# Studien zum Ramaneffekt

# VI. Das Ramanspektrum organischer Substanzen

Von

A. Dadieu

und

# K. W. F. Kohlrausch

korresp. Mitglied der Akademie der Wissenschaften

Aus dem Physikalischen Institut der Technischen Hochschule in Graz

#### (Mit 3 Textfiguren)

#### (Vorgelegt in der Sitzung am 12. Dezember 1929)

Die vorliegende Mitteilung bringt einerseits die Ergebnisse von Ramanversuchen an einer Anzahl von organischen Substanzen, die zur Ergänzung des bisher gesammelten Beobachtungsmaterials dienen sollen, u. zw. an Azeton, Zinkazetat, Azetonitril, Butylbromid, *m*-Dichlorbenzol, Diphenyl, ferner an Benzoesäure und zwei ihrer Ester sowie an Estern zweibasischer organischer Säuren. Bezüglich der Anlage der fortlaufend numerierten Tabellen und der Abbildungen sei wieder auf unsere vorhergehenden Mitteilungen I bis V verwiesen<sup>1</sup>. Anderseits soll der Versuch gemacht werden, wenigstens einen Teil der bekannten und deutbaren Ramanfrequenzen zu quantitativen Aussagen über die betreffenden zugehörigen Atomverbindungen zu verwerten; über diesen zweiten Teil wurde bereits auszugsweise in einer vorläufigen Mitteilung berichtet<sup>2</sup>.

#### Azeton (Tabelle 72 und 73).

Das Ramanspektrum des Azetons wurde nach uns (vgl. Tab. 5 unserer ersten Mitteilung, l. c.) noch einige Male aufgenommen, u. zw., soweit uns bekannt, von Daure<sup>3</sup>, Ganesan und Venkateswaran<sup>4</sup>, Williams und Hollaender<sup>5</sup>, Dickinson und Dillon<sup>6</sup> sowie Whitelaw<sup>7</sup>. Abgesehen von den Angaben von Williams-Hollaen der, bei denen anscheinend Zuordnungsfehler unterlaufen sind, sind die

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> A. Dadieu und K. W. F. Kohlrausch, Wiener Berichte (II a) 138, 1929, I. S. 41, II, S. 335, III, S. 419, IV, S. 607 und V, S. 651. Vgl. auch Naturwiss., 17, 1929, S. 366, 625 und Physikal. Ztschr. 30, 1929, S. 384. <sup>2</sup> K. W. F. Kohlrausch, Anzeiger Nr. 24, 1929, S. 287. <sup>3</sup> P. Daure, Théses, Paris, 1929. <sup>4</sup> A. S. Ganesan und S. Venkateswaran, Indian Journ. of Phys., IV, 3, 1929, S. 195. <sup>5</sup> J. W. Williams und A. Hollaender, Proc. Nat. Acad. Sc. U. S. A. 15, 1929, S. 421. <sup>6</sup> R. T. Dillon und R. G. Dickinson, Proc. Nat. Acad. Sc. U. S. A. 15, 1929, S. 699. <sup>7</sup> Neill G. Whitelaw, Physikal. Rev. (2), 34, 1929, S. 376.

Messungsergebnisse der anderen Autoren in Tabelle 72 den unserigen (D. K.) gegenübergestellt. Verschiebungen, die im betreffenden Spektrum nur einmal vorkommen und daher bezüglich der Zuordnung unsicher sind, wurden, wie üblich, geklammert; eine Ausnahme bilden die Werte von Daure (De), für welche das Ausgangsmaterial nicht angegeben und die Häufigkeit des Auftretens einer Verschiebung daher nicht bekannt ist. Neben jeder Ramanfrequenz steht in Klammern die geschätzte Intensität; der Gleichförmigkeit halber wurden die Daure schen dreistufigen Angaben (stark, mittel, schwach) mit 5, 3 und 1, die siebenstufigen Angaben von Dillon-Dick inson (sehr stark, mittelstark, stark, mittel, schwach, mittelschwach, sehr schwach) mit 5, 4, 3, 2, 1, 0, 00 bewertet.

Tabelle	72.
---------	-----

Ergebnisse an Azeton.

D. K.	De	G. V.	D. D.	W
(382) (00)		(360) (0)	362 (2)	
-			492 (1)	(487)(0)
(523) (1/2)	520 (1)	(544)(1)	530 (2)	(534) (1)
783 (3)	790 (3)	795 (5)	788 (5)	792 (6)
-	—	_	(906) (0)	_
-		—	(928)(0)	
i —		(940) (0)		
1069 (00)	1070 (1)		1067 (2)	1070 (1)
_		1093 (0)		
1216 (2)	1220 (1)	1231 (2)	1223 (3)	1222 (2)
_		(1365)(0)	(1339)(0)	_``
(1426)(00)	1430 (3)	1433(2)	1431 (3 br.)	1433 (1)
1704 (2)	1710 (3)	1718 (2)	1711 (4)	1717 (2)
_	-		(1748) (1)	
		2857 (1)		_
2920 (3)	2930 (5)	2928 (8)	2924 (5)	2927 (6)
	2970 (3)		2967(4)	
	3000 (3)	(3037) (1)	3006 (4)	
		(3121) (1)	_``	_
- 1	l	(3342)(0)		
—		3663 (1)		
		3735 (1)		
1	]			:

Der Vergleich der Zahlen in Tabelle 72 zeigt, daß die Übereinstimmung bezüglich der Frequenzzahlen jener Ramanlinien, die allen Spektren gemeinsam sind, eine für die derzeitige Verwendung des Zahlenmaterials hinreichende ist; zeigt aber überdies, daß von den einen Autoren kräftige Ramanlinien gefunden werden, die in den Spektrogrammen anderer Autoren nicht vorkommen. Von besonderem Interesse scheinen uns in dieser Hinsicht die Unterschiede bezüglich der hohen Frequen-

5

zen um  $3000 \ cm^{-1}$  zu sein, da diese der C-H-Bindung zukommen und da wir in Mitteilung V eine Einteilung dieser C-H-Frequenzen nach konstitutiven Einflüssen getroffen haben, der die Existenz einer starken Linie um 3000 widersprechen würde. Sowohl Daure als Dillon-Dickinson finden eine kräftige Frequenz bei 3000, bzw. 3006; dagegen erscheint diese Linie weder im Spektrum, das von uns aufgenommen wurde, noch bei Whitelaw (W), noch bei Williams-Hollaender. (Von den schwachen und wenig gesicherten C-H-Linien, die von Ganesan-Venkateswaran [G. V.] angegeben wurden, sei vorläufig abgesehen.)

Angesichts dieser Widersprüche haben wir die Azetonmessung wiederholt. Ein Präparat "Kahlbaum, aus der Bisulfitverbindung" wurde durch Behandlung mit KMnO<sub>4</sub> gereinigt und fraktioniert; das Destillat wurde mit CaCl<sub>2</sub> getrocknet und nochmals fraktioniert. Der innerhalb eines Zehntelgrades übergegangene Teil kam zur Verwendung und gab bei 0.06 mm Spaltbreite und Zimmertemperatur selbst bei langer Exposition nur ganz schwachen Untergrund. Es wurden zwei Aufnahmen gemacht, u. zw. mit 5½, bzw. 10 Stunden, so daß die Belichtung gegenüber der ersten Aufnahme von Tabelle 5, bzw. 72 etwa verfünffacht war. Die Messungsergebnisse an dem durch 10 Stunden belichteten Spektrum enthält Tabelle 73, u. zw. in Gegenüberstellung zu den verschobenen Linien, die von Dillon-Dickinson angegeben wurden.

Der Vergleich der Messungsergebnisse hinsichtlich Linienzahl und Linienstärke zeigt, daß beide Spektralaufnahmen ungefähr gleich reich an Einzelheiten sind. unsere Aufnahme vielleicht noch ein wenig mehr Aussagen macht über das Vorhandensein schwacher Trabanten. Um so auffälliger ist es. daß gerade bezüglich der kräftigen Linien Nr. 3 und 31, die neben den schwächeren Linien Nr. 4 und 39 auf die Ramanfrequenz  $\nu' = 3006$  führen, der Unterschied so groß ist. An der leicht ausrechenbaren Stelle des Spektrums, an der sich die Linie 3 befinden sollte, zeigt unsere Platte einen schwachen. an die Linie Nr. 4 angehängten Schatten, der ja bei größerer Dispersion noch vielleicht als selbständige Linie auftreten könnte; jedoch könnte diese Linie zwanglos durch p-2969 erklärt werden. wäre also noch kein Beweis für die Existenz von 3007. Aber an der Stelle, wo Nr. 31 und 39 liegen sollten, ist auf keiner unserer Platten eine Andeutung für eine Linie zu finden. Nur Nr. 6 ist eine deutlich sichtbare Linie, deren Zuordnung wir aber, da wir sonst kein Anzeichen für eine Verschiebung um 3007 finden, offen lassen müssen.

Wir können diese Diskrepanz im Verhalten des von Daure und Dickinson-Dillon benutzten Azetons gegenüber dem unseren nicht aufklären, sondern können nur feststellen, daß bei anscheinend gleicher Sorgfalt im chemischen und physikalischen Teil der Messung ein Unterschied besteht.

