Teil konnte eindeutig als Scopoletin erwiesen werden, da der Misch-Schmp. mit natürlichem Scopoletin keine Depression zeigte.

```
Methoxyl-Bestimmung. 3.30 mg Sbst.: 3.90 mg AgJ.
C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub> (192). Ber. OCH<sub>8</sub> 16.15. Gef. OCH<sub>2</sub> 15.62.
```

Die zweite Fraktion lieferte an Rohprodukt 0.084 g (= 21% d. Th.) und zeigte roh den Schmp. 175—183° (bei 139° Erweichen). Auch dieser Körper wurde zur Reinigung im Hochvakuum bei 160°/2 mm sublimiert und das Sublimat aus heißem Wasser umkrystallisiert. Schmp. 184—190° (bei 175° Erweichen). Es lag hier, wie auch die Analyse zeigte, kein einheitliches Produkt vor.

```
Methoxyl-Bestimmung. 2.225 mg Sbst.: 2.550 mg AgJ.
C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub> (192). Ber. OCH<sub>3</sub> 16.15. Gef. OCH<sub>3</sub> 15.14.
```

Identifitzierung des Spaltzuckers: Im Filtrat des Aglucons wurde möglichst nach dem Verdünnen mit Wasser die Schwefelsäure mit Barium-carbonat neutralisiert und das Filtrat des Bariumsulfats im Vakuum bei niedriger Temperatur eingedampft. Der zurückbleibende braune Sirup wurde in 11/2 ccm heißem Wasser gelöst und nach Zusatz einiger Tropfen Eisessig mit Phenyl-hydrazin das Osazon dargestellt. Dieses zeigte, nach dem Umkrystallisieren aus verd. Alkohol im Vakuum bei 80° getrocknet, den Schmp. 195°.

```
4.537 mg Sbst.: 0.6291 ccm N (24°, 735 mm).
C<sub>18</sub>H<sub>22</sub>O<sub>4</sub>N<sub>4</sub> (358). Ber. N 15.64. Gef. N 15.41.
```

## 133. A. Wanscheidt und B. Moldavski: Über die Reduktion der aromatischen Carbinole mit Gemischen von Zinnchlorür und Jodwasserstoff.

[Aus d. Organ. Laborat. d. Medizin. Instituts in Leningrad.] (Eingegangen am 10. Februar 1931.)

Wie vor kurzem mitgeteilt wurde<sup>1</sup>), lassen sich manche Triarylearbinole durch Zinnchlorür in kochender essigsaurer Lösung reduzieren, wobei die entstehenden Radikale entweder sich dimerisieren oder in stabilere Umwandlungs-Produkte übergehen:

$$2 \text{Ar}_3 \text{C.OH} + \text{SnCl}_2 + 2 \text{HCl} \rightarrow \text{Ar}_3 \text{C.CAr}_3 + \text{SnCl}_4 + 2 \text{H}_2 \text{O....}(I)$$
 So erhält man z. B. aus 9-Aryl-fluorenolen Diaryl-di-biphenylenāthane und aus Triphenyl-carbinol  $p$ -Benzhydryl-tetraphenylmethan.

Läßt man jedoch SnCl<sub>2</sub> auf 9-Aryl-xanthenole einwirken, so bleibt die Reaktion auf der Stufe der Komplexsalz-Bildung stehen, und nur Xanthydrol selbst wandelt sich dabei leicht in Dixanthyl um. Ferner werden Diaryl-carbinole vom Benzhydrol-Typus von SnCl<sub>2</sub> gar nicht reduziert, und andrerseits beobachtet man bei der Einwirkung desselben Reduktions-Mittels auf manche Triaryl-carbinole (z. B. Triphenyl-carbinol) oder 9-α-Naphthyl-fluorenol die Bildung nicht unbeträchtlicher Mengen Triaryl-methane. Zinnehlorür ist also imstande, die Triaryl-

<sup>1)</sup> B. 63, 1362 [1930].

carbinole, wenn auch selten und nur bei längerem Kochen, auch nach der Gleichung:

$$Ar_3C.OH + SnCl_2 + 2HCl \rightarrow Ar_3CH + SnCl_4 + H_2O....(II)$$

zu reduzieren. Will man dagegen aromatische Carbinole schnell und glatt in Di- bzw. Triaryl-methane überführen, so gelingt dies am leichtesten auf dem von Tschitschibabin vorgeschlagenem Wege<sup>2</sup>), und zwar durch kurze Behandlung der Carbinole mit überschüssigem Jodwasserstoff-Eisessig:

$$Ar_3C.OH + 2HJ \rightarrow Ar_3CH + J_2 + H_2O$$
 .... (III)

Diese Reaktion verläuft nämlich so leicht, daß man z. B. Triphenylcarbinol schon in der Kälte quantitativ in Triphenyl-methan verwandeln kann. Die Ausscheidung von freiem Jod hindert jedoch die bequeme Verfolgung der Reduktion und führt zur Verunreinigung der durch wäßriges Bisulfit abgeschiedenen Triaryl-methane durch absorbiertes Jod, zu dessen Entfernung eine Behandlung des Äther-Auszugs mit Alkalilauge nötig erscheint. Andrerseits würde eine solche Reduktions-Methode, infolge des hohen Jod-Preises, bei Anwendung von größeren Mengen von Carbinolen zu kostspielig sein.

