

Die
Neueren Arzneimittel.

Für
Apotheker, Aerzte und Drogisten

bearbeitet

von

Dr. Bernhard Fischer

Assistent am Pharmakologischen Institut der Universität Berlin.

Mit in den Text gedruckten Holzschnitten.

Dritte vermehrte Auflage.



Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH 1889

Alle Rechte vorbehalten.

ISBN 978-3-662-40851-3

ISBN 978-3-662-41335-7 (eBook)

DOI 10.1007/978-3-662-41335-7

Softcover reprint of the hardcover 3rd edition 1889

Buchdruckerei von Gustav Schade (Otto Francke) in Berlin N.

Herrn

Professor Dr. O. Liebreich

ehrerbietigst zugeeignet

vom

Verfasser.

Vorwort zur ersten Auflage.

Die Fülle „neuerer Arzneimittel“, welche uns die letztverflossenen Jahre brachten, hat das Bedürfniss nach einem Werkchen hervorgerufen, welches alle jene Notizen, die inzwischen über die einzelnen Mittel in Fachschriften, Brochüren, Handelsberichten, fliegenden Blättern u. s. w. veröffentlicht wurden, zu einem einheitlichen Ganzen vereinigt. Mehrfache „Einsendungen aus dem Leserkreise,“ zahlreiche „Anfragen“ an die Redaktion der Pharmaceutischen Zeitung liessen darüber, dass hier thatsächlich ein Bedürfniss vorliege, einen Zweifel nicht. Als mir dann des weiteren aus den Kreisen der Fachgenossen directe Anregungen, diese Lücke in der Litteratur auszufüllen, zugingen, entschloss ich mich, jene Notizen, welche ursprünglich zum Zwecke privater Studien gesammelt waren, zu dem vorliegenden Schriftchen zu vereinigen.

Dasselbe verfolgt den Zweck, den sich für diese Materie Interessirenden eine anschauliche Darstellung der in Frage kommenden Substanzen vom chemisch-pharmaceutischen Standpunkte aus zu bieten. Es wurden daher die einzelnen Mittel in Monographien abgehandelt, deren jede über Herkunft, Darstellung, Eigenschaften, Prüfung, Aufbewahrung und Anwendung einer gegebenen Substanz das zur Zeit Bekannte, bez. Wissenwertheste enthält. Die Anordnung der einzelnen Abhandlungen ist keine alphabetische, sie lehnt sich vielmehr an das zur Zeit gültige chemische System an; sie ergab sich von selbst, weil die zur Besprechung gelangten Körper fast ausnahmslos chemische Individuen sind. Bei der Interpretation chemischer Vorgänge wurden, so oft es opportun erschien, Structurformeln gewählt, und die einzelnen in Reaction tretenden Substanzen durch verschiedenartige Typen gekennzeichnet; es dürfte durch diese Art der Darstellung das Verständniss für manche complicirteren Verbindungen wesentlich gefördert werden.

Bezüglich der Zeit wurden die nach Inkrafttreten der Ph. G. ed. II. erschienenen Mittel ins Auge gefasst, unter ihnen jedoch nur diejenigen ausgewählt, deren medicinische Verwendung für einige Dauer wenigstens gesichert erscheint. — Hinsichtlich der über die Aufbewahrung gemachten Angaben möchte ich die Bemerkung vorausschicken, das dieselben selbstverständlich nur relativen Werth besitzen. Sie beruhen auf Vergleichung mit bekannten Arzneistoffen und werden in manchen Fällen zu discutiren sein, vielleicht bei Schaffung einer neuen Pharmacopoe und in Folge neuer Untersuchungsergebnisse wesentliche Aenderungen erfahren. Den Angaben über Anwendung bez. Dosirung sind die in medicinischen Blättern gemachten Publicationen zu Grunde gelegt.

Litteraturnachweise zu geben habe ich im Einverständniss mit bewährten Praktikern unterlassen. Das litterarische Material ist in diesem Falle so weit zerstreut, dass es dem Einzelnen nur ausnahmsweise und mit enormen Schwierigkeiten möglich sein würde,

sich dasselbe voll und ganz zusammenzustellen. Ausserdem glaube ich, jede benutzte Mittheilung vollinhaltlich wiedergegeben zu haben. Die Angaben über Prüfung und Eigenschaften der Präparate sind den Mittheilungen der „Pharmacopöe-Commission des Deutschen Apotheker-Vereins“ angepasst, soweit dieselben zur Zeit vorliegen.

Indem ich zum Schluss allen denjenigen Herren, welche mich durch Ueberlassung von Präparaten und durch private Mittheilungen unterstützten, meinen verbindlichsten Dank sage, möchte ich im Interesse etwa nothwendig werdender weiterer Auflagen bitten, mir dieses Wohlwollen für die Zukunft zu erhalten.

Berlin, im Dezember 1886.

Vorwort zur zweiten Auflage.

Wesentliche Aenderungen hat die zweite Auflage bezüglich der Anordnung des Stoffes nicht erfahren. Dagegen haben sich den Fortschritten der Wissenschaft entsprechend eine Anzahl von Zusätzen und Umarbeitungen als nothwendig herausgestellt. Ganz neu wurden aufgenommen: Wismuthoxyjodid, Quecksilberphenylate, Amylenhydrat, Methyläthyläther, Methylal, Bromäthyl, Acetphenetidin, Betol und Antithermin.

Um mehrfachen, aus medicinischen Kreisen an mich ergangenen Wünschen zu entsprechen, habe ich den wichtigeren Arzneistoffen einige in der Praxis bewährte Arzneiformeln beigegeben. Die Anwendung und Wirkung der Arzneimittel ist im Vergleich zur vorigen Auflage etwas ausführlicher behandelt worden, eine erschöpfende Darstellung dieser Verhältnisse liegt dagegen nicht in dem Plane dieses Buches.

Möge auch die zweite Auflage des Beifalles der Fachgenossen sich erfreuen.

Berlin, im Oktober 1887.

Vorwort zur dritten Auflage.

Die dritte Auflage erweist sich gegenüber der zweiten als eine wiederum wesentlich vermehrte: Die einzelnen Monographien wurden auch diesmal den Fortschritten der Wissenschaft entsprechend durchgesehen und bearbeitet; neu aufgenommen wurden: Jodum trichloratum, Magnesium salicylicum, Hydrargyrum salicylicum, Sulfonalum, Sozodol-Präparate, Guajacolum, Anthrarobinum, Liq. ferri peptonati. Ausserdem wurden zum Schluss drei Tabellen über: Aufbewahrung, Dosirung und Preise der aufgenommenen Arzneimittel angefügt.

Möge auch diese Auflage eine freundliche Aufnahme finden.

Berlin, im September 1888.

Bernhard Fischer.

Inhalts-Uebersicht.

Allgemeine Bemerkungen.

	Seite
Die Bestimmung des Schmelz- und des Siedepunktes	1

Metalloide und Metalle.

Jodum trichloratum	10
Acidum hyperosmicum	13
Kalium osmicum	16
Magnesium salicylicum	16
Bismutum oxyjodatum	18
Bismutum salicylicum	22
Hydrargyrum formamidatum solutum	26
Hydrargyrum bichloratum carbamidatum solutum	28
Hydrargyrum carbolicum	29
Hydrargyrum salicylicum	33
Hydrargyrum tannicum oxydulatum	37
Hydrargyrum peptonatum	40

Organische Verbindungen.

a) Methan-Derivate.

Paraldehydum	41
Amylenum hydratum	54
Methyläthyläther	59
Äthylum bromatum	60
Sulfonalum	64
Methylalum	69
Nitroglycerinum	71
Lanolinum	74
Urethanum	83

b) Benzol-Derivate.

Antifebrinum	93
Phenacetinum	98
Acidum sozolicum	102
Sozodol-Präparate	103
Salolum	106

	Seite
Saccharinum	110
Hypnonum	117
Dioxybenzole (Resorcin und Hydrochinon)	121
Guajacolum	126
Naphtalinum	129
Naphtolum	132
Betolum	136
Anthrarobinum	138

Organische Basen.

Chinolinum	142
Kairinum	152
Antipyrinum	158
Antitherminum	166
Thallinum	169
Pyridinum	175
Jodolum	181
Cocaïnum	186
Sparteïnum sulfuricum	195

Terpene und Campherarten.

Tereben, Terpinhydrat, Terpinol	198
Mentholum	203
Apiolum album crystallisatum	208
Heleninum	210

Substanzen unbestimmbarer Zusammensetzung.

Arbutinum	212
Agaricinum	215

Anhang.

Aluminium acetico-tartaricum	219
Cannabis-Präparate	221
Keratin-Präparate	226
Kefir	232
Ichthyol-Präparate	244
Liquor ferri albuminati	249
Liquor ferri peptonati	254
Tabellen (über Dosirung, Aufbewahrung und Preise)	257
Sachregister	260

Allgemeine Bemerkungen.

Seitdem die Arzneiwissenschaft mehr und mehr das Bestreben zeigt, chemische Individuen der *Materia medica* einzuverleiben, hat sich für die practische Pharmacie das Bedürfniss ergeben, leicht und schnell ausführbare Operationen zu finden und anzuwenden, welche eine Beurtheilung des Reinheitsgrades einer gegebenen Substanz ermöglichen. Hierzu eignen sich in ganz hervorragender Weise die Bestimmungen des Schmelz- und des Siedepunktes, vorausgesetzt natürlich, dass eine Substanz überhaupt und ohne Zersetzung sich verflüssigen oder verflüchtigen lässt. Dieser Hilfsmittel haben sich die Chemiker seit langer Zeit schon als der wichtigsten Kriterien für Feststellung der Identität oder Reinheit eines Körpers bedient, und thatsächlich hat ihnen ja auch schon die *Pharmacopoea Germanica editio altera* gebührende Berücksichtigung zu Theil werden lassen, indem sie für eine Anzahl chemischer Verbindungen bestimmte Schmelz- und Siedepunkte festsetzte.

Wie jedoch diese Bestimmungen ausgeführt werden sollen, darüber enthält dieses Gesetzbuch keine Angaben. Aus der Uebereinstimmung allerdings, welche die aufgeführten Zahlen mit den von den Chemikern ermittelten zeigen, lässt sich unschwer der Schluss ziehen, dass die *Pharmacopoea* die Anwendung der in den chemischen Laboratorien üblichen Methoden stillschweigend voraussetzte.

Diese Methoden indessen sind, so sonderbar es auch klingen mag, nur einem Theile der Fachgenossen genügend bekannt, ein anderer hat vielfach keine Gelegenheit gefunden, sich näher mit ihnen vertraut zu machen, ein Mangel, der sich namentlich in der Folge geltend machen dürfte. Bei der Wichtigkeit, welche diese Bestimmungen für die pharmaceutische Praxis nun einmal haben,

die sich in Zukunft übrigens bestimmt noch steigern wird, schien es nicht unangebracht zu sein, in kurzen Zügen auseinanderzusetzen, in welcher Weise und von welchen Gesichtspunkten aus jene Operationen auszuführen sind. Dabei musste natürlich wesentlich darauf Rücksicht genommen werden, dass nur dann den Apothekern daraus ein Vortheil erwachsen könne, wenn sich die practische Ausführung an dasjenige Instrumentarium anlehnt, dessen Vorhandensein man zur Zeit in den Laboratorien der Apotheken voraussetzen kann.

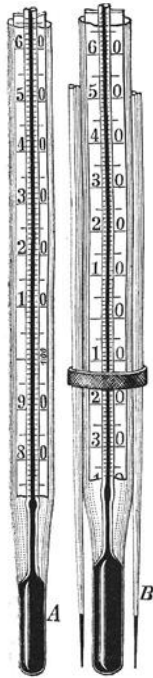


Fig. 1.

Die Bestimmung des Schmelzpunktes ist eine im chemischen Laboratorium sich täglich wiederholende Operation, da sie bei aller Einfachheit der Ausführung in den meisten Fällen werthvolle Aufschlüsse über die Identität oder Reinheit eines Körpers zu geben vermag. Zu ihrer Ausführung zieht man aus einem Stück leicht schmelzbaren Glasrohres sich dünne Glasröhren (Capillaren) aus, welche an dem verjüngten Ende kurz abgeschmolzen werden. Die Dimensionen derselben werden am besten in der durch beistehende Fig. 1 B veranschaulichten natürlichen Grösse gehalten. Wichtig für die exacte Bestimmung des Schmelzpunktes einer Substanz ist nun, dass die Wandungen dieser Glasröhrchen möglichst dünn sind, ohne dass die Lumina dabei zu eng werden. Für ganz feine Bestimmungen zieht man zur Erreichung dieses Zweckes Reagirylinder zu Schmelzpunktröhrchen aus. —

In solche Röhrchen füllt man die vorher bei 100° C. oder aber bei gewöhnlicher Temperatur über Schwefelsäure gut getrocknete und zu einem feinen Pulver zerriebene Substanz so ein, das sie das zugeschmolzene Ende des Röhrchens in etwa 1 cm hoher Schicht anfüllt. Das Einfüllen ist, namentlich bei specifisch leichten, oder in Folge des Zerreibens elektrisch gewordenen Substanzen, eine ziemlich mühevollen Arbeit. Indessen darf sich der Ungeübte durch solche Schwierigkeiten nicht abschrecken lassen; mit einiger Geduld erwirbt man sich auch hier sehr bald die nöthige Uebung. Durch sanftes Klopfen mit dem Finger und Aufstossen des Röhrchens auf den Tisch kann man die

Substanz trotz aller Schwierigkeiten nach ihrem Ziele befördern. Ein oder zwei solcher Röhrchen befestigt man nun mit Hilfe eines Stückchens Gummischlauch in der Fig. 1 *B* angegebenen Weise an ein Thermometer, so zwar, dass die Substanz in gleicher Höhe mit dem Quecksilbergfäss des Thermometers steht. Für Körper mit hochliegendem Schmelzpunkte benutzt man sogen. Zinke'sche Thermometer¹⁾ (Fig. 1 *A*), bei denen die Dimensionen so gewählt sind, dass die Scala erst in der Nähe von $+100^{\circ}$ C. beginnt. Diese Instrumente sind bedeutend kürzer als die gewöhnlichen Ther-

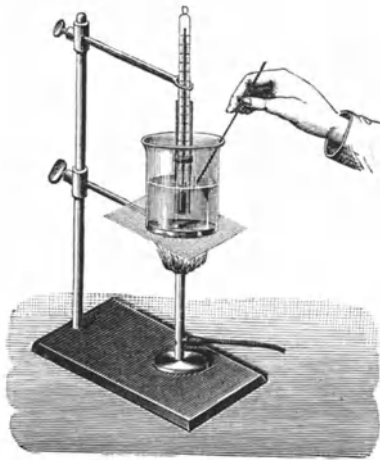


Fig. 2.

momenter und machen bei den innerhalb ihrer Scala liegenden Temperaturgraden genauere Angaben, da hier die Abkühlung der Quecksilbersäule durch die äussere Luft erheblich vermindert ist.

Man stellt nun das in beschriebener Weise montirte Thermometer zu dem in Fig. 2 veranschaulichten Apparate zusammen. Ein etwa 100—120 ccm fassendes Becherglas wird zu $\frac{1}{3}$ seines Inhaltes mit einer die Wärme gut leitenden, wasserhellen Flüssigkeit (s. weiter unten) gefüllt und in der angedeuteten Weise auf ein Stativ gebracht. In die Flüssigkeit senkt man alsdann das vorbereitete Thermometer

¹⁾ Ich selbst benutze zur Schmelzpunktsbestimmung nur nach dem Zinke'schen Princip verkürzte Thermometer.

unter sorgfältiger Befestigung so ein, dass es genügend tief eintaucht, dass es aber vom Boden des Gefässes immer noch etwa 2 cm absteht. Ist Alles gehörig vorbereitet, so beginnt man die Flüssigkeit in dem Becherglase zu erwärmen, gleichzeitig rührt man mit einem dünnen Glasstabe beständig, aber in ruhigem Tempo um, damit die Erwärmung eine möglichst gleichmässige werde. Dabei beobachtet man scharf, welche Veränderung die Substanz in den dünnen Röhrchen zeigt.

Kennt man ungefähr die Temperatur, bei welcher eine gegebene Substanz schmilzt, so kann man das Erhitzen bis etwa 20° C. unterhalb dieser Temperatur etwas beschleunigen; alsdann wird die Flamme so regulirt, dass die Temperatur nur ganz allmählig ansteigt und jede Zunahme um einen Grad sehr langsam vor sich geht und deutlich verfolgt werden kann. In den meisten Fällen wird die Substanz kurz vor ihrem Schmelzpunkt etwas zusammensintern, dann tritt plötzlich Verflüssigung ein. In dem Moment, wo dies geschieht, liest man die Temperaturangabe des Thermometers ab. Das wäre in allgemeinen Grundzügen das Princip der Schmelzpunktbestimmungen. In der Praxis aber werden noch mancherlei Kleinigkeiten zu beachten sein. Wichtig ist zunächst, dass nur vollständig getrocknete Substanzen der Procedur unterzogen werden, da bei vielen Präparaten ein auch nur geringer Wassergehalt den Schmelzpunkt in der Regel erheblich herabdrückt. — Dann wird es bei manchen Substanzen, z. B. Fetten, nicht möglich sein, die Substanzprobe in der angegebenen Weise einzufüllen. In solchen Fällen schmilzt man dieselbe, saugt in ein beiderseitig offenes Röhrchen eine kleine Menge ein, schmilzt das eine Ende zu und bestimmt den Schmelzpunkt nach dem Erstarren. Es empfiehlt sich indessen, solche Röhrchen etwa 24 Stunden bei niedriger Temperatur liegen zu lassen, um der Substanz Zeit zu gehörigem Festwerden zu geben. — Die Beobachtung der im Erwärmen begriffenen Substanz kann man sich durch eine geeignete Belichtung wesentlich erleichtern. Farblose (weisse) oder helle Körper beobachtet man am besten bei durchfallendem, sehr dunkel gefärbte besser bei auffallendem Lichte; indessen lassen sich hier bestimmte Regeln nicht aufstellen, vielmehr sucht sich zweckmässig Jeder selbst diejenigen Bedingungen aus, unter denen er am besten zu beobachten vermag. — Wichtig ist ferner, darauf zu achten, wie das Schmelzen eines Körpers vor sich geht: ob er plötzlich („glatt“) sich verflüssigt, ob

er vorher erweicht, ob das Schmelzen trotz aller Cautelen mehrere Temperaturgrade umfasst, ob die Substanz sich vielleicht beim Schmelzen zersetzt. Der letztere Fall tritt meist unter Entwicklung von (gefärbten) Gasen oder Dämpfen oder Verkohlung ein. Kurz, die Schmelzpunktbestimmungen bieten trotz ihrer relativen Einfachheit ein weites Feld für die Beobachtung dar.

Welche Flüssigkeit man als wärmeleitendes Mittel in das Becherglas einfüllt, richtet sich danach, bei welcher Temperatur eine gegebene Substanz schmilzt. Man benutzt:

Destillirtes Wasser für Substanzen, welche etwa bis 80°C. schmelzen.
Conc. reine Schwefelsäure für Substanzen, wel-

che etwa bis 180°C. „

Paraffin (festes) für Substanzen, welche etwa bis 300°C. „

Wesentlich ist natürlich, dass die anzuwendenden Medien farblos sind, damit die Beobachtung nicht erschwert wird. Um die benutzten Thermometer zu conserviren, ist es nothwendig, darauf zu achten, dass die Erhitzung nicht so weit getrieben wird, dass die Quecksilbersäule die ganze Capillare anfüllt und durch weitere Ausdehnung diese zertrümmert. Ferner darf man hoch erhitzte Thermometer nicht plötzlich aus den Gefäßen herausnehmen, vielmehr muss das Erkalten derselben allmählich geschehen. Dass man nicht kalte Thermometer plötzlich in stark erwärmte Flüssigkeiten bringen darf, versteht sich gleichfalls von selbst.

Bestimmung des Siedepunktes. Ebenso wichtig wie die Bestimmung des Schmelzpunktes ist diejenige des Siedepunktes, vorausgesetzt, dass ein Körper überhaupt, und zwar ohne Zersetzung, flüchtig ist. Und zwar gilt dies nicht nur für flüssige, sondern auch für feste Substanzen. Im Allgemeinen gestaltet sich diese Bestimmung zu einem Destillationsprocess, indessen sind auch hier zur Erlangung genauer Resultate gewisse Voraussetzungen zu erfüllen. Als Destillationsgefäße eignen sich am besten die sog. Fractionskolben, wie sie in nachstehenden Figuren 3, 4 und 5 abgebildet sind. Je nach der Kostbarkeit der zu untersuchenden Substanz wählt man solche von 25—100 ccm Inhalt.

Liegt eine Substanz vor, deren Siedepunkt unter 100°C. liegt oder wenig darüber hinaus kommt, so stellt man sich den in Fig. 3 veranschaulichten Apparat zusammen. — Auf ein geeignetes Fractionskölbchen wird ein gut passender, weicher Korkstopfen aufgesetzt, welcher eine Bohrung und in dieser das Thermometer *B* (Fig. 1)

enthält. Das dünnere (Abzugs-)Rohr des Kölbchens wird gleichfalls durch einen Korkstopfen mit dem inneren Rohre des Liebig'schen Kühlers verbunden und der Apparat zunächst „blind“ zusammengestellt. Erweist sich die Anordnung als richtig und zweckmässig, so füllt man das Kölbchen mittels eines langen Glasrichters etwa bis zur Hälfte mit der zu untersuchenden Flüssigkeit an. — Liegt eine feste Substanz vor, z. B. Urethan, so muss das Kölbchen aus der Zusammenstellung ausgelöst und hierauf gefüllt werden. — Dann setzt man den das Thermometer enthaltenden Kork auf und bringt das

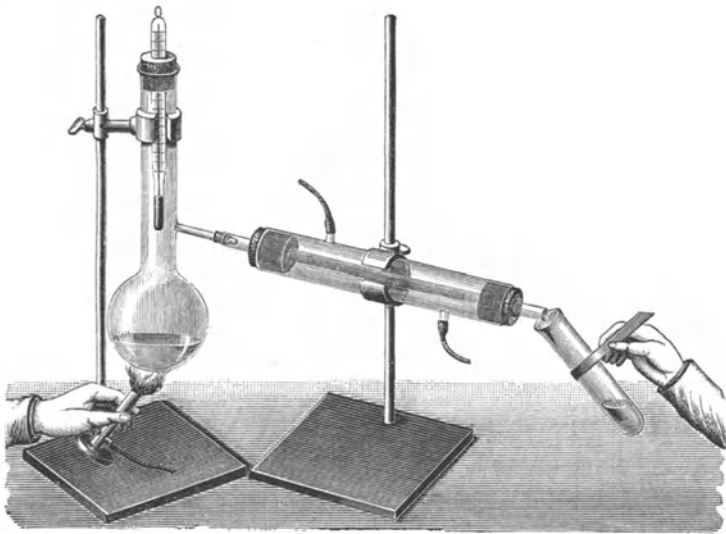


Fig. 3.

Thermometer in eine solche Lage, dass das Quecksilbergefäss, wie aus der nebenstehenden Fig. 3 ersichtlich, in die Mitte des Kolbenhalses und gerade dem dünnen Ableitungsrohr gegenüber zu stehen kommt. Die Glaswandung darf es in keinem Fall berühren. Hierauf erwärmt man mit einer gut regulirten Gasflamme, die am besten mit der linken Hand dirigirt wird, vorsichtig den Kolbeninhalt, während man das Destillat in einem geeigneten Gefäss, bei kleineren Mengen in einem mit der rechten Hand gehaltenen, durch einige Papierstreifen fixirten Reagirglase auffängt. Man beobachtet nun, welche Temperatur das Thermometer anzeigt, wenn die Destillation

beginnt, und bei welcher Temperatur sie beendet ist. Gegen das Ende der Operation muss ganz besonders vorsichtig erwärmt werden, damit durch Ueberhitzung der Glaswände keine zu hohen Temperaturangaben erhalten werden. Um diesem Uebelstande zu begegnen, richtet man die Erhitzung nur gegen die noch mit Flüssigkeit bedeckten Theile des Glases. Die letzten Reste auch absolut reiner Körper können, namentlich bei direkter Erhitzung, leicht ein wenig verkohlen; eine längere Praxis giebt darüber Aufschluss, in wie weit

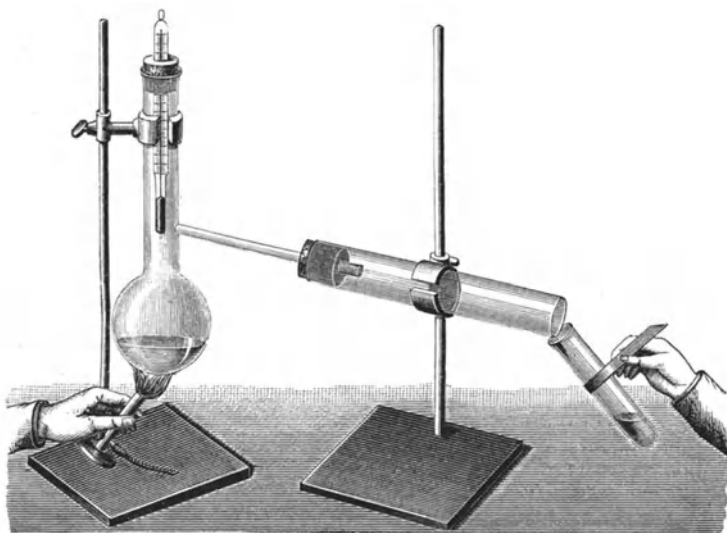


Fig. 4.

man eine derartige Erscheinung der Operation selbst und nicht einer etwaigen Verunreinigung des Präparates zur Last legen darf.

Substanzen, deren Siedepunkt erheblich über 120° C. liegt, können auf diese Weise nicht untersucht werden, weil man befürchten müsste, dass das Kühlrohr des Liebig'schen Kühlers durch die bedeutenden Temperaturdifferenzen springen könnte. In solchen Fällen ersetzt man den Liebig'schen Kühler durch ein einfaches Glasrohr, dessen Länge ($\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ m), man so wählt, dass die Kühlung durch die umgebende Luft zur Condensation der Dämpfe ausreicht, wie dies durch Fig. 4 veranschaulicht ist. Das Glasrohr ist hier übrigens aus technischen Gründen verhältnissmässig kurz gezeichnet.

Diese Anordnung empfiehlt sich ganz besonders dann, wenn die überdestillirenden Substanzen Neigung haben, bald zu erstarren. Es könnte alsdann das Kühlrohr unter Umständen durch feste Massen sich verstopfen, was bei dieser Anordnung leicht dadurch vermieden werden kann, dass man auf solche Stellen mit der directen Flamme so lange einwirkt, bis die festen Massen sich verflüssigt haben und abfließen. Meist wird man ihnen mit der Flamme auf ihrem Wege folgen müssen.

Bei erheblich über 200° C. siedenden Substanzen ist auch diese

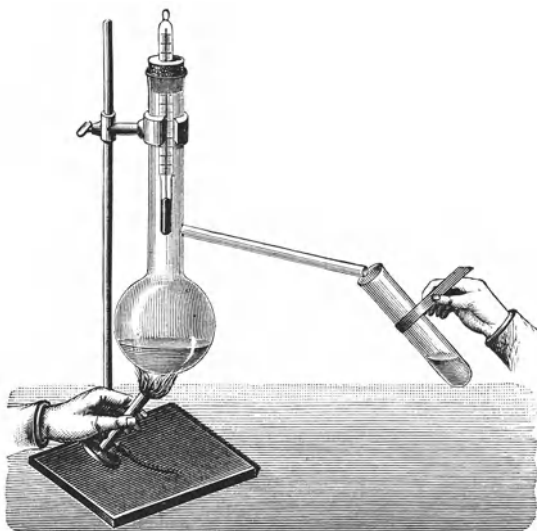


Fig. 5.

Art der Kühlung nicht nothwendig; die gebildeten Dämpfe condensiren sich in durchaus befriedigender Weise schon durch die Abkühlung, welche die Luft an dem Abzugsrohre des Fractionskolbens ausübt. Man bedient sich in solchen Fällen des sehr einfachen Apparates, wie er in Fig. 5 veranschaulicht wird.

Da bei hoch siedenden Substanzen die Quecksilbersäule des gewöhnlichen Thermometers erheblich aus dem Kolbenhalse herausragen und somit bedeutend abgekühlt werden würde, bedient man sich auch bei der Siedepunktsbestimmung hochsiedender Substanzen mit Vorliebe des Zincke'schen Thermometers (Fig. 1, A).

In allen Fällen, wo die Destillation über freier Flamme erfolgt, empfiehlt es sich, namentlich wenn kostbare Substanzen zur Untersuchung vorliegen, direkt unter den Kolben ein Porzellanschälchen zu stellen, in welches, falls der Kolben doch einmal springen sollte, die Substanz gerettet werden kann. Niedrig siedende, feuergefährliche Substanzen, wie Aether, leichte Kohlenwasserstoffe, Aceton u. a., kann man natürlich auch aus dem Dampf- oder Wasserbade destilliren. Indessen liegt selbst bei Anwendung der freien Flamme eigentliche Gefahr nicht vor, da bei einiger Vorsicht so kleine Mengen, wie sie behufs einer Siedepunktsbestimmung benutzt werden, kaum zu ernstern Bedenken Veranlassung geben können. Unter allen Umständen empfehlenswerth dagegen ist es, bei solchen Arbeiten die Augen durch eine Brille (Kneifer mit Fensterglas) zu schützen, welche thatsächlich schon manche ernste Gefahr beseitigt hat.

Metalloide und Metalle.

Jodum trichloratum.

Jodtrichlorid, Dreifach-Chlorjod.



Das Jod vereinigt sich mit dem Chlor zu zwei gut charakterisirten Verbindungen: dem

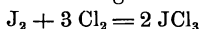
Jodmono-chlorid	JCl	und dem
Jodtri-chlorid	JCl ₃	

Jodtetrachlorid (JCl₄) und Jodpentachlorid (JCl₅), welche früher als existirend und darstellbar angenommen wurden, werden gegenwärtig als chemische Verbindungen nicht mehr angesehen.

Jodmono-chlorid entsteht beim Ueberleiten von trockenem Chlorgas über trocknes Jod, bis das letztere verflüssigt, und durch Feststellung der Gewichtszunahme die Bildung dieser Verbindung sicher gestellt ist. Es bildet eine rothbraune Flüssigkeit, aus welcher sich im Verlaufe der Aufbewahrung Krystalle abscheiden, welche bei 25° schmelzen.

Jodtrichlorid entsteht beim Behandeln von trockenem, etwas erwärmtem Jod mit trockenem Chlorgas im Ueberschuss.

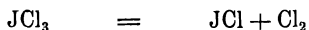
Darstellung. Man leitet mittels weiter Röhren einen kräftigen Strom von trockenem Chlorgas durch eine dreihalsige Flasche, in welche aus einer in den mittleren Hals eingefügten kleinen Retorte trocknes Jod hineinsublimirt wird. Da beständig ein Ueberschuss von Chlor vorhanden ist, so vereinigen sich unter diesen Umständen



Jod und Chlor zu Jodtrichlorid.

Eigenschaften. Frisch dargestellt bildet das Jodtrichlorid pomeranzengelbe Nadeln von 3,11 spec. Gew., welche sich beim Aufbewahren in grosse durchsichtige rhombische Tafeln umwandeln.

Eine bräunliche Färbung des Präparates zeigt an, dass es Jodmonochlorid einschliesst, was daher rühren kann, dass bei der Darstellung der Chlorstrom zu langsam entwickelt wurde. Schon bei gewöhnlicher Temperatur riecht es durchdringend und stechend, etwa wie Brom. Beim Erhitzen auf etwa 25° C. schmilzt es, indem Chlor abgegeben und Jodmonochlorid



gebildet wird.

In Wasser ist das Jodtrichlorid ziemlich leicht (1 : 5) löslich; die concentrirte Lösung ist sattgelb, stark sauer und riecht schwächer als das trockne Präparat. Sie enthält um so mehr unverändertes Jodtrichlorid, je concentrirter sie ist. Fügt man zu concentrirten, selbst mässig concentrirten wässrigen Lösungen unter guter Abkühlung allmählig concentrirte Schwefelsäure zu, so fällt das Jodtrichlorid als weisse käsige Masse aus, welche allmählig pomeranzengelb und dichter wird. Verdünnte wässrige Lösungen zersetzen sich allmählig unter Bildung



von Salzsäure, Jodsäure und Jodmonochlorid. Es löst sich ferner auch in Alkohol und in Aether. Doch scheint die alkoholische Lösung schon in der Kälte eine Veränderung zu erfahren; deutlich tritt die letztere zu Tage, wenn diese Lösung erwärmt wird, es tritt alsdann Bildung von Chloral (am stechenden Geruch zu erkennen) und von Essigäther ein. Chloroform entzieht der wässrigen Lösung kein Jod; wohl aber ist dies der Fall, wenn man etwas Zinnchlorür zufügt. Schüttelt man die wässrige Lösung mit Schwefelkohlenstoff, so bleibt dieser zunächst farblos, nach kurzer Zeit jedoch nimmt er zarte Rosafärbung an, indem Jodtrichlorid und Schwefelkohlenstoff aufeinander einwirken unter Bildung von Chlorschwefel, Chlorkohlenstoff, Chlorjodschwefel und Jod.

Prüfung. Die Identität des Präparates ergiebt sich schon aus dessen physikalischen Eigenschaften. Pomeranzengelbes, stechend riechendes, krystallinisches Pulver, welches sich in Wasser zu einer klaren gelben Flüssigkeit löst; beim Erhitzen im trocknen Reagirglase verwandelt es sich, ohne einen nicht flüchtigen Rückstand zu hinterlassen, in einen schweren braunen Dampf, welcher sich an den kälteren Theilen des Glases zu einem pomeranzengelben Sublimat verdichtet.

Erhitzt man das Präparat mit etwas Zucker oder Oxalsäure, so treten Joddämpfe auf.

Die wässrige Lösung setzt aus Jodkaliumlösung Jod in Freiheit; mit Ammoniak giebt sie braunen Niederschlag von Jodstickstoff. (Vorsicht!) Durch Natronlauge entsteht in derselben zunächst Abscheidung von Jod, welches sich im Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auflöst. Löst man etwa 0,2 gr des Präparates in je 2 ccm Wasser und Alkohol auf und fügt unter schwachem Erwärmen tropfenweise Kali- oder Natronlauge hinzu, bis die vorübergehend rothbraune Färbung der Flüssigkeit in citronengelb übergegangen ist, so erfolgt Bildung von Jodoform, welches am Geruch und an seiner Krystallform leicht kenntlich ist. Schüttelt man 5 ccm der wässrigen Lösung (1 : 20) mit 5 ccm Chloroform, so bleibt dieses farblos, färbt sich aber auf Zufügung einiger Tropfen Zinnchlorür bei erneutem Schütteln violett.

Die Reinheit des Präparates ergibt sich aus folgenden Reactionen:

Schüttelt man 5 ccm der wässrigen Lösung (1 : 10) mit 5 ccm Chloroform einige Secunden durch, ohne das Glas mit dem Finger zu verschliessen, so darf höchstens ganz schwache Rosafärbung des Chloroforms auftreten. — Fügt man zu 10 ccm einer wässrigen Lösung (1 : 100) einige Tropfen Stärkelösung, so darf nicht unmittelbar Blaufärbung entstehen. — 0,1 gr in einem Porzellantiegel erhitzt sollen sich, ohne sichtbaren Rückstand zu hinterlassen, verflüchtigen.

0,05 gr Jodtrichlorid werden in 10 ccm Wasser gelöst und 2 gr Jodkalium zugefügt. Nach Hinzufügung von etwas Stärkekleister sollen mindestens 8 ccm Liq. Natrii thiosulfurici zum Verschwinden der blauen Färbung erforderlich sein. (Theoretisch 8,5 ccm).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt. An einem kühlen Orte in der Tabula C. und zwar in einem Glase, ähnlich denjenigen wie sie zur Aufbewahrung von Brom üblich sind, d. h. mit aufgeschliffener Ueberfanglocke.

Anwendung. Das Jodtrichlorid, welches aus 54,39% Jod und 45,61% Chlor besteht, wurde von Langenbuch als Desinficiens und Antisepticum empfohlen. Es übertrifft nach diesem an Wirksamkeit die Carbolsäure und steht dem Sublimat am nächsten. Die 0,1procentige wässrige Lösung (also 1:1000) tödtet selbst sehr widerstandsfähige Sporen in kurzer Zeit, alkoholische oder ölige Lösungen dagegen sind unwirksam. Vergiftungsgefahren sind bei seiner Anwendung nach L. nicht zu befürchten.

Langenbuch empfiehlt wässrige Lösungen des Jodtrichlorides (1:1000 bis 1:1500) (an Stelle der 4procentigen Carbonsäure und des 0,1procentigen Sublimatwassers) äusserlich: zur Desinfection der Hände, der Instrumente und der Verbandstoffe (Gaze, Holz- wolle etc.) ferner Lösungen von 1:1200 zu Einspritzungen bei Gonorrhoe. Etwa sich einstellende braune Färbung der Haut- parthien kann durch Betupfen mit Natriumthiosulfat entfernt werden.

Innerlich wird es bei Dyspepsien des Magens, welche auf Vorhandensein von Bacterien zurückzuführen sind, in Lösung von 0,1:120—150 empfohlen.

Sollte einmal das Präparat nicht zur Hand sein, so kann man eine concentrirte Lösung desselben ex tempore darstellen, indem man 5,5 gr Jod in 22 gr Wasser fein vertheilt und unter guter Kühlung einen Strom gewaschenen Chlorgases einleitet, bis nichts mehr ab- sorbirt wird. Die Lösung enthält denn ziemlich genau 10 gr Jod- trichlorid.

Rp. Jodi trichlorati	0,5	Rp. Jodi trichlorati	0,2
Aq. destillat.	600,0	Aq. destillat.	240,
D. ad. vitr. opacum S. Zum Ver- bande!		D. ad. vitr. opac. S. Zur In- jection in die Urethra.	
Rp. Jodi trichlorati	0,1		
Aq. destillat.	120,		
D. ad. vitr. opac.			

S. Zweistündlich einen Esslöffel voll!

Caute, a luce remotum, servetur.

Acidum hyperosmicum.

Acid. perosmicum, Acid. osmicum, Acid. osminicum, Ueberosmium- säure, Osmiumsäure.

Os O₄.

Das zur Gruppe der Platinmetalle gehörende Element Osmium (Os=198,6) bildet mit Sauerstoff eine ganze Reihe von Oxyden.

Osmiummonoxyd	Os O
Osmiumsesequioxyd	Os ₂ O ₃
Osmiumdioxyd	Os O ₂
Osmiumtetroxyd	Os O ₄

Ausserdem sind Salze der Osmiumsäure Os O₄ H₂ dargestellt worden, doch existirt diese Säure bisher in freiem Zustande nicht,

auch das ihr entsprechende Anhydrid ($\text{Os O}_3 = \text{Osmiumtrioxyd}$) ist gegenwärtig nicht bekannt.

Das Osmiumtetroxyd Os O_4 hat den Character eines Säureanhydrides oder sauren Superoxydes und wird aus diesem Grunde auch Ueberosmiumsäure oder Osmiumsäure schlechthin genannt. Es ist diejenige Verbindung des Osmiums, welche zuerst medicinische Verwendung fand.

Darstellung. Sehr fein (dem Platinmohr oder Platinschwamm ähnlich) vertheiltes Osmium oxydirt sich sehr langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur; bei höherer Temperatur (400°C.) ist der Oxydationsvorgang ein sehr energischer; das Product der Oxydation ist Osmiumtetroxyd. Dabei ist zu bemerken, dass die Oxydation um so schneller, lebhafter und bei um so niederer Temperatur verläuft, je feiner vertheilt das metallische Osmium ist. — Man erhitzt also möglichst fein vertheiltes Osmiummetall bei hohen Temperaturen im Luft- oder Sauerstoffstrom und fängt das gebildete, flüchtige Osmiumtetroxyd in abgekühlten Vorlagen auf.

Eigenschaften. Das Osmiumtetroxyd (Ueberosmiumsäure) bildet glänzende, durchsichtige, gelbe, sehr hygroskopische Nadeln von unerträglich stechendem Geruche, welcher zugleich an Chlor und an Jod erinnert. Es sublimirt schon bei sehr niederer Temperatur (Blutwärme) und siedet bei etwa 100°C. , indem es sich in einen farblosen Dampf von 8,89 spec. Gewicht verwandelt. In Wasser löst es sich zu einer farblosen Flüssigkeit, welche Lacmuspapier zwar nicht röthet, aber sehr ätzend und brennend schmeckt. Unter dem Einfluss des Lichtes, besonders aber bei Gegenwart organischer Substanzen bräunen sich die Lösungen unter Abscheidung von fein vertheiltem metallischen Osmium. Wird zu einer wässrigen Lösung des Osmiumtetroxydes Alkohol zugesetzt, so scheidet sich binnen 24 Stunden alles Osmium als Osmiumtetrahydroxyd $[\text{Os}(\text{O H})_4]$ in Form eines schwarzen Niederschlages aus, welcher zu einer schweren braunen, etwas kupferglänzenden Masse eintrocknet.

Die Dämpfe des Osmiumtetroxydes wirken auf die Schleimhäute ungemein reizend! Luft, welche auch nur wenig von diesem Dampfe enthält, verursacht beim Einathmen heftige Beklemmungen und langwierige Schleimabsonderungen. Als Gegenmittel ist von Claus sofortiges Einathmen von Schwefelwasserstoff empfohlen worden. — Besonders gefährlich ist die Wirkung des Dampfes auf die Schleimhaut des Auges. Als Deville das Osmiummetall im Knall-

gasofen verflüchtigte und zufällig mit dem Dampfe des hierbei gebildeten Tetroxydes in Berührung kam, wurde er während 24 Stunden beinahe blind, und sein Sehvermögen blieb dauernd gestört, indem sich in den Augen allmählich ein Häutchen von metallischem Osmium absetzte. Aehnliche Erfahrungen sind bei dem pharmaceutischen Gebrauche des Präparates wiederholt gemacht worden. — Auch auf die äussere Haut wirkt es stark reizend, erzeugt z. B. einen schmerzhaften Ausschlag, der indessen nach Gebrauch von Schwefelbädern wieder verschwindet.

Alle diese Eigenschaften fordern zur dringendsten Vorsicht beim Gebrauche der Ueberosmiumsäure auf. Man thut am besten, die Gläschen unter einer gewogenen Menge Wasser zu öffnen und so eine Lösung von bestimmtem Gehalt darzustellen, was sich sehr gut machen lässt, da das Präparat in Röhrchen von 0,5 bez. 1 g Inhalt im Handel vorkommt.

Die wässrigen Lösungen sind in dunklen (gelben), mit Glasstopfen versehenen Flaschen vor Licht und Staub geschützt aufzubewahren.

Als charakteristische Reaction der Ueberosmiumsäure ist anzuführen, dass ihre wässrige Lösung auf Zusatz von schwefeliger Säure erst gelb, dann braun, grün und zuletzt indigoblau gefärbt wird. Letztere Färbung ist auf Bildung von Osmiumsulfid $OsSO_3$ zurückzuführen.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen (da es sehr hygroskopisch ist, am besten in zugeschmolzenen Röhrchen), vor Licht geschützt unter den Mitteln der Tabula C. Ueber die Aufbewahrung der Lösung siehe kurz vorher.

Nach Schapiroff soll ein Zusatz von Glycerin zu den Lösungen dieselben wochenlang haltbar machen. Die von ihm angegebene Formel lautet: Acidi osmici 0,1, Aquae destillatae 6, Glycerini 4,0.

Anwendung. Die Ueberosmiumsäure wird in wässrigen 1 procentigen Lösungen zu subcutanen Injectionen bei parenchymatösen Geschwülsten, bei Kropf, peripheren Neuralgien (Intercostal neuralgie), Ischias rheumatica angewendet (0,1 Acid. osmicum, 10 g Wasser). Dosis = 1 Spritze.

Die Injectionen sollen im Allgemeinen gut vertragen werden, wenig bez. nicht lang andauernd schmerzhaft sein und nur geringe Schwellung verursachen. Innerlich wird es in Dosen von 0,001 g mehrere Mal täglich in Pillen, welche am besten mit Bolus zu be-

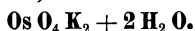
reiten sind, besonders gegen Epilepsie, bei gleichzeitigem Gebrauch von Bromkali, verordnet. Es ist zweckmässig, den Pillen bei längerem Gebrauche einen Ueberzug zu geben.

Wässrige Lösungen sind stets in dunklen, mit Glasstopfen versehenen Gefässen zu dispensiren!

Caute, a luce remotum servetur.

Kalium osmicum.

Kaliumosmat, osmiumsaures Kalium.



Dieses Präparat wird neuerdings von manchen Aerzten der Hyperosmiumsäure vorgezogen, da es nicht so schwierig zu handhaben wie diese, namentlich nicht so sehr hygroscopisch und leicht verdampfbar ist.

Darstellung. Zu einer frisch bereiteten Lösung von Osmiumtetroxyd (s. vorher) in Weingeist setzt man Kalilauge zu. Die Flüssigkeit färbt sich schön roth und, falls sie concentrirt genug ist, wird das Kaliumosmat als Krystallpulver abgeschieden. Bei langsamem Verdunsten verdünnterer Lösungen erhält man granatrothe bis schwarzrothe Octaeder, die leicht in Wasser löslich sind, süßlich adstringirend schmecken und in trockner Luft haltbar sind, an feuchter aber zerfliessen und sich zersetzen.

Lösungen des Salzes zersetzen sich, besonders auf Zusatz einer Säure unter Bildung von Osmiumtetroxyd und niederen Oxyden des Osmium.

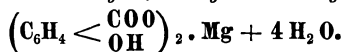
Aufbewahrung. Vor Licht und gegen Feuchtigkeit möglichst geschützt unter den Mitteln der Tabula C.

Anwendung. Subcutan in 1 procentiger Lösung. — Innerlich in Dosen von 0,001 g bis 0,0015 g mehrere Male täglich in Pillen von Bolus alba wie Acidum hyperosmicum. S. dieses.

Caute, a luce remotum servetur.

Magnesium salicylicum.

Magnesiumsalicylat, salicylsaure Magnesia.



Das Magnesiumsalicylat wurde gelegentlich einmal (1886) von Milone dargestellt und beschrieben, seit etwa Jahresfrist indessen von Huchard zum medicinischen Gebrauche warm empfohlen.

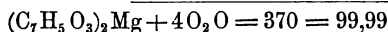
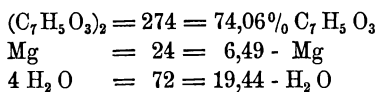
Darstellung. Von Milone wurde es durch Umsetzen von Bariumsaliicylat mit Magnesiumsulfat gewonnen, einfacher jedoch kommt man in folgender Weise zum Ziele:

In eine geräumige Porzellanschale bringt man 200 Th. dest. Wasser und 14 Th. Salicylsäure und erwärmt auf dem Wasserbade. In die heisse Flüssigkeit trägt man unter Umrühren allmählig 5 Th. möglichst eisenfreier Magnesia carbonica ein und erhitzt, bis die Kohlensäureentwicklung beendet ist. Alsdann prüft man eine abfiltrirte Probe mittels Lacmuspapier auf ihre Reaction. Ist dieselbe sauer, so fügt man weiterhin soviel Magnesiumcarbonat zu, dass die Reaction annähernd neutral wird. Ist dies der Fall, so wird die erkaltete Flüssigkeit filtrirt; alsdann säuert man dieselbe mit Salicylsäure deutlich¹⁾ an, filtrirt event. nochmals klar ab, dampft ein und bringt zur Krystallisation. Durch Umrühren während des Erkaltes erhält man ein feines Krystallpulver, welches zu sammeln und durch Absaugen mit der Strahlpumpe von der anhaftenden Mutterlauge zu befreien ist. Da das Magnesiumsaliicylat leicht übersättigte Lösungen bildet, so hat man beim Abdampfen den richtigen Zeitpunkt durch Versuche abzapassen. Die Darstellung im kleinen Maassstabe ist wegen der Concentration der Mutterlauge nicht zu empfehlen, auch fallen die selbst dargestellten Präparate meist etwas röthlich aus.

Eigenschaften. Magnesiumsaliicylat bildet farblose, luftbeständige Krystalle, welche in Wasser (1 : 10) und in Alkohol löslich sind. Die wässrige Lösung schmeckt süß-bitterlich und reagirt deutlich sauer. Salzsäure bringt in derselben eine reichliche Ausscheidung von Salicylsäurekrystallen hervor, durch Eisenchlorid entsteht auch schon in der verdünnten Lösung intensiv violette Färbung. Wird zur wässrigen Lösung Ammoniak, darauf Ammoniumchlorid bis zum Verschwinden der anfänglich entstandenen Trübung zugesetzt, so erfolgt auf Zusatz von Natriumphosphat krystallinische Ausscheidung von Ammoniummagnesiumphosphat.

Beim Erhitzen auf etwas über 100° C. entweicht das Krystallwasser unter Hinterlassung des wasserfreien Salzes. Das letztere verbrennt auf dem Platinblech unter Hinterlassung eines weissen Rückstandes von MgO.

¹⁾ Nur schwach sauer reagirende Präparate sind klar löslich und haltbar.

Zusammensetzung.

Prüfung. 1 Th. Magnesiumsalicylat gebe mit 10 Wasser eine klare Lösung (Trübung durch basisches Salz), welche deutlich sauer reagirt und die vorher angegebenen Reactionen zeigt. — Diese wässrige Lösung werde nach dem Ansäuern mit Salpetersäure und filtriren weder durch Silbernitrat noch durch Baryumchlorid verändert. — Werden 10 ccm der Lösung mit 10 ccm Aether ausgeschüttelt, so darf nach dem Verdunsten der ätherischen Schicht nur ein sehr geringer Rückstand hinterbleiben. (Freie Salicylsäure).

Anwendung. Nach Huchard soll das Magnesiumsalicylat ein ausgezeichnetes Mittel bei Abdominaltyphus sein. Mit dem hierbei gleichfalls angewendeten Wismuthsalicylat theilt es die durch den Salicylsäuregehalt bedingte antiseptische Wirkung, während es im Gegensatz zu dem genannten Wismuthsalz nicht styptisch, sondern eher etwas entleerend wirkt. Durch diese diarrhoeische Wirkung wird der Darm von infectiösen Stoffen befreit. Er empfiehlt es in Dosen von 3—6 g täglich. Selbst in Fällen von reichlicher Diarrhoe soll seine Anwendung nicht contraindicirt sein, da erst bei erhöhten Dosen (von 6—8 g) leichte laxative Erscheinungen auftreten.

Recepte.

Rp. Magn. salicylic. 10,	Rp. Magn. salicylic. plv. 0,5
Aq. destill. 200,	Dent. doses tales VI.
D. S. 4 mal täglich 1 Esslöffel.	S. Alle 2 Stunden 1 Pulver in
Bei Typhus abdominalis.	Wasser zu nehmen.

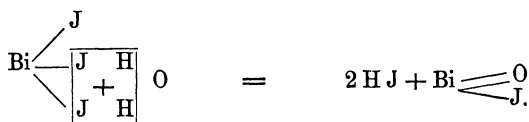
Bismutum oxyjodatum.

Bismutum subjodatum, basisches Wismuthjodid.

Bi O J.

Das Wismuth bildet mit den Halogenen Verbindungen, welche der allgemeinen Formel $Bi X_3$ entsprechen, während vom fünfwerthigen Bi-Atom sich ableitende Halogenderivate des Wismuths bisher noch unbekannt sind. Die neutralen Verbindungen $Bi Cl_3$, $Bi Br_3$ und $Bi J_3$ bilden sich durch directe Vereinigung von metallischem Wismuth mit den entsprechenden Halogenen. —

Das neutrale Wismuthjodid oder Wismuthtrijodid Bi J_3 beispielsweise erhält man durch Erhitzen von gepulvertem Wismuthmetall mit Jod und Destillation des Reactionsproductes. — Es sublimirt in grauschwarzen, metallisch glänzenden Tafeln, welche von kaltem Wasser nicht zersetzt werden, von siedendem Wasser dagegen in unlösliches Wismuthoxyjodid verwandelt werden.



Zur Gewinnung dieses letzteren schlägt man indessen nicht dieses, immerhin etwas umständliche Verfahren ein, sondern benutzt einfachere Reactionen, da das Wismuth unter geeigneten Bedingungen überhaupt die Neigung besitzt, jenes Subjodid zu bilden.

Darstellung. Die zuerst veröffentlichten Vorschriften basiren sämtlich auf der Umsetzung von neutralen oder basischen Wismuthsalzen mit Alkalijodiden.

1. Nach Mayo. 306 Th. Wismuthsubnitrat werden mit 165,6 Th. Jodkalium unter Zusatz von soviel verdünnter Salpetersäure oder Salzsäure zusammengerieben, dass eine schwarzbraune Paste entsteht. Man trägt diese in Wasser ein, lässt unter bisweiligem Umrühren etwa 6 Stunden lang stehen, worauf der vorhandene Niederschlag gesammelt, gewaschen und getrocknet wird. Das Präparat ist chokoladenfarbig und enthält in der Regel etwas unzersetztes Wismuthsubnitrat.

2. Nach Frank und Mörk. 40 Theile Jodkalium werden in 500 Theile Wasser gelöst, und in die Lösung 100 Theile Wismuthsubnitrat eingetragen. Letzteres färbt sich augenblicklich gelb. Man erwärmt nun unter beständigem Umrühren, wodurch der Niederschlag sich dunkler färbt; bei etwa 100° ist die Färbung rothbraun und ändert sich nun nicht mehr. Die Flüssigkeit wird unter Umrühren etwa 30 Minuten lang unter bisweiligem Ersatz des verdampften Wassers im Sieden erhalten; dann lässt man absetzen, sammelt den Niederschlag, wäscht ihn aus, bis das Waschwasser mit Silbernitrat keine Reaction mehr giebt, und trocknet ihn. Giebt ebenfalls ein unreines Präparat.

3. Nach England. 306 Th. Wismuthsubnitrat werden in 900 Th. reiner Salpetersäure gelöst, bis zur beginnenden Trübung mit

heissem Wasser verdünnt und unter Umrühren in eine heisse Lösung von 100 Th. Jodkalium in 2500 Th. Wasser gegossen. Der dunkelbraune Niederschlag wird gesammelt, mit Wasser gewaschen, bis eine Probe des Waschwassers mit Silbernitrat sich nicht mehr trübt, alsdann getrocknet. Durch die Behandlung mit Wasser verändert sich die Farbe des Niederschlages in ziegelroth.

Sämmtliche der bis jetzt angeführten Vorschriften liefern mehr oder weniger bräunlich gefärbte, durch Salpetersäure verunreinigte Präparate, während die beiden folgenden Vorschriften reine, ziegelrothe Präparate geben.

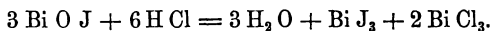
Bezüglich des Trocknens ist zu bemerken, dass dasselbe bei nicht zu grossen Quantitäten auf porösen Thontellern eingeleitet und im Luftbade bei 100 C. beendet wird.

Nach O. Kaspar. 95,4 g krystallisirtes Wismuthnitrat werden mit Hülfe einer möglichst geringen Menge Salpetersäure in 30 Liter Wasser gelöst und unter Umrühren mit einer Lösung von 33,2 Th. Jodkalium in 3 Liter Wasser in der Kälte gemischt. Es entsteht vorerst ein brauner Niederschlag, welcher allmählig gelb, schliesslich ziegelroth wird. Der Niederschlag wird zunächst durch Decantiren, sodann auf dem Filter gewaschen und schliesslich bei 100° C. getrocknet.

5. Nach B. Fischer. 95,4 g krystallisirtes Wismuthnitrat werden in der Kälte in etwa 120 ccm Eisessig gelöst und unter Umrühren in eine Lösung von 33,2 g Jodkalium und 50 g Natriumacetat in 2 Liter Wasser unter Umrühren eingetragen. Jeder einfallende Tropfen bewirkt zuerst die Ausscheidung eines grünlich braunen Niederschlages, der sich beim Anfang der Operation sofort in einen citronengelben Niederschlag umwandelt. Bei fortschreitendem Zusatz der essigsauren Wismuthlösung nimmt der Niederschlag allmählig lebhaft ziegelrothe Färbung an. Man lässt absetzen, wäscht das ausgeschiedene Wismuthoxyjodid vorerst durch Decantiren, dann auf einem Filter oder Colirtuch und trocknet es schliesslich bei 100° C.

Eigenschaften. Das Wismuthoxyjodid bildet ein lebhaft ziegelrothes, specifisch-schweres Pulver, welches unter dem Mikroskop betrachtet bei 500 bis 600 facher linearer Vergrösserung aus kleinen, röthlich durchscheinenden, kubischen Kryställchen bestehend sich erweist. In Wasser ist es unlöslich, überhaupt existirt wohl kein Reagens, durch welches es ohne Veränderung aufgelöst würde. Beim Erhitzen mit conc. Aetzkalkalien zersetzt es sich unter Bildung von

Alkalijodiden und gelbem Wismuthoxyd, verdünnte Aetzalkalien, sowie Lösungen von Alkalicarbonaten wirken nur langsam ein. Verdünnte mineralische Säuren, z. B. Salzsäure, Schwefelsäure und Salpetersäure lösen das Wismuthoxyjodid namentlich beim Erwärmen auf, unter Bildung von dunkelfarbigem Wismuthtrijodid und der betreffenden Wismuthsalze z. B.



Essigsäure dagegen wirkt nahezu gar nicht lösend auf das Präparat ein. Conc. Salzsäure wirkt ebenso wie die verdünnte Säure; conc. Schwefelsäure oder Salpetersäure dagegen wirken namentlich beim Erwärmen unter Bildung von freiem Jod ein.

Prüfung. Werden 0,5 g Wismuthoxyjodid in einem trocknen Reagensglase bei Luftzutritt erhitzt, so entwickeln sich violette Joddämpfe; löst man den Glührückstand unter Erwärmen in möglichst wenig conc. Salpetersäure und giesst diese Lösung in eine grössere Menge kalten Wassers ein, so bildet sich ein Niederschlag von weissem Wismuthsubnitrat. — 0,5 g des Präparates werden mit 5 g Wasser aufgekocht. Das Filtrat darf weder nach dem Ansäuern mit Essigsäure auf Zusatz von Weinsäure, noch nach dem Ansäuern mit Salzsäure auf Zusatz von Platinchlorid einen Niederschlag geben (Kaliumverbindungen). — 0,5 g werden mit 10 g Wasser geschüttelt. Das Filtrat darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure auf Zusatz von Silbernitrat nur opalisirende Trübung zeigen (Jodwasserstoff- bzw. Chlorwasserstoffsäure). — 0,2 g werden mit 2 g verdünnter Schwefelsäure geschüttelt; das Filtrat wird mit dem doppelten Volumen reiner, salpetersäurefreier¹⁾ Schwefelsäure gemischt und ein Tropfen Indigolösung zugefügt. Es darf keine Entfärbung eintreten (Salpetersäure). — Der exacte Nachweis der Salpetersäure bez. eine Bestimmung derselben, ist am besten nach dem Schulze'schen Verfahren auszuführen. Man kocht alsdann 0,5 g des Salzes mit 5 ccm Natronlauge und benutzt die filtrirte alkalische Lösung zur Bestimmung der Salpetersäure. — Mikroskopisch lässt sich eine Verunreinigung des Wismuthoxyjodides durch Wismuthsubnitrat nach meinen Erfahrungen nicht mit Sicherheit nachweisen. — 0,5 g werden im Reagirglase mit 10 ccm conc. reiner Salzsäure übergossen. Man setzt ein Stückchen arsenfreies Zink zu und überdeckt die Öffnung

¹⁾ Mit Salpetersäure verunreinigte Schwefelsäure ist vorher durch Aufkochen von dieser zu befreien.

des Glases mit einem Stück Filtrirpapier, das mit Silbernitratlösung (1 : 1) benetzt ist. Es darf sich nach 20 Minuten keine Gelbfärbung des Papieres zeigen (Arsen).

Neben der charakteristischen ziegelrothen Farbe und der Abwesenheit von Salpetersäure und Arsen ist eins der wichtigsten Kriterien für die Reinheit des Präparates die Bestimmung des Wismuthoxydgehaltes. Zu diesem Zwecke bringt man eine gewogene Menge in einen Porzellantiegel, löst sie unter Erwärmen in etwa der zehnfachen Menge conc. Salpetersäure auf, dampft zur Trockne und glüht bis zu constantem Gewicht. Es muss sich ein Gehalt von 66 bis 67,5 % Wismuthoxyd ergeben. Die Formel Bi OJ verlangt 66,96 % $\text{Bi}_2 \text{O}_3$.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneistoffen vor Licht. geschützt.

Anwendung. Das Wismuthoxyjodid wurde von Lister, später von Reynold als vorzügliches Antisepticum empfohlen und soll bei eiternden Wunden, Ulcerationen vorzügliche Dienste leisten. Man benutzt es in diesen Fällen dem Jodoform analog in Substanz. Ebenso soll es sich in Suspension mit Wasser bei Gonorrhöe bewährt haben und innerlich bei Magengeschwüren und typhösem Fieber.

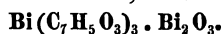
Rp. Bismuti oxyjodati 1—2,0
Sacchari albi 5,0

M. f. p. Div. in partes X.
S. 3 mal täglich ein Pulver.
Bei Magengeschwür und
typhösem Fieber.

Rp. Bismuti oxyjodati 1,0
Aquae destillatae 100,0
D. S. Aeusserlich; vor dem Ge-
brauche umzuschütteln. Zu
Injectionen bei Gonorrhoe.

Bismutum salicylicum.

Salicylsaures Wismuth, Wismuthsalicylat.



Verbindungen des Wismuths mit der Salicylsäure von annähernd constanter Zusammensetzung werden nur unter ganz bestimmten Bedingungen erhalten. Jede Abweichung von den letzteren hat zur Folge, dass man durchaus verschiedenartig zusammengesetzte Präparate bekommt.

Jaillet und Ragouci¹⁾ haben eine Vorschrift angegeben,

¹⁾ Ich habe neuerdings die Formeln der beiden Wismuthsalze nach den von Jaillet und Ragouci mitgetheilten analytischen Daten (Journ.

welche zur Gewinnung zweier gut characterisirter Wismuthsalicylate führen soll.

1) **Saures Wismuthsalicylat** $\text{Bi}(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_3 \cdot \text{Bi}(\text{OH})_3 + 3\text{H}_2\text{O}$.

Man fällt 1 Th. krystallisirtes Wismuthnitrat mit 50 Th. durch Natronlauge schwach alkalisch gemachten Wassers, welches 2 Th. Natriumsalicylat gelöst enthält. Der Niederschlag wird dreimal durch Aufgiessen und Decantiren mit reinem Wasser ausgewaschen, um das Natriumsalicylat zu entfernen, dann gesammelt und bei 40° C. rasch getrocknet. Dieses Wismuthsalicylat ist weiss, beim Anföhlen körnig, gut krystallisirt, seine Farbe ändert sich im Lichte

de Chim. et Pharm. 1884. V, Serie 9, pag. 115 u. f.) berechnet und gefunden, dass die für No. I angegebene einfache Formel viel besser stimmt als die von den Verf. aufgestellte complicirte, während sich das basische Salicylat, mit etwa 63% Bi_2O_3 gleichfalls der angeführten einfachen Formel unterordnet:

I. Saures Wismuthsalicylat:			
Gefunden von	J. u. R.	Berechnet für	
		$\text{Bi}(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_3 + \text{Bi}(\text{OH})_3 + 3\text{H}_2\text{O}$	
Bi_2O_3	49,56	Bi_2O_3	49,6
Salicyls. gebunden	41,04	Salicylsäure	41,6
$\text{H}_2\text{O} +$ freie Salicyls.	9,40	H_2O	8,7
	100,00.		99,9.

II. Basisches Wismuthsalicylat.

Gefunden:	Berechnet für $\text{Bi}(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_3\text{Bi}_2\text{O}_3$
Bi_2O_3 63—64 %.	Bi_2O_3 64,2 %.

Beckurts giebt (Handb. d. pract. Pharm. I. 464) auf Grund eigener Versuche folgendes an:

Werden 2 Mol. neutrales Wismuthnitrat in der eben erforderlichen Menge verd. Salpetersäure gelöst, durch eine schwach alkalische Lösung von 6 Mol. Natriumsalicylat gefällt, der Niederschlag durch Decantiren bis zum Verschwinden der Salpetersäurereaction gewaschen, und bei 40° getrocknet, so resultirt ein Präparat mit 37,5% Bi_2O_3 , entsprechend der Formel $\text{Bi}[\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3]_3$.

Wird dieses neutrale Salz mit Wasser weiter ausgewaschen, bis in dem Waschwasser durch Eisenchlorid keine Salicylsäure mehr nachweisbar ist, so hinterblieb ein gelblich-weisses, amorphes Pulver, welches 70,35% Bi_2O_3 ergab. Für dieses letztere lässt B. die Zusammensetzung zweifelhaft.

Man darf indessen nicht ausser Acht lassen, dass hier die gleiche Unsicherheit bezüglich der Formel vorliegt wie bei Bism. subnitric.

nicht. In Wasser ist es nur wenig löslich, doch färbt sich das wässrige Filtrat mit Eisenchlorid violett. Diese Färbung ist jedoch nicht lediglich gelöster freier Salicylsäure, vielmehr dem in Lösung gegangenen Wismuthsalicylat zuzuschreiben, da sich im Filtrat durch Schwefelammonium zugleich auch Wismuth nachweisen lässt. Es enthält etwa 50 % Wismuthoxyd und 40 % Salicylsäure. (Angaben von Jaillet und Ragouci.)

2) **Basisches Wismuthsalicylat** $\text{Bi}(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)_3 \cdot \text{Bi}_2\text{O}_3$.

Hat man nach der obigen Vorschrift saures Wismuthsalicylat dargestellt und setzt das Auswaschen des Niederschlages mit Wasser so lange fort, bis das decantirte Wasser mit Eisenchlorid keine violette Reaction mehr giebt, so erhält man ein basisches Wismuthsalicylat der obigen Zusammensetzung.

Dieses letztere (basische) Präparat ist von Vulpian, später von Solger zum medicinischen Gebrauche empfohlen worden.

Eigenschaften. Das basische Wismuthsalicylat bildet ein amorphes, gelblichweisses Pulver, welches in Wasser vollkommen unlöslich ist, dem auch durch Behandeln mit Alkohol oder mit Aether oder Chloroform keine Salicylsäure entzogen wird. Trägt man eine Spur des Salzes in Eisenchloridlösung ein, so bildet sich eine intensiv violette Färbung. Durch Säuren wird es sehr leicht zersetzt, indem sich die betreffenden basischen Wismuthsalze und freie Salicylsäure bilden. Es soll etwa 76 % Wismuthoxyd und 23 % Salicylsäure enthalten.

Diese von Jaillet und Ragouci gemachten Angaben bedürfen insofern einer Modificirung, als Darstellungen in grösserem Massstabe, welche von verschiedenen Fabriken¹⁾ (Schering und Merck) ausgeführt wurden, ergeben haben, dass bei Einhaltung der angeführten Bedingungen Präparate erhalten werden, deren Wismuthoxydgehalt sich zwischen 63 und 64 % bewegt. Merck behauptet sogar, dass ein (basisches) Wismuthsalicylat mit einem theoretischen Gehalte von 63,5 % Bi_2O_3 das basischste Wismuthsalicylat sei, welches sich

¹⁾ Ganz neuerdings ging mir wieder ein aus der Fabrik von Dr. F. von Heyden Nachf. — Oberlössnitz bei Radebeul stammendes Bism. (sub) salicylic. zu, welches vollkommen salpetersäurefrei ist und 64,2 % Bi_2O_3 enthält.

überhaupt darstellen lasse. — Allerdings haben wir selbst in gewissen Präparaten bis zu 68 und 69% Wismuthoxydgehalt angetroffen, indessen war hier ein erheblicher Theil des Wismuthes als Subnitrat vorhanden. Man wird ausserdem gut thun, den Wismuthoxydgehalt dieses Präparates in den practisch möglichen Grenzen zu halten, da anderenfalls für die Fabrikanten die Versuchung zu nahe läge, ihre Producte durch Vermischen mit Wismuthhydroxyd auf den geforderten Wismuthoxydgehalt zu bringen.

Prüfung. Wird 1 g des Präparates bis zur Verkohlung schwach geglüht, der Rückstand in Salpetersäure gelöst und vorsichtig zur Trockne eingedampft, so müssen nach anhaltendem Glühen desselben mindestens 0,60 g gelbes Wismuthoxyd hinterbleiben, was einem Mindestgehalt von 60% a Wismuthoxyd entspricht. — Werden 0,3 g des Präparates unter Zusatz von 0,5 g Natriumsalicylat mit 5 ccm Wasser angerieben und diese Mischung in ein Reagirglas gebracht, so darf, wenn man 5 ccm conc. Schwefelsäure zufließen lässt, an der Berührungsstelle beider Flüssigkeiten keine braune Zone sich bilden (Salpetersäure). — 1 g des Präparates wird im Porzellan- tiegel bei Luftzutritt geglüht. Den Rückstand löst man in 10 ccm Salzsäure, verdünnt mit 20 ccm Wasser, bringt reines Zinn hinzu und lässt den entwickelten Wasserstoff auf Filtrirpapier einwirken, welches mit Silbernitratlösung (1 + 1) benetzt ist; es darf binnen 20 Minuten keine gelbe oder schwarze Färbung des Papiers eintreten (Arsen).

Anwendung. Das Wismuthsalicylat ist vor einigen Jahren von Vulpian empfohlen worden, neuerdings hat es bei uns in Deutschland durch die Veröffentlichungen von Solger Aufnahme gefunden. Man giebt es in Dosen von 0,3—1,0 mehrmals täglich namentlich bei chronischen Magen- und Darmleiden, auch bei Typhus. Der Werth des Präparates liegt darin, dass es vom Magen gut vertragen wird, also längere Zeit hindurch angewendet werden kann. Der gute Erfolg ist wohl zum Theil der specifischen Wirkung des Wismuths, zum Theil derjenigen der Salicylsäure zuzuschreiben. Bisher sind Tagesdosen von 10—12 g ohne Unzuträglichkeiten gegeben worden.

Rp. Bismuti salicylici

Sacchari Lactis \widehat{aa} 5,0

M. f. plv. Div. in partes X.

S. 2—3 mal täglich ein Pulver.

Hydrargyrum formamidatum solutum.*Quecksilberformamid-Lösung.*

Quecksilberformamid-Lösung wurde im Jahre 1883 von Liebreich dargestellt und als mildes Quecksilberpräparat namentlich zur hypodermatischen Verwendung empfohlen.

Das Formamid, welches als Ameisensäure aufgefasst werden kann, in welcher die Hydroxylgruppe durch den Amidrest — NH₂

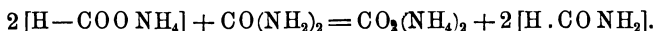


Ameisensäure



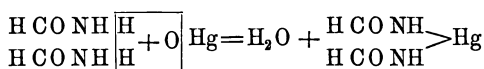
Formamid

ersetzt ist, wird durch Destillation von 2 Th. ameisenurem Ammon mit 1 Th. Harnstoff erhalten.



Es bildet eine syrupöse Flüssigkeit, welche bei 192—195° C. unter geringer Zersetzung siedet und mit Wasser, Alkohol und Aether in jedem Verhältniss mischbar ist.

In chemischer Hinsicht wichtig ist die Eigenschaft des Formamids, dass eines der beiden Wasserstoffatome der NH₂-Gruppe durch Metalle ersetzbar ist. So löst es z. B. Quecksilberoxyd auf und bildet damit die „Quecksilberformamid“ genannte Verbindung, welche indessen in trockenem Zustande bisher noch nicht erhalten wurde, vielmehr gegenwärtig noch nur in Lösung bekannt ist. Hierbei treten 2 Mol Formamid mit 1 Mol. Quecksilberoxyd in Reaction.



Quecksilberformamid.

Darstellung. 10 g Hydr. bichlorat. corrosiv. rekrystall. werden in 500 Th. Wasser gelöst und diese Lösung mit einem Ueberschuss von Natronlauge gefällt. Man wäscht das ausgeschiedene Quecksilberoxyd erst durch Decantiren, dann auf einem glatten Filter so lange aus, bis das Filtrat nach dem Ansäuern mit Salpetersäure auf Zusatz von Silbernitrat keine Trübung mehr zeigt, und löst alsdann das so erhaltene Quecksilberoxyd unter Zusatz von etwas Wasser unter Erwärmen auf 30—40° C. in einer eben hinreichenden Menge Formamid. Auf dem Filter zurückgebliebenes Quecksilberoxyd muss gleichfalls in Lösung gebracht werden. Man füllt die Lösung auf 1000 ccm auf und filtrirt sie durch ein doppeltes, glattes

Filter. Sie enthält dann pro 1 ccm soviel Quecksilberformamid, als 0,01 g Quecksilberchlorid entspricht.

Eigenschaften. Das Quecksilberformamid bildet eine farblose, schwach alkalisch reagirende Flüssigkeit von nur wenig metallischem Geschmack, welche durch ätzende Alkalien in der Kälte nicht verändert wird. Mit Eiweis geht sie eine unlösliche Verbindung nicht ein, bleibt also auch auf Zusatz von Eiweisslösung klar. Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium scheiden dagegen schwarzes Quecksilbersulfid aus. Beim Kochen mit verdünnten Säuren, ebenso mit verdünnten Alkalien erfolgt Reduction zu metallischem Quecksilber, welches als feiner, grauer Schlamm abgeschieden wird.

Prüfung. Die Lösung reagire schwach alkalisch, saure Reaction würde Ameisensäure, als Zersetzungsproduct des Präparats anzeigen. — Auf Zusatz von filtrirter Eiweisslösung darf keine Trübung, noch viel weniger ein Niederschlag, entstehen (andere Quecksilberverbindungen, namentlich Quecksilberchlorid). — Auf vorsichtigen Zusatz von Jodkali darf nur eine sehr schwache gelbliche, im Ueberschuss von Jodkali lösliche Trübung, kein Niederschlag entstehen.

Aufbewahrung. Die Quecksilberformamid-Lösung erleidet im directen Lichte in kurzer Zeit eine tiefgreifende Zersetzung, in deren Verlaufe sich metallisches Quecksilber abscheidet. Aus diesem Grunde ist sie in vor Licht geschützten Gefässen und zwar unter den Mitteln der Tabula B aufzubewahren.

Anwendung. Das Präparat findet ausschliesslich Verwendung zu subcutanen Injectionen bei Syphilis. Dosis ist täglich 1 ccm = 1 Spritze, entsprechend 0,01 g Hydr. bichlorat. corrosiv. Falls das Präparat rein und unzersetzt ist, so sind die Injectionen schmerzlos, führen auch nicht zur Bildung von Abscessen oder Verhärtungen; treten solche Nebenwirkungen einmal ein, so ist zunächst der Zustand des Präparates dafür verantwortlich zu machen. Die Wirkung des Quecksilberformamids ist in der Weise zu erklären, dass es durch das Alkali des Blutes sehr bald in metallisches Quecksilber umgewandelt wird; vor andern Präparaten hat es den Vorzug, dass es leicht resorbirt wird, also schnell wirkt.

Rp. Hydrarg. formamidati	0,3
Aquae destillatae	30,0
Det. in vitro opaco.	
S. Zur subcutanen Injection.	

Cautissime a luce remotum servetur!

Hydrargyrum bichloratum carbamidatum solutum.

Quecksilberchlorid-Harnstoff.

Dieses, sich dem Formamid-Quecksilber chemisch wie therapeutisch anschliessende Präparat ist von Schütz und Doutréle-pont zur medicinischen Anwendung empfohlen worden.

Darstellung. 1 g Sublimat (Hydr. bichlorat. corrosiv.) wird in 100 ccm heissem Wasser gelöst. In die erkaltete Lösung trägt man 0,5 g Harnstoff ein und filtrirt alsdann.

Eigenschaften. Das Präparat bildet eine farblose, schwach sauer reagirende Flüssigkeit von zunächst salzigem, hintennach schwach metallischem Geschmack. Durch Zusatz von Natronlauge in der Kälte wird es nicht verändert, Schwefelammonium dagegen bewirkt Ausscheidung von schwarzem Schwefelquecksilber. Bei längerer Aufbewahrung zersetzen sich die Lösungen, besonders unter dem Einflusse des Lichtes. Da zersetzte Präparate zur medicinischen Anwendung ungeeignet sind, so ist die Darstellung dieser Lösungen non nisi ad dispensationem auszuführen.

Prüfung. Dieselbe kann sich auf das Verhalten des Präparates bei Zusatz von Natronlauge beschränken. Es darf keine Abscheidung von gelbem Quecksilberoxyd erfolgen.

Aufbewahrung. Das Präparat ist in vor Licht geschützten Gefässen zu dispensiren.

Anwendung. Als mildes Quecksilberpräparat für subcutane Injectionen: 1 ccm enthält die 0,01 Sublimat entsprechende Quecksilbermenge. Die Injectionen sollen schmerzlos sein und gut vertragen werden.

Hydrargyrum carbolicum.

*Hydrargyrum carbolicum oxydatum, Hydrargyrum phenylicum,
Phenolquecksilber.*

Zu Anfang des Jahres 1887 wurde von Gamberini das Phenolquecksilber als ein besonders heilkräftiges Quecksilberpräparat gegen Syphilis empfohlen. Nachdem diese Beobachtung auch von anderer Seite bestätigt worden ist, sind Quecksilberderivate des Phenols im Handel zu haben; dieselben besitzen aber zum Theil von einander abweichende Eigenschaften, so dass es nothwendig ist, etwas näher

auf die chemische Natur der in Frage kommenden Verbindungen einzugehen.

Als Phenole bezeichnet man bekanntlich solche Hydroxylderivate des Benzols und seiner Homologen, welche dadurch entstanden sind, dass Hydroxylgruppen an Stelle von H-Atomen in den aromatischen Kern eingetreten sind.

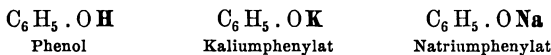


Würde in dem eben angeführten Toluol die Hydroxylgruppe in die Fettseiten-Kette $-\text{CH}_3$ eintreten,

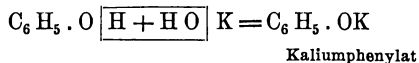


so würde der so entstehende Körper mit dem Kresol zwar isomer sein, er ist aber kein Phenol, sondern ein wahrer Alkohol der aromatischen Reihe.

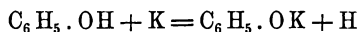
Die Phenole characterisiren sich nun besonders durch ihre sauren Eigenschaften, welche die Ursache dafür sind, dass man diese Substanzen im gewöhnlichen Sprachgebrauch vielfach mit dem Namen von Säuren (das gewöhnliche Phenol z. B. mit dem Namen „Carbolsäure“) belegt. — Die Wasserstoffatome der Hydroxylgruppen sind beweglich und können durch Metallatome ersetzt werden. Die so entstehenden salzartigen Verbindungen werden generell „Phenylate“ genannt



Diejenigen der Alkalien bilden sich durch Erhitzen der ätzenden Alkalien mit den Phenolen oder durch Auflösen der Alkalimetalle in den Phenolen.



oder

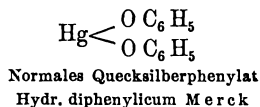
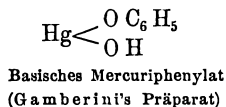


Von den Alkaliphenylaten ausgehend, ist es möglich, durch Wechselerzersetzung zu mehr oder weniger gut characterisirten Phenylaten anderer Metalle zu gelangen.

Das vom Quecksilberoxyd sich ableitende Quecksilberphenylat oder Mercuriphenylat müsste, da das Hg-Atom zweiwerthig ist, die

Zusammensetzung $(C_6H_5O)_2.Hg$ besitzen. Diese Verbindung war aber bisher in der Litteratur nicht beschrieben worden, vielmehr war lediglich ein basisches Quecksilberphenylat der Zusammensetzung $C_6H_5.OHg.OH$ aufgeführt, während die normale Verbindung $(C_6H_5O)_2.Hg$ erst neuerdings von Merck in den Handel gebracht wird, sonst aber noch so gut wie unbekannt ist.

Um nun einen Zweifel über die im Nachstehenden zu machenden Ausführungen überhaupt nicht aufkommen zu lassen, seien hier die beiden zu betrachtenden Präparate nebeneinander gestellt.



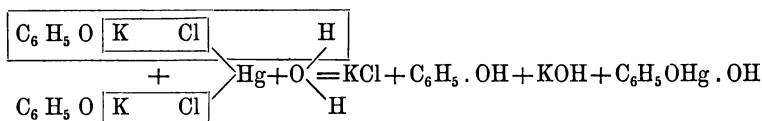
1) **Hydrargyrum subphenylicum** (Gamberini). Man löst 132 Th. Phenolkalium in 1 Liter Wasser auf und trägt die filtrirte Lösung in eine gleichfalls filtrirte Lösung von 271 Th. Quecksilberchlorid in 8 Liter Wasser unter Umrühren ein. Es bildet sich ein orangefarbener Niederschlag, der nach kurzem Stehen auf ein Filter oder Seiltuch gebracht und so lange mit Wasser ausgewaschen wird, bis das Filtrat auf Zusatz von wenig Jodkalium keine (von Quecksilberbijodid herrührende) röthliche Färbung mehr annimmt. Alsdann trocknet man den Niederschlag erst durch Absaugen auf porösen Tellern, dann unter Abschluss von Luft bei etwa $80^{\circ} C.$ bis zu annähernd constantem Gewicht. [Romey.]

2) **Hydrargyrum diphenylicum**¹⁾. Die Vorschrift, nach welcher Merck sein Präparat darstellt, ist nicht bekannt. Einen diesem ähnliches Präparat wird indessen nach folgender Vorschrift erhalten. — Man löse 188 Th. geschmolzene Carbonsäure und 56 Th. festes Aetzkali unter Erwärmen auf dem Wasserbade in einer gerade hinreichenden Menge Spiritus auf, bringe diese Lösung in eine Porzellanschale und füge unter Umrühren eine alkoholische Lösung von 135 Th. Quecksilberchlorid hinzu. Es entsteht allmählig ein gelblicher Niederschlag. Unter Umrühren dampft man die Masse nahezu bis zur Trockne ein, wobei sie allmählig vollständig farblos wird. Man rührt sie alsdann mit heissem Wasser an, bringt sie auf ein Filter, wäscht

¹⁾ Eine von Schadeck gegebene Vorschrift steht der hier angeführten sehr nahe; doch giebt sie nicht mit der gleichen Sicherheit wie diese ein constantes Präparat.

zuerst mit reinem, später mit etwas Essigsäure enthaltendem Wasser etwas nach, lässt auf porösen Tellern absaugen und krystallisirt aus Alkohol um. (Die Krystallisation misslingt bisweilen.)

Zu diesen beiden Darstellungsmethoden wäre zu bemerken, dass die Carbolsäure die Neigung zeigt, basische Salze zu bilden, indem sie unter normalen Bedingungen



das oben erwähnte basische Quecksilberphenylat bildet. — Um dieser Neigung entgegenzuwirken, lässt Darstellungsvorschrift No. 2 die Reaction unter Ausschluss von Wasser und bei Gegenwart eines Ueberschusses von Phenol vor sich gehen. Ist das normale Salz aber erst einmal gebildet, so erweist es sich auch von grosser Beständigkeit.

Von beiden Verbindungen ist die durch Gamberini empfohlene die weniger gut characterisirte, da sie nur schwer von constanter Zusammensetzung erhalten wird; das von Merck in den Handel gebrachte Präparat dagegen ist eine sich stets gleich bleibende chemische Verbindung, so dass es unzweifelhaft rationell erscheint, nur diese als Hydrargyrum phenylicum zu dispensiren.

Eigenschaften. Das Hydrargyrum phenylicum bez. diphenylicum bildet farblose Krystallnadeln, welche im Wasser nahezu unlöslich, in kaltem Alkohol schwer löslich sind, sich dagegen in etwa 20 Th. siedenden Alkohols, auch in Aether oder einer Mischung von Alkohol und Aether, sowie in Eisessig auflösen. — Das Quecksilber ist mit den Phenolresten ausserordentlich fest verbunden, da weder durch Zusatz von Natronlauge Quecksilberoxyd, noch durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff in saurer Flüssigkeit oder durch Schwefelammonium Schwefelquecksilber abgeschieden wird. — Der Quecksilbergehalt des Präparates beträgt der Formel $(\text{C}_6\text{H}_5\text{O})_2 \cdot \text{Hg}$ entsprechend 51,80 %.

