

# ИЗЪ ОБЛАСТИ КАТАЛИЗА.

Дм. Түрбаба,

Экстраординарного профессора Томского Технологического Института  
Императора Николая II.

— ० —

ТОМСКЪ.

Паровая типо-литографія П. И. Макушина, Благовѣщ. пер., соб. д.

1901.



## Вмѣсто предисловія.

Въ февралѣ 1888 года я докладывалъ физико-химической секції Общества опытныхъ наукъ при Харьковскомъ университѣтѣ нижеслѣдующую свою работу. Такъ какъ за 1888 годъ протоколы этой секціи не печатались, да и нигдѣ вообще не печаталъ я этой своей работы, далѣе, такъ какъ она является прямымъ началомъ работы, сдѣланной мною въ Лейпцигѣ въ 1899—1900 годахъ, то я привожу ее здѣсь, вмѣсто предисловія, въ томъ видѣ, какъ я нѣкогда докладывалъ ее.

„Первой задачей я поставилъ себѣ изучить диссоціацію паральдегида. Паральдегидъ съ точкой плавленія  $10,5^{\circ}$  и кипѣнія  $124^{\circ}—125^{\circ}$  былъ взятъ для этихъ опытовъ.

Диссоціацію я изучалъ, опредѣляя плотность пара чистаго паральдегида въ приборѣ Гофманна.

При  $100^{\circ}$  (въ парахъ воды), при  $132^{\circ}$  (въ парахъ амиловаго спирта), при  $165^{\circ}$  (въ парахъ кумола) вмѣсто теоретической плотности паральдегида, равной 4,56, получены въ самомъ началѣ нагреванія плотности, соотвѣтственно равныя  $4,41—4,46—4,48$ . Совершенно также высота ртутнаго столба во внутренней трубкѣ Гофманновскаго прибора, т. е. также плотность, сохраняется и въ теченіе цѣлыхъ трехъ часовъ послѣдующаго нагреванія. Слѣд. разности наблюденныхъ плотностей отъ теоретической слѣдуетъ приписать погрѣшиностямъ опыта, а не начинаящемуся распаденію паральдегида. Въ виду этихъ данныхъ я подвергаю сомнѣнію указаніе Weidenbusch'a (см. Бейльштейна<sup>1)</sup>), что паральдегидъ уже при перегонкѣ подъ обыкновеннымъ давленіемъ, т. е. при  $124^{\circ}$ , отчасти переходитъ въ альдегидъ. Не содержалъ ли паральдегидъ у Weidenbusch'a нѣкотораго количества какогонибудь летучаго катализатора? Тогда вполнѣ понятно такое отношеніе его къ перегонкѣ.

<sup>1)</sup> Здѣсь, какъ и всюду ниже, въ этой работѣ, цитируя Бейльштейна, я цитирую соотвѣтствующее мѣсто изъ его извѣстнаго Handbuch d. organischen Chemie.

При  $184^{\circ}$  (въ парахъ анилина) начинается ясное, хотя и очень медленное разложение паральдегида: послѣ двухъ часовъ нагреванія плотность уменьшилась до 4,12, что при допущеніи распаденія частицы паральдегида только на 3 частицы альдегида соотвѣтствуетъ  $14,5\%$  разложения ( $= \frac{4,56 - 4,12}{4,56 - 1,52} \times 100$ ). Судя по скорости разложения, приблизительно одинаковой какъ въ началѣ опыта, такъ и послѣ 2 часовъ нагреванія, нужно заключить, что о близости къ предѣлу разложения не можетъ быть и рѣчи.

При  $210^{\circ}$  (въ парахъ этиль-бензоата) разложение еще быстрѣе: послѣ 2 час. 15 мин. нагреванія плотность пала до 3,70; но здѣсь углистый налетъ на стѣнкахъ внутренней трубки Гофманновскаго прибора указываетъ уже на глубокое распаденіе частицы паральдегида, на обугливаніе. Въ виду послѣдняго явленія и близости температуръ  $184^{\circ}$  и  $210^{\circ}$  едва ли возможно допустить, что разложение паральдегида при  $184^{\circ}$  представляетъ только распаденіе его частицы на три частицы альдегида; несравненно вѣроятнѣе допустить, что, если и происходитъ послѣдняя реакція, то на ряду съ нею идетъ и глубокое разложение частицы паральдегида.

Если же при температурахъ  $100 - 165^{\circ}$  и возможно наблюдать чистое разложение (только на альдегидъ), то пришлось бы паральдегидъ подвергать нагреванію при этихъ температурахъ въ теченіе очень и очень долгаго времени.

Оставивши изученіе плотности пара чистаго паральдегида, я занялся изученіемъ отношенія его пара при  $100^{\circ}$  къ различнымъ реагентамъ въ томъ же приборѣ Гофманна.

Основываясь на томъ, что  $H_2SO_4$ ,  $HCl$ ,  $COCl_2$  (Kekule und Zincke Lieb. Ann. 1872) полимеризуютъ альдегидъ и разлагаютъ при нагревавіи паральдегидъ, я поставилъ своей задачей испытать, не будетъ ли это общимъ свойствомъ всѣхъ полимеризаторовъ альдегида, т. е. превращать альдегидъ въ паральдегидъ при обыкновенной температурѣ и обратно при высшей (напр.  $100^{\circ}$ ) разлагать паральдегидъ на три частицы альдегида не свойственно-ли только однимъ и тѣмъ же веществамъ?

Если расположить вещества подъ двумя рубриками  $\alpha$  и  $\beta$ , то

|          |  |
|----------|--|
| $\alpha$ | $HCl$ ; $HNO_3$ ; $H_2SO_4$ ; $COCl_2$ ; $SO_2$ ; $(CN)_2$ ; $ZnCl_2$ ; $CaCl_2$ ; ? |
| $\beta$  | $HCl$ ; $HNO_3$ ; $H_2SO_4$ ; $COCl_2$ ; ?; ?; ?; ?; $HgBr_2$                        |

оказывается (какъ было известно до моихъ опытовъ), что вещества подъ рубрикой  $\alpha$  полимеризуютъ при обыкновенной температурѣ альдегидъ, а вещества подъ рубрикой  $\beta$  разлагаютъ при высшей температурѣ паральдегидъ. Слѣдовательно, руководясь моей гипотезой, я долженъ былъ изучать

дѣйствіе при  $100^{\circ}$   $\text{SO}_2$ ,  $(\text{CN})_2$ ,  $\text{CaCl}_2$  и  $\text{ZnCl}_2$  на паральдегидъ, а на альдегидъ дѣйствіе  $\text{HgBr}_2$  при обыкновенной температурѣ.

1) Съ сѣрнистой кислотой я произвелъ 5 опытовъ. Количество ея сравнительно съ паральдегидомъ было отъ 22 до 68 разъ меньше, чѣмъ паральдегида; причемъ всегда получалась различная скорость разложенія. Причину этой различной скорости я не выяснилъ достаточнымъ числомъ опытовъ<sup>2)</sup>.

Предѣлъ же разложенія во всѣхъ 5 опытахъ былъ очевидно близокъ къ  $100\%$ , т. е. къ полному разложенію паральдегида, хотя ни въ одномъ опытѣ не былъ достигнутъ.

2) Плавленый хлористый кальцій медленно разлагаетъ паральдегидъ при  $100^{\circ}$ .

3) Хлористый цинкъ производить при  $100^{\circ}$  очень быстрое уменьшеніе плотности пара паральдегида, которое сопровождается очень скоро побочной реакцией (осмоленіемъ?)

4) Ціанъ ни сухой, ни влажный не дѣйствуетъ на паральдегидъ при 2-хъ часовомъ нагреваніи: высота ртутного столба совершенно та же послѣ двухъ часовъ нагреванія, какъ и въ началѣ опыта.

Итакъ оказалось, что одинъ ціанъ не подходитъ подъ рубрику  $\beta$ . Поэтому я провѣрилъ показаніе Lieben'a о полимеризаціи альдегида ціаномъ. Полимеризацію альдегида я производилъ, вводя въ трубку, содержащую насыщенный паръ альдегида надъ ртутью при комнатной температурѣ, разныя вещества. При такихъ опытахъ оказалось, что  $\text{SO}_2$ ,  $\text{CaCl}_2$ ,  $\text{ZnCl}_2$  и  $\text{HgBr}_2$  черезъ нѣсколько сутокъ очень сильно уменьшаютъ упругость пара альдегида, а ціанъ ни сухой, ни влажный не дѣйствуетъ.

Далѣе своими опытами я присоединилъ къ рубрикамъ  $\alpha$  и  $\beta$  сулему ( $\text{HgCl}_2$ ) и борную кислоту. Особенно интересны опыты съ послѣднимъ веществомъ. Борная кислота, высушенная надъ сѣрной, черезъ 50 минутъ нагреванія съ паральдегидомъ при  $100^{\circ}$  низводитъ его плотность до 1,58 (теоретическая плотность альдегида = 1,52).

Сплавленный борный ангидридъ черезъ 5—10 минутъ при  $100^{\circ}$  разлагаетъ  $90\%$ , черезъ 20—25 минутъ  $100\%$  паральдегида и при дальнѣйшемъ часовомъ нагреваніи совершенно не измѣняетъ высоты ртутного столба (плотность найдена равной 1,53).

Между тѣмъ при обыкновенной температурѣ борная кислота (прокаленная для удаленія сѣрной, выкристаллизованная изъ раствора и промятая между пропускной бумагой) не дѣйствуетъ на альдегидъ; но стоитъ ее нѣсколько

<sup>2)</sup> Теперь вполнѣ ясна эта разная скорость подъ влияніемъ различной массы катализатора ( $\text{SO}_2$ ). Числовые данные этихъ опытовъ, къ сожалѣнію, утеряны, такъ что кривая скорости не можетъ быть прослежена.

обезводить, напримѣръ, высушить при  $100^{\circ}$ , какъ она сильно дѣйствуетъ на альдегидъ, быстро уменьшая при обыкновенной температурѣ упругость его насыщенного пара, и тѣмъ быстрѣе, чѣмъ до высшей температуры была нагрѣта.

Слѣдовательно,  $\text{B(OH)}_3$  является веществомъ индифферентнымъ къ альдегиду, а полимеризуютъ альдегидъ и разлагаютъ (при  $100^{\circ}$ ) паральдегидъ ангидриды этого вещества.

Такимъ образомъ теперь рубрики  $\alpha$  и  $\beta$  представляются таковыми:

| $\alpha$                   | $\beta$                    |
|----------------------------|----------------------------|
| $\text{HCl}$               | $\text{HCl}$               |
| $\text{HNO}_3$             | $\text{HNO}_3$             |
| $\text{H}_2\text{SO}_4$    | $\text{H}_2\text{SO}_4$    |
| $\text{COCl}_2$            | $\text{COCl}_2$            |
| $\text{SO}_2$              | $\text{SO}_2$              |
| $\text{ZnCl}_2$            | $\text{ZnCl}_2$            |
| $\text{CaCl}_2$            | $\text{CaCl}_2$            |
| $\text{HgBr}_2$            | $\text{HgBr}_2$            |
| $\text{HgCl}_2$            | $\text{HgCl}_2$            |
| Ангидриды $\text{B(OH)}_3$ | Ангидриды $\text{B(OH)}_3$ |

Слѣдовательно я могу съ большою вѣроятностью высказать, что во первыхъ толькѡ тѣ вещества, которыя при низшей температурѣ уплотняютъ альдегидъ, при высшей приведутъ его въ первоначальное состояніе; во вторыхъ, что эти явленія полимеризаціи альдегида и денолимеризаціи паральдегида представляютъ, повидимому, образецъ контактнаго вліянія веществъ.

Примѣчаніе. Geuther и Cartmell (Lieb. Ann. 112, 16) показали, опровергая прежнее наблюденіе Fehling'a, что абсолютно чистый альдегидъ не полимеризуется однимъ дѣйствиемъ низкой температуры. Точно также не полимеризуется онъ и дѣйствиемъ одного давленія, не превосходящаго давленія 200 атмосферъ. (Сжиманіе чистаго альдегида я производилъ въ простомъ приборѣ Кальете для обращенія газовъ въ жидкое состояніе). Прибавлю еще, что при  $100^{\circ}$  оказываются совершенно индифферентными къ паральдегиду вода, уксусная кислота, цемза, высущенная  $\text{SiO}_2$  и  $\text{HgJ}_2$ , а къ альдегиду при обыкновенной температурѣ гинсь».

Итакъ, эта работа въ началѣ 1888 года позволила мнѣ, опираясь на опытъ, высказать то соотношеніе между полимеризаторами альдегида и денолимеризаторами паральдегида, которое теперь является прямымъ слѣдствиемъ теоретическихъ соображеній, доставляемыхъ термодинамикой для этого класса химическихъ явленій. Именно въ настоящее время<sup>1)</sup> принимаютъ, что для

<sup>1)</sup> Van't Hoff Vorlesungen I, 210, 1898.

реакций, ограниченных пределомъ. предѣль этотъ не измѣняется отъ присутствія веществъ катализитическихъ, измѣняется только скорость (увеличивается или уменьшается). „Катализаторы, однимъ словомъ, дѣйствуетъ такъ, что сообщаютъ процессу другую единицу времени, оставляя все прочее неизмѣннымъ“<sup>1)</sup>.

Вантгоффъ (*loco statu*) пишетъ: „Изъ этой неспособности такого рода контактныхъ веществъ производить измѣненіе предѣла реакций необходимо вытекаетъ, что то контактное вещество, которое ускоряетъ одну изъ двухъ, ведущихъ къ равновѣсію реакций, должно ускорять и другую, обратную первой“.

Коэличен<sup>2)</sup>, облекая въ математическую форму подобныя разсужденія, даетъ для скорости реакціи, получающейся какъ результатъ двухъ скоростей противоположныхъ реакций, выраженіе:

$$K_1 C_1^{n_1} C_2^{n_2} C_3^{n_3} - K_2 C_1'^{n_1'} C_2'^{n_2'} = - \frac{dC}{dt},$$

( $C_1 C_2 C_3 - C_1' C_2' C_3'$ .... — активныя массы, а  $n_1 n_2 n_3 n_1' n_2' ...$  — известные численные коэффициенты въ уравненіи Гульдберга—Вааге), что при достиженіи равновѣсія сводится къ

$$\frac{C_1^{n_1} C_2^{n_2} C_3^{n_3} ...}{C_1'^{n_1'} C_2'^{n_2'} C_3'^{n_3'} ...} = \frac{K_2}{K_1} = K$$

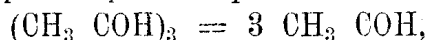
Отъ присутствія катализатора выраженіе для скорости реакціи постольку измѣняется, поскольку въ коэффициенты скорости  $K_1$  и  $K_2$  входятъ еще факторы для концентраціи катализатора. Уравненіе реакціи остается такимъ образомъ въ своей сущности не измѣненнымъ, только константы скорости получаютъ другія численныя величины, большія или меньшія, смотря по тому, имѣемъ ли мы дѣло съ ускоряющимъ или замедляющимъ реакцію катализаторомъ. Спрашивается, одинаково или нѣть дѣйствіе катализатора въ количественномъ отношеніи на обѣ противоположныя реакціи?

Въ первомъ случаѣ, константа равновѣсія, равная отношенію обѣихъ константъ скоростей, остается неизмѣнной, въ другомъ — отъ прибавки катализатора она дѣлается большей или меньшей. Основные законы энергетики ведутъ насъ необходимо къ убѣжденію, что послѣдній случай невозможенъ. Ибо, если бы двѣ противоположныя реакціи были различно видоизмѣнены, равновѣсіе системы измѣнилось бы. Это измѣненіе могло бы безъ всякой компенсаціи быть получено въ формѣ работы на счетъ теплоты окружающей среды, тѣмъ, что можно было бы скомбинировать въ круговой процессъ одну реакцію съ прибавкой катализатора, а обратную безъ катализатора, что противорѣчить второму основному положенію энретики“.

<sup>1)</sup> Ostwald Lehrbuch d. allgem. Chemie (2 Aufl) 2<sup>2</sup> S. 262.

<sup>2)</sup> Die Chemische Dynamik d. Acetonkondensation, Zeitschrift f. physik. Chemie XXXIII, 129, 1900.

Вышеприведенные ссылки дѣлаютъ необходимымъ первый выводъ, полученный мною эмпирически въ 1888 году, относительно связи ускоряющихъ катализаторовъ обратимой реакціи



для скорости которой имѣю

$$\frac{dc}{dt} = K_1 Cr - K_2 Ca^3;$$

$$\text{а при равновѣсіи } K = \frac{K_1}{K_2} = \frac{Ca^3}{Cr}$$

гдѣ  $K_1$  и  $Cr$ —константа скорости разложенія и активная масса паральдегида, а  $K_2$  и  $Ca$ —константа скорости образования альдегида и активная масса его.

Чтобы изъ вышеприведенныхъ положеній Вантгоффа, Оствальда и Кэлихена вывести, какъ слѣдствіе, подмѣченное мною въ 1888 году соотношеніе между катализаторами вышеупомянутой обратимой реакціи, слѣдуетъ только установить слѣдующее: 1) въ виду нынѣшняго взгляда на катализъ (катализаторы не вызываютъ химическихъ реакцій, а только измѣняютъ ихъ скорости) слѣдуетъ теперь редакцію подмѣченаго мною соотношенія измѣнить такъ: только тѣ вещества, которыхъ при вышшей температурѣ ускоряютъ уплотненіе альдегида въ паральдегидъ, при высшей будуть ускорять переведеніе послѣдняго въ первоначальное состояніе; 2) въ жидкой фазѣ при обыкновенной температурѣ равновѣсное состояніе при вышеупомянутой реакціи таково, что активная масса паральдегида очень сильно преобладаетъ надъ таковой альдегида, что было известно и раньше моей работы 1888 года; тогда какъ при  $100^\circ$  въ парофазѣ имѣемъ совершенно обратное (хотя методъ опредѣленія плотности пара по Гофманну и даетъ, какъ предѣль, сто процентовъ разложенія паральдегида, но теоретически, особенно еще принявши во вниманіе малую точность этого метода, нужно допустить не  $100\%$  разложенія паральдегида, а чѣсколько менѣе, хотя и близкое число); 3) вещества, будучи катализаторами извѣстной реакціи при обыкновенной температурѣ, вообще не теряютъ этой способности при вышшей температурѣ (и обратно), особенно если эта высшая температура не далеко отстоитъ отъ первой, обыкновенной; такова въ моихъ опытахъ температура  $100^\circ$ .

Теперь непосредственно слѣдуетъ, что вещества, которыхъ, какъ ціанъ, при обыкновенной температурѣ не вліяютъ на величину  $K_2$  вышеприведенного уравненія, т. е. не увеличиваютъ скорости образования альдегида, не будутъ при той же температурѣ вліять и на  $K_1$  т. е. не ускорять распаденія паральдегида. Обратно, вещества, какъ сѣрчистый ангидридъ, вліяющіе на  $K_2$  при обыкновенной температурѣ, будутъ при той же температурѣ вліять и на  $K_1$  по нынѣшнему взгляду на катализъ, а слѣд. по посылкамъ

2-й и 3-й вызовутъ и при  $100^{\circ}$  распаденіе (ускореніе распаденія) паральдегида на альдегидъ почти лицѣло.

При промежуточныхъ температурахъ слѣдовало ожидать при равновѣсіи большаго равенства активныхъ массъ этихъ двухъ веществъ. Разысканіемъ такого равновѣсія я и занялся съ октября 1899 года въ Лейпцигской лабораторіи проф. Оствальда; причемъ сейчасъ же эта реакція, катализъ паральдегида, имѣющая очень много катализаторовъ и притомъ вполнѣ различной природы, доставила возможность впервые въ широкомъ размѣрѣ, на опыте проверить требование теоріи: *природа катализатора не влияетъ на предѣлъ обратимой реакціи, а только на скорость.*

Именно катализъ паральдегида долженъ вести къ значительному расширению первоначального объема ввиду сильной разности въ удѣльныхъ вѣсахъ между альдегидомъ и паральдегидомъ; нужно было опредѣлить это приращеніе объема паральдегида при самыхъ разныхъ катализаторахъ и посмотреть, будетъ ли оно при наступленіи предѣла катализа одинаковымъ, какова бы ни была природа избраннаго катализатора. Опыты мои подтвердили предсказанія теоріи; описанію ихъ я и посвящаю первую главу настоящаго труда.

# ГЛАВА ПЕРВАЯ.

## О паральдегидѣ, взятомъ для опытовъ.

Въ началѣ работы я подвергалъ для очистки паральдегидъ (препарать отъ Kahlbaum'a) перегонкѣ съ дефлегматоромъ (собиралась порція кипящая  $121^{\circ}$ — $123^{\circ}$ ) и повторному отмораживанію. Послѣдняя операція давала для точки плавленія такимъ образомъ очищаемаго паральдегида все высшія и высшія числа. Я прекратилъ отмораживаніе, когда получилъ паральдегидъ съ точкой плавленія, равной  $12,50^{\circ}$ \* Цел. (термометръ нормальный, какъ и всюду ниже). Послѣдній препаратъ не содержалъ воды (поскольку чувствительна для открытія воды реакція съ обожженнымъ мѣднымъ купоросомъ), а альдегида—развѣ ничтожныя количества: такой паральдегидъ не только при обыкновенной температурѣ, но даже и при нагреваніи съ твердымъ ѓдкимъ кали даетъ только слѣды желтой окраски; тогда какъ малыя количества альдегида, прибавленныя къ такому паральдегиду, и при обыкновенной температурѣ, а особенно при нагреваніи, даютъ при дѣйствіи твердаго ѓдкаго кали обильное образованіе бурой окраски, альдегидной смолы. Порція паральдегида этого приготовленія, плавающая при  $12,20^{\circ}$ , имѣеть при  $15^{\circ}$  удѣльный вѣсъ  $S \frac{15}{40} = 0,9983$ . [Подобное обозначеніе —  $S \frac{15}{40}$  — для удѣльного вѣса, измѣренного или вычисленного, при известной температурѣ ( $15^{\circ}$ ) и отнесенаго къ водѣ наибольшей плотности, принято и всюду ниже].

Въ послѣдующіе періоды своей работы для очистки продажнаго паральдегида (отъ Кальбаума) производилъ я слѣдующія три операціи:

1) перегонку одного паральдегида съ дефлегматоромъ; порція, кипящая ниже  $121^{\circ}$ , оставлялась для получения альдегида; очень малая порція, кипящая выше  $123^{\circ}$ , отбрасывалась;

2) перегонку средней порціи, полученной послѣ первой операціи, кипящей  $121$ — $123^{\circ}$ , надъ металлич. натріемъ, чѣмъ кромѣ отнятія волы достигается и превращеніе альдегида въ бурые нелетучіе продукты, и удаленіе многихъ катализаторовъ (если таковые случайно содержались въ продажномъ паральдегидѣ);

\* Термпературы всюду въ этой работе даны по термометру Цельзія.

3) повторное отмораживание порции, очищенной перегонкой надъ натріемъ.

Послѣдняя операція однажды дала послѣдовательно порции съ точками плавленія— $11,80^{\circ}$ — $12,55^{\circ}$ — $12,61^{\circ}$ . Изъ нихъ послѣдняя порція отплавлена болѣе, чѣмъ на половину, и тогда слитая (жидкая) часть замерзала при  $12,58^{\circ}$ , а оставшаяся (тверда) — при  $12,57^{\circ}$ . [Основываясь на послѣднихъ данныхъ, принимаю для точки плавленія очень чистаго паральдегида число  $12,58^{\circ}$  Цел. (съ ошибкой  $0,05^{\circ}$ ), т. е. по крайней мѣрѣ на  $0,5^{\circ}$  выше, чѣмъ даетъ Lieben (см. Бейльштейнъ), имѣвшій, судя по точкѣ плавленія, болѣе чистый паральдегидъ, чѣмъ предыдущіе изслѣдователи, напр. Kekulé и Zincke].

Удѣльный вѣсъ такого паральдегида  $S \frac{15,7^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,99753$  или  $S \frac{15,0^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,99817$  (принимая для расширения данныхъ Перкина, см. Бейльштейнъ) тотчасъ по приготовленіи. Когда же этотъ чистѣйшій паральдегидъ простоялъ при комнатной температурѣ ( $20^{\circ}$ ) въ теченіе 1 мѣсяца 8 дней, то его удѣльный вѣсъ  $S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9584$ , а простоявшаго 1 мѣсяцъ 20 дней. —  $S \frac{17,4^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9963$  и  $S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9581$ , а сводя по даннымъ расширения Перкина имѣю  $S \frac{15,7^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,99768$ , что показываетъ, что притягиванія влаги, вообще измѣненія при сохраненіи на воздухѣ въ такомъ сосудѣ (склянка съ колпачкомъ) не было (или ничтожно малое). Основываясь на этихъ измѣреніяхъ, я во все время этой работы пользовался паральдегидомъ, сохраняющимся въ подобныхъ сосудахъ. Далѣе, тотъ же паральдегидъ далъ удѣльные вѣса

$$S \frac{30,0^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,98170 \text{ и } S \frac{30,05^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,98155$$

Слѣдовательно  $\frac{ds}{dt}$ , коэффиціентъ измѣненія плотности съ температурой, въ предѣлахъ  $15^{\circ} — 30^{\circ} = 0,00116$   
 $30^{\circ} — 50^{\circ} = 0,00115$   
почему  $S \frac{25,0^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,98746$  и  $S \frac{35,0^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,97014$ .

Работалъ же я во всѣхъ ниже описанныхъ опытахъ съ паральдегидомъ, плавающимся при  $12,2^{\circ}$ — $12,4^{\circ}$ .

Относительно показанія Troeger'a<sup>1)</sup>, что паральдегидъ способенъ при храненіи при обыкновенной температурѣ переходить почти нацѣло въ альдегидъ (въ теченіе года), я приведу 2 слѣдующихъ наблюденія.

1) Паральдегидъ, плавающійся при  $12,58^{\circ}$ , запаянъ въ трубку и поставленъ въ термостатъ  $50,5^{\circ}$  7 го декабря 1899 года. 20 февраля 1900 г.

<sup>1)</sup> Berlin. Berichte 25, 3316.

точка плавленія найдена при  $12,32^{\circ}$ . Трубка эта, вскрытая вновь 1-го мая, стѣдовательно, подвергавшаяся нагрѣванію до  $50,5^{\circ}$  въ теченіе  $4\frac{2}{3}$  мѣсяца, дала т. плавленія  $= 12,22^{\circ}$ .

Вновь запаяли паральдегидъ въ трубку и продержавъ непрерывно при  $50,5^{\circ}$  еще три мѣсяца, опредѣлилъ я въ Бекманновскомъ приборѣ т. плавленія  $= 12,10^{\circ}$ . Итакъ температура плавленія упала только на  $0,48^{\circ}$ , при нагрѣваніи до  $50,5^{\circ}$  въ теченіе  $7\frac{2}{3}$  мѣсяца.

Термодинамика (см. van't Hoff, Vorlesungen, Die Chemische Statik, 47) позволяетъ вывести слѣдующее уравненіе:

$$\frac{\Delta t}{a} m = \frac{0.02 T^2}{W},$$

гдѣ  $\frac{\Delta t}{a}$  понижение въ градусахъ Цельзія точки замерзанія однопроцентного раствора какого нибудь вещества, имѣющаго въ такомъ растворѣ молекулярный вѣсъ  $= m$ ;  $T$  и  $W$ —температура, отсчитанная отъ абсолютнаго нуля, и скрытая теплота плавленія чистаго растворителя.

Примѣня я это уравненіе къ данному случаю, т. э. желая опредѣлить, сколько во взятомъ паральдегидѣ за  $7\frac{2}{3}$  мѣсяца образовалось альдегида сопствѣтственно понижению точки замерзанія паральдегида на  $0,48^{\circ}$ , я долженъ  $T$  положить равнымъ  $273 + 12,58$  т. е.  $285,58^{\circ}$ ,  $m$ —равнымъ 44 (какою молекулярный вѣсъ имѣеть альдегидъ и въ парообразномъ состояніи, и въ растворахъ многихъ растворителей); наконецъ для  $W$  съ большой степенью вѣроятности можно взять 40 (приблизительно) калорій. (Физико-химическія таблицы Landolt'a даютъ для скрытой теплоты плавленія

|                              |       |          |
|------------------------------|-------|----------|
| Муравьиной кислоты . . . . . | 57,38 | калорій. |
| Уксусной . . . . .           | 44,34 | "        |
| Глицерина . . . . .          | 42,5  | "        |
| Дауриновой кислоты . . . . . | 44,9  | "        |
| Пчелинаго воска . . . . .    | 42,3  | "        |

Тогда предидущее уравненіе доставить для  $\frac{\Delta t}{a}$  величину  $\frac{0,02 \times (285,58)^2}{40 \times 44}$ , равную  $0,93^{\circ}$  Цельзія.

Слѣд. количество альдегида, вызывающее понижение т. замерзанія паральдегида на  $0,48^{\circ}$ , будетъ приблизительно равно  $0,5\%$  альдегида.

(Предидущій расчетъ сдѣланъ въ предположеніи, что наблюденное понижение точки замерзанія паральдегида на  $0,48^{\circ}$  вызвало только образованіемъ альдегида. Я пропустилъ доказать (качественно и количественно) присутствіе этихъ  $1/2\%$  альдегида потому, что это наблюденіе не составляло прямой цѣли моего изслѣдованія, а было сдѣлано мимоходомъ. Долженъ упомянуть здѣсь, что паральдегидъ этотъ за все теченіе опыта ( $7\frac{2}{3}$  мѣсяца) сохранилъ безцвѣтность и однородность, но по выливаніи его изъ вскрытой

трубки въ Бэкманновскій приборѣ для опредѣленія точки замерзанія я замѣ-  
чалъ каждыи разъ появленіе на стѣнкахъ трубки *ничтожнаго* количества  
безцвѣтныхъ прозрачныхъ крупинокъ, очень похожихъ на тѣ, которыя встрѣ-  
чаются въ неоднородномъ, плохо иронавленномъ, стеклѣ. Такія крупинки,  
смоченные паральдегидомъ, при лежаніи этой трубки на воздухѣ исчезали  
чрезъ некоторое время. Я не изслѣдовалъ ихъ, главнымъ образомъ, въ виду  
ничтожнаго ихъ количества).

2) Порція паральдегида, простоявшая въ лабораторномъ шкафу при  
комнатной температурѣ около 2 мѣсяцевъ (кажется 2 м. 5 днѣй) въ склянкѣ  
съ притертю пробкою, но безъ колпачка, и плавающей въ началѣ  
при  $+11,5^{\circ}$ , дала къ концу этого срока т. плавл.  $+1,5^{\circ}$ <sup>1)</sup>.

Это, второе наблюденіе ясно противорѣчитъ первому, несравненно лучшему  
обставленному: такъ какъ скорости химическихъ реакцій сильно возрастаютъ  
съ температурой, такъ какъ время во второмъ наблюденіи было въ три  
слишкомъ раза меныше, чѣмъ въ первомъ, нужно было, основываясь на пер-  
вомъ опыте, ожидать совершенно ничтожнаго образованія альдегида во вто-  
ромъ опыте. Получилось совершенно обратное: почти въ 20 разъ большее  
пониженіе точки замерзанія и, соответственно этому, обильное образованіе  
альдегида, приблизительно 10 %, если принять пропорциональность концен-  
траціи альдегида и пониженія точки замерзанія. Такой, неправильный ре-  
зультатъ я приписываю, впервыхъ, значительно меньшей чистотѣ параль-  
дегида во второмъ опыте, точка замерзанія котораго на  $1,08^{\circ}$  была выше  
таковой въ опыте первомъ, что, можетъ быть, указываетъ на загрязненіе его  
какимъ либо катализаторомъ; во вторыхъ, приписываю тому обстоятельству,  
что въ этомъ же шкафу, почти рядомъ со склянкой, содержащей параль-  
дегидъ, не имѣвшей колпачка, а простуюшлифованную, при томъ, можетъ  
быть, плохо, пробку, стояли двѣ плохо закрытыя склянки съ бензоломъ,  
насыщеннымъ при  $0^{\circ}$  газами  $HCl$  и  $SO_2$ ; почему эти газы—катализаторы  
могли диффундировать въ склянку, содержащую паральдегидъ, и вызвать  
ускоренное образованіе альдегида.

Troeger (*loco citato*), наблюденіе котораго цитируетъ Бейльштейнъ, гово-  
ритъ, что при стояніи при обыкновенной температурѣ въ теченіе года па-  
ральдегидъ почти нацѣло превращается въ альдегидъ. „Bis auf eine ge-  
ringe Menge unveranderten Paraldehydes ging nãmlich bei der fractionirten  
Destillation Acetaldehyd von Siedepunkte 22—25° über“.

Troeger не даетъ никакихъ данныхъ для сужденія о чистотѣ этого един-  
ственнаго образчика паральдегида, надъ которымъ сдѣлалъ онъ такое наблю-  
дение, ни о томъ, какъ сохранился онъ въ лабораторной атмосферѣ, кромѣ

<sup>1)</sup>) Запахъ альдегида очень ясенъ въ такомъ паральдегидѣ, кипѣвшемъ къ тому же долгое  
время при  $20^{\circ}$ — $32^{\circ}$ .

того только указанія, что паральдегидъ сохранялся не въ темнотѣ, но и не стоялъ на прямомъ солнечномъ свѣту. Можетъ быть этотъ обращикъ паральдегида Troegerа или содержалъ уже въ моментъ начала опыта примѣсь какогонибудь катализатора, или, какъ то подозрѣваю я въ своемъ второмъ опытѣ, притянулъ нѣкоторые лабораторные пары—катализаторы, будучи сохранямы не въ герметически закупоренной склянкѣ. Вѣдь именно такое отношеніе при перегонкѣ—почти полное превращеніе въ альдегидъ—показываетъ паральдегидъ, содержащей примѣсь катализаторовъ; съ другой стороны при обыкновенной температурѣ при равновѣсіи сильно преобладаетъ паральдегидъ, какъ то и было давно известно, и вытекаетъ изъ данныхъ моего настоящаго труда. Ввиду всего вышесказаннаго я склоненъ гораздо больше считать заключеніе Troegerа мало обоснованнымъ, чѣмъ видѣть въ немъ образчикъ тѣхъ „ложныхъ равновѣсій“, теорію которыхъ развили въ послѣднее время особенно Duheim, a Pelabon и Hélier доставили опытный матеріалъ (см. van't Hoff Vorlesungen I Heft, 207).

Порція паральдегида, приготовленная въ 3-й разъ (21 февраля 1900 г.) по методу, изложеному раньше, съ точкой плавленія  $12,40^{\circ}$ , дала слѣд. удѣльные вѣса:

$$\begin{aligned} S \frac{18,07^{\circ}}{4^{\circ}} &= 0,9948 \text{ и } S \frac{18,07^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9953 \text{ (другой никрометръ)} \\ S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} &= 0,9586 \text{ и } S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9584 \quad , \quad , \quad ; \end{aligned}$$

вычисляю

$$S \frac{15,0^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9984 \text{ и } S \frac{15,0^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9989$$

Повидимому, разница образчиковъ паральдегида (какъ сказывается она на точкѣ замерзанія), приготовленныхъ въ разное время, зависѣла главнымъ образомъ отъ содержанія воды, ибо примѣсь въ малыхъ дозахъ послѣдней, имѣющей очень близкій удѣльный вѣсъ къ удѣльному вѣсу паральдегида, должна нечувствительно сказываться на удѣльномъ вѣсѣ послѣдняго.

## О методѣ.

Употребленный методъ былъ методъ дилатометрическій. Стеклянныи приборъ, гдѣ производились измѣренія, имѣлъ форму обыкновенного дилатометра; только вместо капилляра припаявалъ я къ резервуару обыкновенную тонкую трубку. Трубки эти до припайки къ резервуару тщательно калибровались короткимъ ртутнымъ столбикомъ. Къ такой трубкѣ припаявался резервуаръ изъ трубки гораздо болѣе широкаго просвѣта и недалеко отъ мѣста спайки резервуара дѣлалась алмазомъ черта (нижняя). Еякость этихъ

резервуаровъ до нижней черты измѣрена при определенной температурѣ обыкновенно водою, а иногда и ртутью.

*Размѣры дилатометровъ:*

| №<br>дилато-<br>метровъ. | Объемъ резервуара до<br>нижней черты въ куб.<br>сант. | Емкость одно-миллимет-<br>роваго отрѣзка тонкой<br>трубки въ куб сант. | Сколько одно-милли-<br>метровыхъ отрѣзковъ<br>тонкой трубки содер-<br>жится въ резервуарѣ<br>до нижней черты. |
|--------------------------|---|--|---|
| № 2.                     | 3.560<br>при $T = 14^{\circ}$                         | 0,00706  | 504,3   |
| № 4.                     | 3.6953<br>$T = 14^{\circ}$                            | 0,00735  | 502,7   |
| № 5.                     | 4.296<br>$T = 14^{\circ}$                             | 0,00813  | 528,5   |
| № 6.                     | 5.0465<br>$T = 14^{\circ}$                            | 0,00728  | 693,2   |
| № 8.                     | 7.981<br>$T = 14^{\circ}$                             | 0,00815  | 979,6   |
| № 9.                     | 6,5396<br>$T = 25^{\circ}$                            | 0,00844  | 774,4   |
| № 10.                    | 5,6133<br>$T = 25^{\circ}$                            | 0,00832  | 674,8   |
| № 11.                    | 10,731<br>$T = 18^{\circ}$                            | 0,00984  | 1090,4  |
| № 12.                    | 7,3165<br>$T = 18,5^{\circ}$                          | 0,00408  | 1791,7  |

Для вычислениі емкости при высшихъ температурахъ (не выше  $50,5^{\circ}$ ) принять коэффиціентъ расширенія стекла = 0,000025. Положеніе уровня содержимаго такихъ дилатометровъ отчитывалось на миллиметровой шкальѣ, укрепленной въ первыхъ опытахъ посредствомъ смолы къ тонкой трубкѣ такъ, чтобы нуль дѣленія шкалы совпадалъ съ нижней чертой. Но такой

способъ прикрепленія оказался неподходящимъ, ибо парафиновое масло, налитое на воду термостата, поднималось въ силу капиллярности между шкалой и тонкой трубкой дилатометра, растворяло (размягчало) прикрепитель смолу, и положеніе шкалы измѣнялось. Это скоро было замѣчено и такое прикрепленіе шкалы замѣнено укрепленіемъ обычнымъ винтовымъ зажимомъ съ кожаными прокладками. Эти зажимы держали превосходно. Какъ термостать я употреблялъ обыкновенный Оствальдовскій (см. Lehrbuch d. allg. Chemie II Band 633, 1893) температуры  $50,5^{\circ}$  такой высоты, что весь дилатометръ былъ подъ водою. Въ началѣ же работы я пользовался неглубокимъ термостатомъ, верхушка тонкой трубки дилатометра была на воздухѣ; въ ней скоплялось немного жидкости, которую раньше отчета приходилось удалять нагреваниемъ.