Wir fanden nun, daß man diese Nachteile des an und für sich sehr guten Verfahrens auf folgendem Wege umgehen kann: Stellt man sich vor, daß in der Lösung ein Carbinol, SnCl<sub>2</sub> und HJ gleichzeitig zugegen sind, so sollte das Carbinol (da die Reaktion III viel leichter als die Reaktionen I und II verläuft), nicht mit Zinnchlorür, sondern in erster Linie mit Jodwasserstoff reagieren. Da aber andrerseits freies Jod sich leicht durch SnCl<sub>2</sub> nach dem Schema:

$$J_2 + SnCl_2 + 2HCl \rightarrow 2HJ + SnCl_4$$
 ..... (IV)

reduzieren läßt, so sollte ein Gemisch von SnCl<sub>2</sub> mit HJ Triaryl-carbinole ebenso leicht wie HJ allein, aber ohne Jod-Ausscheidung, zu den betreffenden Triaryl-methanen reduzieren, was die Beobachtung der Halochromie und somit die Verfolgung der Reaktion ermöglichen dürfte. Ferner ließ sich erwarten, daß die Reduktion auch mit ungenügenden Mengen HJ in derselben Richtung quantitativ verlaufen würde, falls in der Lösung pro Mol. Carbinol 1 Mol. SnCl<sub>2</sub> vorhanden wäre. Der Jodwasserstoff sollte deswegen einen katalytischen Einfluß auf die Reduktion der Carbinole durch SnCl<sub>2</sub> ausüben; andrerseits aber müßte die Reduktion durch SnCl<sub>2</sub> in Gegenwart von HJ, sofern letzteres Carbinole zu Triaryl-methanen reduziert. ausschließlich nach Schema II verlaufen. In Wirklichkeit aber wäre die Reduktion in diesem Falle aus den Reaktionen III und IV zusammengesetzt. denn dabei wäre ja von der Reduktion des Carbinols nur mittels HJ bzw. SnJ<sub>2</sub> und nicht mittels SnCl<sub>2</sub> zu sprechen.

Diese Ausführungen ließen sich nun leicht durch das Beispiel des Triphenyl-carbinols bestätigen: Vermischt man nämlich eine kalte Lösung von Triphenyl-carbinol in Eisessig mit einer klaren Lösung von SnCl<sub>2</sub> in rauchender Salzsäure, so färbt sich die Flüssigkeit augenblicklich gelb-orange und diese Färbung ist tagelang haltbar. Gibt man jedoch ein paar Tropfen konz. Jodwasserstoffsäure oder einen Jod-Krystall hinzu, so entfärbt sich die Lösung auch dann rasch, wenn die Menge des HJ nur einen kleinen Bruchteil

der zur Reduktion des vorhandenen Carbinols theoretisch erforderlichen Menge ausmacht. Versetzt man endlich die Lösung mit Wasser, so scheiden sich weiße Krystalle von reinem Triphenyl-methan ab, das man mit fast quantitativer Ausbeute isolieren kann.

Die Reduktion des Carbinols durch SnCl, in Gegenwart von HJ verläuft also in derselben Richtung und ebenso leicht wie die Reduktion des Carbinols mittels HJ allein. Die Frage nach dem Mechanismus der Reaktion könnte auch durch das Studium der Kinetik derselben beantwortet werden, denn falls die Reduktion des Carbinols nur mittels HJ stattfände, sollte die Reaktion, der Unveränderlichkeit der HJ-Konzentration wegen, monomolekular verlaufen; im Falle einer Reduktion nach Gleichung II wäre dagegen ein polymolekularer Verlauf der Reaktion zu erwarten. Wir bereiteten daher Lösungen von Carbinol, SnCl<sub>2</sub> und HJ bestimmter Konzentration und verfolgten die Reduktion, indem wir aus der Lösung von Zeit zu Zeit Proben entnahmen und sie mit einer o.1-n. Jod-Lösung titrierten. Dabei fanden wir, daß die Reduktion nur in Gegenwart von 1/10 bis 1/20 Mol. HJ pro Mol. Carbinol und SnCl2 in der Kälte genügend langsam verläuft, um ihre Geschwindigkeit messen zu können, und daß man dabei tatsächlich befriedigende Konstanten erster Ordnung erhält. Wird jedoch die HJ-Konzentration bzw. die Temperatur erhöht, so ist die Reaktion schon in wenigen Augenblicken beendet.

