

## Verhalten der isomeren Bibromcampher gegen Salpetersäure.

Von **J. Kachler** und **F. V. Spitzer**.

(Aus dem Universitäts-Laboratorium des Prof. A. Lieben.)

(Vorgelegt in der Sitzung am 21. Juni 1883.)

Die isomeren Verbindungen  $C_{10}H_{14}Br_2O$ , der  $\alpha$ -Bibromcampher (Schmelzpunkt  $61^\circ C.$ ) und der  $\beta$ -Bibromcampher (Schmelzpunkt  $115^\circ C.$ ) werden, wie wir bereits gezeigt haben,<sup>1</sup> durch eine geeignete Behandlung mit Natriumamalgam in saurerer Lösung in Campher zurückverwandelt und hiedurch als Campherderivate charakterisirt. In ihrem Verhalten gegen andere Reagentien erwiesen sich diese Körper jedoch vollständig verschieden.

In der erwähnten Abhandlung war es uns blos darum zu thun, Anhaltspunkte zur Charakterisirung dieser Verbindungen zu geben; zu diesem Zwecke wurden daher die meisten Reactionen nur kurz erwähnt.

Im Folgenden soll das Verhalten des  $\alpha$ - und  $\beta$ -Bibromcamphers gegen Salpetersäure eingehender beschrieben werden.

### Einwirkung von Salpetersäure auf $\alpha$ -Bibromcampher.

Wenn  $\alpha$ -Bibromcampher in Partien von etwa 20 Grm. mit dem vierfachen Gewichte eines Gemisches aus gleichen Theilen rauchender und gewöhnlicher concentrirter Salpetersäure zusammengebracht wird, so löst sich derselbe auf und färbt die Salpetersäure dunkelbraun. Erwärmt man gelinde auf dem Wasserbade, so tritt alsbald eine stürmische Reaction ein; das Gemenge entwickelt unter starkem Schäumen massenhaft rothe Dämpfe von Stickoxyden, freiem Brom, Nitrosylbromür neben

---

<sup>1</sup> Sitzb. d. k. Akad. d. Wissensch. II. Abth., Bd. 85, p. 596; Monatshefte f. Chem. 1882, p. 205.

Bromwasserstoff und Kohlensäure.<sup>1</sup> Diese heftige Einwirkung lässt jedoch bald nach; erhitzt man dann auf dem Sandbade, um das Ganze im Kochen zu erhalten, so bemerkt man, dass neben Salpetersäure dunkelgefärbte Tropfen in die Vorlage übergehen, die sich als schwerere Schichte abscheiden. Dabei entweichen noch immer gelbrothe, gasförmige Producte, die Stickoxyde, Bromwasserstoff und Kohlensäure enthalten.

Die Destillation wurde unter öfterem Zurückgiessen der über der dunklen Flüssigkeitsschichte in der Vorlage angesammelten Salpetersäure so lange fortgesetzt, bis keine Öltropfen mehr übergiengen. Auf diese Weise wurden 100 Grm.  $\alpha$ -Bibromcampher in fünf Operationen verarbeitet und dabei nachstehende Producte erhalten.

A) Der mit etwas Salpetersäure zurückgebliebene Destillationsrückstand bestand aus einer rothgelben Flüssigkeit von dicker Consistenz, welche sich beim Verdünnen mit Wasser trübt. Um die vorhandene Salpetersäure so viel als möglich zu entfernen, wurde mehrmals mit Wasser abgedampft; dabei hinterblieb zuletzt ein schwach gelblich gefärbter Syrup (65 Grm.), der mit heissem Wasser durch längere Zeit behandelt, sich nur zum Theil löst, während eine dickflüssige Masse (24 Grm.) am Boden des Gefässes abgeschieden wird. Dieselbe ist in Alkohol, Äther etc. leicht löslich, zersetzt sich beim Erhitzen unter Entwicklung von Bromwasserstoff und gibt beim Kochen mit alkoholischem Kali viel Bromkalium neben einer braunen, zähen Substanz.

Wird jedoch dieser in Wasser unlösliche Theil des Destillationsrückstandes mit etwas absolutem Alkohol aufgenommen und die Lösung längere Zeit einer langsamen Verdunstung überlassen, so bilden sich am Boden des Gefässes farblose, nadel-förmige Krystalle, die zu Büscheln vereinigt und zum Theil gut ausgebildet waren.

