да двухфазных бентонитовых суспензий с увеличением концентрации бентонита в единую псевдофазу экспериментально подтверждено специальными исследованиями, проведенными на кафедре общей химической технологии ТПИ.

Высокая чувствительность реологических свойств поровых суспензий к влиянию различных поверхностно-активных добавок, изменяющих степень коллоидности и гидрофильности сырьевой смеси, позволяет легко регулировать пластичность комкуемых систем и тем самым термическую стойкость формованных капиллярнопористых тел.

Кроме того полученные результаты можно использовать в технологии гранулирования дисперсных материалов как основание для уменьшения количества пластифицирующих добавок в комкуемые сырьевые смеси. Так, в частности, использование температурного эффекта пластифицирования при окомковании железорудных концентратов позволяет существенно сократить расход бентонита.

Литература

І. М.В.Воларович. "Коллоидная химия", № 6, 1966.

ИССЛЕДОВАНИЕ В ОБЛАСТИ ХИМИИ ПРОИЗВОДНЫХ КАРБАЗОЛА.
КОНСТАНТЫ ИОНИЗАЦИИ НЕКОТОРЫХ АМИНОПРОИЗВОДНЫХ
9—ЗАМЕЩЕННЫХ КАРБАЗОЛА

Е.Е.Сироткина, В.П.Лопатинский, Л.Ф.Ковалева, Т.В.Какалина

В работе синтезирован ряд аминопроизводных 9-алкилкарбазолов по методике, описанной в / I /, и измерени их кажущиеся константы ионизации методом потенциометрического титрования по рН наполовину нейтрализованных растворов в 20% этиловом спирте / 2 /.

Полученные значения констант ионизации для аминов хорошо согласуются с пространственным и электронным влиянием заместителей.

Константи основностей 9-алкил-3-(І-аминоэтил) карбазола и 9-этил-6-хлор-3-(І-аминоэтил) карбазола, приведенные в таблице, показывают, что электроноакцепторные заместители в 6-м положении карбазола уменьшают основность аминов.

Таблина 1

Константы ионизации 9-алкил-3-(I-аминоалкил) карбазолов

$$\begin{array}{c|c}
X & -CH - NH_2 \\
R_2 & R_2
\end{array}$$

№ П.П.	R,	Re	X	pK _B
I 2 3 4 5 6 7 8 9 IO II I2	CH ₃ C ₂ H ₅ C ₃ H ₇ C ₃ H ₇ C ₃ H ₇ C ₃ H ₇ C ₄ H ₉ C ₅ H ₁₁ -H C ₅ H ₁₁ -H C ₅ H ₁₁ -H C ₅ H ₅ C ₂ H ₅	CH ₃ CH ₄ CH ₄ CH ₅	Н Н Н Н Н СС Н Н	4,85 4,95 5,35 5,4 5,65 5,9 6,I 6,23 6,05 5,73 6,I3 7,55

С увеличением объема заместителя в 9-м положении карбазола основность амина падает. Это можно объяснить, по-видимому,
тем, что при переходе в катион возникают напряжения вследствие
вынужденного сближения пространственно емких групп, и образование аммоний-иона оказывается энергетически невыгодным. Поэтому в ряду аминов от I до 8 наблюдается ослабление основных
свойств. Меньшую, причем значительно, основность аминов IO, II,
I2 по сравнению с амином 2 можно объяснить также пространственными затруднениями при переходе амина в катион и электронным
фактором в случае амина I2, так как заместители ароматического
карактера вблизи центра основности сильно ослабляют основные
свойства. Это обусловлено эффектом сопряжения р - Пеподеленных

электронов азота с \mathcal{F} -электронами ядра; вследствие такого электронного смещения (типа \mathcal{E}_g) атом азота не располагает полностью своими неподеленными электронами для связивания протона.

Экспериментальная часть

Определение рКв 9-алкил-3-(І-аминоалкил) карбазолов осуществляли в смеси 80% воды и 20% этанола по рН наполовину нейтрализованных І . 10^{-2} молярных растворов аминов. Титрование вели при температуре (25 \pm I) 0 C 0, I $^{\prime}$ раствором соляной кислоти.

Измерение рН проводили универсальным метром типа ОР-204 со стеклянным электродом типа ОР 700— каломельным электродом сравнения типа ОР 801. Правильность показаний рН-метра и линейность его шкалы проверяли по 3 буферным растворам в соответствии с паспортом прибора.

Для каждого из аминов брали среднее значение рН в результате 3-4 определений. Отклонение результатов индивидуальных измерений не превышало ± 0,03 единици рН. Для диэтиламина величина рК составляет 3,38; по данным работи / 3 / - рК 3,0177.

Литература

- I. Е.Е. Сироткина, В.П. Лопатинский, Л.Ф. Ковалева, О.Г. Якушина. Изв. ТПИ. т. 250 (в печати).
- 2. А.Альберт, Е.Сержент. Константы ионизации кислот и оснований. М.-Л., "Химия", 1964.
- 3. К.Д.Неницеску. Органическая химия, т.І, М., Издатинлит, 1963.

ТЕОРИЯ ВЗАИМНОГО ВЛИЯНИЯ ЭЛЕМЕНТОВ В МЕТОДЕ ПЛЕНОЧНОЙ ПОЛЯРОГРАФИИ С НАКОПЛЕНИЕМ. ПАРАМЕТРИЧЕСКИЙ ПОЛХОД

А.А.Каплин, Т.Ф.Ряшенцева, А.Г.Стромберг

В ряде работ по пленочной полярографии с накоплением (ППН) экспериментально обнаружено взаимное влияние двух металлов на твердом электроде /I-3/. Количественная интерпретация эффекта взаимного влияния элементов на твердом электроде пока