Besonders anschaulich läßt sich diese Erscheinung am Beispiel des a-Naphthyl-diphenyl-carbinols demonstrieren, dessen Lösungen in Gegenwart von SnCl<sub>2</sub> sehr dunkel gefärbt sind, jedoch nach Zugabe von HJ, schon nach wenigen Sekunden, farblos werden, wobei quantitativ α-Naphthyl-diphenyl-methan entsteht. Um so deutlicher aber tritt der Einfluß der HJ-Zugabe beim 9-Phenyl-xanthenol hervor, denn dieses Carbinol bzw. dessen Chlorid ergibt, wie wir früher betonten, mit SnCl, ein rotes Komplexsalz, das sich nicht weiter verändert. Fügt man jedoch der Lösung etwas Jod hinzu, so verschwindet die rote Farbe nach kurzer Zeit, weil sich das Carbinol in 9-Phenyl-xanthen verwandelt. Am Beispiele des Benzhydrols und anderer Carbinole gelang es uns schließlich zu zeigen, daß auch diejenigen Carbinole, die überhaupt nicht mit SnCl, reagieren, in Gegenwart von HJ ziemlich leicht in die betreffenden Methan-Derivate übergehen. Daraus und aus anderen, im Versuchs-Teil erwähnten Beispielen, ist ersichtlich, daß man zur Reduktion aromatischer Carbinole zu den betreffenden Methan-Derivaten statt Jodwasserstoff-Eisessig eine Lösung von SnCl<sub>2</sub>, die etwas HJ enthält, in zahlreichen Fällen mit Vorteil verwenden kann.

Dennoch ergab sich, daß in manchen Fällen die Darstellung der Polyarylmethane aus Carbinolen auf diesem Wege nicht gelingt. So erhält man aus Xanthydrol und  $SnCl_2 + HJ$  nur Dixanthyl und kein Xanthen Andrerseits scheidet sich aus einer Lösung von 9-Phenyl-fluorenol und  $SnCl_2$  in Gegenwart von HJ sofort Diphenyl-di-biphenylen-äthan ab, und erst nach längerem Kochen mit überschüssigem  $SnCl_2 + HJ$  gelingt es, dieses Zwischenprodukt in 9-Phenyl-fluoren überzuführen.

Was nun die g-Alkyl-fluorenole der Formel I anbetrifft, so haben unsere Vorversuche mit g-Methyl-, g-Äthyl- und g-Benzyl-fluorenol erwiesen, daß derartige Carbinole durch  $SnCl_2 + HCl$  sehr leicht dehydratisiert werden, wobei Dibenzofulvene (II) entstehen, und daß auch HJ in kaltem Eisessig g-Äthyl-fluorenol in g-Äthyliden-fluoren verwandelt. Daher waren wir einigermaßen überrascht, als sich nach Hinzufügen eines Gemisches

von SnCl<sub>2</sub> + HJ zu den Lösungen der genannten Carbinole in Eisessig hochschmelzende Krystalle abschieden, die weder Fulvene, noch 9-Alkylfluorene darstellten. Die Analyse und die Ermittlung des Mol.-Gewichts haben gezeigt, daß die gewonnenen Substanzen noch unbekannte Dialkyl-dibiphenylen-äthane (IV) darstellen.

Letztere sind von gewissem Interesse für die Radikal-Chemie, denn die analogen, von Ziegler und Schnell<sup>3</sup>) studierten Dialkyl-tetraphenyläthane (V) sind bekanntlich sehr unbeständig und werden leicht, manchmalschon bei Zimmer-Temperatur, nach der Gleichung:

$$\frac{(C_{6}H_{5})_{2}C.CH_{2}.R}{(C_{6}H_{5})_{2}C.CH_{2}.R} \rightarrow (C_{6}H_{5})_{2}C.C.R + (C_{6}H_{5})_{2}CH.CH_{2}.R$$

zerlegt. Dagegen stellen die von uns isolierten Dialkyl-di-biphenylenäthane gut krystallisierende und in festem Zustande anscheinend unbegrenzt haltbare Körper dar, deren Schmp. etwa gegen 2000 liegt, und die beim Kochen mit Jodwasserstoff-Eisessig nicht verändert werden. Allerdings neigen auch sie zur Disproportionierung, denn die einmal geschmolzenen Substanzen weisen viel niedrigere und unscharfe Schmpp. auf, und die Lösung des Dibenzylderivates in Brom-benzol färbt sich beim Kochen intensiv gelb, offenbar infolge der Bildung von Benzyliden-fluoren. Dennoch sind unsere Kohlenwasserstoffe viel beständiger als die Dialkyl-tetraphenyl-äthane, was in gutem Einklange mit der bekanntlich größeren Beständigkeit des Diphenyl-di-biphenylen-äthans gegenüber der des Hexaphenyläthans steht.