Dieselben wurden so gut wie möglich durch Absaugen von der zähen Mutterlauge getrennt und dann aus verdünntem Alkohol

---

<sup>1</sup> Da Kautschuk- und Korkverbindungen zerstört werden, ist es zweckmässig, die Operation in einem Destillationsapparate vorzunehmen, der aus einem hohen Glaskolben besteht, welcher einen aufgeschliffenen Helm mit Kühler trägt.

umkrystallisirt. Dabei haben wir blos etwa 2 Grm. vollständig weisser Krystalle erhalten, die bei 87—88° C. schmelzen, brom- und stickstoffhaltig sind, beim raschen Erhitzen verpuffen und sich in Alkalien nicht lösen.

- I. 0·2596 Grm. gaben 0·4185 Grm. CO<sub>2</sub> und 0·1250 Grm. H<sub>2</sub>O;  
 II. 0·3570 Grm. gaben 0·5760 Grm. CO<sub>2</sub> und 0·1720 Grm. H<sub>2</sub>O;  
 III. 0·2552 Grm. gaben 0·0740 Grm. AgBr. (mit atzkalk);  
 IV. 0·3000 „ „ 0·0902 „ „ (nach Carius);  
 V. 0·4165 „ „ 32·8 C. C. N bei 17° C. und 755·9 Mm. Druck.

Daraus berechnet sich:

	I.	II.	III.	IV.	V.
C . . . . .	43·97	44·00	—	—	— %
H . . . . .	5·35	5·35	—	—	— „
Br . . . . .	—	—	12·32	12·79	— „
N . . . . .	—	—	—	—	9·08 „

Diese Zahlen entsprechen am besten der Formel C<sub>24</sub>H<sub>33</sub>BrN<sub>4</sub>O<sub>12</sub>, welche verlangt:

C . . . . .	44·37%
H . . . . .	5·08 „
Br . . . . .	12·32 „
N . . . . .	8·63 „

Nach dieser Zusammensetzung wäre die Substanz kein einfaches Campherderivat; es ist auch nicht ausgeschlossen, dass dieselbe ein Gemenge sei. Bei dem unzureichenden Materiale mussten wir jedoch einstweilen auf die nähere Untersuchung dieses Zwischenproductes verzichten.

Der in Wasser lösliche Theil des Destillationsrückstandes bildete nach dem Abdampfen einen hellgelben, dicken, stark sauren Syrup, der selbst nach längerer Zeit keine Krystalle abschied.

Es wurden nun Versuche gemacht, etwa darin vorhandene Säuren zu isoliren. Die wässerige Lösung mit atzbaryt abgesättigt

gab keine Fällung; dagegen mit einem Überschuss des letzteren gekocht, entstand ein gelblicher, körniger Niederschlag, der abfiltrirt und mit heissem Wasser gewaschen wurde. Aus demselben konnte nach dem Zersetzen mit Schwefelsäure und Ausschütteln mit Äther die darin enthaltene Säure gewonnen werden. Der nach dem Abdunsten des Äthers zurückgebliebene Rückstand wurde in wenig heissem Wasser gelöst und mit Thierkohle entfärbt. Die farblose Lösung im Vacuum über Schwefelsäure abgedampft, schied weisse, kuglige Krystalldrusen ab, die zwischen 125—127° C. allmählig schmolzen und im übrigen Verhalten mit den Eigenschaften der Camphoronsäure<sup>1</sup>  $C_9H_{12}O_5$ ,  $H_2O$  übereinstimmen. Ein Theil der Säure in wässriger Lösung mit überschüssigem Ammon und Chlorbaryum gekocht, gab den charakteristischen Niederschlag von camphoronsauren Baryt.

0.4682 Grm. bei 180° C. getrocknetes Baryumsalz lieferten 0.3847 Grm.  $BaSO_4$ .

	$C_9H_9Ba_3O_5, H_2O$	Gefunden
	⏟	⏟
Ba. . . . .	48.87	48.31%

Die vom camphoronsauren Baryt abfiltrirte Lösung wurde zunächst durch Einleiten von Kohlensäure vom überschüssigen Ätzbaryt befreit, die noch vorhandenen Säuren hierauf mit Bleiessig unter Vermeidung eines Überschusses gefällt, der entstandene weisse Niederschlag durch Decantation mit Wasser gewaschen und schliesslich unter heissem Wasser mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Die vom Schwefelblei abfiltrirte Lösung, ziemlich weit eingedampft, mit Ammoniak neutralisirt, gab beim Kochen mit essigsauerm Kupfer einen voluminösen grünlichen Niederschlag, der ebenfalls abfiltrirt, mit heissem Wasser gewaschen und dann durch Schwefelwasserstoff zerlegt wurde.

