

eine Faltung der Ketten. Es läßt sich nicht eindeutig feststellen, ob auch die nichtkristallinen Bereiche des aus der Schmelze kristallisierten Materials aus Kettenfalten oder Schlaufen bestehen, die aus den Kristalliten heraushängen. Aus Messungen der absoluten Intensität der Kleinwinkelstreuung ergibt sich lediglich, daß sowohl die nichtkristallinen Bereiche als auch die Kristalle in vielen Fällen nicht die ihnen im Idealfall zukommende Dichte besitzen. Die Abweichungen hängen von der chemischen Struktur und der thermischen Vorbehandlung ab. Einzelheiten über den Bau der Kristallite erfährt man durch eine Auswertung von Intensität und Breite der Röntgen-Kristallreflexe mit Hilfe der Theorie des Parakristalls. Man findet eine Vielzahl von Baufehlern, die, wie z. B. die Kinken, für hochpolymere Stoffe charakteristisch sind.

Ein interessantes Verhalten findet man auch beim Erhitzen hochpolymerer Stoffe. Man beobachtet keinen scharfen Schmelzpunkt, sondern, je nach den Kristallisationsbedingungen, einen Schmelzbereich, Umkristallisationsvorgänge oder aber auch Überhitzungserscheinungen. Alle diese Ergebnisse lassen sich gut im Rahmen einer speziell für Kettenmoleküle entwickelten statistischen Thermodynamik verstehen.

ESR-Spektren, Radikalkomplexe und Elektronenübertragung bei der Löschung von photoangeregtem Bengalrosa durch Chinone

Von G. O. Schenck und Rudolf Wolgast (Vortr.)^[*]

Radikalkomplexe substituierter Hydroxymethyl-Radikale bestimmen den Reaktionsablauf z. B. der Photoreduktion von Benzophenon und können dabei ESR-spektroskopisch direkt untersucht werden. Die Löschung photoangeregter Farbstoffmoleküle durch Chinone, die durch die Hemmung der Photoreaktionen des Farbstoffs nachweisbar ist, erfolgt ebenfalls über Radikalkomplexe, die sich jeweils durch charakteristische Reaktionen und ESR-Spektren zu erkennen geben. So wird Bengalrosa im Licht durch Sauerstoff in Gegenwart von Durochinon oxidiert. Die ESR-Signale mit Durochinon und 2,3-Dimethyl-3-chlorchinon entstehen nur in Abwesenheit von Sauerstoff in überwiegend reversibler Reaktion und unterscheiden sich durch ihr chemisches und kinetisches Verhalten, z. T. auch in ihrer Hyperfeinstruktur, von den Signalen „freier“ Semichinone.

[*] Prof. Dr. G. O. Schenck und Dr. R. Wolgast
Max-Planck-Institut für Kohlenforschung, Abt. Strahlenchemie
433 Mülheim/Ruhr, Stiftstraße 34–36

Identifizierung von Aminen: Dünnschichtchromatographie und Massenspektrometrie von 4-Dimethylamino-3,5-dinitrobenzoyl-Derivaten (DADB-Amine)

Von Alfred Zeman (Vortr.) und I. P. G. Wirotama^[*]

Zur Trennung und Identifizierung wurden Amine in ihre 4-Dimethylamino-3,5-dinitrobenzoyl-Derivate (DADB-Amine) übergeführt. Die Trennung erfolgte auf Kieselgur-G/Carbowax 400 im Fließmittel Hexan/Äthylacetat (7:3). DADB-Amine sind intensiv gelb; gegenüber den ebenfalls tiefgelben DNP-Aminen^[1] haben sie den Vorteil der Lichtstabilität.

[*] Dr. A. Zeman und Dr. I. P. G. Wirotama
Unilever Forschungsgesellschaft
2 Hamburg 50, Behringstraße 154

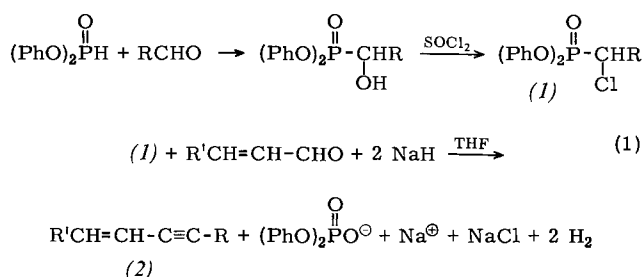
Die dünnschichtchromatographisch getrennten Komponenten wurden massenspektrometrisch identifiziert. In den Massenspektren der DADB-Amine werden die Molekül-Ionen und die Ionen $M-\text{OH}$ mit sehr hoher Intensität beobachtet; damit wird eine schnelle Erstinformation über das Molekulargewicht des Amins ermöglicht. Die Fragmentierung findet bei niederen aliphatischen Aminen bevorzugt am 4-Dimethylamino-3,5-dinitrobenzoyl-Rest des Moleküls statt; trotzdem kann auch hier die Struktur eines unbekannten Amins massenspektrometrisch weitgehend ermittelt werden. In einzelnen Fällen, z. B. bei manchen DADB-iso- und DADB-n-Alkylaminen, sind zusätzliche NMR-Messungen nützlich. Die massenspektrometrische Fragmentierung der DADB-Amine wird anhand der Spektren zahlreicher Derivate näher diskutiert.

[1] A. Zeman u. I. P. G. Wirotama, Z. Anal. Chem. 247, 155 (1969).

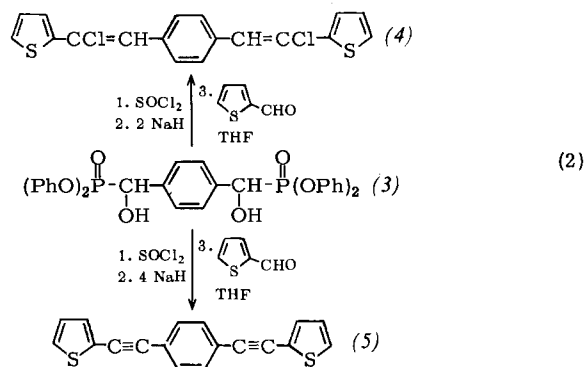
Synthese von Eninen und Polyalkinen über α -heterosubstituierte Phosphonsäureester

Von Hans Zimmer (Vortr.) und Kenneth R. Hickey^[*]

Die Nützlichkeit der leicht erhältlichen α -heterosubstituierten Phosphonsäureester vom Typ (1) als Ausgangsmaterial für die Synthese α -heterosubstituierter Alkene, Enine und Polyalkine über eine Art Wittig-Horner-Reaktion wird an Beispielen demonstriert. So gelingt die Synthese der Enine (2) nach Gl. (1).



Wenn $\text{R} = p$ -Formylphenyl ist, verläuft die Reaktion über den Bis(phosphonsäureester) (3). In Gl. (2) wird als Beispiel die Umsetzung mit 2-Thiophencarbaldehyd zum Dialkin (5) und zum Dichlordialkin (4) angegeben.



Es werden weitere Beispiele für derartige heterocyclisch substituierte Alkine angeführt und die Darstellung eines Naturstoffs mit Eninsystem diskutiert. Ferner wird ein Reaktionsmechanismus vorgeschlagen.

[*] Prof. Dr. H. Zimmer und Dr. K. R. Hickey
Department of Chemistry, University of Cincinnati
Cincinnati, Ohio 45221 (USA)