phenylisochinolin C₆H₄ <math display="block">\begin{matrix} \text{CH} \text{-----} \text{C.C}_6\text{H}_5 \\ \text{C(NH.NH.C}_6\text{H}_5\text{):N} \end{matrix} s. *Hptw. Bd. IV, S. 1188, Z. 19 v. o.*

1k. Benzolhydrazo-Methyldibromdihydropyrimidon

C₆H₅.NH.NH.C <math display="block">\begin{matrix} \text{NH} \text{---} \text{CO} \\ \text{N.CBr(CH}_3\text{)} \end{matrix} >CHBr s. *S. 903—904.*

1l. Benzolhydrazo-Methyläthylpyrimidon C₆H₅.NH.NH.C <math display="block">\begin{matrix} \text{NH} \text{---} \text{CO} \\ \text{N.C(CH}_3\text{)} \end{matrix} >C₂H₅ siehe 2-Phenylhydrazino-4-Methyl-5-Aethylpyrimidon(6), *S. 912.*

2. *Hydrazotriazol C₄H₆N₃ = N₃C₂H₂.NH.NH.C₂H₂N₃ (*S. 1508*). Oxydirt sich bei Gegenwart von Alkali durch Luftsauerstoff glatt zu Azotriazol (*Hptw. Bd. IV, S. 1491*) unter Bildung von 1 Mol. H₂O₂ auf 1 Mol. Azotriazol (MANCHOT, C. 1900 I, 132).

4a. Benzolhydrazo-Diphenylkyanidin s. *Hptw. Bd. IV, S. 1294.*

XI. *Diazoderivate (S. 1509—1558).

Zur Nomenclatur: In der Gruppe von Verbindungen, welche man als aromatische „Diazokörper“ zusammenzufassen pflegt, sind nach den heutigen Anschauungen bezüglich der Bindung der beiden Stickstoffatome zwei verschiedene Structurfälle zu unterscheiden:

I. R.N <math display="block">\begin{matrix} \text{N} \\ \diagup \\ \text{X} \end{matrix} und II. R.N:N.X. Während die Verbindungen von der Form I als *Diazoniumverbindungen* bezeichnet werden, schlägt HANTZSCH (*B. 33, 2557*) vor, die Verbindungen der Form II als *Azokörper* zu benennen; z. B.: C₆H₅.N:N.CN = Benzolazocyanid, C₆H₅.N:N.CO.C₆H₅ = Benzolazobenzoyl, C₆H₅.N:N.SO₂.OH = Benzolazosulfonsäure u. s. w.

*Diazotirungsprocess (S. 1509). *Geschwindigkeit* des Diazotirungsprocesses: HANTZSCH, SCHÜMANN, B. 32, 1691; SCH., B. 33, 527. Ueber Diazotirung hoch halogenirter Anilinbasen vgl.: CLAUD, WALLBAUM, J. pr. [2] 56, 48.

*Säuresalze der Diazoverbindungen, Diazoniumsalze (S. 1509). Historisches über die Erkenntniß der Constitution Ar.N(Ac):N für die Diazoniumsalze siehe: BAMBERGER, B. 32, 2043, 3633; HANTZSCH, B. 32, 3135.

S. 1509, Z. 8 v. u. statt: „153“ lies: „53“.

Während *Diazoniumchloride*, deren wässrige Lösung farblos ist, auch im festen Zustande farblos sind, sind die entsprechenden *Bromide*, *Jodide* und *Rhodanide* in festem Zustande meist gefärbt und zwar um so tiefer, je explosiver sie sind. HANTZSCH (B. 33, 2179) führt diese Färbung darauf zurück, dass in den farbigen festen Haloidsalzen feste

Lösungen von Diazoniumhaloïden $\text{R.N}(\text{:N})\text{Hlg}$ (farblos) in syn-Diazohaloïden $\text{R.N}(\text{:N})\text{Hlg.N}$ (farbig) vorliegen. Farbe und Explosibilität nehmen bei tiefer Temperatur ab, weil die Menge des syn-Diazohaloïds abnimmt (EULER, HA., B. 34, 4168).

Die Lösungen, die man aus Diazoniumsalzen durch Zersetzung mit der äquivalenten Menge Alkali in der Kälte erhält, enthalten nach HANTZSCH, ENGLER (B. 33, 2147) elektrolytisch dissociirtes *Diazoniumhydrat* $[\text{R.N}(\text{:N}) + \text{OH}^-]$ im Gleichgewicht mit *syn-Diazohydrat* $\text{R.N}(\text{:N})\text{OH}$ bzw. dem hydratischen Zwischenproduct HO.NH .

Darstellung und Eigenschaften neutraler Diazoniumchloride s. HIRSCH, B. 30, 1149. Ueber saure Diazoniumchloride und deren Constitution vgl. H., B. 30, 1153.

Kryoskopisches Verhalten von Diazoniumsalzen in Eisessig vgl.: HA., LEY, B. 31, 2057.

Die Lösungen der Diazoniumsalze erhalten eine grössere *Halbbarkeit* durch Gegenwart überschüssiger Mineralsäure; sie können dann im Vacuum bei 45° eingeeengt werden (Höchster Farb., D.R.P. 85387; *Frdl.* IV, 673). Haltbare Doppelverbindungen erhält man durch Fällung der neutralen oder schwach sauren Diazoniumlösungen mit Zinn-salzen unter Zusatz von Zink- bzw. Thonerde-Salzen und unter Abstumpfung des Säureüberschusses (H. F., D.R.P. 94495; *Frdl.* IV, 676). Ueber feste Gemenge von schwefelsauren Diazoniumverbindungen und Bisulfaten als beständige Handelsproducte siehe: CASSELLA & Co., D.R.P. 97933; C. 1898 II, 742. Mit Nitrobenzolsulfonsäure bilden Diazoniumverbindungen weisse, schön krystallisirende, sehr beständige Salze, die aus warmem Wasser unkrystallisirt werden können (Fabr. de Thann et Mulhouse, D.R.P. 88949; *Frdl.* IV, 682. Leicht lösliche haltbare Diazo- und Polyazo-Salze liefern die Naphtalindisulfonsäuren (F. de Th. et M., D.R.P. 94280; C. 1898 I, 228). Mit arylthiosulfonsauren Salzen setzen sich Diazoniumsalze zu Verbindungen vom Typus $\text{R.SO}_2\text{S.N}_2\text{R}^1$ um, welche goldgelb gefärbt, in Wasser unlöslich und beim Liegen in trockener Luft sehr beständig sind (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 369); manche dieser Salze zersetzen sich beim Aufbewahren unter Bildung von Schwefel und Azosulfonen (DYBOWSKI, HA., B. 35, 268).

Ueber *Additionsproducte* von Diazoniumverbindungen mit *Phenolen* und *Essigsäure* vgl.: HA., B. 31, 2053.

*Metallsalze der Diazoverbindungen, Diazotate (S. 1509—1510). Bei der alkalischen Diazotirung, d. h. der Einwirkung von Salpetrigsäureestern und Natriumäthylat gehen die aromatischen Amine in Isodiazotate $\text{R.N}_2\text{ONa}$ über (BAMBERGER, B. 33, 3511). Ueber die *Umlagerung der Diazoverbindungen durch Alkalien in Isodiazotate (S. 1509, Z. 2—1 v. u.) vgl.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 78874, 81134, 81202, 81203, 81206, 84389, 84609; *Frdl.* IV, 658—668. Ueber die *Rückverwandlung der Isodiazotate in Diazoniumsalze durch Säuren (S. 1510, Z. 1—2 v. o.): B. A.- u. S.-F., D.R.P. 80263, 81791, 83010; *Frdl.* IV, 668—671.

Normale Diazotate und Isodiazotate werden durch Benzoylchlorid gleichartig in Nitrosobenzanilide, durch Oxydation gleichartig in Diazobenzolsäuren übergeführt. Vgl.: {BAMBERGER, B. 30, 214}; HANTZSCH, B. 30, 621; 32, 1718.

Zur Constitution der normalen Diazotate, Isodiazotate und der Diazohydrate (bzw. Nitrosamine) vgl.: BLUMSTRAND, J. pr. [2] 55, 481; BA., A. 313, 97; H., SCHÜMANN, ENGLER, B. 32, 1703; H., B. 32, 3132; E., B. 33, 2188; H., A. 325, 250.

Antidiazohydrate $\text{R.N}(\text{:N})\text{OH}$ (die den Isodiazotaten constitutionell entsprechenden

Hydroxyverbindungen) und primäre Nitrosamine R.NH.NO stehen zu einander im Verhältniss wie echte Säuren zu Pseudosäuren. Die Nitrosamine sind die stabileren Formen. In einigen Fällen sind aber auch die Antidiazohydrate isolirbar (H., POHL, B. 35, 2964).

Die *Diazonhydride $C_6H_5.N_2.O.N_2.C_6H_5$ (S. 1510) gehen sehr leicht, schon bei 0° , durch Blausäure in syn-Diazocyanide (s. u.) über. Sie werden durch Benzolsulfinsäure in wässriger Lösung sehr leicht und rasch in Diazosulfone (S. 1100) umgewandelt (HANTZSCH, B. 31, 637). Zur Constitution vgl.: BAMBERGER, B. 31, 2636 Anm.

*Perhalogenide der Diazoniumverbindungen (S. 1510). Diazoniumchloride vereinigen sich mit ClJ oder ClJ-Salzsäure zu mehr oder weniger beständigen Chlorjodadditionsproducten, $R.N_2.Cl$, ClJ: hellgelbe krystallinische Pulver; ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Wasser (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1101).

Diazocyanide. Es giebt nach HANTZSCH 1. *Diazoniumcyanide* $[R.N(\ddot{N}).CN]$, in denen das Diazonium als ein zusammengesetztes, ammoniumähnliches Metall fungirt; sie sind aber nur in Lösung oder in Form von Doppelverbindungen mit AgCN oder HCN (vgl. EULER, H., B. 34, 4166) bekannt und isomerisiren sich sehr leicht zu syn-Diazocyaniden. 2. *Syn-Diazocyanide* $\left(\begin{array}{c} R.N \\ \vdots \\ NC.N \end{array} \right)$, primär durch Eintragen von Cyankalium in die stets schwach sauer zu haltende Diazoniumsalzlösung gebildet, labil, tiefschmelzend, direct in N_2 und Nitril zerfallend, leicht kuppelnd. 3. *Anti-Diazocyanide* $\left(\begin{array}{c} R.N \\ \vdots \\ N.CN \end{array} \right)$, secundär durch Umlagerung aus den syn-Cyaniden entstehend, stabil, hochschmelzend, nicht direct zersetzlich, nicht oder schwer kuppelnd. Die Unterschiede der syn- und anti-Verbindungen sind nur gradueller, nicht principieller Natur (H., SCHULTZE, B. 28, 671; H., DANZIGER, B. 30, 2529).

Die Diazoniumsalze liefern, wenn man in ihre schwach saure Lösung KCN einträgt, die syn-Diazocyanide, während bei umgekehrter Reihenfolge, also in alkalischer Lösung, die Blausäureadditionsproducte der anti-Diazocyanide, die Diazoiminocyanide (vgl. auch GABRIEL, B. 12, 1638) sich bilden. Diese Regel erleidet Ausnahmen, besonders wenn nicht alle drei möglichen Verbindungen wirklich existiren. Auch sonst erhält man in alkalischer Lösung manchmal intermediär die syn-Diazocyanide, was aus dem tiefen Schmelzpunkt, der Kuppelungsfähigkeit und der orangegelben Färbung der Producte hervorgeht (H., B. 31, 636).

Die syn-Diazocyanide $\begin{array}{c} R.N \\ \vdots \\ NC.N \end{array}$ sind in festem Zustande und in alkoholischer Lösung gefärbt; ihre alkoholische Lösung leitet den elektrischen Strom nicht. Manche syn-Cyanide lösen sich in Wasser farblos auf zu Lösungen, die starkes Leitvermögen zeigen und nach HANTZSCH (B. 33, 2161) die Diazoniumcyanide in elektrolytisch dissociirtem Zustande $(R.\ddot{N}:N + CN^-)$ enthalten. Andere syn-Cyanide sind auch in wässriger Lösung kaum leitend, was darauf hindeutet, dass sie durch Wasser keine constitutive Aenderung erleiden. Zwischen diesen Extremen giebt es Uebergangsglieder, in deren wässriger Lösung ein Gleichgewicht zwischen dissociirtem Diazoniumcyanid und unverändertem syn-Cyanid anzunehmen ist.

Syn- und anti-Diazocyanide werden von Zinkstaub in saurer Lösung schon bei 0° schnell in Hydrazine übergeführt (H., B. 30, 342). syn-Diazocyanide liefern, wenn man in ihre Lösung Benzolsulfinsäure einträgt, Diazosulfone $R.N:N.SO_2.C_6H_5$; trägt man aber Diazocyanide in die alkoholische Lösung von überschüssiger Benzolsulfinsäure langsam ein, so entstehen aus den syn- wie aus den anti-Cyaniden die gleichen farblosen Additionsproducte $R.N(SO_2.C_6H_5).NH.CN$, aus denen durch Behandlung mit Alkali Benzolsulfinsäure wieder abgespalten wird, indem nur das anti-Cyanid entsteht (H., GLOGAUER, B. 30, 2548).

Einfluss der Substituenten auf die Configuration und Beständigkeit der Diazocyanide: H., DANZIGER, B. 30, 2534.

Auch von den Diazosulfonsäuren $Ar.N:N.SO_3H$ existiren zwei Formen, die nach HANTZSCH als stereoisomer aufzufassen sind. Das aus Diazoniumsalzen und Kaliumsulfid gemäss der Gleichung $C_6H_5.N_2Cl + K_2SO_3 = C_6H_5.N:N.SO_3K + KCl$ primär entstehende Salz ist das *syn-Diaxosulfonat* $\begin{array}{c} C_6H_5.N \\ \vdots \\ KO_3S.N \end{array}$; es ist dunkler, orangefarbig und

leichter löslich; es ist labil, sogar explosiv und geht unter gewissen Bedingungen (in Lösung schon bei gewöhnlicher Temperatur) in das anti-Salz über; es verbindet sich augenblicklich mit Phenolen zu Azokörpern. Das *anti-Diaxosulfonat* $\begin{array}{c} C_6H_5.N \\ \vdots \\ N.SO_3K \end{array}$ (vgl.

E. FISCHER, A. 190, 73) ist erheblich schwerer löslich, hat hellgelbe Farbe, ist bei gewöhnlicher Temperatur stabil und verspricht beim Erhitzen nur schwach; es kuppelt weit langsamer mit alkalischer Phenollösung (H., B. 27, 1715, 1726, 2099, 2970, 3527; vgl. dazu BAMBERGER, B. 27, 2584, 2930).

Syn- und anti-Diazosulfonate werden von Zinkstaub allein oder von Natriumamalgam bei Anwesenheit von Alkali nur langsam angegriffen, durch Zinkstaub in alkalischer Lösung dagegen rasch zu Hydrazinen reducirt (H., B. 30, 342).

Die labile (syn-)Form ist bei ortho-Halogenderivaten verhältnissmässig am beständigsten; auch in der Parastellung erhöht Halogen die Beständigkeit, wenn auch nicht in so hohem Grade, während es in der Metastellung diesen Einfluss nicht ausübt. Alkoholradicale machen die syn-Configuration im Allgemeinen noch labiler; Sulfo- und Nitro-Gruppen üben keinen charakteristischen Einfluss aus. Manche Diazosulfonate können nur in einer einzigen Form — anscheinend der syn-Form — erhalten werden (H., SCHMIEDEL, B. 30, 71).

Diazosulfone, wie $C_6H_5.N:N.SO_2.C_6H_5$, entstehen durch Einwirkung von Benzolsulfinsäure (Spl. Bd. II, S. 66) auf Diazoniumsalze, Diazoxyde, Diazoäther oder Diazo-cyanide; aus den syn- und anti-Diazocyaniden (S. 1009) entstehen die gleichen Diazosulfone (HANTZSCH, SINGER, B. 30, 312; H., B. 31, 638). Sie sind relativ beständig, indifferent gegen Säuren und Alkalien, besitzen wenig Neigung zur Stickstoff-Abspaltung und kuppeln nicht mit freiem β -Naphthol, wohl aber bei Gegenwart von Alkali. Durch Chlorwasserstoff werden sie in ätherischer Lösung in Diazoniumchlorid und Sulfinsäure gespalten.

Additionsproducte der Diazosulfone mit Benzolsulfinsäure. B. Aus Diazoaminoverbindungen (S. 1131 ff.) durch Benzolsulfinsäure:



Die Reaction lässt sich in Benzol- oder Chloroform-Lösung in ihren beiden Phasen verfolgen, sie verläuft rasch in alkoholischer Lösung durch überschüssige Sulfinsäure. Unsymmetrische Diazoaminoverbindungen reagieren dabei einheitlich, wenn beide Componenten erheblich elektrochemisch verschieden sind — p-Bromdiazaminobenzol liefert nur, p-Nitrodiazaminobenzol fast nur gewöhnliches Diazosulfon neben p-Brom-(p-Nitro-)Anilin —, sie reagieren zum Theil tautomer, wenn die elektrochemische Differenz nicht so gross ist. p-Toluoldiazaminobenzol giebt neben Anilin auch p-Toluidin (H., B. 31, 640).

Die „typischen Diazospaltungen“ (Austausch der Diazogruppe gegen andere Gruppen unter Abspaltung des Stickstoffs) (S. 1510—1513) beruhen nach HANTZSCH (B. 33, 2517) nicht auf einer directen Zersetzung der Diazoniumverbindungen, sondern verlaufen unter intermediärer Bildung eines syn-Diazokörpers (vgl. dagegen EULER, A. 325, 298).

2) *Austausch von NH_2 gegen H bezw. OR (S. 1511). Die normale Umsetzung der Diazoniumsalze mit *Alkoholen* ist die Bildung von Phenoläthern; diese wird aber mit zunehmendem Molekulargewicht des reagirenden Alkohols und mit zunehmender Zahl der in den Benzolrest eingeführten Halogenatome bezw. negativen Gruppen herabgemindert zu Gunsten der Bildung von Kohlenwasserstoffen (H., JOCHEM, B. 34, 3343). Theorie der Spaltung von Diazoniumsalzen durch Alkohol vgl.: H., B. 35, 998.

Zum Mechanismus der *Friedländer'schen Reaction (S. 1511, Z. 18—16 v. u.) s. EIBNER, B. 36, 813.

Aus den Diazoniumsalzen entstehen die Kohlenwasserstoffe meist recht glatt durch Einwirkung von *unterphosphoriger Säure* (MAT, B. 35, 162).

4) *Austausch von NH_2 gegen Cl (S. 1511—1512). Zur Theorie der Zersetzungen von Diazoniumverbindungen mit Cuproverbindungen („Sandmeyer'sche Reactionen“): H., BLAGDEN, B. 33, 2544. In manchen Fällen entstehen bei der Einwirkung von salzsaurer Kupferchlorürlösung auf Diazoniumlösungen neben den gewünschten Chlorverbindungen als Neben- oder Haupt-Producte Diphenylderivate, z. B. Dinitrodiphenyl aus diazotirtem Nitroanilin (ULLMANN, FORGAN, B. 34, 3802). Statt den Diazokörper mit einer fertigen Lösung von Kupferchlorür zu zersetzen, kann man auch eine Kupferchloridlösung mit Kupferkathode in Gegenwart des Diazokörpers elektrolysiren (VOROČEK, ZENIŠEK, C. 1899 I, 1145).

Das nach {GATTERMANN (B. 23, 1218)} für die SANDMEYER'schen Reactionen dargestellte Präparat von feuchtem Kupferpulver bildet nach gutem Abpressen, Waschen mit Alkohol und Aether und Trocknen im Vacuum ein dunkelrothes Pulver, das unverändert haltbar ist (PSCHORR, WOLFES, BUCKOW, B. 33, 169 Anm.).

7) *Austausch von NH_2 gegen NO_2 (S. 1512). Man setzt die Lösung des Diazoniumsulfats zu einem für sich bereiteten Gemisch von Cuprocuprisulfat mit $NaNO_2$ -Lösung (HANTZSCH, BLAGDEN, B. 33, 2553).

11) *Einführung der Phenylgruppe (S. 1513). Aromatische Diazoniumsalze zerfallen beim Behandeln mit ammoniakalischer Kupferoxydullösung entweder in Stickstoff und Azoverbindungen: $2Ar.N_2OH + H_2 = ArN:N.Ar + N_2 + 2H_2O$, oder in Stickstoff und Diphenylderivate: $2Ar.N_2OH + H_2 = Ar.Ar + 2N_2 + 2H_2O$ (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 122).

12) Ueber den Austausch der Diazogruppe durch die Aminogruppe vgl.: WACKER, B. 35, 3920.

13) Austausch von NH_2 gegen SO_2H . Bei der Einwirkung von SO_2 auf Diazoniumsalze (am besten Sulfate) in Gegenwart von Kupferpulver entstehen (meist sehr glatt) Sulfinsäuren (GATTERMANN, B. 32, 1136; C. 1898 II, 196).

*Substitutionsproducte der Diazoverbindungen (S. 1513). Die *molekulare Umwandlung der Haloälderivate {HANTZSCH, B. 30, 2336} tritt bei monobromirten Diazoniumchloriden nicht auf, sondern erst bei dibromirten. Untersuchungen über den Einfluss der Substituenten, der Temperatur, des Lösungsmittels u. s. w. auf die Geschwindigkeit der Umlagerung: s. H., SMYTHE, B. 33, 505).

Halogenirte Diazoniumrhodanide. Die Monohalogenverbindungen sind gelb, die Dihalogenverbindungen orange-gelb, die Trihalogenverbindungen roth. Die Lösungen in Wasser sind farblos. Die o- und p-Halogenidiazoniumrhodanide lagern sich mit grösster Leichtigkeit in Rhodandiazoniumhalogenide um, die m-Verbindungen nicht (HIRSCH, B. 31, 1253).

Aus orthomethylirten Diazoniumsalzen entstehen durch Einwirkung von Alkalien Indazole und Azoderivate der Indazole, z. B. aus Diazomesidin: $(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2 \left\langle \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{N} \end{array} \right\rangle \text{NH}$ und $(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2 \left\langle \begin{array}{c} \text{C}[\text{N}:\text{N}:\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)_3] \\ \text{N} \end{array} \right\rangle \text{NH}$ (BAMBERGER, A. 305, 289).

*Reduction von Diazokörpern (S. 1513). Normale Metalldiazotate und Isodiazotate werden durch Natriumamalgam gleichartig zu Hydrazinen reducirt. Vgl.: BAMBERGER, RONGER, B. 30, 215; BAMBERGER, J. pr. [2] 55, 487; HANTZSCH, B. 30, 340; 32, 1719). Ueber *Diazosulfonsäuren (S. 1513) vgl. S. 1099—1100.

Oxydation der Diazoverbindungen. Bei der Oxydation von Diazobenzol mit einer alkalischen Lösung von rothem Blutlaugensalz oder von KMnO_4 entsteht (neben wenig Nitrosobenzol, Azobenzol u. s. w.) Diazobenzolsäure $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{O}_2\text{H}$ (= Phenylnitramin $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}\cdot\text{NO}_2$?, vgl. S. 1108) (BAMBERGER, STORCH, B. 26, 477; B., LANDSTEINER, B. 26, 485; B., B. 27, 915). Solche Diazosäuren oder Nitramine entstehen auch durch Einwirkung von Acetanhydrid auf die Nitrate von Aminen (B., B. 28, 399); die Reaction tritt nicht ein beim α - und β -Naphthylaminnitrat; die Ausbeute an Diazosäuren ist um so grösser, je mehr negative Substituenten das verwendete Nitrat enthält (HOFF, A. 311, 99).

Bei der Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure wird Diazobenzolsäure rasch zersetzt unter Bildung von o-Nitranilin, neben wenig p-Nitranilin (B., L., B. 26, 490). Diese Umlagerung der Diazosäuren, sowie ihrer N-Ester in kernnitrierte Amine gelingt meist am besten durch eine bei 0—10° zur Wirkung gelangende Mischung von Eisessig und englischer Schwefelsäure (B., B. 30, 1253).

Verhalten der Diazosäuren bei der LIEBERMANN'schen Reaction: PINNOW, B. 30, 834.

*Kuppelungsreactionen der Diazoverbindungen (S. 1513—1514). Isodiazoverbindungen liefern mit Acetessigester in alkoholischer Lösung die gleichen Azoverbindungen wie die Diazoniumverbindungen in essigsaurer Lösung (BÜLOW, B. 31, 3122).

Diazoverbindungen geben mit alkalischer Lösung von Zuckerarten Farbstoffe, welche nicht zu den Azofarbstoffen gehören und Wolle, Seide und Baumwolle säure-, seifen- und lichtecht gelb bis braun färben (CONRAD, v. MOTESICZKY, D.R.P. 110767; C. 1900 II, 546).

Bei der *Einwirkung von Benzoylchlorid (S. 1514) + Kupferpulver auf wässrige Diazoniumchloridlösungen entstehen Benzanilid bezw. dessen Homologe (FREUNDLER, C. r. 134, 1509; vgl. BIEHRINGER, BUSCH, B. 35, 1964).

*Geschwindigkeit der Zersetzung von Diazoverbindungen (S. 1514). Vgl. dazu: CAIN, NICOLL, Soc. 81, 1412; 83, 206. Geschwindigkeit der Zersetzung und Einfluss der Substituenten im Benzolkern auf die Stabilität der Diazoniumsalze: EULER, A. 325, 292. Die Geschwindigkeit der Spaltung in Phenol und Stickstoff ist vom Drucke, von der Concentration der Wasserstoffionen und zugesetztem Neutralsalz (bis zu $\frac{1}{2}$ -normaler Lösung) und von der Natur des Anions unabhängig. In wässrig-alkoholischer Lösung verändern schon geringe Mengen freier Säure Art und Geschwindigkeit der Zersetzung. Von den in den Benzolkeru eintretenden Substituenten CH_3 , CO_2H , OCH_3 und Br verändern alle, mit Ausnahme von CH_3 in o- und m-Stellung, die Geschwindigkeit der Phenolspaltung (E.).

Einfluss von Substituenten auf die Lichtempfindlichkeit: RUFF, STEIN, B. 34, 1663.

*Diazooäther (S. 1514) sind nach HANTZSCH, WECHSLER (A. 325, 232) anti-Diazoverbindungen $\begin{matrix} \text{Ar.N} \\ \vdots \\ \text{N.O.R} \end{matrix}$. Syn-Diazooäther existieren nicht, da sie spontan in Stickstoff und Phenoläther (bezw. Aldehyd + Kohlenwasserstoff) zerfallen.

A. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6} (S. 1514—1534).

I. *Diazobenzol $C_6H_6ON_2$ (S. 1514—1530). B. Benzoldiazoniumnitrat entsteht aus Diazobenzolsäure (S. 1108) und salpetriger Säure (BAMBERGER, B. 30, 1248).

Bei der Einwirkung von unterphosphoriger Säure auf Benzoldiazoniumchlorid entstehen Biphenyl (Spl. Bd. II, S. 108) und Benzol, neben geringen Mengen p-Aminophenol (?) und Phenol (MAI, B. 35, 162). Bei der Einwirkung von Cupro-Natrium-Thiosulfat entsteht, neben Phenylsulfid (Spl. Bd. II, S. 475), Benzolazobiphenyl (S. 1029) (BÖRNSTEIN, B. 34, 3968). Durch Einwirkung von ammoniakalischer Kupferoxydul-lösung entsteht Azobenzol (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 127). Einwirkung von Kaliumäthylat: HANTZSCH, WECHSLER, A. 325, 246. Bei der Einwirkung von Nitromethan (Spl. Bd. I, S. 59—60) auf Diazobenzol in alkalischer Lösung entstehen folgende Verbindungen: Nitroformazan (S. 892), Nitroformaldehydphenylhydrazon (zwei Isomere) (S. 1017), Phenylnitroformaldehyd-Phenylhydrazon (S. 1024), Phenyl- und Diphenyl-Nitromethan (Spl. Bd. II, S. 55 und 110), Diphenyl-Benzolazo-Nitromethan (S. 1030), Benzaldehyd, Benzoesäure, Benzophenon und dessen Oxim, Phenylformazan (?), Benzolazoformazan (?), sowie sehr kleine Mengen zweier neutraler Körper mit den Schmelzpp.: 105—106°, bezw. 132° und ein basischer, bei 145° schmelzender Körper (BA., SCHMIDT, LEVINSTEIN, B. 33, 2043). Benzoldiazoniumchlorid liefert mit Brom- und Chloressigsäure zwei verschiedene Verbindungen $C_{15}H_{11}ON$ (?), mit Cyanessigsäure Formazylycyanid (S. 893) (WEDEKIND, B. 30, 2995). Durch Einwirkung von Diazobenzol auf Alkylcyanessigester $CN.CHR.CO_2.C_2H_5$ entstehen die Phenylhydrazone von α -Ketonitrilen $CN.CR.N.NH.C_6H_5$, durch Einwirkung auf Acylecyanessigester unter Abspaltung des Acylrestes der „Benzolazocyanessigester“ (S. 1051—1052) (FAVREL, Bl. [3] 27, 193, 200). Mit β -Aminocrotonsäureäthylester (Spl. Bd. I, S. 663—664) vereinigt sich Diazobenzol in salzsaurer Lösung zu Benzolazoaminocrotonsäureester (S. 461); analog verläuft die Kuppelung mit Methylaminocrotonsäureester (Spl. Bd. I, S. 664); mit Diäthylaminocrotonsäureester (Hptw. Bd. I, S. 1207) entsteht dagegen 1-Phenyl-3-Methyl-3-Diäthylamino-4-Benzolazo-5-Aethoxy-Pyrazolin (S. 1035—1086) (FRAGER, B. 34, 3600; 36, 1451). Durch Einwirkung von Zinkäthyl in Aether auf Benzoldiazoniumchlorid entstehen α,α -Aethylphenylhydrazin (S. 422—423), α,β -Diäthylphenylhydrazin (S. 423), s -Diäthylbenzidin (S. 641) und andere Producte (BA., TICHVINSKY, B. 35, 4179). Die Zersetzung mit Phenol führt zur Bildung von p - und o -Oxybiphenyl (Spl. Bd. II, S. 538), Phenyläther (Spl. Bd. II, S. 357) und einer theerigen Masse; mit Brenzcatechin entsteht 3,4-Dioxybiphenyl, o -Oxydiphenyläther und ein nicht unzersetztes destillirbares Oel, während Resorcin kein Biphenylderivat liefert; bei Einwirkung von Hydrochinon entsteht als Hauptproduct p -Oxyphenyläther (Spl. Bd. II, S. 572) und daneben ein Dioxybiphenyl (NORRIS, MACINTIRE, CORSE, Am. 29, 120). Bei der Einwirkung auf Nitrosophenol entsteht 5-Nitroso-2-Oxybiphenyl (Spl. Bd. II, S. 538) und Nitrosooxydiphenylbenzol (Spl. B. II, S. 543), neben harzigen Producten (BORSCHKE, A. 312, 211). Diazobenzol vereinigt sich mit Arylhydrazinen in essigsaurer Lösung zu Diazohydraziden, $C_6H_5.N:N.N(R).NH_2$ (s. S. 1142—1143) (WOHL, SCHIFF, B. 33, 2742); daneben entstehen Anilin und Diazobenzolimid (S. 786).

*Metallsalze des Diazobenzols, Normale Metallbenzoldiazotate (S. 1516 bis 1517). Normales Natriumbenzoldiazotat kann durch Reduction mit Zinnoxidulnatron in Phenylhydrazin übergeführt werden, welches letzteres mit unverändertem Diazotat unter Bildung von Benzol reagiert (EIBNER, B. 36, 813). Kaliumbenzoldiazotat wandelt sich, in absolutem Alkohol gelöst, bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Stehen in anti-Diazobenzolkalium um; bleibt dagegen unverändert beim Lösen in gesättigter alkoholischer Kaliumäthylatlösung (H., WEC., A. 325, 241); es lagert sich in wässriger Lösung bei gewöhnlicher Temperatur rasch in anti-Diazobenzolkalium um, bleibt aber bei Gegenwart von überschüssigem KHO (conc. Kalilauge) fast unverändert (H., WEC., A. 325, 245).

*Säuresalze des Diazobenzols, Diazoniumsalze und andere Säurederivate des Diazobenzols (S. 1517—1518). *Benzoldiazoniumchlorid $C_6H_5.N_2Cl$ (S. 1517). Darst. Man suspendirt 50 g salzsaures Anilin in der dreifachen Menge Eisessig und versetzt unterhalb + 10° mit etwas mehr als der berechneten Menge Isoamylnitrit; wenn eine Probe mit Natriumacetat keine gelbe Färbung mehr giebt, fällt man

das Diazoniumchlorid durch Aether aus (H., JOCHEM, B. 34, 3338). Giebt beim Erwärmen mit Methylalkohol fast quantitativ Anisol (Spl. Bd. II, S. 354), auch mit Aethylalkohol überwiegend Phenetol (neben etwas Benzol). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: H., B. 33, 2529. Bei der Zersetzung durch wenig Wasser (1—5 Mol. H_2O) entsteht über 50% Chlorbenzol. Mit Eisessig entsteht bis 75% Phenylacetat (Spl. Bd. II, S. 360), in Gegenwart von Natriumacetat 100%. Zersetzung in wässriger Lösung zwischen 20° und 60°: CAIN, NICOLL, Soc. 81, 1415. — $*C_6H_5.N_2.Cl_2.J$. Hellgelbes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 80° (unter Zersetzung). Wenig beständig (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; Frdl. IV, 1102). — $*C_6H_5.N_2.Br$. Liefert bei der Zersetzung mit 1 Mol.-Gew. H_2O über 60% Brombenzol (H., B. 33, 2534). — $*C_6H_5.N_2.NO_3$. B. Durch Einleiten von salpত্রiger Säure in ätherische N-Nitrosophenylhydrazinlösung (S. 422) (RÜGHEIMER, B. 33, 1718). — $2C_6H_5.N_2.NO_3.Hg(NO_2)_2$. Aus den gemischten conc. Lösungen zunächst als gelbes Oel fallend. Hellgelbe Krystalle. Schmelzp.: 76°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Zersetzlich. Liefert in wässriger Lösung mit Cu-Pulver fast glatt Nitrobenzol (H., BLADGEN, B. 33, 2551). — $*C_6H_5.N_2.HSO_4$. Darst. Analog dem Chlorid (s. o.) (H., J., B. 34, 3338). Liefert mit KJ bei 0° nur 10%, bei 10° 40% Jodbenzol, im Uebrigen Harz und Phenol (H., B. 33, 2541). — Benzolsulfinsaures Diazobenzol $C_6H_5.N_2.SO_2.C_6H_5$ s. Hptw. B. IV, S. 1519 und Spl. Bd. IV, S. 1103. — Benzolthiosulfondiazobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 = C_6H_5.N_2.S.SO_2.C_6H_5$. B. Aus den conc. Lösungen von Benzoldiazoniumchlorid (s. o.) und benzolthiosulfonsaurem Kalium (Hptw. Bd. II, S. 162) bei + 5° (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 385). Goldgelbe mikroskopische Nadelchen. Zersetzt sich bei 75°. Nicht ganz löslich in Alkohol und Aether, in CS_2 unter Zersetzung. Reagirt mit alkalischen Resorcinlösungen erst beim Erwärmen. — p-Toluolthiosulfondiazobenzol $C_9H_{12}O_2N_2S_2 = C_6H_5.N_2.S.SO_2.C_6H_4.CH_3$. Hellgelbe, teilweise mikrokristallinische Masse (Tr., Ew.). Zersetzt sich bei 88—89°. Löslich in CS_2 . — α -Naphtalinthiosulfondiazobenzol (vgl. Spl. Bd. II, S. 106) $C_{16}H_{12}O_2N_2S_2 = C_6H_5.N_2.S.SO_2.C_{10}H_7$. Gelbe Krystallnadelchen, die beim Trocknen zerfallen. Zersetzt sich bei 95—96°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol, klar löslich in CS_2 (Tr., Ew.). — β -Naphtalinthiosulfondiazobenzol $C_{16}H_{10}O_2N_2S_2$. Weissgelbe Blättchen, die sich beim Aufbewahren braun färben. Zersetzt sich bei 79—80°. Schwer löslich in kaltem Alkohol (Tr., Ew.).

*Isodiazobenzol $C_6H_5.N:N.OH$ (S. 1518). B. {... (SCHRAUBE, SCHMIDT, B. 27, 522); D.R.P. 81202; Frdl. IV, 661). Die Alkalisalze entstehen durch Oxydation von o- oder p-Oxyazoxybenzol (S. 1002) mit $KMnO_4$ in ätzalkalischer Lösung (BAMBERGER, B. 33, 1957). Isodiazobenzolnatrium entsteht ferner durch Einwirkung von Isoamylnitrit auf Anilin in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (B., RÜST, B. 33, 3511). Aus den Nitrosaminen des o- oder p-Oxybenzylaminis (Spl. Bd. II, S. 426 u. 437), aber nicht aus der m-Verbindung, unter Abspaltung von Oxybenzylalkohol beim Erwärmen mit verdünnter Natronlauge (B., MÜLLER, A. 313, 102).

*Diazobenzolmethyläther $C_7H_8O.N_2 = C_6H_5.N_2.O.CH_3$ (S. 1518). B. Beim vorsichtigen Zufügen einer Lösung von 0,5 g Natrium in 20 ccm Methylalkohol zu einer auf -10° abgekühlten Lösung von 3,4 g Nitrosoacetanilid (Spl. Bd. II, S. 170) in 100 ccm absolutem Aether (BAMBERGER, B. 30, 371).

*Säuren $C_6H_6O_3N_2S$ (S. 1518—1519). a) *Benzolazosulfonsäure, stabile Benzoldiazosulfonsäure, nach HANTZSCH anti-Diazobenzolsulfonsäure $C_6H_5.N$
 $N.SO_3H$ (S. 1518, Z. 11 v. u. bis S. 1519, Z. 8 v. o.). — *Kaliumsalz $C_6H_5.N_2.SO_3K$. B. Man schüttelt eine gesättigte Lösung von 5 g Kaliumsulfid mit 2,5 g Nitrosoacetanilid (Spl. Bd. II, S. 170) in 10 g Aether (BAMBERGER, B. 30, 371).

b) Die im Hptw. Bd. IV, S. 1519, Z. 12—19 v. o. aufgeführte Säure ist zu bezeichnen: Labile Benzoldiazosulfonsäure, nach HANTZSCH syn-Diazobenzolsulfonsäure $C_6H_5.N$
 $HO_3S.N$

*Benzolsulfinsaures Diazobenzol, Benzoldiazosulfon $C_{12}H_{10}O_2N_2S = C_6H_5.N_2.SO_2.C_6H_5$ (S. 1519). — Verbindung mit Benzolsulfonsäure $C_{13}H_{10}O_4N_2S_2 = C_6H_5.N(SO_2.C_6H_5).NH.SO_2.C_6H_5$. B. Aus Diazoaminobenzol und 3 Mol. Benzolsulfonsäure, schnell in alkoholischer Lösung (HANTZSCH, B. 31, 640). — Schmelzp.: 175—176°.

Amidartige Derivate des Diazobenzols s. auch unter Diazoaminoderivaten, Hptw. Bd IV, S. 1558 ff. und Spl. dazu.

*Diazobenzolphenylhydrazid $C_{12}H_{12}N_4 = C_6H_5.N_2.N(NH_2).C_6H_5$ (S. 1519, Z. 22 v. u. als Körper $C_{12}H_{12}N_4$ aufgeführt). B. Aus Phenylhydrazin und Jod in Gegenwart von Bicarbonaten unter Eiskühlung (STOLLÉ, J. pr. [2] 66, 336). — Gelbe Krystalle aus

Aether. Schmelzp.: 71° (unter Zersetzung) (Str.). Dunkelgelbe rechteckige Tafeln (aus $\text{CS}_2 + 4$ Thln. Ligroin). Schmelzp.: 70—73° (unter Gasentwicklung) (Wohl, Schiff, B. 33, 2748). Wird von Al-Amalgam in Aether zu Phenylhydrazin reducirt. Bei der Oxydation mit KMnO_4 entsteht Bisdiazobenzol-Diphenyltetrazon (S. 1143) (W., Sch.).

*Substitutionsproducte des Diazobenzols (S. 1519—1528). *Chlordiazobenzol $\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_2\text{Cl} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl.N}_2\text{OH}$ (S. 1519—1520). a) *o-Derivat (S. 1519). o-Chlorbenzoldiazoniumsalze liefern beim Erwärmen mit Methyl- oder Aethylalkohol Chlorbenzol (CAMERON, Am. 20, 236).

S. 1519, Z. 12 v. u. statt: „ H_2O “ lies: „ $\frac{1}{3}\text{H}_2\text{O}$ “.

— Benzolthiosulfon-o-Diazochlorbenzol $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2\text{ClS}_2 = \text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.S.SO}_2\text{.C}_6\text{H}_5$. Weisslichgelber, kristallinischer Körper, der binnen Kurzem weich wird, dann orange-roth und amorph erstarrt. Zersetzt sich bei 87—88° (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 407). — p-Toluolthiosulfon-o-Diazochlorbenzol $\text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{ClS}_2 = \text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.S.SO}_2\text{.C}_7\text{H}_7$. Orangerotes, erstarrendes Oel. Zersetzt sich bei 89—90° (T., E., J. pr. [2] 62, 408).

b) *m-Chlorderivat (S. 1519). m-Chlorbenzoldiazoniumsalze liefern beim Erwärmen mit Aethylalkohol Chlorbenzol, mit Methylalkohol m-Chloranisol (Spl. Bd. II, S. 369) (C., Am. 20, 238). — $\text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.Cl}_2\text{J}$. Schmelzp.: 93° (unter Zersetzung) (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; Frdl. IV, 1102). — Benzolthiosulfon-m-Diazochlorbenzol $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2\text{ClS}_2 = \text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.S.SO}_2\text{.C}_6\text{H}_5$. Hellgelbes Krystallpulver. Schmilzt bei 52—53°; zersetzt sich bei 59° (T., E., J. pr. [2] 62, 406).

c) *p-Chlorderivat (S. 1519—1520). p-Chlorbenzoldiazoniumsalze liefern beim Erwärmen mit Methylalkohol p-Chloranisol (Spl. Bd. II, S. 369), mit Aethylalkohol Chlorbenzol; aus dem Nitrat entsteht daneben auch 4-Chlor-2-Nitrophenol (Spl. Bd. II, S. 383) (C., Am. 20, 239). — $\text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.Cl}_2\text{J}$. Schmilzt bei 111° unter Zersetzung (F., D.R.P. 87970; Frdl. IV, 1102). — Cyanide s. Hptw. Bd. IV, S. 1452—1453. — *Rhodanid $\text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.SCN}$. Darst. 0,8 g neutrales p-Chlorbenzoldiazoniumchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1519, Z. 6 v. u.) in 2 cc absolutem Alkohol werden bei —8° mit 0,443 g Rhodankalium in 15 cc absolutem Alkohol vereinigt; das ausgeschiedene KCl wird abfiltrirt und das Filtrat in der Kälte mit absolutem Aether gefällt (HUNSCH, B. 31, 1257). Anscheinend amorphe Masse. — Benzolthiosulfon-p-Diazochlorbenzol $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2\text{ClS}_2 = \text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.S.SO}_2\text{.C}_6\text{H}_5$. Schwefelgelbes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 99° bis 100° (T., E., J. pr. [2] 62, 403). — p-Toluolthiosulfon-p-Diazochlorbenzol $\text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{ClS}_2 = \text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.S.SO}_2\text{.C}_7\text{H}_7$. Schwefelgelbes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 106° (T., E.). — α -Naphthalinthiosulfon-p-Diazochlorbenzol $\text{C}_{16}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{ClS}_2 = \text{ClC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.S.SO}_2\text{.C}_{10}\text{H}_7$. Gelber Niederschlag, zersetzt sich bei 116° (T., E.). — β -Naphthalinthiosulfon-p-Diazochlorbenzol $\text{C}_{16}\text{H}_{11}\text{O}_2\text{N}_2\text{ClS}_2$. Fast weisses, kristallinisches Pulver. Zersetzt sich bei 113—114° (T., E.).

*2,4-Dichlordiazobenzol $\text{C}_6\text{H}_3\text{Cl}_2\text{N}_2\text{OH}$ (S. 1520). Ueber 2,4-Dichlorbenzolsyn-Diazocyanide $\text{C}_6\text{H}_3\text{Cl}_2\text{N:N.NCN}$ vgl.: HANTZSCH, DANZIGER, B. 30, 2541.

*2,4,6-Trichlordiazobenzol $\text{C}_6\text{H}_2\text{Cl}_3\text{N}_2\text{OH}$ (S. 1520—1521). 2,4,6-Trichlorbenzoldiazoniumhydroxyd wandelt sich auch in wässriger Lösung der Salze leicht um in 3,5-Dichlor-2-Diazophenol (S. 1122—1123). Besonders schnell geht die Umwandlung bei den Salzen schwacher Säuren, z. B. dem Acetat und dem Bicarbonat. Neben dem Diazophenol entsteht hierbei noch eine gelbe amorphe, chlorhaltige Substanz, die sich bei 85° zersetzt und in feuchter Atmosphäre Stickstoff abgibt; sie ist wahrscheinlich ein Oxyazocondensationsproduct (ORTON, Chem. N. 87, 14). — Nitrat $\text{C}_6\text{H}_2\text{Cl}_3\text{N(NO}_2)_2\text{N}$. Farblose Nadeln. Färbt sich an der Luft oder in wässriger Lösung gelb unter Uebergang in 3,5-Dichloro-Diazophenol. — Sulfat $\text{C}_6\text{H}_2\text{Cl}_3\text{N(SO}_4\text{H)}_2\text{N}$. Aus 2,4,6-Trichloranilin (Spl. Bd. II, S. 140) durch Diazotirung mit Isoamylnitrit in H_2SO_4 -haltigem Eisessig. Farblose Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser.

*Bromdiazobenzol $\text{C}_6\text{H}_5\text{ON}_2\text{Br} = \text{C}_6\text{H}_4\text{Br.N}_2\text{OH}$ (S. 1521—1522). a) *o-Bromderivat (S. 1521). o-Brombenzoldiazoniumsalze liefern beim Erwärmen mit Methyl- und Aethylalkohol Brombenzol (CAMERON, Am. 20, 241). — $3\text{BrC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{Cl} + \text{HCl}$. B. Aus o-Bromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) durch HCl und Isoamylnitrit in Alkohol und Fällen mit Aether (HANTZSCH, SMYTHE, B. 33, 509).

b) *m-Bromderivat (S. 1521). m-Brombenzoldiazoniumsalze liefern beim Erwärmen mit Aethylalkohol Brombenzol (C., Am. 20, 242). — $\text{BrC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.Cl}_2\text{J}$. Schmilzt bei 93° unter Zersetzung (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; Frdl. IV, 1102). — Benzolthiosulfon-m-Diazobrombenzol $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_2\text{N}_2\text{BrS}_2 = \text{BrC}_6\text{H}_4\text{.N}_2\text{.S.SO}_2\text{.C}_6\text{H}_5$. Hellgelbes Krystallpulver, das beim Liegen weich und dann wieder fest und amorph wird. Schmilzt bei ca. 60°; zersetzt sich gegen 80° (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 411).

c) *p-Bromderivat (S. 1521). Elektrolytische Leitfähigkeit der Lösung von p-Brombenzoldiazoniumhydrat: H., ENGLER, B. 33, 2152. p-Brombenzoldiazoniumsalze liefern beim Erwärmen mit Methylalkohol p-Bromanisol (Spl. Bd. II, S. 372), mit Äthylalkohol Brombenzol (C., Am. 20, 243). — * $C_6H_4Br.N_2.Cl$. Ist beim Stehen in wässriger Lösung sehr beständig (H., B. 33, 2531). Liefert mit Kupferbromid fast nur p-Dibrombenzol (Spl. Bd. II, S. 30) und nur sehr wenig Chlorbrombenzol (H., BLADEN, B. 33, 2550). — * $C_6H_4Br.N_2.Br$. Liefert mit Alkohol Brombenzol neben Harz und wenig Bromphenetol (H., B. 33, 2538). Liefert mit Kupferchlorür fast nur p-Chlorbrombenzol (Spl. Bd. II, S. 31) (H., B., B. 33, 2550). — Das *Sulfat setzt sich mit Cuprokaliniumnitritlösung glatt zu p-Bromnitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 52) um (H., B.). — * $C_6H_4Br.N_2.CN$. a) *Syn-Cyanid. Schmelzp.: 43°. Elektrolytische Leitfähigkeit der Lösungen: H., B. 33, 2176. Die alkoholische Lösung bleibt beim Kochen mit Kupferchlorür in Methylsulfidlösung unverändert, entwickelt aber mit Cu-Pulver stürmisch N_2 unter Bildung von p-Brombenzoesäurenitril (Spl. Bd. II, S. 1223) (H., B., B. 33, 2550). — Benzolthiosulfon-p-Diazobrombenzol $C_6H_4Br.N_2.S.S.O_2.C_6H_5$. Schwefelgelbes krystallinisches Pulver. Zersetzt sich bei 99—100° (T., E., J. pr. [2] 62, 409). — p-Toluolthiosulfon-p-Diazobrombenzol $BrC_6H_4.N_2.S.S.O_2.C_7H_7$. Helligelbe Nadelchen. Schmilzt bei 111° unter Zersetzung (T., E.). — α -Naphthalinthiosulfon-p-Diazobrombenzol $BrC_6H_4.N_2.S.S.O_2.C_{10}H_7$. Gelbes, erhärtendes Oel. Wird beim Liegen harzig, und beim Waschen mit Alkohol fest und amorph. Zersetzt sich bei 105—106° (T., E.). — β -Naphthalinthiosulfon-p-Diazobrombenzol $BrC_6H_4.N_2.S.S.O_2.C_{10}H_7$. Gelber krystallinischer Niederschlag. Beständig. Zersetzt sich bei 108—109° (T., E.).

* $C_6H_4Br.N_2.OK$. a) *Normales Salz. Darst. Eine 20—25%ige p-Brombenzoldiazoniumchlorid-Lösung wird in die 40-fache Gewichtsmenge 50%iger Kalilauge eingetragen (H., B. 30, 341, 346). — b) *Iso-p-Bromdiazobenzolkalium. Leitfähigkeit: H., SCHÜMANN, ENGLER, B. 32, 1711. Die Lösung reagiert neutral und bleibt bei Zusatz von 1 Äquiv. Mineralsäure neutral (H., Sch., E., B. 32, 1711). — Ueber freies p-Brombenzoldiazoniumhydrat und p-Bromphenylnitrosamin s. H., POHL, B. 35, 2968, 2978.

*p-Bromdiazobenzolmethyläther $C_7H_7ON_2Br = C_6H_4Br.N_2.O.CH_3$ (S. 1521). Liefert in ätherischer Lösung beim Verseifen mit conc. wässriger Kalilauge oder ätherischer Kaliumäthyl^elösung bei -5° nur Iso-p-Bromdiazobenzolkalium (s. o.) (H., WECHSLER, A. 325, 245a).

) S. 1521, Z. 3 v. u. statt: „ $C_{15}H_{12}Br_3N_3$ “ lies: „ $C_{15}H_{12}Br_3N_5$ “.

*Dibromdiazobenzol $C_6H_3Br_2.N_2.OH$ (S. 1522). a) *2,4-Derivat (S. 1522). Elektrolytische Leitfähigkeit der Lösung von 2,4-Dibrombenzoldiazoniumhydrat: HANTZSCH, ENGLER, B. 33i 2154. — * $C_6H_3Br_2.N_2.Br_3$. B. Beim Versetzen des Natriumsalzes der Piperidinazobenzolsulfonsäure (S. 1139) mit 6 Thln. Brom unter Kühlung (WALLACH, C. 1899 II, 1050).

S. 1522, Z. 25 v. u. statt: „51—52“ lies: „42—43“.

c) *2,6-Derivat (S. 1522). — $C_6H_3Br_2.N_2.Cl$. Farblose Nadeln. Färbt sich nach einigem Stehen im Exsiccator gelb unter Umlagerung in Chlordiazoniumbromid; diese Umlagerung geht in Lösung (besonders in Alkoholen) viel schneller von statten als bei dem 2,4-Dibromsalz (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1522, Z. 36—34 v. u.) (H., SMYTHE, B. 33, 511).

*2,4,6-Tribromdiazobenzol $C_6H_2Br_3.N_2.OH$ (S. 1523). Elektrolytische Leitfähigkeit der Lösung von Tribrombenzoldiazoniumhydrat: HANTZSCH, ENGLER, B. 33, 2155. s-Tribrombenzoldiazoniumhydroxyd verwandelt sich, auch in wässriger Lösung der Salze, in 3,5-Dibrom-2-Diazophenol (S. 1123), besonders in Gegenwart von Natriumacetat (ORTON, Chem. N. 87, 15). — * $C_6H_2Br_3.N_2.Cl.HCl + 4H_2O$. Darst. Man löst 1 g Tribromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) in absolutem Aether, leitet HCl in geringem Ueberschuss ein und schüttelt mit Isoamylnitrit bei 0° (HA., SMYTHE, B. 33, 510). Umlagerungsgeschwindigkeit: HA., Sm. — * $C_6H_2Br_3.N_2.Br$. Liefert mit Alkohol fast nur 1,3,5-Tribrombenzol (Hptw. Bd. II, S. 58) neben Spuren Tribromphenol-Äthyläther (Hptw. Bd. II, S. 674) (HA., B. 33, 2517). — *Nitrat. Weiss, wird beim Liegen gelb in Folge von Umwandlung in 3,5-Dibrom-2-Diazophenol (O.). Explodiert bei 92—93° (HA., E., B. 33, 2155). — Rhodanid $C_6H_2Br_3.N_2.S.CN$. Darst. Aus Tribrombenzoldiazoniumsulfat (Hptw. Bd. IV, S. 1523, Z. 29 v. u.) und KSCN (je 1 Mol.) in conc. Lösung bei niedriger Temperatur (HIRSCH, B. 31, 1263). Rothe, ausserordentlich explosive Nadeln. Liefert mit Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur Tribrombenzol, mit Alkohol bei sehr tiefer Temperatur ein rhodanirtes Rhodanid neben Tribrombenzoldiazoniumbromid (Hptw. Bd. IV, S. 1523, Z. 17—20 v. o.).

Kaliumsalz (anti-Diazotat) $Br_3C_6H_2.N_2.N.OK$. B. Durch Eintragen einer verdünnten wässrigen Lösung von Tribrombenzoldiazoniumnitrat (s. o.) in conc. Kalilauge (1:1)

(HA., POHL, B. 35, 2973). Weisse flockige Masse, beim Umkrystallisiren aus Kalilauge röthliche Nadeln. Leicht löslich. Zersetzt sich bei höherer Temperatur.

2,4,6-Tribrombenzoldiazohydrat $\text{Br}_3\text{C}_6\text{H}_2\text{N}_2\text{N.OH}$. B. Durch Zusatz von

Essigsäure zur wässrigen Lösung des Kaliumsalzes (s. o.) bei 0° (HA., P., B. 35, 2973). — Weisser, sehr unbeständiger Niederschlag. Lagert sich schon bei tiefer Temperatur in das isomere Nitrosamin (s. u.) um, zeigt aber, unter besonderen Vorsichtsmaassregeln abgesehen, die charakteristischsten Reactionen der Antidiazohydrate.

2,4,6-Tribromphenylnitrosamin $\text{C}_6\text{H}_3\text{ON}_2\text{Br}_3 = \text{Br}_3\text{C}_6\text{H}_2\text{NH.NO}$. B. Aus dem Antidiazohydrat (s. o.), sowie aus Tribromdiazoniumsalzen durch überschüssiges Natriumacetat in wässriger Lösung (HA., P., B. 35, 2973). — Orange gelbes amorphes Pulver. Ist relativ beständig. Schmelzp.: 80—85° (unter Zersetzung). Sehr wenig löslich in Wasser, sonst leicht löslich. Indifferent gegen Hydroxyreagentien, kuppelt langsam mit β -Naphthol. Wird durch Alkalien in wässriger Lösung glatt, im festen Zustand unter Verharzung in anti-Diazotat (s. o.) zurückverwandelt, ebenso durch Zusatz einer ätherischen Kaliumäthylatlösung. Sehr wenig löslich und nur partiell in wässrigen Säuren. — Hydrochlorid $\text{Br}_3\text{C}_6\text{H}_2\text{NH.NO.HCl}$. Aus der Lösung des Nitrosamins in Aether, Chloroform oder Eisessig durch trockene Salzsäure. Lichtgelbes Pulver. Zersetzt sich an der Luft und mit Wasser.

Pentabromdiazobenzol $\text{C}_6\text{Br}_5\text{N}_2\text{OH}$. B. Pentabrombenzoldiazoniumsalze entstehen aus Pentabromanilin (Spl. Bd. II, S. 142) durch Lösen in starken Säuren, Versetzen mit Isoamylnitrit und Fällern mit Aether (HANTZSCH, SMYTHE, B. 33, 520). — Chlorid. Auch aus trockenem Aether nicht farblos zu gewinnen. Giebt beim Stehen in Aether mit überschüssiger Salzsäure Trichloridibrombenzol (Spl. Bd. II, S. 31). — Perbromid $\text{C}_6\text{Br}_5\text{N}_2\text{Br}_3$. Entsteht statt des einfachen Bromids aus Pentabromanilin durch HBr und Isoamylnitrit in Aether bei 15°. Gelbe Krystalle. Verpufft gegen 170°. In Alkohol und Wasser fast ganz unlöslich. Beim Erhitzen, Kochen mit Alkohol und durch NH_3 entsteht Hexabrombenzol (Spl. Bd. II, S. 30), im letzteren Falle neben Pentabrombenzoldiazimid. — Nitrat. Blätter. In Aether und Wasser fast unlöslich. Verpufft beim Erhitzen. — Sulfat. Giebt beim Kochen mit Alkohol Pentabrombenzol (Spl. Bd. II, S. 30); dasselbe Product entsteht auch durch siedendes Wasser neben harzartigen Substanzen.

2,6-Dibrom-4-Chlordiazobenzol $\text{C}_6\text{H}_2\text{ClBr}_2\text{N}_2\text{OH}$. — $\text{ClBr}_2\text{C}_6\text{H}_2\text{N}_2\text{Cl} + 4\text{H}_2\text{O}$. B. Wird aus salzsaurem Tribromdiazobenzol (S. 1105) beim Waschen mit nicht gekühltem Aether unter intermediärer Gelbfärbung als weisses Salz gewonnen (HANTZSCH, B. 30, 2352). Durch Kochen mit sehr verdünntem Alkohol entsteht 1-Chlor-3,5-Dibrombenzol (Spl. Bd. II, S. 31) — $\text{ClBr}_2\text{C}_6\text{H}_2\text{N}_2\text{Br}$. Bildet sich aus salzsaurem Tribromdiazobenzol beim Lösen in Alkohol und sofortigen Fällern mit Aether (H., B. 30, 2350). Gelbes Salz. Die wässrige Lösung liefert beim Erwärmen mit etwas Alkohol Chlordibrombenzol.

*p-Joddiazobenzol $\text{C}_6\text{H}_4\text{J.N}_2\text{OH}$ (S. 1523). — $\text{J.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{Cl}_2\text{J}$. Schmelzp.: 114° (unter Zersetzung) (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frld.* IV, 1102).

*2,4-Dijoddiazobenzol $\text{C}_6\text{H}_3\text{J}_2\text{N}_2\text{OH}$ (S. 1524). — $\text{J}_2\text{C}_6\text{H}_3\text{N}_2\text{Cl}_2\text{J}$. Schmelzp.: 112° (unter Zersetzung) (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frld.* IV, 1102).

*Nitrodiazobenzol $\text{O}_2\text{N.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{OH}$ (S. 1524—1525). a) *o-Nitroderivat (S. 1524). o-Nitrodiazobenzol giebt, mit ammoniakalischer Kupferoxydullösung behandelt, neben etwas o,o-Dinitroazobenzol (?) hauptsächlich o,o'-Dinitrobiphenyl (Spl. Bd. II, S. 109) (VORLÄNDER, MEYER, A. 320, 133). — $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)\text{N}_2\text{Cl}$. Zersetzung in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, *Soc.* 81, 1430. — α -Naphthalinthiosulfon-o-Diazonitrobenzol $\text{NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Krystallinischer Niederschlag, der sofort verharzt und in einigen Stunden sich zersetzt (TRÖGER, EWERS, *J. pr.* [2] 62, 418).

b) *m-Nitroderivat (S. 1524). — $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)\text{N}_2\text{Cl}$. Zersetzung in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* 81, 1431. — $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)\text{N}_2\text{Cl}_2\text{J}$. Schmelzp.: 118° (unter Zersetzung) (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frld.* IV, 1102). — Benzolthiosulfon-m-Diazonitrobenzol $\text{NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_6\text{H}_5$. Oelige, allmählich erstarrende Masse. Zersetzt sich bei 109—110° (T., Ew., *J. pr.* [2] 62, 415). — p-Toluolthiosulfon-m-Diazonitrobenzol $\text{NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{CH}_3$. Oelige, allmählich erstarrende Masse. Zersetzt sich bei 92—93° (T., Ew.). — α -Naphthalinsulfonsaures Salz. Orange gefärbte, recht beständige Krystalle, welche sich bei 140—141° zersetzen (Fabr. de Thann et Mulhouse, D.R.P. 92237; *Frld.* IV, 679). — α -Naphthalinthiosulfon-m-Diazonitrobenzol $\text{NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Amorphes, gelbes Pulver. Wird beim Liegen klebrig, dann fest und orangeroth. Erweicht bei ca. 50°. Zersetzt sich bei 56—57° (T., Ew.). — β -Naphthalinthiosulfon-m-Diazonitrobenzol $\text{NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Gelbes, amorphes, beim Trocknen verharzendes und sich orange färbendes Pulver. Zersetzt sich bei 56—57° (T., Ew.).

c und d) *p-Nitroderivat (S. 1524—1525). Elektrolytische Leitfähigkeit der Lösung von p-Nitrobenzoldiazoniumhydrat: HANTZSCH, ENGLER, B. 33, 2156. Ueberführung von p-Nitrobenzoldiazoniumsalz in haltbare Form: Höchster Farb., D.R.P. 85387; *Frdl.* IV, 673. Verwendung als Wollfarbstoff: KAYSER, C. 1903 I, 706. — *p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid $C_6H_4(NO_2).N_2.Cl$. Zersetzung in wässriger Lösung: C, N., *Soe.* 81, 1432. — $6[C_6H_4(NO_2).N_2.Cl] + HCl$ vgl.: H., B. 30, 1155. — * $C_6H_4(NO_2).N_2.Cl_2.J$. Schmelzpt.: 105° (unter Zersetzung) (F., D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1102). — Cyanide s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1453. — Benzolthiosulfon-Diazonitrobenzol $O_2N.C_6H_4.N:N.S.SO_2.C_6H_5$. Zähes orangerothes Oel, das in der Kälte zu einem amorphen Pulver erstarrt. Zersetzt sich bei 113° (T., Ew., *J. pr.* [2] 62, 412). — p-Toluolthiosulfon-p-Diazonitrobenzol $NO_2.C_6H_4.N_2.S.SO_2.C_7H_7$. Orangerothes, allmählich erhärtendes Oel. Zersetzt sich bei 116° (T., Ew.). — α -Naphtalinsulfonsaures Salz. Lässt sich aus Wasser, Alkohol, Chloroform und Benzol bei 50° umkrystallisiren. Gelb. Schmelzpt.: $130-131^\circ$ (Fabr. de Th. et M., D.R.P. 92237; *Frdl.* IV, 679; BECKER, D.R.P. 89998; *Frdl.* IV, 681). — α -Naphtalinthiosulfon-p-Diazonitrobenzol $NO_2.C_6H_4.N_2.S.SO_2.C_{10}H_7$. Hellgelbes amorphes Pulver. Wird klebrig und dann wieder fest und orangeroth. Zersetzt sich bei 58° (T., Ew.). — β -Naphtalinthiosulfon-p-Diazonitrobenzol $NO_2.C_6H_4.N_2.S.SO_2.C_{10}H_7$. Gelbes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 127° (T., Ew.).

*p-Nitrophenylnitrosamin und Iso-p-Nitrodiazobenzol-Salze (S. 1524 bis 1525). Constitution der Metallsalze des Iso-p-Nitrodiazobenzols: $O_2N.C_6H_4.N:N.O.Me$ (H., SCHÜMANN, EN., B. 32, 1710). B. {Das Natriumsalz entsteht... (SCHRAUBE, SCHMIDT, B. 27, 518}; D.R.P. 78874; *Frdl.* IV, 658). Durch Eintragen von p-Nitrobenzoldiazoniumchloridlösung (s. o.) in warme Sodalösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 81134; *Frdl.* IV, 659) — Wenn man die wässrige Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure oder Mineralsäure fällt, so erhält man als directes Fällungsproduct eine Substanz, die in festem Zustande mit NH_3 unter Bildung des Ammoniumsalzes reagirt, mit Acetylchlorid unter Entwicklung von HCl reagirt und nach HANTZSCH, POHL (B. 35, 2976) als anti-

Diazohydrat $NO_2.C_6H_4.N$
 $N.OH$ aufzufassen ist. Beim Auflösen in Benzol, Chloroform oder

Wasser lagert sich dieses anti-Diazohydrat momentan in das Nitrosamin $NO_2.C_6H_4.NH.NO$ um, welches auch durch Einleiten von CO_2 in die Lösung des Natriumsalzes bei 0° erhalten wird, gelbe, sehr zersetzliche Flocken darstellt und inactiv gegen NH_3 und alle Hydroxyreagentien ist. Bei der Einwirkung von SO_2 auf die kalte alkoholische Lösung des Nitrosamins entsteht p-Nitrophenylazo-p-Nitrophenylsulfon (s. u.) (EKBM, B. 35, 656). Mit Diazomethan giebt es den p-Nitrodiazobenzolmethyläther (s. u.) (DEGNER, v. PECHMANN, B. 30, 647 Anm.).

*Natriumsalz des Iso-p-Nitrodiazobenzols (Nitrosaminroth) $O_2N.C_6H_4.N:N.O.Na$ (S. 1525, Z. 1 v. o.). Leitfähigkeit: H., SCHÜ., EN., B. 32, 1710.

*p-Nitrodiazobenzolmethyläther $C_7H_7O_3N_3 = NO_2.C_6H_4.N:N.O.CH_3$ (S. 1525). Brechungsindices in Lösung: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373. Refraction und Dispersion in Lösungen: B., *Ph. Ch.* 26, 53.

p-Nitrobenzolsulfo-p-Nitrodiazobenzol, p-Nitrophenylazo-p-Nitrophenylsulfon $C_{12}H_8O_6N_4S = NO_2.C_6H_4.N:N.SO_2.C_6H_4.NO_2$. B. Durch Einleiten von SO_2 in eine auf -5° bis -6° erhaltene, absolut alkoholische Lösung von p-Nitrophenylnitrosamin (s. o.) (EK., B. 35, 656). Durch Reduciren von p-Nitrobenzolsulfochlorid mit Natriumsulfit und Kuppeln des Products mit p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (s. o.) (EK.). — Mikroskopische gelbrothe Nadeln aus Essigester. Zersetzt sich bei 135° . Unlöslich in Aether, Alkoholen, Säuren und Alkalien, schwer löslich in heissem Eisessig und Benzol. Lichtempfindlich. Wird von conc. Salzsäure bei 100° in p-Nitrochlorbenzol, p-Nitrobenzolsulfonsäure und p,p'-Dinitrodiphenyldisulfoxyd gespalten.

*Methyltrinitrodiphenylazoniumhydrat (S. 1526). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen S. 364, Z. 1—7 v. o.

*Verbindung $C_8H_9O_5N_7$ (S. 1526, Z. 19 v. o.). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen S. 822, Z. 6—13 v. o.

Diazochlorid aus Dimethyl-p-Phenylendiamin $C_8H_{10}N_3Cl = (CH_3)_2N.C_6H_4.N_2Cl$ oder $(CH_3)_2NCl:C_6H_4<N_2$. Gelbbraunes Pulver. Schwer löslich in Wasser (HANTZSCH, WITZ, B. 35, 896).

*p-Phenylamino-Diazobenzolverbindungen $C_6H_5.NH.C_6H_4.N_2.X$ (S. 1527). — Nitrat $C_6H_5.NH.C_6H_4.N_2.NO_3$. B. Durch Einwirkung von NO auf Nitrosodiphenylhydroxylamin (BAMBERGER, BÜSDORF, SAND, B. 31, 1515). Glänzende gelbe Nadeln, die beim Erhitzen schwach verpuffen. — *Sulfat. Constitution: $C_6H_5.NH.C_6H_4.N(N).SO_4H$ (vgl. H., B. 35, 883). Darst.: H., B. 35, 894. Durch Alkali entsteht Chinonphenylimid-

diazid (s. u.). Benzolsulfinsaures Natrium liefert rothe Krystalle vom Schmelzp.: 82° (unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Solventien). — Cyanid $C_6H_5.NH.C_6H_4.N:N.CN$. B. Aus dem Sulfat (s. o.) und conc. KCN-Lösung (H., W., B. 35, 895). Rothe Blättchen (aus Aether). Schmelzp.: 129°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Flüssigkeiten.

Chinon-Phenylimid-Diazid $C_{12}H_9N_3 = C_6H_5.N:C_6H_4 < N_2$. B. Aus p-Phenylaminobenzoldiazoniumsulfat (s. o.) durch KOH oder NH_3 (H., W., B. 35, 895). — Graubrauner Niederschlag. Ziemlich explosiv. Wird durch Säuren in eine dunkelgrüne harzige Masse verwandelt.

p-Phenylamino-Diazobenzolsulfonsäure $C_{12}H_{11}O_3N_3S = C_6H_5.NH.C_6H_4.N:N.SO_3H$. B. Man erwärmt p-Phenylaminobenzoldiazoniumsulfat (S. 1107—1108) mit conc. Kaliumdisulfatlösung und zersetzt das resultierende Kaliumsalz mit Salzsäure (H., B. 35, 894). — Rothe Prismen. — $K.C_{12}H_{10}O_3N_3S$. Hellgelbes Product. — $Ag.C_{12}H_{10}O_3N_3S$. Dunkelrother Niederschlag. — $C_{12}H_{11}O_3N_3S.HCl$. Blaugrünes mikrokristallinisches Pulver.

p-Acetaminobenzoldiazoniumchlorid $C_8H_9ON_3Cl = CH_3.CO.NH.C_6H_4.N_2Cl$. Zersetzung in wässriger Lösung: CAHN, NICOLL, Soc. 81, 1436.

Diazoderivat des Di-p-aminodiphenylamins s. Hptw. Bd. IV, S. 1169.

*1,2-Azimino-3,5-Dinitrobenzol (S. 1527). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. dagegen S. 787, Z. 13—16 v. o.

S. 1527, Z. 8 v. u. statt: „ $C_7H_7N_3ClS$ “ lies: „ $C_7H_4N_3ClS$ “.

*p-Diazoazobenzol $C_6H_5.N:N.C_6H_4.N_2.OH$ (S. 1528). — Das Chlorzinkdoppelsalz bildet braune Krystalle, ist in Wasser leicht löslich und trocken gut haltbar (Höchster Farb., D.R.P. 89437; Frdl. IV, 675). — Benzolthiosulfon-p-Diazoazobenzol $C_6H_5.SO_2.S.N_2.C_6H_4.N_2.C_6H_5$. Schwefelgelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 120° (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 425). — p-Toluolthiosulfon-p-Diazoazobenzol $C_7H_7.SO_2.S.N_2.C_6H_4.N_2.C_6H_5$. Orange gelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 114° (T., E.). — α -Naphthalinthiosulfon-p-Diazoazobenzol $C_{10}H_7.SO_2.S.N_2.C_6H_4.N_2.C_6H_5$. Orangerother Niederschlag. Zersetzt sich bei 117,5° (T., E.). — β -Naphthalinthiosulfon-p-Diazoazobenzol $C_{10}H_7.SO_2.S.N_2.C_6H_4.N_2.C_6H_5$. Orange gelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 116,5° (T., E.).

Die Diazoverbindungen des p,p-Diaminoazobenzols und des p-Aminochrysoïdins werden durch Zusatz von Oxalsäure haltbar (KINZLBERGER, D.R.P. 93109; Frdl. IV, 686).

*Diazobenzolsäure, Phenylnitramin $C_6H_5O_2N_2 = C_6H_5.NH.NO_2$ (S. 1528—1529). B. . . . (BAMBERGER, STORCH, . . .); D.R.P. 70813; Frdl. III, 995). Entsteht neben anderen Producten bei der Zersetzung von Diazobenzolperbromid (Hptw. Bd. IV, S. 1517) durch Alkali (Höchster Farb., D.R.P. 77264; Frdl. IV, 1332). In geringer Menge (der weitaus grösste Theil wird dabei in o- und p-Nitranilin umgelagert) durch Einwirkung von Acetanhydrid auf Anilinnitrat in der Kälte (HOFF, A. 311, 102). — {Darst. . . . Isodiazobenzolkalium . . . Ferrieyankalium . . . (B., B. 27, 915); D.R.P. 77397; Frdl. IV, 1333). Reindarstellung: durch Zersetzung des Baryumsalzes (Hptw. Bd. IV, S. 1529, Z. 1 v. o.) mit eiskalter Normalsalzsäure (BÜCHNER, B. 35, 266). — Ist in reinem Zustande haltbar. K bei 25°: 0,0023 (HANTZSCH, B. 35, 266). Brechungsindices in Lösung: BRÜHL, Ph. Ch. 22, 373; 26, 59. Ist leicht (durch Natriumamalgam und Zinkstaub) in alkalischer Lösung zu Isodiazobenzol (S. 1103) reducierbar (BAMBERGER, B. 30, 1248). Giebt mit Diazomethan β -Diazobenzolsäuremethylester (Hptw. Bd. IV, S. 1529) (DEONER, v. PECHMANN, B. 30, 647).

S. 1528, Z. 24 v. u. statt: „427“ lies: „477“.

Verbindung mit Zinkäthyl $C_6H_5O_2N_2 + 4Zn(C_2H_5)_2$. B. Aus Diazobenzolsäure und Zinkäthyl in ätherischer Lösung (HA., B. 32, 1722). — Weiss, krystallinisch.

2,4-Dichlordiazobenzolsäure, 1-Nitroamino-2,4-Dichlorbenzol $C_6H_4O_2N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2.NH.NO_2$. Blättchen aus Petroleumäther. Nadeln aus Wasser. Schmilzt bei 55—56° zu einer gefärbten Flüssigkeit. Ziemlich löslich in Wasser, löslich in H_2SO_4 mit purpurrother Farbe (ORTON, Soc. 81, 812). Gelbt in wässriger oder essigsaurer Lösung, besonders in Gegenwart von Mineralsäure, in 4,6-Dichlor-2-Nitroanilin über. Liefert weder mit Chlor in alkalischer Lösung noch mit Chlorkalk in Eisessig ein N-Chlornitroamin; im ersteren Falle entsteht 4,6-Dichlor-2-Nitroanilin (O., Soc. 81, 968). — Ba ($C_6H_3O_2N_2Cl_2$) $_2$.3 $\frac{1}{2}$ H $_2$ O. Platten.

2,4,6-Trichlordiazobenzolsäure, 1-Nitroamino-2,4,6-Trichlorbenzol $C_6H_3O_2N_2Cl_3 = C_6H_2Cl_3.NH.NO_2$. B. Aus 2,4,6-Trichloranilin und HNO_3 in Essigsäure durch Erhitzen (O., Soc. 81, 494). Aus Trichloranilin (15 g) in Eisessig (150 ccm) durch Hinzufügung von HNO_3 (12 ccm) und dann Acetanhydrid (10 ccm) (O., Soc. 81, 810). —

Fleischfarbene Nadeln (aus viel Wasser). Schmelzp.: 135° (unter Zersetzung). Gleicht in seinen Eigenschaften zum Theil der entsprechenden Bromverbindung (s. u.). Die essigsäure, eine Spur H_2SO_4 enthaltende Lösung färbt sich beim Erhitzen carminroth; aus der Lösung lässt sich eine in rothen Platten krystallisierende Verbindung isoliren, die bei 143° unter Zersetzung schmilzt und in den meisten Lösungsmitteln sehr leicht löslich ist. — $Ba(C_6H_2O_2N_2Cl_3)_2 \cdot H_2O$. Platten. Schwer löslich in kaltem Wasser.

N-Chlorderivat $C_6H_2O_2N_2Cl_4 = C_6H_2Cl_3 \cdot NCl \cdot NO_2$. *B.* Aus 1-Nitroamino-2,4,6-Tribrombenzol (s. o.) durch Chlorkalk in Eisessig oder durch Einwirkung von Chlor auf die wässrige Lösung des Natriumsalzes (O., *Soc.* 81, 966). — Prismen aus Ligroin. Schmelzpunkt: $53-54^\circ$. Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Rosafärbung und Entwicklung von Chlor. Geht in alkoholischer Lösung allmählich in 1,3,5-Trichlorbenzol über.

***p-Bromdiazobenzolsäure** $C_6H_5O_2N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot NO_2$ (*S.* 1529). *B.* Aus salpetersaurem p-Bromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) und Acetanhydrid in der Kälte (Hoff, *A.* 311, 106). — Brechungsindices in Lösung: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373; 26, 59.

2,4,6-Tribromdiazobenzolsäure, 1-Nitroamino-2,4,6-Tribrombenzol
 $C_6H_2O_2N_2Br_3 = C_6H_2Br_3 \cdot NH \cdot NO_2$. *B.* Aus s-Tribromanilin und HNO_3 in Essigsäure durch kurzes Erhitzen (ORRÖN, *Soc.* 81, 493). Aus 1 Thl. 2,4,6-Tribromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) in Eisessig (25 Thle.) durch Hinzufügung von Salpetersäure (D: 1,5; 0,75—1 Thl.) und dann Acetanhydrid (0,75—1 Thl.) (O., *Soc.* 81, 808). — Fleischfarbene Nadeln (aus Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $143-144^\circ$ (unter Zersetzung). Unlöslich in kaltem Wasser. 1 g löst sich in 1500 ccm heissem Wasser. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, ausser Petroleumäther. Geht in essigsaurer Lösung bei Gegenwart einer Spur Mineralsäure in 2,6-Dibrom-4-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 144) über. — $Na_2C_6H_2O_2N_2Br_3$. Weisse Platten. — $Ba(C_6H_2O_2N_2Br_3)_2 \cdot H_2O$. Platten. Wird durch Wasser zum kleinen Theil hydrolytisch gespalten. — Silbersalz. Weisses, unlösliches, gegen Licht empfindliches Pulver.

N-Chlorderivat $C_6H_2O_2N_2ClBr_3 = C_6H_2Br_3 \cdot NCl \cdot NO_2$. *B.* Aus 1-Nitroamino-2,4,6-Tribrombenzol (s. o.) und Brom in alkalischer Lösung (O., *Soc.* 81, 967). — Prismen. Schmilzt bei 61° zu rother Flüssigkeit.

N-Methylderivat $C_6H_5O_2N_2Br_3 = C_6H_2Br_3 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. *B.* Aus 1-Nitroamino-2,4,6-Tribrombenzol (s. o.) in Methylalkohol und Methyljodid beim Erhitzen (O., *Soc.* 81, 809). — Nadeln oder Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $95,5^\circ$. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, schwer in heissem Petroleumäther. Löslich in conc. Schwefelsäure mit fuchsinrother Farbe. Leicht löslich in rauchender Salpetersäure ohne Färbung.

2,3,4,6-Tetrabromdiazobenzolsäure, 1-Nitroamino-2,3,4,6-Tetrabrombenzol
 $C_6H_2O_2N_2Br_4 = C_6H_2Br_4 \cdot NH \cdot NO_2$. *B.* Aus 2,3,4,6-Tetrabromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) in Eisessig durch HNO_3 und Acetanhydrid (O., *Soc.* 81, 812). — Silberartig glänzende Platten. Schmelzp.: 136° (unter Zersetzung). Löslich in conc. Schwefelsäure mit violetter, in Salpetersäure mit brauner Farbe.

N-Chlorderivat $C_6HO_2N_2ClBr_4 = C_6HBr_4 \cdot NCl \cdot NO_2$. Weisse Prismen. Schmelzp.: $61-62^\circ$ (unter Zersetzung) (O., *Soc.* 81, 968).

Dichlorbromdiazobenzolsäure $C_6H_5O_2N_2Cl_2Br = C_6H_4Cl_2Br \cdot NH \cdot NO_2$. a) 1-Nitroamino-2,4-Dichlor-6-Brombenzol. Nadeln. Schmelzp.: 137° (unter Zersetzung) (O., *Soc.* 81, 811).

b) 1-Nitroamino-2,6-Dichlor-4-Brombenzol. Nadeln. Schmelzp.: 137° (unter Zersetzung) (O., *Soc.* 81, 810). Geht in essigsaurer Lösung nach Zusatz eines Tropfens H_2SO_4 in 2,6-Dichlor-4-Nitranilin (Hptw. Bd. II, S. 321) über.

Chlordibromdiazobenzolsäure $C_6H_3O_2N_2ClBr_2 = C_6H_2ClBr_2 \cdot NH \cdot NO_2$. a) 1-Nitroamino-2-Chlor-4,6-Dibrombenzol. Nadeln. Schmelzp.: 137° (unter Zersetzung) (O., *Soc.* 81, 811). Geht in essigsaurer Lösung nach Zusatz eines Tropfens H_2SO_4 in 2-Chlor-6-Brom-4-Nitranilin über.

b) 1-Nitroamino-4-Chlor-2,6-Dibrombenzol. Nadeln. Schmelzp.: 137° (unter Zersetzung) (O., *Soc.* 81, 811).

N-Chlorderivat $C_6H_3O_2N_2Cl_2Br_2 = C_6H_2ClBr_2 \cdot NCl \cdot NO_2$. *B.* Aus 1-Nitroamino-4-Chlor-2,6-Dibrombenzol (s. o.) durch Chlor in alkalischer oder Chlorkalk in Eisessig-Lösung (O., *Soc.* 81, 967). — Farblose Prismen. Schmilzt bei 56° zu rother Flüssigkeit.

***Nitrodiazobenzolsäure, Nitrophenylnitramin** $C_6H_5O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NO_2$ (*S.* 1529). a) *o-Nitrodiazobenzolsäure (*S.* 1529—1530). *B.* Aus salpetersaurem o-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 142) und Acetanhydrid in der Kälte (Hoff, *A.* 311, 107). — Brechungsindices in Lösung: BRÜHL, *Ph. Ch.* 22, 373; 26, 59. Wird in ätherischer Lösung durch HCl in 2,6-Dinitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) umgelagert.

*Methylderivat $C_7H_7O_4N_3$ (S. 1529). a) *N-Methylderivat, o-Nitrophenyl-Methylnitramin $NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$ (S. 1529, Z. 12 v. u.). B. Durch 5-stdg. Erhitzen von o-Nitrophenylnitramin mit Natriummethylat und CH_3J (PINNOW, OESTERREICH, B. 31, 2926). — Hellgelbe Prismen. Schmelzp.: 70° . Wird durch Einwirkung von alkoholischem Schwefelammonium in o-Nitromethylanilin (Spl. Bd. II, S. 146) übergeführt.

b) *m-Nitrodiazobenzolsäure (S. 1529). B. Aus salpetersaurem m-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) und Acetanhydrid in der Kälte (H., A. 311, 109). — Brechungsindices in Lösung: B., Ph. Ch. 22, 373; 26, 59. — Wird bei mehrstündigem Kochen mit Eisessig wahrscheinlich in 3,4-Dinitranilin (Schmelzp.: 154°) umgelagert; vielleicht entsteht dabei gleichzeitig auch 2,3-Dinitranilin. — $Pb(C_6H_4O_4N_3)_2$. Weissgelbe Nadeln (aus siedendem Wasser). — $Ag \cdot C_6H_4O_4N_3$. Nadeln (aus siedendem Wasser).

c) *p-Nitrodiazobenzolsäure (S. 1529—1530). B. Bei Einwirkung von N_2O_5 auf p-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) (H., A. 311, 98). Aus salpetersaurem p-Nitranilin und Acetanhydrid in der Kälte (H., A. 311, 107). — Brechungsindices in Lösung: B., Ph. Ch. 22, 373; 26, 59. Zeigt keine Gelbfärbung beim Aufkochen mit Mineralsäuren. Wird durch ein Gemisch von Eisessig und conc. Schwefelsäure bei 0° allmählich in 2,4-Dinitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) umgelagert.

*Methylderivat $C_7H_7O_4N_3$ (S. 1530). a) *N-Methylderivat $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$ (S. 1530, Z. 1 v. o.). B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes von p-Nitrophenylnitramin (Hptw. Bd. IV, S. 1529, Z. 2 v. u.) mit CH_3J und CH_3OH (P., B. 30, 837). — Hellgelbe Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: $141,5$ — $142,5^\circ$. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Wird durch alkoholisches Schwefelammon in p-Nitromethylanilin (Spl. Bd. II, S. 147, Z. 1 v. o.) übergeführt (P., Oe., B. 31, 2926).

2,4,6-Tinitrodiazobenzolsäure $C_6H_3O_6N_5 = C_6H_2(NO_2)_3(NH \cdot NO_2)$. N-Methylderivat, Trinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_5O_6N_5 = C_6H_2(NO_2)_3^{2,4,6}[N(CH_3) \cdot NO_2]$. B. Durch Nitriren von o- oder p-Nitromethylanilin (Spl. Bd. II, S. 146, 147), von 5-Nitro-2-Methylaminobenzoesäure (Hptw. Bd. II, S. 1282) oder von p-Methylaminobenzoesäure (BLANKSMA, R. 21, 271, 272, 275). — Schmelzp.: 102° .

N-Aethylderivat $C_6H_2(NO_2)_3 \cdot N(C_2H_5) \cdot NO_2$ s. Tetranitroäthylanilin Hptw. Bd. II, S. 333.

N-Propylderivat s. Propyltrinitrophenylnitramin Hptw. Bd. II, S. 335.

N-Isobutylderivat s. Isobutyltrinitrophenylnitramin s. Hptw. Bd. II, S. 336.

N-Methylderivat der 2,3,4,6-Tetranitrodiazobenzolsäure $C_6H(NO_2)_4 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$ s. 2,3,4,6-Tetranitrophenylmethylnitramin Hptw. Bd. II, S. 326.

N-Methylderivat der Pentanitrodiazobenzolsäure, Pentanitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_5O_7N_7 = C_6(NO_2)_5 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. B. Durch Nitriren eines durch Erwärmen von 3,5-Dinitranilin (Hptw. Bd. II, S. 319) mit CH_3J im Rohr bereiteten Gemisches von Dinitromonomethyl- und Dinitrodimethyl-Anilin (BL., R. 21, 266). — Fast farblose Krystalle (aus Chloroform). Schmelzp.: 132° (unter Gasentwicklung). Detoniert beim Erhitzen auf einem Pt-Plättchen. Wird durch siedendes Wasser in ein 2 OH-Gruppen enthaltendes Phenol umgewandelt.

*4-Chlor-2-Nitrodiazobenzolsäure $C_6H_4O_4N_3Cl = C_6H_3Cl(NO_2)(NH \cdot NO_2)$ (S. 1530). B. Bei Einwirkung von Acetanhydrid in der Kälte auf salpetersaures p-Chloranilin (Hptw. Bd. II, S. 315) oder salpetersaures 4-Chlor-2-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 144) (HOFF, A. 311, 114). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 107 — 108° .

N-Methylderivat der 4-Chlor-2,6-Dinitrodiazobenzolsäure, 4-Chlor-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_5O_6N_4Cl = C_6H_2Cl(NO_2)_2[N(CH_3) \cdot NO_2]$. B. Durch Nitriren von 4-Chlor-2-Nitromethylanilin (Spl. Bd. II, S. 147) (BL., R. 21, 274). — Schmelzpunkt: 100° .

4-Chlor-2,6-dinitrophenyl-Aethylnitramin $C_8H_7O_6N_4Cl = C_6H_2Cl(NO_2)_2[N(C_2H_5) \cdot NO_2]$. B. Analog der Methylverbindung (s. o.) (BL., R. 21, 274). — Schmelzp.: 76° .

4,5-Dichlor-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_4O_6N_4Cl_2 = C_6HCl_2(NO_2)_2[N(CH_3) \cdot NO_2]$. B. Aus 4,5-Dichlor-2-Nitromethylanilin durch Salpetersäure (D: 1,52) (BL., R. 21, 420). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 121° .

3-Chlor-2,4,6-trinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_4O_6N_5Cl = C_6HCl(NO_2)_3[N(CH_3) \cdot NO_2]$. B. Durch Nitriren von 3-Chlor-6-Nitromethylanilin (BL., R. 21, 276). — Gelbe Krystalle (aus Chloroform). Schmelzp.: 119° . Liefert mit Methylamin Methylaminotrinitrophenyl-Methylnitramin (vgl. S. 1111).

2,4-Dibrom-6-Nitrodiazobenzolsäure, 1-Nitroamino-2,4-Dibrom-6-Nitrobenzol $C_6H_3O_4N_3Br_2 = C_6H_2Br_2(NO_2) \cdot NH \cdot NO_2$. B. Aus 2,4-Dibrom-6-Nitroanilin (Spl. Bd. II, S. 144) in Eisessig durch HNO_3 und Acetanhydrid (ORTON, Soc. 81, 811). — Orange-farbene Prismen (aus Chloroform + Petroleumäther). Schmelzp.: 91 — 92° . Bildet mit Aceton ein Ocl., das durch Wasser nicht zersetzt wird. Die Lösung in conc. Alkali kann

ohne Zersetzung gekocht werden. — $Ba(C_6H_2O_4N_3Br_2) \cdot H_2O$. Gelbe Platten. Ziemlich löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser.

N-Methylderivat $C_7H_5O_4N_3Br_2 = C_6H_3Br_2(NO_2)[N(CH_3).NO_2]$. B. Durch Nitriren von 2,4-Dibrom-6-Nitromethylanilin (Bl., R. 21, 273). — Schmelzp.: 90°.

N-Methylderivat der 2,6-Dibrom-4-Nitrodiazobenzolsäure $C_7H_5O_4N_3Br_2 = C_6H_3Br_2(NO_2)[N(CH_3).NO_2]^1$. B. Durch Nitriren von 2,6-Dibrom-4-Nitromethylanilin (Bl., R. 21, 271). — Schmelzp.: 84°.

2,4,6-Tribrom-3-Nitrodiazobenzolsäure $C_6H_2O_4N_3Br_3 = NO_2 \cdot C_6HBr_3 \cdot NH \cdot NO_2$. Dunkelgelbe vierseitige Prismen (aus Chloroform + Petroleumäther). Schmelzp.: 108—109° (unter Zersetzung) (O., Soc. 81, 812). Bildet weder mit H_2SO_4 noch HNO_3 eine gefärbte Lösung.

2-Brom-4,6-dinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_5O_6N_4Br = C_6H_3Br(NO_2)_2[N(CH_3).NO_2]$. B. Durch Nitriren von 2-Brom-4-Nitromethylanilin oder von 2-Brom-4,6-Dinitromethylanilin (Bl., R. 21, 271). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 125°.

4-Brom-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_5O_6N_4Br = C_6H_3Br(NO_2)_2[N(CH_3).NO_2]$. B. Durch Nitriren von 4-Brom-2-Nitromethylanilin (Spl. Bd. II, S. 148) (Bl., R. 21, 273). — Schmelzp.: 110°.

4-Brom-2,6-dinitrophenyl-Aethylnitramin $C_8H_7O_6N_4Br = C_6H_3Br(NO_2)_2[N(C_2H_5).NO_2]$. B. Durch Nitriren von 4-Brom-2-Nitroäthylanilin (Bl., R. 21, 273). — Schmelzp.: 85°.

3,4-Dibrom-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_3O_6N_4Br_2 = C_6H_3Br_2(NO_2)_2[N(CH_3).NO_2]$. B. Aus 4,5-Dibrom-2-Nitromethylanilin durch Einwirkung von Salpetersäure (D: 1,52) (Bl., R. 21, 415). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 140°. Liefert mit Methylamin 4-Brom-5-methylamino-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin (s. u.).

3,4-Dibrom-2,6-dinitrophenyl-Aethylnitramin $C_8H_5O_6N_4Br_2 = C_6H_3Br_2(NO_2)_2[N(C_2H_5).NO_2]$. B. Durch Nitriren von 4,5-Dibrom-2-Nitroäthylanilin (Bl., R. 21, 416). — Farblos. Schmelzp.: 106°.

3-Brom-2,4,6-trinitrophenyl-Methylnitramin $C_7H_4O_6N_5Br = C_6H_2Br(NO_2)_3[N(CH_3).NO_2]$. B. Durch Nitriren von 5-Brom-2-Nitromethylanilin (Bl., R. 21, 278). — Farblose Krystalle (aus Chloroform). Schmelzp.: 127°. Liefert mit Methylamin Methylaminotriphenyl-Methylnitramin (vgl. unten).

3-Methylamino-2,4,6-trinitrophenyl-Methylnitramin $CH_3 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot N(CH_3).NO_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 570, Z. 9 v. u.*

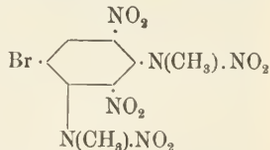
4-Brom-3-methylamino-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin $C_8H_8O_6N_5Br = C_6H_2Br(NO_2)_2(NH.CH_3)[N(CH_3).NO_2]$. B. Aus 3,4-Dibrom-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin (s. o.) und Methylamin in Alkohol (BLANKSMA, R. 21, 415). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 179°. Liefert beim Nitriren 4-Brom-2,6-dinitrophenylen-1,3-Bismethylnitramin (s. u.).