Um ein klares Filtrat zu erhalten, ist es zweckmässig, die Lösung sammt dem Schwefelkupfer auf dem Wasserbade einzudampfen und erst dann zu filtriren. Die so erhaltene Lösung zur Krystallisation durch Abdampfen concentrirt, lieferte zu Drusen

<sup>1</sup> Kachler, Sitzb. d. k. Akad. d. Wissensch. II. Abth., Juliheft 1871. Annal. d. Chem. u. Pharm. 159, p. 281.

vereinigte Nadeln und Blättchen, die bei 160° C. schmolzen. Sie erwiesen sich als nicht ganz reine Hydrooxycamphoronsäure<sup>1</sup> C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> (Schmelzpunkt 164·5° C.), die als solche durch Überführung in das charakteristische bei 170° C. schmelzende saure Ammonsalz C<sub>9</sub>H<sub>13</sub>(NH<sub>4</sub>)O<sub>6</sub> erkannt werden konnte.

0·1723 Grm. gaben 0·3214 Grm. CO<sub>2</sub> und 0·0952 Grm. H<sub>2</sub>O.

	<u>C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub></u>	<u>Gefunden</u>
C . . . . .	49·54	50·87%
H . . . . .	6·42	6·14 „

Die vom hydrooxycamphoronsauren Kupfer abfiltrirte Lösung gibt beim Versetzen mit Bleiessig einen gelblichen Niederschlag, aus dem nach dem Zersetzen mit Schwefelwasserstoff noch eine braune, nicht leicht krystallisationsfähige Masse von sauren Eigenschaften erhalten wurde, aus welcher sich aber nach langem Stehen ebenfalls krystallinische Hydrooxycamphoronsäure auschied.

Der in Wasser lösliche Theil der nicht flüchtigen Producte bei der Einwirkung von Salpetersäure auf  $\alpha$ -Bibromcampher, besteht demnach hauptsächlich aus Camphoronsäure neben Hydrooxycamphoronsäure und geringen Mengen einer nicht krystallinischen Substanz.

*B)* Der flüchtige Theil der Producte, welcher sich bei der Einwirkung von Salpetersäure auf  $\alpha$ -Bibromcampher in der Vorlage angesammelt hat, besteht, wie Eingangs schon erwähnt, aus zwei Schichten. Die obere braungefärbte ist Salpetersäure, welche Stickoxyde neben Bromwasserstoff gelöst enthält; die untere schwerere, beinahe schwarze Flüssigkeit entwickelt an der Luft erstickende Dämpfe von Nitrosylbromür.

Beim Vermischen mit Wasser wird das Letztere unter heftiger Reaction zersetzt, wobei eine dunkelbraun gefärbte schwere Schichte zurückbleibt, welche behufs weiterer Reinigung mit Wasserdampf destillirt wurde.

<sup>1</sup> Kachler, Sitzb. d. k. Akad. d. Wissensch. II. Abth., 1877. Annal. d. Chem. u. Pharm. 191, p. 143.

Dabei konnte beobachtet werden, dass noch vor Beginn der Destillation im Kühlrohre lange nadelförmige Krystalle entstanden, welche jedoch von den ersten mit dem Wasserdampfe übergehenden Öltropfen gelöst wurden.

Das darauf mit Wasser gewaschene und schliesslich mit salpetersaurem Kalk getrocknete Destillationsproduct (20 Grm.) bildet eine wasserhelle, leicht bewegliche schwere Flüssigkeit, von stechendem Geruche, die sich am Lichte ziemlich rasch gelb färbt und in einer Kältemischung krystallinisch erstarrt. Beim Erwärmen ist selbe nicht ohne Zersetzung flüchtig. Mit concentrirtem Ätzkali oder mit alkoholischem Kali entsteht unter Erhitzung eine gelbe krystallinische Ausscheidung einer Kaliumverbindung.

Bei der Analyse wurden folgende Resultate erhalten:

- I. 0·3962 Grm. gaben 0·0856 Grm. CO<sub>2</sub> und 0·0130 Grm. H<sub>2</sub>O;
- II. 0·3220 Grm. gaben 0·0678 Grm. CO<sub>2</sub> und 0·0118 Grm. H<sub>2</sub>O;
- III. 0·3844 Grm. gaben 0·5243 Grm. AgBr;
- IV. 0·1215 „ „ 13·4 CC N bei 16° C. und 748·7 Mm. Druck.