<i>د</i> ِ	282276572512122223c242c2		N.
391 (2): 17	$\begin{array}{r} 24461\\ 24428\\ 24428\\ 24484\\ 24486\\ 24486\\ 24486\\ 24486\\ 24428\\ 23918\\ 23$	۷′1	DicDi
$\begin{array}{c} 491 & (1) \\ 14 & (5); \end{array}$	₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩	l	
526 (3); 78 2922 (10); (2	$\begin{array}{r} \underline{224428}\\ \underline{24428}\\ \underline{24428}\\ \underline{24428}\\ \underline{24284}\\ \underline{24284}\\ \underline{24284}\\ \underline{24284}\\ \underline{24284}\\ \underline{24284}\\ \underline{24170}\\ \underline{228515}\\ \underline{228545}\\ \underline{228545}\\ \underline{228547}\\ \underline{222667}\\ \underline{222667}\\ \underline{222447}\\ \underline{222447}\\ \underline{222447}\\ \underline{222410}\end{array}$	٧,	Da
$\frac{4}{2969} \left( \frac{10}{1} \right); (1)$			dicu-Koł
(902) (00); (923)	$\begin{array}{c} q = 2921\\ p = 2925\\ [q = 3004]\\ o = 2923\\ [h = 3008]\\ [h = $	Zuordnung	ılrausch
(1br. ):	23232222222222222222222222222222222222		:
1069 (3); 11	222207 222207 222151 22007 22151 22007 21783 21712 21696 21783 21712 21696 21783 21712 21696 21783 21712 21696 21797 211227 211227 211997 2119972	 V'1	Dic,-Di
92 (3);		~	II.
1227 (5); (18	$\begin{array}{r} \underline{3222555}\\ \underline{2222555}\\ \underline{2222555}\\ \underline{2222512}\\ \underline{222154}\\ \underline{220015}\\ \underline{21761}\\ \underline{21760}\\ \underline{217744}\\ \underline{217744}\\ \underline{217707}\\ \underline{21595}\\ \underline{21595}\\ \underline{210016}\\ \underline{19965}\\ \underline{17785}\\ \underline{17785}\\ \underline{177825}\\ \underline{177825}\\ \underline{217522}\\ \underline{22055}\\ \underline{21764}\\ \underline{2176522}\\ \underline{21765222}\\ \underline{21765222}\\ \underline{2176522}\\ \underline{21765222}\\ \underline{21765222}\\ \underline{21765222}\\ \underline{21765222}\\ \underline{21765222}\\ 2176522222222222222222222222222222222222$		Da
40) (1/2)		I	dieu-Kol
); 1430 (5 br.);	$\begin{array}{c} y = 784\\ y = 784\\ e = 902?\\ e = 902?\\ e = 902?\\ e = 1068\\ h = 2915\\ h = 2915\\ e = 1427\\ e = 1343\\ e = 1343$ e = 1343\\ e = 1343\\ e = 1343 e = 1343 e = 1343 e = 1343\\ e = 1343 e = 1343\\ e = 1343 e = 1343 e = 1343 e = 1343\\ e = 1343 e	Zuordnung	hlrausch

# Tabelle 73 Azeton CH<sub>3</sub>COCH<sub>3</sub>. Platte 175.

204

-----

## A. Dadieu und K. W. F. Kohlrausch

Die Annahme einer Störung durch eine isomere Substanz, etwa  $H_2C = COH$ --CH<sub>3</sub>, dürfte weder rein chemisch noch physikalisch wahrscheinlich sein; zwar entspricht die Frequenz 3016 der C-H-Frequenz im Bindungstypus  $H_2C = C$  (vgl. V, Tab. 71), jedoch ist im Ramanspektrum keinerlei Andeutung für die zur C = C-Bindung gehörige Frequenz  $\gamma' = 1600 \text{ cm}^{-1}$  vorhanden.

### Zinkazetat (Tabelle 74). (Bezeichnung: B. A. S. F.)

Vorbehandlung: Einmalige Umkristallisation aus Wasser. Spaltbreite 0.06, Temperatur 23°, Expositionszeit 12 Stunden. Die 40% ige wässerige Lösung gab auf schwachem Untergrund außer den in Tabelle 74 nicht aufgenommenen Wasserbanden nur sehr schwache und außerordentlich diffuse Ramanlinien. Der violette und gelbgrüne Teil des Spektrums ist trotz der zwölfstündigen Belichtung unterexponiert, so daß dort die Ramanlinien fehlen und die Zuordnung sehr erschwert und unsicher

	Tabelle 74.		
Zinkazetat	$(CH_{3}COO)_{2}Zn.$	Platte	189.

wird; dementsprechend fanden von 23 Linien acht überhaupt keine Zuordnung, und von den übrigen ist bei dreien die Zuordnung unsicher.

Azetonitril (Tabelle 75). (Bezeichnung: "Merck".)

Vorbehandlung: Einmalige Fraktionierung. Spaltbreite 0.06 mm, Temperatur 22°, Expositionszeit 3 Stunden. Die Platte zeigte nur ganz schwachen Untergrund, mittlere klassische Streuung sowie relativ scharfe und (abgesehen vom violetten Teil) kräftige Ramanlinien. Von den 17 Linien der Tabelle 75 wurden zwei wenig intensive nicht zugeordnet und eine Ramanfrequenz ( $\nu' = 1228$ ) ist wegen nur einmaligen Vorkommens unsicher.

Petrikaln und Hochberg<sup>8</sup> gaben ursprünglich für <sup>8</sup> A. Petrikaln, J. Hochberg, Z. physikal. Chem. 3, 1929, S. 217, Berichtigung auf S. 405. Azetonitril an: 380 (4), 482 (4), 915 (3), 1169 (5), 1230 (2), 1364 (3), 2250 (4), 2914 (4). In einer Berichtigung wurden auf Grund besserer Zuordnung die Frequenzen 482, 1159, 1364 wieder gestrichen. Dazu bemerken wir, daß wir glauben, an der Existenz von 1370 festhalten zu müssen; sie fällt zwar bei ihrem zwei-

Tabelle	75
---------	----

ν' <u>i</u>	I	Zuordnung	ע'ז	I	Zuordnung	۷′1	I	Zuordnung
24448 24412 24352 23847 23794 23332	4 2 1 0 1 1 dopp.	$\begin{array}{c} q - 2940 \\ p - 2941 \\ o - 2941 \\ k - 2941 \\ k - 1373, \\ m - 2250 \end{array}$	22801 22566 22461 22271 22025 21766	1/4 4 7 2 3 10	$\begin{array}{c} \stackrel{?}{\underset{k=-2244}{\overset{2}{\underset{k=-2245}{\overset{2}{\underset{e=-913}{\overset{2}{\underset{k=-2939}{\underset{k=-2939}{\overset{2}{\underset{k=-2939}{\underset{k=-2939}{\overset{2}{\underset{k=-2939}{\underset{k=-2939}{\underset{k=-2939}{\overset{2}{\underset{k=-2939}{\underset{k=29}{\underset{k=-2939}{\underset{k=29}{\atopk=-2939}{\underset{k=29}$	21710 21572 20688 20000 17943	2 br. 3 br. 4 3 2	

Azetonitril H<sub>a</sub>C.CN. Platte 163.

maligen Vorkommen in Tab. 75 beidemal mit einer anderen Frequenz zusammen; doch ist in einem Fall, nämlich bei  $\nu' = 23332$ , die verschobene Linie erstens deutlich doppelt und zweitens zu stark, als daß sie durch m—2250 allein befriedigend erklärt werden könnte.

v′1	I	Zuordnung	ν'1	1	Zuordnung		Ι	Zuordnung	
24516 24483 24454 24423 24388 24148 24069 23646 23485 23443 23263 23216 22794	$ \begin{array}{c} 10\\ 0\\ 1\\ 2 \text{ br.}\\ \frac{1}{2}\\ 1\\ 0\\ 00\\ 00\\ 00\\ \frac{1}{2}\\ 0\\ 0\\ 1/_{2}\\ 0\\ 1/_{2}\\ 1/_{4}\\ \end{array} $	$\begin{array}{c} \mathrm{Hg}i[q{-}2872]\\ p{-}2870\\ q{-}2934\\ k{-}282[q,p,o]\\ p{-}2965\\ \mathrm{Hg},k{-}557\\ k{-}636\\ k{-}1059\\ e{+}547\\ k{-}1262\\ k{-}1442\\ e{+}278\\ 2\end{array}$	22711 22664 22481 22435 22379 22301 22201 22145 22081 22047 21967 21883 21841	$     \begin{array}{c}         1/_{4} \\         2 \\         0 \\         00 \\         5 \\         2 \\         1/_{2} \\         1/_{2} \\         1/_{2} \\         1/_{2} \\         1/_{2} \\         0 \\         1/_{2} \\         br. \\         5         \end{array} $	$\begin{array}{c} f-284\\ e-274 \ [m]\\ g-558\\ f560\\ e-559\\ e-637\\ f-794 \ ?\\ e-793 \ [f] \ ?\\ e-857 \ ?\\ ?\\ e-1055\\ k-2864 \end{array}$	21799 21777 21745 21690 21650 21555 21500 20076 20009 18033 17750 17670	1 3 4 1 br. 1 br. 00 2s. br. 00 br. 2 3 1	$\begin{array}{c} (e-1139) \\ k-2928 \\ k-2960 \\ e-1248 \\ i-2866 \\ i-2961 \\ e-1438 \\ e-2862 \\ [Hg] \\ e-2862 \\ [Hg] \\ e-2929 \\ c-275 \\ c-558 \\ c-638 \end{array}$	
	$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $								

Tabelle 76. n-Butylbromid C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>Br. Platte 162.

206

#### Butylbromid (normal). (Tabelle 76.) (Bezeichnung: "Kahlbaum".)

Vorbehandlung: Trocknung über CaCl<sub>2</sub> und einmalige Fraktionierung. Spaltbreite 0.06 mm, Temperatur 21°, Expositionszeit 3 Stunden. Auf fast unmerklichem Untergrund ergab sich bei relativ schwacher klassischer Streuung ein kräftiges Ramanspektrum mit 38 Linien, von denen drei nicht zugeordnet werden konnten und bei drei anderen ( $\nu' = 794, 853, 1139$ ) die Zuordnung unsicher ist. Zwei Linien ( $\nu' = 279$  und 557) treten auch blauverschoben auf. Butylbromid gehört zur Reihe der in Mitteilung V behandelten Alkylhaloide.

