Über Cumaranone.

I. Mitteilung.

Von

K. Horváth †.

Aus dem II. Chemischen Laboratorium der Universität Wien.

(Eingelangt am 30. Mai 1951. Vorgelegt in der Sitzung am 11. Okt. 1951.)

In früheren Arbeiten wurden gemeinsam mit W. Gruber Cumaranone zur Synthese von Cumaronen bzw. Furochromonen verwendet¹. Die benötigten Ausgangsmaterialien wurden damals mittels der Höschschen Reaktion unter Verwendung von Chloracetonitril dargestellt. In den englischen Arbeitskreisen² verwendete man hierzu o-Oxyaldehyde, die im allgemeinen durch die Gattermannsche Aldehydsynthese dargestellt wurden. Sowohl die Höschsche Reaktion wie die Gattermannsche Synthese sind nun nicht allgemein anwendbar. So war es z. B. unmöglich, in β -Resorcylaldehyd, β -Resacetophenon oder β -Resorcylsäureester eine C-Acetylgruppe einzuführen. W. Gruber und Mitarbeiter hatten vor einiger Zeit Untersuchungen über den positiven oder negativen Ausfall dieser Reaktionen angestellt³ und dabei eine weitere Anzahl von Beispielen gefunden, bei denen die Einführung einer Formyl-, C-Acetyl- oder C-Chloracetylgruppe auf diese Weise nicht gelingt.

Von den Reaktionen, die sich in dieser Verbindungsklasse zur Einführung einer C-Acetylgruppe eignen, sind noch vor allem die *Friedel-Crafts*sche Reaktion und die *Fries*sche Umlagerung zu nennen. Ich versuchte diese beiden Reaktionen für die Einführung einer C-Chlor-

¹ W. Gruber und K. Horváth, Mh. Chem. 80, 563, 874 (1949); 81, 819, 828 (1950).

² R. A. Baxter, G. R. Ramage und J. A. Timson, J. chem. Soc. London 1949, 30. — J. R. Clarke und A. Robertson, ibid. 1949, 302. — J. R. Clarke, G. Glaser und A. Robertson, ibid. 1948, 2260. — R. T. Foster und A. Robertson, ibid. 1948, 2254; 1939, 921.

W. Gruber, Ber. dtsch. chem. Ges. 75, 29 (1942). — W. Gruber und F. Traub, Mh. Chem. 77, 414 (1947). — W. Gruber und F. E. Hoyos, ibid. 80, 303 (1949). — Vgl. auch Dissertation F. E. Hoyos, Universität Wien (1950).

acetylgruppe zu verwenden. Während ich bei der Reaktion nach Friedel-Crafts wenig Erfolg hatte, gab die Friessche Umlagerung brauchbare Ergebnisse. Es war zu erwarten, daß diese Reaktion auch dort noch positiv ausfällt, wo die übrigen hier aufgezählten Methoden versagen. Die allgemein übliche Art einer Friesschen Verschiebung brachte aber wenig Erfolg. Ich umging die Isolierung der benötigten ω-Chloracetylderivate, da deren Gewinnung und Reinigung hier meist schwierig und verlustreich ist. Aus diesem Grunde ließ ich auf das verwendete phenolische Ausgangsmaterial gleichzeitig Aluminiumchlorid, Chloracetylchlorid und Nitrobenzol als Lösungsmittel einwirken. Dadurch unterliegt der Ausfall der Reaktion den Substitutionsgesetzen bei Polyphenolen und man erhält in meist guten Ausbeuten die gewünschten o-Oxy-w-chlorketone. Deren Isolierung und Reindarstellung ist im allgemeinen einfach. Durch Ringschluß mit Kaliumacetat im Methanol sind die entsprechenden Cumaranone dann leicht darstellbar. Tabelle 1 zeigt einen Überblick über die hier untersuchten Substanzen und die erzielten Ausbeuten.

Betrachtet man die Ergebnisse bei β -Substitution am Resorcinkern, so findet man, daß die Reaktion um so leichter eintritt, je geringer die Möglichkeit zur Ausbildung von Protonbrücken bzw. Chelaten ist. Die höchsten Ausbeuten wurden am unsubstituierten bzw. nur C-alkylsubstituierten Resorcin erhalten. Es ist aber bemerkenswert, daß die Ausbeuten bei Alkylsubstitution höher liegen als am unsubstituierten Resorcin und außerdem noch Disubstitutionsprodukte abgetrennt werden konnten.

Tabelle 1.

