

始



(日本化學會誌第五十四號第四號別刷)

臺灣總督府中央研究所工業部報告
第九十四號

芳樟抽出油の成分研究

加福均三
池田鐵作
加藤亮

Report of the Department of Industry, Government Research Institute,
Formosa, Japan.

No. 94.

On Extracted Volatile Oil from the
Wood of 'Ho'-Camphor.

by

K. Kafuku
T. Ikeda
R. Katō

(Reprinted from the Journal of the Chemical Society of Japan
Vol. 54 No. 4 1933).

1933



芳樟抽出油の成分研究

(昭和八年二月十七日受領 昭和八年四月廿五日印刷)

加福均三 池田鐵作 加藤亮

緒言

古來樟腦油の成分に関する研究として発表されたるもの 多數に昇り樟腦油成分としてあげられし物質の数も亦おびたゞし、而して詳細に其の跡を検するに夫等成分の中酸類、フェノール類、セスキテルベン類、セスキテルベンアルコール類、ボリテルベン類に關する検索の結果 千差萬別なる事を見る。各人異なる物質の存在を主張し其いづれが眞なるやを判別するに苦しみ或は或研究者の検出したる物質を其の方法に従ひて製造せんとして能はざるはしばしば経験する所なり。斯の如き事の理由を明らかならしむるがためには所謂樟腦油とは如何なるものなるやを、即ち樟樹の種類並びに樟腦原油處理方法等を精査するを要す。

樟樹の種類として文献に掲げらるゝものは十數種にして其の中樟腦製造材料として考慮の對照となるものは本樟、芳樟、栳樟、油樹、樟牛、陰陽木等なり。

本樟 (*Cinnamomum Camphora*, Nees et Eberm.) とは一名内地樟とも稱し本土に散見する樹種にして樟腦含率他の樹種に比して最も大なるものなり。本樟は臺灣に於ても他の樹種と混在し、臺灣に於て採油したる本樟油はすべて神戸へ移出し同地に於て處理を施す。芳樟 (*Cinnamomum Camphora var. glaucescens*, Alex. Brown) とは(一名臭樟)臺灣のみに産し其の樟腦含有率は本樟に比して低く、リナロールの含有率高きものにして現在臺灣總督府專賣局南門工場に於て處理しつゝあるものなり。陰陽木とは一本の樹木にして部分に依りて本樟或は芳樟の性質を有する變種にして例へば幹が芳樟根が本樟なるもの或は葉が本樟にして幹が芳樟の性質を有するものの如きものにして樟腦を含みかつリナロールをも含みて冷却によりては樟腦を晶出し難きものなり。(本樟芳樟の區別は削片の香氣並びに Denige の試験にて充分識別し得) 爩樟とは一名クスノキダマシ (*Cinnamomum Camphora var. nominale*, Hayata) にして臺灣南端恒春地方に植林せられたるものなり。一體に矮少にして萌芽力大なり。主として葉を利用するを目的とするものなり。嘗て製腦試験を行ひたる事ありしも現在は製腦材料として使用し居らず。油樹は臺灣東部山地に多く見らるゝものにて形態的には本樟等と何等の區別無く、たゞ油分多くして樟腦の含率低きものを總稱したるものにして俗稱に外ならざれど、このものゝ精油は他の樟樹のそれと明かに異なる所あり、むしろ一變種と見るべきものならん。作業夫(職丁)は削片の香氣によつて之を識別しつゝあり。この油は芳樟、本樟等と混じて採油されつゝあり。樟牛は明瞭に一種をなすべきものにして樟腦を殆んど含まず往々採油せられ本樟油或は芳樟油中に混じて生産さるゝと見るべきは至當とす。有樟(オホバグス) (*Cinnamomum Micranthum*, Hayata) は全く樟腦を含まず、原油は殆んど 95% 以上のサフロールよりなる。これは現在採油され居らず。

其他ホソバクスノキ (*Cinnamomum acuminatifolium*, Hayata), マルバクスノキ (*Cinnamomum bartheifolium*, Hayata), クスノキモドキ (*Cinnamomum Camphoroides*, Hayata), トガリバクスノキ (*Cinnamomum Caudatifolium*, Hayata), ミヤマクスノキ (*Cinnamomum insulari-montanum*, Hayata), ナガシグス (*Cinnamomum longicarpum*, Kanehira), タマゴバクスノキ (*Cinnamomum obovatifolium*, Hayata) コマルバクスノキ (*Cinnamomum reticulatum*, Hayata) 等形態的に類似したる樹種多し。

斯の如き状態なれば實際採油しつゝある芳樟油本樟油の間に確然たる區別なく其中間に位するもの多々あり(兩樹種の混交によつて生ずるものなり、本樟樹よりの種子をとつて苗木を作る際に多くの芳樟樹を生じ其の中間に位するもの多し)。又他の樹種の油をも混入する事あるため採油時期により或は採油區域の地方的相違によつて樟腦油の本質的性質に入る相違を來す事は明らかなり。従つて大別本樟油並に芳樟油と區別したるものも各々其の時期によつて様々なる異なる成分よりなる樟腦油を包含するものなり。

又樟腦油を樟腦の外種々なる部分に分離する際には主として加熱蒸溜を行ふために蒸溜操作中に様々なる熱、器壁、空氣等により誘起される變化をうけつゝあり、殊に芳樟油處理に於ては初め白油芳油を蒸溜採油したる後に樟腦の析出を助くるため熱硫酸を用ひリナロールを分解する所謂變性操作なる處理を施し然る後に樟腦赤油藍色油を分離採油す。故に此の間様々なる變化をうくる事は推知し得る所なり。

是等の理由に依りて樟腦油成分殊に高溫沸點部セスキテルベン、セスキテルベンアルコール、デルベン等の検索結果の區々たる事は明らかなる事にして供試料がすでに區々たる事が最大の原因なり。殊に之が海外に輸出される際にはあらゆる原料の油がすべて樟腦油、藍色油なる唯一の名稱の下に取扱はれつゝありかつ疑和物も混入さるゝ事も絶無と云ひ難かるべし。故に外國に於て樟腦油の研究結果が又區々にして國內に於ける研究と異なる結果に終る事あるは推して知るべし。