	Tabelle 77.		
Allvlalkohol	C.H.OH.	Platte	170.

۷′ <sub>1</sub>	Ι	Zuordnung	۷'1	Ι	Zuordnung	٧'1	I	Zuordnung	
24405 24373 24305 24275 24206 24159 24108 23834 23834 23797 23717 23671 23671 23491 23417 23287 23249	$ \begin{array}{c} 1 \\ 5 \text{ br.} \\ 2 \\ 2 \\ 1 \\ 0 \text{ s.br.} \\ 00 \\ {}^{1/2} \\ 1 \\ {}^{1/2} \\ {}^{1/2} \\ 1 \\ 4 \\ 2 \text{ s. br.} \\ 2 \text{ br.} \\ \end{array} $	$\begin{array}{c} p-2948\\ q-3015[o]\\ q-3083\\ k-430\ [p.o]\\ o-3087\\ k-546\\ k-597\\ k-871\\ k-908\\ k-988\\ k-1034\\ k-1215\\ k-1288\\ k-11288\\ k-1418\\ k-1456\\ \end{array}$	23227 23059 22591 22594 22390 22390 22340 22296 22061 22036 21995 21954 21917 21845 21790	$ \begin{array}{c} 1 \\ 4 \\ 1 \\ 1 \\ s.br. \\ 2 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 4 \\ s.br. \\ 4 \\ s \\ br. \\ \end{array} $	$\begin{array}{c} i-1289\\ k-1646\\ m-2943\\ m-3001\\ e-434 \ [m]\\ e-548\\ e-597\\ ?\\ e-877\\ e-902\\ f\cdot986, f-1028\\ e-984\\ e-1021\\ k-2860\\ k-2915 \ [f] \end{array}$	$\begin{array}{c} 21733\\ 21703\\ 21653\\ 21619\\ 21531\\ 21477\\ 21428\\ 21350\\ 21293\\ 20080\\ 20010\\ 19926\\ 19854\\ 17883 \end{array}$	$\begin{array}{c} 2 \text{ br.} \\ 10 \text{ br.} \\ 4 \\ 3 \\ 3 \text{ br.} \\ 3 \text{ br.} \\ \frac{1}{2} \\ \frac{1}{2} \\ 7 \\ \frac{1}{4} \\ \frac{1}{4} \\ 2 \\ \frac{1}{4} \\ \frac{1}{4} \\ \frac{1}{3} \end{array}$	$\begin{array}{c} e-1205\\ k-3002[7]\\ e-1285[i]\\ k-3086\\ e-1407[i]\\ e-1461[i]\\ i-3088\\ f-1645\\ e-1645\\ e-1645\\ e-2858\\ e-2928\\ e-2928\\ e-3012\\ e-3084\\ e-425\\ \end{array}$	
 v′	$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $								

Allylalkohol (Tabelle 77). (Bezeichnung: "Merck".)

Vorbehandlung: Trocknung über CaO, einmalige Fraktionierung. Spaltbreite 0.06 mm, Temperatur 19°, Expositionszeit  $4\frac{1}{2}$  Stunden. Wir erhielten nur ganz schwachen Untergrund, mittelstarke klassische Streuung und starke, teilweise sehr diffuse Ramanlinien. In dem linienreichen Spektrum der Tab. 77 konnte von 44 Linien eine nicht zugeordnet werden, während die übrigen durch 16 Ramanfrequenzen erklärbar waren.

Allylalkohol wurde bereits von Venkateswaran-Karl<sup>9</sup>, bzw. Ganesan-Venkateswaran (l. c.) ausge-

S. Venkateswaran - A. Karl, Z. physikal. Chem. 1, 1928, S. 466.

messen; letztere finden aus einem bis ins Ultraviolette ( $\nu' = 26843 \ cm^{-1}$ ) gehenden Spektrum mit 48 verschobenen Linien die folgenden 21 Ramanfrequenzen: (geklammerte Werte kommen nur einmal vor und sind fraglich): (291) (0), (361) (0), 437 (2), 496 (0), 551 (1), 642 (0), (754) (0), 911(2), 997 (2), 1031 (1), 1105 (2), 1155 (1), 1289 (3), 1329 (2), 1419 (2), 1468 (2), 1649 (4), (2868) (2), (2928) (2), 3014 (4 br.), 3079 (1). Der Unterschied gegenüber unserem Ergebnis ist nicht unwesentlich; dies liegt nicht allein an Zuordnungsverschiedenheiten, sondern auch am direkten experimentellen Befund. Zum Beispiel fehlen unsere starke (4!)-Linie bei  $\nu' = 23059 \ cm^{-1}$  sowie die immerhin kräftigen Linien bei 24305 und 22061  $cm^{-1}$  im Spektrogramm der indischen Autoren.

Tabelle	78.
---------	-----

*m*-Dichlorbenzol  $C_6H_4Cl_2$ . Platte 164.

	Ι	Zuordnung	v'1	Ι	Zuordnung	v'1	I	Zuordnung
24312 24280 24046 23705 23669 23634 23578 23516 23336 23130 23110 22759	$\begin{vmatrix} 1/2 \\ 0 \\ 1 \\ 3 \\ 0 \\ 1/2 \text{ br.} \\ 2 \\ 1 \\ 1/4 \\ 4 \text{ br.} \\ 00 \\ 2 \end{vmatrix}$	$\begin{array}{c} k-393[q,i]\\ k-425[p]\\ k-659\\ k-1000\\ k-1036\\ k-1071\\ k-1127\\ i-1000\\ e+398\\ k-1575\\ e+172\\ f-200\\ \end{array}$	$\begin{array}{c} \underline{22765}\\ \underline{22742}\\ \underline{22724}\\ \underline{22576}\\ \underline{22544}\\ \underline{22515}\\ \underline{22281}\\ \underline{22173}\\ \underline{22004}\\ \underline{21945}\\ \underline{21918}\\ \underline{21879} \end{array}$	$\begin{cases} 3 \\ 5 \\ br. \\ \frac{1}{2} \\ 4 \\ 2 \\ 3 \\ 0 \\ \frac{1}{4} \\ 8 \\ 0 \\ 3 \\ br. \end{cases}$	$ \begin{array}{c} e - 173 \\ e - 204 \\ f - 419 \\ e - 394 \\ e - 423 \ [m] \\ e - 657 \\ \hline \\ f - 991 \\ e - 993 \\ e - 1029 \\ e - 1059 \ [f] \end{array} $	21824 21634 21433 21363 19866 18132 18105 17917 17886 17651	$ \begin{array}{c} 4 \\ 6 \text{ br.} \\ 1/2 \text{ br.} \\ 3 \\ 1 \text{ br.} \\ 2 \\ 5 \text{ br.} \\ 2 \\ 1/2 $	$\begin{array}{c} e - 1114 \\ k - 3071 \\ i - 3073 \\ e - 1575 \\ e - 3072 \\ c - 176 \\ c - 203 \\ c - 391 \\ c - 422 \\ c - 657 \end{array}$
$ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $								

m-Dichlorbenzol (Tabelle 78). (Bezeichnung B.A.S.F.)

Vorbehandlung: Trocknung über CaCl<sub>2</sub>, zweimalige Destillation unter vermindertem Druck. Spaltbreite 0.06 mm, Temperatur 18°, Expositionszeit 2½ Stunden. Die Platte zeigte auf merklichem Untergrund starke klassische Streuung und kräftig entwickelte Ramanlinien und war im violetten Teil etwas unterexponiert. Von 34 Linien der Tabelle 78 bleibt eine bezüglich Zuordnung ungeklärt. Zwei Linien ( $\nu' = 174$  und 394) treten auch blauverschoben auf; die Linie bei 204 ist ausnehmend breit und bandartig. Diese Aufnahme von m-Dichlorbenzol bildet die Ergänzung zu den beiden anderen Isomeren des Dichlorbenzols, über welche wir in Mitteilung II berichtet haben. Der Vergleich der Ergebnisse wird an Hand der Fig. 3, S. 17, durchgeführt werden.

### Diphenyl (Tabelle 79). (Bezeichnung: B.A.S.F.)

Vorbehandlung: Dreimalige Destillation unter vermindertem Druck. Spaltbreite 0.025 mm, Temperatur 85°, Expositionszeit 2<sup>1</sup>/<sub>4</sub> Stunden. Die Substanz gab sehr starken Untergrund, aber trotzdem gut meßbare kräftige Ramanlinien, allerdings bei unterexponiertem violettem und gelbgrünem Spektralteil. Die 33 Linien der Tabelle 79 konnten mit zwei Ausnahmen zugeordnet werden und führten zu 16 Ramanfrequenzen, von denen vier wegen nur einmaligen Vorkommens unsicher sind.