Пустой, сухой дилатометръ взвѣшивался; твердые, порошковатые катализаторы вбрасывались чрезъ тонкую трубку въ резервуаръ, послѣ чего тонкая трубка протиралась пропускной бумагой, привязанной къ медной проволокѣ; жидкіе же катализаторы и паральдегидъ вливались чрезъ воронку съ оттянутой длинной трубкой соотвѣтственной толщины.

Внеся въ приборъ катализаторъ, я вновь взвѣшивалъ дилатометръ, что давало вѣсъ взятаго для опыта катализатора; иногда же, какъ при  $\text{SO}_2$  и некоторыхъ другихъ катализаторахъ, вѣса послѣднихъ опредѣлялись обычными аналитическими методами по окончанію опыта, но вскрытии дилатометра. По наполненіи прибора паральдегидомъ (тонкая трубка дилатометра снять вытиралась пропускной бумагой) приборъ запаивался и взвѣшивался, что давало вѣсъ взятаго для опыта паральдегида.

(Разумѣется въ приборѣ запаивался и яѣкій объемъ воздуха, который съ теченіемъ времени, когда паральдегидъ, превращаясь въ альдегидъ, сильно увеличивалъ свой объемъ, подвергался значительному сжиманію и притомъ, разумѣется, нѣсколько различному въ различныхъ дилатометрахъ. Но колебанія эти при различныхъ опытахъ не велики, максимум  $0,5$  атмосферы, ибо давленіе этого воздуха возрастало съ 1 атмосферы до  $1,5-2,0$  атмосферъ въ разныхъ опытахъ, какъ это легко опредѣлить, зная длину столба первоначально запаянаго воздуха и длину по окончаніи катализа. Въ приборахъ устанавливалось далеко высшее давленіе отъ паровъ альдегида, такъ что эти измѣненія объема отъ нѣсколько различнаго давленія въ дилатометрахъ считаю далеко ниже другихъ погрѣшностей; да и опыты это вполнѣ подтвердили. Какъ слѣдуетъ ожидать по теоріи, увеличеніе давленія будетъ вести къ меньшему количеству альдегида при равновѣсіи, а я иногда получалъ даже больший объемъ при большемъ же давленіи оставшающемся въ дилатометрахъ воздуха—очевидно отъ болѣе вліятельныхъ погрѣшностей.)

Однажды, именно, когда катализаторомъ былъ взятъ мѣдный купоросъ обезвоженный, тонкая трубка оканчивалась вверху шарикомъ, размѣра значительно большаго всей тонкой трубки; почему воздухъ, запаянныи въ приборъ, отъ расширенія температурнаго и, главное, вызваннаго катализомъ, очень мало увеличился въ своей упругости; следовательно здѣсь, сравнительно съ прежними опытами, когда упругость этого воздуха возрастала иногда до 2 атмосферъ, следовало по теоріи ожидать большаго расширенія; получилось же нѣсколько меньшее отъ причинъ, изложенныхъ ниже (см. детальное описание опыта съ  $\text{CuSO}_4$ ) и оттого, что, очевидно, только большія давленія ясно измѣняютъ предѣльное состояніе при этомъ катализѣ).

Тогда дилатометръ съ прикрепленной шкалой опускался въ термостатъ, отмѣчалось время, а чрезъ 3—4 минуты дѣжался первый отчетъ уровня; послѣдній промежутокъ времени, 3—4 минуты, оказался по многимъ предварительнымъ опытамъ вполнѣ достаточнымъ, чтобы содержимое дилатометра приняло температуру термостата, показало уровень далѣе неизмѣнныи, ибо резервуаръ былъ длинный и тонкій цилиндръ, а тонкая трубка, не будучи тонкимъ капилляромъ, не показывала малыхъ разностей температуры.

При вычислениі данныхъ опыта принималъ, что катализаторъ, даже когда онъ вполнѣ растворился сейчасъ или съ теченіемъ нѣкотораго времени въ паральдегидѣ, объема своего, также и объема паральдегида не измѣнялъ. Непосредственно этого измѣненія объема опредѣлить нельзя, ибо оно вполнѣ маскируется катализомъ. Можно только тамъ сдѣлать это, напримѣръ съ монохлоруксусной и трихлоруксусной кислотами, гдѣ раствореніе очень быстро, а катализъ очень медленный. Но въ послѣднемъ случаѣ расширеніе отъ катализа вполнѣ не зависитъ отъ этого вышеупомянутаго измѣненія объема, ибо, зная вѣсъ паральдегида, я знаю и объемъ его; а ввиду очень медленнаго катализа я знаю начальный объемъ системы, когда разложеніе паральдегида еще равно нулю, т. е. имѣю всѣ элементы для вычисленія.

Можно вывести нѣкоторое понятіе объ этомъ измѣненіи объема при раствореніи катализатора, зная эти измѣненія при другихъ, сходственныхъ съ паральдегидомъ, растворителяхъ.

Напримеръ,  $\text{HgCl}_2$ , растворяясь въ спиртѣ, если и измѣняетъ свой объемъ, то совершенно незамѣтно при точности, свойственной моимъ измѣреніямъ. Взявши определенія И. Ф. Шредера (Менделѣевъ, Излѣданіе растворовъ по удѣльному вѣсу ст. 418), имѣю, что 100 грам. раствора изъ 2,4 грам.  $\text{HgCl}_2 + 97,6$  гр. спирта имѣютъ при  $30^\circ$  объемъ, равный 121,56 куб. сант. ( $= \frac{100}{0,8227}$ ), а до растворенія сумма объемовъ этихъ компонентовъ составляетъ 121,54, или 121,543, или 121,545, или 121,55 куб. сант., смотря по тому, какой изъ (5,548—5,420—

5,402—5,32) уд. вѣсовъ, приведенныхъ у Danner'a (Handb. d. anorgan. Chemie), взять для  $\text{HgCl}_2$ ; слѣдовательно для 4—5 граммъ (что обыкновенно имѣется въ моихъ опредѣленіяхъ) разность объемовъ такой системы до и послѣ растворенія будетъ  $\frac{121,56 - 121,54}{20} = 0,001$  куб. сант. въ са-  
момъ худшемъ случаѣ, т. е. величина, которой можно свободно пренебре-  
гать въ опредѣленіяхъ, подобныхъ моимъ. Я нарочно выбралъ растворъ со-  
дѣржанія 2,4%  $\text{HgCl}_2$ , какъ наиболѣе подходящій къ концентраціямъ, съ  
которыми я работалъ.

Далѣе изъ работъ Noyes and Abbot съ одной стороны, а съ другой Goodwin and Burgers (Zeitschrift f. physikalisch. Chemie XXIII, 56 и XXVIII, 99) надъ эфирными растворами легко вычисляется слѣдующая таб-  
лица: (растворитель—обыкновенный сѣрный эфиръ,  $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{O}$ ; объемы—въ  
куб. сантиметрахъ).

| СОСТАВЪ РАСТВОРА.                         | Объемы       |         |
|---|--------------|---------|
|   | до           | и послѣ |
|   | растворенія. |         |
| 1 граммъ нафталина + 100 гр. эфира . .    | 139.64       | 139.66  |
| 5 " " " " "                               | 143.11       | 143.25  |
| 1 граммъ азобензола + 100 гр. эфира . .   | 139.60       | 139.61  |
| 5 " " " " "                               | 142.93       | 142.95  |
| 1 граммъ дифениламина + 100 гр. эфира . . | 139.56       | 139.54  |
| 5 " " + " " "                             | 143.01       | 142.72  |

Для вычисленія этой таблицы взяты удѣльные вѣса 1.151 (нафталина) 1.203 (азобензола) и 1.159 (дифениламина) у Бейльштейна и у Landolt'a (Physikalisch—Chemischen Tabellen), остальные данные изъ вышеноимено-  
ванныхъ статей Zeitschrift f. ph. Chemie. Итакъ при образованіи этихъ растворовъ происходитъ то расширение, то сжатіе; для слабѣйшихъ растворовъ (1:100) измѣненія объемовъ можно совершенно пренебрегать при точности моихъ опытовъ; для растворовъ болѣе крѣпкихъ (5:100) такое расширение, какъ  $143.25 - 143.11 = 0.14$  куб. сант., или такое сжатіе, какъ  $143.01 - 142.72 = 0.29$  куб. сант., отнесенные къ тѣмъ количествамъ, съ которыми работалъ я (отъ 3.5 до 10.7 куб. сант., въ среднемъ 7 куб. сант.) даютъ измѣненія объемовъ  $0.14/20 = 0.007$  и  $0.29/20 = 0.014$  куб. сант., которая чувствуются въ моихъ опытахъ, ибо равны миллиметру и болѣе тонкой трубки.

Изъ наиболѣе употребительныхъ растворителей спиртъ и обыкновенный эфиръ по своему химическому характеру наиболѣе\*) подходитъ къ паральдегиду, и вышеприведенные данныя подтверждаютъ справедливость сдѣланнаго мною допущенія относительно неизмѣняемости объемовъ при раствореніи катализаторовъ, когда послѣдніе взяты въ малыхъ количествахъ, о чёмъ и старался я въ большинствѣ своихъ опытовъ; тѣмъ же опытамъ, гдѣ катализаторовъ взято болѣе обыкновенного количества (напр.monoхлоруксусной кислоты—6,7%, щавелевой—3,3%, трихлоруксусной кисл.—3,0%) я придаю наименѣе значенія; преимущественно эти опыты дали и большой процентъ для содержанія альдегида въ моментъ равновѣсія (см. главу „Разборъ опытныхъ данныхъ“).

Объемъ, занимаемый катализаторомъ, расчисленъ по его вѣсу и тѣмъ удѣльнымъ вѣсамъ, которые я могъ найти въ литературѣ; причемъ, если не могъ найти удѣльныхъ вѣсовъ этихъ катализаторовъ для 50,5°, или близкихъ температуръ, бралъ данныя для обыкновенной температуры, опять таки въ виду того, что ошибка отъ этого ничтожна при употребленіи мною этихъ катализаторовъ въ маломъ количествѣ сравнительно съ паральдегидомъ.

Далѣе, если катализъ шелъ такъ медленно, что въ началѣ его уровень долго оставался неизмѣннымъ, возможно было по этому уровню (и заранѣе вымѣренному дилатометру) перейти къ начальному—до катализа—объему паральдегида и катализатора, даже не зная вѣса паральдегида, а слѣдовательно и объема, имъ занимаемаго; а вычтя объемъ катализатора, знаю объемъ одного паральдегида до начала катализа. Принявъ послѣдній объемъ за 100 и наблюдалъ уровень при равновѣсіи, слѣдовательно, зная расширение отъ катализа, вычисляю расширение это для 100 объемовъ начального количества одного чистаго паральдегида.

Для катализовъ же быстро протекающихъ, когда за periodъ снаряженія для опыта и обогрѣванія дилатометра въ термостатѣ 50,5° уже начинается катализъ, необходимо знать и вѣсъ употребленнаго паральдегида, чтобы вычислить по удѣльному вѣсу его для 50,5° (принятому разъ навсегда равному 0,9583) объемъ его до начала катализа.

Катализъ паральдегида сопровождается другой реаціей, назову ее просто осмоленіемъ, протекающей несравненно медленнѣе первой и сказывающейся въ уменьшеніи объема. Очень различная скорость этихъ 2 процессовъ позволяетъ наблюдать катализъ почти въ совершенной чистотѣ, какъ то показываетъ разсмотрѣніе нѣсколькихъ деталей при употребленіи разныхъ катализаторовъ. Если продержать долго при 50,5° паральдегидъ съ сильными катализаторами, напримѣръ SO<sub>2</sub>, то содержимое дилатометра сокращается очень значительно, далеко больше, чѣмъ на 8%, и превращается въ черный, тягучій, смолистый продуктъ, имѣющій характерный запахъ альдегидной смолы, нерастворимый въ водѣ, но растворимый въ спиртѣ.

\*) Ацетонъ подходилъ бы еще болѣе, но соотвѣтственныхъ данныхъ мною не найдено.

## Детальное описание опытовъ.

### *Фосфорная кислота.*

Какъ катализаторъ, я употреблялъ сиропообразный растворъ фосфорной кислоты, содержащій 70,4% Н<sub>3</sub>РО<sub>4</sub>. Этотъ катализаторъ даетъ съ паральдегидомъ два несмѣшивающихся слоя. Это раздѣленіе на 2 слоя исчезаетъ, когда образуется достаточно альдегида.

1) Дилатометръ № 5 содержитъ паральдегида 4.1818 грам.; начальный объемъ послѣдняго при 50,5° равенъ конечно  $\frac{4.1818}{0.9583} = 4.364$  куб. сант.

Катализатора взято 0,116 грам. (3 капли); количество его опредѣлялось послѣ опыта титрованіемъ помошью КОН—индикаторъ фенолъфталеинъ—всего содержимаго дилатометра. Слѣдовательно, относя катализическое дѣйствіе къ молекулѣ Н<sub>3</sub>РО<sub>4</sub>, въ этомъ опыте имѣю 1,9% катализатора (Н<sub>3</sub>РО<sub>4</sub>) относительно взятаго количества паральдегида.

Высота (въ миллиметрахъ) уровня надъ нижней чертой измѣнялась съ теченіемъ времени такъ:

| Время . . . .   | 1 ч. 0 м.                   | 1 м.       | 3 м.      | 10 м. | 22 <sup>1/2</sup> м. | 40 м. <sup>1)</sup> | 54 м. |
|-----------------|-----------------------------|------------|-----------|-------|----------------------|---------------------|-------|
| Уровень . . .   | 19.4                        | 20         | 20.2      | 22.1  | 25.3                 | 30                  | 33.7  |
| Время . . . .   | 3 ч.<br>40 м. <sup>2)</sup> | 4 ч. 54 м. | 5 ч. 9 м. | 30 м. | 51 м. <sup>3)</sup>  | 9 ч. 12 м. в.       |       |
| Уровень . . . . | 53.0                        | 57.0       | 58.6      | 59.3  | 60.0                 | 62.5                |       |

На слѣдующій день

|                   |            |                |            |       |           |            |
|-------------------|------------|----------------|------------|-------|-----------|------------|
| Время . . . . .   | 9 ч. 25 м. | 11 ч.<br>27 м. | 12 ч. 2 м. | 52 м. | 2 ч. 0 м. | 4 ч. 28 м. |
| Уровень . . . . . | 62.5       | 63.0           | 63.0       | 62.8  | 62.8      | 62.5       |

Здѣсь опытъ прекращенъ.

<sup>1)</sup> Все еще видно два несмѣшивающихся слоя, но побурѣнія нѣтъ.

<sup>2)</sup> Раздѣленіе на 2 слоя исчезло, содержимое дилатометра безцвѣтно.

<sup>3)</sup> Содержимое все таки безцвѣтно.

Содержимое этого дилатометра и на следующий день, даже до 5 час., однородно и безцветно. Объемъ, при равновѣсіи, паральдегида и катализатора  $= 4,300 + 63 \times 0.00813 = 4.8126$  куб. сант. Объемъ водного, нижняго слоя—катализатора  $=^{0.116}/_{1.5155}$  (гдѣ 1,5155 есть удѣльный вѣсъ 70,4% раствора фосфорной кислоты, см. Менделѣевъ, Изслѣдованіе водныхъ растворовъ по удѣльному вѣсу стр. 362, 1887) т. е. 0.0773 куб. сант.; следовательно, начальный общій объемъ  $= 4.364 + 0.0773 = 4.4413$  куб. сант.; а потому при достижениіи равновѣсія расширеніе  $= 4.8126 - 4.4413 = 0.3713$  куб. сант. или 8,51% начального, до катализа, объема паральдегида.

Для удѣльного вѣса 70,4% раствора фосфорной я взялъ число 1,5155, данное Кольраушемъ для 70,0% раствора при 15° Cels. На самомъ дѣлѣ слѣдовало бы взять число, нѣсколько меньшее; именно сперва слѣдовало увеличить 1,5155 соотвѣтственно содержанию  $H_3PO_4$ , большему на 0,4%, чѣмъ у Кольрауша (но эта поправка мала, она измѣняетъ 3-ю децималь), а затѣмъ уменьшить соотвѣтственно расширенію отъ 15° до 50,5°. Данныхъ для расширенія растворовъ  $H_3PO_4$  я не нашелъ, если же принять это расширеніе очень близкимъ къ расширенію раствора сѣрной кислоты въ 80,7%  $H_2SO_4$  (см. цитированное выше сочиненіе Менделѣева стр. 116), то для удѣльного вѣса фосфорной слѣдуетъ взять число 1,47—большей точности конечно не требуется. Тогда объемъ начальный  $= 4.364 + 0.079 = 4.443$ ; расширеніе  $= 4.8126 - 4.443 = 0.3696$  куб. сант. или 8,47%; поправка, какъ и слѣдовало ожидать, ничтожна; очень возможно, что большую погрѣщенность вносить опусканіе неизвѣстной поправки на измѣненіе объема приполномъ сляніи 2 слоевъ въ теченіе реакції<sup>1)</sup>.

2) Въ дневникѣ помѣчено: „наиболѣе тщательно обставленный опытъ“. Дилатом. № 10 содержалъ 1 каплю катализатора или 0,0302 грам.  $H_3PO_4$  (определено титрованіемъ), т. е. 0,043 граммъ 70,4% раствора фосфорной кислоты, объема 0,029 куб. сант. ( $=^{0.043}/_{1.5}$ ). Паральдегида взято 5,580 граммъ, слѣд., начальный объемъ его при 50,5° равенъ  $\frac{5.580}{0.9583} = 5.822^2$ ); почему начальный объемъ системы при 50,5°  $= 5.822 + 0.029 = 5.851$  куб. сант. Высота (въ миллиметрахъ) уровня надъ нижней чертой измѣнялась съ теченіемъ времени такъ:

<sup>1)</sup>) Дилатометръ № 5 по достижениіи предѣла, когда уровень при 50,5° былъ=63 миллиметра надъ нижней чертой, былъ опущенъ на 20 минутъ въ ванну 17°; затѣмъ вновь перенесенъ въ термостатъ 50,5° и чрезъ 3–4 минуты показалъ уровень только 60 миллиметровъ, т. е. слабое превращеніе альдегида въ паральдегидъ происходить и при обыкновенной (17°) температурѣ.

<sup>2)</sup>) Слѣд. количество катализатора ( $H_3PO_4$ ) въ % равно  $\frac{0,302}{5,822} \times 100 = 0,52\%$ .

21 февраля.

| Время . . . .   | 1 ч. 0 м.  | 1 мин.     | 10 мин.    | 22 мин. | 54 мин.    |
|-----------------|------------|------------|------------|---------|------------|
| Уровень . . . . | 29.6       | 30.0       | 31.4       | 33.3    | 38.0       |
| Время . . . .   | 3 ч. 42 м. | 4 ч. 40 м. | 5 ч. 30 м. | 51 мин. | 9 ч. 12 м. |
| Уровень . . . . | 44.3       | 47.3       | 50.2       | 51.0    | 60.6       |

22 февраля.

|                 |            |             |             |            |            |
|-----------------|------------|-------------|-------------|------------|------------|
| Время . . . .   | 9 ч. 25 м. | 11 ч. 27 м. | 12 ч. 52 м. | 4 ч. 28 м. | 5 ч. 40 м. |
| Уровень . . . . | 78.0       | 79.3        | 80.3        | 82.0       | 82.2       |

Содержание дилатометра беззвѣтно и однородно.

23 февраля.

|                 |            |             |            |            |            |
|-----------------|------------|-------------|------------|------------|------------|
| Время . . . .   | 9 ч. 34 м. | 10 ч. 10 м. | 1 ч. 27 м. | 4 ч. 33 м. | 5 ч. 40 м. |
| Уровень . . . . | 84.7       | 85.2        | 85.2       | 85.3       | 85.2       |

24 февраля уровень не измѣнился (85.2).

26 " " = 85.0.

Положеніе уровня при равновѣсіи принято, конечно, = 85.2 миллиметра, конечный объемъ системы  $= 5.6164 + 85.2 \times 0.00832 = 6.3251$  куб. сант. Расширеніе равно  $6.325 - 5.851 = 0.474$  куб. сант. или  $8.10\%$  начального объема паральдегида.

3) Два предыдущіе опыта расчислены по вѣсу первоначально взятаго паральдегида; расчислять по первоначальному объему здѣсь нельзя, ибо реакція достаточно быстро протекаетъ. Третій опытъ съ тѣмъ же катализаторомъ не могъ быть расчисленъ такъ, какъ 2 предыдущіе: во время послѣдней операции, взвѣшиванія, дилатометръ былъ разбитъ; почему, не зная вѣса паральдегида, я не могъ вычислить и его начального, до катализа, объема; но, опираясь на первое опредѣленіе (дилат. № 5), можно дать этотъ начальный объемъ, дѣлая, по всей вѣроятности, самую ничтожную ошибку. Въ этомъ третьемъ опытѣ катализатора взято наиболѣе, именно 0.123 грамма  $\text{H}_3\text{PO}_4$  (опредѣлено титрованіемъ) или 0,175 грам.  $70.4\%$  раствора фос-

форной кислоты. Дилатометр опущен въ термостатъ  $50.5^{\circ}$  въ 12 ч.  $55\frac{1}{2}$  м. Уровни надъ нижней чертой (въ миллиметрахъ) таковы (дилат. № 4):

21 февраля.

| Время . . .   | 12 ч.<br>58 м.     | 1 ч. 0 м.          | 1 ч. 1 м.  | 3 м.      | 10 м. | 22 $\frac{1}{2}$ м. | 40 м.              |
|---------------|--------------------|--------------------|------------|-----------|-------|---------------------|--------------------|
| Уровень . . . | 20                 | 20.7               | 21.0       | 21.6      | 23.2  | 26.3                | 31.0 <sup>1)</sup> |
| Время . . .   | 54 м.              | 3 ч. 42 м.         | 4 ч. 40 м. | 5 ч. 9 м. | 30 м. | 5 ч. 51 м.          | 9 ч. 12 м.         |
| Уровень . . . | 35.0               | 51.3 <sup>2)</sup> | 55.0       | 56.0      | 56.8  | 57.0                | 59.4               |
| Время . . .   | 22 фев. 9 ч. 25 м. | 11 ч.<br>27 м.     | 12 ч. 2 м. | 52 м.     | 2 ч.  | 4 ч. 28 м.          |                    |
| Уровень . . . | 59.1 <sup>3)</sup> |                    | 59.9       | 59.7      | 59.7  | 59.7                | 59.4               |

За положение уровня, соответствующее состоянию равновѣсія, считаю 59.7 миллиметровъ надъ нижней чертой.

Дилатом. № 5 (см. опытъ 1), простоявшій въ термостатѣ  $4\frac{1}{2}$  минуты (время по предварительнымъ опытамъ вполнѣ достаточное, чтобы принять вполнѣ температуру  $50,5^{\circ}$ ) имѣть уровень въ 19,4 миллиметровъ надъ нижней чертой, объемъ же системы до начала реакціи = 4.441 куб. сант. Выбрасывая 4.300 куб. сант., т. е. объемъ резервуара до нижней черты, получаю  $4.441 - 4.300 = 0,141$  куб. сант. или  $0,141 : 0,00813 = 17,35$  миллиметровъ надъ нижней чертой для начального объема, если бы превращенія въ альдегидъ совсѣмъ не было ( $0,00813 =$  въ куб. сантим. объемъ 1 миллиметра трубки дилатометра № 5). Итакъ на  $(19,4 - 17,35) = 2,05$  миллиметра поднялся уровень за время до первого отчета вслѣдствіе превращенія нѣкотораго количества паральдегида въ альдегидъ. Считая, что въ 12 часовъ 59 минутъ дилатометръ № 4 (резервуаръ состоить изъ болѣе тонкой трубки, чѣмъ у другихъ дилатометровъ) вполнѣ уже принялъ температуру термостата, беру для уровня число  $\frac{20,0 + 20,7}{2} = 20,35$ , а вводя поправку, т. е. вычитая 2,05, имѣю 18,3 миллиметра надъ нижней чертой, какъ уровень до начала реакціи, катализа. Тогда, такъ какъ резервуаръ до нижней черты содержитъ 502,7 миллиметровыхъ

<sup>1)</sup> Все еще замѣтны 2 несмѣшивающихся слоя, но побурѣнія, осмоленія нѣтъ.

<sup>2)</sup> Слой фосфорной слабо окрашенъ, паральдегидъ безцвѣтенъ.

<sup>3)</sup> Нижній слой очень слабо окрашенъ. Если размѣшать содержимое дилатометра, то эта слабая окраска пропадаетъ.

отрѣзковъ тонкой трубки, объемъ паральдегида и водного нижняго слоя—фосфорной кислоты—до начала катализа  $= 502,7 + 18,3 = 527,0$  миллиметровыхъ отрѣзковъ, а выбрасывалъ объемъ занимаемой фосфорной кислотой— $16,2$  въ тѣхъ же единицахъ ( $\frac{0,175}{1,47 \times 0,00735} = 16,2$ )—имѣю  $504,8$  для объема паральдегида до начала реакціи; расширеніе же по достижениіи предѣла равно  $59,7 - 18,3 = 41,4$  миллиметровыхъ отрѣзковъ или  $\frac{41,4}{504,2} \times 100 = 8,21\%$  начального объема паральдегида.

Такъ какъ вѣсъ взятаго паральдегида  $= 504,2 \times 0,00735 \times 0,9583$  ( $0,9583$  есть вѣсъ въ граммахъ 1 куб. сант. паральдегида при  $50,5^{\circ}$ )  $= 3,548$  грамма, то катализатора, въ вилѣ  $H_3PO_4$ , взято  $\frac{0,123}{3,548} \times 100 = 3,5\%$  взятаго количества паральдегида

Не вводя таковой поправки для опредѣленія начального объема, принявши, что въ 12 ч. 58 м. катализъ еще не начался, я получилъ бы, что  $(502,7 + 20 - 16,2)$  объемныхъ единицъ паральдегида по окончаніи катализа расширились на  $(59,7 - 20)$  объемныхъ единицъ, что въ процентахъ равно  $7,84$ —число ясно малое. Поправка начального объема въ опыте третемъ на  $2,05$  объемныхъ единицъ, сделанная въ предположеніи равенства скоростей реакціи какъ въ первомъ, такъ и въ третьемъ опытахъ, потому уже близка къ истинѣ, что начальные объемы паральдегида въ этихъ двухъ опытахъ очень близки другъ къ другу: въ первомъ 538, а въ третьемъ 507; количество же катализатора, хотя и различно, но при неоднородности системы, при нерастворимости катализатора въ паральдегидѣ не можетъ сильно влиять на малую величину этого начального расширенія.

### Щавелевая кислота.

1) Кристалловъ двухводной щавелевой взято  $3,3\%$  сравнительно съ вѣсомъ паральдегида, именно паральдегида  $3,440$  грамма, а щавелевой ( $C_2O_4H_2 + 2 H_2O$ ) по титрованію  $0,120$  граммъ. Катализъ даже при такомъ, сравнительно большомъ количествѣ катализатора протекаетъ медленно: именно, высота уровня надъ нижней чертой (въ миллиметрахъ) измѣнялась такъ:

| 12 декабря     |             |       |            |            |
|----------------|-------------|-------|------------|------------|
| Время . . . .  | 12 ч. 20 м. | 37 м. | 1 ч. 40 м. | 4 ч. 50 м. |
| Уровень. . . . | 15          | 15,5  | 15,8       | 15,8       |

| Время . . . .   | 13 декабря. |             | 14 декабря. |             |
|-----------------|-------------|-------------|-------------|-------------|
|                 | 9 ч. 25 м.  | 12 ч. 10 м. | 9 ч. 40 м.  | 2 ч. 15 м.  |
| Уровень. . . .  | 19,0        | 20,0        | 31,3        | 36,0        |
|                 | 14 декабря. |             | 15 декабря. |             |
| Время . . . .   | 5 ч. 30 м.  | 9 ч. 37 м.  | 3 ч. 10 м.  | 5 ч. 20 м.  |
| Уровень. . . .  | 40,0        | 55,0        | 56,8        | 57,3        |
|                 | 16 декабря. |             | 17 декабря. | 18 декабря. |
| Время . . . .   | 9 ч. 28 м.  | 2 ч. 20 м.  |             |             |
| Уровень . . . . | 59,4        | 59,4        | —           | 59,4        |

Предѣлъ очевидно достигнутъ черезъ 4 сутокъ.

Скорость катализа ясно возрастаетъ по мѣрѣ растворенія кристалловъ щавелевой; только 15-го декабря совершилось полное раствореніе этихъ кристалловъ, а скорость реакціи въ этотъ день, несмотря на близость къ предѣлу, значительно превосходитъ скорость въ началѣ реакціи, т. е. 12-го числа.

Подобное явленіе, замѣченное еще при сулемѣ (см. ниже), можетъ быть, представляетъ примѣръ „химической индукціи“\*); но такъ какъ въ обоихъ случаяхъ имѣемъ дѣло съ неоднородными системами, то не будетъ ли справедливѣе приписать эту медленность расширенія въ началѣ катализа столь извѣстной разности въ скорости дѣйствія массы растворенного вещества и твердой фазы, тѣмъ болѣе, что при отсутствіи движенія, катализаторы, растворяясь, очень медленно дифундируютъ вверхъ со дна дилатометра?

Maximum расширенія = 44,4 миллиметра или  $44,4 \times 0,00704$  куб. сант. ( $0,00704$  есть объемъ въ куб. сант. 1 миллиметра тонкой трубки дилатометра № 2, см. выше размѣры дилатометровъ). Принимая при  $50,5^{\circ}$  удѣльный вѣсъ взятой щавелевой ( $C_2O_4H_2 + 2H_2O$ ) за 1,60 (см. Chem. Handw. Fehling), получаю, что 100 объемовъ паральдегида расширились на 8,66 объемовъ, если вычисление вести по начальному объему (уровень на 15,0 мил.) вычтя объемъ, занятый щавелевой. По вѣсу паральдегида (3,44 гр.), переводя на объемы, имѣю для того же расширенія 8,73; или въ среднемъ 8,70.

Если дилатометръ, взятый въ этомъ опытѣ, опустить по достижениѣ предѣла (уровня 59,4) въ ледянную воду на 5 минутъ, а затѣмъ опять въ терmostatъ  $50,5^{\circ}$ , то черезъ  $2\frac{1}{2}$  минуты достигается прежній уровень = 59,5.

\*.) См. Cohen, Studien z. Chem. Duvamik 95, 1896.

Когда же онъ простоялъ въ комнатной водѣ 21 минуту и затѣмъ перенесенъ былъ опять въ термостатъ  $50,5^{\circ}$ , то высота уровня была

|          |                      |   |   |   |      |
|----------|----------------------|---|---|---|------|
| черезъ 2 | минуты по погружениі | . | . | . | 59,0 |
| "        | 3                    | " | " | " | 59,0 |
| "        | $6\frac{1}{4}$       | " | " | " | 59,0 |

т. е. превращеніе альдегида въ паральдегидъ за эти 21 мин. ничтожно. Но за 4 сутокъ стоянія этого раствора при комнатной температурѣ паральдегида образуется, конечно, уже замѣтныя количества: по перенесеніи въ термостатъ этого дилатометра и надлежащемъ обогрѣваніи его отсчитанъ тотъ часъ уровень, равный только 35 миллиметрамъ, и только чрезъ нѣсколько дней—опять 59,5 миллиметровъ, какъ неизмѣнныи въ теченіе нѣсколькихъ дней максимумъ. Побурѣнія (осмоленія) содержимаго не замѣчалось никакого.

2) Кристалловъ двухводной щавелевой взято  $0,58\%$  паральдегида, (по слѣдняго взято 3,470 граммъ). Высоты уровней (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой таковы:

|           |         |        |      |      |      |      |      |      |
|-----------|---------|--------|------|------|------|------|------|------|
| Время . . | 19 янв. | 20     | 22   | 23   | 24   | 25   | 26   | 29   |
| Уровень . | 12      | 20     | 28   | 31   | 32,5 | 35   | 36,5 | 40,5 |
| Время . . | 31 янв. | 1 фев. | 2    | 6    | 7    | 8    | 9    | 10   |
| Уровень . | 42      | 43     | 44,2 | 46,3 | 47,0 | 47,1 | 47,8 | 48   |
| Время . . | 12 фев. | 14     | 15   | 16   | 17   | 19   | 21   | 24   |
| Уровень . | 49,0    | 49     | 49,5 | 50   | 50   | 50,8 | 50,4 | 50,8 |
|           |         |        |      |      |      |      |      | 50,5 |

Все время—полная безцвѣтность содержимаго дилатометра; объемъ системы въ начальномъ  $\frac{3,47}{0,9583}$  + объемъ щавелевой; за конечный принять  $3,563 + 0,00706 \times 50,8$  (дилатометръ № 2); откуда, расширеніе вычисляется равнымъ  $7,90\%$  начального объема паральдегида. Вычисленіе по начальному уровню здѣсь невозможно, ибо снаряженный для опыта дилатометръ простоялъ до погруженія въ термостатъ 19 января 3—4 дня при комнатной температурѣ, а за этотъ срокъ образовалось нѣкоторое количество альдегида, хотя и малое. (Дѣйств., считая за начальный уровень 12 миллиметровъ, имѣю для расширенія только  $7,60\%$ ). Въ виду очень медленной въ концѣ катализа скорости слѣдовало бы опытъ продолжить нѣсколько дольше.

3) Взята щавелевая кислота, обезвожженная нагреванием на водяной банѣ и долгимъ стояніемъ въ эксикаторѣ надъ  $H_2SO_4$ . Количество ея равно 0,52% паральдегида (дилатом. № 9). Уровни (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой таковы:

|               | 22 февраля. |            |            | 23 февраля.           |
|---------------|-------------|------------|------------|-----------------------|
| Время . . .   | 11 ч. 8 м.  | 12 ч. 2 м. | 5 ч. 40 м. | съ утра до 5 ч. 40 м. |
| Уровень . . . | 26          | 26,1       | 26,1       | 31—34,5               |
| Время . . .   | 1 марта.    | 6 марта.   | 12 марта.  | 14 марта.             |
| Уровень . . . | 76,8—77,7   | 86,6       | 91,0       | 91,8                  |
| Время . . .   | 15 марта.   | 16 марта.  | 17 марта.  | 28 марта.             |
| Уровень . . . | 92          | 92         | 92         | 92                    |

Катализъ достигъ предѣла въ 21 день, и затѣмъ, въ теченіе 14 дней, уровень остался неизмѣннымъ; содержимое дилатометра оставалось постоянно беззвѣтнымъ. Вычисленіе расширенія вполнѣ возможно здѣсь по начальному объему и дало 8,27%, ибо резервуаръ до нижней черты содержитъ 774,4 миллиметровыхъ отрѣзковъ тонкой трубки; почему начальный объемъ паральдегида =  $774,4 + 26 - 2,6 = 797,8$ , где 2,6 — число дѣленій (отрѣзковъ), занимаемыхъ взятымъ вѣсовымъ количествомъ (0.0335 граммъ) щавелевой ( $2,6 = 0,0335 = 1,5 \times 0,00844$ ), за удѣльный вѣсъ при  $50,5^{\circ}$  безводной щавелевой взято 1.5, а объемъ 1 миллим. отрѣзка = 0.00844 куб. сант. Расширеніе же =  $= 92 - 26 = 66$  отрѣзкамъ, что и составляетъ  $\frac{66}{797,8} \times 100 = 8,27\%$ .

28 марта этотъ дилатометръ перенесенъ въ термостатъ  $35,2^{\circ}$ . Уровень тотчасъ не наблюдался; приблизительно чрезъ 10 мин. уровень = 72,8 милл. надъ нижней чертой; это съ утра, тоже и въ 5 час. 40 мин.; затѣмъ уровень падалъ такъ:

| Время . . . . .   | 28 мар. | 29   | 30   | 31 | 2 апр. | 4 апр. |
|-------------------|---------|------|------|----|--------|--------|
| Уровень . . . . . | 72,8    | 68,5 | 65,5 | 63 | 58,5   | 55,1   |

| Время . . . . .   | 24 апр. | 1 мая. | 9 мая. | 16 мая. | 22 мая. | 1 июня. |
|-------------------|---------|--------|--------|---------|---------|---------|
| Уровень . . . . . | 42.5    | 41.3   | 41.0   | 40.6    | 40.7    | 40.8    |

Вѣроятно, 1 июня дилатометръ вынуть изъ термостата.

