1. d-Idose¹) aus d(+)-Galaktose

von E. Sorkin und T. Reichstein.

(19. X. 44.)

Von allen normalen Aldohexosen sind die zwei Idosen am schlechtesten charakterisiert. Sie sind weder in reiner Form isoliert worden noch kennt man krystallisierte Derivate, aus denen sie sich regenerieren lassen, sodass zum Nachweis ausser dem Osazon die Überführung in Idit oder Idonsäure²) notwendig ist. Für ihre Herstellung kam bisher nur die Reduktion der entsprechenden Idonsäurelactone³)⁴)⁵) mit Amalgam in Frage. Ein Vorschlag von Ohle und v. Vargha⁶) zur Bereitung von l-Idose aus Monoaceton-d-glucose liess sich nicht verwirklichen⁷), und auch dem interessanten Verfahren von Hess und Neumann⁸) dürfte in der bisherigen Form kaum präparative Bedeutung zukommen. Durch Isomerisierung geeigneter Derivate der d-Galaktose gelang es uns nun, zu einer Reihe gut krystallisierter Derivate der d-Idose zu gelangen. Der benützte Weg verläuft ganz ähnlich wie die Überführung von d-Glucose in d-Altrose⁹⁻¹²). Obgleich sich aus den hergestellten Derivaten der freie Zucker leicht gewinnen lässt, konnte er noch nicht in reinem Zustand gefasst werden, da er in saurer Lösung genau wie Altrose¹³⁻¹⁶) in ein Gleichgewichtsgemisch mit einem Anhydrid übergeht.

Als Ausgangsmaterial diente zunächst 4,6-Benzal- α -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (I)¹⁷)¹⁸), dessen Bereitung wir in Anlehnung an die Vorschrift zur Herstellung des entsprechenden Glucosederivates¹⁹)

- 1) Bezeichnungen nach A. Wohl, K. Freudenberg, B. 56, 309 (1923).
- ²) Eine Anzahl neuer Derivate der d-Idonsäure ist kürzlich von K. Rehorst, A. Naumann, B. 77, 24 (1944) beschrieben worden.
 - 3) d-Idose (früher als l-Idose bezeichnet), E. Fischer, I. W. Fay, B. 28, 1975 (1895).
 - 4) l-Idose (früher als d-Idose bezeichnet), E. Fischer, I. W. Fay, B. 28, 1975 (1895).
 - ⁵) l-Idose, W. A. van Ekenstein, J. J. Blanksma, R. 27, 1 (1908).
 - 6) H. Ohle, L. v. Vargha, B. 62, 2435 (1929).
 - 7) E. Seebeck, A. Meyer, T. Reichstein, Helv. 27, 1142 (1944).
- 8) K. Hess, F. Neumann, B. 68, 1360 (1935), vgl. auch K. Freudenberg, E. Braun, A. 460, 288 (1928).
 - 9) D. S. Mathers, G. J. Robertson, Soc. 1933, 1076.
 - ¹⁰) G. J. Robertson, C. F. Griffith, Soc. 1935, 1193.
 - ¹¹) G. J. Robertson, W. Whitehead, Soc. 1940, 319.
 - ¹²) N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. **63**, 1727 (1941).
 - ¹³) N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. **57**, 1716 (1935).
 - ¹⁴) N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. **61**, 214 (1939).
 - ¹⁵) E. L. Jackson, C. S. Hudson, Am. Soc. **62**, 958 (1940).
 - ¹⁶) N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. **63**, 1727 (1941).
 - ¹⁷) W. A. van Ekenstein, J. J. Blanksma, R. **25**, 153 (1906).
 - ¹⁸) G. J. Robertson, R. A. Lamb, Soc. 1934, 1321.
 - ¹⁹) K. Freudenberg, H. Toepffer, C. C. Andersen, B. **61**, 1750 (1928).

verbessern konnten. Partielle Tosylierung gab bevorzugt das 3-Tosylat (II)1); daneben entstand noch etwas 2-Tosylat, das später2) beschrieben wird. Energische Tosylierung lieferte das Ditosylat (V). Erwärmen von (II) mit Natriummethylat führte zum Anhydrogulosid (VI), und da hierbei energischer vorgegangen werden muss als beim entsprechenden Glucosederivat³)⁴)⁵), entstand als Nebenprodukt immer etwas Benzal-α-methyl-idosid-monomethyläther-(2) (III)6), der auch glatt aus (VI) durch längeres Kochen mit NaOCH3 gebildet wird. Das Ditosylat (V) gab mit NaOCH3 zur Hauptsache ebenfalls (VI). Als Nebenprodukte entstanden hier ausser (III) noch etwas (I) und manchmal auch wenig Anhydrotalosid (IV). Letzteres wurde besonders aus unreinem (V) oder (II) erhalten, das vermutlich noch 2-Tosylat enthielt. Die Zuordnung der Formeln (IV) und (VI) basiert auf folgenden Überlegungen: Bei der Bildung der Oxyde aus den Galaktosederivaten muss aus räumlichen Gründen immer Isomerisierung in 2- oder 3-Stellung eintreten. Wie in anderen Fällen⁷)³) nehmen wir an, dass bei der Oxydbildung aus einem Monotosylat die Isomerisierung an dem Kohlenstoffatom stattfindet, das die Tosyloxy-Gruppe trägt. Unter dieser Voraussetzung muss das daraus erhaltene Oxyd die Formel (VI) besitzen, da die Konstitution von (II) bewiesen ist2). Dies wird bestätigt durch die glatte Bildung von (IV) aus dem 2-Tosylat2). Sowohl (VI) als auch (IV) gingen durch längeres Kochen mit wässriger Kalilauge ins 4,6-Benzal-amethyl-d-idosid-(1,5) (VII) über, das bei der Druckhydrierung krystallisiertes α-Methyl-d-idopyranosid (VIII) lieferte. Dieser Stoff gab beim Erwärmen mit wässriger Schwefelsäure ein Gleichgewichtsgemisch von freier d-Idose (XII) und dem Anhydrid d-Idosan- $\langle 1, 5 \rangle$ (1,6) (XI). Das Gemisch reduzierte Fehling'sche Lösung etwa 5mal schwächer als die äquivalente Menge d-Glucose. Mit Phenylhydrazin liess sich daraus in entsprechend mässiger Ausbeute d-Idosazon⁸) erhalten, das durch Schmelzpunkt, Mischprobe und Drehung identifiziert wurde. Die Oxydation des Gemisches mit Bromwasser lieferte etwa 20 % d-Idonsäure, die als Bariumsalz abgetrennt und als Brucinsalz⁹) sowie als Dibenzal-d-idonsäure¹⁰)¹¹)¹²) und deren Methylester¹²)

¹⁾ Über den Konstitutionsbeweis wird später berichtet2).

²⁾ Vgl. eine folgende Arbeit von F. Reber und T. Reichstein.

³⁾ G. J. Robertson, C. F. Griffith, Soc. 1935, 1193.

⁴⁾ G. J. Robertson, W. Whitehead, Soc. 1940, 319.

⁵) N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. **63**, 1727 (1941).

 $^{^{6}}$) Zur Konstitutionsaufklärung vgl. eine folgende Arbeit von M. Gyr und T. Reichstein.

⁷⁾ D. S. Mathers, G. J. Robertson, Soc. 1933, 1076.

⁸⁾ E. Fischer, R. Stahel, B. 24, 528 (1891).

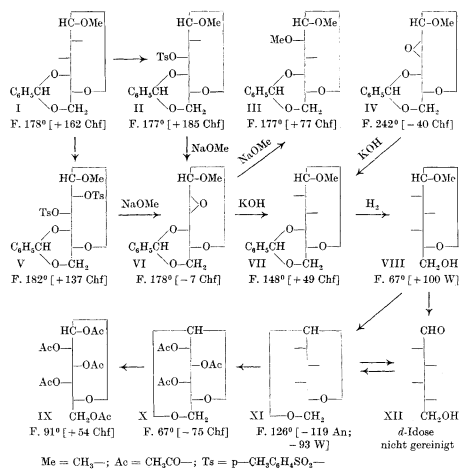
⁹⁾ E. Fischer, I. W. Fay, B. 28, 1975 (1895).

¹⁰) W. A. van Ekenstein, J. J. Blanksma, R. 27, 1 (1908).

¹¹) F. Micheel, K. Kraft, Z. physiol. Ch. 222, 235 (1933).

