

CHEMIE DER ORGANISCHEN FARBSTOFFE

VON

DR. FRITZ MAYER

A. O. HON.-PROFESSOR AN DER UNIVERSITÄT FRANKFURT A. M.

MIT 5 TEXTFIGUREN



SPRINGER-VERLAG BERLIN HEIDELBERG GMBH
1921

ISBN 978-3-662-05490-1 ISBN 978-3-662-05535-9 (eBook)
DOI 10.1007/978-3-662-05535-9

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde
Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1921 by Springer-Verlag Berlin Heidelberg
Ursprünglich erschienen bei Julius Springer in Berlin 1921
Softcover reprint of the hardcover 1st edition 1921

Vorwort.

Dieses Buch ist aus dem Wunsche entstanden, für das seit Jahren vergriffene vortreffliche Werk „Die Chemie der organischen Farbstoffe von R. Nietzki“ einen Ersatz zu bieten. Ursprünglich beabsichtigte ich, diese Arbeit in Gemeinschaft mit dem ausgezeichneten Kenner der Farbstoffchemie Herrn Professor Dr. Paul Friedländer in Darmstadt auszuführen. Mitten in der Arbeit haben sich jedoch diesem Vorhaben äußere Schwierigkeiten in den Weg gestellt, weil der Genannte durch andere literarische und berufliche Arbeiten den Fortgang der Bearbeitung nicht so fördern konnte, wie er gern wollte.

Infolgedessen habe ich mich in freundschaftlicher Übereinkunft mit Herrn Professor Friedländer — allerdings schweren Herzens — entschlossen, die begonnene Arbeit allein zu Ende zu führen. Sie soll eine gedrängte Übersicht über die Chemie der organischen Farbstoffe einschließlich der wichtigsten natürlichen Farbstoffe bieten, wie sie sowohl für den Studierenden als auch für den der Farbstoffchemie fernerstehenden Chemiker zweckmäßig ist. Insofern macht das vorliegende Buch auf Vollständigkeit keinen Anspruch, als einmal der gewaltige theoretische Stoff nur ganz auswählend und zusammenfassend behandelt werden durfte und andererseits von einer Aufzählung aller einzelnen Farbstoffe mit Rücksicht auf die vorhandenen Tabellenwerke abgesehen wurde. In dem allgemeinen Abschnitte über die wichtigen Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution sind nur die grundlegenden Arbeiten erwähnt, während bei der Besprechung der einzelnen Farbstoffklassen auch Sonderbetrachtungen theoretischen Inhaltes verwertet wurden.

Andererseits habe ich davon abgesehen, die altbekannten Literaturnachweise bei jeder einzelnen Gelegenheit wieder aufzunehmen. Die mustergültige Art der Registrierung chemischer Literatur gestattet hier weitgehendste Beschränkung. Wo Hinweise gegeben wurden, sollen sie unmittelbar zum Nachschlagen und Lesen auffordern. Auf die Nennung der Namen der verschiedenen Mitarbeiter von Forschern ist der Raumersparnis halber durchweg verzichtet worden. Dagegen habe ich, obwohl ein unmittelbares Bedürfnis seit dem Zusammenschluß der deutschen Farbstofffabriken nicht mehr vorliegt, den Farbstoffen in Klammern die darstellende Fabrik noch beigefügt.

Ich bin mir bewußt, daß das Werk von R. Nietzki, welcher die gesamte Entwicklung der Farbstoffindustrie mit erlebt und mit gefördert hat, vieles vor einer Darstellung voraus hatte, welche im wesentlichen auf eine Lehrtätigkeit, auf Literaturstudium und eine freund-

liche Beziehung zu den Farbstoffabriken aufgebaut ist. Sicher werden sich deshalb manche Mängel zeigen und Fehler eingeschlichen haben, um deren Mitteilung ich meine Fachgenossen bitte.

Herr Direktor Dr. Richard Weissgerber - Duisburg hatte die Freundlichkeit, den Abschnitt Teer- und Zwischenprodukte einer Durchsicht zu unterziehen, wofür ich ihm herzlich zu Dank verpflichtet bin; Herrn Privatdozent Dr. Walter Gerlach - Frankfurt a. M. danke ich für die Durchsicht des Abschnittes Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution chemischer Verbindungen, soweit physikalische Theorien in Frage kamen. Herr Dr. Adolf Sieglitz - München hat mich vielfach bei der Abfassung unterstützt, auch einigen guten Freunden bin ich für manchen wertvollen Rat dankbar verpflichtet. Mein früherer Mitarbeiter Herr Dr. Berthold Stein - Elberfeld hatte die Freundlichkeit, die Korrektur mitzulesen.

Frankfurt am Main, 4. Januar 1921.

Fritz Mayer.

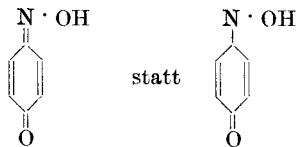
Druckfehlerverzeichnis.

Seite 9, 57, 82, 93, 118, 148, 160 und 185 ist der Name „Georgievics“ unrichtig geschrieben.

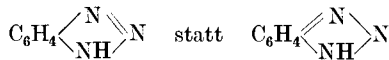
Seite 15, Zeile 1 von unten: „Färbeweise“ statt „Färbweise“.

Seite 27 rechts oben am Rande: „1-Amino-8-naphthol-4-6-disulfosäure K“ statt „1-Amino-6-naphthol-4-6-disulfosäure K“.

Seite 32:



Seite 47, oberhalb Zeile 13:

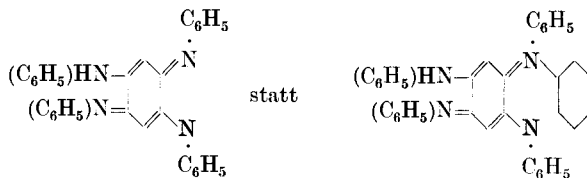


Seite 48, Zeile 16 von oben: Chromierfarbstoffe statt Chromirfarbstoffe.

Seite 73, Zeile 4 von unten, Seite 96, Überschrift und Zeile 2 von unten,

Seite 97, 99, 101, 103, 105, 107, Seitenüberschrift: „Triphenylcarbinolcarbonsäure“ statt „Triphenylmethancarbinolcarbonsäure“.

Seite 131, Formel nach Zeile 13 von oben:



Seite 151, Anmerkung 2: Kehrmann statt Kauffmann.

Inhaltsverzeichnis.

Allgemeiner Teil.		Seite
Einleitung	Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution chemischer Verbindungen 2. — Anhang: Die Messung der Absorption 9. — Beziehungen zwischen farbigen Verbindungen und Textilfasern 14. — Die deutsche Farbstoffindustrie 18. — Der Steinkohlenteer und die Zwischenprodukte 20.	1
Besonderer Teil.		
Nitrofarbstoffe	Konstitution und Bedeutung 29. — Einzelne Farbstoffe 29.	29
Chinonoximfarbstoffe (Nitrosolarbstoffe)	Bildung und Konstitution 32. — Darstellung 32. — Einzelne Farbstoffe 33.	32
Azofarbstoffe	Algemeine Gesichtspunkte	34
	Begriffsbestimmung und Bildung 34. — Diazoverbindungen 35. — Bildung der Azofarbstoffe aus den Diazoverbindungen 37. — Kupplung mit Phenolen 37. — Konstitution der Oxyazoverbindungen 41. — Kupplung mit Aminen 43. — Konstitution der Aminoazoverbindungen 45. — Kupplung mit Aminophenolen 45. — Eigenschaften und Verhalten der Azofarbstoffe 46. — Farbe und Konstitution 46. — Zur Geschichte der Azofarbstoffe 48.	34
	Einzelne Farbstoffe: Monoazofarbstoffe	50
	Basische Azofarbstoffe (Aminoazofarbstoffe) 50. — Saure Azofarbstoffe 52. — Beizen und Chromierfarbstoffe 55.	
	Disazo- und Polyazofarbstoffe	57
	Primäre Disazofarbstoffe 57. — Sekundäre unsymmetrische Disazofarbstoffe 58. — Sekundäre symmetrische Disazofarbstoffe (substantive Baumwollfarbstoffe und verwandte Klassen) 59. — Konstitution und Färbvermögen 60. — Polyazofarbstoffe für Baumwolle 66. — Azofarbstoffe auf der Faser 68. — Stilbenfarbstoffe 70. — Pyrazolonfarbstoffe 71. — Schlußbetrachtung 72.	
Diphenylmethan und Triphenylmethanfarbstoffe.	Begriffsbestimmung und Einteilung	73
	Diphenylmethanfarbstoffe	73
	Triphenylmethanfarbstoffe	74
	Farbe und Konstitution 78. — Darstellung der Triphenylmethanfarbstoffe 83. — Diamino- und Triaminotriphenylmethanfarbstoffe 85. — Allgemeines Verhalten 85. — Farbe und Konstitution 85. — Diaminotriphenylfarbstoffe 85. — Triaminotriphenylmethanfarbstoffe 88.	78
	Trioxytriphenylmethanfarbstoffe	93
	Abkömmlinge der Triphenylcarbinolcarbonsäure	96
	Bildung der Phthaleine 97. — Konstitution der Phthaleine 99. — Farbe und Konstitution 104. — Einzelne Farbstoffe 104.	
	Anhang: Gallein und Coerulein	107
	Schlußbetrachtung	107
Chinoniminfarbstoffe:	Begriffsbestimmung 108. — Farbe und Konstitution 109.	108
	Indamine, Indoaniline und Indophenole	109
	Oxazine	112
	Farbe, Konstitution und Bedeutung 113. — Darstellung 113.	
	Thiazine	117
	Azine	120
	Eurhodine, Eurhodole 125. — Safranine 126. — Rosinduline und verwandte Produkte 129. — Induline 130. — Fluorindine 132.	

Anilinschwarz	133
Schlußbetrachtung	137
Schwefelfarbstoffe	138
Darstellung 138. — Eigenschaften 138. — Geschichtliches 138. — Konstitution 139. — Einteilung der Farbstoffe 144. — Einzelne Farb- stoffe 144. — Anhang: Thioflavin und Primulinfarbstoffe 146. — Schlußbetrachtung 147.	
Chinolin und Acridinfarbstoffe:	147
Chinolinfarbstoffe	148
Acridinfarbstoffe	151
Einzelne Farbstoffe 152.	
Schlußbetrachtung	154
Anthrachinonfarbstoffe:	155
Anthracen 155. — Abkömmlinge des Anthrachinons 157. — Ein- teilung der Farbstoffe 159.	
Oxyanthrachinonfarbstoffe	159
Anhang: Naphthazarin 172.	
Saure Wollfarbstoffe	173
Oxyanthrachinonsulfosäuren 173. — Anthrachinonsulfosäuren mit Aminoresten 173. — Farbe und Konstitution 173. — Einzelne Farbstoffe 174.	
Küpenfarbstoffe	176
Begriffsbestimmung 176. — Verwendung und Echtheit 177. — Acyl- aminoanthrachinone 177. — Gruppe der Anthrachinonimine 178. — Benzanthrongruppe 179. — Indanthren- und Flavanthrengruppe 183. — Anthrachinonacridone 188. — Schwefelhaltige Anthrachinonderi- vate 188.	
Schlußbetrachtung	189
Indigoide Farbstoffe:	189
Begriffsbestimmung 189.	
Indigo	191
Vorkommen 191. — Konstitution des Indigos 192. — Synthese des Indigos 198. — Eigenschaften 203. — Farbe und Konstitution 205.	
Thioindigo und Abkömmlinge	208
Farbe und Konstitution 210.	
Anhang: Oxindigo, Thionylindigo und Selenindigo	212
Andere indigoide Farbstoffe	213
Indigoide Farbstoffe aus zwei verschiedenen Indolresten bestehend 213. — Indigoide Farbstoffe mit zwei verschiedenen Thionaphthen- resten 214. — Indigoide Farbstoffe mit einem Indol- bzw. einem Thionaphthenrest 214. — Indigoide Farbstoffe mit einem Indol- bzw. Thionaphthenrest und einer beliebigen Komponente 214.	
Schlußbetrachtung	216
Farbstoffe aus dem Pflanzen- und Tierreich.	216
Xanthon- und Flavonfarbstoffe	216
Xanthone 218. — Anthoxanthidine oder Flavonfarbstoffe 218. — Konstitution und Synthesen 219. — Einzelne Farbstoffe 221.	
Anthocyanidine	224
Konstitution 224. — Einzelne Blütenfarbstoffe 226.	
Farbstoffe aus Rot- und Blauholz (Brasilien und Hämatein)	228
Insektenfarbstoffe (Cochenille, Kermes und Lackdye)	230
Anhang	233
Chlorophyll	234
Blutfarbstoff	238
Literaturverzeichnis	239
Namenverzeichnis	242
Sachverzeichnis	244

Allgemeiner Teil.

Einleitung.

Seitdem die Menschen sich der Webstoffe bedienen, ist auch ihr Interesse an Farbstoffen nachweisbar, um den von Natur unansehnlichen Geweben eine Färbung zu verleihen und sie dadurch zu verschönern. Sicher liegt diesem Wunsche eine triebmäßige Nachahmung der Natur zugrunde, welche durch die Farbenpracht in Tier- und Pflanzenwelt dem Menschen ein anfeuerndes Beispiel gibt. So mag die Freude an Farbe entstanden sein, die sich ursprünglich in einfachster Weise durch Bemalung von Gegenständen jeder Art äußerte, ja bis zur Tätowierung des eigenen Körpers verstieg.

Um diesem Triebe gerecht zu werden, haben die alten Völker mit großem Aufwand von Scharfsinn und Geduld, neben der Verwendung von Mineralfarbstoffen, Pflanzen aufgesucht, deren Säfte Farbstoffe für die verschiedensten Zwecke liefern konnten. Ein weiterer Schritt war dann der Anbau solcher Pflanzen, welche als Träger wertvoller Farbstoffe erkannt worden waren. So ist uns zuverlässig bekannt, daß die Indigo- wie die Krapppflanze schon im frühen Altertum angepflanzt wurden. Und wieviel Geist und Beobachtungsgabe tritt erst bei der färberischen Verwendung der Purpurschnecke zutage, die den Purpurfarbstoff lieferte, welcher in bezug auf Preis und Ansehen ein Vorbehaltsgut der Vornehmen und Reichen war.

Noch während des ganzen Mittelalters war man auf die Pflanzen als Farbstoffezeuger angewiesen. Erst mußte auf den Trümmern der Alchemie die Wissenschaft Chemie erstehen, mußte der Vorstellung von der *vis vitalis*, die zur Bildung „organischer“ Verbindungen nach Ansicht der Chemiker am Beginne des 19. Jahrhunderts noch erforderlich war, durch Wöhler ein Ende bereitet sein, ehe sich die organische Chemie als Grundlage jeder Farbstoffsynthese entwickeln konnte. Hier setzte dann die wissenschaftliche Bearbeitung der natürlichen Farbstoffe ein, aus ihnen entstanden Abbauprodukte verschiedenster Art, in welchen man erstmals Verbindungen der aromatischen Reihe kennen lernte. Mit dem Jahre 1856, dem Zeitpunkte der ersten Darstellung eines Teerfarbstoffes, des Mauveins, hebt ein neues Zeitalter an. Bildungsbedingungen und Zusammensetzung der Farbstoffe wurden erforscht, und die Entwicklung brandet in den zwei großen Marksteinen unserer Zeit, dem Alizarin und dem synthetischen Indigo. Es erweist sich, daß Gesetze für die Zusammensetzung einer Verbindung, die Farbstoffnatur besitzt, ableitbar sind.

So lautet denn die erste Frage: was ist ein organischer Farbstoff? Bei der Beantwortung ist zu berücksichtigen, daß zwei ganz verschiedene Eigenschaften vorhanden sein müssen, um diese Natur zu gewährleisten. Einmal muß der Stoff eine gefärbte organische Verbindung sein, andererseits bedarf er der Fähigkeit, auf der Faser sich dauernd befestigen zu lassen.

Beide Beziehungen haben in den letzten Jahrzehnten eine umfassende, ausgedehnte und vielseitige Bearbeitung gefunden. Die verschiedenen Färbeweisen sind nach wissenschaftlichen Gesichtspunkten erforscht und erkannt worden als Vorgänge, die gewisse chemische und physikalische Eigenschaften der Verbindungen als Grundlage besitzen; die Eigenfarbe einer Verbindung andererseits steht wiederum in engstem Zusammenhang mit der Anordnung der Atome im Bau des Moleküls, so daß man von Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution reden darf.

Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution chemischer Verbindungen. Zum Verständnis dieser Beziehungen ist eine genaue Kenntnis erforderlich, wieso uns sinnfällig der Eindruck einer Farbe vermittelt wird; die vorangeschickte rein physikalische Betrachtungsweise wird gleichzeitig eine Erweiterung des Begriffes gefärbter Verbindungen bringen.

Das weiße Licht läßt sich in verschiedenfarbige Lichtstrahlen zerlegen; diese Zerlegung nennt man Farbenzerstreuung oder Dispersion. Die einzelnen Lichtarten, welche man so erhält, bilden ein Band einfacher Farben, das kontinuierliche Spektrum. Die Zerlegung von Licht in die einfachen Farben läßt sich durch die verschiedene Brechbarkeit der einzelnen Lichtarten beim Übergang von einem in einen anderen Stoff erreichen. Jeder einzelnen Farbe entspricht eine gewisse Brechbarkeit. Es gibt daher so viele einfache Farben, als es Brechbarkeiten gibt: nämlich unzählige viele, welche sich ohne bestimmten Übergang im Farbenband (Spektrum) aneinander anschließen. Die Farben: Rot, Orange, Gelb, Grün, Hellblau, Dunkelblau und Violett sind die Hauptfarben des Spektrum.

Das Licht pflanzt sich in Wellen fort, und die verschiedenen einfachen Farben unterscheiden sich nur durch verschiedene Wellenlängen, welche eben ihre verschiedene Brechbarkeit und damit die Zerlegbarkeit zusammengesetzten Lichtes bedingen. Da die Fortpflanzungsgeschwindigkeit für alle Lichtarten im Vakuum die gleiche ist, so müssen Farben mit kleinerer Wellenlänge eine höhere Schwingungszahl besitzen als solche mit größerer. Die Lichtschwingungen üben auf das menschliche Auge einen Reiz aus, den wir als Farbe empfinden. Mit zunehmender Schwingungszahl oder was dasselbe ist, mit Verkleinerung der Wellenlänge, empfinden wir eine Veränderung der Farbe im Auge im Sinne von Rot nach Violett. Alle Lichtarten, welche jenseits von Rot oder Violett liegen, sind unserem Auge unsichtbar. Das sichtbare Gebiet umfaßt die Lichtarten der Wellenlängen 0,00080 mm bis 0,00040 mm. Das nichtsichtbare Gebiet teilt man den ultraroten (0,33—0,00080 mm) bzw. ultravioletten (kleiner als 0,0004 mm) Strahlen zu.

Wenn nun ein Lichtstrahl auf eine chemische Verbindung fällt, so wird ein Teil des Lichtes zurückgeworfen (reflektiert), ein anderer verschluckt (absorbiert). Erfasst die Absorption längere Teile des Spektrums gleichmäßig ohne jede Bevorzugung oder äußert sie sich in ihrer schluckenden Wirkung nur so, daß ganz verwaschene, aber keine scharf umrissenen Absorptionsstellen (Absorptionsbanden) im Spektrum (Absorptionsspektrum) entstehen, so ist es in der Chemie üblich, diese Absorption als kontinuierliche Absorption zu bezeichnen. Im Idealfall führt sie dann zu einer gleichmäßigen Schwächung der Intensität des auffallenden Lichtes. Eine solcher Art absorbierende chemische Verbindung wird farblos sein.

Tatsächlich entstehen aber auch häufig sehr breite über große Teile des Spektrums laufende Absorptionsbanden, welche genau, wie bei der selektiven Absorption darzulegen ist, einer Verbindung Eigenfarbe erteilen. Absorbiert nämlich andererseits die chemische Verbindung einen oder vielfach beliebige Teile des Spektrums in mehr oder minder scharfer Abgrenzung, so treten an diesen Stellen Absorptionsbanden schmalerer oder breiterer Art auf. Dann nennt man sie selektive oder auswählende Absorption. Die Farbe der chemischen Verbindung muß sich dann von der Farbe des auffallenden Lichtes unterscheiden. Die Änderung ist bedingt durch das Fehlen gewisser nunmehr absorbierter einfacher Farben. Es ist nun die Frage zu beantworten, welche Farbe eine chemische Verbindung bei selektiver Absorption besitzt. Das Auge erkennt bei der Wegnahme einer Farbe aus dem Spektrum das Gemisch der übrigbleibenden Farben als die Ergänzungs- oder Komplementärfarbe zu der absorbierten Farbe.

So entspricht der

absorbierten Farbe	die	erscheinende Farbe
Violett		Grüngelb
Indigo		Gelb
Blau		Orange
Blaugrün		Rot
Grün		Purpur

und andererseits der

absorbierten Farbe	wieder die	erscheinende Farbe
Grüngelb		Violett
Gelb		Indigo
Orange		Blau
Rot		Blaugrün
Purpur		Grün.

Die Farbe einer chemischen Verbindung, welche selektiv absorbiert, ist deshalb im einfachsten Falle bestimmt als Komplementärfarbe zu derjenigen oder denjenigen Farben, welche der Absorption zum Opfer gefallen ist. Da nun, wie schon vorausgesetzt, das weiße Licht verschiedenen chemischen Verbindungen auch verschiedene Farbe erteilt, muß die Ursache dieser Erscheinung in der Konstitution der einzelnen Verbindung liegen. Damit ist die Farbe einer chemischen Verbindung in Abhängigkeit von der Konstitution gebracht.

Überraschenderweise findet sich bei einem Teil der farblosen Verbindungen ebenfalls selektive Absorption. Nur liegt bei diesen die selektive Absorption in dem unserm Auge unsichtbaren — ultraroten oder ultravioletten — Teile des Spektrums, so daß der ganze Absorptionsvorgang keinen Einfluß auf das sichtbare spektrale Gebiet ausübt. Theoretisch unterscheiden sich solche Verbindungen in nichts von farbigen, da sie so gut wie diese selektiv absorbieren, nur in einem anderen spektralen Gebiet. Gelingt es durch Einführung gewisser Atome oder Atomgruppen in das Molekül einer Verbindung, welche in einem dem Auge unsichtbaren Spektralgebiete absorbiert, die Absorptionsbanden in den sichtbaren Teil zu verlegen, so ist der Fall gegeben, daß aus einer farblosen, aber schon selektiv absorbierenden Verbindung durch Änderung der Konstitution eine gefärbte entsteht.

Im einfachsten Fall führt dies zu einem Vorrücken von Banden aus dem Violett über Grün und Gelb nach Rot, wobei die Eigenfarbe der Verbindung von Gelb über Rot, Violett nach Grün wandert. Sind die Absorptionsbanden im Rot¹⁾ angelangt, so können bei weiterer Änderung der Konstitution neue Absorptionsbanden im Violett auftreten, so daß wieder gelb gefärbte Verbindungen entstehen [Theorie vom Gelb 2. Ordnung²⁾]. Die hier geschilderte ideale Reihenfolge kann durch das Zusammentreffen in verschiedener Richtung wirkender Konstitutionsänderungen gestört werden, was meistens der Fall sein wird.

Man nennt nach Schütze³⁾ den Übergang in der Richtung Gelb nach Grün Farbvertiefung, diejenigen von Grün nach Gelb Farberhöhung, diejenigen Gruppen, welche farbvertiefend wirken, auch bathochrom, die farberhöhenden hypsochrom.

Demnach ist die Farbigkeit einer Verbindung, wie sie dem Auge erscheint, nur ein Sonderfall einer allgemeinen Fähigkeit chemischer Verbindungen, nämlich der selektiven Absorption der Lichtstrahlen. Verbindungen, welche im Ultrarot oder Ultraviolett absorbieren, sind daher nur in der Lage der Absorptionsstreifen oder Bänder von gefärbten Körpern verschieden und im physikalischen Sinne als farbig zu betrachten, trotzdem sie unserem Auge als farblos erscheinen. Es gilt daher nicht den Zusammenhang zwischen Farbe und Konstitution, sondern den Zusammenhang zwischen Absorption und Konstitution zu erforschen. Für die Farbstoffe jedoch, von welchen in diesem Buche die Rede sein soll, kommt als einschränkende Bedingung hinzu, daß die Absorption solcher Verbindungen im sichtbaren Teil des Spektrums liegen muß.

Die wichtigste Beobachtung, welche in dieser Hinsicht gemacht worden ist, stammt von C. Graebe und C. Liebermann⁴⁾:

¹⁾ Die Absorption im Ultrarot ist additiv, die räumliche Anordnung im Molekül kommt für sie nicht in Betracht.

²⁾ Piccard, B. 46, 1845 (1913).

³⁾ Es erscheint zweckmäßig, diese Bezeichnung — im Gegensatz zu den Wünschen einzelner Forscher — beizubehalten.

⁴⁾ B. 1, 106 (1868).

„Wenn man die gefärbten Metallsalze farbloser organischer Säuren unberücksichtigt läßt, so ergibt sich die allgemeine Regel, daß alle gefärbten organischen Verbindungen, soweit sie überhaupt in bezug auf ihr Verhalten gegen Reduktionsmittel untersucht sind, durch diese entfärbt werden. Hierbei nehmen sie entweder direkt Wasserstoff auf, ohne daß dabei andere Elemente aus dem Molekül austreten, und dies ist der allgemeine Fall, oder es wird Sauerstoff durch Wasserstoff ersetzt, was nur bei den Nitro- und Nitrosokörpern stattfindet. Diejenigen Farbstoffe, zu welchen sich Wasserstoff hinzuaddiert, müssen entweder Elemente mit unvollständig gesättigten Valenzen besitzen oder es sind in ihnen Atome in einer innigeren Lagerung als zu ihrem Zusammenhang im Molekül notwendig ist, vorhanden.“

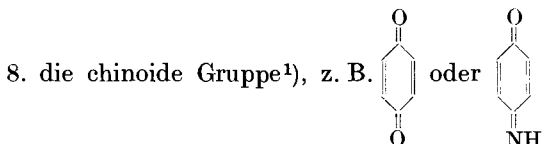
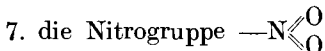
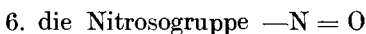
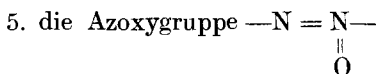
Über diese grundlegende Tatsache ist man auch heute noch nicht wesentlich hinausgekommen, nur kann mit Rücksicht auf die oben erörterte, breitere Fassung der Aufgabe auch eine größere Anzahl experimenteller Beobachtungen verwertet werden, indem sich feststellen ließ, daß allen Verbindungen mit Doppelbindungen in der Regel selektive Absorption im engeren Bereich von Ultraviolett bis Ultrarot zukommt. In all den Fällen, wo gefärbte Verbindungen keine Doppelbindungen besitzen, findet entweder kontinuierliche Absorption über nicht allzu breite Teile des Spektrums statt, oder die Möglichkeit der Deutung der Konstitution unter Annahme von Doppelbindungen bezw. unvollständiger Valenzabsättigung bleibt anzustreben.

Es findet sich weiter, daß die Anzahl der Doppelbindungen und ihre Lage zueinander eine Rolle spielt, ferner daß Verbindungen, welche konjugierte Doppelbindungen oder gar solche mehrfach enthalten, eine besondere Wirksamkeit in optischer Beziehung entfalten. Dagegen ist die Tatsache, welche Atome durch die Doppelbindung verknüpft sind, grundsätzlich nicht von der Bedeutung, als daß überhaupt eine solche vorhanden ist.

Die organischen Farbstoffe leiten sich nun fast ohne Ausnahme von isocyclischen und heterocyclischen Ringen der aromatischen Reihe ab. Die Muttersubstanzen der Farbstoffe sind daher Benzol und Homologe, Naphthalin, Anthracen usw., Pyridin, Chinolin, Acridin u. a. heterocyclische Verbindungen.

Alle diese Stammverbindungen haben Doppelbindungen und absorbieren daher selektiv, meist aber noch in näheren Gebieten des Ultravioletts. Der Übergang in Verbindungen, die dem Auge gefärbt erscheinen, kann durch die Einführung neuer ungesättigter Gruppen mit Doppelbindungen bewirkt werden. Es tritt also auf diese Weise ein Verschieben der Absorptionsbanden ein. Die hauptsächlichsten Gruppen solcher Art sind u. a.:

1. die Äthylengruppe $\text{—CH} = \text{CH—}$
2. die Carbonylgruppe $> \text{C} = \text{O}$
3. die Carbimgruppe $> \text{C} = \text{N—}$
4. die Azogruppe $\text{—N} = \text{N—}$



O. N. Witt hat den verschiebenden Einfluß, den diese Gruppen auf die Absorption ausüben, in der sogenannten Chromophortheorie²⁾ zusammengefaßt, welche besagt, daß Farbigkeit organischer Verbindungen nur zustande kommt bei ein- oder mehrmaliger Einführung dieser Gruppen in die betreffende Verbindung und daß die Stoffe, welche solche Chromophore enthalten, Chromogene genannt werden. Hat auch dieser Gedanke, welcher über die von Graebe und Liebermann geschaffene Vorstellung nicht hinausgeht, nur didaktischen Wert, so ist die klare Bezeichnung der vorher aufgezählten Gruppen als Chromophore ungemein zweckmäßig; auch als Arbeitshypothese ist die Wittsche Fassung ebenso fruchtbar gewesen.

Heute noch ist daher die Einteilung der organischen Farbstoffe nach den Chromophoren, welche sie enthalten, die beste und zweckmäßigste. Um auch für die Stärke der Chromophore einen Ausdruck zu schaffen, hat dann Kauffmann³⁾ die Chromophore in selbständige und unselbständige eingeteilt, so daß selbständige Chromophore solche sind, welche schon in Verkettung mit Wasserstoff oder gesättigten Kohlenwasserstoffresten Farbe erzeugen, während der unselbständige erst bei Häufung mit sich oder mit einem anderen unselbständigen Chromophor zur Wirkung kommt.

Schließlich hat Witt der Beobachtung Ausdruck verliehen, daß neben der farbgebenden (Chromophor) auch die farbverstärkende Wirkung eines „Auxochroms“ nötig sei. In erster Linie scheint die Hydroxylgruppe (OH) wie die Aminogruppe (NH₂) berufen zu sein, solchen Einfluß ausüben zu können. Witt glaubte, daß den Auxochromen die weitere Wirkung zukomme, dem gefärbten Körper den Farbstoffcharakter zu verleihen, d. h. ihn fähig zu machen, sich mit der Faser zu verbinden, was in dieser allgemeinen Form jedenfalls nicht richtig ist.

Kauffmann nennt ein Auxochrom eine Atomgruppe, die, ohne chromophore Eigenschaften zu besitzen, bei unmittelbarer Verkettung

¹⁾ Über neuere Auffassungen chinoider Farbstoffe wird im Abschnitt „Triphenylmethanfarbstoffe“ berichtet.

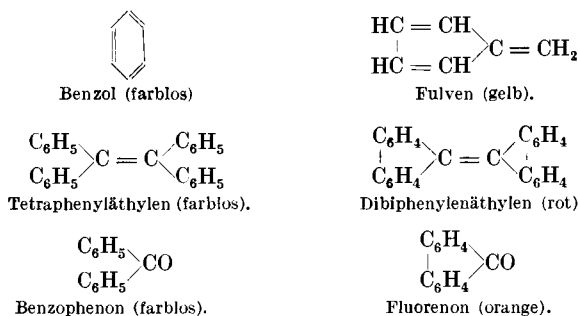
²⁾ Ber. 9, 522 (1876); Journ. Chem. Soc. Abstr. 179, 356 (1876).

³⁾ B. 40, 2341 (1907).

mit dem Benzolkern die Farbe verstärkt. Die Hydroxylgruppe ist weniger wirksam wie die Aminogruppe, letztere gewinnt bei Substitution der Wasserstoffatome durch Alkyle an Kraft; eine solche Substitution verringert andererseits die Kraft der Hydroxylgruppe. Einführung von Säureresten schwächt beide, bei der Hydroxylgruppe bis zur Vernichtung der Wirkung. Endlich zeigt sich, daß die Stellung der Auxochrome von Bedeutung ist. Der von **K a u f f m a n n** aufgestellte Verteilungssatz der Auxochrome besagt: Haften zwei Auxochrome am gleichen Benzolring eines Chromogens, so ist die Farbvertiefung des Isomeren am größten, in welchem die Auxochrome in p-Stellung zueinander stehen.

Die als Besonderheiten früher gegenüber gestellten Verbindungen, bei welchen durch verhältnismäßig geringe Änderung Farbe erzielt oder verschwunden ist, finden so ihre natürliche Erklärung, wie die nachfolgenden Beispiele beweisen.

1. Dichtere Lagerung der Doppelbindungen bewirkt selektive Absorption im sichtbaren Teil des Spektrums.



2. Häufung von Doppelbindungen bewirkt selektive Absorption im sichtbaren Teil des Spektrums.

Stilben $\text{C}_6\text{H}_5\text{—CH} = \text{CH—C}_6\text{H}_5$ (farblos).

Diphenylbutadien $\text{C}_6\text{H}_5\text{—CH} = \text{CH—CH} = \text{CH—C}_6\text{H}_5$ (farblos).

Diphenylhexatrien $\text{C}_6\text{H}_5\text{—CH} = \text{CH—CH} = \text{CH—CH} = \text{CH—C}_6\text{H}_5$ (hellgelb).

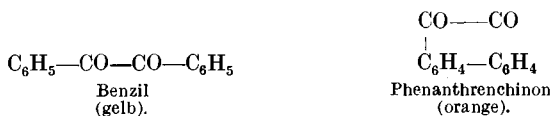
Diphenyloctatetraen $\text{C}_6\text{H}_5\text{—CH} = \text{CH—CH} = \text{CH—CH} \equiv \text{CH—CH} = \text{CH—C}_6\text{H}_5$ (goldgelb).

Aceton $\text{CH}_3\text{—CO—CH}_3$ (farblos).

Diacetyl $\text{CH}_3\text{—CO—CO—CH}_3$ (gelb).

Triketopentan $\text{CH}_3\text{—CO—CO—CO—CH}_3$ (orangerot).

3. Häufung und dichtere Lagerung übt eine stärkere Wirkung aus.



Ist somit schon der Begriff kontinuierliche und selektive Absorption kein scharf getrennter, weil erstere auch eine über lange Strecken des

Spektrums gehende selektive sein kann, so wächst die Schwierigkeit, sobald versucht wird, das Auftreten kürzerer Absorptionsbanden mit der chemischen Konstitution in eine klare Beziehung zu bringen. Schon über das Wesen der Valenz wie auch der Doppelbindungen ist keine allgemein verwertbare Vorstellung vorhanden, wenn auch zu hoffen steht, daß mit der fortschreitenden Einsicht in den Bau des Atoms auch diese Fragen gelöst werden.

Gute und auch das Bedürfnis der Chemie berücksichtigende Betrachtungen liegen von J. Stark¹⁾ vor, welcher durch physikalische Behandlung der Frage nach der Struktur des Atoms die Valenzverhältnisse zu klären versucht. Der Vorgang der Absorption besteht in der Aufnahme von Strahlungsenergie durch im Molekül enthaltene Elektronen. Die Festigkeit der Bindung dieser Elektronen bestimmt die Wellenlängen, welche absorbiert werden. Auch die chemische Valenzkraft wird Elektronen, d. h. ihren elektrischen Feldern zugeschrieben. Hiermit ist ein Zusammenhang zwischen Valenzbetätigung bzw. Festigkeit der Bindung und Absorption gegeben, wenn man die Valenzelektronen als Absorptionselektronen ansieht (Stark): Selektive Absorption ist an das Vorhandensein sogenannter gelockerter Valenzelektronen gebunden. Tritt durch Substitution eine Verringerung der Energie der Valenzelektronen ein, so rückt die Absorption nach langen Wellen (Farbvertiefung). Wird das Elektron ganz befestigt, die Verbindung also gesättigt, so finden sich selektive Absorption nur noch im ultraroten Spektralgebiet (Absorption durch Atomgruppen im Molekül).

Steht somit die Entwicklung zuverlässiger Theorien zwar noch im Anfangsstadium, so muß doch anerkannt werden, daß durch die Erweiterung des Begriffes der Farbigkeit im Sinne der selektiven Absorption die Verständlichkeit der Erscheinungen ungemein gewonnen hat. Es läßt sich die Ermittlung der Absorptionsbanden nicht nur heute schon zur Kennzeichnung der gefärbten Verbindungen verwenden, sondern es ist begründete Aussicht, daß sich allmählich von der chemischen Seite aus durch quantitative Festlegung der Abhängigkeit der Absorptionsbanden von der Konstitution der Verbindungen noch vertiefte Gesetzmäßigkeiten begründen lassen. Von der physikalischen Seite aus wird vielleicht die rechnerische Beziehung durch Formeln ähnlich wie bei der Molekularrefraktion möglich werden. Solchen Untersuchungen kann auch für die Farbstoffsynthese dereinst ein großer Wert zukommen.

Es wird ferner verständlich, warum gerade die kondensierten aromatischen Kohlenwasserstoffe (Benzol, Naphthalin, Anthracen und die verwandten heterocyclischen Verbindungen) als Muttersubstanzen für Farbstoffe fast ausschließlich in Betracht kommen. Sie besitzen dank ihrer Konstitution scharfe Absorptionsbanden im Ultraviolett, und der Eintritt weiterer ungesättigter Gruppen bringt sofort Farbe hervor,

¹⁾ Die Prinzipien der Atomdynamik, Bd. I—III. S. Hirzel, Leipzig 1910—1915.

weil dadurch die Absorptionsbanden in erster Linie nicht etwa eine Ausdehnung, sondern eine Verschiebung erleiden.

Über die Wirkung der einzelnen Chromophore wie auch über die sich bahnbrechende Erkenntnis, statt der chinoiden Formulierung großer Farbstoffklassen ganzen Komplexen¹⁾ ungesättigten Charakter, also Chromophoreigenschaften zuzuweisen, Vorstellungen, welche heute schon über den Rahmen von Einzelhypothesen hinausgehen, ferner über die Ursache der sogenannten Halochromiefärbungen wird bei den einzelnen Farbstoffklassen eine Erörterung stattfinden.

Anhang:

Die Messung der Absorption.

Einen Lichtstrahl betrachtet man als eine Wellenbewegung (Sinuskurve Fig. 1). Die Strecke $c-d$ heißt die Wellenlänge; $ca = cb$ dagegen die Amplitude, welche die Intensität bedingt. Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit ist $v = 3 \cdot 10^{10}$ cm in der Sekunde. Ist eine Wellenlänge λ cm, so würde auf die Strecke v , welche das Licht in der Sekunde durchläuft, eine Zahl ν Wellenlängen fallen, $v = \nu \lambda$.

ν nennt man die Schwingungszahl ($\nu = \frac{v}{\lambda}$) oder

Frequenz. Unter Frequenz versteht man häufig auch die Zahl der Schwingungen in 2π Sekunden also $\omega = 2\pi\nu$. Die Anzahl der Wellen auf der Strecke 1 cm (statt v) ist $\nu' = \frac{1}{\lambda}$ und heißt

Wellenzahl (λ in cm). Diese Bezeichnung ist in der neuzeitlichen Spektroskopie allgemein eingeführt.

Als Einheit für die Wellenlänge λ wird die Ångström-Einheit = 10^{-8} cm (Å.-E.) angewandt. Ist z. B. die Wellenlänge der roten Wasserstofflinie $H_\alpha = 0,0006563$ mm, so ist sie in Ångström-Einheiten 6563 Å.-E., in μ (tausendstel Millimeter) ausgedrückt 0,6563 μ , in $\mu\mu$ (millionstel Millimeter) 656,3 $\mu\mu$. Mit Rücksicht auf den Gebrauch in physikalischen Arbeiten schlägt V. Henri vor, statt der λ -Werte die Werte von $\nu \cdot 10^{-12}$ in die Kurventafeln einzutragen.

In den im folgenden gegebenen Beispielen von Absorptionskurven ist statt der Abhängigkeit von der Wellenlänge die Abhängigkeit von der Wellenzahl oder von der Schwingungszahl benutzt. Hartley, der einen Teil der Methoden geschaffen hatte, gebrauchte statt der oben

definierten Wellenzahl pro cm die Wellenzahl pro mm, d. h. $\frac{1}{\lambda \text{ mm}}$ statt $\frac{1}{\lambda \text{ cm}}$.

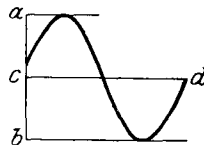


Fig. 1.

¹⁾ G. v. Georgewics, Chem. Ztg. 1920, 41. Dilthey, B. 53, 261 (1920). Kehrman, B. 54, 659 (1921) u. a. mehr.

So ist z. B.

$$\begin{aligned} \text{Wellenlänge } (\lambda) \dots\dots\dots & \text{für } 300 \mu\mu = 3000 \text{ \AA.-E.} \\ \text{Wellenzahl pro cm} \dots\dots\dots & = \frac{1}{3000 \cdot 10^{-8}} = 33333,33 \\ & \text{auch reziproke Ångström-Einheit ge-} \\ & \text{nannt (r. \AA.-E.)} \\ \text{Wellenzahl pro mm} \dots\dots\dots & = \frac{1}{3000 \cdot 10^{-7}} = 3333,33 \\ \text{Schwingungszahl} \dots\dots\dots & = \frac{3 \cdot 10^{10}}{3000 \cdot 10^{-8}} = 10^{15}. \end{aligned}$$

Die Aufgabe ist nun zu messen, welcher Bruchteil des Lichtes bestimmter Wellenlänge oder Farbe unter gleichen Versuchsbedingungen absorbiert wird.

Die Hypothese von Lambert besagt hierzu, daß beim Durchgang von Licht bestimmter Wellenlänge durch eine Schicht jedes Schichtelement die Intensität um den gleichen Betrag schwächt.

Dann erleidet Licht von der Intensität J beim Durchgang durch ein Schichtelement dx eine Schwächung dJ oder

$$dJ = -K J dx.$$

K kann nur von der chemischen Natur der Substanz und von der Wellenlänge des betreffenden Lichtes abhängig sein.

Integriert man diese Gleichung zwischen den Grenzen $x = 0$, wo $J = J_0$ ist und $x = d$, wo der Wert $= J$ einzusetzen ist, so ergibt sich

$$+\int_{x=0}^{x=d} \frac{dJ}{J} = -\int_{x=0}^{x=d} K dx,$$

daraus

$$\ln J - \ln J_0 = -K d,$$

$$\ln \frac{J}{J_0} = -K d; \quad \frac{J}{J_0} = e^{-K d}; \quad J = J_0 e^{-K d}.$$

J_0 ist dann die Intensität des einfallenden, J die des austretenden Lichtes, d die Dicke der durchstrahlenden Schicht, e die Basis der natürlichen Logarithmen. Je größer K , um so geringer braucht die Schichtdicke d zu sein, damit die Intensität des eindringenden Lichtes um einen bestimmten Bruchteil abnimmt.

Das Reziproke der Größe des Weges, mit dem die einfallende Intensität im Medium auf $\frac{1}{10}$ des Wertes abnimmt, wird nach Bunsen und Roscoe der Extinktionskoeffizient genannt. Setzt man in der Gleichung $J = J_0 \cdot e^{-K d}$ nun $e^{-K} = a$, also $J = J_0 a^d$, und nennt den Extinktionskoeffizienten α , so ergibt sich aus der Definition $\alpha = \frac{1}{d}$ und der obigen Gleichung

$$\frac{1}{10} J_0 = J_0 a^{\frac{1}{\alpha}} \quad \text{oder} \quad \frac{1}{10} = a^{\frac{1}{\alpha}}$$

und durch Potenzieren

$$a = 10^{-\alpha}, \text{ also } J = J_0 10^{-\alpha d}.$$

Dieser Wert (α) heißt Absorptionskonstante.

Läßt man nun die Schichtdicke unverändert und ändert statt dessen die Konzentration der Lösung, so kann man nach Beer die Annahme machen, daß die Schwächung des eintretenden Lichtes in jedem Schichtelement der Intensität J und der Konzentration c proportional ist.

Nimmt man Lösungen von der Konzentration c_1 und c_2 und ermittelt, daß bei den Schichtdicken d_1 für c_1 und d_2 für c_2 die Lichtschwächung, welche in dem Verhältnis $\frac{J}{J_0}$ ausgedrückt ist, die gleiche ist, so ergibt sich $c_1 d_1 = c_2 d_2$. Die Schichtdicken müssen umgekehrt proportional den Konzentrationen sein, damit die Lösungen gleich stark absorbieren (Beersches Gesetz).

Die Gültigkeit dieses Gesetzes muß im einzelnen Fall durch den Versuch bewiesen werden. Sie versagt, wenn das Lösungsmittel mit dem zu untersuchenden Stoff chemisch in Reaktion tritt. Übrigens ist noch der Einfluß der Temperatur auszuschalten. Berücksichtigt man auch die Konzentration, so erhält man aus dem Ansatz

$$dJ = -K c J dx$$

genau wie oben durch Integration und Umformung die Formel

$$J = J_0 \cdot 10^{-\varepsilon c d},$$

wobei c die Konzentration in Grammolen pro Liter ist und ε dann als die molare Absorptionskonstante bezeichnet wird.

Die Untersuchung wird nun so ausgeführt, daß man entweder den Extinktionskoeffizienten bestimmt oder die Änderung der ε -Werte mit der Wellenlänge mißt, indem man durch Änderung der Schichtdicken bzw. der Konzentration die Grenzen der Absorption über das Spektrum — seien sie nun kontinuierlich oder selektiv — feststellt.

Zur unmittelbaren Bestimmung des Extinktionskoeffizienten vergleicht man die Intensität einer Lichtquelle, welche durch die zu untersuchende Lösung gegangen ist mit der Intensität der gleichen Lichtquelle, welche man meßbar schwächen kann. Stellt man auf gleiche Helligkeit ein, so gelingt es, den Extinktionskoeffizienten zu berechnen. Die Schwächung geschieht durch meßbare Veränderung der Spaltteile (Rauchglas-Keile) oder besser auch polarisierende Vorrichtungen. Durch Ermittlung der Extinktionskoeffizienten für eine größere Anzahl von Wellenlängen erhält man einen genauen Aufschluß über die von der Lösung bewirkte Lichtschwächung innerhalb der benutzten Spektralgebiete. Zur Untersuchung auch des ultravioletten Teils des Spektrums wie überhaupt dient ferner eine Methode von Konrad Schäfer¹⁾, welche darauf beruht, daß man zwei Lichtquellen, von denen die eine ein Zehntel so stark wie die andere ist — die erstere durch das Lösungsmittel — die zweite

¹⁾ Zeitschr. f. angew. Chemie **32**, 25ff. (1920).

durch die im Lösungsmittel aufgelöste Substanz schiebt und auf der photographischen Platte die Stellen gleicher Schwärzung bei bekannter Expositionsdauer mißt, wobei man nach einer von Schwarzschild angegebenen Formel aus der — verschiedenen — Expositionsdauer die Intensitäten berechnen kann.

Die zweite ursprünglich von Hartley - Baly¹⁾ ausgearbeitete Methode liefert für die verschiedenen Schichtdicken nur angenäherte Werte, welche sich nach dem Beerschen Gesetz auf eine bestimmte Konzentration umrechnen lassen. Je geringer die Schichtdicke ist, um die Grenze der Absorption eintreten zu lassen, um so stärker ist die Absorption an dem betreffenden Punkt des Spektrums.

Für die Ausführung der Messung bedient man sich eines Spektralapparates, dessen wesentlichster Teil ein Prisma ist, welches zur Zerlegung der anzuwendenden Lichtquelle in Strahlenbündel dient. Man erhält bei Anwendung weißen Lichtes dann das bekannte spektrale Spaltlicht. Durch eine angebrachte Skala kann man die Lage der einzelnen Spektralgebiete bestimmen.

Bessere Ergebnisse erzielt man durch Verwendung von Spektrographen, bei welchen photographische Aufnahmen der absorbierenden Gebiete gemacht werden. Man eicht die Apparate durch Festlegen bekannter Wellenlängen als Eichungslinien und wertet dann die Skala oder die Platte danach aus. Um verschiedene Schichtdicken herstellen zu können, benutzt man ein Gefäß aus zwei ineinander schiebbaren, mit Glas- oder Quarzplatten verschließbaren Glas- bzw. Quarzröhren und Vorratsbehälter, die ohne weiteres verschiedene Schichtdicken herzustellen gestatten. Als Lichtquelle wird Auer- oder Nernstlicht gewählt, für Beobachtungen im Ultraviolett Eisenlichtbogen; für photographische Messungen muß die Belichtungszeit in Vorversuchen ermittelt werden²⁾.

Zur graphischen Darstellung nach Hartley (Fig. 2 u. 3) verwendet man nun ein Koordinatensystem, in welchem man als Abszissen die Wellenzahlen pro mm, von Hartley „Schwingungszahlen“ genannt, für die Grenzen der Absorption aufträgt, als Koordinaten die Logarithmen der Schichtdicken in mm bezogen auf die verdünnteste Lösung. Man wählt die Logarithmen, um auf engeren Raum ein möglichst großes Gebiet von Schichtdicken übersehen zu können. Jeder Punkt, an welchem in der Kurve ein Ab- und Wiederaufsteigen derselben eintritt, ist ein solcher, an welchem für das benachbarte Gebiet die stärkste Absorption vorhanden ist, hier liegt also ein Absorptionsstreifen. Aus der mehr oder minder großen Steilheit des Ab- und Aufstieges der Kurve läßt sich schließen, ob das Band scharf oder verwaschen ist.

Der Nachteil der Methode von Hartley - Baly ist, daß sie nur Ergebnisse liefert, die mehr qualitativen Wert besitzen, weil diese Untersuchung, wie J. Bielecki und V. Henri³⁾ anführen, gewöhn-

¹⁾ Journ. Chem. Soc. **47**, 685 (1885).

²⁾ Die Methoden können zur Farbstoffanalyse Verwendung finden. Vgl. J. Formánek und E. Grandmougin, s. Literaturübersicht.

³⁾ B. **45**, 2819 (1912); **46**, 1304, 2596, 3627, 3650 (1913); Phys. Z. **14**, 55 (1913).

lich mit Eisenbogen oder Eisenfunken vorgenommen wird, d. h. mit einer Lichtquelle, welche von der Schwingungszahl 4300 ab sehr schwache Linien enthält. Dabei wird oft noch die Dicke der Schicht zu groß genommen, so daß das schwache ultraviolette Ende des Spek-

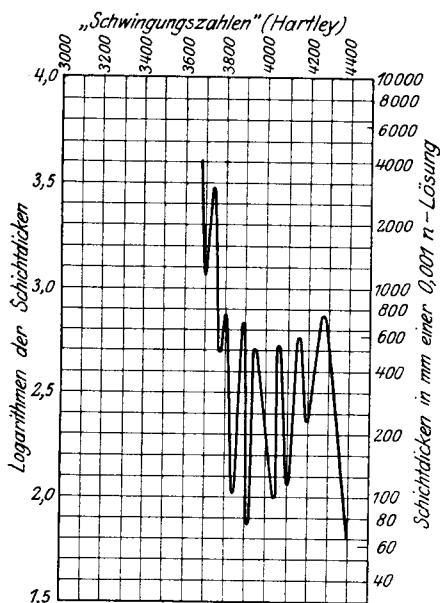


Fig. 2.

Benzol (nach Baly)
entnommen aus Ley.

- 7 Banden 1) 3691—3730 (r. Å.-E.)
2) 3820—3848 „
3) 3915—3935 „
4) 4005—4024 „
5) 4103—4117 „
6) 4204—4209 „
7) 4286—4292 „

fischen Eigenschaften der Trockenplatten zu Fehlschlüssen Anlaß gegeben haben. Henri¹⁾ bestimmt deshalb die Absorption nach folgender Weise: Er photographiert eine große Anzahl konstanter Eisen-cadmiumfunkspektren bei bekannter Schichtdicke nach dem Durchgang durch den absorbierenden gelösten Stoff und bei wechselnder Expositionsdauer auf ein und derselben Platte neben solchen, welche nur das Lösungsmittel bei verschiedener Schichtdicke durchdrungen haben. Auf der photographischen Platte werden sodann Punkte gleicher Schwärzung verglichen. Die Berechnung ist ähnlich wie bei dem oben beschriebenen Verfahren von K. Schäfer, welches zeitlich später veröffent-

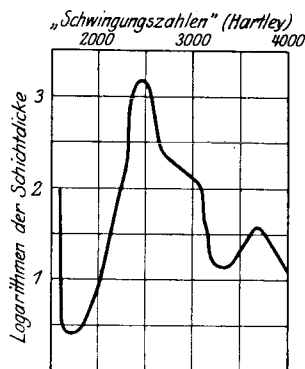


Fig. 3.

Kristallviolett (entnommen aus
W. Schlenk, B. 47, 1677
1914).

trums durch das Lösungsmittel allein noch mehr abgeschwächt wird. Daraus entsteht die Täuschung, als ob die Absorption da stärker wäre, wo sie im Gegenteil immer mehr sinkt.

Konrad Schäfer weist ebenfalls darauf hin, daß die Unterschiede der Intensitäten der Emissionsspektren der Lichtquelle und der spezi-

¹⁾ a. a. O.

licht wurde. Auf diese Weise gewinnt man quantitative Messungen, die sich wesentlich von den Messungen der Hartleyschen Methode unterscheiden, wie die Kurvenbilder (Fig. 4 u. 5) zeigen. Henri trägt im Einklang mit den Forderungen der physikalischen Bearbeitung als Abszisse die Werte $\nu \cdot 10^{-12}$, als Ordinate die Logarithmen der molekularen Absorptionskonstante ϵ auf.

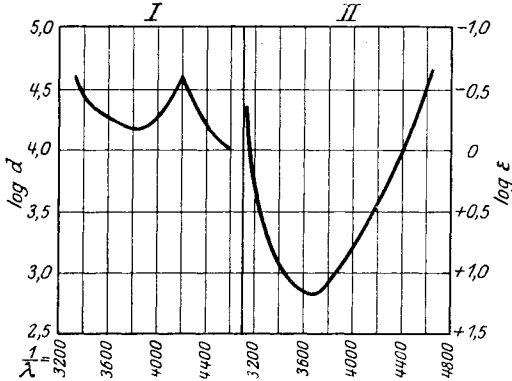


Fig. 4.

Durchlässigkeitskurve des Acetons nach Baly und Desch.

Richtige Durchlässigkeitskurve des Acetons nach J. Bielecki und V. Henri. B. 46, 3628 (1913).

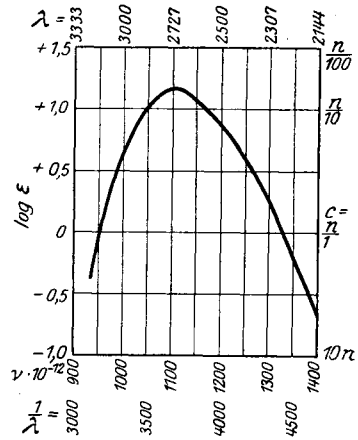


Fig. 5.

Maximum bei $\lambda = 2706$. Aceton nach J. Bielecki und V. Henri. B. 46, 3635 (1913).

Ebenso hat Weigert¹⁾ eine neue Methode — vorläufig nur für das sichtbare Spektralgebiet — angegeben, die das Absorptionsspektrum einer bekannten Substanz benutzt und die Wellenlänge aufsucht, bei welcher die unbekannte Substanz die gleiche Absorption zeigt. Sie ist daher im Gegensatz zu den vorher geschilderten als eine relative Methode zu bezeichnen.

Die Beziehungen zwischen gefärbten Verbindungen und Textilfasern.

Das Verhalten gefärbter Verbindungen in Lösung gegen Faserstoffe jeder Art ist einmal bedingt durch die Eigenschaften der Faser selbst. Man unterscheidet tierische und pflanzliche Fasern. Zu den ersteren rechnet man Seide und Wolle, zu den letzteren Baumwolle, Leinen, Hanf, Jute, Ramie, Papier und Kunstseide. Die tierischen Fasern sind kompliziert zusammengesetzte Eiweißverbindungen, welche wahrscheinlich die Eigenschaft von Aminosäuren von Natur besitzen oder erst durch unbekannte während des Färbevorgangs hervorgerufene Veränderungen annehmen können. Aminosäuren zeichnen sich durch amphoteren Charakter aus. Also könnten tierische Fasern sich durch basischen und sauren gefärbten Stoffen salzartige Verbindungen eingehen. Danach dürfte

¹⁾ B. 49, 1496 (1914).

man annehmen, daß der Färbvorgang auf rein chemischer Wechselwirkung ruht. Manche Beobachtungen sprechen aber dagegen. Es besteht deshalb die Möglichkeit, daß auch physikalische Kräfte in Frage kommen, sei es Oberflächenanziehung (Adsorption) gelöster Stoffe oder Entstehen einer sogenannten festen Lösung in der Faser (Absorption) oder beide zugleich.

Bei den pflanzlichen Fasern, welche aus Zellulose bestehen, tritt mit basischen und sauren (ausschließlich der sogenannten substantiven) Farbstoffen keine dauerhafte Färbung ein. Dies scheint zwar mit Rücksicht auf die Konstitution der pflanzlichen Faser für die chemische Färbetheorie zu sprechen, die eben angedeutete Tatsache, daß aber saure Farbstoffe bestimmter Konstitution auf Baumwolle „direkt“ ziehen, läßt aber auch hier eine einheitliche Auffassung nicht zu. Auch ist darauf hinzuweisen, daß mit Metallsalzen getränkte Baumwolle beständige „Farblacke“ beim Ausfärben gibt (s. w. unten). Endlich erhöht die Mercerisation der Baumwolle, d. h. eine Behandlung mit Natronlauge, die schwache Verwandtschaft dieser Faser zu den Farbstoffen, der Vorgang kann chemisch wie physikalisch gedeutet werden.

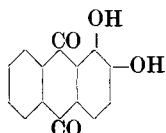
Somit lassen sich Färbvorgänge als chemische (Salzbildung) und als physikalische (Adsorption an der Oberfläche oder Absorption d. h. Lösung in der Faser) auffassen; es ist nicht möglich, sie durch eine einzige Theorie zu erklären, womit der Streit zwischen physikalischer und chemischer Färbetheorie beendet ist.

Als wichtige Regel ist zu merken, daß Wolle gegen verdünnte Säuren verhältnismäßig unempfindlich ist, während Alkalien zerstörend wirken, Baumwolle verhält sich umgekehrt.

Betrachtet man die Färbvorgänge im einzelnen, so kommt für die Wolle das Färben mit Farbstoffen in Betracht, welche entweder saure oder basische Eigenschaften besitzen, also saure oder basische Farbstoffe sind. Saure Farbstoffe färbt man unter Zusatz von freier Säure, basische in neutralem oder höchstens schwach saurem Bade. Für die Baumwolle kommen gewisse saure Farbstoffe in Frage, welche man substantive oder direktziehende nennt und in neutralem oder schwach alkalischem Bade anfärbt.

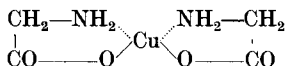
Man kennt aber noch andere Methoden, als eine der wichtigsten die der Beizenfärbung, welche sowohl für Wolle wie für Baumwolle Anwendung findet. Eine große Anzahl von Farbstoffen besitzt nämlich die Eigenschaft, auf der Faser mit Metalloxyden stark gefärbte und färberisch sehr wertvolle „Metallacke“ zu bilden. Zu diesem Zweck kann man entweder die Faser zuerst mit leicht dissoziierenden Metallsalzen behandeln und dann durch Anfärben im Farbstoffbad die Bildung des Metallackes erfolgen lassen oder man kann auch erst den Farbstoff im Bade aufziehen lassen und dann durch Nachbehandlung mit Metallsalzen den gleichen Vorgang eintreten lassen. Eine dritte Möglichkeit ist die Faser der gleichzeitigen Einwirkung von Metallsalzen und Farbstofflösungen in einem Bade auszusetzen. Diese letztere recht einfache Färbweise ist in jüngster Zeit in Aufnahme gekommen.

Über die Bedingungen, welche an die Konstitution einer chemischen Verbindung zu stellen sind, wenn ihr die Eigenschaft zukommen soll, mit Metalloxyden beständige auf der Faser haftende salzartige Verbindungen zu liefern, d. h. also beizenziehend zu sein, hatten zuerst C. Liebermann und St. v. Kostanecki die sogenannte „Beizenregel“ aufgestellt. Sie ging von einem Sonderfall, den Oxyanthrachinonen aus, und gab an, daß nur solche Oxyanthrachinone Beizenfarbstoffe seien, welche zwei orthoständige Hydroxylgruppen enthalten, wie z. B. das Alizarin



Nachher hat v. Kostanecki gezeigt, daß auch andere Kombinationen von Atomgruppen beizenziehende Eigenschaften vermitteln. Die Beizenregel von Liebermann und v. Kostanecki läßt sich heute nicht mehr völlig aufrechterhalten, dagegen ist aber A. Werner¹⁾ zu einer befriedigenden allgemeinen Erklärung des Beizenvorganges gekommen.

Aufbauend auf eine Arbeit von L. Tschugaeff²⁾ hat er die Feststellung gemacht, daß innere Komplexsalze etwa von der Konstitution des Glykokollkupfers



welche also nicht oder nur schwer ionisierbar sind, einerseits große Beständigkeit, andererseits je nach der Natur der koordinativ verketteten Gruppen verschiedene Farbe zeigen, ferner durch Schwerlöslichkeit oder Unlöslichkeit in Wasser ausgezeichnet sind. War diese Auffassung richtig, dann mußten alle organischen Verbindungsarten, die inneren Komplexsalze bilden können, auch beizenziehende Eigenschaften haben, wenn sie auch natürlich keine technisch wertvollen Farbstoffe sind. Tatsächlich hat Werner dies an einer Reihe von Beispielen bewiesen, so daß beizenziehende Farbstoffe konstitutionell dadurch gekennzeichnet sind, daß sich eine salzbildende und eine zur Erzeugung einer koordinativen Bindung mit dem Metallatom befähigte Gruppe in solcher Stellung befinden, daß ein inneres Komplexsalz³⁾ entstehen kann.

Eine andere färberische Klasse umfaßt die Entwicklungsfarbstoffe. Bei dieser erfolgt die Bildung des Farbstoffes aus den Komponenten auf der Faser. Man tränkt die Faser (es kommt Wolle und Baumwolle in Betracht) mit der einen Komponente und entwickelt mit der zweiten den Farbstoff in meist ganz unlöslicher Form und ausgezeichnet feiner Verteilung. Immer sind es bekannte chemische

¹⁾ B. 41, 1062 (1908).

²⁾ Journ. f. prakt. Chemie [2] 75, 88 (1907).

³⁾ Vgl. auch hierzu die Arbeiten von P. Pfeiffer, B. 44, 2653 (1911); A. 398, 137 (1913). R. Scholl, B. 52, 565 (1919).

Vorgänge (Oxydation, Kupplung von Diazoverbindungen mit Komponenten, Kondensation usw.), welche billig und bequem auszuführen sind, wie die starke Verwendung solcher Methoden (Anilinschwarz, p-Nitranilinrot) zeigt. Endlich wäre noch die Färberei der Küpenfarbstoffe zu besprechen, zu welcher auch streng genommen die Methoden zur Färbung der Schwefelfarbstoffe zu rechnen sind. Hatte man ursprünglich nur auf Schönheit und Glanz der Farben gesehen, so kommt in neuerer Zeit immer mehr das Bestreben zur Geltung, möglichst echt, d. h. beständig gegen zerstörende Einflüsse aller Art zu färben. Man verwendet zu diesem Zwecke gefärbte unlösliche Verbindungen, welche durch Reduktionsmittel in alkalischer Lösung leicht in wasserlösliche Verbindungen übergehen, tränkt die Faser mit dieser Lösung, zu welcher sie eine gewisse Verwandtschaft besitzen muß und läßt durch Oxydation meist mittels Luftsauerstoff die gefärbte unlösliche Verbindung auf der Faser entstehen, wodurch man äußerst beständige Färbungen erhält. Über die Gruppen, welche bei Küpenfarbstoffen eine Verwandtschaft des Reduktionsproduktes zur Faser verbürgen, lassen sich keine scharf umrissenen Angaben machen. Schwefelfarbstoffe kommen nur für Baumwolle in Betracht, Küpenfarbstoffe für beide Arten von Fasern.

So kann man denn die Farbstoffe auf Grund ihres färberischen Verhaltens in folgende Klassen einteilen:

- I. basische Farbstoffe;
- II. saure Farbstoffe;
- III. auf Baumwolle direktziehende Farbstoffe;
- IV. Beizenfarbstoffe;
- V. Entwicklungsfarbstoffe;
- VI. Küpenfarbstoffe.

Die Ausfärbungen werden in der Weise hergestellt, daß man auf das Gewicht der Faser (Garn, Strang, Stücke) prozentisch berechnete Farbstoffmengen nimmt und ebenso die Zusätze bemißt. Die Art und Dauer der Erhitzung oder Behandlung mit der Lösung wird nach der Erfahrung ermittelt. Im Zeugdruck gehen im wesentlichen die gleichen Vorgänge vor sich. Er bezweckt nicht die gleichmäßige Ausfärbung der Faser, sondern die Erzielung farbiger Muster auf derselben.

Die Widerstandskraft der mit den Farbstoffen erzeugten Färbungen gegen Luft, Licht, Wetter, Wind, Wäsche, Walke, Straßenstaub, Schweiß, Säure und Alkali bezeichnet man als *Echtheit*. Man ermittelt diese Echtheiten nach empirisch festgestellten Methoden¹⁾. Häufig läßt sich jedoch aus der Konstitution des Farbstoffes eine Vorhersage in bezug auf diese Punkte machen. Besonders bei der Lichtechtheit hat man gefunden, daß es sich um eine Wechselwirkung zwischen der chemisch nicht unwirksamen Faser und dem Farbstoff handelt, wobei Oxydations- und Reduktionsvorgänge eine Rolle spielen. Aus diesem Grunde kann die Licht- und auch jede andere Echtheit für den gleichen Farbstoff je nach der Art der Faser verschieden sein.

¹⁾ Vgl. hierzu Chem.-Ztg. **38**, 154 (1914): Bericht der Echtheitskommission des Vereins deutscher Chemiker.

Die Farbstoffe werden ferner, abgesehen von ihrer Verwendung zum Zwecke der Färbung von Wolle, Baumwolle und Seide, auch als Anstrich-, Buch- und Steindruckfarben, endlich zum Färben von Leder, Holz, Papier, Kunstseide und anderen Faserstoffen jeder Art, wie auch für Nahrungsmittel, Tinte, Schuhcreme usf. in weitestgehendem Maßstabe angewandt. Über die Eignung bestimmter Farbstoffe für solche Zwecke wird bei der Besprechung der einzelnen Farbstoffklassen näheres zu sagen sein.

Die deutsche Farbstoffindustrie.

Die Gründung der deutschen Fabriken fällt in die Jahre um 1860, noch auf der Londoner Weltausstellung von 1862 waren unter 13 Preisträgern 8 englische und französische Firmen. Um diese Zeit wurden in Deutschland fabrikatorische Versuche gemacht, aber die Wiege dieser Industrie stand in England und Frankreich. Die weiteren Erfolge sind aber fast ausschließlich nicht nur von deutschen Forschern geleistet, sondern auch von den deutschen Teerfarbenfabriken ausgebeutet worden. Die Gründe, weshalb bis vor dem Weltkriege die deutsche Teerfarbenindustrie eine unbestrittene Machtstellung am Weltmarkt einnahm, liegen darin, daß die chemische Forschung in Deutschland rechtzeitig die wissenschaftliche Bearbeitung der Chemie der Farbstoffe in Angriff nahm und sich durch eine enge Verbindung zu den Fabriken, welche in großzügigster Weise selbst wieder für wissenschaftliche Arbeitsstätten im eigenen Hause sorgten, stets neue Befruchtung zuführte und heute noch zuführt. Bleibt auch manche wertvolle Einzelheit, die in den Fabriken gefunden wird, unveröffentlicht, so ist doch jede Bedeutung besitzende Entdeckung im Verein mit Forschern von Ruf aufgeklärt und in ihrem Wesen erfaßt worden. Der Vorsprung, welcher auf diese Weise erzielt worden ist, ward durch eine glänzende Fabrikgliederung und eine kaufmännische Vertretung gesichert, welche ihre Fäden über die ganze Welt spannt.

Als weiterer Gesichtspunkt kommt die hervorragende Eignung des deutschen Arbeiters mit seinem Gehorsam, seiner Pünktlichkeit und seinem Pflichtbewußtsein, Eigenschaften, welche durch die allgemeine Wehrpflicht entwickelt wurden, in Betracht.

Nicht wenig hat zu diesen Erfolgen aber auch die zweckmäßige deutsche Patentgesetzgebung beigetragen, welche für chemische Erzeugnisse nur ein Verfahrens-, kein Stoffpatent kennt, so daß nicht durch einen engherzigen Schutz auf einen Stoff die ganze Forschung auf Verbesserung von Darstellungsmethoden lahmgelegt ist. Die wichtigsten deutschen Fabriken¹⁾ sind:

Aktiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin (88 Millionen Mark) ²⁾	(A)
Badische Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen (252 Millionen Mark).	(B)

¹⁾ Umfassende Zusammenstellung aller Fabriken in Schultz, Farbstofftabellen.

²⁾ In Klammern ist das Aktienkapital angegeben.

Chemische Fabrik Griesheim-Elektron Werk Oehler in Offenbach a. M., Hauptsitz Frankfurt a. M. (63 Millionen Mark)	(Gr-E)
Chemische Fabriken vorm. Weiler-ter-Meer in Ürdingen a. Rh. (23,296 Millionen Mark)	(t-M)
Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co. in Lever- kusen a. Rh. (252 Millionen Mark).	(By)
Farbwerk Mühlheim a. M. vorm. A. Leonhardt & Co. in Mühlheim a. M. (im Besitz der Firma L. Cassella & Co. in Frankfurt a. M.)	(L)
Farbwerke vorm. Meister, Lucius u. Brüning in Höchst a. M. (252 Millionen Mark)	(M)
Kalle & Co., A.-G., in Biebrich a. Rh. (6 Millionen Mark)	(K)
Leopold Cassella und Co., G. m. b. H., in Frankfurt a. M.	(C)

Die Genannten sind in einer Interessengemeinschaft zusammen-
geschlossen.

In der Schweiz niedergelassen sind u. a.:

Farbwerke vorm. Durand, Huguenin & Co. in Basel	(D. H)
Anilin- und Extraktfabriken vorm. Job. Rud. Geigy in Basel	(Gy)
Gesellschaft für chemische Industrie, A.-G. in Basel .	(G)

Die in Einklammerung angegebenen Zeichen werden des weiteren
abkürzungsweise verwandt.

Die Farbstoffe werden im Handel in einer Fabrikmarke geliefert,
welche sich stets gleichbleibt, so daß der Färber mit gleichen Mengen
immer gleiche Farbtöne erzielt. Dies wird dadurch erreicht, daß in der
Fabrikation stärker ausfallende Erzeugnisse mit ungefärbten Zusätzen
(Kochsalz, Glaubersalz) abgeschwächt, schwächere mit stärkeren Er-
zeugnissen aufgebessert werden. Die Buchstabenbezeichnung hinter dem
Farbstoffnamen nehmen häufig auf den Farbton Bezug, so bedeutet
Blau R, 2 R, 3 R . . . rotstichige Blaus, G. ist die Abkürzung für
gelbstichig, B. für blaustichig. Die Bezeichnung W. deutet auf Woll-
farbstoffe, H. W. auf Halbwoolfarbstoffe, S. auf das Vorhandensein
einer Sulfogruppe oder einer Bisulfitverbindung.

An technischer Bedeutung haben die basischen Farbstoffe infolge
höherer Ansprüche an Licht- und Waschechtheit, trotz klarer und leb-
hafter Farbtöne im letzten Jahrzehnt sehr verloren. Groß ist die Fabri-
kation saurer Wollfarbstoffe und der Baumwolle direkt färbenden
Azo- und Schwefelfarbstoffe, welche für viele Verwendungsgebiete
genügende Echtheit besitzen. Größeren Ansprüchen dienen die Beizen-
farbstoffe und endlich die Küpenfarbstoffe, die trotz verhältnismäßig
hohen Preises mehr und mehr an Bedeutung gewinnen.

Der Verkaufwert der jährlichen Erzeugung an Teerfarbstoffen
war vor dem Kriege für Deutschland mit 250 Millionen Mark anzusetzen.
Etwa 70% aller Farbstoffe dienen zur Herstellung von Schwarz, etwa 15%
von Blau und der Rest verteilt sich auf die übrigen Farben.

Der Steinkohlenteer und die Zwischenprodukte.

Der Rohstoff für alle künstlichen Farbstoffe ist der Steinkohlenteer. Er bildet sich bei der trockenen Destillation der Kohle unter Luftabschluß. Anfänglich als Nebenprodukt bei der Leuchtgasfabrikation (J. J. Becher 1681) erhalten, wird er heute außer bei dieser vorwiegend auf den Kohlenzechen angeschlossenen Kokerien im größten Maßstabe gewonnen. Die in Deutschland erzeugte Menge betrug 1913 1,4 Mill. Tonnen Teer.

Zu diesem Zwecke wird die Kohle in Tonretorten unter Luftabschluß erhitzt, wobei sie in Koks übergeht, während Ammoniak, Schwefelwasserstoff, Teer und Gas (Leuchtgas, bzw. Kokereigas) entweichen. Aus den Gasen können Benzol und seine Homologen durch Absorption herausgewaschen werden. Der Teer bildet eine dickflüssige schwarze Masse vom spez. Gewicht 1,1—1,25, welche in den Teerdestillationen nach fast vollständiger Entfernung des oben aufschwimmenden Ammoniakwassers einer Destillation unterworfen wird, wobei man die Destillate nach ihrem spezifischen Gewicht getrennt auffängt. Es werden folgende Fraktionen gewonnen:

	Spez. Gewicht	Siedepunkt	Ausbeute
I. Leichtöl	0,91—0,99	80—200°	2,5— 6%
II. Mittelöl	1,0 —1,02	170—250°	10 —12%
III. Schweröl	1,03—1,05	250—300°	8 —10%
IV. Anthracenöl	1,06—1,11	300—400°	18 —20%

Als Rückstand bleibt Pech zurück (50—60%). Durch weitere Fraktionierung z. T. auch durch Anwendung chemischer Trennungs- und Reinigungsverfahren (Ausziehen der Phenole durch Natronlauge und der Pyridinbasen durch verdünnte Schwefelsäure, Behandlung mit konz. Schwefelsäure zur Entfernung der ungesättigten Verbindungen durch Verharzung oder Polymerisation, wobei neben wertlosen Abfällen z. T. auch wertvolle Harze wie z. B. Cumaronharz gewonnen werden), lassen sich folgende wichtige Verbindungen erhalten:

Aus dem Leichtöl¹⁾: Benzol, Toluol, Xylole, Cumol, Phenol, Pyridinbasen und daneben schon Naphthalin.

Aus dem Mittelöl: Naphthalin, Phenol und Kresole.

Aus dem Schwer- und Anthracenöl: Naphthalin, Anthracen, Acenaphthen, Carbazol und Chinolinbasen.

Der Gehalt des Teers an diesen wichtigen Ausgangsstoffen ist im Durchschnitt etwa:

Benzol	0,6 —0,8 %
Toluol	0,2 —0,3 %
Xylole	0,1 —0,2 %
Phenole	0,3 —0,7 %
Kresole	0,5 —0,8 %
Naphthalin	3,0 —8,0 %
Carbazol	0,25—0,30%
Pyridin	0,05—0,10%

¹⁾ Die Abscheidung von Kohlenwasserstoffen und heterocyclischen Verbindungen mit reaktionsfähiger Methylengruppe ist durch Schmelzen mit Natrium möglich (Fluoren, Inden, Thionaphthen usw.).

Die abfallenden Fraktionen, wie die hochsiedenden Anteile finden vielfache gewerbliche Anwendung, (Heizöle, Motorenöle, Waschöle für Benzolwäscher, Imprägnieröle, ferner neuerdings als Teerfettöle, hergestellt durch längeres Erhitzen hochsiedender Anthracenöle mit oder ohne Anwendung von Druck).

Damit sind aber nur die wichtigsten Stoffe genannt, welche im Steinkohlenteer enthalten sind. Die wissenschaftliche Durchforschung hat bis jetzt mehr als 100 chemische Verbindungen feststellen können, und es werden immer noch neue gefunden.

Die auf nächster Seite folgende Tafel¹⁾ zeigt die im Steinkohlenteer vorkommenden Verbindungen.

Für die Bildung dieser Verbindungen bei der trockenen Destillation der Steinkohle liegen zwei Möglichkeiten vor. Man kann einmal annehmen, daß die Kohle, welche nach neueren Vorstellungen aus hochmolekularen komplizierten Verbindungen besteht, zunächst bei der trockenen Destillation Zersetzungsprodukte der aliphatischen Reihe liefert, welche unter Einwirkung der hohen Temperatur in die genannten aromatischen Verbindungen übergehen (Polymerisation).

Beweise hierfür schienen durch die von Berthelot ausgeführten grundlegenden Arbeiten gegeben, wonach aus Acetylen beim Durchleiten durch glühende Röhren viele im Steinkohlenteer vorhandenen Kohlenwasserstoffe erhalten wurden.

Neuerdings sind diese Arbeiten von R. Meyer unter Benutzung von elektrischen Röhrenöfen bei einem Temperaturoptimum von 600—800° wieder aufgenommen worden, wobei beim Durchleiten einer Mischung von Acetylen und Wasserstoff fast alle auch im Steinkohlenteer aufgefundenen Verbindungen nachgewiesen wurden.

Eine zweite Annahme wäre, daß in der Kohle aromatische und hydroaromatische Verbindungen in hochmolekularer, vielleicht in polymerisierter Form vorhanden sind, welche sich in die im Teer enthaltenen Verbindungen unter Einwirkung der Hitze spalten. Nach Versuchen von Pictet gelingt es tatsächlich in allerdings verschwindender Menge aus einer bestimmten Kohle hydroaromatische Kohlenwasserstoffe durch Destillation bei vermindertem Druck oder durch Ausziehen mit Benzol herauszulösen.

Andererseits zeigt sich, daß man durch Einhalten niedrigerer Temperaturen (bis 500°) einen Teer (Tieftemperaturverkokungsteer, Urteer) erhalten kann, welcher Paraffine, Phenole und vielleicht auch Naphthene enthält und durch Erhitzen auf höhere Temperatur den gewöhnlichen Steinkohlenteer liefert. Aus diesen Tatsachen scheint der Schluß gerechtfertigt, daß die pyrogenen Reaktionen, welche bei der trockenen Destillation der Kohle sich abspielen, im wesentlichen einen Abbau bis zu den Paraffinen, Naphthenen und Phenolen zur Folge haben und daß als weitere Umsetzungen die Dehydrierung und Reduktion zu aroma-

¹⁾ Mit freundlicher Erlaubnis aus A. Spilker, O. Dittmer und R. Weißgerber, „Kokerei und Teerprodukte der Steinkohle“. W. Knapp, Halle 1920.

Steinkohlenteer.

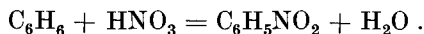
Destillat					Destillationsrückstand (Pech)			
Wasser, Ammoniak usw.	Leichtöl	Mittelöl	Schweröl	Anthracenöl	Benzollösliche Stoffe:	Unlösliche Stoffe:		
					Pyren, Chrysen u. unbekannte Verbindungen	Koks (Kohlenstoff)		
				Kohlenwasserstoffe:	Stickstoffhaltige Verbindungen:		Phenole:	
				Fluoren, Phenanthren, Fluoranthren, Anthracen, Methylantracen, festes Paraffin	basische: Acridin, Hydroacridin, und unbekannte Basen	neutrale: Carbazol, Benzocarbazol, Indol	unbekannter Konstitution	
				Kohlenwasserstoffe:	Basen:	Phenole:		
				Naphthalin, α - und β -Methylnaphthalin, 1-6-, 2-6-, 2-7-, 2-3-Dimethylnaphthalin, Diphenyl, Acenaphthen, Paraffine	Methylchinolin, Dimethylchinolin	α - und β -Naphthol		
				Kohlenwasserstoffe:	Basen:	Sauerstoffhaltige Körper:		
				Pentamethylbenzol, Hexamethylbenzol, Methylindin, hydrierte Naphthaline, Paraffine	Toluidin, Chinolin, Isochinolin	neutrale: Methylocumaron, Acetophe- non	Phenole: Phenol, o-, m- und p-Kresol, Xylenole	
				Kohlenwasserstoffe:	Stickstoffhaltige Verbindungen:		Sauerstoffhaltige Verbindungen:	Schwefelhaltige Verbindungen:
Paraffine:	Olefine:	Cyklich ungesättigte:	aromatische:	basische:	neutrale:			
Pentan, Hexan und ihre Homologe	Penten, Hexen, Hekten, Okten	Cyklopentadien, Tetrahydrobenzol, Dihydrobenzol, Dicyklopentadien	Benzol, Toluol, Äthylbenzol, p-, m-, o-Xylol, Mesitylen, Pseudocumol, Hemilithol, Hydrinden, Durol und andere Tetramethylbenzole, Styrol, Inden, Methylindin	Pyridin, α - und β -Picolin, α - α - und α - γ -Lutidin, Trimethylpyridine, Anilin	Acetonitril, Benzozonitril, Pyrrol	Aceton, Cumaron	Schwefelkohlenstoff, Thiophen, Thiotolen, Thioxen	

tischen Kohlenwasserstoffen stattfindet. Daß hierbei auch gebildetem Acetylen oder anderen Spaltstücken eine Rolle zufällt — wenn auch nicht in dem ursprünglich vermuteten Umfange — scheint nicht unwahrscheinlich. Nach den neuesten Arbeiten Franz Fischers dürfte die Bildung des Benzols und seiner Homologen durch Reduktion der im Urteer vorhandenen, also zunächst entstehenden Phenole erfolgen. Am wenigsten verständlich erscheint im Rahmen dieser Vorstellungen die Bildung der großen Mengen Naphthalin. Aus dem Gesagten erhellt, daß Temperatur, Ladegröße der Retorten und Druck sowie Zeitdauer bei der Destillation der Kohle einen wesentlichen Einfluß auf die Menge und Art der einzelnen entstehenden Verbindungen haben müssen.

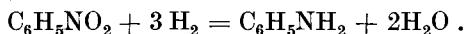
Aus den so erhaltenen Ausgangsstoffen können die Zwischenprodukte durch eine Anzahl Umsetzungen, welche sich im wesentlichen für alle Verbindungen gleichbleiben, dargestellt werden.

Hierzu dienen hauptsächlich:

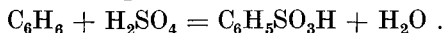
1. Die Nitrierung, d. h. die Behandlung mit Salpetersäure zwecks Einführung der Nitrogruppe (NO_2). Durch Veränderung der Stärke der Salpetersäure, der Temperatur und durch Zugabe der wasserbindenden Schwefelsäure wird die Ausführung den Eigenschaften der einzelnen Verbindungen angepaßt.



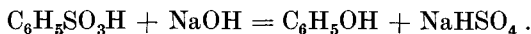
2. Die Aminierung (in den meisten Fällen durch Reduktion der Nitroverbindungen erreicht).



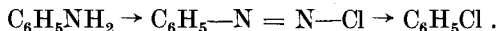
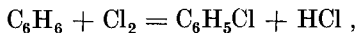
3. Die Sulfierung, d. i. die Einführung der Gruppe SO_3H durch Behandeln mit Schwefelsäure, deren Konzentration zusammen mit der Temperatur und Dauer der Einwirkung durch die Eigenschaften des zu sulfurierenden Körpers bestimmt wird.



4. Die Alkalischemelze zur Umwandlung der nach 3. gebildeten Sulfosäuren in Phenole.

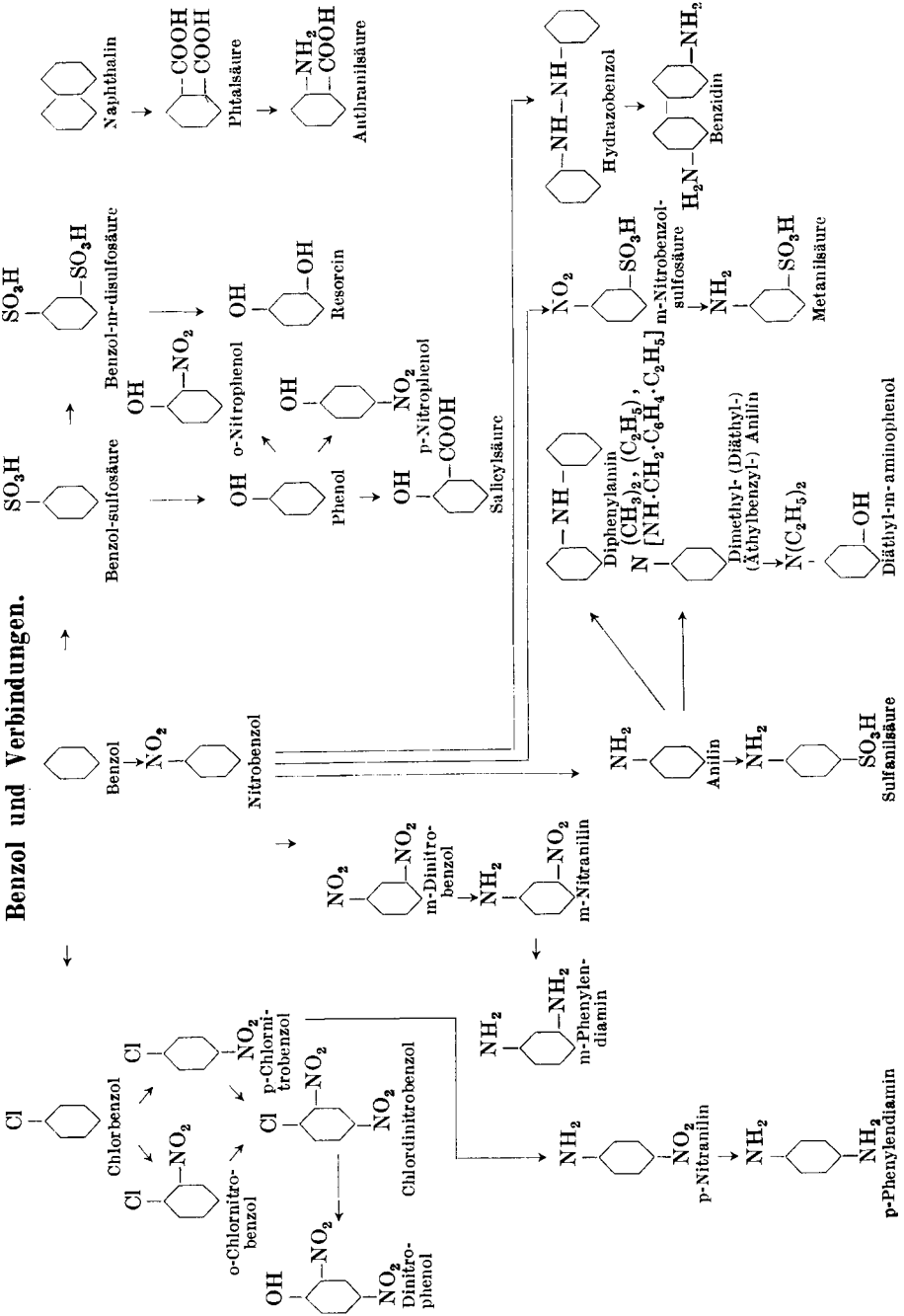


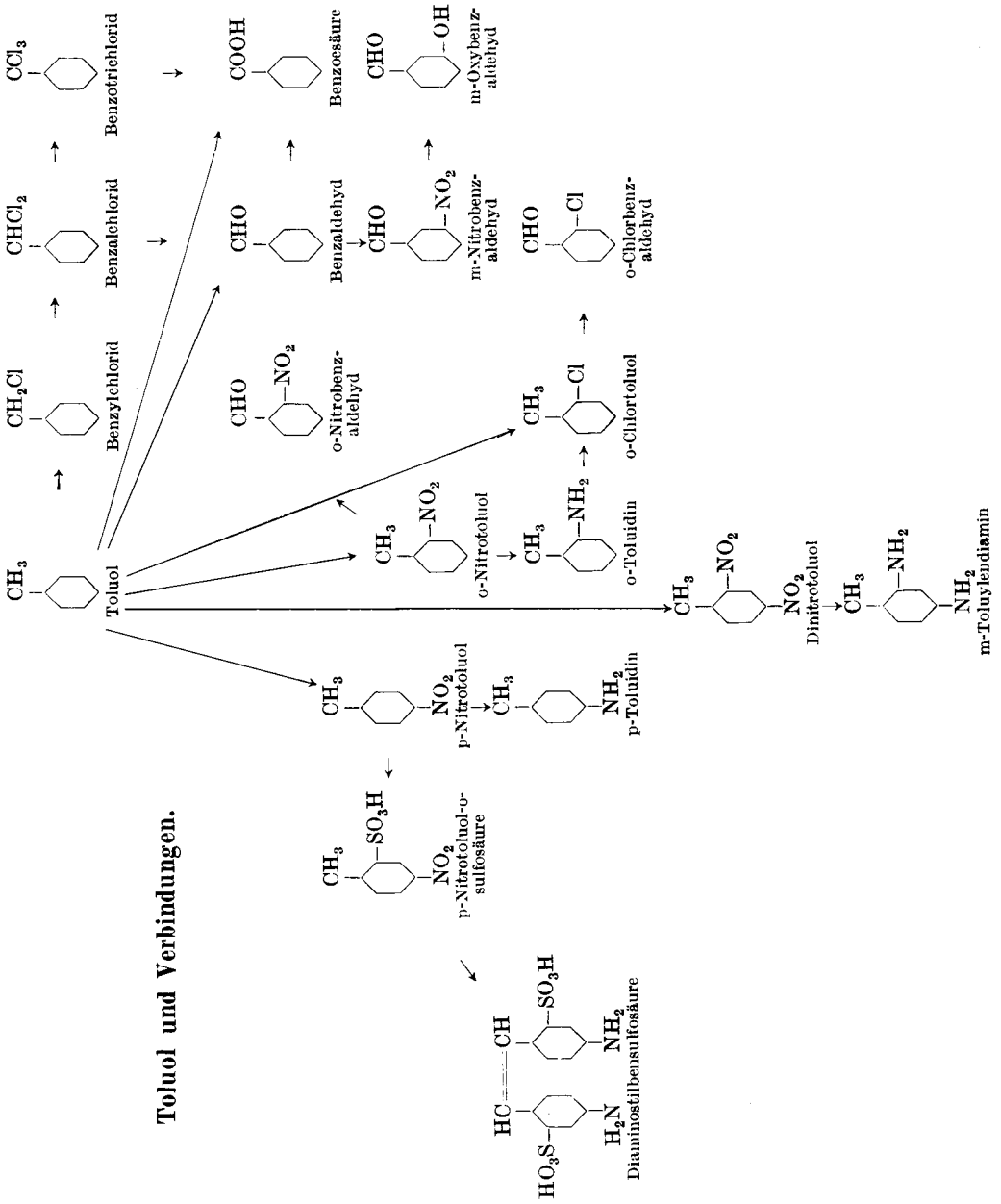
5. Die Einführung von Halogen durch unmittelbare Chlorierung usf. oder durch Diazotierung der Aminoverbindungen und Verkochen der diazotierten Base bei Gegenwart von Halogenkupfersalzen.

