## 233. Über Alkaloide aus einer Strychnos-toxifera-Rinde aus Venezuela.

13. Mitteilung über Curare-Alkaloide aus Calebassen und verwandte Verbindungen von H. Asmis, H. Schmid und P. Karrer.

(16. IX. 54.)

Die vorliegende Untersuchung beschäftigt sich mit den quartären Alkaloiden, die in der Rinde einer Strychnos-toxifera-Pflanze vorkommen, welche aus dem Territorium Fed. Amazonas (Venezuela) stammt und am Berge Imutinava (Brüllaffenberg) gesammelt wurde. Für die Beschaffung dieser Rinde sind wir Herrn Dr. W. G. Jaffé in Carácas zu grossem Dank verpflichtet. Die Pflanze wurde an Ort und Stelle von einem erfahrenen Botaniker als Strychnos toxifera bestimmt.

Die in unserem Rindenmaterial aufgefundenen Alkaloide sind von jenen verschieden, welche vor längerer Zeit im Laboratorium von  $H.\ Wieland^1$ ) aus einer ebenfalls von Strychnos toxifera stammenden Rinde extrahiert worden sind. Ob diese Unterschiede auf einen anderen Standort der Pflanzen oder auf verschiedene Varietäten von Strychnos toxifera zurückzuführen sind, lässt sich z. Zt. nicht entscheiden.

Für unsere Untersuchung standen 785 g Rinde zur Verfügung. Aus dieser haben wir bisher 3 Alkaloide von quartärem Charakter sowie 7 tertiäre Basen in kristallisiertem Zustand isoliert. Zwei der quartären Alkaloide, C-Mavacurin und C-Fluorocurin, waren bereits bekannt und mehrmals in Calebassen aufgefunden worden. Über die Isolierung der Substanzen geben das nachfolgende Schema S und der experimentelle Teil der Abhandlung Aufschluss. Die 7 neuen kristallisierten tertiären Alkaloide aus unserer Strychnos-toxifera-Rinde bezeichnen wir als Caracurine I—VII (nach Carácas genannt), ein neues quartäres Alkaloid als Fedamazin. Schliesslich wurde noch ein weiteres Alkaloid in kleiner Menge erhalten, welches sich mit dem C-Alkaloid Y identisch erwies, das wir kürzlich in Calebassen aufgefunden hatten und worüber in einer vorstehenden Abhandlung berichtet wird<sup>2</sup>). Dieses C-Alkaloid Y haben wir im vorliegenden Falle infolge Mangels an Material noch nicht kristallisieren können.

Auf Grund ihrer Spektren können die neuen Alkaloide folgenden Gruppen zugeordnet werden<sup>3</sup>):

A) Indolin-Typus: Das Caracurin VII  $C_{20}H_{22}O_2N_2$  besitzt ein kurzwelliges Indolinspektrum von der Art des Carbazolins oder auch

<sup>1)</sup> H. Wieland, K. Bähr & B. Witkop, A 547, 156 (1941).

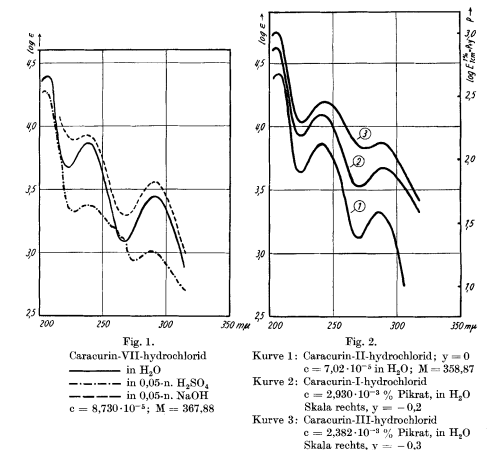
<sup>2) 11.</sup> Mitteilung über Curarealkaloide, Helv. 37, 1968 (1954).

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Vgl. dazu Helv. **36**, 102 (1953).

des Oxycarbazolins¹). In Säuren fällt die Extinktion stark ab. Diese Verschiebung ist jedoch reversibel. In Alkali steigt die Extinktion etwas an, doch bleibt der Typus des Spektrums erhalten. Caracurin I, Caracurin II  $\rm C_{20}H_{22}O_2N_2$  und Caracurin III besitzen Spektren, die denjenigen der B-, C-, D-Gruppe der Calebassen-Alkaloide sehr ähnlich sind²). In Säuren zeigen diese Spektren keine Verschiebung, in Alkali steigen die Extinktionen etwas an.