2,4,6-Trinitrophenylen-1,3-Bismethylnitramin $C_6H(NO_2)_3[N(CH_3).NO_2]_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 570, Z. 4 v. u. und Spl. Bd. IV, S. 370.*

2,4,6-Trinitrophenylen-1,3-Bisäthylnitramin $C_{10}H_{11}O_{10}N_7 = C_6H(NO_2)_3 \cdot 2,4,6 [N(C_2H_5).NO_2]_2^{1,3}$. B. Durch Nitriren von 2,4,6-Trinitro-N,N-Diäthyl-m-Phenylendiamin (S. 371) (Bl., R. 21, 326). — Farblose Krystalle. Schmelzpunkt: 165°.

4-Brom-2,6-dinitrophenylen-1,3-Bismethylnitramin $C_8H_7O_6N_6Br =$

B. Durch Nitriren von 4-Brom-3-methylamino-2,6-dinitrophenyl-Methylnitramin (s. o.) mit Salpetersäure (D: 1,52) (Bl., R. 21, 415). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 173° (unter Zersetzung).



2. *Diazoverbindungen $C_7H_7 \cdot N_2 \cdot OH$ (S. 1530—1533).

1) ***o-Diazotoluol** $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot OH$ (S. 1530). o-Diazotoluol liefert beim Eintragen in Natronlauge bei -10° bis -5° einen harzigen Niederschlag, der an Salzsäure Indazol abgibt und darauf an Aether o-Toluolazoindazol (BAMBERGER, GOLDBERGER, A. 305, 339). o-Diazotoluol giebt, mit m-Toluidin gekuppelt, einen Niederschlag von o-Toluolazo-m-Toluidin (S. 1019) und m-o-Diazoaminotoluol (S. 1134); die Menge des letzteren wird in Pyridinlösung am grössten (MEHNER, J. pr. [2] 65, 447). Mit p-Toluidin in Gegenwart von Natriumbicarbonat entsteht sehr wenig o-p-Diazoaminotoluol (S. 1134), in Gegenwart von Natriumacetat entsteht etwas mehr von dieser Verbindung; daneben bilden sich als secundäre Producte: o-Kresol-Disazo-o-toluol, o-Toluolazo-o-Kresol und p-Toluolazo-o-Kresol; o-Toluolazo-p-Toluidin entsteht nicht (M., J. pr. [2] 65, 428). o-Diazotoluol reagirt nicht mit Anthranilsäure unter Bildung eines Diazoaminokörpers (im Gegensatz zum m- und p-Diazotoluol) (M., J. pr. [2] 63, 296). — * $C_7H_7 \cdot N_2 \cdot Cl$. Zersetzung in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, Soc. 81, 1422. — $C_7H_7 \cdot N_2 \cdot Cl_2$. Schmelzp.: 75° (unter Zer-

setzung) (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1102). — * $C_7H_7N_2NO_3$. *B.* Bei der Einwirkung von salpêtriger Säure auf Quecksilber-o-ditoly (Hptw. Bd. IV, S. 1710) in kaltem $CHCl_3$, neben o-Tolylquecksilbernitrat (Spl. zu Bd. IV, S. 1710) und etwas o-Nitrosotoluol (KUNZ, *B.* 31, 1530). — Benzolthiosulfon-o-Diazotoluol $C_6H_4(CH_3)N_2S.SO_2.C_6H_5$. *B.* Aus o-Toluoldiazoniumchlorid und benzolthiosulfonsaurem Kalium (TRÖGER, EWERS, *J. pr.* [2] 62, 391). Dunkel orangefarbenes, amorphes Pulver. Schmelzp.: 52° . Zersetzt sich bei 55° . Färbt sich beim Trocknen braun. — p-Toluolthiosulfon-o-Diazotoluol $C_7H_7N_2S.SO_2.C_6H_7$. Gelbbraunes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 79° (T., E.). — α -Naphthalinthiosulfon-o-Diazotoluol $C_7H_7N_2S.SO_2.C_{10}H_7$. Gelber krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei $86,5^\circ$ (T., E.). — β -Naphthalinthiosulfon-o-Diazotoluol $C_7H_7N_2S.SO_2.C_{10}H_7$. Gelbe Krystallnadeln. Schmelzp.: $92,5^\circ$ (T., E.).

S. 1530, Z. 26 v. u. statt: „Abwesenheit“ lies: „Abwesenheit“.

5-Nitro-2-Diazotoluol $C_7H_7O_3N_3 = (CH_3)C_6H_4(NO_2)(N_2.OH)^2$. — $C_7H_6O_2N_3.NO_3$. Strohgelbe Nadeln. Verpufft bei 97° (BAMBERGER, *B.* 28, 241 Anm. 2).

5-p-Aethoxyphenylamino-2-Diazotoluol. *Salze s. Hptw. Bd. IV, S. 1548, Z. 12—15 v. o.*

4-Acetamino-2-Diazotoluol. *Salze s. Hptw. Bd. IV, S. 1531, Z. 9 v. u. bis S. 1532, Z. 2 v. o. und Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 1113.*

2) **m*-Diazotoluol $CH_3.C_6H_4.N_2.OH$ (*S. 1530*). *m*-Diazotoluol giebt, in wässriger Lösung mit *m*-Toluidin gekuppelt, zu je 50 % Diazoamino- und Aminoazo-Verbindung, in Pyridinlösung erhält man hauptsächlich die erstere. Mit o-Toluidin entsteht wenig *m*-Toluolazo-o-Toluidin (*S. 1020*) und viel *m*-o-Diazoaminotoluol (*S. 1134*) (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 442). — *m*-Toluoldiazoniumchlorid. Zersetzung in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, *Soc.* 81, 1424.

2,4,6-Tribrom-*m*-Diazotoluol $(CH_3)C_6H_3Br_3(N_2.OH)^2$. — 2,4,6-Tribrom-*m*-Toluoldiazoniumchlorid $CH_3.C_6H_2Br_3.N_2.Cl.HCl + 4H_2O$. *Darst.* Aus 2,4,6-Tribrom-3-Toluidin (Hptw. Bd. II, S. 475) in Aether durch HCl und Isoamylnitrit bei 0° , oder in wässriger Lösung aus dem entsprechenden Sulfat durch $BaCl_2$ (HANTZSCH, SMYTHE, *B.* 33, 515). Reinweisse Substanz. Verändert sich in festem Zustande schon nach kurzer Zeit unter Bildung von Chlordiazoniumbromid; diese Umlagerung findet in Wasser auch bei 100° nur langsam statt, in alkoholischen Lösungen schnell, aber langsamer als bei dem Benzolderivat (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1523, Z. 4—6 v. o.).

3) **p*-Diazotoluol $CH_3.C_6H_4.N_2.OH$ (*S. 1530—1532*). *p*-Diazotoluol liefert mit o-Toluidin in Gegenwart von Natriumacetat ein gelbes Oel, das *p*-Toluolazo-o-Toluidin (*S. 1020*) und als Hauptproduct o-*p*-Diazaminotoluol (*S. 1134*) enthält; nebenher entsteht *p*-Toluolazo-o-Kresol (*S. 1041*); in Gegenwart von Natriumbicarbonat erhält man hauptsächlich *p*-Toluolazo-o-Toluidin und aus der wässrigen Flüssigkeit o-Kresol-Disazo-*p*-Toluidin (*S. 1041*) und *p*-Toluolazo-*p*-Kresol (*S. 1041*) (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 434). — * $C_7H_7N_2Cl$. Die Zersetzung durch Wasser verläuft erheblich langsamer als beim Benzoldiazoniumchlorid (HANTZSCH, *B.* 33, 2517; CAIN, NICOLL, *Soc.* 81, 1426). Reagirt mit KJ-Lösung bei 0° langsam, bei Zimmertemperatur entsteht 84 % *p*-Jodtoluol (Spl. Bd. II, S. 37) (H.). — $C_7H_7N_2.Cl_2.J$. *B.* Durch Einfließenlassen von 110 Thln. einer Lösung von Chlorjodsäure (mit 12,7 Thln. Jod) zur Lösung von 10,7 Thln. diazotirtem *p*-Toluidin in 100 Thln. Wasser (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1101). Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 110° (unter Zersetzung). Nicht explosiv. Liefert beim Kochen mit Wasser Kresol (Spl. Bd. II, S. 432) und Jodkresol. — * $C_7H_7N_2NO_3$. *B.* Bei der Einwirkung von salpêtriger Säure auf Quecksilber-*p*-ditolyl (Hptw. Bd. IV, S. 1711) in kaltem $CHCl_3$, neben *p*-Tolylquecksilbernitrat und *p*-Nitrosotoluol (Spl. Bd. II, S. 45—46) (KUNZ, *B.* 31, 1528). — Benzolthiosulfon-*p*-Diazotoluol $C_6H_5.SO_2.S.N_2.C_6H_7$. Gelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 80° . Unvollständig löslich in Alkohol (TRÖGER, EWERS, *J. pr.* [2] 62, 388). — *p*-Toluolthiosulfon-*p*-Diazotoluol $C_7H_7.SO_2.S.N_2.C_6H_7$. Gelbes krystallinisches Pulver, das allmählich zerfällt. Zersetzt sich bei 93° . Löslich in Alkohol (T., E.). — α -Naphthalinthiosulfon-*p*-Diazotoluol $C_{10}H_7.SO_2.S.N_2.C_6H_7$. Gelbe Nadelchen. Zersetzt sich gegen 115° (T., E.). — β -Naphthalinthiosulfon-*p*-Diazotoluol $C_{10}H_7.SO_2.S.N_2.C_6H_7$. Weisses Krystallpulver. Wird beim Trocknen theilweise amorph und gelb (vgl. dazu DYBOWSKI, *H.*, *B.* 35, 268). Zersetzt sich bei 92° (T., E.).

*3,5-Dibrom-*p*-Diazotoluol $(CH_3)C_6H_3Br_2(N_2.OH)^2$ (*S. 1531*). — * $C_7H_5Br_2.N_2Cl$. Umlagerung in Chlordiazoniumbromid: HANTZSCH, SMYTHE, *B.* 33, 512. — Rhodanid $CH_3.C_6H_2Br_2.N_2.SCN$. *B.* Aus dem entsprechenden Sulfat und Rhodankalium (HIRSICH, *B.* 31, 1262). Orangefarbene Krystallmasse. Lagert sich in Berührung mit kaltem Alkohol in zwei Producte (Explosionspunkte 58° bezw. 94°) um, deren eines (Schmelzp.: 58°) ein rhodanirtes Rhodanid ist.

Anti-3,5-Dibrom-p-diazotoluol-Kalium $C_7H_5ON_2Br_2K = \begin{matrix} (CH_3)^1C_6H_4Br_2^{3,5}.N^1 \\ N.OK. \end{matrix}$

B. Analog dem Kaliumsalz des 2,4,6-Tribromdiazobenzols (S. 1105—1106) (HA., POHL, B. 35, 2976). — Weisse Nadeln (aus 70° warmer verdünnter Kalilauge). Ziemlich beständig

*Bis-p-diazotoluolamid $C_{14}H_{15}N_5 = (CH_3.C_6H_4.N:N)_2NH$ (S. 1531). B. Beim Eintragen von Diazotoluolanhydrid (Hptw. Bd. IV, S. 1531) in überschüssiges conc. Ammoniak unter Kühlung (BAMBERGER, B. 29, 459). — Verpufft bei 79°.

Nitrosomethyl-2-Nitrobenzol-4-Diazoniumchlorid $ON.CH_2.C_6H_3(NO_2).N_2Cl$ s. Hptw. Bd. III, S. 51, Z. 11—4 v. u.

S. 1532, Z. 1 v. o. statt: „Eisessig“ lies: „Essigsäureanhydrid“.

4) 1'-Diazotoluol, Benzylazosäure $C_6H_5.CH_2.N_2.OH$. — Kaliumsalz $C_7H_9O_2N_2K = C_6H_5.CH_2.N:N.OK + H_2O$. B. Aus Nitrosobenzylurethan (Spl. Bd. II, S. 296) und conc. Kalilauge (HANTZSCH, LEHMANN, B. 35, 903). Weiss. Sehr empfindlich gegen feuchte Luft. Zerfällt mit Wasser vorwiegend in Kali und Phenyl Diazomethan (s. u.), theilweise auch in Benzylalkohol und Stickstoff. — Alkoholat des Kaliumsalzes $C_6H_5.CH_2.N:N.OK + C_2H_6O$. B. Aus Nitrosobenzylurethan und ätherischer KOC_2H_5 -Lösung (H., L., B. 35, 903). Weisses Krystallmehl.

Anhydroverbindung, Phenyl Diazomethan $C_6H_5N_2 = C_6H_5.CH < N_2$. B. Aus benzylazosaurem Kalium (s. o.) und H_2O oder aus Nitrosobenzylurethan (Spl. Bd. II, S. 296) und der 5—6-fachen Menge conc. Kalilauge (H., L., B. 35, 903). — Rothbraunes Oel von schwachem Geruch. Wenig flüchtig. Verpufft bei schnellem Erhitzen. Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck grösstentheils unter Bildung von Stilben (Spl. Bd. II, S. 117—118). Wird durch Wasser in Benzylalkohol, durch Alkohol in Aethylbenzyläther (Spl. Bd. II, S. 636) verwandelt. Wird durch verdünnte Säuren unter Stickstoffentwicklung entfärbt und hierbei durch HCl in Benzylchlorid, durch H_2SO_4 in Benzylalkohol übergeführt.

*Diazotoluolsäure $C_7H_9O_2N_2 = CH_3.C_6H_4.NH.NO_2$ (S. 1532—1533). a) *o-Derivat (S. 1532). B. Neben m-Nitro-o-Toluidin und salpetersaurem o-Diazotoluol (S. 1112) bei der Einwirkung von N_2O_5 auf o-Toluidin (HOFF, A. 311, 95). — Farbloses Oel. — *Ag. $C_7H_7O_2N_2$ -Nadeln (aus alkoholhaltigem Wasser).

b) *p-Derivat (S. 1532). B. In geringer Menge bei der Einwirkung von Acetanhydrid auf p-Toluidinitrat in der Kälte (H., A. 311, 103). Neben m-Nitro-p-Toluidin und salpetersaurem p-Diazotoluol (S. 1112) bei der Einwirkung von N_2O_5 auf p-Toluidin (H., A. 311, 92). Durch Oxydation von salzsaurem p-Diazotoluoldiazoniumchlorid mittels alkalischen Ferridcyankaliums (BAMBERGER, A. 311, 94). — Blättchen oder Nadeln (aus siedendem Petroleumäther). Schmelzp.: 52—53°. Wird in ätherischer Lösung durch HCl in m-Nitro-p-Toluidin umgelagert. — *Ba($C_7H_7O_2N_2$)₂. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. — *Ag. $C_7H_7O_2N_2$. Gelblich-weisser Niederschlag.

N-Methylderivat $C_8H_{10}O_2N_2 = (CH_3)^1C_6H_4[N(CH_3).NO_2]^4$. B. Durch längere Einwirkung von CH_3J auf p-Diazotoluolsäure in Gegenwart von Natriummethylat (PINNOW, B. 30, 835). — Hellgelbe, sehr leicht lösliche Nadeln oder Prismen aus Ligroin. Schmelzpunkt: 74,5—75,5°. Wird von Salpetersäure in Eisessiglösung in m-Nitro-Methyl-p-toluidin übergeführt.

p-Tolylsulfnitraminsäure $CH_3.C_6H_4.N(NO_2).SO_3H$ s. Spl. Bd. II, S. 325—326.

*Methylbenzylnitramin $C_8H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.CH_2.N(CH_3).NO_2$ (S. 1532). Specificisches Gewicht, Brechungsindices: BRÜHL, Ph. Ch. 22, 373.

Propylbenzylnitramin $C_8H_5.CH_2.N(NO_2).C_3H_7$ s. Hptw. Bd. II, S. 516.

Benzylnitrosohydroxylamin $C_7H_9O_2N_2 = C_6H_5.CH_2.N(NO).OH$ s. Hptw. Bd. II, S. 533—534.

O-Methylderivat $C_6H_5.CH_2.N(NO).O.CH_3$ s. Spl. Bd. II, S. 305, Z. 24 v. o.

O-Benzylderivat $C_6H_5.CH_2.N(NO).O.CH_2.C_6H_5$ s. Hptw. Bd. II, S. 534 und Spl. Bd. II, S. 305, Z. 27 v. o.

Dibromdiazotoluolsäure $C_7H_6O_2N_2Br_2 = CH_3.C_6H_2Br_2.NH.NO_2$. a) 2-Nitro-amino-3,5-Dibromtoluol. B. Aus 3,5-Dibrom-o-Toluidin in Eisessig durch HNO_3 und Acetanhydrid (ORTON, Soc. 81, 813). — Nadeln. Schmelzp.: 112°. Zersetzt sich bei 122° unter Gasentwicklung. — Ba($C_7H_5O_2N_2Br_2$)₂. H_2O . Platten. Schwer löslich in Wasser.

N-Chlorderivat $C_7H_5O_2N_2ClBr_2 = CH_3.C_6H_2Br_2.NCl.NO_2$. B. Aus 2-Nitroamino-3,5-Dibromtoluol durch Chlorkalk in Eisessig oder Chlor in alkalischer Lösung (O., Soc. 81, 968). — Prismen. Schmilzt bei 60° zu rothler Flüssigkeit.

b) 4-Nitroamino-3,5-Dibromtoluol. Nadeln. Schmelzpt.: 122—123° (unter Zersetzung) (O., Soc. 81, 813). — $\text{Ba}(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_2\text{Br}_2)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$. Platten, in Wasser weit leichter löslich als die Baryumsalze der analogen Verbindungen.

N-Chlorderivat $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_2\text{ClBr}_2 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2\text{Br}_2 \cdot \text{NCl} \cdot \text{NO}_2$. Prismen. Schmilzt bei 50—51° zu rother Flüssigkeit (O., Soc. 81, 968).

*Nitrodiazotoluolsäure $\text{C}_7\text{H}_7\text{O}_4\text{N}_3 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_5(\text{NO}_2) \cdot \text{NH} \cdot \text{NO}_2$ (S. 1532—1533). a) *5-Nitro-2-Diazotoluolsäure $(\text{CH}_3)^1\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)^5(\text{NH} \cdot \text{NO}_2)^2$ (S. 1532—1533). B. Aus salpetersaurem 5-Nitro-o-Toluidin und Acetanhydrid in der Kälte (Hoff, A. 311, 111).

b) *3-Nitro-4-Diazotoluolsäure $(\text{CH}_3)^1\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)^3(\text{NH} \cdot \text{NO}_2)^4$. (Im Hptw. Bd. IV, S. 1533, Z. 3 v. o. fälschlich als 2-Nitro-4-Diazotoluolsäure aufgeführt.) B. Aus salpetersaurem 3-Nitro-p-Toluidin und Acetanhydrid in der Kälte (H., A. 311, 112). — Wird beim Einleiten von HCl in die ätherische Lösung in 3,5-Dinitro-p-Toluidin umgelagert.

S. 1533, Z. 4 v. o. statt: „2,6-Dinitro...“ lies: „3,5-Dinitro...“.

*Methylderivat $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_4\text{N}_3$ (S. 1533). a) *N-Methylderivat $\text{CH}_3^1\text{C}_6\text{H}_5(\text{NO}_2)^3\text{N}^4(\text{NO}_2)\text{CH}_3$ (S. 1533, Z. 6 v. o.). B. Bei Einwirkung von CH_3J und Natriummethylat auf 3-Nitro-p-Diazotoluolsäure (PINNOW, B. 30, 835). — Goldgelbe, leicht lösliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 106—107°. Wird weder von verdünnten Säuren noch von salzsaurem Anilin angegriffen (Unterschied vom entsprechenden Nitrosamin).

S. 1533, Z. 9 v. o. statt: „C-Derivat“ lies: „O-Derivat“.

c) 2-Nitro-4-Diazotoluolsäure $(\text{CH}_3)^1\text{C}_6\text{H}_5(\text{NO}_2)^2(\text{NH} \cdot \text{NO}_2)^4$. B. Bei der Oxydation von diazotirtem 2-Nitro-p-Toluidin mit Kaliumferricyanid in Gegenwart von Alkali (P., B. 30, 836). — Schwach bräunliche Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmelzpt.: 91,5° bis 92,5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin und kaltem Benzol, sonst leicht löslich.

N-Methylderivat $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_4\text{N}_3 = (\text{CH}_3)^1\text{C}_6\text{H}_5(\text{NO}_2)^2[\text{N}(\text{NO}_2) \cdot \text{CH}_3]^4$. B. Aus 2-Nitro-4-Diazotoluolsäure, CH_3J und Natriummethylat (P., B. 30, 836). — Hellgelbe, leicht lösliche Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 82—83°.

*Nitrobenzylnitramin $\text{C}_7\text{H}_7\text{O}_4\text{N}_3 = \text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{NO}_2$ (S. 1533). b) *p-Nitroderivat (S. 1533). Zur Constitution vgl.: BRÜHL, Ph. Ch. 26, 60. Brechungsindices in Lösung: Br., Ph. Ch. 22, 373. — Giebt mit $2\text{NaOC}_2\text{H}_5$ ein Dinatriumsalz $(\text{C}_2\text{H}_5\text{O})(\text{NaO})\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N}_2\text{O}_2\text{Na}$ (rothe amorphe Masse, das ziemlich schwer in Alkohol, sehr leicht in Wasser löslich ist, an feuchter Luft zerfließt und sich zersetzt. Die daraus abgesetzene freie Nitroestersäure verharzt schnell und geht in p-Nitrobenzoesäure über (HANTZSCH, KISSEL, B. 32, 3142).

*Methylderivat $\text{C}_8\text{H}_9\text{O}_4\text{N}_3$ (S. 1533). a) *N-Methylderivat $\text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{CH}_3) \cdot \text{NO}_2$ (S. 1533). Zur Constitution vgl.: B., Ph. Ch. 26, 60. Brechungsindices in Lösung: Br., Ph. Ch. 22, 373.

b) *β(O?)-Methylderivat $\text{O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N} \cdot \text{NO} \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3$ (S. 1533). Zur Constitution vgl.: Br., Ph. Ch. 26, 60. Brechungsindices in Lösung: B., Ph. Ch. 22, 373.

N-Pikrylderivat, 2,4,6-Trinitrophenyl-p-Nitrobenzylnitramin $\text{C}_{18}\text{H}_8\text{O}_{10}\text{N}_6 = \text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{NO}_2) \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)^3$ 2,4,6. B. Durch Erwärmen von 4-Nitro-p-Nitrobenzylanilin mit Salpetersäure (D: 1,52) (BLANKSMA, R. 21, 429). — Farblose Krystalle. Schmelzpunkt: 141° (unter Gasentwicklung).

N-o-Brom-o',p-dinitrophenyl-Derivat, 2-Brom-4,6-dinitrophenyl-p-Nitrobenzylnitramin $\text{C}_{13}\text{H}_8\text{O}_8\text{N}_6\text{Br} = \text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4^4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{NO}_2) \cdot \text{C}_6\text{H}_2\text{Br}^2(\text{NO}_2)_2$ 4,6. B. Aus 2-Brom-4-Nitro-p-Nitrobenzylanilin durch Salpetersäure (D: 1,52) (BL., R. 21, 429). — Farblose Krystalle. Schmelzpt.: 132°.

N-Carboxäthyl-Derivat, p-Nitrobenzylnitrourethan $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{O}_6\text{N}_3 = \text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{NO}_2) \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$ s. Spl. Bd. II, S. 296.

Dinitrodiazotoluolsäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_6\text{N}_4 = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{NO}_2$. a) 3,5-Dinitro-2-Diazotoluolsäure. N-Methylderivat s. 3,5-Dinitro-o-Tolylmethylnitramin, Hptw. Bd. II, S. 457.

N-Aethylderivat s. Dinitro-o-Tolyläthylnitramin Hptw. Bd. II, S. 458.

b) 3,5-Dinitro-4-Diazotoluolsäure. N-Methylderivat s. 3,5-Dinitrotolyl-4-Methylnitramin, Hptw. Bd. II, S. 484 und Spl. Bd. II, S. 264.

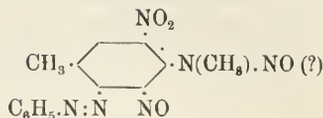
N-Aethylderivat $(\text{CH}_3$ in 1) s. 3,5-Dinitrotolyläthylnitramin(4), Hptw. Bd. II, S. 485.

N-Methylderivat der 2,3,5-Trinitro-4-Diazotoluolsäure, 2,3,5-Trinitro-p-tolyl-Methylnitramin $\text{C}_8\text{H}_7\text{O}_6\text{N}_5 = \text{CH}_3^1\text{C}_6\text{H}(\text{NO}_2)_3^{2,3,5}[\text{N}(\text{CH}_3)\text{NO}_2]^4$. B. Beim Eintragen von α- oder β-Dinitromethyl-p-toluidin in Salpetersäure (D: 1,52) oder von 5 g o-Nitro-p-tolyl-Methylnitrosamin in 50 cem Salpetersäure (D: 1,52) und 5 Minuten langem Erwärmen des Gemisches auf 100° (P., B. 30, 838). — Zur Darstellung vgl.: SOMMER, J. pr. [2] 67, 522. — Fast weisse Krystalle (aus Eisessig). Schmelzpt.: 156,5—157°. Leicht

löslich in Aceton, schwer in Aether und Ligroin. Durch Einwirkung von NH_3 entsteht 2-Amino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol (s. u.) (S.).

Verbindung $C_{14}H_{12}O_4N_6 =$

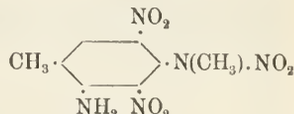
B. Bei Einwirkung von überschüssigem Phenylhydrazin auf Trinitrotolyl-Methylnitramin (s. o.) bezw. die entsprechende Nitrosoverbindung $C_6H[N(CH_3).NO]^4(NO_2)_3^{2,3,5}(CH_3)^1$ (S., *J. pr.* [2] 67, 529). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol und Xylol), bei 174° unter plötzlicher Zersetzung schmelzend. Sehr wenig löslich in Alkohol und Aceton, löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin.



N-Methylderivat der 2-Amino-4-Diazotoluolsäure $CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2)[N(NO_2).CH_3]$ s. S. 398, Z. 29 v. o.

N-Methylderivat der 2-Amino-3,5-Dinitro-4-Diazotoluolsäure, 2-Amino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol $C_8H_7O_6N_5 =$

B. Bei etwa 1-stdg. Erhitzen von 5,8 g 2,3,5-Trinitrotolyl-Methylnitramin (S. 1114—1115), 58 ccm Alkohol und 15 ccm Ammoniak (D: 0,91) im Druckkolben auf 100° (Sommer, *J. pr.* [2] 67, 522). — Braungelbe rechteckige Tafeln. Schmelzp.: $178-178,5^\circ$. Sehr leicht löslich in heissem Eisessig und Aceton, ziemlich leicht in den übrigen organischen Solventien, unlöslich in Ligroin. Liefert bei 2-stdg. Erhitzen mit der doppelten Menge Phenol auf $140-160^\circ$ 2-Amino-4-Methylamino-3,5-Dinitrotoluol (S. 398). Liefert durch Entamidirung 3,5-Dinitrotolyl-4-Methylnitramin (Spl. Bd. II, S. 264) (S., *J. pr.* [2] 67, 542).



2-Dimethylamino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol $C_{10}H_{13}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6H[N(CH_3)_2](NO_2)_2 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. B. Bei 20 Minuten langem Erhitzen von 3 g Trinitrotolyl-Methylnitramin (S. 1114—1115), 15 ccm Alkohol und 3 g einer 33%igen alkoholischen Lösung von Dimethylamin im Einschlußrohr auf dem Wasserbade (Ausbeute: etwa $1,5$ g) (S., *J. pr.* [2] 67, 528). — Bronzegelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: $126-127^\circ$.

2-Anilino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol $C_{14}H_{13}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NH \cdot C_6H_5)(NO_2)_2 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. B. Aus 3 g Trinitrotolyl-Methylnitramin (S. 1114—1115), 20 ccm Alkohol und 3 g Anilin (neben Diazoaminobenzol) (S., *J. pr.* [2] 67, 523). — Hellbraune würfelförmige Krystalle (aus absolutem Alkohol). Schmelzp.: 134° .

Nitrosamin $C_{14}H_{12}O_7N_6 = CH_3 \cdot C_6H[N(NO) \cdot C_6H_5]_2(NO_2)_2 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. B. Aus 2-Anilino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol (s. o.) in warmem Eisessig mittels $NaNO_2$ (S., *J. pr.* [2] 67, 563). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 141° (unter Zersetzung).

2-p-Chloranilino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol $C_{14}H_{12}O_6N_5Cl = CH_3 \cdot C_6H(NH \cdot C_6H_4Cl)(NO_2)_2 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. B. Beim Kochen von 3 g Trinitrotolyl-Methylnitramin (S. 1114—1115) und 5 g p-Chloranilin (Spl. Bd. II, S. 140) in Gegenwart von Alkohol (neben 4,4'-Dichlordiazoaminobenzol, Hptw. Bd. IV, S. 1561) (S., *J. pr.* [2] 67, 527). — Eigelbe Nadeln (aus einem Gemisch gleicher Theile Alkohol + Aceton). Schmelzp.: 193° . Schwer löslich in Alkohol und Benzol, löslich in warmem Aceton.

2-p-Toluidino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol $C_{15}H_{15}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)(NO_2)_2 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. Dunkelorange-rothe Nadeln (aus Alkohol und Aceton). Schmelzp.: 184° (S., *J. pr.* [2] 67, 525).

2-β-Naphtylamino-3,5-Dinitro-4-Methylnitramino-Toluol $C_{18}H_{15}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6H \cdot C_6H(NH \cdot C_{10}H_7)(NO_2)_2 \cdot N(CH_3) \cdot NO_2$. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 131° (S., *J. pr.* [2] 67, 526).

Benzylidendiisonitramin $C_6H_5 \cdot CH(N_2O_2H)_2$ und Ester desselben s. S. 408.

3. *Diazoxylol $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot N_2 \cdot OH$ (S. 1533).

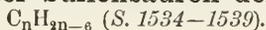
1) *Derivat des α-m-Xylidins, 1,3-Dimethyl-4-Diazobenzol $(CH_3)_2^{1,3}C_6H_3(N_2 \cdot OH)^4$ (S. 1533). — m-Xyloldiazoniumchlorid-Chlorjodadditionsproduct $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot N_2 \cdot Cl_2J$. Schmilzt bei 79° unter Zersetzung (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1102). — α-Naphtalinthiosulfon-m-Diazoxylol $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot N_2 \cdot S \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. Hellgelber krystallinischer Niederschlag. Beständig. Zersetzt sich bei $98-99^\circ$ (TRÖGER, EWERS, *J. pr.* [2] 62, 394). — β-Naphtalinthiosulfon-m-Diazoxylol $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot N_2 \cdot S \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. Hellgelbes Krystallpulver. Beständig. Zersetzt sich bei $87-88^\circ$ (T., E.).

1,3-Dimethyl-5-Brombenzol-4-Diazocyamid $(CH_3)_2^{1,3}C_6H_3Br^5(N:N \cdot CN)^4$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1457, Z. 1—3 v. o.

4. *5-Diazopseudocumol, 1,2,4-Trimethyl-5-Diazobenzol $(CH_3)_3^{1,2,4}C_6H_3(N_2 \cdot OH)^5$ (S. 1533—1534). Elektrische Leitfähigkeit der Lösung von Pseudocumoldiazoniumhydrat: HANTZSCH, ENGLER, B. 33, 2152. — $C_9H_{11}N_2 \cdot Cl$. Wird durch Wasser schnell zersetzt.

535). — Kanariengelbe leichte Flocken, bei 56—60° sich zersetzend. Schwer löslich in organischen Solventien. Beständig nur in wasserfreiem Zustande und bei niedriger Temperatur. Giebt die LIEBERMANN'sche Nitroso-Reaction und die Diazo-Reactionen. Zerfällt selbst in absolut ätherischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur unter Stickstoffentwicklung in 2,5-Dinitro-p-cymol (Spl. Bd. II, S. 63) bei gleichzeitiger starker Verharzung. Verharzt durch geringe Mengen von Säuren sowie von Alkali.

B. *Diazoderivate der Sulfonsäuren der Kohlenwasserstoffe



Verwendung von Diazosulfonsäuren für Sprengzwecke: SEIDLER, D.R.P. 46205; *Frdl.* II, 556. Verwendung zur Erzeugung von farbigen, photographischen Bildern: FEER, D.R.P. 53455; *Frdl.* II, 558.

I. *Diazobenzolsulfonsäure $C_6H_4O_3N_2S = C_6H_4 \left\langle \begin{smallmatrix} N:N \\ SO_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 1534—1537).

S. 1534, Z. 6 v. u. statt: „B. 221“ lies: „A. 221“.

3) **p*-Diazobenzolsulfonsäure (S. 1534—1535). Löslichkeit: GOLDSCHMIDT, BÜRCKLE, B. 32, 372. Ist in trockenem Zustande explosiv (WICHELHAUS, B. 34, 11). Zersetzung in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, *Soc.* 81, 1429. {Mit Chlorkalklösung entsteht} neben 4,6-Dichlor-2-Nitroanilin (Hptw. Bd. II, S. 320—321) die 2,2'-Dinitroazobenzoldisulfonsäure(4,4') (S. 1015) (ZINCKE, B. 34, 2853).

*Natriumsalze (S. 1535). Das *syn-Natriumsalz liefert mit Salzsäure momentan Diazobenzolsulfonsäure; das *anti-Salz erst nach einiger Zeit (HANTZSCH, GERILOWSKI, B. 33, 2157). Die elektrische Leitfähigkeit kann als Kriterium der Reinheit des syn-Salzes benutzt werden (H., DAVIDSON, B. 30, 344).

$2C_6H_4O_3N_2S.HgCl_2$. B. Durch mehrtägige Digestion von schmelzbarem Präcipitat mit Diazobenzolsulfonsäure und wenig Wasser. Strohgelbe Krystalle (HOFMANN, MARBURO, A. 305, 200). — $2C_6H_4O_3N_2S.Hg(CN)_2$. B. Aus den Componenten. Weisse Krystalle (H., M.).

4) **p*-Isodiazobenzolsulfonsäure $HO_3S.C_6H_4.N_2.OH$ (S. 1535). — Natriumsalz s. „anti-Salz“, *Hptw.* Bd. IV, S. 1535, Z. 26 v. u. und *Spl. daz.* — *Kaliumsalz $KO_3S.C_6H_4.N_2.OH + H_2O$. Leitfähigkeit, Verhalten bei der Titration mit Alkali: HANTZSCH, SCHÜMMANN, ENGLER, B. 32, 1715.

Die im *Hptw.* Bd. IV, S. 1535, Z. 12—3 v. u. als Oxynitraminsulfanilsäure $C_6H_6N_2SO_6$ aufgeführte Verbindung ist als 2,2'-Dinitroazobenzoldisulfonsäure(4,4') (S. 1015) erkannt worden (ZINCKE, B. 34, 2854) und daher hier zu streichen.

Chlordiazobenzolsulfonsäure $C_6H_3O_3N_2ClS = C_6H_3Cl \left\langle \begin{smallmatrix} N_2 \\ SO_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$. a) 4-Chlor-1-Diazobenzolsulfonsäure(2). B. Aus 4-Chloranilin-2-Sulfonsäure durch Diazotirung (PAAL, B. 34, 2754). — Gelbliche Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. Wird durch Kochen mit Alkohol kaum angegriffen. Beim Erhitzen mit Alkohol auf 110° entsteht m-Chlorbenzolsulfonsäure (Hptw. Bd. II, S. 118).

b) 4-Chlor-1-Diazobenzolsulfonsäure(3). B. Durch Diazotirung der 4-Chloranilin-3-Sulfonsäure (Hptw. Bd. II, S. 571) (P., B. 34, 2756). — Weisse Nadeln. Sehr beständig.

*4-Brom-1-Diazobenzolsulfonsäure(2) $C_6H_3O_3N_2BrS = C_6H_3Br \left\langle \begin{smallmatrix} N_2 \\ SO_3 \end{smallmatrix} \right\rangle$ (S. 1536).

**p*-Bromdiazoniumbenzol-o-Sulfonsäure $C_6H_3Br \left\langle \begin{smallmatrix} SO_3 \\ N_2 \end{smallmatrix} \right\rangle$ entsteht durch Diazotiren des Ammoniumsalzes der 4-Bromanilin-2-Sulfonsäure (Hptw. Bd. II, S. 572) mit $NaNO_2$ (GERILOWSKI, B. 33, 2318). — Sechseitige Täfelchen. Schwer löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Aether. Verpufft bei 149°.

Durch eiskalte Alkalien entstehen daraus die Alkalisalze der syn-*p*-Bromdiazoniumbenzol-o-Sulfonsäure $MeO_3S.C_6H_3Br.N$, welche stark alkalisch reagiren und kuppeln.

— syn-Natriumsalz $Na_2.C_6H_3O_4N_2BrS + H_2O$. Gelbe Kryställchen. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Bei gewöhnlicher Temperatur haltbar. — syn-Kaliumsalz $K_2.C_6H_3O_4N_2BrS + 4H_2O$. Täfelchen. — Die Alkalisalze der anti-*p*-Bromdiazoniumbenzol-o-Sulfonsäure $HO_3S.C_6H_3Br.N$ entstehen aus *p*-Bromdiazoniumbenzolsulfonsäure $\ddot{N}.OH$

fonsäure durch Einwirkung von Alkali in der Wärme (G., B. 33, 2319). — $K_2.C_6H_3O_4N_2BrS + H_2O$. Grünlichgelbe Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Kuppelt nicht mit β -Naphтол.

*Nitrodiazobenzolsulfonsäure $C_6H_3O_6N_3S = O_2N.C_6H_3<\underset{SO_3}{N_2}>$ (S. 1537).

a) *3-Nitro-4-Diazobenzolsulfonsäure ($SO_3H = 1$) (S. 1537). Ueberführung in die entsprechende Isodiazoverbindung und Verhalten der letzteren: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 81202; *Frdl.* IV, 661; D.R.P. 138268; C. 1903 I, 267.

Diazoderivat der m-Phenylendisulfonsäure $C_6H_2(<\underset{SO_3}{N_2}>)_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 579, Z 15 v. o.*

Diazoazobenzoltrisulfonsäure $C_{12}H_8O_9N_4S_3 = HO_3S.C_6H_4.N:N.C_6H_4(SO_3H)<\underset{N:N}{SO_3}>$.

B. Durch Diazotiren des Kaliumsalzes der Aminoazobenzoltrisulfonsäure (S. 1016) (JUNGHAHN, NEUMANN, B. 33, 1370). — $K_2.C_{12}H_8O_9N_4S_3$. Braune Nadeln. Zersetzt sich an der Luft, sowie beim Kochen mit Wasser. Beim Kochen mit Alkohol resultirt ein rothes Pulver, wahrscheinlich saures azobenzoltrisulfonsaures Kalium.

3. *Diazoxylolsulfonsäuren $C_8H_8O_3N_2S = (CH_3)_2C_6H_2<\underset{SO_3}{N_2}>$ (S. 1539).

1) *6-Diazo-1,3-Xylolsulfonsäure (4) (S. 1539). Bei Einwirkung von Chlorkalk entsteht 4-Azo-m-Xyloldisulfonsäure(6,6') (S. 1024) (ZINCKE, B. 34, 2854).

3) 4-Diazo-1,3-Xylolsulfonsäure (5). B. Man löst 1,3,4-Xylidinsulfonsäure(5) in Wasser und 30%iger Natronlauge, fügt die berechnete Menge $NaNO_2$ -Lösung hinzu und säuert unter Kühlung langsam mit Salzsäure (1,124) an (JUNGHAHN, B. 35, 3752). — Prismen (aus Wasser von 50°). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Aether. Verpufft beim Erhitzen.

4-Diazo-6-Nitro-1,3-Xylolsulfonsäure (5) $C_8H_7O_6N_3S = (CH_3)_2C_6H(NO_2)<\underset{SO_3}{N_2}>$.

B. Durch successive Behandlung der 6-Nitro-1,3,4-Xylidinsulfonsäure(5) in alkalischer Lösung mit Nitrit und HCl (J., B. 35, 3760). — Röthlich gefärbte Nadeln (aus Wasser von 60°). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether. Verpufft beim Erhitzen, sowie durch Schlag.

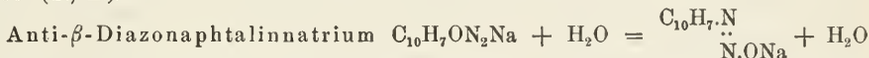
C. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} u. s. w. (S. 1540—1544).

I. *Diazonaphthalin $C_{10}H_7.N_2.OH$ (S. 1540—1543).

1) * α -Diazonaphthalin (S. 1540). — * α -Naphthalindiazoniumchlorid $C_{10}H_7.N_2.Cl$. Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, *Soc.* 83, 208. Bei der Einwirkung von Cupro-Natrium-Thiosulfat entsteht α -Azonaphthalin (BÖRNSTEIN, B. 34, 3968). — $C_{10}H_7.N_2.Cl_2J$. Schmelzp.: 98° (unter Zersetzung) (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1102). — * $C_{10}H_7.N_2.NO_2$. B. Durch Einwirkung von N_2O_3 oder N_2O_4 auf α -Quecksilbernaphtyl (*Hptw. Bd. IV, S. 1712*) in kaltem $CHCl_3$, neben anderen Producten (KUNZ, B. 31, 1530). — Benzolthiosulfon- α -Diazonaphthalin $C_{10}H_7.N_2.S.SO_2.C_6H_5$. B. Aus α -Naphthalindiazoniumchlorid (s. o.) und benzolthiosulfonsaurem Kalium (TRÖGER, EWERS, *J. pr.* [2] 62, 398). Hellbraunes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 90—91°. — p-Toluolthiosulfon- α -Diazonaphthalin $C_{10}H_7.N_2.S.SO_2.C_7H_7$. Roth es erstarrendes Oel und Krystalle. Zersetzt sich bei 97° (T., E.). — α -Naphthalinthiosulfon- α -Diazonaphthalin $C_{10}H_7.N_2.S.SO_2.C_{10}H_7$. Erhärtendes Oel und braune Krystalle. Zersetzt sich bei 108° (T., E.). — β -Naphthalinthiosulfon- α -Diazonaphthalin $C_{10}H_7.N_2.S.SO_2.C_{10}H_7$. Gelber krystallischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 101—102° (T., E.).

2) * β -Diazonaphthalin (S. 1540). — * $C_{10}H_7.N_2.Cl$. *Darst.* der Lösung des β -Naphthalindiazoniumchlorids: Man löst 70 g β -Naphthylamin in 42 cem 39%iger Salzsäure + 700 g heissen Wassers, kühlt rasch ab und fügt 200—300 cem conc. Salzsäure und unter kräftigem Rühren, ohne zu kühlen, 10%ige Natriumnitritlösung hinzu, bis die Jodstärke-reaction eintritt (SCHEID, B. 34, 1813). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, *Soc.* 83, 209. — $C_{10}H_7.N_2.Cl_2J$. Schmelzp.: 90° (unter Zersetzung) (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1102). — Benzolsulfon- β -Diazonaphthalin, β -Naphthalindiazophenylsulfon $C_{16}H_{12}O_2N_2S = C_{10}H_7.N_2.SO_2.C_6H_5$. B. Durch Zersetzung von benzolthiosulfonsaurem β -Naphthalindiazonium (s. u.) (DYBOWSKI, HANTZSCH, B. 35, 270). Gelbbraune Krystalle (durch Ligroin aus Aether gefällt). Zersetzt sich bei 96°.

Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, schwer in Ligroin. — Benzolthiosulfon-β-Diazonaphthalin, benzolthiosulfonsaures β-Naphtalindiazonium C₁₀H₇N₂S.SO₂C₆H₅. Citronengelbe Nadeln. Löslich in Wasser. Zersetzt sich rasch unter Bildung von Schwefel und β-Naphtalindiazophenylsulfon (s. o.) (TRÖGER, EWERS, *J. pr.* [2] **62**, 400; D., H., *B.* **35**, 269). — β-Toluolthiosulfon-β-Diazonaphthalin C₁₀H₇N₂S.SO₂C₇H₇. Hellgelbe Krystallnadeln, die bald weich werden und dann allmählich zu einer amorphen, braunen Masse erstarren. Zersetzt sich bei 104° (T., E.). — α-Naphtalinthiosulfon-β-Diazonaphthalin C₁₀H₇N₂S.SO₂C₁₀H₇. Krystallinisch erstarrendes Oel. Zersetzt sich bei 115—116° (T., E.). — β-Naphtalinthiosulfon-β-Diazonaphthalin C₁₀H₇N₂S.SO₂C₁₀H₇. Rötlich braunes harziges Pulver. Erweicht bei 55°. Zersetzt sich bei 95° bis 96° (T., E.).



(BÖCKING; vgl. ENGLER, *B.* **33**, 2189). Weisse glänzende Krystalle. Wird über P₂O₅ wasserfrei und haltbarer. Klar löslich in viel Wasser. — Ueber freies anti-Diazonaphthalinhydrat und Naphtylnitrosamin s. EN., *B.* **33**, 2190; H., POHL, *B.* **35**, 2968).

1-Chlornaphtalin-2-Diazoniumsulfat C₁₀H₇O₄N₂ClS = C₁₀H₆Cl.N₂.SO₄H. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Essigsäure, ziemlich löslich in CH₃OH. Färbt sich an der Luft bald gelb. Verwandelt sich in wässriger Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat in 2-Diazonaphtol(1) (s. u.) (ORTON, *P. Ch. S.* Nr. 258).

2,4-Dibromnaphtalin-1-Diazoniumsulfat C₁₀H₆O₄N₂Br₂S = C₁₀H₅Br₂.N₂.SO₄II. Nadeln. Geht in wässriger Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat in 4-Brom-1-Diazonaphtol(2) (S. 1124) über (O., *P. Ch. S.* Nr. 258).

*Diazoderivat aus 4-Nitro-α-Naphtylamin C₂₀H₁₃O₄N₅ (S. 1540—1541). Der Artikel ist hier zu streichen. Vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 1574, Z. 26—22 v. u. und Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 1136.*

*Naphtalin-2-Diazooxyd(1), 2-Diazonaphtol(1)

C₁₀H₆ON₂ = (S. 1541). B. Aus 1-Chlornaphtalin-2-Diazoniumsulfat (s. o.) in wässriger Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (ORTON, *P. Ch. S.* Nr. 258). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 76—77°.

6(?) -Nitro-1,2-Naphtalindiazooxyd C₁₀H₅O₃N₃

= NO₂.C₁₀H₅ < $\begin{matrix} O \\ \diagup \quad \diagdown \\ N \end{matrix} \rangle N$ (Wahrscheinlich identisch mit der S. 1541, Z. 25 v. o. sub a aufgeführten Verbindung). B. Durch Kochen von diazotirtem 1,6-Dinitro-2-Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 331) mit viel Alkohol (SCHEID, *B.* **34**, 1816). — Explodirt bei 150—157°.

*Diazonaphthalinsulfonsäuren C₁₀H₆O₃N₂S = C₁₀H₆ < $\begin{matrix} N_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ SO_3 \end{matrix} \rangle$ (S. 1541—1542).

a) *1-Diazonaphthalinsulfonsäure(2) (S. 1541). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, *Soc.* **83**, 210.

c) *1-Diazonaphthalinsulfonsäure(4) (S. 1541). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* **83**, 212.

d) *1-Diazonaphthalinsulfonsäure(5) (S. 1541). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* **83**, 213.

f) *1-Diazonaphthalinsulfonsäure(8) (S. 1542). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* **83**, 214.

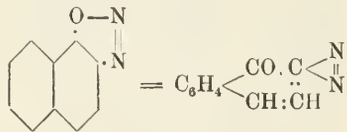
g) *2-Diazonaphthalinsulfonsäure(6) (S. 1542). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* **83**, 215.

h) *2-Diazonaphthalinsulfonsäure(7) (S. 1542). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* **83**, 215.

*Diazonaphthalindisulfonsäuren C₁₀H₆O₆N₂S₂ (S. 1542). c) 2-Diazonaphthalindisulfonsäure(3,6). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* **83**, 217.

d) 2-Diazonaphthalindisulfonsäure(6,8). Zersetzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: C., N., *Soc.* **83**, 216.

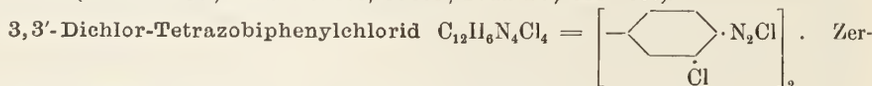
6-Nitro-2-Diazonaphthalinsulfonsäure(8) C₁₀H₇O₆N₃S bezw. C₁₀H₅O₅N₃S = O₂N.C₁₀H₅ < $\begin{matrix} N_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ SO_3 \end{matrix} \rangle$. B. Aus dem NH₄-Salz der 6-Nitro-2-Naphtylaminsulfonsäure(8) (vgl. Spl. Bd. II, S. 345) durch Diazotiren mittels NaNO₂ und HCl (JACCHIA, *A.* **323**, 121). — Blättchen, die beim Stehen über H₂SO₄ allmählich in das Anhydrid übergehen. Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heissem Wasser.



2. *Derivate des Biphenyls (S. 1543).

*p-Aminodiazobiphenylchlorid $C_{12}H_{10}N_3Cl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot Cl$ (S. 1543).
 {Darst. . . . Benzidin . . . (TÄUBER, B. 27, 2628; BAYER & Co., 51576; Frdl. II, 469).

*Tetrazobiphenyl [$-C_6H_4 \cdot N_2 \cdot Ac$]₂ (S. 1543, Z 15–33 v. o.). Bei der Kuppelung in Gegenwart von Alkohol wird zuweilen eine Diazoniumgruppe durch H ersetzt (WEDEKIND, B. 31, 479). Tetrazobiphenyl wird zur Darstellung von Baumwoll-Azofarbstoffen vielfach verwendet; vgl. darüber den Artikel „Benzidin“ (S. 639, Z. 29–36 v. o.). — *Tetrazobiphenylchlorid, Biphenyl-Bisdiazoniumchlorid $C_{12}H_8N_4Cl_2$ (S. 1543, Z. 19 v. o.). Zersetzung in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, Soc. 81, 1438. — Unterschweifligsaures Salz. Gelber voluminöser Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure (BECKER, D.R.P. 80652; Frdl. IV, 676). Sehr beständig. Bräunt sich bei 50°. Ist bei 80° verkohlt. — Bisbenzolsulfon-Tetrazobiphenyl $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Biphenylbisdiazoniumchlorid (s. o.) und benzolsulfinsaurem Salz (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 379). Goldgelber amorpher Niederschlag. — Bis-p-brombenzolsulfon-Tetrazobiphenyl [$Br \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 -$]₂. Goldgelber amorpher Niederschlag (T., E.). — Bis-o-toluolsulfon-Tetrazobiphenyl [$C_7H_7 \cdot SO_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 -$]₂. Gelber amorpher Niederschlag. Löslich in Chloroform. Durch Petroleumäther fällbar (T., E.). — Bis-p-toluolsulfon-Tetrazobiphenyl [$C_7H_7 \cdot SO_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 -$]₂. Gelber amorpher Niederschlag (T., E.). — Bisbenzothiosulfon-Tetrazobiphenyl $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot S \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot S \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Biphenylbisdiazoniumchlorid (s. o.) und benzothiosulfinsaurem Kalium (Hpiw. Bd. II, S. 162, Z. 1 v. o.) in neutraler wässriger Lösung (T., E., J. pr. [2] 62, 374). Goldgelbe Krystallnadeln, die binnen Kurzem zu einem amorphen Pulver werden. Zersetzt sich bei ca. 129–130°. — Bis-o-toluolthiosulfon-Tetrazobiphenyl $C_7H_7 \cdot SO_2 \cdot S \cdot N_2 \cdot [C_6H_4]_2 \cdot N_2 \cdot S \cdot SO_2 \cdot C_7H_7$. Orangegelber amorpher Niederschlag (T., E.). Zersetzt sich gegen 140°. — Bis-p-toluolthiosulfon-Tetrazobiphenyl $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot S \cdot N_2 \cdot [C_6H_4]_2 \cdot N_2 \cdot S \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Goldgelbes amorphes Pulver (T., E.). Zersetzt sich bei ca. 147°. — α-Naphtalinsulfonsaures Tetrazobiphenyl. Rothbraune Nadeln. Schmelzpt.: 115,5–117° (unter Zersetzung). In feuchtem Zustande nur bis 70° haltbar. Unlöslich in Aether und Benzin, fast unlöslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Wasser, löslich in Eisessig (B.; D.R.P. 81039, 86367; Frdl. IV, 678, 679). — Bis-α-naphtalinsulfon-Tetrazobiphenyl [$C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 -$]₂. Gelber amorpher Niederschlag (T., E., J. pr. [2] 62, 380). Löslich in Essigester, durch Petroleumäther daraus fällbar. — Bis-β-naphtalinsulfon-Tetrazobiphenyl [$C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 -$]₂. Gelber amorpher Niederschlag. Löslich in Essigester (T., E.). — Bis-α-naphtalinthiosulfon-Tetrazobiphenyl [$C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot S \cdot N_2 \cdot C_6H_4 -$]₂. Orangerother amorpher Niederschlag (T., E., J. pr. [2] 62, 376). Zersetzt sich bei ca. 125°. — Bis-β-naphtalinthiosulfon-Tetrazobiphenyl [$C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot S \cdot N_2 \cdot C_6H_4 -$]₂. Gelber amorpher Niederschlag (T., E., J. pr. [2] 62, 375). Zersetzt sich bei 131–133°. — Tetrazobiphenyl giebt mit Naphtol(2)-sulfonsäure(1) und mit Naphtol(2)-Trisulfonsäure beständige Salze (BAYER & Co., D.R.P. 92169, 93305; Frdl. IV, 684–686).

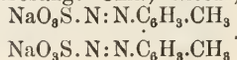


setzung in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, Soc. 81, 1439.

*4,4'-Tetrazobiphenyldisulfonsäure (2,2') $C_{12}H_6O_6N_4S_2 + 2H_2O = \left[-C_6H_3 \langle SO_2 \rangle_2 \right]_2 + 2H_2O$ (S. 1543). Darst.: ELBS, WOHLFAHRT, J. pr. [2] 66, 572. — Nadeln.

3. *Tetrazobitolyl $HO \cdot N_2 \cdot \langle \text{Hexagon} \rangle \text{---} \langle \text{Hexagon} \rangle \cdot N_2 \cdot OH$ (S. 1543). Das bitolyltetrazo-

disulfonsaure Natrium (s. u.) liefert mit den Chlorhydraten von aromatischen Aminen natriumfreie, krystallisirte Verbindungen — z. B. [$-C_6H_3(CH_3)NH \cdot N(SO_3H) \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$]₂ (?) —, die gegen 160° ohne zu schmelzen sich zersetzen, in kaltem Wasser sehr wenig löslich, in kalten Alkalien ohne Zersetzung löslich sind, keinen Farbstoffcharakter besitzen, beim Kochen mit verdünnten Säuren keinen Stickstoff entwickeln, diazotirbar sind und durch Einwirkung von Sonnenlicht oder durch längeres Kochen mit Alkohol in die entsprechenden Azofarbstoffe wie [$-C_6H_3(CH_3) \cdot N_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$]₂ übergehen (SEYEWETZ, BIOT, C. r. 134, 1068). — Tetrazobitolylchlorid. Zersetzung in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, Soc. 81, 1439. — Bitolyltetrazodisulfonsaures Natrium



B. Aus tetrazotirtem o-Tolidin (S. 654) und Natriumsulfit; zur Erzielung einer guten Ausbeute muss das Dreifache der theoretischen Menge an Natriumsulfit genommen werden (S., BLANC, C. r. 133, 38). Krystalle (aus 10% iger Natriumsulfitlösung). Combinirt sich mit salzsaurem Aethyl- β -Naphtylamin zu der Bitolyldihydroazo- β -Aethylnaphtylamin-N,N-Disulfonsäure (S. 1093). — Bisbenzolsulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{SO}_2\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. B. Aus Tetrazobitolylchlorid durch benzolsulfinsaures Salz (FRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 381). Goldgelber amorpher Niederschlag. — Bis-p-brombenzolsulfon-Tetrazobitolyl $[\text{Br}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SO}_2\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Goldgelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 128° (T., E.). — Bis-o-toluolsulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_7\text{H}_7\cdot\text{SO}_2\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Goldgelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 119° (T., E.). — Bis-p-toluolsulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_7\text{H}_7\cdot\text{SO}_2\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Goldgelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 125° (T., E.). — Bisbenzothiosulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{SO}_2\cdot\text{S}\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. B. Aus Tetrazobitolylchlorid und benzothiosulfonsaurem Kalium (Hptw. Bd. II, S. 162, Z. 1 v. o.) (T., E., J. pr. [2] 62, 376). Gelbe mikroskopische Krystallnadeln, die schnell amorph werden. Zersetzt sich bei ca. 132° . — Bis-o-toluolthiosulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_7\text{H}_7\cdot\text{SO}_2\cdot\text{S}\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Theils amorpher, theils krystallinischer gelber Niederschlag (T., E.). — Bis-p-toluolthiosulfon-Tetrazobitolyl $[\text{CH}_3\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{SO}_2\cdot\text{S}\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Bald amorpher, bald krystallinischer gelber Niederschlag. Zersetzt sich bei $135\text{--}136^\circ$ (T., E.). — Bis- α -naphthalinsulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_{10}\text{H}_7\cdot\text{SO}_2\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Goldgelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 130° (T., E.). — Bis- β -naphthalinsulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_{10}\text{H}_7\cdot\text{SO}_2\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Goldgelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich gegen 128° (T., E.). — Bis- α -naphthalinthiosulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_{10}\text{H}_7\cdot\text{SO}_2\cdot\text{S}\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Amorpher Niederschlag, aus verdünnten Lösungen orangeroth, aus conc. orange gelb und harzig. Zersetzt sich bei 108° (T., E.). — Bis- β -naphthalinthiosulfon-Tetrazobitolyl $[\text{C}_{10}\text{H}_7\cdot\text{SO}_2\cdot\text{S}\cdot\text{N}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)]_2$. Zersetzt sich bei 112° (T., E.).

* Tetrazobitolyl-disulfonsäure $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{O}_6\text{N}_4\text{S}_2 + \text{H}_2\text{O} = \left[-\text{C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3) \left\langle \text{SO}_2 \right\rangle \right]_2 + \text{H}_2\text{O}$ (S. 1543, Z. 3 v. u.). Darst. o-Tolidindisulfonsäure (6,6') (S. 655) wird in verdünnter Natronlauge gelöst, mit NaNO_3 und dann mit Salzsäure versetzt; Ausbeute fast quantitativ (ELBS, WOHLFAHRT, J. pr. [2] 66, 565). — Giebt mit Phenolen und Aminen Disazofarbstoffe, deren Affinität zur Baumwollfaser gering ist.

3a. Fluoren-2-Diazoniumhydroxyd $\text{C}_{13}\text{H}_9\text{ON}_2 = \text{C}_{13}\text{H}_9\cdot\text{N}(\text{N})\cdot\text{OH}$. — Chlorid $\text{C}_{13}\text{H}_9\text{N}_2\text{Cl}$. B. Durch Zufügen von Natriumnitrit zu einer 40° warmen Suspension von salzsaurem 2-Aminofluoren (Hptw. Bd. II, S. 633, Z. 20 v. o.) in verdünnter Salzsäure (DIELS, B. 34, 1760). Tiefgelbe Nadeln mit $2\text{H}_2\text{O}$ aus Wasser. Färbt sich bei ca. 116° bräunlich und zersetzt sich bei $119\text{--}120^\circ$ (corr.) unter Aufschäumen. Löslich in 40 Thln. Wasser von 18° . Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Giebt mit HgCl_2 , H_2PtCl_6 und $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ sehr wenig lösliche, gelbliche bzw. orangefarbene Niederschläge. — Bromid und Jodid. Weissliche bzw. gelbe Nadeln. Schwer löslich in heissem Wasser.

D. * Derivate der Phenole und Alkohole (S. 1544—1552).

Die freien Diazophenole (Diazophenol-Anhydride) sind nach WOLFF (A. 312, 127) sowie HANTZSCH (B. 35, 889, 891) als Chinondiazide, z. B. $\text{O}:\text{C}_6\text{H}_4 \left\langle \text{N} \right\rangle$, aufzufassen.

Ueber die Combination von Diazophenoläthern und deren Sulfonsäuren mit Phenolen und ihren Sulfonsäuren vgl.: Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 12451; Frdl. I, 361—364.

I. * Diazophenol $\text{HO}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2\cdot\text{OH}$ (S. 1544—1550).

1) * *o*-Diazophenol $\text{HO}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2\cdot\text{OH}$ (S. 1544). — * $\text{HO}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2\cdot\text{Cl}$. Giebt beim Erwärmen mit Aethyl- oder Methyl-Alkohol Phenol (CAMERON, Am. 20, 233). — *o*-Diazophenolschweflige Säure s. Hptw. Bd. IV, S. 1549.

o-Diazoisol $\text{CH}_3\cdot\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2\cdot\text{OH}$. Die wässrige Lösung der *o*-Anisoldiazoniumsalze ist sehr beständig; sie kann im Rohre auf über 100° erhitzt werden, ohne sich zu zersetzen (GATTERMANN, B. 32, 1136). — $\text{CH}_3\cdot\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2\cdot\text{Cl}_2\text{J}$. Schmelzp.: 84° (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; Frdl. IV, 1102). — *o*-Diazoisolschweflige Säure s. Hptw. Bd. IV, S. 1549. — Benzothiosulfon-*o*-Diazoisol $\text{CH}_3\cdot\text{O}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}_2\cdot\text{S}\cdot\text{SO}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. Hellbraune Krystalle. Zersetzt sich bei 73° (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 62, 420). — *p*-Toluolthio-

sulfon-o-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_7\text{H}_7$. Mikrokrystallinischer orangegelber Niederschlag. Zersetzt sich bei 82° (T., E.). — α -Naphthalinthiosulfon-o-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Orangegelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei $95\text{--}96^\circ$ (T., E.). — β -Naphthalinthiosulfon-o-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 92° (T., E.).

2) **p*-Diazophenol $\text{HO.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{OH}$ (S. 1545—1546). — $^*\text{C}_6\text{H}_4(\text{OH})\text{N}_2\text{Cl}$. Liefert beim Erwärmen mit Aethyl- oder Methyl-Alkohol mit oder ohne Gegenwart von Säuren oder Alkalien Phenol (CAMERON, *Am.* 20, 229). — Cyanid $\text{HO.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{CN}$ s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1546. — *p*-Diazophenolschweflige Säure s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1549.

*Methyläther, *p*-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{OH}$ (S. 1545). Elektrische Leitfähigkeit der Lösung von *p*-Anisoldiazoniumhydrat: HANTZSCH, ENGLER, *B.* 33, 2151. — $^*\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{Cl}$. Gegen Wasser sehr beständig (H., *B.* 33, 2517). — $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{Cl}_2$. Schmelzp.: 120° (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1102). — Anisoldiazoniumcyanid $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{:N})\text{CN} + \text{HCN} + 2\text{H}_2\text{O}$. *B.* Scheidet sich aus der mit Cyanwasserstoff gesättigten wässrigen Lösung nach Concentration durch Ausfrieren und Eindunsten (bei $0\text{--}5^\circ$) aus (EULER, H., *B.* 34, 4166). Farblose würfelförmliche Krystalle, leicht zersetzlich. Die Lösungen geben die Reactionen der Diazonium- und der Cyanionen und leiten ähnlich wie KCN.

*Anisoldiazocyanide $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}:\text{N}:\text{CN}$ (S. 1545, Z. 13—12 v. u.). a) *Syn-derivat $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}:\text{N}:\text{CN}$ (S. 1545). *B.* Aus stark gekühlter Anisoldiazoniumchloridlösung

durch Eintragen in wässrig-alkoholische KCN-Lösung bei -10° (H., *B.* 33, 2172). Orangerotes, voluminöses Pulver. Schmelzp.: $50\text{--}51^\circ$. Die alkoholische Lösung ist intensiv farbig und leitet den Strom nur minimal. Die wässrige Lösung ist farblos und leitet stark (nach HANTZSCH infolge Umlagerung zum Diazoniumcyanid $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CN})\text{:N}$, vgl. oben). Kuppelt stark. Entwickelt mit Kupferpulver stürmisch Stickstoff. Lagert sich beim Stehen glatt zum anti-Cyanid (s. u.) um.

b) *Antiderivat $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}:\text{N}:\text{CN}$ (S. 1545). *B.* Aus dem syn-Cyanid (s. o.) beim

Stehen (H., *B.* 33, 2172). Braunrothe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: $121\text{--}122^\circ$. Kuppelt nicht mit Naphtol. Gegen Kupferpulver beständig.

p-Diazoanisolschweflige Säure s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1549 und *Spl.* Bd. IV, S. 1124. — Benzolthiosulfon-*p*-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_6\text{H}_5$. Hellgelbe Blättchen. Schmelzp.: $70\text{--}71^\circ$. Zersetzt sich bei 73° (TRÖGER, EWERS, *J. pr.* [2] 62, 418). — *p*-Toluolthiosulfon-*p*-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_7\text{H}_7$. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich bei $102\text{--}103^\circ$ (T., Ew.). — α -Naphthalinthiosulfon-*p*-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Hellgelbes Oel, das zu einer gelben krystallinischen Masse erstarrt. Zersetzt sich bei $100\text{--}101^\circ$ (T., Ew.). — β -Naphthalinthiosulfon-*p*-Diazoanisol $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Gelbes erhärtendes Oel und weisse Krystalle. Zersetzt sich bei $91,5^\circ$ (T., Ew.).

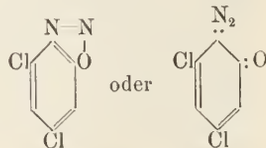
Syn-*p*-Diazoanisolkalium $\text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}:\text{N}:\text{KO.N}$. *B.* Aus dem Anisoldiazoniumbromid

und überschüssiger conc. Kalilauge bei -10° (H., *B.* 33, 2158). — Weisse Blättchen. Trocken ziemlich haltbar. In Wasser klar löslich, aber nur in Gegenwart von Kali beständig. Krystallisiert aus siedender Kalilauge. Kuppelt momentan sehr stark.

*Aethyläther, *p*-Diazophenetol $\text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{OH}$ (S. 1545). — *p*-Aethoxydiazobenzolschweflige Säure s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1549 und *Spl.* Bd. IV, S. 1124. — Benzolthiosulfon-*p*-Diazophenetol $\text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_6\text{H}_5$. Orangegelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei $81\text{--}82^\circ$ (T., Ew., *J. pr.* [2] 62, 423). — *p*-Toluolthiosulfon-*p*-Diazophenetol $\text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_7\text{H}_7$. Hellgelbe krystallinische Masse. Zersetzt sich bei 116° (T., Ew.). — α -Naphthalinthiosulfon-*p*-Diazophenetol $\text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Gelbweisser krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei $121\text{--}122^\circ$ (T., Ew.). — β -Naphthalinthiosulfon-*p*-Diazophenetol $\text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{S.SO}_2\text{C}_{10}\text{H}_7$. Weisser krystallinischer Niederschlag. Wird beim Stehen gelb. Zersetzt sich bei 108° (T., Ew.).

3) *m*-Diazophenol $\text{HO.C}_6\text{H}_4\text{N}_2\text{OH}$. *m*-Phenoldiazoniumchlorid giebt beim Erwärmen mit Aethyl- oder Methyl-Alkohol Phenol (CAMERON, *Am.* 20, 234).

3,5-Dichlor-2-Diazophenol (3,5-Dichlor-*o*-Benzochinon-2-Diazid) $\text{C}_6\text{H}_2\text{ON}_2\text{Cl}_2$ =
B. Durch freiwillige Umwandlung von 2,4,6-Trichlorbenzol-

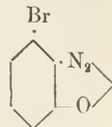


diazoniumhydroxyd (vgl. S. 1104), besonders in Gegenwart von Natriumacetat oder Natrium-bicarbonat (ORTON, *Chem. N.* 87, 14). — Orangefarbene Prismen aus Aether. Schmilzt bei 83—84° zu einer rothen Flüssigkeit, die sich bei 87° zersetzt. Sehr leicht löslich in allen Lösungsmitteln, ausser Petroleumäther. Die heisse wässrige Lösung zersetzt sich schnell unter Braunfärbung und Trübung. Löslich in conc. Säuren zu farblosen Flüssigkeiten, die beim Verdünnen mit Wasser gelb werden. Die saure Lösung lässt sich mit alkalischer β -Naphthollösung kuppeln. — Hydrochlorid $O:C_6H_2Cl_2:N_2 \cdot HCl$. Aus der wasserfreien ätherischen Lösung durch gasförmige Salzsäure. Nadeln.

3-Brom-2-Diazophenol $C_6H_5ON_2Br =$
Orangefarbene Nadeln. Schmelzpz.: 103° (unter Zersetzung) (ORTON,
P. Ch. S. Nr. 268).

*Dibromdiazophenol $C_6H_2ON_2Br_2 = C_6H_2Br_2 \langle \begin{smallmatrix} N_2 \\ O \end{smallmatrix} \rangle$ (S. 1546—1547).

c) *2,6-Dibrom-4-Diazophenol (S. 1546—1547). Methyläther, 2,6-Dibrom-4-Diazoanisol $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot N_2 \cdot OH$.



Syn-Diazodibromanisolkalium $C_7H_5O_2N_2Br_2K = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot \overset{N}{\underset{O}{N}}$. B. Durch

Eintragen der wässrigen Lösung von 2,6-Dibromanisoldiazoniumnitrat(4) in die 15—20 fache Menge Kalilauge (1:1) unter Eiskühlung (HANTZSCH, POHL, *B.* 35, 2969). — Ist, vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, längere Zeit haltbar. Weisser amorpher Niederschlag. Sehr leicht löslich. Liefert in wässriger Lösung ein unbeständiges Hg-Salz. Kuppelt mit β -Naphthol momentan.

Anti-Diazodibromanisohydrat(4) $C_7H_6O_2N_2Br_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot \overset{N}{\underset{N \cdot OH}{N}}$. B.

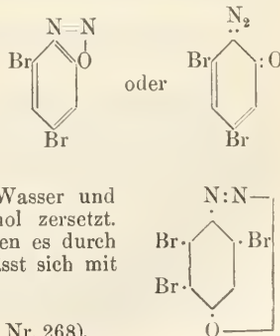
Aus der gekühlten Lösung des Kaliumsalzes (s. u.) durch Essigsäure (H., P., *B.* 35, 2970). — Weiss. Schwer löslich in Wasser unter gleichzeitiger Verwandlung in Dibromanisolnitrosamin (s. u.). Kuppelt mit alkoholischer β -Naphthollösung ziemlich rasch. Leicht löslich in verdünnten Alkalien unter Bildung der anti-Salze. Langsam löslich in verdünnten, rasch in conc. Säuren. Sehr leicht löslich in Aether, aus der Lösung wird durch trockenes Ammoniak sofort das NH_4 -Salz gefällt. Mit Acetylchlorid entsteht das Dibromanisoldiazoniumchlorid sowohl in ätherischer Lösung als auch aus dem festen Hydrat. Reagirt im festen Zustande mit PCl_5 explosionsartig, in ätherischer Lösung unter Bildung des Diazoniumchlorids. Leicht löslich in Benzol und Chloroform unter Stickstoffentwicklung. — Kaliumsalz, anti-Diazodibromanisolkalium $K \cdot C_7H_5O_2N_2Br_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot \overset{N}{\underset{N \cdot OK}{N}}$. B. Durch Eintragen der wässrigen Lösung von 2,6-Dibromanisol-

diazoniumnitrat(4) in heisse conc. Kalilauge und darauffolgendes Erwärmen (H., P., *B.* 35, 2969). Nadeln (aus wässriger KOH-haltiger Lösung). Liefert beim Ansäuern weisses voluminöses anti-Diazohydrat (s. o.). Wird aus wässriger Lösung durch Hg-Salze als weisses relativ beständiges Hg-Salz gefällt. Kuppelt nur langsam mit β -Naphthol.

2,6-Dibromanisolnitrosamin(4) $C_7H_6O_2N_2Br_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH \cdot NO$. B. Durch Einleiten von CO_2 bei 0° in die wässrige Lösung des anti-Kaliumsalzes (s. o.) (H., P., *B.* 35, 2971). — Gelbe Flocken. Indifferent gegen alle Hydroxylreagentien, sowohl im festen Zustande, als auch in Lösung. Liefert mit HCl -Gas in ätherischer Lösung ein Hydrochlorid in Form hellgelber Nadeln, welches mit Wasser das Nitrosamin zurückliefert. Ist beständig gegen verdünnte Säuren und Alkalien. Conc. Säuren lösen nur sehr schwer unter theilweiser Zersetzung, conc. Alkalien wandeln in Diazokaliumsalz um. Kuppelt mit β -Naphthol langsam.

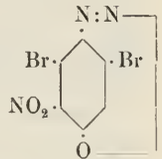
c) 3,5-Dibrom-2-Diazophenol (3,5-Dibromo-Benzochinon-2-Diazid) $C_6H_2ON_2Br_2 =$
B. Aus 2,4,6-Tribrombenzoldiazoniumhydroxyd (vgl. S. 1105) durch freiwillige Umwandlung in wässriger Lösung, besonders in Gegenwart von Natrium-Acetat oder -Bicarbonat (O., *Chem. N.* 87, 15). — Orangefarbene Prismen. Explodirt bei 140°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aether und Eisessig, sehr wenig in kaltem Wasser und Petroleumäther. Wird durch siedendes Wasser oder Alkohol zersetzt. Löst sich in conc. Säuren zu farblosen Flüssigkeiten, aus denen es durch Wasser unverändert gefällt wird. Die Lösung in Säuren lässt sich mit alkalischer β -Naphthollösung kuppeln.

2,3,5-Tribrom-4-Diazophenol $C_6HON_2Br_3 =$
Orangefarbene Krystalle. Zersetzt sich bei 124° (O., *P. Ch. S.* Nr. 268).



*4,6-Dinitro-2-Diazophenol $C_6H_2O_5N_4 = (O_2N)_2C_6H_2 < \overset{N_2}{O} >$ (S. 1547). Einwirkung von Kaliumsulfid: HANTZSCH, BORGHANS, *B.* 30, 92. Ueber die Combination mit Phenolen und Phenolsulfonsäuren zu Azofarbstoffen vgl.: GRIESS, D.R.P. 3224; *Frdl.* I, 355.

3,5-Dibrom-2-Nitro-4-Diazophenol $C_6HO_3N_3Br_2 =$
Gelbe Platten. Zersetzt sich bei 196° (ORTON, *P. Ch. S.* Nr. 268).



*o-Phenylendiazosulfid $C_6H_4N_2S = C_6H_4 < \overset{N}{S} > N$ (S. 1548). *B.*
Aus Anilin-o-Thiosulfonsäure durch Diazotirung (Clayton Anil. Co.,
D.R.P. 120504; *Frdl.* VI, 88).

p-Rhodandiazoniumchlorid $NC.S.C_6H_4.N_2Cl$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1527* und *Be-*
richtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 1108.

*p-Diazoanisolschweflige Säure, p-Methoxybenzoldiazosulfonsäure $C_7H_6O_4N_2S =$
 $CH_3.O.C_6H_4.N:N.SO_3H$ (S. 1549). {... (ALTSCHUL, *B.* 25, 1844); RIEDEL, D.R.P.
70459; *Frdl.* III, 924).

*p-Aethoxydiazobenzolschweflige Säure $C_9H_{10}O_4N_2S = C_2H_5.O.C_6H_4.N:N.SO_3H$
(S. 1549). {... (ALTSCHUL, ...); R., D.R.P. 68719; *Frdl.* III, 922).

*Diazophenolsulfonsäure $C_6H_6O_5N_2S = HO.C_6H_5(SO_3H).N_2.OH$ (S. 1549). a) *2-Di-
azophenol-4-Sulfonsäure (S. 1549). Ueber die Combination mit Phenolen (besonders
 β -Naphтол) zu Azofarbstoffen vgl.: GRIESS, D.R.P. 3224; *Frdl.* I, 357.

2-Nitro-6-Diazophenolsulfonsäure(4). *B.* Aus der Diazoverbindung der 2-Chlor-
3-Nitranilin-Sulfonsäure(5) durch überschüssige Soda oder Natriumacetat (Bad. Anilin-
u. Sodaf., D.R.P. 141750; *C.* 1903 I, 1324). — Giebt mit β -Naphтол einen blavioletten
Farbstoff.

S. 1550, Z. 20 v. o. statt: „K.C_6H_3N_4SO_8“ lies: „K_2.C_6H_2N_4SO_8“.

6. *Diazonaphтол (S. 1551).

Naphtalindiazooxyd $C_{10}H_6 < \overset{O}{N} > N$ und Nitronaphtalindiazooxyd s. *Hptw.*
Bd. IV, S. 1541 und *Spl. Bd. IV, S. 1119.*

4-Brom-1-Diazonaphтол(2) $C_{10}H_5ON_2Br = O:C_{10}H_5Br:N_2$. *B.* Aus 2,4-Dibrom-
naphtalin-1-Diazoniumsulfat (S. 1119) in wässriger Lösung bei Gegenwart von Natrium-
Acetat (ORTON, *P. Ch. S.* Nr. 258). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 132—133° (unter Zer-
setzung).

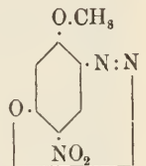
*Diazonaphтоlsulfonsäuren $C_{10}H_6O_4N_2S = HO_3S.C_{10}H_5 < \overset{N_2}{O} >$ (S. 1551). Zer-
setzungsgeschwindigkeit in wässriger Lösung: CAIN, NICOLL, *Soc.* 83, 218, 219. Ueber
Verwendung von Diazosulfonaphтоlsulfonsäuren, welche durch Einwirkung von Natrium-
bisulfid auf die Diazoverbindungen der Aminonaphтоlsulfonsäuren entstehen, siehe: OEHLER,
D.R.P. 121226; *C.* 1901 II, 75.

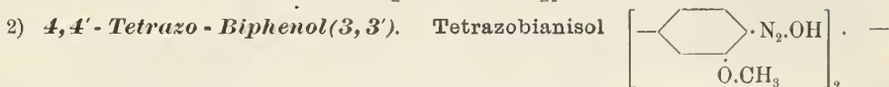
Die Artikel: „*[2-Nitro-p-Phenylendiaminazo]-2-Naphтол-3,6-Disulfonsäure“
(S. 1551, Z. 14 v. u.) und „*Nitrobenzol-2,5-Disazo- β -Naphтол-disulfonsäure(3,6)“
(S. 1551, Z. 9 v. u.) sind hier zu streichen. Vgl. statt dessen S. 1045.

S. 1551, Z. 5 v. u. statt: „Diazoresorcin“ lies: „Diazobrenzkatechin“.

8. *Derivate des Diazoresorcins (S. 1552).

Anhydro-3-Methoxy-6-Nitro-4-Diazophenol $C_7H_5O_4N_2 =$
Zur Constitution vgl.: MELDOLA, EYRE, *P. Ch. S.* Nr. 238. *B.* Aus
4,5-Dinitro-2-Aminoanisol (*Spl. Bd. II, S. 421, Z. 28 v. o.*) durch Ein-
wirkung von Nitrit in essigsaurer Lösung (M., WECHSLER, *Soc.* 77,
1173; M., E., *P. Ch. S.* Nr. 238). — Gelbe Nadeln oder Schuppen, die bei
178° explodieren. Aus Petroleumäther und siedendem Wasser umkrystalli-
sirbar. Liefert beim Eintragen in alkoholische Natronlauge 4-Nitro-
resorcin-1-Methyläther (*Hptw. Bd. II, S. 924*). Ist gegen Säuren ziemlich
beständig. Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure entsteht 4-Nitro-6-Jod-
resorcin-1-Methyläther.



9. *Tetrazobiphenol $C_{12}H_6O_2N_4 = [-C_6H_4\langle \begin{smallmatrix} N_2 \\ O \end{smallmatrix} \rangle]_2$ (S. 1552).

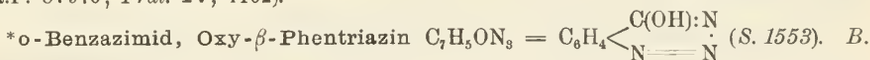
Bianisolbisdiazoniumchlorid $C_{14}H_{12}O_2N_4Cl_2 = [-C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot N_2 \cdot Cl]_2$. B. In ein Gemisch von o-Dianisidin (Spl. Bd. II, S. 601) mit absolutem Alkohol wird erst Chlorwasserstoff und dann salpetrige Säure eingeleitet (STARKE, *J. pr.* [2] 59, 222). Gelbliches Pulver. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether. Schwärzt sich beim Erhitzen. Zersetzung in wässriger Lösung: CANN, NICOLL, *Sec.* 81, 1440. — $C_{14}H_{12}O_2N_4(HSO_4)_2 = [-C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot N_2 \cdot SO_4H]_2$. B. Ein Gemisch von o-Dianisidinsulfat und verdünnter Schwefelsäure wird unter Eiskühlung mit salpetriger Säure behandelt und das Product mit Alkohol und Aether gefällt (Str., *J. pr.* [2] 59, 221). Gelbliches Pulver. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether. Verpufft bei 149°. — Tetrazobianisoldisulfonsaures Natrium $[-C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot N_2 \cdot SO_3 \cdot Na]_2 + 3 H_2O$. B. Die Lösung von Bianisolbisdiazoniumchlorid (s. o.) wird in Natriumsulfatlösung gegossen (Str.). Gelbe Nadeln aus Wasser. — $[-C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot N_2 \cdot SO_3K]_2 + H_2O$. Fällt aus der Lösung des Natriumsalzes (s. o.) bei Zusatz von Chlorkalium. Gelbe haarförmige Büschel (Str.).

9a. Trirhodandiazoniumrhodanid $(NCS)_3C_6H_2 \cdot N_2 \cdot SCN$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1528*.

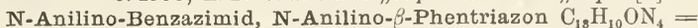
E. *Diazoderivate der Säuren (S. 1552—1558).

I. *Diazobenzoësäuren $C_7H_6O_3N_2 = HO \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (S. 1552—1556).

1) *o-Diazobenzoësäure (S. 1552—1553). Durch Einwirkung von ammoniakalischer Kupferoxydullösung entsteht als Hauptproduct Diphensäure (Spl. Bd. II, S. 1092), während die m- und p-Diazobenzoësäure (Hptw. Bd. IV, S. 1553, 1554) bei dieser Reaction Azobenzoësäuren liefern; Kupferwasserstoff in saurer sowohl wie in ammoniakalischer Lösung wandelt in Benzoësäure um (VORLÄNDER, MEYER, *A.* 320, 138). Durch Behandlung mit SO_2 in schwefelsaurer Lösung bei Gegenwart von Kupferpulver entsteht Dithiosalicylsäure (Spl. Bd. II, S. 900) (HENDERSON, *Am.* 21, 208). — $HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot N_2Cl_2 \cdot J$. Bräunlichgelbe Blätter. Schmilzt bei 108—109° unter Zersetzung und schwacher Verpuffung (FRÖHLICH, D.R.P. 87970; *Frdl.* IV, 1102).



Durch Oxydation von Iz-Aminoindazol (S. 796) mit $KMnO_4$, $K_2Cr_2O_7$, KSO_4 oder H_2O_2 (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, *B.* 31, 2637; *A.* 305, 359). — Schmelzp.: 213°. Beim Züfugen von α -Naphthylamin zur siedenden Eisessiglösung tritt eine rothe, nach dem Erkalten der Flüssigkeit rothviolette Färbung auf. Beim Schmelzen mit Resorcin entsteht ein rother Farbstoff.

S. 1553, Z. 27 v. u. statt: „*J. pr.* 43“ lies: „*J. pr.* [2] 43“.

$C_6H_4\langle \begin{smallmatrix} CO \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ N= \end{smallmatrix} \rangle$. B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf a, b-o-Amino-benzoylphenylhydrazin (S. 427), neben sehr viel N-1-Phenylisindazol (S. 581) (KÖNIG, REISSERT, *B.* 32, 783, 792). — Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 135° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Aceton, etwas schwerer in Benzol.

2) *m-Diazobenzoësäure (S. 1553—1554). — m-Benzoësäurediazoniumchlorid. B. Aus dem Hydrochlorid der m-Aminobenzoësäure (Hptw. Bd. II, S. 1256) durch Isoamylnitrit in etwas saurer alkoholischer Lösung (EULER, *A.* 325, 302). Gelblichweisse Krystalle. Schmilzt (vorsichtig erhitzt) bei 149—150°. — m-Diazobenzoësäures Natrium liefert mit Glykose in alkalischer Lösung ein bräunlichgelbes alkalilösliches Product (CONRAD, v. MOTESICZKY, D.R.P. 110903; *C.* 1900 II, 609).



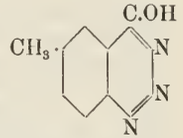
3) *p-Diazobenzoësäure (S. 1554). — p-Benzoësäurediazoniumchlorid. B. Aus dem Hydrochlorid der p-Aminobenzoësäure (Hptw. Bd. II, S. 1271) durch Isoamylnitrit in etwas saurer alkoholischer Lösung (EULER, *A.* 325, 302). Weisse Nadeln.

Derivate von Dinitrodiazobenzoësäuren. **Dinitrocyanphenyl-Methylnitramin** $C_9H_5O_6N_5 = (O_2N)_2^{3,5}C_6H_2(CN)[N(CH_3).NO_2]^2$. *B.* Durch Nitriren von 2,4-Dinitro-6-Cyan-Methylanilin (BLANKSMA, *R.* 21, 275). — Schmelzp.: 112°.

Dinitrocyanphenyl-Aethylnitramin $C_9H_7O_6N_5 = (O_2N)_2^{3,5}C_6H_2(CN)[N(C_2H_5).NO_2]^2$. *B.* Analog der Methylverbindung (s. o.) (BL., *R.* 21, 275). — Schmelzp.: 89°.

2. *Derivate der Säuren $C_8H_8O_2$ (S. 1556).

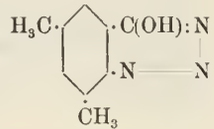
2) Derivat der **1-Methyl-4-Diazobenzolcarbonsäure(3)** CH_3 . $C_8H_7(CO_2H).N_2.OH$. **Oxy-Methylphentriazin** $C_8H_7ON_3 =$
s. S. 807, Z. 3 v. u.



3. *Derivate der Säuren $C_9H_{10}O_2$ (S. 1556).

S. 1556, Z. 11 v. o. In der Strukturformel lies: „ C_2H_4 “ statt: „ CH_2 “.

2) **Derivat der 1,3-Dimethyl-Benzoësäure(5)** $(CH_3)_2C_6H_3(CO_2H)$. **Dimethyl-Oxyphentriazin** $C_9H_9ON_3 =$
s. S. 813.



4. *Diazozimmtsäure (S. 1556). Die Artikel *Zimmdiazoo-

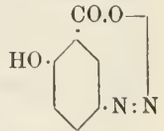
essigsäure $C_{11}H_{10}O_4N_2$ (S. 1556, Z. 18. v. u.) und *Diäthylester (S. 1556, Z. 12 v. u.) sind hier zu streichen. Vgl. dagegen Hptw. Bd. IV, S. 892, Z. 6 v. u. und S. 893, Z. 12 v. o. und Berichtigungen dazu im Spl. Bd. IV, S. 596.

5a. Derivat der Triphenylessigsäure. Diazohydrocyan-p-Rosanilinchlorid $(Cl.N_2.C_6H_4)_3C.CN$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1552.

5b. Derivat der Diphenyl-m-tolylessigsäure. Diazohydrocyanrosanilinchlorid $(Cl.N_2.C_6H_4)_2[Cl.N_2.C_6H_3(CH_3)]C.CN$ s. Hptw. Bd. IV, S. 1552.

6. *Derivate der Säuren $C_7H_4O_3$ (S. 1556—1557).

*5-Diazosalicylsäure $C_7H_4O_3N_2 =$ (S. 1556—1557). Explodirt bei 155° (AUDEN, *P. Ch. S.* Nr. 215). — $C_6H_3(OH)(CO_2H).N_2.Cl$. Fast farblose Nadeln. Zersetzt sich gegen 145°, explodirt gegen 155°. Verliert leicht HCl. — $C_6H_3(OH)(CO_2K).N_2.SO_3K$. Gelbe Platten aus Wasser. Ziemlich beständig.



3-Diazosalicylsäure $C_7H_4O_3N_2 = HO_2.C_6H_3 \langle \begin{smallmatrix} O \\ N \end{smallmatrix} \rangle N$. *B.* Durch Diazotiren der 3-Aminosalicylsäure (Spl. Bd. II, S. 896) mittels $NaNO_2$ in Eisessig (ZAHN, *J. pr.* [2] 61, 533). — Gelbe Nadeln aus Aceton. Zersetzt sich bei 155°.

7a. Derivat der α -Phenyl-3-Oxyzimmtsäure $C_{16}H_{12}O_3 = HO.C_6H_4.CH:C(C_6H_5).CO_2H$.

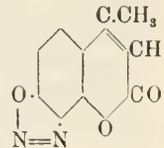
α -Phenyl-6-Diazo-3-Methoxyzimmtsäure $C_{16}H_{14}O_4N_2 = (HO.N_2)(CH_3.O)C_6H_3.CH:C(C_6H_5).CO_2H$. *B.* Das Sulfat entsteht durch Eintropfen einer mit Nitrit versetzten alkalischen Lösung der α -Phenyl-6-Amino-3-Methoxyzimmtsäure in verdünnte Schwefelsäure und mehrstündiges Schütteln der Flüssigkeit (PSCHORR, SEIDEL, *B.* 34, 4001). — $C_{16}H_{13}O_3N_2.SO_4H$. Gelbliche Prismen (aus verdünnter Schwefelsäure). Verpufft bei 140° bis 150°. Sehr beständig.

7b. Derivat der 3,4-Dioxybenzoësäure $C_7H_6O_4 = (HO)_2C_6H_3.CO_2H$.

3-Methoxy-4-Oxybenzoësäure-5-Diazoniumchlorid $C_7H_5O_4N_2Cl = C_6H_3(CO_2H)^1(O.CH_3)^2(OH)^4(N_2.Cl)^5$. *B.* 5-Aminovanillinsäure (Spl. Bd. II, S. 1030) wird in der zehnfachen Menge verdünnter Salzsäure gelöst und bei 0° diazotirt (VOGL, *M.* 20, 394). — Krystallnadeln.

7c. Derivat der β -Methyl-o,p-Dioxyzimmtsäure $C_{10}H_{10}O_4 = (HO)_2C_6H_3.C(CH_3):CH.CO_2H$.

β -Methylumbelliferon-3-Diazoanhydrid $C_{10}H_8O_3N_2 =$
B. Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf eine ins Dunkle gestellte salzsaure Lösung von 3-Amino- β -Methylumbelliferon (Spl. Bd. II, S. 1041) (v. PECHMANN, ÜBERMILLER, *B.* 34, 668). — Gelbrothe Nadeln oder Prismen.



Verpufft, rasch erhitzt, bei 173—175° (manchmal schon bei 135—136°). Im Dunkeln aus Wasser umkrystallisierbar. Leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol, Eisessig und conc. Säuren. Lösung in Wasser rothgelb, in Säuren gelb. Die Lösung in 50%iger Schwefelsäure zersetzt sich am Licht rasch unter Abscheidung rother Flocken. Durch Erwärmen mit Kupferpulver liefert sie β -Methylumbelliferon (Spl. Bd. II, S. 1040). Aus der Lösung in conc. Salzsäure krystallisiren gelbe bis gelbbraune Prismen des β -Methylumbelliferon-3-Diazoniumchlorids $(HO)(CH_3)C_6H_3O_2.N(N)Cl$ aus, die sich beim Erhitzen zersetzen, ohne zu schmelzen. Die rothen alkalischen Lösungen des Diazoanhydrids geben mit Resorcin und β -Methylumbelliferon rothe, mit R-Salz blaue Kuppelungsproducte. $SuCl_2$ reducirt das Diazoanhydrid zu einem Hydrazin. SO_2 und Sulfit werden addirt. Mit Pikrinsäure liefert das bei 175° verpuffende Diazoanhydrid kurze rothe, bei 176—180° verpuffende Prismen; aus dem bei 135° verpuffenden Diazoanhydrid entstehen rothe Nadelchen vom Verpuffungspunkt 160—165°.

β -Methylumbelliferon-3-Diazosulfonsäure $C_{10}H_8O_6N_2S = (CH_3)(OH)C_6H_3O_2.N_2.SO_3H$. — Kaliumsalz $K.C_{10}H_7O_6N_2S + 2H_2O(?)$. B. Aus β -Methylumbelliferon-3-Diazoanhydrid (s. o.) und Kaliumsulfid (v. P., O., B. 34, 670). Mikroskopische rothe Nadelchen.

8a. Derivat der α -Phenyl-m,p-Dioxyzimmtsäure $C_{15}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_3.CH:C(C_6H_5).CO_2H$.

α -Phenyl-2-Diazo-3-Oxy-4-Methoxyzimmtsäure $C_{16}H_{14}O_5N_2 = C_6H_2(N:N.OH)(OH)(O.CH_3).CH:C(C_6H_5).CO_2H$ bezw. $N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(O.CH_3).CH:C(C_6H_5).CO_2H + H_2O$.

B. Durch Diazotiren von α -Phenyl-2-Amino-3-Oxy-4-Methoxyzimmtsäure in schwefelsaurer Lösung; Ausbeute: ca. 50% der Theorie (PSCHORR, VOGTHER, B. 35, 4413). — Rothe Nadeln aus Alkohol. Zersetzt sich, langsam erwärmt, bei ca. 110°, rasch erhitzt erst bei 150°. Geht durch Verkochen in 4-Oxy-3-Methoxyphenanthrencarbonsäure(9) über.

9a. Derivat der Gallussäure $C_7H_6O_5 = (HO)_3C_6H_2.CO_2H$.

