HELVETICA CHIMICA ACTA

Für die Bestimmung der pK-Werte wurden Neutralisationskurven des Trihydrochlorides der Konzentration 10^{-3} m in 0,1 m KCl aufgenommen (Kurve A, Fig. 1). Auch die Komplexbildung mit Cu²⁺, Zn²⁺, Ni²⁺, Co²⁺ und Cd²⁺ wurde in 0,1 m KCl untersucht.

Für das Studium der Silber- und Quecksilberkomplexe wurde das Trihydrochlorid des Triamins durch Fällen des Cl⁻ mit einer äquivalenten Menge AgNO_a in das Trinitrat verwandelt.

SUMMARY

The 1:1-metal complexes of *cis-cis*-1,3,5-triamino cyclohexane (denoted by B) have been investigated. Cu^{II} , Zn^{II} and Ag^{I} are forming a protonated complex of composition MHB³⁺ and AgHB²⁺ respectively, and their stability shows them to be chelates with the cyclohexane ring in the boat form. At higher pH-values deprotonation to MB²⁺, AgB⁺ takes place. With silver a bimetallic complex Ag₂B²⁺ is also formed. Complex formation with Ni²⁺, Co²⁺ and Cd²⁺ at equimolecular concentrations of $10^{-3}M$ is negligible.

Zürich, Laboratorium für Anorganische Chemie der Eidg. Technischen Hochschule

242. Schwingungsspektren der Äthylen-di-thioketale von Cyclanonen

Partielle Zuordnung für den Thioketalring

von H. Fuhrer¹) und Hs. H. Günthard

(24. VIII. 62)

1. Einleitung

Über die Schwingungsspektren organischer Molekeln mit Thioäther- und Thioketal-Gruppen sind verhältnismässig wenig Untersuchungen bei Frequenzen unterhalb 500 cm⁻¹ ausgeführt worden. Zurzeit betrachtet man die Zuordnung einer Infrarotabsorption zwischen 700...600 cm⁻¹ zur C-S-Bindung als gesichert²). Weitere charakteristische Banden sind bisher nicht aufgefunden worden.

Im Verlaufe von Arbeiten über die Schwingungsspektren von Cyclanen untersuchten wir die Schwingungsspektren der Äthylen-di-thioketale³) einer homologen Reihe von Cyclanonen mit 5 bis 10 Ringgliedern zwischen 4000...300 cm⁻¹. Aus dem Vergleich dieser Spektren scheinen einige Korrelationen zwischen den Schwingungsspektren und dem Äthylen-di-thioketal-Ring zu folgen, über die wir in dieser Arbeit berichten. Zur Vervollständigung untersuchten wir auch einige niedrige Äthylen-di-thioketale bzw. -acetale, die für den Heterocyclus im wesentlichen dieselben spektroskopischen Merkmale lieferten.

Aus dem Vergleich von RAMAN- und Infrarot-Spektrum scheint überdies hervorzugehen, dass der Heterocyclus

$$CH_2-S$$

 CH_2-S C

¹) Teile der Dissertation von H. FUHRER, ETH, Zürich 1962.

²⁾ S. z. B. L. J. BELLAMY, Infrared Spectra of Complex Molecules, p. 290, 1954.

³) Über die Massenspektren berichten wir in einer anderen Veröffentlichung.

in den bei Zimmertemperatur existierenden Schwingungszuständen nicht eben ist. Dies steht nicht im Widerspruch zu den Protonenresonanzspektren der untersuchten Thioketale, aus denen hervorgeht, dass die vier Protonen im Rahmen der Messgenauigkeit äquivalent sind. Die Linienbreite⁴) dieser Resonanzlinie beträgt ca. 1/2 Hz und die Lebensdauer eines Konformern braucht nur ca. 10 ms zu betragen, um Äquivalenz der 4 Protonen zur Folge zu haben.