Caracurin IV  $C_{21}H_{24}O_2N_2$  weist ein dem Strychnidin sehr ähnliches Spektrum auf. Es zeigt weder in Säure noch in Alkali eine Verschiebung.

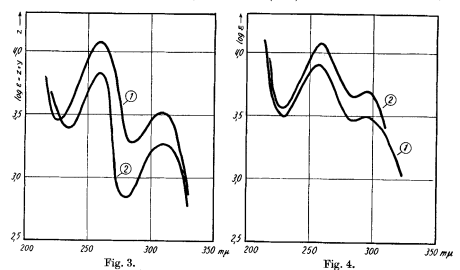
B) Curarin-Typus: Caracurin V  $C_{20}H_{20}ON_2$  besitzt ein dem C-Alkaloid G ähnliches Spektrum³). In Säuren tritt eine irreversible Veränderung des Spektrums ein, die auf eine Veränderung des Alkaloids hinweist.



<sup>1)</sup> A. Robertson et al., Soc. 1950, 2118.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Helv. **36**, 108 (1953).

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Helv. **36**, 103 (1953).



Kurve 1: Caracurin-IV-hydrochlorid  $c = 2,650 \cdot 10^{-5}$ , in  $H_2O$ ,

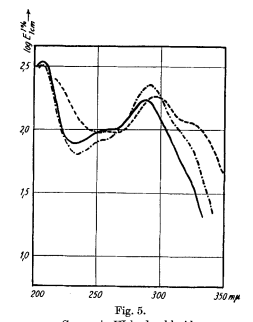
M = 390,91; y = 0

Kurve 2: Strychnidin<sup>1</sup>) y = 0.3

Kurve 1: Caracurin-V-hydrochlorid  $c = 6,565 \cdot 10^{-5}$ , in  $H_2O$ ;

M = 358,86

Kurve 2: C-Alkaloid-G-chlorid<sup>2</sup>)



Caracurin-VI-hydrochlorid ---- in 0,05-n.  $H_2SO_4$  ---- in 0,05-n. NaOH  $c=6,12\cdot 10^{-3}\%$  Pikrat

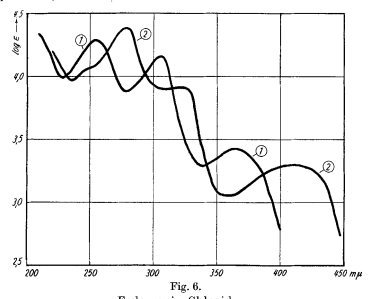
- in H<sub>2</sub>O

<sup>1)</sup> V. Prelog & S. Spilfogel, Helv. 28, 1671 (1945).

<sup>2)</sup> J. Kebrle, H. Schmid, P. Waser & P. Karrer, Helv. 36, 102 (1953).

- C) C-Toxiferin-Typus: Caracurin VI besitzt das für die C-Toxiferin-Gruppe charakteristische Maximum<sup>1</sup>) bei ca. 290 m $\mu$ . In Alkali tritt eine reversible Verschiebung nach längeren Wellenlängen ein. In Säuren wird das Spektrum langsam irreversibel in ein solches vom Indolin-Typus verändert.
- D) Anhydronium basen-Typus: Fedamazin  $C_{20}H_{21}ON_2^+$  besitzt ein typisches Anhydroniumbasen-Spektrum wie beispielsweise Serpentin²), mit der charakteristischen Verschiebung in Alkali.

Alle Spektren wurden mit Alkaloidehloriden bzw. -hydrochloriden in wässeriger Lösung aufgenommen. Für die Spektrenaufnahme in saurem und alkalischem Medium haben wir 0,05-n.  $H_2SO_4$  bzw. 0,05-n. NaOH verwendet.



Über die isolierten Mengen der einzelnen Alkaloide sowie über die Smp. der Pikrate gibt Tab. 1 Auskunft.

Tab. 2 enthält die  $R_c$ -Werte, die Fluoreszenzen und Toxizitäten der Caracurine I—VII und des Fedamazins.