Ausgangsmaterial	Reaktionsprodukte in Prozent			
	ω-Chlorketon	Di-ω-chlorceton		
Resorcin	56			
4-Methylresorcin	58	16		
4-Athylresorcin	70	16		
4-Bromresorcin				
β -Resorcylaldehyd	11	_		
β -Resacetophenon		_		
β -Resoreylsäuremethylester		<u> </u>		
2-Methyl-7-oxychromon				
2-Methyl-3-acetyl-7-oxychromon				
2-Äthylresorcin		67		
γ -Resacetophenon	80			
Phloroglucin	59			
	(Cumaranon)	1		
$Phlorace to phenon-2, 6-dimethyl \"{a} ther \; .$				

Bei β -Resorcylaldehyd, β -Resorcylaldehyd, β -Resorcylaldehyd, ester, wo die Möglichkeit zur Ausbildung von Chelaten gegeben ist,

sinken die Ausbeuten. Tritt an Stelle des Chelatringes ein Hauptvalenzring, wie z. B. bei den entsprechenden Chromonen, so findet keine Reaktion mehr statt. Die indischen Forscher G. R. Kelkar und D. B. Limaye⁴ haben nun vor einiger Zeit beobachten können, daß eine in 3 stehende Acetylgruppe die Reaktionsfähigkeit von 7- bzw. 5-Oxy-2-methylchromonen bei der Friesschen Umlagerung hemmt. Während die in Stellung 3 unsubstituierten oder nur alkylsubstituierten Oxychromone bzw. deren O-Aroylderivate glatt nach Fries umzulagern waren, trat bei den analogen in 3 acetylierten Produkten keine Reaktion ein. Im Hinblick auf diese Ergebnisse habe ich sowohl das 2-Methyl-7-oxychromon wie das 2-Methyl-3-acetyl-7-oxychromon untersucht, doch konnte ich keine von beiden Substanzen unter den gewählten Bedingungen in Reaktion bringen.

Die beiden untersuchten γ -substituierten Resorcine (2-Äthylresorcin und γ -Resacetophenon) besaßen im Vergleich zu den entsprechenden β -substituierten Produkten eine wesentlich höhere Reaktionsfähigkeit. Bei Alkylsubstitution wurden so ausschließlich Disubstitutionsprodukte gewonnen, während bei γ -Resacetophenon die Ausbeute ein Vielfaches der bei β -Resacetophenon erhaltenen war.

Auch zwei Phloroglucinderivate wurden untersucht. Während Phloroglucin selbst ähnlich Resorcin reagierte, war die Reaktion am Phloracetophenon-2,6-dimethyläther negativ. Hier dürfte die Ätherspaltung durch das Aluminiumchlorid der *Fries*schen Verschiebung vorgehen.

Die Konstitution der primär gebildeten ω -Chlorketone war im allgemeinen einfach zu bestimmen. Die o-Stellung des neu eingetretenen Substituenten zu einer Hydroxylgruppe ergab sich durch Ringschluß zu den entsprechenden Cumaranonen. Sieht man von eventuell möglichen Umlagerungen ab, so muß ein ω -Chlorketon aus einem β -substituierten Resorcin, das nur ein Cumaranon beim Ringschluß ergibt, der Formel I entsprechen.

Demgemäß müßte das Produkt, welches beim Ringschluß zwei isomere Cumaranone bildet, die Konstitution II haben.

⁴ Rasayanam (J. Progr. chem. Sci.) 1, 60, 183; Chem. Zbl. 1937 I, 2598; 1940 I, 3398.

Die Frage nach der Konstitution der gebildeten Cumaranone war schwieriger zu beantworten. Aus Resorein wurde das bekannte 6-Oxycumaranon III erhalten.

OC OH CICH₂· CO R

H₂C OH HO R₁

IV:
$$R = CH_3$$
, $R_1 = H$

V: $R = CH_3$, $R_1 = H$

V: $R = C_2H_3$, $R_1 = H$

VII: $R = C_2H_5$, $R_1 = COCH_2CI$

OC OH OH

VIII IX

$$C_2H_5$$
OOH

X

$$C_2H_5$$
OHC

$$C_2H_5$$

Aus 4-Methyl- bzw. 4-Äthylresorcin entstanden die Monosubstitutionsprodukte IV und VI und die Disubstitutionsprodukte V und VII. Beim Ringschluß mit Kaliumacetat in Methanol entstanden aus IV und VI die Cumaranone VIII und IX. Durch Abbau ließ sich die Konstitution einwandfrei sicherstellen. Hierzu wurde das Oxim X von IX zum Amin XI reduziert, aus dem durch Ammoniakabspaltung das Cumaron XII entstand. Ozonolyse ergab den Oxyaldehyd XIII, der mit einem synthetischen Präparat identisch war. Die aus 4-Bromresorcin gebildeten Produkte XIV und XV sind schon in der letzten Arbeit in ihrer Konstitution gesichert worden⁵.