故に樟腦油の成分の研究者は先づ第一に其の材料と採油したる原樟樹種、並に工場操作に於ける處理階段が如何なるものなるやを明らかにして着手すべきものなり。

著者等はこの點に關して從來主張を有しつゝあり、即ち本研究を行ひし第一の理由は是處にあり。著者等は臺灣に於ける樟腦工業の主要材種たる芳樟木の產地樹齡明らかなものをとり在來の如く削片水蒸氣蒸溜によらず削片を酒精にて浸出して得らるゝ樟腦油の成分の中主として高溫沸點部の検索を行ひ等變化分解等を被らざる成分を明かにせんとせり。

從來樟腦油採油は臘丁と稱する作業人が樟木の削片を作り「コシキ」と稱する木桶製の蒸溜装置に入れ水蒸氣蒸溜に附して採油しつゝあり蒸溜時間一晝夜乃至一晝夜半なるも燃料の經濟上より見て適宜の時間に操作をやむ。現在原產地に於ける樟油の收率眞樟樹の場合臘 0.62%、油 1.68%、總和 2.30% (平均値)。芳樟樹の場合臘 0.034%、油 2.18%、總和 2.22% (平均値) にしてなほ多量の樟油は蒸溜殘渣中に殘留す。(殘渣率總油分の 30-35% にのぼる) 故に可能收率を検索せんがために抽出によつて採油し其の收率を検したるなり。本試験に使用したる芳樟樹は樹齡 52 年徑 1 尺 5 寸乃至 7 尺 5 寸のもの削片 125.3 kg (約二石より) を酒精 (95%) 250 l を用ひ室温 (20-25°) にて 3 晝夜づつたし 3 回抽出を行ひ之より精油を分離したり。抽出收率 2.97%。なほ殘留する油ある事を慮り抽出残渣を水蒸氣蒸溜 (壓力 50 lbs/in²) に附して可及的溜出せしめたり。收率 0.24% 即ち合計 3.21% に昇る。

樟腦油成分に關する研究は其數おびたゞし。夫等成分の中セスキテルベン並びにセスキテルベンアルコールはカデネン (Cadinene) 型なる事も種々の研究者によつて證明されたり。又出所明瞭なる芳樟系樟腦油の成分に關しては永井氏¹⁾の研究あり。又芳樟系藍色油のセスキテルベン、デルベン並にセスキテルベンアルコールに關しては池田、竹田²⁾の研究あり。一のカデネン型双環性セスキテルベン (Hôsyô sesquiterpene), b.p. 110-115°/1 mm, d₄²⁰ 0.9124, n_D²⁰ 1.5061, α_D+26.5°, [MRL]_D

1) 永井: 臺灣總督府專賣局報告、第一回、明 44; 第二回、大 2. 2) 池田、竹田: 本誌, 51 (1930); 臺灣總督府中央研究所工業部報告、45, 29.

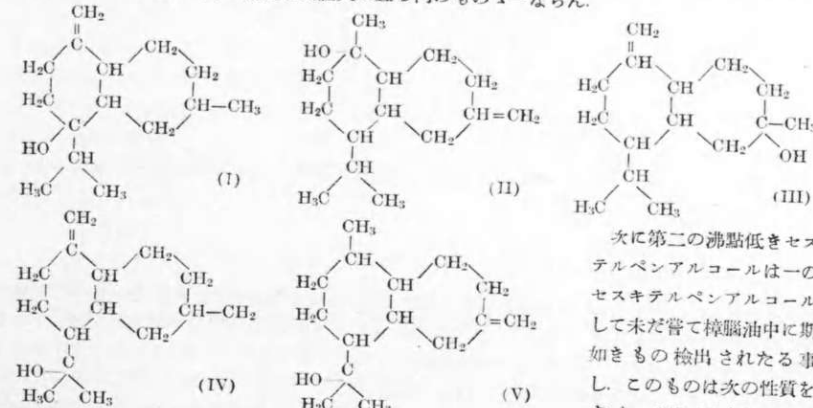
66.51 と一のデルベン (Hôsyô Diterpene), b.p. 145-150°/1mm, d₄²⁰ 0.9079, n_D²⁰ 1.5031, α_D±0, [MRL]_D 88.66 を分離せり。セスキテルベンアルコールとしては一のカデネン型双環性セスキテルベンアルコール, b.p. 125-130°/2 mm, d₄¹⁹ 0.9694, n_D¹⁹ 1.5079, α_D+34.2, [MRL]_D 683.7, 並に一の比重比較的低きにも拘らず沸點高き、分子屈折よりすれば單環性と見るべきアルコール, d₄¹⁷ 0.9382, n_D¹⁷ 1.5065, α_D±0 [MRL]_D, 70.42 を得たり。この結果を本試験結果と對照すれば工場操作によりて得たる高沸點部と抽出によつて得らる高沸點の成分の差違を明らかならしめ得。なほ小松氏³⁾は臺灣産藍色油のセスキテルベン並びにセスキテルベンアルコールの構造に關して論じたり。

著者等の研究の大略を以下に述ぶ。酒精抽出液よりタニン様物質樹脂質水溶性物質其の他の不揮發性物質を除きたる精油 2410 g を試料として使用し、酸類、フェノール類、アルデヒド類等を分離した後精密分離に附して各成分を検査したり。

主成分はリナロール及び樟腦にして約 84% に及ぶテルベン部分は 0.05% にすぎず。サフロールは約 10%, セスキテルベンは含率 0.5% 以下なるべくサフロールと混在す。このものは双環性セスキテルベンにしてカデネン型のものなり。但し結晶性誘導體を與へず。これ著者等が芳樟藍色油より分離せるセスキテルベンなり。この外にニトロセート生成を試みたる際フムレン・ニトロセート (Humulene nitrosate) を驗出したり。フムレンも混在し居るが如し。