¹²⁾ Vgl. eine demnächst erscheinende Publikation von E. Seebeck, T. Reichstein.

eindeutig charakterisiert wurde. Als Hauptprodukt der Oxydation (ca. 75%) wurde als krystallisierter Neutralstoff das erwähnte d-Idosan (XI) erhalten. Nach Vorliegen von Impfkrystallen konnte dieses Anhydrid auch ohne Oxydation mit Brom durch direkte Krystallisation aus dem Gemisch von (XI) und (XII) abgetrennt werden. Es reduziert Fehling'sche Lösung nicht, wird aber durch Erwärmen mit verdünnter H_2SO_4 in ein Gleichgewichtsgemisch von (XI) und (XII) übergeführt, das eine spez. Drehung von ca. -81° (auf Anhydrid berechnet, in Wasser) besitzt und aus dem sich wieder



Die Zahlen in eckigen Klammern geben die spez. Drehung für Na-Licht in folgenden Lösungsmitteln an: An = Aceton; Chf = Chloroform; W = Wasser.

d-Idosazon und d-Idonsäure gewinnen liessen. Nimmt man an, dass in der Lösung aus 1 g Anhydrid ein Gleichgewicht von 0,8 g Anhydrid ($[\alpha]_D = -93^{\circ}$ (W)) und 0,222 g d-Idose entsteht, so berechnet

sich die Drehung der d-Idose (Endwert) zu ca. +2901). Obwohl diese Angabe natürlich nur als grober Näherungswert zu betrachten ist, glauben wir immerhin, dass d-Idose eine schwache Rechtsdrehung besitzt. Das d-Idosan (XI) verbraucht bei 3-tägigem Stehen mit Natriummetaperjodat²) 2 Mol von diesem Reagens unter Bildung von 1 Mol Ameisensäure3), verhielt sich dabei also genau gleich wie Lävoglucosan⁴) und d-Altrosan⁵), wodurch die Formel (XI)⁶) mit drei benachbarten OH-Gruppen bewiesen ist⁷). Acetylierung lieferte das krystallisierte d-Idosan-triacetat (X), das sich ähnlich wie Lävoglucosan-triacetat⁸) und d-Altrosan-triacetat⁹) durch Acetolyse mit Acetanhydrid-H₂SO₄ bei 18° in ein Gemisch von d-Idose-acetaten überführen liess, aus dem ein krystallisiertes Pentacetat vom Smp. 91° und $[\alpha]_{\rm p}^{21} = +54.3^{\circ}$ (Chf) gewonnen werden konnte, das vermutlich α -d-Ido-pyranose-pentacetat (IX)¹⁰) darstellt. d-Idosan (XI) gab ferner bei der Umsetzung mit p-Toluolsulfochlorid in Pyridin in schlechter Ausbeute einen bei 70° schmelzenden Stoff (C₁₃H₁₈O₈S), der Fehling'sche Lösung stark reduzierte und bei dem es sich möglicherweise um 6-Tosyl-d-idose handelt.

In ganz ähnlicher Reaktionsfolge liess sich das 4,6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XIII)¹¹)¹²) in Idose-Derivate überführen. Energische Tosylierung lieferte das 2,3-Ditosylat (XVII), während bei partieller Tosylierung das 3-Monotosylat (XIX) gebildet wurde. Die Stellung der Tosylgruppe liess sich durch Methylierung mit CH₃J und Ag₂O beweisen. Es entstand dabei ein Methyläther, der nach Schmelzpunkt und Drehung mit dem von Bell und Williamson¹³) auf anderem Wege erhaltenen 3-Tosyl-4,6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ -2-methyläther (XXIII) identisch war. Zur Sicherstellung dieses Resultates wurde (XXIII) mit NaHg¹⁴) reduktiv detosyliert,

¹) Van Ekenstein und $Blanksma^{15}$) fanden dagegen für rohe l-Idose [α]_D = +7,5°; möglicherweise enthielt auch dieses Präparat etwas stark rechtsdrehendes l-Idosan- $\langle 1,5 \rangle \langle 1,6 \rangle$.

²⁾ Unter den von E. L. Jackson, C. S. Hudson, Am. Soc. **61**, 1530 (1939), bes. Anm. 8, empfohlenen Bedingungen. Vgl. weiter ⁴⁾ und ⁵⁾.

³⁾ Nur titrimetrisch ermittelt.

⁴⁾ E. L. Jackson, C. S. Hudson, Am. Soc. 62, 958 (1940).

⁵) N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. **62**, 961 (1940).

⁶⁾ Lediglich die Konfiguration an C1 ist unsicher.

⁷⁾ Der Stoff ist also anders gebaut als der l-Idose-anhydrid- $\langle 1,4 \rangle \langle 1,5 \rangle$ -trimethyläther von Hess und $Neumann^{16}$).

⁸⁾ K. Freudenberg, K. Soff, B. 69, 1245 (1936).

⁹⁾ N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. 63, 1727 (1941).

¹⁰) Für das β-Pentacetat wäre eine Drehung von $[\alpha]_D = ca. -50^\circ$ zu erwarten.

¹¹) J. W. H. Oldham, D. J. Bell, Am. Soc. **60**, 323 (1938).

¹²) J. S. D. Bacon, D. J. Bell, H. W. Kosterlitz, Soc. 1939, 1248.

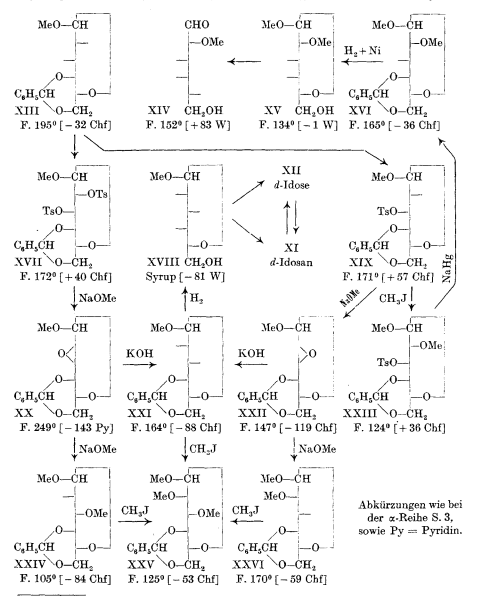
¹³⁾ D. J. Bell, S. Williamson, Soc. 1938, 1196.

¹⁴) K. Freudenberg, F. Brauns, B. 55, 3238 (1922). Vgl. ferner P. A. Levene, J. Compton, Am. Soc. 57, 2306 (1935) u. a.

¹⁵) W. A. van Ekenstein, J. J. Blanksma, R. 27, 1 (1908).

¹⁶) K. Hess, F. Neumann, B. 68, 1360 (1935).

wobei 4,6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ -2-methyläther (XVI) entstand, der gleichen Schmelzpunkt und gleiche Drehung zeigte wie das entsprechende Produkt von *Bell* und *Williamson*¹). Reduktive Entfernung des Benzaldehyds gab weiter krystallisierten β -Methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ -2-methyläther (XV)²), aus dem durch Hydro-



¹⁾ D. J. Bell, S. Williamson, Soc. 1938, 1196.

²⁾ J. W. H. Oldham, D. J. Bell, Am. Soc. 60, 323 (1938).

lyse d-Galaktose-2-methyläther (XIV)¹) erhalten wurde. Schmelzpunkte und Drehungen auch dieser beiden Stoffe stimmten gut mit den von Oldham und Bell1) gefundenen Werten überein. Erwärmen des Monotosylats (XIX) mit Natriummethylat lieferte ein Anhydrid, dem aus analogen Überlegungen wie beim entsprechenden Produkt der α-Reihe die Formel eines 4,6-Benzal-2,3-anhydro-βmethyl-d-gulosids-(1,5) (XXII) zuzuordnen ist. Aus dem Ditosylat entstand hier aber vorzugsweise ein anderes Anhydrid, das demnach als Anhydrotalosid (XX) zu formulieren ist. Sowohl (XX) wie (XXII) geben bei längerem Kochen mit wässriger Kalilauge dasselbe Produkt, das sich als 4,6-Benzal- β -methyl-d-idosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XXI) erwies, denn nach reduktiver Entfernung des Benzalrestes entstand β -Methyl-d-idosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XVIII) (bisher nur amorph erhalten). Dieses lieferte bei der sauren Hydrolyse wieder ein Gemisch von wenig d-Idose (XII) und viel krystallisiertem d-Idosan- $\langle 1,5 \rangle \langle 1,6 \rangle$ (XI), das identisch mit dem aus dem α-Methylidosid bereiteten war. (XX) und (XXII) geben bei längerem Kochen mit Natriummethylat zwei verschiedene Monomethyläther (XXIV) und (XXVI), die bei der Methylierung mit CH₃J und Ag₂O denselben Dimethyläther (XXV) liefern, der auch bei der Methylierung von (XXI) entsteht. Es handelt sich also auch hier um Idose-Derivate. Die Zuordnung der Formeln (XXIV) und (XXVI) ist noch nicht definitiv sichergestellt und wurde unter der Annahme vorgenommen, dass analog wie in der Altrosereihe²) die Isomerisierung an demjenigen Kohlenstoffatom stattfindet, an dem die Methoxylgruppe eintritt.

Experimenteller Teil.

(Alle Schmelzpunkte sind auf dem Kofler-Block bestimmt und korrigiert; Fehlergrenze $\pm 2^{\circ}$. Wo nichts anderes erwähnt, wurden die zur Analyse und spez. Drehung bestimmten Substanzproben 2 Stunden im Hochvakuum bei 80° getrocknet.)

 α -Methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5\rangle^{3-9}$) und β -Methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5\rangle^4$) 10-13).

 $50~{
m g}$ trockene d-Galaktose wurden mit $400~{
m cm}^3$ 1-proz. HCl in Methanol $16~{
m Stunden}$ unter Rückfluss gekocht, worauf Fehling'sche Lösung nur noch sehr schwach reduziert wurde. Dann wurde bis zur völligen Neutralisation (2 Stunden) mit PbCO $_3$ geschüttelt

¹⁾ J. W. H. Oldham, D. J. Bell, Am. Soc. 60, 323 (1938).