Zur Bestimmung desselben bringt man etwa 0,5 g des Präparates in ein Becherglas und dampft unter Zusatz von 2,5 g Salpetersäure und 7,5 g Salzsäure auf dem Wasserbade zur Trockne, nimmt den Rückstand mit Wasser auf, säuert mit Salzsäure an, fällt mit Schwefelwasserstoff und bestimmt das ausgeschiedene Schwefel-

quecksilber nach den üblichen Methoden der analytischen Chemie. Erhalten wurde bei einer Bestimmung 51,70 % g Hg.

Prüfung. Erhitzt man etwa 0,1 g des Präparates in einem trocknen Reagirglase, so setzen sich an den kälteren, oberen Theilen des Glases kleine Quecksilbertröpfchen ab, welche mit Hülfe einer Lupe zu erkennen sind. Trägt man alsdann eine Spur Jod in das Glas ein und erhitzt schwach, so verwandelt sich das metallische Quecksilber in gelbes Quecksilberbiodid, welches beim Reiben mit einem Glasstabe in die rothe Modification übergeht (Identität). — Werden 0,2 g auf einem Porzellandeckel erhitzt, so müssen sie sich ohne einen unverbrennlichen Rückstand zu hinterlassen, verflüchtigen (unorganische Verunreinigungen). — Werden 0,2 g des Präparates mit 5 ccm Wasser gekocht, so darf das Filtrat weder durch Silbernitrat, noch durch Schwefelwasserstoff, Schwefelammonium oder Natronlauge verändert werden (Chlor bez. lösliche Quecksilberverbindungen). — Uebergießt man eine kleine Menge des Präparates mit Natronlauge, so darf keine dunkle Färbung auftreten (Calomel).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt unter den Präparaten der Tabula B.

Anwendung. Das Hydrargyrum carbolicum oxydatum wird als Specificum gegen Syphilis gerühmt und soll bei innerer Darreichung längere Zeit gut vertragen werden. Stomatitis und Salivation ruft es nach den bisherigen Beobachtungen nur ausnahmsweise und in geringem Grade hervor. Das Quecksilber soll in dieser Form rasch resorbirt werden, da es sich schon nach Darreichung von 0,06 g des Präparates im Urin nachweisen lässt.

Schadeck empfiehlt das Hydr. carbol. oxydat. besonders bei secundärer Syphilis und als Nachkur nach vorausgegangener Inunctionskur. Erwachsenen wird es in Dosen von 0,02—0,03 dreimal täglich, Kindern in Dosen von 0,004—0,005 g zweimal täglich gegeben.

Rp. Hydr. carbolicum oxydati 1,2

Extr. Liquiritiae

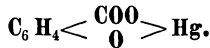
Pulv. Liquiritiae \hat{a} 3,0

M. f. pil. No. 60. obduc. Bals. tolutano.

D. täglich 2—4 Pillen zu nehmen.

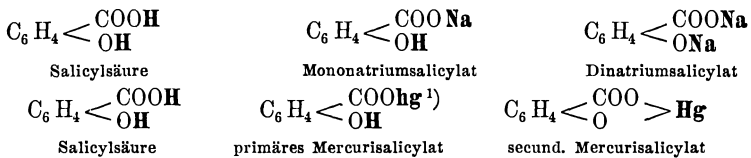
[Schadeck.]

Cautissime a luce remotum servetur.

Hydrargyrum salicylicum*secundäres Quecksilbersalicylat, salicylsaures Quecksilberoxyd.*

Unter dem Namen „Hydrargyrum salicylicum“ bringt die chem. Fabrik von Dr. von Heyden Nachf. ein Präparat in den Handel, welches der oben aufgeführten Formel nach als „secundäres Mercurisalicylat“ aufzufassen ist.

Die Salicylsäure bildet vorzugsweise Salze dadurch, dass das H-Atom der Carboxylgruppe durch Metall ersetzt wird. Ausser diesen normalen oder primären Salicylaten sollen jedoch unter Umständen sich noch secundäre Salze bilden lassen, indem zugleich das H-Atom der OH-Gruppe an der Substitution theilnimmt z. B.



Die am besten bekannten Salicylate sind die primären, während die Existenz der secundären gelegentlich bezweifelt wird; indessen zeigt grade die Quecksilberverbindung, dass solche Salze doch existenzfähig sind.

Darstellung. Die Vorschrift, nach welcher die Dr. v. Heyden'sche Fabrik arbeitet, ist von dieser nicht mitgetheilt worden, indessen lässt sich das gleiche Präparat wie folgt erzielen.

Man fällt eine Lösung von 1 Th. Hydrarg. bichlorat. corros. in 100 Th. Wasser bei gewöhnlicher Temperatur mit einem Ueberschuss von Natronlauge und wäscht das entstandene Quecksilberoxyd mit Wasser durch Decantiren bis zum Verschwinden der Chlorreaction. Dann bringt man es auf ein Filter und presst es nach dem Abtropfen zwischen Fliesspapier möglichst gut ab. — Inzwischen hatte man auf dem Wasserbade in einem Rundkolben mit vorgelegtem Rückflusskühler 2 Th. Salicylsäure in 20—30 Th. Spiritus unter Erwärmen gelöst. In diese heisse Lösung trägt man nun das frisch gefällte, ausgewaschene und ausgepresste Quecksilberoxyd, welches

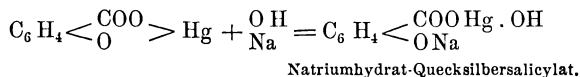
¹⁾ Unter **hg** ist hier der Einfachheit wegen $\frac{1}{2}$ Hg-Atom = 100 verstanden.

in einem Mörser mit Spiritus angerieben worden war, in kleinen Portionen und unter öfterem Umschütteln ein. Man erhitzt die Mischung unter häufigem Umschütteln (des Stossens wegen) so lange, bis das gelbe Quecksilberoxyd völlig in ein rein weisses Pulver verwandelt ist. Man lässt nun erkalten, sammelt auf einem Saugfilter und wäscht mit Alkohol so lange aus, bis im Filtrate sich nur noch Spuren Salicylsäure durch Eisenchlorid nachweisen lassen, lässt schliesslich auf Bisquit-Porcellan absaugen und trocknet bei 100° C.

Der grosse Ueberschuss von Salicylsäure ist unbedingt nothwendig; übrigens ist das Verfahren nur scheinbar kostspielig, da die alkoholisch-salicylsaure Mutterlauge zu weiteren Darstellungen wieder benutzt werden kann; in diesem Falle wären ihr auf 1 Th. Quecksilberchlorid nur etwa $\frac{2}{3}$ Th. Salicylsäure zuzufügen.

Eigenschaften. Dieses Quecksilbersalicylat bildet ein weisses amorphes, geruch- und geschmackloses, sehr feines Pulver von neutraler Reaction, welches in Wasser und in Alkohol kaum löslich ist. Das Quecksilber ist in demselben maskirt, d. h. es wird weder durch Schwefelwasserstoff noch durch Schwefelammonium Quecksilbersulfid gebildet. — Es ist ferner beständig gegen organische Säuren wie Kohlensäure, Weinsäure, Milchsäure, Essigsäure und wird erst durch conc. Säuren, z. B. durch conc. Salzsäure in Salicylsäure und Mercurichlorid zerlegt. Will man daher das Quecksilber als Quecksilbersulfid nachweisen, so kann man das Salz mit conc. Salzsäure oder Schwefelsäure erhitzen, und dann nach dem Verdünnen mit Wasser in das Filtrat Schwefelwasserstoff einleiten. —

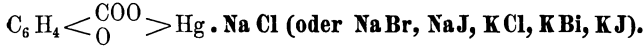
Eine weitere sehr wichtige Reaction besteht darin, dass durch Einwirkung von Natronlauge nicht etwa gelbes Quecksilberoxyd abgeschieden wird. Vielmehr geht das Salz in Lösung und, wenn man für 1 Mol. Mercurisalicylat genau 1 Mol. NaOH angewendet hatte, so krystallisirt aus der beiläufig alkalisch reagirenden Lösung ein Doppelsalz nachstehender Zusammensetzung in kurzen derben Prismen aus.



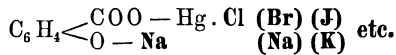
Ebenso wird das Hydr. salicylic. von heisser Sodalösung unter schwacher Kohlensäure-Entwicklung gelöst. — Aus beiden Lösun-

gen scheidet sich die ursprüngliche Verbindung auf Zusatz von Säuren z. B. Essigsäure unverändert wieder ab.

Eine andere Eigenthümlichkeit ist die, dass das Mercurisalicylat mit den wässrigen Lösungen der Halogenalkalisalze in der Kälte gallertartig aufquillt; beim Erwärmen entstehen Lösungen, welche während des Erkaltens Doppelsalze abscheiden von der Zusammensetzung



Die reinen Doppelsalze, welchen die Formeln

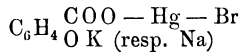


zugeschrieben werden, lösen sich in Wasser nur bei Gegenwart bei bestimmter Mengen der Halogensalze klar auf.

Zur Herstellung wässriger Lösungen von Quecksilbersalicylat-Doppelsalzen erwiesen sich folgende Gewichtsverhältnisse als geeignet:

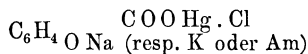
1. Aus 3,3 g $\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_3\text{Hg}$ (1 Mol.) und 3,3 g K J (2 Mol.) oder 3 g Na J (2 Mol.) entsteht mit 50 ccm kalten Wassers eine Lösung von Jod-Kalium (resp. Na) -Quecksilbersalicylat, welche sich bei lange andauerndem Erhitzen zersetzt.

2. Aus 3,3 g $\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_3\text{Hg}$ (1 Mol.) und 3,6 g K Br (3 Mol.) oder 3 g Na Br (3 Mol.) entstehen beim Erhitzen mit 50 ccm Wasser im kochenden Wasserbade Lösungen, aus denen während des Erkaltens die analysirten Doppelsalze



in feinen Nadeln krystallisiren. Setzt man zur heißen Lösung eine genügende Menge Wasser, so scheidet sich auch in der Kälte Nichts wieder aus.

3. Aus 3,3 g $\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_3\text{Hg}$ (1 Mol.) und 3,3 g Na Cl ($5\frac{1}{2}$ Mol.) oder 3 g K Cl (4 Mol.) oder 2,5 g. Am Cl. (5 Mol.) entstehen beim Erhitzen mit 50 ccm Wasser im Wasserbade Lösungen, welche beim Erkalten Doppelsalze



abscheiden.

Zur Herstellung einer kalt gesättigten Chlornatrium-Quecksilbersalicylatlösung werden 10 g salicylsaures Quecksilber mit 15—20 g in Wasser gelösten Chlornatriums verrieben und mit 200 ccm Wasser

im Wasserbade unter gutem Rühren bis zur vollständigen Lösung erhitzt. Hierauf verdünnt man mit warmem Wasser auf 2500 bis 3000 ccm. Diese Lösung scheidet beim Erkalten das Quecksilbersalz nicht wieder ab. Sie reagirt neutral oder kaum merklich sauer und scheidet auf Zusatz von Salzsäure in der Kälte einen gelatinösen Niederschlag ab, welcher aus einem Quecksilbersalicylat von veränderter Zusammensetzung besteht.

Durch seine Löslichkeit in Kochsalzlösung gleicht das salicyls. Quecksilber dem Quecksilber-Albuminat; während aber bei jenem Vorgange die Bindung zwischen Quecksilber und Salicylsäure bestehen bleibt, regenerirt sich aus dem Albuminat Quecksilberchlorid.

Prüfung. Werden 0,1 g des Präparates mit 5 ccm Wasser durchgeschüttelt, so nimmt die Flüssigkeit auf Zusatz eines Tropfens Eisenchlorid violette Färbung an (Salicylsäure). Erhitzt man 0,2 g des Präparates im trocknen Reagirglas, so bildet sich an den kälteren Theilen des Glases ein Sublimat von metallischem Quecksilber; bringt man in das erkaltete Reagirglas ein Körnchen Jod und erhitzt dieses bis zum Verdampfen, so verwandelt sich der graue Quecksilberbeschlag in gelbes Quecksilberbijodid, welches beim Reiben mit einem Glasstabe in die rothe Modification übergeht.

0,5 g des Präparates in einem Porzellantiegel bei Luftzutritt (unter einem Abzuge) erhitzt, sollen ohne einen Rückstand zu hinterlassen verbrennen bez. sich verflüchtigen (Natriumsalicylat). — Das Präparat röthe feuchtes rothes Lacomuspapier nicht (freie Salicylsäure). — 0,2 g desselben soll sich schon in der Kälte in 1—2 ccm Natronlauge ohne Färbung und Entwicklung von Ammoniak auflösen (Verwechslung mit anderen Hg-Präparaten).

Zur quantitativen Bestimmung des Hg-Gehaltes, welches 59,53 % beträgt, dampft man 0,5—0,6 g des Präparates auf dem Wasserbade mit 5 g Salpetersäure und 15 g Salzsäure zur Trockne, nimmt mit Wasser auf, filtrirt und säuert mit Salzsäure an. Das aus der erwärmten Flüssigkeit hierauf mit Schwefelwasserstoff gefällte Mercurisulfid wird auf gewogenem Filter gesammelt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig in der Tab. B.

Anwendung. Das Quecksilbersalicylat wurde 1887 von Silva Araujo (Rio de Janeiro), später von Szadek als mildes und doch energisch wirkendes Quecksilberpräparat für äusserlichen und innerlichen Gebrauch empfohlen. Es wird, wahrscheinlich auf Grund seiner leichten Löslichkeit in kochsalzhaltigen Flüssigkeiten, leicht

resorbirt, ohne dass es, in gewissen Grenzen gar nicht, das Allgemeinbefinden stört. Man giebt es innerlich: bei allen Formen, namentlich veralteter Lues pro die zu 0,001—0,075 steigend, namentlich in Pillenform. Wesentlich dabei ist, dass es niemals in den nüchternen Magen gelangt, empfehlenswerth, etwas Milch nachzutrinken.

Aeusserlich wird es mit gutem Resultat bei Condylomata lata, syphilitischen Infiltraten und Geschwüren benutzt; auch wurde es mit Erfolg zu intramusculären Injectionen verwendet. Zweifelhaft ist sein Nutzen bei der abortiven Behandlung der Gonorrhoe.

Recepte.

Rp. Hydrargyri salicylici	0,2	Hydrarg. salicylici	0,1
Mucil. Gummi arab.	0,3	Aq. destillat.	250,
Aqua destillat.	60,	Natrii bicarbon.	1,0—1,3
M. D. S. Zur intramuscularen In- jection.		M. D. S. Zur Injection bei Gonorrhoe.	

[Szadek.]

[Szadek.]

Rp. Hydrarg. salicylici 1,
Succi Liquiritiae
Pulv. Liquiritiae aa q. s.
ut fiant pilulae No. 60.

S. Nach den Mahlzeiten 3 mal
täglich 1—2 Pillen zu nehmen.

[Szadek.]

Die erst kürzlich vorgeschlagene Verwendung des Präparates dürfte damit noch nicht abgeschlossen sein.

Cautissime servetur!

Hydrargyrum tannicum oxydulatum.

Gerbsaures Quecksilberoxydul. Mercurotannat.

Dieses ausgezeichnete Quecksilberpräparat wurde 1884 im Ludwigschen Laboratorium zu Wien dargestellt und von Lustgarten auf Grund seiner, in der Caposischen Klinik angestellten Versuche zum medicinischen Gebrauche empfohlen.

Darstellung. 50 Th. frisch bereitetes, aber möglichst oxydfreies Mercuronitrat (Hydr. nitricum oxydulatum) zerreibt man in einem Mörser trocken bis zur höchsten Feinheit und fügt alsdann eine Anreicherung von 30 Th. Tannin mit 50 Th. destillirtem Wasser hinzu. Darauf wird die Mischung noch so lange gerieben, bis eine vollständig gleichmässige, breiige Masse entstanden ist, in der sich

beim Aufdrücken mit dem Pistill am Boden des Mörsers nichts Körniges mehr fühlen lässt. Hierauf fügt man dann nach und nach eine grössere Menge (3—4000 Th.) Wasser zu, decantirt und wäscht den grünlichen Niederschlag wiederholt mit kaltem Wasser aus, bis sich im Filtrat keine Salpetersäure mehr nachweisen lässt. Man breitet den Niederschlag schliesslich auf einer porösen Unterlage (Bisquit-Porzellan oder mehrfache Lage Fliesspapier etc.) aus und lässt ihn bei etwa 30 bis 40° C. trocknen. Eine höhere Erwärmung ist zu vermeiden, da der feuchte Niederschlag sonst leicht zusammenschmilzt. Ein so dargestelltes Präparat enthält circa 50% regulinisches Quecksilber. Ausbeute etwa 60 Th.

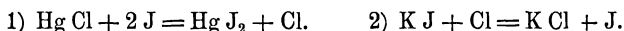
Obleich die Zusammensetzung des Mercurotannates selbst noch nicht eingehender ermittelt ist, so muss der Darstellungsvorgang doch in der Weise interpretirt werden, dass die Gerbsäure sich mit dem Quecksilber des Mercuronitrates zu Mercurotannat verbindet, während Salpetersäure frei wird.

Eigenschaften. Das Mercurotannat bildet mattglänzende, braungüne Schuppen, die beim Zerreiben ein missfarbenes Pulver liefern. Es ist geruchlos und geschmacklos. Obleich es in den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlöslich ist, giebt es doch an Wasser, und mehr noch an Alkohol Gerbsäure ab, die in den Filtraten durch Eisenchlorid nachgewiesen werden kann.

Von verdünnter Salzsäure wird das Mercurotannat nicht erheblich angegriffen; conc. Salzsäure dagegen verwandelt es, namentlich bei Anwesenheit von Alkohol, nach kurzer Zeit in Calomel, wobei Gerbsäure in Lösung geht. Viel energischer wirken Alkalien auf das Präparat. Aetzalkalien und kohlensaure Alkalien (KOH, NH₃, K₂CO₃, Na₂CO₃) zersetzen es schon in erheblicher Verdünnung in der Weise, dass metallisches Quecksilber sich abscheidet, welches sich als feiner Schlamm zu Boden setzt. Die Vertheilung des Quecksilbers ist eine so feine, dass die Quecksilberkügelchen, unter dem Mikroskop betrachtet, das Phänomen der molecularen Bewegung zeigen.

Prüfung. 0,5 g des Präparates in einem offenen Porzellantiegel erhitzt, müssen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennen, bez. sich verflüchtigen (unorgan. Veruneinigungen). — Werden 0,1 g mit 5 ccm Wasser angerieben und filtrirt, so dürfen 2 Tropfen des Filtrates, in eine kalt bereitete Lösung von 0,05 g Diphenylamin in 5 ccm conc. Schwefelsäure gebracht, keine Blaufärbung hervorrufen. (Salpetersäure.) Lässt man 0,5 g mit 1 g Salzsäure und 5 g Wein-

geist unter öfterem Umschütteln einige Zeit in Berührung, wäscht das entstandene Quecksilberchlorür durch zweimaliges Aufgießen von je 200 ccm Wasser und Absetzenlassen aus, setzt nun 15 ccm $\frac{1}{10}$ Normaljodlösung zu und titirt nach erfolgter Auflösung mit $\frac{1}{10}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung zurück, so dürfen hierzu von letzterer nicht mehr als 5 ccm verbraucht werden, was einem Minimalgehalt von 40 % Quecksilber entspricht. — Diese Reaction beruht darauf, dass das vorhandene Calomel in Quecksilberjodid verwandelt wird, während das austretende Chlor ein Aequivalent Jod aus dem vorhandenen Jodkali in Freiheit setzt.



Demnach entspricht jedes Atom des verbrauchten Jods je einem Atom Quecksilber oder 1 ccm der $\frac{1}{10}$ Normal-Jodlösung 0,02 g metall. Quecksilber.

Aufbewahrung. Dieselbe geschehe vor Licht geschützt unter den Mitteln der Tab. C. Wichtig für die gute Haltbarkeit des Präparates ist, dass dasselbe gut getrocknet zur Aufbewahrung gelangt.

Anwendung. Das Mercurotannat ist von Lustgarten als ein ausgezeichnet und sehr milde wirkendes Quecksilberpräparat bei Syphilis empfohlen worden. Seine gute Wirkung ist darauf zurückzuführen, dass es namentlich unter dem Einfluss der alkalischen Darmverdauung in metall. Quecksilber übergeführt wird. Man hat diese Wirkung treffend eine innere Inunctionskur genannt.

Das Präparat wird dreimal täglich zu 0,05—0,1 g $\frac{1}{2}$ Stunde bis 1 Stunde nach den Mahlzeiten gegeben. In Fällen, wo es Diarrhoe erregt, wird es mit Acid. tannicum, event. mit weiterem Zusatz von Opium gereicht.

Rp. Hydrarg. tannici oxydulati 0,1	Rp. Hydrarg. tannici oxydulati 0,1
Sacch. Lactis 0,4	Acidi tannici 0,05
M. f. plv. Doses tales XII.	(Opii puri) (0,005)
S. 3 mal täglich 1 Pulver.	Sacchari Lactis 0,4
[Lustgarten.]	M. f. plv. Dos. tales XII.
	S. 3 mal täglich 1 Pulver.

[Lustgarten.]

Rp. Hydrarg. tannici oxydulati 4,0
 Rad. Liquiritiae
 Pulv. Liquiritiae aa 3,0

Fiant pil. No. 60.

S. Täglich 3—5 Pillen. [Schadeck.]

Caute, a luce remotum servetur.

Hydrargyrum peptonatum.*Peptonquecksilber-Lösung.*

Wenn es auch ziemlich unzweifelhaft ist, dass die im Handel vorkommenden, als Specialitäten fabricirten Peptonquecksilberpräparate nach nicht veröffentlichten Vorschriften dargestellt werden, so dürfte es doch zweckmässig sein, an dieser Stelle die von O. Kaspar publicirte Vorschrift anzugeben.

Darstellung. 1 g Mercurichlorid (Hydr. bichlor. corrosiv.) wird in 20 g Wasser gelöst und mit einer Lösung von 3 g trocknen Peptons oder 4,5 g mussförmigen Peptons¹⁾ in 10 g destillirtem Wasser gelöst, vermischt. Der im Verlaufe einer Stunde sich abscheidende Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, nach dem Abtropfen in 50 g einer Lösung von 3 g reinem Natriumchlorid (Kochsalz) in 47 g destillirtem Wasser unter Agitiren gelöst, die Lösung mit Wasser auf 100 ccm aufgefüllt und filtrirt. Je 1 ccm enthält die 0,01 g Mercurichlorid entsprechende Menge Quecksilberpeptonat.

Eigenschaften. Eine gelbliche Flüssigkeit von salzigem, hintennach schwach metallischem Geschmack und schwach saurer Reaction. Zusatz von Salzsäure, auch ein solcher von Natronlauge bringt keine Veränderung hervor. Schwefelammonium dagegen bewirkt die Ausfällung von schwarzem Schwefelquecksilber.

Sehr trübe, und starke Bodensätze zeigende Präparate sind zu verwerfen!

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt in nicht zu grossen Flaschen unter den Mitteln der Tabula B.

Anwendung. Als mildes Quecksilberpräparat zu subcutanen Injectionen. Die letzteren sollen nicht schmerzhaft sein und keine Abscesse verursachen. Gewöhnliche Dosis dieses Präparates 1 ccm = 1 Spritze, doch bleibt es dem Arzte natürlich anheimgestellt, auch Lösungen anderer Concentration zu verwenden, die dann in entsprechender Weise anzufertigen sind.

Cautissime a luce remotum servetur.

¹⁾ Um eine klare Lösung zu erhalten, muss ein möglichst frisches Pepton, wie es beispielsweise von Fr. Witte-Rostock geliefert wird, angewendet werden.

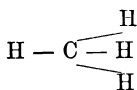
Organische Verbindungen.

a) Methan-Derivate.

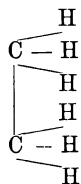
Paraldehydum.

Ersetzen wir in einem Kohlenwasserstoff ein Wasserstoff-Atom durch die Hydroxylgruppe $-\text{OH}^1)$, so erhalten wir einen Alkohol, und zwar ist der gebildete Alkohol in unserem Falle ein einwertiger oder einatomiger, weil nur ein H-Atom durch eine $-\text{OH}$ -Gruppe ersetzt wurde. Wir haben in den nachstehenden Besprechungen lediglich die von den gesättigten oder Grenz-Kohlenwasserstoffen (Paraffinen) der allgemeinen Formel $\text{C}_n \text{H}_{2n+2}$ sich ableitenden einwertigen Alkohole der allgemeinen Formel $\text{C}_n \text{H}_{2n+1} \text{OH}$ im Auge. So würden sich beispielsweise ableiten lassen von:

Kohlenwasserstoffe



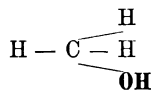
Methan



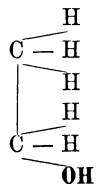
Aethan

I

Alkohole



Methylalkohol

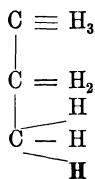


Aethylalkohol

II

¹⁾ Die Hydroxylgruppe $-\text{OH}$ oder der Wasserrest ist eine hypothetisch angenommene Gruppe, oder ein Radical; sie leitet sich vom Wasser $\begin{array}{c} \text{H} \\ \text{H} > \text{O} \end{array}$ ab durch Abspaltung eines H-Atomes. Sie besitzt eine freie Affinität und functionirt wie ein 1 werthiges Elementar-Atom.

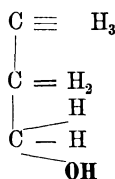
Kohlenwasserstoffe



Propan

III

Alkohole



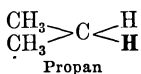
Propylalkohol

Betrachten wir nun die Formeln der drei Kohlenwasserstoffe (Methan, Aethan, Propan), von welchen wir ausgingen, und diejenigen der von ihnen sich ableitenden Alkohole, so fällt uns bei den letzteren sofort eine Uebereinstimmung auf. Alle drei Formelbilder der Alkohole nämlich enthalten die einwerthige Gruppe $-\text{CH}_2 \cdot \text{OH}$, deren noch freie Affinität in dem einen Falle durch ein H-Atom, in dem zweiten durch eine CH_3 -Gruppe, in dem dritten durch den einwerthigen Rest CH_3-CH_2- gesättigt ist.

Der Grund für diese Uebereinstimmung ist ein sehr durchsichtiger; sie muss vorhanden sein und sich a priori voraussehen lassen, da in allen drei Fällen die $-\text{CH}_2 \cdot \text{OH}$ -Gruppe dadurch entstanden ist, dass in je einer $-\text{CH}_3$ -Gruppe ein H-Atom durch die Gruppe $-\text{OH}$ ersetzt wurde.

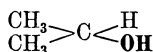
Indessen nicht alle Kohlenwasserstoffe der Paraffinreihe bestehen lediglich aus CH_3 -Gruppen; viele von ihnen enthalten vielmehr auch noch andere Gruppen, z. B. die zweiwerthige Gruppe $=\text{CH}_2$, den dreiwerthigen Rest $\equiv\text{CH}$, den vierwerthigen Rest $\equiv\text{C}$. — Es fragt sich nun, wie diese Gruppen bei der Substitution eines Wasserstoffatoms durch die Hydroxylgruppe $-\text{OH}$ sich verhalten werden. Betrachten wir zu diesem Zwecke einmal die nachstehenden Kohlenwasserstoffe und die Alkohole, welche sich durch Substituierung der hier gewählten und durch den Druck kenntlich gemachten H-Atome bilden müssen.

Kohlenwasserstoffe

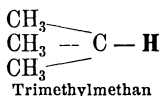


IV

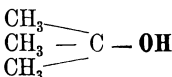
Alkohole

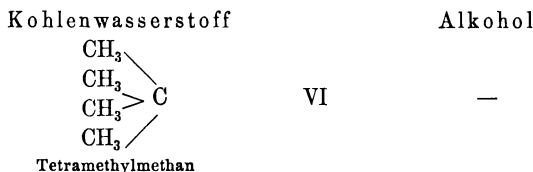


Iso- (oder secundärer) Propylalkohol



V





Wir bemerken zunächst, dass von dem letzten Kohlenwasserstoff, dem Tetramethylmethan, ein Alkohol, welcher die Hydroxylgruppe an dem Reste $\equiv\text{C}$ enthält, nicht deriviren kann; dieser Rest $\text{C}\equiv$ enthält ja Wasserstoffatome überhaupt nicht mehr, es kann daher an diesem Kohlenstoffatom eine Substituierung von Wasserstoff durch die Hydroxylgruppe gar nicht stattfinden. — Vergleichen wir ferner die fünf als Beispiele aufgestellten Alkohole mit einander. — Die Körper I, II und III enthalten als gemeinsames Merkmal die einwerthige Gruppe $-\text{CH}_2.\text{OH}$, die Verbindung IV den zweiwerthigen Rest $=\text{CH}.\text{OH}$, der Körper V den dreiwerthigen Rest $\equiv\text{C}.\text{OH}$. — Nach der am Eingange dieses Kapitels gegebenen Erklärung müssen nun trotzdem alle diese fünf Verbindungen Alkohole und zwar einwerthige Alkohole sein, denn sie entstanden sämmtlich aus Kohlenwasserstoffen durch Ersetzung eines H-Atomes durch eine Hydroxylgruppe $-\text{OH}$.

Es wird sich nun des weiteren die Frage aufwerfen, ob die verschiedene Stellung, welche die Hydroxylgruppe in diesen Verbindungen (cf. III und IV) einnimmt, auf den chemischen Character derselben von Einfluss sein wird; beispielsweise, ob der mit III bezeichnete Alkohol (Propylalkohol) sich von dem mit IV bezeichneten (Isopropylalkohol) chemisch wesentlich unterscheiden wird. Die Erfahrung hat gelehrt, dass hier in der That durchgreifende, typische Unterschiede existiren, und man ist übereingekommen, nachfolgende Classification der Alkohole vorzunehmen. Man benennt:

Primäre Alkohole solche, welche dadurch entstanden sind, dass die Ersetzung eines H-Atomes durch den Hydroxylrest innerhalb einer CH_3 -Gruppe stattfand, welche also die primär-alkoholische Gruppe¹⁾ $-\text{CH}_2.\text{OH}$ enthalten.

Secundäre Alkohole solche, bei denen eine OH-Gruppe substituierend in eine $=\text{CH}_2$ -Gruppe eintrat, welche also die secundär-alkoholische Gruppe $=\text{CH}.\text{OH}$ enthalten.

¹⁾ Als alkoholische Gruppe bezeichnet man diejenige, in welche der Hydroxylrest OH eingetreten ist.

Tertiäre Alkohole solche, bei welchen das noch vorhandene H-Atom einer $\equiv\text{C}-\text{H}$ -Gruppe durch die $-\text{OH}$ -Gruppe ersetzt wurde, die also die tertiär-alkoholische Gruppe $\equiv\text{C}-\text{OH}$ enthalten.

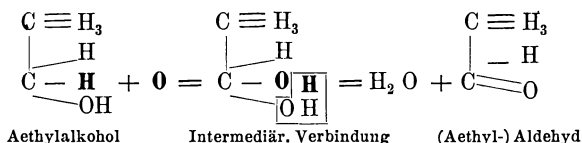
Hiernach wären wir also im Stande, aus der Constitutionsformel eines Alkohols zu entscheiden, ob derselbe ein primärer, secundärer oder tertiärer ist. Wie aber stellt sich die Entscheidung in der Praxis, wenn uns die Constitutionsformel eines Alkohols nicht bekannt ist? — Auch in diesem Falle ist glücklicherweise die Aufgabe nicht unlösbar. Es unterscheiden sich nämlich primäre, secundäre und tertiäre Alkohole von einander durch die Producte, welche sie bei mässiger Oxydation liefern.

Hierzu sei bemerkt, dass als Oxydationsmittel für Alkohole in Anwendung kommen: Kaliumpermanganat, Chromsäure, bez. Mischungen von Kaliumbichromat und Schwefelsäure, Gemische von Mangansuperoxyd und Schwefelsäure. — Was nun den chemischen Vorgang der Oxydation eines Alkohols betrifft, so ist zunächst im Auge zu behalten, dass die Oxydation (der Eintritt von Sauerstoff) vorerst auf diejenige Gruppe beschränkt ist, welche den Hydroxylrest enthält, also auf die alkoholische Gruppe, oder, um ein triviales Bild zu gebrauchen, auf die schon angegriffene Gruppe. Innerhalb dieser alkoholischen Gruppen können wir uns den Oxydationsprocess so verlaufend denken, dass durch Eintritt von Sauerstoffatomen die noch am Kohlenstoffatom der alkoholischen Gruppe in directer Bindung stehenden H-Atome nach einander in Hydroxylgruppen umgewandelt werden.

Von allergrösster Wichtigkeit aber für das volle Verständniss der im Nachstehenden zu besprechenden Reactionen ist die Thatsache, dass, falls durch eine Reaction an das nämliche Kohlenstoffatom mehr als eine Hydroxylgruppe zu stehen kommen würde, stets Abspaltung von Wasser eintritt.

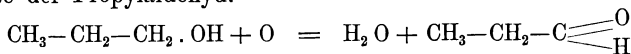
Oxydation primärer Alkohole.

Unterwerfen wir einen primären Alkohol der Oxydation, so wird zunächst eins der noch in directer Bindung mit dem Kohlenstoffatom der alkoholischen Gruppe stehenden H-Atome in die Hydroxylgruppe verwandelt.

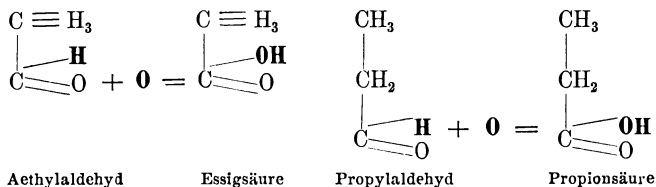


Wir sollten danach erwarten, dass sich die (intermediäre) Verbindung $\text{CH}_3\text{—CH}(\text{OH})_2$ bilden würde; da indessen an einem und demselben C-Atom nicht mehr als eine Hydroxylgruppe stehen kann, so tritt Abspaltung von Wasser ein, und wir erhalten als Oxydationsproduct den Körper $\text{CH}_3\text{—CHO}$. Derselbe unterscheidet sich von dem Ausgangsproduct (dem Aethylalkohol) dadurch, dass er an Stelle der primär-alkoholischen Gruppe $\text{—CH}_2\text{—OH}$ die Gruppe $\text{—C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \\ \text{H} \end{array}$ enthält. Diese letztere Gruppe heisst die Aldehydgruppe, und jeder Körper, der eine solche Gruppe enthält, wird ein Aldehyd genannt. Da uns nun eine einfache Uebersetzung zeigt, dass jede $\text{—CH}_2\text{—OH}$ -Gruppe bei der Oxydation in die $\text{—C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \\ \text{H} \end{array}$ -Gruppe übergehen muss, so ergibt sich daraus von selbst, dass jeder primäre Alkohol bei der Oxydation einen Aldehyd liefern muss. Der eben als Beispiel angeführte Aldehyd heisst, weil er sich von Aethylalkohol ableitet, der Aethylaldehyd.

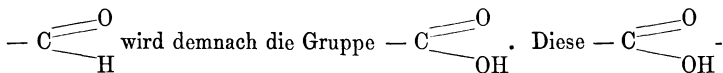
Vom primären oder normalen Propylalkohol derivirt in analoger Weise der Propylaldehyd.



Die Aldehyde indessen enthalten innerhalb der Aldehydgruppe (der schon angegriffenen Gruppe) noch ein Wasserstoffatom, welches mit dem C-Atom in directer Bindung steht. Wir werden voraussetzen dürfen, dass auch dieses H-Atom der Oxydation zugänglich ist, und zusehen müssen, was bei der Oxydation resultiren wird.



Wie zu erwarten war, wird auch dieses noch vorhandene H-Atom in die Hydroxylgruppe umgewandelt: aus der Gruppe

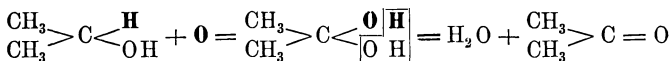


Gruppe heisst die Carboxylgruppe, und jeder Körper, welcher eine solche Gruppe enthält, heisst eine organische Säure. Da nun wiederum leicht ersichtlich ist, dass jede Aldehydgruppe durch Aufnahme von Sauerstoff in die Carboxylgruppe übergehen muss, da wir ferner vorher gesehen haben, dass jede primär-alkoholische Gruppe durch Oxydation in die Aldehydgruppe verwandelt wird, so können wir dahin resumiren, dass bei der Oxydation jeder primäre Alkohol zunächst einen Aldehyd, dann eine Säure liefert.

Die Bildung einer Säure lässt sich, da ja alle Alkohole neutral reagierende Körper sind, in sehr einfacher Weise nachweisen; ebenso fällt es nicht schwer, das Vorhandensein eines Aldehydes zu constatiren. Erstens können diese Körper sehr leicht in Säuren übergeführt werden, dann aber characterisiren sie sich auch durch ein ganz bedeutendes Reductionsvermögen (s. unten).

Oxydation secundärer Alkohole.

Unterwerfen wir einen secundären Alkohol der Oxydation, so wird das mit dem Kohlenstoffatom



Secundärer (Iso-) Propylalkohol

Intermediär. Product

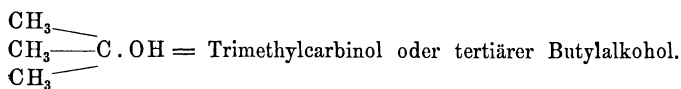
Aceton (Keton)

der alkoholischen Gruppe noch in unmittelbarer Bindung stehende H-Atom in die Hydroxylgruppe verwandelt. Wir sollten erwarten, dass sich die Verbindung $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{>C} \\ \text{CH}_3 \end{array} \begin{array}{l} \text{OH} \\ \text{<} \\ \text{OH} \end{array}$ bilden würde. Da aber an dem nämlichen C-Atom nicht mehr als eine Hydroxylgruppe stehen kann, so tritt Abspaltung von Wasser ein, und es entsteht der Körper $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{>C} \\ \text{CH}_3 \end{array} \text{CO}$. Derselbe unterscheidet sich von dem Ausgangsproduct, dem secundären Propylalkohol, dadurch, dass dessen alkoholische Gruppe (=CH.OH) in die Gruppe =C=O verwandelt wurde. Das gleiche Schicksal aber würde jede =CH.OH-Gruppe,

mithin jeden secundären Alkohol treffen. Nun pflegt man den zweiwerthigen Rest $=C=O$ den Ketonrest und alle organischen Verbindungen, welche entstehen, indem die beiden noch freien Valenzen dieses Restes durch organische Radicale (Methyl-, Aethyl-, Propyl- etc. Gruppen) gesättigt werden, Ketone zu nennen. Wir können daher verallgemeinernd sagen: Die secundären Alkohole gehen bei der Oxydation in Ketone über. — Weitere Oxydationsproducte — etwa den Säuren analoge Verbindungen — geben die Ketone nicht. Es ist dies, wenn wir ihre Formeln betrachten, auch durchaus begreiflich. Die Ketongruppe $=C=O$ enthält mit dem C-Atom in directer Bindung stehenden Wasserstoff (ja überhaupt Wasserstoff) nicht, es kann daher Bildung von Hydroxylgruppen auch nicht mehr stattfinden. — Die Ketone besitzen weder reducirende, noch saure Eigenschaften und unterscheiden sich dadurch leicht von den Aldehyden und Säuren.

Oxydation tertiärer Alkohole.

Am einfachsten liegen die Verhältnisse bei den tertiären Alkoholen.



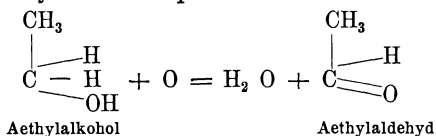
Ein Blick auf die nebenstehende Formel des Trimethylcarbinols zeigt uns; dass die alkoholische Gruppe dieser Verbindung Wasserstoffatome, die in directer Bindung mit dem C-Atom stehen, überhaupt nicht besitzt. Es werden aus diesem Grunde die tertiären Alkohole durch gemässigte Oxydation nicht verändert, bez. höher oxydirt. — Bei energischer Oxydation dagegen zerfallen sie — wie alle organischen Körper — in Verbindungen mit niedrigem Kohlenstoffgehalt.

Die Aldehyde

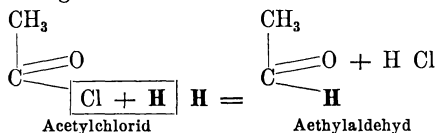
sind also nach dem eben Gesagten die Oxydationsproducte der primären Alkohole und werden ihrerseits durch weitere Oxydation in Säuren umgewandelt. Sie stehen also zu den Alkoholen und zu den Säuren in einem ganz bestimmten Verhältniss, können z. B. durch Reduction in Alkohole, durch Oxydation in Säuren übergeführt werden.

Allgemeine Bildungsweisen der Aldehyde.

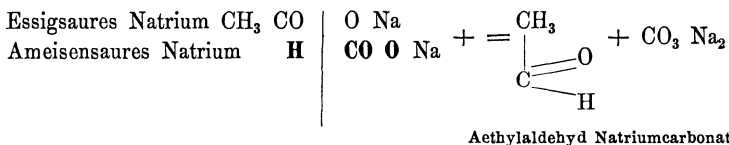
1. Durch Oxydation der primären Alkohole



2. Durch Reduction der Säuren mit nascirendem Wasserstoff; in der Praxis benutzt man meist die Säurechloride und als Reduktionsmittel Natriumamalgam.



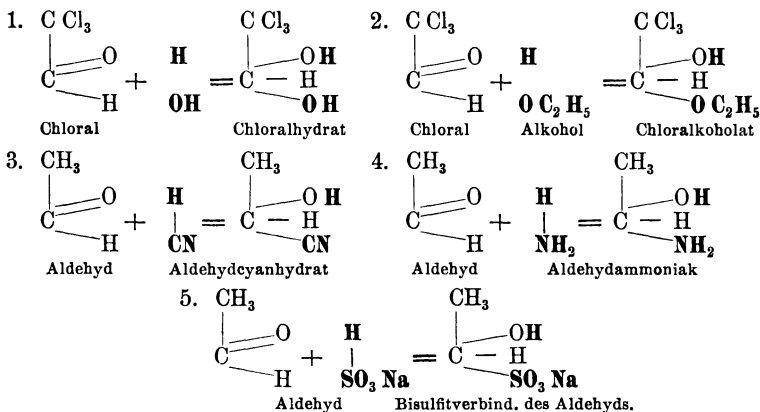
3. Durch Destillation der Salze von Fettsäuren¹⁾ mit Ameisensauren Salzen.



Allgemeine Eigenschaften und Reactionen der Aldehyde. Die Aldehyde sind farblose, neutrale Flüssigkeiten von durchdringendem, bisweilen angenehmem Geruch. Die mit niedrigem Kohlenstoffgehalt sind in Wasser leicht löslich; mit zunehmendem Kohlenstoffgehalt nimmt die Löslichkeit in Wasser ab. — Sie zeigen das Bestreben, Sauerstoff aufzunehmen und sich zu Säuren zu oxydiren. Dies geschieht z. B. schon durch den Sauerstoff, den sie der Luft entziehen. Aber auch vielen Verbindungen entziehen sie den Sauerstoff; sie sind aus diesem Grunde Reduktionsmittel. Besonders charakteristisch zeigt sich das Reduktionsvermögen der Aldehyde den Salzen der edlen Metalle gegenüber, welche durch Aldehyde zu den betreffenden Metallen reducirt werden. — Bringt man z. B. zu einer sehr schwach ammoniakalischen Silbernitratlösung etwas Aldehyd, so wird beim schwachen Erwärmen metallisches Silber abgeschieden, welches sich in Form eines glänzenden Spiegels an die Gefäßwandung anlegt (Aldehyd-Spiegel). Beim Behandeln mit Kalihydrat geben die Aldehyde fast durchweg harzartige Producte (Aldehyd-Harz).

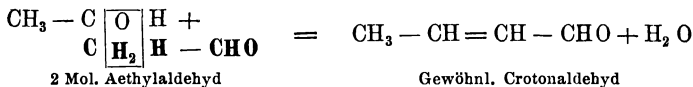
¹⁾ Unter Fettsäuren sind die Glieder der Essigsäurereihe verstanden.

Eine weitere bemerkenswerthe Eigenschaft der Aldehyde ist die der Additionsfähigkeit. Unter Auflösung der doppelten Bindung des Sauerstoffatoms nehmen sie 1) Wasser, 2) Alkohol, 3) Cyanwasserstoff, 4) Ammoniak, 5) saure schweflige Alkalien auf.



Die sub 5 verzeichnete Reaction ist namentlich für die Reindarstellung der Aldehyde von Wichtigkeit. Die Bisulfitverbindungen sind durchweg schön krystallisirte Körper, aus denen durch Destillation mit verdünnter Schwefelsäure oder mit Sodalösung die Aldehyde abgeschieden werden können.

Eine andere wichtige Eigenschaft der Aldehyde ist ihre Fähigkeit sich zu condensiren und zu polymerisiren. Unter Condensation verstehen wir einen Vorgang, bei welchem sich zwei oder mehrere Moleküle eines Körpers unter Abspaltung von Wasser vereinigen. Die Condensationsproducte der Aldehyde werden mit einem generellen Namen „Crotonaldehyd“ genannt.



So entsteht z. B. durch Condensation von gewöhnlichem oder Aethylaldehyd der gewöhnliche Crotonaldehyd. Zu den Reagentien, welche die Bildung von Crotonaldehyden veranlassen, gehört namentlich das Zinkchlorid Zn Cl_2 .

Unter Polymerisation verstehen wir die Thatsache, dass mehrere Moleküle eines Körpers, ohne dass irgend welche Bestandtheile abgespalten werden, sich zu einem einzigen Molekül vereinigen. Durch Polymerisation bleibt die procentische Zusammen-

setzung eines Körpers unverändert, dagegen wird das Molekulargewicht verändert, bez. entsprechend vergrößert. Durch Zusammenstreuen dreier Moleküle entstehen die Paraldehyde, durch die Vereinigung einer noch grösseren Anzahl (6?) die Metaldehyde. Diese polymeren Modificationen unterscheiden sich unter einander meist schon physikalisch; ihre Bildungsweisen sind ziemlich individuell. Das aber haben sie alle gemein, dass sie durch genügend hohe Erhitzung wieder in die ursprünglichen, gewöhnlichen Aldehyde verwandelt werden können.

Aethylaldehyd, Acetaldehyd, Essigsäurealdehyd C_2H_4O oder $CH_3 - CHO$. Die verschiedenen Namen drücken die Beziehungen aus, die zwischen diesem Körper und dem Aethylalkohol bez. der Essigsäure existiren. Man nennt ihn auch schlechthin „Aldehyd“, weil er der bekannteste und am leichtesten zu beschaffende unter den Aldehyden ist.

Der sogenannte „technische Aldehyd“ geht bei der Rectification des Kartoffelspiritus in den Vorlauf über. Um aus dem Kartoffelspiritus die Fuselöle zu entfernen, wird derselbe bekanntlich durch Kohlefilter gepresst. Dabei oxydirt der in der Kohle verdichtete Sauerstoff einen Theil des Alkohols zu Aldehyd, welcher bei der Destillation in den Vorlauf übergeht.

Darstellung. Um reinen Aldehyd zu gewinnen, destillirt man unter sehr guter Kühlung ein Gemenge von 4 Th. Weingeist (80%), 6 Th. Braunstein, 6 Th. Schwefelsäure und 4 Th. Wasser — oder 100 Th. Alkohol, 150 Th. Kaliumbichromat mit 200 Th. Schwefelsäure, welche vorher mit dem dreifachen Volumen Wasser verdünnt wurde. Von dem resultirenden Destillat wird nochmals ein kleiner Theil abdestillirt, dieser mit trockenem Chlorcalcium vermischt und am Rückflusskühler erhitzt. Die entweichenden Dämpfe leitet man in wasserfreien Aether, der nachher mit trockenem Ammoniakgas gesättigt wird. Es scheidet sich das Additionsproduct von Aldehyd und Ammoniak (Aldehyd-Ammoniak s. S. 49) als krystallinischer Niederschlag ab. 2 Th. dieses Niederschlages werden in 3 Th. Wasser gelöst und mit einer Mischung von 3 Th. Schwefelsäure und 5 Th. Wasser destillirt. — Die entweichenden Aldehyddämpfe leitet man durch ein auf $22^{\circ}C$. erhitztes Chlorcalciumrohr und condensirt sie alsdann durch eine recht gute Kühlung.

Eigenschaften. Der Acetaldehyd ist in reinem Zustande eine farblose Flüssigkeit von eigenthümlichem, erstickendem Geruche.

Sein spec. Gewicht ist bei $0^{\circ} = 0,80092$, sein Siedepunkt liegt bei $20,8^{\circ}$, also sehr niedrig. Mit Wasser ist er in allen Verhältnissen mischbar, doch erwärmen sich die Mischungen nicht unbeträchtlich, so dass, falls man nicht für gute Kühlung Sorge trägt, ein Theil des Aldehydes unter Aufwallen der Mischung verdampft. Aus seiner wässrigen Lösung wird der Aldehyd durch genügende Mengen von krystallisirtem Chlorcalcium abgeschieden (ausgesalzen). Vor dem Einathmen von Aldehyddämpfen hat man sich zu hüten, da dieselben Kopfschmerzen und Schwindel verursachen.

Reactionen. Für das Erkennen des Aldehydes ist zunächst sein charakteristischer Geruch, dann sein niedriger Siedepunkt wichtig. Ausserdem giebt er alle die den Aldehyden zukommenden allgemeinen Reactionen: Mit Kalihydrat erhitzt giebt er gelbbraunes, eigenthümlich würzig riechendes Aldehydharz. — In einer ganz schwach ammoniakalischen Silberlösung bringt er einen Aldehydspiegel hervor. Durch Oxydation (mit Kaliumpermanganat, Chromsäure etc.) geht er in Essigsäure über, welche nach den üblichen Methoden nachgewiesen werden kann.

Reiner Aldehyd muss farblos sein und sich mit Wasser in jedem Verhältniss klar mischen. Die wässrige Lösung reagire neutral oder kaum sauer (Essigsäure). Er siede zwischen $20\text{—}21^{\circ}$ und destillire bei dieser Temperatur vollständig über.

Medicinische Anwendung hat der Aldehyd nicht gefunden. Dagegen ist er in der organischen Synthese ein ziemlich häufig gebrauchter Körper. — Früher diente er zur Darstellung des Aldehydgrüns. Durch Erhitzen von Aldehyd mit conc. Schwefelsäure und Rosanilin wurde zunächst ein blauvioletter Körper erhalten, der durch Einwirkung von Natriumthiosulfatlösung in den genannten grünen Farbstoff übergang.

Wie alle Aldehyde, so neigt auch der Acetaldehyd ausserordentlich zur Polymerisation. Lässt man die polymerisirenden Agentien auf Aldehyd bei gewöhnlicher Temperatur einwirken, so bildet sich Paraldehyd, bei niederen Temperaturen dagegen Metaldehyd.

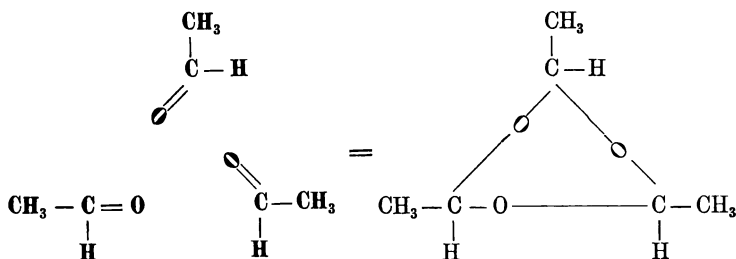
Paraldehyd, Paraldehydum (Elaldehyd), $(C_2H_4O)_3$. Versetzt man reinen gewöhnlichen Aldehyd bei mittlerer Temperatur mit kleinen Mengen Salzsäure, Kohlenstoffoxychlorid (Phosgen $COCl_2$), Schwefligsäureanhydrid oder Zinkchlorid, so tritt Erhitzung des Aldehydes und fast vollkommene Umwandlung desselben zu Paraldehyd ein. Wendet man statt der angegebenen Reagentien eine

kleine Menge conc. Schwefelsäure an, so tritt die Umwandlung unter explosionsartigem Aufkochen ein. In der Praxis benutzt man meist gasförmige Salzsäure, um den Aldehyd in Paraldehyd überzuführen.

Das Reactionsproduct dieser Einwirkung besteht im Wesentlichen aus Paraldehyd neben kleineren Mengen Salzsäure und unverändertem Aldehyd. Um daraus den Paraldehyd rein darzustellen, kühlt man es unter 0° ab. Die bei dieser Temperatur sich abscheidenden Krystalle werden gesammelt, bei gleich niederer Temperatur abgepresst und hierauf einer sorgfältigen Destillation unterworfen. Dies Verfahren, d. h. Abscheiden durch Abkühlung mit darauf folgender Rectification, wird so lange wiederholt, bis die Gesamtmenge des Präparates bei 124° C. übergeht.

Eigenschaften. Der reine Paraldehyd ist eine farblose, eigenthümlich würzig und zugleich erstickend riechende Flüssigkeit. Sein spec. Gewicht ist bei 15° C. = 0,998 (0,992—0,998 D. Ph. C.) sein Siedepunkt liegt bei 124° C. (123—125 D. Ph. C.), also über 100° höher als der des gewöhnlichen Aldehydes. Bei einer Temperatur von $+10^{\circ}$ C. erstarrt er zu einer farblosen Krystallmasse. Mit Alkohol und Aether ist er in jedem Verhältniss mischbar. — 100 Th. Wasser von 15° C. vermögen 10 Th. Paraldehyd aufzulösen, ohne dass sich später ölige Tropfen abscheiden; dabei ist beachtenswerth, dass die Löslichkeit des Präparates in warmem Wasser geringer ist als in kaltem. Eine kaltgesättigte, klare Lösung von Paraldehyd in Wasser trübt sich daher beim Erwärmen; bei 100° C. scheidet sie etwa die Hälfte des gelösten Paraldehydes ab.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist der Paraldehyd als das dreifache Polymere des gewöhnlichen Aldehydes zu betrachten. 3 Mol. gewöhnlichen Aldehydes vereinigen sich — vielleicht unter Auflösung der doppelten Bindung der Sauerstoffatome — zu 1 Molekül Paraldehyd. Graphisch lässt sich der Vorgang etwa wie folgt veranschaulichen. $3 \text{C}_2\text{H}_4\text{O} = \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_3$.



Im Uebrigen zeigt der Paraldehyd alle Eigenschaften eines echten Aldehydes; er ist ein Reductionsmittel, giebt einen Aldehydspiegel, geht durch Oxydation in Essigsäure über (schon durch den Luftsauerstoff), beim Erwärmen mit Kalihydrat liefert er Aldehydharz. Bei der Destillation für sich geht er theilweise in gewöhnlichen Aldehyd über; beim Destilliren mit ein wenig Schwefelsäure ist diese Umwandlung eine totale.

Prüfung. Der Paraldehyd muss in seiner ganzen Menge bei 124° C. überdestilliren. Würden erhebliche Quantitäten bei niedriger Temperatur sich verflüchtigen, so könnte gewöhnlicher Aldehyd, auch Alkohol zugegen sein. — Beim Abkühlen auf etwa + 4—5° C. muss er zu Krystallen erstarren, die bei + 10° C. schmelzen. Schlechte, durch gewöhnlichen Aldehyd oder durch Alkohol verunreinigte Präparate erstarren selbst bei — 5° C. nicht. — Werden etwa 5—10 g des Präparates auf dem Wasserbade der Verdunstung überlassen, so darf kein übelriechender Rückstand hinterbleiben (Amylaldehyd oder Valeraldehyd aus fuseligem Alkohol herrührend). — 1 Th. Paraldehyd muss sich in 10 Th. Wasser von 15° C. klar lösen, beim Erwärmen muss sich die Lösung trüben. (Identität, Prüfung auf gewöhl. Aldehyd, Alkohol.) — Die kaltgesättigte wässrige Lösung muss neutral reagiren; saure Reaction würde auf Essigsäure schliessen lassen, die in Folge der Oxydation durch die Luft entstanden sein könnte. — Die 5procentige wässrige, in der Kälte mit Salpetersäure angesäuerte Lösung muss auf Zusatz von Silbernitrat klar bleiben (Trübung von Salzsäure herrührend, die der Bereitung entstammt). — 1 ccm von Paraldehyd mit 1 ccm säurefreiem Weingeist darf nach Zusatz von 1 Tropfen Normalkalilösung nicht sauer reagiren. (Begrenzung des Säuregehaltes.)

Aufbewahrung. Der Paraldehyd gehört zu den vorsichtig (Tabula C.) aufzubewahrenden Arzneimitteln. Man bringe ihn in nicht zu grossen (nicht über 200 g fassenden), gut geschlossenen, vor Licht geschützten Gefässen unter, da er namentlich unter dem Einflusse des Lichtes Sauerstoff aufnimmt und dann saure Reaction zeigt.

Anwendung. Der Paraldehyd wurde 1883 von Cervello als beruhigendes und als Schlafmittel empfohlen. Man giebt ihn als Sedativum in Dosen von 1,0—2,0 g, als Hypnoticum zu 3,0—6,0—10,0 (in letzteren Fällen auf mehrere Einzelgaben vertheilt) namentlich in Mixturen, bisweilen auch mit Gummischleim combinirt. Als Ge-

schmackscorrigenz ist Rum und Citronenessenz empfohlen worden. Nachstehend zwei als rationell vorgeschlagene Formeln:

Rp. Paraldehydi	10,0	Rp. Paraldehydi	4,
Rum	15—20,	Aq. destill.	100,
Essentiae Citri	1,0	Syr. simplicis.	10,
Aquae	139—144,	M. D. S. Die Hälfte auf	
Syr. simplicis	30,0	einmal zu nehmen.	
M.	Sutter.		

Zur Emulsio Paraldehydi werden 10 g Gummi arabic. plv. in etwas Wasser zu einem dicken Schleim gelöst und hierzu etwas Paraldehyd gegeben. Man rührt so lange, bis die Mischung homogen geworden ist, und setzt dann neuerdings ein wenig Wasser und etwas Paraldehyd zu. So verfährt man abwechselnd zwischen dem Zusatz von Wasser und Paraldehyd, bis man in der Mischung soviel Paraldehyd untergebracht hat, als Gummi genommen wurde — hier also 10 g. — Ergiebt auch der letzte Zusatz von Paraldehyd eine vollständig homogene Emulsion, so ergänzt man die Mischung mit Wasser auf 100 g und setzt alsdann 20 g Syrup. Amygdalar. zu.

Ausserdem hat man das Präparat wohl auch in Suppositorienform verwendet. Uebrigens riecht der Athem solcher Personen, die Paraldehyd eingenommen hatten, längere Zeit stark nach Paraldehyd. Endlich tritt bald Gewöhnung an das Mittel ein.

Ebenso wie das Chloral soll sich auch der Paraldehyd als Antidot bei Strychninvergiftungen bewährt haben.

Caute a luce remotum servetur.

Amylenum hydratum.

Amylenhydrat, Dimethyl-aethylcarbinol, Tertiärer Amylalkohol.

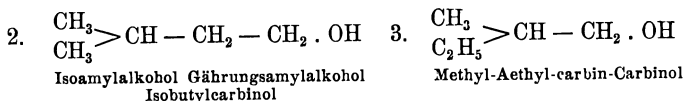
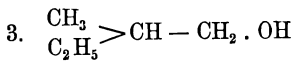


Von Alkoholen, welche zur Gruppe der „Grenzalkohole“ oder „gesättigten Alkohole“ $\text{C}_n \text{H}_{2n+2} \text{O}$ gehören, sind theoretisch nicht weniger als acht der Formel $\text{C}_5 \text{H}_{12} \text{O}$ entsprechende möglich und sieben derselben sind zur Zeit thatsächlich dargestellt und beschrieben. Man fasst dieselben mit dem Namen Amylalkohole zusammen und unterscheidet nachfolgende Modificationen:

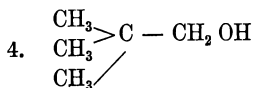
Primäre.



Normal - Amylalkohol oder Normal - Butylcarbinol

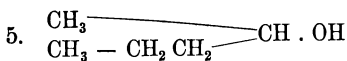
Isoamylalkohol Gährungsamylalkohol
Isobutylcarbinol

Methyl-Aethyl-carbin-Carbinol

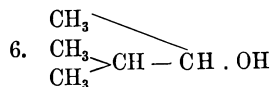


Zur Zeit noch unbekannt

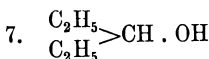
Secundäre.



Methyl-normalpropylcarbinol

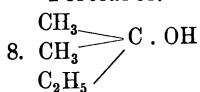


Methyl-isopropylcarbinol



Diaethylcarbinol

Tertiärer.



Dimethyl-aethylcarbinol oder tertiärer Amylalkohol

Von diesen sieben bekannten Amylalkoholen ist der unter No. 2 aufgeführte Isobutyl-carbinol seit langer Zeit bekannt und findet, da er in grossen Mengen in den bei der Reinigung des gewöhnlichen Alkohols abfallenden „Fuselölen“ enthalten ist, eine ziemlich ausgedehnte Verwendung.

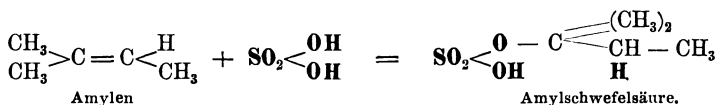
Der tertiäre Amylalkohol, gewöhnlich Amylenhydrat genannt, ist in neuerer Zeit durch v. Mering als Hypnoticum empfohlen worden; von ihm soll im Nachstehenden die Rede sein.

Das Amylenhydrat wurde zuerst von Wurtz, später von Berthelot und Popow dargestellt, als tertiärer Alkohol aber erst von Flavytzky und Osipoff erkannt. Eine ergiebige Darstellungsmethode, welche beiläufig der heutigen fabrikmässigen Darstellung dieser Verbindung zu Grunde gelegt ist, lehrte dann Wysznegradsky.

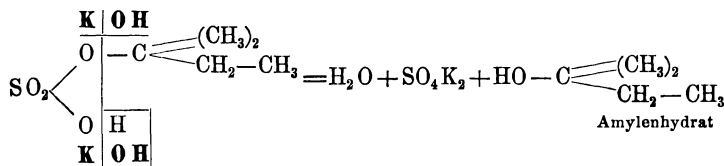
Darstellung. In einem dickwandigen Glascylinder mit eingeschliffenem Stöpsel von etwas mehr als 1 Liter Inhalt werden

600 ccm Schwefelsäure (aus 1 Vol. H_2SO_4 und 1 Vol. H_2O gemischt) und 300 ccm Amylen¹⁾ gegossen. Der Cylinder wird geschlossen, horizontal in eine kräftige Kältemischung gebracht und geschüttelt. Nach ungefähr 30 Minuten ist etwa die Hälfte des Amylen's als Amylenschwefelsäure in Lösung gegangen. Man trennt die letztere von dem nicht gelösten Kohlenwasserstoff (Amylen) und giesst die Säure-Lösung in ihr doppeltes Volumen Wasser, welches, um Erwärmung zu vermeiden, mit Eis vermischt ist. Nach einiger Zeit der Ruhe filtrirt man die Lösung zur Beseitigung der letzten Kohlenwasserstoffreste durch ein mit Wasser angeässtes Filter, neutralisirt sie darauf mit Kalkmilch oder Natronlauge und unterwirft sie der Destillation. Dabei geht zu Anfang wesentlich Amylenhydrat und nur wenig Wasser über. Das Destillat wird durch Eintragen von frisch geglühter Potasche entwässert und darauf fractionirt, wobei nur die zwischen 100 und 102,5^o übergehenden Antheile aufgefangen werden.

Der chemische Vorgang ist ein leicht verständlicher. Der zur Aethylenreihe gehörige, ungesättigte Kohlenwasserstoff Amylen addirt sich zur Schwefelsäure unter Bildung von Amylschwefelsäure:



Die letztere zerfällt bei der Destillation mit wässrigen Alkalien in schwefelsaures Alkali und in Amylenhydrat



¹⁾ Es giebt 5 Amylene C_5H_{10} ; von diesen ist am bekanntesten das Trimethyl-aethylen $(\text{CH}_3)_2 = \text{C} = \text{CH} (\text{CH}_3)$, welches durch Erhitzen von Gährungsamylalkohol mit Chlorzink gewonnen wird $\text{C}_5\text{H}_{12}\text{O} = \text{H}_2\text{O} + \text{C}_5\text{H}_{10}$. Da der Gährungsamylalkohol als Isobutylcarbinol aufzufassen ist, so muss bei dem Uebergang in Amylen neben der Wasserabspaltung zugleich eine molekulare Verschiebung vor sich gehen. Das reine Amylen siedet bei etwa 37^o C.; zu der obigen Reaction aber benutzt man die zwischen 25 und 42^o siedenden Antheile des käuflichen Amylens.

Der Name Amylenhydrat wurde diesem Körper gegeben, weil derselbe, wie aus seiner Darstellungsweise hervorgeht, als das Hydrat des Amylens anzusehen ist. $C_5H_{10} = \text{Amylen}$, $C_5H_{12}O = \text{Amylenhydrat}$.

Eigenschaften. Das Amylenhydrat bildet eine wasserklare, ölige Flüssigkeit von durchdringendem Geruch, der zugleich an Camphor, Pfeffermünzöl und Paraldehyd erinnert. Sein spec. Gewicht ist bei $0^\circ = 0,828$, bei $+12^\circ C. = 0,812$ (D. Ph. C. bei $15^\circ = 0,815-0,820$). In reinem Zustande siedet es bei $+102,5^\circ$ (D. Ph. C. bei $95-103^\circ$) doch drückt schon ein sehr geringer Wassergehalt des Präparates den Siedepunkt um mehrere Grade herunter (s. unten). Durch Abkühlen in einer Kältemischung von Kochsalz und Eis erstarrt es bei $-12,5^\circ C.$ zu langen nadelförmigen Krystallen, welche bei $-12^\circ C.$ schmelzen. Es löst sich in etwa 8 Th. Wasser von $15^\circ C.$; beim Erwärmen trübt sich die Lösung. Mit Alkohol, Aether und Chloroform ist es in jedem Verhältniss mischbar.

Als tertiärer Alkohol giebt es bei der Oxydation weder einen Aldehyd oder eine Säure, noch ein Keton von gleichem Kohlenstoffgehalt. Durch Oxydation mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure aber zerfällt es in Essigsäure und Aceton.

Prüfung. Die Identität des Präparates ergibt sich aus dessen charakteristischem Geruche in Verbindung mit den nachstehenden, seine Reinheit feststellenden Reactionen. — Das Präparat muss bei $-12,5^\circ C.$ zu Krystallen erstarren, die bei $-12^\circ C.$ schmelzen. — Es muss in seiner ganzen Menge bei nicht über $103-104^\circ C.$ überdestilliren. — Der Siedepunkt des reinen Präparates liegt bei $+102,5^\circ$; die Beobachtung eines wesentlich höheren Siedepunktes würde das Präparat der Verunreinigung mit dem bei $131^\circ C.$ siedenden giftigen Gährungsamylalkohol verdächtig machen. Ein niedriger Siedepunkt dagegen würde es nahe legen, dass das Präparat Wasser enthält. Das letztere dürfte die Regel bilden, da das Amylenhydrat sehr hygroskopisch ist, also leicht Feuchtigkeit anzieht und von den letzten Spuren Wasser schwer zu befreien ist. — Das spec. Gewicht sei bei $12^\circ C.$ nicht wesentlich höher als $0,812$. — 1 g Amylenhydrat muss sich in 8 Th. Wasser von $15^\circ C.$ klar auflösen. (Ungelöst bleiben würden Kohlenwasserstoffe.) Die so erzeugte Lösung darf empfindliches blaues Lacmuspapier nicht röthen (Schwefelsäure). — 1 g Amylenhydrat werden in 15 g Wasser gelöst und mit Kaliumpermanganat schwach tingirt; es darf innerhalb

15 Minuten keine Verfärbung eintreten (Aethyl- oder Amylalkohol). — 1 g Amylenhydrat werde in 15 g Wasser gelöst, mit einigen Tropfen Kaliumbichromat und Salzsäure versetzt und schwach erwärmt; es darf keine Grünfärbung erfolgen (wie vorher). 1 g Amylenhydrat wird in 15 g Wasser gelöst und hierauf mit 10 Tropfen Silbernitratlösung und 1 Tropfen Ammoniak versetzt; es darf sich beim Erwärmen der Flüssigkeit kein Silberspiegel bilden oder metall. Silber in Pulverform abscheiden. (Aldehyde.)

Schüttelt man 10 ccm Amylenhydrat mit 1 g entwässertem weissen Kupfervitriol in einem wohl verschlossenen Glase, so darf das sich absetzende Pulver auch nach längerer Zeit keine starke blaue Färbung annehmen. (Wasser.)

Anwendung. Das Amylenhydrat wurde durch v. Mering als sicheres Hypnoticum empfohlen. Bezüglich der Intensität seiner Wirkung soll es die Mitte zwischen Chloralhydrat und Paraldehyd einnehmen. 2 g Amylenhydrat sollen die gleiche Wirkung besitzen wie 1 g Chloralhydrat oder 3 g Paraldehyd. — Als besondere Vorzüge des Präparates werden gerühmt, dass es in hypnotischer Dosis die Function der Athmung und die Herzthätigkeit nicht wesentlich beeinflusst. In mittleren Dosen erstreckt sich seine Wirkung vorzugsweise auf das Grosshirn, in grösseren auf das Rückenmark und die Medulla oblongata, die Reflexe verschwinden, die Athmung sistirt, zuletzt erfolgt Herzstillstand. — v. Mering empfiehlt das Mittel besonders in Fällen von nervöser Schlaflosigkeit, in Fällen, wo andere Hypnotica contraindicirt sind (Herzfehler) bei Anämischen, Phthisikern und Reconvalescenten in Dosen von 3—5 g. Bei Kindern, die an Keuchhusten litten, hat er es in zwei Fällen zu 0,2 g mit gutem Erfolge angewendet. — Bei der Dispensation des Mittels ist die Schwerlöslichkeit des Präparates zu beachten und so viel Wasser zu verordnen, dass vollständige Lösung eintritt, anderen Falls liegt die Gefahr nahe, dass der Patient mit den letzten Resten der Arznei zu viel Amylenhydrat auf einmal erhält, wodurch dann thatsächlich schon Intoxicationen vorgekommen sind.

Rp. Amylenhydrat 7,0
 Aq. dest. 60,0
 Extr. liquir. 10,0
 M. D. S. Abends vor dem
 Schlafengehen die Hälfte
 zu nehmen.

Rp. Amylenhydrat 6,0 (— 7,0)
 Morph. hydrochl. 0,02 (— 0,03)
 Aq. dest. 60,0
 Extr. liquir. 10,0
 M. D. S. Abends die Hälfte
 zu nehmen.

Rp. Amylenhydrat	5,0	Rp. Amylenhydrat	4,0
Aq. dest.	50,0	Morph. hydrochl.	0,015
Mucilag. Gummi		Aq. dest.	50,0
arab.	20,0	Mucilag. Gummi	
M. D. S. Zum Klystier.		arab.	20,0
		M. D. S. Zum Klystier.	

Die bekannte chemische Fabrik von C. A. F. Kahlbaum-Berlin, welche das Amylenhydrat im Zustand höchster Reinheit darstellt, bringt auch Amylenhydrat-Kapseln von je 1 g Inhalt in den Handel.

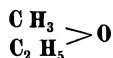
Aufbewahrung. In kleinen, sehr gut verschlossenen, vor Licht geschützten Gefäßen unter den Mitteln der Tabula C.

Empfehlen dürfte es sich der hygroskopischen Eigenschaften des Präparates wegen, die Flaschen mit Korkstopfen zu verschliessen und mit Blase zu überbinden.

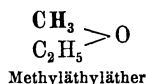
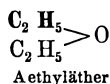
Caute a luce remotum servetur.

Methyläthyläther.

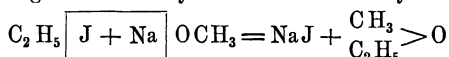
Methyläthylätheroxyd.



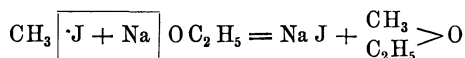
Dieser sogenannte gemischte Aether, welcher als Aethyläther (Aether der Ph. G. II) aufzufassen ist, in welchem eine C₂H₅-Gruppe durch den



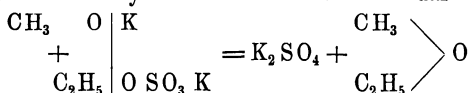
Methyl-Rest — CH₃ ersetzt ist, wurde zuerst von Williamson durch Einwirkung von Jodäthyl auf Natriummethylat



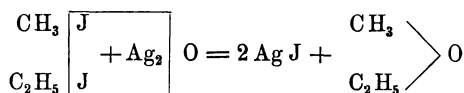
andererseits auch durch Einwirkung von Jodmethyl auf Natriumäthylat erhalten



Chancel stellte später den nämlichen Körper durch Erhitzen von Kaliummethylat mit äthylschwefelsaurem Kalium dar



und Wurtz gewann ihn durch Einwirkung von Silberoxyd auf ein aus gleichen Aequivalenten bestehendes Gemisch von Jodmethyl und Jodäthyl



Darstellung. Dieselbe geschieht am zweckmässigsten durch Einwirkung von Jodäthyl auf Natriummethylat. Man kühlt das Destillationsproduct auf $+ 15^\circ \text{C}$. ab, wobei sich die gebildeten Nebenproducte condensiren, während der Methyläthyläther, nachdem er durch schwache Natronlauge von 15°C . gewaschen wurde, in einer durch eine energische Kältemischung stark abgekühlten Vorlage verdichtet wird.

Eigenschaften. Der Methyläthyläther ist eine farblose, eigenthümlich riechende Flüssigkeit, welche sich ausserordentlich leicht entzündet. Er siedet bei $+ 11^\circ \text{C}$., ist also schon bei mittlerer Temperatur (15°C .) gasförmig. Dies ist wohl auch der Grund, dass die Verbindung ausserordentlich wenig gekannt ist, da sie sich eben ihrer schwierigen Handhabung wegen bisher öfteren Untersuchungen entzogen hat. Mit Rücksicht auf ihren niedrigen Siedepunkt kann sie auch nur, ähnlich dem Stickoxydul, in druckfesten Gefässen aufbewahrt und versendet werden.

Aufbewahrung. In eigens hierzu construirten, druckfesten Gefässen, unter den indifferenten Arzneistoffen.

Anwendung. Das Präparat ist namentlich durch Richardson als Anaestheticum und Ersatz des Chloroforms empfohlen worden. Es soll ebenso sicher wie dieses wirken, ohne die üblen Zufälle wie Chloroform hervorzubringen. In Deutschland findet es nur ausnahmsweise einmal Anwendung.

Aethylum bromatum.

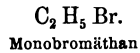
Bromäthyl, Aether bromatus, Aether hydrobromicus, Monobromäthan, Bromure d'Ethyle, Aethyle bromate.



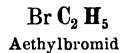
Das Bromäthyl ist seiner chemischen Constitution nach aufzufassen als eine Verbindung des einwerthigen Radicals Aethyl mit einem Bromatom



oder aber als Aethan, in welchem ein H-Atom durch ein Br-Atom ersetzt wurde



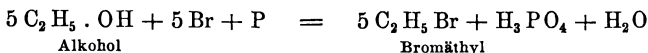
oder endlich als Bromwasserstoffsäureäthyläther, der sich von der Bromwasserstoffsäure BrH dadurch ableitet, dass das H-Atom der letzteren durch das einwerthige Radical Aethyl — C₂H₅



ersetzt wurde. Die Verschiedenartigkeit des Standpunktes, den man dieser Verbindung gegenüber einnehmen kann, findet in den eben angegebenen zahlreichen Synonymen ihren Ausdruck.

Dargestellt wurde das Aethylbromid zuerst von Serullas (1827), später wurde es von Regnault, Löwig und anderen eingehend studirt. In der organischen Synthese spielt es eine nicht unbedeutende Rolle; die zu chemischen Arbeiten benutzten Präparate wurden bisher in folgender Weise gewonnen.

10 g rother Phosphor werden in einem trocknen Rundkolben von etwa 500 ccm Inhalt mit 60 g Alkohol von 95° übergossen und zu dem Gemisch durch einen Tropftrichter allmählig 60 g Brom unter Umschütteln und guter Kühlung zufließen gelassen. Nachdem das Ganze einige Stunden sich selbst überlassen war, destillirt man den Kolbeninhalt unter sehr allmählicher Steigerung der Temperatur aus dem Wasserbade ab. Das bräunlich gefärbte, Bromäthyl, Alkohol und freies Brom enthaltende Destillat wird in das doppelte Volumen Wasser eingetragen und mit Sodalösung tropfenweise bis zur schwach alkalischen Reaction versetzt. Man trennt alsdann das sich zu Boden setzende Bromäthyl mittels eines Scheidetrichters von der überstehenden wässrigen Schicht, wäscht es wiederholt mit Wasser, trocknet es mit geschmolzenem Chlorcalcium und rectificirt es unter sehr guter Kühlung aus dem Wasserbade. Die zwischen 36—40° übergelenden Antheile werden nochmals rectificirt und die bei 38° C. siedende Fraction als Bromäthyl aufgefangen. Der bei dieser Reaction sich abspielende chemische Vorgang lässt sich durch nachstehende Formel interpretiren

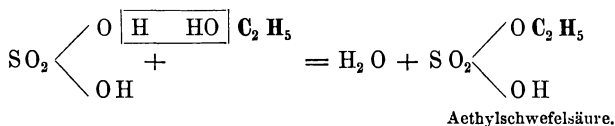


Ein so dargestelltes Präparat darf jedoch niemals zu medicinischen Zwecken Verwendung finden. Langgaard

hat nämlich beobachtet, dass diese Präparate sehr häufig unangenehme Nebenwirkungen zeigen, dass sie förmliche Giftwirkung besitzen. Traub bestätigt dies und führt die giftigen Eigenschaften auf einen Gehalt von Arsen- und Schwefelverbindungen (aus dem angewendeten Phosphor stammend) zurück.

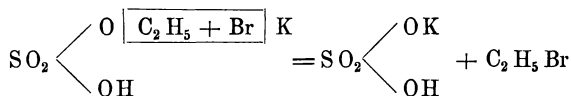
Darstellung des medicinischen Präparates (nach Codex franc.). 70 g Alkohol von 95 % werden mit 120 g conc. reiner Schwefelsäure gemischt¹⁾. Nach dem Erkalten bringt man die Mischung in einen Destillirkolben oder eine tubulirte Retorte, und fügt in kleinen Portionen unter möglichster Vermeidung von Erwärmung 120 g gepulvertes Bromkalium hinzu. Der diese Mischung enthaltende Kolben (oder die Retorte) wird mit einem Liebig'schen Kühler verbunden, welcher mit seinem freien Ende unter Wasser taucht, um einer Verdunstung des sich bildenden Bromäthyls vorzubeugen. Nachdem die in der Kälte vor sich gehende Reaction beendet ist, destillirt man aus dem Sandbade bei etwa 125° C. ab. Das Destillat wird alsdann mit einer 5 procentigen Lösung von Kaliumcarbonat, hierauf mit dem 3—4fachen Volumen destillirten Wassers gewaschen. Man lässt absetzen, trennt die Aetherschicht von der wässrigen Flüssigkeit mittels eines Scheidetrichters und entwässert das so gereinigte Bromäthyl durch Eintragen von geschmolzenem Chlorcalcium. Nach etwa eintägigem Stehen über Chlorcalcium giesst man es ab, vermischt es mit $\frac{1}{10}$ seines Gewichts frischen Mandel- oder Olivenöles und destillirt es vorsichtig aus dem Wasserbade ab. Die zwischen 38—39° übergehenden Antheile werden gesondert aufgefangen; sie bestehen aus reinem Bromäthyl.

Der chemische Verlauf dieser Darstellung ist leicht verständlich. Alkohol und Schwefelsäure verbinden sich zunächst zu Aethylschwefelsäure.



¹⁾ Es ist ein in pharmaceutischen Kreisen durch Tradition geheiligter Gebrauch, das Mischen von Alkohol und Schwefelsäure so auszuführen, dass man letztere dem ersteren sehr allmählig zugiebt. Ich selbst pflege die Schwefelsäure in einem Male schnell dem Alkohol unter Umrühren zuzufügen. Es bildet sich dann sofort Aethylschwefelsäure, bevor der Alkohol zum Sieden kommen kann.

Die letztere setzt sich mit dem zugefügten Bromkalium zu saurem schwefelsauren Kalium und Bromäthyl um.



Eigenschaften. Das Bromäthyl bildet eine farblose, lichtbrechende, leicht bewegliche, specifisch schwere Flüssigkeit von süßlichem, chloroformähnlichen Geruch und brennenden Geschmack. Es siedet in reinem Zustande zwischen 38° und 39° C., sein spec. Gewicht ist bei 15° C. gleich 1,38—1,39, bei 0° C. gleich 1,473. In Wasser ist es unlöslich, dagegen löslich bez. mischbar mit Alkohol, Aether, Chloroform, fetten und ätherischen Oelen. Es ist nicht leicht entzündlich! — Unter dem Einfluss von Luft und Licht zersetzt es sich allmählig unter Bildung von Bromwasserstoff und freiem Brom; es ist dann gewöhnlich bräunlich gefärbt und besitzt saure Reaction.

Prüfung. Es sei farblos und besitze angenehm chloroformartigen, aber niemals stechenden oder unangenehmen Geruch. [Präparate, welche diese letzteren Eigenschaften auch nur im geringsten Grade zeigen, sind, ohne Rücksicht auf ihre sonstige Reinheit, vom medicinischen Gebrauche zurückzuweisen] und sei bei gewöhnlicher Temperatur ohne Rückstand flüchtig. — Schüttelt man das Präparat mit dem gleichen Volumen destillirten Wassers, so darf das letztere blaues Lacmuspapier nicht röthen, auch mit Silbernitrat keine Trübung geben (Bromwasserstoffsäure). — Mit dem gleichen Volumen reiner conc. Schwefelsäure geschüttelt, darf auch nach Verlauf von 24 Stunden keine Färbung auftreten. (Aethylen- und Amylverbindungen; bei Anwesenheit von Schwefelverbindungen entsteht gelbe Färbung.) Lässt man einige Tropfen Aethylbromid in eine 3 cm hohe Schicht von Jodkalilösung langsam einfallen, so dürfen die sich zu Boden setzenden Tropfen keine violette Färbung zeigen. (Freies Brom.)

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt (gelbe Gefässe) in kleinen vollständig gefüllten und gut verschlossenen Gefässen in der Tabula C. Es dürfte sich auch ein Zusatz von 1—2% Spiritus empfehlen. — Gebräunte Präparate sind mit dünner Natronlauge, dann mit Wasser zu waschen, hierauf mit Chlorcalcium zu trocknen und zu rectificiren.

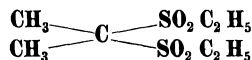
Anwendung. Das Bromäthyl wurde vor etwa 30 Jahren von

Frankreich und Amerika aus, besonders von Tournville und Nunely, warm empfohlen, in Deutschland aber vermochte es sich, wohl weil die nach Methode I dargestellten Präparate benutzt wurden, nicht recht einzubürgern. In dieser Hinsicht dürfte indessen eine Wandlung eintreten. Es bewirkt in Dampfform eingeathmet Anaesthese wie Aether. Puls und Respiration werden anfangs beschleunigt, dann verlangsamt; der Blutdruck wird herabgesetzt. Die Anaesthese tritt schneller wie bei Chloroform ein (schon nach $\frac{1}{2}$ bis 1 Minute), geht aber rasch vorüber, so dass etwa von Minute zu Minute neue Zufuhren von Bromäthyl nothwendig sind. Längere Zeit als 10—15 Minuten lässt sich die Narkose nicht gut erhalten. Die Bewusstlosigkeit ist während der Narkose nicht aufgehoben, doch werden Schmerzindrücke nicht empfunden. Die Muskelspannung bleibt während der Narkose erhalten. Man benutzt daher das Bromäthyl als Inhalationsanaestheticum bei kleineren, nicht über 10—15 Minuten dauernden Operationen, bei denen Complicationen ausgeschlossen sind, bei Incisionen, Entfernung von Fremdkörpern, Zahnextractionen. Dagegen sind ausgeschlossen alle länger als 10 bis 15 Minuten dauernden Operationen, solche, bei denen Stillung grösserer Blutungen zu erwarten ist und bei denen eine Entspannung der Muskulatur indicirt ist, z. B. bei Einrichtung von Luxationen. Von Vortheil soll es sich auch bei normalen und unnormalen Geburten erwiesen haben. Die zur Anaesthese nöthige Dosis beträgt zwischen 5 und 30 g. Hysterische und Epileptische lässt man 4—6 g, auf eine Comprime geträufelt, einathmen. Innerlich wird es zu 5—10 Tropfen auf Zucker, oder mit Spiritus verdünnt, oder in Gelatine kapseln gegeben.