セスキテルベンアルコールとして二種の物質を分離し得たり。沸點高きセスキテルベンアルコールは双環性第三級アルコールにしてカデネン型に屬し次の性質を有す。

b.p. 170-173°/10 mm, 294-295°/758 mm, d₄²⁰ 0.9732, n_D²⁰ 1.5050, α_D+45.81, [MRL]_D 67.66。夫自身結晶性鹽酸附加物を與へず、核酸に依つて脱水すれば一の双環性セスキテルベンを與へこのものはカデネン型に屬れども結晶性誘導體を與へず。原アルコール並に脱水生成物のオゾナイトを分解するに生成物中にフォルムアルデヒドは星色反應によつて検出し得たれど之のチメドン結合物を得ず。アセトンは全く検出せず。即ち原アルコールは分子團 =C(CH₂)₂ を有せずして分子團 =CH₂ を有する如く思はる。前述の如く原アルコールは双環性第三級アルコールにしてこのもの及び之より得らるゝセスキテルベンはカデネン型に屬れども結晶性鹽酸附加物を與へれば所謂カジノール (Cadinol) にあらず。其の構造は大體次の五の内のものゝ一ならん。



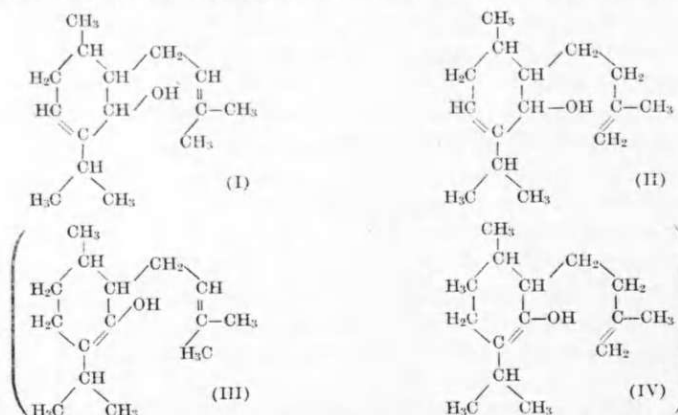
3) 小松: 本誌, 51 (1930), 498.

次に第二の沸點低きセスキテルベンアルコールは一の新セスキテルベンアルコールにして未だ嘗て樟腦油中に斯の如きもの検出されたる事なし。このものは次の性質を有す。b.p. 140-150°/10 mm, 269-

$270^{\circ}/758 \text{ mm}$, $d_4^{20} 0.9333$, $n_D^{20} 1.5050$, $\alpha_D^{20} +26.00^{\circ}$, $[\text{MRL}]_D 70.48$ にして臭素数測定によつて不飽和鎖二個を有す其外其物理的恒数並にアルコール基の性質検索の結果より見て一の單環性第二級セスキテルペンアルコールなる事を知る。本アルコールに鹽酸瓦斯を作用せしむればカヂネン・デハイドロクロライド (Cadinene-dihydrochloride) を與へ、硫黃脱水素によつて容易にカダレン (Cadalene) に變じ、脱水すれば双環性のセスキテルベン、b.p. $128^{\circ}/10 \text{ mm}$, $d_4^{20} 0.9087$, $n_D^{20} 1.5056$, $\alpha_D^{20} +26.60^{\circ}$, $[\text{MRL}]_D 66.65$ を與へ之に鹽酸瓦斯を作用せしむればガヂネン・デハイドロクロライドを與ふ。即ち容易に作環してカヂネン型 (即ち HCl 附加に依つてカヂネン・デハイドロクロライドを作るが如き型) に變するものなり。原アルコールのオゾナイトの分解に依つてフォルムアルデヒド並びにアセトンを生成す。然るに脱水して得らるゝ炭化水素のオゾナイト分解に際してフォルムアルデヒド並にアセトンを検出せす。

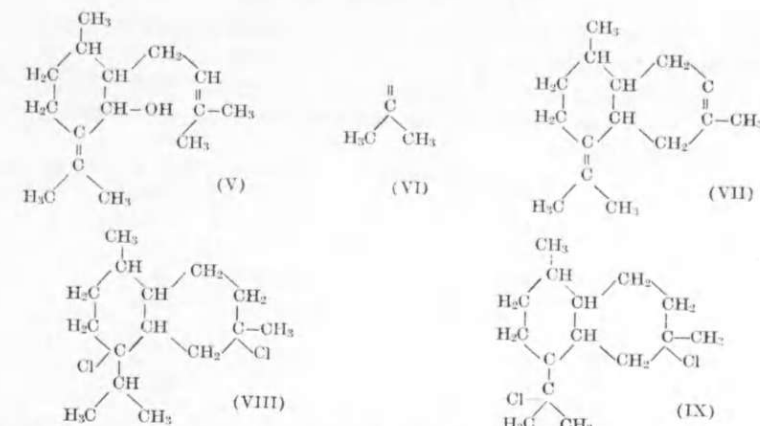
本アルコールを Pd の存在に於て水素にて還元すれば $C_{15}H_{20}O$, b.p. $144\sim146^{\circ}/10 \text{ mm}$, $d_4^{20} 0.8966$, $d_4^{20} 1.4780$, $\alpha_D^{20} -1.80$ を生じ更に之を沃化水素酸 ($d = 1.7$) 並びに赤磷によつて還元すれば $C_{15}H_{20}$, b.p. $161\sim164^{\circ}/10 \text{ mm}$, $d_4^{20} 0.8690$, $n_D^{20} 1.4746$ を得。

以上の事實よりして本セスキテルペンアルコールの構造に對して次の如く論じ得。HCl を作用する事により作環してカヂネン・デハイドロクロライドを生じ脱水によつて作環してカヂネン型炭化水素を生じ HCl 附加によつてカヂネン・デハイドロクロライドを與ふるものにして、アルコールの場合に $=CH_2$ 及 $=C(CH_3)_2$ なる分子團を有し脱水作環生成物が以上の二分子團を有せざる事及び原アルコールが第二級アルコールなる事よりして作環によつてカヂネン型炭化水素に變じ得るアルコールの總ての構造式 24 個の中可能性を有するは I 及び II なり。III 及 IV は可能性を有する第



三級アルコールなれ共かくの如き構造を有する物質は可成不安定なるべく之が作環によつて双環性に變じ得るや否やは疑問なり。I 並びに II のいづれを取るべきや。I はオゾナイトの分解によりてアセトンのみを生ずべく、II はオゾナイトの分解によつてフォルムアルデヒドを生ずべきも容易に作環を行ひ得るや。斯の如き實例に乏しく豫断出來難し。

