

PAUPTLABORATORIUM B. 309.7

Ammonishwork Weigedung
9 m s.H.
Heupt-Scrichte-Summlung
Fafricie-Eiro

106 108 804 / I

Dr. Bokberdt

Über die Reaktionsprodukte des Cxo-Verfahrens

Inhaltsverzeichnis

		Saite
sa sa kata da mang kata kata galawa sa kata galawa		2
Einleitung		
I. Versuche am Iso	-hervlen	3
a) This resuching	der miedrigst denden Recktionsprodukte	5
رة (des mistleren Siedebergichs	4
c) "	des Ecchausfonden	5
a) Versucho mi	t Isomhenylen boi Cagenwart von Methanol	. 6
e) Zusammonste	llung dem declienten Stoffe	•
	20 시설생과 이 1번째 이 생생이 되어 있다. 그렇게 하고 있는 이 모든 이 없는 그 모든 모든 그 그리고 없다.	- 6

T. Achancine mre of		and the second second
1. Verskene mie v.	& der unter 200 sieder dan Produkte	
a) Untersuchun	g der unten 200 eledenden Produkte	***
3.3	g der unter 200 siedenden Produkte n hochsiederden Stoffe	
a) Untersuchum	g der unter 200 siedenden Produkte n hochsiederden Stoffe	7 7 9mg 3
a) Untersuchun b): " c) Eusemmaafas	g der unter 200 siedendan Produkte n hochsischendan Staffe sung der Beskrionsprodukte des Oyclobex	
a) JEtersuchun	g der unter 200 siedendan Produkte n hochsischendan Staffe sung der Beskrionsprodukte des Oyclobex	
a) Unitersuchun b) 6 " c) Eusemæenfas 1. Versuche Lit D	g der unter 200 siedendan Produkte " hombiedonden Stoffe sung der Resktionsprodukte des Oyclobex odesplon	922 3.
a) Unitersuchun b) : " c) Eusermenfes I. Versuche Lit P V. Zusermenfessun	g der unter 200 siedendan Produkte n bombeledonden Stoffe sung der Registionsprodukte des Cyclobex Cocurlen	
a) Untersuchun b): c) Eusermenfes I. Versuche Lit P V. Zusermenfessun	g der unter 200 siedendan Produkte n bombeledonden Stoffe sung der Registionsprodukte des Cyclobex Cocurlen	7 7 922 3 8 9 10
a) Untersuchun b): " c) Susemmenfes I. Versuche Lit D V. Susammenfassun V. Untersuchung V	s der unter 200 siedendan Produkte n hochsischenden Stoffe sung der Redittionsprodukte des Oyolobex schoplor 66 ron sechnischen Oloficen	7 7 9 8 9 9 10
a) Unitersuchum b): " c) Susemmenfes L. Versucho Lit D V. Zusammonfassun V. Unitersuchung V	g der unter 200 siedendan Produkte n hochsiederden Stoffe sung der Reditionsprodukte des Oyelobex edesplor 6 on technischen Olefinen b M4-Olefin	7 7 92.0 8 9 10
a) Unitersuchum b): " c) Zusemmenfaz I. Versuche Lit D V. Zusemmenfassum V. Unitersuchung V a) Versuche mi	s der unter 200 siedenden Produkte n hockeledorden Stoffe sung der Redktionsprodukte des Oyclobex clospion con technischen Oloficen to K4-Olofic to Runchesie-Krecheleficen	9 10
a) Unitersuchum b): " c) Zusemmenfaz I. Versuche Lit D V. Zusemmenfassum V. Unitersuchung V a) Versuche mi	g der unter 200 siedendan Produkte n hochsiederden Stoffe sung der Reditionsprodukte des Oyelobex edesplor 6 on technischen Olefinen b M4-Olefin	7 9 9 9 10 11 11
a) Unitersuchum b): "" c) Eusemmenfes L. Versuche Lit "" V. Zusammenfassum V. Unitersuchung V a) Versuche mi b) Versuche mi	g der unter 200 siedendan Produkte " hochsiedonden Stoffe sung der Registionsprodukte des Gyelobex edesylon "" "" "" "" "" "" "" "" ""	9 10
a) Unitersuchum b): "" c) Eusemmenfes L. Versuche Lit "" V. Zusammenfassum V. Unitersuchung V a) Versuche mi b) Versuche mi	s der unter 200 siedenden Produkte n hockeledorden Stoffe sung der Redktionsprodukte des Oyclobex clospion con technischen Oloficen to K4-Olofic to Runchesie-Krecheleficen	9 10
a) Unitersuchum b): " c) Zusemmenfas [L. Versuche Lit] [V. Zusemmenfassum V. Unitersuchung v a) Versuche mi b) Versuche mi	g der unter 200 siedendan Produkte " hochsiedonden Stoffe sung der Registionsprodukte des Gyelobex edesylon "" "" "" "" "" "" "" "" ""	9 10

Aus den Arteiten der Ruhrehemie A.G. war bekennt geworden, daß bei Einwirkung von Kohlenoxyd und Wasserstoff auf Diefine!) bei Anwesenheit bestimmter Katallysatoren sowie erhöhtem Bruck ind erhöhter Temperatur Aldehyde entstehen, die noch von einer Reite anderer hezktionsprodukte begleitet werden. Diese neuertige Reaktion sollte in Zusammenarbeit mit der I.G. Parbenindustrie zu einem technischte Verfishren, dem Cro-Verfishren, ausgebaut werden. Es war daher notwendig, zu einer genaueren Kenntnis über den Verlauf der Oro-Reaktion zu kommen, wozu die en einigen definierten Olefinen durchgeführten und im folgenden beschriebenen Produktetweien dienen sollten.

Theoretisch sind folgende Möglichkeiten einer Resktion gegeben:

E) Zwischen Clefinen, CC und Ho

a) Primare Resktionsprodukte

Aldehyde und Ketone:

b) Sekundëre Reaktionsprodukte

Die Aldehyde können weiter in Sauren Globel on Ester Grassunvollt Unlagerung) umgewendelt werien Anthe Grassunvollten zu reeman.

B) Zwischen Olefin und CO

Bei Anwesenheit von EsO ist in Anglogie zu A) die Billium von Säuren möglich:

c) Zwischen Olefinen und Wasserstoff

Es ware die Bildung genättigter Kohlenwasserstoffe oder von Produkten der Fischer-Synthese denkbar, doch wurde eine solche unter den herrschenden Bedingungen micht beobachtet.

