Spectres Raman de l'iso-eugénol et de la série du safrol

Autor(en): Susz, B. / Perrottet, E.

Objekttyp: Article

Zeitschrift: Archives des sciences physiques et naturelles

Band (Jahr): 18 (1936)

PDF erstellt am: 13.09.2024

Persistenter Link: https://doi.org/10.5169/seals-743082

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern. Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

Ein Dienst der *ETH-Bibliothek* ETH Zürich, Rämistrasse 101, 8092 Zürich, Schweiz, www.library.ethz.ch

B. Susz et E. Perrottet. — Spectres Raman de l'iso-eugénol et de la série du safrol.

Dans de précédentes communications, nous avons étudié les spectres Raman de la série de l'eugénol, des dérivés méthylés de cette série, de l'estragol et de l'anéthol ¹.

Nous redonnons à titre de comparaison les spectres de l'isoeugénol obtenus à partir de produits de source différente, ainsi que les spectres du safrol, de l'iso-safrol et de l'héliotropine en solution alcoolique ou en solution dans le tétrachlorure de carbone.

Les spectres du safrol ², des iso-eugénol, iso-safrol ³ et héliotropine ⁴ trouvés dans la littérature ne paraissent pas devoir être considérés comme définitifs. Il sont donnés dans le tableau nº 1.

Caractéristiques physiques des substances étudiées.

A. Safrol, de la maison Givaudan S. A., Genève.

Le produit est redistillé sous pression réduite, la fraction utilisée a passé à 147° sous 30 mm. Le produit est légèrement jaune et fluorescent au verre à l'oxyde de nickel.

Indice de réfraction: $n_{\rm D}^{20}=1,53767$. Densité: $d_{\rm A}^{20}=1,1045$.

B. Iso-safrol I, de la maison Givaudan S. A., Genève.

Le produit est redistillé sous pression réduite, la fraction

¹ E. Briner, B. Susz, E. Perrottet. C. R. Soc. Phys. Genève, 52, 27, 1935: idem, 52, 133, 1935.

E. Briner, E. Perrottet, 52, 283.

B. Susz, E. Perrottet, 52, 227.

² C. S. Morris. Phys. Review. 38, 141, 1931.

³ TARO HAYASHI. Scient. Pap. Inst. Phys. Chem. Res. Tokio. 23, 274, 1934.

⁴ G. B. Boninot et R. Manzoni-Ansidei. Mem. di. Bologna. 18,2 1934. Voir Landolt. 3 Erg., p. 1084.

TABLEAU 1.

Iso-eugénol T. Hayashi		Safrol C. S. Mor		Iso-safi T. Haya		Héliotropine G. B. Bonino- R. Manzoni-Ansidei	
127	5	141	1	119	9	236	1
221	3	594	1	199	9	379	1 d
328	2	721	2	251	6	422	1 d
544	1	816	2	363	4	457	1
584	1	1107	1	397	3	569	1/2
676	1	1174	1	477	3	592	2
788	2	1248	1	538	3	622	1/2
(962)	1	1303	1	593	3	674	1/2
1030	1	1624	1	640	4	717	1
1174	•	2911	1	693	3	783	1 1/2
1227	1	3072	1	770	4	814	1 d
1290	3	20 A 10 A		807	4	930	1 d
1372	1			955	3	1030	1 d
1430	. 4			1015	3	1093	2d
1452	2	S 0 5		1089	4	1125	1
1604	6	*		1135	4	1145	1/2
1646	7			1174	5	1193	1
2729	1/2	1. 5 00 37		1231	5	1253	3
(2850)	1	, fa		1284	5	1313	0
2916	1	63 th		1344	5	1358	3 1/2
2990	1			1434	5	1395	1
3060	1			1483	5	1447	4
		a 91	8 U	1601	6	1602	- 5
			- 3	1641	7	1684	6 d
			0	(2826)	5		
			iA:	(2855)	1	1 1	
			18 9	2902	1		
	4			2995	1		
	2 3			3056	1	, and a second	

utilisée a passé à 144° sous 30 mm. Il est fortement fluorescent au verre à l'oxyde de nickel.