²) G. J. Robertson, C. F. Griffith, Soc. 1935, 1193.

³) E. Fischer, L. Beensch, B. 27, 2478 (1894).

⁴) E. Fischer, B. 28, 1145 (1895).

⁵) F. Micheel, O. Littmann, A. **466**, 124 (1928).

⁶⁾ J. K. Dale, C. S. Hudson, Am. Soc. 52, 2534 (1930).

⁷⁾ W. Voss, A. 485, 283 (1931).

⁸⁾ G. J. Robertson, R. A. Lamb, Soc. 1934, 1321.

⁹⁾ R. G. Ault, W. N. Haworth, E. L. Hirst, Soc. 1935, 1012.

¹⁰) E. Bourquelot, M. Bridel, J. Pharm. Chim. [7] 7, 444 (1913); C. r. 156, 1104 (1913).

¹¹) E. Bourquelot, Ann. chim. [9] 7, 153 (1917).

¹²) E. Pacsu, N. Ticharich, B. **62**, 3008 (1929).

¹³⁾ A. Müller, B. 64, 1820 (1931).

und über PbCO₃ abgenutscht. Das im Vakuum eingedampfte Filtrat (55 g) gab aus 200 cm³ trockenem Isopropylalkohol¹) total 32 g rohes Krystallgemisch. Die im Vakuum eingedampften Mutterlaugen werden am besten wieder mit HCl-Methanol gekocht und geben kaum geringere Ausbeute an Rohkrystallen als frische Galaktose. Durch mühsame Fraktionierung²) der Rohkrystalle aus Isopropylalkohol und abs. Äthanol wurden 20 g α -Methylgalaktosid vom Smp. 113—114° und $[\alpha]_D^{17}=+172°$ (Wasser) sowie 5 g aus Methanol rekrystallisiertes β -Methylgalaktosid vom Smp. 178—179° und $[\alpha]_D^{18}=+0,1°$ (Wasser) erhalten. Zur Kontrolle der Anreicherung muss von den unreinen Krystallfraktionen jeweils die Drehung bestimmt werden, da der Schmelzpunkt erst bei völliger Reinheit den richtigen Wert erreicht.

4,6-Benzal- α -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (I)³)⁴) und 4,6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XIII)⁵).

25 g gepulvertes, im Vakuum bei 100° getrocknetes α -Methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ wurden mit 19 g wasserfreiem $\mathrm{ZnCl_2}$ fein verrieben und mit 65 cm³ reinem Benzaldehyd 24 Stunden bei 18° geschüttelt. Nach Zusatz von 100 cm³ Wasser und wenig Methanol wurde der Benzaldehyd durch Ausschütteln mit Petroläther entfernt, die wässrige Lösung heiss mit wässriger Sodalösung in geringem Überschuss versetzt und das ausgefällte $\mathrm{ZnCO_3}$ abgenutscht, mit Methanol gewaschen und noch zweimal mit Methanol ausgekocht. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum fast zur Trockne eingedampft und der Rückstand mehrmals mit CHCl₃ ausgeschüttelt. Eindampfen der über $\mathrm{Na_2SO_4}$ getrockneten Auszüge gab rohes (I), das aus Wasser (bei 0°) und aus abs. Alkohol umkrystallisiert 28 g (= 77%) reines Produkt vom Smp. 177—178% und $[\alpha]_D^{1.5} = +162,1\%$ (Chloroform) lieferte.

In gleicher Weise wurden aus 33 g β -Methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ vom Smp. 178—179° 40 g reines 4,6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XIII) °)°) vom Smp. 194—195° und $[\alpha]_1^{17}=-32°$ (Chloroform) gewonnen°). Aus Gemischen von α - und β -Methyl-d-galaktosid wird ein Gemisch von (I) und (XIII) erhalten, das sich chromatographisch über Al₂O₃ trennen lässt. Mit Äther und Äther-Methanol (99:1) wird zuerst (I) eluiert, (XIII) folgt wenig später, vor allem mit Äther-Methanol (98:2).

2, 3-Ditosyl-4, 6-benzal- α -methyl-d-galaktosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (V).

25 g trockenes 4,6-Benzal- α -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (I) vom Smp. 174—176° wurden in 65 cm³ abs. Pyridin gelöst und unter Kühlung mit der Lösung von 50 g reinem p-Toluolsulfochlorid³) (3 Mol) in 100 cm³ alkoholfreiem Chloroform versetzt, sodass die Temperatur nicht über 40° stieg. Hierauf wurde unter Feuchtigkeitsausschluss 4 Tage bei 40° stehengelassen, dann mit 10 cm³ Eiswasser versetzt, nach einstündigem Stehen mit viel Chloroform-Äther aufgenommen, mehrmals mit verdünnter HCl, Sodalösung und Wasser gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das Rohprodukt (52 g) gab aus Chloroform-Petroläther 48,6 g (= 93%) farblose Würfel vom Smp. 179—180°. Zur Analyse wurde eine Probe chromatographiert, nochmals aus

¹⁾ J. K. Dale, C. S. Hudson, Am. Soc. 52, 2534 (1930).

²⁾ Nach Beobachtungen von Hrn. F. Reber ist es günstig, durch rasches Krystallisieren und Impfen zuerst die β -Form möglichst abzuscheiden. Hierzu ist Methanol-Essigester geeignet.

³) W. A. van Ekenstein, J. J. Blanksma, R. 25, 153 (1906).

⁴⁾ G. J. Robertson, R. A. Lamb, Soc. 1934, 1321.

⁵) J. W. H. Oldham, D. J. Bell, Am. Soc. **60**, 323 (1938).

⁶⁾ J. S. D. Bacon, D. J. Bell, H. W. Kosterlitz, Soc. 1939, 1248.

⁷⁾ Oldham und Bell⁵) fanden Smp. 200° und $[\alpha]_D = -35,1°$ (c = 2 in Chloroform).

⁸⁾ In ätherischer Lösung mit Soda neutral gewaschen und aus absolutem Benzol umkrystallisiert.

Chloroform-Methanol sowie Chloroform-Äther umkrystallisiert und im Hochvakuum bei 70° getrocknet. Smp. 182—183°. $[\alpha]_D^{14} = +137,3^0 \pm 2^0$ (c = 1,843 in Chloroform).

```
18,686 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{14}=+2,53^{\circ}\pm0,03^{\circ} 3,950 mg Subst. gaben 8,230 mg CO<sub>2</sub> und 1,813 mg H<sub>2</sub>O 5,319 mg Subst. verbr. 1,835 cm³ 0,02-n. KJO<sub>3</sub> (S-Bestimmung nach Bürger¹)) C<sub>28</sub>H<sub>30</sub>O<sub>10</sub>S<sub>2</sub> (590,39) Ber. C 56,92 H 5,12 S 10,86% Gef. ,, 56,86 ,, 5,14 ,, 11,06%
```

Das Produkt ist löslich in Chloroform, Benzol, Aceton, schwer löslich in Äther, Äthanol und Methanol.

```
3-Monotosyl-4, 6-benzal-\alpha-methyl-d-galaktosid-\langle 1, 5 \rangle (II).
```

1,8 g trockenes 4,6-Benzal- α -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (I) wurden in 3 cm³ abs. Pyridin gelöst, unter Kühlung mit 1,56 g neutralem p-Toluolsulfochlorid in 3 cm³ abs. Pyridin versetzt und zwei Tage bei 18° stehengelassen. Die wie bei (V) durchgeführte Aufarbeitung gab 3 g Rohprodukt, das direkt nach der Durchlaufmethode über 70 g alkalifreiem²) Al₂O₃ chromatographiert wurde. Zum Nachwaschen dienten für jede Fraktion 200 cm³ Lösungsmittel. Die mit Petroläther-Benzol bis zu einem Benzolgehalt von 75% eluierbaren Anteile (1,34 g) lieferten reines Ditosylat (V). Aus den mit abs. Benzol sowie Benzol-Äther (4:1) abgelösten Fraktionen (1,2 g) wurde durch Umkrystallisieren aus Chloroform-Äther, Aceton-Äther sowie aus Methanol 1,1 g 3-Monotosylat (II) in farblosen Prismen vom Smp. 177—178° erhalten. Diese wurden im Hochvakuum bei 40° getrocknet. [α] $^{14}_{\rm D} = +185,2° \pm 2°$ (c = 1,992 in Chloroform).

```
20,207 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{14}=+3,69^{\circ}\pm0,03^{\circ} 3,785 mg Subst. gaben 7,997 mg CO<sub>2</sub> und 1,890 mg H<sub>2</sub>O 5,667 mg Subst. verbr. 2,55 cm³ 0,01-n. NaOH C<sub>21</sub>H<sub>24</sub>O<sub>8</sub>S (436,46) Ber. C 57,78 H 5,54 S 7,35% Gef. ,, 57,67 ,, 5,58 ,, 7,21%
```

(II) und (V) geben bei der Mischprobe eine deutliche Schmelzpunktserniedrigung.

```
2, 3-Anhydro-4, 6-benzal-\alpha-methyl-d-gulosid-\langle 1, 5 \rangle (VI).
```

a) Aus (II).