Die Bildung der Dialkyl- bzw. Diaryl-di-biphenylen-äthane aus G-Alkyl- bzw. 9-Aryl-fluorenolen und die Entstehung von Dixanthyl aus Kanthydrol, die in Eisessig in Gegenwart von  $SnCl_2 + HJ$  stattfindet. veranlaßten uns zu prüfen, ob diese Carbinole ein abweichendes Verhalten auch gegen Jodwasserstoff-Eisessig aufwiesen. Wir fanden in der Tat, daß. wenn man zu einer heißen Lösung von 9-Phenyl-fluorenol Jodwasserstoff-Eisessig hinzufügt, auch hier eine Ausscheidung von Diphenyl-di-biphenylen-äthan stattfindet. Bei nachfolgendem Kochen in Gegenwart von überschüssigem HJ geht jedoch der Niederschlag unter Bildung von 9-Phenyl-fluoren wieder in Lösung. Läßt man dagegen eine Lösung von 9-Phenyl-fluorenol in siedenden Jodwasserstoff-Eisessig eintropfen, so geht das Carbinol direkt in 9-Phenyl-fluoren über. Mischt man schließlich kalte essigsaure Lösungen von 9-Phenyl-fluorenol und Jodwasserstoffsäure zusammen, so findet keine Reduktion statt, sondern es wird ein gelber Nieder-

a) A. 437, 227 [1924].

schlag abgeschieden, der die Eigenschaften eines instabilen Jodids aufweist: er scheidet nämlich beim Erwärmen leicht Jod aus und liefert beim Kochen sogar in niedrigsiedenden Lösungsmitteln Diphenyl-di-biphenylen-äthan. Daraus kann man schließen, daß die Reduktion des 9-Phenyl-fluorenols mittels Jodwasserstoffs sich nach folgendem Schema vollzieht:

$$2 \text{ R.OH} \xrightarrow{\text{HI}} 2 \text{ R.J} \xrightarrow{\text{cnC'}} 2 \text{ R.} \xrightarrow{\text{R.R}} \text{ R.R} \xrightarrow{\text{HI}} 2 \text{ R.H.}$$

wobei die Diphenyl-di-biphenylen-äthan-Bildung bei Abwesenheit eines großen Überschusses an HJ und besonders in Gegenwart von SnCl<sub>2</sub> stattfindet. Dagegen wird das Radikal in Gegenwart von erheblichen Mengen HJ sofort hydriert.

Nach einem ähnlichen Schema findet wahrscheinlich auch die Umsetzung der 9-Alkyl-fluorenole mit SnCl<sub>2</sub> + HJ statt, da vorhandenes Zinnchlorür die Abspaltung des Jods in der zweiten Stufe der Reaktion begünstigt. Die Umsetzung bleibt aber in diesem Falle auf der Stufe des dimolekularen Radikals stehen, denn letzteres wird, wie erwähnt, durch HJ-Eisessig nicht angegriffen.

Kocht man jedoch 9-Alkyl-fluorenole mit einem großen Überschuß an HJ-Eisessig, so werden sie glatt und rasch zu den betreffenden 9-Alkyl-fluorenen (III) reduziert. So erhielten wir ohne Mühe in reinem Zustande festes 9-Methyl- und 9-Benzyl-fluoren, sowie flüssiges 9-Äthyl-fluoren, die früher von Wislicenus und Mocker<sup>4</sup>) auf komplizierterem Wege dargestellt worden sind. Andrerseits stellten wir fest, daß die 9-Alkyl-fluorene ebenso leicht aus den entsprechenden Fulvenen und Jodwasserstoff-Eisessig dargestellt werden können. Berücksichtigt man jedoch, daß die 9-Alkyl-fluorenole vom Typus I in Gegenwart von kleinen Mengen Mineralsäuren, einschl. HJ, außerordentlich leicht Wasser abspalten, so kann man vermuten, daß die Reduktion derselben mittels HJ zu den 9-Alkyl-fluorenen über die Zwischenstufe der Fulven-Bildung verläuft.