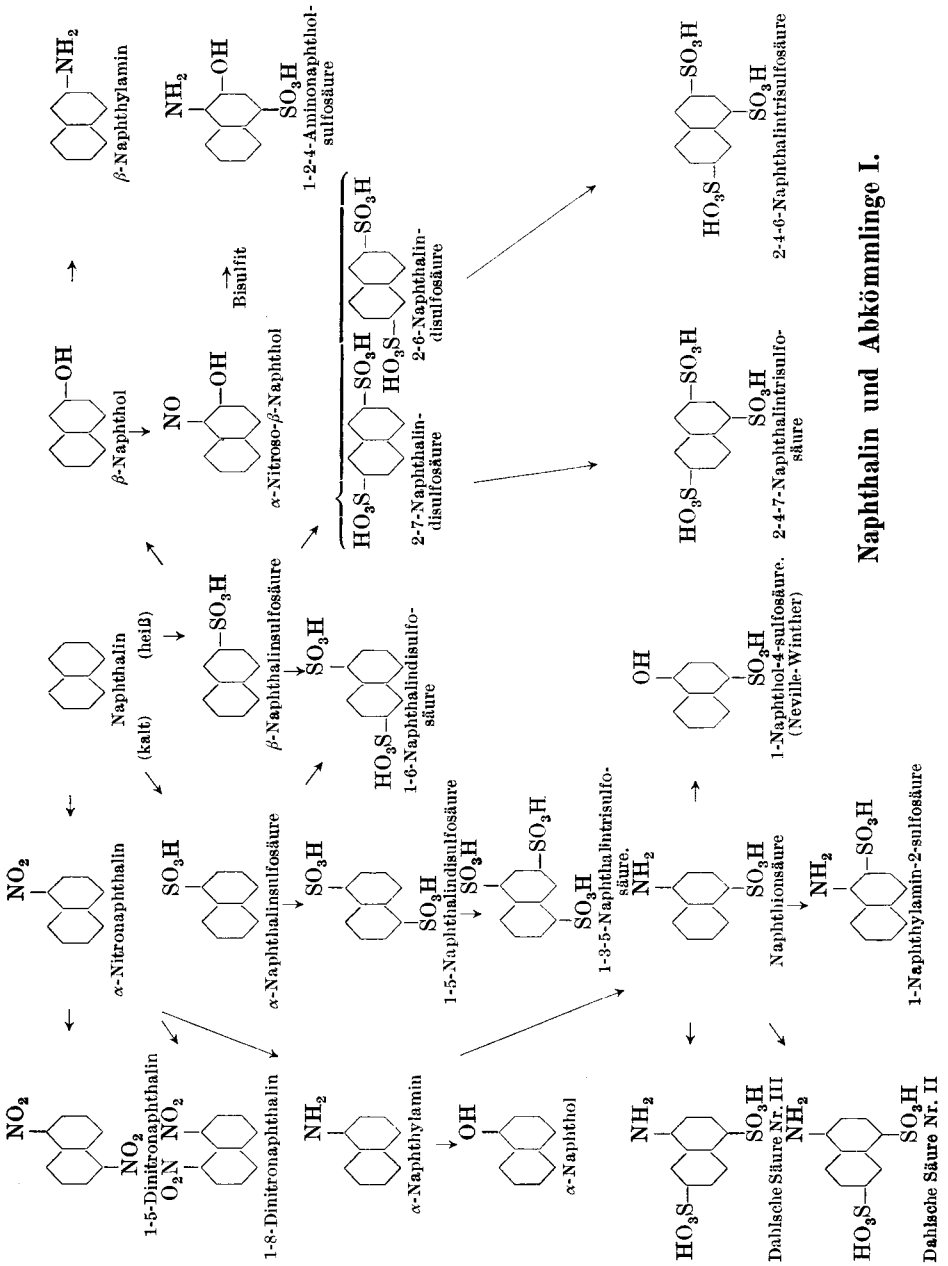


Auf den folgenden Tabellen sind die vom Benzol, Toluol und Naphthalin sich ableitenden wichtigsten Verbindungen¹⁾ zusammengestellt, die aus Anthracen gewonnenen sind mit Rücksicht darauf, daß sie z. T. schon Farbstoffe sind, im Abschnitt „Anthrachinonfarbstoffe“ behandelt.

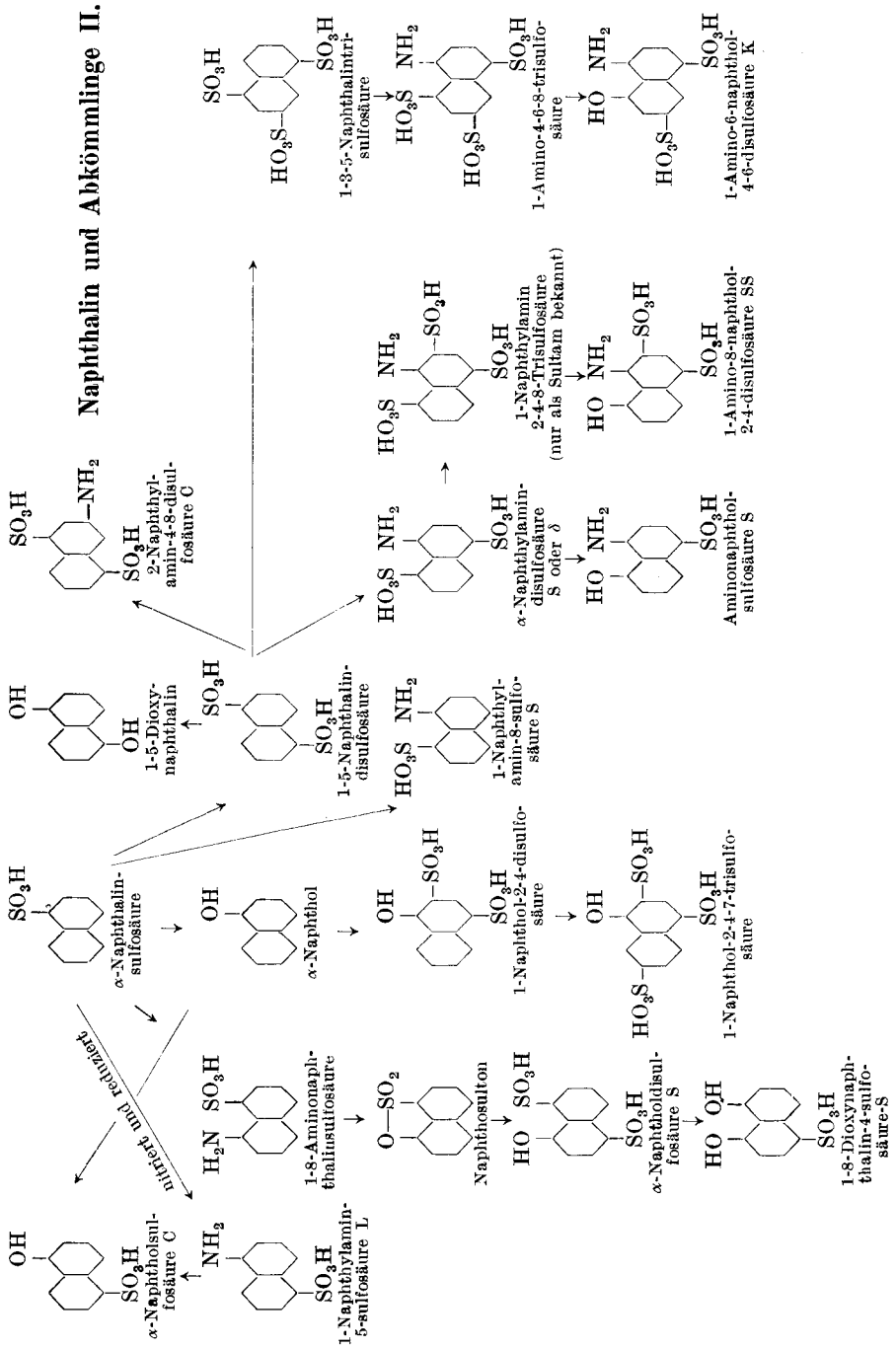
¹⁾ Eine gute Zusammenstellung der Zwischenprodukte der Teerfarbenindustrie findet sich in Herzogs „Chemische Technologie der organischen Verbindungen“ (Heidelberg 1912) von P. Friedländer; ihr sind auch die folgenden Tabellen nachgebildet.

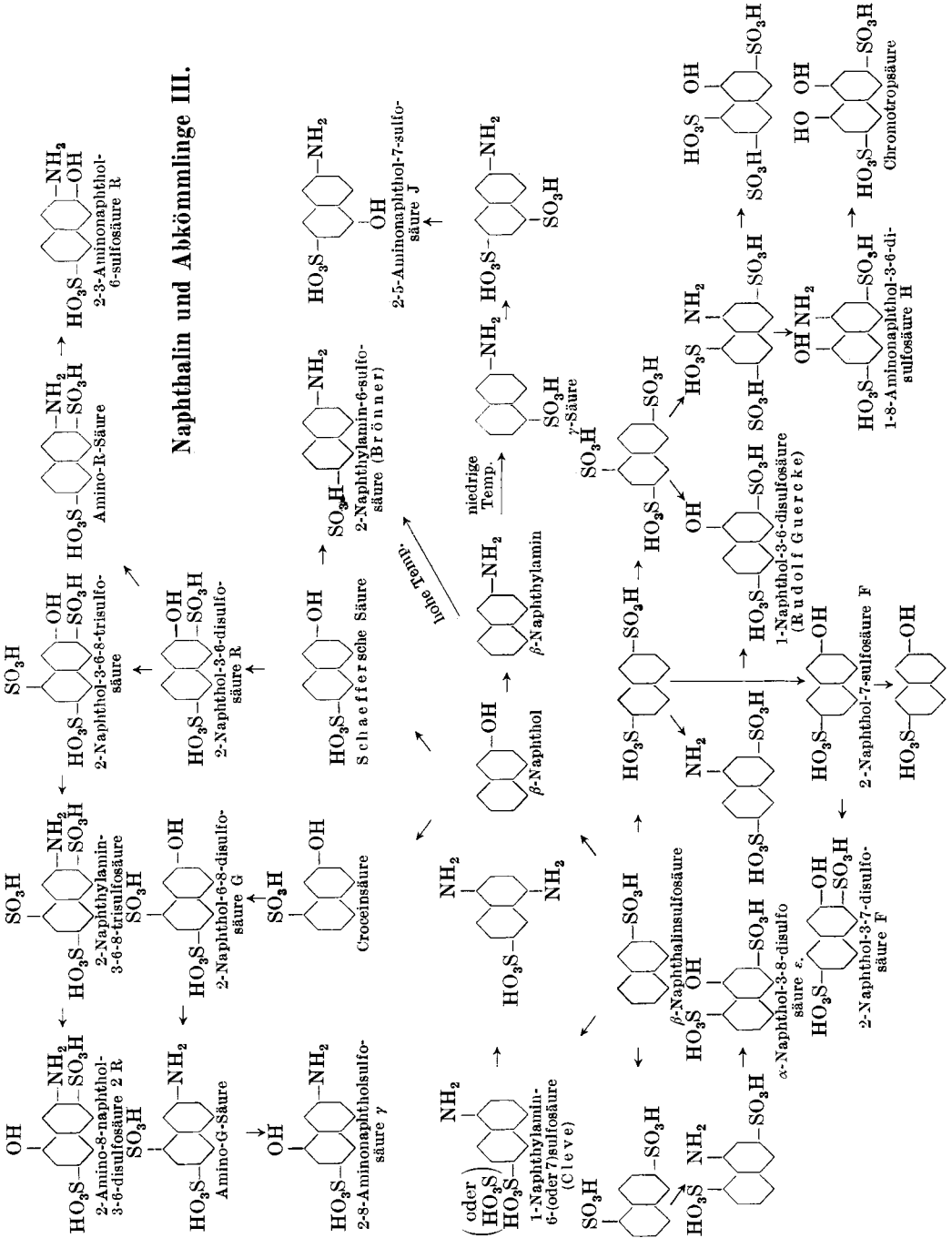






Naphthalin und Abkömmlinge I.





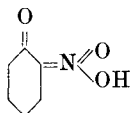
Naphthalin und Abkömmlinge III.

Besonderer Teil.

Nitrofarbstoffe.

Konstitution und Bedeutung. Die Einführung der Nitrogruppe in den Benzolkern verschiebt die selektive Absorption nach dem sichtbaren Teil des Spektrums. Das farblose Benzol wird schwach gelb gefärbt, das farblose Naphthalin erhält ebenfalls gelbe Färbung; aber erst mit dem Eintritt auxochromer Gruppen in das Molekül gelangt man zu färberisch brauchbaren Verbindungen, und zwar finden nur solche nitrierte Phenole, welche die Nitrogruppe zur Hydroxylgruppe in o-Stellung angeordnet haben, Anwendung.

Die naheliegende Annahme, daß den o-Nitrophenolen die tautomere Konstitution



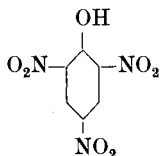
zukomme, ist nicht unbedingt notwendig, wenn auch Hantzsch¹⁾ aus Silbersalzen der Nitrophenole mit Halogenalkylen in geringer Menge sehr leicht dissoziierbare Äther erhielt, welche im Gegensatz zu den Isomeren farbig waren.

Die technische Bedeutung der ganzen Farbstoffgruppe liegt in den rein gelben Färbungen, welche mit Farbstoffen anderer Gruppen kaum herzustellen sind, wobei man allerdings den Nachteil mit in den Kauf nehmen muß, daß alle Nitrofarbstoffe auf der tierischen Faser nur sehr geringe Echtheit besitzen. Durch das Licht scheint allmählich eine Reduktion der Nitrogruppe zur Azoxy $-\text{N}=\text{N}-$ oder zur Azogruppe $-\text{N}=\text{N}-$



einzutreten, was zur Bräunung der Färbung führt.

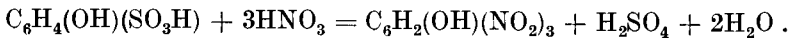
Einzeln Farbstoffe. 2 - 4 - 6 - Trinitrophenol (Pikrinsäure)



Die Pikrinsäure ist der am frühesten angewandte, künstliche organische Farbstoff, 1771 von Woulfe aus Indigo durch Einwirkung von

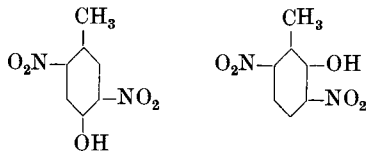
¹⁾ B. 39, 1073 (1906); 40, 330 (1907); 45, 85 (1912).

Salpetersäure erhalten. 1842 erkannte Laurent ihre Konstitution und gewann sie aus Phenol. Eine bessere Bildungsweise wurde in der Einwirkung von Salpetersäure auf o- und p-Phenolsulfosäure gefunden, welche die Sulfogruppe und die entsprechenden Wasserstoffatome bei der Einwirkung von Salpetersäure gegen die Nitrogruppe leichter austauschen als das Phenol die Wasserstoffatome.



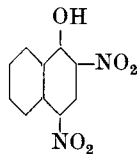
Die Verwendung der Pikrinsäure als saurer Woll- und Seidenfarbstoff hat wegen der schlechten Licht- und Waschechtheit der Färbungen sehr nachgelassen, ihre Bedeutung liegt heute ganz auf dem Gebiete der Sprengstofftechnik.

Viktoriaorange (Safransurrogat) ist ein Gemisch von Natriumsalzen von o- und p-Dinitrokresol



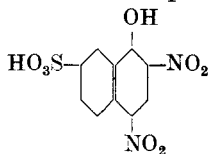
entstanden durch Behandlung rohen Kresols mit Salpetersäure. Der Farbstoff wurde zum Färben von Nahrungsmitteln benutzt, ist aber seiner Giftigkeit halber heute verboten. Dagegen dient das Kaliumsalz der o-Verbindung als Mittel gegen Raupenschäden in Wäldern und den Hausschwamm (Antinonin [By]).

Martiusgelb (Naphthylamingelb, Naphthalingelb u. a.)



Das 2-4-Dinitro- α -naphthol wurde zuerst von Martius durch Einwirkung von Salpetersäure auf α -Diazonaphthalin erhalten, kann aber auch durch unmittelbares Nitrieren von α -Naphthol gewonnen werden. Zur Vermeidung von Oxydationsvorgängen ist es vorteilhafter, zuerst das α -Naphthol durch Einwirkung von Schwefelsäure in die 2-4-Naphtholdisulfosäure zu verwandeln und dann die Sulfogruppen gegen Nitrogruppen mittels Salpetersäure auszutauschen. Der Farbstoff besitzt im Gegensatz zu der Pikrinsäure keinen bitteren Geschmack und wird zum Färben von Nahrungsmitteln verwandt. Für die Anwendung in der Wollfärberei wirkt die schwere Löslichkeit hinderlich sowie die Eigenschaft, beim Erhitzen (Bügeln) von der gefärbten Faser zu sublimieren. Beides wird abgestellt, wenn man eine Sulfogruppe in das Molekül einführt. So erhält man das

Naphtholgelb S (2-4-Dinitro-1-naphthol-7-sulfosäure)

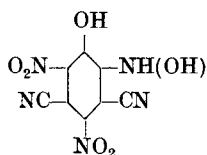


Es unterscheidet sich von dem Martiusgelb kaum in seinem Farbton und ist der am meisten benutzte Nitrofarbstoff. Da eine direkte Sulfurierung des Martiusgelb nicht durchführbar ist, läßt man die Einwirkung von Schwefelsäure auf α -Naphthol so lange andauern, bis drei Sulfo- gruppen, davon eine in den zweiten Kern (vorzugsweise in der Stellung 7) eingetreten sind und nitriert dann, wobei zwei Sulfo- gruppen ersetzt, die dritte in Stellung 7 erhalten bleibt.

Für den Wettbewerb zu teuer sind isomere Dinitronaphtholsulfo- säuren aus 2-Naphthol-8-sulfosäure (Croceingelb) und aus 2-Naphthol- 4-8-disulfosäuren. Dasselbe gilt auch von dem Tetranitro- α -naphthol (Heliochrysin [M] — Sonnengold). Weitere Nitrofarbstoffe, die vor- übergehend zur Verwendung kamen, sind Palatinorange (B) (Tetranitro- diphenol), Salicylgelb (Nitrobromsalicylsäure) und Aurlantia (Hexa- nitrodiphenylamin) $\text{HN} \begin{cases} \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_3 \\ \text{C}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_3 \end{cases}$. Von letzterem ist man wegen seiner hautreizenden Wirkung abgekommen.

Die Einwirkungsprodukte von Cyankali auf Nitro- und Dinitro- phenole sind stark gefärbt und heißen Purpurate. Bei Dinitro- phenolen (nur solche mit den Nitrogruppen in Metastellung reagieren) ist der Eintritt von einer oder zweier Nitrilgruppen unter Reduktion einer Nitrogruppe zur Nitroso- oder Hydroxylamingruppe festgestellt worden.

Hierher gehört auch die Isopurpursäure, welche aus Pikrinsäure auf dem gleichen Wege entsteht und der die Konstitution

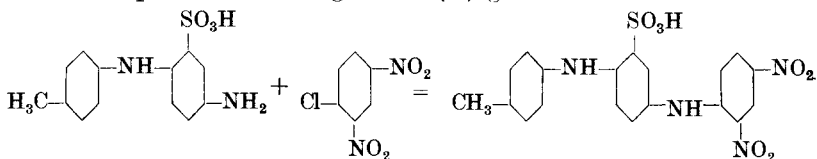


zuerteilt wird.

Das Ammoniak Salz war kurze Zeit als grenat soluble im Handel.

Gute Alkaliechtheit und gute Affinität zur Wollfaser zeigen Nitro- farbstoffe, welche durch Einwirkung von Chlordinitrobenzol auf Amino- und Diaminodiphenyl- oder Phenyl-naphthylaminosulfosäuren entstehen und allerdings nur braungelbe Färbungen geben.

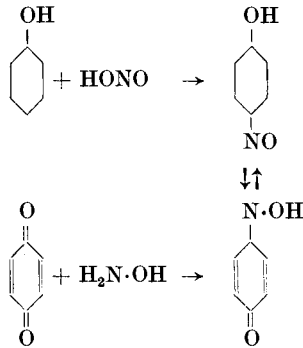
Als Beispiel sei Amidogelb E (M) genannt



Ein weiterer Ausbau der Klasse der Nitrofarbstoffe erscheint wenig wahrscheinlich, wenn nicht ganz neue — aber kaum zu erhoffende — Gedankengänge Platz greifen.

Chinonoximfarbstoffe. (Nitrosolarbstoffe.)

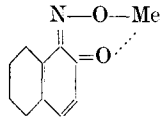
Bildung und Konstitution. Die Einwirkung von salpetriger Säure auf Phenole führt zu den gleichen Verbindungen, welche man aus Chinon mittels Hydroxylamin erhält.



Es liegt hier eine ähnliche Tautomerie vor, wie bei den Oxyazo-Verbindungen und den Chinonhydrazonen (s. d.), so daß aus der Bildung nicht die Konstitution der Verbindungen hervorgeht.

Ein Schluß auf die Konstitution läßt sich aber aus der Farbe ziehen. Die Nitrosophenole sind schwach gelb gefärbt, die Nitrosogruppe dagegen gilt als ein starker Chromophor, der beim Eintritt in das Benzol schon grüne Farbe erteilt.

Somit erscheint es wahrscheinlich, daß in den Verbindungen Chinonoxime vorliegen. Auch die färberische Bedeutung stimmt damit überein. Es finden nämlich nur o-Chinonoxime Verwendung, weil diese fähig sind, mit Metalloxyden (Eisen- oder Chromoxyd) auf der Faser unlösliche stark gefärbte Lacke zu bilden, welche nichts anderes als innere stark gefärbte Komplexsalze von Chinonoximen sind:

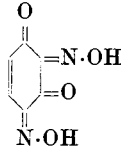


und welche eine gewisse Ähnlichkeit mit den Oxyketonbeizenfarbstoffen aufweisen. Auch die gute Wasch- und Lichtechtheit stimmt mit dieser Auffassung überein.

Darstellung. Die o-Chinonoxime stellt man durch Einwirkung von Natriumnitrit auf Phenole bei Gegenwart von Mineralsäuren dar. Während β -Naphthol das färberisch brauchbare α -Nitroso- β -Naphthol

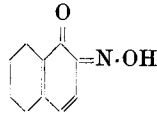
bzw. in der tautomeren Form liefert, entsteht aus Phenol nur die wertlose p-Nitrosoverbindung, aus α -Naphthol dagegen ein Gemisch von α -Nitroso- α -Naphthol und des brauchbaren β -Nitroso- α -Naphthol. Mit Eisensalzen bilden die Verbindungen grüne, mit Chromsalzen braune Lacke.

Einzelne Farbstoffe. Solidgrün O (M) (Elsässergrün, Resorcingrün) ist das Dinitrosoresorcin

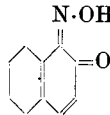


und entsteht aus Resorcin.

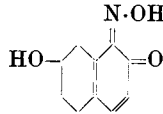
Gambine erhält man aus α - und β -Naphthol mittels Nitrosierung, und zwar ist Gambin R das β -Nitrosoderivat des α -Naphthol



Gambin Y oder Elsässergrün J (Echtdruckgrün [K] Dampfgrün G [B], Viridon F. F. [M]) dagegen das Derivat des β -Naphthols

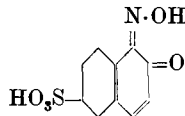


Gambin B oder Dioxin



wird aus 2-7-Dioxynaphthalin erhalten.

Endlich wäre das Naphtholgrün B (C) zu erwähnen. Es wird durch Behandeln von 2-Naphthol-6-sulfosäure mit salpetriger Säure dargestellt, wobei eine Verbindung der Konstitution



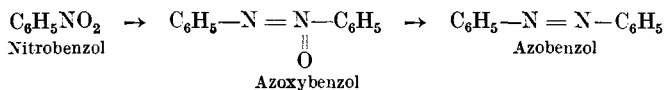
entsteht, die mit Eisenchlorid in ein Salz übergeführt wird, in welchem eine komplexe Eisenverbindung anzunehmen ist. Durch die Gegenwart der Sulfogruppe ist sie wasserlöslich, und dient als saurer Wollfarbstoff. Auch das Hansagrün (M) gehört in diese Reihe.

Azofarbstoffe.

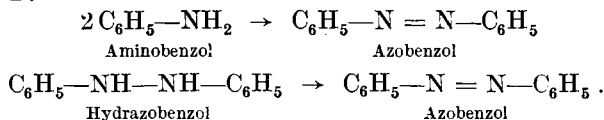
Allgemeine Gesichtspunkte.

Begriffsbestimmung und Bildung. Die Azofarbstoffe enthalten mindestens einmal zwei durch doppelte Bindung miteinander verbundene Stickstoffatome, die sogenannte Azogruppe $—N=N—$. Eines der die Azogruppe bildenden Stickstoffatome ist stets mit einem aromatischen Rest verkettet, das zweite Stickstoffatom entweder mit einem zweiten carbocyclischen Reste oder einem heterocyclischen Ring. Durch die Möglichkeit, die verschiedensten Reste mit der Azogruppe zu verbinden, ist die große Zahl der Vertreter dieser Gruppe begründet. Die einfachste Verbindung der aromatischen Reihe, welcher die Azogruppe enthält, ist das Azobenzol $C_6H_5—N=N—C_6H_5$, der einfachste Azofarbstoff wird durch Einführung einer Hydroxyl- oder Aminogruppe in das Azobenzol erhalten.

Azoverbindungen entstehen aus Nitro- bzw. Azoxyverbindungen durch gelinde alkalische Reduktion z. B.

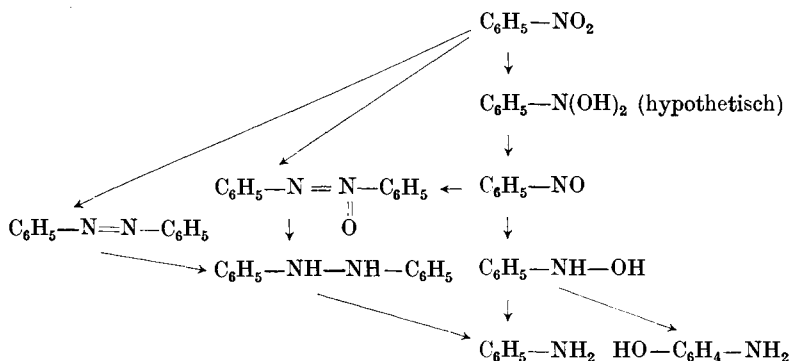


oder aus Aminoverbindungen bzw. Hydrazoverbindungen durch Oxydation z. B.



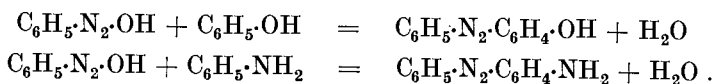
Sie erscheinen demnach als ein Glied der bei der Reduktion von Nitroabkömmlingen entstehenden Schar von Verbindungen, welche man je nach Wahl der Versuchsbedingungen erhält.

Diese Beziehungen finden einen guten Ausdruck in dem Reduktionsschema von Haber:

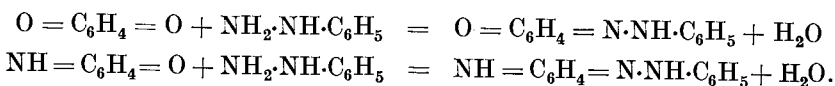


Zur technischen Darstellung von Azofarbstoffen finden jedoch die oben dargestellten Bildungsweisen keine Anwendung.

Die Methode zur Gewinnung von Azoverbindungen, die allein in großem Maßstabe ausgeübt wird, aber stets zu Oxy- oder Aminoazoverbindungen führt, ist die Vereinigung einer Diazoverbindung mit einem Phenol oder Amin unter Wasseraustritt, welchen Vorgang man Kupplung nennt, z. B.



Völlig gleiche Verbindungen erhält man durch Einwirkung von Chinonen bzw. Chinoniminen auf Phenylhydrazine, wobei Chinonhydrazone entstehen sollten, z. B.

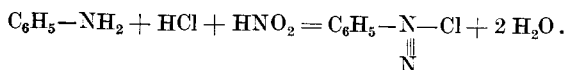


Es liegt hier ein Fall von Tautomerie vor, der noch weiterer Besprechung bedarf. Von technischer Bedeutung ist die zweite Bildungsweise nur für die Darstellung von Tartrazin (s. d.) aus Dioxyweinsäure und Phenylhydrazinsulfosäure geworden.

Nach der Gleichung für die Bildung von Azofarbstoffen aus diazotierten Aminen einerseits und Phenolen bzw. Aminen andererseits muß also der Ausgangspunkt für die Darstellung eines Azofarbstoffes die Bildung einer Diazoverbindung sein.

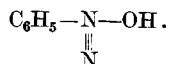
Diazoverbindungen. Die Diazoverbindungen bilden daher eine äußerst wichtige Klasse von Zwischenprodukten, welche zuerst durch P. Griess¹⁾ (1858) erschlossen worden ist.

Läßt man auf Salze primärer aromatischer Amine salpetrige Säure einwirken, so erhält man unter Wasserabspaltung die Diazoniumverbindungen, denen mit Rücksicht auf ihre elektrolytische Leitfähigkeit und ihr kryoskopisches Verhalten eine ammoniumsalzähnliche Struktur zugeschrieben werden muß.

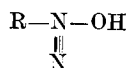


Daher führen diese Verbindungen den Namen Diazoniumsalze.

Durch Silberoxyd lassen sich aus den Diazoniumsalzen die freien Diazoniumhydrate gewinnen, z. B.



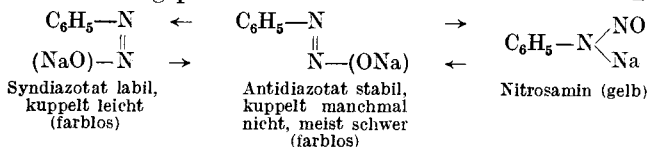
welche sehr unbeständig sind. Leicht tritt darin eine Verschiebung im Sinne von



nach $\text{R—N} = \text{N—OH}$ ein.

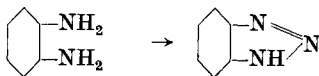
¹⁾ Vgl. z. B. Nekrolog auf P. Griess von A. W. v. Hofmann, E. Fischer und H. Caro, B. 24, 1007 (1891).

Nach der fast allgemein angenommenen Auffassung von Hantzsch¹⁾ sind diese Umwandlungsprodukte z. T. stereoisomer und in drei Formen möglich:

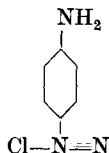


Die leichte Umwandlungsfähigkeit von Diazotaten in die beständigen Nitrosamine ist von Wichtigkeit, weil man von ihr zur Erzeugung von Azofarbstoffen auf der Faser Gebrauch macht (s. Azofarbstoffe auf der Faser). Merkwürdigerweise sind grade die einfachsten Diazoniumverbindungen z. B. die des Anilins und Toluidins überaus zersetzlich, während die komplizierteren häufig sehr beständig sind z. B. solche aus Pikraminsäure, Aminophenyltrimethylammoniumchlorid, Sulfanilsäure und Naphthionsäure, wie auch aus o-Anisidin. Immer läßt man die Diazoverbindungen in wässriger Lösung²⁾ entstehen und verarbeitet sie sofort als Diazolösung weiter. Statt gasförmiger salpetriger Säure wendet man stets Natriumnitrit an und läßt eine Lösung dieses Salzes unter Rühren zu der mit Salzsäure oder entsprechenden Mengen anderer Säure versetzten Lösung oder feinen Aufschlemmung des primären Amines unter mehr oder minder starker Kühlung einlaufen, bis die Anwesenheit freier salpetriger Säure feststellbar ist. Die Schnelligkeit, mit der die Reaktion erfolgt, ist verschieden. Anilin diazotiert sich viel weniger schnell als z. B. Sulfanilsäure.

Endlich ist bei o- und p-Aminophenolen die Möglichkeit der Bildung anhydridartiger Verbindungen gegeben. So muß man bei 1-2- und 2-1-Aminonaphtholsulfosäuren in Gegenwart von Kupfer- und Zinksalzen und Abwesenheit freier Mineralsäure diazotieren, ohne diesen Zusatz treten Oxydationserscheinungen auf; auch können 1-Amino-2-oxyverbindungen ohne irgendwelche Zusätze und in Abwesenheit freier Säure diazotiert werden. Bei primären Aminen, welche zwei Aminogruppen besitzen, beeinflussen sich diese je nach ihrer Lage zueinander. o-Diamine bilden Aziminoverbindungen



p-Diamine liefern nur schwierig Tetrazoverbindungen; leichter Diazoverbindungen z. B.

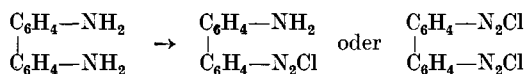


¹⁾ Die Diazoverbindungen, Sammlung chem. u. chem.-techn. Vorträge, VIII. Ferd. Enke. Stuttgart 1902.

²⁾ Die Diazotierung von schwach basischen hochmolekularen Aminen z. B. Aminoanthrachinonen in einer Auflösung von Natriumnitrit in conc. Schwefelsäure und ähnliche Methoden kommen wohl nur für präparative Zwecke in Betracht.

m-Diamine lassen sich bei Gegenwart von sehr starker Säure diazotieren, bei Abwesenheit dieser setzt sich entstandene Diazoverbindung sofort mit noch vorhandenem unverändertem Diamin um und bildet einen Farbstoff (z. B. Vesuvín). Bei Diaminen, welche die Aminogruppe in verschiedenen Kernen tragen, kann ebenfalls je nach der Stellung der Aminogruppen eine Beeinflussung eintreten.

Benzidin, wie auch seine Homologen, lassen sich diazotieren oder in die Tetrazoverbindung verwandeln, z. B.



In manchen Fällen, in welchen Wechselwirkung stattfindet, kann durch Darstellen einer Monoacetylverbindung des Diamins, Diazotieren, Kuppeln mit dem Phenol bzw. Amin, Abspaltung der Acetylgruppe des neugebildeten Azofarbstoffes und Diazotieren desselben Abhilfe geschaffen werden. o-Aminoazoverbindungen sind zwar diazotierbar, gehen aber nur eine Art von Diazoaminoverbindungen ein, die sich nicht mehr in Azoverbindungen umlagern.

Endlich können Nitroamine verwandt werden, diese werden diazotiert und gekuppelt; sodann reduziert man im gebildeten Azofarbstoff mit gelinden Reduktionsmitteln die Nitrogruppe, diazotiert von neuem und kuppelt wieder. Die Beschränkung für Aminogruppen in o-Stellung zur Azogruppe gilt natürlich auch hier.

Bildung der Azofarbstoffe aus den Diazoverbindungen. Die Kuppelung vollzieht sich unter Ersatz eines Wasserstoffatoms des Phenol- bzw. Aminkerns durch den Rest der Diazoverbindung.

Statt eines Phenols oderamins finden auch heterocyclische Ringe, wie Pyrazolonderivate, Acetessigsäureanilid u. s. f. Verwendung.

Die mehrmalige Einführung von Azoresten in Phenole und Amine gelingt ebenfalls. Man gelangt so zu Dis-, Tris- und Polyazofarbstoffen, je nach der Anzahl Azogruppen, welche der Farbstoff nunmehr enthält.

Als gemeinsamer Gesichtspunkt für Phenole und Amine kann festgehalten werden, daß der Eintritt des Azorestes in den Kern in p-Stellung und bei besetzter p-Stellung in die o-Stellung erfolgt. Jedoch gilt dieses Gesetz nur angenähert, da sich meist bei p-Substitution, wenn die o-Stellung unbesetzt ist, auch etwas des isomeren o-Azofarbstoffes bildet. Die Mengen wechseln je nach den Versuchsbedingungen¹⁾.

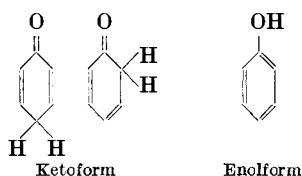
Kuppelung mit Phenolen. Die Kuppelung selbst findet bei den Phenolen im allgemeinen in sodaalkalischer oder ätzalkalischer Lösung statt.

Es ist für das Phenol bezeichnend, daß es mit den verschiedensten Verbindungen leicht in Reaktion tritt. Thiele²⁾ hat deshalb die Annahme gemacht, daß Phenol auch als isomeres ungesättigtes Keton³⁾ reagieren könne.

¹⁾ L. Gattermann und H. Liebermann, A. **393**, 198 (1911).

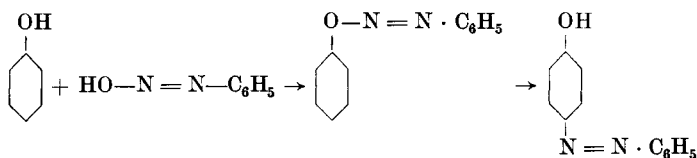
²⁾ A. **306**, 122 (1899).

³⁾ Vgl. hierzu auch Hinshelwood, (Soc. **115**, 1180 (1919) und K. H. Meyer und W. A. Elbers B. **54**, 337 (1921).

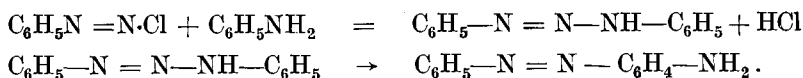


Danach ist die Frage berechtigt, ob wohl Phenol in der Keto- oder Enolform kuppelt.

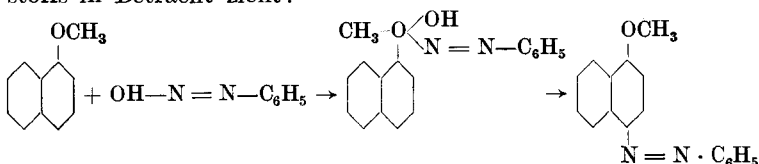
Dimroth¹⁾ hat in einigen Fällen, bei welchen die isomeren Keto- und Enolformen sich darstellen lassen und verhältnismäßig beständig sind, gezeigt, daß allein die Enole kuppelten. Er hat ferner bei einigen komplizierten Phenolen als Zwischenprodukt²⁾ einen Sauerstoffäther erhalten, gemäß der allgemeinen Form



Damit wäre eine vollkommene Übereinstimmung mit dem Vorgang bei der Bildung der Aminoazoverbindungen erreicht. Diese entstehen nämlich aus Diazoaminoverbindungen unter Umlagerung



Auch die von K. H. Meyer³⁾ gemachte Beobachtung, daß Phenoläther mit Diazoverbindungen kuppeln, würde nicht unbedingt gegen diese Auffassung sprechen, wenn man die Vierwertigkeit des Sauerstoffs in Betracht zieht:



Bei näherer Untersuchung des Kupplungsvorganges hat sich übrigens ergeben⁴⁾, daß die Kupplung mit Äthern in vielen Fällen ausbleibt. Auch v. Auwers⁵⁾, welcher sich mit dem gleichen Gegenstande beschäftigt hat, fand, daß bei Phenoläthern (gekuppelt mit diazotiertem p-Nitranilin in Eisessiglösung) nur solche einkernige Phenoläther kupplungsfähig sind, die in m-Stellung zur Äthergruppe eine Alkylgruppe und ferner eine freie p-Stellung besitzen.

¹⁾ B. **40**, 2404 (1907); vgl. auch B. **50**, 1534 (1917).

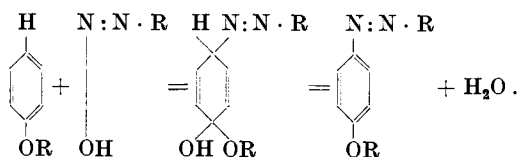
²⁾ B. **41**, 4012 (1908).

³⁾ A. **398**, 55, 75 (1913).

⁴⁾ K. H. Meyer, B. **47**, 1741 (1914).

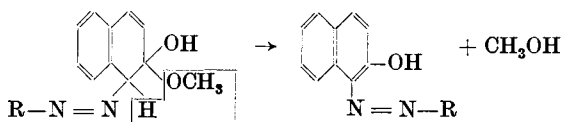
⁵⁾ B. **47**, 1281 (1914); **48**, 1716 (1915).

K. H. Meyer hat nun für den Reaktionsverlauf eine andere Auffassung geltend gemacht:

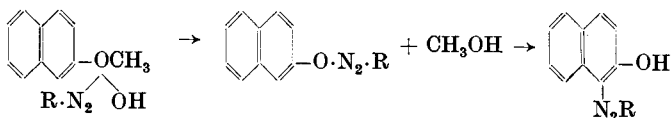


Nach dieser Vorstellung würden sich die Diazoverbindungen erst an die Doppelbindungen anlagern, welche in ihrer Additionsfähigkeit durch die Gruppen OH und OCH₃ stark gesteigert sein soll.

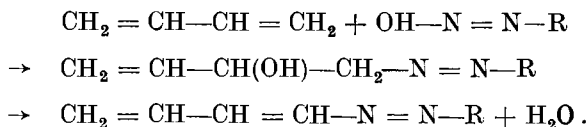
v. Auwers fand weiter, daß der β -Naphtholäther imstande ist bei der Kupplung Methylalkohol abzuspalten und in das freie Naphthol überzugehen, was aber auch neben der K. H. Meyerschen Deutung¹⁾



immer noch die folgende zuläßt:



Auch der quantitative Unterschied in der Kupplungsfähigkeit von Phenolen wird bei Annahme primärer Addition an den Sauerstoff verständlich erklärt, weil der schwer beladene Sauerstoff der Alkoxygruppe weniger Restaffinität übrig hat als der Sauerstoff der Hydroxylgruppe. Die von K. H. Meyer²⁾ neuerdings aufgefundene Tatsache, daß ungesättigte Kohlenwasserstoffe z. B. Butadien kupplungsfähig sind, zeigt, daß in diesem Falle jedoch allein die Doppelbindungen die Vermittlung der Kupplung übernehmen.



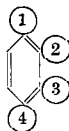
Danach ist jedenfalls eine einheitliche Auffassung des Reaktionsverlaufes nicht statthaft, denn beide Arten erscheinen denkbar.

Zieht man die Theorie der konjugierten Doppelbindungen in Betracht, so ist ferner klar, warum der Eintritt des Azoresets in p-Stellung zur Hydroxylgruppe (1-4-) der begünstigste ist und weshalb die o-Stellung

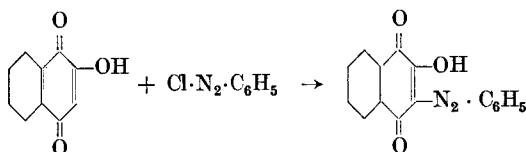
¹⁾ Vgl. hierzu auch Karrer, B. 48, 1403 (1915).

²⁾ B. 52, 1471 (1919)

(1-2) bei besetzter p-Stellung allein in Frage kommt, während ein Eintritt in die m-Stellung (1-3) nie beobachtet worden ist. Eine Betrachtung des Benzolringes

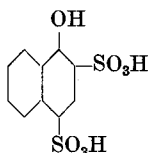


lehrt nämlich, daß man vom Substituent (OH) in 1-Stellung ausgehend, die doppelten Bindungen als konjugierte Bindungen auffassen kann, so daß die bei diesen beobachteten Gesetzmäßigkeiten, nämlich Bevorzugung der 1-4- bzw. 1-2-Stellung auch hier zutreffen. Auch v. Weinbergs¹⁾ Vorstellungen erklären den Eintritt in p- bzw. o-Stellung. Daß die Doppelbindung wirklich von maßgebendem Einfluß ist, lehrt der Fall des β -Oxy- α -naphthochinons²⁾, welches in der Stellung 3 kuppelt, weil eben durch die besondere Konstitution zwischen Stellung 2 und 3 eine Doppelbindung besteht.



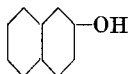
Lose haftende Gruppen in o-Stellung wie die Sulfogruppe und die Carboxylgruppe werden sogar manchmal bei besetzter p-Stellung durch die Diazogruppe abgespalten und der Eintritt des Azorestes erzwungen.

Bei den Oxyverbindungen des Naphthalins kann bei besetzter p-Stellung (4) und bei besetzter o-Stellung (2) keine Kupplung eintreten und tatsächlich kuppelt auch 1-Naphthol-2-4-disulfosäure nicht mehr.



Als Ausnahmen sind zu verzeichnen, daß bei α -Naphtholsulfosäuren eine in 3. oder 5. Stellung vorhandene Sulfogruppe den Eintritt der Azogruppe in Stellung 4 hindert, und nach Stellung 2 lenkt.

Beim β -Naphthol



ist die p-Stellung versperrt, weil kein substituierbares Wasserstoffatom dort vorhanden ist, die β -Derivate kuppeln daher alle in 1. Stellung.

¹⁾ Kinetische Stereochemie der Kohlenstoffverbindungen, S 67 u ff.

²⁾ F. Kehrmann und M. Goldenberg, B. 30, 2125 (1897).

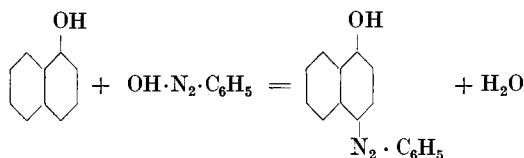
Als Ausnahme gilt, daß das Vorhandensein einer Sulfogruppe in Stellung 8 die Kupplung in Stellung 1 erschwert. Beim mehrmaligen Eintritt von Azogruppen in die Phenole gelten die gleichen Grundsätze, in das Phenol selbst kann der dreimalige Eintritt von Azogruppen erfolgen.



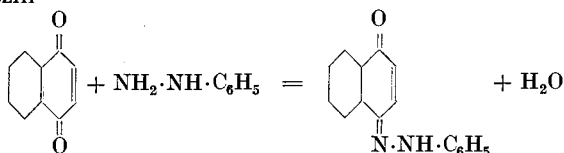
Sind in den Phenolen mehrere Hydroxylgruppen vorhanden, so ist zu beachten, daß 1-2- und 1-4-Dioxybenzolderivate nur schwierig mit 2 Molekülen Diazoverbindung gekuppelt werden können, 1-3-Benzolderivate dagegen leicht. Von der mehrfachen Kupplungsfähigkeit macht man bei Naphthalinderivaten Gebrauch, wo zwei Hydroxylgruppen in verschiedenen Kernen stehen.

L. Gattermann¹⁾ hat neuerdings gezeigt, daß auch den Substituenten im diazotierten Amin ein Einfluß auf den Eintritt des Azorestes in p- oder o-Stellung zukommt, und daß im allgemeinen negative Substituenten die Kupplung in p-Stellung begünstigen.

Konstitution der Oxyazofarbstoffe²⁾. Die oben schon berührte Frage nach der Konstitution der Oxyazofarbstoffe ist dadurch aufgeworfen worden, weil man aus α -Naphthol und Diazobenzol



die gleiche Verbindung erhalten hat, wie aus α -Naphthochinon und Phenylhydrazin



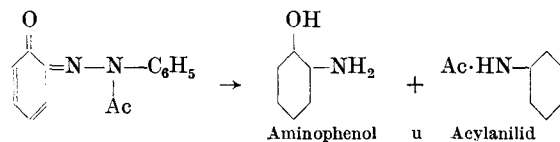
Somit läßt sich aus der Darstellung keine Entscheidung zwischen Oxyazoverbindung und Chinonhydrazon treffen.

Man hat nun versucht, die Konstitution durch Prüfung der Löslichkeit der Verbindungen in Alkali zu bestimmen. Es ist bekannt, daß o-Oxyazofarbstoffe in Alkali meist unlöslich sind, während p-Oxyazoverbindungen gelöst werden. Diese Eigenschaft ist von technischer Bedeutung, weil demnach o-Oxyazofarbstoffe gegen Alkali unempfind-

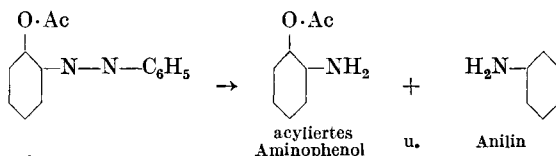
¹⁾ A. 393, 198 (1912).

²⁾ Zusammenfassende Darstellung in Wieland, Die Hydrazine. Stuttgart 1913, S. 154ff.

licher und daher wertvoller als die p-Oxyazofarbstoffe sind. Für die Lösung der Konstitutionsfrage jedoch kann das Verhalten gegen Alkali nach neueren Erfahrungen nicht herangezogen werden, weil man damit rechnen muß, daß durch Alkali eine Umlagerung in die andere tautomere Form bewirkt werden kann. Ferner sind wahre Phenole bekannt¹⁾, welche in Alkali unlöslich sind (Pseudophenole), endlich sind die o-Oxyazofarbstoffe zum Teil in wässrigem, meist in alkoholischem Alkali löslich und auch alkylierbar. Man kann sich somit vorstellen, daß auch ohne Konstitutionsänderung die Acidität der Hydroxylgruppe durch o- oder p-Substitution beeinflußt ist. In der Folge ist dann versucht worden, die Frage durch Untersuchung der Spaltstücke zu lösen, wie man sie aus Azofarbstoffen und ihren Substitutionsprodukten durch Reduktion erhalten kann. Es geht dann ein Zerfall an der Azo- bzw. Hydrazongruppe in zwei Teile vor sich. Man hätte bei acylierten Verbindungen für die Hydrazonkonstitution aus



und für die Azokonstitution aus



erwarten dürfen.

Der Versuch ergab die gleichzeitige Anwesenheit aller vier Spaltstücke. Weitere Untersuchungen führten dann zur Darstellung von Acylchinonhydrazonen und Acyloxyazoverbindungen, also den acylierten Isomeren, und zwar in der p-Reihe. In der o-Reihe konnte eine derartige Isomerie nicht verwirklicht werden. Aber es ist nicht möglich, hieraus Schlüsse auf die freien Oxyazoverbindungen zu ziehen, weil späterhin die große Beweglichkeit der Acylgruppe in solchen Verbindungen festgestellt worden ist.

Die Betrachtung der Eigenschaften des auf Umwegen dargestellten m-Oxyazobenzols ließ dann eine Lösung erhoffen. Dieses mußte ein Phenol sein, weil man kein m-Chinon für bildungsfähig erachtet. Es ergab sich eine Übereinstimmung der p- und m-Oxyazoverbindungen, jedoch nicht der o-Oxyazoverbindungen. Zwingende Schlüsse hat P. Jacobson²⁾ aus diesen Arbeiten nicht ziehen wollen.

Was die o-Oxyazofarbstoffe³⁾ anlangt, so kann lediglich aus der Unbeständigkeit acylierter o-Chinonhydrazone geschlossen werden,

¹⁾ v. Auwers, B. **28**, 2888 (1895); **34**, 4256 (1901); **39**, 3160 (1906).

²⁾ B. **36**, 4093 (1903).

³⁾ v. Auwers, A. **360**, 11 (1908).

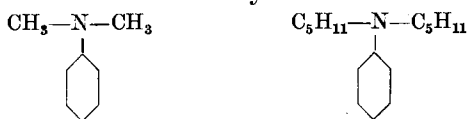
daß auch freie o-Chinonhydrazone sich sofort in die Oxyazoverbindungen umlagern.

Versuche, die Frage auf physikalisch-chemischen Wege mit Hilfe kryoskopischer und spektralanalytischer Methoden zu lösen, haben zu keinen entscheidenden Ergebnissen geführt. Jedenfalls stehen aber die dort gefundenen Tatsachen in keiner Weise mit der chemischen Forschung in Widerspruch, wonach alle Oxyazofarbstoffe Phenole sind, wenn auch unter besonderen Bedingungen eine oder die andere als labile chinoide Nebenform bestehen kann.

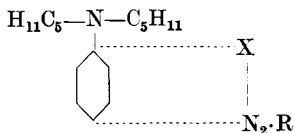
Kupplung mit Aminen. Die Kupplung findet bei Aminen in neutraler oder schwachsaurer Lösung statt. Bei Anwendung von Aminen der Benzolreihe, wie Anilin, o-Toluidin und m-Xylidin beobachtet man Zwischenprodukte, die sogenannten Diazoaminoverbindungen z. B. $C_6H_5-N=N-Cl + H-NH-C_6H_5 = C_6H_5-N=N-NH-C_6H_5 + HCl$. Das Diazoaminobenzol lagert sich in Aminoazobenzol $C_6H_5-N=N-C_6H_4 \cdot NH_2$ um, wenn man es mit salzsaurem Anilin erwärmt.

Andere primäre Amine, wie m-Toluidin, p-Xylidin, Aminokresyläther, α -Naphthylamin, sowie dessen 6- und 7-Monosulfosäure bilden unmittelbar Aminoazoverbindungen; offenbar findet hier die Umlagerung so schnell statt, daß die Diazoaminoverbindung nicht zu fassen ist. Monoalkylierte Amine bilden ebenfalls noch Diazoaminoverbindungen, dagegen dialkylierte Amine nicht mehr; diese kuppeln unter sofortigem Eintritt des Azorestes in den Kern desamins. Acetylierte Amine kuppeln überhaupt nicht.

Auch über diesen Kupplungsvorgang liegen Arbeiten vor. Karer¹⁾ fand zufällig, daß bei der Kupplung von Dibutyl- bzw. Diisomyl-Anilin mit diazotierter Sulfanilsäure ein Alkylrest abgespalten wird. Versucht man dies valenzchemisch zu erklären, so ergibt sich beim Vergleich von Dimethylanilin und Diisomylanilin folgendes Bild. Beanspruchten die beiden Amylreste

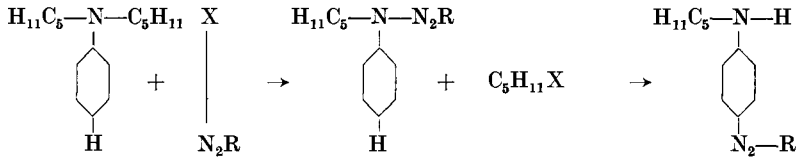


mehr Affinität von dem Stickstoffatom wie die Methylreste, da doch ein qualitativer Unterschied vorhanden sein muß, so bleibt für die Bindung des Stickstoffes an den Kohlenstoff weniger Affinität übrig, als im System des Dimethylanilins. Dann müßte das System wesentlich ungesättigter sein und im Sinne der von K. H. Meyer angestellten Theorien stärker zur Addition neigen; gerade das Gegenteil ist

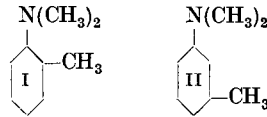


¹⁾ B. 48, 1398 (1915); vgl. hierzu den abweichenden Befund von J. Reilly und W. J. Hickinbottom, Journ. Chem. Soc. 113, 99 (1918).

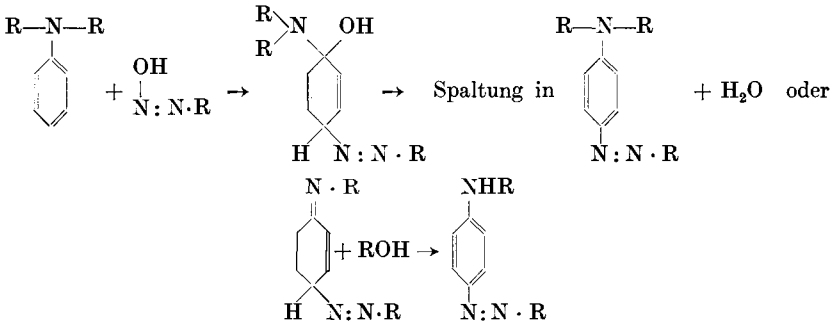
der Fall. Die Entfernung eines Amylrestes läßt also folgende Deutung als möglich erscheinen:



womit der Vorstellung einer primären Addition des Azorestes an den Stickstoff der Vorzug gegeben ist. Auch Tatsachen, wie die Kupplungsfähigkeit von (II) gegenüber der geringen Fähigkeit oder gar der Unfähigkeit von (I) scheinen durch die Beeinflussung der primären Addition durch sterische Hinderung erklärlich.



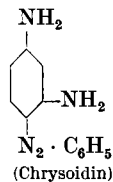
Nach K. H. Meyer¹⁾ lassen sich aber auch die oben angeführten Beobachtungen wie folgt deuten:



Es scheint daher, daß wie bei den Oxyazoverbindungen keine einheitliche Auffassung des Reaktionsverlaufs obwalten kann.

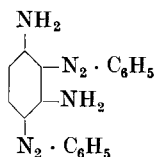
Die Stellung des eintretenden Azorestes in den Aminkern regelt sich genau wie bei den Oxyazofarbstoffen. Beim β -Naphthylamin beobachtet man, daß eine Sulfogruppe in Stellung 8 den Eintritt des Azorestes in die Stellung 1 erschwert.

Mehr wie eine Azogruppe läßt sich in Monoaminen schwierig einführen. *m*-Phenylendiamine kuppeln mit Diazoverbindungen in *p*-Stellung zur einen und *o*-Stellung zur anderen Aminogruppe.

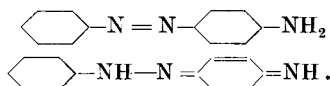


¹⁾ B. 52, 1472 (1919).

Eine weitere Azogruppe tritt in die freie o-Stellung zu beiden Amino-
gruppen ein:

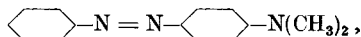


Konstitution der Aminoazoverbindungen. Für die Konstitution der Aminoazoverbindungen lassen sich wiederum theoretisch zwei Formeln aufstellen:



Da jedoch die freien Basen nur in einer Form vorkommen, ob man sie aus Chinonimiden und Arylhydrazin oder durch Kupplung herstellt, so kann diese Form von Azo- oder Chinonstruktur sein.

Aus der Ähnlichkeit der dialkylierten Verbindungen wie z. B.



die nur in der Azoform denkbar sind, mit den Azoverbindungen, welche eine unsubstituierte Aminogruppe enthalten, lassen sich Schlüsse auf gleiche Konstitution ziehen.

Auch die stark hervortretende Ähnlichkeit in den Absorptionsspektren zwischen Dimethylaminoazofarbstoffen und Aminoazofarbstoffen deutet auf eine wahre Azokonstitution.

Dagegen ist es gelungen, bei den Salzen der Aminoazoverbindungen Isomeren aufzufinden. Thiele¹⁾ hat zuerst neben einem normalen blauen Hydrochlorid des p-Aminoazobenzols ein fleischfarbiges Isomeres hergestellt können, das leicht wieder in das dunkle Salz übergeht.

Die naheliegende Vermutung, daß es sich hier um Isomeren zwischen Salzen mit Azostruktur und chinoider Konstitution handelt, hat Hantzsch²⁾ zu einer Untersuchung veranlaßt, bei welcher eine größere Anzahl von Salzen der Aminoazoverbindungen geprüft wurden. Es haben sich tatsächlich auch spektroskopisch Unterschiede herausgestellt, die obige Annahme rechtfertigen.

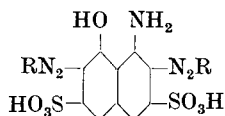
In der o-Reihe sind bisher derartige Beobachtungen nicht gemacht worden.

Kupplung mit Aminophenolen. Es bliebe nun noch der Mischfall übrig, daß in einem Kern Amino- und Phenolgruppen vorhanden sind. Es hat sich ergeben, daß, je nach dem in saurerer oder alkalischer Lösung gekuppelt wird, der Azorest sich beim Eintritt in den Kern nach der Amino- bzw. Oxygruppe richtet. Bei Aminonaphtholen und deren

¹⁾ B. 36, 3965 (1903).

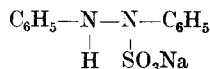
²⁾ B. 41, 1171, 2435 (1908); Hewitt, B. 41, 1986 (1908).

Sulfosäuren macht man von dieser Eigenschaft einen ausgedehnten Gebrauch. Man erhält so zwei Reihen isomerer häufig verschieden gefärbter Azoverbindungen, ja man koppelt oft mit den gleichen oder zwei verschiedenen Azoresten und erhält so Naphthalinazofarbstoffe, die gleichzeitig Amino- und Oxyazoverbindungen sind, z. B.

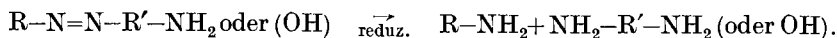
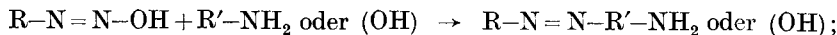


Eigenschaften und Verhalten der Azofarbstoffe. Die Azofarbstoffe besitzen, je nachdem man Amino- oder Oxyazoverbindungen darstellt, basische oder saure Eigenschaften. Meist werden in den Benzol- bzw. Naphthalinkern Sulfogruppen eingefügt und die Farbstoffe in Form der leicht wasserlöslichen Natronsalze verwandt. Durch deren Eintritt wird die Basicität der Aminoazokörper geschwächt, die Acidität der Oxyazokörper verstärkt.

An die Doppelbindung der Azogruppe läßt sich Bisulfit anlagern, z. B. im Azarin S:



Unterwirft man eine Azoverbindung der Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder Hydrosulfit, so erhält man die Hydrazoverbindung. Diese spaltet sich im Verlaufe weiterer Reduktion in zwei Amine. Die Umsetzung ermöglicht die Feststellung der sogenannten „Komponenten“, aus welchen der Azofarbstoff entstanden ist, weil man bei der Reduktion die diazotierte Base zurück und die gekoppelte Komponente substituiert mit einer weiteren Aminogruppe (aus dem Azorest herrührend) erhält, wie nachstehendes Beispiel zeigt.

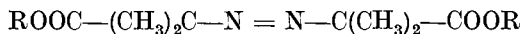


Beim Vorhandensein mehrerer Azoreste erhält man mehrere Spaltstücke.

Einen weiteren Vorteil bietet diese Reduktionsfähigkeit im Kattun- und Wolldruck, weil man durch Aufdruck von Reduktionsmitteln (sogenannten Ätzen z. B. mit Hydrosulfit) den Farbstoff an bestimmten Stellen auf der Faser reduzieren kann und so Muster auf weißem Grunde erhält (Ätzdruck).

Farbe und Konstitution. Die Azogruppe — N = N — ist imstande, selektive Absorption als ungesättigte Gruppe zu erzeugen, und wo diese schon vorhanden ist, eine starke Verschiebung der Absorptionsbanden zu bewirken.

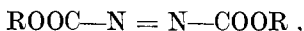
Schon Beispiele aus der aliphatischen Reihe belegen dies. Azoisobuttersäure¹⁾



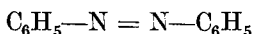
ist ganz schwach gelblich gefärbt, ebenso das Azomethan²⁾



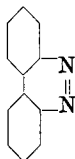
endlich ist der Azodicarbonsäureester³⁾



bei welchem die ungesättigten Carboxylgruppen unmittelbar mit der Azogruppe verbunden sind, stark gefärbt. Der einfachste Vertreter der aromatischen Reihe, das Azobenzol



ist gelb, Aminoazobenzol gleichfalls, Diaminoazobenzol orange, Triaminobenzol braun. So sind die einfachen Azoverbindungen der Benzolreihe alle gelb bis braun gefärbt. Dagegen wird merkwürdigerweise Farbaufhellung erzielt, wenn man die Azogruppe zur Ringbindung benutzt, wie das Beispiel des Phenazons



und die Farblosigkeit von Verbindungen wie Azimiden und Diazosulfiden beweist.



Der Eintritt der Sulfogruppe und der Carboxylgruppe in Azoverbindungen ändert die Färbung wenig, die Methyl-, Halogen- und die Nitrogruppe wirken farbvertiefend. Durch Übergang zu Naphthalinazofarbstoffen kann man rote, violette und blaue Farbtöne erhalten. Allgemein tritt Farbvertiefung beim Ersatz der diazotierten Base durch solche von steigendem Molekulargewicht und andererseits durch entsprechende Änderung des gekuppelten Phenols oder Amins ein. Auch die relative Stellung der einzelnen Gruppen spielt eine Rolle⁴⁾. Immerhin läßt sich eine ganze Anzahl von Fällen angeben, bei welchen eine Abweichung der obengenannten Regeln zu verzeichnen ist.

Die unendlich große Anzahl der möglichen und auch die bedeutende Zahl der technisch verwandten Azofarbstoffe erklärt sich aus der großen

¹⁾ Thiele, A. **290**, 5, 30 (1896).

²⁾ Thiele, B. **42**, 2578 (1909).

³⁾ Curtius und Heidenreich, B. **27**, 774 (1894).

⁴⁾ Vgl. v. Weinberg, Kinetische Stereochemie, S. 86.

Menge diazotierbarer Basen und kuppelnder Komponenten und aus der Tatsache, daß der Eintritt der Azogruppe in die Komponente oft zwei und mehrfach geschehen kann.

In färberischer Beziehung finden die sauren Azofarbstoffe in größtem Maßstabe zum Färben der Wolle Verwendung, basische Farbstoffe dienen zum Färben gebeizter Baumwolle. Von Dis- und Polyazofarbstoffen färben diejenigen, welche als Diazokomponente Diamine, vornehmlich das Benzidin und seine Homologen sowie einige andere noch zu beschreibende Basen besitzen, Baumwolle im neutralen oder schwach alkalischen Bade unmittelbar an (direktziehende oder substantive Farbstoffe). Farbstoffe, welche eine Oxygruppe und eine Carboxylgruppe, oder zwei Oxygruppen, endlich eine Oxygruppe und eine Aminogruppe alle in o-Stellung zueinander enthalten, eignen sich zu Beizenfarbstoffen. Die so erhaltenen Färbungen (Farblacke) haften auf der Faser mit großer Echtheit. Da als Beize meist Chromsalze verwandt werden, nennt man diese Farbstoffe Chromirfarbstoffe. Sie sind in der Wollfärberei von großer Bedeutung.

Zur Geschichte der Azofarbstoffe. Die Entwicklungsgeschichte der Azofarbstoffe läßt sich in drei Abschnitte einteilen, der erste, welcher mit der Erfindung der Azofarbstoffe selbst beginnt bis zur Auffindung der direktziehenden Baumwollfarbstoffe, der zweite von diesem Zeitpunkt bis zur Einführung der Chromierfarbstoffe, der dritte von da bis auf die heutige Zeit, in welcher die Erfindung nur noch in Besonderheiten gipfelt.

Wie schon bemerkt, ist Peter Griess der Entdecker der Diazotierungsreaktion von Aminem¹⁾; der erste Azofarbstoff, das Aminoazobenzol, ist von ihm 1859 beschrieben, jedoch kannte er seine Konstitution nicht.

Aminoazobenzol wurde unter dem Namen Anilingelb von Simpson Moule und Nicholson in Hackney-Wick in den Handel gebracht.

Martius entdeckte 1865 das Phenylbraun, entstanden durch Einwirkung von salpetriger Säure auf m-Phenylendiamin. Ihm folgte das Chrysoidin 1876 entdeckt von Witt²⁾ und dann die Oranges (Poirrier), Tropäolins, Ponceaux, Bordeaux, Echtrots u. a. m. Seit 1877 fällt Deutschland der größte Anteil an den Fortschritten zu. Böttiger fand 1884 den ersten direktziehenden Baumwollfarbstoff aus Benzidin und Naphthionsäure, den „Kongofarbstoff“. Dieser neuen Darstellung folgte eine Schar ähnlicher Farbstoffe, welche eine Umwälzung auf dem Gebiete der Baumwollfärberei hervorriefen. Anfang der neunziger Jahre erschienen die Chromierfarbstoffe auf dem Markt.

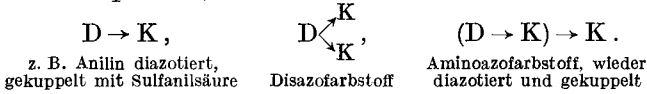
Die wissenschaftliche Bezeichnung der gewonnenen Verbindungen, welche im Handel nach Trivialnamen geht, ist äußerst

¹⁾ Vgl. hierzu das Lebensbild O. N. Witts von Nölting, B. 49, 1763ff. (1916), worin der Anteil Roussin's an der Entdeckung der Azofarbstoffe besprochen ist. Auch Bernthsen, Lebensbild von Caro, B. 45, 2615 (1912).

²⁾ Noelting, a. a. O.

schwierig. Vorschläge in dieser Richtung sind u. a. von Bülow und Pauli wie auch Bucherer gemacht worden, aber die aufgezeichnete Formel ist und bleibt immer noch der beste Ausdruck, da sich bis jetzt keine der vorgeschlagenen Benennungen bewährt hat.

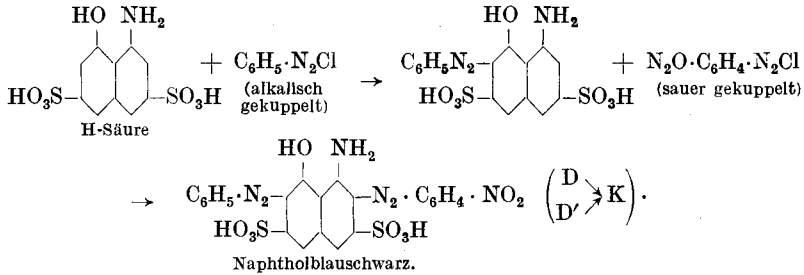
Die folgende Bezeichnung erscheint zweckmäßig (D = diazierte Base, K = Komponente).



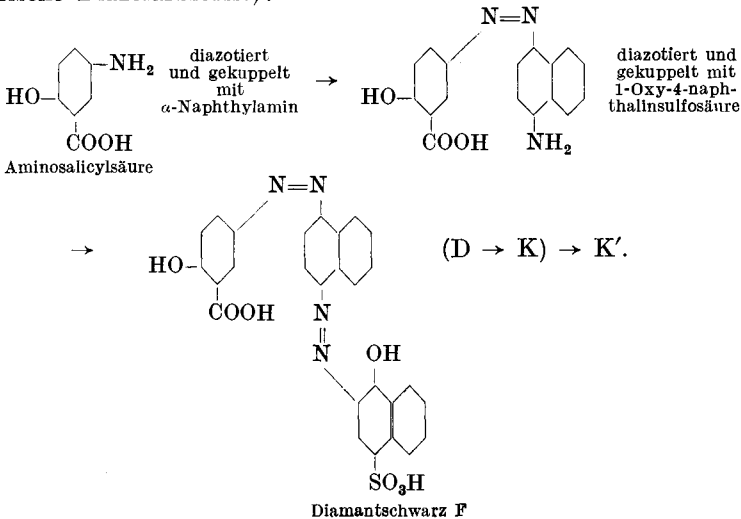
Man teilt die Azofarbstoffe in Monoazo, Disazo- und Polyazofarbstoffe ein.

Die Disazofarbstoffe lassen sich gliedern in

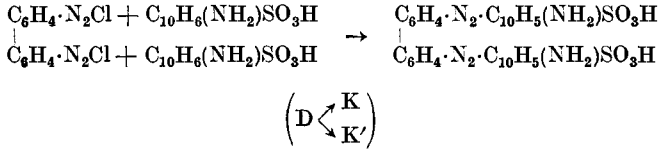
1. Disazofarbstoffe, erhalten durch aufeinanderfolgendes Kuppeln zweier gleicher oder zweier verschiedener Diazoverbindungen mit einer Komponente, welche fähig ist, zwei Azoreste aufzunehmen (primäre Disazofarbstoffe):



2. Disazofarbstoffe, entstanden durch Herstellen eines p-Aminoazofarbstoffes, Diazotieren und Kuppeln desselben (sekundäre unsymmetrische Disazofarbstoffe):



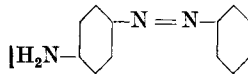
3. Disazofarbstoffe aus tetrazotierten p-Diaminen und Kupplung mit zwei Molekülen Phenol oder Amin, wobei die Kupplung in zwei getrennten Phasen erfolgen kann (sekundäre symmetrische Disazofarbstoffe):



Monoazofarbstoffe.

Basische Azofarbstoffe. (Aminoazofarbstoffe.)

p - Aminoazobenzol (Anilingelb, Spritgelb)

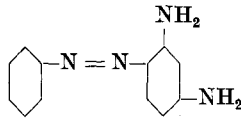


entsteht durch Umlagerung des Diazoaminobenzols. Es bildet mit Säuren rotgefärbte, aber unbeständige Salze, und ist als Farbstoff seiner Unechtheit halber nicht mehr in Gebrauch, findet jedoch zur Herstellung von Mono- und Disulfosäuren (Echtgelb, Säuregelb), von Disazofarbstoffen und Indulinen Verwendung.

Bei der Darstellung von p-Aminoazobenzol wird o-Aminoazobenzol in geringem Maße gebildet. Die Reindarstellung¹⁾ ist auf einem Umwege geglückt. Es ist von granatroter Farbe.

Dimethylaminoazobenzol (Buttergelb) ist das Dimethylderivat des Aminoazobenzols (aus diazotiertem Anilin und Dimethylanilin) und dient zum Färben von Kunstbutter.

Chrysoidin

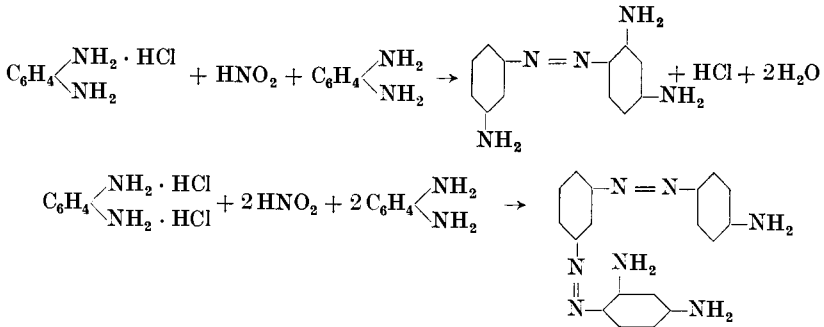


entsteht aus diazotiertem Anilin und m-Phenylendiamin.

Es färbt mit Tannin gebeizte Baumwolle orange an und dient in der Lederfärberei. Trotz seiner Unechtheit findet es heute noch Verwendung.

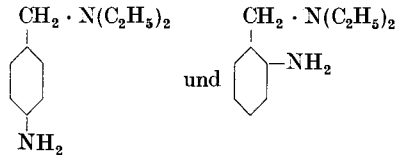
Bismarckbraun (Vesuvium, Phenylenbraun). Läßt man auf salzsaures m-Phenylendiamin (3 Mol.) eine Natriumnitritlösung (2 Mol.) wirken, so bilden sich Gemische von Farbstoffen folgender Zusammensetzung:

¹⁾ F. H. Witt, B. 45, 2380 (1912).



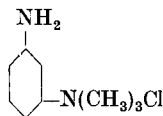
Der auf solche Weise hergestellte Handelsfarbstoff enthält den Disazofarbstoff als überwiegenden Bestandteil. Er findet, wie das Chrysoidin in der Baumwollfärberei und Lederfärberei Verwendung. Die Verwendung von salzsaurem m-Phenylendiamin als Reagens auf salpetrige Säure im Wasser beruht auf der Bildung dieses Farbstoffes.

Basische Farbstoffe entstehen weiter, wenn man von fett-aromatischen Basen ausgeht, wie Diäthylbenzylamin $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N}(\text{C}_2\text{H}_5)_2$, dieses nitriert und reduziert, wobei man ein Gemisch der o- und p-Verbindung erhält.



Durch Diazotieren und Kuppeln dieser Basen mit β -Naphthol entsteht das Tanninorange R (C) und mit Resorcin das Neuphosphin G (C). Infolge Vorhandenseins von tertiären Aminogruppen sind beide Farbstoffe basisch und färben Leder und tannierte Baumwolle orange bzw. gelb.

Das gleichen Zwecken dienende Azophosphin GO (M) entsteht, wenn man m-Nitranilin methyliert und reduziert, und das entstandene Aminophenyltrimethylammoniumchlorid



diazotiert und mit Resorcin kuppelt.

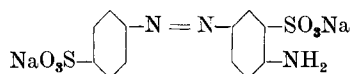
Auch das Indoinblau (B), oder Janusblau (M) verdient Erwähnung, das aus diazotiertem Safranin (s. d.) und β -Naphthol entsteht und tannierte Baumwolle indigoblau anfärbt. Bei diesen Farbstoffen vertritt das diazotierbare stark basische Safranin die obenerwähnte Ammoniumbase. Die Färbungen können durch Reduktion (Spaltung in rotes Safranin und auswaschbares Aminonaphthol) rot geätzt werden.

Auch andere unter dem Namen Janusfarbstoffe (M) in den Handel gebrachte Farbstoffe gehören hierher. Sie sind aber Disazofarbstoffe aus der diazotierten Base m-Aminophenyltrimethylammoniumchlorid, welche mit weiter diazotierbaren Basen gekuppelt wird. Die so erhaltenen Zwischenprodukte werden dann nochmals meist mit Phenolen gekuppelt. Die dabei gebildeten Farbstoffe färben in schwach essigsaurem Bade Baumwolle an und können auch in saurem Bade zum Decken der Baumwolle in Halbwoollware Verwendung finden.

Janusrot ist m-Aminophenyltrimethylammoniumchlorid \rightarrow m-Toluidin \rightarrow β -Naphthol. Bei Janusbraun ist an Stelle von β -Naphthol Chrysoidin getreten. Es ergibt sich, daß bei den basischen Farbstoffen gelbe bis orange Töne erzielbar sind, nur in Ausnahmefällen (Janusfarben) rote und blaue.

Saure Azofarbstoffe.

Echtgelb oder Säuregelb ist das Einwirkungsprodukt von Schwefelsäure auf Aminoazobenzol, und zwar ein Gemisch der Mono- und Disulfosäure, in welchem die Disulfosäure überwiegt



Das Echtgelb fand früher vielfache Verwendung als saurer Wollfarbstoff in Form des Natriumsalzes. Die Färbungen damit zeichnen sich durch geringe Wasch- und Lichtechtheit aus. Echtgelb dient daher heute nur noch zur Herstellung von Disazofarbstoffen.

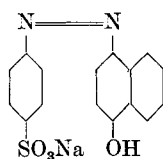
Helianthin (Orange III, Methylorange) entsteht aus Sulfanilsäure und Dimethylanilin. Obwohl mit ihm ein schönes Orange erzeugbar ist, wird seine Verwendung durch die große Säureempfindlichkeit unmöglich gemacht, weshalb es nur als Indicator gebraucht wird.

Tropaeolin 00 (Orange IV, Neugelb extra), aus p-Sulfanilsäure und Diphenylamin wird verwandt, obwohl es säureempfindlich ist.

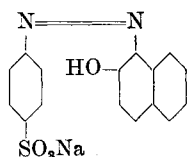
Isomer, lichtechter und von etwas mehr gelbem Ton ist das Meta-nigelb (Victoriagegelb), daß aus m-Sulfanilsäure mit Diphenylamin entsteht. Läßt man auf diesen Farbstoff oder auf die Nitrosamine von Tropaeolin 00 oder anderer Farbstoffe Salpetersäure wirken, so erhält man je nach der Art der Einwirkung wechselnde Gemische von Nitroprodukten, welche die Nitrogruppen im Diphenylaminkern enthalten. Diese Farbstoffe, welche in der Seidenfärberei als Azoflavin, Azogelb, Azosäuregelb, Indischgelb oder Citronin Verwendung finden, sind säureecht.

Das p-Oxyazobenzol $\text{C}_6\text{H}_5-\text{N}=\text{N}-\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{OH}$ ist in Form seiner Sulfosäure (entstanden durch Sulfierung des aus Phenol und diazotiertem Anilin erhaltenen Oxyazobenzol, oder durch Kombination von p-Sulfanilsäure mit Phenol) als Tropaeolin Y bekannt, aber nicht mehr im Handel.

Orange I ist das Einwirkungsprodukt von diazotierter p-Sulfanilsäure auf α -Naphthol und besitzt die Konstitution

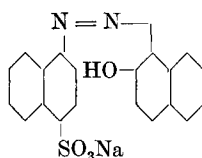


während Orange II aus β -Naphthol entsteht



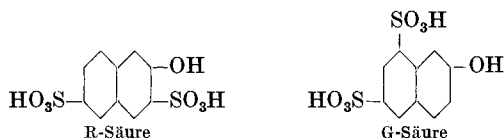
letzteres findet als meist gebrauchtes Orange große Verwendung, ist auch im Gegensatz zu Orange I alkaliecht (β -Naphtholfarbstoff!).

Auch die p-Sulfosäure des α -Naphthalin-azo- β -Naphthols



ist als Echtrot A (Roccelin) bekannt.

Als Caro 1877 und Baum 1878 zeigten, an⁵Stelle des Anilins seine Homologen und an Stelle der Anilinsulfosäure Naphthionsäure und an Stelle der Phenole bzw. des β -Naphthols die beiden β -Naphtholsulfosäuren R und G



zu verwenden, kam man zu wertvollen roten Wollfarbstoffen, die heute noch viel verfärbt werden und zuerst als Cochenilleersatz Anwendung fanden. Die Bezeichnung G und R gibt an, daß mit der Disulfosäure G gelbstichigere, mit der Disulfosäure R röttere, also mehr nach Blau liegende Töne erhalten werden.

Mit dieser Entdeckung beschleunigte sich der Ausbau der Chemie des Naphthalins, welcher der Farbstoffsynthese eine Fülle von Azokomponenten brachte.

Auch hier ist wieder zu betonen, daß die β -Naphtholfarbstoffe, weil alkaliecht, wertvoller sind als die α -Naphtholfarbstoffe, soweit letztere p-Oxyazofarbstoffe sind.

Eine Gegenüberstellung von Farbstoffen aus R- und G-Säure lehrt die vielfachen Möglichkeiten und auch den Unterschied zwischen R- und G-Säure; man ersieht deutlich, wie G-Säure erst mit Naphthalindiazoverbindungen die roten Töne ergibt, welche R-Säure schon mit Benzoldiazoverbindungen liefern kann.

Mit G - Säure:

Anilin	→ G-Säure = Orange G (M)
Dehydrothio-p-toluidin	→ „ = Erika GN (A)
α -Naphthylamin	→ „ = Krystallponceau (A)
Naphthionsäure	→ „ = Cochenillerot A (B)

Mit R - Säure:

Anilin	→ R-Säure = Ponceau G (B) (M)
Acetyl-p-phenylendiamin	→ „ = Azogrenadin S (By)
Xylidin	→ „ = Ponceau R
Pseudocumidin	→ „ = Ponceau 3 R
α -Naphthylamin	→ „ = Bordeaux B
Naphthionsäure	→ „ = Amaranth.

Läßt man die diazotierte Komponente unverändert und ändert die kuppelnde Komponente aus Naphtholsulfosäuren, so kann man ebenfalls den Farbton stufenweise nach rot verschieben, wie folgende Zusammenstellung zeigt.

Anilin	→ β -Naphtholdisulfosäure G = Orange G (M)
„	→ β -Naphtholdisulfosäure R = Ponceau G (B) (M)
„	→ Chromotropsäure = Chromotrop 2 R (M)
„	→ H-Säure = Echtsäurefuchsin (B) (By).

Die Entdeckung dieser Farbstoffe, welche als Ponceaux, Scharlachs, Bordeaux, Echtrots usw. in den Handel kamen und sich durch große Schönheit verbunden mit Billigkeit auszeichneten, war von ausschlaggebender Wichtigkeit für die Färberei.

Es war verständlich, daß man auch andere β -Naphtholsulfosäuren in Betracht zog; zur Darstellung wertvoller α -Naphtholfarbstoffe kann man dagegen von der Tatsache Gebrauch machen, daß α -Naphtholsulfosäuren mit einer Sulfogruppe in Stellung 3 oder 5 in Stellung 2, und nicht in Stellung 4 kuppeln, z. B. Palatinscharlach (B) aus m-Xylidin und α -Naphthol-3-6-disulfosäure, isomer mit dem obenerwähnten Ponceau R aus β -Naphthol-3-6-disulfosäure. Es tritt also dabei Farbverschiebung von rot nach bläulichrot ein (von Ponceau nach Scharlach).

Die so dargestellten Farbstoffe eignen sich auch zur Verwendung als Lackfarbstoffe, d. h. als solche, welche auf einem anorganischen Stoff (Tonerde, Baryt, Kalk usw.) niedergeschlagen werden und in dieser Form als Anstrichfarbe, ferner auch als Buch- und Steindruckfarben, Verwendung finden.

Meist tritt dabei eine Salzbildung z. B. mit Barium oder Calciumverbindungen mittels freier Phenol-, Sulfo- oder Carboxylgruppen ein.

Andere Lackfarbstoffe enthalten deshalb als gekuppelte (zweite) Komponente β -Naphthol, wie alle folgenden (in Klammern ist die diazotierte Base angegeben):

Permanentorange R (M)	(m-Chloranilin-o-sulfosäure)
Pigmentorange R (M)	(p-Nitro-o-Toluidin)
Pigmentechtrot H L (M)	(m-Nitro-p-Toluidin)
Pigmentpurpur (M)	(o-Anisidin)
Lackrot C (M)	(1-Methyl-2-chlor-5-amino-4-benzol-sulfosäure)
Lackrot P (M)	(p-Nitranilin-o-sulfosäure)
Litholrot R (B)	(2-Naphthylamin-1-sulfosäure).

Die Erzielung violetter bis blauer Farbstoffe gelang erst, als man die Darstellung sog. peri (1-8)-Derivate der Naphthalinreihe erreicht hatte und sie als Komponente verwandte. Es waren dies 1-8-Dioxynaphthalin-4-monosulfosäure und die 1-8-Dioxynaphthalin-3-6-disulfosäure (Chromotropsäure), ferner die 1-8-Aminonaphtholsulfosäuren (H- und K-Säure). So ergeben Kupplungen mit Chromotropsäure folgendes Bild:

Chromotrop	2 R aus Anilin	→ Chromotropsäure	= rot
„	2 B „ p-Nitranilin	→ „	= blaurot
„	6 B „ Acetyl-p-phenylen-	→ „	= violettrot
	diamin		
„	8 B „ Naphthionsäure	→ „	= violett
„	10 B „ α -Naphthylamin	→ „	= rotviolett
Viktoria violett	4 BS „ p-Phenylendiamin	→ „	= blauviolett
Azosaure blau	3 B „ p-Aminodimethylanilin	→ „	= blau.

Kupplungen mit H-Säure:

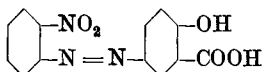
H-Säure	→ Äthyl- α -naphthylamin	= Lanacylviolett (C)
„	→ 1-5-Aminonaphthol	= Lanacylblau B B (C)
„	→ Phenyl-1-8-naphthylaminsulfosäure	= Sulfonsäure blau R (By)
„	→ Toly-1-8-naphthylaminsulfosäure	= Tolylblau S B (M).

Beizen- und Chromierfarbstoffe.

Die sauren Azofarbstoffe sind um so waschechter, je geringer ihre Löslichkeit in Wasser ist. Begrenzt wird die Möglichkeit, diese Eigenschaft zur Herstellung für bestimmte Zwecke genügend echter Farbstoffe auszunutzen durch die Tatsache, daß das Egalisierungsvermögen mit der Zunahme der Schwerlöslichkeit leidet. In diesen Fällen muß die Befestigung des Farbstoffes auf der Faser durch Beizen gesichert werden. Da es sich dabei nach den in der Einleitung besprochenen Grundsätzen nur um die Bildung komplexer Metallsalze handeln kann, so müssen zur Erzeugung solcher Farblacke entsprechende Gruppen vorhanden sein. Es kommen daher o-Oxycarbonsäuren, wie auch o-Aminophenole, ferner Periderivate der Naphthalinreihe in Betracht.

Farbstoffe aus o-Oxycarbonsäuren und o-Dioxyderivaten.

Der einfachste Farbstoff ist das Alizaringelb G G (M), erfunden von Nietzki und entstanden aus m-Nitroanilin und Salicylsäure



es dient als Kreuzbeerensatz für Gelb.

Alizaringelb R (M) ist der isomere Farbstoff aus p-Nitranilin.

Flavazol (A) der gleiche aus p-Toluidin. Chromechtgelb G G (A) aus o-Anisidin.

Chromgelb D (By), Beizengelb O (M), Walkgelb [Alizaringelb G, Anthracengelb B N (C)] sind Farbstoffe aus 2-Naphthylamin-6- (oder 8-)sulfosäure und Salicylsäure.

Von den Diamantschwarzmarken sei die F - Marke hier erwähnt, welche als Disazofarbstoff aus diazotierter Aminosalicylsäure, gekuppelt mit α -Naphthylamin, sodann erneut diazotiert und gekuppelt mit 1-Naphthol-4-sulfosäure entstanden ist. Von Dioxyderivaten sind die schon erwähnten Chromotrope aus Chromotropsäure hier zu nennen, welche ihres Preises halber für diese Färbungen keine Verwendung mehr finden. Auch ist immerhin zweifelhaft, ob die Erzeugung dieser Färbungen auf der Bildung eines einfachen Chromlackes beruht. Sie erfolgt nämlich mit Chromatlösungen unter starkem (von rot bis blau) Farbumschlag, so daß die Möglichkeit besteht, daß sich durch Oxydation Diphenole bilden, welche der Farblackbildung verfallen.

Chromierfarbstoffe aus Orthoaminophenolen sind in großer Zahl dargestellt worden. Es lassen sich alle wichtigen Töne bis auf fehlende gelbe und rein rote Töne herstellen. Unter den o-Aminophenolen der Benzolreihe haben Nitro- und Chlorderivate den Vorzug, weil sie sattere Färbungen geben, auch wird der Farbton durch eine Sulfogruppe in o-Stellung zur Hydroxylgruppe günstig beeinflußt. In der Naphthalinreihe ist als wichtige Komponente die 1-Amino-2-naphthol-4-sulfosäure zu nennen.

Die Farbstoffe kommen als Säurealizarinfarbstoffe (M), Palatinchromfarbstoffe (B), Salicinfarbstoffe (K), Anthracenchromfarbstoffe (C), Eriochromfarbstoffe (Gy), Acidolchromfarbstoffe (t.M), in den Handel.

Einzelne Farbstoffe:

Säurealizarinbraun B (M) aus o-Aminophenol-4-sulfosäure	→ m-
oder Palatinchrombraun W (B)	[Phenylendiamin
Säurealizaringranat R (M)	„ → Resorcin
Säurealizarinviolett N (M)	} „ → β -Naphthol
Anthracenchromviolett B (C)	
Palatinchromviolett (B)	
Orthocerise (A)	
Periwollblau B (C)	Nitroaminophenol → Periderivat des Naphthalins,

Diamantschwarz P V (By)	o-Aminophenol-4-sulfosäure → 1,5-Dioxynaphthalin,
Anthracenschwarz F (C)	2-Amino-3-naphthol-6-sulfosäure → β -Naphthol
Eriochromblauschwarz B (Gy)	1-Amino-2-naphthol-4-sulfosäure → α -Naphthol,
Eriochromschwarz A (Gy)	Nitro-1-amino-2-naphthol-4-sulfosäure → β -Naphthol (durch Nitrierung erhält man Farbstoffe größerer Echtheit, Farbkraft und Fülle).

Einen weiteren Fortschritt bedeuteten die Metachromfarbstoffe (A), bei welchem man in einem Bade unmittelbar unter Verwendung der Metachrombeize (Ammoniumbichromat) färben und chromieren kann.

Metachrombordeaux ¹⁾ B (A)	Pikraminsäure → m-Phenylendiamin und andere Diamine.
Metachrombraun ¹⁾ R (A)	„ → m-Aminoarylsulfamide,

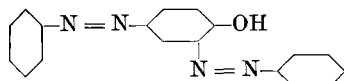
Chromatfarben (C), Monochromfarben (By) und Autochromfarben (M) können mit Bichromat im Bade gefärbt und entwickelt werden.

Disazo- und Polyazofarbstoffe.

Die Betrachtung der Disazofarbstoffe erfolgt nach den in der Einleitung besprochenen 3 Klassen. Wenn auch darunter die färberische Übersicht leidet, so ist dem Zwecke dieses Buches entsprechend der chemische Zusammenhang gewahrt.

Primäre Disazofarbstoffe.

Die einfachste Verbindung bildet sich durch Einwirkung von diazotiertem Anilin auf Oxyazobenzol.



Die Darstellung geschieht durch Einwirkung von Diazoverbindungen auf einen Oxy- oder Aminoazofarbstoff.

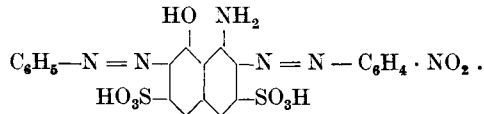
Die in dieser Gruppe erzielten Färbungen beschränken sich im wesentlichen auf Braun und Blauschwarz, letzteres ist bereits als Ersatz des Blauholzes anzusehen, zumal die Farbstoffe gute Wasch- und Walk-echtheit besitzen. Die Verschiebung des Farbtones nach Schwarz ist durch die mittelständige Naphthalin-Gruppe erklärlich²⁾.

¹⁾ Nach Georgewics - Grandmougin, Lehrbuch der Farbenchemie, S. 110.

²⁾ Vgl. hierzu v. Weinberg, Kinetische Stereochemie usw., S. 87ff.

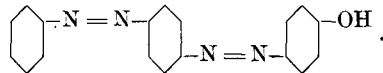
Einzelne Farbstoffe.

Lederbraun (Gr-E) = $\left. \begin{array}{l} \text{p-Phenylendiamin} \\ \text{p-Phenylendiamin} \end{array} \right\} \text{m-Phenylendiamin}$
 Resorcinbraun (A) (K) = $\left. \begin{array}{l} \text{m-Xylidin} \\ \text{Sulfanilsäure} \end{array} \right\} \text{Resorcin}$
 Naphtholblauschwarz S (C) $\left. \begin{array}{l} \text{p-Nitranilin} \\ \text{Anilin} \end{array} \right\} \begin{array}{l} \text{(sauer gekuppelt)} \\ \text{H-Säure} \\ \text{(alkalisch gekuppelt)} \end{array}$
 (und andere Namen)
 von der Konstitution



Sekundäre unsymmetrische Disazofarbstoffe.

Der einfachste Farbstoff dieser Art entsteht durch Einwirkung von Phenol auf diazotiertes Aminoazobenzol



Alle aus Aminoazobenzol (-Toluol) (-Xylol) hergestellten und mit Naphtholresten gekuppelten Verbindungen zeigen rote Färbungen. Hier steht also in der Mitte zwischen den Azogruppen ein Benzolkern. Steht dagegen in der Mitte zwischen den Azogruppen ein Naphthalinkern, so erhält man schwarze Farbstoffe. Die ersten schwarzen Farbstoffe wurden so erzeugt.

Von dem Einwirkungsprodukt des β -Naphthols auf diazotiertes Aminoazobenzol leiten sich eine Anzahl roter, sehr waschechter Farbstoffe ab, die Biebricher Scharlache und Croceine u. a. heißen.

Der zugrunde liegende Farbstoff ist:

Sudan III (A) aus Aminoazobenzol $\rightarrow \beta$ -Naphthol (granat).

Tuchrot G (By) aus Aminoazobenzol \rightarrow 1-Naphthol-4-sulfosäure (rot).

Tuchrot B (By) aus Aminoazotoluol \rightarrow 1-Naphthol-4-sulfosäure (rot).

Brillantcrocein M (C) aus Aminoazobenzol \rightarrow 2-Naphthol-6-8-disulfosäure (rot).

Tuchrot B (Gr-E) aus Aminoazotoluol \rightarrow 2-Naphthol-3-6-disulfosäure R (braunrot).

Farbstoffe¹⁾ aus Aminoazobenzolsulfosäure sind:

Tuchscharlach G (K) aus Aminoazobenzolmonosulfosäure $\rightarrow \beta$ -Naphthol (rot).

Doppelscharlach (K) [Biebricher Scharlach²⁾] aus Aminoazobenzoldisulfosäure $\rightarrow \beta$ -Naphthol (bläulichrot).