Indice de réfraction: $n_{_{\mathrm{D}}}^{20}=1,57667$.

Densité: $d_{_{\mathbf{4}}}^{20}=1,1273$.

C. Iso-safrol II, de la maison Schering-Kahlbaum.

Le produit est redistillé deux fois sous pression réduite, la fraction utilisée a passé à 118° sous 9 mm. Il est fortement fluorescent au verre à l'oxyde de nickel.

Indice de réfraction: $n_{\rm D}^{20}=1,57518$. Densité: $d_{\rm A}^{20}=1,1281$.

TABLEAU 2.

Safrol		Iso- safrol I		Iso- safrol II		I Hélio- tropine dans l'alcool		II Hélio- tropine dans CCl ₄		
	1	4.5	-	4.00			- 0	477		
216	3	$\begin{array}{c} 145 \\ 222 \end{array}$	7	$\begin{array}{c} 145 \\ 223 \end{array}$	$\begin{vmatrix} 2\\2 \end{vmatrix}$	$\frac{-}{222}$	1	144		
233	$\frac{3}{2}$		1.		4		1			
258	1	-	-	264	2		4	_		
279	1	<u> </u>			_	277	1			
340	6			328	4	324	3			
370	1	369	3	366	4	372	3			
428	3			430	1					
23				466	1	459	2			
490	2	-			_	-				
536	7			561	2		ارا		ا ا	
581	6	; 		594	1	587	5	584	5	1
603 649	9 7	649		CIA		<u></u>				noyau benz?
717	8	718	$\frac{2}{3}$	641 719	2 4	649 715	$\begin{vmatrix} 2 \\ 3 \end{vmatrix}$	712	2	
717	0	733	4	719	4	/13	3	/14		A W
778	4	790	3	792	1	788	3	782	4	
813	8	818	$\frac{3}{2}$	821	5	—			-	
849	3	_	-	874	1					
910	3				_	935	3	938	2	
991	2			968	4			982	1	benzène
1032	2			1039	2	1042	4	1036	1	noyau benz.
1102	3	1100	1	1101	5	1090	3	1090	3	
1132	2		3	1147	1	-				
1178	4	1184	3	1188	4	1178	3	1185	1	d(C - H) benz.
1202	5	4050	0	4055		4000	اما	1015	,	allyl-benz.
$\begin{array}{c} 1236 \\ 1292 \end{array}$	7	$1250 \\ 1289$	3	1255	3	1239	$\begin{bmatrix} 2 \\ 2 \end{bmatrix}$	1245	4	all hang mon
1292	/	1289	О	1293	6	1290	2			all. benz-prop. benz.
1352	8	1356	4	1358	7	1352	2	1348	5	d (C - H) alipha-
1002	"	1000	. 7	1000	′	1002		1040		tique
1402	8			1399	1			1390	2	$-\mathrm{OCH_3}$
1442	6	1448	6	1447	9	1448	3	1444	9	$-\mathrm{OCH}_3$, $-\mathrm{CH}_3$
1496	6	1492	1	1496	2	1499	1	1499	1	3/
		-		1562	1					
1608	7	1618	5	1619	8	1602	8	1606	8	C = benz.
1632	10					_				C = allyl.
		1653	9	1656	10	1001	4.0	4.000	40	C = C properly.
(2005)	1	(9049)	A	19945	4	1684	10	1683	10	C = O aldéhyde
(2805) (2860)	5	(2812)	1	(2815)	1	(2820)	1			C — H alipha-
2909	2			(2856) 2907	1 1	2903	1			tique
2996	3			3003	$\frac{1}{2}$	2998	1	-81 115	-	uque
3060	3	3056	3		-	3057	1	3060	1	C — H aromati-
						0007	-	3300		que
			l l	i	l	1			1	1

TABLEAU 3.