## Beschreibung der Versuche.

I. Darstellung von Polyaryl-methanen durch Reduktion der Carbinole mittels SnCl<sub>2</sub> + HJ.

Zur Darstellung von Triphenyl-methan wurde eine heiße Lösung von 2.6 g Triphenyl-carbinol (1 Mol.) in 25 ccm Eisessig mit 0.2 g Natriumjodid (0.2 Mol.) und einer Lösung von 3 g Zinnchlorür (1.3 Mol.) in 5 ccm Salzsäure (d=1.19) im  $\mathrm{CO_2}$ -Strom vermischt, wobei die Flüssigkeit sich augenblicklich entfärbte und teilweise den Kohlenwasserstoff in Form von öligen Tropfen ausschied, die nach Zugabe von 10 ccm Eisessig in Lösung gingen. Nach Eingießen dieser Mischung in 300 ccm Salzsäure wurde ein weißer, krystallinischer Niederschlag erhalten. Letzterer wurde auf dem Glasfilter mit Salzsäure und dann mit Wasser gut ausgewaschen und auf einer Tonplatte getrocknet. Er gab mit konz.  $\mathrm{H_2SO_4}$  keine gelbe Färbung, schmolz bei 92° und stellte fast völlig reines Triphenyl-methan dar. Ausbeute 2.35 g oder 96% d. Th.

Mit ebensoguter Ausbeute läßt sich auch α-Naphthyl-diphenylmethan in der Kälte darstellen. Fügt man nämlich zu einer Lösung von

<sup>4)</sup> B. 46, 2772 [1913].

0.9 g  $\alpha$ -Naphthyl-diphenyl-carbinol in 25 ccm Eisessig bei 25° unter  $\mathrm{CO}_2$  eine salzsaure Lösung von 1 g  $\mathrm{SnCl}_2$  und 0.08 g HJ hinzu, so verschwindet die anfangs sehr starke Halochromie schon nach 5 Min. vollständig, wobei die Flüssigkeit sich entfärbt und farblose Krystalle ausscheidet. Nach dem Eingießen in Salzsäure erhält man etwa 0.82 g Kohlenwasserstoff vom Schmp. 150.5°, welcher konz.  $\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4$  nicht färbt und reines  $\alpha$ -Naphthyldiphenyl-methan darstellt.

Läßt man dagegen auf α-Naphthyl-diphenyl-carbinol SnCl<sub>2</sub> allein einwirken, so entfärbt sich die Lösung bei 100° nach etwa 10 Min. zwar ebenfalls, jedoch bilden sich dabei Phenyl-chrysofluoren und ein unscharf bei etwa 130—140° schmelzender Körper, welcher weder α-Naphthyl-diphenylmethan, noch eine Mischung des letzteren mit dem Fluoren-Kohlenwasserstoff darstellt.

Zur Gewinnung von 9-Phenyl-xanthen vermischt man eine heiße, gelbrote Lösung von 0.3 g 9-Phenyl-xanthenol in 35 ccm Eisessig und 1 ccm Salzsäure mit einer Lösung von 0.5 g Zinnehlorür und 0.04 g HJ, wobei eine leuchtend rote Färbung entsteht. Schon nach 1 Min. aber entfärbt sich die Lösung vollständig und scheidet beim Versetzen mit Wasser weiße Krystalle vom Schmp. 145.5° in einer Menge von 0.26 g ab. Die rote Verbindung des Phenyl-xanthylchlorids mit SnCl<sub>2</sub> ist also in Gegenwart von HJ unbeständig und wird fast quantitativ zu 9-Phenyl-xanthen reduziert.

Etwas schwieriger gelingt die Reduktion des Benzhydrols zu Diphenyl-methan. Jedoch kann man leicht zeigen, daß sich gegebenenfalls die Reduktion des Carbinols auch in Gegenwart einer ungenügenden Menge HJ ausführen läßt, wenn die Lösung SnCl<sub>2</sub> enthält. Kocht man z. B. eine Mischung von 1.84 g Benzhydrol (1 Mol.), 2.9 g Zinnchlorür (1.3 Mol.), 1.3 g HJ (1 Mol.) und 6 ccm rauchender Salzsäure in 25 ccm Eisessig 1 Stde. im CO<sub>2</sub>-Strom und extrahiert dann die sich nach Wasser-Zusatz bildende Mischung mit Äther, so erhält man nach dem Verdampfen des Äthers in der Kälte etwa 1.1 g einer krystallinischen Substanz, die den Schmp. 24° aufweist. Man gewinnt also dabei reines Diphenyl-methan mit einer Ausbeute von 70% d. Th., obgleich die Menge des vorlandenen Jodwasserstoffs nur zur Reduktion der Hälfte des Carbinols ausreichen kann, und obgleich Benzhydrol mit SnCl<sub>2</sub> allein überhaupt nicht reagiert.

