## (79)

## ゾルの流動による異方性に就て

城野和三郎

グルを流すことによつて重屈折が現はれるといふことは最初 Disselhorst, Freundlich 及び Leonhars(ロ) によつて V<sub>2</sub>O<sub>5</sub>のみならず石臓溶液粘土 5 礼たのである。その後 Zocher(ロ) は單に V<sub>2</sub>O<sub>5</sub>のみならず石臓溶液粘土 懸濁質,青酸銀, Benzopurpurin その他多くのグルが同じ現象を示すことを認めた。 Zocher は又,重屈折するグルを旋回させると,收斂光線をあてた際の單軸結晶と同じ現象を示すことを發見し,これを重屈折の研究に用ひた。 斯くして Zocher はグルの重屈折に關して種々の研究をしてゐるが,これらは次に述べる諸研究によつて一層明かにせられてゐる。

Zocher によれば或狀態によつては任意に重屈折を有するゾル,及び 重屈折しないゾルを得られるが故に、これらの狀態を調べれば何が流 動異方性の出現及び消失に關係するか。又種々の條件が重屈折するも のとしないものとの間で如何に異るかゞ略考へ得る様に思はれる。 そこで Freundlich, Sehuster 及び Zocher (3) は Benzopurpurin に就て色々な 方法によつて作つたもの又は色々の純粹度のものが重屈折に如何な る 狀態を示すかを見た。

Zocher の方法によつて精製した Benzopurpurin (0.3% Na Cl を含む)と Pelet-Jolivet 及び Wo, Ostwald の方法によつて精製したBenzoqurpurin の ゾルの重屈折を Zocher の所謂旋回法 (Wirbelmethode) によつて研究した。

Zocher はゾルに電解質を添加することによつて重屈折を示すことを認めたが重屈折には必ずしも電解質を必要とするわけではない。 充分濃いゾルは純粋な狀態で重屈折を示す。これは低温の場合であって温度をあげると如何なる濃度のものでも重屈折がなくなる。同じ方法で煮沸したゾルを徐々に冷すと重屈折を回復する速さはゾルの濃度に比例し、0.35%以下のものは敷週間後にも復らなかつた。それ故に電解質がブルの重屈折に及ぼす影響を見るのにゾルの老熟度(Alterung)によつて結果が攪亂せられない所の色素含量 0.25% のものを用ひた。

色素を煮沸狀態で溶かし、徐々に冷却して作つたゾルを二三日後に使用する。このゾルに一定量の電解質を加へて放置し一定時間毎に重屈折を測る。その結果は等方性ゾルが異方性を得るには必要なる或極小濃度 (Schwellenwert) があることを示してるる。凡ての一個の無

無機一懷陽イオンと二價陽イオンの作用の比較

度 (Millimol im Liter)	一億陽イオン ('i. Na, K, (Rb, NII4	二憤陽イオン (Mg, Sr, (Ba, Cd)
Schwellenwert	10	0.03
Optimum	40	0.2
Zone verminderter Wirksenkeit	60—80	0.3-0.7
Zone ernetin Austeifiens der		
Wirksamkeit (namentlich bei NH, C1)	80—100	0.7—0.9
Tr. bung	100	1.0

機陽イオン(Ti, Na, K, Rb, NH) 相互の間に多少の差異はあるが大體 第一表に示す如き値である。所が電解質の濃度と重屈折とは比例せず或濃度で最適點がある。更に電解質の量が増して或値を越えると 遂にゾルが混濁してくる。即ち凝結に近付く。この附近には更に第二の最適點が行るらしく再び重屈折が現はれてくる。一個の陽イオンの鹽化物に就て實驗した結果は大體上述の様であるが陰イオンの方は如何なるものでも影響がない。濃度の小さいゾルでは混濁値及び Schwellenwert は何れも少しく高くなる。又弱い作用のある範圍が 慶くなつてくる。

電氣泳動の現象から見れば以上の實驗の範圍に屬する電解質の源 度ではゾルの粒子は頁に荷電されてゐる。又0.25% の色素を含む紬 粹な重屈折性のないゾルは弱いチンダル光東 (Tyndallkegel) を示すの みであるがそれが加へた電解質の量に比例して强くなる。これに反 して重屈折は最適點の濃度のものに先づ現はれ他はこれよりも遅い。 この不思議な現象を説明するにはどうしても電解質を加へた際に起 る二つの異る経過を考へなければならない。即ち一つは普通の不規 則凝結 (ungeordacte Koagulation) であつて,その速度は Zygmondy 等によ れは電解質の濃度と共に増し而してこの凝結の結果はチンダル光束 の強度を増すのである。これに反し重屈折には球形でない粒子が必 要である。Zochersによればこの非球形粒子は均等な單一の大きな結 晶ではなくて,本來の粒子が非球形に集合したものの樣である。 即ち 重屈折に関するのは規則的凝結 (geordnete Koagulation)である。 俳しな がら何れの場合も或程度まで電荷を失はなければならない事は同じ である。この考へからすれば電解質の濃度の小さい時は兩様の凝結 が同様に選い。 最適點附近の濃度では凝結は可成り早くなるがまだ