Caute a luce remotum servetur.

Sulfonalum.

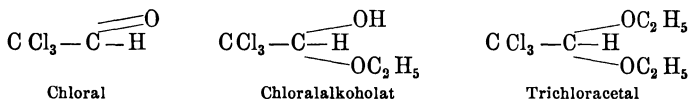
Sulfonal.



Unter dem Namen Sulfonal-Bayer brachten zu Anfang des Jahres 1888 die Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co. in Elberfeld ein Präparat in den Handel, welches seinem wissenschaftlichen Namen nach als „Diäthylsulfondimethylmethan“ zu bezeichnen ist, zuerst im Jahre 1885 von E. Baumann dargestellt

und in der letzten Zeit von A. Kast physiologisch geprüft und zur therapeutischen Anwendung empfohlen wurde.

Von den Aldehyden ist es bekannt, dass sie sich mit Alkoholen entweder additionell oder unter Austritt von Wasser vereinigen; sie geben auf diese Weise zwei Categorien von Verbindungen, welche man Alkoholate bez. Acetale nennt z. B.

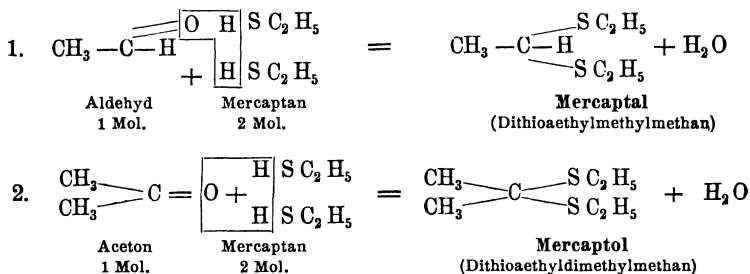


Die Ketone, welche den Aldehyden nahe stehen, vereinigen sich mit den Alkoholen zu analogen Verbindungen nicht.

Viel reactionsfähiger dagegen erweisen sich sowohl Aldehyden wie Ketonen gegenüber die geschwefelten Alkohole oder Mercaptane. Unter letzteren versteht man bekanntlich Alkohole, welche an Stelle des O-Atomes ein S-Atom enthalten:



2 Mol. eines Mercaptans vereinigen sich unter Wasseraustritt mit 1 Mol. eines Aldehydes zu Verbindungen, welche Mercaptale genannt werden; 2 Mol. Mercaptan geben unter Wasseraustritt mit 1 Mol. eines Ketones Verbindungen, welche Mercaptole heissen. Beide Arten von Verbindungen stehen in engster Beziehung zu den Acetalen.

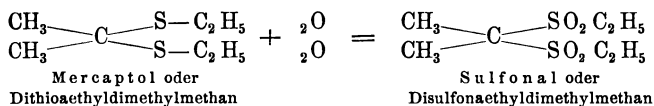


Die letzt aufgeführte Substanz, das Mercaptol oder Dithioäthylmethylmethan, ist ein Zwischenprodukt des Sulfonals.

Darstellung. In eine Mischung von 2 Th. wasserfreiem Mercaptan und 1 Th. wasserfreiem Aceton wird trocknes Salzsäuregas eingeleitet. Die Flüssigkeit trübt sich allmählig unter Erwärmen und scheidet sich schliesslich in zwei Schichten, von welchen die

obere das gebildete Mercaptol (Dithioäthylidimethylmethan), die untere verdünnte Salzsäure ist. Man trennt das Mercaptol von der wässrigen Schicht, wäscht es zunächst mit Wasser, dann mit dünner Natronlauge und reinigt es nach dem Trocknen mittels Chlorcalcium durch Destillation¹⁾.

Dieses so gewonnene Mercaptol liefert bei der jetzt folgenden Oxydation das Sulfonal



Praktisch erfolgt die Oxydation in der Weise, dass man das Mercaptol zunächst mit 5 procentiger Kaliumpermanganatlösung in der Kälte schüttelt und bisweilen einige Tropfen Essigsäure oder verdünnte Schwefelsäure zufügt, um das durch Zersetzung des Kaliumpermanganates entstehende Alkali zu binden. Von der Permanganatlösung wird so viel angewendet, dass dauernde Rothfärbung der Flüssigkeit erzielt wird. Man erwärmt schliesslich auf dem Wasserbade und filtrirt heiss, worauf beim Erkalten sich das Sulfonal in Krystallen abscheidet, welche durch wiederholtes Umkrystallisiren aus siedendem Wasser oder aus Alkohol in absoluter Reinheit erhalten werden.

Eigenschaften. Das Sulfonal bildet farblose, prismatische Krystalle, welche bei 125—126° C. schmelzen und bei etwa 300° fast ohne Zersetzung sieden.

Es löst sich in etwa 15 Th. siedenden Wassers oder in 500 Th. Wasser von 15° C.; ferner löst es sich in 133 Th. Aether von 15° C., in 2 Th. siedenden Alkohols oder in 65 Th. Alkohol von 15° C. oder in 110 Th. 50 procentigen Alkohols von 15° C.

Gegen chemische Einwirkungen zeigt das Sulfonal eine ausserordentliche Beständigkeit: es wird weder von Säuren, noch von Alkalien, noch von Oxydationsmitteln, und zwar weder in der Kälte noch in der Wärme, angegriffen. So wirkt conc. Salzsäure überhaupt nicht, conc. Schwefelsäure auch in der Wärme kaum ein; ebenso ist es beständig gegen rauchende Salpetersäure und gegen

¹⁾ In reinem Zustande bildet das Mercaptol eine stark lichtbrechende, widerwärtig riechende, in Wasser unlösliche Flüssigkeit, welche bei 190 bis 191° siedet.

Königswasser. Chlor und Brom sind selbst in der Wärme ohne gegen Einfluss. Auf diese ausserordentliche Beständigkeit ist es zurückzuführen, dass eigentliche Identitätsreactionen für diese Verbindung zur Zeit noch vollkommen mangeln.

Prüfung. Eine eigentliche Identitätsreaction ist, wie schon bemerkt, für das Sulfonal zur Zeit noch nicht bekannt¹⁾, immerhin kann man Mangels etwas Besseren nachstehende Reactionen benutzen. — Erhitzt man 0,1 g Sulfonal mit etwa 0,2 g Cyankalium (Vulpus) so tritt der widerwärtige Mercaptangeruch auf; die Lösung der Schmelze in Wasser giebt nach dem Ansäuern mit Salzsäure auf Zusatz von Eisenchlorid (durch Bildung von Ferrirhodanid) blutrothe Färbung. — Die Rückbildung von Mercaptan kann auch noch bewirkt werden durch Erhitzen des Sulfonals mit Gallussäure oder Pyrogallussäure (Ritsert) oder mit Holzkohlenpulver (C. Schwarz.)

Bezüglich der Reinheit des Präparates sind folgende Punkte zu beachten: das Sulfonal sei farblos, geruchlos und geschmacklos²⁾. — Es schmelze bei 125—126° C. (uncorrigirt) und sei, in Substanz auf feuchtes, rothes und blaues Lacmuspapier gebracht, vollkommen neutral. — Beim Verbrennen hinterlasse es keinen feuerbeständigen Rückstand. — Die heiss bereitete wässrige Lösung 1:50 werde weder durch Chlorbaryum noch durch Silbernitrat verändert; 10 ccm derselben sollen auf Zusatz eines Tropfens der volumetrischen Kaliumpermanganatlösung dauernd roth gefärbt werden. (Noch oxydationsfähige organische Verunreinigungen.)

Aufbewahrung. Unter den Mitteln der Tabula C.

Anwendung. Das Sulfonal wurde 1888 von A. Kast als Hypnoticum empfohlen. Die trotz der Kürze der Zeit schon jetzt sehr zahlreichen und zwar günstigen Erfahrungen versprechen, dass dasselbe eine dauernde Bereicherung des Arzneischatzes bleiben wird.

Das Sulfonal gehört nicht zu den narcotisch wirkenden Substanzen, welche unter allen Umständen Schlaf erzwingen, es unter-

¹⁾ Ich möchte, um Missverständnissen vorzubeugen, hier bemerken, dass man die im folgenden angegebenen Reactionen, welche durchweg auf Rückbildung des Mercaptans beruhen, deswegen nicht als eigentliche Identitätsreactionen bezeichnen darf, weil sie nicht bloß der ganzen Gruppe des Baumann'schen Disulfone, sondern auch derjenigen der Otto'schen Disulfone, überhaupt den meisten Mercaptanderivaten zukommen.

²⁾ Manche Personen geben an, einen schwach bitterlichen Geschmack zu empfinden.

stützt vielmehr nur das natürliche Schlafbedürfniss und ruft dasselbe, wo es fehlt, hervor. Der Appetit, die Verdauung, die Respiration und die Herzaction werden durch dasselbe in keiner Weise schädlich beeinflusst, überhaupt scheinen für reine Präparate nach den bisher vorliegenden Erfahrungen unangenehme Nebenwirkungen gänzlich zu fehlen.

Bisher ist es mit grossem Erfolge bei allen jenen Formen von Schlaflosigkeit gegeben worden, welche auf Störungen des Nervenapparates beruhen (Nervöse Schlaflosigkeit); in der psychiatrischen Praxis sind gleichfalls ausgezeichnete Erfolge erzielt worden; hier zeigt sich das Sulfonal auch durch seine Geruchlosigkeit und relative Geschmacklosigkeit den concurrirenden Präparaten überlegen, weil es den Kranken auch ohne deren Wissen administrirt werden kann. Eine Gewöhnung an das Mittel scheint nicht einzutreten, auch zeigt sich die volle Wirkung bei Personen, welche an den Gebrauch von Narcoticis gewohnt sind. Nach Beobachtungen von C. Oestreicher bewirkt das Sulfonal auch bei Morphinisten während der Abstinenz guten und sicheren Schlaf. Die bisher vorliegenden Erfahrungen lassen sich dahin zusammenfassen, dass das Sulfonal ein von schädlichen Nebenwirkungen freies Hypnoticum ist, welches sich in allen Fällen uncomplicirter Schlaflosigkeit mit Vortheil anwenden lässt.

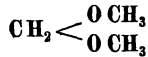
Die Dosis beträgt für Erwachsene 1—2—3 g. Robuste Personen bedürfen in der Regel einer grösseren, schwächliche eine geringere Gabe. Es empfiehlt sich, das Sulfonal fein gepulvert mehrere Stunden vor dem Zubettgehen mit ziemlich viel warmer Flüssigkeit (etwa 200 ccm Thee oder Bouillon) einzunehmen. Unter diesen Umständen entfaltet das Mittel seine Wirkungen am günstigsten.

Recepte.

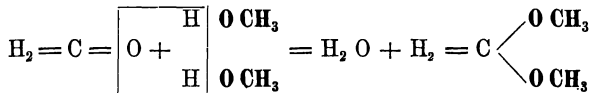
Rp. Sulfonali-Bayer 1 g — 2 g	Rp. Sulfonali-Bayer 1 g — 2 g
Dentur doses tales VI	Dentur doses tales X ad.
	capsul. amylic.
S. Abends ein Pulver.	S. Abends ein Pulver.

Auch aus der Kinderpraxis liegen einige günstige Erfahrungen über den Sulfonalgebrauch vor; indessen sind dieselben zur Zeit noch nicht zahlreich genug, um die Anwendung des Mittels nach dieser Richtung hin zu empfehlen. — Ueber die Schicksale des Sulfonals im Organismus ist Näheres noch nicht festgestellt.

Caute servetur.

Methylalum.*Methylal, Methylendimethyläther.*

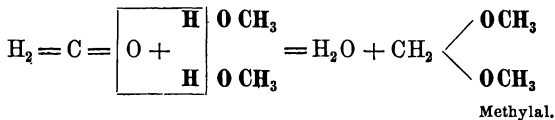
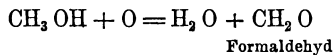
Mit dem Namen „Methylal“ bezeichnet man das vom Formaldehyd und dem Methylalkohol sich ableitende „Acetal“¹⁾, d. h. eine Verbindung, welche entstanden ist aus 1 Mol. Formaldehyd und 2 Mol. Methylalkohol unter Austritt von 1 Mol. Wasser.



Sie wurde zuerst von Malaguti und zwar in nachstehender Weise dargestellt.

Darstellung. Man erwärmt in einer Retorte ein Gemisch von 1 Th. Methylalkohol, 1 Th. Braunstein und 1,5 Th. conc. Schwefelsäure, die mit 1,5 Th. Wasser verdünnt wurde. Unter Eintritt einer lebhaften Reaction destillirt eine Flüssigkeit über, welche neben Methylal noch Methylalkohol, Ameisensäure und Wasser enthält. Man rectificirt das Destillat und fängt die zwischen 40 und 50° C. übergelenden Antheile auf. Alsdann entwässert man diese Fraction zunächst mit geschmolzenem Chlorcalcium, sodann mit geglühter Potasche und fractionirt so lange, bis man ein bei 42° C. vollständig übergelendes Product erhält.

Der Verlauf der Reaction ist leicht verständlich. Er lässt sich durch die Formel $3 \text{CH}_3 \cdot \text{OH} + \text{O} = 2 \text{H}_2\text{O} + \text{CH}_2(\text{OCH}_3)_2$ ausdrücken. Jedenfalls aber wird durch Oxydation ein Theil des Methylalkohols zunächst in Formaldehyd übergeführt, welches sich alsdann unter Wasseraustritt mit 2 Mol. noch unveränderten Methylalkohols verbindet. Der zur Oxydation erforderliche Sauerstoff wird selbstverständlich durch die Einwirkung der Schwefelsäure auf den Braunstein geliefert.



¹⁾ Siehe auch unter allgemeine Reactionen der Aldehyde S. 49 u. 65.

Eigenschaften. Das Methylal bildet eine spec. leichte, bewegliche, farblose, durchdringend aromatisch, zugleich nach Chloroform und nach Essigäther riechende Flüssigkeit, welche bei $+ 42^{\circ}$ C. siedet und ein spec. Gewicht von 0,855 bei 15° C. besitzt. Es löst sich in 3 Th. Wasser von 15° C., ferner in Alkohol, Aether, sowie in fetten und ätherischen Oelen. Als bemerkenswerth wäre zu verzeichnen, dass es nicht leicht entzündlich ist; in diesem Verhalten ähnelt es also dem Chloroform. Von Alkalien wird es nicht verändert, von conc. Schwefelsäure aber unter Bildung von Methyl-Schwefelsäure und Formaldehyd zerlegt, welches letztere sich seinerseits mit der Schwefelsäure verbindet.

Prüfung. Das Methylal siede bei 42° C. und besitze bei 15° C. ein über 0,860 nicht hinausgehendes spec. Gewicht. Es löse sich in 3 Th. Wasser klar auf; diese Lösung reagire neutral (Ameisensäure, Essigsäure). Löst man 5 Tropfen Methylal in 10 g Wasser auf, fügt 10 Tropfen verdünnte Schwefelsäure und 1 Tropfen der volumetrischen Kaliumpermanganatlösung hinzu, so darf innerhalb 5 Minuten keine Entfärbung eintreten (Aldehyd, Methylalkohol).

Aufbewahrung. In kleinen gut verschlossenen Gefäßen (Korkstopfen mit Blaseverschluss) in der Reihe der Tabula C.

Anwendung. Das Methylal wurde von Personali als sicheres Hypnoticum empfohlen. Innerlich soll es schon in geringen Dosen ruhigen, tiefen Schlaf hervorbringen. Da es aber leicht vom Organismus eliminirt wird, so ist die Wirkung eine nur kurze Zeit andauernde. Functionsstörungen soll es nicht bedingen, doch vermehrt es die Herzschläge, erniedrigt den Blutdruck ein wenig und beeinflusst die Respiration, welche langsam und tief wird. Die hypnotische Dosis schwankt zwischen 1 und 5 g. Bei alkoholischem Irresein, beginnenden Psychosen und nächtlichen Aufregungszuständen bleibt die hypnotische Wirkung aus; dagegen rühmt es v. Krafft-Ebing grade bei Delirium tremens in Dosen von 2—4 g als erfolgreich.

Rp. Methylal.	10,	Rp. Methylal.	15,
Syr. Ribium	40,	Syr. simpl.	100,0.
Aq. destill.	110,0.		

S. Abends einen Esslöffel. S. Abends einen Theelöffel.

Ferner soll es nach Personali und Mutroktin ein ausgezeichnetes Antidot des Strychnin's sein.

Methylalinalationen sollen vollständige Anästhesie hervor-

bringen, wozu etwa 50—60 g des Präparates erforderlich sind. Unangenehme Nebenwirkungen sind bisher nicht beobachtet worden.

Bei subcutaner Anwendung tritt die hypnotische Wirkung gleichfalls sicher ein, doch sind die Injectionen zu Anfang etwas schmerzhaft.

Aeusserlich wird es als schmerzstillendes und beruhigendes Mittel in Form von Salben und von Linimenten gegeben.

Rp. Methylal.	10,	Rp. Methylal.	2,
Ol. Olivarum	30,0	Aq. destill.	8,
D.S. Aeusserlich.		D.S. Zur subcutanen Injection.	

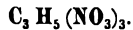
In Deutschland ist die Anwendung des Präparates bisher eine sehr beschränkte geblieben, dagegen wird es in Frankreich, wie es heisst mit sehr gutem Erfolge, vielfach verordnet.

Unter dem Namen Melange de Grégory oder Forméthylal (Dumas) wurde ein rohes Methylal, aus Methylal, Ameisensäure und Methylalkohol bestehend, schon seit Jahren medicinisch angewendet.

Caute servetur.

Nitroglycerinum.

Nitroglycerin, Glonoin, Glycerinum trinitricum, Angioneurosin.



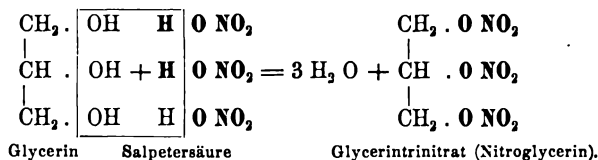
Mit dem wissenschaftlich nicht mehr zutreffenden Namen Nitroglycerin bezeichnet man den neutralen Aether der Salpetersäure mit dem Glycerin, welchem seiner Zusammensetzung nach der Name „Glycerinnitrat“ zukommen würde. Die Verbindung wurde im Jahre 1847 von Sobrero zuerst beschrieben; Williamson stellte alsdann 10 Jahre später 1857 ihre Zusammensetzung fest, und Nobel führte sie zu Anfang der sechziger Jahre in die Sprengtechnik ein.

Darstellung. Man löst 100 Th. wasserfreies Glycerin in 3 Th. Schwefelsäure (von 66° B.) und trägt diese Lösung allmählig in kleinen Portionen in ein erkaltetes und durch sorgfältige Kühlung mittels Eis stets kalt gehaltenes Gemisch von 280 Th. Salpetersäure (48° B.) und 300 Th. Schwefelsäure (66° B.) ein. Nach dem jedesmaligen Eintragen einer Portion der Glycerinmischung mischt man die Reactionsflüssigkeit durch sanftes Schwenken gut

durch einander. Nach dem Eintragen der letzten Portion wartet man 10—15 Minuten und giesst dann das Reaktionsgemisch in sein sechsfaches Volumen kaltes Wasser. Das gebildete Nitroglycerin scheidet sich als schweres Oel ab. Es wird so lange mit destillirtem Wasser gewaschen, bis es keine saure Reaction mehr zeigt. Alsdann wird es gesammelt und im luftverdünnten Raume über Schwefelsäure bis zur Entfernung jeder Spur von Feuchtigkeit getrocknet.

Die Darstellung kleiner Mengen (20—30 g), wie sie für pharmaceutische Zwecke nothwendig sind, ist mit Gefahren nicht verknüpft, wenn man die angegebenen Bedingungen einhält. Wesentlich bleibt, dass man für ausgezeichnete Kühlung Sorge trägt, und dass das Eintragen der Glycerinmischung in kleinen Portionen geschieht. Dass die Reaction in normaler, ungefährlicher Weise vor sich geht, ersieht man aus dem Umstande, dass das Reaktionsgemisch durch den Zusatz der Glycerinmischung nicht erheblich mehr rothe Dämpfe ausstösst, als es dies an und für sich thut. Das Auftreten starker rother Dämpfe zeigt stets an, dass nicht gut genug gekühlt wird und ist eine ernste Mahnung an den Arbeitenden zur Vorsicht!

Der bei der Bildung des Nitroglycerins sich abspielende chemische Vorgang ist ein relativ einfacher. Glycerin und Salpetersäure vereinigen sich unter dem wasserentziehenden Einfluss der Schwefelsäure mit einander zu dem Salpetersäureäther des Glycerins, dem Glycerintrinitrat.



Eigenschaften. In reinem Zustande ist es eine farblose, ölige, geruchlose Flüssigkeit. Erwärmt jedoch besitzt es einen stechenden Geruch; im Geschmack nähert es sich dem Glycerin, schmeckt aber etwas pikanter wie dieses. 1 g löst sich in etwa 800 ccm Wasser, in 4 ccm absolutem Alkohol oder in 10,5 ccm Spiritus (0,846). In jedem Verhältniss ist es löslich in Aether, Chloroform, Eisessig, wenig oder gar nicht löslich dagegen in Glycerin. Auch in fetten Oelen ist es nicht unbeträchtlich löslich. Das spec. Gewicht beträgt 1,60.

Eine der wichtigsten Eigenschaften des Nitroglycerins ist seine leichte Zersetzlichkeit. Durch Schlag, Stoss oder plötzliches Erhitzen auf etwa 200° C. explodirt es mit ungeheurer Gewalt, und darauf beruht ja auch seine Anwendung in der Sprengtechnik. Es kommt indessen vor, dass solche Zersetzungen auch ohne wahrnehmbare äussere Ursachen vollkommen spontan vor sich gehen, und zwar können dieselben sehr allmählig, und dann in ungefährlicher Weise, oder rapid unter heftigen Detonationen verlaufen. Als Ursache für solche spontanen Zersetzungen nimmt man gegenwärtig mangelhafte Reinheit der Präparate an. Es ist dies um so berechtigter, als wirklich reine Präparate sich thatsächlich sehr gut haben aufbewahren lassen. Immerhin aber ist es bei der eminenten Gefährlichkeit dieser Substanz geboten, sie nicht in concentrirtem Zustande, sondern in alkoholischer oder öligter Lösung (1:10 oder 1:100) in kleinen Gefässen und vor Licht geschützt aufzubewahren. Unter diesen Umständen haben sich bisher Unfälle nicht ereignet. Beim Abkühlen auf 20° C. erstarrt das Nitroglycerin übrigens in langen Nadeln und ist in diesem festen Zustande noch gefährlicher als in flüssigem.

In chemischer Beziehung ist, wie schon bemerkt wurde, das Nitroglycerin nicht als ein Nitrokörper, sondern als ein Salpetersäureäther des Glycerins aufzufassen. Die Richtigkeit dieser Auffassung ergibt sich daraus, dass es durch ätzende Alkalien in salpetersaure Salze und in Glycerin umgewandelt wird, dass es ferner durch Einfluss reducirender Agentien in Glycerin und Ammoniak übergeht, Reactionen, welche den Salpetersäureäthern, nicht aber den Nitrokörpern eigenthümlich sind.

Prüfung. Es sei farblos, in der Kälte geruchlos. Wasser, welches mit Nitroglycerin geschüttelt wurde, reagire nur schwach sauer und gebe mit Baryumchlorid keinen Niederschlag (Schwefelsäure).

Aufbewahrung. Niemals in Substanz, sondern stets nur in alkoholischer oder öligter Lösung (mit Mandelöl). Die Lösungen sind vor Licht geschützt in kleinen Gefässen an kühlem Ort unter den Mitheln der Tab. B unterzubringen.

Anwendung. Die energischen Wirkungen des Nitroglycerins auf den Organismus waren seit langer Zeit bekannt; in den Lehr- und Handbüchern wird er als giftig aufgeführt. In den Arzneischatz wurde es von den Homöopathen unter der Bezeichnung Glonoïn

eingeführt, dann gerieth es in Vergessenheit. Neuerdings wird es wieder mehrfach angewendet. Nach Hay ist seine Wirkung darauf zurückzuführen, dass es im Organismus unter Abspaltung von salpetriger Säure zerlegt wird. Es soll dem Amylnitrit und dem Natriumnitrit analog, aber viel intensiver und nachhaltiger als das erstere wirken. Man giebt es in Dosen von 0,0002—0,0005—0,001 am besten in Pastillenform. Trussewitsch macht von Nitroglycerin, für welches er den Namen Angioneurosin vorschlägt, einen sehr ausgedehnten Gebrauch. Er empfiehlt es bei Angina pectoris, Migraine, Neuralgien, Seekrankheit, einigen Formen von Anaemie, besonders des Gehirnes. Man beginnt mit ganz kleinen Dosen, z. B. einem halben Tropfen einer 1procentigen Lösung und steigt, bis der Patient das Gefühl von Blutandrang, Schwere oder Pulsation im Kopfe hat. So kann man bei Gewöhnung an das Mittel allmählig auf 5—10 Tropfen der 1procentigen Lösung steigen.

Nitroglycerin-Tabletten. Man löst 0,1 g Nitroglycerin in Aether und mischt diese Lösung gut mit 130 Th. Chocoladenpulver und 70 Th. Gummi arabicum plv. Nach dem Abdunsten des Aethers bildet man mit Wasser eine Pastillenmasse und formt daraus 200 Pastillen, deren jede 0,0005 Nitroglycerin enthält.

Cautissime servetur.

Lanolinum.

*Adeps Lanae*¹⁾, *Lanolin*, *Wollfett*.

Zahlreiche Keratingebilde des thierischen Organismus sondern eine eigenthümliche fettige Substanz ab, welcher früher nur wenig Aufmerksamkeit geschenkt wurde. Am Auffallendsten tritt diese Erscheinung bei den Wollhaaren der Schafe zu Tage, weil hier die Abscheidung der fettigen Substanz eine überaus reichliche ist und aus technischen Gründen schon lange die Aufmerksamkeit der beteiligten Berufsklassen erregt hatte.

Betrachtet man die Rohwolle, wie sie nach der Schafschur

¹⁾ Die D. Ph. C. führt das Lanolin unter dem Namen *Adeps Lanae* auf. Zweifellos hat sie dies in guter Absicht gethan; nach den Erfahrungen jedoch, welche zur Zeit über die Namensänderungen von Arzneimitteln vorliegen, erscheint es wünschenswerth, solche Aenderungen nur in zwingenden Fällen vorzunehmen.

direct in den Handel gelangt, so lässt sich mit Leichtigkeit feststellen, dass in ihr beträchtliche Quantitäten Fettsubstanzen enthalten sind. Dieselben sind namentlich bei den australischen Wollsorten so bedeutend, dass schon beim Drücken mit den Fingern fettige Tropfen heraustreten. Dieses sog. „Wollfett“ (der „Wollschweiss“) ist für die weitere Verarbeitung der Wolle störend, es muss daher entfernt werden. Früher kam die Schafwolle in der Regel schon gewaschen, d. h. von der Hauptmenge des Fettes oder Wollschweisses befreit, auf den Markt; seitdem man jedoch erkannt hatte, dass durch diese Art des Kleinbetriebes erhebliche Mengen werthvoller Substanzen verloren gehen, wird die Wolle nur noch ungereinigt aufgekauft, ihre Reinigung erfolgt alsdann später in eigenen Etablissements, welche Wollwäschereien genannt werden. Bis vor Kurzem verfolgten diese Etablissements lediglich den Zweck, die Wolle von dem anhaftenden Fett (Schafwollschweiss) zu reinigen, und nur ganz nebenbei wurde versucht, diese Fettsubstanzen zugleich mit den in ihnen enthaltenen Kaliumverbindungen auf irgend eine Weise nutzbar zu machen. Es wurde die Wolle in grossen Waschapparaten, sog. Liviathans, mit Seifenlösungen, Potaschelaugen etc. bis zur Entfettung gewaschen und die abfallenden „Wollwaschwässer“ bis zur Syrupconsistenz eingedampft, dann calcinirt, wobei die organischen Substanzen brennbare Gase lieferten, welche als Heizmaterial Verwendung fanden, während ein Calcinationsrückstand hinterblieb, aus welchem durch Auslaugen eine Potasche von circa 75 % K_2CO_3 erhalten werden konnte. Welche Ausdehnung dieser Fabrikationszweig genommen hat, erweisen nachfolgende Zahlen.

Die Wollfabriken zu Rheims, Elbeuf und Fourmies waschen zusammen jährlich circa 27 000 T Wolle, welche etwa 1168 T Potasche im Werthe von 1 500 000 Mark liefern können. England importirte 1868 aus Australien und vom Cap 63 000 T Wolle, aus welcher 7000 T Potasche im Werthe von 4 800 000 Mark gewinnbar gewesen wären. — Später begann man auch der Abscheidung der Fettsubstanz aus den Wollwässern Beachtung zu schenken und erhielt durch Zersetzung der letzteren mit Säuren, z. B. Salzsäure, eine wenig appetitliche Fettsubstanz, welche im Handel als „rohes Wollfett“ vorkam, für welches sich aber irgend welche beachtenswerthe Verwendung zunächst nicht finden wollte.

Die ersten chemischen Untersuchungen dieser als Wollfett oder Wollschweiss bekannten Substanz rühren von Vauquelin her,

welcher feststellte, dass dieselbe der Hauptsache nach aus einer fetten thierischen Substanz, sowie etwas kohlensaurem Kalk, essigsaurem Kalium und Chlorkalium bestand. Im Jahre 1868 beschäftigte sich mit dem gleichen Körper Fr. Hartmann, im Jahre 1870 E. Schulze. Ersterer wies nach, dass das Wollfett neben freien Fettsäuren und Fettsäure-Glycerinäthern im Wesentlichen Fettsäureverbindungen des Cholesterins enthalte; letzterer wies in demselben ausserdem noch das Vorhandensein von Fettsäureverbindungen des Isocholesterins nach. — Liebreich, der sich mit dem Vorkommen der Cholesterinfette im thierischen Organismus schon seit längerer Zeit eingehend beschäftigt hatte, machte 1885 bezüglich dieser bisher nur wenig beachteten Körper eine Reihe höchst bemerkenswerther Beobachtungen. Es gelang ihm, Cholesterinfette in allen von ihm untersuchten Keratingeweben nachzuweisen, als da sind: menschliche Haut, menschliche Haare, vernix caseosa (d. i. Hautschmiere der Neugeborenen), Fischbein, Hornschnäbel, Elsternschnäbel, Federn von Gänsen, Hühnern, Puten, Tauben, Pfautauben, Stacheln vom Igel und Stachelschwein, Huf und Kastanien vom Pferde, Haare vom Faulthier u. s. w. Zum Nachweis des Cholesterinfettes wurden diese Organe mit Chloroform extrahirt und der nach dem Verdunsten dieses Lösungsmittels hinterbleibende Rückstand mittels der Liebermann'schen Cholestolreaction geprüft. S. weiter unten.

Aus diesem weitverbreiteten, früher nicht beachteten Vorkommen der Cholesterinfette zog Liebreich den Schluss, dass diese Substanzen im Keratingewebe nicht zufällig vorhanden seien, vielmehr eine physiologische Bedeutung für dasselbe besässen, eine Annahme, welche später ihre Bestätigung fand umso mehr, als das Vorkommen reichlicher Mengen Cholesterinfett im *stratum granulosum*¹⁾ zur Zeit als ziemlich sicher anzunehmen ist. Im weiteren Verlaufe seiner Untersuchungen stellte Liebreich fest, dass die Cholesterinfette in den Keratinzellen selbst gebildet werden, nicht etwa durch die Talgdrüsen oder Bürzeldrüsen an dasselbe abgegeben werden, da er diese Verbindungen selbst im Keratingewebe solcher Individuen nachweisen konnte, bei welchen, wie z. B. beim Faulthier, die Talgdrüsen nur in verkümmertem Zustande vorhanden sind, oder aber welche, wie die Pfautaupe, eine Bürzeldrüse überhaupt nicht besitzen.

¹⁾ Eine unter der Epidermis liegende Zellschicht.

Nachdem so die biologische Rolle der Cholesterinverbindungen für das Keratingewebe erkannt worden war, lag es nahe, dieselben auf ihren therapeutischen Werth hin zu prüfen, umso mehr, als sich im Verlaufe dieser Untersuchungen ergab, dass die Cholesterinfette eine bisher noch bei keinem Fette beobachtete Verwandtschaft zur Keratinsubstanz besitzen. — Der medicinischen Anwendung dieser Substanzen stand aber der Umstand hindernd im Wege, dass diese Cholesterinfette lange Zeit hindurch in reinem Zustande nicht erhalten werden konnten.

Das rohe Wollfett enthält, wie schon bemerkt wurde, neben Fettsäureverbindungen (Aethern) des Cholesterins und Isocholesterins¹⁾, abgesehen von färbenden und riechenden Verunreinigungen, bis zu 30 % freie Fettsäuren. Aufgabe der Technik war es nun, die reinen Cholesterinverbindungen zu gewinnen und die freien Fettsäuren wegzuschaffen. Diese Aufgabe erscheint mit Rücksicht darauf, dass die Cholesterinfette mit wässrigen Alkalien überhaupt nicht, die freien Fettsäuren dagegen sehr leicht verseifbar sind, von vornherein sehr einfach. Indessen das Wollfett besitzt die Eigenthümlichkeit, mit alkalischen Flüssigkeiten, ohne verseift zu werden, Emulsionen einzugehen und mit den aus den Fettsäuren zugleich entstehenden Seifen eine Art von Milch zu bilden. Versucht man nun, aus letzterer das Cholesterinfett (durch Säuren) abzuschneiden, so erhält man es stets wieder mit den verunreinigenden Fettsäuren gemengt. Trotz dieser Schwierigkeiten ist die Frage inzwischen dennoch in befriedigender Weise gelöst worden.

Darstellung. Obgleich die detaillirte Methode der Darstellung des Lanolins nicht genau bekannt ist, so dürften doch einige allgemeine Angaben, wie wir sie in Erfahrung bringen konnten, nicht ohne Interesse sein. — Das rohe Wollfett wird mit Hülfe von wässrigen Aetzalkalien oder kohlen sauren Alkalien emulgirt, d. h. in die eben erwähnte Milch verwandelt, welche der natürlichen Kuhmilch durchaus ähnlich sieht. Diese Emulsion oder „Wollfettmilch“ wird nun einer Centrifugirung unterworfen. Und geradeso, wie die Milch beim Centrifugirungsprocess sich in eine Rahmschicht und in Magermilch scheidet, so trennt sich auch die Wollfettemulsion dabei in

¹⁾ Die Cholesterinfettsäureäther wurden 1860 von Berthelot durch mehrstündiges Erhitzen von Cholesterin mit Fettsäuren auf 200° C. synthetisch dargestellt.

zwei Schichten, von denen die untere die verunreinigenden Fettsäuren in Form einer Seifenlösung, die obere dagegen die Cholesterinfette enthält.

Beide werden continuirlich abgezogen und aus dem abfließenden Rahm wird hierauf mit kalkhaltigem Wasser oder besser mit Chlorcalcium das Lanolin gefällt. Der Vorgang ist bei dieser Fällung ganz ähnlich wie bei der Zersetzung der Wollwaschwässer mit Säure; wie dort durch Zersetzung der Seife durch Säuren, wird hier durch Bildung der unlöslichen Kalkseife der Emulsionszustand aufgehoben und die Abscheidung des Wollfettes veranlasst.

Das so erhaltene Lanolin ist mit unlöslicher Kalkseife verunreinigt und stellt sog. Rohlanolin dar.

Durch mehrfaches Umschmelzen und Auswaschen wird daraus ein gereinigtes Wollfett erhalten, das durch Einkneten von Wasser in Lanolin übergeführt wird, welches letztere anfangs als centrifugirtes Lanolin in den Handel gebracht wurde. Aus diesem centrifugirten Lanolin, das noch stark gelblich gefärbt ist, noch etwas riecht und nicht ganz frei von festen Bestandtheilen ist, resultirt das chemisch reine, fast weisse und absolut geruchlose Lanolin. Die Darstellung dieses Körpers ist eine ziemlich umständliche.

Das centrifugirte Wollfett wird mit einem geringen Procentgehalt Marmorkalk zusammengeschmolzen und die absolut von Wasser befreite Masse einer Extraction mit Aceton unterworfen. Aceton löst das Cholesterinfett auf, während es die Kalkseife ungelöst zurücklässt.

Durch Abdestilliren des Acetons wird das Fett in reinem Zustand erhalten und darauf durch Einkneten von etwa 25 % Wasser, das in Maschinen vorgenommen wird, in Lanolin übergeführt.

Eigenschaften. Das (wasserhaltige) Lanolin bildet eine weissliche Masse von salbenartiger Consistenz und kaum wahrnehmbarem Geruch. Auf feuchtes Lackmuspapier ist es ohne Einwirkung, also von neutraler Reaction. Beim Erhitzen im Wasserbade schmilzt es bei etwa 40° C. und scheidet es sich in eine wässrige Schicht und eine auf dieser schwimmende ölige Schicht, welche aus wasserfreiem Lanolin besteht. Beim Zusammenkneten mit Wasser ist es im Stande, ohne seine salbenartige Consistenz zu verlieren, mehr als sein gleiches Gewicht (circa 105 %) an Wasser aufzunehmen. In Wasser ist es unlöslich, in Alkohol schwer und nur zum Theil löslich, leicht löslich dagegen ist es in Aether, Benzin, Aceton.

Bezüglich seiner chemischen Zusammensetzung ist das Lanolin aufzufassen als ein Gemisch von wahrscheinlich verschiedenen Fettsäureverbindungen (Fettsäureäthern) der unter dem Namen Cholesterin (Cholestearin) und Isocholesterin bekannten Alkohole $C_{26}H_{44}O$. [Reinitzer fand für ein von ihm untersuchtes Cholesterin die Formel $C_{27}H_{46}O$]. Auf die Anwesenheit der Cholesterine gründen sich auch die für das Lanolin charakteristischen Reactionen.

1. Löst man etwa 0,1 g Lanolin in 3—4 cem Essigsäureanhydrid (nicht zu verwechseln mit wasserfreier Essigsäure oder Eisessig!) auf, und lässt in diese Lösung tropfenweise conc. Schwefelsäure einfließen, so entsteht eine rosarothte Färbung, welche bald in grün oder blau übergeht. Kein Glycerin-Fett zeigt diese Erscheinung. (Liebermann's Cholestolreaction.)

2. Löst man 0,1 g vorher durch Schmelzen vom Wasser befreites Lanolin in 5 cem Chloroform und schichtet diese Lösung in einem Reagenscylinder vorsichtig über ein gleiches Volumen conc. Schwefelsäure, so entsteht an der Berührungsstelle beider Flüssigkeiten eine feurig braunrothe Zone, die an die Farbe des Broms erinnert und nach 24 Stunden die höchste Farbenintensität erreicht hat. Das zunächst über der Berührungsschicht stehende Chloroform zeigt einen violetten Schimmer, die oberen Partien sind farblos. (Salkowsky, Vulpinus.)

Obgleich nun das Lanolin seinen physikalischen Eigenschaften nach als eine fettige Substanz bezeichnet werden kann, so ist es doch im chemischen Sinne des Wortes kein Fett, so lange man als Fette nur die Fettsäureäther des Glycerins betrachtet. Von diesen eigentlichen Fetten unterscheidet sich das Lanolin in sehr charakteristischer Weise dadurch, dass es durch Einwirkung wässriger Alkalien (Kalilauge, Natronlauge, Kalkmilch etc.) nicht verseift werden kann. Die Verseifung des Lanolins — d. i. die Trennung der Fettsäuren vom Cholesterin — gelingt erst durch Erhitzen des Lanolins mit alkoholischem Kali bei höheren Temperaturen oder beim Schmelzen mit Kalihydrat. Auf diese Thatsache ist die von den eigentlichen Fetten gleichfalls abweichende Eigenschaft des Lanolins zurückzuführen, dass es nicht ranzig wird, ein Process, der ja bekanntlich mit dem der Verseifung im engsten Zusammenhange steht.

Prüfung. Das Lanolin muss die oben erwähnten Identitätsreactionen geben. — 10 g Lanolin bei $100^{\circ}C$. bis zum constanten

Gewichte getrocknet, dürfen nicht mehr als 3 g an Gewicht verlieren. (Un erlaubt hoher Wasserzusatz) — 2—3 g Lanolin in einem Kölbchen mit 10 ccm einer 30 procentigen Natronlauge erwärmt, dürfen ein über das Kölbchen gelegtes feuchtes rothes Lackmuspapier nicht bläuen (Ammoniakverbindungen). — 10 g Lanolin in einem Porzellanschälchen auf dem Wasserbade mit 50 g destillirtem Wasser erwärmt, müssen das Fett auf der Oberfläche geschmolzen und klar, ferner als hellgelbes, nicht bräunliches Oel absetzen. Unreine Präparate geben hierbei eine schaumige, sich nicht klärende, bräunliche Masse. — Das bei der vorhergehenden Prüfung hinterbleibende Wasser soll nach dem Verdampfen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen (unorganische Salze, Glycerin). — Wird Lanolin längere Zeit unter Wasser geknetet, so muss es etwa 100% Wasser aufnehmen, ohne seifig glatt zu werden (seifenhaltige Präparate gleiten vom Pistill oder Spatel ab). — Werden 2 g Lanolin in 20 ccm säurefreiem Benzin gelöst, so dürfen nach Zusatz von 5 Tropfen Phenolphthalein nicht mehr als 0,5 ccm $\frac{1}{10}$ normal-alkoholischer Kalilösung zur dauernden Rothfärbung erforderlich sein. (Freie Fettsäuren enthaltende Präparate sind nicht selten und verbrauchen zur Neutralisation 10 und mehr ccm der $\frac{1}{10}$ Normal-Kalilauge.) — Beim Veraschen hinterlasse das Lanolin nicht mehr als 0,1% feuerbeständigen Rückstand (unorganische Salze).

Aufbewahrung. Das Lanolin werde an einem kühlen Orte in gut geschlossenen Gefässen aufbewahrt, da andernfalls oberflächlich etwas Wasser abdunstet, wodurch die obere Schicht ein dunkelfarbiges und firnissartiges Aussehen bekommt.

Anwendung. Das Lanolin ist von Liebreich als Salbengrundlage empfohlen worden. Die Vorzüge, welche es vor anderen, gleichen Zwecken dienenden Substanzen hat, bestehen darin, dass es nicht ranzig wird, eine grosse Menge Wasser aufzunehmen vermag, sich mit Arzneistoffen jeder Art gut mischen lässt und dass es wie kein anderes Fett von Keratingewebe, also auch von der Haut aufgenommen wird. Die dem Lanolin beigemengten Arzneisubstanzen werden zugleich mit dem Lanolin resorbirt. Es empfiehlt sich daher die Anwendung von Lanolinsalben in allen denjenigen Fällen, in welchen man eine Einfettung der Haut, z. B. bei Exanthenen, Eczemen, Psoriasis, Pityriasis, Prurigo, Ichthyosis, oder eine Wirkung nach tieferen Schichten wie z. B. bei Syphilis erzielen will. Mit Lanolin bereitete Quecksilbersalben lassen sich der Haut sehr

leicht incorporiren und sind von äusserst intensiver Wirkung. Werden Jodkali und andere Jodpräparate in Form von Lanolinsalben äusserlich applicirt, so lässt sich im Verlauf von 1—2 Stunden Jod im Urin nachweisen.

Ein weiterer Vortheil des Lanolins besteht darin, dass es von der Haut zwar sehr leicht aufgenommen wird, in reinem Zustande aber keine reizenden Wirkungen auf dieselbe ausübt, ein Factum, welches namentlich für länger anhaltende äussere Medication, wie sie z. B. bei der Quecksilberschmierkur nothwendig wird, von ganz besonderer Wichtigkeit ist. Die günstigen Erfahrungen, welche mit dem Lanolin gemacht wurden, beziehen sich indessen lediglich auf reine Präparate. Unreine, namentlich freie Fettsäuren enthaltende Lanolinsorten zeigen gerade gegentheilige Wirkungen, da zugleich mit dem Lanolin die vorhandenen Fettsäuren sehr energisch resorbirt werden und alsdann natürlich ihre reizenden Eigenschaften erst recht geltend machen.

Die Eigenschaft, Wasser leicht aufzunehmen befähigt das Lanolin, auf Schleimhäuten zu haften und macht es so zu einem geschätzten Material zur Application von Medicamenten auf Schleimhäute.

Nach Untersuchungen von C. Fraenkel sind irgend welche Keime im Lanolin nicht enthalten; nach Gottstein ist sogar eine Lanolinschicht geeignet, das Durchwachsen von Bacterien zu verhindern.

Lanolin als Cosmeticum.

Mit Rücksicht darauf, dass das ganze Hautgewebe aus Keratinzellen sich zusammensetzt, welche, wie schon erwähnt, das Lanolin ungemein leicht aufnehmen, war eine günstige cosmetische Wirkung des Lanolins zu erwarten, die sich auf die Pflege der Haut und der Haare (diese bestehen ja gleichfalls aus Keratingewebe) erstrecken musste. Dass Haut und Haare fortwährend Fettsubstanzen secerniren, ist eine bekannte Thatsache, durch Liebreich's Untersuchungen indessen ist die biologische Funktion dieser Fettsubstanzen erst in das richtige Licht gestellt worden. Während man sich früher das Keratingewebe als einen starren Panzer vorstellte, der durch bestimmte Organe (Talgdrüsen, Bürzeldrüsen etc.) eingefettet werde, das Fett selbst etwa als eine ausgeschiedene Unreinigkeit betrachtete, dürfte jetzt nachgewiesen sein, dass die Cholesterinfette normale und integrende Bestandtheile des Keratingewebes sind, in diesem selbst

gebildet und von ihm secernirt werden. In allen jenen krankhaften Zuständen der Haut, welche sich auf mangelhafte Einfettung zurückführen lassen, wie Schuppung, Verdickung, Rauigkeit, Sprödigkeit, wird sich die Anwendung von Lanolin unbedingt als zweckmässig empfehlen. Während der Application zeigen die so eingefetteten Organe eine deutlich wahrnehmbare Veränderung, die Haut bekommt ein straffes, turgescirtes Aussehen, die Haare eine gewisse Steifigkeit und Elasticität. Abfetten von Haut und Haaren findet nicht statt. Die Formen, in denen das Lanolin zur cosmetischen Verwendung gelangt, sind:

Lanolin-Pomade. Grundkörper. Wasserfreies Lanolin 85.
Ol. Cacao 25. Beliebig zu parfümiren.

Lanolin-Crème zur Pflege der Haut.

Lanolin-Milch. Lanolin wird mit Hülfe von geringen Mengen kohlenaurer Alkalien oder Borax zu einer Emulsion verarbeitet. Dieselbe ist, wenn gut bereitet, sehr haltbar.

Lanolin	10.
Borax	1.
Aq. Rosar.	100.

Lanolin-Emulsionen. Falls dieselben mit Gummi arabicum verschrieben werden sollten, sind an Stelle von 4 Th. Lanolin 3 Th. wasserfreien Lanolins und 1,5 Th. Gummi arabicum anzuwenden.

Wasserfreies Lanolin wird neuerdings erzeugt und ist eine durchscheinende gelbliche Masse. Schmelzpunkt 38—40° C. Es zeigt mutatis mutandis die gleichen Eigenschaften wie das wasserhaltige Lanolin.

Againe, ein in Amerika dargestelltes Product, in Consistenz und Aussehen dem amerikanischen Vaseline ähnlich, ist höchstwahrscheinlich durch Destillation von Wollfett mit überhitztem Wasserdampf dargestellt. Es besitzt einen hohen Gehalt von freien Fettsäuren (bis 33%), weshalb vor seiner Anwendung gewarnt werden muss.

Historisches. Das Lanolin war, im Princip wenigstens, ein im Alterthum in hohem Ansehen stehendes Heilmittel und Cosmeticum. Unter dem Namen Oesypus war eine übel riechende, fettig ölige Substanz bekannt, welche beim Auskochen der Schafwolle sich in der Weise ausscheidet, dass sie oben aufschwimmt und so durch Abschäumen gewonnen werden kann. Angaben über die medicinische und cosmetische Verwendung des Oesypus finden sich zahlreich im

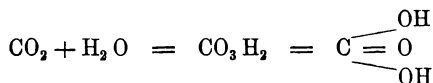
Plinius, Herodot und Ovid; aus ihnen geht hervor, dass der Oesypus sowohl als Einfettungsmaterial der Haut, sowie als Wundsalbe in hohem Ansehen stand.

Von mindestens der gleichen Wichtigkeit war die Benutzung des Oesypus als Cosmeticum. Der Gebrauch scheint in Griechenland entstanden zu sein, wenigstens finden sich in Homer die ersten Andeutungen. Eine Büchse mit Oesypus war ein unentbehrliches Requisit auf dem Toilettentische jeder vornehmen Athenerin. Von Athen aus gelangte diese Sitte mit vielen anderen später nach Rom, zugleich wird mitgetheilt, dass der Oesypus in hohem Werthe stand und dass die vorzüglichsten und wirksamsten Sorten die aus Griechenland eingeführten seien. Der Oesypus stand in dem durch Erfahrung wohlbegründeten Rufe, dass er die Haut zart und geschmeidig mache und den Teint (!) reinige; ferner sollte er im Stande sein, Runzeln zu beseitigen und welke Gesichtszüge etwas straffer zu gestalten. Demnach also scheint es, als ob die turgescirende Wirkung des Oesypus auch im Alterthum schon bekannt gewesen wäre.

Noch sehr lange Zeit hindurch ist der Oesypus weiter zu verfolgen, beispielsweise in den auf uns überkommenen Pharmacopoen, in denen er theils als Oesypus, Oesypus praeparatus, theils als Lana succida (Smeer van der ongewaschenen Schaape) aufgeführt wird. Eine aus dem Jahre 1627 stammende kölnische Pharmacopoë enthält dieses Mittel, auch ein Ungt. resumptivum, welches mit Hülfe von Oesypus bereitet wird. Im 18. Jahrhundert aber ist er plötzlich verschwunden, und erst der modernen Zeit war es vorbehalten, die gleiche Substanz, in etwas anderem Gewande allerdings, wieder erstehen zu lassen.

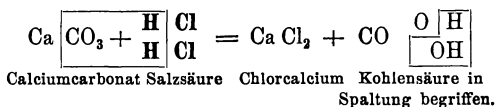
Urethane.

Unter dem Namen „Kohlensäure“ versteht man auch in der chemischen Umgangssprache jenen gasförmigen Körper, dessen Auftreten wir am häufigsten beim Zersetzen von kohlen-sauren Salzen (Marmor, Kreide, Magnesit etc.) beobachten können. Der Name Kohlensäure kommt ihm mit Unrecht zu, genauer ist es, ihn als Kohlesäureanhydrid, Kohlendioxyd, CO_2 zu bezeichnen. — Von diesem Körper können wir, theoretisch wenigstens — durch einfache Addition von Wasser



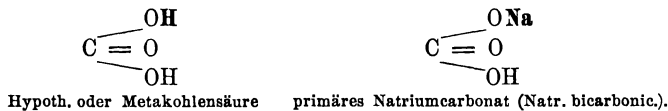
eine Säure herleiten, welcher die Zusammensetzung CO_3H_2 zukommen würde und der Name Kohlensäure beizulegen wäre.

Diese Kohlensäure nun, auch Metakohlensäure genannt, CO_3H_2 ist bisher in freiem Zustande noch nicht bekannt geworden; man vermuthet zwar, dass eine Lösung von Kohlensäureanhydrid in Wasser die freie Kohlensäure CO_3H_2 enthalte, indessen die Verbindung CO_3H_2 zu isoliren, ist bisher noch nicht gelungen. Vielmehr tritt in allen Fällen, in denen man a priori die Bildung der freien Säure erwarten sollte, eine Spaltung derselben in Wasser und ihr Anhydrid ein. So z. B. bei der Zersetzung der Carbonate durch Säuren



Trotzdem muss man sich für berechtigt halten, die mögliche Existenz der Verbindung CO_3H_2 anzunehmen, um so mehr, als eine Reihe von Verbindungen existiren, welche sich in ausserordentlich einfacher Weise von diesem Körper ableiten lassen. Hierhin gehören z. B. zunächst die zahlreichen kohlen-sauren Salze, welche auch Carbonate genannt zu werden pflegen.

Die Erfahrung hat gezeigt, dass beide Wasserstoffatome der hypothetischen Verbindung CO_3H_2 in gleicher Weise functioniren, dass beide z. B. durch Metalle ersetzt werden können. Man betrachtet daher die Kohlensäure CO_3H_2 als eine zweibasische Säure. Ersetzt man in der Formel nur eins der Wasserstoffatome durch ein Metall, z. B. Natrium, so resultiren die sauren oder primären kohlen-sauren Salze, auch Bicarbonate genannt,

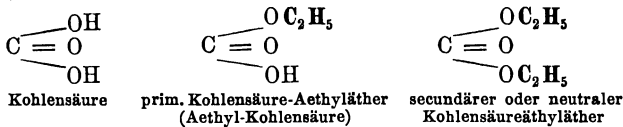


Dagegen gelangt man durch Ersetzung beider H-Atome mit Metallen zu den neutralen oder secundären kohlen-sauren Salzen, die schlechthin Carbonate genannt werden.



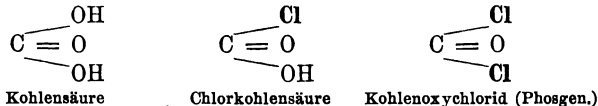
Hypoth. oder Metakohlensäure secundäres Natriumcarbonat (Natr. carbonic.).

Ebenso nun, wie die H-Atome der Kohlensäure durch Metallatome ersetzt werden, können sie auch durch organische Reste (Radicale) vertreten werden, z. B. durch Methyl-, Aethyl-, Propyl-etc. Gruppen. Die dabei resultirenden Verbindungen werden Kohlensäureäther (oder -ester) genannt. Und gerade so wie wir bei den Metallsalzen dieser Säure primäre und secundäre bez. saure und neutrale Salze unterscheiden lernten, verhält es sich auch mit den Aethern, es leiten sich von der Kohlensäure auch saure und neutrale Aether ab.

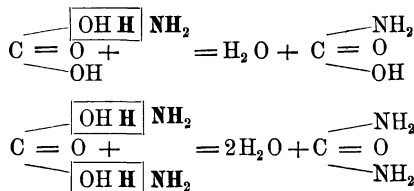


Indessen die Substitution innerhalb der hypothetischen Kohlensäure braucht sich nicht auf die H-Atome derselben zu beschränken, unter gewissen Bedingungen kann eine, können beide Hydroxylgruppen (OH) durch bestimmte andere Atome oder Atomgruppen ersetzt werden.

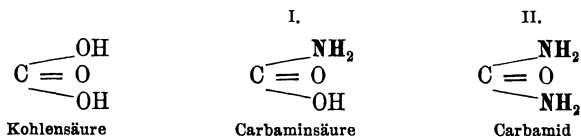
So können wir die Chlorkohlensäure auffassen als Kohlensäure, in welcher eine OH-Gruppe durch 1 Atom Chlor ersetzt ist, das Kohlenoxychlorid oder Phosgen gas als Kohlensäure, in welcher beide OH-Gruppen durch 2 Atome Chlor vertreten sind.



In der gleichen Weise wie durch Chlor, können die Hydroxylgruppen auch durch den vom Ammoniak sich ableitenden Amidorest $-\text{NH}_2$ ersetzt werden. Wie man sich das etwa vorstellen darf, zeigt folgendes Formelbild.



Wie aus diesen Formeln ersichtlich, gelangen wir auch hier zu zwei Reihen von Verbindungen.

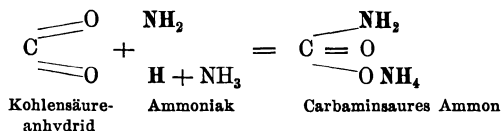


Die grösste Veränderung weist von den beiden so resultirenden Körpern der unter Nr. II als Carbamid bezeichnete, gewöhnlich Harnstoff genannte Körper auf. Hier sind beide —OH-Gruppen durch basische —NH₂-Gruppen vertreten, es tritt daher auch in dieser Verbindung der saure Charakter der Kohlensäure vollkommen zurück, wir haben in dem Carbamid oder Harnstoff eine Substanz mit ausgesprochen basischen Eigenschaften, mit anderen Worten also eine Base vor uns.

Ganz anders ist der chemische Charakter der unter Nr. I aufgeführten Carbaminsäure; hier ist nur eine der beiden Hydroxylgruppen der Kohlensäure durch den basischen Amidrest ersetzt, die andere Hydroxylgruppe ist der Verbindung verblieben und drückt ihr eine ganz bestimmte Physiognomie auf. Die Carbaminsäure ist eine einbasische Säure, das Wasserstoffatom der ihr noch verbliebenen Hydroxylgruppe ist gegen Metalle austauschbar.



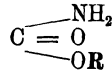
In freiem Zustande ist diese Verbindung — ebenso wie die freie Kohlensäure — noch nicht dargestellt worden, doch kennt man wohl charakterisirte Salze (Carbaminsaures Natrium, Kalium, Calcium, Strontium, Baryum), die sich von ihr herleiten. — Eins der wichtigeren Salze ist das carbaminsaure Ammon, welches sich bildet, wenn gasförmige Kohlensäure und gasförmiges Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur zusammentreffen.



Dieses Salz ist auch für Pharmaceuten wichtig, insofern es ein constanter Bestandtheil des käuflichen Ammoncarbonates ist, eine

Thatsache, die sich aus der eben angegebenen Bildungsweise des Salzes mit Leichtigkeit erklärt.

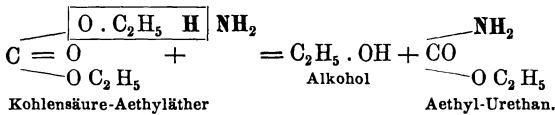
Das Wasserstoffatom der Hydroxylgruppe der Carbaminsäure kann weiterhin nun auch gegen organische Radicale (Methyl-, Aethyl-, Propyl- etc. Gruppen) ausgetauscht werden. Die entstehenden Verbindungen sind die Aether der Carbaminsäure, ihre allgemeine Formel wird, wenn **R** ein einwerthiges Radical bedeutet,



sein. — Alle Aether der Carbaminsäure werden mit einem generellen Namen Urethane genannt. —

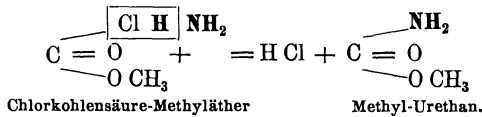
Bildungsweise der Urethane.

1. Durch Einwirkung von Ammoniak auf Kohlensäureäther im Ueberschuss z. B.

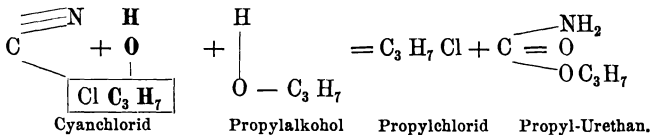


Würde man einen Ueberschuss von Ammoniak anwenden, so würde auch die zweite — OC₂H₅ Gruppe durch den — NH₂ Rest ersetzt werden, es würde sich Harnstoff bilden. —

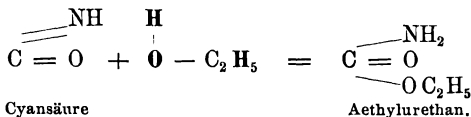
2. Durch Einwirkung von Ammoniak auf die Aether der Chlorkohlensäure z. B.



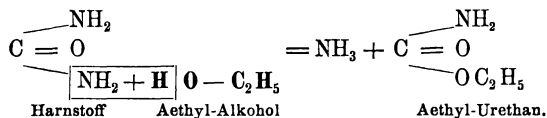
3. Durch Einleiten von Cyanchlorid in Alkohole z. B.



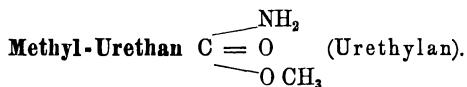
4. Durch directe Vereinigung von Cyansäure mit Alkoholen



5. Harnstoff verbindet sich mit Alkoholen bei höherer Temperatur zu Urethanen.



Die Urethane sind sämmtlich gut krystallisirende Verbindungen, welche bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt destilliren. — Sie sind — namentlich die Glieder mit niederem Kohlenstoffgehalt — in Wasser leicht löslich, ihre wässrige Lösung verhält sich gegen Lackmusfarbstoff indifferent (reagirt neutral). Gleichwohl muss ihnen chemisch ein schwach basischer Charakter zugesprochen werden, der sich dadurch zu erkennen giebt, dass der Wasserstoff der Amidogruppe durch Alkohol- und durch Säure-Radicale ersetzt werden kann. Wie alle Aether werden auch die Urethane durch Einwirkung von ätzenden Alkalien verseift, d. h. in die betreffenden Alkohole und in die betreffende Säure (hier Kohlensäure) gespalten. — Eine ähnliche Zersetzung erleiden sie unter dem Einfluss von conc. Schwefelsäure (siehe Aethyl-Urethan). Beim Erhitzen mit Ammoniak auf höhere Temperaturen werden sie durchweg in die bezüglichen Alkohole unter Bildung von Harnstoff zerlegt.



Dasselbe wird durch Einwirkung von Cyanchlorid auf Methylalkohol erhalten (Bildungsweise No. 3) und krystallisirt in farblosen länglichen Tafeln, welche bei 52° C. schmelzen, bei 177° C. unzersetzt sieden. 100 Th. Wasser von 11° C. lösen 217 Th.; 100 Th. Alkohol lösen bei 15° C. 73 Th. Das Urethylan wird gegenwärtig auf seinen therapeutischen Werth geprüft, seine medicinische Verwendung ist also noch nicht als ausgeschlossen zu betrachten.

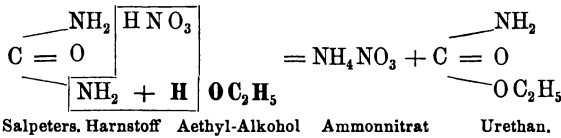


ist von allen Urethanen am besten gekannt und wird daher auch schlechthin als Urethan bezeichnet.

Die praktische Darstellung dieser Verbindung gründet sich auf Bildungsweise No. 5. Da jedoch bei der Einwirkung von Alkoholen

auf Harnstoff Ammoniak in Freiheit gesetzt wird, welches, wie oben angegeben, zur Rückbildung von Harnstoff Veranlassung geben könnte, so benutzt die Technik nicht reinen Harnstoff, sondern salpetersauren Harnstoff, wobei sich das die Reaction nicht störende Ammonitrat bildet.

Darstellung. Man lässt im geschlossenen Rohr (in der Technik in Autoclaven) bei einer Temperatur zwischen 120—130° C. auf salpetersauren Harnstoff einen Ueberschuss von Aethylalkohol mehrere Stunden lang einwirken.



Der Röhreninhalt bildet nach dem Erkalten eine krystallinische Masse, welche in einer gerade hinreichenden Menge Wasser gelöst wird. Hierauf schüttelt man die filtrirte Lösung mehrere Male mit Aether aus und concentrirt die abgehobenen ätherischen Schichten durch Destillation. Beim Verdunsten des Aethers bleibt dann das Urethan in krystallisirtem Zustande zurück. Durch nochmalige Destillation und darauffolgendes Umkrystallisiren aus Wasser kann es ohne Schwierigkeiten in sehr reinem Zustande erhalten werden.

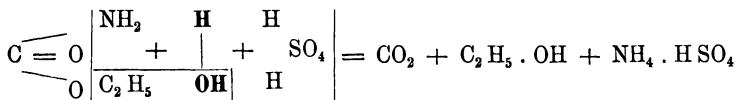
Eigenschaften. Das Urethan bildet farblose, säulenförmige Krystalle oder Blättchen, deren Schmelzpunkt zwischen 47—50° C. liegt. Es ist nahezu geruchlos und erzeugt, in Substanz auf die Zunge gebracht einen salpeterähnlichen Geschmack. In Wasser, überhaupt in den meisten Medien ist es sehr leicht löslich; die wässrige Lösung reagirt neutral. Zwischen 170 und 180° C. siedet das Urethan fast ohne Zersetzung; die sich entwickelnden Dämpfe sind mit bläulicher Flamme brennbar.

Nach Vulpius genügen zur Lösung von 1 Th. Urethan bei mittlerer Temperatur:

1 Th. Wasser	0,8 Th. verflüssigte Carbonsäure	
0,6 „ Alkohol	3,0 „ Glycerin	
1 „ Aether	15,0 „ Ricinusöl	
1,5 „ Chloroform	20,0 „ Olivenöl.	

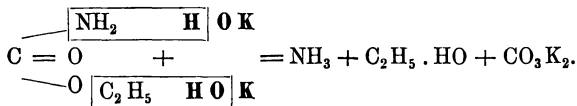
Besonders in die Augen fallende Identitätsreactionen existiren zur Zeit für das Urethan noch nicht, man wird sich daher darauf beschränken müssen, mit Hülfe der allgemeinen Reactionen die ein

zelen Bestandtheile der Verbindung, nämlich Kohlensäure, Ammoniak und Aethylalkohol nachzuweisen. — Zum Nachweis der Kohlensäure trägt man 1 g des Präparates in 5 g Schwefelsäure ein und erwärmt gelinde. Zuerst tritt Lösung ein, dann entsteht eine ruhige Gasentwicklung. Leitet man das entbundene Gas in klares Kalk- oder Barytwasser, so entsteht ein weisser Niederschlag. Es giebt sich also als Kohlensäure zu erkennen.



saures Ammonsulfat.

Zum Nachweis des Ammoniak erwärmt man 1 g der Verbindung mit 5 ccm conc. Kalilauge; es entwickelt sich gasförmiges Ammoniak, welches an seinem Geruch erkannt werden kann, ferner daran, dass es feuchtes rothes Lackmuspapier bläut, Mercuronitratpapier schwärzt, mit Salzsäure Nebel bildet, mit Nessler'schem Reagens die bekannte gelbrothe Färbung verursacht.



Zur Erkennung des Alkohols löst man 0,5 g des Präparates in 5 ccm Wasser, fügt 1 g trocknes Natriumcarbonat und einige Körnchen Jod hinzu und erwärmt gelinde. Es muss sich Jodoform bilden, welches am Geruche kenntlich ist und während des Erkaltes der Flüssigkeit sich in Krystallen ausscheidet.

Prüfung. Man erhitzt 1 g des Präparates auf dem Platinblech; es muss sich vollständig verflüchtigen und keinen unverbrennlichen Rückstand hinterlassen (unorganische Verunreinigungen, Verwechslung mit Kalisalpeter). — Der Schmelzpunkt liege zwischen 47—50°. Die Bestimmung desselben ist für die Beurtheilung sehr wesentlich. Schon geringe Mengen von Verunreinigungen drücken denselben stark herunter, das thut beispielsweise schon ein unerlaubter Feuchtigkeitsgehalt. Bemerkenswerth ist hierbei, dass das Präparat in charakteristischer Weise die Erscheinung des Uberschmelzens zeigt, d. h., wenn es erst einmal geschmolzen ist, ohne zu erstarren erheblich unter seinen Schmelzpunkt abgekühlt werden kann. Eine geringe Erschütterung genügt dann, um die ganze Masse

plötzlich zur Krystallisation zu bringen. — Die 10 procentige wässrige Lösung muss neutral reagiren. Alkalische Reaction würde auf Zersetzung des Präparates schliessen lassen. — Werden 2 g des Präparates in 2 g kaltem Wasser gelöst, so darf weder auf Zusatz von 5 ccm Salpetersäure, noch auf Zusatz von Oxalsäure oder Mercurnitrat sich ein weisser Niederschlag bilden. (Ziemlich nahe liegende Verfälschung mit dem physikalisch sehr ähnlichen Harnstoff.)

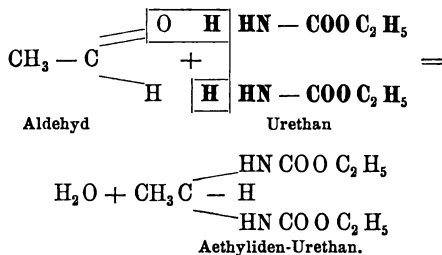
Aufbewahrung. Mit Rücksicht auf seine hypnotischen Eigenschaften ist das Urethan vorläufig den Mitteln der Tabula C einzureihen, also vorsichtig aufzubewahren. Da das Präparat gegen Feuchtigkeit nicht unempfindlich ist, werde es in wohl verschlossenem Gefäss, am besten an einem kühlen Orte aufbewahrt.

Anwendung. Urethan ist von Kobert, Schmiedeberg und v. Jacksch als Schlafmittel (Hypnoticum) empfohlen worden. Bei Erwachsenen wirkt es in Dosen von 0,25 bis 0,5 g nur unsicher, sicherer dagegen bei Darreichung von 1—2 g pro dosi. Nach Prof. Riegel kann die Einzeldosis ohne jede Gefahr bis auf 4 g gesteigert werden. — Von anderen Schlafmitteln wie Morphinum, Chloralhydrat, Paraldehyd etc. unterscheidet es sich dadurch, dass es unangenehme Nebenwirkungen, wie Schwindel, Erbrechen, Herzaffectionen nicht hervorruft, weshalb es namentlich ein werthvolles Arzneimittel für die Kinderpraxis werden dürfte. Auf der anderen Seite aber besitzt es auch keine schmerzstillenden Eigenschaften. — Der durch Urethan erzeugte Schlaf ist dem physiologischen ausserordentlich ähnlich. Die Darreichung geschieht in wässriger Lösung, also in Form von Mixturen. Corrigentien sind nur bei difficulten Personen und bei Kindern nothwendig; und zwar ist ziemlich jeder Zusatz gestattet. Zu vermeiden sind stark alkalische Beimischungen, welche Zersetzung des Urethans bewirken könnten. Unwirksam ist es bei Schlaflosigkeit in Folge von schmerzhaften Zuständen und unsicher wirkend bei Alkoholikern.

Dagegen soll es nach Anrep sich in Dosen von 4—5 g als Antidot gegen convulsivische Gifte: Strychnin, Pikrotoxin, Resorcin, bewähren.

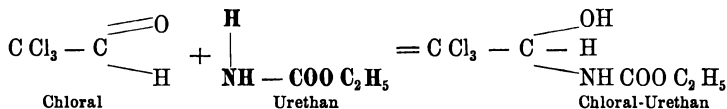
Gegen Aldehyde verhalten sich die Urethane wie substituirte Ammoniake d. h. sie verbinden sich mit ihnen theils unter einfacher Anlagerung, theils unter Wasserabspaltung. Einige der so resultirenden Verbindungen sind gegenwärtig im Stadium der therapeutischen Prüfung begriffen.

Aethyliden-Urethan. Zur Darstellung löst man Urethan in Aldehyd, setzt ein wenig Wasser und hierauf etwas verdünnte Salzsäure zu. Die Bildung der Verbindung erfolgt plötzlich, unter starker Erwärmung. Durch Wasserzusatz wird der neue Körper nach dem Erkalten in Form weisser, atlasglänzender Nadeln gefällt. Der chemische Vorgang ist nachstehender: 2 Mol. Urethan vereinigen sich mit 1 Mol. Aldehyd unter Wasseraustritt; der gebildete Körper heisst Aethyliden-Urethan, weil er den Aethylidenrest $\text{CH}_3-\text{C}-\text{H}$ enthält.



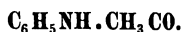
Das Aethyliden-Urethan ist in Aether, Alkohol und heissem Wasser leicht löslich, weniger in kaltem Wasser. Aus heissen wässrigen Lösungen lässt es sich gut krystallisiren. Der Schmelzpunkt liegt bei 126°C .

Chloral-Urethan. Chloral (oder geschmolzenes Chloralhydrat) löst das Urethan schon bei gewöhnlicher Temperatur auf. Setzt man einer solchen Lösung conc. Salzsäure zu, so erstarrt sie innerhalb 24 Stunden zu einer in Wasser unlöslichen Masse. Dieselbe wird zunächst mit conc. Schwefelsäure behandelt, dann mit Wasser gewaschen, wobei ein Oel resultirt, das später krystallisirt. Der chemische Vorgang ist ein etwas abweichender. Es verbinden sich je 1 Mol. Chloral und 1 Mol. Urethan unter einfacher Addition.

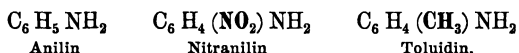


Das Chloral-Urethan ist in kaltem Wasser unlöslich, in kochendem unter Spaltung in Chloral und Urethan zersetzbar. Alkohol und Aether lösen es leicht, durch Wasser wird es aus diesen Lösungen wieder abgeschieden. Der Schmelzpunkt wurde bei 103°C . beobachtet, doch zersetzt sich die Verbindung schon bei 100°C . theilweise in Chloral und Urethan.

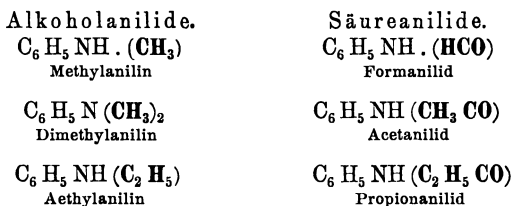
b) Benzolderivate.

Antifebrinum.*Antifebrin, Acetanilid.*

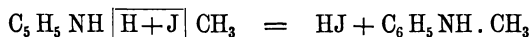
Unter dem practischen Namen Antifebrin wurde in jüngster Zeit ein schon seit langer Zeit bekanntes Derivat des Anilins, das Acetanilid, zum medicinischen Gebrauche empfohlen. — Das Anilin $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$, jene Muttersubstanz zahlreicher organischer Verbindungen, beispielsweise sehr vieler organischer Farbstoffe, ist ein ausserordentlich reactionsfähiger Körper. Die im Benzolkern stehenden Wasserstoffatome können durch verschiedenartige Atomgruppen ersetzt werden, wodurch eine grosse Reihe von Derivaten des Anilins dargestellt werden können z. B.:



Eine ganz hervorragende Reactionsfähigkeit kommt jedoch auch den beiden Wasserstoffatomen der Amidogruppe des Anilins $-\text{NH}_2$ zu. Dieselben können auf relativ einfachem Wege sowohl durch Alkoholradicale als auch durch Radicale organischer Säuren ersetzt werden. Die so entstehenden Verbindungen heissen Anilide und zwar im ersteren Falle „Alkoholanilide“, im letzteren „Säureanilide“ z. B.:



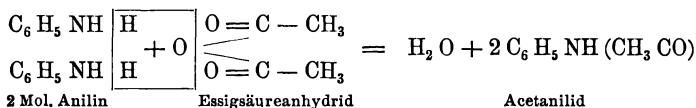
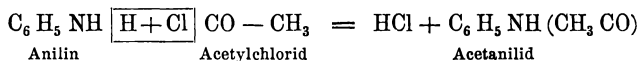
Die Alkoholanilide entstehen durch Einwirkung der Bromide oder Jodide der Alkoholradicale auf Anilin z. B.:



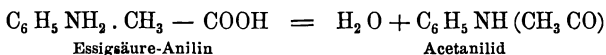
Technisch werden sie gegenwärtig durch Erhitzen von salzsaurem Anilin mit den entsprechenden Alkoholen in Autoclaven gewonnen.

Die Säureanilide bilden sich:

1. Durch Einwirkung der Säurechloride auf Anilin oder dessen Homologe; an Stelle der Säurechloride können auch die Säureanhydride benutzt werden:



2. Durch Erhitzen der Anilinsalze organischer Säuren z. B.:



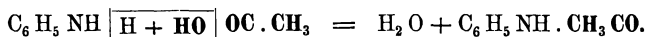
Ihrem chemischen Charakter nach sind die Anilide neutrale Körper, welche weder saure noch basische Eigenschaften besitzen, sich übrigens durch besondere Krystallisationsfähigkeit auszeichnen. Durch Erhitzen mit ätzenden Alkalien oder mit Salzsäure können sie wieder in ihre Componenten, nämlich in die Anilinbase und die organische Säure, gespalten werden.

Antifebrin oder Acetanilid. Darstellung. 100 Th. reines Anilin (S. P. 184—185°) werden mit 100 Th. Essigsäure (Acidum aceticum glaciale) in einem Rundkolben von etwa 500 ccm Inhalt 1—2 Tage lang am Rückflusskühler im Sieden erhalten. Die Umwandlung des Anilins in Acetanilid ist als beendet anzusehen, wenn eine kleine Probe des Reaktionsgemisches nach dem Erkalten vollkommen erstarrt, oder beim Eintragen in verdünnte Natronlauge kein freies Anilin mehr abscheidet, welches letztere sich durch den Geruch leicht erkennen lässt. Ist dieser Punkt erreicht, so unterwirft man das Gemisch von Essigsäure und Acetanilid einer fractionirten Destillation, indem man sich zuerst des in Fig. 3 abgebildeten Apparates — Fractionskolben mit Liebig'schem Kühler — bedient.

Es geht zunächst das bei der Reaction gebildete Wasser, dann die noch unverbrauchte Essigsäure über. Sobald die Temperatur des Thermometers über 120° C. hinausgeht, unterbricht man die Destillation, ersetzt den Liebig'schen Kühler durch ein etwa 0,6 m langes Glasrohr und setzt hierauf die Destillation weiter fort. Das Thermometer steigt nun sehr rasch, und bei 295° C. destillirt die

reine Verbindung über. Man fängt dieselbe in einem Rundkolben, der auf einem in einer Porzellanschale befindlichen Strohkranz aufliegt, auf. Sobald die letzten Antheile übergegangen sind, giesst man die noch flüssige Substanz in eine Porzellanschale aus und rührt mit einem Porzellanspatel bis zum Erkalten um, wodurch leicht zu handhabende Krystallmassen resultiren. Durch einmaliges Umkrystallisiren aus siedendem Wasser werden dieselben in reinem Zustande erhalten. Sollte das Acetanilid aus irgend einem Grunde ein wenig gefärbt erscheinen, so lässt es sich durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser unter Zusatz von etwas frisch geglühter Thierkohle leicht reinigen.

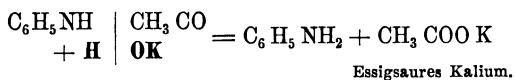
Der chemische Vorgang bei der Bildung des Acetanilides ist ein sehr einfacher. Anilin und Essigsäure vereinigen sich unter Austritt von Wasser zu Acetanilid.



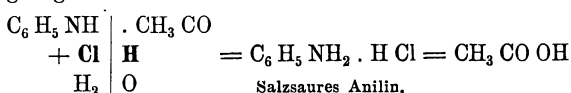
Das Acetanilid gehört zu denjenigen Präparaten, welche sich mit Vortheil im pharmaceutischen Laboratorium darstellen lassen. Man benutze zur Darstellung jedoch reines toluidinfreies Anilin, wie dasselbe durch Rectification des „Anilin für Blau“ leicht und billig erhalten werden kann. Die Ausbeute an Acetanilid beträgt für obige Verhältnisse etwa 120 Th.

Eigenschaften. Das Acetanilid bildet in reinem Zustande — aus Wasser umkrystallisirt — farblose und geruchlose Blättchen bez. rhombische Tafeln, die sich etwas fettig anfühlen und seidenartigen Glanz besitzen. Auf die Zunge gebracht verursacht es ein leicht brennendes Gefühl. In kaltem Wasser ist es nur wenig löslich. 1 Th. erfordert zu seiner Auflösung 194 Th. Wasser von + 15° C. Es löst sich ferner in 18 Th. siedenden Wassers, in 3,5 Th. Alkohol, leicht in Aether und in Chloroform. Die wässrige Lösung reagirt neutral. Es schmilzt beim Erhitzen auf 122—123° C. zu einer klaren, fast farblosen Flüssigkeit und siedet ohne Zersetzung bei 295° C.

In chemischer Hinsicht bemerkenswerth ist der neutrale Charakter des Acetanilides; es wirkt weder auf rothes noch auf blaues Lackmuspapier verändernd ein. Gegen die meisten Reagentien ist es ausserordentlich widerstandsfähig, durch anhaltendes Erhitzen mit Salzsäure oder mit Kalilauge kann es jedoch wieder in seine Componenten, in Anilin und Essigsäure, gespalten werden.



Aehnlich verläuft die Reaction bei Anwendung von Salzsäure, nur muss hier noch die Einwirkung des anwesenden Wassers in Betracht gezogen werden.



Indessen erfolgen auch diese Spaltungsvorgänge ausserordentlich langsam, zur vollständigen Umwandlung muss das Acetanilid stundenlang mit den angegebenen Reagentien (am Rückflusskühler) gekocht werden.

Zum Nachweise der Identität erhitzt man etwa 5 g Acetanilid längere Zeit mit ungefähr 5 g trockenem Chlorzink; es bildet sich dabei ein gelber Farbstoff mit schön moosgrüner Fluorescenz, der durch Erwärmen mit stark verdünnter Salzsäure in Lösung gebracht werden kann. Die Reaction beruht auf der Bildung von Flavanilin $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{N}_2$, welches von O. Fischer und C. Rudolph zuerst erhalten worden ist.

Nach Vulpus soll man einige Centigramme des Acetanilides mit 1 ccm officieller Kalilauge in einem weiten, nicht zu hohen Reagirglase einige Zeit kochen und dann an einem Glasstabe 1 Tropfen einer filtrirten 1 procentigen Chlorkalklösung über die Flüssigkeit halten. Der Tropfen wird sehr bald gelb, es tritt im reflectirten Lichte ein violetter Schimmer auf und wenn das Erhitzen noch einige Zeit fortgesetzt wird, findet Violettfärbung des Tropfens statt.

0,1 g Acetanilid, mit 1 ccm Salzsäure eine Minute gekocht, giebt eine klare Lösung, welche nach Zusatz von 3 ccm Wasser und 1 Tropfen verflüssigter Carbonsäure durch Chlorkalklösung (1 = 10) zwiebelroth getrübt und nach darauffolgender Übersättigung mit Ammoniak indigblau gefärbt wird (Indophenolreaction).

Prüfung. Das Acetanilid sei farblos, geruchslos, und röthe feuchtes blaues Lackmuspapier nicht. (Freie Essigsäure.) Es schmelze bei 122—123° C. zu einer farblosen Flüssigkeit. — Bei der Bestimmung des Schmelzpunktes ist es wesentlich, die Substanz vorher gut zu trocknen, da schon ein geringer Feuchtigkeitsgehalt den Schmelzpunkt erheblich herabdrückt. — Es siede ohne Zersetzung bei 295° C.

und verbrenne beim Erhitzen auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (unorganische Verunreinigungen), 1 g des Präparates löse sich in 30 g Wasser beim Erhitzen zu einer farblosen, klaren Flüssigkeit. (Eine Trübung könnte von unverändertem Anilin herrühren, welches sich übrigens schon durch den Geruch verrathen würde). — Die kalt gesättigte Lösung gebe mit Eisenchlorid keine röthliche oder violette Färbung.

Aufbewahrung. Es werde in gut geschlossenen Gefässen, unter den Mitteln der Tabula C aufbewahrt.

Anwendung. Das Acetanilid ist von Cahn und Hepp in der Kussmaul'schen Klinik zu Strassburg als Antipyreticum erkannt und unter dem Namen „Antifebrin“ zur medicinischen Anwendung empfohlen worden. Im Gegensatze zu dem schon in kleinen Dosen giftig wirkenden Anilin ist in dem Acetanilid die Toxicität erheblich herabgemindert, dabei ist bemerkenswerth, dass durch das Mittel bei normaler Körpertemperatur eine Temperaturniedrigung nicht erzielt wird. —

Innerlich giebt man es in Dosen von 0,25 bis 1 g (!) in Wasser oder Wein gelöst, auch in Oblatenpulvern oder in Pillenform als Antipyreticum bei Typhus abdominalis, Intermittens, wohl auch bei Pneumonie, Pleuritis und Puerperalfieber, ferner mit gutem Erfolge Phthisikern, event. mit Agaricin combinirt. Ausserdem hat es sich bei neuralgischen und rheumatischen Schmerzen gut bewährt, wird daher bei Migräne und Gelenkrheumatismus gegeben. — Vom Magen wird es gut vertragen, von störenden Nebenwirkungen ist eine Cyanose zu beachten. Wenn diese auch in der Mehrzahl der Fälle gefahrlos verläuft, so legt sie doch die Aufforderung nahe, bei der Dosirung vorsichtig zu sein. Aeusserlich dient es als nicht toxisches, die Eiterung beschränkendes Antisepticum in der Wundbehandlung.