¹⁾ Es ist bemerkenswert, daß diese Farbstoffe schon so viel Verwandtschaft zur Baumwollfaser zeigen, daß sie ohne Beize auf Baumwolle aufziehen.

²⁾ Erfunden von R. Nietzki 1879 bei Kalle & Co.; vgl. Nekrolog von Rupe, B. 51, 1 (1919).

Croceinscharlach 3 B (By) aus Aminoazobenzolsulfosäure \rightarrow 2-Naphthol-8-sulfosäure.

Von den schwarzen Farbstoffen ist zu erwähnen:

Viktoriaschwarz B (By) aus Sulfanilsäure \rightarrow α -Naphthylamin \rightarrow 1-8-Dioxynaphthalin-4-sulfosäure.

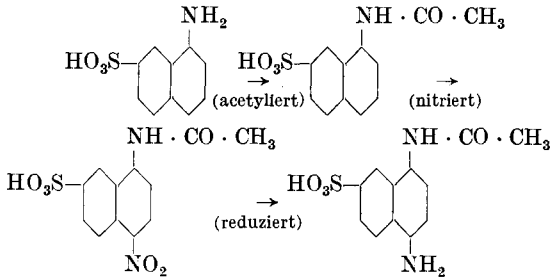
Naphthylblauschwarz N (C) aus 1-Naphthylamin-4-6-(7)-disulfosäure \rightarrow α -Naphthylamin \rightarrow Aminonaphtholäthyläther.

Naphtholschwarz B (C) aus 2-Naphthylamin-6-8-disulfosäure \rightarrow α -Naphthylamin \rightarrow β -Naphtholdisulfosäure R.

Naphthylaminschwarz D (C) aus 1-Naphthylamin-3-6-disulfosäure- α -Naphthylamin \rightarrow α -Naphthylamin.

Anthrazitschwarz B, R (C) 1-Naphthylamin-3-6-disulfosäure \rightarrow α -Naphthylamin \rightarrow Diphenyl-m-phenylendiamin.

Diaminogenfarbstoffe (C) werden aus Acetyldiaminonaphthalin-sulfosäuren erhalten, wie folgt:



Diese Säure wird diazotiert, mit α -Naphthylamin gekuppelt und mit z. B. Naphtholdisulfosäure R wiederum gekuppelt. Nach Abspaltung der Acetylgruppe wird der entstehende Farbstoff (z. B. mit R Säure: Diaminogenblau G) auf ungebeizte Baumwolle aufgefärbt (grünlichblau) und auf der Faser diazotiert und mit β -Naphthol gekuppelt, wobei ein wertvolles Blau entsteht. Die weitere Diazotierung ist möglich, weil es sich um ein p-Diamin handelt.

Sekundäre symmetrische Disazofarbstoffe

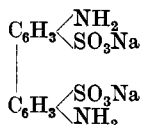
(substantive Baumwollfarbstoffe und verwandte Klassen).

Die in diesem Abschnitt zu besprechenden Farbstoffe leiten sich meist von Diaminen ab, welche zweimal diazotiert und zweimal mit ein und derselben oder zwei verschiedenen Komponenten gekuppelt sind. Daneben sind alle diejenigen Dis- oder Polyazofarbstoffe eingeordnet, welche die gleichen, äußerst merkwürdigen und wertvollen Eigenschaften haben, wie die erstgenannten Azofarbstoffe aus Diaminen.

Die bisher besprochenen Azofarbstoffe lassen sich nämlich auf Baumwolle nur mit Hilfe von Beizen befestigen, während die in die neue

Gruppe fallenden ohne Zuhilfenahme von Beize auf Baumwolle in neutralem oder schwach alkalischem Bade aufziehen. Der erste Farbstoff dieser Art, welcher aber von keiner technischen Bedeutung gewesen ist, entstand durch Kupplung von Benzidinsulfosäure

mit Naphthylaminen,

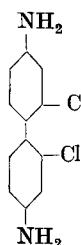


entdeckt von Peter Griess¹⁾, ihm folgte der erste technisch wertvolle Farbstoff von P. Böttiger aus Benzidin selbst und 2 Mol. Naphthionsäure.

Diese Entdeckung rief eine vollständige Umwälzung in der Baumwollfärberei hervor. Litten auch anfänglich die Farbstoffe noch an geringer Echtheit, so gelang es auch diesem Mangel durch Nachbehandlung auf der Faser und nach Einführung anderer Komponenten abzuhelpen.

Konstitution und Färbevermögen. Über die Konstitution der Farbstoffe wäre zu bemerken, daß auch vom Benzol wie vom Naphthalin sich ableitenden p-Diamine bei der Tetratizierung und zweifachen Kupplung schon schwache direktziehende Farbstoffe geben, daß sich diese Eigenschaft beim Benzidin verstärkt, und daß sie den Substitutionsprodukten des Benzidins zum Teil ebenfalls eigen ist.

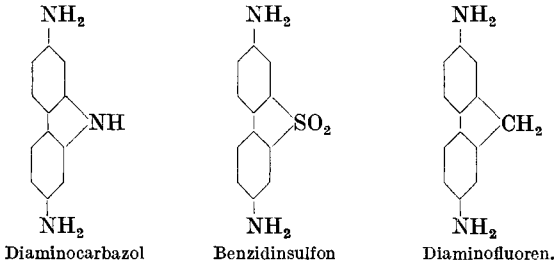
Im Benzidin (dem p-p'-Diaminodiphenyl) ist offenbar die p-Stellung der Amine zur Verknüpfungsstelle der Benzolreste für die Erzielung direktziehender Farbstoffe wichtig, denn das o-p'-Diaminodiphenyl färbt nur ganz schwach die ungebeizte Baumwolle an. Auch durch Substitution im Kern, und zwar in m-Stellung zu den Aminogruppen geht die Eigenschaft des Benzidins direktziehende Farbstoffe zu liefern völlig verloren wie der Fall des m-m'-Dichlorbenzidins oder der m-m'-Benzidin-disulfosäure



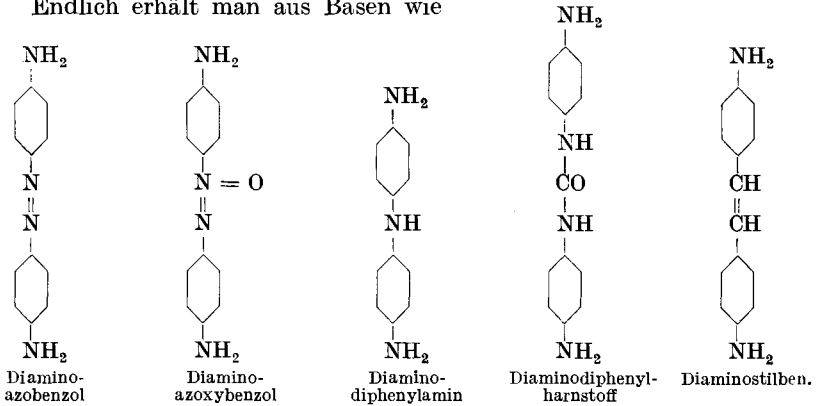
beweist, welche keine substantiven Farbstoffe liefern.

Dagegen geben Diaminocarbazol, Benzidinsulfon und Diaminofluoren wieder trotz besetzter m-Stellung substantive Farbstoffe.

¹⁾ Nachruf auf Peter Griess, B. 24, R. XXXIV u. f.

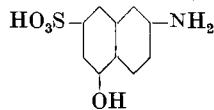


Endlich erhält man aus Basen wie

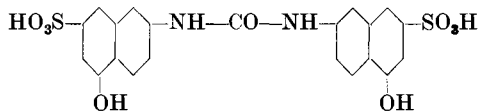


ihren Substitutionsprodukte und Homologen substantive Farbstoffe, von denen solche mit Diaminostilben-, Diaminodiphenylamin- und Diaminodiphenylharnstoffresten im Handel sind.

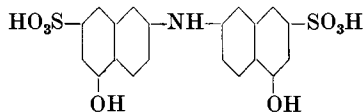
Man hat ferner die Entdeckung gemacht, daß Farbstoffe, welche 2-Amino-5-naphthol-7-sulfosäure (J-Säure)



als mittelständige Komponente, und zwar 2 Mol. entweder durch die Ketogruppe



oder in folgender Weise verbunden



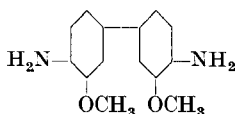
endlich gar nur als ein Mol. endständige Komponente enthalten, substantive sind.

Es scheint, daß die Konstitution dieser Farbstoffe ihnen die Fähigkeit verleiht, von der Baumwollfaser als Kolloid adsorbiert zu werden, so daß hier ein rein physikalischer Färbvorgang zu verzeichnen ist. Während nun die Schwefelfarbstoffe auf ungebeizter Baumwolle so echt wie saure Farbstoffe auf Wolle aufziehen, zeigen die substantiven Azofarbstoffe lange nicht die Echtheit auf der Faser wie die sauren Wollfarbstoffe. Auch werden die Farbbäder bei weitem nicht so gut ausgezogen und müssen deshalb, um den Verlust an Farbstoff zu vermeiden, so lange wie möglich unter Ergänzung des wirklich verbrauchten Farbstoffes verwendet werden.

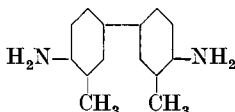
Es sei erwähnt, daß die substantiven Baumwollfarbstoffe zum Teil auch im neutralen Bade Wolle und Seide anfärben, so daß ihre Verwendung für Halbwolle und Halbseide einen großen Umfang angenommen hat.

Über die Wirkung der Komponenten wäre zu sagen, daß im allgemeinen aus Diaminen mit Phenolen und Salicylsäure gelbe, mit Naphthylaminsulfosäuren rote, mit Naphtholsulfosäuren rotviolette bis violette und mit Aminonaphtholsulfosäuren blauviolette bis blaue Färbungen entstehen.

Grüne und schwarze Farbstoffe sind meist Polyazofarbstoffe, entweder in Substanz oder auf der Faser erzeugt. Der Eintritt der Methoxygruppe in das Diamin verschiebt den Farbton nach blau hin, was zur Verwendung des Dianisidins



geführt hat. Auch die Wirkung der Methylgruppe ist ähnlich und hat die Anwendung von Tolidin gefördert



Äthoxy-, Chlor- und Nitroderivate haben geringe Bedeutung.

Die Zahl der Komponenten läßt eine große Mannigfaltigkeit, wie bei allen Azofarbstoffen zu. Da die Kupplung mit dem ersten Molekül schnell, mit dem zweiten langsam verläuft, so ist eine solche mit verschiedenen Komponenten ausführbar. Dabei ist es möglich, auch nach der Kupplung mit einem Molekül die Diazoverbindung zum Phenol „umzukochen“. So erhaltene Farbstoffe haben nur geringe Verwandtschaft zur Baumwollfaser.

Eine ganz andere Möglichkeit der Darstellung besteht in der Oxydation von Anilin-azofarbstoffen mit Braunstein in schwefelsaurer Lösung, wobei sich die Phenylreste zu einem Diphenylabkömmling verknüpfen. Technische Bedeutung hat die Methode nicht erlangt.

Farbstoffe aus Phenylendiaminen.

- Toluyllengelb (Gr-E) Toluyllendiamin- \nearrow Nitro-m-phenylendiamin
 sulfosäure \searrow Nitro-m-phenylendiamin.
- Toluylenorange R R (Gr-E) Toluyllendiamin- \nearrow β -Naphthylamin
 sulfosäure \searrow β -Naphthylamin.
- Diphenylechtschwarz (Gy) p-Diamino- \nearrow 2-Amino-8-naphthol-
 ditolylamin \searrow 6-sulfosäure
 m-Toluyllendiamin.

Farbstoffe aus Benzidin und Homologen.

Der Farbstoff aus Benzidin mit 2 Mol. Naphthionsäure (Kongo) ist stark säureempfindlich und konnte sich deshalb anfangs keinen Eingang in die Färberei verschaffen. Er wird schon durch die Kohlensäure der Luft gebräunt, durch Mineralsäure aber rein blau (Kongopapier als Indicator) gefärbt. Etwas besser ist Benzopurpurin 4 B aus o-Tolidin. Die Farbstoffe, welche Sulfosäuren des α -Naphthylamins enthalten, sind säureempfindlicher als die des β -Naphthylamins.

Farbstoffe aus Benzidin.

- Chrysamin G (By) aus Benzidin \swarrow Salicylsäure (gelb).
 \searrow Salicylsäure
- Benzoorange R (By) aus Benzidin \swarrow Salicylsäure (orange).
 \searrow Naphthionsäure
- Pyraminorange 3 G (B) aus Benzidin \swarrow m-Phenylendiamindisulfosäure
 \searrow Nitro-m-phenylendiamin.
- Kongo (A) aus Benzidin \swarrow Naphthionsäure (rot).
 \searrow Naphthionsäure
- Kongokorinth G (A) aus Benzidin \swarrow Naphthionsäure
 \searrow 1-Naphthol-4-sulfosäure.
- Diaminscharlach B (C) aus Benzidin \swarrow 2-Naphthol-6-8-disulfosäure
 \searrow Phenol
 und nachfolgendes Äthylieren (säureecht!).
- Bordeaux C O V (A) aus Benzidin \swarrow 2-Naphthol-8-sulfosäure (violett).
 \searrow 2-Naphthol-8-sulfosäure
- Dianilblau R (M) aus Benzidin \swarrow Chromotropsäure (blau).
 \searrow Chromotropsäure
- Diaminblau B B (C) }
 oder }
 Dianilblau H 2 G (M) } aus Benzidin \swarrow H-Säure (blau).
 oder }
 Benzoblau B B (By) }

Die Farbänderungen durch Ersatz des Benzidins durch Substitutionsprodukte oder Homologe seien an folgenden Beispielen gezeigt: mit Dichlorbenzidin.

Dianilechtscharlach 8 B S (M) aus 3-3'-Dichlorbenzidin $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ (blaurot).
2-Naphthylamin-3-6-sulfosäure

Mit Tolidin:

Toluylenorange R (Gr-E) aus o-Tolidin $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ m-Toluylendiaminsulfosäure.
m-Toluylendiaminsulfosäure.
 $\text{CH}_3 : \text{NH}_2 : \text{NH}_2 : \text{SO}_3\text{H} = 1 : 2 : 4 : 6$
(rötlich orange).

Benzopurpurin 4 B (By) aus o-Tolidin $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ Naphthionsäure
Naphthionsäure.

ist blauer und weniger säureempfindlich als Kongorot.

Kongokorinth B (A) (By) ist der dem Kongokorinth (G) entsprechende Farbstoff aus Tolidin, er gibt braunviolette Färbungen gegenüber der braunroten des Benzidinderivates.

Azoblau (By) (A) aus Tolidin $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ 1-Naphthol-4-sulfosäure
1-Naphthol-4-sulfosäure

ist der erste blaue direktziehende Azofarbstoff (Duisberg 1885), welcher in den Handel kam.

Es folgten dann wertvollere Marken wie Dianilblau B (M), das Tolidinderivat, welches dem Dianilblau R entspricht, Benzopurpurin 10 B (By, K, A, Gr-E, t.-M) aus

Dianisidin $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ Naphthionsäure
Naphthionsäure.

Das dem Azoblau entsprechende Dianisidinderivat, das Benzoazurin G (A, By) ist blauer als das Tolidinderivat, ferner sei erwähnt:

Chicagoblau 6 B (A) oder }
Diaminreinblau F F (C) } Dianisidin $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ 1-Amino-8-naphthol-2-4-
disulfosäure
Brillantbenzoblau 6 B (By) }
Oxaminreinblau 6 B (B) } 1-Amino-8-naphthol-2-4-
sulfosäure

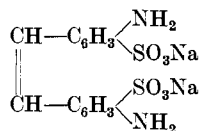
Aus anderen Basen:

Baumwollgelb G (B) aus p-p'-Diaminodiphenylharnstoff $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ Salicylsäure
Salicylsäure.

(entstanden durch Behandlung der Aminoazoverbindungen mit Phosgen)

Diamingoldgelb (C) aus 1-5-Naphthylendiamin-3-7-sulfosäure $\begin{matrix} \nearrow \\ \searrow \end{matrix}$ Phenol
Phenol.

Aus Diamino-stilbendisulfosäure



lassen sich gelbe Farbstoffe erzeugen, so Hessisch Purpur N (L) mit β -Naphthylamin als Komponente und Brillantgelb (L) (By) (Gr-E) mit Phenol als Komponente, daraus erhält man durch Äthyliren das alkaliunempfindliche Chrysophenin oder Aurophenin.

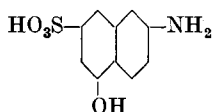
Sulfonazurin D (By) aus Benzidinsulfon-
disulfosäure $\begin{array}{l} \swarrow \\ \searrow \end{array}$ Phenyl- β -naph-
thylamin (blau)
Phenyl- β -naph-
thylamin.

Rouge de St. Denis aus Diaminoazoxytoluol $\begin{array}{l} \swarrow \\ \searrow \end{array}$ 1-Naphthol-4-sulfo-
säure
1-Naphthol-4-sulfo-
säure.

Trypanfarbstoffe sind Benzidin bzw. Tolidinfarbstoffe, welche abtötende Wirksamkeit gegen Trypanosome haben.

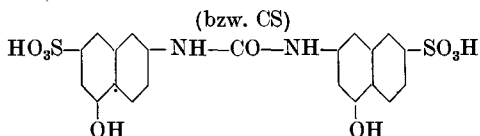
Farbstoffe aus J-Säure.

Die 2-Amino-5-naphthol-7-sulfosäure (J-Säure)



besitzt, wie schon ausgeführt, die Eigenschaft, Farbstoffe zu liefern, welche auf ungebeizter Baumwolle ziehen.

Eine Anwendungsform besteht in der Einwirkung von Phosgen oder Thiophosgen auf die J-Säure und weiterer Kupplung von zwei gleichen oder verschiedenen Diazoverbindungen mit dem gebildeten Harnstoffabkömmling



eine andere in der Einwirkung von Äthylenhalogeniden oder Chloracetylchlorid auf die J-Säure und Kupplung der entstandenen Verbindung mit zwei Diazoverbindungen.

Endlich kann die Einwirkung von Phosgen und Diazoverbindungen in umgekehrter Reihenfolge geschehen.

Die Farbstoffe kommen unter dem Namen Benzoechtscharlach, Benzoechtrot, Benzoechtrosa (By) in den Handel.

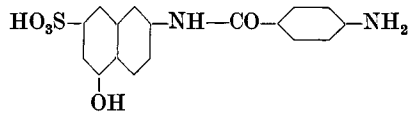
Benzoechscharlach 4 B S (By) ist z. B. die Kombination des Harnstoffderivates mit 1 Mol. Anilin und Acetyl-p-phenylendiamin.

Die Benzolichtfarbstoffe (By) sollen Disazofarbstoffe mit endständiger Aryl-J-Säure sein, wie auch auf diese Weise violette, direktziehende Farbstoffe erhalten worden sind z. B.

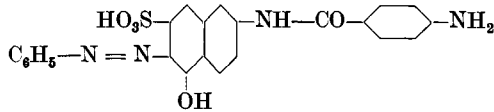
1-Naphthylamin-2-sulfosäure \rightarrow α -Naphthylamin \rightarrow J-Säure
ebenso sind blaue Farbstoffe aus H-Säure \rightarrow p-Xylidin (α -Naphthylamin, Kresidin) \rightarrow J-Säure darstellbar.

Verschieden von diesen sind die sog. Rosanthrene, Monoazofarbstoffe der Aminobenzoyl-J-Säure, letztere erhalten durch Einwirkung von Nitrobenzoylchlorid auf J-Säure und nachfolgender Reduktion.

Läßt man auf dieses Derivat

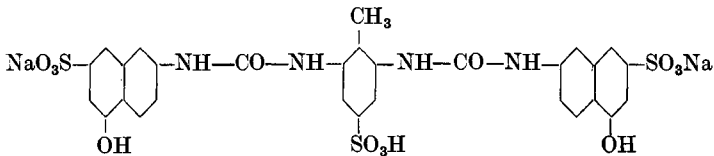


z. B. diazotiertes Anilin wirken, so erhält man einen Monoazofarbstoff,



dessen freie Aminogruppe als „extern“ bezeichnet wird, weil sie die nochmalige Diazotierung und Kombination mit β -Naphthol auf der Faser ohne wesentliche Farbänderung, nur unter Verbesserung der Echtheit gestattet; alle diese Farbstoffe sind säureecht.

Auch können diazotierte Rosanthrene nochmals mit p-Aminobenzoyl-J-Säure kombiniert werden, endlich hat man so Trisazofarbstoffe mit grünem Ton erhalten (By). Azidinechscharlache entstehen durch Kuppeln des folgenden Disharnstoffderivates



mit verschiedenen Komponenten.

Polyazofarbstoffe für Baumwolle.

Für die Darstellung dieser Farbstoffe kommen 2 Methoden in Betracht, 1. das Ausfärben von Disazofarbstoffen mit Baumwolle und a) nachfolgendes Diazotieren auf der Faser bei Vorhandensein einer freien Aminogruppe und Kuppeln mit Phenolen bzw. Aminen oder b) Kuppeln mit einer Diazoverbindung auf der Faser. 2. Die Darstellung von Polyazofarbstoffen in Substanz. Die Bedeutung

dieser Farbstoffe liegt auf dem Gebiete der grünen und schwarzen Marken. Die unter 1) genannten Farbstoffe nennt man

Entwicklungsfarbstoffe. Die am meisten gebrauchten Entwickler für auf der Faser diazotierte Farbstoffe sind: Phenol, Resorcin, β -Naphthol, m-Phenylendiamin, Aminodiphenylamin, Äthyl- β -naphthylamin, 2-Amino-8-naphthol-6-sulfosäure, 2-3-Dioxynaphthalin-6-sulfosäure, Phenylmethylpyrazolon und Nitrobenzidin.

Die gefärbte Baumwolle wird in einem Bade mit Natriumnitrit und Salzsäure kalt behandelt und die auf der Faser entstandene Diazoverbindung, (welche lichtempfindlich ist), in einem anderen Bade mit dem betreffenden Entwickler gekuppelt.

Der Ton der Färbung wird dadurch tiefer und die Echtheit bedeutend verbessert.

Solche diazotierbare Farbstoffe sind z. B.:

Diazoschwarz B (By) aus Benzidin $\begin{matrix} \swarrow 1\text{-Naphthylamin-5-sulfosäure} \\ \searrow 1\text{-Naphthylamin-5-sulfosäure.} \end{matrix}$
entwickelt mit β -Naphthol oder mit m-Phenylendiamin,

Diaminschwarz R O (C) aus Benzidin $\begin{matrix} \swarrow 2\text{-Amino-8-naphthol-6-sulfo-} \\ \searrow \text{säure} \\ \swarrow 2\text{-Amino-8-naphthol-6-sulfo-} \\ \searrow \text{säure.} \end{matrix}$

alkalisch gekuppelt [bei saurer Kupplung entsteht das Diamin violett N (C)].

Sie kommen meist unter dem Namen Diazolichtfarbstoffe (By), Diazanilfarbstoffe (M), Diaminazofarbstoffe (C) in den Handel. Manchmal werden die Ausfärbungen der Benzidinfarbstoffe auch ohne Diazotieren durch einfaches Nachbehandeln mit Kupfersalzen lichtechter und im Ton tiefer, beim Waschen verschwindet jedoch diese Verschiebung des Tones wieder. Endlich sind vielfach Farbstoffe, welche endständig Resorcin enthalten, zur Nachbehandlung mit Formaldehyd empfohlen worden (Formalechtfarbstoffe (Gy), Naphthoformfarbstoffe (K), Plutoformfarbstoffe (By), Diaminaldehydfarbstoffe (C)).

Bei der Kupplung mit Diazoverbindungen wird fast ausschließlich eine Lösung von diazotiertem p-Nitranilin verwandt. Voraussetzung ist, daß die Farbstoffe noch kupplungsfähig sind. Diese Entwicklungsfarbstoffe kommen unter dem Namen Parafarbstoffe (By), Paraphorfarbstoffe (M) und Diaminnitrazolfarbstoffe (C) in den Handel.

Das Verfahren wird häufig auch auf andere Töne wie schwarz übertragen.

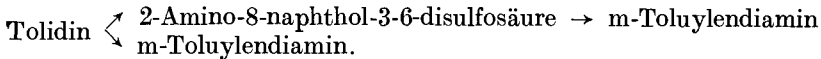
Die in Substanz erzeugten Polyazofarbstoffe sind natürlich auch wiederum der Entwicklung zugänglich.

Farbstoffe, welche durch Diazotierung von Benzidinfarbstoffen mit freier Aminogruppe und Kupplung mit neuer Komponente entstehen, sind z. B.:

Diazoblauschwarz RS (By) aus Benzidin $\begin{matrix} \swarrow \alpha\text{-Naphthylamin} \rightarrow \text{H-Säure} \\ \searrow \text{H-Säure.} \end{matrix}$

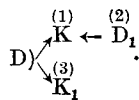
Es gibt dunkelblauen Ton und kann wiederum diazotiert und entwickelt werden, wobei die Färbung waschecht grau bis blauschwarz wird.

Kolumbiaschwarz R (A) ist ein Farbstoff aus Tolidin

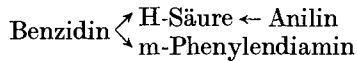


Auf andere Weise zusammengesetzt sind Farbstoffe, welche entstehen, wenn man auf Benzidinfarbstoffe eine Diazoverbindung wirken läßt.

Diese sind auch erhältlich, wenn man auf diazotiertes Benzidin erst eine Komponente wirken läßt und dann eine neue diazotierte Base zugebt, ehe man die zweite Benzidinkomponente kuppelt.



Als Beispiel sei Patentdianilschwarz G Bronze (M)



genannt.

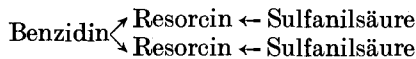
Grüne Farbstoffe entstehen mit Phenol oder Salicylsäure als einer Komponente. Diamingrün B (C) [Dianilgrün (M) Oxamin-grün (B)] entsteht aus



und war der erste grüne Azofarbstoff (1891).

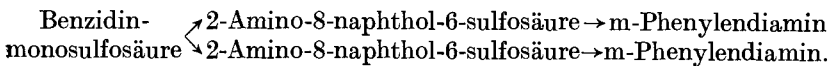
Chloraminfarbstoffe enthalten als diazotierte zweite Base Dichloranilin.

Farbstoffe, welche vier Azogruppen enthalten, sind z. B.: Hessischbraun B B N (L)



ferner

Dianilschwarz P R (M):



Dieser Farbstoff ist noch entwickelbar mit p-Nitrodiazobenzol.

Azofarbstoffe auf der Faser.

Die zum Färben benutzten Azofarbstoffe sind infolge der vorhandenen Sulfogruppen löslich, und ihre Echtheit auf der Baumwollfaser ist deshalb von dem Grad der Löslichkeit in Wasser und Alkali abhängig. Es liegt nahe, die Bildung des Azofarbstoffes auf die Baumwolle selbst vor sich gehen zu lassen, wobei es dann nicht mehr nötig ist, sie mit Sulfogruppen auszustatten. Erst 1890 hatten diese Versuche Erfolg mit der heute noch viel angewandten Kupplung p-Nitranilin $\rightarrow \beta$ -

Naphthol. Man erzeugt derartige Färbungen, indem man das Gewebe mit einer Lösung der Komponente tränkt (hier 1,5% Lösung von β -Naphthol in Natronlauge) und nach dem Tränken in eine mit Natriumacetat versetzte Lösung von diazotiertem p-Nitranilin eintaucht.

Die Mühe der Herstellung der Diazolösung hat man dem Färber ersparen können, seit die Entdeckung von C. Schraube und C. Schmidt¹⁾ die Umwandlung der Diazoverbindungen mit Alkali in haltbare Nitrosaminverbindungen gestattete [Nitrosamin (B)]. Andere Methoden sind Eindampfen der Diazosalze z. B. mit Alaun im Vakuum oder Darstellung von schwerlöslichen Diazosalzen z. B. von Naphthalinsulfosäuren (z. B. $\text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}_2\text{SO}_3 \cdot \text{C}_{10}\text{H}_7 + \text{SO}_3\text{Na} \cdot \text{C}_{10}\text{H}_7 + \text{H}_2\text{O}$ Paranil [A]).

Diazotiertes haltbares p-Nitranilin kommt als Azophorrot PN (M), Nitrazol C (C), Paranil (A), Azogenrot (K), Benzonitrol (By) oder Nitrosaminrot (B) in den Handel.

Als Komponente wird das β -Naphthol oft mit 10% Zusatz von 2-Naphthol-7-sulfosäure (Nuanciersalz [C], Naphthol R) verwandt, wodurch sich ein etwas blautichiger Ton erzielen läßt.

Das p-Nitranilinrot, Pararot, aus p-Nitranilin \rightarrow β -Naphthol, welches einen billigen Ersatz für Türkischrot bildet, regte an, auch andere Basen in dieser Weise zu verwenden. Man hat heute u. a. folgende Farbtöne zur Verfügung.

Orange

p-Nitro-o-Toluidin \rightarrow β -Naphthol
[Nitrotoluidinorange (M)]

m-Nitro-o-Anisidin \rightarrow „
[Azoorange N A (M), Tuscalinorange (B)],

Blaustichiges Rot

m-Nitro-p-Toluidin \rightarrow „
[Azorosa N A (M), Tuscalinrotbase (B),
Nitroanisidin A (A)]

Scharlach

Chloranisidin \rightarrow „
[Chloranisidinscharlach (M)]

Granat

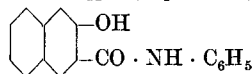
α -Naphthylamin \rightarrow „
[Naphthylaminbordeaux (M)]

Violettblau

Dianisidin \rightarrow 2 Mol. β -Naphthol
[Dianisidinblau (M)]

Blau

Dianisidin \rightarrow 2 Mol. 2-3-Oxynaphthoesäureanilid (Naphthol A S)



oder Dianisidin \rightarrow β -Naphthol mit Kupfer

¹⁾ B. 27, 514 (1894).

Schwarz

Dianisidin + p-Nitranilin
 [Azophorschwarz S (M)]

→ β -Naphthol

p-Nitranilin

→ 1-6-Aminonaphthol +
 1,7-Aminonaphthol
 [Naphtol B D (C)]

p-Nitranilin + Dichloranilin
 [Nigrophor (B)]

→ 1-8-Aminonaphthol-
 5-sulfosäure

Braun

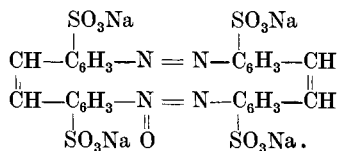
Primulin

→ m-Amino-benzidin oder
 Carbazol
 [Carbazolentwickler (B)],

Diese Farbstoffe werden meist in der Baumwolldruckerei unter dem Namen „Eisfarben“ verwandt. Für die Zeugfärberei sind namentlich das Pararot und neuerdings als Ersatz für Türkischrot der Farbstoff aus Nitrotoluidin und Naphthol A S von großer Bedeutung.

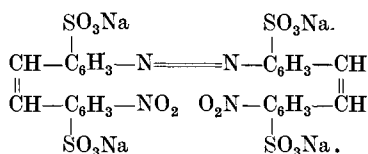
Stilbenfarbstoffe.

Läßt man konz. Natronlauge auf p-Nitro-toluolsulfosäure einwirken, so erhält man wichtige Farbstoffe, welche offenbar Stilbenderivate sind, weil sie bei durchgreifender Reduktion in p-p'-Diaminostilbendisulfosäure übergehen. Die Zusammensetzung der Farbstoffe wechselt je nach Konzentration der Natronlauge, Temperatur und Dauer der Einwirkung. Die Farbstoffe Sonnengelb, Curcumin S, Naphthaminengelb G enthalten alle neben nicht färbender Dinitrodibenzylsulfosäure Azoxyazodistilbentetrasulfosäure

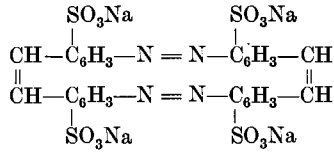


Daneben sollen andere Verbindungen insbesondere Dinitroazodistilbentetrasulfosäure (s. Mikadogelb) vorhanden sein. Man erhält mit solchen Marken wasch-, chlor-, licht- und säureechtes Gelb auf Baumwolle im alkalischen Bade.

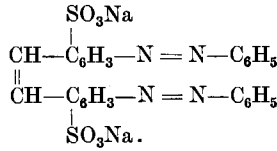
Mikadogelb (u. a. Namen) entsteht durch Oxydation des Curcumins S und auch durch Reduktion von Dinitrostilbendisulfosäure, und enthält Dinitroazodistilbentetrasulfosäure



Mikadoorange (u. a. Namen) entsteht bei Gegenwart reduzierender Mittel und soll im wesentlichen Disazodistilbentetrasulfosäure enthalten.



Diphenylcitronin G (Gy) besteht aus Kondensationsprodukten von Dinitrostilbendisulfosäure mit Aminen z. B.:

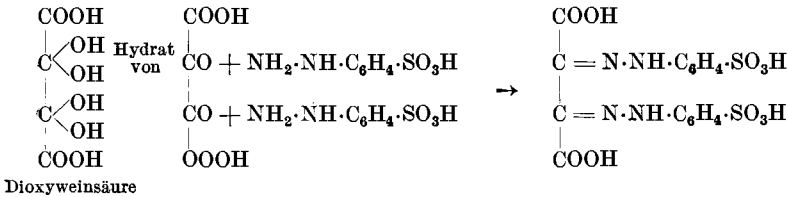


Pyrazolonfarbstoffe.

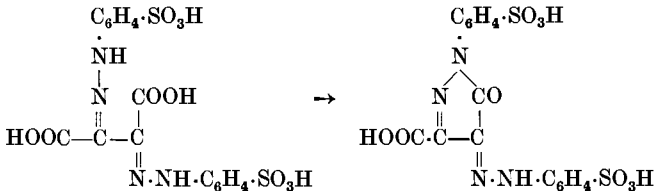
Diese Farbstoffe bilden eine besondere Gruppe, weil bei ihnen die Azogruppe in einen heterocyclischen Ring eingreift, den Pyrazolonring. Sie bilden hauptsächlich wertvolle, lichtechte gelbe Woll- und Lackfarbstoffe, welchen man früher zum Teil Hydrazonstruktur zuschrieb.

Tartrazin (B) (By) (M).

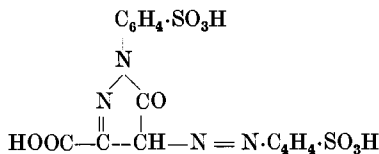
Man kennt zwei Synthesen, 1. die Einwirkung von 2 Mol. p-Phenylhydrazinsulfosäure auf 1 Mol. Dioxyweinsäure:



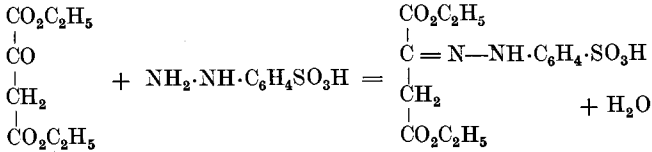
Nun erfolgt Wasseraustritt unter Schließung des Pyrazolonringes.



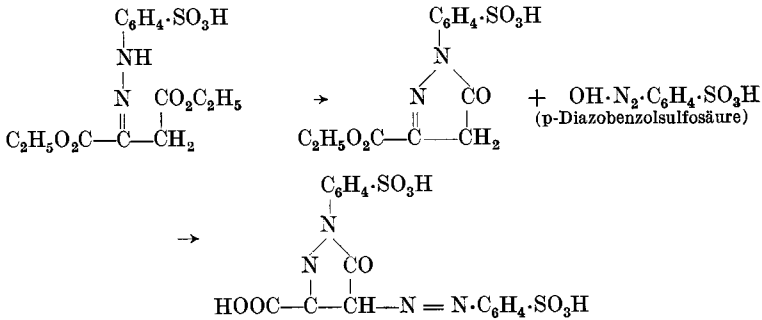
oder tautomer als Azoderivat geschrieben



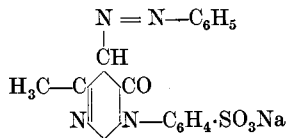
2. Die Einwirkung von 1 Mol. Phenylhydrazin-p-sulfosäure auf 1 Mol. Oxalessigester und weitere Einwirkung von 1 Mol. p-Diazobenzol-sulfosäure



Es tritt dann Ringschluß zum Pyrazolonderivat ein.



Durch unmittelbare Kupplung mit Pyrazolonderivaten entsteht: Flavazin L (M) oder Echtlichtgelb G (By) (Lackfarbstoff) aus



Anilin \rightarrow 1-p-Sulfophenyl-3-methyl-5-pyrazolon.

Äthylengelbmarken enthalten chlorierte Sulfanilsäuren. Flavazin S (M) besitzt an Stelle des Methyls die Carboxylgruppe. Pigmentchromgelb L (M) ist aus Tolidin \rightarrow Methylphenyl-pyrazolon entstanden und dient als Lackfarbstoff. Pigmentechtgelb R (M) wird aus Tolidinsulfosäure dargestellt.

In den Dianilgelbmarken ist Primulinsulfosäure (s. S. 142 u. 146) als diazotierte Base verwandt, so in der Marke 3 G (M) mit Acetessigester, in Dianilgelb R (M) mit 1-Phenyl-3-methyl-5-pyrazolon. Auch Kupplungsprodukte mit Acetessigsäureanilid $\text{CH}_3\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CO}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5$ finden als wichtige, sehr echte gelbe Lackfarbstoffe (Hansagelb) Verwendung, die das giftige Chromgelb ersetzen können.

Schlußbetrachtung.

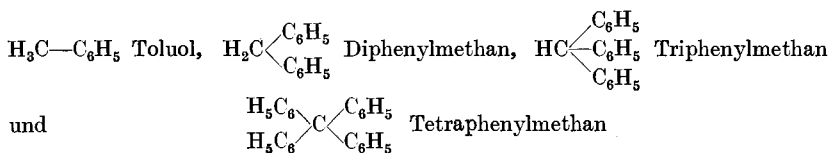
Wenn auch die Erfindung neuer Azofarbstoffe stark nachgelassen hat, weil für viele Bedürfnisse entsprechende Farbtöne vorhanden sind, so ist bei der Art der Bildung der Azofarbstoffe und dem Fortschritt

der Entwicklung der organischen Chemie stets die Möglichkeit vorhanden, daß neue und wertvolle Komponenten aufgefunden werden. Es sind auch in verschiedenen Azofarbstoffgruppen noch Lücken bestimmter Farbtöne vorhanden, soweit die Echtheit in Frage kommt. Immerhin werden aber nur solche Neuerungen wettbewerbsfähig sein, welche sich durch überraschende Echtheit und gleichzeitig Billigkeit auszeichnen. Für die Beziehungen zwischen der Haftfestigkeit auf der Faser und der chemischen Konstitution fehlt jeder theoretische Zusammenhang. Die hier bekannten Tatsachen sind solche der Erfahrung; das Auffinden der J-Säure als Komponente in substitutiven Farbstoffen zeigt, daß sich keine umfassenden Leitsätze für solche Beziehungen aufstellen lassen und der Zufall durchaus nicht ausgeschaltet ist.

Diphenyl- und Triphenylmethanfarbstoffe.

Begriffsbestimmung und Einteilung.

Ersetzt man im Methan der Reihe nach die Wasserstoffatome durch Phenylreste, so kommt man zu den Kohlenwasserstoffen:



Kommt dem Toluol die Rolle eines wichtigen Ausgangsstoffes für eine Reihe von Farbstoffen zu, so leiten sich in Einzelfällen vom Diphenylmethan und hauptsächlich vom Triphenylmethan Farbstoffe ab, welche sowohl in geschichtlicher, wissenschaftlicher wie technischer Hinsicht von Bedeutung sind. Das Tetraphenylmethan dagegen hat bis heute keinerlei Wert erlangt.

Die vom Di- und Triphenylmethan ableitbaren Farbstoffe werden niemals ausgehend von diesen Kohlenwasserstoffen hergestellt, sondern nach Methoden, bei welchen aminierte und hydroxylierte Verbindungen der Benzolreihe zusammengefügt werden.

Zur besseren Übersicht lassen sich die Farbstoffe in folgende Gruppen einteilen:

1. Diphenylmethanfarbstoffe (Auramin, Pyronin).
2. Triphenylmethanfarbstoffe.
 - a) Diaminotriphenylmethanfarbstoffe (Gruppe des Malachitgrüns).
 - b) Triaminotriphenylmethanfarbstoffe (Gruppe des Fuchsins).
 - c) Trioxytriphenylmethanfarbstoffe (Gruppe des Aurins).
 - d) Abkömmlinge der Triphenylmethancarbinolcarbonsäure (Gruppe der Phthaleine und Rhodamine).

Die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution bedürfen einer eingehenden Besprechung bei den einzelnen Farbstoffklassen. Der Wert

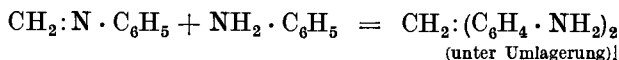
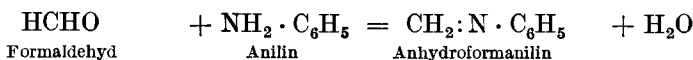
der Di- und Triphenylmethanfarbstoffe liegt in ihren schönen und klaren Tönen und in ihrer großen Farbkraft. Soweit sie basische Farbstoffe sind, finden sie auf mit Tannin vorgebeizter, Baumwolle Verwendung, als Sulfosäuren dagegen auf Wolle, ferner die Abkömmlinge der Triphenylmethancarbinolcarbonsäure (Phthaleine) vornehmlich auf Seide zur Erzielung leuchtender Farben, daneben im Wolldruck und für Lackfarben wie in der Papierfärberei.

Allen diesen Farbstoffen ist eine geringe Licht- und Waschechtheit eigen. Da die ersten künstlichen Farbstoffe, welche in den Handel kamen, zu dieser Klasse gehörten, so erklärt sich hieraus der schlechte Ruf, der in unberechtigter Weise bis auf den heutigen Tag den „Anilinfarbstoffen“ als unecht angeheftet wird. Gegenwärtig haben die Triphenylmethanfarbstoffe¹⁾ mit Rücksicht auf die Unechtheit viel von ihrem ursprünglichem Verwendungsgebiet an wertvollere Farbstoffklassen abtreten müssen. Eine Besserung dieser Mängel ist durch die Erfindung nachchromierbarer Triphenylmethanfarbstoffe erfolgt.

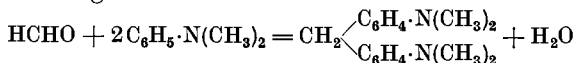
Diphenylmethanfarbstoffe.

Von dem Diphenylmethan leiten sich nur wenige Farbstoffe ab, welche einen technischen Wert besitzen. Zur Darstellung von Diphenylmethanderivaten stehen folgende Methoden zur Verfügung:

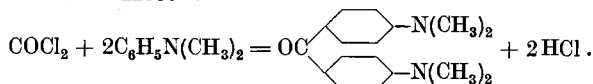
Aus Formaldehyd und Anilin



Bei Verwendung von tertiären Basen bildet sich sofort ein Diphenylmethanabkömmling:



Ferner liefert die Einwirkung von Phosgen auf Dimethylanilin das sog. Michlersche Keton.

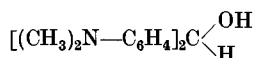


Tetramethyldiaminobenzophenon (Michlers Keton).

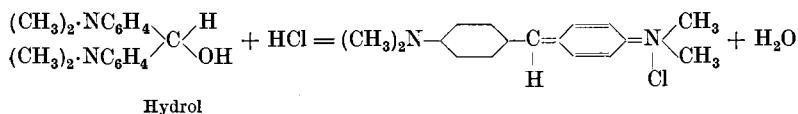
Durch die Verstopfung des Aminorestes mit 2 Methylresten ist einem Eintritt des Formaldehyd- oder Phosgenrestes in die Aminogruppe vorgebeugt. Die Kernsubstitution erfolgt in p-Stellung zur Aminogruppe. Das Michlersche Keton ist ungefärbt und bildet ein

¹⁾ Über ein Verfahren, die Triphenylmethanfarbstoffe als Küpenfarbstoffe anzufärben, vgl. Wieland, B. 52, 880 (1919); D. R. P. 308 298.

wertvolles Zwischenprodukt für Farbstoffsynthesen. Reduziert man es, so geht es in Tetramethyldiaminobenzhydrol über:

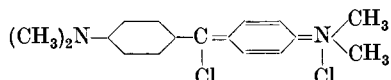


Sobald man auf dieses Säure wirken läßt, entstehen tiefblaue Salze, deren Farbe sich unter Annahme chinoider Bindungen oder auch als Halochromieerscheinung auffassen läßt. Die Besprechung der hier bis auf die heutige Zeit aufgestellten Theorien soll erst bei den Triphenylmethanfarbstoffen folgen. Die Formeln sind in diesem Buche noch durchgängig im Sinne der chinoiden Bindung geschrieben, weil die endgültige Annahme einer oder der anderen neueren Vorstellung heute noch nicht erfolgt ist.

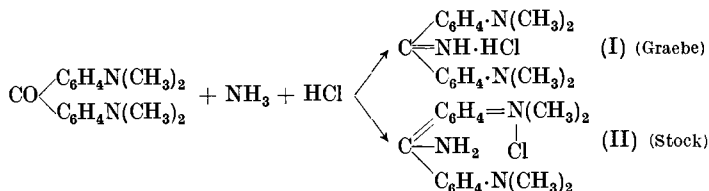


Ein Säureüberschuß hebt diese Färbung auf.

Erhitzt man das Keton mit Chlorphosphor, so erhält man ein blaugefärbtes Chlorid, dem wieder chinoide Konstitution zuzuerteilen ist



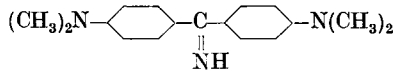
Auramin wurde durch Erhitzen von Michlers Keton mit Salmiak von H. Caro und A. Kern gleichzeitig erhalten. Auch kann nach einem später gefundenen Verfahren Schwefel und Ammoniak bei Gegenwart von Kochsalz und Salmiak auf das Tetramethyldiaminodiphenylmethan zur Einwirkung gebracht werden. Die Reaktion kann so gedeutet werden, daß der Sauerstoff am Methankohlenstoff des Michlerschen Ketons durch die Amino- oder die Iminogruppe ersetzt wird, wodurch man für das Farbsalz 2 Formeln in Wahl erhält.



Die Ammoniumbase ist farblos, bei der Salzbildung entsteht ein gelbgefärbtes Salz. Die Entscheidung zwischen beiden oben angeführten Formeln ist folgendermaßen möglich.

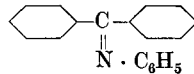
Alle eindeutig p-chinoiden Diphenylmethanderivate sind blau oder violett; es erscheint daher auffallend, daß Auraminchlorhydrat gelb gefärbt ist, was mit der p-chinoiden Formel II nicht in Einklang zu

bringen ist. Da der Base keine andere als die folgende Konstitution zuerteilt werden kann,

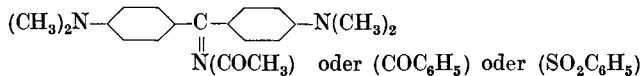


so kann die Formel II nur angenommen werden, wenn bei der Salzbildung eine Umlagerung eintritt.

Formel I findet nun eine Stütze in der Ähnlichkeit des Auramins mit den hellgelb gefärbten Salzen anderer Benzophenonimine, bei welchen Umlagerungen infolge Fehlens von Aminogruppen in den Benzolkernen ausgeschlossen sind, so z. B. Benzophenonphenylamin.



Andererseits ist die Iminogruppe ein recht schwacher Chromophor, wie sich bei der Auffindung des einfachsten Chinondiimin zeigte, so daß Willstätter¹⁾ Zweifel an der Graebe'schen Formel äußerte. Auch andere Unstimmigkeiten, welche hauptsächlich die elektrische Leitfähigkeit betrafen, blieben bestehen, bis es Semper²⁾ gelang, diese Bedenken durch den Nachweis zu zerstreuen, daß acylierte Auraminbasen



an und für sich hellgelb gefärbt sind, aber durch Säuren in tiefviolette oder blaugrüne Farbsalze übergeführt werden, die in ihrer Farbe und der selektiven Absorption, ihrer Unbeständigkeit und ihrer Fähigkeit, durch überschüssige Säure in orangegelb gefärbte zweisäurige Salze überzugehen, den p-chinoiden Diphenylmethanfarbstoffen entsprechen.

Damit ist für das Auramin mit seinen so abweichenden Eigenschaften die chinoide Konstitution ausgeschlossen. Auch in der Erörterung der elektrischen Leitfähigkeit und der Willstätter'schen Einwände hat Semper die Iminoformel (I) erfolgreich verteidigt.

Neuere sehr wertvolle Ausführungen von F. Strauss³⁾ können hierin wohl keine Änderung bringen. Er versuchte, das Gelb des Auramins als eine Farbe zweiter Ordnung zu erklären und gab so den Befunden Semper's eine andere Deutung. Grandmougin⁴⁾ hat durch einen Vergleich der selektiven Absorption des Auramins mit nahestehenden Verbindungen die Semper'sche Auffassung neu gestützt, zumal er von den für ein Gelb zweiter Ordnung erforderlichen Absorptionsbanden im Rot bzw. Ultrarot nichts fand.

¹⁾ B. **37**, 4606 (1904).

²⁾ A. **381**, 234 (1911).

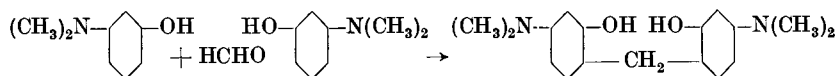
³⁾ B. **46**, 2267 (1913).

⁴⁾ B. **47**, 2127 (1914); dort die gesamte Literatur.

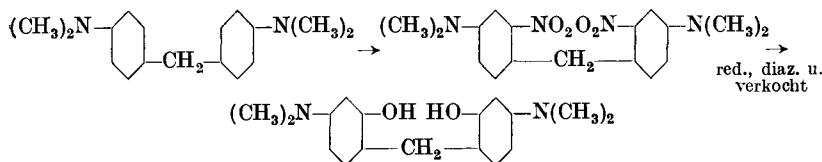
Das salzsaure Salz des Auramins ist ein geschätzter basischer Baumwollbeizenfarbstoff. Er besitzt aber nur geringe Echtheit, weil durch kochendes Wasser Abspaltung der Iminogruppe eintritt. In der Heil- und Tierheilkunde hat es als *Pyoctaninum aureum* Verwendung gefunden.

Pyronin. Führt man bei Diphenylmethanderivaten in beide Benzolkerne in *o-o'*-Stellung zum Methankohlenwasserstoff Hydroxylgruppen ein, so vermögen diese unter Ringschluß Wasser abzuspalten.

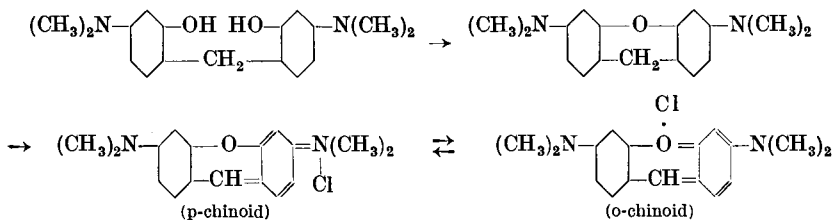
Es gelingt vermittels Einwirkung von Formaldehyd auf Dimethylaminophenols eine Dioxyverbindung zu erhalten:



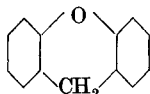
Die gleiche Verbindung kann auch durch Nitrieren des Tetramethyldiaminodiphenylmethan, Reduzieren, Diazotieren und Verkochen erhalten werden.



Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure geht diese Dioxyverbindung in ein inneres Anhydrid über, welches bei der Oxydation in salzsaure Lösung einen Farbstoff liefert, für welchen, wie bei den Phthaleinfarbstoffen (siehe diese) zwei Formeln möglich sind — eine *p*-chinoide und eine *o*-chinoide:

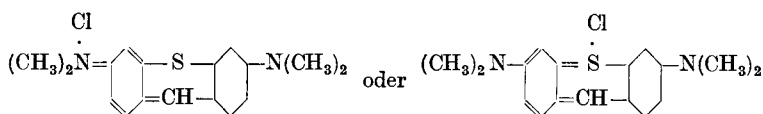


Der Farbstoff, das **Pyronin G**, kann auch als ein Abkömmling des Xanthens aufgefaßt werden:



Es zeigt rote Lösung mit gelber Fluoreszenz und findet als Baumwoll-Tannin- und Seidenfarbstoff Verwendung. Durch Oxydation entstehen unter Abspaltung von Methylgruppen gelbstichigere Farbstoffe, welche den Namen **Acridinrot** führen.

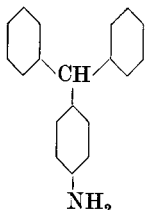
Auch Thiopyronine sind bekannt, welche an Stelle des Sauerstoffs Schwefel enthalten:



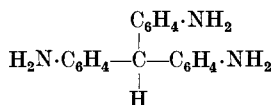
Triphenylmethanfarbstoffe.

In diese Gruppe gehören eine Anzahl sehr wichtiger und altbekannter Farbstoffe, welche auch in theoretischer Hinsicht von großem Interesse sind.

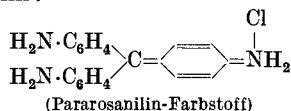
Farbe und Konstitution. Die Farbstoffe erscheinen gebildet durch Einführung von Amino- oder Hydroxylgruppen in die Benzolreste des Triphenylmethans mit nachfolgender Oxydation. Dabei ist es nötig, daß mindestens eine Aminogruppe in p-Stellung zum Methankohlenstoff steht:



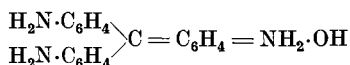
Untersucht man den Vorgang der Farbstoffbildung genauer, beispielsweise an dem einfachen Fall des Eintritts von je einer Aminogruppe in die drei Benzolkerne in p-Stellung, so zeigt sich, daß zunächst eine farblose Verbindung, das Paraleukanilin, entsteht:



Durch Oxydation in Gegenwart von Säure (z. B. Salzsäure) erhält man Farbsalze, welchen Vorgang man unter Annahme chinoider Bildung verdeutlichen kann:

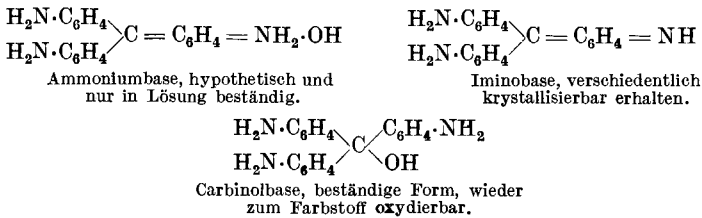


Fragt man nun, welche Base diesem Farbstoff zugrunde liegt, so ist die Annahme berechtigt, daß diese, wie folgt, konstituiert ist:

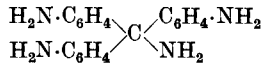


Tatsächlich kann man auch, wie Homolka fand, durch Versetzen der Farbstoffsalzlösung in der Kälte mit Natronlauge eine rote, in Äther

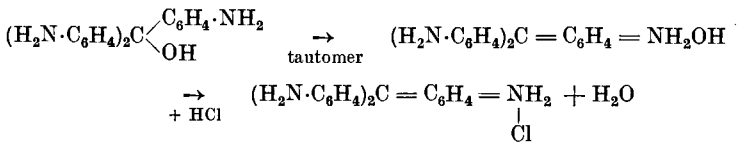
lösliche Fällung erhalten, welche schon durch Kohlensäure in das rote Carbonatfarbsalz übergeht. Erhitzt man jedoch die alkalisch gemachte Farbstofflösung kurze Zeit, so erhält man eine in Äther viel schwerer und farblos lösliche Fällung, welche von Kohlensäure nicht wieder in das Farbsalz zurückgeführt werden kann. Zur Erklärung dieses Vorgangs muß man annehmen, daß die Farbbase Wasser abspaltet und in eine Iminobase übergeht, die durch Wasseraufnahme in die farblose und beständige Carbinolbase übergeht.



Durch Behandlung der Farbstoffe mit konz. Ammoniak ist endlich auch eine der Carbinolbase entsprechende Aminbase erhalten worden, bei welcher die Hydroxylgruppe durch die Aminogruppe ersetzt und die ebenfalls farblos ist.



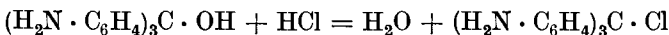
Danach tritt die Farbstoffbildung wie folgt ein:



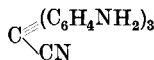
also stets unter Wasseraustritt.

Die Triphenylmethanfarbstoffe lassen sich daher als chinoide Verbindungen auffassen. Gegen diese Darstellung¹⁾ sind nun Einwendungen erhoben worden. Pararosanilin kann nämlich außer der Aufnahme eines Moleküls Salzsäure bei der Farbstoffbildung auch drei weitere aufnehmen.

Rosenstiehl glaubte den Vorgang der Farbstoffbildung daher folgendermaßen ausdrücken zu können:



für die drei weiteren Salzsäuremoleküle stehen dann die drei Aminogruppen zur Verfügung. Jedoch ist sein Erklärungsversuch durch die Darstellung des Hydrocyanrosanilins



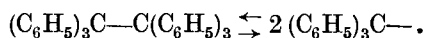
¹⁾ Die Auffassung der Triphenylmethanfarbstoffe als chinoide Verbindungen ist in klarer Form zuerst von R. Nietzki in der „Chemie der organischen Farbstoffe“ (1888, 1. Aufl.) ausgesprochen worden.

(E. Fischer), das farblos, unlöslich in Wasser und gegen Alkali beständig ist, als gescheitert anzusehen.

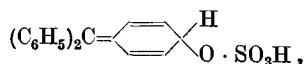
Eine neue Beleuchtung erfuhr die Konstitutionsfrage durch folgende Beobachtungen. Das Triphenylmethan selbst ist eine chemische Verbindung, die von den ihr ähnlichen Kohlenwasserstoffen abweichende Eigenschaften besitzt. Die vierte Valenz des Methankohlenstoffatoms wird nämlich im allgemeinen nur durch Atome und Reste von einfachem Bau abgesättigt. So kommt es, daß der Aufbau des Tetraphenylmethans vom Triphenylmethan aus auf einfache Weise nicht gelingt. Bei dem Ersatz des Triphenylmethanwasserstoffs durch die Hydroxylgruppe entsteht zwar das Carbinol, welches aber so merkwürdige Eigenschaften aufweist, daß man sie mit Hilfe der Formel $(C_6H_5)_3C \cdot OH$ nicht erklären kann.

Die Beständigkeit dieses Alkohols gegen Metalle ist so groß, daß man mit Natrium auf 185° erhitzen muß, um das Natriumalkoholat zu erhalten. Die leichte Reduzierbarkeit des Alkohols und die Unmöglichkeit, ihn mittels Methylchlorid oder Essigsäureanhydrid zu esterifizieren, ist ferner zu erwähnen. Sein Chlorid, das Triphenylmethylchlorid, endlich wird von kaltem Wasser langsam, von heißem Wasser schnell zersetzt.

Am überraschendsten ist aber, daß die Abspaltung von Halogen aus dem Triphenylmethylchlorid durch Metalle zu dem Triphenylmethyl (Gomberg 1900) führt, der ersten Verbindung $(C_6H_5)_3 \equiv C$ — mit einer freien Kohlenstoffvalenz. Die feste Verbindung ist nun farblos, in Lösung ist sie gelb, so daß man heute in den Lösungen ein Gleichgewicht zwischen Hexaphenyläthan und Triphenylmethyl annimmt:



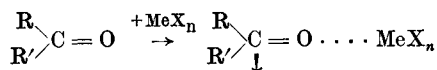
Auffallend erscheint für die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution, daß das farblose Triphenylmethylchlorid beim Übergießen mit konzentrierter Schwefelsäure eine gelbe Lösung bildet, aus welcher man durch Wasser Triphenylcarbinol zur Abscheidung bringen kann. Demnach zeigt hier Triphenylmethylchlorid beim Übergießen mit konzentrierter Schwefelsäure das Verhalten eines halogenwasserstoffsauerer Salzes, womit man dem Carbinol basische Eigenschaften zuerkennen müßte. Dann ist die Färbung nicht nach unseren bisher entwickelten Anschauungen zu erklären, wenn man nicht einen Übergang in eine Art von chinoider Konstitution annehmen will, der Chinolkonstitution



welcher aber im allgemeinen auch keine Farbigkeit zukommt. Diese Anschauung ist deshalb aufgegeben worden.

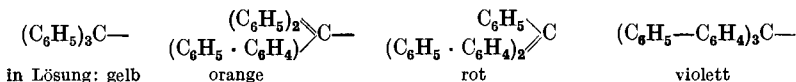
Kehrman n wies daher dem Kohlenstoff basische Eigenschaften zu und v. Baeyer nannte die Farberscheinung „Halochromie“. Hierunter versteht er die Tatsache, daß ungefärbte und schwach gefärbte Stoffe

sich mit Säuren zu gefärbten Salzen verbinden können, ohne daß dabei eine chromophore Gruppe, wie die chinoide, mitwirkt. v. Baeyer und Villiger erklärten nun die auffallenden Umsetzungen durch den Begriff der Carboniumvalenz $(C_6H_5)_3C \sim OSO_3H$, um gewöhnliche nicht ionisierbare Valenzen von den metallähnlichen zu unterscheiden. Pfeiffer¹⁾ hat in den letzten Jahren ein umfassendes Studium der Halochromieerscheinungen aufgenommen und faßt letztere als Veränderung in den Affinitätsverhältnissen auf, die stattfinden, wenn die Addenden miteinander reagieren. Die chromophore Natur gewisser Gruppen, wozu auch die Triphenylmethangruppe gehört, kommt bei der Salzbildung zum Ausdruck. Symbolisch drückt Pfeiffer diesen Vorgang z. B. so aus:



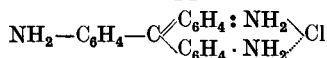
Der Pfeil drückt die Summe der vorhandenen und bei der Reaktion noch dazugekommenen Affinität aus.

Daß ferner beim Triphenylmethyl die allgemeinen Grundsätze der Farbvertiefung gelten, geht aus der folgenden Zusammenstellung hervor:

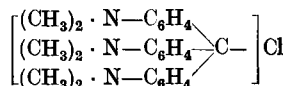


Einerseits ist nun an der Möglichkeit chinoider Bindungen nicht zu zweifeln, andererseits reicht diese Vorstellung nicht zur Erklärung aller beobachteten Erscheinungen aus. Die Bemühungen sind daher darauf gerichtet, durch Erweiterung der Begriffe die Theorie auszubauen.

v. Weinberg sieht folgerichtig auch in der Halochromieerscheinung eine Addition an die Nebenvalenzen des Sauerstoffs und damit eine Belastung für die vibrierenden Schwingungen des Moleküls. Hantzsch²⁾ hat durch eine umfassende Untersuchung den Begriff der chinoiden Formeln in den der konjugiert-chinoiden umgestalten wollen, so daß die Lichtabsorption auf der Wirkung eines chinoiden Komplexes und einer an sich nicht farbgebenden Aminogruppe beruht, die durch „Konjunktion“ mit der chinoiden Gruppe zum Chromophor wird, z. B.:



Auch Kauffmann kommt durch die Vorstellung von der Valenzersplitterung zu ähnlichen Vorstellungen. So weist er dem Krystallviolett³⁾ z. B. neuerdings die Formel



zu, die in Beziehung zu der des Triphenylmethyls steht.

¹⁾ A. 370, 99 (1910); 376, 285 (1910); 383, 92 (1911); 404, 1 (1914); 412, 253 (1916). — F. Straus und H. Blankenhorn, A. 415, 232 (1918).

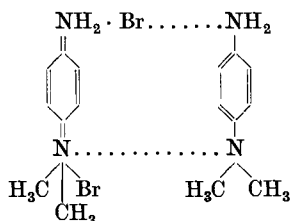
²⁾ B. 52, 509 (1919).

³⁾ Kauffmann, Die Beziehungen usf. S. 303.

Endlich macht v. Georgewics¹⁾ ähnliche Anschauungen geltend, aus denen sich ergibt, daß die rein formale chinoider Auffassung auf Grund der optischen Untersuchungen nicht stichhaltig ist und die Ungesättigkeit des ganzen Molekül die Farbe bedingt, nicht etwa ein chinoid anzunehmender Benzolrest.

Eine weitere gegen die Betrachtung der Farbstoffe als reine Chinoider sprechende Beobachtung Willstätters besteht darin, daß einfache Chinonimine teils farblos, höchstens gelb gefärbt sind. Diese Tatsache war schwer vereinbar mit der intensiv roten Farbe eines der sogenannten Wursterschen²⁾ Farbstoffe, dem Bernthsen und Nietzki die Konstitution $\text{NH} = \text{C}_6\text{H}_4 = \text{N}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{Br}$ zuerteilten. Willstätter hat nun festgestellt, daß den Wursterschen Farbstoffen kein vollkommener chinoider Zustand eigen ist.

Er fand in Gemeinschaft mit Piccard³⁾ daß das chinoider Derivat des Aminodimethylanilins farblos ist und durch teilweise Reduktion in den roten Farbstoff übergeht. Demnach müßte das Wurstersche Farbsalz ein Chinhydrone sein, was durch folgendes Formelbild ausdrückbar ist:



Da die Wursterschen Farbsalze aber im Gegensatz zu den bekannten Chinhydrone nicht leicht dissozierbar sind, so denkt sich Willstätter sie als ein homogenes Gesamt-molekül und nennt sie meri- oder teilchinoid.

Auch sollen mehrere Moleküle immer in einem Gleichgewichtszustand zueinander stehen. Willstätter geht nun noch einen Schritt weiter und glaubt bei der Ähnlichkeit zwischen dem Wursterschen Rot und den Farbstoffen der Triphenylmethanreihe, daß alle diese Farbstoffe teilchinoid seien, zusammengesetzt aus einem Molekül Chinonimin mit einem oder zwei Molekülen Amin. So würde auch die gelbe Farbe der Farbbasen eine Erklärung finden. Zur Bindung der einzelnen Moleküle im Gesamtkomplex nimmt Willstätter Nebervalenzen an, die in der obigen Formel durch Punkte angedeutet sind. Die Frage, welche Atome sich nun durch Nebervalenzen verknüpfen, hat Pfeiffer zu beantworten gesucht. Nachdem es ihm gelang, auch Additionsprodukte aus Benzolkohlenwasserstoffen, ja auch aus Hexamethylbenzol mit Chlor- und Bromanil zu erhalten, scheint klar zu sein, daß die Nebervalenzen vom ungesättigten Kohlenstoff herrühren.

¹⁾ Chem.-Ztg. **44**, 41 (1920).

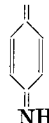
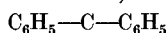
²⁾ B. **12**, 1803, 1807, 2071 (1879); **19**, 3195, 3217 (1886); A. **230**, 162 (1885); **251**, 11, 49, 82 (1889).

³⁾ B. **41**, 1462 (1908).

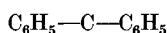
Es darf somit bei dem Stande der Forschung als wahrscheinlich angenommen werden, daß bei der Bildung der Triphenylmethanfarbstoffe Oxydation zum Chinon eintritt, daß aber die Färbungen den Halochromiefärbungen zuzurechnen sind und der scheinbar unüberbrückbare Gegensatz zwischen den Färbungen der Triphenylmethylverbindungen und denen der Triphenylmethanfarbstoffsalze sich löst, wenn man in beiden Verbindungen von unzureichender Valenzabsättigung sieht, die chinhydronartige Halochromieverbindungen geben.

Für die Veränderung des Moleküls zwecks Vertiefung oder Erhöhung der Farbe gelten in der Reihe der Triphenylmethanfarbstoffe die üblichen Regeln: Einführung von Methyl-, Äthyl-, Phenylgruppen usf. in Amino- und Oxygruppen, Vermehrung der Anzahl der Amino- und Oxygruppen, allgemein Erhöhung des Molekulargewichts, so daß ein näheres Eingehen auf diese Tatsachen nur im einzelnen erforderlich ist.

Gleichzeitig mit diesen Untersuchungen hat sich eine recht bequeme Art der Namenbildung ergeben, die von dem Namen des roten Triphenylmethanfarbstoffes Fuchsin¹⁾ ausgeht. Man nennt den einfachsten Körper Fuchsonimin bzw. Fuchson,



Fuchsonimin

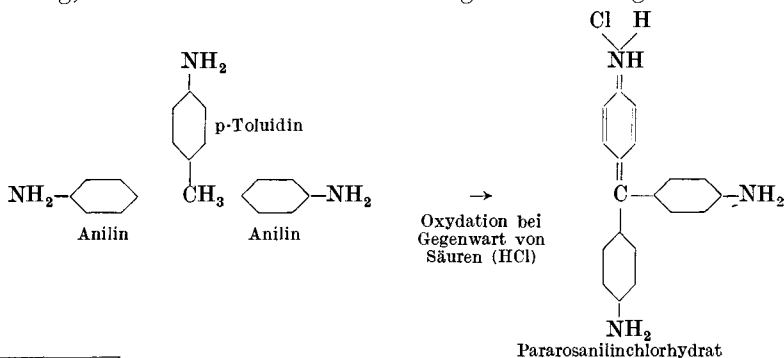


Fuchson

woraus sich die Bezeichnung für die Farbstoffe nach wissenschaftlichen Grundsätzen ergibt.

Darstellung der Triphenylmethanfarbstoffe. Der Aufbau von Triphenylmethanfarbstoffen ist möglich:

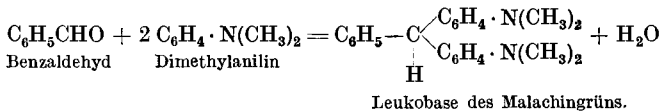
1. Durch Zusammenschweißen dreier Benzolreste, deren eines eine aliphatische Seitenkette tragen muß, um den „Methankohlenstoff“ zu liefern. Hierher gehört die älteste Methode der Fuchsin-darstellung, welche im einfachsten Falle folgendes Bild ergibt:



1) v. Baeyer und Villiger, B. **37**, 2856 (1904).

Das Methankohlenstoffatom kann auch durch Hinzufügen von Verbindungen wie Kohlenstofftetrachlorid, Oxalsäure, Chlorpikrin usw. geliefert werden. Erhitzt man Phenole mit Oxalsäure oder ein Gemisch solcher mit einem Phenol mit Seitenkette, so entstehen Oxytriphenylmethanfarbstoffe.

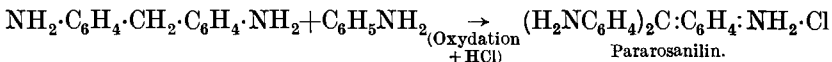
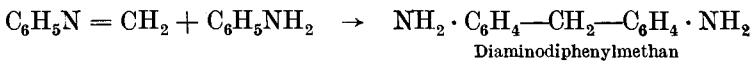
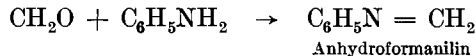
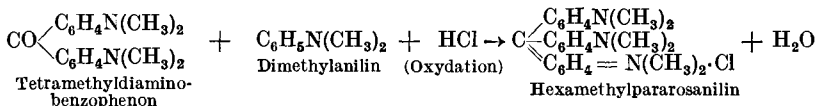
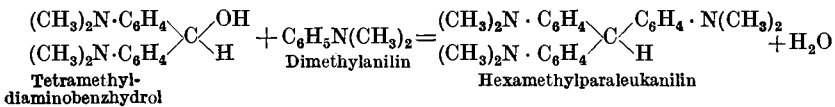
Weiter läßt sich Benzaldehyd mit tertiären Basen zu Leukobasen¹⁾ von Triphenylmethanfarbstoffen kondensieren.



Statt Benzaldehyd können Benzotrichlorid und auch substituierte Benzaldehyde benutzt werden.

2. Durch Zusammenschweißen eines Diphenylmethanderivates mit einem Benzolrest. Die Diphenylmethanabkömmlinge sind nach den dort besprochenen Methoden erhältlich: Als solche kommen in Frage Tetramethyldiaminobenzophenon, das entsprechende Chlorid, Benzhydrole und sogar der Kohlenwasserstoff selbst: Es gelingt, den Vorgang der Diphenylmethan- und Triphenylmethanbildung in einem durchzuführen, so z. B. beim Erhitzen von Formaldehyd mit salzsaurem Anilin (Höchster Neufuchsinverfahren). Verwendet man an Stelle der Basen Phenole, so führt dies zu Oxytriphenylmethanfarbstoffen.

Beispiele:



3. Aus Triphenylmethan kann man durch Nitrieren und Reduktion des Trinitrokörpers und nachfolgende Oxydation



¹⁾ Unter Leukobase (*λευκός*: weiß) versteht man das ungefärbte Reduktionsprodukt eines Farbstoffes.

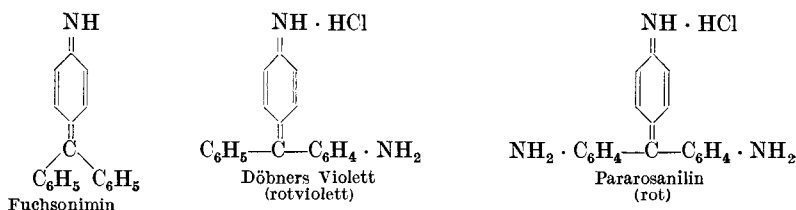
Triphenylmethanfarbstoffe enthalten. Diese Umsetzung hat nur wissenschaftliche Bedeutung, weil mit ihr die Konstitutionsaufklärung der Triphenylmethanfarbstoffe begonnen wurde.

Durch Diazotieren der Aminotriphenylmethanfarbstoffe und Verkokchen läßt sich die Überführung der Aminogruppe in die Oxygruppe bewerkstelligen.

Diamino- und Triaminotriphenylmethanfarbstoffe.

Allgemeines Verhalten. Die Farbstoffe sind basischer Natur und kommen daher als salzsaure, manchmal auch als essigsäure, oxalsäure und Chlorzinkdoppelsalze in den Handel. Sie geben auf tannierter Baumwolle klare, reine und sehr kräftige Färbungen, welche aber nur eine sehr geringe Lichtechtheit besitzen. Auch ihre Säure- und Alkali-echtheit ist im allgemeinen äußerst gering. Durch Einführung von Sulfogruppen entstehen saure Triphenylmethanfarbstoffe fast gleichen Farbtons, welche in Form ihrer Natronsalze zum Färben von Wolle und Seide Verwendung finden.

Farbe und Konstitution. Die einfachsten Farbstoffe der Diamino- und der Triaminotriphenylmethanreihe sind violett, bzw. bläulichrot. Sie leiten sich von Fuchsonimin ab, welches zwar gefärbt, aber noch sehr geringen Farbstoffcharakter hat.



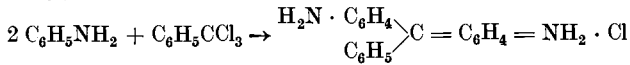
Zur Erzielung technisch wertvoller Färbungen ist das Vorhandensein von mindestens zwei Aminogruppen erforderlich. Eine Vertiefung der Farbe kann man durch Alkylierung der Stickstoffgruppen erzielen. Döbners Violett ist rotviolett, der Eintritt einer Methylgruppe liefert blauviolett bis grünen Ton. Die Alkylierung bei den Triaminotriphenylmethanderivaten führt nur zum Violett, das Grün wird durch Abschwächung einer Aminogruppe durch Acetylieren oder Bildung einer Ammoniumverbindung erzielt, endlich auch Umwandlung in eine Chinolingroupe.

Dagegen führt die Substitution in einem Benzolrest eines grünen Farbstoffes in Orthostellung zum Methankohlenwasserstoff zur Farberhöhung nach blau hin. Auch die Alkali-echtheit der Farbstoffe wird so durch die Erschwerung des Übergangs in das Carbinol gebessert¹⁾.

A. Diaminotriphenylmethanfarbstoffe. Der einfachste Farbstoff, das Döbnersche Violett (Aminofuchsonimoniumchlorid) kann erhalten

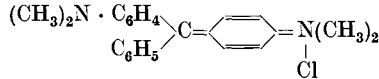
¹⁾ Nietzki, Chemie der organischen Farbstoffe, S. 143.

werden durch Erhitzen von Anilin mit Benzotrichlorid bei Gegenwart von Nitrobenzol

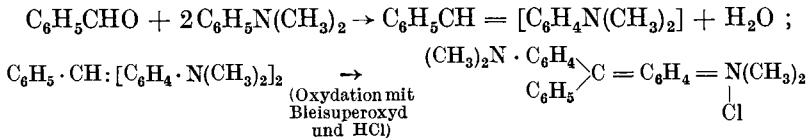


Eine technische Anwendung hat es nicht gefunden.

Malachitgrün (Bittermandelölgrün, Solidgrün, Benzalgrün, usf.) ist Tetramethyldiaminofuchsonimoniumchlorid, das Tetramethylderivat des Döbnerschen Violett.



Es wurde von O. Fischer im Jahre 1877 durch Einwirkung von Chlorzink auf Benzaldehyd und Dimethylanilin und nachfolgender Oxydation des gebildeten Tetramethyldiaminotriphenylmethan erhalten:



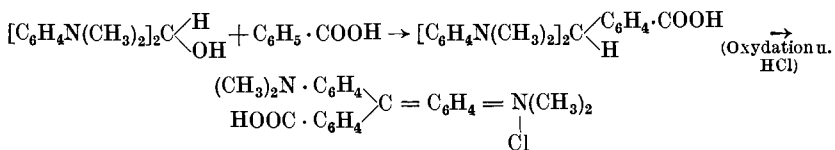
Anfangs des Jahres 1878 fand Döbner, daß auch Benzotrichlorid und Dimethylanilin bei Gegenwart von Chlorzink Malachitgrün geben. Das heute wohl nach dem Benzaldehydverfahren dargestellte Malachitgrün ist der erste technisch brauchbare Farbstoff dieser Gruppe gewesen und hat das später zu besprechende Methyl- und Äthylgrün durch die größere Beständigkeit gegen hohe Temperaturen und größere Färbekraft verdrängt.

Türkisblau (By) ist entstanden durch Kondensation von Tetramethyldiaminobenzhydrol und p-Nitrotoluol.

Brillantgrün (Äthylgrün, Smaragdgrün, Malachitgrün G) ist das Tetraäthylderivat von Döbners Violett. Der Farbton des aus Diäthylanilin dargestellten Farbstoffes ist etwas gelbstichiger.

Setocyanin (Gy) und Setoglaucin (Gy) sind aus o-Chlorbenzaldehyd, Firnblau (G) und Viktoriagrün 3 B (B) aus 2-5-Dichlorbenzaldehyd mit entsprechenden Aminen gewonnen, wobei der Eintritt des Chlor den Farbton nach Blau verschiebt.

Durch Kondensation von Benzhydrolen mit aromatischen Säuren erhält man Baumwoll-Druckfarbstoffe für Chrombeize (By), so Chromgrün, entstanden durch Kondensation von Tetramethyldiaminobenzhydrol und Benzoesäure bei Gegenwart von Schwefelsäure und nachfolgender Oxydation.



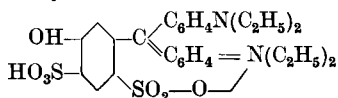
Mit Salicylsäure erhält man Chrom violett, mit α -Oxynaphthoesäure das Chrom blau und mit Aminosalicylsäure Chrom bordeaux.

Sulfosäuren von Diaminotriphenylmethanfarbstoffen.

Helvetiagrün ist die Sulfosäure des Malachitgrüns und wird nicht mehr gebraucht. Andere Sulfosäuren sind unter der allgemeinen Bezeichnung Säuregrün im Handel. Sie dienen zum Färben von Wolle und Seide, sind aber keineswegs lichtechter als die basischen Farbstoffe. Es müssen hierzu Äthylbenzyl- oder Dibenzylanilin oder schon deren Sulfosäuren als Komponenten gewählt werden, weil Malachitgrün nur im Benzaldehydrest sulfiert wird, eine genügende Wasserlöslichkeit aber erst durch den Eintritt zweier Sulfogruppen herbeigeführt wird, von denen die zweite eben in den Benzylrest tritt. Lichtgrün SF (B), [Säuregrün GG(By), Säuregrün extra konz. (C)] ist die Trisulfosäure des aus der Kondensation von Benzaldehyd mit Benzyläthylanilin entstandenen Farbstoffes, wobei zwei Sulfogruppen in den Benzylgruppen stehen. Ähnlich sind Nachtgrün (M), Brillantsäuregrün 6B (By), Brillantwalkgrün B (C) aus Chlorbenzaldehyd. Alle diese Sulfosäuren leiden unter dem Mangel der Alkaliechtheit.

Zu echteren Farbstoffen gelangte man, als man in den Benzaldehydrest in m-Stellung zum Methankohlenstoffatom Substituenten einführte. Hierher gehört das Echtgrün (By) und Echtlichtgrün (By).

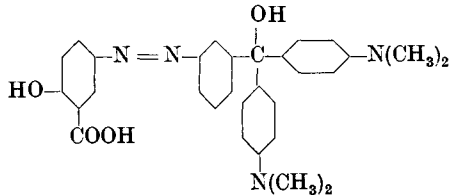
Gelöst wurde jedoch die Schwierigkeit erst 1888 von Herrmann durch die Entdeckung des Patentblaus. Statt Benzaldehyd wird m-Nitrobenzaldehyd zur Kondensation verwandt und die Nitrogruppe durch Reduktion, Diazotieren und Verkochen in die Oxygruppe übergeführt. Sodann werden aus den gebildeten Farbstoffen Disulfosäuren hergestellt, wobei mit großer Wahrscheinlichkeit folgender Farbstoff (beispielsweise aus Diäthylanilin: Patentblau V) entsteht:



Durch die o-Stellung einer Sulfogruppe wird die Alkaliechtheit der Farbstoffe bedingt. Während nämlich die Sulfosäuren der Säuregrünreihe mit Natronlauge entfärbt werden, weil offenbar die Neutralsalze keine chinoide Konstitution aufweisen, sondern Carbinole sind, verhält sich dieser Farbstoff wie eine einbasische Säure. Die Annahme, daß eine Bindung zwischen Hydroxylgruppe und Sulfogruppe bestehe, ist abzuweisen, weil das Hydroxyl keine Rolle für die Alkaliechtheit spielt. Sandmeyer bewies dies dadurch, daß er aus der o-Sulfosäure des Benzaldehyds Farbstoffe darstellte, die kaum saure Eigenschaften hatten, aber alkalibeständig waren [Erioglaucin (Gy)]. Patentblau marken anderer Fabriken sind Brillantsäureblau A, V (By), Tetracyanol V, SF (C), Neptunblau (B) u. a. Cyanol (C) entsteht beim Ersatz von Dimethylanilin durch Äthyl-o-toluidin. Unter

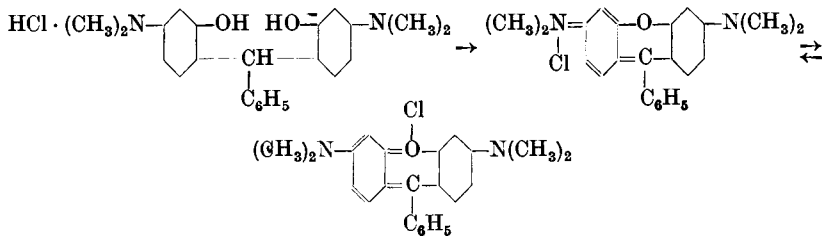
Cyaninen versteht man Oxydationsprodukte von Patentblau marken von unbekannter Konstitution (Aboxydation von Äthylgruppen?). Neupatentblau B und 4B (By) sind Farbstoffe aus Naphthalinsulfosäuren, ebenso Naphthalingrün V (M).

Azogrün (By) ist ein Azofarbstoff, hergestellt aus diazotiertem m-Aminotetramethyldiaminotriphenylmethan durch Kupplung mit Salicylsäure.



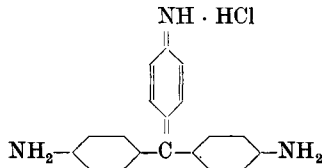
Das Vorhandensein des Salicylsäurerestes läßt die Verwendung des Farbstoffes als Beizenfarbstoff auf Chrom zu (Tapetendruck).

Rosamine. Die Einwirkung von Benzotrichlorid auf Dimethylaminophenol führt zu einer Verbindung, welche sich unter Wasserabspaltung ähnlich wie das Pyronin zu einem neuen Ringe kondensiert, wobei p- oder o-chinoide Konstitution zur Wahl steht.



Die Salze des Rosamins zeigen gelbe Fluoreszenz bei blauroter Farbe. Die Farbstoffe besitzen keine Bedeutung.

B. Triaminotriphenylmethanfarbstoffe. Der einfachste Farbstoff, welcher der Theorie nach möglich ist, ist das Diaminofuchsoniumchlorid,



auch Pararosanilin genannt, während das Rosanilin — der Hauptbestandteil des Fuchsin des Handels — um eine Methylgruppe in o-Stellung zu einer Aminogruppe reicher ist. Somit hat die Vorsilbe „Para“ hier nichts mit der Bezeichnung der 1-4-Biderivate des Benzols zu tun.

Die Darstellung des Pararosanilins erfolgt durch Zusammenoxydieren von zwei Molekülen Anilin und einem Molekül p-Toluidin, wobei von den vielen Oxydationsmitteln ursprünglich hauptsächlich Arsensäure, heute vermutlich nur noch Nitrobenzol gebraucht wird. Eine Besprechung

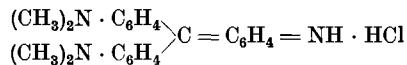
dieses Vorganges wird bei der gleichartigen Darstellung des Fuchsin erfolgen. Ebenso ist das Formaldehydverfahren anwendbar.

Der Farbstoff, welcher zuerst von Rosenstiehl isoliert und dessen Konstitution E. und O. Fischer einwandfrei ermittelt haben, kommt im technischen Fuchsin vor und wird zur Darstellung von Anilinblau (s. S. 92) hergestellt.

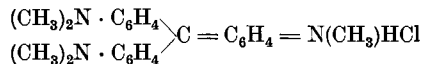
Dichlorpararosanilin aus p-Aminobenzaldehyd und o-Chloranilin in der Arsensäureschmelze entstanden, besitzt Wirkung gegen Trypanosomen und eine Reihe von Tierkrankheiten.

Methylviolettmarken. Durch Methylieren, Äthylieren oder Benzylieren des Pararosanilins lassen sich violette, blaue bis grüne Rosanilinfarbstoffe erhalten. Ihre Darstellung ist einmal nach der ältesten Methode durch Einwirkung von Halogenalkyl auf die fertigen Farbstoffe möglich. Auf diese Weise hatte A. W. v. Hofmann das Hofmannsche Violett dargestellt.

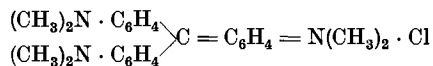
Man kann so Mischungen erhalten von einem Tetramethylpararosanilinchlorhydrat



einem Pentamethylpararosanilinchlorhydrat



und einem Hexamethylpararosanilinchlorhydrat



Ferner lassen sich diese Farbstoffe durch gemeinsame Oxydation beispielsweise von Tetramethyldiaminodiphenylmethan mit Dimethylanilin gewinnen.

Eine weitere vielgeübte Methode ist die Oxydation von Dimethylanilin mit Kupferchlorid und chlorsaurem Kali bei Anwesenheit von Phenol und einer großen Menge Kochsalz. Dabei wird das Kupferchlorid zu Chlorür reduziert und durch chlorsaures Kalium wieder in Chlorid verwandelt. Chlorsaures Kalium ist also die Sauerstoffquelle, das Kupferchlorid der Überträger.

Es entsteht eine unlösliche Doppelverbindung des Kupferchlorürs mit gebildetem Methylviolett, welche man mit Eisenchlorid zerlegt, wobei sich Kupferchlorid bildet. Das in Lösung gehende Methylviolett wird mit Kochsalz ausgefällt. Der Verlauf der Umsetzung ist so zu erklären, daß Methylgruppen abgespaltet werden, welche das Methankohlenstoffatom liefern, und sodann mit gebildetem Methylanilin oder gar Anilin und vorhandenem Dimethylanilin Violettbildung eintritt. Deshalb läßt sich aus Diäthylanilin kein Violett erhalten. Die Rolle des Phenols ist nicht geklärt, vielleicht kommt ihm nur lösende Wirkung zu. Der Farbstoff ist um so blauer, je mehr Methylgruppen darin

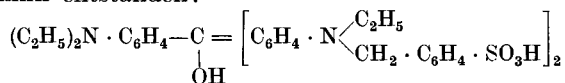
vorhanden sind. Sie werden durch die Buchstaben R, RR usf. (rot stichig) und B, 2 B usf. (blau stichig), unterschieden.

Krystallviolett ist ein aus Phosgen und Dimethylanilin erzeugtes Hexamethylpararosanilin. Alle Farbstoffe bilden violette einsäurige Salze, die zweisäurigen sind grün, die dreisäurigen gelb.

In der Medizin findet das Methylviolett als *Pyoktaninum coeruleum* für antiseptische Zwecke ausgiebige Verwendung.

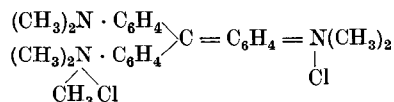
Säureviolettmarken. Unter dieser Bezeichnung versteht man Sulfosäuren des Methylviolett. Nur solche Violett, welche Benzylgruppen enthalten, lassen sich leicht sulfonieren, namentlich in Form der Leukoverbindungen, wobei die Sulfogruppen aller Wahrscheinlichkeit nach in den Benzylrest eintreten.

Auch kann man acylierte Diaminodiphenylmethansulfosäuren (Sulfo- rest in der Arylgruppe) mit Amin kondensieren. Säureviolett 5 B ist z. B. aus Diäthyl-dibenzyl-diaminodiphenylmethan-disulfosäure und Diäthylanilin entstanden:



Säureviolett 6 B (By) ist das Dimethylderivat. Auch Alkali- violett, die Monosulfosäure des Tetraäthylmethylphenylrosanilin ge- hört als wertvoller Wollfarbstoff hierher.

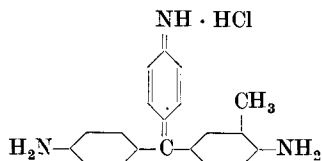
Methylgrün



ist das Chlor- oder Jodmethylat des Hexamethylpararosanilinchlor- hydrats, entstanden durch Behandeln des Methylvioletts mit Chlor- methyl. Das Methylgrün verliert beim Erhitzen auf etwa 110° all- mählich Chlormethyl bzw. Jodmethyl und geht wieder in Methylviolett über. Ein etwas gelbstichigeres Grün läßt sich beim Ersatz des Chlor- methyls durch Bromäthyl erhalten (Äthylgrün).

Heute bieten diese grünen Farbstoffe nur theoretische Bedeutung, weil sie durch die billigeren und beständigeren Malachitgrünmarken verdrängt sind. Das Zustandekommen der grünen Farbe beruht bei beiden auf der gleichen Ursache. Wie bei dem Malachitgrün der dritte Benzolrest keine Aminogruppe enthält, so ist bei den Methylgrünfarb- stoffen die dritte Aminogruppe durch Absättigung mittels Halogenmethyl für den Farbton wirkungslos gemacht.

Rosanilin oder Fuchsin. Diaminomethylfuchsonimoniumchlorid.



Die Besprechung dieses dem Pararosanilin homologen Farbstoffes bietet eine Gelegenheit, um auf die Geschichte des Fuchsin einzugehen, die mit der Geschichte der Anilinfarbstoffe¹⁾ überhaupt eng verknüpft ist.

Beim Erhitzen von Anilin mit Äthylenchlorid hatte Nathanson 1856 ein rotes Produkt beobachtet, wie auch später ebenso A. W. v. Hofmann 1858 bei der Behandlung von Anilin mit Tetrachlorkohlenstoff. v. Hofmann hat ausführlich den auffallenden Farbstoffcharakter des als Nebenprodukt erhaltenen Stoffes beschrieben.

Erst E. Verguin, ein Lehrer am Collège de Lyon, fand durch Erhitzen des toluidinhaltigen Handelsanilins mit wasserfreiem Zinnchlorid die erste teuidinische Darstellung des roten Farbstoffes, welche er der Seidenfärberei Renard frères in Lyon überließ. Am 8. April 1859 wurde das erste französische Patent auf den Farbstoff von der Farbe der Fuchsiablüte, das Fuchsin, genommen.

Der Erfolg war viel größer als der von Perkins Violett, dem Mauvein (Azinfarbstoff), erhalten durch Oxydation des Anilin mit Kaliumbichromat.

Das Fuchsin bestach trotz seiner mangelnden Echtheit durch seinen verführerischen Glanz²⁾ und durch die Möglichkeit sofortiger Massendarstellung. Die Verwendung jeglicher Oxydationsmittel wurde versucht, und die Erfindung auf die Homologen des Anilins ausgedehnt. Auch lernte man allmählich die Farbstoffschmelze reinigen. Vom Zinnchlorid kam man so nach Anwendung des Quecksilbernitrat, das der Herstellung in Deutschland diente, zur Arsensäure, welche als Oxydationsmittel von Henry Medlock im Jahre 1860 in England zum Patent angemeldet wurde. Dieses Patent wurde von Read Holliday zu Fall gebracht, und die beste Methode damit frei. Auch die französische Fabrik Renard frères und Frank in Lyon, später in die Aktiengesellschaft La Fuchsine umgewandelt, konnte trotz anfänglicher glänzender Ergebnisse keine dauernden Erfolge erzielen, weil sie den Fortschritt der Wissenschaft unberücksichtigt ließ. Inzwischen fanden Charles Girard und Georges de Laire in Paris die Phenylirung des Fuchsin (Anilinblau).