Вычисление, на сколько при  $35.2^{\circ}$ , достигая предѣла катализа, расширяются 100 объемовъ паральдегида, производилось такъ. При  $25^{\circ}$  резервуаръ до нижней черты дилатометра № 9 по вымѣркѣ водой имѣть объемъ =  $= 6.5396$  куб. сант., а 1 миллиметръ тонкой трубки имѣть емкость 0.00844 куб. сант. Принимая за коэффициентъ расширения стекла 0.000025, имѣю:

Конечный объемъ при  $35.2^{\circ}$  паральдегида и щавелевой равенъ  $[40.7 \times 0.00844 + 6.5396] [1 + 0.000025 (35.2 - 25)] = 6.885$  куб. сант. Начальный объемъ паральдегида + щавелевая до катализа при  $50.5^{\circ}$  равенъ  $[26 \times 0.00844 + 6.5396] [1 + 0.000025 (50.5 - 25)] = 6.764$  куб. сант. Слѣд. при  $35.2^{\circ}$  тотъ же начальный объемъ будетъ  $6.684 = \frac{6.764 \times 0.9583}{0.9699}$ , гдѣ 0.9583 и 0.9699 — величины удѣльныхъ вѣсовъ чистаго паральдегида при  $50.5^{\circ}$  и  $35.2^{\circ}$ . Конечно слѣдовало бы взять удѣльные вѣса, принимая въ расчетъ малое количество ( $0.52\%$ ) растворенной щавелевой, по вліяніе этой малой примѣси оказывается почти одинаково и очень мало какъ на числитель 0. 9583, такъ и на знаменатель, почему имѣ вполнѣ возможно пренебречь. Слѣд. расширение отъ катализа при  $35.2^{\circ} = 6.885 - 6.684 = 0.201$  куб. сант. Начальный же объемъ чистаго паральдегида, за вычетомъ объема щавелевой, выражится чрезъ  $6.684 - \frac{0.0335}{1.5} = 6.662$  куб. сант.;

почему искомое расширение отъ катализа при  $35.2^{\circ}$  равно  $\frac{0.201}{6.662} \times 100 = 3.02\%$ . Это расширение приводить къ слѣдующему составу жидкой фазы въ моментъ равновѣсія, если только допустить, что объемы смѣсей альдегида и паральдегида можно вычислить изъ уд. объемовъ компонентовъ по правилу смѣшанія. Отношеніе послѣднихъ другъ къ другу, равное обратному отношенію ихъ уд. вѣсовъ, равно 1 : 1.276 (см. главы объ альдегидѣ и паральдегидѣ). Почему превращеніе  $1\%$  паральдегида въ альдегидъ влечеть увеличеніе 100 объемныхъ единицъ на 0.276 об. единицы; откуда слѣдуетъ, что найденное расширение ( $3.02\%$ ) отвѣчаетъ превращенію 10.94% паральдегида въ альдегидъ. Къ нѣсколько иному, хотя и достаточно близкому, результату приводить доказаніе пропорциональности расширенія и количества альдегида, образовавшагося изъ паральдегида; именно, такъ какъ расширенію, равному  $8.20\%$  начального объема паральдегида,

отвѣчаетъ содержаніе 33.9% альдегида въ смѣси (см. ниже), то найденное расширеніе (3.02%) указываетъ на 12.48% превращенія паральдегида при 35,2° въ моментъ достиженія равновѣсія, ибо

$$8.2 : 3.02 = 33.9 : 12.47$$

Послѣднее число (12.47) вѣрнѣе первого (10.94), ибо получено при одинаковомъ, вѣрномъ только приблизительно, допущеніи о возможности применения правила смышепія, но при значительно суженномъ интервалѣ.

### Борный ангидридъ.

Для характеристики дѣйствія паральдегида на  $B_2O_3$  при обыкновенной температурѣ былъ взятъ паральдегидъ, плавающійся при 12,2° и имѣвшій удѣльный вѣсъ  $S \frac{15^\circ}{4^\circ} = 0.99833$ , и оставленъ при комнатной температурѣ надъ кусками  $B_2O_3$  въ теченіе 2 сутокъ. Отфильтровывая его отъ кусковъ  $B_2O_3$ , я получалъ фильтратъ, тотчасъ же мутнѣющій на воздухѣ, а съ теченіемъ нѣкотораго времени дающій бѣлый кристаллическій осадокъ. Удѣльный вѣсъ такого мутнаго паральдегида  $S \frac{15^\circ}{4^\circ} = 0.99887$ ; если же отфильтровать отъ бѣлаго, кристаллическаго осадка, то удѣльный вѣсъ  $S \frac{15^\circ}{4^\circ} = 0.99846$  т. е. почти такой же, какъ и исходнаго паральдегида. Когда былъ взятъ паральдегидъ, плавающійся при 12.50° и пастоянѣ 4 сутокъ надъ  $B_2O_3$ , то онъ дасть мутный растворъ удѣльнаго вѣса  $S \frac{25^\circ}{4^\circ} = 0.99888$ .

Ясно, что взаимодѣйствіе между этими 2 веществами въ теченіе 2 и даже 4 сутокъ очень слабое.

Этотъ мутный растворъ паральдегида, по прилитіи раствора KOH и выпариваніи до суха, далъ съ HCl ясную реакцію  $B(OH)_3$  на куркуму.

Съ цѣлью испытать, не образовался ли въ теченіе 4 сутокъ хотя въ небольшихъ количествахъ альдегидъ, я такой отфильтрованный мутный растворъ смѣшивалъ съ KOH (твердымъ), прибавляя немного воды и даже при нагреваніи не получалъ сколько нибудь замѣтнаго желтобураго окрашиванія<sup>1)</sup>. Прибавленный же въ эту пробирку въ небольшихъ количествахъ альдегидъ вызвалъ тотчасъ при обыкновенной температурѣ обильное образованіе альдегидной, бурой смолы и разогрѣваніе жидкости. Слѣд., при комнатной температурѣ образованіе въ 4 сутокъ альдегида изъ паральдегида +  $B_2O_3$ , если и происходитъ, то въ очень ничтожныхъ количествахъ. Такжѣ и дѣйствіе при

<sup>1)</sup> Одна изъ реакцій на альдегидъ, см. Бейльштейнъ. В. I.

обыкновенной температурѣ  $B_2O_3$  на альдегидѣ, кипящій при  $22^{\circ}$ , если и дало, то небольшія количества паральдегида, ибо такой альдегидъ, простоявшій 4 сутокъ въ запаянной трубкѣ надъ кусками  $B_2O_3$ , слитый съ  $B_2O_3$ , очень быстро и притомъ вполнѣ улетучивался на воздухѣ, оставляя пленку борнаго соединенія, очевидно растворенного въ этой смѣси альдегида (и паральдегида), и имѣлъ яснѣйшій запахъ альдегида.

Итакъ  $B_2O_3$  способенъ или растворяться безъ измѣненія въ смѣси паральдегида съ альдегидомъ, или, растворяясь, образовать вѣкоторое соединеніе. Этого вопроса дальше я не обслѣдовалъ.

1) Порошокъ, недостаточно мелкій,  $B_2O_3$  взятъ въ значительномъ количествѣ, далеко большемъ  $3^{\circ}/_0$  вѣса паральдегида.

Уровни (въ миллиметрахъ) таковы (шкала обращена):

| Время . .   | 13 декабря. |            | 14 декабря. |            | 15 декабря. |            |
|-------------|-------------|------------|-------------|------------|-------------|------------|
|             | 12 ч. 22 м. | 5 ч. 50 м. | 9 ч. 40 м.  | 2 ч. 15 м. | 5 ч. 30 м.  | 9 ч. 37 м. |
| Уровень . . | 98          | 93         | 71          | 65         | 65          | 55         |
| Время . .   | 15 декабря. |            | 16 декабря. |            | 18 декабря. |            |
|             | 3 ч. 10 м.  | 5 ч. 20 м. | 9 ч. 28 м.  | 2 ч. 20 м. | 9 ч. 20 м.  |            |
| Уровень . . | 51          | 48         | 43          | 39         |             | 46         |

Объемъ до начала катализа (уровень 98) не достовѣренъ: могло образоваться вѣкоторое количество альдегида, а слѣдовательно объемъ, болѣй истиннаго, ибо я до погруженія дилатометра въ термостатъ слегка нагрѣвалъ резервуаръ его, чтобы изгнать пузырьки воздуха, засѣвшіе между кусками  $B_2O_3$ . Далѣе, 17-го декабря не сдѣлано отчета, а 18-го уже наблюдается значительное сжатіе, сопровождавшееся сильнымъ побурѣніемъ содережимаго на днѣ резервуара, гдѣ лежали куски  $B_2O_3$ ; слѣдовательно, шахтитъ объема, если признать его на 39, установленъ недостовѣрно; возможно, что уровень при равновѣсіи выше. Эти двѣ причины, дѣйствующія въ одну и ту же сторону, приводятъ только къ тому выводу, что расширение должно быть ни въ какомъ случаѣ не менѣе 6,72 об. на 100 об. первоначальнаго паральдегида. Для такого вычисленія я, охладивши дилатометръ, слилъ жидкость и, оставивъ куски  $B_2O_3$ , промылъ нѣсколько разъ эфиромъ, высушилъ и вымѣрилъ объемъ дилатометра, свободный отъ кусковъ  $B_2O_3$ , ртутью. При такомъ методѣ очень вѣроятна погрѣшность; въ виду доказаннаго прежде растворенія  $B_2O_3$  въ паральдегидѣ объемъ о资料ного, не занятаго имъ пространства, считаемый мною при вычисленіи, какъ объемъ чистаго паральдегида, получается нѣсколько болѣйшій, т. е. эта погрѣшность (если

только она значительна) действует въ ту же сторону, что и первыя двѣ, даеть малое число для предѣльного расширения.

2) Во второмъ опыте (дилатом. № 5) высота (въ миллиметрахъ) уровня жидкой фазы надъ нижней чертой измѣнялась такъ:

| Время . .   | 16 января.               |            |                          |                                 |
|-------------|--------------------------|------------|--------------------------|---------------------------------|
|             | 12 ч. 40 м.              | 43 мин.    | 57 мин.                  | 1 ч. 14 м.                      |
| Уровень . . | 7.5 <sup>1)</sup> )      | 8.2        | 9.2                      | 10                              |
| Время . .   | 16 января.<br>3 ч. 51 м. | 5 ч. 38 м. | 17 января.<br>2 ч. 46 м. | 18 января.<br>отъ 10 ч. до 5 ч. |
| Уровень . . | 13.2                     | 15.8       | 30.5                     | 38—40                           |

19 января отъ 9<sup>1/2</sup> час. до 5 час. (42 — 44.7)

20 " 9<sup>1/2</sup> час. до 12<sup>1/2</sup> час. (46.5—46.0)

22 " 49.0

23 " 49.0

24 " отъ 10 час. до 3<sup>1/2</sup> час. (48.8—48.9); осмоленія нѣть.

25 " въ 9 час. 37 мин.—47.0; ясное осмоленіе внизу резервуара, гдѣ лежать куски  $B_2O_3$ ; почему опытъ оконченъ.

Истинный вѣсъ (исправленный на пустоту) взятаго паральдегида=4.084 грамма, объемъ его при 50.5° =  $\frac{4.084}{0.9583}$  = 4,262 к. с.

Позабывши опредѣлить вѣсъ  $B_2O_3$  непосредственно, взвѣшиваніемъ, я могу вычислить его на основаніи такихъ данныхъ. До погруженія въ термостатъ 50.5° дилатометръ этотъ выдержанъ пять минутъ въ термостатѣ 35.2°, при каковой температурѣ начальный объемъ всей системы нашелъ я равнымъ 4.276 куб. сант. (следуетъ принять, что при 35.2° за пять минутъ не произошло сколько нибудь замѣтнаго образования альдегида). Для объема же одного паральдегида при 35.2° вычисляю 4,211 куб. сант. ( $=\frac{4.084}{0.9699}$ ), по уд. вѣсу паральдегида при этой температурѣ. Слѣдовательно, при 35.2° объемъ занимаемый  $B_2O_3$ , былъ  $4.276 - 4.211 = 0.065$  куб. сант. Принимая съ погрѣшностью, которой возможно пренебречь, что и при 50.5° объемъ  $B_2O_3$  такой же — 0.065 куб. сант., имѣю для начального объема системы при 50.5°  $4.262 + 0.065 = 4.327$  куб. сант., а для конечнаго  $- 4.300 + 49 \times 0.00813 = 4.6982$  (объемъ резервуара до нижней черты+объемъ въ тонкой трубкѣ при достиже-

1) Начальный уровень—нѣкоторые отчеты не приведены—давалъ небольшія колебанія.

чії равновесія). Слѣд., расширеніе =  $4.6983 - 4.327 = 0.3713$  куб. сант., что составляетъ  $8,71\%$  первоначального объема паральдегида (4.262).

Другой способъ вычислениія, при допущеніи уровня до катализа на 7,5 миллиметровъ выше нижней черты, приводитъ къ значительно меньшему числу для предѣльного расширенія.

Именно, т. к. резервуаръ до нижней черты содержитъ 528,5 миллиметровыхъ отрѣзковъ тонкой трубки, а объемъ одного такого отрѣзка =  $= 0,00813$  куб. сант., то начальный объемъ одного паральдегида въ этихъ единицахъ равенъ  $528,5 + 7,5 - \frac{0,065}{0,00813} = 528$ , а расширеніе =  $49 - 7,5 = 41,5$ , что въ процентахъ дастъ 7,86. Малыя числа, какъ и въ другихъ случаяхъ, получаются тогда, когда за время обогреванія дилатометра успѣль уже начаться катализъ, что и возможно подозрѣвать въ этомъ случаѣ; кроме того, это послѣднее вычисление, по начальному объему, еще и потому недостовѣрно, что, какъ сказано въ примѣчаніи, на предыдущей страницѣ, начальный уровень (7,5) давалъ небольшія колебанія. Но и первый способъ вычислениія, по вѣсу паральдегида, давшій несомнѣнно большое ( $8,71\%$ ) число для искомаго расширенія, въ виду неопредѣленного непосредственно, взвѣшиваніемъ, вѣса катализатора, не имѣть особыхъ преимуществъ предъ вторымъ способомъ; почему для искомаго расширенія беру среднее 8,28, не относя этого опыта въ категорію точныхъ.

Принимая для удѣльного вѣса  $B_2O_3$  число 1,75 (см. Dammer, Handbuch d. anorgan. Ch.), имѣю вѣсъ его равнымъ  $0,065 \times 1,75 = 0,114$  грам., т. е.  $2,7\%$  вѣса паральдегида.

3) Взято  $B_2O_3$   $0,59\%$  вѣса паральдегида. Уровни (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой таковы:

| Время . . .   | 16 янв а р я. |         |         |            | 17 янв. |
|---------------|---------------|---------|---------|------------|---------|
|               | 12 ч. 26 м.   | 29 мин. | 43 мин. | 5 ч. 37 м. |         |
| Уровень . . . | 23,8          | 23,9    | 23,8    | 26         | 32,5    |
| Время . . .   | 18 янв.       | 19      | 20      | 22         | 23      |
| Уровень . . . | 40,5          | 47      | 51      | 59         | 61      |
| Время . . .   | 24 янв.       | 25      | 26      | 27         | 29      |
| Уровень . . . | 63,3          | 65      | 67      | 68         | 70      |

|               |            |         |           |          |      |
|---------------|------------|---------|-----------|----------|------|
| Время . . .   | 31 янв.    | 1 февр. | 2         | 6        | 7    |
| Уровень . . . | 71,8       | 72,8    | 73,8      | 76,2     | 76,9 |
| Время . . .   | 8 февр.    | 9       | 12        | 14       | 17   |
| Уровень . . . | 77,1       | 77,5    | 78,9      | 79,2     | 80   |
| Время . . .   | 22 февр.   | 24      | 14 марта. | 19       | 28   |
| Уровень . . . | 82         | 82      | 83,3      | 83,1     | 82   |
| Время . . .   | 24 апреля. |         | 25        | 31 июля. |      |
| Уровень . . . | 78,5       |         | 78,5      |          | 71,7 |

Все время, съ 16-го января по 31-е юля, дилатометръ этотъ простоялъ въ термостатѣ  $50,5^{\circ}$ , но растворъ не окрашенъ.  $\text{B}_2\text{O}_3$  нацѣло перешель въ растворъ; отсюда заключаю, что при  $50,5^{\circ}$  100 граммъ паралльдегида способны растворить по меньшей мѣрѣ 0,59 грам.  $\text{B}_2\text{O}_3$ .

Вычисляя по начальному объему (уровень на 23,8) и взявши для шахтнит'я расширения объемъ, соответствующій уровню 83,3, нахожу для расширения при равновѣсии только 6,02, что значительно ниже другихъ полученныхъ чиселъ; объясненіе этого откладываю до конца этой главы.

### Сѣрнистая кислота.

Одновременно поставлены три опыта съ  $\text{SO}_2$ . Взвѣшенные дилатометры наполнены паралльдегидомъ, въ который затѣмъ пропускалось нѣсколько пузырьковъ сѣрнистаго газа, получаемаго нагреваніемъ крѣпкой сѣрной съ мѣдными стружками. Запаянные дилатометры взвѣшены по окончанію катализма, что дало вѣсъ одного паралльдегида, для вычисленія его объема, ибо малымъ количествомъ  $\text{SO}_2$  (см. ниже) я пренебрегъ.

Катализъ начинается уже при обыкновенной температурѣ: эти три дилатометра, поставленные въ термостатѣ  $16,8^{\circ}$ , давали слѣдующіе уровни въ миллиметрахъ надъ нижней чертой:

Время Дилатометръ № 6. № 4. № 10.

У р о в н и .

|            |   |   |     |
|------------|---|---|-----|
| 2 ч. 0 м.  | 1 | 3 | 1,0 |
| 2 ч. 13 м. | 2 | 5 | 1,5 |
| 3 ч. 45 м. | 7 | 8 | 6,5 |

Затѣмъ эти дилатометры (содержимое ихъ осталось безвѣтно) перенесены въ 3 час.  $47\frac{1}{2}$  мин. въ термостатъ  $50,5^{\circ}$ . Высоты уровней таковы:

| Время                   | № 6  | № 4  | № 10. |
|-------------------------|------|------|-------|
| 3 ч. $50\frac{1}{2}$ м. | 53   | 44   | 38,5  |
| " 53 "                  | 67   | 56,2 | 45,2  |
| " 56 "                  | 77   | 62,1 | 53,9  |
| " 59 "                  | 80,8 | 63,3 | 62,1  |
| 4 ч. $1\frac{1}{2}$ "   | 82,0 | 63,3 | 68,3  |
| " 4 "                   | 83,0 | 63,5 | 73    |
| " $7\frac{1}{2}$ "      | 83,5 | "    | 78    |
| " $10\frac{1}{2}$ "     | "    | "    | 80,8  |
| " $14\frac{1}{2}$ "     | "    | "    | 82,3  |
| " $19\frac{1}{2}$ "     | "    | 62,8 | 83,8  |
| " $24\frac{1}{2}$ "     | "    | 63,1 | 84,1  |
| " $29\frac{1}{2}$ "     | "    | 63,3 | 84,3  |
| " $34\frac{1}{2}$ "     | "    | 63,3 | 84,3  |
| " $44\frac{1}{2}$ "     | 83,0 | 62,8 | 84,3  |
| 5 ч. 0 "                | "    | "    | 83,8  |
| " 26 "                  | ;;   | ,,   | 84,3  |

На слѣдующій день (дилатометры оставлены въ термостатѣ) уровни цали отъ осмоленія

до 72 54 78 миллиметровъ.

Осмоленіе при этомъ катализаторъ проявляется въ видѣ отдѣльныхъ бурыхъ капелекъ, не собирающихся въ одну и скопляющихся, очевидно въ виду ихъ тяжести, въ нижней части резервуара дилатометра.

Количество сѣрнистаго газа опредѣлялось, выпуская содержимое дилатометра въ титрованный растворъ юда ( $\frac{1}{100}$  молекулы  $I_2$  въ литрѣ) и до-титровая  $Na_2S_2O_3$ ; такимъ образомъ найдено, что въ дилатометрахъ сѣрнистаго газа было

| № 6   | № 4   | № 10   |
|-------|-------|--------|
| 0,068 | 0,079 | 0,002, |

считая за 100 количество паралльдегида тѣхъ же дилатометровъ<sup>1)</sup>. Образовавшійся при катализѣ альдегидъ не реагируетъ съ юдомъ, уничтожая дѣйствіе его на  $Na_2S_2O_3$ , ибо я нашелъ въ дилат. № 10 наименьшее, а въ дилатом. № 4 наибольшее количество юда, тогда какъ количества альдегида въ этихъ дилатометрахъ были, какъ разъ, въ обратномъ отношеніи.

<sup>1)</sup> Какъ и слѣдовало ожидать (см. K. Koelichen Zeits. f. ph. Chemie XXXIII, 129, 1900 года.), чѣмъ больше катализатора, тѣмъ больше и скорость катализа.

Зная вѣсъ и объемъ жидкой фазы, я легко могъ опредѣлить и удѣльный вѣсъ ея въ моментъ наступленія равновѣсія, предѣла катализа. Оказалось, что

|                     |  |
|---------------------|--|
| въ дилатометрѣ № 10 | жидкая фаза имѣла уд. вѣсъ $S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,8858$ |
| " " № 4             | " = 0,8856   |
| " " № 6             | " = 0,8845   |

Приращенія объема вычислены изъ слѣдующихъ данныхъ, конечно, по вѣсу паральдегида, ибо катализъ протекаетъ быстро.

Вѣса паральдегида, исправленные на пустоту, были

| въ дилатометрѣ № 6 | № 4    | № 10         |
|--------------------|--------|--------------|
| 5,005              | 3,6862 | 5,5966 грам. |

Слѣд., начальные, до катализа, объемы (дѣля на 0,9583)

|       |        |               |
|-------|--------|---------------|
| 5,223 | 3,8465 | 5,8403 к. с., |
|-------|--------|---------------|

а конечные, по максимальнымъ уровнямъ 83,5—63,3—84,3 мил.,

|        |        |              |
|--------|--------|--------------|
| 5,6585 | 4,1619 | 6,3183 к. с. |
|--------|--------|--------------|

|                         |        |              |
|-------------------------|--------|--------------|
| Расширение равны 0,4355 | 0,3154 | 0,4780 к. с. |
|-------------------------|--------|--------------|

или въ процентахъ первоначального объема паральдегида

|      |      |      |
|------|------|------|
| 8,34 | 8,20 | 8,19 |
|------|------|------|

Объемы воздуха, оставшіеся при запайкѣ въ тонкихъ трубкахъ этихъ дилатометровъ, отъ теплотнаго и каталитического расширений жидкой фазы уменьшились на столько, что давленія съ атмосферного возросли въ дилатометрахъ

|     |                    |
|-----|--------------------|
| № 6 | до 2,00 атмосферъ. |
|-----|--------------------|

|     |          |
|-----|----------|
| № 4 | " 1,53 " |
|-----|----------|

|      |          |
|------|----------|
| № 10 | " 1,66 " |
|------|----------|

Такія разницы въ давленіяхъ не сказываются на результатахъ моихъ опытовъ, какъ я упоминалъ въ статьѣ о методѣ; иначе я долженъ былъ бы въ опытѣ съ дилатометромъ № 6 получить наименьшее расширение, согласно правилу Le Chatelier (см. Bancroft the phase rule p. 4), а получилъ наибольшее.

Ясное расширение, испытываемое паральдегидомъ подъ влияніемъ  $SO_2$  и при обыкновенной ( $16,8^{\circ}$ ) температурѣ, подтверждаетъ еще разъ тотъ фактъ, что и при этой температурѣ равновѣсіе между этими веществами устанавливается при ясномъ содержаніи альдегида, понятіе о которомъ даетъ слѣдующее вычисление. Такъ какъ уд. вѣсъ паральдегида  $S \frac{16,8^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,9963$ , то соответственно взятымъ количествамъ паральдегида

| въ дилатометрахъ | № 6   | № 4    | № 10.  |
|------------------|-------|--------|--------|
| въ граммахъ      | 5,005 | 3,6862 | 5,5966 |

имѣю до начала катализа объемы (дѣля на 0,9963

|               |       |       |        |
|---------------|-------|-------|--------|
| въ куб. сант. | 5,024 | 3,700 | 5,617; |
|---------------|-------|-------|--------|

|   |       |        |        |
|---|-------|--------|--------|
| а, по достижении въ З ч. 45 м. уровней (надъ нижней чертой) |       |        |        |
| въ миллим.  | 7     | 8      | 6,5,   |
| конечные объемы выражаются въ куб. сантим.                  |       |        |        |
| чрезъ   | 5,097 | 3,7541 | 5,667; |
| почему расширения будутъ                                    |       |        |        |
| въ куб. сант.   | 0,073 | 0,054  | 0,050, |
| или въ процентахъ начальныхъ объемовъ паральдегида          |       |        |        |
|   | 1,45  | 1,46   | 0,89   |

Такъ какъ отношение уд. объемовъ паральдегида и альдегида при  $16,8^{\circ}$  равно  $1:1,270$  (я взялъ уд. вѣса при  $18^{\circ}$ , что разумѣется не вводить сколько нибудь ощутимой погрѣшности), то, вычисляя по правилу смѣшения (какъ раньше, при щавелевой кислотѣ), нахожу, что каждый  $1\%$  превратившагося въ альдегидъ паральдегида вызоветъ увеличеніе объема на  $0,27\%$ , слѣд., вышеупомянутыя процентныя увеличенія объема намѣчаютъ слѣдующія содержанія альдегида (въ процентахъ, по вѣсу)

$$5,4 \quad 5,4 \quad 3,3$$

Очень близкія къ этимъ числа получаются при вычисленіи изъ пропорціи

$$8,2 : 1,45 \text{ (или } 1,46, \text{ или } 0,89) = 33,9 : X,$$

гдѣ  $X$ —процентное, по вѣсу, содержаніе альдегида, соотвѣтствующее вышеуказаннмъ расширеніямъ (см. выше, при щавелевой кислотѣ); именно

$$6,0 \quad 6,0 \quad 3,7.$$

Итакъ, равновѣсная система изъ альдегида и паральдегида при  $16,8^{\circ}$  содержитъ по меньшей мѣрѣ  $6\%$  альдегида (по вѣсу); неизвѣстно, достигнутъ ли предѣлъ катализа въ дилат. № 6 и № 4; въ дилат. же № 10 въ виду наименьшаго количества катализатора и обусловленной этимъ наименьшей скорости катализа равновѣсіе, очевидно, еще не достигнуто.

### Сѣрнокислый цинкъ.

Какъ катализаторъ взять сѣрнокислый цинкъ, обезвожженный нагреваниемъ семиводного гидрата при возможно низкой температурѣ; хлора катализаторъ совершенно не содержалъ. Количество его  $= 0,1145$  гр., что отвѣчаетъ  $2,7\%$  вѣса паральдегида. По достижениіи равновѣсія, вскрывши дилатометръ, я отфильтровалъ отъ  $ZnSO_4$  жидкую фазу; таковой собрано  $3\frac{1}{4}$  куб. сант. Разведя 10 куб. сант. воды, взболтавши, отфильтровалъ отъ паральдегида и въ фильтратѣ не получилъ и слѣдовъ цинка [проба  $(NH_4)_2S + NH_4Cl$ ]. Слѣд., катализъ происходитъ только на поверхности твердой фазы.

Скорость реакціи была такова: по погружениіи дилатометра въ термостатъ  $50,5^{\circ}$  въ 11 час.  $12\frac{1}{2}$  мин. высота уровня надъ нижней чертой (въ миллиметрахъ) измѣнялась такъ:

| Время . .   | 8-го марта.          |            |         |             |            |            |
|-------------|----------------------|------------|---------|-------------|------------|------------|
|             | 15 <sup>1/4</sup> м. | 21 м.      | 52 м.   | 12 ч. 20 м. | 1 ч. 36 м. | 5 ч. 30 м. |
| Уровень . . | 8,7                  | 10         | 12,5    | 15          | 20,5       | 35         |
| Время . .   | 9 марта.             |            |         |             |            |            |
|             | 10 ч. 23 м.          | 5 ч. 30 м. | 12 мар. | 14 мар.     | 15 мар.    | 16 мар.    |
| Уровень . . | 48,5                 | 48,5       | 49      | 49          | 48,2       | 47,8       |

Катализъ, повидимому, законченъ въ теченіе сутокъ.

Истинный вѣсъ одного паральдегида = 4,1337 грам.; слѣд., объемъ до катализа =  $\frac{4,1337}{0,9583} = 4,3137$ . Принимая удѣльный вѣсъ  $ZnSO_4 = 3,4$  (см. Dammer, Handbuch d. anorgan. Chemie), имѣю для объема всей системы до катализа  $4,3137 + \frac{0,1145}{3,4} = 4,3477$  куб. сант. Конечный же объемъ, соотвѣтствующій уровню 49 миллиметровъ, равенъ 4,6983 куб. сант. (дилат. № 5); откуда, расширеніе равно 0,3506 куб. сант., что въ процентахъ первоначального объема паральдегида составляетъ 8,13.

Такъ какъ  $ZnSO_4$  совершенно не растворяется въ жидкой фазѣ, то удѣльный вѣсъ ея легко вычислить по вышеприведеннымъ даннымъ. Оказалось, что удѣльный вѣсъ  $S \frac{50,5^\circ}{4^\circ} = 0,8862$ . Вычисленіе расширенія по начальному уровню (8,7) непримѣнно здѣсь: получается малое число (7,60), очевидно вслѣдствіе уже начавшагося во время обогрѣванія дилатометра катализа.

Дилатометръ этотъ 9-го марта на 24 мин. перенесенъ въ ванну комнатной температуры и затѣмъ опять въ термостатъ 50,5°; тогда черезъ 3 минуты уровень поднялся до 46 миллиметровъ, и вскорѣ до 46,4; слѣд., слабое превращеніе альдегида въ паральдегидъ (соотвѣтствующее разности уровней 48,5 — 46,4) совершилось за 24 минуты.

### Сѣрнокислая мѣдь.

Катализаторъ приготовленъ обезвоживаніемъ обыкновенного пятиводного гидрата осторожнымъ нагрѣваніемъ при частомъ помѣшиваніи. Полученнаго грязнобѣлаго порошка взято 0,085 гр., т. е. 1,2% вѣса паральдегида (дилатометръ № 12).

Когда катализъ окончился, дилатометръ вскрытъ, отфильтрована жидкая фаза отъ твердой; полученные 6 куб. сант. жидкости по смѣшаніи съ обыкно-

веннымъ ( $10\%$ ) напатырнымъ спиртомъ не дали и слѣдовъ синей окраски, но дали разогрѣваніе, сопровождаемое яснымъ запахомъ альдегидъ—амміака. Хотя я и не испыталъ здѣсь болѣе точныхъ реакцій для открытия слѣдовъ мѣди въ растворѣ, но, по аналогіи съ  $ZnSO_4$ , очень вѣроятно и здѣсь допустить нерастворимость  $CuSO_4$  въ жидкой фазѣ и катализъ только на поверхности  $CuSO_4$ . Цвѣтъ  $CuSO_4$  не измѣнился. Въ теченіе 6 сутокъ катализъ почти закончился (судя по скорости реакціи—здѣсь не приведенной—т. е. по измѣненію высоты уровня съ теченіемъ времени); но жидкость достигла шарика, которымъ оканчивалась тонкая трубка этого дилатометра; почему дилатометръ вскрыть, часть жидкости отобрана, дилатометръ вновь запаянъ и взвѣщенъ. Тогда высота уровня (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой измѣнялась такъ:

| Время . .   | 28 фев. | 1 мар. | 2 мар.  | 3 мар. | 6 мар. | 7 мар. |
|-------------|---------|--------|---------|--------|--------|--------|
| Уровень . . | 87,0    | 87     | 87,8—89 | 89     | 90     | 90     |

7-го же марта этотъ дилатометръ и вскрыть. Очень вѣроятно, что катализъ еще не вполнѣ законченъ, и расширеніе получилось бы нѣсколько большее (хотя разумѣется очень немного) при продолженіи опыта.

Истинный вѣсъ одного паральдегида = 6,805 грам.; слѣдовательно, объемъ его до начала катализа  $\frac{6,805}{0,9583} = 7,101$ , а объемъ всей системы  $7,101 + \frac{0,085}{3,5} = 7,125$  (по Danner'у, Handbuch, за удѣльный вѣсъ  $CuSO_4$  взять я 3,5). Конечный объемъ, соответственно уровню 90, вычисленъ въ 7,690 куб. сант.; слѣд., расширеніе = 0,565 куб. сант. или  $7,96\%$  начальнаго объема паральдегида.

Удѣльный вѣсъ жидкой фазы вычисляется по вышеприведеннымъ даннымъ:  $S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} = \frac{6,805}{7,690 - \frac{0,085}{3,5}} = 0,8877$ .

### Сѣрнокислый кадмій.

Катализаторъ полученъ изъ водной соли нагреваніемъ въ фарфоровомъ тиглѣ при довольно высокой температурѣ, близкой къ темнокрасному каленію. взято его  $2.3\%$  вѣса паральдегида. Высота уровня жидкости надъ нижней чертой измѣнялась (въ миллиметрахъ) такъ:

|             |                    |      |         |    |          |    |
|-------------|--------------------|------|---------|----|----------|----|
| Время . .   | 8 марта.           | 9    | 12      | 14 | 19       | 22 |
| Уровень . . | 16 <sup>1)</sup> ) | 20   | 23      | 23 | 24.8     | 24 |
| Время . .   | 23 марта.          | 28   | 24 апр. | 25 | 31 июля. |    |
| Уровень . . | 23.3               | 23.5 | 24.5    | 25 | 27.2     |    |

Дилатометръ все время (до 31-го юля) стоялъ въ термостатѣ 50,5°; окрашиванія жидкой фазы, характеризующаго осмоленіе, не замѣчалось. Вычисленіе по начальному объему, соотвѣтственно уровню 16 миллиметровъ, даетъ для начального объема въ миллиметровыхъ отрѣзкахъ тонкой трубки

$$674,8 + 16 - \frac{0,128}{4,72 \times 0,00832} = 687,6$$

[674,8—объемъ резервуара въ вышеназванныхъ единицахъ до нижней черты; 0,00832—объемъ въ куб. сант. одного миллиметроваго отрѣзка трубки; 0,128 и 4,72—количество граммовъ взятаго CdSO<sub>4</sub> и его удѣльный вѣсъ по Dammag'у].

Расширеніе, по 25 апрѣля, равно 9 (=25—16) въ тѣхъ же единицахъ, или  $9/687,6 \times 100 = 1,31\%$  начального объема паральдегида. Къ такому же почти результату (1,38) приводить и вычисленіе по вѣсу паральдегида.

Вѣсъ одного паральдегида = 5,480 граммъ, объемъ  $\frac{5,480}{0,9583} = 5,719$  кубич.

сант. Объемъ до катализа всей системы  $5,719 + \frac{0,128}{4,72} = 5,746$  куб. сант.

Взявши расширеніе, соотвѣтствующее уровню 25 миллиметровъ надъ нижней чертой, имѣю для конечнаго объема 5,825 куб. сант.; для расширенія слѣд.  $0,079$  или  $\frac{0,079}{5,719} = 1,38\%$  начального объема паральдегида.

### С у л е м а.

Franchimont (Recueil de trav. chimiques de Pays-Bas 1,248) показалъ, что HgBr<sub>2</sub> при 90° способна превращать паральдегидъ въ альдегидъ; того же слѣдовало ожидать и для HgCl<sub>2</sub><sup>2)</sup>. Дѣйствительно, перегоняя паральдегидъ надъ HgCl<sub>2</sub> при обыкновенномъ давленіи, получаемъ альдегидъ съ образованіемъ только незначительнаго количества смелообразныхъ про-

<sup>1)</sup> Въ теченіе всего дня.

<sup>2)</sup> Что и доказано мною въ 1888 году.

дуктовъ; причемъ газообразныхъ, нерастворимыхъ въ водѣ продуктовъ въ этой реакціи не получается, ибо, отведя выдѣляющіеся при вышеупомянутой перегонкѣ пузырьки газа чрезъ водянную ванну въ эвдіометръ, наполненный водой, я не наблюдалъ въ послѣднемъ пузырьковъ газа. При нагреваніи  $HgCl_2$  растворяется въ паральдегидѣ далеко лучше, чѣмъ при низшей температурѣ.

1) Дилат. № 10 содержалъ 0,159 грамма  $HgCl_2$  и 5,488 гр. паральдегида, т. е. 3% катализатора. Начальный (при  $50,5^\circ$ ) объемъ паральдегида  $= \frac{5,488}{0,9583} = 5,727$ , а конечный, выбрасывая объемъ, занятый  $HgCl_2$  (принимаю удѣльный вѣсъ  $HgCl_2 = 5,4$ )  $= 6,2375 - 0,030$ ; слѣд., расширеніе въ % равно 8,41. Высота уровня жидкости (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой измѣнялась такъ:

| Время . .     | 25-го января. |       |            |            |            |             |           |
|---------------|---------------|-------|------------|------------|------------|-------------|-----------|
|               | 1 ч. 41 м.    | 49 м. | 2 ч. 10 м. | 33 м.      | 4 ч. 9 м.  | 5 ч. 0 м.   | 6 ч. 0 м. |
| Уровень .     | 17            | 17    | 17         | 17         | 17.3       | 18          | 19        |
| 26-го января. |               |       |            |            |            |             |           |
| Время . .     | 9 ч. 55 м.    | 12 ч. | 50 м.      | 3 ч. 49 м. | 5 ч. 30 м. | 12 ч. 49 м. | 29 янв.   |
|               | 74.8          | 75    | 75         | 74.7       | 74.5       | 74.1        | 73.3      |

29 января замѣчены слѣды осмоленія; не растворилось только ничтожное количество  $HgCl_2$ .

2) Дилат. № 9 содержалъ 0,160 грамма  $HgCl_2$  и 6,341 грам. паральдегида, т. е. 2.54% катализатора. Начальный (при  $50,5^\circ$ ) объемъ паральдегида  $= \frac{6,341}{0,9583} = 6,617$ ; а конечный  $= 7,194 - 0,030$  (выбрасывая, какъ и выше, объемъ, занятый  $HgCl_2$ ); слѣд., расширеніе  $= 0,547$  к. с. или въ %  $= 8.27$ . Высота уровня (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой измѣнялась при опытаѣ такъ:

| Время . . | 25-го января. |       |            |            |           |           |                    |
|-----------|---------------|-------|------------|------------|-----------|-----------|--------------------|
|           | 1 ч. 41 м.    | 49 м. | 2 ч. 10 м. | 2 ч. 33 м. | 4 ч. 7 м. | 5 ч. 0 м. | 6 ч. 0 м.          |
| Уровень . | 12.1          | 12.1  | 12.2       | 12.7       | 14.0      | 12        | 50.0 <sup>1)</sup> |

<sup>1)</sup> Очевидно во время съ 4 час. 7 мин. до 6 час. произошла нѣкакая пертурбація, вѣроятно быстрое раствореніе, образованіе пузырьковъ газа и т. д.

| Время . .   | 26-го января. |       |       |            | 27 янв.    |             | 29 янв. |
|-------------|---------------|-------|-------|------------|------------|-------------|---------|
|             | 9 ч. 55 м.    | 12 ч. | 50 м. | 3 ч. 49 м. | 5 ч. 30 м. | 12 ч. 40 м. |         |
| Уровень . . | 77.5          | 77    | 76.8  | 76.5       | 76.5       | 76.5        | 75.5    |

29-го января почти вся сулема растворилась; осмоленія (окраски) —ничтожные слѣды.

