

Проф. Я. И. Михайленко и науч. сотрудник А. М. Чернухин.

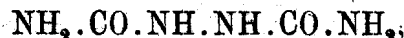
## К вопросу об образовании гидразодикарбонамида из хлористо-водородного семикарбазида.

(Из Лаборатории Органической Химии Томского Технологического Института).

При применении реактива профессора Зелинского<sup>1)</sup> состава 20 gr.  $\text{NH}_2\text{CO.NH.NH}_2\text{HCl} + 20 \text{ gr. } \text{CH}_3\text{COOK} + 60 \text{ gr.}$  воды при нагревании было замечено выделение белого кристаллического вещества, трудно растворимого в воде и совершенно не растворимого в обычных органических растворителях. После очистки перекристаллизацией из воды вещество это было подвергнуто элементарному анализу. Состав вещества выражается в следующих цифрах:

C	H	N	O
22,0%	5,28%	46,83%	25,79% (по разности).

Температура плавления 243°C. Плавление сопровождается разложением. Этот состав и температура плавления очень близко подходят к так называемому гидразодикарбонамиду:

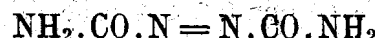


состав которого выражается в следующих цифрах:

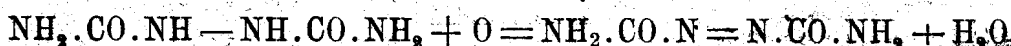
C	H	N	O
21,43%	5,35%	46,43%	26,79%

и который плавится при 246°C с разложением.

Тождественность найденного вещества с гидразодикарбонамидом, кроме того, была доказана окислением его хромовой смесью, при чем образовалось оранжево-красное вещество, т. н. азодикарбонамид:



согласно уравнению:



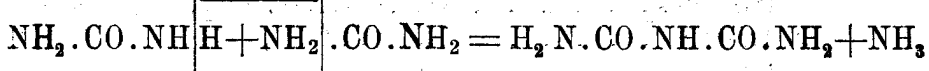
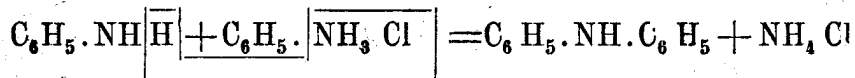
Реакция образования гидразодикарбонамида в условиях нашего опыта могла протекать только по следующему уравнению:



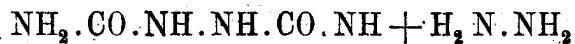
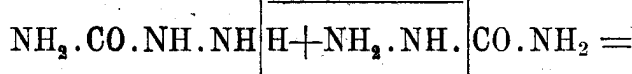
т. е. с выделением молекулы хлористоводородного гидразина из двух молекул семикарбазида.

<sup>1)</sup> Ber. 30, 1541. (1897).

Реакции, аналогичные вышеприведенной, именно, протекающие с отщеплением аммиака в виде соли аммония или в виде свободного аммиака из двух молекул амина, известны; напр.:



Таким путем Курциусу<sup>1)</sup> удалось получить и самый гидразодикарбонамид нагреванием семикарбазида:



Но все эти реакции протекают при высокой температуре. Так, первая реакция (образование дифениламина) протекает при 220°—239°; вторая (образование биурета)—при 150°—170°; третья (образование гидразодикарбонамида) при 130°—150°.

В нашем случае реакция отщепления гидразина из двух замещенных гидразинов с последующим синтезом остатков протекает при сравнительно низкой температуре и при том в водном растворе. Это—исключительный случай и потому казалось интересным ближе исследовать условия, в которых происходит это отщепление.

С этой целью нами был произведен следующий ряд опытов.

#### Опыт I.

Взято:

0,5 gr. . . . . NH<sub>2</sub>.CO.NH.NH<sub>2</sub>.HCl.

0,5 » . . . . . CH<sub>3</sub>.COOH.

1,5 » . . . . . воды.

После нагревания этого раствора в течении 6 час. при температуре 100°C выделилось 0,17 gr. гидразодикарбонамида. Следующие 6 час. дали 0,04 gr., и, наконец, еще через 6 час. получено еще 0,02 gr. Дальнейшее нагревание хотя и сопровождалось выделением гидразодикарбонамида, но в незначительных количествах.