2. Experimentelles

2.1. Herstellung der Thioketale⁵). – a) Die Ketale der Cyclanone mit 5–10 C-Atomen lassen sich leicht aus den Ketonen herstellen; zu einer Lösung von Di-thioäthylenglykol und dem Keton im Molverhältnis 2:1 wurde tropfenweise eine 45-proz. Lösung von Bortrifluorid in Äther gegeben. Das Reaktionsgemisch, das sich bei der Zugabe von Bortrifluorid erwärmte, wurde 30 Min. geschüttelt und dann über Nacht im Kühlschrank bei 0° stehengelassen. Das Reaktionsprodukt wurde mit Äther extrahiert, 5mal mit 1N Natronlauge ausgeschüttelt und schliesslich noch 5mal mit Wasser gewaschen. Die ätherische Lösung wurde hierauf über Sikkon («FLUKA») getrocknet, eingedampft, und der Rückstand entweder im Hochvakuum destilliert (Flüssigkeit) oder aus Alkohol umkristallisiert (Festkörper). Alle Ketale ausser demjenigen des Formaldehyds liessen sich nach diesem Verfahren herstellen. Das Äthylen-di-thioacetal⁶) von Formaldehyd musste nach folgender Vorschrift hergestellt werden, da sich der Formaldehyd in Gegenwart der starken LEwis-Säure Bortrifluorid sofort zu Paraformaldehyd kondensiert.

b) Zu einer Lösung von 4 g (0,042 Mol) Di-thio-äthylenglykol und 1,0 g (0,005 Mol) p-Toluolsulfosäure in 100 ml Benzol wurde unter kräftigem Rühren und Eiskühlung gasförmiger Formaldehyd eingeleitet (thermische Zersetzung von Paraformaldehyd). Beim Auftreten einer leichten Trübung wurde die Aldehydzufuhr unterbrochen. Danach wurde der Kolbeninhalt 15 Min. kräftig geschüttelt, 16 Std. bei 0° stehengelassen und wie oben aufgearbeitet. Die Ausbeute an Trimethylen-1,3-disulfid bezogen auf Dithio-äthylenglykol betrug 90%.

2.2. Die neun hergestellten Äthylen-di-thioketale bzw. Acetale besitzen folgende Smp.resp. Sdp.

Äthylen-di-thioketal bzw. acetal von	Torr	Sdp. (°C)	Smp. (°C)
1) Formaldehyd	14	65°	-
2) Acetaldehyd	14	77°	_
3) Aceton	14	89°	- 1
4) Cyclopentanon	0,4	67°	-
5) Cyclohexanon	0,15	76°	-
6) Cycloheptanon	-	-	52–54°
7) Cyclooktanon	0,15	104°	-
8) Cyclononanon		_	27–28°
9) Cyclodecanon	-	-	50–52°

Tabelle 1. Smp. und Sdp. der Äthylen-di-thioketale (bzw. Acetale)

2.3. Zur weiteren Reinigung wurden die Ketale über Alox 1N in Pentan chromatographiert. Zur Herstellung der RAMAN-spektroskopischen Präparate des Trimethylen-(1,3)-disulfids und des Äthylen-di-thioketals des Cyclopentanons wurden diese beiden Verbindungen zweimal im Hochvakuum unter Ausschluss von Vakuumfett destilliert.

2.4. Analysen. Die erhaltenen Produkte wurden massenspektroskopisch auf Reinheit geprüft⁷).
2.5. Spektren. – 2.51. Die Infrarotspektren im Gebiet von 4000–650 cm⁻¹ wurden mit einem PERKIN-ELMER Modell 221 (Gitteroptik bis 1400 cm⁻¹ und Kochsalzoptik unter 1400 cm⁻¹) in

⁴) Wir danken Herrn P. BOMMER für die Aufnahme der Kernresonanzspektren.

⁵) E. A. WUNDERLICH, Diss. ETH, Zürich 1958.

⁶) M. WOHLWEND, Diplomarbeit ETH, Zürich S. S. 1961.

7) Wir danken Herrn Dr. J. SEIBL für die massenspektroskopischen Analysen.

HELVETICA CHIMICA ACTA

Sandwichzellen (NaCl Platten 12 μ Schichtdicke) bestimmt. Die festen Substanzen wurden in einer heizbaren Zelle als Festkörper und Schmelze spektroskopiert. Die Spektren unter 650 cm⁻¹ (KBr und CsBr-Gebiet) wurden auf einem Double-pass Spektrographen (PERKIN-ELMER) in CsBr-Zellen mit 0,5 mm Schichtdicke untersucht, wobei wieder die festen Substanzen für eine heizbare Zelle verwendet wurden.

2.52. Die RAMAN-Spektren wurden auf einem Dreiprismenspektrographen (lineare Dispersion ca. 40 cm⁻¹/mm bei 4358 Å) photographisch (Platten: HPS ILFORD) bestimmt, dabei wurden sowohl die e- als auch die k-erregten Spektren aufgenommen. Die Photoplatten wurden photometrisch auf einem modifizierten ZEISS-Schnellphotometer ausgewertet.