Für die Produktstudien standen die Olefine: 2-Mothyl-perten (1) (Iso-hexylon), <u>Podecylen (1)</u>, n-Cyclohexen zur Vorfugung. Sie wurden mit CO und Eg

¹⁾S. Arbeitsvorschrift der Kunrbenzin A.G., nang walter am 14.2.1940...

ungesetat (Genaue Sufero Bedingungen siehe in dem in Vorbereitung befindlichen Bericht von Dr. Gemaßmer), das Reaktionsprodukt wurde vom Katalyss-tor abfiltriert und anschließend mit einer 5 migen wäßrigen Schwefelsäure gewaschen, un das ans dem Katalysator stammende Kobaltcarbonyl zu zerstörer.

Das so gereinigte Produkt wurde einer mehrfachen fraktionierten Destilla-Das so gereinigte Produkt wurde einer mehrfachen fraktionierten Destillation unterworfen und die einzelnen Fraktionen wurden durch ihre physikalischen Daten, nowie durch eine eingehende znalytische Untersuchung charakterisiert. Es sei jedoch hier bemerkt, daß die malytischen Kennzehlen der Aldehyde leicht zu Mißdeutungen Anlaß geben können. So z.B. fallen die Carbonylzahlen oft zu niedrig aus. Infolge Cannizzaroscher Umlagerung zeigen die Aldehyde stets erhebliche Verseifungszehlen. Auch Brom wird beim Arbeiten nach der Methode von Winkler von Aldehyden in erbetlicher Maße?) aufgenommen. Da Benzaldehyd nur eine sehr kleine Bromzahl zeigt, ist es wahrscheinlich, daß diese Bromaufnahme der aliphatischen Aldehyde sowie des Eczahydro-bennaldehyde auf die Enolform der Aldehyde zurückzuführen ist. Roxahydro-consoldebyes auf die Enolform der Aldebyde zurückzuführen ist.

Soweit einzelne Stoffe aus dem Reaktionsgemisch des Oxo-Verfahrens iscliert werden konnten, wurden sie nach Eöglichkeit durch Derivate charakterisiert.

I. Versuahe en Iso-hexvlen (2-Kethyl-penten-1)

Bei geeigneter Pahrweise im Autoklaven erhält man aus Iso-herylen neben geringen Mengen nicht ungeschien Oletin bis zu 75 % niedrigsiedende Produkte?) (Kp. <200°/760 mm). Bei langer Verweilzeit steigt jedoch der Anteil des hochsiedenden Rückstands (Kp. über 2000 mm) bis auf 50 % an.

a) Untersuchung der niedrigsiedenden Produkte

Man erhält bei der drucklosen fraktionierten Destillation an der Widmerko-lonne neben einem geringen Verlauf (Ausgangsmaterial) eine einheitliche, zwischen 140° und 143° siedende, farblose Flüssigkeit von unangenehm ranzi-gem Geruch. Sie wurde als 3-Metbylhemanel (8-Methyl-capronaldebyd) erkannt und stellt das Hauptprodukt der Cxo-reaktion dar.

EP755 : 142-143° : Gef.: 140-143° 3-Kethyl-hexanal3) Gef.: 0,820 a_{e0} : 0.8203 CH3 - CH2 - CH2 - CH - CH2 - CHO Carbonyleahl: 492 mg HOH/ g Gef.: 457

F2 109-110°⁵⁾ Gef.: 108-110° Semicarbazon:

Analyse: CSH-70N3 : Ber.: C 55,01 % H 10,01 % 1 24,55 % Gef.: 56,60 \$ 9.65 % 25,29 %

Darstellung in üblicher Weise durch Erchen mit einer wäßrig-elkoholischer Lösung von Semicarbazid-hydrochlorid und K-acetat. Das Semicarbazon bildet farblose Blättchen, leicht löslich in organischer Lösungsmitteln; marklich löslich in Wasser. Es wird aus verdünntem Alkohol umkristallisiert.

¹⁾ Etwa C,6-C,8 Mol Brz pro Mol Aldehyd

²⁾ Mit dem Iso-boxylen wurden weinermeit moch keine systematischen V. rauche pur Kangugung großen kusbeuten unternammen.

³⁾ Bulliero Belsi 33, 495-504 (1984)

- 4(-

2.4-Dinitro-phenyl-hydrazon: Goldgelbe Blättchen aus Chloroform-Wathenol. FP 61°.

Ein Anhalt für die Bildung des isomeren Aldehyde (2,2) Dimethyl-pertanel. Bisher unbekennt) in merklicher Menge ist nicht gegeben. Ein Vergleich der Siedepunkte der entsprechenden C6-Aldehyde läßt erwarten, das er etwa 15° tiefer sieden wurde, als der S-Methyl-capron-aldehyd. De aber die Siedekurven alle geeils sofort auf 140° ansteigen, ist mit seiner Existens im Reaktionsgemisch nicht zu rechnen. Bine Erklärung für das Auftreten mur einer der beiden möglichen iscmeren Formen bietet die zur Doppelbindung deständige Methylgruppe im Iso-herylen, die eine gewisse sterische Einderung ausüben kann.

Bei sorgfültiger Destillation läßt wich im Siedebereich 155-175° in geringer Menge der zugehörige Alkohol: 3-Methyl-horznol (Kp 168-170°; d₂₀-0,827) nachweizen.

Gef.: KP 165-172° ago = 0,827 OHZ : 362 mg KOH/g -75'/d.Th. (Auf time Reinderstellung der Substanz wurde verzichtet)

Die Francionen on 200° reagieren stark sauer. Durch Ausschütteln hit Lauge last sich in Ublicher Weies die S-Nothyleaprensäure isolieren:

C7H14O2: Kp: 212-215° Gar / 212-214° d_{2O} = C,915 " : C,915

C₂₀ = 0,978 ": C,915
Säurezahl: 452 mg KOH/g" : 414-430

Die Saure ist als sekundires Reaktionsprodukt anzuseien, da der Aldenydsehr emplinälich gegen Oxydation ist.

h) Untersuchungen im mittleren Siedebereich (120-2009/20 mm)

Bei 255-260° (136-138°/13 mm) wurde eine einheitlich siedende Substanz mit hoher Carbonylzahl (200 mg KOH/5) aufgefunden. (d₂₀ = 0;847, Mol.Gew. 204)

Sie zeigte gegenüber einer ammoniskalischen Silbermitretlöbung serie gegenüber fuchsinschwefliger Süura mur eine schwache Aldebydreuktion. Ein Oxim oder Semicerbezon wer nicht kristalliskert zu arhalten, dagegen bildet die Substanz ein gut kristallisierten <u>S.A-Dinitro-phonylischrung</u>.

