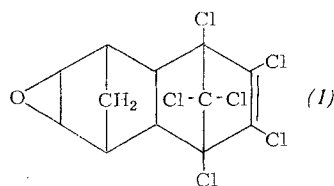


ca. 6 Tagen die Sättigungsstufe der Speicherung erreicht. Im Körper der Versuchstiere wird das Insektizid selbst, hauptsächlich im Fettgewebe, gespeichert.



Nach Verfütterung von $[^{14}\text{C}]$ -Endrin passieren etwa 25 % der am ersten Tag ausgeschiedenen Mengen den Verdauungs- trakt unverändert, während danach sowie nach intravenöser Injektion ausschließlich zwei hydrophile Metaboliten, hauptsächlich in den Fäzes, ausgeschieden werden. Der Hauptmetabolit ist chromatographisch identisch mit dem Keto-Umlagerungsprodukt von Endrin.

Versuche mit Moskitolaren (*Aedes aegypti*): Bis zu 80 % der applizierten $[^{14}\text{C}]$ -Endrin-Dosis sind als hydrophile Metaboliten nachgewiesen worden. In der ersten Stunde nach Aussetzung der Larven werden bis zu 20 % der Insektizidmenge umgewandelt. Erhöhung der Insektizidkonzentration in der Nährösung auf das Zehnfache ergibt eine Beschleunigung des Metabolismus um ca. 10 %.

Pflanzenversuche: Vier Wochen nach Behandlung von Kohlpflanzen mit $[^{14}\text{C}]$ -Endrin werden je nach den Lebensbedingungen der Pflanzen 5 bis 25 % der eingesetzten Radioaktivität gemessen. Etwa 40 % der eingesetzten Mengen verdampfen von der Oberfläche der Pflanzen, und 35 bis 55 % werden durch Transpiration ausgeschieden. Auf der Oberfläche der Blätter wird bei der Aufarbeitung fast ausschließlich Endrin nachgewiesen, während die Blätter 7 % der gemessenen Radioaktivität als Metaboliten enthalten – die Stengel 26 %, die Wurzel 40 % und die Erde 51 %. Für die gesamte gemessene Aktivität besteht ein Konzentrationsgefälle von den Blättern zur Wurzel. Durch Blindversuche ist nachgewiesen, daß die Umwandlungsprodukte Stoffwechselprodukte der lebenden Pflanze sind.

Versuche mit *Aspergillus flavus*: 170 g Pilzmycel metabolisieren in 3 Wochen 22 % einer Dosis von 55 μg Endrin.

β -Dihydroheptachlor: Von Pilzen (*Asp. flavus*, *Penicillium urticae* und Bodenmikroorganismen) wird das Insektizid innerhalb von 15 Tagen zu ca. 5 % umgewandelt.

Heptachlor: Nach intravenöser Injektion in Ratten und Kaninchen wird $[^{14}\text{C}]$ -Heptachlor quantitativ in zwei Metaboliten umgewandelt, in das *exo*-Epoxid und in eine Substanz, die chromatographisch identisch ist mit dem 5-*exo*-Hydroxy-3,4-*exo*-epoxy-derivat von Heptachlor.

[*] Dr. W. Klein, Prof. Dr. F. Korte, Dr. N. Poonavalla, Dr. I. Weisgerber, Pharm. Chem. R. Kaul, Dipl.-Chem. W. Müller und cand. rer. nat. A. Djirsarai Organisch-Chemisches Institut der Universität 53 Bonn, Meckenheimer Allee 168

Über die photochemische Bildung von Titanperoxid

Von H. Knoll (Vortr.) und U. Kühnhold[*]

Sehr reines, durch Hydrolyse von $\text{Ti}(\text{C}_2\text{H}_5\text{O})_4$ hergestelltes $\text{TiO}_2\text{-aq}$ verfärbt sich nach der Rekristallisation zu Anatas (durch Temperi unterhalb 450 °C) bei Belichtung mit UV-Licht der Wellenlänge 365 nm irreversibel gelb. Besonders lichtempfindlich sind zwischen 110 und 150 °C im Bombenrohr hergestellte Präparate oder bei 40 °C rekristallisierte Anatas-Brookit-Gemische (ca. 60 % Brookit). Anatas, der Anionen wie Cl^\ominus , F^\ominus , $\text{SO}_4^{2\ominus}$, $\text{PO}_4^{3\ominus}$ enthält, sowie reiner, gut kristallisierter Anatas und Rutil sind unempfindlich. Verfärbte Präparate absorbieren im langwelligeren Teil der Absorptionskante des $\text{TiO}_2\text{-aq}$. Die Messung der diffusen Reflexion gegen das unbelichtete $\text{TiO}_2\text{-aq}$ als Standard ergibt

eine Bande mit dem Maximum bei 395–405 nm, ähnlich der von Acido-Titanperoxid-Komplexen in Lösung.