250 mg Monotosylat (II) vom Smp. 174—175° wurden in 5 cm³ abs. Methanol gelöst, mit 1,5 cm³ 2,7-n. methanolischer NaOCH3-Lösung versetzt und 1½ Stunden unter Rückfluss gekocht, wobei Braunfärbung eintrat. Nach Zusatz von Wasser und Entfernung des Methanols im Vakuum wurde mit Chloroform-Äther ausgeschüttelt. Die mehrmals mit Wasser gewaschene und über Na2SO4 getrocknete Lösung wurde eingedampft. Umkrystallisieren aus Methanol-Äther gab 120 mg (= 80%) feine farblose Nadeln vom Smp. 178—179°. Die Mischprobe mit (II) gab eine starke Schmelzpunktserniedrigung. Zur Analyse wurde im Hochvakuum bei 160° Badtemperatur sublimiert. [α] $_{\rm D}^{14} = -7.4° \pm 1°$ (c = 2,431 in Chloroform).

```
24,649 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{14}=-0.18^{\rm o}\pm0.03^{\rm o} 3,577 mg Subst. gaben 8,325 mg CO<sub>2</sub> und 1,999 mg H<sub>2</sub>O C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>5</sub> (264,27) Ber. C 63,61 H 6,10% Gef. ,, 63,51 ,, 6,25%
```

Aus den Waschwässern und Mutterlaugen lässt sich etwas Monomethyläther (III) (vgl. unten) gewinnen. Nach zweistündigem Stehen des obigen Ansatzes bei 0° wurde (II) unverändert zurückerhalten, ebenso nach kurzem Kochen (3 Minuten).

¹⁾ K. Bürger, Z. angew. Ch. 54, 479 (1941); 55, 245 (1942).

²) Vgl. J. v. Euw, A. Lardon, T. Reichstein, Helv. 27, 1287 (1944) und zwar Fussnote 2, S. 1292.

b) Aus (V).

38 g Ditosylat (V) vom Smp. 181—183° wurden in 200 cm³ abs. Benzol gelöst, mit 120 cm^3 (= 5 Mol) 2,7-n. methylalkoholischer NaOCH3-Lösung versetzt und $1 \frac{1}{2} \text{ Stunden unter Rückfluss gekocht.}$ Die Aufarbeitung wie bei a) gab aus den Chloroform-Ätherauszügen 12 g (= 70%) umkrystallisiertes (VI). Aus den wässrigen Anteilen liessen sich nach Ausschütteln mit Chloroform 3 g reiner Monomethyläther (III) sowie etwas (I) isolieren. Die Trennung von (III) und (VI) gelingt auch durch Chromatographie über Al_2O_3 , wobei (VI) bereits mit Benzol-Petroläther, (III) erst mit reinem Benzol und Benzol-Äther (20:1) eluiert wird. Für die Umsetzung genügt auch 24-stündiges Stehen des Ansatzes bei 40° , wobei jedoch fast doppelt soviel Benzol zu verwenden ist; ein geringer Teil (V) bleibt dann unverändert.

```
4, 6-Benzal-\alpha-methyl-d-idosid-\langle 1, 5 \rangle-2(?)-methyläther (III).
```

0,4 g 2,3-Anhydro-4,6-benzal- α -methyl-d-gulosid (VI) vom Smp. 178° wurden mit 5 cm³ 2,7-n. NaOCH₃-Lösung in Methanol 12 Stunden unter Rückfluss gekocht. Die übliche Aufarbeitung gab 0,38 g feine Nadeln aus Chloroform-Äther vom Smp. 176—177° und $[\alpha]_{\rm h}^{14} = +76,7° \pm 2°$ (c = 1,564 in Chloroform).

```
15,858 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{14}=+1,20^{\rm o}\pm0,03^{\rm o} 3,804 mg Subst. gaben 8,468 mg CO<sub>2</sub> und 2,303 mg H<sub>2</sub>O 4,393 mg Subst. verbr. 8,882 cm³ 0,02-n. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Zeisel-Vieböck) C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>6</sub> (296,31) Ber. C 60,79 H 6,80 –OCH<sub>3</sub> 20,94% Gef. ,, 60,75 ,, 6,77 ,, 20,91%
```

Bei den Mischproben mit den sehr ähnlich schmelzenden (I), (II), (V) und (VI) wurden starke Schmelzpunktserniedrigungen erhalten.

```
2, 3-Anhydro-4, 6-benzal-\alpha-methyl-d-talosid-\langle 1, 5 \rangle (IV).
```

0,5 g amorphe Mutterlauge des Ditosylats (V)¹) wurden mit 15 cm³ 0,9-n. NaOCH $_3$ -Lösung in Methanol ½ Stunde unter Rückfluss gekocht. Die nach Zusatz von Wasser und leichtem Einengen abgeschiedenen Nadeln (190 mg) vom Smp. 237—241° wurden aus Methanol sowie aus Chloroform-Äther umkrystallisiert und im Hochvakuum bei 160° Badtemperatur sublimiert. Smp. 241—242°. [α] $_0^{20} = -39.6° \pm 3°$ (c = 0,971 in Chloroform).

```
9,846 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{20}=-0.38^{\circ}\pm0.02^{\circ} 3,634 mg Subst. gaben 8,490 mg CO<sub>2</sub> und 1,987 mg H<sub>2</sub>O 3,781 mg Subst. verbr. 4,355 cm³ 0,02-n. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Zeisel-Vieböck) C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>5</sub> (264,27) Ber. C 63,62 H 6,10 -OCH<sub>3</sub> 11,91% Gef. ,, 63,76 ,, 6,12 ,, 11,74%
```

4, 6-Benzal- α -methyl-d-idosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (VII).

a) Aus (VI).

12 g 2,3-Anhydro-4,6-benzal- α -methyl-d-gulosid- $\langle 1,5 \rangle$ (VI) vom Smp. 177—178° wurden mit der Lösung von 16 g KOH in 320 cm³ Wasser 20 Stunden unter Rückfluss gekocht²). Nach dem Erkalten wurde mit CO_2 neutralisiert (Phenolphtalein), im Vakuum eingedampft und der trockene Rückstand gründlich mit Chloroform-Äther extrahiert. Die mit wenig Wasser gewaschenen und über $\mathrm{Na}_2\mathrm{SO}_4$ getrockneten Auszüge hinterliessen beim Eindampfen 9,2 g Rohprodukt, das aus Methanol in langen Spiessen vom Smp. 145—146° krystallisierte. Umkrystallisieren aus Chloroform-Petroläther sowie Aufnehmen

¹⁾ Enthält wahrscheinlich reichliche Mengen des 2-Monotosylats.

²⁾ Dies sind die Bedingungen, die sich zur Spaltung des Anhydro-benzal-α-methylmannosids und -allosids bewährt haben³) ⁴). Die anfangs nur suspendierten Krystalle waren nach ca. 12-stündigem Kochen gelöst.

³⁾ G. J. Robertson, W. Whitehead, Soc. 1940, 319.

⁴⁾ N. K. Richtmyer, C. S. Hudson, Am. Soc. 63, 1727 (1941).

der rasch eingedampften Chloroformlösung in heissem Äther gab 8,7 g glänzende Blättchen vom Smp. 148—149°. $[\alpha]_D^{14} = +49.2^{\circ} \pm 2^{\circ}$ (c = 1,199 in Chloroform).

12,161 mg Subst. zu 1,014 cm³;
$$l=1$$
 dm; $\alpha_{\rm D}^{14}=+0.59^{\circ}\pm0.01^{\circ}$

Zur Analyse wurde im Hochvakuum bei 100° getrocknet und im Schweinchen eingewogen.

3,580 mg Subst. gaben 7,793 mg
$$\rm CO_2$$
 und 2,032 mg $\rm H_2O$ $\rm C_{14}H_{18}O_6$ (282,16) Ber. C 59,55 H 6,43% Gef. ,, 59,40 ,, 6,35%

b) Aus (IV).

50 mg 2,3-Anhydro-4,6-benzal- α -methyl-d-talosid- $\langle 1,5 \rangle$ (IV) vom Smp. 241—242° wurden wie oben behandelt und gaben 40 mg Krystalle (aus Äther) vom Smp. 147—148° (Mischprobe ebenso).

$$\alpha$$
-Methyl-d-idosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (VIII).

7,3 g 4,6-Benzal-α-methyl-d-idosid-⟨1,5⟩ (VII) vom Smp. 148—149° wurden mit dem frisch aus 2,5 g Nickel-Aluminium-Legierung¹) bereiteten und mit Methanol gewaschenen Raney-Nickel²)³) in ca. 30 cm³ Methanol im Glaseinsatz eines Rotierauto-klaven 16 Stunden bei 110 Atmosphären und 70° hydriert. Nach Filtration wurde eingedampft, das Rohprodukt (5,1 g) in wenig Wasser gelöst und zur Entfernung von Resten der Benzalverbindung (VII) mehrmals mit Chloroform ausgeschüttelt. Die im Vakuum eingedampfte wässrige Lösung hinterliess 5 g reines (VIII) als farbloses Glas.