$$CICH_2CO$$
 Br
 OC
 H_2C
 OH
 XIV
 XV

 β -Resorcylaldehyd zeigte während der Reaktion starke Verharzung, die Ausbeute war dementsprechend gering.

Die Entscheidung zwischen den beiden möglichen Formeln XVI und XVII war nicht zu treffen. Beim Versuch eines Ringschlusses mit Kaliumacetat in Methanol trat Verharzung ein. Ausgangsmaterial konnte aus dem Reaktionsgemisch nicht zurückgewonnen werden.

 β -Resacetophenon und β -Resorcylsäuremethylester gaben je ein ω -Chlorketon. Sieht man von Umlagerungen ab, so dürften diesen Produkten die Formeln XVIII bzw. XIX zukommen, da beim Ringschluß mit Kaliumacetat in Methanol je zwei isomere Cumaranone XX und XXII bzw. XXI und XXIII entstanden. Die beiden aus β -Resacetophenon gebildeten Produkte XX und XXIII, welche bei 214 bis 216° und 228 bis 230° schmolzen, ließen sich gut trennen. Die Reaktionsprodukte aus β -Resorcylsäuremethylester XXI (Schmp. 220 bis 222°)

⁵ W. Gruber und K. Horváth, Mh. Chem. 81, 828 (1950). Monatshefte für Chemie. Bd. 82/5.

und XXIII (Schmp. 245 bis 246°) waren sehr schwer zu zerlegen. Durch Überführung des einen Isomeren vom Schmp. 220 bis 222° in das Cumaranon aus β -Resacetophenon vom Schmp. 214 bis 216° konnte die Zusammengehörigkeit der beiden Verbindungspaare gesichert werden. Die Reaktionsfolge entsprach hierbei XXIV bis XX:

Tabelle

Ausgangsmaterial	Nr.	Schmp. in °C	Destillationstemperatur
			Mono-ω-
Resorcin	-	129131	
4-Methylresorcin	IV	157159	
4-Äthylresorcin	VI	163-165	_
4-Bromresorcin	XIV	160—162	120—140°/0,01
β -Resorcylaldehyd	XVI	159—160	140160°/0,01
β -Resacetophenon	(XVII) XVIII	162164	110—130°/0,01
β -Resorcylsäure-methylester	XIX	140—142	
2-Methyl-7-oxychromon		, ,	terial rückgewon- (6) (Mischprobe)
2-Methyl-3-acetyl-7-oxychromon		Ausgangsma	aterial rückgewon-
γ -Resacetophenon	XXIX	nen (90%) 110—112	(0.00000000000000000000000000000000000
Phloroglucin	_	_	_

⁶ Trennung der beiden Isomeren durch Umlösen aus Chloroform-Petroläther. Die höher schmelzende Verbindung ist die schwererlösliche.

 $^{^7}$ Trennung durch Auskochen mit Chloroform, wodurch das höherschmelzende Isomere zurückbleibt. Aus den Mutterlaugen ist das nur wenig leichterlösliche, niedrigerschmelzende Isomere durch langwieriges fraktioniertes Umlösen aus Dioxan, kombiniert mit Adsorption an $\mathrm{Al_2O_3}$ nur schlecht zu erhalten. 3,30 g Isomerengemisch gaben auf diese Art 0,35 g höherschmelzendes und 0,90 g niedrigerschmelzendes Produkt.