Im Tensieudiometer läßt sich die Aufnahme von Sauerstoff bei der Photoreaktion nachweisen. Aus dem positiven Ergebnis der Riesenfeld-Liebhafsky-Probe wird auf dessen peroxidische Bindung geschlossen. Die Bildung der farbigen Verbindung ist an die Gegenwart von leicht beweglichem Oberflächenwasser gebunden. Durch Abpumpen (25 °C) weitgehend vom adsorbierten Wasser befreite Präparate verfärbten sich bei Belichtung nur noch wenig. Nach der Wiederbewässerung erscheint die Absorptionsbande bei Belichtung in der ursprünglichen Intensität.

Zwischen 150 und 30 Torr pO_2 (Gebiet der Peroxidbildung) besteht keine Abhängigkeit vom pO_2 . Nach Abgabe des adsorbierten Wassers wird zwischen 30 und 10 Torr starke Photosorption von Sauerstoff beobachtet. Bei 4 Torr setzt sprunghaft Photolyse unter Druckanstieg und Blaufärbung des TiO_2 ein. Die Abhängigkeit der Photoreaktion von der Wellenlänge des eingestrahlten Lichts wird durch monochromatische Belichtung zwischen 280 und 500 nm bestimmt. Maximal ist die Verfärbung bei $\lambda = 360$ –370 nm. Nach kürzeren Wellenlängen nimmt die Intensität allmählich ab. Zwischen 370 und 420 nm (langwellige Wirkungsgrenze) folgt die Abnahme dem Verlauf der Absorptionskante des unbelichteten $\text{TiO}_2\text{-aq}$. Durch graphische Differentiation (in 5 nm-Schritten) wird im wirksamen Bereich der Absorptionskante nur ein Wendepunkt bei 380 nm gefunden.

Aus dem Ergebnis der Untersuchung wird auf die Bildung einer der $\text{H}_4[\text{TiO}_3\text{-O}_2\text{-aq}]$ ähnlichen Oberflächenverbindung geschlossen. Die Zeitabhängigkeit der Reaktion läßt sich durch die Differentialgleichung für Reaktionen 2. Ordnung beschreiben, mit $k = 2,3 \cdot 10^{-4}$ (25 °C). Angaben über die einzelnen Reaktionsschritte sind noch nicht möglich. Anhaltspunkte für die Anregung der wirksamen Elektronen aus Volumen-Fehlstellen haben sich nicht ergeben. Die Absorptionskante kann daher zunächst nur als Valenzband-Leitungsband-Übergang der Elektronen im Anatas gedeutet werden. Die photochemische Aktivität wird dann allein durch den Oberflächenzustand des Titandioxids bestimmt. Die Blockierung der Peroxidbildung durch Anionen weist auf eine mögliche Beteiligung von Oberflächen-OH an der photochemischen Reaktion hin.

[*] Dr. H. Knoll und U. Kühnhold

Institut für Anorganische Chemie der Freien Universität
1 Berlin 33, Fabeckstraße 34/36

Präparative, kinetische und energetische Untersuchung photosensibilisierter Prozesse bei tiefen Temperaturen

Von E. Koch[*]

Photosensibilisierte Prozesse sind in einigen Lösungsmitteln noch bei -150 °C möglich. So verlaufen O_2 -Übertragungen auf zahlreiche Diene und Olefine in verdünnter Lösung diffusionsbestimmt und folgen zwischen $+30$ und -130 °C bei ausreichender Sauerstoffversorgung einem einfachen kinetischen Schema, in dem zwei Konkurrenzprozesse und ein vorgelagerter Diffusionsschritt zu berücksichtigen sind. Die Auswertung der O_2 -Aufnahme-Kurven aus zahlreichen Versuchen mit mehreren Akzeptoren, Sensibilisatoren (Rose Bengal, Tetrachlorfluorescein, Eosin, Tetrachloreosin, Methylenblau, Hämatoxylin, Binaphthylenthiophen) und Lösungsmitteln bei mehreren Temperaturen gestattet die Absolutberechnung von Reaktionsgeschwindigkeits-Konstanten und Aktivierungsenergien. Da sich eine starke Abhängigkeit dieser Werte vom Sensibilisator zeigt, dürfte nicht angeregter Sauerstoff, sondern dessen Addukt an den Sensibilisator mit dem Akzeptor reagieren. Dieses hat je nach Sensibilisator in Methanol maximale Lebensdauern von 10^{-6} bis 10^{-8} sec.

Der Verlauf der photosensibilisierten O_2 -Übertragungen konnte auch thermisch in einem speziell entwickelten „Photocalorimeter“ verfolgt werden. Während der Bestrahlung wurde die auftretende Wärmemenge durch ein Peltier-