۷′1	I	Zuordnung	ν' <u>i</u>	I	Zuordnung	ν' <u>1</u>	I	Zuordnung
23746 23710 23681 23560 23514 23466 23421 23391 23230	1 4 1 1 1 4 6 0 1/2	? k = 995 k = 1024  i  k = 1145 k = 1191  i  k = 1239 k = 1284 i = 1125 i = 1286	23095 22799 22675 22630 22541 22430 22378 22378 22331 22207	$\begin{vmatrix} 5 \\ 1/_{2} \\ 1 \text{ br.} \\ 1 \\ 2 \\ 1/_{2} \\ 0 \\ 1 \\ 2 \end{vmatrix}$	$\begin{array}{c} k - 1600 \\ ? \\ c - 263 \\ c - 308 \\ c - 3971 \\ y - 609 \\ ? \\ f - 617 \\ c - 607 \\ e - 731 \\  y  \end{array}$	21945 21919 21791 21747 21715 21658 21483 21486 21384	$   \begin{array}{c}     5 \\     2 \\     1 \\     1/2 \\     1 \\     8 \\     0 \\     2 \\     1/2 \\     1/2 \\   \end{array} $	$\begin{array}{c} c-993\\ c-1019\\ c-1147\\ e-1191 \left  y \right \\ c-1223 \left[ f \right]\\ k-3047, e-128, i\\ i-3033 \left  f \right \\ c-1502 \left  y \right \\ f-1611 \end{array}$
23200 23115 	1 3 (263	k = 1505 k = 1590 (1 br.); (308) (2): 1146	22164 22103 (1); (	$  \frac{1}{2}$ = = = = = = = =	f = 831 e = 835 e = 835	$\begin{array}{c} 21350\\ 21332\\ \hline 31)(2);\\ 3(5):1 \end{array}$	3 5 833 ( 503 (2	c-1588 e-1606 2); 994 (5); ); 1589 (3);

Tabelle 79. Diphenyl  $C_6H_5$ .  $C_6H_5$ . Platte 190.

#### Benzoesäure (Tabelle 80).

l

1609 (5): 3047 (8).

(Bezeichnung: "Merck von bestimmter Verbrennungswärme.")

Vorbehandlung: einmalige Destillation. Eine 30%ige Lösung in Alkohol gab mit 0.04 mm Spaltbreite und  $8^{2}/_{4}$  Stuuden Expositionszeit bei 19° ein Spektrum mit starkem Untergrund, starken unverschoben gestreuten Primärlinien und 38 verschobenen Linien; von diesen konnten drei nicht zugeordnet werden. Nach Absonderung der aus Tabelle 43 in Mitteilung V bekannten Ramanfrequenzen des Äthylalkohols, die ausnahmslos im Mischspektrum vertreten sind, verbleiben 10 der Benzoesäure zuzuschreibende Linien, von denen vier nicht ganz gesichert sind.

#### Benzoesäuremethylester (Tabelle 81). (Bezeichnung: "Kahlbaum".)

Vorbehandlung: Trocknung über CaCl. und einmalige Destillation unter vermindertem Druck. Im Licht der Hg-Lampe

i

#### Tabelle 80.

y'1	Ι	Zuordnung	v′1	I	Zuordnung	v'1	I	Zuordnung			
24461 24418 24370 24313 24282 24218 24117 24086 23900 23827 23698 23508 23508	3 br. 3 br. 0 1 1/ <sub>4</sub> br. 1 0 4 br. 4 1/ <sub>4</sub> s.br. 1 s.br.	$\begin{array}{c} q-2927\\ q-2970[p]\\ p-2983[o]\\ q-3075[o]\\ p-3071\\ o-3075\\ ?\\ k+619\\ i-616\\ k-878\\ k-1007\\ k-1197[i]\\ k-1274 \end{array}$	23246 23103 22790 22764 22548 22505 22323 22242 22158 22107 22062 21941 21890	$ \begin{array}{c} 2 \\ 5 \\ 1 \\ 1 \\ ^{1/4} \\ 00 \\ 2 \\ 1 \\ br. \\ 0 \\ 5 \\ 1/_{2} \end{array} $	$\begin{array}{c} k-1459\\ k-1602\\ ?\\ e-174\\ ?\\ m-3087\\ e-615\\ e-696\\ e-780 \left g\right]\\ f-888\\ e-876\\ e-997\\ e-1048 \end{array}$	21833 21786 21737 21669 21635 21489 21450 21335 21249 20011 19967 19872	4 s.br. 7 5 0 4 br. 3 5 3 br. 2 br. 1 br.	$\begin{array}{c} k-2872\\ k-2919\\ k-2968 \left[ e \right]\\ e-1269\\ k-3070\\ e-1449\\ i-3066\\ e-1603\\ e-1603\\ e-1689\\ e-2927\\ e-2971\\ e-3066\\ \end{array}$			
······	Alkohol: 881 (5 br.); (1048) ( $^{1}/_{2}$ ); 1445 (3); (2872) (4 s. br.): 2924 (5 br.); 2970 (5 br.)         Benzoesäure: (174) (1): 617 (2); (696) (1); (780) (1 br.): 1002 (5): (119S) ( $^{1}/_{4}$ s. br.); 1272 (1 s. br.): 1602 (5); 1689 (3); 3070 4 br.).										

Benzoesäure C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>COOH in Alkohol. Platte 181.

Tabelle 81
------------

Benzoesäuremethylester C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>COOCH<sub>3</sub>. Platte 171.

							-				
¥1	I	Zuordnung	V'1	ſ	Zuordnung	ν'1	Ι	Zuordnung			
91437	1	a-2951	23348	1/2	<i>i</i> —1168	21756	4	k- 2949			
21399	1/	n - 2954	23217	1 s.br.	<i>k</i> —1458	21663	3	e - 1275			
21318	1/.	p = 2945 [k]	23104	12	<i>k</i> —1601	21632	5	k = 3073[e]			
91317	Ð	u = 3071	22797	2	i - 1719	21574	0	1-2942			
21983	- 2	n = 3070	99795	3 br.	e - 213	21492	1	e-1446			
21991	3 hr.	p = 3072	22583	3	e355	21447	1	<i>i</i> -3069			
24089	- 2	k-616	22380	Ő	t - 615	21391	1/	f - 1604			
21033	ō	k = 672	22397	3	e - 611	21337	10	e-1601			
23886	2	k = 819	22269	1	e-669	21269	0	<i>t</i> -1726			
23726	1/.	2	22185	00	t - 810	21217	8	c-1721			
23699	4	·	22123	3	e-815	19981	1/	e2957			
93673	11/	k = 1032	21998	ō	<i>t</i> —997	19870	1	e-3068			
23609	1/2	k = 1096	21978	0	<i>f</i> 1017	18097	1	c—211			
23590	Ĩ	k = 1115	21944	7	e-994	17957	1	c = 351			
23543	Î	k = 1162	21919	1	e-1019	17698	1/_	c-610			
23510	1	i = 1006	21869	1	e-1069	17498	1/	c-810			
93494	1.	k = 1281	21834	2	e = 1104 f		13				
23386	. 1	k = 1319	21788	1	e—1150						
1	<u> </u>			<u> </u>				<u> </u> [			
<u> </u>	010	(9 - ) . 959 (	2), 61	9 (9) .	670 (1) - 919	(9) • 10	00 (7)	· 1092 (1)			
Y	$\begin{bmatrix} 212 (3 \text{ br.}); 333 (3); 613 (3); 670 (1); 812 (3); 1000 (7); 1023 (1); \\ 1002 (1); 1110 (2); 1120 (1); 1079 (4); (1212) (1); 1122 $										
	1082(1); 1110(2); 1160(1); 1278(4); (1312)(1); 1452(1  br.);										
	10	(10), 172	J (0), 2	990 (4)				į			

,

erscheint die Substanz bläulich und gibt auf der Platte starken Untergrund und starke Tyndallstreuung. Trotzdem sind die verschobenen Linien kräftig genug, daß bei 0.06 mm Spaltbreite (Temperatur 19°) schon nach 2 Stunden Exposition ein sehr linienreiches Ramanspektrum erzielt wurde. Von den 54 Linien der Tabelle 81 fand nur eine keine Zuordnung; eine der 17 Ramanfrequenzen ( $\nu' = 1312 \text{ cm}^{-1}$ ) ist unsicher.

#### Benzoesäureäthylester (Tabelle 82). (Bezeichnung: "Kahlbaum".)

Vorbehandlung: Trocknung über CaCl, und zweimalige Vakuundestillation. Spaltbreite 0.06 mm, Temperatur 19°, Expositionszeit 2½ Stunden. Das Spektrum zeigte auf starkem Untergrund die 56 verschobenen Linien der Tabelle 82, die mit zwei Ausnahmen zugeordnet werden konnten und zu 20 Ramanfrequenzen (davon eine unsicher) führten.

Versuche mit einer 40%igen wässerigen Lösung des Natriumbenzoates C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>COONa führten bisher wegen einer nicht wegzuschaffenden leichten Gelbfärbung der Substanz und