Schließlich stellten wir noch fest, daß auch Benzilsäure, Di- $\alpha$ naphthyl-carbinol, Fluorenol, 9- $\alpha$ -Naphthyl-fluorenol und 9- $\alpha$ -Naphthyl-xanthenol mittels eines Gemisches von SnCl<sub>2</sub> und HJ zu den betreffenden Methan-Derivaten quantitativ reduziert werden können.

## II. Kinetik der Reduktion des Triphenyl-carbinols mit SnCl<sub>2</sub> + HJ.

Die Versuche wurden mit 0.05-n. Lösungen von reinem Triphenylearbinol in Eisessig und einer unter  $\mathrm{CO}_2$  filtrierten Lösung von 4.5 g kryst. Zinnchlorür, 10 ccm Salzsäure (d=1.19) und 0.254 bzw. 0.127 g Jod in 90 ccm Eisessig ausgeführt. Die Reduktion erfolgte in einem langhalsigen Rundkolben, der sich in einem Ostwaldschen Thermostaten befand und mit einem  $\mathrm{CO}_2$ -Entwickler verbunden war.

Die quantitative Verfolgung der Reaktion gelang dadurch, daß man dem Reduktions-Gemisch vor der Reaktion und dem Gemisch mit dem Carbinol während

der Reaktion mittels einer Pipette unter Ausschluß der Luft, die durch  $\mathrm{CO}_2$  verdrängt wurde, Proben entnahm und diese mittels einer  $\mathrm{O.1\cdot n.}$  Jod-Lösung titrierte. Zur Ausführung der Versuche wurden jedesmal 15 ccm Carbinol-Lösung und ebensoviele ccm Reduktions-Gemisch verwendet. Die Konstanten wurden nach der Formel K=1/t ln a/a-x berechnet, wo x reduziertes Carbinol in % vom Ausgangsmaterial und t die Zeit in Min. bedeutet. Es wurden mehrere Versuche bei  $t=20^{\circ}$  bzw. 25°, mit einer 0.05-n. Anfangs-Konzentration des Carbinols und bei konstanter, 0.01- bzw. 0.005 n. HJ-Konzentration durchgeführt, von denen zwei nachstehend angeführt seien.

Versuch 1.			Versuch 2.		
$t = 20^{\circ}$ ,	0.01-n. HJ		t == 20 <sup>0</sup> ,	0.005-n. HJ	
t	x	K	t	x	K
4′	23.16	0.0658	3′	6.98	0.0241
15'	<b>65.2</b> 6	0.0704	18′	32. <b>5</b> 6	0.0219
24	81.05	0.0692	36′	55.81	0.0227
34 <b>′</b>	90.53	0.0692	68 <b>′</b>	82.56	0.0256
48′	94.74	0.0668	83′	88.37	0.0259
58 <b>′</b>	97.89	0.0664	103'	93.02	0.0258
		0.0679@	121'	95.35	0.0253
			i		0.0244

Diese Zahlen zeigen deutlich, daß Triphenyl-carbinol in 0.05-n. Eisessig-Lösung in Gegenwart eines Überschusses an SnCl<sub>2</sub> und <sup>1</sup>/<sub>10</sub> bzw. <sup>1</sup>/<sub>20</sub> der theoretisch erforderlichen Jodwasserstoff-Menge schon nach etwa I bzw. <sup>2</sup> Stdn. bei 20° fast völlig reduziert wird, und daß die Reaktion monomolekular verläuft. Die Geschwindigkeit der Reduktion ist aber auch von anderen Faktoren abhängig; denn wir erhielten bei Wiederholung der Versuche Nr. I und Nr. 2 manchmal höhere Konstanten, z. B. 0.1228 und 0.0316. Andrerseits fanden wir, daß dieselbe Reaktion bei 25° etwa 2—3-mal schneller als bei 20° verläuft, denn das Carbinol hatte sich bei 0.01-n. HJ-Gehalt schon nach 13 Min. zu 95% in Triphenyl-methan verwandelt.

III. Einwirkung von SnCl<sub>2</sub> + HJ auf Xanthydrol und 9-Phenyl-fluorenol; Synthese von Dialkyl-di-biphenylenäthanen.

Vermischt man eine heiße, essigsaure Lösung von 0.5 g 9-Phenyl-fluorenol mit einer siedenden Lösung von 1 g SnCl<sub>2</sub>, 1 ccm rauchender Salzsäure und 0.1 ccm Jodwasserstoffsäure vom spez. Gew. 1.96 in 5 ccm Eisessig, so fällt augenblicklich ein weißer, mikro-krystallinischer Niederschlag aus, der unter CO<sub>2</sub> bei 256° schmilzt und in kaltem Anisol farblos, in siedendem dagegen mit brauner Färbung löslich ist, wobei die Lösung beim Erkalten wieder farblos wird. Es ist also Diphenyl-di-biphenylenäthan entstanden. Letzteres bildet sich auch, wenn man 0.4 g Jodwasserstoffsäure, also mehr als 2 Mol. HJ pro 1 Mol. Carbinol, zur Lösung von Carbinol und SnCl<sub>2</sub> hinzugibt; nur beim Kochen der Lösung verschwindet der zuerst ausgeschiedene Kohlenwasserstoff allmählich wieder und geht in 9-Phenyl-fluoren über.