Daraus berechnen sich folgende Zahlen:

	Gefunden				Berechnet für	
	I.	II.	III.	IV.	CHBrN <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	CBr <sub>2</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub>
C . . . .	5·89	5·74	—	—	6·49	4·55 <sup>0</sup> / <sub>10</sub>
H . . . .	0·36	0·40	—	—	0·54	— „
Br . . . .	—	—	58·04	—	43·24	60·61 „
N . . . .	—	—	—	12·65	15·14	10·61 „

Nach diesem Ergebnisse ist die erhaltene Substanz ein Gemenge.

Um womöglich eine Trennung zu bewerkstelligen, wurde ein Theil im luftverdünnten Raume zu destilliren versucht. Bei einem Drucke von ca. 100 Mm. fängt die Flüssigkeit an unter Braunfärbung gegen 100° C. heftig zu sieden, dabei aber rothe Dämpfe abzugeben, wodurch das Destillat ebenfalls rothbraun gefärbt erscheint. Eine mit diesem Letzteren vorgenommene Brom-

bestimmung ergab  $58.02\%$  Br, also denselben Gehalt, wie vor der Destillation. Aus diesem Umstande mussten wir schliessen, dass der bei der Destillation mit Wasserdampf beobachtete krystallinische Körper möglicherweise die Verunreinigung bildet und den höheren Bromgehalt bedingt.

Da, wie bereits erwähnt, aus der fraglichen Substanz mit Ätzkali eine krystallinische Kaliumverbindung entsteht, so versuchten wir solche im reinen Zustande darzustellen, um dann daraus durch Zerlegung mit einer Säure, eine einheitliche Verbindung zu gewinnen. Zu diesem Behufe wurden ca. 100 Grm. des auf die früher angegebene Weise bereiteten flüchtigen Öles in absolutem Alkohol gelöst und unter Eiskühlung alkoholisches Kali eingetragen. Sofort entstand eine reichliche Ausscheidung des gelbgefärbten krystallinischen Salzes, welche sich gut absetzte. Nachdem durch weiteren Zusatz von alkoholischem Kali kein gelber Niederschlag mehr entstand, wurde nach einigem Stehen das gebildete Kaliumsalz abfiltrirt und mit absolutem Alkohol gewaschen. Der ablaufende Alkohol ist gelb gefärbt; wird derselbe destillirt, so krystallisirt aus dem Destillationsrückstande noch ein Theil des Kaliumsalzes neben Bromkalium aus. Die davon abfiltrirte letzte alkoholische Lauge mit Wasser verdünnt, scheidet eine schwere Flüssigkeitsschicht ab, in der sich nach einiger Zeit derbe, nahezu farblose Krystalle bilden, die nach dem Pressen zwischen Papier, durch Sublimation gereinigt, den Schmelzpunkt von  $93^\circ \text{C}$ . zeigen. Der überdestillirte Alkohol ist farblos und besitzt einen eigenthümlichen, an Aldehyd erinnernden Geruch; beim Vermengen mit einer grossen Menge Wasser entsteht eine Trübung und nach einiger Zeit erfolgt die Ausscheidung von weissen nadelförmigen Krystallen (ca. 1 Grm.). Dieselben wurden auf einem Filter gesammelt und mit Wasser gewaschen, zwischen Papier gepresst, hierauf sublimirt und schmolzen dann ebenfalls bei  $93^\circ \text{C}$ . Diese Substanz ist mit der eben beschriebenen, im Destillationsrückstande gefundenen, äusserst leicht sublimationsfähigen Verbindung identisch und erwies sich als Tetrabromkohlenstoff.

0.1664 Grm. gaben 0.3742 Grm. AgBr.

	<u>Gefunden</u>	<u>Berechnet für <math>\text{CBr}_4</math></u>
Br.....	95.69	96.38%

Das gewonnene Kaliumsalz ist in Alkohol oder Äther nicht löslich, dagegen löst es sich im Wasser mit intensiv gelber Farbe. Aus der mit kochendem Wasser bereiteten Lösung erscheinen beim Abkühlen gelbe, schön ausgebildete, glänzende Krystalle, während beim Verdunsten der Mutterlauge neben der gelben Kaliumverbindung noch farblose Würfel von Bromkalium in ziemlicher Menge erhalten werden konnten. Nur die ersten Krystallisationen gaben in wässriger Lösung mit Silbernitrat selbst beim Kochen keine Fällung von Bromsilber, erwiesen sich somit frei von Bromkalium. Beim raschen Erhitzen verpufft die Kaliumverbindung sehr lebhaft; mit verdünnten Säuren zusammengebracht, verschwindet die gelbe Farbe und ein schweres, farbloses Öl wird abgeschieden.