In der Arsensäureschmelze des Fuchsin lag mit Rücksicht auf die Giftigkeit des Arsens jedoch eine Gefahr für den Verbraucher, so daß eine möglichst vollständige Reinigung des Fuchsin nötig blieb. Erst Coupier gelang es, Nitrobenzol als Oxydationsmittel an Stelle der Arsensäure mit gutem Erfolge einzuführen.

Darstellung des Fuchsin. Als Ausgangsmaterialien werden Anilin, o-Toluidin und p-Toluidin in gleichen Mengen verwandt. Dieses Basengemisch führt den Namen „Anilin für Rot“. Als Oxydationsmittel dient Arsensäure oder vermutlich heute ausschließlich Nitrobenzol.

¹⁾ Vgl. Caro, Die Entwicklung der Teerfarbenindustrie. B. 25, c 1029 (1892).

²⁾ Auf der Weltausstellung in London war eine meterhohe Krone aus Rosanilinacetatkrystallen im damaligen Werte von 800 Pfund Sterling zu sehen.

Beim Arsensäureverfahren wird das Basengemisch mit sirupdicker Arsensäurelösung 8—10 Stunden auf 190° erhitzt. Ein Teil des Basengemisches destilliert mit Wasser gemischt ab und kann, solange es noch p-Toluidin enthält, zu einer neuen Operation gebraucht werden. Die von p-Toluidin freien Destillate „écha ppés“ dienen zur Darstellung von Safraninen (s. S. 127). Die Rohschmelze wird ausgelaugt, sodann mit Kochsalz in salzsaures Fuchsin und arsenigsaures bzw. noch arsensaures Natron umgesetzt, und das Fuchsin aus Wasser unter Zusatz von Salzsäure umkrystallisiert. Das Arsensäureverfahren liefert größere Krystalle wie die anderen Verfahren, aber stets etwas arsenhaltiges Fuchsin.

Die Mutterlaugen enthalten Mauvein, und Chrysanilin (s. S. 153.), welche sich auf Grund von Nebenreaktionen bilden, ferner noch eine Anzahl nichtstudierter Verbindungen.

Beim Nitrobenzolverfahren wird das Anilin mit Salzsäure, Eisen und Nitrobenzol erhitzt, wobei das Eisen als Chlorür vom Nitrobenzol zu Chlorid oxydiert wird und die Rolle des Sauerstoffüberträgers spielt.

Nach dem Formaldehydverfahren endlich lassen sich auch andere Homologe des Pararosanilins darstellen, wie das Neufuchsin (M), welches 3 Methylgruppen in o-Stellung zu den Aminogruppen enthält. Dieses ist wasserlöslicher wie die niederen Homologen.

Im Handel heißt das reinste Fuchsin Diamantfuchsin, andere weniger reine Marken sind Rubin, Cerise, Magenta, Amaranth, Grenat und Marron.

Durch Einführung von Alkylresten in die Aminogruppen des Fuchsins gelingt es, zu violetten Farbstoffen ebenso wie beim Pararosanilin zu kommen. Triäthylrosanilin ist das historische Hofmanns Violett aus Rosanilin und Jodäthyl.

Anilinblau. Die Einfügung von Phenylresten in die Aminogruppen des Fuchsins führt zu dem wichtigen Anilinblau (Girard und de Laire 1860). Wie bei der Methylierung und Äthylierung kann der Eintritt von 1—3 Phenylgruppen stattfinden. Die Farbe geht mit der Anzahl der eingetretenen Phenylgruppen von einem rotstichigen Blau (violett) in ein grünstichiges Reinblau über.

Das Rosanilin muß für die Darstellung eines reinen Blauen möglichst einheitlich sein, weil sich die verschiedenen Homologen verschieden schnell phenylieren, und die niederen Homologen schon der Zersetzung wieder unterliegen, ehe vollständige Phenylierung der höheren eingetreten ist. Ferner muß für die Phenylierung das Rosanilin in Form der Carbinolbase vorliegen. Endlich ist aus unbekanntem Gründen die Gegenwart von organischen Säuren nötig, z. B. Benzoesäure. Auch das für die Phenylierung angewendete Anilin muß rein sein, weil sonst rotstichige Blau erhalten werden und führt den Namen „Anilin für Blau“ oder Blauöl. Aus Neufuchsin (dem Tritolylfuchsin) kann kein Anilinblau erhalten werden. Vielleicht läßt sich diese Tatsache so deuten, daß ein Eintritt von Anilingruppen in die Benzolkerne als Zwischenreaktion anzunehmen ist.

Die Farbstoffe, welche wechselnde Mengen Mono-, Di- und Triphenylrosanilin enthalten, je nach der Menge des angewandten Anilins,

der Zeitdauer und der Temperatur der Einwirkung, kommen unter dem Namen Rosanilinblau, Spritblau, Lyonerblau u. a. in den Handel. Sie sind in Wasser unlöslich und dienen zum Färben von Spritlacken, zum Färben von Papier und im Baumwolldruck. Viktoria-blau marken (Nachtblau) sind Fuchsinfarbstoffe, welche im Gerüst oder in den Aminogruppen Naphthalinreste enthalten.

Sulfosäuren des Fuchsin und des Anilinblaus. Säurefuchsin (Fuchsin S). Rauchende Schwefelsäure führt das Rosanilin in eine Disulfosäure über, die wie das Fuchsin selbst rot gefärbt ist. Die neutralen Salze sind farblos, die sauren Salze rot. Die Sulfosäuren des Anilinblaus haben übrigens eine geschichtliche Bedeutung, weil das Anilinblau der erste Farbstoff war, an welchem die Sulfierung zum Wasserlöslichmachen ausgeführt wurde (Nicholson 1862).

Die Bildung der Sulfosäure geht beim Anilinblau leichter als beim Fuchsin vor sich, so daß schon konzentrierte Schwefelsäure genügt. Man schließt daraus, daß die Sulfierung in den Phenylresten der Aminogruppen geschieht. Je nach Zeitdauer entstehen Mono-, Di-, Tri- und Tetrasulfosäuren. Die Monosulfosäure ist in Form des Natronsalzes das Alkaliblau des Handels, welches wegen der Schwerlöslichkeit der freien Säure zum Zwecke guter Egalisierung in einer schwach alkalischen Lösung mit der Faser in Berührung gebracht wird. Die schwach oder gar nicht angefärbte Faser wird dann in angesäuertem Wasser umgezogen, wobei sich das Blau entwickelt.

Die Di- und Trisulfosäuren kommen als Natriumsalze unter dem Namen Marineblau, Wasserblau, Baumwollblau, u. a. mehr in den Handel. Je nach der Zahl der Sulfogruppen ist ihr Verhalten ein wenig abgestuft. Neublau (M) ist ein ähnlicher Farbstoff. Durch Sulfurierung des β -Naphthylrosanilins entsteht das grünstichige Brillantreinblau S G (By) oder Brillantdianilblau 6 G (M), das auf Baumwolle im Alaunbade zieht. Auch sulfurierte Viktoria-blau- bzw. Nachtblaufarbstoffe sind wertvoll, so Echtsäureblau B (By) und Wollblau (By).

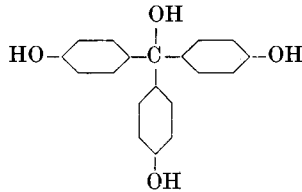
Aldehydgrün, der älteste grüne Farbstoff, entsteht durch Behandlung von Rosanilin mit Aldehyd und konz. Schwefelsäure und weiterer Einwirkung von unterschwefligsaurem Natron. Seine Konstitution ist nicht aufgeklärt¹⁾. Vor Entdeckung des Jodgrüns fand es starke Verwendung als basischer Farbstoff.

Trioxytriphenylmethanfarbstoffe.

Denkt man sich in den Triaminotriphenylmethanfarbstoffen die Aminogruppen durch Hydroxylgruppen ersetzt, so erhält man Aurine oder Rosolsäurefarbstoffe. Der einfachste, dem Pararosanilin entspre-

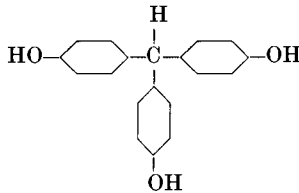
¹⁾ Vgl. Nietzki, S. 172. — Georgewics-Grandmougin, S. 197; dort auch die Literatur.

chende Farbstoff würde sich von einem Trioxytriphenylcarbinol von der Konstitution

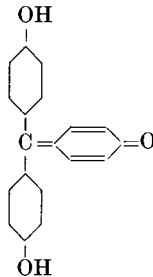


ableiten.

Diese Verbindung ist nur als Triacetylderivat bekannt, die Leukoverbindung dagegen

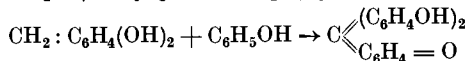
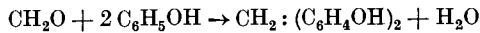


ist beständig, sie geht durch Oxydation in den Farbstoff



über. Die Farbstoffe sind in freiem Zustande gelb gefärbt, als Salze rot, haben aber nur als Lacke in der Tapeten- und Papierindustrie geringe Bedeutung.

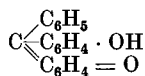
Für die Darstellung kommt die Behandlung von Phenolen mit wasserentziehenden Mitteln bei Gegenwart einer den Methankohlenstoff liefernden Verbindung in Betracht oder die Kondensation von 1 Mol. Formaldehyd mit 3 Mol. Phenol, wobei zwischenzeitlich Dioxydiphenylmethanderivate entstehen.



Erst seit einigen Jahren hat sich erneutes Interesse für diese Gruppe kundgegeben, weil man fand, daß durch Kondensation substituierter Benzaldehyde (o-Oxy-, Chlor-, Sulfo-, Nitroderivate) mit Oxycarbonsäuren Beizenfarbstoffe entstehen, welche beim Nachchromieren auf Wolle rote bis blauviolette, sehr lebhaft auch waschechte — aber wenig lichtechte Töne liefern. Auch gemischte Amino- und Oxygruppen enthaltende Farbstoffe dieser Art werden hergestellt.

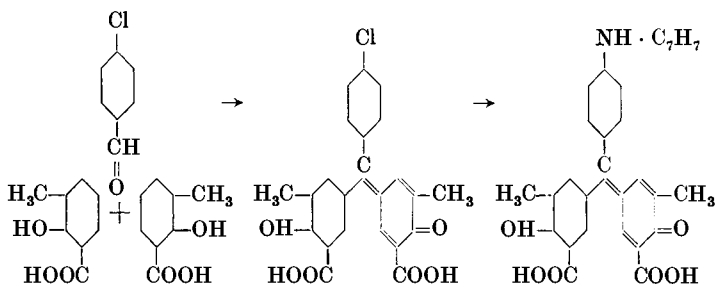
und findet als seifenechter Druckfarbstoff (Chromviolett) (Gy) oder Chromrubin (By) beschränkte Verwendung.

Den Diaminotriphenylmethanfarbstoffen entspricht das Benzaurin



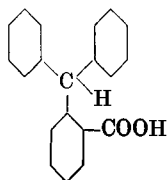
von Döbner aus Benzotrichlorid und Phenol gewonnen.

Eriochromfarbstoffe (Gy) und Chromoxanfarbstoffe (By) sind Beizenfarbstoffe der Triphenylmethanreihe, so z. B. Eriochromcyanin R (aus 1 Mol. Benzaldehyd-o-sulfosäure und 2 Mol. o-Kresotinsäure). Auch Chromatfarbstoffe (Gy) haben ähnliche Zusammensetzung. Als ein kompliziertes Beispiel sei die Darstellung eines violetten Chromfarbstoffes (M) aus p-Chlorbenzaldehyd und o-Kresotinsäure und nachfolgender Einwirkung von p-Toluidin angeführt.

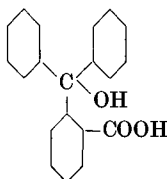


Abkömmlinge der Triphenylmethancarbinolcarbonsäure.

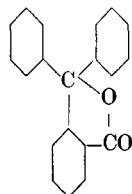
Ersetzt man in einem Benzolring des Triphenylmethan ein zum Methankohlenstoff o-ständiges Wasserstoffatom durch die Carboxylgruppe, so erhält man die Triphenylmethancarbonsäure



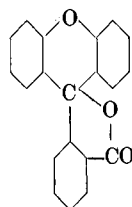
welche durch Oxydation in die Triphenylmethancarbinolcarbonsäure übergeht,



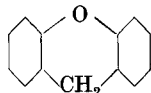
letztere bildet als Anhydrid (Lacton) das Phthalophenon, das einfachste Phthalein:



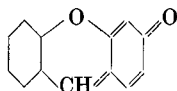
Sind die beiden Benzolkerne, welche das Carboxyl nicht tragen, durch ein Sauerstoffatom miteinander verbunden, so entsteht die Muttersubstanz der Phthaleinfarbstoffe, das Fluoran



Das Fluoran enthält andererseits auch den Xanthenring



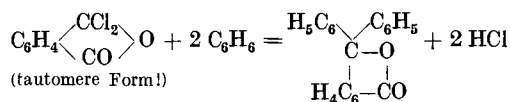
Vom Xanthen aus kommt man durch Oxydation zu den Fluoronen, dessen einfachster Vertreter noch nicht bekannt ist:



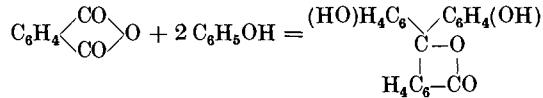
Die sich vom Fluoron durch Eintritt von Auxochromen ableitenden Farbstoffe haben keine technische Bedeutung (Acetfluorescein, Resorcinbenzein), während man vom Fluoran aus wertvolle Farbstoffe erhält. So steht denn die ganze Gruppe als vermittelndes Glied zwischen den Triphenylmethanfarbstoffen und den Xanthonfarbstoffen da, nur von ungleich höherer Bedeutung als die letzteren.

Bildung der Phthaleine.

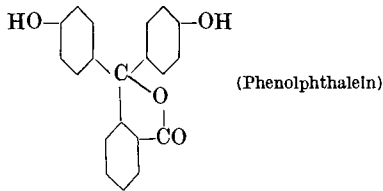
Erhitzt man Phthalylchlorid mit Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid, so entsteht das Phthalophenon,



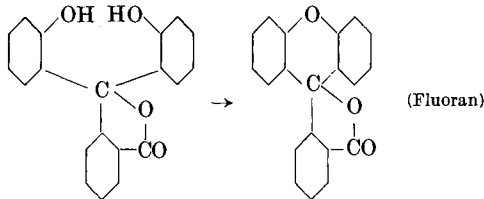
behandelt man Phthalsäureanhydrid mit Phenolen unter Zufügung wasserentziehender Mittel, so entstehen Oxyderivate, als einfachstes das Phenolphthalein



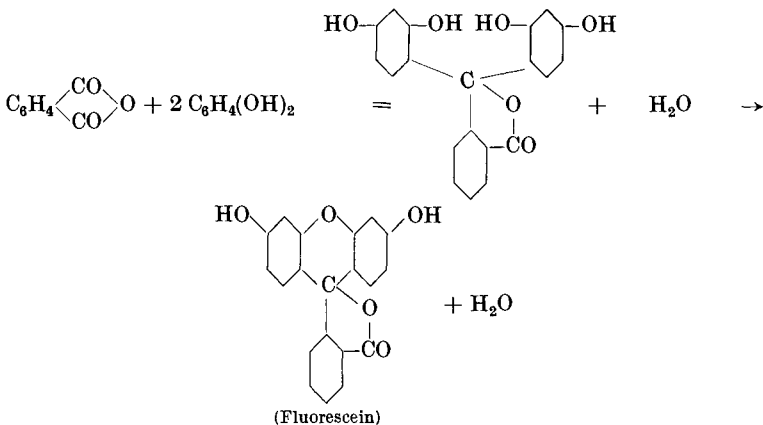
wobei es sich ergibt, daß der Methankohlenstoff in die p-Stellung zu den Hydroxylgruppen tritt.



Als Nebenreaktion tritt aber auch eine Kondensation in o-Stellung zum Methankohlenstoffatom ein, welche unter Anhydridbildung zum Fluoran führt

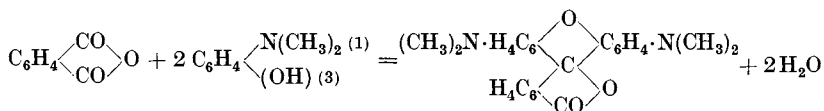


Ersetzt man das Phenol durch Resorcin, so entsteht der einfachste Phthaleinfarbstoff, das Fluorescein,

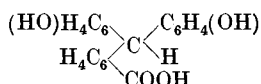


Endlich kann man, wie zum Pyronin durch die Synthese aus Form- aldehyd und Dimethylaminophenol, zu stickstoffhaltigen Fluoranab-

kömmlingen, den Rhodaminen, kommen, wenn man Phthalsäureanhydrid auf *m*-Dimethylaminophenol wirken läßt.



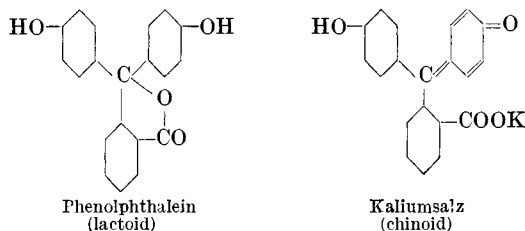
Reduziert man das Phenolphthalein, so erhält man das Phenophthalin, die Dioxy-triphenylmethan-carbonsäure.



Genau so läßt sich aus dem Phthalophenon die Triphenylmethancarbonsäure erhalten. Entzieht man den Phthaleinen sehr energisch Wasser, so gehen sie unter Abspaltung eines Phenolrestes in Anthrachinonderivate über. Der Übergang von Phthalophenon in Phenolphthalein ist durch Nitrieren, Reduzieren, Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung ermöglicht worden. Endlich läßt sich aus der Triphenylmethancarbonsäure die Carboxylgruppe abspalten und dabei Triphenylmethan erhalten. Mit diesen Umsetzungen ist die Strukturformel der Phthaleine sichergestellt. Ihre Erforschung ist v. Baeyer zu verdanken.

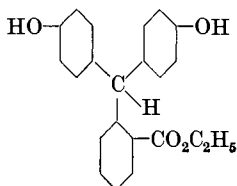
Konstitution der Phthaleine. Das Phthalophenon und seine Hydroxylderivate sind nicht gefärbt. Das Phenolphthalein, welches sich in Alkohol farblos löst, wird dagegen durch Zusatz von Alkali rot gefärbt, weshalb es vielfache Anwendung als Indikator findet.

Dieser auffallende Vorgang kann nur so erklärt werden, daß in den gefärbten Salzen der Phthaleine tautomere Verbindungen vorliegen. Die einfachste Erklärung dieser Erscheinung kann nur durch chinoide Formulierung unter Sprengung des Lactonringes gedacht werden.

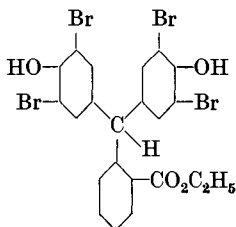


Um diese Ansicht zu stützen, sind viele Versuche unternommen worden. Friedländer wollte durch Einwirkung von Hydroxylamin auf Phenolphthaleinsalzein Oxim darstellen, um nachzuweisen, daß eine Chingruppe vorhanden sei. Die Konstitution der erhaltenen Verbindung entspricht aber wahrscheinlich keinem Oxim. Man hat weiterhin versucht, die Frage durch Darstellung der Äther zu klären, insbesondere auch um

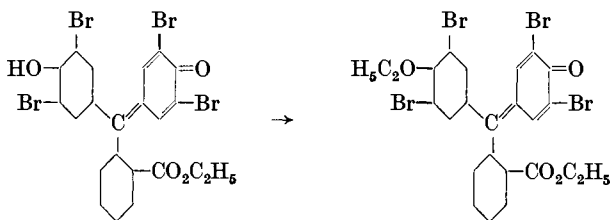
festzulegen, ob freies Phenolphthalein in der chinoiden Form existenzfähig sei, was sich durch die Farbe verraten müßte. Das Phenolphthalein gibt nun beim Behandeln mit Bromäthyl in alkalischer Lösung einen farblosen Diäthylester, dem nach der geschilderten Auffassung nur die Lactonformel zukommen kann. Geht man aber vom farblosen Phenolphthalinmonoäthylester aus



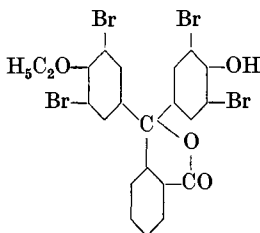
bromiert ihn



und oxydiert, so erhält man einen gelb gefärbten Ester, der sich in einen wiederum gelben Diäthylester verwandeln läßt.

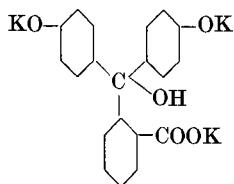


Durch Verseifen des Diäthylesters erhält man einen farblosen Monoäthylester offenbar von folgender Konstitution



Auch die Tatsache, daß beim Versetzen des Phenolphthaleins mit

starkem Alkali sich ein farbloses Salz bildet, kann ihre Erklärung in der Entstehung des Trikaliumsalzes der Konstitution

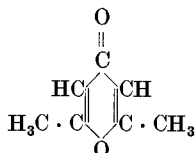


finden.

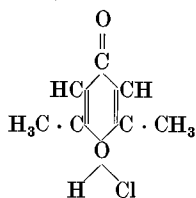
Versuche¹⁾, durch Einwirkung von Diazoverbindungen auf Phenolphthalein festzustellen, ob der Rest der Azogruppe in beide Kerne oder in nur einen Kern eintritt, womit in ersterem Falle der Phenolcharakter beider Kerne, in letzterem der Chinoncharakter eines Kernes erwiesen würde, haben bis jetzt zu keinem sicheren Ergebnis geführt.

Ähnlich liegen die Verhältnisse bei dem Fluorescein und seinen Abkömmlingen. Wie später bei den Chinoniminfarbstoffen des näheren angeführt werden wird, schreibt man neuerdings dem Sauerstoff basische Eigenschaften zu.

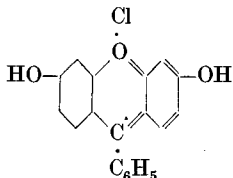
Sie ist von J. V. Collie und Th. Tickle²⁾ beim Dimethylpyron



Salzbildung festgestellt worden, die nur mit Hilfe des vierwertigen Sauerstoff erklärt werden kann, solche Salze nennt man Oxoniumsalze.



Kehrmann³⁾ fand beim Xanthon die gleiche Erscheinung und faßte die Salze als Xanthoniumsalze auf, z. B.:



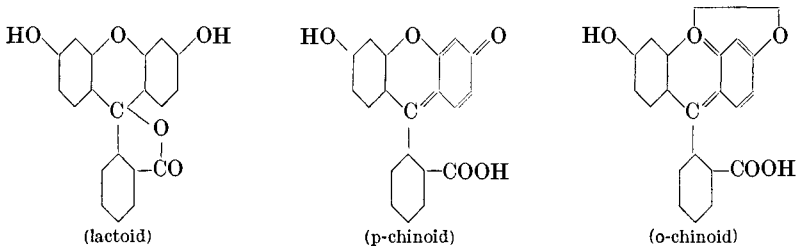
¹⁾ Oddo, G. **42** II, 204; **43** II, 175; B. **47**, 967 (1914). — Schestakow und Nocken, B. **47**, 331, 1902 (1914).

²⁾ Journ. Chem. Soc. **75**, 710 (1899).

³⁾ B. **47**, 82, 3052 (1914).

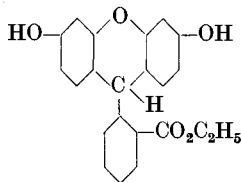
Auch Fluorescein gibt ein salzsaures Salz, ja neuerdings ist es sogar Kehrman gelungen, kristallisierte Oxoniumbcarbonate des Fluoresceins darzustellen und als wichtiges Ergebnis festzustellen, daß nicht die Art der die Verbindung zusammensetzenden Elemente, sondern vielmehr deren molekularer Aufbau für das Zustandekommen der alkaliähnlichen Natur einer organischen Verbindung der ausschlaggebende Gesichtspunkt ist.

Für das Fluorescein kommen deshalb drei Formeln in Betracht

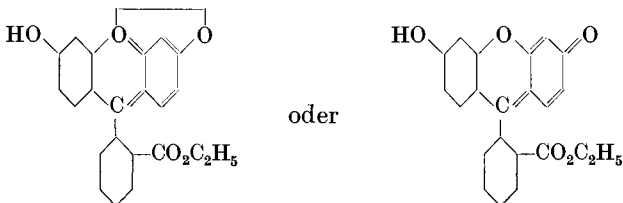


Die älteren Untersuchungen auf diesem Gebiete beziehen sich nun lediglich auf die Frage, ob das Fluorescein lactoid oder p-chinoid aufzufassen sei. Die gelbe Farbe des freien Fluoresceins müßte nach unseren Anschauungen eine lactoide Form ausschließen.

Nietzki fand weiter, daß man beim Esterifizieren des Fluoresceins¹⁾ mit Alkohol und Salzsäure einen Monoäthylester erhält, welcher nach seiner Entstehung ein Carboxylester sein muß

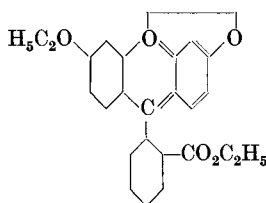


Bei der Oxydation gibt er einen gefärbten Ester des Fluoresceins, dem nun chinoide Struktur zugeschrieben werden muß



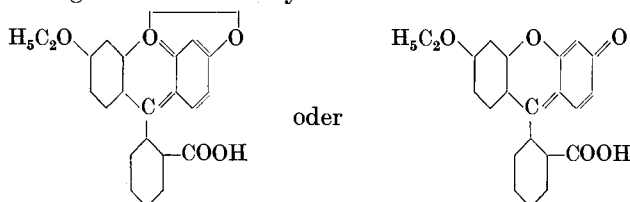
Weiteres Verestern mit 1 Mol. Natriumäthylat und überschüssigem Bromäthyl führt zu einem gefärbten Fluoresceindiäthylester, dem wiederum chinoide Struktur zugebilligt werden muß.

¹⁾ Fluorescin heißt das Reduktionsprodukt des Fluoresceins.

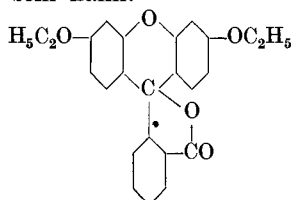


(o-chinoid. oder entsprechend p-chinoid.)

Durch Verseifung der am Carboxylrest sitzenden Alkoholgruppe erhält man den gefärbten Monoalkylester



Neben dem oben beschriebenen gefärbten Fluoresceindiäthylester bildet sich in geringerer Menge ein farbloser Fluoresceindiäthylester, welcher auch beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit Bromäthyl neben den anderen vorhin beschriebenen Estern entsteht und der nur von lactoider Konstitution sein kann.



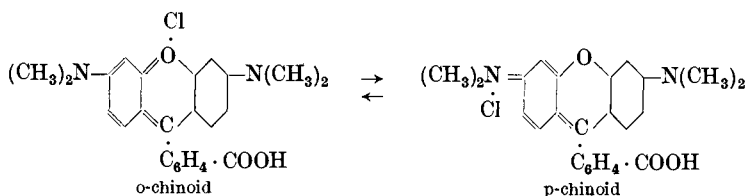
Aus diesen Befunden ist zu schließen, daß im Fluorescein, da es gelb gefärbt ist, wohl ein Gleichgewichtszustand zwischen lactoider und chinoider Form vorliegt, da die Darstellung von farblosem Fluorescein noch niemals gelungen ist. Zwischen den beiden chinoiden Formen eine Entscheidung zu treffen, ist mit den heutigen Mitteln unmöglich, dagegen muß überall da, wo die basische Natur des Pyronringes in Erscheinung tritt, die orthochinoide Form in Betracht gezogen werden.

Ähnlich liegen die Verhältnisse bei dem Hydrochinonphthalein (dem Fluorescein des Hydrochinons) u. a.

Auch die Phthaleine, welche Aminogruppen enthalten, die Rhodamine (z. B. aus Phthalsäureanhydrid mit m-Aminophenol entstanden) unterliegen den gleichen Forderungen in bezug auf ihre Konstitution. Schon die im Anschluß an die Diphenylmethanderivate besprochenen Pyronine lassen sich als Oxoniumsalze auffassen, wobei sich die vielleicht anfänglich unbequeme Vorstellungs¹⁾ durchsetzen müßte, daß die Amino-

¹⁾ Über eine abweichende experimentell begründete Anschauung vgl. J. v. Braun und E. Aust, B. **49**, 989 (1916), B. **51**, 440 (1918) und hierzu Kehrman, B. **54**, 657 (1921).

gruppen zwar die Basicität heben, aber nicht unbedingt die Träger derselben zu sein brauchen.



Farbe und Konstitution. Das Fluorescein selbst ist infolge seiner Unechtheit nicht brauchbar. Es zeigt gelbroten Ton und eine hellgrüne Fluorescenz, welche allen Abkömmlingen eigen ist. Durch Aufnahme von Brom, Jod und Chlor in die zwei dem Pyronring angegliederten Benzolkerne wird der Ton nach rot hin verschoben. Durch weitere Einführung von Halogen in den Phthalsäurerest kann die Färbung noch etwas nach blau hin verschoben werden, während die alleinige Einfügung von Halogen in den Phthalsäurerest nur geringe Verschiebung gegenüber dem Fluorescein hervorbringt.

Die Farbstoffe finden Verwendung zum Färben von vornehmlich Seide und ferner im Wolldruck. Sie sind auch mit Chrombeize auf Baumwolle zu befestigen und werden in der Lack- und Papierfärberei gebraucht.

Die basischen Rhodaminfarbstoffe dagegen zeigen größere Echtheit, sie finden Verwendung auf tannierter Baumwolle oder als Sulfosäuren in der Wollfärberei. Ihr Farbton ist ein prachtvolles Rot mit starkem Fluorescenz. Erst der Eintritt von Phenetidinresten in beiden Benzolkernen bewirkt Verschiebung des Farbtones nach Blau.

Eine bestimmte Erklärung, warum diesen Farbstoffen Fluorescenz¹⁾ zukommt, kann auf Grund unserer heutigen Kenntnisse nicht gegeben werden. Nach Kauffmann ist der Träger der Fluorescenz der Benzolring.

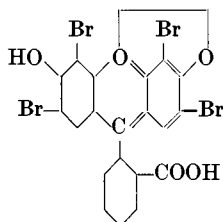
Einzelne Farbstoffe.

Fluorescein oder Uranin ist das Natriumsalz des Resorcinphthaleins, entstanden durch Erhitzen von Resorcin mit Phthalsäureanhydrid auf 200° und bildet den Ausgangsstoff für die meisten Phthaleinfarbstoffe; es ist ein gelbes Pulver, löslich mit gelbroter Farbe in Alkalien und prachtvoller grüner Fluorescenz (1 Teil noch in 400 Mill. Teilen H₂O sichtbar).

Eosine (H. Caro 1873) entstehen durch Bromieren des Fluoresceins in wässriger oder alkoholischer Lösung. Es können in die beiden Resorcinreste bis zu 4 Bromatomen eintreten. Die Eosinfarbstoffe führen ihren Namen von τὸ ξῶς die Morgenröte.

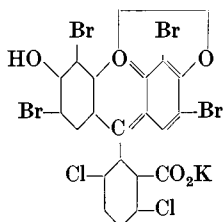
¹⁾ Kauffmann, Die Beziehungen usf. S. 305.

Die Konstitution des vierfach bromierten Fluoresceins zeigt das Formelbild



Eosin spritlöslich ist das Kaliumsalz des Carboxymethyläther des Tetrabromfluoresceins, Eosin S der Äthylester, Eosinscharlach oder Eosin bläulich Dibromdinitrofluorescein in Form des Alkalisalzes.

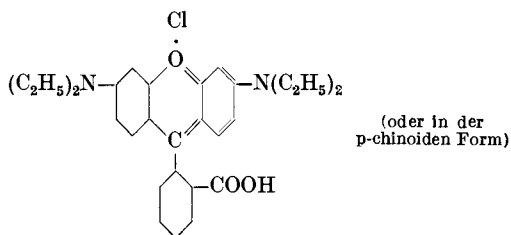
Erythrosine sind die Di- und Tetraiodderivate des Fluoresceins, während Phloxin durch Bromieren von Dichlorfluorescein (erhalten aus Resorcin und Dichlorphthalsäure) entsteht



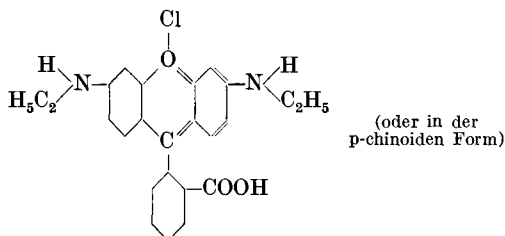
Auch Phloxine aus Tetrachlorphthalsäure sind bekannt.

Nimmt man im Phloxin an Stelle des Broms Jod, so erhält man die Rose bengale Farbstoffe.

Rodamine. Rhodamin B



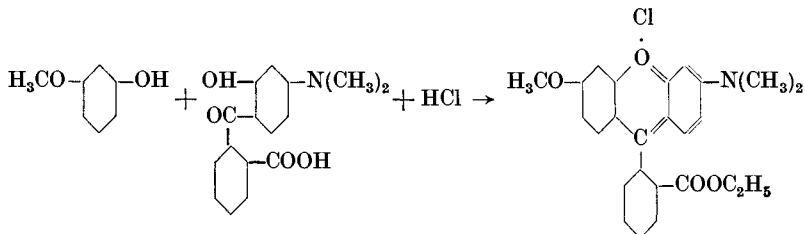
kann aus Phthalsäureanhydrid und Diäthyl-m-aminophenol oder auch durch Einwirkung von Diäthylamin auf Fluoresceinchlorid dargestellt werden. Durch diese Synthese (Fluoresceinchlorid entsteht entweder aus Fluorescein und Phosphorpentachlorid, oder aus m-Chlorphenol und Phthalsäureanhydrid) ist eine große Zahl von Rhodaminen zu erhalten, weil man an Stelle von Diäthylamin andere Amine verwenden kann. Verestert man die Carboxylgruppen, so erhält man stärker basische Produkte, so ist das Anisoline oder Rhodamin 3 B der Äthylester des Rhodamins B, das Rhodamin 6 G enthält zwei Äthylgruppen weniger, es entsteht durch Verestern des Rhodamins G



(dieses entsteht durch Erhitzen des Rhodamins B mit Säuren unter Abspaltung von je einer Äthylgruppe in den beiden Benzolresten).

Ünsymmetrische Rhodamine sind Irisamin G, Rhodin 2 G u. a. m., welche durch Kombination aus verschiedenen m-Aminophenolen mit Phthalsäureanhydrid zu gewinnen sind.

Läßt man Dimethylaminooxy-benzoylbenzoesäure auf Monomethylresorcin wirken und esterifiziert das Kondensationsprodukt

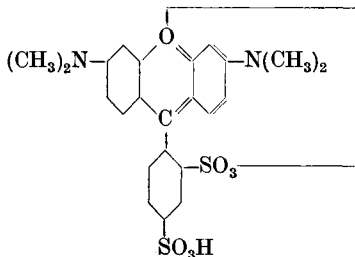


so erhält man das Rhodin 12 G M.

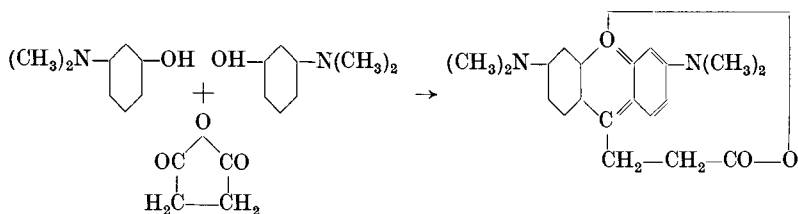
Durch Sulfieren der Rhodamine entstehen die Rhodaminsulfosäuren [Echtsäureeosin G (M)]. Wieder sollen die Farbstoffe wertvoller sein, welche die Sulfogruppen im Arylrest besitzen, so Echtsäureviolett B (M) oder Violamin (M), entstanden aus Anilin und Fluoresceinchlorid und nachfolgendem Sulfieren im Anilinrest.

Echtsäureblau R ist eine p-Phenetidinsulfosäure des Fluoresceinchlorides und färbt Wolle in saurem Bade blau an.

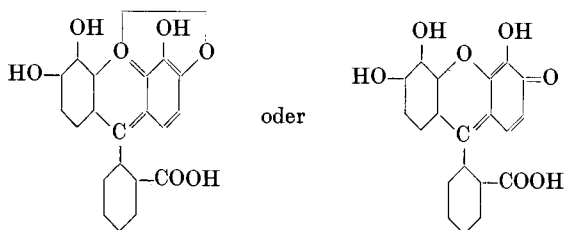
Sulforhodamin B (M) ist entstanden aus Benzaldehyddisulfosäure und Diäthyl-m-aminophenol, es ist, wie die Formel zeigt, kein Phthalein mehr.



Rhodamin S (By) ist aus Dimethyl-m-aminophenol und Bernsteinsäureanhydrid entstanden

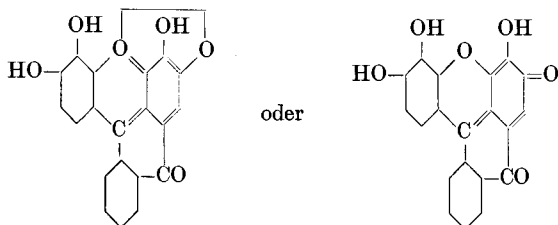


Anhang. Gallein. Läßt man Pyrogallol auf Phthalsäureanhydrid wirken, so erhält man ein Kondensationsprodukt, dem die Formel eines Dioxyfluoresceins zukommt:



Man stellt es durch Erhitzen von Gallussäure mit Phthalsäureanhydrid dar, wobei die Gallussäure Kohlensäure verliert und in Pyrogallol übergeht. Es ist ein Beizenfarbstoff und bildet grauviolette Lacke, die sich durch große Echtheit auszeichnen.

Erhitzt man Gallein mit konz. Schwefelsäure auf 200°, so erhält man das Coerulein. Dieses bildet noch ein Triacetylderivat, ebenso auch eine Bisulfitverbindung, welche für seine Anwendung wertvoll ist, und geht bei der Zinkstaubdestillation in Phenylanthracen über. Daraus folgt, daß es durch Wasserabspaltung aus dem Gallein entsteht mit folgender seine Eigenschaften erklärenden Konstitution



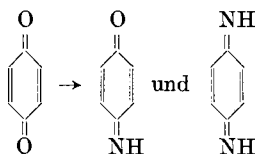
Es bildet einen echten olivgrünen Chromlack und kommt als Bisulfitverbindung (Coerulein S) in den Handel.

Schlußbetrachtung. Die Chemie der Triphenylmethanfarbstoffe scheint völlig erschöpft. In dem raschen Ausbau anderer Gruppen ist das ganze Gebiet als nicht mehr wandlungsfähig stark in den Hintergrund getreten, wenn es auch bis auf den heutigen Tag eine Fülle von Anregungen für die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution gegeben hat. Nur die Entwicklung der nachchromierbaren Triphenylmethanfarbstoffe bleibt als einziger Erfolg bestehen, wobei die neu-

zeitlichen Bestrebungen nach Echtheit einen Einfluß geltend machen. Auch in der Phthaleinreihe ist kein neuer Gedanke zu verzeichnen. Es läßt sich daher mit einem gewissen Vorbehalt die Vorhersage aussprechen, daß, von wissenschaftlichen Forschungen abgesehen, keine Aussicht auf Belebung dieser Farbstoffklasse mehr besteht.

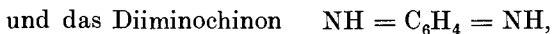
Chinoniminfarbstoffe.

Begriffsbestimmung. Die Farbstoffe dieser Klasse leiten sich von Chinonimininen ab, d. h. von Verbindungen, welche beim Ersatz eines oder beider Sauerstoffatome in Chinonen durch die Iminogruppe entstehen, z. B.



Durch den Eintritt der beiden doppelt gebundenen Gruppen in den Benzolkern wird dessen „aromatischer“ Charakter gestört, eine Erscheinung, die schon in den Additionsreaktionen der Chinone ihren Ausdruck findet.

Die einfachsten Chinonimine, welche verhältnismäßig spät erst durch Willstätter entdeckt wurden, sind das

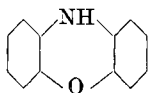


welche beide noch farblos sind; durch Einfügen von amino- oder oxysubstituierten Resten entstehen gefärbte Verbindungen, welchen die Bezeichnungen Indamine, bzw. Indophenole zugelegt worden sind und die man als Abkömmlinge des Diphenylamins auffassen kann.

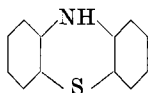


Diese Verbindungen sind jedoch infolge ihrer Empfindlichkeit gegen Mineralsäuren keine brauchbaren Farbstoffe.

Von den Chinonimininen gelangt man zu wertvolleren Farbstoffen, wenn man die beiden Benzolkerne in o-o'-Stellung zum mittelständigen Stickstoff durch ein Sauerstoff-, Schwefel- oder Stickstoffatom verbindet. Man erhält so Farbstoffe, welche von den folgenden Muttersubstanzen

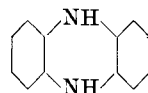


Phenoxazin



Thiodiphenylamin

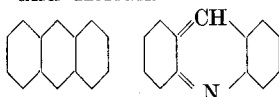
und



Dihydrophenazin

als Oxazin-, Thiazin- und Azinfarbstoffe sich ableiten. Die Bedeutung der Indamine und Indophenole liegt daher in ihrer nahen Beziehung zu diesen Farbstoffen, wie auch zu den Schwefelfarbstoffen, für deren Herstellung sie Zwischenprodukte sind. Obwohl ein Teil der Schwefelfarbstoffe als Thiazinfarbstoffe aufgefaßt wird, so erfolgt die Besprechung der Schwefelfarbstoffe, auch soweit sie hierher gehören, gesondert in einem zusammenfassenden Abschnitt.

Farbe und Konstitution. Alle Farbstoffe enthalten die Gruppe $>C=N$ -(Carbimgruppe), welche ein schwächerer Chromophor¹⁾ als beispielsweise $C:O$ oder $C:C$ ist. Es darf deshalb nicht wundernehmen, daß die einfachsten Verbindungen, das Iminochinon und das Diiminochinon, farblos sind und erst durch die Substitution von mit Auxochromen beladenen Arylresten zu Farbstoffen werden. Eine andere Konstitution als die parachinoide kann ihnen nicht zugewiesen werden. Tritt nun durch O, S oder N Ringbildung ein, so ist einmal durch die Ringbildung eine Verbindung entstanden, welches eine gewisse Ähnlichkeit mit Anthracen und Acridin



aufweist, andererseits ist nun die Auffassung der entstandenen Farbstoffe als „parachinoid“ oder „orthoquinoid“ (unter Annahme vierwertigen basischen Sauerstoffs und Schwefels bzw. fünfwertigen Stickstoffs) möglich.

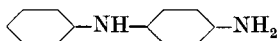
Indamine, Indoaniline und Indophenole.

Über die Konstitution der Verbindungen

- 1) H_2N -- N ==NH (Indamin)
- 2) H_2N -- N ==O (Indoanilin, oft auch Indophenol genannt)
- 3) HO-- N ==O Indophenol

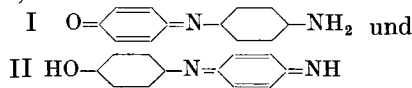
wäre folgendes zu sagen:

Das Indamin geht durch Reduktion in p'-Diaminodiphenylamin über, welches somit als Leukobase des Indamins aufgefaßt werden kann. Auch sind, wie die Konstitution erfordert, in beiden Aminogruppen völlig substituierte Phenylendiamine der Indaminbildung nicht fähig, weil keine Iminogruppe entstehen kann, andererseits können aus Aminen mit besetzter Parastellung keine Indamine entstehen. Andere Substituenten üben keinen störenden Einfluß. Fehlt dagegen in Diphenylaminderivaten eine Aminogruppe in p-Stellung, so kann keine Indaminbildung eintreten, so z. B. aus

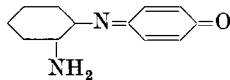


¹⁾ Willstätter, B. **37**, 4605 (1904).

Für das Indoanilin, auch Indophenol genannt, sind zwei tautomere Formeln möglich,

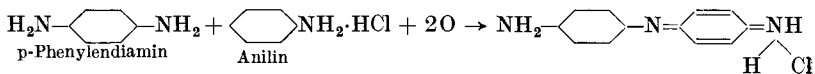


Die Tatsache, daß das Indoanilin eine schwache Base ist, spricht für die Formel I. Durch Reduktion entstehen Oxyaminodiphenylamin-derivate, welche schwach sauren Charakter zeigen. Im Gegensatz zu den Indaminen ist aus o-Phenylendiamin und Phenol die Bildung eines Indophenols¹⁾ der Konstitution

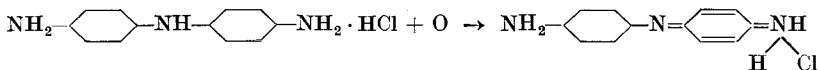


gelungen.

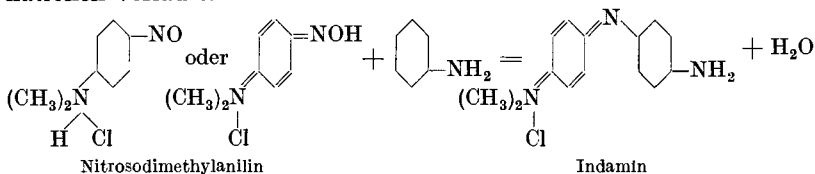
Zur näheren Erläuterung der Darstellungsweisen sei angeführt, daß die Indamine bei der Oxydation von Phenylendiaminen mit Monaminen in neutraler wässriger Lösung mit Kaliumbichromat oder Braunstein entstehen:



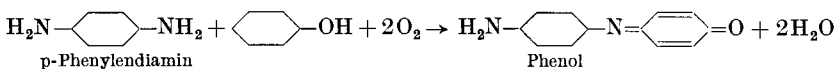
Andererseits kann man von dem Diphenylaminderivat ausgehen und mit Kaliumbichromat oxydieren.



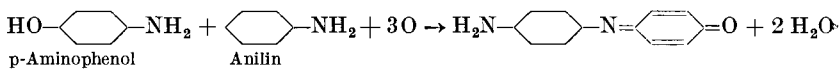
Endlich kann man Nitrosodimethylanilin mit Aminen ohne weitere Oxydation umsetzen, eine Reaktion, die allerdings nicht ohne Komplikationen verläuft.



Die Darstellung eines Indoanilins andererseits ist z. B. aus p-Phenylendiamin und Phenol durch Oxydation in alkalischer Lösung möglich:

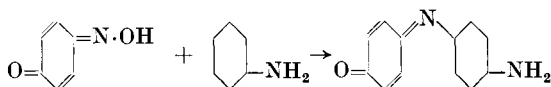


oder aus p-Aminophenol und Anilin:

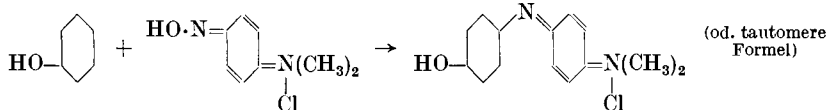


¹⁾ Ullmann, B. **41**, 624 (1908).

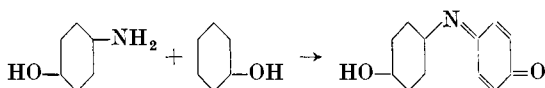
Ferner durch Einwirkung von p-Nitrosophenolen auf Amine bei Gegenwart von starker Schwefelsäure z. B.:



Endlich aus p-Nitrosodimethylanilin z. B.:

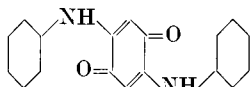


Aus p-Aminophenol und Phenol entsteht andererseits das Indophenol:



Die Verbindungen sind gegen verdünnte Säuren — weniger gegen konzentrierte — sehr empfindlich und werden von solchen in Amine und Chinone aufgespalten. Sie finden deshalb kaum mehr Anwendung als Farbstoffe. Die Farbtöne sind blau bis grün.

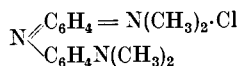
Dagegen haben sich neuerdings Küpenfarbstoffe aus Diaryldiochinonen



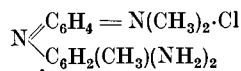
eingeführt. Man erhält sie durch Behandeln obiger Indamine mit Natriumsulfid, wobei wohl Oxazin- oder Thiazinfarbstoffe entstehen. [Helindongelb und Helindonbraun (M).]

Einzelne Farbstoffe.

Bindschedlers Grün

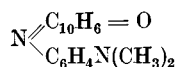


ist entstanden aus Dimethylanilin und Dimethyl-p-phenylendiamin oder Nitrosodimethylanilinchlorhydrat und Dimethylanilin, das Toluylenblau (Witt)



aus salzsaurem Nitrosodimethylanilin oder dem entsprechenden Amin und m-Toluylendiamin,

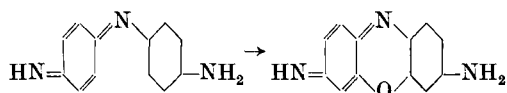
endlich das α -Naphtholblau



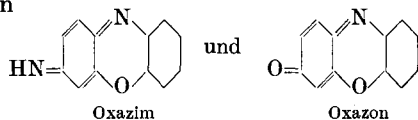
aus Nitrosodimethylanilin und α -Naphthol. Es gibt bei der Reduktion ein in Alkali lösliches Leukoprodukt, welches an der Luft wieder leicht durch Oxydation in den Farbstoff übergeht; auf diese Weise kann α -Naphtholblau als Küpenfarbstoff verwandt werden, indem man die Faser mit einer alkalischen Lösung der Leukoverbindung tränkt und den Farbstoff „entwickelt“. Die so erhaltenen indigoblauen Färbungen sind zwar licht- und seifenbeständig, aber gegen Säure sehr empfindlich, so daß ihre Anwendung eine nur vorübergehende war.

Oxazine.

Die Oxazine können als Chinonimine aufgefaßt werden, bei welchen die beiden aromatischen Reste durch ein Sauerstoffatom verkettet sind:

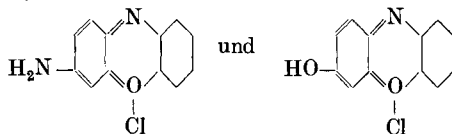


Danach würden sie in Rücksicht auf diese Ableitung als p-chinoide Gebilde erscheinen

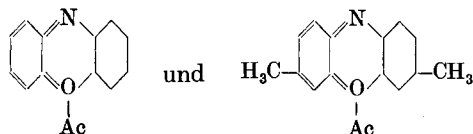


für die man einen Vorschlag Nietzkis folgend die Namen Oxazime (bei Anwesenheit von Aminogruppen) und Oxazone (bei Anwesenheit von Oxygruppen) wählt.

Erst Kehrman¹⁾ hat im Jahre 1899, veranlaßt durch die Ähnlichkeit mit den im Abschnitt Azine besprochenen Azoniumverbindungen und angeregt durch die Beobachtungen von Collie und Tickle²⁾ über die basische Natur des Dimethylpyrons, orthochinoide Formeln in Betracht gezogen, welche für die einfachsten Verbindungen, wie folgt, aufzustellen sind:



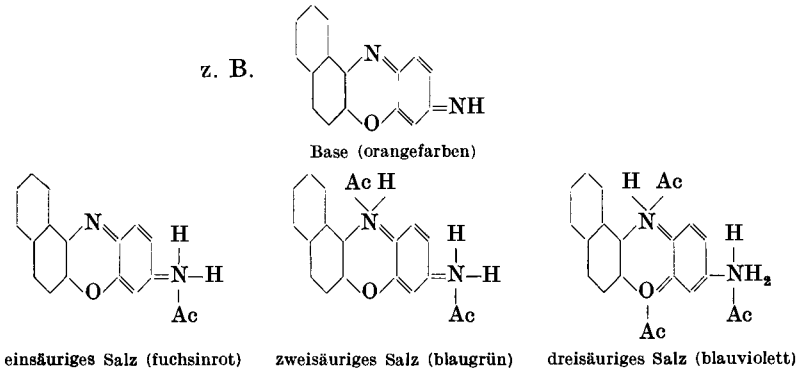
Der Beweis, daß o-chinoide Formen überhaupt existenzfähig sind, ließ sich durch Synthese der einfachsten Verbindungen ohne basischen oder sauren Substituenten erbringen:



¹⁾ Vgl. die zusammenfassende Abhandlung A. 414, 158 (1917).

²⁾ Journ. Chem. Soc. 75, 710 (1899).

Jedoch hat sich im Verlaufe weiterer Arbeiten gezeigt, daß es nicht statthaft ist, für alle Oxazine eine bestimmte Entscheidung zu treffen, sondern daß hier Tautomerie-(Desmotropie-)Erscheinungen auftreten. Im einzelnen Falle ist die Konstitution mit Hilfe des Vergleichs der Lösungsfarbe der Salze der Verbindungen mit der von Verbindungen einwandfreier Konstitution,¹⁾



wie auch durch das Studium ihrer Absorptionsspektren bestimmbar. Dies letztere geschieht in der Weise, daß man die Lage der Absorptionsbänder für die Verbindung zweifelhafter Konstitution bestimmt; und sie mit der Lage von einwandfrei als o- oder p-chinoid konstituiert erkannter Verbindungen vergleicht. Die Formeln sind im nachfolgenden p- oder o-chinoid geschrieben, ohne damit Stellung zu der Konstitution im einzelnen Falle nehmen zu wollen.

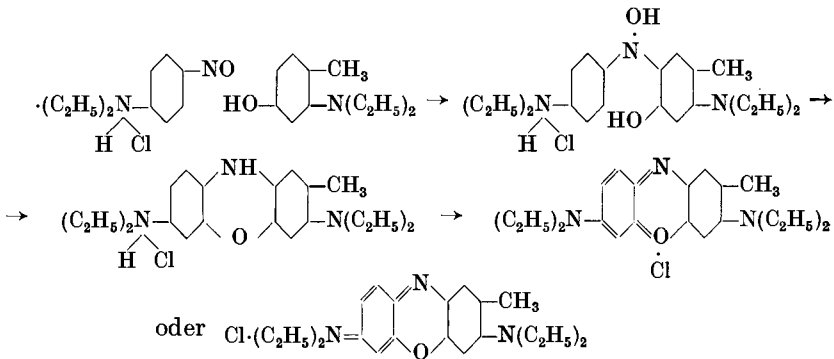
Farbe, Konstitution und Bedeutung. Durch den Ringschluß und den Eintritt des Sauerstoffatoms in den Ring findet keinerlei Farbänderung gegenüber den Indaminen und Indophenolen statt. Der Farbton bleibt blau bis violett. Oxazine sind von keiner färberischen Bedeutung, Oxazine kommen nur für die Baumwollfärberei auf Tanninbeize in Betracht, dagegen sind Oxazine, die neben Hydroxyl- und Aminogruppen noch Carboxylgruppen enthalten, als „Galloyanine“ in der Wollfärberei auf Beizen und im Baumwolldruck von großer Bedeutung, weil die Lebhaftigkeit der basischen Farbstoffe neben großer Echtheit erreicht wird.

Darstellung. Die Darstellung geschieht durch Kondensation passender Komponenten zu o-oxysubstituierten Indaminen und Indoanilinen, welche in Leukoderivate von Oxazinen übergeführt werden und dann zu Oxazinen oxydierbar sind. Somit sind die bei den p-Chinoniminfarbstoffen angeführten Methoden entsprechend verwendbar.

Einzelne Farbstoffe.

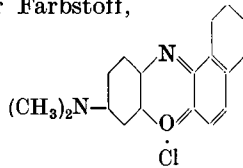
Ca pri blau entsteht in folgender Weise aus salzsaurem p-Nitrosodimethylanilin und Diäthylaminokresol

¹⁾ Vergl. hierzu S. 122/123.



Der Farbstoff liefert ein sehr lichtechtes Blau, ist aber teuer.

Naphtholblau R (B) ist ein aus p-Nitrosodimethylanilin und β -Naphthol entstandener Farbstoff,



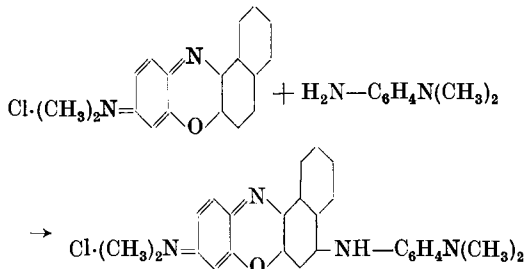
als erster Vertreter dieser Klasse von Meldola 1879 entdeckt. Daher wurden die Farbstoffe auch Meldolas Farbstoffe genannt.

Naphtholblau ist auch als Neublau (By), Baumwollblau R (B) (By) und Echtblau R (A) (und andere Namen) im Handel. Muscarin ist ein Oxyderivat des Naphtholblau, aus 2-7-Dioxynaphthalin statt β -Naphthol.

Nilblau A (B) ist ein Amino-Naphtholblau, entstanden durch Einwirkung von Nitrosodiäthyl-m-aminophenol auf α -Naphthylamin.

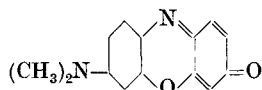
Cyanamine sind von O. N. Witt entdeckte Farbstoffe, welche entstehen, wenn in Oxazime mit freier p-Stellung zum Stickstoffatom des Kernes der Rest eines primären oder sekundären Amins eintritt. Die Reaktionsfähigkeit ist durch die chinoide Natur der Oxazime bedingt.

So entsteht Neublau B (C), Baumwollblau B (B) oder Echtbaumwollblau (B) aus dem Naphtholblau, wobei während der Reaktion aus p-Nitrosodimethylanilin durch Reduktion gebildetes Dimethyl-p-phenylendiamin in die freie p-Stellung des Oxazimes tritt.



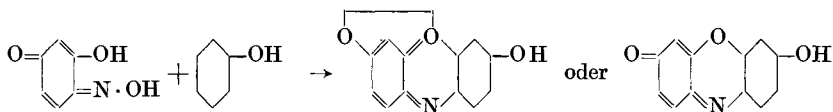
Zu den Farbstoffen, welche in den Kernen noch Sauerstoff enthalten, gehört in erster Linie das technisch wichtige

Nitrosoblaum R (M), welches gewöhnlich auf der Faser durch Aufdruck von p-Nitrosodimethylanilin, Resorcin und Tannin erzeugt wird. Der Farbstoff muß hiernach die Konstitution



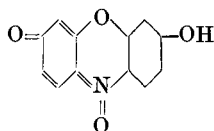
besitzen.

Technisch unwichtige Farbstoffe sind von Weselsky erhalten worden durch Behandlung einer ätherischen Resorcinlösung mit salpetersäurehaltiger Salpetersäure. Es entstehen so Resorufin und Resazurin. Das Resorufin entsteht ferner aus Nitrosophenol und Resorcin, wie aus Nitrosoresorcin und Phenol, so daß ihm die Konstitution



zugesprochen werden darf.

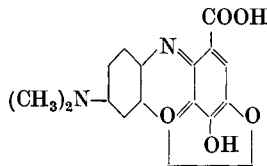
Die Lösung in Alkalien zeichnet sich durch rosarote Färbung mit zinnoberroter Fluorescenz aus. Ein Tetrabromresorufin, welches durch Behandlung des Resorufins mit Brom entsteht, gibt blaue rotfluoreszierende Färbungen auf Seide und hat als Resorcinblau, fluoreszierendes Blau oder Irisblau (B) Verwendung gefunden. Das Resazurin (von Weselsky Diazoresorcin genannt) entsteht neben Resorufin durch Einwirkung roter Salpetersäure auf eine ätherische Resorcinlösung und besitzt ein Sauerstoffatom mehr als Resorufin. Seine Konstitution ist nach K. H. Meyer¹⁾ die folgende:



Die Gallocyanine dagegen sind technisch von großer Wichtigkeit. Sie unterscheiden sich von den bisher besprochenen Farbstoffen dadurch, daß sie neben Amino- und Hydroxylgruppen noch Carboxylgruppen besitzen und infolge ihrer Konstitution sehr beständige violette Lacke geben, welche starke Verwendung zum Färben chromierter Wolle in der Kattundruckerei finden und meist als Leukoverbindungen aufgedruckt werden.

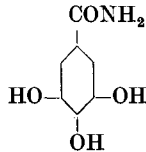
Der erste Farbstoff war das Gallocyanin (C) (B) (By) (u. a.) oder Violett solide, von Köchlin erfunden, von der Konstitution

¹⁾ B. 54, 338 (1921).

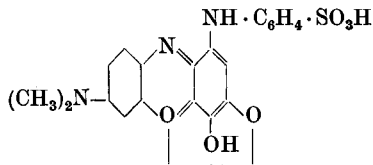


entstanden aus salzsaurem Nitrosodimethylanilin und Gallussäure.

Gallaminblau (By) ist ein Gallocyanin aus Gallamid



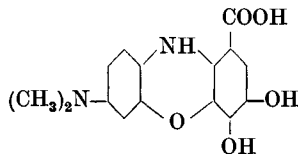
und Nitrosodimethylanilin. Prune ist der Methyläther des Gallocyanins. Läßt man auf Gallocyanin Anilin einwirken, so erhält man, unter Austausch der Carboxylgruppe ein Anilinderivat, in welches man weiter eine Sulfogruppe einführt:



Möglicherweise tritt aber auch der Anilinrest in die der ausgetretenen Carboxylgruppe benachbarte Stelle, jedenfalls steht er bei Gallocyaninmethyläther in der o-Stellung zur Carboxylgruppe, ohne die Carboxylgruppe auszutauschen.

Der Farbstoff heißt Delphinblau B (By), eine isomere Verbindung Chromazurin.

Auch durch Einwirkung von sekundären Aminen, aliphatischen Aminen, ja Ammoniak erhält man derartige Produkte (Amidogallaminblau). Reduktionsmittel führen es in die für Druckzwecke wegen ihrer leichten Löslichkeit bevorzugten Reduktionsprodukte über, z. B.:



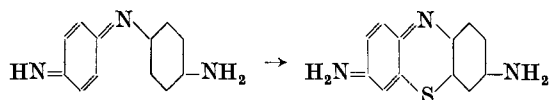
welche leichter löslich sind und sich leicht auf der Faser zum Farbstoff oxydieren. Reduktion durch schwefelige Säure oder Sulfit führt gleichzeitig zu Sulfosäuren. (Chromocyanine, Indalizerine, Modernviolett.)

Auch synthetisch sind Sulfosäuren aus den Komponenten dargestellt worden (Gallocyanin M S).

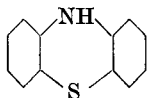
Durch Einwirkung von Phenolen (Resorcin) auf Gallocyanin werden unter Abspaltung der Carboxylgruppe und Eintritt von Phenolresten Phenocyanine gebildet. Bei durch Alkylierung geschützten Carboxylgruppen treten die Phenolreste in o-Stellung zur Carboxylgruppe.

Thiazine.

Die Thiazine können — den Oxazinen entsprechend — als Chinonimine aufgefaßt werden, bei welchen die beiden aromatischen Reste durch ein Schwefelatom verkettet sind.



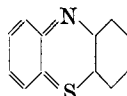
Wiederum nennt man Thiazime die Verbindungen mit Aminogruppen, Thiazone solche mit Oxygruppen. Wenn auch die Thiazine sich vom Thiodiphenylamin ableiten,



welches man durch Einwirkung von Schwefel auf Anilin erhalten kann, so erfolgt ihre Darstellung dagegen aus p-Chinonimen bei gleichzeitiger Anwesenheit von schwefelwasserstoff- oder thiosulfathaltigen Lösungen. Für ihre Konstitution sind ähnliche Vorstellungen maßgebend wie bei den Oxazinen. Auch hier konnte Kehrman¹⁾ feststellen, daß sie starke Basen, aber diazotierbar sind und zog deshalb die o-chinoide Formel mit vierwertigen basischen Schwefel (Azthioniumverbindungen) in Betracht. z. B.:



Es gelang ihm das einfachste Thiazim



Br

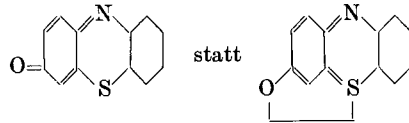
darzustellen und es wurde, wie bei den Oxazinen, daraufhin die Konstitution aller Thiazine als o-chinoid angesehen. Eine genauere Untersuchung der Farbe der mehrsaurigen Salze²⁾, wie auch ihrer Absorp-

¹⁾ Vgl. die zusammenfassende Darstellung A. 414, 149 (1917).

²⁾ Ähnlich wie bei den Oxazinen.

tionsspektren hat erwiesen, daß hier Tautomerie-Gleichgewichte zwischen o- und p-chinoiden Verbindungen vorliegen.

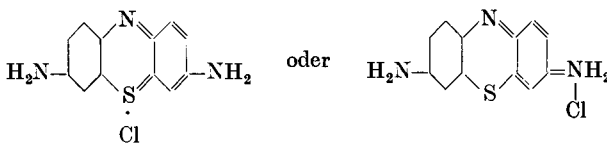
Für die Thiazine bevorzugt Kehrman n auf Grund solcher Überlegungen wieder mehr p-chinoide Anordnung:



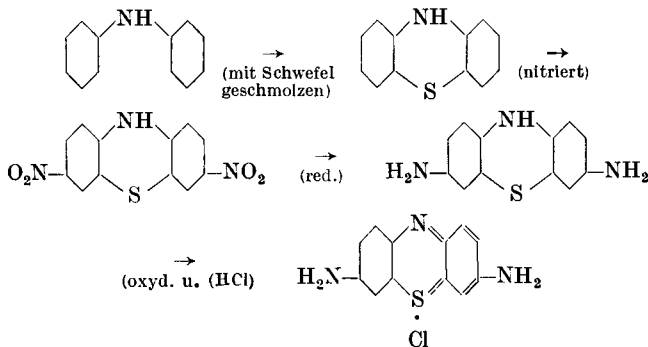
Die Thiazine haben sich nur in wenigen Fällen Eingang in die Färberei verschaffen können. Die Farbtöne sind blau bis grün, die Farbstoffe selbst dienen als basische Farbstoffe auf Tanninbeize für Baumwolle, sie sind säureecht, aber weniger alkaliecht¹⁾. Das Methylenblau ist der wichtigste und einer der echten der basischen Farbstoffe.

Einzelne Farbstoffe.

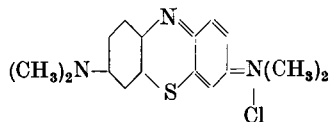
Lauthsches Violett (1876)



entsteht bei der Oxydation einer schwefelwasserstoffhaltigen Lösung von salzsaurem p-Phenyldiamin mit Eisenchlorid. Ebenso wurde es aus Diphenylamin (Bernthsen) in folgender Reaktion gewonnen, wodurch die Konstitution festgestellt ist.



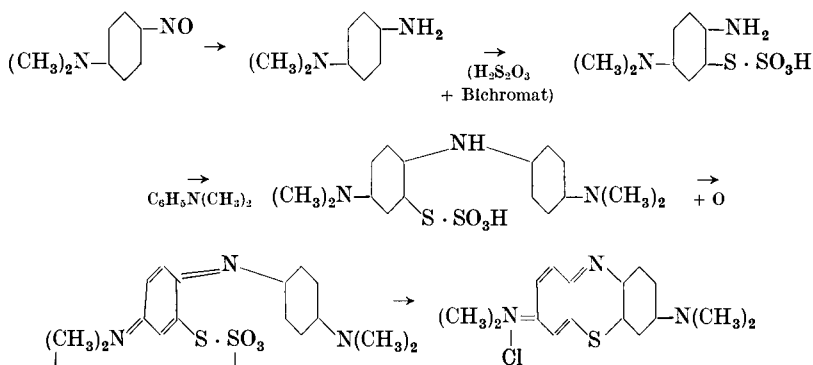
Eine Bedeutung für die Färberei hat das Lauthsche Violett selbst nicht erlangt, dagegen die tetramethylierte Verbindung: das Methylenblau



¹⁾ Vgl. hierzu Georgewics - Grandmougin, S. 368.

Es ist zuerst von Caro 1877 durch Oxydation von Dimethyl-p-phenylendiamin bei Gegenwart von Schwefelwasserstoff gewonnen worden. Seine Leukoverbindung kann auch durch Methylierung der des Lauthschen Violetts erhalten werden.

Diese Darstellungsweise ist verlassen und hat dem Thiosulfatverfahren Platz gemacht, wobei man von p-Nitroso-dimethylanilin ausgeht, dieses in salzsaure Lösung zu Dimethyl-p-phenylendiamin reduziert, weiter in neutraler zinkchloridhaltiger Lösung mit Thiosulfat und Bichromat zu Dimethyl-p-phenylendiamin-thiosulfosäure umsetzt, diese durch Zusatz von Bichromat und Dimethylanilin zu der schwerlöslichen grünen Indaminthiosulfonsäure vereinigt und endlich mit Zinkchloridlösung erwärmt, wobei unter Abspaltung von schwefliger Säure Methylenblau entsteht.



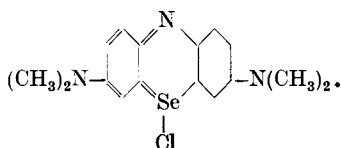
Der Vorteil dieses Verfahrens ist, daß man die Hälfte des teureren Dimethyl-p-phenylendiamins durch billiges Dimethylanilin ersetzen kann und ein reineres Produkt in besserer Ausbeute erhält.

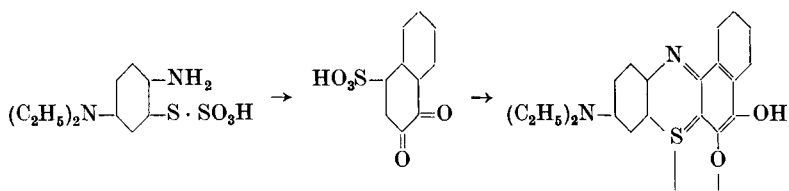
Das Methylenblau¹⁾ kommt gewöhnlich als Chlorzinkdoppelsalz in den Handel und besitzt als basischer grünstichig-blauer, sehr lichtechter Baumwollfarbstoff große Bedeutung.

Methylen grün (M) (B) (By) entsteht aus dem Methylenblau durch Nitrieren und dürfte ein Mononitromethylenblau sein.

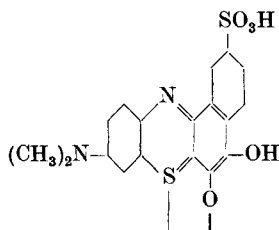
Brillantalarzarinblau (By) entsteht durch Einwirkung von β -Naphthochinon oder dessen Sulfosäuren auf Nitrosodiäthylanilin, indem man den Methylenblauvorgang sinngemäß durchführt, z. B.

¹⁾ Auch das Selenmethylenblau ist bekannt:



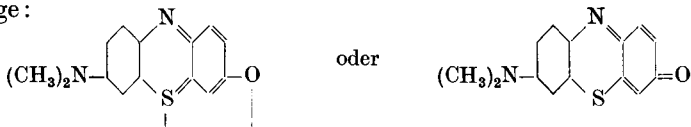


Verwendet man eine andere Sulfosäure, so kann man auch zu sauren Farbstoffen (Indochromin T) kommen, z. B.

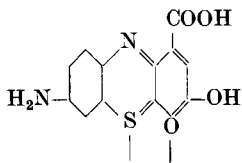


Diese Farbstoffe finden als sehr echte Wollfarbstoffe auf chromgebeizter Faser Verwendung.

Methylviolett entsteht aus Methylenblau durch Kochen mit Lauge:



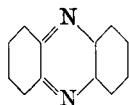
Endlich wäre das Gallothionin zu nennen, das durch Einwirkung von p-Diaminthiosulfosäure auf Gallussäure entsteht:



und als Chrombeizenwollfarbstoff dient.

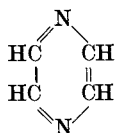
Azine.

Als dritte Möglichkeit, von den Chinonimininen durch Ringschluß zu neuen Farbstoffklassen zu kommen, bleibt die Bildung von Azinen¹⁾, Abkömmlingen des Phenazins oder besser Diphenazins übrig.

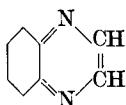


¹⁾ Zur Geschichte der Azine vgl. Nölting, Nachruf auf Witt, B. 49, 1806 (1916).

Als Muttersubstanz dieser Klasse kann aber andererseits das Pyrazin aufgefaßt werden,

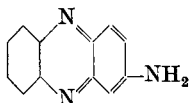


von dem sich dann Chinoxalin

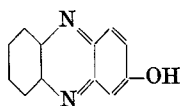


und das obenerwähnte Phenazin ableiten. Diese einfachen Azine sind schwach basische, gelb gefärbte Verbindungen, deren Salze schon durch Wasser leicht zersetzt werden, und welche erst durch Eintritt von Auxochromen Farbstoffeigenschaft annehmen. Die Bedeutung der Azinfarbstoffe¹⁾ ist ungleich größer als die der Oxazin- und Thiazinfarbstoffe, einmal weil die Zugänglichkeit der Verbindungen eine leichtere ist, und ferner weil durch Bildung der „Azoniumverbindungen“ brauchbarere Farbstoffe erhalten werden.

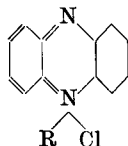
Während nun der Ersatz eines oder mehrerer Kernwasserstoffe in dem Phenazin durch die Hydroxyl- oder die Aminogruppe zu den sog. Eurhodinen (Aminoazine), z. B.



und den Eurhodolen (Oxyazine), z. B.



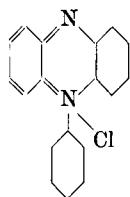
führt, ist, wie eben angedeutet, auch Substitution am Stickstoff möglich. Solche Azine, welche sich von dem Phenazoniumchlorid



ableiten, werden Azoniumverbindungen genannt.

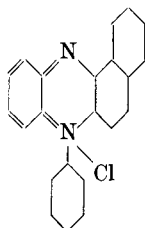
Ist der Rest eine Phenylgruppe, so entstehen Abkömmlinge des

¹⁾ Die Schreibweise der Formel als „o- oder p-chinoid“ soll wiederum der Erörterung der Konstitution nicht vorgreifen.



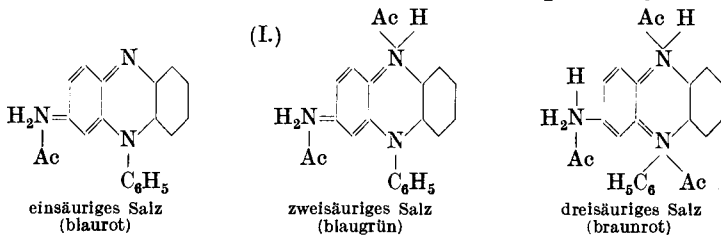
Phenylphenazoniumchlorids, dessen Monoaminoderivate Aposafranine heißen, die Diaminoderivate Safranine, die Aminooxyderivate Safraninone und die Dioxyderivate Safranole. Polyaminophenylphenazoniumchloride heißen Induline und Nigrosine.

Vom Naphthophenazin leiten sich entsprechende Naphthophenazoniumchloride ab, z. B.



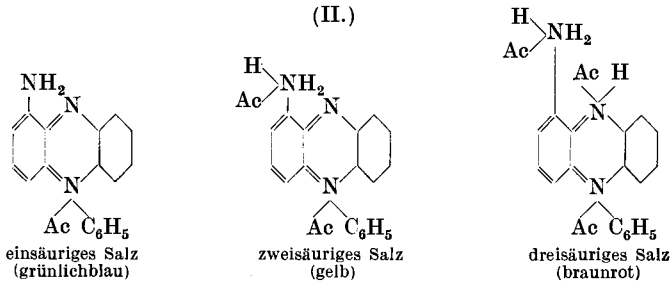
(Stellung der
Doppelbindungen
am Benzol- oder
Naphthalinkern)

deren Amino- bzw. Oxyderivate (im Benzolkern substituiert) als Isorosinduline bzw. Isorosindone bezeichnet werden, während die im Naphthalinkern substituierten Rosinduline und Rosindone heißen. Es gelten nun für die Konstitution der Azinfarbstoffe genau die gleichen Grundsätze¹⁾, wie sie bei den Oxazin- und Thiazinfarbstoffen erörtert wurden. Ja, die Chemie der Azinfarbstoffe, zu welchen der älteste technisch hergestellte Teerfarbstoff — das Mauvein — gehört, ist der Ausgangspunkt für die ganze Streitfrage „o-chinoid oder p-chinoid“ gewesen. Schon im Jahre 1890 haben O. Fischer und E. Hepp²⁾ die Frage, ob solche Verbindungen in tautomeren Formen existieren, aufgeworfen und diese Anschauung in einer Reihe von Untersuchungen abgelehnt, während F. Kehrman die o-chinoide Anordnung zum Teil unterstützt von R. Nietzki vertrat. Auch hier haben erst wieder die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution zu einer Entscheidung geführt. Es zeigt sich, daß die Konstitution von der Stellung der Aminogruppe stark abhängig ist, wie nachfolgende Beispiele zeigen:



¹⁾ Vgl. die schon erwähnte zusammenfassende Abhandlung „Über die Natur der ringförmigen Chinonimidfarbstoffe“ von F. Kehrman, A. 414, 131 (1917).

²⁾ B. 23, 2788 (1890).

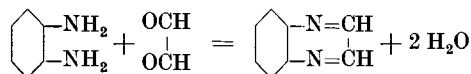


Man sieht, wie in dem Falle (II) die Möglichkeit para-quinoider Konstitution nicht vorhanden ist, und wie die Farbtöne der Salze sich von dem Fall (I) unterscheiden bis auf das dreisäurige Salz, welches in beiden Fällen gleicher Konstitution sein muß.

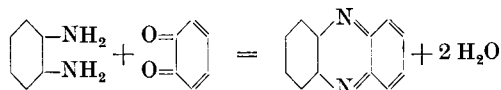
Daraus läßt sich der Schluß ziehen, daß die ein- und zweisäurigen Salze des Falles (I) p-quinoid konstituiert sind. Auch die Lage der Absorptionsstreifen stimmt mit dieser Auffassung überein. Die früheren Untersuchungen stützten sich im wesentlichen darauf, ob die Farbstoffe diazotierbar sind oder nicht, ob also die Gruppe $-\text{NH}_2$ oder die nicht diazotierbare $=\text{NH}$ vorhanden sei. Nimmt man aber im Sinne der neuerzeitlichen Auffassung der Tautomerie an, daß hier Gleichgewichtszustände herrschen, und daß beim Angriff des Diazoreagens in saurer Lösung erst Umlagerung durch Bildung dreisäuriger Salze eintreten kann, so ist das Eintreten und Unterbleiben solcher Umsetzungen von keiner Bedeutung für die Konstitution der Farbsalze selbst. Daraus ist die Erkenntnis erwachsen, daß die in Parastellung zum Stickstoff aminierten Azoniumfarbstoffe Verbindungen sind, welche je nach den äußeren Einflüssen die eine oder andere Gleichgewichtslage bevorzugen, und daß auch ein Gleichgewicht zwischen beiden Formen herrschen kann. Auch besteht kein Grund mehr die ausschließliche o-quinoider Formulierung der Farbbasen selbst aufrechtzuerhalten, zumal weitgehende Ähnlichkeit zwischen diesen und den p-quinoiden Rosanilinbasen und Indaminen festgestellt worden ist. Die Schreibweise soll daher im folgenden durchaus keine Bevorzugung der einen oder anderen Form bedeuten.

Darstellung der Azine. Man erhält Azine durch:

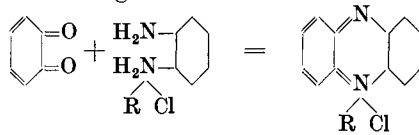
1. Die Einwirkung von o-Diaminen auf o-Diketone; z. B. Chinoxalin aus Glyoxal und o-Phenylendiamin



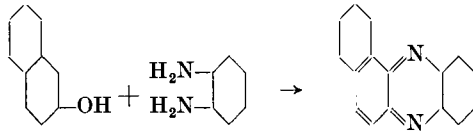
oder Phenazin aus o-Phenylendiamin und o-Benzochinon:



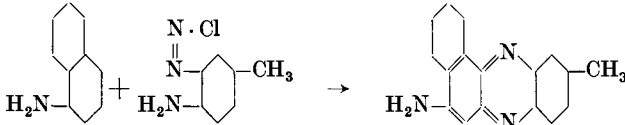
Sind die Diamine am Stickstoff substituiert, so erhält man statt Azinen Azoniumverbindungen



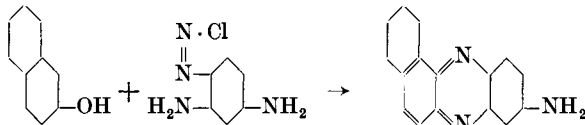
2. Gemeinsame Oxydation von o-Diaminen mit Phenolen bei besetzter Parastellung, (weil sonst Indophenolbildung eintritt z. B. bei α -Naphthol)



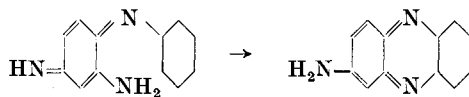
3. Oxydation von o-Aminoazoverbindungen mit Monaminen (Witt) z. B.



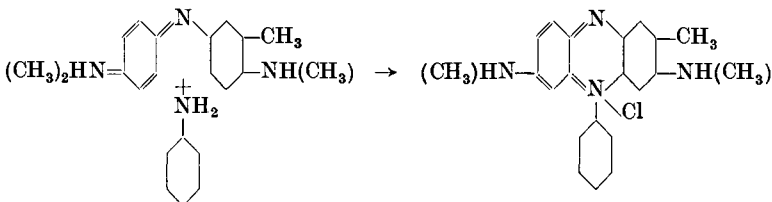
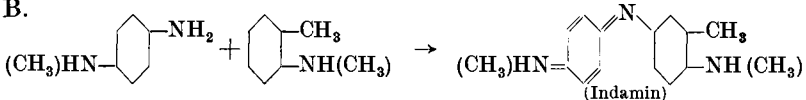
oder nach Ullmann abgeändert, nämlich aus Diaminoazoverbindungen und β -Naphthol z. B.



4. Aus Indaminen, welche eine o-ständige Aminogruppe enthalten, so daß diese den Ringstickstoff liefert z. B.

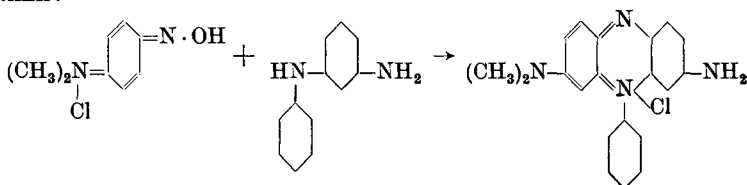


5. Von großer technischer Bedeutung ist die gemeinsame Oxydation eines p-Diamins (mit einer unsubstituierten Aminogruppe) mit einem Monamin mit freier p-Stellung und einem beliebigen primären Monamin z. B.



Die Reaktion läuft über die Indamine, deshalb können auch solche dargestellt und mit einem primären Amin der Oxydation unterworfen werden.

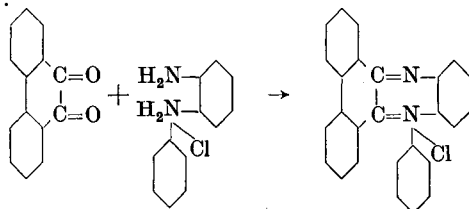
6. Oxydation von p-Nitrosoverbindungen und Phenyl-m-phenylen-diamin:



Es bedarf keiner weiteren Erörterung, daß die Azine und Azoniumverbindungen, die nur wenig gefärbt sind, durch den Eintritt von Auxochromen solche Farbvertiefung erleiden, daß sie Farbstoffcharakter annehmen. Aber erst die Überführung eines der Azinstickstoffatome in Azoniumstruktur durch Arylierung führt zu technisch wertvollen Farbstoffen, welche die Töne von rot bis blauschwarz aufzeigen. Obwohl sie reine und klare Färbungen geben, haftet ihnen der Mangel der Lichtechtheit an, so daß ihre Verwendung nachgelassen hat. Es sind der Hauptsache nach basische Farbstoffe für Baumwolle und Papierfärberei.

Einzelne Farbstoffe.

Vorweg sei erwähnt das Flavindulin (B), ein auxochromloser Farbstoff, welches aus Phenanthrenchinon und Phenyl-o-phenylen-diamin entsteht:



Es färbt tannierte Baumwolle gelbbraun an.

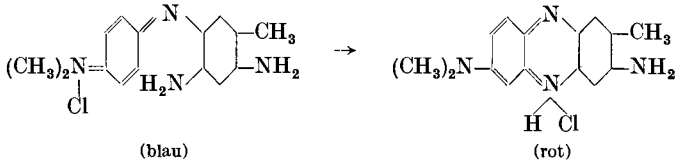
Eurhodine. Die Eurhodine sind von Witt entdeckt, welcher jedoch nur die Monaminphenazine so bezeichnete. Heute werden alle Mono- und Diaminphenazine darunter zusammengefaßt.

Als Bildungsweisen kommen in Betracht: die Einwirkung von o-Chinonen auf Triamine mit 2 Aminogruppen in benachbarter Stellung, ferner ihre Darstellung aus o-Aminoazoverbindungen und Monaminen, und dann die Einwirkung von Nitrosoverbindungen auf m-Diamine, endlich von Aminoquinonen auf o-Diamine.

Von den Monoazinen hat keines eine technische Bedeutung erlangen können. Bei den Diaminen kann man je nach der Verteilung der Aminogruppen in den Benzolkernen unsymmetrische und symmetrische unterscheiden. Der Grund, weshalb die Monazine keine Verwendung gefunden haben, liegt in ihrer schwachen Basicität und ihrer geringen Färb-

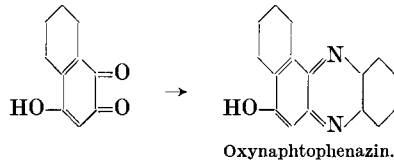
kraft. Die Basen sind gelb gefärbt, die Salze rot. Von den Diaminoazinen ist das Toluylenrot erwähnenswert.

Aus Dimethyl-p-phenylendiamin und m-Toluylendiamin entsteht das Indamin Toluylenblau,



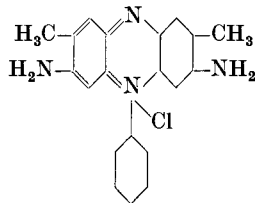
welches beim Erhitzen mit Wasser in das Azin übergeht. Dargestellt wird es durch Einwirkung von salzsaurem p-Nitrosodimethylamin auf m-Toluylendiamin [Neutralrot (C)]. Einer allgemeinen Verwendung steht der durch Alkali bewirkte Farbumschlag von rot nach gelb im Wege.

Eurhodole. Sie entstehen aus Azinsulfosäuren durch Schmelzen mit Kali, ferner beim Erhitzen der Eurhodine mit konz. Salzsäure, endlich z. B. durch Kondensation von Oxynaphthochinon und o-Phenylendiamin

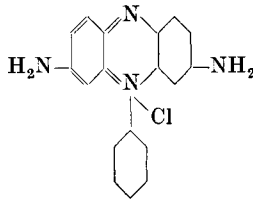


Die Eurhodole besitzen schwach basischen und saueren Charakter, eine Bedeutung kommt ihnen nicht zu.

Safranine. Von bei weitem größerer Wichtigkeit als die vorher besprochenen Gruppen ist diejenige der Safranine. Es sind basische, rote bis violette Farbstoffe, deren Verwendung in neuerer Zeit wegen ihrer geringen Lichtechtheit nachgelassen hat. Zum Unterschied von den anderen Gruppen handelt es sich hier um Abkömmlinge des Phenylphenazonium, dessen stark basischer, ammoniumartiger Charakter hervorzuheben ist. Von den Farbstoffen enthält das vielgebrauchte Safranin T hauptsächlich Toluosafranin von der Konstitution



während das einfachste Phenosafranin

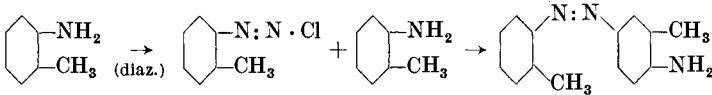


wegen schlechter Ausbeute nicht hergestellt wird.

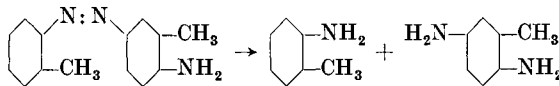
Die einsäurigen Salze sind rot gefärbt, durch Eintritt von Methoxy- und Äthoxygruppen in den Farbstoff wird der Farbton nach Gelb hin, durch Alkyl- und Phenylgruppen nach Blau hin verschoben. Reduktion führt die Safranine in die Leukoverbindungen über, welche durch den Luftsauerstoff in die Safranine zurückverwandelt werden.

Zur Darstellung des Safranins sei erwähnt, daß man das zur gemeinsamen Oxydation notwendige Gemisch von p-Diamin und Monamin folgendermaßen erhält:

Man stellt durch Diazotieren von o-Toluidin Aminoazo-o-toluol dar:



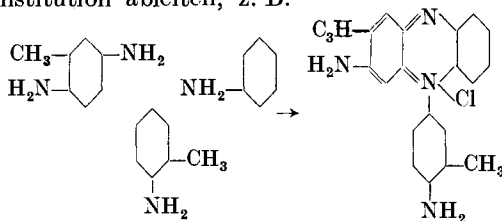
Nun wird mit Zink- und Salzsäure reduziert und so 1 Mol. p-Toluylen-diamin und 1 Mol. o-Toluidin erhalten.



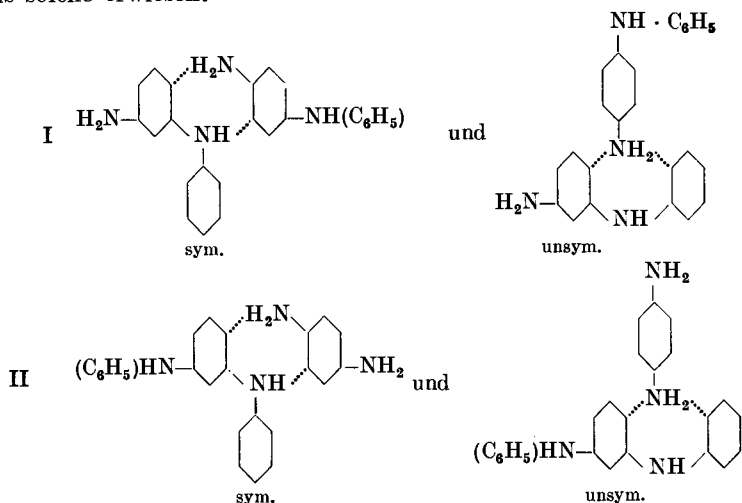
Man fügt ein Mol. Anilin hinzu, neutralisiert mit Kreide, versetzt mit Kaliumbichromat oder oxydiert kalt mit MnO_2 zum Indamin und kocht längere Zeit. Dabei gehen die Indamine in Safranine über, was sich an dem Farbenumschlag von blau oder grün nach rot verfolgen läßt.

Statt des Anilins kann jedes andere primäre Monamin Verwendung finden. Die p-Stellung eines der mitwirkenden Monamine muß unbesetzt sein. Als Basengemisch kann auch das sog. Echappé der Fuchsindarstellung (o-Toluidin und Anilin) Verwendung finden. Durch die Anwesenheit der Basen Anilin und o-Toluidin ist die Bildung von 3 Homologen möglich, einem dreifach, zweifach und einmal methylierten Phenosafranin, welche Verbindungen auch im technischen Safranin enthalten sind.

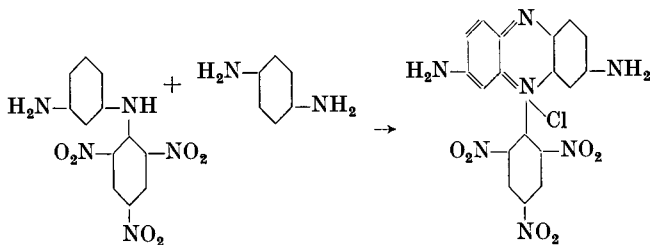
Aus der Synthese ließe sich nun mit demselben Recht eine unsymmetrische Konstitution ableiten, z. B.



Die Gründe, welche man für eine symmetrische Konstitution beibringen kann, fußen einmal auf der von Nietzki¹⁾ durchgeführten Synthese eines phenylierten Safranin (Mauvein) aus p-Aminodiphenylamin und m-Aminodiphenylamin (I) einerseits und Diphenylmetaphenyldiamin mit p-Phenyldiamin (II) andererseits, die nur bei Annahme einer symmetrischen Formel identisch sein können und sich als solche erwiesen.



ferner auf einer von Jaubert beobachteten Bildung eines Safranins²⁾ aus einem Kondensationsprodukt von Pikrylchlorid mit m-Phenyldiamin, welches mit p-Phenyldiamin der Oxydation unterworfen wurde, wie folgt:



Beide Aminogruppen des Safranins lassen sich diazotieren. Entfernung der ersten führt zum Aposafranin, beider zum Phenylphenazonium.