Deretellung

2 g Substans 30 Minuten kochen mit einer Lösung von 3 g 2,4 Dinitro-phenylhydrazin und 3 com HOl konz. in 150 com Alkohol. Usch Erkelten abfiltrieren. Aus Chloroforn-Methanol unbristallisiert bildut es orange-rote Eudeln vom FP 1430.

Es ist anzunehmen, daß im dieser Substand das aus 2 Molekülen Olefin und m2 mit einem Molekül 50 gebildete <u>Six-Weter (2.6 Diseunvl-undessnon-6)</u> vorliegt, in dem noch geringe Mengen U14-Aldehyd (Aldel des C7-Aldehyds) enthalten zind.

Ammlyse: C13H250 Rer.: C 78,75 % E 15,10 % Gef.: 78,73 % 12,45 %

Die Beimengungen von Aldehyd lassen sich mit Luft oxydieren und die Shure abtrennen. Das so gereinigte Keton zeigt keine qualitativen Aldehyd-reaktionen mehr.

Wird das Iso-herylen sehr lange im Autoklaven umgesetzt, so findet man im höher siedenden Teil viel mehr Aldehyd. Eine Trennung von C13-Keton und C14-Alcehyd war dabei nicht möglich. (Auch Chromatographieren der Dinitrophenyl-hydrasone vereagte)

Durch Einleiten von Luft wurde der Aldehyd größtenteils oxydiert und die entetandene Säure abgetrennt. Sie erwies sich als nicht einheitlich. Wahrscheirlich liegt ein Gemisch zwischen einer C+4-Oxy-Carbonsäure I mit einer ungesättigten C+4-Säure II vor. Die Oxy-carbonsäure I kann durch Oxydation des Aldols des B-Wethyl-capromaldehyds entstehen. Durch Wasserabspaltung kann sie in die ungesättigte Form übergehen.

Es überwiegt also der Anteil der C14-Cxy-corbonsaure I

c) Untersuchung der hochsicdenden Rückstände

Bei langer Verweilzeit im Autoklaven orhält men beträchtliche Kongen von Produkt, dessen Siederunkt oberhalb 160° bei 1 mm Hg liegt. Es liegt als ein braunes und zähes Öl vor.

Analytische Daten: Kp 160-240°/ 1 mm d₂₀ = 0,860-0,900-C: 77-79 \$ E: um 12,5 %

```
Durchschnittliche Säurezahl : 25 mg KOH/g

" Carbonylzahl : 25-30 " " = 
" Verseifungszahl: 50-100" " " 
" Hydroxylzahl : 6-20 " " " 

Durchschnittliches Molgewicht : 270-470" " " 

Druchschnittliche Bromzahl : 200-220 mg Br2/g
```

Beim Verseifen des Rückstands mit methylalkoholischer Kalilauge gelan; es, neben wenig höhermolekularer Säure hauptsächlich <u>B-Mothylcapronsäure</u> za isolieren. Wegen des hohen Siedebereichs des Rückstands muß sie in diesem also mit höheren Alkoholen (mindestens C:4) verestert vorliegen. Es gelang jedoch nicht, diese Alkohole zu isolieren. Es ist nicht unwahrscheinlich, daß hier ähnliche C:4-Ester vorliegen, wie sie von Löwenderg¹) beim Isoheptaldehyd beschrieben wurden.

Säureanhydride liegen im hochsiedenden Rückstand nicht vor, wie der Vergleich der normalen Säurezahl mit der Säurezahl nach Kochen mit Pyridin/ Wasser zeigt.

Mit 2.4 Dinitrophenylhydrazin waren keine kristallisierten Derivate zu erhalten. Nach Kochen mit Säure stieg bei den höchsten Fraktiomen die Carbonylzahl an. Das deutot daraufhin, daß polymere Aldehyde oder Acetals anwesend sein können.

¹⁾Zetko-Referat 1934

Da die hochsiedenden Rückstände des Oxo-Verfahrens bisher nur von geringen Interesse sind, und sich der Einsatz weiterer Arbeit nicht lohnen wirde, warden die Versuche zur Ermittlung ihrer Konstitution abgehrochen.

d) Versuche mit Iso-hervlen bei Gegenwart von Methanol (Bildung v. Iso-herylen wurde mit CO und H2 bei 350 Atm. und 110° bei imweserheit von Methanol behandelt. Es wurde ein CI von angenohn blumigen Geruch erhelten. Kp = 176°; d₂₀ = 0,849. Sämtliche chemische Kennsahlen waren mur sehr gering (SZ=0; COZ=0, OHZ=2-6 mg KCH/g; VZ=20 mg KOH/g). Each Kochen mit alkoholischer Salzssure konnte eine Carbonylzahl von etwa 130 mg KOE/g festgestellt werden und es gelang aus dieser Lösung das Semicarboran des B-Mo-thyl-capronaldehyds zu isolieren und identifizieren. Weiterhin konnte durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und Jodwasserstoff Jod-methyl erhalten werden und so Methoxylgruppen in der Substanz nachgewiesen werden.

Damit ist sichergestellt, das es sich um das 8-Methyl-capronaldehyd-dime-thyl-acetal handelt, das aus Iso-herylen, CO/R2 und Methanol entstanden

Das Ergebnis ist von Interesse, da es ein naues Darstellungsverfahren für Aldehydacetale aufzeigt.

- e) Zusammenstellung der Stoffe, die nach Einwirkung von CO und Ho suf Iso-hexylen isoliert bezw. nachgewieson wurden
 - 1. 3-Methyl-herenal-1 (S-Methylospronaldehyd) Kp 140-1430 C7H140 Semicarbazon Fp 109-110° 2,4 Dinitrophenylhydrason Fp 61°
 - 2. 3-Nethyl-hexanol-1 Kp 168-170° C7H160 .
 - 3. 3-Methyl-capronsaure Kp 212-2139 C7E14C2
 - 4. 2,8-Dimethyl-undecanon-6 Ep 156-138º/13 mm
 - 5. Caldehyd

 - 6. C14-carbonsaure Xp 270-280°
 - . 7. Höhere Ester der 8-Methyl-capronsaure
 - 8. S-Methylcapron-aldehyd-dimethylacetat

II. Versuche mit Cyclo-hexen

Für Produktstudien erweist sich das Cyclohexen insofern gut geeignet, als es hierbei ausgeschlossen ist, daß die Anlagerung zu 2 isomeren Aldehyden führt, wie es bei den aliphatischen Olefinen der Fall ist. Bei der Aufarbeitung konnte die Säurewäsche zur Carbonylzerstörung nicht angewandt werden, da das Hexabydro-benzaldehyd sehr säureempfindlich ist. Es wurde daher das Beaktionsprodukt noch im Autoklaven kurz nachhydriert. Ein Toil des Aldehydn geht dabei allerdings in Alkohol über.

a) Untersuchung der unter 200° siedenden Anteile

Die niedrigpiedenden Reaktionsprodukte, die bei gutgeleitetem Umsatz bis zu 90 % des Produkts betragen, werden an einer Widner-Kolonne songfältig fraktioniert. Es gelingt dabei, den Hexabydro-benzaldebyd und den Hexabydro-benzylding zu trennen und zw. isolieren.