[
$$\alpha$$
] $_{\rm D}^{20}=+103.3^{\circ}\pm1^{\circ}$ (c = 2,716 in Wasser)
135,3 mg Subst. zu 4,988 cm³; $l=2$ dm; $\alpha_{\rm D}^{20}=+5.62^{\circ}\pm0.02^{\circ}$

Zur Analyse wurde 2 Tage über P_2O_5 getrocknet und im Schweinchen eingewogen.

3,428 mg Subst. gaben 5,448 mg CO₂ und 2,276 mg
$$\rm H_2O$$
 2,302 mg Subst. verbr. 3,497 cm³ 0,02-n. $\rm Na_2S_2O_3$ (Zeisel-Vieböck) $\rm C_7H_{14}O_6$ (194,19) Ber. C 43,29 H 7,27 $\rm -OCH_3$ 15,88% Gef. ,, 43,38 ,, 7,43 ,, 15,71%

Eine Probe des Syrups krystallisierte nach mehrwöchigem Stehen über CaCl, vollständig und schmolz nach Umkrystallisieren aus Aceton unter Feuchtigkeitsausschluss bei 67—68° (Vakuumröhrchen). [α] $_{\rm D}^{22}=+99$ 8° \pm 1° (c = 2,833 in Wasser).

70,820 mg Subst. zu 2,500 cm³;
$$l=1$$
 dm; $\alpha_{\rm D}^{22}=+2,82^{\rm 0}\pm0,02^{\rm 0}$

d-Idose (XII) und d-Idosan-
$$\langle 1, 5 \rangle \langle 1, 6 \rangle$$
 (XI) aus (VIII).

5,95 g α -Methyl-d-idosid- $\langle 1,5 \rangle$ (Syrup) wurden mit Wasser zu 59,5 cm³ gelöst und dasselbe Volumen 5-proz. H_2SO_4 zugegeben. $[\alpha]_1^{17}=+100^\circ$ (nach 5 Minuten). Nun wurde auf dem siedenden Wasserbad bis fast zur Konstanz der Drehung (6 Stunden) erhitzt. $[\alpha]_D^{17}=-53^\circ$ (auf α -Methyl-d-idosid berechnet) bzw. $-63,5^\circ$ (auf d-Idosan berechnet). Die leicht bräunliche Lösung wurde heiss mit BaCO $_3$ neutralisiert, durch ein mit wenig gewaschener Kohle und BaCO $_3$ gedichtetes Filter genutscht und im Vakuum eingedampft. Der verbleibende fast farblose Syrup reduzierte Fehling'sche Lösung etwa 5—6 mal schwächer als d-Glucose. Durch Aufnehmen in abs. Alkohol, Zusatz von Aceton und Impfen mit d-Idosan liessen sich bei 0° ca. 48% krystallisiertes d-Idosan direkt abscheiden.

Trennung durch Oxydation mit Brom. 1,5 g Rohsyrup (Idose + Idosan) wurden in 50 cm³ Wasser mit 2,4 g Br₂ bis zur völligen Lösung des Broms geschüttelt und dann 22 Stunden bei 18° stehengelassen. Nach Entfernung des Broms im Vakuum

¹⁾ Wir danken Herrn M. Raney, Chattanooga (USA.), für dieses Material.

²) Am. Pat. 1 628 190.

³⁾ L. W. Covert, H. Adkins, Am. Soc. 54, 4116 (1932).

wurde mit Ag₂CO₃ geschüttelt, die filtrierte Lösung mit H₂S behandelt, über wenig Kohle filtriert und das Br'- und Ag-freie Filtrat eine Stunde mit BaCO₃ erhitzt. Dann wurde noch Ba(OH)₂-Lösung zugetropft, bis die Mischung 10 Minuten lang eben alkalisch auf Phenolphtalein blieb. Nach Neutralisation mit CO₂ wurde aufgekocht, filtriert und im Vakuum zum dünnen Syrup eingeengt, der mit Methanol versetzt wurde. Nach gründlichem Ausreiben wurde das gefällte Bariumsalz abgenutscht, mit Methanol gewaschen und nochmals aus wenig Wasser mit Alkohol gefällt und im Vakuum getrocknet. Ausbeute 0,3 g. Die vereinigten alkoholischen Mutterlaugen gaben beim Eindampfen im Vakuum 1,2 g rohes d-Idosan, das beim Stehen über CaCl₂ bald krystallisierte.

 $d\text{-}\mathrm{Idosazon}.$ 0,1 g Rohsyrup (XI + XII), 2 cm³ Wasser, 240 mg Phenylhydrazin und 2 Tropfen Eisessig wurden in CO2-Atmosphäre 2 Stunden auf 100° erhitzt. Das beim Erkalten auskrystallisierte Osazon wurde abgenutscht, mit 1-proz. Essigsäure und Äther gewaschen, im Vakuum getrocknet und aus Aceton-Äther umkrystallisiert. 30 mg feine, hellgelbe Nadeln vom Smp. 168—169°. $d\text{-}\mathrm{Idosazon}$ aus reinster $d(+)\text{-}\mathrm{Sorbose}$ sowie die Mischprobe schmolzen genau gleich.

d, l-Idosazon, aus gleichen Teilen d- und l-Osazon bereitet, schmilzt auch bei 168° bis 169° und gibt mit den optisch aktiven Formen keine Schmelzpunktserniedrigung.

Nachweis der d-Idonsäure.

- a) Als Brucinsalz 1)2). Die 0,3 g amorphes Bariumsalz wurden in wenig Wasser heiss gelöst und mit der eben nötigen Menge Brucinsulfat in heissem Wasser umgesetzt. Nach Filtration wurde im Vakuum eingedampft und aus Methanol umkrystallisiert. 0,4 g Nadeln vom Smp. 184—186°. Mischprobe mit authentischem Material ebenso.
- b) Als Dibenzal-d-idonsäure ³)⁴)⁵). Aus 0,4 g Brucinsalz über das Bariumsalz und Reinigung durch Umfällen aus 2-proz. Kalilauge⁵). Nadeln aus Methanol vom Smp. 234—236°. Authentisches Material sowie die Mischprobe schmolzen ebenso. Der mit Diazomethan bereitete Methylester⁵) gab aus Methanol wollige Nadeln vom Smp. 245—247°. Authentisches Material und Mischprobe ebenso.

$$d$$
-Idosan- $\langle 1, 5 \rangle \langle 1, 6 \rangle$ (XI).

Das bei der Oxydation mit Brom erhaltene d-Idosan krystallisierte aus Alkohol-Aceton in feinen Nadeln oder groben Blöcken. Zur Reinigung wurde der durch Eindampfen der alkoholischen Lösung erhaltene, im Vakuum getrocknete Syrup in Aceton gelöst und die filtrierte Lösung angeimpft. Die im Hochvakuum (120° Badtemperatur) destillierte Mutterlauge gab eine weitere Menge Krystalle. Ausbeute 0,7 g vom Smp. 126° bis 127°. [α] $_{\rm D}^{14}=-92,6°\pm1°$ (c = 2,052 in Wasser) bzw. [α] $_{\rm D}^{15}=-118,5°\pm1°$ (c = 2,330 in Aceton).

51,836 mg Subst. zu 2,526 cm³ (Wasser);
$$l=1$$
 dm; $\alpha_{\rm D}^{14}=-1,90^{\rm o}\pm0,02^{\rm o}$ 23,627 mg Subst. zu 1,014 cm³ (Aceton); $l=1$ dm; $\alpha_{\rm D}^{15}=-2,76^{\rm o}\pm0,02^{\rm o}$

¹⁾ E. Fischer, I. W. Fay, B. 28, 1975 (1895).

²) Vgl. auch J. U. Nef, A. 403, 204 (1914), bes. 267.

³⁾ W. A. van Ekenstein, J. J. Blanksma, R. 27, 1 (1908).

⁴⁾ F. Micheel, K. Kraft, Z. physiol. Ch. 222, 235 (1933).

⁵⁾ Vgl. eine demnächst erscheinende Publikation von E. Seebeck, T. Reichstein.