Diazogallussäureäthylester $C_9H_8O_5N_2 = \begin{matrix} C_6H(OH)_2(CO_2.C_2H_5).N \\ \vdots \\ O \end{matrix}$. B. Aus Aminogallussäureäthylester durch salpetrige Säure (POWER, SHEDDEN, Soc. 81, 77). — Röthlichbraune Nadeln (aus verdünnter Essigsäure) mit 1 Mol. H_2O , die bei 182° unter plötzlicher Zersetzung schmelzen; orangegelbe Nadeln aus heissem Wasser. Fast unlöslich in kaltem, löslich in heissem Wasser. Die gelbe Lösung färbt sich mit $FeCl_3$ dunkelpurpurbraun. Beim Erhitzen mit Wasser im Einschmelzrohr auf 220° wird der Stickstoff völlig eliminiert unter Bildung von Gallussäureäthylester (Hptw. Bd. II, S. 1921).

9b. Derivat der 5-Oxyisophthalsäure $C_8H_6O_5 = HO.C_6H_3(CO_2H)_2$.

5-Oxy-6-Diazo-2,4-Dinitroisophthalonitril $C_8(OH)(N_2.OH)(NO_2)_2(CN)_2$ s. Spl. Bd. II, S. 382.

9c. Derivat der α -p-Oxyphenyl-m,p-Dioxyzimmtsäure $C_{15}H_{12}O_5 = (HO)_2C_6H_3.CH:C(C_6H_4.OH).CO_2H$.

α -p-Methoxyphenyl-(3-Oxy-2-Diazoanhydrid)-4-Methoxyzimmtsäure $C_{17}H_{14}O_6N_2 = N \left\langle \begin{smallmatrix} N \\ O \end{smallmatrix} \right\rangle C_6H_2(O.CH_3).CH:C(CO_2H).C_6H_4.O.CH_3$. B. Durch Diazotiren von α -p-Methoxyphenyl-2-Amino-3-Oxy-4-Methoxyzimmtsäure (PSCHORR, SEYDEL, STÖHRER, B. 35, 4408). — Scharlachrothe Prismen (aus 50 Thln. Alkohol). Verpufft bei 145°. Schwer löslich. Liefert beim Verkochen 4-Oxy-3,6-Dimethoxyphenanthrencarbonsäure(9).

F. *Diazoderivate der Aldehyde, Ketone, Chinone und Basen.

(S. 1558.)

Vor I. Derivate des Benzaldehyds.

Nitrodiazobenzaldoximchloride $Cl.N_2.C_6H_3(NO_2).CH:N.OH$ s. Nitrosomethyl-Nitrodiazobenzolchloride, Hptw. Bd. III, S. 51, Z. 11 v. u., und Hptw. Bd. IV, S. 1531, Z. 15 v. u.

Diazobenzaldehydsulfonsäureanhydrid $C_7H_4O_4N_2S = HOC.C_6H_3 \left\langle \begin{smallmatrix} N:N \\ SO_2 \end{smallmatrix} \right\rangle O$. B. Durch Diazotiren von m-Aminobenzaldehyd-p-Sulfonsäure (E. u. H. ERDMANN, D.R.P. 64736; Frdl. III, 157). — Hellgelbe kleine Prismen. Sehr wenig löslich.

Vor I. Diazoacetophenon $C_6H_5.CO.CH < \begin{smallmatrix} N \\ \vdots \\ N \end{smallmatrix}$ s. *Hptw. Bd. III, S. 130.*

I. *Derivate des Benzophenons (S. 1558). p-Diazobenzophenon $C_6H_5.CO.C_6H_4.N_2.OH$.

Benzophenon-anti-p-Diazohydrat $C_{13}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.CO.C_6H_4.N \begin{smallmatrix} \vdots \\ N.OH \end{smallmatrix}$ B.

Durch Ansäuern des Kaliumsalzes (s. u.) mit Essigsäure (HANTZSCH, POHL, B. 35, 2971). — Weisser Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in Wasser unter raschem Uebergang in das Nitrosamin (s. u.). Giebt in ätherischer Lösung sowie in festem Zustande mit NH_3 ein NH_4 -Salz. Reagirt energisch mit Phosphorchloriden, Phenylisocyanat, Acetylchlorid und trockener Salzsäure. Von wässrigen Säuren wird es langsam zu Diazoniumsalz, von sehr verdünnten Alkalien sofort zu anti-Diazotat gelöst. — Kaliumsalz $C_6H_5.CO.C_6H_4.N:N.OK$. B. Durch Eintragen von wässrigem Benzophenon-p-Diazoniumnitrat (aus p-Aminobenzophenon) in conc. Kalilauge (1:1) unter Kühlung (H., P., B. 35, 2971). Liefert durch Ansäuern mit Essigsäure Benzophenonantidiazohydrat.

Benzophenon-p-Nitrosamin $C_{13}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5.CO.C_6H_4.NH.NO$ B. Durch Einleiten von CO_2 in die gut gekühlte wässrige Lösung des Kalium-anti-Diazotats (s. o.) (H., P., B. 35, 2972). Gelb gefärbt. Sehr zersetzlich. Löst sich in conc. Säuren nur nach längerer Einwirkung zu Diazoniumsalz, in conc. Alkalien zu anti-Diazotat. Kuppelt mit β -Naphthol langsam. — Hydrochlorid. Beim Einleiten von HCl-Gas in die ätherische Lösung des Nitrosamins. Hellgelber, schon durch Wasser zersetzlicher Niederschlag.

*Bis-2,2'-Diazobenzophenonsulfat $C_{13}H_{10}O_9N_4S_2 = CO(C_6H_4.N_2.HSO_4)_2$ (S. 1558). Darst. aus Diaminobenzophenon und Aethylnitrit s.: HEYL, J. pr. [2] 59, 445.

Ia. Fluorenon-2-Diazoniumhydroxyd $C_{13}H_9O_2N_2 = \begin{array}{c} CO \\ | \\ \text{Fluorenon-Ring} \end{array} .N(N).OH$.

— Chlorid $C_{13}H_7ON_2Cl$. B. Durch Diazotiren von 2-Aminofluorenon (DIELS, B. 34, 1766). Goldglänzende, recht beständige Nadelchen. Zersetzt sich bei 128°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

Ib. Derivate des Benzoylacetons $C_6H_5.CO.CH_2.CO.CH_3$.

Anhydrid des Diazo-Benzoylacetons $C_{10}H_8O_2N_2 = \begin{array}{c} CH_3.C.O.N \\ | \\ C_6H_5.CO.C-N \end{array}$ B. Aus

Isonitroso-Benzoylacetone durch Reduction mittels amalgamirter Zinkfeile in schwefelsaurer Lösung und darauffolgende Diazotirung mittels $NaNO_2$ -Lösung (WOLFF, A. 325, 137). — Fast weisse Tafeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 65—66°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und conc. Salzsäure, unlöslich in kalter Natronlauge. Reducirt Fehling'sche Lösung in der Wärme und färbt heisse, verdünnte alkoholische Lösung von α -Naphtholnatrium tief blau. Zersetzt sich, auch bei vorsichtigem Erhitzen, in eine amorphe Verbindung und Methylbenzylketon (?). Wird durch kochendes Wasser zersetzt unter Stickstoffentwicklung und Bildung von Methylbenzylketon. Beim Kochen mit Natronlauge entstehen Essigsäure, Benzoesäure und harzige Producte. Wird in verdünnter alkoholischer Lösung von Na_2SO_3 , Kaliumacetat oder H_2S kaum angegriffen. Liefert beim Einleiten von H_2S in die mit Eis abgekühlte, mit verdünnter Ammoniumhydrogensulfid-Lösung versetzte alkoholische Lösung neben Methylbenzoylthiobiazol auch Phenylacetothiazol (s. u.) (W., A. 325, 170). Indifferent gegen Jod. Liefert bei Einwirkung von sehr verdünnter Natronlauge, von Phenolsalzen oder besser noch Ammoniak Diazoacetophenon (vgl. oben). Spaltet sich beim Erwärmen mit KCN in alkoholisch-wässriger Lösung in Essigsäure und das Kaliumsalz des Acetophenonazocyanids.

Methylbenzoylthiobiazol $C_{10}H_8ON_2S = \begin{array}{c} CH_3.C.S.N \\ | \\ C_6H_5.CO.C-N \end{array}$ (oder Phenylacetothio-

biazol $C_6H_5.C.S.N \begin{smallmatrix} \vdots \\ CH_3.CO.C-N \end{smallmatrix}$?). B. Neben Phenylacetothiazol (S. 1129) beim Einleiten von

H_2S (unter Abschluss der Luft) in eine mit verdünnter Ammoniumhydrogensulfid-Lösung versetzte, mit Eis gekühlte Lösung von Benzoylacetondiazoanhydrid (s. o.) in 50%igem Alkohol. Das ölige Reactionsproduct wird mit Aether aufgenommen und mit kalt gesättigter überschüssiger $HgCl_2$ -Lösung geschüttelt, wobei sich die Doppelverbindung des Methylbenzoylthiobiazols abscheidet; diese wird in Wasser suspendirt und mit H_2S zerlegt (WOLFF, A. 325, 171). — Weisse Blätter (aus Alkohol). Schmelzp.: 43°. Langsam flüchtig

mit Wasserdampf. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Drucke. Sehr leicht löslich in Aether und lauwarmem Alkohol, sehr wenig in Wasser. Färbt sich im zerstreuten Tageslichte erst gelb, dann roth. Sehr beständig gegen kochende Säuren und kalte Natronlauge. Leicht zersetzlich durch heisse Natronlauge in heisser alkoholischer Lösung. Entwickelt in salzsaurer Lösung mit Zinn H_2S und giebt mit conc. Salpetersäure bei Gegenwart von conc. Schwefelsäure ein gut krystallisirendes (Nitro?)-Derivat (Schmelzp.: 112°). — $C_{10}H_8ON_2S.HgCl_2$. Farblose lichtempfindliche Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 129—130°. Dissociirt beim Kochen mit Wasser.

Semicarbazone $C_{11}H_{11}ON_5S$. B. Aus Methylbenzoylthiobiazol (s. o.) und salzsaurem Semicarbazid in kalter oder warmer verdünnter, alkoholischer Lösung (W., A. 325, 173).

α -Semicarbazon. Weisse lichtempfindliche Prismen (aus siedendem Alkohol). Schmelzp.: 217° (Gasentwicklung). Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol und Aether.

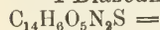
β -Semicarbazon. Nadelchen (aus wenig heissem Alkohol). Schmelzp.: 149—150°. Leicht löslich in Alkohol und conc. Salzsäure. Wird durch anhaltendes Kochen mit Alkohol nicht in das α -Semicarbazon (s. o.) umgewandelt.

Phenylacethiobiazol $C_{10}H_8ON_2S = \begin{matrix} C_6H_5 \cdot C \cdot S \cdot N \\ | \quad \quad \quad | \\ CH_3 \cdot CO \cdot C - N \end{matrix}$ (oder Methylbenzoylthiobiazol $\begin{matrix} CH_3 \cdot C \cdot S \cdot N \\ | \quad \quad \quad | \\ C_6H_5 \cdot CO \cdot C - N \end{matrix}$?). B. Neben Methylbenzoylthiobiazol (S. 1128) bei der Einwirkung von Schwefelammonium auf das Diazoanhydrid des Benzoylacetons (W., A. 325, 174). — Weisse Blätter (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 70°. Etwas schwerer löslich als das Isomere. Verhält sich gegen Säuren und Natronlauge wie das isomere Methylbenzoylthiobiazol. Verbindet sich in verdünnter alkoholischer Lösung nicht mit $HgCl_2$.

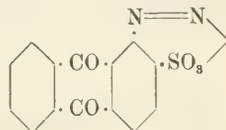
Semicarbazon $C_{11}H_{11}ON_5S$. B. Beim Erwärmen gleicher Theile Phenylacetylthiobiazol (s. o.) und salzsauren Semicarbazids in verdünntem Alkohol (W., A. 325, 174). — Weisse Nadeln (aus viel heissem Alkohol). Schmelzp.: 207° (Gasentwicklung). Sehr löslich in Aether, Alkohol und Wasser, ziemlich leicht in warmem Chloroform, leicht in conc. Salzsäure.

2. *Diazoderivate des Anthrachinons (S. 1558). Vgl. dazu: WACKER, B. 35, 3920.

1-Diazoanthrachinonsulfonsäure(2)-Anhydrid

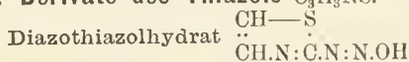


B. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf 1-Hydroxylaminoanthrachinonsulfonsäure(2) (WACKER, B. 35, 668, 2597). Durch Diazotirung von 1-Aminoanthrachinonsulfonsäure(2) (W.). — Hellgelbes Pulver. Verpufft bei 142°. Reagirt mit NH_3 unter Bildung von 1-Aminoanthrachinonsulfonsäure(2). Primäre Amine erzeugen Diazoaminverbindungen, die beim Verkochen ebenfalls Aminoanthrachinonsulfonsäure liefern. Die mit secundären Aminen entstehenden Diazoaminverbindungen liefern dagegen bei der Zersetzung Oxyanthrachinonsulfonsäure. Mit Hydroxylamin entsteht Diazoanthrachinonsulfonsäurehydroxylamid (S. 1141). Mit Hydrazin entsteht ein Kuppelungsproduct, das beim Verkochen mit Schwefelsäure 1-Amino-4-Oxyanthrachinonsulfonsäure(2) liefert.



2a. Diazocampher $C_{10}H_{14}ON_2$ s. Hptw. Bd. III, S. 495, Z. 5 r. u.

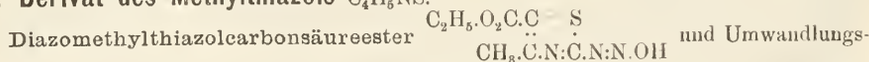
2b. Derivate des Thiazols C_3H_3NS .



s. Hptw. Bd. IV, S. 504 und Berichtigung

dazu im Spl. Bd. IV, S. 317.

2c. Derivat des Methylthiazols C_4H_5NS .



producte s. Hptw. Bd. IV, S. 541.

2d. Derivat des Indols C_8H_7N .



2e. Derivat des Carbazols $C_{12}H_9N$.

3-Diazocarbazol $HN < C_{12}H_7.N_2.OH$. Verwendung zur Herstellung photographischer Copieen: RUFF, STEIN, *B.* 34, 1668. Das salzsaure Salz bildet mit den Chloriden zweierwerthiger Metalle beständige Doppelsalze von hoher Lichtempfindlichkeit (R., St., *B.* 34, 1680). — $C_{12}H_9N_3Cl.ZnCl_2$. Krystalle. Löslich in warmem Wasser. — $C_{12}H_9N_3Cl.HgCl_2$. Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Carbazoldiazosulfonsäure $C_{12}H_9O_3N_3S = HN:C_{12}H_7.N:N.SO_3H$. Man erhält das Natriumsalz aus einer neutralen Lösung des Diazocarbazols mit überschüssiger und mit Natriumcarbonat gesättigter Natriumsulfidlösung, zunächst in einer labilen isomeren Form, die durch Aufkochen in die stabile umgelagert wird (R., St., *B.* 34, 1681). — $NH_4.C_{12}H_9O_3N_3S$. Aus der Lösung des Natriumsalzes durch Sättigen mit Ammoniumsulfat. Gelber Niederschlag. Schwer löslich in heissem Wasser. — $Na.C_{12}H_9O_3N_3S$. Gelber Niederschlag. Löslich in heissem Wasser. In Gegenwart von Naphtolalkali ausserordentlich lichtempfindlich und geeignet zur Herstellung photographischer Copieen.

2f. Derivat des Pyrithiazins $C_9H_4N_2S$.

Phenyl-Diazopyrithiazinon $C_9H_5O_2N_4S = OC < \begin{matrix} N(C_6H_5) \\ CH_2 \end{matrix} \begin{matrix} N \\ S \end{matrix} > C.N_2.OH$. *B.* Durch Zufügen von Natriumnitrit zur gekühlten salzsauren Lösung des Phenyl-Aminopyrithiazinons (S. 756) (HARRIES, KLAMT, *B.* 33, 1158). — Krystallinische Masse. Färbt sich an der Luft violett, schwärzt sich bei 75° und zersetzt sich bei 130° . Leicht löslich in kaltem Alkohol mit violetter Farbe, unlöslich in Aether.

3. *Derivate des Methylpyrazols $C_4H_6N_2$ (S. 1558).

1-Phenyl-3-Methyl-5-Pyrazolon-4-p-Azobenzoldiazoniumchlorid $C_{16}H_{19}ON_6Cl = (C_6H_5)_2N_3C_3HO(CH_3).N:N.C_6H_4.N_2Cl$. *B.* Durch Diazotiren von 4-p-Anilino-1-Phenyl-3-Methylpyrazolon(5) (S. 1079) in salzsaurer Lösung und Aussalzen der Flüssigkeit (Bütow, *B.* 33, 197). — Orangerotgelbe Krystallaggregate (aus Salzwasser von 40°). Sehr leicht löslich in reinem Wasser. Die orangerote Flüssigkeit färbt sich beim Eingiessen in eiskalte Soda- oder Natriumacetat-Lösung blau.

3a. Derivat des Pyrimidins $C_4H_4N_2$.

Diazoisonitrosomethyluracil $\begin{matrix} N:C(OH).C.N=N.OH \\ HO.C:N \text{---} \ddot{C}.CH:N.OH \end{matrix}$ *s. Hptw. Bd. I, S. 1352.*

3b. Diazoindazol $C_7H_6ON_4 = \begin{matrix} \text{Hexagon} \\ \cdot C.N_2.OH \\ \cdot N.NH \end{matrix}$. *B.* Durch Diazotirung von Amino-

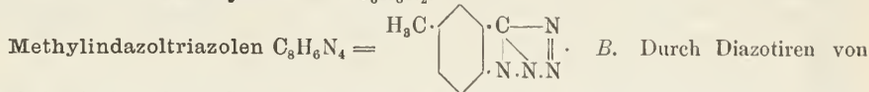
indazol bei Gegenwart von genau abgemessenen Salzsäuremengen [bei Verwendung eines Ueberschusses entsteht salzsaures Indazoltriazolen (s. u.), bei zu wenig Säure Diazoaminoindazol (S. 1140)] (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, *A.* 305, 351). — Bräunlichgelber Niederschlag. Zersetzt sich bei $127-128^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser. Ist in verdünnter Natronlauge allmählich mit brauner Farbe löslich. Beim Kochen mit Wasser entsteht Indazoltriazolen, mit verdünnter Schwefelsäure unter N_2 -Entwicklung ein Phenol (?). Kochende Salzsäure liefert Iz-3-Chlorindazol.

Indazoltriazolen $C_7H_4N_4 = C_6H_4 < \begin{matrix} C \\ N \\ N.N.N \end{matrix}$ (nach BAMBERGER) bezw. Indiazon-

diazid $C_8H_4 < \begin{matrix} C \\ N \\ N.N \end{matrix}$ nach HANTZSCH (*B.* 35, 892). *B.* Durch Erwärmen von diazotirtem Aminoindazol mit Kaliumacetatlösung (*B.*, *B.* 32, 1779). — Hellgoldgelbe, glänzende, platte Nadeln. Schmelzp.: $105,5-106^\circ$. Sehr leicht löslich in Eisessig, heissem Alkohol und Wasser, ziemlich löslich in Aether, schwer in kaltem Ligroin. Teilweise unzersetzt flüchtig mit Wasserdampf. Liefert mit aromatischen Phenolen und Aminen Azofarbstoffe. Wird von Kalilauge zersetzt unter Abscheidung chamoisgelber Flocken. Verdünnte Mineralsäuren lösen unter Salzbildung. Durch Erwärmen mit Alkohol entsteht Indazol; ebenso wirkt Wasser nach längerem Kochen. Conc. Salzsäure oder Jodwasserstoffsäure wirken unter Bildung von Chlor- bezw. Jodindazol ein. Siedende Bromwasserstoffsäure liefert ein Gemisch von Indazol, Bz-Bromindazol, Bz-Dibromindazol, Pentabromdiindazol, Iz-Bromindazol (?), einem sauren und basischen, bei $118-119^\circ$ schmelzenden Körpers und einer stark sauren Substanz vom Schmelzp.: 213° . — $C_7H_4N_4.HCl$. Gelbliche Nadeln. Schmelz-

punkt: 201,5° (unter Aufschäumen). — (C₇H₄N₄.HCl)₂PtCl₄. Weissgelber krystallinischer Niederschlag; enthält wahrscheinlich Krystallwasser. Schwärzt sich beim Erhitzen, ohne bis 300° zu schmelzen. — C₇H₄N₄.HgCl₂. Nadelchen. Schmelzpt.: 170—171° (unter Zersetzung). Wenig löslich in Wasser. — C₇H₄N₄.AgNO₃. Nadelchen. Explodirt bei 210—211°.

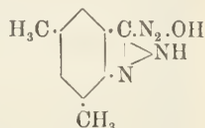
3c. Derivat des Methylindazols C₆H₈N₂.



5-Methyl-3-Aminoindazol (S. 797) (BAMBERGER, B. 32, 1796). — Gelbe rechtwinkelige Platten aus Ligoïn; Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 105,5—106,5°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Ligoïn, ziemlich leicht in Aether.

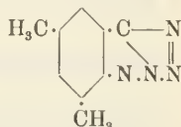
3d. Diazo-Dimethylindazol C₉H₁₀ON₄ =

B. Aus Amino-Dimethylindazol (S. 801) durch Diazotirung bei Gegenwart von nicht zu viel Mineralsäure (BAMBERGER, A. 305, 327). — Gelber schleimiger Niederschlag. Färbt sich beim Trocknen braun. Zersetzt sich bei 130°. Schwer löslich in Wasser, mässig löslich in Alkohol. Kuppelt in alkoholischer Lösung oder in Wasser suspendirt mit alkalischem α-Naphtol zu einem rothen Farbstoff unter intermediärer Blaufärbung. Wenn es vorher durch Salzsäure, Natronlauge oder heisses Wasser in Lösung gebracht war, erfolgt sofortige Rothfärbung. Durch Lösung in Salzsäure entsteht salzsaures Dimethylindazoltriazolen (s. u.); beim Kochen der Lösung entweicht N₂, und es bildet sich 3-Chlor-5,7-Dimethylindazol (S. 592).



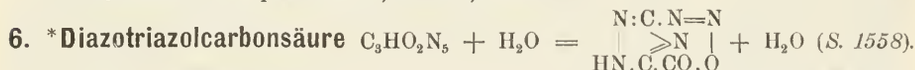
Dimethylindazoltriazolen C₉H₈N₄ =

B. Durch Diazotiren von Amino-Dimethylindazol (S. 801) (B., B. 32, 1794). — Goldgelbe lichtempfindliche Nadeln aus Ligoïn. Schmilzt bei 80—81°, zersetzt sich oberhalb 120°. Verpufft bei raschem Erhitzen. Ziemlich leicht löslich in heissem Ligoïn und Wasser, sonst sehr leicht löslich. Aus der Lösung in verdünnter Salzsäure fällt H₂PtCl₆ Nadelchen, AgNO₃ einen schwer löslichen gelblichen Niederschlag, HgCl₂ glänzende, gruppenweis angeordnete Nadelchen (aus Wasser) und Aetzalkalien violettschwarze, grünschimmernde Flocken.



5. *Aminodiazophenylsotriazol C₆H₅ON₆ (S. 1558).

Acetylderivat s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1315, Z. 16 v. o.



Liefert beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure Oxytriazolcarbonsäure (S. 764) (MANCHOT, B. 31, 2445).

6a. Diazo-Triazobenzol s. *Hptw.* IV, S. 1528.

6b. Diazo-Triazobenzoësäure HO.N₂.C₆H₃(CO₂H).N <  s. *Hptw.* Bd. IV, S. 1556.

S. 1558, Z. 16 v. u. statt: „Diazochinaldinanhydrid“ lies: „Diazooxychinaldinanhydrid“.

XII. *Diazoaminoderivate (S. 1558—1584).

Nomenclatur. Nach HANTZSCH (B. 33, 2558) sind die Diazoaminokörper als „Azamide“ zu benennen, z. B.: C₆H₅.N:N.NH.C₆H₅: Benzolazoanilid; (C₆H₅.N:N)₂NH: Bisbenzoloazoamid.

B. Man zersetzt die aus Diazobenzolimid (S. 786) und Alkylmagnesiumhaloïden entstehenden Producte mit Wasser: C₆H₅.N <  + Hlg.Mg.R = C₆H₅.N(Mg.Hlg).N:N.R; C₆H₅.N(Mg.Hlg).N:N.R + H₂O = C₆H₅.NH.N:N.R + Mg.Hlg.OH (DIMROTH, B. 36, 909). Die auf diesem Wege erhältlichen *fettaromatischen Diazoaminoverbindungen* sind sehr

reactionsfähig; im chemischen, nicht aber im physikalischen und physiologischen Verhalten, ähneln sie dem Diazomethan (Spl. Bd. I, S. 843).

Bei der Darstellung *reinaromatischer Diazoaminoverbindungen* (aus Diazokörpern und Aminen) entstehen unter gewissen Bedingungen durch Combination von $R.N_2.OH$ mit $R'.NH_2$ Substanzen, welche mit den normalen Einwirkungsproducten gleiche Zusammensetzung und gleiches chemisches Verhalten zeigen, aber niedriger schmelzen; es lässt sich daraus eine Andeutung dafür entnehmen, dass vielleicht doch die beiden Verbindungen $R'.N:N.NH.R$ und $R'.NH.N:N.R$ gesondert existenzfähig sind (HANTZSCH, F. M. PERKIN, B. 30, 1394; vgl. dazu Hptw. Bd. IV, S. 1559, Z. 1—24 v. o.).

Bei der Combination von $R'.N_2.OH$ mit $R.NH_2$ entsteht zuweilen neben dem normalen Product $R'.N_3H.R$ auch das Product $R'.N_3H.R'$; es rührt dies daher, dass vor der Combination die Reaction: $R'.N_2Cl + R.NH_2 = R'.NH_2 + R.N_2Cl$ eintritt (vgl. H., P., B. 30, 1412).

Beim Kuppeln von Diazoniumverbindungen mit aromatischen Aminen in wässerig-essigsaurer oder neutraler Lösung entsteht nur dann die Diazoaminoverbindung allein, wenn das Amin Anilin oder p-substituirtes Anilin ist; in allen anderen Fällen entsteht nebenher Aminoazoverbindung, die bei Verwendung von m-Toluidin Hauptproduct wird. Substituenten in o-Stellung begünstigen die Bildung von Diazoaminoverbindungen. Wasserstoffionen in der Lösung begünstigen bei Aminen, die Neigung zur Bildung von Aminoazoverbindungen haben, diese Tendenz; daher entstehen dann die Diazoaminoverbindungen am reichlichsten in Pyridinlösung (MEHNER, J. pr. [2] 65, 469).

Ueber die Grenzen der Bildung von Diazoaminoverbindungen: v. NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 937.

Ueber die Bestimmung des Diazostickstoffs in Diazoaminoverbindungen s. MEHNER, J. pr. [2] 63, 304.

A. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6} (S. 1560—1573).

I. *Diazoaminobenzol, Benzolazoanilid $C_{12}H_{11}N_3 = C_6H_5.N:N.NH.C_6H_5$ (S. 1560 bis 1568). B. Durch Zutropfen von 6 g Diazobenzolimid (S. 786) zu einer eisgekühlten Lösung von 10 g Brombenzol (Spl. Bd. II, S. 30) + 1,2 g Mg in 10 g Aether und Zerlegen der sich abscheidenden Doppelverbindung (rothgelbe, an der Luft verwitternde Krystalle), mit Eiswasser und Salmiak; Ausbeute: 71% der Theorie (DIMROTH, B. 36, 910). — Bei der Einwirkung von überschüssiger alkoholischer $HgCl_2$ -Lösung auf Diazoaminobenzol findet partielle Umlagerung zu p-Aminoazobenzol (S. 1010) statt (HANTZSCH, PERKIN, B. 30, 1414). Geschwindigkeit der Umlagerung unter dem Einfluss verschiedener Säuren: GOLDSCHMIDT, SALCHER, Ph. Ch. 29, 93. Bei der Reduction mit Zinkstaub in alkoholisch-alkalischer Lösung entsteht, neben Benzol, Anilin und Phenylhydrazin, auch etwas Phenylidimid $C_6H_5.N:NH$ (s. u.) (VAUBEL, B. 33, 1711). Diazoaminobenzol reagirt auf eine ätherische C_2H_5MgJ -Lösung oder eine ätherische C_2H_5J -Lösung bei Gegenwart von Mg unter Entwicklung von Aethan und Bildung der Verbindung $C_6H_5.N:N.N(MgJ).C_6H_5$ (s. u.) (MEUNIER, C. r. 136, 759). Beim Erhitzen mit Anilin auf 150° entstehen Diphenylamin, o- und p-Aminobiphenyl (Spl. Bd. II, S. 349) (HIRSCH, D.R.P. 62309; Frdl. III, 36). — Hydrochlorid. Durch Einwirkung von HCl-Gas auf eine Diazoaminobenzollösung (Benzol). Weisse, in Benzol unlösliche, wenig beständige Verbindung. Zersetzt sich an feuchter Luft langsam in Phenol und Anilinchlorhydrat (M., C. r. 131, 51).

Verbindung $C_6H_5.N:N.N(MgJ).C_6H_5$. B. Entsteht neben Aethan durch Einwirkung von Diazoaminobenzol auf eine ätherische C_2H_5MgJ -Lösung oder eine ätherische C_2H_5J -Lösung bei Gegenwart von Mg (M., C. r. 136, 759). Braungelbe Krystalle. Löslich in Aether. Wird durch Wasser und Alkohol unter Rückbildung von Diazoaminobenzol zersetzt. — Cuprosalz $Cu_2[N(C_6H_5).N:N.C_6H_5]_2$. B. Durch Erhitzen einer Diazoaminobenzollösung (Benzol) mit Cu_2O auf dem Wasserbade oder durch Einwirkung einer ammoniakalischen Kupferchloridlösung auf eine siedende alkoholische Diazoaminobenzollösung (M., C. r. 131, 50). Beim Schütteln einer alkoholischen Lösung von Diazoaminobenzol mit Kupferpulver (M., RIGOR, Bl. [3] 23, 103). Kleine, gelb bis orangeroth gefärbte Krystalle. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Ligroin; löslich in Benzol. Zersetzt sich gegen 270° . Wird durch kalte Schwefelsäure explosionsartig unter Feuererscheinung zersetzt. H_2S fällt aus der Lösung in Benzol Cu_2S aus. — $Cu_2(C_{12}H_{10}N_3)_2.2HCl$. Wird in reinem Zustand erhalten durch Einwirkung von Benzylchlorid auf eine Diazoaminobenzollösung (Benzol) bei Gegenwart von Kupferpulver. Beständige, mikroskopische, hellgelbe Nadeln. Unlöslich in Wasser, Benzol, Aether und Chloroform. Zersetzt sich gegen 180° , ohne zu schmelzen. Wird durch heisse Alkalilauge in Alkalichlorid und das Cupro-

salz gespalten. — Cuprisalz $Cu[N(C_6H_5)_2N:N.C_6H_5]_2$. B. Durch Behandeln einer absolut-alkoholischen Lösung von trockenem Cuprinitrat mit einer schwach alkalischen, alkoholischen Diazoaminobenzollösung (M., C. r. 131, 52). Grünlich schwarze Nadeln. Unlöslich in Alkohol und Aether, löslich in Benzol. Schmilzt unter Zersetzung gegen 170° . Beim Einleiten von Salzsäuregas in die Benzollösung wird ohne Stickstoffentwicklung ein gelber Niederschlag gefällt. — $*C_6H_5.N:N.N(Ag)C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Silbernitrat auf freies Anilin oder — rascher und reichlicher — auf Anilinsalze in wässriger neutraler Lösung (v. NIEMENTOWSKI, v. ROSZKOWSKI, Ph. Ch. 22, 150, 155).

Phenyldiimid $C_6H_6N_2 = C_6H_5.N:NH(?)$. B. Durch längeres Kochen einer alkoholisch-alkalischen Lösung von Diazoaminobenzol mit Zinkstaub, neben Anilin, Benzol, Phenylhydrazin und harzigen Producten (V., B. 33, 1711). — Gelbliches Oel. Kp.: $162-164^\circ$. Schwer löslich in Wasser. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Reducirt FEHLING'sche Lösung nicht. Luftbeständig. Nicht explosiv. Riecht stark nach Bittermandelöl. Besitzt basischen und etwas stärker sauren Charakter. Aus saurer Lösung durch Wasserdampf leicht abzutreiben. Starkes Krampfgift.

Oxim des Benzoyldiazoaminobenzols $C_6H_5.N:N.N(C_6H_5).C(N.OH).C_6H_5(?)$ s. Hptv. Bd. IV, S. 1582, Z. 14 v. u.

* Dichlordiazoaminobenzol $C_{12}H_9N_3Cl_2 = ClC_6H_4.N_2.NH.C_6H_4Cl$ (S. 1561). c) 2,2'-Dichlorderivat. Goldgelbe Spiesse, die bei 80° erweichen und bei 90° schmelzen. Sehr leicht löslich in organischen Solventien (v. NIEMENTOWSKI, C. 1902 II, 938).

* p-Bromdiazoaminobenzol $C_{12}H_{10}N_3Br = C_6H_5.N:N.NH.C_6H_4Br$ (S. 1562). Wird durch Benzolsulfinsäure glatt in p-Bromanilin (Spl. Bd. II, S. 141) und Benzoldiazosulfon gespalten; das letztere addirt sodann noch 1 Mol. Benzolsulfinsäure zu einem farblosen Additionsproduct (S. 1103) (HANTZSCH, B. 31, 641).

* Nitrodiazoaminobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_4 = C_6H_5.N_3H.C_6H_4.NO_2$ (S. 1563). b) * m-Nitroderivat (S. 1563). Schmelzp.: 129° (HANTZSCH, PERKIN, B. 30, 1410).

c) * p-Nitroderivat (S. 1563). Wird durch Benzolsulfinsäure fast glatt in p-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) und Benzoldiazosulfon (vgl. S. 1103) gespalten; nebenher entstehen Spuren von Anilin (H., B. 31, 641).

* 4-Nitrodiazobenzolphenylhydrazid, p-Nitrodiphenylbuzylen $C_{12}H_{11}O_2N_5 = NO_2.C_6H_4.N:N.N(C_6H_5).NH_2$ (S. 1563, Z. 26 v. u.). Liefert beim Kochen mit Alkohol unter Stickstoffentwicklung Phenylhydrazin und Nitrobenzol (WOHL, SCHIFF, B. 33, 2754).

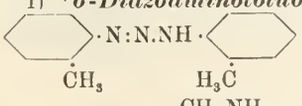
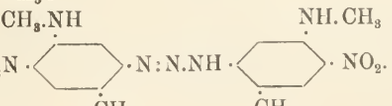
Ueber Diazoaminobenzol-pp'-Disulfonsäure $C_{12}H_{11}O_6N_3S_2 = HO_3S.C_6H_4.N:N.NH.C_6H_4.SO_3H$ vgl.: VAUBEL, Z. Ang. 1900, 762; MEUNIER, RIQOT, Bl. [3] 23, 105.

Diazomethananilid (Diazobenzolmethylamid?) $C_7H_9N_3 = C_6H_5.NH.N:N.CH_3$ bezw. $C_6H_5.N:N.NH.CH_3$. B. Durch Zersetzung der aus Diazobenzolimid (S. 786) und Methylmagnesiumjodid in Aether erhältlichen Doppelverbindung mit Wasser und Salmiak (DIMROTH, B. 36, 911). — Farblose Prismen (aus wenig Petroleumäther). Schmelzp.: $37-37,5^\circ$. Unzersetzt sublimierbar. Verpufft beim Ueberhitzen. Sehr leicht löslich, ausser in Ligroin. Spaltet mit Wasser oder Säuren $\frac{2}{3}$ seines Stickstoffgehaltes ab unter Bildung von Anilin und Methylalkohol bezw. Säuremethylester.

Bisbenzolazo-Trimethylen-äthylendiamin $C_{17}H_{20}N_6 = C_6H_5.N:N.N \left\langle \begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ | \quad | \\ CH_2-CH_2-CH_2 \end{array} \right\rangle N:N.N.C_6H_5$. B. Aus Diazobenzol und Trimethylenäthylendiamin (Spl. Bd. I, S. 630) in alkalischer Lösung (ESCH, MARCROWALD, B. 33, 761). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). Schmelzp.: 118° .

Bis-p-bromdiazobenzol-p-Bromanilin $(C_6H_4Br.N:N)_2N.C_6H_4Br$ s. Hptv. Bd. IV, S. 1521 und Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 1105.

3. * Diazoaminotoluol $C_{14}H_{15}N_3 = CH_3.C_6H_4.N_3H.C_6H_4.CH_3$ (S. 1568—1573).

1) * o-Diazoaminotoluol, 2,2'-Dimethyldiazoaminobenzol  (S. 1568). Dinitro-Bismethylamino-Diazoaminotoluol 

$C_{16}H_{19}O_4N_7 = O_2.N \cdot \text{Benzene ring} \cdot N:N.NH \cdot \text{Benzene ring} \cdot NO_2$. B. Aus 2-Amino-4-Methylamino-

5-Nitrotoluol (S. 398) durch Isoamylnitrit und Salzsäure in Pyridinlösung (PINNOW, *J. pr.* [2] 62, 510). — Gelbe, Krystallpyridin haltende Krystalle von der Zusammensetzung $3C_{16}H_{19}O_4N_7 + 2C_5H_5N$. Verwittert an der Luft. Schmelzpt.: $267,5^{\circ}$ (unter Zersetzung). In den meisten Mitteln, ausser siedendem Pyridin und Nitrobenzol, fast unlöslich. Reduction mit Zinkstaub und wässrigem Chlorcalcium liefert 2,5-Diamino-4-Dimethylaminotoluol (S. 779).

o-Diazoaminotoluol-p-Disulfamid s. *Hptw. Bd. IV, S. 1568, Z. 6 v. u.*

2) **m*-Diazoaminotoluol $(CH_3)_3C_6H_4.N_3^1H.C_6H_4(CH_3)^3$ (S. 1568). *B.* Aus salpetersaurem *m*-Diazotoluol (S. 1112) und *m*-Toluidin, am besten in kalter Pyridinlösung (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 444). — Gelbe Nadeln aus Petroleumäther. Schmelzpt.: $50-52^{\circ}$. In organischen Mitteln leicht löslich.

3) **p*-Diazoaminotoluol $(CH_3)_4C_6H_3.N_3^1H.C_6H_4(CH_3)^4$ (S. 1568). *Lässt sich nicht in alkoholischer Lösung, wohl aber beim Behandeln mit salzsaurem p-Toluidin in geschmolzenem p-Toluidin zur entsprechenden Aminoazoverbindung (p-Toluolazo-p-Toluidin, S. 1020) umlagern* (NÖLTING, WITTE, *B. 17, 78*).

Verbindung mit Benzoësäure $C_{14}H_{15}N_3.C_7H_6O_2$. Gelbe Nadeln (aus Aether) (HALLER, GUYOT, *C. r.* 116, 355).

Verbindung mit *m*-Nitrobenzoësäure. Gelbe Nadeln (H., G.).

*Aziminoditolylamin $C_{14}H_{13}N_3 = CH_3.C_6H_3 \begin{matrix} \diagup N(C_6H_4.CH_3) \\ \diagdown N \end{matrix}$ (S. 1569). *Fernere Angaben über diese Verbindung s. Spl. Bd. IV, S. 795, Z. 1-2 v. o.*

3a) *m-o*-Diazoaminotoluol (2, 3'-Dimethyldiazoaminobenzol) $(CH_3)_3C_6H_4.N_3^1H.C_6H_4(CH_3)^2$. *B.* Hauptproduct der Einwirkung von *m*-Diazotoluol (S. 1112) auf *o*-Toluidin (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 446). — Reingelbe Krystalle (aus wenig Ligroin). Schmelzpt.: 74° . In Ligroin leicht löslich. Ist in reinem Zustand auch am Licht beständig.

Carbanilsäurederivat, *a*-Phenyl-*b-m*-Tolyl-*b-o*-Toluolazo-Harnstoff $C_{21}H_{20}ON_4 = (CH_3)_3C_6H_4.N^1(CO.NH.C_6H_5).N:N^1.C_6H_4(CH_3)^2$. *B.* Aus *m-o*-Diazoaminotoluol durch Phenylisocyanat in Aether (M., *J. pr.* [2] 65, 446). — Farblose Kryställchen. Schmelzpunkt: $114-116^{\circ}$ ($118-119^{\circ}$). Liefert mit siedendem verdünnten Alkohol ab-Phenyl-*m*-Tolylharnstoff (*Spl. Bd. II, S. 261, Z. 2 v. u.*).

3b) *o-p*-Diazoaminotoluol (2, 4'-Dimethyldiazoaminobenzol) $(CH_3)_3C_6H_4.N_3^1H.C_6H_4(CH_3)^4$. *B.* Durch Einwirkung von *o*-Diazotoluol (S. 1111) auf *p*-Toluidin bei Gegenwart von Natriumacetat in geringer Menge; reichlicher aus *p*-Diazotoluol (S. 1112) und *o*-Toluidin durch Natriumacetat (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 432). — Hellgelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzpt.: $119-120^{\circ}$. In Ligroin ziemlich leicht löslich.

Carbanilsäurederivat, *a*-Phenyl-*b-p*-Tolyl-*b-o*-Toluolazo-Harnstoff $C_{21}H_{20}ON_4 = (CH_3)_4C_6H_3.N^1(CO.NH.C_6H_5).N:N^1.C_6H_4(CH_3)^2$. *B.* Aus *o-p*-Diazoaminotoluol und Phenylisocyanat in Aether (M., *J. pr.* [2] 65, 439). — Weisse Nadeln. Schmelzpt.: $117-118^{\circ}$ (unter Zersetzung). Liefert mit siedendem verdünnten Alkohol *o*-Kresol und Phenyl-*p*-Tolylharnstoff.

3c) *m-p*-Diazoaminotoluol (3, 4'-Dimethyldiazoaminobenzol) $(CH_3)_3C_6H_4.N_3^1H.C_6H_4(CH_3)^4$. *B.* Aus diazotirtem *m*-Toluidin durch *p*-Toluidinchlorhydrat und Natriumbicarbonat in quantitativer Ausbeute (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 424). In geringer Menge neben der entsprechenden Aminoazoverbindung aus *p*-Toluoldiazoniumchlorid (S. 1112) und *m*-Toluidin; die Menge der Diazoaminoverbindung steigt aber, wenn die Reaction in Pyridin vorgenommen wird (M.). — Schwefelgelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzpt.: $96-97^{\circ}$. Bildet mit *p*-Toluolazo-*m*-Toluidin Mischkrystalle vom Schmelzpunkt $91-92^{\circ}$.

Carbanilsäurederivat, *a*-Phenyl-*b-m*-Tolyl-*b-p*-Toluolazo-Harnstoff $C_{21}H_{20}ON_4 = (CH_3)_3C_6H_4.N^1(CO.NH.C_6H_5).N:N^1.C_6H_4(CH_3)^4$. *B.* Aus *m-p*-Diazoaminotoluol und Phenylisocyanat in Aether (M., *J. pr.* [2] 65, 425). — Weisse Nadeln. Schmelzpt.: 115° (unter Zersetzung). In Aether ziemlich schwer löslich. Ist in trockenem Zustande beständig. Liefert, mit verdünntem Alkohol gekocht, ausschliesslich Phenyl-*m*-Tolylharnstoff.

Acetaminotoluolazo-Diäthylamin $\begin{matrix} CH_3 \\ | \\ \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \text{---} \\ | \\ NH.CO.CH_3 \end{matrix} .N:N.N(C_2H_5)_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1532,*

Bis-p-Diazotoluolamid $(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N)_2NH$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1531 und Spl. Bd. IV, S. 1113.*

Bis-p-Diazotoluol-p-Toluid $(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1531.*

Nitrobenzoldiazoamino-o-Toluol $C_{13}H_{12}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot H \cdot C_6H_4(CH_3)^2$.
 a) o-Nitroderivat. *B.* Hauptproduct der Einwirkung von o-Nitrodiazobenzol (S. 1106) auf o-Toluidinsalz in Gegenwart von Natriumacetat (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 467). — Gelbe Nadeln aus Alkohol Schmelzp.: 134—135°.

b) m-Nitroderivat. *B.* Aus salzsaurem m-Nitrodiazobenzol (S. 1106) und o-Toluidinsalz durch Natriumacetat; durch Lösen in Benzol und Fällen mit Petroleumäther wird die Hauptmenge der zugleich entstehenden Aminoazoverbindung entfernt; der Eindampfungsrückstand der Mutterlaugen wird mechanisch getrennt (M., *J. pr.* [2] 65, 465). — Gelbe Nadelchen (aus viel Ligroin). Schmelzp.: 110—111°. Zersetzt sich bei höherer Temperatur.

c) p-Nitroderivat. *B.* Aus p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1107) und o-Toluidin (M., *J. pr.* [2] 65, 462). — Dimorph: bei raschem Abkühlen der Lösungen braungelbe Kryställchen vom Schmelzp.: 135°; bei längerem Verweilen des Niederschlages unter der Flüssigkeit rothe Nadeln vom Schmelzp.: 138—141°. Letztere Modification ist beständig und weniger löslich.

Benzoldiazoamino-m-Toluol $C_{13}H_{12}N_3 = C_6H_5 \cdot N_3 \cdot H \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus diazotirtem m-Toluidin, Anilinchlorhydrat und Natriumbicarbonat; auch aus Benzoldiazoniumchlorid und m-Toluidin, besonders in kalter Pyridinlösung (M., *J. pr.* [2] 65, 403). — Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). Schmelzp.: 86°.

Carbanilsäurederivat, a-b-Diphenyl-m-Toluolazo-Harnstoff $C_{20}H_{18}ON_4 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5)_2 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. *B.* Aus Benzoldiazoamino-m-Toluol (s. o.) durch Phenylisocyanat in Aether (M., *J. pr.* [2] 65, 405). — Farblose Nadeln. Schmelzp.: 116° (unter Verpuffung). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. Wird durch siedenden verdünnten Alkohol gespalten und liefert dabei nur Diphenylharnstoff.

Nitrobenzoldiazoamino-m-Toluol $C_{13}H_{12}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot H \cdot C_6H_4(CH_3)^2$.
 a) o-Nitroderivat. *B.* Hauptproduct der Einwirkung von o-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1106) auf m-Toluidin in Gegenwart von Natriumacetat. Entsteht in Pyridinlösung fast ausschliesslich (M., *J. pr.* [2] 65, 461). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt: 113—115°.

b) m-Nitroderivat. *B.* Aus festem m-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1106) und m-Toluidin in Pyridin (M., *J. pr.* [2] 65, 460). — Warzenförmige Aggregate aus Benzol. Schmelzp.: 89—92°.

c) p-Nitroderivat. *B.* Aus festem p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1107) und m-Toluidin in Pyridinlösung (M., *J. pr.* [2] 65, 459). — Orangegelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp.: 138°. Leicht löslich in Ligroin.

*Benzoldiazoamino-p-toluol $C_{13}H_{12}N_3 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 1569—1570). *B.* Durch Ubergiessen von Bis-p-diazotoluol-Diphenyltetrazon (S. 1144) mit Aether (Wohl, Schiff, *B.* 33, 2752). — Reagirt gegen Benzolsulfisäure tautomer und liefert bei der Spaltung neben Anilin auch p-Toluidin (Hantzsch, *B.* 31, 642).

*Nitrobenzoldiazoamino-p-Toluol $C_{13}H_{12}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot H \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 1571).
 b) *p-Nitroderivat (S. 1571). Dimorph: feine goldgelbe Nadeln aus Alkohol durch Wasser; derbe, glänzende granatähnliche Krystalle aus Aether oder heissem absolutem Alkohol. Schmelzp.: 158,5—161,5°. Die gelbe Modification ist die unbeständigere, tritt bei raschen Abscheidungen zuerst auf und geht in Berührung mit Lösungsmitteln in die rothe über (MEHNER, *J. pr.* [2] 65, 449).

c) o-Nitroderivat. *B.* Aus diazotirtem o-Nitranilin, p-Toluidinsalz und Natriumacetat (M., *J. pr.* [2] 65, 455). — Goldgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 112,5°. Wird erst durch längeres Kochen mit Salzsäure zersetzt.

p-Nitrodiazobenzolbenzylamid $C_{12}H_{12}O_2N_4 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Oxydation von p-Nitrodiazobenzolbenzylhydrazid (S. 1143) mit $KMnO_4$, neben einer bei 168° schmelzenden Verbindung, oder aus p-Nitrodiazobenzol (S. 1107) und Benzylamin in essigsaurer Lösung (Wohl, Schiff, *B.* 33, 2757). — Gelbe Blättchen aus Ligroin. Schmelzp.: 99°.

B. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-8} (S. 1574).

2. *Derivate des Tetrahydronaphtalins $C_{10}H_{12}$ (S. 1574).

3) *Derivate des ar-Tetrahydro-β-naphtylamins.* ar-Diazoaminotetrahydro-β-naphtalin $C_{23}H_{23}N_3 = C_{10}H_{11} \cdot N_3 \cdot NH \cdot C_{10}H_{11}$. *B.* Beim Hinzufügen von Natriumacetat

zur salzsauren Lösung von diazotirtem ar-Tetrahydro- β -naphtylamin und ar-Tetrahydro- β -Naphtylamin selbst (SMITH, *Soc.* 81, 905). — Bernsteinfarbene Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 104°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

p-Brombenzoldiazoamino-ar-Tetrahydro- β -naphtalin $C_{16}H_{16}N_3Br = C_6H_4Br.N_2.NH.C_{10}H_{11}$. Primelgelbe Nadeln. Schmelzp.: 134° (SMITH, *Soc.* 81, 905).

Nitrobenzoldiazoamino-ar-Tetrahydro- β -naphtalin $C_{16}H_{16}O_2N_4 = NO_2.C_6H_4.N_2.NH.C_{10}H_{11}$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus o-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1106) und ar-Tetrahydro- β -naphtylamin in verdünnter Essigsäure (S., *Soc.* 81, 904). — Gelbe Platten (aus Alkohol + Toluol). Schmelzp.: 134°.

b) p-Nitroverbindung. B. Beim Hinzufügen von Natriumacetat zu einer Lösung von p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1107) und ar-Tetrahydro- β -naphtylaminchlorhydrat (S., *Soc.* 81, 904). — Chocoladenbraune Prismen (aus Alkohol + Toluol). Schmelzp.: 179° (unter heftiger Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin. — Mit alkoholischer Natronlauge entsteht eine tief purpurrothe Lösung des Natriumderivates.

p-Toluoldiazoamino-ar-Tetrahydro- β -naphtalin $C_{17}H_{19}N_3 = CH_3.C_6H_4.N_3H.C_{10}H_{11}$. B. Aus p-Toluoldiazoniumchlorid (S. 1112) und ar-Tetrahydro- β -naphtylamin oder aus diazotirtem ar-Tetrahydro- β -naphtylamin und p-Toluidin (S., *Soc.* 81, 902). — Strohfarbene Krystalle (aus Alkohol + Toluol). Schmelzp.: 107°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Petroleumäther. Bei Zersetzung mit kalter Salzsäure entstehen zwei primäre Amine (p-Toluidin und ar-Tetrahydro- β -naphtylamin) und zwei Diazoniumsalze (p-Toluoldiazoniumchlorid und ar-Tetrahydro- β -naphtalin-diazoniumchlorid).

C. *Derivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} u. s. w. (1574—1575).

I. *Derivate des Naphtalins $C_{10}H_8$ (S. 1574—1575).

S. 1574, Z. 25 v. u. statt: „A. 182“ lies: „A. 183“.

2-Diazoamino-1-Chlornaphtalin $C_{20}H_{13}N_2Cl_2 = C_{10}H_6Cl.N_2.NH.C_{10}H_6Cl$. B. Durch Vereinigung einer Eisessiglösung von 1-Chlor-2-Naphtylamin (1 Mol.) mit einer salzsauren Lösung von 1-Chlornaphtalin-2-Diazoniumchlorid (1 Mol.) (vgl. S. 1119) und Hinzufügen von Natriumacetat (MORGAN, *Soc.* 81, 98; vgl. auch *Soc.* 81, 1351). — Goldgelbe Nadeln (aus Chloroform und Benzol). Schmelzp.: 152°. Unlöslich in Aether, leicht löslich in alkoholischer Kalilauge mit orangerother Farbe. Färbt sich am Licht chocoladenfarbig. Beim Erwärmen mit Salzsäure erfolgt Zersetzung unter Entwicklung von Stickstoff und Bildung von 1-Chlor-2-Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 330) sowie von harzigen Producten.

S. 1574, Z. 19 v. u. füge hinzu: „Schmelzp.: 205—210“.

Nitrobenzol-2-Diazoamino-1-Chlornaphtalin $C_{16}H_{11}O_2N_4Cl = NO_2.C_6H_4.N_2.NH.C_{10}H_6Cl$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus 1-Chlor-2-Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 330) und o-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1106) in Eisessig (MORGAN, *Soc.* 81, 1380). — Hellgelbe Blättchen aus Benzol. Zersetzt sich, rasch erhitzt, bei 202—204°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in alkoholischer Natronlauge mit purpurrother Farbe.

b) m-Nitroverbindung. Gelblichbraune Prismen aus Benzol. Zersetzt sich, rasch erhitzt, bei 142°, langsam bei 137° (M., *Soc.* 81, 1380).

c) p-Nitroverbindung. B. Aus p-Nitrodiazobenzol (S. 1107) und 1-Chlor-2-Naphtylamin (Spl. Bd. II, S. 330) oder aus diazotirtem 1-Chlor-2-Naphtylamin und p-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 143) (M., *Soc.* 81, 99). — Bräunlichgelbe Blättchen aus Benzol. Schmelzp.: 197—198° (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Benzol. Ist ziemlich löslich in Chloroform, zersetzt sich aber zum Theil beim Kochen der Lösung. Löst sich in alkoholischer Kalilauge mit dunkelpurpurrother Färbung.

Aethylderivat des p-Nitrobenzol-2-Diazoamino-1-Chlornaphtalins $C_{18}H_{15}O_2N_4Cl = NO_2.C_6H_4.N_2.N(C_2H_5).C_{10}H_6Cl$. B. Beim Kochen der Lösung des p-Nitrobenzol-2-Diazoamino-1-Chlornaphtalins (s. o) in alkoholischer Kalilauge mit Aethyljodid (M., *Soc.* 81, 99). — Orange gelbe Prismen aus Benzol. Schmelzp.: 193—194.

β -Naphtalindiazoamino-ar-Tetrahydro- β -naphtalin $C_{20}H_{19}N_3 = C_{10}H_7.N_2.NH.C_{10}H_{11}$. Durch Hinzufügen einer diazotirten Lösung von β -Naphtylamin zu einer Lösung von ar-Tetrahydro- β -naphtylamin (HPTW. Bd. II, S. 588) in verdünnter Salzsäure und Behandeln der Mischung mit Natriumacetat (SMITH, *Soc.* 81, 906). — Gelbe Platten aus Ligroin. Schmelzp.: 137,5°.

D. *Derivate der Phenole und Alkohole (S. 1575—1576).

5. Derivat des Di-o-tolyhydrols.

p-Dinitrodiphenyltetrazodimethyl-diamino-Di-o-tolyhydrol $C_{20}H_{28}O_5N_8 = [NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot CH.OH]$. B. Bei der Einwirkung von p-Nitrobenzoldiazoniumchlorid (S. 1107) auf Dimethyl-diaminodi-o-tolyhydrol (GNEHM, WRIGHT, C. 1903 I, 399.) — Gelbliche Krystalle. Schmelzp.: 168—169°. Schwer löslich in Alkohol und Aether, leicht in Benzol. Löst sich in warmen Säuren unter Stickstoffentwicklung und Rückbildung des Hydrols.

E. *Derivate der Säuren (S. 1577—1578).

I. *Diazaminobenzoësäure $C_{14}H_{11}O_4N_3 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot N_3H \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (S. 1577 bis 1578).

1) *3,3'-Diazaminobenzoësäure (S. 1577). *Diäthylester $C_{18}H_{19}O_4N_3 = C_{14}H_9N_3O_4(C_2H_5)_2$ (S. 1577). Schmelzp.: 146° (BAUER, EINHORN, A. 319, 339).

5) 2,2'-Diazaminobenzoësäure, o-Diazaminobenzoësäure. Braungelbe Tafelchen. Schmelzp.: 123°. Sehr leicht löslich in organischen Solventien, unlöslich in Wasser, löslich in Alkalien (v. NIEMENTOWSKI, C. 1902, II, 938).

Monomethylester $C_{15}H_{13}O_4N_3 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C_6H_4 \cdot N_3H \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus diazotirtem Anthranilsäuremethylester (Spl. Bd. II, S. 780) und Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) durch Natriumacetat (MEHNER, J. pr. [2] 63, 291). — Mikroskopische Nadelchen (aus Alkohol durch Wasser). Schmelzp.: 127°. Zersetzt sich beim Kochen mit verdünntem Alkohol. — $NH_4 \cdot C_{15}H_{12}O_4N_3$. Gelber Krystallniederschlag (aus Aether durch NH_3). Schwer löslich in Wasser. Die alkoholische Lösung giebt mit Metallsalzen meist gelbe Niederschläge, mit $CuSO_4$ einen hellgrünen, mit $FeCl_3$ einen gelbbraunen. — Anilinsalz. Hellgelber Niederschlag.

Dinitril s. Hptw. Bd. IV, S. 1566, Z. 2 v. u.

Benzoldiazo-o-Aminobenzoësäure, Benzolazo-o-Aminobenzoësäure, Diazoaminobenzol-o-Carbonsäure $C_{13}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N_3H \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus N-Phenylphentriazon (S. 804) durch warme Alkalien (MEHNER, J. pr. [2] 63, 270), aus Benzoldiazoniumsalzen und Anthranilsäure-Hydrochlorid (Spl. Bd. II, S. 780) durch Natriumacetat; auch in Pyridinlösung aus Benzoldiazoniumnitrat und Anthranilsäure oder aus o-Diazobenzoësäure (S. 1125) und Anilin (M.). — Weisse Blättchen (aus kaltem Benzol-Petroleumäther). Schmelzp.: 121° (unter Verpuffung). Ist sehr zersetzlich. Wird durch Mineralsäuren gespalten. Lässt sich nicht rückwärts in das Phenylphentriazon überführen. Liefert mit Anilin und Anilinchlorhydrat p-Aminoazobenzol (S. 1010). — $NH_4 \cdot C_{13}H_{10}O_2N_3$. Gelbe Nadeln aus Aether. Ziemlich löslich in Alkohol. Zersetzt sich mit Wasser. — $Na \cdot C_{13}H_{10}O_2N_3$. B. Aus Phenylphentriazon oder aus Diazaminobenzol-o-Carbonsäureester (s. u.) durch alkoholisches Natron. Gelbe Nadeln aus Alkohol. Fast unlöslich in Wasser.

Methylester $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N_3H \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus diazotirtem Anthranilsäuremethylester (Spl. Bd. II, S. 780) durch Anilinsalz und Natriumacetat als bald erstarrende schmierige Masse (M., J. pr. [2] 63, 263). Ferner aus Anthranilsäuremethylester und Benzoldiazoniumnitrat in Pyridinlösung, aber nicht in Wasser (M.). — Schwefelgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 71°. Leicht löslich in Aether, unlöslich in Wasser. Geht beim Kochen mit verdünntem Alkohol in N-Phenylphentriazon (S. 804) über. Lässt sich nicht in eine Aminoazoverbindung umlagern. Durch Anthranilsäureester-Hydrochlorid erhält man Spuren einer Base (Nadelchen; Schmelzp.: 107°).

Äthylester $C_{16}H_{15}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N_3H \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Anthranilsäureäthylester (Spl. Bd. II, S. 780) oder dessen Formylverbindung durch Diazotieren und Kuppeln mit Anilin (M., J. pr. [2] 64, 74). — Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 76°. Dem Methylester (s. o.) sehr ähnlich. Geht beim Kochen mit verdünntem Alkohol in N-Phenylphentriazon (S. 804) über.

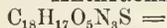
Nitrobenzoldiazo-o-Aminobenzoësäure, Nitro-Diazaminobenzol-o-Carbonsäure $C_{13}H_{10}O_4N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N_3H \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. a) o-Nitroverbindung. B. Aus diazotirtem o-Nitranilin (Spl. Bd. II, S. 142) und Anthranilsäure (Spl. Bd. II, S. 779) (MEHNER, J. pr. [2] 63, 299). — Gelbe mikroskopische Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 140° (unter Zersetzung). In heissem Alkohol und in Natronlauge roth löslich.

auf o-Aminobenzaloxim (Spl. Bd. III, S. 38) in verdünnter salzsaurer Lösung (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1332). — Gelber amorpher Körper. Zersetzt sich bei 73—74°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton. Bei der Einwirkung von Kalilauge entsteht o-Azido-benzaldehyd (S. 803) neben etwas o-Aminobenzaldehyd (Spl. Bd. III, S. 12) und Anthranil-säure (Spl. Bd. II, S. 779).

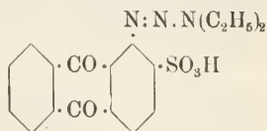
5. *3,4-Azimino-1,2-Napthochinon (S. 1579). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen Spl. Bd. III, S. 283, Z. 26—21 v. u.

6. Derivate des Anthrachinons $C_{14}H_8O_2$.

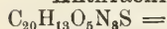
Anthrachinonsulfonsäurediazodiäthylamid



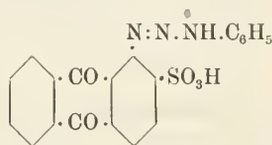
B. Aus Diazoanthrachinonsulfonsäureanhydrid (S. 1129) und kohlen-saurem Diäthylamin (WACKER, B. 35, 2599). — Na.Ä. Schwer löslich in kaltem Wasser. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht 1-Oxyanthrachinon-sulfonsäure(2) (Hptw. Bd. III, S. 420).



Anthrachinonsulfonsäurediazoaminobenzol



B. Aus Diazoanthrachinonsulfonsäureanhydrid (S. 1129) und Anilin in Gegenwart von Kaliumacetat (W., B. 35, 2598). — Liefert beim Kochen mit Schwefelsäure 1-Aminoanthra-chinonsulfonsäure(2) (Spl. Bd. III, S. 299). — K. Ä. Ziegel-rothes Pulver.



G. *Derivate der Basen (S. 1580—1583).

I. *Derivate des Piperidins (S. 1580—1581).

p-Brombenzoldiazopiperidid, Piperidinazo-p-Brombenzol $C_{11}H_{14}N_3Br =$ $BrC_6H_4.N:N.NC_5H_{10}$. B. Durch Einwirkung von Brom auf Piperidinazobenzol (Hptw. Bd. IV, S. 1580) in CS_2 (WALLACH, C. 1899 II, 1050). — Gelbe Blättchen. Schmelzp.: 55°. Gibt bei Einwirkung von HBr p-Dibrombenzol (Spl. Bd. II, S. 30).

*p-Nitrobenzoldiazopiperidid, Piperidinazo-p-Nitrobenzol $C_{11}H_{14}O_2N_4 = O_2N.C_6H_4.N:N.NC_5H_{10}$ (S. 1580). Rhombische Tafeln. D: 1,305 (FELS, Z. Kr. 37, 489).

p-Oxybenzoldiazopiperidid $C_{11}H_{15}ON_3 = HO.C_6H_4.N:N.NC_5H_{10}$. B. Aus diazo-tirtem p-Aminophenol (Spl. Bd. II, S. 397) und Piperidin (W., C. 1899 II, 1050). — Schmelzp.: 87—88°.

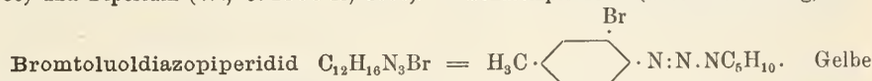
p-Methoxybenzoldiazopiperidid $C_{12}H_{17}ON_3 = CH_3.O.C_6H_4.N:N.NC_5H_{10}$. Gelbe, benzaldehydartig riechende Krystalle. Schmelzp.: 33—34° (W., C. 1899 II, 1050).

*Piperidinazo-p-Benzolsulfonsäure, p-Sulfo-benzoldiazopiperidid $C_{11}H_{15}O_3N_3S = HO_3S.C_6H_4.N:N.NC_5H_{10}$ (S. 1580). Durch Einwirkung von Brom auf die eiskalte wässrige Lösung entsteht 2,4-Dibromdiazobenzolperbromid (S. 1105) (W., C. 1899 II, 1050).

Carboxybenzoldiazopiperidid $C_{13}H_{16}O_2N_3 = HO_2C.C_6H_4.N:N.NC_5H_{10}$. a) o-Carboxy-lylverbindung. B. Aus diazotirter 2-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 779) und Piperidin (W., C. 1899 II, 1050). — Weisse Blättchen. Schmelzp.: 84°.

b) m-Carboxylverbindung. B. Aus diazotirter m-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 787) und Piperidin (W., C. 1899 II, 1050). — Schmelzp.: 123°.

c) p-Carboxylverbindung. B. Aus diazotirter p-Aminobenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 789) und Piperidin (W., C. 1899 II, 1050). — Schmelzp.: 158° (unter Zersetzung).



Krystalle. Schmelzp.: 52—53°. Gibt beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure das 3,4-Dibromtoluol (Hptw. Bd. II, S. 61) (WALLACH, C. 1899 II, 1050).

S. 1580, Z. 15 v. u. statt „ $C_{12}H_{16}N_4O_4$ “ lies: „ $C_{12}H_{16}N_4O_2$ “.

Ditolylketondiazopiperidin s. Hptw. Bd. IV, S. 1579.

3. *Pyrrrolazo-p-Dimethylanilin (S. 1581). Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen Hptw. Bd. IV, S. 1483, Z. 6 v. o.

3a. Diazoaminopyridin *s. Hptw. Bd. IV, S. 1582.***5. *Derivate des 1,2,3,4-Tetrahydro-6-Methylchinolins** (*S. 1581*).Benzoldiazoamino-6-Methyltetrahydrochinolin *s. Hptw. Bd. IV, S. 1484.*

8a. 6-Benzoldiazoaminochinolin $C_{16}H_{12}N_4 = NC_9H_6.NH.N:N.C_6H_5$. *B.* Man versetzt Benzoldiazoniumchlorid mit der berechneten Menge 6-Aminochinolin (*S. 606*) in stark verdünnter alkoholischer Lösung und fällt aus dem entstehenden Hydrochlorid die Base mit Natriumacetat (KNÜPPEL, *A. 310*, 87). — Orangegelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 142°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Aether. — $C_{16}H_{12}N_4.HCl$. Rothe Nadeln. In wässriger Lösung wenig beständig.

Jodmethylat $C_{16}H_{16}N_4J = \overset{CH_3}{\underset{|}{C}} > NC_9H_6.NH.N:NC_6H_5$. *B.* Aus 6-Benzoldiazoaminochinolin und CH_3J in methylalkoholischer Lösung bei Wasserbadtemperatur (*K., A. 310*, 88). — Tiefrothbraune Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 220°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in heissem Wasser.

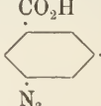
S. 1582, Z. 16 v. o. statt: „Benzolazoantipyrin“ lies: „Benzoldiazoaminoantipyrin“.

14. *Azobenzolpyrazolon-3-Carbonsäuremethylester (*S. 1582*). *Der Artikel ist hier zu streichen; vgl. dagegen Hptw. Bd. IV, S. 1489, Z. 10 v. u. und Berichtigung dazu im Spl. Bd. IV, S. 1080.*

15a. Derivat des Indazols.

Diazoaminoindazol $C_{14}H_{11}N_7 = C_6H_4(N_2HC)N:N.NH(CN_2H)C_6H_4$ (?). *B.* Durch Diazotirung des 1z-3-Aminoindazols (*S. 796*) in essigsaurer Lösung (BAMBERGER, v. GOLDBERGER, *A. 305*, 355). — Dunkelgelb. Schmelzp.: 183°. In organischen Mitteln, ausser Ligroin, leicht löslich. Leicht zersetzlich. Kuppelt mit α -Naphthylamin in Eisessiglösung.

16. *Trimethylbenzimidazolazo- β -Naphthylamin (*S. 1582—1583*). *Die beiden Artikel a) 6-Azoderivat und b) 5-Azoderivat sind hier zu streichen; vgl. statt dessen S. 1082 bis 1083 sub Nr. 26 a, 2. — Der Artikel „Methylaziminobenzolazobenzolsulfonsäure“ ist ebenfalls zu streichen; vgl. statt dessen S. 1087 sub Nr. 42.*

17. Triazobenzoësäure-Diazoamino-Benzol  $\cdot N:N.NH.C_6H_5$ *s. Hptw. Bd. IV,*

S. 1556, Z. 6 v. o.

H. *Azohydroxylamine $R.N_3(OH).R_1$ (*S. 1583—1584*).**I. *Benzolazoverbindungen** (*S. 1583—1584*).

Verbindung aus Acetoxim und Benzoldiazoniumhydroxyd $C_{12}H_9O_2N_4 = (CH_3)_2C:N.O.C(CH_3)_2.N(OH).N_2.C_6H_5$ (BAMBERGER, *B. 32*, 1547). — *B.* Beim Eintröpfeln von Benzoldiazoniumchloridlösung in eine alkalische Lösung von Acetoxim (MAI, *B. 25*, 1688). — Krystalle aus Aether.

Nitroderivat $C_{12}H_{17}O_4N_5 = (CH_3)_2C:N.O.C(CH_3)_2.N(OH).N_2.C_6H_4.NO_2$. *B.* Aus Acetoxim und essigsaurem p-Nitrodiazobenzol (*S. 1107*) (*B., B. 32*, 1548). — Hellgelbe Blättchen (aus Benzol, Alkohol oder Aceton). Schmelzp.: 153—154°. $FeCl_3$ färbt die alkoholische Lösung vorübergehend blaugrün, Alkalien lösen mit tieferer Farbe. Kupferacetat fällt gelbbraune Krystalle.

*Benzolazohydroxyanilid, Diazoxyaminobenzol $C_{12}H_{11}ON_3 = C_6H_5.N:N.N(OH).C_6H_5$ (*S. 1583*). *B.* Bei der Einwirkung von Hydroxylamin und Sauerstoff auf Phenylhydroxylamin, neben anderen Producten (BAMBERGER, *B. 35*, 3895).

Benzolazohydroxytoluid $C_{13}H_{13}ON_3 = CH_3.C_6H_4.N(OH).N_2.C_6H_5$. *a)* o-Tolylverbindung. *B.* Aus o-Tolylhydroxylamin (*Spl. Bd. II, S. 259*) und Benzoldiazoniumchlorid (*B., TSCHIRNER, B. 32*, 1677; *B., RISINO, A. 316*, 273). — Schwach gelbliche Nadeln

(aus Alkohol oder Ligroïn). Schmelzp.: 79°. Leicht löslich in Benzol und warmem Alkohol, schwer in Petroleumäther. — Kupfersalz. Hell bräunlichrothe (fleischfarbene) Flocken.

b) m-Tolylverbindung. *B.* Aus äquivalenten Mengen m-Tolylhydroxylamin (Spl. Bd. II, S. 262) und Benzoldiazoniumchlorid in schwach salzsaurer Lösung bei 0° (B., R., A. 316, 273). — Strohgelbe Nadeln. Schmelzp.: 125,5°. Sehr leicht löslich in heissem Alkohol und siedendem Ligroïn, leicht in Aether. — Kupfersalz. Hell bräunlichgelbe, gelatinöse Flocken.

c) p-Tolylverbindung. *B.* Aus p-Tolylhydroxylamin und Benzoldiazoniumchlorid (B., T.; B., R.). Aus p-Nitrosotoluol (Spl. Bd. II, S. 45—46) und Phenylhydrazin; daneben entsteht Tolylhydroxylamin (B., B. 33, 3510). — Schwach citronengelbe Nadelchen. Schmelzp.: 124°. Sehr leicht löslich in heissem Alkohol und Benzol, schwer in Aether, sehr wenig in kaltem Ligroïn. — Kupfersalz. Hell bräunlichgelbe, voluminöse Flocken.

Verbindung C₂₀H₁₈O₂N₄ = C₆H₅.CH:N.O.CH(C₆H₅).N(OH).N₂.C₆H₅ (vgl. B., B. 32, 1547). *B.* Aus syn- oder anti-Benzaldoxim und Benzoldiazoniumchlorid (MAI, B. 25, 1688). — Krystallinisch (aus Aether). Schmelzp.: 125° (unter Zersetzung).

Benzolazo-Hydroxyxylylid C₁₄H₁₆ON₃ = C₆H₅(CH₃)₂.N(OH).N₂.C₆H₅. a) Derivat des 1,2-Dimethyl-3-Hydroxylaminobenzols. *B.* Aus äquimolekularen Mengen v-o-Xylylhydroxylamin und Benzoldiazoniumchlorid in schwach salzsaurer Lösung bei 0° (B., RISING, A. 316, 276). — Hellgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 105—105,5°. Sehr leicht löslich in Aether, Benzol und warmem Alkohol, schwer in Petroleumäther. — Kupfersalz. Hell fleischfarbiger Niederschlag.

b) Derivat des 1,2-Dimethyl-4-Hydroxylaminobenzols. Schwefelgelbe Nadeln. Schmelzp.: 140—141° (B., R., A. 316, 276). Leicht löslich in Aether und Benzol, schwer in kaltem Alkohol und Petroleumäther. — Kupfersalz. Hellbräunlichgelbe voluminöse Flocken.

c) Derivat des 1,3-Dimethyl-2-Hydroxylaminobenzols. Hell pomeranzen-gelbe Täfelchen aus Alkohol; fast weisses Krystallpulver aus Aceton. Schmelzp.: 113° (B., R., A. 316, 275). Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in warmem Alkohol, schwer in Petroleumäther. — Kupfersalz. Hellbräunlichgelbe pulverige Fällung.

d) Derivat des 1,3-Dimethyl-4-Hydroxylaminobenzols. Hell citronengelbe Nadeln. Schmelzp.: 82,5—83° (B., R., A. 316, 275). Sehr leicht löslich in Aether, Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Ligroïn. — Kupfersalz. Hellbräunlichgelbe voluminöse Flocken.

e) Derivat des 1,4-Dimethyl-2-Hydroxylaminobenzols. Hellgelbe Nadelchen. Schmelzp.: 111,5° (B., R., A. 316, 274). Leicht löslich in Aether, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Ligroïn. — Kupfersalz. Hellbräunlichgelbe Nadelchen.

2. *p-Toluolazoderivate (S. 1584).

Verbindung C₁₁H₁₀O₂N₄ = CH₃.CH:N.O.CH(CH₃).N(OH).N₂.C₆H₄.CH₃ (vgl. BAMBERGER, B. 32, 1547). *B.* Aus p-Toluoldiazoniumchlorid (S. 1112) und Acetaldoxim (MAI, B. 25, 1685). — Blättchen (aus Ligroïn). Schmelzp.: 86°. Schwer löslich in Aether, leichter in Alkohol.

Verbindung C₁₃H₂₀O₂N₄ = (CH₃)₂C:N.O.C(CH₃)₂.N(OH).N₂.C₆H₄.CH₃. *B.* Aus p-Toluoldiazoniumchlorid (S. 1112) und Acetoxim (M., B. 25, 1687). — Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.: 145—146°. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung tief indigoblau. Schwefelsäure zersetzt die alkoholische Lösung schon bei gewöhnlicher Temperatur rasch unter Bildung von p-Diazotoluolimid, Acetoxim und p-Toluidin (B., B. 32, 1548).

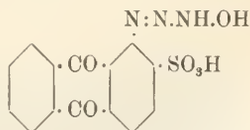
p-Toluolazohydroxyanilid C₁₃H₁₃ON₃ = CH₃.C₆H₄.N:N.N(OH)(C₆H₅). *B.* Aus Nitrosobenzol und p-Tolylhydrazin; daneben entsteht Phenylhydroxylamin (BAMBERGER, B. 33, 3510). — Schmelzp.: 130—131°.

3. Derivat des Anthrachinons.

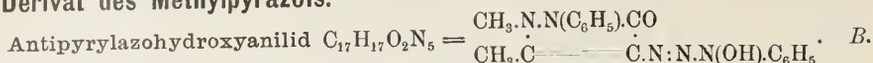
Anthrachinonsulfonsäureazohydroxylamid



B. Aus Diazanthrachinonsulfonsäureanhydrid (S. 1129), salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat (WACKER, B. 35, 2600). — Na.Ä. Gelbbraune Krystalle aus Wasser. Zersetzt sich schon bei gelinder Wärme. Beim Erhitzen mit conc. Schwefelsäure bis 70° entsteht 1-Amino-4-Oxyanthrachinon-sulfonsäure (2).



4. Derivat des Methylpyrazols.



Aus Diazoantipyrynchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1558) und Phenylhydroxylamin in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (KNORR, MÜLLER, A. 328, 70). — Gelber Niederschlag. Färbt sich in alkoholischer Lösung mit $FeCl_3$ dunkelblau. Zersetzt sich beim Erwärmen mit verdünnten Mineralsäuren und Essigsäure. In der kalten essigsäuren Lösung erzeugt α -Naphthylamin einen dunkelblauen Farbstoff. Die alkoholische Lösung färbt sich mit alkoholischer Kupferacetatlösung zunächst braunroth, nach einiger Zeit scheidet sich ein braunviolett Salz ab.

I. Azoamidoxyde $RR'N:N:(O) \cdot R''$ bezw. $RR'N \cdot N \text{---} \underset{\text{O}}{\text{N}} \cdot R''$.

B. Aus Nitrosoarylen $R'' \cdot NO$ und unsymmetrisch substituirten Hydrazinen $RR'N \cdot NH_2$ (BAMBERGER, STIEGELMANN, B. 32, 3554).

Benzolazomethylanilidoxyd $C_{13}H_{13}ON_3 = C_6H_5 \cdot N:(O):N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5 \cdot N \text{---} \underset{\text{O}}{\text{N}} \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus Nitrosobenzol und *a, a*-Methylphenylhydrazin (S. 422)

(BAMBERGER, STIEGELMANN, B. 32, 3558). — Glänzende schwefelgelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 72°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Aether, Eisessig und Chloroform, schwer in Petroleumäther, fast unlöslich in Wasser. Mit Wasserdampf langsam flüchtig. Durch Reduction entsteht Diazobenzolmethylanilid (Hptw. Bd. IV, S. 1561), Anilin, Methylanilin und Ammoniak.

Benzolazodiphenylamidoxyd $C_{18}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot N:(O):N \cdot N(C_6H_5)_2$ oder $C_6H_5 \cdot N \text{---} \underset{\text{O}}{\text{N}} \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Aus Nitrosobenzol und *a, a*-Diphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 660) (B., Str., B. 32, 3559). — Schwefelgelbe Nadeln. Schmelzp.: 128,5–129°. Leicht löslich in kaltem Aether, Chloroform, siedendem Alkohol und Ligroin.

p-Brombenzolazomethylanilidoxyd $C_{13}H_{12}ON_3Br = C_6H_4Br \cdot N:(O):N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ oder $C_6H_4Br \cdot N \text{---} \underset{\text{O}}{\text{N}} \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus p-Bromnitrosobenzol (Spl. Bd. II, S. 45)

und *a, a*-Methylphenylhydrazin (S. 422) (BAMBERGER, STIEGELMANN, B. 32, 3559). — Messinggelbe Blättchen. Schmelzp.: 77–78°. Leicht löslich in organischen Mitteln, ausser Petroleumäther.

p-Brombenzolazodiphenylamidoxyd $C_{18}H_{14}ON_3Br = C_6H_4Br \cdot N:(O):N \cdot N(C_6H_5)_2$ oder $C_6H_4Br \cdot N \text{---} \underset{\text{O}}{\text{N}} \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Aus p-Bromnitrosobenzol (Spl. Bd. II, S. 45) und

a, a-Diphenylhydrazin (Hptw. Bd. IV, S. 660) (B., Str., B. 32, 3560). — Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 119–120°. Leicht löslich in Chloroform; in Alkohol, Eisessig und Ligroin erst beim Erwärmen leicht löslich.

XII α . Diazohydrazide und Oktazone.

Durch Einwirkung von Diazoniumverbindungen auf Hydrazine in essigsaurer Lösung können Diazohydrazide $R \cdot N:N \cdot NR_1 \cdot NH_2$ erhalten werden, welche durch Oxydation in ätherischer Lösung mit $KMnO_4$ die höchst explosiven Bisdiazotetrazone oder Oktazone $R \cdot N:N \cdot NR_1 \cdot N:N \cdot NR_1 \cdot N:N \cdot R$ liefern. Letztere gehen in Lösung sehr schnell in Diazoaminoverbindungen $R \cdot N:N \cdot NH \cdot R_1$ über (WOHL, SCHIFF, B. 33, 2741).

A. Diazohydrazide.

4-Nitrodiazobenzolmethylhydrazid $C_7H_9O_2N_5 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot N(CH_3) \cdot NH_2$. B. Aus p-Nitrodiazobenzol (S. 1107) und Methylhydrazin in essigsaurer Lösung, neben viel p-Nitrodiazobenzolimid (Hptw. Bd. IV, S. 1141) (WOHL, SCHIFF, B. 33, 2754). — Braune, bronceglänzende Nadeln (aus 75%igem Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 120–122°.

Benzylidenverbindung $C_{14}H_{13}O_2N_5 = NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot N(CH_3) \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. Gelbrothe Nadeln (aus Ligroin oder 75%igem Alkohol). Schmilzt bei 148° unter Gasentwickelung.

lung; verpufft bei höherer Temperatur. Sehr leicht löslich in Aceton, schwerer in Benzol, Aether und absolutem Alkohol (W., Sch., B. 33, 2755).

Diazobenzoläthylhydrazid s. *Hptw. Bd. IV, S. 1568, Z. 1 v. o.*

Diazobenzolphenylhydrazid $C_6H_5.N:N.N(C_6H_5).NH_2$ s. S. 1103—1104.

Diazobenzolphenylhydrazonmethandisulfonsaures Kalium s. *Hptw. Bd. IV, S. 1578—1579.*

4-Chlordiazobenzolphenylhydrazid $C_{12}H_{11}N_4Cl = ClC_6H_4.N:N.N(C_6H_5).NH_2$. B. Aus p-Chlordiazobenzol (S. 1104) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Wohl, Schiff, B. 33, 2749). — Schmelzp.: 78°.

4-Bromdiazobenzolphenylhydrazid $C_{12}H_{11}N_4Br = BrC_6H_4.N:N.N(C_6H_5).NH_2$. Schmelzp.: 79° (W., Sch., B. 33, 2750).

p-Bromdiazobenzolphenylhydrazonmethandisulfonsaures Kalium s. *Hptw. Bd. IV, S. 1579.*

Diazobenzol-4-Bromphenylhydrazid $C_{12}H_{11}N_4Br = C_6H_5.N:N.N(C_6H_4Br).NH_2$. B. Aus Diazobenzol und p-Bromphenylhydrazin (S. 422) in essigsaurer Lösung (W., Sch., B. 33, 2750). — Schmelzp.: 69°. Außerst zersetzlich.

4-Bromdiazobenzol-4-Bromphenylhydrazid $C_{12}H_{10}N_4Br_2 = BrC_6H_4.N:N.N(C_6H_4Br).NH_2$. Schmelzp.: 82—84° (W., Sch., B. 33, 2751).

4-Nitrodiazobenzolphenylhydrazid $NO_2.C_6H_4.N:N.N(NH_2).C_6H_5$ s. S. 1133.

Diazobenzol-p-Tolylhydrazid $C_{13}H_{14}N_4 = C_6H_5.N:N.N(C_6H_4.CH_3).NH_2$. Schmelzpunkt: 66—67°. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entstehen Phenol und schwefelsaures p-Tolylhydrazin (S. 532) (W., Sch., B. 33, 2752).

p-Diazotoluolphenylhydrazid $C_{13}H_{14}N_4 = CH_3.C_6H_4.N:N.N(C_6H_5).NH_2$. Schmelzpunkt: 66—67°. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entstehen lebhafter Stickstoffentwicklung p-Kresol (Spl. Bd. II, S. 432), Phenylhydrazin und sehr wenig Diazotoluolimid (W., Sch., B. 33, 2751).

Diazobenzolbenzylhydrazid $C_{18}H_{11}N_4 = C_6H_5.N:N.N(CH_2.C_6H_5).NH_2$. B. Aus Diazobenzol und Benzylhydrazin (S. 538) in essigsaurer Lösung (W., Sch., B. 33, 2755). — Hexagonale Blättchen aus Ligroin. Schmelzp.: 46—48° (unter Gasentwicklung).

p-Nitrodiazobenzolbenzylhydrazid $C_{13}H_{13}O_2N_5 = NO_2.C_6H_4.N:N.N(CH_2.C_6H_5).NH_2$. B. Aus p-Nitrodiazobenzol (S. 1107) und Benzylhydrazin in essigsaurer Lösung, neben viel p-Nitrodiazobenzolimid (W., Sch., B. 33, 2756). — Dunkelbraune Prismen aus Alkohol. Schmilzt bei 94—96° unter Gasentwicklung; verpufft bei höherer Temperatur. Leicht löslich in Benzol und Aceton, ziemlich leicht in Alkohol und Aether, schwerer in Eisessig. Durch Schütteln der ätherischen Lösung mit 1%iger $KMnO_4$ -Lösung bildet sich ein gelber Niederschlag; aus der Eisessiglösung desselben krystallisiren schwer lösliche Nadeln vom Schmelzp.: 168°, die sich durch Kochen mit Säuren nicht zersetzen; die Mutterlauge enthält p-Nitrodiazobenzolbenzylamid (S. 1135).

Benzyldenverbindung $C_{20}H_{17}O_2N_5 = NO_2.C_6H_4.N:N.N(CH_2.C_6H_5).N:CH.C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von p-Nitrodiazobenzolbenzylhydrazid (s. o.) mit Benzaldehyd (W., Sch., B. 33, 2757). Aus p-Nitrodiazobenzol (S. 1107) und Benzaldehyd (S. 539) in essigsaurer Lösung (W., Sch.). — Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 142—143° (unter Gasentwicklung). Ziemlich löslich in Aether und Eisessig, sonst schwer löslich.

m-Diazobenzoësäurephenylhydrazid $C_9H_9O_2N_4 = HO_2C.C_6H_4.N:N.N(C_6H_5).NH_2$. Gelbe amorphe Masse. Schmelzp.: 108—112°. Durch $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen mit Benzol entstehen m-Triazobenzoësäure (*Hptw. Bd. IV, S. 1153*) und m-Aminobenzoësäure (Wohl, Schiff, B. 33, 2753).

p-Diazobenzoësäurephenylhydrazid $C_{13}H_{12}O_2N_4 = HO_2C.C_6H_4.N:N.N(C_6H_5).NH_2$. Undeutliche Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 112—113° (W., Sch., B. 33, 2753).

Diazobenzol-m-Hydrazinobenzoësäure $C_{13}H_{12}O_2N_4 = C_6H_5.N:N.N(C_6H_4.CO_2H).NH_2$. Schmelzp.: 86°. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entstehen unter Stickstoffentwicklung Phenol, m-Hydrazinobenzoësäure und etwas Diazobenzolimid (W., Sch., B. 33, 2753).

p-Nitrodiazobenzolbenzoylhydrazid s. *Hptw. Bd. IV, S. 1567, Z. 30 v. o.*

Diazobenzolhippurylhydrazid s. *Hptw. Bd. IV, S. 1578, Z. 14 v. o.*

B. Oktazone.

Tetraphenyl-Oktazon, Bisdiazobenzol-Diphenyltetrazon $C_{24}H_{20}N_8 = C_6H_5.N:N.N(C_6H_5).N:N.N(C_6H_5).N:N.C_6H_5$. B. Durch Turbiniren einer gekühlten ätherischen Lösung von Diazobenzolphenylhydrazid (S. 1103—1104) mit 1%iger $KMnO_4$ -Lösung (Wohl, Schiff, B. 33, 2749). — Schwefelgelb. Schmelzp.: 51—52°. Sehr wenig löslich. Leicht zersetzlich.

Bis-4-bromdiazobenzol-Diphenyltetrazon $C_{24}H_{18}N_8Br_2 = [BrC_6H_4.N:N.N(C_6H_5).N:]_2$.
 B. Durch Einwirkung von 1%iger $KMnO_4$ -Lösung auf 4-Bromdiazobenzolphenylhydrazid
 (S. 1143) in Aether (W., Sch., B. 33, 2750). — Hellgelb. Schmelzpt.: 60°. Explosiv.

Bis-4-bromdiazobenzol-Bis-4-bromphenyltetrazon $C_{24}H_{16}N_8Br_4 = [BrC_6H_4.N:N.N(C_6H_4Br).N:]_2$. Amorph. Schmelzpt.: 58—61° (W., Sch., B. 33, 2751).

Bisdiazobenzol-Di-p-tolyltetrazon $C_{26}H_{24}N_8 = [C_6H_5.N:N.N(C_6H_4.CH_3).N:]_2$.
 Schmelzpt.: 55°. Sehr zersetzlich (W., Sch., B. 33, 2752).

Bis-p-diazotoluol-Diphenyltetrazon $C_{26}H_{24}N_8 = [CH_3.C_6H_4.N:N.N(C_6H_5).N:]_2$.
 Schmelzpt.: 64—67°. Im Dunkeln ziemlich gut haltbar. Giebt beim Uebergießen mit Aether
 unter Stickstoffentwicklung Benzoldiazoamino-p-Toluol (S. 1135) (W., Sch., B. 33, 2751).

XIII. *Proteinstoffe (S. 1584—1644).

Die im Abschnitt XIII des Hauptwerkes gewählte Eintheilung, zum Theil auch die darin benutzten Bezeichnungen entsprechen nicht den heutigen Anschauungen und Gebräuchen. Trotzdem musste für die Ergänzungsbände die Anordnung des Hauptwerkes beibehalten werden, damit der Zusammenhang zwischen älterer und neuerer Litteratur über den gleichen Gegenstand ersichtlich ist. Die im Hauptwerk als Gesamtüberschrift des Abschnitts XIII benutzte Bezeichnung „Albuminate“ wird heute nur gewissen Producten gegeben, die durch Einwirkung von Alkali auf Eiweisskörper entstehen.

Litteratur: W. O. RUPPEL, Die Proteine (Marburg 1900); O. COHNHEIM, Chemie der Eiweisskörper (Braunschweig 1900), 2. Aufl. (Braunschweig 1904); A. KOSSEL, B. 34, 3214: Zusammenfassender Vortrag über den gegenwärtigen Stand der Eiweiss-Chemie.

Zur Classification der Proteinstoffe vgl.: WROBLEWSKI, C. 1897 II, 525.

A. *Eigentliche Eiweisskörper (S. 1584—1603).

Darstellung farbloser Eiweissstoffe aus gefärbten Pflanzensäften: RÜMPLER, B. 35, 4162.

Die *Coagulation (S. 1584) der nativen Eiweisslösungen wird durch viele stickstoffhaltige organische Substanzen (Cholin, Harnstoff u. s. w.) mehr oder weniger gehemmt (SPIRO, H. 30, 182).

Die *fällende Wirkung von Salzlösung (S. 1584) auf Eiweisskörper setzt sich additiv aus den Effecten der constituirenden Ionen zusammen; letztere sind antagonistische Grössen (PAULI, B. Ph. P. 3, 225).

Ueber Fällung von Eiweiss vgl. auch S. 1145.

Einige Eiweisskörper (Casein, Hämoglobin, Glutin, Peptone) werden durch conc. wässrige Resorcinlösung verflüssigt, andere (Myosin, Ovalbumin, Legumin) nicht (TSVETZ, C. r. 129, 551).

*Halogeneiweiss (S. 1585). Darstellung von Fluoreiweisskörpern durch Electrolyse von Fluorwasserstoffsäure bezw. von Fluoriden in Gegenwart von Eiweisskörpern: GANS, D.R.P. 116881; C. 1901 I, 148.

Durch wiederholte Chlorirung unter Neutralisiren des freierwerdenden Chlorwasserstoffs entstehen Producte mit hohem Gehalt an festgebundenem Chlor (G., D.R.P. 118606; C. 1901 I, 712). Durch Einwirkung von nasirendem Chlor (aus $KClO_3 + HCl$) entstehen chlorhaltige schwefelfreie Producte (EHRENFELD, H. 34, 566).

Ueber Bromieiweisskörper: G., D.R.P. 118746, 129299; C. 1901 I, 767; 1902 I, 688.

Verhalten der Eiweisskörper gegen Jod: KURAJEW, H. 26, 462; C. H. L. SCHMIDT, H. 36, 343. Als Nebenproducte entstehen bei der Jodirung mit Jod und Alkali CO_2 , HJ , NH_4J , Jodoform, Ameisensäure, Essigsäure, Phenol, p-Kresol (Spl. Bd. II, S. 432), Benzoesäure und Hippursäure (Spl. Bd. II, S. 744) (Sch., H. 37, 350). Zur Darstellung stark jodirter Eiweissstoffe vgl. auch: G., D.R.P. 129299; C. 1902 I, 688. Ueber „Jodzahlen“ der Eiweisskörper vgl.: BLUM, H. 28, 288.

Ueber Bildung von Harnstoff bei der *Oxydation (S. 1584, 1585) von Eiweisskörpern mit $KMnO_4$ in schwefelsaurer Lösung vgl.: JOLLES, B. 34, 1447; H. 32, 361; 34, 28; 38, 396; vgl. dagegen: SCHULZ, H. 33, 363; ABERHALDEN, H. 37, 506.

*Hydrolyse durch Säuren (S. 1585—1586). Auch aus Casein (also einem thierischen Eiweisskörper) entsteht bei der Zersetzung mit Schwefelsäure Glutaminsäure (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1586, Z. 13—15 v. o.) (KUTSCHER, H. 28, 123). Beim Erhitzen mit

verdünnter Schwefelsäure entsteht aus einer Reihe von Eiweisskörpern auch *Glykokoll* (Spl. Bd. I, S. 655) (SPIRO, *H.* 28, 174).