Über die krystallographischen Verhältnisse dieser Kaliumverbindung hatte Herr Oberbergrath Prof. v. Zepharovich die Güte, uns Folgendes mitzutheilen:

$$\begin{aligned} & \text{„Krystallsystem : asymmetrisch,} \\ & a : b : c = 0.7845 : 1 : 0.6619, \\ (bc) = \alpha & = 77^\circ 15'; \text{ oP} : \infty\text{P}\infty = 80^\circ 8' \\ (ac) = \beta & = 117^\circ 4'; \text{ oP} : \infty\text{P}\infty = 115^\circ 54\frac{1}{2}' \\ (ab) = \gamma & = 98^\circ 49'; \infty\text{P}\infty : \infty\text{P}\infty = 93^\circ 30'. \end{aligned}$$

Die angegebenen Winkel liegen im ersten Octanten. Bei wechselnden Habitus wurden beobachtet:

$$\text{oP; } \infty\text{P}'; \infty\text{P}; \infty\text{P}\infty; ,\text{P},\overline{\infty}\text{.P}; ,\frac{1}{2}\text{P}; ,\text{P}; \text{P.}''$$

Die ausgeführten Analysen ergaben folgendes:

- I. 0.4691 Grm. gaben 0.0960 Grm. CO<sub>2</sub> und 0.0137 Grm. H<sub>2</sub>O;
- II. 0.5779 Grm. gaben 0.1235 Grm. CO<sub>2</sub> und 0.0266 Grm. H<sub>2</sub>O;
- III. 0.4426 Grm. gaben 0.1753 Grm. K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>;
- IV. 0.3680 „ „ 0.1473 „ „
- V. 0.2390 „ „ 0.1970 „ AgBr;
- VI. 0.3680 „ „ 0.3027 „ „
- VII. 0.2978 „ „ 0.2495 „ „
- VIII. 0.2560 „ „ 28.6 C. C. N bei 20° C. und 747.3 Mm. Druck.



	Gefunden							
	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII.	VIII.
C.....	5·58	5·82	—	—	—	—	—	—
H.....	0·32	0·51	—	—	—	—	—	—
K.....	—	—	17·78	17·96	—	—	—	—
Br.....	—	—	—	—	35·07	35·00	35·65	—
N.....	—	—	—	—	—	—	—	12·56

Berechnet für  $\text{CKBrN}_2\text{O}_4$

C... 5·38

K... 17·52

Br.. 35·86

N... 12·55

Die Kaliumverbindung ist somit Monobromdinitromethan-kalium. Da dieselbe aus der durch Einwirkung von Salpetersäure auf  $\alpha$ -Bibromcampher gewonnenen Bromnitroverbindung leicht dargestellt werden kann, halten wir es für wahrscheinlich, dass diese Letztere hauptsächlich aus Monobromdinitromethan  $\text{CHBr}(\text{NO}_2)_2$  besteht und dass demselben Bromkohlenstoff, den wir auf die angegebene Weise isoliren konnten, beigemischt ist. Dadurch erklärt sich auch, dass die bei der Analyse gefundenen Zahlen, mit den für die Verbindung  $\text{CHBr}(\text{NO}_2)_2$  berechneten, nicht übereinstimmen.

Wir glaubten nun durch Zerlegung des Kaliumsalzes die reine Verbindung erhalten zu können. Es wurde deshalb eine wässrige Lösung der Kaliumverbindung mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, wobei sich eine schwere Flüssigkeitsschicht abschied und auch eine geringe Gasentwicklung auftrat. Das von der wässrigen Lösung getrennte Zerlegungsproduct wurde mit Wasser destillirt, hierauf einigemal gewaschen und mit salpetersaurem Kalk getrocknet.

- I. 0·718 Grm. gaben 0·1413 Grm.  $\text{CO}_2$  und 0·0206 Grm.  $\text{H}_2\text{O}$ ;
- II. 0·5709 Grm. gaben 0·1090 Grm.  $\text{CO}_2$  und 0·0160 Grm.  $\text{H}_2\text{O}$ ;
- III. 0·2947 Grm. gaben 0·3766 Grm. AgBr.