3. Resultate

Die Infrarotspektren der 9 flüssigen Thioketale sind in Fig. 1 und 2 dargestellt.



3.2. Im Fingerprintgebiet aller Spektren treten Koinzidenzen auf, deren Frequenzen in Tabelle 2 zusammengestellt sind.

3.3. In Tabelle 3 sind die RAMAN-Linien des Trimethylen-(1,3)-disulfids und des Äthylen-di-thioketals des Cyclopentanons angegeben.

4. Diskussion

4.1. Allgemeine Gesichtspunkte. – a) Die in den Spektren der verschiedenen Thioketale beobachteten Koinzidenzen ordneten wir dem Thioketalring zu. Erwartungsgemäss liegen die meisten dieser Koinzidenzen im langwelligen Teil des Finger-



Tabelle 2. Frequenzen in cm⁻¹, die dem Äthylen-di-thioketal-Ring zugeordnet wurden

Zuordnung	1	2	3	4	5	6	7	8	9
	(2960	2960	2960	2960	2960	2960	2960	2960	2960
ν-(С -Н)	{ 2920	2920	2920	2920	2920	2920	2920	2920	2920
	2860	2860	2855	2870	2855	2858	2855	2855	2850
Å -(CH)	1425	1425	1420	1425	1425	1425	1425	1425	1425
	1405	1405	1405	1405	1405	1405	1405	1405	1405
N -(CH)	1275	1277	1277	1277	1277	1276	1280	1277	1280
$\gamma_w^{-(CII_2)}$	1248	1245	1247	1245	1254	1242	1242	1244	1242
v -(CH)	1179	1177	1168	1173	1191	1178	1178	1173	1170
$\gamma_t^{-(CII_2)}$	1110	1110	1102	1104	1101	1103	1105	1103	1101
γ_r -(CH ₂)	1050	1036		1034	1016	1017	1034	1036	1032
γ_r -(CH ₂)) 9 70	97 5	971	9 73	975	97 0	975	975	971
ring-stretch	846	850	850	851	850	854	854	851	850
ring-stretch	-	701	700	695	700	698	695	703	695
ring-breathing	680	680	683	681	682	681	683	690	682
ring-stretch	∬ 466	466	466	468	468	460	465	465	465
) 356	-	368	365	364	353	352	355	352
ring-bending	292	298	314	312	310	314	315	312	298
	1		1				1		

printgebietes zwischen 1000 ... 300 cm⁻¹ falls sie mit dem Thioketalring im Zusammenhang stehen.

b) Als Leitlinie der Zuordnung wurde die Verwandtschaft mit den Spektren des Cyclopentans benutzt, wobei die Aufspaltung der entarteten Normalschwingungen beim Übergang von der Symmetrie D_{5h} bzw. C_2 oder D_{5h} in C_{2v} bzw. C_2 oder C_s berücksichtigt wurde. Geht man von der Zuordnung der Schwingungsspektren des Cyclo-

7	1		4		Zuordnung	
Zuordnung	IR (1)	RE(1)	IR(1)	RE (1)	Zuordnung	
р-(С-Н)	2960 2920 2860	2965 2927 2868	2960 2920 2870	2965 2925 2875	$ \left \begin{array}{c} \nu_{-}(C-H) \\ \end{array} \right \xrightarrow{\left[\begin{array}{c} \Gamma_{1} \\ S \\ \end{array} \right]} S \\ \end{array} $	
δ-(CH ₂)	1425 1405	- 1430 - 1401	1430 1436 1420 1405	1430 1436 1418 1408	$ \int \frac{\delta_{-}(CH_2)}{\delta_{-}(CH_2)} $	
γ_{w} -(CH ₂)		- 1271 1242	1310 1277 1245	1320 1280 	$\left.\right\} \gamma_w$ -(CH ₂)	
γ_t -(CH ₂)		1170 1150 1105	1192 1173 1144 1104	1160 1165 1140 1098	γ_{l} -(CH ₂)	
$ \begin{array}{cccc} \gamma_{r} \cdot (\mathrm{CH}_{2}) & \cdots & \ddots & \\ \gamma_{r} \cdot (\mathrm{CH}_{2}) & \cdots & \cdots & \\ \gamma_{r} \cdot (\mathrm{CH}_{2}) & \cdots & \cdots & \ddots \end{array} $	1050. 970. 957.	1039. 970. 957.	1034. 973. 943. 887	1032. 967. 940. 881	$\gamma_{\tau} - (CH_2)$ $\gamma_{\tau} - (CH_2)$ $\gamma_{\tau} - (CH_2)$ ring_o-breathing	
? ring-stretch	860 846 	- 845 -		- 863 780	ring ₁ -stretch ring ₂ -stretch	
ring-stretch		698 680 462	695 681 468 439		ring ₁ -stretch ring ₁ -breathing ring ₁ -stretch ring ₂ -bending	
? ring-stretch	397 356 292	397 359 204			ring ₁ -stretch	
ring-bending		294 248 		280 245 210	ringout of plane ringbending ringout of plane	