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{CO} \cdot \text{CH} \\ \text{COOC}_2\text{H}_5 \\ \\ \text{H}_2\text{C} \\ \\ \text{O} \\ \\ \text{XXVI} \\ \text{XX} \end{array}$$

Der exakte Beweis, welchem der beiden Isomerenpaare die Konstitution XX und XXI bzw. XXII und XXIII zukommt, steht noch aus. Aus experimentellen Befunden und Analogieschlüssen dürfte man aber die Verbindungen mit den niedrigeren Schmelzpunkten als o-substituierte

Umgelöst aus	heute			Ber.			Gef.	
Omgelost aus	in %		С	H	OCH3	С	н	OCH ₃
chlor ket one.								
Methanol-Was-					1	l		i
ser (Nadeln)	56		—			<u> </u>		
CHCl ₃ -Benzin	~0	a TT o a	#8 00	4 50				
(feine Nadeln) CHCl ₃ -Benzin	58	$\mathrm{C_9H_9O_3Cl}$	53,88	4,52	-	53,67	4,57	!
(lange Nadeln)	70	$\mathrm{C_{10}H_{11}O_{3}Cl}$	55,96	5,17		55,90	5,22	
Äther-Petrol-			ĺ	- ,		,	-,	
äther (Prismen)	16	$\mathrm{C_{8}H_{6}O_{3}ClBr}$	36,17	2,28	_	36,27	2,34	
Methanol (gelbe Nadeln)	11	$\mathrm{C_9H_7O_4Cl}$	50,37	9 90		×0.24	9.01	
Methanol	11		50,57	3,29		50,34	3,31	· —
(Prismen)	19	$C_{10}H_9O_4Cl$	52,64	3,95		52,86	4,00	<u> </u>
Methanol (lange				-	Í			
Prismen)	16	$\mathrm{C_{10}H_{9}O_{5}Cl}$			12,69			12,50
Methanol		G II O GI	# 0.01					
(feine Nadeln)	80	$\mathrm{C_{10}H_{9}O_{4}Cl}$	52,64	3,95	-	52,33	3,92	—
							_	i —

Produkte XX und XXI ansehen können. Ich werde versuchen, in der folgenden Arbeit für die Konstitution dieser Verbindungen weiteres Tatsachenmaterial zu erbringen.

Aus 2-Äthylresorein entstand nur Disubstitutionsprodukt XXVII, das beim Ringschluß das Dicumaranon XXVIII gab.

Ausgangsmaterial	Nr.	Schmp. in °C	Sublimationstemperatur
			Cumara
Resorein	III	243	_
		(Zers.)	
4-Methylresorcin	VIII	254256	120-140°/0,01
	[(Zers.)	
4-Äthylresorcin	IX	188191	110130°/0,01
		(Zers.)	
4-Bromresorcin	XV	230-232	120—130°/0,01
		(Zers.)	
β -Resorcylaldehyd			
β -Resacctophenon	XXII ⁶	228230	_
	$(XX)^6$	(Zers.)	
	XX^6	214-216	110120°/0,01
	$(XXII)^6$	(Zers.)	ļ
β -Resorcylsäure-methylester	XXIII ⁷	254246	_
	$(XXI)^7$	(Zers.)	00 1100/0.01
	XXI ⁷	220222	90110°/0,01
	$(XXIII)^7$	(Zers.)	
2-Methyl-7-oxychromon			
2-Methyl-3-acetyl-7-oxychromon			
γ -Resacetophenon	XXX	183—184	70—90°/0,01
70.1	XXXX	970	
Phloroglucin	XXXI	250	_
	i	(Zers.)	l

 γ -Resacetophenon gab in sehr guten Ausbeuten das ω -Chlor-keton XXIX, bzw. das Cumaranon XXX. Von den beiden untersuchten Phloroglucinderivaten gab Phloroglucin das bekannte 4,6-Dioxy-cumaranon XXXI, während der Phloracetophenon-2,6-dimethyläther

	Aus-		Ber.			Gef.	-	
Umgelöst aus	beute in %		С	H	OCH_3	С	н	OCH 3
none.				·			•	
Methanol	90			—			_	. —
Methanol-Was- ser Wasser	78	$\mathrm{C_9H_8O_3}$	65,85	4,91		65,64	4,98	-
(feine Nadeln) Methanol-Was-	80	$\mathrm{C_{10}H_{10}O_3}$	67,42	5,65	_	66,86	5,55	_
ser (Prismen)	90	$\mathrm{C_{8}H_{5}O_{3}Br}$	41,92	2,18		41,75	2,19	
Dioxan-Wasser (Prismen) Dioxan	24	$\mathrm{C_{10}H_{8}O_{4}}$	62,50	4,20	·	62,84	4,38	<u></u>
(Prismen) Methanol-Was-	65	$\mathrm{C_{10}H_8O_4}$	62,50	4,20	_	62,62	4,31	_
ser (Prismen) Dioxan		$\mathrm{C_{10}H_8O_5}$			14,91	_		14,98
(Prismen)		$\mathrm{C_{10}H_{8}O_{5}}$			14,91			14,83
				_	_			<u> </u>
Methanol (Prismen) Methanol	90	C ₁₀ H ₈ O ₄	62,50	4,20	-	62,97	4,14	: —
Wasser	59	_			<u> </u>	_	_	
			OH	Ŧ			он	
H ₂ C COC	OH	OC-		ОН		H₃CO É	COC	OCH ₃
XXX	··o		XXXI			2	XXXI	•

XXXII nicht reagierte. Es wurde bei der Reaktion nur wenig Ausgangsmaterial zurückgewonnen, während alles übrige ein Gemisch verschiedenster Ätherspaltungsprodukte sein dürfte.