Zur Analyse wurde über P_2O_5 getrocknet und im Schweinchen eingewogen. Die Probe war methoxylfrei.

```
4,172 mg Subst. gaben 6,801 mg CO_2 und 2,331 mg H_2O C_6H_{10}O_5 (162,14) Ber. C 44,44 H 6,28% Gef. ,, 44,49 ,, 6,25%
```

Zur Titration mit NaJO₄ wurden 30,0 mg Subst. mit 15 cm³ neutraler, ca. 0,05-m. NaJO₄-Lösung (= ca. 160 mg entspr. 4 Mol) 3 Tage bei 20° stehen gelassen und zunächst mit 0.1-n. NaOH, dann nach Zusatz von 1 g KJ und 4 cm³ 2-n. $\rm H_2SO_4$ mit 0,1-n. Na₂S₂O₃ titriert. Verbr. 1,75 cm³ 0,1-n. NaOH (= 0,95 Mol) und 7,29 cm³ 0,1-n. Na₂S₂O₃ (Differenz) (= 1,97 Mol NaJO₄). d-Idosan ist äusserst löslich in Wasser, gut in Alkohol, etwas schwerer in Aceton, fast unlöslich in Äther und Benzol. Es reduziert Fehling'sche Lösung nicht und liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazin-acetat kein Osazon. Im Hochvakuum ist es unzersetzt sublimierbar.

```
d-Idosan-\langle 1, 5 \rangle \langle 1, 6 \rangle-triacetat (X).
```

150 mg d-Idosan- $\langle 1,5 \rangle \langle 1,6 \rangle$ (XI) vom Smp. 126—128° wurden mit 2 cm³ abs. Pyridin und 1,5 cm³ Acetanhydrid 24 Stunden bei 20° stehen gelassen. Nach Eindampfen im Vakuum wurde in Chloroform-Äther gelöst, mit verdünnter HCl, Sodalösung und Wasser gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und eingedampft. Der Rückstand (240 mg) krystallisierte nach 1-tägigem Stehen. Nach Destillation im Hochvakuum (Molekularkolben, Badtemperatur 90°) wurde aus Äther-Petroläther umkrystallisiert. 210 mg lange Nadeln vom Smp. 66—67°. [α] $_{10}^{15}=-75,1^{\circ}\pm1,5^{\circ}$ (c = 2,077 in Chloroform).

```
20,964 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{15}=-1,56^{\circ}\pm0,03^{\circ} 3,667 mg Subst. gaben 6,718 mg CO<sub>2</sub> und 1,828 mg H<sub>2</sub>O C<sub>12</sub>H<sub>16</sub>O<sub>8</sub> (288,25) Ber. C 50,00 H 5,60% Gef. ,, 50,00 ,, 5,58%
```

0,5 g d-Idosan (XI) wurden mit 2,5-proz. $\rm H_2SO_4$ zu 25 cm³ gelöst. Die spez. Drehung betrug $[\alpha]_D^{17} = -88^\circ$ (nach 10 Minuten). Hierauf wurde 6 Stunden auf dem siedenden Wasserbad erhitzt. $[\alpha]_D^{17} = -81^\circ$. Der Reduktionswert entspricht total ca. 0,1 g d-Glucose. Nach Entfernung der $\rm H_2SO_4$ durch BaCO $_3$ wurde im Vakuum eingedampft und der Syrup (0,5 g) wie oben mit Br $_2$ oxydiert und mit Baryt getrennt, wobei 0,1 g umgefälltes Bariumsalz resultierte. 0,32 g reines d-Idosan wurden zurückgewonnen. Das Bariumsalz lieferte 80 mg reines d-idonsaures Brucin vom Smp. 184—186° (Mischprobe).

```
Monotosyl-d-idose(?) aus d-Idosan (XI).
```

160 mg d-Idosan (XI) in 2 cm³ abs. Pyridin wurden mit der Lösung von 190 mg p-Toluolsulfochlorid (= 1 Mol) in 2 cm³ alkoholfreiem Chloroform versetzt und 22 Stunden bei 15° stehengelassen. Nach Eindampfen im Vakuum wurde in Chloroform-Äther gelöst, mit verdünnter HCl, Sodalösung und wenig Wasser gewaschen, über $\rm Na_2SO_4$ getrocknet und eingedampft. Nach 2-tägigem Stehen in wenig Äther wurden 60 mg feine Nadeln erhalten, die nach Umkrystallisieren aus Chloroform-Petroläther bei 70—71° schmolzen und bei 50° getrocknet wurden. $\rm [\alpha]_D^{10}=-63,8°\pm3°$ (c = 0,690 in Chloroform)

```
7,000 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{19}=-0.44^{\rm o}\pm0.02^{\rm o} 3,710 mg Subst. gaben 6,335 mg CO<sub>2</sub> und 1,770 mg H<sub>2</sub>O 4,605 mg Subst. verbr. 1,429 cm³ 0,01-n. KJO<sub>3</sub> C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>O<sub>8</sub>S (334,34) Ber. C 46,69 H 5,43 S 9,60% Gef. ,, 46,60 ,, 5,34 ,, 9,95%
```

```
\alpha-Pentacetyl-d-idose-\langle 1, 5 \rangle (IX).
```

620 mg d-Idosan-triacetat (X) vom Smp. 65—66° wurden in 6 cm³ Essigsäureanhydrid, das $0.12~\rm cm³$ konz. H_2SO_4 enthielt, gelöst und 1 Stunde bei 18° stehengelassen.

Nach Ausgiessen auf Eis wurde mit Chloroform ausgeschüttelt. Die mit KHCO $_3$ und Wasser gewaschene und über Na $_2$ SO $_4$ getrocknete Lösung hinterliess beim Eindampfen 0,8 g Syrup, der in Benzol-Petroläther gelöst und über 30 g Al $_2$ O $_3$ chromatographisch getrennt wurde. Mit Benzol-Äther (9:1 und 8:2) wurden 420 mg eluiert, die nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Alkohol 170 mg quadratische Plättchen vom Smp. 90—91 0 gaben. Aus Äther-Petroläther wurden Prismen vom Smp. 91—92 0 erhalten. [α] $_D^{21}$ = + 54,3 0 \pm 2 0 (c = 1,565 in Chloroform).

15,651 mg Subst. zu 0,9995 cm³; l=1 dm; $\alpha_{\rm D}^{21}=+0.85^{\circ}\pm0.02^{\circ}$

Zur Analyse wurde im Hochvakuum geschmolzen.

3,811 mg Subst. gaben 6,865 mg CO₂ und 1,94 mg H₂O C₁₆H₂₂O₁₁ (390,34) Ber. C 49,23 H 5,68% Gef. ,, 49,16 ,, 5,70%

Die Mutterlauge der Krystalle enthielt offenbar noch β -Pentacetat; sie zeigte $[\alpha]_0^{21}=+13,2^0\pm 1^0$ (c = 2,275 in Chloroform). Die mit reinem Äther eluierbaren Anteile (95 mg) krystallisierten nicht. Der Rest des Materials war auch mit Chloroform nicht eluierbar.

2, 3-Ditosyl-4, 6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (XVII).

Aus 43 g 4,6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XIII) wurden wie bei der α -Verbindung (V) 70 g grobe Körner aus Methanol oder feine Nadeln aus Chloroform-Äther vom Smp. 171—172° erhalten. $[\alpha]_D^{20}=+39,7^0\pm2^0$ (c = 1,336 in Chloroform).

```
13,555 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{20}=+0.53^{\rm o}\pm0.02^{\rm o} 3,712 mg Subst. gaben 7,732 mg CO<sub>2</sub> und 1,681 mg H<sub>2</sub>O 3,200 mg Subst. verbr. 2,134 cm³ 0,01-n. KOH C<sub>28</sub>H<sub>30</sub>O<sub>10</sub>S<sub>2</sub> (590,39) Ber. C 56,92 H 5,12 S 10,86% Gef. ,, 56,85 ,, 5,07 ,, 10,69%
```

Die Substanz ist gut löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, schwer in Äther und Methanol.

3-Monotosyl-4, 6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (XIX).

6,1 g 4,6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XIII) in 13 cm³ abs. Pyridin wurden mit 4,60 g neutralem p-Toluolsulfochlorid in 5 cm³ alkoholfreiem Chloroform vermischt und 2 Tage bei 20° stehengelassen. Aus dem wie bei (II) erhaltenen Rohprodukt liessen sich durch direkte Krystallisation aus Methanol 5,5 g (= 58%) feine Prismen vom Smp. 169—171° gewinnen. Eine Probe wurde chromatographisch über Al_2O_3 gereinigt. Die mit Benzol-Äther (1:1) und abs. Äther eluierbaren Anteile gaben aus Chloroform-Äther Prismen vom Smp. 171—172°, die im Hochvakuum bei 50° getrocknet wurden. [α] $^{20}_{\rm D} = +57,4° \pm 2°$ (c = 1,220 in Chloroform).

```
12,372 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; \alpha_{\rm D}^{20}=+0,70^{\rm o}\pm0,02^{\rm o} 3,894 mg Subst. gaben 8,248 mg CO<sub>2</sub> und 1,902 mg H<sub>2</sub>O C<sub>21</sub>H<sub>24</sub>O<sub>8</sub>S (436,25) Ber. C 57,78 H 5,54% Gef. ,, 58,06 ,, 5,54%
```

Das Produkt gibt bei der Mischprobe mit dem Ditosylat (XVII) eine starke Schmelzpunktserniedrigung.

3-Monotosyl-4, 6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1, 5 \rangle$ -2-methyläther (XXIII)¹).

3,5 g 3-Monotosyl-4,6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XIX) vom Smp. 169—171° wurden mit 5 g über P₂O₃ getrocknetem Ag₂O und 25 cm³ CH₃J 6 Stunden unter

¹⁾ D. J. Bell, S. Williamson, Soc. 1938, 1196.

Rückfluss gekocht (CaCl₂-Verschluss). Nach Abdestillieren des CH₃J wurde wiederholt mit Äther ausgekocht. Der Rückstand der eingedampften Lösung gab aus Äther-Petroläther 3,3 g (= 90%) farblose Nadeln vom Smp. 123—124°, die im Hochvakuum bei 40° getrocknet wurden. $[\alpha]_D^{19} = +36,4° \pm 2°$ (c = 1,539 in Chloroform).