Hera-hydro-benzaldehyd1): Kp 161-163° Gef. 160-163°

Semicarbazon: Fp 176° Ger. Fp 175°

Darstellung in üblicher Weise durch Kochen mit Semicarbazid-hydrochlorid + Kaliumacetat in alkoholischer Lösung. Es kristallisiert aus verdünntem Al-kohol im farblosen Blättchen.

2.4 Dinitrophenyl-hydrazon Fo 1730

Darstelling 2 com Aldehyd werden mit einer Lösung von 3 g Dinitrophenylhydrazin in 150 com Alkohol + 3 com konz. Salzegure 15 Min. am Rückfluß gekocht. Der nusgefallene Riederschlag wird nach Erkelten abfiltriert. Aus Chloroform-Methanol Kristelliziert das Dinitro-phenylhydrazon in goldgelben Blättchen.

Ectably dre-Bessy belloand Mp 1819, Ger. 180-1829

d₂₀ = 0.940 Gef. 0.931 Gef.: 0EZ = 430 mg MOH/g 86 ≤ d. 75.

3.5 Dimitrobenzoat

Daratellung. E & Alkohol gelöst in 20 com Pyridin werden mit einem Überschuß Dinitrobenzoylchlorid über Macht bei 20° otehen gelassen, mit 100 com Wasser versetzt und abfiltriert. Aus Mothanol-Wasser kristallisiert das Dinitrobenzost in langen farbloren Nadeln.

Das gut kristallisierte Derivat signet sich vorzüglich zum Machwein len Alkohols in Gemisch mit enderen Stoffen.

b) Untersuchung der hochsiedenden Produkte

Der über 200° siedende Bückstand anthält in grösserer Mener als einheltlich siedende Substanz den

Dimeron Hexabydro-benzaldobyd: Krym 15101) Gef. Nigg 153-1570 C14E24O2: d₂₀- 0,986 Mol.60x - 200

I)Beilstein

Die analytischen Kennzahlen waren außer der Bromzahl alle nur sehr klein.. Die Identifizierung erfolgte durch Kochen mit salzsaurer alkoholischer 2,4-Dinitro-phenylhydrazinlösung. Durch die Saure wird die dimere Verbindung gespalten und man erhält des Dinitro-phenylhydrazon des monomeren Eldehyds, das durch Schmelspurkt und und Mischschmelspunkt identifiziert wurds.

Da festgestellt werden konnte, daß auch der "Trimere Aldebyd" sich in analoger Weise zerlegen und nachweisen läßt, wurden auch die um 200° bei 1 mm siedenden Teile des Rückstands mit Dinitrophenylhydrazin und Salzmure behandelt. Es fiel ein schmutziggelbes Dinitro-phenylhydrazon vom Fr 130-142° aus, das sich durch Umkristallisieren nicht reinigen ließ. Es golang jedoch, darens durch Adsorption an Aluminiumoxyd (standardisiert mach Brockmann) und Eluieren mit Benzin-Benzol das reine Dinitrophenylhydrazon des monomeren Allehyds abzutrennen und zu identifizieren. Dadurch wurde auch in den höchstsiedenden Rückständen, bolymerer Hexahydrobenz-eldehyd" (wahrscheinlich trimerer Aldehyd) nachgewiesen. Unter günstigen Umständen gelang es bei einigen Versuchen trimeren Bexahydro-benzaldebyd direkt kristallisiert aus dem Beaktionsgemisch abzutrennen. Aus Essigester umkristallisiert bildet er kleine Nadeln vom FP 202° (s.Beilstein).

Hexahydro-benzoesäure-haxahydro-bensyles bor

Die Fraktion vom Kp 165-178°/17 mm hatte eine besonders hohe Verseifungszahl: 94 mg KOB/g (Das entspricht 35/v. C14-Ester). Sie wurde daher mit
5 %iger mathenolischer Kalilauge verseift. Dabei konnte Herahydro-benzoesäure isoliert werden. Kp 252-255°, dog = 1,01, SZ-450 mg KOB/g. Das Neutralöl wurde destilliert. Aus der Frantion 170°-190° konnte das 3.5 Dinitrogenzoat des Herahydro-benzylalkohols vom FP 93-94° erhalten werden. Dadurch
ist das Verkommen des Herahydrobenzoesäure-herahydrobenzylesters s. scher
mechoewiesen. Die Fraktion 165-1738/17 mm enthält nebem dem C12-Fraet noch nachgewiesen. Die Fraktion 165-1730/17 mm enthält nebem dem C14-Fater noch "dimeren Hexabydro-benzaldehyd."

Auch die Fraktionen vom Kp 190-240°/1 mm haben eine hohe Verseifungszahl. Es selang jedoch nicht, daraus definierte Substanzen zu gewinnen.

c) Zusammenfassung der Reaktionsprodukte des Cyclohexans

- 1. Eszahydro-benzaldehyd: Es 160-165° Samicarbezon FR 1750; 2,4 Remitro-chemyllydrozon No 1730
- 2. Dimerer Hexa-bydrobenzaldebyd Ep;7 153-157°
- н " Fp = 202° 5. Trimerer "
- 1. Zezehváro-bezz, 1-almohol 3,5-Dinitro-benzoat Ep 180-18% Fp 93-94°
- 5. Esxa-hydrotenzoeszure-hexabydrobenzylester

TII. Versuche mit Dodecylen (-1)

Dodecylen wird unter den gleichen Bedingungen wie des Iso-herylen der Etc-reaktion unterworfen zur Entfernung von Co-Carbonyl mit Schwefelsäure ge-waschen und im Vakuum fraktioniert destilliert. Man erhält als Hauptreaktiwaschen und im Vakuum Fraktioniert destilliert. man orneit als Sauptreakticnsprodukt eine farblese Flüseigkeit vom Kp₁₂ = 136-138°, d₂₀ = 0,826-0,828
COZ = 224 mg KOH/g. Sie wird als <u>Tridecansl-(1)</u> orkannt und durch das <u>Cxim</u>
vom Fp 80° identifiziert. Es wird in üblicher Weise mit Eydroxylamin-hydrochlorid und K-acetat dargestellt und kristallisiert aus gekühltem Methanol in farblosen Blättchen.