Таким образом, в течении 18 час. выделилось при 100°C 0,23 gr. гидразодикарбонамида. Это составляет около 86% от теоретического выхода.

#### Опыт II.

Взято:

0,5 gr. . . . . NH<sub>2</sub>.CO.NH.NH<sub>2</sub>.HCl

0,4 » . . . . . Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>.12H<sub>2</sub>O

2,0 » . . . . . воды

При совершенно аналогических предыдущему опыту условиях выделилось гидразодикарбонамида в течении 18 час. 0,21 gr. Это составляет приблизительно 80% теоретического выхода.

#### Опыт III.

Взято:

0,5 gr. . . . . NH<sub>2</sub>.CO.NH.NH<sub>2</sub>.HCl

2,0 » . . . . . воды

<sup>1)</sup> Ber. 27, 57.

Нагревалось при 100°. Выделение гидразодикарбонамида, хотя и происходило, но сравнительно медленно, приблизительно вдвое; 0,21 gr. гидразодикарбонамида образовалось только в течении 36 час.

#### Опыт IV.

Взято:

0,5 gr. . . . . NH<sub>2</sub>.CO.NH.NH<sub>2</sub>.HCl  
1,00 » . . . . . Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.10H<sub>2</sub>O  
2,00 » . . . . . воды

При условиях опыта, аналогичных предыдущим, образования гидразодикарбонамида не наблюдалось.

#### Опыт V.

Взято:

1,0 gr. . . . . NH<sub>2</sub>.CO.NH.NH<sub>2</sub>.HCl  
0,23 » . . . . . Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (безводный)  
5,00 » . . . . . H<sub>2</sub>O

В растворе таким образом должны были образоваться: смесь из свободного семикарбазида и его хлористо-водородной соли в отношении молекула на молекулу:

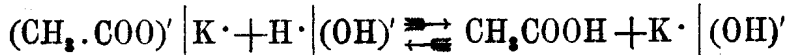


Нагревание в течение 36 час. при 100°С. дало 0,44 gr. гидразодикарбонамида, что составит 85% от теоретического выхода.

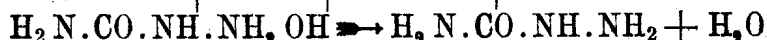
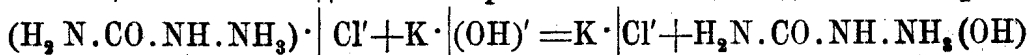
Те же опыты, произведенные при комнатной температуре, при очень долгом стоянии не дали выделения гидразодикарбонамида.

И так, реакция отщепления гидразина из двух молекул соли семикарбазида идет в одном водном растворе, но очень медленно. Она совершенно не идет в щелочном растворе (при избытке щелочи).

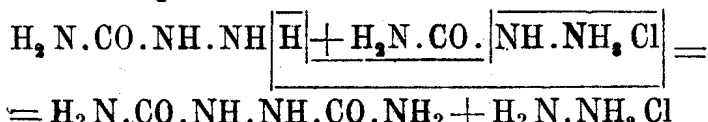
Уксусно-калиевая соль, как соль, образованная катионом сильного основания и анионом слабой кислоты, гидролизируется с образованием активной щелочи.



Активная щелочь освобождает некоторое количество свободного семикарбазида:

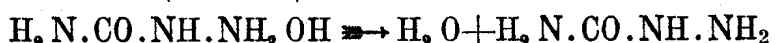
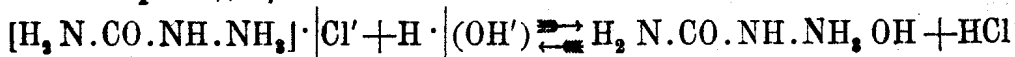


Последний реагирует с хлористо-водородным семикарбазидом, отщепляя хлористо-водородную соль гидразина:



т. е. для продвижения реакции вперед необходимо образование соли гидразина а, следовательно, и образование свободного гидразина.

В водном растворе реакция, хотя и медленно, но движется, потому что хлористоводородная соль семикарбазида гидролизуется с образованием свободного семикарбазида:



При избытке же щелочи реакция не идет потому, что тогда образовался бы свободный гидразин, между тем реакцию направляет образование соли,