3) Дилат. № 10 (шкала прикрѣплена смолой) содержалъ 0,261 грам.  $HgCl_2$  и 5,500 граммъ паральдегида, т. е. 4,75% катализатора. Высота уровня надъ нижней чертой (въ миллиметрахъ) измѣнялась такъ: (11 января)

|               |             |            |            |            |             |
|---------------|-------------|------------|------------|------------|-------------|
| Время . . .   | 10 ч. 32 м. | 36 мин.    | 48 мин.    | 11 час.    | 12 ч. 8 м.  |
| Уровень . . . | 32.0        | 32         | 32         | 32         | 32          |
| Время . . .   | 39 мин.     | 59 мин.    | 1 ч. 27 м. | 53 мин.    | 3 ч. 25 м.  |
| Уровень . . . | 32          | 32.1       | 32.1       | 32.2       | 33.7        |
| Время . . .   | 4 ч. 20 м.  | 4 ч. 46 м. | 5 ч. 42 м. | 9 ч. 53 м. | 11 ч. 21 м. |
| Уровень . . . | 34.5        | 35.0       | 36.0       | 90.2       | 89.5        |
| Время . . .   | 2 ч. 19 м.  | 3 ч. 56 м. | 5 ч. 41 м. | 13 янв.    | 15 янв.     |
| Уровень . . . | 89.5        | 90.0       | 90         | 89.0       | 88.2        |

Въ этотъ день, 15 янв., замѣчались уже слѣды осмоленія — буроватой окраски. Такъ какъ резервуаръ до нижней черты тонкой трубки содержитъ 674,8 миллиметровъ отрѣзковъ послѣдней, то объемъ въ началѣ опыта, выключая объемъ сулемы,  $= 674,8 + 32 - \frac{0,261}{5,4 \times 0,00832} = 700,8$  (см. размѣры дилатометровъ, выше), а расширение  $= 58,2 - 90,2 - 32,0$  тѣхъ же единицъ; слѣд. расширение въ %  $= 8,31$ . Повидимому, въ началѣ реакція нѣкоторое время какъ бы дремлетъ, ибо въ теченіе (10 ч. 32 м.—1 ч. 27 м.) почти 3 час. наблюдается ничтожное, въ предѣлахъ погрѣшности наблюдений, измѣненіе уровня.

4) Изъ этого опыта въ виду того, что не былъ опредѣленъ вѣсъ катализатора, а слѣд., и объемъ его, можно было только заключить, что расширение болѣе 7,71%.

Употребляя катализаторомъ суплему, я сдѣлалъ наблюденія и при двухъ температурахъ ниже 50,5°. Именно, при 35,2° я нашелъ, что 100 объемовъ первоначально взятаго количества паральдегида расширяются, при достиженіи предѣла катализа, на 3,42 объема, а при 25,3° то же расширение равно всего 2,62 объемамъ. Не привожу деталей этихъ двухъ послѣднихъ опытовъ, такъ какъ не считаю ихъ достаточно точными (следовало бы при такомъ маломъ, процентномъ расширении взять болѣе точные дилатометры); даю же эти числа только для руководства въ будущихъ изслѣдованіяхъ—надѣя температурнымъ коэффициентомъ изучаемой здѣсь обратимой реакціи.

### Хлористый цинкъ.

1) Дилат. № 4. Шкала прикреплена смолою. Паральдегида взято 3,617 грамма; первоначальный объемъ его при 50,5° =  $\frac{3,617}{0,9583} = 3,7745$  куб. сант. Катализатора—порошковатаго, безводного хлористаго цинка—взято 0,0175 гр. или 0,48% вѣса паральдегида. Наибольшая высота уровня наблюдалась приблизительно черезъ 3 часа, именно (дѣленія произвольны, нижняя черта на вулѣ):

| Время . . .   | 16-го января. |            |            |                    |           |
|---------------|---------------|------------|------------|--------------------|-----------|
|               | 1 ч. 11 м.    | 14 мин.    | 21½ мин.   | 48 мин.            | 2 ч. 3 м. |
| Уровень . . . | 28            | 39         | 56         | 80                 | 83,5      |
| Время . . .   | 16-го января. |            |            | 17-го января.      |           |
|               | 3 ч. 51 м.    | 4 ч. 42 м. | 5 ч. 37 м. | 2 ч. 46 м.         |           |
| Уровень . . . | 86,0          | 87,0       | 86,9       | 86,9 <sup>1)</sup> |           |

Такъ какъ 150 таковыхъ произвольныхъ дѣленій занимаютъ 95 миллиметровъ, то 87 дѣл.—55 миллиметровъ; почему объемъ конечный равенъ  $3,6953 + 55 \times 0,00635 = 4,1005$  куб. сант. Принимая удѣльный вѣсъ  $ZnCl_2$  равнымъ 2,75 (см. Danner, Handbuch d. anorgan. Chemie), имѣю для объема его 0,006 куб. сант; почему расширение при равновѣсіи будетъ  $4,1005 - 0,006 = 3,7745 = 0,320$  куб. сант., что составляетъ 8,48 процентовъ первоначальнаго, до катализа, объема паральдегида.

2) Дилат. № 4. Шкала прикреплена винтовымъ зажимомъ. Катализатора взято 0,080 гр., т. е. 2,22% вѣса паральдегида; паральдегида же—3,602 грамм;

<sup>1)</sup> Осмоленія не видно, полное раствореніе  $ZnCl_2$ .

слѣд., первоначальный объемъ его  $\frac{3,602}{0,9583} = 3,759$  куб. сант. Конечный объемъ паральдегида, выключая объемъ  $ZnCl_2$  ( $= 0,029$  куб.)  $= 4,095 - 0,029 = 4,066$ ; слѣд., расширение  $= 4,066 - 3,759 = 0,307$  к. с. или въ  $8,17\%$ . Высота уровня (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой измѣнялась такъ:

|               |            |           |           |           |            |
|---------------|------------|-----------|-----------|-----------|------------|
| Время . . .   | 1 ч. 37 м. | 39 мин.   | 43 мин.   | 49 мин.   | 2 ч. 10 м. |
| Уровень . . . | 39,9       | 43,0      | 46,2      | 50,4      | 54,4       |
| Время . . .   | 33 мин.    | 4 ч. 7 м. | 5 ч. 0 м. | 6 ч. 0 м. |            |
| Уровень . . . | 54,2       | 54,4      | 54,4      | 54,4      |            |

На слѣдующій день съ 10 час. до  $5\frac{1}{2}$  час. уровень неизмѣнно держался на 54,1, а съ треть资料 day уже началъ медленно падать.

3) Дилатом. № 6 (шкала укрѣплена смолой) содержалъ 0,061 грамма катализатора, т. е.  $1,23\%$  вѣса паральдегида; послѣдняго взято 4,947 грамма, т. е. по объему при  $\frac{4,947}{0,9583} = 5,162$  куб. сант. Для объема въ моментъ равновѣсія, вычитая объемъ, занятый  $ZnCl_2$  (вполнѣ растворившимся), имѣю  $5,633 - 0,022 = 5,611$  куб. сант.; откуда расширение  $= 0,449$  куб. сант. или  $= 8,70\%$ . Высота уровня измѣнялась такъ (въ миллиметрахъ, надъ нижней чертой):

|               |             |           |            |            |            |                     |
|---------------|-------------|-----------|------------|------------|------------|---------------------|
| Время . . .   | 12 ч. 53 м. | 54 м.     | 57 м.      | 1 ч. 11 м. | 14 м.      | 21 $\frac{1}{2}$ м. |
| Уровень . . . | 31,2        | 35,5      | 47         | 71,8       | 74,3       | 77,0                |
| Время . . .   | 48 мин.     | 2 ч. 3 м. | 3 ч. 51 м. | 4 ч. 42 м. | 5 ч. 37 м. |                     |
| Уровень . . . | 79,8        | 78,9      | 80,0       | 80,0       | 80,0       |                     |

Хотя на слѣдующій день уровень стоялъ на 81 милли., но принимаю (за тахинум) при равновѣсіи  $- 80,0$ , ибо при реакціи, такъ быстро идущей, только вслѣдствіе плохаго прикрѣпленія шкалы получиль я на слѣдующій день высшій уровень. Въ самомъ дѣлѣ, на третій день съ утра уровень  $= 83,3$ , а когда я поставилъ шкалу правильно (въ полдень)  $- 78,0$ .

4) Дилатом. № 6. Шкала прикреплена винтовым зажимомъ. Паральдегида по вѣсу взято 4,917 грам.; по объему при  $50,5^{\circ}$   $\frac{4,917}{0,9583} = 5,131$ . Катализатора—0,062 грам., т. е.  $1,26\%$ . Уровни (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой таковы:

| Время . . .   | 1 ч. 37 м. | 39 мин.   | 43 мин.   | 49 мин.   | 2 ч. 10 м. |
|---------------|------------|-----------|-----------|-----------|------------|
| Уровень . . . | 63         | 66        | 69        | 71,5      | 74,0       |
| Время . . .   | 33 мин.    | 4 ч. 7 м. | 5 ч. 0 м. | 6 ч. 0 м. |            |
| Уровень . . . | 74,4       | 74,3      | 74,2      | 74        |            |

На слѣдующій день съ 10 час. до  $5\frac{1}{2}$  часовъ уровень колебался въ предѣлахъ 73,6—73,0 миллиметровъ; на третій день падъ съ 73 до 71 миллиметра, и замѣтио ясное побурѣніе паральдегида.

Конечный, при равновѣсіи, объемъ паральдегида  $= 5,591 - 0,023 = 5,568$  куб. сант.; расширение  $= 5,568 - 5,131 = 0,437$  куб. сант. или  $8,56\%$ .

Опыта послѣдніе (3-й и 4-й) въ виду разности, полученной при двукратной вымѣркѣ дилат. № 6 водой, я считаю менѣе достовѣрными, чѣмъ опытъ № 2.

### Хлористый кадмій.

Дилат. № 11. Паральдегида взято 10,390 грам., т. е.  $\frac{10,39}{0,9583} = 10,842$  к. сант. при  $50,5^{\circ}$ . Катализаторомъ взять продажный хлористый кадмій (отъ Кальбаума) въ количествѣ  $3\%$  (именно 0,304 грамма) сравнительно съ паральдегидомъ. Катализаторъ содержалъ воду, но количество послѣдней я не опредѣлилъ; за удѣльный же вѣсъ катализатора взялъ число 3,625, данное Dammer'омъ для безводного хлористаго кадмія. Ни у Dammer'a, ни въ другихъ мѣстахъ не могъ я найти уд. вѣса двухводной соли  $\text{CdCl}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$ .

Катализаторъ, если и растворяется въ жидкой фазѣ, то незначительно.

При катализѣ уровни (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой были таковы:

| Время . . .   | 1 ч. 37 м. | 39 м. | 43 м. | 49 м. | 2 ч. 10 м. |
|---------------|------------|-------|-------|-------|------------|
| Уровень . . . | 93         | 102   | 107,0 | 110,9 | 111,9      |

| Время . . .   | 33 м. | 4 ч. 7 м. | 5 ч. 0 м. | 6 час. <sup>1)</sup> |
|---------------|-------|-----------|-----------|----------------------|
| Уровень . . . | 112   | 112       | 112       | 111                  |

Укреплять шкалу зажимомъ. — Конечный, при равновѣсіи, объемъ равенъ  $11,841 - 0,084 = 11,757$  куб. сант. (гдѣ 0,084 куб. сант.—объемъ, занимаемый  $\text{CdCl}_2$ ); слѣд., расширение равно  $11,757 - 10,842 = 0,915$  куб. сант. или 8,44%. Послѣднее число (8,44) для искомаго расширения, разумѣется, выше истиннаго, вслѣдствіе ошибки, сдѣланной при вычислении объема, занимаемаго катализаторомъ: для удѣльного вѣса послѣдняго, какъ представляющаго не безводный хлористый кадмій, а воду содержащей, слѣдовало бы взять число, меньшее 3,625. Истинное число для искомаго расширения будетъ или очень близко, или, во всякомъ случаѣ, не ниже 8,11, и вотъ на какихъ основаніяхъ. Взятый мною здѣсь, продажный хлористый кадмій, по всей вѣроятности, представлялъ обычный двухводный гидратъ —  $\text{CdCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ . Такой гидратъ по опредѣленіямъ Cohen'a (Zeits. f. ph. Chemie 14, 71) имѣетъ температуру превращенія (Umwandlungstemperatur) при (приблизительно)  $34^\circ$ , выше которой существуютъ уже по правилу неуживчивости (Unverträglichkeit) конденсированныхъ системъ только  $\text{CdCl}_2\text{H}_2\text{O}$  и  $\text{H}_2\text{O}$ .

Допуская, что и вторая молекула воды вполнѣ отдѣляется отъ  $\text{CdCl}_2$  при температурѣ опыта ( $50,5^\circ$ ), особенно при дѣйствіи большой массы жидкой фазы (паральдегида и альдегида), или допуская, что гидратъ  $\text{CdCl}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$  образуется безъ замѣтнаго въ моихъ опытахъ измѣненія объемовъ изъ безводной соли (удѣльного вѣса 3,625) и жидкой воды (тѣмъ болѣе, что при данныхъ условіяхъ такой гидратъ можетъ быть сильно диссоциированнымъ); да лѣе, что вода, отдѣлившаяся отъ двухводного гидрата, растворяется въ жидкой фазѣ безъ измѣненія объемовъ (каковыя допущенія необходимо приводить къ минимуму расширения, ибо сжатіе, здѣсь наиболѣе вѣроятное, не принято во вниманіе), я прихожу къ слѣдующимъ даннымъ: безводнаго  $\text{CdCl}_2$  въ этомъ опытѣ взято 0,254 гр., воды онъ отдалъ жидкой фазѣ 0,050 гр., слѣд., объемъ катализатора равенъ

$$\frac{0.254}{3.625} + 0.050 = 0.120 \text{ куб. сант.},$$

почему расширение въ этомъ опытѣ составляетъ только

$$(11,841 - 0,120) - 10,842 = 0,879 \text{ куб. сант.},$$

что въ процентахъ первоначального объема паральдегида и дасть

$$\frac{0.879}{10.842} \times 100 = 8,11.$$

<sup>1)</sup> На слѣдующій день уровень падъ до 108,4 миллиметровъ, и  $\text{CdCl}_2$ , лежащій на днѣ, побурѣлъ.

### Соляная кислота.

1) Дилатометръ № 5; катализаторомъ взята 1 капля соляной кислоты, удѣльного вѣса 1,12. Титруя по окончаніи опыта содержимое дилатометра, нашелъ я содержаніе  $\text{HCl} = 0,0056$  грамма  $\text{HCl}$ , или 0,0224 грамма соляной указанной крѣпости (принимаю, что соляная кислота удѣльного вѣса 1,12 содержитъ 25% по вѣсу  $\text{HCl}$ , см. таблицы Landolt—Börnstein), а по объему имѣлъ слѣд.  $\frac{0,0224}{1,12} = 0,020$  куб. сант. раствора  $\text{HCl}$ . Паральдегида взято 4,174 грамма или 4,356 куб. сант.  $(\frac{4,174}{0,9583})$  при  $50,5^\circ$ . Раствореніе прибавленной капли катализатора, кажется, произошло тотчасъ и вполнѣ. Уровни (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой таковы: (19 марта).

| Время . . .   | 11 ч. 51 м. | 53 $\frac{1}{2}$ м. | 55 $\frac{1}{2}$ м. | 58 м.       | 12 ч. 4 м. |
|---------------|-------------|---------------------|---------------------|-------------|------------|
| Уровень . . . | 10,0        | 11                  | 11,3                | 12          | 12,4       |
| Время . . .   | 27 м.       | 41 м.               | 2 ч. 1 м.           | 4 ч.        | 5 ч. 12 м. |
| Уровень . . . | 13          | 13,8                | 16,0                | 20,0        | 22,3       |
| Время . . .   | 47 м.       | 20 марта.           | 10 ч. 45 м.         | 12 ч. 42 м. | 4 ч. 5 м.  |
| Уровень . . . | 23,8        |                     | 45                  | 46,5        | 48,2       |
| Время . . .   | 5 ч. 5 м.   | 21 марта.           | 22 марта.           | 23 марта.   | 24 марта.  |
| Уровень . . . | 48,5        | 52,8 <sup>1)</sup>  | 52,9 <sup>2)</sup>  | 53,0        | 53,0       |

24го марта опытъ оконченъ, дилатометръ вскрыть.

Принимая, конечно, за уровень при равновѣсіи 53 миллиметра, имѣю для объема всего раствора 4,7308 куб. сант., а для расширения  $4,7308 - (4,356 + 0,0202) = 0,3546$  куб. сант. или 8,15%. Предѣль достигнутъ въ теченіе 2 сутокъ. Количество катализатора, соляной кислоты 25%-ной, было 0,54% или 0,13% газа  $\text{HCl}$  сравнительно съ вѣсомъ паральдегида.

2) Катализаторомъ взята соляная кислота удѣльного вѣса 1,19. Титруя по окончаніи опыта все содержимое дилатометра, нашелъ количество  $\text{HCl} =$

<sup>1)</sup> Осмоленія, окраски невидно.

<sup>2)</sup> Осмоленія также невидно.

=0,0052 грамма газа HCl или 0,0138 грамма соляной кислоты указанной выше крѣпости (считаю, что такая кислота содержитъ 37,5% газа HCl); объемъ же ея равенъ 0,0118 куб. сант. Паральдегида взято 3,934 грамма или 4,1052 куб. сант. при 50,5°; почему объемъ всего раствора до катализы=4,1052+0,0118=4,117 куб. сант. Уровни (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой таковы:

| Время . . .   | 23 марта. 10 ч. 50 м. | 55 м.       | 11 ч.<br>2½ м. | 12½ м.      |
|---------------|-----------------------|-------------|----------------|-------------|
| Уровень . . . |                       | -2,0        | +0,3           | 2,4         |
| Время . . .   | 30 м.                 | 41 м.       | 12 ч. 10 м.    | 26½ м.      |
| Уровень . . . | 6                     | 7           | 11             | 13          |
| Время . . .   | 56 м.                 | 1 ч. 20 м.  | 40½ м.         | 2 ч. 9 м.   |
| Уровень . . . | 17                    | 19,5        | 22             | 25          |
| Время . . .   | 4 ч. 31 м.            | 5 ч. 1 м.   | 5 ч. 25 м.     | 5 ч. 40 м.  |
| Уровень . . . | 36                    | 38          | 39             | 39,6        |
| Время . . .   | 24 марта. 9 ч. 18 м.  | 10 ч. 54 м. | 11 ч. 50 м.    | 12 ч. 59 м. |
| Уровень . . . | 67,2                  | 69          | 69,5           | 70,8        |

28 марта высота уровня въ теченіе всего дня=75,8 милли., содержимое дилатометра прозрачно и безцвѣтно.

29 марта уровень на 75,9 милли., тогда опытъ и оконченъ.

Принимая высоту уровня при достижениіи предѣла на 75,9 миллиметровъ, имѣю для конечнаго объема 4,4499 куб. сант., слѣд., расширеніе равно  $4,4499 - 4,1170 = 0,3329$  кубич. сантим., откуда заключаю, что 100 объемовъ паральдегида вслѣдствіе катализа расширились на 8,11 объемовъ. Въ этомъ опытѣ количество катализатора — газа HCl — было равно 0,13% вѣса паральдегида или 0,35% соляной кислоты удѣльного вѣса 1,19.

### Сѣрная кислота.

1) Катализаторомъ взята обыкновенная крѣпкая сѣрная Кальбаума, удѣльного вѣса 1,84. Взято ея (определенено титрованіемъ) 0,0105 грамма, т. е. 0,0057 куб. сант. Паралъдегида взято 4,012 грамма или 4,1866 куб. сант. Объемъ же всей системы, какъ и всегда раньше, считаю суммою, т. е. равнымъ  $4,1866 + 0,0057 = 4,1923$  куб. сант. Уровни (въ миллиметрахъ) надъ нижней чертой таковы:

|               |             |                          |                     |         |       |
|---------------|-------------|--------------------------|---------------------|---------|-------|
| Время . . .   | 12 ч. 20 м. | 21 м.                    | 22 м.               | 24 м.   | 26 м. |
| Уровень . . . | 80          | 86,4                     | 90,7                | 94,5    | 96,2  |
| Время . . .   | 28 м.       | 31 м.                    | 35 м.               | 40 м.   | 50 м. |
| Уровень . . . | 96,5        | 97                       | 96,5                | 97      | 96    |
| Время . . .   | 1 ч. 3 м.   | 1 ч. 35 $\frac{1}{2}$ м. | 45 $\frac{1}{2}$ м. | 57 мин. |       |
| Уровень . . . | 94,8        | 93,0                     | 92,5                | 92      |       |

Катализъ протекаетъ очень быстро, къ концу указанного времени замѣчается осмоленіе въ видѣ буроватаго слоя внизу. Объемъ по достижениіи предѣла оказался=4,544 куб. сант.; слѣд., расширеніе=4,544—4,1923=0,3517 куб. сант. или въ процентахъ 8,40. Сѣрной кислоты ( $H_2SO_4$ ) взято 0,25% сравнительно съ паралъдегидомъ.

Въ послѣднемъ опыта съ  $HCl$  и первомъ съ  $H_2SO_4$  взять новый дилатометръ № 20, не помѣщенный въ таблицу, гдѣ приведены размѣры другихъ дилатометровъ. Съ нимъ я продѣлалъ только эти два определенія. При вычислении результатовъ оказались изрядныя разности для конечнаго расширенія сравнительно съ тѣмъ, которое найдено для тѣхъ же катализаторовъ при измѣреніяхъ въ другихъ дилатометрахъ—№ 5 и № 12. Оказалось, что трубка этого дилатометра (чего не было съ другими) имѣла очень измѣнчивый просвѣтъ. Вымѣривши этотъ дилатометръ и ртутью, и водою, причемъ наливалъ и той, и другой почти точно до тѣхъ уровней, гдѣ находился и уровень жидкой фазы при изученіи равновѣсія, я нашелъ, что при  $17,3^{\circ}$  для этого дилатометра емкость до дѣленій выше нижней черты на

|   | по ртути | по водѣ | Среднее. |
|---|----------|---------|----------|
| 97,3 миллиметровъ равна 4,5425 куб. сант. |          | 4,5410  | 4,5418   |
| а до 75,0 миллим. „ 4,4415 „ „            |          | 4,4420  | 4,4418;  |

почему для 50,5° до тѣхъ же мѣтокъ имѣю 4,5454 и 4,4454 въ куб. сант.

2) Катализаторомъ взята та же H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> въ количествѣ 0,0169 гр. или 0,0092 куб. сант. ( $=\frac{0,0164}{1,84}$ ); но дилатометръ другой—№ 12. Паральдегида взято 6,800 граммъ или 7,096 куб. сант. при 50,5°. Объемъ всей системы равенъ суммѣ: 7,096+0,009=7,105 куб. сант. Уровни въ миллиметрахъ надъ нижней чертой таковы:

| Время . . .   | 1 ч. 34 <sup>1/2</sup> м. | 36 м.     | 40 м. | 45 м.     |
|---------------|---------------------------|-----------|-------|-----------|
| Уровень . . . | 73                        | 82        | 88    | 91        |
| Время . . .   | 57 м.                     | 2 ч. 2 м. | 7 м.  | 4 ч. 0 м. |
| Уровень . . . | 90,6                      | 89        | 88,3  | 77,0      |

Въ 4 часа „невидно побурѣнія“, какъ записано въ дневнике, хотя несомнѣнно, нужно допустить существованіе какой-то реакціи, слѣдующей за катализомъ и выражающейся въ сжатіи. Считая за уровень при равновѣсіи 91 миллиметръ, имѣю для объема 7,6936 куб. сант.; слѣд. для расширенія 7,6936—7,105=0,5886 куб. сант. или въ % 8,30. Катализатора—H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>—и въ этомъ опыте было взято 0,25% вѣса паральдегида и максимум уровня достигнуть тогда же, т. е. черезъ 10 минутъ, какъ и въ первомъ опыте.

### Трихлоруксусная кислота.

Трихлоруксусная кислота приготовлена мною изъ хлоралльгидрата и азотной кислоты. Полученный продуктъ неоднократно перегнанъ; онъ не содержалъ ни HCl, ни NH<sub>3</sub> (проба AgNO<sub>3</sub> и дефиниламиночъ).

Дилат. № 5 содержалъ 0,1203 гр. катализатора (CCl<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H)<sup>1)</sup>. Принимая удѣльный вѣсъ ея при 50,5°=1,6 (см. Бейльштейна), имѣю для объема 0,075 куб. сант. Паральдегида взято 4,101 грамма или 4,280 куб. сант. при 50,5° ( $\frac{4,101}{0,9583} = 4,280$ ), катализатора—CCl<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H—взято сравнительно съ паральдегидомъ 3%. Высоты уровня (въ миллиметрахъ, надъ нижней чертой) таковы:

<sup>1)</sup> Определено титрованіемъ всего содержимаго дилатометра послѣ опыта.

27 февраля.

|               |                              |                          |                          |             |             |
|---------------|------------------------------|--------------------------|--------------------------|-------------|-------------|
| Время . . .   | 10 ч.<br>58 $\frac{1}{2}$ м. | 11 ч. 1 $\frac{1}{2}$ м. | 11 $\frac{1}{2}$ мин.    | 37 мин.     | 12 ч. 26 м. |
| Уровень . . . | 7,2                          | 7,2                      | 8,0                      | 9,0         | 10,5        |
| Время . . .   | 1 ч. 54 м.                   | 5 ч. 20 м.               | 28 февраля<br>9 ч. 40 м. | 12 ч. 42 м. | 4 ч. 15 м.  |
| Уровень . . . | 13,3                         | 23,0                     | 50                       | 50,8        | 51,5        |
| Время . . .   | 5 ч. 33 м.                   | 1 марта                  | 10 ч. 33 м.              | 2 ч. 10 м.  | 5 ч. 44 м.  |
| Уровень . . . | 51,5                         |                          | 51,0                     | 51,0        | 51,0        |

Такое количество (3%)  $\text{CCl}_3\text{CO}_2\text{H}$  вполне растворяется въ паральдегидѣ. Осмоленія (побурѣнія) не было замѣтно, по крайней мѣрѣ въ другой день. Объемъ всего раствора при равновѣсіи = 4,7186; слѣд., одного паральдегида — 4,6436 кубич. сант., а расширение = 4,6436 — 4,280 = 0,3636 куб. сант. или 8,50% начального объема паральдегида.

Въ виду медленности катализа могу употребить и другой способъ вычислений. Принимая за уровень до катализа 7,2, имѣю для расширения 51,5 — 7,2 = 44,3 миллиметровыхъ отрезковъ трубки; а для начального объема въ тѣхъ же единицахъ — миллиметровыхъ отрезкахъ тонкой трубки — 528,5 (объемъ до нижней черты) + 7,2 — 9,2 = 526,5 [9,2 =  $\frac{0,075}{0,00813}$  есть объемъ  $\text{CCl}_3\text{CO}_2\text{H}$  въ тѣхъ же единицахъ] или въ % начального объема паральдегида 8,41.

### Монохлоруксусная кислота.

1) Продажная монохлоруксусная кислота неоднократно перегнана, въ конечномъ иродуктѣ констатировано отсутствіе  $\text{HCl}$ . Взято катализатора  $\text{CH}_2\text{ClCO}_2\text{H}$  (титровалъ по окончаніи опыта содержимое всего дилатометра) 0,220 грамма или 0,152 куб. сант. при 50,5° (за удѣльный вѣсъ ея принять 1,45, см. Бейльштейна) Паральдегида взято 3,272 грамма или 3,414 куб. сант. (при 50,5°); слѣд., количество катализатора составляло 6,7% количества паральдегида. Уровни въ миллиметрахъ надъ нижней чертой таковы:

|               |                       |         |           |                     |
|---------------|-----------------------|---------|-----------|---------------------|
| Время . . .   | 28 февр.<br>5 ч. 9 м. | 33 мин. | 6 ч. 3 м. | 1 марта 10 ч. 30 м. |
| Уровень . . . | 5,6                   | 5,8     | 6,1       | 20,6                |

|               |                    |            |         |         |
|---------------|--------------------|------------|---------|---------|
| Время . . .   | 1 марта 2 ч. 10 м. | 5 ч. 44 м. | 2 марта | 3 марта |
| Уровень . . . |                    | 22,5       | 24,0    | 29,5    |
| Время . . .   | 6 марта            | 7 марта    | 8 марта | 9 марта |
| Уровень . . . | 38                 | 41,0       | 41,5    | 42,0    |
| Время . . .   | 14 марта           | 15         | 19      | 20      |
| Уровень . . . | 43,0               | 44,0       | 42,0    | 41,5    |
| Время . . .   | 23 марта           | 28         | 24 апр. | 28 апр. |
| Уровень . . . | 41,8               | 42,0       | 39,5    | 38,0    |

Не смотря на то, что катализатора взято въ этомъ опыгъ больше, чѣмъ въ какомъ либо другомъ, скорость катализа очень мала. Начальный уровень (5,6) не можетъ служить для вычислениія начального объема, ибо дилатометръ былъ поставленъ раньше 28-го февраля съ меньшимъ 6,7% содержаниемъ, объемъ измѣнялся очень ничтожно, почему дилатометръ былъ вскрытъ и количество  $\text{CH}_2\text{Cl}.\text{CO}_2\text{H}$  увеличено. За высоту уровня при равновѣсіи принимаю 41,9 (въ отсчеты 14-го и 15-го марта, очевидно, вкрадась чѣкоторая погрѣшность, хотя опытъ проведенъ въ глубокомъ термостатѣ), какъ среднее изъ высотъ уровня, отсчитанныхъ 9, 12, 19, 20, 22, 23 и 28 марта; почему объемъ при равновѣсіи равенъ 3,859 куб. сант. (дилат. № 2), а расширение равно  $3,859 - (3,414 + 0,152) = 0,297$  куб. сант., что и составляетъ 8,58 на 100 объемовъ взятаго для опыта паральдегида.

### Разборъ опытныхъ данныхъ.

Для удобства читателя сопоставляю вышеприведенные данные въ трехъ таблицахъ. Въ первой—я собралъ такие опыты, которые считаю наиболѣе достовѣрными. Элементами такой достовѣрности при рѣзкости *maximump*'а расширения несомнѣнно будетъ или малое количество катализатора, или нерастворимость его въ жидкой фазѣ. При послѣднихъ двухъ условіяхъ выпадаетъ та основная ошибка, которая необходимо сдѣлана при расчетѣ данныхъ опыта, что катализаторъ растворяется въ жидкой фазѣ безъ измѣненія объема. Такими опытами являются три съ сѣристой кислотой, гдѣ *maximump* расширения рѣзокъ, а количество катализатора ничтожно; опытъ съ

$ZnSO_4$ , при полной нерастворимости  $ZnSO_4$  въ жидкой фазѣ, имѣть только ту, хотя и совершенно ничтожную, погрѣшность, что удѣльный вѣсъ при  $50,5^\circ$  мною приготовленнаго  $ZnSO_4$  неизвѣстенъ точно.

Къ этой же категоріи относятъ 2 опыта съ  $HCl$ : они поставлены во-первыхъ позже, когда техника метода была вполнѣ выработана, и соблюдение всякихъ необходимыхъ мелочей стало механическимъ; во вторыхъ, они отличаются, при маломъ количествѣ катализатора сравнительно съ другими опытами, рѣзкостью предѣла реакціи, не затемненіемъ осмоленія, наконецъ дилатометры были особенно точно и многократно вымѣрены.

Такими же сравнительными малыми количествами катализатора отличаются еще и 2 послѣднихъ опыта этой таблицы съ безводной щавелевой и фосфорной кислотами. Изъ трехъ опытовъ съ щавелевой наиболѣе достовѣрный именно этотъ: равновѣсіе наступило чрезъ 21 день и въ теченіе 14 дней совершенно рѣзко сохранялся одинъ и тотъ же объемъ.

Какъ первая, такъ и вторая таблицы заключаютъ четыре столбца, изъ которыхъ въ первомъ даю химическую формулу катализатора, во второмъ—его вѣсовое количество въ процентахъ начального вѣсоваго количества паральдегида; въ третьемъ—процентное увеличеніе начального объема паральдегида, когда реакція достигла предѣла; наконецъ, въ четвертомъ столбѣ (третья таблица не содержитъ этого столбца) привожу вѣсовое содержаніе альдегида (считая за 100 вѣсъ первоначально взятаго для опыта паральдегида), соотвѣтствующее приведенному въ третьемъ столбѣ максимальному расширенію, характеризующему наступленіе равновѣсія; числа этого послѣдняго столбца я вычислилъ, принявши, что расширенію 8,19 отвѣчаетъ въ моментъ равновѣсія вѣсовое содержаніе въ жидкой фазѣ 33,92% альдегида (см. главу „Анализъ жидкой фазы“), и допустивши въ узкихъ предѣлахъ пропорціональность между расширеніями и вѣсовыми содержаніями альдегида въ жидкой фазѣ равновѣсной системы.

Таблица первая.

| I                          | II    | III  | IV    |
|----------------------------|-------|------|-------|
| 1) $SO_2$                  | 0,079 | 8,20 | 33,99 |
| 2) $SO_2$                  | 0,068 | 8,34 | 34,36 |
| 3) $SO_2$                  | 0,002 | 8,19 | 33,92 |
| 4) $ZnSO_4$                | 2,7   | 8,13 | 33,78 |
| 5) $HCl$                   | 0,13  | 8,11 | 33,60 |
| 6) $HCl$                   | 0,13  | 8,15 | 33,75 |
| 7) $C_2O_4H_2$ (щавелевая) | 0,52  | 8,27 | 34,25 |
| 8) $H_3PO_4$               | 0,54  | 8,10 | 33,55 |
| среднее                    |       |      | 33,92 |

Въ слѣдующей, второй таблицѣ собираю всѣ остальные опыты кромѣ тѣхъ двухъ, которые дали яспо малыя, хотя вполнѣ достовѣрныя числа для вышесказанного расширенія; ихъ, да еще 2 опыта съ  $HgCl_2$  и  $B_2O_3$ , давшіе для величины искомаго расширенія только иицшій предѣлъ, я помѣщаю въ третью таблицу.

Таблица вторая.

| I                      | II   | III  | IV    |
|------------------------|------|------|-------|
| 9) $H_3PO_4$           | 1,9  | 8,51 | 35,24 |
| 10) $H_3PO_4$          | 3,5  | 8,21 | 34,00 |
| 11) $CCl_3CO_2H$       | 3,0  | 8,50 | 35,20 |
| 12) $H_2SO_4$          | 0,25 | 8,40 | 34,80 |
| 13) $H_2SO_4$          | 0,25 | 8,30 | 34,38 |
| 14) $(COOH)_2 + 2H_2O$ | 3,3  | 8,70 | 36,03 |
| 15) $(COOH)_2 + 2H_2O$ | 0,58 | 7,90 | 32,72 |
| 16) $B_2O_3$           | 2,70 | 8,28 | 34,28 |
| 17) $CH_2ClCO_2H$      | 6,7  | 8,58 | 35,50 |
| 18) $CdCl_2$           | 3,0  | 8,44 | 34,95 |
| 19) $HgCl_2$           | 3,0  | 8,41 | 34,83 |
| 20) $HgCl_2$           | 2,54 | 8,27 | 34,25 |
| 21) $HgCl_2$           | 4,75 | 8,31 | 34,41 |
| 22) $ZnCl_2$           | 1,26 | 8,48 | 35,12 |
| 23) $ZnCl_2$           | 2,22 | 8,17 | 33,84 |
| 24) $ZnCl_2$           | 1,23 | 8,70 | 36,03 |
| 25) $ZnCl_2$           | 0,48 | 8,57 | 35,49 |
| 26) $CuSO_4$           | 1,25 | 7,96 | 33,28 |

Таблица третья.

| I            | II            | III                 |
|--------------|---------------|---------------------|
| 27) $B_2O_3$ | 0,59          | 6,07                |
| 28) $CdSO_4$ | 2,3           | 1,35                |
| 29) $HgCl_2$ | не опредѣленъ | расширеніе $> 7,71$ |
| 30) $B_2O_3$ | "             | " $> 6,72$          |

Обращаясь къ даннымъ второй таблицы, я долженъ сдѣлать слѣдующія замѣчанія:

Опытамъ № 9 и № 10 придаю я гораздо меньшій вѣсъ, чѣмъ № 8: въ № 9 было взято достаточное (болѣе 2%) количество катализатора—воднаго раствора фосфорной кислоты, а въ № 10, хотя полученное для предѣла расширеніе и очень близко къ среднему, выведенному изъ таблицы первой,

кромѣ ошибки вносимой вообще большимъ количествомъ катализатора, могла произойти ошибка и оттого, что начальный объемъ не определенъ прямымъ взвѣшиваніемъ параллелгіда, а косвеннымъ путемъ.

№ 11 отношу къ этой категоріи по большему количеству катализатора (3%), вполнѣ растворившагося.

№ 12 и № 13 съ крѣпкой  $H_2SO_4$  внесены во вторую таблицу, ибо катализъ протекаетъ бурно, и скоро наступаетъ иѣкоторая побочная реакція, выражющаяся сжатіемъ.

№ 14 съ двухводной щавелевой далъ большое число для расширенія: онъ поставленъ первымъ по времени работы, прикреплена шкала къ тонкой трубкѣ смолою (почему не могу быть вполнѣ увѣреиь, сохранила ли она неизмѣнно свое положеніе) и количество катализатора (3,3%), вполнѣ растворившагося, велико.

Въ опытѣ № 15 (опять таки съ двухводной щавелевой), при маломъ количествѣ катализатора, катализъ протекалъ такъ медленно, что для возможно точнаго определенія максимума расширенія слѣдовало бы дольше подержать дилатометръ въ термостатѣ.

Опытъ № 16 съ  $B_2O_3$  въ виду во-первыхъ того, что непосредственно не определенъ вѣсъ, а слѣд. и объемъ взятаго количества  $B_2O_3$ , а определенъ только косвеннымъ путемъ; во-вторыхъ, въ виду растворенія  $B_2O_3$  въ жидкой фазѣ по крайней мѣрѣ въ количествѣ 0,6%, также имѣть вѣсъ, значительно меньшій въ сравненіи съ таковыми первой таблицы (см. детальное описание опытовъ).

Опытъ № 17 страдаетъ слѣдующими недостатками: во-первыхъ (и это, по-видимому, главное) катализатора взято болѣе, чѣмъ въ какомъ либо другомъ опытѣ; притомъ, этотъ катализаторъ вполнѣ растворяется въ жидкой фазѣ; во вторыхъ, высота уровня колебалась въ этомъ опытѣ сильнѣе, чѣмъ въ другихъ.