Anelyze: C15E27NO Ber.: C 73,16% H 12,76 % N 6,55 % .

Gef.: 72,784 12,75 % 7,56 %

2.4 Dinitro-phenylhydrason: Pp 71°. Gelbe blättchen eus Chloreform-Methenol.

Aus den Siedekurven ist su schließen, deß auch der immere Aldehyd. - Methyl-dodocanal, im Bocktionsgemisch enthalten ist, dech weicht die geringe Differenz der Siedepunkte nicht zu einer Trennung der Iscmeren aus.

Im höher siedenden Anteil konnte <u>Tridecanssure</u> (Kp = 176-180°, Saurezahl : Ber.: 262 zg KOH/g, Gef.: 247 zg KOH/g) nachgewiesen werden.

Dei längeren Stehen kristallisiert aus den um 2500/17 nm siedenden Fraktionen eine farblose Substanz aus, die aug Alkohol umbristallisiert wird. Fp 66°.

Sie gibt mit Ha-bisulfit eine Additionsverbindung. - Mit fuchsinschwefliger Säure und amponiskalischer Silbernitraulösung ist keine Aldehydfarbreaktion zu merken. Vermutlich liegt das (bisher noch nicht beschriebene) G25-Keton vor, das aus 2 Molekülen Dodecylen mit 1 Mol 00 entstehen kunn.

Analyse: C₂₅E₅₀O : Ber.: C 81,96 % H 13,77 % Gef.: 82,87 % 14.00 % Mol-Gew. (mech Rast) Ber.: 366, Gef. 352.

Zur Klärung der Frege wurde Tridecyl-sidehyd mit Kaliumpermangenet zur Store oxydiert und diese durch Elhitzen auf 270° mit Fe-Fulver betoniciert.

Des erhaltene Keton zeigte die gleichen Kristall- und Löslichkeitzeige schaften wie der oben beschriebene Stoff; der Schmelzpunkt lag aber bei 720. Untereinander geben die Proben keine Schmelzpunktsdepression. De ertoheint damit sicher, daß die isolierte Substans tatsgehlich das Opg-Reton ist. Der niedriger Schmelzpunkt ist durch eine geringe Beimengung von Icomoran oder evtl. auch höhermolekuleren Kondensationsprodukten des Tridecunals leicht zu erhlären.

Das Dedermiem liefert außer den oben beschrietehen Stoffen neun blach Bück vond die Perselt einen süben braunen Ölz. des bei 250° und 1 mm Brock nicht zeht des talligeber war. Er haute ein mittleres Mol-Jew, von 700 De haute nicht weiter untersucht.

Zusammenstellung der Beaktionsprodukte des Dodesylene

Tridecommi-(1) : Ip; = 136 - 133° Tridecylsaure : Kp13 - 176 - 160° Reton 025E500 : FF = 66 - 72°

Zusammenfessurg der Vertuche zur Konstitutionsermittlung der Resktionsprodukte das Omo-Verfahrens

Die Unterpuchungen über die Einwirkung von Kohlenbryd und Wasserstoff auf Olefine bei erhöhter Temperatur und erhöhten Truck unter Arwesenheit bestimmigen Linde in Indon 2012 geufe Bachtlosspyodukte nuchweisen lassen.

A) Primare Reaktionsorodukte:

1) Aldohyde:

- 2) Ketone:
- 2 R CH = CH2 + CC + 2 H2 R CH2 CH2 CH2 CH2 R
- B) Sekundäre Reaktionsprodukte
 - 1) Alkohole R CH2 CH2 OH
 - 2) Shuren R CH2 CH2 COCH
 - Ester aus 1+2 (Durch Cannizzarosche Umlagerung der Aldehyde entstanden)
 - 4) Echermolekulare Ester
 - 5) Kondensation- und Polymerisationsprodukte der Aldehyde
- C) Bei Gegenwert niedrigmolekularer Alkohole (z.B. CH3OH) werden auch Acetale erhalten.
- D) Fine Eydrierung der Clefine oder ein Umsatz zwischen CO und H2 nach Fischer wurde nicht beobachtet.

V. Anwendung des Oxo-Verfahrens auf Olefine der Kettenlänge C12-C18

Nachdem der prinzipielle Verlauf der Oro-Reaktion an einigen definierten Olefinen mittlerer Kettenlänge geklärt worden war, wurde sie auf einige technische Olefine übertragen, die auch in größerem Maßstab zugänglich weren Bs wurden dazu eingesetzt M4-Olefin (Mischpolymerisat aus Iso-hexylen + hep tylen) Ruhrchemie Krackolefin und synthetische Olefine, die nach dem Synthol-Verfahren aus CO hnd H2 erhalten wurden (Leuna KWSy-Produkt). Diese Rohstoffe waren natürlich keine einheitlichen Körper. Sie wurden vor ihrem Einsatz für das Oxo-Verfahren in einzelne 10-20?-Fraktionen zerlegt. Dieses war natwendig, un das nicht rechtlichefinige Neutraliël von den Ovo-Produkten auch der Reaktion mit CO/H2 durch Destiliztion noch brannen zu können. Bei den leingesetzten Kettenlängen von C12-C18 beträgt die Differenz der Siedepunkte des Ausgengsmeterials und der Aldehyde bezw. Alkohole, die daraus durch Anlagerung von CO und H2 entstehen, etwa 30-40°. Der Olefingehalt.der eingesetzten Fraktionen war wechselnd, z.T. enthielten zie auch noch zunerstoffheltige Verbindungen. Die Untersuchungen der technisthen Olefine dienten vor allem folgenden Zielen:

- a) Synthetischen Versuchen zur Verbesserung der verfahrenstechnischen Seite des Oxo-Verfahrens (Verbesserung der Katalysatoren), sowie Übertragung der Versuche in ein halbtechnisches und größeres Ausnaß. (Siehe Bericht von Dr.Gemaßmer)
- b) Prüfung der Reaktionsprodukte auf ihre wirtschaftliche Verwendbarkeit. Die Oxydation der Aldehyde zu Fettsäuren und Seifen, sowie eine anderwebige Verwendbarkeit der Aldehyde wurde vorläufig noch nicht intensiv untersucht. Eingehender wurden dagegen die nach dem Oxo-Verfahren zugünglichen Alkohole bearbeitet, die in die entsprechenden Natriumalkoholsulfate überführt wurden Da zu erwarten war, daß letttere gute Waschmittel augebon würden. fand eine genaue Untersuchung der kapillarchenischen Eigenschaften statt, die im Laborbericht Er. 133 des Versuchslabers von Dr.Asinger, Dr.Eckhardt und Dr. Ebeneder niedergelegt ist (Jan. 1941).