In Tab. 3 finden sich die Farbreaktionen der neuen Alkaloide mit konz. Schwefelsäure, mit 50-proz. Schwefelsäure, Eisen(III)chlorid, konz. Salpetersäure, Cerisulfat sowie Zimtaldehyd-Salzsäure beschrieben. Fedamazin und Caracurin I erwiesen sich von den neuen Verbindungen als die giftigsten; die anderen besitzen geringe Toxi-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Helv. **36**, 104 (1953).

<sup>2)</sup> H. Schwarz & E. Schlittler, Helv. 34, 629 (1951).

zität. Der Rohextrakt aus der Rinde war ebenfalls verhältnismässig schwach wirksam (DML 28 mg/kg Maus). Es ist nicht ausgeschlossen, dass bei der Verarbeitung des Rindenextraktes einzelne Alkaloide durch die Acidität der Lösung bei der Reineckatfällung eine Veränderung erfahren, da, wie wir in einer folgenden Mitteilung zeigen werden, einzelne Strychnos-alkaloide schon in schwach saurer Lösung verändert werden können.

18	hell	e	

Caracurine	Isolierte Menge	Smp. des Pikrats	
I	wenige mg	ca. 250° beginnende Dunkelfärbung, kein Schmelzen bis 300°	
II	wenige mg	ca. 210° beginnende Dunkelfärbung, kein Schmelzen bis 300°	
III	wenige mg	ca. 210° beginnende Dunkelfärbung, kein Schmelzen bis 300°	
IV	150 mg	ca. 260° beginnende Dunkelfärbung, kein Schmelzen bis 300°	
V	600 mg	ca. 260° beginnende Dunkelfärbung, kein Schmelzen bis 300°	
VI	wenige mg	ca. 260° beginnende Dunkelfärbung, kein Schmelzen bis 300°	
VII	500 mg	230—231,5° korr.	
Fedamazin	20 mg	233—235° korr.	
Mavacurin	350 mg	179—180° когт.	
Fluorocurin	200 mg	179° korr.	

Tabelle 2.

Caracurine (Hydrochloride)	R <sub>c</sub> -Werte <sup>1</sup> )	Fluoreszenz	Toxizität (mg/kg Maus)
I II III IV V VI VII Fedamazin	0,7 0,8 0,8 1,0 1,4 1,6 2,1	keine keine keine keine keine keine orange	HD 2,0, SL 3,0, DML 3,5 mg/kg inaktiv bis 16 mg/kg Maus inaktiv bis 15 mg/kg Maus inaktiv bis 15 mg/kg Maus inaktiv bis 20 mg/kg Maus inaktiv bis 15 mg/kg Maus inaktiv bis 18 mg/kg Maus HD 2 mg/kg Maus SL 2,4 mg/kg Maus DML 2,5 mg/kg Maus

Die Toxizitätsbestimmungen wurden von Herrn PD Dr. P. Waser ausgeführt, wofür wir unseren besten Dank aussprechen.

Die vorliegende Untersuchung wurde durch den Schweiz. Nationalfonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung unterstützt, wofür wir auch an dieser Stelle verbindlichst danken.

<sup>1)</sup> In Lösungsmittel C.

Tabelle 3.