Почему я помѣстилъ во вторую таблицу опытъ № 18, ясно изъ детальнаго описанія опытовъ. Здѣсь лучше для искомаго расширенія взять 8,27 (среднее изъ 8,44 и 8,11, см. детали опытовъ), а еще, можетъ быть, правильнѣе придать двойной вѣсъ числу 8,11, что для искомаго расширенія доставило бы  $8,22 = \frac{1}{3}(8,44 + 8,11 + 8,11)$  и поставило бы этотъ опытъ въ первую таблицу.

Опыты № 19, № 20 и № 21 помѣщены опять таки въ эту таблицу (хотя они дали и очень согласныя между собою числа, и мало превышающія наиболѣе достовѣрныя числа первой таблицы), такъ какъ сущемы взяты изрядныя количества, и она значительно растворяется въ жидкой фазѣ. Послѣд-

ний мотивъ, конечно, пропадаетъ, если раствореніе суперъи параллельгидра съ альдегидомъ совершаются съ такимъ же ничтожнымъ измѣненіемъ объемовъ, какъ ея раствореніе въ спиртѣ (см. главу о методѣ).

Опыты съ  $ZnCl_2$  (№ 22—25) принадлежатъ къ этой рубрикѣ: они наиболѣе ранніе по времени работы; наиболѣе безупречный изъ нихъ тотъ, который далъ и наиболѣе близкое число къ среднему (8,19), полученному изъ чиселъ первой таблицы; относительно трехъ другихъ отсылаю читателя къ детальному описанію опытовъ.

Наконецъ, дилатометръ въ опытѣ № 26 при медленности катализа слѣдовало бы дольше продержать въ термостатѣ: объемъ, больший найденного всего на 1 миллиметръ, поставилъ бы его вполнѣ въ первую таблицу.

Въ главѣ „Вѣсто предисловія“ я сказалъ, что настоящая моя работа позволила впервые, на опытѣ, въ широкомъ размѣрѣ подтвердить требование теоріи: *для реакцій, ограниченныхъ предломъ, предположеніе неизменности съ измѣненіемъ природы катализатора.* Въ предшествовавшихъ работахъ можно найти отдѣльные опыты, подтверждающіе этотъ теоретический выводъ. Такъ (см. van't Hoff, Vorlesungen I Heft, 211), Lemoine нашелъ при  $350^{\circ}$  процентъ разложения юодистаго водорода равнымъ 18,6 въ отсутствіи платиновой губки, а Hauteville для того же разложения нашелъ 19,0% въ присутствіи того же катализатора; далѣе, Ditte, наблюдая образованіе селенистаго водорода изъ элементовъ при  $440^{\circ}$ , находилъ въ параллельныхъ опытахъ безъ катализатора, пемзы, и при наличности его соотвѣтственно 45,2 и 46,82 процентовъ образовавшагося селенистаго водорода.

К. Kölchen, изучая превращеніе ацетона въ діацетоналкоголь въ водномъ растворѣ подъ влияніемъ только основныхъ катализаторовъ (Zeits. f. ph. Chemie XXXIII, 129, 1900), находитъ при концентраціи 40% ацетона при катализаторахъ



соответствующія процентныя количества неизмѣненнаго ацетона, при наступленіи равновѣсія:



Резимируя результаты своихъ опытовъ, К. Kölchen особенно выставляетъ положеніе о независимости предѣла обратимыхъ реакцій отъ различной массы катализатора, но совсѣмъ не выставляетъ положенія о независимости того же предѣла отъ природы катализатора.

Обращаясь къ собственнымъ изслѣдованіямъ, я нахожу, что опыты съ 5 катализаторами, помѣщенные въ первую таблицу, прекрасно подтверждаютъ теоретический выводъ о независимости предѣла обратимыхъ реакцій отъ при-

роды катализатора; отдельные определения разнятся другъ отъ друга меныше, чѣмъ у Ditte'a и также, какъ у Kölchen'a.

Вторая таблица доставляетъ 3 новыхъ катализаторовъ, но числа ея колеблются значительно сильнѣе, чѣмъ въ первой таблицѣ. Ясно, что причина лежитъ въ погрѣшностяхъ опыта, свойственныхъ определеніямъ этой категории, а не въ томъ, что различные катализаторы обусловливаютъ различный, хотя и очень близкій предѣлъ въ обратимыхъ реакціяхъ.

Обстоятельства, бывшія причиной колебаній чиселъ второй таблицы, разумѣется, кромѣ случайныхъ, были троекаго рода.

1) Въ первоначальныхъ опытахъ шкала прикреплялась къ тонкой трубкѣ дилатометра смолой и въ виду непрочности такого прикрепленія могла иногда измѣнять свое положеніе въ теченіе опыта (см. главу о методѣ и опыте № 3 съ  $ZnCl_2$  въ детальномъ описаніи опыта); таковы опыты №№ 14, 25, 24, 21. Ясно, что числа для искомаго расширенія должны были получаться большими истинныхъ, ибо при опусканіи шкалы уровень указывается на слѣдующія высшія дѣленія, слѣд., уровень какъ будто повышается; и дѣйствительно, во всѣхъ четырехъ вышепоименованныхъ опытахъ получены для расширеній числа большія 8,19—наиболѣе вѣроятной величины для расширенія, доставляемой первой таблицей.

2) Катализаторъ могъ растворяться въ жидкой фазѣ съ замѣтнымъ измѣненіемъ объемовъ, что особенно можно подозревать въ тѣхъ опытахъ, гдѣ взято изрядное количество катализатора; таковы опыты №№ 17, 11, 14. Опытъ № 10 съ  $H_3PO_4$  я не причисляю къ этой категории, ибо раздѣленіе на 2 слоя не исчезаетъ, т. е. нѣтъ полнаго растворенія катализатора, а въ опытѣ № 21, хотя и взято было много катализатора, который значительно растворился въ жидкой фазѣ, но очень вѣроятно, по аналогии со спиртомъ (см. главу о методѣ), что раствореніе этого катализатора происходитъ безъ замѣтнаго измѣненія объемовъ.

Такое измѣненіе объемовъ могло быть равно (приблизительно) миллиметру тонкой трубки (см. главу о методѣ), и тогда въ опытахъ, поставленныхъ въ дилатометрѣ № 2, оно даетъ уклоненіе отъ истинной величины расширенія на 2 промилли, слѣд., доставить для расширенія не 8,19%, а 8,38% или 7,99%.

3) Въ болѣе раннихъ опытахъ (такъ напримѣръ, съ хлористымъ цинкомъ, двухводной щавелевой кислотой, борнымъ ангидридомъ и суперомъ) я не заказалъ еще такого глубокаго термостата, какъ впослѣдствіи, въ которомъ могли бы погружаться цѣликомъ мои приборы; отчего конецъ тонкой трубки дилатометра выступалъ изъ бани, былъ на воздухѣ, и въ немъ скаплялась капля жидкости, которую я до отсчета высоты уровня въ дилатометрахъ сгонялъ легкимъ нагреваніемъ.

(Какая ошибка могла происходить отсюда (оттого, что къ стѣнкамъ тонкой трубки прилипала жидкость), могутъ дать понятіе слѣдующіе опыты. Въ мои дилатометры налилъ я смѣси паральдегида и альдегида съ содержаніемъ 34,56% и 30,70% альдегида\*). Опущенные въ термостатъ они имѣли такие уровни:

| Время. . . . .               | 11 ч. 30 м. | 11 ч. 38 м. | 11 ч. 45 м. |
|------------------------------|-------------|-------------|-------------|
| Уровень въ 1-мъ дилатометрѣ. | 62,3        | 62,5        | 62,3        |
| Уровень во 2-мъ дилатометрѣ. | 35,0        | 35,0        | 35,0        |

Дилатометры эти вынуты изъ термостата, перевернуты такъ, чтобы вся тонкая трубка заполнилась жидкостью, и вновь поставлены въ термостатъ. Когда они вполнѣ приняли его температуру, первый отчетъ далъ 62,7 и 34,5, а второй (еще черезъ 5—10 минутъ) 62,5 и 34,5, т. е. ошибку въ 0,5 миллиметровъ).

Скорость же катализа очень зависитъ какъ отъ массы, такъ и отъ природы катализатора, и отъ послѣдней въ гораздо большей степени, чѣмъ отъ первой, какъ это ясно видно изъ детальнаго разсмотрѣнія опытовъ; изъ послѣдняго также ясна независимость величины предѣла отъ массы катализатора, что раньше меня доказалъ К. K lichen (Zeitsch. f. ph. Chemie XXXIII, 129, 1900).

Изученіе скорости этого катализа при разныхъ катализаторахъ (и разныхъ количествахъ одного и того же катализатора) потребовало бы отдельнаго изслѣдованія, почему я и не привожу кривыхъ такихъ скоростей, хотя и имѣю данные для опредѣленія ихъ\*\*). Что касается объясненія ясно малаго расширенія (якобы опровергающаго предыдущій выводъ), которое несомнѣнно наблюдало мною въ опытѣ № 27, то весьма вѣроятнымъ является слѣдующее.

Катализъ паральдегида производить борный ангидридъ (быть можетъ одной своей поверхностью, какъ и  $ZnSO_4$ ), но не то его соединеніе, которое получается при раствореніи его въ паральдегидѣ (+альдегидѣ). Если такъ, то большія количества  $B_2O_3$  катализируютъ паральдегидъ, давая тотъ же предѣлъ катализа, какъ и другіе катализаторы (см. опыты № 16 и 30); а малыя количества  $B_2O_3$ , будутъ производить катализъ только до момента полнаго растворенія  $B_2O_3$ , послѣ чего будемъ долго наблюдать состояніе

\*.) Къ такому именно составу близка жидкая фаза при равновѣсіи въ изучаемой реакціи.

\*\*) Для тѣхъ катализаторовъ, которые быстро растворяются въ паральдегидѣ (напр.,  $SO_2$ ,  $HCl$ , трихлоруксусная и монохлоруксусная кислоты).

равновѣсія, неизмѣнность объема, или, вѣрнѣе, очень и очень медленное сжатіе отъ наступленія побочнай реакціи (осмоленія). Опытъ № 27 далъ именно такую картину, а разматривая детальное описание опытовъ, видимъ, что, дѣйствительно, даже при обыкновенной температурѣ  $B_2O_3$  способенъ растворяться, или давать нѣкоторое соединеніе съ паральдегидомъ, ибо паральдегидъ, настоенный 2 (или 4) сутокъ надъ большими кусками  $B_2O_3$ , при отфильтрованіи даетъ растворъ, очень скоро, почти тотчасъ мутнѣющій на воздухѣ и въ скоромъ времени дающій изрядное количество бѣлаго, ясно кристаллическаго порошка, въ которомъ констатировано присутствіе бора. Такъ какъ паральдегидъ мало летучъ при обыкновенной температурѣ, то нельзя думать, чтобы это значительное количество бѣлаго, кристаллическаго порошка представлялъ бы борный ангидридъ, растворившійся, какъ таковой, въ паральдегидѣ, и осѣвшиій изъ насыщенаго раствора при испареніи растворителя; несравненно вѣроятнѣе думать, что дѣйствиемъ влаги воздуха или разлагается нѣкоторое (неизслѣдованное мною) очень нестойкое соединеніе паральдегида и борнаго ангидрида и осѣдаетъ  $B(OH)_3$  (?\*), или что борный ангидридъ, хотя и растворяется въ паральдегидѣ, какъ таковой, но въ этомъ растворенномъ состояніи очень жадно соединяется съ влагой воздуха и осѣдаетъ какъ гидратъ борнаго ангидрида. Однимъ словомъ, опыты съ  $B_2O_3$  никоимъ образомъ не опровергаютъ правила о независимости предѣла реакціи отъ природы катализатора. Предыдущее объясненіе вовсе не приложимо къ опыту № 28 съ сѣрнокислымъ кадміемъ: послѣдній катализаторъ, если и растворялся въ жидкой фазѣ, то очень мало (судя на глазъ) и едва ли далъ какое либо твердое соединеніе паральдегида и сѣрносоли, не способное производить катализъ. Объясненія этому, достовѣрному опыту, я пока совершенно не имѣю.

Остается опредѣлить составъ жидкой фазы въ моментъ равновѣсія. Для этого необходимъ быть чистый альдегидъ, описаню способа приготовленія и свойствъ котораго я посвящаю слѣдующія строки.

### Объ альдегидѣ.

Въ первый разъ альдегидъ приготовленъ мною такимъ образомъ. Одна порція—медленнѣй перегонкой паральдегида (вѣрнѣе, низкокипящихъ отбросовъ, получаемыхъ при чисткѣ продажнаго паральдегида) съ катализаторами ( $B_2O_3$  или  $HgCl_2$ ). Нужно гнать медленно, иначе образуется въ холодномъ перегонѣ много металльдегида, если катализаторомъ взята сулема.

Другая порція альдегида получена, переходя чрезъ альдегидъ-амміакъ. Послѣдній способъ не выгоденъ: много альдегида пропадаетъ и въ концѣ

\* ) А можетъ быть это соединеніе разлагается и не влагой воздуха, а его кислородомъ.

гонится очевидно не ацетальдегидъ (можеть быть кротоновый альдегидъ). Эти двѣ порціи, долго простоявшія на холоду,<sup>1)</sup> смѣшаны и дважды перегнаны съ дефлегматоромъ, выйдя изъ котораго пары альдегида высушивались хлористымъ кальціемъ. Трубка, содержащая послѣдній, погружена въ ванну температуры 25°. Полученъ альдегидъ, кипящій 21—22° (термометръ не провѣренъ). Определенія удѣльного вѣса дали:  $S \frac{18.08}{4^\circ} = 0,7840$   
 $S \frac{18.85}{4^\circ} = 0,7831.$

Анализъ такого альдегида сдѣланъ по окисленію его  $K_2Cr_2O_7$  въ уксусную кислоту, избытокъ дихромата разрушенъ юдистымъ каліемъ, а выдѣлившійся юдъ оттитрованъ  $Na_2S_2O_3$  (методъ Bourcart'a Zeitschr f. analyt Chemie 29, 609). Отвѣшено альдегида въ стеклянномъ шарикѣ 0, 884 гр.; это количество растворено въ 100 куб. сантим. воды; для титрованія взято по 10 куб. сант. такого воднаго раствора альдегида. Тогда дихромата (1 куб. сант. его содержалъ 0,00995 гр. чистаго  $K_2Cr_2O_7$ ) пошло на окисленіе этихъ 10 куб. сант. 1) 19,6 и 2) 19,7 куб. сант., каковыя количества дихромата способны перевести въ уксусную кислоту 1) 0,0876 и 2) 0,0882 грам. альдегида. Такъ какъ при образованіи однопроцентнаго раствора альдегида въ водѣ объемъ первого почти исчезаетъ (см. ниже), то я долженъ былъ бы найти количество альдегида (въ случаѣ его чистоты) равнымъ 0,0884 грамма; найдено же въ среднемъ 0,0879 грамма, что говорить за достаточную чистоту мною полученнаго альдегида.

Во второй разъ готовилъ я альдегидъ, перегоняя медленно паральдегидъ съ небольшимъ количествомъ кристаллической фосфорной кислоты съ дефлегматоромъ<sup>2)</sup>. Полученный продуктъ 2 или 3 раза перегнанъ опять таки съ дефлегматоромъ, но безъ катализатора, чрезъ трубку съ  $CaCl_2$ , нагрѣтую до 23—25°. Такимъ методомъ получены 2 порціи: а) изъ отбросовъ паральдегида, остатковъ отъ различныхъ опытовъ съ нимъ и б) изъ достаточно чистаго паральдегида. Изслѣдованы эти порціи отдѣльно. Измѣреніе удѣльныхъ вѣсовъ дало такія числа:

| Порція а.                          | Порція б.                          |
|------------------------------------|------------------------------------|
| Пикнометръ А.                      | Пикнометръ В.                      |
| $S \frac{18.00}{4^\circ} = 0,7836$ | $S \frac{18.00}{4^\circ} = 0,7833$ |

<sup>1)</sup> Съ цѣлью выдѣлить металльдегидъ если бы такой образовался.

<sup>2)</sup> Осмоляется очень немногого альдегида.

|  |  |  |
|--|--|--|
| $S \frac{25,5^\circ}{4^\circ} = 0,7734$    | и второе определение въ томъ же<br>пикнометрѣ. | $S \frac{25,5^\circ}{4^\circ} = 0,7732$  |
| $S \frac{25,5^\circ}{4^\circ} = 0,7733$    |  |  |
| $S \frac{35,45^\circ}{4^\circ} = 0,7595$   | $S \frac{35,35^\circ}{4^\circ} = 0,7597$       | $S \frac{35,35^\circ}{4^\circ} = 0,7599$ |
| $S \frac{50,5^\circ}{4^\circ} = 0,7375^1)$ |  |  |

Слѣд. обѣ порціи а и б слѣдуетъ считать по удѣльному вѣсу идентичными<sup>2</sup>).

Анализъ этихъ двухъ порцій сдѣланъ кромѣ того по вышеупомянутому способу Bourecart'a. Изъ порціи а отвѣшено 0,9168 грамма и растворено въ 100 кубахъ сант. воды. На 10 куб. сант. этого водного раствора альдегида для дотитровыванія юда пошло  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  1) 39,9 куб. сант. и 2) 40,1 куб. сант.; взявши среднее (40,0), имѣю, что 10 куб. сант. этого раствора содержать чистаго альдегида 0,09199 грамма, а принимая, что альдегидъ при раствореніи теряетъ свой объемъ и что мой альдегидъ совершенно чистъ, долженъ былъ бы получить 0,09168 граммъ.

Изъ порціи б отвѣсили 1,3635 грамма и растворили въ 120 куб. сант. воды. Принимая, какъ и для порціи а, 2 послѣднія условия, долженъ былъ бы въ 10 куб. сант. найти  $\frac{10 \times 1,3635}{120} = 0,1136$  грамма альдегида, а найдено—0,1135 гр. Такія определенія достаточно говорятъ за чистоту продукта.

Что альдегидъ при раствореніи въ водѣ въ количествѣ одного процента почти теряетъ свой объемъ, доказано такимъ измѣреніемъ. Приготовленный однопроцентный растворъ альдегида имѣть удѣльный вѣсъ  $S \frac{19^\circ}{4^\circ} = 0,9980$ , тогда какъ по даннымъ Rosetti (Wüllner, Lehrbuch d. Experim. Physik, 2 Band, 84) для чистой воды имѣемъ  $S \frac{19^\circ}{4^\circ} = 0,99846$ . Если бы при образованіи однопроцентнаго водного раствора альдегида не происходило измѣненія

<sup>1)</sup> Температуры по нормальному термометру.

<sup>2)</sup> И почти идентичными по удѣльному вѣсу съ альдегидомъ, раньше приготовленнымъ.

объема, то 100 граммъ

$$\text{такого раствора имѣли бы объемъ } \frac{1}{0,7821^1} + \frac{99}{0,99846} = 100,4366 \text{ к. с.}$$

откуда  $S \frac{19^\circ}{4^\circ} = 0,9957$ , что далеко ниже числа (0,9980), полученного мною непосредственно.

### Анализъ жидкой фазы въ моментъ равновѣсія.

Первый методъ былъ тотъ же, которымъ уже раньше пользовался К. Kôlichen (Ioco citato): именно, состоялъ онъ въ приготовленіи отвѣшиваніемъ ряда смѣсей паральдегида и альдегида съ перемѣннымъ содержаніемъ альдегида (причёмъ вѣсовое количество паральдегида+альдегида всегда принималось равнымъ 100); въ тѣхъ же дилатометрахъ<sup>2</sup>), что и раньше, совершило аналогично предыдущимъ опытамъ определенія максимума расширения, подвергалъ эти смѣси при  $50,5^\circ$  дѣйствію одинакового количества одного и того же катализатора (только въ 2 случаяхъ употреблены иные катализаторы). При разныхъ количествахъ альдегида, наблюдалось то уменьшеніе, то увеличеніе объема и, наконецъ, приблизительно неизмѣнность его. Ясно, что послѣдняя смѣси, съ заранѣе известнымъ содержаніемъ альдегида, и представлять составъ, очень близкій къ исходному. Катализаторъ долженъ быть выбранъ такой, чтобы съ одной стороны при снаряженіи дилатометра для опыта онъ совершенно не измѣнялъ бы при комнатной температурѣ состава приготовленной смѣси паральдегида и альдегида за то короткое (сравнительно) время, которое потребно на это; съ другой стороны, желательно, конечно, выбрать такой катализаторъ, который производилъ бы катализъ сравнительно скоро и не измѣнялъ бы объема вышеупомянутыхъ смѣсей отъ иныхъ причинъ, чѣмъ катализъ (напр., щавелевая кислота очень подходила бы, потому что при обыкновенной температурѣ за короткій срокъ она совершенно не дѣйствуетъ на такія смѣси (см. детали опытовъ), но она можетъ быть однимъ актомъ растворенія измѣняеть объемъ системы, да и дѣйствіе малыхъ ея количествъ очень продолжительное).

Сулема, употребленная всего разъ для подобныхъ опытовъ, оказалась совсѣмъ непригодной: она очень быстро при наполненіи дилатометра превращаетъ изъ данной смѣси альдегидъ въ паральдегидъ и должна показывать всегда расширение при  $50,5^\circ$ , если только альдегида не очень мало. Наиболѣе подходящимъ катализаторомъ оказался водный растворъ фосфорной кислоты содержанія  $70,4\%/\text{H}_3\text{PO}_4$ ; онъ, какъ видно изъ детального описанія опытовъ, въ

<sup>1)</sup> Удѣльный вѣсъ альдегида, вычисленный для  $19^\circ$  по моимъ измѣреніямъ

<sup>2)</sup> Наполнялись дилатометры приготовленной смѣстью всегда при охлажденіи и жидкости, я наполняемаго дилатометра, дабы альдегидъ не улетучивался.

одни сутки, даже при количествѣ 0,54% катализатора сравнительно съ паральдегидомъ, оканчиваетъ катализъ и *почти* не реагируетъ на альдегидъ при обыкновенной температурѣ (за короткое время снаряженія дилатометра); далѣе, даже при большомъ количествѣ этого катализатора—6 капель или 3,5%  $H_3PO_4$  сравнительно съ вѣсомъ паральдегида—уровень и на другой день не падаетъ отъ наступленія побочной реакціи, осмоленія. Въ тѣхъ, нижеслѣдующихъ опытахъ, гдѣ не указываю я ни количества, ни качества катализатора, слѣдуетъ подразумѣвать 4—5 капель воднаго раствора фосфорной кислоты, содерганиемъ 70,4%  $H_3PO_4$ .

Такова же и трихлоруксусная кислота, только фосфорную кислоту я предпочелъ, ибо она при меньшемъ количествѣ дѣйствуетъ энергичнѣе.

Но въ виду вышесказанного такой растворъ фосфорной кислоты только отчасти удовлетворяетъ идеальнымъ требованиямъ этого метода, почему и слѣдуетъ признать этотъ методъ, при условіяхъ моей задачи, нѣсколько неточнымъ. Согласно вышесказанному поставлены слѣдующіе опыты.

1) Альдегида 24,7%; наблюдается быстрое расширеніе, именно, уровень жидкой фазы поднялся на 18 дѣленій въ теченіе 3 час. 56 мин., а на другія сутки стоялъ еще на 7 дѣленій выше (дѣленія произвольны, немиллиметровы).

2) Альдегида 43,92%. Получаю значительное сжатіе—на 67,5 дѣленій въ теченіе сутокъ.

3) Альдегида 39,65%. Наблюдается медленное сжатіе, на 10 миллиметровъ въ періодъ, менѣй сутокъ.

4) Альдегида 38,34%. Уровни въ миллиметрахъ таковы:

| Время . . . .   | 1 ч. 41 м.      | 49 мин. | 57 мин. | 5 ч. 45 м.      |
|-----------------|-----------------|---------|---------|-----------------|
| Уровень . . . . | 171             | 172     | 172,3   | 173             |
| Время . . . .   | На другой день. |         |         | На третій день. |
| Уровень . . . . | 172             |         |         | 171             |

Въ этомъ опытѣ дилатометръ по наполненіи простоялъ значительное время при обыкновенной температурѣ; слѣд., при влесеніи въ термостатъ 50,5° я имѣлъ уже въ смѣси менѣе 38,34% альдегида, почему и наблюдалось въ противность слѣдующимъ опытахъ ничтожное расширение. Этотъ опытъ даетъ только, что сжатіе отъ побочныхъ реакцій (осмоленія) въ первый день ничтожно, если чрезъ 2 сутокъ уровень падъ всего съ 173 до 171 миллиметра.

5) Альдегида 40,34%; катализаторъ—значительное количество сулемы. По снаряженіи дилатометра, когда я изъ охладительной смѣси, ниже 0°, перенесъ его въ ванну комнатной температуры, наблюдалъ кипѣніе жидкой фазы и выдѣленіе по стѣнкамъ резервуара обильного количества какихъ-то кристалловъ (метальдегида?). Наблюдалось увеличеніе объема на 17 дѣлений въ теченіе 2 час. 16 мин.; затѣмъ—по достижениіи максимума—сжатіе и осмоленіе. Объясненіе этого опыта дано выше.

6) Альдегида 38,28%; катализаторъ—значительное количество трихлоруксусной кислоты, которая моментально растворяется въ жидкости. Замѣчено ясное сжатіе—на 17 дѣлений въ теченіе 16 минутъ. Привожу здѣсь измѣненіе высоты уровня со временемъ, ибо здѣсь очень ясно, по скорости, раздѣляется первая реакція, сжатіе отъ катализа, отъ второй—сжатія отъ осмоленія.

|                 |           |                                     |                                     |                                     |            |
|-----------------|-----------|-------------------------------------|-------------------------------------|-------------------------------------|------------|
| Время . . . . . | 4 ч. 7 м. | 11 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> мин. | 15 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> мин. | 18 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> мин. | 23 мин.    |
| Уровень . . . . | 194       | 182                                 | 180                                 | 180                                 | 176        |
| Время . . . . . | 35 мин.   | 5 ч. 10 м.                          | 5 ч. 45 м.                          | 11 ч. 21 м.                         | 5 ч. 27 м. |
| Уровень . . . . | 176       | 176                                 | 176                                 | 170                                 | 169        |

на другой день.

7) Альдегида 37,21%, шкала миллиметровая, обращенная внизъ.

|                     |             |         |           |            |
|---------------------|-------------|---------|-----------|------------|
| Время . . . . . . . | 12 ч. 26 м. | 42 мин. | 1 ч. 7 м. | 20 мин.    |
| Уровень . . . . . . | 11          | 12      | 13        | 13         |
| Время . . . . . .   | 36 мин.     | 53 мин. | 4 ч. 1 м. | 4 ч. 56 м. |
| Уровень . . . . . . | 14          | 14      | 15,5      | 16         |

Небольшое, но ясное сжатіе.

8) Альдегида 35,23%.

|                   |            |         |         |           |         |            |
|-------------------|------------|---------|---------|-----------|---------|------------|
| Время . . . . .   | 1 ч. 15 м. | 19 мин. | 37 мин. | 4 ч. 1 м. | 56 мин. | 5 ч. 33 м. |
| Уровень . . . . . | 73,5       | 73,5    | 73      | 73        | 73      | 73,3       |

## 9) Альдегида 33,36%.

|               |            |         |         |           |         |         |            |
|---------------|------------|---------|---------|-----------|---------|---------|------------|
| Время . . .   | 4 ч. 53 м. | 55 мин. | 57 мин. | 5 ч. 3 м. | 10 мин. | 17 мин. | 5 ч. 33 м. |
| Уровень . . . | 43         | 43,1    | 43,5    | 43,5      | 43,7    | 43,8    | 44,2       |

Получаю хотя очень небольшое, но ясное, постепенное расширение, причемъ даже чрезъ 60 часовъ уровень остался на 44 миллиметрахъ: тогда какъ уровень дилатометра въ опытѣ 8-мъ чрезъ тотъ же промежутокъ времени (60 часовъ) падъ до 68,5 миллиметровъ, т. е. на 5 миллиметровъ; къ сожалѣнію, въ послѣднемъ опытѣ не отсчитанъ уровень на другой день; почему съ полной увѣренностью не могу судить, даетъ ли смѣсь съ 35,23% альдегида сжатіе отъ катализа, или неизмѣнность объема; и хотя по опыту 9-ому\*) нужно это сжатіе приписать катализу, а не осмоленію, все-таки не считаю послѣднее заключеніе обоснованнымъ строго, а потому признаю, что этотъ методъ даетъ для состава жидкой фазы въ обратимой реакціи  $(\text{CH}_3\text{COH})_3 \rightleftharpoons 3\text{CH}_3\text{COH}$  для альдегида болѣе 33,36% и менѣе (или равно) 35,23%, (по вѣсу).

Второй, болѣе точный способъ установить составъ жидкой фазы при 50,5° въ моментъ равновѣсія состоялъ въ измѣрѣніи удѣльныхъ вѣсовъ. Приготовивши отвѣшиваніемъ три смѣси альдегида и паральдегида (содержаніе альдегида дано въ процентахъ общаго вѣса альдегида+паральдегида), я измѣрилъ ихъ удѣльные вѣса при 50,5°. Оказалось, что для смѣсей содержащихъ

$$38,28 - 34,55 - 30,79\% \text{ альдегида, удѣльные вѣса } S_{\frac{50,5}{4}} \text{ равны } 0,8726$$

0,8839—0,8951. Отсюда вычисляю производную удѣльного вѣса по процентному составу  $ds/dp$  и нахожу:

$$ds/dp \text{ (для р. въ предѣлахъ } 38,28 - 34,55) = 0,00304.$$

$$\text{“ “ “ “ } 34,55 - 30,79 = 0,00297.$$

Съ другой стороны для удѣльного вѣса жидкой фазы при равновѣсіи имѣю пять чиселъ: 1) 0,8858, 2) 0,8856, 3) 0,8845, 4) 0,8862, 5) 0,8877.

Три первыя числа даютъ опыты съ  $\text{SO}_2$ ; ея такъ мало взято, менѣе 0,1%, что при точности подобныхъ измѣрений можно пренебречь влияніемъ растворенной  $\text{SO}_2$  на удѣльный вѣсъ растворителя. Послѣднія два числа даютъ опыты съ  $\text{ZnSO}_4$  и  $\text{CuSO}_4$ , веществами нерастворимыми въ ясныхъ дозахъ въ вышеупомянутой жидкой фазѣ; почему данные 4) и 5) и даютъ удѣльный вѣсъ чистаго паральдегида и альдегида. Основываясь на величинахъ  $ds/dp$  и удѣльныхъ вѣсахъ трехъ вышеупомянутыхъ смѣсей альдегида и паральдегида вычисляю, какому содержанію альдегида отвѣчаютъ эти удѣльные

\*) Также и по опыту 4-ому.

въса. Получаю: 1) 33,92, 2) 33,99, 3) 34,36, 4) 33,78 и 5) 33,28; слѣд. (среднее изъ пяти предыдущихъ чиселъ) **33,87%** альдегида и **66,13%** паральдегида и представить составъ жидкой фазы при равновѣсіи при **50,5° Cels.** Данныя этого, точного метода вполнѣ согласны съ данными перваго, приблизительного.

### Добавленіе.

Главу эту закончу я изложеніемъ нѣкоторыхъ данныхъ о катализаторахъ паральдегида. Испытаны они были въ такихъ же дилатометрахъ, какъ и описанные выше (но дѣленія часто не миллиметровыя, а произвольныя) съ цѣлью только рѣшить качественно, катализируетъ или нѣтъ данное вещество при  $50,5^{\circ}$  паральдегидъ. Количество катализатора обыкновенно бралось очень значительное, гораздо большее, чѣмъ въ выше приведенныхъ опытахъ, чтобы увеличить скорость катализа. Къ веществамъ, не оказывающимъ дѣйствія на паральдегидъ, не измѣняющимъ его объема<sup>1)</sup>, относятся  $\text{As}_2\text{O}_3$ — $\text{Hg}(\text{CN})_2$ — $\text{Na}_2\text{SO}_4$  (безводный)— $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ — $\text{HgO}$  (приготовленная мокрымъ путемъ)—обыкновенный юдъ.

Муравьиная кислота—водный растворъ удѣльного вѣса 1,20, т. е. по моимъ опредѣленіямъ (Матеріалы къ изслѣдованию водныхъ растворовъ по удѣльному вѣсу 1893 г.) около 90%  $\text{HCO}_2\text{H}$ —дѣйствуетъ медленно. Этотъ катализаторъ, сначала взятый въ громадномъ количествѣ—равныя части по объему паральдегида и такой водной  $\text{HCO}_2\text{H}$ —далъ максимумъ высоты уровня въ теченіе 7 минутъ (расширеніе = 16 миллим.), который затѣмъ въ теченіе  $6^{1/2}$  часовъ оставался неизмѣннымъ.

Во второмъ опыте дилатометръ заключалъ на 8 куб. сант. паральдегида 0,1 куб. сант. этой муравьиной кислоты и расширеніе шло очень медленно: за 18 дней объемъ начальный = 980 единицъ увеличился всего на 3 единицы (приблизительно).

Еще медленнѣе катализируетъ уксусная. Взята кристаллическая, приблизительно 1 объемъ на  $3^{1/2}$  объема паральдегида. Тогда уровни (произвольные) въ терmostатѣ  $50,5^{\circ}$  таковы:

|                     |      |
|---------------------|------|
| 11 января . . . . . | 52,7 |
| 12 " . . . . .      | 57,5 |
| 15 " . . . . .      | 65,0 |
| 16 " выше . . . . . | 65,0 |

Lieben (см. Бейльштейна) указываетъ, что альдегидъ и  $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$  въ запаянной трубкѣ при  $100^{\circ}$  даютъ паральдегидъ. Я перегонялъ паральдегидъ

<sup>1)</sup> Быть можетъ правильнѣе было бы сказать: дѣйствующими крайне медленно, незамѣтно въ теченіе нѣсколькихъ сутокъ.

съ небольшимъ количествомъ  $C_2H_5J$ , почти безцвѣтнаго, отъ Кальбаума. Смѣсь начала кипѣть около  $70^\circ$  и термометръ быстро и непрерывно поднимался до  $120^\circ$ . Въ перегонѣ  $KOH$  не открываеть альдегида.

Подобные опыты, проведенные съ другими катализаторами, напр.,  $B_2O_3$ ,  $PO_4H_3$ ,  $HgCl_2$  и т. д., всегда давали полный, съ ничтожнымъ осложненіемъ, переходъ паральдегида въ альдегидъ. Конечно, здѣсь  $C_2H_5J$ , въ виду своей летучести, дѣйствовалъ не такъ сильно, какъ вышеупомянутые катализаторы, во небольшія количества альдегида могли бы образоваться. Остается допустить, что  $C_2H_5J$ , если и оказывается катализаторомъ, то очень не энергичнымъ. Дилатометрическій методъ показываетъ, что  $C_2H_5J$  не катализируетъ паральдегида: смѣсь паральдегида и  $C_2H_5J$  не измѣняетъ своего объема въ теченіе 28 сутокъ при  $50,5^\circ$ . Опытъ Lieben'a я объясняю тѣмъ, что въ виду присутствія воды (или иной реакціи) образовался  $HJ$ , который за время охлажденія отъ  $100^\circ$  до обычной температуры содержимаго запаянной трубки перевелъ альдегидъ въ паральдетидъ, а нагреваніе до  $100^\circ$  въ этомъ превращеніи играло только ту роль, что способствовало образованію катализатора (по всей вѣроятности юдистаго водорода), ибо при этой температурѣ нужно ждать подъ вліяніемъ катализаторовъ обратнаго, т. е. сильнаго превращенія паральдегида въ альдегидъ.

Franchimont (Recueil de trav. Chim de Pays-Bas. I, 239) уже показалъ, что подъ вліяніемъ  $CH_3COCl$  (хлористаго ацетила) паральдегидъ при комнатной температурѣ переходитъ отчасти въ альдегидъ (и обратно). Испытывая эту реакцію дилатометрически при  $25,5^\circ$ —въ очень точномъ дилатометрѣ—я нашелъ быстрое и большое увеличеніе объема, за которымъ наступило болѣе медленное сжатіе, т. е. нѣкоторая побочная реакція. Взято было 10 куб. сант. паральдегида на 2,3 куб. сант.  $CH_3COCl$ .

## ГЛАВА ВТОРАЯ.

РАВНОВЕСІЯ МЕЖДУ ПАРАЛЬДЕГИДОМЪ И АЛЬДЕГИДОМЪ ВЪ РАСТВОРАХЪ.

### А) Растворы въ ацетонѣ.

Ацетонъ отъ Kahlbaum'a, продающійся, какъ кипящій  $56^{\circ}$ — $58^{\circ}$ , былъ подвергнутъ перегонкѣ съ дефлегматоромъ надъ большимъ количествомъ  $\text{CaCl}_2$ . Весь ацетонъ перегнался въ предѣлахъ  $56,2^{\circ}$ — $56,5^{\circ}$  (термометръ провѣренъ) при барометрѣ =  $753^{\text{mm}}$  (исправлен). Альдегидъ приготовленъ, какъ раньше, перегонкой 250 куб. сант. паральдегида съ кристаллической  $\text{H}_3\text{PO}_4$  (кажется, послѣдней взято не больше 10 граммъ) изъ водяной бани, температура которой держалась между  $80^{\circ}$ — $70^{\circ}$ , а температура переходящихъ паровъ въ дефлегматорѣ колебалась между  $26^{\circ}$ — $31^{\circ}$ . Затѣмъ такой альдегидъ троекратно перегнанъ самъ по себѣ съ дефлегматоромъ, за которымъ помѣщена  $\text{CaCl}_2$ —трубка, помѣщенная въ баню температуры  $22$ — $25^{\circ}$ .

Смѣси ацетона, паральдегида и альдегида готовились—въ виду летучести альдегида—при постоянномъ употреблении бани изъ толченаго льда и поваренной соли.

Составъ нижеслѣдующихъ смѣсей этихъ трехъ веществъ даю такимъ образомъ: процентное содержаніе альдегида, принимая всегда количество паральдегида + альдегида за 100; затѣмъ общее число граммъ паральдегида+альдегида и число граммъ или куб. сант. растворителя (ацетона).