故に著者は原アルコールに I 式を採用せんとしそが異性化によつて生じたる II 式の如きものを混在するものならんか。



以上の推論に際し V の如き VI 式分子團を有するものは無く之を取らざりき。其故は一般に VII の如きものは HCl 附加に依つてカヂネン・デハイドロクロライド VIII を與えずして IX の誘導體を與ふるものなればなり。又 V 式の如くなれば作環後の物質のオゾナイトを分解したる際にアセトンを得べきなるに事實は然らざれば V の如き式は考察の要なし。

猶有機酸の部フェノールの部アルデヒドの部は少量にして検索不可能なり。ただフェノール部よりオイゲノールを検出したるのみ。

以上の如く相當大量なる材積を用ひても其の採油量の大部分はリナロールと樟腦にして其の他の成分の含率少なれば從来樟腦油の成分として掲げられたる其の他の物質を悉くは検出不可能なりしも芳樟抽出油の性質と新セスキテルペンアルコールを検出し其構造を決定したり。この物質は在來の方法にて處理する時は皆双環性に變化するものなるべく他の研究者によつて未だ發見されたることなし。

猶酒精抽出液より酒精を溜出する際分離したる水溶液を濃縮すれば無色結晶性物質を得之を熱水より再結晶して無色板狀結晶分解點 320° を得。このものは元素分析によつて實驗式 CH_2O 即ち糖類の實驗式と一致すれども還元性を有せず。試料少量にして検索に不足なり。他日試料を集めて再検索する時あるべし。

本研究試料芳樟樹は臺灣總督府專賣局鹽腦課の御盡力によつて得たるものなり。同課に感謝の意を表す。

實驗之部

原油の性質

研究資料原油は臺灣臺北州文山郡蕃地火燒梓にて採伐せる芳樟 (*Cinnamomum Camphora var. glutinosa*, Alex. Brown 土名吳樟 Chhau-Chun) (樹齡 52 年) の材部を樟腦を蒸溜すると同様なる細削片となし銅製 (内部は亞鉛鍍金) 抽出器に入れ樟材片の沈む程度に酒精を加へて三晝夜宛三回抽出を行ひて採油せるものなり。使用せる材片 125.3 kg (約二石の樟材より) にして抽出用に使用せる酒精 (95%) 250 l にして抽出温度常温 $20\sim25^{\circ}$ なり。

材部直径 1.5 尺乃至 2.5 尺のものに一、二、三晝夜宛三回抽出收率 2.97% なり。猶抽出後の殘留木片を水蒸氣蒸溜に附して殘油を得。收率 0.24% 總計 3.21% に昇る。

抽出油は既知樟腦油に比し比重大にして黒褐色を呈す。酸性反應強し。一回二回三回目各抽出油、之等の混合油、殘木片水蒸氣蒸溜にて得たる油、抽出油を減壓蒸溜に附して樹脂類等不揮發性油と分離したる精油の性質を表示す。

	酒 精 抽 出			抽出油一二 抽出油を減Pressure 蒸溜を行ひた る揮發分
	一 回	二 回	三 回	
	水蒸氣蒸溜に依 り得たる油	(研究資料)		
d_4^{20}	0.9383	0.9294	0.9296	0.9087
n_D^{20}	1.4800	1.4740	1.4760	1.4718
α_D^{16}	-6.50°	-0.40°	+0.20°	+3.60°
酸 價	10.27	7.76	6.30	0.65
エステル 價	23.17	18.20	17.32	3.92
アセチル化後エスチル價	131.27	130.32	121.52	91.85
不揮發性物質	13.90%	9.50%	8.20%	
酸 部	1.00%	0.70%	0.60%	
フェノール 部	3.00%	1.90%	1.80%	
揮發性酸及びフェノール	0.50%	0.50%	0.30%	
残 漏	8.0%	6.0%	5.1%	

研究資料には三晝夜抽出の三回の抽出油を混じて使用したり、而して同一材料より直に水蒸氣蒸溜により得たる油の性質を比較すれば次の如し。

	(d_4^{20})	(n_D^{20})	(α_D^{16})
抽 出 油	0.9338	1.4794	-0.68°
蒸 漏 油	0.9154	1.4720	+2.80°

抽出行程及抽出後の處理行程を圖示すれば次頁に示す如し。

原油の成分分離

抽出液より酒精を除去すればタンニン様黑色物質と抽出水と之に不溶なる油分の三層に分かる。

(1) 油部を直ちに減壓蒸溜に附して揮發性部と不揮發性部に分つ。原油 2713 g を 10 mm の減壓下に蒸溜して下の如き部を得たり。

揮發性油	2409 g	91.78%	残 漏	102 g	3.75%
酸及びフェノール	107 g	3.94%	損 失	14 g	0.53%

(2) 酸及フェノールの分離。抽出油減壓蒸溜の際に得らるゝ揮發性部並びに不揮發性部(不揮發部は之をエーテルに溶解し)5% 苛性曹達溶液にて三回振盪しこれを硫酸にて處理して遊離したる酸及フェノールをエーテルに溶かし5% 重炭酸曹達溶液にて三回處理して酸を抽出したり。

(3) アルデヒドの分離。揮發性油分を酸性亞硫酸曹達飽和溶液と共に數時間振盪したるも結晶性アルデヒド附加體を得ず。水溶液部に炭酸曹達を加へ加温して分解しエーテルにて遊離せるアルデヒドを抽出す。少量のアルデヒドを得たり。之を放置すれば全部固化す。

(4) 抽出油より結晶性物質の分離。抽出液より酒精を除去したる際に約 30 l の水を分離せり。赤褐色水溶液にて特有の香を有す。蒸発したるに約 1 kg の赤褐色粘着性物質にして宛然糖蜜を聯想せしむ。暗所に永く放置して無色粗結晶 10 g を得たり。