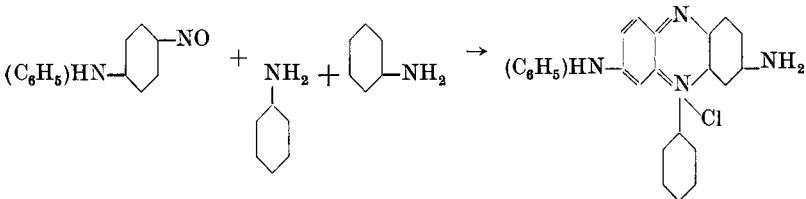
Indoinblau (B) (By) [Naphthindon B B (C), Janusblau (M), Diazinblau B R (K)] entsteht durch Diazotieren von Safranin und Kuppeln mit β -Naphthol. Es gibt auf Baumwolle indigoartige, ziemlich echte Töne.

¹⁾ B. 29, 1442 (1896).

²⁾ Vgl. hierzu Barbier und Sisley, Ann. Chem. Phys. 1908, 66. — Hewitt, Newman und Winmill, Journ. Chem. Soc. 95, 577; C. 1909 II, 1999.

Alkylierte Safranine. Alkylierte Safranine können nach einer schon unter den Darstellungsmethoden besprochenen Weise aus p-Nitroverbindungen und alkylierten Phenyl-m-phenylen-(toluylen)-diaminen gewonnen werden.

Dahin gehören das Dimethylderivat **Methylviolett 3 R A (M)** oder **Tanninheliotrop (C)**, **Amethystviolett (K)** (Tetraäthylsafranin), endlich die **Rhoduline (B)**. **Mauvein** gehört ebenfalls in diese Klasse, es war der erste technisch dargestellte Anilinfarbstoff, den Perkin 1856 beim Behandeln von unreinem Anilin mit sauren Oxydationsmitteln erhielt. Dieser auch **Perkins Violett** oder **Mauve** genannte Farbstoff hat heute nur noch geschichtliches Interesse. Er ist nach den Untersuchungen von Perkin, Fischer und Hepp¹⁾ als ein phenyliertes Safranin aufzufassen; das einfachste Mauvein, das Perkin'sche **Pseudomauvein**, ist auch von beiden letztgenannten Forschern aus p-Nitrosodiphenylamin und Anilin erhalten worden:

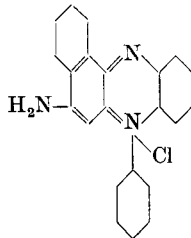


Rosolan (M) oder **Methylheliotrop (M)** ist das Tolumauvein. **Indazin (C)** enthält ein dimethyliertes Mauvein, es gibt ein alkalisches Blau auf Baumwolle.

Echtneutralviolett B (B) ist ein Safranin, dessen Azoniumgruppe statt des Phenylrestes einen Alkylrest besitzt.

Sulfosäuren der Safranine sind: **Naphthazinblau** und die **Säurecyanine** aus entsprechenden Sulfosäuren, ebenso **Wollechtblau**marken.

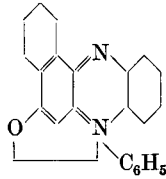
Rosinduline und verwandte Produkte. **Rosindulin** ist



entstanden aus Benzol-azo- α -naphthylamin mit Anilin und Alkohol unter Druck. Das Rosindulin ist seiner Konstitution nach ein Aposafranin. Von Wichtigkeit ist die Disulfosäure des phenylierten Produktes [**Azocarmin G (B)**], das als gut egalischer Wollfarbstoff dient. Mit Säuren unter Druck erhitzt, wird die Aminogruppe des Rosindulins durch die Hydroxylgruppe ersetzt. Offenbar ist dann hier eine anhydrid-

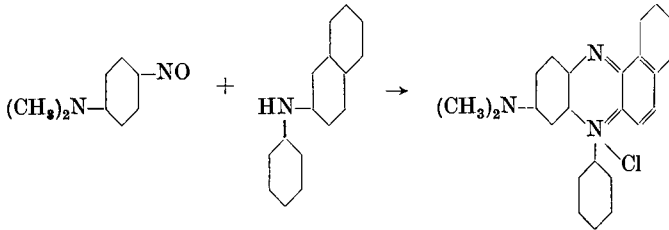
¹⁾ B. 21, 2617 (1888).

artige Bindung zwischen Hydroxylgruppe und Azoniumgruppe eingetreten und ein Rosindon entstanden.



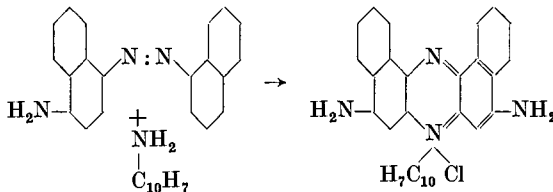
Rosindulin G (K) ist eine Sulfosäure eines Rosindons und färbt gelbstichig rot an.

Neutralblau (C) ist ein Isorosindulin, entstanden aus p-Nitrosodimethylanilin und Phenyl- β -naphthylamin.



Durch eine weitere Aminierung im Naphthalinkern werden echtere Farbstoffe erhalten, hierzu zählt Diphenylblau (A) und Äthylblau (M) wie auch Baslerblau, ferner Indulinscharlach (B) das im Azoniumrest eine Äthylgruppe enthält und im Kattundruck und als Zusatz beim Ätzdruck verwandt wird.

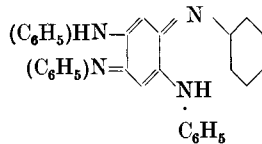
Magdalarot, entstanden durch Zusammenschmelzen von α -Aminoazonaphthalin mit α -Naphthylamin, ist das einfachste Safranin der Naphthalinreihe, früher vor der Entdeckung der Rhodamine in der Seidenfärberei verwandt (rosa mit gelbroter Fluoreszenz):



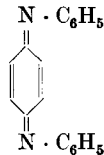
Ähnliche Naphthosafranine sind das Naphthylblau (K), Naphthylviolett (K) und Naphthylrot (K), infolge ihrer Fluoreszenz für Seide bestimmt. Ihnen stehen Azindon G und R (K) nahe.

Induline. Diese Farbstoffe haben ebenfalls Azincharakter. Sie gehören zu den ältesten Farbstoffen, deren Bildung von Caro und Dale (1863) zuerst beobachtet worden ist. Induline entstehen in der sog. Indulinschmelze: beim Erhitzen von Aminoazobenzol, Azobenzol,

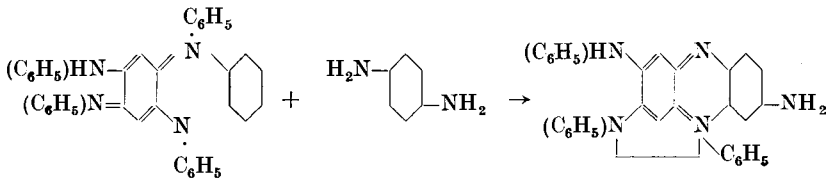
Azoxybenzol und auch Nitrobenzol mit salzsaurem Anilin oder anderen Aminen. Die Neigung zur Bildung derartiger Farbstoffe ist so groß, daß auch bei anders verlaufenden oxydativen Kondensationsvorgängen z. B. in der Fuchsinmelze solche entstehen. Als faßbare Zwischenverbindung tritt in diesen Schmelzen das Azophenin auf, dessen Konstitution durch O. Fischer und E. Hepp als ein Dianilinochinondianilid festgestellt worden ist.



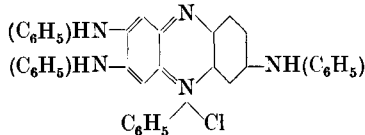
Daneben findet sich in der Indulinschmelze noch das Chinondianil



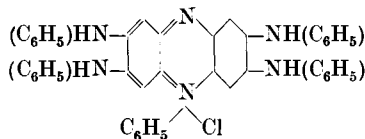
Als einfachstes Indulin ist dasjenige zu betrachten, welches aus dem Azophenin, Anilin und p-Phenylendiaminchlorhydrat mit Alkohol unter Druck entsteht. Danach stellt sich unter Berücksichtigung der Summenformel und des Abbaues der Vorgang in der Indulinschmelze so dar



Dieses Indulin ist noch als Chlorhydrat in Wasser leicht löslich; erhitzt man länger, so treten mehr Anilingruppen in den Kern ein, z. B. bei Indulin 3 B:



und bei Indulin 6 B:



Die Salze dieser Induline sind nicht mehr wasserlöslich, in den Handelsprodukten dürften Gemische vorliegen.

Ein wasserlösliches Indulin, erhalten durch Verschmelzen des gewöhnlichen Indulins mit p-Phenylendiamin, ist als Indaminblau (M) im Handel. Die Induline sind in Alkohol löslich und dienen als Spritlack (Indulin spritlöslich, Indulinbase R, B B, Echtblau, Indigen, Druckblau), ferner, in Azetingelöst, als Tannindruckfarbstoffe, wobei beim Dämpfen das Azetin die Verbindung mit dem Tannin vermittelt und sich dann in Glycerin und Essigsäure spaltet [Azetinblau (B), Azetindulin R (M), Druckindulin].

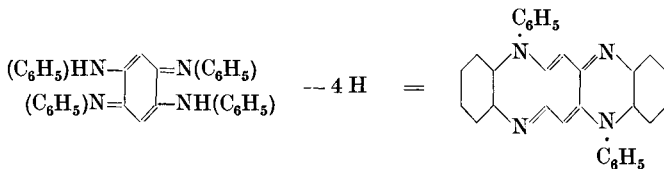
Sulfurieren führt zu in Wasser leicht löslichen, aber schlecht egalierenden Wollfarbstoffen (Echtblau, Solidblau). Auch in der Tintenfabrikation finden solche Farbstoffe Verwendung.

Paraphenylenblau R entsteht beim Ersatz des Anilins in der Indulinschmelze durch p-Phenylendiamin. Nietzki faßt diese Produkte als in jedem Phenylrest noch aminierte Induline auf. Die freien Aminogruppen bewirken Löslichkeit. Dahin gehört auch das Toluylenblau (Gr-E).

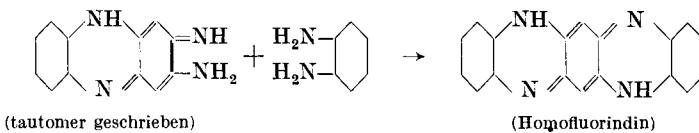
Nigrosine sind blaugraue Induline, welche durch Zusatz von Nitrophenol oder Nitrobenzol zur Indulinschmelze entstehen. Über die Konstitution ist nichts bekannt. Sie sind spritlöslich, dienen für Spritlacke und hauptsächlich für Schuhcreme und können durch Sulfurieren in Wollfarbstoffe verwandelt werden (Anilingrau, Stahlgrau, Echtblauschwarz).

Fluorindine. Diese Farbstoffe, welche ihrer Schwerlöslichkeit und Alkaliunlöslichkeit wegen von keiner technischen Bedeutung sind, wurden von Caro und Witt entdeckt und in ihrer Konstitution von O. Fischer und E. Hepp aufgeklärt. Sie entstehen beim Erhitzen von Azophenin und durch Erhitzen der Salze von o-Diaminen.

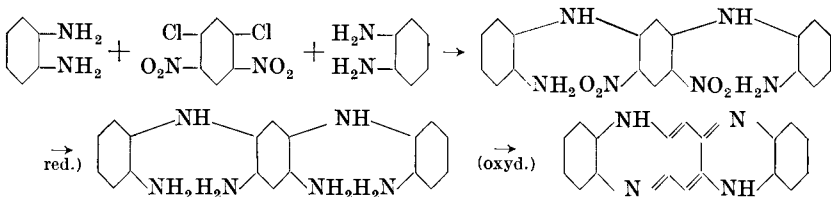
Die Bildungsweise aus Azophenin führt zu folgender Formel



Aus Diaminophenazin und o-Phenylendiamin ergibt sich das einfachste Fluorindin



Endlich hat Nietzki folgende Kondensation aus 2 Mol. o-Phenylendiamin und m-Dinitrodichlorbenzol durchgeführt.



Die Lösung der Fluorindine ist orange bis violettrot, die der Salze grünblau, meist zeigen sie ziegelrote Fluoreszenz.

Anilinschwarz.

Unter Anilinschwarz versteht man einen Farbstoff, welcher bei saurer Oxydation des Anilins entsteht und fast stets auf der Faser erzeugt wird. Nur zur Verwendung als Lackfarbstoff im Kattundruck wird es als Substanz gewonnen und mit Albumin befestigt.

Als Oxydationsmittel können dienen: Mangansuperoxyd (Lauth 1864), Bleisuperoxyd und Chromsäuresalze (Casthelaz 1874), Eisenoxydsalze (Persoz 1868), Chlorsäure entweder allein oder in Gegenwart von als Sauerstoffüberträger wirkenden Metallen wie Cer, Vanadium und Kupfer (Fritzsche, Lightfoot, Witz und Kruis)¹⁾.

Die Bedeutung des Anilinschwarz ist ungemein groß. Seine Hauptverwendungsgebiete sind die Erzielung billiger, schöner und echter schwarzer Farbtöne in der Baumwollfärberei und Baumwolldruckerei, wie auch in der Seiden- und Halbseidenfärberei; gering ist seine Anwendung in der Wollfärberei, etwas größer im Wolldruck. Man färbt entweder im Bade (Färbeschwarz) oder tränkt die Faser mit den nötigen Stoffen und oxydiert (Oxydationsschwarz). Letzteres ist möglich durch Verhängen in warmer Luft (Hängeschwarz) oder Dämpfen (Dampfschwarz).

Das Färbeschwarz wird erzielt, indem man die Faser in eine Mischung von saurer Anilinsalzlösung und Bichromat bringt und die Oxydation entweder in der Kälte oder in der Hitze erfolgen läßt. Zwar wird namentlich beim Färben in der Kälte die Faser wenig angegriffen, aber das Schwarz ist nicht so schön wie das Oxydationsschwarz und reibunecht. Das Verfahren wird für Garn in Anwendung gebracht.

Das Oxydationsschwarz wird erzeugt, indem man die Faser mit Anilinsalz, Kupfervitriol, Natriumchlorat, Salmiak und essigsaurer Tonerde tränkt, den Überschuß der Flüssigkeit entfernt und dann in einer Kammer bei 30—35° oxydiert (Hängeschwarz). Statt des langdauernden Verhängens kann bei höherer Temperatur gedämpft werden (Dampfschwarz). Sodann wird das Schwarz durch Chromieren im Färbebade entwickelt. Die Verfahren eignen sich für Garn und Stückware. Ähnlich ist der Anilinschwarzdruck, bei welchem die Oxydationsmischung

¹⁾ Einzeldarstellung von Noelting und Lehne. Julius Springer, Berlin 1904, 2. Aufl.

verdickt aufgedruckt und als Hänge- oder Dampfschwarz entwickelt wird. Die so erzeugten Färbungen sind reibeicht, ihre Herstellung schwächt aber die Faser mehr wie das Färbeverfahren, und ist teurer wie das Einbadschwarz. Ein Nachteil aller Färbungen ist, daß sie leicht „vergrünen“, d. h. einen grünen Schimmer bekommen, wozu besonders die Oxydationsschwarzfärbungen neigen. Man stellt diesen Übelstand durch eine Nachbehandlung ab, indem man nochmals unter Zusatz von Anilinsalz oxydiert. Ein völlig unvergrünlisches Schwarz liefert das p-Aminodiphenylamin [Diphenylschwarzbase I (M)]. Diese Base wird ihres hohen Preises wegen nur für bessere Baumwollware viel angewandt.

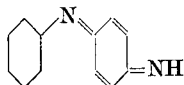
Chemisch verläuft der ganze Vorgang so, daß die genannten Oxydationsmittel das Anilin zu dem Farbstoff oxydieren, wobei Zusätze wie Ferrocyanokalium, Schwefelkupfer, Vanadiumchlorid usw. als Sauerstoffüberträger wirken.

Auch braune Töne sind durch andere Basen erzeugbar, so Paramin (B) und Fuscamin; ferner sind zu erwähnen Ursol (A) zur Erzeugung brauner Färbungen auf Pelzen aus p-Phenylendiamin oder p-Aminophenol, identisch damit Furreine und wohl Nakobraun.

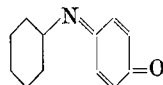
Es erhellt aus diesen Angaben, daß die Enträtselung der Konstitution des Anilinschwarz eine sehr schwierige ist. Tatsächlich haben sich eine ganze Reihe von Forschern¹⁾ um diese Aufgabe bemüht. Die bei diesen Umsetzungen entstehenden Verbindungen auf ihre Identität zu prüfen, ist allein mit Rücksicht auf das hohe Mol.-Gewicht und die dadurch bedingte Unlöslichkeit und den amorphen Zustand der Anilinschwarzbase eine schwierige Aufgabe.

Die Kenntnis der Konstitution des Anilinschwarz ist R. Willstätter mit seinen ausgezeichneten Untersuchungen über Chinone zu danken, auch A. G. Green fällt an der Erforschung ein Verdienst zu.

Willstätters Untersuchung fußt auf einer Beobachtung Caros, wonach die gemäßigte Oxydation des Anilins in kalter wässrig-alkalischer Lösung zu einem chinoiden Derivat des p-Aminodiphenylamins führt. Diese gelbe Substanz geht mit Säuren in einen unlöslichen grünen Farbstoff über: das alte Emeraldin, den Farbstoff, welcher das gefürchtete Vergrünen des Anilinschwarz zur Ursache hat. Willstätter zeigte, das Caros chinoides Derivat eine Mischung aus



Chinonphenyldiimin

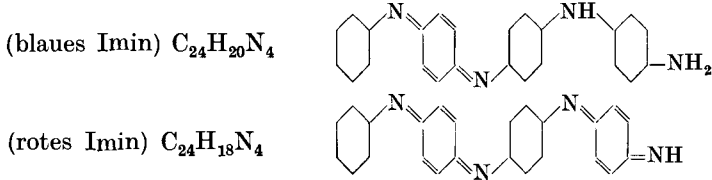


Chinonphenylmonoimin

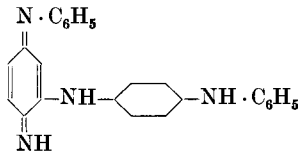
ist und lehrte seine Reindarstellung. Das Chinonphenyldiimin polymerisiert sich in ein dunkelgrünes, emeraldinartiges Produkt, welches er Emeraldin nennt und das auch aus Aminodiphenylamin in saurer Lösung mit Wasserstoffsperoxyd entsteht. Die Base des Emer-

¹⁾ Vgl. die Zusammenstellung bei Nietzki, Chemie der organ. Farbstoffe, 1906.

aldin¹⁾ von blauer Farbe hat die Formel $C_{24}H_{20}N_4$. Diese Base läßt sich in benzolischer Lösung zu einem roten Chinonimin $C_{24}H_{18}N_4$ oxydieren, für beide stellt er Indaminformeln auf:



Formeln vom Anilinochinontypus z. B.

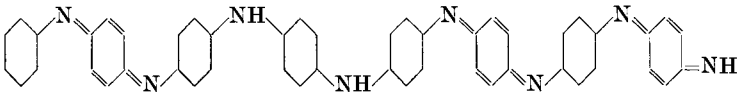


lehnt er wegen der erfolglosen Bemühung die Indamine in Azine zu verwandeln ab.

Das rote Imin läßt sich nun unter allen möglichen Bedingungen polymerisieren, die dabei entstehenden Produkte nennt Willstätter Polymerisationsschwarz, sie sind nicht durchweg einheitlich, sondern schwanken je nach Art der Herstellung in der Zusammensetzung und den Eigenschaften.

Das durch Erhitzen mit Wasser im Rohr entstandene Polymerisationsschwarz hat die Formel $(C_6H_{4,5}N)_x$, es ist dem Anilinschwarz bereits ähnlich. Dieses Polymerisationsschwarz muß nun mindestens aus 2 Mol. der Reihe $C_{24}H_{18}N_4$ bestehen; daß es wirklich aus 2 Mol. besteht, wird aus der Hydrolyse mit verdünnter Schwefelsäure bewiesen, wobei der achte Teil des Stickstoffs als Ammoniak abgetrennt wird.

Für das Polymerisationsschwarz könnte deshalb die Formel $C_{48}H_{36}N_8$



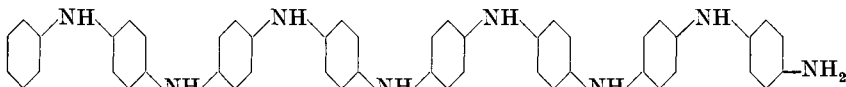
in Frage kommen, wahrscheinlich enthält es zwei Wasserstoffatome weniger (s. weiter unten.).

Die Indaminformel ist gegenüber der eines Anilinochinons sicher gestellt durch die Oxydation der Verbindung zum p-Benzochinon, welche mit 95% der theoretischen Ausbeute verläuft und so die Anzahl der durch p-Bindung verknüpften Anilinreste angibt.

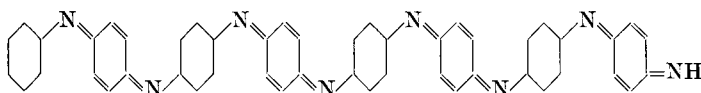
¹⁾ Der Name Emeraldin ist früher für andere Verbindungen gebraucht worden, die mit Willstätters Emeraldin nicht identisch sind. Willstätter hat aber seine Bezeichnung aufrecht gehalten. Hierauf muß beim Verfolgen der Literatur geachtet werden.

Neben dem stufenweisen Aufbau von Indaminen hat Willstätter auch die Oxydation von Anilin selbst zu Anilinschwarz untersucht und zieht durch Vergleich der so auf zwei Wegen erhaltenen Verbindungen folgende Schlüsse:

Als Leukobase kommt für die Oxydationsprodukte die folgende Verbindung in Betracht:



Durch Oxydation erhält man stufenweise Verbindungen mit einer steigenden Zahl chinoider Bindungen. Die Stufe $C_{48}H_{36}N_8$ ist wahrscheinlich nicht mit dem Polymerisationsschwarz identisch, sondern erst die nächste $C_{48}H_{34}N_8$



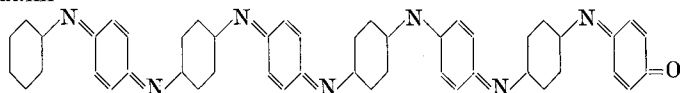
Beide Stufen unterscheiden sich wie folgt:

	Base	Salze	Lösung in H_2SO_4
dreifach chinoid: $C_{48}H_{36}N_8$	dunkelblau	grün	rötlich violett
vierfach chinoid: $C_{48}H_{34}N_8$	blauschwarz	dunkelgrün	violett, mehr blautichig.

Den Übergang von vergrünlichem zu unvergrünlichem Schwarz sieht er in der Hydrolyse der endständigen Iminogruppe, welche er bei dem Polymerisationsschwarz durch Kochen mit verdünnter Säure oder durch Erhitzen im Rohr auf 200° oder auch durch Oxydationsmittel ausführt:

	Base	Salze	Lösung in H_2SO_4
hydrolysiert u. vierfach chinoid $C_{48}H_{33}ON_7$	mattschwarz	mattschwarz	violett, mehr blautichig.

Die Formel dieses Schwarz, welches beim Einbadschwarzverfahren durch Überoxydieren mit starken Oxydationsmitteln erhalten wird, wäre dann

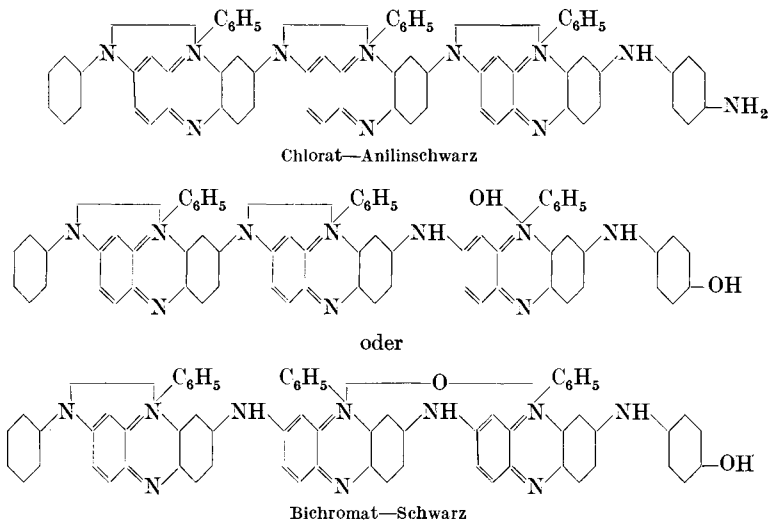


Gegen die Auffassung Willstätters¹⁾, dem Anilinschwarz eine Indaminformel zuzuweisen, sind eine Reihe von Einwendungen erhoben worden, die sich im wesentlichen auf die Tatsache stützen, daß Willstätter Anilinschwarzprodukte zur Untersuchung brachte, die in der Kälte und nicht wie technisches Oxydationsschwarz in der Wärme hergestellt seien. Auch wird auf die auffallende Erscheinung hingewiesen, daß die Indamine sich sonst durch Unbeständigkeit und Säureempfindlichkeit auszeichnen, während Anilinschwarz so beständig ist.

¹⁾ Literatur: Willstätter, B. **40**, 2665 (1907); **42**, 2147, 4118, 4135 (1909); **43**, 2976 (1910); **44**, 2162 (1911). — Green, Journ. Chem. Soc. **97**, 2388 (1910); B. **44**, 2576 (1911); **45**, 1955 (1912); **46**, 33, 3769 (1913).

Green ist deshalb zu der Ansicht gekommen, daß das technische Anilinschwarz sich von den Produkten Willstätters durch eine weitere Aufnahme von Anilinresten unterscheidet. Er belegt diese Behauptung durch Behandlung der Willstätterschen Anilinschwarzprodukte mit Anilin oder anderen primären Aminen, wobei eine auf das Molekül berechnete Menge von 3 Mol. Anilin aufgenommen werden kann. Er hat die gebildeten Produkte nach Willstätters Oxydationsmethode zu Benzochinon abgebaut und stimmende Werte erhalten können.

Auf Grund dieser Untersuchungen nimmt er nunmehr neue Azin-formeln für das technische Anilinschwarz folgender Art an:



Schlußbetrachtung. Während den p-Chinoniminen als Zwischenprodukt der Schwefelfarbstoffe ein dauerndes Absatzgebiet gesichert ist, ihre Bedeutung als Farbstoffe aber im wesentlichen als erloschen gelten kann, wird den verschiedenen Klassen der ringförmigen Farbstoffe, abgesehen von dem theoretischen Interesse ein angemessener Platz in der Färberei erhalten bleiben. Inwieweit hier noch neue Erfindungen zutage treten, hängt wohl im wesentlichen davon ab, ob in der Chinonforschung noch grundlegende Änderungen zu erwarten sind, die neue Gesichtspunkte für den Aufbau von Oxazinen, Thiazinen und Azinen ergeben. Wahrscheinlich ist dies nicht.

Da auch das Dunkel, welches über der Chemie des Anilinschwarz lag, erheblich gelichtet ist, und die Forschung hier keinen neuen Antrieb für die Technik ergeben hat, so steht nicht zu erwarten, daß wertvolle Neuerungen gefunden werden können. Der überraschende Erfolg der Küpenfarbstoffe aus Verbindungen vom Chinontypus würde vielleicht noch ausdehnungsfähig sein.

Schwefelfarbstoffe.

Unter Schwefelfarbstoffen versteht man solche Farbstoffe, welche durch Einwirkung von Schwefel oder Schwefelalkali oder beiden Reagenzien, seltener anderen Schwefelverbindungen auf die verschiedensten organischen Verbindungen erhalten werden.

Die so erhaltenen Farbstoffe sind im weiteren Sinne des Wortes Küpenfarbstoffe, welche beim Erwärmen mit Schwefelalkali unter Reduktion in Lösung gehen und sich auf der Faser durch den Sauerstoff der Luft wieder oxydieren.

Auch die Betrachtung der sogenannten Primulinfarbstoffe kann hier anhangsweise erfolgen, weil sie der obigen Begriffsbestimmung genügen und wahrscheinlich zu einem Teil der gelben Schwefelfarbstoffe in konstitutioneller Beziehung stehen, wenn auch ihr Anwendungsgebiet von dem der Schwefelfarbstoffe grundverschieden ist.

Darstellung. Die Bildung aller Schwefelfarbstoffe erfolgt so, daß man organische Substanzen mit Schwefel oder Schwefelnatrium oder einem Gemische dieser also mit Natriumpolysulfiden auf höhere Temperaturen (100—250°), mit oder ohne Zusatz von Wasser oder Alkohol erhitzt. Von weiteren Zusätzen kommen Zink- und Mangansalze und für grüne Farbstoffe vorzugsweise Kupfersalze in Betracht. Die Einhaltung bestimmter Mengenverhältnisse sowie die Temperatur und die Einwirkungs-dauer sind für die Erzielung bestimmter Farbtöne von großer Bedeutung. Die Schmelze wird nach Beendigung der Farbstoffbildung entweder unmittelbar in den Handel gebracht oder in Wasser gegossen und der Farbstoff durch Einpressen von Luft oder Fällen mit Salz oder Säure ausgefällt. Schwefelfarbstoffe, welche bei ihrer Darstellung nur mit Schwefel verschmolzen wurden, müssen häufig durch Erhitzen mit Schwefelnatrium in eine lösliche Form übergeführt werden, ehe sie wieder verarbeitet werden können. Für bestimmte Zwecke, wie Zeugdruck, bei welchem ein Schwärzen der Kupferwalzen durch noch vorhandenes Schwefelnatrium wie Schwefel zu befürchten steht, sind besondere Reinigungsverfahren nötig.

Eigenschaften. Die Schwefelfarbstoffe sind amorphe Substanzen, welche in Wasser, Säuren und Alkalien unlöslich, jedoch in Schwefelnatriumlösung unter Reduktion löslich sind. Ihre Ausfärbung geschieht in der Kälte oder Wärme. Sie färben ungebeizte Baumwolle an und können daher auch als substantive bezeichnet werden. Die Waschechtheit wie auch meist die Lichtechtheit dieser Farbstoffe ist eine gute, die Chlorenchtheit gering. Die Farbtöne gehen einerseits von gelb bis braun, andererseits von violett nach blau, grün und schwarz, so daß nur rein rote Töne fehlen.

Geschichtliches. Croissant und Bretonnière waren die ersten, welche Schwefelfarbstoffe technisch darstellten (1873), indem sie alle möglichen organischen Substanzen, wie Sägespäne und andere Abfallstoffe mit Schwefel und Schwefelalkali schmolzen und den erhaltenen Farbstoff als Cachou de Laval in den Handel brachten; mit diesen Farbstoffen

erzielte man auf ungebeizter Baumwolle echte braune und graue Färbungen von sehr billigem Preise. Im Jahre 1887 wurde dann von Green das Primulin entdeckt, welches durch Erhitzen von p-Toluidin mit Schwefel auf hohe Temperatur entsteht, eine bereits früher von Merz und Weith, wie auch von Dahl & Co. studierte Reaktion. 1893 griff Vidal auf die Cachou de Laval-Farbstoffe zurück, indem er reine Benzol- und Naphthalinabkömmlinge mit Schwefel und Schwefelalkali verschmolz. Er erkannte die große Tragweite seiner Erfindung, auch seine Versuche die Konstitution der Verbindungen zu erklären, sind wohl im wesentlichen als gelungen zu bezeichnen, Nach seinen Angaben ließen sich braune, gelbbraune und schwarzbraune Färbungen herstellen.

Bei der nunmehr einsetzenden geradezu fieberhaften Tätigkeit wurde im Laufe der Jahre so ziemlich jeder zugängliche organische Stoff der Schwefelschmelze unterworfen.

Vidal zeigte ferner, daß man aus Aminophenolen und Dinitrophenolen schwarze Farbstoffe erhalten kann. Im Jahre 1897 wurde zum ersten Male ein Diphenylaminderivat zur Herstellung von Schwarz [Immedialschwarz (C)] verwandt, ihm folgten die blauen Schwefelfarbstoffe und mit dem Jahre 1900 wurden erstmalig Chinonimine [Immedialreinblau (C)] als Ausgangsstoffe benutzt; sie haben seitdem ihren unbestrittenen Platz behaupten können. Auch die Methoden waren inzwischen fortgeschritten. Von der einfachen Schwefelung ausgehend lernte man die Verfahren unter Anwendung geeigneter Lösungsmittel kennen, ferner die Anwendung von Druckschmelzen. Rötlichere Farbstoffe konnten erst erhalten werden, als man Azin-farbstoffe schwefelte, rein gelbe mit dem Jahre 1903 durch Schwefelung von m-Diaminen. In neuester Zeit wurde durch Verschmelzen von Carbazolchinonimininen das Hydronblau hergestellt, welches an Echtheit dem Indigo den Rang abläuft.

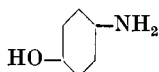
Konstitution. Wie aus dem vorstehenden schon ersichtlich, lassen sich bei der Art der Darstellung der Schwefelfarbstoffe, nämlich einer recht brutalen Einwirkung von Polysulfiden auf die verschiedensten organischen Verbindungen und bei den physikalischen Eigenschaften der Schwefelfarbstoffe weder experimentell ganz sicher bewiesene Formeln für die einzelnen Klassen, geschweige denn eine bestimmte Formel für jeden einzelnen Farbstoff aufstellen. Immerhin ist das Dunkel, das lange Zeit über die Konstitution der Schwefelfarbstoffe herrschte, ein wenig gelichtet, so daß mit einiger Bestimmtheit behauptet werden darf, daß die meisten Schwefelfarbstoffe entweder Thiazin- oder Thiazolringe enthalten, möglicherweise manche auch beiden Klassen angehören.

Der nächstliegende Gedanke wäre, die Einfügung einer oder mehrerer Sulfhydrylgruppen (SH) in den der Sulfidschmelze unterworfenen Kern allein in Betracht zu ziehen. Das Vorhandensein dieser Gruppe ohne starken Chromophor kann jedoch nicht genügen, um die Bildung von so stark gefärbten Verbindungen wie auch ihre Beständigkeit zu erklären.

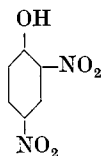
Es muß daher die Anwesenheit von Schwefel noch in anderer Bindung im Molekül angenommen werden, während die Wirkung vorhandener SH-Gruppen (wahrscheinlich gemacht durch die Alkylierbarkeit) sich auf die Verwandlung in unlösliche Disulfidgruppen —S—S— erstreckt, wodurch die Reduktion durch Schwefelnatrium und Oxydation durch den Luftsauerstoff genügend erklärt ist.

Die Gründe, welche nun dafür beizubringen sind, daß den blauen bis schwarzen Schwefelfarbstoffen gerade die Thiazinstruktur zugrunde liegt, sind etwa die folgenden:

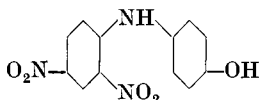
Die genannten Farbstoffe gehen hervor aus Verbindungen wie z. B. p-Aminophenol



ferner 2-4-Dinitrophenol



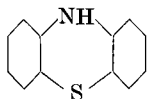
und endlich aus o-p-Dinitro-p'-oxydiphenylamin



bzw. den entsprechenden Indoaminen.

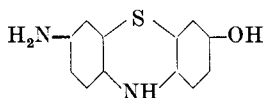
Die Vorstellung liegt nahe, daß sich Nitro- bzw. Aminophenole in erster Stufe beim Verschmelzen mit Schwefel zu Diphenylaminabkömmlingen kondensieren, so daß diese auch unter den Umständen, wo sie nicht Ausgangsstoff sind, als Zwischenverbindungen entstehen.

Da nun Amine wie auch Phenole von Schwefel in der o-Stellung substituiert werden, so ist die Bildung von Thiodiphenylaminderivaten (also von Thiazinringen) aus Diphenylaminabkömmlingen bei der Schwefelung sehr wahrscheinlich.

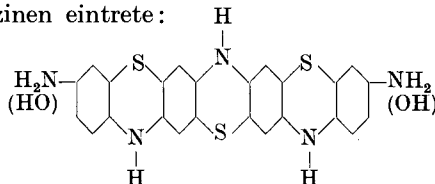


Je nach Art und Dauer des Schmelzvorganges könnten sich gebildete Thiazinringe zu größeren Molekülen vereinigen, wobei noch die Einführung der Mercaptangruppen in den Kern diesen Verbindungen die Schwefelfarbstoffeigenschaften verleihen würde.

Diese Idee ist zuerst von Vidal ausgesprochen worden. Er hat durch Schwefelung von Verbindungen wie p-Aminophenol und p-Phenylendiamin Stoffe der Zusammensetzung



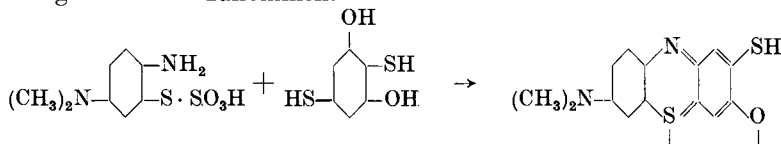
erhalten können. Da solche Verbindungen beim weiteren Schwefeln schwarze Schwefelfarbstoffe geben, so folgert er, daß die Bildung von Tetraphentritiazinen eintrete:



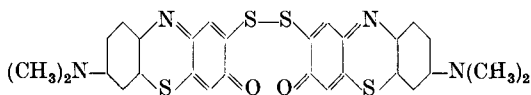
Auch die Bildung schwarzer Schwefelfarbstoffe aus p-Aminophenol und m-Phenylendiamin mit Chromat und Thiosulfat (Claytonschwarz) deutet auf die Thiazinformel hin.

Ein Beweis für die Thiazinformel liegt in dem Aufbau von blauen Schwefelfarbstoffen, von A. Bernthsen und P. Julius¹⁾, denen nur die Thiazinkonstitution zukommen kann.

Ausgehend von p-Amino-dimethylanilin-thiosulfosäure und Hydrochinonen mit Mercaptangruppen haben die Genannten beide Komponenten zu einem blauen Thiazinderivat kondensiert, dem Schwefelfarbstoffeigenschaften zukommen.



Es besteht nun die Möglichkeit, daß solche Thiazine sich mehrfach zu Disulfiden verketteten²⁾, etwa wie folgt:



Eine gewisse Schwierigkeit liegt nun in der Farbvertiefung von Blau nach Schwarz, da selbst dimolekulare Thiazinderivate keine Farbvertiefung zeigen.

Nach Moehlau³⁾ zeigen schwarze Schwefelfarbstoffe gegenüber blauen eine Zunahme des Schwefelgehaltes wie folgt:

Farbstoff aus		Verhältnis des S-Gehaltes
Dimethylaminoxydiphenylamin		
D. R. P. 134947	reinblau	20
aus Aminoxydiphenylamin		
D. R. P. 116337	blau	30
aus Dinitrooxydiphenylamin		
D. R. P. 103861	schwarz	50

¹⁾ Zeitschr. f. angew. Chemie **21**, 2068 (1908); Chem.-Ztg. 1908, 956.

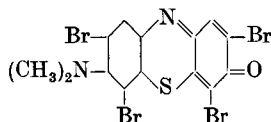
²⁾ Meyenberg und Levy, Rév. gen. mat. col. 1902, 212.

³⁾ Vers. Deutscher Naturf. u. Ärzte, Dresden 1907.

so daß sich eine Stufenleiter ergibt:

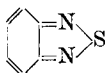
Indophenol → reinblaue Farbstoffe → dunkelblaue Farbstoffe → schwarze Farbstoffe.

Die Annahme des Thiazinringes findet auch eine Stütze in der von Gnehm und Kaufler¹⁾ ausgeführten Untersuchung, in welcher das Immedialreinblau, welches nach D. R. P. 134 974 durch Schmelzen von p-Dimethylamino-p'-oxydiphenylamin oder dem Indamin mit Schwefel- und Schwefelnatrium entsteht, einem bromierenden Abbau unterzogen wurde, wobei man eine kristallisierte Verbindung erhielt, der die Formel



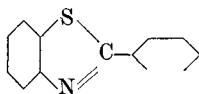
zukommt. Somit liegt dem Immedialreinblau jedenfalls ein Thiazin zugrunde, und man kann vermuten, daß an Stelle des Brom Sulphydrylgruppen im Farbstoffmolekül sitzen.

Es soll nun nicht verhehlt werden, daß auch andere Möglichkeiten bestehen; einmal die Verkettung von Azinringen mit Thiazinringen oder Kombinationen des Thiazinringes mit dem noch zu besprechenden Thiazolringe oder mit dem Piazthiolringe²⁾



wie sie Ris³⁾ annimmt, woraus sich sehr komplizierte, aber unbewiesene Formelbilder ergeben. Zusammenfassend ist mit Sicherheit anzunehmen, daß die blauen und schwarzen Schwefelfarbstoffe Mercaptangruppen enthalten, worauf ihre Löslichkeit in Schwefelalkali beruht, und daß ihre Konstitution im übrigen auf der Bildung schwefelhaltiger Ringe beruht, welche die merkwürdigen physikalischen Eigenschaften bedingen.

Die Konstitution der gelben Primulinfarbstoffe, wie hier mit Rücksicht auf ihre wahrscheinliche Beziehung zu den gelben Schwefelfarbstoffen erwähnt sei, ist durch Untersuchungen von Gattermann und Jacobson im wesentlichen aufgeklärt worden. Schon durch A. W. v. Hofmann war aus einem Benzolderivat mit einer Seitenkette, dem Benzanilid, ein Phenylbenzothiazol erhalten worden.

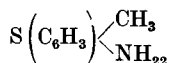


¹⁾ B. **37**, 2617, 3032 (1904).

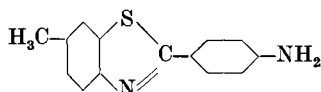
²⁾ Hinsberg, B. **22**, 2895 (1889).

³⁾ B. **33**, 796 (1900).

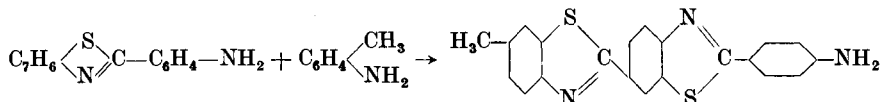
Bei der Einwirkung von Schwefel auf p-Toluidin erhält man in Gegenwart von Bleioxyd bei 140° Thiotoluidin (Merz und Weith),



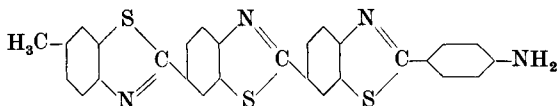
ohne einen Zusatz bei höheren Temperaturen dagegen Dehydrothiotoluidin



Durch Methylierung kann man aus dieser schwach gelb gefärbten Base basische Farbstoffe erhalten (Thioflavin T). Erhitzt man jedoch noch höher, und zwar längere Zeit in Gegenwart von mehr Schwefel, so erhält man die Primulinbase (Green), welche durch Kondensation von einem Molekül Dehydrothiotoluidin mit einem weiteren Molekül p-Toluidin nach folgender Gleichung entstanden sein kann:

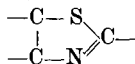


Es besteht aber auch die Möglichkeit, daß sich zwei oder mehrere Moleküle Dehydrothiotoluidin in gleicher Weise untereinander verbunden haben:



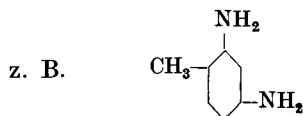
Vermutlich enthält die Primulinbase¹⁾ solche Verbindungen in wechselnden Mengen.

Der Konstitutionsbeweis stützt sich auf den Aufbau einer aus Dehydrothiotoluidin durch Entaminieren erhaltenen Base und auf die Ergebnisse der Spaltung dieser. Somit darf den Primulinfarbstoffen der Thiazolring als Chromophor zugesprochen werden.



Zur Bildung der gelben Schwefelfarbstoffe werden nun andererseits als Ausgangsstoffe verwandt:

m-Toluyldiamin oder acylierte m-Diamine, endlich Harnstoff und Thioharnstoffderivate dieser Amine. Alle diese Verbindungen sind dadurch gekennzeichnet, daß sie Seitenketten



¹⁾ Gattermann, B. 22, 424, 1064 (1889). — Jacobson, B. 22, 331 (1889).

besitzen, oder daß die Aminogruppe aliphatische Reste enthält, während in der m-Phenylendiaminschmelze nur ein wertloser olivgrüner Farbstoff entsteht.

Sie sind also zur Thiazolbildung befähigt. Auch die hohe Temperatur, welche zu der Bildung gelber Schwefelfarbstoffe ebenso wie für die Primulinfarbstoffe nötig ist, spricht für ähnliche Konstitution, wie auch Farbton und geringe Lichtechtheit übereinstimmen. Es dürften daher hier hochmolekulare Thiazolringe mit Mercaptangruppen als wahrscheinliche Konstitution anzunehmen sein.

Einteilung der Farbstoffe. Für die Einteilung kann der Farbton eine Unterlage bieten. Bei der durch ihre Billigkeit und Echtheit bedingten färberischen Bedeutung der Schwefelfarbstoffe ist eine Hochflut von Patenten zu verzeichnen gewesen, in welchen vermutlich aber zum Teil gleiche Farbstoffe niedergelegt sind, weil die genaue Kennzeichnung sehr schwierig ist.

Einzelne Farbstoffe. Die Handelsbezeichnungen der einzelnen Firmen sind:

Auronalfarbstoffe (t-M); Eklipsfarbstoffe (Gy); Immedialfarbstoffe (C); Katigenfarbstoffe (By); Kryogenfarbstoffe (B); Pyrogenfarbstoffe (G); Pyrrolfarbstoffe (L); Schwefelfarbstoffe (A); Thiogenfarbstoffe (M); Thionfarbstoffe (K); Thioxinfarbstoffe (Gr—E).

Die Färbemethode besteht darin, daß man die Farbstoffe in Schwefelnatriumlösung löst, die Faser nach dem Behandeln in der heißen Flotte auswindet und den Farbstoff an der Luft durch Oxydation, zuweilen auch durch Behandlung mit Metalloxyden entwickelt.

Gelbe bis braune Farbstoffe.

Immedialgelb D (C) wird aus m-Toluyldiamin, ebenso Immedialorange N (C) bei höherer Temperatur erhalten.

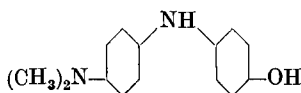
Eklipsgelb (Gy) entsteht dagegen aus Diformyl-m-toluyldiamin, Kryogengelb G (B) aus m-Toluyldithioharnstoff, Pyrogen gelb M (G) aus Methylamino-nitroamino-oxybenzylidenaminoverbindungen, ähnlich Thiogelb (K) und Thiogengelb (M).

Katigenschwarzbraun N (By), Sulfanilbraun (K), Pyrogenbraun (G), Kryogenbraun sollen dem Cachou de Laval verwandt sein, also durch Schmelzen cellulosehaltiger Stoffe erzeugt werden. Ferner sind braune Farbstoffe aus m-Diaminen, aus Resorein, m-Kresol u. a. gewonnen worden.

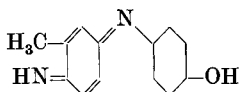
Blauschwarze Farbstoffe.

An der Spitze stehen hier die Immedialfarbstoffe (C).

Immedialreinblau (C) entsteht durch Erhitzen von Dimethyl-p-amino-p'-oxydiphenylamin mit Schwefel und Schwefelalkali in Gegenwart von Lösungsmitteln.

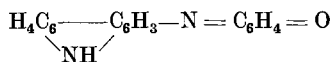


Immedialindone (C) entstehen aus der Schmelze des Oxydationsproduktes von p-Aminophenol mit o-Toluidin:



Pyrogendirektblau (G) und Pyrogenblau R (G) aus Dinitroxydiphenylamin mit Polysulfiden in alkoholischer Lösung unter Druck, Thionblau B (K) aus p-Nitro-o-amino-p'-oxydiphenylamin bzw. dem Dimethylderivat und auch den Sulfosäuren in alkalischer Lösung mit Schwefelkohlenstoff am Rückflußkühler.

Abweichend in seinen färberischen Eigenschaften ist das Hydronblau G, R, und B (C), welches aus dem Kondensationsprodukt von Carbazol oder dessen N-Derivaten mit Nitrosophenol

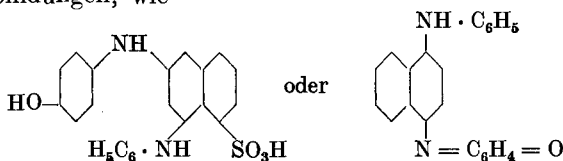


durch langandauerndes Schwefeln mit sehr schwefelreichen Polysulfiden in alkoholischer Lösung entsteht, wobei die Löslichkeit in Schwefelnatrium abnimmt und die Ausfärbung daher mit Hydrosulfit vorgenommen werden muß. Es ist anzunehmen, daß gebildete Sulphydrylgruppen bei diesem Vorgange allmählich wieder in unlösliche Gruppen übergeführt werden. Die Kuppbarkeit beruht vielleicht auf der Reduktion von Chinonimgruppen.

Das Hydronblau besitzt hervorragende Echtheit auch gegen Chlor, in ihm ist dem Indigo ein mächtiger Gegner erwachsen.

Vidalschwarz entsteht aus p-Aminophenol- u. a. Verbindungen, Immedialschwarz (C) aus p-Oxydinitrodiphenylamin und geht durch Behandeln mit Wasserstoffsperoxyd (auch auf der Faser) in ein Blau über. Billiger erhält man tiefe Schwarzmarken aus 2-4-Dinitrophenol, solche sind Schwefelschwarz T (A), Katigenschwarz (By), Thiogenschwarz (M), Immedialschwarz N (C), Thiophenolschwarz (G). Inwieweit diese alle völlig gleich sind, läßt sich nicht ermitteln.

Grüne Farbstoffe sind erhältlich durch Verschmelzen von verschiedenen Verbindungen, wie



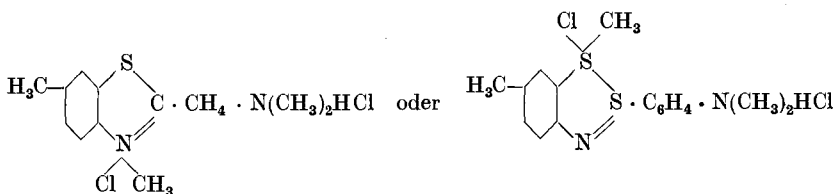
unter Zusatz von Kupfersalzen.

Die rötlichen Schwefelfarbstoffe, welche durch Schwefeln von hydroxylhaltigen Azinen, wie Safraninonen, erhalten worden sind, zeigen leider trüben Farbton, in ihnen wird wohl der Azinring noch erhalten sein, der rötteste ist der Thiogenpurpur (M).

Anhang.

Thioflavine und Primulinfarbstoffe.

Thioflavine. Führt man in die Aminogruppe des Dehydrothiotoluidin (s. S. 143) Alkylreste ein (durch Behandeln mit Halogenalkylen oder Alkohol und Salzsäure), so erhält man basische Farbstoffe, denen Ammonium- oder Thioniumcharakter zukommt.



Dieses Thioflavin T (C) oder Rhodulingelb S (By) ist ein Baumwollfarbstoff und erzeugt auf Tanninbeize gelbe Töne. Thioflavin S ist methylierte Dehydrothioluidinsulfosäure. Chloramingelb ist ein Oxydationsprodukt, entstanden durch Behandeln von Dehydrothioluidinsulfosäure mit unterchlorigsauren Salzen und dürfte eine Azoxy- oder Azo-Verbindung sein.

Primulingelb. Primulingelb ist die Sulfosäure der Primulinbase (s. S. 143) und zieht auf ungebeizte Baumwolle mit gelber Farbe auf, ist aber wegen seiner Unechtheit nicht verwendbar. Dagegen liefert es mit Chlorkalk auf der Faser entwickelt ein sehr echtes Gelb. Die Bedeutung liegt in seiner durch die Aminogruppe bedingten Diazotierbarkeit und Kupplungsfähigkeit, die zu dem geschätzten waschechten, aber wenig lichtechten Primulinrot (Primulin → β -Naphthol) u. a. führt.

Das Primulin ist unter verschiedenen Namen im Handel, wie Polychromin (By, B), Thiochromogen u. a. m.

Auch zur Bildung von Azofarbstoffen in Substanz hat das Primulin wie auch Dehydrothiotoluidin u. a. Thiazolbasen Bedeutung erlangt, wie die nachfolgende Zusammenstellung zeigt:

Primulin → Salicylsäure = Oriolgelb (Gy) oder Baumwollgelb R (B).

Primulin → Acetessigester = Dianilgelb 3 G (M).

Dehydrothiotoluidin → 1-Naphthol-3-8-disulfosäure = Erika (A).

Dehydrothiotoluidin → 1-8-Chlornaphthol-3-6-disulfosäure = Diaminrosa (C), Salmrot (B) oder Direktscharlach (K).

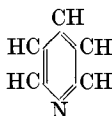
Andererseits wird Dehydrothiotoluidin auch als Kupplungskomponente benutzt; so entsteht aus Dehydrothiotoluidinsulfosäure mit seiner eigenen Diazoverbindung gekuppelt das Thiazolgelb (By), welches aber nicht licht- und säureecht ist.

Läßt man auf Thiazolbasen andere Diazoverbindungen wirken, so erhält man Farbstoffe, die nun wieder diazotierbar sind und den Vorteil der sogenannten externen Aminogruppe besitzen, d. h. einer solchen, welche abseits in dem nur lose mit dem Thiazolring verbundenen Benzolkerne sitzt und beim Diazotieren und Kuppeln auf der Faser den Ton nicht wesentlich verschiebt, sondern nur zur Erhöhung der Echtheit beiträgt, solche Farbstoffe sind die *Diazobrillantscharlach* (By).

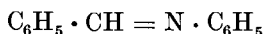
Schlußbetrachtung. Die Flut der Patente auf diesem Gebiete hat nachgelassen, auch erwächst den Schwefelfarbstoffen bei ihrer mangelnden Chlorechtheit in den Küpenfarbstoffen ein gefährlicher Gegner, wenn auch erstere viel billiger und leichter zu färben sind. Immerhin sind in den letzten Jahren noch wertvolle Nachzügler erschienen, wie z. B. das *Hydronblau* beweist. Es ist deshalb nicht unmöglich, daß in dieser Farbstoffklasse noch gute Farbstoffe gefunden werden können, zumal die Aufgabe, rein rote Töne herzustellen, sich mit den bisherigen Methoden nicht hat lösen lassen.

Chinolin- und Acridinfarbstoffe.

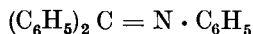
Die Farbstoffe dieser Gruppe, welchen der Pyridinring zugrunde liegt, kann man auffassen als Verbindungen, welche die schwache



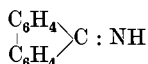
Azomethingruppe — CH = N — oder die Karbimgruppe = C = N — als Chromophor im Ringe besitzen. In offenen Ketten ist die farbgebende Stärke dieser Atomgruppierung gering, beispielsweise ist *Benzylidenanilin*



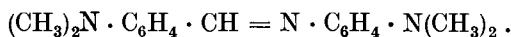
schwach gelb, dagegen ist *Benzophenonphenylimin*



deutlicher gelb, *Fluorenonimin*

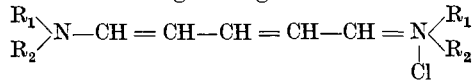


strohgelb, durch den Eintritt von Auxochromen entstehen gelbe Verbindungen von Farbstoffcharakter wie das *Rubifuscin*

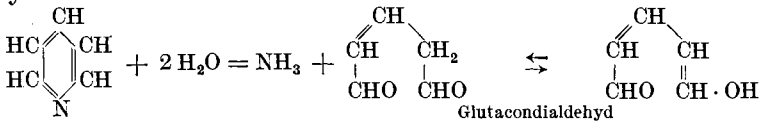


Auf anderem Wege gelingt es jedoch, beständige Farbstoffe dieser Art zu erhalten. Sie entstehen bei der Einwirkung von primären oder

sekundären Basen auf Pyridin mit Hilfe aufspaltender Mittel (Bromcyan), wobei man Verbindungen folgender Konstitution erhält¹⁾:



Letztere Stoffe lassen sich von einem hypothetisch Glutacondialdehyd ableiten.



Alle diese Verbindungen haben keinerlei technischen Wert. Brauchbare Farbstoffe²⁾ sollen jedoch entstehen, wenn man als Basen (R) sekundäre cyclische Basen (Dihydroindol usw.) verwendet, so Rosolrot, und Rosolscharlach (By).

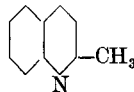
Weiter sind technisch wertvolle Farbstoffe erhalten worden, wenn man Pyridin, dessen selektive Absorption bei ähnlichen Wellenlängen wie die des Benzol beginnt, durch Anellierung von Benzolkernen in seiner Absorptionsfähigkeit stärkt und so, wie vom Benzol zu Naphthalin und Anthracen, zu Ringen wie Chinolin und dem schon gelben Acridin übergeht.

Chinolinfarbstoffe.

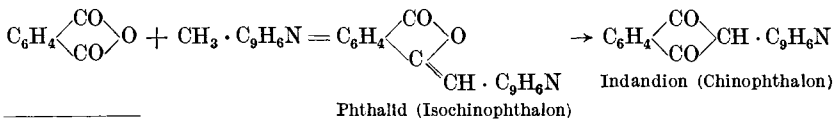
Die Darstellung des Chinolins kann nach der Skraup'schen Synthese aus Anilin, Glycerin, Schwefelsäure und einem Oxydationsmittel erfolgen, auch kann Chinolin aus Teer Verwendung finden. Die farbbildende Natur des Chinolins ist, wie oben dargelegt, eine schwache, so daß die sich von ihm ableitenden Farbstoffe nur gelb sind. Erst durch Verkettung mehrerer Chinolinringe können rote bis blaue Farbstoffe (Cyanine, Chinolinrot) erzielt werden, bei welchen die Farbvertiefung auch von der Art der Verkettung abhängig ist.

Von färberischer Bedeutung ist nur das Chinolingelb als saurer Wollfarbstoff, die Bedeutung der Cyanine liegt auf dem Gebiete der Photographie.

Chinolingelb. Durch Einwirkung von Phthalsäureanhydrid auf Chinaldin



bei Gegenwart von Chlorzink entsteht das Chinophthalon. Eibner fand, daß die Reaktion in zwei Stufen verläuft:



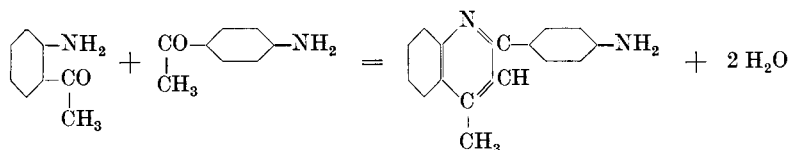
¹⁾ Vgl. V. Meyer und P. Jacobson III, 3, 785.

²⁾ Georgewics - Grandmougin, S. 170.

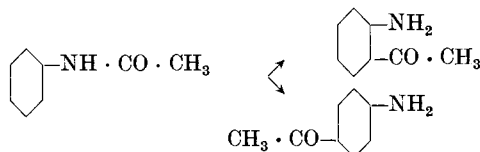
Durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure wird das Chinophthalon in eine Sulfosäure (Gemisch von Mono- und Disulfosäure) übergeführt, welche Wolle echt grünlichgelb anfärbt (Chinolingelb wasserlöslich). Chinolingelb spritlöslich ist die alkohollösliche Base. Einer ausgedehnten Verwendung steht nur der hohe Preis gegenüber.

Flavanilin. Erhitzt man Acetanilid mit Chlorzink auf 250—270°, so entsteht dieser Farbstoff, dessen Sulfosäure grünstichig gelbe Färbungen auf Wolle erzeugt.

Die Konstitution ergibt sich aus der von O. Fischer ausgeführten Kondensation von o- und p-Aminoacetophenon zu Flavanilin.



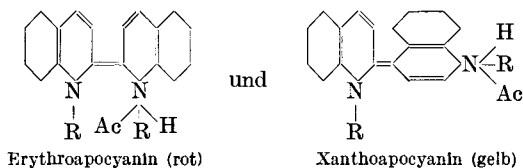
Es muß danach angenommen werden, daß Acetanilid unter dem Einfluß von Chlorzink in diese beiden Basen übergeht.



Eine Bedeutung kommt diesem Farbstoff nicht zu.

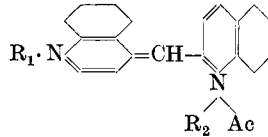
Cyanine. Die Cyanine gehören zu den ältesten bekannten Farbstoffen, ihr erster Vertreter ist 1860 von Williams entdeckt worden. Ihr hoher Preis, ihre Unechtheit Licht und Säure gegenüber, machen sie für die Färberei unbrauchbar; ihre Bedeutung beruht auf der Tatsache, daß sie imstande sind, Bromsilbergelatine innerhalb des Bereiches der grünen bis orangeroten Strahlen (500—650 $\mu\mu$) des Spektrums empfindlich zu machen, eine Wirkung, die man vorher nur durch Farbstoffgemische unvollkommen erreichen konnte. Man nennt sie deshalb Sensibilisatoren; sie entstehen durch Einwirkung von Alkali auf die Halogenalkylate der Py-Methylchinoline für sich oder auf Gemische dieser mit Chinolin. Man unterscheidet:

1. Apocyanine¹⁾ (rote bis gelbe Farbstoffe) aus Chinolin und den nicht in α - oder γ -Stellung methylierten Homologen, z. B.

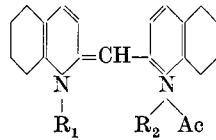


¹⁾ B. 44, 690 (1911).

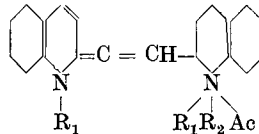
2. Isocyanine¹⁾ (rote Farbstoffe), aus Chinolin und α -methylierten Homologen, bei welchen die α -ständige Methylgruppe an der Kondensation teilnimmt [z. B. Äthylrot, Pinachrom, Orthochrom und Pinaverdol (M), wie auch Homokol (By)], z. B.



3. Pseudoisocyanine²⁾ (rote Farbstoffe), aus Chinolin und α -methylierten Homologen, bei welchen die Methylgruppe nicht in der γ -Stellung des Chinolins, sondern in der α -Stellung eingreift, z. B.

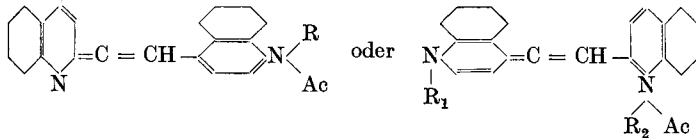


4. Cyanine (blaue Farbstoffe), welche aus α -methylierten Chinolinen bei der Isocyanindarstellung unter Zufügen von Formaldehyd als Oxydationsmittel entstehen [Pinacyanol³⁾], z. B.



Pseudodicyanamine sind analog konstituiert.

5. Dicyanine (blaue Farbstoffe), aus γ -methylierten Homologen, bei welcher auch die γ -ständige Methylgruppe an der Kondensation teilnimmt, z. B.

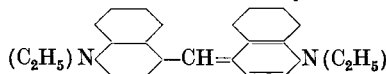


Der Unterschied in der roten Farbe der Isocyanine und der blauen der Cyanine findet seine Erklärung darin, daß letztere mehr konjugierte Kohlenstoffdoppelbindungen wie erstere enthalten.

¹⁾ B. **45**, 1408 (1912); Journ. f. prakt. Chemie [2] **98**, 204 (1918).

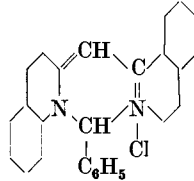
²⁾ Vgl. hierzu G. Scheibe, B. **54**, 786 (1921).

³⁾ Vgl. hierzu Wise, Adams, Stewart und Lund, Journ. Ind. and Eng. Chem. **11**, 460; C. 1920 I, 754. Dort wird Pinacyanol als



aufgefaßt, ferner Mills u. Mitarbeiter C. 1921, I, 735.

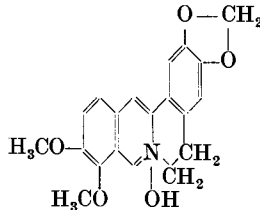
Chinolinrot. Das Chinolinrot wurde zuerst von E. Jacobsen (1882) durch Einwirkung von Benzotrichlorid auf Steinkohlenteerchinolin bei Gegenwart von Chlorzink erhalten. Die Arbeiten Vongerichtens¹⁾ haben erwiesen, daß die Reaktion durch Umsetzen des im Steinkohlenteerchinolin enthaltenen Isochinolins mit Chinaldin zustande kommt und dem Farbstoff die Formel



erteilt werden darf.

Auch im Chinolinrot ist eine konjugierte Doppelbindung vorhanden, wie in den Cyaninen. Es färbt auf Wolle und Seide ein stark fluorescierenden, leuchtendes aber unechtes Rot und dient ebenfalls als Sensibilisator.

Berberin. Das Berberin findet sich in der Wurzel der Berberitze und ist ein Isochinolinderivat, dem die folgende Konstitution zukommt:



Es färbt Seide und Leder gelb.

Acridinfarbstoffe.

Die Acridinderivate sind durch weitere Annullierung eines Benzolkernes stärker gelb gefärbt wie die des Chinolins und die Bedeutung der von ihm ableitbaren Farbstoffe ist daher größer.

Für die Konstitution²⁾ des Acridins stehen uns zwei Formelbilder zur Verfügung:

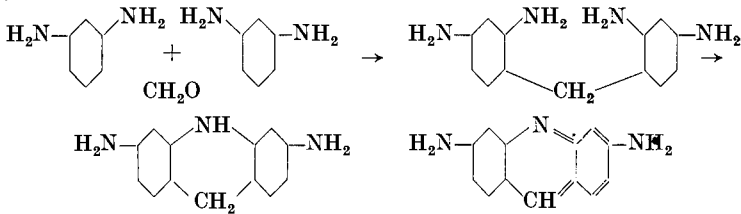


Eine absolut sichere Wahl zwischen der Annahme der Brückenbindung und der o-chinoiden Bindung oder auch einer centrischen Formel zu treffen,

¹⁾ B. **43**, 128 (1910); **45**, 3446 (1912). Scheibe, B. **54**, 786 (1921).

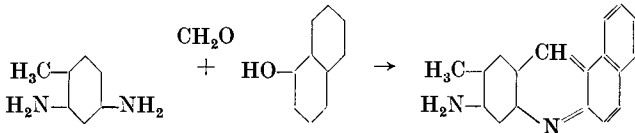
²⁾ Über die Konstitution der Acridinfarbstoffe vgl. Kauffmann, A. **414**, 181 (1917), wo die o-chinoide Formel bevorzugt wird.

ist nicht möglich. Immerhin dürfte wegen der Ähnlichkeit mit Anthracen und den Phenazinen die o-chinoide sehr in Betracht zu ziehen sein, zumal auch hier Metalladditionen wie beim Anthracen an die doppelte Bindung möglich sind. Bemerkenswert ist die starke Fluorescenz aller Acridinderivate. Das Acridin selbst, welches sich im Steinkohlenteer findet, wird zu Farbstoffsynthesen nicht benutzt. Man stellt vielmehr solche Acridinabkömmlinge vornehmlich durch Kondensation von Aldehyden mit zwei Molekülen eines m-Diamins in Gegenwart von Mineralsäuren dar. Dabei tritt der Aldehydrest in p-Stellung zur einen und o-Stellung zur anderen Aminogruppe. Beim Erhitzen spalten die so erhaltenen Diphenylmethanderivate Ammoniak ab und gehen in Dihydroacridine über, welche durch Oxydation in Farbstoffe übergeführt werden können, z. B.



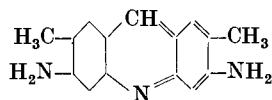
Verwendet man dagegen Benzaldehyd, so gelangt man zu Phenylacridinen.

Monaminoacridine entstehen durch Einwirkung von Aldehyden auf z. B. m-Diamine + β -Naphthol, bzw. Aminen mit besetzter p-Stellung.

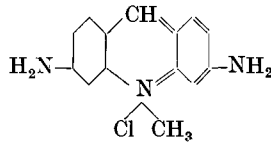


Die färberische Bedeutung der basischen Acridinfarbstoffe beruht auf ihrer Verwendung in der Lederfärberei. Hinderlich ist ihre Schwerlöslichkeit, welcher man durch Alkylieren d. h. Überführung in quaternäre Ammoniumverbindungen oder Alkylierung der Aminogruppen abgeholfen hat (Brillantphosphine (G), Aurophosphine (A), Coriphosphine (By)).

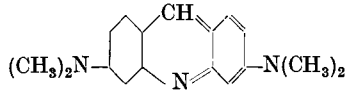
Einzelne Farbstoffe. Acridingelb (L) entsteht durch Einwirkung von Formaldehyd oder Ameisensäure auf m-Toluyldiamin.



Aurazin (By) ist das ameisensaure Salz (Ersatz für Auramin), 3-6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid ist das Trypaflavin (Antisepticum und Heilmittel gegen Schlafkrankheit):

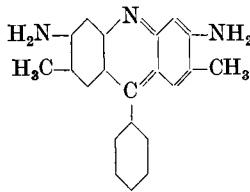


Acridinorange NO(L) oder Euchrysin 3 R(B) und Rhodulinorange N (By) sind aus m-Aminodimethylanilin gewonnen worden.



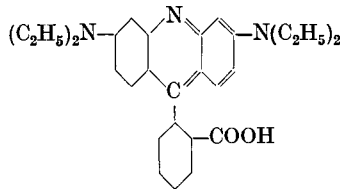
Die Lichtechtheit ist gering.

Benzoflavin entsteht aus m-Toluyldiamin durch Kondensation mit Benzaldehyd:

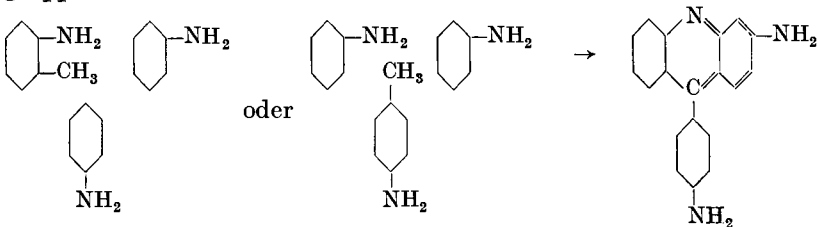


Ähnlich ist Acridinorange R (L):

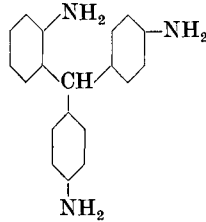
Verwendet man Phthalsäureanhydrid statt Benzaldehyd, so erhält man Flaveosin, welches das stickstoffhaltige Gegenstück zu dem Rhodamin ist.



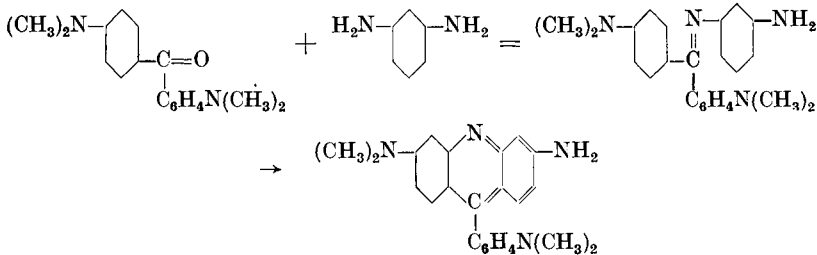
Chrysanilin, Canelle OF (B), Vitolingelb 5 G oder Phosphin ist der älteste Acridinfarbstoff, welcher bei der Fuchsin darstellung als Nebenprodukt entsteht und dort als Nitrat aus den Mutterlaugen abgetrennt wird. Bei der Fuchsin darstellung sind o-Toluidin, p-Toluidin und Anilin vorhanden. Das o-Toluidin oder p-Toluidin kondensiert sich mit zwei Molekülen Anilin zu Chrysanilin unter Beteiligung der Aminogruppe.



Daß bei dem Vorgang das o-Toluidin die Methangruppe liefert, ist aus der Synthese vermittels o-Nitrobenzaldehyd und Anilin zu schließen, wobei ein o-Nitro-p'-p''-diaminotriphenylmethan entsteht, das durch Reduktion in o-p'-p''-Triaminotriphenylmethan übergeht, welches in Chrysanilin verwandelt werden kann.



Wahrscheinlich nimmt in der Fuchsin schmelze aber auch das zweite den Methankohlenstoff nicht liefernde Toluidin an Stelle 1 Mol. Anilin an der Reaktion teil, so daß ein Gemisch homologer Basen entsteht. Der Farbton ist orange-gelb, die Lichtechtheit groß. Verschmilzt man endlich tetraalkylierte Diaminobenzophenone mit salzsaurem m-Phenylendiamin und Chlorzink, so erhält man über m-Aminophenylauramine hinweg sogenannte Rheonine (B):

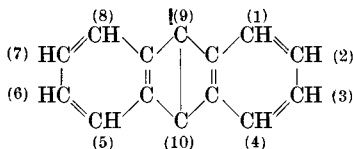


Schlußbetrachtung. Die Bedeutung der Chinolinfarbstoffe liegt im wesentlichen auf dem Gebiete der Sensibilisatoren für photographische Zwecke. Diese Farbstoffe ermöglichen es, der photographischen Platte eine bis in das langwelligste Rot reichende Sensibilisierung zu erteilen. Die bisher bekannten Verbindungen genügen völlig den Anforderungen der photographischen Praxis. Für wissenschaftliche Photographie wären Farbstoffe, die noch weiter ins Ultrarot sensibilisieren, erwünscht. Auch ist nicht von der Hand zu weisen, daß so leicht veränderliche Farbstoffe in irgend einer Weise für andere Zwecke nutzbar gemacht werden könnten.

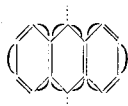
Die Acridinfarbstoffe haben mit Rücksicht auf ihre Bedeutung z. B. bei der Lederfärberei ihren Platz behaupten können. Als neuer Gesichtspunkt ist in den letzten Jahren die starke Verwendung des Trypaflavins für Heilzwecke in Erscheinung getreten, die zu weiterem Ausbau einläßt.

Anthrachinonfarbstoffe.

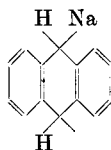
Das Anthracen. Das Anthracen $C_{14}H_{10}$ ist der Kohlenwasserstoff, von dem sich alle Anthrachinonfarbstoffe ableiten. Aus seiner Synthese wie auch der seines Diketons, des Anthrachinons, ergibt sich seine Konstitution wie folgt:



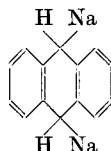
Man bezeichnet die Stellungen 1-4-5-8 auch als α -Stellungen, die Stellungen 2-3-6-7 als β -Stellungen, die Stellungen 9-10 als meso- oder γ -Stellungen. Die Aufteilung der doppelten Bindungen führt zu zwei Benzolkernen und der oben angedeuteten Brückenbindung im mittleren Kern, womit für die große Reaktionsfähigkeit der γ -Stellungen kein guter Ausdruck geschaffen ist. Thiele's¹⁾ Vorstellungen über die Partialvalenzen lassen in den γ -Stellungen Restaffinitäten erkennen, ohne daß die Annahme der Parabrücke nötig erscheint.



W. Schlenk²⁾ hat ferner gezeigt, daß Anthracen unter Luftabschluß in Ätherlösung Natriummetall anzulagern imstande ist und unter zwischenzeitlicher vermutlicher Bildung von



dann eine Verbindung der Formel



entsteht.

Da eine derartig schonende Behandlung kaum imstande ist, eine Brückenbindung zu sprengen, so ist diese Beobachtung entweder mit

¹⁾ A. 306, 141 (1899).

²⁾ B. 47, 473 (1914).

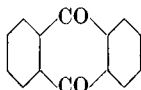
Hilfe der Thiel'schen Vorstellung zu erklären oder spricht zugunsten einer Anthracenformel mit einem chinoiden Kern



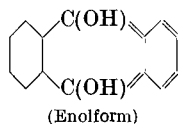
Ebenso sind Untersuchungen Scholls¹⁾, welche asymmetrische Addition von H₂O und H am Nachbarkohlenstoffatome des mittelständigen Ringes bei Anthracenabkömmlingen zum Gegenstande haben, zugunsten dieser Formel auszulegen. Immerhin muß dabei berücksichtigt werden, daß unsere Formeln vielleicht überhaupt keinen richtigen Ausdruck für die Harmonie und das Verhalten aromatischer Kohlenwasserstoffe bieten.

Zur Gewinnung von Anthracen kommt sein Vorkommen in den hochsiedenden Teilen des Steinkohlenteers in Betracht. Man preßt zu diesem Zwecke die Fraktion 270—400° scharf ab, und behandelt den Preßrückstand mit Lösungsmitteln wie Solventnaphtha, Schwefelsäure, Pyridin oder Aceton u. a., um Beimengungen (Carbazol und auch Phenanthren) herauszulösen. Dieses so gereinigte Anthracen ist mindestens 80—90% und findet in diesem Zustande zur Anthrachinondarstellung Verwendung.

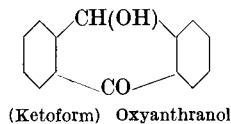
Anthrachinon. Das Anthracen ist der Oxydation leicht zugänglich. Die wichtigste Verbindung, welche man durch die Oxydation erhält, ist das Anthrachinon,



bei welchem die zwei Wasserstoffatome in Mesostellung durch je ein Sauerstoffatom ersetzt sind. Die Zwischenstufen, welche bei der Oxydation von Anthracen zu Anthrachinon erhalten werden können, sind fast alle bekannt. Wichtig für die Farbstoffchemie sind von ihnen das Anthrahydrochinon²⁾



oder

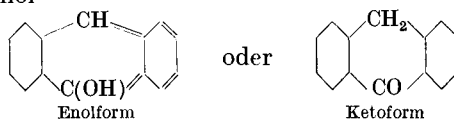


welches aus Anthrachinon mit Zinkstaub und Alkali entsteht. Verbindungen solcher Konstitution sind in den Reduktionsprodukten der Anthrachinon-Küpfenfarbstoffe enthalten, ferner dient das entsprechende Dioxyanthrahydrochinon für die Darstellung von Chinizarin grün.

¹⁾ B. **41**, 2312 (1908). Vgl. auch Armstrong, Proc. Chem. Soc. 1890, 101; Kehrman, B. **27**, 3348 (1894); Hinsberg, A. **319**, 282 (1911); B. **38**, 2800 (1905); K. H. Meyer, A. **339**, 37 (1911); **396**, 133, 152 (1913). Über die Ergebnisse spektrochemischer Untersuchungen, welche für die o-chinoide Formel, allerdings nur von Anthracenhomologen sprechen, vgl. v. Auwers, B. **53**, 941 (1920).

²⁾ Reduktionsprodukte des Anthrachinons vgl. z. B. K. H. Meyer, A. **379**, 37 (1910).

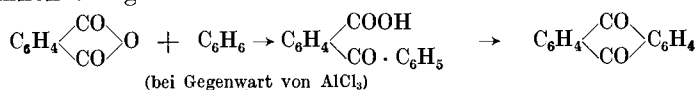
Das Anthranol



und seine Homologen, welche aus dem Anthrachinon bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure erhalten werden, können wie auch das Anthrahydrochinon als Ausgangsstoffe bei der Darstellung von Benzanthronfarbstoffen wie auch anderen Küpenfarbstoffen¹⁾ Verwendung finden.

Das Anthrachinon kennzeichnet sich nach seiner Bildung aus dem Anthracen als Diketon. Es wurde zuerst von Laurent im Jahre 1840 beim Behandeln von Anthracen mit Salpetersäure gewonnen. Die heute allgemein gebräuchliche Darstellung ist von Fritzsche, sowie von Graebe und Liebermann angegeben worden und besteht in der Oxydation des Anthracens mit Kaliumbichromat und verdünnter Schwefelsäure. Die Chromsäure wird aus dem entstandenen Chromsulfat neuerdings elektrolytisch wiedergewonnen. Das Anthrachinon wird endlich durch Umlösen oder durch Sublimation mit Wasserdampf rein erhalten.

Synthetisch läßt sich aus Phthalsäureanhydrid und Benzol die o-Benzoylbenzoesäure gewinnen, welche unter Wasserabspaltung in Anthrachinon übergeht:



Eine technische Bedeutung käme diesem Verfahren erst zu, wenn es im Preis mit dem des aus Teer gewonnenen Anthrachinons in Wettbewerb treten könnte, was gegenwärtig nicht der Fall ist. β -Methylantrachinon, Chinizarin und Anthragallol werden aber nach dieser Synthese unter Anwendung entsprechend substituierter Ausgangsstoffe gewonnen. Auch kann die Methode zum Zwecke der Konstitutionsbestimmung Verwendung finden.

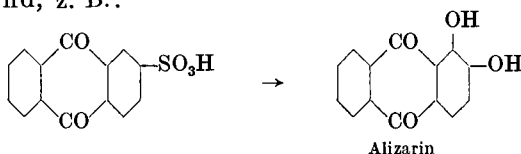
Abkömmlinge des Anthrachinons. Das Anthrachinon läßt sich in der verschiedensten Weise der Substitution unterwerfen. Die Widerstandsfähigkeit seines Kerns den stärksten Reagenzien gegenüber ist durch die Anwesenheit zweier stark negativer Gruppen begründet, welche die Festigkeit des Anthracenringes beträchtlich erhöhen. Wendet man die Gesetze der Substitution an, so ist zu berücksichtigen, daß zwei Benzolkerne vorhanden sind, in welchen je zwei benachbarte Wasserstoffatome durch zwei negative Gruppen — die Carbonylreste —, und zwar durch je ein und dieselben, substituiert sind. Diese beiden Carbonylgruppen werden daher die Substituenten gleichmäßig in die α - und β -Stellung lenken können, wie auch Phthalsäure bei Nitrierung und Sulfurierung Gemische von 3- und 4-Derivaten liefert.

¹⁾ Z. B. Helindonblau 3 GN aus Oxyanthranol D. R. P. 242053 (M).

Die Bevorzugung einer Stellung wird daher von den Reaktionsbedingungen abhängen. Die Nitrogruppe tritt nun zuerst in die α -Stellung, die Sulfogruppe überwiegend in die β -Stellung. Die Gegenwart von Quecksilbersulfat beim Sulfieren führt jedoch zu α -Derivaten.

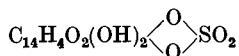
Auf diese Reaktionen baut sich die Darstellung fast sämtlicher Anthrachinonabkömmlinge auf. Saure Substituenten in α -Stellung zeigen im allgemeinen eine hohe Beweglichkeit, hervorgerufen durch die in o-Stellung zu ihnen stehende Carbonylgruppe. Ihr Ersatz durch die Aminogruppe, durch alkylierte Aminreste, Alkoxygruppen und auch Chlor und Brom gelingt leicht. Bei β -Derivaten ist diese Austauschbarkeit schwieriger, oft jedoch nicht oder nur unter Druck ausführbar. Daß sie überhaupt gelingt, ist wohl der in p-Stellung zum β -Substituenten stehenden Carbonylgruppe zu danken, so daß hier ähnliche Abstufungen vorliegen, wie etwa bei o- und p-Chlornitrobenzol in der Beweglichkeit des Chlors.

Wird bei Benzolderivaten die Sulfogruppe leicht in der Kalischmelze durch die Hydroxylgruppe ersetzt, so gelingt diese Reaktion in der Anthrachinonreihe beim Erhitzen mit Kalkmilch unter Druck, ohne daß andere Umsetzungen nebenher laufen. Die Verwendung von Kalium- oder Natriumhydroxyd führt dagegen bei β -Anthrachinonsulfosäuren mit freier benachbarter α -Stellung zu Di- und auch Polyoxyanthrachinonen, indem vorhandene Sulfogruppen zwar durch eine Hydroxylgruppe ersetzt werden, aber gleichzeitig eine zweite Hydroxylgruppe eingeführt wird, z. B.:

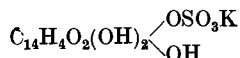


Die Erklärung dieser Tatsache liegt in der auch anderweitig erprobten oxydativen Kraft der Alkalischmelze, welcher der leicht bewegliche Wasserstoff der α -Stellung zum Opfer fällt. Alizarin läßt sich auch aus Anthrachinon beim Schmelzen mit Alkalien, mit oder ohne Zusatz reduzierender Substanzen (D. R. P. 241 806, 245 987) erhalten. Nach D. R. P. 186 526 (B) läßt sich aber auch aus Anthrachinon mit konz. wässrigem Alkali unter Zusatz oxydierender Mittel Alizarin gewinnen.

Weitere Hydroxylgruppen lassen sich in Oxyanthrachinone durch Erhitzen mit hochprozentiger rauchender Schwefelsäure einführen, wobei zwischenzeitlich Schwefelsäureäther gebildet werden, z. B.



die von orangegelber Farbe und in Wasser unlöslich sind, bei Zusatz von Alkali unter Wasseraufnahme jedoch in das Salz einer Säure



übergehen, das mit Wasser beim Erwärmen in $C_{14}H_4O_2(OH)_4$ zerfällt (R. Bohn 1888, R. E. Schmidt 1889).

Auch Dinitroanthrachinone liefern mit rauchender Schwefelsäure erhitzt — oft unter Zusatz reduzierender Mittel — als Zwischenstufen Hydroxylaminderivate, dann Aminoxyanthrachinone und endlich Polyoxyanthrachinone.

Die wichtigsten Verbindungen und ihre Abkunft sind in der auf Seite 168 u. 169 folgenden Tafel zusammengestellt.

Einteilung der Farbstoffe. Färberisch lassen sich die Anthrachinonfarbstoffe in drei große Gruppen einteilen. Die erste umfaßt die Alizarinbeizenfarbstoffe. Sie sind Abkömmlinge des 1-2-Dioxyanthrachinons und geben auf der mit Metallsalzen gebeizten Faser Färbungen, deren Ton auch je nach der verwandten Beize wechselt. Die zweite Gruppe umfaßt die Oxy-, Amino- und Oxyaminoanthrachinonsulfosäuren, welche als saure Wollfarbstoffe Verwendung finden. Die dritte endlich begreift solche Anthrachinonfarbstoffe, welche durch den Zusammentritt mehrerer Anthrachinonkerne oder eines Anthrachinonkernes mit anderen Resten oder Ringen entstanden sind und als Küpenfarbstoffe bezeichnet werden.

Diese Einteilung ist nicht nur sachlich gerechtfertigt, sondern trägt auch zufällig der Geschichte der Anthrachinonfarbstoffe Rechnung.

Allen drei Gruppen kommen hervorragende Echtheitseigenschaften zu.

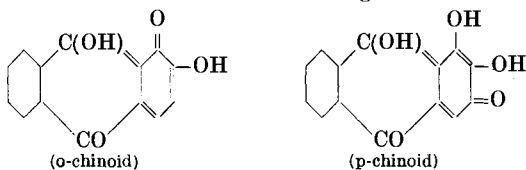
a) Oxyanthrachinonfarbstoffe.

Die Glieder dieser ersten Gruppe, an der Spitze ihr ältester und heute noch äußerst wichtiger Vertreter, das Alizarin, zeichnen sich alle durch das Vorhandensein von mindestens zwei in Stellung 1 und 2 befindlichen Hydroxylgruppen aus, sofern sie eine technische Bedeutung beanspruchen. Wie bereits in der Einleitung erwähnt, hatten Liebermann und v. Kostanecki¹⁾ die sogenannte Beizenregel aufgestellt, welche überhaupt nur denjenigen Oxyanthrachinonen Beizenfarbstoffcharakter zusprach, welche zwei orthoständige Hydroxylgruppen in der Alizarinstellung (1 : 2) besitzen. Nach Einschränkungen, welche v. Kostanecki selbst gemacht hat, daß nämlich auch anderen Gruppen die Fähigkeit der Beizenfärbung zukommt, ist dann A. Werner die Lösung des Rätsels gelungen, wonach allgemein Beizenfarbstoffe eine derartige Konstitution aufweisen, daß sich eine salzbildende und eine zur Erzeugung einer koordinativen Bindung mit dem Metallatome befähigte Gruppe in solcher Stellung befinden muß, daß ein inneres Komplexsalz entstehen kann. Damit ist der Wert der 1-2-Stellung nicht bestritten. Weitere Untersuchungen liegen hier von Paul Pfeiffer²⁾ vor, welcher die Einwirkung von wasserfreiem Zinntetrachlorid auf eine Reihe von o-Oxyketonen und o-Oxychinonen untersuchte. Es geht daraus hervor, daß für die Komplexsalzbildung die zu den Carbonylgruppen o-ständige Hydroxylgruppe bestimmend ist, wäh-

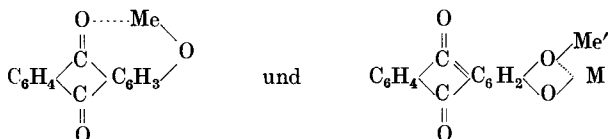
¹⁾ A. 240, 245 (1887).

²⁾ A. 398, 137 (1913).

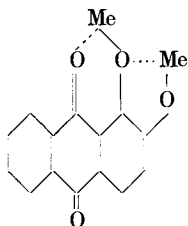
rend für die Bildung normaler Salze eine m-ständige Hydroxylgruppe der ersteren den Rang abläuft. Durch die Untersuchungen von R. Scholl¹⁾ über die Einwirkung von Ferricyankalium auf Alizarin in alkalischer Lösung scheint andererseits erwiesen, daß es nicht zwingend ist, die Verschiedenheit in der Farbstoffnatur von z. B. Alizarin und Anthragallol nach v. Georgewics²⁾ durch Annahme o-chinoider und p-chinoider Konstitution bei der Salzbildung zu erklären:



weil sich eine einfachere Erklärung geben läßt. Es ist nämlich in Oxyanthrachinonen die Möglichkeit der Bildung von Komplexringen sowohl zwischen Carbonyl- und ortho- bzw. paraständigen Hydroxylgruppen gegeben, wie auch zwischen zueinander ortho- und paraständigen Hydroxylgruppen, etwa:

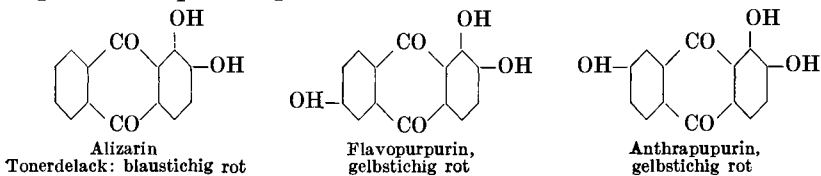


Für den Alizarinlack könnte z. B. die Formel



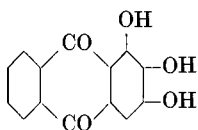
in Betracht kommen.

Ferner verdient die Tatsache noch hervorgehoben zu werden, daß bei Eintritt von weiteren Hydroxylgruppen in Alizarin fast immer die α -Stellung sich als die stärker farbvertiefende weist, wie die nachfolgenden Beispiele zeigen.

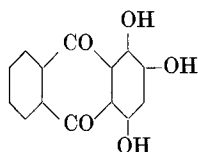


¹⁾ B. **51**, 1419 (1918); **52**, 565, 1142, 1829 (1919); vgl. auch Baudisch, B. **52**, 146 (1919).

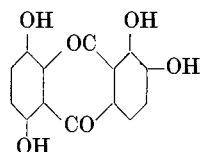
²⁾ M. **32**, 329 (1911).



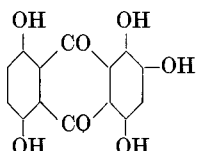
Anthragallol
Tonerdelack: braunrot



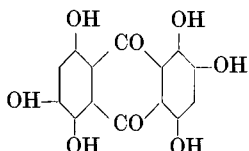
Purpurin
scharlachrot



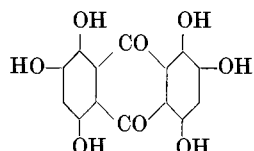
Chinalizarin
bordeaux



Alizarineyanin R
Tonerdelack: blau

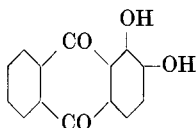


Alizarineyanin WRR
violett



Alizarineyanin R extra
blau

Alizarin, Nitroalizarin, Alizarinblau. Das Alizarin (1-2-Dioxyanthrachinon) verdankt verschiedenen Umständen seine be-



sondere Bedeutung. Ist diese Verbindung doch nichts anderes, als der seit alten Zeiten bekannte Farbstoff der Krappwurzel, der Färberröte, einer Pflanze aus der Familie der Rubiacen. Die ungemahlene Wurzel führt den Namen Alizari oder Lizari und enthält das Alizarin in Form eines Glucosids der Ruberythrinsäure $C_{26}H_{28}O_{14}$ u. a. neben einem zweiten Oxyanthrachinon, dem Purpurin. Die Ruberythrinsäure ist durch Säuren bzw. durch Enzymwirkung in Alizarin und Glucose spaltbar:

$$C_{26}H_{28}O_{14} + 2H_2O = C_{14}H_8O_4 + 2C_6H_{12}O_6.$$

Der Krapp wurde hauptsächlich in Frankreich und dem Elsaß angebaut und seine Erzeugung vor 1868 auf 50 Millionen kg Wurzeln von 1—1½% Alizingehalt im Werte von etwa 45 Millionen Mark angegeben.