Caracurine	konz. Schwefelsäure	50-proz. Schwefelsäure	Ferrichlorid- Schwefelsäure	konz. Salpetersäure	Cerisulfat- Schwefelsäure	Zimtaldehyd
Ι	lin	nil	schwach grünblau	$\frac{\text{braunviolett}}{\text{braunlich}}$	purpurrot 2,5 RP 3/10 beständig → bräunlich	allmählich hellblau
п	nil	lin	nil	rot 10,0 RP $3/10$ $\rightarrow$ 1 Min. gelbbraun	purpur 10,0 P $3/10$ $\rightarrow$ 5 Min. bräunlich	allmählich schwach lila
Ħ	lim	liu	grünblau 7,5 BG 5/6	rotviolett 2,5 RP $3/10$ $\rightarrow$ bräunlichrot	purpurrot 2,5 RP 3/10 → bräunlichrot	allmählich blauviolett
ΛΙ	bräunlich	rotbraun	blau 2,5 PB 4/10	$\begin{array}{c} \text{purpurrot 2,5 RP} \\ 3/10 \text{ beständig} \end{array}$	violett 2,5 P 2/8 unbest. → 15 Min. orangebraun	blauviolett
۸	bräunlich	schwach orangebraun	blau 5,0 PB 3/12	purpur $2.5 \text{ RP}$ 2/8  beständig	purpurrot 2,5 RP 3/10 → braunrot → braun	allmählich blauviolett
IA	bräunlich	rotbraun	blau 2,5 PB 4/10	rotbraun unbeständig → bräunlich	purpur 10,0 P $3/10$ rotbraun $\rightarrow$ hellbraun	allmählich violett
IIA	liu	liu	nil	orange $2.5~\mathrm{YR}$ $6/14~\mathrm{beständig}$	orange 5,0 YR 6/12 $\rightarrow$ 20 Min. 2,5 YR 6/14	sofort zitronengelb
Fedamazin	gelblich	rötlich	schwach grünlich	blau 7,5 PB 2/6 5 Min. 7,5 P 3/8	blau, 7,5 PB 2/4 beständig	allmählich violett

## Experimenteller Teil.

Extraktion. Das fein gepulverte Rindenmaterial (785 g) wurde im Percolator zuerst mit 37 l 2-proz. Essigsäure extrahiert und der Extrakt im Vakuum bei 40° zu einem zähen, rotbraunen Sirup eingedampft (284 g). Das Trockengewicht betrug 247 g, die Toxizität 28 mg/kg Maus.

Der Sirup wurde mit 100 ml Wasser bei 40° angerührt, bis er homogen erschien, und mit 1,51 Methanol unter starkem Rühren allmählich versetzt. Nach 2 Std. Rühren hat man den ausgefallenen Niederschlag abfiltriert und mit wenig Methanol gewaschen. Der Niederschlag wurde darauf in 300 ml Methanol (95-proz.) im Turmix aufgeschlämmt und erneut filtriert. Diese Operation haben wir noch dreimal wiederholt und die 5 Filtrate zusammen im Vakuum bei 40° eingedampft. Beim Verreiben des Eindampfrückstandes mit 500 ml Wasser unter leichtem Erwärmen schied sich ein Sirup ab, der nach dem Abgiessen der überstehenden Flüssigkeit erneut mit 500 ml Wasser verrieben wurde, wobei er sich in einen flockigen Niederschlag verwandelte. Die beiden Portionen à 500 ml wurden zusammengegossen, eine halbe Stunde stehengelassen und filtriert. Aus dem Filtrat schieden sich beim Stehen über Nacht noch weitere geringe Mengen eines Niederschlages ab. Nach erneuter Filtration war die Lösung zur Fällung der Reineckate bereit (Bezeichnung: wässeriger Extrakt).

Das gequollene, noch feuchte Rindenpulver wurde darauf in 211-proz. methanolischer Essigsäure im Turmix portionenweise aufgeschlämmt und im Percolator mit weiteren 131 des gleichen Lösungsmittels extrahiert. Die letzten Tropfen des Extraktes gaben mit Cerisulfat-Reagens<sup>1</sup>) nur noch eine sehr schwache rötliche Färbung. Der methanolische Extrakt wurde nun auf ein Volumen von etwa 11 im Vakuum bei 40° eingeengt. Hierbei fielen Harze aus, die man abfiltrierte. Beim Eindampfen des Filtrats bis zur Trockene hinterblieb ein Rückstand (12 g), den man mit 200 ml Wasser verrieb, bis der anfänglich sirupartige Niederschlag flockig geworden war. Nach dem Abfiltrieren und Waschen mit wenig Wasser war die Lösung zur Fällung der Reineckate bereit (Bezeichnung: methanolischer Extrakt).

Die vom wässerigen und vom methanolischen Extrakt abgetrennten Niederschläge hat man vereinigt und mit 500 ml Wasser verrieben, bis der sich nicht lösende Anteil flockig geworden war. Die Lösung wurde mit verdünnter Salzsäure auf pH 2 gebracht und war nach dem Abfiltrieren des Niederschlages zur Reineckatfällung bereit (Bezeichnung: Harzextrakt).