各成分の検索

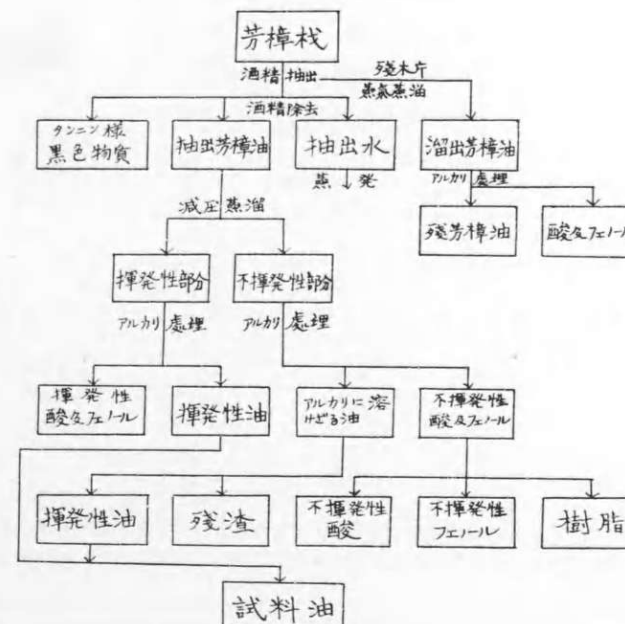
(1) 分離試験。アルデヒドを分離したる後の揮發性油分を充分水洗し乾燥後 10 mm にて三回分

溜に附す。Widmar 式分溜管を用ふ分溜結果下の如し。

No.	b.p./10 mm	d_4^{20}	n_D^{20}	α_D^{20}	%
1	50-60	—	—	—	0.01
2	60-70	—	1.4453	—	0.04
3	70-75	0.8828	1.4507	+ 0.40	0.40
4	75-80	0.8943	1.4523	+ 0.20	0.25
5	80-88	0.8894	1.4544	- 0.20	0.35
6	88-92	0.8883	1.4602	+ 1.04	69.45
7	92-95	0.8911	1.4613	+ 1.04	0.75
8	95-100	0.9012	1.4643	+ 2.80	13.95
9	100-105	0.9537	1.4797	+ 6.88	0.30
10	105-110	0.9680	1.4858	+ 2.20	0.20
11	110-115	1.0118	1.5046	- 1.40	1.30
12	115-120	1.0611	1.5237	+ 1.60	7.20
13	120-130	1.0093	1.5133	+ 13.80	0.75
14	130-140	0.9529	1.5016	+ 21.40	0.20
15	140-150	0.9333	1.5050	+ 26.00	1.50
16	150-160	0.9692	1.5050	+ 28.80	0.25
17	160-170	—	—	—	0.03
18	170-173	0.9732	1.5050	+ 45.81	0.75

分溜せる結果を圖示すれば次頁に示す如し。

芳樟抽出油處理行程圖

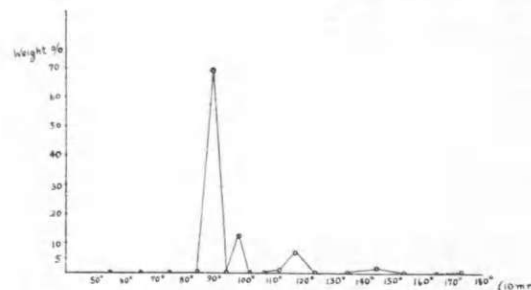


(i) テルベン溜分の存在に就て

分溜成績を見るに初溜温度 10 mm にて 50° なるも 75° までに溜出する油僅かに 8 g なり、即ちテルベン部分の率極めて少なし。

(ii) テルベンアルコール油分の存在に就て

溜分	b.p./10 mm	d_4^{20}	n_D^{20}	α_D^{20}
6	88-92	0.8883	1.4602	+1.04°
7	92-95	0.8911	1.4612	+1.04°
8	95-100	0.9012	1.4643	+2.80°



以上の溜分はリナロールと樟腦との混合物なり。リナロールは約 60% を示し主成分なり。

(iii) 樟腦に就て

前記 6-8 溜分を過マンガン酸カリ法にて大體の定量を行ひたるに約 25% なり樟腦はリナロールに次ぐ本油の主成分なり。

(iv) サフロールの存在

溜分	b.p./10 mm	d_4^{20}	n_D^{20}	α_D^{20}
11	110-115	1.0118	1.5046	-1.40°
12	115-120	1.0611	1.5237	+1.60°

は殆んどサフロールよりなる。サフロールの含率約 10% と見る事を得。

(v) セスキテルベン

溜分	b.p./10 mm	d_4^{20}	n_D^{20}	α_D^{20}
13	120-130	1.0093	1.5133	+13.80°

の元素分析の結果は次の如し。

物質 0.1323 g, CO₂ 0.3755 g, H₂O 0.1080 g, C=77.41%, H=9.15%
計算値 C₁₅H₂₄ として C=88.20%, H=11.180%; C₁₅H₂₀O₂ として C=74.10%, H=6.20%

此の溜分及び溜分 14 はセスキテルベンよりなれど其の性質より見てサフロールをなほ著量に含む事を知る。故に再分溜を行ひたり。

溜分	b.p./10 mm	d_4^{20}	n_D^{20}	α_D^{20}
A	118-119°	1.0478	1.5217	+7.40°
B	119-122°	1.0393	1.5193	+11.40°
C	122-125°	1.0290	1.5165	+14.08°
D	125-127°	—	1.5075	—
E	127-129°	0.9406	1.5021	+26.00°

以上の各溜分に於て A-D はなほ多量にサフロールを含有すれど溜分 E はほゞセスキテルベンを主成分とす其の量少なるために充分なる検索を行ふ能はざりしが如何なるセスキテルベンに属するかを大體決定したり。

4) 加福: 臺灣總督府中央研究所工業部報告, 第四號, 22. 5) Ruzicka, Meyer: *Helv.*, 4 (1921), 505.