Läßt man jedoch eine kochende Lösung von  $SnCl_2 + HJ$  in Eisessig auf Xanthydrol einwirken, so bildet sich, auch im Falle eines großen Überschusses von HJ, nur Dixanthyl. Ferner liefern, wie aus folgenden Versuchen ersichtlich ist, auch die 9-Alkyl-fluorenole bei der Einwirkung

von SnCl<sub>2</sub> + HJ die dimeren 9-Alkyl-fluorenyle, obgleich SnCl<sub>2</sub> allein und manchmal auch HJ wasser-abspaltend auf diese Carbinole wirkt.

Diäthyl-di-biphenylen-äthan (IV, R = CH<sub>3</sub>): Gibt man zu einer warmen Lösung von 1.19 g 9-Äthyl-fluorenol in 20 ccm Eisessig 40 ccm einer Lösung von 10 g SnCl<sub>2</sub>, 20 ccm rauchender Salzsäure und 5 g Jod in 80 ccm Eisessig hinzu, so fällt nach kurzer Zeit ein gelber Niederschlag aus. Letzterer wird nach 1 Stde. abgetrennt und in Äther-Lösung mit Natronlauge behandelt. Nach Verdampfen des Äthers erhält man kleine, weiße Krystalle, die bei 190° schmelzen. Ausbeute 0.62 g. Nach dem Umlösen aus Ligroin-Benzol und bei rascher Schmelzpunkts-Bestimmung in einer zugeschmolzenen Capillare verflüssigt sich der Körper dagegen scharf bei 210° (korr.)

```
0.1471 g Sbst.: 0.5012 g CO_2, 0.0889 g H_2O. C_{30}H_{26}. Ber. C 93.21, H 6.79. Gef. C 92.94, H 6.76.
```

Molekulargewichts-Bestimmung nach Rast. 0.0122 g Sbst. in 0.0966 g Campher: 14°. Ber. Mol.-Gew. 382. Gef. Mol.-Gew. 361.

Der Körper stellt also höchstwahrscheinlich Diäthyl-di-biphenylenäthan dar. In der essigsauren Lösung bleibt dagegen ein weißer Körper, der sich bei Wasser-Zusatz ausscheidet, bei 1040 schmilzt, Brom leicht addiert und mit 9-Äthyliden-fluoren identisch ist.

Dimethyl-di-biphenylen-äthan (IV, R = H): Werden 1.8 g 9-Methyl-fluorenol in 15 ccm Eisessig mit 50 ccm des oben erwähnten Reduktionsmittels vermischt und der entstandene Niederschlag wie oben weiter behandelt, so erhält man mit einer Ausbeute von 0.5 g nach dem Umkrystallisieren aus Benzol kleine, weiße Krystalle, die bei raschem Erhitzen bei 2000 (korr.) schmelzen und das dimere 9-Methyl-fluorenyl darstellen.

```
o.1256 g Sbst.: o.4313 g CO<sub>2</sub>, o.0961 g H<sub>2</sub>O.
C<sub>28</sub>H<sub>22</sub>. Ber. C 93.81, H 6.19. Gef. C 93.65, H 6.15.
```

Molekulargewichts-Bestimmung nach Rast. 0.0116 g Sbst. in 0.1009 g Campher:  $\Delta = 12.2^{\circ}$ . Ber. Mol.-Gew. 358. Gef. Mol.-Gew. 377.

Dibenzyl-di-biphenylen-äthan (IV,  $R=C_6H_5$ ): 2.2 g 9-Benzyl-fluorenol wurden in 20 ccm Eisessig mit 40 ccm der reduzierenden Mischung behandelt. Nach 1 Stde. wurden die ausgeschiedenen Krystalle abfiltriert mit Eisessig ausgewaschen und aus Benzol umkrystallisiert. Ausbeute 1.1 g. Der Körper stellt farblose Nadeln dar, die bei 2030 (korr.) schmelzen. Beim Kochen einer Lösung der Nadeln in Brom-benzol im  $CO_2$ -Strom färbt sich die Flüssigkeit intensiv gelb, offenbar infolge der Bildung von 9-Benzyliden-fluoren.

```
0.1987 g Sbst.: 0.6852 g CO<sub>2</sub>, 0.1085 g H<sub>2</sub>O. C<sub>40</sub>H<sub>30</sub>. Ber. C 94.07, H 5.93. Gef. C 94.11, H 5.89.
```