Rp.	Antifebrini	0,25—0,5	Antifebrini	2,
	Sacchari	0,25	Sacchari	
M. f. plv.	Dos. tal. X.		Gummi arabic. $\hat{a}a$	1,0
D. S.	2—4 mal täglich	1 Pulver.	Fiant pilulae	20.
			S.	2—4 mal täglich 2 Pillen.

Die homologen und analogen Verbindungen des Acetanilides, d. h. die Acetylderivate der Toluidine und Naphtylamine, sowie das Benzanilid und Salicylanilid, die übrigens nach analogen Methoden dargestellt werden, besitzen die werthvollen Eigenschaften des Anti-

febrins nicht, sie sind zum Theil unwirksame, zum Theil direct toxische Substanzen.

$C_6 H_4 (CH_3) NH (CH_3 CO)$ Acettoluidide (Ortho u. Para),
wirken schwächer als das Acetanilid, ausserdem wird die Ortho-
Verbindung schlecht vertragen.

$C_{10} H_7 NH (CH_3 CO)$ Acetnaphtylamid (α)
erwies sich als ungiftig aber auch als unwirksam.

$C_6 H_5 NH (C_6 H_5 CO)$ Benzanilid.

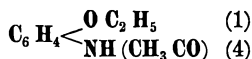
Von diesem war, wahrscheinlich des höheren Molekulargewichtes wegen, etwa die doppelte Menge wie von Acetanilid zur Entfieberung nothwendig, im Uebrigen war die Wirkung ziemlich die gleiche.

$C_6 H_5 NH [C_6 H_4 (OH) (CO)]$ Salicylanilid
besitzt auffälliger Weise eine sehr geringe fieberwidrige Kraft.

Caute servetur.

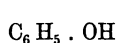
Phenacetinum.

Acetphenetidin, Acet.-p.-phenetidin, Phenacetin-Bayer.

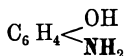


Diese dem Acetanilid oder Antifebrin ihrer chemischen Zusammensetzung nach ähnliche Verbindung wurde im April 1887 von Kast und Hinsberg zur medicinischen Anwendung empfohlen.

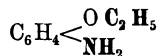
Unter dem Namen Phenetidin wird der Aethyläther des Amidophenols verstanden,



Phenol

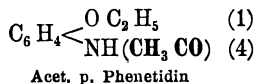
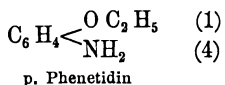


Amidophenol

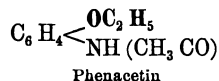
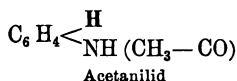


Phenetidin

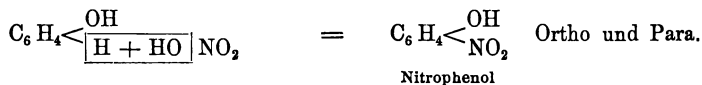
und da letzterer ein Bi-Substitutionsproduct des Benzols ist, so lassen sich von demselben theoretisch drei isomere Modificationen voraussehen, die als Ortho- (1:2) Meta- (1:3) und Paraphenetidin (1:4) unterschieden werden. Von ihnen interessirt uns wesentlich die letztere, bei welcher die in den Benzolkern eingetretenen Gruppen in der Parastellung (1:4) stehen. Von diesem Paraphenetidin leitet sich die oben als Acetphenetidin bezeichnete Substanz dadurch ab, dass ein H-Atom der Amidogruppe — NH_2 durch den Acetylrest $CH_3 CO$ — ersetzt ist.



Die Beziehungen, in welchen diese Substanz zum Acetanilid oder Antifebrin steht, ergeben sich sehr leicht aus der Betrachtung, dass dieselbe als p.-Oxaethylacetanilid aufgefasst werden kann, d. h. als Acetanilid, in welchem das in der Parastellung stehende H-Atom durch den Oxaethylrest $\text{C}_2\text{H}_5\text{O}$ — ersetzt wurde.



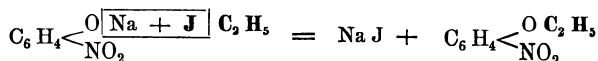
Darstellung. In ein Gemisch von 160 Th. Salpetersäure (spec. Gew. 1,34) und 320 Th. Wasser fügt man in kleinen Portionen unter Umschütteln 80 Th. geschmolzenes Phenol hinzu. Die tiefdunkel gefärbte Flüssigkeit lässt man 12 Stunden lang stehen. Alsdann giesst man die über dem ausgeschiedenen Oel stehende saure Flüssigkeit ab, wäscht letzteres einige Male mit Wasser nach und destillirt im Wasserdampfströme ab.



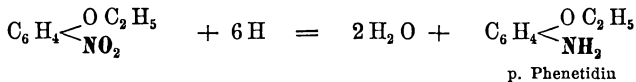
Das gebildete ölige Product besteht wesentlich aus Ortho- und Paranitrophenol. Von diesen ist nur die Orthoverbindung mit Wasserdämpfen flüchtig. Das als Destillationsrückstand hinterbleibende Paranitrophenol wird durch Umkrystallisiren aus conc. heisser Salzsäure in reinem Zustande als farblose Krystallnadeln erhalten. Man führt sie durch Auflösen in berechneten Mengen Natronlauge in das Natriumsalz über



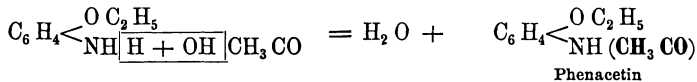
und verwandelt dieses, durch Einwirkung von Chlor- oder Jodäthyl in den Aethyläther des p. Nitrophenols, das ist: in p. Nitrophenetol.



Das letztere wird durch nascirenden Wasserstoff reducirt und so in die entsprechende Amidoverbindung, das p.-Amidophenetol oder p.-Phenetidin übergeführt



aus welchen durch andauerndes Kochen mit Eisessig das Acetyl-derivat gebildet wird.



Eigenschaften. Das Phenacetin bildet ein weisses, krystallinisches Pulver, welches geruchlos und nahezu geschmacklos, in heissem Alkohol ziemlich leicht, in Wasser dagegen nahezu unlöslich ist. In conc. Schwefelsäure löst es sich ohne Färbung auf, mit conc. Salpetersäure färbt es sich beim Erhitzen citronengelb. 1 ccm einer heiss bereiteten, später erkalteten Lösung in conc. Salzsäure giebt mit 5 Tropfen frischen Chlorwassers eine rothviolette Färbung, welche nach 5 Minuten tief rubinroth wird und auf weiteren Zusatz von Chlorwasser in rosa abblasst. (Ritsert). — 1 ccm der nämlichen salzsauren Lösung mit 10 ccm Wasser verdünnt wird auf Zusatz von 3 procentiger Chromsäurelösung allmählig tief rubinroth gefärbt. (Ritsert).

Prüfung. Es schmelze bei 135° C. und verbrenne beim Erhitzen auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (unorganische Verunreinigungen). — Werden 0,5 g mit 5 ccm Wasser erwärmt, so darf das Filtrat nach dem Erkalten Lackmuspapier nicht verändern (weder sauer noch alkalisch reagiren) und auf Zusatz von Silbernitratlösung keine Trübung geben (Chlor- oder Jodverbindungen), auch nicht durch Schwefelammonium, noch nach dem Ansäuern mit Salzsäure durch Schwefelwasserstoff verändert werden (Metalle, z. B. Zink, Zinn). — Wird 0,1 g Phenacetin mit 2 ccm Natronlauge erhitzt, so darf nach Zufügung von 3—4 Tropfen Chloroform und abermaligem Erhitzen nicht der widerliche Geruch nach Isonitril auftreten, andernfalls liegt eine Verwechslung oder Vermischung mit Acetanilid vor. (C. Schwarz.)

Aufbewahrung. In der Reihe der indifferenten Arzneistoffe.

Anwendung. Nach „Hinsberg, Kast, Kobler, Hoppe, Heusner und zahlreichen anderen Beobachtern ist das Phenacetin ein Antipyreticum, welches sich bezüglich seiner Zuverlässigkeit mit jedem anderen der modernen Antipyretica messen kann, während es sich vor diesen durch das Fehlen von schädlichen Neben-

wirkungen auszeichnet. Bei Gesunden ist nach Dosen von 0,5 bis 0,7 g eine Einwirkung auf Befinden und Körpertemperatur nicht zu beobachten, bei Fiebernden dagegen erfolgt nach 0,3—0,4 g Temperaturerniedrigung von etwa 2° C., welche 6—10 Stunden anhält. Der Anstieg erfolgt wieder sehr allmählig. Es ist bisher in zahlreichen Fällen fieberhafter Erkrankung (Tuberculosis, Pneumonie, Typhus, Morbilli etc.) mit sicherem Erfolge angewendet worden; ein spezifischer Einfluss auf den Krankheitsverlauf war in keinem Falle zu erkennen, doch stellte sich bei allen Patienten nach der Entfieberung eine ausgesprochene Euphorie ein. Vor den Präparaten der gleichen Gruppe (Antifebrin und Antipyrin) unterscheidet es sich durch das Fehlen aller Nebenwirkungen.

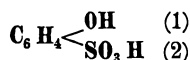
Als Febrifugum ist die einmalige Verordnung grösserer Dosen von 0,5—0,6—0,7 getheilten stündlichen oder zweistündlichen Dosen vorzuziehen.

In grösseren Dosen von durchschnittlich 1 g ist das Phenacetin ein hervorragendes Neuralgicum. Bisher hat es sich mit entschieden ausgezeichnetem Erfolge bei Hemicranie, gegen die lancinirenden Schmerzen der Tabiker, bei Gelenkrheumatismus (Rhoden), bei Kopfdruck nach Alkoholgenuss und bei den Neuralgien verschiedener Nerven bewährt. Als Antihystericum scheint es unübertroffen dazustehen.

Auch bei Kindern ist es wiederholt als Antipyreticum und als Sedativum z. B. bei Keuchhusten angewendet worden.

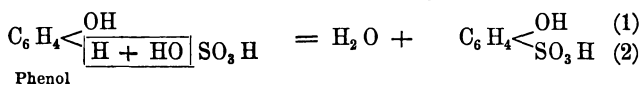
Rp. Phenacetini-Bayer 0,5—0,7	Rp. Phenacetini-Bayer 1,0—1,5
Doses tales VI	Doses tales VIII
S. Gegen Abend ein Pulver!	S. Nach Bedarf ein Pulver
(Als Antipyreticum)	zu nehmen.
	(Als Antineuralgicum)

Ueber die Ausscheidung der Phenacetins ist endgültiges noch nicht festgestellt. Phenacetinharn nimmt auf Zusatz von Eisenchlorid burgunderrothe Färbung an. Zucker tritt im Urin nicht auf, wohl aber eine reducirende Substanz, welche indessen die Ebene des polarisirten Lichtes nicht beeinflusst.

Acidum sozolicum.*Aseptol, Sozolsäure.*

Unter dem Namen Aseptol, auch Sozolsäure, wird eine 33 $\frac{1}{3}$ %ige Lösung der Orthophenolsulfonsäure (Orthoxybenzolsulfonsäure) zur medicinischen Verwendung empfohlen.

Darstellung. Man mischt gleiche Theile Phenol und conc. Schwefelsäure bei möglichst niedriger Temperatur (beim Erhitzen geht die Orthosäure in die Parasäure $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{cases} \text{OH} & (1) \\ \text{SO}_3\text{H} & (4) \end{cases}$ über) und lässt das Gemisch einige Tage stehen. Alsdann giesst man es in destillirtes Wasser und neutralisirt mit Baryumcarbonat.



Die freie Schwefelsäure wird als unlösliches Baryumsulfat ausgeschieden, die gebildete Orthophenolsulfonsäure geht als orthophenolsulfonsaures Baryum in Lösung. Man bestimmt in einer Probe der Flüssigkeit die vorhandene Menge der Verbindung (durch eine Barytbestimmung) und zersetzt dieselbe durch berechnete Mengen Schwefelsäure, wobei sich nun Baryumsulfat und freie Orthophenolsulfonsäure bilden.

Eigenschaften. Das Aseptol ist eine 33 $\frac{1}{3}$ %ige Lösung der Orthophenolsulfonsäure. Sie besitzt saure Reaction, sauren Geschmack und schwachen phenolartigen Geruch. Das spec. Gewicht ist = 1,155.

Prüfung. 1 ccm des Aseptols mit 10 ccm Wasser verdünnt werde durch Zusatz von Baryumchloridlösung nicht verändert (freie Schwefelsäure würde durch Bildung von unlöslichem Baryumsulfat angezeigt werden). — 1 ccm hinterlasse beim Erhitzen auf Platinblech keinen glühbeständigen Rückstand (unorganische, namentlich Baryumverbindungen).

Anwendung. Das Aseptol wird an Stelle von Carbolsäure und Salicylsäure als Antisepticum empfohlen. Es besitzt wie diese beiden Substanzen antiseptische Eigenschaften, ist aber mit Wasser, Alkohol, Glycerin in jedem Verhältniss mischbar, auch fehlen ihm die irritirenden und toxischen Eigenschaften des Phenols. Nach

Hueppe soll es in 10procentiger wässriger Lösung ein wirkliches Antisepticum sein. 3—5procentige Lösungen zeigen schon antiseptische Eigenschaften, 3procentige Lösungen sind unsicher. Lösungen in Glycerin, Oel und Alkohol sind unwirksam.

Bei längerer Aufbewahrung geht das Aseptol allmählig in die Paraphenolsulfonsäure über. Handelspräparate dürften ausnahmslos Gemenge der Ortho- und Parasäure sein. Innerlich wird es in gleichen Dosen wie die Salicylsäure als Antifermentativum bei Magen- und Darmcatarrhen gegeben.

Aufbewahrung. Vor Licht und Staub geschützt unter den indifferenten Mitteln.

Nicht zu verwechseln mit diesem Präparat ist die sog. Aseptinsäure, Acid. asepticum, Wasserstoffsäure, welche aus einer wässrigen Auflösung von 5 g Borax in 100 g Wasserstoff-superoxyd (von 3 %) mit oder ohne Zusatz von etwas Salicylsäure besteht.

Des weiteren haben auch die sog. Aseptolpräparate von Dunckel & Cie.-Berlin mit der hier als Aseptol aufgeführten Substanz nichts gemeinsam.

Sozodol-Präparate.

Unter diesem Collectivnamen werden seit dem Jahre 1887 von der Chemischen Fabrik H. Trommsdorff in Erfurt mehrere Präparate dargestellt¹⁾, welche sämmtlich Salze einer Dijodparaphenolsulfonsäure sind. Gegenwärtig werden besonders das Sozodolnatrium und das Sozodolkalium benutzt, welche sich wesentlich durch ihre verschiedene Löslichkeit in Wasser unterscheiden, die übrigen Salze stehen noch im Versuchsstadium.

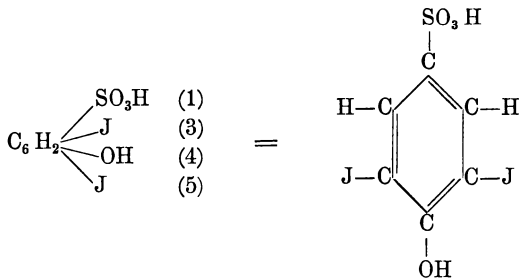
Darstellung. Man löst 1 Mol. paraphenolsulfosaures Kalium in überschüssiger, etwas verdünnter Salzsäure und fügt zu dieser Lösung eine in stöchiometrischen Mengen bereitete Lösung von Jodkalium und jodsaurem Kalium ($KJO_3 + 5 KJ$) oder Chlorjod unter stetem Umrühren hinzu. Es scheidet sich zunächst fein vertheiltes Jod aus, welches ziemlich schnell wieder verschwindet. Nach kurzer Zeit beginnt die Flüssigkeit lange, weisse Nadeln auszuscheiden, deren Menge gegen das Ende der Operation breiartiges Erstarren der Lösung zur Folge hat. Man

¹⁾ Das Verfahren ist durch Patent geschützt.

saugt dieselben ab, krystallisirt sie aus heissem Wasser um und hat nunmehr das saure Kaliumsalz der Dijodparaphenolsulfonsäure, also primäres Dijodparaphenolsulfonsaures Kalium $C_6H_2J_2(OH) \cdot SO_3K$. Dieses wird als solches unter dem Namen „Sozodol schwer löslich“ direct verwendet, ausserdem dient es auch als Ausgangsprodukt zur Herstellung der übrigen Sozodol-Salze. — Durch Versetzen der Lösung des primären Kaliumsalzes mit Chlorbaryumlösung scheidet sich das paraphenolsulfosaure Baryum $[C_6H_2J_2(OH)SO_3]_2Ba$ als in kaltem Wasser unlösliche Krystalle aus.

Durch Zersetzen des Baryumsalzes mit einer gerade hinreichenden Menge Schwefelsäure wird die freie Dijodparaphenolsulfonsäure in Freiheit gesetzt, welche aus concentrirten Lösungen in grossen, monosymmetrischen Prismen krystallisirt, welche Krystallwasser enthalten; über Schwefelsäure getrocknet, entspricht die Verbindung der Formel $C_6H_2J_2(OH)SO_3H$.

Die Constitution der Dijodparaphenolsulfonsäure lässt sich nach Kehrman und Ostermayer durch folgende Formeln ausdrücken:



Die therapeutisch zur Verwendung gelangenden Salze lassen sich von der freien Säure dadurch ableiten, dass das Wasserstoffatom der SO_3H -Gruppe durch Metall ersetzt wird; es sind also durchweg die primären Salze in Anwendung.

Sozodolsäure, Acidum sozodolicum $C_6H_2J_2(OH)SO_3H + 3H_2O$ krystallisirt aus Wasser in nadelförmigen Prismen, die über Schwefelsäure wasserfrei werden. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und in Glycerin.

Sozodolkalium, Sozodol schwer löslich. $C_6H_2J_2(OH)SO_3K$ bildet farblose, gut ausgebildete Prismen, welche in etwa 50 Th. Wasser löslich sind. Die wässrige Lösung reagirt sauer und

giebt mit Eisenchlorid veilchenblaue Färbung. Auf Zusatz von rauchender Salpetersäure wird Jod ausgeschieden, welches sich in Chloroform mit violetter Farbe löst, zu gleicher Zeit bildet sich Pikrinsäure. — Baryumchlorid erzeugt in der wässrigen Lösung einen aus feinen Nadeln bestehenden Niederschlag, der in der Siedehitze sich vollkommen auflöst.

Prüfung. Die kaltgesättigte Lösung gebe auf Zusatz von Silbernitrat einen rein weissen Niederschlag, der in Salpetersäure klar löslich ist (gelber, in Salpetersäure unlöslicher Niederschlag zeigt Jodide, weisser, in Salpetersäure unlöslicher Niederschlag Chloride an). — Die wässrige Lösung gebe ferner auf Zusatz von Baryumchlorid einen weissen, aus nadelförmigen Krystallen bestehenden Niederschlag, der in der Siedehitze vollkommen sich auflöst (unlöslich würde Baryumsulfat bleiben).

Sozjodolnatrium, Sozjodol leicht löslich $C_6H_2J_2(OH)SO_3Na + 2H_2O$ dem vorigen sehr ähnlich. Ist in 13—14 Th. Wasser oder Glycerin von gewöhnlicher Temperatur löslich. Die Lösung in Glycerin bleibt unter dem Einfluss des Lichtes unverändert, die Lösung in Wasser färbt sich allmählig dunkler.

Prüfung auf die nämliche Weise wie das Kaliumsalz.

Sozjodolammonium $C_6H_2J_2(OH)SO_3NH_4$ bildet farblose, schwerlösliche Krystalle, löslich in 30 Th. Wasser.

Sozjodol-Lithium $C_6H_2J_2(OH)SO_3Li + 2H_2O$, bildet farblose nadelförmige Prismen, löslich in 30 Th. Wasser.

Sozjodol-Quecksilber $[C_6H_2J_2(OH)SO_3]_2Hg$, pomeranzengelbes, sehr feines Pulver, in 500 Th. Wasser, sehr leicht in Kochsalzlösung löslich.

Sozjodol-Magnesium $[C_6H_2J_2(OH)SO_3]_2 \cdot Mg + 8H_2O$, farblose dünne Nadeln, in 16 Th. Wasser, auch in Alkohol leicht löslich.

Sozjodol-Zink $[C_6H_2J_2(OH)SO_3]_2Zn + 6H_2O$, farblose Nadeln, in 20 Th. Wasser, auch in Alkohol leicht löslich.

Sozjodol-Blei $[C_6H_2J_2(OH)SO_3]_2Pb + H_2O$, feine verfilzte ursprünglich weisse, bald gelblich werdende Krystallnadeln, in 200 Th. Wasser löslich.

Sozjodol-Silber $C_6H_2J_2(OH)SO_3Ag$, schwach gelblich weisses, am Lichte bald violett-röthlich sich färbendes Pulver, in kaltem Wasser schwer (1 : 350) löslich.

Sozjodol-Aluminium $[C_6H_2J_2(OH)SO_3]_3Al + 3H_2O$,

lockere, nadelförmige Krystalle, in 3 Th. Wasser, auch in Alkohol leicht löslich.

Aufbewahrung. Dieselbe ist von den Salzen zu Grunde liegenden Basen abhängig.

Unter den indifferenten Arzneimitteln sind aufzubewahren: das Kalium-, Natrium-, Aluminium- und das Ammoniaksalz.

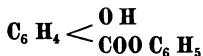
Caute das Silber-, Blei-, Zinksalz, **cautissime** das Quecksilbersalz, ausserdem vor Licht geschützt: das Blei- und das Silbersalz.

Anwendung. Die Sozodolpräparate werden auf Grund ihres hohen Gehaltes an desinficirenden Substanzen (Phenol, Jod und Schwefel) als Antiseptica, namentlich als Ersatz des Jodoforms empfohlen. — Man giebt sie in Form ihrer wässrigen Lösungen, ferner als Streupulver mit Talcum, Milchzucker, in Form von Salben mit Adeps, Lanolin etc. Gute Erfolge sollen erzielt sein bei Hautkrankheiten (Mycosen) ferner bei Geschwüren jeder Art. Vor dem Jodoform haben sie unbedingt den Vorzug absoluter Geruchlosigkeit und soweit bis jetzt bekannt auch den des Fehlens toxischer Erscheinungen. (Langgaard.)

Vorläufig kommen lediglich die Kalium- und die Natriumverbindungen in Betracht, über die übrigen Präparate liegen nur vereinzelte Mittheilungen vor.

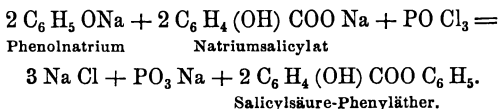
Salolum.

Salol, Salicylsäure-Phenyläther.



Unter dem Namen Salol empfahl Dr. Sahli das von Nencky dargestellte Phenylsalicylat (Salicylsäurephenyläther) zur medicinischen Anwendung.

Darstellung. 1. (Nach Nencky und von Heyden.) Moleculare Mengen von salicylsaurem Natrium und Phenolnatrium werden bei höherer Temperatur mit Chlorphosphor — in der Technik wird in der Regel Phosphoroxychlorid benutzt — längere Zeit erhitzt. Unter Bildung von Natriummetaphosphat und Kochsalz entsteht durch diese Reaction Salicylsäure-Phenyläther. Der sich dabei abspielende Vorgang lässt sich durch nachstehende Gleichung verdeutlichen.

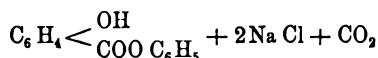
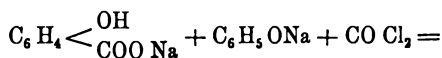


Das Reactionsproduct wird in Wasser eingetragen und so lange ausgesüsst, bis es von Kochsalz und Natriumphosphat der Hauptsache nach befreit ist und schliesslich aus Alkohol umkrystallisirt. Durch langsame Krystallisation kann man es in wohlausgebildeten tafelförmigen (monoklinen?) Krystallen gewinnen, durch gestörte Krystallisation erhält man es als ein grobes krystallinisches Pulver.

2. (Nach Eckenroth.) Salicylsaures Natrium und Phenolnatrium in molecularen Verhältnissen werden innig vermengt in einen Kolben gebracht, welcher mit einem doppelt durchbohrten Gummistopfen versehen ist. Durch die eine Oeffnung geht eine fast bis auf den Boden des Kolbens reichende Glasröhre, welche über dem Stopfen im rechten Winkel gebogen und mit einer Phosgenleitung in Verbindung steht; durch die andere Oeffnung bringt man eine ca. 2 Meter lange Glasröhre an, welche als Abzugsröhre benutzt wird.

Darauf lässt man einen langsamen Strom Phosgengas einwirken; anfangs tritt Erwärmung ein, welche jedoch bald nachlässt und muss man nun den Kolben auf dem Wasserbade erwärmen und so die Reaction unterstützen. Dieselbe ist beendet, wenn eine kleine Probe herausgenommen, an Wasser kein Phenol mehr abgibt.

Hierauf wird die Phosgenleitung abgeklemmt, der Kolben noch etwa eine halbe Stunde auf dem Wasserbade erhitzt, um den Ueberschuss von Phosgen zu verjagen, und dann die Reactionsmasse mit Wasser behandelt, wodurch das sich bildende Chlornatrium entfernt wird. Das restirende Salol wird durch öfteres Umkrystallisiren aus Alkohol vollkommen gereinigt. Die Reaction verläuft nach der Gleichung



Eigenschaften. Salol ist ein weisses Pulver, das unter dem Mikroskop betrachtet aus tafelförmigen Krystallen bestehend sich erweist, oder es stellt durchsichtige tafelförmige Krystalle dar. Es besitzt schwach aromatischen Geruch, ist indessen, weil in Wasser so gut wie unlöslich, nahezu geschmacklos. Es löst sich in 10 Th. Alkohol oder in 0,3 Th. Aether. Giebt man von einer alkoholischen Lösung etwas in Wasser, so entsteht eine Flüssigkeit von emulsionsartigem Aussehen, welche kleine Mengen Salol in feiner Vertheilung suspendirt enthält. Das Salol schmilzt in reinem Zustande

zwischen 42 und 43° C. Auf dem Platinblech erhitzt verbrennt es mit stark russender Flamme, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Während alkoholische Lösungen von Carbolsäure oder Salicylsäure mit Eisenchlorid eine blaugrüne bez. violette Färbung erzeugen, bringt eine alkoholische Lösung von Salol in Eisenchloridlösung eine Trübung, aber keine Färbung hervor. Dagegen bringt Eisenchlorid in einer alkoholischen Salollösung die charakteristische Violett-färbung hervor.

Bromwasser fällt aus der alkoholischen Lösung ein weisses Pulver, Monobromsalol, welches aus Alkohol auskrystallisirt lange Nadeln bildet.

Mit Kalilauge erwärmt, löst sich das Salol auf; nach Zusatz von Salzsäure bis zur sauren Reaction fällt Salicylsäure aus, da durch das Kochen mit Kali der Aether zerstört wird, indem sich salicylsaures Kali und Phenolkalium bildet.

Prüfung. Das Präparat muss farblos, geschmacklos und nahezu geruchlos sein. Ein stark aromatischer, dem Wintergrün-Oel sich nähernder Geruch ist einer Verunreinigung zuzuschreiben; reine Präparate zeigen diesen Geruch nur in sehr geringem Grade. — Es darf ferner feuchtes blaues Lackmuspapier nicht röthen (freie Säure, z. B. Salicylsäure oder Phosphorsäure). — Der Schmelzpunkt des Präparates muss zwischen 42 und 43° C. liegen. Hierbei ist nicht ausser Acht zu lassen, dass schon ein sehr geringer Feuchtigkeitsgehalt des Präparates den Schmelzpunkt erheblich heruntersdrückt. Es ist daher unbedingt nothwendig, das Präparat vor dieser Bestimmung durch Stehenlassen über Schwefelsäure gut zu trocknen. Zur Prüfung auf freies Phenol oder freie Salicylsäure verfährt man wie folgt:

0,5 g des Präparates werden in 5 ccm Alkohol gelöst und der alkoholischen Lösung 15 ccm Wasser, die vorher mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung versetzt sind, zugegeben. Die anfangs violette Färbung der Flüssigkeit muss nach 10 Minuten verschwinden und die Flüssigkeit alsdann gelblich milchig erscheinen (falls die Violett-färbung bestehen bleibt, ist freie Salicylsäure oder freies Phenol gegenwärtig¹⁾) — 0,5 g müssen auf dem Platinblech erhitzt ohne Rückstand verbrennen. (Unorg. Verunreinigungen.)

Anwendung. Das Salol findet innerlich als Ersatz der Salicyl-

¹⁾ Die von einer Seite vorgeschlagene Prüfung mittels Chromsäure ist deswegen nicht zu empfehlen, weil die Reduction auch durch die Spuren anhaftenden Alkohols, die sehr schwer zu entfernen sind, eintritt.

säure und des Natriumsalicylates Verwendung als Antiparasiticum, Antipyreticum, hauptsächlich aber bei Rheumatismen und bei auf rheumatischen Affectionen beruhenden Erkrankungen. Bei acuten Rheumatismen wird es als prompt wirkend gerühmt, bei atypischem Gelenkrheumatismus soll es wirkungslos sein. — Die antipyretische Wirkung tritt nach grösseren Dosen (2—3 g) sicher ein, Gaben unter 0,5 g sind ohne Erfolg.

Die Einzeldosen betragen 1,0 g. Die Tagesdosis wird zu 5—8 g angegeben. Lästige Nebenerscheinungen sind bisher nicht beobachtet worden, da das Salol, in Wasser so gut wie unlöslich, vom Magen nicht, sondern wahrscheinlich erst vom Darm aus resorbirt wird. Der Urin nimmt nach Salolgebrauch die Eigenschaften des Carbolharns an; er wird olivengrün, bei längerem Gebrauche des Mittels grünschwarz.

Aeusserlich benutzt man es in Substanz als Antisepticum und Desodorans ähnlich wie Jodoform, ferner als Streupulver und in Form von aromatischen Tincturen als Zusatz für Mundwasser.

Eine spirituöse Auflösung von Salol (5 : 100) wird mit Zusatz von entsprechenden Aromaticis als antiseptisches Zahnwasser empfohlen und soll besonders bei cariösen Zähnen vortreffliche Dienste leisten. Man benutzt es, indem man $\frac{1}{2}$ Theelöffel desselben in ein Glas lauwarmes Wasser einträgt und sich dieser Mischung zur Reinigung der Zähne bedient. Comprimirte Tabletten sind stets unter Zusatz einer vertheilenden Substanz (Amylum.) zu bereiten, da andernfalls das Salol nicht resorbirt wird.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen; in der Reihe der indifferenten Arzneimittel.

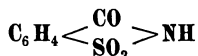
Rp. Saloli	0,5—1,0	Rp. Saloli	5—10 g
Sacchari	0,25	Amyli	1,0—2 g
D. ad. capsul. amyl.		S. fiant pastilli No. 10.	
S. 3mal täglich ein Pulver.			

Salol-Mundwasser.

Rp. Saloli	0,5—5,0	Caryophyllor.	
Amyli	50,	Cort. Cinnam. zeyl.	
S. Streupulver		Fruct. Anisi stell. \widehat{aa}	20,
Salol-Mundwasser.		Coccionell.	10,
Saloli	5,0	Spiritus	2000,
Spirit. dil.	100,	Digere per dies octo et solve	
Tct. Coccionellae	4—5,	in colatura	
Ol. Ment. pip. gtt.	2.	Ol. Ment. pip.	10,
Ol. Rosarum gtt.	3.	Saloli	50.

Fischer.

Sahli.

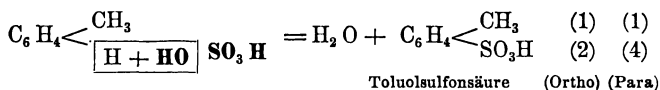
Saccharinum.*Saccharin, Benzoessäure-Sulfimid.*

Unter dem Namen „Saccharin“ werden gegenwärtig zwei von einander sehr verschiedene Substanzen verstanden, welche wohl auseinander zu halten sind.

Die eine, das Saccharin-Péligot, von ihrem Entdecker durch Behandeln einer siedenden Lösung von Stärkezucker mit Kalk erhalten, hat die Zusammensetzung $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_5$, steht somit den Kohlehydraten nahe, besitzt aber eigenthümlicher Weise keinen süßen, sondern schwach bitteren Geschmack. — Die andere, Saccharin-Fahlberg, von Fahlberg & List dargestellt, ist ein Derivat der aromatischen Reihe von der Zusammensetzung $\text{C}_7\text{H}_5\text{SO}_3\text{N}$ und besitzt eine Süßigkeit, wie sie kein anderer bisher bekannter Körper aufzuweisen hat. Dieses letztere Präparat, das Saccharin-Fahlberg, ist dasjenige, welches uns in den nachstehenden Ausführungen beschäftigen wird. Seine wissenschaftlichen Namen sind von der obigen Formel abgeleitet: Anhydro-Ortho-Sulfaminbenzoessäure, oder Orthosulfaminbenzoësanhydrid auch Benzoësauresulfimid.

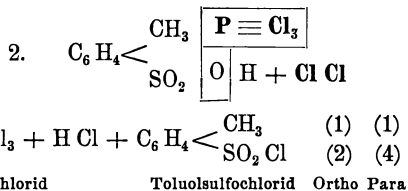
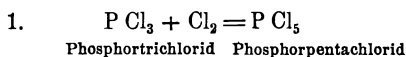
Bemerkt sei noch, dass Hager die Absicht ausgesprochen hat, das Präparat in einem künftig zu bearbeitenden Werke zum Unterschiede von dem Péligot'schen Saccharin zu nennen, ein Vorgehen, welches, nachdem die Erfinder bei ihrer Benennung zu beharren erklärt haben, die Verwirrung bezüglich der Nomenclatur des Saccharin's noch steigern dürfte.

Darstellung. (D. R. P. No. 35 211.) Toluol $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$ wird mit gewöhnlicher conc. Schwefelsäure bei einer 100°C . nicht übersteigenden Temperatur behandelt, wobei sich Orthotoluolsulfonsäure und Paratoluolsulfonsäure bilden.



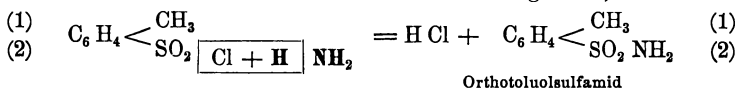
Die entstandenen Sulfonsäuren werden durch die Calciumsalze hindurch (durch Natriumcarbonat) in die Natriumsalze übergeführt. Die trocknen Natriumsalze werden mit Phosphortrichlorid gemischt

und ein Chlorstrom unter beständigem Umrühren über das Gemisch geleitet.



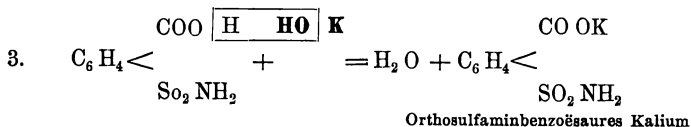
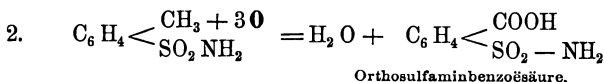
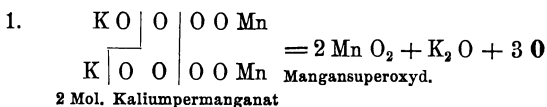
Nach Beendigung der Umsetzung wird das gebildete Phosphoroxychlorid abdestillirt und das Gemisch der entstandenen Toluolsulfochloride (Ortho und Para) stark abgekühlt. Das Paratoluolsulfochlorid krystallisirt aus, das Orthotoluolsulfochlorid bleibt flüssig und wird durch Centrifugen abgesondert.

Durch Ueberleiten von trockenem Ammoniakgas oder durch Mischen mit Ammoniumcarbonat oder -Bicarbonat wird das Orthotoluolsulfochlorid in das Orthotoluolsulfamid übergeführt,

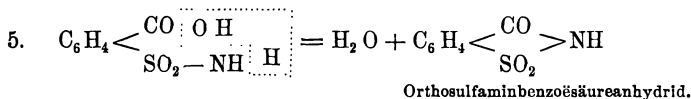
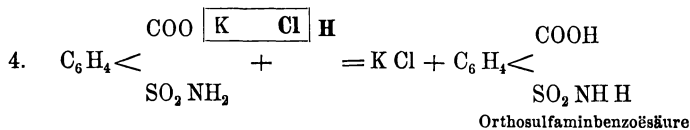


welches in Wasser schwer löslich ist, daher vom beigemengten Chlorammonium durch Auswaschen befreit werden kann.

Durch Oxydation, indem man das Amid in eine stark verdünnte Kaliumpermanganatlösung einträgt, und in dem Grade wie freies Alkali und Alkalicarbonat entstehen, diese durch vorsichtigen Zusatz von Säuren abstumpft, wird das Amid in Benzoësäuresulfamid übergeführt. Es resultirt zunächst eine Lösung des orthobenzoësulfaminsauren Kaliums,



welche vom ausgeschiedenen Mangansuperoxyd getrennt wird. Auf Zusatz von Säure zu dieser Lösung scheidet sich nicht die freie Orthosulfaminbenzoësäure aus, wie man erwarten sollte, vielmehr spaltet sich dieselbe in Wasser und das Orthosulfaminbenzoësäureanhydrid (d. i. Benzoësäuresulfinid oder Saccharin).

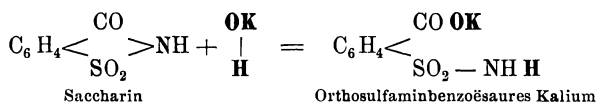


Eigenschaften. Das Saccharin ist ein weisses, schon in geringen Quantitäten sehr süß schmeckendes Pulver. Unter dem Mikroskop betrachtet lassen sich undeutlich ausgebildete Krystalle wahrnehmen. Bei gewöhnlicher Temperatur besitzt es einen bittermandelähnlichen Geruch in sehr schwachem Grade, beim Erhitzen über 200° tritt dieser Geruch in sehr deutlich wahrnehmbarer Weise auf. In kaltem Wasser ist das Präparat nur wenig löslich. 1 Th. desselben erfordert etwa 400 Th. Wasser von 15° C. zur Lösung. Die Lösung reagirt sauer und schmeckt intensiv süß. Etwas löslicher als in kaltem Wasser ist das Präparat in warmem und sehr gut löslich in (28 Th.) siedendem Wasser. Aus einer mit siedendem Wasser dargestellten gesättigten Saccharinlösung scheidet sich das Saccharin während des Erkalten in Krystallen aus, welche zuweilen nadel-förmig, zuweilen kurz und dick sind und wahrscheinlich dem monoklinen System angehören.

Viel leichter löslich als in Wasser ist das Saccharin in Aether und noch viel leichter als in diesem in (30 Th.) Alkohol. Beachtenswerth ist noch, dass die Löslichkeit des Saccharins auch in Wasser bedeutend gesteigert wird, wenn man die Lösung beständig mit Kalilauge oder Kaliumcarbonatlösung — welche tropfenweise zugesetzt werden — neutralisirt (s. unten). Säuert man solche neutralisirte, einigermaßen concentrirte Lösungen mit Salzsäure wieder an, so fällt das Saccharin wieder aus. Die charakteristischste Eigenschaft des Saccharins ist sein süßer Geschmack, welchen man noch in einer neutralisirten Lösung von 1 g auf 70 000 g destillirten Wassers deutlich wahrnimmt. Der süße Geschmack des gewöhn-

lichen (Rohr-) Zuckers kann in gleicher Weise nur wahrgenommen werden, wenn das Verhältniss 1 g Zucker auf 250 g Wasser beträgt. Saccharin ist demnach 280 mal süsser als der gewöhnliche Handelszucker.

In chemischer Hinsicht zeigt das Saccharin alle Eigenschaften eines Säureanhydrides, dessen Hydrat nicht beständig ist. Die wässrige Lösung zunächst enthält wahrscheinlich das Orthosulfaminbenzoësäurehydrat, welches sich indessen schon beim Eindampfen (ähnlich wie Metakohlensäure, Schweflige Säure, Arsenige Säure) in das Anhydrid und in Wasser spaltet. Auch die Auflösung des Saccharins in kohlensauen oder ätzenden Alkalien findet in der Weise statt, dass sich die Salze der Orthosulfaminbenzoësäure bilden



aus denen dann durch stärkere Säuren wieder das Anhydrid abgetrennt wird. (S. vorher.)

Prüfung. Eine Mischung von Saccharin mit Soda auf Kohle vor dem Löthrohr erhitzt gebe eine Schmelze, welche die Hepar-reaction zeigt (Identität). Beim Erhitzen schmelze das Saccharin etwa bei 200° C. Wird es auf einem Platinblech bei Luftzutritt erhitzt, so schmilzt es zunächst unter Verbreitung nach Bittermandelöl riechender Dämpfe, schliesslich verbrennt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. (Unorganische Verunreinigungen.) — 0,2 g Saccharin mit 10 g reiner Schwefelsäure übergossen sollen sich unter Umschütteln auflösen. Die Lösung darf auch beim Erhitzen keine braune Färbung annehmen. (Kohlehydrate.) — 0,2 g Saccharin sollen sich in 5 ccm Kalilauge zu einer klaren Flüssigkeit auflösen, aus welcher auf Zusatz von Salzsäure nach dem Erkalten sich das Saccharin wieder ausscheidet. Die mit Kalilauge bewirkte Lösung darf sich selbst bei längerem Erhitzen nicht färben. (Traubenzucker.) — Eine Lösung von 0,2 g Saccharin in 5 ccm Kalilauge werde mit 5 ccm Fehling'scher Lösung gemischt und erwärmt. Die Flüssigkeit darf kein rothes Kupferoxydul abscheiden. (Traubenzucker, Milchsücker.)

Wird das Saccharin auf einem Filter mit der mehrfachen Menge Aether übergossen und das Filtrat mit seiner zehnfachen Menge Wasser gemischt, so darf Eisenchlorid darin weder eine Fällung,

noch eine violette Färbung hervorrufen. (Salicylsäure, Benzoësäure.) — Man löst 0,2 g Saccharin mit Hülfe von Natriumcarbonatlösung in 4—5 ccm Wasser auf, fügt Kupfersulfatlösung hinzu bis kein Niederschlag mehr erfolgt und filtrirt vom Kupfersaccharinat ab. Die Flüssigkeit wird nach Zusatz von Natronlauge zum Sieden erhitzt. War das Saccharin rein, so entsteht ein dunkler Niederschlag; färbt sich die Flüssigkeit dagegen azurblau, so war Mannit zugegen.

Anwendung. Das Saccharin ist kein Arzneimittel im eigentlichen Sinne des Wortes. Immerhin aber verdient es die Beachtung der Fachgenossen, da es auf Grund seiner fabelhaften Süßigkeit künftig unter den Genussmitteln eine Rolle zu spielen berufen ist. Schon gegenwärtig wird aus Amerika die Thatsache signalisirt, dass man dort einen durch Saccharin versüßten Krystall-Traubenzucker an Stelle von Rohrzucker in den Handel bringe.

Interessant ist seine Verwendung als Versüßungsmittel der für Diabetiker bestimmten Speisen. Diesen letzteren war bisher der Genuss von Kohlenhydraten (Zucker, Mehl, Stärke) streng untersagt, da dieselben den Gehalt des Urins an Harnzucker enorm steigerten. Sie waren also gezwungen, auf alle — durch Zucker — versüßten Speisen zu verzichten und, da wir ausser dem Glycerin einen leicht zugänglichen Süsstoff, welcher nicht zur Klasse der Kohlehydrate gehört, kaum noch besitzen, überhaupt auf versüßte Speisen. — Die Diabetiker haben nun im Saccharin eine Substanz erhalten, welche sie an Stelle des Zuckers benutzen können, ohne von nachtheiligen Folgen betroffen zu werden. Der Grund dafür ist darin zu suchen, dass das Saccharin den Organismus unverändert passirt und als solches im Urin wiedergefunden wird. Deshalb kommen ihm auch ernährende Eigenschaften nicht zu, es ist vielmehr lediglich ein indifferentes Genussmittel. Nach Beobachtungen, welche der jüngsten Zeit entstammen, sollen dem Saccharin auch in gewissem Grade antiseptische Eigenschaften zukommen, was bei einem so nahen Derivat der Benzoësäure ja nicht auffällig erscheint. Es ist nachgewiesen, dass es die ammoniakalische Gärung des Harnes ziemlich lange verzögern kann, vorläufig jedoch lässt es sich noch nicht absehen, in wie weit diese Eigenschaften einer medizinischen Verwerthung fähig sind. In der jüngsten Zeit hat sich besonders im Auslande eine erhebliche Reaction gegen die Einfuhr des Saccharins geltend gemacht. Es ist hier nicht der Ort, auf den ökonomischen Werth oder Unwerth des Saccharins einzugehen. Das

aber möchte ich hervorheben, dass Frankreich, welches uns mit gypsten Weinen und der Kunstbutter beglückt hat, absolut keine Veranlassung hat, seinen Chauvinismus auch einem harmlosen chem. Präparate gegenüber auszulassen.

Ferner werden Verbindungen des Saccharins mit organischen Basen (Alkaloiden) dargestellt, in denen der diesen Körpern sonst eigene Geschmack wesentlich abgeschwächt ist. Man erhält dieselben, indem man berechnete Mengen der freien Basen und von Saccharin in Wasser oder verdünntem Alkohol auflöst und die Lösungen zum Krystallisiren bringt. — Neben den neutralen Verbindungen der Basen werden auch saure dargestellt (saure saccharinsaure Alkaloide), welche letzteren voraussichtlich zur medicinischen Verwendung besonders geeignet sein werden.

Saccharin — leicht löslich ist das Natriumsalz, welches durch Neutralisiren einer verdünnten alkoholischen Saccharinlösung mit Natriumbicarbonat erhalten wird. Es enthält etwa 90 % Saccharin.

Dextro-Saccharin (Fahlberg) ist eine Mischung von 1 Saccharin mit 1000—2000 Glycose (kryst. Traubenzucker) und soll ein geeigneter Ersatz des Colonialzuckers sein.

Chininum saccharanicum (Fahlbergs Saccharin-Chinin) enthält in 100 Theilen 36 Th. Saccharin und 64 Th. Chinin. Es ist ein weisses Pulver von nur schwach bitterem Geschmack, der durch Vermischen des Präparates mit gleich viel Saccharin noch vollständiger beseitigt werden kann. Es ist in kaltem, wie in heissem Wasser nur schwer löslich und dürfte daher besonders in Pulverform zu verwenden sein.

Morphinum saccharanicum enthält in 100 Th. 60,4 Th. Morphin und 39,1 Th. Saccharin.

Strychninum saccharanicum enthält in 100 Th. 64,6 Th. Strychnin und 35,4 Th. Saccharin.

Nachweis von Saccharin. Dieses neue Industrieproduct gewinnt bereits dermassen an practischer Bedeutung, dass man sich nach einem Verfahren umgesehen hat, um seine Gegenwart, sei es als Ersatz, oder als Zusatz zu Rohrzucker, nachzuweisen. Man soll zu diesem Zweck nach Reischauer 100 g des verdächtigen Zuckers mit 150—250 ccm Aether einige Stunden lang behandeln und dann filtriren. Zeigt eine Zuckerprobe alkalische Reaction, so wendet man anstatt des festen Zuckers eine concentrirte wässrige Lösung desselben an, säuert mit Phosphorsäure schwach an und

schüttelt dann mit Aether aus. Der Aether nimmt in beiden Fällen einen grossen Theil des im Zucker enthaltenen Saccharins auf, welches beim Verdunsten zurückbleibt und durch den Geschmack erkannt werden kann, oder auch dadurch, dass man diesen Rückstand aus der ätherischen Lösung mit kohlen-saurem Natron und etwas Salpeter (6 : 1) im Platintiegel vorsichtig schmilzt und zuletzt glüht. Bei zu starkem Erhitzen zu Anfang und Anwendung von mehr Salpeter tritt heftige Explosion ein. Man löst den Rückstand im Wasser und prüft mit Chlorbarium; das Vorhandensein von Schwefelsäure beweist die Gegenwart von Saccharin, da andere in dem Zucker enthaltene Schwefelverbindungen nicht mit in den Aether übergehen. Multiplicirt man das Gewicht des schwefel-sauren Baryts mit 0,785, so erhält man die Menge des vorhandenen Saccharins.

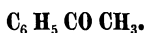
C. Schmitt empfiehlt den qualitativen Nachweis des Saccharins darauf zu gründen, dass dasselbe beim Schmelzen mit Natronhydrat in Salicylsäure übergeht. Zur Untersuchung von Genussmitteln, namentlich Weinen auf Saccharin schlägt er vor, dieselben erst auf Salicylsäure zu prüfen und bei deren Abwesenheit wie folgt zu verfahren. 100 ccm der stark angesäuerten Flüssigkeit werden dreimal mit einer aus gleichen Theilen Aether und Petroleumäther bestehenden Mischung ausgeschüttelt, die Auszüge mit etwas Natronlauge versetzt und zur Trockne gebracht. Den Rückstand erhitzt man $\frac{1}{2}$ Stunde lang in einem Silber- oder Porzellanschälchen auf 250° C. Die Schmelze wird in Wasser gelöst, mit Schwefelsäure angesäuert und mit Aether ausgeschüttelt. Die abgehobene ätherische Lösung hinterlässt beim Verdunsten die Salicylsäure, welche auf dem üblichen Wege mit Eisenchlorid nachgewiesen werden kann.

Saccharin-Syrup
 Saccharini 10,0
 Natr. carbon. cryst. 11,0
 Aq. destill. 1000.
 Pollatschek.

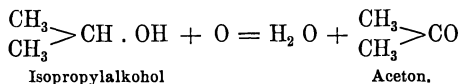
Saccharin-Tabletten
 Saccharini 3,0
 Natr. carbon. sicci 2,0
 Manniti 50,
 Fiant. pastilli No. 100.

Fischer.

Zum Verstüssen von Liqueuren benutzt man Saccharin im Verhältniss von 1 : 8000.

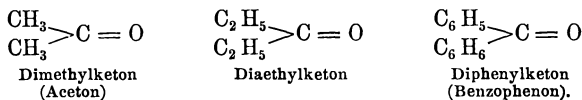
Hypnonum.*Hypnon, Acetophenon.*

Auf Seite 46 bei der Einleitung zu Paraldehyd hatten wir gesehen, dass die secundären Alkohole als Oxydationsproducte Körper geben, welche Ketone genannt werden. So ergab sich bei Oxydation des secundären oder Isopropylalkohols dasjenige Keton, welches unter dem Namen Aceton bekannt ist.

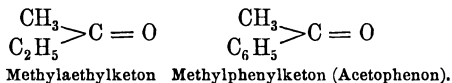


Für die Ketone ist charakteristisch, dass sie die zweiwerthige Ketongruppe = C = O enthalten, deren beide noch freien Affinitäten durch Kohlenwasserstoffreste ersetzt sind. Sind diese Reste identisch, also beide Methyl-, Aethyl- etc. Gruppen, so sind die Ketone normale, sind sie von einander verschieden, so nennt man die Ketone gemischte.

Normale Ketone.

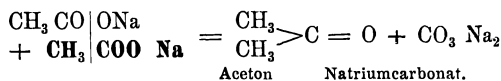


Gemischte Ketone.



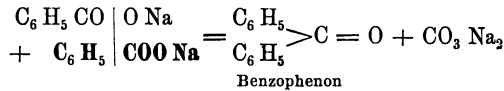
Eine allgemein gültige Reaction, um zunächst zu den Ketonen der Fettreihe zu gelangen, besteht darin, dass man die Salze der Essigsäure-Reihe der trocknen Destillation unterwirft.

Unter diesen Umständen bildet sich z. B. aus dem essigsauren Natrium, indem 2 Mol. desselben in Wirkung treten, Natriumcarbonat und Aceton (Dimethyl-Keton).

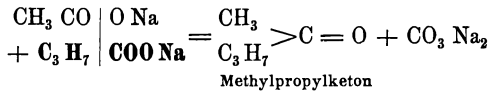


Die gleiche Reaction hat man alsdann gelernt, für Ketone der aromatischen Reihe, sowie auch für gemischte Ketone der Fett- und der aromatischen Reihe dienstbar zu machen. So erhielt man durch

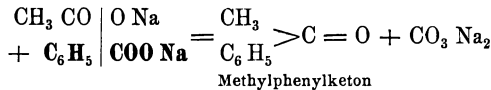
trockne Destillation von benzoësaurem Natrium das Diphenyl-Keton oder Benzophenon.



Durch Destillation von essigsurem Natrium mit buttersaurem Natrium das Methylpropyl-Keton



und in analoger Weise durch Destillation eines Gemisches von benzoësaurem Natrium mit essigsurem Natrium das Methylphenyl-Keton,

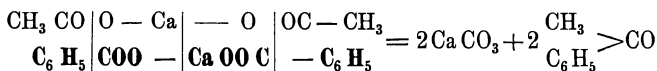


eine Verbindung, welche in der chemischen Litteratur schon längst auch noch mit dem Synonym Acetophenon benannt worden war und welche in der Medicin unter dem Namen Hypnon gegenwärtig zur Verwendung vorgeschlagen worden ist.

Darstellung. Von interessanten Bildungsweisen des Hypnons (Acetophenons) sind mehrere bekannt. So entsteht es z. B. nach Fittig und Wurster beim Kochen von Dibromhydratropasäure mit Wasser, nach Friedel und Balsohn beim Erhitzen von Bromstyrol mit Wasser auf 180° C.

Praktisch indessen wird es, wenigstens vorläufig noch, ausschliesslich nach der von Friedel angegebenen Methode dargestellt, welche sich an die vorher besprochene allgemein gültige Reaction auf das Engste anschliesst.

Man unterwirft eine Mischung gleicher Molekulargewichte von essigsurem Kalk und benzoësaurem Kalk der trocknen Destillation, wobei sich, wie durch nachfolgende Gleichung veranschaulicht wird, Acetophenon oder Hypnon bildet.



Unbedingt nothwendig dabei ist es, das Erhitzen nur sehr allmählig zu steigern. Unter diesen Umständen erhält man ein stark

gefärbtes, charakteristisch riechendes, öliges Destillat, welches etwa 6% Hypnon enthält. Um dieses letztere in reinem Zustande zu gewinnen, unterwirft man das Rohproduct (das ölige Destillat) einer systematischen fractionirten Destillation. Man sammelt alle bis 195° übergehenden Antheile, welche im Wesentlichen aus Toluol $C_6H_5CH_3$, Benzophenon $(C_6H_5)_2CO$ und Cumarin $C_9H_8O_2$ bestehen. — Eine hierauf folgende, zwischen 195 und 205° übergehende Fraction wird besonders aufgefangen. Diese enthält das Acetophenon und wird nun einer nochmaligen, sehr sorgfältigen Fractionirung unterworfen. Die von 198° ab übergehenden Antheile sind im Wesentlichen Acetophenon oder Hypnon. Diese Antheile werden abgekühlt, wodurch sie zu einer festen Masse erstarren, welcher durch Absaugen zwischen Filtrirpapier die letzten Reste von Verunreinigungen entzogen werden. Hierauf wird das gereinigte Product nochmals rectificirt.

Eigenschaften. In reinem Zustande bildet das Hypnon ein farbloses oder ein sehr schwach gelblich gefärbtes, öliges Liquidum von scharfem Geschmack, einem nur schwer definirbaren Geruch, der zugleich an Bittermandelöl, Jasmin und an Orangenblüthen erinnert. In Wasser ist es nur sehr wenig löslich, leicht löslich bez. mischbar ist es mit Alkohol, Aether, Chloroform und mit — fetten Oelen. Bei mittlerer Temperatur ist es, wie schon bemerkt wurde, eine Flüssigkeit; wird es aber abgekühlt, so erstarrt es bei + 14° C. zu grossen Krystallblättern, die nach Staedel und Kleinschmidt bei 20,5° schmelzen. Sein spec. Gewicht ist = 1,032, also ein wenig höher wie dasjenige des Wassers.

Der Zusammensetzung $CH_3 - CO - C_6H_5$ gemäss führt die Verbindung die Namen Acetophenon, Methylphenyl-aceton, Methylphenyl-Keton, denen sich neuerdings aus praktischen Gründen der medicinische nom de guerre Hypnon zugesellt hat.

In chemischer Hinsicht zeigt das Acetophenon oder Hypnon alle Eigenschaften eines wahren Ketones. So ist es z. B. im Stande, mit einer Reihe von Substanzen sich durch Addition und Condensation zu verbinden: bemerkenswerth ist jedoch, dass es mit saurem schwefligsaurem Natrium $NaHSO_3$ eine krystallisirende Verbindung nicht eingeht. Wie alle Ketone ist auch das Hypnon ein neutraler Körper, der sowohl gegen blauen, als auch gegen rothen Lackmusfarbstoff sich indifferent erweist. — Durch schwache Oxydationsmittel wird es, da es in eine entsprechende Säure nicht übergeführt werden kann (vergl. Paraldehyd), nicht angegriffen, durch

energische Oxydationsmittel dagegen, z. B. Kaliumbichromat + Schwefelsäure wird es zu Benzoësäure + Kohlensäure oxydirt. Unter dem Einfluss von Reductionsmitteln, z. B. von Natriumamalgam, wird es in Methylphenylcarbinol $\text{CH}_3 - \text{CH}(\text{OH}) - \text{C}_6\text{H}_5$, zum Theil aber auch in das Pinakon $\text{C}_{16}\text{H}_{18}\text{O}_2$ übergeführt.

Prüfung. Das Hypnon sei farblos und siede bei 210°C .; beim Abkühlen auf $+14^\circ\text{C}$. erstarre es zu farblosen Krystallblättern, die bei $20,5^\circ$ schmelzen. — Auf feuchtes blaues Lackmuspapier gebracht, röthe es dasselbe nicht oder nur sehr schwach (organische Säuren, z. B. Benzoësäure). — Wird 1 Tropfen Hypnon in 10 ccm einer $\frac{1}{1000}$ normal Kaliumpermanganatlösung unter Umschütteln eingetragen, so werde dieselbe nach Verlauf von 2 Minuten nicht entfärbt (Benzaldehyd, Cumarin etc.).

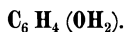
Aufbewahrung. Das Hypnon werde unter den zur Tab. C. gehörigen Medicamenten vorsichtig aufbewahrt.

Anwendung. Das Hypnon wurde im Jahre 1885 von Dujardin-Beaumetz als Hypnoticum für Erwachsene in Dosen von 0,2—0,5 g empfohlen. Es ruft bei Erwachsenen tiefen Schlaf hervor und soll besonders bei Alkoholikern Chloral und Paraldehyd übertreffen. Das Präparat setzt die functionelle Erregbarkeit des Gehirns herab, auf welchen Umstand seine hypnotische Wirkung zurückgeführt wird. Da es indess nach Laborde die Erregbarkeit des nervus vagus stark vermindert, den Blutdruck herabsetzt und den Respirationsrhythmus alterirt; so ist bei Anwendung dieses Mittels Vorsicht geboten! — Die Darreichung geschieht des unangenehmen, kreosotartigen Geschmacks wegen in Gelatine-Kapseln oder Perles, die pro Stück 0,05 g Hypnon mit Glycerin oder Mandelöl gemischt enthalten. Die Application des unvermischten Hypnons ist nicht anzurathen, da es auf die Magenwandung alsdann stark reizend wirken würde. Im Organismus wird es zu Kohlensäure und Benzoësäure verbrannt und letztere durch den Harn als Hippursäure (Benzoylglycocoll $\text{CH}_2\text{NH}(\text{C}_6\text{H}_5\text{CO})\text{COOH}$) ausgeschieden.

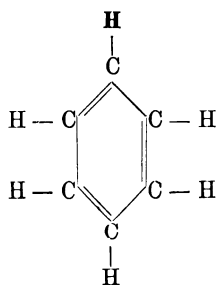
Rp. Hypnoni	1,0
Ol. Amygdalar.	10,
Gummi arabici	10,
Syr. cort. Arant.	60,
Aq. destillat.	120,

M. f. emulsio. Den vierten Theil
bis die Hälfte zu nehmen.

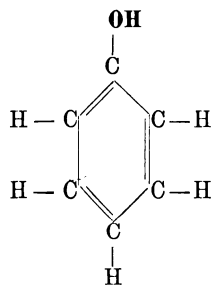
Caute servetur.

Dioxybenzole.*Resorcin und Hydrochinon.*

Ersetzen wir im Benzol $C_6 H_6$ ein Wasserstoffatom durch die Hydroxylgruppe — OH, so gelangen wir zum gewöhnlichen Phenol, der Carbonsäure oder dem Monoxybenzol $C_6 H_5 . OH$. Und zwar ist, da alle sechs Kohlenstoffatome sich bei dieser Substitution erfahrungsmässig gleichwerthig verhalten, nur ein Monoxybenzol theoretisch vorherzusehen und thatsächlich bisher auch nur ein einziges bekannt.

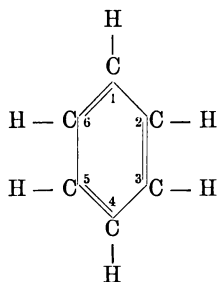


Benzol

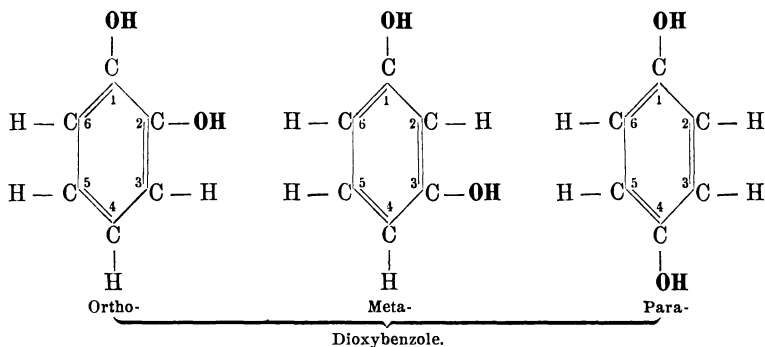


Monoxybenzol (Phenol).

Ganz anders liegen die Verhältnisse, wenn zwei Wasserstoffatome des Benzols durch zwei Hydroxylgruppen ersetzt werden. In diesem Falle sind je nach der relativen Stellung, welche die substituierenden Hydroxylgruppen zu einander einnehmen, drei isomere Verbindungen möglich (und bekannt), welche durch die Bezeichnung Ortho-, Meta- und Para-Dioxybenzole unterschieden zu werden pflegen. Bezeichnen wir die einzelnen Kohlenstoffatome des Benzols mit Ziffern, so ergeben sich für zwei eintretende Hydroxylgruppen nachfolgende drei verschiedene Stellungen:



Benzol



Und zwar bezeichnet man als Orthoderivate generell diejenigen Disstitutionsproducte des Benzols, bei welchen die beiden substituierenden Gruppen (hier die OH-Gruppen) an benachbarten C-Atomen 1:2 oder 1:6 stehen. Als Metaderivate diejenigen, bei denen dieselben durch ein C-Atom getrennt sind, Stellung 1:3 oder 1:5; als Paraderivate diejenigen, bei denen die substituierenden Gruppen an gegenüberliegenden C-Atomen stehen, 1:4.

Alle diese drei Dioxybenzole haben die Formel $C_6H_4(OH)_2$ oder $C_6H_4(OH)_2$; sie unterscheiden sich indessen physikalisch durch Aussehen, Löslichkeit, Schmelz- und Siedepunkt von einander, chemisch durch gewisse charakteristische Reactionen. Bezüglich ihrer vulgären Bezeichnung wäre nachzutragen, dass genannt worden ist:

Orthodioxybenzol (1:2) = Brenzcatechin

Metadioxybenzol (1:3) = Resorcin

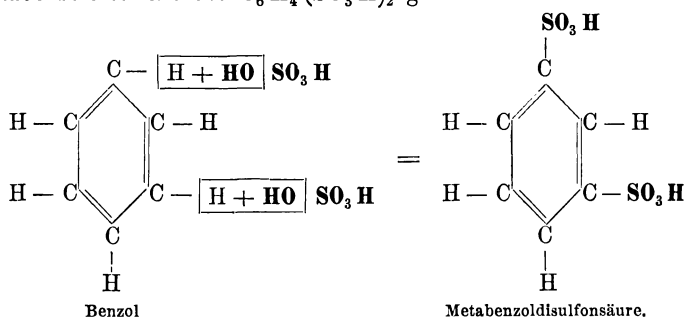
Paradioxybenzol (1:4) = Hydrochinon.

Resorcinum.

Resorcin, Metadioxybenzol, $C_6H_4(OH)_2$, 1:3. Wurde 1864 zuerst von Hlasiwetz und Barth durch Schmelzen von Ammoniacum, Asa foetida, Galbanum und einer Reihe anderer Harze mit Kalihydrat gewonnen und aus diesem Grunde Resorcin (d. i. Orcinum resinae) genannt. Später wurde es auch durch Schmelzen von Bromphenol und Phenolsulfonsäure mit Kalihydrat und durch trockne Destillation des Brasilienholzextractes erhalten. Die so gewonnenen Mengen waren jedoch nur geringe, und erst, seit man es von der Benzoldisulfonsäure ausgehend darstellte, ist eine Verwendung in grösseren Quantitäten möglich geworden.

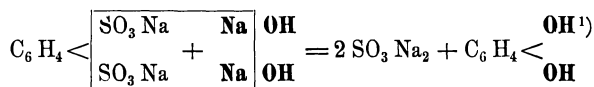
Darstellung. (Nach Bindschedler und Busch). In einem gusseisernen, mit Rührwerk versehenen Apparat werden 90 kg rauchender Schwefelsäure von 80° B. mit 24 kg reinem Benzol allmählich versetzt und dann einige Stunden gelinde, schliesslich auf 275° C. erhitzt, bei welcher Temperatur fast die ganze Masse des Benzols in Benzoldisulfonsäure verwandelt wird. Nach dem Erkalten giesst man die Masse in 2000 Liter Wasser, erhitzt die Lösung zum Kochen, neutralisirt mit Kalkmilch und entfernt den Gyps durch eine Filterpresse. Die Lösung wird nun mit der berechneten Menge Soda versetzt, der ausgefallene kohlen saure Kalk durch eine Filterpresse entfernt und das Filtrat zur Trocknie verdampft. Von diesem Product werden 60 kg in einem gusseisernen Kessel mit 150 kg Aetznatron 8—9 Stunden bei 270° verschmolzen. Die erkaltete Schmelze löst man in 500 Liter kochenden Wassers, fügt Salzsäure hinzu und vertreibt die schweflige Säure durch anhaltendes Kochen. Nach dem Erkalten wird von etwas theeriger Masse abfiltrirt und das Filtrat in Extractionsapparaten wiederholt mit Aether ausgezogen. Nach dem Vertreiben des Aethers werden die letzten Antheile von Aether und Wasser durch Erhitzen auf 275° entfernt und wird so das käufliche Product erhalten, welches noch Phenol und theerartige Substanzen einschliesst. Durch einmalige Destillation kann es leicht von diesen Verunreinigungen befreit werden.

Der chemische Vorgang hierbei ist folgender. Durch Einwirkung der Schwefelsäure auf das Benzol wird unter diesen Bedingungen Metabenzoldisulfonsäure $C_6H_4(SO_3H)_2$ gebildet.



Durch die Behandlung mit Aetzkalk wird metabenzoldisulfonsaures Calcium gebildet, welches durch die nachfolgende Einwirkung des Natriumcarbonates unter Abscheidung von kohlen saurem Kalk in metabenzoldisulfonsaures Natrium $C_6H_4(SO_3Na)_2$ übergeführt

wird. In der Natronschmelze wird dieses unter Bildung von schwefligsaurem Natron in Resorcinnatrium verwandelt, aus welchem durch Salzsäure Resorcin in Freiheit gesetzt wird.



Eigenschaften. Das Resorcin bildet fast farblose, meist ein wenig gelblich gefärbte tafelförmige oder säulenförmige Krystalle von kaum merklichem (urinösen) Geruch und unangenehm süsslich kratzendem Geschmack; es siedet bei 276° und schmilzt in reinem, wasserfreiem Zustande bei 118°. In Wasser, Weingeist und in Aether ist es leicht und reichlich, in kaltem Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff dagegen kaum löslich. Die wässrige Lösung färbt sich mit Eisenchlorid violett und reducirt ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen unter Schwärzung.

Prüfung. 0,5 g auf Platinblech erhitzt sollen mit leuchtender Flamme verbrennen und keinen Rückstand hinterlassen (unorganische Verunreinigungen). Das Präparat rieche nicht nach Phenol und röthe in wässriger Lösung blaues Lackmuspapier nicht (phenolartige Verunreinigungen oder Säuren z. B. Salzsäure). 1 g des Resorcins gebe mit 10 ccm Wasser eine farblose Lösung (empyreumatische Verunreinigungen würden durch gelbe Färbung angezeigt werden). Der Schmelzpunkt des längere Zeit hindurch getrockneten Präparates liege nicht unter 100° C. (würde mangelhafte Reinigung anzeigen).

Unreine Präparate können eventuell durch Umkrystallisiren aus Wasser unter Anwendung von Thierkohle gereinigt werden.

Aufbewahrung. Das Resorcin werde vor Licht geschützt unter den Mitteln der Tabula C. aufbewahrt.

Anwendung. In seiner Wirkung steht das Resorcin der Carbonsäure sehr nahe, doch besitzt es nicht die eminent toxischen Eigenschaften derselben. Aeusserlich benutzt man es in Substanz oder conc. Lösung zum schmerzlosen Aetzen besonders bei Diphtherie. In Salbenform (5 : 30,0) zu Einreibungen bei Hautkrankheiten, zu Injectionen in die Urethra (1—2 : 100,0) zu Augewässern, Inhalationen. Bei der Wundbehandlung in Lösungen und in Watte- und Gaze-

¹⁾ Die Gleichung ist der Uebersichtlichkeit wegen etwas vereinfacht. Bei dem grossen Ueberschuss von Natronhydrat treten 4 Mol. Na OH in Wirkung und es bilden sich $SO_3 Na_2 + C_6 H_4 (ONa)_2$.

form. Etwa auf der Haut erzeugte braune Flecken können durch Citronensäure beseitigt werden. Innerlich wird es namentlich als antifermentatives Mittel bei acutem und chronischem Magencatarrh und bei Gährungsprocessen im Magen in Dosen zu 0,2—0,5 g mehrmals täglich in Form von Mixturen oder Oblatenpulvern gegeben.

Maximale Einzeldosis 3,0. Maximale Tagesdosis 10,0!

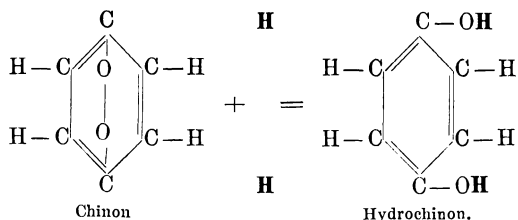
Caute servetur.

Hydrochinonum.

Hydrochinon, Para-dioxybenzol $C_6H_4(OH)_2$ 1:4 wurde zuerst von Wöhler durch trockne Destillation von Chinasäure dann bei der Reduction von Chinon erhalten. Es bildet sich ferner aus dem Arbutin, welches durch Behandeln mit verdünnten Säuren oder Fermenten in Hydrochinon und Zucker gespalten wird. Gegenwärtig wird es ausschliesslich vom Chinon bez. Anilin ausgehend gewonnen.

Darstellung. (Nietzki.) In eine kalt gehaltene Lösung von 1 Th. Anilin in 8 Th. Schwefelsäure und 30 Th. Wasser trägt man in kleinen Portionen $2\frac{1}{2}$ Th. gepulvertes Kaliumbichromat ein. Hierauf fügt man Alkalisulfid (saures schwefligsaures Natrium) hinzu, filtrirt und schüttelt mit Aether aus. Nach dem Abtreiben des Aethers hinterbleibt Hydrochinon, welches durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser, unter Zusatz von Thierkohle gereinigt wird.

Durch Oxydation des Anilins $C_6H_5NH_2$ bildet sich Chinon $C_6H_4O_2$, welches durch Einwirkung reducirender Agentien (hier der schwefligen Säure) in Hydrochinon $C_6H_4(OH)_2$ übergeht.



Eigenschaften. Es krystallisirt aus wässrigen Lösungen in langen farblosen, hexagonalen Prismen, die bei 169° C. schmelzen und beim vorsichtigen Erhitzen unzersetzt sublimiren. Das Sublimat bildet monokline Blättchen (Hydrochinon ist somit dimorph). In kaltem Wasser ist es schwierig löslich, leicht löslich dagegen in heissem

Wasser, in Alkohol, und in Aether. Die wässrige Lösung schmeckt süßlich und enthält bei 15° C. fast 6 Th. (5,85 Th.) Hydrochinon. Sie reducirt Silbernitratlösung beim Erwärmen und Fehling'sche Lösung schon in der Kälte.

Wässrige Hydrochinonlösungen bräunen sich an der Luft (durch Sauerstoffaufnahme) sehr bald, s. unten, noch erheblich schneller geschieht dies bei alkalisch wässrigen Lösungen. Eisenchlorid bringt in den wässrigen Lösungen im ersten Augenblicke Blaufärbung hervor, die bald in Gelb übergeht; auf weitem Zusatz von Eisenchlorid scheiden sich cantharidenglänzende Krystalle von Chinhydron $C_{12}H_{10}O_4$ ab.

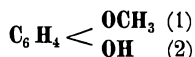
Aufbewahrung. Das Hydrochinon werde unter den Mitteln der Tabula C. aufbewahrt.

Anwendung. Dieselbe erfolgt auf Grund seiner antifermentativen und antipyretischen Eigenschaften. In Dosen von 0,4—0,6 g innerlich gegeben setzt es die Temperatur herunter, ohne Nebenerscheinungen zu verursachen. Gaben von 0,8—1,0 g, rufen oftmals Intoxicationserscheinungen (Schwindel, Ohrensausen, beschleunigte Respiration) hervor. Der Vortheil des Mittels bestand früher darin, dass es wegen seiner nicht ätzenden Eigenschaften subcutan gegeben werden konnte (Dosis 2 Spritzen einer 10procentigen Lösung). Hierbei ist aber nicht ausser Acht zu lassen, dass die Lösungen frisch bereitet sein müssen, da ältere, gebräunte Lösungen ätzend wirken. Maximale Einzeldosis 0,8 g!

Caute servetur.

Guajacolum.

Guajacol, Brenzcatechinmethyläther.



Das durch Destillation von Buchenholztheer gewonnene Kreosotum der Ph. G. II. gilt seit langer Zeit als ein geschätztes Heilmittel; gewisse Erfolge bei der Behandlung der Phtisiker haben die Aufmerksamkeit der Aerzte diesem Mittel neuerdings wieder in erhöhtem Maasse zugewendet.

Indessen das Kreosot ist kein einheitlicher Körper, es besteht vielmehr im Wesentlichen aus: Guajacol $C_6H_4(OH) \cdot OCH_3$ (1 : 2), Kressolen $C_6H_4(CH_3) \cdot OH$ und Kreosol $C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot OCH_3 \cdot OH$. —

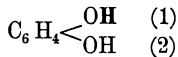
Von diesen drei Verbindungen ist in dem Kreosot des Ph. G. II das Guajacol zu etwa 60—90 % enthalten.

Das Bestreben der heutigen Medicin, mit möglichst reinen und einheitlichen Arzneistoffen zu operiren, führte Sahli zu dem Vorschlage, an Stelle des Kreosotes dessen wirksamen Bestandtheil, das reine Guajacol, in der Therapie zu verwenden.

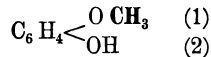
Darstellung. Bei der Destillation des Buchenholztheerkreosotes werden die zwischen 200—205° C. übergehenden Antheile als „Rohguajacol“ gesammelt. Man schüttelt dasselbe zur Entfernung stark saurer Producte (Säuren etc.) mit mässig starkem Ammoniak wiederholt aus und fractionirt nochmals. Die niedrig siedende Hauptfraction wird in dem gleichen Volumen Aether gelöst und mit einem kleinen Ueberschuss einer sehr concentrirten alkoholischen Lösung von Kalihydrat versetzt. Es scheidet sich hierbei das in Aether unlösliche Guajacolkaliumsalz ab. Man sammelt, wäscht es mit Aether gut aus, krystallisirt es aus Alkohol um und zerlegt es mit verdünnter Schwefelsäure, worauf das in Freiheit gesetzte Guajacol nochmals rectificirt wird.

Eigenschaften. Das Guajacol bildet eine farblose, etwas lichtbrechende Flüssigkeit von stark aromatischem, nicht unangenehmen Geruche. Es siedet bei 200—202° C., sein spec. Gew. ist bei 15° C. = 1,117. In Wasser ist das Guajacol sehr schwer (1 : 200), in Alkohol und Aether dagegen leicht löslich. — Die wässrige Lösung wird auf Zusatz von Eisenchlorid missfarbig, die alkoholische Lösung dagegen nimmt auf Zusatz von sehr wenig Eisenchlorid eine blaue Färbung an, welche durch weiteren Zusatz von Eisenchlorid smaragdgrün wird. (Characteristisch.)

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Guajacol der Monomethyläther des Brenzkatechins;



Brenzkatechin



Guajacol

Da in demselben noch eine im Benzolkern stehende OH-Gruppe vorhanden ist, so verhält es sich starken Basen gegenüber wie ein einatomiges Phenol. Thatsächlich bildet es auch mit Kali- oder Natronlauge, in denen es sich löst, entsprechende Salze: $\text{C}_6\text{H}_4(\text{OCH}_3)\text{OK}$ und $\text{C}_6\text{H}_4(\text{OCH}_3)\text{ONa}$; aber diese Verbindungen sind sehr unbeständig und werden z. B. schon durch viel Wasser zerlegt.

Da die Siedepunkte der Hauptbestandtheile des Kreosotes ziemlich nahe bei einander liegen, so ist leicht einzusehen, dass man bei der Prüfung des Guajacols besonders auf die das letztere im Buchenholztheer begleitenden Körper zu achten hat.

Prüfung. Das Guajacol gebe in alkoholischer Lösung auf Zusatz von Eisenchlorid blaue, in smaragdgrün übergehende Färbung. — Es siede bei 200—202° C. — Sein spec. Gewicht sei bei 15° C. = 1,117. (Präparate mit niedrigerem spec. Gew. sind unbedingt zu verwerfen.) — 2 ccm Guajacol werden mit 4 ccm Petroleumbenzin bei 20° geschüttelt; reines G. scheidet sich rasch und vollständig wieder ab, unreines G. giebt klare Lösung. — Werden 5 ccm Guajacol mit 10 ccm Glycerin von 1,19 spec. Gew. gemischt, so scheidet sich reines Guajacol wieder völlig ab, käufliches (35 procentiges) löst sich, solches von etwa 70 Procent scheidet sich aber auch zum grössten Theil wieder ab. — 2 ccm Guajacol mit 2 ccm Natronlauge von 1,30 spec. Gew. gemischt erwärmt sich; auf Zimmertemperatur abgekühlt erstarrt die Probe mit reinem G. zu einer weissen, krystallinischen Masse, während sie bei unreinem G. flüssig bleibt. — Von den angeführten Prüfungen zur Feststellung der Reinheit ist die Ermittlung des specifisches Gewichtes, sowie die Probe mit Natronlauge von besonderer Wichtigkeit.

Sogenanntes käufliches Guajacol enthält nur etwa 35 % Guajacol, dagegen erhebliche Mengen Phenol. Es ist daher von besonderer Wichtigkeit, nur absolut reines, medicinales Guajacol (Marke Hartmann & Hauers) zum Arzneigebrauche zu verwenden.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt unter den Mitteln der Tab. C.

Anwendung. Nachdem in den letzten Jahren durch Fraentzel und Sommerbrodt zur Behandlung der Phtise das Kreosot warm empfohlen worden war, schlug Sahli vor, an Stelle des niemals einheitlichen Kreosotes dessen Haupt- und wirksamen Bestandtheil, das Guajacol, zu benutzen. — In der von ihm benutzten Dosis von 0,05 steigend bis 0,1 g mildert es, wie auch andere Beobachter bestätigen, im Beginn der Krankheit den Hustenreiz, erleichtert die Expectoration, vermindert oft die Secretion und hebt Allgemeinbefinden und Appetit. Nur selten bewirkt es Erbrechen und Diarrhoe. Die einfachste Form der Darreichung ist diejenige der Mixtur, bei längerem Gebrauche empfiehlt sich auch diejenige der Guajacol-

Capseln; empfindlichen Personen kann es auch in Form eines kohlen-sauren Getränkes gegeben werden.

- | | | | |
|---------------------|------------|---------------------|-------------|
| Rp. Guajacoli | 1—2 g | Rp. Guajacoli | 13,5 |
| Aq. destill. | 180, | Tinct. Gentianae | 30, |
| Spir. Vini | 20, | Spir. Vini | 250, |
| D. in vitro nigro. | S. 2—3mal | Vini Xerensis q. s. | ad. 1000, |
| täglich 1 Thee- | bis 1 Ess- | S. 2—3mal täglich | 1 Esslöffel |
| löffel in 1 Glase | Wasser | voll in einem | Weinglase |
| nach den Mahlzeiten | zu nehmen. | Wasser zu nehmen. | |
| | [Sahli.] | | |

Caute a luce remotum servetur.

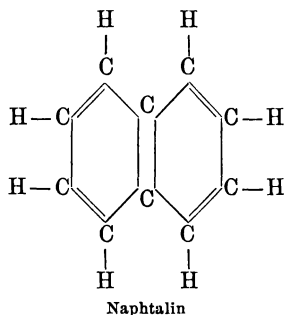
Naphtalinum.

Naphtalin.

$C_{10}H_8$.

Aus den zwischen 180—250° C. übergehenden Destillationsproducten des Steinkohlentheers, dem Schweröl, scheiden sich nach längerem Stehen dunkelgefärbte, krystallinische Massen ab, welche im Wesentlichen aus stark verunreinigtem Naphtalin bestehen. Dieselben werden von beigemengten flüssigen Bestandtheilen durch Pressen befreit und der Rückstand zuerst mit Natronlauge, hierauf mit verdünnter Schwefelsäure behandelt, um die beigemengten sauren (Phenole) und basischen Substanzen (Anilin und andre Basen) zu entfernen. Durch hierauf folgende Destillation mit Wasserdämpfen resultirt ein schon wesentlich reineres Product. Zur weiteren Reinigung erhitzt man dasselbe wiederholt mit kleinen Mengen conc. Schwefelsäure auf 180° C. und destillirt es alsdann jedesmal mit Wasserdämpfen. Man erhält es so nach mehrmaliger Wiederholung dieses Verfahrens zwar rein weiss, indessen zeigt es die unangenehme Eigenschaft, sich namentlich unter dem Einfluss von Luft und Licht sehr bald zu bräunen. Um diesen, von einer Verunreinigung durch Phenole herrührenden Uebelstand zu beseitigen, schmilzt man das Naphtalin mit Schwefelsäure (von 66° B.), setzt 5% vom Gewicht des Naphtalins an Braunstein hinzu und erhitzt 15—20 Minuten lang im Wasserbade; dann wäscht man das Product mit Wasser und Natronlauge und destillirt es von neuem. Durch diese Procedur werden die störenden Verunreinigungen oxydirt, während das Naphtalin im Wesentlichen unangegriffen bleibt.

Das Naphtalin ist ein Kohlenwasserstoff der Formel $C_{10}H_8$, und wie das Benzol das Anfangsglied einer ganzen Reihe, der Naphtalinreihe. Von seiner Constitution macht man sich die Vorstellung, es seien in ihm zwei Benzolkerne in eigenthümlicher Weise verbunden, die durch nachfolgendes Schema verdeutlicht wird.



Eigenschaften. Es bildet farblose, glänzende Krystallblätter von durchdringendem, an Steinkohlentheer erinnerndem Geruch und brennendem, aromatischen Geschmack, und ist schon bei gewöhnlicher Temperatur, besonders leicht aber mit Wasserdämpfen flüchtig; es schmilzt bei $80^{\circ} C.$, siedet bei $218^{\circ} C.$ und verbrennt entzündet mit leuchtender, russender Flamme. In Wasser ist es selbst in der Siedehitze nur wenig löslich, leicht löslich ist es dagegen in Aether, Chloroform und in Schwefelkohlenstoff. Beim Erwärmen löst es sich auch in Weingeist, fetten Oelen und in Paraffin reichlich auf.