Quantitative Bestimmung der bei der Spaltung von Eiweisskörpern durch siedende 33%ige Schwefelsäure entstehenden „Hexonbasen“ (Arginin, Lysin, Histidin, vgl. Spl. Bd. III, S. 603, 665—666, 689): KOSSEL, *Ku.*, *H.* 31, 166; KO., PATEN, *H.* 38, 39. Quantitative Bestimmung der bei der gleichen Spaltung gebildeten Menge von *Tyrosin* (Spl. Bd. II, S. 928—929), *Glutaminsäure* (Spl. Bd. I, S. 668—669) und *Asparaginsäure* (Spl. Bd. I, S. 667—668): *Ku.*, *H.* 38, 111.

Aus allen Eiweisskörpern, welche bleischwärenden Schwefel enthalten, entsteht beim Kochen mit Salzsäure *Cystin* (Spl. Bd. I, S. 457) (MÖRNER, *H.* 34, 298).

Ausser den oben und im Hauptwerk genannten Aminosäuren sind noch die Aminosäuren: *Alanin* (Spl. Bd. I, S. 659), *Aminovaleriansäure* (Hptw. Bd. I, S. 1198, Z. 28 v. u. und Spl. Bd. I, S. 660), *Serin* (Hptw. Bd. I, S. 1208), *Pyrrolidincarbonsäure* (S. 38—39), *Oxyppyrolidincarbonsäure* (S. 41) und *Tryptophan* (vgl. S. 1168) als Spaltungsproducte der Eiweisskörper aufgefunden. Neuere Untersuchungen über die Eiweisspaltung mit Salzsäure vgl. z. B.: E. FISCHER, *H.* 33, 151; E. F., SKITA, *H.* 33, 177; E. F., *H.* 33, 412; E. F., *B.* 35, 2660; E. F., LEVENE, ADERS, *H.* 35, 70; E. F., ABDERHALDEN, *H.* 36, 268; E. F., DÖRPINGHAUS, *H.* 36, 462; E. SCHULZE, WINTERSTEIN, *H.* 33, 547; AB., *H.* 37, 484, 495, 499; ORGLER, NEUBERO, *H.* 37, 407; LANGSTEIN, *H.* 37, 508; ferner die Litteratur-nachweise bei den einzelnen Eiweisskörpern.

*Hydrolyse durch Alkalien (S. 1586—1587). Die *Angaben SCHÜTZENBERGER'S (S. 1586, Z. 17—11 v. u.) über den quantitativen Verlauf der Spaltung von Eiweiss durch Barythydrat sind unbrauchbar. Insbesondere entsteht Oxalsäure — wenn überhaupt — jedenfalls nur spurenweise (HABERMANN, EHRENFELD, *H.* 30, 453).

*Einwirkung von Fermenten (S. 1587). Quantitative Untersuchungen über die Menge des Tyrosins, welche aus verschiedenen Eiweisskörpern bei der *tryptischen Verdauung* entsteht: REACH, *C.* 1899 II, 1030. Bei der peptischen und bei der tryptischen Verdauung der Eiweisskörper wird Ammoniak abgespalten (DZIERZGOWSKI, SALASKIN, *C.* 1901 II, 645). Bei der *Pepsinverdauung* entstehen als Endproducte Leucin und Leucinimid (Spl. Bd. I, S. 661—662), Aminovaleriansäure, Asparaginsäure, Glutaminsäure, Putrescin und Cadaverin (Spl. Bd. I, S. 631), Tyrosin, p-Oxyphenyläthylamin (Hptw. Bd. II, S. 757), ein Dihexosamin $C_{12}H_{22}O_6N_2$ und andere Producte (LANGSTEIN, *B. Ph. P.* 1, 521). Manche Eiweisskörper geben, wenn sie vorher mit Aether vollkommen extrahirt sind, nach der Verdauung mit Pepsinsalzsäure wiederum Aetherextract, scheinen also Fett chemisch gebunden zu enthalten (NERKING, *C.* 1901 II, 45).

Bei der Spaltung von Blutfibrin mit *Papayotin* entstehen (neben Albumosen und Peptonen) Tyrosin, Arginin (wenig), Leucin, Asparaginsäure, Glykokoll, Alanin und vielleicht auch etwas Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub Nr. f) (EMMERLING, *B.* 35, 695, 1012). Aehnlich wirkt auch der *Bacillus fluorescens liquefaciens* (E., REISER, *B.* 35, 700).

*Reactionen der Proteinstoffe (S. 1587—1588). Zur *LIEBERMANN'Schen Reaction (S. 1587, Z. 12—8 v. u.) vgl.: RIMINI, *G.* 29 I, 392. — Die *Reaction von ADAMKIEWICZ (S. 1587, Z. 5—1 v. u.) wird durch die im Eisessig häufig vorhandene Glyoxylsäure verursacht. Eisessig, der von Glyoxylsäure durch Destillation befreit ist, giebt die Reaction nicht. Man ersetzt daher den Eisessig zweckmässig durch eine verdünnte wässrige Lösung von Glyoxylsäure (bereitet durch Reduction von Oxalsäure mit Natriumamalgam) (HOPKINS, COLE, *C.* 1901 I, 797).

Charakterisirung von Eiweissstoffen durch die Goldzahl. Als Colloide besitzen die Eiweisskörper die Fähigkeit, eine colloidale Goldlösung bis zu einem gewissen Grade gegen die fällende Wirkung des Kochsalzes zu schützen. Diejenige Anzahl von Milligrammen, welche eben nicht mehr ausreicht, um 10 cm einer gut bereiteten hochrothen Goldlösung vor dem nach Zusatz von 1 cm 10%iger NaCl-Lösung eintretenden Farbumschlag zu bewahren, wird als Goldzahl bezeichnet. Diese Zahl kann zur Charakterisirung der Eiweisskörper dienen (FR. N. SCHULZ, ZSIOMONDY, *B. Ph. P.* 3, 137).

Absorptionsspectrum von Eiweisskörpern: BLYTH, *Soc.* 75, 1162.

*Fällung von Eiweiss (Hptw. Bd. IV, S. 1588; vgl. auch Hptw. Bd. IV, S. 1584 und Spl. Bd. IV, S. 1144). Kritische Untersuchungen über die quantitativen Fällungsverhältnisse verschiedener Proteinfällungsmittel: SCHJERNING, *Fr.* 39, 545. Ueber Fällung von Eiweisskörpern durch wasserfreies Natriumsulfat s.: PINKUS, *Journ. of Phys.* 27, 57.

*Bestimmung (S. 1588—1589). Für stärkereiche Substanzen (Mehl u. s. w.) wird die *Methode von STUTZER (S. 1588, Z. 19 v. u.) — Fällung mit Kupferhydroxyd — behufs besserer Filtrirbarkeit des Niederschlags zweckmässig in der Weise modificirt, dass nach der Fällung die Stärke durch Zufügen von Malzauszug aufgelöst wird (TRYLLER, *Ch. Z.* 21, 54).

*Zusammensetzung der Eiweisskörper (S. 1589). Ueber Elementarformeln der Eiweissstoffe vgl.: SCHMIEDEBERG, *A. Pth.* 39, 1.

Ueber die Bestimmung des Schwefels in den Eiweisskörpern und das Verhältniss des lose gebundenen Schwefels zum Gesamtschwefel s.: OSBORNE, *Fr.* 41, 25; *Am. Soc.* 24, 138. Gehalt an Gesamtschwefel und bleischwärendem Schwefel: MÖRNER, *H.* 34, 207.

Ueber die Molekulargrösse der Eiweisskörper vgl.: VAUBEL, *J. pr.* [2] 60, 55.

*Verbindungen von Eiweiss mit Basen, Säuren oder anderen Körpern (S. 1589, Z. 6—5 v. u.). Ueber das Säurebindungsvermögen der Eiweisskörper: CONNHEIM, KRIEGER, *Z. B.* 40, 95; ERB, *Z. B.* 41, 309; RHORER, *C.* 1902 II, 378.

Ueber Wismuth-Eiweissverbindungen vgl.: KALLE & Co., D.R.P. 117269; *C.* 1901 I, 348. Leicht lösliche Silberverbindungen der Eiweissstoffe entstehen durch Behandlung der durch Einwirkung von Silbersalzen oder feuchtem Silberoxyd auf Proteinstoffe wie Eialbumin, Serumalbumin, Pflanzenalbumin, Albumosen, Peptone u. s. w. erhältlichen unlöslichen Verbindungen mit Albumosen (BAYER & Co., D.R.P. 105866; *C.* 1900 I, 523; vgl. auch B. & Co., D.R.P. 118353, 118354; *C.* 1901 I, 652, 653); sie sind klar und leicht löslich in Wasser; durch HCl wird nicht Silberchlorid gefällt, sondern die unzersetzte Silberverbindung.

Umwandlung von Eiweiss in wasserlösliche Präparate durch gelindes Erwärmen mit glycerinphosphorsauren Salzen: BAUER & Co., D.R.P. 98177, 99092—99094; *C.* 1898 II, 878, 1039. Herstellung von Eiseneiweisspräparaten mittels der Eisenverbindungen von Nitrosoverbindungen, wie Nitrosonaphtholsulfonsäuren, Nitrosooxycarbonsäuren und Dinitrosoreoscin: WÜLFING, D.R.P. 98384, 101463; *C.* 1898 II, 800; 1899 I, 1092. Beim Erhitzen mit aromatischen Oxy- oder Amino-Verbindungen auf mehr als 150° entstehen Verbindungen von albumosen- und peptonartigen Spaltungsproducten der Proteinstoffe mit den aromatischen Verbindungen (ZÜHL & EISEMANN, D.R.P. 129238; *C.* 1902 I, 738). Umwandlung des frisch gefällten Tannineiweiss durch Erhitzen auf 110—150° in ein Präparat, das vom Magensaft kaum angegriffen wird, daher bei der arzneilichen Anwendung erst im Darm zur Wirkung gelangt: KNOLL & Co., D.R.P. 88029; *Frld.* IV, 1237. Durch Fällen mit Bromtanninlösungen entstehen Niederschläge von Bromtannineiweissverbindungen, die schwer löslich in Wasser, fast ohne Geschmack, gegen Magensaft resistent, aber im Darmsaft löslich sind (Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 120623; *C.* 1901 I, 1256).

Verbindungen von Eiweissstoffen mit Aldehyden: SCHWARZ, *H.* 31, 460; BAYER & Co., D.R.P. 105499; *C.* 1900 I, 272. Tanninformaldehydeiweissverbindungen: KNOLL & Co., D.R.P. 104237; *C.* 1899 II, 926; Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 122098; *C.* 1901 II, 249.

Chemische Umsetzungen von Eiweisskörpern mit Anilinfarben: HEIDENHAIN, *C.* 1902 I, 1370.

Einfluss der Eiweisskörper auf Spaltung der Fette: PASTROVICH, ULZER, *B.* 36, 209.

I. *Albumine (S. 1589—1595).

1) *Eialbumin, Ovalbumin (S. 1589—1594). *Krystallisirtes Albumin (S. 1590). Zur Abscheidung aus Eiereiweiss vgl.: OSBORNE, CAMPBELL, *Am. Soc.* 21, 478; 22, 422; LANGSTEIN, *B. Ph. P.* 1, 83. Zusammensetzung im Mittel: C 52,75; H 7,10; N 15,51; S 1,62; P 0,122; O 22,90 (Os., *Am. Soc.* 21, 483; Os., *C.*, *Am. Soc.* 22, 441). Zur Zusammensetzung vgl. ferner: L., *B. Ph. P.* 1, 83. Schwefelgehalt des krystallisirten Eialbumins im Mittel: 1,18% (HOFMEISTER, *H.* 24, 166; N. SCHULZ, *H.* 25, 16). Durch Kochen mit alkalischer Bleilösung unter Zusatz von Zinkspäuben abspaltbarer Schwefel: 0,49% (N. SCH.).

Krystallinisches Albumin ist nach OSBORNE, *Am. Soc.* 21, 479 eine Verbindung der Eiweisssubstanz mit Säure; 1 g wird durch 2,16 cem $\frac{1}{10}$ n-Kalilauge neutral gegen Phenolphthalein, durch 1,45 cem gegen Lackmus. Beschreibung der Krystallformen vgl.: WICHMANN, *H.* 27, 579. $[\alpha]_D$ in wässriger Lösung: $-29,4^\circ$ (Os., C.). Es ist durch eine ungewöhnlich hohe „Goldzahl“ (vgl. S. 1145) ausgezeichnet; die Bestimmung der Goldzahl kann zur Prüfung auf Verunreinigungen dienen (N. SCHULZ, ZSIGMONDY, *B. Ph. P.* 3, 160).

2,5—5% ige wässrige Lösungen von reinem Ovalbumin coagulieren zwischen 60° und 64°; Gegenwart von NaCl erhöht die Coagulationstemperatur (Os., C.). Nach STARKE (*Z. B.* 40, 521) verwandelt eine mit dem Vielfachen ihres Volums Wasser verdünnte, natürliche Albuminlösung bei 56° ihr sämtliches Albumin in Globulin. Eiweisslösungen werden in grosser Verdünnung durch complexe Säuren (Platinchlorwasserstoffsäure, Ferrocyanwasserstoffsäure, Metaphosphorsäure, Molybdänsäure, Allotellursäure u. s. w.) gefällt, dagegen nicht durch solche Säuren, welche in Lösung einfache Zusammensetzungen haben (Orthophosphorsäure, Orthotellursäure, Borsäure, Essigsäure u. s. w.) (MYLIUS, *B.* 36, 775). Eiweiss (Hühnereiweiss oder Blutserum) verliert durch Schütteln seiner Lösungen

mit metallischem Silber unter Aufnahme von etwas Silber die Coagulierbarkeit (SCHADEE VAN DER DOES, *H.* 24, 351).

Wird frisches Eiereiweiss mit dem gleichen Volumen Wasser geschüttelt, so reagiert die vom Ungelösten abfiltrirte Lösung alkalisch gegen Lackmus, nicht aber gegen Phenolphthalein; mit wenig verdünnter Kalilauge kurze Zeit gelinde erwärmt, entwickelt sie kein NH_3 . Die bei Gegenwart von Phenolphthalein mit $n/10$ KHO genau neutralisirte Lösung wird auf Zusatz von wenig neutralem Formaldehyd wieder sauer (in Folge der Bildung freier Carboxylgruppen durch ihre Abtrennung von NH_2 Gruppen); über die zur Neutralisation der entstehenden Säure nöthigen Mengen Alkali siehe SCHIFF, *A.* 319, 289.

Einwirkung der dunkelen elektrischen Entladung auf Eiweiss in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, *C. r.* 126, 789. Durch Einwirkung von Wasserstoffsperoxyd auf krystallisirtes Eiereiweiss entsteht als Oxydationsproduct „Oxyprotein“ — eine Substanz, welche bleischwärenden Schwefel enthält, leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verdünnten Säuren ist und die MILON'sche Reaction (vgl. Hptw. Bd IV, S. 1587) giebt (N. SCHULZ, *H.* 29, 86). Krystallisirtes Eialbumin liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffhyperoxyd und einem Eisen- oder Kupfer-Salz Aceton (OROLER, *B. Ph. P.* 1, 533). Bei der Oxydation mit Ammoniumpersulfat entsteht Harnstoff (HUGOUNENQ, *C. r.* 132, 1240). Einwirkung von POCl_3 auf Lösungen von Eiweiss in Natronlauge oder Natriumphosphatlösung: BECHHOLD, *H.* 34, 122. Unter den Producten der Spaltung mit Salzsäure finden sich Cystein (Spl. Bd. I, S. 457) (EMDEN, *H.* 32, 99), active und racemische Pyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 38, 39) und Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f) (E. FISCHER, *H.* 33, 412). Ueber die Abspaltung von Zucker beim Kochen von Eiweiss mit Säuren vgl.: O., C., *Am. Soc.* 22, 443. Krystallisirtes Ovalbumin spaltet bei der Behandlung mit 3%iger Salzsäure Glykosamin (Spl. Bd. I, S. 570) ab (LANGSTEIN, *H.* 31, 49). Durch Einwirkung von Normalkalilauge bei 90° wird das Eiereiweiss in einigen Stunden vollkommen verändert; es entsteht eine Lösung, aus welcher beim Ansäuern Albuminsäure und Alkalialbumose (S. 1168) ausfallen (MAASS, *H.* 30, 61). Durch Erwärmen mit verdünnten Alkalien im Wasserbade entstehen Protalbinsäure und Lysalbinsäure (S. 1168—1169) (PAAL, *B.* 35, 2196; D.R.P. 129031; *C.* 1902 I, 687). Trocknet man eine mit Formaldehyd versetzte wässerige Albuminlösung ein, so hat das eingetrocknete Albumin vollkommen seine Löslichkeit in Wasser, sowie seine Klebkraft verloren (Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 99509; *C.* 1899 I, 160). Durch Einwirkung von Formaldehyd entsteht bei Abwesenheit von Säure ein wasserlösliches Product, das von Säuren gefällt wird und beim Abdampfen der Lösung zur Trockne auf dem Wasserbade die Wasserlöslichkeit verliert (Höchster Farb- u. D.R.P. 102445; *C.* 1899 II, 407). Zur Einwirkung von Formaldehyd vgl. auch: BACH, *C.* 1897 I, 420.

S. 1591, *Z.* 22 v. u. statt: „Blumenthal, Meyer“ lies: „Blumenthal, Mayer“.

S. 1591, *Z.* 22 v. u. streiche das Citat: „Mayer, *C.* 1899 I, 687“.

* β -Albumin von PANORMOW (*S.* 1592, *Z.* 27 v. o.) ist wahrscheinlich identisch mit Conalbumin (s. u.): Os., C., *Am. Soc.* 22, 448.

*Verbindungen des Albumins mit Säuren (*S.* 1593). Ueber Verbindungen des Albumins mit Säuren s. ferner: PANORMOW, *Z.* 31, 556; *C.* 1899 II, 480. Maximales Salzsäurebindungsvermögen für 1 g krystallisirtes Albumin: 234 mg HCl (ERB, *Z. B.* 41, 324). — Verbindung mit Metaphosphorsäure: FULD, *B. Ph. P.* 2, 160.

Verbindung von Albumin mit Phenol $\text{C}_{72}\text{H}_{100}(\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{O}_{22}\text{N}_{16}\text{S}$. *B.* Durch Erhitzen von trockenem Eialbumin (gepulvert) mit der 10-fachen Menge Phenol und Fällen der entstandenen Lösung mit Alkohol (SHIMADA, *C.* 1897 I, 929). — Geruch- und geschmacklos. Unlöslich in heissem Alkohol und Wasser, leicht löslich in heissem Phenol.

Verbindungen mit den Eisenverbindungen von nitrosnaphtolsulfonsauren Salzen: WÜLFING, D.R.P. 98387; *C.* 1898 II, 800.

Tannalbuminat. Verbindet sich mit Formaldehyd (BAYER & Co., D.R.P. 99617; *C.* 1899 I, 463).

Jodol-Eiweiss. *B.* Eine mit alkalischer Jodollösung (*S.* 67) versetzte Eiweisslösung liefert beim Ansäuern einen Niederschlag von Jodol-Eiweiss, das — in den üblichen Lösungsmitteln unlöslich — sich nur in verdünnten Alkalien auflöst (KALLE & Co., D.R.P. 108904; *C.* 1900 I, 1179).

*Jodalbumin (*S.* 1593). Verhalten von jodirtem Ovalbumin im Thierkörper: MOSSE, NEUBERG, *H.* 37, 427.

*Trinitroalbumin (*S.* 1593). Vgl. auch Löw, *B.* 34, 3560.

*Hexanitroalbuminsulfonsäure (*S.* 1594). Vgl. auch Löw, *B.* 34, 3560.

1a) *Conalbumin*. *V.* Im Eiereiweiss (neben Ovalbumin, *S.* 1146) (OSBORNE, CAMPBELL, *Am. Soc.* 22, 447). — *Darst.* Durch Coagulation des nicht krystallisirenden Eiereiweiss-

anteils (LANOSTEIN, *B. Ph. P.* 1, 100). — Ist dem Ovalbumin sehr ähnlich, coaguliert aber früher (ca. 58°) $[\alpha]_D$: —36° bis —39° (O., C.). Enthält weniger Kohlenstoff und mehr Stickstoff und Schwefel als krystallisiertes Ovalbumin. Zusammensetzung: 52,23% C, 6,96% H, 15,98% N, 1,75% S. Spaltet bei der Zersetzung mit verdünnter Salzsäure (ca. 9%) Glykosamin (Spl. Bd. I, S. 570) ab.

1 b) *Columbinin*, die krystallinische Eiweisssubstanz aus Taubeneiern, $C_{254}H_{415}O_{96}N_{56}S_2$? *Darst.* Das Eiweiss von Taubeneiern wird mit H_2SO_4 neutralisiert und in einen Kolben mit festem $(NH_4)_2SO_4$ gebracht. Ist letzteres fast aufgelöst, so wird filtriert und das Filtrat bei Zimmertemperatur eingeeengt. Es scheiden sich Nadeln aus; nachher kugelförmige amorphe Aggregate. Beide sind identisch (PANORMOW, *X.* 32, 386; *C.* 1900 II, 770). — $[\alpha]_D$ der Nadeln: —31,7°; $[\alpha]_D$ der amorphen Substanz: —30,1°. — $C_{254}H_{415}O_{96}N_{56}S_2$. 5 HCl. Entsteht durch Dialyse einer Columbininlösung über wässriger Salzsäure. $[\alpha]_D$ für das 40 Minuten auf 100° erwärmte Derivat des krystallisierten Columbinins: —45,2°; $[\alpha]_D$ für das 40 Minuten auf 100° erwärmte Derivat des amorphen Columbinins: —46,5°. — $C_{254}H_{415}O_{96}N_{56}S_2 \cdot 4HBr$.

1 c) *Krystallisiertes Albumin aus dem Eiweiss von Saatküheneiern*. Rhombische (LAWRSKI) Krystalle (WORMS, *X.* 33, 448; *C.* 1901 II, 1229). $[\alpha]_D$: —29,35° in 2%iger Ammoniumsulfatlösung. Reagiert auf Lackmus sauer. Wird durch Erwärmen und durch Alkohol coaguliert. Gibt die Xanthoproteinreaction, sowie die Reactionen von MILLON und ADAMKIEWICZ (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1587 und Spl. Bd. IV, S. 1145). Bildet PbS mit Alkali + Bleiacetat. Gibt mit wässriger Salzsäure, Bromwasserstoffsäure und Phosphorsäure chemische Verbindungen. Die spec. Drehung dieser Verbindungen wächst beim Erwärmen; $[\alpha]_D$ in 1%iger Salzsäure ohne Erwärmen: —44,70°, nach dem Erwärmen: —58,30°; $[\alpha]_D$ in 1%iger Bromwasserstoffsäure ohne Erwärmen: —36,30°, nach dem Erwärmen: —53,35°; $[\alpha]_D$ in 0,5%iger Phosphorsäure ohne Erwärmen: —33,30°, nach dem Erwärmen: —51,25°.

2) **Serumalbumin* (S. 1594). Nimmt aus Sulfaten Schwefelsäure auf und bindet diese sehr fest (MÖRNER, *H.* 34, 247). Durch Alkalisplaltung und nachfolgende Alkohol-fällung entsteht eine syropöse Masse, aus der durch Zersetzung mit verdünnter Schwefel-säure Chitosamin (Spl. Bd. I, S. 570), mit verdünnter Salzsäure eine stickstoffhaltige Kohlenhydratsäure erhalten wird (LANGSTEIN, *B. Ph. P.* 1, 259; *B.* 35, 176); zur Einwirkung von Kalilauge auf Serumalbumin vgl. auch: MAASS, *H.* 30, 61. Bei der Spaltung mit Salzsäure entsteht Cystein (Spl. Bd. I, S. 457) (EMBDEN, *H.* 32, 103). Einwirkung von Aldehyden: SCHWARZ, *H.* 31, 461.

*Krystallisiertes Serumalbumin (S. 1594). Krystallform: vgl. WICHMANN, *H.* 27, 587. Brechungscoefficient: REISS, *B. Ph. P.* 4, 152. Zusammensetzung des krystallisierten Serumalbumins aus Pferdeblutsérum: $C_{225}H_{360}O_{70}N_{58}S_3$; $[\alpha]_D^{20}$: +47,47° in 2%iger Ammoniumsulfatlösung oder Wasser (MAXIMOWITSCH, *X.* 33, 460; *C.* 1901 II, 1230). Mit wässriger Salzsäure, Bromwasserstoffsäure und Phosphorsäure giebt das Albumin Verbindungen von der Zusammensetzung: Alb.6HCl, Alb.9HBr, Alb.4H₃PO₄ (M.). Maximales Salzsäure-bindungsvermögen für 1 g: 204 mg HCl (ERB, *Z. B.* 41, 324). Alb.6HCl zeigt in 1%iger Salzsäurelösung ohne Erwärmen $[\alpha]_D^{20}$: 65,07°; durch Erwärmen erreichtes Maximum: $[\alpha]_D^{20}$: 72,32° (M.). Alb.9HBr zeigt in 1%iger Bromwasserstoffsäure ohne Erwärmen $[\alpha]_D^{20}$: 63,80°, nach dem Erwärmen 69,13° (M.). Alb.4H₃PO₄ zeigt in 0,1%iger H₃PO₄ ohne Erwärmen $[\alpha]_D^{20}$: 62,2°, nach dem Erwärmen 67,87° (M.). Bei der Hydrolyse durch Salzsäure entsteht als Hauptproduct Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), daneben Alanin (Spl. Bd. I, S. 659), Pyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 38—39), Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f), Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668—669), Asparaginsäure (Spl. Bd. I, S. 667), Cystin (Spl. Bd. I, S. 457), Serin (Hptw. Bd. I, S. 1208), Tyrosin (Spl. Bd. II, S. 928—929) und Tryptophan (S. 1168) (ABDERALDEN, *H.* 37, 495). — Verbindung mit Metaphosphorsäure: FULD, *B. Ph. P.* 2, 159.

Krystallisiertes Serumalbumin aus dem Blute von Meerschweinchen: GRUZEWKA, *C. r.* 128, 1535.

Jodserumalbumin. *Darst.* Durch Einwirkung von Jod in Jodkalium auf krystallisiertes Serumalbumin (KURAJEW, *H.* 26, 479). — Bräunlich graues Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol, leicht löslich in Alkalien. Jodgehalt: 12%.

3) **Pflanzenalbumin* (S. 1594—1595). Als Leukosin bezeichnen OSBORNE, VORHEES, *C.* 1894 II, 524, das im Weizen vorkommende Albumin. Es coaguliert bei 52°, wird durch Sättigen der Lösung mit NaCl oder MgSO₄ gefällt, nicht aber durch Entfernung aller Salze mittels Dialyse. Zusammensetzung des durch Erhitzen auf 60° coagulierten Products: 53,02% C, 6,84% H, 16,80% N, 1,28% S, 22,06% O (O., V., *Am.* 15, 468;

vgl. auch O., CAMPBELL, *Am. Soc.* 22, 385). Die Albumine in Roggen, Gerste und Malz sind identisch mit Leukosin (O., *C.* 1895 II, 50, 307; O., *C.* 1896 II, 305).

Ueber das Albumin des Leinsamens vgl.: OSBORNE, *C.* 1894 I, 828.

2. *Globuline (*S.* 1595—1600). Die Globuline der thierischen Säfte sollen nach STARKE (*Z. B.* 40, 419) „Alkalieiwiss“ sein. Nach ST. (*Z. B.* 40, 494) entsteht aus Hühner-eiwiss ein Globulin, wenn man die Eiweisslösung mit dem 10-fachen Volumen Wasser verdünnt, vom präexistirenden Globulin filtrirt und dann bei 75—85° gegen häufig erneuertes Wasser dialysirt; das Innere der Dialysirschläuche enthält dann einen gefällten Eiweisskörper, welcher das Verhalten der Globuline zeigt.

Als „Proteane“ bezeichnet OSBORNE (*H.* 33, 225) Substanzen, die bei der Einwirkung von Wasser oder sehr verdünnten Säuren auf Globuline entstehen und in Wasser sowie in verdünnten Salzlösungen unlöslich sind.

*Thierische Globuline (*S.* 1595—1597).

1) ***Vitellin** (*S.* 1595). Im Eidotter findet sich das Vitellin gebunden an Lecithin (*Spl. Bd. I*, S. 126); dieser Lecithinverbindung wird das Lecithin durch Aether nicht, durch Alkohol leicht entzogen (OSBORNE, CAMPBELL, *Am. Soc.*, 22, 422). Das Vitellin des Eidotters liefert bei der Pepsinverdauung Paranuclein (vgl. S. 1163).

Beim Kochen eines aus Eigelb dargestellten, vielleicht mit Vitellin identischen, Eiweisskörpers mit verdünnter Salzsäure beobachteten BLUMENTHAL und MAYER, *B.* 32, 275 und M., *C.* 1899 I, 687 die Abspaltung von Producten, welche mit Phenylhydrazin — gleich den Zuckerarten $C_6H_{12}O_6$ — ein Hexosazon vom Schmelzpt.: 203° lieferten. Nach NEUBERG, *B.* 34, 3963 lässt sich unter den Producten, die durch Spaltung mittels HBr entstehen, Chitosamin (*Spl. Bd. I*, S. 570) nachweisen.

3) ***Ichthulin** (*S.* 1596).

Ichthulin des Kabeljaus. *V.* In den Eiern des Kabeljaus (LEVENE, *H.* 32, 281). — Liefert bei der Spaltung mit Alkali Ichthulinsäure (s. u.) Bei der Hydrolyse entsteht kein Kohlenhydrat. Zusammensetzung: C: 52,4%; H: 7,4%; N: 16,0%; S: 0,9%; P: 0,65%.

Ichthulinsäure. *B.* Bei der Einwirkung von Alkali auf das Ichthulin des Kabeljaus (*L.*, *H.* 32, 281). — Zusammensetzung: C: 32,6%; H: 6,0%; N: 14,0%; S: 0,146%; P: 10,34%.

5) ***Serumglobulin** (*S.* 1596—1597.) Zur Frage der Einheitlichkeit des Serumglobulins vgl.: E. MARCUS, *H.* 28, 559; MÖRNER, *H.* 34, 257; E. FREUND, JOACHIM, *H.* 36, 407. Versuche über fractionirte Fällung des Serumglobulins mit Ammoniumsulfat: PORGES, SPIRO, *B. Ph. P.* 3, 277. Gesamtschwefel im Serumglobulin vom Pferde: 1,38%; durch Kochen mit alkalischen Bleilösungen unter Zusatz von Zinkspähnen abspaltbarer Schwefel: 0,63% (*N.* SCHULZ, *H.* 25, 16).

8) **Euglobulin**. *V.* im Eiereiwiss und im Blutserum (LANGSTEIN, *B. Ph. P.* 1, 83). — *Darst.* Eiereiwiss wird mit dem gleichen Volumen kaltgesättigter Kaliumacetatlösung versetzt (*L.*). — Verhält sich, wie das durch Halbsättigung mit $(NH_4)_2SO_4$ dargestellte Gesamtglobulin des Eierklars, besitzt aber weniger Stickstoff und Kohlenstoff. Spaltet bei der Zersetzung mit verdünnter Salzsäure (ca. 11%) Glykosamin (*Spl. Bd. I*, S. 570) ab.

9) **Bence-Jones'scher Eiweisskörper**. (VON BENCE-JONES zuerst, später von KÜHNE, MATHES, ELLINGER u. A. beobachtet und untersucht); Litteratur-Zusammenstellung s. *H.* 30, 239—240. — *V.* Im Harn e bei „BENCE-JONES'scher Albuminurie“; scheidet sich beim Erwärmen des Harnes auf 50—85° ab (vgl. MAGNUS-LEVY, *H.* 30, 200). — Kann durch Ammonsulfatlösung in millimetergrossen Krystallen gewonnen werden. Löslich in Wasser. Durch Erwärmen coagulirbar. Liefert durch Pepsinverdauung Protalbumose (vgl. S. 1166), secundär Albumosen und Peptone.

Ueber eine krystallinische „Harnalbumose“ vgl. ferner: GRUTTERINK, DE GBAAFF, *H.* 34, 393.

10) **Thyreoglobulin**. *V.* In der Schilddrüse (OSWALD, *H.* 27, 14; 32, 121). — *Darst.*: O., *H.* 27, 27. — Schwer löslich in salzfreiem Wasser, leicht in verdünnten Salzlösungen und Alkalien. Wird aus den mässig salzhaltigen Lösungen durch verdünnte Säuren gefällt. Aussalzbare durch Halbsättigung mit Ammoniumsulfat. Giebt die Farbenreactionen der Eiweisskörper. Enthält bleischwärenden Schwefel. Beim Kochen mit verdünnter Säure entsteht aus dem Thyreoglobulin des Schweines eine reducirende Lösung und Jodothyrin (S. 1165); bei der Trypsinverdauung entsteht Tyrosin (*Spl. Bd. II*, S. 928—929). Das Thyreoglobulin vom Menschen, Schwein, Hammel, Ochsen und Kalb zeigt — abgesehen

vom Jodgehalt — annähernd gleiche Zusammensetzung (ca. 52% C, 7% H, 16% N, 2% S); der Jodgehalt schwankt zwischen 0 und 0,9% (vgl. dazu auch BLUM, *H.* 33, 345). Die Schwankungen im Jodgehalt sind nach OSWALD (*B. Ph. P.* 2, 545) darauf zurückzuführen, dass Gemenge von jodhaltigem und jodfreiem Thyreoglobulin vorliegen. Jodothyryn s. *Hptw. Bd. IV, S. 1633 und Spl. Bd. IV, S. 1165.*

*Pflanzenglobuline (*S. 1597—1600*). Vgl. auch die Artikel über Pflanzenfibrine (*S. 1151*) und Pflanzencaseine (*S. 1155*). Globulin aus Weizen: OSBORNE, VOORHEES, *Am.* 15, 468; *C.* 1894 II, 524; aus Roggen: O., *C.* 1895 II, 50; aus Gerste: *C.* 1895 II, 307; aus Leinsamen: O., *C.* 1894 I, 828; aus Baumwollsamensamen: O., V., *C.* 1894 II, 993. Ueber Globuline aus verschiedenen anderen Vegetabilien vgl. O., CAMPBELL, *C.* 1897 II, 318. Aus Erbsen isolirten O., C., (*C.* 1899 I, 937) Legumin, Vicilin und Legumelin.

Die meisten Eiweisskörper der Pflanzensamen zeigen die Reaction von MOLISCH (Furfuroreaction, welche die Gegenwart einer Kohlehydratgruppe andeutet) nicht, einige anderen recht stark (O., H., *Am. Soc.* 25, 474).

Wasserlösliche Verbindungen der Pflanzenglobuline mit den Schwermetallen: KAUFMANN, D.R.P. 101683, *C.* 1899 I, 1093.

1) **Vitellin* (*S. 1597—1598*). Maximales Salzsäurebindungsvermögen für 1 g des krystallisirten Vitellins aus Hanfsamen: 212 mg HCl (ERB, *Z. B.* 41, 324).

Die Vitelline aus *Hanfsamen (*S. 1597, Z. 7 v. u.*), aus *Paranüssen (*S. 1597, Z. 5 v. u.*) und aus *Kürbissamen (*S. 1597, Z. 4 v. u.*) dürften unter einander identisch sein und auch identisch mit dem im *Hptw. Bd. IV, S. 1599—1600 sub Nr. 4* als Krystalloide aufgeführten krystallisirten Globulinen aus Paranuss, Kürbissamen, Hanfsamen, Ricinussamen und Leinsamen, sowie mit den unten sub Nr. 4 aufgeführten Globulinen aus Weizen, Roggen, Gerste, Baumwollsamensamen, Mais. OSBORNE, VOORHEES (*C.* 1894 II, 524) nennen dieses Globulin Edestin; vgl. darüber unten.

3) **Conglutin* (*S. 1598—1599*). Liefert bei der Spaltung mit conc. Salzsäure auch Phenylalanin (*Spl. Bd. II, S. 836 sub f*) (SCHULZE, WINTERSTEIN, *H.* 35, 210).

4) **Krystalloide* (*S. 1599—1600*). Die krystallisirten Globuline aus *Paranuss, *Kürbissamen, *Hanf, *Ricinussamen, *Leinsamen, Weizen, Roggen, Gerste, Mais und Baumwollsamensamen sind wahrscheinlich identisch; vgl. dazu: OSBORNE, VOORHEES, *Am.* 15, 468; *C.* 1894 II, 524; O., *C.* 1894 I, 828; O., V., *C.* 1894 II, 993; O., *C.* 1895 II, 50, 307; 1897 II, 594. OSBORNE, VOORHEES (*C.* 1894 II, 524) nennen dieses Pflanzenglobulin *Edestin*. Nach OSBORNE (*Am. Soc.* 21, 487) stellt das Edestin, das in Gegenwart von Salzlösungen abgeschieden ist, Säureverbindungen dar, welche die Säure des betreffenden Salzes enthalten; das aus Kochsalzlösung abgeschiedene Edestin ist also eine HCl-Verbindung. Wenn solche Präparate in wenig Wasser suspendirt und mit verdünntem Alkali gegen Phenolphthalein neutral gemacht werden, so bleibt das Edestin selbst zurück. Es löst sich leicht in $\frac{1}{10}$ n-Alkali und $\frac{1}{10}$ n-Salzsäure, sowie in 10%iger Kochsalzlösung. Letztere Lösung coagulirt bei 99° langsam und unvollständig. Bei der Hydrolyse des Edestins durch Salzsäure entstehen als Hauptproducte Leucin (*Spl. Bd. I, S. 661*) und Arginin (*Spl. Bd. III, S. 603*), daneben Glykokoll (*Spl. Bd. I, S. 655*), Alanin (*Spl. Bd. I, S. 659*), Pyrrolidin- α -Carbonsäure (*S. 38—39*), Phenylalanin (*Spl. Bd. II, S. 836 sub f*), Glutaminsäure und Asparaginsäure (*Spl. Bd. I, S. 667—669*), Cystein (*Spl. Bd. I, S. 457*), Serin (*Hptw. Bd. I, S. 1208*), Oxypyrrrolidin- α -Carbonsäure (*S. 41*), Tyrosin (*Spl. Bd. II, S. 928—929*), Lysin (*Spl. Bd. III, S. 665*), Histidin (*Spl. Bd. III, S. 689*) und Tryptophan (*S. 1168*) (ABDERHALDEN, *H.* 37, 499); vgl.: SCHULZE, WINTERSTEIN, *H.* 33, 547; EMBDEN, *H.* 32, 103; KOSSEL, PATTEN, *H.* 38, 42. Einwirkung von Formaldehyd: SCHWARZ, *H.* 31, 469. Edestin giebt ein in Wasser unlösliches Mono- und ein in Wasser lösliches Dihydrochlorid, ebenso ein Dinitrat, welches in warmem Wasser viel leichter löslich ist, als in kaltem Wasser (O., *H.* 33, 245). Zusammensetzung des Edestins: 51% C, 6,85% H, 18,4% N, 0,7% S (O., V.).

Edestan. *B.* Bei Digestion von neutralem Edestin oder von Edestin-mono- oder dihydrochlorid mit Wasser oder sehr verdünnten Säuren (O., *H.* 33, 225). — Unlöslich in Wasser und in verdünnten Salzlösungen, schwer löslich in Kalilauge und Ammoniak. Liefert mit HCl ein in Wasser ziemlich schwer lösliches Hydrochlorid (Trihydrochlorid?), dessen wässrige Lösung mit HNO₃ einen in der Wärme verschwindenden, in der Kälte wiederkehrenden Niederschlag, ebenso auch Niederschläge mit den Alkaloidreagentien und mit Eicralbuminlösung giebt, während HgCl₂ nur in grossem Ueberschuss fällt. Edestan hat die gleiche Zusammensetzung wie Edestin.

5) *Malzglobulin, Bynedistin*. *V.* Im wässrigen Malzextract (OSBORNE, CAMPBELL, *C.* 1896 II, 305). — Leicht löslich in sehr verdünnter Salzlösung. Giebt, in 10%iger NaCl-

Lösung gelöst, bei 65° eine Trübung, bei 84° ein flockiges Coagulum; doch selbst bei längerem Erhitzen auf 100° ist die Coagulation nicht vollständig. Durch Sättigen der Lösung mit NaCl wird es nicht, durch Sättigen mit MgSO₄ wird es theilweise gefällt. Zusammensetzung: 53,19% C, 6,69% H, 15,68% N, 1,25% S, 23,19% O.

3. *Fibrin (S. 1600—1603).

1) **Fibrinogen* (S. 1600—1601). Zur Coagulirung von Blut ist die Gegenwart von Fibrinogen, Calciumsalzen und Fibrinferment allein nicht hinreichend, sondern auch die Beseitigung etwa vorhandener Alkalität durch Neutralisation nothwendig (DASTRE, FLORESCO, *C. r.* 124, 94). — Ueber das Zeitgesetz des Fibrinferments und die Specificität der Fibrinfermente verschiedener Herkunft s.: FULD, *B. Ph. P.* 2, 514.

Bezüglich *Atmidalbumin und *Atmidalbumose (S. 1600, Z. 10 v. u.) vgl. auch SALKOWSKI, *Z. B.* 37, 404. Ueberführung von Atmidalbumosen in feste wasserlösliche Silberverbindungen: Höchster Farbw., D.R.P. 130495; *C.* 1902 I, 1033.

Mittlere Zusammensetzung des Fibrinogens aus Rinderblut [HAMMARSTEN (S. 1601, Z. 20 v. o.) arbeitete mit Pferdeblut]: 50,7% C, 7,1% H, 16,41% N. Specificisches Drehungsvermögen des Fibrinogens aus Pferdeblut $[\alpha]_D$: —50,5° (in Kochsalzlösung), specificisches Drehungsvermögen des Fibrinogens aus Rinderblut $[\alpha]_D$: —36,8° (in Kochsalzlösung), —45,4° (in Sodalösung) (CRAMER, *H.* 23, 74).

*Fibrin (S. 1601). Ueber die Bildung aus Fibrinogen s.: HAMMARSTEN, *H.* 28, 98; HEUBNER, *A. Pth.* 49, 229.

Das „krystallisirte Fibrin“ von MAILLARD (S. 1601, Z. 10—11 v. o.) besteht nach DZIEROOWSKI, *H.* 28, 65 aus Calciumsalzen von Fettsäuren; vgl. dagegen M., *C. r.* 130, 192.

2) **Pflanzenfibrin, Kleber* u. s. w. (S. 1601). Vgl. auch die Artikel über *Pflanzenglobuline* (S. 1150) und *Pflanzencaseine* (S. 1155). Nach KUTSCHER (*H.* 38, 133) sind Gliadin und Mucedin wahrscheinlich mit einander identisch; die Bezeichnung „Mucedin“ soll demnach fortfallen. Der Kleber besteht nach K. aus dem in Alkohol ganz unlöslichen Glutencasein (S. 1155), dem in 60%igem Alkohol schwer löslichen Glutenfibrin und dem in 60%igem kalten Alkohol leicht löslichen Gliadin. Weizenkleber besteht nach OSBORNE, VOOERHEES, *Am.* 15, 470 aus Gliadin und Glutenin (= Glutencasein, s. S. 1155).

Ueber Proteide des Weizens und anderer Cerealien vgl. auch: TELLER, *Am.* 19, 59; O., *Am.* 19, 236.

Bestimmung der Bestandtheile des Klebers: FLEURENT, *C. r.* 124, 978.

S. 1601, Z. 21 v. u. statt: „Glutenfibrin“ lies: „Glutencasein“.

a) **Glutenfibrin* (S. 1601—1602) giebt bei der Zersetzung mit H₂SO₄ 2,43% des Gesamtstickstoffs in Form von Histidin (Spl. Bd. III, S. 689), 5,75% in Form von Arginin (Spl. Bd. III, S. 603) und 18,78% in Form von NH₃ (KOSSEL, KUTSCHER, *H.* 31, 165). Zur Spaltung durch Barytlaug und durch Wasser unter Druck vgl.: DENNSTEDT, *Ch. Z.* 25, 832.

b) **Gliadin, Pflanzenleim* (S. 1602). Das Gliadin aus Roggensamen ist identisch mit dem Gliadin aus Weizen (OSBORNE, *C.* 1895 II, 50). Gliadin giebt bei der Zersetzung mit H₂SO₄ 1,89% des Gesamtstickstoffs in Form von Histidin, 5,12% in Form von Arginin und 19,51% in Form von NH₃ (KO., KU., *H.* 31, 165).

c) **Mucedin* (S. 1602—1603). Mucedin giebt bei der Zersetzung mit H₂SO₄ 0,69% des Gesamtstickstoffs in Form von Histidin, 5,99% in Form von Arginin und 20,70% in Form von NH₃ (KO., KU., *H.* 31, 165; vgl. dazu oben sub „Pflanzenfibrin“ die Ansicht KUTSCHER'S).

Einen im Gerstenmehl (zu 4%) vorkommenden, mit Mucedin übereinstimmenden Körper bezeichnet OSBORNE, *C.* 1895 II, 307 als Hordein. Unlöslich in Salzlösung, sehr leicht löslich in Wasser und 75%igem Alkohol. Zusammensetzung: 54,29% C, 6,8% H, 17,21% N.

d) **Artolin*. (S. 1603). Ist wahrscheinlich nichts anderes als mit HCl verbundenes Glutencasein (vgl. S. 1155) (RITTBAUSEN, *J. pr.* [2] 59, 478).

e) **Zein*. Ein Protein der Maissamen mit 16,1% N, durch heissen Alkohol aus Maismehl ausgezogen. Unlöslich in Wasser, absolutem Alkohol, leicht löslich in 95%igem Methylalkohol und Propylalkohol, löslich in Glycerin. $[\alpha]_D$ in 75%igem Alkohol: —35°, in Eisessig: —28°. Die alkoholische Lösung wird durch Tannin, Pikrinsäure, Bleiessig, AgNO₃, HgCl₂, FeCl₃, Quecksilberjodidjodkalium nicht gefällt. Wird von Pepsinsalzsäure in Proteosen (vgl. S. 1155) und Pepton (vgl. S. 1166 ff.) verwandelt (O., *C.* 1897 II, 594). Die Hydrolyse durch Salzsäure liefert als Hauptproducte Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f) und Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668—669),

daneben Alanin (Spl. Bd. I, S. 659), Pyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 38—39), Asparaginsäure (Spl. Bd. I, S. 667) (LANGSTEIN, *H.* 37, 508). Zein als Nährstoff: SZUMWOSKI, *H.* 36, 198.

f) **Maisin** $C_{184}H_{300}O_{61}N_{46}S$ (= Zein?, s. o.). *V.* Zu 4—4,5% im Mais (DONARD, LABBÉ, *C. r.* 135, 744). — *Darst.* Man extrahirt Maismehl, das vorher durch Benzol entfettet ist, mit siedendem Amylalkohol und fällt die Lösung durch Benzol aus (D., L.). — Weisses Pulver. Unlöslich in kaltem und heissem Wasser und Salzlösungen, wird aber durch längeres Kochen mit Wasser in geringem Maasse hydrolysiert. Unlöslich in verdünnten Säuren, nimmt beim Kochen mit letzteren einen eigenartigen Geruch an. Leicht löslich in verdünnten Alkalien, löslich in Alkohol, Methylalkohol und Aceton, fällt aber beim Erkalten dieser Lösungen oder auf Zusatz von Aether, Benzol und Kohlenwasserstoffen als klebrige Masse aus, die zu gelben, hornartigen, durchscheinenden Stücken austrocknet. Löslich in Propyl-, Isobutyl- und Isoamyl-Alkohol; letzterer löst in der Kälte nur Spuren, beim Siedepunkt: 11—11,5%.

g) **Hefeneiweiss.** Durch Behandeln von Hefe mit Aether in der Kälte und Wasser und verdünnter Natronlauge gewonnenes Hefeneiweiss spaltet mit conc. Salzsäure oder starker Schwefelsäure gekocht Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), Tyrosin (Spl. Bd. II, S. 923—929), Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f) und eine nicht unbedeutende Menge von Basen, Arginin, Lysin, Histidin, vgl. Spl. Bd. III, S. 603, 665, 689, ab; ein Theil des Schwefels dürfte in cystinähnlicher Bindung vorhanden sein. Kohlehydrate liessen sich unter den Zersetzungsproducten nicht nachweisen (SCHRÖDER, *B. Ch. P.* 2, 389).

B. *Zusammengesetzte Eiweissstoffe (Proteide) (S. 1603—1624).

(Vgl. die Vorbemerkung auf S. 1144).

I. ***Oxyproteinsäure** (S. 1603). Trennung von Alloxyproteinsäure (s. u.): BONDZYNSKI, PANEK, *B.* 35, 2959. — Der gesunde Mensch scheidet innerhalb 24 Stunden durch den Harn etwa 3,6 g Oxy- und 1,2 g Alloxyproteinsäure ab. Die ERLICH'sche Diazoreaction des Harns scheint durch die Gegenwart von Oxyproteinsäure bedingt zu sein.

1a. **Alloxyproteinsäure.** *V.* Im normalen Menschenharn (BONDZYNSKI, PANEK, *B.* 35, 2959). Der gesunde Mensch scheidet innerhalb 24 Stunden durch den Harn etwa 1,2 g ab. Steht dem Eiweiss nahe, zeigt aber dessen Reactionen mit Tannin, Phosphorwolframsäure und Ferrocyanalkium nicht mehr; giebt auch keine Biuretreaction. — Baryumsalz. Schr leicht löslich mit alkalischer Reaction. — Silbersalz. Weisser flockiger Niederschlag, bräunt sich am Licht. Ziemlich löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol, leicht in Ammoniak und Salpetersäure.

1b. **Uroferriensäure** $C_{35}H_{56}O_{19}N_8S$. *B.* Aus eingedampftem Harn durch Fällung mit Eisenammoniakalaun (THEILE, *H.* 37, 251). — Amorph. Leicht löslich in Wasser, schwer in absolutem Alkohol. Fällbar durch Phosphorwolframsäure, $Hg(NO_3)_2$ und $HgSO_4$ in verdünnter Lösung, durch $FeCl_3$, $AgNO_3$ und Bleiacetat nur in conc. Lösung. Reagirt stark sauer. $[\alpha]_D^{18}$: $-32,5^\circ$ in Wasser ($c = 0,43$). Die Farbe der Lösung ist rothbraun. Giebt bei der Hydrolyse mit Salzsäure + Zinnchlorür wenig H_2S , viel H_2SO_4 (etwa der Hälfte des Gesamtschwefels entsprechend), NH_3 (entsprechend 5,2% des Gesamtstickstoffs), schwefelfreies Melanin (vgl. Spl. Bd. III, S. 491) und Asparaginsäure (Spl. Bd. I, S. 667). Sämmtliche Eiweissreactionen fallen negativ aus. Der Schwefel ist durch alkalische Bleilösung nicht abspaltbar. — Baryumsalz $Ba_3 \cdot C_{35}H_{56}O_{19}N_8S$. Aus der freien Säure und Barytwasser. — Zinksalz $Zn_3 \cdot C_{35}H_{56}O_{19}N_8S$. Aus der freien Säure und ZnO .

3. ***Casein** (S. 1603—1608). Herstellung eines beim Kochen mit Wasser nicht gerinnenden, sondern breiartig emulsionirenden Caseinpräparates: Act.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 118656; *C.* 1901 I, 715.

1) ***Casein der Mitch** (S. 1603—1606). *Darst.* Durch Fällung der Milch mit Aethylschwefelsäure (RIEDEL, D.R.P. 117979; *C.* 1901 I, 656). Absecheidung aus Milch oder Molke durch Kohlensäure unter Druck: SZEKELI, D.R.P. 126423; *C.* 1901 II, 1376. Man fällt entrahmte Milch mit Schwefelsäure, löst den ausgewaschenen Niederschlag in Alkali und fällt nun mit Essigsäure (HATMAKER, D.R.P. 135350; *C.* 1902 II, 1168). Zur Gewinnung aus Magermilch vgl. auch: MERESCH, D.R.P. 135745; *C.* 1902 II, 1236.

Casein besitzt bei 18° keine messbare Löslichkeit in Wasser (LAQUEUR, SACKUR, *B. Ph. P.* 3, 196). Basenbindungsvermögen und Leitvermögen des Natriumsalzes: L., S., *B. Ph. P.* 3, 194. Die Opalescenz einer gegen Phenolphthalein neutralen Casein-

natriumlösung rührt von hydrolytisch abgespaltenem, nicht dissociirtem freien Casein her. Caseinlösungen zeigen erhebliche innere Reibung. Durch Trocknung bei 100° wird Casein der Kuh-, Frauen- und Ziegenmilch ohne NH₃-Abspaltung verändert; man erhält nun durch Behandlung mit verdünnter Lauge einen gallertartigen, in Lauge unlöslichen Körper (vgl. Casein, S. 1154) und aus der Lösung durch Fällung mit verdünnter Säure das Isocasein (S. 1154) (LAQ., SAC.). Lösungen des Caseins in Dinatriumphosphatlösung oder in verdünnter Natronlauge zeigen nach 1-stdg. Erhitzen auf 130° beginnende Gerinnung (BARDACH, M. 18, 209).

Bei der Behandlung von Casein mit Kaliumchlorat + Salzsäure entsteht ein stark chlorhaltiges, aber schwefelfreies Product (HABERMANN, EHRENFELD, H. 32, 467; E., H. 34, 566).

*Hydrolyse des Caseins (S. 1604, Z. 7—11 v. o.). Die bei der Spaltung von Casein mittels Salzsäure entstehende, im Hptw. Bd. IV, S. 1604, Z. 9 v. o. mit der Formel C₆H₇ON aufgeführte Base scheint die Zusammensetzung des Leucinimids C₆H₁₁ON zu haben, ist aber von dem gewöhnlichen Leucinimid (Spl. Bd. I, S. 661—662) verschieden (COHN, H. 29, 233); die Base C₆H₁₁ON entsteht auch aus Hämoglobin (S. 1156) durch tryptische Verdauung (SALASKIN, H. 32, 595). Casein liefert bei der Zersetzung mit rauchender Salzsäure auch α -Aminovaleriansäure (Hptw. Bd. I, S. 1199, Z. 28 v. u.), rac. und l-Pyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 33, 39), l-Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f) und wahrscheinlich Glykokoll (E. FISCHER, H. 33, 151). Durch Einwirkung von warmer verdünnter Salpetersäure entsteht α -Oxyglutarsäure (Spl. Bd. I, S. 359) (HAB., E., H. 35, 231). Bei der Einwirkung von ätzenden Alkalien auf Casein entstehen die Alkalisalze der Caseo-protalbin- und -lysalbin-säure (S. 1169) (KALLE & Co., D.R.P. 132322; C. 1902 II, 169). Casein liefert auch bei der Hydrolyse durch Alkali die Pyrrolidin- α -Carbonsäure (E. F., H. 35, 227). Beim Kochen von Casein mit Barytwasser entsteht racemisches Lysin (Spl. Bd. III, S. 666) (STEDDEL, H. 35, 541). Beim Behandeln von Casein mit überhitztem Wasserdampf entsteht Asparaginsäure (Spl. Bd. I, S. 667), aber keine Hexonbase (Str.).

Casein nimmt bei *Jodirung (S. 1604) 11,43—13,45% J auf (OSWALD, B. Ph. P. 3, 517).

Bei der Einwirkung von Pepsinsalzsäure auf Casein erfolgt zunächst Uebergang in eine Albumose, dann Abspaltung von Paranuclein aus dieser, schliesslich allmähliche Auflösung des Paranucleins und weitere Verdauung der Albumose (SALKOWSKI, H. 27, 297). Durch Behandeln mit Pepsinsalzsäure bei 40° entsteht neben Paranuclein eine P- und N-haltige Säure, welche man aus der nach dem Neutralisiren mit Natriumcarbonat concentrirten Lösung durch Ferriammoniumsulfatlösung als Ferrisalz ausfällt; dieses Eisensalz, ein geschmackfreies bräunliches Pulver, enthält 21% Fe, 9% N und 2,5% P, ist fast unlöslich im Magensaft, leicht löslich in Sodalösung von 0,1—0,2% Na₂CO₃ (KNOLL & Co., D.R.P. 114273; C. 1900 II, 1002). Casein wird durch Bacterium coli commun. bis zur Bildung von Albumosen zerlegt; Proteus vulgaris erzeugt neben Indol (S. 156) und Skatol (S. 159) sehr geringe Mengen von Hexonbasen, und zwar wahrscheinlich Lysin und Histidin (TAYLOR, H. 36, 487).

*Bestandtheile der Kuhmilch (S. 1605). Ueber krystallisirtes *Lactalbumin vgl. WICHMANN, H. 27, 1605.

Der bei der Spaltung des Caseinogens durch Na₂SO₄ oder MgSO₄ (S. 1605, Z. 31—24 v. u.) entstehende Körper a ist ein Nucleoalbumin, Körper b ein Nucleohiston. Zusammensetzung und Eigenschaften dieser Körper: STORCH, M. 20, 837.

Das *Casein der Frauenmilch (S. 1605) wird im Gegensatz zum Casein der Kuhmilch von Trichloressigsäure nicht quantitativ gefällt (LAYOUX, C. 1901 II, 726). Bei der Verdauung durch Pepsinsalzsäure scheidet sich aus dem Frauencasein entgegen den bisherigen Angaben ebenso wie aus dem Kuhcasein Paranuclein ab. Das Frauencasein braucht zur Neutralisation wesentlich weniger Natronlauge als das Kuhcasein; doch steigt die Acidität bei wiederholtem Umfällen aus alkalischer Lösung mit Säure bis fast auf den Werth des Kuhcaseins (KOBRAK, C. 1900 I, 1134).

Frauenmilch ist erheblich reicher an Lecithin (1,70—1,86 g im Liter) als Kuhmilch (0,90—1,13 g im Liter) (STOCKLASE, H. 23, 343).

Zusammensetzung der Eselinnenmilch (SCHLOSSMANN, H. 23, 258). Das Caseinogen der Eselinnenmilch ist von dem der Kuhmilch verschieden. Es wird am besten durch Fällen mit verdünnter Essigsäure aus zuvor theilweise dialysirter Milch dargestellt; vermuthlich ist auch die durch ein Gemisch von NaCl + MgSO₄ aus neutralisirter Milch bewirkte Fällung unverändertes Caseinogen (STORCH, M. 23, 712). Das Eselinnen-Caseinogen hat den Charakter einer Säure von geringerer Acidität als das Kuh-Caseinogen, es löst sich in denselben Lösungsmitteln wie dieses. Durch Labenzym (vgl. S. 1174) wird es aus neutraler Lösung in Form eines sehr feinen Coagulums zum Gerinnen gebracht; bei der Verdauung mit Pepsinsalzsäure lässt es einen festen Rückstand von Pseudonuclein

zurück. Es ist reicher an Phosphor und Schwefel als das Kuh-Caseinogen. Durch Neutralsalze lässt sich das Eselinnen-Caseinogen in eine als Nucleoalbumin zu betrachtende Substanz a und eine nucleohistonartige Substanz b spalten. Substanz a enthält 0,86% Phosphor und 0,78% Schwefel; sie ist unlöslich in Wasser und den Lösungen der Neutralsalze, löslich in Alkali- und Alkalicarbonat-Laugen; die Lösungen gerinnen bei neutraler Reaction beim Kochen nicht. Die Substanz b enthält 1,26% Phosphor und 2,9% Schwefel; sie ist leicht löslich in Wasser und in Lösungen der Neutralsalze, in Alkali-, Alkalicarbonat-Laugen, in Kalkwasser und in Natriumphosphatlösung, unlöslich in den Lösungen zweier Neutralsalze (NaCl + MgSO₄); in wässriger Lösung auf 80° erhitzt, gerinnt sie.

Zur *Bestimmung von Casein in der Milch (S. 1605—1606) vgl.: DENIGÈS, C. 1897 II, 232; 1898 I, 351.

Arsencaseinate. B. Beim Erhitzen von Casein mit Arsenhalogenverbindungen in wässriger oder alkoholischer Suspension (Chem. Fabr. PFERSEE, D.R.P. 103580; C. 1899 II, 926). Leicht löslich in Wasser und verdünnten Alkalien. Durch Säuren fällbar. Das Arsen ist erst nach Zersetzung der Substanz analytisch nachweisbar. — Caseinverbindungen der Schwermetalle können durch Erhitzen von freiem Casein mit den betreffenden Metallsalzen in conc. wässriger oder alkoholischer Lösung erhalten werden (Ch.-F. P., D.R.P. 100874, vgl. auch 103580; C. 1899 I, 957; 1899 II, 600). — Caseinquecksilber. B. Aus neutralem Caseinalkali und Quecksilberchlorid (Höchster Farb., D.R.P. 94285; C. 1898 I, 230). Löslich in Alkalien; aus der Lösung wird durch H₂S oder (NH₄)₂S kein Quecksilber gefällt. — Silberverbindungen des Caseins (RÖHMANN, HIRSCHSTEIN, B. Ph. P. 3, 288). Aus neutraler Caseinalkalilösung und Silbernitrat entsteht ein weisses Pulver mit 8,76—10,81% Ag, welches Ag in organischer Bindung enthält. Das Product hat den Charakter einer complexen Säure und löst sich in Alkalien zu Salzen der Argentumcaseinsäure. In diesen erzeugen Schwermetalle Fällungen, so AgNO₃ einen Niederschlag von Argentumcaseinsilber, der ein gelbliches, lichtempfindliches Pulver mit einem Gehalt von ca. 15% Ag bildet.

Caseinverbindungen der Alkaloide: Chem. Fabr. Rhenania, D.R.P. 119060; C. 1901 I, 866.

Caseinbromhydrat. B. Aus Casein und Bromwasserstoff (v. HEYDEN, D.R.P. 124232; C. 1901 II, 962). Weisses Pulver. Leicht löslich in warmem Wasser. Enthält 4% HBr. Beim Neutralisiren der wässrigen Lösung entsteht ein in überschüssigem Alkali löslicher Niederschlag. — Caseinjodhydrat. Schwach gelbliches Pulver. Leicht löslich in warmem Wasser mit saurer Reaction. Enthält über 5% HJ (v. H.). — Verbindung von Casein mit Phosphorsäure. Aus der Lösung von Casein in Phosphorsäure fallen Carbonate und Acetate freies Casein, Chloride Caseinchlorhydrat, primäre Phosphate eine in Wasser lösliche Verbindung von Casein mit Phosphorsäure, die auf 100 Theile trockenes Casein 4—4,5 Theile Phosphorsäure enthält (Ch.-F. Rh., D.R.P. 123555; C. 1901 II, 716).

Verbindung von Casein mit Monocalciumphosphat: HATMAKER, D.R.P. 137000; C. 1902 II, 1439.

Verbindung von Casein mit salicylsauren Salzen: RIEGEL, ROSE, D.R.P. 106963; C. 1900 I, 1035.

Verbindung von Casein mit Formaldehyd: DOYEN, D.R.P. 136565; C. 1902 II, 1439.

Verbindung von Casein mit Acrolein: KALLE & Co., D.R.P. 129884, 131399; C. 1902 I, 899, 1342.

Isocasein. B. Aus Casein durch Trocknen bei 100°; vgl. S. 1153 (LAQ., SAC., B. Ph. P. 3, 206). — Löslich in Natronlauge und dadurch trennbar vom Casein (s. u.). Zeigt alle Eiweissreactionen, ausser der Schwefelbleiprobe. Isocasein hat eine höhere Fällungsgrenze und grösseren Stickstoffgehalt (15,80%) als Casein; es besitzt stärkere innere Reibung und höhere Leitfähigkeit.

Casein. B. Natriumcasein entsteht aus bei 100° getrocknetem Casein durch verdünnte Natronlauge (vgl. S. 1153) (LAQ., SAC., B. Ph. P. 3, 206). — Natriumcasein ist unlöslich in Wasser. Es zeigt die Schwefelbleireaction im Gegensatz zum Isocasein (s. o.) sehr deutlich.

Chlorcasein. B. Bei der Einwirkung von KClO₃ auf Casein, das in Salzsäure suspendirt ist (PANZER, H. 33, 131; 35, 84; vgl. dazu EHRENFELD, H. 34, 566). — Unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und Eisessig, löslich in Alkalilauge, Ammoniak und Alkalicarbonaten (unter CO₂-Entwickelung); die Lösungen reagieren (bei Vermeidung eines Ueberschusses) sauer und werden durch Säuren, durch Sättigung mit MgSO₄ und Halbsättigung mit (NH₄)₂SO₄ und durch Kaliumwismuthjodid gefällt; Alkohol fällt nur bei Gegenwart von Neutralsalzen. Giebt nicht die MILTON'SCHE Reaction. Liefert bei der Spaltung mit Salzsäure neben Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668—669), Asparagin-

säure (Spl. Bd. I, S. 667), Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), Arginin (Spl. Bd. III, S. 603), Histidin (Spl. Bd. III, S. 689), Lysin (Spl. Bd. III, S. 665) und Orthophosphorsäure überdies noch chlorhaltige Producte — und zwar chlorhaltige, stickstofffreie, theils in Wasser, theils in Aether lösliche Säuren und chlorhaltige Melanoïdinsäure (vgl. Spl. Bd. III, S. 491), dagegen kein Tyrosin. Giebt bei der Einwirkung von Natriumäthylat Chlorocaseonsäure (s. u.) (P., H. 34, 66).

Chlorocaseonsäure $C_{84}H_{113}O_{29}N_{16}Cl_5$. B. Bei der Einwirkung von Natriumäthylat auf das Chlorocaseïn von PANZER (s. o.) (P., H. 34, 66). — Amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser, Aether, Benzol und Chloroform, leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Alkalilauge, Ammoniak und Na_2CO_3 -Lösung (unter CO_2 -Entwickelung). Liefert bei der Spaltung Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), Hexonbasen und chlorhaltige, stickstofffreie Säuren, dagegen kein Tyrosin und keine Glutaminsäure.

S. 1606, Z. 26 v. u. die Formel des *Opalisins* soll lauten: „ $C_{150}H_{292}N_{43}P_8O_{68}$ “.

3) **Pflanzencaseïn* (S. 1606—1608). Vgl. auch die Artikel über *Pflanzenglobuline* und *Pflanzenfibrine* S. 1150 und 1151.

b und c) **Glutencaseïn*, *Glutenin* (S. 1607). V. Bildet 4—4,5 % des Weizensamens (OSBORNE, VORHEES, Am. 15, 470). Giebt bei der Zersetzung mit Schwefelsäure 1,9 % des Gesamtstickstoffs in Form von Histidin (Spl. Bd. III, S. 689), 8,7 % in Form von Arginin (Spl. Bd. III, S. 603), 2,5 % in Form von Lysin (Spl. Bd. III, S. 665), 12,5 % in Form von NH_3 (KOSSEL, KÜTSCHER, H. 31, 165). Zusammensetzung eines durch wiederholtes Lösen in Alkali und Fällen (durch Neutralisation) gereinigten, bei 110° getrockneten Products: 52,34 % C, 6,83 % H, 17,49 % N, 1,08 % S (O., V.).

e) **Proteose* (S. 1607—1608). Proteose aus Mais: OSBORNE, C. 1897 II, 594. Proteose aus Linsen: O., CAMPBELL, C. 1899 II, 558. Proteose aus Weizen: O., C., Am. Soc. 22, 401.

5. **Mucin, Schleimstoff und andere Glykoproteïde* (S. 1608—1611). Das Mucin der Sehnen und Speicheldrüsen liefert, nach einem noch nicht näher beschriebenen Verfahren behandelt, als Spaltungsproduct Chondroitinschwefelsäure (S. 1164) bzw. eine ähnliche Säure (LEVENE, Am. Soc. 22, 82; vgl. L., H. 31, 395).

**Mucin der Submaxillardrüsen* (S. 1608). Giebt beim Kochen mit verdünnter Salzsäure Glykosamin (Spl. Bd. I, S. 570) (F. MÜLLER, Z. B. 42, 468).

**Paramucin* (S. 1608). Giebt durch Sieden mit verdünnten Säuren einen reducirenden Körper, der beim Erhitzen mit conc. Salzsäure Glykosamin (Spl. Bd. I, S. 570) abspaltet (STREUDEL, H. 34, 384). Durch Pepsinverdauung entsteht das als Kupferverbindung isolirbare, FEHLING'sche Lösung reducirende Paramucosin $C_{12}H_{23}O_{10}N$ (= $CH_2(OH)[CH(OH)]_3CH(CHO).N:CH.[CH(OH)]_4.CH_2.OH?$) (LEATHES, A. Pth. 43, 245; vgl. dazu NEUBERG, HEYMANN, B. Ph. P. 2, 204, 212).

**Pseudomucin* (S. 1610). Giebt bei der Spaltung mit Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure Glykosamin (Spl. Bd. I, S. 570) (F. MÜLLER., Z. B. 42, 468; NEUBERG, HEYMANN, B. Ph. P. 2, 206).

**Ovomucoïd* (S. 1611). Ist uncoagulirbar. $[\alpha]_D - 61,2^\circ$ (OSBORNE, CAMPBELL, Am. Soc. 22, 449). Zusammensetzung: 49,02 % C, 6,45 % H, 12,71 % N, 2,38 % S (O., C.). Goldzahl: SCHULTZ, ZSIOMONDY, B. Ph. P. 3, 144. Enthält höchstens Spuren von Phosphor (LANGSTEIN, B. Ph. P. 3, 510). Etwa $\frac{3}{4}$ des Gesamtschwefelgehalts sind leicht abspaltbar. Schwefelsäure tritt erst bei langem Kochen mit Salzsäure — auch dann nur in Spuren — auf (L.). Giebt die Reaction von ADAMKIEWICZ (vgl. S. 1145) (L.).

**Serummucoïd* (S. 1611, Z. 15 v. o.) liefert bei der Hydrolyse mit Salzsäure Glykosamin (Spl. Bd. I, S. 570) und Schwefelsäure (ZANETTI, G. 33 I, 160).

Ovomucin. V. Im Eiereiweiss (EICHHOLZ, vgl. OSBORNE, CAMPBELL, Am. Soc. 22, 434). — Ein Glykoproteïd, durch Verdünnen oder Dialyse des Eiweiss gefällt. Leichtes weisses Pulver. In NaCl-Lösung zum Theil löslich. Coagulirt bei 78°, löst sich wieder beim Kochen und scheidet sich beim Erkalten wieder ab. Zusammensetzung: 50,69 % C, 6,71 % H, 14,49 % N, 2,28 % S, 25,83 % O.

Mucin aus Sputum löst sich in Wasser zu einer sauren opalisirenden Flüssigkeit, die durch Natronlauge klar wird. Liefert beim Kochen mit 3 % iger Schwefelsäure reichlich Mucose (eine Hexose), durch Alkalien thierisches Gummi (F. MÜLLER, C. 1897 I, 1064). Liefert bei der Spaltung mit verdünnter Salzsäure Ameisensäure, Essigsäure und Glykosamin (Spl. Bd. I, S. 570) neben Albumosen und beim Kochen mit conc. Salzsäure Lävulin-

säure (Spl. Bd. I, S. 241). Zusammensetzung: 48—48,27% C, 6,91% H, 10,6—10,8% N, 1,38—1,45% S (M., Z. B. 42, 468).

6. *Hämoglobin (S. 1611—1621). Ueber den Einfluss des Höhenklimas auf den Hämoglobingehalt des Blutes vgl.: GIACOSA, H. 23, 326; ABDERHALDEN, Z. B. 43, 125, 443. Der Hämoglobingehalt des Blutes wird auch durch Darreichung von Eisenchlorid gesteigert (GAUHE, Z. B. 36, 377). — B. Ueber Rückbildung von Hämoglobin aus den Spaltungsproducten vgl.: PREYER, B. 30, 191. — Darst. Aus Blutkörperchenbrei durch Ammoniumsulfatlösung unter Zusatz von Aether (MICKO, H. 28, 182). — $[\alpha]_D$: +10,4 (GAMGEE, CROFT-HILL, B. 36, 914; B. Ph. P. 4, 2). Spaltung mit salzsaurer Zinnchlorürlösung: PRÖSCHER, H. 27, 114. Bei der tryptischen Verdauung entsteht dasjenige, bei 295—296° schmelzende Leucinimid, das auch aus Casein durch Salzsäure erhalten wird (vgl. S. 1153) (SALASKIN, H. 32, 592). Bei protrahirter Pepsinverdauung entstehen ein bei 265—267° schmelzendes Leucinimid, Alanin (Spl. Bd. I, S. 659), Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f), Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668—669), Asparaginsäure (Spl. Bd. I, S. 667), sowie Pyrrolidincarbonsäure (S. 38—39) (S., KOWALEWSKY, H. 38, 567). Schicksal im Thierkörper: KUNTZEN, KRUMMACHER, Z. B. 40, 246.

*Absorptionsspectrum (S. 1611). Zur Spectralreaction s.: TOLLENS, B. 34, 1426. Apparat zur Bestimmung des Hämoglobingehalts im Blut auf photographischem Wege: GÄRTNER, M. 22, 745.

Das Hämoglobin aus Pferdeblut hat im unveränderten Zustande einen Eisengehalt von 0,29—0,30% (LAPICQUE, GILARDONI, C. r. 130, 1333).

*Oxyhämoglobin (S. 1612—1614). Ist rechtsdrehend (GAMGEE, CROFT-HILL, B. 36, 914). Oxyhämoglobin aus Taubenblut bildet sphenoidisch-hemiëdrische tetragonale Krystalle (SCHWANTKE, H. 29, 486).

*Zusammensetzung der Blutkrystalle (S. 1613). *Oxyhämoglobin aus Pferdeblut (S. 1613). Analyse: 54,5% C, 7,29% H, 17,51% N, 19,85% O, 0,44% S, 0,39% Fe (JUTT, C. 1897 I, 1031). Durch Kochen mit alkalischer Bleilösung unter Zusatz von Zinkspähnen abspaltbar: 0,19% S (N. SCHULZ, H. 25, 16).

Oxyhämoglobin wird auch bei Zimmertemperatur aus seiner wässerigen Lösung quantitativ durch Chloroform gefällt (KRÜGER, Z. B. 41, 358), wobei indess eine chemische Veränderung einzutreten scheint (K., B. Ph. P. 3, 67). Leitfähigkeit und Verhalten bei der Elektrolyse: G., Chem. N. 85, 146. Ist diamagnetisch (G., C. 1901 II, 1022). Verhalten gegen Metallsalze: J., C. 1897 I, 1031. Jodirung: KURAJEW, H. 31, 528. Bei der Hydrolyse von krystallisirtem Oxyhämoglobin (aus Pferdeblut) mit Salzsäure entstehen als Hauptproducte Leucin (Spl. Bd. I, S. 661) und Histidin (Spl. Bd. III, S. 689), daneben Alanin (Spl. Bd. I, S. 659), Pyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 38—39), Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f), Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668—669), Asparaginsäure (Spl. Bd. I, S. 657), Cystin (Spl. Bd. I, S. 457), Serin (Spl. Bd. I, S. 1208), Oxypyrrrolidin- α -Carbonsäure (S. 41), Tyrosin (Spl. Bd. II, S. 928), Lysin (Spl. Bd. III, S. 665), Arginin (Spl. Bd. III, S. 603) und Tryptophan (S. 1168) (E. FISCHER, ABDERHALDEN, H. 36, 268; A., H. 37, 484). Oxyhämoglobin liefert beim Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge Kathämoglobin (s. u.) (VAN KLAVEREN, H. 33, 293). Durch Einwirkung von $\frac{1}{2}$ %iger Blausäure in gelinder Wärme entsteht Cyanhämoglobin (S. 1157) (v. ZEYNEK, H. 33, 444). Oxyhämoglobin (aus Pferdeblut) giebt durch Einwirkung von Pepsinsalzsäure Hämatin von der Zusammensetzung $C_{34}H_{35}O_5N_5Fe$ (vgl. S. 1157) (v. Z., H. 30, 126).

*Quantitative Bestimmung des Oxyhämoglobins (S. 1614). 2) *Quantitative spectralanalytische Bestimmung neben Hämoglobin oder Kohlenoxydhämoglobin oder Methämoglobin: HÜFNER, C. 1900 I, 512.

Kathämoglobin. B. Bei der Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf Oxyhämoglobin (s. o.) oder von Alkohol, Chloroform oder Aether auf Methämoglobin (S. 1157) (ARNOLD, vgl. VAN KLAVEREN, H. 33, 293). — Darst. 100 ccm möglichst conc. Oxyhämoglobinlösung werden mit 200 ccm 96%igem Alkohol und 1—2 ccm conc. Kalilauge versetzt, auf 60° erwärmt, sofort mit HCl neutralisirt und abgekühlt; bei Zusatz von viel Wasser fällt das Kathämoglobin aus, das durch zweimaliges Lösen in NaCl-haltigem 60%igem Alkohol und Fällen mit Wasser gereinigt wird (v. KL.). — Unlöslich in Wasser und Alkohol, sowie in wässriger NaCl- und $(NH_4)_2SO_4$ -Lösung, dagegen löslich in alkoholischer NaCl- und $(NH_4)_2SO_4$ -Lösung. Besitzt ein ähnliches Spectrum, wie das Hämatin (S. 1157). Enthält ebensoviel Eiweiss (Globin), wie das Oxyhämoglobin, aber weniger Eisen als letzteres. Zerfällt, wie das Oxyhämoglobin, bei der Einwirkung von 0,1%iger Salzsäure in der Kälte in Globin (s. u.) und Hämatin.

*Globin (S. 1615). $[\alpha]_D$: -54,2° (GAMGEE, CROFT-HILL, B. 36, 914; B. Ph. P. 4, 6). Die wässrige, von Ammoniaksalzen freie Lösung giebt bei Zusatz von sehr wenig Ammoniak

einen Niederschlag (BANG, *H.* 27, 467). Das Globin des Pferdes liefert bei der Zersetzung durch Salzsäure ca. 20,3% Hexonbasen (Histidin, Arginin, Lysin, vgl. Spl. Bd. III, S. 603, 665, 689) (LAWROW, *B.* 34, 101).

*Kohlenoxydhämoglobin (*S.* 1615—1616). Ist rechtsdrehend (GAMGEE, CROFT-HILL, *B.* 36, 914). Ist diamagnetisch (G., *C.* 1901 II, 1022).

*Methämoglobin (*S.* 1616). Die Absorptionsstreifen verschwinden in geschlossenem Gefäß bei Körpertemperatur nicht (Unterschied von Oxyhämoglobin, *S.* 1156) (KOBERT, *C.* 1901 I, 51). Methämoglobin ist in reinem Zustande lichtbeständig (v. ZEYNEK, *H.* 33, 442). Ist diamagnetisch (GAMGEE, *C.* 1901 II, 1022). Methämoglobin liefert beim Schütteln seiner wässrigen Lösung mit dem gleichen Volumen Alkohol, Chloroform oder Aether Kathämoglobin (*S.* 1156) (VAN KLAVEREN, *H.* 33, 293). Die Lösungen von Methämoglobin nehmen durch sehr geringe Mengen HCN eine hellrothe Farbe an, die auch beim Erwärmen auf Körpertemperatur bestehen bleibt (zum Nachweis geeignet) (K.). Methämoglobin löst sich in $\frac{1}{2}$ %iger Blausäure unter Bildung von Cyanhämoglobin (s. u.) (v. Z., *H.* 33, 432). Das „Photohämoglobin“ von Bock (*S.* 1616, *Z.* 10 v. u.) ist Cyanhämoglobin und entsteht durch Belichtung nur aus solchen Methämoglobinlösungen, welche Ferricyanalkalium enthalten (HALDANE; vgl. v. Z., *H.* 33, 442; 34, 108).

Cyanhämoglobin. *B.* Beim Lösen von Methämoglobin (s. o.) in 0,5%iger HCN-Lösung, beim Erwärmen von Oxyhämoglobin (*S.* 1156) mit Blausäure auf 40° während mehrerer Stunden, beim Einleiten von Cyangas in Lösungen von (reducirtem) Hämoglobin, sowie beim Belichten von mit Ferricyanalkalium verunreinigten Methämoglobinlösungen (v. ZEYNEK, *H.* 33, 426). — In der Wärme zerfliessliche, lange Prismen mit 5,9% Krystallwasser oder in der Wärme festbleibende Rhomben mit 10,5% Krystallwasser. Enthält auf 1 Mol. Hämoglobin (Mol.-Gew. 16669) 1 Mol. HCN. Hat im Absorptionsspectrum einen breiten Streifen im Grün. Wird durch H₂S in Hämoglobin zurückverwandelt.

*Schwefelmethämoglobin (*S.* 1617). Vgl. zur Existenz(?): KOBERT, *C.* 1901 I, 52.

*Hämochromogen (*S.* 1617). Benutzung seines Spectrums zum Nachweis von Blut: DONOÓANY, *C.* 1897 I, 1257.

*Hämatin (*S.* 1618).

S. 1618, *Z.* 19 v. o. statt: „259“ lies: „372“.

Zusammensetzung: C₃₂H₃₂O₄N₄Fe (BIALOBRZESKI, *B.* 29, 2846; vgl. W. KÜSTER, *H.* 28, 3; *B.* 30, 107). Hämatin, aus Pferdeblut-Oxyhämoglobin (*S.* 1156) durch Verdauung mit Pepsinsalzsäure dargestellt, zeigt nach v. ZEYNEK (*H.* 30, 126) die Zusammensetzung C₃₄H₃₅O₅N₅Fe. Die Differenzen in den Zahlen, welche verschiedene Autoren bei Benutzung verschiedener Darstellungsmethoden für die Zusammensetzung des Hämatins fanden, sind nach NENCKI, ZALESKI (*H.* 30, 384) darauf zurückzuführen, dass das Hämatin mit den zur Darstellung benutzten Ingredientien ätherartige Verbindungen eingeht. Vgl. zur Zusammensetzung auch unten Hämin. Hämatin enthält kein Argon (ZA., *B.* 30, 965).

Durch Neutralisiren einer alkoholischen, mit Kalilauge versetzten Hämatinlösung erhält man eine neutrale, roth gefärbte Hämatinlösung, die ein charakteristisches Absorptionsspectrum besitzt; beim Erhitzen dieser Lösung schlägt die Farbe in Braun um, und gleichzeitig erscheint das Absorptionsband des alkalischen Hämatins (ARNOLD, *C.* 1900 I, 209; *H.* 29, 78). Hämatin ist paramagnetisch (GAMGEE, *C.* 1901 II, 1022). Es erleidet beim Auswaschen auf dem Filter mit siedendem Wasser eine Veränderung, durch welche es in ammoniakhaltigem Wasser unlöslich wird (CAZENEUVE, BRETEAU, *C.* 1899 I, 1134). Hämatin liefert bei der Oxydation mit Chromaten in Eisessig, wenn nur 12 At. Sauerstoff verwendet werden, eine eisenhaltige unlösliche Verbindung und zwei Verbindungen C₈H₉O₄N und C₈H₈O₅ (Imid und Anhydrid der dreibasischen Hämatinsäure vgl. Spl. Bd. I, S. 418, *Z.* 19 v. u. und Spl. Bd. III, S. 488, *Z.* 7 v. o.), von denen die erstere das primäre Product ist und zu höchstens 50% aus Hämatin entsteht (W. K., *H.* 29, 185; *A.* 315, 174). Oxydation in alkalischer Lösung: W. K., *H.* 28, 7.

*Hämin C₃₂H₃₁O₃N₄FeCl oder C₃₈H₃₈O₄N₄FeCl? (*S.* 1618—1619). Zur Zusammensetzung und Constitution s.: N., ZA., *B.* 34, 1009; ZA., *H.* 37, 74. Wird von HJ + PH₃J in Eisessig zu Mesoporphyrin (*S.* 1158) bezw. Hämopyrrol (*S.* 1159) reducirt (N., ZA., *B.* 34, 998).

Dimethyläther des Hämins. *B.* Durch Einwirkung von HCl auf rohes Acet-hämin (s. u.) in Methylalkohol (N., ZA., *H.* 30, 384). — Wetzsteinförmige, zu Rosetten gruppirte, rhombische (WEYBERG) Nadeln. Unlöslich in Ammoniak und Natronlauge.

*„Acethämin“ C₃₄H₃₈O₄N₄FeCl (*S.* 1619, *Z.* 32 v. o.). *B.* Durch Einwirkung von mit NaCl gesättigtem Eisessig auf defibrirtes Blut (N., ZA., *H.* 30, 384). — Rothviolett glitzernde trikline (WEYBERG) Krystalle. Löslich in verdünntem Ammoniak und Alkalien, unlöslich in verdünnten Säuren, Chloroform und Aether, etwas löslich in Alkohol. Liefert,

mit HCl in Alkohol behandelt, den Acethämin-Diäthyläther (s. u.) Wird von Anilin unter Abspaltung von HCl in das Hämeïn $C_{34}H_{32}O_4N_4Fe$ (s. u.) übergeführt (W. K., B. 35, 2952).

„Acethämindiäthyläther“. B. Aus „Acethämin“ (s. o.) durch HCl in Alkohol (N., Z., H. 30, 384). — Sternförmig gruppirte rhombische (WEYBERG) Nadeln. Sehr wenig löslich in Ammoniak, leicht in Chloroform.

„Acethäminmonoisoamyläther“. B. Aus Acethämin durch HCl in Amylalkohol (N., Z., H. 30, 384). — Rhombische (W.) Krystalle. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Methylalkohol, Alkohol und Amylalkohol, sehr wenig in Ammoniak.

* β -Hämin $C_{35}H_{35}O_4N_4FeCl$ (von MÖRNER) (S. 1619). Liefert bei der Verseifung keine Essigsäure. Scheint durch Kochen mit 90%igem, etwas Schwefelsäure enthaltendem Alkohol verestert zu werden; gleichzeitig wird etwas Stickstoff in Form von Ammoniak abgespalten. Liefert mit Anilin unter Abspaltung von HCl das Hämeïn $C_{35}H_{34}O_4N_4Fe$ (s. u.) (W. K., B. 35, 2951).

Hämeïne. Durch Einwirkung von Anilin auf „Acethämin“ (S. 1157—1158) und β -Hämin (s. o.) entstehen die Hämeïne $C_{34}H_{32}O_4N_4Fe$ und $C_{35}H_{34}O_4N_4Fe$. Amorphe, in Chloroform lösliche Körper, die vielleicht identisch sind mit den Einwirkungsproducten von NH_3 oder Chinin auf die Hämine (K., B. 35, 2952).

*Hämatoporphyrin (S. 1619—1620). Zusammensetzung des Hydrochlorids: $(C_{17}H_{20}O_3N_2Cl)_2$ (ZALESKI, H. 37, 62, 74). — Abscheidung aus Harn: NEBELTHAU, H. 27, 324. — Darst. Man bringt je 5 g Hämin (S. 1157) zu 75 ccm, bei 10° mit HBr gesättigtem Eisessig in kleinen Portionen unter Rühren und lässt 3—4 Tage bei Zimmertemperatur stehen (NENCKI, Z., H. 30, 423). Ueber ein hierbei entstehendes Nebenproduct vgl.: W. KÜSTER, KÖLLE, H. 28, 38. — Löst sich in einer verdünnten Lösung von Schwefelammon mit blutrother Farbe, die durch Alkali in ein unbeständiges glänzendes Violett übergeht. Durch eine Lösung von $CaCl_2$, $MgCl_2$ und Natriumphosphat wird in der ammoniakalischen Lösung ein schmutzgrother Niederschlag gefällt, der, in verdünnter Essigsäure gelöst, sich mit Guajakharzinctur und Terpentinessenz nicht blau färbt (Unterschied von Hämoglobin) (CANTELLI, C. 1899 I, 999). Hämatoporphyrin giebt bei der Oxydation mit Natriumdichromat in Eisessig zweibasische Biliverdinsäure (Spl. Bd. III, S. 488) und dreibasische Hämatinsäure $C_8H_{10}O_6$ bezw. ihr Anhydrid $C_8H_8O_5$ (s. Spl. Bd. I, S. 418, Z. 21—15 v. u.) (W. Kt., Kö., H. 28, 34). Nachweis im Harn: C., C. 1899 I, 999.

Hämatoporphyrindimethyläther. B. Aus Hämatoporphyrin (s. o.) durch Einwirkung von Methylalkohol bei Gegenwart von H_2SO_4 oder HCl (NEN., Z., H. 30, 423). — Amorphes ziegelrothes Pulver. Schmilzt bei 85° unter Gasentwicklung. Unlöslich in Wasser und verdünnten Alkalien, leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Aether, Essigester, Benzol und wässrigen Mineralsäuren.

Monoacetylhämatoporphyrin. B. Aus salzsaurem Hämatoporphyrin (Hptw. Bd. IV, S. 1620) durch kurzes Kochen mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat (NEN., Z., H. 30, 423). — Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol.

Mesoporphyrin $C_{34}H_{38}O_4N_4$ (zur Molekulargröße vgl. ZALESKI, H. 37, 73). B. Durch Reduction von Hämin (S. 1157) oder Hämatoporphyrin (s. o.) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) + PH_4J in Eisessig (NENCKI, Z., B. 34, 998; Z., H. 37, 67) — Darst. Aus Hämin: Z., H. 37, 54. — Rothe rhombische Krystalle bezw. feinkrystallinisches Pulver. Schmilzt bei 340° noch nicht. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Aether und Säuren, leicht in Alkalien und Ammoniak. Schwer löslich in verdünnten Säuren mit rother Farbe, die im durchfallenden Lichte eine amethystviolette Nuance und rothe Fluoreszenz zeigt. Das Spectrum ist gegen dasjenige des Hämatoporphyrins etwas nach dem violetten Ende verschoben (N., Z.). Spektroskopischer Vergleich mit Phylloporphyrin (Spl. Bd. III, S. 485): MARCHLEWSKI, B. 35, 4342. Mit Zink-, Kupfer-, Blei- und Silber-Acetat entstehen in der sauren Lösung rothe amorphe, in Wasser und Alkohol unlösliche Niederschläge. Wird von Salpetersäure in das Nitrat, bezw. ein rothes Oxydationsproduct übergeführt. Durch Oxydation des Hydrochlorids mit starker Salpetersäure, oder besser mit H_2O_2 , entsteht ein grüner Farbstoff [Monochlorhämatoporphyrinhydrochlorid $C_{16}H_{17}O_3N_2Cl.HCl$ (?)]. Dunkelgrüne mikroskopische Nadeln. Leicht löslich in Alkalien. — Hydrat. Amorpher dunkler Niederschlag. Geht durch Erwärmen mit 96%igem Alkohol in freies Mesoporphyrin über. — Hydrochlorid $(C_{17}H_{20}O_3N_2Cl)_2$ bildet zum Unterschied vom ähnlichen Hämatoporphyrin-Hydrochlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1620) kleinere, sternförmig gruppirte Nadeln, die Pleochroismus zeigen. Wird von Wasser zerlegt. — Ammonsalz. Meist kleine Nadeln oder Stäbchen. — Zinksalz $(C_{17}H_{13}O_2N_2)_2Zn$. — Kupfersalz $(C_{17}H_{13}O_2N_2)_2Cu$. Schmilzt bis 310° nicht.

Mesoporphyrinmethyläther $C_{35}H_{42}O_4N_4 = C_{34}H_{38}O_4N_4(CH_3)_2$. B. Aus Mesoporphyrin-Hydrochlorid (s. o.), Methylalkohol und Salzsäure (Z., H. 37, 62). — Sternförmig gruppirte Nadeln. Schmelzpt.: 213—214°.

3) *Nucleoproteid des Pankreas*: HAMMARSTEN, *H.* 19, 19; GAMGEE, JONES, *B. Ph. P.* 4, 12.

4) *Nucleoproteid der Nebenniere*: GAMGEE, JONES, *B. Ph. P.* 4, 19.

5) Das *Nucleoproteid der Leber* liefert bei der Hydrolyse 1-Xylose (Spl. Bd. I, S. 565—566) (WOHLGEMUTH, *H.* 37, 475).

6) *Nucleoproteide in Bacterien*: IWANOW, *B. Ph. P.* 1, 529.

7) Ueber *arsenhaltige Nucleoproteide* — („*Arsennucleine*“) —, die sich in tierischen Organen finden und in Arsennucleinsäuren einerseits, Eiweisskörper andererseits gespalten werden s.: GAUTIER, *Bl.* [3] 23, 4.

8) *Robin* (wahrscheinlich zu den Nucleoproteiden gehörig). *V.* In der Rinde von *Robinia Pseudacacia* zu 1,6% (POWER, *C.* 1901 II, 695). — *Darst.* Man versetzt einen kalt bereiteten conc., wässrigen Auszug der Rinde mit einer beträchtlichen Menge starken Alkohols, filtrirt den entstehenden Niederschlag nach einigen Stunden ab, wäscht ihn mit etwas Alkohol und trocknet ihn im Vacuum über H_2SO_4 (P.). Man extrahirt die grob gepulverte Rinde mit 10%iger Kochsalzlösung in der Kälte, sättigt die filtrirte Lauge mit Ammonsulfat, dialysirt den entstehenden Niederschlag und fällt das Filtrat mit Alkohol; ein grosser Theil des Robins wird indessen während der Dialyse unlöslich (P.). — Gelblichbraune Schuppen (über H_2SO_4 getrocknet), die ca. 4% Asche enthielten. Das gefällte Robin löst sich selbst in noch feuchtem Zustande nicht mehr völlig in Wasser, wird aber durch Zusatz von etwas Alkali löslich gemacht. Die Lösung reagirt sauer, wird durch Mineralsäuren und, besonders wenn sie angesäuert wurde, durch die gewöhnlichen Alkaloidreagentien, ferner durch $FeCl_3$ und durch neutrales und basisches Bleiacetat gefällt. Wirkt äusserst giftig. Coagulirt beim Erhitzen seiner Lösung und verliert dadurch seine toxischen Eigenschaften völlig. Giebt die Biuret- und Xanthoprotein-Reaction, ferner die Reaction von MILLON, MOLISCH und LIEBERMANN. Liefert bei 6-stdg. Erhitzen mit 25 ccm 5%iger Schwefelsäure auf 100° einen rechtsdrehenden reducirenden Zucker, der aber keine Ketohexose ist.