 Tabelle 3. Frequenzen in cm⁻¹ die im RAMAN- und Infrarot-Spektrum des Trimethylen-(1,3)disulfids und des Äthylen-di-thioketals des Cyclopentanons festgestellt wurden

pentans von FOIL A. MILLER⁷) aus, so existiert folgender Zusammenhang zwischen den Symmetrien der Ringschwingungen.

4.2. Diskussion des Schwingungsspektrums des Äthylen-di-thioketalrings.

CH-Streckschwingungen γ -(CH), 2960 --- 2860 cm⁻¹. In diesem Frequenzgebiet konnten 3 Absorptionsbanden, die in allen 9 Spektren auftraten, festgestellt werden. Die gefundenen Frequenzen unterscheiden sich nicht wesentlich von jenen von Kohlenstoff-5-Ring-Verbindungen.

Methylen-Bending-Schwingungen δ -(CH₂), 1430 ---- 1400 cm⁻¹. Die Methylen-Bending-Schwingungen sind merklich tiefer im heterocyclischen Ring als bei Cycloalkanen. Es ist allgemein bekannt, dass in einer schwefelhaltigen Verbindung δ -(CH₂)-Frequenzen nach tieferen Werten verschoben sein können

	Punktgruppe				Cyclopentan		
Gerüstschwingungen	D _{5 h}	C ₂ ,	C2	C _s	K & P ⁸)	F.A.M. ¹⁰)	Trimethylendisulfid
ring stretching	(e'a)	(<i>b</i> ₁)	(b)	(<i>a</i> ")	1032	1030	$\nu_{24}(b)$ 846
$\nu_{3a'}$ ν_{3b} ⁹)	(0 2)	(a_1)	(a)	(a')	950	949	$v_{11}(a)$ 698
ring breathing v_1	(a'1)	(<i>a</i> ₁)	(a)	(a')	888	886	$v_{12}(a)$ 680
ning stratabing	((b ₁)	(b)	(<i>a</i> ")	827	827	$v_{25}(b)$ 466
$\frac{\nu_{2a'}}{\nu_{2b}}$	(e 1)	(a_1)	<i>(a)</i>	(a')	769	769	ν ₁₃ (a) 356
ring bending	(e'2)	(b ₁)	(b)	(<i>a</i> ")	616	617	v₂₆ (b) 294
v _{4a} , v _{4b}		(<i>a</i> ₁)	(a)	(a')	545	545	$\nu_{14}(a)$ 248
non planar ring	(0")	(a_2)	(b)	(a")	288	283	$v_{27}(b) = -$
vibration $\nu_{5a'}$ ν_{5b}	(° 2)	(b ₂)	(a)	(a')	-	207	$v_{15}(a)$ —

Tabelle 4. Zusammenhang zwischen den Symmetrien der Ringschwingungen

Methylen-Wagging-Schwingungen γ_w -(CH₂) 1280 ---- 1240 cm⁻¹. Zwei Frequenzen, eine um 1278, die andere um 1248, wurden der Methylen-Wagging Schwingung zugeordnet. Diese Zuordnung ist gerechtfertigt, da für ein planares Modell der Symmetrie D_{bh} die Methylen-Wagging-Schwingungen zwischen 1300 --- 1200 cm⁻¹ zu liegen kommen.

Methylen-twisting-Schwingungen γ_i -(CH₂) 1180 --- 1100 cm⁻¹. Die zu erwartenden Methylen-twisting-Schwingungen konnten sowohl im Infrarot- als auch im RAMAN-Spektrum festgestellt werden. Hätte die Molekel die Symmetrie C_{2v} , so müsste eine Frequenz aus Symmetriegründen (a_2) im Infraroten verboten sein. Dies scheint jedoch nicht der Fall zu sein, und daher schlossen wir auf die Symmetrie $C_2(a, b)$.