In chemischer Hinsicht zeigt es alle Eigenschaften eines Kohlenwasserstoffes der aromatischen Reihe. Es giebt mit Schwefelsäure gut charakterisirte Sulfosäuren, mit Salpetersäure Nitroderivate, deren einige als Farbstoffe Verwendung finden. Bemerkenswerth ist die Thatsache, dass es durch Oxydation relativ leicht in Phtalsäure $C_6H_4(CO OH)_2$ übergeführt werden kann, aus welcher durch geeignete Behandlung bekanntlich Benzoësäure, auch einige wichtige Farbmaterien wie Phenolphthaleïn und Eosin dargestellt werden können.

Prüfung. Das Naphthalin sei farblos, röthe feuchtes blaues Lackmuspapier nicht (freie Säuren z. B. Schwefelsäure) und verbrenne auf dem Platinblech ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Zur Feststellung des Reinheitsgrades genügt die dauernde Farblosigkeit des Präparates, sowie die Bestimmung des Schmelz- und Siedepunktes. Ausserdem muss es sich in conc. Schwefelsäure beim mässigen Er-

wärmen ohne Färbung auflösen. Die Identität ergibt sich aus dem durchdringenden Geruch unschwer von selbst.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Mitteln, doch empfiehlt es sich unbedingt, dasselbe, ähnlich wie Moschus, Jodoform etc. von den übrigen Arzneimitteln getrennt in sehr wohl verschlossenem Blechkasten unterzubringen.

Anwendung. Das Naphtalin wird namentlich auf Grund seiner antiseptischen, desinficirenden Eigenschaften angewendet. Aeusserlich benutzt man es in 10—12 procentiger ölicher Lösung (Ol. Lini oder Olivarum) gegen Krätze, ferner in Salbenform gegen eine Reihe von Hautkrankheiten. In einigen Kliniken wird es auch zur antiseptischen Wundbehandlung in Form von Spray's, Gaze und Watte herangezogen. Innerlich wird es in Dosen von 0,1 bis 0,5 bis 1,0 g als expectorirendes Mittel bei Erkrankungen der Luftwege in Pillen, Pulvern und Pastillen gegeben. Neuerdings ist es auch als sicheres Mittel gegen Spulwürmer für Kinder in Dosen von 0,1 g empfohlen worden.

Auf Grund seiner Eigenschaft, für niedere Organismen ein heftiges Gift zu sein, benutzt man das Naphtalin zum Conserviren von Sammlungen, Kleidern, auch beim Ausstopfen von Thieren. Gegen Motten wird es am zweckmässigsten in Form der Naphtalinblätter angewendet. Der neuerdings beliebte Gebrauch, Insectenpulver durch Naphtalin zu verbessern (!) ist als ein Missbrauch zu charakterisiren, der wahrscheinlich auf die Absicht zurückzuführen ist, geringwerthige Pflanzenpulver dem Insectenpulver unterzuschieben.

Zu innerem Gebrauch soll stets nur aus Alkohol umkrystallisirtes Naphtalin dispensirt werden.

Naphtalinblätter.

Man schmilzt

Acid. carbolic. 25 Thl.

Ceresin 25 -

Naphtalin 50 -

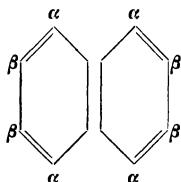
und bestreicht mit der geschmolzenen Masse nicht geleimtes Papier, welches auf einer erwärmten Metallunterlage, z. B. einem Eisen- oder Kupferblech, ausgebreitet ist, in der Weise, wie man bei der Wachspapierbereitung verfährt.

Rp. Naphtalini	1,0	Naphtalini	10,
Elaeos. Menthae pip.	5,	Ol. Lini	100,
M. f. plv. Div. in p. X.		D. S. Aeusserlich.	
S. 4 mal täglich ein Pulver.			

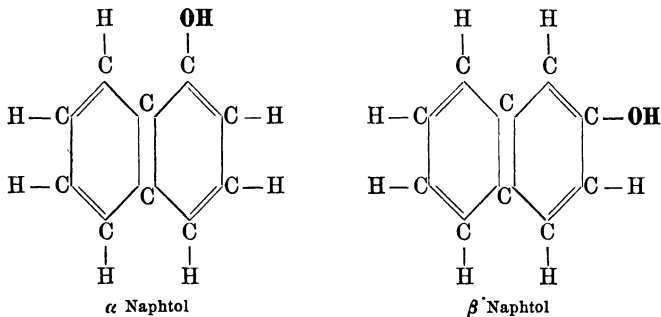
Naphtolum.*Iso- oder β -Naphtol.*

Ersetzen wir in dem Naphtalin $C_{10}H_8$ ein Wasserstoffatom durch eine Hydroxylgruppe ($-OH$), so gelangen wir zu der Verbindung $C_{10}H_7.OH$, welche Naphtol genannt wird und verglichen werden kann mit dem vom Benzol auf die nämliche Weise sich ableitenden Phenol.

Indessen verhalten sich bezüglich dieser Substituierung nicht alle Wasserstoffatome des Naphtalins gleichwerthig, es finden sich vielmehr in ihm zweimal je vier gleichwerthige Wasserstoffatome vor. In dem nachstehenden Schema sind die gleichfunctionirenden Wasserstoffatome mit gleichen Buchstaben bezeichnet,



und man ist übereingekommen bei Monosubstitutionsproducten diejenigen als α -Derivate zu bezeichnen, bei denen die substituierenden Gruppen eins der hier durch α bezeichneten Wasserstoffe ersetzt haben, im anderen Falle dagegen sie durch den Ausdruck β -Derivate zu charakterisiren. Für die Verbindung $C_{10}H_7OH$ könnten wir daher nachstehende zwei mögliche Formeln construiren,

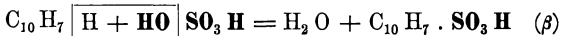


wobei es natürlich nach dem eben Gesagten als gleichgültig erscheinen muss, welches der als α und welches der als β be-

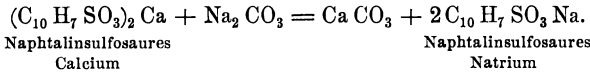
zeichneten Wasserstoffatome ersetzt wurde. Für uns handelt es sich wesentlich um die Betrachtung der als β -Naphthol bezeichneten Verbindung.

Darstellung. Lässt man auf Naphthalin rauchende Schwefelsäure bei 80—90° C. einwirken, dann tritt der Schwefelsäurerest — SO_3H (der Sulforest) wesentlich in die α -Stellung des Naphthalins ein, es bildet sich vorzugsweise α -Naphthalinsulfosäure und wenig β -Naphthalinsulfosäure, welche man übrigens durch Ueberführen in die Calciumsalze, von denen das β -Salz unlöslicher ist als das α -Salz, trennen kann.

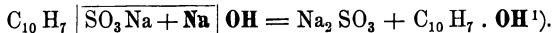
Will man indessen das im Allgemeinen viel wichtigere β -Naphthol gewinnen, so erhitzt man das Naphthalin mehrere Stunden hindurch mit Schwefelsäure auf 200° C. Unter diesen Umständen geht die anfangs gebildete α -Naphthalinsulfosäure nahezu quantitativ in β -Naphthalinsulfosäure über.



Man löst das Reactionsproduct in Wasser, sättigt die Lösung mit Kalkmilch, scheidet aus dem Filtrat das β -Naphthalinsulfosäure-Calciumsalz durch Einengen und darauf folgende Krystallisation ab, löst dieses wiederum in Wasser und führt es durch Zusatz von Natriumcarbonat (Soda) in das Natriumsalz über.



Das durch Eindampfen der geklärten Flüssigkeit gewonnene Natriumsalz wird alsdann in schmelzendes Natronhydrat eingetragen. In der Natronschmelze bildet sich schwefligsaures Natron und Naphtholnatrium, aus welchem letzteren durch Salzsäure Naphthol in Freiheit gesetzt wird.



Das gesammelte β -Naphthol wird in Filterpressen abgepresst, der Destillation unterworfen und zum Zweck definitiver Reinigung auch noch aus heissem Wasser umkrystallisirt. — Die Handelssorten enthalten stets mehr oder weniger, durchschnittlich 5% α -Naphthol, eine Verunreinigung, welche aus der Darstellungsmethode leicht er-

¹⁾ Auch hier bildet sich infolge des bedeutenden Ueberschusses an Natronhydrat natürlich Naphtholnatrium $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{ONa}$; vergl. unter Resorcin.

klürlich ist, auch für technische Zwecke wenig in Betracht kommt. Die medicinalen Sorten dagegen müssen von dieser Beimengung frei sein. — Das beliebte medicinale β -Naphtol in Schüppchen erhält man durch Umkrystallisiren von β -Naphtol aus Petroleumäther.

Eigenschaften. Das β -Naphtol bildet farblose, seidenglänzende Krystallblättchen oder ein weisses krystallinisches Pulver von schwachem, phenolartigem Geruch und brennend-scharfem, aber nicht lange anhaltenden Geschmack, schmilzt in reinem Zustande bei 123° C. und siedet bei 286° C. Es löst sich in etwa 1000 Th. kaltem oder 75 Th. siedendem Wasser zu einer aromatisch schmeckenden Flüssigkeit, welche auf Zusatz von Ammoniak oder Natronlauge eine bläulich violette Fluorescenz zeigt, mit Chlorwasser eine stark weisse Trübung giebt, die durch Ammoniak wieder zum Verschwinden gebracht wird, wobei eine grüne, später braune Färbung auftritt. Eisenchlorid färbt die wässrige Lösung grünlich, dagegen wird sie weder durch Ferrosulfat, noch durch Bleiacetat verändert. In Weingeist, Aether, Benzol, Chloroform, Oelen und alkalischen Flüssigkeiten ist das β -Naphtol leicht löslich.

Seinen chemischen Eigenschaften nach ist es ein vollständiges Analogon des gewöhnlichen Phenols oder der Carbonsäure. Es zeigt sich dies dadurch, dass es sich mit ätzenden Alkalien zu gut charakterisirten Salzen löst, aus denen es schon durch sehr schwache Säuren, wie Kohlensäure und Essigsäure wieder abgeschieden wird.

Prüfung. Es sei annähernd farblos; die heissgesättigte Lösung gebe mit Eisenchlorid keine violette Färbung (sonst wäre α -Naphtol zugegen). — 0,5 g auf Platinblech erhitzt, verbrenne ohne Hinterlassung eines Rückstandes (unorganische Verunreinigungen, die von der Darstellung herkommen könnten). — 0,5 g müssen sich in 25 ccm Ammoniakflüssigkeit ohne Rückstand auflösen; ein Ueberschuss von Salzsäure fälle das β -Naphtol aus dieser Lösung in rein weissem Zustande aus. — Im übrigen ist für die Beurtheilung der Reinheit die Bestimmung des Schmelzpunktes und des Siedepunktes von der grössten Wichtigkeit. — Stark verunreinigte Präparate zeigen ausserdem dem Licht gegenüber ein bemerkenswerthes Verhalten, insofern, als die vom Licht getroffenen Partien allmählig eine dunkle Färbung annehmen. Solchen Präparaten ist von vornherein mit Misstrauen zu begegnen.

Aufbewahrung. In wohl verschlossenen Gefässen unter den Mitteln der Tabula C.

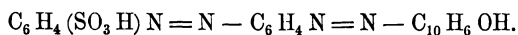
Anwendung. Es dient zur Zeit ausschliesslich zum äusserlichen Gebrauch auf Grund seiner antiseptischen Eigenschaften. Man benutzt es namentlich in Salbenform (1—3 : 30,) oder in alkoholischen Lösungen (2—10 : 100) bei Hautkrankheiten, Krätze an Stelle des früher gebrauchten Theers. In Lösungen von 1 : 1000 ist es als Conservierungsflüssigkeit für anatomische Präparate von Wolf warm empfohlen worden.

Innerlich wirkt es entschieden giftig; ja Intoxicationserscheinungen können schon nach äusserlichem Gebrauch in Folge von Resorption auftreten; doch scheint nach neueren Beobachtungen der Grad seiner Toxicität doch etwas übertrieben worden zu sein.

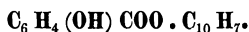
Wird **Naphtholum** verordnet, so ist stets das β - oder Iso-Naphthol, niemals das diesem isomere α -Naphthol zu dispensiren!

Die Prüfung des verwendeten β -Naphthols auf einen etwaigen Gehalt an α -Naphthol (mittels der Eisenchloridreaction) ist aus dem Grunde von besonderer Wichtigkeit, als das α -Naphthol stark toxische Eigenschaften besitzt, die es bisher zur medicinischen Verwendung untauglich machten.

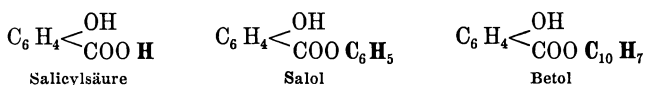
Technisch findet das β -Naphthol ausgedehnte Verwendung, namentlich in der Theerfarbenfabrikation. Die Alkalisalze des Dinitro- β -Naphthols $C_{10}H_5(NO_2)_2OH$ kommen als Martiusgelb oder Manchestergelb in den Handel, vor allen Dingen aber wird es zur Erzeugung eines der prachtvollsten Azofarbstoffe, des Biebeericher Scharlachs benutzt. Der letztere wird durch Paarung von diazotirter Amidoazobenzolsulfosäure (Säuregelb) mit β -Naphthol erhalten und besitzt die Zusammensetzung



Hydronaphthol wird ein von Amerika aus als Antisepticum und Desinficiens empfohlenes, angebliches Reductionsproduct des β -Naphthols genannt, welches die gleichen guten Eigenschaften wie das β -Naphthol besitzen soll, ohne dessen toxische Wirkungen zu zeigen. Nach Merck soll dasselbe nichts anderes als absichtlich verunreinigtes β -Naphthol sein, da sein Schmelzpunkt ursprünglich bei 116—117° liegt, nach dem Umkrystallisiren aber auf 121—122° C. steigt, eine Angabe, welche von einer Seite bestätigt, von anderer bestritten wird. Es ist zur Zeit die Frage, was Hydronaphthol ist und ob es mit β -Naphthol identisch ist, als eine offene zu bezeichnen.

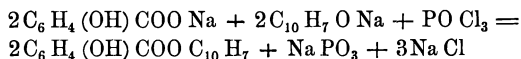
Betolum.*Betol, Naphtalol, Naphtosalol, Salinaphtol.*

Mit diesen verschiedenen Namen wird eine dem Salol nahe-
stehende Verbindung bezeichnet, welche wie dieses ein Aether der
Salicylsäure und zwar der Salicylsäure- β -Naphtyläther ist.
Salol und Betol also sind Derivate der Salicylsäure, welche sich von
einander dadurch unterscheiden, dass im ersteren Falle ein H-Atom
der Salicylsäure durch den Phenylrest C_6H_5 — im anderen Falle
durch den Naphtylrest C_{10}H_7 — ersetzt ist.



Das Betol wurde, wie das Salol, zuerst von Nencky erhalten
und wird gegenwärtig fabrikmässig in grossem Maassstabe und in
ausgezeichneter Reinheit dargestellt. Seine Darstellung ist der des
Salols ganz analog.

Darstellung. (Nach Nencky und von Heyden Nachf.) Ein
Gemisch von Natriumsalicylat und β -Naphtolnatrium wird mit Phos-
phoroxchlorid auf 120—130° C. erhitzt. Nach Beendigung der
Reaction, welche nachfolgende Gleichung veranschaulicht,



wird das Reactionsprodukt in Wasser gebracht, um es von dem ge-
bildeten Chlornatrium und Natriumphosphat zu befreien, hierauf
durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt.

(Nach Eckenroth). Durch Einwirkung von Phosgen (CO Cl_2)
auf ein Gemisch molekularer Mengen von Natriumsalicylat und
 β -Naphtolnatrium in der bei Salol angegebenen Weise, doch ist bis-
her nicht bekannt geworden, ob das Betol nach diesem Verfahren
dargestellt wird.

Eigenschaften. In reinem Zustande bildet das Betol ein rein
weisses, aus glänzenden Krystallen bestehendes Pulver, welches
weder Geruch noch Geschmack besitzt und bei 95° C. schmilzt. In
kaltem und in heissem Wasser ist es so gut wie unlöslich, des-
gleichen ist es unlöslich in kaltem wie in heissem Glycerin. Schwer-
löslich ist es in kaltem Alkohol und in kaltem Terpentinöl, leicht

löslich (1 : 3) in siedendem Alkohol, in Aether, in Benzol, sowie in heissem, bez. warmem Leinöl.

In chemischer Beziehung ist das Betol ein ziemlich beständiger Körper. In der Kälte wird es weder von Alkalien noch von Säuren mittlerer Concentration verändert, erst bei Einwirkung concentrirter Säuren oder Aetzkalien in der Hitze wird es in seine Componenten, d. h. in Salicylsäure und in β -Naphthol gespalten. Kocht man daher etwa 0,5 g Betol mit ungefähr 5 ccm Natronlauge, so löst es sich auf. Uebersättigt man alsdann nach dem Erkalten die Lösung mit Salzsäure, so scheidet sich nach einiger Zeit Salicylsäure (event. mit β -Naphthol gemengt) in feinen Nadeln ab.

Prüfung. Löst man 0,1 g Betol in 10 ccm Spiritus und bringt in diese Lösung 1 Tropfen stark verdünntes Eisenchlorid, so färbt sich die Flüssigkeit schön violett. Umgekehrt aber wird durch Eingiessen einiger Tropfen alkoholischer Betollösung in stark verdünntes Eisenchlorid keine Färbung, sondern nur eine milchige Trübung verursacht (Abwesenheit freier Salicylsäure).

Uebergiesst man 0,1 g Betol mit 2—3 g conc. reiner Schwefelsäure, so nimmt es eine rein citronengelbe Färbung an, nach einigen Secunden ergiebt sich eine ebenso gefärbte Lösung, in welcher durch Zufügung einer Spur Salpetersäure eine olivenbraungrüne Färbung entsteht. (Unterschied vom Salol, welches mit Schwefelsäure sehr hellgelbe Färbung und mit Salpetersäure keine braune Farbenerscheinung giebt.)

Der Schmelzpunkt des trocknen Präparates liege bei 95° C. — 0,5 g Betol auf dem Platinblech erhitzt, müssen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennen (unorganische Verunreinigungen). Werden 0,5 g des Präparates mit 10 ccm Wasser zum Sieden erhitzt, so darf das Filtrat nicht sauer reagiren (Salicylsäure, Salzsäure, Phosphorsäure) und nach dem Erkalten keine krystallinischen Abscheidungen aufweisen (β -Naphthol und Salicylsäure) und auf Zusatz von einigen Tropfen Silbernitrat sich nicht sofort trüben (Chlorverbindungen oder phosphorsaure Salze). — Unreine Präparate kennzeichnen sich meist dadurch, dass sie nach einiger Zeit der Aufbewahrung (bläuliche oder röthliche) Färbung annehmen¹⁾.

Aufbewahrung. In der Reihe der indifferenten Arzneistoffe.

Anwendung. Therapeutisch steht das Betol dem Salol sehr nahe.

¹⁾ Zum Theil nach Mittheilungen des Herrn Dr. v. Heyden Nachfolger.

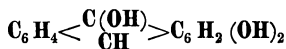
Wie dieses vom Pankreassaft und von den Fermenten der Darmschleimhaut in Salicylsäure und Phenol gespalten wird, so erleidet jenes unter den gleichen Bedingungen eine Zerlegung in Salicylsäure und Naphtol. Kobert hat es in Dosen von 0,3—0,5 g viermal täglich ohne störende Nebenerscheinungen mit gutem Erfolge bei verschiedenen Blasenkatarrhen, namentlich bei der gonorrhoeischen Cystitis mit alkalischer Zersetzung des Harnes, ferner bei acutem Gelenkrheumatismus gegeben. Die Dosis kann ohne Bedenken auf 1—2 g gesteigert werden. Eine weitere Verwendung dürfte das Betol ferner bei den verschiedensten Zuständen von Fäulnis im Darm finden.

Rp. Betoli 3,—5,—10,0
Sacchari albi 3,0

M. f. plv. Div. in p. X.
S. 4 mal täglich ein Pulver.

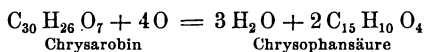
Anthrarobinum.

Anthrarobin.



Unter dem Namen „Chrysarobinum“ ist in der Ph. G. II. eine pflanzliche Droge aufgenommen, welche ein in den Markhöhlen von *Andira Araroba* natürlich vorkommendes Pulver, das „Goa-Pulver“ darstellt. — Diese Droge sollte nach Atfield etwa 80% Chrysophansäure als wirksamen Bestandtheil enthalten und man glaubte zunächst das Goa-Pulver und die Chrysophansäure in ihrer Wirkung mit einander identificiren zu dürfen. — Später wiesen Liebermann und Seidler nach, das in dem Goapulver nicht Chrysophansäure, sondern ein Reductionsproduct derselben vorhanden sei, welches sie Chrysarobin¹⁾ nannten und als der Formel $\text{C}_{30}\text{H}_{26}\text{O}_7$ entsprechend erkannten.

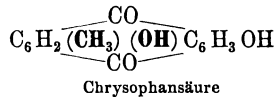
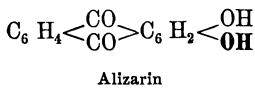
Dieses Chrysarobin geht in alkalischer Lösung unter Aufnahme von Sauerstoff (der Luftsauerstoff genügt hierzu) in Chrysophansäure über.



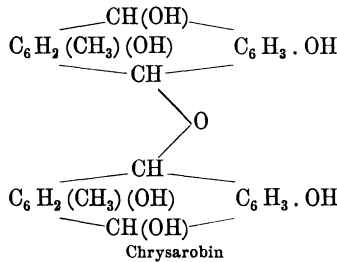
¹⁾ Aus dem Gesagten ergibt sich, dass in dem Goa-Pulver (dem Chrysarobinum des Ph. G. II.) die chemische Verbindung Chrysarobin $\text{C}_{30}\text{H}_{26}\text{O}_7$ enthalten ist.

Der Umstand, dass das Chrysarobin bei verschiedenen parasitären Hautkrankheiten (Psoriasis etc.) heilkräftig wirkte, bei denen die Chrysophansäure versagte, legte den Schluss nahe, dass die Heilwirkung des Chrysarobin's auf dessen reducirenden Eigenschaften beruhe und nicht auf die entstehende Chrysophansäure zurückzuführen sei. Diese Ansicht ist durch die Darstellung und Anwendung des Anthrarobins durch Liebermann experimentell bestätigt worden.

Der Chrysophansäure sehr nahe steht, wie nachfolgende Formeln zeigen, das Alizarin; beide unterscheiden sich von einander dadurch, dass die Chrysophansäure eine CH_3 -Gruppe mehr enthält, als das Alizarin, ferner durch die verschiedene Stellung, welche die beiden OH -Gruppen im Molekül einnehmen.



Ein Reductionsproduct der Chrysophansäure, das „Chrysarobin“, welches durch Reduction zweier Moleküle Chrysophansäure entsteht, kommt, wie schon erwähnt wurde, im Goapulver natürlich vor.

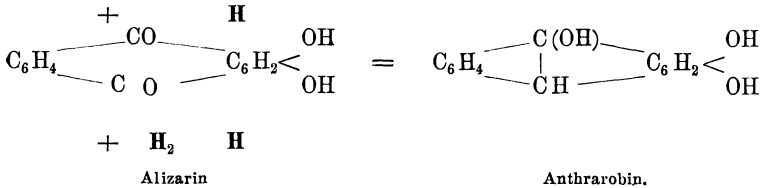


Die Erwägung, dass auch das Alizarin, welches seit seiner künstlichen Darstellung aus dem Anthracen des Steinkohlentheeres ja leicht beschaffbar ist, ein ähnliches Reductionsproduct liefern müsse, leitete Liebermann zur Darstellung des Anthrarobins.

Darstellung. Käufliches Alizarin (Alizarin-Blaustich) wird in Ammoniak gelöst. Man erwärmt hierauf die gebildete violette Lösung zum Sieden, trägt allmählig Zinkstaub in dieselbe ein und setzt das Erhitzen so lange fort, bis die violette Färbung verschwunden und in Gelb übergegangen ist. Die Lösung filtrirt man unverzüglich in ein grösseres Gefäss mit Wasser, welches genügend Salzsäure enthält, um die Reaction der Flüssigkeit bis zum Schluss der Filtration

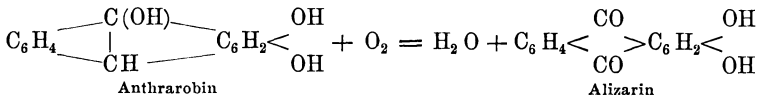
deutlich sauer zu halten; ein etwaiger Ueberschuss von Salzsäure schadet nicht. Man wäscht den in der sauren Flüssigkeit entstandenen Niederschlag zunächst durch Decantiren, dann auf dem Filter bis zum Verschwinden der sauren Reaction, saugt ihn auf Thontellern ab und trocknet ihn bei 100° C.

Der chemische Vorgang ist ein ziemlich einfacher! Durch Einwirkung von Zink auf Ammoniak entsteht freier Wasserstoff; 4 Atome Wasserstoff wirken auf das Alizarin ein, wobei unter Austritt von Wasser das Anthrarobin entsteht.



Da das Alizarin des Handels kein ganz einheitlicher Körper ist, vielmehr noch Purpurine etc. enthält, so sind natürlich auch im Anthrarobin noch andere Verbindungen enthalten, die indessen hier nicht in Betracht kommen, übrigens auch sehr ähnlich constituirt sind.

Eigenschaften. Das (von Jaffé und Darmstädter in Berlin) fabricirte käufliche Anthrarobin bildet ein gelblich weisses Pulver, welches sich in trockenem Zustande an der Luft gut hält. In Wasser und in wässrigen Säuren ist es so gut wie unlöslich; dagegen löst es sich (als Phenolabkömmling) schon in der Kälte mit der grössten Leichtigkeit in verdünnten wässrigen Alkalien (KOH, Na OH, NH₄ OH) auch in Erdalkalien auf. Die alkalischen Lösungen sind braungelb gefärbt und absorbiren mit grosser Begierde den Sauerstoff der Luft, wobei die Farbe der Lösung durch Grün in Blau und schliesslich in Violett übergeht, indem sich dabei wieder Alizarin



In Benzol und Chloroform ist das Anthrarobin schwer löslich, etwas leichter in Eisessig, leicht (1:5) in Alkohol. Alkoholische Lösungen bereitet man am besten unter Erwärmen, doch ist allzu langes Kochen nicht zu empfehlen, da sich die Substanz alsdann

zersetzen könnte. Die alkoholische Lösung lässt sich mit Glycerin verdünnen, ohne dass Anthrarobin ausgeschieden wird.

Prüfung. 0,1 g Anthrarobin löse sich in 1 ccm Natronlauge mit gelber Farbe klar auf; durch Einblasen von Luft gehe die Färbung in Violett über. — 1 g Anthrarobin gebe beim Verbrennen einen höchstens 0,01—0,02 g betragenden feuerbeständigen Rückstand.

Aufbewahrung. In der Reihe der indifferenten Arzneimittel.

Anwendung. Nach G. Behrend gehört das Anthrarobin wie das Chrysarobin und die Pyrogallussäure zu den reducirenden Arzneimitteln. Seine Anwendung wird bei allen jenen Hautkrankheiten (Psoriasis, Herpes tonsurans, Erythrasma etc.) empfohlen, bei denen bisher Chrysarobin mit Erfolg benutzt wurde. Es wirkt etwas schwächer wie Chrysarobin, dagegen energischer wie die Pyrogallussäure und hat vor beiden den Vorzug, dass es keine Hautentzündung hervorruft, weshalb es — abweichend von den genannten Mitteln — auch im Gesichte und an den Genitalien angewendet werden kann. Nach Untersuchungen von Th. Weyl ist Anthrarobin für den Gesamtorganismus ungiftig, während Chrysarobin schon in kleinen Dosen giftig ist und Erbrechen, Diarrhoe und Albuminurie erzeugt. Durch den Urin wird das Anthrarobin als solches, nicht als Alizarin ausgeschieden.

Rp. Anthrarobini	5,	Rp. Anthrarobini	10,
Olei Olivarum	15,	Spiritus	90,
Lanolini	30,	Solve ebulliendo.	
M. f. unguentum.			
	Rp. Anthrarobini	10,	
	Glycerini	90,	
	Solve calefaciendo.		

Organische Basen.

Chinolinum.

Chinolin.

C₉H₇N.

Beim Schmelzen von Chinin mit Aetzkali erhielt Gerhardt 1842 einen basischen Körper der Zusammensetzung C₁₈H₂₂N₂O₂, welchem er wegen seiner Abstammung von Chinin und seiner ölartigen Beschaffenheit den Namen Chinolein beilegte. Die nämliche Verbindung glaubte er gewonnen zu haben durch Behandlung von Cinchonin und Strychnin mit schmelzendem Aetzkali, doch deuteten die Analysen des vom Cinchonin derivirenden Körpers mehr auf die Formel C₃₈H₄₀N₄ also auf ein sauerstoffreies Product. Butlerow und Wischnegradsky zeigten später, dass unter den angegebenen Bedingungen aus dem Chinin in der That eine sauerstoffhaltige Base der Formel C₁₀H₉NO entstehe; dieselbe wurde als identisch mit dem Paramethoxychinolin erkannt und von Königs „Chinolidin“ genannt. Es stellte sich ferner heraus, dass durch Destillation von Cinchonin eine sauerstofffreie Base, das Chinolin sich bilde.

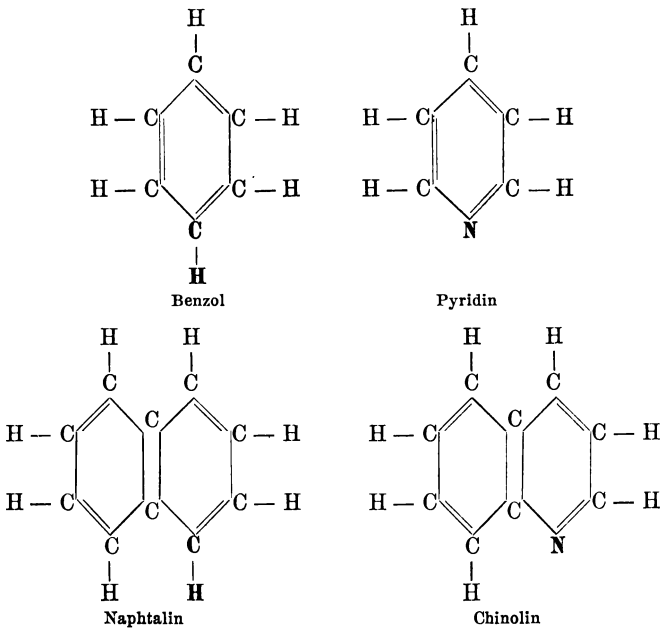
Runge schied aus dem Steinkohlentheer eine Base ab, welche er Leukolin nannte, (da sie vom Kyanol oder Anilin sich dadurch unterschied, dass sie durch Chlorkalklösung nicht gefärbt wurde), deren Identität mit Chinolin nunmehr feststeht. — Endlich wird Chinolin aus dem Stuppfett gewonnen, einem Nebenproduct bei der Destillation der Quecksilbererze in Idria.

Auch die synthetische Darstellung des Chinolins wurde allmählig erschlossen. So erhielt Bayer aus dem Hydrocarbostyryl durch Behandeln mit Chlorphosphor ein schwach basisches Product der Zusammensetzung C₉H₅NCl₂, welches sich als Dichlorchinolin

erwies und dann auch durch Erhitzen mit Jodwasserstoff und Eisessig auf 240° Chinolin lieferte, s. unten.

Später stellte Königs das Chinolin durch Erhitzen von Acroleinanilin dar; — Friedländer gewann es durch Condensation von Orthoamidobenzaldehyd mit Acetaldehyd bei Gegenwart von geringen Mengen Natronlauge. — Skraup endlich stellte Chinolin in technisch erfolgreicher Weise dar, durch Erhitzen eines Gemenges von Nitrobenzol, Anilin, Glycerin und Schwefelsäure.

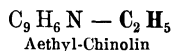
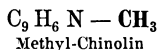
Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Chinolin ein vollkommenes Analogon des Pyridins.



Grade so, wie man das Pyridin vom Benzol ableiten kann, so lässt sich auch das Chinolin vom Naphtalin ableiten. Es ist mit anderen Worten Naphtalin, in welchem eine $\equiv \text{CH}$ Gruppe durch ein N-Atom ersetzt ist.

Und grade so, wie das Pyridin das Anfangsglied einer ganzen Basenreihe, der Pyridinbasen, ist, ebenso ist auch das Chinolin das erste Glied der nach ihm benannten Chinolinreihe. Alle Individuen dieser Reihe besitzen die allgemeine Zusammensetzung $\text{C}_n \text{H}_{2n-11} \text{N}$, die höheren Homologen leiten sich vom Chinolin in

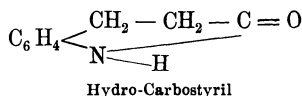
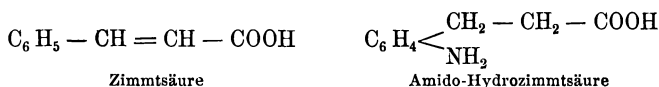
der Weise ab, dass Wasserstoffatome desselben durch organische Reste (Methyl-, Aethyl- etc. Gruppen) ersetzt werden. So lassen sich ableiten



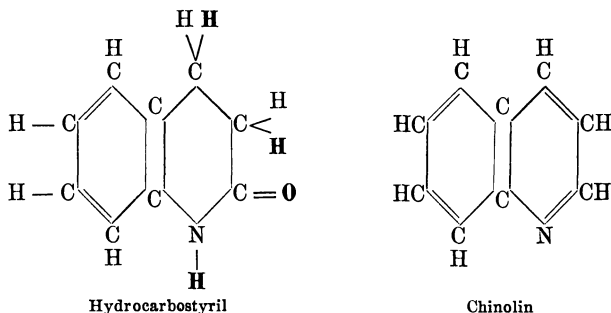
Mit den Pyridinbasen theilen die Chinolinbasen die Eigenschaft, dass sie durch Oxydationsmittel kaum angegriffen werden (sie unterscheiden sich dadurch von den leicht oxydationsfähigen Anilinbasen), dagegen sind die Chinolinbasen in Wasser sehr schwer löslich, während die Pyridinbasen sich darin leicht auflösen.

Darstellung. 1. Aus Hydrocarbostyryl.

Das Hydrocarbostyryl ist als ein inneres Anhydrid der Amido-Hydro-Zimmtsäure aufzufassen.



Behandelt man das Hydrocarbostyryl mit Phosphorpentachlorid

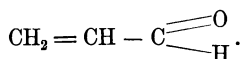


so treten die hier in fetten Typen gesetzten Elemente des Wassers aus, es bildet sich eine schwach basische Chlorverbindung $\text{C}_9 \text{H}_5 \text{Cl}_2 \text{N}$, aus welcher durch Reduction mittels einer Lösung von Jodwasserstoff in Essigsäure Chinolin sich bildet (Bayer). Diese Synthese hat allerdings praktische Bedeutung nicht gefunden, immerhin aber war sie von hervorragender Wichtigkeit deswegen, weil sie die Constitution des Chinolins sicher stellte.

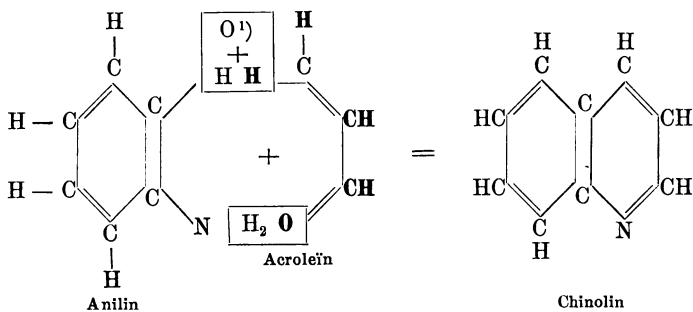
2. Die Skraup'sche Synthese des Chinolins.

Man mischt 24 Th. Nitrobenzol mit 38 Th. Anilin, 120 Th. Glycerin und 100 Th. conc. Schwefelsäure, erhitzt anfangs vorsichtig, da sonst eine sehr stürmische Reaction eintritt, dann erhitzt man noch einige Stunden am Rückflusskühler, verdünnt hierauf mit Wasser, destillirt das Nitrobenzol ab, giebt schliesslich zum Rückstand Natronhydrat bis zur stark alkalischen Reaction und destillirt im Wasserdampfstrom ab. Zur Reinigung wird das gewonnene Chinolin fractionirt und dann durch Lösen in 6 Th. Alkohol und Zufügen von 1 Mol. H_2SO_4 als saures Chinolinsulfat niedergeschlagen (Anilinsulfat geht in Lösung), oder aber man kocht es mit Chromsäuremischung, welche gleichfalls nur beigemengtes Anilin angreift.

Die Vorgänge, welche sich bei diesem synthetischen Process abspielen, lassen sich wie folgt interpretiren. Durch Einwirkung der Schwefelsäure auf das Glycerin bildet sich Acrolein:



Dieses condensirt sich, während das Nitrobenzol oxydirend wirkt, mit dem vorhandenen Anilin zu Chinolin.



Nach dieser Methode werden etwa 60% der theoretisch möglichen Ausbeute an Chinolin gewonnen, ausserdem aber gestattet sie, auch zu den Homologen des Chinolins zu gelangen und zwar dadurch, dass man an Stelle von Anilin die Homologen des Anilins (der Para-Reihe) anwendet. So erhält man aus dem p-Toluidin unter den gleichen Bedingungen das Toluchinolin u. s. w.

Eigenschaften. In reinem Zustande — und frisch destillirt — bildet das Chinolin eine schwach gelbliche Flüssigkeit, welche ein

¹⁾ Der Sauerstoff stammt vom Nitrobenzol.

erhebliches Lichtbrechungsvermögen und einen charakteristisch aromatischen, auf die Dauer unangenehmen Geruch besitzt. Der Siedepunkt liegt bei 237°C. , das spec. Gewicht ist bei $0^{\circ}\text{C.} = 1,1081$, bei $15^{\circ}\text{C.} = 1,084$. In einem Kältegemisch aus fester Kohlensäure und Aether erstarrt es krystallinisch. — In Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin ist es leicht löslich, sehr wenig löslich dagegen ist es in Wasser. Indessen zeigt das Chinolin doch die Neigung Wasser aufzunehmen: es ist hygroskopisch. Lässt man es längere Zeit in einer feuchten Atmosphäre stehen, so entspricht seine Zusammensetzung dem Hydrate $\text{C}_9\text{H}_7\text{N} + 1\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. Dieses Hydrat trübt sich beim Erwärmen auf 40°C .

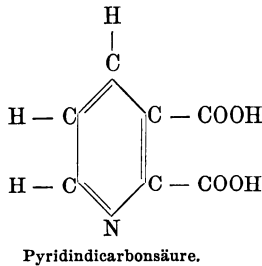
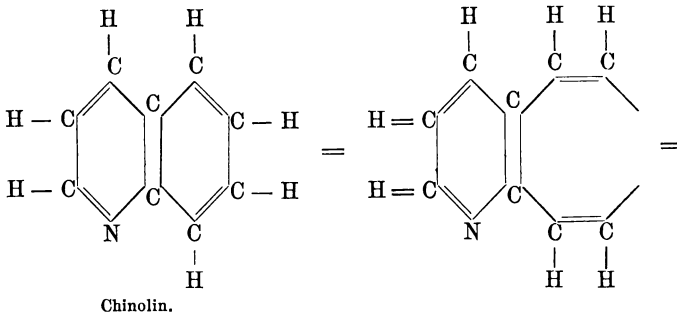
Unter dem Einfluss des Lichtes und der Luft bräunt sich ursprünglich ganz farbloses Chinolin sehr bald und ziemlich intensiv. Um ein so verändertes Präparat wieder in ungefärbten Zustand überzuführen, muss es mit etwas festem Kali- oder Natronhydrat geschüttelt und dann langsam rectificirt werden.

Seinen chemischen Eigenschaften nach ist das Chinolin eine Base, und zwar den tertiären Aminem zuzurechnen, da es die „Nitril-Gruppe“ $\text{N} \equiv$ enthält. Als Base verbindet es sich mit den Säuren, ähnlich dem Ammoniak, durch directe Addition zu Salzen. Bei der Salzbildung zeigt es zumeist den Charakter einer einsäurigen Base, d. h. 1 Mol. Chinolin verbindet sich mit 1 Mol. einer einbasischen Säure. Die Salze krystallisiren ziemlich schlecht, sind auch im Durchschnitt etwas hygroskopisch (Ausnahmen sind das weinsaure und das salicylsaure Salz). Bemerkenswerth ist ferner die Eigenschaft des Chinolins und seiner Salze, mit einigen Metallsalzen gut krystallisirende Doppelverbindungen einzugehen. So verbindet sich das salzsaure Salz $\text{C}_9\text{H}_7\text{N} \cdot \text{HCl}$ mit Zinkchlorid zu dem gut krystallisirenden Zinkdoppelsalz $(\text{C}_9\text{H}_7\text{N} \cdot \text{HCl})_2 \cdot \text{ZnCl}_2$, welches sehr häufig zur Reinigung des Chinolins benutzt wird.

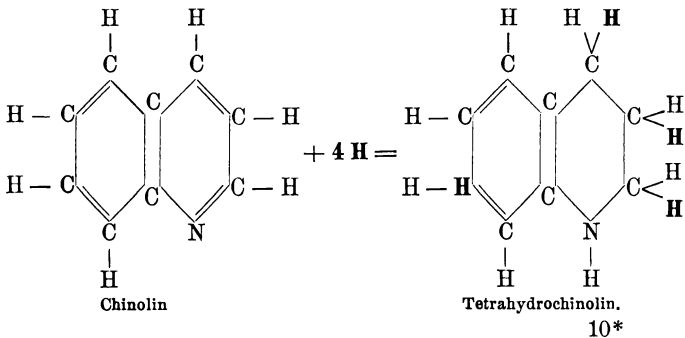
Wie alle tertiären Basen vereinigt sich auch das Chinolin unter directer Addition mit Alkyljodiden. Von praktischer Wichtigkeit ist namentlich die Aufnahme von Amyljodid geworden, wegen der Umwandlung des so gebildeten Körpers in den blauen Farbstoff Cyanin, s. unten.

Beim Kochen mit Salpetersäure oder Chromsäure wird das Chinolin nur wenig verändert (Unterschied von den Anilinbasen) durch Einwirkung von Kaliumpermanganat, dagegen wird der Benzolkern gesprengt, die nunmehr vorhandenen Seitenketten werden in

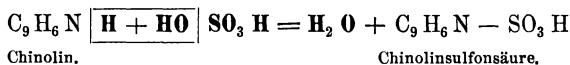
Carboxylgruppen ($-\text{CO OH}$) verwandelt, es bildet sich Pyridin-dicarbonensäure.



Unter dem Einfluss von Reduktionsmitteln nimmt das Chinolin Wasserstoff auf; es entstehen Reduktionsproducte, welche Hydrochinoline genannt werden. Die Aufnahme von Wasserstoff findet am leichtesten auf der stickstoffhaltigen Seite des Moleküls unter Auflösung der doppelten Bindungen statt. So entsteht durch Behandeln mit Zinn und Salzsäure aus Chinolin das Tetrahydrochinolin (Wischnegradsky).



Durch Einwirkung von rauchender Schwefelsäure auf Chinolin entsteht Chinolinsulfonsäure



aus welcher durch Schmelzen mit Kalihydrat Oxychinolin $\text{C}_9\text{H}_6\text{N} \cdot \text{OH}$ gebildet wird (s. Kairin).

Reactionen von Chinolin und seinen Salzen.

1. Kalilauge bringt in Chinolinsalzlösungen milchige Trübung hervor; der Niederschlag löst sich nur schwer im Ueberschuss des Fällungsmittels, leicht in Aether, Benzin, Weingeist, schwieriger in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Amylalkohol. — Natriumcarbonat fällt Chinolin aus seinen Salzlösungen weiss, unter Entweichen von Kohlensäure, im Ueberschuss unlöslich. — Ammoniak bringt weisse Fällung, im Ueberschuss ziemlich leicht löslich, hervor; — ähnlich verhält sich Ammoncarbonat.

2. Jodjodkalium erzeugt rothbraunen, in Salzsäure unlöslichen Niederschlag (Grenze 1 : 25000).

3. Pikrinsäure erzeugt gelben, amorphen Niederschlag, löslich in Alkohol, schwieriger in Salzsäure, in Kalilauge leicht mit röthlichgelber Farbe löslich (1 : 17000).

4. Quecksilberchlorid giebt einen weissen Niederschlag, der leicht in Salzsäure, schwieriger in Essigsäure löslich ist.

5. Kaliumquecksilberjodid erzeugt gelblich weissen, amorphen Niederschlag, der sich auf Zusatz von Salzsäure in zarte bernsteingelbe Krystallnadeln verwandelt (charakteristisch! Grenze 1 : 3500).

6. Kaliumbichromat vorsichtig zugesetzt bildet zierliche dendritische Krystalle, im Ueberschuss des Reagens löslich.

Ueber Chinolin verschiedener Herkunft.

Wie bereits Eingangs dieses Capitels erwähnt wurde, hatte Gerhardt aus Cinchonin eine Base dargestellt, die später den Namen „Chinolin“ erhielt; Runge isolirte schon vor ihm aus Steinkohlentheer eine von ihm „Leukolin“ genannte Base, Skraup endlich gab ein praktisch verwerthbares Verfahren an, um „Chinolin“ synthetisch darzustellen. — Dass diese auf so verschiedenen Wegen erhaltenen Substanzen in nahem Zusammenhange mit einander stehen

mussten, darüber war man sich von jeher klar, ob diese Körper aber sämmtlich identisch oder ob sie chemisch verschieden von einander seien, darüber war man zunächst getheilter Ansicht. — Hofmann wies nach, dass das Leukolin mit Chromsäure den gleichen krystallinischen Niederschlag liefere wie das Chinolin von Gerhardt und bezeichnete diese beiden Körper als identisch, da sie ausserdem noch in vielen anderen Punkten übereinstimmten. — Williams fand dann, dass nur das aus Cinchonin erhaltene Chinolin die Cyaninreaction liefere. Die letztere besteht darin, dass man auf Chinolin Amyl-jodid einwirken lässt und das erhaltene Additionsproduct mit Kalihydrat behandelt! Es bildet sich ein blauer, Cyanin genannter Farbstoff. Andererseits stellte Jacobsen fest, dass durch Einwirkung von Benzalchlorid auf Steinkohlentheerchinolin ein prachtvoller rother Farbstoff (Chinolinroth) sich bilde, der mit Hülfe von synthetisch gewonnenem Chinolin nicht erhalten werden konnte. Diese Reactionen also schienen auf eine Verschiedenheit der Chinoline verschiedener Abstammung zu deuten. Gegenwärtig haben diese Verhältnisse insoweit eine Aufklärung erfahren, dass man annehmen darf, die angeführten Chinoline seien in reinem Zustande identisch. Indessen enthalten die aus Cinchonin und aus Steinkohlentheer resultirenden Präparate Beimengungen (Lepidin und Chinaldine), welche zur Entstehung der abweichenden Reactionen Veranlassung geben.

Aus diesen Gründen dürfte es sich empfehlen, zur medicinischen Verwendung ausschliesslich synthetisch gewonnene, reine Präparate zuzulassen.

Erkennung von Steinkohlentheerchinolin. Man unterwirft das Chinolin einer sorgfältigen Fractionirung und fängt die oberhalb 235° C. übergehenden Antheile auf. Dieselben werden auf dem Wasserbade mit Phosphorsäureanhydrid erhitzt. Lag ein Präparat aus Steinkohlentheer vor, so entsteht eine röthliche Färbung und beim Verdünnen des Reactionsproductes mit Wasser oder Alkohol zeigt die Lösung eine prächtige gelbgrüne Fluorescenz; der fluorescirende Körper wird von Chloroform oder Aether leicht aufgenommen.

Erkennung von Chinolin aus Cinchonin durch die Cyaninreaction (s. oben).

Prüfung. Das Chinolin sei klar, nahezu farblos (stark gefärbte Präparate müssen in der oben angegebenen Weise rectificirt werden)

und destillire zwischen 235—237° C. vollkommen über. (Wassergehalt erniedrigt den Siedepunkt, ein höherer Siedepunkt lässt auf Verunreinigungen durch Homologe schliessen.) — Werden 0,5 g Chinolin mit 10 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat auf Zusatz einer filtrirten Chlorkalklösung keine violette Färbung zeigen (Anilin). — Werden 5 ccm Chinolin mit 7,5 ccm conc. Salzsäure gemischt, so dürfen nach dem Erkalten — auch nicht wenn man alsdann mit 10 ccm Wasser verdünnt — ölige Tropfen sich abscheiden (Nitrobenzol, auch Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol etc.). — 1 g Chinolin auf dem Deckel eines Platintiegels über freier Flamme erhitzt muss ohne Rückstand verbrennen (unorgan. Verunreinigungen, der Darstellung entstammend).

Anwendung. Das Chinolin wurde zur medicinischen Anwendung auf Grund seiner von Donat festgestellten antiseptischen Eigenschaften empfohlen. In 0,2 procentiger Lösung verhindert es die Fäulniss von Urin und Leim, in 0,4 procentiger die Blutfäulniss, in 1 procentiger Lösung vernichtet es die Gerinnungsfähigkeit des Blutes, drückt es die Gerinnungsfähigkeit von Eiweiss herab. Es verhindert die Milchsäuregährung, erweist sich aber bei der alkoholischen Gährung schon entwickelten Hefezellen gegenüber wirkungslos. Innerlich angewendet setzt es die Körpertemperatur herunter, wird aber meist nur in Form seiner Salze gegeben, da es in freiem Zustande auf die Magenschleimhaut stark reizend wirkt. Aeusserlich dient es als kräftiges Antisepticum, namentlich zu Mund- und Zahnwässern, zu Pinselungen und Gurgelwässern bei Diphtherie, und zwar wird es stets in alkoholisch-wässriger Lösung benutzt. Zu Pinselungen dienen 5 procentige, zu Gurgelwässern 0,2 procentige Lösungen.

Rp. Chinolini 5,	Chinolin 1,0
Spiritus	Spiritus 50,
Aq. destill. \widehat{aa} 50,	Aq. destill. 500,
D. S. Zu Pinselungen.	Ol. Ment. pip. gtt. 2
	D. S. Gurgelwasser.

Aufbewahrung. Das Chinolin wird bis auf Weiteres der Tabula C. zuzurechnen sein, und ist, da es unter dem Einfluss von Licht und Luft sich verändert (nachdunkelt), ausserdem ziemlich hygroscopisch ist, so ist es vor Licht geschützt, in nicht zu grossen, aber gut verschlossenen Gefässen aufzubewahren.

Salze des Chinolins.

Von den Salzen des Chinolins haben sich besonders das weinsaure und das salicylsaure Chinolin eingebürgert. Sie werden sowohl zum inneren als auch zum äusserlichen Gebrauche angewendet.

Chinolinum tartaricum, Weinsaures Chinolin, Chinolintartrat 3 (C_9H_7N). 4 ($C_4H_6O_6$). Zur Darstellung neutralisirt man Chinolin mit einer wässrigen Lösung von Weinsäure, wobei letztere in kleinem Ueberschuss zugesetzt wird, dampft zur Trockne und krystallisirt das erhaltene Salz aus Alkohol um.

Es bildet weisse, flache rhombische Nadeln, welche schwach nach Bittermandelöl riechen und zugleich bitterlich und pfefferminzbez. bittermandelölartig schmecken. Es löst sich in etwa 70—80 Th. kaltem Wasser, leichter in heissem Wasser, erst in 150 Th. Alkohol, schwierig in Aether. Die wässrige Lösung reagirt neutral oder nur sehr schwach sauer. Beim Erhitzen auf 125° C. zersetzt sich das Salz unter Abgabe von Chinolin.

Das Salz enthält 60,80 % Weinsäure und 39,2 % Chinolin.

Prüfung. 20 ccm einer 1 procentigen wässrigen Lösung müssen auf Zusatz von 2 ccm Kalilauge eine rein weisse, milchige Trübung zeigen (Färbung würde Verunreinigung durch heterogene Basen anzeigen). Beim Erwärmen dieser Flüssigkeit mit Ammoniumchlorid muss die Trübung verschwinden. — 0,5 g müssen auf dem Platinblech erhitzt ohne Rückstand verbrennen (unorgan. Verunreinigungen). — 20 ccm der 1 procentigen Lösung dürfen durch Chlorkalklösung nicht gefärbt werden (Anilinsalze).

Dosis. Es wird zu 0,5—1,0 g einige Male täglich, namentlich in Oblaten gegeben. Kinder erhalten $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ der Dosis.

Mundwasser

Chinolin. tartar.	1,5
Aq. destill.	140,
Spiritus	20,
Ol. Ment. pip. gtt.	2

D. S. Mit der 5—8fachen Menge Wasser vermischt zu gebrauchen.

Chinolinum salicylicum, Salicylsaures Chinolin, Chinolinsalicylat $C_9H_7N \cdot C_7H_6O_3$ wird in analoger Weise durch Neutralisation von Chinolin mit einer wässrig alkoholischen Lösung von Salicylsäure gewonnen.

Es bildet ein krystallinisches weissliches Pulver, welches in etwa 80 Th. Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Benzol, Vaseline, Fetten und fetten Oelen, auch in Glycerin löslich ist.

Der Geschmack der wässrigen Lösung ist dem des weinsauren Salzes sehr ähnlich.

Die 1 procentige Lösung wird durch Zusatz von Kalilauge unter Abscheidung von Chinolin milchig getrübt. — Auf Zusatz von Salzsäure scheidet sich aus der wässrigen Lösung Salicylsäure ab, die von Aether leicht aufgenommen wird. — Die 1 procentige wässrige Lösung giebt mit Eisenchlorid die für Salicylsäure charakteristische Violettfärbung.

Prüfung wie unter Chinolinum tartaricum.

Dosis wie Chinolinum tartaricum.

Aufbewahrung. Während die freie Chinolinbase ihrer ätzenden Eigenschaften wegen zweckmässig den Mitteln der Tabula C. einrangirt werden dürfte, kann man bezüglich der Chinolinsalze getheilte Ansicht sein. Es werden sich für die Einordnung dieser Präparate sowohl in die Reihe der indifferenten als der stärker wirkenden Arzneistoffe Gründe anführen lassen; die definitive Entscheidung dieser Frage kann selbstverständlich nur auf dem Wege der Verordnung oder durch eine künftige Pharmacopoë erfolgen. Bis dahin bleibt es dem Einzelnen unbenommen, die Aufstellung nach seinem subjectiven Ermessen vorzunehmen.

Kairinum.

Kairin A., Aethyl-Kairin.

C₉H₁₀(C₂H₅)NO.HCl.

Unter dem Namen „Kairin“ sind zwei von O. Fischer synthetisch dargestellte Körper beschrieben und später zur medicinischen Verwendung empfohlen worden, welche als erste künstlich dargestellte Ersatzmittel des Chinins lebhaftes Interesse erregten

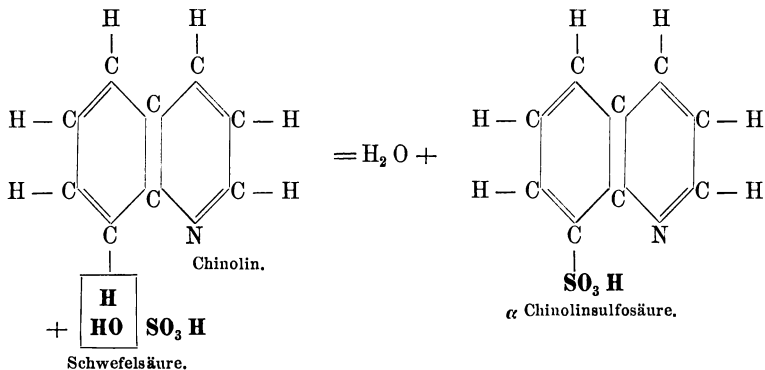
Kairin M. ist salzsaures Oxychinolinmethylhydrür

Kairin A. - - - Oxychinolinaethylhydrür

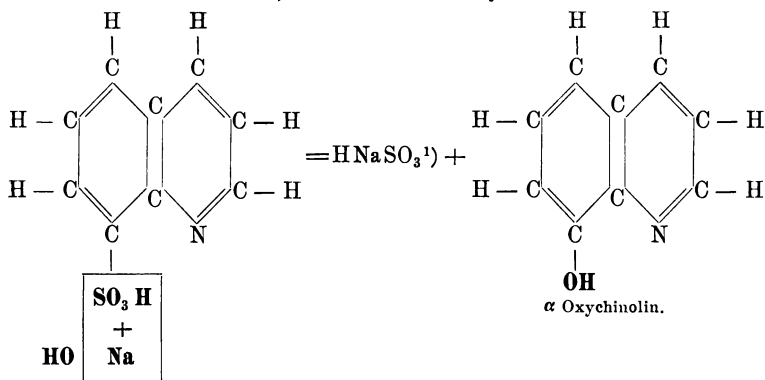
Das letztere Präparat ist dasjenige, welches gegenwärtig schlechthin als „Kairin“ bezeichnet zu werden pflegt.

Darstellung. Chinolin wird mit der zehnfachen Gewichtsmenge rauchender Schwefelsäure einige Tage auf dem Wasserbade erwärmt

und das Reactionsproduct in Wasser eingetragen bez. gelöst. Nach dem Erkalten krystallisirt die gebildete α Chinolinsulfonsäure zum grössten Theil heraus, der in den Mutterlaugen zurückbleibende Rest wird durch Bildung des Barytsalzes gewonnen.



Die so erhaltene Chinolinsulfonsäure wird in gepulvertem Zustande allmählig in die zwei- bis dreifache Menge Aetznatron, welchem man etwa ein Viertel seines Gewichtes an Wasser zufügt, eingetragen und über freier Flamme unter häufigem Umrühren vorsichtig zum Schmelzen erhitzt. Die Masse färbt sich nach einiger Zeit grünlich-gelb, später tritt der Geruch nach Chinolin auf. In diesem Momente muss das Schmelzen unterbrochen werden. Die Schmelze enthält neben schwefligsaurem Natrium und Natronhydrat α Oxychinolin in Form des Natriumsalzes, nämlich des α Oxychinolinnatriums.

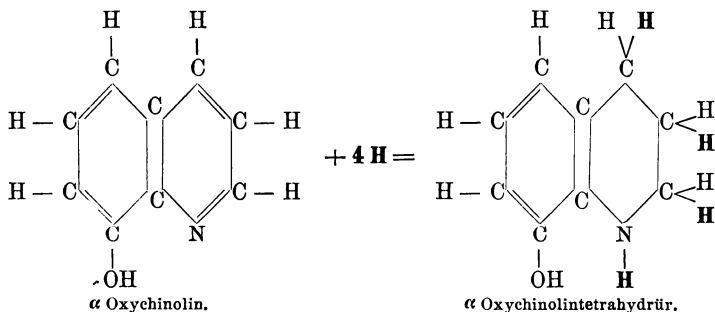


¹⁾ Bei dem grossen Ueberschuss von Natronhydrat enthält die Schmelze natürlich neutrales Natriumsulfit Na_2SO_3 und α Oxychinolinnatrium. —

Um das gebildete α Oxychinolin abzuschneiden, wird die Schmelze in Salzsäure gelöst, die schwachsaure Lösung mit Natriumcarbonat übersättigt und nun ein kräftiger Dampfstrom eingeleitet. Das Oxychinolin verflüchtigt sich sehr leicht mit den Wasserdämpfen und verdichtet sich in der Vorlage zu schönen, farblosen Krystallnadeln.

Dieses α Oxychinolin unterwirft man der Reduction mittels nascirenden Wasserstoffs. Zu diesem Zwecke bringt man in einen Kolben granulirtes Zinn und conc. Salzsäure und trägt unter Erwärmen auf dem Wasserbade das α Oxychinolin allmählig ein. Nach etwa einer Stunde giesst man die heisse salzsaure Lösung ab, entfernt den Ueberschuss von Salzsäure durch Abdampfen und lässt erkalten, worauf sich ein Zinndoppelsalz in irisirenden Blättchen abscheidet. Man löst dasselbe in Wasser, fällt das Zinn durch Einleiten von Schwefelwasserstoff aus, concentrirt das entzinnte Filtrat, versetzt es mit Natriumcarbonat im Ueberschuss und schüttelt mit Aether aus. Nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibt der neue Körper, α Tetrahydrooxychinolin, in Form farbloser Nadeln oder Prismen, die durch Umkrystallisiren aus Benzol in vollkommen reinem Zustand gewonnen werden. Der Schmelzpunkt des α Tetrahydrooxychinolins liegt bei $121-122^{\circ}$ C., seine Zusammensetzung entspricht der Formel $C_9H_{11}NO$.

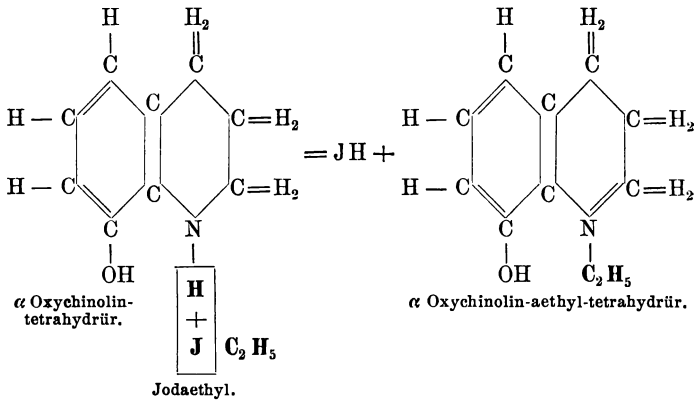
Der bei der Reduction sich abspielende chemische Vorgang ist ein verhältnissmässig einfacher. Ein Molekül α Oxychinolin nimmt vier Atome Wasserstoff auf, und zwar werden dieselben an der stickstoffhaltigen Seite des Moleküls fixirt, indem die dort vorhandenen doppelten Bindungen in einfache übergehen.



Das so gebildete α Oxychinolintetrahydr ist eine secundäre

Base [es enthält die Gruppe = NH], kann also als solche durch Methyliren, Aethyliren, Benzyliren in die entsprechenden tertiären Basen übergeführt werden.

1 Mol. Oxychinolintetrahydrür (149 Th.) wird mit 1 Mol. Jodaethyl (156 Th.) vorsichtig gemischt und am Rückflusskühler bei 50—60° C. so lange erwärmt, bis der Geruch nach Jodaethyl verschwunden ist. Man löst das Reactionsproduct in Wasser und fügt Natriumcarbonat hinzu, worauf die Aethyl-Base sich unlöslich abscheidet. Man filtrirt sie rasch ab, wäscht mit Wasser nach und krystallisirt sie aus Aether oder Ligroïn um, wodurch sie in blendend weissen Tafeln oder Blättchen erhalten wird, die bei 76° schmelzen.



Diese neue Base besitzt die Zusammensetzung $\text{C}_9\text{H}_{10}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{NO}$ und wird ihrer Entstehung nach α Oxychinolin-aethyl-tetrahydrür, auch kürzer α Oxychinolinaethylhydrür oder α Oxyhydroaethylchinolin genannt. — Mit Säuren bildet sie, dem Ammoniak analog, wohlcharakterisirte Salze durch einfache Addition; bei der Salzbildung erweist sie sich als einsäurige Base. Von Wichtigkeit ist für uns das salzsaure Salz $\text{C}_9\text{H}_{10}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{NO} \cdot \text{HCl}$.

Kairin A. ist das salzsaure Salz der vorstehend besprochenen Base, also salzsaures α Oxychinolin-aethyl-tetrahydrür $\text{C}_9\text{H}_{10}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{NO} \cdot \text{HCl}$. Man erhält es, wenn man die freie Base in salzsäurehaltigem Wasser auflöst und die Lösung zur Krystallisation bringt. Zur Reindarstellung der Verbindung kann man sich mit Vortheil des Umstandes bedienen, dass das salzsaure α Oxychi-

noлинаethyltetrahydrür in Salzsäure schwer löslich ist, also ausfällt, wenn man in seine conc. wässrige Lösung gasförmige Salzsäure einleitet oder conc. wässrige Salzsäure einträgt.

Eigenschaften. Das Kairin (A) des Handels bildet ein geruchloses weisses, oder fast weisses krystallinisches Pulver, welches unter dem Mikroskop betrachtet sich aus prismatischen Krystallen bestehend erweist; es löst sich in 6 Th. Wasser mittlerer Temperatur, leichter in heissem Wasser, auch in etwa 20 Th. Weingeist. In conc. Salzsäure ist es schwer löslich. Die wässrige Lösung besitzt stechend-salzigen, zugleich anhaltend kampferartig-kühlenden Geschmack und nimmt der Luft und dem Lichte ausgesetzt allmählig bräunliche Färbung an. Auf Zusatz von Natriumcarbonat trübt sich die wässrige Lösung unter Ausscheidung des freien α Oxychinolinaethyltetrahydrür, welches beim Ausschütteln mit Aether von diesem leicht aufgenommen wird. — Auch durch Zusatz von Kalilauge zur wässrigen Lösung tritt eine auf dem gleichen Grunde beruhende Trübung ein, doch verschwindet dieselbe auf Zusatz eines Ueberschusses von Kalihydrat (das Oxychinolinaethyltetrahydrür ist zugleich auch ein Phenol!). Eine so dargestellte alkalische Lösung des Oxychinolinaethylhydrürs neigt noch viel mehr wie die Lösung des salzsaurigen Salzes zur Veränderung; sie färbt sich unter Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft in kurzer Zeit braun.

Die wässrige Lösung scheidet auf Zusatz von Jodlösung (Jod in Jodkalium gelöst) einen braun-rothen Niederschlag ab, durch sehr verdünntes Eisenchlorid wird sie dunkelbraunroth, durch rauchende Salpetersäure blutroth gefärbt. Auf Zusatz von Silbernitrat bildet sich in der wässrigen Lösung ein weisser Niederschlag (Chlor-silber), die über diesem stehende Flüssigkeit färbt sich bald braun. Gerbsäurelösung erzeugt eine weisse Trübung, welche auf Zusatz von Salzsäure wieder verschwindet. In conc. Schwefelsäure löst sich das Kairin ohne Färbung aber unter Entbindung von Salzsäuregas auf; die farblose Lösung aber färbt sich auf Zusatz einer kleinen Menge Salpetersäure röthlich, dann rothbraun.

Prüfung. 0,5 g Kairin hinterlassen beim Verbrennen auf dem Platinblech keinen glühbeständigen Rückstand (anorgan. Verunreinigungen. Der Darstellung entstammend). —

In conc. Schwefelsäure löse es sich ohne Färbung auf (fremde organ. Substanzen, z. B. Zucker, welcher verkohlt werden würde). —

Eine wässrige Lösung (1 g : 10 g) trübe sich auf Zusatz von

30 ccm Alkohol nicht, auch nicht, wenn man 10 ccm Aether zusetzt (fremde organ. Substanzen z. B. Dextrin, im andern Falle Zucker).

Wird die wässrige Lösung mit einem Ueberschuss von Natriumcarbonat versetzt, das Filtrat mehrmals mit Aether ausgeschüttelt, so darf die gut abgesetzte wässrige Schicht nach dem Einengen durch Verdampfen und Ansäuern mit Schwefelsäure auf Zusatz von Ferrocyankalium nicht getrübt werden. (Würde die Gegenwart des giftigen Oxychinolindiaethylhydrärammoniumchlorides anzeigen, welches in Folge mangelhafter Reinigung vorhanden sein könnte.) —

Die wässrige Lösung (1 : 10) darf durch Zusatz kleiner Mengen (1 g) rauchender Salpetersäure nicht getrübt werden (Verunreinigung durch Oxychinolintetrahydür).

Aufbewahrung. In trockenem Zustande ist das Präparat ziemlich gut haltbar. Kleine Mengen können in einem farblosen, aber gut geschlossenen Gefässe untergebracht werden; für grössere Vorräthe empfiehlt sich unbedingt die Anwendung gelb gefärbter oder geschwärzter Gläser. Lösungen des Kairins sind der Veränderung sehr schnell unterworfen, man vermeide es daher, Kairinlösungen vorrätzig zu halten.

Anwendung. Das Kairin wurde von Filehne als ein die Temperatur herabsetzendes, also dem Chinin ähnlich wirkendes Mittel empfohlen. Als solches (Antipyreticum) ist es später auch erprobt worden, dagegen hat es das Chinin bei febris recurrens und intermittens nicht ersetzen können. — Erwachsenen wurde es bisher in Dosen von 0,5—1,0 g und darüber mehrmals täglich, Kindern in Dosen von 0,12—0,5 g mehrmals täglich gegeben. Nach jeder Gabe ist reichlich Wasser nachzutrinken. Die Darreichung geschieht in Oblaten, Amylkapseln, am besten in Gelatinekapseln. Wie eine längere Erfahrung gezeigt hat, gelingt es wohl durch Darreichung wiederholter kleiner Gaben die Temperatur auf die normale Höhe herabzudrücken, ein Uebelstand des Präparates ist jedoch, dass für jeden Patienten durch Versuche erst die geeignete Dosis festgestellt werden muss. Nach grösseren Dosen, sowie bei sehr schwächlichen Personen sind auch unangenehme Nebenwirkungen, Cyanose und Collaps, beobachtet worden. Es ist daher das Kairin durch die später aufgefundenen Antipyretica so gut als vollständig verdrängt worden.

Der Urin nimmt bei Kairingebrauch eine dunkelgrüne Färbung an.

Kairin M., salzsaures α Oxychinolinmethyltetrahydrür $C_9H_{10}(CH_3)NO \cdot HCl$ entsteht auf ganz analoge Weise wie das vorige, nur wird an Stelle von Jodaethyl zur Darstellung Jodmethyl benutzt. — Es ist dem vorhergehend beschriebenen physikalisch und chemisch sehr ähnlich, findet aber seiner unangenehmen Nebenwirkungen wegen medicinische Verwendung nicht mehr.

Falls „Kairinum“ schlechthin verordnet ist, darf unter allen Umständen stets nur „Kairin A“, niemals Kairin M dispensirt werden.

Kairolin A ist saures schwefelsaures Aethylchinolintetrahydrür $C_9H_{10}(C_2H_5)N \cdot H_2SO_4$.

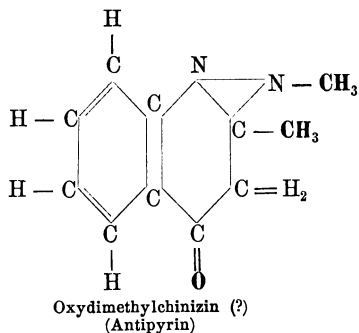
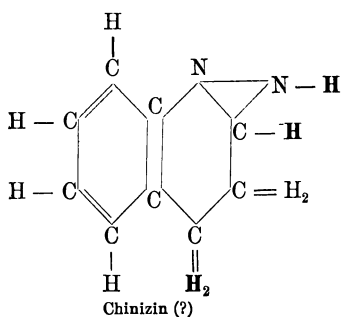
Kairolin M ist saures schwefelsaures Methylchinolintetrahydrür $C_9H_{10}(CH_3)N \cdot H_2SO_4$.

Antipyrinum.

*Antipyrin*¹⁾.

$C_{11}H_{12}N_2O$.

Das Antipyrin wurde im Jahre 1884 von Ludwig Knorr im Wesentlichen durch Condensation von Phenylhydrazin mit Acetessigester dargestellt und später durch Filehne in den Arzneischatz eingeführt. Anfänglich hielt es Knorr für ein zweifach methylylirtes Oxyderivat einer hypothetischen Base, des Chinizins, benannte es daher Oxydimethylchinizin (Dimethyloxychinizin) und drückte seine Zusammensetzung durch die nachfolgende Formel aus, welche



¹⁾ In Frankreich sind die Namen: Analgesin, Anodynin, Parodynin, für Amerika im „Western Druggist“ Metozin vorgeschlagen worden.

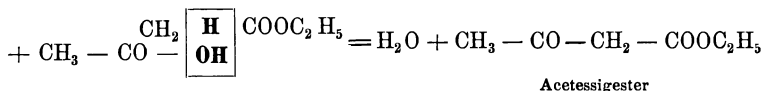
zu gleicher Zeit den Zusammenhang erläutert, in welchem dieses Derivat zu seiner hypothetischen Muttersubstanz, dem Chinizin, stehen sollte. Diese Angabe hat sich aber im weiteren Verlaufe nicht aufrecht erhalten lassen und Knorr selbst hat nunmehr den nahezu sicheren Beweis erbracht, dass das Antipyrin vielmehr als ein Derivat des Pyrazols anzusehen ist.

Um ein Verständniss für die Darstellung des Antipyrins zu gewinnen, müssen wir zunächst den Acetessigäther und dann das Phenylhydrazin betrachten.

Acetessigäther $\text{CH}_3\text{—CO—CH}_2\text{—COOC}_2\text{H}_5$ oder Acetessigester lässt sich auffassen als Essigsäureaethyläther (Aeth. acetic.) $\text{CH}_3\text{—COO} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$, in welchem ein H-Atom in der CH_3 -Gruppe durch den Acetylrest $\text{CH}_3\text{CO—}$ ersetzt ist.



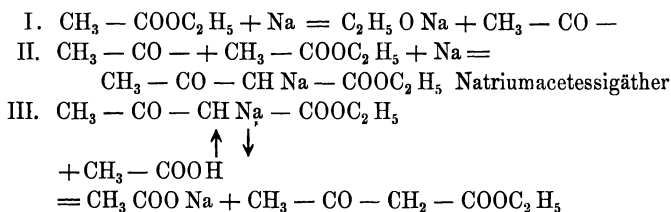
Theoretisch kann man sich den Acetessigäther dadurch entstanden denken, dass 1 Mol. Essigäther und 1 Mol. Essigsäure unter Abspaltung von Wasser sich vereinigt haben.



Praktisch wird der Acetessigäther in der Weise dargestellt, dass man in entwässerten Essigäther (Aether aceticus) zunächst unter Abkühlung, später unter Erwärmen metallisches Natrium einträgt. Dasselbe löst sich unter Wasserstoffentwicklung auf, beim Erkalten erstarrt die Flüssigkeit zu einer festen Krystallmasse, aus welcher sich neben Natriumaethylat $\text{C}_2\text{H}_5\text{ONa}$ ein fester Körper der Zusammensetzung $\text{C}_6\text{H}_9\text{NaO}_3$ isoliren lässt. Behandelt man den letzteren mit verdünnten Säuren, so wird Na gegen H ausgetauscht, es entsteht $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_3$, der Acetessigäther. Zur Gewinnung versetzt man das in der Wärme noch flüssige Reactionsproduct von Natrium auf Essigäther mit Wasser und Essigsäure, hebt die sich abscheidende ölige Schicht ab und unterwirft sie der fractionirten Destillation.

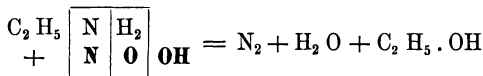
Der chem. Vorgang muss wahrscheinlich in mehreren Phasen verlaufend gedacht werden, die sich durch nachstehende Formelbilder veranschaulichen lassen; es wird jedoch nicht unzweckmässig sein,

darauf hinzuweisen, dass die bei der Bildung des Acetessigesters sich abspielenden Vorgänge nichts weniger als vollständig aufgeklärt sind, so dass die oben angegebene Interpretation nichts weiter als die gegenwärtig übliche Auffassung des Reactionsverlaufes bedeutet.

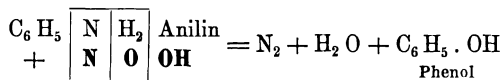


Der Acetessigäther ist eine farblose, ätherisch, etwa nach Borsdorfer Aepfeln riechende Flüssigkeit von höherem spec. Gewicht als Wasser. Sein Siedepunkt liegt bei 182° C. Beim Erhitzen mit Säuren oder Alkalien zerfällt er in Aceton, Kohlensäure und Alkohol.

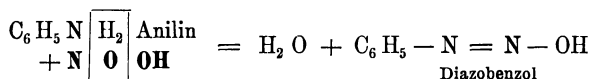
Phenylhydrazin. Die primären (die $-\text{NH}_2$ -Gruppe enthaltenden) Amine der Fettreihe gehen bekanntlich bei der Einwirkung von salpetriger Säure unter Abspaltung von Stickstoff und Wasser in die zugehörigen Alkohole über. So entsteht z. B. aus Aethylamin $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$ der Aethylalkohol $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$.



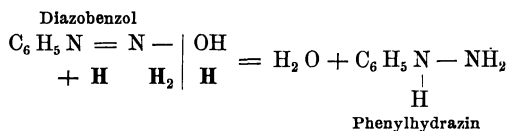
In analoger Weise entstehen aus den primären Aminen der Benzolreihe die entsprechenden Hydroxylderivate (Phenole), falls die Einwirkung der salpetrigen Säure unter Erwärmen stattfindet, z. B. aus Anilin $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$ das gewöhnliche Phenol $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{OH}$.



Lässt man dagegen die Einwirkung der salpetrigen Säure auf die primären Amine der Benzolreihe unter guter Abkühlung geschehen, so findet eine Abspaltung von Stickstoff nicht statt, es bildet sich vielmehr eine charakteristische Art von Uebergangsproducten der Amine zu den Phenolen, welche Diazoverbindungen genannt werden. So entsteht aus dem Anilin bei Einwirkung salpetriger Säure in der Kälte das Diazobenzol.



Alle Diazoverbindungen sind wegen ihrer ausserordentlichen Reactionsfähigkeit hochinteressante Körper. Für unsere Zwecke ist namentlich diejenige Umwandlung wichtig, welche sie durch Reduction erleiden. Durch geeignete Reductionsmittel nämlich können sie in Hydrazinverbindungen, das gewöhnliche Diazobenzol z. B. in Phenylhydrazin, übergeführt werden. Den Hydrazinverbindungen charakteristisch ist die einwerthige Gruppe —NH—NH₂. Praktisch erfolgt die Reduction dadurch, dass man die Diazoverbindungen mit Alkalisulfiten (schwefligsauren Alkalien) behandelt und die entstandenen hydrazinsulfonsauren Salze durch Säuren (HCl oder H₂SO₄) zerlegt, oder aber es können die Salze der Diazoverbindungen durch Zinnchlorür reducirt werden. In beiden Fällen ist es der nascirende Wasserstoff, welcher die Reduction vermittelt.



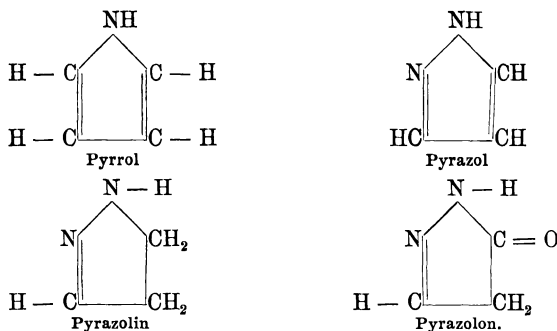
Darstellung von Antipyrin. 100 g Phenylhydrazin werden zu 125 g Acetessigester gegeben. Das beim Vermischen gebildete Wasser wird abgehoben und das ölige Condensationsproduct etwa 2 Stunden im Wasserbade erwärmt, bis eine Probe beim Erkalten, oder Uebergiessen mit Aether ganz fest wird. Die noch warme, flüssige Masse wird unter Umrühren in wenig Aether eingegossen, die ausgeschiedene, rein weisse Krystallmasse mit Aether gewaschen und bei 100° getrocknet. Das so gebildete Product ist fast unlöslich in kaltem Wasser, Aether und Ligroin, leichter löslich in heissem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol. Aus Wasser krystallisirt es in derben Prismen, die bei 127° schmelzen.

Um aus diesem das Antipyrin darzustellen, erhitzt man es mit gleichen Gewichtstheilen Jodmethyl und Methylalkohol im geschlossenen Rohre einige Zeit auf 100° C. Die durch ausgeschiedenes Jod dunkel gefärbte Reactionsmasse wird durch Kochen mit schwefliger Säure entfärbt, der Alkohol abdestillirt und aus dem Rückstand das Antipyrin durch Natronlauge als schweres Oel abgeschieden. Durch Ausschütteln mit ziemlich viel Aether, in welchem es nicht

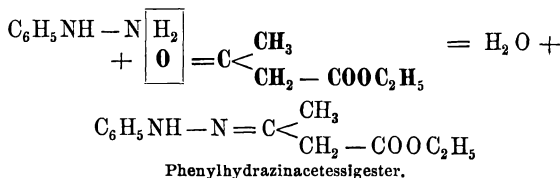
sehr gut löslich ist, und Eindampfen der ätherischen Lösung erhält man das Antipyrin in farblosen glänzenden Blättchen, die bei 113° C. schmelzen.

Bevor wir auf die von Knorr gegebene Erklärung des Reactionsverlaufes bei der Darstellung eingehen können, wird es nöthig sein, derjenigen Substanzen zu gedenken, von denen das Antipyrin abgeleitet wird.

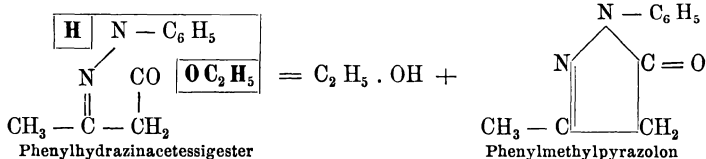
Die Muttersubstanz ist das Pyrazol, $C_3H_4N_2$, welches als ein Derivat des Pyrrols angesehen werden kann. Bei der Reduction geht das Pyrazol unter Aufnahme von 2 Atomen Wasserstoff in Pyrazolin $C_3H_6N_2$ über. Denkt man sich in diesem eine $=CH_2$ -Gruppe durch die $=CO$ -Gruppe ersetzt, so resultirt das Pyrazolon.



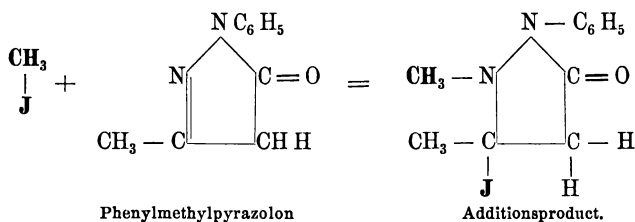
Beim Vermischen von Phenylhydrazin mit Acetessigester bildet sich unter Wasserabspaltung zunächst ein öartiges Product, wahrscheinlich der Phenylhydrazinacetessigester,



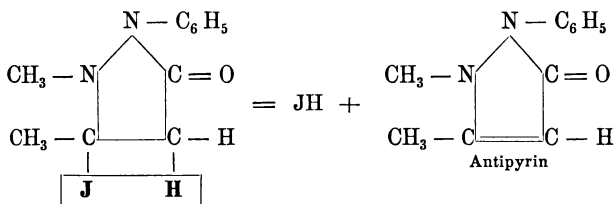
welcher beim Erhitzen unter Abspaltung von Alkohol einen Abkömmling des Pyrazols, das „Phenylmethylpyrazolon“ $C_{10}H_{10}N_2O$ liefert.



Das Phenylmethylpyrazolon ist derjenige Körper, welcher früher als „Monomethyloxychinizin“ bezeichnet wurde. Erhitzt man dasselbe in methylalkoholischer Lösung mit Jodmethyl, so wird Antipyrin gebildet, indem zunächst ein Molekül CH_3J addirt wird



und das so entstandene Additionsproduct unter Abspaltung von Jodwasserstoff in Antipyrin und Jodwasserstoff zerfällt, bez. jodwasserstoffsäures Antipyrin bildet.



Eigenschaften. Das Antipyrin gelangt in den Handel in Form eines beinahe geruchlosen weissen Krystallmehles; durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser kann es auch in wohlausgebildeten grösseren säulenförmigen Krystallen erhalten werden. Der Schmelzpunkt des reinen Präparates liegt bei 113°C . In Wasser ist es — im Gegensatz zu dem Phenylmethylpyrazolon oder Oxymethylchinizin sehr leicht löslich; 1 Th. Antipyrin löst sich schon in weniger als dem gleichen Gewicht kaltem Wasser auf. 1 Th. Antipyrin löst sich ferner auf in etwa 1 Th. Alkohol, ebenso in 1 Th. Chloroform, dagegen erst in 50 Th. Aether.