	Iso-eugénol pur I		Iso-eugér dans CCl ₄	ol II	
			131	4	
			257	1	
	272	$_2$	276	1	
	349	$\frac{2}{3}$	270	1	
	378	$\begin{bmatrix} 3 \\ 2 \end{bmatrix}$	378	2	
	511	1	508		
	540	$\frac{1}{2}$	540	1	,
	585	$\frac{2}{2}$	588	$\frac{1}{2}$	*
	508	$\frac{2}{2}$	602	1	noyau. benzénique
	638	3	634	1	id.?
	030	э	692	1	Id.:
	739	2	092	1	
	791	7	(705)	4	
1	791	_ /	(795)	1	
0	886	3	861 888	1	a .
	923	1	921	1	
	957	3	959	$\frac{1}{2}$	
	1026	1	1028	$\frac{2}{2}$	noyau. benz.
	1020	2	1028	1	noyau. Denz.
	1119	1	1117	1	
	(1144)	$\frac{1}{2}$	1117	1	(déformation)
	1179	3	1182	3	d (C - H) benz.
	(1231)	$\frac{3}{2}$	1227	1	a (C II) penz.
	1292	8	1296	6	propenyl. benz.
	1362	4	1367	3	d (C - H) aliphatique
	1402	3	1402	1	$- OCH_3$
	1424	4	1402	-	00113
	1450	2	1451	3	$-\mathrm{OCH_3}$; $-\mathrm{CH_3}$
		_	1516	2	Carry, arry
	1544	1	1010	_	
	1591	10	1601	9	C = C benzénique
	1658	9	1658	10	C = Chaîne latérale
			(2856)	1	
	2909	2	(2000)	-	C — H chaîne latérale
	2995	3	2993	1	
	3058	4	3056	$\frac{1}{2}$	C — H benzénique

D. Héliotropine cristallisée, de la maison Givaudan.

Point de fusion: 37°.

- I. En solution dans l'alcool éthylique absolu.
- II. En solution dans le tétrachlorure de carbone pur.

E. Iso-eugénol I, de la maison Givaudan.

Le produit est redistillé sous pression réduite, la fraction utilisée a passé à 156° sous 30 mm. Il est jaune et fluorescent au verre à l'oxyde de nickel.

Indice de réfraction: $n_{\rm D}^{20}=1,57334$. Densité: $d_{\rm 4}^{20}=1,0849$.

F. Iso-eugénol II, de la maison Schering-Kahlbaum.

En solution dans le tétrachlorure de carbone pur.

Le produit est redistillé trois fois sous pression réduite, la fraction utilisée a passé à 130° sous 9 mm. Il est très fluorescent au verre à l'oxyde de nickel.

Indice de réfraction: $n_{\rm D}^{20}=1,57354$. Densité: $d_{\rm 4}^{20}=1,0831$.

Comme on le voit, nos spectres ne sont pas identiques à ceux observés par d'autres auteurs. Cependant les produits utilisés étant des produits commerciaux purs, l'iso-eugénol et l'iso-safrol sont susceptibles d'être formés par un mélange d'iso-mères. Hayashi, dans le mémoire cité, pense être en présence de composés trans. La fréquence de la double liaison éthylénique de nos spectres est très forte et paraît unique. Nous ne voulons pas encore conclure à ce sujet, mais nous nous proposons d'étudier spécialement cette fréquence.

Charles Baehni. — Sur un genre nouveau de la famille des Icacinacées, Neoleretia.

Le groupe d'Icacinacées constitué par les genres Mappia, Leretia, Icacina et Kummeria est caractérisé par un embryon plutôt gros, des cotylédons larges, et des pétales libres. Les Mappia et les Leretia se distinguent de leurs voisins par leurs pétales tomenteux à l'intérieur seulement, alors qu'Icacina et Kummeria ont des pétales glabres ou tomenteux sur les deux faces.

Mais où finissent les *Mappia* et où commencent les *Leretia*? Il est impossible de répondre et la confusion est encore accrue par le fait que ces genres ont tous deux une aire d'extension disjointe et par conséquent fort peu naturelle.