15,615 mg Subst. zu 1,014 cm³;
$$l=1$$
 dm; $\alpha_{\rm D}^{10}=+0,56^{\circ}\pm0,02^{\circ}$

 $Bell\, und\, Williamson^1$) fanden für die auf anderem Wege bereitete Substanz Smp. 126° und $[\alpha]_D=+38,4°$ (c = 2,5 in Chloroform).

- 4, 6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1, 5 \rangle$ -2-methyläther (XVI)¹)²) aus (XXIII).
- 3 g 3-Monotosyl-4,6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ -2-methyläther (XXIII) vom Smp. 123—124° wurden mit 130 cm³ 80-proz. Methanol und 40 g frisch bereitetem und grob gepulvertem 4-proz. Natrium-Amalgam 35 Stunden bei 18° geschüttelt. Die vom Hg abgegossene Lösung wurde mit CO₂ neutralisiert, vom Na₂CO₃ abfiltriert, im Vakuum eingedampft und der Rückstand mit Chloroform ausgezogen. Die mit wenig Wasser gewaschene und über Na₂SO₄ getrocknete CHCl₃-Lösung wurde wieder im Vakuum eingedampft und der Rückstand (1,95 g) aus Äther umkrystallisiert. 1,8 g (= 90%) feine Prismen vom Smp. 164—165°. Nach Sublimation im Hochvakuum (Molekularkolben, Badtemperatur 160°) und nochmaligem Krystallisieren aus Äther war der Schmelzpunkt unverändert. [α] $_{\rm D}^{\rm 20} = -35,6° \pm 2°$ (c = 1,293 in Chloroform).

64,5 mg
$$\pm$$
 0,2 mg Subst. zu 4,988 cm³; $l=2$ dm; $\alpha_{\mathrm{D}}^{20}=-0.92^{\mathrm{o}}\pm0.03^{\mathrm{o}}$

Oldham und Bell²) fanden Smp. 169—170° und $[\alpha]_D^{17}=-59,4°$ (CHCl₃), Bell und Williamson¹) dagegen Smp. 160° und $[\alpha]_D^{20}=-32,8°$ (CHCl₃), in guter Übereinstimmung mit obigen Werten.

$$\beta$$
-Methyl-d-galaktosid- $\langle 1, 5 \rangle$ -2-methyläther $(XV)^2$) aus (XVI) .

1,2 g 4,6-Benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ -2-methyläther (XVI) vom Smp. 164—165° wurden mit dem aus 0,5 g Ni—Al-Legierung bereiteten Raney-Nickel in ca. 5 cm³ Methanol, wie bei (VIII) beschrieben, 15 Stunden bei 100 Atmosphären und 80° hydriert. Aus Methanol-Äther und Aceton-Äther wurden 750 mg feine Prismen vom Smp. 133—134° erhalten. $[\alpha]_{0}^{10}=-0.8^{\circ}\pm1^{\circ}$ (c = 2,511 in Wasser).

25,487 mg Subst. zu 1,014 cm³;
$$l=1$$
 dm; $\alpha_{\rm D}^{19}=-0.02^{\rm 0}\pm0.02^{\rm 0}$

Oldham und Bell²) fanden Smp. 131—132° und $[\alpha]_D^{17} = +1,69°$ (Wasser).

0,2 g β -Methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ -2-methyläther (XV) vom Smp. 133—134° wurden mit 8 cm³ 2,5-proz. H₂SO₄ 8 Stunden auf dem siedenden Wasserbad erhitzt. Die spez. Drehung war dann konstant (ca. +97,6°). Nach heisser Neutralisation mit BaCO₃ wurde über wenig Kohle abgenutscht und die klare Lösung im Vakuum eingedampft. Zweimaliges Umkrystallisieren aus abs. Alkohol gab 150 mg Prismen vom Smp. 150—152°. [α]²⁰ = +83,2° \pm 2° (c = 1,574 in Wasser, nach 30 Minuten konstant).

Oldham und Bell²) fanden Smp. 147—149° und $[\alpha]_D = +82,6°$ (Wasser; nach 5 Stunden).

2, 3-Anhydro-4, 6-benzal-
$$\beta$$
-methyl- d -talosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (XX).

24 g 2,3-Ditosyl-4,6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XVII) vom Smp. 170—171° wurden in 100° cm³ abs. Benzol gelöst, mit 85 cm³ 2,7-n. NaOCH₃-Lösung in Methanol versetzt und 15 Minuten unter Rückfluss gekocht. Aus der dunkelbraunen

¹⁾ D. J. Bell, S. Williamson, Soc. 1938, 1196.

²) J. W. H. Oldham, D. J. Bell, Am. Soc. **60**, 323 (1938).

Lösung fielen beim Erkalten Nadeln aus, deren Abscheidung durch etwas Petroläther möglichst vervollständigt wurde. Sie wurden abgenutscht, mit Methanol und dann gut mit Wasser gewaschen und aus Methanol und aus Chloroform-Petroläther umkrystallisiert. Ausbeute 6,2 g vom Smp. 246—248°. Zur Analyse wurde im Molekularkolben bei 180° Badtemperatur sublimiert und aus Chloroform-Methanol umkrystallisiert. Glänzende Nadeln vom Smp. 248—249°. [α] $_{\rm D}^{17}=-142,5°\pm3°$ (c = 0,400 in abs. Pyridin).

```
100,1 mg \pm 0,2 mg Subst. zu 25,01 cm³; l=2 dm; \varkappa_D^{17}=-1,14^{\circ}\pm0,02^{\circ} 3,487 mg Subst. gaben 8,125 mg CO<sub>2</sub> und 1,906 mg H<sub>2</sub>O 3,970 mg Subst. verbr. 4,577 cm³ 0,02-n. Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Zeisel-Vieböck) C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>5</sub> (264,27) Ber. C 63,62 H 6,10 -OCH<sub>3</sub> 11,74% Gef. ,, 63,59 ,, 6,12 ,, 11,92%
```

Die Substanz ist gut löslich in Pyridin, schwer löslich in Chloroform, Methanol, Dioxan, Äther und Aceton.

Die alkalische, wässrige Lösung und die Waschwässer wurden mit H_2SO_4 fast neutralisiert und im Vakuum eingedampft. Auskochen des Rückstandes mit Äther gab 2,9 g rekrystallisierten 4,6-Benzal- β -methyl-d-idosid- $\langle 1,5 \rangle$ -3(?)-methyläther (XXIV) vom Smp. 104—105° (Mischprobe).

```
4, 6-Benzal-\beta-methyl-d-idosid-\langle 1, 5 \rangle-3(?)-methyläther (XXIV). a) Aus (XX).
```

0,2 g 2,3-Anhydro-4,6-benzal- β -methyl-d-talosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XX) vom Smp. 248—249° wurden mit 3 cm³ abs. Benzol und 2 cm³ 2,7-n. NaOCH₃-Lösung 1½ Stunden unter Rückfluss gekocht. Nach Eindampfen im Vakuum wurde mit Wasser versetzt und mit viel Äther ausgeschüttelt. Nach Einengen der über Na₂SO₄ getrockneten Lösung schieden sich 0,205 g Nadeln vom Smp. 104—105° aus. Zur Analyse wurde im Hochvakuum destilliert und nochmals aus Äther-Petroläther umkrystallisiert. Der Smp. war unverändert. [α] $^{21}_{\rm D} = -84,1° \pm 2°$ (c = 0,565 in Chloroform).

```
28,126 mg Subst. zu 4,980 cm³; l=2 dm; \alpha_{\rm D}^{21}=-0.95^{\circ}\pm0.02^{\circ} 3,710 mg Subst. gaben 8,256 mg CO<sub>2</sub> und 2,198 mg H<sub>2</sub>O C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>6</sub> (296,31) Ber. C 60,79 H 6,86% Gef. ,, 60,73 ,, 6,63%
```

Die Substanz ist löslich in Chloroform, Benzol und Äther, schwer löslich in Petroläther.
b) Aus (XVII).

8 g Ditosylat (XVII) vom Smp. 170—171° in 30 cm³ Benzol wurden mit 25 cm³ 2,7-n. NaOCH $_3$ -Lösung 1½ Stunden unter Rückfluss gekocht. Die wie oben durchgeführte Aufarbeitung (zum Ausschütteln wurde hier Chloroform-Äther verwendet) gab 2,8 g (XXIV) vom Smp. 104—105° (Mischprobe).

```
2,3-Anhydro-4,6-benzal-\beta-methyl-d-gulosid-\langle 1,5 \rangle (XXII).
```

250 mg 3-Monotosyl-4,6-benzal- β -methyl-d-galaktosid- $\langle 1,5\rangle$ (XIX) vom Smp. 171—172° wurden mit 7,5 cm³ 0,9-n. NaOCH3 1½ Stunden unter Rückfluss gekocht. Nach Zusatz von Wasser und Entfernung des Methanols im Vakuum wurde mit Benzol ausgeschüttelt. Die mit Wasser gewaschene und über Na2SO4 getrocknete Lösung wurde eingedampft. Der Rückstand gab aus Äther 100 mg feine Nadeln vom Smp. 144—145°. Nach Destillation im Hochvakuum und Umkrystallisieren aus Äther-Petroläther wurden Prismen vom Smp. 146—147° erhalten. [α] $_{\rm D}^{20}=-118,5°\pm1,5°$ (c = 1,207 in Chloroform).

```
60,2 mg \pm 0,2 mg Subst. zu 4,988 cm³; l=2 dm; \alpha_{\rm D}^{20}=-2,86^{\rm 0}\pm0,03^{\rm 0} 3,780 mg Subst. gaben 8,769 mg CO<sub>2</sub> und 2,033 mg H<sub>2</sub>O C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>5</sub> (264,14) Ber. C 63,61 H 6,10% Gef. ,, 63,31 ,, 6,02%
```

4, 6-Benzal- β -methyl-d-idosid- $\langle 1, 5 \rangle$ -2(?)-methyläther (XXV1).