Такія смѣси вливались чрезъ капиллярную воронку въ дилатометры, что въ виду большой подвижности ихъ происходит сравнительно скоро, хотя эти смѣси при вливаніи имѣютъ температуру ниже  $0^{\circ}$ . До погруженія въ терmostатъ дилатометры залявались и укрѣплялась шкала, съ дѣленіями на миллиметры, какъ въ опытахъ 1-ой главы; только здѣсь взяты дилатометры гораздо болѣе чувствительные, и притомъ почти одинаковой вмѣстимости; резервуаръ до тонкой трубки вмѣщалъ 20 (приблизительно) куб. сантиметровъ, а тонкая трубка имѣла почти во всѣхъ дилатометрахъ просвѣтъ такой, что отрѣзокъ ея длинной въ 1 миллиметръ имѣлъ емкость, меньшую 0,004 куб. сант. Въ виду такой большой чувствительности прибора, при сильно расширяющемся содержимомъ дилатометра, отъ колебанія темпера-

туры термостата (обыкновенно  $\pm 0,1^\circ$  Цел., но иногда и больше) уровень иногда колебался на 1 миллиметръ или немного болѣе; иногда термостатъ держалъ температуру еще хуже, чѣмъ и объясняются большія колебанія.

Обогрѣваніе такихъ большихъ дилатометровъ въ термостатѣ  $50,5^\circ$  требовало гораздо больше времени, чѣмъ при употребленіи приборовъ, которыми я пользовался въ опытахъ 1-ой главы; почему первый отчетъ уровня (высоты мениска) въ капиллярной трубкѣ этихъ дилатометровъ я дѣлалъ всегда приблизительно чрезъ 10 мин. по опусканіи прибора въ термостатъ.

Методъ наблюденія состоялъ въ томъ, что составлялись растворы, въ которыхъ при измѣнчивомъ отношеніи между паральдегидомъ и альдегидомъ оставлено постояннымъ вѣсное отношеніе растворителя къ суммѣ вѣсовъ паральдегида + альдегида. Подъ вліяніемъ катализатора наблюдалось то расширеніе, то сжатіе такихъ растворовъ (иногда и неизмѣнность объема) при различныхъ вѣсовыхъ отношеніяхъ паральдегида и альдегида. Очевидно, тотъ мною приготовленный растворъ, объемъ котораго не измѣняется подъ вліяніемъ катализаторовъ, и будетъ имѣть составъ, свойственный равновѣсной системѣ, которую даютъ изучаемыя вещества въ разматриваемыхъ условіяхъ.

Такъ какъ для вычисленія постоянной равновѣсія необходимо знать активныя массы паральдегида и альдегида (т. е. удѣльные объемы растворовъ этихъ веществъ) въ моментъ наступленія равновѣсія, то для растворовъ, въ которыхъ я призналъ такія равновѣсныя системы, я опредѣлилъ особыми опытами, конечно, въ отсутствіи катализатора удѣльные вѣса для  $50,5^\circ$ . Такіе удѣльные вѣса, сообразно принятому раньше способу обозначенія, даю въ видѣ  $S \frac{50,5^\circ}{4^\circ}$

Катализъ въ растворахъ ацетона (и въ растворахъ толуола) я произвѣдилъ, употребляя такъ называемый сложный катализаторъ, т. е. смѣсь одного объема крѣпкой сѣрной кислоты (удѣльного вѣса 1,84) и четырехъ объемовъ воднаго раствора фосфорной кислоты, содержащей 70,4% (по вѣсу)  $H_3PO_4$ . Такого сложнаго катализатора почти во всѣхъ опытахъ взято одинаковое количество—10 капель.

Катализаторъ вполнѣ растворяется въ ацетонномъ растворѣ и чрезъ нѣкоторое время осмоляетъ альдегидъ, почему смѣсь окрашивается въ желтый цвѣтъ, съ теченіемъ времени все прогрессирующій въ густотѣ, и начинается сжатіе смѣси; но послѣднее явленіе становится замѣтнымъ только тогда, когда можно съ увѣренностью сказать, произошло ли расщепленіе паральдегида или конденсація альдегида, ибо реакціи осмоленія свойствена скорость значительно меньшая, чѣмъ катализу паральдегида. При описаніи отдѣльныхъ опытовъ привожу всегда измѣненіе высоты уровня (мениска) въ капиллярѣ съ теченіемъ времени, что даетъ понятіе и о скорости катализа,

и о равновесии, и о наступлении побочной реакции (осмоленія). Концентрація 1 : X обозначает приблизительный состав раствора такимъ образомъ, что X объемовъ растворителя приходится на 1 объемъ паральдегида, причемъ въ суммѣ вѣсъ паральдегида и альдегида послѣдній принять за паральдегидъ, а удѣльный вѣсъ паральдегида принять за единицу. Температура опытовъ со всѣми растворителями была также, что и раньше—50,5° Цельзія.

### Концентрація 1:10.

#### Опытъ 1-й. Альдегида 79,03%,

3,103 грам. (паральдегида + альдегида) + 31 куб. сант. ацетона.

| Время въ минутахъ. | Уровни.       |
|--------------------|---------------|
| 10                 | 125,0         |
| 14                 | 124,5         |
| 20                 | 126,0         |
| 30                 | 128,0         |
| 39                 | 132           |
| 47                 | 133           |
| 52                 | 134,0         |
| 66                 | 139           |
| 79                 | 142,0 и т. д. |

значительное и быстрое расширение.

#### Опытъ 2-й. Альдегида 89,7%,

2,315 грам. (паральдегида + альдегида) + 18,231 грам. ацетона.

| Время . .   | 11 ч.<br>39 м. | 54 м.         | 12 ч.<br>7 м. | 13 м.     | 23 м. | 33 м.         | 48 м.         |
|-------------|----------------|---------------|---------------|-----------|-------|---------------|---------------|
| Уровень . . | 275,0          | 278           | 277           | 277,0     | 278,0 | 276,0         | 277,0         |
| Время . .   | 1 ч. 8 м.      | 1 ч.<br>32 м. | 56 м.         | 2 ч. 1 м. | 12 м. | 3 ч.<br>17 м. | 4 ч.<br>45 м. |
| Уровень . . | 278,0          | 278           | 278,0         | 278,0     | 278,0 | 278,0         | 276,0         |

Итакъ, наблюдана неизмѣнность объема при этой концентраціи. Удѣльный вѣсъ этой смѣси  $S \frac{50,5}{4}^{\circ}$  равенъ 0,7595.

## Концентрация 1:6.

### Опытъ 3-й. Альдегида 67,1%,

6,519 грам. (паральдегида + альдегида) + 39 куб. сант. ацетона.

| Время . . .   | 4 ч. 35 м. | 40 м. | 52 м. | 5 ч. 0 м. | 12 м. |
|---------------|------------|-------|-------|-----------|-------|
| Уровень . . . | 85         | 98    | 117   | 125       | 135   |

Ясно сильное увеличение объема, т. е. образование нового (свыше 67,1%) количества альдегида изъ паральдегида.

### Опытъ 4-й. Альдегида 78,4%,

3,308 грам. (паральдегида + альдегида) + 19,85 куб. сант. ацетона.

| Время . . . . .   | 1 ч.<br>20 м. | 24 м. | 32 м. | 37 м. | 43 м. | 3 ч.<br>6 м. | 4 ч.<br>4 м. | 5 ч.<br>10 м. |
|-------------------|---------------|-------|-------|-------|-------|--------------|--------------|---------------|
| Уровень . . . . . | 69,0          | 72    | 75    | 77    | 79    | 92           | 92           | 89,0          |

Въ 5 ч. 10 м. уровень падъ, въроятно, отъ осмоленія. Ясно значительное увеличение объема, т. е. образование альдегида.

### Опытъ 5-й. Альдегида 81,77%,

3,077 грам. (паральдегида + альдегида) + 18,5 куб. сант. ацетона или 14,656 грам.

| Время . . . .   | 12 ч.<br>48 м. | 55 м.<br>7 м. | 1 ч.<br>14 м. | 14 м.<br>22 м. | 22 м.<br>34 м. | 3 ч.<br>7 м. | 4 ч.<br>0 м. | 4 ч.<br>40 м. |
|-----------------|----------------|---------------|---------------|----------------|----------------|--------------|--------------|---------------|
| Уровень . . . . | -18            | -16           | -14,0         | -11            | -21            | -7           | -3           | -6,0          |

Всѣ уровни даны, считая нижнюю черту дилатометра за 0, т. е. всѣ уровни подъ нижней чертой; по всей вѣроятности въ 4 час. 0 мин. уже замѣтно дѣйствіе осмоленія. Ясно новое образование альдегида.

**Опытъ 6-й. Альдегида 84,12%,**

3,406 грам. (паральдегида + альдегида) + 20,4 куб. сант., т. е.  
19,278 грам. ацетона.

|                 |               |       |       |       |       |               |       |       |              |
|-----------------|---------------|-------|-------|-------|-------|---------------|-------|-------|--------------|
| Время . . . .   | 4 ч.<br>25 м. | 30 м. | 40 м. | 53 м. | 59 м. | 5 ч.<br>19 м. | 33 м. | 48 м. | 6 ч.<br>0 м. |
| Уровень . . . . | 9             | 7     | 9     | 10    | 11    | 12            | 13    | 14    | 13           |

На другой день отъ осмоленія сильное сжатіе. Удѣльный вѣсъ этого раствора  $S \frac{50,5}{4^\circ} = 0.7608$ . Слѣдуетъ признать расширеніе, хотя и очень слабое.

**Опытъ 7-й. Альдегида 85,37%**

4,411 грам. (паральдегида + альдегида) + 26,5 куб. сант. ацетона или 20,918 грам.

|                 |            |       |       |           |            |
|-----------------|------------|-------|-------|-----------|------------|
| Время . . . .   | 4 ч. 35 м. | 41 м. | 52 м. | 5 ч. 5 м. | 11 м.      |
| Уровень . . . . | 2          | 3     | 6     | 6         | 6          |
| Время . . . .   | 19 м.      | 25 м. | 43 м. | 52 м.     | 5 ч. 59 м. |
| Уровень . . . . | 6          | 6     | 4     | 3         | 1          |

Въ 7 час. 33 мин. уровень цѣль до (-10.0 миллим.), но въ 5 ч. 59 м. еще полная безцвѣтность раствора.

Трудно рѣшить, имѣю ли я здѣсь увеличеніе или неизмѣнность объема. Можетъ быть поднятіе уровня съ 2 до 6 миллим. обусловливается колебаніями температуры термостата, иначе реакція увелеченія объема прошла очень быстро; вѣрнѣе, по сравненію съ опытомъ б-мъ, признать неизмѣнность уровня.

Удѣльный вѣсъ  $S \frac{50,5}{7^\circ}$  этого раствора = 0,7600.

**Опытъ 8-й Альдегида 86,66%,**

3,395 грам. (паральдегида + альдегида) + 20,4 куб. сант. или 16,188 грам. ацетона.

|               |                |       |       |       |       |              |       |       |       |       |
|---------------|----------------|-------|-------|-------|-------|--------------|-------|-------|-------|-------|
| Время . . .   | 12 ч.<br>23 м. | 29 м. | 37 м. | 46 м. | 54 м. | 1 ч.<br>2 м. | 10 м. | 24 м. | 34 м. | 48 м. |
| Уровень . . . | 33             | 35    | 34    | 36    | 36    | 34           | 35    | 34    | 33    | 32    |

Въ дневникѣ записано: „опытъ, если не дастъ сжатія недостовѣренъ, ибо есть возможность подозрѣвать улетучиваніе альдегида“. Удѣльный вѣсъ этой смѣси не былъ опредѣленъ\*). За процентъ альдегида при равновѣсіи слѣдуетъ принять среднее изъ послѣднихъ двухъ опытовъ, т. е. 86%.

**Концентрація 1:4****Опытъ 9-й. Альдегида 63,05%,**

4,192 грамма (паральдегида + альдегида) + 13,33 грам. ацетона — даетъ сильное расширение.

**Опытъ 10-й. Альдегида 72,51%,**

3,827 грам. (паральдегида + альдегида) + 12,143 грам. или 15,3 куб. сант. ацетона.

|                   |                |         |                                   |           |            |           |
|-------------------|----------------|---------|-----------------------------------|-----------|------------|-----------|
| Время . . . . .   | 12 ч.<br>25 м. | 30 мин. | 37 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> м. | 45 мин.   | 50 мин.    | 1 ч. 8 м. |
| Уровень . . . . . | 49             | 51      | 56                                | 60        | 63,6       | 71        |
| Время . . . . .   | 25 мин.        | 40 мин. | 3 ч. 8 м.                         | 4 ч. 5 м. | 5 ч. 10 м. |           |
| Уровень . . . . . | 77,0           | 82,0    | 85,0                              | 82        | 78,0       |           |

въ 5 ч. 10 мин. чутъ замѣтное окрашиваніе. Ясно новое образованіе альдегида.

\*.) Основываясь на опытахъ 6 и 7, слѣдуетъ считать его=0,760.

**Опытъ 11-й. Альдегида 76,96%,**

4,781 грам. (паральдегида + альдегида) + 19,12 куб. сант. ацетона или 15,143 грам.

|                   |            |            |                     |            |
|-------------------|------------|------------|---------------------|------------|
| Время . . . . .   | 11 ч. 6 м. | 17 мин.    | 26 $\frac{1}{2}$ м. | 38 мин.    |
| Уровень . . . . . | 48         | 51         | 54                  | 56         |
| Время . . . . .   | 48 мин.    | 12 ч. 6 м. | 45 мин.             | 1 ч. 35 м. |
| Уровень . . . . . | 58         | 61         | 63                  | 60         |

Въ 1 ч. 35 м. замѣты уже слѣды осмоленія — желтой окраски. Ясно новое образованіе альдегида.

**Опытъ 12-й. Альдегида 79,90%,**

4,124 грам. (паральдегида + альдегида) + 16,5 куб. сант. или 13,094 грам. ацетона.

|                 |           |            |         |         |         |
|-----------------|-----------|------------|---------|---------|---------|
| Время . . . .   | 4 ч. 9 м. | 14 мин.    | 24 мин. | 31 мин. | 40 мин. |
| Уровень . . . . | 103       | 102        | 106     | 107     | 108     |
| Время . . . .   | 54 мин.   | 5 ч. 20 м. | 29 мин. | 55 мин. |         |
| Уровень . . . . | 109       | 110        | 109     | 109     |         |

Удѣльный вѣсъ раствора  $S \frac{50,5^\circ}{4^\circ} = 0,7633$ .

Слѣдуетъ признать слабое расщиреніе.

**Опытъ 13-й. Альдегида 81,62%,**

4,121 грамма (паральдегида + альдегида) + 13,07 грам. ацетона. Этотъ растворъ почему то при наполненіи дилатометра далъ бѣлый, твердый осадокъ (метальдегида?); почему опытъ признанъ вѣщающимъ сомнѣніе.

|                   |                    |                  |         |            |
|-------------------|--------------------|------------------|---------|------------|
| Время . . . . .   | 12 ч. 29 м.        | 37 мин.          | 43 мин. | 57 мин.    |
| Уровень . . . . . | 49                 | 51               | 50      | 50,5       |
| Время . . . . .   | 1 ч. 25 м.         | 3 ч. 3 м.        | 52 мин. | 4 ч. 28 м. |
| Уровень . . . . . | 50,5 <sup>1)</sup> | 42 <sup>2)</sup> | 38      | 35         |

Удѣльный вѣсъ этого раствора  $S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,7633$ .

Повидимому, объемъ раствора неизмѣненъ. Первый отсчетъ высоты мениска сдѣланъ былъ чрезъ 1 ч. 8 мин. послѣ погруженія дилатометра въ термостатъ (въ 11 ч. 21 мин.); еще въ теченіе цѣлаго часа высота мениска не измѣнна, а затѣмъ уже наступаетъ ясное сжатіе.

#### Опытъ 14-й. Альдегида 81,75%.

4,553 грам. (паральдегида+альдегида)+18,2 куб. сант. ацетона или 14,467 грам.

|                 |            |                  |         |         |         |
|-----------------|------------|------------------|---------|---------|---------|
| Время . . . .   | 4 ч. 32 м. | 35 мин.          | 40 мин. | 47 мин. | 59 мин. |
| Уровень . . . . | 60         | 59               | 57      | 56      | 55      |
| Время . . . .   | 5 ч. 6 м.  | 16 миа.          | 28 мин. |         | 44 мин. |
| Уровень . . . . | 53         | 52 <sup>3)</sup> | 51      |         | 49      |

Не обусловлено ли это сжатіе тѣмъ, что я не перемѣшалъ съ растворомъ тяжелыхъ капель катализатора  $H_2SO_4 + H_3PO_4$ , а онъ растворялись со сжатіемъ? Удѣльный вѣсъ раствора  $S \frac{50,5^{\circ}}{4^{\circ}} = 0,7630$ .

<sup>1)</sup> Смѣсь въ дилатометрѣ начала чуть окрашиваться; осадокъ на днѣ дилатометра не исчезъ.

<sup>2)</sup> Побурѣніе усилилось, осадокъ вѣ исчезаетъ.

<sup>3)</sup> Окраски вѣть.

**Опытъ 15-й. Альдегида 81,77%,**

5,548 грам. (паральдегида + альдегида) + 22,2 куб. сант. или 17,546 грам. ацетона.

|                 |            |         |         |           |         |
|-----------------|------------|---------|---------|-----------|---------|
| Время . . . . . | 4 ч. 35 м. | 45 мин. | 52 мин. | 5 ч. 5 м. | 11 мин. |
| Уровень . . . . | 19         | 19      | 22      | 26        | 24      |
| Время . . . . . | 19 мин.    | 25 мин. | 43 мин. | 52 мин.   | 59 мин. |
| Уровень . . . . | 26         | 25      | 21,5    | 20,5      | 20      |

а въ 7 час. 33 мин. сжатіе такъ сильно, что уровень на нулѣ дѣленій. Здѣсь катализаторъ тщательно смѣшанъ до опущенія въ термостатъ съ ацетономъ растворомъ. Хотя, повидимому, въ 5 час. 43 мин. уровень началъ падать, но содержимое дилатометра безцвѣтно.

(Въ дилатометрѣ № III смѣшанъ чистый, употребляемый для этихъ опытовъ ацетонъ съ 10 каплями сложнаго катализатора. Поставленъ въ термостатъ 13-го іюля въ 5 ч. 28 мин.; тогда уровни

|                   |           |         |         |            |
|-------------------|-----------|---------|---------|------------|
| Время . . . . .   | 5 ч. 43 м | 52 мин. | 59 мин. | 7 ч. 33 м. |
| Уровень . . . . . | 10        | 9       | 9       | 8          |

а 18 іюля уровень понизился на 40 миллим., и содержимое сильно побурѣло.

Слѣд., и одинъ ацетонъ подъ вліяніемъ сложнаго катализатора даетъ сжатіе, но скорость этой реакціи очень мала сравнительно со скоростью осмоленія и, подавно, со скоростью катализа).

**Опытъ 16-й. Альдегида 82,85%,**

4,766 грам. (паральдегида + альдегида) + 19,1 куб. сант. или 15,210 грам. ацетона. Такъ какъ въ нѣкоторыхъ изъ предшествовавшихъ опытовъ термостатъ плохо держать температуру, то въ этомъ опытѣ я вмѣстѣ съ отсчетомъ уровня дѣлалъ и отсчеты температуры, которые и привожу. Катализатора въ этомъ опытѣ взято мало (всего 4 капли), чѣмъ и объясняется медленность катализа.

|                 |             |            |            |           |                       |
|-----------------|-------------|------------|------------|-----------|-----------------------|
| Время . . . .   | 12 ч. 37 м. | 42 мин.    | 52 мин.    | 1 ч. 2 м. | 13 мин.               |
| Уровень . . . . | 78          | 78         | 77         | 77        | 76                    |
| Температ. . . . | 50,35       | 50,45      | 50,4       | 50,4      | 50,4                  |
| Время . . . .   | 26 мин.     | 36 мин.    | 50 мин.    | 2 ч. 5 м. | 15 мин. <sup>1)</sup> |
| Уровень . . . . | 75          | 71         | 71         | 70        | 70                    |
| Температ. . . . | 50,35       | 50,4       | 50,4       | 50,4      | 50,4                  |
| Время . . . .   | 3 ч. 0 м.   | 3 ч. 44 м. | 4 ч. 30 м. | 32 мин.   | 5 ч. 16 м.            |
| Уровень . . . . | 66          | 63         | 59         | 59        | 54                    |
| Температ. . . . | 50,45       | 50,4       | —          | —         | —                     |

Въ 5 час. 16 мин. наблюдаются слѣды окраски.

Слѣд., имѣется ясное сокращеніе объема, т. е. новое образованіе паральдегида; почему слѣдуетъ признать, что равновѣсію при этомъ разведеніи отвѣчаетъ 81,8% альдегида.

## Концентрація 1 : 2.

### Опытъ 17-й. Альдегида 65,26%,

10,301 грам. (паральдегида + альдегида) + 20,6 куб. сант. ацетона или 16,343 грам.

|                |            |       |           |      |                   |       |           |
|----------------|------------|-------|-----------|------|-------------------|-------|-----------|
| Время. . . .   | 4 ч. 46 м. | 52 м. | 5 ч. 2 м. | 8 м. | 28 м.             | 45 м. | 6 ч. 0 м. |
| Уровень. . . . | 96         | 98    | 101       | 103  | 110 <sup>2)</sup> | 113   | 116       |

На другой день сжатіе: уровень падъ до 89, смѣсь побурѣла. Ясно новое образованіе альдегида.

<sup>1)</sup> Содержимое безцвѣтно.

<sup>2)</sup> Окраска почти незамѣтна.

**Опытъ 18-й. Альдегида  $72,47\%$ ,**

7,153 грам. (паральдегида + альдегида) + 14,3 куб. сант. или 11,321 грам. ацетона.

|                   |                                  |                     |           |            |
|-------------------|----------------------------------|---------------------|-----------|------------|
| Время . . . . .   | 3 ч. 35 м. 41 $\frac{1}{2}$ мин. | 50 мин.             | 4 ч. 6 м. | 14 мин.    |
| Уровень . . . . . | 12                               | 13                  | 10        | 10         |
| Время . . . . .   | 21 м.                            | 27 м. <sup>1)</sup> | 5 ч. 0 м. | 5 ч. 55 м. |
| Уровень . . . . . | 9                                | 6                   | 0,0       | -4,5       |

Нужно признать сжатіе, т. е. образованіе паральдегида. Равновѣсіе около  $71\%$  альдегида, но данныхъ недостаточно, чтобы судить о немъ точно.

**В) Растворы въ толуолѣ.**

Начиная работать съ растворами въ толуолѣ (раньше, чѣмъ съ другими растворителями), я сдѣлалъ рядъ, такъ сказать, развѣдоочныхъ опытовъ. Цѣль ихъ была—опредѣлить, при какомъ *приблизительно* отношеніи между паральдегидомъ и альдегидомъ, при извѣстномъ разведеніи растворителемъ, наступаетъ равновѣсіе между этими веществами. Методъ былъ тотъ же, какъ и при послѣдующихъ точныхъ опытахъ; только составлены были растворы не отвѣшиваніемъ трехъ веществъ (паральдегида, альдегида и растворителя), а отмѣриваніемъ ихъ пипеткой. Паральдегидъ и толуолъ втягивалъ въ пипетку при обыкновенной температурѣ этихъ жидкостей и придавалъ имъ соотвѣтственные температурѣ удѣльные вѣса, а альдегидъ разумѣется охлаждалъ ниже нуля, но за удѣльный вѣсъ бралъ удѣльный вѣсъ, опредѣленный мною для комнатной температуры. Въ нижеслѣдующей таблицѣ подъ рубрикой I даю составъ этихъ тройныхъ смѣсей, выражая его чрезъ (I: X), обозначая тѣмъ, что въ смѣси X объемовъ толуола приходится на 1 объемъ паральдегида, считая альдегидъ также паральдегидомъ; въ рубрикѣ II дано процентное, приблизительное содержаніе по вѣсу альдегида, считая сумму вѣсовъ паральдегида и альдегида за 100; рубрика третья показываетъ катализаторъ, а въ четвертой дано наблюденное, болѣе или менѣе сильное, измѣненіе объема смѣси отъ катализа:

| I.     | II.                | III.                                      | IV.  |
|--------|--------------------|---|--|
| 1 : 10 | 75% <sub>0</sub>   | S0 <sub>2</sub>                           | Ясное сжатие.<br>Ясное расширение.<br>Неизменность объема. |
| "      | 65% <sub>0</sub>   | ?   |  |
| "      | 69% <sub>0</sub>   | S0 <sub>2</sub>                           |  |
| 1 : 7  | 58% <sub>0</sub>   | "   | Ничтожное расширение,<br>Неизменность объема.              |
| "      | 62% <sub>0</sub>   | "   |  |
| 1 : 4  | 40,5% <sub>0</sub> | H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> —растворъ. | Ясное расширение.  |
| "      | 50% <sub>0</sub>   | "   | Слабое расширение.   |
| "      | 55% <sub>0</sub>   | "   | Ясное сжатие.  |
| "      | 45% <sub>0</sub>   | "   | Ясное расширение.  |
| "      | 47,8% <sub>0</sub> | "   | Ясное расширение.  |
| "      | 52% <sub>0</sub>   | "   | Слабое расширение.   |
| "      | 55% <sub>0</sub>   | S0 <sub>2</sub>                           | Сильное сжатие.  |
| "      | 45% <sub>0</sub>   | "   | Ясное расширение.  |
| 1 : 2  | 45% <sub>0</sub>   | H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>            | Неизменность объема.                                       |
| "      | 46,5% <sub>0</sub> | "   | Слабое сокращение.   |

Эти приблизительные опыты даютъ тѣ же разультаты, что и нижеслѣдующіе точные. Они намѣчаютъ въ равновѣсныхъ системахъ такое, приблизительное содержаніе альдегида:

|                  |        |   |   |   |                  |            |
|------------------|--------|---|---|---|------------------|------------|
| для концентраціи | 1 : 10 | . | . | . | 69% <sub>0</sub> | альдегида. |
| "                | 1 : 7  | . | . | . | 62% <sub>0</sub> | "          |
| "                | 1 : 4  | . | . | . | 53% <sub>0</sub> | "          |
| "                | 1 : 2  | . | . | . | 45% <sub>0</sub> | "          |

Нижеслѣдующіе точные опыты производились вполнѣ аналогично предыдущимъ, съ ацетономъ.

Во всѣхъ опытахъ взять такъ называемый сложный катализаторъ, т. е. смѣсь 1 об. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> и 4 об. воднаго раствора фосфорной кислоты, содержащей 70,4%<sub>0</sub> H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Такого катализатора во всѣхъ опытахъ взято одинаковое количество, 10 капель. Онъ образуетъ на днѣ резервуара дилатометра несмѣшивающійся съ толуольнымъ растворомъ водный слой, осмоляется (окрашивается въ бурый цвѣтъ) очень скоро, иногда въ періодъ времени одного обогрѣванія дилатометра, т. е. въ теченіе 10 минутъ, но это явленіе не зліяетъ на измѣненіе отъ катализа объема всей системы; несравненно позднѣе начинается осмоленіе и толуольного слоя, но часто и при вступленіи этого послѣдняго продолжается еще расширение раствора.

## Концентрация 1 : 10.

### Опытъ 1-й. Альдегида 66,74%.

3,960 грам. (паральдегида+альдегида)+40 куб. сант. толуола. Существуетъ подозрѣніе, что альдегидъ нѣсколько улетучился.

|                 |                     |            |            |         |    |
|-----------------|---------------------|------------|------------|---------|----|
| Время . . . .   | 12 ч. 38 м. 53 мин. | 1 ч. 2 м.  | 17 мин.    | 33 мин. |    |
| Уровень . . . . | -1                  | +1.2       | +2,5       | +6      | 8  |
| Время . . . .   | 15 мин. 2 ч. 15 м.  | 4 ч. 14 м. | 5 ч. 15 м. | 55 мин. |    |
| Уровень . . . . | 11                  | 12         | 16         | 17      | 16 |

Ясное расширение, а на слѣдующій день уровень=13 миллим; причемъ осмолился и толуольный слой. Нижній водный слой катализатора въ этомъ опыту даже въ 12 ч. 38 мин. имѣть уже яспую, хотя и слабую, желтую окраску.

### Опытъ 2-й. Альдегида 66,53%.

4,268 грам. (паральдегида+альдегида)+40 куб. сант. толуола.

|                 |                  |                |            |            |                  |           |            |
|-----------------|------------------|----------------|------------|------------|------------------|-----------|------------|
| Время. . . .    | 11 ч.<br>59 м.   | 12 ч.<br>12 м. | 21 м.      | 35 м.      | 51 м.            | 1 ч. 7 м. | 1 ч. 25 м. |
| Уровень . . . . | 38 <sup>1)</sup> | 38             | 41         | 40         | 40               | 40        | 42         |
| Время. . . .    | 37 м.            | 51 м.          | 3 ч. 18 м. | 4 ч. 20 м. | 5 ч. 0 м.        | 23 м.     | 55 м.      |
| Уровень . . . . | 41               | 42             | 44         | 44         | 46 <sup>2)</sup> | 50        | 49         |

Ясное расширение—новое образованіе альдегида.

### Опытъ 3-й. Альдегида 68,29%.

4,362 грам. (паральдегида+альдегида)+40 куб. сант. толуола.

|                 |            |       |       |       |            |       |            |
|-----------------|------------|-------|-------|-------|------------|-------|------------|
| Время. . . .    | 1 ч. 30 м. | 37 м. | 47 м. | 51 м. | 3 ч. 18 м. | 40 м. | 5 ч. 23 м. |
| Уровень . . . . | 27         | 28    | 31    | 32    | 36         | 37    | 33         |

Расширение ясно.

<sup>1)</sup> Окрашенъ одинъ нижній водный слой катализатора— $\text{H}_3\text{PO}_4 + \text{H}_2\text{SO}_4$ .

<sup>2)</sup> Окрашены и толуольный слой.

**Опытъ 4-й. Альдегида 69,2%>,**

4,195 грам. (паральдегида+альдегида)+40 куб. сант. толуола.

|                   |            |       |       |       |       |            |
|-------------------|------------|-------|-------|-------|-------|------------|
| Время . . . . .   | 4 ч. 36 м. | 41 м. | 44 м. | 48 м. | 52 м. | 5 ч. 8 м.  |
| Уровень . . . . . | 112        | 115   | 114   | 113   | 114   | 115        |
| Время . . . . .   | 23 м.      | 29 м. | 36 м. | 51 м. | 59 м. | 8 ч. 20 м. |
| Уровень . . . . . | 115        | 116   | 116   | 115   | 115   | 114        |

На другой день, конечно отъ осмоленія, уровень падъ до 91 миллим. Повидимому, имѣется равновѣсная система, иначе говоря, неизмѣнность объема.

**Опытъ 5-й. Альдегида 70,04%,**

3,386 грам. (паральдегида+альдегида)+34,6 куб. сант. толуола.

|                   |                |            |            |                   |            |            |
|-------------------|----------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|
| Время . . . . .   | 10 ч.<br>57 м. | 1 ч. 5 м.  | 9 м.       | 22 м.             | 45 м.      | 12 ч. 1 м. |
| Уровень . . . . . | 123            | 123        | 122        | 122               | 122        | 123        |
| Время . . . . .   | 55 м.          | 1 ч. 27 м. | 3 ч. 15 м. | 4 ч. 25 м.        | 5 ч. 48 м. |            |
| Уровень . . . . . | 123            | 124        | 122        | 120 <sup>1)</sup> |            | 119        |

И здѣсь объемъ неизмѣняеться, но существуетъ подозрѣніе, что альдегида въ этомъ опытѣ меныше, чѣмъ 70,04%; именно, могло произойти замѣтное окисленіе его въ  $\text{CH}_3\text{CO}_2\text{H}$ , ибо мало осталось альдегида въ склянкѣ, гдѣ онъ хранился. Чтобы избѣжать этой погрѣшности, я старался впослѣдствіи, разъвскрывши запаянную трубочку съ альдегидомъ, употребить его весь въ тотъ же день.

<sup>1)</sup> Уже и толуольный слой окрашенъ.

**Опытъ 6-й. Альдегида 68,96%,**

3,321 грам. (паральдегида + альдегида) + 32,2 куб. сант. толуола.  
Альдегидъ свѣжій.

| Время . . . .   | 1 ч. 9 м.  | 15 м.      | 25 м. | 31 м. | 43 м.     | 53 м. |
|-----------------|------------|------------|-------|-------|-----------|-------|
| Уровень . . . . | 98         | 96         | 97    | 97    | 97        | 98    |
| Время . . . .   | 2 ч. 10 м. | 4 ч. 17 м. | 41 м. | 57 м. | 6 ч. 0 м. |       |
| Уровень . . . . | 98         | 97         | 97    | 96    |           | 94    |

Объемъ неизмѣненъ—равновѣсная система.

На другой день уровень падъ до 72,8.

Удѣльный вѣсъ  $S \frac{50,5^\circ}{4} = 0,8347$ . За процентъ альдегида при равновѣсіи слѣдуетъ взять среднее изъ трехъ послѣднихъ опытовъ, т. е. 69,4%.

**Концентрація 1:7.****Опытъ 7-й. Альдегида 59.05%,**

4,033 грам. (паральдегида + альдегида) + 28 куб. сант. или 24,207 грам. толуола.

| Время . . . .   | 4 ч. 53 м. | 58 м. | 5 ч. 6 м. | 15 м.     | 22 м.      | 30 м. |
|-----------------|------------|-------|-----------|-----------|------------|-------|
| Уровень . . . . | -1         | -1    | -1        | -1        | +1         | +3    |
| Время . . . .   | 37 м.      | 48 м. | 55 м.     | 6 ч. 3 м. | 8 ч. 10 м. |       |
| Уровень . . . . | +4         | +5    | +4        | +4        |            | +12   |

Альдегидъ свѣжій. Несомнѣнно—расширение.

**Опытъ 8-й. Альдегида 60,85%,**

3,920 грам. (паральдегига + альдегида) + 28 куб. сант. толуола.

|               |                |               |              |               |                |                |                |                  |                |                  |
|---------------|----------------|---------------|--------------|---------------|----------------|----------------|----------------|------------------|----------------|------------------|
| Время . . .   | 12 ч.<br>45 м. | 53 м.<br>0 м. | 1 ч.<br>8 м. | 8 м.<br>16 м. | 16 м.<br>25 м. | 25 м.<br>30 м. | 30 м.<br>37 м. | 37 м.<br>45 м.   | 45 м.<br>10 м. |                  |
| Уровень . . . | 61             | 61            | 61           | 61            | 62             | 62             | 61             | 61 <sup>1)</sup> | 62             | 63 <sup>2)</sup> |

Удѣльный вѣсъ толуольного раствора  $S \frac{50,5}{4^\circ} = 0,8385$ . Повидимому, имѣю равновѣсную систему, но можетъ быть альдегида меныше, чѣмъ 60,85%, отъ окисленія, ибо хотя онъ откупоренъ наканунѣ, но склянка, давши трещину, простояла такъ ночь.

**Опытъ 9-й. Альдегида 62,18%,**

3,956 грам. (паральдегига + альдегида) + 21,200 грам. толуола.

|               |             |                      |           |           |            |
|---------------|-------------|----------------------|-----------|-----------|------------|
| Время . . .   | 12 ч. 33 м. | 38 <sup>1/2</sup> м. | 46 м.     | 55 м.     | 1 ч. 5 м.  |
| Уровень . . . | 103         | 104                  | 104       | 103       | 103        |
| Время . . .   | 14 м.       | 3 ч. 0 м.            | 4 ч. 0 м. | 5 ч. 0 м. | 5 ч. 45 м. |
| Уровень . . . | 102         | 101                  | 100       | 98        | 97         |

Или сжатіе, или неизмѣнность объема. Удѣльный вѣсъ этого раствора  $S \frac{50,5}{4^\circ} = 0,8351$ . Принимаю, что при этой концентраціи равновѣсіе наступаетъ при содержаніи альдегида, равномъ среднему изъ 2 послѣднихъ опытовъ  $(62,18 + 60,85):2 = 61,5\%$  альдегида.

<sup>1)</sup> Толуолъ безцвѣтенъ.

<sup>2)</sup> Толуолъ чуть окрашенъ.

## Концентрация 1:4.

**Опытъ 10-й. Альдегида 52,30%,**

5,230 грам. (паральдегида + альдегида) + 20 куб. сант. толуола или  
17,200 граммъ.

|               |            |       |       |           |           |
|---------------|------------|-------|-------|-----------|-----------|
| Время . . .   | 11 ч. 6 м. | 13    | 21    | 37        | 45        |
| Уровень . . . | 89         | 93    | 96    | 103       | 105       |
| Время . . .   | 12 ч. 0 м. | 15 м. | 37 м. | 1 ч. 0 м. | 2 ч. 0 м. |
| Уровень . . . | 108        | 111   | 113   | 117       | 121       |

Ясное расширение.

**Опытъ 11-й. Альдегида 53,80%,**

4,226 грам. (паральдегида + альдегида) + 16,6 куб. сант. толуола или  
14,334 грам.

|               |            |       |       |       |           |            |           |
|---------------|------------|-------|-------|-------|-----------|------------|-----------|
| Время . . .   | 1 ч. 25 м. | 32 м. | 37 м. | 43 м. | 48 м.     | 55 м.      | 2 ч. 4 м. |
| Уровень . . . | 117        | 117   | 117   | 116   | 116       | 116        | 117       |
| Время . . .   | 4 ч. 3 м.  | 23 м. | 35 м. | 47 м. | 5 ч. 5 м. | 5 ч. 30 м. | 40 м.     |
| Уровень . . . | 116*)      | 115   | 116   | 117   | 116       | 114        | 115**) )  |

На слѣдующій день уровень падъ до 92 миллим. Удѣльный вѣсъ этого раствора  $S_{4^{\circ}}^{50,5^{\circ}} = 0,838$ . Равновѣсная система, неизмѣнность объема.

\*) Толуоль слѣдами окрашенъ.

\*\*) Толуоль уже значительно окрашенъ.

## Концентрація 1 : 2.

### Опытъ 12-й. Альдегида 45,21%,

10,088 грам. (паральдегида+альдегида)+20 куб. сант. толуола или 17,334 грам.

|           |                |        |       |               |               |                |       |       |
|-----------|----------------|--------|-------|---------------|---------------|----------------|-------|-------|
| Время . . | 11 ч.<br>18 м. | 23½ м. | 29 м. | 37 м.         | 52 м.         | 12 ч.<br>23 м. | 32 м. | 50 м. |
| Уровень . | 75             | 76     | 76    | 76            | 78            | 79             | 78    | 80    |
| Время . . | 1 ч.<br>10 м.  | 25 м.  | 54 м. | 2 ч.<br>10 м. | 4 ч.<br>17 м. | 41 м.          | 57 м. | 6 ч.  |
| Уровень . | 82             | 82     | 82    | 83            | 86            | 87             | 87    | 87    |

Толуоль къ концу опыта ясно окрашенъ. Ясное расширение. Удѣльный вѣсъ  $S \frac{50,5}{4} = 0,8431$ .