Die Olefinfraktionen wurden in tiblicher Weise mit CO und Houngesetzt und 22 wurden die Aldehyde sofort im Antoklaven mit Wasserstoff nachreduziert (Die Temperatur wird dabei auf 180-190° gesteigert). Dabei wird auch gleichzeitig das aus dem Katelysator stammende Cobaltharbonyl zerstört. Die Aufarbeitung der Alkohole gesteltet sich im allgemeinen wiel einfacher als bei den Aldehyden, da sie viel unempfindlichder sind. Außerden wird bei der Reduktion im Autoklaven ein großer Teil der sakunderen Umwandlungsprodukte der Aldehyde z.B. Säuren, Ester und Polymere wieder in den monomolekularen Alkehol zurückverwandelt. Es verbleiben für den Rückstand lediglich sekundere alkohole (aus den Ketonen entstanden) und Reduktionsprodukte der Aldele.

Die Abtrennung des Neutralöls (hanptsächlich Paraffinkonlenwasserstoffe) erfolgte durch eine 2-milige frektionierte Destillation im Vakuum, wobei es gelang, Alkohole von einem Reinheitsgrad von etwa 93-100 % zm isolieren.

a) Versuche mit Ma-Olefin

Ein M4-Olefin, das hauptsächlich aus C12-Kohlenwasserstoff bestand (Mol. Gew. 168; Bromzahl: 1020 mg Br2/g) wurde mit C0 und E2 umgesetzt, nachhydriert und durch Destillation aufgearbeitet. Neben einem Verlauf von etwa 10 % nicht umgesetzten Olefins konnten etwa 50 % des Produkts als ein einheitlich zwischen 144 und 150°/17 mm siedender Alkohol isoliert werden. Teine Daten kennreichnen ihn als ein Tridecanol.

Analyse: C13E28 O Ber: C 77,93 % H 14,14 % Gef: 78,22 % 14,12 %

Hydroxylzail: Ber: 280 Gef: 266 mg KOE/g

ckstand vom Kp 190-235°/1 mm enthält ebenfalls vorwiegend Bydroxyln. Sein Nol. Sow. beträgt etwa 400-450. ils Ausgangspredukt für Waschi het das ±4-0lefin ger keine Bedeutung. Das aus ihm gewonnene Alkoholat schäumt zwar bereits und ist auch als Netzmittel zu verwenden, des nur sehr geringe Reinigungskraft, da

- a) die Kohlenstoffkette noch au kurz (C13) und
- b) außerdem verzweigt ist.

b) Versuche mit Ruhrchemie-Krackolofiner

Das Olefingemisch wurde in einer 12 m-Kolonno (Bücklauf 1:4) fraktioniert und in 100-Praktionen zerlegt. Der Olefingehalt wurde sowohl durch die Brozzahl ele such durch Absorption an Phosph r-Schwefelsäure bestimmt. Er nehm von 60 % bei dem Vorlauf (Kp < 230°) bis auf 24 % bei der Fraktion 290/300° (016/17) ab. Säuren, Alkehole und Aldehyd sind höchstens in Spuren nachzuweisen.

Die Fraktionen 230 - 240° (C13) mit 51 ½ Olefin 250 - 260° (C14) " 46 ½ " 270 - 280° (C15) " 38 % " 290 - 300° (C16/17) " 24 ½ "

wurden der Oxo-Reaktion unterworfen, nachhydriert und durch Destillation im Vakuum aufgearbeitet.

Es wurden dabei einheitliche Alkaholfraktionen erhalten, die völlig farblos waren, beinen undngezehnen Beigeruch aufweisen und nach einigem Stehen kristallisierten.

Die Schnolspunkte lager durch der Auftreten des .-methylverzweigten Alkohols im Reaktionsprodukt niedriger alle bei geredkettigen Alkoholen und waren nicht sehr oberekteristisch.

Im einzelden wurden erhalten:

C-Zahl		Eigenschaften des Alkojole					
Olefin.	Alkohol	FF	-Kp	QEZ ber.	CEZ Cof.	% Alkohol	
13	14	20-25		262	252	96	
14.	15 =	30-35°	175-1900/20	246	246	100	
15	16	40-450	200-2120/22	231	211	91,5	
16/17	17/18	53°	215-2260/23	213	201	94,5	
	01efin 13 14 15	Dlefin Alkohol 13 14 14 15	Dlefin Alkohol Fg 13 14 20-25° 14 15 30-35° 15 16 40-45°	13 14 20-25° 14 15 - 30-35°175-190°/20 15 16 40-45°200-212°/22	Dlefin Alkohol F5 -K7 GEZ ber. 13 14 20-25° 262 14 15 30-35° 175-190°/20 246 15 16 40-45°200-212°/22 231	Dlefin Alkohol Fp -Kp GEZ ber. CHZ cmf. 13 14 20-25° 262 252 14 15 30-35°175-190°/20 246 246 15 16 40-45°200-212°/22 231 211	

Zur Charakterisierung wurden auch einige Dinitrobenzoate dargestellt. (Mit Pyridin und 3,5-Dinitrobenzoylchlorie) Sie wurden aus Aceton-Hethanol umkristellisiert.

Die Proben I und II ergaben untereinander eine starke Sohmelzpunktsdepreusion, descheichen Produkt I mit dem Pinitrebenzoai von Criyl-ilkohol Fp 88°. Letzteres gab dagegen mit II keine Depression. Infolge der uneinbeitlichen Zusammensetzung der Alkohole (Isomeron!) erwiesen sich die Schnelzpunkte der Dinitrobenzoate als nicht sehr eherakteristisch.

Die hocksiedenden Rückstände aus Erscholufin enthielten vorungsweise obenfalls Alkohole. Sie wurden nicht weiter untersucht.

Beim Versuch, die Fraktich 290-500° suf Aldehyd zu vererbeiten, ergab sich eine wesentlich schlechtere Ausbeute und virl hecheinfander Rüchtbend. Aus den Hauptfraktionen vom Ep 208/217°/22 am dud 218-225°/22 am wurde ein Omin vom EP 85° orheiten.

c) Versuche mit Leuns KWSy Produkt

Pas symthetische Clefingemisch (Leuna Kully Brudukt dargesvellt aus CO und R, mit Fo Kontakt) wurde in einer 12 m-Kolonne (Pückfluß 1:4) in 20°-Fraktionen zerlegt.