Producte des Abbaus der Nucleoproteide.

**Histone* (*S.* 1623, *Z.* 8—12 v. o.).

1) **Histon aus Gänseblut* (*S.* 1623, *Z.* 8 v. o.). Die wässrige, von Ammonsalzen freie Lösung giebt mit etwas NH_3 eine reichliche Fällung, mit überschüssigem Ammoniak aber keine Fällung; bei Gegenwart von Ammonsalzen aber ist das Histon in überschüssigem Ammoniak ganz unlöslich (BANG, *H.* 27, 468). Wird aus neutraler, nicht aber aus alkalischer Lösung durch phosphorwolframsaures Natrium und andere neutrale Alkaloidreagentien gefällt. Stickstoffgehalt: 17,48%.

2) **Histon (aus Thymus)* (*S.* 1623, *Z.* 8—9 v. o.). Spaltungsproduct des Nucleohistons (vgl. *S.* 1159). Die Lösung verhält sich gegen NH_3 und gegen Alkaloidreagentien ebenso wie das Histon aus Gänseblut (s. o.); vgl. B., *H.* 27, 468, 474. Elektrolyse der Salze: HUISKAMP, *H.* 34, 32. Giebt bei der Spaltung mit 20%iger Salzsäure bei Gegenwart von Zinn Lysin (Spl. Bd. III, S. 665), Histidin (Spl. Bd. III, S. 689) und Arginin (Spl. Bd. III, S. 603) (LAWROW, *H.* 28, 388). Giebt bei der Zersetzung mit Schwefelsäure 1,79% des Gesamtstickstoffs in Form von Histidin, 25,17% in Form von Arginin, 8,04% in Form von Lysin und 7,46% in Form von NH_3 (KOSSEL, KUTSCHER, *H.* 31, 165). Stickstoffgehalt: 18,35% (B.).

Neben Histon findet sich in der Thymusdrüse ein histonartiger Körper, Parahiston, der aber auch bei Gegenwart von Ammonsalzen nicht durch Ammoniak gefällt wird. 51,84% C; 7,93% H; 17,84% N; 1,99% S (FLEROW, *H.* 28, 311).

3) Eine histonartige Substanz (vgl. B., *H.* 27, 486) ist auch das *Globin* (*S.* 1156—1157).

4) *Gadus-Histon*. *V.* In den Testikeln des Kabeljaus. — Giebt bei der Zersetzung mit Schwefelsäure 3,3% des Gesamtstickstoffs in Form von Histidin, 26,9% in Form von Arginin, 8,5% in Form von Lysin und 3,3% in Form von NH_3 (KO., KU., *H.* 31, 191).

5) *Lota-Histon*. *V.* In den reifen Hoden von *Lota vulgaris* (ENHSTRÖM, *H.* 32, 350). — Unlöslich in Wasser und wässrigen Lösungen von Neutralsalzen, löslich in Säuren und Alkalien. Die Lösung in Säuren scheidet beim Neutralisieren kein Histon ab. Die neutralisirte Lösung wird durch Alkali und NH_3 gefällt und coagulirt beim Kochen. Bei der Spaltung durch siedende Schwefelsäure wurden 0,66% Ammoniak, 2,85% Histidin, 3,17% Lysin und 12,00% Arginin erhalten.

6) *Scombron*. *V.* In Makrelen-Sperma (B., *H.* 27, 466). — Zusammensetzung: 49,86% C; 7,23% H; 19,79% N; 0,79% S. Unlöslich in überschüssigem Ammoniak, auch bei Abwesenheit von Salzen. Wird in neutraler und schwach alkalischer Lösung

durch phosphorwolframsaures Natrium und ähnliche Alkaloidreagentien gefällt. Gibt mit einer Eiweisslösung einen in Ammoniak leicht löslichen Niederschlag.

7) **Arbacin**. V. Als nucleinsaures Salz in den Spermatozoenköpfen von Arbacia. Ist histonähnlich. Gibt mit MILLON'S Reagens (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1587, Z. 14—13 v. u.) eine tiefrote Färbung, wird jedoch durch Ammoniak nicht gefällt (MATHEWS, H. 23, 404).

8) **Histonähnliche Substanz aus Thunfischsperma**. V. Im Sperma des Thunfisches (*Tynnus vulgaris*) an Nucleinsäure gebunden (ULPIANI, G. 32 II, 221). — Liefert bei der Zersetzung Arginin und andere Basen. — Sulfat $C_{56}H_{116}O_9N_{29}(SO_4)_3 + 4H_2O$. Weisses Pulver. Gibt intensive Biuret- und deutliche MILLON'Sche Reaction, liefert mit WITTE'Scher Peptonlösung und in neutraler Lösung mit den Alkalisalzen der Blausäure, Phosphorwolframsäure, Pikrinsäure und Chromsäure Niederschläge. — Carbonat $C_{56}H_{116}O_9N_{29}(CO_3)_3 + 13H_2O$. $[\alpha]_D^{21}$: $-24,87^\circ$ ($c = 1,8272$). — Molybdat $(C_{56}H_{116}O_9N_{29})_3(Mo_7O_{24})_4 + 15H_2O$.

Nucleïne. Ueber Bildung aus den Nucleoproteïden s. S. 1159. Die Nucleïne sind im Gegensatz zu den Paranucleïnen (vgl. S. 1163) in Barytwasser unlöslich und werden davon bei Zimmertemperatur nicht zersetzt (GIERTZ, H. 28, 115). Ueber Darstellung eisenhaltiger Nucleïne aus Hefe vgl.: Ges. f. chem. Ind., D.R.P. 120580; C. 1901 I, 1188.

Der Artikel „Nucleïn“ des Hptw. Bd. IV, S. 1621, Z. 27 v. o. bis S. 1622, Z. 5 v. o. und S. 1622, Z. 11—23 v. o. bezieht sich auf die heute als Nucleïnsäuren (vgl. S. 1159) bezeichneten Substanzen. Die Angaben des Hptw. Bd. IV, S. 1622, Z. 6—10 v. o. und S. 1622, Z. 29 v. o. können sich auf Nucleïn im heutigen Sinne beziehen.

* **Nucleïnsäuren** (ursprünglich Nucleïn genannt) (S. 1621, Z. 27 v. o. bis S. 1622, Z. 5 v. o., S. 1622, Z. 11—23 v. o., S. 1622, Z. 12—3 v. u., S. 1623, Z. 15 v. o. bis S. 1624, Z. 14 v. o.). Im Hptw. Bd. IV finden sich Angaben über die Nucleïnsäuren verschiedener Herkunft, theilweise im Artikel „Nucleïn“ (S. 1621—1622), theilweise in den Artikeln „Nucleïnsäuren“, „Thymusnucleïnsäure“, „Salmonucleïnsäure“, „Guanylsäure“ (S. 1622—1624). Bei Benutzung der folgenden Artikel über die einzelnen Nucleïnsäuren ist daher die zugehörige ältere Litteratur an diesen verschiedenen Stellen zu suchen. Nach HERLIANT (A. Pth. 44, 148) hat die Nucleïnsäure aus unreifem Lachsperma und die aus Thymus dargestellte Nucleïnsäure die gleiche Zusammensetzung $C_{40}H_{56}O_{16}N_{14} \cdot 2P_2O_5$ wie die Nucleïnsäure aus der reifen Lachsmilch. Zur Darstellung verschiedener Nucleïnsäuren vgl.: LEVENE, Am. Soc. 22, 329; 23, 486; H. 32, 541. Enzymatische Zersetzung der Nucleïnsäuren: ARAKI, H. 38, 84. Darstellung von Formaldehydverbindungen der Nucleïnsäuren: BAYER & Co., D.R.P. 139907; C. 1903 I, 858.

a) * **Thymusnucleïnsäure** (S. 1622, Z. 6—3 v. u. und S. 1623). Darstellung der Nucleïnsäuren a und b und der Nucleothyminsäure: NEUMANN, C. 1899 II, 1028; vgl. auch D.R.P. 103062, 107734; C. 1899 II, 502; 1900 I, 1113. Durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 150° wird Uracil abgespalten (KOSSEL, STEUDEL, H. 37, 246).

b) * **Salmonucleïnsäure** (S. 1623, Z. 7—1 v. u.). Zusammensetzung: $C_{46}H_{56}O_{16}N_{14} \cdot 2P_2O_5$. Liefert beim Eindampfen mit Salzsäure Guanin und Adenin (SCHMIEDEBERG, A. Pth. 43, 58).

c) * **Guanylsäure** (S. 1624). α -Guanylsäure $C_{52}H_{80}O_{40}N_{20}P_4$ (neu). Darst. Aus Ochsenpankreas durch Ausziehen mit 1%iger Natronlauge (BANG, RAASCHOU, B. Ph. P. 4, 175). — Leicht löslich in H_2O , schwer in Alkohol, unlöslich in Aether. Gibt bei der Hydrolyse mit verdünnten Mineralsäuren je 4 Mol. Pentose, Guanin, Glycerin und Phosphorsäure: $C_{52}H_{80}O_{40}N_{20}P_4 + 12H_2O = 4(C_5H_{10}O_5 + C_5H_5ON_5 + C_3H_5(OH)_3 + H_3PO_4)$. Durch Kochen mit 2%iger Kalilauge entsteht β -Guanylsäure (s. u.).

* β -Guanylsäure (S. 1624, Z. 1—14 v. o.). Zusammensetzung: $C_{44}H_{66}O_{34}N_{20}P_4$ (B., H. 31, 415). B. Aus der α -Säure (s. o.) durch Kochen mit Kallilauge von 2% (B., R., B. Ph. P. 4, 179). Liefert beim Kochen mit 5%iger Schwefelsäure 4 Mol. Guanin, 3 Mol. einer Pentose, 3 Mol. Glycerin, 4 Mol. Phosphorsäure (B.); nach NEUBERG, B. 35, 1467, ist die Pentose l-Xylose. Physiologische Wirkung: B., H. 32, 201. — $Ag_5 \cdot C_{44}H_{61}O_{34}N_{20}P_4$ (B.).

d) **Hefennucleïnsäure** (vgl. auch S. 1162 sub i). Reinigung durch vorsichtige Behandlung mit $KMnO_4$ in verdünnter neutraler oder schwach alkalischer Lösung; SCHWICKERATH, D.R.P. 113164; C. 1900 II, 653. Liefert beim Kochen mit Säuren Furfurol (L., H. 37, 402). Liefert durch Erhitzen mit 20%iger Schwefelsäure Uracil (ASCOLI, H. 31, 161; vgl. E. FISCHER, RÖDER, B. 34, 3753). — Salze: SCH., D.R.P. 118050; C. 1901 I, 600.

e) **Nucleïnsäure aus Leber**. Beim Kochen mit Säuren entsteht Furfurol (L., H. 37, 402).

f) **Nucleïnsäure aus Milz**. Die Hydrolyse ergibt Furfurol, Adenin, Guanin, Cytosin und Thymin (S. 1162) (L., H. 37, 402).

g) **Nucleïnsäure aus Pankreas**. Durch Hydrolyse entstehen Furfurol, Adenin, Guanin, Cytosin und Thymin (S. 1162) (L., H. 37, 402).

h) *Nucleinsäure aus Tuberkelbacillen.* Ergiebt bei der Hydrolyse Furfurol (L., H. 37, 402).

i) *Triticonucleinsäure* $C_{41}H_{61}O_{31}N_{16}P_4$ (vielleicht identisch mit Hefennucleinsäure, S. 1161). V. Im Weizenembryo; käufliches Mehl von Weizenembryonen enthält ca. 3,5% davon (OSBORNE, CAMPBELL, *Am. Soc.* 22, 379; O., HARRIS, H. 36, 85). — Weniger löslich in Wasser als die Nucleinsäuren thierischen Ursprungs. Bildet mit Alkalien saure Salze, die in Wasser leicht löslich sind. Bei der Hydrolyse mit Säuren entsteht 1 Mol. Guanin, 1 Mol. Adenin, 2 Mol. Uracil und 3 Mol. Pentose (berechnet aus dem entstandenen Furfurol) für je 4 Atome Phosphor, sowie Cytosin (s. u.) (vgl. WHEELER, JOHNSON, *Am.* 29, 505). — Das Silbersalz enthält 6 Atome Ag.

*Nucleothyminsäure (S. 1622, Z. 3 v. u.). *Darst.*: NEUMANN, D.R.P. 104908; C. 1899 II, 1039.

*Thymin $C_5H_8O_2N_2$ (S. 1623, Z. 20—12 v. u.). Ist als 5-Methyluracil $OC \begin{matrix} \text{NH} \cdot \text{CO} \\ \text{NH} \cdot \text{CH} \end{matrix} > C$.

CH_3 erkannt (STUEBEL, C. 1901 I, 443; H. 32, 241; E. FISCHER, RÖDER, B. 34, 3752). B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 4 g 5-Methylhydrouracil mit 5,6 g Brom in 16 g Eisessig auf 100° und Einwirkung von Natronlauge oder Pyridin auf das entstehende Bromderivat (Synthese) (E. F., R., B. 34, 3758). Durch Kochen von 5-Methyl-2-Methylthio-6-Oxy-pyrimidin (S. 556) mit Salzsäure (WHEELER, MERR, *Am.* 29, 487). Durch Hydrolyse von Milznucleinsäure (vgl. S. 1161), neben Cytosin (s. u.) und Uracil (S. 550) (LEVENE, H. 38, 80). — *Darst.* Aus Heringstestikeln, die vorher zur Entfernung des Protamins mit Säure extrahirt sind, durch Erhitzen mit 20%iger Schwefelsäure auf 150° (2 Stunden) (JONES, H. 29, 461; vgl. GULEWITSCH, H. 27, 292). — Scheinbar reguläre farblose Platten (aus Wasser). Schmelzp.: 326° (WH., M.); 321° (unter Zersetzung) (E. F., R.). 100 Thle. Wasser lösen bei 25° 0,404 Thle. Thymin. Giebt bei der Oxydation mit Baryumpermanganat Harnstoff (Str.). — $K_2C_4H_5O_2N_2 + H_2O$. Prismatische Nadeln (Str., H. 30, 539).

Dimethylthymin $C_7H_{10}O_2N_2$. B. Aus Thyminkalium (s. o.) und CH_3J (Str., H. 30, 539). — Nadeln. Schmelzp.: 153°.

Bromthymin $C_5H_7O_3N_2Br$. B. Durch Einwirkung von Brom auf in Wasser suspendirtes Thymin (s. o.): $C_5H_8O_2N_2 + 2Br + H_2O = C_5H_7O_3N_2Br + HBr$ (JONES, H. 29, 20). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser).

Thymindichlorid $C_5H_4N_2Cl_2$. B. Durch Kochen von Thymin mit $POCl_3$ (ST., KOSSEL, H. 29, 304). — Rosettenförmig angeordnete, rechteckige Täfelchen. Schmelzp.: 25—26°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform.

*Cytosin (S. 1623 Z. 11—8 v. u.). Ist als 4-Amino-Pyrimidon(2), 4-Amino-2-Oxypyrimidin $C_4H_5ON_3 = OC \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{C}(\text{NH}_2) \\ \text{NH} - \text{CH} \end{matrix} > CH$ erkannt; vgl.: Ko., Str., H. 38, 54.

B. Aus Thymusnucleinsäure (S. 1161) und aus Heringstestikeln (Ko., Str., H. 37, 377). Beim Kochen von Störtestikeln mit Schwefelsäure von 33% (Ko., Str., H. 37, 177; 38, 49). Durch Hydrolyse von Hefennucleinsäure (S. 1161) (Ko., Str., H. 38, 51), Milznucleinsäure (S. 1161) (L., H. 38, 80) und Triticonucleinsäure (s. o.) (WH., JOHNSON, *Am.* 29, 505). Aus 2-Aethylthio-4-Aminopyrimidin (S. 773) beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (WH., JOH., *Am.* 29, 498). — *Darst.*: Ko., Str., H. 38, 49. Durch Hydrolyse von Thymusnucleinsäure mittels 30%iger Schwefelsäure unter Druck (KUTSCHER, H. 38, 170). — Farblose Platten (aus Wasser) mit sehr unebenen Flächen, wahrscheinlich monoklin oder triklin. Zersetzungspunkt: 320—325° (wird unterhalb 300° dunkel). Löst sich bei 25° in 129 Thln. Wasser. Die angesäuerte Lösung giebt mit Kaliumwismuthjodid ziegelrothen Niederschlag. Wird durch Phosphorwolframsäure gefällt. Giebt die Murexidreaction (vgl. Spl. Bd. I, S. 747) (WH., JOH.). Färbt sich mit Chlorwasser und NH_3 roth (Ko., Str.). Geht durch salpetrige Säure in Uracil (S. 550) über. Oxydation mit Baryumpermanganat ergiebt Oxalsäure und Biuret (vgl. Spl. Bd. I, S. 773) (Ko., Str.). — Hydrochlorid. Leicht löslich in Wasser (WH., JOH.). — $(C_4H_5ON_3)_2 \cdot H_2PtCl_6$. Monokline Zwillingkrystalle (WH., JOH., PENFIELD; Ko., Str.). — Hydrobromid. Prismen (aus wenig Wasser) (WH., JOH.). — $C_4H_5ON_3 \cdot HNO_3$. Krystalle (Ko., Str.). — Cytosinsilbernitrat. Nadeln aus conc. Cytosinlösung und neutraler $AgNO_3$ -Lösung (charakteristisch) (Ku.). — Bas. Cytosinsulfat $(C_4H_5N_3O)_2 \cdot H_2SO_4$. Feine weisse Nadeln. Schwer löslich (Ko., Str.). — Pikrat $C_4H_5ON_3 \cdot C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln. Aus nicht durch Thierkohle entfärbter Base dargestellt, schmilzt es ziemlich scharf bei ca. 264°; aus reiner Base dargestellt, zersetzt es sich, ohne scharf zu schmelzen, bei ca. 300—305°; der Schmelzpunkt schwankt sehr stark mit der Art des Erhitzens (WH., JOH.). Schmelzp.: 270° (Ko., Str.). 100 Thle. Wasser lösen bei 25° 0,076 Thle.

Acetylderivat, 4-Acetamino-2-Oxypyrimidin $C_6H_7O_2N_3 =$

$OC \begin{matrix} \text{N} \cdot \text{C}(\text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3) \\ \text{NH} - \text{CH} \end{matrix} > CH$. B. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Cytosin

(S. 1162) (WH., JON., *Am.* 29, 500). — Farblose mikroskopische Prismen (aus heissem Wasser). Schmilzt bei 300° noch nicht. Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser.

Verbindung $C_{18}H_{15}O_8N_5$. B. Durch Einwirkung von Phenylisocyanat auf Cytosin (S. 1162) (WH., JON., *Am.* 29, 501). — Schwer löslich. Schmelzpt.: 260° (unter Aufbrausen).

B. Paranucleoproteide, Pseudonucleoproteide, Nucleoalbumine. Die Paranucleoproteide sind Verbindungen von Eiweiss mit einem phosphorhaltigen Atomcomplex unbekannter Art. Bei der Einwirkung von Pepsinsalzsäure wird der phosphorhaltige Complex als Paraneleïn abgespalten. Aus mehreren Paraneleïnen sind bei weiterem Abbau Paraneleïnsäuren erhalten worden; diese sind von den Nucleïnsäuren (S. 1159, 1161) dadurch wesentlich unterschieden, dass aus ihnen keine Nucleïnbasen abgespalten werden können.

1) *Caseïn* s. *Hptw. Bd. IV, S. 1603, und Spl. Bd. IV, S. 1152.*

2) *Vitellin* s. *Hptw. Bd. IV, S. 1595, und Spl. Bd. IV, S. 1149.*

3) *Ichthulin* s. *Hptw. Bd. IV, S. 1596, und Spl. Bd. IV, S. 1149.*

Producte des Abbaus der Paranucleoproteide.

Paraneleïne, z. B. das Nucleïn aus Caseïn, sind in Barytwasser leicht löslich, werden aber sehr leicht durch Barytwasser zersetzt (GIERTZ, *H.* 28, 117). Ueber Paraneleïnsilberverbindungen vgl.: Basler Chem. Fabr., D.R.P. 128376; C. 1902 I, 505.

1) *Paraneleïn aus Caseïn* und aus *Vitellin* s. *Hptw. Bd. IV, S. 1622, Z. 32—13 v. u.*

2) *Paraneleïn aus Gehirn*. B. Aus dem im Gehirn sich findenden Paraneleïnoprotagon (s. u.) durch Spaltung mit Alkohol (ULPIANI, LELLI, *G.* 32 I, 471). Zusammensetzung: 54,425% C, 7,715% H, 11,41% N und 1,88% P.

Paraneleïnoprotagon. V. Im Gehirn (U., L., *G.* 32 I, 466). Zusammensetzung: 60,79% C, 8,74% H, 6,2% N und 1,62% P. Unlöslich in Chloroform u. s. w. Spaltet sich durch Behandlung mit Alkohol bei 45° in Protagon und Paraneleïn.

Paraneleïnsäuren. 1) *Paraneleïnsäuren aus Caseïn*. B. Bei der peptischen Verdauung von Caseïn (S. 1152) (SALKOWSKI, *H.* 32, 245). — *Darst.* Man versetzt die bei schwach saurer Reaction eingeengte Verdauungsflüssigkeit mit Ferriammonsulfat und erhitzt zum Kochen. Der entstandene Niederschlag wird mit Lauge zersetzt, die neutralisirte Flüssigkeit mit Kupferacetat gefällt. Der Kupferniederschlag wird mit H_2S zersetzt und die Paraneleïnsäure durch Eingiessen in Alkoholäther gefällt (S.). — Löslich in kaltem, leicht löslich in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol, fast unlöslich in Eisessig. $[\alpha]_D$: ca. -46° (in 2%iger Lösung). Giebt (in wässriger Lösung) mit Ferriammonsulfat (beim Kochen), Kupferacetat, Bleiacetat, Tannin, Phosphorwolframsäure (+ HCl) und bei Halbsättigung mit $(NH_4)_2SO_4$ Niederschläge. Giebt beim Erhitzen mit kaltgesättigtem Barytwasser einen phosphor- und stickstoffhaltigen Niederschlag. Spaltet beim Erwärmen mit Natronlauge H_3PO_4 ab.

2) *Avitellinsäure* (Paraneleïnsäure aus Vitellin). B. Durch Stehenlassen von Vitellin (S. 1149) mit starkem Ammoniak (LEVENE, ALSBERG, *H.* 31, 545). — Unlöslich in Wasser, schwacher Säure, Alkohol, Aether, löslich in essigsauren Salzen.

3) *Ichthulinsäure* s. bei *Ichthulin* S. 1149.

8. *Jecorin (S. 1624). V. Ueber das Vorkommen im Blute vgl.: P. MAYER, *H.* 32, 518.

C. *Eiweissähnliche Substanzen (S. 1624—1642).

I. *Collagen, Osseïn (S. 1624—1626).

*Glutin, Leim, Gelatine (S. 1624—1626). Reinigung von Glutin: MÖRNER, *H.* 28, 471. — Ueber den Einfluss von Salzen auf die Gelatinierungsfähigkeit des Glutins s. MÖRNER, *H.* 28, 505; PAULI, RONA, *B. Ph. P.* 2, 1; LEVITES, *J.* 34, 110; C. 1902 I, 1305. Glutin giebt die MILLOX'sche Reaction (Hptw. Bd. IV, S. 1587). Es wird durch Ferrocyankalium und Essigsäure in verdünnten Lösungen gefällt; Gegenwart von grösseren Mengen Neutralsalzen hebt die Reaction auf (M., *H.* 28, 471). In lauem Wasser gelöste reinste farblose Gelatine (sogen. Fischleim) reagirt schwach sauer; die Lösung entwickelt bei kurzem Erwärmen mit verdünnter Kalilauge kein Ammoniak. Die mit $n/10$ Kalilauge genau neutralisirte Lösung wird auf Zusatz 40%iger neutraler Formaldehydlösung wiederum

sauer (in Folge der Bildung von freien Carboxylgruppen durch Atrennung von NH_2 -Gruppen), und zwar sind zur Sättigung der Säure für je 1 g Leim im Mittel 0,22 cem n-Kalilauge erforderlich (SCHIFF, *A.* 319, 293). Durch Oxydation mit säurehaltigem Wasserstoffsperoxyd entstehen aus Gelatine Isovaleraldehyd (Spl. Bd. I, S. 481) und Aceton (NEUBERG, BLUMENTHAL, *B. Ph. P.* 2, 238). Leim nimmt bei Jodirung 1,34—2% J auf (OSWALD, *B. Ph. P.* 3, 517). Bei der Spaltung mit Salzsäure entstehen Glykokoll (Spl. Bd. I, S. 655), Alanin (Spl. Bd. I, S. 659), Pyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 38—39), Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), Asparaginsäure (Spl. Bd. I, S. 667), Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668 bis 669), Phenylalanin (Spl. Bd. II, S. 836 sub f), Aminovaleriansäure (?) und Aminobuttersäure(?) (E. FISCHER, LEVENE, ADERS, *H.* 35, 70), ferner eine Oxypyrrolidin- α -Carbonsäure (S. 41) (E. F., *B.* 35, 2660). Gelatine liefert bei der Hydrolyse mit Salzsäure 16,4% Glykokoll; die durch Verdauung aus ihr hervorgehenden Gelatosen sind sämtlich glykokollreicher; die Proto- und Deuterogelose der Pepsinverdauung liefert 18,36 bzw. 19,96%, die der Trypsinverdauung 17,07 bzw. 20,29% und die der Papainverdauung 20,29 bzw. 19,33% Glykokoll (LEVENE, *H.* 37, 85). Darstellung von Zinkgelatosen: BAYER u. Co., D.R.P. 134197; *C.* 1902 II, 866. Untersuchungen über die spezifische Drehung des durch Erhitzen seiner Lösung in Druckflaschen des Gelatinierungsvermögens beraubten Leims („ β -Glutin“): FRAMM, *P. Ar.* 68, 144; *C.* 1897 II, 775. Aus Leim entsteht durch Erhitzen der wässrigen Lösung mit wenig Säuren auf 100°, Dialyse der neutralisirten Lösung und Eindampfen ein pulveriges Product, das in kaltem Wasser leicht löslich ist und in hohen Concentrationen nicht gelatinirt (BRAT, D.R.P. 121997; *C.* 1901 II, 156). Leim wird durch Einwirkung von Formaldehyd oder anderen Aldehyden wasserunlöslich; vgl. zur Einwirkung von Formaldehyd: CLASSEN, *C.* 1897 I, 395, 939; GOTTSTEIN, *C.* 1897 I, 715; LEPIERRE, *Bl.* [3] 21, 736; Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 88114, 91505, 95270; *Frdl.* IV, 1130—1133; D.R.P. 116800; *C.* 1901 I, 155. {Bei der Pankreasfäulnis . . . werden . . . Valeriansäure und} ω -Aminoäthylbenzol $\text{C}_6\text{H}_{11}\text{N}$ (Spl. Bd. II, S. 307) {gebildet (NENCKI, *J. Th.* 1876, 31; SPIRO, *B. Ph. P.* 1, 349); vgl. auch: REICH-HERZBERGE, *H.* 34, 119. Leim wird vom Bacillus fluorescens liquefaciens bei 37° allmählich in eine braune, grün fluorescirende Flüssigkeit umgewandelt, welche viel Ammoniak und erhebliche Mengen Peptone, ferner Methylamin, Trimethylamin, Cholin (Spl. Bd. I, S. 645) und Betaïn (Spl. Bd. I, S. 656), jedoch weder Phenol, noch Indol, Skatol, Diamine oder Schwefelwasserstoff enthält (EMMERLING, REISER, *B.* 35, 700).

*Zusammensetzung des Leims (*S.* 1626). Nach MÖRNER (*H.* 28, 475) lassen sich in Bezug auf den Schwefelgehalt, der nicht auf Verunreinigungen zurückzuführen ist, zwei Typen Glutin (a mit ca. $\frac{1}{4}$ % Schwefel, b mit ca. $\frac{1}{2}$ % Schwefel) unterscheiden.

3. *Chondrin, Knorpelleim (*S.* 1626—1628).

*Chondroitinschwefelsäure (*S.* 1627—1628). Hat nicht die ihr von SCHMIEDEBERG zugeschriebene Formel; sie liefert bei der Spaltung weder Glykosamin noch Glykuronsäure. Destillation mit Salzsäure ergibt kein Furfurol. Beim Kochen mit Barytwasser entsteht eine von d-Erythronsäure verschiedene, optisch inactive Trioxybuttersäure. Durch Behandlung mit Barytwasser bei 40° entsteht eine Tetraoxyaminocaprönsäure. Chondroitinschwefelsäure färbt sich mit Dimethylaminobenzaldehyd roth (EHRlich'sche Reaction) (ORGLER, NEUBERG, *H.* 37, 407).

*Chondrosin (*S.* 1628, *Z.* 8 v. o.). Die ebullioskopische und die kryoskopische Molekulargewichtsbestimmung führen zu einem viel höheren Werth, als der *Formel $\text{C}_{12}\text{H}_{21}\text{O}_{11}\text{N}$ entspricht (O., N., *H.* 37, 415).

5. *Elastin (*S.* 1628—1629). Giebt bei der Spaltung durch Schwefelsäure Arginin und Lysin (KOSSEL, KUTSCHER, *H.* 31, 165).

6. *Ichthylepidin (*S.* 1629). V. Ueber das Vorkommen in Fischschuppen vgl.: GREEN, TOWER, *H.* 35, 196; MÖRNER, *H.* 37, 88.

7. *Keratin, Horngewebe (*S.* 1629—1631). Keratin der Federn, Igelstacheln, Ochsen- und Schafshörner, Vogelschnäbel, Schlangenschuppen, Haifiszähne, der menschlichen Nägel, Haut und Haare sowie der Ochsennägel ist doppelbrechend, zweiaxig und eine wahre krystalline Substanz (PANEBIANCO, *Z. Kr.* 31, 409). Keratin liefert bei der Einwirkung gespannter Wasserdämpfe Atmidkeratose, Atmidkeratin (s. u.), H_2S und eine organische flüchtige Schwefelverbindung (wahrscheinlich Methylmercaptopan), aber keine krystallinischen Eiweisspalprodukte (Tyrosin, Leucin, Cystin) (BAUER, *H.* 35, 343). Keratinsubstanzen liefern bei der Hydrolyse α -Thiomilchsäure (FRIEDMANN, *B. Ph. P.* 3, 184). Bei der Hydrolyse von Rinderhorn durch Salzsäure werden 40% Monoaminosäuren

(bezogen auf die getrocknete Hornsubstanz) erhalten, und zwar: 0,34% Glykokoll, 1,20% Alanin, 5,70% α -Aminoisovaleriansäure, 18,30% Leucin, 3,60% Pyrrolidin- α -Carbonsäure, 0,68% Serin, 3,00% Phenylalanin, 2,50% Asparaginsäure; 3,00% Glutaminsäure, 1,70% Pyrrolidincarbonsäure (secundär aus Glutaminsäure entstanden) (E. FISCHER, DÖRPINGHAUS, H. 36, 462).

Atmidkeratin. B. Bei der Einwirkung gespannter Wasserdämpfe auf Keratin (B., H. 35, 349); man sättigt die eingeengte Lösung mit NaCl, füllt um, dialysirt die wässrige Lösung des umgefällten Niederschlags und giesst in Alkohol (B.). — Zusammensetzung (aschefrei berechnet): 53,13% C, 6,05% H, 16,35% N, 1,59% S. Wird durch Pepsin und Trypsin nur langsam angegriffen.

Atmidkeratose. B. Bei der Einwirkung gespannter Wasserdämpfe auf Keratin (B., H. 35, 352). — *Darst.* Durch Fällung des Filtrates vom Atmidkeratin (s. o.) mit Kochsalzgesättigter Salzsäure (B.). — Zusammensetzung (aschefrei berechnet): 53,34% C, 5,23% H, 16,59% N, 1,56% S. Wird durch Pepsin und Trypsin nur langsam angegriffen.

II. *Fibroin (S. 1631—1632). *Darst.* Durch zweimaliges 3-stdg. Erhitzen von technisch degommirter Seide mit 25 Thln. Wasser auf 117—120° (E. FISCHER, SKITA, H. 33, 179). — Fibroin liefert bei der Zersetzung mit rauchender Salzsäure l-Tyrosin (10%), Glykokoll (36%), Alanin (21%), l-Leucin (1—1,5%), l-Phenylalanin (1—1,5%), Serin und Arginin (E. F., S., H. 33, 177; 35, 221).

12. *Seidenleim, Sericin (S. 1632). *Darst.:* BONDI, H. 34, 482, 498. — Verliert seine Leichtlöslichkeit in Wasser durch 3-stdg. Erhitzen auf 110°. Ist in conc. Salzsäure fast augenblicklich löslich. Verdünnte Säuren lösen allmählich in der Wärme, verdünnte Kalilauge löst allmählich bei Zimmertemperatur. Verdünnte Sericinlösungen werden durch Essigsäure gefällt (B.). Liefert bei der Hydrolyse durch HCl (neben Tyrosin und Serin) Arginin, Lysin, Glykokoll und Alanin (E. FISCHER, SKITA, H. 35, 221).

15. *Spongín, Schwammsubstanz (S. 1633). Giebt bei der Zersetzung mit H₂SO₄ Arginin, Lysin und Glutaminsäure (KOSSEL, KUTSCHER, H. 31, 165).

*Jodothyriin (S. 1633). B. Durch Kochen von Thyreoglobulin (S. 1149—1150) aus Schweineschilddrüsen mit 10%iger Schwefelsäure oder Salzsäure entsteht ein phosphorfrees Jodothyriin von 14—14,5% Jodgehalt (OSWALD, H. 27, 44). — Einwirkung von kochendem Barytwasser: O., B. Ph. P. 3, 395. Physiologische Wirkung: WORMSER, C. 1897 II, 209.

16. *Conchiolin (S. 1633—1634). Durch Zersetzung mit Schwefelsäure entstehen Tyrosin, Leucin und Glykokoll (WETZEL, H. 29, 386; C. 1899 II, 59).

16b. Gorgonin. V. Bildet die Substanz des Achsenskeletts von Gorgonia Cavolinii. Das getrocknete Material enthält, neben 7,09% Asche, 7,79% Jod. Mit verdünnter Schwefelsäure gekocht, löst es sich auf, und aus der eingedampften Lösung scheiden sich Krystalle aus, die anscheinend mit dem Cornikrystallin (Hptw. Bd. IV, S. 1623, Z. 23 v. u.) identisch sind. Bei der Spaltung mit HCl entwickeln sich Joddämpfe, und es entstehen: Lysin (Spl. Bd. III, S. 665), Leucin (Spl. Bd. I, S. 661), Tyrosin (Spl. Bd. II, S. 923—929), Lysatin (?), Jodgorgosäure und NH₃ (DRECHSEL, Z. B. 33, 90). Bei der Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure entstehen reichlich Arginin (Spl. Bd. III, S. 603), Lysin und Tyrosin, in geringer Menge Histidin (Spl. Bd. III, S. 689) und Leucin (HENZE, H. 38, 60). Durch Kochen mit Barytwasser wird in geringer Menge Jodgorgosäure (Spl. Bd. I, S. 660) gebildet (D.); diese ist keine Jodaminobuttersäure (H.); neben ihr entstehen Tyrosin und Glykokoll (Spl. Bd. I, S. 655) in grosser Menge (H.).

17a. Mucosalbumin. Wird aus Darm- oder Blasen-Schleimhaut gewonnen, indem man sie mit Chloroformwasser extrahirt, die filtrirte Lösung mit überschüssigem Chloroform versetzt und häufig stark schüttelt und den im Laufe von 3—4 Tagen abgesetzten Niederschlag mit Wasser wäscht (F. KRÜGER, Z. B. 41, 346). — Zeigt die Biuretreaction (Hptw. Bd. I, S. 1307), die Xanthoproteinreaction und die MILLON'sche Reaction (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1587). Wird durch Pepsinsalzsäure vollständig verdaut. Zusammensetzung: 15,15—17,71% N, 52,42—55,70% C, 7,51—8,51% H, 0,13—1,45% P, 1,09—5,56% S, 0,30—0,66% Asche.

19. *Syntonin, Parapepton (S. 1634). Quantitative Verhältnisse von NH₃ und Hexonbasen bei der Säurespaltung: HART, H. 33, 355.

20. *Albumosen und Peptone (S. 1634—1642). Albumosen scheinen im Blute vorzukommen (EMDEN, KNOOP, *B. Ph. P.* 3, 120).

Peptone entstehen nach BOKORNY (*Z. Arg.* 1899, 1099) aus Eiweisskörper schon durch 2-stdg. Kochen mit verdünnten Mineralsäuren.

Ueber den quantitativen und zeitlichen Verlauf der *peptischen Eiweisspaltung* s. E. ZUNZ, *H.* 28, 132; *B. Ph. P.* 2, 435. Nach ZUNZ, sowie nach PICK (*B. Ph. P.* 2, 481) zerfällt das Eiweissmolekül schon beim ersten Angriff der Pepsinsalzsäure in eine ganze Anzahl von Producten. In den gebildeten Spaltungsproducten sind die charakteristischen Gruppen des Eiweissmoleküls nicht gleichmässig vorhanden. PICK unterscheidet besonders die Protalbumose, die durch reichlichen Gehalt an aromatischen Gruppen (Tyrosin, Indol, Skatol) ausgezeichnet ist, die Glykoalbumose (Träger der Kohlenhydratgruppe) und die Thioalbumose (Träger der Cysteingruppe).

Nach SIEGFRIED (*H.* 38, 259) wird das Eiweiss bei der Einwirkung von *Trypsin* (S. 1171) zum Theil unter Bildung von Aminosäuren und Basen leicht zersetzt; hierbei entstehen die Trypsinpeptone, welche die Tyrosingruppe nicht enthalten und der weiteren Aufspaltung durch Trypsin hartnäckig widerstehen (vgl. S. 1167 Antipeptone). Durch *Pepsin* (S. 1170—1171) entstehen höhermolekulare Peptone (Pepsinpeptone), die bei der tryptischen Verdauung unter Abspaltung von Basen und Aminosäuren (darunter des gesammten Tyrosins) in Trypsinpeptone übergehen. Sowohl die Pepsinpeptone wie die Trypsinpeptone geben bei der Hydrolyse Glutaminsäure.

Die wahren Peptone werden in neutraler Lösung von *Alkohol* nicht gefällt, während die Proteosen (= Albumosen) gefällt werden. Mit Hilfe von Alkohol lässt sich demgemäss die Trennung der Peptone von den Proteosen bewerkstelligen (EFFRONT, *Bl.* [3] 21, 676).

Ueber die Analyse des Handelspeptone: E., *Bl.* [3] 21, 680.

Die wässrige Lösung der Albumosen und Peptone wird durch überschüssiges, in wenig Alkohol gelöstes *Bromjod* (JBr) völlig unter Bildung eines gelben Niederschlags von Bromjodalbumose bzw. Bromjodpepton ausgefällt (MOUNEYRAT, *C. r.* 136, 1470). *Jodirung* von Albumosen und Peptonen: LIEBRECHT, *B.* 30, 1824; OSWALD, *B. Ph. P.* 3, 401.

Darstellung von in Wasser leicht löslichen *Alkalisalzen* von Albumosen: KALLE & Co., D.R.P. 133587; *C.* 1902 II, 491. Albumosen geben mit *Arsensäure* feste wasserlösliche Salze (KNOLL & Co., D.R.P. 135306, 135307, 135308, 135309; *C.* 1902 II, 1229, 1286).

1) **Propepton, Hemialbumose* (S. 1635—1637). {V. Im osteomalacischen Harne (BENCE-JONES . . .); vgl. dagegen: MAGNUS-LEVY, *H.* 30, 200).

2) **Protalbumose* (S. 1637). *Darst.*: PICK, *H.* 28, 219. — Protalbumosen werden im Gegensatz zu Deuteroalbumosen (s. u.) durch Protamin bzw. Protaminsulfat gefällt (sehr empfindliche Reaction) (KUTSCHER, *H.* 23, 116). Protalbumose giebt nicht die Reactionen von MILLON, MOLISCH und ADAMKIEWICZ und enthält den Schwefel nur in bleischwärender Form. Giebt bei der Spaltung mit Säuren Tyrosin (Spl. Bd. II, S. 928—929), aber kein Glykokoll (P., *H.* 28, 219). Quantitative Verhältnisse von NH_3 und Hexonbasen bei der Säurespaltung: HART, *H.* 33, 355. Protalbumose wird durch Formaldehydwasser unlöslich gemacht (LEPIERRE, *C. r.* 128, 741; *Bl.* [3] 21, 729).

3) **Deuteroalbumose* (S. 1637). Bei der Spaltung durch siedende verdünnte Schwefelsäure wurden von dem Gesamtstickstoff erhalten: 5,3% als NH_3 , 2,7% als Histidin (Spl. Bd. III, S. 689), 14,8% als Arginin (Spl. Bd. III, S. 603), 8,6% als Lysin (Spl. Bd. III, S. 665) (HASLAM, *H.* 32, 57). Verhalten gegen Formaldehyd: LEPIERRE, *C. r.* 128, 741; *Bl.* [3] 21, 729.

Ueber die Bestandtheile der sogenannten „Deuteroalbumose“ s.: PICK, *B. Ph. P.* 2, 481.

4) **Heteroalbumose* (S. 1637—1638). Maximales Salzsäurebindungsvermögen für 1 g: 414 mg HCl (ERB, *Z. B.* 41, 324). „Salzsaure Heteroalbumose“ wird durch phosphorwolframsaures Calcium vollständig, „freie Heteroalbumose“ nicht gefällt (COHNHEIM, KRIEGER, *Z. B.* 40, 101). Ueber die Mengen, in welchen NH_3 und die Hexonbasen bei der Säurespaltung entstehen, vgl.: HASLAM, *H.* 32, 57; HART, *H.* 33, 355. Einwirkung von Formaldehyd: SCHWARZ, *H.* 31, 469.

Ueber Darstellung und Verhalten einer Heteroalbumose vgl.: PICK, *H.* 28, 219; HART, *H.* 33, 348.

6) **Pepton* (S. 1638—1642). Darstellung von albumosefreiem Pepton: Chem. Fabr. v. HEYDEN, D.R.P. 122167, *C.* 1901 II, 384.

*Analysen (S. 1638). Analyse von Pepton aus Gelatine: PAAL, *B.* 31, 956.

Pepton giebt bei Einwirkung von unterchloriger Säure, darauffolgender Reduction mit Zinkstaub und Salzsäure und Destillation mit Wasserdampf einen flüchtigen krystallinischen

Körper, der als Chlorisatin angesprochen wird (GNEZDA, *C. r.* 133, 517). Peptone verbinden sich mit Jod (LIEBRECHT, *B.* 30, 1824). Einwirkung von Formaldehyd: LEPIERRE, *C. r.* 128, 741; *Bl.* [3] 21, 729.

*Abscheidung und Nachweis von Pepton (*S.* 1639). Nachweis im Harn: vgl. auch CERNY, *Fr.* 40, 592; FREUND, *P. C. H.* 39, 94.

*Peptone durch Pepsinverdauung (*S.* 1640, *Z.* 1—10 v. o.). *Amphopepton (*S.* 1640) ist nicht einheitlich (vgl. auch FRÄNKEL, LANGSTEIN, *M.* 22, 335), enthält vielmehr die beiden Pepsinfibrinpeptone α und β (s. u.) (SIEGFRIED, MÜHLE, *B.* 33, 3564; *M.*, *C.* 1901 I, 1205; BORCKEL, *H.* 38, 290).

Pepsinfibrinpeptone $C_{21}H_{34}O_9N_6$ und $C_{21}H_{38}O_{10}N_6$. *Darst.* Durch Fällen der mit $(NH_4)_2SO_4$ von Albumosen befreiten Lösung der Peptone, welche bei der peptischen Fibrinverdauung entstehen, mit Ferriammoniumsulfat, Zersetzung der Fe-Niederschläge und Fällen der in vacuo eingedampften Flüssigkeit mit Alkohol (MÜHLE, *C.* 1901 I, 1205). — Beide Peptone geben die Reactionen von MILLON, ADAMKIEWICZ, MOLISCH, sowie die Biuretprobe und Xanthoproteinreaction, MILLON'S Probe äusserst schwach. Phosphorwolframsäure giebt eine starke Fällung, Gerbsäure einen in Essigsäure löslichen Niederschlag, Pikrinsäure eine in heissem Wasser lösliche Fällung. Trypsinverdauung giebt unter Abspaltung von Tyrosin (Spl. Bd. II, S. 928—929) und Arginin (Spl. Bd. III, S. 603) Trypsinfibrinpepton α (*S.* 1168) (BORCKEL, *H.* 38, 290). Bei der Zersetzung mit HCl entsteht Tyrosin und Lysin (Spl. Bd. III, S. 665) (Mü.).

a) Pepsinfibrinpepton α $C_{21}H_{34}O_9N_6$. $[\alpha]_D$: ca. $-36,36^\circ$ (B.). — $Ba(C_{21}H_{33}O_9N_6)_2$. — $Zn(C_{21}H_{33}O_9N_6)_2$.

b) Pepsinfibrinpepton β $C_{21}H_{38}O_{10}N_6$. $[\alpha]_D$: $-20,17^\circ$ bis $-26,85^\circ$. Bei längerem Aufbewahren sowie Erhitzen geht die β -Verbindung unter H_2O -Verlust in die α -Form (s. o.) über (B.). — $Ba(C_{21}H_{35}O_{10}N_6)_2$. — $Zn(C_{21}H_{35}O_{10}N_6)_2$.

Peptinleimpepton vgl.: SCHEERMESSE, *H.* 37, 363.

*Peptone durch Pankreasverdauung (*S.* 1640). *Leimpepton (*S.* 1640, *Z.* 16 bis 20 v. o.). Leimpepton, welches durch Erhitzen einer Gelatinelösung auf 4 Atm. Druck hergestellt ist, scheidet sich krystallinisch ab, wenn man die Lösung in verdünntem Alkohol über Kalk eindunsten lässt (RÜMPLER, *B.* 33, 3474). Durch tryptische Verdauung von Gelatine erhielt SIEGFRIED ein Trypsinglutinpepton, das bei vollständiger Zersetzung mit Schwefelsäure Arginin (Spl. Bd. III, S. 603), Lysin (Spl. Bd. III, S. 665), Glykokoll (Spl. Bd. I, S. 655) und Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668—669) liefert, während bei gemässiger Einwirkung von verdünnter Salzsäure als Zwischenproduct das Glutokyrin (s. u.) isolirt werden kann (S., *H.* 35, 187; *C.* 1903 I, 1144).

Trypsinglutinpepton β $C_{19}H_{30}O_8N_6$. *B.* Durch Trypsinverdauung von Gelatine (KRÜGER, *H.* 38, 320); daneben entstehen ein oder mehrere andere Peptone. — $[\alpha]_D^{20}$: $-100,8^\circ$. Giebt ein Zinksalz. Die Reactionen sind dieselben wie beim Trypsinfibrinpepton β (*S.* 1168). Das Molekulargewicht ist annähernd das Doppelte der angegebenen Formel.

Glutokyrin $C_{21}H_{39}O_9N_9$. *B.* Bei länger dauerndem (5- bis 12tägigem) Erwärmen von Trypsinglutinpepton (s. o.) oder von Gelatine (*S.* 1163—1164) mit 12,5% iger Salzsäure auf 38° (S., *C.* 1903 I, 1144). — *Darst.* Das Zersetzungs-gemisch wird mit Phosphorwolframsäure gefällt, der Niederschlag mit Baryt zersetzt und das durch CO_2 vom Baryt befreite Filtrat eingedampft. Der Rückstand wird in's Chlorplatinat, dieses wieder in's Phosphorwolframat übergeführt und die aus dem letzteren erhaltene Lösung der freien Base mit Alkohol gefällt. — Starke Base. Giebt Biuretreaction (vgl. Hptw. Bd. I, S. 1307). Liefert bei der Hydrolyse durch 12—60-stdg. Kochen mit Salz- oder Schwefelsäure reichlich, und zwar in äquimolekularer Menge Arginin und Lysin, daneben Glutaminsäure und wahrscheinlich Glykokoll. — Sulfat $(C_{21}H_{39}O_9N_9)_2(H_2SO_4)_5$. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Reagirt sauer. — Phosphorwolframat. Drusen feiner Nadeln. — β -Naphthalinsulfonderivat $C_{21}H_{34}O_8N_9(C_{10}H_7SO_2)_5$. Amorph. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Methyalkohol und Chloroform, unlöslich in Benzol, Ligroin und CS_2 .

1) *Antipeptone, Trypsinfibrinpeptone (*S.* 1640). {Das nach BALKE dargestellte Antipepton ist ein . . . Gemenge . . . (KUTSCHER, . . .); *H.* 28, 88; *B.* 33, 3457; 34, 504; vgl. dagegen SIEGFRIED, *H.* 27, 335; *B.* 33, 2851, 3564}.

Darst. Man sättigt die Eiweissverdauungsflüssigkeit nach Neutralisation mit H_2SO_4 und nach Entfernung des Neutralisationsniederschlags bei gewöhnlicher Temperatur unter kräftigem Rühren mit $(NH_4)_2SO_4$, versetzt das Filtrat von dem Aussalzungs-niederschlag mit einer Mischung von 3 Thln. conc. $(NH_4)_2SO_4$ -Lösung + 1 Thl. conc. Schwefelsäure, entfernt den nun entstandenen Niederschlag, stumpft mit conc. ammoniakalischer $(NH_4)_2SO_4$ -

Lösung ab und rührt in die Flüssigkeit eine mit $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ gesättigte Lösung von Eisenammonalaun ein. Hierdurch entsteht der Eisenniederschlag I, der mit conc. $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ -Lösung gewaschen, mit conc. Ammoniaklösung bei 40° zerlegt und durch abermaligen Zusatz von Eisenammonalaun nach Beseitigung der letzten Albumosenreste umgefällt wird. Die durch neuerliche Zerlegung des umgefällten Niederschlags mit NH_3 erhaltene, im Vacuum eingeeigete und in 12%iger Essigsäure aufgenommene Flüssigkeit liefert beim Eingiessen in Alkohol das Trypsinfibrinpepton β . In dem Filtrate von Eisenniederschlag I erzeugt man durch Einrühren von feingepulvertem Eisenammonalaun und Abstumpfen der sauren Reaction mit conc. Ammoniaklösung den Eisenniederschlag II, der bei ähnlicher Behandlung, wie sie für Eisenniederschlag I beschrieben wurde, Trypsinfibrinpepton α liefert (S., B. 33, 2852; H. 35, 164; vgl. Fr. MÜLLER, H. 38, 269).

Trypsinfibrinpepton α $\text{C}_{10}\text{H}_{17}\text{O}_5\text{N}_3$ (aus WITTE-Pepton). Weisses Pulver. Leicht löslich in Wasser. Die Lösungen reagieren sauer. Zersetzt sich langsam beim Erhitzen auf 100° . Bildet beim Eindampfen der wässrigen Lösung Albumosen. $[\alpha]_D^{20}$: $-24,5^\circ$ (M., H. 38, 265). Die Reactionen von MILLON und MOLISCH sind negativ, Biuretprobe positiv. Bleiessig und Phosphorwolframsäure fällen in conc. Lösungen, Metaphosphorsäure und Ferrocyanwasserstoff fällen nicht. Hydrolyse mit 9 Thln. Schwefelsäure von 33 $\frac{1}{3}$ % ergibt: Arginin (Spl. Bd. III, S. 603), Lysin (Spl. Bd. III, S. 665), Glutaminsäure (Spl. Bd. I, S. 668—669), vielleicht auch Serin und Asparaginsäure. Liefert bei der Spaltung mit $\text{HCl} + \text{SnCl}_2$ Lysin (Spl. Bd. III, S. 665), Lysin und wahrscheinlich Asparaginsäure (S.). — $\text{Ba}(\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}_5\text{N}_3)_2$. — $\text{Zn}(\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}_5\text{N}_3)_2$.

Trypsinfibrinpepton β $\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{O}_5\text{N}_3$ (aus WITTE-Pepton). Aussehen, Löslichkeit und Reactionen wie beim Antipepton α (s. o.). $[\alpha]_D^{20}$: $-32,4^\circ$ (M., H. 38, 265). Die Reactionen sind die gleichen wie bei der α -Verbindung. Bei Behandlung mit conc. Schwefelsäure werden 16,1% Stickstoff als NH_3 abgespalten. Liefert bei der Spaltung mit $\text{HCl} + \text{SnCl}_2$ Lysin und Glutaminsäure, mit Salzsäure Arginin (S.). — $\text{Ba}(\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{O}_5\text{N}_3)_2$. — $\text{Zn}(\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{O}_5\text{N}_3)_2$.

2) ***Proteïnochromogen, Tryptophan** (S. 1640—1641). Zur Bezeichnung vgl.: NEUMEISTER, Z. B. 26, 329 Anm. Der Träger der „Tryptophanreaction“ (S. 1640, Z. 10—9 v. u.) ist eine krystallinische Substanz $\text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{O}_2\text{N}_2$, die mit einer verdünnten Glyoxylsäurelösung (Spl. Bd. I, S. 268—269) auf Zusatz von conc. Schwefelsäure eine Violettfärbung giebt und beim Erhitzen Indol (S. 156) und Skatol (S. 159) liefert [HOPKINS, COLE, Soc. 82 (Abstracts I), 193; vgl. auch KLUG, C. 1901 II, 646]. Verhalten im Thierkörper: ELLINGER, GENTZER, B. Ph. P. 4, 171.

***Phosphorfleischsäure (Milchnucleon)** (S. 1641). V. In der Eselsmilch zu 0,12% (SCHLOSSMANN, H. 23, 261).

***Producte der Umwandlung von Eiweissstoffen durch Alkalien** (S. 1641, Z. 15 v. u. bis S. 1642, Z. 14 v. o.). **Alkalialbumose. B.** Durch Einwirkung von Alkali auf Eiweiss (MAAS, H. 30, 61). — *Darst.* Man digerirt je 40 g Eieralbumin (S. 1146) 3—4 Stunden mit 1 Liter Normalkalilauge auf dem kochenden Wasserbade, filtrirt, fällt in der Kälte mit Essigsäure und extrahirt den Niederschlag wiederholt mit 50—60%igem heissem Alkohol. Durch Erkalten der Auszüge, ferner durch Verdünnen mit Wasser erhält man die Alkalialbumose, die durch wiederholtes Lösen in kochendem Alkohol und Ausfällen mit Aceton gereinigt wird. — Weisses Pulver. Sehr wenig löslich in kaltem, leicht in kochendem Wasser, schwer in absolutem Alkohol. Leicht löslich in Alkali, durch Ansäuern wieder fällbar. Unlöslich in kalter und kochender NaCl -Lösung. Stark linksdrehend. Giebt stark die Biuretreaction (vgl. Hptw. Bd. I, S. 1307). Zusammensetzung: 53,7% C, 7,19% H, 13,62% N, 2,13% S.

Protalbinsäure. Darst. Man erwärmt Eieralbumin (S. 1146) mit verdünnter Natronlauge, filtrirt und fällt mit Essigsäure; die abgeschiedene Protalbinsäure wird abfiltrirt und durch Dialyse gegen Wasser gereinigt (PAAL, B. 35, 2197; D.R.P. 129031; C. 1902 I, 687). — Weisses grobkörniges Pulver, bis auf einen kleinen Rest löslich in 50—60%igem Methyl- und Aethyl-Alkohol, wässrigem Aceton und Essigsäure. Löslich in wässrigen ätzenden oder kohlensaurer Alkalien. Wird aus alkalischer Lösung durch Essigsäure und verdünnte Mineralsäuren gefällt, von einem Ueberschuss der letzteren aber unter Salzbindung grösstentheils wieder gelöst. Zusammensetzung: 53,07—55,15% C, 7,10—7,73% H, 13,46—14,98% N, 1,35% S. Molekulargewicht: ca. 2000. Die wasserlöslichen Alkali- und Erdalkali-Salze sind durch Lösen der Säure in ätzenden Alkalien bezw. Erdalkalien und nachfolgende Dialyse, die Salze der Schwermetalle durch Umsetzen eines protalbinsauren Alkali- oder Erdalkali-Salzes mit einem Salz des betreffenden Schwermetalls zu gewinnen. Die Salze der Schwermetalle lösen sich in ätzenden und kohlensaurer fixen Alkalien zu Lösungen, in welchen das Schwermetall durch die üblichen analytischen

Reagentien nicht nachweisbar ist, und welche bei der Dialyse an das Aussenwasser das Schwermetall nicht, wohl aber protalbinsaures Alkali abgeben; diese Lösungen sind als colloïdale Lösungen des Schwermetall-Hydroxyds bezw. Oxyds in protalbinsaurem Alkali aufzufassen (PAAL, *B.* 35, 2206). Verwendung von Protalbinsäure zur Ueberführung von Indigo in den colloïdalen Zustand: MÖHLAU, ZIMMERMANN, *C.* 1903 I, 640. — NH_4 -Salz. Löslich in Alkohol. — Natriumsalz. Weisses amorphes Pulver oder gelbe spröde Masse. — Kaliumsalz. Weisses amorphes Pulver. — Calciumsalz. Weisses amorphes Pulver. Löslich in Wasser. Wird bei vollständigem Eindampfen der wässrigen Lösung theilweise in eine nicht wasserlösliche gelatinöse Form übergeführt. — Baryumsalz. Weisse zerreibliche Masse. Das Natrium-, Kalium-, Calcium- und Baryum-Salz werden aus wässriger Lösung durch Alkohol gefällt. — Zinksalz. Weisse käsige Flocken oder, nach dem Trocknen, weisse amorphe Substanz. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Mercurisalz. Weisses, amorphes, am Licht sich grau färbendes Pulver. — Ferrisalz. Amorphes gelbbraunes Pulver. — Kupfersalz. Blaue amorphe Masse. — Silbersalz. Amorphes gelbliches Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Färbt sich am Licht grau.

Lysalbinsäure. *Darst.* Man erwärmt Eieralbumin (S. 1146) mit verdünnter Natronlauge, filtrirt, fällt mit H_2SO_4 , entfernt die ausgefallte Protalbinsäure (s. o.) durch Filtriren, neutralisirt das Filtrat mit NaOH , dampft ein, versetzt mit H_2SO_4 und dialysirt gegen Wasser; man zersetzt nun das im Dialysator verbleibende Sulfat der Lysalbinsäure mit Barytwasser, filtrirt vom BaSO_4 , engt das Filtrat ein und trägt in Alkohol ein, wobei die Lysalbinsäure in weissen käsigen Flocken ausfällt, die getrocknet werden (*P., B.* 35, 2198; *D.R.P.* 129031; *C.* 1902 I, 687). — Weisses Pulver. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol. Bildet mit HCl ein Hydrochlorid. Kryoskopische Bestimmungen in wässriger Lösung führen für die exsiccatorgetrocknete Substanz zum Molekulargewicht 818 bezw. 838, für die im Vacuum bei 100° getrocknete zu den Zahlen 1171 bezw. 1187. Zusammensetzung: 50,55—51,23 % C, 6,66—6,97 % H, 15,11—15,72 % N, 0,67 % S. Verwendung von Lysalbinsäure zur Ueberführung von Indigo in den colloïdalen Zustand: *M., Z., C.* 1903 I, 640. — Natriumsalz. Spröde gelbliche Masse. Leicht löslich in Wasser. — Die Schwermetallsalze verhalten sich analog wie diejenigen der Protalbinsäure (*P., B.* 35, 2206). — Ferrisalz. Hellrostfarbiges amorphes Pulver. — Silbersalz. Käsige gelbe Flocken bezw. nach dem Trocknen amorphes gelbes Pulver.

Caseoprotalbinsäure. *B.* Man hydrolysiert Casein (S. 1152) durch Erhitzen mit Natronlauge, laugt die beim Erkalten gelatinirte Masse mit kaltem Wasser aus und fällt mit einer verdünnten Säure. Zur Reinigung dialysirt man die wässrige Lösung des Natriumsalzes (KALLE & Co., *D.R.P.* 132322; *C.* 1902 II, 169). — Natriumsalz. Löslich in Wasser. Enthält ca. 5 % Natrium. Beim Erwärmen mit Silbernitrat oder Goldchlorid entsteht colloïdales Silber bezw. Gold.

Caseolysalbinsäure. *B.* Aus dem Casein durch Erhitzen mit Natronlauge. Wird aus dem Filtrat von der Caseoprotalbinsäure (s. o.) gewonnen (K. & Co., *D.R.P.* 132322; *C.* 1902 II, 169). — Natriumsalz. Löslich in Wasser. Enthält 13—16 % Natrium. Beim Erwärmen mit Silbernitrat entsteht colloïdales Silber.

Caseid s. S. 1154.

Isocasein s. S. 1154.

21. Bos-Osteoplasmid $\text{C}_{18}\text{H}_{35}\text{O}_{15}\text{N}_5$. *B.* Beim Kochen entkalkter Rinderknochen mit verdünnter Schwefelsäure (ÉTARD, *C. r.* 132, 1184). — Sehr hygroskopische mikroskopische Krystalle. Unlöslich in Methylalkohol, leicht löslich in Wasser. — $\text{C}_{18}\text{H}_{41}\text{O}_{20}\text{N}_5\text{Ba}_2$. Die wässrige Lösung dieses Baryumsalzes wird durch CO_2 nicht gefällt. — Das Osteoplasmid ist wahrscheinlich ein stickstoffhaltiges Kohlehydrat.

22. Plasteine, Labalbumosen. *B.* Die Plasteine fallen bei der Einwirkung von Labferment (vgl. S. 1174) auf Albumosenlösungen aus (SAWJALOW, *C.* 1901 I, 1232; LAWROW, SALASKIN, *H.* 36, 277). — Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Salzlösungen, löslich in schwachen Säuren und Alkalilösungen. Die Lösungen in NaCl - oder NH_4Cl -Lösung coaguliren beim Erwärmen. Zusammensetzung im Mittel: 54,9 % C, 7,3 % H, 14,7 % N, 1,3 % S.

Coagulosen. *B.* Entstehen als Niederschläge durch die Einwirkung von Papayotin (S. 1171) auf die Lösungen verschiedener Albumosen. Es scheint, dass die durch Lab fällbaren Albumosen (vgl. oben) nicht mit den durch Papayotin fällbaren identisch sind (KURAJEW, *B. Ph. P.* 2, 411). — Die Coagulosen sind kohlenstoffreicher als die Plasteine (s. o.).

23. Protamine s. *Hptw. Bd. III, S. 926—927 und Spl. Bd. III, S. 689.*

D. *Enzyme (S. 1642—1644).

Die Enzyme gehören zur Zeit, da sie nur ihren Wirkungen nach bekannt, als chemische Individuen aber nicht isolirt sind, streng genommen nicht in ein Handbuch, welches die Beschreibung der organischen Verbindungen zum Gegenstande hat. Da ihre Wirkung indessen vielfach für chemische Reactionen ausgenutzt wird, so empfiehlt sich eine Aufzählung der wichtigsten Enzyme. Ausführliche Beschreibung und Litteratur-nachweis findet man in den unten citirten Specialwerken. Im Folgenden ist aus der älteren Litteratur nur das Wichtigste an der Hand von Oppenheimer's Schrift „Die Fermente“ mitgetheilt, während für die neueren Angaben (seit 1899) die Originallitteratur zu Grunde gelegt ist.

Litteratur: J. EFFRONT, Die Diastasen und ihre Rolle in der Praxis; deutsche Uebersetzung von M. BÜCHELER (Wien 1900). C. OPPENHEIMER, Die Fermente und ihre Wirkungen (Leipzig 1900); 2. Aufl. (Leipzig 1902). E. Pozzi-ESCOFFIER, Les diastases et leurs applications (Paris 1900). J. R. GREEN, Die Enzyme, in's Deutsche übersetzt von WINDISCH (Berlin 1901).

Nomenclatur: v. LIPPMANN (B. 36, 331) schlägt vor, den Namen des Enzymes aus zwei Worten zusammensetzen, deren erstes das von dem Enzym angegriffene Substrat nennt, während das zweite auf die von dem Enzym als ausschliessliches oder wichtigstes Product erzeugte Substanz hinweist; z. B. wird als Amylo-Glykase das Enzym bezeichnet, das aus Stärke d-Glykose erzeugt.

Die Wirksamkeit der Enzyme erlischt, wenn ihre wässerigen Lösungen auf ca. 70° erhitzt werden. Das Optimum für die Enzymwirkung ist 35—45°. Das Sonnenlicht ist im allgemeinen nur von geringer Wirkung auf die Lösungen der Enzyme (EMMERLING, B. 34, 3811; vgl. auch BRAUN, BEHREND, B. 36, 1904). Während Säuren und Alkalien in starker Concentration alle Enzyme zerstören, erhöhen verdünnte Säuren im Allgemeinen die Wirkung der Enzyme. Verdünnte Alkalien wirken auf diejenigen der Trypsingruppe günstig, sonst meist schädlich. Formaldehyd macht alle Enzyme unwirksam.

Gegen Protoplasmagifte sind die Enzyme ziemlich unempfindlich. Hierdurch gewinnt man ein Mittel, bei den Versuchen über Enzyme die Thätigkeit von Mikroben (besonders der Fäulniss) auszuschalten, um die reine Enzymwirkung zu erkennen. Dazu dienen hauptsächlich Zusätze von Alkohol, Aether, ätherischen Oelen, Salicylsäure, Thymol, Chloroform, Toluol, Fluornatrium, Calomel, Sublimat und Natriumazimid.

In gewissen Fällen wird die Wirkung der Enzyme durch die von ihnen erzeugten Spaltungsproducte beeinträchtigt. So erlahmt die Wirkung der Hefe auf Traubenzucker bei einer gewissen Concentration des erzeugten Alkohols. Die Essig- und Milchsäure-Gährung wird durch die entstehenden Säuren gehemmt. Eine hemmende Wirkung auf Enzyme besitzt auch das normale Blutserum; sie wird auf das Vorhandensein von normalen Antifermenten zurückgeführt.

Einwirkung der Enzyme auf einander: WRÓBLEWSKI, PEDNARSKI, WOJCZYNSKI, B. Ph. 1, 289.

Charakteristisch für alle Enzyme ist ihre katalysirende Wirkung auf Wasserstoff-superoxyd. Doch darf diese katalytische Wirkung nicht mit der fermentirenden Wirkung der Enzyme identificirt werden. Man kann z. B. die katalytische Wirksamkeit aufheben (durch Erwärmen, durch Zusatz von Blausäure u. s. w.), ohne die fermentirende Wirkung zu vernichten.

Fermentreaction und Wärmetönung: HERZOG, H. 37, 383.

Für viele Enzyme lässt sich die Umkehrbarkeit ihrer Wirkung nachweisen, vgl.: HILL, Soc. 83, 597.

I. *Hydrolytisch wirkende Enzyme (S. 1642—1644).

I. *Eiweisspaltende Enzyme, proteolytische Enzyme (S. 1642—1644).

**Pepsin* (S. 1642—1643). Darst. Natürlicher Hundemagensaft wird dialysirt. Der sich hierbei abscheidende Niederschlag, sowie der aus dem Filtrate durch Halbsättigung mit Ammonsulfat erhaltliche Niederschlag stellt das Pepsin dar. Reinigung durch Lösen der Niederschläge in Salzsäure- oder Oxalsäure-Lösung und Dialyse der Flüssigkeiten (PEKELHARING, H. 35, 8). Zusammensetzung: 51,99 % C, 7,07 % H, 14,44 % N, 1,63 % S, 0,49 % Cl. $[\alpha]_D: -50^\circ(?)$. — Giebt beim Erhitzen der sauren Lösung einen Niederschlag (Gerinnungsproduct), der bei der Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure unter Anderem Purinbasen und eine Pentose liefert, der jedoch phosphorfrei und daher nicht als Nucleo-proteid zu betrachten ist (P.). Pepsin wird in wässriger Lösung durch 1—2-stdg. Er-

wärmen auf 68° zerstört (HARLAY, C. 1899 II, 528). Wirkung auf Säureamide, Säureimide, Diamide und Amidsäuren: GONNERMANN, C. 1902 I, 909; 1903 I, 960. Durch langandauernde peptische Verdauung von Ovalbumin (S. 1146) entstehen Leucin, Tyrosin, Phenylalanin, Glutaminsäure, Asparaginsäure, Cystin, Lysin, Pentamethylendiamin, Oxyphenyläthylamin und ein polymeres stickstoffhaltiges Kohlehydrat (LANGSTEIN, B. Ph. P. 2, 235). Beeinflussung der Pepsinwirkung durch verschiedene Säuren und Salze: PFELEDERER, P. Ar. 66, 617. Zur Kenntniss der quantitativen Pepsinwirkung vgl.: SCHÜTZ, H. 30, 1; F. KRÜGER, Z. B. 41, 378, 467. Bestimmung von Pepsin im Magensaft: MEUNIER, C. 1902 I, 227. Methode zur Bestimmung der Wirksamkeit des Pepsins: EFFRONT, Bl. [3] 21, 686. Bestimmung der Pepsinwirkung aus der Abnahme der Viscosität, welche Lösungen von coagulirbarem Eiweiss während der Verdauung erleiden: SPIEGGS, H. 35, 465.

Verbindung von Pepsinsalzsäure mit Hämoglobin und Tannin: STERN, D.R.P. 132510; C. 1902 II, 170.

Pepsinsäure. B. Bei 5 Minuten langem Kochen des aus dem PEKELHARING'schen Pepsin (S. 1170) durch Erhitzen in saurer Lösung erhaltenen Gerinnungsproductes mit 1%iger Kalilauge. Wird durch Ansäuern der Flüssigkeit (unter H₂S-Entwickelung) gefällt (P., H. 35, 8). — Zusammensetzung: 50,79% C, 7,02% H, 14,44% N, 1,08% S. Giebt Biuret-, Xanthoprotein-Reaction, die Reaction von MILLON und ADAMKIEWICZ (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1587 und Spl. Bd. IV, S. 1145). Enthält keinen bleischwärenden Schwefel. Löst sich bei vorsichtigem Alkalizusatz mit saurer Reaction.

Ueber die Vorstufen („Profermente“) der Magenfermente s.: GLÄSSNER, B. Ph. P. 1, 1, 24.

Ueber antiproteolytische Fermente vgl.: WEINLAND, Z. B. 44, 1, 45.

***Trypsin** (S. 1643—1644). Ueber den Begriff des Trypsins vgl.: E. SALKOWSKI, H. 35, 545. — Versuche zur Darstellung eines im trockenen Zustande haltbaren reinen Trypsinpräparates: MAYS, H. 38, 428. — Trockenem Trypsin wird durch 3 $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen auf 100° in seiner Verdauungsfähigkeit nicht geschädigt (HARLAY, C. 1899 II, 624). Wirkung des Trypsins auf Säureamide, Säureimide u. s. w.: GONNERMANN, C. 1902 I, 909; 1903 I, 960; GULEWITSCH, H. 27, 540; SCHWARZSCHILD, B. Ph. P. 4, 155. Einfluss der Hydroxylionen auf die tryptische Verdauung: KANITZ, H. 37, 75. Einfluss von alkalischen Erden auf die tryptische Verdauung: DIETZE, C. 1902 I, 328. Ueber die „antitryptische“ Wirkung des Blutes vgl.: GLÄSSNER, B. Ph. P. 4, 79.

Ueber „Milchtrypsin“ (Galactase) s.: BABCOCK, RUSSELL, C. 1900 I, 430, 508, 560; FREUDENREICH, C. 1900 I, 1137; WENDER, C. 1903 I, 592.

Erepsin. V. In der Darmschleimhaut (COHNHEIM, H. 33, 451; 35, 134) und im reinen Darmsaft (SALASKIN, H. 35, 419). — Spaltet Albumosen und Peptone bis zum Verschwinden der Biuretreaction, desgleichen Casein. Dagegen werden nicht angegriffen: Fibrin, Serumalbumin, Serumglobulin und Vitellin. Wirkt bei schwach alkalischer und neutraler Reaction, nicht aber bei saurer Reaction. Wird durch Kochen zerstört. Ueber die physiologische Bedeutung des Erepsins vgl. auch: KUTSCHER, SEEMANN, H. 35, 442; COHNHEIM, H. 36, 13. Wirkung auf Toxine: SIEBER, SCHUMOW-SIMONOWSKI, H. 36, 244.

Hefeendotrypsin, Hefetrypsin. Proteolytisches Enzym der Hefe (HAHN, GERET, B. 31, 2335; Z. B. 40, 117; vgl. KUTSCHER, H. 34, 520). Wirkt am kräftigsten bei saurer, ist gehemmt bei alkalischer Reaction. Temperaturoptimum: 40—45°. Spaltet die Eiweissstoffe tiefgreifend unter Entstehung von Aminosäuren, Xanthinkörpern, Tryptophan u. s. w.; Albumosen treten während des Spaltungsprocesses nur vorübergehend in geringer Menge auf; echtes Pepton ist auch intermediär nicht nachzuweisen. Blausäure hebt die Wirkung nicht auf. Einwirkung auf einzelne Eiweisskörper: SCHÜTZ, B. Ph. P. 3, 433.

Papayotin, Papain. V. In den Früchten, dem Milchsafte, dem Stamm und den Blättern des Melonenbaumes [*Carica papaya*] (WITTMACK, MONCORVO, WURTZ u. A.). Wird in Lösung bei 82,5° zerstört (HARLAY). Wirkt auf Eiweiss analog dem Trypsin ein (EMMERLING, B. 35, 695).

Ueber weitere proteolytische Fermente pflanzlicher Herkunft vgl. z. B.: BOURQUELOT, HÉRISSEY, C. r. 127, 666; FERNBACH, HUBERT, C. r. 130, 1783; WINDISCH, SCHELLHORN, C. 1900 II, 489, 490, 491; WEIS, H. 31, 79; BUTREWITSCH, H. 32, 1; EMMERLING, REISER, B. 35, 701.

2. *Polysaccharidspaltende Enzyme (S. 1644).

***Invertin, Invertase, Sucrase** (S. 1644). V. In den Zellen der Zuckerrübenwurzel nach durchgeführtem anaerobem Stoffwechselfersuch (STOCKLASA, JELINEK, VITEK,

B. Ph. P. 3, 493). In den Weintrauben, den Blättern des Weinstocks, den Rosinen (MARTINAUD, *C. r.* 131, 808). — Das nach {BARTH, *B.* 11, 476} dargestellte Präparat enthält Hefegummi (ein Mannosan); diese Verunreinigung dürfte auch den Präparaten anhaften, welche nach OSBORNE (*H.* 23, 399) und KÖLLE (*H.* 29, 428) dargestellt werden (SALKOWSKI, *H.* 31, 304; vgl. auch WRÓBLEWSKI, *J. pr.* [2] 64, 34). Darstellung von Rohinvertin aus Hefepresssaft: W., *J. pr.* [2] 64, 25. Versuche zur Darstellung von kohlenhydratfreiem Invertin: W., *B.* 31, 1134; OSHIMA, *H.* 36, 45. — Invertin ist leichter löslich und schwerer fällbar als Diastase. Diffundirt durch Pergamentpapier und Hefezellwände. Lässt sich durch Ammonsulfat nicht aussalzen. Wird durch Essigsäure nicht gefällt (W.). Das Sonnenlicht ist fast ohne Einwirkung auf Invertinlösungen (EMMERLINO, *B.* 34, 3812). Die invertirende Kraft wird durch Spuren von Essigsäure gehoben, durch 0,14% Salzsäure und 0,1% Natronlauge geschädigt. Verdünnung mit Wasser setzt die Wirkung herab, Alkohol verhindert sie. Grössere Mengen Neutralsalze und alkalische Phosphate schaden der Inversion, saure befördern sie (W.). Empfindlichkeit gegenüber Säuren, Alkalien, antiseptischen Substanzen u. s. w.: BOKORNY, *Ch. Z.* 25, 502. Verseifende Wirkung auf Säureimide, Diamide und Amidsäuren: GONNERMANN, *C.* 1903 I, 960. Invertin greift von den Polysacchariden nur diejenigen und zwar unter Abspaltung von d-Fructose an, die 1 Mol. d-Fructose enthalten, das in der gleichen Weise wie in der Saccharose an 1 Mol. Glykose gebunden ist (BOURQUELOT, HÉRISSEY, *C. r.* 135, 401). Gesetz der Wirkung auf Rohrzucker: HENRI, *C. r.* 133, 891; *Ph. Ch.* 39, 194. Geschwindigkeit der Einwirkung auf Rohrzucker: BROWN, *Soc.* 81, 373.

Maltase. Findet sich als Begleiter der Diastase (s. u.) im Malzextract, in der Hefe u. s. w. Litteratur vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 247 ff. — Zur Darstellung vgl.: E. FISCHER, *H.* 26, 74; HILL, *Soc.* 73, 635. — Zerlegt Maltose (Spl. Bd. I, S. 579) in 2 Mol. Glykose. Die Wirksamkeit der Lösungen nimmt im Sonnenlicht ab (EMMERLINO, *B.* 34, 3812). Empfindlichkeit gegenüber Säuren, Alkalien, antiseptischen Substanzen u. s. w.: BOKORNY, *Ch. Z.* 25, 502. Verseifende Wirkung auf Säureimide, Diamide und Amidsäuren: GONNERMANN, *C.* 1903 I, 960. Nach HILL (*Soc.* 73, 634) ist Maltase auch zu synthetischen Wirkungen befähigt; über die Natur der in conc. Glykoselösungen durch Maltase gebildeten Disaccharide vgl.: EMMERLINO, *B.* 34, 600; HILL, *Soc.* 83, 578. Auch die Bildung von Amygdalin (Spl. Bd. III, S. 430) aus Mandelsäurenitrilglykosid + Glykose kann durch Maltase bewirkt werden (E., *B.* 34, 3810).

Carubinase, Seminase. Wurde von EFFRONT (*C. r.* 125, 116) in den Samen des Johannisbrothbaumes aufgefunden, kommt aber auch sonst im Pflanzenreich vielfach vor (BOURQUELOT, HÉRISSEY, *C. r.* 130, 42, 340). — Zur Darstellung fällt man den wässrigen Auszug der keimenden Samen durch die fünffache Menge Alkohol. — Wirkt am besten bei 45°, wird bei 80° zerstört. Zerlegt das Mannogalactan (Carubin, vgl. Spl. Bd. I, S. 589) der Samen in Mannose und Galactose.

Malzdiastase. Zusammenstellung der Litteratur vgl. bei WRÓBLEWSKI, *H.* 24, 173. Wurde von PAYEN und PERSOZ (*A. ch.* [2] 53, 73) im Malz aufgefunden. Möglicherweise finden sich im Gerstenmalz mehrere amylytische Enzyme; vgl. dazu: SEYFFERT, *C.* 1898 II, 73, 1224, 1291. — Versuche zur Darstellung möglichst reiner Präparate vgl.: W., *B.* 30, 2289; 31, 1127, 1130; OSBORNE, *B.* 31, 254. — Durch Diastase wird Stärke in Maltose und Dextrin gespalten (vgl. Spl. Bd. I, S. 587—588). Zur Geschwindigkeit der Diastasewirkung vgl.: BROWN, GLENDINNO, *Soc.* 81, 388; HENRI, *Lois générales des diastases* (Paris 1903), S. 113.

Taka-Diastase. V. In *Aspergillus Oryzae*. Wirkt sehr viel energischer auf Stärke als Malzdiastase. Litteratur vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 223. — *Darst.*: TAKAMINE, *P. C. H.* 39, 527.

Ueber weitere diastatische Enzyme pflanzlicher Herkunft vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 219 ff.

Ptyalin. Wurde von LEUCHS 1831 im Mundspeichel aufgefunden und von SCHWANN näher untersucht. Es wirkt analog der Malzdiastase (s. o.) und zerlegt Stärke in Dextrin und Maltose. Litteratur vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 225 ff. Möglicherweise ist Ptyalin identisch mit der Malzdiastase. Verseifende Wirkung des Ptyalins auf Säureimide, Diamide, Amidsäuren: GONNERMANN, *C.* 1903 I, 960.

Ueber **Pankreasdiastase, Leberdiastase** (glykogenspaltendes Enzym) und andere diastatische Enzyme thierischer Herkunft vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 229 ff.

Ueber Enzyme, welche Cellulose, Inulin, Pectinstoffe lösen (**Cellulasen, Cytasen, Inulase, Pectinase**) vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 239 ff.

3. Glykosidspaltende Enzyme.

Emulsin. Wurde zuerst in den bitteren Mandeln aufgefunden, findet sich aber auch sonst vielfach im Pflanzenreich vor. Auch im Thierreich scheinen emulsinähnliche Fermente vorzukommen. Litteratur vgl. bei OPPENHEIMER, Fermente, 2. Aufl., S. 270 ff. — Zur Darstellung extrahirt man feingepulverte Mandeln mit Chloroformwasser, entfernt durch wenig Eisessig eiweissähnliche Beimengungen und fällt mit Alkohol. Man erhält so ein weisses, in Wasser lösliches Pulver. Es zeigt die Eiweissreactionen und ist linksdrehend. — Das Optimum der Wirkung liegt bei 45—50°; durch Erhitzen der Lösung auf ca. 70° wird das Enzym zerstört. Das Sonnenlicht ist ohne Einwirkung auf Emulsinlösungen (EMMERLING, *B.* 34, 3813). Emulsin spaltet z. B. das Amygdalin (Spl. Bd. III, S. 430) in Glykose, Blausäure und Benzaldehyd, das Coniferin (Hptw. Bd. III, S. 577) in Glykose und Coniferylalkohol, das Glykovanillin (Hptw. Bd. III, S. 577—578) in Glykose und Vanillin, das Salicin (Spl. Bd. III, S. 449) in Glykose und Saligenin. Das Fettspaltungsvermögen des Emulsins ist gering (BRAUN, BEHRENDT, *B.* 36, 1144, 1907; vgl. auch GÉRARD, *C. r.* 124, 371). Verseifende Wirkung auf Säureamide, Säureimide, Diamide und Amidsäuren: GONNERMANN, *C.* 1902 I, 909; 1903 I, 960.

Gaultherase. Enzym, das in den Wurzeln von Spiraeaarten vorkommt, in Wasser löslich ist, Gaultherin (Hptw. Bd. III, S. 585) spaltet, dagegen Salicin und Amygdalin nicht spaltet (vgl.: BEIJERINCK, *C.* 1899 II, 259).

Ueber **Isatase**, das hydrolytische Ferment der Indigopflanze vgl.: OPPENHEIMER, Die Fermente, 2. Aufl., S. 281.

Myrosin. Wurde zuerst im schwarzen Senfsamen aufgefunden (Bussy, *A.* 34, 223), findet sich aber in den meisten Cruciferen, in einigen Resedaceen, Violaceen und Tropäolaceen. Litteratur vgl. bei OPPENHEIMER, Fermente, 2. Aufl., S. 277—281. — Es spaltet myrosinsaures Kalium (Spl. Bd. III, S. 444) in Glykose, KHSO₄ und Allylsenföl, Sinalbin (Spl. Bd. III, S. 451) in Glykose, Oxybenzylsenföl und eine complicirte Sulfonsäure. Auch Fette werden vom Myrosin ziemlich energisch gespalten; vgl.: BRAUN, BEHRENDT, *B.* 36, 1908.

Rhamminase. V. In den Früchten von *Rhamnus infectoria*. — *Darst.* Durch Auslaugen dieser Früchte mit kaltem Wasser und Ausfällen der wässrigen Lösung mit Alkohol (vgl.: C. und G. TANRET, *Bl.* [3] 21, 1073). — Sehr leicht löslich in Wasser. Hydrolysiert Xanthorhamnin, und zwar am besten bei 70°, wird bei 85° unwirksam.

4. Fettspaltende Enzyme, Lipasen, Steapsine. Quantitative Bestimmung der Wirkung fettspaltender Enzyme: HANRIOT, CAMUS, *C. r.* 124, 237.

1) **Lipasen thierischer Herkunft.** Ein fettspaltendes Enzym des thierischen Organismus wurde zuerst im Pankreas aufgefunden (EBERLE, BERNARD), später in Nieren, Leber, Blut, Magen u. s. w. Litteratur vgl. bei OPPENHEIMER, Fermente, 2. Aufl., S. 284 ff. — Die Lipase zerlegt die Fette in Fettsäuren und Glycerin. Auch Aethylbutyrat wird leicht zerlegt, und hierdurch kann die Lipase in Leber, Magen, Dünndarm leicht nachgewiesen werden (KASTLE, LOEVENHART, *Am.* 24, 491). Von den Estern der zweibasischen Säuren werden die neutralen durch Lipase meist zerlegt, die sauren aber nicht verändert (K., *Am.* 27, 481). Die Wirkung der Lipase ist reversibel; unter geeigneten Umständen kann aus Buttersäure und Alkohol mittels Lipase Aethylbutyrat regeneriert werden (K., L.).

2) **Lipasen pflanzlicher Herkunft.** Die Auffindung eines fettspaltenden Enzyms in keimenden Samen rührt von MÜNTZ her (1871). GREEN stellte aus keimenden Samen von *Ricinus communis* eine wirksame Enzymlösung her (1890). Ueber das Vorkommen von Lipasen in anderen Pflanzensamen, sowie in Mikroorganismen vgl. bei OPPENHEIMER, Fermente, 2. Aufl., S. 288 ff. — Die Wirkung des Ricinus-Enzyms (Ricin) erfolgt rasch bei Gegenwart von Säure. Die Spaltbarkeit der Fettsäureglyceride wächst mit dem Molekulargewicht der in ihnen enthaltenen Fettsäuren. Alkohol, Alkali, Formaldehyd, NaFl, HgCl₂ schädigen die Fermentwirkung (CONNSTEIN, HOYER, WARTENBERG, *B.* 35, 3988). — Vielfach noch wirksamer als Ricinussamen ist der Samen von *Abrus precatorius* (Ferment: Abrin) (BRAUN, BEHRENDT, *B.* 36, 1142, 1900). Es spaltet Fette in neutraler Lösung; die durch die Spaltung freiwerdende Säure wirkt nicht fördernd (BR., BE., *B.* 36, 1143). — Die vegetabilischen Lipasen spalten die Phenolester, z. B. Salol, nur in geringem Maasse bezw. nahezu gar nicht (Pozzi-Escot, *C. r.* 136, 1146).

II. *Coagulirende Enzyme (S. 1643).

**Chymosin*, *Lab* (S. 1643). Ueber *Lab* vgl. auch *Hptw. Bd. IV, S. 1604—1605*. Die Wirksamkeit von *Lab*-Lösungen nimmt im Sonnenlicht rasch ab (EMMERLING, *B. 34*, 3814). Zeitlicher Verlauf der *Lab*-Wirkung: FULD, *B. Ph. P. 2*, 169. Beeinflussung der *Lab*-Wirkung durch verschiedene Säuren: FLEIDERER, *C. 1897 I*, 1239.

**Parachymosin* (S. 1643). Vgl. auch BANO, *C. 1900 I*, 917.

Ueber Analogie des *Lab*s mit den Toxinen — *Antilab*, *Anti-Antilab* und *Pseudo-Antilab* — s.: KORSCHUN, *H. 36*, 141; *37*, 366.

Fibrinferment s. unter *Fibrinogen*, *Hptw. Bd. IV, S. 1600 u. Spl. Bd. IV, S. 1151*.

Ueber *coagulirende Enzyme pflanzlicher Herkunft* vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 186 ff.; vgl. auch ELFSTRAND, *C. 1897 I*, 936.

III. Oxydirend wirkende Enzyme, Oxydasen.

Die Fähigkeit des lebenden Organismus, Eiweissstoffe oxydativ abzubauen, wird auf das Vorhandensein oxydirend wirkender Enzyme, Oxydasen, zurückgeführt. Nachweisen kann man die oxydative Wirkung thierischer Materien, indem man den Organ-Brei oder Extract z. B. mit einer alkalischen Lösung von α -Naphthol und p-Phenylendiamin zusammenbringt; es bildet sich dann Naphtholblau (vgl. *Spl. Bd. III, S. 274*). Zur quantitativen Bestimmung der oxydativen Enzymwirkung kann man z. B. die Ueberführung von Salicylaldehyd in Salicylsäure benutzen. Litteratur über Nachweis und Bestimmung der Oxydasenwirkung vgl. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 348.

Theorie der Oxydasenwirkung. Nach BACH, CHODAT, (*B. 35*, 1275, 2466, 3943; *36*, 600, 606, 1756; *Biochemisches Centralbl. 1903*, 417, 457) hat man drei Gruppen von Oxydationsfermenten zu unterscheiden: 1. *Oxygenasen*, eiweissartige Körper, welche den molekularen Sauerstoff unter Peroxybildung aufnehmen; 2. *Peroxydasen*, welche das Oxydationsvermögen der an und für sich trägen Peroxyde erhöhen; 3. *Katalasen*, die Hydroperoxyd katalytisch unter Entwicklung von Sauerstoff zerlegen. Die sogenannten *Oxydasen* sind nach BACH, CHODAT Gemenge von Oxygenasen und Peroxydasen; die beiden Antheile können von einander getrennt werden, wirken getrennt fast gar nicht, activiren sich aber gegenseitig.

Nach BERTRAND (*C. r. 124*, 1032, 1357) ist ein wesentlicher Theil der Oxydasenwirkung auf Manganengehalt zurückzuführen. Es betrachtet die Oxydase als eine salzartige Verbindung von Manganoxydul mit einem eiweissartigen Körper; das Manganoxydul wirkt als Sauerstoffüberträger, indem es sich abwechselnd zu MnO_2 oxydirt und seinen Sauerstoff wieder abgibt.

1. *Thierische Oxydasen*. Im Thierkörper hat man Oxydasen z. B. der folgenden Arten beobachtet: Oxydasen, welche Salicylaldehyd zu Salicylsäure oxydiren (*Aldehydasen*); Oxydasen, welche Purinderivate in Harnsäure überführen; Oxydasen, welche Guajactinctur bläuen, aber Salicylaldehyd nicht oxydiren; eine Oxydase, welche Tyrosin (*Spl. Bd. II, S. 928—929*) in Homogentisinsäure (*Spl. Bd. II, S. 1030*) überführt (thierische Tyrosinase). Näheres über die thierischen Oxydasen siehe bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 346, 352 ff.

2. *Pflanzliche Oxydasen*. Näheres über pflanzliche Oxydasen s. bei OPPENHEIMER, *Fermente*, 2. Aufl., S. 364 ff.

Laccase. Findet sich im tonkinesischen Lackbaum, in vielen Phanerogamen, Pilzen (BERTRAND, *A. ch. [7] 12*, 115), in Kartoffeln und Kohl (SLOWTOW, *H. 21*, 228; KASTLE, SHEDD, *Am. 26*, 526; K., LOEVENHART, *Am. 26*, 539). — Oxydirt mehrwerthige Phenole (Pyrogallol, Hydrochinon), jedoch nicht die metaständigen (Phloroglucin). Wirkt am besten bei schwach alkalischer Reaction. Wird weder durch schwache Säuren, noch durch peptische oder pankreatische Verdauung zerstört. Nach B. (*C. r. 124*, 1032) ist die Laccase eine Verbindung von Manganoxydul mit einem Eiweisskörper; letzterer hat nach de REY-PAILHADE (*Bl. [3] 17*, 756) die Eigenschaften des Philothions (s. S. 1175).

Oenoxydase. Lösliches Ferment, welches das „Brecken“ der Weine bewirkt. Hat die Eigenschaften der Laccase, bläut schnell Guajactinctur, oxydirt o-Diphenole schneller als p-Diphenole, diese schneller als m-Diphenole, wird von Natriumsalicylat und Natriumsulfophenolat nicht zerstört, von geringen Mengen SO_2 — desgleichen beim Erhitzen auf 70—75° — schnell zersetzt (CAZENEUVE, *C. r. 124*, 406, 781). Ueber die Zerstörung der Oenoxydase vgl.: BOUFFARD, *C. r. 124*, 706.

Pflanzliche Tyrosinase. Findet sich im Rübensaft, in Dahlia, in Pilzen (BERTRAND, C. r. 122, 1215; 123, 463; Bl. [3] 15, 793). Oxydirt Tyrosin (Spl. Bd. II, S. 928—929) zu Homogentisinsäure (Spl. Bd. II, S. 1030). Wird durch Erwärmen auf 55° und durch Alkohol zerstört.

Ueber *Schinooxydase*, eine aus Schinus molle gewonnene, eisenhaltige Oxydase s.: SARTHOU, C. 1900 II, 53, 640; 1901 I, 1381.

Enzym der Essiggärung. Aus Bieressig-Bakterien gewannen BUCHNER und MEISENHEIMER (B. 36, 637) nach Tödtung mittels Acetons durch Zerreiben mit Sand ein Präparat, welches die Bildung von Essigsäure aus Alkohol beim Durchleiten von Luft bewirkt.

IV. Reducierend wirkende Enzyme, Reductasen und Hydrogenasen.

Als Reductasen sollen nach Pozzi-Escot (Bl. [3] 27, 559) die Enzyme bezeichnet werden, welche reducierende Eigenschaften haben. Der Name „Hydrogenasen“ soll auf solche Enzyme beschränkt bleiben, welche Wasserstoff auf Schwefel übertragen („Philothion“, s. u.).

Eine Reductase ist von Pozzi-Escot (Bl. [3] 27, 559) in dem japanischen Koji aufgefunden und als Jacquemase bezeichnet worden. Sie entwickelt aus H₂O₂ Sauerstoff, entfärbt Indigocarminlösung, hydrogenisirt aber nicht freien Schwefel.

Eine Hydrogenase — Katalase von LOEW, Philothion von DE REY-PAILHADE — gewinnt man nach Pozzi-Escot (Bl. [3] 27, 280, 346), indem man 100 g Bierhefe von 25% Wassergehalt mit 100 ccm Alkohol von 60° B. behandelt, häufig umschüttelt und nach 36 Stunden filtrirt. Sie giebt die Wasserstoffsperoxyd-Guajac-Reaction nicht, zersetzt aber das H₂O₂ lebhaft unter Sauerstoff-Entwicklung. Das Maximum der Wirksamkeit liegt zwischen 30° und 40°. Bei 70° hat das Enzym seine Wirksamkeit völlig verloren. Salze mit saurer Reaction, vor allem HgCl₂ und AgNO₃, in zweiter Linie die Nitrate, ferner Chloroform und Säuren hemmen die Wirksamkeit, Alkalien dagegen verstärken sie. Reducirt Ferricyankalium in Gegenwart von FeCl₃. Führt Schwefel in Schwefelwasserstoff über, hydrogenisirt desgleichen Selen und Phosphor. Zerstört — wenn im Ueberschuss vorhanden — die Oxydasen (S. 1174) oder macht sie inactiv.