E 溜分は其の性質より見て双環性セスキテルベンなり之を當法により硫黄による脱水素操作⁶⁾に附し(當量の硫黄と共に 230° にて 6 時間加熱後真空蒸溜にて不反應油を分ち之を金屬ナトリウムと共に加熱蒸溜して精製す)生じたる炭化水素をアルコールに溶かしビクリン酸のアルコール溶液を加へ暫時放置したるに橙色針状の結晶を生ず、このものは m.p. 115° にして、之を臺灣杉より得たるカヂネンより作りたるカダレン・ビクレートと混融するも差違なし。即ち此のセスキテルベンはカダレン型セスキテルベンなり。

溜分 E は結晶性鹽酸鹽を與へず、ニトロセート⁷⁾の生成を試みたるに m.p. 159.5° の誘導體を得たり。これフムレンのニトロセートに相當す。其の收率極めて少量なればフムレンは單に僅かに混在するものゝ如し。

O. Aschan⁸⁾ の法によりてエーテル-發煙硫酸を使用して其加水を試みたり。乃はも無水エーテル發煙硫酸及濃硫酸を注意して冰冷しつゝ混和したる上に徐々に溜分を滴加せしめ 2 時間放置後炭酸曹達と碎冰の混合物を以て微アルカリ性となし然る後生成物をエーテルにて抽出しエーテル除去後金屬ナトリウムと 100° にて加熱處理し真空蒸溜に附してナトリウムと作用せざる部分を集むるに其性質

$$d_4^{20} 1.0677, \quad n_D^{21} 1.5330, \quad \alpha_D^{20} -0.05^\circ$$

全くサフロールよりなる事明らかなり。

金屬ナトリウムと作用せる部分を加水分解しエーテルにて抽出し之を磷酸にて脱水を行ひ生成物を再び金屬ナトリウムと處理して蒸溜したるも試料少にして充分に検索不可能なりき。

(vi) セスキテルベンアルコール I-新セスキテルベンアルコール

溜分 15 b.p. 140-150°/10 mm, 260-270°/758 mm, d_4^{20} 0.9333, n_D^{20} 1.5003, α_D^{20} +26.00
[M.R.L.]D 70.48, 計算値 C₁₅H₂₆OBr₂ として 69.86, 臭素數: 物質 0.2725 g, Br 0.4189 g,
計算値 C₁₅H₂₆OBr₂ として Br 0.3924 g.

以上の恒数より見る時は此の溜分は明らかに單環性セスキテルベンアルコール C₁₅H₂₆OBr₂ なること明らかなり。從來知られざる新アルコールなり。構造を決定するために次の如き検索を施したり。

1. 本溜分を乾燥エーテルに溶かし乾燥磷酸瓦斯を飽和せしめたるに結晶性誘導體を與へたり。磷酸エステルより再結晶したるものゝ m.p. 117° にしてカヂネン・チハイドロクロライドと混融したるも融點の降下なし。

2. 周知の方法によつて硫黄脱水素を行ひて得らるゝ生成物はビクリン酸鹽 m.p. 115° を與ふ。このものはカダレン・ビクレートなり。

3. 第一級アルコールの定量法⁹⁾に從ひて處理したるも第一級アルコール含率零にして本アルコールは第一級アルコールならず。(此の際脱水作用行はれず) 又無水フタル酸と共に更に溶媒を使用せずして 130° にて 3 時間作用せしめたるも結合し難し。但しこの際にも脱水作用行はれずして原アルコールを回収す。これより見れば本アルコールは第一級ならず又第三級にもあらずして結局第二級アルコールなるべし。

4. フェニルウレタン生成に於ては結晶性誘導體を得ず。又脱水作用も行はれず。これも第三級アルコールにあらざる事を示す。

5. アセトン溶液にて過マンガニ酸カリによる酸化を行ひたれど特徴ある生成物を得ず。生成物として少量の液體酸を得たれども検索し得ず。

6) Gildemeister: 'Die ätherischen Öle,' I, 385. 7) O. Aschan: *Schimmel Berichte*, (1919), 130.
8) Schimmel Berichte, (1912), 39; Radcliffe, Chadderton: *Perf. Ess. Oil. Rec.*, (1930), 254.

6. オゾン附加。四塩化炭素溶液に於てオゾンを作用せしめてオゾナイトを作り之を水素氣流中に於て水にて分解し分解瓦斯を水に吸收せしむ。之のものゝ中にフォルムアルデヒドは鹽酸酸性に於けるフクシン-亞硫酸反応⁹⁾によつて明かに検出し得れどデメドン¹⁰⁾ (Dimethyldihydroresorcin) との縮合體は検出し得ざりき。アセトンは沃度フォルム反応により並にアセトン-p-ニトロフェニルヒドラゾン (m.p. 148) として検出し得。又次にオゾナイトを水で分解後水蒸氣蒸溜によつて揮發性部を溜出した際の水溶部を材料としてフォルムアルデヒドに對しては鹽酸酸性に於けるフクシン-亞硫酸試薬の呈色反応陽性にしてなほフォルムアルデヒド・デメドン附加體 m.p. 187-188° を検出し得。アセトンに對しては沃度フォルム反応陽性なれど p-ニトロフェニルヒドラゾンは検出し能はざりき。分解の際 CO₂ は著しく發生せり。(デメドン附加體生成は被檢水溶液にデメドン 10% アルコール溶液を加へ常温に保ち後冰冷すれば附加體の針狀結晶を析出す、之をアルコールより再結晶す。)

なほ不揮發性酸化分解體をエーテルにて抽出、之がケト酸ならんとの豫想の許のセミカルバゾン作製も、生成酸の精製も銀鹽作製も皆結果陰性に終り、其の量餘りに少なければなり。即ちオゾナイト分解によりてアセトン並びにフォルムアルデヒドを生成したり。

7. 本セスキテルペンアルコール C₁₅H₂₈O を還元して C₁₅H₃₀O となし後に酸化して何者が酸化生成體を捕捉せんとの目的のために還元を行ひ、觸媒としてパラデウム黒を用ひ水素瓦斯によりアルコール溶液にて還元せり。還元毎々として行はる。二回の還元操作を繰り返して得たる生成物をエーテルにて抽出し一回分溜を行ひて次の物質を得たり。

b.p. 144-146°/10 mm, d₄²⁰ 0.8966, n_D²⁰ 1.4780, α_D²⁰ -1.80

臭素數: 試料 0.2215 g, Br 0.0623 g, C₁₅H₂₈OBr₂ として 0.3189 g.