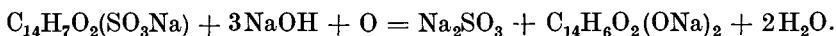
Da gelang es zwei jüngeren Fachgenossen von A. v. Baeyer an der Gewerbeakademie zu Berlin, C. Graebe und C. Liebermann (1868), mit Hilfe der von v. Baeyer entdeckten Zinkstaubreduktionsmethode festzustellen, daß das Anthracen als Kohlenwasserstoff dem Krappfarbstoff zugrunde liegt. Sie gingen an einen Aufbau des Alizarins. Bei dem damaligen Stand der Teerproduktenindustrie mußten sie sich das hierzu nötige Anthracen durch Destillation von Dachpappenöl selbst herstellen, nachdem die Teerfabrik Rütgers in Erkner es abgelehnt hatte, Anthracen zu beschaffen. Aus dem Anthracen gewannen sie das Anthrachinon, aus diesem ein Dibromid, das beim Kochen mit fast wasserfreiem Ätzkali Alizarin lieferte. Die Übereinstimmung mit dem Naturfarbstoff¹⁾ ließ

¹⁾ B. 2, 14 (1869).

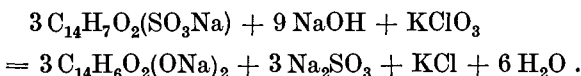
sich leicht feststellen, und die erste Synthese eines solchen war vollbracht.

Konnten auch auf dieses Verfahren Patente genommen werden, als erstes das amerikanische vom 18. Nov. 1868, so war die Darstellung technisch noch recht unvollkommen. Im Verein mit der Badischen Anilin- und Sodafabrik, in Sonderheit mit H. Caro¹⁾ wurden die Versuche fortgesetzt. Graebe und Liebermann hatten sich bemüht, das Anthrachinon zu sulfieren, dies gelang ihnen jedoch nicht, weil sie nicht genügend hoch erhitzen. Erst Caro beobachtete, daß man auf über 200° erhitzen muß, um eine Sulfosäure zu erhalten, aus welcher beim Schmelzen mit Ätzkali Alizarin entsteht.

Das Patent auf dieses Verfahren wurde am 25. Juni 1869 in England eingereicht, einen Tag später reichte der englische Forscher Perkin ein Patent auf die gleiche von ihm aufgefundene Umsetzung ein. Nach einer Vereinbarung zwischen den Patentnehmern sollten die Patente gemeinschaftliches Eigentum beider Besitzer sein. Ein preußisches Patent war nicht zu erhalten, „weil dem Verfahren der Sulfierung die Neuheit mangle“²⁾. Somit war das Verfahren in Preußen frei. Man glaubte nun damals, daß es Anthrachinondisulfosäuren seien, welche man auf diese Weise erhielt, und die bei der Behandlung mit Alkali in Alizarin übergehen. Es entstand aber tatsächlich aus dem vorhandenen Gemisch von β -Mono- und 2-6- bzw. 2-7-Disulfosäure einmal aus der Monosulfosäure Alizarin, das 1-2-Dioxyanthrachinon, aus den Disulfosäuren zwei Trioxyanthrachinone (Flavopurpurin und Isopurpurin). Im Jahre 1871 soll diese Tatsache den Alizarinfabrikanten bekannt gewesen sein, 1876 wurde sie von Perkin³⁾ veröffentlicht. 1873 wurde von J. J. Koch in der Fabrik Gebr. Gessert in Elberfeld die Anwendung rauchender Schwefelsäure zwecks Sulfierung eingeführt, welche bei niederer Temperatur vorzugsweise Monosulfosäure liefert. Der Vorgang der Alizarindarstellung aus der Sulfosäure war aber ebenfalls verbesserungsfähig, da ja eine Zufuhr von Sauerstoff nach der folgenden Gleichung nötig erscheint:



Eine theoretische Ausbeute ließ sich deshalb erst erzielen, als J. J. Koch einen Zusatz von chlorsaurem Kali zur Natronlauge einführte, die Schmelze unter Druck 2—3 Tage lang bei 170° vornahm, und das alte Verfahren des Schmelzens in Backöfen unter Luftzutritt verlassen wurde.



¹⁾ Vgl. Bernthsen, Lebensbild von H. Caro, B. 45, 2987 (1912).

²⁾ Eine etwas abweichende Darstellung findet sich in A. v. Baeyer, Gesammelte Werke. Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig 1905, S. XVII. Hierzu auch Bernthsen, a. a. O.

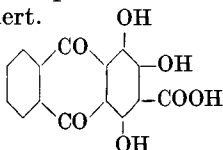
³⁾ B. 9, 281 (1876).

Das Alizarin kommt als 20 proz. Paste in den Handel. Zwar wird auch der Frachtersparnis halber Alizarinpulver geliefert; die Verwendung als 20 proz. Paste gewährleistet jedoch eine feine gleichmäßige Verteilung, welche für ein gutes Aufziehen des in Wasser fast unlöslichen Farbstoffes auf die gebeizte Ware und namentlich für die Druckerei erforderlich ist.

Nacheiner Angabe von Br u n c k wurden im Jahre 1871 bereits 15 000 kg, 1872 ca. 50 000 kg, 1873 100 000 kg, 1877 750 000 kg, 1884 1 350 000 kg, 1902 2 000 000 kg (100 proz. Ware) hergestellt.

Während 1870 der Preis des kg (berechnet auf 100 proz. Ware) 200 M. war, war er 1873 auf 120 M., 1878 auf 23 M. gefallen und erreichte 1881 die Grenze der damaligen Ertragsfähigkeit, 1913 bewertete er sich auf 5,25 bis 6 M. dank der Gründung einer Alizarinübereinkunft.

Damit war dem Krapp das Urteil gesprochen. Jetzt ist dessen Gebiet auf die Herstellung von Krapplacken für die Malerei beschränkt; die Gründe für seine Verwendung dort und in ganz wenigen Fällen können nur in der Anwesenheit der Purpurin-3-carbonsäure¹⁾ in dem Krapp liegen, welche den Farbton ändert.

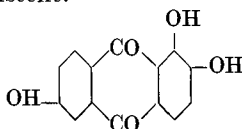


Von den Metallacken sind für die Färberei der rote Tonerdelack, der granatviolette Eisenlack und der braunviolette Chromlack von Wichtigkeit. Von diesen findet überwiegend der Tonerdelack Verwendung, wobei scharlachrote Farbtöne erzeugt werden. Der Vorgang dieser sogenannten Türkischrotfärberei wird, sofern es sich um Baumwolle handelt, bei Gegenwart von Ölbeizen bewirkt, welche ursprünglich aus saurem Olivenöl hergestellt wurden, heute meist aus mit Schwefelsäure verseiftem Ricinusöl bestehen.

Die Tatsache, daß bei der Färbung kalkhaltiges Wasser vorhanden sein muß, hat zu der Vorstellung geführt, daß wohl gemischte Kalk- und Aluminiumlacke vorliegen, wofür ja auch in den besprochenen Untersuchungen von Pfeiffer Anhaltspunkte gegeben sind.

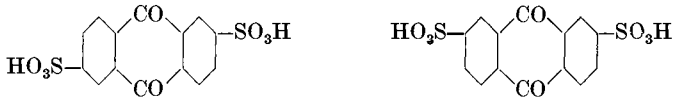
Man unterscheidet des sogenannte Altrotverfahren, das durch Erfahrung gefundene uralte sehr langwierige Verfahren, welches Färbungen von unerreichter Echtheit und wundervollem Farbton gibt von dem Neurotverfahren, welches auf chemischer Grundlage ausgearbeitet, schneller zum Ziele führt, aber an Echtheit und Lebhaftigkeit der Färbungen dem ersteren etwas nachsteht.

Trioxyanthrachinone.
1-2-6-Trioxyanthrachinon.



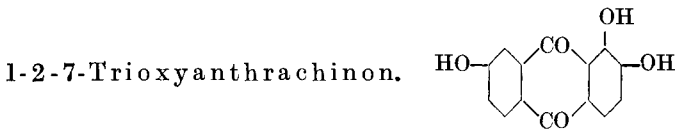
¹⁾ Darstellung aus Alizarincarbonensäure (1 : 2 : 3) und aus Chinizarincarbonensäure (1 : 4 : 3) durch Oxydation (D. R. P. 260 765, 272 301).

Flavopurpurin. Die zugehörige Sulfosäure (2-6-Disulfosäure) entsteht durch Sulfonieren des Anthrachinons bei höherer Temperatur im Gemenge mit 2-7-Disulfosäure



welche man auf Grund der verschiedenen Löslichkeit ihrer Salze voneinander trennen kann.

Durch Verschmelzen der 2-6-Disulfosäure mit Ätznatron und chlor-saurem Natrium entsteht das Flavopurpurin.



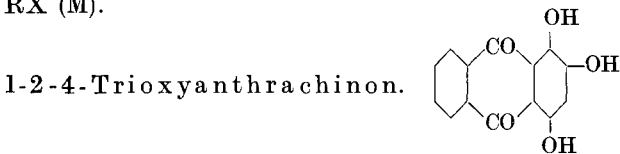
Iso- oder Anthrapurpurin entsteht aus der 2-7-Disulfosäure durch Verschmelzen mit Natriumhydroxyd und chloresurem Kalium.

Die beiden genannten Trioxyanthrachinone, welche in den Anfängen der Alizarinherstellung dem Alizarin durch die Unkenntnis der bei dem Sulfierungsvorgang entstehenden Gemenge von Sulfosäuren beigemischt waren, werden heute für sich erzeugt. Reines Alizarin ist blaustichig, die Mischungen sind gelbstichig. Die gelbstichigen Färbungen mit Iso- und Flavopurpurin sind sehr wertvoll und geschätzt.

Blaustichsorten [reines Alizarin¹⁾] sind: Alizarin VI (B), Alizarin Nr. I (M), Alizarin I extra (By).

Reines Flavopurpurin hat die Handelsnamen: Alizarin GI oder RG (B), Alizarin SDG (M), Alizarin XD (By).

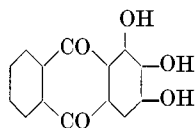
Iso- oder Anthrapurpurin führt die Namen Alizarin GD (B), SX (By) und RX (M).



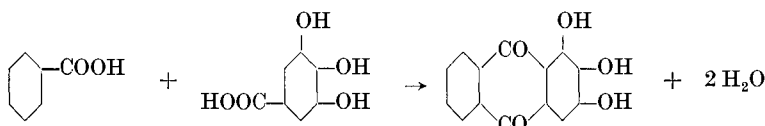
Das Purpurin findet sich in der Krappwurzel neben dem Alizarin, es läßt sich technisch durch Oxydation von Alizarin mit Schwefelsäure und Braunstein und durch Erhitzen von α -Nitroalizarin mit Schwefelsäure gewinnen, färbt mit Tonerde gebeizte Baumwolle scharlachrot an und kommt wegen geringer Echtheit beschränkt zur Verwendung als Purpurin (B), Alizarin Nr. 6 (M), Alizarinpurpurin (By).

¹⁾ Die technische Bedeutung und die Markenbezeichnung der folgenden Farbstoffe — auch der anderen Klassen der Anthrachinonfarbstoffe — ist vermutlich aus der Literatur nicht ganz einwandfrei zu ermitteln, so daß Unstimmigkeiten gar nicht zu vermeiden sind.

Anthragallol (Anthracenbraun oder Alizarinbraun).



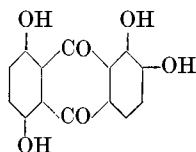
Anthragallol wird synthetisch durch Erhitzen von Benzoesäure und Gallussäure mit konz. Schwefelsäure gewonnen [Seuberlich¹⁾]



Es liefert mit Chromoxydbeize wertvolle braune Töne.

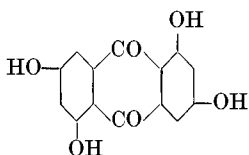
Tetraoxyanthrachinone. Zur Erzeugung dieser vier Hydroxylgruppen enthaltenden Derivate ist die Anwendung der von R. Bohn einerseits und von R. E. Schmidt andererseits aufgefundenen Methode nötig, welche in der Verwendung hochprozentiger rauchender Schwefelsäure bei mäßig hoher Temperatur besteht. Die Art dieser Umsetzung ist bereits in der Einleitung zu diesem Abschnitt besprochen worden. Eine weitere Methode ist die dort besprochene Einwirkung von rauchender Schwefelsäure auf 1-5- und 1-8-Dinitroanthrachinon.

1-2-5-8-Tetraoxyanthrachinon oder Chinalizarin entsteht aus Alizarin durch Behandlung mit rauchender Schwefelsäure. Sein



Tonerdelack ist bordeauxrot, es kommt als Alizarin bordeaux B (By) in den Handel. Auf Chrombeize gibt es dunkelviolettblaue Töne.

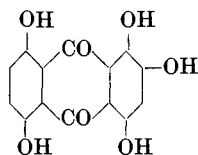
1-3-5-7-Tetraoxyanthrachinon oder Anthrachryson ist nach der Stellung der Hydroxyle ein nicht brauchbarer Beizenfarbstoff und



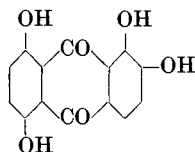
bildet den Ausgangsstoff für Säurealizarinblau. Es ist synthetisch aus 3-5-Dioxybenzoesäure zu erhalten.

¹⁾ B. 10, 38 (1877).

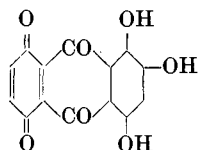
Pentaoxyanthrachinone. Das 1-2-4-5-8-Pentaoxyanthrachinon



wird durch Oxydation einer Lösung von Chinalizarin in Schwefelsäure

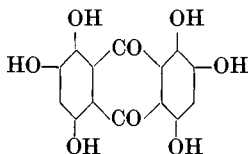


mit Braunstein erhalten. Es war unter dem Namen Alizarincyanin R (By) im Handel und bildet auf Chrombeize ein rotstichiges Blau. Bei Oxydationen mit Braunstein beobachtet man die Bildung von Zwischenprodukten, welche neben der einen Chinongruppe des Anthrachinons eine weitere besitzen und daher Anthradichinone genannt werden z. B.



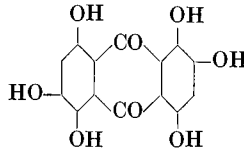
Diese Dichinone setzen sich mit Ammoniak um, bilden auch mit Phenolen und Phenolcarbonsäuren leicht Kondensationsprodukte, welche wiederum sich mit Ammoniak umsetzen. Offenbar wird ein Teil der Hydroxylgruppen gegen den Ammoniakrest ausgetauscht. Diese Produkte kommen unter den Namen Alizarincyanin RR; WRB; G; G extra; GS (By) in den Handel.

Hexaoxyanthrachinone. Das 1-2-4-5-7-8-Hexaoxyanthrachinon, Alizarincyanin R extra (By),



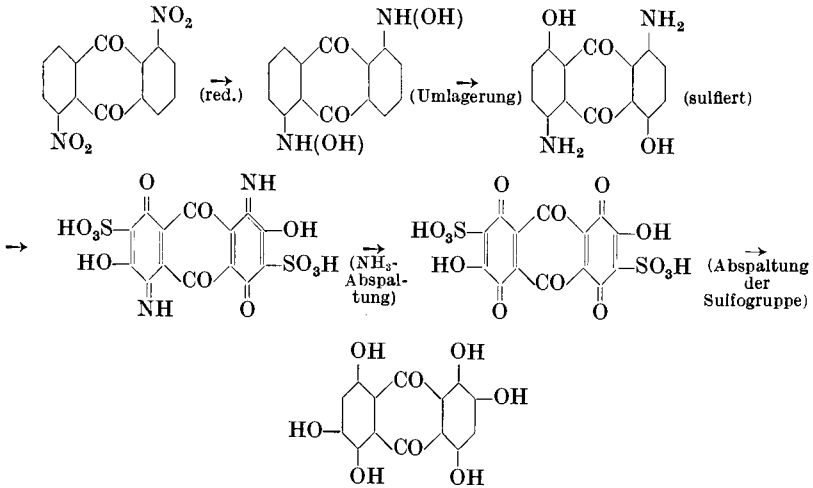
ist aus Alizarinbordeaux durch weitergehende Oxydation erhalten worden und liefert grünlichere Töne.

Ebenso entsteht auch das 1-2-4-5-6-8-Hexaoxyanthrachinon,

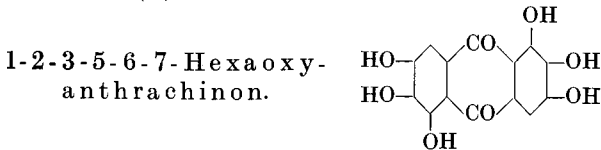


welches in dem Alizarincyandin WRR enthalten ist.

Ein gleiches Produkt erhält man nach der in der Einleitung besprochenen Umsetzung aus 1-5-Dinitroanthrachinon durch Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure und weiteres Erhitzen der wasserlöslichen Produkte mit konzentrierter Schwefelsäure oder unter Zusatz reduzierender Mittel (Schwefel) mit Schwefelsäure oder auch unter Zusatz von Borsäure, wobei folgende Zwischenstufen¹⁾ festzustellen sind:



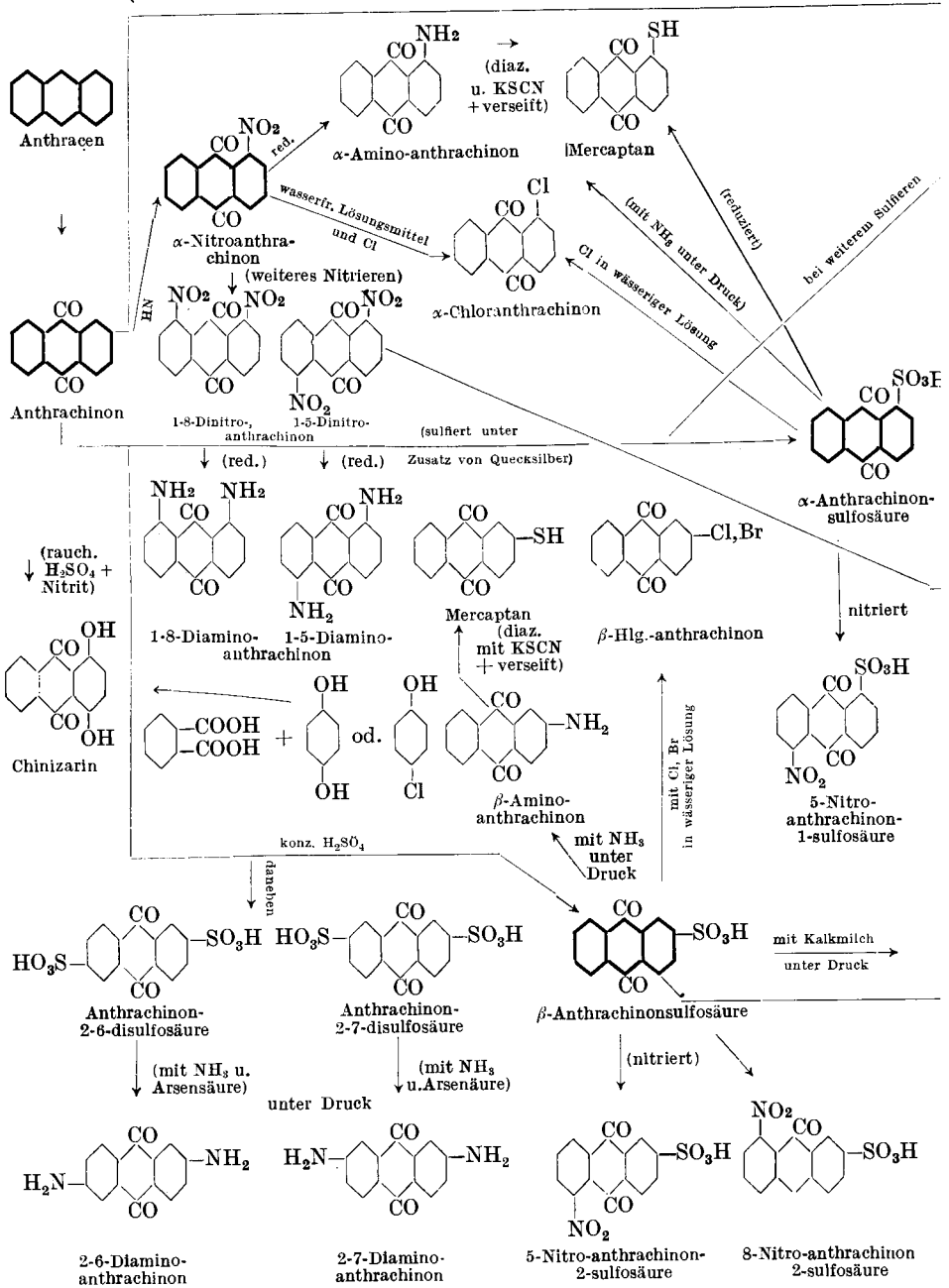
Der nach dieser Reaktion gebildete Farbstoff ist im Anthracenblau WR (B) enthalten.

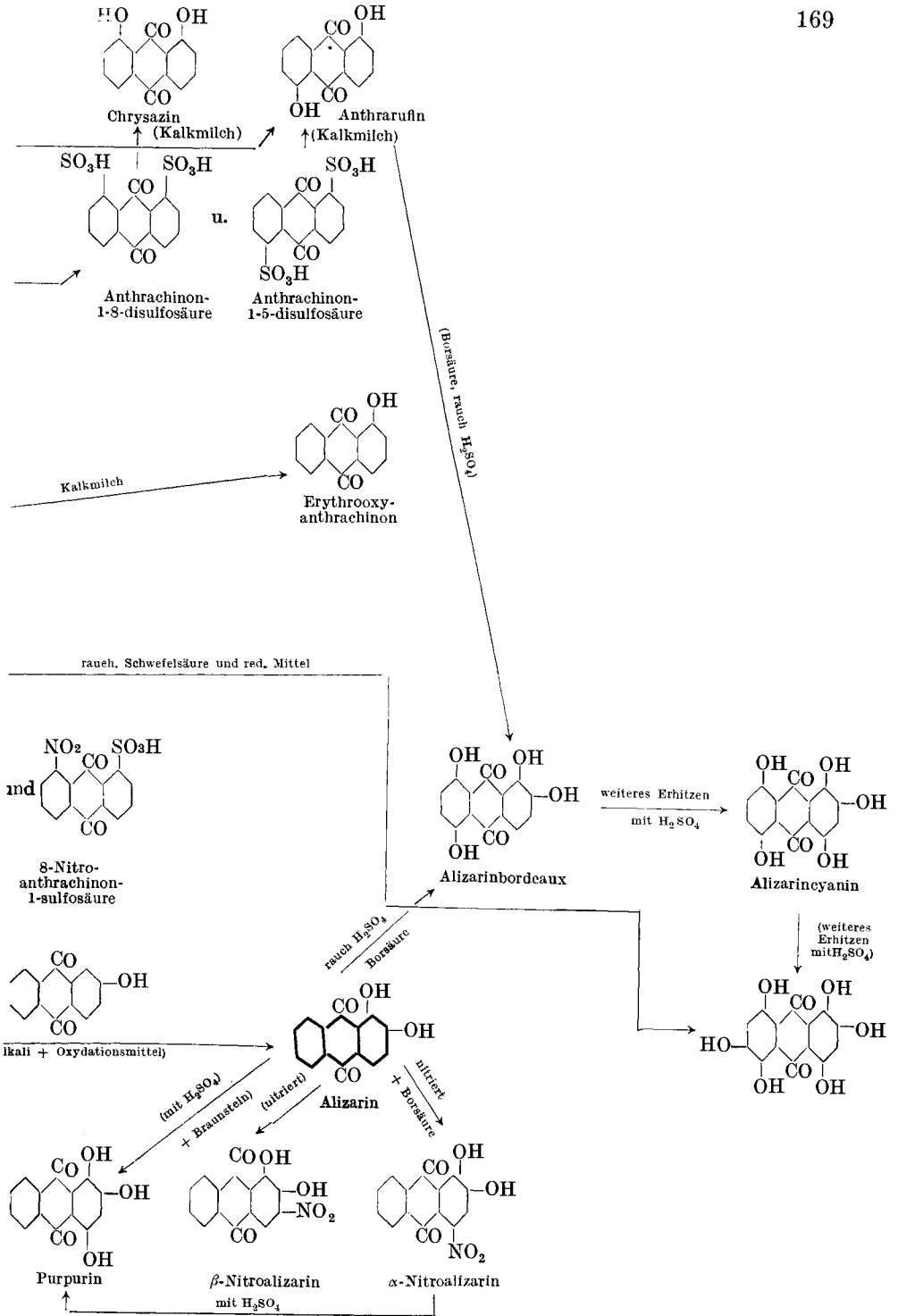


oder Rufigallussäure, welche man durch Erhitzen von Gallussäure mit konzentrierter Schwefelsäure erhält und welche auch als

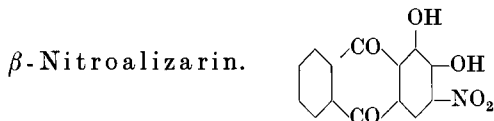
¹⁾ Die Umlagerung soll besonders bei der Aminoxyverbindung nicht eindeutig verlaufen.

(Sulfieren mit rauch. H₂SO₄ (80%) und Borsäure)





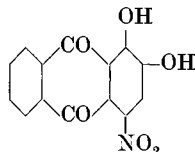
Nebenprodukt bei der Darstellung von Anthragallol aus Gallussäure entsteht, ist als Farbstoff wertlos, wie auch das Oktooxyanthrachinon. Oxyanthrachinone, welche noch Stickstoff enthalten.



Durch Einwirkung von Salpetersäure auf Alizarin in Nitrobenzol- oder in Eisessig-Aufschlemmungen entsteht dieses Nitroprodukt. Es erzeugt auf Tonerdebeize Orange, dagegen auf Eisenbeize ein rotes Violett. Sein Handelsname ist Alizarinorange.

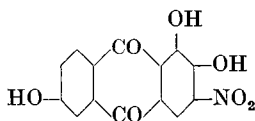
Durch Reduktion entsteht das β -Aminoalizarin [Alizarinmarron (B)].

Das α -Nitroalizarin

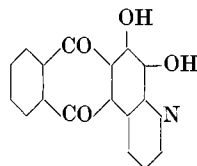


entsteht durch Nitrieren des Methyl-, Diacetyl-, Benzoyl-, oder Arsensäureäthers des Alizarins. Das aus ihm erzeugte α -Aminoderivat ist im Handel als Alizaringranat R (M).

β -Nitroflavopurpurin ist als Alizarinorange G (M) im Handel.



Alizarinblau (B) (M). Alizarinchinolin.



Der Kolorist Prud'homme, welcher im Jahre 1877 aus glycerin-haltigen Druckfarben, die Alizarin und Nitroalizarin enthielten, mittels Schwefelsäure die Farbstoffe wieder gewinnen wollte, beobachtete als erster die Bildung blauer Farbstoffe von Beizvermögen und von schwach basischen Eigenschaften.

Dieser Farbstoff färbte die gebeizte Faser in unreinen Tönen blau an; ein Agent der Badischen Anilin- und Sodafabrik berichtete diese Tatsache an seine Firma. H. Brunck¹⁾ löste dort das Rätsel und gelangte in kurzem zum reinen Alizarinblau, während C. Graebe²⁾,

¹⁾ Brunck, B. **11**, 522 (1878); C. Glaser, Nachruf auf Brunck. B. **46**, 367 (1913).

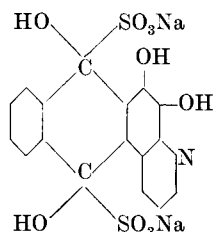
²⁾ B. **11**, 1646 (1878); **12**, 1416 (1879); A. **201**, 333 (1880).

welcher die wissenschaftliche Bearbeitung der Reaktion übernahm, die Zusammensetzung und die Konstitution des neuen Derivates ermittelte.

Danach gibt das Glycerin seine drei Kohlenstoffatome zur Bildung eines Pyridinringes mit dem Stickstoff der Nitro- bzw. Aminogruppe her, wie obige Formel zeigt; das Alizarinblau ist demnach ein Dioxyanthrachinonchinolin.

Diese Reaktion ist der Vorläufer zur Skraupschen¹⁾ Chinolinsynthese gewesen. Heute stellt man das Alizarinblau aus β -Nitroalizarin oder β -Aminoalizarin durch Erhitzen mit Glycerin und Schwefelsäure dar.

Einer allgemeineren Verwendung des Alizarinblaus stand noch seine ungemaine Schwerlöslichkeit im Wege, der Brunck durch die Überführung in die lösliche Bisulfitverbindung abhalf, das als Alizarinblau S und SW (B) im Handel ist.

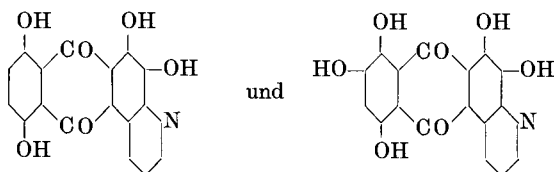


Alizarinblau X A (B) ist das lösliche Natronsalz. Das entsprechende Derivat aus β -Nitroflavopurpurin heißt Alizarinschwarz P (M), dessen Bisulfitverbindung Alizarinschwarz S (M).

Läßt man auf Alizarinblau rauchende Schwefelsäure einwirken, so kann man die Zahl der Hydroxylgruppen unter zwischenzeitlicher Bildung von Schwefelsäureäthern vermehren.

Es entstehen so nacheinander Alizarin grün (B) (Sulfosäure eines Monoxyalizarinblau im Gemisch mit Dioxyalizarinblau), ferner das Alizarinblau grün (B) (isomere Sulfosäure des Monoxyalizarinblau neben Tetraoxyanthrachinonchinolin), endlich Alizarinindigoblau (B), ein Gemenge von Tetra- und Pentaoxyanthrachinonolin mit der Sulfosäure des ersteren.

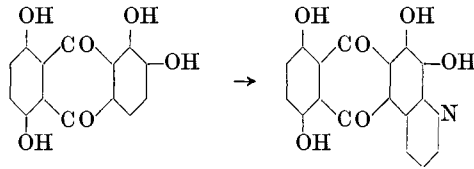
Als Konstitutionsformeln kommen für dieses letztere in Betracht



Ein im wesentlichen mit dem Alizarinindigoblau übereinstimmender

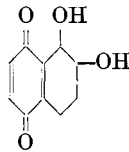
¹⁾ M. 2, 139 (1881).

Farbstoff entsteht aus dem Alizarinbordeaux durch Nitrieren und Behandeln mit Glycerin und Schwefelsäure.



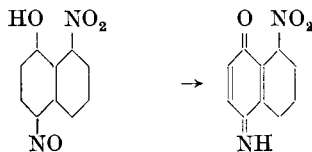
Anhang.

Das Naphthazarin, welchem nach Schunck die Formel

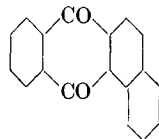


zukommt, ist das Alizarin des Naphthalins und wird als Alizarinschwarz S (B) in Form der Natriumbisulfidverbindung in den Handel gebracht. Es liefert auf Chrombeize ein säureechtes tiefes Schwarz.

Die Darstellung geschieht aus rohem Dinitronaphthalin (Gemisch von 1-5- und 1-8-Dinitronaphthalin) durch Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure und Schwefel, demnach den in der Alizarinchemie verwandten Methoden gemäß. Als Zwischenprodukt ist folgerichtig ein Nitronitronaphthol und das zugehörige Chinonimin festgestellt worden:



Das Naphthanthrachinon aus Phthalsäureanhydrid und Naphthalin durch Kondensation und Ringschluß gewonnen, führt den Namen Siriusgelb G (B), es ist ein Lackfarbstoff.



Gallacetophenon [Alizarin gelb C (B)] ist ein 1-2-3-Trioxy-4-acetophenon $\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_2(\text{OH})_3$, erhalten aus Pyrogallol durch Behandeln mit Essigsäure in Gegenwart von Chlorzink. Es gibt auf Tonerdebeize ein allerdings nicht lichtechtes, sonst aber beständiges Gelb.

Ein Trioxybenzophenon ist das Alizarin gelb A (B) durch Einwirkung von Benzoesäure auf Pyrogallol mittels Chlorzink gewonnen.

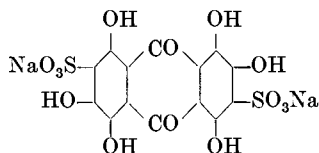
b) Saure Wollfarbstoffe.

Oxyanthrachinonsulfosäuren.

Die aus dem Anthrachinon erhältlichen sauren Wollfarbstoffe besitzen Sulfogruppen. Führt man in die Oxyanthrachinone Sulfogruppen ein, so wird der Farbton ein wenig nach blau und grün verschoben und man erhält auf vorgebeizter Faser ähnliche Färbungen wie mit dem nicht sulfurierten Farbstoff, in anderen Fällen erhält man jedoch auf ungebeizter Wolle Färbungen, welche beim Nachchromieren einen völligen Farbenumschlag zeigen (z. B. Säurealizarinblau: von rot nach blau).

Als einfachste Vertreter wären zu erwähnen die Natronsalze der 3-Sulfosäure des Alizarins, Flavopurpurins und Isopurpurins, welche als Alizarin S (By), Alizarinrot IWS (M), als Alizarin SS (aus Flavopurpurin) und Alizarin SSS (aus Isopurpurin) im Handel sind.

Ferner wäre das Säurealizarinblau (M) zu besprechen, welches aus Anthrachryson durch Nitrieren, Sulfieren, Reduzieren und Ersatz der entstandenen Diaminogruppen durch die Hydroxylgruppe vermittels Kochen mit Alkalien erhalten worden ist. Säurealizarinblau kommt die Konstitution



zu.

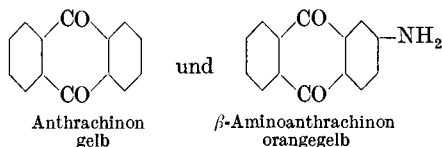
Endlich gehören an diese Stelle die Sulfosäuren der Oxyanthrachinonchinoline, welche schon erwähnt wurden.

Anthrachinonsulfosäuren mit Aminoresten.

Verschieden von dieser Klasse sind die sauren Wollfarbstoffe, welche Aminogruppen, bzw. substituierte Aminogruppen enthalten, wobei noch Oxygruppen vorhanden sind oder gänzlich fehlen und welche hervorragend klare, lichtechte und reine Färbungen geben, und zwar vorwiegend in dem Farbton blau bis grün je nach der Anzahl eingetretener Aminogruppen.

Farbe und Konstitution. Von Bedeutung für die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution dieser Farbstoffe ist natürlich der Ort des Eintritts der Aminoreste als auch die Art der Substituenten.

Die starke Farbvertiefung, welche überhaupt durch die Aminogruppe erzielt wird, darf nicht wundernehmen, wenn man sich daran erinnert, daß



gefärbt sind.

Wie bei den Oxyanthrachinonen, so genügt auch hier nicht eine Aminogruppe, um zu technisch brauchbaren Farbstoffen zu kommen. Während aber bei den Oxyanthrachinonen nur dann wertvolle Farbstoffe entstanden, wenn zwei Hydroxylgruppen in Stellung 1-2 sich befanden, ist diese Einschränkung hier gefallen. Es hat dies darin seine Ursache, daß diese Farbstoffe keine Beizenfarbstoffe etwa wie Alizarin sind, sondern sauer aufgefärbt werden, wobei durch Vor- oder Nachbehandlung der Faser mit Beizen keine wesentliche Veränderung des Farbtones, sondern nur noch Verbesserung der Echtheit erzielt wird.

Brauchbar sind fast ausschließlich nur Abkömmlinge mit Substituenten in Stellung (1-4), (1-5), (1-8), (1-4-5-8), und zwar geben etwa

- 1-4-Derivate blaue bis grüne,
- 1-5- „ violette,
- 1-8- „ rote
- 1-4-5-8- „ blaue bis grüne Farbstoffe.

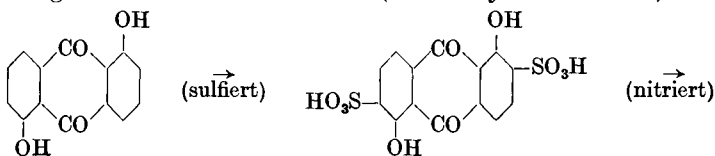
Die Einführung von Alkylresten in die Ammoniakreste vertieft die Farbe, die Einfügung von Arylresten wirkt wiederum bedeutend stärker. Bei gleichzeitiger Anwesenheit von Hydroxylgruppen sind die Farbstoffe häufig alkaliunecht, wenn sie nicht mit Beizen in Lacke übergeführt werden. Aber auch bei Abwesenheit solcher ist Nachchromieren möglich, wobei die Färbungen im Ton verharren, jedoch echter werden. Die Sulfogruppen sind meist entweder in die β -Stellung oder auch in den Arylresten eingefügt, in letzterem Falle lassen sie sich durch Behandlung des Farbstoffes mit Zinnchlorür mit dem Amin abspalten.

Die Methoden zur Darstellung dieser Farbstoffe sind Nitrierung der in β -Stellung sulfurierten Anthrachinone und Reduktion der Nitrogruppen zu Aminogruppen. Andere wertvolle Darstellungsweisen machen sich die Reaktionsfähigkeit α -ständiger Halogen-, Nitro-, Sulfo- und auch Oxygruppen zunutze, welche gegen Ammoniak und Aminreste austauschbar sind. (Austausch der Hydroxylgruppe gegen Aminogruppe unter Zusatz von Borsäure.) Vorhandene β -Substituenten werden bei dieser Gelegenheit nicht oder nur unter Druck ausgetauscht, so daß man beispielsweise β -ständige Sulfogruppen im Molekül leicht festhalten kann.

Ferner geht der Ersatz von Oxygruppen beim Chinizarin glatter vor sich, wenn man von seinem Reduktionsprodukt ausgeht, wobei man ein Reduktionsprodukt der neuen Verbindung erhält, welches schon an der Luft in den Farbstoff übergeht.

Einzelne Farbstoffe. Der zuerst dargestellte Farbstoff dieser Gruppe ist das Alizarinsaphirol B (By), welches Diaminodioxyanthrachinonsulfosäure ist.

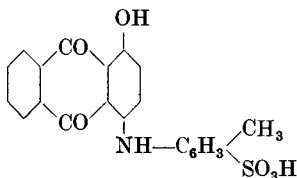
Man geht vom Anthrarufin aus (1-5-Dioxyanthrachinon)





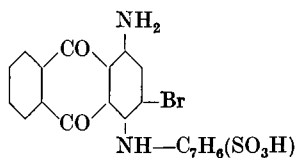
Die Disulfosäure ist im Gebrauch als unecht erkannt worden, während durch Abspaltung einer Sulfogruppe ein echter, wertvoller Farbstoff entsteht.

Die Farbwerke Höchst stellen einen ähnlichen Farbstoff unter dem Namen Alizarindirektblau E B (M) dar, ausgehend von einem Gemenge von 1-5- und 1-8-Dimethoxyanthrachinon (erhalten aus Dinitroanthrachinon durch Behandlung mit methylalkoholischem Kali) vermittels Dinitrierung, Reduktion, Äthylierung an der NH_2 -Gruppe und Sulfierung unter Verseifung der Methoxygruppen. Alizarinemeraldol (By) entsteht bei der Reduktion des Dinitroanthrarufindisulfosäure mit Schwefelnatrium. Vermutlich ist es ähnlich wie das Säurealizarin grün konstituiert und enthält noch Sulfhydrylgruppen, es färbt blaugrün an. Alizarinirisol (By) entsteht aus Chinizarin durch Austausch einer Oxygruppe gegen p-Toluidin und Sulfieren in der Seitenkette,



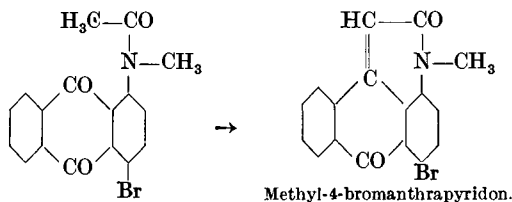
es gibt violettblaue Färbungen.

Alizarinreinblau B (By) ist ein aus 1-Amino-2-4-dibromanthrachinon durch Einwirkung von p-Toluidin und folgender Sulfierung entstandener blauer alkalischer Farbstoff der Konstitution



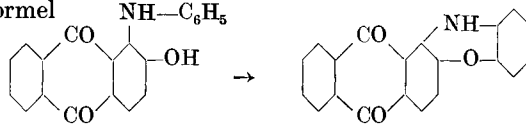
Im Wechsel der Substituenten lassen sich eine große Anzahl derartiger Farbstoffe herstellen, so z. B. Anthrachinonblau S R (B).

Durch Kondensation acetylierter Produkte, wie des 1-Methylacetylamino-4-bromanthrachinon werden die Anthrapyridone erhalten.



Aus diesem Pyridon läßt sich durch Austausch des Bromatoms gegen p-Toluidin und nachträgliche Sulfierung das rot färbende Alizarinrubinol (By) von außerordentlicher Lichteinheit und Egalisierungsvermögen gewinnen.

Endlich kann man noch 1-2-Oxyaminoanthrachinone, welche einen Phenylrest in der Aminogruppe enthalten, zu Oxazinen kondensieren nach der Formel



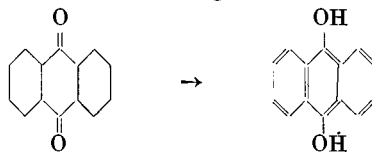
Solche Produkte sollen violett färbende Säurefarbstoffe beim Sulfieren ergeben.

Auch Phenoxyamino-anthrachinonsulfosäuren von violetter bis blauer Farbe sind dargestellt worden.

c) Küpenfarbstoffe der Anthrachinonreihe.

Begriffsbestimmung. Unter Küpenfarbstoffen versteht man, wie schon in der Einleitung berührt, solche Farbstoffe, welche unlösliche stark gefärbte Verbindungen sind, aber durch Reduktionsmittel in ein alkalilösliches Reduktionsprodukt übergeführt werden können, welches zu der Faser Verwandtschaft besitzt und durch den Sauerstoff der Luft in den unlöslichen, auf der Faser haftenden Farbstoff zurückverwandelt wird.

Die Unlöslichkeit — besonders in Wasser und Alkalien — bedingt die große Waschechtheit der Küpenfarbstoffe. Die Überführbarkeit in alkalilösliche Verbindungen kommt nun allen Derivaten des Anthrachinons zu, wobei der Übergang von CO-Gruppen in C(OH)-Gruppen zu beobachten ist, also Abkömmlinge des Anthrahydrochinons entstehen.



Daß unter Umständen die Reduktionsprodukte des Farbstoffs eine tiefere Farbe als dieser selbst haben können, wird beim Flavanthren besprochen werden. Ferner sind auch Verbindungen bekannt, bei welchen die Reduktion anderweitig erklärt werden kann, weil dort die Diketonkonstitution des Anthrachinons nicht mehr erhalten ist. Immerhin muß dann die Bildung anderer Reduktionsprodukte möglich sein.

Die Verwandtschaft zur Baumwollfaser für das Reduktionsprodukt bzw. den Farbstoff ist wohl durch ähnliche Gründe bedingt, wie die der Benzidinfarbstoffe, also vorwiegend physikalischer Natur. Ein Zusammenhang der Abhängigkeit der Verwandtschaft zur Faser mit der chemischen Konstitution hat sich bis jetzt nicht gesetzmäßig ergründen lassen.

Es liegt auf diesem Gebiete eine beachtenswerte Arbeit von R. Pummerer¹⁾ vor, wonach Küpenfarbstoffen des Naphtochinons dann eine Verwandtschaft zur Baumwollfaser zukommt, wenn der Benzidinrest eingefügt ist.

Wie verwickelt die Vorgänge beim Verküpen sind, geht aus einer Untersuchung von R. Scholl²⁾ hervor, wonach die Küpe von Pyranthron in der Kälte eine kolloidale Absorptionsverbindung von nicht reduziertem Farbstoff und reduzierter Alkaliverbindung darstellt.

Die Überführung der Küpenfarbstoffe in ihre Reduktionsprodukte wird fast ausnahmslos mit Hydrosulfit bewirkt. Die Einhaltung gewisser für die einzelnen Farbstoffe ermittelter Bedingungen ist unerlässlich, weil die Reduktion sonst zu weit gehen und zu Farbstoffverlusten führen kann.

Verwendung und Echtheit. Die Verwendung der Anthrachinonküpenfarbstoffe beschränkt sich fast ausschließlich auf die Baumwolle, weil die Farbstoffe meist in stark alkalischer Küpe gefärbt werden müssen, ein Vorgang, welcher die Wollfaser bedeutend schädigt. Auch ihre Verwendung als Lackfarbstoffe ist möglich (Malerei, Buch- und Stein-druck usf.).

Die Echtheit der Anthrachinonküpenfarbstoffe ist in bezug auf Licht- und Waschechtheit verblüffend. Der Farbstoff Indanthren beispielsweise übertrifft den Indigo an Echtheit noch bedeutend, er ist einer der echtsten Farbstoffe. Die Chlorechtigkeit des Indanthren ist dagegen mäßig. Durch Halogenisierung kann man aber zu fast völlig chlorechteten Farbstoffen kommen. Hierzu kommt, daß die Küpenfärberei selbst mit einfachen Einrichtungen durchführbar ist, so daß die ausgedehnte Bearbeitung des Gebietes in der neuesten Zeit gerechtfertigt erscheint.

Die Anthrachinonküpenfarbstoffe gliedern sich in eine Anzahl Klassen, die man ohne Rücksicht auf die Geschichte ihrer Erfindung am besten zur Besprechung zugrunde legt.

Acylaminoanthrachinone.

Vor wenigen Jahren hat man in den Farbenfabriken vorm. Fr. Bayer & Co. in Leverkusen die Beobachtung gemacht, daß die einfachen Acylderivate der Aminoanthrachinone gute Küpenfarbstoffe sind.

Die Darstellung der Farbstoffe geschieht durch Behandlung der Amine mit Säurechloriden in Pyridin- oder Nitrobenzollösung.

Solche entstehen auch durch Umsetzung von Halogenanthrachinonen mit z. B. Benzamid bei Gegenwart von Kupfersalzen. Als wichtigste Komponente hat sich die Benzoylgruppe erwiesen. Bei der Verwendung von zweibasischen Säuren ist die Aufnahme von zwei Aminoanthrachinonresten möglich.

Für die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution gelten die gleichen Gesetze wie bei den sauren Wollfarbstoffen. Der stufenweise

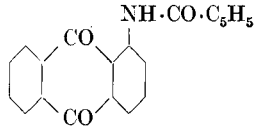
¹⁾ B. 44, 1647 (1911).

²⁾ B. 44, 1448 (1911), vgl. auch B. 44, 1312 (1911).

Eintritt der Benzoylgruppen in die Aminogruppen wie auch die Anzahl der Aminogruppen und die Vergrößerung des Moleküls wirkt farbvertiefend.

Von solchen Farbstoffen seien genannt:

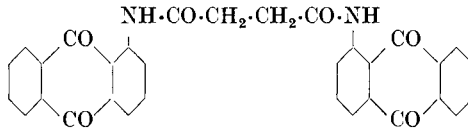
Aus α -Aminoanthrachinon und Benzoylchlorid das Leukogelb G (By) [Algolgelb G W (By)].



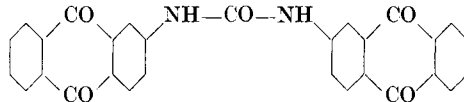
Aus 1-4-Diaminoanthrachinon ein Dibenzoylderivat unter dem Namen Algolrot 5 G (By).

Algolrosa R (By) ist 4-Benzoylamino-1-oxyanthrachinon, die Methylierung der Oxygruppe in diesem Farbstoff ergibt Algolscharlach G (By).

Aus Bernsteinsäure und α -Aminoanthrachinon erhält man das echte Algogelb 3 G (By) (Succinyl- α - α' -Diaminoanthrachinon).



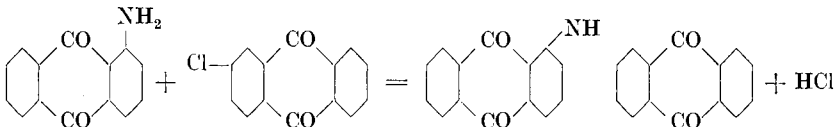
Andere zweibasische Säuren, welche Verwendung fanden, sind Adipinsäure, Maleinsäure, Phthalsäure, Zimtsäure u. a. m. Mit Phosgen werden Harnstoffderivate erhalten, so daß Helindongelb 3 G (M).



Gruppe der Anthrachinonimine (Anthrimide).

Unter diesen Farbstoffen versteht man solche Anthrachinonabkömmlinge, welche aus mindestens zwei durch eine Iminogruppe verbundene Anthrachinonkernen bestehen.

Durch Wiederholung der Verkettung kommt man zu Tri- und Tetraanthrimiden. Die Darstellung ist möglich aus Halogenanthrachinonen und Aminoanthrachinonen unter Zusatz von Kupfer oder Kupfersalzen bei Gegenwart von Natriumacetat, Kaliumcarbonat u. a.

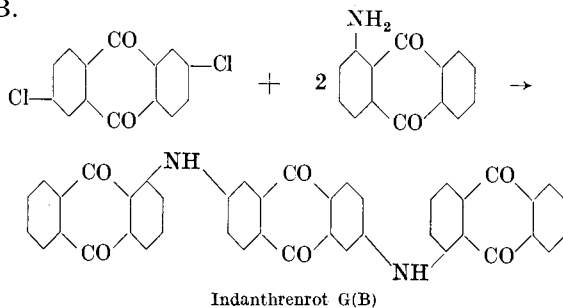


Auch kann die Beweglichkeit der Nitrogruppe wie die der Sulfogruppe ausgenutzt werden, und es können daher solche Abkömmlinge an Stelle der Halogenanthrachinone treten. Ebenso können statt Aminoderivaten

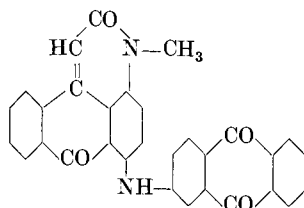
auch solche mit Substituenten Verwendung finden. Die Farbtöne liegen bei diesen Farbstoffen zwischen orangerot und bordeaux.

Algolorange R (By) ist ein Dianthrimid aus α -Chloranthrachinon und β -Aminoanthrachinon.

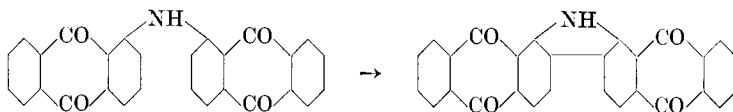
Indanthrenrot G (B) und Indanthrenbordeaux B (B) sind Trianthrimide, welche aus 1 Molekül Diaminoanthrachinon und 2 Molekülen Chloranthrachinon entstehen. Auch sind sie aus 1 Molekül Dichloranthrachinonen mit 2 Molekülen Aminoanthrachinon darzustellen z. B.



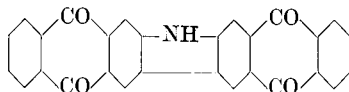
Algolrot B (By) ist entstanden aus 4-Brom-N-methylantrapyridon und β -Aminoanthrachinon (der erste rote Küpenfarbstoff, welcher in den Handel kam):



Ebenso lassen sich auch Carbazolderivate erhalten z. B.



isomer mit



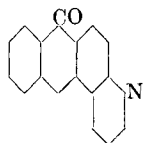
Von letzterem ist das N-Äthylderivat das Hydrongelb (C).

Benzanthrongruppe.

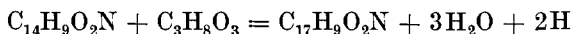
Diese Farbstoffe verdanken ihre Auffindung einer Beobachtung von O. Bally¹⁾, daß nämlich bei der Behandlung von β -Aminoanthra-

¹⁾ B. 38, 194 (1905), 44, 1660 (1911).

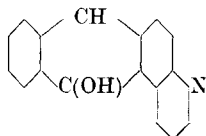
chinon mit Glycerin in Gegenwart wasserentziehender Mittel nicht das von Graebe beschriebene Anthrachinonchinolin



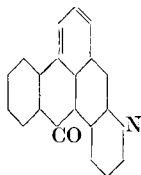
entsteht, sondern bei Abwesenheit von Oxydationsmitteln der bei der Reaktion freiwerdende Wasserstoff



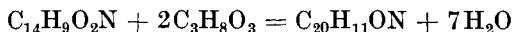
zum Teil eine Reduktion des Anthrachinolinchinons im Sinne von



bewirkt. So tritt dann mit Glycerin eine weitere Kondensation zu

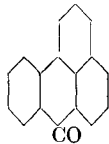


einem sog. Benzanthron ein, so daß der Reaktionsverlauf durch die Gleichung



sich ausdrücken läßt. Solche Verbindungen sind es, welche die Ausgangsprodukte für die Farbstoffe dieser Gruppe bilden, weil sie in der Kalischmelze in hochmolekulare Farbstoffe übergehen.

Die Richtigkeit dieser Anschauungen geht aus der von Scholl und Bally¹⁾ beobachteten Bildung des einfachsten Benzanthron aus Anthranol, Glycerin und Schwefelsäure hervor, dem die Konstitution

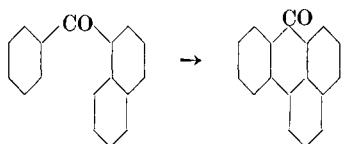


zukunft.

Nach diesem Verfahren sind auch Alkyl-, Halogen-, Oxybenzanthrone und Benzanthronsulfo Säuren darstellbar.

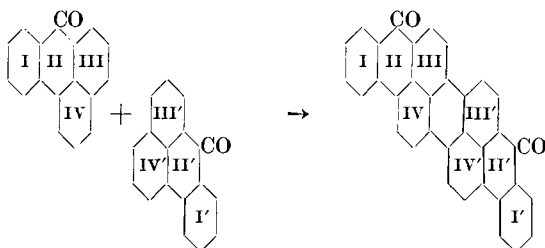
¹⁾ B. 44, 1660 (1911).

Der Reaktionsverlauf ist aber auch andererseits sichergestellt durch die Untersuchung der Reduktionsprodukte des Benzanthrone, welche mit seiner Konstitutionsauffassung in bestem Einklang stehen¹⁾. Bewiesen ist auch die Konstitution des Benzanthrone durch eine Synthese von Scholl²⁾ aus Phenyl- α -naphthylketon durch Verbacken mit Aluminiumchlorid:



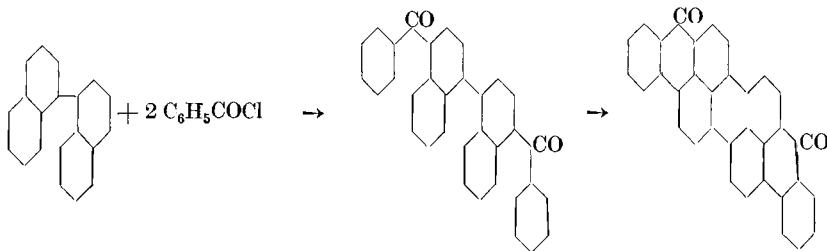
Die Benzanthrone selbst sind gelb gefärbte Verbindungen, welchen keine Farbstoffnatur zukommt. In der Kalischmelze der Benzanthrone bilden sich aber Farbstoffe von violetter bis blauer Farbe, welche eine beispielelose Echtheit besitzen.

Violanthron entsteht durch Kondensation zweier Benzanthronekerne in folgender Weise:



Die entsprechenden Kerne sind durch Ziffern kenntlich gemacht, um ihre Anordnung klarzustellen.

Bewiesen ist diese Konstitution durch die von Scholl und Seer³⁾ bewirkte Synthese aus 4-4'-Dibenzoyl-1-1'-dinaphthyl (erhalten aus 1-1'-Dinaphthyl mit Benzoylchlorid und AlCl_3):

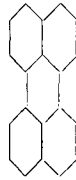


¹⁾ Scholl und Bally, B. **44**, 1660 (1911); dort auch Vorschläge zur Bezeichnung.

²⁾ A. **394**, 143 (1912). Über eine neue Benzanthrone synthese vgl. A. Scharrschmidt und Mitarbeiter, B. **51**, 1074 u. 1082 (1918).

³⁾ A. **394**, 129, 171 (1912); M. **33**, 3 (1911).

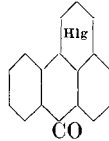
Damit können die Farbstoffe als Abkömmlinge des Perylens¹⁾



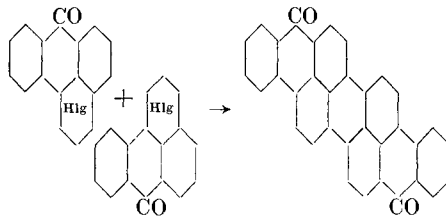
aufgefaßt werden. Der Farbstoff kommt als Indanthrendunkelblau B O oder B G O (B) in den Handel.

Unterwirft man Benzanthronchinoline der gleichen Kalischmelze, so erhält man wahrscheinlich ähnlich gebaute Körper, welche sich durch das Vorhandensein von zwei Pyridinringen von dem Violanthron unterscheiden [Indanthrendunkelblau B T (B), früher Cyananthron].

Bei der Kondensation der durch Einwirkung von Chlor und Brom auf Benzanthron gewonnenen Halogenbenzanthrone entsteht unter Abspaltung von Halogenwasserstoff ein halogenfreier mit Violanthron isomerer Farbstoff, welcher Isoviolanthron benannt worden ist. Die Konstitution haben Scholl und Seer²⁾ mit ziemlicher Sicherheit ermittelt. Die zur Darstellung verwandten Halogenbenzanthrone enthalten das Halogen in dem dem Anthrachinonkern angegliederten Benzolkern

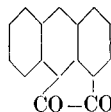


denn sie liefern bei der Oxydation Anthrachinon-1-carbonsäure. Damit ist Aneinanderlagerung in dieser Form wahrscheinlich gemacht.



Dieser Farbstoff, welcher echte violette Töne färbt, ist das Indanthrenviolett R (B).

Aus Aceanthrenchinon

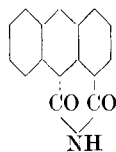


(aus Anthracen und Oxalylchlorid) entstehen Farbstoffe (M. Kardos),

¹⁾ Vgl. Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenindustrie Bd. 12, 392.

²⁾ A. 394, 126, 171 (1912).

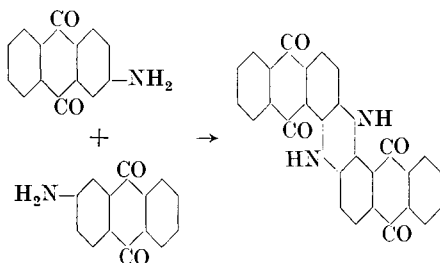
welchen Friedländer¹⁾ ähnliche Konstitution zuweist, so Aceanthrengrün aus 1-9-Anthracendicarbonsäureimid



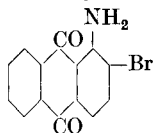
durch Erhitzen mit Alkali.

Indanthren und Flavanthrengruppe.

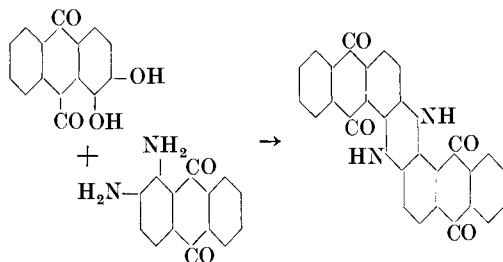
Das Indanthren (R. Bohn, 1902) entsteht durch Erhitzen von β -Aminoanthrachinon mit Kali auf 200—250° unter Zusatz von Kaliumnitrat. Es treten dann, wie Scholl²⁾ in Gemeinschaft mit dem Entdecker fand, zwei Moleküle zusammen zu einem N-Dihydro-1-2-1'-2'-anthrachinonazin.



Diese Konstitution wird sichergestellt durch die Bildung des Indanthrens aus



1-Amino-2-bromanthrachinon beim Erhitzen mit Kupfersalzen und Natriumacetat. Auch die Bildung³⁾ aus α -Aminoanthrachinon mittels Metallsalzen kann als Beweis herangezogen werden, ebenso eine solche aus 1-2-Dioxyanthrachinon und 1-2-Diaminoanthrachinon.

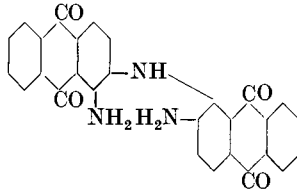


¹⁾ Friedländer, Fortschr. d. Teerfarbenindustrie XII, 392; M. Kardos, B. 46, 2086 (1913).

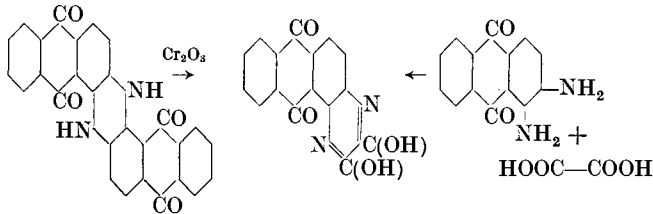
²⁾ B. 36, 3410, 3421, 3710 (1903); 40, 320, 326, 390, 395, 924, 933 (1907); 44, 1727 (1911).

³⁾ Über eine Synthese aus 1-2-Diaminoanthrachinon vgl. Terres, B. 46, 1636 (1913).

Endlich können Indanthrene aus Anthrimiden durch Nitrieren, Reduktion und Abspaltung von Ammoniak dargestellt werden.

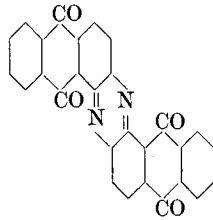


Auch der Abbau des Indanthrens ist durchgeführt und hat zu einem Dioxyanthrachinoxalinchinon geführt, das andererseits aus 1-2-Diaminoanthrachinon und Oxalsäure erhalten werden konnte.



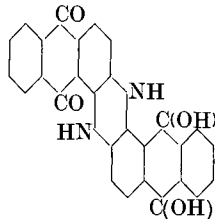
Das Indanthren ist eine ungemein beständige Verbindung, welche an der Luft bis auf 470° , mit geschmolzenem Kali bis auf 300° erhitzt werden kann, ohne zersetzt zu werden.

Durch Oxydation geht es in das 1-2-1'-2'-Anthrachinonazin über



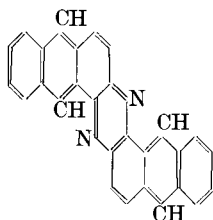
das grüngelb gefärbt ist (Farbaufhellung).

Durch Reduktion in alkalischer Lösung erhält man zuerst eine Hydroverbindung, welche der Formel



entspricht und eine blaue Küpe darstellt. Die Reduktionsprodukte

sind von Scholl¹⁾ und seinen Mitarbeitern genau untersucht und bis auf die Stammverbindung



zurückverfolgt worden. Im ganzen sind 11 Reduktionsprodukte feststellbar gewesen²⁾.

Das Indanthren kommt als Indanthrenblau R (B) in den Handel.

Halogenderivate, welche vor ihm den Vorzug größerer Chlor-echtheit haben, sind Indanthrenblau G C, G C D, G C S und C E, R, C (B) und Algolblau C F (By).

Das Indanthren ist der echtste Farbstoff, welcher bekannt ist. Die starke Alkalität seiner Küpe hindert seine Anwendung für Wolle. Lichtwirkung und Luftoxydation in ihrer Vereinigung verleihen diesem Farbstoff, sobald er auf der Pflanzenfaser haftet, eine außerordentliche Beständigkeit, weil die oxydierende Wirkung auf das Küpenprodukt der reduktionfördernden Wirkung auf das mit der Faser verbundene Oxydationsprodukt sich im Indanthren die Wage hält.

Die auffallende Tatsache, daß das Oxydationsprodukt des Indanthrens, das Anthrachinonazin, grüngelb gefärbt ist, erklärt sich so, daß bei der Reduktion des Azins aus den Äzingruppen zwei stark auxochrome sekundäre Aminogruppen³⁾ entstehen. Diese Beobachtung hat Scholl⁴⁾ in dem Gesetz zusammengefaßt:

„ Wenn Chromogene, welche mehr als einen Chromophor enthalten, in der Weise reduziert oder verändert werden, daß ein Teil der Chromophore erhalten bleibt, während der andere in auxochrome Gruppen verwandelt wird, so kann damit eine Vertiefung der Farbe verbunden sein.“

Flavanthren. Dieser Farbstoff bildet sich in der Kalischmelze des β -Aminoanthrachinons bei Temperaturen von etwa 350°, am besten durch Erhitzen von β -Aminoanthrachinon mit Antimonpentachlorid in siedendem Nitrobenzol.

Seine Konstitution ist durch eine Synthese von R. Scholl⁵⁾ bestimmt.

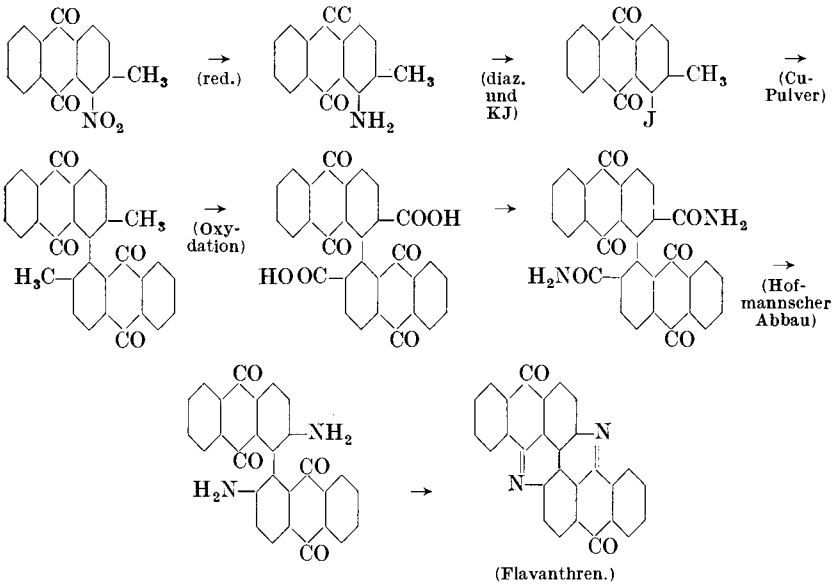
¹⁾ Scholl und Edelbacher, B. **44**, 1727 (1911).

²⁾ B. **40**, 963 (1907).

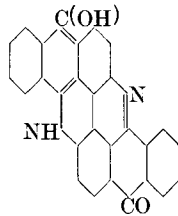
³⁾ v. Georgewicz glaubt, daß vielleicht hier ein Grüngelb zweiter Ordnung vorliegen könne.

⁴⁾ B. **36**, 3426 (1903). Hierzu auch Willstätter und Kalb, B. **37**, 3763 (1904).

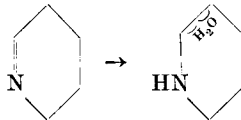
⁵⁾ B. **40**, 1691 (1907).



Das Flavanthren, welches als Indanthren gelb R G (B) im Handel ist, und echte rein gelbe Töne liefert, geht beim Verküpen in eine blaue Dihydroverbindung über, welcher wahrscheinlich die Formel



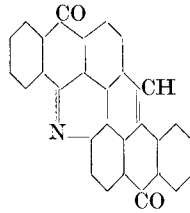
zukommt, bei weiterer Reduktion entstehen noch sechs andere Reduktionsprodukte¹⁾. Für die blaue Dihydroverbindung ist eine aminophenolartige Struktur anzunehmen. Sie bildet unter wahrscheinlicher Lösung der Doppelbindung ein Hydrat:



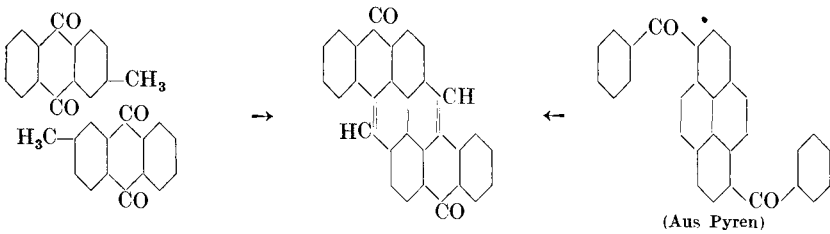
Auch die Farbe der Flavanthrenreduktionsprodukte fügt sich dem oben angeführten Gesetze von Scholl ein. Zwischen dem Flavanthren und dem zu erwähnenden Pyranthron steht das Pyranthridon mit folgender Konstitution²⁾:

¹⁾ B. **41**, 2304, 2334 (1903).

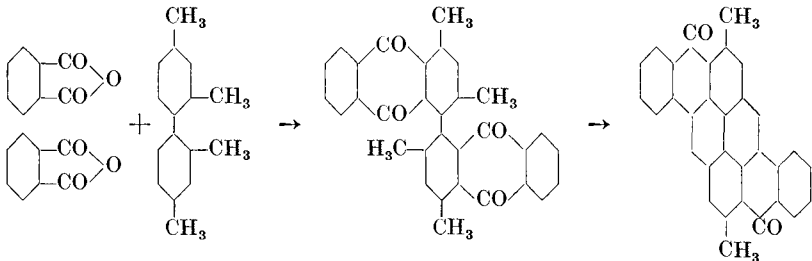
²⁾ R. Scholl, B. **51**, 441 (1918).



Zu stickstofffreien Küpenfarbstoffen gelangt man in dieser Gruppe, wenn man ein Dimethyldianthrachinonyl (aus Halogenanthrachinon mit Kupferpulver entstanden) mit wasserabspaltenden Mitteln behandelt. Man erhält so das Pyranthron, welches auch aus Pyren durch Einwirkung von Benzoylchlorid und nachfolgendes Verbacken mit Aluminiumchlorid entsteht.

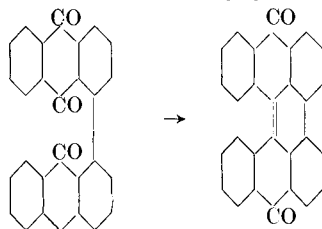


Eine weitere Synthese führt vom Dixylyl aus zum Dimethylpyranthron mittels Phthalsäureanhydrid

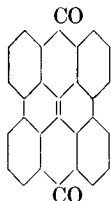


Das Pyranthron, welches eine fuchsinrote Küpe liefert, und ein Orange anfärbt, ist als Indanthren goldorange G (B) im Handel.

Das Dianthrachinonyl läßt sich aber auch anders verknüpfen, wenn man es mit Kupferpulver in konz. Schwefelsäure behandelt. Man erhält so Helianthron, das nur sehr geringe Verwandtschaft zur Faser hat, von gelber Farbe ist und eine smaragdgrüne Küpe gibt.



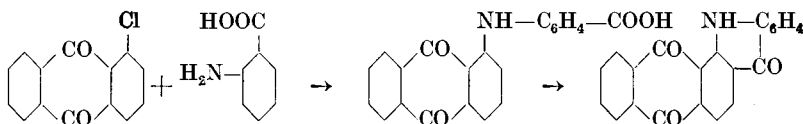
Mit Aluminiumchlorid erhält man daraus das Naphthodianthron:



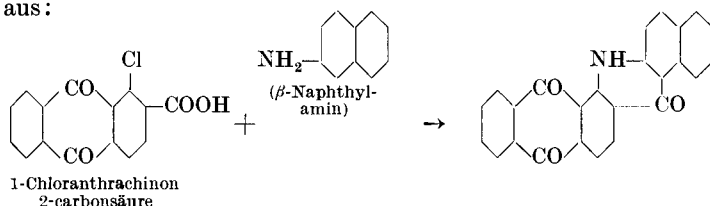
Es ist nicht mehr verküpfbar, weil seine Alkalisalze in Wasser eben unlöslich sind.

Anthrachinonaeridone.

Die einfachste Verbindung dieser Konstitution entsteht aus α -Chloranthrachinon durch Erhitzen mit Anthranilsäure bei Gegenwart von Kupfersalzen und Ringschluß mittels wasserentziehender Mittel¹⁾:



Eine Mannigfaltigkeit ist dadurch möglich, daß man von Halogenanthrachinoncarbonsäure ausgeht und mit Aminen kondensiert, z. B. Bildung eines Anthrachinonnaphthacridon [Indanthrenrot B N (B)] aus:



Eine dritte Darstellungsweise ist die Kondensation von o-Halogenanthrachinonnitrilen mit Aminen²⁾. Auch Diacridone aus Diamino- bzw. Dichloranthrachinonen sind bekannt, ebenso Kondensationsprodukte aus o-Chlorbenzaldehyd und Aminoanthrachinonen⁴⁾.

Schwefelhaltige Acrithrachinonfarbstoffe.

Der Ersatz der Iminogruppe durch Schwefel in den Acridonen, welche man durch Verwendung von Thioisocyanat statt Anthranil-

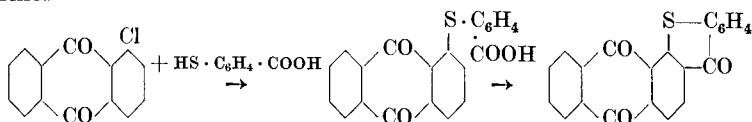
¹⁾ B. **43**, 1734 (1910).

²⁾ Ullmann, B. **43**, 536 (1910); A. **380**, 336; **381**, 1 (1911).

³⁾ Schaarschmidt, A. **405**, 95 (1914). Dort auch Angaben über Farbe und Eigenschaften der Nitrile und Acridone u. a. m.

⁴⁾ G. Kalischer und F. Mayer, B. **49**, 1994 (1916). F. Mayer und Mitarbeiter B. **50**, 1306 (1917); B. **52**, 1641 (1919); B. **54**, 16 (1921), E. Hepp und C. Hartmann vgl. F. Mayer und B. Stein, B. **50**, 1309 (1917).

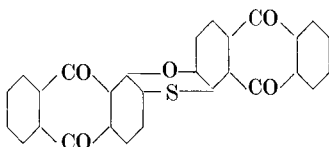
säure herbeiführt, führt zu Thioxanthonderivaten der allgemeinen Formel



Es sind orange bis gelbe Küpenfarbstoffe.

Von Gattermann sind eine große Anzahl Anthrachinonmercaptane aus Aminoanthrachinonen über die Rhodanide dargestellt worden, die als Zwischenprodukte Verwendung finden können.

Aus solchen Mercaptanen kann man mit Oxyanthrachinonen Kondensationsprodukte erhalten, z. B.



in welchen blaurote Farbtöne auftreten. Auch Thiazinderivate (violett-blau) sind erhalten worden.

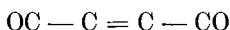
Schlußbetrachtung. Die drei Farbstoffklassen des Anthrachinons sind ganz hervorragend weit ausgebaut. Bei den Oxyanthrachinonen und sauren Anthrachinonfarbstoffen scheinen daher grundlegende Neuerungen nicht zu erwarten, in der Klasse der Küpenfarbstoffe lassen sich fünf- und sechsgliedrige heterocyclische und carbocyclische Ringverbindungen fast jeder Größe und Art aufbauen, so daß auch hier ein wesentlicher Fortschritt nicht mehr wahrscheinlich ist.

Andrerseits muß es natürlich auffallen, daß im Gegensatz zur Chemie des Anthrachinons die des Anthracens ungenügend studiert ist. Der Grund liegt in der überaus schweren Zugänglichkeit der Anthracenabkömmlinge. Sollte diese — etwa mit veränderten Methoden — überwunden werden, so könnte dem Gebiete eine neue Blütezeit erstehen, die ihre Ausläufer auch in die Klasse anderer Farbstoffe senden würde. Ansätze hierfür sind aber noch kaum vorhanden.

Indigoide Farbstoffe.

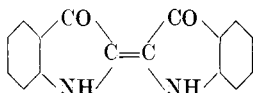
Während lange Zeit der Indigo nach Konstitution und Färbeeigenschaften eine Sonderstellung einnahm, ist in dem letzten Jahrzehnt das Gebiet und die Bedeutung der neu hergestellten und dem Indigo ähnlichen Farbstoffe so groß geworden, daß eine zusammenfassende Betrachtung und Einteilung nach chemischen Gesichtspunkten möglich erscheint. Es werden daher hier neben dem Indigo alle Farbstoffe zu besprechen sein, welche einerseits durch Ersatz des Stickstoffes durch

andere Atome und Atomgruppen im Indigomolekül entstehen, andererseits diejenigen Farbstoffe überhaupt, welche die Gruppe

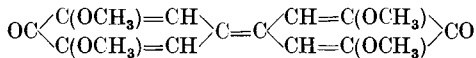


als Bestandteil eines Moleküls enthalten, das aus zwei ringförmigen Komplexen aufgebaut ist.

Einem Vorschlage Deckers¹⁾ folgend kann man solche und ähnliche Verbindungen als „Zweikernchinone“ bezeichnen und sie nach Friedländer²⁾ teilen einmal in Indigoide, bei welchen die Carbonylgruppen in o-o'-Stellung stehen: z. B.

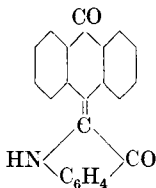


ferner in Lignone, bei welchen die Carbonylgruppen in p-p'-Stellung stehen, z. B.



Coerulignon (Oxydationsprodukt des Pyrogalloldimethyläthers)

und endlich in Indolignone, bei welchen die Carbonylgruppen in o-p'-Stellung stehen, z. B.



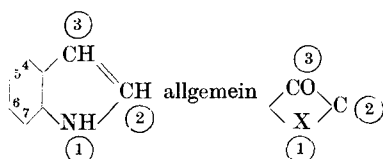
Die Farbstoffe sind in diesem Buche unter der Bezeichnung der „indigoideen Farbstoffe“ zusammengefaßt, ihre Betrachtung erfolgt nach den Klassen:

1. Indigo und Abkömmlinge.
2. Thioindigo und Abkömmlinge.
Anhang: Oxindigo und Selenindigo.
3. Andere indigoide Farbstoffe.
 - a) aus zwei Indolresten,
 - b) aus zwei Thionaphthenresten,
 - c) aus einem Indol und einem Thionaphthenrest,
 - d) aus einem Indol bzw. Thionaphthenrest und einer zweiten anderen Komponente.

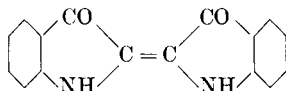
Zur Bezeichnung ist allgemein für die Indigo- und indigoideen Farbstoffe zu bemerken, daß man die sauerstoffärmeren Mutterverbindungen zugrunde legt:

¹⁾ A. 362, 320 (1908).

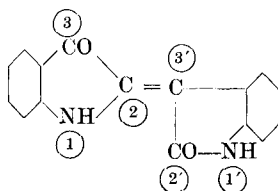
²⁾ B. 39, 1062 (1906); 42, 1058 (1909).



daher dem Indigo



die Bezeichnung 2-2'-Indolindigo, dem Indirubin, z. B.



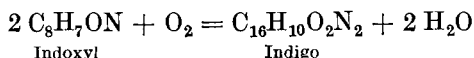
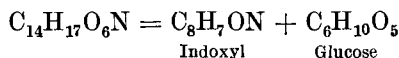
2-Indol-3'-indolindigo zuteil wird.

1. Indigo.

Der Indigo, das Indigblau, ist eine der ältesten bekannten organischen Verbindungen. Er dient zum Blaufärben und ist infolge seiner Echtheit einer der geschätztesten Farbstoffe. Aus vielen Belegen geht hervor, daß die alten Völker mit seinem Gebrauch vertraut waren und seine wertvollen Eigenschaften schätzten. Im 16. Jahrhundert kam er in Europa zur Verwendung, und man kann sagen, daß die neuzeitliche Bewegung in der Farbstoffindustrie, echte Farben herzustellen, den Indigo wieder als Ausgangspunkt und Vorbild genommen hat.

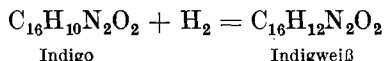
Vorkommen. Der Indigo findet sich als Glucosid — Indican $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{O}_6\text{N} \cdot 3 \text{H}_2\text{O}$ — in verschiedenen Pflanzen, vor allem der *Indigofera tinctoria*, *Indigofera anil* und der *Isatis tinctoria*. Die beiden ersteren gedeihen in den Tropen (Ostindien, China und Japan, Zentralamerika usw.) während die letztere, der Waid, seit dem 9. Jahrhundert in Frankreich und Deutschland angebaut wurde und nur infolge ihres geringeren Indigogehaltes dem Wettbewerb des indischen Indigos zum Opfer fiel.

Die Indigosorten verschiedener Herkunft sind, mit Rücksicht auf Beschaffenheit und Reinheit des Farbstoffes an Wert nicht gleich. Aus allen Pflanzen wird durch eine Gärung das Glucosid Indican in Lösung gebracht, das dabei nach folgender Gleichung mit Hilfe eines Enzyms in Indoxyl und Glucose zerfällt. Indoxyl oxydiert sich zu Indigotin, das ist Indigo:



Daneben entstehen noch andere Verbindungen, Indigrot (Indirubin), Indigbraun, Indiggelb und Indigleim. Der Wert des aus Pflanzen gewonnenen Indigos richtet sich nach seiner Reinheit und seiner physikalischen Beschaffenheit, je nachdem diese ihn für die Anwendung als Küpenfarbstoff mehr oder weniger geeignet macht.

Bei der enzymatischen Gärung wird aber der Indigo von dem Wasser aufgenommen, weil er unter Reduktion in Indigweiß nach der Gleichung übergeht



Durch Einrühren von Luft läßt sich aus dieser Lösung der Indigo abcheiden.

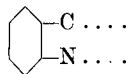
Wie bei der Gewinnung des Pflanzenindigo, so wird auch beim Färben überhaupt von der leichten Wandelbarkeit in das lösliche Indigweiß und der Rückverwandlung in Indigo Gebrauch gemacht. Der Begriff „Küpenfarbstoffe“ leitet sich von diesem Vorgange ab, weil man unter Küpe ursprünglich das Gefäß, in welchem die Umwandlung sich abspielte, später die wässrige alkalische Lösung von Indigweiß selbst verstand. Heute ist der Begriff übertragen auf jede Reduktionslösung eines Küpenfarbstoffes. Bei der Bedeutung des Indigos als Farbstoff [Ernte (1897) von 6 Mill. kg im Werte von etwa 80 Mill. Mark], lag der Versuch einer synthetischen Darstellung nahe.

Zum Verständnis dieser nach langem Ringen von Erfolg gekrönten Bemühungen ist es nötig, erst die Konstitution des Indigos und seine Beziehungen zu seinen Abbauprodukten zu erörtern.

Konstitution des Indigos. Die ersten Verbindungen, welche man aus Indigo erhielt, sind das Anilin (im Jahre 1841 von Unverdorben bei der trockenen Destillation des Indigos), die Anthranilsäure und Salicylsäure [beim Schmelzen des Indigos mit Kali (1841) von Fritzsche] und endlich das Isatin (bei der Oxydation des Indigos mit Salpetersäure oder Chromsäure durch Erdmann und Laurent¹⁾).

Derjenige Forscher, welcher auf diesen wenigen Bausteinen fußend, die Konstitution des Indigos ermittelte, die erste Synthese des Indigos im Jahre 1870 vollbrachte und schließlich die Wege für die technische Synthese ebnete, war A. v. Baeyer.

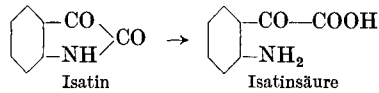
Gaben die Abbauprodukte Anilin und Anthranilsäure schon an, daß im Indigo der Benzolring mit den angedeuteten Seitenketten vorkommen



müsse, so war der nächste Schritt, die Feststellung der Konstitution des Isatins aufzunehmen.

¹⁾ v. Baeyer, B. 13, 2254 (1880); B. 33. Sonderheft Anlage IV: v. Baeyer, Zur Geschichte der Indigosynthese (1900).

Kekulé hat 1869 für das Isatin und die aus ihm beim Erwärmen mit starker Alkalilauge entstehende Isatinsäure Formeln aufgestellt,

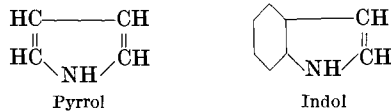


die dem leichten Übergang in Anthranilsäure und Salicylsäure Rechnung trugen. Nachdem 8 Jahre verflossen waren, ohne daß Kekulé den experimentellen Beweis für die Richtigkeit der Behauptungen erbracht hatte, nahm v. Baeyer diese Arbeit auf, weil es ihm schon vorher 1865/66 geglückt war, durch Reduktion des Isatins mit Natriumamalgam und mit Zinn und Salzsäure nacheinander das Dioxindol und das Oxindol zu erhalten. Seine Arbeiten gründeten sich auf richtige übertragende Schlüsse aus der Harnsäuregruppe.

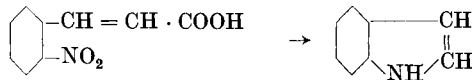
Das phenolartige Verhalten des Oxindols hatte ihn weiter veranlaßt, es als ein Phenol eines hypothetischen „Indols“ zu betrachten.

Die Aufgabe, aus einem Phenol die zugehörige Stammsubstanz unmittelbar herzustellen (Phenol \rightarrow Benzol) löste er durch die eigenartige Übertragung einer damals seit wenigen Jahren in der Technik bekannten Reduktionsmethode (Nitrobenzol \rightarrow Anilin) mit Zinkstaub, welche er in der Form der trockenen Destillation zu einem wertvollen Werkzeug für den Abbau komplizierter Verbindungen ausbaute.

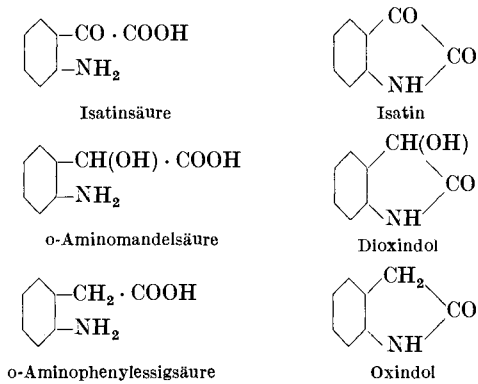
Das so erhaltene Indol — die Muttersubstanz des Indigos — wurde von ihm als ein Abkömmling des Pyrrols erkannt, und anschließend daran die Konstitution des Pyrrols ermittelt. So stellt sich das Indol als das Benzopyrrol dar.



Seine synthetische Darstellung gelang 1869 durch Erhitzen von o-Nitrozimtsäure mit Kali und Eisenfeile.



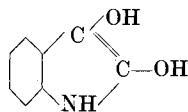
v. Baeyer fand weiter, daß Oxindol unmittelbar in Indol übergehen kann, wenn man Oxindol in Dichlorindol mittels Phosphorpentachlorid verwandelt und dieses mit Natrium und Amylalkohol reduziert. Er glaubte, daß, wie Isatin das Anhydrid der Isatinsäure sein müsse, vielleicht die Reduktionsprodukte des Isatins in der gleichen Beziehung zu den Reduktionsprodukten der Isatinsäure stehen könnten; diese Ansicht hat sich als richtig erwiesen:



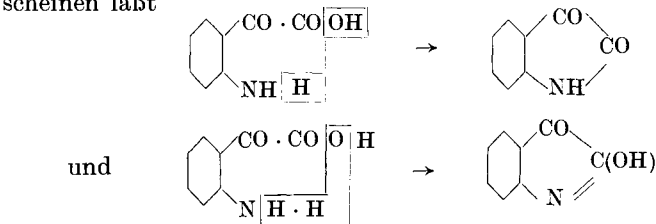
Tatsächlich gelang es ihm, Isatinsäure durch Reduktion in Oxindol zu verwandeln. Es glückte ihm weiter o-Nitrophenyllessigsäure, um deren Darstellung sich Kekulé vergeblich bemüht hatte, zu erhalten und durch Reduktion in Oxindol zu verwandeln, das durch Oxydation des daraus gewonnenen Amino-oxindols in Isatin übergang. So war zum ersten Male Isatin synthetisch (1878) dargestellt worden und, da v. Baeyer bereits im Jahre 1870 Isatin durch Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Isatinchlorid und dieses durch Reduktion in Indigo hatte verwandeln können, war die erste vollständige Synthese des Indigos erreicht. 1879 bestätigte dann Claisen die Isatinformel durch Synthese aus dem Cyanid der o-Nitrobenzoesäure.



Auch die Gewinnung des Hydroisatins durch v. Baeyer, des ersten Reduktionsproduktes des Isatins, ließ sich mit dieser Formel vereinigen.

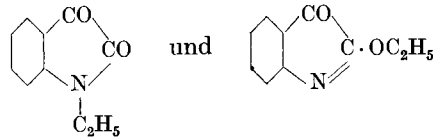


Weitere Untersuchungen brachten ihn auf die später Tautomerie genannte Erscheinung, welche für das Isatin¹⁾ zwei Formen möglich erscheinen läßt

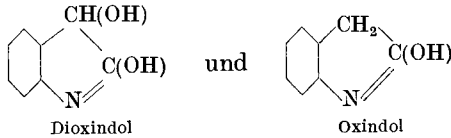


¹⁾ Vgl. neue Arbeiten über die Tautomerie des Isatin: Heller, B. **49**, 2757 (1916); **50**, 1199 (1917); **51**, 180, 424, 437, 1270 (1918).

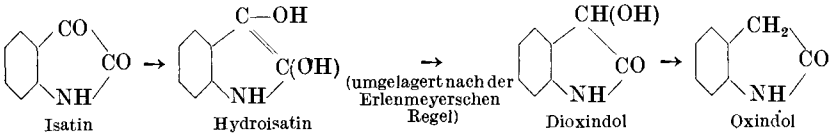
Ersetzt man in ihnen den Wasserstoff durch Radikale, so kann man stabile tautomere Formen erhalten wie



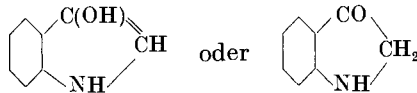
Es lag nahe, auch dem Dioxindol und Oxindol diese tautomere Formen zuzubilligen,



Es erklärt sich so die Reduktion des Isatins wie folgt:

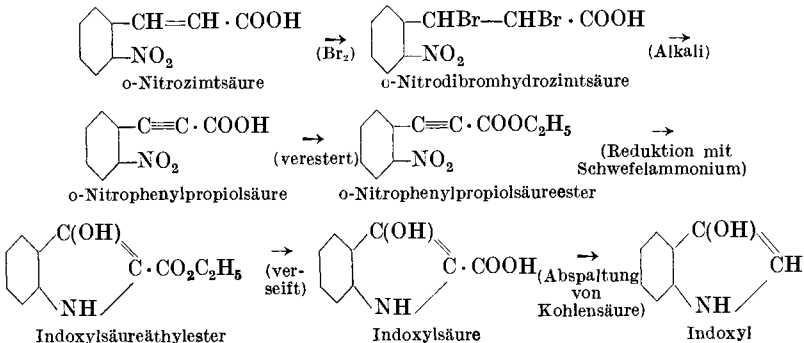


1879 haben Baumann und Tiemann endlich das Indoxyl entdeckt. Aus dem Harn gewannen nämlich beide Forscher „Harnindican“, das mit Säuren in Indoxyl und Schwefelsäure zerfällt. Sie stellten die richtige Formel auf

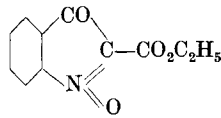


und zeigten, daß Indoxyl durch Oxydation in Indigo übergeht

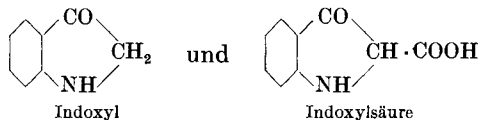
v. Baeyer hat, nachdem er selbst die Synthese des Indoxyls ausgeführt hat, die Richtigkeit der Baumann-Tiemannschen Anschauung, die er anfänglich bekämpfte, zugeben müssen. Seine Synthese des Indoxyls ging von der Nitrozimtsäure aus:



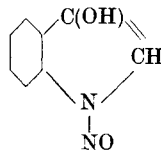
Löst man dagegen den o-Nitrophenylpropionsäureester in konzentrierter Schwefelsäure, so geht er in den Isatogensäureester über.



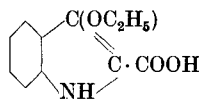
der jedoch durch Reduktionsmittel in den Indoxylsäureäthylester verwandelt werden kann. Indoxyl und Indoxylsäure lassen sich auch in tautomerer Form schreiben:



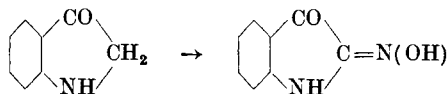
Da das Indoxyl schon beim Stehen in alkalischer Lösung durch den Luftsauerstoff in Indigo übergeht, so lag die Vermutung nahe, daß der Indoxylrest als solcher im Indigo enthalten und erhalten sei. Der Beweis ließ sich führen. Salpetrige Säure lieferte weiterhin aus Indoxyl ein Nitrosamin, das v. Baeyer in folgender Weise aufbaute:



dieses kann in Indigo verwandelt werden. Äthylindoxylsäure

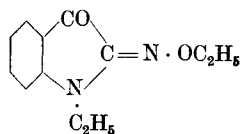


liefert fernerhin bei der Behandlung mit salpetriger Säure eine isomere Verbindung von Isonitrosocharakter, welche reduziert und dann oxydiert Isatin gibt. Somit muß hier ein Isonitrosoderivat des Indoxyls vorliegen, welches sich von der tautomeren Form

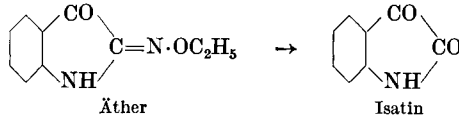


ableitet.