٧´1	I	Zuordnung	v′ 1	I	Zuordnung	v'1 -	I	Zuordnung			
24408 24373 24283 24211 24184 24117 24089 24033 23897 23861 23833 23697 23673 23592 23543 23592 23543 23592 23543 23592 23543 23592 23532	$ \begin{array}{c} 0 \\ 1/_{2} \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1/_{4} \\ 2 \\ 1/_{2} \\ 1/_{4} \\ 6 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 5 \\ 1 \\ 1 \\ s \\ br \end{array} $	$\begin{array}{c} q-2980    p  \\ p-2980[o, k] \\ p-3070 \\ o-3082 \\ i-332 \\ ? \\ k-616 \\ k-672 \\ i-619 \\ k-844[i] \\ ? \\ k-1008 \\ k-1032[i] \\ k-1113 \\ k-1162 \\ i-1003 \\ k-1278 \\ k-1278 \\ k-1313[i] \\ -1369[i] \end{array}$	23312 23247 23209 23101 22795 22749 22697 22646 22607 22327 22271 22161 22139 22093 21998 21998 21943 21943 21839	<sup>1</sup> / <sub>2</sub> br. 2 0 10 1 5 br. 00 00 5 4 1 1 1 4 1 br. 10 1 3 5 br	k1393 k1458 $ i i$ 1458 $ i i$ 1604 i1721 c189 g342 f349 e381 e611 $ f' e$ 667 e777 f856 e845 f997 e995 e1022 e1099  2926 e	21725 21665 21636 21570 21542 21489 21449 21392 21338 21220 20007 19953 19867 18129 17988 17700 17534 17468	$ \frac{3}{6} 6 \text{ br.} \\ \frac{1}{2} \frac{1}{2} 2 \text{ br.} \\ \frac{3}{1} 10 \\ \frac{3}{1} 10 \\ \frac{3}{2} 2 \\ \frac{2}{2} 2 \\ \frac{2}{2} 2 \\ \frac{1}{1} \frac{1}{2} 2 \\ \frac{1}{$	$ \begin{array}{l} k = -2980  [f] \\ e = -1273 \\ h = -3069  [e] \\ e = -1368  [i] \\ e = -1396  [i] \\ e = -1449 \\ i = -3067 \\ f = -1600 \\ e = -1718 \\ e = -2981 \\ e = -2981 \\ e = -2981 \\ e = -2981 \\ e = -2985 \\ e = -3071 \\ c = -179 \\ c = -320 \\ c = -608 \\ ( = -774 \\ c = -840 \\ \end{array} $			
23336	1 s.br.	k = 1369[i]	21779	5 br.	k2926[e]						
v	184 (4 br.): 334 (5); 614 (4); 670 (1); 775 (1): 846 (4); 1001 (10); 1029 (2); 1106 (3); (1162) (2); 1276 (5); 1310 (1); 1368 (1 br.); 1394 ( $\frac{1}{2}$ ); 1454 (2 br.): 1602 (10); 1720 (9); 2929 (5 br.); 2981 (3); 3072 (6 br.).										

Tabelle 82.

Benzoesäureäthylester C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Platte 172.

wegen des Auftretens von starkem Untergrund im Spektrogramm zu keinem befriedigenden Ergebnis. Wohl sind die starken Benzolkernlinien kräftig vertreten, jedoch konnte die Mehrzahl der im blaugrünen Spektralteil bemerkbaren schwachen Linien, die wegen der Unterbelichtung des violetten Teiles nur einmal vorkommen, nicht zugeordnet werden. Von einer Wiedergabe der Resultate soll daher vorläufig abgesehen werden. Die gleichen Schwierigkeiten fanden wir bei den wässerigen Lösungen der Bernstein- und Oxalsäure; erst die Ester der zweibasischen Säuren verhielten sich gutmütig und führten zu den nachfolgenden Ergebnissen.

#### Bernsteinsäurediäthylester (Tabelle 83). (Bezeichnung: B. A. S. F.)

Vorbehandlung: Trocknung über  $CaCl_2$ , einmalige Fraktionierung. Spaltbreite 0.06 *mm*, Temperatur 18°, Expositionszeit 3½ Stunden. Die Platte zeigt auf schwachem Untergrund 24 im allgemeinen sehr schwache und diffuse Ramanlinien; zwei davon blieben ungeklärt, von den restlichen ist eine  $(\gamma' = 344)$  unsicher.

#### Tabelle 83.

#### Bernsteinsäurediäthylester $C_2H_3COO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOC_2H_3$ . Platte 167.

y′1	Ι	Zuordnung	٧′1	I	Zuordnung	ν′ <sub>1</sub>	I	Zuordnung					
24454 24415 23852 23676 23593 23397 23284 23248	$     \begin{array}{c}       2 \\       3  \text{s.br.} \\       1 \\       00 \\       0 \\       0 \\       0 \\       2     \end{array} $	$\begin{array}{c} q-2934\\ q-2973 \mid p \mid \\ k-853\\ k-1029 \mid l \mid \\ k-1112\\ ?\\ k-1457 \end{array}$	22794 22594 22149 22089 21995 21926 21839 21777	1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1 2 6	$\begin{array}{c} i-1722\\ e-344\\ f-846\\ e-849\\ f-1000(?)\\ e-1012\\ e-1009\\ k-2928 \end{array}$	21728 21583 21540 21488 21203 20058 20001 19958	4 2 1 3 2 1 2 1	$\begin{array}{l} k-2977\\ i-2933 \left[g\right]\\ i-2976 \left[f\right]\\ e-1450\\ e-1735\\ \mathrm{Hg} \left[f-2937\right]\\ e-2937\\ e-2980\\ \end{array}$					
	(344)	(344) (1/2); 849 (3): 1014 (1); 1106 (2): 1454 (3); 1729 (2); 2933 (6); 2976 (4).											

#### Malonsäurediäthylester (Tabelle 84). (Bezeichnung: B. A. S. F.)

Vorbehandlung: Trocknung über CaCl<sub>2</sub>, zweimalige Vakuumdestillation. Spaltbreite 0.07 mm, Temperatur 19°, Expositionszeit 4 Stunden. Wir erhielten auf schwachem Untergrund wieder nur schwache und diffuse Ramanlinien; die Zuordnung der 36 Linien ist nicht sehr befriedigend, da zwei Linien ungeklärt blieben, drei der angegebenen 13 Ramanfrequenzen unsicher sind und die Zahlenübereinstimmung der zueinandergehörigen Frequenzen schlechter ist als sonst; zwei Frequenzen (y' = 854, 948 cm<sup>-1</sup>) sind wahrscheinlich doppelt.

Tabelle 84.

Malonsäurediäthylester C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>COO.CH<sub>2</sub>COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Platte 173.

٧'1	I	Zuordnung	v'1	I	Zuordnung	۷′ <u>۱</u>	I	Zuordnung			
24449 24411 24311 24034 23860 23748 23673 23589 23541 23433 23403 23316	$\begin{bmatrix} 2 \\ 2 \\ br. \\ 0 \\ 0 \\ 1/_{4} \\ 0 \\ 1/_{2} \\ 1/_{4} \\ 1/_{4} \\ 1/_{4} \\ 1/_{4} \\ 1/_{4} \\ 1/_{4} \end{bmatrix}$	$\begin{array}{c} q-2939\\ q-2977 \;   \; p \\ o-2983\\ k-671\\ k-845\\ k-957\\ k-1032 \;   \; i \\ k-1116\\ k-1116\\ r\\ i-1113\\ k-1389 \end{array}$	23252 22790 22651 22505 22505 22377 22338 22268 22157 22097 22073	3 br. 0 1/2 1 1 1/4 br. 1 1/2 3 1/2 3 3	$\left.\begin{array}{c} k-1453\\ i-1726\\ m-2941\\ m-2992\\ e-373\\ ?\\ c-561\\ f-657\\ e-670\\ f-838\\ \end{array}\right\}$	22013 21987 21912 21834 21772 21733 21581 21542 21486 21194 19995 19957	2 2 3 br. 4 7 br. 1 4 3 br. 2 1 br.	$ \begin{cases} e - 938 \\ e - 1026 \\ e - 1104 \\ k - 2933 [e] \\ k - 2972 \\ i - 2935 [g] \\ e - 1396 [i, f] \\ e - 1452 \\ e - 1744 \\ e - 2943 \\ e - 2981 \end{cases} $			
y'	373 (1): (561) (1): 666 (3); 854 (3 br.); 948 (2 br.): 1029 (3 br.): 1111 (4); (1164) ( <sup>1</sup> / <sub>4</sub> ); 1393 (1); 1452 (4 br.); 1735 (3 br.): 2938 (8); 2980 (7 br.).										

## Oxalsäurediäthylester (Tabelle 85). (Bezeichnung: B. A. S. F.)

Behandlung wie Nr. 83. Spaltbreite 0.06 mm, Temperatur 18°, Expositionszeit 3 Stunden. Die Platte zeigt auf mittelstarkem Untergrund 28 im allgemeinen breite und diffuse Linien. Bis auf eine wurden alle zugeordnet, jedoch ist v' = 314

Uxalsaurediatilylester $0000_2M_5$ . $0000_2M_5$ . That is 105.											
y'1	I	Zuordnung	ν'1	I	Zuordnung	۷′ <u>۱</u>	Ι	Zuordnung			
24451 24413 24311 23839 23674 23597 23411 23252 22800 22621	2 br. 3 s.br. 00 1 <sup>1</sup> / <sub>4</sub> <sup>1</sup> / <sub>4</sub> 0 s.br. 3 1 3 br.	$\begin{array}{c} q-2937\\ q-2975 \ [p]\\ o-2982\\ k-866\\ k-1031\\ k-1108\\ k-1294\\ k-1453\\ ?\\ e-317 \ (?) \end{array}$	22558 22126 22077 22027 21980 21923 21839 21779 21724 21668	1 0 4 br. <sup>1</sup> / <sub>4</sub> 2 br. 3 7 br. 7 s.br. 0	e-380 f-869 e-861 g-1012 f-1015 e-1015 e-1099 k-2926 k-2981 e-1270	21575 21536 21486 21176 20001 19958 17998 17922	1 1 br. 4 br. 4 1/2 br. 1 br. 0	i-2941 i-2980 [f] e-1452 e-1762 e-2937 e-2980 c-310 c-386			
γ'	314	(3 br.?); 383 52 (4 br.): 17	(1); 863 (62(4);	5 (4 br.) 2937 (	); 1018 (2 br.) 7 br.); 2980 (	); 1104 7 s. br.)	(3); 1	282 (0 br.);			

Tabelle 85.

D1-44- 105 T DOOD

Monatshefte für Chemie, Band 55

unsicher, da an den zwei Spektralstellen, wo sich diese verschobene Linie findet, die Linien m—2971 bzw. eine Hg-Linie zu erwarten sind. Auch die Zuordnung f—1015 und e—1015 ist wegen der relativ hohen Intensität dieser Linien fraglich. Vielleicht wäre besser: e—911 und e—948, so daß sich das Ramanspektrum um diese zwei schwachen Linien, die auch in Azeton und im Malonsäureester vorkommen, vermehren würde.