Ueber eine im Blute vorkommende Hydrogenase vgl.: Pozzi-Escot, Bl. [3] 27, 459.

V. Enzyme, welche Kohlehydrate unter Spaltung der Kohlenstoffkette zerlegen.

I. Alkoholbildende Enzyme.

1) **Alkoholisirendes Enzym der Hefe, Zymase.** Vgl. auch Spl. Bd. I, S. 561 bis 562: „Alkoholische Gärung ohne Hefezellen.“ Litteratur: E. und H. BUCHNER, M. HAHN, Die Zymasegärung (München und Berlin 1903). — Dass der durch Hefe bewirkte Zerfall von d-Glykose in Alkohol und Kohlensäure durch ein in der Hefe vorkommendes Enzym (Zymase) verursacht ist, wurde von E. BUCHNER (B. 30, 117) bewiesen, indem er durch Auspressen von Hefe bei 400—500 Atm. einen Presssaft herstellte, welcher die Gährfähigkeit der Hefe noch besitzt. Die bis Mitte 1900 reichende Litteratur über Herstellung und Eigenschaften des Hefepresssaftes s. Spl. Bd. I, S. 561—562.

Zur zellenfreien Gärung siehe ferner: MACFADYEN, MORRIS, ROWLAND, B. 33, 2764; BUCHNER, B. 33, 3311; C. 1901 I, 1110. Auch aus getödteter Hefe lässt sich durch Pressen Zymase extrahiren (B., B. 33, 3307).

Ueber Zymasebildung in der Hefe s.: B., SPITTA, B. 35, 1703. Künstliche Anreicherung der Hefe an Zymase: ALBERT, B. 32, 2372. Concentration des Hefepresssaftes durch Ausfrieren: AHRENS, Z. Ang. 1900, 484.

Der Hefepresssaft vermag noch bei 25-facher Verdünnung beträchtliche Gärung hervorzurufen (MEISENHEIMER, H. 37, 518). Getrockneter Presssaft behält seine Gärkraft auch bei 12 Monate langem Lagern (B., RAPP, B. 34, 1523). Wirkung von Salzzusätzen u. s. w. auf die Gärkraft: B., R., B. 34, 1524; vgl. auch: WRÓBLEWSKI, J. pr. [2] 64, 7. Blutserum steigert die Gärkraft des Hefepresssaftes um 60—80% (wahrscheinlich in Folge von Hemmung der proteolytischen Enzyme) (HARDEN, B. 36, 715). Reactionsgeschwindigkeit der Spaltung von Traubenzucker und Fruchtzucker bei Gegenwart von „Zymin“ [einem nach ALBERT, BUCHNER, RAPP (B. 35, 2376) durch Töden von Hefe mit Aceton gewonnenem, haltbarem Trockenpräparat]: HERZOG, H. 37, 149, 249.

Bei der alkoholischen Gärung mit Presssaft entstehen Glycerin und Bernsteinsäure in viel geringeren Mengen, als bei der Gärung durch lebende Hefe (B., R.).

2) *Zymaseähnliche Enzyme* finden sich in den Blättern, Blüten und Wurzeln von Zuckerrüben, Kartoffeln, Erbsen, in Organen von Thieren (Herz, Niere, Lunge, Leber) (STOKLASA, CZERNY, B. 36, 622; ST., JELINEK, VITEK, B. Ph. P. 3, 495). Sie zersetzen Zucker, namentlich d-Glykose, unter Bildung von Alkohol und CO₂ im gleichen Verhältnisse, wie sie bei der alkoholischen Gärung entstehen. Sie sind die Ursache der anaëroben Athmung der Pflanzen. Vgl. dagegen TAKAHASHI, C. 1902 II, 1330.

2. Enzym der Milchsäuregärung. Aus *Bacillus Delbrücki* (LEICHMAN) gewannen BUCHNER und MEISENHEIMER (B. 36, 635; vgl. auch HERZOG, H. 37, 381) nach Tödtung mittels Acetons durch Zerreiben mit Wasser unter Zusatz von Quarzsand eine Lösung, die aus Rohrzucker Milchsäure (Spl. Bd. I, S. 221) erzeugt.

XIV. *Aromatische Phosphorverbindungen (S. 1644—1683).

I. *Phenylverbindungen (S. 1645—1661).

S. 1647, Z. 13 v. u. statt: „C₆H₅.Cl₄“ lies: „C₆H₅.PCl₄“.

*Phenylphosphinige Säure C₆H₇O₂P = C₆H₅.PHO.OH = C₆H₅.P(OH)₂ (S. 1649). Phenylpiperidin-N-Phosphin C₆H₅.P(NC₅H₁₀)₂ und Derivate s. *Hptw. Bd. IV, S. 1682 und Spl. Bd. IV, S. 1185*.

Phenylditetrahydrochinolin-N-Phosphin C₆H₅.P(NC₉H₁₀)₂, sowie das zugehörige Jodmethylat s. *Hptw. Bd. IV, S. 1682*.

S. 1650, Z. 5 v. u. statt: „Z. 29“ lies „G. 29“.

Phenyltrianilphosphoniumhydroxyd C₆H₅.P(NH.C₆H₅)₃.OH s. *Hptw. Bd. IV, S. 1661*.

Phenyldipiperidin-N-Phosphinoxyd und das entsprechende Sulfid C₆H₅.PO(NC₅H₁₀)₂ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1682*.

Phenylditetrahydrochinolin-N-Phosphinoxyd C₆H₅.PO(NC₉H₁₀)₂ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1682*.

Diäthylamid der Diphenylphosphinsäure C₆H₂₀ONP = (C₆H₅)₂PO.N(C₂H₅)₂. B. Bei Einwirkung von Natrium (10 g) auf eine Lösung des Diäthylaminoxchlorphosphins (10 g) (Spl. Bd. I, S. 604) und Brombenzols (16,5 g) in 100 cm wasserfreiem Aether (MICHAELIS, SCHALL, A. 326, 183). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 138°. Sehr leicht löslich in organischen Solventien, weniger löslich in Aether, etwas löslich in heissem Wasser. Conc. Salzsäure zersetzt zu Diäthylamin und Diphenylphosphinsäure.

*Triphenylphosphin C₁₅H₁₅P = (C₆H₅)₃P (S. 1658—1659). B. Durch 4-stdg. Erhitzen von Triphenylarsin (S. 1189—1190) mit Phosphor auf 300° (KRAFFT, NEUMANN, B. 34, 569). — Vereinigt sich mit Monohalogenketonen zu Phosphoniumsalzen, aus denen durch Alkalien Phosphorketobetaïne (C₆H₅)₃P <O—>C <OH> hervorgehen (s. u.) (MICHAELIS, KÖHLER, B. 32, 1566).

S. 1659, Z. 18 v. u. statt: „[(C₆H₅)₃P]₂O“ lies: „(C₆H₅)₃PO“.

S. 1661, Z. 3 v. o. statt: „Oxyäthyltriphenylphosphoniumchlorid“ lies: „Oxyäthyltriphenylphosphoniumchlorid“.

Triphenylmethylphosphorketobetaïn C₂₁H₂₁O₂P = (C₆H₅)₃P <O—>C <OH>C(CH₃)₃. B.

Durch Einwirkung von Alkalien auf Triphenylacetylphosphoniumsalze (s. u.) (M., Kö., B. 32, 1569). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 201°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether, fast unlöslich in Wasser. Wird von Säuren zu Triphenylacetylphosphoniumsalzen gelöst.

Triphenylacetylphosphoniumchlorid C₂₁H₂₀OCIP = (C₆H₅)₃(CH₃.CO.CH₂)PCl. B. Durch Erwärmen von Triphenylphosphin (s. o.) mit Monochloraceton (Spl. Bd. I, S. 502) (M., Kö., B. 32, 1568). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 237° (unter Bräunung). Leicht löslich in Wasser und heissem Alkohol, etwas schwerer in heissem Benzol, unlöslich in Aether. Geht bei der Einwirkung von ätzenden oder kohlensaurigen Alkalien in Triphenylmethylphosphorketobetaïn (s. o.) über. — (C₂₁H₂₀POCl)₂PtCl₄. Fleischfarbige Blättchen (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzp.: 198°. — Entsprechendes Bromid C₂₁H₂₀OBiP. Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 226°. —

Entsprechendes Pikrat $C_{21}H_{20}PO.O.C_6H_2(NO_2)_3$. Citronengelbe Kryställchen aus Alkohol. Schmelzp.: 166°.

2. *Benzylverbindungen (S. 1662—1666).

*Oxybenzylunterphosphorige Säure $C_7H_9O_3P = C_6H_5.CH(OH).PHO.OH$ (S. 1663). Liefert bei der Oxydation mittels Brom in warmer wässriger Lösung Oxybenzylphosphinsäure (s. u.) (MARIE, C. r. 135, 1118).

Oxysalicylunterphosphorige Säure $HO.C_6H_4.CH(OH).PHO.OH$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1673—1674*.

S. 1663, Z. 3 v. u. statt: „Triphenylester“ lies: „Diphenylester“.

*Oxybenzylphosphinsäure $C_7H_9O_4P = C_6H_5.CH(OH).PO(OH)_2$ (S. 1664). B. Durch Oxydation von oxybenzylunterphosphoriger Säure (s. o.) mit Brom in warmer wässriger Lösung (MARIE, C. r. 135, 1118). Durch 20-stgd. Erhitzen von phosphoriger Säure mit überschüssigem Benzaldehyd auf 100—110° (M.). — Schmelzp.: 195° (MAQUENNE'scher Block); der von FOSSEK angegebene *Schmelzp.: 173° entspricht einem Zersetzungspunkt (Abspaltung von Benzaldehyd). Ist Phenolphthalein gegenüber zweisäurig. Wird selbst durch längeres Erhitzen auf 300° nur unvollständig gespalten unter Bildung eines gelben, in Wasser mit blauer Fluorescenz löslichen Harzes. — $Ag_2.C_7H_7O_4P$. Weisser Niederschlag.

Dimethylester $C_9H_{13}O_4P = C_6H_5.CH(OH).PO(O.CH_3)_2$. B. Aus dem Silbersalz (s. o.) und CH_3J oder durch Einwirkung von Ag_2O auf die Säure in Gegenwart von überschüssigem CH_3J (M., C. r. 135, 1119). — Krystalle aus Aether. Schmelzp.: 99°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, schwer in CS_2 und Aether. Spaltet bei der Verseifung zunächst nur 1 Mol. Alkohol ab und zerfällt dann langsam in seine Componenten.

Benzoylverbindung der Oxybenzylphosphinsäure $C_{14}H_{13}O_6P = C_7H_5PO_4(C_7H_5O)$. Nadeln aus Wasser. Schmelzp.: 93°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Aceton, schwer löslich in kaltem Benzol. Ist Phenolphthalein gegenüber zweisäurig (M., C. r. 135, 1120).

Die Artikel *Dioxybenzylphosphinsäure $C_{14}H_{15}O_4P$ (S. 1664, Z. 16—21 v. o.), *Aethylester (S. 1664, Z. 22—24 v. o.) und *Diacetylderivat (S. 1664, Z. 25—26 v. o.) sind hier zu streichen; vgl. dagegen *Hptw. Bd. IV, S. 1664, Z. 7 v. u. bis 1665, Z. 10 v. o.*

Dioxydisalicylunterphosphorige Säure $[HO.C_6H_4.CH(OH)]_2PO.OH$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1674*.

3. *Tolylverbindungen (S. 1666—1674).

S. 1666, Z. 1 v. u. statt: „1303“ lies: „1313“.

S. 1667, Z. 32 v. o. statt: „ $C_7H_6PCl_2$ “ lies: „ $C_7H_6PCl_3$ “.

p-Tolyldipiperidin-N-Phosphin $CH_3.C_6H_4.P(NC_5H_{10})_2$ und Derivate siehe *Hptw. Bd. IV, S. 1682*.

p-Tolylditetrahydrochinolin-N-Phosphin $CH_3.C_6H_4.P(NC_5H_{10})_2$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1683* und Berichtigung dazu im *Spl. Bd. IV, S. 1185*.

S. 1668, Z. 29 v. u. streiche die Angabe: „sehr schwer löslich in Wasser“.

p-Tolyltrianilphosphoniumhydroxyd s. *Hptw. Bd. IV, S. 1672*.

p-Tolylyphosphinsäure-Bis-tetrahydrochinolid, p-Tolyl-Bis-tetrahydrochinolin-N-Phosphinoxid $C_{26}H_{27}ON_8P = (CH_3.C_6H_4).PO(N<C_6H_{10})_2$. Nadeln. Schmelzp.: 181°. (MICHAELIS, FREUNDLICH, B. 31, 1047).

S. 1670, Z. 23 v. u. statt: „Wasser von 30%“ lies: „Alkohol von 30%“.

Diäthyl-p-Tolyl-Methylphosphorketobetaïn $C_{14}H_{23}O_3P =$
 $CH_3.C_6H_4.P(C_2H_5)_2.CH_2.C.CH_3$

$\begin{array}{c} \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{C} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{OH} \end{array}$. Fest. Schmelzp.: 75°. Sehr hygroskopisch (M., A. 315, 91).

— Chlorid $C_{14}H_{23}OClP$. B. Aus Diäthyltolylphosphin (*Hptw. Bd. IV, S. 1671*) und Monochloracetone (*Spl. Bd. I, S. 502*) in ätherischer Lösung (MICHAELIS, A. 315, 91). — Oelig. — $(C_{14}H_{22}OClP)_2PtCl_4$. Rothgelbe Krystalle. Schmelzp.: 178°. — Pikrat $C_{14}H_{22}OP.C_6H_2O.N_3$. Citronengelbe Nadeln. Schmelzp.: 127°.

p-Diacetontolylphosphinsäure $(CH_3)_2CH.CH(CO.CH_3).P(C_6H_4.CH_3)O.OH$ s. *Hptw. Bd. IV, S. 1674*.

Di-p-tolylchlorphosphin $C_{14}H_{14}ClP = (CH_3.C_6H_4)_2P.Cl$. B. Aus Tolylphosphindichlorid (*Hptw. Bd. IV, S. 1667*) und Quecksilbertolyl (*Hptw. Bd. IV, S. 1711*) beim Erhitzen (MICHAELIS, A. 315, 63). — Oelige Flüssigkeit, die im Kältegemisch nicht erstarrt. Siedep.: 345—350°.

Di-p-tolylphosphinsäure $C_{14}H_{15}O_2P = (CH_3.C_6H_4)_2PO.OH$. Farblose Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder heissem Wasser). Schmelzp.: 135°. (M., A. 315, 63).

Dinitrodi-p-tolylphosphinsäure $C_{14}H_{13}O_6N_2P = [CH_3.C_6H_3(NO_2)]_2PO.OH$. *B.* Beim Eintragen der Ditolylphosphinsäure (s. o.) in abgekühlte rauchende Salpetersäure (M., A. 315, 63). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 194°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Verpufft bei höherer Temperatur.

Di-p-tolylsulfochlorphosphin $C_{14}H_{14}ClSP = (C_7H_7)_2PSCl$. *B.* Neben Tolylsulfochlorphosphin bei Einwirkung von $AlCl_3$ auf ein Gemisch von $PSCl_3$ und Toluol (M., A. 315, 64). — Weisse Nadeln (aus Eisessig). Schmelzp.: 96°. Mässig leicht löslich in Aether, Eisessig und Benzol, leicht löslich in verdünntem Alkohol. Wird von Wasser nur beim Erhitzen im geschlossenen Rohre verändert; dabei entstehen (bei 180–190°) H_2S und Ditolylphosphinsäure (S. 1177).

Di-p-tolylphosphorsulfoxyd $C_{28}H_{28}OS_2P_2 = [(CH_3.C_6H_4)_2PS]_2O$. *B.* Aus Ditolylsulfochlorphosphin (s. o.) und Wasser bei 130–140° (M., A. 315, 66). — Glänzende Kryställchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 165–166°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr wenig in Wasser, unlöslich in Natronlauge oder Ammoniak.

Di-p-tolylsulfofosphinsäure $C_{14}H_{15}OSP = (CH_3.C_6H_4)_2PS(OH)$. Aethylester $C_{16}H_{19}OSP = (C_7H_7)_2PS(OC_2H_5)$. *B.* Man erhitzt Ditolylsulfochlorphosphin (s. o.) mit der berechneten Menge Natriumalkoholat (aus Alkohol in ätherischer Lösung mit Natrium erhalten) einige Zeit im Wasserbade und verdunstet das Filtrat (M., A. 315, 69). — Schmelzpunkt: 41–42°. Auch im Vacuum nicht unzersetzt destillierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

Phenylester $C_{20}H_{19}OSP = (C_7H_7)_2PS.O.C_6H_5$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 135° (M., A. 315, 69).

Amid $C_{14}H_{19}NSP = (CH_3.C_6H_4)_2PS.NH_2$. *B.* Aus Ditolylsulfochlorphosphin (s. o.) und conc. wässrigem Ammoniak (für sich oder nach Zugabe von Alkohol) beim Erhitzen (12 Stunden) auf 160–170° (M., A. 315, 67). — Krystalle. Schmelzp.: 139°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.

Diäthylamid $C_{18}H_{24}NSP = (C_7H_7)_2PS.N(C_2H_5)_2$. Krystalle (aus Wasser). Schmelzpunkt: 177–178°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Benzol (M., A. 315, 68).

Anilid $C_{20}H_{20}NSP = (CH_3.C_6H_4)_2PS.NH.C_6H_5$. *B.* Aus Ditolylsulfochlorphosphin (s. o.) und Anilin (Ueberschuss) bei 190° (M., A. 315, 67). — Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 152°.

Piperidid $C_{19}H_{24}NSP = (C_7H_7)_2PS.NC_5H_{10}$. Nadeln. Schmelzp.: 134°. Löslich in Alkohol, Aether und Benzol (M., A. 315, 68).

Phenylhydrazid $C_{20}H_{21}N_2SP = (C_7H_7)_2PS.NH.NH.C_6H_5$. Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 135,5° (M., A. 315, 68).

Di-p-tolylmethylphosphin $C_{15}H_{17}P = (CH_3.C_6H_4)_2P.CH_3$. Farblose, gegen 345° siedende, unangenehm riechende Flüssigkeit (M., A. 315, 69).

Di-p-tolylmethylphosphinoxyd $C_{15}H_{17}OP = (CH_3.C_6H_4)_2(CH_3)PO$. *B.* Beim Erhitzen des Tri-p-tolylmethylphosphoniumjodids (S. 1179) mit conc. Kalilauge oder beim Verdampfen der daraus mittels Ag_2O erhaltenen Lösung des Hydroxyds (M., A. 315, 84). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 143°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, weniger in Aether, unlöslich in Ligroin.

Tri-p-tolylphosphin $C_{21}H_{21}P = (CH_3.C_6H_4)_3P$. *B.* Man löst (100 g) p-Bromtoluol (Spl. Bd. II, S. 31–32) und (35–40 g) PCl_3 im vierfachen Volumen völlig wasserfreien Aethers, fügt (60 g) fein geschnittenes Natrium hinzu und erhitzt unter Rückfluss und Abhaltung von Feuchtigkeit 48 Stunden im Dampfbade; nach weiteren 6 Stunden filtrirt man den Aether ab, verdunstet ihn und krystallisirt den Rückstand aus heissem Alkohol um (MICHAELIS, A. 315, 79). — Weisse Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 146°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, ziemlich leicht in heissem Alkohol und Aether, leicht in heissem Benzol und Eisessig. Schwach basisch. — $C_{21}H_{21}P.HgCl_2$. Weisser Niederschlag.

Tri-p-tolylphosphinoxyd $C_{21}H_{21}OP = (CH_3.C_6H_4)_3PO$. *B.* Man versetzt p-Tri-tolylphosphin (s. o.), das sich unter Wasser befindet, mit überschüssigem Brom, fügt dann Natronlauge im Ueberschusse hinzu und erwärmt unter fortwährendem Umrühren bis Entfärbung eintritt (M., A. 315, 80). — Nadeln (aus Benzol), $1/2$ Mol. Krystallwasser enthaltend. Schmelzp.: 145°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Trinitrotri-p-tolylphosphinoxyd $C_{21}H_3O_7N_3P = [CH_3.C_6H_3(NO_2)]_3PO$. *B.* Beim Eintragen fein gepulverten Tritolylphosphins (10 Thle.) (s. o.) in ein Gemisch von (20 Thln.) rauchender Salpetersäure und (50 Thln.) conc. Schwefelsäure unter Vermeidung von Erwärmung (M., A. 315, 81). — Hellgelbe Nadeln (aus heissem absolutem Alkohol). Schmelzp.: 153°. Unlöslich im Wasser, schwer löslich in Aether und kaltem Alkohol, leicht in heissem Alkohol und Benzol. Verpufft beim directen Erhitzen ziemlich heftig.

Triaminotri-p-tolyolphosphinoxyd $C_{21}H_{24}ON_3P = (CH_3.C_6H_4(NH_2))_3PO$. *B.* Aus Trinitrotri-p-tolyolphosphinoxyd (S. 1178) durch Reduction mit Zinn und Salzsäure (M., A. 315, 81). — Weisse Nadelchen (aus kochendem Alkohol), 1 Mol. Alkohol enthaltend, das schon beim Liegen an der Luft allmählich entweicht. Schmelzpt.: 235°.

Tri-p-tolyolphosphinsulfid $C_{21}H_{24}SP = (CH_3.C_6H_4)_3PS$. *B.* Aus Tritolyolphosphin (S. 1178) und Schwefel in CS_2 beim Erwärmen (M., A. 315, 82). — Weisse Krystallnadeln. Schmelzpt.: 182°. Mässig löslich in heissem Alkohol und Aether, leicht löslich in Benzol und Chloroform.

Tri-p-tolyolphosphinselenid $C_{21}H_{24}PSe = (CH_3.C_6H_4)_3PSe$. *B.* Beim vorsichtigen Erhitzen eines innigen Gemisches von (3 Thln.) Tritolyolphosphin (S. 1178) mit (1 Thl.) Selen (M., A. 315, 83). — Weisse Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzpunkt: 193°. Sehr wenig löslich in Aether, mässig leicht in heissem Alkohol, sehr leicht in CS_2 und Benzol.

Tri-p-tolylmethylphosphoniumchlorid $C_{22}H_{24}ClP = (CH_3.C_6H_4)_3P(CH_3)Cl$. *B.* Aus dem Tri-p-tolylmethylphosphoniumjodid (s. u.) beim Kochen mit überschüssigem $AgCl$ in wässriger Lösung (M., A. 315, 84). — Blätter (aus Alkohol), die 2 Mol. H_2O enthalten. Schmelzpt.: 80°. — $(C_{22}H_{24}P)_2PtCl_6$. Gelbrothe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzpt.: 245°.

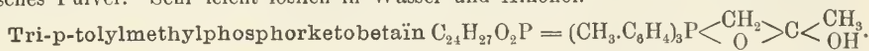
Tri-p-tolylmethylphosphoniumjodid $C_{22}H_{24}JP = (CH_3.C_6H_4)_3P(CH_3)J$. *B.* Beim Erwärmen von (10 Thln.) Tritolyolphosphin (S. 1178) mit (5 Thln.) CH_3J im Dampfbade (M., A. 315, 83). — Weisse Nadeln (aus Wasser), die 1 Mol. H_2O enthalten, bezw. Säulen (aus Alkohol), die mit 1 Mol. C_2H_5OH krystallisiren. Schmelzpt.: 108°. Liefert beim Erhitzen mit conc. Kalilauge unter Abspaltung von Toluol Di-p-tolylmethylphosphinoxyd (S. 1178).

Tri-p-tolyläthylphosphoniumjodid $C_{23}H_{26}JP = (CH_3.C_6H_4)_3P(C_2H_5)J$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzpt.: 185° (M., A. 315, 85).

Tri-p-tolyl-n-propylphosphoniumjodid $C_{24}H_{28}JP = (CH_3.C_6H_4)_3P(C_3H_7)J$. Nadeln. Schmelzpt.: 182° (M., A. 315, 85).

Tri-p-tolylisopropylphosphoniumjodid $C_{24}H_{28}JP = (CH_3.C_6H_4)_3P(C_3H_7)J$. Nadeln. Schmelzpt.: 184° (M., A. 315, 85).

Salzsaurer Tri-p-tolyolphosphorbetainäthylester $C_{25}H_{26}O_3ClP = (CH_3.C_6H_4)_3P(CH_2.CO_2.C_2H_5)Cl$. *B.* Aus Tri-p-tolyolphosphin (S. 1178) und Monochloressigsäureester beim Erwärmen (nicht über 70°) im Wasserbade (M., A. 315, 85). — Weisses krystallinisches Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.



B. Aus der alkoholischen Lösung des Chlorids (s. u.) durch Zusatz von Natronlauge oder Sodalösung (M., A. 315, 88). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpunkt: 107°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether. Liefert, als Chlorid mittels $KMnO_4$ in essigsaurer Lösung oxydirt, (neben CO_2) Essigsäure und Tritolyolphosphin. — Chlorid, Tritolyl-acetyl-phosphoniumchlorid

$C_{24}H_{26}OCIP = (C_7H_7)_3P < \begin{matrix} Cl \\ CH_2.CO.CH_3 \end{matrix} >$. *B.* Aus molekularen Mengen Tritolyolphosphin

(S. 1178) und Monochloraceton beim Erhitzen (5 Stunden) im Einschmelzrohre auf 85°

(M., A. 315, 87). — Nadeln (aus Alkohol + etwas Aether). Schmelzpt.: 245° (Bräunung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Aether. —

$(C_{24}H_{26}OCIP)_2PtCl_6$. Rothgelbe Krystalle. Schmelzpt.: 220° (Bräunung). Schwer löslich

in Alkohol und Wasser. — $(C_{24}H_{26}OCIP)AuCl_3$. Nadelchen. Schmelzpt.: 164°. — Bromid

$C_{24}H_{26}OBrP = (C_7H_7)_3P < \begin{matrix} Br \\ CH_2.CO.CH_3 \end{matrix} >$. Schmelzpt.: 210° (Bräunung). — Jodid $C_{24}H_{26}OJP$.

Nadelchen. Schmelzpt.: 189°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — Nitrat

$C_{24}H_{26}O_4NP = (C_7H_7)_3P < \begin{matrix} O.NO_3 \\ CH_2.CO.CH_3 \end{matrix} >$. Krystalle (aus verdünntem Alkohol).

Phenyl-p-Tolylochlorphosphin $C_{18}H_{12}ClP = (CH_3.C_6H_4)(C_6H_5)PCl$. *B.* Aus Tolyolphosphindichlorid (30 g) (Hptw. Bd. IV, S. 1667) und Quecksilberdiphenyl (35 g) (S. 1209)

beim Erhitzen (1—2 Std.) im Paraffinbade auf 270° (MICHAELIS, A. 315, 59). — Farblose, unangenehm riechende, ölige, bei starkem Abkühlen nicht erstarrende Flüssigkeit. Siedep.: etwa 340°.

Phenyl-p-Tolyltrichlorphosphin $C_{18}H_{12}Cl_3P = (CH_3.C_6H_4)(C_6H_5).PCl_3$. Hellgelbe Krystallmasse (M., A. 315, 59).

Phenyl-p-Tolyolphosphinigsäureanilid $C_{19}H_{13}NP = (CH_3.C_6H_4)(C_6H_5)P.NH.C_6H_5$. *B.* Aus 1 Mol. Phenyltolylochlorphosphin (s. o.) und 2 Mol. Anilin in Benzol beim Erwärmen (M., A. 315, 61). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 124°.

Löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform, unlöslich in heissem und kaltem Wasser.

Phenyl-p-Tolylyphosphinigsäure-p-Toluid $C_{10}H_{10}NP = (CH_3 \cdot C_6H_4)(C_6H_5)P \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Nadeln. Schmelzp.: 142° (M., A. 315, 62).

Phenyl-p-Tolylyphosphinsäure $C_{13}H_{13}O_2P = (CH_3 \cdot C_6H_4)(C_6H_5)PO \cdot OH$. B. Aus Phenyltolyltrichlorphosphin (S. 1179) beim Erwärmen mit Wasser (M., A. 315, 59). — Nadeln aus verdünntem Alkohol oder heissem Wasser). Schmelzp.: 116° .

Dinitro-Phenyl-p-Tolylyphosphinsäure $C_{13}H_{11}O_6N_2P = [CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2)](O_2N \cdot C_6H_4)PO \cdot OH$. B. Beim Eintragen von Phenyltolylphosphinsäure (s. o.) in abgekühlte rauchende Salpetersäure (M., A. 315, 60). — Gelbe Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 205° . Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Verpufft bei directem Erhitzen. — $Ag_2C_{13}H_{10}O_6N_2P$. Weisser Niederschlag.

Phenyl-p-Tolyl-Aethylphosphin $C_{15}H_{17}P = (CH_3 \cdot C_6H_4)P(C_6H_5)(C_2H_5)$. B. Aus Phenyltolylchlorphosphin (S. 1179) und Zinkäthyl (M., A. 315, 60). — Unangenehm riechendes Oel. Siedep.: 340° . Leicht löslich in conc., schwer in verdünnter Salzsäure. — $(C_{15}H_{17}P)_2H_2PtCl_6$. Nadel förmige Krystalle.

Phenyl-p-Tolyl-Aethyl-Methylphosphoniumjodid $C_{16}H_{20}JP = (CH_3 \cdot C_6H_4)P(C_6H_5)(C_2H_5)(CH_3)J$. B. Aus Phenyltolyläthylphosphin (s. o.) und CH_3J in ätherischer Lösung (M., A. 315, 61). — Nadelchen. Schmelzp.: 138° . — Entsprechendes Platindoppelchlorid $(C_{16}H_{20}P)_2PtCl_6$. Nadeln.

Di-p-tolyl-chlorphenyl-phosphin $C_{20}H_{18}ClP = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2P \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus p-Chlorphosphinylchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1648) und p-Bromtoluol in ätherischer Lösung durch Einwirkung von Natrium (M., A. 315, 93). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 115° . Leicht löslich in Aether, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol.

Di-p-tolyl-chlorphenyl-phosphinoxyd $C_{20}H_{18}OClP = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2PO \cdot C_6H_4Cl$. Nadeln (aus Benzol + Ligroin) vom Schmelzp.: 130° ; krystallisirt aus verdünntem Alkohol mit $\frac{1}{2}$ Mol. H_2O . Sehr leicht löslich in Alkohol (M., A. 315, 94).

Di-p-tolyl-chlorphenyl-phosphinsulfid $C_{20}H_{18}ClSP = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2PS \cdot C_6H_4Cl$. Weisse Krystalle. Schmelzp.: 149° (M., A. 315, 95).

Di-p-tolyl-chlorphenyl-phosphinselenid $C_{20}H_{18}ClPSe = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2PSe \cdot C_6H_4Cl$. Nadelchen. Schmelzp.: 172° (M., A. 315, 95).

Di-p-tolyl-chlorphenyl-methyl-phosphoniumchlorid $C_{21}H_{21}Cl_2P = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2P(C_6H_4Cl)(CH_3)Cl$. Krystallisirt mit 4 Mol. H_2O . Schmelzp.: 72° (M., A. 315, 96). — Platindoppelsalz. Rothgelbe Kryställchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 235° (Zersetzung).

Di-p-tolyl-chlorphenyl-methyl-phosphoniumjodid $C_{21}H_{21}ClJP = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2P(C_6H_4Cl)(CH_3)J$. Nadeln (aus Wasser), 1 Mol. H_2O enthaltend (M., A. 315, 95). Schmelzpunkt: 135° . Schwer löslich in kaltem Wasser. Spaltet beim Erhitzen mit Kalilauge Chlorbenzol ab unter Bildung von Di-p-tolylmethylphosphinoxyd (S. 1178).

Di-p-tolyl-chlorphenyl-äthyl-phosphoniumjodid $C_{22}H_{23}ClJP = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2P(C_6H_4Cl)(C_2H_5)J$. Nadeln (krystallwasserfrei). Schmelzp.: $176,5^\circ$ (M., A. 315, 96).

Benzyl-p-Tolylyphosphinsäure $C_{14}H_{15}O_2P = (CH_3 \cdot C_6H_4)P(CH_2 \cdot C_6H_5)O \cdot OH$. B. Aus dem Phenylester (s. u.) durch Verseifen (MICHAELIS, A. 315, 70). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 145° . Löslich in Alkohol, Aether und Benzol.

Phenylester $C_{20}H_{19}O_2P = (CH_3 \cdot C_6H_4)P(CH_2 \cdot C_6H_5)O \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Man erhitzt (15 g) Tolyldiphenol-O-Phosphin $C_7H_7P(O \cdot C_6H_5)_2$ mit (6 g) reinem Benzylchlorid 5–6 Stunden im Einschmelzrohr auf 170° und schüttelt das entstandene ölige Phosphoniumchlorid mit kalter verdünnter Natronlauge (M., A. 315, 70). — Weisse Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 120° . Löslich in Petroleumäther.

Di-p-tolyl-chlorphenyl-benzyl-phosphoniumchlorid $C_{27}H_{25}Cl_2P = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2P(C_6H_4Cl)(CH_2 \cdot C_6H_5)Cl$. Blättchen (aus Wasser), 2 Mol. H_2O enthaltend. Schmelzp.: 257° (M., A. 315, 97).

S. 1673, Z. 11 v. o. statt: „ $C_7H_6ClPO_3$ “ lies: „ $C_7H_6ClPO_5$ “.

S. 1673, Z. 9 v. u. statt: „Diäthyltolylphosphinoxydbenzoësäure“ lies: „Diäthylphosphinoxydbenzoësäure“.

p-Tolylbenzophosphinsäure $C_{14}H_{13}O_4P = (C_7H_7)(HO_2C \cdot C_6H_4)PO \cdot OH$. B. Durch Oxydation von Di-p-tolylyphosphinsäure (S. 1177) mittels $KMnO_4$ -Lösung (MICHAELIS, A. 315, 64). — Weisses Krystallpulver. Schmelzp.: über 300° .

Chlorphenyldibenzophosphinsäure $C_{20}H_{14}O_5ClP = (HO_2C \cdot C_6H_4)_2PO \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus Di-p-tolyl-chlorphenyl-phosphinoxyd (s. o.) durch Oxydation mittels CrO_3 in Eisessiglösung (MICHAELIS, A. 315, 97). — Weisse Blättchen. Schmelzbar erst bei hoher Temperatur. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in kaltem Wasser. — $Ag_2 \cdot C_{20}H_{12}O_5ClP$. Weisses Pulver.

p-Tribenzophosphinsäure $C_{21}H_{15}O_7P = (HO_2C \cdot C_6H_4)_3PO$. B. Aus Tritolylyphosphinoxyd (S. 1178) [bezw. dem Phosphin (S. 1178) selbst] durch Oxydation mittels CrO_3 in

Eisessiglösung bei 40—50° (MICHAELIS, A. 315, 92). — Weisses, körnig krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 247°. Bei vorsichtigem Erhitzen unverändert sublimierend. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol, Aether und kaltem Wasser. — Ag₃C₂₁H₁₂O₇P. Weisser Niederschlag.

4. *Derivate des Aethylbenzols (S. 1674—1675).

Dichloracetophenonphosphorige Säure C₆H₅.CO.CCl₂.PO(OH)₂ s. Hptw. Bd. IV, S. 1676.

Tetraphenylphosphorketobetaïn C₂₆H₃₀O₄P = (C₆H₅)₄P < $\begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \end{matrix} \right\rangle \text{C} < \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{OH} \end{matrix} \right\rangle$. B.

Durch Einwirkung von Alkalien auf Triphenylphenacylphosphoniumsalze (s. u.) (MICHAELIS, KÖHLER, B. 32, 1570). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 183—184°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether. Wird von Säuren zu Triphenylphenacylphosphoniumsalzen gelöst. — Chlorid, Triphenylphenacylphosphoniumchlorid C₂₆H₂₂OClP = (C₆H₅)₃P(CH₂.CO.C₆H₅)Cl. B. Aus dem Bromid durch AgCl (M., K., B. 32, 1570). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 254—255°. Löslich in Alkohol und heissem Wasser. — Bromid C₂₆H₂₂OBrP. B. Durch Erwärmen von Triphenylphosphin (S. 1176) mit 1²-Bromacetophenon (Spl. Bd. III, S. 92). Krystalle (aus viel Wasser). Schmelzp.: 273—274°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Wird von ätzenden oder kohlen-sauren Alkalien in Tetraphenylphosphorketobetaïn übergeführt. — Jodid C₂₆H₂₂OJP. Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 256—257°. Unlöslich in Wasser und Aether. — Nitrat C₂₆H₂₂OP.NO₃. Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 184—185°. Löslich in Alkohol, siedendem Benzol und heissem Wasser.

Diäthyl-p-tolyl-phenylphosphorketobetaïn C₁₉H₂₅O₂P =

$\begin{matrix} (\text{C}_2\text{H}_5)_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{P} \end{matrix} < \begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \end{matrix} \right\rangle \text{C} < \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{OH} \end{matrix} \right\rangle$. Oel (M., A. 315, 92). — Chlorid C₁₉H₂₄OClP. B. Aus Diäthyl-p-tolylphosphin (Hptw. Bd. IV, S. 1671) und 1²-Chloracetophenon (Spl. Bd. III, S. 91—92) (M., A. 315, 91). Oelig. — (C₁₉H₂₄OClP)₂PtCl₄. Rötlichgelbe Nadeln. Schmelzp.: 173°.

Tri-p-tolyl-Phenylphosphorketobetaïn C₂₉H₂₉O₂P = (CH₃.C₆H₄)₃P < $\begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \end{matrix} \right\rangle \text{C} < \begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{OH} \end{matrix} \right\rangle$.

B. Aus dem Chlorid (s. u.) in alkoholischer Lösung durch Fällen mit Natronlauge oder Sodälösung (M., A. 315, 90). — Nadeln. Schmelzp.: 177°. Liefert bei der Oxydation seiner Salze mittels KMnO₄ in essigsaurer Lösung Kohlensäure, Benzoesäure und Tritolylphosphin (S. 1178). — Chlorid C₂₉H₂₈OClP = (C₇H₇)₃P < $\begin{matrix} \text{Cl} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{C} \end{matrix} \right\rangle \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. B. Beim Erhitzen (1 Std.) molekularer Mengen Tritolylphosphin und 1²-Chloracetophenon (Spl. Bd. III, S. 91—92) im Einschmelzrohr auf 88° (M., A. 315, 90). Schmelzp.: 226°. — (C₂₉H₂₈OClP)₂PtCl₄. Gelbrothe Nadeln. Schmelzp.: 240°. — (C₂₉H₂₈OClP)AuCl₃. Citronengelbe Nadeln. Schmelzp.: 156°. — Bromid C₂₉H₂₈OBrP. Schmelzp.: 248°. — Jodid C₂₉H₂₈OJP. Schmelzp.: 236°.

5. *Xylolverbindungen (S. 1675—1677).

Trixylylphosphin C₂₄H₂₇P = [(CH₃)₂C₆H₃]₃P. a) m-Xylolverbindung (CH₃:CH₃:P = 1:3:4). B. Aus 20 g PCl₃ und 80,5 g 4-Brom-m-Xylol (Spl. Bd. II, S. 33), die im vierfachen Volumen wasserfreien Benzols gelöst sind, bei allmählicher Zugabe von 40 g fein zerschnittenen Natriums (MICHAELIS, A. 315, 98). — Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 154°. Leicht löslich in Aether und Petroleumäther, schwer in kaltem Alkohol, löslich in conc. Salzsäure und Schwefelsäure. — C₂₄H₂₇P.HgCl₂. Weisser Niederschlag. Zersetzt sich bei 270°, ohne zu schmelzen.

b) p-Xylolverbindung (CH₃:CH₃:P = 1:4:2). B. Aus PCl₃ und 2-Brom-p-Xylol (Hptw. Bd. II, S. 65) in Benzol bei Gegenwart von Natrium (M., A. 315, 99). — Nadelchen. Schmelzp.: 155°. — C₂₄H₂₇P.HgCl₂. Schmelzp.: 256°.

Tri-p-xylolphosphinoxid C₂₄H₂₇OP = (C₈H₉)₃PO. Schmelzp.: 173° (M., A. 315, 100).

Trixylylphosphinsulfid C₂₄H₂₇SP = (C₈H₉)₃PS. a) m-Xylolverbindung (CH₃:CH₃:P = 1:3:4). Prismen. Schmelzp.: 167° (M., A. 315, 99).

b) p-Xylolverbindung (CH:CH₃:P = 1:4:2). Schmelzp.: 170° (M., A. 315, 100).

Trixylyl-methyl-phosphoniumjodid C₂₅H₃₀JP = [C₈H₉(CH₃)₂]₃P(CH₃)J. a) m-Xylolverbindung (CH₃:CH₃:P = 1:3:4). Schmelzp.: 230,5° (M., A. 315, 99).

b) p-Xylolverbindung (CH₃:CH₃:P = 1:4:2). Schmelzp.: 169° (M., A. 315, 100).

Tri-m-xylol-äthyl-phosphoniumplatinchlorid 2[C₈H₉(CH₃)₂]₃P(C₂H₅)Cl + PtCl₄. Schmelzp.: 252° (M., A. 315, 99).

Trixylyl-äthyl-phosphoniumjodid $C_{26}H_{32}JP = [C_6H_5(CH_2)_2]_3P(C_2H_5)J$. a) m-Xylyl-
verbindung ($CH_3:CH_2:P = 1:3:4$). Schmelzp.: 225° (M., A. 315, 99).

b) p-Xylylverbindung ($CH_3:CH_2:P = 1:4:2$). Schmelzp.: 220° (M., A. 315, 100).

o-Xylylen-Bistriäthylphosphoniumhydroxyd $C_{20}H_{40}O_2P_2 = C_6H_4[CH_2.P(C_2H_5)_2.OH]_2$. B. Das Bromid (s. u.) entsteht durch Kochen von o-Xylylenbromid (Spl. Bd. II, S. 32) mit Triäthylphosphin (Spl. Bd. I, S. 850) in Chloroform (PARTHEIL, GRONOVER, B. 33, 606). — Platinsalz des Chlorids $C_{20}H_{38}Cl_2P_2.PtCl_4$. Bräunt sich bei 200° , schmilzt unscharf bei $235-236^\circ$. — Goldsalz des Chlorids $C_{20}H_{38}Cl_2P_2.2AuCl_3$. Goldgelbe Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 163° . — Bromid $C_{20}H_{38}Br_2P_2$. Krystalle (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: $250-250,5^\circ$. Leicht löslich in Chloroform und kaltem Wasser, unlöslich in Aether. — Jodid $C_{20}H_{38}I_2P_2 + 2HJ$. Reguläre Krystalle. Schmelzp.: 247° (unscharf).

6a. Derivate des p-Methyläthylbenzols.

Triphenyl-p-Tolylphosphorketotebain $C_{27}H_{26}O_2P = (C_6H_5)_3P < \begin{matrix} CH_2 \\ O \end{matrix} > C < \begin{matrix} C_6H_4.CH_3 \\ OH \end{matrix} >$.

B. Durch Einwirkung von ätzenden oder kohlen sauren Alkalien auf Triphenyl-p-Tolacyl-Phosphoniumsalze (s. u.) (MICHAELIS, KÖHLER, B. 32, 1572). — Nadeln. Schmelzp.: 181° . Wird von Säuren zu Triphenyl-p-Tolacylphosphoniumsalzen gelöst. — Chlorid, Triphenyl-p-Tolacyl-Phosphoniumchlorid $C_{27}H_{24}OCIP = (C_6H_5)_3(CH_2.C_6H_4.CO.CH_2)PCl$. B. Durch Erwärmen von Triphenylphosphin (S. 1176) mit Chlormethyl-p-Tolylketon (Spl. Bd. III, S. 116—117) (M., K., B. 32, 1571). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 231° . Wird von ätzenden und kohlen sauren Alkalien in Triphenyl-p-Tolylphosphorketotebain umgewandelt. — $(C_{27}H_{24}OCIP)_2PtCl_4$. Gelbrothe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schmelzp.: 211° (unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser. — Bromid $C_{27}H_{24}OBrP$. Krystalle. Schmelzp.: 261° . — Jodid $C_{27}H_{24}OJP$. Krystalle. Schmelzp.: 265° . — Nitrat $C_{27}H_{24}OP.NO_3$. Krystalle. Schmelzp.: $183-184^\circ$. Schwer löslich.

7. *Derivate des 1,2,4-Trimethylbenzols (S. 1677—1679).

S. 1678, Z. 9 v. o. statt „Dickflüssig“ lies: „Schmelzp.: 59° “.

Triphenyldocumylphosphin $C_{27}H_{33}P = [C_6H_2(CH_3)_3]_3P^5$. B. Aus s-Brompseudo-cumol (Hptw. Bd. II, S. 67, Z. 18 v. o.) und PCl_3 in Aether mittels Natriums (MICHAELIS, A. 315, 100). — Nadeln (aus Chloroform + Petroleumäther). Schmelzp.: $216-217^\circ$. Schwer löslich in Aether, leichter in Benzol, CS_2 und Chloroform.

Triphenyldocumylphosphindibromid $C_{27}H_{33}Br_2P = (C_6H_{11})_3PBr_2$. Krystalle (aus Alkohol) (M., A. 315, 101).

Triphenyldocumylphosphinoxyd $C_{27}H_{33}OP = (C_6H_{11})_3PO$. Prismen (aus Alkohol). Schmelzp.: 222° (M., A. 315, 101).

Triphenyldocumylphosphinsulfid $C_{27}H_{33}SP = (C_6H_{11})_3PS$. Hexaëder (aus Alkohol). Schmelzp.: 192° (M., A. 315, 102).

Triphenyldocumylmethylphosphoniumjodid $C_{28}H_{38}JP = (C_6H_{11})_3P(CH_3)J$. Blättchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 291° (M., A. 315, 102).

Phenylpseudo-cumylchlorphosphin $C_{15}H_{16}CIP = (CH_3)_3C_6H_2.P(C_6H_5)Cl$. Kp: 356° , Kp_{10} : 208° (MICHAELIS, A. 315, 72).

Phenylpseudo-cumyltrichlorphosphin $C_{15}H_{16}Cl_3P = (CH_3)_3C_6H_2.P(C_6H_5)Cl_3$. Hellgelbe Krystalle (M., A. 315, 73).

Phenylpseudo-cumylphosphinsäure $C_{15}H_{17}O_2P = (CH_3)_3C_6H_2.P(C_6H_5)O.OH$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 181° (M., A. 315, 73). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether, schwer in heissem, fast unlöslich in kaltem Wasser. — Kobaltsalz. Enthält 1 Mol. Krystallwasser. Schwer löslich in feuchtem Aether. — Kupfersalz. Enthält 1 Mol. Krystallwasser. Leicht löslich in feuchtem Aether. — Phenylhydrazinsalz $C_6H_5N_2.C_{15}H_{17}O_2P$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: $140,5^\circ$.

Phenylpseudo-cumylchlorphosphin $C_{15}H_{16}OCIP = (CH_3)_3C_6H_2.P(C_6H_5)OCl$. Flüssig. Kp_{10} : $210-215^\circ$ (M., A. 315, 73).

Trinitro-Phenylpseudo-cumylphosphinsäure $C_{15}H_{14}O_8N_3P = [(CH_3)_3C_6(NO_2)_3].P(C_6H_4.NO_2)O.OH$. Gelbe Prismen. Schmelzp.: $197-198^\circ$ (M., A. 315, 74). Nicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Aether.

Äthyl-phenyl-pseudo-cumylphosphin $C_{17}H_{21}P = (CH_3)_3C_6H_2.P(C_2H_5)(C_6H_5)$. Flüssig. Kp: 352° , Kp_{10} : $225-230^\circ$ (M., A. 315, 74). — $C_{17}H_{21}P.HgCl_2$. Farblose Krystalle (aus Eisessig). — $(C_{17}H_{21}P)_2.H_2PtCl_6$. Rothgelbe Prismen.

Methyl-äthyl-phenylpseudocumylphosphoniumjodid $C_{18}H_{23}JP = (CH_3)_3C_6H_2.P(CH_3)(C_2H_5)(C_6H_5)J$. Dickes, schwach gelb gefärbtes, zähes Oel (M., A. 315, 75). — Chlorplatindoppelsalz. Krystalle. Schmelzp.: 186°.

8. *Derivate des 1,3,5-Trimethylbenzols (S. 1679—1680).

Trimesitylphosphin $C_{27}H_{35}P = [C_6H_2(CH_3)_3]_3P$. B. Aus (30 g) Bromesitylen (Spl. Bd. II, S. 33), (7 g) Phosphortrichlorid und (15—20 g) fein zerschnittenem Natrium in Benzol beim Erhitzen (8 Tage) bis zum Sieden des Lösungsmittels (MICHAELIS, A. 315, 102). — Weisses krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 205—206°. — $C_{27}H_{33}P.HgCl_2$. Weisses Niederschlag.

Trimesitylmethylphosphoniumjodid $C_{23}H_{30}JP = (C_6H_{11})_3P(CH_3)J$. Gelbes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 269°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser (M., A. 315, 103).

10a. Derivate des Biphenyls.

Biphenylchlorphosphin, Biphenylchlorphosphin $C_{12}H_9Cl_2P = C_6H_5.C_6H_4.PCl_2$. B. Aus (60 g) reinem trockenem Diphenyl (Spl. Bd. II, S. 108) beim Erhitzen (36 Std.) mit (50 g) PCl_3 und (5 g) reinem sublimirtem $AlCl_3$ (MICHAELIS, A. 315, 51). — Schwach gelb gefärbte, dickölige, unter 0° krystallinisch erstarrende Flüssigkeit. Schmelzp.: ca. 5°. Kp_{10} : Zwischen 200 und 220°. D^{14} : 1,3098.

Biphenylphosphinige Säure $C_{12}H_{11}O_2P = C_6H_5.C_6H_4.P(OH)_2$. B. Aus Biphenylchlorphosphin (s. o.) durch Zersetzung mit Wasser (M., A. 315, 54). — Weisses mikrokristallinisches Pulver. Schwer löslich in Alkohol.

10b. Derivate des Diphenylmethans.

Diphenylmethanphosphin $C_{13}H_{13}P = C_6H_5.CH_2.C_6H_4.PH_2$. B. Durch trockene Destillation der diphenylmethanphosphinigen Säure (s. u.) (MICHAELIS, A. 315, 46). — Schmelzp.: 46°. Kp_{20} : 184°. — Hydrojodid. Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 134°. Wird durch Wasser zersetzt.

Diphenylmethanchlorphosphin $C_{13}H_{11}Cl_2P = C_6H_5.CH_2.C_6H_4.PCl_2$. B. Aus Diphenylmethan (40 g) (Spl. Bd. II, S. 109) und PCl_3 (65 g) bei Gegenwart von sublimirtem $AlCl_3$ (5 g) (M., A. 315, 43). — Farblose, dickliche, bei —18° noch nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp_{20} : 221°. D^{17} : 1,182. — Liefert mit Chlor ein bei 80° schmelzendes Tetrachlorphosphin.

Diphenylmethanphosphinige Säure $C_{13}H_{13}O_2P = C_6H_5.CH_2.C_6H_4.P(OH)_2$. B. Aus Diphenylmethanchlorphosphin (s. o.) durch Zersetzung mit Wasser (M., A. 315, 44). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 84°. Sehr wenig löslich, selbst in heissem Wasser. — Natriumsalz. Weisses Niederschlag. Fällt aus der alkoholischen Lösung der Säure auf Zusatz überschüssiger Natronlauge. — Baryumsalz. Enthält 3 Mol. Krystallwasser. — Phenylhydrazinsalz. Schmelzp.: 171°.

Diphenylmethanphosphinsäure $C_{13}H_{13}O_3P = C_6H_5.CH_2.C_6H_4.PO(OH)_2$. B. Aus Diphenylmethantetrachlorphosphin (vgl. oben) durch Zersetzung mit Wasser (M., A. 315, 45). — Nadeln. Schmelzp.: 196°. Schwer löslich in kaltem, leichter in heissem Wasser, leicht in Alkohol. Zerfällt beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt in Diphenylmethan (Spl. Bd. II, S. 109) und Metaphosphorsäure. Liefert bei der Oxydation Benzophenonphosphinsäure (s. u.). — $Ba(C_{13}H_{12}O_3P)_2 + H_2O$. — Kobaltsalz. Enthält 4 Mol. Krystallwasser. — Phenylhydrazinsalz. Schmelzp.: 187°.

Diphenylmethanoxychlorphosphin $C_{13}H_{11}OCl_2P = C_6H_5.CH_2.C_6H_4.POCl_2$. Flüssig. Kp_{20} : 261°. D : 1,207 (M., A. 315, 44).

Phosphindiphenylmethan $C_{13}H_{11}O_2P = C_6H_5.CH_2.C_6H_4.PO_2$. B. Aus Diphenylmethanphosphinsäure (s. o.) und Diphenylmethanoxychlorphosphin (s. o.) (M., A. 315, 45). — Schneeweisses Krystallpulver (aus heissem Benzol oder Chloroform). Schmelzpunkt: 169°. Nimmt nur sehr langsam Wasser auf unter Bildung von Diphenylmethanphosphinsäure.

Diphenyldichlormethanoxychlorphosphin $C_{13}H_9OCl_4P = C_6H_5.CCl_2.C_6H_4.POCl_2$. B. Aus Benzophenonphosphinsäure (s. u.) und PCl_5 bei gewöhnlicher Temperatur (M., A. 315, 49). — Weisses Krystallmasse. Schmelzp.: 64°. Kp_{15} : 258°. Leicht löslich in Aether. Zersetzt sich an der Luft oder mit kaltem Wasser allmählich zu Benzophenonphosphinsäure und HCl.

Benzophenonphosphinsäure $C_{13}H_{11}O_4P = C_6H_5.CO.C_6H_4.PO(OH)_2$. B. Aus Diphenylmethanphosphinsäure (s. o.) durch Oxydation mittels $KMnO_4$ (M., A. 315, 46). — Weisses Blättchen. Schmelzp.: 204°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, fast

unlöslich in Wasser. Zerfällt beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt in Benzophenon und Metaphosphorsäure. — $\text{Ag}_2\text{C}_{18}\text{H}_9\text{O}_4\text{P}$. Weisser käsiger Niederschlag.

Oxim des Benzophenonphosphinsäureäthylesters $\text{C}_{17}\text{H}_{20}\text{O}_4\text{NP} = \text{C}_6\text{H}_5\text{C}(\text{NOH})\text{C}_6\text{H}_4\text{PO}(\text{O.C}_2\text{H}_5)_2$. Farblose Krystalle (aus heissem absoluten Alkohol) (M., A. 315, 48).

Benzophenonphosphinsäurephenylhydrazon $\text{C}_{15}\text{H}_{17}\text{O}_3\text{N}_2\text{P} = \text{C}_6\text{H}_5\text{C}(\text{N.NH.C}_6\text{H}_5)\text{C}_6\text{H}_4\text{PO}(\text{OH})_2$. B. Aus Benzophenonphosphinsäure (S. 1183—1184) und essigsäurem Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung (M., A. 315, 47). — Weisse Blättchen (aus heissem Wasser oder verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 124° . Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und heissem Wasser.

10c. Derivate des Bibenzyls.

Bibenzylphosphin $\text{C}_{14}\text{H}_{16}\text{P} = \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{PH}_2$. Schmelzpt.: 75° . Kp_{45} : 190° (MICHAELIS, A. 315, 51).

Bibenzylchlorphosphin $\text{C}_{14}\text{H}_{13}\text{Cl}_2\text{P} = \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{PCl}_2$. B. Aus Bibenzyl (Spl. Bd. II, S. 112) und PCl_3 bei Gegenwart von AlCl_3 (M., A. 315, 49). — Schwach gelb gefärbte Flüssigkeit, die bei starkem Abkühlen erstarrt und dann bei 2° schmilzt. Kp_{60} : 250° . — Gibt ein bei 65° schmelzendes Tetrachlorid.

Bibenzylphosphinige Säure $\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{P} = \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{P}(\text{OH})_2$. Blättchen (aus heissem verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: $156\text{--}157^\circ$ (M., A. 315, 50). Schwer löslich in Wasser und Aether, leicht in Alkohol.

Bibenzylphosphinsäure $\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{O}_3\text{P} = \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{PO}(\text{OH})_2$. B. Aus Bibenzylchlorphosphin (s. u.) durch Zersetzung mit Wasser oder aus bibenzylphosphiniger Säure (s. o.) durch Oxydation mittels KMnO_4 (M., A. 315, 51). — Blättchen. Schmelzpt.: 256° . Zerfällt beim Erhitzen in Bibenzyl (Spl. Bd. II, S. 112) und Metaphosphorsäure, bei der Oxydation in Benzoësäure und p-Benzophosphinsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1672).

Bibenzylchlorphosphin $\text{C}_{14}\text{H}_{13}\text{OCl}_2\text{P} = \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{POCl}_2$. Schmelzpunkt: 75° (M., A. 315, 50).

10d. Derivate des Dibenzylmethans.

Dibenzylmethanphosphinsäure $\text{C}_{15}\text{H}_{17}\text{O}_3\text{P} = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.PO}(\text{OH})_2$. B. Aus Dibenzylketon (Spl. Bd. III, S. 170), Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor bei 6-stdg. Erhitzen auf 180° (MICHAELIS, FLEMMING, B. 34, 1292; vgl. GRÄBE, B. 7, 1627). — Dicke Nadeln (aus Wasser). Schmelzpt.: 142° . Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in kaltem Wasser. Liefert bei der trockenen Destillation Dibenzylmethan (Hptw. Bd. II, S. 238) neben wenig Toluol. Beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohre wird keine Phosphorsäure abgespalten. — $\text{Ag}_2\text{C}_{15}\text{H}_{16}\text{O}_3\text{P}$. Weisser Niederschlag. — Anilinsalz $\text{C}_6\text{H}_7\text{N.C}_{15}\text{H}_{17}\text{O}_3\text{P}$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 126° . — Phenylhydrazinsalz $\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\text{C}_{15}\text{H}_{17}\text{O}_3\text{P}$. Nadeln. Schmelzpt.: $148\text{--}149^\circ$.

Diäthylester $\text{C}_{16}\text{H}_{26}\text{O}_3\text{P} = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.PO}(\text{OC}_2\text{H}_5)_2$. B. Beim Auflösen des Dibenzylmethanoxylchlorphosphins (s. u.) in absolutem Alkohol oder durch Umsetzung desselben mit Natriumäthylat (M., FL., B. 34, 1296). — Dicke Flüssigkeit. Kp_{20} : 240° .

Diphenylester $\text{C}_{27}\text{H}_{25}\text{O}_3\text{P} = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.PO}(\text{OC}_6\text{H}_5)_2$. B. Durch Erhitzen des Dibenzylmethanoxylchlorphosphins (s. u.) mit Phenol auf 120° (M., FL., B. 34, 1296). — Prismen aus Alkohol. Schmelzpt.: 120° .

Chlorid, Dibenzylmethanoxylchlorphosphin $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{OPCl}_2 = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.POCl}_2$. B. Aus Dibenzylmethanphosphinsäure (s. o.) und Phosphorpentachlorid beim Erhitzen (M., FL., B. 34, 1294). — Farblose dickliche Flüssigkeit. Kp_{20} : 228° . D^{15} : 1,036.

Anhydrid, Phosphino-Dibenzyl-Methan $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{P} = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.PO}_2$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen der Säure (s. o.) und des Oxylchlorphosphins (s. o.) in Benzol (M., FL., B. 34, 1295). — Tafelförmige Krystalle. Schmelzpt.: 151° .

Monamid $\text{C}_{16}\text{H}_{16}\text{O}_2\text{NP} = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.PO}(\text{OH})(\text{NH}_2)$. B. Aus dem Chlorid (s. o.) mit conc. Ammoniakflüssigkeit (M., FL., B. 34, 1295). — Blättchen. Sintert bei 230° . Schmelzpt.: 244° .

Dianilid $\text{C}_{27}\text{H}_{27}\text{ON}_2\text{P} = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.PO}(\text{NH.C}_6\text{H}_5)_2$. B. Beim Erhitzen des Chlorids (s. o.) mit Anilin (M., FL., B. 34, 1295). — Nadeln. Schmelzpt.: 196° . Leicht löslich in Alkohol, heissem Benzol und Chloroform.

Bisphenylhydrazid $\text{C}_{27}\text{H}_{29}\text{ON}_4\text{P} = (\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)_2\text{CH.PO}(\text{NH.NH.C}_6\text{H}_5)_2$. B. Aus dem Chlorid (s. o.) und Phenylhydrazin in ätherischer Lösung (M., FL., B. 34, 1295). — Weisse Nadeln aus Alkohol. Schmelzpt.: 164° .

11a. Derivate des Methylenamphers $\text{C}_6\text{H}_{14} \begin{matrix} \text{C:CH}_2 \\ \text{CO} \end{matrix}$.

Phosphinsäure aus Oxymethylenampher $\text{C}_{11}\text{H}_{17}\text{O}_4\text{P} = \text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O:CH.PO}(\text{OH})_2$. B. Entsteht aus Oxymethylenampher (Spl. Bd. III, S. 87) neben dem Chlorid $\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{OCl}$

(Hptw. Bd. III, S. 115) durch Einwirkung von PCl_3 und Eintragen des Products in Wasser (CLAISEN, A. 281, 363; MICHAELIS, FLEMMING, B. 34, 1298). — Nadelchen (aus Benzol). Schmelzpt.: 113—115°. Löslich in heissem Wasser, Alkohol und siedendem Benzol, fast gar nicht in Ligroin. Enthält lufttrocken $\frac{1}{2}$ Mol. Wasser, das bei 110° entweicht. Beständig beim Eindampfen mit conc. Salzsäure. — Ammoniumsalz $\text{C}_{11}\text{H}_{20}\text{O}_4\text{NP}$. Weisse Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $\text{Pb.C}_{11}\text{H}_{16}\text{O}_4\text{P}$. Weisses krystallinisches Pulver. — Anilinsalz $\text{C}_{17}\text{H}_{24}\text{O}_4\text{NP}$. Krystalle aus Alkohol. Schmelzpt.: 195—196°.

Diäthylester $\text{C}_{15}\text{H}_{25}\text{O}_4\text{P} = \text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}:\text{CH}.\text{PO}(\text{O.C}_2\text{H}_5)_2$. B. Aus dem Chlorid (s. u.) und Natriumäthylat in ätherisch-alkoholischer Lösung (M., FL., B. 34, 1299). — Dickliche Flüssigkeit. Kp_{20} : 195—205°. Wird von Wasser zersetzt.

Chlorid $\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{O}_2\text{Cl}_2\text{P} = \text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}:\text{CH}.\text{POCl}_2$. B. Aus der Phosphinsäure (S. 1184 bis 1185) und Phosphorpentachlorid beim Erhitzen (M., FL., B. 34, 1299). — Tafelförmige Krystalle. Schmelzpt.: 51°. An feuchter Luft leicht zersetzlich.

Dianilid $\text{C}_{23}\text{H}_{27}\text{O}_2\text{N}_2\text{P} = \text{C}_{10}\text{H}_4\text{O}:\text{CH}.\text{PO}(\text{NH.C}_6\text{H}_5)_2$. B. Aus dem Chlorid (s. o.) und Anilin in ätherischer Lösung (M., FL., B. 34, 1299). — Gelbe Nadeln. Schmelzpunkt: 227—228°.

Di-p-phenetidid $\text{C}_{27}\text{H}_{35}\text{O}_4\text{N}_2\text{P} = \text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}:\text{CH}.\text{PO}(\text{NH.C}_6\text{H}_4.\text{O.C}_2\text{H}_5)_2$. Gelbe Nadeln. Schmelzpt.: 137° (M., FL., B. 34, 1299).

Di-p-Toluidid $\text{C}_{25}\text{H}_{31}\text{O}_2\text{N}_2\text{P} = \text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}:\text{CH}.\text{PO}(\text{NH.C}_6\text{H}_4.\text{CH}_3)_2$. Schmelzpt.: 210° (M., FL., B. 34, 1299).

14. *Derivate des Piperidins (S. 1682).

Chlorphenyldipiperidin-N-Phosphin $\text{C}_{16}\text{H}_{24}\text{N}_3\text{ClP} = \text{ClC}_6\text{H}_4(\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N})_2\text{P}$. B. Aus p-Chlorphosphorylchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1648) und Piperidin (MICHAELIS, RÖBER, B. 31, 1047). — Schmelzpt.: 95°.

Methoxyphenyldipiperidin-N-Phosphin $\text{C}_{17}\text{H}_{27}\text{ON}_2\text{P} = \text{CH}_3\text{O.C}_6\text{H}_4(\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N})_2\text{P}$. B. Aus p-Anisylchlorphosphin (Hptw. Bd. IV, S. 1649) und Piperidin (M., R., B. 31, 1047). — Schmelzpt.: 69°.

Aethoxyphenyldipiperidin-N-Phosphin $\text{C}_{18}\text{H}_{29}\text{ON}_2\text{P} = \text{C}_2\text{H}_5\text{O.C}_6\text{H}_4(\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N})_2\text{P}$. B. Aus p-Phenethylchlorphosphin (Hptw. Bd. IV, S. 1649) und Piperidin (M., R., B. 31, 1047). — Schmelzpt.: 84°.

Aethylphenyldipiperidinphosphoniumjodid $\text{C}_{18}\text{H}_{30}\text{N}_2\text{JP} = (\text{C}_2\text{H}_5)(\text{C}_6\text{H}_5)(\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N})_2\text{PJ}$. B. Durch gelindes Erwärmen von Phenyldipiperidin-N-Phosphin (Hptw. Bd. IV, S. 1682) mit $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$ (M., SCHLÜTER, B. 31, 1044). — Nadeln aus Wasser. Schmelzpt.: 174°. Ziemlich löslich in Wasser.

15. *Derivate des Tetrahydrochinolins (S. 1682—1683).

S. 1683, Z. 2 v. o. statt: „Aus p-Tolyltetrahydrochinolin“ lies: „Aus Tetrahydrochinolin“.

Die Artikel *Tetrahydrochinolin-N-Phosphin (S. 1683, Z. 4—10 v. o.), *Jodmethylat (S. 1683, Z. 11 v. o.), *Oxyd (S. 1683, Z. 16 v. o.) und *Sulfid (S. 1683, Z. 19 v. o.) sind hier zu streichen; vgl. statt dessen S. 142, Z. 6 v. u. bis S. 143, Z. 18 v. o.

16. Derivat des 3-Methylpyrazols.

1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol-4-Phosphinsäure $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}_3\text{N}_2\text{ClP} = \text{C}_6\text{H}_5.\text{N} \begin{matrix} \diagup \text{N}=\text{C}.\text{CH}_3 \\ \diagdown \text{C}:\text{C}.\text{PO}(\text{OH})_2 \end{matrix}$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von Antipyrin (S. 324) mit POCl_3 auf 200° (neben 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol, S. 318) und darauffolgende Behandlung mit Wasser (MICHAELIS, PASTERNAK, B. 32, 2411). Durch Erhitzen von 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol oder dessen 2-Chlormethylat (S. 318) mit POCl_3 auf 200° und Zerlegen des entstandenen Oxychlorphosphins $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{N}_2\text{Cl}.\text{POCl}_2$ mit Wasser (M., P.). — Blättchen. Schmelzpt.: 191°. Schwer löslich in Aether und kaltem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und heissem Wasser. Wird durch Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 150° in 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol und Phosphorsäure gespalten. Zerfällt beim Erhitzen für sich in 1-Phenyl-3-Methyl-5-Chlorpyrazol und Metaphosphorsäure. — $\text{Ag}_2.\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_3\text{N}_2\text{ClP}$. Weisses amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Ammoniak.

XV. *Aromatische Arsenverbindungen (S. 1683—1694).

Primäre aromatische Chlorarsine R.AsCl_2 (R = aromatisches Radical) entstehen entweder durch Einwirkung von AsCl_3 auf aromatische Quecksilberverbindungen: $\text{HgR}_2 + 2\text{AsCl}_3 = \text{HgCl}_2 + 2\text{R.AsCl}_2$, oder (vortheilhafter) beim Erhitzen der tertiären

Arsine mit überschüssigem Arsentrichlorid im Einschmelzrohr auf 150—300°: $R_3As + 2AsCl_3 = 3R.AsCl_2$. Sie werden durch Wasser nur wenig angegriffen, durch Sodalösung dagegen in die Oxyde $RAsO$ übergeführt, aus denen durch conc. Halogenwasserstoffsäuren die entsprechenden Halogenarsine wiedergebildet werden. Beim Erhitzen der Oxyde mit phosphoriger Säure entstehen die den Azoverbindungen entsprechenden Arsenoverbindungen $RAs:AsR$. Durch directe Vereinigung der letzteren mit Schwefel, aber auch durch Einleiten von H_2S in die alkoholische Lösung der Oxyde oder Chloride erhält man die einfachen Sulfide $R.AsS$. Durch Einwirkung von Natriumalkoholat oder Phenolat auf die Chlorarsine entstehen Ester der aromatischen arsenigen Säuren.

Durch Addition von Chlor gehen die Chlorarsine $R.AsCl_2$ in Tetrachloride $R.AsCl_4$, die Oxyde $R.AsO$ in Oxychloride $R.AsOCl_2$ über. Bei Einwirkung von Wasser liefern die Tetrachloride die primären Arsinsäuren $R.AsO(OH)_2$, die man auch durch Einleiten von Chlor in die mit Wasser überschichteten Chlorarsine und Erwärmen bis zur erfolgten Lösung oder durch Zusatz von H_2O_2 zu einer Lösung des Chlorarsins in Eisessig erhalten kann. Beim Erhitzen geben sie unter Verlust von 1 Mol. H_2O die den Nitroverbindungen entsprechenden Arsinoverbindungen $R.AsO_2$. Sättigt man die Lösung der Arsinsäuren in Ammoniak mit H_2S , so werden Salze der Sulfarsinsäuren $R.As(SNH_4)_2$ gebildet. Diese werden durch HCl unter Bildung eines höheren Sulfids $R.AsS_2$, mitunter auch eines Sesquisulfids $R_2.As_2S_3$ zerlegt.

Die secundären Chlorarsine $R_2.AsCl$ entstehen (wenn auch nur in geringer Menge) beim Erhitzen der tertiären Arsine (s. u.) mit einer nicht zu grossen Menge von $AsCl_3$ oder beim Erhitzen der Dichloride der tertiären Arsine im luftverdünnten Raume: $(C_6H_5)_2AsCl_2 = (C_6H_5)_2AsCl + C_6H_5Cl$. Am vortheilhaftesten stellt man sie durch Erhitzen des primären Chlorarsins mit dem entsprechenden Quecksilberaryl dar. Von Wasser werden sie nicht, von wässrigem Alkali nur langsam angegriffen. Alkoholisches Alkali führt sie rasch in die entsprechenden Oxyde $R_4.As_2O$ über, die durch HCl leicht wieder in die Chlorarsine zurückverwandelt werden. Beim Erhitzen der alkoholischen Lösung eines Oxyds mit phosphoriger Säure entstehen dem Kakodyl analoge Verbindungen, z. B. $(C_6H_5)_2As.As(C_6H_5)_2$; beim Einleiten von H_2S dagegen Monosulfide. Mit Chlor verbinden sich die secundären Chlorarsine zu Trichloriden $R_2.AsCl_3$, die durch Wasser in die secundären Säuren $R_2.AsO(OH)$ übergeführt werden.

Die tertiären aromatischen Arsine $R_3.As$ bilden sich bei der Einwirkung aromatischer Quecksilberverbindungen auf die primären Chlorarsine (s. o.) und werden leicht und fast quantitativ durch Einwirkung von Natrium auf eine ätherische Lösung von Arsen-trichlorid und Halogenaryl erhalten. Mit Chlor und Brom verbinden sie sich leicht zu krystallisirenden Dichloriden oder Dibromiden, die durch Alkohol meistens in Oxychloride oder Oxybromide $R_3.As(OH)Hg$ übergeführt werden. Durch Einwirkung von Alkali auf die Halogen- oder Oxyhalogen-Derivate entstehen die Hydroxyde oder Oxyde der Arsine. Die Sulfide $R_3.AsS$ werden entweder durch Erhitzen der Componenten in CS_2 -Lösung oder der Arsine mit alkoholischem Mehrfach-Schwefelammonium oder durch Einleiten von H_2S in die alkoholische Lösung der Oxyde erhalten. Die tertiären Arsine vereinigen sich ferner mit Alkyljodiden zu Arsoniumverbindungen. Die Arsoniumhydroxyde, wie $(C_6H_5)_3As(CH_3)OH$, können aus Wasser krystallisirt erhalten werden; beim Erhitzen (zum Theil schon beim Eindampfen der wässrigen Lösung auf dem Wasserbade) zerfallen sie in tertiären Arsin und den entsprechenden Alkohol. Diejenigen tertiären Arsine, welche in dem aromatischen Radical Seitenketten enthalten, geben bei der Oxydation Carbonsäuren der Arsinoxyde (MICHAELIS, A. 320, 271).

I. *Phenylverbindungen (S. 1683—1689).

Arsenodimethylanilin und Arsenodiäthylanilin s. *Hptw. Bd. IV, S. 1686, Z. 33 bis 20 v. u.*

Monophenylarsin $C_6H_7As = C_6H_5.AsH_2$. B. Durch Zutropfen von Salzsäure zu einem unter Aether befindlichen Gemisch von phenylarsinsaurem Natrium (vgl. S. 1187) und amalgamirtem Zinkstaub (PALMER, DEHN, B. 34, 3598). — Stark lichtbrechendes Oel. Kp_{70} : 93°. Kp_{760} : 148°. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Riecht phenylsinitrilartig, in stark verdünntem Zustand angenehm nach Hyacinthen. Oxydirt sich an der Luft zu einem gelben Körper, aus welchem Chloroform eine bei 195—208° schmelzende Verbindung (Arsenobenzol?, vgl. *Hptw. Bd. IV, S. 1683*) extrahirt. Wird von conc. Salpetersäure zu Phenylarsinsäure oxydirt.

*Phenylarsenchlorür, Phenylchlorarsin $C_6H_5.AsCl_2$ (S. 1684). *Darst.*: MICHAELIS, LÖSNER, B. 27, 264; vgl. MICHAELIS, A. 320, 285.

Phenylarsenige Säure $C_6H_7O_3As = C_6H_5.As(OH)_2$. In freiem Zustande nicht bekannt. Ihre Ester (S. 1187) entstehen durch Einwirkung von Natrium-

alkylen oder Natriumphenolaten auf das Phenylchlorarsin (S. 1186) (MICHAELIS, A. 320, 286).

Dimethylester $C_8H_{11}O_2As = C_6H_5.As(O.CH_3)_2$. Farblose, eigenthümlich riechende Flüssigkeit. Kp_{15} : 220° (nicht ganz unzersetzt). Kp_{15} : 116°. D^{20} : 1,343 (M., A. 320, 286). Wird durch Wasser oder Alkali in Phenylarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1684) und Methylalkohol zerlegt. Durch Einwirkung von Brom entstehen Phenylarsenoxybromid (Hptw. Bd. IV, S. 1685), Methylenbromid, Arsenbromür und Dibrombenzol.

Diäthylester $C_{10}H_{15}O_2As = C_6H_5.As(O.C_2H_5)_2$. Farblose, unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{15} : 122° (M., A. 320, 287). Wird durch Brom weitgehend verändert. Chlor erzeugt eine bei 95° schmelzende Verbindung (würfelförmige Krystalle).

Diphenylester $C_{13}H_{15}O_2As = C_6H_5.As(O.C_6H_5)_2$. B. Durch Einwirkung von Natriumphenolat auf Phenylchlorarsin (S. 1186) oder durch Erhitzen von Phenylchlorarsin mit Phenol auf 200° (M., A. 320, 287). — Farblose, nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp_{15} : 245°. D^{20} : 1,32. Wird leicht durch Feuchtigkeit in Phenylarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1684) und Phenol gespalten. Liefert bei Einwirkung von Chlor (bezw. Brom) Phenylarsentetrachlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1684) und Trichlorphenol (Spl. Bd. II, S. 370) (bezw. die entsprechenden gebromten Verbindungen).

Di-p-kresylester $C_{20}H_{19}O_2As = C_6H_5.As(O.C_6H_4.CH_3)_2$. Gelbliches Oel. Kp_{12} : 285°. D^{13} : 1,2989 (M., A. 320, 288).

Dibenzylester $C_{20}H_{19}O_2As = C_6H_5.As(O.CH_2.C_6H_5)_2$. Hellgelbes, wie Benzylalkohol riechendes Oel. Kp_{80} : 296°. D^{13} : 1,2853 (M., A. 320, 289).

Di-β-naphtylester $C_{26}H_{19}O_2As = C_6H_5.As(O.C_{10}H_7)_2$. Farblose Nadeln (aus Benzol + Petroleumäther). Schmelzp.: 113—114° (M., A. 320, 289).

Brenzkatechinester $C_{12}H_9O_2As = C_6H_4 \begin{array}{c} \diagup O \diagdown \\ \diagdown O \diagup \end{array} .As.C_6H_5$. B. Durch Einwirkung von Phenylchlorarsin (S. 1186) auf das Bleisalz des Brenzkatechins in Xylol (M., A. 320, 290). — Weisse strahlig-krySTALLISCHE Masse. Schmelzp.: 83°. Kp_{15} : 197—198°.

Phenylarsenimid $C_6H_8NAs = C_6H_5.As.NH$. B. Durch Einleiten von trockenem Ammoniak zu einer Lösung von Phenylchlorarsin (S. 1186) in wasserfreiem Benzol (M., A. 320, 291). — Weisse Krystallmasse. Schmilzt bei 270° (bei 265° bereits sintend). Leicht löslich in Benzol, schwer in Aether und absolutem Alkohol. Wird durch Wasser oder verdünnte Säuren sofort in Phenylarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1684) übergeführt.

Aminophenylarsensulfid, Dimethylaminophenylarsenoxyd und Diäthylaminophenylarsenoxyd s. Hptw. Bd. IV, S. 1686, Z. 11—28 v. o. und Z. 23—21 v. u.

***Phenylarsinsäure** $C_6H_7O_3As = C_6H_5.As.O(OH)_2$ (S. 1685). B. Durch Einwirkung von conc. Salpetersäure auf Monophenylarsin (S. 1186) (PALMER, DEHN, B. 34, 3599). — Wird von amalgamirtem Zinkstaub + Salzsäure zu Monophenylarsin reducirt. — $Ag_2.C_6H_5O_3As$. Täfelchen (M., A. 320, 293).

Dimethylester $C_8H_{11}O_3As = C_6H_5.As.O(O.CH_3)_2$. B. Aus phenylarsinsäurem Silber (s. o.) und der berechneten Mengen CH_3J in trockenem Aether (M., A. 320, 294). — Farblose, unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{66} : 188°. D^{23} : 1,3946. Zerfällt durch Wasser leicht in Phenylarsinsäure und Methylalkohol.

Diäthylester $C_{10}H_{15}O_3As = C_6H_5.As.O(O.C_2H_5)_2$. Kp_{15} : 168—170°. D^{15} : 1,318 (M., A. 320, 294). Wird durch Chlor in Phenylarsenoxychlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1685) und Chloral (Spl. Bd. I, S. 473) zerlegt.

Verbindung $C_8H_{11}O_3Cl_2As = C_6H_5.As(O.CH_3)_2Cl_2$. B. Aus Phenylarsenigsäure-dimethylester (s. o.) und Chlor (M., A. 320, 287). — Farblose Krystallmasse. Schmelzp.: 90°. Wird durch Feuchtigkeit oder auf Zusatz von Alkohol in Phenylarsinsäure (s. o.), Methylalkohol und Salzsäure zerlegt.

***Nitrophenylarsinsäure** $C_6H_6O_5NAs = C_6H_4(NO_2).As.O(OH)_2$ (S. 1685). B. Aus Phenylarsinsäure durch Einwirkung von Salpeter-Schwefelsäuregemisch (M., A. 320, 294).

Dimethylaminophenylarsinsäure $C_8H_{12}O_3NAs = (CH_3)_2N.C_6H_4.As.O(OH)_2$. B. Aus Dimethylanilinarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1686) beim Behandeln mit Wasser und rothem Quecksilberoxyd (M., A. 320, 295). — Fast farblose Nadeln (aus Wasser). Sublimirt beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

Arseno-p-Anisol $C_{14}H_{14}O_2As_2 = CH_3.O.C_6H_4.As.As.C_6H_4.O.CH_3$. B. Aus p-Methoxyphenylarsinsäure (S. 1188) beim Erhitzen mit etwa der zehnfachen Menge in wenig Wasser gelöster phosphoriger Säure auf 100° (M., A. 320, 299). — Gelbes, amorphes(?) Pulver. Schmelzp.: 200° (unter Zersetzung).

Arsenophenetol $C_{16}H_{15}O_2As_2 = C_2H_5.O.C_6H_4.As.As.C_6H_4.O.C_2H_5$. B. Aus Aethoxyphenylarsenoxyd (S. 1188) durch Einwirkung von phosphoriger Säure (M., A. 320, 300). — Gelbes, leicht harzig werdendes Pulver.

*p-Methoxyphenylchlorarsin, p-Anisylarsenchlorür $C_7H_7OCl_2As = CH_3.O.C_6H_4.AsCl_2$ (S. 1686). Erstarrt beim Abkühlen zu einer farblosen, bei 48° schmelzenden Krystallmasse. Kp_{30} : 160° (M., A. 320, 298).

p-Aethoxyphenylarsenchlorür $C_8H_9OCl_2As = C_2H_5.O.C_6H_4.AsCl_2$. B. Aus Triphenetylarzin (Hptw. Bd. IV, S. 1689) beim Erhitzen mit 8 Thln. $AsCl_3$ auf 220° (M., A. 320, 299). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{33} : 198° . Liefert mit Chlor ein festes Tetrachlorid.

Aethoxyphenylarsenoxyd $C_8H_9O_2As = C_2H_5.O.C_6H_4.AsO$. B. Aus p-Aethoxyphenylarsenchlorür (s. o.) beim Behandeln mit Natriumcarbonat (M., A. 320, 300). — Schmelzp.: 105° .

*p-Methoxyphenylarsinsäure, p-Anisylarsinsäure $C_7H_9O_4As = CH_3.O.C_6H_4.As.O(OH)_2$ (S. 1686). B. Auf Zusatz von Wasserstoffsuperoxyd zu einer Eisessiglösung des p-Methoxyphenylchlorarsins (s. o.) (M., A. 320, 299). — Weisse Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 203° .

p-Aethoxyphenylarsinsäure $C_8H_{11}O_4As = C_2H_5.O.C_6H_4.As.O(OH)_2$. B. Beim Einleiten von Chlorgas in mit Wasser überschichtetes p-Aethoxyphenylarsenchlorür (s. o.) (M., A. 320, 300). — Krystalle (aus Wasser). Schmelzp.: $209-210^\circ$. — Das Calcium-, Kupfer- und Silber-Salz sind unlöslich in Wasser.

Methyl-diäthylphenylarsoniumjodid $C_{11}H_{15}JAs = C_6H_5.As(C_2H_5)_2.CH_3J$. B. Durch Vereinigung von Diäthylphenylarsin (Hptw. Bd. IV, S. 1687) mit CH_3J in der Kälte (MICHAELIS, A. 320, 296). — Prismen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 122° .

Jodomethyl-Diäthyl-Phenylarsoniumjodid $C_{11}H_{17}J_2As = C_6H_5.As(C_2H_5)_2(CH_3J).J$. B. Durch Vereinigung von Diäthylphenylarsin (Hptw. Bd. IV, S. 1687) mit Methyljodid bei Wasserbadwärme (M., A. 320, 297). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 173° . Schwer löslich in heissem Alkohol, Aceton und Wasser, leichter in Methylalkohol.

Triäthylphenylarsoniumjodidchlorid $C_{12}H_{20}Cl_2JAs = C_6H_5.As(C_2H_5)_3.JCl$. B. Durch Einleiten von Chlorgas in eine Eisessiglösung von Triäthylphenylarsoniumjodid (Hptw. Bd. IV, S. 1687) (M., A. 320, 296). — Dunkelgelbe Krystalle. Schmelzp.: 79° .

Salzsaures Diäthylphenylarsenbetaïn $C_{12}H_{18}O_2ClAs = C_6H_5.As(C_2H_5)_2Cl.CH_2.CO_2H$. B. Aus gleichen Gewichtsmengen Diäthylphenylarsin (Hptw. Bd. IV, S. 1687) und Chlor-essigsäure bei Wasserbadtemperatur (MICHAELIS, A. 320, 297). — Weisse Nadeln (aus absolutem Alkohol + wasserfreiem Aether). Schmelzp.: 135° . Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. $(C_{12}H_{18}O_2ClAs)_2PtCl_4$. Rothe Krystalle. Schmelzp.: 161° . — Der Aethyl-ester bildet ein Platindoppelchlorid vom Schmelzp.: 125° und ein Pikrat vom Schmelzp.: 90° .

*Phenylkakodyl, Tetraphenyl-diarsin $C_{24}H_{20}As_2 = (C_6H_5)_2As.As(C_6H_5)_2$ (S. 1687). B. Beim Erhitzen von Diphenylarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1687) oder Diphenylarsinsäure (S. 1189) in alkoholischer Lösung mit phosphoriger Säure (MICHAELIS, A. 321, 148). — Krystallinische Masse. Schmelzp.: 135° . Entzündet sich leicht an der Luft und geht in CO_2 -haltiger Atmosphäre in Diphenylarsenoxyd über.

Tetranitrotetraphenyl-diarsin $C_{24}H_{16}O_6N_4As_2 = (O_2N.C_6H_4)_2As.As(C_6H_4.NO_2)_2$. B. Beim Erhitzen von Dinitrodiphenylarsinsäure (S. 1189) mit phosphoriger Säure in Eisessiglösung (M., A. 321, 149). — Schmelzp.: 200° . Verpufft bei höherer Temperatur. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Verbindet sich leicht mit Chlor, Brom und Schwefel. Wird durch phosphorige Säure zum Tetraaminotetraphenyl-diarsin (s. u.) reducirt.

Tetraaminotetraphenyl-diarsin $C_{24}H_{24}N_4As_2 = (H_2N.C_6H_4)_2As.As(C_6H_4.NH_2)_2$. B. Durch Einwirkung von phosphoriger Säure auf Dinitrodiphenylarsinsäure (S. 1189) bezw. Tetranitrotetraphenyl-diarsin (s. o.) in Eisessiglösung (M., A. 321, 150). — Weisse, sich rasch grau färbende Flocken, die sich beim Umkrystallisiren zersetzen.

Tetraacetyl-derivat $C_{32}H_{32}O_4N_4As_2 = (CH_3.CO.NH.C_6H_4)_2As.As(C_6H_4.NH.CO.CH_3)_2$. Weisses Pulver (aus Eisessig + Wasser). Schmelzp.: 162° (unscharf) (M., A. 321, 150).

*Diphenylarsenchlorür, Diphenylchlorarsin $C_{12}H_{10}ClAs = (C_6H_5)_2AsCl$ (S. 1687). B. Aus dem Dichlorid des Triphenylarsins (S. 1190) durch Destillation bei 13—14 mm Druck (MICHAELIS, A. 321, 142). — Darst.: M., A. 321, 141.

Dinitrodiphenylchlorarsin $C_{12}H_8O_4N_2ClAs = (O_2N.C_6H_4)_2AsCl$. B. Man leitet Chlor zu einer Suspension von Tetranitrotetraphenyl-diarsin (s. o.) in Benzol und zersetzt das gebildete Trichlorid $(O_2N.C_6H_4)_2AsCl_3$ durch Eintragen von Tetranitrotetraphenyl-diarsin (M., A. 321, 142). — Schwach gelbliche Nadelchen. Schmelzp.: 112° . Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Aether.

Dinitrodiphenylbromarsin $C_{12}H_8O_4N_2BrAs = (O_2N.C_6H_4)_2AsBr$. B. Analog dem entsprechenden Chlorarsins (s. o.) (M., A. 321, 143). — Wasserhelle Blättchen. Schmelzpunkt: 93° .

Diphenylarsenigsäurephenolester, Diphenyl-phenoxyarsin $C_{18}H_{15}OAs = (C_6H_5)_2As.O.C_6H_5$. *B.* Aus Diphenylchlorarsin (S. 1188) und Natriumphenolat in Xylol (MICHAELIS, *A.* 321, 143). — Farblose, beim Abkühlen nicht erstarrende Flüssigkeit. $K_{p_{15}}$: 230—231°. D^{11} : 1,3113. Wird durch Wasser bei 100° in Phenol und Diphenylarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1687) gespalten. Addirt Halogen.

Dinitrodiphenylarsenige Säure $C_{12}H_9O_5N_2As = (O_2N.C_6H_4)_2As.OH$. *B.* Aus Dinitrodiphenylchlorarsin (S. 1188) beim Kochen mit Wasser oder durch Einwirkung von Alkalien (M., *A.* 321, 145). — Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 149° (Braunfärbung). Reducirt Silbernitrat. Die Salze sind sehr unbeständig.

*Diphenylarsinsäure $C_{12}H_{11}O_2As = (C_6H_5)_2AsO.OH$ (S. 1687). — Nitrat $C_{12}H_{10}O_2As.NO_3$. *B.* Beim Eintragen in ein gut gekühltes Gemisch aus rauchender Salpetersäure und conc. Schwefelsäure (M., *A.* 321, 150). Nadelchen (aus Eisessig). Schmelzp.: 125°. Unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln ausser Eisessig. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Diphenylarsinsäure und HNO_3 .

S. 1687, *Z.* 10 v. u. statt: „*B.* 201“ lies: „*A.* 201“.

Diphenylphenoxyarsinchlorid $C_{18}H_{15}OCl_2As = (C_6H_5)_2As(O.C_6H_5)Cl_2$. *B.* Durch Einwirkung von Chlor auf eine Lösung des Diphenyl-Phenoxyarsins (s. o.) in Petroleumäther (M., *A.* 321, 144). — Nadeln. Schmelzp.: 121—122°. Zersetzt sich an der Luft oder mit Wasser in Diphenylarsinsäure (s. o.), Phenol und HCl.

Diphenylphenoxyarsinbromid $C_{18}H_{15}OBr_2As = (C_6H_5)_2As(O.C_6H_5)Br_2$. Gelbrothe Krystalle. Schmelzp.: 100° (M., *A.* 321, 145).

Dinitrodiphenylarsinsäure $C_{12}H_9O_6N_2As = (O_2N.C_6H_4)_2AsO.OH$. *B.* Durch Nitrierung von Diphenylarsinsäure (s. o.) (M., *A.* 321, 151). — Gelbliche monokline Prismen (aus Eisessig). Schmelzp.: 256°. Verpufft bei höherer Temperatur. Unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform, sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol, leicht in siedendem Eisessig. Lässt sich nicht (z. B. mit Zinn und HCl) zur Aminoverbindung reduciren. — $Ba(C_{12}H_9O_6N_2As)_2$. Schwach gelbliche Schüppchen. Leicht löslich in Wasser. — $Cu(OH)(C_{12}H_9O_6N_2As)$. — $Ag.C_{12}H_9O_6N_2As$. Weisses Niederschlag.

Hexabromdiaminodiphenylarsinsäure $C_{12}H_7O_2N_2Br_6As = (H_2N.C_6HBr)_2As.OH$. *B.* Aus Tetraamino-Diphenylarsensulfid (s. u.) und Bromwasser beim Erhitzen über freier Flamme (M., *A.* 321, 153). — Weisses Pulver. Schmelzp.: 287°. Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Eisessig.

Diphenylarsensulfid $C_{12}H_{10}SAs_2 = (C_6H_5)_2As.SAs(C_6H_5)_2$. *B.* Beim Einleiten von H_2S in eine alkoholische Lösung von Diphenylarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1687) oder, weniger vortheilhaft, Diphenylchlorarsin (S. 1188) (M., *A.* 321, 145). — Nadelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 67°. Sehr leicht löslich in CS_2 und Benzol, schwerer in Alkohol, Aether und Eisessig. Wird durch conc. Salzsäure in Diphenylchlorarsin umgewandelt.

Tetranitro-Diphenylarsensulfid $C_{24}H_{16}O_8N_4SAs_2 = [(O_2N.C_6H_4)_2As]_2S$. *B.* Aus überschüssigem Tetranitrotetraphenyldiarsin (S. 1188) beim Kochen mit einer Lösung von Schwefel in Benzol (M., *A.* 321, 146). — Gelbe Nadelchen (aus Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 156°.

Tetraamino-Diphenylarsensulfid $C_{24}H_{24}N_4SAs_2 = [(H_2N.C_6H_4)_2As]_2S$. *B.* Durch Einleiten von H_2S in die stark ammoniakalische Lösung der Dinitrodiphenylarsinsäure (s. o.) (M., *A.* 321, 146). — Weisses amorphes Pulver. Schmelzp.: 110°. Spaltet in salzsaurer Lösung beim Kochen H_2S ab. Liefert in Wasser leicht lösliche Salze. — $[(H_2N.C_6H_4)_2As]_2S.2H_2SO_4$. Weisse Blättchen.

Tetraacetylderivat $C_{32}H_{32}O_4N_4SAs_2 = [(CH_3.CO.NH.C_6H_4)_2As]_2S$. Schmelzp. (un-scharf): 175°. Unlöslich in Aether, leicht löslich in Alkohol (M., *A.* 321, 148).

Diphenylarsendisulfid $C_{12}H_{10}S_2As_2 = [(C_6H_5)_2As]_2S_2$. *B.* Man leitet in eine stark ammoniakalische Lösung von Diphenylarsinsäure (s. o.) etwa 2 Stunden lang H_2S ein und übersättigt dann mit HCl (M., *A.* 321, 154). Beim Einleiten von H_2S in eine kalte Lösung von Diphenylarsinsäure in Eisessig (M.). — Weisse Blättchen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 110° (bei 60° bereits sinternd). Leicht löslich in gelbem Schwefelammonium.