170 mg 2,3-Anhydro-4,6-benzal- β -methyl-d-gulosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XXII) vom Smp. 144 145° wurden mit 4 cm³ 2,7-n. NaOCH₃-Lösung 4 Stunden unter Rückfluss gekocht. Aufarbeitung wie bei (XXIV) und zweimaliges Umkrystallisieren aus Chloroform-Äther gab 150 mg Nadeln vom Smp. 168—170°. [α] $_{\rm D}^{20}=-59,2°\pm2°$ (c = 1,521 in Chloroform).

15,429 mg Subst. zu 1,014 cm³; l=1 dm; $\alpha_{\rm D}^{20}=-0.90^{\circ}\pm0.03^{\circ}$ 3,770 mg Subst. gaben 8,415 mg CO₂ und 2,316 mg H₂O 3,812 mg Subst. verbr. 7,631 cm³ 0,02-n. Na₂S₂O₃ (Zeisel-Vieböck) C₁₅H₂₀O₆ (296,31) Ber. C 60,79 H 6,80 -OCH₃ 20,94% Gef. ,, 60,91 ,, 6,88 , 20,70%

4, 6-Benzal- β -methyl-d-idosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (XXI).

a) Aus (XX).

5 g 2,3-Anhydro-4,6-benzal- β -methyl-d-talosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XX) vom Smp. 248—249° wurden mit 7 g KOH in 150 cm³ Wasser 24 Stunden unter Rückfluss gekocht, worauf alle Krystalle gelöst waren. Aufarbeitung wie bei (VII) und Umkrystallisieren aus Chloroform-Äther sowie Methanol-Äther gab 4,7 g breite Platten vom Smp. 163—164°. [α] $_{\rm D}^{20} = -87.9^{\circ} \pm 2^{\circ}$ (c = 1,445 in Chloroform).

14,445 mg Subst. zu 0,9995 cm³; l = 1 dm; $\alpha_D^{20} = -1,27^0 \pm 0,03^0$.

Zur Analyse wurde im Hochvakuum bei 100° getrocknet und im Schweinchen eingewogen.

3,737 mg Subst. gaben 8,155 mg CO_2 und 2,173 mg H_2O $C_{14}H_{18}O_6$ (282,28) Ber. C 59,56 H 6,43% Gef. ,, 59,55 ,, 6,51%

Die Verbindung ist leicht löslich in Methanol und Chloroform, schwer in Äther. b) Aus (XXII).

40 mg 2,3-Anhydro-4,6-benzal- β -methyl-d-gulosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XXII) vom Smp. 144—145° gaben in gleicher Weise behandelt 33 mg rekrystallisiertes (XXI) vom Smp. 162—164° (Mischprobe).

$$\beta$$
-Methyl-d-idosid- $\langle 1, 5 \rangle$ (XVIII).

Das aus 1,9 g 4,6-Benzal- β -methyl-d-idosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XXI) vom Smp. 163—164° bei der Druckhydrierung mit Raney-Nickel in Methanol (genau wie bei (VIII) beschrieben) erhaltene Rohprodukt gab beim Ausschütteln mit Chloroform aus wenig Wasser 270 mg unverändertes Ausgangsmaterial sowie 1,1 g β -Methyl-d-idosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XVIII) als farblosen Syrup, der bisher nicht krystallisierte. [α] $_{\rm D}^{20}=-95,0^{\circ}\pm1^{\circ}$ (c = 3,799 in Methanol) und [α] $_{\rm D}^{22}=-81,1^{\circ}\pm1^{\circ}$ (c = 3,265 in Wasser).

189,2 mg \pm 0,2 mg Subst. zu 4,980 cm³ (Methanol); l=1 dm; $\alpha_{\rm D}^{20}=-3,61^{\rm o}\pm0,03^{\rm o}$ 162,5 mg \pm 0,2 mg Subst. zu 4,977 cm³ (Wasser); l=1 dm; $\alpha_{\rm D}^{22}=-2,65^{\rm o}\pm0,02^{\rm o}$

Zur Analyse wurde das im Hochvakuum bei 40° getrocknete Produkt 2 Tage über $\rm P_2O_5$ nachgetrocknet und im Schweinehen eingewogen.

4,052 mg Subst. gaben 6,427 mg CO₂ und 2,659 mg $\rm H_2O$ 2,798 mg Subst. verbr. 4,258 cm³ 0,02-n. $\rm Na_2S_2O_3$ (Zeisel-Vieböck) $\rm C_7H_{14}O_8$ (194,19) Ber. C 43,29 H 7,27 $\rm -OCH_3$ 15,88% Gef. ,, 43,29 ,, 7,34 ,, 15,74%

d-Idosan- $\langle 1, 5 \rangle \langle 1, 6 \rangle$ (XI) aus (XVIII).

1,45 g β -Methyl-d-idosid- $\langle 1,5 \rangle$ (XVIII) wurden mit 2,5-proz. $\rm H_2SO_4$ zu 58 cm³ gelöst ($[\alpha]_D^{18} = -47^{\circ}$, nach 3 Minuten) und 8 Stunden auf dem siedenden Wasserbad erhitzt, worauf die Drehung bei $[\alpha]_D^{18} = -60^{\circ}$ konstant war. Die wie bei (XI) und (XII)

aus (VIII) beschriebene Aufarbeitung gab 1.15 g Rohsyrup (XI + XII). Aus wenig abs. Alkohol bei 0° (Impfen) wurden 520 mg Krystalle erhalten, die nach Lösen in abs. Alkohol, Eindampfen und Aufnehmen in Aceton reines d-Idosan (XI) vom Smp. 125—127° (Mischprobe) lieferten.

4, 6-Benzal-3-methyl-3-idesid-(1.5)-2.3-dimethyläther (XXV).
a) Aus (XXIV).

 $0.4~{\rm g}$ 4.6-Benzal-3-methyl-3-Mexid- 1.5° -3 (?)-methyläther (XXIV) vom Smp. $104-105^{\circ}$ wurden mit $10~{\rm cm}^{\circ}$ CH_xI and $1.5~{\rm g}$ Ag_zO (über P₂O₅ getrocknet) 5 Stunden unter Rückfluss gekocht. Nach Abdestillsenn des CH_xI wurde mehrmals mit Äther ausgekocht. Nach starkem Einengen krystallsennen 365 mg Prismen vom Smp. $122-125^{\circ}$. Sublimation im Hochvakuum (120° Radtemperatur) und Umkrystallsieren aus Äther-Petroläther gab einen scharfen Smp. von $124-125^{\circ}$. [x $_{D}^{\circ}=-52.7^{\circ}\pm2^{\circ}$ (c=1,689 in Chloroform).

b) Aus (XXI).

0,3 g 4,6-Benzal-N-methyl-i-Nicsid-(1.5) (XXI) vom Smp. 163—164° wurden mit 10 cm³ CH₃J und 1 g Ag₂O genau gleich behandelt und gaben 305 mg Nadeln vom Smp. 122—124°. Mischprobe mit obizem Analysenpräparat ebenso.

c) Aus (XXVI).

20 mg 4,6-Benzal-3-methyl-4-idosid-1.5\2(?)-methyläther (XXVI) vom Smp. 168—170° wurden mit 2 cm² CH₂J and 0.1 g Ag₂O 3 Stunden gekocht und gaben 18 mg Nadeln vom Smp. 124—125° (Mischprobe ebenso).

Die Mikroanalysen wurden im mikroanalytischen Laboratorium der Eidg. Technischen Hochschule, Zürich (Leitung W. Manser) ausgeführt.

Pharmazentische Anstalt der Universität Basel.

2. Sur les dérivés mercuriés de l'acide p-aminobenzoïque par Emile Cherbuliez et Marcel Mori.

(22 XI 44)

Depuis les travaux de Weeds¹), on sait que certains produits chimiothérapeutiques agissent comme antivitamines; les sulfamidés en particulier interviennent avant tout en déplaçant l'acide p-aminobenzoïque (la vitamine H') dans des processus biochimiques encore inconnus, pour la réalisation desquels ce corps est indispensable à certains microorganismes. Il nous a paru intéressant d'examiner dans cet ordre d'idées quelques dérivés de l'acide p-aminobenzoïque résultant de l'introduction d'un groupement nettement toxique: on pouvait se demander si l'on obtiendrait ainsi une «vitamine empoisonnée»

¹⁾ Voir par ex. D. D. Wassis et P. Fildes, J. Soc. Chem. Ind. 59, 133 (1940).