Methylen-Rocking-Schwingungen γ_v -(CH₂) 1050 --- 970 cm⁻¹. Die beiden Rocking-Frequenzen (1050, 975 cm⁻¹) sind sowohl im IR.- als auch im RAMAN-Spektrum deutlich zu erkennen. Die eine dieser Frequenzen sollte ebenfalls im Infraroten nicht vorhanden sein, wenn die Molekel planar wäre. Gegenüber der normalen Frequenzlage der Rocking-Schwingungen scheinen unsere Frequenzen sehr hoch zu liegen. Es kann aber festgestellt werden, dass eine Rocking-Frequenz um 720 cm⁻¹ nur dann beobachtet wird, wenn die Molekel vier oder mehr benachbarte Methylengruppen besitzt.

Ring-Schwingungen $850 --- 245 \text{ cm}^{-1}$. Wie schon früher erwähnt wurde die Zuordnung der Ringschwingungen in Anlehnung an das Cyclopentan getroffen. Da unser Ringsystem 2 Schwefelatome besitzt und zudem die C-S-Kraftkonstanten

⁸⁾ I. E. KILPATRIK, K. S. PITZER & R. SPITZER, J. Amer. chem. Soc. 69, 2483 (1947).

⁹) Bezeichnung der Normalschwingungen des Fünfringes siche G. HERZBERG, Infrared and Raman Spectra of Polyatomic Molecules, p. 92, VAN NOSTRAND, N. Y. 1945.

¹⁰) FOIL A. MILLER, J. chem. Physics 18, 1519 (1950)

HELVETICA CHIMICA ACTA

wesentlich kleiner als die entsprechenden C-C-Kraftkonstanten sind, scheint es uns sicher, dass alle Ringschwingungen unseres Systems tiefer liegen müssen als die des Cyclopentans. Die von uns getroffene Zuordnung der Ringschwingungen ist aus Tabelle 4 ersichtlich. Da wir auf unseren IR.-Spektrographen nur bis 300 cm⁻¹ messen konnten, war es uns nicht möglich, die tiefliegenden Ringschwingungen festzustellen. In den RAMAN-Spektren, die wir vom Äthylen-di-thioketal des Formaldehyds und des Cyclopentans machten, konnten wir eine weitere Frequenz um 245 cm⁻¹ feststellen. Unseres Erachtens liegen die zwei noch fehlenden Gerüstfrequenzen unter 200 cm⁻¹.

SUMMARY

Vibrational spectra of nine ethylene-di-thioketales of various carbonyl compounds (formaldehyde, acetaldehyde, aceton and the cyclanones with 5 to 10 carbon atoms) have been investigated. In the frequency region 900 ... 300 cm⁻¹ a number of commonly occuring bands were found, which are considered as characteristic for the thioketale ringsystem. For the simplest member of the series, trimethylendisulfide, a partial assignment of the fundamentals is given, which also supports the assignment for the investigated given thioketales in general. The spectra favour rather clearly the assumption of a non planar skeleton, although no distinction has been possible between symmetries C_2 , C_3 or C_1 . However the most important conformer has probably symmetry C_2 .

Laboratorium für physikal. Chemie der ETH Zürich

243. Über die Oxydation von Fe_3O_4 zu γ - und α - Fe_2O_3 .

Die differenzthermoanalytische (DTA) und thermogravimetrische (TG) Verfolgung des Reaktionsablaufes an künstlichen Formen von Fe₃O₄

von K. Egger1) und W. Feitknecht

(24. VIII. 62)

I. Einleitung

Das Problem der Oxydation künstlicher Magnetite war seit der Entdeckung der Existenz eines «oxydierten Magnetiten» (γ -Fe₂O₃) durch ROBBINS²) und den ersten Vorschriften zur Herstellung künstlicher Magnetite³) wiederholt Gegenstand von Untersuchungen und hat heute wegen seiner Bedeutung bei der Korrosion und Passivität von Eisen und der Verwendung von Fe₃O₄ und γ -Fe₂O₃ auf Grund ihrer magnetischen Eigenschaften ein weites Interesse gefunden.

2042

¹) Zurzeit Stanford Research Institute, Menlo Park, Calif. USA.

²) J. ROBBINS, Chem. News 1, 11 (1859).

³) J. LE FORT, C. r. hebd. Séances Acad. Sci. 34, 489 (1852); A. KAUFMANN, Z. Elektrochem. 7, 733 (1900–1901).