Fällung der Reineckate. Der wässerige Extrakt wurde mit verdünnter Salzsäure auf pH 2 gebracht und unter gutem Rühren mit 1,4 l Reineckatlösung (125 g Ammoniumreineckat in 2,5 l Wasser-Eisessig 2:1) versetzt²). Man liess über Nacht stehen, filtrierte den Niederschlag ab, wusch ihn mit etwas Äther und trocknete ihn sorgfältig im Vakuumexsikkator über Kaliumhydroxyd und Calciumchlorid.

In analoger Weise wurden die Reineckate aus dem methanolischen Extrakt (100 ml Reineckatlösung) und dem Harzextrakt (250 ml Reineckatlösung) gefällt und getrocknet. Zur Umwandlung in die Chloride haben wir nur die in Aceton löslichen Anteile der Reineckatfällungen verwendet.

Reineckate	Total	Acetonlöslich
Wässeriger Extrakt	70 g	58,7 g
Methanolischer Extrakt .	3,7 g	3,5 g
Harzextrakt	8 g	6,2 g

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) H. Schmid, J. Kebrle & P. Karrer, Helv. 35, 1864 (1952).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Vgl. J. J. Panouse, Bl. 1949, 595.

Umwandlung in die Chloride 1). Die acetonlöslichen Reineckate des wässerigen Extraktes wurden in 850 ml Aceton auf 40° erwärmt und die Flüssigkeit mit 283 ml Wasser versetzt. Unter gutem Rühren hat man darauf 2620 ml einer heissen Lösung von 22,8 g Silbersulfat in 3000 ml Wasser im Laufe von 4 Std. tropfenweise zugegeben. Schliesslich wurde mit 540 ml einer Lösung von 18,00 g BaCl<sub>2</sub>,2H<sub>2</sub>O in 300 ml Wasser versetzt und das Gemisch über Nacht stehengelassen. Darauf hat man den Niederschlag abzentrifugiert und die schwach trübe Lösung eingedampft. Der Niederschlag wurde noch zweimal mit Wasser-Aceton 4:1 gewaschen. Die Waschlösungen bewahrte man getrennt auf.

In analoger Weise wurden die Reineckate des methanolischen Extrakts und des Harzextrakts in die Chloride übergeführt.

Die verschiedenen Waschlösungen wurden vereinigt, eingedampft und der Rückstand dreimal mit 600 ml Methanol ausgekocht. Nach dem Abfiltrieren des methanolunlöslichen Anteils hat man die Lösung eingedampft. Es lieferten so an rohen Chloriden: der wässerige Extrakt 34,5 g, der methanolische Extrakt 1,5 g, der Harzextrakt 3,9 g, die Waschlösungen 2,0 g; total 41,9 g.

Reinigung und Grobauftrennung des Chloridgemisches. Alle hier und in den folgenden Abschnitten beschriebenen Chromatogramme auf Filterpapier oder an Cellulosepulversäulen wurden auf Filterpapier Whatman Nr. 1 bzw. Cellulosepulver Whatman Standard Grade ausgeführt. Als Lösungsmittel diente das Gemisch "C" (mit Wasser gesättigtes Methyläthylketon mit 1% Methanol). Für Chromatogramme an Aluminiumoxyd wurde Aluminiumoxyd Brockmann (mit Salzsäure beladen, neutral gewaschen und bei 100° getrocknet) verwendet.

Nachdem Papierchromatogramme der 4 Chloridfraktionen keine wesentlichen Unterschiede in der Zusammensetzung zeigten, wurden die 4 Fraktionen vereinigt, in 300 ml siedendem Alkohol gelöst und abgekühlt, wobei ein amorpher Niederschlag ausfiel. Diese Aufschlämmung hat man zur Vorreinigung auf eine Säule (r = 3 cm) von 300 g Aluminiumoxyd aufgetragen. Man wusch mit 2,5 l Äthanol, 1,5 l Methanol und schliesslich mit Methanol-Wasser 1:1 bis zur kaum sichtbaren Cerisulfatreaktion des Eluats. Die 3 Eluate wurden getrennt eingedampft und ergaben: Äthanol-Eluat 26 g; Methanol-Eluat 9,5 g; Methanol-Wasser-Eluat 5 g.