	Gefunden			Berechnet für $\text{CHBr}(\text{NO}_2)_2$
	I.	II.	III.	
C . . . . .	5·36	5·21	—	6·49 <sup>0</sup> / <sub>0</sub>
H . . . . .	0·32	0·31	—	0·54 „
Br . . . . .	—	—	54·38	43·24 „

Aus diesen analytischen Daten ergibt sich, dass die aus der Verbindung  $\text{CKBr}(\text{NO}_2)_2$  mittelst Schwefelsäure gewonnene Substanz nicht reines Monobromdinitromethan ist, sondern dass dasselbe eine bromreichere Verbindung enthält, welche sich erst bei der Zerlegung des reinen Kaliumsalzes gebildet hat. Wir haben auch thatsächlich in diesem Producte wieder Bromkohlenstoff nachgewiesen. Wird nämlich dasselbe in einem mit Kühlrohr versehenen Kölbchen einige Zeit auf dem Wasserbade gelinde erwärmt, so beschlagen sich die gekühlten Stellen bald mit langen, farblosen, strahlenförmig auslaufenden Krystallen, die als Tetrabromkohlenstoff erkannt wurden.

Dieser Gehalt an Bromkohlenstoff mag auch die Ursache sein, dass sowohl die ursprüngliche aus  $\alpha$ -Bibromcampher und Salpetersäure erhaltene, als auch die aus dem reinen Kaliumsalze durch Säuren abgeschiedene Substanz bei der Behandlung mit alkoholischem Kali eine mit Bromkalium gemengte Kaliumverbindung liefert.

Es lag die Vermuthung nahe, dass das Monobromdinitromethan selbst eine Zersetzung unter Bildung von Tetrabromkohlenstoff erleidet, da die bekannten Chlornitromethanverbindungen ein ähnliches Verhalten zeigen. Wir versuchten desshalb die Zerlegung des Kaliumsalzes bei Vermeidung jeder Temperaturerhöhung in der Weise vorzunehmen, dass dabei die Anwendung eines Säureüberschusses vermieden und die freiwerdende Substanz jeder weiteren Umsetzung, sei es mit einem Theile nicht zerlegter Kaliumverbindung oder zugefügter Säure, womöglich entzogen werde. Zu diesem Zwecke wurden 5 Grm. des reinen Kaliumsalzes in Wasser gelöst, dann Äther zugegeben und unter Kühlung mit Wasser und fortwährendem Schütteln die zur Umsetzung nöthige, berechnete Menge titrirter Schwefelsäure aus einem Tropftrichter allmählig zugefügt. Dabei trat mit dem letzten Tropfen der zugesetzten Säure vollständige Entfärbung

der früher gelben, wässrigen Schichte ein. Nachdem die ätherische Lösung abgezogen, mit Wasser gewaschen, hierauf mit Chlorcalcium getrocknet war, wurde der Äther durch gelindes Erhitzen auf dem Wasserbade abdestillirt. Sobald dies aber geschehen war, trat bei gleichzeitiger Einwirkung von directem Sonnenlicht eine heftige Zersetzung der zurückgebliebenen Substanz unter Entwicklung von rothen Dämpfen ein. Beim weiteren Erhitzen auf dem Wasserbade sammelten sich im Kühlrohre auch wieder Krystalle von Tetrabromkohlenstoff an.

Wir haben daher neuerdings 5 Grm. des reinen Kaliumsalzes auf die eben angegebene Weise zerlegt, nur dabei den Zutritt von Licht möglichst vermieden. Der Äther wurde unter einer Glocke über Paraffin bei gewöhnlicher Temperatur abgedunstet und schliesslich im Vacuum entfernt. Es blieb dabei eine nahezu farblose, etwas trübe Flüssigkeit zurück, die nach vollständiger Klärung eine geringe Menge Wasser an der Oberfläche abschied, das durch sorgfältiges Abpipettiren entfernt werden konnte. Das so gewonnene Product nahm, trotzdem es immer vor Zutritt des Lichtes nach Möglichkeit geschützt war, ziemlich rasch eine gelbe Farbe an.

- I. 0·7391 Grm. gaben 0·1562 Grm. CO<sub>2</sub> und 0·0284 Grm. H<sub>2</sub>O;  
 II. 0·3560 Grm. gaben 0·4474 Grm. AgBr;  
 III. 0·4060 Grm. gaben 47·5 C. C. N bei 24° C. und 744·7 Mm. Druck.

	Gefunden			Berechnet für CHBr(NO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>
	I.	II.	III.	
C . . . .	5·76	—	—	6·49%
H . . . .	0·43	—	—	0·54 „
Br . . . .	—	53·48	—	43·24 „
N . . . .	—	—	12·84	15·14 „

Daraus ist zu ersehen, dass man trotz aller Vorsicht bei der Zerlegung der Verbindung CKBr(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> mittelst Säuren, nicht reines Monobromdinitromethan erhalten kann; der Grund ist wohl in der leichten Zersetzlichkeit dieser Substanz zu suchen.