Tetranitro-Diphenylarsentrisulfid $C_{24}H_{16}O_8N_4S_3As_2 = [(O_2N.C_6H_4)_2As]_2S_3$. *B.* Beim Kochen von Tetranitrotetraphenyldiarsin (S. 1188) in Benzol mit überschüssigem Schwefel (M., *A.* 321, 155). — Gelbe Krystalle. Schmelzp.: 69°.

*Triphenylarsin $C_{18}H_{15}As = (C_6H_5)_3As$ (S. 1688). *B.* Durch 8-stdg. Erhitzen von Triphenylstibin (S. 1205) mit Arsen auf 350°, neben Antimon (KRAFFT, NEUMANN, *B.* 34, 569). — *Darst.* Durch Einwirkung von Natriummetall auf eine durch Kältemischung gut abgekühlte Lösung von Arsenchlorid und Brombenzol in wasserfreiem Aether (MICHAELIS, *A.* 321, 160). — Triklone Krystalle (aus Alkohol). D : 1,306. Geht durch Erhitzen mit Phosphor in Triphenylphosphin (S. 1176) und Arsen über (K., N.). Wird durch conc.

Schwefelsäure bei Wasserbadwärme zum Triphenylarsinhydroxyd (s. u.) oxydirt; beim Erhitzen bis zum Sieden der Schwefelsäure entsteht eine Trisulfonsäure des Triphenylarsinoxyds (S. 1191) (M., A. 321, 186). — $(C_6H_5)_3As \cdot HCl$, $PtCl_4$. Hellgelbe Blättchen (aus Chloroform). Schmelzp.: 285°. Sehr wenig löslich in heissem Alkohol und alkoholischer Salzsäure, leichter in Chloroform (M.).

*Triphenylarsindichlorid $C_{18}H_{15}Cl_2As = (C_6H_5)_3AsCl_2$ (S. 1688—1689). B. Beim Einleiten von Chlor zu einer Lösung von Triphenylarsin (s. o.) in trockenem Tetrachlorkohlenstoff (M., A. 321, 162). — Weisses krystallinisches Pulver. Schmilzt bei 204—205° (von 158° an sinternd). Geht durch die Feuchtigkeit der Luft in „Triphenylarsinoxychlorid“ (s. u.) über.

Triphenylarsintetrajodid $C_{18}H_{15}J_4As = (C_6H_5)_3AsJ_4$. B. Aus Triphenylarsin (S. 1189—1190) und Jod in wasserfreiem Lösungsmittel, z. B. Tetrachlorkohlenstoff (M., A. 321, 164). — Stahlblaue Nadeln. Schmelzp.: 142—144°.

Triphenylarsindibromdijodid $C_{18}H_{15}Br_2J_2As = (C_6H_5)_3AsBr_2J_2$. Schmelzp.: 120° bis 121° (M., A. 321, 164).

*Triphenylarsinhydroxyd $C_{18}H_{17}O_2As = (C_6H_5)_3As(OH)_2$ (S. 1689). B. Aus Triphenylarsindichlorid (s. o.) oder -Oxychlorid (s. u.) durch Einwirkung von Ammoniak (MICHAELIS, A. 321, 164). — Weisse Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 115—116°. Mässig leicht löslich in Wasser, leichter löslich in Alkohol, schwer in Aether. Liefert beim Erhitzen Triphenylarsinoxyd (Schmelzp.: 189°). — Monochlorid, „Triphenylarsinoxychlorid“ $(C_6H_5)_3As(OH)Cl$. B. Durch Einwirkung von Chlor auf eine Lösung von Triphenylarsin (S. 1189—1190) in käuflichem Chloroform (M., A. 321, 162). Glasglänzende Krystalle. Schmelzp.: 171°. Leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $(C_6H_5)_3As(OH)_2 \cdot PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzp.: 180—182°. — Dichlorid $(C_6H_5)_3AsCl_2$ s. oben Triphenylarsinchlorid. — Dibromid $(C_6H_5)_3AsBr_2$. Weisse Krystalle (aus CCl_4 + Aether). Schmelzp.: 215° (von 165° an sinternd). Sehr leicht veränderlich (M.). — *Mononitrat $(C_6H_5)_3As(OH)NO_3$ (S. 1689, Z. 10 v. o.). Schmelzp.: 160—161° (M., A. 321, 165). — Dinitrat $(C_6H_5)_3As(NO_3)_2$. B. Aus Triphenylarsin-Oxyd oder -Hydroxyd beim Lösen in conc. Salpetersäure (M.). Krystalle. Schmelzp.: 99—100°. Wird durch Feuchtigkeit leicht verändert. — Monochromat $(C_6H_5)_3As(HO)CrO_3H$. Gelbrother Niederschlag (M.).

Trinitrotriphenylarsin $C_{18}H_{12}O_6N_3As = (O_2N \cdot C_6H_4)_3As$. B. Aus Trinitrotriphenylarsinoxyd (s. u.) durch phosphorige Säure (MICHAELIS, A. 321, 180). — Gelbes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 250°. 100 g absoluten Alkohols lösen bei Siedehitze 0,7020 g.

Trinitrotriphenylarsindibromid $C_{18}H_{12}O_6N_3Br_2As = (O_2N \cdot C_6H_4)_3AsBr_2$. Rothgelber Niederschlag. Schmelzp.: 204°. Leicht löslich in Eisessig (M., A. 321, 181).

*Trinitrotriphenylarsinoxyd $C_{18}H_{12}O_7N_3As = (O_2N \cdot C_6H_4)_3AsO$ (S. 1689). B. Man trägt unter Umrühren 20 g Triphenylarsin (S. 1189—1190) schnell in ein noch warmes Gemisch von 40 g rauchender Salpetersäure und 100 g conc. Schwefelsäure ein und giesst die noch heisse Lösung sofort unter Umrühren in viel kaltes Wasser (M., A. 321, 180). — Schwach gelbgefärbte Krystalle (aus Eisessig + Alkohol). Schmelzp.: 254°. 100 g absoluten Alkohols lösen bei Siedehitze 0,3823 g.

Trichlortrinitrotriphenylarsin $C_{18}H_9O_6N_3Cl_3As = [C_6H_3Cl(NO_2)]_3As$. B. Aus Trichlortrinitrotriphenylarsinoxyd (s. u.) in Alkohol durch Einwirkung fester phosphoriger Säure (M., A. 321, 182). — Weisse Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 252°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig.

Trichlortrinitrotriphenylarsindichlorid $C_{18}H_9O_6N_3Cl_5As = [C_6H_3Cl(NO_2)]_3AsCl_2$. B. Man sättigt eine Lösung von Trinitrotriphenylarsin (s. o.) in alkoholfreiem Chloroform mit Chlor (M., A. 321, 181). — Farblose Krystalle. Schmelzp.: 228°. Fast unlöslich in Chloroform, leicht löslich in Eisessig.

Trichlortrinitrotriphenylarsindibromid $C_{18}H_9O_6N_3Br_2Cl_3As = [C_6H_3Cl(NO_2)]_3AsBr_2$. Gelbes krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 209°. Löslich nur in Eisessig (M., A. 321, 182).

Trichlortrinitrotriphenylarsinoxyd $C_{18}H_9O_7N_3Cl_3As = [C_6H_3Cl(NO_2)]_3AsO$. B. Aus Trichlortrinitrotriphenylarsindichlorid (s. o.) beim Behandeln mit conc. Kalilauge (M., A. 321, 182). — Weisse krystallinische Masse. Schmelzp.: 257°. Schwer löslich in Alkohol.

Dinitro-Amino-Triphenylarsin $C_{18}H_{14}O_4N_3As = (O_2N \cdot C_6H_4)_2(H_2N \cdot C_6H_4)As$. B. Beim Einleiten von H_2S in eine Eisessiglösung von Trinitrotriphenylarsinoxyd (s. o.) (M., A. 321, 185). — Grauweisses Pulver. Schmelzp.: 205°. Besitzt keine basischen Eigenschaften.

*Triaminotriphenylarsin $C_{18}H_{18}N_3As = (H_2N \cdot C_6H_4)_3As$ (S. 1689). B. Aus Trinitrotriphenylarsin (s. o.) in Eisessiglösung durch Reduction mit Zinn und Salz-

säure (MICHAELIS, A. 321, 183). — Ist, frisch gefällt, weiss, färbt sich aber, namentlich an der Luft, rasch grau und ist darum nicht rein zu erhalten. — $2(C_{18}H_{18}N_3As) + 3H_2SO_4$. Luftbeständige Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser, sehr leicht in verdünnter Salzsäure.

Hexamethylderivat s. *Hptv. Bd. IV, S. 1686, Z. 28 v. u.*

*Triacetylderivat $C_{24}H_{24}O_3N_3As = (CH_3.CO.NH.C_6H_4)_3As$ (S. 1689). Weisse Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 233° (M., A. 321, 184).

Tribenzoylderivat $C_{30}H_{30}O_3N_3As = (C_6H_5.CO.NH.C_6H_4)_3As$. Krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 271° . Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (M., A. 321, 184).

Trisulfonsäure des Triphenylarsinoxyds $C_{18}H_{15}O_10S_3As = (HO_3S.C_6H_4)_3AsO$. B. Aus Triphenylarsin (S. 1189—1190) und conc. Schwefelsäure beim Erhitzen bis zum Sieden der Schwefelsäure (M., A. 321, 186). — $Ba_3(C_{18}H_{15}O_{10}S_3As)_2$. Weisses oder rötliches krystallinisches Pulver. Leicht löslich in Wasser.

Methyltriphenylarsoniumhydroxyd $C_{19}H_{19}OAs = (C_6H_5)_3As(CH_3)OH$. B. Aus dem Jodid (s. u.) in alkoholischer (oder wässriger) Lösung beim Schütteln mit feuchtem Silberoxyd (MICHAELIS, A. 321, 167). — Prismatische Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: $125-126^\circ$. Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 100° , theilweise auch beim Eindampfen der wässrigen Lösung, in Triphenylarsin (S. 1189—1190) und Methylalkohol. — Chlorid $C_{19}H_{18}ClAs = (C_6H_5)_3As(CH_3)Cl$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 121° . Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{19}H_{18}ClAs)_2PtCl_4$. Gelbrothe Nadeln (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzp.: $224-225^\circ$. — Jodid $(C_6H_5)_3As(CH_3)J$. B. Aus Triphenylarsin und CH_3J bei Wasserbadwärme (M., A. 321, 166). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol) oder weisse Nadeln (aus Wasser). Schmelzp.: 176° . Leicht löslich in Alkohol, schwerer in heissem Wasser. — $(C_6H_5)_3As(CH_3)JCl_2$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpunkt: 144° . Leicht löslich in siedendem Alkohol, Aceton und Eisessig, unlöslich in Wasser und Aether. — Nitrat $(C_6H_5)_3As(CH_3).NO_3$. Nadeln (aus Alkohol + Aether) (M.). — Bicarbonat $(C_6H_5)_3As(CH_3).HCO_3 + H_2O$. B. Aus dem Hydroxyd beim Stehen an der Luft. Wasserhelle Tafeln.

Chloromethyl-Triphenylarsoniumjodidchlorid $C_{19}H_{17}Cl_3JAs = (C_6H_5)_3As(CH_2Cl).JCl_2$. B. Durch Einwirkung von trockenem Chlor auf eine heisse Lösung von Jodomethyltriphenylarsoniumjodid (s. u.) in Eisessig (M., A. 321, 171). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 138° . Schwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, leicht in siedendem Alkohol.

Jodomethyl-Triphenylarsoniumchlorid $C_{19}H_{17}ClJAs = (C_6H_5)_3As(CH_2J).Cl$. B. Beim Erhitzen von Jodomethyltriphenylarsoniumjodid (s. u.) in alkoholischer Lösung mit frisch gefälltem $AgCl$ (M., A. 321, 172). — Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzpunkt: 208° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Jodomethyl-Triphenylarsoniumjodid $C_{19}H_{17}J_2As = (C_6H_5)_3As(CH_2J).J$. B. Aus Triphenylarsin (S. 1189—1190) und Methylenjodid beim Erhitzen im Oelbade auf 130° (M., A. 321, 171). — Weisse Nadeln (aus heissem verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 227° . Unlöslich in wasserfreiem Aether, sehr wenig löslich in heissem verdünntem Alkohol, Eisessig, Chloroform und Wasser.

Oxymethyl-Triphenylarsoniumchlorid (Salzsaures Triphenylarsenmethylcholin) $C_{19}H_{19}OClAs = (C_6H_5)_3As(CH_2.OH).Cl$. B. Man schüttelt eine Lösung des Jodomethyltriphenylarsoniumjodids (s. o.) mit Silberoxyd und dunstet die mit HCl neutralisirte Lösung ein (MICHAELIS, A. 321, 173). — An der Luft zerfliessliche Krystalle. Schmelzp.: 112° . — $(C_{19}H_{18}OClAs)_2PtCl_4$. Nadeln (aus verdünntem HCl-haltigen Alkohol). Schmelzp.: 224° . — Entsprechendes Jodid $(C_6H_5)_3As(CH_2.OH).J$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 171° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol (M.).

Methyl-Trinitrotriphenylarsoniumnitrat $C_{19}H_{15}O_9N_4As = (O_2.N.C_6H_4)_3As(CH_3).NO_3$. B. Beim Eintragen von Methyltriphenylarsoniumnitrat (s. o.) in ein abgekühltes Gemisch aus conc. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure (M., A. 321, 169). — Gelbes Pulver (aus Alkohol). Schmelzp.: 195° . Verpufft bei directem Erhitzen. Unlöslich in Wasser, löslich im heissem Alkohol, Chloroform und Eisessig.

Aethyltriphenylarsoniumchlorid $C_{20}H_{20}ClAs = (C_6H_5)_3As(C_2H_5).Cl$. — $(C_{20}H_{20}ClAs)_2PtCl_4$. Schmelzp.: 221° (MICHAELIS, A. 321, 170).

Aethyltriphenylarsoniumjodid $C_{20}H_{20}JAs = (C_6H_5)_3As(C_2H_5).J$. B. Aus Triphenylarsin (S. 1189—1190) und C_2H_5J beim Erhitzen im Wasserbade (M., A. 321, 170). — Nadelchen (aus heissem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 158° .

Oxäthyl-Triphenylarsoniumchlorid $C_{20}H_{20}OClAs = (C_6H_5)_3As(CH_2.CH_2.OH).Cl$. B. Aus Triphenylarsin (S. 1189—1190) und 2-Chloräthylalkohol (Spl. Bd. I, S. 78) beim Erhitzen (M., A. 321, 174). — Farblose Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: 215° . — Platindoppelverbindung. Goldgelbe Nadeln. Schmelzp.: 223° .

Triphenylarsenbetain $C_{20}H_{19}O_3As = (C_6H_5)_3As(CH_2.CO_2H).OH$. *B.* Aus dem Chlorid (s. u.) durch Zusatz von alkoholischer Kalilauge (MICHAELIS, *A.* 321, 175). — Weisse Nadeln (aus absolutem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 125°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. Liefert beim Erhitzen auf 100° unter H_2O -Abgabe die Verbindung $(C_6H_5)_3As.CH_2.CO_2$. — Chlorid $C_{20}H_{19}O_2ClAs$. *B.* Aus äquimolekularen Mengen Triphenylarsin (S. 1189—1190) und Chloressigsäure bei Wasserbadtemperatur (M., *A.* 321, 174). Weisse Nadeln (aus absolutem Alkohol + Aether). Schmelzp.: 175°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Platindoppelverbindung. Hellrothes Krystallpulver. Schmelzp.: 194°.

Methyltriphenylarsenketobetain $C_{21}H_{21}O_2As = (C_6H_5)_3As \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ O \end{array} \right\rangle C \left\langle \begin{array}{c} OH \\ CH_3 \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus dem Chlorid (s. u.) auf Zusatz von Natronlauge oder Sodalösung (M., *A.* 321, 176). Rhombische Täfelchen (aus heissem Wasser). Schmilzt bei 123°, wird dann fest und schmilzt abermals bei 194°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heissem Wasser, Alkohol und Benzol. — Chlorid $C_{21}H_{20}OClAs$. *B.* Beim Erhitzen von Triphenylarsin (6 g) (S. 1189—1190) und Monochloraceton (4 g) (Spl. Bd. I, S. 502) im Oelbade auf 120° (M., *A.* 321, 176). Quadratische(?) Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzp.: 172°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{21}H_{20}OClAs)_2PtCl_4$. Rothbrauner Niederschlag. Löslich in HCl-haltigem Alkohol. — Bromid $C_{21}H_{20}OBrAs$. Farblose Kryställchen. Schmelzp.: 165°. Löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid $C_{21}H_{20}OJAs$. Schmelzp.: 161°. Viel weniger löslich in kaltem als in heissem Wasser, leicht löslich in Alkohol.

Anhydrid $C_{42}H_{40}O_3As_2 = (C_6H_5)_3As \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ O \end{array} \right\rangle C \left\langle \begin{array}{c} O \\ CH_3 \end{array} \right\rangle C \left\langle \begin{array}{c} CH_2 \\ O \end{array} \right\rangle As(C_6H_5)_3$. *B.* Aus Triphenylmethylarsenketobetain (s. o.) beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt (M., *A.* 321, 177). — Krystalle (aus wasserfreiem Benzol). Schmelzp.: 194°. Wird durch wasserhaltige Lösungsmittel wieder in Triphenylmethylarsenketobetain umgewandelt.

2. *Derivate des Toluols (S. 1689—1693).

S. 1691, *Z.* 32 v. o. statt: „+ H_2O “ lies: „+ 4 H_2O “.

2) *Tolylarsine (S. 1691—1693).

S. 1691, *Z.* 13 v. u. ist zu streichen.

b) *p-Derivate (S. 1691—1692). p-Arsenotoluol $C_{14}H_{14}As_2 = CH_3.C_6H_4.As.As$. $C_6H_4.CH_3$. *B.* Beim Erhitzen einer Lösung von p-Tolylarsenoxyd (Hptw. Bd. IV, S. 1692) mit überschüssiger phosphoriger Säure auf dem Wasserbade (MICHAELIS, *A.* 320, 301). — Nadeln (aus Chloroform). Schmelzp.: 184°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, nicht löslich in Wasser und Alkohol.

Dinitro-p-Arsenotoluol $C_{14}H_{12}O_4N_2As_2 = CH_3.(NO_2)_2C_6H_3.As.As.C_6H_3(NO_2)_2$. *B.* Aus Nitrotolylarsinsäure (S. 1193) durch längeres Erhitzen mit phosphoriger Säure bei Wasserbadwärme (M., *A.* 320, 317). — Gelbes Pulver. Zersetzt sich bei 165°. Unlöslich in allen Lösungsmitteln.

Tetramethyldiaminoarsenotoluol $C_{18}H_{24}N_2As_2 = CH_3.[(CH_3)_2N]C_6H_3.As.As.C_6H_3[N(CH_3)_2]CH_3$. *B.* Aus Dimethylamino-p-Tolylarsenoxyd (S. 1193) durch Reduction mittels phosphoriger Säure (M., *A.* 320, 320). — Hellgelbes luftbeständiges Pulver. Schmelzpunkt: 75°. Wird schon durch heisses Wasser verändert.

*p-Tolylarsendichlorid, p-Tolylchlorarsin $C_7H_7Cl_2As = CH_3.C_6H_4.AsCl_2$ (S. 1692). *B.* Durch 60-stdg. Erhitzen von Tri-p-tolylarsin (S. 1195) mit zehn Theilen Arsenichlorid auf 230—240° (M., *A.* 320, 301).

Nitro-p-Tolylbromarsin $C_7H_6O_2NBr_2As = (CH_3)(O_2N)C_6H_3.AsBr_2$. *B.* Durch Einwirkung von Brom auf Dinitroarsenotoluol (s. o.) (M., *A.* 320, 316). — Weisse oder schwach bräunliche Schüppchen. Zersetzt sich gegen 260°, ohne völlig zu schmelzen. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Aether und wässrigen Alkali.

Salzsaures Dimethylamino-p-Tolylchlorarsin $C_9H_{13}NCl_2As = (CH_3)_2[(CH_3)_2N]^2C_6H_3.As^+Cl_2 + HCl$. *B.* Man versetzt eine conc. salzsaure Lösung des Dimethylamino-p-tolylarsenoxys (S. 1193) mit conc. Salzsäure (M., *A.* 320, 319). — Nadelchen oder (aus HCl-haltigem Alkohol) grössere Krystalle. Schmelzp.: 145°. Sehr leicht löslich in Wasser und verdünnter Salzsäure, fast unlöslich in conc. Salzsäure. Verliert leicht HCl unter Bildung des freien Chlorarsins.

Bromwasserstoffsäures Dimethylamino-p-Tolylbromarsin $C_9H_{13}NBr_2As = (CH_3)_2[(CH_3)_2N]^2C_6H_3.AsBr_2 + HBr$. Rhomboëdrische Tafeln. Schmelzp.: 168° (M., *A.* 320, 320).

Dimethylamino-p-Tolylarsenoxyd $C_9H_{12}ONAs = (CH_3)_2[(CH_3)_2N]^2C_6H_3.As^+O$. *B.* Aus (30 g) Arsenichlorid und (10 g) Dimethyl-o-Toluidin (Spl. Bd. II, S. 248) durch

Erwärmen auf dem Wasserbade und darauf folgende Behandlung mit Wasser (M., A. 320, 318). — Weisses amorphes Pulver. Schmelzp.: 55°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und verdünnten Säuren, schwer in Wasser.

S. 1692 zwischen Z. 4 und 5 v. o. füge hinzu: Oxybromid $C_7H_7.AsOBr_2$ (LA COSTE, MICHAELIS, A. 201, 254).

*p-Tolylarsinsäure $C_7H_9O_3As = CH_3.C_6H_4.AsO(OH)_2$ (S. 1692). B. Man übergiesst p-Tolylchlorarsin (S. 1192) mit Wasser, erwärmt bis zum Schmelzen und leitet dann so lange Chlor ein, bis klare Lösung erfolgt ist (M., A. 320, 303). — Geht bei 105—110° in ein Anhydrid über.

Nitro-p-Tolylarsinsäure $C_7H_9O_5NAs = (CH_3)_1(O_2N)^2.C_6H_3.As^4O(OH)_2$. B. Beim Eintragen von Tolyllarsinsäure (5 g) (s. o.) in ein abgekühltes Gemisch aus conc. Schwefelsäure (25 g) und rother rauchender Salpetersäure (20 g) (M., A. 320, 321). — Nadeln oder Schüppchen des rhombischen Systems (aus heissem Wasser). Schmilzt noch nicht bei 300°. Verpufft bei directem Erhitzen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Aether und Ligroin. Wird durch phosphorige Säure zu Dinitroarsenotoluol (S. 1192), durch H_2S in wässriger Lösung zu Nitrotolyllarsensulfid (s. u.) und in ammoniakalischer Lösung zu Aminotolyllarsinsäure (s. u.) reducirt. — Die Alkalisalze sind nicht krystallisirt zu erhalten. — $Ca.C_7H_9O_5NAs + H_2O$. Blättchen. — $Ba(C_7H_9O_5NAs)_2$. Weisse Nadelchen. — $Co.C_7H_9O_5NAs + H_2O$. Violette Krystalle. Färbt sich beim Erhitzen auf 180° ultramarinblau. — $Cu.C_7H_9O_5NAs + H_2O$.

Dimethylamino-p-Tolylarsinsäure $C_9H_{14}O_3NAs = (CH_3)_2[(CH_3)_2N]^2.C_6H_3.As^4O(OH)_2$. B. Durch Oxydation des Dimethylamino-p-Tolylarsenoxyds (S. 1192—1193) mit rothem Quecksilberoxyd bei Gegenwart von Wasser (M., A. 320, 325). — Schwach grau gefärbte Blättchen. Schmelzp.: 245°.

p-Tolylarsensulfid $C_7H_7SAs = CH_3.C_6H_4.AsS$. B. Beim Einleiten von H_2S in die alkoholische Lösung des p-Tolylarsenoxyds (Hptw. Bd. IV, S. 1692) (M., A. 320, 302). — Weisse Krystalle (aus Benzol). Schmelzp.: 146°. Leicht löslich in Benzol, fast unlöslich in Alkohol und Aether.

Nitro-p-Tolylarsensulfid $C_7H_9O_2NSAs = CH_3.C_6H_3(NO_2)AsS$. B. Beim Behandeln einer Lösung von Nitrotolyllarsinsäure (s. o.) in Wasser von 70° mit H_2S (M., A. 320, 317). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 141—142°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. Verpufft bei starkem Erhitzen.

Dimethylamino-p-Tolylarsensulfid $C_9H_{12}NSAs = (CH_3)_2[(CH_3)_2N]^2.C_6H_3.As^4S$. B. Beim Einleiten von H_2S in die alkoholische Lösung des Dimethylamino-p-Tolylarsenoxyds (S. 1192—1193) (M., A. 320, 320). — Hellgelbes krystallinisches Pulver. Schmelzpunkt: 65—67°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Aether und Chloroform.

p-Tolylarsensesquisulfid $C_4H_4S_3As_2 = (CH_3.C_6H_4.As)_2S_3$. B. Man leitet in eine ammoniakalische Lösung von Tolyllarsinsäure (s. o.) längere Zeit H_2S und säuert nach etwa 12-stdg. Stehen mit HCl an (M., A. 320, 302). — Weisse Nadeln (aus Benzol). Schmelzp.: 119—120°. Leicht löslich in Benzol und CS_2 , schwerer in heissem Eisessig, Alkohol und Aether.

Amino-p-Tolylsulfarsinsäure $C_7H_{10}NS_3As = (CH_3)_1(H_2N)^2.C_6H_3.As^4S(SH)_2$. B. Durch Reduction der Nitrotolyllarsinsäure (s. o.) in ammoniakalischer Lösung mittels H_2S (M., A. 320, 324). — $C_7H_{10}NS_3As.H_2SO_4$. Gelbliches amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 155°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether, leicht löslich in verdünntem Alkali.

Dimethyl-p-Tolylarsin $C_9H_{13}As = CH_3.C_6H_4.As(CH_3)_2$. B. Durch Einwirkung von etwas überschüssigem Zinkmethyl auf p-Tolylchlorarsin (S. 1192) in ätherischer Lösung (MICHAELIS, A. 320, 304). — Farblose, unangenehm riechende Flüssigkeit. Siedet bei Atmosphärendruck im CO_2 -Strome unzersetzt bei 220°.

Trimethyl-p-Tolylarsoniumchlorid $C_{10}H_{16}ClAs = CH_3.C_6H_4.As(CH_3)_3Cl$. — $(C_{10}H_{16}ClAs)_2PtCl_4$. Röthlichgelbe Blättchen (aus HCl-haltigem Wasser). Schmelzp.: 225° (M., A. 320, 304).

Trimethyl-p-Tolylarsoniumjodid $C_{10}H_{16}JAs = CH_3.C_6H_4.As(CH_3)_3J$. Tafeln (aus Wasser). Zerfällt beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen, in seine Componenten (M., A. 320, 304).

Diäthyl-p-Tolylarsin $C_{11}H_{17}As = CH_3.C_6H_4.As(C_2H_5)_2$. Flüssigkeit. Erstarrt noch nicht bei —21°. Kp: 250° (M., A. 320, 305).

Methyldiäthyl-p-Tolylarsoniumjodid $C_{12}H_{20}JAs = CH_3.C_6H_4.As(C_2H_5)_2(CH_3).J$. Farblose Krystallblättchen. Schmelzp.: 220° (M., A. 320, 305).

Triäthyl-p-Tolylarsoniumchlorid $C_{13}H_{22}ClAs = CH_3.C_6H_4.As(C_2H_5)_3Cl$. — $(C_{13}H_{22}ClAs)_2PtCl_4$. Röthlichgelbe Blättchen. Schmelzp.: 210°. Löslich in heissem Wasser und Alkohol (M., A. 320, 305).

Triäthyl-p-Toly Larsoniumjodid $C_{13}H_{22}JAs = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot As(C_2H_5)_3J$. Farblose, bitter schmeckende Prismen (aus Wasser). Schmelzpt.: 230° (M., A. 320, 305).

Phenyl-p-Tolychlorarsin $C_{18}H_{12}ClAs = (C_6H_5)_2(C_6H_4)_2AsCl$. *B.* Aus Phenylchlorarsin (S. 1186) und Quecksilber-p-tolyl (Hptw. Bd. IV, S. 1711) beim Erhitzen (M., A. 321, 155). — Wasserklare, ölige, an der Luft nicht rauchende Flüssigkeit. Kp_{50} : $215-240^\circ$. Kp_{29} : $215-237^\circ$. Wird durch Wasser nicht verändert. Liefert mit Chlor ein krystallisiertes Trichlorid.

Phenyl-p-Tolyarsenoxyd $C_{26}H_{24}OAs_2 = [(C_6H_5)(C_7H_7)As]_2O$. *B.* Aus Phenyl-p-Tolychlorarsin (s. o.) beim Behandeln mit alkoholischem Kali (M., A. 321, 156). — Schwach gelb gefärbte, syrupartige, nicht erstarrende Flüssigkeit. Liefert durch Anlagerung von Chlor das Oxychlorid $[(C_6H_5)(C_7H_7)AsCl_2]_2O$ (weisse Nadelchen).

Phenyl-p-Tolyarsinsäure $C_{13}H_{13}O_2As = (C_6H_5)(C_7H_7)AsO.OH$. *B.* Man leitet Chlor in mit Wasser überschichtetes Phenyl-p-Tolychlorarsin (s. o.) unter Erwärmen ein, bis Lösung erfolgt (M., A. 321, 157). — Weisse Nadelchen (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: $158-160^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, mässig in heissem Wasser und Benzol, schwer in Aether. — $Ag_2C_{13}H_{13}O_2As$. Weisser Niederschlag.

Aethylphenyl-p-Tolyarsin $C_{16}H_{17}As = (C_6H_5)(C_7H_7)As.C_2H_5$. *B.* Aus Phenyl-p-Tolychlorarsin (s. o.) und Zinkäthyl (M., A. 321, 158). — Farblose, etwas ölige, obstartig riechende Flüssigkeit. Kp_{50} : $210-225^\circ$. Vereinigt sich mit CH_3J schon bei gewöhnlicher, mit anderen Alkyljodiden bei Wasserbad-Temperatur.

Aethylphenyl-p-Tolyarsindichlorid $C_{18}H_{17}Cl_2As = (C_2H_5)(C_6H_5)(C_7H_7)AsCl_2$. Weisse Nadelchen (aus Benzol). Schmelzpt.: 148° (M., A. 321, 158).

Methyläthylphenyl-p-Toly Larsoniumchlorid $C_{16}H_{20}ClAs = (CH_3)(C_2H_5)(C_6H_5)(C_7H_7)AsCl$. — $(C_6H_5)_2(C_6H_4)_2PtCl_4$. Gelbrothe Nadeln (aus heissem Wasser). Triklin. Schmelzpt.: 214° (M., A. 321, 159).

Methyläthylphenyl-p-Toly Larsoniumjodid $C_{18}H_{20}JAs = (CH_3)(C_2H_5)(C_6H_5)(C_7H_7)AsJ$. Weisse monokline Nadeln. Schmelzpt. (aus Wasser krystallisiert): $150-151^\circ$, (aus Alkohol krystallisiert): 145° (M., A. 321, 158).

Diäthylphenyl-p-Toly Larsoniumjodid $C_{17}H_{22}JAs = (C_2H_5)_2(C_6H_5)(C_7H_7)AsJ$. Nadeln (aus Wasser). Monoklin. Schmelzpt.: 148° (M., A. 321, 159).

Diphenyl-p-Tolyarsin $C_{19}H_{17}As = (C_6H_5)_2As.C_7H_7$. *B.* Durch Einwirkung von Natrium (24 g) auf eine Lösung von (30 g) p-Tolychlorarsin (S. 1192) und (42 g) Monobrombenzol in wasserfreiem Aether, anfangs bei gewöhnlicher Temperatur, später unter Erwärmen (M., A. 321, 187). — Durchsichtige Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpt.: 50° . — $C_{19}H_{17}As.HgCl_2$. Krystalle (aus heissem Eisessig). Schmelzpt.: 147° . — $(C_{19}H_{17}As.HCl)_2PtCl_4$. Niederschlag. Schmelzpt.: 233° .

Diphenyl-p-Tolyarsinhydroxyd $C_{19}H_{19}O_2As = (C_6H_5)_2As.C_7H_7(OH)_2$. *B.* Man bromirt Diphenyltolylarsin (s. o.) in heissem Eisessig und setzt das Dibromid durch Kochen mit überschüssiger Kalilauge um (M., A. 321, 188). — Krystalle (aus Benzol + Aether). Schmelzpt.: 68° . Sehr leicht löslich in Alkohol. — Basisches Nitrat $C_{19}H_{18}OAs.NO_3$. Nadeln (aus Alkohol + Aether). Schmelzpt.: 125° .

Diphenyl-p-Tolyarsinsulfid $C_{19}H_{17}SAs = (C_6H_5)_2AsS.C_7H_7$. *B.* Beim Einleiten von H_2S in die alkoholische Lösung des Diphenyltolylarsinhydroxyds (s. o.) (M., A. 321, 189). — Weisse, körnig krystallinische Masse. Schmelzpt.: 135° .

Methyldiphenyl-p-Toly Larsoniumchlorid $C_{20}H_{20}ClAs = (CH_3)(C_6H_5)_2(C_7H_7)AsCl$. Hellrothe Krystalle (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzpt.: 209° (M., A. 321, 189).

Methyldiphenyl-p-Toly Larsoniumjodid $C_{20}H_{20}JAs = (CH_3)(C_6H_5)_2(C_7H_7)AsJ$. Weisse Nadeln (aus viel Wasser). Schmelzpt.: 152° (M., A. 321, 189).

Aethyldiphenyl-p-Toly Larsoniumchlorid $C_{21}H_{22}ClAs = (C_2H_5)(C_6H_5)_2(C_7H_7)AsCl$. — $(C_{21}H_{22}ClAs)_2PtCl_4$. Morgenrothe Krystalle. Schmelzpt.: 220° (M., A. 321, 190).

*Di-p-tolyarsenchlorid $C_{14}H_{14}ClAs = (CH_3.C_6H_4)_2AsCl$ (S. 1692, Z. 15 v. o.). *B.* Aus Tritolyarsindichlorid beim Destilliren im Vacuum (M., A. 321, 160). — Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpt.: 45° .

Phenyl-Di-p-tolyarsin $C_{20}H_{19}As = C_6H_5.As(C_7H_7)_2$. *B.* Aus (20 g) Phenylchlorarsin (S. 1186), (31 g) p-Bromtoluol (Spl. Bd. II, S. 31-32) und (17 g) Natrium in (200 ccm) wasserfreiem Aether (MICHAELIS, A. 321, 192). — Weisse Rhomboëder aus Alkohol. Schmelzpt.: 101° . Leicht löslich in Aether, Chloroform, Benzol und heissem Alkohol, weniger in kaltem Alkohol und Eisessig. — $C_{20}H_{19}As.HgCl_2$. Weisser krystallinischer Niederschlag. Löslich in heissem Alkohol. Schmelzpt.: 210° . — $(C_{20}H_{19}As.HCl)_2PtCl_4$. Gelbliche Krystalle (aus HCl-haltigem Alkohol). Schmelzpt.: 256° .

Phenyl-Di-p-tolyarsindichlorid $C_{26}H_{19}Cl_2As = C_6H_5.AsCl_2(C_7H_7)_2$. Durchsichtige, allmählich erhärtende Masse, die bei 186° anfängt zu sintern und bei 194° völlig geschmolzen ist. Geht an der Luft durch Aufnahme von Feuchtigkeit in das Oxychlorid

(s. u) über (M., A. 321, 193). — Platindoppelsalz. Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelztp.: 201°.

Phenyl-Di-p-tolyarsinoxchlorid $C_{20}H_{20}OClAs = C_6H_5.As(OH)Cl(C_7H_7)_2$. Schmelzpunkt: 142—143°. Löslich in Alkohol und heissem Wasser, unlöslich in Aether (M., A. 321, 194).

Phenyl-Di-p-tolyarsinoxyd $C_{20}H_{19}OAs = C_6H_5.AsO(C_7H_7)_2$. Weisses, schwierig kristallisierendes Pulver. Schmelztp.: 81° (M., A. 321, 194). — Basisches Nitrat $C_{20}H_{20}OAs.NO_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmelztp.: 94°.

Phenyl-Di-p-tolyarsinsulfid $C_{20}H_{19}SAs = C_6H_5.AsS(C_7H_7)_2$. Krystalle (aus Alkohol). Schmelztp.: 144° (M., A. 321, 195).

Methyl-Phenyl-Di-p-tolyarsoniumchlorid $C_{21}H_{22}ClAs = C_6H_5.As(CH_3)Cl(C_7H_7)_2$. — $(C_{21}H_{22}ClAs)_2, PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln (aus heisser verdünnter Salzsäure). Schmelztp.: 222° (M., A. 321, 196).

Methyl-Phenyl-Di-p-tolyarsoniumjodid $C_{21}H_{22}JAs = C_6H_5.As(CH_3)J(C_7H_7)_2$. Weisses Nadeln (aus Wasser). Schmelztp.: 84° (M., A. 321, 195).

Aethyl-Phenyl-Di-p-tolyarsoniumjodid $C_{22}H_{24}JAs = C_6H_5.As(C_2H_5)J(C_7H_7)_2$. Gelbliche Krystalle aus Wasser. Schmelztp.: 125° (M., A. 321, 196).

***Tri-p-tolyarsin** $C_{21}H_{21}As = (CH_3.C_6H_4)_3As$ (S. 1692). *Darst.* Durch Einwirkung von Natriummetall auf eine Lösung äquimolekularer Mengen von Arsenchlorid und p-Bromtoluol (Spl. Bd. II, S. 31—32) in wasserfreiem Aether (MICHAELIS, A. 321, 200). — Weisses rhombische Krystalle (aus Alkohol oder Aether). Schmelztp.: 146°. Sehr leicht löslich in Chloroform und CS_2 . — $C_{21}H_{21}As.HgCl_2$. Weisses kristallinisches Pulver. Schmelztp.: 246°. Löslich in heissem Eisessig.

Trinitrotri-p-tolyarsin $C_{21}H_{18}O_6N_3As = [CH_3.C_6H_3(NO_2)_3]_3As$. B. Aus Trinitrotritolyarsinoxyd und phosphoriger Säure beim Erwärmen in alkoholischer Lösung (M., A. 321, 212). — Weisses Nadeln (aus Alkohol). Schmelztp.: 201°. Leicht löslich in heissem Alkohol und Chloroform.

Triaminotri-p-tolyarsin $C_{21}H_{24}N_3As = [CH_3.C_6H_3(NH_2)_3]_3As$. Weisses, luftbeständige Prismen (aus Alkohol). Schmelztp.: 198°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, kaum löslich in Aether und Wasser (M., A. 321, 213). — $C_{21}H_{24}N_3As.3HCl$. Weisses Nadelchen. — $2C_{21}H_{24}N_3As.3H_2SO_4$. Krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in heisser verdünnter Salzsäure.

Triacetylderivat $C_{27}H_{30}O_3N_3As = [CH_3.C_6H_3(NH.CO.CH_3)]_3As$. Krystalle aus Alkohol. Schmelztp.: 228° (M., A. 321, 214).

***Tri-p-tolyarsindichlorid** $C_{21}H_{21}Cl_2As = (CH_3.C_6H_4)_3AsCl_2$ (S. 1692). B. Durch Einwirkung von Chlor auf eine Lösung des Tritolyarsins (s. o.) in CCl_4 (M., A. 321, 202). — Weisses kristallinisches Pulver. Schmelztp.: 228—230°. Gibt mit kochendem Wasser das Oxychlorid (s. u.).

Trichlor-Trinitro-Tri-p-tolyarsinchlorid $C_{21}H_{18}O_6N_3Cl_6As = [CH_3.C_6H_2Cl(NO_2)_3]_3AsCl_2$. B. Durch Einwirkung von Chlor auf eine Lösung von Trinitrotritolyarsin (s. o.) in Chloroform (M., A. 321, 213). — Krystalle (aus Alkohol + Chloroform). Schmelztp.: 170°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Chloroform.

Tri-p-tolyarsindibromid $C_{21}H_{21}Br_2As = (CH_3.C_6H_4)_3AsBr_2$. Weisses Krystalle. Schmelztp.: 245° (M., A. 321, 203). Geht bei mehrfachem Umkrystallisieren aus absolutem Alkohol in das entsprechende Oxybromid über.

Tri-p-tolyarsindijodid $C_{21}H_{21}J_2As = (CH_3.C_6H_4)_3AsJ_2$. Rothgelbe Nadeln (aus CCl_4 + wasserfreiem Aether). Schmelztp.: 172° (M., A. 321, 203).

Tri-p-tolyarsintetrajodid $C_{21}H_{21}J_4As = (CH_3.C_6H_4)_3AsJ_4$. B. Aus (4 g) Tritolyarsin (s. o.) und (6 g) Jod in Tetrachlorkohlenstoff (M., A. 321, 203). — Stahlgraue Nadeln. Schmelztp.: 153°.

Trinitro-Tri-p-tolyarsindinitrat $C_{21}H_{18}O_{12}N_6As = [CH_3.C_6H_3(NO_2)_3]_3As(NO_3)_2$. B. Beim Eintragen von Tritolyarsin (s. o.) in ein Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure (M., A. 321, 212). — Fast weisse Krystalle (aus Eisessig). Schmelztp.: 265° (Bräunung). Fast unlöslich in Alkohol. Geht beim Erhitzen mit Kalilauge in Trinitrotritolyarsinoxyd (s. u.) über.

Tri-p-tolyarsinhydroxyd $C_{21}H_{23}O_2As = (CH_3.C_6H_4)_3As(OH)_2$. B. Durch Einwirkung von Alkali auf eine wässrige Lösung des Tritolyarsin-dichlorids (s. o.) oder -oxychlorids (s. u.) (M., A. 321, 203). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelztp.: 96°.

Tri-p-tolyarsinoxchlorid $C_{21}H_{22}OClAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(OH)Cl$. B. Beim Lösen des Tritolyarsindichlorids (s. o.) in siedendem Wasser (M., A. 321, 202). — Federförmige Krystalle (aus Chloroform + Aether). Schmelztp.: 185°.

Trinitro-Tri-p-tolyarsinoxyd $C_{21}H_{18}O_7N_3As = [CH_3.C_6H_3(NO_2)_3]_3AsO$. B. Beim Eintragen von (10 g) Tritolyarsin (s. o.) in ein abgekühltes Gemisch von (20 ccm)

rauchender Salpetersäure und (40 ccm) conc. Schwefelsäure (M., A. 321, 211). — Fast farblose oder gelbe Krystalle (aus Alkohol), anscheinend monoklin. Schmelzp.: 212°. Unlöslich in Aether, leicht löslich in Eisessig, schwer in kaltem Alkohol.

Tri-p-tolyarsinsulfid $C_{21}H_{21}SAs = (CH_3.C_6H_4)_3AsS$. Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 170—171° (M., A. 321, 204).

Triaminotri-p-tolyarsinsulfid $C_{21}H_{24}N_3SAs = [CH_3.C_6H_4(NH_2)]_3AsS$. Unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln, löslich in den meisten verdünnten Säuren (M., A. 321, 214). — $2C_{21}H_{24}N_3SAs.3H_2SO_4$. Weisser Niederschlag. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heisser verdünnter Salzsäure.

Methyl-Tri-p-tolyarsoniumchlorid $C_{22}H_{24}ClAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(CH_3)Cl$. Durchsichtige Krystalle. Schmelzp.: 87° (MICHAELIS, A. 321, 204). — Platindoppelsalz. Rothbraune, stark lichtbrechende Prismen (aus verdünntem Alkohol).

Methyl-Tri-p-tolyarsoniumjodid $C_{22}H_{24}JAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(CH_3)J$. Schmelzp.: 179° (M., A. 321, 204).

Methyl-Tri-p-tolyarsoniumjodidchlorid $C_{22}H_{24}Cl_2JAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(CH_3)JCl_2$. Rothgelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 146° (M., A. 321, 204).

Jodomethyl-Tri-p-tolyarsoniumjodid $C_{22}H_{23}J_2As = (CH_3.C_6H_4)_3As(CH_2J)J$. B. Aus Tri-p-tolyarsin (S. 1195) und Methylenjodid bei Wasserbadwärme (M., A. 321, 205). — Wasserhelle Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 215°.

Methyl-Hexamethyltri-amino-tri-p-tolyarsoniumjodid $C_{28}H_{39}N_3JAs = [CH_3.C_6H_3.N(CH_3)_2]_3As(CH_3)J$. B. Aus Triaminotri-tolyarsin (S. 1195) beim Erhitzen mit überschüssigem CH_3J (M., A. 321, 215). — Weisses Pulver. Schmelzp.: 135° (unschärf). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

Aethyl-Tri-p-tolyarsoniumjodid $C_{28}H_{26}JAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(C_2H_5)J$. Farblose Nadelchen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 158° (Braunfärbung) (M., A. 321, 205).

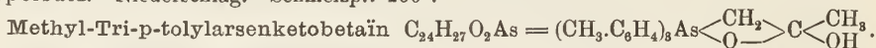
Dibrompropyl-Tri-p-tolyarsoniumbromid $C_{34}H_{22}Br_3As = (CH_3.C_6H_4)_3As(C_3H_5Br)_2$. Br. B. Aus Allyltritylarsoniumbromid (s. u.), in heissem Wasser gelöst, und Brom (M., A. 321, 206). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 112°. Löslich in heissem Wasser, Alkohol und Benzol. Verliert beim Erhitzen auf 120—130° allmählich 1 Mol. HBr. Liefert beim Behandeln mit alkoholischem Kali ein nicht krystallisierendes Öl, das beim Erhitzen mit Wasser unter Bildung von Tritolyarsin (S. 1195) zerfällt.

Allyl-Tri-p-tolyarsoniumchlorid $C_{24}H_{26}ClAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(C_3H_5)Cl$. Gelbes, nicht krystallisierendes Öl (M., A. 321, 207). — Platindoppelsalz. Roth Pulver. Schmelzp.: 225°.

Allyl-Tri-p-tolyarsoniumbromid $C_{24}H_{26}BrAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(C_3H_5)Br$. Weisse Prismen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 82°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether (M., A. 321, 205).

Allyl-Tri-p-tolyarsoniumjodid $C_{24}H_{26}JAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(C_3H_5)J$. Farblose Prismen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 141°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (M., A. 321, 207).

Tri-p-tolyarsenbetaïn $C_{23}H_{25}O_3As = (CH_3.C_6H_4)_3As(OH).CH_2.CO_2H$ (?). — Chlorid $C_{23}H_{25}O_2ClAs$. B. Aus p-Tri-tolyarsin (S. 1195) und Monochloressigsäure beim Erhitzen im Wasserbade (M., A. 321, 208). — Weisse Krystallmasse. Schmelzp.: 146°. — Platindoppelsalz. Niederschlag. Schmelzp.: 206°.



Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 113°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aether, unlöslich in Wasser (M., A. 321, 209). — Chlorid $C_{24}H_{26}OClAs$. B. Durch 2—3-stdg. Erhitzen molekularer Mengen von Monochloracetone (Spl. Bd. I, S. 502) und Tritolyarsin (S. 1195) im Einschmelzrohr auf 85°. Krystalle (aus Aether + Alkohol). Schmelzp.: 170° (Bräunung). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Aether. — $(C_{24}H_{26}OClAs)_2PtCl_4$. Blättchen. Schmelzp.: 210°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Bromid $C_{24}H_{26}OBrAs$. Nadeln. Schmelzpunkt: 159°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Wasser. — Jodid $C_{24}H_{26}OJAs$. Schmelzp.: 144°.

c) m-Derivate. m-Arsenotoluol $C_{14}H_{14}As_2 = CH_3.C_6H_4.As:As.C_6H_4.CH_3$. B. Beim Erwärmen von m-Tolyarsenoxyd [aus m-Tolyarsenchlorid (s. u.) durch Sodälösung erhalten] in alkoholischer Lösung mit fester phosphoriger Säure (MICHAELIS, A. 320, 327). — Weisses, amorphes Pulver. Schmelzp.: 106°. Löslich in CS_2 und warmem Cymol, unlöslich in Alkohol, Aether, Ligroïn, Eisessig und Benzol.

m-Tolyarsenchlorid $C_7H_7Cl_2As = CH_3.C_6H_4.AsCl_2$. B. Beim Erhitzen von Tri-m-tolyarsin (S. 1197) mit 10 Thln. Arsentrichlorid im Rohre auf 300° (M., A. 320, 326). — Stark lichtbrechende, beim Abkühlen nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp: 270°.

m-Tolyarsentetrachlorid $C_7H_7Cl_4As = CH_3.C_6H_4.AsCl_4$. Krystallinische Masse. Schmelzpt.: 38° (M., A. 320, 327). Wird durch Feuchtigkeit rasch in m-Tolyarsinsäure (s. u.) und HCl umgewandelt.

m-Tolyarsinsäure $C_7H_7O_3As = CH_3.C_6H_4.AsO(OH)_2$. B. Aus m-Tolyarsentetrachlorid (s. o.) durch Zersetzen mit Wasser (M., A. 320, 328). — Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 150° ; schmilzt aber bereits unter Wasser. — Die Alkali- und Erdalkali-Salze, mit Ausnahme des Calciumsalzes, sind leicht löslich in Wasser. — $NH_4.C_7H_7O_3As$. Krystallinische Krusten. — Calciumsalz. Blättchen. Schwer löslich in heissem, leicht in kaltem Wasser. — Kupfersalz. Hellblauer Niederschlag. — Silbersalz. Weisser Niederschlag. — Phenylhydrazinsalz $C_6H_5N_2.C_7H_7O_3As$. Blättchen (aus Alkohol).

Anhydrid $C_7H_7O_2As = CH_3.C_6H_4.AsO_2$. B. Durch Erhitzen der m-Tolyarsinsäure (s. o.) auf $220-230^\circ$ (M., A. 320, 328).

Tri-m-tolyarsin $C_{21}H_{21}As = (CH_3.C_6H_4)_3As$. B. Aus m-Bromtoluol (Hptw. Bd. II, S. 60) und $AsCl_3$ in ätherischer Lösung mittels Natriummetalls (MICHAELIS, A. 321, 216). — Weisse Blättchen aus Alkohol; prismatische oder tafelförmige, rhombische Krystalle aus Aether. Schmelzpt.: 96° . D^{18} : 1,31. Leicht löslich in Aether, Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin. Verbindet sich schon in der Kälte mit CH_3J . — $C_{21}H_{21}As.HgCl_2$. Schmelzpt.: 174° . Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig.

Tri-m-tolyarsinoxchlorid $C_{21}H_{22}OClAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(OH)Cl$. Schmelzpt.: 205° . Unlöslich in Aether und Ligroin, mässig leicht löslich in Alkohol (M., A. 321, 217).

Tri-m-tolyoxybromid $C_{21}H_{22}OBrAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(OH)Br$. Rhombische Krystalle. Schmelzpt.: 190° . Ohne Zersetzung löslich in Alkohol (M., A. 321, 218).

Tri-m-tolyarsinoxyd $C_{21}H_{21}OAs = (CH_3.C_6H_4)_3AsO$. Weisse krystallinische Masse. Schmelzpt.: 170° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether (M., A. 321, 218).

Tri-m-tolyarsinsulfid $C_{21}H_{21}SAs = (CH_3.C_6H_4)_3AsS$. Silberglänzende Nadeln. Schmelzpt.: 186° (M., A. 321, 218).

Methyl-Tri-m-tolyarsoniumchlorid $C_{23}H_{24}ClAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(CH_3)Cl$. — $(C_{23}H_{24}ClAs)_2PtCl_4$. Hellgelber Niederschlag (MICHAELIS, A. 321, 219).

Methyl-Tri-m-tolyarsoniumjodid $C_{23}H_{24}JAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(CH_3)J$. Rhombische Prismen oder Tafeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmelzpt.: 181° (M., A. 321, 218). Zerfällt beim Erhitzen mit Alkali in Methylalkohol und Tri-m-tolyarsin (s. o.).

Aethyl-Tri-m-tolyarsoniumjodid $C_{25}H_{26}JAs = (CH_3.C_2H_5)_3As(C_2H_5)J$. Trikline Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 130° (M., A. 321, 219).

n-Propyl-Tri-m-tolyarsoniumjodid $C_{24}H_{28}JAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(C_3H_7)J$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpt.: 143° (M., A. 321, 219).

Isopropyl-Tri-m-tolyarsoniumjodid $C_{24}H_{28}JAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(C_3H_7)J$. Schmelzpunkt: 162° (M., A. 321, 220).

Benzyl-Tri-m-tolyarsoniumchlorid $C_{23}H_{26}ClAs = (CH_3.C_6H_4)_3As(CH_2.C_6H_5)Cl$. B. Durch langdauernde Aufbewahrung einer Lösung des Tritolyarsins (s. o.) in Benzylchlorid bei $30-40^\circ$ (M., A. 321, 220). — Krystalle. Schmelzpt.: 102° . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

* Benzoësäure-Derivate (S. 1692, Z. 15 v. u. bis S. 1693). a) *p-Derivate (S. 1692—1693). *p-Benzarsinsäure, p-Carboxyphenylarsinsäure $C_7H_7O_5As = HO_2C.C_6H_4.AsO(OH)_2$ (S. 1693, Z. 25 v. u.). Darst. Man erhitzt (3 g) p-Tolyarsinsäure (S. 1193) mit (40 g) Salpetersäure (D: 1,2) im Rohre 12 Stunden auf 150° , dampft die Lösung ein und krystallisiert den Rückstand aus verdünntem Alkohol um (MICHAELIS, A. 320, 303).

Nitro-p-benzarsinsäure $C_7H_6O_7NAs = (HO_2C)^1C_6H_5(NO_2)^{2?}.As^4O(OH)_2$. B. Aus Nitrotolyarsinsäure (S. 1193) durch Oxydation mittels $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (M., A. 320, 325). — Weisse Nadelchen. Schmilzt nicht bis 300° . Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Aether und Chloroform.

Trimethylarsen-p-benzbetaïn $C_{10}H_{13}O_2As = \overline{O.C_6H_4}.As(CH_3)_3 (+ 2\frac{1}{2}H_2O)$. Tafeln (aus verdünntem Alkohol), $2\frac{1}{2}$ Mol. H_2O enthaltend. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen (MICHAELIS, A. 320, 315). Zerfällt bei längerem Kochen mit alkoholischer Kalilauge in Trimethylarsinoxyd (Hptw. Bd. I, S. 1511, Z. 1 v. u.) und Benzoësäure. — $C_{10}H_{13}O_2As.HCl$. B. Durch Oxydation des Trimethyl-p-tolyarsoniumchlorids (S. 1193) mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (M., A. 320, 314). Weisse Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leichter in heissem Alkohol. Zersetzt sich beim Erhitzen auf über 400° , ohne vorher zu schmelzen, in CO_2 und Trimethylphenylarsoniumchlorid. — $(C_{10}H_{14}O_2ClAs)_2PtCl_4$. Blossgelbe Nadelchen. Schmelzpt.: 255° . — $C_{10}H_{14}O_2ClAs.AuCl_3$.

Goldgelbe Nadeln. Schmelzpz.: 198°. — $C_{10}H_{18}OAs.HBr$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 270°, ohne zu schmelzen. — $C_{10}H_{18}O_2As.HNO_3$. Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 230°. — $C_{10}H_{18}O_2As.H_2SO_4$ (?). Nadeln (aus Alkohol).

p-Diäthylarsinbenzoesäure $C_{11}H_{16}O_3As = HO_2C.C_6H_4.As(C_2H_5)_2$. *B.* Aus Diäthylarsinoxybenzoesäure (s. u.) durch Reduction mit Zinn und Salzsäure (M., A. 320, 308). — Weisse Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 58°. Leicht löslich in Aether, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Wasser und Petroleumäther. Giebt mit den Halogenen die entsprechenden Dihalogenide, die schon durch Luftfeuchtigkeit in die halogenwasserstoffsauren Salze der Diäthylarsinoxybenzoesäure umgewandelt werden (M., A. 320, 310). — $C_{11}H_{16}O_2As.HgCl_2$. Krystallblättchen. Schmelzpz.: 171—172°. Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser. — Die Metallsalze der Diäthylarsinbenzoesäure sind mit Ausnahme der Alkalisalze in Wasser unlöslich.

p-Diäthylarsinoxybenzoesäure $C_{11}H_{16}O_3As = HO_2C.C_6H_4.AsO(C_2H_5)_2$. *B.* Entsteht als salzsaures Salz $HO_2C.C_6H_4.AsO(C_2H_5)_2.HCl$ bezw. $HO_2C.C_6H_4.As(C_2H_5)_2(OH)Cl$ durch Oxydation des Diäthyl-p-Tolylarsins (S. 1193) mit $KMnO_4$ und nachfolgendes Ansäuern der Flüssigkeit mit Salzsäure, sowie bei Zersetzung des Dichlorids der Diäthylarsinbenzoesäure (vgl. oben) durch Feuchtigkeit (M., A. 320, 306, 310). — Das salzsaure Salz $C_{11}H_{16}O_3As.HCl$ bildet weisse Kryställchen (aus absolutem Alkohol + wasserfreiem Aether). Schmelzpz.: 162°. Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser, unlöslich in Aether. — $C_{11}H_{16}O_3As.HCl.HgCl_2$. Krystallinischer Niederschlag. Schmelzpz.: 182°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich löslich in heissem Alkohol. — $C_{11}H_{16}O_3As.HBr$. Weisse Nadeln. Schmelzpz.: 144—145°. — $C_{11}H_{16}O_3As.HJ$. Braune Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 84°.

p-Diäthylarsinsulfidbenzoesäure $C_{11}H_{16}O_2SAs = HO_2C.C_6H_4.AsS(C_2H_5)_2$. *B.* Beim Einleiten von H_2S in die wässrige Lösung des salzsauren Salzes der Diäthylarsinoxybenzoesäure (s. o.) (M., A. 320, 308). — Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpz.: 184°.

Jodmethylat der p-Diäthylarsinbenzoesäure $C_{12}H_{18}O_2JAs = HO_2C.C_6H_4.As(C_2H_5)_2(CH_3)J$. *B.* Aus Diäthylarsinbenzoesäure (s. o.) und CH_3J bei längerem Erhitzen im Wasserbade (M., A. 320, 311). — Weisse Nadeln (aus Alkohol), die sich am Lichte leicht gelb färben. Schmelzpz.: 131°.

p-Triäthylarsenbenzobetaïn $C_{13}H_{19}O_2As = \overline{O.O.C.C_6H_4.As(C_2H_5)_3}$. *B.* Man versetzt eine Lösung des Hydrochlorids (s. u.) mit Natriumcarbonat im Ueberschusse, dampft ein und zieht mit Alkohol aus (M., A. 320, 313). — Krystallinische Masse oder tafelförmige, äusserst hygroskopische Krystalle. Wird erst bei längerem Kochen mit conc. Kalilauge in Benzoesäure und Arsenetriäthoxyd (Hptw. Bd. I, S. 1512) gespalten. — Hydrochlorid. *B.* Durch Oxydation des Triäthyltolylarsoniumchlorids (S. 1193) mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (M., A. 320, 311). Nadeln (aus Wasser) oder strahlig-krystallinische, äusserst hygroskopische Masse (aus Alkohol). — $(C_{18}H_{20}O_2ClAs)_2PtCl_4$. Hellgelbe Blättchen (aus heissem, salzsäurehaltigem Wasser). Schmelzpz.: 225°. — $C_{13}H_{19}O_2ClAs.AuCl_3$. Blättchen (aus Alkohol) oder Nadeln (aus HCl-haltigem Wasser). Schmelzpunkt: 165°. — Pikrat $C_{13}H_{19}O_2As.C_6H_3O_7N_3$. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmelzpz.: 155°.

p-Diphenylarsinbenzoesäureäthylester-Dichlorid $C_{21}H_{19}O_2Cl_2As = (C_6H_5)_2AsCl_2.C_6H_4.CO_2C_2H_5$. *B.* Beim Sättigen einer alkoholischen Lösung der Diphenylarsinoxybenzoesäure (s. u.) mit Salzsäuregas (M., A. 321, 191). — Weisse Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpz.: 133°.

p-Diphenylarsinoxybenzoesäure, Triphenylarsinoxyd-p-Carbonsäure $C_{19}H_{15}O_3As = (C_6H_5)_2AsO.C_6H_4.CO_2H$. *B.* Aus Diphenyl-p-Tolylarsin (10 g) (S. 1194) durch Oxydation mittels $KMnO_4$ (13 g) bei etwa 60° (M., A. 321, 190). — Krystallinische Krusten (aus Alkohol). Schmelzpz.: 253—254°. Unlöslich in Wasser und Aether, leicht löslich in Alkohol, Alkali und überschüssigen Mineralsäuren. — $Ba(C_{19}H_{14}O_3As)_2$. Glasige, in Wasser leicht lösliche Masse. — $Ag.C_{19}H_{14}O_3As$. Weisses, am Lichte leicht veränderliches Pulver.

p-Diphenylarsinsulfidbenzoesäure $C_{19}H_{15}O_2SAs = (C_6H_5)_2AsS.C_6H_4.CO_2H$. *B.* Beim Einleiten von H_2S in die alkoholische Lösung der Diphenylarsinoxybenzoesäure (s. o.) (M., A. 321, 192). — Weisse Krystalle (aus Alkohol). Schmelzpz.: 178°.

Phenyl-p-Tolylarsin-p-benzoesäureäthylester-Dichlorid $C_{22}H_{21}O_2Cl_2As = (C_6H_5)(C_7H_7)AsCl_2.C_6H_4.CO_2C_2H_5$. Schmelzpz.: 94°. Hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Alkohol (M., A. 321, 200).

Phenyl-p-Tolylarsinoxyd-p-Benzoesäure $C_{20}H_{17}O_3As = (C_6H_5)(C_7H_7)AsO.C_6H_4.CO_2H$. *B.* Durch Oxydation von Phenyl-Di-p-tolylarsin (10 g) (S. 1194) mittels $KMnO_4$ (12,6 g) in wässriger Lösung bei 50—60° (M., A. 321, 198). — Aehnelt in ihrem Aeusseren sehr der Phenylarsinoxyd-Bis-p-benzoesäure (S. 1199), schmilzt nicht unter 300°. Unlöslich

in Wasser, Aether und Benzol, leicht löslich in Alkohol. — $\text{Ag}\cdot\text{C}_{20}\text{H}_{16}\text{O}_5\text{As}$. Nadeln, die sich leicht bräunlich färben.

Phenylarsin-Bis-p-benzoësäureäthylester-Dichlorid $\text{C}_{24}\text{H}_{23}\text{O}_4\text{Cl}_2\text{As} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{AsCl}_2(\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_5)_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzpz.: 176° (MICHAELIS, A. 321, 198).

Phenylarsinoxyd-Bis-p-benzoësäure, Triphenylarsinoxyd-di-p-carbonsäure $\text{C}_{20}\text{H}_{15}\text{O}_5\text{As} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{AsO}(\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}_2\text{H})_2$. *B.* Aus Phenyl-Di-p-tolylarsin (10 g) (S. 1194) durch Oxydation mittels KMnO_4 (22 g) in wässriger, etwas alkalischer Lösung bei $50\text{--}60^\circ$ (M., A. 321, 196). — Weisses krystallinisches Pulver (aus heissem Eisessig). Schmelzpz.: oberhalb 300° . Unlöslich in Wasser, Aether und Chloroform, löslich in Alkohol und Eisessig. — $\text{Ba}(\text{C}_{20}\text{H}_{14}\text{O}_5\text{As})_2$. Weisse Kryställchen. Leicht löslich in Wasser. — $\text{Cu}\cdot\text{C}_{20}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{As} + \text{H}_2\text{O}$. Blaues Pulver. — $\text{Ag}_2\cdot\text{C}_{20}\text{H}_{13}\text{O}_5\text{As}$. Weisses krystallinisches Pulver.

b) *m*-Derivate. ***m*-Benzarsinsäure** $\text{C}_7\text{H}_7\text{O}_5\text{As} = (\text{HO}_2\text{C})^1\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{As}^3\text{O}(\text{OH})_2$. *B.* Aus *m*-Tolylarsinsäure (S. 1197) durch Oxydation mit KMnO_4 in alkalischer Lösung (MICHAELIS, A. 320, 329). — Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Geht beim Erhitzen, ohne zu schmelzen, in ihr Anhydrid, Arsinobenzoësäure (s. u.), über. — $\text{Ca}\cdot\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_5\text{As}$. Vierseitige Tafeln. Leicht löslich in Wasser. — $\text{Ag}_3\cdot\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_5\text{As}$. Weisser, in Wasser unlöslicher Niederschlag.

Anhydrid, *m*-Arsinobenzoësäure $\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_4\text{As} = \text{HO}_2\text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{AsO}_3$. *B.* Aus *m*-Benzarsinsäure (s. o.) beim Erhitzen (M., A. 320, 330). — Gelbliches Pulver. Geht beim Erwärmen mit Wasser wieder in die Säure über.

2a. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_8H_{10} .

1) **Derivate des Aethylbenzols** $\text{C}_2\text{H}_5\cdot\text{C}_6\text{H}_5$. **Tris-p-äthylphenylarsin** $\text{C}_{24}\text{H}_{27}\text{As} = (\text{C}_2\text{H}_5\cdot\text{C}_6\text{H}_4)_3\text{As}$. *B.* Durch Einwirkung von Natrium (50 g) auf eine Lösung von p-Aethylbrombenzol (111 g) (Hptw. Bd. II, S. 62) und AsCl_3 (42 g) in trockenem Aether (500 g) (MICHAELIS, A. 321, 226). — Krystalle (aus Aether + Alkohol). Schmelzpz.: 78° . Leicht löslich in Aether, schwer in Alkohol. — Quecksilberdoppelverbindung. Schmelzpunkt: 132° .

Dichlorid. Schmelzpz.: 246° . — **Dibromid**. Schmelzpz.: 212° . — **Hydroxyd**. Schmelzpz.: 180° . — **Sulfid**. Schmelzpz.: 123° .

Jodmethylat. Schmelzpz.: 126° .

Tris-nitroäthylphenyl-Arsinoxyd $\text{C}_{24}\text{H}_{24}\text{O}_7\text{N}_3\text{As} = [\text{C}_2\text{H}_5\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)]_3\text{AsO}$. Schmelzpunkt: 232° (M., A. 321, 227).

Base der Triphenyl-Phenacyl-Arsoniumsalsze, Tetraphenylarsenketobetain $\text{C}_{26}\text{H}_{23}\text{O}_2\text{As} = (\text{C}_6\text{H}_5)_3\text{As} \left\langle \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{O} \end{array} \right\rangle \text{C} \left\langle \begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{OH} \end{array} \right\rangle$. *B.* Aus den Salzen (s. u.) durch Natronlauge oder Natriumcarbonat (MICHAELIS, A. 321, 178). — Weisse Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzpz.: 176° . Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. — **Chlorid**, **Triphenylphenacylarsoniumbromid** $\text{C}_{26}\text{H}_{23}\text{OClAs}$. Schmelzpz.: 166° . Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — **Platindoppelverbindung**. Schmelzpz.: 191° . — **Bromid** $\text{C}_{26}\text{H}_{23}\text{OBrAs}$. *B.* Aus gleichen Theilen Triphenylarsin (S. 1189) und 1²-Bromacetophenon (Spl. Bd. III, S. 92) bei Wasserbadwärme (M., A. 321, 178). Nadelchen (aus heissem Wasser). Schmelzpz.: 178° . Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. — **Jodid** $\text{C}_{26}\text{H}_{23}\text{OJAs}$. Schmelzpz.: 157° . Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. — **Nitrat** $\text{C}_{26}\text{H}_{23}\text{O}_4\text{NAs}$. Farblose Nadelchen (aus Wasser). Schmelzpz.: 184° . Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol.

Base der Tri-p-tolyl-Phenacyl-Arsoniumsalsze, Phenyl-p-Tritolylarsenketobetain $\text{C}_{29}\text{H}_{29}\text{O}_2\text{As} = (\text{CH}_3)_3\text{C}_6\text{H}_4)_3\text{As} \left\langle \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{O} \end{array} \right\rangle \text{C} \left\langle \begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{OH} \end{array} \right\rangle$. Nadeln (aus Alkohol + wenig Wasser). Schmelzpz.: 160° (M., A. 321, 210). — **Chlorid** $\text{C}_{29}\text{H}_{28}\text{OClAs}$. *B.* Beim Erhitzen molekularer Mengen von Tritolylarsin (S. 1195) und 1²-Chloracetophenon (Spl. Bd. III, S. 91–92) auf 85° . Weisse Nadeln (aus Aether + Alkohol). Schmelzpz.: 159° . — **Platindoppelsalz**. Gelblichrothe Nadelchen. Schmelzpz.: 205° . — **Bromid**. Schmelzpz.: 182° . — **Jodid**. Schmelzpz.: 148° .

2) **Derivate des *m*-Xylols** $(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_4$. **Arseno-*m*-Xylol** $\text{C}_{16}\text{H}_{16}\text{As}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{As}\cdot\text{As}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)_2$. Weisses Pulver oder Nadeln (aus Chloroform + Aether). Schmelzpunkt: $194\text{--}196^\circ$ (MICHAELIS, A. 320, 333).

Jodarseno-*m*-Xylol $\text{C}_{16}\text{H}_{15}\text{J}_2\text{As}_2 = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{As}\cdot\text{J}\cdot\text{As}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)_2$. *B.* Aus 1 Mol. Arsenoxytol (s. o.) und 2 At. Jod in alkoholische Lösung (M., A. 320, 333). — Schwach gelb gefärbte Krystallmasse. Schmelzpz.: 89° .

***m*-Xylolarsendichlorid, *m*-Xylolchlorarsin** $\text{C}_8\text{H}_9\text{Cl}_2\text{As} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{AsCl}_2$. *B.* Durch Wechselwirkung von *m*-Quecksilberxylyl (Hptw. Bd. IV, S. 1711) mit Arsenetrichlorid

bei gewöhnlicher Temperatur; beim Erhitzen von Tri-m-xylylarsin (s. u.) mit AsCl_3 im geschlossenen Rohre auf 240° (M., A. 320, 330). — Farblose Nadeln (aus Petroleumäther). Schmelzp.: $42-43^\circ$. Kp: 278° (fast unzersetzt), K_{p320} : 215° . Wird durch Brom unter Bildung von Dibromxylyl, Arsenchlorür und HBr zerlegt.

m-Xylylarsentetrachlorid $\text{C}_8\text{H}_8\text{Cl}_4\text{As} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{AsCl}_4$. Weisse Krystallmasse (M., A. 320, 331).

m-Xylylarsenoxyd $\text{C}_8\text{H}_8\text{OAs} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{AsO}$. B. Aus m-Xylylchlorarsin (S. 1199 bis 1200) durch Einwirkung wässriger Na_2CO_3 -Lösung (M., A. 320, 332). — Körnchen, die sich in warmem Wasser harzig zusammenballen. Schmelzp.: gegen 220° .

m-Xylylarsensulfid $\text{C}_8\text{H}_8\text{SAs} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{AsS}$. Weisse Nadeln (aus warmem Aether oder Alkohol + Benzol). Schmelzp.: 169° (M., A. 320, 332).

m-Xylylarsensäure $\text{C}_8\text{H}_8\text{O}_3\text{As} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{AsO}(\text{OH})_2$. B. Aus m-Xylylarsentetrachlorid (s. o.) durch Einwirkung von Wasser, durch Oxydation des m-Xylylchlorarsins (S. 1199—1200) oder des Xylylarsenoxyds (s. o.) an feuchter Luft oder durch Zusatz von H_2O_2 zu einer Lösung des m-Xylylchlorarsins in Eisessig (M., A. 320, 333). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol), dem quadratischen (?) System angehörend. Schmelzpunkt: 210° . — Saures Ammoniumsalz. Krystalle (aus Wasser). Schmelzp.: 136° .

m-Xylyloxychlorarsin $\text{C}_8\text{H}_8\text{OCl}_2\text{As} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{AsOCl}_2$. B. Durch Addition von Chlor an m-Xylylarsenoxyd (s. o.) (M., A. 320, 332). — Weisse Nadeln. Schmelzpunkt: 150° .

Monochlor-m-Xylylarsensäure $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}_3\text{ClAs} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2\text{Cl} \cdot \text{AsO}(\text{OH})_2$. B. Durch längeres Zuleiten von Chlor zu mit Wasser übersättigtem m-Xylylchlorarsin (S. 1199 bis 1200) (M., A. 320, 334). — Nadeln. Schmelzp.: 165° .

Dichlor-m-Xylylarsensäure $\text{C}_8\text{H}_8\text{O}_3\text{Cl}_2\text{As} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{HCl}_2 \cdot \text{AsO}(\text{OH})_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Eisessiglösung des m-Xylylchlorarsins (S. 1199—1200) (M., A. 320, 334). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 193° .

Nitro-m-Xylylarsensäure $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}_5\text{NAs} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)] \cdot \text{AsO}(\text{OH})_2$. B. Durch Auflösen von m-Xylylarsensäure (s. o.) in kalter rauchender Salpetersäure (M., A. 320, 334). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 207° . Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und Aether. Zersetzt sich oberhalb 306° (unter Verpuffen).

Phenyl-Di-m-xylylarsin $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{As} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3]_2\text{As} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ ($\text{CH}_3 : \text{C}_6\text{H}_3 : \text{As} = 1:3:4$). B. Aus (46 g) Phenylchlorarsin (S. 1186) und (77 g) 4-Brom-m-Xylyl (Spl. Bd. II, S. 33) in ätherischer Lösung mittels (38 g) Natriums (MICHAELIS, A. 321, 223). — Triklone Krystalle aus Aether + Alkohol; Nadelchen aus heissem Alkohol. Schmelzp.: 99° . Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln. Verbindet sich nur sehr schwer mit Schwefel. Liefert beim Erhitzen mit berechneten Mengen Salpetersäure (D: 1,2) im Einschlußrohr auf $110-170^\circ$ Phenyl-ditolylarsinoxyddicarbon säure und Triphenylarsinoxydtetracarbonsäure (S. 1201). — $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{As} \cdot \text{HgCl}_2$. Nadelchen (aus Alkohol + Chloroform). Schmelzp.: 224° . — $(\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{As} \cdot \text{HCl})_2\text{PtCl}_4$. Nadelchen. Schmilzt bei etwa 300° (unter Zersetzung).

Dichlorid. Schmelzp.: 176° . Sehr leicht zerfließlich.

Oxychlorid. Schmelzp.: 186° . Ziemlich beständig.

Phenyl-Di-m-xylylarsinperjodid $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{J}_4\text{As} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3]_2\text{AsJ}_4(\text{C}_6\text{H}_5)$. Rothviolette Kryställchen. Schmelzp.: 127° (M., A. 321, 225).

Phenyl-Di-m-xylylarsinhydroxyd $\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{O}_2\text{As} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3]_2\text{As}(\text{OH})_2(\text{C}_6\text{H}_5)$. Schmelzp.: 112° (M., A. 321, 225). Liefert beim Erhitzen Phenyl-Di-m-xylylarsinoxyd (Schmelzp.: 120°). — Basisches Nitrat $\text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{OAs} \cdot \text{NO}_3$. Durchsichtige Krystalle. Schmelzp.: 126° .

Nitrophenyl-Bisnitroxylyl-Arsinoxyd $\text{C}_{22}\text{H}_{20}\text{O}_7\text{N}_4\text{As} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)]_2\text{AsO} \cdot \text{C}_6\text{H}_4\text{NO}_2$. B. Aus Phenyl-dixylylarsin (s. o.) durch Einwirkung von Salpeter-Schwefelsäure (M., A. 321, 225). — Schwachgelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 245° .

Methyl-Phenyl-Di-m-xylylarsoniumhydroxyd $\text{C}_{23}\text{H}_{27}\text{OAs} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3]_2(\text{C}_6\text{H}_5)\text{As} \cdot \text{OH}$. Krystalle. Schmelzp.: 122° (M., A. 321, 225).

Methyl-Phenyl-Di-m-xylylarsoniumjodid $\text{C}_{23}\text{H}_{26}\text{JAs} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3]_2(\text{C}_6\text{H}_5)(\text{CH}_3)\text{As} \cdot \text{J}$. Weisse Krystalle. Schmelzp.: 184° (M., A. 321, 225).

Tri-m-xylylarsin $\text{C}_{24}\text{H}_{27}\text{As} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3]_3\text{As}$ ($\text{CH}_3 : \text{C}_6\text{H}_3 : \text{As} = 1:3:4$). B. Aus AsCl_3 (20 g) und Brom-m-Xylyl (61 g) (Spl. Bd. II, S. 33) in ätherischer Lösung mittels Natriums (30 g) (MICHAELIS, A. 321, 220). — Durchsichtige Prismen (aus Alkohol + Petroleumäther). Schmelzp.: 166° . Leicht löslich in Aether, Benzol und Petroleumäther, schwerer in Alkohol. — $\text{C}_{24}\text{H}_{27}\text{As} \cdot \text{HgCl}_2$. Schmelzp.: 257° . Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol.

Tri-m-xylylarsinhydroxyd $\text{C}_{24}\text{H}_{29}\text{O}_2\text{As} = [(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3]_3\text{As}(\text{OH})_2$. B. Durch Einwirkung von Alkali auf Trixylylarsinbromid (M., A. 321, 221). — Farblose Krystalle

(aus verdünntem Alkohol). Verliert beim Aufbewahren über H_2SO_4 , sowie bei 100° 1 Mol. H_2O unter Bildung von *m*-Trixylylarsinoxyd.

Tri-*m*-xylylarsinsulfid $C_{24}H_{27}SAs = [(CH_3)_2C_6H_3]_3AsS$. Prismen. Schmelzp.: 145° (M., A. 321, 221).

Methyl-Tri-*m*-xylylarsoniumchlorid $C_{26}H_{30}ClAs = [(CH_3)_2C_6H_3]_3As(CH_3)Cl$. — Platindoppelsalz. Rothbraune Krystalle. Schmelzp.: 245° (M., A. 321, 221).

Methyl-Tri-*m*-xylylarsoniumjodid $C_{26}H_{30}JAs = [(CH_3)_2C_6H_3]_3As(CH_3)J$. Glänzende Krystalle. Schmelzp.: 179° . Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Chloroform (M., A. 331, 221).

m-Toluylsäure-Arsinsäure, *m*-Toluarsinsäure $C_8H_9O_5As = (HO_2C)(CH_3)C_6H_3AsO(OH)_2$ (C:C:As = 1:3:4). B. Aus *m*-Xylylarsinsäure (S. 1200) durch Oxydation mit $KMnO_4$ (MICHAELIS, A. 320, 335). — Krystalle (aus Aether + Alkohol). Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, über 300° . Löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Verliert beim Erhitzen auf 190° 1 Mol. Wasser unter Anhydridbildung. — $Ag_2C_6H_7O_6As$.

Bis-*m*-toluylsäure-Phenylarsinoxyd, Phenyl-ditolylarsinoxyddicarbonensäure $C_{29}H_{19}O_8As = [(HO_2C)(CH_3)C_6H_3]_2As(C_6H_5)O$. B. Aus Phenyl-Di-*m*-xylylarsin (S. 1200) und Salpetersäure (D: 1,21) bei $110-170^\circ$ (M., A. 321, 226). — Schwach gelb gefärbtes Pulver (aus Alkohol). Schmilzt bei etwa 196° . Sehr wenig löslich in kaltem und heissem Wasser, leicht in Alkohol.

Isophtalsäure-Arsinsäure, *m*-Phtaloarsinsäure $C_8H_7O_7As = (HO_2C)_2^{1,3}C_6H_3As^4O(OH)_2$. B. Aus *m*-Xylylarsinsäure (S. 1200) durch Oxydation mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung (MICHAELIS, A. 320, 335). — Farblose Krystalle (aus Aether + Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

Triphenylarsinoxydtetracarbonsäure $C_{22}H_{15}O_9As = [(HO_2C)_2C_6H_3]_3As(C_6H_5)O$. B. Aus Phenyl-Di-*m*-xylylarsin (S. 1200) und Salpetersäure (D: 1,2) bei $110-170^\circ$ (M., A. 321, 226). — Schmelzp.: 213° . Ziemlich leicht löslich in heissem Alkohol und Wasser, schwerer in kaltem Alkohol als die Dicarbonensäure (s. o.).

3) *Derivate des p*-Xylols $(CH_3)_2C_6H_4$. Arseno-*p*-xylol $C_{16}H_{18}As_2 = (CH_3)_2C_6H_3As:As.C_6H_3(CH_3)_2$. Weisses Pulver. Schmelzp.: 208° (MICHAELIS, A. 320, 337).

Jodarseno-*p*-Xylol $C_{16}H_{18}J_2As_2 = C_6H_9.AsJ.AsJ.C_6H_9$. Schmelzp.: 97° (M., A. 320, 337).

Dinitro-Arseno-*p*-Xylol $C_{18}H_{16}O_4N_2As_2 = (CH_3)_2(NO_2)C_6H_3As:As.C_6H_3(NO_2)(CH_3)_2$. B. Durch Reduction der Nitro-*p*-Xylylarsinsäure (s. u.) mit phosphoriger Säure (M., A. 320, 338). — Gelbes, bei 165° sinterndes Pulver, das, stärker erhitzt, verpufft.

p-Xylyl-Arsendichlorid $C_8H_9Cl_2As = (CH_3)_2^{1,4}C_6H_3.As^2Cl_2$. Weisse Nadeln (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 63° . Siedep.: 285° (M., A. 320, 336).

p-Xylyl-Arsendijodid $C_8H_9J_2As = (CH_3)_2C_6H_3.AsJ_2$. B. Beim Auflösen von *p*-Xylylarsenoxyd (s. u.) in erwärmter Jodwasserstoffsäure (Kp.: 127°) (M., A. 320, 337). — Gelbe krystallinische Masse. Schmelzp.: 45° .

p-Xylylarsenoxyd $C_8H_9OAs = (CH_3)_2C_6H_3.AsO$. Schmelzp.: 165° (M., A. 320, 337).

p-Xylylarsinsulfid $C_8H_9SAs = (CH_3)_2C_6H_3.AsS$. Gelbe Nadeln (aus Aether). Schmelzpunkt: 188° (M., A. 320, 338).

p-Xylylarsindisulfid $C_8H_9S_2As = (CH_3)_2C_6H_3.AsS_2$. Krystalle (aus Benzol). Schmelzpunkt: 95° (M., A. 320, 338).

p-Xylylarsinsäure $C_8H_{11}O_3As = (CH_3)_2C_6H_3.AsO(OH)_2$. B. Man übergießt (20 g) *p*-Xylylarsendichlorid (s. o.) mit (200 ccm) Wasser, erhitzt und leitet Chlor ein, bis Lösung erfolgt ist (M., A. 320, 338). — Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 223° . Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heissem Wasser und Alkohol.

p-Xylyloxychlorarsin $C_8H_9OCl_2As = (CH_3)_2C_6H_3.AsOCl_2$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 178° (M., A. 320, 337).

Nitro-*p*-Xylylarsinsäure $C_8H_{10}O_5NAs = (CH_3)_2(NO_2)C_6H_3.AsO(OH)_2$. B. Beim Auflösen von *p*-Xylylarsinsäure (4 g) (s. o.) in abgekühlter 100% iger Salpetersäure (20 ccm) (M., A. 320, 339). — Weisse Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 205° . Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Verpufft bei directem Erhitzen.

Tri-*p*-xylylarsin $C_{24}H_{27}As = [(CH_3)_2C_6H_3]_3As$. Weisse Prismen (aus Alkohol + Petroleumäther und etwas Benzol). Schmelzp.: 157° . Sehr leicht löslich in Aether, Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Petroleumäther (MICHAELIS, A. 321, 222). Verbindet sich weder mit Schwefel, noch mit C_2H_5J . — $C_{24}H_{27}As.HgCl_2$. Schmelzpunkt: 236° .

Methyl-Tri-*p*-xylylarsoniumchlorid $C_{26}H_{30}ClAs = [(CH_3)_2C_6H_3]_3As(CH_3)Cl$. — $(C_{26}H_{30}ClAs)_3PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 250° (M., A. 321, 222).

Methyl-*p*-Trixylylarsoniumjodid $C_{26}H_{30}JAs = [(CH_3)_2C_6H_3]_3As(CH_3)J$. Weisse tafelförmige Krystalle. Schmelzp.: 175° (M., A. 321, 222).

p-Toluylsäure-Arsinsäure, *p*-Toluarsinsäure $C_8H_9O_5As = (HO_2C)^1(CH_3)^1C_6H_3As^3O(OH)_2$. *B.* Durch Oxydation der *p*-Xylylarsinsäure (S. 1201) in alkalischer Lösung mit $KMnO_4$ (M., A. 320, 339). — Weisse Krystalle. Schmelzp.: 208° . Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether. — $Ag_2 \cdot C_8H_7O_5As$. Weiss, amorph.

2b. Derivate der Kohlenwasserstoffe C_9H_{12} .

1) *Derivate des Cumols* $(CH_3)_2CH \cdot C_6H_5$. *p*-Cumylarsenchlorid, *p*-Cumylchlorarsin $C_9H_{11}Cl_2As = C_8H_7 \cdot C_6H_4 \cdot AsCl_2$. Beim Abkühlen nicht erstarrende Flüssigkeit. KP_{30} : 170° (MICHAELIS, A. 320, 340).

p-Cumylarsinsäure $C_9H_{13}O_5As = C_8H_7 \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. Weisse Nadeln. Schmelzpunkt 152° . Leicht löslich in warmem Alkohol und heissem Wasser (M., A. 320, 340). Giebt bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in alkalischer Lösung *p*-Benzarsinsäure (S. 1197).

Tri-*p*-cumylarsin $C_{27}H_{33}As = (C_8H_7 \cdot C_6H_4)_3As$. *B.* Durch Einwirkung von (30 g) metallischem Natrium auf eine Lösung von (40 g) *p*-Bromcumol (Hptw. Bd. II, S. 66) und (12 g) $AsCl_3$ in (300 ccm) wasserfreiem Aether (MICHAELIS, A. 321, 235). — Farblose Prismen (aus Aether + Alkohol). Schmelzp.: $139-140^{\circ}$. Leicht löslich in Aether, Chloroform und heissem Alkohol. — $C_{27}H_{33}As \cdot HgCl_2$. Weisse Nadeln (aus Eisessig). Schmelzpunkt: 243° .

Tri-*p*-cumylarsindichlorid $C_{27}H_{33}Cl_2As = (C_8H_7 \cdot C_6H_4)_3AsCl_2$. Weisse Nadeln (aus Alkohol). Schmelzp.: 276° (M., A. 321, 236). — $C_{27}H_{33}Cl_2As \cdot PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln (aus heissem HCl-haltigen Alkohol).

Tri-*p*-cumylarsindibromid $C_{27}H_{33}Br_2As = (C_8H_7 \cdot C_6H_4)_3AsBr_2$. Nadelförmige Krystalle. Schmelzp.: 142° (M., A. 321, 236).

Tri-*p*-cumylarsinoxyd $C_{27}H_{33}OAs = (C_8H_7 \cdot C_6H_4)_3AsO$. Weisse Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 129° (M., A. 321, 236). — $C_{27}H_{33}OAs \cdot HNO_3$. Farblose Krystalle (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 147° . Löslich in heissem Wasser und Alkohol.

Trinitrotricumylarsinoxyd $C_{27}H_{30}O_7N_3As = [C_8H_7 \cdot C_6H_3(NO_2)_3]_3AsO$. *B.* Durch Einwirkung eines Gemisches von (4 Thln.) rauchender Salpetersäure und (8 Thln.) conc. Schwefelsäure auf Tricumylarsin (s. o.) (M., A. 321, 237). — Gelblichweisse Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 245° (unter Zersetzung).

Tricumylarsinsulfid $C_{27}H_{33}SAs = (C_8H_7 \cdot C_6H_4)_3AsS$. Weisse Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: $149,5^{\circ}$ (M., A. 321, 237).

Methyltricumylarsoniumjodid $C_{28}H_{36}JAs = (C_8H_7 \cdot C_6H_4)_3As(CH_3)J$. Weisse Krystalle. Schmelzp.: 103° (M., A. 321, 237).

Aethyltricumylarsoniumjodid $C_{29}H_{38}JAs = (C_8H_7 \cdot C_6H_4)_3As(C_2H_5)J$. Krystalle. Schmelzp.: 138° (M., A. 321, 238).

2) *Derivate des Pseudocumols* $(CH_3)_3^{1,2,4}C_6H_3$. Pseudocumylarsenchlorid, Pseudocumylchlorarsin $C_9H_{11}Cl_2As = (CH_3)_3^{1,2,4}C_6H_3 \cdot AsCl_2$. *B.* Man erhitzt (5 g) Tripseudocumylarsin (S. 1203) mit (20 g) Arsentrichlorid 48 Stunden lang auf 200° und fractionirt unter vermindertem Drucke (30 mm) (MICHAELIS, A. 320, 339). — Weisse Nadeln (aus Aether). Schmelzp.: $82,5^{\circ}$.

Pseudocumylarsinsäure $C_9H_{13}O_5As = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot AsO(OH)_2$. *B.* Analog derjenigen der *p*-Xylylverbindung (S. 1201) (M., A. 320, 340). — Weisse Nadeln. Schmelzp.: 224° . Leicht löslich in warmem Alkohol und heissem Wasser. — $Ag_2 \cdot C_9H_{13}O_5As$.

Phenylidpseudocumylarsin $C_{24}H_{27}As = [(CH_3)_3C_6H_2]_2As \cdot C_6H_5$. *B.* Durch Einwirkung von (30 g) metallischem Natrium auf eine Lösung von (30 g) Phenylchlorarsin (S. 1186) und (53,5 g) 5-Brompseudocumol (Hptw. Bd. II, S. 67, Z. 18 v. o.) in (300 ccm) wasserfreiem Aether (MICHAELIS, A. 321, 229). — Schmelzp.: $138,5^{\circ}$. Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Alkohol.

$(C_{24}H_{23}ClAs)_2PtCl_4$. Kryställchen. Schmelzp.: 287° . Etwas löslich in heissem Alkohol, leicht in Chloroform. — $C_{24}H_{23}ClAs \cdot AuCl_3$. Fast farblose Krystalldrusen. Schmelzp.: 177° . — $C_{24}H_{27}As \cdot HgCl_2$. Blättchen (aus heissem Eisessig). Schmelzp.: 233° . Leicht löslich in Chloroform, schwer in Eisessig.

Phenylidpseudocumylarsindichlorid $C_{24}H_{27}Cl_2As = (C_6H_5)(C_9H_{11})_2AsCl_2$. Krystallpulver (aus CCl_4 + Aether). Schmelzp.: 217° (M., A. 321, 230).

Phenylidpseudocumylarsindijodid $C_{24}H_{27}J_2As = (C_6H_5)(C_9H_{11})_2AsJ_2$. Gelbrothe Kryställchen (aus CCl_4). Schmelzp.: $163,5^{\circ}$ (M., A. 321, 231).

Phenylidpseudocumylarsinhydroxyd $C_{24}H_{29}O_2As = (C_6H_5)(C_9H_{11})_2As(OH)_2$. Farblose Prismen (aus Alkohol + Aether). Schmelzp.: $113-114^{\circ}$ (M., A. 321, 231). Verliert im Exsiccator über H_2SO_4 , rasch bei 100° Wasser und geht in das Oxyd (S. 1203) über.

Trimesitylarsinoxyd $C_{27}H_{36}OAs = (C_9H_{11})_3AsO$. Farblose Krystalle (aus Alkohol). Schmelzp.: 203—204°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether (M., A. 321, 240). Reagiert nicht mit Schwefelwasserstoff.

Trimesitylarsinoxychlorid $C_{27}H_{34}OClAs = (C_9H_{11})_3As(OH)Cl$. Weisse Prismen. Schmelzp.: 100° (M., A. 321, 238).

Methyltrimesitylarsoniumchlorid $C_{28}H_{36}ClAs = [(CH_3)_3C_6H_4]_3As(CH_3)Cl$. Flach-prismatische Krystallaggregate (aus Alkohol). Schmelzp.: 192°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (M., A. 321, 240). — $(C_{28}H_{36}ClAs)_2PtCl_4$. Gelbrothe monokline Krystalle (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 237°.

Methyltrimesitylarsoniumjodid $C_{28}H_{36}JAs = [(CH_3)_3C_6H_4]_3As(CH_3)J$. Gelbrothe (aus Alkohol) oder weisse (aus Wasser) Prismen. Schmelzp.: 186°. Schwer löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol, sehr leicht in Chloroform (M., A. 321, 240).

2c. Derivate des Tertiärbutylbenzols $(CH_3)_3C.C_6H_5$.

Tertiärbutylphenylarsenchlorid $C_{10}H_{13}Cl_2As = (CH_3)_3C.C_6H_4.AsCl_2$. Farblose, bei starker Abkühlung nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp_{20} : 175—180° (MICHAELIS, A. 320, 341).

Tertiärbutylphenylarsenoxyd $C_{10}H_{13}OAs = (CH_3)_3C.C_6H_4.AsO$. Weisses kristallinisches Pulver. Schmelzp.: 89° (M., A. 320, 341). Geht beim Behandeln mit conc. Salzsäure in Tertiärbutylphenylarsenchlorid (s. o.), mit phosphoriger Säure in Arseno-Tertiärbutylbenzol, Schmelzp.: 198°, über.

Tertiärbutylphenylarsinsäure $C_{10}H_{15}O_3As = (CH_3)_3C.C_6H_4.AsO(OH)_2$. Weisse Nadeln. Schmelzp.: 193°. Schwer löslich in heissem Wasser, leicht in Alkohol. — $Ag_2.C_{10}H_{13}O_3As$. Weisses amorphes Pulver (M., A. 320, 342).