### Опытъ 13-й. Альдегида 46,31%,

10,683 грам. (паральдегида+альдегида)+21,4 куб. сант. или 17,717 грам. толуола.

|               |             |       |           |            |           |
|---------------|-------------|-------|-----------|------------|-----------|
| Время . . .   | 11 ч. 18 м. | 28 м. | 47 м.     | 12 ч. 4 м. | 18 м.     |
| Уровень . . . | 98          | 98    | 98        | 98         | 97        |
| Время . . .   | 34 м.       | 46 м. | 1 ч. 4 м. | 4 ч. 0 м.  | 5 ч. 0 м. |
| Уровень . . . | 97          | 97    | 97        | 97         | 95        |

Удѣльный вѣсъ этого раствора  $S \frac{50,5}{4} = 0,8426$ . Принимаю въ этомъ опытѣ неизмѣнность объема.

С) Водные растворы.

Концентрация 1 : 10.

Опытъ 1-й. Альдегида 70%\*);

растворителемъ взять я 20 куб. сант. чистой воды и 20 куб. сант. десятично-нормальной соляной кислоты. Наблюдается сильное и быстрое увеличение объема.

Опытъ 2-й. Альдегида 70%;

растворитель (онъ же и катализаторъ)—смѣсь 36 куб. сант. воды и 4 куб. сант. десятично-нормальной соляной. Наблюдано ясное расширение.

Опытъ 3-й. Альдегида 85%;

растворитель—35 куб. сант. воды и 5 куб. сант. десятично-нормальной кислоты. Наблюдано ясное расширение.

Опытъ 4-й.

Составъ смѣси: 4,84 куб. сант. чистаго альдегида + 35 куб. сант. воды + 5 куб. сант. десятичне нормальной соляной кислоты.

Измѣненіе высоты уровня со временемъ таково:

|                   |            |         |            |            |            |
|-------------------|------------|---------|------------|------------|------------|
| Время . . . . .   | 4 ч. 27 м. | 57 мин. | 5 ч. 14 м. | 5 ч. 31 м. | 5 ч. 55 м. |
| Уровень . . . . . | 40         | 40      | 39         | 43         | 42         |

Опытъ 5-й. Альдегида 93%;

растворителемъ взять я 35 куб. сант. воды и 5 куб. сант. десятично-нормальной соляной кислоты.

|                   |            |            |            |
|-------------------|------------|------------|------------|
| Время . . . . .   | 5 ч. 29 м. | 5 ч. 32 м. | 5 ч. 55 м. |
| Уровень . . . . . | 109        | 107,5      | 108        |

\* ) За 100 взята сумма вѣсовъ паралдегида и альдегида, какъ раньше, въ опытахъ съ ацетономъ, и методъ наблюденія совершенно такой же.

Въ опытахъ 4-омъ и 5-омъ термостатъ температуры не держалъ; я производилъ эти опыты одновременно и по разсѣянности опускалъ въ термостатъ очень холодные (приготовленіе растворовъ, чтобы не улеталъ альдегидъ, производилось при охлажденіи) и притомъ большаго размѣра, точные дилатометры\*.) На другой день, когда термостатъ прекрасно держалъ температуру дилатометръ опыта 4-го показывалъ весь день неизмѣнно 40, т. е. ясное расширеніе.

### Опытъ 6-й

представляетъ полное повтореніе опыта 5-го, т. е. альдегида 93%/. При неизмѣнной температурѣ термостата уровни были таковы:

|                   |             |           |            |            |            |
|-------------------|-------------|-----------|------------|------------|------------|
| Время . . . . .   | 12 ч. 20 м. | 1 ч. 4 м. | 1 ч. 47 м. | 4 ч. 24 к. | 5 ч. 37 м. |
| Уровень . . . . . | 140         | 140       | 141        | 142,2      | 143,8      |

а на другой день 145 миллиметровъ. Расширеніе несомнѣнно.

Слѣдуетъ признать, что при этой концентраціи (1 : 10) въ водныхъ растворахъ, въ присутствіи катализатора, существуетъ практически\*\*) только альдегидъ, т. е. почти 100% паральдегида подвергаются катализу.

### Концентрація 1 : 6.

#### Опытъ 7-й. Альдегида 96,5%;

5.206 грам. (паральдегида+альдегида)+31,2 куб. сант. воды. Въ такой растворъ прибавилъ я 7 капель сложнаго катализатора\*\*\*)

|                   |            |           |       |           |       |       |
|-------------------|------------|-----------|-------|-----------|-------|-------|
| Время . . . . .   | 1 ч. 34 м. | 37 м.     | 40 м. | 42 м.     | 47 м. | 50 м. |
| Уровень . . . . . | 19         | 19        | 20    | 20        | 13†*) | 14,5  |
| Время . . . . .   | 56 м.      | 3 ч. 5 м. | 30 м. | 4 ч. 0 м. | 13 м. | 39 м. |
| Уровень . . . . . | 14         | 13        | 13    | 14        | 14    | 12    |

\*) Отчего температура термостата тотчасъ ясно понижалась.

\*\*) При точности мною избраннаго метода.

\*\*\*) Катализаторъ (сложный) совершенно тольк же, что въ опытахъ съ ацетономъ.

†\*) Удаленъ образовавшійся въ капилляре пузырекъ газа, почему уровень измѣнился - паль.

И въ 5 час. 14 мин. уровень = 12,0. Слѣдуетъ признать неизмѣнность объема. Въ этомъ опытѣ въ виду медленного наполненія дилатометра можно (?) подозрѣвать, что часть альдегида испарилась.

### Опытъ 8-й.

Чистаго альдегида 3,696 грамма + 22,2 куб. сант. воды. Растворъ этотъ почему-то чутъ опаловиденъ. Сложнаго катализатора — 7 капель.

|                 |               |       |               |               |       |               |       |       |
|-----------------|---------------|-------|---------------|---------------|-------|---------------|-------|-------|
| Время . . . .   | 2 ч.<br>15 м. | 20 м. | 3 ч.<br>44 м. | 4 ч.<br>13 м. | 32 м. | 5 ч.<br>16 м. | 29 м. | 35 м. |
| Уровень . . . . | 53            | 53    | 51            | 50,5          | 49    | 50            | 49    | 49    |

а на другой день уровень падъ до 45-ти; по видимому — слабое сжатіе.

### Концентрація 1 : 4.

#### Опытъ 9-й. Альдегида 94,4%;

3,177 гр. (паральд.+альдегид.) + 12,71 грам. воды; 3 капли сложнаго катализатора.

|                 |               |       |       |       |              |       |       |       |       |
|-----------------|---------------|-------|-------|-------|--------------|-------|-------|-------|-------|
| Время . . . .   | 4 ч.<br>39 м. | 43 м. | 52 м. | 59 м. | 5 ч.<br>9 м. | 18 м. | 35 м. | 45 м. | 55 м. |
| Уровень . . . . | 108           | 106   | 107   | 106   | 106          | 106   | 104   | 104   | 104   |

Въ 5 ч. 55 м. полная безцвѣтность; на другой день уровень падъ до 95-ти, но осмоленія (желтизны) не видно.

#### Опытъ 10-й. Альдегида 89,7%;

4,707 гр. (паральд.+альдегид.) + 18,85 куб. сант. воды или 18,815 грам. 4 капли сложнаго катализатора.

|                   |            |           |       |           |         |            |
|-------------------|------------|-----------|-------|-----------|---------|------------|
| Время . . . . .   | 1 ч. 13 м. | 15 м.     | 20 м. | 29 м.     | 42 м.   | 2 ч. 33 м. |
| Уровень . . . . . | 95         | 97        | 99    | 99        | 100     | 101        |
| Время . . . . .   | 55 м.      | 4 ч. 0 м. | 35 м. | 5 ч. 0 м. | 20 мин. |            |
| Уровень . . . . . | 100        | 103       | 104   | 104       | 104     |            |

На другой день уровень опустился и продолжал опускаться въ теченіе недѣли, хотя растворъ продолжалъ оставаться безцвѣтнымъ. Слѣд., предѣль реакціи при этомъ разведеніи ближе къ 94,4%, чѣмъ къ 89,7%.

$$\text{При равновѣсіи принимаютъ } \frac{94,4 \times 2 + 89,7}{3} = 92,8\% \text{ альдегида.}$$

### Выводы.

Въ слѣдующей таблицѣ свожу результаты, добытые отдѣльными опытами, описанными выше, надъ растворами въ водѣ, ацетонѣ и толуолѣ. Въ первой рубрикѣ даны концентраціи растворовъ, выраженные посредствомъ 1:X (см. развѣдоочные опыты съ толуоломъ); въ трехъ слѣдующихъ—вѣсовой процентъ альдегида, свойственный равновѣсной системѣ при различныхъ растворителяхъ.

| Концентрація. | Р А С Т В О Р И Т Е Л И. |          |          |
|---------------|--------------------------|----------|----------|
|               | ВОДА.                    | АЦЕТОНЪ. | ТОЛУОЛЬ. |
| 1:10          | почти 100                | 89,7     | 69,4     |
| 1:7           | —                        | —        | 61,5     |
| 1:6           | 96,5                     | 86       | —        |
| 1:4           | 92,8                     | 81,8     | 53,8     |
| 1:2           | —                        | 71 (?)   | 46,3     |

Итакъ равновѣсіе въ жидкой фазѣ при прочихъ равныхъ условіяхъ чрезвычайно зависитъ отъ природы растворителя и въ этомъ результатаѣ работа моя примыкаетъ къ недавно появившейся работе проф. I. W. Brühl (Die Rolle d. Medien in Lösungsvorgange, Zeitschr. f. ph. Chemie 1899 XXX, 1); только рассматриваемая реакція, предѣльное превращеніе на-ральдегида въ альдегидъ, позволяетъ количественно изслѣдоватъ это равновѣсіе (притомъ при очень большомъ числѣ растворителей), тогда какъ въ вышеупомянутѣй работе Brühl ограничивается скорѣе качественными результатами. Изслѣдуя болѣе или менѣе сильно выраженный переходъ нѣкоторыхъ веществъ въ ихъ таутомеры какъ подъ влияніемъ теплоты, такъ и подъ влияніемъ растворенія въ нѣкоторыхъ растворителяхъ, онъ опредѣляя послѣдній, какъ „таутомеризирующую силу“ растворителя, Brühl для послѣдней вмѣсто количественныхъ данныхъ употребляетъ выраженія: „очень слабая“ (для хлороформа, см. стр. 36 loco citato) или «сильная» (для этиловаго спирта) и т. д. Brühl тамъ же говоритъ: „Сравненіе диссоцирующей силы растворителей съ какимъ нибудь другимъ ихъ свойствомъ никогда не можетъ при-

вести къ выводу о пропорциональности ихъ. Такжे нѣтъ этого относительно діэлектрической постоянной растворителей; можетъ существовать только качественная связь между диссоциирующей и діэлектрическими силами, нѣкоторое общее соотношеніе (*im grossen und ganzen*); такого же рода и соотношеніе между таутомеризующей и діэлектрическими силами. Ниже приведены для изслѣдованныхъ здѣсь растворителей діэлектрическія постоянныя Е по измѣреніямъ Drude и для сравненія—по измѣреніямъ другихъ наблюдателей.

|                       | Таутомери-<br>зующая сила. | Діэлектрическія постоянныя Е. |               |                 |  |  |
|-----------------------|----------------------------|-------------------------------|---------------|-----------------|--|--|
| Хлороформъ . . .      | очень слаб.                | 4,95                          | 3,95 (Thwing) | 5,01 (Ratz).    |  |  |
| Бензолъ . . . .       |                            | 2,26                          |               | 2,25 (Nernst).  |  |  |
| Сѣроуглеродъ . . .    | слабая.                    | 2,64                          | 2,50 (Thwing) | 2,63 (Franke).  |  |  |
| Бромнафталинъ . . .   |                            | 4,72                          |               |                 |  |  |
| Этиловый спиртъ . . . | сильная.                   | 21,7                          | 25,0 (Thwing) | 25,8 (Nernst).  |  |  |
| Метиловый спиртъ. . . |                            | 32,5                          | 34,0 (Thwing) | 32,6 (Терешинъ) |  |  |

И далѣе, стр. 37 „Этиловый эфиръ по Drude имѣеть почти такое же Е (4,36), какъ и хлороформъ (4,95), между тѣмъ какъ первое тѣло гораздо сильнѣе диссоциируетъ. У уксусной кислоты Е (6,46) немногимъ больше, чѣмъ у хлороформа, тогда какъ первая, какъ известно, гораздо употребительнѣе, какъ расщепитель агрегатовъ. Далѣе доказано, что чистые спиртовые растворы многихъ электролитовъ лучше проводятъ, чѣмъ по прибавленіи воды. Напротивъ, какъ Thwing, такъ и Drude нашли, что абсолютные метиловый и этиловый спирты даютъ по прибавленіи воды большая діэлектрическія постоянныя; между тѣмъ какъ уменьшеніе электропроводности заставляло бы ожидать менѣихъ Е.

Хотя по всему прочно установлено, что о пропорциональности между діэлектрической и диссоциирующей силами не можетъ быть никакой рѣчи, тѣмъ не менѣе очень замѣчательна прочно установленная качественная связь».

И мои настоящія изслѣдованія еще разъ подчеркиваютъ очень ясно эту же качественную связь, если сопоставить съ одной стороны диссоциирующую силу изслѣдованныхъ растворителей, какъ она выражается въ болѣе или менѣе далеко идущей диссоціаціи паральдегида (см. выше табличку, выведенную изъ моихъ опытовъ), а съ другой—діэлектрическія постоянныя тѣхъ же растворителей (беру ихъ изъ стр. 47, Brühl, loco citato).

Вода—81,7; ацетонъ—20,7; толуолъ—2,4.

Соотношеніе между діэлектрической постоянной и диссоциирующей (на ионы) силой растворителя выведено Nernstомъ въ 1894 г. (Zeitschr. f. ph.

Chemie 13,531), а уже съ 1895 г. (Zeitschr. f. ph. Chemie 18,515) трактуется Brühl'емъ со стороны остаточныхъ сродствъ растворителей. Называя „энергіей среды“ (Medialenergie) ту энергию растворителя, которая производить расщепление агрегатовъ растворенныхъ веществъ, обусловливаетъ величину ихъ діэлектрической постоянной и связанныя съ послѣдней таутомеризацио и іонизацио, Brühl видѣть въ этихъ явленіяхъ, какъ причину, главнымъ образомъ вліяніе остаточныхъ или дополнительныхъ сродствъ растворителей (стр. 42).

Вопросъ этотъ заключаетъ въ себѣ еще очень много не решенного, а въ смыслѣ выясненія идеи Brühl'a считаю только, что изученіе диссоціації паральдегида въ различныхъ растворителяхъ (а ихъ можно подобрать очень много) могло бы доставить не мало освѣщающаго матеріала, ибо эта реакція способна характеризовать, какъ рѣдкая другая, диссоцірующія свойства растворителей точными данными.

Прибавлю еще, что по даннымъ кріоскопіи, во всѣхъ трехъ изслѣдованныхъ растворителяхъ нужно ожидать для молекулъ именно тѣ величины, которые имѣютъ паральдегидъ и альдегидъ и въ парообразномъ состояніи, т. е.  $(\text{CH}_3\text{COH})_3$  и  $\text{CH}_3\text{COH}$ ; слѣд., причина различія въ диссоцірующей силѣ не лежитъ въ разной агрегації раствореннаго вещества въ различныхъ растворителяхъ.

Равновѣсіе между изслѣдованными мною веществами очень напоминаетъ предѣльную реакцію, изслѣдованную Koelichen (Zeitsch. f. ph. Chemie 1900 XXXIII, 129), именно расщепленіе діацетонъ—алкоголя на 2 молекулы ацетона, также подъ вліяніемъ катализаторовъ (щелочныхъ). Какъ для діацетоналкоголя, такъ и для паральдегида увеличивается диссоціація съ увеличеніемъ массы растворителя, и въ слабыхъ растворахъ практически доходитъ до 100%, а константа въ уравненіи Гульдберга—Вааге для равновѣснаго состоянія соответственно возрастаетъ и измѣненія ея при измѣнѣніи концентраціи выражаются сходными кривыми (см. Koelichen, стр. 148, loco citato). Къ изслѣдованной мною реакціи уравненіе Гульдберга—Вааге нужно приложить въ слѣдующей формѣ:

$$\frac{1-x}{v} = K - \frac{x^3}{v^3}, \text{ откуда } \frac{(1-x)v^2}{x^3} = K,$$

гдѣ  $K$ —константа равновѣсія,  $V$ —объемъ раствора въ литрахъ, въ которомъ заключается одна граммъ—молекула (132 грам.) паральдегида, а  $x$  обозначаетъ степень расщепленія паральдегида, т. е. ту часть одной молекулы паральдегида, которая при равновѣсіи перешла въ альдегидъ.

Въ ниже слѣдующей таблицѣ даю величины этой константы для толуольныхъ растворовъ, взявши для  $x$ , разумѣется, изъ предыдущей своей таблицы величины  $-0,463 - 0,538 - 0,615 - 0,694$  для соответствующихъ

концентрацій, помѣщенныхъ въ столбцѣ I; столбецъ II содержитъ эти величины  $x$ ; столбецъ III даетъ V, которое легко вычисляется по вѣсовому составу растворовъ\*) и по уд. вѣсу, опредѣленному для температуры  $50,5^{\circ}$ ; наконецъ четвертый столбецъ даетъ величины константы (K).

| I (концентрація). | II (X). | III V (литры). | IV (K). |
|-------------------|---------|----------------|---------|
| 1 : 10            | 0,694   | 1, 493         | 2,105   |
| 1 : 7             | 0,615   | 1, 128         | 2,106   |
| 1 : 4             | 0,538   | 0, 692         | 1,420   |
| 1 : 2             | 0,463   | 0,4165         | 0,938   |

Какъ и у Koelichen, сначала сильное возрастаніе константы K, затѣмъ ея неизмѣнность.

Въ виду того, что ошибка въ опредѣлениі уд. вѣса растворовъ, доходящая наприм. до 0.003, очень мало вліяетъ на величины константы (какъ это не трудно провѣрить по формулѣ), я могу, взявши для этой константы величину 2,105, а удѣльный вѣсъ раствора вычисливши по правилу смѣшанія, вычислить и процентъ диссоціаціи при любомъ заданномъ разведеніи изъ такого куб. уравненія  $(1-x) v^2 = Kx^3$ .

Произведя и для ацетонныхъ растворовъ соотвѣтственныя вычисленія константы K и по тому же уравненію, какъ для толуольныхъ растворовъ, получаю нижеслѣдующую таблицу, совершенно сходную съ таблицей для толуольныхъ растворовъ:

| I (концентрація). | II (X). | III V (литры). | IV (K). |
|-------------------|---------|----------------|---------|
| 1 : 10            | 0,897   | 1,544          | 0,340   |
| 1 : 6             | 0,860   | 1,000          | 0,220   |
| 1 : 4             | 0,818   | 0,720          | 0,172   |

Для водныхъ растворовъ я не дѣлаю соотвѣтственныхъ вычисленій константы K; для такихъ растворовъ при концентрації 1 : 10 имѣю для массы альдегида число, очень близкое къ 100%; почему, какъ легко видѣть по самой формулѣ, служащей для вычисленія K, малая погрѣшность въ опре-

\*) Разумѣется, при вычисленіи V нужно брать для вѣса паралльдегида сумму отвѣщеныхъ количествъ паралльдегида и альдегида.

дѣленіи массы альдегида скажется очень сильно на величинѣ этой константы, а опредѣлить точно эту массу альдегида составляетъ не мало трудностей. Второй причиной—служитъ отсутствіе данныхъ для уд. вѣсовъ этихъ растворовъ, хотя послѣднее, какъ я уже упомянулъ нѣсколько выше, совсѣмъ не такъ важно, и можно было бы вычислить для данныхъ концентрацій такие уд. вѣса по правилу смѣшанія. Если принять для V и для водныхъ растворовъ при концентрації 1:6 величину, равную 1 литру (что конечно очень близко къ истинѣ), то для K вычисляю всего  $0,077 \left[ = \frac{0,035}{0,965} \right]$ , т. е. какъ и слѣдовало ожидать, сильное уменьшеніе константы.

Итакъ для диссоціаціи паральдегида въ трехъ изслѣдованныхъ растворителяхъ замѣчается сильное уменьшеніе константы вмѣстѣ съ увеличеніемъ диссоціаціи паральдегида въ данномъ растворителѣ по сравненію съ другими.

Предположимъ, что въ ацетонѣ начная съ концентраціи 1:10 достигли неизмѣнной константы, равной 0,34, и примемъ за мѣрило диссоцірующей силы растворителя обратную величину того разведенія (v), при которомъ въ обоихъ растворителяхъ имѣемъ одинакое соотношеніе между активными массами паральдегида и альдегида; тогда для толуола  $\frac{(1-x) v_1^2}{x^3} = 2,104$ , для ацетона  $\frac{(1-x) v_2^2}{x^3} = 0,34$ . Отсюда отношеніе диссоцірующихъ силъ толуола и ацетона  $\left[ \frac{1}{v_1} : \frac{1}{v_2} \right]$  равно обратному отношенію корней квадратныхъ изъ соответственныхъ константъ. Для реакцій бимолекулярныхъ, гдѣ происходит расщепленіе одной молекулы только на двѣ другихъ, какъ для діацетон-алкоголя, отношеніе диссоцірующихъ силъ будетъ равно уже просто обратному отношенію константъ.

Далѣе, для реакцій мономолекулярныхъ, гдѣ одна молекула переходитъ только въ одну молекулу другой структуры (напр. превращеніе энольной въ кетоформу, превращеніе орто въ пара-изомеръ и т. д.), при равновѣсіи имѣемъ для первого растворителя  $K_1 = \frac{1-x_1}{x_1}$ , а для втораго  $K_2 = \frac{1-x_2}{x_2}$ ; гдѣ  $K_2$  и  $K_1$  — константы, а  $x_1$  и  $x_2$  тѣ части 1 граммъ-молекулы первоначально взятаго вещества, которые при равновѣсіи приняли иную структуру. Величина разведенія (v) не входитъ въ такія уравненія; диссоцірующую силу растворителей приходится уже опредѣлить чрезъ  $x_1$  и  $x_2$  при одинакомъ разведеніи; слѣдовательно, отношеніе диссоцірующихъ силъ двухъ растворителей будетъ

$$\frac{x_1}{x_2} = \frac{1}{K_1 + 1} : \frac{1}{K_2 + 1} = \frac{K_2 + 1}{K_1 + 1}$$

Для реакций, где одна частица расщепляется на 4 других, будем иметь  
онять иное отношение и т. д.

Допустимъ, что, выбравши нѣсколько растворителей



совершенно аналогично изучению диссоциации паральдегида въ водныхъ, то-  
луольныхъ и ацетоновыхъ растворахъ, изучаю я какую либо мономолекуляр-  
ную обратимую реакцию; затѣмъ эту послѣднюю замѣняю какой-либо бимо-  
лекулярной, далѣе тримолекулярной и т. д., взявши тѣ же растворители.  
Тогда согласно предыдущему получаю:

|  | Мономолекулярная<br>реакція.                                   | Бимолекулярная<br>реакція.   | Тримолекулярная<br>реакція.  |
|--|--|--|--|
| Константы равновѣсія.  | $k_1 - k_2 - k_3 \dots$  | $\gamma_1 - \gamma_2 - \gamma_3 \dots$                             | $\delta_1 - \delta_2 - \delta_3 \dots$                                     |
| Величины, пропорціо-<br>нальныя диссоциирую-<br>щимъ силамъ раствори-<br>телей . . . . . | $\frac{1}{k_1+1}, \frac{1}{k_2+1},$<br>$\frac{1}{k_3+1} \dots$ | $\frac{1}{\gamma_1}, \frac{1}{\gamma_2}, \frac{1}{\gamma_3} \dots$ | $\frac{1}{V\delta_1}, \frac{1}{V\delta_2},$<br>$\frac{1}{V\delta_3} \dots$ |

Допуская возможность численного соотношнія диссоциирующихъ силь и нѣ-  
которой функции отъ физическихъ свойствъ чистыхъ растворителей (напр.,  
діэлектрической постоянной, скрытой теплоты испаренія и т. д., см. Brühl  
loci citato), получаю

$$\begin{aligned} f(A_1) : f(A_2) : f(A_3) \dots &= \frac{1}{k_1+1} : \frac{1}{k_2+1} : \frac{1}{k_3+1} \dots \\ " " " \dots &= \frac{1}{\gamma_1} : \frac{1}{\gamma_2} : \frac{1}{\gamma_3} \dots \\ " " " \dots &= \frac{1}{V\delta_1} : \frac{1}{V\delta_2} : \frac{1}{V\delta_3} \dots \end{aligned}$$

Откуда

$$\frac{1}{k_1+1} : \frac{1}{k_2+1} : \frac{1}{k_3+1} \dots = \frac{1}{\gamma_1} : \frac{1}{\gamma_2} : \frac{1}{\gamma_3} \dots = \frac{1}{V\delta_1} : \frac{1}{V\delta_2} : \frac{1}{V\delta_3} \dots$$

(Конечно все при одинаковой температурѣ и одинаковыхъ другихъ физиче-  
скихъ факторахъ).

Нужно обратить вниманіе, что послѣднее соотношеніе выведено въ пред-  
положеніи, что изучаемыя реакціи не измѣняютъ своего порядка, хотя бы  
и измѣнялся растворитель, среда, въ которой онъ происходитъ.

Если бы существовало подобное соотношение, то мы и имели бы единый численный рядъ диссоциирующихъ силъ растворителей, а тогда, изслѣдовавши послѣднія относительно какой-либо мономолекулярной реакціи, т. е. рядъ  $k_1 - k_2 - k_3 \dots$ , а съ другой стороны, опредѣливши только для одного растворителя, изъ взятаго ряда ихъ, при изученіи какой-либо бимолекулярной реакціи константу равновѣсія, одну изъ  $\gamma$ , а слѣд. и диссоциирующую силу растворителя, я могъ бы уже изъ данного выше соотношенія вычислить и весь другія  $\gamma$ . То же и относительно б и т. д. Уже по тому одному нельзя ожидать этого, что различныя химическія соединенія, которых мы изучали бы въ реакціяхъ разнаго порядка, различно проявляютъ себя въ различныхъ растворителяхъ по своей способности къ образованію сложныхъ молекулъ; а послѣднее влечетъ за собою то, что одна и та же реакція въ различныхъ растворителяхъ имѣеть и разный порядокъ; слѣд., нарушается то основное допущеніе, изъ котораго выведено предыдущее соотношеніе; почему и единый численный рядъ диссоциирующихъ силъ растворителей не имѣеть мѣста. (Для примѣра упомяну только, что диссоціація эфира  $CCl_3CO_2(C_5H_{11})$  на трихлоруксусную кислоту и амиленъ, изученная Nernst и Hohmann, мѣняетъ порядокъ при замѣнѣ растворителя амилена бензоломъ, вслѣдствіе чего очень сильно измѣняется и константа равновѣсія противъ величины, ожидаемой при отсутствіи измѣненія порядка реакціи, см. Zeitsch. f. phys. Chemie 11, 352).

Brühl въ цитированной выше статьѣ приходитъ къ тому же выводу хотя и изъ иныхъ соображеній, (стр. 35):

„Диссоциирующая сила различныхъ растворителей, какъ относительно іонизацій, такъ и относительно расщепленія агрегатовъ, не есть какое либо постоянное свойство, какъ изложено во введеніи. Она скорѣе зависитъ какъ отъ природы даннаго растворителя, такъ и отъ природы раствореннаго вещества. Поэтому, строго говоря, можно сравнивать диссоциирующія силы различныхъ растворителей *не вообще*, а только въ отношеніи къ одному и тому же растворенному веществу. Если же желаютъ сравнивать различные растворители въ отношеніи ихъ диссоциирующихъ свойствъ  *вообще*, т. е. не обращая вниманія на свойства раствореннаго вещества, то это можно дѣлать только съ качественной стороны; объ настоящемъ количественномъ отношеніи не можетъ быть никакой рѣчи».

Легко видѣть, чemu будетъ равно отношеніе двухъ константъ равновѣсія въ жидкой фазѣ при двухъ разныхъ растворителяхъ, стоитъ только обратить вниманіе и на газофазу. Тогда для растворовъ въ толуолѣ получаемъ слѣдующія четыре уравненія:

$$\frac{1-x_1}{v_1} = K_m \frac{x_1^3}{v_1^3} \dots \dots \dots \dots \quad (I)$$

имѣющею место для активныхъ массъ паральдегида и альдегида, растворенныхъ въ толуолѣ и константы равновѣсія  $K_m$  (см. выше стр. 88).

Для равновѣсія между парами альдегида и паральдегида въ газофазѣ имѣю

$$p_n = K_r (p_a)^3 \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (II)$$

гдѣ  $p_n$  и  $p_a$  парціальные давленія этихъ паровъ, а  $K_r$  константа равновѣсія въ газофазѣ.

Равновѣсіе молекулъ паральдегида, растворенныхъ въ толуолѣ и находящихся въ газофазѣ, приводитъ къ уравненію

$$\frac{1-x_1}{v_1} = L_n p_n \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (III)$$

гдѣ  $L_n$  величина, пропорціональная растворимости паровъ паральдегида въ жидкой фазѣ, при условіяхъ существующихъ въ моментъ разсматриваемаго равновѣсія (см. Nernst, Theor. Chem. 2-е Auflage 450), а  $x-v-p_n$ , конечно, имѣютъ тѣ же значенія, что и въ первыхъ двухъ уравненіяхъ.

Наконецъ условиемъ равновѣсія молекулъ альдегида, газообразныхъ и растворенныхъ въ жидкой фазѣ, совершенно аналогично предыдущему (III) является послѣднее уравненіе:

$$\frac{x_1}{v_1} = L_a p_a \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (IV)$$

гдѣ только  $L_a$  представляетъ величину, пропорціональную растворимости паровъ альдегида въ той же жидкой фазѣ.

Для растворовъ въ ацетонѣ имѣю совершенно аналогичныя 4 уравненія.

$$\frac{1-x_2}{v_2} = K_a \frac{x_2^3}{v_2^3} \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (1)$$

$$p'_n = K_r (p'_a)^3 \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (2)$$

$$\frac{1-x_2}{v_2} = L'_n p'_n \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (3)$$

$$\frac{x_2}{v_2} = L'_a p'_a \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (4)$$

Въ уравненіяхъ (2) и (II) константы  $K_r$  одинаковы, ибо пары растворителей въ газофазѣ дѣйствуютъ, какъ индифферентные газы, т. е. не меняютъ константы равновѣсія (см. Nernst, Theor. Chem. 2-е Auflage, 413), а потому эти два уравненія даютъ

$$p_n : p'_n = p_a^3 : p'_a^3 \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (5)$$

Уравненія же (I) (III) (IV) доставляютъ

$$L_n p_n = K_m L_a^3 p'^3 \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (6)$$

Точно также изъ (1) (3) (4) уравнений получаемъ

$$L'_n p'_n = K_a L'_a^3 p'_a^3 \dots \dots \dots \quad (7)$$

Послѣднія три уравненія и доставляютъ

$$\frac{L_n}{L'_n} \times \left[ \frac{L'_a}{L_a} \right]^3 = K_m : K_a$$

то простое соотношеніе константъ  $K_m$  и  $K_a$ , изъ которого можно вычислить одну ( $K_m$  или  $K_a$ ) по другой, зная величины въ лѣвой части, т. е. парціальныя давленія паровъ или хъ растворимости.

Послѣдняя формула легко преобразовывается въ такую:

$$\frac{L_n}{L_a^3} : \frac{L'_n}{L'_a^3} = K_m : K_a \text{ или } K_m : K_a = f(L_n, L_a) : f(L'_n, L'_a)$$

Повторяя тѣ же разсужденія для какой либо бимолекулярной реакціи, имѣю:

$$\frac{L_n}{L_a^2} : \frac{L'_n}{L'_a^2} = K_m : K_a \text{ или } K_m : K_a = F(L_n, L_a) : F(L'_n, L'_a)$$

Такимъ образомъ, константы равновѣсія въ обратимой реакціи опредѣляются одна чрезъ другую, но только въ томъ случаѣ, если примемъ во вниманіе и видъ функций  $f$  или  $F$ , слѣд. порядокъ, характеръ реакціи, и тѣ физическія свойства  $L_n - L_a - L'_n - L'_a$ , которая зависятъ какъ отъ растворителя, такъ, необходимо, и отъ всѣхъ растворенныхъ веществъ, участвующихъ въ изучаемой, обратимой реакціи.

## ГЛАВА ТРЕТЬЯ.

Установивши, что въ водныхъ растворахъ, крѣпости 1 объемъ парадегида на 10 объемовъ воды, подъ вліяніемъ катализаторовъ совершаются практически (для избранного дилатометрическаго метода) полное распаденіе парадегида на 3 частицы альдегида (см. предыдущую главу, водные растворы), я изслѣдовалъ скорость этого катализа при  $50,5^{\circ}$  подъ вліяніемъ водныхъ растворовъ различныхъ кислотъ. Такъ какъ и въ этомъ случаѣ мною изученная реакція очень напоминаетъ\*) катализъ діацетоналкоголя, изученный Koelichen (Zeitsch f. ph. Chemie XXXIII, 155), то мнѣ приходится лишь сдѣлать вольный переводъ того мѣста изъ этой послѣдней работы, гдѣ говорится о методѣ (разумѣется, съ соотвѣтственными измѣненіями).

По схемѣ реакціи



долженъ этотъ катализъ парадегида на 3 молекулы альдегида протекать по извѣстному логарифмическому закону для реакцій первого порядка. Извѣстно, что для послѣднихъ имѣть мѣсто формула

$$\frac{dx}{dt} = K (a - x),$$

которая послѣ интеграціи даетъ для константы скорости К слѣдующее логарифмическое выражение:

$$\frac{1}{t} \log \frac{a}{a-x} = K$$

гдѣ а— начальная масса превращающагося вещества, x— количество его, прореагировавшее за время t. Если нельзя измѣрить x аналитически, можно воспользоваться какимъ либо специальнымъ физическимъ свойствомъ системы, которое измѣняется пропорционально концентраціи исчезающаго или образующагося вещества.

\*) Со стороны метода наблюденія.

Для измѣренія скорости катализа частицы паральдегида на З частицы альдегида выбралъ я тотъ же самый дилатометрическій методъ, какимъ пользовался при изученіи равновѣсій. При расщепленіи паральдегида проходитъ значительное расширение, теченіе котораго въ зависимости отъ времени и при достаточно разведенныхъ растворахъ (1 объемъ паральдегида на 10 и даже 20 объемовъ воды) наблюдается еще очень ясно.

Принимая, что вышеупомянутыя расширения пропорциональны количествамъ паральдегида, подвергшимся катализу, я называю чрезъ х наблюдавшія, съ теченіемъ времени все большія и большія расширения. Но а—начальная масса паральдегида—не можетъ быть выражена въ этой мѣрѣ, ибо объемъ въ самомъ началѣ катализа неизвѣстенъ: до первого отсчета, когда содержимое дилатометра пріиметъ температуру термостата, очевидно перейти уже въ альдегидъ нѣкоторое количество паральдегида. Но можно для константы реакціи первого порядка взять другое уравненіе: именно, не измѣняя тѣмъ величины этой константы, начать счетъ времени отъ момента первого наблюденія, а не отъ момента начала катализа\*). Тогда имѣть мѣсто уравненіе:

$$\frac{1}{t-t_0} \log \frac{a-x_0}{a-x_t} = K,$$

въ которомъ  $t_0$  и  $x_0$  величины для времени и уровня въ дилатометрѣ, наблюдавшія во время первого отсчета. Дробь  $\frac{a-x_0}{a-x_t}$  даетъ такимъ образомъ отношение количествъ паральдегида, еще не прореагировавшихъ ко времени  $t_0$  и  $t$ . При сдѣланномъ предположеніи о пропорциональности между количествомъ прореагировавшаго паральдегида и расширениемъ, сопровождавшимъ этотъ катализъ, могу для величинъ  $a-x_0$  и  $a-x_t$  вставить расширения, наблюденные отъ моментовъ времени  $t_0$  и  $t$  до конца реакціи.

Принимая постоянство діаметра капилляра (что было доказано тщательной калибровкой), могу при вычислениі результатовъ вставить въ формулу просто число дѣленій (миллиметровъ), пройденныхъ при расширении верхнимъ уровнемъ. Всѣ эти упрощенія возможны, ибо константа скорости для реакцій первого порядка зависитъ только отъ единицы времени\*\*).

Кромѣ того вычисленіе произведено вмѣсто натуральныхъ съ помощью Бригг'овскихъ логарифмовъ, такъ что всѣ константы имѣютъ соответственный множитель пропорциональности.

Дилатометры, употреблявшіеся для этихъ опытовъ, всѣ имѣли большіе резервуары, по крайней мѣрѣ 20 куб. сантим., и тонкіе капилляры. Наполнялись они изучаемымъ растворомъ такъ, что на капиллярѣ надѣвалась

\*) Ostwald, Lehrbuch d. allg. Chemie 2<sup>2</sup>, 209.

\*\*) Ostwald, Lehrbuch d. allg. Chemie (2 Aufl.) 2<sup>2</sup>, 231

воронка, куда наливался растворъ, а чрезъ капилляръ пропускалъ въ резервуаръ тонкую капиллярную трубку, чрезъ которую вытягивалъ воздухъ. Тогда растворъ атмосфернымъ давлениемъ быстро продавливался въ дилатометръ. Соединивъ каучукомъ трубку капилляра съ водянымъ насосомъ, производя разрѣженіе до  $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{5}$  атмосферы, я на нѣкоторое время оставлялъ этотъ дилатометръ въ ваннѣ, имѣвшей температуру около  $40^{\circ}$  Цельз., чтобы изгнать воздухъ изъ раствора, а затѣмъ запаивалъ открытый конецъ дилатометра, или закрывалъ толстостѣннымъ каучуковымъ запоромъ (со стеклянной палочкой), привязавъ проволокой плотно каучукъ къ капилляру. Такіе запоры держали удовлетворительно. Къ капиллярной трубкѣ дилатометра посредствомъ винтоваго зажима съ кожанными прокладками прикрѣплялась миллиметровая шкала. Затѣмъ дилатометръ вполнѣ погружался въ глубокій термостатъ, и чрезъ 10—15 мин. по погружениіи дѣжался первый отсчетъ. Иногда, вскорѣ замѣчалъ я пузырекъ воздуха, въ виду неполнаго удаленія его изъ раствора, у устья капилляра, и вновь повторялъ удаленіе его насосомъ, опустивши дилатометръ въ теплую ( $40^{\circ}$ ) воду.

