Hauptlaboratorium.

16. September 1941.

Betrifft: Anwendbarkeit von Bromrhoden zur Bestimmung von Olefinen in Kohlenwasserstoffgemischen.

Nach Abschluß der Untersuchungen über die Anwendbarkeit des Jodrhodanreagenzes zur Bestimmung von ungesättigten Kohlenwasserstoffen wurde eine Anzahl von Versuchen durchgeführt, die ebenfalls eine quantitative Erfassung der Olefine beabsichtigten. Hierzu wurde eine in der analytischen Chemie noch nicht bekannte Verbindung verwendet: des Bromrhodan. Die von Fluor bis Jod <u>fallende</u> Aktivität der Halogene führte zu der Überlegung, daß ein Ersatz des Jods im Jodrhodan durch Brom evtl. eine erhebliche Verringerung der Reaktionsdeuer im Gefolge haben würde, abgesehen von dem Vorteil, das teure und schwer zu beschaffende Jod durch das billige Brom ersetzen zu können. Vorversuche hatten zudem ergeben, daß eine benzolische Bromrhodanlösung (Urlösung V weiter unten beschrieben) eine praktisch unbegrenzte Haltbarkeit aufwies. So betrug z.B. der Titer einer Lösung, ausgedrückt in ecm n Natriumthiosulfatlösung nach 2 Tagen 26,9 und nach 9 Wochen 26,1. Die Voraussetzungen waren also in jeder Hinsicht günstig. Tabelle 1 enthält die gefundenen Ergebnisse.

Bemerkenswert ist zunächst, daß es tatsächlich gelungen ist, die Einwirkungsdauer auf ca. 2 Stunden zu senken, gegenüber 24 Std. bei der Jodrhodanlösung. Trotzdem die Einwage zum Teil bedeutend höher ist als bei den Versuchen mit Jodrhodan, ist die Solljodzahl in allen Fällen innerhalb von 2 Std. erreicht worden, obwohl die untersuchten Benzine nach Herkunft und Herstellung stark voneinander abweichende Zusammensetzung besaßen. Die Verkürzung der Reaktionsdauer ist nicht etwa darauf zurückzuführen, daß zunächst nur Brom reagiert. Schon äußerlich unterscheidet sich eine Bromrhodanlösung von einer äquivalenten Bromlösung durch den viel heller gelben Farbton gegenüber dem mehr braungelben einer Bromlösung. Deutet schon dieses ziemlich sicher auf das Vorliegen einer Verbindung vom Typus Br. SCN hin, so bewiesen Analysen

von Restlösungen - d.h. nach der Reaktion mit einem Olefin -, daß auch hier das Verhältnis Brom : Rhodan immer noch 1 : 1 war; andernfalls wäre Rhodan im Überschuß gefunden worden. -Ausscheidungen von polymerem Rhodan oder von Rhodaniden finden nicht statt, überhaupt scheint eine Bromrhodanlösung erheblich stabiler und unempfindlicher zu sein als eine entspre-

Als Nachteil mußte leider festgestellt werden, daß bei Bromrhodenlösungen in fast allen Fällen ein Weiterlaufen der Jedzahl stattfindet, so daß man kaum von einem eindeutigen Haltepunkt sprechen kann. Zwar scheint nach ca. 2 - 3 Std. ein gewisser Haltepunkt vorhanden zu sein; auch spricht dafür, daß die Werte nach dieser Zeit denjenigen der Mikro- und Hydrierjodzahl weitgehend entsprechen. Aber bei weiterer Einwirkung des Bromrhodanreagenzes steigt auch die Jodzahl langsam aber stetig weiter an. Nun ist Analoges bei fast allen Jodzahlmethoden zu beobachten, würde also nicht unbedingt ein Kriterium für die Unbrauchbarkeit dieser Methode darstellen.