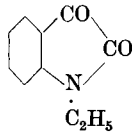
Durch erschöpfendes Äthyliren liefert die Verbindung einen Diäthyläther von der Konstitution



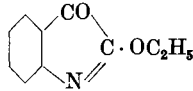
Auch der Mono-Äthyläther ist erhältlich durch Äthyliren mit 1 Mol. Äthylhalogenid, er hat die Konstitution



weil die Stellung der Äthylgruppe durch die Leichtigkeit des Überganges in Isatin bewiesen erscheint. Aus dem Diäthyläther kann man einen N-Äthyläther erhalten der Konstitution

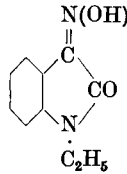


der mit dem Äthylisatin (aus Silbersalz und Halogenalkyl)

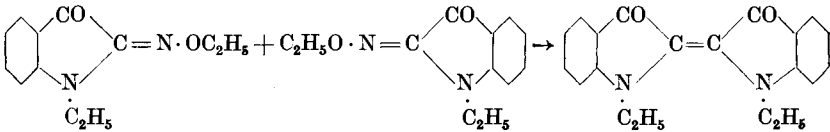


isomer ist.

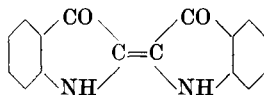
Der N-Äthyläther läßt sich in das Oxim verwandeln



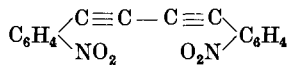
Somit ist die Konstitution aller dieser Verbindungen einwandfrei festgestellt. Der Diäthyläther liefert nun durch Reduktionsmittel N-Diäthylindigo



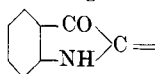
Eine andere Deutung des Vorganges läßt sich, da die äthylierte Isotitrosogruppe abgespalten wird, nicht geben. Dann muß auch dem Indigo die Formel



zukommen, was mit seiner Entstehung aus o-o'Dinitrodiphenylbutadiin im Einklang ist

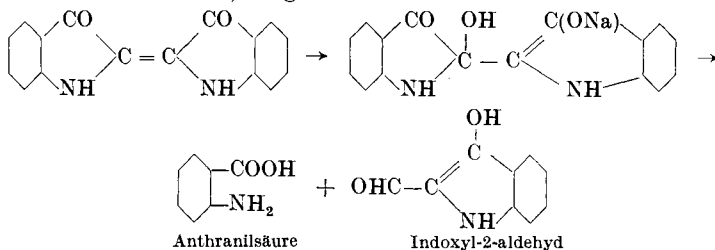


Der Indigo enthält die Iminogruppe und nach seiner Entstehung aus Diphenylbutadiin die Atomgruppierung $C_6H_5-C-C-C-C-C_6H_5$. Er bildet sich nur aus Verbindungen, welche das dem Benzolrest zunächst stehende Kohlenstoffatom mit Sauerstoff beladen enthalten. v. Baeyer betrachtet daher den Indigo als Verbindung aus der Gruppe

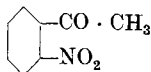


welche er Indogen, die aus Indogen gewonnenen Verbindungen „Indogenide“ nennt. Die Konstitutionsformel des Indigos war damit richtig aufgestellt, alle weiteren Synthesen und Umsetzungen erhärten sie, die Eigenschaften stimmen mit dieser Auffassung überein und die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution müssen auf Grund dieser Formel erklärt werden.

Die Aufspaltung des Indigos durch konzentrierte Kalilauge, die schon von Fritzsche studiert, zur Anthranilsäure führt, läßt sich nach P. Friedländer¹⁾ folgendermaßen näher deuten.



Synthesen des Indigo. Somit hat sich die erste Darstellung künstlichen Indigos im Jahre 1870 vollzogen, als v. Baeyer²⁾ aus Isatin wieder Indigo erhielt. Kurze Zeit nach der Veröffentlichung hat Engler durch Erhitzen von nitriertem Acetophenon mit Natronkalk und Zinkstaub Indigo in Spuren erhalten. Er konnte jedoch Indigo bei der Wiederholung des Versuches nicht wiedererhalten und erst 1895 gelang dies, als reines o-Nitroacetophenon



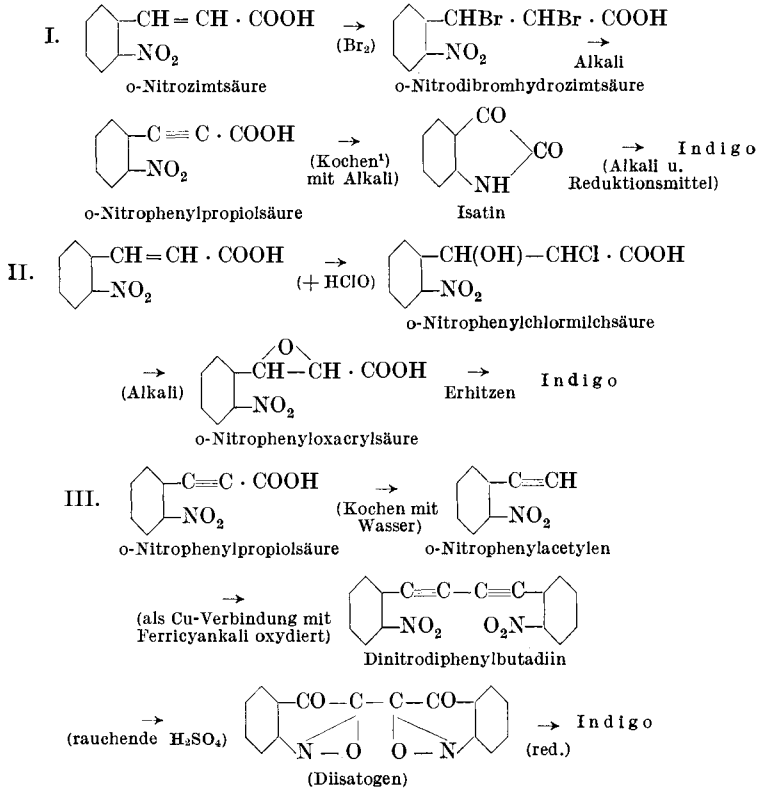
mit Zinkstaub behandelt wurde.

1875 fand Nencki, daß aus Indol (erhalten bei der Pankreasfäulnis des Eiweißes) durch Behandeln mit Ozon Indigo in Spuren entstehe. Mit dem Jahre 1878 ist mit der Darstellung aus o-Nitrophenyllessigsäure \rightarrow Oxindol \rightarrow Isatin \rightarrow Indigo, die erste vollständige Synthese erreicht. 1879 gelangte Claisen vom o-Nitrobenzoylcyanid zur Isatinsäure. Wie v. Baeyer sagt, tauchte der Gedanke, die künstliche Dar-

¹⁾ B. 41, 1037 (1908); 43, 1971 (1910).

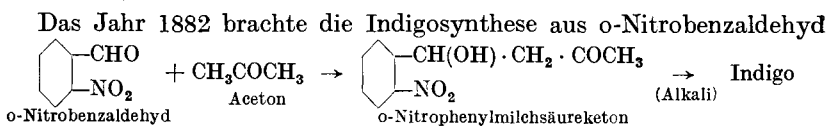
²⁾ Vgl. hierzu B. 33, Sonderheft Anlage V: H. Brunck, Zur Geschichte der Indigofabrikation.

stellung des Indigos auf eine technische Verwertbarkeit des Verfahrens einzustellen, erst im Jahre 1880 auf. Die ersten Synthesen dieser Art führten auf folgendem Wege zum Ziel:



Die unter I angedeutete Methode ließ sich technisch ausarbeiten. Die Herstellung der Zimtsäure selbst gelang aus Benzalchlorid und Natriumacetat, jedoch bei der Nitrierung der Zimtsäure wurde nur der kleinste Teil in o-Nitrozimtsäure verwandelt, der größere in die wertlose p-Nitrozimtsäure. Erst die Nitrierung des Zimtsäureesters lieferte o-Nitrozimtsäureester in Ausbeuten von 70%. Aber trotz der Durcharbeitung stellte sich der künstliche Indigo teurer als natürlicher. Immerhin ließ sich die Synthese im „Propiolsäuredruck“ ausnutzen, da der Indigodruck mit Indigo selbst zu damaliger Zeit das Geheimnis weniger Zeugdruckereien und ein nur bei langer Erfahrung gelingender Vorgang war. Man nahm deshalb die Umwandlung der Propiolsäure in Indigo auf der Faser vor, nachdem Caro im xanthogensauren Natrium ein passendes Reduktionsmittel gefunden hatte, druckte beide Stoffe auf und vollzog die Reduktion durch Verhängen im feuchtwarmen Raum.

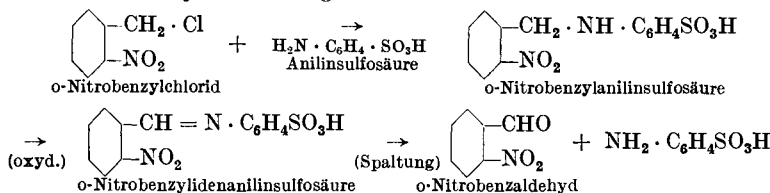
¹⁾ Diese Umsetzung ist nicht leicht zu deuten.



Hier handelte es sich um die billige Beschaffung von o-Nitrobenzaldehyd. Die unmittelbare Nitrierung des Benzaldehyd liefert neben m-Nitrobenzaldehyd nur geringe Mengen o-Nitrobenzaldehyd. Auch aus Benzylchlorid erhält man beim Nitrieren hauptsächlich p-Nitrobenzylchlorid neben wenig o-Nitrobenzylchlorid.

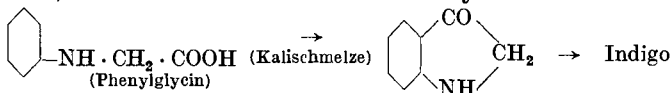
o-Nitrotoluol (Toluol gibt beim Nitrieren etwa 65% o-Nitrotoluol und 35% p-Nitrotoluol) durch Chlorieren und nachheriger Oxydation in o-Nitrobenzaldehyd billig überzuführen, scheiterte an der Schwierigkeit durchgreifender Chlorierung und weiterer Verarbeitung. Auch die unmittelbare Darstellung von o-Nitrobenzaldehyd aus o-Nitrotoluol mit Hilfe von Braunstein und Schwefelsäure gab ungenügende Ausbeuten.

Später fanden die Farbwerke Höchst eine billige Darstellung des o-Nitrobenzaldehydes wie folgt:



Aber auch die noch billigere Darstellung von o-Nitrobenzaldehyd aus o-Nitrotoluol durch unmittelbare Oxydation, welche später gefunden wurde, hätte an dem Mißerfolge nichts ändern können. Ruht doch diese Indigosynthese auf dem Toluol als Ausgangstoff. Da das auf dem Markte vorhandene Toluol mit Rücksicht auf seine anderweitige Verwendung für Indigo gar nicht verfügbar war, so hätte die Beschaffung neuer Mengen aus dem Steinkohlenteer eine Überschwemmung¹⁾ des Marktes an abfallenden Reinbenzol (etwa der vierfachen Menge) zeitigen müssen. Diese Mengen Benzol, welche ohne Verwendung waren, hätten dem Verfahren von vornherein die Ertragsfähigkeit genommen. Immerhin brachte (1893) die Firma Kalle und Co. das o-Nitrophenylmilchsäureketon als Indigosalz in Form der Bisulfitverbindung zur Erzeugung von Indigo auf der Faser in den Handel. Dieses Verfahren übertrifft den Propiolsäuredruck durch leichte Anwendungsweise.

Da fand im Jahre 1890 K. Heumann, daß Phenylglycin (Phenylglykokoll) beim Schmelzen mit Alkali Indoxyl und hieraus Indigo gibt.

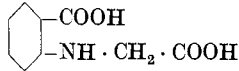


Diese Erfindung wurde von der Badischen Anilin- und Sodafabrik

¹⁾ Dies ist ein lehrreiches Beispiel, wie großzügige technische Aufgaben nicht allein von der chemischen Durchführbarkeit, sondern von wirtschaftlichen Gründen stark abhängig sind.

und den Farbwerken Höchst a. M., gemeinschaftlich erworben. Hier schien es möglich (ausgehend vom Benzol), aus Anilin mit Chloroessigsäure Phenylglycin zu erhalten und so eine breite Grundlage für die Massenherstellung zu finden. Aber die bis zum Tode Heumanns (1894) mit ihm gemeinsam und später allein von beiden Werken durchgeführten Arbeiten lehrten, daß die Ausbeute bei der Alkalischmelze an Indigo zu ungenügend war.

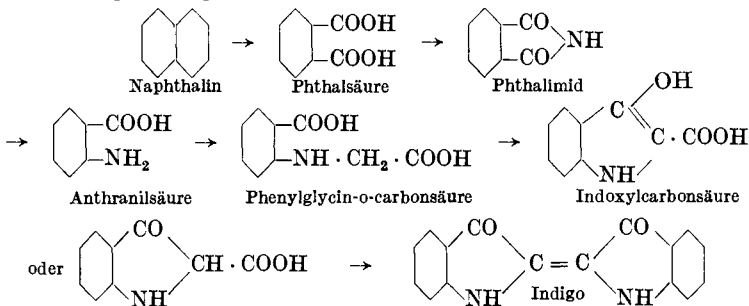
Heumann hatte aber gefunden, daß auch die o-Carbonsäure des Phenylglycins



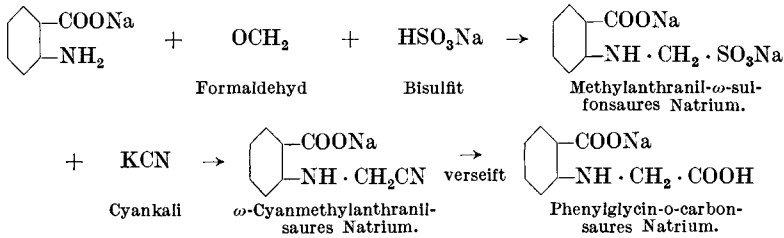
beim Schmelzen mit Alkali Indigo lieferte. Hier war die Ausbeute besser. Die Säure selbst war leicht aus Anthranilsäure und Chloroessigsäure zu erhalten, aber die Beschaffung von Anthranilsäure aus o-Nitrotoluol hätte sich wieder auf Toluol als Ausgangsmaterial gestützt.

Endlich bot sich in einem von Hoogewerf und van Dorp (1890) gefundenen Verfahren eine Weg, der von der Phthalsäure zur Anthranilsäure führte und den Hofmannschen Säureamidabbau zum Muster nahm. Aber die übliche Gewinnung von Phthalsäure aus Naphthalin mittels Oxydation durch Chromsäure war noch zu teuer. Im Naphthalin selbst war zwar ein schier unerschöpflicher Rohstoff von damals geringem Werte vorhanden, das zum Teil unverbraucht als Ruß verbrannt oder gar in den Schwerölen als solches belassen wurde. Die Badische Anilin- und Sodafabrik hat dieses gekennzeichnete Verfahren in rastloser Tätigkeit ausgearbeitet und zum Großbetrieb ausgebildet.

Die Überführung von Naphthalin in Phthalsäure gelingt nämlich mit Hilfe von Schwefeltrioxyd als Oxydationsmittel unter Zusatz von Katalysatoren (Quecksilber, gefunden von E. Sapper durch den Zufall des Undichtwerdens einer Quecksilber enthaltenden Thermometerhülle). Die bei der Oxydation entstehende schweflige Säure wird im Kontaktverfahren in Schwefelsäure (R. Knietzsch) zurückverwandelt. Phthalsäure wird in Phthalamid übergeführt und dieses mit Chlor und Natronlauge (unterchlorigsaures Natrium) zu Anthranilsäure abgebaut. Anthranilsäure wird mit Chloroessigsäure zur Phenylglycin-o-carbonsäure kondensiert und diese mit Alkali verschmolzen, wobei Indoxylcarbonsäure bzw. Indoxyl entsteht, die beim Durchleiten von Luft in Indigo übergeht.



Statt Monochloressigsäure kann Formaldehyd und Bisulfit und Cyankali verwandt werden im Sinne folgender Gleichungen



Beide Verfahren sollen etwa gleichwertig sein.

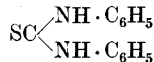
Aber auch die Heumannsche Synthese in ihrer ursprünglichen Gestalt mit Phenylglycin konnte ihre Auferstehung finden, als Dr. Johann Pfleger in der Deutschen Gold- und Silberscheideanstalt in Frankfurt a. M. zeigte, daß durch Verschmelzen des Phenylglycin-kaliumsalzes mit Natriumamid bei nur 180—210° die Ausbeute an Indigo zufriedenstellend wird. Diese Darstellungsweise



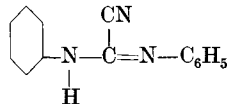
wird in den Farberwerken vorm. Meister, Lucius und Brüning in Höchst a. M. ausgeübt. Das Natriumamid NH_2Na kann in der Schmelze aus Natrium unter Einleiten von Ammoniak selbst erzeugt werden.

So steht die technische Indigosynthese heute auf dem Benzol und Naphthalin als Rohstoff und darf als eine der größten Leistungen der deutschen chemischen Industrie gewertet werden. Zweifellos ist das Natriumamidverfahren das billigere, die Wettbewerbsfähigkeit des Verfahrens der B. A. S. F. beruht darauf, daß es zeitlich älter und bei abgeschrieben Anlagen gut durchgearbeitet ist.

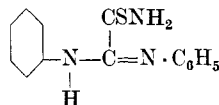
Die schöne Indigosynthese von T. Sandmeyer (Gy) baut sich ebenfalls auf das Anilin auf. Aus Anilin und Schwefelkohlenstoff entsteht Thiocarbanilid



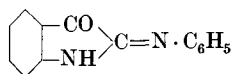
Bei der Behandlung von Thiocarbanilid mit Cyankalium und Bleicarbonat entsteht Hydrocyanarbodiphenylimid.



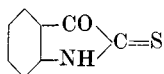
Dieses geht mit Schwefelammonium in das Thioamid über



das beim Erwärmen mit Schwefelsäure α -Isatinanilid liefert

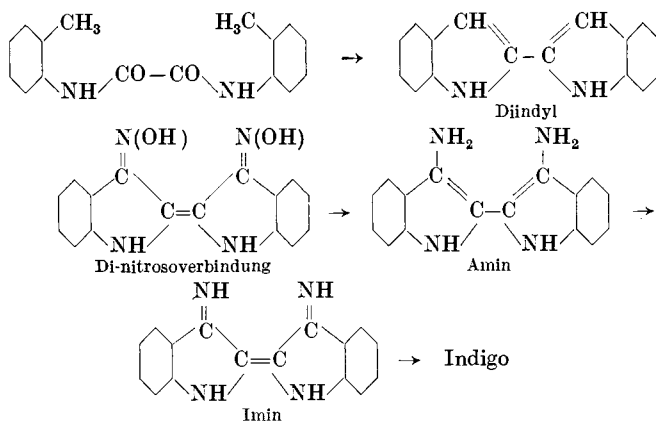


Durch Schwefelwasserstoff erhält man aus diesem das Thioisatin,



daraus Indigo. Die Synthese wurde in den Anilinfarben- und Extraktfabriken vorm. Joh. Rud. Geigy & Co. in Basel technisch ausgeführt, ist aber zu teuer, dagegen ist die Darstellung von Isatin nach diesem Verfahren (zu Kondensationszwecken für die Darstellung von Küpenfarbstoffen) wertvoll.

Besonderes Interesse verdienen Indigosynthesen aus Indol, weil sie mit Rücksicht auf das Vorkommen des Indols im Steinkohlenteer technisch wertvoll werden könnten. H. Pauly¹⁾ hat Indol bei Gegenwart von Natriumbicarbonat und Jod zu Indigo oxydiert. Etwas bessere Ausbeuten erzielt man durch Oxydation der α -Indolcarbonsäure²⁾ die leicht aus Indol zu gewinnen ist, mit Ozon. Endlich ist von W. Madlung³⁾ eine neue recht interessante Indigosynthese gefunden worden. Aus Oxal-o-toluid stellt er Diindyl her, das beim Behandeln mit salpetriger Säure Nitroverbindungen liefert, die zu Aminen und Iminen reduzierbar sind, welche Indigo liefern



Eigenschaften. Der künstlich erhaltene Indigo, welcher im Gegensatz zu dem Pflanzenindigo als Indigo (B. A. S. F.) und Indigo (M. L. B.) in den Handel kommt, litt unter dem Nachteil, daß er nicht in der fein verteilten Form vorhanden war, wie der Pflanzenindigo und wie es für die Zwecke der Küpenfärberei nötig war. Diesem Übelstand helfen verschiedene sehr wertvolle Methoden ab, auch kann man die Fähig-

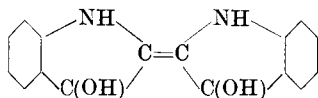
¹⁾ B. **41**, 3999 (1908).

²⁾ R. Weißgerber, B. **46**, 651 (1913).

³⁾ A. **405**, 58 (1914).

keit der Löslichkeit des Indigos in Alkali und auch in Schwefelsäure benutzen; beim Zufügen von Wasser zerfallen dann die gebildeten Salze, wobei der Indigo in sehr fein verteilter Form sich abscheidet (Indigo S).

Bei der Reduktion des Indigos entsteht das saure oder neutrale Natriumsalz des Indigweiß:



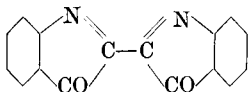
Die auf der Oberfläche der Küpe sich bildende Haut von Indigo nennt der Färber „Blume“.

Die Reduktion kann mittels verschiedener Methoden erfolgen, die älteste ist die sog. Gärungsküpe, bei welcher zuckerhaltige organische Substanzen wohl durch ein von Mikroorganismen geliefertes Enzym in Gärung versetzt werden. Andere Küpen sind Zinkstaubküpen, Eisenvitriolküpen und Sulfitküpen. Zu letzteren gehört die heute mehr und mehr beliebte Hydrosulfitküpe, bei welcher die Reduktion durch Hydrosulfit $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$ erreicht wird, ein Verfahren, das an Einfachheit alle anderen übertrifft. Mit seiner Hilfe ist auch die Darstellung flüssiger und fester Indigweißpräparate gelungen, welche als Indigo M. L. B. Küpe I und II (20%) (M) und Indigweiß B. A. S. F. oder Indigoküpe B. A. S. F. (B) in den Handel kommen.

Der Indigo als solcher wird als Teig oder chemisch rein geliefert.

Er findet starke Verwendung im Zeugdruck wie zum Färben von Wolle und Baumwolle, der Ansatz der Küpen für beide Fasern ist mit Rücksicht auf die Empfindlichkeit der Wolle gegen Alkali ein verschiedener. Bei der Zurückverwandlung des die Faser durchdringenden Indigweiß in unlöslichen Indigo geht offenbar eine Verbindung mit der Faser vor sich. Über die Vorgänge in der Indigoküpe geben die Arbeiten von A. Binz¹⁾ Aufschluß, wonach der Vorgang auf keiner Wasserstoffzufuhr, sondern auf Sauerstoffabgabe seitens seines Indigoalkalisalzes beruhen soll.

Während die Oxydation des Indigos im allgemeinen zu Isatin führt, gelingt es, wie L. Kalb²⁾ fand, durch Behandeln mit Bleioxyd in Benzol den Wasserstoff der Iminogruppe zu entfernen und den Dehydroindigo zu erhalten:



Er ist, wie das Scholl'sche Gesetz verlangt, ein rotbraunes Pulver, weil die Auxochrome zerstört sind; daher erklärt sich die Farbaufhellung. Der Dehydroindigo hat das Bestreben, durch Wasserstoffaddition in Indigo überzugehen.

¹⁾ Vgl. den zusammenfassenden Abschnitt „Die Küpenfärberei“ im Ergänzungswerk zu Muspratt's Chemie.

²⁾ B. 42, 3642, 3653 (1909); 44, 1455 (1911); 45, 2136, 2155 (1912).

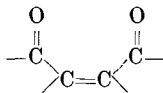
Die Echtheit des Indigo gegen Licht, Luft und Alkali ist groß, die Reib- und Chlorechtheit jedoch gering. Die deutsche Ausfuhr betrug etwa 8 Mill. kg, durch den Krieg haben sich die Verhältnisse verschoben.

Die Preise waren:

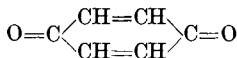
1895	Mk.	15—16	} für 1 kg 100 % Farbstoff
1901	„	11—12½	
1902	„	10	
1903	„	8½—9	
1904	„	6½—7½	

Die Preissenkung um das Jahr 1904 zeigt den Kampf zwischen Indigo (B. A. S. F.) und Indigo (M. L. B.), dem eine Übereinkunft ein Ende machte.

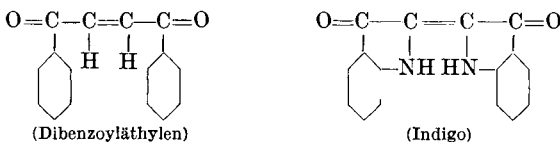
Farbe und Konstitution. Es ist vielfach in Erwägung gezogen worden, inwieweit die Konstitution des Indigos in Zusammenhang mit der Farbe gebracht werden kann. Daß drei Doppelbindungen in konjugierter Form vorliegen,



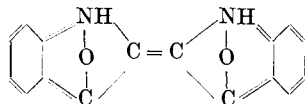
lehrt die Anschauung. Die Bezugnahme auf eine ähnliche Konstitution beim p-Chinon



scheint nicht unbedingt beweiskräftig. A. v. Weinberg¹⁾ hat darauf aufmerksam gemacht, daß das dem Indigo zugrunde liegende Dibenzoyläthylen



in der fumaroiden Form gelb sei, und er versucht mit Hilfe seiner Vorstellungen die Farbvertiefung beim Indigo durch die Belastung infolge der Substitution und Kondensation zu erklären. M. Claas²⁾ dagegen faßt den Indigo und alle ähnliche gebauten Farbstoffe als innere Ammoniumsalze auf, und gibt z. B. dem Indigo folgende Betainformel



wobei man sich über die schwierigere Erklärung seiner Unlöslichkeit hinwegsetzen muß. Schwerwiegende Bedenken dagegen sind auch neuerdings von J. Lifschitz und H. Lourié³⁾ namentlich in spektralanalyse

¹⁾ Kinetische Stereochemie usw., S. 101.

²⁾ B. **45**, 1016 (1912); hierzu auch Herzog, B. **51**, 516 (1918).

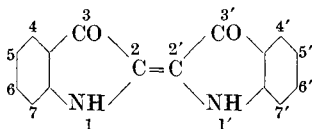
³⁾ B. **50**, 897 (1917).

lytischer Hinsicht geltend gemacht worden. Es erscheint ferner nicht ohne weiteres notwendig, eine Farbvertiefung immer nur mit Hilfe chinoider Formeln zu erklären. Das Indigomolekül steht in seinem ganzen Aufbau so einzigartig den anderen Farbstoffklassen gegenüber, daß vielleicht wie auch bei den Anthrachinonabkömmlingen die Farbe nur in der ungenügenden Valenzabsättigung des ganzen Moleküls ihre Erklärung findet. Diese Eigenschaft kann jedoch auf die Beständigkeit des Moleküls keinen Einfluß gewinnen, weil Oxydations- wie Reduktionsvorgänge sich, zumal auf der Faser die Wage halten



und daher abprallen an der glücklichen Stellung des Indigos zwischen seinem Oxydations- und Reduktionsprodukt.

Substitutionsprodukte des Indigo. Die Bezeichnung der Substituenten geschieht nach folgendem Schema

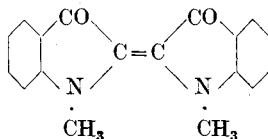


Der Einfluß der Substituenten im Benzolkern läßt gewisse Regelmäßigkeiten erkennen. Die Methylgruppe in Stellung 7 führt zu grünlischeren Färbungen, ebenso der Eintritt von Halogen in 5- und 7-Stellung. Die Wirkung der Stellung 4 scheint schwächer zu sein, die von 6 führt zur Farberhöhung (Purpur der Alten).

Was die Sulfosäuren betrifft, so entstehen je nach Stärke und Dauer der Einwirkung mehr oder weniger hoch sulfierte Produkte.

Indigodisulfosaures Natrium (5-5'-Indigodisulfosäure), wird durch Behandeln von Indigo mit konz. Schwefelsäure erhalten und wurde früher sehr stark als Indigocarmin, Indigoextrakt, Sächsischblau zum Färben von Wolle als Säurefarbstoff verwandt, ist aber seiner geringen Lichtechtheit wegen heute durch andere Farbstoffe verdrängt.

Indigo M. L. B. *T* (M) oder Indigo rein B. A. S. F. *G* (B) ist der 7-7'-Dimethylindigo, welcher aus *o*-Toluidin erhältlich ist. Er ist etwas chlorechter und färbt grünlischer. *N-N'*-Dimethylindigo



ist aus *N*-Methylphenylglycincarbonsäure dargestellt worden und ausgesprochen basisch, leicht löslich und von rein grünem Farbton.

Naphthalinindigo sind aus α - und β -Naphthylamin, mittels der Heumannschen Synthese erhältlich, sie färben blaugrün bzw. grün. Ihr Dampf ist violett bzw. blau, während Indigodampf rotviolett ist; eine technische Anwendung hat nur ein Bromderivat gefunden.

Auch Oxyderivate¹⁾ des Indigo sind bekannt.

Die Einführung von Halogen in Indigo gelingt in verschiedener Weise, einmal durch Einwirkung z. B. von Brom auf Indigo in Lösung bzw. Suspension mit Nitrobenzol, Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelsäure und Chlorsulfosäure (diese beiden unter starker Kühlung, mit Rücksicht auf die Gefahr der Sulfierung) und Chlorbenzol. Die unmittelbare Erzeugung aus Halogenphenylglycinen mit Natriumamid gelingt nicht. Dagegen ist es der B. A. S. F. gelungen, die Kondensation von Halogenphenylglycin-o-carbonsäure außer mit Essigsäureanhydrid auch mit Natriumamid in Toluollösung zu bewirken.

Indigo M. L. B. R (M) oder Indigo B. A. S. F. R (B) ist eine Mischung von Indigo, 5-Bromindigo und 5-5'-Dibromindigo und färbt rotstichig blau..

Helindonblau B B (M), Indigo 2 B (M) oder Indigo rein R B, R B N (B) enthält 5-5'-Dibromindigo.

6-6'-Dibromindigo ist der Purpur der Alten, der Farbstoff aus der Meeresschnecke *Murex brandaris*, welcher von Friedländer²⁾ synthetisch dargestellt und mit dem Schneckenfarbstoff als identisch befunden wurde. Er zeigt rotstichig violetten Ton. Abgesehen von der Tatsache, daß diese Meeresschnecken das Brom des Meerwassers zum Aufbau so komplizierter organischer Verbindungen benützen, zeigte sich, daß die Färbung, welche im Altertum so überaus geschätzt war, mit der Farbenpracht der neuzeitlichen Teerfarbstoffe nach unseren Begriffen keinen Vergleich aushalten kann.

Indigo 4 B (M), Brillantindigo 4 B (B), Cibablu 2 B (G) ist 5-7-5'-7'-Tetrabromindigo.

Indigo 5 B (M), Cibablu G (G) und Indigo 6 B (M) sind höher bromierte Abkömmlinge.

Brillantindigo 4 G (B) ist der 4-5-Dichlor-4'-5'-dibromindigo, es ist die grünstichigste Indigomärke.

Oktochlorindigo ist von der Tetrachlorphthalsäure ausgehend erhalten worden, färbt blauviolett, ist aber als Leukoverbindung sehr schwer löslich. 4-4'-Dimethyl-5-5'-chlorindigo ist dagegen wieder rotviolett. Bromierte β -Naphthindigos sind Cibagrün (G) und Helindongrün G (M). Alle halogenierten Farbstoffe zeigen bessere Chlorenchtheit.

Der einfach bromierte Indigo wird hauptsächlich zum Färben der Wolle, die höheren Bromierungsprodukte in der Baumwollfärberei benutzt, sie liefern sehr echte und klare, grünliche Töne.

Bei Abwesenheit von Wasser läßt sich Indigo auch zu Dinitroindigo ohne Oxydation nitrieren. In der Küpe tritt Reduktion ein, und man erhält 6-6'-Diaminoindigo, der Baumwolle blaugrün anfärbt. Beim Bromieren entsteht 6-6'-Diamino-5-7-5'-7'-tetrabromindigo (Cibabraun R (G), welches Baumwolle echtbraun anfärbt. Diaminoindigo,

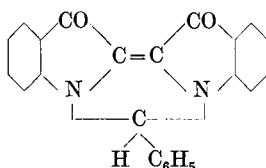
¹⁾ B. 47, 3040 (1914).

²⁾ B. 42, 765 (1909); Verhandl. d. Ges. d. Naturf. u. Ärzte 1909.

der auch vom Nitrotoluidin ausgehend erhalten werden kann, läßt sich diazotieren und in 6-6'-Dijodindigo¹⁾ überführen.

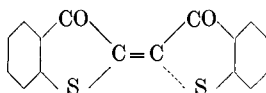
Bei der Einwirkung von Benzoylchlorid und Phenylelessigsäurechlorid auf Indigo erhält man gelbe bzw. rote Farbstoffe, die als Indigogelb 3 G, Cibagelb G und 5 R, bzw. Lackrot Ciba B usw. im Handel sind.

Von diesen entsteht Cibagelb 3 G (G) durch Erhitzen von Indigo mit Benzoylchlorid bei Gegenwart von Kupferpulver; der Entdecker²⁾ schreibt dem Farbstoff folgende Formel zu



2. Thioindigo und Abkömmlinge.

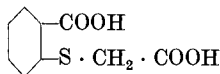
Die einzigartige Stellung des Indigos hat sich bis zum Jahre 1906 erhalten, wo P. Friedländer mit dem Ersatz der Iminogruppen im Indigo durch Schwefel zu einem neuen Farbstoff kam, welcher rot gefärbt ist und den nicht eindeutigen Namen „Thioindigo“ erhielt. Seine Konstitution ist aus der Darstellung als ein Bis-thionaphthen-2-2'-indigo



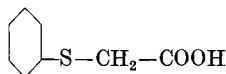
erwiesen.

Bei dem Ausbau der Gruppe war die beim Indigo von A. v. Baeyer bewältigte Arbeit der Konstitutionsaufklärung wertvoll. Sinngemäß konnten die dort gemachten Erfahrungen verwertet und die Darstellungsweisen aus der Indigogruppe wenigstens z. T. übernommen werden.

Diese Methoden gliedern sich in solche, welche von Phenylthioglykolo-carbonsäuren ausgehen



und in andere, welche Phenylthioglycolsäuren



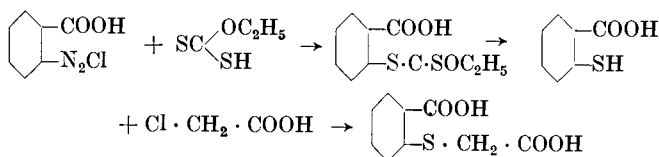
zur Grundlage haben.

a) Methoden mit Hilfe von Dicarbonsäuren. Diese Säuren sind darstellbar z. B. durch Behandeln diazotierter Anthranilsäure mit

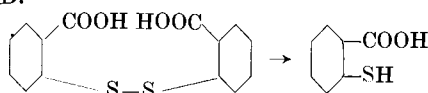
¹⁾ Auch ein Dicyanindigo ist dargestellt worden von S. Reich und E. Lenz, Helv. act. chim. **3**, 144 (1919) C. 1920 I, 649.

²⁾ G. Engi, Zeitschr. f. angew. Chemie **27**, 144 (1913); C. 1914 II, 1667.

xanthogensauren Salzen, Verseifung und weitere Einwirkung von Chlor-essigsäure :

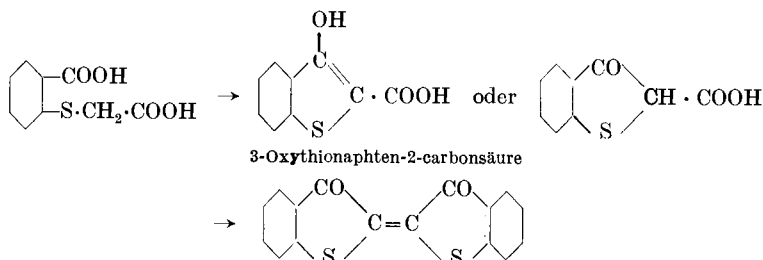


ferner durch Behandeln diazotierter Anthranilsäuren mit Schwefelnatrium, Reduktion der entstandenen Dithiosalicylsäure zu Thio-salicylsäure, z. B.

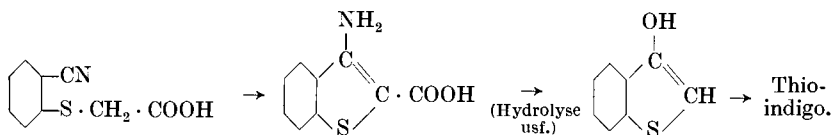


und Einwirkung von Chloressigsäure wie oben.

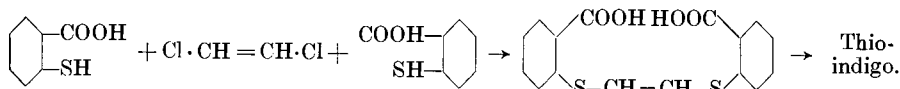
Die Überführung der Phenylthioglykol-o-carbonsäuren in Thioindigo-abkömmlinge kann durch Schmelzen mit Alkali, Behandeln mit Essigsäureanhydrid, Nitrobenzol oder sauren Kondensationsmitteln und nachfolgender Oxydation geschehen, z. B.:



Eine weitere Methode geht von o-Cyanphenylglykolsäuren aus, z. B.:

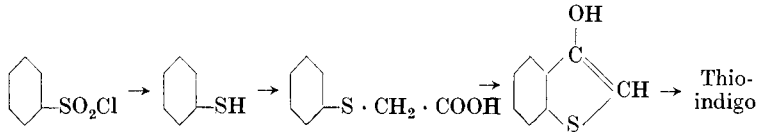


Ferner ist die Darstellung aus Bisacetylen-thiosalicylsäuren mit sauren Kondensationsmitteln möglich:

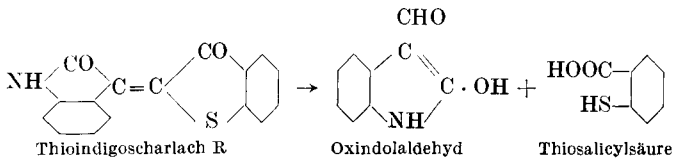


b) Methoden aus Glykolsäuren. Die Phenylthioglykolsäuren erhält man aus Mercaptanen mit Chloressigsäure. Während die Mercaptane aus Sulfochloriden durch Reduktion oder aus Aminen durch die Xanthogenattraktion (wie oben) usw. darstellbar sind, erfolgt der Ringschluß hier am besten durch Chlorsulfonsäure oder Oleum. Bei nie-

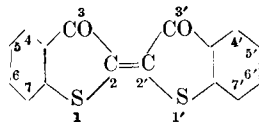
derer Temperatur beobachtet man die Bildung der Oxythionaphthene, bei höherer daneben unmittelbare Farbstoffbildung unter Oxydation. Bei gewissen Verbindungen tritt leicht unerwünschte Sulfierung ein.



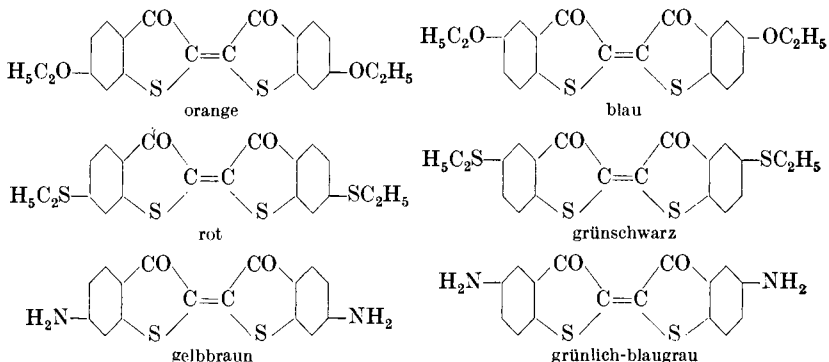
Die Einwirkung von Alkalien auf die Farbstoffe führt zur Spaltung, ähnlich wie beim Indigo, z. B. für Thioindigoscharlach R.

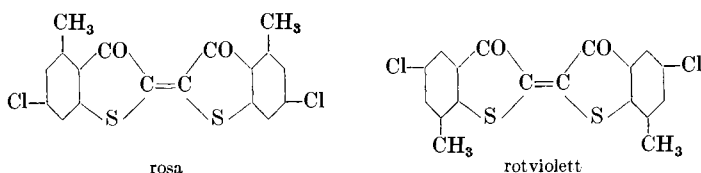


Farbe und Konstitution. Während beim Indigo die Substitution und die Stellung der Substituenten zum Stickstoffatom nur verhältnismäßig geringere Verschiebung der Farbe verursacht, können in der Thioindigo-Gruppe durch Eintritt von Substituenten in die Benzolreste bedeutende Änderungen erzielt werden. Substitution in m-Stellung (6) zum Schwefelatom verschiebt bis zum Orange, in p-Stellung (5) zum Schwefelatom nach der blauen Seite des Spektrums. Die Stellungen 4 und 7, welche von geringerer technischer Bedeutung sind, sollen ähnlich wie die m-Stellung wirken.

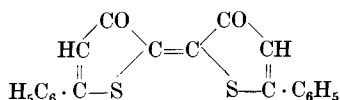


Es sind daher Farbstoffe von orangerotem, braunem, scharlachrotem, blaurotem, blauvioletterem, blauem und grünschwarzem Ton darstellbar. Nur rein gelbe Farbstoffe scheinen bis heute nicht erhalten worden zu sein. Die verblüffende Wirkung der einzelnen Substituenten ist an folgenden Beispielen zu sehen:



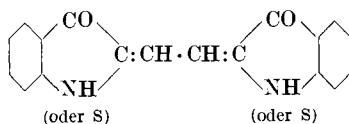


Die Löslösung der Benzolkerne von der chromophoren Gruppe an einer Stelle kann, wie P. Friedländer¹⁾ beim Bis-5-phenyl-2-thio-phenindigo



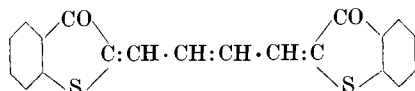
gezeigt hat, nur eine geringe Veränderung in dem Farbton bringen (etwas gelbstichiger), hebt aber die Verwandtschaft zur Baumwollfaser vollkommen auf.

Ferner ist auch die Frage, inwieweit das Zwischenschieben von Methin-(CH-)Gruppen die Eigenschaft als Farbstoffe beeinflussen kann, beantwortet worden. Verbindungen wie

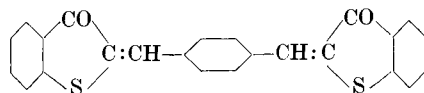


sind noch Küpenfarbstoffe, die sich mehr in der Echtheit, weniger in dem Farbton von Indigo und Thioindigo unterscheiden.

Bei der weiter gewonnenen Verbindung



ist die Beständigkeit des Moleküls weitaus geringer, der Farbton wenig (überraschenderweise nach gelb) verschoben. Die Einschlebung von Phenylgruppen, wie in



erwirkt wieder größere Festigkeit. Somit bietet sich in dieser Richtung für die Technik kein Fortschritt. Die Zwischenschiebung von Methylengruppen zwischen den aromatischen Kern und die Carbonyl- bzw. Imino- oder Schwefelgruppe bewirkt die Aufhebung der Farbstoffeigenschaften.

Die Bedeutung der Farbstoffe ist eine große; unzählige Farbstoffe sind hergestellt worden. Die Verküpfung gelingt bei gering bemessenem Zusatz von Alkali, so daß die Anwendung für Wolle, im Gegensatz zu

¹⁾ B. 45, 3389 (1912).

den Anthrachinonküpenfarbstoffen möglich ist. Hervorzuheben ist ferner die ganz außerordentliche Licht-, Wasch- und Chlorechtheit der meisten Thioindigoabkömmlinge, worin diese Farbstoffe den Indigo und seine unmittelbaren Abkömmlinge weit übertreffen.

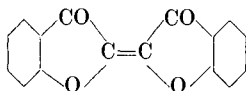
Einzelne Farbstoffe: Thioindigorot B (K), Helindonorot (M), Baumwollrot (B) ist der Thioindigo selbst, der Wolle und Baumwolle blaustichigrot anfärbt und schon in Licht- und Chlorechtheit den Indigo übertrifft.

Helindonorange R (M) oder Thioindigoorange R (K) ist 6-6'-Diäthyl-bis-thioindigo, Helindonorange D (M) Dibrom-6-6'-diaminothioindigo, Helindonrosa B N (M) oder Thioindigorosa (K) wohl 4-4'-Brom-6-6'-Dimethylthioindigo.

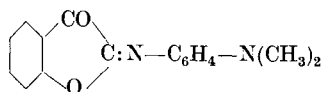
Helindonorot B (M) oder Thioindigorot B G (K) ist ein Dichlorthioindigo, Helindonscharlach J (M) oder Thioindigoscharlach J (K) dagegen 5-5'-Diäthylmercapto-thioindigo und Helindonechtscharlach R (M) der Dibrom-6-6'-Diäthoxy-thioindigo.

Helindongrau 2 B (M) ist 7-7'-Diaminothioindigo, Cibabordeaux B (G) der 5-5'-Dibromthioindigo, endlich Helindonviolett B B (M) oder Thioindigoviolett (K) ein 5-5'-Dichlor-4-4'-dimethyl-7-7'-dimethoxythioindigo. Unsubstituierte Naphthalinthioindigos sind braun- bzw. grünlichblau. Für blaue, grünlichblaue, blauschwarze und braune Töne sind in der Literatur Farbstoffnamen mit Angabe der Konstitution nicht verzeichnet.

Anhang. Oxindigo oder 2-2-Biscumaronindigo

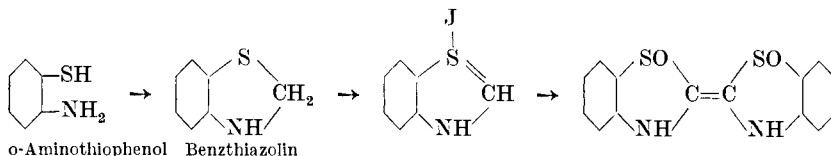


ist zuerst von K. Fries¹⁾ aus der Verbindung



dargestellt worden. Er ist sowohl fest als auch in Lösung citronengelb gefärbt und gegen Alkalien sehr unbeständig.

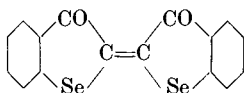
Thionylindigo wurde von M. Claasz gewonnen:



Er ist ein tief dunkelblau gefärbtes Pulver und läßt sich zu einer braungelben Küpenlösung reduzieren.

¹⁾ B. 44, 124 (1911); dort auch die Literaturzusammenstellung.

Selenindigo



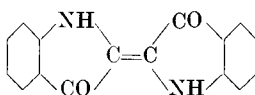
welcher von R. Lesser¹⁾ auf dem Thioindigo entsprechende Weise dargestellt wurde, ist ein violettrotes Pulver, das eine gelbe Küpe gibt und Baumwolle und Wolle in violettroten Tönen anfärbt, die bläulich sind wie Thioindigo. Er besitzt keine Vorzüge vor letzterem und ist vor allem als Farbstoff zu teuer.

3. Andere indigoide Farbstoffe.

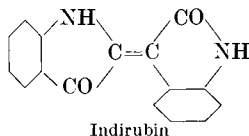
Die Darstellung dieser Farbstoffe, welche keine symmetrische Konstitution besitzen, erfolgt durch Kondensation zweier entsprechender Bruchstücke. Von diesen Bruchstücken muß das eine die reaktionsfähige Carbonylgruppe enthalten, welche von α - bzw. o -Diketonen, als Isatinen, β -Naphthochinonen, Acenaphthenchinonen, Phenanthrenchinonen oder cyclischen α -Ketohalogenverbindungen, Anilinoketonen und Alkyloxyketonen gestellt wird. Der andere Teil muß eine reaktionsfähige Methylengruppe [$\text{CH}_2 - \text{CO}$ bzw. $\text{CH} = \text{C}(\text{OH})$] besitzen. Hierfür eignen sich Indoxyle, Oxythionaphthene, Diketohydrindene, Naphthole usw.

a) Indigoide Farbstoffe aus zwei Indolresten bestehend.

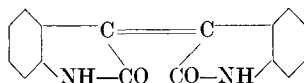
Man kann diese Farbstoffe wieder in zwei Untergruppen unterteilen, welche sich in ihrer Symmetrie unterscheiden: solche von der Konstitution



und



Die ersteren sind dem Indigo ähnlich, eine Mannigfaltigkeit ist möglich durch Verwendung verschiedener Indoxyle und Isatinanilide. Hier ist auch dem 3-3'-Bisindolindigo



ein Platz anzuweisen, welcher durch Kondensation von Oxindol mit Isatin entsteht.

¹⁾ B. **45**, 1835 (1912); **46**, 2640 (1913).

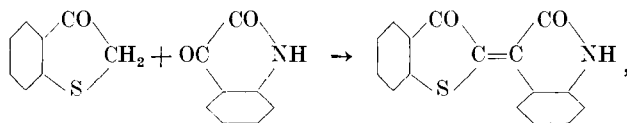
Das Indirubin, welches als Begleiter des Indigos in der Pflanze wie auch bei der synthetischen Darstellung aufgefunden wurde, ist als Farbstoff wertlos, es gibt rotviolette Färbungen. Dagegen sollen substituierte Produkte wertvoll sein, so z. B. tetrabromsubstituiertes Indirubin [Cibaheliotrop (G)].

b) Indigoide Farbstoffe mit zwei Thionaphthenresten.

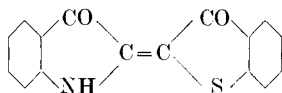
Dem Indirubin entsprechende Farbstoffe sollen in großer Zahl im Handel sein. Über Farbe und Konstitution wäre zu sagen, daß mit der durch die Unsymmetrie vergrößerten Mannigfaltigkeit sehr wechselnde Töne erhalten werden, bei welchen bisher die Aufstellung von Gesetzmäßigkeiten nicht gelang.

c) Indigoide Farbstoffe mit einem Indol- und einem Thionaphthenrest.

Auch hier sind symmetrische und unsymmetrische Vertreter in großer Zahl bekannt. Der Farbton soll im wesentlichen durch den stickstoffhaltigen Anteil bestimmt werden und liegt mit Ausnahme der „Indirubinform“ nach der blauen Seite des Spektrums. Ein Beispiel für die Indirubinform ist der Thionaphthen-2-indol-3-indigo aus Oxythionaphthen und Isatin [Thioindigoscharlach R (K)]



der Farbstoff



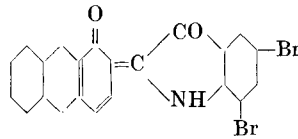
ist dagegen ein symmetrischer Vertreter (Indol-2-thionaphthen-2-indigo, das Kondensationsprodukt aus Isatinchlorid und Oxythionaphthen. Abkömmlinge dieses sollen als Cibaviolett (G) und Thioindigo-violett (K) im Handel zu finden sein.

d) Indigoide Farbstoffe mit einem Indol- oder Thionaphthenrest und einer beliebigen Komponente.

Als zweite Komponente dient eine Schar von Verbindungen wie Naphthole, Oxyanthranole, Acenaphthenchinone, Phenanthrenchinone, Indanone usf. Es sind wertvolle Farbstoffe darunter, deren Vermehrungsmöglichkeit ganz unbegrenzt ist.

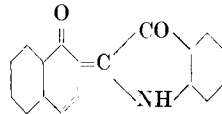
Phenanthrenchinon liefert violettbraune Farbstoffe, die technisch kein Interesse besitzen.

Alizarinindigo G (By) ist 2-Anthracen-2-indol-dibromindigo, entstanden durch Kondensation von 5-7-Dibromisatin mit α -Anthrol



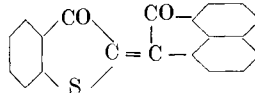
der Farbstoff färbt chlorecht blau.

Alizarinindigo 3 R (By) ist das Bromierungsprodukt von 2-Naphthalin-2-indolindigo



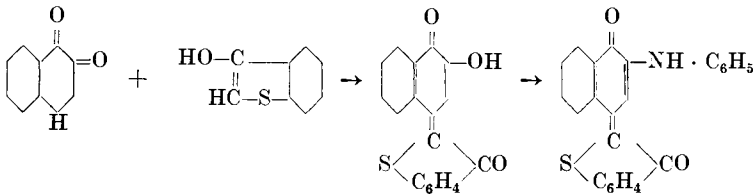
Helindonblau 3 G N (M) setzt sich aus 1-Oxyanthron und Isatinchlorid zusammen.

Das Kondensationsprodukt¹⁾ von 3-Oxythionaphthen mit Acenaphthenchinon

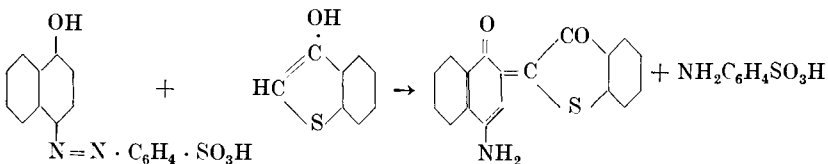


ist als Cibascharlach G (G), Thioindigoscharlach 2 G (K) und Helidonechtcharlach C (M) im Handel und gibt scharlachrote Töne von hervorragender Echtheit.

Mit β -Naphthochinon und Oxythionaphthen läßt sich ein Farbstoff mit freier Hydroxylgruppe erhalten, welch letztere unschädlich gemacht werden muß; auf diese Weise sind violette bis schwarzblaue Farbstoffe erhältlich.

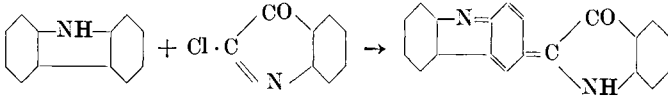


Man kann ferner durch Verwendung von p-Azofarbstoffen des α -Naphthols mit freier o-Stellung und Oxythionaphthen unter gleichzeitiger Abspaltung von Anilinsulfosäure ebenfalls solche blau- bis grünschwärze Farbstoffe erhalten, z. B.:



¹⁾ Grob, B. 41, 3331 (1908).

Endlich lassen sich aromatische, nicht am Stickstoff substituierte Verbindungen mit saurem Charakter des Wasserstoffatoms z. B. Carbazol mit Isatinhalogeniden zusammenschließen.



Schlußbetrachtung. Mit der Auffindung so vieler dem Indigo gleich oder ähnlich gebauter Farbstoffe ist die Sonderstellung, welche er als der „König der Farbstoffe“ hatte, verloren gegangen. Die aus ihm darstellbaren Substitutionsprodukte sind erschöpft, es ist aber sicher, daß die Methoden zur Darstellung neuer indigoideer Küpenfarbstoffe so leistungsfähig sind, daß sie noch vielfache Mannigfaltigkeit gestatten.

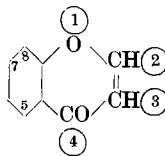
Der technische Erfolg ist wie in allen Gebieten in dem Preis begrenzt und in dieser Gruppe noch besonders von der Übertragung der Synthesen vom Laboratorium in den Betrieb abhängig. Sobald letztere Bedingung erfüllt sein wird, darf diesen durch Echtheit, Ansehen, Schönheit und hervorragende Färbereigenschaft ausgezeichneten Farbstoffen, welche schon jetzt in erfolgreichem Wettbewerb mit anderen Farbstoffklassen stehen, eine große Zukunft prophezeit werden.

Farbstoffe aus dem Pflanzen- und Tierreich.

Die hier besprochenen Farbstoffe umfassen die in der Überschrift gekennzeichneten, insofern ihre Konstitution einigermaßen enträtselt ist und sie nicht wie Indigo, Krapp und Purpur zweckmäßig bei ihren chemischen Verwandten angeführt wurden. Die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution sind die gleichen, wie in den anderen Gruppen, wenn auch die Erklärung bei so verwickelten Gebilden wie Chlorophyll und Hämin nicht so durchsichtig ist. Über die Vorgänge, wie der tierische Organismus bzw. die Pflanze diese Verbindungen bildet, herrschen nur unklare Vermutungen.

Xanthon- und Flavonfarbstoffe und verwandte Farbstoffe.

Diese Farbstoffe leiten sich von einer mit dem Namen Chromon¹⁾ belegten Verbindung ab



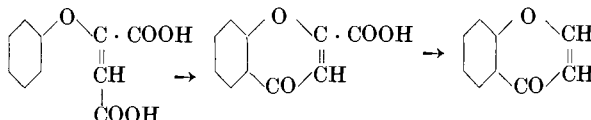
¹⁾ Simonis, Die Chromone; über Bezifferung vgl. dort S. 5.

Dieses selbst kann als ein Abkömmling des γ -Pyrons

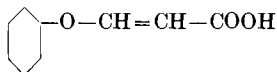


aufgefaßt werden.

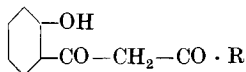
Das Chromon ist von Ruhemann¹⁾ dargestellt worden; er erhielt aus Phenoxyfumarsäure beim Stehen mit konz. Schwefelsäure Chromoncarbonsäure und aus dieser durch Destillation Chromon



Allgemein lassen sich zur Herstellung von Chromonabkömmlingen außer der eben angeführten Synthese aus Abkömmlingen der Phenoxyacrylsäure

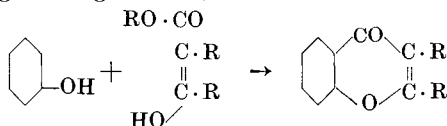


auch noch Verbindungen von der Konstitution

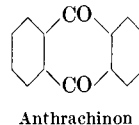
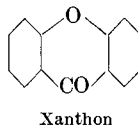
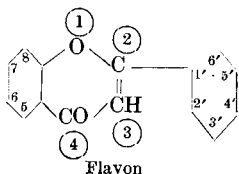


zu einer Synthese verwenden, welche von v. Kostanecki²⁾, dessen Lebensarbeit die Bearbeitung der natürlichen, vom Chromon sich ableitenden Flavonfarbstoffe (Derivate des 2-Phenylchromons) gewesen ist, aufgefunden wurde.

Endlich lassen sich Chromonderivate noch aus Phenol und alkylierten Acetessigestern gewinnen, z. B.



Das Chromon ist nun an sich farblos, Farbe wird erst erzielt, wenn Benzolreste im Pyronring substituiert oder annelliert werden und gleichzeitig auxochrome Gruppen (Hydroxyle) eintreten. Man erhält dann Verbindungen des Grundstoffes Flavon

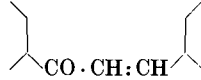


¹⁾ Journ. Chem. Soc. **77**, 1185 (1900).

²⁾ v. Kostanecki, Conference v. 2. V. 1903. Bl. [3] **29**, S. XXVII (1903). Zusammenstellung der Arbeiten St. v. Kostanecki, Lebensbild von Tambor, B. **45**, 1701 (1912).

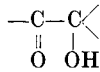
dessen bemerkenswerte Ähnlichkeit mit Xanthon und Anthrachinon auffallend ist.

In den Flavonabkömmlingen ist als wirksame chromophore Gruppe $\text{CO} \cdot \text{C} : \text{C}$ vorhanden, ihre Kraft ist eine verhältnismäßig geringe. Sie führt in den Oxyflavonen zu gelben Farbstoffen, während in den Oxychalkonen mit der Gruppierung:



rotgelbe Farbstoffe¹⁾ vorliegen. Auch in den Halochromieerscheinungen erweisen sich die letzteren als stärker.

Endlich scheint die Gruppe



in den Oxyflavonen im Sinne der Wernerschen Auffassung die beizenziehende Kraft zu vermitteln. Es ist dabei möglich, daß $\text{CO} : \text{OH}$ in (1:2) oder (1:8)-Stellung steht. Hydroxyle in 2'- und 4'-Stellung unterstützen die Wirkung.

Für das Xanthon²⁾ gelten die gleichen Grundsätze wie für das Alizarin, mit dem es wesensverwandt ist.

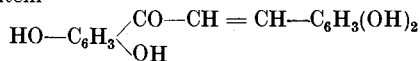
In der Färberei haben eine Anzahl dieser Farbstoffe meist in Form von Extrakten aus Rinden usf. früher eine bedeutende Rolle gespielt, in der Neuzeit hat die Verwendung stark nachgelassen.

In engem Zusammenhang mit den Flavonen stehen die blauen und roten Blütenfarbstoffe, wie auch Brasilein und Hämatein, die Farbstoffe des Rot- und Blauholzes.

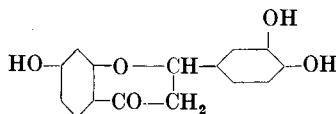
Xanthone.

Euxanthon. Nach Verfütterung von Mangoblättern (Bengalen) scheiden Kühe einen Harn aus, welcher beim Erhitzen einen Farbstoff ergibt, der unter dem Namen Piuri, Puree, Indischgelb als Malerfarbe besonders in der Aquarellmalerei geschätzt ist. Sein wesentlicher Bestandteil ist das Calcium- bzw. Magnesiumsalz der Euxanthinsäure.

¹⁾ Z. B. das Butein



welche aus dem Butin (in den Blüten von *butea frondosa* [Indien])



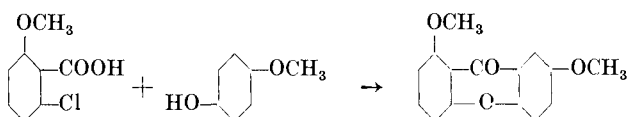
durch Umlagerung entsteht und auf Tonerde rot anfärbt.

²⁾ Über die Farbe der Monoxyxanthone vgl. v. Kostanecki, B. **25**, 1648 (1882); **26**, 71, 79 (1883).

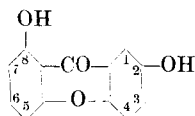
Durch Erhitzen mit Wasser zerfällt sie in das Euxanthon und eine Aldehydo-Alkoholsäure, die Glykuronsäure.



Die Konstitution des Euxanthon ist von Graebe¹⁾, v. Kostanecki²⁾ und Ullmann³⁾ ermittelt worden. Die Synthesen durch die beiden Erstgenannten aus Hydrochinon- und Resorcinderivaten waren nicht eindeutig, die Entscheidung gelang dem Letztgenannten durch folgenden Aufbau:



Dieser Dimethyläther ist identisch mit dem aus Indischgelb erhaltenen Dimethyläther des Euxanthon; Euxanthon ist danach 2-8-Dioxyxanthon.



Gentisein ist der gelbe Farbstoff der Enzianwurzel, ein Monomethylester des 1-3-7-Trioxyanthons (Gentisin).

Anthoxanthidine oder Flavonfarbstoffe.

Konstitution und Synthesen. Das Flavon selbst ist 2-Phenylchromon und die Stammsubstanz der in Pflanzen vorkommenden gelben Beizenfarbstoffe Apigenin, Chrysin, Fisetin, Luteolin, Moretin, Quercetin und Rhamnetin u. a. Das Flavon selbst wurde von H. Müller⁴⁾ als mehlartige Abscheidung auf den Blättern, Blütenstielen und Samenkapseln von Primula-Arten aufgefunden. Die genannten gelben Farbstoffe sind Hydroxylabkömmlinge des Flavons, sie kommen in den Pflanzen als Glucoside vor, welche sich im Zellsaft der Gewebe der Rinden, Blätter, Früchte und auch im Holze vorfinden; man trifft sie aber auch im freien Zustande, wie auch in den Blüten selbst. R. Willstätter hat vorgeschlagen, die Glucoside Anthoxanthine, die Farbstoffe selbst Anthoxanthidine zu nennen.

Die Synthese des Flavons und seiner Abkömmlinge gelingt:

1. durch Kondensation von o-Oxyacetophenon (oder seiner Hydroxylabkömmlinge) mit Benzaldehyd (oder dessen Hydroxyderivaten).

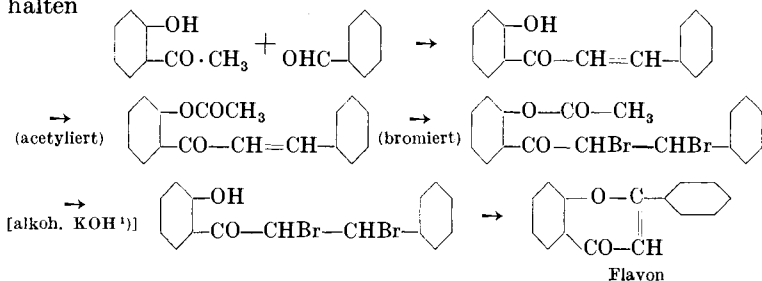
¹⁾ A. **254**, 265 (1889).

²⁾ B. **24**, 3982 (1891).

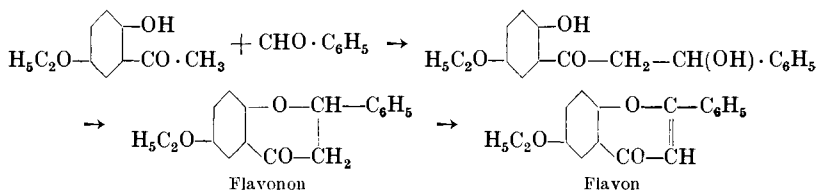
³⁾ A. **350**, 108 (1906).

⁴⁾ Journ. Chem. Soc. **107**, 872 (1915).

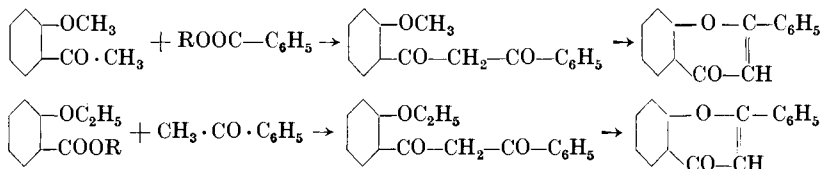
Als Zwischenprodukte werden die Oxychalkone (*χαλκός*: rotgelb) erhalten



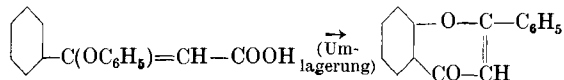
Bei der Anwendung von Chinacetophenonen erhält man Flavanone, die sich in Flavone verwandeln lassen: z. B.



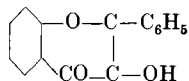
2. Allgemein verwendbar ist die Kondensation beliebiger alkylierten o-Oxyacetophenone und aromatischer Säureester vermittels Natrium, oder Salicylsäureestern mit beliebigen Acetophenonen. Hierbei entstehen Diketone, welche durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure in Flavone übergehen:



3. Aus β -Oxyarylzimtsäuren, welche man aus Phenylpropionsäuren durch Anlagerung von Natriumphenolat erhält, entstehen Flavone z. B.

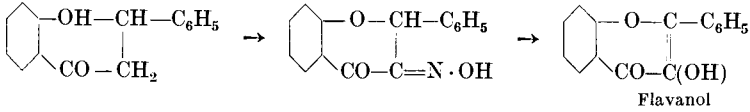


Es ist ferner zu erwähnen, daß man unter Flavanolen Abkömmlinge folgender Art

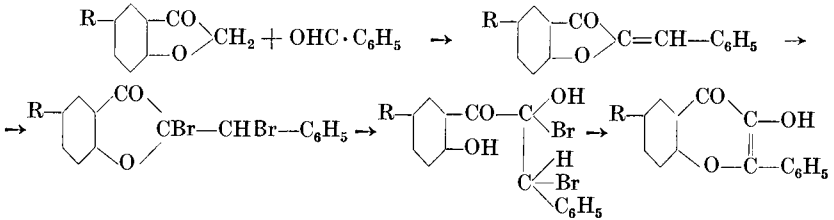


1) Über den Eintritt einer anderen Reaktion an dieser Stelle, die zu Benzal-cumaranon führt, vgl. B. 29, 1886 (1896); 36, 4235 (1903); A. 405, 251 (1914); B. 49, 809 (1916); A. 421, 1 ff. (1920).

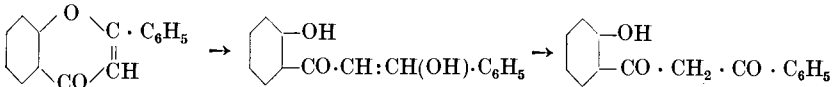
versteht. Flavanol selbst ist darstellbar aus Flavanon durch Behandeln mit Amylnitrit und Salzsäure in alkoholischer Lösung und Verkochen der gebildeten Isonitrosoverbindung:



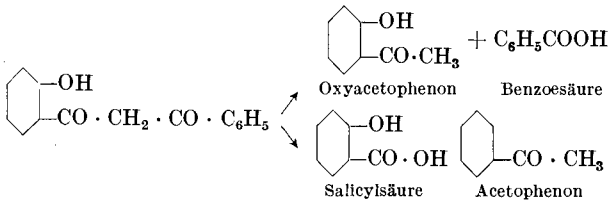
Auch synthetisch läßt sich Flavanol nach v. Auwers durch Aufspaltung von Cumaronen erhalten, z. B.



Flavon und seine Derivate erleiden beim Behandeln mit Kalilauge eine charakteristische Spaltung, die z. B. beim Flavon in folgenden Stufen verläuft:



Nun kann Säure- und Ketonspaltung eintreten

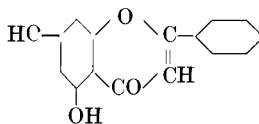


Man findet so vier entsprechende Spaltprodukte aus Abkömmlingen des Flavons, Abbau und Aufbau gibt auf diese Weise die Konstitution aller Flavonabkömmlinge.

Die im folgenden angeführten Farbstoffe sind so synthetisch und durch Abbau von v. Kostanecki und seinen Schülern in ihrer Konstitution, wie sie z. T. von anderen Forschern schon vermutet wurde, bestimmt worden.

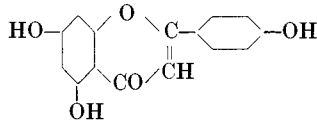
Wie zu erwarten, können diese Verbindungen auch als Oxoniumverbindungen reagieren und Additionsprodukte mit Säuren bilden.

Einzelne Farbstoffe. Chrysin



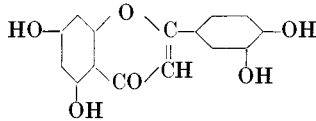
5-7-Dioxyflavon ist der gelbe Farbstoff der Pappelknospen, als Begleiter findet sich Tectochrysin (5-Oxy-7-methoxyflavon). Die Synthese ist aus Phloracetophenontrimethyläther und Benzoesäureäthylester gelungen. Spaltprodukte sind Phloroglucin, Benzoesäure, Essigsäure und Acetophenon. Chrysin färbt Beizen blaßgelb an und hat keine Bedeutung als Farbstoff.

Apigenin.



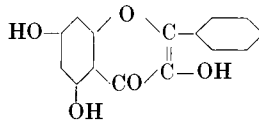
ist 5-7-4'-Trioxyflavon, erhalten aus dem Glucosid (Apiin) der Petersilie, synthetisch aus Anissäureester und Phloracetophenontrimethyläther erhalten. Spaltprodukte sind Phloroglucin, Protocatechusäure, p-Oxybenzoesäure und Oxalsäure. Es färbt Beizen etwas stärker gelb an.

Luteolin.



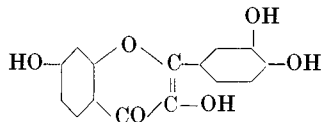
(5-7-3'-4'-Tetraoxyflavon) ist der im Wau (*Reseda luteola*) enthaltene gelbe Farbstoff, früher viel als Gilbe verwandt. Synthetisch ist es aus Veratrumssäureäthylester und Phloracetophenontrimethyläther erhältlich. Spaltprodukte sind Phloroglucin und Protocatechusäure. Es färbt orange gelb auf Beizen an. Heute findet Luteolin noch beschränkte Anwendung in der Seidenfärberei auf Tonerde- oder Zinnbeize.

Galangin



(3-5-7-Trioxyflavon) kommt in den Galangawurzeln vor, ist synthetisch aus Phloracetophenontrimethyläther und Benzaldehyd zu erhalten, zerfällt in der Kalischmelze in Benzoesäure, Oxalsäure und Phloroglucin und färbt auf Beize gelb.

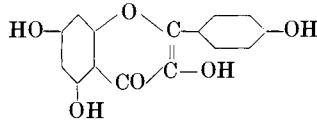
Fisetin



(3-7-3'-4'-Tetraoxyflavon) kommt im Holze des Gerberbaumes (*Rhus cotinus*) als Fustintannid vor, welches sich in eine Gerbsäure und Fustin spaltet. Letzteres zerfällt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in einen Zucker und Fisetin.

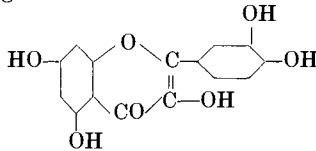
Fisetin läßt sich aus Resacetophenonäthyläther und Veratrumaldehyd aufbauen, es zerfällt bei der Einwirkung von Kali in Resorcin und Protocatechusäure. Die Färbung auf Beizen ist rötlichbraun bis orange und die Anwendung beschränkt sich auf Wollfärberei und Leder.

Kämpherol



(3-5-7-4'-Tetraoxyflavon) findet sich in Form von Glucosiden (Robinin, Kämpheritrin, Kämpherin) in verschiedenen Blüten (Rittersporn) und auch Blättern, es ist als Beimengung von Indigo beobachtet worden. Der 4'-Monomethyläther findet sich als Kämpherid in der Galangawurzel. Es färbt auf Beizen gelb.

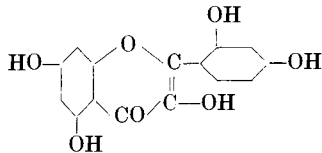
Quercetin.



(3-5-7-3'-4'-Pentaoxyflavon) ist in der Rinde (Quercitron) der nordamerikanischen Färbereiche (*Quercus tinctoria*) als Glucosid Quercitrin (andere Glucoside des Quercetins, wie Rutin, Osiritin, Quercineritrin sind ebenfalls bekannt) enthalten. Es ist aber auch sonst vielfach in Pflanzen, wie in Zwiebelschalen, im Reblaub, im Sanddorn usf. aufgefunden worden. Quercetin läßt sich synthetisch aus Phloracetophenondimethyläther und Veratrumaldehyd erhalten und zerfällt in der Kalischmelze in Phloroglucin und Protocatechusäure. Es kommt unter dem Namen Flavin in den Handel und wird als Malerfarbe, wie auch in der Färberei und Druckerei noch verwandt. Auf Beizen färbt es braunorange.

Der 7-Methyläther ist das Rhamnetin, enthalten als Glykosid Xanthorhamnetin in den Beeren von Wege- und Kreuzdornen (*Rhamnus*-arten), den sog. Gelb- und Kreuzbeeren oder persischen Beeren. Es wird in der Färberei in Form eines Extraktes für den Baumwolldruck noch heute viel verwandt und gibt braunorange Färbungen auf Beize. Isorhamnetin und Rhamnazin sind andere Methyläther.

Morin



(3-5-7-2'-4'-Pentaoxyflavon) ist der färbende Bestandteil des Gelbholzes der *Morus tinctoria* (Färbermaulbeerbaum aus Amerika und

Indien). Es wird ebenfalls in Form eines Extraktes verwandt und dient für chromgebeizte Wolle und im Baumwolldruck (Kalikogelb). Es liefert ein stumpfes, wenig lichtechtes Gelb.

Gossypetin¹⁾, der Farbstoff der Baumwollblüten, C₁₅H₁₀O₆, ist offenbar ebenfalls ein Flavonfarbstoff.

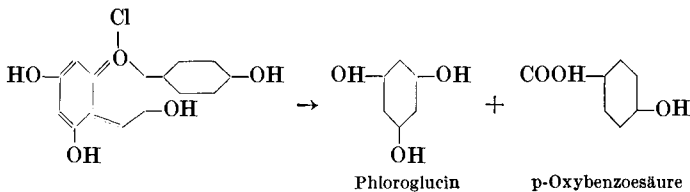
Catechu ist ein Extrakt aus indischen Bäumen und Sträuchern und findet im Baumwolldruck zur Erzeugung echter brauner bis schwarzer Töne Verwendung. Um seine Konstitutionsaufklärung hat sich v. Kostanecki verdient gemacht. Neue Arbeiten von K. Freudenberg²⁾ scheinen aber die Verwandtschaft des Gambircatechins mit den Flavonabkömmlingen zu beweisen.

Anthocyanidine

(blaue und rote Blütenfarbstoffe).

Konstitution. Diese Farbstoffe stehen chemisch in naher Beziehung zu den gelben Beizenfarbstoffen der Pflanzen, welche eben als Abkömmlinge des Flavons geschildert worden sind. Sie sind in Form von Glucosiden, welche den Namen Anthocyane führen, in der Pflanze enthalten. Die Aufklärung der Konstitution dieser Farbstoffe (Anthocyanidine) ist den ausgezeichneten Arbeiten R. Willstätters³⁾ zu danken.

Die Abscheidung der Anthocyanidine gelingt durch verschiedene Extraktions- und Fällungsmethoden und folgende Spaltung der Anthocyane in Zucker und Farbstoff. Die Anthocyanidine stehen ihrer empirischen Zusammensetzung wie auch ihren Eigenschaften den Flavonabkömmlingen nahe. Sie zerfallen in der Kalischmelze in Phloroglucin oder dessen Monomethyläther und in Säuren wie p-Oxybenzoesäure, Protocatechusäure oder Gallussäure usf., z. B.:



Mit dem Anwachsen der Hydroxylgruppen in dem anhängenden Benzolkern geht die Vertiefung der Farbe vom Scharlachrot des Pelargonidins über das Carminrot des Cyanidins bis zum Blaurot des Delphinidins⁴⁾ vor sich. Auch die Ausfärbungen auf z. B. tannierter Baumwolle zeigen die gleichen Abstufungen. Die Farbstoffe ziehen gut auf, sind licht-, aber nicht seifenecht.

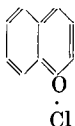
¹⁾ Perkin, Journ. Chem. Soc. **95**, 2181 (1910); **103**, 650 (1913).

²⁾ B. **53**, 1416 (1920).

³⁾ A. **401**, 189 (1913); **408**, 1 (1915); **412**, 113 (1916); B. **47**, 2865 (1914) (zusammenfassender Vortrag); C. 1914 II, 1358, 1359.

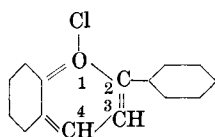
⁴⁾ Siehe die später gegebenen Konstitutionsformeln.

Aus allen diesen Gründen und mit Rücksicht auf viele Einzelbeobachtungen faßt Willstätter sie als Oxoniumverbindungen auf, welche sich von dem Benzopyrylium¹⁾ ableiten, dem er die o-chinoide

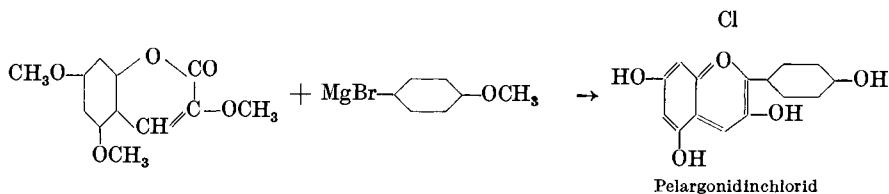


Formel, welche W. H. Perkin²⁾ befürwortet hat, zuweist.

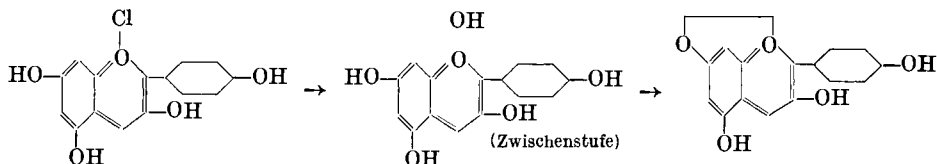
Der Unterschied zwischen den Flavonen und den Anthocyanidinen liegt also darin, daß die ersteren Pyrone, die letzteren Pyryliumverbindungen sind, welche sich von folgendem Grundstoff ableiten:



Ein weiterer Beweis für diese Konstitution ist von Willstätter³⁾ durch eine Synthese des Pelargonidins (Farbstoff der Pelargonie) aus 3-5-7-Trimethoxycumarin und Anisylmagnesiumbromid mit darauffolgender Abspaltung der Methylgruppen erbracht worden:



In der Natur kommen nun diese Farbstoffe in einer roten, violetten und blauen Form vor. Dieser Übergang aus dem (roten) Chlorid in die (violette) freie Säure ist nach Willstätter durch Bildung eines inneren Salzes bedingt:



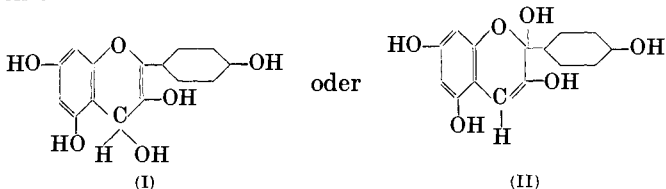
Das blaue Farbsalz endlich, wie es in der Natur vorkommt, läßt sich durch Salzbildung in einem weiteren Phenolhydroxyl ohne Veränderung der inneren Oxoniumsalzgruppe von der violetten Form ableiten. Die

¹⁾ H. Decker und Th. v. Fellenberg, A. **356**, 281 (1907); **364**, 1 (1908).

²⁾ Journ. Chem. Soc. **93**, 1085 (1908).

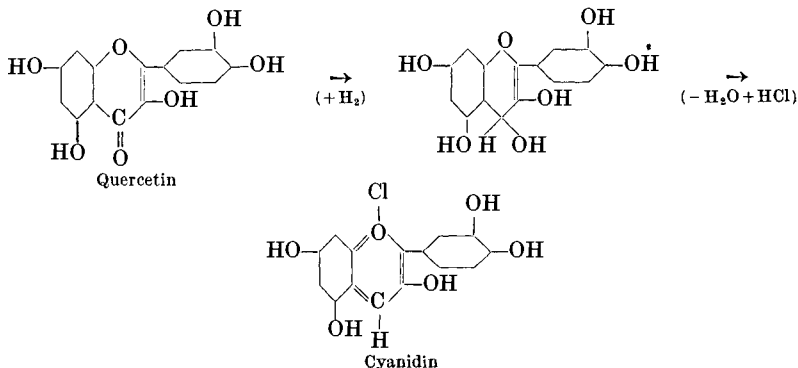
³⁾ Sitzungsber. d. Kgl. Preuß. Akad. d. Wissensch. 1914, 886; C. 1914 II, 1359.

(mit einer Ausnahme) beobachtete Erscheinung, daß die Anthocyanidine sich in der wässrigen oder alkoholischen Lösung der Farbbasen oder der Farbsalze entfärben, erklärt Willstätter durch die Bildung einer farblosen Pseudobase

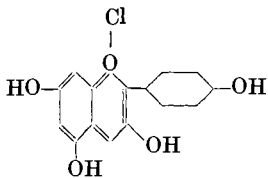


wobei er die Formel (II) für wahrscheinlicher hält.

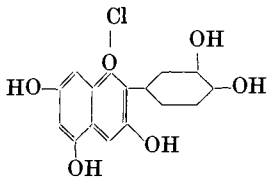
Die Konstitution und der Zusammenhang mit den Flavonen ist auch dadurch erwiesen, daß es Willstätter¹⁾ gelungen ist, das Quercetin durch Reduktion in saurer Lösung in den Kornblumenfarbstoff Cyanidin zu verwandeln:



Einzeln Blütenfarbstoffe.

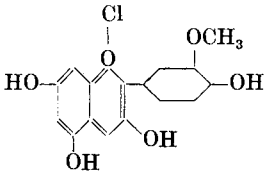


Pelargonidinchlorid aus der Pelargonie

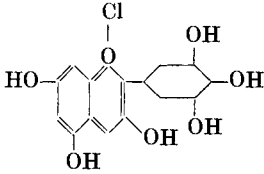


Cyanidinchlorid aus der Kornblume, Rose und der Preiselbeere

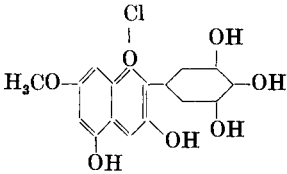
¹⁾ Sitzungsber. d. Kgl. Preuß. Akad. d. Wissensch. 1914, 769; C. 1914 II, 1358; A. 408, 1 (1915).



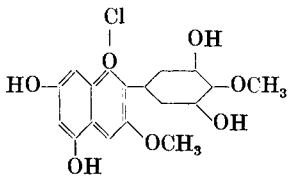
Paeonidinchlorid¹⁾ aus der Paeonie



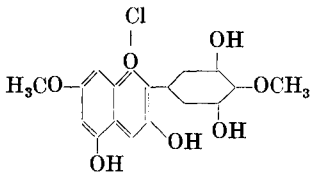
Delphinidinchlorid aus dem Rittersporn



Myrtillinchlorid aus der Heidelbeere und Stockrose



Oeninchlorid aus dem Wein



Malvidinchlorid aus der Waldmalve

Auffallend ist das Vorkommen eines Farbstoffes in verschiedenen Blüten, wie auch das Schwanken des Prozentgehaltes an Farbstoff. Endlich findet man auf Versuchsfeldern in einer Minderzahl von Blüten auch andere als die zur Pflanze gehörenden Farbstoffe für sich allein oder in Mischung z. B. in Kornblumenblüten statt Cyanidin das Pelargonidin.

Aus der Erörterung der Konstitution geht also hervor, daß die Anthocyanidine amphoter sind, basisch und sauer, letzteres mit Rücksicht auf ihre Eigenschaft als mehrwertige Phenole. Als Glucoside (Anthocyane) sind sie in roten Blüten an Pflanzensäuren (Oxoniumsalze) gebunden, in violetten neutrale Farbstoffe (innere Oxoniumverbindungen) und in blauen Blüten Salze von Alkalien oder anderen Metallen.

¹⁾ Welche Hydroxylgruppe methyliert ist, kann nicht mit Bestimmtheit ausgesprochen werden. A. 408, 1, 36 (1915).

Diese Abhängigkeit von der Reaktion des Zellsaftes bedingt also die Vielfarbigkeit eines einzelnen Anthocyanins. Dagegen können die verschiedenen Farbstoffe, wie sie im Sauerstoffgehalt voneinander abweichen oder im Verhältnis von Homologen zueinander stehen, unter gleichen Umständen von Acidität oder Alkalität ähnliche, sogar zum Verwechseln geeignete Farbtöne erzeugen. Endlich wechselt Art und Zahl der Zuckermoleküle in der Glucosidbindung. Eine Palette von Mischönen von der zartesten Aprikosen- und Lachsfarbe der Gartenrosen bis zu dem tiefen Braun von Goldlack und Stiefmütterchen wird durch die Kombination der Anthocyane mit den gelben Pigmenten erzeugt; letztere bilden 3 Gruppen, 1. die indifferenten Carotinoide, 2. die Flavonfarbstoffe in Form ihrer Glucoside, 3. die noch nicht chemisch untersuchten im Zellsaft gelösten Farbstoffe (von den Botanikern als Anthochlor bezeichneten).

Farbstoffe aus Rot- und Blauholz

(Brasilein und Hämatein).

Das Rotholz von der *Caesalipinia Brasiliensis* (Bahia-, Lima- oder Fernambukholz von Südamerika, Ostasien und den Antillen), gibt einen Auszug, welcher in der Baumwolldruckerei verwandt wird. Die Färbungen, welche auf Beizen aufziehen, sind wenig echt und von violetter bis bordeauxrotem Ton.¹⁾

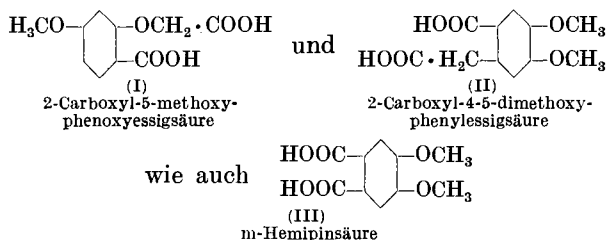
Aus den Auszügen läßt sich eine Verbindung Brasilin $C_{16}H_{14}O_5$ erhalten, die durch Oxydation in den Farbstoff Brasilein $C_{16}H_{12}O_5$ übergeht.

Das Blauholz (Campeche Holz) entstammt der Hämatoxylen *Campechianum* aus dem mittleren Amerika, Jamaica, Domingo, Kuba und Haiti. Sein Extrakt wird viel zur Erzielung grauvioletter (Tonerde) und dunkelblauer bis schwarzer (Chrom und Eisensalze) Beizenfärbungen auf Seide, Wolle und weniger für Baumwolle verwandt. Es kann dem Wettbewerb mit den künstlichen Farbstoffen infolge der Billigkeit, Ausgiebigkeit und Schönheit der Schwarzfärbungen noch begegnen. Aus den Extrakten erhält man das Hämatoxylin $C_{16}H_{14}O_6$, das durch Oxydation in den Farbstoff Hämatein $C_{16}H_{12}O_6$ übergeht.

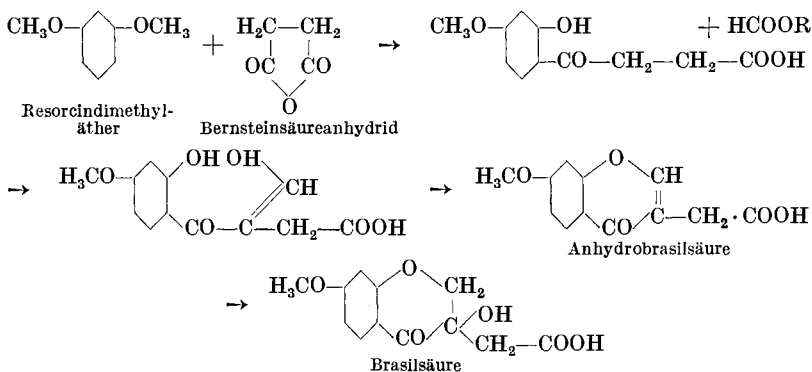
Beide Farbstoffe stehen sich also sehr nahe, denn sie unterscheiden sich nur durch den Unterschied eines Sauerstoffatoms. Die Aufklärung ihrer Konstitution hat lange allen Bemühungen getrotzt. v. Kostanecki, Herzig und W. H. Perkin sind hier die führenden Forscher gewesen und die zuletzt von P. Pfeiffer und später von W. H. Perkin¹⁾ aufgestellten Formeln, welche auch v. Kostaneckis Untersuchungen gerecht werden, dürften wohl richtig sein.

¹⁾ Journ. Chem. Soc. **93**, 489, 517 (1908).

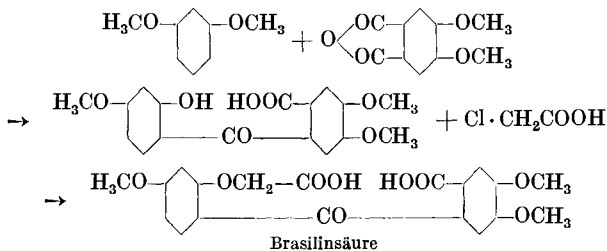
Die oxydative Spaltung des Trimethylbrasilins führt zu



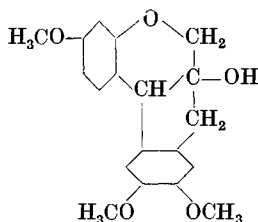
Ein weiteres Oxydationsprodukt ist die Brasilinsäure, die sich folgendermaßen synthetisieren läßt:



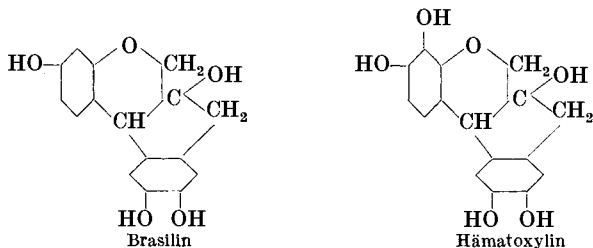
Endlich läßt sich die Brasilinsäure, ein anderes Oxydationsprodukt, aus dem Dimethyläther des Resorcin und m-Hemipinsäureanhydrid erhalten.



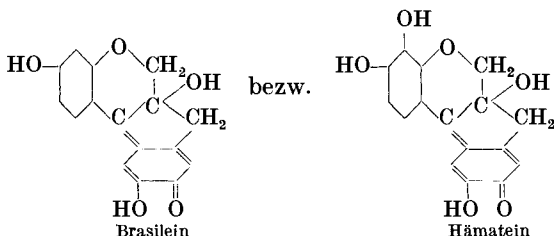
Daraus und aus ähnlichen Überlegungen ergibt sich für Trimethylbrasilin die Formel



Der Zerfall in die Säuren I, II und III ist danach ohne weiteres verständlich, die übrigen Umsetzungen lassen sich damit in Einklang bringen, für die beiden Leukoprodukte kämen dann die folgenden Formeln in Frage:



Der Übergang in die Farbstoffe muß durch Bildung chinoider Gruppen (Aboxydation zweier Wasserstoffatome) erklärt werden.



Mit Säuren bilden die Farbstoffe Oxoniumverbindungen. Ist ihre Konstitution¹⁾ richtig aufgefaßt, so enthalten sie den gleichen heterocyclischen Ring, wie die Flavon-Pflanzenfarbstoffe.

Insektenfarbstoffe

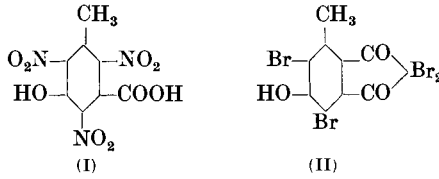
Cochenille, Kermes und Lack-dye (aus Stocklack).