Die beiden letzteren enthielten zum grossen Teil Harze. Zur weiteren Reinigung wurden sie in Wasser gelöst und mit einer gesättigten, wässerigen Lösung von Pikrinsäure versetzt, bis keine Trübung mehr auftrat. Nach dem Abfiltrieren der amorphen Pikrate haben wir diese in Aceton-Wasser 1:1 gelöst und am Ionenaustauscher (Amberlite IRA 400) wieder in die Chloride übergeführt. Papierchromatogramme zeigten, dass beide Fraktionen ähnlich zusammengesetzt waren. Sie enthielten mindestens 4 sehr langsam wandernde Alkaloide, die jedoch noch stark mit gleich schnell wandernden Harzen verunreinigt waren, so dass ihre Reinisolierung wenig aussichtsreich schien. Beide Fraktionen enthielten curareaktive Stoffe:

Methanol-Eluat, gereinigt Methanol-Wasser-Eluat

1. Fraktion der Pikratfällung

2. Fraktion der Pikratfällung3. Fraktion der Pikratfällung

DML 8-10 mg/kg Maus

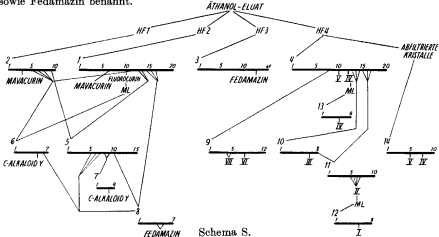
DML 13—20 mg/kg Maus inaktiv bis 17 mg/kg Maus HD bei ca. 27 mg/kg Maus

Sie wurden nicht weiter untersucht.

Auftrennung des Äthanol-Eluates. Das Äthanol-Eluat wurde in 120 ml Äthanol gelöst und an 450 g Aluminiumoxyd chromatographiert. Die mit Äthanol, Methanol und Methanol-Wasser 1:1 eluierten Fraktionen hat man papierchromatographisch verglichen und ihrer Zusammensetzung entsprechend in 4 Hauptfraktionen (HF 1-4) zusammengefasst. Diese wurden darauf einzeln an Cellulosepulversäulen chromatographiert. Die Fraktionen gleicher Zusammensetzung wurden zusammengefasst und nötigenfalls erneut chromatographiert.

<sup>1)</sup> Vgl. J. Kapfhammer, Z. physiol. Ch. 191, 182 (1932).

Eine Übersicht der verschiedenen Chromatogramme und der dabei isolierten Alkaloide vermittelt das Schema S. Die Bezeichnung der einzelnen Fraktionen ist folgende: z. B. 7<sub>15</sub> bedeutet: 15. Fraktion des 7. Chromatogramms. Die isolierten und kristallisiert erhaltenen Alkaloide wurden, sofern sie nicht schon bekannt waren, Caracurine I-VII sowie Fedamazin benannt.



Es wurden im ganzen 10 Alkaloide kristallin erhalten, darunter die beiden schon bekannten Alkaloide C-Mavacurin und C-Fluorocurin. Ferner isolierten wir wenige mg eines Stoffes, der zwar nicht kristallisiert werden konnte, aber auf Grund von Papier-chromatogrammen mit C-Alkaloid Y identifiziert wurde.

Die Caracurine IV und V wurden direkt als Hydrochloride kristallisiert, alle übrigen als Pikrate. Von Caracurin VII wurde das kristallisierte Hydrochlorid aus dem zerlegten kristallisierten Pikrat hergestellt.

 $Identifizierung \ und \ Charakterisierung \ der Alkaloide. \ Die Eigenschaften \ der im folgenden einzeln aufgeführten Alkaloide sind z. T. in den Tab. 1-3 zusammengefasst.$ 

Caracurin I isoliert aus 126 als Pikrat, wenige mg. Noch nicht analysiert.

Caracurin II isoliert als schwerlöslicher Anteil der Pikrate aus  $11_{5-8}$ , kristallisiert aus Aceton-Wasser, wenige mg. Diese Verbindung ist identisch mit einem Umlagerungsprodukt des Caracurins V, für das aus der Pikratanalyse die Formel  $C_{20}H_{23}O_{2}N_{2} \cdot C_{6}H_{2}O_{7}N_{3}$  berechnet wurde. Vgl. dazu die folgende Abhandlung 14 über Curarealkaloide<sup>1</sup>).