Das Produkt enthielt noch Saucretoff.

Vergleicht men die Werte mit Cotylalkohol (C168340), der einen der verboffschelt von 6,4 % hat, so erkeint man, daß man im KWSy Produkt mit sande der halt von etwa 30 % O-haltigen Verbindungen rechien kann.

Bei der weiteren Untersuchung wurde gefunden. den der in den Fähren und Carbonylverbindungen nur sehr gering ist (<1 %), daß aber a skliche Mengen Beter und Alkohol vorhander sind. Der Alkoholgehult und da 12,1 % in der

Fraktion 200-220° (berechnet auf Nonylalkohol Kp 213°) bis auf 1,9 % in der Fraktion 320-340° (ber. auf Cetylalkohol) stetig ab, während der Gehalt an Bater von 2,4 % in der Fr. 200 - 220° (ber. auf C10-Ester) anstieg bis auf 14,9 % in der Fraktion 300-520° (ber. f. C14/15-Ester).

Der Olefingehalt der Fraktionen lag zwischen 43 und 47 % (Bestimmt mittels der Bromzehlmethode nach Winkler). Es ist bei dem vorliegenden Produkt nicht möglich, den Olefingehalt mittels Phosphorschwefelsäure zu bestimmen, da diese Methode auch die sauerstoffhaltigen Verbindungen mit erfaßt und suf diese Weise Werte von 50-65 % ungesättigten Kohlenwasserstoffen vorgetänscht werden. (Die Zusammensetzung der KWSy-Öle ist im übrigen nicht gleichbleibend, ds z.B. der Alkoholgehalt durch die Bedingungen der Synthese in weiten Grenzen variiert werden kann).

Verschiedene Fraktionen von KWSy-Produkt wurden der Oxo-Reaktion untervorfen und nachhydriert. Es gelang ebenso wie bei den Krackolefinen durch fraktionierte Destillation die betreffenden Oxo-Alkohole abzutrennen, die sich auch in diesem Fall durch eine große Reinheit auszeichneten.

Dlefinfrakt.	C-Zahl -		Eigenschaften des Alkohols					
Kp		Alkohol	Fp	Kp .	OHZ ber-	CHZ gef.	%_Alkohol	
200 – 220°	13	14		150-1700/20	262	251	96.	
220 - 240°	14	15	25-30°	180-190/20 (+190-200°)	246	247	100	
260 - 280°	15	16	30-40°	200-2100/22	232	230	99	
280 - 300°	16	17		210-240°/23	219	111	501)	
300 – 320°		-	-	-	-	-	-1)	
320 - 34 0 °	19-	20	-	250-2600/20	199	92	47	

Während bei den Krackolefinen im Destillationsvorlauf, der die Paraffinkohlenwasserstoffe enthält, nur noch wenig Alkohol (5-10 %) gefunden wurde, der durch unvollkommene Destillation nicht abgetrennt werden konnte, findet man beim Einsatz des KWSy Öls für die Cro-Resktion im Verlauf hohe Eydroxylzahlen. Es handelt sich hierbei

- a) um die Alkohole, die schon im Ausgangsmeterial nachgewiesen wurden und
 - b) um die Alkohole, die durch Aufspalten der Ester des Ausgangsmaterials beim Nachhydrieren entstanden sind.

Da sie sich destillativ nicht abtrennen lassen, sind andere Wege notwendig, um auch diese Alkohole vom Neutralöl zu trennen. Darüber kann z.Zt. noch nichts näheres verlautet werden lassen.

Eine Charakterisierung der einzelnen Alkoholfraktionen durch Dinitrobenzoste erwies sich als nicht sehr günstig, da ihr Schmelzpunkt durch die verschiedenen isomeren Alkohole schwer zu fixieren ist.

¹⁾ Wahrscheinlich gelingt bei systematischer Bearbeitung auch aus den hochmolekularen Fraktionen günstigere Ergebnisse zu erhalten.

Es wurde versucht, aus den Oxo-Alkoholen aus KWSy-Produkt ebensowie aus denen, die sich von den Krackolefinen herleiten, die Estriumelkylsulfate darsustellen. Sie zeichneten sich durch günstige kapillarchemische Eigenschaften aus (Wäheres siehe Bericht: Dr.Asinger, Dr.Eckhardt, Dr.Rbeneder, Vers. Labor. Nr. 133).

Zusammenfassung

Verschiedene Kohlenwasserstoffgemische der Kettenlänge C12-C18 mit einem Olefingebalt von 25-60 % wurden mit CO und H2 umgesetst; nachhydriert und durch Destillation aufgearbeitet. Es geleng dabei, Alkohole von hohem Reinheitsgrad zu isolieren, die als Rohstoffe für Waschmittel geeignet sind.

VI. Arbang. - Verwendung von Alkoholen für die Darstellung von Meschmitteln

Von besonderem Interesse war es, die Alkohole, die durch das Oxo-Verfehren zugänglich sind, mit Schwefelsäure zu verzestern und die Sulfierungsprodukte zu vergleichen mit denen anderer aliphatischer Alkohole sowie den Produkten, die man durch direkte Sulfonierung von Olefinen erhält.

Eine eingehende Untersuchung wurde insbesondere mit den verschiedenen Sulfierungsprodukten der Kettenlünge C16 angestellt und im Laborbericht des fierungsprodukten der Kettenlünge C16 angestellt und im Laborbericht des fierungsprodukten Merseburg Nr. 133 von Dr.Asinger, Dr.Eckhardt und Versuchslaboratoriums Merseburg Nr. 133 von Dr.Asinger, Dr.Eckhardt und Pr.Ebeneder, Januar 1941, niedergelegt. Die Untersuchung ergab nur geringfüglige Unterschiede bezüglich Schaumvermögen. Netzfähigkeit und Weißwaschfüglige Unterschiede bezüglich Schaumvermögen. Netzfähigkeit und Weißwaschfüglige Unterschiede bezüglich Schaumvermögen. Netzfähigkeit und Weißwaschfügligen. Die Fettslkoholsulfaten Produkten etwas überlegen. Wechemiekrackolefin zeigten sich den übrigen Produkten etwas überlegen.

Darüber hinaus haben wir noch einige andere Alkoholfraktionen mit Chlorsulfonsäure umgesetzt. An dieser Stelle nöchten wir jedoch nur einen kurzen
fberblick über die dargestellten Produkte und ihre wichtigsten Eigenschaften geben. Alle Einzelheiten bezüglich Darstellung und Aufarboitung sind
dem oben erwährten Laborbericht zu entnehmen.