Tris-tertiärbutylphenyl-Arsin $C_{30}H_{39}As = [(CH_3)_3C.C_6H_4]_3As$. B. Aus berechneten Mengen $AsCl_3$ und Monobrom-Tertiärbutylbenzol (Schmelzp.: 13°; Siedep.: 230°) in Benzol-lösung mittels Natriums (MICHAELIS, A. 321, 241). — Weisse Krystalle (aus Benzol + Alkohol). Schmelzp.: 235°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und CCl_4 , schwer in Aether und Alkohol. Liefert ziemlich beständige, hochschmelzende Halogenderivate. Verbindet sich nicht mit Schwefel.

Tris-tertiärbutylphenyl-Methylarsoniumhydroxyd $C_{31}H_{49}OAs = [(CH_3)_3C.C_6H_4]_3As(CH_3)OH$. Rhomboëderähnliche, 4 Mol. Krystallwasser enthaltende Krystalle. Schmelzp.: 136° (M., A. 321, 242). — Das Jodid zersetzt sich bei 125°.

3. *Naphthylverbindungen (S. 1693—1694).

a) * α -Naphthylarsenverbindungen (S. 1693—1694). * α -Naphthylarsenchlorid $C_{10}H_7.AsCl_2$ (S. 1694). B. Aus α -Trinaphthylarsin (s. u.) beim Erhitzen mit 20 Thln. $AsCl_3$ in Rohre (40 Stunden) auf 270° (MICHAELIS, A. 320, 342). — Weisse Krystalle (aus Alkohol oder Petroleumäther). Schmelzp.: 63°.

α -Trinaphthylarsin $C_{30}H_{21}As = (C_{10}H_7)_3As$. B. Durch Einwirkung von (20 g) Natrium auf eine Lösung von (51 g) α -Bromnaphthalin (Spl. Bd. II, S. 97) und (15 g) $AsCl_3$ in wasserfreiem Aether, anfangs bei gewöhnlicher, später bei Wasserbadtemperatur (MICHAELIS, A. 321, 242). — Weisse Prismen (aus Benzol + Alkohol) oder rhombische Täfelchen (aus Benzol). Schmelzp.: 252°. Leicht löslich in CS_2 und heissem Benzol, schwer in Chloroform, sehr wenig in Aether und Alkohol, unlöslich in Petroleumäther. Gibt mit Quecksilberchlorid keine Doppelverbindung und verbindet sich nicht mit Alkylhalogeniden.

α -Trinaphthylarsintetrachlorid $C_{30}H_{21}Cl_4As = (C_{10}H_7)_3AsCl_4$. Weisses Pulver. Schmelzp.: 144° (M., A. 321, 244).

α -Trinaphthylarsintetrabromid $C_{30}H_{21}Br_4As = (C_{10}H_7)_3AsBr_4$. Harte feste Masse. Schmelzp.: 180° (M., A. 321, 244).

α -Trinaphthylarsinhydroxyd $C_{30}H_{23}O_2As = (C_{10}H_7)_3As(OH)_2$. Farblose, 2 Mol. Krystallwasser enthaltende Nadeln (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: über 300° (M., A. 321, 245). Gibt bei längerem Erhitzen auf 110° α -Trinaphthylarsinoxyd (s. u.). Wird durch H_2S zu α -Trinaphthylarsin (s. o.) reducirt.

α -Trinaphthylarsinoxyd $C_{30}H_{21}OAs = (C_{10}H_7)_3AsO$. Weisses Pulver (M., A. 321, 245).

α -Trinaphthylarsinoxybromid $C_{30}H_{22}OBrAs = (C_{10}H_7)_3As(OH)Br$. Hellbraune Krystalle. Schmelzp.: 155° (M., A. 321, 244). Gibt beim Kochen mit Wasser α -Trinaphthylarsinoxyd (s. o.).

b) β -Naphthylarsenverbindungen. β -Arsenonaphthalin $C_{20}H_{14}As_2 = C_{10}H_7.AsAsC_{10}H_7$. Gelbes Pulver oder Nadeln (aus Xylol). Schmelzp.: 234° (MICHAELIS, A. 320, 344).

β -Naphtylarsenchlorid $C_{10}H_7Cl_2As = C_{10}H_7 \cdot AsCl_2$. *B.* Durch Einwirkung von $AsCl_3$ (100 g) auf β -Quecksilbernaphtyl (15 g) (Hptw. Bd. IV, S. 1712—1713) unter Erhitzen (M., A. 320, 342). — Nadelchen (aus Petroleumäther). Schmelzp.: 69°. Schwer löslich in Petroleumäther, leichter in Aether, Benzol und Alkohol.

β -Naphtylarsenoxyd $C_{10}H_7OAs = C_{10}H_7 \cdot AsO$. Weisses, feinkörniges Pulver. Schmelzp.: 270°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in anderen Lösungsmitteln (M., A. 320, 343).

β -Naphtylarsinsäure $C_{10}H_7O_3As = C_{10}H_7 \cdot AsO(OH)_2$. Nadelchen (aus heissem Wasser). Schmelzp.: 155°. Leicht löslich in Alkohol und in heissem, schwer in kaltem Wasser (M., A. 320, 344).

β -Trinaphtylarsin $C_{30}H_{21}As = (C_{10}H_7)_3As$. Farblose Krystalle (aus Eisessig). Schmelzpunkt: 165°. Leicht löslich in Benzol, CS_2 und Chloroform, schwer in Aether und heissem Eisessig (MICHAELIS, A. 321, 246). — Quecksilberchloriddoppelverbindung. Blättchen (aus heissem Eisessig). Schmelzp.: 247°.

β -Trinaphtylarsinoxyd $C_{30}H_{21}OAs = (C_{10}H_7)_3AsO$. Nadelchen (aus alkoholhaltigem Benzol) (M., A. 321, 247).

β -Trinaphtylarsinsulfid $C_{30}H_{21}SAs = (C_{10}H_7)_3AsS$. Täfelchen (aus Alkohol). Schmelzp.: 162°. Leicht löslich in Benzol und CS_2 (M., A. 321, 247). Liefert, in Benzol gelöst, beim Erhitzen mit Hg Schwefelquecksilber unter Bildung von β -Trinaphtylarsin (s. o.).

XVI. * Aromatische Antimonverbindungen (S. 1694—1697).

I. * Phenylverbindungen (S. 1694—1696).

*Triphenylstibin $C_6H_5_3Sb = (C_6H_5)_3Sb$ (S. 1694—1695). Liefert durch 8-stdg. Erhitzen mit Arsen auf 350° Triphenylarsin (S. 1189—1190) und Antimon (KRAFFT, NEUMANN, B. 34, 569).

XVIII. * Aromatische Bor- und Siliciumverbindungen

(S. 1699—1703).

A. * Aromatische Borverbindungen (S. 1699—1701).

I. * Phenylverbindungen (S. 1699—1700).

Phenylborbromid $C_6H_5 \cdot BBr_2$. *B.* Aus Quecksilberdiphenyl (S. 1209) und Borbromid in Benzol bei Wasserbadwärme (MICHAELIS, RICHTER, A. 315, 29). — Farblose, stechend riechende und an der Luft stark rauchende, tafelförmige Krystalle. Schmelzp.: 32—34°. Kp_{20} : 99—101°. Giebt beim Zersetzen mit Wasser Phenylborsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1699).

Diphenylborbromid $C_{12}H_{10}BrB = (C_6H_5)_2BBr$. *B.* Bei der Einwirkung von Borbromid auf Quecksilberdiphenyl (S. 1209) als Nebenproduct, besonders bei Einwirkung äquimolekularer Mengen auf einander (MICHAELIS, RICHTER, A. 315, 30). — Farblose, an der Luft sich schnell röthlich färbende Krystallmasse. Schmelzp.: 24—25°. Kp_3 : 150° bis 160°. Giebt mit Wasser Diphenylborsäure (s. u.).

*Diphenylborsäure $C_{12}H_{11}OB = (C_6H_5)_2B \cdot OH$ (S. 1700). Vgl.: M., R., A. 315, 37.

2. * Tolyverbindungen (S. 1700).

b) **p*-Tolyverbindungen (S. 1700). *p*-Tolyborbromid $C_7H_7Br_2B = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot BBr_2$. Weisse, an der Luft sehr stark rauchende Krystallmasse. Schmelzp.: 44—45°. Kp_{25} : etwa 145°. Liefert beim Zersetzen mit Wasser *p*-Tolyborsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1700) (MICHAELIS, RICHTER, A. 315, 31).

p-Tolyboryd $C_7H_7OB = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot BO$. *B.* Durch H_2O -Abgabe (im Exsiccator) aus *p*-Tolyborsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1700) (M., R., A. 315, 31). — Verwitterte Krystalle. Schmelzp.: 257—258°. Geht beim Lösen in heissem Wasser wieder in *p*-Tolyborsäure über.

p-Ditolyborsäureanhydrid $C_{28}H_{26}OB_2 = [(CH_3 \cdot C_6H_4)_2B]_2O$. *B.* Beim Eintragen von Ditolyborbromid — erhalten bei der Einwirkung äquimolekularer Mengen Queck-

silbertolyl (Hptw. Bd. IV, S. 1711) und BBr_3 in Benzol — in Wasser unter Abkühlen (MICHAELIS, RICHTER, A. 315, 38). — Weisses Pulver. Schmelzpt.: 78° . Leicht löslich in Benzol, Aether und Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser. Schmilzt in heissem Wasser zu einem farblosen, eigenthümlich riechenden Oel.

p-Borbenzoesäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_4\text{B} = (\text{HO}_2\text{C})^1\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{B}(\text{OH})_3^4$. B. Durch Oxydation der p-Tolylborsäure (Hptw. Bd. IV, S. 1700) in alkalischer Lösung mittels Permanganat (MICHAELIS, RICHTER, A. 315, 33). — Weisse, stark lichtbrechende Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 225° . Leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwerer in kaltem Wasser, Aether und Benzol. Giebt beim Erhitzen kein Anhydrid, zerfällt aber bei raschem Erhitzen in Benzoesäure und Metaborsäure (bezw. B_2O_3 und Wasser). Mit HgCl_2 entsteht in heisser wässriger Lösung Quecksilberchlorid-p-benzoesäure (S. 1218). — In den Salzen ist gleichzeitig der Wasserstoff des Carboxyls und ein Wasserstoffatom des Borsäurerestes ersetzt. — $\text{Ba}_2\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_4\text{B} + \text{H}_2\text{O}$. Weisser, pulveriger Niederschlag. In kaltem Wasser wohl leichter löslich als in heissem Wasser. — $\text{Pb}_3(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_5\text{B})_2 = \text{Pb}[\text{O}_2\text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{B}(\text{O}\cdot\text{Pb}\cdot\text{OH})\text{OH}]_2$. Weisser, pulveriger Niederschlag. — $\text{Ag}_2\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_4\text{B}$. Weisser, beim Trocknen gelb werdender Niederschlag, der sich beim Erhitzen mit Wasser in Silberoxyd, Borsäure und Benzoesäure zersetzt.

2a. Xylolverbindungen.

a) *Derivate des o-Xylols.* o-Xylolborchlorid $\text{C}_8\text{H}_9\text{Cl}_2\text{B} = (\text{CH}_3)_2^{1,2}\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{BCl}_2^4$. B. Aus o-Quecksilberxylyl (Hptw. Bd. IV, S. 1711) und BCl_3 beim Erhitzen (MICHAELIS, THEVÉNOT, A. 315, 24). — Farblose Flüssigkeit. Erstarrt beim Abkühlen und schmilzt dann bei etwa 0° . Kp: 212° .

o-Xylolborsäure $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_3\text{B} = (\text{CH}_3)_2^{1,2}\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{B}(\text{OH})_3^4$. Nadeln (aus Wasser). Schmelzpunkt: $190,5^\circ$ (M., TH., A. 315, 25).

o-Xylolboroxyd $\text{C}_8\text{H}_9\text{OB} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{BO}$. Schmelzpt.: 226° (M., TH., A. 315, 25).

b) *Derivate des m-Xylols.* m-Xylolborchlorid $\text{C}_8\text{H}_9\text{Cl}_2\text{B} = (\text{CH}_3)_2^{1,3}\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{BCl}_2^4$. B. Aus m-Quecksilberxylyl (Hptw. Bd. IV, S. 1711) und überschüssigem BCl_3 bei 200° (MICHAELIS, THEVÉNOT, A. 315, 20). — Farblose, an der Luft sehr stark rauchende, beim Abkühlen nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp: 218° .

m-Xylolbromid $\text{C}_8\text{H}_9\text{Br}_2\text{B} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{BBr}_2$. Flüssigkeit. Kp₁₅: ungefähr 125° D¹⁵: $1,57$ (M., RICHTER, A. 315, 32). Liefert beim Zersetzen mit Wasser Xylolboroxyd (s. u.).

m-Xylolborsäure $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_3\text{B} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{B}(\text{OH})_3$. B. Beim Erhitzen des m-Xylolboroxyds (s. u.) mit Wasser (M., TH., A. 315, 22). — Krystalle (aus Wasser). Geht beim Liegen an der Luft oder im Exsiccator wieder in Xylolboroxyd über. — $\text{Ag}_2\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_3\text{B}$. Hellgelber Niederschlag.

Diäthylester $\text{C}_{12}\text{H}_{19}\text{O}_2\text{B} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{B}(\text{OC}_2\text{H}_5)_2$. B. Beim Eintropfen von m-Xylolborchlorid (s. o.) in absoluten Alkohol (M., TH., A. 315, 22). — Etwas stechend riechende Flüssigkeit. Kp: 160° . Wird durch Wasser leicht unter Bildung von Xylolborsäure (s. o.) zersetzt.

m-Xylolboroxyd $\text{C}_8\text{H}_9\text{OB} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{BO}$. B. Beim vorsichtigen Eintropfen von m-Xylolborchlorid (s. o.) in Wasser (M., TH., A. 315, 21). — Weisse Nadeln (aus Aether). Schmelzpt.: 202° . Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in heissem Wasser, Aether, Alkohol und Benzol. Geht beim Erhitzen mit Wasser in Xylolborsäure (s. o.) über.

c) *Derivate des p-Xylols.* p-Xylolborchlorid $\text{C}_8\text{H}_9\text{Cl}_2\text{B} = (\text{CH}_3)_3^{1,4}\text{C}_6\text{H}_2\cdot\text{BCl}_2^2$. Flüssigkeit, die an der Luft stark raucht und beim Abkühlen nicht erstarrt. Kp: 205° (MICHAELIS, THEVÉNOT, A. 315, 23).

p-Xylolborsäure $\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_3\text{B} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{B}(\text{OH})_3$. Nadeln (aus heissem Wasser). Schmelzpt.: 186° (M., TH., A. 315, 24).

p-Xylolboroxyd $\text{C}_8\text{H}_9\text{OB} = (\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{BO}$. Schmelzpt.: 176° (M., TH., A. 315, 24).

2b. Pseudocumylverbindungen.

Pseudocumylbromid $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{Br}_2\text{B} = (\text{CH}_3)_3^{1,2,4}\text{C}_6\text{H}_2\cdot\text{BBr}_2^5$. Flüssigkeit. Kp₁₆: 170 – 190° (unter theilweiser Zersetzung) (MICHAELIS, RICHTER, A. 315, 32).

Pseudocumylboroxyd $\text{C}_9\text{H}_{11}\text{OB} = (\text{CH}_3)_3\text{C}_6\text{H}_2\cdot\text{BO}$. B. Aus Pseudocumylbromid (s. o.) durch Zersetzung mit Wasser (M., R., A. 315, 32). — Weisse Nadeln (aus Aether). Schmelzpt.: 211° . Fast unlöslich in kaltem und heissem Wasser, leicht löslich in Aether, heissem Alkohol und Benzol.

B. *Aromatische Siliciumverbindungen (S. 1701—1703).

I. *Phenylverbindungen (S. 1701—1702).

Diphenylsiliciumoxyd $C_{12}H_{10}OSi = (C_6H_5)_2SiO$. B. Findet sich in dem bei der Darstellung des Triphenylsilicols (s. u.) bleibenden Destillationsrückstände (KIPPING, LLOYD, Soc. 79, 455). — Amorphe Masse aus Aether mit Alkohol gefällt. Schmelzp.: 109°. Unlöslich in Essigsäure und Alkohol, leicht löslich in Aether und CS_2 .

*Triphenylsiliciumchlorid $C_6H_5)_3SiCl = (C_6H_5)_3SiCl$ (S. 1701, Z. 7 v. u.). B. Als Nebenproduct bei der Darstellung des Siliciumtetraphenyls (vgl. unten) (KIPPING, LLOYD, Soc. 79, 454).

*Silicotriphenylcarbinol, Triphenylsilicol $C_{18}H_{16}OSi = (C_6H_5)_3Si.OH$ (S. 1702, Z. 1 v. o.). Darst. Aus dem bei der Darstellung des Siliciumtetraphenyls nach POLIS (B. 18, 1542) (vgl. Hptw. Bd. IV, S. 1702) gewonnenen ätherischem Filtrat durch Abdampfen und Destillation des Rückstandes bei 10 mm Druck. Die Fraction von 210° bis 260° erhitzt man mit alkoholischer Sodalösung, fällt Siliciumtetraphenyl mit Wasser und krystallisiert Triphenylsilicol aus Aether + Ligroin (K., L., Soc. 79, 452). — Zersetzt sich mit Chlorsulfonsäure unter Bildung von Diphenylsulfon (Spl. Bd. II, S. 479) und Benzolsulfonsäure.

Bis-triphenylsilicyläther $C_{36}H_{30}OSi_2 = [(C_6H_5)_3Si]_2O$. B. Aus Triphenylsilicol (s. o.) in heisser Essigsäure durch Hinzufügen von conc. Salpetersäure (K., L., Soc. 79, 455). — Platten (aus Essigsäure). Schmelzp.: 222°. Leicht löslich in Alkohol.

Triphenylsilicyläcetate $C_{30}H_{18}O_2Si = (C_6H_5)_3Si.O.CO.CH_3$. B. Aus Triphenylsilicol (s. o.) und Acetylchlorid (K., L., Soc. 79, 454). — Prismen aus Ligroin. Schmelzp.: 91,5°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin. An der Luft zersetzt es sich langsam.

*Siliciumtetraphenyl $C_{24}H_{20}Si = Si(C_6H_5)_4$ (S. 1702). Zur Darst. vgl.: KIPPING, LLOYD, Soc. 79, 451. — Löst sich in Chlorsulfonsäure unter Bildung von Benzolsulfonsäurechlorid und Diphenylsulfon (Spl. Bd. II, S. 479). Gelöst in Acetanhydrid liefert es bei Behandlung mit Schwefelsäureanhydrid Benzolsulfonsäure und lösliche Kieselsäure. Mit HCl-haltiger Essigsäure bei 130—140° behandelt, liefert es Benzol und Triphenylsilicol (s. o.) (K., L., Soc. 79, 452).

S. 1702, Z. 20 v. u. statt: „1443“ lies: „1543“.

3. Tri-benzoylacetonyl-Siliciumhydroxyd $C_{30}H_{28}O_7Si = \left[\begin{array}{l} C_6H_5.CO \\ CH_2 \\ CO \end{array} \right]_3Si.OH$. B.

Das Hydrochlorid des Chlorids entsteht aus Benzoylacetone (Spl. Bd. III, S. 207—208) und $SiCl_4$ in Aether (DILTHEY, B. 36, 1596). — Hydrochlorid des Chlorids $C_{30}H_{27}O_8SiCl$. HCl. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, unlöslich in Aether und Benzol. Löst sich in Pyridin mit rother Farbe. Wird von Alkalien momentan, von Wasser langsamer zersetzt als das entsprechende Acetylacetonderivat. — $FeCl_3$ -Doppelsalz $C_{30}H_{27}O_8SiCl.FeCl_3$. Nadeln (aus Chloroform + Aether) vom Schmelzp.: 173°, bezw. bei 188° schmelzende kurze Prismen. Leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Aether und Benzol. Lösung in Pyridin roth. — $AuCl_3$ -Doppelsalz $C_{30}H_{27}O_8SiCl.AuCl_3$. Prismen vom Schmelzp.: 185—187°, bezw. bei 164° schmelzende Blättchen.

4. Tri-dibenzoylmethyl-Siliciumhydroxyd $C_{45}H_{34}O_7Si = [(C_6H_5.CO)_2CH]_3Si.OH$. B.

Das Chlorid entsteht aus Dibenzoylmethan (Spl. Bd. III, S. 224—225) und $SiCl_4$ in Aether (DILTHEY, B. 36, 1598). — Chlorid $C_{45}H_{33}O_6SiCl$. Gelbliche Nadelchen bezw. opalisirende Täfelchen (aus Eisessig + Aether). Schmilzt oberhalb 300°. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, sonst unlöslich. Wird von Wasser und Ammoniak erst in der Wärme, von fixen Alkalien schon in der Kälte in Dibenzoylmethan und Kieselsäure zersetzt. Auch aus der Lösung in heissem Pyridin fällt Wasser das Dibenzoylmethan aus. — $FeCl_3$ -Doppelsalz $C_{45}H_{33}O_6SiCl.FeCl_3$. Gelbe Nadeln. Schmelzp.: 252—253°. Sehr wenig löslich in Chloroform, sonst meist unlöslich. — $AuCl_3$ -Doppelsalz $C_{45}H_{33}O_6SiCl.AuCl_3$ + Chloroform. Goldgelbe Spere. Wird bei 78° chloroformfrei. Schmilzt bei 258—259°. Leicht löslich in Acetonitril, sonst unlöslich.

XIX. *Metallorganische Verbindungen (S. 1703—1716).

A. *Aromatische Magnesiumverbindungen (S. 1703).

Tropft man Arylhalogenide, gemischt mit dem gleichen Volumen wasserfreien Aethers, auf Magnesium, indem man am Beginn gelinde erwärmt oder ein Kryställchen Jod zusetzt, so entstehen Magnesiumverbindungen vom Typus $R.MgBr$ — Arylmagnesiumhalogenide (TISSIER, GRIGNARD, *C. r.* 132, 1183). *p*-Dibrombenzol, *p*-Chlorbrombenzol, *m*-Dibrombenzol und 1,4-Dibromnaphthalin vereinigen sich in Gegenwart von Aether und einigen Tropfen Brom mit Magnesium zu Verbindungen vom Typus $Hal.C_6H_4.Mg.Hal$ (BODROUX, *C. r.* 136, 1138). *p*-Dichlorbenzol reagirt unter den gleichen Bedingungen nicht.

Die Arylmagnesiumhalogenide reagiren mit Säureestern, Säurechloriden, Ketonen u. s. w. Nach Zersetzung des Reactionsproducts mit Wasser erhält man z. B. aus Magnesiumphenylbromid mit Methylbenzoat das Triphenylcarbinol, mit Acetylchlorid das α -Diphenyläthylen, mit Aceton das Dimethylphenylcarbinol (T., G.). Mit den Estern zweibasischer Säuren bilden sich bitertiäre Glykole (VALEUR, *C. r.* 136, 694); als Nebenproducte entstehen

hierbei gleichzeitig gewisse Mengen von Biphenylkörpern. Mit Diazoimiden $R.N \begin{smallmatrix} N \\ \vdots \\ N \end{smallmatrix}$ entstehen Diazoaminoverbindungen $R.NH.N:N.R$ (DIMROTH, *B.* 36, 909).

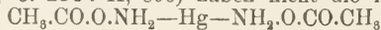
Leitet man in die ätherische Lösung der Arylmagnesiumhaloide bei gewöhnlicher Temperatur einen trockenen, CO_2 -freien Sauerstoff- oder Luft-Strom, bis die anfangs auftretende geringe Temperatursteigerung wieder geschwunden ist, so bildet sich eine gewisse Menge $R.O.MgBr$, welche bei der Zersetzung mit verdünnter Salzsäure das entsprechende Phenol $R.OH$ liefert (B., *C. r.* 136, 158).

Durch Einleiten von Kohlendioxyd in die ätherische Lösung der Arylmagnesiumhaloide und darauf folgende Behandlung mit Wasser erhält man Carbonsäuren, z. B. $C_6H_5.CO_2H$ aus $C_6H_5.MgBr$ (HOUBEN, KESSELKAUL, *B.* 35, 2522; vgl. ZELINSKY, *B.* 35, 2687). Mit Hülfe von Kohlenoxysulfid gelangt man zu Thioisäuren (WEIGERT, *B.* 36, 1010).

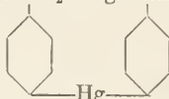
B. *Aromatische Quecksilberverbindungen (S. 1703—1713).

Aromatische Substanzen lassen sich durch Einwirkung von Quecksilberoxydsalzen sehr allgemein „mercuriren“. Die „Mercurirung“ — d. h. die Vertretung von Wasserstoff des Benzolkerns durch Reste $\cdot HgX$ — erfolgt, unabhängig von der Art des vorhandenen Substituenten, stets in *o*- oder *p*-Stellung zu diesem. Zur Ortsbestimmung des HgX -Restes bedient man sich am besten der Halogene, welche schon bei gewöhnlicher Temperatur einwirken unter Abspaltung dieses Restes und Bildung des analogen Halogenderivats. Die Bindung zwischen Kohlenstoff und Quecksilber ist in den aromatischen Hg -Derivaten im Allgemeinen eine sehr feste, sodass z. B. Hg -substituierte Phenole alkyliert und oxydirt, sowie mit Diazoverbindungen gekuppelt werden können, ohne dass Quecksilber abgespalten wird. Nur wenn die Quecksilbergruppen in *p*-Stellung zum Phenolhydroxyl steht, wird bei letzterer Reaction — ähnlich wie bei *p*-Phenolcarbonsäuren — der HgX -Rest verdrängt. Beim Erhitzen mit Salzsäure oder sauren Reductionsmitteln wird das Hg durch H ersetzt. Alkalische Reductionsmittel greifen Diarylquecksilberverbindungen, z. B. $Hg(C_6H_5)_2$, nicht an und zerlegen Monoarylquecksilbersalze unter Abscheidung von Hg und Bildung von Quecksilberdiarylen, z. B. $C_6H_5.HgCl \rightarrow (C_6H_5)_2Hg + Hg$ (DIMROTH, *C.* 1901 I, 449; *B.* 35, 2032). Die Arylquecksilbersalze bilden mit Schwefelammonium weisse Sulfide (D., *C.* 1901 I, 449).

Die *Quecksilberverbindungen der aromatischen Amine (S. 1703, Z. 27—13 v. u.) (vgl. PESCI, *Z. a. Ch.* 15, 208; *C.* 1897 II, 896) haben nicht die im Hauptwerk angegebenen



dimolekularen Formeln:



u. s. w., sondern die mono-

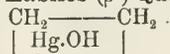
molekularen: $H_2.N.C_6H_4.HgO.CO.CH_3$ u. s. w. (D., *C.* 1901 I, 450).

Vor I. Mercurhexanaphtenjodid, Cyclohexylquecksilberjodid $C_6H_{11}.Hg.J.$ Bei der Einwirkung von Jodeyclohexan (Spl. Bd. II, S. 3) auf Natriumamalgam (KURSSANOW,

J. 31, 535; *C.* 1899 II, 477). — Weisse Schuppen (aus heissem Alkohol). Schmelzp.: 142°. Spaltet bei andauerndem Erhitzen HgJ₂ ab.

Vor I. Quecksilberverbindungen aus Terpeneol.

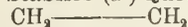
Labiles (β-) Quecksilber-trans-Terpinhydroxyd C₁₀H₂₀O₃Hg =



CH₃.C(CH₃).CH₂.CH.C(CH₃)₂.OH. *B.* Das Jodid (s. u.) entsteht, neben der stabilen α-Ver-

bindung (s. u.) und Quecksilbercineoljodid (s. u.) durch Einwirkung alkalischer Mercurisalzlösungen auf das Terpeneol vom Schmelzp.: 35° (Spl. Bd. III, S. 351), Fälln mit KJ und Einleiten von CO₂ in das Filtrat (SAND, SINGER, *B.* 35, 3181). — Jodid C₁₀H₁₉O₂HgJ. Schmelzp.: 38°. Wird aus organischen Solventien nur als Oel erhalten. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, schwerer in Benzol, leicht in Kalilauge und KJ-Lösung. Lagert sich in alkalischer Lösung nur langsam, in heissen organischen Solventien dagegen rasch in die stabile β-Form um. Wird von Natriumamalgam zu trans-Terpin (Hptw. Bd. III, S. 520) reducirt.

Stabiles (α-) Quecksilber-trans-Terpinhydroxyd C₁₀H₂₀O₃Hg =



CH₃.C(CH₃).CH.C(CH₃)₂.OH. *B.* Das Jodid (s. u.) entsteht durch Einwirkung alka-

lischer Mercurisalzlösungen auf das Terpeneol vom Schmelzp.: 35° und Fälln mit KJ, neben β-Quecksilber-trans-Terpinjodid (s. o.) und Quecksilbercineoljodid (s. u.) (SA., Sr., *B.* 35, 3178). Durch Umlagerung des labilen (β-)Quecksilber-trans-Terpinjodids (SA., Sr.). — Jodid C₁₀H₁₉O₂HgJ. Lichtempfindliche Kryställchen aus Benzol. Färbt sich bei 120° roth. Schmilzt bei 144° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol und Aether, sehr wenig in Essigester. Fällt aus der Lösung in wenig Kalilauge nach einiger Zeit wieder aus. Wird von Natriumamalgam + Wasser oder elektrolytischen Wasserstoff glatt zu trans-Terpin (Hptw. Bd. III, S. 520) reducirt. — Alkoholat des Jodids C₁₀H₁₉O₂.HgJ + C₂H₆O. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 123–125° (unter Rothfärbung). Geht beim Umlösen aus heissem Benzol in das alkoholfreie Jodid über.



Quecksilbercineolhydroxyd C₁₀H₁₈O₂Hg = CH₃.C.O.C(CH₃)₂.CH.



(s. u.) entsteht, neben α- und β-Quecksilber-trans-Terpinjodid (s. o.), durch Einwirkung von Mercurisalzen auf alkalische Lösungen des Terpeneols vom Schmelzp.: 35° und fractionirtes Fälln mit KJ-Lösung (SAND, SINGER, *B.* 35, 3174). — Chlorid C₁₀H₁₇O.HgCl. Nadeln. Schmelzp.: 162°. Löslich in Alkalien. Lässt sich mit Natriumamalgam + Wasser, sowie elektrolytisch zu Cineol (Spl. Bd. III, S. 340) reduciren, während mit alkalischer SnCl₂-Lösung Quecksilberdicineolyl (s. u.) entsteht. — Jodid C₁₀H₁₇O.HgJ. Prismen aus Alkohol. Färbt sich bei 115° gelb. Schmilzt bei 152–154° (unter Zersetzung). Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Aether und kaltem Alkohol, unlöslich in KJ-Lösung und Alkalien. Wird von Säuren unter Zersetzung gelöst. Bei der Einwirkung ätherischer Jodlösung entstehen Jodeineol (?) und HgJ₂.

Quecksilberdicineolyl C₂₀H₃₄O₂Hg = (C₁₀H₁₇O)₂Hg. *B.* Durch Einwirkung alkalischer SnCl₂-Lösung auf Quecksilbercineolchlorid (s. o.) (SA., Sr., *B.* 35, 3176). — Wird von Mineralsäuren leicht in Terpeneol, Wasser und Mercurisalz gespalten, während ätherische Oxalsäurelösung das Doppelsalz Hg(CO₂)₄(Hg.C₁₀H₁₇O)₂ + 1/2 C₂H₆O₄ fällt.

I. *Quecksilberphenyl, Quecksilberdiphenyl C₁₂H₁₀Hg = Hg(C₆H₅)₂ (*S.* 1703–1710). *B.* Durch Einwirkung alkalischer Zinnoxidylösung auf Phenylquecksilberacetat (S. 1210) (DIMROTH, *B.* 35, 2853 Anm.). Aus Bis-phenylquecksilber-Sulfid (S. 1210) durch Erhitzen mit Alkohol (PESCI, *G.* 29 I, 395). Beim Stehen einer Lösung von Bis-phenylquecksilber-Hyposulfid (S. 1210) in wässrigem Natriumhyposulfid (P.). — Schmelzp.: 121–122° (P.). Mol. Verbrennungswärme 1563,8 Cal. bei const. Vol. (BERTHELOT, *C. r.* 129, 918). Verhalten gegen Argon unter der Wirkung dunkler elektrischer Entladungen: *B.*, *C. r.* 129, 379. Liefert beim Erhitzen mit SbCl₃ in Xylol auf 130° Diphenyl- und Triphenyl-Stibinchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1694, 1695), neben Phenylquecksilberchlorid (S. 1210) (HASENBÄUMER, *B.* 31, 2911).

*Quecksilberphenyloxyhydrat C₆H₅HgO = C₆H₅.Hg.OH (*S.* 1704). Analyse: BAMBERGER, *B.* 30, 510.

*Quecksilberphenylchlorid, Phenylquecksilberchlorid $C_6H_5.HgCl$ (S. 1704). B. Bei der Einwirkung von $HgCl_2$ auf Wismuthtriphenyl (Hptw. Bd. IV, S. 1698) (GILLMEISTER, B. 30, 2844).

Bis-phenylquecksilber-Sulfid $C_{12}H_{10}SHg_2 = (C_6H_5.Hg)_2S$. B. Eine Lösung von Phenylquecksilberacetat (s. u.) in ammoniakalischem Ammoniumacetat wird mit Schwefelalkali oder H_2S behandelt (Pesci, G. 29 I, 394—395). — Amorphes weisses Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in Chloroform und CS_2 . Beim Verdampfen seiner Lösung in CS_2 setzen sich dünne Nadeln ab, völlig löslich in CS_2 , die nach kurzer Zeit sich gelb färben und sich dann nur zum Theil in CS_2 lösen. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 108° unter Bildung von HgS . Beim Erhitzen mit Alkohol am Rückflusskühler zerfällt es in HgS und Quecksilberdiphenyl.

Bis-phenylquecksilber-Hyposulfit $C_{12}H_{10}O_3S_2Hg_2 = (C_6H_5.Hg)_2S_2O_3$. B. Durch Einwirkung von 1 Mol.-Gew. Natriumhyposulfit auf eine Lösung von 2 Mol.-Gew. Quecksilberdiphenyl in ammoniakalischem Ammoniumacetat (P., G. 29 I, 396). — Weisser amorpher Niederschlag. Unlöslich in den gewöhnlichen Solventien, löslich in conc. Salzsäure unter SO_2 -Entwicklung und S-Abscheidung. Beim Stehen seiner Lösung in wässrigem Natriumhyposulfit bildet sich Quecksilberdiphenyl.

*Phenylquecksilbernitrat $C_6H_5.Hg.NO_3$ (S. 1704, Z. 10 v. u.). B. Bei der Einwirkung von NO_2 oder salpetriger Säure auf die Lösung von $Hg(C_6H_5)_2$ in Benzol (B., B. 30, 509). — Schmilzt unscharf zwischen 176° und 186° .

*Phenylquecksilberacetat $C_6H_5O_2Hg = C_6H_5.Hg.O.CO.CH_3$ (S. 1704 Z. 4 v. u.). Wird von alkalischer Zinnoxidullösung geschwärzt unter Bildung von Quecksilberdiphenyl und Quecksilber (DIMROTH, C. 1901 I, 450; B. 35, 2853 Anm.).

o-Nitrophenylquecksilberchlorid $C_6H_4O_2NClHg = NO_2.C_6H_4.HgCl$. B. Mercuriacetat wird mit 5 Thln. Nitrobenzol auf 150° bis zur Lösung erhitzt; die erkaltete Flüssigkeit scheidet kleine Mengen glänzender Blättchen einer Mercurverbindung ab; das Filtrat wird mit Kochsalz versetzt, mittels Wasserdampfs von Nitrobenzol befreit und die hinterbleibende halbfeste Masse aus Ligroin umkrystallisirt (DIMROTH, B. 35, 2036). — Gelbliche Blättchen aus Eisessig. Schmelzp.: $181—182^\circ$. Löslich in Aether, unlöslich in Wasser. Liefert beim Schütteln mit Brom-Brömkaliumlösung o-Bromnitrobenzol (Spl. Bd. II, S. 51).

o-Aminophenylquecksilberchlorid $C_6H_5NClHg = NH_2.C_6H_4.HgCl$. B. Durch Zufügen von Kochsalzlösung zu einer essigsäuren Lösung des Acetats (s. u.) (DIMROTH, B. 35, 2041). — Blättchen (aus verdünnter Essigsäure).

o-Aminophenylquecksilberacetat $C_8H_9O_2NHg = NH_2.C_6H_4.Hg.O.CO.CH_3$. B. Vgl. die p-Verbindung (S. 1211) (D., B. 35, 2039). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: $158—160^\circ$. Weit leichter löslich als die p-Verbindung.

o-Acetaminophenylquecksilberacetat $C_{10}H_{11}O_3NHg = CH_3.CO.NH.C_6H_4.Hg.O.CO.CH_3$. B. Durch Verreiben von 2 g o-Aminophenylquecksilberacetat (s. o.) mit 5 g Essigsäureanhydrid (D., B. 35, 2040). — Blättchen aus Essigsäure. Schmelzp.: $156—158^\circ$. Mit Brom entsteht Acet-o-Bromanilid (Hptw. Bd. II, S. 364).

*p-Dimethylaminophenylquecksilberchlorid $C_8H_{10}NClHg = (CH_3)_2N.C_6H_4.HgCl$ (S. 1705, Z. 23 v. o.). B. Durch Einwirkung von Kochsalz auf eine wässrige oder essigsäure Lösung des Acetats (S. 1211) (D., B. 35, 2045).

Die im Hptw. Bd. IV, S. 1705, Z. 18 v. u. als p-Quecksilberdiphenylendiamin $C_{12}H_{10}N_2Hg_2$ aufgeführte Verbindung ist als p-Mercuriphenylimin $C_6H_5NHg = HN \langle C_6H_4 \rangle Hg$ oder $HN:C_6H_4:Hg$ erkannt (D., B. 35, 2043). B. {Durch Schütteln von p-Aminophenylquecksilberacetat mit Kalilauge . . . (Pesci, . . .)} (D., B. 35, 2043). — Liefert mit CH_3J Jodomercuritrimethylphenylammoniumjodid (S. 1211), welches in secundärer Reaction, bezw. beim Erwärmen mit Schwefelbaryumlösung, in p-Quecksilbertrimethylphenylammoniumjodid (S. 1212) und Jodquecksilber zerfällt. — Die in dem Artikel des Hauptwerkes aufgeführten Salze (Bd. IV, S. 1705, Z. 13—1 v. u.) sind als p-Aminophenylquecksilbersalze $H_2N.C_6H_4.Hg.Ac$ zu formuliren (vgl. unten).

*Amorphes p-Aminophenylquecksilberchlorid $(C_6H_5NClHg)_x = (NH_2.C_6H_4.HgCl)_x$ (S. 1705, Z. 11 v. u.). B. Durch Zufügen von Kochsalz zu einer essigsäuren Lösung des Acetats (S. 1211) (D., B. 35, 2041). — Gelblicher Niederschlag. Unlöslich in Wasser, Alkohol und verdünnten Säuren.

Krystallinisches p-Aminophenylquecksilberchlorid $C_6H_6NClHg = NH_2.C_6H_4.HgCl$. B. Durch Kochen von 5 g p-Aminophenylquecksilberacetat (S. 1211) mit $1\frac{1}{2}$ L Wasser und 10 ccm gesättigter Kochsalzlösung (D., C. 1901 I, 454; B. 35, 2041). Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). Schmelzp.: 188° (unter Zersetzung).

p-Aminophenylquecksilberbromid und Jodid s. Hptw. Bd. IV, S. 1705, Z. 17 bis Z. 20 v. o.

p-Aminophenylquecksilberthiosulfonsäure $C_6H_7O_3NS_2Hg = NH_2.C_6H_4.Hg.S.SO_3H$. B. Das Natriumsalz entsteht durch Erwärmen von fein zerriebenem p-Aminophenylquecksilber-Acetat (s. u.) oder -Chlorid (s. o.) mit einer höchst conc. Natriumthiosulfatlösung und rasches Filtriren von etwas ausgeschiedenem Hg-Sulfid (D., B. 35, 2042). — Natriumsalz $Na.C_6H_6O_3NS_2Hg$. Blättchen (aus sehr wenig Wasser). Schmelzp.: 95° (unter Zersetzung). Färbt sich an der Luft braun bis schwarz. Liefert beim Erwärmen mit Wasser p-Quecksilberanilin (s. u.).

*p-Aminophenylquecksilberacetat $C_6H_9O_2NHg = NH_2.C_6H_4.Hg.O.CO.CH_3$ (S. 1705, Z. 7 v. u.). B. Neben der leichter löslichen o-Verbindung (S. 1210), durch Einwirkung einer Lösung von 31,8 g Hg-Acetat in 160 ccm Wasser auf 18,6 g Anilin; die o-Verbindung scheidet sich bei fractionirter Krystallisation des Productes aus Wasser nach der p-Verbindung (Prismen) in kugelförmigen Aggregaten ab. Zur Trennung der o- und p-Verbindung lässt man die Hauptmenge der p-Verbindung auskrystallisiren und fügt zur Mutterlauge Kochsalz; es fällt dann ein Gemenge von amorphem (polymerem) p-Chlorid (S. 1210) mit krystallinischem o-Chlorid (S. 1210) aus, von welchen nur das Letztere in warmem Alkohol löslich ist. Ausbeute: 40 g p-Verbindung und 3 g o-Verbindung (D., C. 1901 I, 454; B. 35, 2038). Aus Mercuriacetat und p-Quecksilberanilin (s. u.) (PESCI, G. 27 I, 573). — Schmelzp.: $166-167^\circ$. Sehr wenig löslich in Alkohol und Chloroform; unlöslich in Aether. Hat basische Eigenschaften. Reagirt schwach alkalisch. In verdünnten Säuren und in Alkalien (unter Bildung des p-Mercuriphenylimins, S. 1210) löslich. Schwefelammon giebt in der Kälte ein voluminöses weisses Pulver, in der Wärme HgS. Bei gelindem Erwärmen mit Natriumthiosulfatlösung entsteht p-Aminophenylquecksilberthiosulfonsäure (s. o.).

p-Methylaminophenylquecksilbersalze s. Hptw. Bd. IV, S. 1705, Z. 21 v. o., und Spl. Bd. IV, S. 1211 im Artikel „Diquecksilbermethylamin“.

p-Dimethylaminophenylquecksilber-Chlorid, -Bromid und -Jodid s. Hptw. Bd. IV, S. 1705, Z. 23—32 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 1210.

p-Dimethylaminophenylquecksilberacetat $C_{10}H_{13}O_2NHg = (CH_3)_2N.C_6H_4.Hg.O.CO.CH_3$. B. Durch Schütteln von Dimethylanilin mit Hg-Acetatlösung (D., C. 1901 I, 454; B. 35, 2038, 2044; vgl. P.E., G. 23 II, 522). — Nadeln aus Alkohol. Schmelzp.: 165° . Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Alkohol. Durch Umsetzung mit NaCl entsteht p-Dimethylaminophenylquecksilberchlorid (S. 1210). Beim Kochen mit $Na_2S_2O_3$ entsteht p-Quecksilberdimethylanilin (Hptw. Bd. IV, S. 1706) (PICCINI, G. 24 II, 462). — Kalilauge scheidet das Oxydhydrat $(CH_3)_2N.C_6H_4.Hg.OH$ in mikroskopischen Prismen ab, die bei 179° unter Bräunung schmelzen und sich leicht in kochendem, wenig in kaltem Wasser lösen (P.E.).

Jodomercuri-Trimethylphenylammoniumjodid $C_9H_{13}NJ_2Hg = J.Hg.C_6H_4.N(CH_3)_3.J$. B. Durch 24-stdg. Einwirkung von CH_3J auf p-Mercuriphenylimin (S. 1210) (D., B. 35, 2044). — Grüngelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp.: $139-140^\circ$. Sehr leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Beim Erwärmen mit Schwefelbaryum entsteht p-Quecksilbertrimethylphenylammoniumjodid (S. 1212).

p-Aethylaminophenylquecksilbersalze s. Hptw. Bd. IV, S. 1705, Z. 33 v. o., und Spl. Bd. IV, S. 1212 im Artikel „p-Quecksilberäthylanilin“.

p-Diäthylaminophenylquecksilber-Salze und -Oxyd s. Hptw. Bd. IV, S. 1705, Z. 35—43 v. o. und Spl. Bd. IV, S. 1212 im Artikel „p-Quecksilberdiäthylanilin“.

Anilinophenylquecksilbersalze s. S. 1212 im Artikel „p-Diquecksilberdiphenylamin“.

Methylanilinophenylquecksilberacetat s. S. 1212 im Artikel „p-Quecksilbermethyl-diphenylamin“.

Benzylaminophenylquecksilbersalze s. S. 1212 im Artikel „Diquecksilberbenzylamin“.

p-Acetaminophenylquecksilbersalze s. S. 1212.

*p-Quecksilberanilin $C_{15}H_{19}N_2Hg = Hg(C_6H_4.NH_2)_2$ (S. 1706, Z. 1 v. o.). B. {Bei mehrstündigem Digeriren von} p-Mercuriphenylimin (S. 1211) {mit Na_2S und Wasser (PESCI, G. 23 II, 533; vgl. D., B. 35, 2043). Durch Erwärmen von p-Aminophenylquecksilberthiosulfonsaurem Natrium (s. o.) mit Wasser (D., B. 35, 2042).

*p-Quecksilbermethylamin $C_{14}H_{19}N_2Hg = Hg(C_6H_4.NH.CH_3)_2$ (S. 1706, Z. 5 v. o.). B. Aus p-Methylaminophenylquecksilberhydroxyd $HO.Hg.C_6H_4.NH.CH_3$ und Na_2S (PESCI, G. 23 II, 533; vgl. D., B. 35, 2043).

*Diquecksilbermethylamin (S. 1706, Z. 9—17 v. o.). Die in diesem Artikel beschriebenen Salze sind wahrscheinlich als p-Methylaminophenylquecksilbersalze $CH_3.NH.C_6H_4.Hg.Ac$ zu formuliren. Vgl.: D., B. 35, 2038.

*p-Quecksilberdimethylanilin $C_{16}H_{20}N_2Hg = Hg[C_6H_4.N(CH_3)_2]_2$ (S. 1706). Das *Acetat $Hg[-C_6H_4.N(CH_3)_2(C_2H_5O_2)]_2Hg$ (S. 1706, Z. 27—34 v. o.) ist als p-Dimethylaminophenylphenylquecksilberacetat (s. o.) erkannt, daher hier nebst dem Oxyd-

hydrat $C_{16}H_{22}N_2Hg_2O_4$ (S. 1706, Z. 33 v. o.) zu streichen. Vgl.: D., C. 1901 I, 454. — *Jodmethylat, p-Quecksilbertrimethylphenylammoniumjodid $C_{18}H_{26}N_2J_2Hg = Hg[C_6H_4.N(CH_3)_3.J]_2$ (S. 1706, Z. 15 v. u.). B. Durch Erwärmen von Jodomercuri-Trimethylphenylammoniumjodid (S. 1211) mit Schwefelbaryum-Lösung (D., B. 35, 2043).

S. 1706, Z. 13—12 v. u. streiche den Passus: „Das Jodmethylat . . . G. 23 II, 531“.

*p-Quecksilberäthylanilin $C_{16}H_{20}N_2Hg = Hg(C_6H_4.NH.C_2H_5)_2$ (S. 1706). Das in diesem Artikel aufgeführte Acetat (S. 1706, Z. 7 v. u.) ist wahrscheinlich als p-Aethylaminophenylquecksilberacetat $C_2H_5.NH.C_6H_4.Hg.O.O.C.CH_3$ zu formulieren, analog das Chlorid (S. 1706, Z. 3 v. u.) $C_2H_5.NH.C_6H_4.HgCl$ und das Oxydhydrat (S. 1706, Z. 2 v. u.) $C_2H_5.NH.C_6H_4.Hg.OH$. Vgl.: D., B. 35, 2038.

*p-Quecksilberdiäthylanilin $C_{20}H_{28}N_2Hg = Hg[C_6H_4.N(C_2H_5)_2]_2$ (S. 1707). Das in diesem Artikel aufgeführte Acetat (S. 1707, Z. 5 v. o.) ist wahrscheinlich als p-Diäthylaminophenylquecksilberacetat $(C_2H_5)_2N.C_6H_4.Hg.O.O.C.CH_3$ zu formulieren, analog das Chlorid (S. 1707, Z. 10 v. o.) $(C_2H_5)_2N.C_6H_4.HgCl$ und das Oxydhydrat (S. 1707, Z. 11 v. o.) $(C_2H_5)_2N.C_6H_4.Hg.OH$. Vgl.: D., B. 35, 2038.

*Diquecksilberdiphenylamin (S. 1707, Z. 25—33 v. o.). Die in diesem Artikel des Hauptwerkes aufgeführten Salze sind wahrscheinlich als p-Anilinophenylquecksilbersalze $C_6H_5.NH.C_6H_4.Hg.Ac$ zu formulieren. Vgl.: D., B. 35, 2038.

*p-Quecksilbermethylidiphenylamin (S. 1707, Z. 25—20 v. u.). Das in diesem Artikel erwähnte Acetat (S. 1707, Z. 22 v. u.) ist wahrscheinlich als p-Methylanilinophenylquecksilberacetat $(CH_3)(C_6H_5)N.C_6H_4.Hg.O.O.C.CH_3$ zu formulieren. Vgl.: D., B. 35, 2038.

p-Quecksilberbenzylanilin s. Hptw. Bd. IV, S. 1708.

p-Quecksilberacetanilid s. Hptw. Bd. IV, S. 1708.

*1,4-Phenylndiquecksilberdiacetat $C_{10}H_{10}O_4Hg_2 = C_6H_4(Hg.O.CO.CH_3)_2$ (S. 1707, Z. 19 v. u.). Darst. Benzol (10 ccm), $Hg(CO_2.CH_3)_2$ (20 g) und 20%ige Essigsäure (30 ccm) werden auf 120—130° erhitzt. Trennung von quecksilberreicheren Verbindungen (Schmelzp.: 240—250°) durch Eisessig (DIMROTH, C. 1901 I, 451). — Schmelzpunkt: 228—230° (bei raschem Erhitzen).

S. 1707, Z. 10 v. u. die Formeln müssen lauten: „ $C_{12}H_{12}Hg_3O_6 = C_6H_5(Hg.O.O.C.CH_3)_3$ “.

S. 1707, Z. 4 v. u. die Formeln müssen lauten: „ $C_{14}H_{14}Hg_4O_8 = C_6H_4(Hg.O.O.C.CH_3)_4$ “.

*Diquecksilberbenzylanilin (S. 1708, Z. 1—7 v. o.). Die in diesem Artikel des Hauptwerkes aufgeführten Salze sind wahrscheinlich als p-Benzylaminophenylquecksilbersalze $C_6H_5.CH_2.NH.C_6H_4.Hg.Ac$ zu formulieren. Vgl.: DIMROTH, B. 35, 2038.

*Acetat (S. 1708, Z. 8 v. o.) ist wahrscheinlich als p-Benzylaminophenylquecksilberacetat $C_6H_5.CH_2.NH.C_6H_4.Hg.O.O.C.CH_3$ zu formulieren. Vgl.: D., B. 35, 2038.

*p-Quecksilberdiphenylendiacylquecksilberdiammonio (S. 1708, Z. 21—30 v. o.). Die in diesem Artikel des Hauptwerkes behandelten Verbindungen sind als p-Acetaminophenylquecksilberverbindungen $CH_3.CO.NH.C_6H_4.HgX$ zu formulieren. Das Chlorid (S. 1708, Z. 28 v. o.) erhält daher die Formel $CH_3.CO.NH.C_6H_4.Hg.Cl + H_2O$, das Acetat (S. 1708, S. 31 v. o.) die Formel $CH_3.CO.NH.C_6H_4.Hg.O.O.C.CH_3$. Vgl.: D., B. 35, 2039.

*p-Acetaminophenylquecksilberacetat $C_{10}H_{11}O_3NHg = CH_3.CO.NH.C_6H_4.Hg.O.CO.CH_3$ (S. 1708, Z. 31 v. o. als Diacetat $C_{20}H_{22}O_6N_2Hg_2$ aufgeführt). B. Durch Verreiben von p-Aminophenylquecksilberacetat (S. 1211) mit Essigsäureanhydrid (D., C. 1901 I, 454; B. 35, 2039). — Blättchen. Schmelzp.: 221°.

Acetaminophenylndiquecksilberhydroxyd $C_8H_9O_3NHg_2 = (CH_3.CO.NH)^2C_6H_5(Hg.OH)_2$. B. Ein inniges Gemenge von 2 Mol.-Gew. Quecksilberacetat mit 1 Mol.-Gew. Acetanilid wird auf 114—115° (1 Stunde) und dann 2 Stunden auf 100° erhitzt; man vermischt dann mit 2 Vol. siedendem Wasser, filtriert nach 24 Stunden und zersetzt das so entstandene Diacetat durch warme Kalilauge (PESCI, Ch. Z. 23, 58). — Amorphe weisse Verbindung. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Sulfat $(C_8H_7ONHg)_2SO_4$. Farblose Nadeln. Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in verdünnter Essigsäure. — Diacetat $C_8H_7ONHg_2(C_2H_3O_2)_2$. Mikroskopische Tetraëder. Schmelzp.: 220°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heissem Alkohol.

*Quecksilberderivate der Oxybenzole (S. 1708—1710). a) *o-Oxyphenylquecksilberverbindungen (S. 1708—1709).

o-Quecksilberphenol, Quecksilberbis-o-oxyphenyl $C_{12}H_{10}O_2Hg = Hg(C_6H_4.OH)_2$. B. Aus o-Oxyphenylquecksilberchlorid (s. u.) und Natriumthiosulfat, wobei zunächst o-oxyphenylquecksilberthiosulfonsaures Natrium, $HO.C_6H_4.Hg.S_2O_3Na$, entstehen dürfte, das dann in o-Quecksilberphenol und quecksilberthiosulfonsaures Natrium zerfällt (DIMROTH,

C. 1901 I, 451; B. 35, 2855). — Täfelchen aus Alkohol. Färbt sich beim Erhitzen grau, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Essigester und Aceton, ziemlich leicht in Alkohol, kaum löslich in Wasser, Aether, Benzol und Chloroform, leicht in Alkalien, unlöslich in Soda. Die alkoholische Lösung zersetzt sich bei längerem Kochen.

**o*-Oxyphenylquecksilberchlorid $C_6H_5OClHg = HO.C_6H_4.HgCl$ (S. 1708, Z. 25 v. u.). *Darst.*: D., C. 1901 I, 451; B. 35, 2853. — Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid glatt Benzolazo-*o*-Oxyphenylquecksilberchlorid (S. 1214) (D., B. 35, 2856, 2862). Verdünnte heisse Salpetersäure liefert Nitrophenol. Schwefelammon fällt aus der alkalischen Lösung in der Kälte ein weisses Sulfid, in der Wärme HgS. Durch Natriumthiosulfat entsteht *o*-Quecksilberphenol (S. 1212). — Das Natriumsalz wird durch conc. Aetzlauge in glänzenden Blättchen gefällt. — Das Kaliumsalz ist auch in conc. Lauge leicht löslich.

**o*-Phenylenquecksilberoxyd $C_6H_4OHg = C_6H_4\langle \overset{O}{Hg} \rangle$ (S. 1708). (Molekulargewicht kryoskopisch bestimmt). B. Durch Einleiten von CO₂ in eine alkalische Lösung der *o*-Oxyphenylquecksilbersalze (s. o.) (D., B. 35, 2854). — Krystalle aus Phenol. Unlöslich in Sodalösung, leicht löslich in Alkalien und Sauerstoffsäuren (D., C. 1901 I, 451). — Natriumnitrit färbt die sauren Lösungen blutroth und fällt dann einen dunkelroth-braunen Niederschlag.

**o*-Quecksilberanisol $C_{14}H_{14}O_2Hg = (CH_3.O.C_6H_4)_2Hg$ (S. 1708, Z. 9 v. u.). B. Neben Quecksilber bei der Einwirkung alkalischer Zinnoxidullösungen auf *o*-Anisylquecksilberjodid (s. u.) (D., B. 35, 2853).

**o*-Quecksilberanisylchlorid, *o*-Methoxyphenylquecksilberchlorid $C_7H_7OClHg = CH_3.O.C_6H_4.HgCl$ (S. 1708). B. Durch Kochen des Natriumsalzes des *o*-Oxyphenylquecksilberchlorids (s. o.) mit CH₃J und Alkohol (D., B. 31, 2155).

*Jodid $C_7H_7OJHg = CH_3.O.C_6H_4.HgJ$ (S. 1709). B. Aus *o*-Oxyphenylquecksilberchlorid (s. o.) durch Natronlauge und Methyljodid in siedendem Holzgeist (D., C. 1901 I, 451). — Nadeln. Schmelzp.: 168°. Wird von alkalischer Zinnoxidullösung geschwärzt unter Bildung von *o*-Quecksilberanisol (s. o.) und Quecksilber (D., B. 35, 2853).

*Acetat $C_9H_{10}O_3Hg = CH_3.O.C_6H_4.Hg.O.CC.CH_3$ (S. 1709). B. Entsteht, neben viel *p*-Verbindung (s. u.), beim Erwärmen von Mercuriacetat mit 8 Mol.-Gew. Anisol (Spl. Bd. II, S. 354) (D., B. 35, 2867).

**o*-Quecksilberphenetol $C_{10}H_{10}O_2Hg = (C_2H_5.O.C_6H_4)_2Hg$ (S. 1709, Z. 8 v. u.). Nadeln. Schmelzp.: 85° (D.).

**o*-Quecksilberphenetyljodid, *o*-Aethoxyphenylquecksilberjodid $C_8H_9OJHg = C_2H_5.O.C_6H_4.HgJ$ (S. 1709, Z. 17 v. u.). B. Aus *o*-Oxyphenylquecksilberchlorid (s. o.) und C₂H₅J in alkoholisch-alkalischer Lösung, neben *o*-Quecksilberphenetol (s. o.) (D., B. 32, 764). — Krystalle aus Benzol. Schmelzp.: 111,5°.

b) *p*-Oxyphenylquecksilberverbindungen (S. 1709—1710). Bis-*p*-oxyphenylquecksilber-Oxyd $C_{12}H_{10}O_3Hg_2 = (HO.C_6H_4.Hg)_2O$. B. Durch Einleiten von CO₂ in eine alkalische Lösung von *p*-Oxyphenylquecksilbersalzen (s. u.) (DMROTH, C. 1901 I, 452; B. 35, 2854). — Krystallinisches Pulver (aus Phenol + Alkohol). Zersetzt sich langsam bei 180°. Nur in heissem Phenol löslich.

**p*-Oxyphenylquecksilberchlorid $C_6H_5OClHg = HO.C_6H_4.HgCl$ (S. 1709). Zur Darstellung vgl.: D., C. 1901 I, 452; B. 35, 2853. — Na-Nitrit färbt die sauren Lösungen des *p*-Oxyphenylquecksilberoxyds gelb. Giebt mit Alkalien Salze, die in conc. Laugen schwer löslich sind. Wird von warmer Sodalösung aufgenommen. CO₂ scheidet aus der alkalischen Lösung Bis-*p*-oxyphenylquecksilber-Oxyd (s. o.) ab. Wird in alkalischer Lösung durch Benzoldiazoniumchlorid hauptsächlich gespalten in HgO und *p*-Oxyazobenzol (S. 1034), in Spuren entsteht Benzolazo-*p*-Oxyphenylquecksilberchlorid (S. 1214). — Natriumsalz. Nadeln. — Kaliumsalz. Blätter.

**p*-Methoxyphenylquecksilberjodid $C_7H_7OJHg = CH_3.O.C_6H_4.HgJ$ (S. 1709, Z. 17 v. u.). B. Durch Kochen von *p*-Oxyphenylquecksilberchlorid-Natrium (s. o.) mit CH₃J und Alkohol (D., B. 31, 2155).

*Methoxyphenylquecksilberacetat $C_9H_{10}O_3Hg = CH_3.O.C_6H_4.Hg.O.CC.CH_3$ (S. 1709, Z. 11 v. u.). B. Neben kleinen Mengen der *o*-Verbindung (s. o.), durch Erwärmen von Mercuriacetat mit 8 Mol.-Gew. Anisol (D., B. 35, 2867). — Nadelchen (aus verdünntem Alkohol). Schmelzp.: 176,5°.

**p*-Aethoxyphenylquecksilberchlorid $C_8H_9OClHg = C_2H_5.O.C_6H_4.HgCl$ (S. 1709, Z. 4 v. u.). B. Beim Kochen von Triphenylstibin-Quecksilberchlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1696, Z. 11 v. u.) mit Alkohol (LÖRFF, B. 30, 2842).

*Acetat $C_{10}H_{12}O_3Hg = C_2H_5.O.C_6H_4.Hg.O.C_2H_5O$ (S. 1710, Z. 10 v. u.). B. Aus Phenetol (Spl. Bd. II, S. 354) und Mercuriacetat bei 100° (D., C. 1901 I, 453). — Täfelchen (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 162° (D., B. 35, 2867).

*Oxyphenylendiquecksilberdiacetat $C_{10}H_{10}O_6Hg_2 = HO^1.C_6H_5(Hg.O.O.C.CH_3)_2^4$ (S. 1710, Z. 22 v. o.). Zur Darstellung vgl.: DIMROTH, C. 1901 I, 452; B. 35, 2853. — Sägenartige Krystalle (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 264—265°. Nur in Phenol und Eisessig leicht löslich. In wässriger Sodalösung löslich. Natriumnitrit färbt die sauren Lösungen des Salzes gelb und fällt dann, unter Entfärbung der Flüssigkeit, einen braunen Niederschlag. Liefert in alkalischer Lösung mit Benzoldiazoniumchlorid hauptsächlich (unter Abspaltung von HgO) Benzolazo-o-Oxyphenylquecksilberacetat (s. u.), neben Spuren Benzolazo-Oxyphenylendiquecksilberdihydroxyd (s. u.). — Natriumsalz. Schuppen aus conc. Natronlauge.

Benzolazo-o-Oxyphenylquecksilberhydroxyd $C_{12}H_{10}O_2N_2Hg = C_6H_5.N_2.C_6H_3(OH).Hg.OH$. B. Das Chlorid (s. u.) entsteht: 1) aus o-Oxyphenylquecksilberchlorid (S. 1213) und Benzoldiazoniumchlorid in alkalischer oder essigsaurer Lösung; 2) aus Oxyphenylendiquecksilberdichlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1710) und Benzoldiazoniumchlorid, neben viel HgO und etwas Benzolazo-Oxyphenylendiquecksilberdichlorid (s. u.) (DIMROTH, C. 1901 I, 452; B. 35, 2860).

Chlorid $C_{12}H_9ON_2.HgCl$. Gallerte aus Benzol. Schmelzp.: 147°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Aether und Chloroform. — Verbindung mit Essigsäure $C_{12}H_9ON_2.HgCl + C_2H_4O_2$. Gelbbraune Nadelchen (aus 80%iger Essigsäure). Schmelzpunkt: 126—128°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, schwerer in kaltem Benzol, unlöslich in Wasser. Spaltet die Essigsäure erst beim Kochen mit Wasser oder Benzol, sowie beim Erhitzen auf 102° ab. — Hydrat $C_{12}H_9ON_2.HgCl + 1$ (oder 1 $\frac{1}{2}$?) H_2O . Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Schmelzp. (unscharf): 125°. Wird sehr leicht, auch unter siedendem Wasser, wasserfrei. Nach dem Trocknen im Vacuum bei Zimmertemperatur hinterbleibt ein rothes, äusserst hygroskopisches Pulver [$C_6H_5.NH.N:C_6H_3(O):HgCl$?], während die bei höherer Temperatur dargestellte wasserfreie Azoverbindung [$C_6H_5.N:N.C_6H_3(OH).HgCl$?] nicht hygroskopisch ist. Durch Lösen in Alkohol und Füllen mit Wasser bildet sich aus beiden Isomeren das Hydrat [$C_6H_5.NH.N:C_6H_3(OH)_2.HgCl$?] zurück. — Hydrochlorid $C_{12}H_9ON_2.HgCl + HCl$. B. Durch Zufügen von Salzsäure zur alkoholischen Lösung der Essigsäureverbindung des Chlorids (s. u.). Rothess Pulver. Schmelzp.: 160°. Wird von heissem Wasser dissociert. Liefert beim Kochen mit Salzsäure p-Oxyazobenzolchlorhydrat (S. 1034).

Acetat $C_{12}H_9ON_2.Hg.O.CO.CH_3$. B. Aus Oxyphenylendiquecksilberdiacetat (s. o.) und Benzoldiazoniumchlorid als Hauptproduct (D., C. 1901 I, 452). — Gelbe Prismen (aus Essigsäure von 80%). Schmelzp.: 197—198°. Fällt aus der alkalischen Lösung durch CO_2 .

Benzolazo-p-Oxyphenylquecksilberhydroxyd $C_{12}H_{10}O_2N_2Hg = C_6H_5.N_2.C_6H_3(OH).Hg.OH$. B. Entsteht, neben viel p-Oxyazobenzol (S. 1034), aus Benzoldiazoniumchlorid und p-Oxyphenylquecksilberchlorid (S. 1213) in ätzalkalischer Lösung (D., C. 1901 I, 452; B. 35, 2862). — Chlorid $C_{12}H_9ON_2.HgCl$. Gelbe, ca. 14% Essigsäure enthaltende, warzenförmige Gebilde (aus starker Essigsäure). Färbt sich bei 100° unter Verlust der Essigsäure roth und schmilzt bei 130—131°.

Benzolazo-Oxyphenylendiquecksilberdihydroxyd $C_{12}H_{10}O_3N_2Hg_2 = C_6H_5.N_2.C_6H_3(OH)(Hg.OH)_2$. B. Neben Benzolazo-o-Oxyphenylquecksilberchlorid (s. o.) und viel HgO durch Kuppelung von Oxyphenylendiquecksilberdichlorid (Hptw. Bd. IV, S. 1710) mit Benzoldiazoniumchlorid in ätzalkalischer Lösung (D., C. 1901 I, 453; B. 35, 2863). — Chlorid $C_{12}H_9ON_2(HgCl)_2 + CH_3.CO_2H$. Braunrothes Pulver (aus viel Eisessig). Schmilzt unscharf bei 165—170° (unter Zersetzung); verliert bei 110°, sowie beim Kochen mit Wasser Essigsäure.

Resorcinquecksilberhydroxyd $C_6H_6O_3Hg = C_6H_3(OH)_2.Hg.OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen Resorcin und Mercuriacetat in wässriger Lösung (DIMROTH, B. 35, 2865). — Chlorid $C_6H_4O_2.HgCl$. Chloroformhaltige Prismen (aus viel Chloroform) vom Schmelzpunkt: 105°. Das chloroformfreie Product schmilzt bei 123° und färbt sich bei 170° blutroth. Leicht löslich in Aether, schwer in kaltem Wasser. Wird von heissem Wasser zersetzt. Die Lösung in Natronlauge färbt sich gelb, dann grün, später braun und scheidet einen schwarzen Niederschlag ab. Auch Schwefelammonium wirkt zersetzend.

Resorcinquecksilberdihydroxyd $C_6H_6O_4Hg_2 = C_6H_3(OH)_2(Hg.OH)_2$. B. Aus Resorcin und Mercuriacetat in wässriger Lösung (D., B. 35, 2866). — Dichlorid $C_6H_4O_2(HgCl)_2$. Pulver aus Alkohol. Färbt sich gegen 200° dunkler, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol. Wird von Natronlauge leicht zersetzt.

2. *Quecksilbertolyl $C_{14}H_{14}Hg = (CH_3.C_6H_4)_2Hg$ (S. 1710—1711).

a) *o-Tolylquecksilberverbindungen (S. 1710). *o-Tolylquecksilberchlorid $C_7H_7ClHg = CH_3.C_6H_4.HgCl$ (S. 1710, Z. 25 v. u.). Schmelzp.: 140—142° (DIMROTH, C. 1901, I, 451). Liefert mit Brom in Chloroform o-Bromtoluol (Spl. Bd. II, S. 31).

c) **p*-Tolylquecksilberverbindungen (S. 1711). **p*-Tolylquecksilberchlorid $C_7H_7ClHg = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HgCl$ (S. 1711, Z. 6 v. o.). Blättchen aus Aceton. Schmelzp.: 230° bis 231° (DIMROTH, C. 1901 I, 451). Giebt mit Brom *p*-Bromtoluol (Spl. Bd. II, S. 31–33).

*3-Quecksilber-*p*-Toluidin (S. 1711, Z. 13 v. o.) ist wahrscheinlich als Aminotolylquecksilberhydroxyd $HO \cdot Hg^3 \cdot C_6H_3(CH_3)_1 \cdot NH_2^4$ zu formulieren; entsprechend das *Acetat (S. 1711, Z. 19 v. o.) als $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot Hg \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. Vgl. DIMROTH, B. 35, 2043.

*3-Quecksilberdimethyl-*p*-toluidinhydrat (S. 1711, Z. 23 v. o.) ist wahrscheinlich als Dimethylaminotolylquecksilberhydroxyd $(CH_3)_1[(CH_3)_2N]^4C_6H_3 \cdot Hg^3 \cdot OH$ zu formulieren, entsprechend die Salze. Vgl. D., B. 35, 2043.

Quecksilberderivate der Kresole. *p*-Kresol-*m*-Quecksilberhydroxyd $C_7H_8O_3Hg = (CH_3)_1(OH)^4C_6H_3 \cdot Hg^3 \cdot OH$. B. Das Acetat (s. u.) entsteht, neben *p*-Kresoldiuecksilberacetat (s. u.) durch Einwirkung von Mercuriacetat auf wässrige *p*-Kresolösungen (Spl. Bd. II, S. 432) (DIMROTH, C. 1901 I, 453; B. 35, 2857). Das Mononatriumsalz (s. u.) bildet sich beim Erwärmen des Toluylenquecksilberoxyds (s. u.) mit 12% iger Natronlauge (D.). — Chlorid $C_7H_7OClHg = (CH_3)(OH)C_6H_3 \cdot HgCl$. Nadeln aus Benzol. Schmilzt bei 166°. Zersetzt sich bei etwa 176° und erstarrt bei 183°. Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid glatt Benzolazo-*p*-Kresolquecksilberchlorid (s. u.). — Jodid $C_7H_7OJHg = (CH_3)(OH)C_6H_3 \cdot HgJ$. Wird aus der Lösung des Chlorids (s. o.) in viel heissem Wasser durch KJ in Nadelchen gefällt. Färbt sich bei 145° gelblich, bei 170° roth, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Aether und Alkohol, schwer in Benzol und Chloroform, kaum löslich in Ligroin. Wird von Jod in 3-Jod-*p*-Kresol (Spl. Bd. II, S. 436) übergeführt. — Acetat $C_9H_{10}O_3Hg = (CH_3)(OH)C_6H_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Blättchen (aus verdünnter Essigsäure). Schmelzp.: 163° (unter Zersetzung).

Natriumsalz $CH_3 \cdot C_6H_3(Hg \cdot OH)^3(ONa)^4$. B. Aus dem Anhydrid (s. u.) beim Lösen in Natronlauge (D.). Nadeln. Zersetzt sich am Licht.

Anhydrid, Toluylenquecksilberoxyd $C_7H_6OHg = (CH_3)_1C_6H_3 \langle \begin{smallmatrix} (4)O \\ (3)Hg \end{smallmatrix} \rangle$. B. Durch Einleiten von CO_2 in eine alkalische *p*-Kresolquecksilberchloridlösung (s. o.) oder durch Eintragen einer alkoholischen Lösung dieses Chlorids in eine verdünnte siedende Lösung der berechneten Menge Soda (D., C. 1901 I, 453; B. 35, 2858). — Pulver. Löslich in heissem Phenol, sonst unlöslich.

Benzoylverbindung des *p*-Kresol-*m*-Quecksilberchlorids $C_{14}H_{11}O_2ClHg = (CH_3)(C_6H_5 \cdot CO \cdot O)C_6H_3 \cdot HgCl$. Nadeln aus Benzol. Schmelzp.: 241–242° (D., C. 1901 I, 453; B. 35, 2859).

Benzolazo-*p*-Kresolquecksilberhydroxyd $C_{13}H_{12}O_2N_2Hg = (C_6H_5N_2)^5C_6H_2(CH_3)_1(OH)(Hg \cdot OH)^3$. B. Aus *p*-Kresolquecksilberchlorid (s. o.) und Benzoldiazoniumchlorid in ätzalkalischer Lösung (D., C. 1901 I, 453; B. 35, 2863). — Chlorid $C_{18}H_{11}ON_2 \cdot HgCl$. Gelbbraune Nadeln (aus viel Alkohol). Schmelzp.: 249° (unter Zersetzung). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Siedende Salzsäure liefert Benzolazo-*p*-Kresol (S. 1040). — Acetat $C_{18}H_{11}ON_2 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Rothe Nadelchen (aus wenig Eisessig). Färbt sich gegen 262° bräunlich, schmilzt bei 269° unter Zersetzung.

p-Kresol-Diuecksilberacetat $C_{11}H_{12}O_5Hg_2 = (CH_3)_1(OH)^4C_6H_3(HgO \cdot CO \cdot CH_3)_2^{3,5}$. B. *p*-Kresol (10,8 g) (Spl. Bd. II, S. 432), in wenig Alkohol gelöst, dann in eine Lösung von HgO (21,6 g) in Eisessig (18 g) und 500 ccm Wasser eingetragen, giebt in der Wärme schnell eine Abscheidung des Kresoldiuecksilberacetats; in der Lösung bleibt Kresolmonoquecksilberacetat (s. o.) (DIMROTH, C. 1901 I, 453; B. 35, 2856). — Körnige Krystalle mit $1H_2O$, die sich gegen 200° zersetzen.

Quecksilberderivate der Benzoëssäure und der Salicylsäure s. S. 1216–1218.

3. *Quecksilberderivate der Kohlenwasserstoffe C_9H_{10} (S. 1711).

d) *Derivat des Aethylbenzols* $C_9H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Phenacylquecksilberhydroxyd $C_9H_8O_2Hg = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot OH$. B. Das (leicht zersetzliche) Acetat entsteht, neben viel Quecksilber, durch rasches Erhitzen von Mercuriacetat mit 3 Thln. Acetophenon auf 150° (DIMROTH, B. 35, 2870). — Chlorid $C_8H_7O \cdot HgCl$. Nadeln aus Ligroin. Schmelzpunkt: 145–146°. Wird von Schwefelammonium oder verdünnter Salzsäure unter Bildung von Acetophenon zersetzt. Mit Brom-Bromkalium-Lösung entsteht Phenacylbromid (Spl. Bd. III, S. 92).

4. *Quecksilberderivate der Kohlenwasserstoffe C_9H_{12} (S. 1711–1712).

1) **Derivate des Propylbenzols* $C_9H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (S. 1711, Z. 3–1 v. u.). Methylen-

dioxyphenyl-Oxypropylquecksilberacetat $C_{12}H_{14}O_5Hg = CH_2 \begin{array}{c} \diagup O \\ \diagdown O \end{array} \cdot CH_2 \cdot CH$

(Hg.O.O.C.CH₃).CH₂.OH oder $CH_2 \begin{array}{c} \diagup O \\ \diagdown O \end{array} \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot O \cdot O \cdot C \cdot CH_3$. B. Aus

Safrol (Spl. Bd. II, S. 588) und Mercuriacetat bei viermonatlicher Einwirkung (BALBIANO, PAOLINI, LUZZI, R. A. L. [5] II II, 69). — Weisse Krystalle. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. Bei der Einwirkung von Säuren wird Safrol zurückgebildet.

Eine isomere oder polymere Verbindung entsteht aus Safrol und Mercuriacetat bei 8—10tägiger Einwirkung (B., P., L.). — Gelblicher Syrup. Löslich in Alkohol, etwas löslich in Wasser, unlöslich in Aether. Liefert bei der Einwirkung von Säuren Safrol zurück.

5. *Quecksilberderivate des Cymols $(CH_3)_1C_6H_4[CH(CH_3)_2]^4$ (S. 1712).

Thymolquecksilberhydroxyd $C_{10}H_{14}O_2Hg = C_6H_2(CH_3)_1(C_2H_5)_4(OH)^3 \cdot Hg \cdot OH$. B. Das Acetat entsteht, neben etwas Thymoldiquecksilberdiacetat (s. u.), durch 1-stdg. Kochen von 5 g Thymol (Spl. Bd. II, S. 463) mit 10,6 g Mercuriacetat in eisessighaltigem Alkohol (DIMROTH, B. 35, 2864). — Chlorid $C_{10}H_{13}O \cdot HgCl$. Nadeln (aus 40%igem Alkohol). Schmelzp.: 139,5°. Leicht löslich in verdünnter Natronlauge, aus concentrirter Lauge scheiden sich Nadeln des Natriumsalzes ab.

Thymoldiquecksilberdihydroxyd $C_{10}H_{14}O_3Hg_2 = C_6H(CH_3)_1(C_2H_5)_4(OH)^3(Hg \cdot OH)_2$. — Diacetat $C_{10}H_{12}O(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von 1 Mol.-Gew. Thymol mit 2 Mol.-Gew. Mercuriacetat in eisessighaltigem Alkohol (D., B. 35, 2865). Nadeln (aus Essigester + Eisessig). Schmelzp.: 215—216° (unter Zersetzung).

7. *Quecksilberderivate des Naphtalins (S. 1712—1713).

a) * α -Naphtylquecksilberverbindungen (S. 1712). * α -Naphtylquecksilberchlorid $C_{10}H_7 \cdot HgCl$ (S. 1712, Z. 22 v. u.). B. Das aus Naphtalin und Hg-Acetat bei 120° erhaltene Product wird mit Kochsalz vermischt, mit Wasserdampf behandelt, getrocknet, mit Aether extrahirt und in 20 Thln. siedendem Amylalkohol gelöst. Beim langsamen Erkalten der Lösung fallen um etwa 80° die Hg-reicheren Verbindungen pulverförmig aus. Die Abscheidungen aus dem Filtrat werden mit kaltem Chloroform extrahirt und aus Benzol umkrystallisirt (DIMROTH, C. 1901 I, 454; B. 35, 2036). — Blättchen (aus Benzol). Schmelzp.: 187—188°.

*Acetat $C_{12}H_{10}O_2Hg = C_{10}H_7 \cdot Hg \cdot O \cdot C_2H_5O$ (S. 1712). B. Aus Naphtalin und Mercuriacetat beim Verschmelzen, neben anderen Verbindungen (D., C. 1901 I, 454; B. 35, 2035).

8a. Quecksilberderivate des Diphenylmethans $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$.

Benzophenon-o-Quecksilberhydroxyd $C_{13}H_{10}O_2Hg = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$. B. Das Acetat entsteht, neben etwas Benzophenondiquecksilberdiacetat (vgl. unten), durch Erwärmen von Benzophenon (3 Mol.-Gew.) mit Mercuriacetat (1 Mol.-Gew.) auf 155° (DIMROTH, B. 35, 2868). — Chlorid $C_{13}H_9O \cdot HgCl$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp.: 167—168°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Essigester, schwer in Ligroin. Wird von H₂S nur langsam zersetzt, von siedender Salzsäure in Benzophenon und HgCl₂ gespalten. — Bromid $C_{13}H_9O \cdot HgBr$. Schmelzp.: 176°. In Aether und Alkohol schwerer löslich als das Chlorid. Liefert mit Brom o-Brombenzophenon (Spl. Bd. III, S. 146).

Benzophenondiquecksilberdihydroxyd $C_{13}H_{10}O_3Hg_2 = CO(C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH)_2$. B. Das Diacetat entsteht, neben viel Benzophenon-o-Quecksilberacetat (vgl. oben), durch Erwärmen von Mercuriacetat mit überschüssigem Benzophenon auf 155° (D., B. 35, 2869). — Dichlorid $C_{13}H_9O(HgCl)_2$. Gelbliches Pulver aus Alkohol.

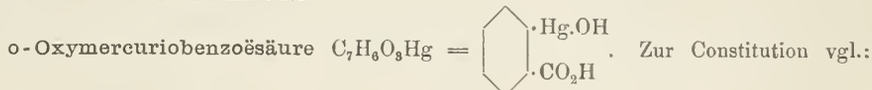
S. 1713, Z. 20 v. u. statt: „Bd. II“ lies: „Bd. III“.

Quecksilberderivate der aromatischen Carbonsäuren.

Quecksilberderivate der Benzoësäure $C_6H_5 \cdot CO_2H$.

o-Mercuriodibenzoësäure $C_{14}H_{10}O_4Hg = Hg(C_6H_4 \cdot CO_2H)_2$. B. Das Natriumsalz entsteht durch längeres Kochen der wässrigen Lösung von o-sulfomercuriobenzoësäurem Natrium (S. 1218) unter Rückfluss (PESCI, R. A. L. [5] IO I, 413). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). Unlöslich in Wasser. Zersetzt sich beim Erwärmen, ohne zu schmelzen. Die Lösungen der Alkalimercuriobenzoate geben mit Silber-, Blei- und Aluminium-Salzen sowie mit CuSO₄ amorphe Niederschläge.

Salze: P., G. 32 II, 293. — Natriumsalz. Schwer krystallinisch zu erhalten. Rhomboëder. — $\text{Hg}(\text{C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{K})_2$. Aus dem o-sulfomercuriobenzoësaurem Kalium (S. 1218) durch Zersetzung mit siedendem Wasser. Mikroskopische Nadeln (aus siedendem Alkohol). Löslich in Wasser. — $\text{Hg}(\text{C}_6\text{H}_4\text{CO}_2)_2\text{Ca}$. B. Aus dem Natriumsalz beim vorsichtigen Eintragen in eine CaCl_2 -Lösung, bis kein Niederschlag mehr entsteht. Weisse Krystalle. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

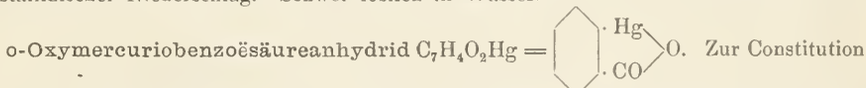


P., R. A. L. [5] 10 I, 362. Isolirt in Form ihres Anhydrids $\text{Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}$ (s. u.) und drei Reihen von Salzen, die sämmtlich sehr leicht dissociiren (P., R. A. L. [5] 9 I, 258). Diese Salze entsprechen den Typen: a) $\text{HO.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{Me}$; b) $\text{Halg.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{H}$; c) $\text{Hal.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{Me}$; die Salze vom Typus b) und c) siehe unten bei Chlormercuriobenzoëssäure u. s. w. — Ammoniumsalz $\text{HO.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{NH}_4$. Nadeln. Löslich in kaltem Wasser, die an der Luft langsam Ammoniak verlieren und durch Säuren unter Rückbildung des Anhydrids zersetzt werden. — $(\text{HO.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2)_2\text{Ba}$. B. Beim Auflösen des Anhydrids in Barytwasser. Stark kaustische Nadeln, die an der Luft gierig CO_2 anziehen. — Isoamylaminsalz $\text{HO.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{NH}_3\text{C}_5\text{H}_{11}$. B. Zu einer Lösung von Isoamylamincarbonat fügt man bis zur Sättigung Oxymercuriobenzoësäureanhydrid (P., R. A. L. [5] 9 I, 259). Farblose Krystalle. — Benzylaminsalz $\text{HO.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{NH}_3\text{CH}_2\text{C}_6\text{H}_5$. Farblose Krystalle (P., R. A. L. [5] 9 I, 259).

o-Chlormercuriobenzoëssäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2\text{ClHg} = \text{Cl.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{H}$. B. Durch Fällen der wässerigen Lösung ihrer Alkalisalze (s. u.) mit Essigsäure (P., R. A. L. [5] 9 I, 259). — Farbloses krystallinisches Pulver. Löslich in siedendem Wasser und Alkohol. — Salze: P., G. 32 II, 284. $\text{Cl.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{NH}_4 + 2\text{NH}_4\text{Cl}$. Durch Einwirkung einer conc. NH_4Cl -Lösung auf das o-Oxymercuriobenzoësäureanhydrid (s. u.). Nadeln. — $\text{Cl.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{Na} + 2\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. B. Man fügt Oxymercuriobenzoësäureanhydrid bis zur Sättigung unter Erhitzen zu einer kalten, gesättigten, wässerigen NaCl -Lösung. Farblose Krystalle, die bei 100° ihr Krystallwasser verlieren. — $\text{Cl.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{K} + 1\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. Nadeln, bei Einwirkung von warmem Wasser sowie von siedendem Alkohol sich zersetzend. — $(\text{Cl.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2)_2\text{Ba} + 3\text{H}_2\text{O}$. B. Aus einer auf etwa 80° erhitzten 30% igen BaCl_2 -Lösung durch Sättigen mit o-Oxymercuriobenzoësäureanhydrid. Verliert über H_2SO_4 1 Mol., bei 300° 3 Mol. H_2O . — Anilinsalz $\text{Cl.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{NH}_3\text{C}_6\text{H}_5$. B. Man fügt zu der in siedendem Alkohol suspendirten Chlormercuriobenzoëssäure Anilin bis zur völligen Lösung (P., R. A. L. [5] 9 I, 260). Farblose Nadeln.

o-Brommercuriobenzoëssäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2\text{BrHg} = \text{Br.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{H}$. B. Durch Zersetzen einer Lösung von Oxymercuriobenzoësäureanhydrid (s. u.) in Bromkalium mittels verdünnter Essigsäure (P., R. A. L. [5] 9 I, 260). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). — $\text{Br.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{Na} + 4\text{H}_2\text{O}$. B. Beim Erhitzen einer Lösung von 30 g NaBr in 60 ccm Wasser mit 3 g Oxymercuriobenzoësäureanhydrid. Farblose Krystalle, die ihr Krystallwasser schon über H_2SO_4 verlieren. — $\text{Br.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{K}$. Krystallinische Masse. — $(\text{Br.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2)_2\text{Ba} + 3\text{H}_2\text{O}$. Nadeln, die ihr Krystallwasser bei 100° verlieren.

o-Jodmercuriobenzoëssäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2\text{JHg} = \text{J.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{H}$. Weisser pulveriger Niederschlag, der sich leicht zersetzt und verändert (P., R. A. L. [5] 9 I, 261). — $\text{J.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{Na}$. B. Beim Erhitzen einer Lösung von 1,5 g NaJ in 20 ccm Wasser mit 3,2 g Oxymercuriobenzoësäureanhydrid (s. u.) auf $40-50^\circ$. Farblose Nadeln. — $\text{J.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2\text{K}$. Glänzende Krystalle. Löslich in kaltem Wasser. — $(\text{J.Hg.C}_6\text{H}_4\text{CO}_2)_2\text{Ba}$. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser.



vgl.: P., R. A. L. [5] 10 I, 362. B. Beim Zusammenschmelzen von 32 g Quecksilberacetat mit 20 g Benzoëssäure. Man reinigt die Schmelze durch Ueberführung in das Ammoniumsalz, aus dem man das Anhydrid a) als weisses amorphes Pulver durch Zersetzung mittels Essigsäure und b) als krystallinische Masse, durch Verwandlung in das Natriumsalz und Zersetzung der letzteren mittels CO_2 erhält (P., R. A. L. [5] 9 I, 257; G. 32 II, 279). Beim Kochen einer Lösung von 42 g Natriumphtalat in 200 ccm Wasser mit einer Lösung von 64 g Quecksilberacetat in 250 ccm Wasser unter Zusatz von wenig Essigsäure (unter CO_2 -Entwicklung) (P., R. A. L. [5] 10 I, 363). Neben Benzoëssäure, durch Erhitzen von wasserfreiem Mercuribenzoat auf 170° (Dimitroff, C. 1901 I, 454; B. 35, 2871). — Sehr wenig lösliches amorphes Pulver. Wird von Säuren oder Alkalien zu

Salzen der o-Oxymercuriobenzoësäure (S. 1217) aufgespalten. Wird von siedender Salzsäure in Benzoësäure und HgCl_2 zerlegt. Mit Brombromkaliumlösung entsteht o-Brombenzoësäure (Spl. Bd. II, S. 766).

o-Sulfomercuriobenzoësäure $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{O}_4\text{Hg}_2\text{S} = \text{S}(\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}_2\text{H})_2$. B. Aus der wässerigen Lösung ihres Natriumsalzes (s. u.), welches aus o-oxymercuriobenzoësaurem Natrium (vgl. S. 1217) in conc. Lösung mittels der berechneten Menge Schwefelnatrium als weisser Niederschlag entsteht, durch Zersetzung mit Essigsäure (P., R. A. L. [5] 10 I, 413). — Leicht zersetzliche gelatinöse Masse. Beim längeren Kochen der wässerigen Lösung des Natriumsalzes entsteht Quecksilbersulfid und o-mercuriodibenzoësaures Natrium (S. 1216 bis 1217). — $\text{S}(\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}_2\cdot\text{Na})_2$. Nadeln aus Alkohol. — $\text{S}(\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}_2\cdot\text{K})_2$. B. Aus der Lösung von o-oxymercuriobenzoësaurem Kalium mit Schwefelkalium (P., G. 32 II, 293). Nadeln (aus siedendem Alkohol). Schwer löslich in kaltem Wasser.

p-Chlormercuriobenzoësäure, Quecksilberchlorid-p-benzoësäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2\text{ClHg} = \text{Cl}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}_2\text{H}$. B. Man versetzt eine heisse wässerige Lösung von p-Borbenzoësäure (S. 1206) mit Quecksilberchloridlösung: $\text{C}_6\text{H}_4(\text{CO}_2\text{H})\text{B}(\text{OH})_2 + \text{HgCl}_2 + \text{H}_2\text{O} = \text{Cl}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CO}_2\text{H} + \text{HCl} + \text{B}(\text{OH})_3$ (MICHAELIS, RICHTER, A. 315, 35). — Weisses krystallinisches Pulver. Schmelzp.: 272°. Unlöslich in Wasser, löslich in absolutem Alkohol und wässerigen Alkalien.

3-Oxymercuriosalicylsäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_4\text{Hg} = (\text{HO}\cdot\text{Hg})^3\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})^2(\text{CO}_2\text{H})^1$. — Ammoniumsalz $\text{HO}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})(\text{CO}_2\cdot\text{NH}_4)$. B. Aus der Anhydro-o-Oxymercuriosalicylsäure (s. u.) mit Ammoniumcarbonat. Löslich in siedendem Wasser (BURONI, G. 32 II, 308).

3-Chlormercuriosalicylsäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{ClHg} = (\text{Cl}\cdot\text{Hg})^3\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})^2(\text{CO}_2\text{H})^1$. B. Aus ihrem Calciumsalze (s. u.), gelöst in Wasser, mittels Essigsäure (B., G. 32 II, 308). — Nadelchen. Löslich in siedendem Wasser und in warmem Methylalkohol. — $\text{Cl}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})\cdot\text{CO}_2\cdot\text{Li}$. B. Aus Anhydro-o-Oxymercuriosalicylsäure (s. u.) mittels siedender LiCl -Lösung. Farblose Nadeln. Leicht löslich in kaltem, sehr leicht in siedendem Wasser. — $[\text{Cl}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})\text{CO}_2]_2\text{Ca}$. B. Beim Erhitzen von Anhydro-o-Oxymercuriosalicylsäure mit CaCl_2 -Lösung. Nadeln. Löslich in kaltem, leicht löslich in siedendem Wasser.

Brommercuriosalicylsäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{BrHg} = \text{Br}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})(\text{CO}_2\text{H})$. B. Aus der filtrirten Lösung von Anhydro-o-Oxymercuriosalicylsäure (s. u.) in KBr -Lösung auf Zusatz von Essigsäure (B., G. 32 II, 310). — Farblose Krystalle. Unlöslich in Wasser, etwas löslich in siedendem Alkohol.

Jodmercuriosalicylsäure $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3\text{JHg} = \text{J}\cdot\text{Hg}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})(\text{CO}_2\text{H})$. Kryställchen, mit warmem Alkohol sich verändernd (B., G. 32 II, 310).

Anhydro-o-Oxymercuriosalicylsäure $\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_3\text{Hg} = (\text{HO})^2\text{C}_6\text{H}_3\langle\begin{smallmatrix} (1)\text{CO} \\ (3)\text{Hg} \end{smallmatrix}\rangle\text{O}$. Identisch mit dem Hydrargyrum salicylicum des Deutschen Arzneibuches. B. Aus Mercurisalicylat (Hptw. Bd. II, S. 1491, Z. 5 v. u.) durch 15 Minuten langes Kochen mit Wasser, allmählich auch schon beim längeren Aufbewahren für sich (B., G. 32 II, 312). Durch Erhitzen von Mercurisalicylat auf 120°, neben Salicylsäure (ДИМРОТН, B. 35, 2872). Durch längeres Erwärmen wässriger Salicylsäurelösungen mit Quecksilberoxyd (D.). Man erhitzt 28,5 g Salicylsäure, suspendirt in 750 g Wasser, nach Zusatz von 64 g Quecksilberacetat unter häufigem Schütteln im Wasserbade, löst nach dem Abkühlen, Filtriren, Waschen mit Wasser in möglichst wenig Natronlauge, verdünnt mit viel Wasser und leitet CO_2 ein (B., G. 32 II, 307). — Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in organischen Solventien, löslich in Säuren und Alkalien. Löst sich in Kochsalzlösung unter Bildung des Natriumsalzes der 3-Chlormercuriosalicylsäure (s. o.). Liefert mit Jod 3-Jodsalicylsäure (Hptw. Bd. II, S. 1506).

C. *Zinnverbindungen (S. 1713—1715).

*Phenylverbindungen (S. 1713—1715).

*Zinntetraphenyl $\text{C}_{24}\text{H}_{20}\text{Sn} = \text{Sn}(\text{C}_6\text{H}_5)_4$ (S. 1715) wird am besten umkrystallisirt aus siedendem Pyridin (WERNER, Z. a. Ch. 17, 99).

 Berichtigungen und Zusätze siehe am Schluss von Ergänzungsband V.

BOSTON PUBLIC LIBRARY



3 9999 04857 733 0