試料 0.1172 g, CO₂ 0.3603 g, H₂O 0.1400 g, C=83.84%, H=13.36%

計算値 C₁₅H₃₀O として C=79.56%, H=13.36%; 計算値 C₁₅H₃₀ として C=85.70%, H=14.30%

即ち生成せる物質は C₁₅H₃₀O に少量の C₁₅H₃₀ 混じたる物と思はる次に之の物質をアセトン溶液に於て過マンガン酸カリにて酸化したれど特殊なる生成物を得ざりき。

8. セスキテルペンアルコールの無水硫酸による脱水作用。

セスキテルペンアルコール試料に同量の純硫酸を混じ 15 分間沸騰せる湯浴中に熱して後水を加へて油分を析出せしめ洗滌によつて完全に酸性をのぞきて後分溜に附し主溜分として次の物質を得たり。

b.p. 128/10 mm, d₄⁰ 0.9087, n_D²⁰ 1.5056, α_D²⁰+26.60°,

[MR_L]D 66.65, 計算値 C₁₅H₂₄F₂ として 66.14.

a) 生成物のエーテル溶液に乾燥硫酸瓦斯を通ずる時はカチネン・ハイドロクロライド m.p. 117° を生ず。

b) 常法による硫酸脱水を行ふ時は脱水素物を得、ビクリン酸鹽は m.p. 115° にしてカグレン・ピクレートなることを證す。

c) 脱水物のオゾン附加。脱水物を四塩化炭素溶液に於てオゾナイトを作りしめ常法の如く水にて分解する際水素瓦斯を導入して分解瓦斯を水に導入して溶解せしむ。然る後水蒸氣蒸溜に附して揮發性物質と不揮發性物質に分つ。分解瓦斯溶液に就て見るにデメドン附加、或は鹽酸酸性フクシ

9) Grosser-Bohle: Z. Untersuch. d. Nahrungs- u. Genussm., 14 (1907), 89; 27 (1914), 248; Denigès: Compt. rend., 150 (1910), 529. 10) Neuberg, Reinfurth: Biochem. Z., 106 (1920), 281.

ン-亞硫酸試薬に對しても Fehling 或は Tollens 試薬に對しても皆陰性なり。即ちフォルムアルデヒドを含まず。又アセトンの存在に對しては沃度フォルム反応微弱にあらはるゝのみにしてニトロプロピツドナトリウム¹¹⁾ に對する、サリシルアルデヒド¹²⁾ に對する呈色反応も殆んど識別し得ず p-ニトロフェニルヒドラゾンの生成勿論陰性に終り、故にアセトンを含まざるなり。水蒸氣蒸溜出水溶液の中にも上記の如き方法に依つてフォルムアルデヒド並にアセトンを検出する事なかりき。

9. セスキテルペンアルコールの沃化水素並に赤磷に依る還元に就て、茲に生成物の酸化に就て。前記諸實驗によつて試料を使ひ盡したれば樟木削片の一晝夜宛三回抽出したる抽出液より再び本セスキテルペンアルコール溜分の製造をなし 140-150°/10 mm の溜分を集め更に分溜をして次の溜分を得たり。

b.p. 150-154°/10 mm, d₄²⁰ 0.9341, n_D²⁰ 1.5027, α_D²⁰+20.80°,

[MR_L]D 70.22, 計算値 C₁₅H₂₈OF₂ として 69.86

物質 0.1535 g, CO₂ 0.4644 g, H₂O 0.1588 g, C=82.51%, H=11.57%,

計算値 C₁₅H₂₈O として C=81.10%, H=11.70%, 臭素數: 物質 0.1155 g,

Br 0.1643 g, 計算値 F₂ として 0.1653 g.

即ちこの物質は上記の實驗に用ひたる試料と比較するに、

b.p./10 mm d₄²⁰ n_D²⁰ α_D²⁰ [MR_L]D

三晝夜抽出 140-150 0.9333 1.5050 +26.00 70.48

一晝夜抽出 150-154 0.9341 1.5027 +20.88 70.22

即ち同一試料と見て以後本試料を使用したり。

本試料をアルコール溶液中にパラデウム黒を用ひて常法の如く水素添加を行ひて得らるゝ生成物は次の性質を有す。

b.p. 152-154°/10 mm, d₄²⁰ 0.8984, n_D²⁰ 1.4779, α_D²⁰-2.00

此の物質は實驗 7 にて得られたるものと略同一なり。

斯の如くして得られたる飽和アルコール C₁₅H₃₀O を更に還元して炭化水素 C₁₅H₃₀ に變ぜんとせり。試料 4 g に沃化水素酸 (d=1.70) 5 g, 赤磷 1 g を混じ 130° にて 8 時間加熱し後水を加へ濾過して固体物と分ち油分をエーテルにて抽出、水洗、脱酸、乾燥す。かくして得らるゝものを減壓分溜に附して主溜分を分ちる。主溜分の性質は、

b.p. 165-171°/10 mm, d₄²⁰ 0.8914, n_D²⁰ 1.4760

物質 0.1131 g, CO₂ 0.3526 g, H₂O 0.1393 g, C=85.04%, H=13.78%,

計算値 C₁₅H₃₀ として C=85.70%, H=14.30%.

此の溜分はなほアルコールを含有するが故に過剰の金屬ナトリウムと 160-180° にて 1 時間加熱し後減壓蒸溜によつて不反應部を溜出せしめて蒸溜に附し得らるゝ生成物は次の如し。

b.p. 161-164°/10 mm, d₄²⁰ 0.8690, n_D²⁰ 1.4746

此の物質はやう不純なる炭化水素 C₁₅H₃₀ なりと認む。收率著しく減少したるために更に精製を繰り返す事能はざりき。

かくして得られたる炭化水素 C₁₅H₃₀ を過マンガン酸カリ酸化に附して其構造検索上意味ある酸化生成物を摘出せんとしたれど結果陰性に終り、試料少量にして處理し得ざりき。

11) Legal, Breslauer: Ärztl. Ztg. (1883), 3 u. 4. Malys, Tahresber: 'Der Tierchemie,' (1883) 71.