Ubersicht über einige Alkoholsulfonate

Schaumhöha bei 70°			
g/1:0,25	3/3		
CO - 60			
95 51	10		
15 44	:0		
60 60			
50 } 50	20		
55 41	10		
80 9	1 C		
	90		
	8 0		
	40		
	10		
	00		
	70		
	90		
1	40		
	50		
	70		
800 - 6	<u> </u>		
020 · 8	70		
860 1 7	750		
	20		
850 5	20		
	30		
	80		
	40		
	560		
- · ·	310		
	340		
	690		
1	<u>620 </u>		
200	110		
40	40		
30			
40	. !		

Das Weißwaschvermögen der Produkte ist erwartungsgemäß bei den langkettigen Produkten am besten, doch zeigen auch Kettenlängen mit 14-15 C-Atomen noch eine befriedigende Waschwirkung.

Die Follwäsche konnte noch nicht orakt quantitativ ausgewertet werden, jedoch ließ der Handtest erkennen, daß die kürzerkettigen Sulfate hier noch ausgezeich nete Waschproben ergaben und den Krackolefingulfonaten gleicher Kettenlänge hierin deutlich überlogen sind.

Die Löslichkeit in kaltem Wasser ist nur bei den kurzkeitigen Sulfaten befriedigend. Die C16 bis C18-Derivate sind im Gegensatz zu den Olefinsulfonaten mur sohr schwer löslich. Die Sulfate, die sich von Ozo-Alkoholen ableiten, erscheinen etwas leichter löslich als die entsprechanden Alkoholsulfate völlig geradkettiger Alkohole. Es ist suffellend, daß die Löslichkeit in der Kälte durch geringfügige Zucätze von Lauge, Minoralsalz oder Verunreinigungen aus der Sulfierung stark herebgegetzt werden kenn, was sich besonders auf die Netwzeit (8.u.) guswirkt.

Schausvermögen und Motszeiten waren bei den C14 und C15-Derivaten erwartungsgemiß besser als bei den langkettigen. Eine exakte Mossung ist nicht ehr leicht durchzuführen, da insbesondere die Metzzeit durch Fremdetoffe sehr leicht beeinflußbar ist, wie folgende Tebelle zeigt.

s) Binflus von Alkeli auf die Netzzeit

b) Finflub von Na-SC, auf die Netzzeit

CotyleTropoleulfat ohne Beim nung : = 2,4 g/r bei 200 mit 1 g NagSC4 : = 5,5 g/l " 200 mit 1 g NagSC4 : = 7,5 g/l " 200

o) Binflu? von Alkonolen auf die Hete Alt

1. C16 One-Alkoholoulfat chas Beimengung: 0,59 g/l bei 20° + 106 C16-Alkoh: 0,59 g/l " 20° + 5% " : 0,59 g/l " 20° 20° 21 Cetylalkoholaulfat chas Beimengung: 0,87 g/l " 50° 420 € Cetylalkohol: 1,67 g/l " 30° 3. Cetylalkoholoulfat (techn. Cetylalkohol): 1,32 g/l 30° + 20 € C10-C11 Alkohol: 0,53 g/l 30° + 20 € C10-C11 Alkohol: 0,53 g/l 30°

En beschten ist der verschlechternde Einfluß von Alkali, sowie der verbessernde Binfluß von Alkoholen der Kettenlänge C40-C14 auf die Kaltnetzzeit. Parallel mit einer Verschlechterung der Kaltnetzzeit geht jeweils auch eine Verschlechterung der Löslichkeit.

Das Schaumvolumen wird durch Zusatz von Alkoholen ebenfalls vorändert.

		•	1 g/l	0,5 8/1	0,25 g/l
Cetylalkoholsulfat rein		sec.	1090	1030	840
	120	*	950	910	700
aggraph and the second of the	- 300	of the state of t	800	765	540
Desgl. mit 20 % Cetylalkoholzusats:	30		920	780 -	340
	120]##	800	680	290
	300	12	710	590	240
Cetylalkoholsulfat techn. :	-30	27	1040	950	520
	120	100	890	770	405
	300	- # ·	760	640	350
Desgl. mit 20 % C10-C11 Alkohol :	50	· er.	1100	940	550
	120	17	950	820	470
	300	**	730	730	420

C16 Alkohole wirken also schaumdämpfend, C10-C14 " dagegen schaumverbessernd.

De eine Beeinträchtigung des Weißwaschvermögens nicht festzustellen war, 1) ist evtl. zu erwägen, Alkoholsulfaten zur Berbesserung ihres Netzvermögens Alkohole mittlerer Kettenlänge beizugeben.

Abschließend kann festgestellt werden, daß die nach dem Oxo-Verfahren aus Krackolefinen und Leuna-KWSy-Olefinen dergestellten Alkohole zu guten Waschmitteln verarbeitet werden können. Eine Entscheidung darüber, ob der aufgezeigte Wag virtscheftlicher ist als endere, kann in diesem Rahmen nicht gegeben werden.

Zusammenfassung

Nach kurzer Erörterung der Reaktionsmöglichkeiten für den Umsatz von Olefinen mit CO und Wasserstoff werdeh die Produkte, die bei dem entsprechenden Einsatz von Iso-herylen, Dodecylen und Cycloheren entstehen, beschrieben, enalysiert und durch Derivate charakterisiert. Als primäre Reaktionsprodukte konnten Aldehyde und Ketone, als sekundäre Reaktionsprodukte Säuren, Alkohole, Ester und Polymerisations bezw. Kondensationsprodukte der Aldehyde nachgewiesen werden. Die Versuche wurden auf technische Olefine (Krackolefine und KWSy-Olefine) übertragen und diese auf Alkohole aufgearbeitet. Durch Umsatz mit Chlorsulfonsäure werden daraus Schwefelsäureester dargestellt, deren waschtechnische Eigenschaften mit anderen Sulfonaten verglichen werden (vergl. hierzu auch Lab. Bericht, Dr.Asinger, Dr.Eckhardt, Dr.Ebeneder, Januar 1981).

Die vorliegende Arbeit wurde in der Zeit vom 20.2.40-30.9.40 im Versuchsleboratorium We 219 in Zusammenarbeit mit Herrn Dr.Gemaßmer durchgeführt, der den
technischen und verfahrensmößigen Teil der Versuche bearbeitet hat und hierüber gesondertberichten wird.

Ø Herrn Dir.Dr.v.Staden
" Dr.Eckhardt
A.W.P.
HES
Versuchslabor. 6 x

les:

¹⁾ Im Handtest