IV. Einwirkung der Jodwasserstoffsäure auf 9-Phenylfluorenol und Darstellung von 9-Alkyl-fluorenen.

Gibt man zu einer siedenden Lösung von 0.5 g 9-Phenyl-fluorenol in 10 ccm Eisessig 0.4 ccm Jodwasserstoffsäure (d=1.96) hinzu, so fallen sofort etwa 0.35 g Diphenyl-di-biphenylen-äthan aus, und nur bei nachfolgendem Kochen des Gemisches mit einem Überschuß von HJ geht der Niederschlag allmählich in das leicht lösliche 9-Phenyl-fluoren über.

Gießt man jedoch umgekehrt eine Lösung des Carbinols in die siedende HJ-Lösung ein, so entsteht kein Niederschlag, da das Carbinol unter diesen Umständen sich rasch in 9-Phenyl-fluoren verwandelt.

Läßt man andererseits Jodwasserstoffsäure in kleinem Überschuß auf die leicht wasser-abspaltenden q-Alkyl-fluorenole in essigsaurer Lösung in der Kälte oder beim Kochen einwirken, so erhält man meistens die betreffenden Fulvene. Fügt man dagegen zur Carbinol-Lösung einen großen Überschuß an HJ, z. B. zu einer Lösung von 0.5 g Alkyl-fluorenol in 5 ccm Eisessig i ccm Jodwasserstoffsäure vom spez. Gew. 1.96 hinzu, so werden nach I Min. langem Kochen der Lösung die 9-Alkyl-fluorene mit guter Ausbeute erhalten. Zur Abscheidung der letzteren versetzt man die entstehende dunkelbraune Flüssigkeit bis zum Verschwinden der Jodfärbung mit einer Lösung von SnCl<sub>2</sub> in rauchender Salzsäure und dann mit so viel rauchender Salzsäure, daß die Flüssigkeit nur noch hellgelb erscheint. Falls der entstandene Kohlenwasserstoff hoch schmilzt, scheidet er sich dabei direkt in krystallinischem Zustande ab. So erhält man z. B. aus 9-Benzyl-fluorenol mit guter Ausbeute 9-Benzyl-fluoren, das ohne Umkrystallisieren den Schmp. 1340 aufweist. Andernfalls wird aus der Lösung ein gelbes Öl abgeschieden, das beim Erkalten entweder erstarrt oder flüssig bleibt. Nach diesem Verfahren erhielten wir z. B. aus 0.5 g o-Methyl-fluorenol 0.34 g 9-Methyl-fluoren vom Schmp. 44° und aus 0.5 g 9-Äthyl-fluorenol etwa 0.25 g 9-Äthyl-fluoren, das selbst bei 00 nicht erstarrte. Auch die zugehörigen Dibenzofulvene lassen sich auf diese Weise leicht zu den betreffenden 9-Alkylfluorenen reduzieren.

## 134. Paul Baumgarten und Jörn Olshausen: Über eine Aufspaltung und Umwandlung des Isochinolins in 2-Phenyl-naph-thalin-dialdehyd-5.2' und dessen Überführung in zwei isomere Benzofluorenone.

Aus d. Chem. Institut d. Universität Berlin. (Eingegangen am 4. Februar 1931.)

Wie der eine von uns¹) vor einiger Zeit berichtet hat, bildet Pyridin mit Schwefeltrioxyd oder solchen Stoffen, die Schwefeltrioxyd abspalten können, die N-Pyridinium-sulfonsäure (I)²). Diese reagiert, wie damals gefunden wurde, mit Natronlauge unter hydrolytischer Sprengung des Pyridin-Ringes und Bildung eines Glutaconaldehyd-Derivates, des intensiv gelb gefärbten Dinatriumsalzes der  $\varepsilon$ -Oxy- $\alpha$ -imino- $\beta$ ,  $\delta$ -pentadien-N-sulfonsäure (II). Diese Verbindung kann durch Einwirkung von Natronlauge weiter hydrolytisch aufgespalten werden: Es entstehen Natriumamino-sulfonat und das gelbbraune Natriumsalz des  $\delta$ -Oxy- $\alpha$ ,  $\gamma$ -butadien- $\alpha$ -aldehydes (III), der Enolform des Glutacondialdehydes:

<sup>1)</sup> P. Baumgarten. B. 59, 1166 (1926), 60, 1174 (1927).

<sup>2)</sup> P. Baumgarten, B. 62, 820 (1929.)