Seinen chemischen Eigenschaften nach ist das Antipyrin eine wohlcharakterisirte Base und giebt als solche die für diese Körperklasse charakteristischen Reactionen. Beispielsweise vereinigt es sich mit Säuren durch directe Addition zu Salzen, die denen des Ammoniaks analog constituirt sind.

In wässriger Lösung zeigt das Antipyrin zwei sehr charakteristische Reactionen, welche seine Identificirung ungemein erleichtern.

Durch Eisenchlorid wird es tiefroth gefärbt (s. unten). Die Reaction ist noch bei einer Verdünnung des Antipyrins von 1:100000 wahrnehmbar.

Durch salpetrige Säure entsteht in der verdünnten Lösung eine blaugrüne Färbung, in concentrirten Lösungen eine Ausscheidung grüner Krystalle. Die Reactionsgrenze liegt bei einer Verdünnung von 1:10000. Die Grünfärbung wird bedingt durch Bildung von Isonitrosoantipyrin $C_{11}H_{11}N_3O_2$.

Prüfung. Das Antipyrin sei farblos und gebe mit 2 Th. Wasser eine ungefärbte oder nur schwach gelblich gefärbte Lösung, Dieselbe verhalte sich gegen Lackmuspapier neutral. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff werde sie nicht verändert (Metalle). — 0,5 g Antipyrin sollen auf dem Platinblech erhitzt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennen (unorgan. Verunreinigungen). — Der Schmelzpunkt liege nicht unter 110°. (Geringe Verunreinigungen drücken den Schmelzpunkt erheblich herunter.) — 2 ccm einer sehr verdünnten (1:1000) Lösung geben mit einem Tropfen Eisenchloridlösung eine tiefrothe Färbung, welche auf Zusatz von 10 Tropfen concentrirter Schwefelsäure in eine durch das Eisensalz bedingte gelbliche Färbung übergeht. — Diese Prüfung richtet sich gegen einen Gehalt des Antipyrins an anderen organischen Substanzen, welche mit Eisenchlorid gleichfalls gefärbte Verbindungen geben, sich aber durch ihr Verhalten gegen einen Zusatz conc. Schwefelsäure unterscheiden (s. namentlich unten).

Aufbewahrung. Das Antipyrin ist, da es in Tagesdosen bis zu 25 g ohne Schädigung genommen worden ist, unter den indifferenten Mitteln aufzubewahren. Es ist in reinem Zustande unbegrenzt haltbar, bedarf daher keiner besonderen Vorschriften bezüglich seiner Aufbewahrung.

Anwendung. Das Antipyrin wird innerlich als kräftiges Antipyreticum bei fieberhaften Zuständen (febris intermittens und recurrens) gegeben und setzt in Dosen von 4—6 g die Temperatur sicher um 1,5 bis 3° C. herab, nur in sehr seltenen Fällen bleibt die Wirkung aus. Indessen verursacht es nicht selten Erbrechen und die Entstehung von Exanthenen, welche jedoch nach einigen Tagen zu verschwinden pflegen. — Gegen Malaria wirkt Antipyrin nicht. Dagegen ist es mit Erfolg bei Gelenkrheumatismus angewendet worden. Aeusserlich angewendet zeigt es antiputride (fäulnishemmende) und haemostatische (blutstillende) Eigenschaften und soll

in letzterer Beziehung sogar Eisenchlorid und Ergotin übertreffen.

Bei subcutaner Anwendung soll es nach Germain-Sée in der Nähe der Injectionsstelle schmerzstillend wirken, ohne die unangenehmen Nebenwirkungen des Morphiums zu zeigen.

Die Dosis ist für Erwachsene 3—4 mal täglich 2—3 g, für Kinder 3—4 mal täglich 0,2—0,5—0,8 g. Die Verabreichung geschieht meist in Mixturen mit einem beliebigen Syrupzusatz (Syr. cort. Aurant.). Bemerkenswerth ist, dass Zusätze, welche salpetrige Säure enthalten oder bilden können, zu vermeiden sind. Wie seiner Zeit von Amerika aus gemeldet wurde, gab dort ein Zusatz von Spiritus aetheris nitrosi zu einer Antipyrinlösung Veranlassung zur Bildung von grünem Isonitrosoantipyrin.

Die subcutane Anwendung des Antipyrins tritt gegen die innerliche Darreichung desselben aus dem Grunde zurück, weil es in Dosen von 1—2—3 g sehr gut vertragen wird, auch nicht besonders unangenehm schmeckt, während subcutane Injectionen schon sehr häufig zu recht fatalen localen Reizungen Veranlassung gegeben haben.

Rp. Antipyrin 5,
Syr. Aurant. cort. 25,
Aq. destillat. 50,0

Rp. Antipyrini 1,0
Dos. tal. X. ad. caps.
amylac.

D. S. Nach Verordnung.

D. S. Nach Verordnung.

(Jeder Esslöffel enthält 1 g Antipyrin.)

Rp. Antipyrini
Aq. destill. $\overset{aa}{\curvearrowright}$ 5.

D. S. Zur subcutanen Injection.

Ueber das Verhalten des Antipyrins und einiger anderer organischer Verbindungen gegen Eisenchlorid und concentrirte Schwefelsäure hat Schweissinger interessante Angaben gemacht. Ein Tropfen Eisenchloridlösung ruft in 2 ccm einer $\frac{1}{10}$ procentigen Antipyrinlösung eine stark rotbraune Färbung hervor, welche auf Zusatz eines Tropfens conc. Schwefelsäure verschwindet, während unter gleichen Verhältnissen

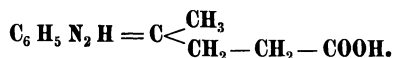
Carbolsäure blau	auf Zusatz von Schwefelsäure	schwarzgelb
Salicylsäure violettblau	- - -	farblos
Resorcín blau	- - -	gelbbraun
Káirin	{ zuerst hellbraun - - - - dann schmutzig - - - - dunkelbraun - - - -	- - - -
		- - - -
		purpurroth

Antipyrin rothbraun auf Zusatz von Schwefelsäure farblos
 Chinin farblos - - - - farblos
 wird.

Der Nachweis des Antipyrins im Harn kann gleichfalls durch die Eisenchloridprobe geführt werden. Nach einer Gabe von 1 g konnte Antipyrin im Harn nach einer Stunde nachgewiesen werden; nach 24 Stunden blieb die Reaction aus. Enthält der Urin nur wenig Antipyrin, so wird er zweckmässig zur Syrupconsistenz eingedampft und dann mit absolutem Aether ausgeschüttelt, welcher das Antipyrin aufnimmt. Entfärbung des Urins vor dem Eindampfen mittels Thierkohle erleichtert die Wahrnehmung der Reaction.

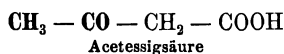
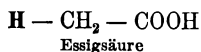
Antithermin.

Phenylhydrazin-Laevulinsäure.

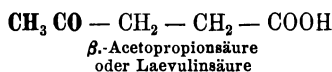
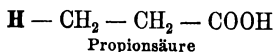


Unter dem Namen „Antithermin“ wurde im Jahre 1887 von Nicot die „Phenylhydrazin-Laevulinsäure“, ein Condensationsproduct von Phenylhydrazin und Laevulinsäure, zur medicinischen Verwendung empfohlen. — Betrachten wir zunächst die beiden Bestandtheile, aus denen das Präparat erhalten wird.

Die Laevulinsäure $\text{C}_5\text{H}_8\text{O}_3$ ist ein naher Verwandter der Acetessigsäure. Während diese als Essigsäure aufzufassen ist, in welcher ein H-Atom der CH_3 -Gruppe durch den Acetylrest (CH_3CO) ersetzt ist,



entsteht die Laevulinsäure theoretisch dadurch, dass ein H-Atom in der CH_3 -Gruppe der Propionsäure durch den Acetylrest (CH_3CO) vertreten wird;

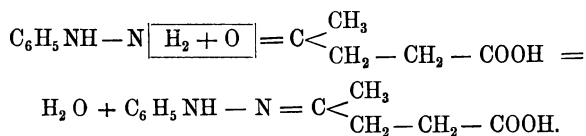


sie ist daher als ein höheres Homologe der Acetessigsäure und zwar als β -Acetopropionsäure aufzufassen. Zur Darstellung der Laevulinsäure werden 3 kg gepulverte Kartoffelstärke in 3 Liter Salzsäure von 1,1 spec. Gewicht in einer Schale auf dem Wasserbade unter Umrühren eingetragen, bis Alles zu einem dünnen Syrup ge-

löst ist. Letzterer wird alsdann in zwei geräumige Kolben gegossen und diese 20 Stunden mit aufgesetztem Steigrohr im stark kochenden Wasserbade erhitzt. Man giesst hierauf von den ausgeschiedenen Huminsubstanzen ab, bringt die Flüssigkeit in einem Kolben in's Wasserbad und verbindet den Kolben direct, ohne Vorlage, mit einer Wasserstrahlpumpe. Nach einigen Stunden ist Wasser, Salzsäure und Ameisensäure entfernt. Der rückständige Syrup wird aus dem Oelbad im Vacuum abdestillirt. Zwischen 135 und 150° C. geht bei etwa 60 mm Druck eine gelblich braune Flüssigkeit über, die nach dem Erkalten bez. Abkühlen erstarrt. Sie besteht aus nahezu reiner Laevulinsäure, welche durch nochmalige Rectification leicht vollkommen rein erhalten werden kann. Sie bildet farblose, bei 33—34° C. schmelzende Krystallblätter, siedet bei 245—246° und ist in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich. Ihren Namen Laevulinsäure hat sie nach ihrer Darstellung aus linksdrehendem (Invert-)Zucker erhalten.

Das Phenylhydrazin $C_6H_5-NH-NH_2$ (Ueber die Darstellung vgl. unter „Antipyrin“ S. 161) gehört zu den reactionsfähigsten Substanzen, die wir überhaupt kennen. Es hat beispielsweise die Fähigkeit, sich mit Aldehyden, Ketonen, Zuckerarten zu wohlcharakterisirten Verbindungen zu vereinigen, und in ähnlicher Weise verbindet sich auch mit den sog. Ketonsäuren (d. sind Säuren, welche die Ketongruppe $=C=O$ enthalten), zu welchen auch die Laevulinsäure gehört.

Darstellung des Antithermins. Man vermischt eine essigsaure Lösung von 108 Th. Phenylhydrazin mit einer wässrigen Lösung von 116 Th. Laevulinsäure. Es entsteht sofort ein weisser Niederschlag von Phenylhydrazin-Laevulinsäure



Man lässt einige Stunden absetzen, filtrirt den Niederschlag ab, wäscht ihn mit kaltem Wasser aus und krystallisirt ihn aus siedendem Wasser event. unter Zusatz von etwas Thierkohle um.

Eigenschaften. Das Antithermin bildet farblose, glänzende harte Krystalle, die zwischen den Zähnen knirschen, besitzt kaum wahrnehmbaren Geschmack und erzeugt beim Kauen schwaches Brennen.

Es ist in kaltem Wasser nahezu unlöslich, schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter löslich in siedendem Wasser und siedendem Alkohol. Die wässrige Lösung reagirt neutral. Es schmilzt bei 108° C. und verwandelt sich beim Erhitzen auf 170° C. unter Abgabe von Wasser in Phenylhydrazin-Laevulinsäureanhydrid¹⁾, $C_{11}H_{12}N_2O$, welches bei 107° schmilzt, bei weiterem Erhitzen unzersetzt destillirt und durch Umkrystallisiren aus Wasser leicht wieder in Phenylhydrazin-Laevulinsäure übergeführt werden kann. Durch Mineralsäuren werden die Säure sowohl wie ihr Anhydrid, besonders beim Erwärmen, leicht wieder in ihre Componenten, d. h. in Phenylhydrazin und Laevulinsäure gespalten, verdünnte Essigsäure dagegen ist ohne Einwirkung.

Auf Fehling'sche Lösung wirkt es auch beim Erhitzen nicht reducirend ein.

Prüfung. Das Antithermin sei farblos und schmelze bei 107 bis 108° C. Die unter mässigem Erwärmen erzielte wässrige Lösung bleibe auf Zusatz von Silbernitratlösung zunächst klar und färbe sich nach kurzem Erwärmen in Folge Reduction des Silbersalzes dunkel (Identität, beruht auf der reducirenden Wirkung des Phenylhydrazins). —

Die heiss gesättigte wässrige Lösung färbt sich auf Zusatz eines Tropfens Eisenchlorid unter schwachem Erwärmen braunroth (durch Bildung von laevulinsäurem Eisen). 0,1 g Antithermin müssen sich in 2 ccm conc. Schwefelsäure ohne Färbung auflösen (fremde organische Substanzen). — 0,5 g dürfen beim Verbrennen auf dem Platinblech keinen feuerbeständigen Rückstand hinterlassen (unorganische Verunreinigungen).

Aufbewahrung. In der Reihe der indifferenten Arzneimittel.

Anwendung. Ist von Nicot als Antipyreticum empfohlen worden, doch ist über seine Wirkung und Dosirung zur Zeit nichts Näheres bekannt geworden. Seiner Unlöslichkeit wegen dürfte es ausschliesslich in Pulverform zu verordnen sein.

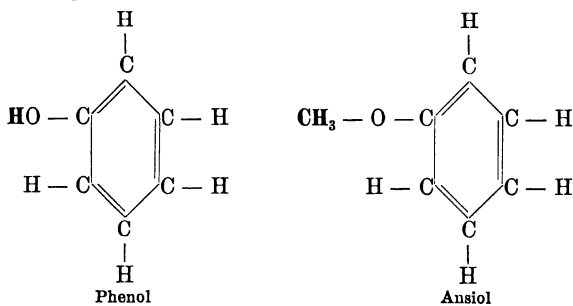
¹⁾ Ein Präparat von ausgezeichneter Reinheit, welches ich der Güte der Herren Meister, Lucius & Brüning in Höchst a. M. verdanke, ist dieses Laevulinsäureanhydrid. Es scheint daher, als ob dieses letztere unter Antithermin zu verstehen ist. Die Frage ist übrigens ziemlich belanglos, da beide Substanzen leicht in einander übergehen; das Anhydrid bietet indessen den Vortheil, dass es durch Destillation aus dem Hydrat leicht rein zu erhalten ist.

Thallinum.*Thallin.***C₉ H₁₀ N (OCH₃).**

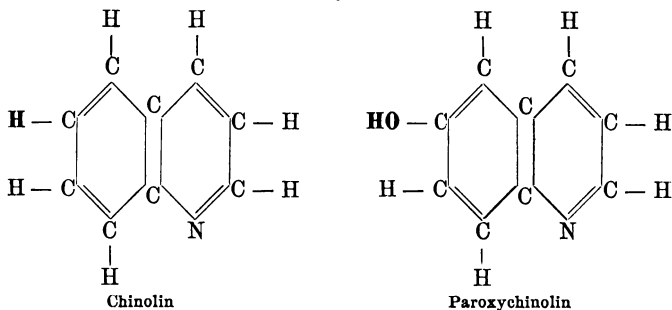
Das Thallin oder Tetrahydroparachinanisol wurde 1885 von Skraup, welcher auch die ergiebige Synthese des Chinolins gelehrt hatte, zuerst dargestellt und später durch v. Jacksch zum medicinischen Gebrauche empfohlen. Seinen Namen erhielt der Körper von der bemerkenswerthen Eigenschaft, in wässriger Lösung durch Eisenchlorid tief smaragdgrün gefärbt zu werden.

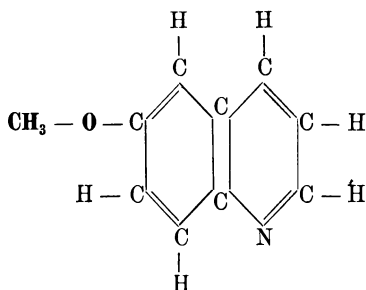
Um das Verständniss für diese etwas complicirte Verbindung zu erleichtern, müssen wir auf einen bekannteren Körper, das Phenol (die Carbonsäure) C₆ H₅ . OH zurückgreifen.

Ersetzen wir im Phenol C₆ H₅ . OH das Wasserstoffatom der Hydroxylgruppe durch eine Methylgruppe —CH₃, so gelangen wir zu dem Methylaether des Phenols C₆ H₅ OCH₃, welcher, weil er zu dem im Anisöl vorkommenden Anethol in gewissen Beziehungen steht, Anisol genannt wird.



Und ebenso nun, wie wir das Phenol als ein Hydroxylderivat des Benzols auffassen können, so leitet sich auch vom Chinolin ein analoges Hydroxylderivat, das Oxychinolin ab.

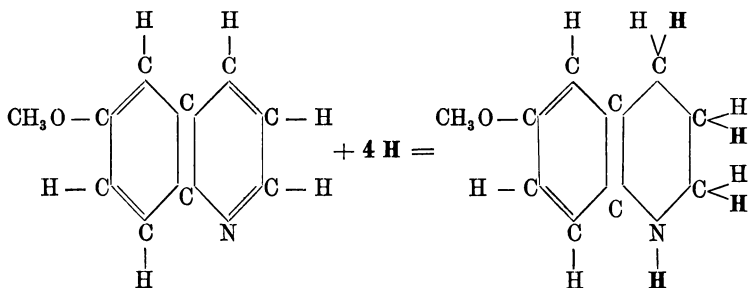




Parachinanisol

Wird nun in dem (Para)Oxychinolin das Wasserstoffatom der Hydroxylgruppe durch einen Methylrest ersetzt, so erhalten wir den Methylaether des Paraoxychinolins, der um den Zusammenhang, in welchem er zum Anisol steht, zum Ausdruck zu bringen, Parachinanisol genannt wird (siehe vorhergehende Seite).

Wird dieses Parachinanisol dem Einflusse von Reduktionsmitteln unterworfen, so nimmt es auf der stickstoffhaltigen Seite des Moleküls unter Lösung der dort vorhandenen doppelten Bindungen 4 Atome Wasserstoff auf und geht in Tetrahydroparachinanisol über.



Parachinanisol

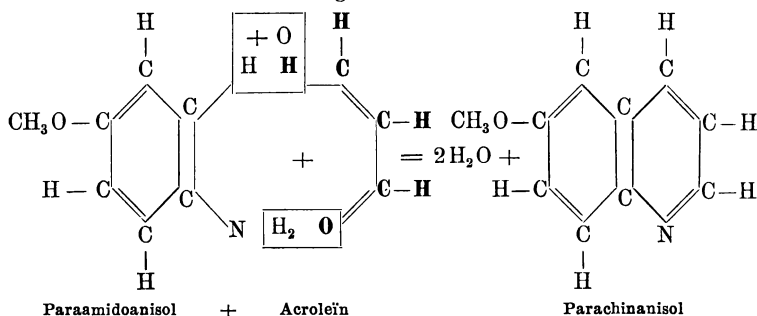
Tetrahydroparachinanisol

Dieses Tetrahydroparachinanisol, der Methylaether des Tetrahydroparaoxychinolins, ist das Thallin.

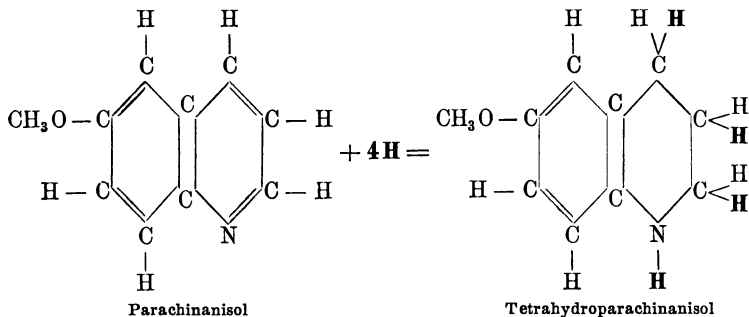
Darstellung. Bei der Synthese des Thallins wurde Skraup von ähnlichen Erwägungen geleitet, wie bei derjenigen des Chinolins. Indem er an Stelle von Anilin und Nitrobenzol Substitutionsproducte des Anilins und Nitrobenzols anwendete, musste er auch zu einem Substitutionsproducte des Chinolins gelangen.

Nach der Patentschrift (D. R. P. 28324) wird ein Gemenge von

Paraamidoanisol, Paranitroanisol, Glycerin und Schwefelsäure längere Zeit auf 140—155° erhitzt, das Reactionsproduct alkalisch gemacht und der Destillation unterworfen, wobei sich das gebildete Parachinanisol als eine ölige Flüssigkeit abscheidet, welche mit Salzsäure ein in Wasser leicht lösliches Salz liefert. Der chemische Vorgang ist dem bei der Darstellung des Chinolins sich abspielenden durchaus analog. Auch hier wird durch Einwirkung von Schwefelsäure auf das Glycerin zunächst Acrolein $\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CHO}$ gebildet, welches sich mit dem vorhandenen Paraamidoanisol unter dem wasserentziehenden Einfluss der Schwefelsäure condensirt. Gleichzeitig wirkt das gegenwärtige Paranitroanisol als Oxydationsmittel [es liefert den zur Oxydation nöthigen Sauerstoff]; beide Prozesse führen schliesslich zur Bildung von Parachinanisol.



Wird nun dieses Parachinanisol der Einwirkung reducirender Agentien, z. B. von Zinn und Salzsäure ausgesetzt, so nimmt es auf der stickstoffhaltigen Seite des Moleküls unter Auflösung der dort vorhandenen doppelten Bindungen noch 4 Wasserstoffatome auf; das Parachinanisol geht in Tetrahydroparachinanisol über!



Dieses Tetrahydroparachinanisol, oder der Methylaether des

Tetrahydroparaoxychinolins, das freie Thallin, ist eine wohlcharakterisirte, bei gewöhnlicher Temperatur ölig flüssige, beim Abkühlen zu gelblichen Krystallen erstarrende Base, welche stark nach Cumarin riecht und mit Säuren, ähnlich wie das Ammoniak, Chinolin und andere Basen, wohlcharakterisirte Salze liefert. Zum medicinischen Gebrauche dient nun nicht die freie Base oder das freie Thallin, sondern Salze des letzteren, gegenwärtig namentlich das schwefelsaure Salz und das weinsaure Salz.

Als charakteristische Eigenschaft dieser Base, welche ihr auch den Namen „Thallin“ — von *θάλλος* grüner Zweig — eingetragen hat, ist die Thatsache zu registriren, dass die Thallinsalzlösungen durch Einwirkung oxydirender Agentien [Chlor, Brom, Jod, Silbernitrat, Mercurinitrat, Chromsäure, Eisenchlorid] intensiv smaragdgrüne Färbung annehmen. Am besten eignet sich zum Hervorbringen der grünen Färbung das Eisenchlorid. Von einer wässrigen Thallin(salz)lösung 1 : 10000 geben 5 ccm mit einem Tropfen Liq. ferri sesquichl. nach wenigen Secunden eine tief smaragdgrün werdende Flüssigkeit; bei einer Verdünnung von 1 : 100000 tritt die Färbung nach einiger Zeit noch deutlich auf. Durch Zusatz eines Tropfens reiner conc. Schwefelsäure wird die Grünfärbung nicht beeinträchtigt. Wohl aber geht die grüne Färbung schon beim Stehen der Lösung in einigen Stunden in eine gelbrothe über. Reductionsmitel dagegen heben die Grünfärbung sehr bald auf; Natriumthiosulfat verwandelt sie in violett, dann in weinroth, Oxalsäure bei gewöhnlicher Temperatur in hellgelb, beim Erhitzen in safrangelb.

Durch rauchende Salpetersäure werden Thallinsalzlösungen besonders beim Erwärmen tiefroth gefärbt, beim Schütteln einer solchen Flüssigkeit mit Chloroform geht der gebildete Farbstoff in letzteres über.

Gerbsäure bringt in Thallinsalzlösungen einen weissen Niederschlag, Quecksilberchlorid dagegen keine Veränderung hervor. Aetzkali, Aetznatron, auch Ammoniak scheiden aus einigermassen concentrirten Thallinsalzlösungen die freie Base aus, es entsteht eine milchige Trübung, welche indessen auf Zusatz genügender Mengen von Wasser verschwindet; durch geeignete Lösungsmittel (Aether, Petrolaether, Benzin etc.) kann einer solchen milchigen Flüssigkeit die freie Base durch Ausschütteln natürlich entzogen werden.

Pikrinsäure erzeugt in Thallinsalzlösungen einen starken gelben Niederschlag.

Die Lösungen der Thallinsalze verändern sich unter dem Einflusse von Licht und Luft allmählig, sie dunkeln nach. Nach Vulpius kommt diese Eigenschaft nicht dem reinen Thallin, sondern einem dieses begleitenden Körper zu. Jedenfalls empfiehlt es sich, Thallinsalzlösungen nur ad dispensationem anzufertigen.

Thallinum sulfuricum, Thallinsulfat, schwefelsaures Thallin $(C_{10}H_{13}NO)_2 \cdot H_2SO_4$ bildet ein gelblich weisses, kristallinisches Pulver von cumarinartigem Geruch und säuerlich-salzigem, zugleich bitterlich gewürzigem Geschmack. Es löst sich in 7 Th. kalten oder 0,5 Th. siedenden Wassers, auch in etwa 100 Th. Alkohol; in Chloroform ist es sehr schwer —, in Aether nahezu unlöslich. — Die wässrige Lösung reagirt sauer, bräunt sich allmählig am Lichte und wird durch Jodlösung braun, durch Gerbsäure weiss, durch Nessler'sches Reagens citronengelb gefällt.

Baryumchlorid erzeugt in ihr einen weissen, in Salzsäure unlöslichen Niederschlag von Baryumsulfat; Aetzkalkien, auch Ammoniak verursachen eine weisse Trübung, die beim Schütteln mit Aether verschwindet, indem die freie Base in den letzteren übergeht. Die 1 procentige wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid smaragdgrün gefärbt, nach einigen Stunden geht die Färbung in tiefroth über, rauchende Salpetersäure färbt die verdünnte wässrige Lösung röthlich. Schwefelsäure löst das Thallinsulfat farblos auf (Dunkelfärbung würde Verunreinigungen oder Verfälschungen z. B. Zucker anzeigen); diese Lösung wird durch Zusatz von etwas Salpetersäure zuerst tiefroth gefärbt, welche Färbung bald in gelbroth übergeht.

Beim Erhitzen über $100^{\circ} C.$ schmilzt das Thallinsulfat, bei weiterem Erhitzen zersetzt es sich und hinterlässt eine tiefschwarze, stark aufgeblähte Kohle, welche ohne Rückstand (anorgan. Verunreinigungen) zu hinterlassen, verbrennen muss. Es enthält 76,9 % Thallin und 24,1 % Schwefelsäure.

Aufbewahrung. In der Tab. C. vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Das Thallinsulfat besitzt antipyretische, antiseptische und gährungshemmende Eigenschaften und wird innerlich in Dosen von 0,125—0,5 g bei den verschiedensten fieberhaften Krankheiten als Antipyreticum, meist in wässriger Lösung, gegeben. An Stelle des Wassers kann auch zweckmässig Wein verwendet werden. Geschmacks corrigens ist Syr. cort. Aurant. Unangenehme Nebenwir-

kungen beim Gebrauch, wie Erbrechen, Cyanose, Collaps sollen bei Anwendung kleiner Dosen ausbleiben; grössere Dosen sind mit grosser Vorsicht anzuwenden. — Der Harn nimmt nach Thallingebrauch gelb- bis dunkelbraune Färbung an, mit einem leichten Stich ins Grüne. Thallinharne nehmen auf Zusatz von Eisenchlorid purpurrothe Farbe an. Zum Theil wird das Thallin durch den Urin unverändert, zum Theil als Aetherschwefelsäure abgeschieden. Das Chinin kann das Thallin nicht ersetzen, da es wohl die Körpertemperatur herabzusetzen vermag, eigentliche antitypische Eigenschaften aber nicht besitzt. Aeusserlich wird es als Antisepticum, namentlich gegen Gonorrhö empfohlen und gegen diese in Form von Injectionen und von Bougies angewendet. (Anthrophore!)

Thallinum tartaricum, Thallintartrat, weinsaures Thallin. $C_{10}H_{13}NO \cdot C_4H_6O_6$ enthält 52,2 % Thallin und 47,8 % Weinsäure.

Es bildet ein gelblichweisses, krystallinisches Pulver, schwach nach Fenchel bez. Anis, zugleich etwas nach Cumarin riechend, welches in 10 Th. Wasser gewöhnlicher Temperatur löslich ist. Von Alkohol sind zur Lösung mehrere hundert Theile erforderlich, in Aether und in Chloroform ist es fast unlöslich. — In conc. kalter Schwefelsäure löst es sich ohne Färbung auf (s. Thallin. sulfur.). Die wässrige Lösung verhält sich Eisenchlorid und Salpetersäure gegenüber wie diejenige des Thallinsulfates; auf Zusatz von Baryumnitrat jedoch bleibt die Lösung klar (Unterschied von Thallinsulfat). Auf Zusatz von Kaliumacetat dagegen scheidet sich ein krystallinischer Niederschlag (von Kaliumbitartrat), von Kalkwasser ein flockiger Niederschlag (von Calciumtartrat) ab.

Aufbewahrung. Unter den Arzneistoffen der Tab. C. vor Licht geschützt.

Anwendung und Dosis genau wie bei dem vorhergehenden Thallin. sulfuric.

Rp. Thallini tartarici	2,—6,0
Sacchari albi	0,5
Gummi arabici	1,5
Fiant pil. No. 30.	

Jede Pille enthält 0,06—0,2 Thallin. tartar.

(Ehrlich.)

Caute, a luce remota serventur.

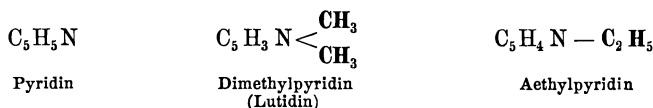
Pyridinum.*Pyridin.***C₅ H₅ N.**

Unter dem Namen „Pyridinbasen“ werden eine Anzahl von Basen zusammengefasst, welche sich namentlich bei der trocknen Destillation vieler organischer, stickstoffhaltiger Körper bilden, und denen die allgemeine Zusammensetzung C_n H_{2n - 5} N zukommt. Die wichtigsten Glieder dieser Reihe, deren Repräsentant das Pyridin C₅ H₅ N ist, sind die nachstehenden, sämmtlich im aetherischen Thieröl (Ol. animale aether.) enthaltenen.

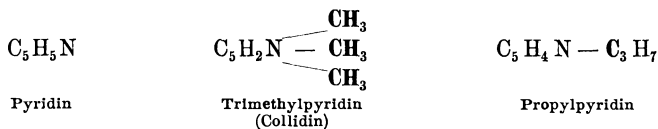
Pyridin C₅ H₅ NPicolin C₆ H₇ N (Monomethyl-Pyridin)Lutidin C₇ H₉ N (Dimethyl- -)Collidin C₈ H₁₁ N (Trimethyl- -)

Die drei zuletzt aufgeführten sind als Pyridin aufzufassen, in welchem 1, 2, 3 H-Atome durch 1, 2, 3 Methylgruppen (CH₃—) ersetzt wurden. — Indessen können an Stelle von Wasserstoffatomen in das Pyridin auch andere als CH₃-Gruppen, z. B. Aethyl-, Propyl-, Amylgruppen eintreten. Die so entstehenden Verbindungen sind mit den obigen Basen isomer (s. unten), besitzen aber mehr theoretisches Interesse.

Das Dimethylpyridin (Lutidin) beispielsweise ist isomer mit dem Monoethylpyridin, denn beiden kommt die Zusammensetzung C₇ H₉ N zu.



Ebenso sind isomer Trimethylpyridin (Collidin) und Propylpyridin, beide besitzen die Zusammensetzung C₈ H₁₁ N.



Pyridin C₅ H₅ N bildet sich bei der trocknen Destillation vieler stickstoffhaltiger organischer Substanzen und ist daher im Steinkohlentheer und im Dippel'schen Thieröl (Ol. animal. aether.), ferner

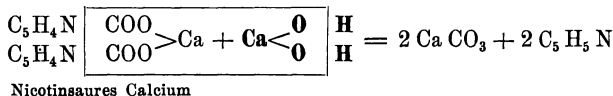
in den Destillationsproducten gewisser bituminöser Schieferarten und des Torfes enthalten. Auch im Tabakrauche ist es nachgewiesen, endlich von H. Ost im käuflichen Ammoniak aufgefunden worden. — Die synthetische Darstellung des Pyridins hat bisher zu praktisch verwerthbaren Resultaten noch nicht geführt, es wurden stets nur geringe Mengen dieses Körpers erhalten. — Chapman und Smith bekamen es bei der Einwirkung von Phosphorpentoxyd auf Amylnitrat, Perkin erhielt es neben anderen Producten bei der Reduction einer alkoholischen Lösung von Azoamidonaphtalin mit Zinn und Salzsäure, Ramsay durch Vereinigung von Cyanwasserstoff mit Acetylen. Königs gewann geringe Mengen durch Ueberleiten von Aethylallyldiamin über rothglühendes Bleioxyd. — In grösseren Quantitäten kann es durch Destillation der Kalksalze der Pyridincarbonensäuren erhalten werden, deren Gewinnung vom Chinolin (s. dieses) aus möglich ist.

Darstellung. Die Gewinnung des Pyridins erfolgt gegenwärtig ausschliesslich durch Abscheidung desselben aus den Destillationsproducten stickstoffhaltiger organischer Substanzen, wobei in Betracht zu ziehen sind die Destillationsproducte von Steinkohlen, Braunkohlen, bituminösen Schiefer, Torf, besonders aber von Knochen.

Der bei der trockenen Destillation der Knochen erhaltene Theer (Knochentheer) wird mit verdünnter Schwefelsäure erwärmt. Es gehen dabei alle im Theer vorhandenen basischen Verbindungen — Pyridinbasen, Anilin und seine Homologen — in Form ihrer schwefelsauren Salze in Lösung. Die resultirende schwefelsaure Flüssigkeit wird durch Absetzenlassen und Filtriren von einem Theil der theerartigen Substanzen befreit, alsdann mit einem Ueberschuss von Natronlauge versetzt, wodurch die gegenwärtigen Basen in freiem Zustande als ölartige Massen sich abscheiden.

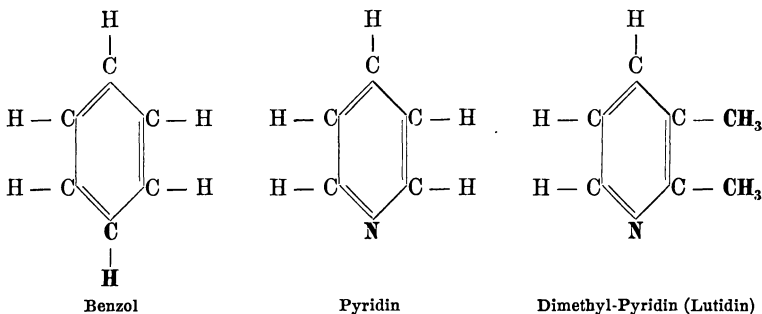
Das sich abscheidende Oel, im wesentlichen ein Gemisch von Pyridinbasen mit Anilin und ähnlichen Basen, wird sorgfältig fractionirt, hierauf das Destillat, um die Anilinbasen zu beseitigen, mit Oxydationsmitteln, wie conc. Salpetersäure, Chromsäure, behandelt, welche nur die Anilinbasen angreifen, das Pyridin aber intact lassen (s. unten). Aus der nunmehr sauren Lösung werden die Pyridinbasen wiederum durch Natronlauge abgeschieden, gesammelt und durch wiederholte, sehr sorgfältige fractionirte Destillation isolirt, wobei dann Pyridin in der Hauptmenge, die homologen Basen in geringeren Quantitäten erhalten werden.

Kleinere Mengen sehr reinen Pyridins werden zweckmässig durch Destillation von pyridinmonocarbonsaurem (nicotinsaurem) Calcium mit Calciumhydroxyd dargestellt. (Laiblin.)



Eigenschaften. In reinem Zustande ist das Pyridin eine farblose Flüssigkeit von eigenthümlichem, brenzlichen Geruch und scharfem Geschmack. Sein spec. Gewicht ist bei $0^\circ = 0,9858$, sein Siedepunkt liegt bei 117° (das Merck'sche Präparat siedet zwischen 116 und 118°). Mit Wasser ist es in jedem Verhältnisse leicht mischbar, die wässrige Lösung zeigt vorübergehend stark alkalische Reaction. Reines Pyridin ist ziemlich erheblich hygroskopisch, es zieht schon aus der Luft Feuchtigkeit an, wodurch sein spec. Gewicht ein wenig steigt, der Siedepunkt aber erheblich erniedrigt wird. Der basische Charakter des Pyridins zeigt sich u. a. darin, dass es in den Lösungen der meisten Metallsalze, nicht aber in Bleiacetat- und Magnesiumsulfatlösung Niederschläge hervorbringt.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach lässt sich das Pyridin von Benzol herleiten und zwar fasst man es auf als Benzol,



in welchem eine der vorhandenen $\equiv\text{CH}$ -Gruppen durch ein dreiwertiges Stickstoffatom ersetzt ist. — Die Homologen des Pyridins denkt man sich theoretisch so aus dem Pyridin entstanden, dass für die Wasserstoffatome des Pyridins organische Reste (Methyl-, Aethyl-, Propyl- etc. Gruppen) eintreten.

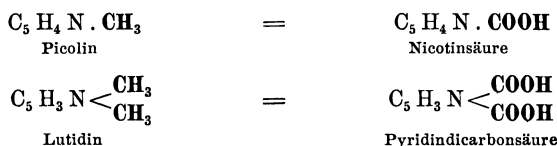
Seinem chemischen Charakter nach ist das Pyridin eine Base und zwar, wie durch das Vorhandensein der $\equiv\text{N}$ -Gruppe angedeutet wird, eine tertiäre Base. Der basische Charakter der Verbindung

zeigt sich schon darin, dass ihre wässrige Lösung alkalisch reagirt. Mit Säuren, denen gegenüber es die Rolle einer einsäurigen Base spielt, vereinigt es sich zu gut krystallisirenden Salzen, von denen

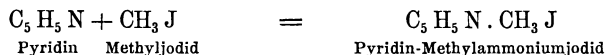
Pyridinnitrat $C_5H_5N \cdot HNO_3$ lange farblose Nadeln, leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol; beim vorsichtigen Erhitzen unzersetzt sublimirbar,

Pyridinsulfat $(C_5H_5N)_2SO_4 \cdot H_2O$ krystallinisch, in jedem Verhältniss in Wasser und in Alkohol löslich, zum innerlichen Arzneigebrauch verwendet werden.

Von den, dem Pyridin und den Pyridinbasen sehr ähnlichen, Anilinbasen unterscheiden sich die ersteren dadurch, dass sie durch Oxydationsmittel, z. B. Salpetersäure, Chromsäure, so gut wie gar nicht verändert werden. Die Homologen des Pyridins dagegen verhalten sich bei der Oxydation wie Homologe des Benzols, d. h. jede von Methan derivirende Seitenkette wird, welche Constitution sie auch haben möge, stets in die Carboxylgruppe verwandelt; es entsteht aus:



Wie alle tertiären Basen vereinigt sich auch das Pyridin sehr leicht mit (1 Mol.) Alkyljodiden zu dem Ammoniumjodid entsprechenden Verbindungen,



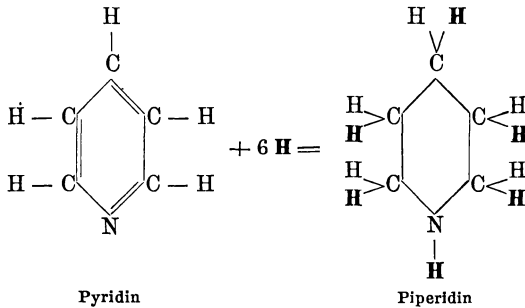
aus welchen beim Erhitzen mit festem Kalihydrat flüchtige, ausserordentlich heftig riechende Basen entstehen.

Brom erzeugt in einer Lösung von salzsaurem Pyridin einen orangefarbenen, krystallinischen Niederschlag $C_5H_5NBr_2$ (Additionsproduct), der schon bei gelindem Erhitzen in Pyridin und in Brom zerfällt. Erhitzt man Pyridin mit Brom im geschlossenen Rohr auf $200^\circ C.$, so entstehen Mono- und Dibrompyridin C_5H_4BrN und $C_5H_3Br_2N$.

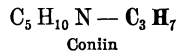
Von ganz hervorragendem Interesse ist das Pyridin in theoretischer chemischer Beziehung, insofern es als die Muttersubstanz einer Reihe von wichtigen Verbindungen, speciell einiger Alkaloide, angesehen

werden muss. — So erhält man durch Oxydation des Nicotins $C_{10}H_{14}N_2$ einen Nicotinsäure genannten Körper, der sich als eine Pyridincarbonsäure $C_5H_4N \cdot COOH$ herausgestellt hat und der künstlich durch Behandeln der zugehörigen Pyridinsulfonsäure mit Cyankali und Verseifen des erhaltenen Productes nachgebildet worden ist.

Durch Reduction des Pyridins in alkoholischer Lösung mittels metallischen Natrium's oder anderer Reductionsmittel entsteht Piperidin $C_5H_{11}N$, ein Spaltungsproduct des in verschiedenen Pfefferarten enthaltenen Piperins. Die Umwandlung des Pyridins in Piperidin erfolgt in der Weise, dass, unter Ueberführung der doppelten Bindungen des Pyridinkernes in einfache, 6 Wasserstoffatome aufgenommen werden.



Des weiteren ist das Coniin $C_8H_{17}N$ als ein Derivat dieses Piperidins erkannt worden, so zwar, dass es als Piperidin aufzufassen ist, in welchem 1 H-Atom durch einen Propylrest ersetzt ist; in jüngster Zeit ist es Ladenburg sogar gelungen, vom Pyridin



ausgehend das Coniin und damit das erste Alkaloïd synthetisch darzustellen.

Prüfung. Das Pyridin siede zwischen $116-118^\circ C$. und sei mit Wasser, Weingeist, Aether, Benzin, fetten Oelen klar mischbar. Sein spec. Gewicht betrage 0,980. — In den Lösungen der meisten Metallsalze (Zink, Eisen, Mangan, Aluminium) bringt es Niederschläge hervor, nicht aber in Bleiacetat- und Magnesiumsulfatlösung. Kupfersulfatlösung wird durch Pyridin im Ueberfluss tiefblau gefärbt. Die salzsaure Lösung des Pyridins giebt mit Jodlösung einen

braunen, mit Bromwasser einen orangegelben, mit Platinchlorid einen gelben, krystallinischen Niederschlag.

Das Pyridin darf sich am Lichte nicht verändern. Die wässrige 10 procentige Lösung werde durch Phenolphthaleïn nicht geröthet (Abwesenheit von Ammoniak); 5 ccm derselben mit 2 Tropfen der volumetrischen Kaliumpermanganatlösung versetzt müssen die rothe Färbung mindestens eine Stunde bewahren (leicht oxydirbare organische Verbindungen).

0,79 g (= 0,8 ccm) Pyridin sättigen sich mit 10 ccm Normal-salzsäure, wenn Cochenilletinctur als Indicator angewendet wird.

Aufbewahrung. Es werde in gut verschlossenen Gefässen vor Licht geschützt und, da es nach Vohl und Eulenburg toxische Eigenschaften besitzen soll, vorläufig unter den Mitteln der Tab. C. aufbewahrt.

Anwendung. Es setzt die Reflexerregbarkeit und die Erregbarkeit des Respirationscentrums herab. Die Erwägung, dass im Tabakrauch, welcher bekanntlich bei asthmatischen Beschwerden vielfach Erleichterung schafft, Pyridinbasen enthalten sind, veranlasste Prof. Germain-Sée zur Anwendung von Pyridin gegen Asthma. Nach G. Sée sind Pyridinbasen die wirksamen Producte der Asthmacigaretten, geradeso wie Morphinum das wirksame Princip des Opium, Chinin dasjenige der Chinarinden ist, doch soll es nur bei nervösem Asthma wirklich von Erfolg sein. Bei Herzaffectionen und heruntergekommenen Personen ist sein Gebrauch zu vermeiden. — Die medicinische Anwendung geschieht in der Weise, dass man 3—5 g des Pyridins auf einem Teller ausbreitet und diesen in das Zimmer des Asthmaticus stellt. Bei 20—25° C. Zimmertemperatur ist dieses Quantum etwa in 1 Stunde verdampft. Es soll die Beschwerden des Kranken entschieden mildern, aber nur ein Palliativ-, kein Heilmittel sein.

Bemerkenswerth ist, dass die Inhalationen des Pyridins eine sehr rasche Resorption der Base zur Folge haben. Schon nach wenigen Minuten lässt sich das Pyridin im Urin nachweisen.

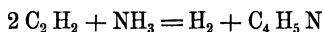
Die Salze des Pyridins dienen zur inneren Darreichung des Mittels. Die Erfahrungen, welche man bisher mit innerer Darreichung von Pyridin an Säugethieren gemacht hat, fordern indessen vorläufig noch zu strenger Vorsicht auf.

Caute servetur.

Jodolum.*Jodol, Tetrajodpyrrol.*

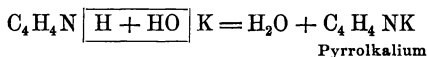
Unter den Producten der trocknen Destillation der Steinkohlen, von Horn, Federn, Wolle, namentlich aber unter denjenigen der Knochen ist, [neben zahlreichen anderen Substanzen] eine basische Verbindung aufgefunden worden, welche die empirische Zusammensetzung $C_4 H_5 N$ besitzt und Pyrrol genannt wurde.

Die nämliche Base wurde von Schützenberger durch Erhitzen von Albumin mit Baryhydrat auf $150^\circ C.$, von Schwanert bei der Destillation von schleimsaurem Ammoniak, von Goldschmidt bei der Destillation von schleimsaurem Ammoniak mit Glycerin, endlich durch Vereinigung von Acetylen und Ammoniak in der Glühhitze

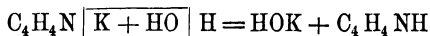


erhalten. Soweit es sich indessen um die Gewinnung des Pyrrols zur praktischen Anwendung handelt, kommt vorläufig noch lediglich dessen Abscheidung aus dem Knochentheer in Frage.

Darstellung von Pyrrol. Man destillirt Knochentheer, wäscht das Destillat mit Säuren und fractionirt dasselbe. Die bei $98-150^\circ C.$ übergehenden Antheile werden so lange mit Aetzkali mässig erhitzt, als noch Ammoniak entweicht, dann destillirt man sie von Neuem und fängt die zwischen 115 und 130° siedende Parthie auf. Diese letztere wird nun mit einem grossen Ueberschuss von reinem Aetzkali am Rückflusskühler im Metall- oder Oelbade gekocht, bis die feste Masse vollkommen geschmolzen ist und zwei deutlich bemerkbare Schichten bildet. Man lässt nun erkalten, giesst das unverändert gebliebene Oel (Kohlenwasserstoffe und Pyridinbasen) ab und wäscht die feste, fein gepulverte Krystallmasse sorgfältig mit wasserfreiem Aether aus. Von den beiden krystallinischen Schichten, von denen eben die Rede war, ist die untere Aetzkali, die obere Pyrrolkalium

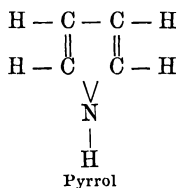
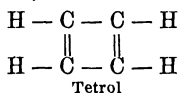


Das Gemisch von Aetzkali und Pyrrolkalium wird nun mit Wasser aufgenommen und im Dampfstrom destillirt, wobei wieder Rückbildung von Pyrrol eintritt



In reinem Zustande ist das Pyrrol eine farblose, chloroformartig, hintennach etwas beissend riechende Flüssigkeit, welche bei 133° C. siedet. Das spec. Gewicht des Pyrrols ist = 1,077. An der Luft und besonders dem Lichte ausgesetzt verändert sich die Substanz ziemlich schnell, indem sie allmählig gelbe, dann braune Färbung annimmt. In Wasser, sowie verdünnten Alkalien ist das Pyrrol unlöslich, leicht löslich dagegen in Alkohol und in Aether. In Säuren löst es sich nur langsam auf, weil es nur sehr schwach basischen Charakter besitzt. Kocht man es mit verdünnten Säuren, so tritt sofort Abspaltung von Ammoniak ein, gleichzeitig bildet sich ein rother Farbstoff: das Pyrrolroth.

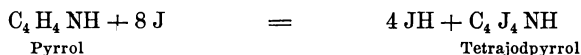
Eine für das Pyrrol charakteristische Reaction besteht darin, dass ein mit Salzsäure befeuchteter Fichtenspahn (z. B. ein ordinäres Streichholz) in Pyrroldampf gehalten, sich erst blassroth, nach einiger Zeit intensiv karminroth färbt. — Die Zusammensetzung des Pyrrols ist C_4H_5N , über die Structur der Verbindung macht man sich die Vorstellung, dass derselben ein Kohlenstoffring mit 4 Kohlenstoffatomen (Tetrol) zu Grunde liegt.



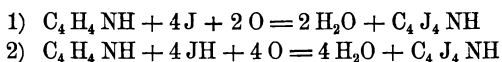
Diese schwache Base, das Pyrrol, ist nun das Ausgangsmaterial zur Darstellung des uns vorzüglich interessirenden Jodols oder Tetrajodpyrrols.

Das **Jodol** oder **Tetrajodpyrrol** C_4J_4NH wurde im Jahre 1885 von Ciamician und Silber dargestellt und bald darauf auch zur arzneilichen Verwendung empfohlen.

Darstellung. (D. R. P. 35130.) Man mischt eine Lösung von 1 Th. Pyrrol in 10 Th. Alkohol mit einer Auflösung von 12 Th. Jod in 240 Th. Alkohol und überlässt das Gemisch etwa 24 Stunden lang sich selbst. Nach dieser Zeit vermischt man das Ganze mit etwa der 4 fachen Menge Wasser, worauf das Tetrajodpyrrol (Jodol) in gelben krystallinischen Flocken sich abscheidet. — An Stelle von Alkohol können Methylalkohol und andere Flüssigkeiten, welche Jod auflösen, verwendet werden. Die Reaction verläuft nach folgender Gleichung



Die Bildung des Tetrajodpyrrols (Jodols) erfolgt indessen viel glatter, wenn man Sorge trägt, dass die bei der Reaction auftretende Jodwasserstoffsäure, welche zur Rückbildung von Pyrrol Veranlassung geben könnte, beseitigt wird. Man erreicht dies dadurch, dass man sie entweder durch gelöste Alkalien, organische Basen, Metalloxyde, kohlen-saure, essigsäure oder basische Salze bindet, oder, was in mancher Hinsicht noch vortheilhafter ist, durch Eisenchlorid, Kupfer-vitriol, Chlor, Brom, Mangansuperoxyd, Bleioxyd u. dgl. oxydirt. Die Reaction geht dann im Sinne nachstehender Gleichungen vor sich.



Man verfährt hierbei in folgender Weise:

1 Th. Pyrrol wird in 150 bis 300 Th. Wasser, welches 3,3 Th. Kali oder 2,4 Th. Natronhydrat enthält, suspendirt resp. gelöst und mit einer wässrigen Lösung von 15 Th. Jod in Jodkalium oder Jodnatrium gemischt und, nachdem der Niederschlag sich abgesetzt, die klare, etwas braun gefärbte Flüssigkeit entfernt.

Der erhaltene Niederschlag wird in heissem Weingeist gelöst, mit Thierkohle bis zur Entfärbung gekocht und durch Zusatz von Wasser gefällt.

In der zuerst abgossenen Lösung ist Jodsäure enthalten, welche durch Eindampfen concentrirt und zur Lösung von Jod verwendet werden kann.

Noch einfacher erhält man denselben Körper, wenn man 1 Th. Pyrrol in 300 Th. Weingeist löst, diese Lösung mit 10 Th. gefällttem Quecksilberoxyd versetzt und unter Umrühren eine Lösung von 15 Th. Jod in 300 Th. Weingeist zufließen lässt und filtrirt.

Aus der klaren Lösung wird durch Zusatz von Wasser das Tetrajodpyrrol gefällt, und, wie oben bemerkt, gereinigt.

Statt Quecksilberoxyd kann auch Zink-, Blei oder ein ähnliches Metalloxyd verwendet werden.

Endlich empfiehlt sich auch unter Umständen 1 Th. Pyrrol, 6 Th. jodsaures Kali und 7 Th. Jodkalium in Wasser zu lösen und zu dieser Lösung so lange Alkohol hinzuzusetzen, bis dieselbe anfängt, sich schwach zu trüben. Nun setzt man unter Umrühren tropfenweise verdünnte Schwefelsäure (1 : 5) hinzu, so lange sich noch dadurch ein Niederschlag von Tetrajodpyrrol abscheidet.

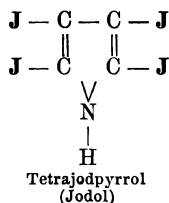
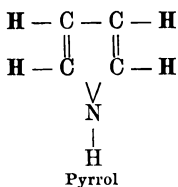
Das so erhaltene Rohproduct bildet dunkelgefärbte, krystallinische Flocken. Man sammelt dieselben und reinigt sie durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Alkohol.

Eigenschaften. In reinem Zustande bildet das Jodol ein sehr hellgelbes, fein krystallinisches, spec. leichtes Pulver, welches sich, zwischen den Fingerspitzen zerrieben, etwa wie Talcum venetum anfühlt, zu einer sehr dünnen Schicht verreiben lässt und dann dem Puder ähnlich der Haut sehr gut anhaftet. Ein reines Präparat ist des weiteren vollkommen geruch- und geschmacklos. Riechende, dunkelgefärbte und Geschmack besitzende Präparate sind immer als unrein zu betrachten.

In Wasser ist das Jodol nur sehr wenig, etwa im Verhältniss von 1 : 5000 löslich. In wässrigen Alkalien ist es ein wenig löslich. Von Alkohol bedarf es das Dreifache seines Gewichtes zur Lösung, ein geringer Wasserzusatz zur Lösung bewirkt indessen sofort eine sich durch milchige Trübung anzeigende Ausscheidung des Jodols; Glycerin dagegen fällt das Jodol aus seiner alkoholischen Lösung nicht. — Wird eine alkoholische Jodollösung bis zum Siedepunkte des Alkohols erhitzt, so nimmt sie nach einiger Zeit in Folge partieller Zersetzung des Jodols dunkle Färbung an. Besonders leicht tritt die letztere durch Ueberhitzen der Glaswände ein. Es ergibt sich hieraus die Nothwendigkeit, Jodollösungen in Alkohol entweder in der Kälte oder unter nur sehr gelinder Erwärmung (im Wasserbade!) zu bereiten. — Von Aether gebraucht das Jodol etwa sein gleiches Gewicht, von Oel 15 Th. zur Lösung.

Beim Erhitzen auf 100° C. bleibt es unverändert, bei stärkerem Erhitzen dagegen wird es zwischen 140—150° unter Ausstossung violetter Joddämpfe zerstört und muss in einem Porzellanschälchen erhitzt ohne Rückstand zu hinterlassen, verbrennen.

Die Formel des Jodols ist $C_4 J_4 NH$, über seine Structur kann man sich die Vorstellung machen, dass die 4 nicht mit dem Stickstoff verbundenen H-Atome des Pyrrols durch 4 Jod-Atome ersetzt sind.



Der aus der obigen Formel sich ergebende und dem Präparate factisch eigenthümliche Jodgehalt beträgt 88,97%.

Prüfung. Werden 0,20 g Jodol im trocknen Reagensrohr erhitzt, so sollen schwere violette Joddämpfe auftreten. — Das Jodol sei nur ganz schwach gelblich gefärbt, ohne Geruch und ohne Geschmack (Abweichungen würden organische Verunreinigungen anzeigen).

0,5 g Jodol in einem Porzellanschälchen erhitzt, müssen ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen, sich verflüchtigen (unorganische Verunreinigungen). — 0,25 g in 10 g Alkohol gelöst, dürfen durch Einleiten von Schwefelwasserstoff nicht verändert werden. (Metalle wie Kupfer und Quecksilber.) 0,5 g sollen mit 100 ccm Wasser geschüttelt ein Filtrat geben, das durch Silbernitrat höchstens opalisirend getrübt wird. (Jodwasserstoffsäure oder deren Salze.)

Aufbewahrung. Dieselbe erfolge in vor Licht geschützten Gefässen vorläufig unter den zur Tab. C. gehörigen Präparaten.

Anwendung. Gegenwärtig wird das Jodol noch ausschliesslich äusserlich in allen jenen Fällen angewendet, in denen bisher Jodoform benutzt wurde. Vor dem letzteren besitzt es den Vortheil vollkommen geruchlos und, soweit die Erfahrungen bis jetzt reichen, auch ungiftig zu sein. Dagegen leistet es als Antisepticum ungefähr das Gleiche wie Jodoform. — Die Anwendung des Jodols erfolgt entweder in Substanz als Streupulver, in alkoholischer oder ätherischer Lösung, mit Collodium combinirt, in Verbindung mit Fetten, Vaseline, Lanolin, mit Pflastern und als Jodolgaze.

Jodollösung

nach Mazzoni.	
Jodoli	1,0
Spiritus	16,0
Glycerini	34,0
Solve!	

Jodolgaze

Jodoli	1,0
Colofonii	1,0
Glycerini	1,0
Spiritus	10,0

Sterilisirte Gaze ist mit dieser Lösung zu imprägniren.

Jodol-Collodium

Jodol	10,
Alkohol (94%)	16,
Aether	64,
Pyroxylin	4,
Ol. Ricini	6.

Caute a luce remotum servetur.

Cocaïnum.*Cocaïn.***C₁₇H₂₁NO₄.**

Der Cocastrauch, *Erythroxylon Coca* Lam., ist ein in Bolivia und Peru einheimisches, durch Cultur aber auch in anderen Gegenden Süd-Amerikas verbreitetes Gewächs. Er gehört zur Familie der Erythroxyleen (*Decandria*, *Triginia* Linné), erreicht eine Höhe von etwa 2 Metern, besitzt glänzend grüne Blätter und kleine unscheinbare Blüten, auf welchen sich kleine scharlachrothe Beeren entwikkeln. — Dieser Strauch wird aus den Samen in einer Art von Setzbeeten (*almaziga*) gezogen, worauf die etwa $\frac{1}{2}$ Meter hohen Setzlinge in regelmässig angelegte Felder (*Cocales*) verpflanzt werden. Er gedeiht am besten in dem milden und zugleich feuchten Klima der Subandinen, auf Höhen von 2000—5000 Fuss über dem Meere, wo die Temperatur nicht leicht unter 15° C. sinkt. Die Cultur erfordert viel Sorgfalt, da der Strauch einen guten lockeren Boden fordert und vor Unkraut und Sonnenhitze geschützt werden muss. Zu dem letzteren Zwecke wird zwischen die einzelnen Stauden im zweiten Jahre ihrer Entwicklung Mais gesät. Bei solcher Pflege ist die erste Ernte an Blättern etwa im dritten Jahre zu erwarten.

Wenn die Blätter reif sind, d. h. so spröde, dass sie beim Umbiegen springen oder brechen, so werden sie von den Zweigen abgestreift, an der Sonne getrocknet und sogleich verpackt. Die bei trockenem, sonnigem Wetter gesammelten sind hellgrün und glatt, zugleich am höchsten geschätzt, während die bei feuchter Witterung gesammelten dunkler, missfarbig sind und in weniger hohem Werthe stehen. — Der entblätterte Strauch treibt sehr bald wieder Blätter und Blüten, so dass etwa zweimal im Jahre je eine Haupternte von Blättern stattfindet.

Nach etwa 8—10 jähriger Lebensdauer werden die Sträucher durch neue ersetzt, da von alten Sträuchern stammende Blätter weniger geschätzt werden. In der Neuzeit hat man begonnen, den Cocastrauch nach anderen Gegenden, z. B. Ostindien, und zwar mit Erfolg zu verpflanzen.

Nach Europa wurde die Pflanze 1749 zuerst gebracht, Jussieu lieferte die erste Beschreibung, Lamarck gab ihr den Namen *Erythroxylon Coca* (Lam.).

Das wissenschaftliche Interesse erregte der Cocastrauch in erster

Linie dadurch, dass seine Blätter nach Mittheilungen der verschiedensten Reisenden, z. B. Tschudi, von den Indianern als anregendes Genussmittel benutzt werden. Jeder Indianer trägt stets eine Ledertasche (Hualqui oder Chusga) bei sich, in welcher er seinen Mundvorrath an Cocablättern aufbewahrt. Zum Theil werden nun von den Indianern die von der Mittelrippe befreiten ganzen oder gepulverten Blätter ohne jeden Zusatz gekaut, zum Theil auch werden aus dem Pulver mit Zusatz von ungelöschtem Kalk¹⁾ und Kartoffelbrei Kugeln (Tocera oder Lipta) geformt und diese dann im Munde ausgelaut. Der Genuss der Cocablätter hat zur Folge dass die Indianer das Bedürfniss der Speise und des Schlafes eine Zeit lang beschwichtigen können, überhaupt ungewöhnlichen Anstrengungen sich gewachsen zeigen. Doch erwähnt schon Tschudi und nach ihm Gaedecke 1854, dass der übermässige Genuss von Coca die furchtbarsten Wirkungen auf das Nervensystem im Gefolge hat, und dass in der besseren Gesellschaft zu Lima der Cocagenuss damals für ein Laster galt, welchem man sich ähnlich wie bei uns dem Trunke nur heimlich ergab. Der durchschnittliche Verbrauch eines Indianers an Cocablättern wird von ihm pro Tag zu 30—50 g angegeben. Feinde der Cocaplantagen sind Taja, ein parasitärer Pilz, und Ulo, ein Affe.

Die ersten wissenschaftlichen Untersuchungen der Cocablätter, welche die Abscheidung des in ihnen enthaltenen wirksamen Principes zum Ziele hatten, wurden in den 50er Jahren von Wackenroder, Johnston und Gädecke unternommen. Der letztere erhielt auch bei der trocknen Destillation der Blätter kleine Mengen eines in kleinen Nadeln sublimirten Körpers, den er für ein Alkaloid hielt und zwar entweder für „Thein“ oder einen diesem nahestehenden Körper hielt. Im Jahre 1860 gelang es A. Niemann, aus den Blättern einen gut charakterisirten basischen Körper zu isoliren, den er Cocain nannte, Lossen fand dann später neben dem Cocain noch ein zweites, von ihm „Hygrin“ genanntes Alkaloid.

Als Bestandtheile der Cocablätter werden angegeben: Cocain $C_{17}H_{21}NO_4$, Hygrin, beides Alkaloide, Spuren eines flüchtigen Oeles, ein in Aether und siedendem Alkohol lösliches Wachs $C_{32}H_{36}O_2$

¹⁾ Man muss in der That den Instinkt dieser Naturvölker bewundern, welche unbewusst den Kalk benutzten, um die Base in Freiheit zu setzen.

und Cocagerbsäure, letztere eine braunrothe Masse, welche sich mit Alkalien braunroth, mit Eisenchlorid braungrün färbt.

Cocaïn $C_{17}H_{21}NO_4$,

Darstellung. 1. Nach Lossen digerirt man die zerkleinerten Blätter zweimal hintereinander einige Stunden mit Wasser von $60-80^{\circ}C.$, fällt die vereinigten Auszüge mit Bleiacetat, entfernt im Filtrat nach vorhergegangenem Eindampfen den Ueberschuss von Blei durch Zusatz von Natriumsulfat, macht mit Soda schwach alkalisch und schüttelt 4—6 mal mit Aether aus. Dieser nimmt nur das Cocaïn (nicht auch das Hygrin) auf und hinterlässt es beim Verdampfen in unreinem Zustande. Zur Reinigung unterwirft man die salzsaure Lösung der Diffusion und fällt das Cocaïn im Diffusat durch Natriumcarbonat aus. — Niemann entzog der ätherischen Lösung des Cocaïns das letztere durch Ausschütteln mit schwefelsäurehaltigem Wasser, fällte aus der Cocaïnsulfatlösung die freie Base durch Natriumcarbonat und krystallisirte sie aus verdünntem Alkohol um. Lossen fand in den Blättern je nach der Qualität 0,2—0,5 % Cocaïn.

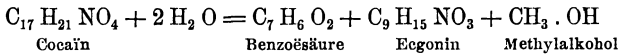
Seitdem die Technik sich dieses Präparates angenommen hat, dürfte diese Darstellungsmethode kaum noch angewendet werden. Wahrscheinlich existiren jetzt schon mehrere, einfachere Wege zur Abscheidung des Cocaïns, die indessen Geheimniss der betreffenden Fabriken sind.

2. Nach Bignon werden zerkleinerte Cocablätter 48 Stunden lang mit 20 procentiger Sodalösung macerirt, darauf getrocknet und gepulvert. Die so vorbereiteten Blätter (in denen nun das Cocaïn als freie Base enthalten ist) werden alsdann in einem geeigneten Extractionsapparat 24 Stunden mit Benzin oder Petroläther extrahirt, welcher das freie Cocaïn aufnimmt.

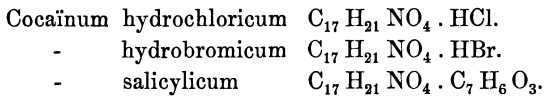
Die Benzinlösung des Cocaïns wird nun mit 10 procentiger Salzsäure geschüttelt, wobei das Cocaïn als salzsaures Salz in die wässrige Schicht übergeht, während die Verunreinigungen (Chlorophyll und andere Farbstoffe, Wachs etc.) im Benzin gelöst bleiben. Durch Ausfällen mit Natriumcarbonat wird aus der salzsauren Lösung die freie Base abgeschieden.

Gegenwärtig wird das Cocaïn in grossem Maassstabe in Amerika an Ort und Stelle producirt und als Rohcocaïn in den Handel gebracht. Das Cocaïn $C_{17}H_{21}NO_4$ krystallisirt aus Alkohol in grossen farblosen, monoklinen 4—6 seitigen Prismen. Es reagirt stark alk-

lich, schmeckt bitterlich und macht zugleich die Zungennerven vorübergehend gefühllos. Auf 98° C. erhitzt schmilzt es; nach dem Erkalten erstarrt es wieder krystallinisch. Beim Erhitzen auf höhere Temperaturen wird es zum grössten Theile zersetzt, ein kleiner Theil scheint unzersetzt zu sublimiren. In Alkohol, noch mehr in Aether ist es leicht löslich, dagegen erfordert es bei 12° C. 704 Th. Wasser zur Lösung. Beim Erhitzen mit Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure spaltet es sich in Benzoësäure, Ecgonin und Methylalkohol.



Seinen chemischen Eigenschaften nach ist das Cocaïn eine wohlcharakterisirte Base, welche sich leicht in verdünnten Säuren löst und mit diesen meist krystallisirbare Salze bildet. Bei der Salzbildung fungirt das Cocaïn als einsäurige Base. Seine nähere Zusammensetzung soll sich nach Einhorn durch die Formel: $\text{C}_5\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)\text{H}_3 \cdot \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5\text{CO}_2) - \text{CH}_2 - \text{COOCH}_3$ ausdrücken lassen. Demnach wäre das Cocaïn als der „Methyläther einer benzoylirten Methyltetrahydropyridyl- β -oxypropionsäure“ anzusehen. Von pharmaceutisch wichtigen Salzen sind bisher dargestellt:



Vorläufig hat von diesen indessen ausschliesslich die salzsaure Verbindung praktischen Eingang gefunden.

Ausser dem Cocaïn ist aus den Cocablättern noch eine zweite Base, das Hygrin isolirt worden. Dieselbe ist ein Oel von eigenthümlichem Geruch und bildet sich wahrscheinlich erst durch Zersetzung von Cocaïn oder anderer in den Blättern enthaltenen Basen. Die Salze des Hygrins zeichnen sich dadurch aus, dass ihre wässrigen Lösungen prächtig blaue Fluorescenz besitzen.

Bei der Fabrikation des Cocaïns und seiner Salze wird neben dem krystallisirten Cocaïn noch eine Substanz basischen Charakters gewonnen, welche dem ersteren sehr ähnlich ist, aber nicht krystallisirt und auch keine krystallisirten Salze giebt. Man ist über die Natur dieses „amorphes Cocaïn“ genannten Productes sehr getheilter Ansicht; einige halten sie für ein isomeres Cocaïn, andere für ein Gemenge von Cocaïn und Hygrin. Hesse ist der Ansicht,

dass ein Gemenge verschiedener Basen vorliegt. Nachdem es ihm gelungen ist, aus demselben eine Cocamin genannte, krystallisirende Base $C_{17}H_{21}NO_4$ (also isomer mit Cocaïn) abzuschneiden, dürften Hesse's Angaben zur Zeit auf die grössere Zuverlässigkeit Anspruch erheben.

Cocaïnium hydrochloricum, salzsaures Cocaïn, Cocaïnchlorhydrat $C_{17}H_{21}NO_4 \cdot HCl$ wird durch Neutralisiren von freier Cocaïnbase mit Salzsäure dargestellt. Die Handelspräparate werden wohl nur selten durch einfache Neutralisirung in wässriger Flüssigkeit producirt werden, jedenfalls hat auch hier jede Fabrik ihre eigenen Methoden. Gewisse Präparate werden wahrscheinlich so erhalten, dass man in die Lösung von Cocaïn in Aether oder Benzin trockne Salzsäure einleitet, worauf sich das salzsaure Salz unlöslich abscheidet.

Wie dem auch sei, die ersten in den Handel gebrachten salzsauren Cocaïne bildeten amorphe Pulver, später krystallinische Pulver, gegenwärtig wird das Salz in sehr schön ausgebildeten Krystallen namentlich in zwei Formen, von denen die eine in, dem Kali chloricum ähnlichen Blättchen, die andere in durchsichtigen Säulen auftritt, dem Consumenten übergeben.

Eigenschaften. Das zur therapeutischen Anwendung zu benutzende Cocaïnhydrochlorat bildet entweder ein weisses krystallinisches Pulver oder farblose Krystalle; die letzteren sind vorzuziehen. Es schmeckt bitterlich und ruft auf der Zunge das schon bei der freien Base erwähnte stumpfe Gefühl hervor. In Wasser, in Alkohol, auch in Chloroform ist es leicht löslich. Die wässrige Lösung reagirt auch in erheblicher Concentration neutral. In derselben wird durch Pikrinsäure ein gelber (Reactionsgrenze 1 : 100), durch Jodlösung ein brauner Niederschlag (Reactionsgrenze (1 : 1000) hervorgebracht. Durch Aetzalkalien entsteht in der wässrigen Lösung ein weisser Niederschlag von freiem Cocaïn, der sich unter dem Mikroskop als aus kleinen Prismen bestehend erweist und in Wasser schwierig, in Weingeist und Aether dagegen leicht löslich ist. — Durch Goldchlorid entsteht in der wässrigen Lösung ein gelber Niederschlag, durch Ammoniumcarbonat eine weisse Fällung, die im Ueberschuss des Fällungsmittels löslich ist. Concentrirte kalte Säuren (auch conc. Schwefelsäure) lösen das Salz ohne Färbung auf, heisse Schwefelsäure dagegen zersetzt es unter Verkohlung. — Bei 100° im geschlossenen Gefäss (Rohr) mit conc. Salzsäure erhitzt wird es

in salzsaures Ecgonin, Benzoësäure und Benzoësäure-Methyläther gespalten. Im Anschluss an diese Zersetzung muss überhaupt betont werden, dass Lösungen des Cocainhydrochlorates sich ausserordentlich leicht zersetzen, wahrscheinlich im Sinne der oben angeführten Reaction, weshalb unbedingt anzurathen ist, die Cocainlösungen non, nisi ad dispensationem zu bereiten. Zusätze wie Glycerin, Borsäure, Salicylsäure etc. halten die Zersetzung nicht auf.

In einer recht schwierigen Lage befinden wir uns dermalen noch bezüglich einer brauchbaren Identitätsreaction für Cocain. Eine solche ist, abgesehen von der localanästhesirenden Wirkung des Präparates, bisher noch nicht bekannt geworden. Indessen sollen die nachstehenden hier aufgeführt werden, welche das Cocain zum Theil auf Grund seiner Zersetzungsproducte charakterisiren.

1. Erwärmt man ein wenig Cocain mit alkoholischer Kalilauge auf einem Uhrglase, so tritt ein charakteristischer, von Benzoësäureäthyläther herrührender Geruch auf.

2. Wird Cocain in Wasser gelöst, so entsteht auf Zusatz von sehr wenig Kaliumchromat eine gelbe, wolkige Trübung, welche beim Erwärmen verschwindet, auf Zusatz einer Säure färbt sich die Flüssigkeit allmählig grün.

3. In einer Lösung von 0,05 g Cocain. mur. in 10 Tropfen Wasser muss auf Zusatz von 0,3 ccm einer 0,3 procentigen Lösung von Kaliumpermanganat ein hellvioletter krystallinischer Niederschlag von übermangansaurem Cocain entstehen.

4. Löst man 0,5 g Cocain. mur. in 1 ccm conc. Schwefelsäure, taucht die Lösung 1—2 Minuten in siedendes Wasser und verdünnt alsdann mit 5 ccm Wasser, so müssen nach freiwilligem Erkaltenlassen sich Krystalle von Benzoësäure ausscheiden.

Prüfung. Es muss auf dem Platinblech erhitzt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennen (anorganische Verunreinigungen). — Die 10 procentige Lösung sei vollkommen neutral, röthe also empfindliches blaues Lackmuspapier nicht (freie Salzsäure, Zersetzungsproducte des Cocains, s. oben). — 0,05 g lösen sich in 1 ccm conc. Schwefelsäure ohne Färbung auf (Gelbfärbung oder Rothfärbung zeigt mangelhafte Reinigung des Salzes) an. — 0,05 g in 10 Tropfen Wasser gelöst, müssen auf Zusatz von 0,5 ccm einer 0,3 procentigen Kaliumpermanganatlösung (s. oben) einen violetten Niederschlag geben. Beim Erwärmen der Flüssigkeit darf Abscheidung brauner Flöckchen von Mangansuperoxyhydrat, nicht aber Geruch nach Bittermandelöl

auftreten. (Noch unbekannte organische Verunreinigungen.) 0,05 g in 1,0 ccm Wasser gelöst, dürfen auf Zusatz von 4 Tropfen $\frac{1}{10}$ Normal-Kaliumpermanganatlösung sich nicht braun färben (wie vorher).

Bezüglich der farblosen Auflösung in conc. Schwefelsäure ist noch zu bemerken, dass Gegenwart von Salpetersäure die Farbreaction auch bei stark verunreinigten Präparaten verhindert. Zur Feststellung der Reinheit eignet sich am besten die Permanganat-Probe.

Es dürfte nicht überflüssig sein, darauf hinzuweisen, dass die zahlreichen Publicationen auswärtiger Fachblätter über einen Gehalt an amorphem Cocain in dem Cocainum hydrochloricum für deutsche Verhältnisse gar nicht zutreffen. Sämmtliche, schon äusserlich als gut krystallisirt sich erweisende Präparate deutschen Ursprunges, welche der Verf. kennen zu lernen Gelegenheit hatte¹⁾, erwiesen sich als absolut frei von amorphem Cocain. Heute, wo das Cocainchlorhydrat in einer Reinheit wie kein anderes Alkaloïdsalz dargestellt wird, ist es als eine Naivität zu bezeichnen, wenn ein Fabrikant überhaupt noch ein undeutlich krystallisirtes Product anbietet.

Ein in klaren, durchsichtigen Säulen krystallisirtes Cocainchlorhydrat, welches als besonders rein angeboten wurde, besitzt die Zusammensetzung $C_{17}H_{21}NO_4 \cdot HCl + 2H_2O$ und enthält nahezu 10% (theoretisch 9,59%) Krystallwasser!

Aufbewahrung. Das Cocain. mur. werde in gut verschlossenen Gefässen unter den Mitteln der Tabula C. aufbewahrt.

Anwendung. Die medicinische Anwendung des Präparates wurde erst durch die Mittheilungen Freud's und Koller's 1884 eine allgemeinere, obgleich es schon lange bekannt war, dass dasselbe die Zungennerven vorübergehend anaesthesire.

Innerlich steigert es in Dosen von 0,05—0,15 g die physischen Kräfte, beseitigt Schlafbedürfniss und Hungergefühl, auch soll es eine hervorragende Euphorie hervorrufen.

Die letale Dosis scheint für den Menschen sehr hoch zu liegen; in einem Falle wurden 1,5 g ohne tödtliche Wirkung gegeben.

¹⁾ Präparate der Chemischen Fabrik auf Actien in Berlin, von Jaffé & Darmstädter-Berlin, Böhringer-Mannheim, und der Braunschweiger Chinifabrik liessen hinsichtlich ihrer Reinheit nichts zu wünschen übrig, und mit Präparaten anderer Herkunft dürfte es ähnlich sein.

Aeusserlich wird es in 2—5—10 procentigen Lösungen als Anaestheticum zu den verschiedensten Zwecken angewendet, z. B. in der Augenheilkunde, Ohrenheilkunde, Zahnheilkunde u. s. w. Im Allgemeinen lässt sich wohl sagen, dass Cocaïn überall da anaesthetisierend wirkt, wo es zur Resorption gelangt, also vorzüglich auf den Schleimhäuten. Von überraschender Wirkung ist das Cocaïn bei Zahnschmerz. Man benutzt es entweder in der Weise, dass man es auf das Zahnfleisch einreibt, oder in Substanz event. in den hohlen Zahn einführt. Falls es Gelegenheit findet, den Nerv zu erreichen, so schwindet der Schmerz momentan. Subcutan ist es zur Erzeugung localer Anaesthesie (z. B. bei Zahnextractionen) und als Ersatz des Morphiums bei Morphinismus angewendet worden. Immerhin ist der Gebrauch des Cocaïn kein so ungefährlicher, wie wohl in der ersten Zeit vielfach angenommen wurde, da eine längere Anwendung des Präparates unzweifelhaft von den traurigsten Folgen für den gesammten Organismus begleitet ist.

Vinum Coca.		Vinum Coca.	
Fol. Coca	60,	Fol. Coca	80,
Vin. Xerens.	1000.	Vin. Xerens.	1000,
		Sacchari	140.

Ol. Coca.	
Fol. Coca conc.	250,
macera per dies 2 cum	
Alkohol	500,
tum digere cum	
Ol. Sesami	1500.

Künstliches Cocaïn. Bei der Darstellung des Cocaïns aus den Cocablättern wird als Nebenproduct ein in Wasser leicht, in Alkohol schwerer, in Aether fast unlöslicher Körper gewonnen, welcher nach den Untersuchungen von W. Merk in reinem Zustande zwischen 188—189° C. schmilzt und von ihm als Benzoyl-Ecgonin $C_9H_{14}NO_3 \cdot C_7H_5O$ erkannt wurde.

W. Merk erhielt das Cocaïn, als er Benzol-Ecgonin, Jodmethyl und Methylalkohol bei 100° C. im geschlossenen Rohr erhitze, als jodwasserstoffsaurer Salz, aus welchem die freie Base durch Behandeln mit feuchtem Silberoxyd abgeschieden wurde. Das auf diese Weise künstlich dargestellte Cocaïn zeigte alle Eigenschaften des natürlich vorkommenden Alkaloides.

Werthbestimmung des Cocaïn. hydrochlor.

nach Squibb.

Man wäge 0,4 g Cocaïn. hydrochlor. in ein gewogenes Kölbchen, füge 3 ccm Chloroform zu und beobachte, ob Lösung erfolgt. Ist dieses nicht der Fall, so giebt man ganz allmählig unter öfterem Schütteln mehr Chloroform hinzu, bis sich das Salz, wenn auch nicht klar, auflöst. Dazu sind im Ganzen nicht mehr als 8 ccm Chloroform erforderlich. — Verschiedene Proben des salzs. Coc. verhalten sich in dieser Hinsicht ungleich; das aus Weingeist leicht anschliessende Salz ist in Chloroform weniger reichlich löslich als das aus Weingeist schwierig krystallisirende Präparat. Worin diese Abweichung ihren Grund hat, ist vorerst nicht ersichtlich, es scheint nicht, dass das Krystallwasser dabei im Spiele ist. Die Chloroformlösung (sei sie mit 3 oder 8 ccm Chlorof. bereitet) wird mit dem 3 fachen Vol. Aether geschüttelt. Je reiner das Cocaïnsalz war, desto vollständiger wird es durch den Aether ausgeschieden. Man giesst letzteren ab, lässt ihn verdunsten und wägt den hinterbleibenden Rückstand. Andreerseits wägt man das durch Aether niederschlagene, bald krystallisirende Salz.

Flückiger fand in mehreren Mustern die Menge des in Aether übergegangenen Theiles zu 0,003—0,015. Dieselbe war nicht immer vollständig gleich und schien auf der Zunge überwiegend bitteren Geschmack zu verursachen.

Werthbestimmung der Cocablätter.

Man befeuchtet 50 g der gepulverten Blätter mit einer Mischung von 0,8 g Schwefelsäure, 1,6 g Salzsäure und 40 g Alkohol und percolirt nach zwölfstündigem Stehen mit gewöhnlichem Alkohol. Die Tinctur wird vom Alkohol durch Eindampfen befreit und der Rückstand mit einer Mischung von 1 ccm Salzsäure, 25 ccm Wasser und 25 ccm Aether ausgeschüttelt. Man wiederholt das Ausschütteln noch zweimal mit je 10 ccm Aether, vereinigt die wässrigen Flüssigkeiten und schüttelt die vereinigten Aetherauszüge mit 10 ccm angesäuertem Wasser aus. Die wässrigen Flüssigkeiten werden vereinigt, mit Natriumcarbonat übersättigt und mit je 10 ccm Aether nochmals ausgeschüttelt. Nach dem Verdampfen des Aethers in einem gewogenen Glasschälchen hinterbleibt das freie Cocaïn meist in krystallinischer Form und kann nach dem Trocknen direct gewogen werden.

Sparteinum sulfuricum.*Schwefelsaures Spartein, Sparteinsulfat.*

Dass der Besenginster *Spartium scoparium*, *Genista scoparia*, *Sarothamnus scoparius*, jene allgemeine, überall wachsende Pflanze aus der Familie der Papilionaceen in allen seinen Theilen einen bitter schmeckenden und widerlich riechenden Saft enthält, diese Thatsache war schon recht lange bekannt. Leicht nachweisbar ist es ferner, dass die Pflanze früher, besonders in England, namentlich als Diureticum in wohlverdientem Ansehen stand, indessen geriethen ihre medicinischen Kräfte allmählig in Vergessenheit, der modernen Zeit erst war es vorbehalten, sie wieder ans Tageslicht zu ziehen.

Stenhouse der sich mit der Untersuchung des Besenginsters beschäftigte, fand in demselben im Jahre 1851 zwei gut charakterisirte Körper. Der eine, welcher saure Eigenschaften und die Zusammensetzung $\text{C}_{21} \text{H}_{22} \text{O}_{10}$ zeigte, wurde von ihm Scoparin, der andere eine gut charakterisirte Base der Formel $\text{C}_{15} \text{H}_{26} \text{N}_2$ Spartein genannt. Beiden Verbindungen kommen angeblich diuretische Eigenschaften zu, doch soll uns im Nachstehenden lediglich das Spartein beschäftigen.

Darstellung des Spartein. Man zieht nach Mills die ganze Pflanze mit schwefelsäurehaltigem Wasser aus, verdampft den Auszug auf ein kleines Volumen und destillirt nun mit Aetznatron, bis das Destillat nicht mehr alkalisch reagirt. Dieses wird nach Uebersättigung mit Salzsäure im Wasserbade bis zur Trockne gebracht und darauf der Rückstand mit festem Kalihydrat der Destillation unterworfen. Es entweicht erst Ammoniak, dann geht die Base als dickes Oel über. Dasselbe wird zur Entwässerung mit metallischem Natrium im Wasserstoffströme mässig erwärmt und dann, vom Natrium getrennt, noch einmal rectificirt.

Mills erhielt aus 150 Pfd. der Pflanze 22 ccm Spartein. Nach Stenhouse geben an schattigen Orten gewachsene Pflanzen kaum ein Viertel der Ausbeute, welche an sonnigen Plätzen gesammelte Exemplare liefern.

Nach Houdé wird die Pflanze in ein mittelfines Pulver verwandelt und dieses in einem Deplacirapparat mit 60 procentigem Alkohol extrahirt, bis in der ablaufenden Flüssigkeit durch Jod-Jod-

kalium kein Niederschlag mehr entsteht. Von den vereinigten Flüssigkeiten wird der Alkohol bei niedriger Temperatur abgezogen, der Rückstand wird mit Weinsäurelösung aufgenommen. Um sich abscheidende schleimige etc. Substanzen zu beseitigen, filtrirt man die weinsaure Lösung, übersättigt sie mit Kaliumcarbonat und zieht mehrmals mit Aether aus. Der ätherischen Lösung entzieht man das Spartein durch Schütteln mit schwacher Weinsäurelösung und entzieht es des letzteren nach dem Uebersättigen mit Kaliumcarbonat wieder durch Ausschütteln mit Aether. Man wiederholt diese Operation so lange, bis nach dem Verdampfen des Aethers das Spartein als farblose Flüssigkeit zurückbleibt. Houdé will aus 1 kg trockenem Kraut die ansehnliche Menge von 12 g Spartein (!) gewonnen haben!