Experimenteller Teil.

Alle Ausgangsmaterialien wurden 24 Stdn. bei 100° und 12 Torr getrocknet oder bei 0.01 Torr destilliert. Das verwendete Nitrobenzol war wasserfrei. Die Umlagerung wurde in allen Fällen so durchgeführt, daß 1 Mol Ausgangsmaterial mit zirka 1.5 bis 2 Mol sublimiertem Aluminium-chlorid fein verrieben und in einem mit CaCl_2 -Röhrchen versehenen Kolben mit einer Mischung aus zirka 1.5 Mol reinstem Chloracetylchlorid und zirka

Tabelle

Ausgangsmaterial	Nr.	Schmp, in °.C	Destillationstemperatur
			$Di ext{-}\omega ext{-}chlor ext{-}$
4-Methylresorcin ⁸ 4-Äthylresorcin ⁹	$\begin{array}{c} V \\ VII \end{array}$	184—186 141—143	_
2-Äthylresorein	XXVII	124-126	120140°/0,01
			Dicuma -
4-Methylresorcin ⁸ 4-Äthylresorcin ⁹			-
2-Äthylresorcin	XXVIII	184—187	
		(Zers.)	l

2 Mol Nitrobenzol übergossen wurde. Die Reaktion setzt meist sofort unter Selbsterwärmung und kräftiger HCl-Entwicklung ein. Bei größeren Ansätzen muß anfangs gekühlt werden. Man überläßt das Gemisch 24 Stdn. bei Raumtemperatur sich selbst, zersetzt es dann unter guter Kühlung mit Wasser und gibt soviel konz. HCl dazu, daß die Lösung zirka 1 n an Säure ist. Das Nitrobenzol wird mit Wasserdampf abgetrieben und der Rückstand in der angegebenen Weise gereinigt.

Der Ringschluß zum Cumaranon wurde in allen Fällen so durchgeführt, daß eine methylalkohol. Lösung des ω -Chlorketons (1 Mol) mit einer Lösung von zirka 1,5 Mol Kaliumacetat in Methanol vermischt und solange am Wasserbad unter Rückfluß erhitzt wurde, als sich noch KCl ausscheidet (zirka 20 Min.). Man dampft das Methanol im Vak. weitgehend ab und fällte das Cumaranon mit Wasser aus. Nach 24 Stdn. wird abgesaugt und weiter gereinigt.

Die näheren experimentellen Daten sind Tabelle 2 und 3 zu entnehmen.

$6-Oxy-5-\ddot{a}thylcumaranonoxim(X).$

2,20 g 6-Oxy-5-äthyleumaranon IX wurden in 30 ccm Äthanol gelöst, mit einer konz. wäßr. Lösung von 1 g Hydroxylaminchlorhydrat und 5 g frisch geschmolzenem, fein gepulvertem Natriumacetat 5 Stdn. auf zirka 50° erwärmt. Der Hauptteil des Alkohols wird im Vak. vertrieben und das Oxim mit Wasser ausgefällt. Durch Lösen in Äther wird von nicht umgesetztem Ausgangsmaterial getrennt. Aus Methanol-Wasser erhält man feine Nadeln vom Schmp. 153 bis 155° (Zers.). Ausbeute 1,95 g (82%).

6-Oxy-5-äthylcumaron (XII).

1,77 g Oxim X wurden in 40 ccm Äthanol gelöst, mit 7 ccm Eisessig versetzt und unter gutem Rühren bei 50° mit 100 g 2,5% igem Natrium-

 $^{^8}$ Die Trennung vom Mono- ω -chlorketon (vgl. Tabelle 2) erfolgt durch fraktioniertes Umlösen aus Äthanol. V ist sehr schwer löslich und läßt sich leicht quantitativ abtrennen.

⁹ Analog wie unter Anm. 8 durch fraktioniertes Umlösen aus Methanol.