Es muss hier erwähnt werden, dass Losanitsch<sup>1</sup> durch Einwirkung von Salpetersäure auf Tribromanilin oder Äthylenbromid eine brom- und stickstoffhaltige Verbindung bekommen hat, die in alkoholischer Lösung mit wässrigem Kali behandelt, ebenfalls ein gelbes krystallinisches Kaliumsalz von der Zusammensetzung  $\text{CKBr}(\text{NO}_2)_2$  lieferte, welches ohne Zweifel mit der von uns beschriebenen Kaliumverbindung identisch ist. Losanitsch behauptet nun, dass beim Zersetzen desselben mit Säuren unter Gasentwicklung Dibromdinitromethan  $\text{CBr}_2(\text{NO}_2)_2$ , allerdings in geringer Ausbeute entsteht; nebenbei aber auch eine weisse, krystallinische, leicht flüchtige, campherartig riechende Verbindung gebildet werde.

Er meint, es sei leicht zu ersehen, dass hierbei mindestens zwei Moleküle des Kaliumsalzes ein Molekül Dibromdinitromethan liefern. Unsere Versuche bestätigen diese Angabe nicht, da wir niemals die Verbindung  $\text{CBr}_2(\text{NO}_2)_2$  erhalten konnten. Es ist vielmehr anzunehmen, dass die von Losanitsch bemerkte krystallinische, flüchtige Substanz Tetrabromkohlenstoff gewesen sei, welcher wohl auch dem von ihm aus dem Kaliumsalze erhaltenen Producte beigemischt war. Auf diese Weise wäre es zu erklären, dass er bei der Analyse Zahlen erhalten hat, welche mit den für  $\text{CBr}_2(\text{NO}_2)_2$  berechneten gut übereinstimmen.

Auf welche Weise auch die freie Bromnitroverbindung dargestellt wurde, immer konnte darin Tetrabromkohlenstoff nachgewiesen werden, dessenungeachtet war der gefundene Bromgehalt niedriger als der für  $\text{CBr}_2(\text{NO}_2)_2$  berechnete.

Wir gründen hierauf die Ansicht, dass sowohl die bei der Einwirkung von Salpetersäure auf  $\alpha$ -Bibromcampher, als auch die aus der Verbindung  $\text{CKBr}(\text{NO}_2)_2$  dargestellte Substanz hauptsächlich aus Monobromdinitromethan  $\text{CHBr}(\text{NO}_2)_2$  besteht und Tetrabromkohlenstoff enthält; möglicherweise ist auch noch eine andere Verbindung in geringer Menge beigemischt.

Wir haben demnach gefunden, dass bei der Einwirkung von concentrirter Salpetersäure auf  $\alpha$ -Bibromcampher, Camphoron-

<sup>1</sup> Ber. d. d. chem. Ges., XV., 1882, 471. Ber. d. d. chem. Ges., XVI., 1883, 51.

säure, Hydrooxycamphoronsäure und Bromdinitromethan neben Kohlensäure, Bromwasserstoff und Nitrosylbromür als Hauptproducte gebildet werden.

### Einwirkung von Salpetersäure auf $\beta$ -Bibromcampher.

Wie wir bereits in unserer früheren Abhandlung<sup>1</sup> angegeben haben, wird der  $\beta$ -Bibromcampher von Salpetersäure nicht leicht angegriffen und bei der Destillation mit rauchender Salpetersäure hauptsächlich Bibrommonitrocampher  $C_{10}H_{13}Br_2(NO_2)O$  gebildet.

Um zu untersuchen, ob nicht neben diesem Körper noch andere Producte entstehen, haben wir diese Reaction mit grösseren Mengen ausgeführt. 50 Grm.  $\beta$ -Bibromcampher wurden auf dieselbe Weise wie der  $\alpha$ -Bibromcampher, mit dem Gemenge von concentrirter und rauchender Salpetersäure durch mehrere Tage erhitzt und die abdestillirte Säure öfters ersetzt.

Unter den flüchtigen Producten konnte neben Stickoxyden, Bromwasserstoff, Kohlensäure und geringen Mengen von Nitrosylbromür, kein schweres Öl bemerkt werden. Der Destillationsrückstand bildete nach dem Vermischen mit Wasser zwei Schichten, von denen die untere nahezu fest wurde. Die von dem festen Producte getrennte wässrige Lösung gab nach öfterem Abdampfen mit Wasser, etwa 2 Grm. einer dickflüssigen Masse, die noch Bromwasserstoff enthielt. Dieselbe wurde in ähnlicher Weise, wie der in Wasser lösliche Destillationsrückstand von der Behandlung des  $\alpha$ -Bibromcamphers mit Salpetersäure, auf darin enthaltene Säuren untersucht. Dabei konnte jedoch nur etwas Oxalsäure mit Sicherheit nachgewiesen werden.