In ganz reinem Zustande bildet das Spartein eine vollkommen farblose, ölige Flüssigkeit, welche bei 287° siedet. Sein spec. Gewicht ist schwerer als dasjenige des Wassers. Das Spartein riecht ähnlich wie Anilin, schmeckt intensiv bitter und löst sich nur wenig in Wasser, dagegen löst es sich leicht in Alkohol, Aether und in Chloroform. Unlöslich ist es hinwiederum in Benzin und in Petroläther.

Selbst das reinste Spartein ist ein ungemein zur Veränderung neigender Körper. Unter dem Einfluss von Luft und Licht nimmt es sehr schnell Sauerstoff auf, wobei es sich gelblich bis dunkelbraun färbt und erheblich verdickt. Diese leichte Zersetzlichkeit ist so bedeutend, dass die Fabrikanten es für gewöhnlich ablehnen, die freie Sparteinbase abzugeben.

Seinen chemischen Eigenschaften nach ist das Spartein eine starke und zwar 2saurige Base. Seine wässrige Lösung reagirt stark alkalisch; nähert man dem freien Spartein einen mit Salzsäure befeuchteten Glasstab, so entstehen — ähnlich wie beim Ammoniak unter gleichen Bedingungen — weisse Nebel von salzsaurem Spartein.

Es verbindet sich mit Säuren und bildet sehr schnell krystallisierende Salze. Sparteinlösungen geben mit Kalium- und Ammoniumsulfat einen weissen, im Ueberschusse des Reagens unlöslichen Niederschlag; kalte Natriumbicarbonatlösung giebt keinen Niederschlag, aber mit warmer wird die Flüssigkeit trüb und giebt einen weisslichen Bodensatz. Mit concentrirten Mineralsäuren tritt keine Veränderung ein. Cadmiumjodid giebt mit Spartein einen weiss-

lichen, käsigen Niederschlag; Natriumphosphomolybdat ein weisses, beim Erhitzen lösliches Präcipitat. Mit Kupfersalzen entstehen grünliche Niederschläge. Platinchlorid bildet einen krystallinischen, gelblichen Niederschlag. Durch Reduction geht es in Dihydrospartein $C_{15}H_{28}N_2$, durch Oxydation in eine sauerstoffhaltige Base $C_{15}H_{26}N_2O_2$ über.

Von den Salzen des Sparteins, welche durchweg recht gut haltbar sind, hat bis jetzt das schwefelsaure Spartein allein Anwendung gefunden.

Sparteinum sulfuricum, schwefelsaures Spartein, wird durch Neutralisation der reinen Sparteinbase mit verdünnter Schwefelsäure und darauf folgendes rasches Eindampfen gewonnen. Es bildet farblose, nadelförmige Krystalle, die in Wasser leicht löslich sind. Die wässrige Lösung reagirt neutral.

Prüfung. Das Sparteinsulfat sei farblos, in conc. wässriger Lösung von neutraler Reaction. Beim Erhitzen auf dem Platinblech verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (anorganische Verunreinigungen). 0,1 g mit 5 Tropfen Chloroform und 1 ccm alkoholischer Kalilauge erhitzt, sollen keinen widerlichen Geruch, von Isocyanphenyl herrührend, verbreiten (Anilinsulfat).

Aufbewahrung. Dieselbe geschehe in gut geschlossenen Gefässen unter den Mitteln der Tab. C.

Anwendung. Das Spartein soll nicht der Träger der diuretischen Wirkung des Besenginsters, vielmehr ein auf das Centralnervensystem wirkendes Mittel sein, welches in grossen Dosen den Tod herbeiführt. Es wurde von Germain-Sée bei Affectionen des Herzmuskels empfohlen, wenn derselbe nicht im Stande ist, die Circulationswiderstände auszugleichen, sowie bei irregulärem, aussetzendem, arhythmischem langsamen Pulse. Es wird in Dosen von 0,02 g 2—4 Mal täglich bis 0,1 g pro die in Pillen oder in Lösung gegeben. Im Allgemeinen sollen auch die in Deutschland mit dem Mittel gemachten Versuche günstig ausgefallen sein, doch scheint festzustehen, dass es die Digitalis zu ersetzen nicht im Stande ist.

Rp. Sparteini sulfurici	0,5	Rp. Sparteini sulfurici	0,2
Rad. Liquirit.		Sacchari albi	3,0
Pulv. Liquirit. \widehat{aa}	2,0	Divide in partes X.	
Fiant. pil. No. 30.		Det. ad. caps. amylac.	
S. 2—4 Mal täglich 1—2 Pillen.		S. 3 Mal täglich 1 Pulver.	

Caute servetur.

Terpene und Campherarten.

Tereben, Terpinhydrat, Terpinol.

Eine nicht unwichtige Klasse von pflanzlichen Producten sind die ätherischen Oele, leider aber ist über die chemische Natur der Mehrzahl von ihnen wenigstens noch sehr wenig bekannt. Bei einigen allerdings ist es gelungen, das riechende Princip zu isoliren und seiner chemischen Individualität nach zu bestimmen, ja sogar auf synthetischem, d. h. künstlichem Wege darzustellen. Zur Illustration des eben Gesagten brauchen wir nur daran zu erinnern, dass als Hauptbestandtheil der respectiven ätherischen Oele erkannt wurde und zwar

- Im Wintergreenöl — Salicylsäuremethyläther
- Bittermandelöl — Benzaldehyd
- Thymianöl — Thymol
- Zimmtöl — Zimmtaldehyd
- Senföl — Isothiocyansäureallyläther.

Bei der Mehrzahl der übrigen ätherischen Oele dagegen befinden wir uns bezüglich ihrer näheren chemischen Zusammensetzung vorläufig noch recht im Dunkeln, wengleich die neueste Zeit auch nach dieser Richtung, beispielsweise durch die klassischen Arbeiten Wallach's, hier Bresche zu legen begonnen hat.

Abgesehen von den eben angeführten, ihrer Zusammensetzung nach ziemlich bekannten Individuen aber können wir verallgemeinernd sagen, dass in den meisten ätherischen Oelen namentlich zwei Arten von Verbindungen anzutreffen sind, nämlich Kohlenwasserstoffe, welche in der Regel flüchtig, meist nach der allgemeinen Formel $C_{10}H_{16}$ zusammengesetzt sind und welche Terpene, auch Elaeoptene (d. h. die flüssigen Principien) genannt werden. Ausserdem kommen in ihnen noch sauerstoffhaltige Körper vor, welche nur ausnahmsweise

flüssig, in der Regel fest sind, deren Zusammensetzung ziemlich verschieden ist, meist aber den Formeln $C_{10}H_{16}O$, $C_{10}H_{18}O$, $C_{10}H_{20}O$ entspricht. Sie können als Sauerstoffderivate der Terpene aufgefasst werden, die im Pflanzenorganismus eine Oxydation erfahren haben. Diese sauerstoffhaltigen Körper führen die Namen Camphene oder Stearoptene. Die meisten ätherischen Oele nun sind Gemische dieser Terpene und Camphene, einige von ihnen jedoch, wie Ol. Aurant. flor., Ol. Calami, Ol. Citri, Ol. Lavandulae, Ol. Juniperi, Ol. Rosmarini, Ol. Terebinthinae, bestehen nur oder fast nur aus Kohlenwasserstoffen, d. h. Terpenen.

Noch bis in die allerjüngste Zeit hielt man an der Ansicht fest, die Terpene seien die Träger der riechenden Eigenschaften der betreffenden Oele, und die Verschiedenartigkeit der Gerüche habe in verschiedenartiger Zusammensetzung der Terpene, also in Isomerieverhältnissen chemischer oder physikalischer Natur ihre Ursache. Demgemäss legte man den aus den verschiedenen Oelen isolirten Terpenen — trotzdem sie sämmtlich der Formel $C_{10}H_{16}$ entsprechen — auch verschiedene Namen bei. So hiessen die Terpene des Ol. Citri = Citren bez. Citrylen, dasjenige des Ol. Macidis = Macén u. s. w.

Diese Anschauung hat inzwischen an Wahrscheinlichkeit verloren, seitdem Wallach auf das Bestimmteste die Identität früher für verschiedenartig gehaltener Terpene (aus verschiedenen ätherischen Oelen dargestellt) nachwies und sämmtliche von ihm untersuchte Terpene auf acht verschiedene typische Terpene zurückzuführen vermochte. Ist somit diese Frage der Lösung ein wenig näher gerückt, so ist zur Zeit der Grund für die Verschiedenartigkeit der Gerüche der ätherischen Oele noch unaufgeklärt.

Wie man sich nun auch zu der Frage bezüglich der Identität oder Verschiedenheit der einzelnen Terpene stellen mag, so ist die Thatsache im Auge zu behalten, dass die einzelnen Glieder, namentlich in gewissen physikalischen Beziehungen, allerdings Verschiedenheiten aufweisen, und so verhalten sie sich z. B. verschieden dem polarisirten Lichte gegenüber. Einige von ihnen lenken die Polarisationsebene nach rechts, andere nach links ab. Dagegen zeigen sie auch wieder manche Uebereinstimmung in ihrem chemischen Verhalten. Beispielsweise lassen sich sämmtliche Terpene durch länger-dauerndes Erhitzen, am besten durch Einwirkung von kleinen Mengen conc. Schwefelsäure in ein und dieselbe optisch inactive Modification, das Tereben umwandeln.

Der einfachste Repräsentant aller ätherischen Oele ist das Terpentinöl, Oleum Terebinthinae. Von den verschiedenen Sorten dieser Droge finden namentlich das amerikanische und das französische medicinische Verwendung. Das erstere lenkt die Polarisationsene nach rechts, das letztere nach links ab. Beiden gemeinsam indessen ist, dass sie der Hauptsache nach aus Terpenen $C_{10}H_{16}$ bestehen.

Tereben $C_{10}H_{16}$ optisch inactiv.

Darstellung. Man mischt Terpentinöl allmählig mit 5% conc. Schwefelsäure und destillirt das Reactionsproduct nach längerem Stehen im Wasserdampfstrom ab. Das Destillat wird mit dünner Natriumcarbonatlösung gewaschen, abgehoben, mit Chlorcalcium entwässert und sodann sorgfältig fractionirt. Die zwischen 156—160° C. übergehenden Antheile sind das Tereben.

Eigenschaften. Das Tereben bildet eine schwachgelbliche, nicht unangenehm [nach Thymian] riechende Flüssigkeit, welche in Wasser nur wenig, leichter in Alkohol, sehr leicht in Aether löslich ist. In ganz reinem Zustande reagirt es neutral, bei längerer Aufbewahrung verharzt es und nimmt unter dem Einfluss von Licht und Luft saure Reaction an, die auf Bildung verschiedener Säuren, z. B. Ameisensäure, Essigsäure zurückzuführen ist. So verändertes Tereben ist zum Zweck seiner Reinigung mit Sodalösung oder Kalkwasser zu waschen und hierauf zu rectificiren. — Es siedet bei 156—160° C. und gleicht in seinen sonstigen Eigenschaften dem Terpentinöl ausserordentlich. Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist es als ein Gemenge verschiedener Terpene der Formel $C_{10}H_{16}$ anzusehen.

Prüfung. Das Tereben röthe blaues Lackmuspapier nicht, es gehe zwischen 156—160° C. vollständig über, besitze keinen unangenehmen Geruch und übe auf die Ebene des polarisirten Lichtes keinen Einfluss aus.

Diese letztere, optische Probe ist die einzige, mittels deren sich die völlige Reinheit des Präparates, bez. die Abwesenheit gewöhnlicher Terpene nachweisen lässt.

Anwendung. Das Tereben gelangt in allen jenen Fällen zur Anwendung, in welchen bisher auch das Terpentinöl benutzt wurde. Vor dem letzteren besitzt es den Vorzug, nicht so unangenehm zu riechen und zu schmecken.

Es wirkt antiseptisch und secretionsbeschränkend. Man bedient sich desselben daher zu Verbänden bei brandigen Wunden, ebenso

wird es innerlich und in Form von Inhalationen gegen Bronchialkatarrhe, Bronchorrhöe und fötide Bronchitis gebraucht.

Zu Verbänden wird es mit 20 Th. Wasser vermischt angewendet. Innerlich wird es anfänglich zu 4—6 Tropfen, später steigend bis zu 20 Tropfen dreimal täglich gegeben.

Inhalationen von Tereben sind mehrmals täglich vorzunehmen und zwar so, dass in einer Woche etwa 50 g verbraucht werden. Der Urin nimmt unter dem Gebrauch des Terebens einen eigenthümlichen, charakteristischen Geruch an.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt unter den indifferenten Mitteln.

Terpinhydrat $C_{10}H_{20}O_2 \cdot H_2O$ oder $C_{10}H_{16} \cdot 3H_2O$ oder $C_{10}H_{16} \cdot 2H_2O + H_2O$. Diese interessante Verbindung bildet sich zuweilen, wenn man Terpentinöl mit wenig Wasser längere Zeit sich selbst überlässt. In reichlicheren Mengen wird dieser Körper erhalten, wenn man den Eintritt von Wasser durch Alkohol vermittelt; Gegenwart von Säuren befördert die Bildung des Terpinhydrates gleichfalls.

Darstellung. Ein Gemisch von 4 Th. rectificirtem Terpentinöl, 3 Th. Alkohol (von 80° T.) und 1 Th. Salpetersäure wird in grossen flachen Porzellanschalen (Porzellantellern) einige Tage bei Seite gestellt, alsdann sammelt man die in der Flüssigkeit abgeschiedenen Krystalle, lässt sie gut abtropfen, presst sie zwischen Filtrirpapier, ab und krystallisirt sie aus 95 procentigem Alkohol, welchem zur Bindung noch vorhandener Salpetersäure etwas Alkalilösung zugesetzt ist, in der Kälte um. Die Ausbeute beträgt etwa 12% des angewendeten Terpentinöles. Die Darstellung ist besonders in der kalten Jahreszeit vorzunehmen, da bei hoher Sommertemperatur statt Krystallbildung Verharzung eintritt. Die Darstellung der Verbindung als Uebungspräparat für pharmaceutische Laboratorien ist sehr zu empfehlen.

Eigenschaften. Das Terpinhydrat bildet grosse farblose und geruchlose rhombische Krystalle, welche schwach aromatisch schmecken. Es löst sich leicht in heissem Wasser, ebenso in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol, wenig dagegen in Terpentinöl. Es schmilzt im Capillarrohr zwischen 116 und 117° C. und verwandelt sich dabei unter Abgabe von Wasser in eine Terpin oder wasserfreies Terpin genannte, weisse krystallinische Masse von der Zusammensetzung $C_{10}H_{16} \cdot 2H_2O$ oder $(C_{10}H_{18}[OH]_2)$ oder

$C_{10}H_{20}O_2$, welche bei $102-103^{\circ}$ schmilzt und bei 258° unzersetzt siedet.

Prüfung. Das Terpinhydrat verbrenne beim Erhitzen; ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Es löse sich leicht in den eben erwähnten Lösungsmitteln, die wässrige Lösung reagire neutral. Es sei vollkommen geruchlos und farblos.

Anwendung. Es vermehrt in kleinen Dosen die Secretion der Bronchialschleimhaut, steigert in grösseren Dosen die Diurese und wird daher wie das Tereben als gutes Expectorans bei chronischer und subacuter Bronchitis und bei chronischer Nephritis gegeben. Die Dosis beträgt $0,2-0,4$ g, am geeignetsten erscheint die Pillenform und die der Oblaten-Pulver. Die anfangs gehegten Erwartungen, das Präparat werde sich bei Diphtherie besonders wirksam erweisen, scheinen nicht in Erfüllung gegangen zu sein, dagegen soll es sich bei Bronchialkatarrhen der Emphysematiker und Phthisiker mit geringer und zäher Secretion bewährt haben.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen unter den indifferenten Mitteln.

Rp. Terpini hydrati,

Sacchari

Gummi arabici. $\hat{a}a$ 1,0

F. pil. No. 30.

S. 3 mal täglich 1—4 Pillen.

Rp. Terpini hydrati 2.

Spiritus

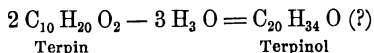
Aq. destillat.

Syr. Menthae pip. $\hat{a}a$ 50.

M.D.S. 3—6 mal täglich einen Esslöffel.

Terpinol. $C_{20}H_{34}O$ (?)

Wird Terpinhydrat oder Terpin mit mässig verdünnten Mineralsäuren gekocht, so bildet sich unter Wasserabspaltung ein neuer Körper, nach Wiggers das Terpinol,



In der Regel wird es durch Destillation von Terpinhydrat mit verdünnter Schwefelsäure dargestellt. Das hierbei resultirende ölige Product, welches etwa zwischen $160-220^{\circ}C$. übergeht, soll fractionirt werden. Nur die bei $168^{\circ}C$. übergehenden Antheile sollen als Terpinol aufgefangen werden. Sie bilden ein angenehm nach Hyacinthen riechendes Oel, welches in Wasser nahezu unlöslich, leicht löslich dagegen in Alkohol und Aether ist. Das spec. Gewicht beträgt $0,852$. Nach Wallach ist Terpinol indessen keine einheitliche Substanz, sondern ein Gemenge von einigen verschiedenen Körpern; nämlich dem (sauerstoffhaltigen) Terpeneol $C_{10}H_{18}O$ und drei (sauer-

stofffreien) Terpenen $C_{10}H_{16}$: Terpinen, Terpinolen und Dipenten. Für die Mengenverhältnisse, in denen die einzelnen Substanzen sich bilden, ist die Concentration und die Natur der gewählten Säure nicht gleichgültig. Bei einer Verdünnung der Schwefelsäure mit Wasser im Verhältniss von (1:2) werden relativ viel Terpeneol, Terpinolen und Dipenten erhalten, mit sehr verdünnter Säure (1:7) dagegen bildet sich vorwiegend Terpinen. Es wäre daher für die therapeutische Verwendung des Präparates sehr wichtig, zunächst eine bindende Vorschrift auszuarbeiten, welche die Erlangung eines constanten Präparates gewährleistet.

Das Terpinol wird namentlich von Guelpa und Morra als ein die Schleimhaut der Bronchien anregendes Mittel empfohlen, doch sind die Ansichten über seine Wirkungen noch sehr getheilte.

So viel scheint festzustehen, dass es zu den ziemlich indifferenten Substanzen gehört und auf die Harnwege ohne besondere Einwirkung ist. Da es durch die Lungen ausgeschieden wird, hat man es angewendet, um modificirend auf die Schleimhaut der Luftwege einzuwirken. Man giebt es zur Vermehrung der Secretion und zur Erleichterung der Hustenanfälle bei Bronchialkatarrhen zu 0,5—1,0 g pro die in Kapseln. Grössere Dosen stören die Verdauung.

Rp. Terpinoli
 Ammon. benzoïc.
 Cerae flavae rasp.
 Pulv. constituent \widehat{aa} 10,
 Mucil. Traganth. q. s.

ut fiant pil. No. 100.

Das Pulv. constituens besteht aus
 einer Mischung von Gummi arab.
 Rad. Althaeae u. Sacch. alb. \widehat{aa} .

Rp. Terpinoli
 Natrii. benzoïci \widehat{aa} 0,1
 Sacchari albi 0,5.
 Dos. tal. X. ad. capsul. amylaceas.
 S. 1—2 stündlich 1 Kapsel.

Rp. Terpinoli 0,1
 Ol. Olivarum 0,3,
 ad capsul gelatinosas.

Kaspar.

Mentholum.

Menthol, Pip-Menthol, Pfefferminzcampher.

$C_{10}H_{20}O$.

Das Pfefferminzkraut (von *Mentha piperita* L.) liefert bei der Destillation mit Wasserdämpfen durchschnittlich etwa 1,2% eines ätherischen Oeles, welches als *Oleum Menthae piperitae* officinell ist. In diesem sind bisher mit Sicherheit nachgewiesen

worden: ein sauerstoffhaltiger flüssiger Körper Menthon, welchem die Formel $C_{10}H_{18}O$ zugeschrieben wird, und ein fester Körper $C_{10}H_{20}O$, welcher den Namen „Menthacampher“ oder „Menthol“ führt. — Dass die verschiedenen Pfefferminzölsorten des Handels bezüglich des Geschmacks und Aromas untereinander sehr abweichen, ist eine jedem Praktiker bekannte Thatsache, die beiläufig bemerkt ja auch auf den Werth der einzelnen Sorten von Einfluss ist. Auch in chemischer Beziehung zeigen sich bei den einzelnen Pfefferminzölsorten Verschiedenheiten, indem einzelne, wie das deutsche und englische Pfefferminzöl beträchtliche Mengen des flüssigen Bestandtheiles, andere, wie das amerikanische, chinesische und japanische, wesentlich mehr von dem festen Körper, der vorher als Menthol bezeichnet wurde, enthalten.

Gewinnung. Aus dem Gesagten geht hervor, dass das Menthol im Pfefferminzöl fertig gebildet vorhanden ist, so dass es aus diesem nur abgeschieden zu werden braucht. Dies geschieht durch einen Abkühlungsprocess, durch welchen nur das in den flüssigen Antheilen des Pfefferminzöles gelöste Menthol zum Krystallisiren gebracht wird. Der hierzu anzuwendende Kältegrad richtet sich nach dem Charakter des zu verarbeitenden Oeles. Während das deutsche Oel erst beim Abkühlen auf $-20^{\circ}C$. und darunter Krystalle abscheidet, erfolgt dies bei dem amerikanischen schon bei einer Temperatur von $-8^{\circ}C$., und die japanischen und chinesischen Sorten sind oftmals nahezu reines Menthol in Krystallen, welche von wenig flüssigem Oel durchtränkt sind. Die Verschiedenheiten sind höchstwahrscheinlich darauf zurückzuführen, dass die einzelnen Pfefferminzölsorten von verschiedenen Menthavarietäten gewonnen werden. Das japanische Oel beispielsweise soll nach Holmes von *Mentha arvensis* L. var. *piperascens*, das chinesische von *Mentha arvensis* L. var. *glabrata* abstammen.

Die Gewinnung des Menthols erfolgt nun in der Weise, dass das Pfefferminzöl stark abgekühlt wird, worauf die krystallinischen Massen durch Pressen von den flüssigen Antheilen des Oeles befreit und zur Reinigung destillirt werden. — Oele, welche reich an flüssigen Verbindungen, also relativ arm an Menthol sind, werden vor dem Abkühlungsprocess zweckmässig einer fractionirten Destillation unterworfen. Es gehen dabei zuerst die flüssigen Antheile über, der höher siedende Destillationsrückstand wird auf Menthol, wie oben angegeben, verarbeitet.

Für die Mentholproduction kommen zur Zeit lediglich die amerikanischen, chinesischen und japanischen Oele in Betracht. Namentlich in Japan hat in den letzten Jahren der Anbau von Pfefferminze und damit die Gewinnung von Menthol eine derartige Ausdehnung erlangt, dass das Angebot den Absatz bei weitem übersteigt und das früher recht theure Präparat gegenwärtig ein ziemlich wohlfeiler Artikel geworden ist. Marken, die als Pip-Menthol und unter anderen schönen Namen in den Handel kommen, sind nichts anderes als gewöhnliches Menthol.

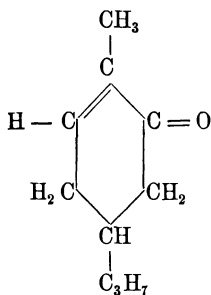
Ganz neuerdings ist es Beckmann gelungen aus dem bei der Fabrikation des Menthols abfallenden flüssigen Menthon $C_{10}H_{18}O$ durch Reduction mit theoretischen Mengen metallischen Natriums das Menthol zu erhalten.

Eigenschaften. Das Menthol gelangte früher in Form krystallinischer Massen oder Krusten — etwa wie der gewöhnliche Campher — auf den Handelsmarkt, gegenwärtig wird es fast durchweg in wohlausgebildeten Krystallen angeboten. Es bildet farblose, dem hexagonalen System angehörige Nadeln oder Säulen von starkem pfefferminzartigem Geruche und eigenthümlich kühlendem, aromatischem Geschmack. Manche Sorten schmecken zugleich hintennach deutlich bitterlich. Es schmilzt bei $45^{\circ}C$. und siedet ohne Zersetzung bei $212^{\circ}C$. In Wasser ist es nahezu unlöslich, ertheilt demselben aber seinen Geruch und Geschmack. Sehr leicht löslich dagegen ist es in Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff, Ligroin, Eisessig und in conc. Salzsäure.

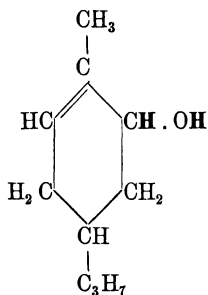
Ueber die chemische Constitution des Menthols ist zur Zeit noch wenig bekannt. Seine empirische Zusammensetzung entspricht der Formel $C_{10}H_{20}O$, seine physikalischen Eigenschaften weisen ihm seine Stellung in der sog. Camphergruppe an.

Menschutkin glaubt aus seinen Untersuchungen den Schluss ziehen zu dürfen, dass es ein secundärer Alkohol ist. In welcher Beziehung es jedoch zu den beiden wichtigsten Campherarten, dem Japan- und Borneocampher steht, darüber fehlt es gegenwärtig an näheren Anhaltspunkten. Nimmt man für die beiden Campherarten die von Kekulé aufgestellten Formeln für richtig an, nach denen der Borneocampher als Reductionsproduct des Japancamphers erscheint — eine Annahme, die übrigens zur Zeit experimentell begründet ist — so erscheint es geradezu verführerisch, das Menthol als ein Reductionsproduct eines ähnlichen Camphers (Menthon), anzusehen.

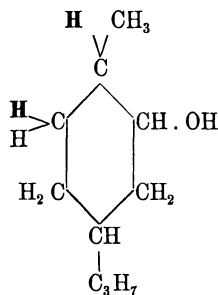
Im Nachstehenden sind diese Beziehungen graphisch zum Ausdruck gebracht, es darf jedoch nicht vergessen werden, dass für das Menthol die Constitution noch nicht erschlossen ist. Japancampher (Camphora officinalis) = $C_{10}H_{16}O$, Borneocampher = $C_{10}H_{18}O$, Menthacampher = $C_{10}H_{20}O$.



Japancampher



Borneocampher



(?) Menthacampher (?)

Die chemischen Umwandlungen des Menthols sind gleichfalls noch wenig studirt. — Natrium löst sich in Menthol unter Wasserstoffentwicklung, durch Phosphorsäureanhydrid wird Menthol in Wasser und Menthen, einem der Acetylenreihe angehörigen Kohlenwasserstoff der Formel $C_{10}H_{18}$ übergeführt; ähnlich wirkt auch conc. Schwefelsäure. Durch Einwirkung von Halogenwasserstoffsäuren wird die Hydroxylgruppe des Menthols gegen Halogenatome ausgetauscht; es entstehen gut charakterisirte Verbindungen der Zusammensetzung $C_{10}H_{19}Cl$, $C_{10}H_{19}Br$, $C_{10}H_{19}J$ = Menthylchlorid, -bromid, -jodid.

Die Identität des Menthols ergibt sich durch seine physikalischen Eigenschaften. Sein Aussehen, Geruch und Geschmack charakterisiren es durchaus genügend, so dass eine Verwechslung ziemlich ausgeschlossen erscheint. Eine in amerikanischen Blättern veröffentlichte Reaction, wonach durch Einwirkung einer sehr geringen Menge von Jod auf Menthol eine indigoblaue Färbung entstehen soll, die durch Kalilauge verschwindet, muss ich als nicht zutreffend bezeichnen.

Prüfung. Es schmelze bei 43—45° C. und siede bei 212° C.; in dessen darf hierbei nicht ausser Acht gelassen werden, dass die japanischen Präparate auch in reinem Zustande einen etwas niedrigeren Schmelzpunkt haben können. Ausserdem ist das zu untersuchende Menthol vorher über Schwefelsäure gut zu trocknen, da ein Feuchtigkeitsgehalt den Schmelzpunkt herabdrückt. — Im Wasserbade erwärmt, muss es zu einer klaren farblosen Flüssigkeit schmelzen und sich allmählig ohne Rückstand verflüchtigen (Rückstand könnte aus Wachs,

Stearin, Paraffin, auch anorgan. Substanzen bestehen). — Unreine Präparate nehmen beim Schmelzen gelbe, rothe, auch blaue Färbung an. — Auf dem Platinblech erhitzt muss es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennen (unorganische Zusätze, von denen in einem Falle Magnesiumsulfat beobachtet wurde). — Bringt man in ein sauberes Porzellanschälchen eine Mischung von 1 ccm Essigsäure, 3 Tropfen conc. Schwefelsäure und 1 Tropfen Salpetersäure, so darf aufgestreutes Menthol in dieser Mischung keine Färbung hervorrufen (bei Anwesenheit von Thymol, welches angeblich zur Verfälschung dienen soll, entsteht nach wenigen Minuten eine gelbliche, später in smaragdgrün übergehende Färbung).

Anwendung. In Japan und China hat das Menthol seit Jahrhunderten schon eine wichtige Rolle als Heilmittel gespielt, neuerdings hat es auch ausserhalb dieser Länder festen Fuss gefasst; seine medicamentöse Anwendung ist übrigens als erst in den Anfängen stehend zu bezeichnen. Es kommen ihm antiseptische und anästhetische Eigenschaften zu. Man benutzt es äusserlich in Substanz als schmerzstillendes Mittel gegen Zahnschmerz, Migraine und Neuralgien, zu Einreibungen in 10 procentiger alkoholischer oder ölicher Auflösung. In jüngster Zeit ist auch seine Anwendung mit einer Pflastermasse combinirt mit Erfolg versucht worden. In allen diesen Fällen wirkt es örtlich anästhesirend und zugleich etwas reizend. Innerlich ist es bisher nur selten gegeben worden, indessen dürfte es in den meisten Fällen vortheilhaft als krampfstillendes und beruhigendes Mittel an Stelle des gewöhnlichen Camphers angewendet werden können. Die Ausscheidung des Menthols erfolgt durch den Urin als Mentholglycuronsäure.

In dem Menthol existirt eine Substanz, welche dem Apotheker ein weites Gebiet zur Darstellung wirksamer Handverkaufsartikel bietet. Es ist kaum zweifelhaft, dass durch Substituierung des gewöhnlichen Camphers in zahlreichen Handverkaufsartikeln, wie *Ol. camphoratum*, *Spiritus camphoratus*, *Opodeldoc*, *Linimentum camphoratum*, *Empl. camphoratum*, sich ganz überraschende Wirkungen würden erzielen lassen.

Aehnlich wie der gewöhnliche Campher verflüssigt sich auch der Menthacampher beim Zusammenreiben oder schwachen Erwärmen mit Chloralhydrat. Eine solche, Chloral-Menthol-Liniment genannte Mischung soll sich besonders bei Zahnschmerzen und bei rheumatischen Affectionen gut bewährt haben.

Aufbewahrung. An einem kühlen Orte, in wohlverschlossenen Gefässen — dem Campher analog — unter den indifferenten Arzneimitteln.

Mentholstifte, Migrainestifte. Zum äusserlichen Gebrauche ist das Menthol in die sehr handliche Form der sog. Migrainestifte gebracht worden. Dieselben werden entweder durch starkes Pressen von krystallisirtem Menthol oder durch Ausgiessen geschmolzenen Menthols gewonnen. Ihre Anwendung und Wirkung darf als bekannt vorausgesetzt werden. — Es hat sich im Verlaufe ihrer Anwendung als praktisch herausgestellt, diesen Stiften einen geringen Zusatz von Thymol zu machen, weil sie alsdann beim Aufstreichen „besser schmieden“, auch nicht so spröde sind wie reines Menthol. Ein solcher Zusatz, der übrigens durch die kurz vorher für Thymol angegebene Reaction nachzuweisen wäre, kann als eine Verfälschung nicht angesehen werden, da einmal der Preis beider Präparate nicht mehr sehr variirt, ausserdem aber ein solcher Zusatz nur wenige Procente betragen kann, weil andererseits die Stifte nicht erstarren würden.

Die für warme (tropische) Gegenden bestimmten Stifte erhalten, um sie zu conserviren, einen dünnen Ueberzug von Gelatine.

Apiolum album crystallisatum.

Petersilien-Campher.



Die Früchte der Petersilie (von *Petroselinum sativum*) enthalten ausser einem Apiin genannten Glycosid der Zusammensetzung $\text{C}_{27} \text{H}_{32} \text{O}_{16}$ 1,0—2,5 % eines flüchtigen ätherischen Oeles, welches aus einem zwischen 160 und 170° siedenden, noch nicht näher bekannten Terpen und einem festen, gut krystallisirenden Stearopten (Camphen), dem Petersilien-Campher oder Apiol $\text{C}_{12} \text{H}_{14} \text{O}_4$, besteht.

Darstellung. Man zieht die zerkleinerten Petersiliensamen mit Alkohol bis zur Erschöpfung aus, destillirt den Alkohol ab und behandelt den Rückstand mit Aether, wobei Apiol in Lösung geht und nach dem Verdunsten des Aethers in Krystallen gewonnen wird, welche durch Umkrystallisiren aus Aether in reinem Zustande erhalten werden.

Eigenschaften. Das Apiol bildet lange weisse Nadeln von schwachem Petersiliengeruch, welche bei + 32° C. schmelzen und bei etwa

300° C. unzersetzt destilliren. In Wasser ist es nahezu unlöslich, leicht löslich dagegen ist es in Alkohol und in Aether, sowie in fetten und in ätherischen Oelen. In conc. Schwefelsäure löst es sich mit purpurrother Farbe auf (charakteristische Reaction!), von wässrigen Alkalien (Kalilauge, Natronlauge) wird es nicht verändert, beim Erwärmen mit Salpetersäure wird es zu Oxalsäure oxydirt. Beim längeren Kochen mit alkoholischer Kalilauge entstehen zwei gut krystallisirende, aber noch nicht näher untersuchte Verbindungen.

Prüfung. Der schwache Petersiliengeruch des krystallisirten Präparates, sowie die Unlöslichkeit in Wasser und die angeführte Färbung mit conc. Schwefelsäure bieten genügende Anhaltspunkte für die Erkennung des Präparates. Die Reinheit ergibt sich aus dem bei + 32° liegenden Schmelzpunkt, der völligen Löslichkeit in Alkohol und in Aether und dadurch, dass es beim Erhitzen auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, mit leuchtender Flamme verbrennt.

Aufbewahrung. Das Apiol werde in gut verschlossenen Gefässen unter den indifferenten Mitteln aufbewahrt.

Anwendung. Das Apiol wird besonders in Frankreich gegen Wechselfieber häufig verordnet und dort als ein Surrogat des Chinins betrachtet. Auch bei Dysmenorrhöe (Menstruat.-Beschwerden) soll es gute Dienste leisten. Die Verordnung erfolgt in Dosen von 0,25 g.

Grössere Gaben, von 2—4 g, rufen, ähnlich wie Chinin, eine Art Trunkenheit, Störungen des Sehvermögens, Schwindel, Ohrensausen, Uebelkeit u. s. w. hervor.

Nicht zu verwechseln mit diesem Apiolum alb. cryst. ist ein früher als Apiolum ebenfalls in Frankreich viel gebrauchtes Präparat, welches durch Verdunsten eines alkoholischen Auszuges der Petersiliensamen und nachfolgende Reinigung des Rückstandes in Form einer öligen Flüssigkeit erhalten wurde. Dieses flüssige Apiol ist ein Gemenge des krystall. Apiols mit dem noch nicht näher bekannten Terpen des Petersilienöles und wurde in Dosen bis zu 1,0 g gegeben. Es empfiehlt sich daher den krystallisirten Petersiliencampher ausdrücklich als Apiolum album cryst. zu bezeichnen.

Helenin.*Alant-Campher.* $C_6 H_{10} O$ oder $C_6 H_8 O$ (?).

Die Alantwurzel (von *Inula Helenium*) enthält neben Inulin, wachs- und harzartigen Substanzen, Extractivstoffen und Protein-substanzen ein Alantol genanntes flüssiges Stearopten der Zusammensetzung $C_{10} H_{16} O$, das in farblosen Nadeln krystallisirende Alant-säureanhydrid $C_{15} H_{20} O$ und ein festes, Helenin genanntes Stearopten, für welches von Kallen die Formel $C_6 H_8 O$ aufgestellt wurde, dessen Zusammensetzung aber wahrscheinlich der Formel $C_6 H_{10} O$ entspricht.

Darstellung. Zerkleinerte frische Alantwurzeln werden mit 80procentigem Alkohol ausgekocht. Man filtrirt den Auszug, erhitzt das Filtrat und versetzt es mit 3—4facher Menge kalten Wassers, worauf das Helenin innerhalb 24 Stunden in weissen Nadeln anschießt, welche durch Umkrystallisiren aus verdünntem Alkohol gereinigt werden. — Man kann auch die Wurzeln mit Wasserdämpfen destilliren; das Helenin geht dann in das Destillat über und scheidet sich in demselben entweder direct in krystallisirtem Zustande oder aber in Form eines bald erstarrenden Oeles ab.

Eigenschaften. Das Helenin bildet in reinem Zustande farblose und geruchlose Krystallnadeln, welche auf Lackmusfarbstoff ohne Einwirkung sind; in Wasser ist es nahezu unlöslich, leicht löslich dagegen in heissem Alkohol, in Aether, sowie in fetten und in ätherischen Oelen. Der Schmelzpunkt der reinen Verbindung liegt bei $100^{\circ} C$.

Mit Wasserdämpfen ist es unzersetzt flüchtig, beim Erhitzen für sich allein dagegen zersetzt es sich theilweise und siedet unter partieller Zersetzung zwischen $275—280^{\circ} C$. Mässig verdünnte Salpetersäure löst das Helenin in der Kälte auf, ohne es zu zersetzen, heisse Salpetersäure aber oder kalte rauchende Salpetersäure verwandeln es in Nitrohelenin, welches als gelbe amorphe Masse durch Wasser gefällt wird. Wässrige, ebenso alkoholische, ätzende Alkalien sind auf das Helenin ohne Einwirkung. Von conc. Schwefelsäure wird es mit rother Farbe gelöst: setzt man dieser Lösung unmittelbar wieder Wasser zu, so wird das Helenin der Hauptmenge nach wieder unverändert abgeschieden (charakteristisch). Rauchende Schwefelsäure bildet mit Helenin unter Abscheidung

harziger Producte Heleninschwefelsäure. Dem polarisirten Lichte gegenüber erweist sich das Helenin als stark rechts drehend (r^0).

Prüfung. Zum Identitätsnachweise dürften die völlige Geruchlosigkeit und die Bestimmung des Schmelzpunktes, das Verhalten gegen conc. Schwefelsäure und die Unlöslichkeit in Wasser genügen. Die Reinheit des Präparates ergibt sich aus dem zutreffenden Schmelzpunkt (100^0), der vollständigen Flüchtigkeit beim Erhitzen auf dem Platinblech und der klaren Löslichkeit in Alkohol und in Aether.

Aufbewahrung. Dieselbe erfolge in gut verschlossenen Gefässen unter den indifferenten Mitteln.

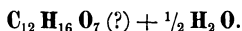
Anwendung. Das Helenin wird neuerdings als ein ausgezeichnetes Antisepticum empfohlen, welches bei kräftiger Wirkung den Vorzug vollständiger Geruchlosigkeit besitzt. Es ist vorläufig bei Malaria, Tuberculose, katarrhalischen Diarrhöen, Keuchhusten, chronischer Bronchitis mit Erfolg angewendet worden. Bezüglich seiner antiseptischen Eigenschaften wird angegeben, dass es noch in einer Verdünnung von 1 : 10000 Th. Urin vor Fäulniss zu schützen im Stande ist, dass es ferner den Mikroben der Tuberculose zu tödten vermag. Dosis: 0,01 g Helenin 10 mal pro die in Pulvern oder in alkoholischer Lösung.

Nicht zu verwechseln mit diesem krystallisirten Helenin ist ein unter dem Namen „Hélénol du Dr. Korab“ in Frankreich gebräuchliches Präparat. Dieses letztere ist wahrscheinlich eine alkoholische Lösung (1 : 5) des krystallisirten Helenins. Die Dosis derselben ist 3 mal täglich 5 Tropfen.

Als Helenin de Korab wurden im Jahre 1884 von der Pharmacie Chapès in Paris gefüllte Gelatine kapseln in den Handel gebracht, deren Inhalt sich nach Th. Lehmanns Untersuchungen als reines Alantwurzelpulver herausstellte. Der Preis stand zum wirklichen Werthe natürlich in keinem Verhältnisse.

Nach Marpmann kommen von den Bestandtheilen der Alantwurzel dem Alantol und der Alantsäure, bez. dem Alantsäureanhydrid antibacterielle und antiseptische Eigenschaften in höherem Grade zu als dem Helenin.

c) Substanzen unbestimmbarer Zusammensetzung.

Arbutinum.*Arbutin.*

Dieser zur Gruppe der Glycoside gehörige Körper wurde 1852 zuerst von Kavalier in den Blättern der Bärentraube (*Arctostaphylos offic. Wimmer* seu *Arbutus Uva Ursi* L.) gefunden. Später wiesen es Zwenger und Himmelmann auch im Wintergrün (*Chimaphila umbellata* Nutt. seu *Pyrola umbellata* L.), wies es Maisch in *Calluna vulgaris*, *Ledum palustre*, *Vaccinium*, *Epigaea*, *Gaultheria* nach, so dass die Verbreitung dieser Verbindung keine sehr beschränkte zu sein scheint. Auch der früher als „Vaccinin“ bezeichnete Bitterstoff von *Vaccinium vitis idaea* ist mit dem Arbutin identisch. — Die Gewinnung des Arbutins erfolgt zur Zeit noch ausschliesslich aus den Bärentraubenblättern (*Folia Uvae Ursi*), in welchen es wohl auch relativ am reichlichsten vorhanden ist.

Die trockenen Blätter der Bärentraube enthalten in 100 Theilen etwa: 3,5 Arbutin, wechselnde Mengen Urson $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}$ (?), 16 eisengrünenden und 18 eisenblaufällenden Gerbstoff, 6 Gallussäure, 10 zuckerhaltigen Extractivstoff, 11 gummiartige Substanzen, 3 Harz, 2 wachsartigen Stoff, 5 Kalkverbindungen, 3 organische Säuren, 17 Faser, 6 Feuchtigkeit und Spuren flüchtigen ätherischen Oeles. Aus dieser Musterkarte gilt es nun das Arbutin zu isoliren.

Darstellung. Die zerkleinerten Blätter werden zunächst mit kaltem Wasser macerirt, dann mehrere Male mit Wasser ausgekocht. Die vereinigten Auszüge werden durch Absetzenlassen geklärt, hierauf colirt und nun in der Kälte mit basischem Bleiacetat (*Liquor Plumbi subacetici*) so lange versetzt, als das klare Filtrat durch einen weiteren Zusatz von Bleiessig nach Verlauf von 10—15 Minuten noch einen deutlichen Niederschlag zeigt. Ist dieses nicht mehr der Fall, so lässt man die Flüssigkeit gut absetzen, zieht die über dem voluminösen Niederschlage stehenden flüssigen Antheile ab, filtrirt dieselben und leitet in das klare, mässig erwärmte Filtrat Schwefelwasserstoff im Ueberschuss ein. Die vom gebildeten Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit liefert nach dem Eindampfen bis zu einem gewissen

Concentrationsgrade Krystalle von unreinem Arbutin, welche meist schon durch einmaliges Umkrystallisiren aus siedendem Wasser unter Zusatz von frisch geglühter Thierkohle rein erhalten werden. — Der Mechanismus der Methode ist ein sehr einfacher. Durch das Ausziehen mit Wasser gehen ausser Arbutin noch eine Reihe von Extractivstoffen, auch die Gerbsäuren, in Lösung, welche das Arbutin am Krystallisiren verhindern würden. Diese störenden Stoffe fällt man durch Zusatz von Bleiessig als unlösliche Verbindungen, so dass nach dem Entbleien der Lösung durch Schwefelwasserstoff eine nur wenig verunreinigte Arbutinlösung resultirt, welche der Krystallisation keine Schwierigkeiten entgegensetzt. Wesentlich für die Darstellung ist, dass während der ganzen Dauer der Abscheidung Zusatz von Mineralsäuren vermieden wird, welche eine Spaltung des Arbutins herbeiführen würden.

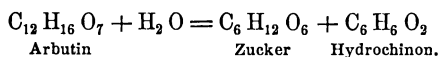
Eigenschaften. Das Arbutin krystallisirt aus Wasser in langen farblosen, seidenglänzenden Krystallnadeln ohne Geruch mit 2 Mol. Krystallwasser (Zwenger und Himmelmann), von denen beim Trocknen an der Luft $1\frac{1}{2}$ Mol. entweichen, so dass dem völlig lufttrocknen Präparate die Zusammensetzung $C_{12}H_{16}O_7 + \frac{1}{2}H_2O$ zukommt. Durch Trocknen bei 100° entweicht auch dieses halbe Molekül Krystallwasser, es hinterbleibt alsdann das wasserfreie Arbutin. Das lufttrockne Präparat schmilzt in reinem Zustande bei $170^\circ C.$, das völlig wasserfreie — d. h. bei $100^\circ C.$ getrocknete — bei 144 — 146° zu einer farblosen Flüssigkeit, welche beim Erkalten zu einer amorphen Masse erstarrt. Zum medicinischen Gebrauche wird das lufttrockne, der Zusammensetzung $C_{12}H_{16}O_7 + \frac{1}{2}H_2O$ entsprechende Präparat herangezogen.

Es löst sich in etwa 8 Th. kaltem oder in 1 Th. siedendem Wasser, auch in 16 Th. Alkohol, während es in Aether so gut wie unlöslich ist. Die wässrige Lösung (auch die alkoholische) schmeckt bitter und reagirt neutral und zeigt Reagentien gegenüber ziemliche Beständigkeit.

Sie wird zwar von kleinen Mengen Eisenchloridlösung blau, durch grössere Mengen grün gefärbt, es rufen in ihr aber bei gewöhnlicher Temperatur weder Säuren, noch Alkalien, noch auch Metallsalze Fällungen hervor, auch bewirkt sie in Fehling'scher Lösung selbst beim Erwärmen keine Ausscheidung von rothem Kupferoxydul. Alle diese Verhältnisse ändern sich mit einem Schlage, wenn die Lösung mit verdünnten Mineralsäuren, z. B. verdünnter

Schwefelsäure, erhitzt wird, es tritt dann der Glycosidcharakter des Arbutins auf das Deutlichste zur Erscheinung.

Unter Glycosiden verstehen wir bekanntlich Substanzen, welche durch Einwirkung von Fermenten oder verdünnten (Mineral-) Säuren in Zucker (meist Glycose) und in gewisse andere Bestandtheile gespalten werden. Das Arbutin nun ist ein solches Glycosid und wird beim Erwärmen mit verdünnten Säuren sehr leicht und zwar unter Aufnahme von Wasser in Zucker und Hydrochinon gespalten.



Diese Zersetzung wurde schon von Kavalier beobachtet; derselbe nannte den neben Zucker auftretenden Körper „Arctuin“. Es ist indessen später nachgewiesen worden, dass dieses Arctuin identisch mit Hydrochinon ist. Auf diesen Spaltungsvorgang sind nun eine Reihe von Reactionen zurückzuführen, welche demnächst besprochen werden sollen, in denen wir die Eigenschaften des Hydrochinons und des Zuckers unschwer wieder erkennen werden, da beide Substanzen ganz hervorragende Reductionsmittel sind. Nicht unbemerkt darf es bleiben, dass bei der Spaltung einiger Arbutinpräparate nicht blos das Auftreten von Hydrochinon und Zucker, sondern auch dasjenige von Methylhydrochinon $\text{C}_6 \text{H}_3 (\text{CH}_3) (\text{OH})_2$ beobachtet worden ist, so dass wahrscheinlich gewisse Sorten von Arbutin Gemenge von Arbutin $\text{C}_{12} \text{H}_{16} \text{O}_7$ und Methylarbutin $\text{C}_{12} \text{H}_{15} (\text{CH}_3) \text{O}_7$ sind. Der Schmelzpunkt des letzteren wird zu 188°C . angegeben.

Prüfung. Die wässrige Lösung (1:20) gebe mit wenig Eisenchlorid versetzt eine blaue, auf Zusatz von mehr Eisenchlorid eine grüne Färbung (Identität). — Wird 1 Th. Arbutin mit einer Mischung von 2 Th. Schwefelsäure, 1 Th. Wasser und 8 Th. Braunsteinpulver erhitzt, so tritt ein durchdringender chlorähnlicher Geruch auf. (Identität.) Die Reaction beruht darauf, dass zunächst durch Einwirkung der Säure Hydrochinon gebildet wird, welches durch Oxydation in das charakteristisch riechende Chinon $\text{C}_6 \text{H}_4 \text{O}_2$ verwandelt wird. (S. S. 105.) Wurde die wässrige Lösung mit einigen Tropfen verdünnter Schwefelsäure erhitzt, so bringt sie alsdann in ammoniakalischer Silberlösung Ausscheidung von schwarzem metallischen Silber (die Reduction wird durch das entstandene Hydrochinon bewirkt), in Fehling'scher Lösung Ausscheidung von rothem Kupferoxydul

hervor (die Reduction erfolgt hier sowohl durch den gebildeten Zucker, als auch durch das Hydrochinon). — In conc. Schwefelsäure löst sich das Arbutin zunächst ohne Färbung auf, die Lösung färbt sich indessen nach kurzer Zeit röthlich, weil Spaltung der Verbindung erfolgt. Die Reinheit des Arbutins ergibt sich aus seinem farblosen Aussehen, ferner daraus, dass das lufttrockne Präparat zwischen 167—168° C. schmilzt. (Doch sind hier Abweichungen um einige Grade zulässig.) — Würde es sich in conc. Schwefelsäure unter sofortiger Färbung auflösen, so könnte es durch Zucker verunreinigt sein. — Die 5 procentige Lösung werde durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Metalle, namentlich Blei, von der Darstellung herrührend).

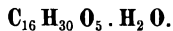
Aufbewahrung. Es werde in gut verschlossenen Gefäßen in der Reihe der indifferenten Substanzen aufbewahrt.

Anwendung. Das Arbutin wird in Dosen bis zu 5 g pro die innerlich gegen Blasenkatarrhe und Nierenaffectionen gegeben und soll sich in vielen Fällen vortrefflich bewährt haben. Die Wirkung ist wohl darauf zurückzuführen, dass dasselbe im Organismus in Zucker und Hydrochinon zerfällt. Dass ihm die üblen Nebenwirkungen des Hydrochinons fehlen, rührt nach Lewin daher, dass das in Freiheit gesetzte Hydrochinon in die Aetherschwefelsäure verwandelt wird. Ein Theil des Arbutins scheint jedoch den Organismus unverändert zu passiren, wenigstens giebt der Urin nach Gebrauch von Arbutin mit Eisenchlorid deutliche Blaufärbung.

Rp. Arbutini	1,0	Rp. Arbutini	10,
Sacchari	0,5	Aq. destillat.	200.
M. f. plv. Dos. tal. X.		D. S. 2 stündlich	
S. 3—4 Mal täglich		1 Esslöffel.	
lich 1 Pulver.			

Agaricinum.

Agaricin, Agaricinsäure, Agaricussäure.



Unter dem Namen „Agaricin“ wird ein bestimmter Bestandtheil des Lärchenschwammes, des Fruchtkörpers von *Polyporus officinalis* Fries, seu *Agaricus albus*, seu *Boletus laricis* verstanden.

Der Lärchenschwamm ist wiederholt der Gegenstand chemischer Untersuchungen gewesen, ohne dass die älteren derselben zu wirk-

lich abschliessenden Resultaten geführt hätten. Bisher wurden namentlich drei Substanzen als in ihm vorhanden angesehen: die Agaricinsäure von Fleury, das Agaricin von Schoenbrodt und ein indifferenten Körper, das Agaricoresin. E. Jahns stellte später (1883) fest, dass die Agaricinsäure Fleurys und das Agaricin Schoenbrodts identische Substanzen seien, und isolirte noch einige andere Körper in reinem Zustande. Neuerdings hat J. Schmiedersich mit diesem Gegenstande eingehender befasst und giebt als Bestandtheile des Lärchenschwamms folgende an: Weichharz $C_{15}H_{20}O_4$, Agaricol $C_{10}H_{16}O$, Cholesterin $C_{26}H_{44}O \cdot H_2O$, Cetylalkohol $C_{16}H_{34}O$, verschiedene Kohlenwasserstoffe und fette Säuren, vier als α , β , γ und δ unterschiedene Harze, stickstoffhaltige Substanz, wahrscheinlich Eiweiss, und Cellulose. Aus dem β Harz wurde von ihm diejenige Substanz in reinem Zustande abgeschieden, welche uns hier als Agaricin beschäftigt.

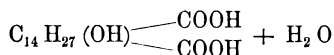
Darstellung. Wird der gepulverte Lärchenschwamm mit Alkohol bis zur Erschöpfung extrahirt, so gehen eine Anzahl (4) von Harzen in Lösung. Concentrirt man die alkoholischen Auszüge, so scheiden sich beim Erkalten weisse Harze aus, während rothe Harze in Lösung bleiben. Die weisse Harzmasse enthält das Agaricin, welches durch Behandeln derselben mit 60%igem warmen Alkohol in ziemlich reinem Zustande ausgezogen werden kann. Um es vollkommen zu reinigen, wird es durch Erwärmen in heissem Alkohol gelöst und mit einer Lösung von Kalihydrat in Alkohol versetzt. Das α -Harz bildet nun ein in Alkohol lösliches Kalisalz, das γ -Harz bildet gar kein Salz, das Kalisalz des β -Harzes dagegen ist in absolutem Alkohol vollkommen unlöslich. — Man filtrirt also nach einiger Zeit ab, wobei das α -Harz in das Filtrat geht, löst den Rückstand in Wasser und filtrirt wiederum, wobei das γ -Harz zurückbleibt, und versetzt das Filtrat mit Chlorbaryum. Es bildet sich nun das unlösliche Baryumsalz (der Agaricussäure), welches mit 30procentigem Alkohol erhitzt und in siedendheisser Lösung mit verdünnter Schwefelsäure zersetzt wird. Das Filtrat scheidet noch heiss die gutkrystallisirte Verbindung aus, welche durch Umkrystallisiren aus 30procentigem Alkohol ganz rein erhalten wird.

Eigenschaften. In reinem Zustande bildet das Agaricin ein weisses, seidenglänzendes Krystallmehl von schwachem Geruch und Geschmack, welches sich unter dem Mikroskop aus vierseitigen Blättchen bestehend zu erkennen giebt. Aus heissem Chloroform krystallisirt es

in mit blossen Auge sichtbaren Prismen. Der Schmelzpunkt liegt bei 128—129° C. In Wasser ist es nur wenig löslich, doch erteilt es dem Wasser deutlich saure Reaction. Beim Erhitzen mit Wasser löst es sich langsam unter Aufquellen zu einer schleimigen, stark schäumenden Flüssigkeit, aus welcher es sich beim Erkalten wieder krystallisirt abscheidet. Es löst sich in etwa 130 Th. kaltem, 10 Th. heissem Weingeist, noch leichter in heisser Essigsäure, wenig in Aether, kaum in Chloroform. Aetzende Alkalien (Kali- oder Natronlauge) nehmen es zu einer beim Schütteln stark schäumenden Flüssigkeit auf.

Die Zusammensetzung der Verbindung ist gegenwärtig mit hinreichender Sicherheit zu $C_{16}H_{30}O_5 \cdot H_2O$ festgestellt. Durch Trocknen bei 80° C., auch schon beim Aufbewahren über Schwefelsäure wird das 1 Mol. Krystallwasser abgespalten. Bei höherer Temperatur als 80° C. wird ausserdem noch intramolecular Wasser abgegeben.

In chemischer Beziehung ist das Agaricin eine Säure, weshalb ihm zweckmässiger der Name Agaricinsäure beigelegt werden sollte. Dieselbe besitzt zwei Carboxylgruppen, ist also eine zweibasische Säure. Ihre Constitution wird durch nachstehende Formel ausgedrückt.



Von den Salzen ist das Kaliumsalz das wichtigste, welches durch vollkommene Unlöslichkeit in absolutem Alkohol charakterisirt ist.

Prüfung. 0,1 g Agaricin in 15 ccm absolutem Alkohol gelöst und mit einigen Tropfen alkoholischer Kalilösung versetzt geben einen weissen Niederschlag, der in Wasser vollkommen löslich ist (Identität, Abwesenheit von anderen Harzen).

0,1 g auf dem Platinblech erhitzt verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen unter den Mitteln der Tabula C.

Anwendung. Das Agaricin ist der Träger der schweissbeschränkenden Wirkung des Lärchenschwammes, ohne — falls es frei von anderen Harzen ist — dessen purgirende Eigenschaften zu besitzen. Man giebt es in Dosen von 0,005—0,01 am besten in Pillen mit Plv. Doweri namentlich gegen die profusen Schweisse der Phthisiker,

auch die durch gewisse Medicamente (Antipyrin) erzeugten Schweisse. Die Wirkung tritt erst nach 5—6 Stunden in vollem Masse ein. Subcutane Injectionen sind schmerzhaft.

Rp. Agaricini	0,5,	Rp. Agaricini	0,05,
Pulv. Doweri	7,5,	Spiritus	4,5,
Rad. Althaeae pulv.		Glycerini	5,5.
Mucil. Gummi arabici	aa q. s.	Solve.	
ut fiant pilulae	100,	S. zur subcutanen Injection.	
S. Abends	1—2 Pillen.	Dosis	1 Spritze.

Nicht zu verwechseln mit Agaricin ist das Agarythrin, ein 1881 von Phipson aus dem Agaricus ruber dargestelltes Alkaloid, welches intensiv giftig wirkt!

Caute servetur.

Anhang.

Aluminium acetico-tartaricum.

Essig-weinsaure Thonerde.

Die Verbindungen der Thonerde mit Essigsäure haben sich in der Praxis als kräftige Antiseptica erwiesen, welche um so werthvoller sind, als ihnen giftige Eigenschaften, wie sie Sublimat und Phenol zeigen, vollständig abgehen. Die Pharm. Germ. ed. II hat in Berücksichtigung dieser Umstände auch unter dem Namen Liquor Aluminium acetici ein solches Präparat aufgenommen. Dasselbe stellt die wässrige Lösung eines basischen, des sog. $\frac{2}{3}$ Thonerdeacetates der Formel $\text{Al}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4(\text{OH})_2$ dar. Diese Verbindung ist zur Zeit nur in wässriger Auflösung bekannt; würde man versuchen, sie durch Abdunsten der Lösung über Schwefelsäure oder durch Eindampfen zu isoliren, so würde sich ein noch basischeres Salz, die in Wasser unlösliche Verbindung $\text{Al}_2(\text{CH}_3\text{COO})_2(\text{OH})_4$ abscheiden. Die gleiche Ausscheidung basischer unlöslicher Aluminiumverbindungen findet sogar schon statt, wenn die officinelle Aluminiumacetatlösung längere Zeit aufbewahrt wird. Es liegt auf der Hand, dass diese Eigenschaften des Aluminiumacetates seine Anwendung beeinträchtigen müssen, da mit dem Ausfallen unlöslicher Verbindungen die Wirksamkeit der Präparate natürlich abnimmt. Hierzu kommt noch, dass die Herstellung eines mustergiltigen Liquor Aluminium acetici Ph. G. II keine ganz einfache Operation ist, dass endlich die Anwendung einer lediglich in Lösung vorkommenden Substanz stets nur eine beschränkte sein kann.

Athenstädt hat den glücklichen Griff gethan, ein leicht darstellbares und gut lösliches Doppelsalz von essigweinsaurer Thonerde darzustellen, welches, von ihm Aluminium acetico-tartaricum genannt, berufen sein dürfte, als ungiftiges Antisepticum eine nicht

zu unterschätzende Rolle zu spielen. Es sei übrigens darauf hingewiesen, dass die nachfolgende Darstellungsmethode durch Reichspatent geschützt ist.

Darstellung. (D. R. P. 9790.) 5 Th. Basisch essigsäure Thonerde werden mit Hilfe von etwa 2 Th. Weinsäure und einer entsprechenden Menge Wasser gelöst und die filtrirte Lösung zur Trockne abgedampft. — Es kann auch erhalten werden, indem man entsprechende Mengen von Aluminiumacetatlösung und Weinsäurelösung durch Eindampfen zur Trockne bringt. Das Ueberführen des gelösten Doppelsalzes in festen Zustand kann ausserdem auch dadurch erfolgen, dass man es aus seiner concentrirten wässrigen Lösung durch Alkohol ausfällt, s. unten.

Eigenschaften. Die essig-weinsäure Thonerde bildet fast farblose, glänzende gummiartige Stücke, welche schwach nach Essigsäure riechen und mit wenig Wasser geschüttelt einen farblosen Leim geben. Der Geschmack ist ein säuerlicher, zugleich adstringirender, aber nicht unangenehmer. Sie löst sich in gleich viel kaltem Wasser, die wässrige Lösung reagirt sauer, und darf beim Erhitzen sich nicht trüben noch gelatiniren. In Alkohol ist das Präparat unlöslich, aus der wässrigen Lösung wird es beispielsweise durch Alkohol gefällt. Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist es als ein Doppelsalz der Weinsäure und Essigsäure mit Thonerde anzusehen. Seine durchschnittliche Zusammensetzung ist nach Fresenius die nachstehende.

	durch Eindampfen	durch Füllen mit Alkohol
	hergestelltes Präparat.	
Thonerde (wasserfrei)	23,67 %	25,35 %
Essigsäureanhydrid	30,77 -	27,83 -
Weinsäureanhydrid	27,17 -	27,78 -
Wasser	18,18 -	18,81 -

Dass hier nicht eine blosse Auflösung des Aluminiumacetates in Weinsäure, sondern thatsächlich die Bildung einer chemischen Verbindung stattgefunden, ergibt sich daraus, dass das Reactionsproduct durch Alkohol ausgefällt wird und in diesem Zustande, wie obige Analysen zeigen, die gleiche Zusammensetzung besitzt wie das durch Abdampfen hergestellte. Wenn die Weinsäure nicht chemisch gebunden wäre, so müsste sie doch aller Wahrscheinlichkeit nach in die alkoholische Lösung übergehen. — Beim Liegen an der Luft dunstet

das Präparat etwas Essigsäure ab und wird dann in Wasser etwas schwerer löslich, aber nicht unlöslich.

Prüfung. Es sei fast ungefärbt und löse sich im gleichen Gewichte kalten Wassers beim Bewegen der Flüssigkeit leicht auf. — Diese Lösung darf weder beim Erhitzen, noch bei längerer Aufbewahrung gelatiniren oder unlösliches basisches Salz abscheiden. Sie muss eben dauernd haltbar sein! — Wird 1 g in 10 ccm Wasser gelöst, so darf die Lösung auf Zusatz eines gleichen Volumens Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle wie Blei, Kupfer, Arsen) noch auch durch Hinzufügen eines Tropfens Rhodankalium stark roth gefärbt werden (Eisen).

1 g des Präparates muss beim Glühen an der Luft mindestens 0,225 g unverbrennlichen Rückstand, aus Thonerde bestehend, hinterlassen.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln in sehr gut verschlossenen Gefässen, um das Abdunsten von Essigsäure nach Möglichkeit zu verhüten. Es empfiehlt sich ausserdem, eine 50 procentige Lösung vorrätzig zu halten, mit welcher sich alle Verdünnungen leicht herstellen lassen.

Anwendung. Man benutzt es als ungiftiges aber sicher wirkendes Adstringens und Antisepticum ebenso wie den Liqueur Aluminiumi acetici. Für Mund- und Gurgelwasser in 1—2 procentiger, zur Wundbehandlung in 1—3 procentiger wässriger Lösung. Gegen Frostbeulen ist eine 50 procentige Lösung empfohlen worden.

Rp. Aluminiumi acetico-tartarici	4,0	Rp. Aluminiumi acetico-tartarici	6,0
Aquae Salviae	200,0	Aquae destillatae	200,0
M. D. S. Mundwasser.		D. S. Zum Verbands.	

Cannabis-Präparate.

Der in Europa cultivirte Hanf, *Cannabis sativa*, (fam. Urticaceae) ist eine aus Ostindien stammende Pflanze, welche bei uns ihrer ölfreien Samen und ihrer Bastfasern wegen angebaut wird.

Eine Varietät dieser Pflanze, *Cannabis sativa indica*, indischer Hanf, Bangh, Gunjah, Guaza ist in Indien einheimisch und wird dort, sowie in anderen tropischen Ländern (Persien, Arabien) cultivirt. Systematisch ist sie von der bei uns angebauten Varietät kaum verschieden, dagegen charakterisirt sich die indische Varietät

ausserordentlich scharf durch die in ihr enthaltenen, eigenthümlich wirkenden Bestandtheile. — Die kurz vor Beginn der Fruchtreife gesammelten Zweigspitzen der weiblichen Pflanzen, deren Inflorescenzen durch ein harzartiges Secret förmlich verklebt erscheinen, werden in den Productionsländern zu eigenthümlichen anregenden Präparaten verarbeitet, welche man mit einem Collectivnamen als „Hachish“ (Haschisch) zu bezeichnen pflegt. Die Bereitung des letzteren geschieht entweder in der Weise, dass die getrockneten Zweigspitzen mit indifferenten Zusätzen für sich allein, oder aber mit Tabak oder mit Opium oder mit beiden zugleich zu Pasten verarbeitet werden.

Die Materia medica bediente sich bis vor Kurzem des Cannabiskrautes in zwei Formen, nämlich als Tinctura Cannabis indicae und als Extr. Cannabis indicae.

Um die Eigenthümlichkeiten der neuerdings in Aufnahme gelangten Cannabis-Präparate leichter überblicken zu können, wird es sich empfehlen, zunächst eine Uebersicht der in dem Cannabiskraute enthaltenen Substanzen zu geben.

Das Cannabiskraut enthält etwa 0,3% eines charakteristisch riechenden ätherischen Oeles, welche nach Personne aus Cannaben $C_{18}H_{20}$ und Cannabenwasserstoff $C_{18}H_{22}$ bestehen soll, ein braunes Weichharz (Cannabinon) ein Cannabin [auch Haschischin] genanntes Glycosid, welches schlaferregende Wirkung besitzt, Harzsäuren ohne physiologische Wirkung, Chlorophyll, Hanföl, herrührend von den anhängenden, eingeklebten Früchten, deren gänzliche Entfernung unmöglich ist. Ferner ein Tetanin¹⁾ (Tetano-Cannabin) genanntes Alkaloid, dessen Zusammensetzung nicht näher bekannt ist, welches aber dem Strychnin ähnliche Wirkung besitzt. Ausserdem eine eigenthümliche krystallisirende Säure, die Hanfsäure, endlich Gerbsäure, wässrige Extractivstoffe, mineralische Salze.

Diese Stoffe sind in der Tinctura Cannabis indicae sowohl, wie in dem Extractum Cannabis indicae zum Theil wenigstens enthalten, woraus sich leicht erklärt, dass diese Formen besonders geschätzte Arzneimittel nicht werden konnten, umsomehr, als der Gehalt der einzelnen Substanzen in den Rohmaterialien ein stets schwankender war. Erst der Neuzeit war es vorbehalten, in dieses Gemenge stark

¹⁾ Nach Jahns existirt Tetanin nicht.

wirkender Substanzen, welches ein ausgezeichnetes Analogon des Opiums darstellt, einiges System hineinzubringen.

Cannabinum tannicum. Unter diesem Namen wird von E. Merck ein Cannabis-Präparat in den Handel gebracht, welches im Wesentlichen eine Verbindung des im indischen Hanfe enthaltenen Glycosides Cannabin mit Gerbsäure ist. Die genauere Darstellung entzieht sich der Oeffentlichkeit, die Reindarstellung soll sehr schwierig sein. Immerhin aber wird man nicht fehlgehen anzunehmen, dass die Gewinnung etwa in nachstehender Weise erfolgt.

Das durch Destillation vom giftigen ätherischen Oel befreite Kraut wird mit Wasser extrahirt und die Auszüge mit neutralem Bleiacetat versetzt, wodurch die vorhandenen Gerbsäuren als Bleitannate abgeschieden werden. Hierauf fügt man basische Bleiacetatlösung zu (Liq. Plumbi subacet.) worauf die Glycoside als unlösliche Bleiverbindungen niedergeschlagen werden, welche durch Behandeln mit Schwefelwasserstoff entbleit und nach wiederholter Reinigung an Gerbsäure gebunden werden. Wahrscheinlich enthalten die als *Cannabinum tannicum* bezeichneten Präparate nicht ein einheitliches, sondern mehrere Glycoside. Wichtig in-dessen ist, dass in ihnen das energisch wirkende Alkaloid Tetanin abwesend ist.

Eigenschaften. Das *Cannabinum tannicum* ist ein amorphes, gelblich oder bräunlich graues Pulver von sehr schwachem Hanfgeruch und etwas bitterem, stark zusammenziehendem Geschmack, welches auf Platinblech erhitzt unter starkem Aufblähen und Hinterlassung nur geringer Spuren weisser Asche verbrennt, sich in Wasser, Weingeist und Aether nur wenig löst, dagegen von mit Salzsäure angesäuertem Wasser in der Wärme und von ebenso angesäuertem Weingeist schon in der Kälte ziemlich leicht aufgenommen wird. Wenn man 0,01 g des Präparates mit 5 ccm Wasser und 1 Tropfen Eisenchloridlösung zusammenschüttelt, so entsteht eine schwarzblaue Mischung (gerbsaures Eisen). Die Lösung in sehr verdünnter erwärmter Salzsäure liefert nach dem völligen Erkalten ein Filtrat, welches durch Alkalien weisslich gefällt, durch Jodlösung braun getrübt wird. (*Cannabin.*) Mit Natronlauge und Aether geschüttelt¹⁾

¹⁾ Die Thatsache, dass das Cannabin durch Natronlauge aus seiner Verbindung mit Gerbsäure abgeschieden wird, dass es ferner durch Jod-

giebt das Präparat an letzteren eine bei dessen freiwilliger Verdunstung zurückbleibende Substanz von narkotischem Geruch und alkalischer Reaction ab (freies Cannabin).

Prüfung. Das Cannabintannat darf nicht stark betäubend riechen (giftiges äth. Cannabis-Oel), beim Verbrennen auf Platinblech höchstens 0,1 % Rückstand hinterlassen und muss sich in 10 Th. eines mit 10 % Salzsäure angesäuerten Weingeistes ohne Rückstand auflösen.

Aufbewahrung. In wohl verschlossenen Gefässen unter den Mitteln der Tab. C.

Anwendung. Das Cannabinum tannicum wird in Dosen von 0,25—0,5 g als ein sicheres Hypnoticum bei einfacher Schlaflosigkeit ohne schmerzhaft und psychische Ursachen gegeben. Es kann weder Morphinum noch Chloral ersetzen, wird aber in jenen Fällen versucht, wo diese contraindicirt sind. Störungen des Allgemeinbefindens und üble Nachwirkungen soll es nicht veranlassen. Die maximale Einzeldosis ist = 1 g, die maximale Tagesdosis 2 g.

Rp. Cannabini tannici 1,

Sacchari albi 2,

M. f. plv. Div. in partes IV.

Abends vor dem Schlafengehen 1 Pulver.

Cannabinum purum hat E. Bombelon durch Einwirkung von Zinkoxyd auf Cannabintannat [wobei sich Zinktannat und Cannabin bilden] als braunes, lufttrocken nicht klebriges Pulver erhalten, welches auf Platinblech ohne Rückstand verbrennt und geschmacklos, in Wasser unlöslich, in Weingeist, Aether, Chloroform leicht löslich ist. In Dosen von 0,05 bis 0,1 g wirkt es sicher schlafregend. Als Vehikel dienen Coffea tosta plv. oder Cacao exoleat. plv.

Haschisch. purum. Behandelt man das alkoholische Extract des vom ätherischen Oele befreiten Hanfkrautes mit Alkalien, so werden alle Bestandtheile saurer Natur an die letzteren gebunden und meist in wasserlösliche Form gebracht. Durch diese Behandlung gelingt es die Harzsäuren, Chlorophyll, fettes Hanföl (letzteres unter Verseifung) fortzuschaffen. Es hinterbleibt ein Product, welches als reiner Haschisch bezeichnet wird und welches im wesentlichen ein Tetanin-haltiges Cannabinon ist.

lösung gefällt wird, zeigt dass das Cannabin trotz seiner glycosidartigen Natur den Alkaloïden doch nahe steht.

Der reine Haschisch ist ein braunes Weichharz, welches auf Platinblech ohne Rückstand zu hinterlassen verbrennt, in Wasser unlöslich, dagegen mit goldgelber Farbe löslich ist in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, Benzin, Schwefelkohlenstoff, Amylalkohol, Essigäther, Aceton.

Die Wirkung dieses reinen Haschisch ist eine umstimmende. Anfangs wirkt es erregend, später beruhigend und erweist sich daher als ein vortreffliches Mittel für trübsinnige Gemüthsranke. Als Vehikel bez. Geschmacks corrigens empfiehlt sich Pul. Coffeae tostae oder Pulv. Cacao.

Bei Dosen von 0,02 g tritt Erregung ein, welche bei Dosen von 0,04 g eine bedeutend gesteigerte ist. Eine Gabe von 0,06 g erzeugt vollständigen Hanfrausch mit nachfolgendem guten Schlaf, ohne Kopfweh. Nach dem Erwachen stellt sich Durst und Hunger ein. Die Wirkung des Haschisch kommt nur in feiner Vertheilung (mit Caffee oder Cacao) zur Geltung. In Pillenform ist Haschisch fast unwirksam, am geeignetsten ist die Darreichung in Pastillenform. Am besten und schnellsten scheint die Resorption vom Darm aus zu erfolgen.

Cannabinonum. Fällt man aus dem oben besprochenen reinen Haschisch das Tetanin durch Gerbsäure aus, so hinterbleibt unter Abscheidung von gerbsaurem Tetanin ein braunes Weichharz, welches Cannabinon genannt wird. Dem letzteren fehlen die anregenden Wirkungen des Haschisch, welche auf dessen Tetaninge halt zurückzuführen sind, vielmehr besitzt es rein schlafmachende Wirkung.

Das Cannabinon hat das gleiche Aussehen wie der reine Haschisch, auch Lösungsmitteln gegenüber verhält es sich genau wie dieser.

Die **Anwendung** des Cannabinons erfolgt gleichfalls in möglichst feiner Vertheilung, so in Pastillenform mit Pulv. Coffeae tostae oder Pulv. Cacao combinirt. Die Dosis beträgt 0,03 g — 0,1 g (0,1 g die maximale Einzeldosis!). — Der leichteren Dispensirbarkeit wegen wird das Cannabinon auch in einer mit Milchzucker bereiteten, 10 procentigen Verreibung dargestellt, deren Dosis nach den vorigen Ausführungen 0,3 g — 1 g betragen würde.

Die Wirkung des Cannabinon ist eine rein schlafferregende. Dabei soll das Präparat vor anderen wesentliche Vorzüge besitzen. Es verursacht keine Kopfschmerzen, keine Verstopfung; die Esslust

wird bei seinem Gebrauch gesteigert. Bei Frauen wirkt es im Allgemeinen doppelt so stark als bei Männern. Man fängt daher bei jedem Patienten mit kleinen Dosen, etwa 0,03 g an. Für Hysterische und Geistesranke ist das Präparat warm empfohlen worden, bei Herzkrankheiten ist bei seiner Verwendung Vorsicht geboten. Das Gleiche gilt für alle Cannabis-Präparate. Es darf jedoch nicht verschwiegen werden, dass neuen Erfahrungen zufolge der Genuss von Cannabinon unter Umständen recht bedenkliche Nebenwirkungen zur Folge haben kann, so dass bei seiner Dosirung Vorsicht dringend geboten erscheint.

Aufbewahrung. Die angeführten Cannabis-Präparate sind unter den Mitteln der Tab. C. aufzubewahren.

Caute servetur.

Keratin-Präparate.

Keratinpillen, Dünndarmpillen.

Seit längerer Zeit schon war von Seiten der Aerzte der Wunsch geäußert worden, eine Arzneiform zu schaffen, welche es ermöglichte, ein eingeführtes Medicament erst im Darne seine Wirkung entfalten zu lassen. Am meisten zu einer derartigen Verbesserung geeignet musste die Pillenform erscheinen, es handelte sich also nur darum, die Pillen so- zu präpariren, dass sie den Magen unverändert passiren und erst im Darne gelöst werden, so dass dort die Wirkung des Medicamentes voll und ganz zur Geltung gelangt. Dieses Problem scheint zur Zeit dadurch gelöst zu sein, dass die Form der keratinirten, d. h. mit einem Keratinüberzuge versehenen, Pillen in die *Materia medica* aufgenommen wurde.

Keratin. Die oberste Schicht der Haut besteht aus Zellenplatten, welche sich von den tieferliegenden Zellen der Epidermis sehr wesentlich unterscheiden. Dieselben sind aus den tieferliegenden Epidermiszellen durch eine chemische Metamorphose entstanden, welche man mit dem Namen Verhornung bezeichnet, die übrigens nicht etwa auf blosse Wasserabspaltung zurückzuführen ist. Diese oberste Hautschicht fasst man mit gewissen, ihr morphologisch und chemisch nahestehenden Gebilden, wie Nägel, Klauen, Hufe, Haare, Federn, Stacheln, Hörner, Schildpatt, unter dem Namen Horngewebe zusammen, an welches sich chemisch auch das Fischbein anschliesst.

Behandelt man diese Horngebilde in feingepulvertem Zustande hintereinander mit geeigneten Lösungsmitteln, z. B. mit siedendem Wasser, Alkohol, Aether, verdünnten Säuren, so hinterbleibt ein in diesen Lösungsmitteln unlöslicher Rückstand, welcher Keratin oder Hornstoff genannt wird. Das reinste Product, ein weisses, fast aschefreies Pulver, erhält man durch geeignete Behandlung aus der Schalenhaut des Hühneries, während andere Horngebilde mehr oder weniger gefärbte Keratinpräparate liefern. Die chemische Zusammensetzung des Keratins schwankt in ziemlich weiten Grenzen; von gleichfalls sehr wechselnden Mengen mineralischer Substanzen abgesehen besteht es im Durchschnitt aus:

Kohlenstoff	50—52,5 %
Wasserstoff	6,4—7 %
Stickstoff	16,2—17,7 %
Sauerstoff	20,7—25,0 %
Schwefel	0,7—5,0 %

Ein so dargestelltes Keratin ist in heissem Wasser, auch in verdünnten Säuren unlöslich, wird aber bei längerer Einwirkung sowohl von Essigsäure, wie von Ammoniakflüssigkeit aufgelöst.

Solche Lösungen von Keratin in Ammoniak oder Essigsäure benutzte Unna, welcher in Gemeinschaft mit Beiersdorf diese Materie bearbeitete, um mit ihnen Pillen zu überziehen, welche den Magen unangegriffen passiren sollen und erst von der alkalischen Darmverdauung gelöst werden. Die ersten derartigen Präparate waren bereits 1883 auf der Hygiene-Ausstellung zu Berlin vorgeführt worden, aber erst durch entsprechende Mittheilungen auf dem medicinischen Congress zu Berlin 1884 wurde ihnen die gebührende Aufmerksamkeit zu Theil.

Zur Darstellung dieser Arzneiform bedarf man in erster Linie geeigneter Keratinlösungen. Je nach der Art des medicamentösen Zusatzes benutzt man ammoniakalische oder essigsäure Lösungen. Es wird daher nothwendig sein, stets beide Arten von Lösungen vorrätzig zu halten. Bezüglich der Herstellung dieser Lösungen sind in den Tagesblättern eine stattliche Zahl von Vorschriften veröffentlicht worden, ohne dass man sich über die Modalitäten recht einigen konnte.

Keratinlösungen. Unna, einer der Väter der keratinirten oder Dünndarm-Pillen, schreibt vor, den rohen, von Ochsen- oder Büffelhorn stammenden Hornstoff, wie man ihn vom Drechsler in

Form von Hornspähnen leicht erhalten kann, mittels künstlichen Magensaftes (1 Liter Wasser, 1 g Salzsäure; 1 g Pepsin) so lange zu behandeln, als noch etwas in Lösung geht, und den unverdauten Rückstand durch wochenlange Maceration mit Ammoniak zu lösen. Nachdem das Ammoniak bis auf geringe Spuren durch freiwillige Verdunstung entfernt ist, erhält man eine gummiartige Lösung, die beim völligen Austrocknen glasartige, hellgelbe bis gelbbraune Schüppchen liefert. Löst man den mit Magensaft behandelten Rückstand in verdünnter Essigsäure, so erhält man eine essigsaure Keratinlösung, welche gleichfalls zum Ueberziehen von Pillen benutzt werden kann, aber etwas weniger schnell austrocknet wie die ammoniakalische Lösung.

Diese Vorschrift scheint sich in der Praxis nicht besonders bewährt zu haben, wenigstens theilten Witte-Rostock, auch Gissmann-Breslau mit, dass es ihnen nach der Unna'schen Vorschrift nicht gelungen sei, brauchbare Keratinlösungen zu erhalten, da nur ein Theil des bei der Verdauung hinterbliebenen Keratinrückstandes sich in Ammoniak löse und diese Lösung beim Abdunsten einen krümeligen Rückstand hinterlasse. Wir haben die Erfahrung gemacht, dass sich bei Zugrundelegung der Unna'schen Vorschrift allerdings bisweilen ganz gute Präparate erzielen lassen, dass aber nicht selten auch das gewünschte Resultat ausbleibt; es scheint demnach, als spiele die Art der verwendeten Hornsubstanz gleichfalls eine nicht unwesentliche Rolle.

Gissmann-Breslau giebt in Ph. Centralhalle 1885, 432 nachstehende Vorschrift an:

Klein geschnittene Federkiele (von Gänsefedern) werden bei 24—36 stündigem fortwährenden leichten Kochen in stärkster Essigsäure (Acid. acetic. glaciale) gelöst. Das erhaltene dickflüssige, gelbbraune Liquidum, welches die essigsaure Lösung des Keratins darstellt, wird durch Glaswolle filtrirt und auf dem Wasserbade unter gut ziehendem Abzuge zur Extractconsistenz abgedampft. Nach dem Trocknen resultiren harte, hornartige Lamellen von Keratin. Dieses so erhaltene Keratin löst sich leicht in Essigsäure eventuell durch vorsichtiges Erwärmen auf, ist dagegen in Wasser, Salzsäure und Pepsin unlöslich. Durch Wasser, Alkohol, Aether wird es aus der essigsauren Lösung weisslich gelb gefällt, durch Alkalien, z. B. durch Eindampfen mit überschüssigem starken Ammoniak wird es vollkommen gelöst und giebt nach dem Eindampfen einer solchen am-

moniakalischen Lösung zur Extractconsistenz einen braunen, nach dem Trocknen hornartigen Rückstand, der freie Essigsäure nicht mehr enthält und sich zum Keratiniren von Pillen vortrefflich eignet.

E. Dieterich, dessen Vorschriften sich erfahrungsmässig durch praktische Brauchbarkeit charakterisiren, hat in seinem Manuale die Gissmann'sche Vorschrift in etwas modificirter Weise aufgenommen.

20 g feingeschnittener Federkiele digerirt man 10 Stunden lang mit Wasser, bringt sie dann in eine Mischung von 100 g Alkohol und 100 g Aether und macerirt (um Fettsubstanzen, Cholesterinfette zu entfernen) 8 Tage lang. Man filtrirt nun ab, lässt die entfettete Hornsubstanz trocknen und trägt sie in eine geräumige Kochflasche ein, welche 200 g conc. Essigsäure (Acid. acetic. glaciale) enthält. Man setzt auf die Kochflasche ein weites Glasrohr auf, welches die Stelle eines Rückflusskühlers vertritt, und lässt 30—40 Stunden lang im Wasserbade schwach kochen. — Wenn alles gelöst ist, filtrirt man durch Glaswolle, dampft das Filtrat in einer Porzellanschale bis zur Syrupconsistenz ein und streicht diese Masse auf gut gereinigte Glasplatten auf. Nach dem Eintrocknen stösst man das Keratin in Lamellen ab.