Изучаемые на скорость превращенія растворы всегда готовились изъ раствора паральдегида въ водѣ и титрованныхъ растворовъ кислотъ отмѣриваниемъ того и другаго точными пипетками (иногда кислоты и соли ихъ отвѣшивались), такъ чтобы на 1 объемъ паральдегида (или часть его, остаточное добавлялось водой) приходилось 10 объемовъ кислоты, содержащей въ літрѣ приблизительно  $\frac{1}{10}$  граммъ—молекулы или эквивалента (точно 0,0968 граммъ—молекулы).

Вышеупомянутый растворъ паральдегида въ водѣ всегда приготавлялся смѣшиваніемъ слѣдующихъ точно отмѣренныхъ объемовъ: 15 куб. сант. чистаго паральдегида и 137,5 куб. сант. дистиллированной воды. Раствореніе послѣдней смѣси особенно скоро происходитъ, если ее охладить въ ледяной водѣ, когда паральдегидъ упадетъ на дно, а затѣмъ вынуть изъ холодной ванны; паральдегидъ, какъ наиболѣе расширяющійся, поднимается тогда кверху и на пути чрезъ водный слой скоро растворяется.

При описаніи отдѣльныхъ опытовъ я даю составъ раствора, времена отсчетовъ въ минутахъ, уровни въ миллиметрахъ\*) и константу скорости (K), вычисленную по формулѣ

$$\frac{1}{t-t_0} \log \frac{a-x_0}{a-x_t} = K$$

въ цѣлыхъ числахъ; истинная величина послѣдней будетъ въ 10000 разъ менѣе приведенной.

\*) Наблюдаемые уровни принимали наконецъ наивысшее, предѣльное положеніе, неизмѣнное въ теченіе долгаго временемъ, иногда нѣсколькихъ сутокъ, и соответствующее окончанію катализа; такие уровни соответствуютъ времени, обозначеному знакомъ безконечности ( $\infty$ ).

### Опытъ 1-й.

24,8 куб. сант. паральдегидного раствора смѣшаны съ 2 куб. сант. HCl, въ литрѣ 1,18 граммъ—молекулы, что даетъ 1 объемъ паральдегида + 10 объемовъ кислоты (десятично-нормальной).

|                |                                |                                 |      |                                |                                |      |      |      |      |
|----------------|--------------------------------|---------------------------------|------|--------------------------------|--------------------------------|------|------|------|------|
| Время . . . .  | 12 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> | 19 <sup>1</sup> / <sub>2</sub>  | 24   | 32 <sup>2</sup> / <sub>3</sub> | 39 <sup>2</sup> / <sub>3</sub> | 45   | 60   | 72   | 80   |
| Уровни . . . . | — 6                            | +7,3                            | 15   | 28                             | 37                             | 43,5 | 58   | 67,5 | 72,5 |
| K              | —                              | 84                              | 84   | 84                             | 84                             | 85   | 86   | 88   | 89   |
| Время . . . .  | 89 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> | 107 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> | 130  | 143                            | 156                            | 168  | 189  | ∞    |      |
| Уровни . . . . | 77,5                           | 84,5                            | 90,5 | 93                             | 95                             | 96   | 97,5 | 99   |      |
| K              | 89                             | 90                              | 93   | 95                             | 98                             | —    | —    | —    | —    |

Правильное возрастаніе константы K объясняется здѣсь тѣмъ, какъ видно изъ дальнѣйшихъ опытовъ, что растворъ, гомогенный при обыкновенной температурѣ, въ началѣ расширенія помутнѣлъ, ибо паральдегидъ при 50,5° растворяется въ водѣ хуже, чѣмъ при обыкновенной температурѣ. Дилатометръ закрытъ въ этомъ опытѣ каучуковымъ запоромъ.

### Опытъ 2-й.

Составъ раствора вполнѣ такой же, какъ и въ предыдущемъ опытѣ, только дилатометръ запаянъ.

|                |                                |                                |                                |      |                                |      |    |     |     |       |
|----------------|--------------------------------|--------------------------------|--------------------------------|------|--------------------------------|------|----|-----|-----|-------|
| Время . . . .  | 48 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> | 50 <sup>1</sup> / <sub>3</sub> | 57 <sup>1</sup> / <sub>3</sub> | 67   | 74 <sup>3</sup> / <sub>4</sub> | 84   | 95 | 109 | 120 | ∞     |
| Уровни . . . . | 18,5                           | 21,5                           | 34,5                           | 49,5 | 61                             | 71,5 | 82 | 93  | 100 | 123,5 |
| K              | —                              | 70?                            | 82                             | 82   | 86                             | 86   | 86 | 89  | 91  | —     |

K не имѣть постоянной величины по той же причинѣ, что и въ опытѣ 1.

### Опытъ 3-й.

27,9 куб. сант. раствора паральдегида + 9,3 куб. сант. воды + 3 куб. сант. HCl (въ литрѣ 1,18 граммъ·молекулы); слѣд.,

0,75 объема паральдегида + 0,25 об. чистой воды + 10 объем. HCl, (въ литрѣ 0,0968 граммъ-молекулы).

|                  |                   |                   |                   |                   |                   |                   |                   |                   |
|------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|
| Время . . . . .  | 25 <sup>1/3</sup> | 30 <sup>1/2</sup> | 35 <sup>1/2</sup> | 40 <sup>1/2</sup> | 45 <sup>1/2</sup> | 52 <sup>1/3</sup> | 59 <sup>1/2</sup> | 70 <sup>1/2</sup> |
| Уровни . . . . . | 90,7              | 99                | 105,8             | 112               | 117,8             | 125               | 131               | 140               |
| K                | —                 | 90                | 87                | 86                | 87                | 88                | 87                | 89                |
| Время . . . . .  | 94                | 105               | 121               | 153               | 173               | 186               | ∞                 |                   |
| Уровни . . . . . | 153,3             | 157               | 161               | 167               | 169               | 170               | 173,3             |                   |
| K                | 92                | 91                | 90                | —                 | —                 | —                 | —                 |                   |

Растворъ паральдегида такой концентраціи остается уже однороднымъ во все время катализа, и величину K должно признать постоянной и равной въ среднемъ 0,00887.

Дилатометръ закрыть каучуковымъ запоромъ.

#### Опытъ 4-й.

24,8 куб. сант. воды + 24,8 к. с. паральдегиднаго раствора + 4 к. с. HCl (1,18 граммъ-молекулы въ 1 литрѣ); слѣд.,

0,5 объема паральдегида + 0,5 об. воды + 10 объемовъ соляной десятично-нормальной.

|                  |                    |                    |                   |                   |                   |                   |
|------------------|--------------------|--------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|
| Время . . . . .  | 55                 | 67                 | 73 <sup>3/4</sup> | 80 <sup>1/2</sup> | 90 <sup>1/2</sup> | 99 <sup>1/3</sup> |
| Уровни . . . . . | 55                 | 73,2               | 81,6              | 90                | 100               | 106 3             |
| K                | —                  | 88                 | 88                | 91                | 93                | 92                |
| Время . . . . .  | 109 <sup>1/3</sup> | 120 <sup>1/3</sup> | 135               | 146               | 181               | ∞                 |
| Уровни . . . . . | 113,2              | 117,5              | 125               | 128               | 133,5             | 139,4             |
| K                | 93                 | 90                 | 96                | 95                | 92                | —                 |

Въ среднемъ K=0,00918. Въ этомъ опытѣ былъ взятъ наиболѣе чувствительный дилатометръ (резервуаръ его имѣлъ ёмкость въ 42 куб. сант.); верх-

ний конецъ его запаянъ. Эти четыре опыта съ соляной кислотой показываютъ, что константы К ничтожно измѣняются съ разведеніемъ и постоянны при избранномъ разведеніи и однородности смѣси, что и говоритъ за правдѣность этой реacciи къ первому порядку.

Послѣднее подтверждаютъ и другіе, дальнѣйшіе опыты.

Извѣстно, что сильные кислоты, въ присутствіи ихъ солей (напр. натрояхъ) сильнѣе (въ смыслѣ увеличенія скорости) дѣйствуютъ на инверсію сахара, чѣмъ чистая кислоты. Поэтому я и поставилъ слѣдующіе соотвѣтственные опыты.

### Опытъ 5-й.

Растворъ имѣлъ составъ: 0,75 объемовъ паральдегида + 0,25 об. воды + 10 объемовъ раствора, содержащаго въ 10 литрахъ воды по одной граммъ—молекулѣ HCl и NaCl.

|                  |       |       |      |       |     |                 |                 |          |
|------------------|-------|-------|------|-------|-----|-----------------|-----------------|----------|
| Время . . . . .  | 37    | 42    | 47   | 52    | 57  | $62\frac{1}{3}$ | $68\frac{1}{3}$ | 74       |
| Уровни . . . . . | 61    | 67    | 73,7 | 79    | 84  | 88,5            | 93,4            | 97,6     |
| К                | —     | 84    | 94   | 93    | 95  | 94              | 96              | 97       |
| Время . . . . .  | 82    | 91    | 102  | 113   | 123 | 134             | 154             | $\infty$ |
| Уровни . . . . . | 102,3 | 107,5 | 111  | 115,2 | 117 | 119             | 121,3           | 126      |
| К                | 97    | 101   | 98   | 102   | 100 | 100             | —               | —        |

Въ среднемъ константа = 0,00973, т. е. ясно, хотя и немного, увеличилась въ сравненіи съ константой опыта 3-го.

### Опытъ 6-й.

Растворъ имѣлъ составъ: 0,75 объем. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объемовъ раствора, содержащаго въ 10 литрахъ воды 1 граммъ—молекулу HCl и 2 граммъ—молекулы NaCl. Дилатометръ запаянъ.

|                  |     |     |       |     |     |       |
|------------------|-----|-----|-------|-----|-----|-------|
| Время . . . . .  | 56  | 61  | 66    | 71  | 76  | 81    |
| Уровни . . . . . | 238 | 244 | 250,7 | 255 | 260 | 264,1 |
| К                | —   | 94  | 106   | 99  | 102 | 103   |

|                  |     |     |       |       |          |
|------------------|-----|-----|-------|-------|----------|
| Время . . . . .  | 86  | 96  | 109   | 119   | $\infty$ |
| Уровни . . . . . | 268 | 274 | 280,5 | 284,1 | 296,5    |
| K                | 104 | 104 | 106   | 107   | K        |

Въ среднемъ  $K=0,01040$ , т. е. опять произошло увеличение константы подъ вліяніемъ прибавки NaCl.

### Опытъ 7-й.

Растворъ имѣлъ составъ: 0,75 об. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объем. раствора, содержащаго въ 10 литрахъ воды одну граммъ-молекулу HCl и 4 граммъ--молекулы NaCl. Подъ вліяніемъ 4 NaCl наблюдается ясное уменьшение растворимости паральдегида при  $50,5^{\circ}$ : растворъ по погружениі въ термостатъ помутнѣлъ, но скоро сталъ однороднымъ. Скорость реакціи наблюдалась въ освѣтлѣвшемъ, однородномъ растворѣ. Дилатометръ запаянъ.

|                  |       |     |       |       |       |       |       |       |          |
|------------------|-------|-----|-------|-------|-------|-------|-------|-------|----------|
| Время. . . . .   | 32    | 37  | 42    | 47    | 52    | 57    | 62    | 67    | 72       |
| Уровни . . . . . | 59    | 69  | 77,5  | 85,1  | 91,7  | 98    | 103,7 | 107,5 | 111      |
| K                | —     | 117 | 115   | 115   | 115   | 117   | 119   | 117   | 115      |
| Время. . . . .   | 78    | 84  | 90    | 105   | 125   | 145   | 167   |       | $\infty$ |
| Уровни . . . . . | 115,7 | 120 | 122,8 | 128,5 | 133,6 | 135,8 | 136,8 |       | 138,5    |
| K                | 118   | 122 | 121   | 130   | —     | —     | —     | —     | —        |

Въ среднемъ  $K=0,01174$  (при выводѣ средняго отбросилъ послѣднюю величину—130). Опять новое увеличение константы.

### Опытъ 8-й.

Растворъ имѣлъ составъ: 1 объемъ паральдегида + 10 объемовъ десятично-нормальной трихлоруксусной кислоты. Послѣдняя не содержала и слѣдовъ соляной или азотной кислотъ. Смѣсь въ началѣ опыта при  $50,5^{\circ}$  мутна (тоже явленіе, какъ и при употребленіи соляной кислоты при томъ же разведеніи).

|                  |                 |       |       |       |      |       |      |                 |
|------------------|-----------------|-------|-------|-------|------|-------|------|-----------------|
| Время . . . . .  | 36              | 41    | 46    | 51    | 61   | 66    | 71   | $81\frac{1}{2}$ |
| Уровни . . . . . | 48              | 56,5  | 65    | 73    | 87,3 | 93,4  | 99,5 | 110,5           |
| К                | —               | 64    | 67    | 68    | 69   | 69    | 70   | 70              |
| Время . . . . .  | $92\frac{1}{2}$ | 102   | 113   | 123   | 134  | 148   | 160  | 167,7           |
| Уровни . . . . . | 119,5           | 127,5 | 134,5 | 140,7 | 145  | 151,8 | 154  | $\infty$        |
| К                | 70              | 71    | 72    | 74    | 73   | —     | —    | —               |

Оять, въ виду неоднородного раствора, К, хотя и слабо, увеличивается въ теченіе опыта.

#### Опытъ 9-й.

Взято 27,9 куб. сант. паральдегидного раствора + 9,3 куб. сант. воды + 2 куб. сант. трихлоруксусной кислоты (1,18 граммъ-молекулы въ 1 літрѣ). Слѣдовательно, растворъ имѣть составъ: 0,75 объем. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объем. десятично-нормальной трихлоруксусной (точно 0,0968 граммъ-молекулъ въ літрѣ). Конецъ дилатометра закрытъ каучукомъ.

|                  |                 |                 |                 |                 |                 |                 |
|------------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| Время . . . . .  | $30\frac{1}{2}$ | $35\frac{1}{2}$ | $40\frac{1}{2}$ | $50\frac{1}{2}$ | $60\frac{1}{2}$ | $70\frac{1}{2}$ |
| Уровни . . . . . | 26,3            | 33,8            | 39,3            | 51              | 60              | 68,3            |
| К                |                 | 81              | 73              | 75              | 74              | 75              |
| Время . . . . .  | 77,2            | 81,5            | 86              | 91,3            | 108             | $\infty$        |
| Уровни . . . . . | 83              | $90\frac{1}{2}$ | 101             | 113             | 209             | 110,7           |
| К                | 76              | 77              | 76              | 77              | 84              | —               |

Выбрасывая первую и послѣднюю величины для К, имѣю въ среднемъ  $K=0,00754$ .

## Опытъ 10-й.

Взято 24,8 куб. сант. паральдегидного раствора и 2 куб. сант. сѣрной кислоты (1,18 граммъ-молекулы въ 1 літре). Слѣдоват., растворъ содержалъ 1 объемъ паральдегида + 10 объемовъ сѣрной ( $\frac{1}{5}$  нормальной).

Растворъ въ началѣ опыта при  $50,5^{\circ}$  мутенъ).

|                |      |     |      |     |                 |                 |                 |     |          |
|----------------|------|-----|------|-----|-----------------|-----------------|-----------------|-----|----------|
| Время . . . .  | 29   | 34  | 47   | 52  | $62\frac{1}{2}$ | $70\frac{1}{2}$ | $82\frac{1}{2}$ | 96  | 107      |
| Уровни . . . . | 34   | 40  | 53,5 | 58  | 65,3            | 70,4            | 76,2            | 81  | 84,3     |
| К              | —    | 91  | 95   | 96  | 96              | 98              | 99              | 99  | 101      |
| Время . . . .  | 128  | 141 | 151  | 164 | 182             | 290             | 323             | 392 | $\infty$ |
| Уровни . . . . | 88,5 | 90  | 91,3 | 92  | 93              | 94              | 94              | 94  | 94       |
| К              | 105  | 105 | —    | —   | —               | —               | —               | —   | —        |

Въ виду неоднородности раствора, слабое возрастаніе К.

## Опытъ 11-й.

Взято 24,8 куб. сант. паральдегидного раствора + 1 куб. сант. воды + 1 куб. сант. сѣрной кислоты, содержанія того же, что и въ предшествующемъ опыте. Слѣдов., растворъ содержалъ 1 объемъ паральдегида + 10 объемовъ сѣрной, содержанія 1 эквивалентъ (точнѣе 0,968) въ 10 літрахъ.

|            |                 |       |                 |       |     |       |          |
|------------|-----------------|-------|-----------------|-------|-----|-------|----------|
| Время . .  | $22\frac{1}{2}$ | 27    | $35\frac{1}{2}$ | 47    | 55  | 67,5  | 81       |
| Уровни . . | 193             | 197,5 | 203             | 210,4 | 216 | 224   | 231,5    |
| К          | —               | 53    | 42              | 41    | 43  | 45    | 46       |
| Время . .  | 91              | 104   | 121,5           | 230   | 261 | 302   | $\infty$ |
| Уровни . . | 236,3           | 242   | 248,8           | 270,5 | 273 | 275,8 | 276,8    |
| К          | 46              | 47    | 48              | 54    | —   | —     | —        |

Растворъ опять таки первое время при  $50,5^{\circ}$  мутенъ.

## Опытъ 12-й.

Взято 18,6 куб. сант. паральдегидного раствора + 6,2 куб. сант. воды + +2 куб. сант. сѣрной кислоты (1,18 граммъ—молекулы въ литрѣ). Слѣдоват., растворъ составленъ изъ 0,75 объем. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объемовъ сѣрной, содержащей въ литрѣ 0,0968 граммъ—молекулы. Дилатометръ запаянъ. Растворъ не помутнѣлъ послѣ погружения въ термостатъ.

|             |       |       |       |      |       |       |       |    |
|-------------|-------|-------|-------|------|-------|-------|-------|----|
| Время . . . | 31    | 36    | 41    | 46   | 51    | 56    | 61    | 66 |
| Уровни. . . | 62    | 69,5  | 76    | 81,3 | 86,3  | 91    | 95,5  | 99 |
| K           | --    | 101   | 99    | 96   | 95    | 96    | 97    | 96 |
| Время . . . | 71    | 81½   | 91    | 101  | 144   | 165   | ∞     |    |
| Уровни. . . | 102,3 | 107,5 | 111,7 | 117  | 125,2 | 127,2 | 130,5 |    |
| K           | 96    | 94    | 94    | 100  | 98    | --    |       |    |

Въ среднемъ  $K=0,00960$ .

## Опытъ 13-й.

Растворъ составленъ изъ 0,75 объем. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объем. раствора, содержащаго въ литрѣ 0,0484 граммъ—молекулы сѣрной кислоты (т. е. сѣрной вдвое меныше, чѣмъ въ предыдущемъ опыте). Дилатометръ запаянъ.

|                 |      |      |      |      |      |      |      |      |
|-----------------|------|------|------|------|------|------|------|------|
| Время . . . . . | 43   | 46   | 51   | 59   | 68   | 79   | 95½  | 111  |
| Уровни. . . . . | 10,2 | 12,5 | 17   | 22,9 | 29,6 | 36,6 | 45,7 | 52,9 |
| K               | --   | 42   | 47   | 46   | 48   | 48   | 48   | 48   |
| Время . . . . . | 124  | 135  | 152  | 184  | 199  | 292  | ∞    |      |
| Уровни. . . . . | 58   | 61,8 | 67,8 | 73,2 | 77,0 | 87   | 91   |      |
| K               | 48   | 48   | 50   | 47   | 49   | --   | --   |      |

Въ среднемъ  $K=0,00480$ .

### Опытъ 14-й.

Растворъ составленъ изъ 0,75 объем. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объем. раствора, содержащаго въ 10 литрахъ воды по одной граммъ-молекулѣ  $\text{H}_2\text{SO}_4$  и  $\text{Zn SO}_4$  (сѣрно-кислаго цинка). Растворъ этотъ помутнѣлъ при температурѣ  $45^\circ$  Цел., но очень скоро сталъ опять прозрачнымъ.

|                 |                  |      |                  |       |      |     |     |          |
|-----------------|------------------|------|------------------|-------|------|-----|-----|----------|
| Время . . . . . | 23 $\frac{1}{3}$ | 28   | 33               | 38    | 43   | 48  | 53  | 58       |
| Уровни. . . . . | 54,4             | 61,3 | 66,7             | 71,6  | 76,5 | 81  | 85  | 88,9     |
| K               | —                | 74   | 66               | 63    | 63   | 62  | 61  | 61       |
| Время . . . . . | 63               | 68   | 73 $\frac{1}{3}$ | 78    | 88   | 172 | 198 | $\infty$ |
| Уровни. . . . . | 92,2             | 96   | 100              | 102,2 | 108  | 134 | 138 | 143,7    |
| K               | 60               | 61   | 62               | 61    | 62   | 65  | —   | —        |

Въ среднемъ K=0,00622.

### Опытъ 15-й.

Растворъ составленъ изъ 0,75 объем. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объем. раствора, содержащаго въ литрѣ 0,0968 граммъ — молекулы щавелевой кислоты.

|                |       |      |       |     |       |       |       |       |          |
|----------------|-------|------|-------|-----|-------|-------|-------|-------|----------|
| Время . . . .  | 2     | 7    | 14    | 24  | 33    | 44    | 56    | 145   | 151      |
| Уровни . . . . | 19,2  | 24,5 | 31,2  | 41  | 49    | 57,5  | 66    | 104,5 | 105,5    |
| K              | —     | 44   | 43    | 44  | 45    | 45    | 46    | 47    | 46       |
| Время . . . .  | 161   | 171  | 185   | 202 | 248   | 268   | 291   | —     | $\infty$ |
| Уровни . . . . | 107,8 | 110  | 112,5 | 115 | 120,2 | 121,7 | 123,2 | 127,3 | —        |
| K              | 47    | 47   | 47    | 47  | 48    | 48    | —     | —     | —        |

Въ среднемъ K=0,00460.

## Опытъ 16-й.

Растворъ составленъ изъ 0,75 объем. паральдегида + 0,25 объем. воды + 10 объемовъ раствора, содержащаго въ 1 літрѣ 0,0484 граммъ-молекулы щавелевой кислоты. Дилатометръ запаянъ.

|                 |      |      |      |      |      |      |       |      |
|-----------------|------|------|------|------|------|------|-------|------|
| Время . . . . . | 3    | 13   | 23   | 33   | 43   | 53   | 63    | 73   |
| Уровни. . . . . | 16   | 21,8 | 26,6 | 30,5 | 35   | 38   | 43    | 45,8 |
| K               | —    | 30,5 | 29   | 27   | 27   | 26   | 27    | 27   |
| Время . . . . . | 157  | 170  | 205  | 229  | 255  | 285  | ∞     |      |
| Уровни. . . . . | 67,5 | 71,6 | 76,2 | 80,2 | 83,6 | 85,9 | 101,5 |      |
| K               | 26   | 27   | 26   | 27   | 27   | 26   |       |      |

Въ среднемъ  $K=0,00266^*)$ .

Предѣлъ былъ достигнутъ только на слѣдующій день; вечеромъ, позже 6 час., уровни не были наблюдаемы.

## Опытъ 17-й.

Растворъ составленъ изъ 0,75 объем. паральдегида + 0,25 об. воды + 10 объем. раствора, содержащаго въ літрѣ 0,0968 граммъ-молекулыmonoхлоруксусной кислоты. Дилатометръ запаянъ.

Продажная monoхлоруксусная кислота дважды перегнана и затѣмъ дважды фракціонированно расплавлена. Навѣска ея въ 0,995 грам. потребовала для нейтрализациі 44,35 куб. сант. титрованного Ѣдкаго кали; при абсолютной чистотѣ пошло бы KOH—44,36 куб. сан.

|                 |    |      |      |     |     |     |     |     |
|-----------------|----|------|------|-----|-----|-----|-----|-----|
| Время . . . . . | 50 | 59   | 80   | 98  | 123 | 143 | 168 | 193 |
| Уровни. . . . . | 22 | 24,2 | 30   | 32  | 37  | 42  | 46  | 50  |
| K               | —  | 9,4  | 10,6 | 8,4 | 8,5 | 9,1 | 8,8 | 8,6 |

<sup>\*)</sup> Для вывода средняго не взяты только двѣ первыя величины константы.

|                 |      |      |     |      |      |     |          |
|-----------------|------|------|-----|------|------|-----|----------|
| Время . . . . . | 278  | 291  | 326 | 350  | 376  | 406 | $\infty$ |
| Уровни. . . . . | 63,2 | 65,5 | 69  | 72,7 | 76,1 | 79  | 134,8    |
| K               | 8,6  | 8,7  | 8,5 | 8,6  | 8,7  | 8,6 |          |

Въ среднемъ (выбрасывая двѣ первыя величины)

$$K=0,000864.$$

Предѣльный максимальный уровень -134,8—достигнутъ только на третій день; на второй же день имѣлъ я:

|                  |            |            |             |            |            |            |
|------------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|
| Время . . . . .  | 9 ч. 25 м. | 11 ч. 3 м. | 12 ч. 20 м. | 1 ч. 46 м. | 3 ч. 48 м. | 4 ч. 40 м. |
| Уровни . . . . . | 127,5      | 128,7      | 128,7       | 129,8      | 131,0      | 131,2      |

### Опытъ 18-й.

Растворъ совершенно такой же, какъ и въ предыдущемъ опыте. Дилатометръ запаянъ.

|              |      |      |     |      |      |     |     |       |       |          |
|--------------|------|------|-----|------|------|-----|-----|-------|-------|----------|
| Время. . .   | 21   | 97   | 111 | 145  | 169  | 196 | 225 | 1154  | 1253  | $\infty$ |
| Уровни . . . | 12,3 | 25,7 | 29  | 33,4 | 37,8 | 42  | 46  | 103,5 | 105,8 | 112,5    |
| K            | —    | 8,2  | 8,8 | 8,3  | 8,6  | 8,7 | 8,7 | 9,2   | —     |          |

Въ среднемъ  $K=0,000864$ .

### Опытъ 19-й.

Растворъ составленъ изъ 0,75 объема паральдегида + 0,25 об. воды + 10 объем. раствора, содержащаго въ 10 литрахъ воды по 0,968 граммъ-молекулы  $\text{CH}_2\text{ClCO}_2\text{H}$  и  $\text{CH}_2\text{ClCO}_2\text{Na}$ . Константы скорости здѣсь я не вычислялъ. Слѣдующія данныя показываютъ, какъ сильно пала скорость отъ прибавки соли въ сравненіи съ таковой опыта 17-го (или 18-го).

| Время . . .   | П Е Р В Ы Й Д Е Н Ъ.       |                   |                   |                      |                  |
|---------------|----------------------------|-------------------|-------------------|----------------------|------------------|
|               | 1 ч. 31 м.                 | 43 м.             | 50 м.             | 3 ч. 46 м.           | 4 ч. 39 м.       |
| Уровень . . . | 23,0                       | 23,1              | 23,0              | 27,8                 | 29,8             |
| Время . . .   | ПЕРВЫЙ ДЕНЬ.<br>5 ч. 45 м. | ВТОРОЙ ДЕНЬ.<br>— | ТРЕТИЙ ДЕНЬ.<br>— | ЧЕТВЕРТЫЙ ДЕНЬ.<br>— | ПЯТЫЙ ДЕНЬ.<br>— |
| Уровень . . . | 33                         | 62,8              | 100               | 114,5                | 136,0            |

Размѣры дилатометровъ въ этомъ опыте и опытѣ 17-омъ почти одинаковы; но тамъ въ 241 мин. ( $=291 - 50$ ) уровень поднялся на 43,5 миллиметра ( $=65,5 - 22$ ), а здѣсь за 248 мин. (съ 1 ч. 45 мин. до 5 ч. 45 м.) только на 10 миллиметровъ. Прелѣльныя же расширенія одинаковы— 136 и 134,8.

(Растворъ монохлоруксусной кислоты концентраціи, близкой къ той, которую я имѣлъ въ опытахъ 17—19, будучи продержанъ въ томъ же термостатѣ  $50,5^{\circ}$  два или три дня, не далъ сколько нибудь замѣтнаго разложенія на соляную и гликоловую кислоты).

### Выходы.

Въ нижеслѣдующей таблицѣ сведены предыдущія данныя. Въ столбцѣ I даю, сколько объемовъ паральдегида содержится въ 11 объемахъ смѣси (эти 11 объемовъ сохранены, какъ общий объемъ, во всѣхъ опытахъ); въ столбцѣ II дана химическая формула катализатора и его содержаніе въ 10 литрахъ (точнѣе въ  $10/0,968$ ), выраженное въ граммъ-молекулахъ; въ столбцѣ III—величины К константъ скоростей въ четвертой десятичной по уравненію стр. 97, причемъ для неоднородныхъ въ началѣ расширенія растворовъ даны наибольшая и наименьшая изъ этихъ наблюденныхъ величинъ К; наконецъ, столбецъ IV содержитъ величины тѣхъ же К, отнесенные къ величинѣ К, принятой за 100, для HCl при концентраціи паральдегида 0,75, а HCl—одна молекула въ 10 литрахъ.

| I    | II                       | III (k) | IV (k) |
|------|--------------------------|---------|--------|
| 1    | HCl . . . . . 1 гр. мол. | 84—95   | —      |
| 1    | HCl . . . . . 1 " "      | 82—91   | —      |
| 0,75 | HCl . . . . . 1 " "      | 88,7    | 100    |
| 0,5  | HCl . . . . . 1 " "      | 91,8    | 103    |
| 0,75 | (HCl+NaCl) . . . въ "    | 97,3    | 110    |

| I    | II   | III (k)                 | IV (k) |
|------|--|-------------------------|--------|
| 0,75 | (HCl+2 NaCl). . . . въ гр. мол.  | 104,0                   | 117    |
| 0,75 | (HCl+4 NaCl). . . . въ " "   | 117,4                   | 132    |
| 1    | (C Cl <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> H) . . . . 1 " "  | 67—74                   | —      |
| 0,75 | (C Cl <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> H) . . . . 1 " "  | 75,4                    | 85,0   |
| 1    | H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> . . . . . 1 " "   | 95—105                  | —      |
| 1    | H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> . . . . . 1/2 " "   | 42—48                   | —      |
| 0,75 | H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> . . . . . 1 " "   | 96,0                    | 108    |
| 0,75 | H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> . . . . . 1/2 " "   | 48,0                    | 54     |
| 0,75 | (H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> +ZnSO <sub>4</sub> ) . . . . въ "                              | 62,2                    | 70,1   |
| 0,75 | (CO <sub>2</sub> H) <sub>2</sub> . . . . . 1 " "   | 46,0                    | 52     |
| 0,75 | (CO <sub>2</sub> H) <sub>2</sub> . . . . . 1/2 " "   | 26,6                    | 30     |
| 0,75 | CH <sub>2</sub> ClCO <sub>2</sub> H . . . . . 1 " "  | 8,64                    | 9,7    |
| 0,75 | CH <sub>2</sub> ClCO <sub>2</sub> H . . . . . 1 " "  | 8,64                    |        |
| 0,75 | CH <sub>2</sub> Cl CO <sub>2</sub> H +<br>+ CH <sub>2</sub> Cl CO <sub>2</sub> Na . . . . въ " | значит. меньше.<br>8,64 | —      |

Таблица эта позволяет сдѣлать слѣдующіе выводы.

1) Реакція (катализъ) распаденія молекулы паральдегида на 3 молекулы альдегида очевидно выражается, относительно скорости, уравненіемъ

$$-\frac{dx}{dt} = K (a-x),$$

т. е. принадлежить къ такъ называемымъ реакціямъ первого порядка (номолекулярнымъ), ибо во-первыхъ К сохраняетъ ясно постоянную величину, разъ имѣемъ однородную систему въ теченіе всего катализа, и во вторыхъ эта величина К почти совершенно не зависитъ отъ объема, т. е. концентраціи паральдегида\*).

2) Катализъ паральдегида вполнѣ повторяетъ, въ отношеніи дѣйствія катализаторовъ (коэффиціентовъ активности кислотъ), катализы тростникового сахара и метилацетата, именно:

а) кислоты становятся и качественно, и количественно въ одинъ и тотъ же рядъ, почти совпадающій съ рядомъ ихъ электропроводностей.

Въ столбцѣ I привожу электропроводности нормальныхъ (1 эквивалентъ въ литрѣ) растворовъ кислотъ, изслѣдованныхъ Оствальдомъ\*\*), отнесенные къ проводности HCl, принятой == 100. Выбираю изъ этихъ кислотъ только тѣ, которыхъ изслѣдовалъ и я. Въ столбцѣ II приведены величины константъ

\* ) Studien z. chem. Dynamik von E. Cohen 3, 1896.

\*\*) Elektrochemie 1102,

скоростей, наблюденныхъ Оствальдомъ же при катализѣ метилъ-ацетата тѣми же кислотами; въ III—соответственныя величины для инверсіи тростниковаго сахара (*laco citato*) и наконецъ, въ столбѣ IV—наблюденныя мною константы, изъ столбца IV предыдущей таблицы.

|                            | I.   | II.  | III.    | IV.  |
|----------------------------|------|------|---------|------|
| Соляная . . . . .          | 100  | 100  | 100     | 100  |
| Трихлоруксусная . . . . .  | 62,3 | 68,2 | 75,4    | 85   |
| Сѣрная . . . . .           | 65,1 | 73,9 | 73,2 *) | 54   |
| Щавелевая . . . . .        | 19,7 | 17,6 | 18,6    | 26,6 |
| Монохлоруксусная . . . . . | 4,9  | 4,3  | 4,84    | 8,64 |

Взявшіи во вниманіе слова Оствальда (*laco citato*): «Если вспомнимъ, что ни температура, ни разведеніе не были одинаковы въ трехъ сравниваемыхъ рядахъ опытовъ, то согласіе этихъ трехъ рядовъ, различія которыхъ въ остальномъ протекаютъ совершенно закономѣрно, нужно признать очень удовлетворительнымъ»; затѣмъ.—то, что я работалъ съ разведеніями большими, чѣмъ въ трехъ первыхъ столбцахъ (а тогда для слабыхъ кислотъ коэффициенты активности ростутъ быстрѣе, чѣмъ для сильныхъ) я могу признать, что согласіе моего. четвертаго ряда съ первыми тремя «нужно признать очень удовлетворительнымъ».

b) Въ трехъ сравниваемыхъ методахъ прибавка солей къ ихъ кислотамъ вызываетъ совершенно тѣ же измѣненія.

c) Принимая, какъ дѣлаютъ сторонники ученія объ іонахъ, что катализъ и здѣсь производятъ Н—іоны, нужно ожидать, что для сѣрной кислоты, какъ сильно диссоциированной, уменьшеніе вдвое концентрації ионизить почти вдвое и константу скорости; тогда какъ для щавелевой кислоты съ уменьшеніемъ концентрації активность падаетъ меньше, благодаря относительному увеличенію количества іоновъ. (См. опыты 12-й и 13-й съ одной стороны, а съ другой—опыты 15-й и 16-й).

\*) Nernst (Theoretische Chemie 1898, 508) вмѣсто этого числа даетъ совершенно совпадающее съ моимъ—53,6.

## ОГЛАВЛЕНИЕ.

|  |               |
|--|---------------|
| Вмѣсто предисловія . . . . .                                 | 1—7           |
| <b>ГЛАВА ИЕРВАЯ . . . . .</b>                                | <b>8—64</b>   |
| О паралльдегидѣ . . . . .                                    | 8—12          |
| О методѣ . . . . .   | 12—17         |
| Детальное описание опытовъ . . . . .                         | 18—49         |
| Опыты съ фосфорной кислотой . . . . .                        | 18—22         |
| "    " щавелевой " . . . . .                                 | 22—26         |
| "    " сѣриистой " . . . . .                                 | 31—34         |
| "    " соляной " . . . . .                                   | 44—45         |
| "    " сѣрной " . . . . .                                    | 46—47         |
| "    " трихлоруксусной кислотой . . . . .                    | 47—48         |
| "    "monoхлоруксусной " . . . . .                           | 48—49         |
| "    " борнымъ ангидридомъ . . . . .                         | 27—31         |
| "    " сѣрнокислымъ цинкомъ . . . . .                        | 34—35         |
| "    " сѣрнокислой мѣдью . . . . .                           | 35—36         |
| "    " сѣрнокислымъ кадміемъ . . . . .                       | 36—37         |
| "    " сулемою . . . . .                                     | 37—40         |
| "    " хлористымъ цинкомъ . . . . .                          | 40—42         |
| "    " хлористымъ кадміемъ . . . . .                         | 42—43         |
| Разборъ опытныхъ данныхъ . . . . .                           | 49—56         |
| Объ альдегидѣ . . . . .                                      | 56—59         |
| Анализъ жидкой фазы въ моментъ равновѣсія . . . . .          | 59—63         |
| Добавленіе . . . . .   | 63—64         |
| <b>ГЛАВА ВТОРАЯ. . . . .</b>                                 | <b>65—94</b>  |
| (равновѣсія въ растворахъ апетона, толуола и воды) . . . . . | 65—94         |
| Растворы въ апетонѣ . . . . .                                | 65—75         |
| "    " толуолѣ . . . . .                                     | 75—82         |
| "    " водѣ . . . . .  | 83—86         |
| Выводы . . . . .   | 86—94         |
| <b>ГЛАВА ТРЕТЬЯ . . . . .</b>                                | <b>95—110</b> |
| Скорости катализа подъ вліяніемъ соляной кислоты . . . . .   | 98—99         |
| "    " соляной кислоты и хлористаго натрія . . . . .         | 100—101       |
| "    " " трихлоруксусной кислоты . . . . .                   | 101—102       |
| "    " " сѣрной кислоты . . . . .                            | 103—104       |
| "    " " " и Zn So <sub>4</sub> . . . . .                    | 105           |
| "    " " щавелевой кислоты . . . . .                         | 105—106       |
| "    " " monoхлоруксусной кислоты . . . . .                  | 106—107       |
| "    " " " " +CH <sub>2</sub> ClCO <sub>2</sub> Na . . . . . | 107—108       |
| Выводы . . . . .   | 108—110       |