12) Frommer-Emilowicz: Berl. klin. Wochenschr., 42 (1905), 1005.

(vii) セスキテルペンアルコール II に就て

溜分 18 b.p. 170-173°/10 mm, 294-295°/759 mm, d_4^{20} 0.9732, n_D^{20} 1.5050, $\alpha_D^{20} +45.81$

[M.R.L.]_D 67.66, 計算値 $C_{15}H_{26}OF_1$ として 68.12.

は一の双環性セスキテルペンアルコール $C_{15}H_{26}OF_1$ なり.

物質 0.1345 g, CO_2 0.3050 g, H_2O 0.1440 g, C=80.90%, H=11.89%

計算値 $C_{15}H_{26}O$ として C=81.10%, H=11.70% 噉素数: 物質 0.1490 g,

Br 0.1071 g, 計算値 Br. 0.1074 g.

1. 脱水素: 常法によつて硫黄脱水素を行ふにカダレンを得たり. カダレン・ピクレート m.p. 115° に變じて證す.

2. 乾燥鹽酸瓦斯を作用せしむるも結晶性鹽酸鹽を得す.

3. オゾン附加. 四塩化炭素溶液に於てオゾナイトを作り之を水にて分解す. 分解物中にフォルムアルデヒドとアセトンを検出するため前記オゾナイト分解の際と同様に分解當時の發生瓦斯を水に吸收せしめたるもの、並に水蒸氣蒸溜の際の溜出水溶液部に對して呈色反應並に誘導體の作製を試みたり. 前者水溶液には鹽酸酸性に於てフクシン-亞硫酸試薬の呈色微弱後者水溶液に對しては顯著なりしも其の他のフォルムアルデヒド検出法は陰性に終れり. 故にフォルムアルデヒドは生成したるを知る. アセトンは兩液共に検出せず. アセトンは含まざる事を知る.

水蒸氣蒸溜の際に水溶液の上層に油分を認む之を集めたるにケトン臭あり. アルコールに溶解してセミカルバゾンの生成を行ひたれど樹脂様物質を得たるのみなりき. 不揮發性部分中よりは特色ある酸化生成物を検出する事能はざりき.

4. 脱水: 本セスキテルペンアルコールを同量の純蟻酸と共に 100° に 15 分間加熱して脱水を行ひたるもの常法の如く處理して脱水生成物を集め分溜によつて次の主溜分を得たり.

b.p. 134°/10 mm, d_4^{20} 0.9121, n_D^{20} 1.5053, $\alpha_D^{20} +50.40$

[M.R.L.]_D 66.37, 計算値 $C_{15}H_{26}F_2$ として 66.40

此の炭化水素は結晶性鹽酸鹽及び臭化水素酸鹽を與へず. 常法による硫黄脱水素操作によつてカダレンを與へカダレン・ピクレート m.p. 115° によつて検出しえ. 即ち本炭化水素はカヂネン型双環性セスキテルペンにしてカヂネンの異性體なり.

猶ほ脱水物炭化水素のオゾナイトを四塩化炭素溶液にて生成せしめ之の分解生成物を検索したるに分解瓦斯水溶液及び水蒸氣蒸溜溜出水溶液中に鹽酸酸性に於けるフクシン-亞硫酸試薬の呈色反應明瞭に觀察し得たるによりフォルムアルデヒドの存在は認め得れどフォルムアルデヒドの他の検出法は皆陰性に終れり. 又アセトンの検出もすべて陰性に終れり. 其の他のオゾナイト分解生成物も其の量少なりしたために検索不可能に終れり.

(viii) 有機酸の部

抽出したる有機酸部は赤褐色の液體にして粘質固形物を混す其の量少なるために検索不可能なり.

(ix) フエノールの部

フエノール部も亦褐色の液體として得らる. 其量少にして検索不充分に終れり. 之が減壓蒸溜によつて得られたる少量の液狀フエノールをフェニルイソチアネートと作用せしめて得らる. 誘導體をアルコールより再結晶すれば針狀結晶として得られ, m.p. 94-95° オイゲノールフェニルウレタン m.p. 95° と混融するも融點降下なし. 即ちオイゲノールを検出したるのみ.

(x) 一水溶性物質に就て

芳樟抽出液より酒精を溜出したる際に水溶液層として分離したるもの約 30 l を得たり. 赤褐色の溶液にして糖類を多く含む. 之を蒸発濃縮したるに黑色粘稠性大なる液を得. 糖類の變化分解物臭を有し糖類の反應顯著なり. 濃縮して約 1 l となし冷所に放置したるに結晶の析出を見たり. 冷蔵庫中に永く放置したる後濾過して 10 g の結晶を得たり. この物質は有機溶剤に溶解せず. 熱水より再結晶して無色美麗なる結晶として得らる. 分別再結晶によつて二種に分離し得.

水に比較的溶解度少にして再結晶に際し晶出し来るものは無色柱狀の結晶にして分解點 320° を示す. このものの母液を濃縮して得らる. ものは針狀細き結晶にして灰分 18.07% を含む. 之を熱水にとかし脱色炭を使用して脱色再結晶すれば遂には灰分を含まざる物質前者に歸着す.

分解點 320° の物質は元素分析の結果次の如し.

物質	CO_2	C%	H_2O	H%
0.1748	0.2555	39.86	0.1105	7.02
0.1192	0.1743	39.87	0.0754	7.03
計算値 CH_2O として	40.00			6.70

即ち元素分析の結果は $(CH_2O)_n$ にして多糖類の實驗式に一致す. 然してこの物質は水溶液に於て Fehling 液並に Tollens 試薬を還元する性質なし.

試料少量にして精査し得ず他日充分の量を得てこの物質を證明する事あるべし.



結晶の顯微鏡寫真 [×16]

(昭和六年九月 臺灣總督府中央研究所工業部有機工業化學科)

昭和 8 年 5 月 5 日印刷
昭和 8 年 5 月 10 日發行

臺灣總督府中央研究所
(臺北市幸町)

印刷人 松井方利
東京市深川區白河町四丁目壹番地一

印刷所 東京印刷株式會社
東京市深川區白河町四丁目壹番地一

終