Diese Vorschrift, welche auch vom theoretischen Standpunkte aus als eine durchaus rationelle bezeichnet werden muss, liefert ein recht brauchbares Präparat, und wir gehen wohl nicht fehl in der Annahme, dass ein grosser Theil der Keratinpillen mit ihrer Benutzung dargestellt wird. — Es darf übrigens nicht unerwähnt bleiben, dass im Handel Keratinsorten — angeblich durch Behandlung von Horn mit Pepsin und Salzsäure dargestellt — vorkommen, welche an Leichtlöslichkeit in Essigsäure und Ammoniak und an Widerstandsfähigkeit des erzeugten Ueberzuges nichts zu wünschen übrig lassen. — Dies trifft u. a. für die von Merck und Paulcke dargestellten Producte zu.

Zur Herstellung der Keratinlösungen löst man das nach einer der angegebenen Methoden erhaltene Keratin entweder in Eisessig oder Ammoniak event. unter mässigem Erwärmen auf, lässt die Lösung einige Zeit absetzen und giesst sie dann klar ab oder filtrirt sie durch Glaswolle. Am zweckmässigsten wird je eine essigsaure und eine ammoniakalische Lösung vorrätbig zu halten sein.

Ammoniakalische Keratinlösung: 7 Th. Keratin werden durch Digeriren, event. unter mässigem Erwärmen in einer Mischung

von je 50 Th. Liquor Ammonii caustici und 50 Th. Spiritus dilutus gelöst.

Essigsäure Keratinlösung: 7 Th. Keratin werden in 100 Th. Essigsäure (Acidum aceticum glaciale) durch Digeriren event. unter schwachem Erwärmen gelöst.

Mit diesen Lösungen sind die zu keratinirenden Pillen zu überziehen. Ob das verwendete Keratin brauchbar war, lässt sich durch den unten angegebenen Versuch mit Schwefelcalciumpillen feststellen.

Darstellung der Keratinpillen. Dem Ueberziehen der Pillen mit einer Keratinschicht lag, wie schon erwähnt, die Erwägung zu Grunde, dieselben mit einer Hülle (einem Panzer) zu umgeben, die ihre Auflösung durch den sauren Magensaft verhindern sollte. Theoretisch betrachtet musste ein von seinen im Magensaft löslichen Bestandtheilen befreites Keratin sich hierzu vortrefflich eignen. Praktisch aber waren noch manche Schwierigkeiten zu beseitigen. Pillen, welche nach der gewöhnlichen Methode, mit dem üblichen Wasserzusatz bereitet waren, trockneten nach und nach etwas aus, der Keratinpanzer schrumpfte, bekam Risse. Andererseits musste in Betracht gezogen werden, dass die Keratinhülle Feuchtigkeit durch sich hindurchdiffundiren lässt, so dass, falls die Masse Pflanzenpulver oder andere quellbare Substanzen enthält, die Continuität des Keratinüberzuges durch Quellung der Masse aufgehoben wird. Es haben sich infolge dessen in der Praxis nachstehende Grundsätze herausgebildet:

Zur Bildung der Pillenmassen vermeidet man die Verwendung von Wasser oder wässrigen Substanzen, bedient sich hierzu vielmehr eines geschmolzenen Gemisches von 1 Th. gelben Waxes und 10 Th. Sebum oder Ol. Cacao. Zusätze von pflanzlichen oder quellungsfähigen Substanzen sind nach Möglichkeit auszuschliessen, dagegen lassen sich als Constituens Kaolin, Bolus, Kohlepulver verwenden. Hat man mit Hilfe der Fettmischung und einer der angegebenen Substanzen das Medicament in Form von Pillen gebracht, so werden dieselben mit einer Hülle von Fett überzogen, indem man sie in geschmolzene Cacaobutter taucht, hierauf werden sie, um ihnen ein gefälligeres Aeussere zu verleihen, in Graphitpulver rolirt und schliesslich mit einem Keratinüberzuge versehen. Die letztere Operation geschieht in der Weise, dass man die Pillen mit der für sie geeigneten (s. unten) Keratinlösung befeuchtet und

sodann in fortwährender Bewegung erhält, bis das Lösungsmittel verdunstet ist. Das Befeuchten muss so oft (bis zu 10 Malen) geschehen, bis der Ueberzug erfahrungsmässig stark genug ist. Die Pillen hierbei auf Nadeln aufzuspiesen, ist unzulässig, da der Ueberzug auch nicht die geringste Lücke haben darf.

Flüssigkeiten nicht wässriger Natur können durch Zusammenschmelzen mit Wachs mit oder ohne Fettzusatz zur Pillenmasse geformt werden, wässrige Flüssigkeiten oder dünnflüssige Extracte werden mit Gummipulver oder Traganth verdickt und dann mit möglichst wenig quellbaren Pflanzenpulvern zur Masse verarbeitet. Unter Umständen lässt sich auch eine beträchtliche Menge der eben angegebenen Fettmischung unter die Masse verarbeiten. Indessen lassen sich ganz allgemein gültige Vorschriften nicht aufstellen. Jeder Praktiker wird nach den erörterten allgemeinen Gesichtspunkten das Richtige zu treffen leicht im Stande sein. Es würde sich nunmehr darum handeln, zu untersuchen, in welchen Fällen zum Keratiniren die essigsäure, in welchen die ammoniakalische Lösung zu benutzen ist. Principiell wird die Entscheidung natürlich so ausfallen, dass man stets diejenige Lösung wählt, welche den medicamentösen Bestandtheil der Pillen möglichst nicht verändert.

Es wird sich daher empfehlen, die essigsäure Lösung zu benutzen bei Pillen, welche enthalten: Silbersalze, Goldsalze, Quecksilbersalze, Eisenchlorid, Arsen, Kreosot, Salicylsäure, Salzsäure.

Die ammoniakalische Lösung dagegen bei solchen, welche Pankreatin, Trypsin, Galle, Ferrum sulfuratum einschliessen.

Dagegen giebt es auch eine Anzahl chemisch neutraler Körper, bei denen es gleichgültig ist, welche Keratinlösung zur Anwendung kommt. Hierher gehört z. B. das Naphtalin.

Bevor eine Keratinlösung praktisch in Gebrauch genommen wird, ist es nothwendig festzustellen, ob dieselbe im Stande ist, Pillen mit einem genügend schützenden Ueberzuge zu versehen. Zu diesem Zwecke fertigt man nach den oben gegebenen allgemeinen Anweisungen Probepillen an, deren jede 0,05 g Calciumsulfid (Calcium sulfuratum) enthält. Erzeugt eine solche Pille im Verlaufe einiger Stunden nach dem Einnehmen keinen ructus (Aufstossen) von Schwefelwasserstoff, so ist der Keratinüberzug als ein genügender und ausreichender anzusehen.

Anwendung finden die Keratinpillen in allen jenen Fällen, in denen man eine medicamentöse Wirkung nicht im Magen, sondern

erst im Darm zur Entfaltung bringen will, also bei allen Medicamenten, welche die Magenschleimhaut reizen, wie Salicylsäure, Quecksilberpräparate, solchen welche die Verdauungsthätigkeit des Magens beeinträchtigen, wie Tannin, Alaun, Bismuthnitrat, welche vom Magensaft zu unwirksamen Verbindungen zersetzt werden, wie Silbernitrat, Eisensulfid, Quecksilberjodide, ferner solchen, welche man möglichst concentrirt in den Dünndarm gelangen lassen will, z. B. Alkalien, Seife, Galle und alle Wurmmittel.

Kefir.

Kephir, Kafir.

Unter dem Namen Kumiss (Weinmilch) ist seit Jahren ein Getränk bekannt, welches bei den nomadisirenden Völkerschaften der südöstlichen Steppen Russlands als anregendes und ernährendes Mittel eine ganz hervorragende Rolle spielt. Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist der Kumiss im wesentlichen weiter nichts als in alkoholischer Gährung begriffene Stutenmilch. Die Einleitung der weingeistigen Gährung wird von den Kirgisen und Baschkiren in der Weise besorgt, dass sie die frischgemolkene Stutenmilch in grosse, aus geräuchertem Fell bereitete Schläuche, oder in hölzerne Bottiche giessen, in welche alsdann ein eigenthümliches Ferment eingetragen wird. An Stelle des letzteren kann auch ein Rest von altem, noch in Gährung begriffenen Kumiss — Kor genannt — zugegeben werden. Bei der nun eintretenden Gährung wird der in der Stutenmilch sehr reichlich (8—9 %) enthaltene Milchzucker in Glycose verwandelt, die weiterhin zu Alkohol und Kohlensäure vergährt. Die günstigen Erfolge, welche man in Russland durch die Darreichung von Kumiss in Bezug auf den Stoffwechsel und die Ernährung von Patienten erreichte, legten es nahe, dieses Präparat auch in anderen Ländern zu bereiten. Indessen stand dem die Thatsache entgegen, dass nur in Russland und zwar in den dortigen Steppen Stutenmilch ein relativ leicht beschaffbares Material ist. Man versuchte alsdann mit einigem Erfolge die Milch von Ziegen und Eselinnen, schliesslich diejenige von Kühen zu substituiren und bereitete zeitweise sogenannten „Kumiss“ aus Kuhmilch, Wasser und Milchzucker unter Zusatz von etwas Hefe.

Ein solcher künstlicher Kumiss wird nach Dujardin-Beaumetz in der Weise bereitet, dass man

Trockene Hefe

Zuckerpulver

Wasser von 25° C. \widehat{aa} 7,5

1—2 Stunden lang sich selbst überlässt. Es tritt heftige Gärung ein, worauf man das Gemisch unter Umschütteln in Milch von 14—17° C, einschüttet und die Flaschen verschliesst. Nach 48 Stunden soll die Gärung der Lactose beendet sein.

Im Jahre 1867 erschien eine Mittheilung von Dr. Sipowitsch, nach welcher die Höhenbewohner des Kaukasus ein dem Kumiss ähnliches, als Kefir bezeichnetes Getränk als Erfrischungs- und Nahrungsmittel gebrauchten. Etwa 10 Jahre später erschien eine andere Abhandlung über den Kefir von Dr. Schublowsky, ein Beweis, wie wenig Beachtung der ersten Publikation geschenkt worden war. Es folgten dann rasch hintereinander eine ganze Reihe von Mittheilungen und Schriften, so von E. Kern 1881, von W. N. Dimitrijew (1884 von Bothmann ins Deutsche übertragen). H. Struve brachte 1884 in den Berichten der deutschen chemischen Gesellschaft zwei Mittheilungen über den Gegenstand und seitdem wurde dem Kefir die ausgedehnteste Aufmerksamkeit zu Theil.

Um nun von vornherein das Verhältniss zwischen Kumiss und Kefir klarzustellen, sei nochmals betont, dass beide Gährungsproducte von Milch, ursprünglich wahrscheinlich mit Hülfe des gleichen Fermentes hergestellt sind, dass aber der echte Kumiss lediglich aus Stutenmilch, der Kefir dagegen aus Kuhmilch gewonnen wird. Man kann daher ganz zweckmässig auch den Kefir als Kumiss aus Kuhmilch bezeichnen.

Zur Darstellung des Kefir bedarf man ausser der Kuhmilch noch des eigenthümlichen Kefirfermentes, mit welchem wir uns zunächst beschäftigen wollen.

Das Kefirferment. Die Höhenbewohner des Kaukasus bereiten ihren Kefir mit Hülfe eines eigenthümlichen Fermentes, welches sie wie der Brauer die Bierhefe und der Bäcker den Sauer Teig stets von Neuem sich bilden lassen. Woher die ersten Bereiter des Kefir dieses Ferment entnahmen, ist vorläufig vollständig unbekannt, nicht unmöglich ist es, dass das Kefirferment ursprünglich nichts anderes als gewöhnliche Hefe war, welche sich im Verlaufe

der Zeit zu dem modificirte, was wir gegenwärtig Kefirferment nennen. So viel steht fest, dass E. d. Kern am 1. December 1884 in der Kaiserlichen Gesellschaft der Naturforscher zu Moskau einen Vortrag über ein neues Milchferment aus dem Kaukasus hielt und die von ihm mitgebrachten „Kefirkörner“ vorzeigte.

In lufttrocknem Zustande bildet das Kefirferment schmutzig gelbliche, bis gelbliche Klümpchen, die namentlich in Milch leicht quellen, dabei an Volumen zunehmen und alsdann elastische, mehr weissliche, blumenkohlartige Gebilde darstellen. H. Struve hat das lufttrockene Ferment analysirt und nachstehende Zahlen gefunden.

In 100 Th. lufttrockener Kefirkörner waren enthalten:

Wasser	11,21 %
Fett	3,99 -
Peptonartige Substanz, löslich in Wasser	10,98 -
Proteïnsubstanz löslich in Ammoniak	10,32 -
- - - Kali	30,39 -
Unlöslicher Rückstand	33,11 -
	<hr/>
	100,00 %

Betrachtet man das Ferment unter dem Mikroskope, so sieht man, dass es ein inniges Gemenge zweier niedriger Pilze, nämlich von Hefezellen, *Saccharomyces cerevisiae* Meyen und einer Bacterienart ist, die zur Art *Bacillus* gerechnet wird und von Kern wegen ihrer Neigung, an beiden Enden Sporen zu bilden, *Dispora caucasica* genannt wurde. Neben diesen beiden Organismen finden sich noch cylindrische oder viereckige Zellen, welche von Sarokin für *Oidium lactis* angesehen werden.

Struve hat auch den in obiger Analyse angegebenen unlöslichen Rückstand mikroskopisch untersucht und gefunden, dass gerade dieser im Wesentlichen aus Zellen von *Saccharomyces cerevisiae* Meyen, innig gemengt mit *Dispora caucasica* besteht, und dass nur in einzelnen Fällen, gleichsam als zufällige Beimengungen *Leptothrix*-Ketten und *Oidium lactis* eingelagert sind. Die Bacterien bilden die Hauptmasse der Klümpchen; die feste, elastische schleimige Masse der letzteren rührt von ihnen her.

Wie Kern in seiner Arbeit bemerkt, bietet das Kefirferment ein interessantes Beispiel von geselligem Zusammenleben (*Commensalismus*) der Hefezellen und der Bacterien.

Wesentlich für das Zustandekommen eines guten Kefirgetränktes

ist nun die Qualität des verwendeten Fermentes. In letzter Instanz wird ja allerdings erst der Versuch entscheiden lassen, ob dasselbe brauchbar ist oder nicht. Indessen giebt es doch auch einige physikalische Merkmale, welche die Entscheidung erleichtern. Das lufttrockne Ferment muss zunächst gelblich aussehen (grünliche Körner sind in der Regel unbrauchbar) und in Wasser oder Milch nach 4—5 Stunden zum 3—4fachen seines Volumens aufquellen, dabei eine elastische, derbe, keineswegs schmierige Masse bilden. — Aber auch ein ursprünglich gutes und brauchbares Ferment kann bei verkehrter Behandlung seine fermentativen Eigenschaften ganz einbüßen oder sehr schlechte Kefirpräparate liefern. Daran also wolle man festhalten, dass nur ein gutes Ferment einen wirklich guten Kefir liefert, dass dagegen ein schlechtes Ferment nicht bloß unbrauchbares, sondern sogar direct schädliches Getränk erzeugt. Wie lange der lufttrockne Pilz seine fermentativen Eigenschaften behält, ist noch nicht mit voller Sicherheit festgestellt. Immerhin kann man, ohne einen Irrthum zu begehen, annehmen, dass dies mindestens für die Dauer eines Jahres der Fall ist. — Als Verfälschung bez. Verunreinigungen des aus Russland importirten Fermentes sind beobachtet worden: Brotkrumen, Mehl- und Hefeklümpchen, Fellstücke; auf solche Beimengungen ist scharf zu achten, da sie das Getränk ungenießbar zu machen vermögen.

Bereitung des Kefir. Die lufttrocknen Kefirknollen werden mit Wasser von 30° C. übergossen und einige (4—5) Stunden sich selbst überlassen. Sie quellen in dieser Zeit zum 2—3 fachen ihres Volumens auf und schwimmen an der Oberfläche. Man giesst nun das Wasser ab und wäscht die Knollen durch mehrmaliges Schütteln mit destillirtem Wasser gut ab. Alsdann übergiesst man sie mit dem zehnfachen Gewicht der lufttrocknen Knollen an Milch, welche vorher abgekocht und alsdann auf + 20° C. abgekühlt wurde und schüttelt die Mischung während der Tageszeit stündlich einmal um, so dass die oben aufschwimmenden Pilze auf den Boden sinken. Diese Procedur erneuert man jeden Morgen und Abend und zwar so, dass man die alte Milch weggiesst, und nach dem Abspülen der Körner mit Wasser frische¹⁾ aufgiesst, bis nach 5—7 Tagen der Geruch des Gemisches ein rein sauermilchartiger geworden ist und die Kefirkörner nach oben steigen, also vollkommen aufgequell sind. —

¹⁾ Es ist immer abgekochte und wieder erkaltete Milch verstanden.

Nunmehr sind sie zum Ansetzen reif! Man übergiesst sie mit dem zehnfachen Gewicht der lufttrocknen Körner an abgekochter und später auf $+ 20^{\circ}$ C. abgekühlter Milch, lässt das Gemisch unter bisweiligem Umschütteln $\frac{1}{2}$ —1 Tag stehen, kolirt durch Gaze und kann das zurückbleibende Ferment nun zu einem weiteren Ansatz benutzen. Von der Colatur werden je 75 ccm in eine wohl gereinigte Champagnerflasche gegossen, diese hierauf mit abgekochter und auf $+ 20^{\circ}$ C. abgekühlter Milch nahezu angefüllt und gut verschlossen (Patentverschluss ist am empfehlenswerthesten).

Die so gefüllten Flaschen werden nun, indem man sie bisweilen umschüttelt, bei einer 15° C. nicht übersteigenden Temperatur stehen gelassen; der Inhalt kann in 1—2—3 Tagen genossen werden.

Zu beachten ist, dass bei der Bereitung die allerpeinlichste Sauberkeit statthaben muss; so müssen alle Geräthschaften die mit dem Ferment irgend wie in Berührung kommen, unmittelbar nach dem Gebrauche mit siedendem Wasser, am besten mit Wasserdampf gereinigt (sterelisirt) werden. Den Pilzen selbst ist die grösste Sorgfalt zu widmen. Mindestens zweimal in der Woche müssen sie aus der Milch herausgenommen und mit Wasser, schliesslich mit einer 0,5 procentigen Sodalösung abgewaschen werden. Unter diesen Umständen behalten sie ihre fermentativen Eigenschaften lange Zeit und gedeihen, resp. wachsen recht gut. Als wichtig wird ferner übereinstimmend von mehreren deutschen Praktikern angegeben, dass abgekochte und wieder erkaltete Milch angewendet wird; man soll so ein gleichmässigeres, auch wohlschmeckenderes Getränk erzielen als mit roher Milch. (Neuss, Rudeck.)

Für Bereitung von Kefir in grösserem Massstabe hat Rudeck einen Apparat construirt, der an Einfachheit nichts zu wünschen übrig lässt. (Ph. Ztg. 1886 No. 39.) — Der zur Aufnahme der Milch bestimmte Kessel $\beta\beta$ ist durch den nach der Peripherie hin aufklappbaren zweitheiligen Deckel in b geschlossen. Durch die Mitte des Deckels geht das Blechrohr γ , welches in s drehbar eingelassen, das siebartig perforirte, mit dem abnehmbaren Deckel D versehene Gefäss K trägt. Die Bereitung des Kefirs geschieht hiermit in der einfachen Weise, dass der Behälter K mit dem ordnungsmässig vorbereiteten Kefirferment gefüllt wird. Hierauf bringt man in das Gefäss $\beta\beta$ die zu verarbeitende Milch und versetzt den Behälter K durch Drehen der Kurbel in rotirende Bewegung. Hierdurch wird das Ferment auf die es umgebende Milch übertragen.

Nach einiger Zeit unterbricht man die Bewegung und füllt die Milch durch den Hahn *v* in starkwandige Flaschen ab.

Noch sei einer von Russland aus empfohlenen Bereitungsweise Erwähnung gethan, welche besonders für den Hausgebrauch sich als praktisch erweisen dürfte¹⁾. Sie setzt, von Milch abgesehen, nichts weiter als eine einzige Flasche guten Kefirs voraus. — Man besorgt sich eine Flasche guten Kefirs, trinkt dieselbe bis auf $\frac{1}{5}$ ihres Inhaltes aus, füllt sie darauf wieder mit vorher abgekochter Milch von 20° C. nach, verstopft die Flasche gut und setzt sie einer Temperatur von 20° C. aus, wobei sie stündlich gut durchgeschüttelt

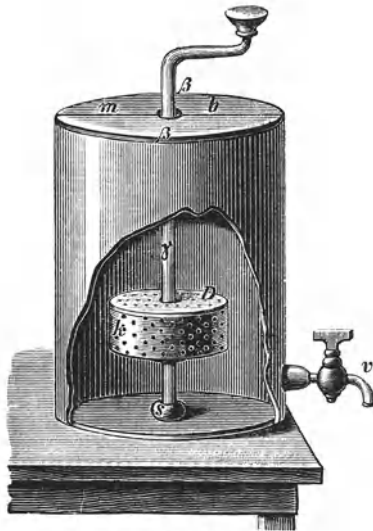


Fig. 6.

werden muss. Im Sommer muss sie im Keller aufbewahrt werden. Nach zweimal 24 Stunden erhält man einen guten zweitägigen Kefir. Nachdem man die Flasche wiederum bis auf $\frac{1}{5}$ ihres Inhaltes geleert, füllt man sie wieder mit Milch voll u. s. w. Die nämliche Flasche kann auf diese Weise monatelang dienen. Es ist ein Fall bekannt, wo eine ganze Familie fünf Monate lang ihren Kefirbedarf von einer einzigen Flasche fertigen Kefirs deckte. Selbstverständlich

¹⁾ Nach einer Privatmittheilung von Rudeck wäre dieses Verfahren nicht zu empfehlen.

kann man die Originalflasche, anstatt einen Theil zu verbrauchen, auch benutzen, um 5 Serien anzusetzen.

Diese Darstellungsweise ist um so beachtenswerther, als zur Zeit der Preis guter Kefirkörner noch ein ganz respectabler ist.

Bereitung des Kefirfermentes. Wie schon erwähnt wurde, wachsen die Kefirkörner am besten in Milch; ihre Entwicklung geht im Frühjahr und im Sommer am lebhaftesten vor sich, weniger lebhaft in der kühlen Jahreszeit. Je öfter man die Milch wechselt und je mehr Milch man aufgiesst, desto energischer ist ihr Wachstum; bei 2—3 maligem täglichen Wechseln der Milch kann sich die Quantität des Fermentes innerhalb 14 Tagen auf das Doppelte vermehren. Wünschenswerth ist es, dass die Grösse der einzelnen Körner über die einer Wallnuss nicht hinausgeht. Lässt sich durch Schütteln in dem Ansatzgefässe eine Vertheilung etwaiger grösserer Massen nicht erzielen, so ist es nöthig, die grösseren Stücke mit den Fingern durch sanften Druck zu zerkleinern.

Auch während das Ferment bei der Kefirbereitung funktionirt, ist es nöthig, dasselbe wie schon vorher angegeben wurde, bisweilen zu waschen und mit dünner Sodalösung zu entsäuern.

Will man im Gebrauch gewesene Kefirkörner trocknen, so müssen sie aus der Milch herausgenommen und solange sorgfältig durchwaschen werden, bis das abfliessende Wasser vollkommen rein abläuft. Hierauf breitet man sie auf ein sauberes Leinentuch oder auf Filtrirpapier aus und legt sie womöglich an einem der Luftcirculation günstigen Orte in die Sonne. Sie nehmen beim Trocknen allmählich Pilzgeruch und gelbliche Färbung an. Würde das Trocknen unter ungünstigen Bedingungen (feuchter Platz, mangelhafte Luftcirculation) vorgenommen werden, so könnten die Pilze schimmeln, was natürlich nicht wünschenswerth ist. In gut getrocknetem Zustande behält das Ferment sehr lange Zeit (1 bis 2 Jahre) seine fermentativen Eigenschaften, doch kommt es vor, dass bei Benutzung lange Zeit aufbewahrter Körner die ersten Kefiransätze weggegossen werden müssen und erst spätere Ansätze brauchbare Getränke liefern.

Krankheiten des Fermentes. Eine wiederholt und unzweifelhaft constatirte Krankheit der Kefirkörner ist das Schleimigwerden derselben. Man beobachtet, dass unter den gesunden, derb-elastischen Körnern plötzlich einige sich mit einer Schleimschicht überziehen, ganz weich werden und sich zwischen den Fingern leicht zerdrücken lassen. Diese Krankheit scheint ansteckend zu sein, und

wenn man nicht frühzeitig eingreift, erkranken die zur Zeit noch gesunden Körner gleichfalls. Die Ursache der Krankheit ist gegenwärtig noch nicht definitiv festgestellt, doch vermuthet man in ihr die Thätigkeit eines specifischen Mikrocooccus. Die Behandlung hat damit zu beginnen, dass man die erkrankten Körner sorgfältig ausliest und den gesunden nun eine um so erhöhte Aufmerksamkeit zuwendet, indem man die Milch häufig wechselt und das Ferment öfter mit destillirtem Wasser abwäscht.

Zur Regenerirung der kranken Körner wird auch vorgeschlagen, dieselben einige Zeit in 3 procentiger Borsäurelösung zu belassen und sie alsdann rasch zu trocknen.

Die chemischen Vorgänge bei der Kefirbildung.

Die Theorie der Kefirbildung, wenn man so sagen darf, ist durchaus noch nicht so klipp und klar als es wohl wünschenswerth wäre. Im Nachstehenden sei indessen ein Versuch gemacht, die wichtigsten thatsächlichen Momente zu skizziren.

Die Milch enthält bekanntlich von Wasser und einer kleinen Menge unorganischer Salze abgesehen Eiweissstoffe, Butterfett und Milchzucker. Dabei ist gegenwärtig die Ansicht ziemlich allgemein acceptirt, dass die verschiedenen, hier in Frage kommenden Milcharten, nämlich, Frauenmilch, Kuhmilch und Stutenmilch sich qualitativ nicht von einander unterscheiden, dass die unter ihnen existirenden Differenzen vielmehr lediglich auf quantitative Unterschiede zurückzuführen seien. Die Thatsache, dass das Casein der Frauenmilch in feineren Flocken gerinnt, als dasjenige der Kuhmilch, beruht demnach nicht auf qualitativen Unterschieden der in Frage kommenden Caseine selbst, vielmehr darauf, dass die Frauenmilch eine verhältnissmässig grössere Menge Hemialbumose oder Propepton enthält als die Kuhmilch.

Procentische Zusammensetzung des Eiweisses der
(nach Schmidt)

	Casein	Albumin	Hemialbumose
Kuhmilch	87,3	8,2	4,5
Frauenmilch	45,7	24,2	30,1

Auf die Kuhmilch wirkt nun das Kefirferment ein, in welchem wir wesentlich drei Pilzformen: *Saccharomyces cerevisiae* Meyen

Dispora caucasica und *Oidium lactis* unterschieden haben. Jedem dieser drei Organismen fällt bei der Kefirbildung anscheinend eine besondere Rolle zu. Die Hefe spaltet einen Theil des vorhandenen Milchzuckers in Alkohol und Kohlensäure, ein anderer Theil des Milchzuckers aber wird von dem Milchsäureferment, *Oidium lactis* in Milchsäure verwandelt. Die letztere wirkt auf das in der Milch gelöste Casein ein und bringt es zum Gerinnen. Da aber die Bildung der Milchsäure eine allmähliche ist, so erfolgt auch die Abscheidung des Caseins allmählich und zwar in sehr feinen Flocken ähnlich denjenigen, wie sie in geronnener Frauenmilch vorhanden sind. Ausserdem wirkt aber die gebildete Milchsäure zugleich auflösend auf das in feinen Flocken ausgeschiedene Casein, indem sie dasselbe in Hemialbumose oder Propepton, jene Verbindung verwandelt, welche den Uebergang des Albumins zu den Peptonen bildet. Zugleich werden auch der *Dispora caucasica* — ob mit Recht bleibe dahingestellt — peptonisirende Eigenschaften zugeschrieben, so dass man unter Berücksichtigung dieser Thatsachen die sich abspielenden Vorgänge dahin zusammenfassen kann, dass unter dem Einfluss des Kefirfermentes in der Milch gebildet werden: Alkohol, Kohlensäure, Milchsäure, Hemialbumose und Pepton, während das Casein in zarten Flocken ausgeschieden wird, welche das Butterfett einhüllen und sich durch sanftes Schütteln emulsionsartig vertheilen lassen.

Da nun der Process ein continuirlich fortschreitender ist, so ist von vornherein anzunehmen, dass die quantitativen Verhältnisse in denen jene Bestandtheile sich vorfinden, abhängig sein werden von der Zeitdauer, während welcher man das Ferment einwirken lässt. Diese Verschiedenartigkeit tritt in den umstehenden Analysenergebnissen deutlich zu Tage. Principiell ist bei der Kefirbereitung darauf hinzuwirken, dass die alkoholische Gährung in den Vordergrund tritt und die Milchsäuregährung eine beschränkte bleibt. Man erreicht dies dadurch, dass man den Gährungsvorgang sich bei einer 15° C. nicht übersteigenden Temperatur abspielen lässt.

Es zeigt sich einerseits (aus der Analyse von Tuschinsky), dass thatsächlich eine Umwandlung des Milchzuckers in Milchsäure bez. in Alkohol stattfindet, andererseits (aus der Analyse von Dr. Weber) dass der Gehalt an diesen Umwandlungsprodukten mit der Dauer der Einwirkung steigt.

Nach diesen Gesichtspunkten pflegt man nun von schwachem und von starkem Kefir zu sprechen und versteht unter ersterem

ein solches Präparat, bei welchem die Fermentation noch in den Anfängen besteht, unter letzterem ein solches, bei welchem sie eine höhere Entwicklung aufweist. Es ist wohl auch die Ansicht ausge-

**Analyse von Tuschinsky, Provisor der
neuen Apotheke in Jalta.**

In 1000 Theilen	Milch Spec. Gew. 1,028 ¹⁾	Zweitägiger Kefir aus abgerahmter Milch Spec. Gew. 1,026
Eiweisstoffe	48,0	38,000
Butter	38,0	20,000
Lactose	41,0	20,025
Milchsäure	—	9,000
Alkohol	—	8,000
Wasser und Salze . .	873,0	904,975

**Analyse von Dr. Weber, Kantonschemiker
in Zürich.**

In 100 Theilen	2—3 tägiger Kefir	3—4 tägiger Kefir
Eiweisstoffe	3,30	3,25
Lactose	1,93	0,80
Fett	2,25	2,25
Milchsäure	0,35	0,63
Alkohol	0,53	1,30
Salze	0,70	0,71

sprochen worden „schwacher Kefir ist zweitägiger, starker drei- bis viertägiger“. Solche Angaben sind indessen mit Vorsicht aufzunehmen. Grade Gährungsvorgänge sind in ihrem Verlaufe von begleitenden Umständen wesentlich abhängig. Und wie es Niemandem einfallen würde zu behaupten, ein nach der und der Methode gebrautes Bier muss nach zwei Tagen diesen und nach vier Tagen jenen Charakter aufweisen, so wird man sich auch beim Kefir danach richten müssen, welche Beschaffenheit er nach einer vorher nicht zu bestimmenden Zeit haben soll und nicht seine Trinkbarkeit von

¹⁾ Die Zahlen beziehen sich hier auf Vollmilch, während zur Bereitung des Kefir — was übrigens nicht empfehlenswerth ist — abgerahmte Milch verwendet wurde; es ergibt sich hieraus die Differenz zwischen dem Eiweis- und Buttergehalt.

der Zeit abhängig zu machen haben. Temperatur, Wirksamkeit des Fermentes und die bei der Darstellung angewendete Sorgfalt (häufiges Schütteln) bilden durchaus nicht zu unterschätzende Factoren.

Im Allgemeinen lässt sich nur so viel sagen, dass der sog. schwache Kefir, wie er durchschnittlich nach 1—2 Tagen resultirt, weniger sauer und von dickflüssigerer Consistenz ist als der sog. stärkere, wie er nach durchschnittlich 3 tägiger Einwirkung sich bildet. Bei noch längerem Stehen wird er immer saurer und dünnflüssiger und in diesem Zustande nur von wenigen Personen gut vertragen. Man sieht, es ist hier wie mit der Beurtheilung aller Getränke; die Erfahrung lässt sich nicht durch Regeln ersetzen!

Nach Biel, dessen Arbeiten zur Kenntniss des Kefirgetränkes wesentlich beigetragen haben, ist die leichtere Verdaulichkeit des Kefir gegenüber der Kuhmilch neben dem reichlichen Gehalt an Alkohol und Kohlensäure in der veränderten Beschaffenheit des Caseïns begründet. Das letztere ist im Verlaufe des Gährvorganges aus seiner natürlichen Verbindung mit Kalk (die Kuhmilch enthält Caseïncalciumphosphat) in Freiheit gesetzt und hat die Eigenschaft, durch Magensaft zu gerinnen, verloren. Zu gleicher Zeit erleiden die Eiweissstoffe der Milch im Verlaufe der Peptonisirung Veränderungen, indem sie in Acidalbumin, Hemialbumose und Pepton übergehen.

Analysen von Kefirgetränk nach Dr. Biel.

	1 tägliches	2 tägliches	3 tägliches
Kefirgetränk			
Milchsäure	0,540	0,5625	0,6525
Milchzucker	3,75	3,22	3,094
Caseïn	3,34	2,872	2,997
Albumin	0,115	0,03	—
Acidalbumin	0,095	0,1075	0,250
Hemialbumose	0,190	0,2815	0,4085
Pepton	0,035	0,046	0,0815
Alkohol	nicht bestimmt		

Physikalische Eigenschaften. Aeusserlich stellt sich ein guter Kefir als eine stark müssirende, schaumige Flüssigkeit dar von der Consistenz des Rahmes, von angenehm säuerlichem Geschmack und dem Geruche nach frischem sauren Rahm oder nach Buttermilch.

Er muss das gefällte Casein in äusserst feiner, emulsionsartiger Vertheilung enthalten, auf der Zunge dürfen sich Gerinnsel nicht bemerkbar machen. Hatten sich nach einiger Zeit der Ruhe zwei gesonderte Schichten gebildet, so muss ein sanftes Neigen der Flasche genügen, um die ursprüngliche Emulsion wieder herzustellen. — Sogenannter stärkerer Kefir ist etwas saurer an Geschmack, ein wenig dünnflüssiger, auch enthält er erheblich mehr Kohlensäure.

Ob ein Präparat zum Trinken reif ist, sieht man in geschlossener Flasche daran, dass der beim Schütteln sich bildende Schaum erst nach einigen Minuten wieder verschwindet.

Wirkung und Anwendung. Der Werth des Kefirs ergibt sich nach dem Gesagten eigentlich von selbst. Ein Getränk, welches dem Organismus Casein in so feiner Vertheilung, Hemialbumose in relativ bedeutenden Quantiäten zuführt, muss als ein wichtiges diätetisches Präparat angesehen werden, Dazu kommt, dass die in ihm enthaltene Kohlensäure einen wohlthätig reizenden Einfluss auf die Magenschleimhaut ausübt, dass ferner der eingeführte Alkohol gleichfalls befördernd auf den Gesamtstoffwechsel einwirkt. Die Milchsäure unterstützt in geeigneter Weise die Funktionen des Magens, und die im fertigen Getränk noch vorhandene *Dispora caucasica* soll peptonisirende Eigenschaften besitzen. Das Vorausgeschickte als richtig angenommen wird der Kefir in allen jenen Zuständen zu empfehlen sein, welche auf Ernährungsstörungen zurückzuführen sind, also bei Anämie, Abmagerung und Kräfteverfall. Bei Phtisis vermag er wohl das Allgemeinbefinden zu heben, nicht aber die Krankheit zu heilen. In allen Fällen documentirt sich ein günstiger Erfolg der Kefirkur auf das Prägnanteste durch eine baldige Zunahme des Körpergewichtes. In wie weit der Kefir zur Ernährung von Kindern, namentlich Säuglingen, dienen kann, muss abgewartet werden.

Man beginnt die Kur mit Quantitäten von etwa 300 ccm und steigt allmählig bis zu 1,5 Liter, indem man je ein Glas einige Zeit vor oder nach den Mahlzeiten nimmt. Es empfiehlt sich, ein Glas niemals auf einen Zug, sondern in Absätzen zu leeren und alsdann sich einige Bewegung zu machen. Als bemerkenswerthe Beobachtung verdient diejenige registrirt zu werden, dass schwacher Kefir stuhl- befördernd, stärkerer dagegen stopfend wirkt.

Ueber den Zeitraum, welchen eine Kefirkur umfassen soll, sind die bedeutendsten Praktiker darüber einig, dass man ihn so lange

trinken soll, als er gut bekommt und gut schmeckt. Sobald Widerwillen gegen Kefirgenuss sich einstellt, soll man die Kur abbrechen.

Eine Mittheilung Kogelmanns, dass das nämliche Getränk auch ohne Benutzung von Kefirkörnern durch Zusatz von saurer Milch zu frischer Milch bereitet werden könne, ist als unzutreffend zurückzuweisen, seitdem beobachtet wurde, dass in solchen Getränken Alkohol nicht anwesend ist. — Etwas anderes freilich ist es, ob nicht einem solchen Präparate ein dem Kefir analoger diätetischer Werth zukommen dürfte. Diese Frage ist zur Zeit noch nicht entschieden, auch nur von secundärem Interesse, da die Züchtung ausreichender Mengen von Pilzen ja keine Schwierigkeiten bieten kann.

Ichthyol-Präparate.

Unter diesem Namen werden eine Reihe von Präparaten zusammengefasst, welche sämmtlich die Salze einer Säure, der Ichthyolsulfonsäure, sind, deren medicinische Wirkung zur Zeit ziemlich ausführlich behandelt wird, über deren chemische Zusammensetzung aber nur sehr spärliche Mittheilungen fliessen.

Bei Seefeld in Tyrol findet sich in mächtigen Lagern und ganz bedeutender Höhe (3—4000 Fuss) über dem Meeresspiegel ein bituminöses Gestein, welches nach den in ihm enthaltenen, zum Theil noch vorzüglich erhaltenen Petrefacten die animalischen Ueberreste von vorweltlichen Fischen und Seethieren enthält. Solche Petrefacten von ausgezeichnete Schönheit und in selten gut erhaltenem Zustande erregten beispielsweise auf der Ausstellung gelegentlich der Naturforscher-Versammlung zu Berlin das Interesse der Palaeontologen in hohem Grade. — Dieses bituminöse Gestein liefert bei seiner trocknen Destillation neben einem zum Theil schwer flüchtigen bez. nicht flüchtigen Rückstande ein flüchtiges Oel, welches hier als rohes Ichthyolöl oder Ichthyolrohöl bezeichnet werden soll. Der Name Ichthyol, von dem griechischen Worte *ἰχθύς* Fisch abgeleitet, soll die Provenienz der Präparate von Fischen zum Ausdruck bringen.

Dieses Rohöl bildet ein braungelbes, vollkommen durchsichtiges Oel, dessen spec. Gewicht etwa 0,865 beträgt. Es besitzt einen eigenthümlich durchdringenden, nicht näher zu charakterisirenden aromatischen Geruch und ist in Wasser so gut wie unlöslich. Es siedet zwischen 100° und 255° C. Unterwirft man es einer groben

fractionirten Destillation, so gehen etwa 6% zwischen 100 und 120° über, 53% zwischen 120—160°, bis 33% zwischen 160—225°, und 5 bis 6% sieden bei 225—255° C. Die verschiedenen Fractionen besitzen einen eigenthümlichen Geruch, welcher an denjenigen der Mercaptane und zugleich an den Geruch der Paraffin- oder Grenzkohlenwasserstoffe erinnert. Durch verdünnte Säuren werden dem Oel eine nicht unbeträchtliche Menge stickstoffhaltiger Basen entzogen, unter denen sich unzweifelhaft das Chinolin und dessen Homologe befinden. Durch Alkalien können dem Rohöl etwa 0,8% vorläufig nicht näher charakterisirter organischer Säuren entzogen werden. Letztere sind in Aether löslich und reduciren alkalische Kupferlösung. Phenole sind in dem Oele nicht aufgefunden worden.

Wird das Oel neben concentrirter Schwefelsäure unter eine Glasglocke gestellt, so färbt sich die Schwefelsäure bald violett bis blau. Durch die Dämpfe rauchender Salpetersäure wird das Oel schön roth gefärbt. Beide Farbenreactionen treten nicht ein, wenn man das Oel direct mit den genannten Säuren mischt, weil in diesem Falle sehr schnell eine heftige Reaction erfolgt, die zur Bildung weiterer Umwandlungsproducte führt. Die Analyse des Oeles ergab die folgende procentische Zusammensetzung:

	I	II
Kohlenstoff	77,25	77,94
Wasserstoff	10,52	10,48
Schwefel	10,72	—
Stickstoff	1,10	—
	99,59	

Berechnet man das Atomverhältniss von Kohlenstoff und Schwefel so ergibt sich, dass auf 28 Atome Kohlenstoff ungefähr $1\frac{1}{2}$ Atome Schwefel kommen.

Durch Kochen mit wässrigem oder alkoholischem Kali wird aus dem Oele kein Schwefel abgespalten, ebensowenig bei der Behandlung mit Natriumamalgam. Beim Erwärmen mit Jodmethyl entsteht keine krystallinische Verbindung, wie dies von den Sulfiden der fetten Reihe bekannt ist.

Diese zum Theil der Abhandlung von Baumann und Schotten, zum Theil auf eignen Untersuchungen beruhenden Angaben sind bisher alles, was über die chemische Natur des Ichthyols bekannt ist. Es muss zugegeben werden, dass die Angaben wirklich recht dürftige

sind und der näheren Aufklärung dringend bedürfen. — Dass das Oel kein einheitlicher Körper, bedarf keiner weiteren Versicherung. Indessen muss sich jedem chemisch Denkenden die Frage aufwerfen: Welches sind seine wesentlichen Bestandtheile? Gehören sie zur Reihe der Methanderivate oder zu derjenigen des Benzols? Welche Rolle spielt der in so hohem Procentsatz vorhandene Schwefel? Das alles sind Fragen, welche durch das Verhalten dieser eigenthümlichen Substanz nur zu gerechtfertigt erscheinen. Am bemerkenswerthesten ist für uns die Veränderung, welche das Rohöl durch Einwirkung von Schwefelsäure erleidet. Es findet zwischen beiden Substanzen eine lebhaft Reaction statt, deren Product eine Sulfosäure, die Ichthyolsulfosäure, ist. Dieselbe ist zunächst ihrer Entstehungsgeschichte nach interessant, denn fast fühlt man sich veranlasst, die Ichthyolkohlenwasserstoffe auf Grund ihrer leichten Sulfurirung unter die Benzolderivate oder zu sonstigen ungesättigten Kohlenstoffverbindungen zu rechnen, andererseits aber soll sie uns als Muttersubstanz der Ichthyolpräparate, welche nichts anderes als die Salze dieser Säure sind, einige Zeit beschäftigen.

Acidum sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfosäure.

Darstellung. Das Ichthyol-Rohöl wird mit einem Ueberschuss von concentrirter Schwefelsäure vermischt. Unter freiwilliger Erwärmung bis auf 100° C. bildet sich Ichthyolsulfosäure, wobei Ströme von schwefeliger Säure entweichen. Nach Beendigung der Reaction wird das Reactionsproduct mehrere Male mit concentrirter Kochsalzlösung behandelt, um freie Schwefelsäure und schwefelige Säure zu entfernen. Die in Wasser sehr leicht lösliche Ichthyolsulfosäure ist in concentrirter Kochsalzlösung unlöslich und scheidet sich auf ihr als dunkle extractähnliche Masse ab. Die so dargestellte Ichthyolsulfosäure, welcher nach Baumann und Schotten in wasserfreiem Zustande die Formel $C_{28}H_{36}S_3O_6H_2$ zukommen würde, enthält noch unverändertes flüchtiges Oel, durch welches ihr charakteristischer Geruch bedingt wird. Man könnte dieses flüchtige Oel durch Destillation mit Wasserdampf abscheiden, indessen erfährt die Säure selbst hierbei tiefgreifende Zersetzungen, so dass auf diesen Reinigungsprocess verzichtet wird.

Diese beiläufig bemerkt Zweibasische Ichthyolsulfosäure ist das Ausgangsproduct der verschiedenen Ichthyolpräparate, welche die Salze der Ichthyolsulfosäure repräsentiren und durch Sättigung der Ichthyolsulfosäure mit Basen erhalten werden. Die wichtigsten

dieser Salze sind zur Zeit das ichthyolsulfosaure Ammonium, Natrium, Lithium, Zink, Quecksilber.

Ammonium sulfoichthyolicum. Ammonium sulfichthyolat. Ichthyol. $C_{28}H_{36}S_3O_6(NH_4)_2$. Dieses Präparat wird nach Unna's Vorschlag zur Zeit als Ichthyol schlechthin bezeichnet.

Seine Darstellung geschieht einfach dadurch, dass die freie Ichthyolsulfosäure mit stärkstem Ammoniak neutralisirt wird.

Es bildet eine rothbraune, klare syrupdicke Flüssigkeit von brenzlich-bituminösem Geruch und Geschmack, beim Erhitzen unter starkem Aufblähen zu Kohle verbrennend, bei fortgesetztem Glühen ohne Rückstand flüchtig. Wasser löst sie zur klaren, rothbraunen Flüssigkeit von schwach saurer Reaction, desgleichen eine Mischung gleicher Volumen Weingeist und Aether; reiner Weingeist oder Aether lösen sie jedoch nur theilweise, Petrolbenzin nimmt nur wenig davon auf. Die wässrige Lösung scheidet bei Zusatz von Salzsäure eine dunkle Harzmasse aus, die, nach dem Absetzen getrennt, sich in Aether, sowie in Wasser auflöst, aus letzterer Lösung sich jedoch durch Salzsäure oder Chlornatrium wieder ausscheidet. Mit Kalilauge versetzt, entwickelt das Präparat den Geruch nach Ammoniak; diese Mischung liefert, eingetrocknet und verbrannt, eine hepatische Kohle, die mit Salzsäure Schwefelwasserstoff entwickelt.

Das Ammoniumsulfichthyolat verliert beim Eintrocknen im Wasserbade etwa 45 Proc. seines Gewichtes.

Eine Analyse des Salzes hat ergeben, dass nach Analogie des Natronsalzes für das wasserfreie Ammoniumsalz die Formel $C_{28}H_{36}S_3O_6(NH_4)_2$ bis auf Weiteres für die wahrscheinlichste anzunehmen ist.

Natrium sulfoichthyolicum, Natriumsulfichthyolat, ichthyolsulfosaures Natrium, $C_{28}H_{36}S_3O_6Na_2$, wurde früher unter Ichthyol schlechthin verstanden.

Seine Darstellung erfolgt durch Neutralisation der freien Sulfoichthyolsäure mit Aetznatronlauge.

Braunschwarze, theerartige Masse von bituminösem Geruch, beim Erhitzen unter Aufblähen zu alkalisch reagirender, hepatischer Kohle verbrennend, welche die Flamme intensiv gelb färbt und bei fortgesetztem Glühen eine Asche hinterlässt, deren wässrige Lösung, mit Salpetersäure übersättigt, durch Baryumnitrat sofort stark getrübt wird. Wasser löst das Präparat zu einer etwas trüben, dunkel-

braunen, grünschillernden, fast neutralen Flüssigkeit auf; eine Mischung aus gleichen Theilen Weingeist und Aether löst es mit tiefbrauner Farbe klar auf, ebenso Benzol; reiner Weingeist aber oder Aether lösen es nur theilweise, Petrolbenzin kaum auf. Die wässrige Lösung scheidet beim Uebersättigen mit Salzsäure eine dunkle Harzmasse aus, die, nach dem Absetzen getrennt, sich in Aether, sowie in Wasser auflöst, aus letzterer Lösung jedoch durch Salzsäure oder Chlornatrium sich wieder ausscheidet. Beim Erwärmen mit Natronlauge entwickelt die wässrige Lösung kein Ammoniak.

Der Wassergehalt, durch Verdunsten über Schwefelsäure bestimmt, beträgt 25—30 %. Die chemische Zusammensetzung des Salzes ist von Baumann und Schotten der Formel $C_{28}H_{36}S_3O_6Na_2$ entsprechend gefunden worden.

Lithium sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfosaures Lithium $C_{28}H_{36}S_3O_6Li_2$ wird durch Neutralisation der freien Ichthyolsulfosäure mit Lithiumcarbonat dargestellt. Es steht physikalisch dem vorigen sehr nahe. Der beim Erhitzen des Präparates auf dem Platinblech hinterbleibende Rückstand erzeugt mit Salzsäure in eine farblose Flamme gebracht eine prächtige rothe Färbung derselben. Der Wassergehalt des Präparates bewegt sich zwischen 30 bis 35 %. Eine Analyse der Verbindung hat obige Zusammensetzung ergeben.

Zincum sulfoichthyolicum. $[C_{28}H_{36}S_3O_6H]_2Zn$. Ichthyolsulfosaures Zink wird durch Neutralisation der freien Sulfoichthyolsäure mit Zinkoxyd dargestellt, steht physikalisch dem vorigen sehr nahe. Beim Verbrennen des Salzes auf Platinblech hinterbleibt Zinkoxyd als gelblichweisse Asche.

Hydrargyrum sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfosaures Quecksilber, nach Unna durch Umsetzen von 10 Th. Natrium sulfoichthyolicum mit 3 Th. Hydrarg. bichlorat. corrosivum darzustellen, kann zur Zeit auf den Charakter einer chemischen Verbindung keinen Anspruch machen.

Aufbewahrung. Die Ichthyolpräparate sind, soweit die ihnen zu Grunde liegenden Basen nicht das Gegentheil erforderlich machen, den ungefährlichen Mitteln beizugesellen. Ihre Aufbewahrung geschehe an einem gut temperirten Orte, da sowohl zu hohe als zu niedrige Temperatur eine Ausscheidung von wässriger Flüssigkeit aus den Präparaten verursachen kann.

Anwendung. Die Ichthyol-Präparate finden äusserlich Verwendung und zwar in fast allen Formen (als Salben, Linimente, in Form von Watte, Seife) gegen Rheumatismus, Ischias, Migräne, Brandwunden, Frostbeulen, namentlich aber gegen diverse spezifische Hauterkrankungen, bei denen sie in manchen Fällen geradezu Wunder bewirken sollen. Innerlich wird besonders das Ammoniumsalz und das Lithiumsalz mit Wasser vermischt, mehrmals täglich zu 15—20 Tropfen zur Unterstützung der äusseren Behandlung, dann aber auch als Specificum gegen Erkrankungen der Verdauungs- und der Athmungsorgane, also bei chronischen Magen- und Lungen-catarrhen gereicht. Neuerdings soll auch eine ausgezeichnete Wirkung auf den Uro-genitalapparat beobachtet und das Mittel namentlich mit Erfolg bei Nephritis und Hydrops angewendet worden sein.

Zur bequemeren Verwendung bringt die Ichthyolgesellschaft Ichthyolcapseln, Ichthyolpillen (auch candirt), Ichthyolpflaster, Ichthyolwatte und ätherisch alkoholische Ichthyollösung in den Handel.

Rp. Ichthyoli 10,	Ichthyoli 10,
Lanolini 90,	Ungt. Diachylon 200.
D.S. Aeusserlich!	M. S. zum Einreiben.
(Rheumat. art. acut.	(Ekzem.)
Psoriasis, Prurigo, Ver-	
brennung.)	

Liquor ferri albuminati.

Eisenalbuminat-Lösung.

Dieses vortreffliche Eisenpräparat wurde im Jahre 1877 von Dr. Friese als eine ganz besonders leicht resorbirbare Eisenverbindung zum innerlichen Gebrauch empfohlen. Zu gleicher Zeit wurde auch von Friese eine Vorschrift zur Darstellung des Eisenalbuminates veröffentlicht. Das darauffolgende Jahr förderte eine ausserordentliche reiche Zahl von Vorschlägen zur Darstellung zu Tage, unter denen als bedeutendste eine Arbeit von Drees erscheint, welche diesen Gegenstand in theoretischer wie praktischer Hinsicht erschöpfend behandelte. Die letzvergangenen Jahre erst haben den Ruf des Eisenalbuminates als mildes, leicht resorbirbares Eisenpräparat so weit gefestigt, dass es zur Zeit wohl als das beliebteste unter den Eisenpräparaten gelten kann. Begünstigt wurde die Ein-

führung desselben wesentlich dadurch, dass von Drees ein stets gleichmässiges Product zu civilen Preisen in den Handel gebracht wurde.

Die Herstellung des Eisenalbuminates beruht darauf, dass durch Einwirkung löslicher Eisenoxydsalze auf Eiweiss (Hühnereiweiss) sich unlösliches Eisen-(Ferri-)albuminat bildet, welches sowohl durch einen Ueberschuss von Eiweiss als durch einen Ueberschuss von freier Säure wieder in Lösung gebracht wird. — Es kann nicht unsere Aufgabe sein, an dieser Stelle sämmtliche bisher vorgeschlagenen Vorschriften zu reproduciren, wir wollen uns vielmehr darauf beschränken, die von der Ph. C. d. d. Ap. V. empfohlene (nach E. Dieterich) wiederzugeben. Generell sei bemerkt, dass als Eisenoxydsalze Ferrichlorid, Ferrisulfat und Ferrioxchlorid in Vorschlag gebracht wurden.

Dreissig Theile trocknes Eiweiss 30
werden in

Tausend Theilen lauwarmen Wassers 1000
gelöst, kolirt und in eine Mischung aus

Hundertundzwanzig Theilen Eisenoxchloridlösung. . . 120
und

Tausend Theilen lauwarmen Wassers 1000
eingegossen. Zur Abscheidung des Eisenalbuminats ist nöthigenfalls sehr verdünnte Natronlauge tropfenweise bis zur genauen Neutralisirung zuzugeben.

Der entstandene Niederschlag wird nach dem Absetzen und Entfernen der überstehenden Flüssigkeit durch wiederholte Aufgabe lauwarmen Wassers gereinigt, auf einem feuchten leinenen Tuche gesammelt, nach dem Abtropfen in einer Porzellanschale mit einer Mischung aus

Fünf Theilen Natronlauge 5
und

Fünzig Theilen Wasser 50
übergossen und durch Umrühren zur Lösung gebracht.

Alsdann werden

Zweihundertundfünfzig Theile Zimmtwasser 250

Hundert Theile Weingeist 100

Fünzig Theile Cognac 50

hinzugegeben und die Mischung mit so viel Wasser verdünnt, dass das Gesamtgewicht

Tausend Theile 1000
 beträgt.

Eine klare oder nur wenig trübe, rothbraune Flüssigkeit von kaum alkalischer Reaction und schwachem Geschmack nach Eisen, zugleich nach Zimmt, in 1000 Theilen nahezu 4 Theile Eisen enthaltend. Chlornatriumlösung wie Salzsäure rufen Niederschläge in ihr hervor; Ammoniak trübt sie nicht; auch Weingeist mischt sich mit ihr ohne Ausscheidung.

Mit Wasser verdünnt (1 = 20) darf die Eisenalbuminatlösung weder durch Kaliumferrocyanid gebläut, noch durch Gerbsäure dunkel gefärbt werden.

Die durch vorstehende Vorschrift gewonnene Eisenalbuminatlösung unterscheidet sich von dem Drees'schen Präparat vortheilhaft durch grössere Klarheit; im Eisengehalte stimmt sie mit demselben überein, nähert sich ihm auch in Geschmack und Geruch.

Die Bereitung erfordert gewisse Vorsichtsmassregeln, wenn sie ein tadelfreies Präparat liefern soll. In erster Linie muss ein Gehalt an Chlornatrium ferngehalten werden; sodann mehr noch die Kohlensäure. E. Dieterich hat durch zahlreiche Versuche über diese Verhältnisse Klarheit gebracht, so dass durch Aufstellung obiger Vorschrift ein Liquor von schönem, klarem Aussehen erzielt werden konnte.

Vor allem sind folgende Punkte zu merken, von deren Beachtung das Gelingen eines guten Präparats abhängt:

Das zur Lösung des Eiweisses, sowie zur Verdünnung der Eisenoxychloridflüssigkeit dienende Wasser ist als erwärmtes Wasser anzuwenden, dessen Temperatur jedoch 50° nicht übersteigen darf. Am besten wendet man, um jedweden Kohlensäuregehalt zu entfernen, abgekochtes und verschlossen abgekühltes Wasser an.

Aus demselben Grunde ist das niedergeschlagene Eisenalbuminat nicht mit (kohlenensäurehaltigem) Brunnenwasser auszuwaschen; vielmehr muss zu diesem Zwecke destillirtes Wasser oder ausgekochtes gewöhnliches Wasser ausschliesslich zur Verwendung gelangen. Das Auswaschen ist bis zur völligen Entfernung des Chlors fortzusetzen.

Da die Abscheidung des Eisenalbuminats nur bei genauer Neutralität der Flüssigkeit erfolgt, ist in der Regel ein schwacher Zusatz von Natronlauge nöthig. Derselbe richtet sich nach dem jeweiligen Säuregehalt der zur Verwendung gelangenden Eisenoxychloridflüssig-

keit (besser gesagt: nach der zur Bereitung der letzteren verwendeten Menge Salzsäure), aber auch nach der Alkalität des verbrauchten Albumins. Es kann der Fall eintreten, dass sofort der Niederschlag erscheint und gar keine Natronlauge erforderlich wird. Jedenfalls ist der Zusatz derselben sehr vorsichtig zu machen und selbst der geringste Ueberschuss an Natron zu meiden, da er auf das ausgeschiedene Albuminat lösend wirkt. Daher verwende man eine aufs Zehn- bis Zwanzigfache verdünnte Natronlauge zur Neutralisation, welche durch sehr empfindliches Lackmuspapier festzusetzen ist. (Ein solches höchst empfindliches Lackmuspapier bereitet man sich durch Tränkung feinen weissen Postpapiers mit einem nicht zu concentrirten wässrigen Lackmusauszuge, dem man vorsichtig so viel verdünnte Salpetersäure zugegeben, dass die Farbe violett geworden ist, d. i. zwischen roth und blau in der Mitte steht. Ein daraus dargestelltes Papier erscheint blassviolett und wird durch die geringste Menge Alkali schön blau, durch ein Minimum von Säure roth gefärbt. Man reicht mit diesem Papier zugleich für beide Reactionen aus.)

Der ausgewaschene Niederschlag ist ohne Verzug durch die vorgeschriebene Menge verdünnter Natronlauge zur Lösung zu bringen. Ueberhaupt ist rasches Arbeiten von Nöthen und auch das Auswaschen des Eisenalbuminates möglichst zu beschleunigen, so dass das Präparat innerhalb eines Tages fertig gestellt wird. Bei zu langem Verweilen des Niederschlags in der ausgeschiedenen Form tritt eine Verdichtung desselben ein, die der späteren Lösung Schwierigkeiten bereitet. Aus demselben Grunde ist der Niederschlag weder abzupressen, noch auszudrücken, sondern auf dem Colatorium nur abtropfen zu lassen.

Von hervorragender Wichtigkeit ist die Menge, Beschaffenheit und die Art des Zusatzes der zur Lösung des Niederschlags dienenden Natronlauge. Das kleinstmögliche Quantum an Natron erzielt ein klarlösliches Ferrialbuminat. Jeder Ueberschuss des Alkalis zerlegt den Niederschlag mehr oder weniger und vermindert seine Löslichkeit. Daher ist die Natronlauge nur in grosser Verdünnung anzuwenden, auch mit einem Male dem Niederschlag zuzusetzen und durch kräftiges Umrühren gleichmässig unterzumischen. Da die Eisenalbuminatlösung Erhitzung nicht verträgt, darf der Lösungsakt nicht durch Erwärmen unterstützt werden. Die anzuwendende Natronlauge muss möglichst frei von Kohlensäure sein und

den Anforderungen der Pharm. Germ. II durchaus entsprechen, wenn das Präparat klar ausfallen soll. Am besten stellt man sich das nöthige Quantum derselben frisch dar.

Statt des getrockneten Eiweisses kann man auch die entsprechende Menge frischen Eiweisses anwenden. Da letzteres in seinem Gehalte schwankt, ist derselbe durch einen vorläufigen Versuch festzustellen. In der Regel enthalten 75 Theile frisches Eiweiss 10 Theile trocknes. Man gewinnt das trockene Eiweiss, indem man frisches Eiweiss durch lockere Gaze colirt und auf flachen Tellern der warmen Sommertemperatur oder im Trockenschränke lauer Wärme aussetzt, bis die eingetrocknete Masse vom Teller abspringt.

Die Bereitung des vorliegenden Präparats durch einfache Mischung einer Eiweisslösung mit Eisenoxychloridflüssigkeit unter Zugabe der zur Klärung nöthigen Menge Natronlauge erzielt eine weniger klare, je nach der Beschaffenheit des Oxychlorids sogar mehr oder weniger stark trübe Eisenalbuminatflüssigkeit, die mehr dem Drees'schen Liquor ähnlich sieht. Eine hierzu passende Vorschrift ist folgende:

3 Theile trocknes Eiweiss	3
werden durch Schütteln gelöst in	
20 Theilen Wasser	20
und nach dem Coliren einer Mischung aus	
12 Theilen Eisenoxychloridlösung	12
und	
20 Theilen Wasser	20
unter Umschütteln zugesetzt. Alsbald giebt man hinzu	
0,7 Theile Natronlauge,	0,7
die zuvor mit	
5 Theilen Wasser	5
verdünnt wurden. Sobald die Lösung des entstandenen Niederschlags nach kräftigem Umschütteln eingetreten ist, fügt man hinzu	
25 Theile Zimmtwasser	25
10 Theile Weingeist	10
5 Theile Cognac	5
und verdünnt die Mischung mit so viel Wasser, dass	
das Gesamtgewicht 100 Theile beträgt.	100

Wird zu dieser Vorschrift der officinelle Liquor Ferri oxy-

chlorati verwendet, so erzielt man meistens eine stark trübe Mischung, die bei längerem Stehen einen braunen Absatz bildet, so dass sie bei der Abgabe ungeschüttelt werden muss. Verwendet man aber eine dialysirte Eisenoxchloridlösung, so gewinnt man in der Regel eine fast klare Flüssigkeit, die der nach der ersten Vorschrift bereiteten Eisenalbuminatlösung ungemein ähnlich ist. Wegen der schwankenden Zusammensetzung des dialysirten Eisens konnte sich jedoch die Aufnahme einer Vorschrift nach dem Muster der an zweiter Stelle angegebenen weniger empfehlen, obgleich man sich, im Besitze eines passenden Eisenoxchlorids, nach derselben leichter und kurzer Hand ein brauchbares Eisenalbuminat bereiten kann.

Die Indifferenz des Präparats gegen Ammoniak ist ein passendes Kriterium für seine gute Beschaffenheit. Eine nicht ganz gelungene Eisenalbuminatlösung zerlegt sich häufig erst nach einiger Zeit durch Abscheidung des Eisenalbuminats, hält aber vom ersten Augenblick an einen Ammoniakzusatz nicht unzersetzt aus.

Liquor Ferri peptonati.

Eisenpeptonatlösung.

Zehn Theile trockenes Eiweiss	10
werden in	
Tausend Theilen Wasser	1000
gelöst und nach Zugabe von	
Fünfzehn Theilen Salzsäure	15
und	
Einem halben Theile Pepsin	0,5
zwölf Stunden bei 40° digerirt. Die Mischung wird mit Natronlauge genau neutralisirt, der etwa entstandene Niederschlag abgetrennt und die Flüssigkeit mit einer Mischung aus	
Hundertundzwanzig Theilen Eisenoxchloridflüssigkeit	120
und	
Tausend Theilen Wasser	1000
versetzt. Durch vorsichtigen Zusatz sehr verdünnter Natronlauge wird genaue Neutralität hergestellt, der entstandene Niederschlag durch Absetzen und Auswaschen gereinigt, auf einem angefeuchteten leinenen Tuche gesammelt und nach dem Abtropfen in einer Porzellanschale mit	

Ein und einem halben Theile Salzsäure 1,5
 vermischt. Nachdem durch Erwärmung Lösung erzielt, wird die
 Flüssigkeit mit

Hundert Theilen Cognac 100
 und so viel Wasser versetzt, dass das Gesamtgewicht

Tausend Theile beträgt 1000

Eine klare, rothbraune Flüssigkeit von schwach eisenartigem
 Geschmack und schwach saurer Reaction, in 1000 Theilen nahezu
 4 Theile Eisen enthaltend. Durch Erhitzen wie durch Zusatz von
 Weingeist trübt sie sich nicht; eine geringe Menge Ammoniak, sowie
 eine grössere Menge Salzsäure rufen Ausscheidungen hervor.

Mit 20 Theilen Wasser verdünnt darf sie weder durch Kalium-
 ferrocyanid gebläut, noch durch Gerbsäure dunkel gefärbt werden.

Die Anfertigung vorstehenden Präparats beginnt mit der Ueber-
 führung von Eiweiss in Pepton. Statt der 10 Theile trockenen
 Eiweisses kann man auch die entsprechende Menge frischen Eiweisses
 anwenden, nachdem man durch einen vorläufigen Versuch den Ge-
 halt des letzteren festgestellt. In der Regel entsprechen 75 Theile
 frisches Eiweiss 10 Theilen trockenem.

In Betreff der genauen Neutralisirung der mit dem Eisenoxy-
 chlorid gemischten Peptonlösung gilt dasselbe, was beim Eisenalbu-
 minat zur Erläuterung mitgetheilt wurde.

Ist man im Besitz eines kochsalzfreien, neutralen, trockenen
 Peptons, so lässt sich die Eisenpeptonlösung auch nach folgender
 Vorschrift durch einfache Mischung darstellen:

10 Theile Pepton 10
 werden in

300 Theilen Wasser 300
 gelöst und mit einer Mischung aus

120 Theilen Eisenoxychloridflüssigkeit 120
 und

300 Theilen Wasser 300
 versetzt; darauf werden

100 Theile Cognac 100
 zugesetzt und die klare Flüssigkeit mit Wasser

auf 1000 Theile verdünnt 1000

Auch kann man durch Abdampfen der nach obiger Vorschrift
 gewonnenen Eisenpeptonlösung vor dem Zusatz des Cognacs trockene-
 nes Eisenpeptonat (Ferrum peptonatum) darstellen, indem

man die klare Lösung im Wasserbade zur Syrupdicke eindampft, darauf auf flachen Tellern oder Glasplatten in dünner Schicht austreibt und bei 20 bis 30° völlig austrocknet. Dieses trockene Eisenpeptonat erscheint in glänzend braunen, durchsichtigen Schüppchen, die sich in (warmem) Wasser klar lösen. Die in der Vorschrift angegebene Menge Eisenpeptonatlösung liefert etwa 16 Theile trocknes Peptonat. Beim Veräschern hinterlässt dasselbe ca. 36 % Eisenoxyd, was einem Gehalte von 25 % Eisen entspricht.

Dieses trockene Eisenpeptonat kann nun jederzeit zur schnellen Bereitung der Lösung dienen, und zwar nach folgender Vorschrift:

16 Theile Eisenpeptonat	16
werden mittelst Erwärmens in	
100 Theilen Wasser gelöst	100
darauf mit	
100 Theilen Cognac	100
versetzt und mit Wasser auf	
1000 Theile verdünnt	1000

Eine Aromatisirung der Eisenpeptonatlösung kann durch Zusatz von $\frac{1}{2}$ bis 1 % Tinctura aromatica oder Tinctura Aurantii geschehen.

Tabelle I.

Höchste Gaben, welche der Arzt ohne Zufügung eines (!)
Ausrufungszeichens nicht überschreiten sollte.

	Gramm	
	pro dosi	pro die
Acidum hyperosmicum	0,015	0,05
Agaricinum	0,015	0,05
Amylenum hydratum	4	8
Antifebrinum	1	3
Cannabinonum	0,1	0,3
Cannabinum tannicum	1	2
Cocaïnium hydrochloricum	0,1	0,3
Guajacolum	0,1	0,5
Haschisch	0,1	0,3
Hydrargyrum carbolicum	0,03	0,1
- formamidatum	0,03	0,1
- peptonatum	0,03	0,1
- salicylicum	0,03	0,1
Hydrochinonum	0,8	1,5
Hypnonum	0,5	1,5
Jodolum	0,2	1,0
Kalium osmicum	0,015	0,05
Kairinum	1,0	4,0
Methylalum	4	8
Resorcinum	3	10
Sparteïnium sulfuricum	0,03	0,1
Sulfonalum	4	8
Thallinum sulfuricum	0,5	1,5
- tartaricum	0,5	1,5

Tabelle II.**Aufbewahrung der Arzneimittel.****Cautissime**, in Tab. B. serventur:

* Hydrargyrum carbolicum		* Hydrargyrum peptonatum
* formamidat. solutum		- salicylicum
Nitroglycerinum.		

Caute, in Tab. C. serventur:

* Acidum hyperosmicum		Hypnonum
* Aethylum bromatum		* Jodolum
Agaricinum		Jodum trichloratum
* Amylenum hydratum		* Kalium osmicum
Antifebrinum		Methylalum
Cannabinum		Naphtolum β
Cannabinum tannicum		* Paraldehydum
* Chinolinum		* Pyridinum
Cocainum hydrochloricum		* Resorcinum
* Guajacolum		Sparteinum sulfuricum
Haschisch		Sulfonalum
* Hydrargyrum tannicum		* Thallinum sulfuricum
oxydulatum		* tartaricum
Hydrochinum		* Urethanum

* Die mit einem Stern bezeichneten sind a luce remota aufzubewahren.

Tabelle III.**Preise¹⁾ der aufgenommenen neueren Arzneimittel.**

		Pf.			Pf.
Acidum hyperosmicum	1 dg	1,00	Amylenum hydratum	1 g	15
Acidum sozolicum . .	10 g	35	Anthrarobinum . . .	1 g	10
Aethylum bromatum .	1 g	5	Antifebrinum	10 g	20
Agaricinum	1 dg	5	Antipyrinum	1 g	25
Aluminium acético-			Antitherminum . . .	1 g	55
tartaricum	10 g	20	Apiolum alb. crystall.	1 dg	10
Ammonium sulfo-ich-			Arbutinum	1 dg	5
thyolicum	{ 1 g	10	Betolum	1 g	15
	{ 10 g	65	Bismutum oxyjodat.	1 g	15

¹⁾ Von Dr. Kade's Oranienapotheke (F. Lutze) in Berlin freundlichst bearbeitet.

		Pf.			Pf.
Bismutum salicylicum	1 g	10	Lithium sulfoichthyolicum	{ 1 g	15
Cannabinonum	1 g	50		{ 10 g	1,20
Cannabinum tannicum	{ 1 dg	5	Magnesium salicylicum	1 g	10
	{ 1 g	35	Mentholum	1 g	10
Chinolinum	1 g	5	Methylalum	1 g	40
„ salicylicum	1 g	10	Methyläthyläther.	—	—
„ tartaricum	1 g	5	Naphtalinum	10 g	10
Cocaïnium hydrochloricum	{ 1 cg	5	Naphtolum β	10 g	20
	{ 1 dg	30	Natrium sulfoichthyolicum	{ 1 g	10
	{ 1 g	2,45		{ 10 g	85
Guajacolum	1 g	15	Nitroglycerinum (10 %)	1 g	10
Haschisch	1 g	25	Paraldehydum	{ 1 g	5
Heleninum	{ 1 dg	20		{ 10 g	30
	{ 1 g	1,20	Phenacetinum	1 g	25
Hydrarg. bichlorat. carb-			Pyridinum	{ 1 g	5
amid. sol.	—	—		{ 10 g	30
„ carbolicum	1 g	15	Resorcinum	{ 1 g	10
„ formamidatum				{ 10 g	90
„ solut. (1 %)	10 g	10	Saccharinum	1 g	30
„ peptonat. sol. (1 %)	10 g	40	Salolum	1 g	10
„ salicylicum	{ 1 dg	5	Sozodol-Kalium	1 g	30
	{ 1 g	25	Sozodol-Natrium	1 g	30
„ tannicum oxy-			Sparteinum sulfuricum	1 dg	15
dulatum	1 g	10	Sulfonalum	1 g	30
Hydrochinonum	{ 1 dg	5	Terebenum	{ 1 g	5
	{ 1 g	20		{ 10 g	20
Hypnonum	1 g	25	Terpinolum	{ 1 g	10
Jodolum	1 g	30		{ 10 g	80
Jodum trichloratum	1 g	20	Terpinum hydratum	{ 1 g	10
Kairinum	1 g	40		{ 10 g	55
Kalium osmicum	{ 1 cg	10	Thallinum sulfuricum	1 dg	5
	{ 1 dg	85	Thallinum tartaricum	1 dg	5
Lanolinum	{ 10 g	15	Urethanum	1 g	15
	{ 100 g	1,30	Zincum sulfoichthyolic.	{ 1 g	10
Liq. ferri albuminati	{ 10 g	10		{ 10 g	85
	{ 100 g	80			
Liq. ferri peptonati	{ 10 g	15			
	{ 100 g	1,20			

Sachregister.

A.

Acetaldehyd 50.
— anilid 93.
— essigester 159.
— naphtylamid 98.
Acetophenon 117.
Acetphenetidin 98.
— toluidide 98.
Acidum asepticum 103.
— hyperosmicum 13.
— osmicum 13.
— osminicum 13.
— perosmicum 13.
— sozolicum 102.
— sulfoichthyolicum 246.
Adeps Lanae 74.
Aether bromatus 60.
— hydrobromicus 60.
Aethylaldehyd 50.
— Kairin 152.
— Urethan 88.
Aethyliden-Urethan 92.
Aethylum bromatum 60.
Agaricin 215.
— säure 215.
Agaricussäure 215.
Alantcamphor 210.
Aldehyde 47.
Alkohole 43.
Alumin. acetic. tartaric. 219.
Ammon. sulfoichthyolicum 247.
Amylalkohol, tertiärer 54.
Amylen. hydratum 54.
Analgesin 158.
Angioneurosin 71.
Anilide 93.

Anodynin 158.
Anthrarobin 138.
Antifebrin 93.
Antipyrin 158.
Antithermin 166.
Apiol. alb. cryst. 208.
Arbutin 212.
Aretuvin 215.
Aseptinsäure 103.
Aseptol 102.

B.

Benzanilid 98.
Benzoessäuresulfid 110.
Benzoyl-Ecgonin 189.
Betol 136.
Bismut. oxyjodat. 18.
— salicylic. 22.
— subjodat. 18.
Brenzcatechinmethyläther 126.
Bromäthyl 60.
Bromure d'Ethyle 60.

C.

Cannaben 221.
Cannabinon 225.
Cannabin. 221.
— tannic. 223.
Cannabis-Präparate 221.
Carbaminsäure 86.
Chinhydron 126.
Chinin. saccharinic. 115.
Chinolidin 142.
Chinolin 142.
Chinolin. salicylic. 151.
— tartaric. 151.
Chinon 125.
Chloral-Urethan 92.

Cholesterine 77, 79.
 Cholestolreaction 79.
 Coca 187.
 Cocain 187.
 — hydrochloric. 190.
 Coniin 179.
 Cyanin 149.

D.

Dextro-Saccharin 115.
 Dimethyläthylcarbinol 54.
 Dimethyloxychinizin 158.
 Dioxybenzole 121.
 Dispora caucasica 234.
 Dreifach-Chlorjod 10.
 Dünndarmpillen 226.

E.

Ecgonin 189.
 Eisenalbuminat-Lösung 249.
 Eisenpeptonat-Lösung 254.
 Elaldehyd 51.
 Essigweinsäure Thonerde 219.

F.

Formamid 26.
 Forméthylal 71.

G.

Gerbsaures Quecksilberoxydul 37.
 Glonoin 71.
 Glycerintrinitrat 71.
 Guajacol 126.

H.

Haschisch 224.
 Haschischin 222.
 Helenin 210.
 Harnstoff 227.
 Hydr. bichlor. carbamid. sol. 28.
 — carbolie. 28.
 — formamid. sol. 26.
 — peptonat. sol. 40.
 — phenylic. 28.
 — salicylic. 33.
 — sulfoichthyolic. 248.
 — tannic. oxydulat. 37.

Hydrochinon 125.
 Hydronaphtol 135.
 Hygrin 189.
 Hypnon 117.

I.

Ichthyol 246.
 — Präp. 245.
 — sulfosäure 246.

Jodol 181.
 — Collodium 185.
 — Gaze 185.

Jodtrichlorid 10.
 Isonaphtol 132.

K.

Kairin 152.
 Kairolin 158.
 Kalium osmat. 16.
 Kafir 232.
 Kefir 232.
 Keratin 227.
 — Präparate 226.

L.

Lävulinsäure 168.
 Lanolin 74.
 Leukolin 142.
 Liq. Ferri albuminati 249.
 — — peptonati 254.
 Lithium sulfoichthyolic. 248.

M.

Magnes. salicylic. 16.
 Mélange de Grégory 71.
 Menthol 203.
 Menthon 205.
 Mercaptale 65.
 Mercaptole 65.
 Mercurotannat 37.
 Metäldehyd 51.
 Methyläthyläther 59.
 — oxyd 59.
 Methylal 69.
 Methylarbutin 214.
 — urethan 88.

Methylendimethyläther 69.
 Mezozin 158.
 Monobromäthan 60.
 Morphin. saccharinic. 115.

N.

Naphtalin 129.
 — blätter 131.
 Naphtalol 136.
 Naphtol 132.
 Natr. sulfoichthyolic. 247.
 Nitroglycerin 71.

O.

Oesyplus 82.
 Oidium lactis 224.
 Ol. Coca 193.
 Osmiumsäure 13.
 — saures Kalium 16.
 Oxychinolin 153.
 — äthylhydrür 155.

P.

Parachinanisol 171.
 Paraldehyd 41, 51.
 Parodyn 158.
 Pastilli Nitroglycerini 74.
 Peptonquecksilberlösung 40.
 Petersiliencamphor 208.
 Pfefferminzcamphor 203.
 Phenacetin 98.
 Phenetidin 98.
 Phenolquecksilber 28.
 Phenylhydrazin 160.
 — Lävulinsäure 166.
 Pip-Menthol 203.
 Pyrazol 162.
 Pyridin 175.
 Pyrrol 182.

Q.

Quecksilberchlorid-Harnstoff 28.
 — formamidlös. 26.

R.

Resorcin 122.

S.

Saccharin 110.
 Saccharomyces cerevisiae M. 224.
 Salicylanilid 98.
 Salicylsäure Magnesia 16.
 Salicylsäure Phenyläther 106.
 Salinaphtol 136.
 Salol 106.
 Schmelzpunkt, Bestimmung 2.
 Siedepunkt, Bestimmung 5.
 Sozodol-Präparate 103.
 Sozolsäure 102.
 Spartein 193.
 — sulfuric. 195.
 Strychnin. saccharinic. 115.
 Sulfonal 64.

T.

Tereben 198, 200.
 Terpinhydrat 201.
 Terpinol 202.
 Tetraajodpyrrol 181.
 Thallin 169.
 — sulfuric. 173.
 — tartaric. 174.

U.

Ueberosmiumsäure 13.
 Urethane 83.
 Urethylan 88.
 Urson 212.

V.

Vaccinin 212.
 Vin Coca 193.

W.

Wasserstoffsäure 103.
 Wismuthoxyjodid 18.
 — salicylate 22.
 Wollfett 74.

Z.

Zincke'sches Thermometer 3.
 Zincum sulfoichthyolic. 248.

Verlag von Julius Springer in Berlin N.,
Monbijouplatz 3.

Therapeutische Monatshefte.

Herausgegeben

von

Dr. Oscar Liebreich

unter Redaction von

Dr. A. Langgaard und Dr. S. Rabow.

Preis für den Jahrgang von 12 Heften M. 12,—.

Die „Therapeutischen Monatshefte“ sollen dem in bemerkenswerther Weise gesteigerten Interesse für alle Fragen, welche die Therapie betreffen, und dem Verlangen nach einem Organe, welches in streng wissenschaftlicher Weise den Bedürfnissen des practischen Arztes auf dem Gebiete der Therapie entspricht, Rechnung tragen.

Jedes Heft enthält: Originalartikel aus der Feder bewährter Kliniker und Fachgenossen. — Mittheilungen über Verhandlungen und Discussionen therapeutischer Fragen aus Vereinen des In- und Auslandes. — Referate und Besprechungen. — Neuere Arzneimittel. — Heilmethoden. — Toxikologie. — Gesetzgebung. — Practische Notizen und empfehlenswerthe Arzneiformeln.

Pharmaceutische Zeitung.

Central-Organ

für die gewerblichen und wissenschaftlichen Interessen der Pharmacie und verwandten Berufs- und Geschäftszweige.

Mit einer Beilage:

Pharmaceutisches Handelsblatt.

~~~~~  
Verantwortlicher Redacteur: **Dr. H. Böttger** in Berlin.

Jährlich 104 Nummern. — Preis vierteljährlich M. 2,50.

Bei Franko-Zusendung unter Kreuzband durch die Verlagshandlung vierteljährlich M. 5,—.

---

## **Pharmaceutischer Kalender.**

Herausgegeben von

**Dr. H. Böttger und Dr. B. Fischer.**

In zwei Theilen.

I. Theil: **Tages-, Notiz-, Blüten-, Sammel-, Arbeits-Kalender** nebst Regeln und Hilfsmitteln für praktische Pharmacie. — II. Theil: **Pharmaceutisches Jahrbuch.**

I. Theil geb. in Leinwand. II. Theil geheftet. — Preis zusammen M. 3,—.

I. Theil geb. in Leder. II. Theil geheftet. — Preis zusammen M. 3,50.

---

Neues

## **Pharmaceutisches Manual**

von

**Eugen Dieterich.**

Zweite vermehrte Auflage.

Preis geb. M. 9,—; mit Papier durchschossen M. 10,40.

---

**Zu beziehen durch jede Buchhandlung.**

Verlag von Julius Springer in Berlin N.,  
Monbijouplatz 3.

---

## Grundlagen der Pharmacognosie.

Einleitung in das Studium der Rohstoffe des Pflanzenreiches

von  
**F. A. Flückiger** und **A. Tschirch.**

== Zweite gänzlich umgearbeitete Auflage. ==

Mit 186 in den Text gedruckten Holzschnitten. — Preis M. 8,—; geb. M. 9,—.

---

## Handbuch der gesammten Arzneimittellehre.

Mit besonderer Rücksichtnahme auf die zweite Auflage der Deutschen Pharmacopoe  
für Aerzte und Studierende

bearbeitet von  
**Dr. med. Theodor Husemann,**  
Professor in Göttingen.

== Zweite umgearbeitete Auflage. ==

Zwei Bände. Preis M. 24,—; geb. M. 26,40.

---

## Die Pflanzenstoffe

in  
chemischer, physiologischer, pharmakologischer und toxikologischer Hinsicht.

Für Aerzte, Apotheker, Chemiker und Pharmakologen  
bearbeitet von

**Dr. A. Husemann,** weil. Prof. der Chemie an der Kantonschule in Chur, o. ö. Prof. an der Universität Erlangen,  
und

**Dr. Th. Husemann,**  
Prof. der Medicin an der Universität Göttingen.

Zweite völlig umgearbeitete Auflage.

In zwei Bänden. Preis M. 30,—; geb. M. 32,40.

---

## Arzneitaschenbuch zur Pharmacopoea Germanica.

Von

**Dr. Hermann Eberhard Richter,**  
w. Professor der Medizin und Vorstand des ärztlichen Kreisvereins zu Dresden.

Fünfte Auflage.

Nach der Pharmacopoea Germanica Editio altera, bearbeitet und vermehrt

von  
**Fr. Bachmann,**  
Apotheker.

Preis geb. M. 4,—.

---

## Illustriertes Repetitorium

der

pharmaceutisch-medicinischen Botanik und Pharmacognosie

von

**H. Karsten,**  
Dr. der Phil. u. Med., Professor der Botanik.

Mit 477 Holzschnitten. — Preis M. 4,—; geb. M. 5,—.

---

## Illustrierte Flora von Nord- und Mittel-Deutschland.

Mit einer Einführung in die Botanik.

Von

Von **Dr. H. Potonié.**

Dritte wesentlich vermehrte und verbesserte Auflage.

Preis M. 5,—; geb. M. 6,—.

---

## Elemente der Botanik

von

**Dr. H. Potonié.**

Mit 539 in den Text gedruckten Abbildungen.

Preis M. 2,80; geb. M. 3,60.

---

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.