Cochenille sind die getrockneten Körper einer Schildlaus (*Coccus cacti*), welche in Mexiko auf Pflanzen (Nopal) leben und seit langer Zeit als Farbstoff geschätzt waren. Cochenille dient zur Herstellung eines sehr feurigen Scharlachs auf Zinnbeize, der zwar sehr beschränkt zur Anwendung kommt, aber sich durch hohe Echtheit auszeichnet, ferner zur Herstellung von Carminlacken (Malerfarbe).

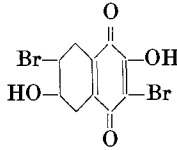
Der Farbstoff der Cochenille ist die Carminsäure. Ihre Konstitution ist fast vollständig aufgeklärt. Zuletzt hat sich O. Dimroth²⁾ sehr darum verdient gemacht. Die Summenformel nimmt er heute als $C_{22}H_{20}O_{13}$ an, die Beweise für die weiter unten gegebene Strukturformel lassen sich, wie folgt, zusammenfassen. Durch Oxydation mit Salpetersäure entsteht die auch synthetisch gewonnene Nitrococussäure(I).

¹⁾ Ansätze zur Synthese: P. Pfeiffer, B. 50, 911 (1917); 53, 945 (1920).

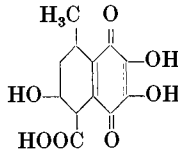
²⁾ B. 42, 1611, 1735 (1909); A. 399, 1 (1913); B. 53, 471 (1920); siehe auch die Literatur unter Kermes.



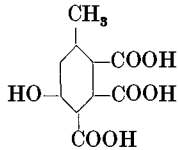
Einwirkung von Brom auf Carminsäure führt zu α und β -Bromcarmin, α -Bromcarmin (II) ist ein Indonderivat, β -Bromcarmin wird dagegen als ein Naphthochinonderivat der Konstitution:



aufgefaßt, weil auch das durch gelinde Oxydation der Carminsäure mit Permanganat in saurer Lösung erhältliche Carminazarin

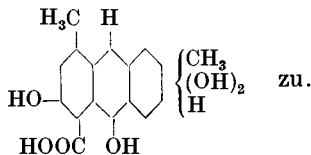


ein Naphthochinonderivat ist. Endlich ist bei der Oxydation in alkalischer Lösung mit Permanganat die Cochenillesäure gewonnen worden, der die folgende Konstitution zukommt.

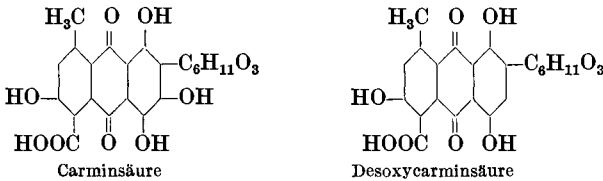


Die gleiche Säure wird auch aus dem Carminazarin in einer durchsichtigen Reaktion erhalten.

Ein weiteres Spaltstück ist das bei der Kalischmelze der Carminsäure entstehende Coccinin von der Summenformel $C_{17}H_{14}O_6$ und den Eigenschaften eines Anthranolderivates, das bei völliger Oxydation in Cochenillesäure übergeht. Da man nun bei der Zinkstaubdestillation der Carminsäure ein Gemisch von Anthracen und Methylanthracen und wahrscheinlich auch anderer Homologe des Anthracens erhält, so weist Dimroth dem Coccinin die Formel



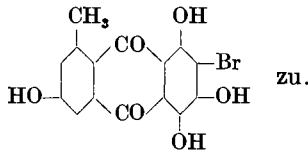
Für die Carminsäure selbst hat sich nun weiter ergeben, daß sie in Übereinstimmung mit der ihr nahestehenden Kermessäure (aus dem Kermes) ein Substitutionsprodukt des Oxyanthrapurpurins ist. Wie Oxyanthrapurpurin (1-3-4-6-Tetraoxyanthrachinon) zu Oxychinizarin (1-4-6-Trioxyanthrachinon) reduziert werden kann, so auch die Carminsäure zu einer Desoxycarminsäure. Danach ergibt sich (nach Abänderung der früher angenommenen Summenformel für Carminsäure $C_{22}H_{22}O_{13}$ in $C_{22}H_{20}O_{13}$) für die Carminsäure folgende teilweise aufgelöste Formel:



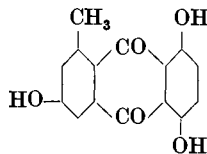
Über den Rest $C_6H_{11}O_3$ kann man nur Vermutungen anstellen, wonach er der Zuckergruppe nicht fern, aber nicht in glucosidartiger Bindung mit dem Anthrachinonrest steht.

Kermes¹⁾ besteht aus den getrockneten Leibern einer Schildlaus (Coccus ilici), die auf der Stein- und Kermeseiche lebt, der Farbstoff wurde von der Cochenille verdrängt. Er färbt auf Zinnbeize ein Scharlachrot.

Sein wichtigster Bestandteil ist die Kermessäure, welche zu der Carminsäure in naher Beziehung steht. Man erhält dieselben Spaltstücke wie bei ihr, nämlich Nitrococussäure und Cochenillesäure, ferner α -Bromcarmin, endlich als neues Spaltstück Bromcoccin. Letzterem kommt, wie sich aus synthetischen Versuchen zur Darstellung der Kermessäure zeigte, mit Sicherheit die Formel,

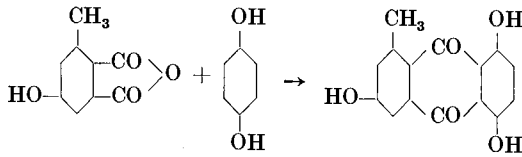


Vom Bromcoccin unterscheidet sich die Kermessäure durch den Mehrgehalt von C_2H_3O , an dessen Stelle und unter dessen Abspaltung eben Brom eingetreten ist. Zinkstaubdestillation ergibt wieder α -Methylantracen, die Reduktion der Kermessäure mit Zinkstaub und Eisessig lieferte ein 1-Methyl-3-5-8-trioxyanthrachinon,

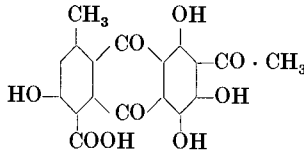


¹⁾ Dimroth, B. **43**, 1387 (1910); A. **399**, 43 (1913); **411**, 315 (1916).

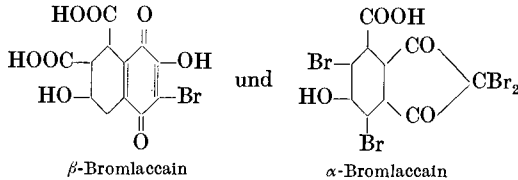
welches auch aus β -Coccinsäure und Hydrochinon dargestellt werden konnte.



Damit ergibt sich die Konstitution der Kermessäure:



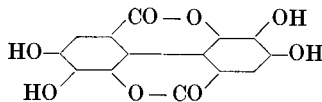
Lack-dye stammt vom Stocklack, der aus den Zweigen einer indischen Pflanze infolge des Stiches einer Schildlaus (*Coccus lacca*) austritt. Durch Behandeln von Stocklack mit Sodalösung gewinnt man den Farbstoff. Er wird Laccainsäure genannt. Nach den Untersuchungen Dimroths¹⁾ hat diese die Zusammensetzung $C_{20}H_{14}O_{11}$ und gibt beim Abbau



Zweifellos steht die Laccainsäure der Carminsäure und der Kermessäure nahe, wie die weitere Konstitutionsaufklärung ergeben muß.

Anhang.

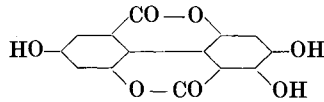
Ellagsäure. Die Ellagsäure findet sich als Begleiter von Gerbsäuren häufig im Pflanzenreiche, sie färbt auf Chrombeize olivgelb auf. Synthetisch entsteht sie [Alizarin gelb in Teig (M)] durch Oxydation der Gallussäure mit Persulfat oder des Gallussäureesters mit Luft in ammoniakalischer Lösung. Ihre Konstitution ist



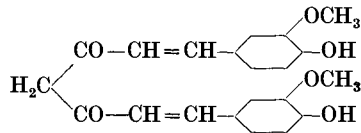
Durch Oxydation von Gallussäure mittels Luft bei Anwesenheit von Alkali entsteht das Galloflavon (B), wohl ähnlicher Konstitution.

¹⁾ A. 399, 62 (1913).

Resoflavin (B) wird aus 3-5-Dioxybenzoesäure erhalten und hat die Konstitution



Curcuma. Der darin enthaltene Farbstoff wird aus den Wurzelknollen von *Curcuma tinctoria* (Asien) gewonnen und wird Curcumin genannt. Seine Konstitution ist



durch die Synthese von Lampe¹⁾ sichergestellt. Curcumin färbt Baumwolle ohne Beize an und wird als Indicator benutzt, aber auch in China für Seide, Papier, Holz usw.

Orseille ist ein Flechtenfarbstoff aus Roccellaarten und enthält das Orcein in esterartiger Verknüpfung mit den sog. Flechtensäuren. Aus Orcein (1-Methyl-3-5-dioxybenzol) wird Orcein durch Oxydation bei Gegenwart von Ammoniak erhalten, Die Orseillefärbungen auf Seide und Wolle sind unecht.

Orlean ist in der Samenhülle des Rukubaumes enthalten (Amerika, Indien) und enthält den Farbstoff Bixin von noch unbekannter Konstitution. Es färbt die Faser wenig lichtecht an.

Chlorophyll.

Das Chlorophyll ist der Farbstoff der grünen Blätter, dessen schwierig zu enträtselnde Konstitution seit Berzelius Zeiten die Chemiker beschäftigt. Seine Untersuchung ist durch das große Molekül und seine leichte Zersetzlichkeit erschwert, sie ist von hohem Interesse seiner biochemischen Bedeutung für die Kohlenstoffassimilation halber, seiner Natur als Farbstoff wegen und endlich mit Rücksicht auf seine Beziehungen zum Blutfarbstoff, die Schlüsse auf eine Stammesverwandtschaft pflanzlicher und tierischer Lebewesen gestatten würde.

Obwohl die Natur des Chlorophylls noch nicht in allen Einzelheiten geklärt ist, haben die wundervollen Untersuchungen R. Willstätters²⁾ in den letzten Jahren die Erkenntnis über diesen Farbstoff so weit gefördert, daß an grundlegende Änderungen nicht zu denken ist.

Chlorophyll, für das er besondere Darstellungsmethoden schuf, wird durch Säuren, wie Alkalien wesentlich verändert.

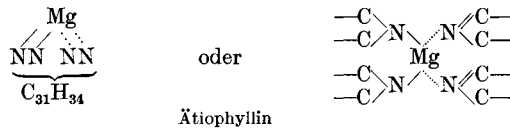
¹⁾ B. 51, 1347 (1918); vgl. auch 43, 2167 (1910) mit interessanten Darlegungen über die beizenziehenden Eigenschaften des Curcumin.

²⁾ R. Willstätter und A. Stoll, Untersuchungen über Chlorophyll. Julius Springer, Berlin 1913. — R. Willstätter, Über Pflanzenfarbstoffe. Zusammenfassender Vortrag. B. 47, 2831 (1914).

Die Einwirkung von Alkali auf Chlorophyll führt zu Salzen von noch chlorophyllgrüner Farbe, welche so zustande kommen, daß aus dem neutralen Chlorophyll durch hydrolytische Abspaltung einer Komponente eine saure Gruppe frei wird. Die so entstandenen Carbonsäuren, welche in komplexer Bindung am Stickstoff noch Magnesium enthalten, bezeichnet Willstätter als Chlorophylline. Sie sind gegen Säure beständig, mit alkoholischem Alkali erhitzt verlieren sie jedoch nach und nach die Carboxylgruppen bis auf eine. Diese Abbauprodukte nennt Willstätter Phylline, je nach Farbe z. B. Glauko- und Rhodophyllin.

Schließlich gelangt man zur carboxylfreien Stammsubstanz, dem Ätiophyllin von der Formel $C_{31}H_{34}N_4Mg$.

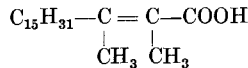
Über die Bindung des Magnesiums können Formeln in Anlehnung an die Anschauungen von A. Werner aufgestellt werden:



Der Magnesiumgehalt des Chlorophylls ist konstant.

Die Einwirkung von Säuren auf Chlorophyll und seine Abkömmlinge führt zu magnesiumfreien Spaltstücken, aus Chlorophyll-selbst entsteht so das Phäophytin, bei welchem die Abspaltung des Metalles die einzige Veränderung gegenüber dem Chlorophyll ist. Mit Hilfe von Magnesiummethyljodid nimmt Phäophytin wieder Magnesium auf und bildet Chlorophyll zurück. Die magnesiumfreien Abbauprodukte des Chlorophylls werden Porphyrine genannt, und zwar mit der Vorsilbe, die dem entsprechenden Phyllin zukommt, so Ätiophyllin \rightarrow Ätioporphyrin.

Aus Phäophytin entstehen bei der Verseifung mit Alkalien stickstoffhaltige Säuren mit 34 Kohlenstoffatomen und ein Alkohol, das Phytol $C_{20}H_{39}OH$, über dessen Struktur soviel ermittelt werden konnte, daß er sich zu Phytensäure¹⁾



oxydieren läßt.

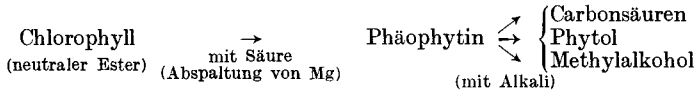
Ferner wird bei der Hydrolyse noch die Gruppe $COO \cdot CH_3$ verseift und Methylalkohol abgespalten. Außerdem zeigen Lösungen von Phäophytin wie von Chlorophyll beim Versetzen mit methylalkoholischem Kali eine braune Farbe, welche wieder verschwindet und der ursprünglichen Platz macht. Diese Erscheinung nennt Willstätter die braune Phase.

Endlich ist zu verzeichnen, daß in Chlorophyllextrakten unter der Wirkung eines Enzyms (Chlorophyllase) Spaltung in die freie Carbon-

¹⁾ Willstätter, A. 418, 125 (1919).

säure (Chlorophyllid) und Phytol eintritt. Ebenso ist das Chlorophyll aus diesen beiden Spaltprodukten unter der Wirkung desselben Enzyms darstellbar. Das sog. krystallisierte Chlorophyll ist nichts anderes als das Chlorophyllid.

Für die Untersuchung sind nun am geeignetsten die stickstoffhaltigen Säuren, welche aus Phäophytin bei der Verseifung entstehen:



Willstätter hat nun festgestellt, daß man unter gewissen Bedingungen Gemische vermeiden kann, um nur zwei Spaltprodukte zu erhalten: Phytochlorin e $C_{35}H_{34}O_5N_4$ (eine Tricarbonsäure mit zwei freien Carboxylgruppen und einer Lactamgruppe) und Phytorhodin g $C_{34}H_{34}O_7N_4$ (eine Tetracarbonsäure mit 2 oder 3 freien Carboxylgruppen). Diese entstehen nun nicht aus einander, sondern neben einander, also ist das Chlorophyll ein Gemisch zweier Komponenten.

Er hat weiter die Trennung von Chlorophyll und Phäophytin in die zwei Komponenten (a und b) mit Hilfe geistreicher Methoden durchgeführt. Die Abscheidung von Chlorophyll aus Blättern ist heute nicht schwieriger als z. B. die eines Alkaloides.

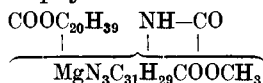
Alle untersuchten Blätter (im ganzen 200 Arten) enthalten die beiden Chlorophyllkomponenten fast immer im gleichen quantitativen Verhältnis zueinander.

Den Chlorophyllen kommen wahrscheinlich folgende Formeln zu:



Die Rolle des Magnesium¹⁾ kann so beschaffen sein, daß die Kohlensäure durch seine Affinität angezogen und die Reduktion der Kohlensäure durch die sich zu (b) oxydierende Chlorophyllkomponente (a) unter dem Einfluß des Lichtes bewirkt wird. Danach wird (b) unter Abgabe von Sauerstoff wieder zu (a) reduziert, so daß ein Gleichgewichtszustand entsteht.

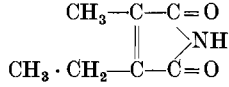
Sucht man nach den chromophoren Gruppen, so sind nach Willstätter vielleicht Lactame beteiligt, die beim Auftreten der braunen Farbe auf Alkalizusatz und darauffolgende Rückbildung der grünen Farbe sich öffnen und dann wiederum ähnliche, aber alkalibeständige Lactamringe bilden. Die Bildung eines neuen Lactamringes kann auf verschiedene Arten erfolgen, daher die verschiedenen Phytochlorine und Phytorhodine, welche erhalten worden sind. Nach dem Gesagten ist man imstande, die Chlorophyllformel aufzulösen in



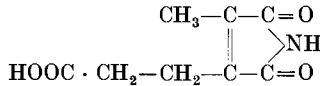
¹⁾ Vgl. hierzu Willstätter und Stoll, Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. Julius Springer, Berlin 1918.

Dagegen hat Willstätter für ein Abbauprodukt, das Ätioporphyrin eine vorläufige Konstitutionsformel gegeben, und zwar auf Grund der Oxydation und Reduktion.

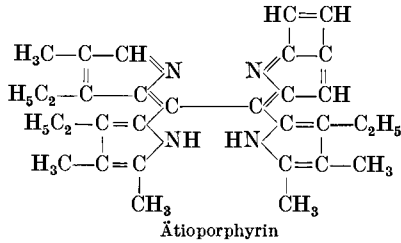
Oxydation von Phylloporphyrin liefert mehr als ein Molekül Methyläthylmaleinimid



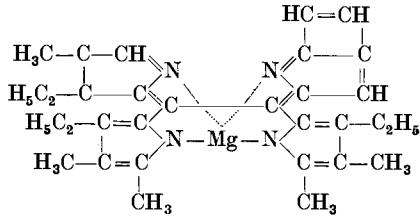
und ein Molekül Hämatinsäure



Bei der Reduktion des Porphyrins dagegen erhält man Gemische von 3 Pyrrolhomologen, und zwar Phyllopyrrol, Isohämopyrrol und Kryptopyrrol. (Formeln siehe unter Blutfarbstoff.) Demnach sollten wohl 4 Pyrrolkerne vorhanden sein. Auffallend ist die Wasserstoffarmut. Unter Berücksichtigung aller dieser Umstände stellt Willstätter folgende Formel auf:



Im Ätiophyllin ist das gleiche Gerüst nur mit Magnesium anzunehmen:



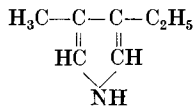
Mehrere Einzelheiten dieser Formel sind noch willkürlich. Die gelben Farbstoffe, welche gemeinsam mit dem Chlorophyll in den Pflanzen sich vorfinden, sind von Willstätter ebenfalls untersucht worden. Sie sind stickstofffrei, eines ist das bekannte Carotin der Möhre, ein ungesättigter Kohlenwasserstoff der Formel $\text{C}_{40}\text{H}_{56}$, das andere das Xanthophyll, ein Oxyd des Carotins der Formel $\text{C}_{40}\text{H}_{56}\text{O}_2$. Beide haben große Affinität zum Sauerstoff. In den Braunalgen hat Willstätter ein drittes, das Fucoxanthin von der Formel $\text{C}_{40}\text{H}_{54}\text{O}_6$ aufgefunden. Es besitzt basische Eigenschaften, offenbar durch den ätherartig gebundenen Sauerstoff und bildet ein blaues Chlorhydrat,

das als Oxoniumsalz aufzufassen ist. Ein Isomeres des Carotins, das **Lycopin** ist in der Tomate enthalten, ein solches des Xanthophyll, das **Lutein** im Hühnereidotter. Die Aufklärung der Konstitution dieser gelben Farbstoffe ist durch die amorphe Beschaffenheit ihrer Abbauprodukte erschwert.

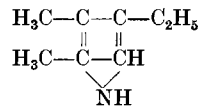
Blutfarbstoff.

Hämoglobin ist der Farbstoff der roten Blutkörperchen, welcher sich mit Sauerstoff zu Oxyhämoglobin vereinigt. Durch Einwirkung von Eisessig und etwas Kochsalz entsteht daraus Hämin $C_{33}H_{32}O_4N_4FeCl$, das mit Alkali in Hämatin $C_{33}H_{32}O_4N_4FeOH$ verwandelt werden kann.

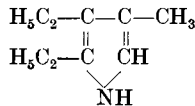
Aus Hämin kann nach Nencki bei der Reduktion ein Gemisch von Basen erhalten werden, um deren Bearbeitung sich H. Fischer, Küster, Marchlewski, Piloty und Willstätter verdient gemacht haben. Bis jetzt sind folgende Basen aufgefunden worden, welche sich sämtlich vom Pyrrol ableiten:



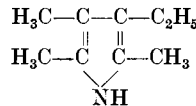
(Hämopyrrol a)



Isohämopyrrol

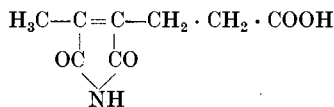


Kryptopyrrol

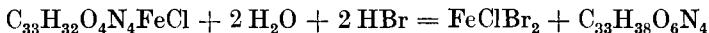


Phyllopyrrol

Weitere Abbauprodukte des Hämatins sind Hämatinsäure



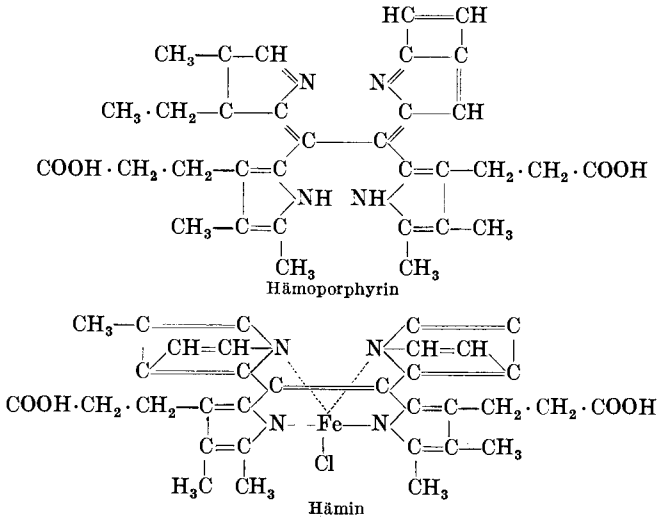
erhalten durch Oxydation mit Chromsäure, ferner eine Anzahl anderer Alkylpyrrolpropionsäuren. Endlich ist ein Abbau des Blutfarbstoffes von Willstätter mittels Alkali ausgeführt worden. Es ist schon lange bekannt, aus Hämin mittels Bromwasserstoff in Eisessiglösung das Eisenatom herauszunehmen.



Die neu entstehende Verbindung wird Hämatoporphyrin genannt, welche von Willstätter mit methylalkoholischem Kali behandelt wurde, wobei ein Hämoporphyrin $C_{33}H_{36}O_4N_4$, eine Dicarbonsäure erhalten wird, welche isomer mit den beim Abbau des Chlorophylls erhaltenen Säuren ist. Durch Erhitzen mit Natronkalk spalten sich die Carboxylgruppen ab und man erhält Ätioporphyrin $C_{31}H_{36}N_4$.

So lassen sich denn aus Blut und Blattfarbstoff gleiche Abbauprodukte erhalten, so daß hier gewisse Zusammenhänge zutage treten.

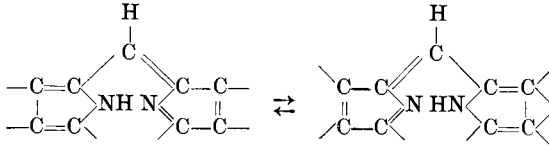
Die Formeln, welche nun Willstätter neuerdings für Hämoporphyrin und Hämin zur Erörterung stellt, sind die folgenden:



Im Blattfarbstoff ist Magnesium, im Blutfarbstoff Eisen, jener ist ein Ester mit dem Phytol gepaart, dieser mit Globin, also hier wie dort wesentliche Ähnlichkeit, aber auch erhebliche Unterschiede. Die Willstätterschen Formeln werden von Küster¹⁾ bestritten, wie auch von diesem Forscher Einwendungen gegen manche Einzelheiten beim Chlorophyll gemacht werden. Er formuliert im Hämin jonogenes Chlor wie folgt²⁾



und betrachtet die Pyrrolkerne als im folgenden Gleichgewichtszustand befindlich.



Dieses zu verdoppelnde System hat die Fähigkeit, Eisen an alle vier Stickstoffatome gleichmäßig komplex zu binden.

¹⁾ Vgl. B. 53, 625 (1920).

²⁾ Die Unterschiede in der Summenformel gegenüber der Willstätterschen sind zu beachten.

Literaturverzeichnis.

Lehrbücher der Farbstoffchemie:

- Nietzki, R., Chemie der organischen Farbstoffe. 5. Auflage. Julius Springer, Berlin 1906 (vergriffen).
Bucherer, Hans Th., Lehrbuch der Farbenchemie. 2. Aufl. Otto Spamer, Leipzig 1921.
Georgievics, G. v., Lehrbuch der Farbenchemie, bearbeitet von Eugen Grandmougin. 4. Auflage. Franz Deuticke, Leipzig und Wien 1913.
Schultz, G., Die Chemie des Steinkohlenteers mit besonderer Berücksichtigung der künstlichen organischen Farbstoffe. 3. Auflage. 2 Bände. Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig 1900.

Allgemeine Lehrbücher:

- Meyer, V., und Jacobson, P., Lehrbuch der organischen Chemie. Veit & Co. bzw. Vereinigung wissensch. Verleger Walter de Gruyter & Co., Leipzig 1902/20 (hierin einzelne Abschnitte).

Enzyklopädien:

- Ullmann, F., Enzyklopädie der technischen Chemie. Bd. I—VIII. Urban & Schwarzenberg, Berlin und Wien 1914/21 (einzelne Abschnitte).

Biographisches:

- Nachruf für Gries, Hoffmann, Caro, Brunck, Witt, Liebermann, v. Kostanecki, V. Meyer in den Berichten d. Deutsch. chem. Gesellschaft.
Graebe, C., Geschichte der organischen Chemie. 1. Band. Julius Springer, Berlin 1920.
Baeyer, A. v., Zur Geschichte der Indigosynthese. B. 33. Sonderheft 1900.
Brunck, H., Die Entwicklungsgeschichte der Indigofabrikation. Ebenda.
Caro, Die Entwicklung der Teerfarbenindustrie. B. 25, 955 (1893).
Bohn, R., Küpenfarbstoffe. B. 43, 987 (1910).
Lepsius, Bernhard, Festschrift zur Feier des 50jährigen Bestehens der deutschen chem. Gesellschaft. B. 51. Sonderheft 1918.
Nietzki, R., Entwicklungsgeschichte der künstlichen organischen Farbstoffe. Sammlung Ahrens Bd. VII. Ferdinand Enke, Stuttgart 1902.

Farbe und Konstitution:

- Georgievics, G. v., Farbe und Konstitution. Schulthess & Co., Zürich 1921.
Henrich, F., Theorien der organischen Chemie. 4. Auflage. Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig 1920.
Kauffmann, Hugo, Über den Zusammenhang zwischen Farbe und Konstitution bei chemischen Verbindungen. Ahrenssche Sammlung Bd. IX. Ferd. Enke, Stuttgart 1904.
Derselbe, Die Auxochrome. Ebenda Bd. XII.
Derselbe, Die Valenzlehre. Ferd. Enke, Stuttgart 1912.
Derselbe, Beziehungen zwischen physikalischen Eigenschaften und chemischer Konstitution. Ferd. Enke, Stuttgart 1920.
Ley, Die Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution. S. Hirzel, Leipzig 1911.
Smiles, S., Chemische Konstitution und physikalische Eigenschaften. Bearbeitet und herausgegeben von O. Herzog. Theodor Steinkopf, Dresden und Leipzig 1914.
Weinberg, A. v., Kinetische Stereochemie der Kohlenstoffverbindungen. Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig 1914.

Tabellenwerke:

- Schultz, G., Farbstofftabellen. 5. Auflage. Weidmannsche Buchhandlung, Berlin 1914.

- Grandmougin, E., Tabellarische Übersicht der wichtigsten Küpenfarbstoffe, 2 Teile 1911 und 1912, Verlag des elsäss. Textilblattes Gebweiler.
- Truttwin, Hans, Enzyklopädie der Küpenfarbstoffe. Julius Springer, Berlin 1920.
- Patentliteratur:**
- Friedländer, Paul, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation. Bd. I—XII. Julius Springer, Berlin 1888 — 1917.
- Winther, Adolf, Patente auf dem Gebiete der organischen Chemie. 1877—1906. Töpelmann, Gießen 1908.
- Lange, O., Die Zwischenprodukte der Teerfarbenfabrikation. Otto Spamer, Leipzig 1920.
- Kohle und Steinkohlenteer:**
- Hinrichsen, F. W., und Staczak, S., Die Chemie der Kohle. 3. Auflage von Muck, Die Chemie der Steinkohle. Wilh. Engelmann, Leipzig 1916.
- Fischer, Fr., Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle. Bd. 1—4. Gebr. Bornträger, Berlin 1917/20.
- Spilker, A., Dittmer, O., und Weissgerber, R., Kokerei und Teerprodukte der Steinkohle. 3. Auflage. Wilhelm Knapp, Halle 1920.
- Lunge, G., und Köhler, H., Die Industrie des Steinkohlenteers und Ammoniaks. 5. Auflage. Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig 1912.
- Zwischenprodukte:**
- Täuber, E., und Normann, R., Die Derivate des Naphthalins, welche für die Technik Interesse besitzen. Berlin, R. Gärtner, 1896.
- Reverdin, F., und Fulda, H., Tabellarische Übersicht der Naphthalinderivate. Basel, Georg & Co., 1894.
- Absorption:**
- Formánek, J., und Grandmougin, E., Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe. Julius Springer, Berlin 1908/12.
- Farbenchemisches Praktikum:**
- Möhlau, R., und Bucherer, Hans Th., Farbenchemisches Praktikum. 2. Auflage. Walter de Gruyter & Co., Berlin und Leipzig 1920.
- Natürliche Farbstoffe:**
- Brigl, P., Die chemische Erforschung der Naturfarbstoffe, (Die Wissenschaft Bd. 97) Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig 1921.
- Rupe, H., Die Chemie der natürlichen Farbstoffe. Bd. I und II. Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig 1900 bzw. 1909.
- Willstätter, R., und Stoll, A., Untersuchungen über das Chlorophyll. Julius Springer, Berlin 1913.
- Perkin, A. G., and Everest, A. E., The natural organic colouring matters. Longmanns, Green and Co., London 1918.
- Schwefelfarbstoffe:**
- Lange, Otto, Die Schwefelfarbstoffe. Otto Spamer, Leipzig 1912.
- Pigmentfarbstoffe:**
- Staeble, R., Die neueren Fortschritte der Pigmentfarbenindustrie. Julius Springer, Berlin 1910.
- Pyrazolonfarbstoffe:**
- Cohn, G., Die Pyrazolonfarbstoffe. Georg Thieme, Leipzig 1910.
- Die Übersicht macht auf Vollständigkeit keinen Anspruch, sondern soll nur einen Fingerzeig zur Bequemlichkeit des Lesers bieten.

Namenverzeichnis.

- Adams** 150.
Aktiengesellschaft für Anilinfabrikation 18.
Armstrong 156.
Aust 103.
v. Auwers 38, 39, 42, 43, 156, 221.
Badische Anilin und Soda-fabrik 18.
v. Baeyer 193, 194, 195, 196, 198, 208.
Bally 179, 180, 181.
Baly 12, 13, 14.
Barbier 128.
Baudisch 160.
Baum 53.
Baumann 195.
Becher 20.
Beer 11.
Bernthsen 48, 82, 118, 141, 162.
Berthelot 21.
Berzeliu s 234.
Bielecki 12.
Binz 204.
Blankenhorn 81.
Bohn 159, 165, 183.
Böttiger 48, 60.
Brunck 163, 170, 171, 198.
Bucherer 49.
v. Bülow 49.
Bunsen 10.
v. Braun 103.
Bretonnière 138.
Caro 35, 48, 53, 75, 95, 104, 119, 130, 132, 134, 162, 199.
Cassella & Co. 19.
Castelholz 133.
Claasz 205, 212.
Claisen 194, 198.
Collie 101, 112.
Coupiér 91.
Croissant 138.
Curtius 47.
Dale 130.
Dahl & Co. 139.
Decker 190, 225.
Desch 14.
Dilthey 9.
Dimroth 38, 230, 231, 232, 233.
Dittmer 21.
Doebner 86, 96.
van Dorp 201.
Duisberg 64.
Durand, Huguenin & Co. 19.
Edelbacher 185.
Eibner 148.
Elbers 37.
Engi 208.
Engler 198.
Erdmann 192.
Farbenfabriken vorm. Fr. Bayer & Co. 19.
Farbwerk Mühlheim 19.
Farbwerke vorm. Meister, Lucius u. Brüning 19.
Fellenberg 225.
Fischer, E. 35, 38, 80, 89, 95.
 — **Franz** 23.
 — **Hans** 238.
 — **O.** 86, 89, 95, 122, 129, 131, 132.
Freundenberg 224.
Friedländer 23, 99, 182, 183, 190, 198, 207, 208, 211.
Fries 212.
Fritzsche 133, 157, 192, 198.
Fuchsine, La 91.
Gattermann 37, 41, 142, 143, 189.
Geigy, Joh. Rud., Anilin- u. Extraktf. vorm. 19.
Georgewics v. 9, 57, 82, 93, 118, 148, 160, 185.
Gesellschaft für chemische Industrie 19.
Gessert, Gebr. 162.
Girard 91, 92.
Glaser 170.
Gnehm 142.
Goldenberg 46.
Gomberg 80.
Graebe 4, 6, 75, 157, 161, 162, 170, 179, 219.
Grandmougin 57, 76, 93, 118, 148.
Green 134, 136, 137, 139, 143.
Griesheim-Electron, Chem Fabrik 19.
Griess 35, 48, 60.
Grob 215.
Haber 34.
Hantzsch 29, 36, 45, 81.
Hartley 9, 12, 14.
Hartmann 188.
Heidenreich 47.
Heller 194.
Henri 9, 12, 13, 14.
Hepp 122, 129, 131, 132, 188.
Herrmann 87.
Herzig 228.
Herzog, O. 23.
 — **W.** 205.
Heumann 200, 201, 202, 206.
Hewitt 45, 128.
Hinckinbottom 43.
Hinsberg 142, 156.
Hinshelwood 37.
v. Hofmann 35, 89, 91, 142, 201.
Homolka 78.
Hoogewerf 201.
Jacobson 42, 142, 143, 148, 151.
Jaubert 128.
Julius 141.
Kalb 185, 204.
Kalischer 188.
Kalle & Co. 19.
Kardos 182, 183.
Karrer 39, 43.

- Kauffler 142.
 Kauffmann 6, 81, 104, 151.
 Kehrmann 40, 80, 101, 102, 112, 117, 118, 122, 156.
 Kekulé 193, 194.
 Kern 75.
 Knietzsch 201.
 Koch 162.
 Köchlin 115.
 Kolbe 95.
 v. Kostanecki 16, 159, 217, 218, 219, 221, 224, 228.
 Kruis 133.
 Küster 238, 239.

 Laire, de 91, 92.
 Lambert 10.
 Lampe 234.
 Laurent 30, 192.
 Lauth 133.
 Lehne 133.
 Lenz 208.
 Lesser 213.
 Levy 241.
 Liebermann, C. 4, 6, 16, 95, 157, 159, 162.
 Liebermann, H. 37.
 Lifschitz 205.
 Lightfoot 133.
 Lourié 205.
 Lund 150.

 Madelung 203.
 Marchlewski 238.
 Martius 30, 48.
 Mayer, F. 188.
 Medlock 91.
 Meldola 114.
 Merz 139, 143.
 Meyenberg 141.
 Meyer, K. H. 37, 38, 39, 43, 44, 115, 156.
 Meyer, R. 21.
 Meyer, V. 148.
 Moehlau 141.
 Müller, H. 219.

 Nathanson 91.
 Nencki 198, 238.
 Newman 128.
 Nicholson 93.

 Nietzki 56, 58, 79, 82, 85, 93, 102, 112, 122, 128, 132, 134.
 Nocken 101.
 Noelting 48, 120, 133.

 Oddo 101.

 Pauli 49.
 Pauly 203.
 Perkin, A. G. 224.
 — W. H. 129, 162.
 — — jun. 225, 228.
 Persoz 133.
 Pfeiffer 81, 82, 159, 163, 228, 230.
 Pfleger 202.
 Piccard 4, 82.
 Pictet 21.
 Piloty 238.
 Poirrier 48.
 Prud'homme 170.
 Pummerer 177.

 Red Holliday 91.
 Reich 208.
 Reichenbach 95.
 Reilly 43.
 Renard frères u. Frank 91.
 Ris 142.
 Roscoe 10.
 Rosenstiehl 79, 89.
 Roussin 48.
 Ruhemann 217.
 Runge 95.
 Rupe 58.
 Rütgers 161.

 Sandmeyer 87, 202.
 Sapper 201.
 Schaarschmidt 181, 188.
 Schäfer, K. 13.
 Scheibe 149, 150.
 Schestakow 101.
 Schlenk 13, 155.
 Schmidt, C. 69.
 Schmidt, R. E. 159, 165.
 Schmitt, R. 95.
 Scholl 156, 160, 177, 180, 181, 182, 183, 185, 186.
 Schraube 69.
 Schunck 172.
 Schütze 4.
 Schwarzschild 12.
 Seer 181, 182.

 Semper 76.
 Seuberlich 165.
 Simonis 216.
 Simpson, Moule & Nicholson 48.
 Sisley 128.
 Spilker 21.
 Stark 8.
 Stein 188.
 Stewart 150.
 Stock 75.
 Stoll 234, 236.
 Strauss 76, 81.

 Tambor 217.
 Terres 183.
 Tickle 101, 112.
 Tiemann 195.
 Thiele 37, 45, 47, 155.
 Tschugaeff 16.
 Ullmann 110, 124, 188, 219.
 Unverdorben 192.

 Verguin 91.
 Vidal 139, 140.
 Villiger 81, 83.
 Vongerichten 151.

 Wanklyn 95.
 Weigert 14.
 Weiler ter Meer, Chemische Fabriken vorm. 19.
 v. Weinberg 40, 47, 57, 81, 205.
 Weissgerber 21, 203.
 Weith 139, 143.
 Werner 16, 159, 235.
 Weselsky 115.
 Wieland 41, 74.
 Williams 149.
 Willstätter 76, 82, 108, 109, 134, 135, 136, 137, 185, 219, 224, 225, 226, 234, 235, 236, 237, 238, 239.
 Winmill 128.
 Wise 150.
 Witt, F. H. 50.
 Witt, O. N. 48, 111, 114, 120, 124, 125, 132.
 Witz 133.
 Wöhler 1.
 Wo lfe 29.
 Wurster 82.

Sachverzeichnis.

- Absorption 3, 15.
— im Ultrarot 4.
—, Messung der 9.
—, selektive 3, 4.
Absorptions-bande 3, 8.
—elektronen 8.
—konstante 11.
—spektrum 3.
Aceanthrenchinon 182.
Acet-essigsäureanilid 37, 72.
—fluorescein 97.
Aceton 7.
Acidolchromfarbstoffe (t. M.) 56.
Acridin 109.
—, Konstitution des 151.
—farbstoffe 151.
—gelb (L) 152.
—orange NO (L) 153.
— — R (L) 153.
—rot 77.
Acyl-aminoanthrachinone 177.
—chinonhydrazone 49.
—oxyazoverbindungen 42.
Adsorption 15.
Algol-blau C (By) 185.
—gelb GW (By) 178.
—gelb 3 G (By) 178.
—orange R (By) 179.
—rosa R (By) 178.
—rot B (By) 179.
— — 5 G (By) 178.
—scharlach G (By) 178.
Aldehydgrün 93.
Alizarin 1, 158, 159, 160, 161.
Alizarin Nr. I (M) 164.
— — extra (By) 164.
— GI 164.
— GD (B) 164.
— RG 164.
— RX (M) 164.
— S (By) 173.
— SS 173.
— SSS 173.
— SDG (M) 164.
— SX (By) 164.
— XD (By) 164.
— VI (B) 164.
— Nr. 6 (M) 164.
—, Darstellung des 162.
—, Sulfosäuren des 173.
—blau 161.
Alizarin-blau, B (M) 170.
— — S (B) 171.
— — S W (B) 171.
— — X A (B) 171.
— — grün (B) 171.
— bordeaux 166.
— — B (By) 165.
— carbonsäure 163.
— chinolin 170.
— cyanin G (By) 166.
— G extra (By) 166.
— GS (By) 166.
— cyanin R 161.
— — R (By) 166.
— — R extra 161, 166.
— — RR (By) 166.
— — WRB (By) 166.
— — WRR 161, 167.
— direktblau E. B (M) 175.
— emeraldol (By) 175.
— gelb A (B) 172.
— — C (B) 172.
— — G 56.
— — GG (M) 56.
— — R (M) 56.
— gelb in Teig (M) 233.
— granat R (M) 170.
— grün B 171.
— indigo G (By) 214.
— — 3 R (By) 215.
— — blau (B) 171.
— irisol (By) 175.
— lack, Konstitution des 160.
— marron (B) 170.
— orange 170.
— — G (M) 170.
— purpurin (By) 164.
— reinblau B (By) 178.
— rot IWS (U) 173.
— rubinol (By) 176.
— saphirol (B) (By) 174.
— schwarz P (M) 171.
— — S (B) 172.
— — S (M) 171.
Alkali-blau 93.
— violett 90.
— schmelze 23.
Altrotverfahren 103.
Amaranth 54, 92.
Amethystviolett (K) 129.
Amido-gallaminblau 116.

- Amido-gelb E (M) 31.
 Amine, Kupplung mit 43.
 Aminierung 23.
 β -Amino-alizarin 170.
 —anthrachinon 173.
 Amino-azine 121.
 —azobenzol 47, 48.
 o-Aminoazobenzol 51.
 p-Aminoazobenzol 50.
 Aminoazo-farbstoffe 50.
 —verbindungen, Konstitution der 45.
 Amino-gruppe 6.
 — —, externe 66, 147.
 —naphthole 45.
 —naphtholsulfosäuren 36.
 —naphtholsulfosäure H 55.
 — — K 55.
 1-Amino-2-naphthol-4-sulfosäure 51.
 2-Amino-5-naphthol-4-sulfosäure (J-Säure) 61.
 Aminophenole 36.
 o-Aminophenole 55.
 Amino-phenole, Kupplung mit 45.
 —phenyltrimethylammoniumchlorid 36
 —säuren 14.
 Amplitude 9.
 Ängströmeinheit 9.
 Anilin für Blau 92.
 — — Rot 91.
 —blau 91, 92.
 —gelb 48, 50.
 —grau 132.
 —schwarz 133.
 o-Anisidin 36.
 Anisoline 105.
 Anthracen 109, 155.
 —, Gewinnung von 156.
 —blau WR (B) 167.
 —braun 165.
 —chromfarbstoffe (C) 56.
 —chromschwarz F (C) 56.
 — — violett B (C) 56.
 1-9-Anthracendicarbonsäureimid 183.
 Anthracengelb B N (C) 56.
 2-Anthracen-2-indoldibromindigo 214.
 Anthracenöl 20.
 Anthrachinon 156, 173.
 —, Abkömmlinge des 157.
 —acridone 188.
 1-2-1'-2'-Anthrachinonazin 184.
 Anthrachinon-blau 5 R (B) 175.
 —farbstoffe 155.
 — —, Einteilung der 159.
 — —, Schlußbetrachtung 189.
 Anthrachinonküpenfarbstoffe, Verwend-
 ung und Echtheit der 177.
 Anthrachinon-imide 178.
 —mercaptan 189.
 —oxazin 176.
 Anthrachinonreihe, Küpenfarbstoffe
 der 176.
 Anthrachinonsulfosäuren mit Amin-
 resten 173.
 — — —, Farbe und Konstitution der
 173.
 Anthrachinon-Wolffarbstoffe, saure 173.
 Anthrachryson 165.
 Anthradichinone 166.
 Anthragallol 157, 161, 165, 170.
 Anthrahydrochinon 156, 176.
 Anthranilsäure für Indigo 201.
 Anthranol 157.
 Anthrapurpurin 160, 164.
 Anthrapyridon 175.
 Anthrarufin 174.
 Anthrazitschwarz B, R (C) 59.
 Anthrimide 178.
 Antinonin (By) 30.
 Anthochlor 228.
 Anthocyane 224.
 Anthocyanidine 224.
 Anthoxanthidine 219.
 Antidiazotat 36.
 Apigenin 222.
 Apiin 222.
 Apocyanine 149.
 Aposafuranin 128.
 Aposofranine 122.
 Ätio-phyllin 235, 237.
 —porphyrin 235, 237, 238.
 Äthylblau (M) 130.
 Äthylengelbmarken 72.
 Äthylengruppe 5.
 Äthylgrün 86, 90.
 Ätzdruck 46.
 Ätzen 46.
 Auramin 75, 152.
 Aurantia 31.
 Aurazin (By) 152.
 Aurin 95.
 Aurintricarbonsäure 95.
 Auronalfarbstoffe (t. M) 144.
 Auro-phenin 65.
 —phosphin (A) 152.
 Ausfärbungen 17.
 Autochromfarbstoffe (M) 57.
 Auxochrom 6.
 —, Verteilungssatz der 7.
 Azarin S 46.
 Azetin 132.
 —blau B 131.
 Azetindulin R (M) 132.
 Azidinechtscharlache 66.
 Azimide 47.
 Aziminoverbindungen 36.
 Azindon G (K) 130.
 — R (K) 130.
 Azine 120.

- Azine, Darstellung der 123.
 Azinfarbstoffe 109.
 Azo-benzol 34, 47.
 —blau (By) (A) 64.
 —carmin G (B) 129.
 —dicarbonsäureester 47.
 —farbstoffe 34.
 — —, Allgemeine Gesichtspunkte 34.
 — — auf der Faser 68.
 — —, basische 50.
 — —, Bildung der 37.
 — —, Eigenschaften der 46.
 — —, Farbe und Konstitution der 46.
 — —, Geschichte der 48.
 — —, saure 52.
 — —, Schlußbetrachtung 72.
 Azo-flavin 52.
 —gelb 52.
 —genrot (K) 69.
 —grenadin S (By) 54.
 —grün (By) 88.
 —gruppe 5.
 —isobuttersäure 47.
 —methan 47.
 —methingruppe 147.
 Azoniumverbindungen 121.
 Azorange NA (M) 69.
 Azophenin 131.
 Azophorrot PN (M) 69.
 Azophorschwarz S (M) 70.
 Azophosphin GO (M) 51.
 Azorosa NA (M) 69.
 Azosäure-blau 3 B 55.
 —gelb 52.
 Azoxy-benzol 34.
 —gruppe 6, 46.
 Azthoniumverbindungen 117.
- Bahiaholz** 228.
Baslerblau 130.
Bathochrom 4.
Baumwollblau 93.
 — B (By) 114.
 — B (B) 114.
Baumwollfarbstoffe, substantive 59.
 — —, Konstitution und Färbvermögen der 60.
Baumwoll-gelb G (B) 64.
 — R (B) 146.
 —rot (B) 212.
Beeren, persische 223.
Beersches Gesetz 11.
Beizen-färbung 15.
 —farbstoffe 48.
 —gelb O (M) 156.
 —regel 16.
 — und Chromierfarbstoffe 55.
Benzalgrün 86.
Benzanthrongruppe 179.
- Benzaurin** 96.
Benzidin 37, 48, 66.
 — u. homologe Farbstoffe aus 63.
m-m'-Benzindisulfosäure 60.
Benzidinsulfon 60.
Benzil 7.
Benzo-azurin G (A) (By) 64.
 —blau BB (By) 63.
 —echtrosa (By) 65.
 —echtrot (By) 65.
 —echtscharlach (By) 65.
 — — 4 BS (By) 66.
 —flavin 153.
Benzol 7.
Benzo-lichtfarbstoffe (By) 66.
 —nitrol (By) 69.
 —orange R (By) 63.
Benzophenon 7.
 —phenylimin 147.
Benzo-purpurin 4 B (By) 63, 64.
 — 10 B (By, K, A. Gr-E, t.M) 64.
Benzopyrylium 225.
4-Benzoyl-amino-1-oxyanthrachinon 178.
Benzoylbenzoesäure 157.
Berberin 151.
Bichromatschwarz 137.
Biebricher Scharlach 58.
Bindschedlers Grün 111.
2-2'-Biscumaronindigo 212.
3-3'-Bisindolindigo 213.
Bismarckbraun 50.
Bis-5-phenyl-2-thiophenindigo 211.
Bittermandelölgrün 86.
Bixin 234.
Blau, fluoreszierendes 115.
Blauholz 218, 228.
Blume 204.
Blutfarbstoff 238.
Bordeaux 48, 54.
 — B 54.
 — COV (A) 63.
Brasilein 218, 228.
Brasilin 228.
 —säure 229.
Brasilsäure 229.
Brechbarkeit 2.
Brillant-alizarinblau (By) 119.
 —benzoblau 6 B (By) 64.
 —crocein M (C) 58.
 —dianilblau 6 G (M) 63.
 —gelb L (By) 65.
 —grün 86.
 —indigo 4 B (B) 207.
 — — 4 G (By) 207.
 —phosphine (G) 152.
 —reinblau SG (By) 93.
 —säureblau AV (By) 87.
 — —grün 6 B (By) 87.

- Brillant-walkgrün B (C) 87.
 α -Bromcarmin 231, 232.
 β -Bromcarmin 231, 232.
 Bromococcin 232.
 4-4'-Brom-6-6'-dimethylthioindigo 212.
 5-Bromindigo 207.
 α -Bromlaccin 233.
 β -Bromlaccin 233.
 4-Brom-N-methylantrapyridon 179.
 Buch- u. Steindruckfarbstoffe 54.
 Butadien 39.
 Butein 218.
 Butin 218.
 Buttergelb 50.

 Cachou de Laval 138, 139.
 Cacsalpinia Brasiliensis 228.
 Campecheholz 228.
 Canelle OF (B) 153.
 Capriblau 113.
 Carbazolentwickler (B) 70.
 Carbingruppe 5, 109, 147.
 Carboniumvalenz 81.
 Carbonylgruppe 5.
 Carmin-azarin 231.
 —lack 230.
 —säure 230, 231.
 Carotin 237.
 Carotinoide 228.
 Catechu 224.
 Cerise 92.
 Chicagoblau 6 B (A) 64.
 Chinalizarin 166.
 Chinhydron 82.
 Chinizarin 157.
 —carbonsäure 163.
 Chinoide Gruppe 6.
 Chinolin-farbstoffe 148.
 — u. Acridin-farbstoffe 147.
 —, Schlußbetrachtung 154.
 Chinolingelb 148.
 —wasserlöslich 149.
 Chinolinrot 148, 150, 151.
 Chinon-hydrazone 35, 41.
 —imine 108.
 —iminfarbstoffe 108.
 — —, Begriffsbestimmung der 108.
 — —, Farbe und Konstitution der 109.
 — —, Schlußbetrachtung 137.
 Chinonoximfarbstoffe 32.
 —, Bildung u. Konstitution der 32.
 —, Darstellung der 32.
 Chinonphenyl-monoxim 134.
 —diimin 134.
 Chinophtalon 148.
 Chinoxalin 121.
 Chloramin-farbstoffe 68.
 —gelb 146.
 Chloranisidinscharlach (M) 69.

 Chlorat-Anilinschwarz 137.
 Chlorophyll 234, 239.
 — a 236.
 — b 236.
 Chlorophyllase 235.
 Chlorophylline 235.
 Chromatfarbstoffe (C) 57.
 — (By) 96.
 Chrom-azurin 116.
 —blau 87.
 —bordeaux 87.
 —echtgelb GG (A) 56.
 —farbstoff, violetter (M) 96.
 —gelb 72.
 — — D (By) 56.
 —grün (By) 86.
 Chromierfarbstoffe 48.
 Chromocyanine 116.
 Chromogen 6.
 Chromon 216.
 Chromophor 6.
 —, selbständiger 6.
 —, unselbständiger 6.
 Chromophortheorie 6.
 Chromotrope 56.
 — 2 R 54, 55.
 — 2 B 55.
 — 6 B 55.
 — 8 B 55.
 — 10 B 55.
 Chromotropsäure 55, 56.
 Chromoxanfarbstoffe (By) 96.
 Chrom-rubin (By) 96.
 —violett 87.
 — — (Gy) 96.
 Chrysammin G (By) 63.
 Chrysanilin 92, 153.
 Chrysin 221.
 Chrysoidin 44, 48, 50.
 Chrysophenin 65.
 Ciba-blau 2 B (G) 207.
 —blau G (G) 207.
 —braun R (G) 207.
 —bordeaux B (G) 212.
 —gelb G (G) 208.
 — — 3 G (G) 208.
 — — 5 R (G) 208.
 —grün G 207.
 —heliotrop (EG) 214.
 —scharlach G (G) 215.
 —violett (G) 214.
 Citronin 52.
 Claytonschwarz 141.
 Coccinin 231.
 β -Coccinsäure 232.
 Coccus lacti 230.
 —ilici 232.
 —lacca 233.
 Cochenille 230.

- Cochenilleersatz 53.
 —rot A (B) 54.
 —säure 231, 232.
 Conjugiert-chinoide Formeln 81.
 Coriphosphine (By) 152.
 Coerulein 107.
 — S 107.
 Crocein-gelb 31.
 —scharlach 3 B (By) 59.
 Cumaronharz 20.
 Curcuma 234.
 — tinctoria 234.
 Curcumin 234.
 — S 70.
 Cyanidin 224, 226.
 Cyanine 88, 148, 149, 150.
 Cyanol (C) 87.

Dampfgrün G (B) 33.
 —schwarz 133.
 Dehydroindigo 204.
 Dehydrothiolumidin 143, 146.
 Delphinblau B (By) 116.
 Delphinidin 224, 227.
 Desoxycarminsäure 232.
 Diacetyl 7.
 Diäthyl-benzylamin 50.
 6-6'-Diäthylbisthioindigo 212.
 N-Diäthylindigo 197.
 5-5'-Diäthylmercaptiothioindigo 212.
 Diamantschwarz F 56.
 — PV (By) 57.
 Diamin-aldehydfarbstoffe (C) 67.
 —azofarbstoffe (C) 67.
 —blau BB (C) 63.
 o-Diamine 36.
 m-Diamine 37.
 p-Diamine 36.
 Diamin-goldgelb (C) 64.
 —grün B (C) 68.
 —nitrazolfarbstoffe (C) 67.
 Diamino-azobenzol 47, 61.
 —azoxybenzol 61.
 —carbazol 60.
 —diphenyl 61.
 o-p'-Diaminodiphenyl 60.
 Diaminodiphenylharnstoff 61.
 Diaminofluoren 60, 61.
 Diaminogen-blau G (C) 59.
 —farbstoffe (C) 59.
 Diaminoindigo 207.
 6-6'-Diaminoindigo 207.
 Diaminostilben 61.
 —disulfosäure 65.
 6-6'-Diamino-5-7-5'-7'-tetrabromindigo 207.
 7-7'-Diaminothioindigo 212.
 Diaminotriphenylmethanfarbstoffe 85.
 —, Sulfosäuren von 87.
 Diamino- u. Triaminotriphenylmethanfarbstoffe 85.
 — — —, Farbe u. Konstitution der 85.
 Diamin-rosa (C) 146.
 —scharlach B (C) 63.
 —schwarz RO (C) 67.
 —violett N (C) 67.
 Dianilblau B (M) 64.
 — R (M) 63.
 — H 2 G (M) 64.
 Dianil-echtscharlach 8 B S (M) 64.
 —gelb 3 G (M) 146.
 — — R (M) 72.
 — — 3 R (M) 72.
 — — marken 72.
 —grün (M) 68.
 —schwarz PR (M) 68.
 Dianisidin 62.
 —blau (M) 69.
 Diazanilfarbstoffe (M) 67.
 Diazinblau B R (K) 128.
 Diazoblauschwarz R S (By) 67.
 Diazo-brillantscharlache (By) 147.
 —lichtfarbstoffe (By) 67.
 Diazonium-hydrate 35.
 —salze 35.
 —verbindungen 35.
 Diazoschwarz B (By) 67.
 Diazosulfide 47.
 Diazoverbindungen 35.
 Dibenzoyläthylen 205.
 4-4'-Dibenzoyl-1-1'-dinaphthyl 181.
 Dibiphenylenäthen 7.
 Dibrom-6-6'-diaminothioindigo 212.
 Dibrom-6-6'-diäthoxythioindigo 212.
 5-5'-Dibromindigo 207.
 6-6'-Dibromindigo 207.
 5-5'-Dibromthioindigo 212.
 Dibutylanilin 43.
 m-m'-Dichlorbenzidin 60.
 4-5-Dichlor-4-5'-dibromindigo 207.
 5-5'-Dichlor-4-4'-dimethyl-7-7'-dimethoxythioindigo 212.
 Dichlorpararosanilin 89.
 Dichlorthioindigo 212.
 Dicyanine 150.
 N-Dihydro-1-2-1'-2'-anthrachinonazin 183.
 Dihydro-indol 148.
 —phenazin 108.
 Diiminochinon 108.
 Diisoamylanilin 43.
 6-6'-Dijodindigo 208.
 Dimethyl-aminoazobenzol 51.
 4-4'-Dimethyl-5-5'-chlorindigo 207.
 —dianthrachinonyl 187.
 N-N'-Dimethylindigo 206.
 7-7'-Dimethylindigo 206.
 Dimethyl-pyranthron 187.

- Dimethylpyron 101, 112.
 1-1'-Dinaphthyl 181.
 o-o'-Dinitrodiphenylbutadiin 197, 198.
 Dinitro-indigo 207.
 —resorein 333.
 Dioxin 33.
 Dioxindol 194, 195.
 5-7-Dioxyflavon 222.
 2-7-Dioxynaphthalin 33.
 1-8-Dioxynaphthalin-4-sulfosäure 55.
 1-8-Dioxynaphthalin-3-6-disulfosäure 55.
 Dioxyweinsäure 35, 71.
 2-8-Dioxyxanthon 219.
 Diphenazin 120.
 Diphenole 56.
 Diphenylblau (A) 130.
 Diphenyl-butadien 7.
 —citronin G (G) 71.
 —echtschwarz (G) 63.
 —hexatrien 7.
 —methan 73.
 —methanfarbstoffe 74.
 —octatetraen 7.
 —schwarzbase J (M) 134.
 — und Triphenylmethanfarbstoffe 73.
 Direktscharlach (K) 146.
 Disazofarbstoffe 37, 48, 49, 57.
 —, primäre 49, 57.
 —, sekundäre symmetrische 50, 59.
 — — unsymmetrische 49, 58.
 Dispersion 2.
 Doebners Violett 85.
 Doppelbindungen 5.
 —, konjugierte 39.
 —, dichtere Lagerung der 7.
 Doppelscharlach (K) 58.
 Druckblau 132.
 Druckindulin 132.
 Échappés 92, 127.
 Echt-baumwollblau (B) 114.
 —blau 132.
 — — R (A) 114.
 —blauschwarz 132.
 —druckgrün (K) 33.
 —gelb 50, 52.
 —grün (By) 87.
 Echtheit 17.
 Echtlicht-gelb G (By) 72.
 —grün (By) 87.
 Echt-neutralviolett B (B) 129.
 —rot 48, 53, 54.
 —säureblau B (By) 93.
 — — R 106.
 — — eosin G (M) 106.
 — — fuchsin B (By) 54.
 — — violett (B) (M) 106.
 Eisenbogen 13.
 Eisfarben 70.
 Eisenvitriolküpe 204.
 Eklipsfarbstoffe (Gy) 144.
 Eklipsgelb G (Gy) 144.
 Ellagsäure 233.
 Elektronen 8.
 Elsässergrün 33.
 — J 33.
 Emeraldin 134, 135.
 Enolform 35.
 Entwicklungsfarbstoffe 16, 67.
 Eosine 104.
 Eosin S 105.
 — bläulich 105.
 —scharlach 105.
 — spritlöslich 105.
 Ergänzungsfarbe 3.
 Erika (A) 146.
 — GN (A) 54.
 Eriochrom-blauschwarz (Gy) 57.
 —farbstoffe (Gy) 56, 96.
 —schwarz A (Gy) 57.
 Erioglaucin (Gy) 87.
 Erythroapocyanin 149.
 Erythrosine 105.
 Euchrysin 3 R (B) 153.
 Eurhodine 121, 125.
 Eurhodole 121, 126.
 Eupitton 95.
 Euxanthinsäure 218.
 Euxanthon 218.
 Extinktionskoeffizient 10, 11.
 Farbe und Konstitution, Beziehungen zwischen 2.
 Farbenzerstreuung 2.
 Färbereiche 223.
 Farberhöhung 4.
 Färbermaulbeerbaum 223.
 Färberröte 161.
 Färbeschwarz 133.
 Farbblacke 15, 48.
 Farbstoffe, Buchstabenbezeichnung der 19.
 —, direktziehende 48.
 —, Einteilung der 17.
 —, substantive 15, 48.
 —, Verkaufswert der 19.
 —, Verwendung der 18.
 Farbstoffindustrie, deutsche 18.
 Farbvertiefung 4, 8.
 Fasern, pflanzliche 14.
 —, tierische 14.
 Fernambukholz 228.
 Firnblau (G) 86.
 Fisetin 222.
 Flavanthren 185.
 Flavaniin 149.
 Flavanole 220.

- Flavazin L (M) 72.
 — S (M) 72.
 Flavazol (A) 56.
 Flaveosin 153.
 Flavon 223.
 Flavindulin (B) 125.
 Flavone 220.
 Flavonfarbstoffe 219, 228.
 —, Konstitution und Synthese der 219.
 Flavopurpurin 160, 162, 164.
 —, Sulfosäuren des 173.
 Flechtensäuren 234.
 Fluoran 97, 98.
 Fluorenol 7.
 —imin 147.
 Fluorescein 98, 101, 102, 104.
 Fluoreszenz 104.
 Fluorescin 104.
 Fluorindine 132.
 Fluorone 97.
 Formalechtfarbstoffe (Gy) 67.
 Fortpflanzungsgeschwindigkeit 2, 9.
 Frequenz 9.
 Fuchsin 90.
 — S 93.
 —, Darstellung des 83, 91, 153.
 —, Sulfosäuren des — und des Anilin-
 blau 93.
 Fuchsonimin 85.
 Fucoxanthin 237.
 Fulven 7.
 Furreine 134.
 Fuscamin 134.
 Fustin 222.
 Fustintannid 222.
 Gärungsküpe 204.
 Galangawurzel 222, 223.
 Galangin 222.
 Gallacetophenon 172.
 Gallaminblau (By) 116.
 Gallein 107.
 Gallocyanin (C) (B) (By) 115.
 — MS 116.
 Gallocyanine 113, 115.
 Galloflavon (B) 233.
 Gallothionin 120.
 Gallussäure 107.
 Gambin B 33.
 — R 33.
 — Y 33.
 Gambircatechin 224.
 Gartenrose 228.
 Gefärbte Verbindung 8.
 — —en und Textilfasern, Beziehungen
 zwischen 14.
 Gelb zweiter Ordnung 4.
 Gelbbeeren 223.
 Gelbholz 223.
 Gentisein 219.
 Gentisin 219.
 Gerberbaum 222.
 Glaukophyllin 235.
 Globin 239.
 Glucose 191.
 Glutacondialdehyd 148.
 Goldlack 228.
 Gossypetin 224.
 Grenat 92.
 — soluble 31.
 Glykuronsäure 219.
 Halochromie 75, 80, 81, 83, 218.
 Halogen, Einführung von 23.
 Hämatein 218, 228.
 Hämatin 238.
 Hämatinsäure 237, 238.
 Hämatoporphyrin 238.
 Hämatoxylen campechianum 228.
 Hämin 238, 239.
 Hämoglobin 236.
 Hämoporphyrin 238, 239.
 Hämopyrrol a 238.
 Hängeschwarz 133.
 Hansa-gelb (M) 72.
 —grün (M) 33.
 Harnindican 195.
 Heidelbeere 227.
 Helianthin 52.
 Helianthron 187.
 Helindonblau B B (M) 207.
 — 3 G N (M) 157, 215.
 Helindonbraun (M) 111.
 — echtscharlach C (M) 215.
 — — R (M) 212.
 —gelb (M) 111.
 — — 3 G (M) 178.
 —grau 2 B (M) 212.
 —grün G (M) 207.
 —orange D (M) 212.
 —orange R (M) 212.
 —rosa N (M) 212.
 —rot (M) 212.
 —rot B (M) 212.
 —scharlach J (M) 212.
 —violett BB (M) 212.
 Heliochrysin (M) 31.
 Helvetiagrün 81.
 Hessisch-braun BBN (L) 68.
 —purpur N (L) 65.
 Hexamethyloxaurin 95.
 Hexamethylrosanilinchlorhydrat 89.
 1-2-3-5-6-7-Hexaoxyanthrachinon 167.
 1-2-4-5-6-8-Hexaoxyanthrachinon 167.
 1-2-4-5-7-8-Hexaoxyanthrachinon 166.
 Hexaphenyläthan 80.
 Homofluorindin 132.
 Homokol (By) 156.

- Hühnereidotter 238.
 Hydrazobenzol 34.
 Hydrochinonphtalein 103.
 Hydrocyanosanilin 79.
 Hydroisatin 194, 195.
 Hydronblau 139, 147.
 — B (C) 145.
 — G (C) 145.
 — R (C) 145.
 Hydrongelb (C) 179.
 Hydrosulfit 46.
 Hydrosulfitküpe 204.
 Hydroxylgruppe 6.
 Hypsochrom 4.
 Janus-blau (M) 51, 128.
 — braun (M) 52.
 — farbstoffe (M) 52.
 — rot (M) 51.
 Iminochinon 108.
 Immedial-farbstoffe (C) 144.
 — gelb D (C) 144.
 — indone (C) 145.
 — orange (C) 144.
 — reinblau (C) 139, 142, 144.
 — schwarz (C) 139, 145.
 — — N (C) 145.
 Indalizarine 116.
 Indaminblau (M) 132.
 Indamine 109, 110.
 Indanthren und Flavanthrengruppe 183.
 Indanthrenblau C (B) 185.
 — CE (B) 185.
 Indanthrenblau GC (B) 185.
 — GCD (B) 185.
 — GCS (B) 185.
 — R (B) 185.
 Indanthren-bordeaux B (B) 179.
 — dunkelblau BGO (B) 182.
 — dunkelblau BO (B) 182.
 — — BT (B) 182.
 Indanthren-gelb RG (B) 186.
 — goldorange G (B) 187.
 — rot BN (B) 188.
 — — G (B) 179.
 Indanthrenviolett R (B) 182.
 Indazin (C) 129.
 Indican 191.
 Indig-blau 191.
 — braun 292.
 Indigen 132.
 Indig-gelb 192.
 — leim 192.
 Indigo I, 191.
 — 2 B (M) 207.
 — 4 B (M) 207.
 — 5 B (M) 207.
 — 6 B (M) 207.
 Indigo MLB Küpe I 204.
 — BASF „G“ (B) 206.
 — BASF „R“ (B) 207.
 — MLB „R“ (M) 207.
 — rein RB (B) 207.
 — RBN (B) 207.
 — S 204.
 — MLB „T“ (M) 206.
 —, Betainformel des 205.
 —, Eigenschaften des 203.
 —, Farbe und Konstitution des 205.
 —, Oxyderivate des 207.
 —, Substitutionsprodukte des 206.
 —, Synthesen des 198.
 Indigocarmin 206.
 5-5'-Indigodisulfosäure 206.
 Indigoextrakt 206.
 Indigofera anil 191.
 — tinctoria 191.
 Indigogelb 3 G 208.
 Indigoide 190.
 Indigoide Farbstoffe 189, 213, 214.
 — —, Schlußbetrachtung 216.
 Indigoküpe BASF (B) 204.
 Indigopflanze 1.
 Indirubin 191, 192, 213, 214.
 Indigosalz (K) 200.
 Indigrot 192.
 Indigweiß 192, 204.
 — BASF 204.
 Indischgelb 32, 218.
 Indoanilin 109, 110.
 Indochromin T 120.
 Indogen 198.
 Indogenide 198.
 Indoanilin (B) (By) 128, 151.
 Indol 193, 203.
 2-2'-Indolindigo 191.
 2-Indol-3'-indolindigo 191.
 Indol-2-thionaphthen-2-indigo 214.
 Indolignone 190.
 Indophenole 109, 110.
 Indophenole, Indamine und Indo-
 aniline, Darstellungsweisen der 110.
 Indoxyl 191, 195, 196.
 — säure 195, 196.
 Induline 122, 130, 131.
 Indulin 3 B 131.
 — 6 B 131.
 — spritlöslich 132.
 — base R 132.
 — — BB 132.
 Indulinscharlach B 130.
 Insektenfarbstoffe 230.
 Irisamin G 106.
 Irisblau (B) 115.
 Isatin 192, 194, 195, 197.
 α -Isatinanilid 202.
 Isatinsäure 194.

- Isatis tintoria 191.
 Isatogensäureester 196.
 I-Säure 73.
 — Farbstoffe aus der 65.
 Isochinophthalon 148.
 Isocyanine 150.
 Isohämopyrrol 237, 238.
 Isopurpurin 162, 164.
 — Sulfosäure des 173.
 Isopurpurinsäure 31.
 Isorhamnetin 223.
 Isorosindone 122.
 Isorosinduline 122.
 Jodgrün 93.
- Kalikogelb** 224.
Kämpherid 223.
Kämpherin 223.
Kämpheritrin 223.
Kämpherol 223.
Katigen-farbstoffe (By) 144.
 —schwarz (By) 145.
 —schwarzbraun N (By) 144.
Kermes 230, 232.
 —säure 232, 233.
Ketoform 38.
Kolumbiaschwarz R (A) 68.
Komplexsalze 16.
Komponenten 46.
Kongo (A) 63.
Kongofarbstoff 45.
Kongokorinth B (A, By) 64.
 — G (A) 63.
Konjunktion 81.
Konzentration 11.
Korallin 95.
Kornblume 226.
Krapp 161.
Krapplack 163.
Krapppflanze 1.
Kreuzbeeren 223.
Kreuzdornen 223.
Kryogen-braun 144.
 —farbstoffe (B) 144.
 —gelb G (B) 144.
Kryptopyrrol 237, 238.
Krystallponceau (A) 54.
Krystallviolett 81, 90.
Küpe 192.
Küpenfarbstoffe 17, 176, 192.
Kupplung 35, 37.
 — mit Aminen 43.
 — mit Phenolen 37.
- Lack-dye** 233.
Lackfarbstoffe 54, 72, 177.
Lackrot C (M) 55.
 — P (M) 55.
 — Ciba B (G) 208.
- Lamberts Hypothese** 10.
Lanacyl-blau BB (C) 55.
 —violett (C) 55.
Lauthsches Violett 118.
Lederbraun (Gr.-E.) 58.
Leichtöl 20.
Leukobasen 84.
Leukogelb G (By) 178.
Licht, weißes 2.
Lichtarten, ultrarote 2.
 — ultraviolette 2.
Lichtgrün SF(B) 87.
Lignone 190.
Limaholz 228.
Litholrot R(B) 55.
Logarithmen 12.
Lutein 238.
Luteolin 222.
Lycopin 238.
Lyonerblau 93.
- Magdalarot** 130.
Magenta 92.
Malachitgrün 86.
 — G 86.
Malvidinchlorid 227.
Marineblau 93.
Marron 92.
Martiusgelb 30.
Mauve 129.
Mauvein 1, 90, 92, 122, 128, 129.
Meldolas Farbstoffe 114.
Mercerisation 15.
Merichinoid 82.
Metachrombeize 57.
Metachrom-bordeaux B (A) 57.
 —braun R (A) 57.
 —farbstoffe (A) 57.
Metallacke 15.
Metanilgelb 52.
 α -Methylantracen 232.
 β -Methylanthrachinon 157.
Methyl-äthylmaleinimid 237.
Methyl-4-bromanthrapyridon 175.
Methylen-blau 118, 119, 120.
 —grün (M) (B) (By) 119.
 —violett 120.
 — — 3 RA (M) 129.
Methyl-grün 90.
 —heliotrop (M) 129.
 —orange 52.
1-Methyl-3-5-8-trioxy-anthrachinon 232.
Methylviolettmarken 89.
Michlers Keton 14, 75.
Mikado-gelb 70.
 —orange 71.
Mittelöl 20.
Modernviolett 116.
Monoazofarbstoffe 49, 50.

- Monochromfarbstoffe (By) 57.
 Morin 223.
 Morus tinctoria 223.
 Muscarin 114.
 Myrtillidinchlorid 227.
- Nacht-blau 93.
 — grün (M) 87.
 Nakobraun 134.
 Naphthalin, Periderivate des 55.
 Naphthalin-gelb 30.
 — grün V (M) 88.
 — indigo 206.
 2-Naphthalin-2'-indolindigo 215.
 Naphthamingelb G 70.
 Naphthanthrachinon 172.
 Naphthazarin 172.
 Naphthazinblau 129.
 Naphthindon BB (C) 128.
 Naphthionsäure 36.
 Naphthodianthron 158.
 Naphthofornifarbstoffe (K) 67.
 β -Naphthol 40.
 Naphthol A. S 69.
 Naphthol BD (C) 70.
 — R 69.
 — blau R (B) 114.
 α -Naphtholblau 111.
 Naphtholblauschwarz 58.
 — B (C) 59.
 1-Naphthol-2-4-disulfosäure 40.
 α -Naphtholfarbstoffe 53.
 β -Naphtholfarbstoffe 53.
 Naphthol-gelb S 31.
 — grün B (C) 33.
 α -Naphtholsulfosäure 40.
 Naphtholsulfosäure G 53.
 Naphtholsulfosäure R 53.
 2-Naphthol-6-sulfosäure 33.
 Naphthophenazin 122.
 Naphthophenazoniumchlorid 122.
 Naphthylamin-bordeaux (M) 69.
 — gelb 30.
 — schwarz D(C) 59.
 Naphthyl-blau K 130.
 — rot K 130.
 — blauschwarz N(C) 59.
 — violett K 130.
 Neptunblau (B) 87.
 Neublau (By) 114.
 — (M) 93.
 — B (C) 114.
 Neufuchsin (M) 92.
 — verfahren, Höchster 84.
 Neugelb extra 52.
 Neupatentblau (By) 88.
 — 4 B (By) 88.
 Neuphosphin G (C) 51.
 Neurotverfahren 163.
- Neutral-blau (C) 130.
 Neutral-rot (C) 126.
 Nigrophor (B) 70.
 Nigrosine 122, 132.
 Nilblau A (B) 114.
 Nitramine 37.
 p-Nitranilinrot 69.
 Nitrazol C (C) 69.
 Nitrierung 23.
 o-Nitroacetophenon 198.
 α -Nitroalizarin 170.
 β -Nitroalizarin 170.
 Nitroanisidin A (A) 69.
 o-Nitrobenzaldehyd 200.
 Nitrobenzol 34.
 Nitrofarbstoffe 29.
 β -Nitroflavopurpurin 170.
 Nitrogruppe 6.
 Nitrokokkussäure 230, 232.
 o-Nitrophenylmilchsäureketon 200.
 Nitrosamin 36, 37.
 Nitrosamin (B) 69.
 Nitrosaminrot (B) 69.
 Nitrosoblau M R (M) 115.
 Nitrosofarbstoffe 32.
 — Konstitution und Bedeutung 32.
 Nitrosogruppe 6.
 Nitrotoluidinorange (M) 69.
 o-Nitrotoluol für Indigo 200.
 o-Nitrozimtsäure 195, 199.
 Nuanciersalz (C) 69.
- Octochlorindigo 207.
 Octooxyanthrachinon 170.
 Oenidinchlorid 227.
 Orange 48.
 — I 53.
 — II 53.
 — III 52.
 — IV 52.
 — G (M) 54.
 Orcein 234.
 Orcin 234.
 Oriolgelb (Gy) 146.
 Orleansgelb 234.
 Orseille 234.
 Orthochrom 150.
 Orthocerise (A) 56.
 Osiritin 223.
 Oxamin-grün (B) 68.
 — reinblau 6 B (B) 64.
 Oxazime 112, 121.
 Oxazin 112, 113.
 Oxazinfarbstoffe 109.
 — Darstellung der 113.
 — Farbe, Konstitution und Bedeutung der 113.
 Oxazon 112, 113.
 Oxindigo 212.

- Oxindol 194, 195.
 Oxoniumsalze 101, 103.
 Oxyanthrachinon-farbstoffe 159.
 —sulfosäuren 173.
 Oxyanthranol 156.
 Oxyazine 121.
 m-Oxyazobenzol 42.
 p-Oxyazobenzol 52.
 Oxyazofarbstoffe, Konstitution der 41.
 o-Oxykarbonsäuren 55.
 — und o-Dioxyderivate, Farbstoffe aus 56.
 Oxychalkone 218, 220.
 Oxychinizarin 232.
 Oxydationsschwarz 133.
 Oxyflavone 218.
 Oxyhämoglobin 238.
 5-Oxy-7-methoxyflavon 222.
 β -Oxy- α -naphthochinon 46.
 Oxy-naphthophenazin 126.
 Oxytriphenylmethanfarbstoffe 84.

Paeonie 227.
 Paeonin 95.
 Paeoninchlorid 227.
 Palatin-chrombraun W (B) 56.
 —farbstoffe (B) 56.
 —orange B 31.
 —scharlach (B) 54.
 —violett (B) 56.
 Pappelknospen 222.
 Parafarbstoffe (By) 67.
 Paracukanilin 78.
 Paramin (B) 134.
 Parani (A) 69.
 Paraphenylblau R 132.
 Paraphorfarbstoffe (M) 67.
 Pararosanilin 78, 85, 88.
 Partialvalenzen 155.
 Patentblau 87.
 — V 87.
 Patentdianilschwarz G Bronze (M) 68.
 Patentgesetzgebung 18.
 Pech 20.
 Pelargonidin 224, 225, 226, 227.
 Pelargonein 225, 226.
 Pentamethylrosanilinchlorhydrat.
 1-2-4-5-8-Pentaoxyanthrachinon 166.
 3-5-7-2'-4'-Pentaoxyflavon 223.
 3-5-7-3'-4'-Pentaoxyflavon 223.
 Periwollblau B (C) 56.
 Permanentorange R (M) 55.
 Perylen 182.
 Petersilie 222.
 Pflanzen u. Tierreich, Farbstoffe aus 211.
 Phaeophytin 235.
 Phase, braune 235.
 Phenanthrenchinon 7.
 Phenazin 120.
 Phenazon 47.
 Phenaziumchlorid 121.
 Phenocyanine 117.
 Phenolphthalein 98, 99, 100, 101.
 Phenolphthalin 99.
 Phenosafranin 126.
 Phenoxazin 108.
 Phenylacridin 152.
 2-Phenyl benzothiazol 142.
 Phenylchromon 217.
 Phenylenbraun 50.
 Phenylendiamine, Farbstoffe aus 63.
 Phenylglycin 200.
 Phenylhydrazinsulfosäure 35.
 Phenyl- α -naphthylketon 181.
 Phenylphenazoniumchlorid 121, 122.
 Phenylthioglycol-o-carbonsäure 208.
 Phenylthioglycolsäure 208.
 Phloxin 105.
 Phosphin 153.
 Phthaleine, Bildung der 97.
 — Konstitution der 99.
 — Farbe u. Konstitution der 104.
 Phthalophenon 97, 99.
 Phthalsäure für Indigo 201.
 Phylline 235.
 Phyllopyrrol 237, 238.
 Phytensäure 235.
 Phythol 235, 239.
 Phytochlorin 236.
 Phytorodin g 236.
 Piazhthiolring 142.
 Pigmente, gelbe 228.
 Pigment-chromgelb L (M) 72.
 —echtgelb R (M) 172.
 —echtrot HL (M) 55.
 —orange R (M) 55.
 —purpur (M) 55.
 Pikrinsäure 29.
 Pinachrom 150.
 Pinacyanol 150.
 Pinaverdol (M) 150.
 Pitakall 95.
 Piuree 218.
 Piuri 218.
 Plutoformfarbstoffe (By) 67.
 Polyoazofarbstoffe 37, 43, 49, 57, 62.
 — für Baumwolle 66.
 Polychromin (By) (B) 146.
 Polymerisationsschwarz 135, 136.
 Ponceau G (B) (M) 54.
 — R 54.
 — 3 R 54.
 Ponceaux 48, 54.
 Porphyrine 235.
 Preiselbeere 226.
 Primulin 139, 146.
 —base 143.
 —farbstoffe 138, 142.

- Primulingelb 146.
 Propiolsäuredruck 199.
 Prune 116.
 Pseudo-dicyanine 150.
 — isocyanine 150.
 — mauvein 129.
 — phenole 42.
 Purpur der Alten 206, 207.
 Purpurate 31.
 Purpurin 161, 164.
 — (B) 164.
 — 3-carbonsäure 163.
 Purpurschnecke 1.
 Pyoctaninum aureum 77.
 — coeruleum 90.
 Pyraminorange 3 C (B) 63.
 Pyranthridon 186.
 Pyranthron 186.
 Pyrazin 121.
 Pyrazolonderivate 37.
 —farbstoffe 71.
 Pyrogallol 107.
 Pyrogen-blau R (G) 145.
 —braun (G) 144.
 —direktblau (G) 145.
 —farbstoffe (G) 144.
 —gelb M (G) 144.
 γ -Pyron 217.
 Pyronin G 77.
 Pyrrol 193.
 — farbstoffe (L) 144.
- Quercetrin** 223, 226.
Quercitron 223.
Quercineritrin 223.
Quercitrin 223.
Quercus tinctoria 223.
- Reblaub** 223.
Reflexion 3.
Resazurin 115.
Reseda luteola 222.
Resoflavin (B) 234.
Resorcin-benzein 97.
 —blau 115.
 —braun A (K) 50.
 —grün 33.
Resorufin 115.
Rhamnazin 223.
Rhamnetin 223.
Rhamnusarten 223.
Rheonine (B) 154.
Rhodamine 99, 103, 105, 153.
Rhodamin B 105, 106.
 — 3 B 105.
 — G 105.
 — 6 G 105.
 — S (By) 106.
 —farbstoffe 104.
- Rhodin** 2 G 106.
 — 12 GM 106.
Rhodophyllin 235.
Rhoduline B 129.
Rhodulingelb S (By) 146.
Rhodulinorange N (By) 153.
Rhus cotinus 222.
Rittersporn 223, 227.
Robinin 223.
Roccellaarten 234.
Roccellin 53.
Rosamine 88.
Rosanilin 90.
 —blau 93.
Rosanthrene 66.
Rose 226.
Rose bengale 105.
Rosindone 122.
Rosindulin G (K) 130.
Rosinduline 122, 129.
Rosolan (M) 129.
Rosol-rot 148.
 — säure 95.
 — scharlach 148.
Rotholz 218, 228.
Rouge de St. Denis 65.
Ruberythrin säure 161.
Rubiaceen 161.
Rubifuscin 147.
Rufigallussäure 167.
Rubin 92.
Rukubaum 234.
Rutin 223.
- Sächsischblau** 206.
Safranin T 126.
Safranine 92, 96, 127, 128.
 —, alkylierte 129.
Safraninone 122.
Safranole 122.
Safransurrogat 30.
Salicinfarbstoffe (K) 56.
Salicylgelb 31.
Salmrot (B) 146.
Sanddorn 223.
Säurealizarin-blau 165.
 — — (M) 173.
 —braun B (M) 56.
 —granat R (M) 56.
 —farbstoffe (M) 56.
Säure-cyanine 129.
 —fuchsin 93.
 —gelb 50, 52.
 —grün 87.
 — — extra konz. (C) 87.
 — — GG (By) 87.
 —violett 5 B 90.
 — — 6 B (By) 90.
 — — marken 90.

- Scharlachs 54.
 Schichtdicke 12.
 Schollches Gesetz 204.
 Schwefelfarbstoffe 109, 138.
 — Darstellung der 138.
 — Eigenschaften der 138.
 — Einteilung der 144.
 — Konstitution der 139.
 — Schlußbetrachtung 147.
 — (A) 144.
 Schwefelschwarz T (A) 145.
 Schweröl 20.
 Schwingungszahl 2, 9, 10, 12.
 Selenindigo 213.
 Selenmethylenblau 119.
 Sensibilisatoren 149.
 Sensibilisierung 154.
 Seto-cyanin (Gy) 86.
 — glaucin (Gy) 86.
 Sinuskurve 9.
 Siriusgelb G (B) 172.
 Skraupsche Synthese 148, 171.
 Smaragdgrün 86.
 Solidblau 132.
 — grün 86.
 — — O (M) 33.
 Sonnen-gelb 70.
 — gold 31.
 Spektralapparat 12.
 Spektrograph 12.
 Spektrum 2.
 Spritblau 93.
 Spritgelb 50.
 Stahlgrau 132.
 Steinkohle, trockene Destillation 20, 21.
 Steinkohlenteer und Zwischenprodukte 20.
 Stiefmütterchen 228.
 Stilben 7.
 — farbstoffe 71.
 Stocklack 233.
 Stockrose 227.
 Succinyl- α - α' -diamino-anthrachinon 178.
 Sudan III (A) 58.
 Sulfanilbraun (K) 144.
 Sulfanilsäure 36.
 Sulfierung 23.
 Sulfitküpe 204.
 Sulfonazurin D (By) 165.
 Sulfonsäureblau R (By) 55.
 Sulforhodamin B (M) 106.
 Syndiazotat 36.

Tannin-heliotrop (C) 129.
 — orange R (C) 51.
 Tartrazin 35.
 — (B) (By) (M) 71.
 Tätowierung 1.

 Tectochrysin 222.
 Teer 20.
 Teilchinoid 82.
 5-7-5'-7'-Tetrabromindigo 207.
 Tetrabromresorufin 115.
 Tetracyanol OSF (C) 87.
 Tetramethylpararosanilinchlorhydrat 89.
 Tetraoxyanthrachinone 165.
 1-2-5-8-Tetraoxyanthrachinon 165.
 1-3-4-6-Tetraoxyanthrachinon 232.
 1-3-5-7-Tetraoxyanthrachinon 165.
 3-5-7-4'-Tetraoxyflavon 223.
 3-7-3'-4''-Tetraoxyflavon 222.
 5-7-3'-4'-Tetraoxyflavon 222.
 Tetraphenyläthylen 7.
 Tetraphenylthiazine 141.
 Thiazine 117.
 Thiazinfarbstoffe 109.
 Thiazime 117.
 Thiazolgelb (By) 146.
 Thiazone 117.
 Tieftemperaturverkokungsteer 21.
 Thiocarbanilid 202.
 Thiochromogen 146.
 Thiodiphenylamin 108, 117.
 Thioflavine und Primulinfarbstoffe 146.
 Thioflavin S 146.
 — T (C) 143, 146.
 Thiogen-farbstoffe (M) 144.
 — gelb (M) 144.
 — purpur (M) 146.
 — schwarz (M) 145.
 Thioindigo 208, 212.
 — und Abkömmlinge 208.
 Thioindigoabkömmlinge, Farbe und Konstitution der 210.
 Thioindigo-orange R (K) 212.
 — rosa (K) 212.
 — rot B (K) 212.
 — — B G (K) 212.
 — scharlach 2 G (K) 215.
 — — J (K) 212).
 — — R (K) 210, 214.
 — violett (K) 212, 214.
 Thioisatin 213.
 Thionaphthen-2-indol-3-indigo 214.
 Thion-blau B (K) 145.
 — farbstoffe (K) 144.
 — gelb (K) 144.
 Thionylindigo 212.
 Thiophenolschwarz (G) 145.
 Thiopyronin 78.
 Thiotoluidin 143.
 Thioxinfarbstoffe (Gr.-E.) 144.
 Tolidin 62.
 Tolusafuranin 126.
 Toluylen-blau 111, 126.
 — — (Gr. E.) 132.

- Toluylen-gelb (Gr. E.) 63.
 —orange R (Gr. E.) 62.
 — — RR (Gr. E.) 62.
 —rot 126.
 Tolylblau SB (M) 55.
 Tomate 238.
 Triaminoazobenzol 47.
 Triaminotriphenylmethanfarbstoffe 88.
 Triketopentan 7.
 Trimethylbrasilin 229.
 1-2-4-Trioxyanthrachinon 164.
 1-2-6-Trioxyanthrachinon 163.
 1-2-7-Trioxyanthrachinon 164.
 1-4-6-Trioxyanthrachinon 232.
 Tiroxybenzophenon 172.
 3-5-7-Trioxyflavon 222.
 3-7-4-Trioxyflavon 222.
 Trioxytriphenylcarbinol 94.
 1-5-7-Trioxyxanthon 219.
 Triphenylcarbinolcarbonsäure,
 Triphenylmethan 73.
 Abkömmlinge der 96.
 Triphenylmethanfarbstoffe 78.
 — Darstellung der 83.
 — Farbe und Konstitution der 78.
 — Schlußbetrachtung 107.
 Triphenyl-methyl 80.
 —carbinol 80.
 —chlorid 80.
 Trisazofarbstoffe 37.
 Tropaeolin 48.
 — O O 52.
 — Y 52.
 Trypaflavin 152, 154.
 Trypanfarbstoffe 65.
 Trypanosome 65.
 Tuchrot B (By) 58.
 — B (Gr. E.) 58.
 — G (By) 58.
 Tuhscharlach G (K) 58.
 Türkisblau (By) 86.
 Türkischrotfärberei 163.
 Tuscalin-rotbase (B) 69.
 —orange (B) 69.
 Uranin 104.
 Ursol (A) 134.
 Urteer 21.
 Valenzelektronen 8.
 Vergrünen 134.
 Vesuvin 37, 50.
 Vidalschwarz 145.
 Viktoriaablaumarken 93.
 —gelb 52.
 —grün 3 B (By) 186.
 —orange 30.
 —schwarz B (By) 59.
 —violett 4 BS 55.
 Violamin (M) 106.
 Violanthron 181.
 Violett, Hofmanns 12.
 — Perkins 91, 129.
 — solide 1115.
 Viridon F. F. (M) 33.
 Vitolingelb 5 G 153.
 Waid 191.
 Waldmalve 227.
 Walkgelb 56.
 Wasserblau 93.
 Wau 222.
 Wegdornen 223.
 Wein 227.
 Wellenlänge 2, 9, 10.
 Wellenzahl 9, 10.
 Wollblau (By) 93.
 Wollechtschwarz 129.
 Wurster's Farbstoffe 82.
 Xanthon 101, 218.
 Xanthon- und Flavonfarbstoffe 216.
 Xanthoapocyanin 149.
 Xanthoniunsalze 101.
 Xanthophyll 237.
 Xanthorhaunetin 223.
 Zeugdruck 17.
 Zinkstaubdestillation 193.
 —küpe 204.
 Zwiebelschalen 223.

liche Beziehung zu den Farbstoffabriken aufgebaut ist. Sicher werden sich deshalb manche Mängel zeigen und Fehler eingeschlichen haben, um deren Mitteilung ich meine Fachgenossen bitte.

Herr Direktor Dr. Richard Weissgerber - Duisburg hatte die Freundlichkeit, den Abschnitt Teer- und Zwischenprodukte einer Durchsicht zu unterziehen, wofür ich ihm herzlich zu Dank verpflichtet bin; Herrn Privatdozent Dr. Walter Gerlach - Frankfurt a. M. danke ich für die Durchsicht des Abschnittes Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution chemischer Verbindungen, soweit physikalische Theorien in Frage kamen. Herr Dr. Adolf Sieglitz - München hat mich vielfach bei der Abfassung unterstützt, auch einigen guten Freunden bin ich für manchen wertvollen Rat dankbar verpflichtet. Mein früherer Mitarbeiter Herr Dr. Berthold Stein - Elberfeld hatte die Freundlichkeit, die Korrektur mitzulesen.

Frankfurt am Main, 4. Januar 1921.

Fritz Mayer.

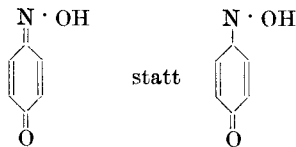
Druckfehlerverzeichnis.

Seite 9, 57, 82, 93, 118, 148, 160 und 185 ist der Name „Georgievics“ unrichtig geschrieben.

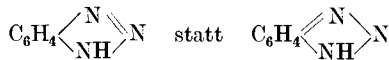
Seite 15, Zeile 1 von unten: „Färbeweise“ statt „Färbweise“.

Seite 27 rechts oben am Rande: „1-Amino-8-naphthol-4-6-disulfosäure K“ statt „1-Amino-6-naphthol-4-6-disulfosäure K“.

Seite 32:



Seite 47, oberhalb Zeile 13:

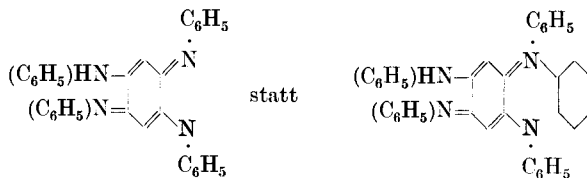


Seite 48, Zeile 16 von oben: Chromierfarbstoffe statt Chromirfarbstoffe.

Seite 73, Zeile 4 von unten, Seite 96, Überschrift und Zeile 2 von unten,

Seite 97, 99, 101, 103, 105, 107, Seitenüberschrift: „Triphenylcarbinolcarbonsäure“ statt „Triphenylmethancarbinolcarbonsäure“.

Seite 131, Formel nach Zeile 13 von oben:



Seite 151, Anmerkung 2: Kehrmann statt Kauffmann.