Caracurin III isoliert aus  $10_6$ , kristallisiert als Pikrat aus Aceton-Wasser, wenige mg. Noch nicht analysiert.

Caracurin IV isoliert aus  $4_{11}$  und  $14_{4-6}$  als Hydrochlorid, aus Methanol und Methanol-Äther umkristallisiert, 30 mg. Weitere 75 mg aus  $14_{7.8}$ .

Hydrochlorid 8 Std. bei 100° im Hochvakuum getrocknet.

Pikrat 8 Std. bei 100° im Hochvakuum getrocknet.

Caracurin V isoliert aus  $4_{10}$ ,  $14_{4.5}$ , kristallisiert aus Wasser oder Methanol, total 600 mg. Das Hydrochlorid schmilzt bis  $300^{\circ}$  nicht.

Hydrochlorid lufttrocken (2 Tage im Vakuumexsikkator über CaCl<sub>2</sub>, an der Luft stehengelassen bis zur Gewichtskonstanz).

<sup>1)</sup> Helv. 37, 1993 (1954).

Chlorid 8 Std. bei 50° im Hochvakuum getrocknet.

Bei längerem Erhitzen des Hydrochlorids auf höhere Temperaturen beginnt es sich rötlich zu färben.

Pikrat 8 Std. bei 1000 im Hochvakuum getrocknet.

Die Verbindung enthält kein Methoxyl.

Der Alkaloidbase scheint demnach die Formel  $C_{20}H_{20}ON_2$  zuzukommen. Dementsprechend enthalten die beiden Hydrochloridfraktionen 1 Mol bzw. 2 Mol Kristallwasser.

Caracurin VI: isoliert aus  $9_8$ , kristallisiert als Pikrat aus Aceton-Wasser. Wenige mg. Noch nicht analysiert.

Caracurin VII: isoliert aus 9<sub>4.5</sub>, kristallisiert als Pikrat aus Aceton-Wasser, als Hydrochlorid aus Äthanol. 500 mg. Das Hydrochlorid schmilzt bis 300° nicht.

Hydrochlorid 8 Std. im Hochvakuum bei 100° getrocknet.

Hydrochlorid lufttrocken.

$$C_{20}H_{23}O_{2}N_{2}Cl_{,1}H_{2}O$$
 (376,89) Ber. C 63,73 H 6,68% Gef. C 64,06 H 6,72%

Pikrat 8 Std. im Hochvakuum bei 100° getrocknet.

Pikrat lufttrocken.

Fedamazin: isoliert aus  $3_{13}$ , kristallisiert als Pikrat aus Aceton-Wasser, wenige mg. Pikrat  $8\,$  Std. im Hochvakuum bei  $100^{0}\,$  getrocknet.

- C-Mavacurin: isoliert aus  $2_3$  und  $1_7$ , kristallisiert als Pikrat aus Aceton-Wasser,  $350~\mathrm{mg}$ .
- C-Fluorocurin: isoliert aus  $\mathbf{1}_{10}$ , kristallisiert als Pikrat aus Methylpropylketon, 200 mg.

Es wurde auf Grund seiner Farbreaktionen, seines Smp. und Papierchromatogrammen mit Fluorocurin aus Calebassen identifiziert.

C-Alkaloid Y: isoliert aus  $5_2$  und  $6_5$ , wenige mg. Konnte noch nicht kristallisiert werden und wurde auf Grund seiner Farbreaktionen und mit Mischehromatogrammen mit C-Alkaloid Y aus Calebassen identifiziert.

## Zusammenfassung.

Aus der Rinde einer Strychnos-toxifera-Pflanze, die in Venezuela beheimatet war, wurden Mavacurin, Fluorocurin sowie 8 neue Alkaloide, die Caracurine I—VII sowie Fedamazin genannt werden, isoliert; ferner in kleiner Menge das C-Alkaloid Y.

Die Eigenschaften der neuen Verbindungen, insbesondere die  $\mathbf{R}_c$ -Werte, Farbreaktionen, Smp. der Pikrate, werden beschrieben, und es wird auf Grund der UV.-Spektren eine Zuordnung zu den verschiedenen Gruppen von Calebassen-Alkaloiden vorgenommen.

Zürich, Chemisches Institut der Universität.