#### Diskussion.

In Figur 1 sind die in den Tabellen 73 bis 85 ermittelten Ramanfrequenzen zeichnerisch dargestellt. An inneren Schwingungen sind hiebei vertreten: die C-H-Frequenzen, die sich wieder dem in Mitteilung V gegebenen Schema einordnen und je nach der Besetzung der restlichen drei Valenzstellen des C-Atomes zwischen  $\nu' = 2860$  und 3090 cm<sup>-1</sup> liegen; zu den C-H-Frequenzen zählen wir nach dem genannten Schema auch die Frequenz um 1440, die auch in den Beispielen der Fig. 1 nur auftritt, wenn in irgendeiner Molekülgruppe mindestens 2 H-Atome am selben C-Atom sitzen. Daher fehlt diese Frequenz im Dichlorbenzol. Diphenyl und in Benzoesäure; in Azetonitril scheint sie auf den merklich tieferen Wert 1370 erniedrigt zu werden, ähnlich wie eine Erniedrigung auch in den Salzen der Essigsäure (vgl. Ammonium-, Na-, Zn-Azetat in den Tabellen 49, 50, 74) und in Äthylen eintritt. Ferner ist die C = N-Frequenz  $\nu' = 2246$  in Azetonitril, die C = C-Frequenz  $\nu' = 1645$  in Allylalkohol und die C = O-Frequenz in allen (Ausnahme Zinkazetat) Molekülen mit der Karbonylgruppe vertreten: letztere zeigt auch wieder die charakteristische Verschiebung zu tieferen Werten, wenn der Karbonylgruppe, so wie in Benzoesäure, die Hydroxylgruppe benachbart ist.

Im einzelnen sind vielleicht folgende qualitative Bemerkungen von Interesse: In Fig. 2 ist eine Anzahl der zur Essigsäure gehörigen Ester und Salze unter Weglassung der Frequenzen über 1800 cm<sup>-1</sup> zusammengestellt. Die große Ähnlichkeit der Spektren entspricht der chemischen Zusammengehörigkeit der Substanzen. Die kräftige Frequenz der Essigsäure bei  $v = 890 \ cm^{-1}$  wurde schon in unserer ersten Mitteilung der Schwingung der Methylgruppe gegen den Molekülrest zugeschrieben; beim Übergang zu den Estern rückt die Frequenz entsprechend der Gewichtszunahme des Molekülrestes zu kleineren Werten, doch ist ihr Verhalten im Zyanessigsäureester nicht durchsichtig. Bei den in Lösung gemessenen Salzen, bei denen infolge Dissoziation H<sub>3</sub>C wohl stets gegen COO schwingt. ist die betreffende Frequenz erwartungsgemäß konstant. Die Erhöhung gegenüber dem Wert in Essigsäure ist jedoch stärker, als der Gewichtsverminderung entspricht, so daß ein konstitutiver Einfluß vorzuliegen scheint, der die Bindung der Methylgruppe verfestigt.

Auffallend ist ferner das Ausbleiben der Frequenz 630 beim Übergang zu Zyanessigsäureester. Es würde dies, wie wir





Fig. 1.

 $15^{*}$ 

ebenfalls bereits in der ersten Mitteilung vermuteten, dafür sprechen, daß auch diese Frequenz etwas mit der Methylgruppe zu tun habe. Endlich möchten wir die Aufmerksamkeit auf den Umstand lenken, daß neben der Frequenz 1440, die wir einer inneren Schwingung der Gruppe CH<sub>2</sub> zuschreiben, sowohl im Zyanessigsäureester als in den drei Salzen eine zweite Linie im Abstand von  $65 \, cm^{-1}$  (Einzelwerte 56, 64, 65,  $74 \, cm^{-1}$ ) erscheint und daß beide Linien in den Salzen nach kleineren Werten verschoben sind. Bezüglich der C = O-Frequenz in diesen Salzen sei daran erinnert, daß ihre Messung zu unsicher ist, als daß irgendwelche Schlüsse an die fraglichen Frequenzwerte geknüpft werden könnten.

In Fig. 3 sind zu Vergleichszwecken die Ramanspektren von Diphenyl, Benzol, Dichlorbenzol und Benzoesäure mit ihren Estern zusammengestellt. Bezüglich der Biderivate ergibt sich im Dichlorbenzol ebenso wie in den nicht nochmals gezeichneten Xylolisomeren, daß bei diesen (bekanntlich ortho- und paradirigierenden) Substituenten erster Klasse auch die Veränderung der Normallinien des Benzolkernes am stärksten in Orthound Parastellung ist, so daß z. B. die so charakteristische Benzollinie bei 1000 überhaupt verschwindet und dafür kräftige Linien bei 740 neu entstehen; daher ist die Ahnlichkeit der o-p-Spektren untereinander weit größer als mit Benzol selbst oder mit dem Metaderivat.

Ferner sei verwiesen auf die in Diphenyl sowohl als in Benzoesäure und ihren Estern auftretende, meist starke und sehr konstante Linie bei 1280, die auch (vgl. Fig. 1) im Ester der Oxalsäure, nicht aber in den Estern der beiden anderen zweibasischen Säuren vorkommt. In den von uns untersuchten 80 organischen Substanzen kommt eine Frequenz zwischen 1270 und 1290 nur noch in den Allylderivaten vor <sup>10</sup>. Wir sind der Meinung, daß das Auftreten dieser Linie irgend etwas mit dem Bindungstypus = C – zu tun habe; ihr Wert liegt auch zwischen dem für die einfache und doppelte C-Bindung gültigen, nämlich zwischen rund 1000 und 1700. Zu einer präziseren Aussage sind wir derzeit nicht imstande.

Ramanfrequenz und chemische Bindung.

Wir haben bei den bisherigen Versuchen, einzelne, z.B. die konstanten "inneren" Schwingungen zu bestimmten Atomverbindungen im Innern der meist komplexen Moleküle zuzuordnen, häufig von der Näherungsformel<sup>11</sup>

$$\nu' = k \sqrt{\frac{A}{\mu}} \tag{1}$$

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> An merkung: Dabei wurde abgesehen von Anisol und buttersaurem Athyl, wo diese Frequenzen zwar auftreten, aber als schwach und ungesichert bezeichnet sind. <sup>11</sup> Die "Frequenz"  $\nu$  ist in sec—<sup>1</sup>, die Wellenzahl  $\nu' = \frac{1}{\lambda} = \frac{\nu}{c}$  ist in  $cm^{-1}$  gemessen; Analoges gilt für die Größen  $\omega_0$ ,  $\omega_0'$  und b, b'.



Gebrauch gemacht, um wenigstens überschlagsweise einen Anhaltspunkt für die Größe der zu erwartenden Frequenz zu erhalten. In Gleichung 1 ist A die thermochemisch (oder spektro-

skopisch) bestimmte Aufspaltungsarbeit der betreffenden Bindung in *k*cal/Mol.,

$$\mu = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2}$$

ist die reduzierte Masse des schwingenden Systems und k eine empirische Konstante, zu deren Bestimmung  $\vee$ ,  $\mu$  und A für mindestens einen Fall bekannt sein müssen; als solcher Bezugsfall war von uns die sehr konstante und gesicherte aromatische C-H-Frequenz mit  $\nu' = 3050 \ cm^{-1}$ ,  $A = 101 \ kcal/Mol. \frac{1}{\mu} = 1.0833$  gewählt worden (vgl. z. B. Mitteilung III), so daß sich der Wert für k berechnet zu k = 291.5. Wie die Erfahrung zeigte, führt die Anwendung von Gleichung 1 in manchen Fällen zu sehr guter Übereinstimmung zwischen Experiment und Erwartung, während sie in anderen Fällen zu nicht mehr als zu einer ungefähren Abschätzung der zu erwartenden Frequenz zu gebrauchen war. Und dies ist auch theoretisch begreiflich.

Sind die beiden schwingenden Partner durch eine mit der Elongation x proportionale Kraft

$$K = f \cdot x \tag{2}$$

an ihre Ruhelage gebunden, dann ist die Frequenz ihrer Schwingungsbewegung gegeben durch

$$\omega_0 = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{f}{\mu}}.$$
(3)

Die potentielle Energie in der Schwingungsamplitude a ist

$$E := \frac{1}{2} f \cdot a^2. \tag{4}$$

Wird jene größte Amplitude, bei deren Erreichung die Bindung zerreißt, mit  $a^*$  bezeichnet, so ist die zugehörige Aufspaltungsarbeit  $E^*$  gegeben durch

$$E^* = \frac{1}{2} f \cdot (a^*)^2, \qquad (4a)$$

so daß man nach Einsetzen von 4a in Gleichung 3 erhält:

$$\omega_0 = \frac{1}{\pi \cdot a^* \sqrt{2}} \left| \sqrt{\frac{E^*}{\mu}} \right|. \tag{1a}$$

Die Konstante k in Gleichung 1 enthält daher noch die klassische maximale Amplitude, deren allgemeine Konstanz nicht vorausgesetzt werden kann.