Da jedoch eine Lösung von Brom im Methanol (siehe nächster Bericht) zur Bestimmung von ungesättigten Verbindungen gegenüber Bromrhoden erhebliche Vorteile aufweist, wurde von weiteren Untersuchungen analytischer Art mit Bromrhodan abgesehen. Es ist allerdings möglich, daß diesem Reagenz noch einmal eine gewisse präparative Bedeutung zukommen wird.

Urlösung V:

(Siehe auch Urlösung I - IV im Bericht über-Jodrhodan.) -450-ccm Benzol p.A., 25 ccm Eisessig p.A., 25 ccm Essigsäureenhydrid p.A. (diese 3 Substanzen müssen mindestens 8 Tage zusammen in einer verschlossenen Schliffflasche im Dunkeln gestanden haben), 7,5 g Bleirhodanid und 0,75 ccm Brom p.A. werden bis zur Entfärbung geschüttelt. Danach werden 0,65 ccm Brom hinzugefügt. Man filtriert sofort durch ein bei 100°C getrocknetes Faltenfilter. Die Lösung ist gleichfalls im Dunkeln aufzubewahren.

Die Durchführung der Analyse geschieht auf die gleiche Weise wie schon beim Jodrhodan beschrieben.

Tabelle 1.

Hepten Nr. 3. 0,1065 g eingewogen und in 50ccm Urlösung V gelöst. Für jeden Versuch 5 ccm pipettiert entsprechend einer Einwaage von 0,0106 g.

Reaktionsdauer in Std. 1 1,5 2 2,5 3,5 4,5 5,5 16 53	Gefundene Jodzahl 219,5 223,5 232 234 232,5 232,5 232,7 234 245	Bemerkungen Das Hepten war durch Fein- fraktionierung aus AK-Benzin gewonnen worden und siedete zwischen 92,5 und 93°. Die Hy- dierjodzahl betrug 227.
---	---	---

Deurag-Benzin niedrig siedend. 0,1487 g eingewogen und in 50 ccm Urlösung V gelöst. Für jeden Versuch 5 ccm pipettiert entsprechend einer Einwasge von 0,0146 g.

	0, 0,0140 g.		
Reaktionsdauer in Std.	Gefundene Jodzahl	Bemerkungen	
· · · • • · · · · · · · · · · · · · · ·	111,3	Sohwefelgehalt des Produktes nur angehähert bekannt (ca. 0,3 %).	
1,5	113,7		
2	115,5		
2,5	118		
3,5	118,9	•	
4,5	120		
5,5	121,3		
16,5	140,5		
53	148,5		

Ac-Versuch 12 Gesamtkondensat Spezialprodukt 0,1554 g eingewogen und in 50 ccm Urlösung V gelöst. Für jeden Versuch 5 ccm pipettiert entsprechend einer Einwaage von 0,0154 g.

Don't .		- James Elimanage vo
Reaktionsdauer in Std.	Gefundene Jodzahl	Bemerkungen
1 =	91,5	
1,5	. 91,5	·
2 _} -	97,5	
3		
4	99	
5	103	
	101	
6	101,5	
24	108	
	e e	

Deurag-Benzin hochsiedend 0.1498 g eingewogen und in 50 ccm Urlösung V gelöst. Für jeden Versuch 5 ccm pipettiert entsprechend einer Einwaage von 0.0148 g.

	8.		
Reaktionsdauer in Std.	Gefundene Jodzahl	Bemerkungen	
1 1,5 2	64,1 69,5 76,9	Das Benzin besaß einen Schwe- felgehalt von ca. 0,6 %.	
4,5 5,5	83,7 86,2 97		
i C4 in the state of the section with the contract of the section	110,5		

Hepten Nr. 4. 0,1064 g eingewogen und in 50 ccm Urlösung V gelöst. Für jeden Versuch 5 com pipettiert entsprechend einer Einwasse von 0,0105 g.

Reaktionsdauer in Std.	Go fundeno Jodzehl	Bemerkungen
2,5 4,5 ,7 24 47 73 122 148	227 230,5 233 243 243 253 252 253 250	Englerdestillat 92,5 - 92,8 von Hepten Nr. 3.