Das erwähnte, in Wasser unlösliche krystallinische Product gab nach dem Umkrystallisiren aus Alkohol 30 Grm. Bibrommonitrocampher  $C_{10}H_{13}Br_2(NO_2)O$ , während nur wenig einer schmierigen Mutterlauge hinterblieb.

<sup>1</sup> In dieser Abhandlung ist bei der Angabe der Krystallform des  $\beta$ -Bibromcamphers folgender Druckfehler zu corrigiren: Seite 606, Zeile 12 von oben, lies 0·5206 statt 1·05206; ferner ist auf Seite 612 die Formel der Campherkohlsäure  $C_{22}H_{32}O_6$ , statt  $C_{20}H_{32}O_6$  zu lesen.

Der nochmals aus einem Gemische von Äther und Alkohol umkrystallisirte Bibrommonitrocampher bildet farblose Nadeln oder Säulchen, die genau bei 130° C. schmelzen, in Wasser unlöslich, dagegen in Alkohol oder Äther leicht löslich sind.

Über die krystallographischen Verhältnisse stellte uns Herr Oberbergrath Prof. v. Zepharovich folgende Daten zur Verfügung.

„Krystallsystem: rhombisch,

$$a : b : c = 0.8474 : 1 : 0.5684$$

Nadeln oder Säulchen nach der Brachyaxe;

$$\text{Formen: } \infty P\infty, P\infty, P\infty > \infty P\bar{2}.$$

Der Bibrommonitrocampher  $C_{10}H_{13}Br_2(NO_2)O$  geht bei der Reduction in Amidocampher  $C_{10}H_{15}(NH_2)O$  über. Es wurde erstere Verbindung in einer Lösung von Eisessig mit Zinn einige Zeit am Rückflusskühler gekocht, das Product nach dem Verdünnen mit Wasser mittelst Schwefelwasserstoff vom Zinn befreit, die Lösung mehrmals unter Zusatz von Salzsäure auf dem Wasserbade abgedampft und dann mit Wasser aufgenommen, wobei etwas unlösliche, nicht krystallinische Substanz zurückblieb. Aus der concentrirten wässrigen Lösung schieden sich in Wasser sehr leicht lösliche Krystalle ab. Das daraus gewonnene Platindoppelsalz, wurde in drei Fractionen getheilt. Die beiden ersten enthielten zwei verschieden krystallisirende Substanzen, rothgelbe, körnige Krystalle neben hellgelben sternförmig gruppirten Nadeln. In der letzten Fraction waren nur Spuren der ersten Substanz bemerkbar und bei der Analyse gaben 0.1415 Grm. 0.0396 Grm. Pt.

Gefunden	Berechnet für
Pt. . . . 27.98	$2[C_{10}H_{15}(NH_2)O \cdot HCl]PtCl_4$ 26.05% <sub>0</sub> .

Dieses Platindoppelsalz stimmt in seinen Eigenschaften mit dem von R. Schiff<sup>1</sup> aus dem salzsauren Amidocampher

<sup>1</sup> Gaz. chim. ital. t. X, 1880; Ber. d. d. chem. Ges. XIII, 1880, 1404.

erhaltenen überein. Der etwas zu hoch gefundene Platingehalt rührt von einer geringen Beimengung an Platinsalmiak her, welcher in der ersten Fraction in grösserer Menge vorhanden ist.

---

Wie wir dies bereits in der eingangs angeführten Abhandlung hervorgehoben haben, wirkt Salpetersäure auf die beiden isomeren Bibromcampher verschieden ein. Während der  $\alpha$ -Bibromcampher dabei leicht die aus Campher entstehenden Säuren mit 9 Kohlenstoffatomen und Bromdinitromethan liefert, wobei aber immer Producte einer vollständigen Zersetzung, wie Kohlensäure, Bromwasserstoff etc. auftreten, entsteht aus dem  $\beta$ -Bibromcampher zunächst dessen Nitrosubstitutionsproduct, dass dann weiter durch die oxydirende Wirkung der Salpetersäure, direct in Kohlensäure, Bromwasserstoff etc. zerfällt.

Es wird unsere weitere Aufgabe sein, die aus dem Campher entstehenden Säuren, speciell diejenigen mit 9 Kohlenstoffatomen näher zu untersuchen, um dann im Zusammenhange mit den bereits erhaltenen Resultaten, zu weiteren Anhaltspunkten bezüglich der Constitution dieser Verbindungen zu gelangen.

---