Die Schwankung der Größe k kann in der folgenden Tabelle 86 abgelesen werden. In dieser enthalten die erste und letzte Spalte die Bindung, für die die Zahlenangaben der betreffenden Zeile gelten; in der zweiten Spalte ist das Molekül angegeben, aus dessen Ramanspektrum (Literaturhinweis in Spalte 3) die in der vierten Spalte angeführte Ramanfrequenz v'entnommen und für welches die reduzierte Masse (Spalte 5) gilt. Die sechste Spalte enthält die Spaltungsarbeiten A in kcal/Mol. nach H. G. Grimm, Handbuch der Physik, Bd. 15, p. 532 ff., und die siebente Spalte gibt den nach Gleichung 1 gerechneten Wert des Proportionalitätsfaktors k an. Man sieht, daß innerhalb gewisser Gruppen von Bindungen k zwar nahe konstant ist, von Gruppe zu Gruppe aber nicht unbeträchtlich, zwischen 292 und 391, variiert. Eine Gruppe bilden z. B. die Hydride, bei denen k einen Wert 293 besitzt, wobei aber O-H und N-H herausfallen;  $k \sim 325$  findet sich bei N-H, C-C, C = O, C-O, C-N;  $k \sim 348$  bei C = O, O = O;  $k \sim 386$  bei C = C, C = C, C = N, N = N; die letzten zwei hohen k-Werte also durchwegs bei mehrfachen Bindungen.

Diese Aussagen über den Gang von k rechtfertigen einigermaßen den in unserer letzten Mitteilung gezogenen Schluß, daß entsprechend der für die einzelnen Bindungstypen auftreten-

Bin- dung	Molekül	Literatur	v' in cm <sup>1</sup>	<u>1</u> μ	A in kcal/Mol.	k	b' in cm1	@'0 in cm—1	a in 10 - <sup>8</sup> cm	<i>f</i> .1 <i>cm</i> in 10 <sup>5</sup> Dyn	Bin- dung
H-H C-H C-H C-H C-H C-H C-H C-H C-H C-H	H2 aromat. aliphat. H2O NH3 HCl C2H2 C2H4 C2H6 CO Ketone H3C-OH CN H3CCO-NH2 O2 N2 C. Mc Lenn D ad ieu, G. Dick 13 W. Wood, Dawre, T Rasetti,	1 2 2 3 4 5 5 6 2 2 2 1 1 2 2 1 1 1 8 K. 0 Nas Na	4149 3050 2920 3419 3334 1960 1620 9900 2155 2155 2329 J. H. 860 1552 2329 J. H. v. F. n, R. ture es, Pa ture	2:00 1:0834 1:0834 1:0625 1:0714 1:0252 0:1540 0:1540 0:1459 0:1459 0:1459 0:1254 0:1254 0:1254 0:1254 0:1254 0:1254 0:1254 0:1254 0:1252 0:1428 Mc Le o K o h I r T. D i l 123, 279, r; is, 1922 (23, 205,	100 101 92 120 98 100 166 125 71 257 203 94 212 70 162 253 100, F. 1929.	293 292 293 300 329 294 387 384 322 325 325 325 326 391 328 345 380 R a s	130 68 68 72 85 15 15 10 8 17 8 11 15 223, 16 2. 5 8 11 15 23, 16 2. 5 8 12 3 12 3 12 3 12 3 12 3 12 5 15 15 10 8 12 5 15 10 8 12 15 15 15 10 8 12 15 15 10 8 10 8 10 8 10 13 10 8 11 15 15 10 8 10 13 10 8 11 15 15 10 13 10 13 10 8 11 15 15 10 13 10 13 10 8 11 15 15 10 13 10 13 10 15 15 15 15 10 13 10 13 10 15 15 10 13 10 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15	4279 3118 2988 3491 2952 1975 1635 1000 2168 1710 1039 2257 868 1563 2344 0, 1929. i, Phys.	0.1774 0.1529 0.1561 0.1561 0.1423 0.0123 0.0723 0.07560 0.0072 0.0672 0.0673 0.0678 0.0872 0.0678 0.0873 0.0678 0.0873 0.0639 Rev. 34	5.38 5.26 4.77 6.72 6.39 4.38 14.82 10.96 4.40 18.83 11.74 5.05 19.23 4.53 11.44 23.11	H-H C-Har C-Hal O-H N-II C $\equiv$ C C $\equiv$ C C $\equiv$ C C $\equiv$ C C $\equiv$ O C $\equiv$ O C $\equiv$ N N $\equiv$ N 29.

Tabelle 86.

den Verschiedenheit der C-H-Frequenzen auch eine Verschiedenheit der Spaltungsarbeiten zu erwarten ist; daß also an die Stelle der groben Unterteilung in aromatische (A = 101) und aliphatische (A = 92 kcal/Mol.) Spaltungswärme eine Feineinteilung zu treten habe. Denn wenn k für verschiedene schwingende Hydridsysteme den gleichen Wert hat, dann ist die Konstanz auch für ein und dasselbe Hydrid, nämlich C-H, zu erwarten, auch wenn die Bindung durch konstitutionelle Einflüsse geändert wird. Bleibt aber k konstant, dann muß nach Gleichung 1 A mit  $v^2$  variieren.

Um zu einer brauchbaren Beschreibung zu gelangen, muß an Stelle des linearen Kraftgesetzes (Gleichung 2) ein allgemeineres gesetzt werden, das man sich etwa nach Potenzen der Elongation entwickelt denken kann, wobei der Koeffizient der ersten Potenz wieder die Größe *f* ist:

$$K = fx + cx^2 + \dots \tag{2a}$$

Nach der Quantentheorie ist für diesen unharmonischen Fall<sup>12</sup> die Energie im *n*-ten Quantenzustand gegeben durch

$$E_n = n h \omega_0 - n^2 h b, \qquad (5)$$

worin  $\omega_0$  die mechanische Frequenz und *b* ein Maß für den Grad der Abweichung vom harmonischen Fall bzw. vom linearen Kraftgesetz 2 ist. Die Strahlungsfrequenz, die das System vom nullten in den *n*-ten Quantenzustand heben kann, ist dann:

$$u_n = \frac{1}{h} (E_n - E_0) = n \omega_0 - n^2 b,$$
 (6)

so daß die Frequenzen  $v_n$  für n = 1, 2, 3... eine Reihe von unharmonischen Obertönen

$$\omega_0\left(1-\frac{b}{\omega_0}\right), \ 2 \ \omega_0 \left(1-2\frac{b}{\omega_0}\right), \ 3 \ \omega_0 \left(1-3\frac{b}{\omega_0}\right)...$$

durchlaufen.

Die mechanische Frequenz des durch Einstrahlung angeregten Systems findet man nach der Vorschrift:

$$\omega_n = \frac{1}{h} \frac{\partial E_n}{\partial n} = \omega_0 - 2 n b.$$
 (7)

Das bedeutet, daß  $\omega_n$  mit Erhöhung des Quantenzustandes (quantenhafte Erhöhung der Amplitude) abnimmt. Der höchste Quantenzustand ist also erreicht<sup>13</sup>, wenn  $\omega_n = 0$  wird, das ist nach Gleichung (7) für  $n^* = \frac{\omega_0}{2b}$ ; oberhalb dieses Zustandes ist eine quantenhafte Energieänderung nicht mehr möglich, das System ist keiner periodischen Bewegung mehr fähig, es muß Dissoziation eintreten. Die maximal zuführbare Energie, die Dissoziationsarbeit  $E^*$ , ist daher nach Gleichung 5 gegeben durch

$$E^* = n^* h \omega_0 - (n^*)^2 h b = \frac{h \omega_0^2}{4 b}.$$
 (8)

Durch Gleichung 8 ist die in Erg gemessene Dissoziationsarbeit in Verbindung gebracht mit der Systemfrequenz  $\omega_0$ für so kleine Amplituden, daß das Kraftgesetz 2 noch als gültig angesehen werden kann;  $\omega_0$  hängt mit der aus dem Ramanspektrum zu entnehmenden Strahlungsfrequenz nach Gleichung 6 zusammen durch

$$v = \omega_6 - b, \qquad (6a)$$

220

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup> A. Kratzer, Ztschr. Physik 3, 1920, S, 289, vgl. A. Sommerfeld, Atombau und Spektrallinien, 4. Auflage, I. Bd., Anhang 15. <sup>13</sup> R. T. Birge, H. Sponer, Physikal. Rev. 28, 1926, S. 259, vgl. auch J. W. Ellis, Physikal. Rev. 33, 1929, S. 27.

da erfahrungsgemäß beim Ramaneffekt die Grundschwingung mit n = 1 erregt wird<sup>14</sup>. Die Dissoziationsarbeit  $E^*$  hängt mit der in kcal/Mol. bestimmten Spaltungswärme A zusammen durch

$$E^* = \frac{J \cdot A}{L}. 1000,$$

worin  $J = 4.186.10^7$  Erg/cal das mechanische Wärmeäquivalent,  $L = 6.06.10^{23}$  die Loschmidsche Zahl pro Mol ist. Somit läßt sich in Gleichung 8 die Größe *b* berechnen; werden  $\gamma$ ,  $\omega_0$  und *b* in  $cm^{-1}$  ausgedrückt, so gilt nach Gleichung 8 und 6 a

$$\frac{4 J}{h c L} \cdot A = 1 \cdot 406 A = \frac{(v' + b')^2}{b'}.$$
(9)

Der so erhaltene Wert für b' ist in Tabelle 86 in der achten Spalte eingetragen; den bei Kenntnis von b' nach Gleichung 6a berechenbaren Wert für  $\omega_0$ ' enthält Spalte 9. Endlich geben Spalte 10 und 11 die Werte für die Amplitude, die zum Frequenzwert  $\omega_0$ ' gehört, sowie die rücktreibende Kraft f für die Elongation 1 cm. Letztere wurde nach Gleichung 3 gerechnet, erstere aus<sup>15</sup>

$$\frac{\mu}{2} (2 \pi a \omega_0)^2 = h \omega_0, \qquad (10)$$

bzw. bei Umrechnung auf absolute Masse und Einführung von  $\omega_{0}{'}$  aus

$$a = 8.188 \cdot 10^{-8} \sqrt{\frac{1}{\omega'_0 \mu}}.$$
 (10 a)

Die Zahlenangaben dieser Tabelle sind jedenfalls in einigen Fällen nur als vorläufige aufzufassen; vor allem sind die Werte für die thermochemischen Spaltungsarbeiten keinesfalls endgültig; aber auch die Daten für die Ramanfrequenzen sind zum Teil deshalb unsicher, weil die Zuordnung zur betreffenden Bindung nicht feststeht (insbesondere bei den niederen Frequenzen der einfachen Bindungen, z. B. bei C-N). Deswegen wurden auch alle Zahlenrechnungen nur mit dem Rechenschieber durchgeführt.