3.

1	Ausbeute	Ber.	Gef.	
Umgelöst aus	in %	С	СН	

ketone.

ranone.

amalgam reduziert. Die Lösung muß immer schwach essigsauer sein. Man trennt vom Quecksilber und dampft bei 12 Torr zur Trockene. Der Rückstand wird mit 100 ccm 10% igem Ammoniak 20 Min. unter Rückfluß gekocht, nach dem Erkalten mit verd. HCl angesäuert und gut ausgeäthert. Der Abdampfrückstand läßt sich bei 0,5 Torr und 100 bis 120° (Luftbad) destillieren und stellt ein Öl dar. Es gelang nicht, dieses zur Kristallisation zu bringen. Ausbeute 0,50 g (30%).

p-Nitrobenzoylderivat. Aus Methanol-Wasser kleine gelbliche Prismen vom Schmp. 173 bis 175°.

$$C_{17}H_{13}O_5N$$
. Ber. N 4,48. Gef. N 4,57.

Ozonabbau von XII.

 $250~\rm mg$ XII wurden in $20~\rm ccm$ absol. Chloroform gelöst und bei -5° mit 1,00 l4,2%igem Ozon behandelt. Es wird bei 20° im Vak. abdestilliert und der Rückstand mit 0,3 g Zinkstaub, einer Spur Hydrochinon und Silbernitrat in 50 ccm Wasser l Std. gekocht. Der Ätherauszug wurde bei 0,01 Torr und 90 bis 120° (Luftbad) destilliert und gab nach dem Umlösen aus ÄtherPetroläther Kristalle vom Schmp. 130 bis 132° . Der Mischschmp. mit 2,4-Dioxy-5-äthylbenzaldehyd XIII vom Schmp. 130 bis $131^{\circ 10}$ zeigte keine Depression.

Überfühung von Verbindung vom Schmp. 220 bis 222° aus β-Resorcylsäuremethylester (XXI oder XXIII) in das Cumaranon vom Schmp. 214 bis 216° aus β-Resacetophenon.

330 mg Verbindung vom Schmp. 220 bis 222° wurden mit 40 ccm 20%iger KOH 4 Stdn. am siedenden Wasserbad verseift und wie üblich aufgearbeitet. Es wurden 180 mg rohe Säure erhalten, die nach gutem Trocknen durch Erhitzen mit 5 ccm reinstem Thionylchlorid während 2 Stdn. am siedenden Wasserbad in das Säurechlorid XXV übergeführt wurde. Ohne dieses weiter zu reinigen, wurde es mit einer Reaktionsmischung aus 360 mg Acetessigester, 46 mg Na und 10 ccm absol. Äther 10 Stdn. unter Rückfluß gekocht.

¹⁰ R. Robinson und R. C. Shah, J. chem. Soc. London 1934, 1491.

Es wird mit Äther verdünnt und filtriert. Der Ätherrückstand wird 8 Stdn. mit 10 ccm Schwefelsäure 1:2 gekocht und gut ausgeäthert. Nach Sublimation bei 0,01 Torr und 110 bis 130° (Luftbad) erhält man aus Dioxan Kristalle vom Schmp. 213 bis 215° (Zers.). Der Mischschmp. mit dem Cumaranon vom Schmp. 214 bis 216° aus β -Resacetophenon gab keine Depression.

 $C_{10}H_8O_4$. Ber. C 62,50, H 4,20. Gef. C 62,62, H 4,31.

Versuch zur Friesschen Umlagerung beim Phloracetophenon-2,6-dimethyläther.

Destillation bei 0,01 Torr ergab:

- 1. 100 bis 120° (Luftbad): farbloses, nicht kristallisierendes une
inheitliches Öl. Ausbeute 38%.
- 150 bis 160° (Luftbad): gelbe Kristalle. Ausbeute 18%. Nach Umlösen aus Methanol-Äther war der Schmp. bei 193 bis 195° (Mischprobe). Acetylderivat. Aus Äther-Petroläther Prismen vom Schmp. 66 bis 68°.

 $C_{12}H_{14}O_5$. Ber. OCH₃ 31,67. Gef. OCH₃ 31,48.

Die C, H-Mikroanalysen wurden von Herrn Dr. G. Kainz im Mikrolaboratorium des II. Chemischen Institutes ausgeführt.

Für das fördernde Interesse und die Unterstützung dieser Arbeit möchte ich Herrn Doz. Dr. W. Gruber meinen ergebensten Dank aussprechen.