In Tabelle 87 sind die Hauptergebnisse, die Werte für  $f.1 \, cm$  in 10<sup>5</sup> Dyn und für die Amplitude *a* der Nullschwingung in 10<sup>-3</sup> cm noch einmal, nach Bindungstypen geordnet, zusammengestellt. Die Hydride, bei denen der eine Schwingungspartner der außerordentlich kleine H-Kern ist, nehmen eine Ausnahmsstellung ein und wurden in der ersten Gruppe zusammengefaßt; die einfache, doppelte und dreifache Bindung

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup> Nur Mc Lennan und Mc Leod (l. c.) berichten über gesicherte Ausnahmen bei N<sub>2</sub> und O<sub>2</sub>. <sup>15</sup> In der vorläufigen Mitteilung wurde – nicht ganz konsequent – auf der rechten Seite von Gleichung 10 statt mit hoo mit ho gerechnet, wenn v die Ramanfrequenz ist. Petrikaln (Ztschr. Physik 3, 1929, S. 360) berechnete ebenfalls an zwei Beispielen die Amplitude und die rücktreibende Kraft, setzte jedoch für die Masse  $\mu$  nicht die reduzierte Masse, sondern die des endständigen Partners allein ein. So wie wenn z. B. in einem Nitril in der Gruppe  $C \equiv N$ der Stickstoff gegen eine unendlich große Masse schwingen würde. Dies führt natürlich zu Werten, die wesentlich verschieden sind von denen der Tabelle 86.

Monatshefte für Chemie, Band 55

bilden die anderen Gruppen. In der letzten Zeile wurden zur Übersicht die Mittelwerte angegeben.

Х-н	a	f	X—X	a	f	X = X	a	f	x≡x	a	f
С—Н	0.154	5.02	c_c	0.092	4.40	C=C	0.077	10.96	C=C	0.072	14.82
N—H	0.145	6.39	C-N	0.087	4.53				C=N	0.068	19.23
Cl-H	$0.143 \\ 0.153$	$\frac{6.72}{4.38}$	0-0	0.090	5.05	$0 \equiv 0$	0.076	11.74	N=N	0.064	$18.83 \\ 23.11$
H—H	0.177	5.38									
X—H	0.154	5.28	X—X	0.091	-1.66	X=X	0.075	11.38	X=X	0.068	19.00

Tabelle 87.

Für die drei Bindungsstufen verhalten sich also die Kräfte bei gleicher Elongation wie

4.66: 11.38: 19.00 oder wie 1: 2.4: 4.1.

Die Werte nehmen schneller zu, als nach der Bindung zu erwarten wäre; jedoch zeigt ein Blick auf Tabelle 87, daß nicht nur bei den Gruppenmittelwerten, sondern auch innerhalb der einzelnen Gruppen die Amplitude mit steigender rücktreibender Kraft abnimmt. Bildet man daher, wie dies in Tabelle 88 geschehen ist, das Produkt f.a, so ergibt sich innerhalb der einzelnen Gruppen ungefähre Konstanz dieses Wertes und die in der letzten Zeile gebildeten Gruppenmittel zeigen, daß f.a, d. i. die rücktreibende Kraft, beim maximalen Ausschlag<sup>16</sup> der Grundschwingung ebenso zunimmt als die Zahl der bei der betreffenden Bindung in Anspruch genommenen Bindungseinheiten; denn es verhalten sich diese Werte wie:

0.422:0.855:1.283 oder wie 1:2.025:3.04.

Die Abweichung vom Verhältnis 1:2:3 beträgt für diese Mittelwerte nur 1%.

Х—Н	in 10 <sup><i>f.a</i></sup> <sub>3</sub> Dyn	X-X	in 10 <sup><i>f.a</i></sup> <sub>8</sub> Dyn	X=X	in 10 <sup><i>f.a</i></sup> <sup><i>b</i></sup> Dyp	x≡x	in 10 <sup><i>f.a</i></sup> 10 <sup>-3</sup> Dyn
С—Н N—Н О—Н Cl—Н H—Н	$ \begin{array}{c} 0.775 \\ 0.926 \\ 0.960 \\ 0.670 \\ 0.954 \end{array} $	CC CN C0	$0.416 \\ 0.395 \\ 0.454$	C=C C=0 0=0	0·840  0·888 0·837	C=C C=N C=O N=N	1.085 1.304 1.269 1.476
Х—Н	0.827	X—X	0.422	X=X	0.855	X=X	1.283

Tabelle 88.

 $\frac{f. '}{2}$  ist, worauf Kollege Benndorf aufmerksam machte, die mittlere rücktreibende Kraft, vgl. Gl. 4.

#### Studien zum Ramaneffekt VI

Zum Schlusse möge die Verwendbarkeit der in Tabelle 86 gesammelten Schwingungsdaten noch an folgendem gezeigt werden: Bei Kenntnis von  $\omega'_{0}$  und b' können nach Gleichung 6 die zu erwartenden Obertöne der Strahlungsfrequenzen berechnet werden, die anderseits in einfachen Fällen aus dem ultraroten Absorptionsspektrum bekannt sind und mit diesen Angaben verglichen werden können. In Tabelle 89 ist ein solcher Vergleich für die zweiatomigen Moleküle CO (nicht polare Bindung) und HCl (polare Bindung) durchgeführt; die Lage der ultraroten Absorptionsstellen wurde der Arbeit von

	$^{*}C\equiv0; \omega_{0}^{\prime}=216$	8 cm-1; b'=	$= 13 \ cm^{-1}$	HCl: $\omega'_0 = 2952$	cm-1; b'=	= 62 cm-1
	$\nu'_n \equiv n \omega'_0 - n^2 b'$	λ in μ berechnet	λ in μ beobachtet	$v'_n = n\omega'_0 - n^2 b'$	λ in μ berechnet	λ in μ heobachtet
	$v'_{1} = 2155 \ cm^{-1}$ $v'_{2} = 4294$ $v'_{3} = 6387$	4.64 2.33 1.567	4.67 2.35 1.573	$v'_{1} = 2890 \text{ cm}^{-1}$ $v'_{2} = 5656$ $v'_{3} = 8298$	$3 \cdot 46 \\ 1 \cdot 77 \\ 1 \cdot 205$	3.46 1.76 1.190

Tabelle 89.

Schaefer-Thomas<sup>17</sup> entnommen. Die Tabelle zeigt hinreichende Übereinstimmung zwischen Beobachtungs- und Erwartungswert. Eine ebensolche Übereinstimmung findet man für die C-H-Bindung, was übrigens auch daraus hervorgeht, daß J. W. Ellis<sup>18</sup>, der auf umgekehrtem Wege aus passend gewählten ultraroten Absorptionslinien den Wert für b' rechnet, zu Zahlen kommt, die z. B. für die aliphatische C-H-Bindung zwischen 64 und 66 cm<sup>-1</sup> liegen, während Tabelle 86 den Wert 68 angibt.

Auch in komplizierteren Fällen führt dieses Verfahren zu annehmbaren Ergebnissen. Z.B. lassen sich die von Coblentz an Azetylen gefundenen Absorptionsstellen ihrer Lage nach durch den Grundton zur Erregung der C-H-Schwingung

$$(\lambda_{\text{erwartet}} = 3.01, \lambda_{\text{beobachtet}} = 3.08 \,\mu)$$

sowie durch Kombination der Obertöne für die C-H- und für die HC = CH-Schwingung erklären; der Grundton der optisch nicht aktiven Schwingung der letzteren fehlt erwartungsgemäß. Es ergeben sich als mögliche Wellenlängen:

$$\lambda = 3.01, 3.85, 7.35, \ldots, 14.26 \mu$$

und als beobachtete Wellenlängen:

 $\lambda = 3.08, 3.69, 7.38, 7.8, 13.63 \mu$ 

Eine Absorptionsstelle bleibt ungeklärt, die Zahlenabwei-

<sup>&</sup>lt;sup>17</sup> Cl. Schaefer und M. Thomas, Ztschr. Physik 12, 1923, S. 330. <sup>18</sup> J. W. Ellis, Physical Rev. 33, 1929, S. 27.

chungen der anderen dürften innerhalb der Meßfehler dieser älteren Beobachtungen liegen.

In anderen Fällen, z. B. bei Äthylen, konnte eine Übereinstimmung nicht erzielt werden; eine durchgreifende Prüfung des ganzen Sachverhaltes erfordert aber ein eingehendes Spezialstudium, zu dem wir bisher nicht die Zeit gefunden haben. Sicher scheint es uns aber zu sein, daß Zahlenangaben, wie sie in Tabelle 86 als vorläufige zusammengestellt wurden, auch für die Deutung und Verwendung des großen auf dem Gebiete der Ultraforschung gesammelten Erfahrungsmaterials von nicht geringem Wert sein werden.

Die Substanzen, deren Ramanspektren wir hier mitgeteilt haben, stammen fast alle von der I.G. Farbenindustrie-A.-G., von der sie uns für diesen Zweck kostenlos leihweise überlassen wurden. Wir sprechen für dieses besondere Entgegenkommen auch an dieser Stelle unseren herzlichsten Dank aus.

224