兩方同じ様に進み不規則凝結の爲にあまり多くの粒子がとられない。 故に重屈折はこの點で最も鋭敏に現はれる。 更に電解質の濃度が増 せば非常に早く進む所の不規則凝結の爲に多くの粒子が取られ規則 的凝結に對しては僅かの濃度しか殘されないのである。 色素濃度の 小さい時は流動重屈折は非常に徐々に現れる。 又第二の最適點は不 規則に凝結した粒子が二次的に規則的凝結をすることによるらしい。

第一表に示す如く二價の陽イオン相互の間には一價の陽イオンと 同様な關係が有り、二價の陽イオンは一價のに比して電解質濃度が非 常に小さい値を取るといふことは規則的凝結が電荷に關することか ら當然である。

多價イオン及び有機陽イオンの場合は混濁と重屈折の最適點とが あまりに接近してゐる故に重屈折がよくわからない。 又着色によつ ても著しく觀察を妨けられる。

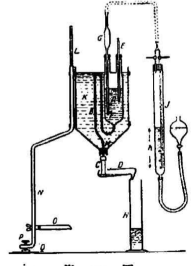
以上述べた賭々の事實から重屈折の現はれる經過はゾルの凝結と認められる様な結果になつた。それ故に次には保護ゾルが如何なる作用を有するかを研究したのである。實際 Gelatine, Albumine を加へると電解質によつて起る重屈折を妨害する。色素含量 0.15%, NaCl 50 Millimol/Liter の溶液に純粋な Gelatine を加へた實驗の結果重屈折を妨けるに必要な Gelatine の濃度には一定の極小濃度があつて更に濃度が増せば不規則凝結即も混濁が起り、それ以上になれば不規則凝結に對しても亦保護作用を示すらしい。 アルコール、アセトン等の脱水性物質を加へると重屈折の現はれる範圍を兩方から狭める。

異方性グルを熱すれば重屈折が消える。 凡て他の條件が同じならば重屈折の消える温度即ち轉移點は色素含量,能解質含量,ブルの老熱 度以前に於けるのブルの處理等に關す。 加熱によつて等方性になつ たゾルを徐々に冷すと再び異方性を回復する。その速度は色素及び電電解質の濃度に比例する。轉移點のすぐ下の温度では長時間熱しても重屈折が消えない。この現象は或温度以上では異方性が存在し得ない所の結晶性溶液を思はせる。轉移點に関して同便の陽イオンは略同じ影響を有し二便の陽イオンは一個のものに比して著しく轉移點を高める。轉移點は又老熟度にも比例し版蕩することにより低くなる。これらの現象から見れば重屈折性ゾルの粒子は一部分一定方向に働く分子力によつて非球形群を作つて凝結してゐる。温度を昇すと熱である。投資によつて連びがある。投資によつて起る結果もこれから自然に考へられる。即ち轉移點に於ける現象は解膠作用であり解膠作用に對する一個二個多個イオンの關係は上に述べたのと全く同一である。今まで述べた結果は温度の異ると共に多少の相違がある。

限外顯微鏡的研究によれば濃度が 特に大きい場合の他非球形粒子の存 在を認め得なかつた。 これは重屈折 に関係する粒子はアミクロンのもの であることを示す様である。

Baumwollgelb GX も Benzopurpurin と 略同様の関係を示すが貝前者は後者 よりも規則的凝結の傾向が大きいだ む色々値が塗つてくる。

上述の如くゾルの流動異方性に関する種々の研究はあるが何れも殆ど



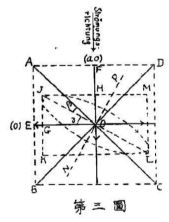
第一圖

定性的のものに過ぎない。 そこで Freundlich, Stapelfeldt 及び Zocher(4). は V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> ゾルに就てこれの定量的測定を行つた。 用ひた装置は第一 圖に示す。 C なる矩形の切口を有する管の中を一定温度のゾルを一

定速度で流し、これを第二圖に示す如くして觀測する。ことにCはソルを流す管である。

今 AC の方向の振動面を有する直線偏光が異方性ゾルに入つたと なる (第三四) これが EO の方面の振動

する。(第三圖) これが EO の方向の振動を有する常光線と FO の方向の非常光線とに分れ、而してこれがゾルの中を通ることにより二つの現象が表はれる、即ち一つは EO の方向と FO の方向の吸収が異る為に出て來る光は OG 及び OH の振幅を有し ∠AOT=β だけ偏光面を廻轉する即ち Dichroismus を示す。 今一つは EO と FO の方向で光波の進む速度が異る為に出て來る光は或位相



の差を示し隋圓偏光になる,即ち重屈折を現はすことになる。

Babinet の檢光計 (Compensator) を用ひて、零點を「mo 次の零點を mo と し、今或異方性物質について得た讀みを mo とすれば重屈折 (△) は

$$\Delta = \frac{m - m_0}{m_1 - m_0} \lambda$$

-(<94)-

(83)

λ=516μμ の光に對しては m,-mo=29.92 であるから

$$\Delta = \frac{m - m_0}{29.92} \lambda$$

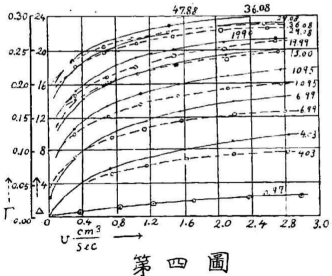
以下用ふるのは相對値  $\Delta'$  であつて  $\Delta'=(m-m_0)$ 

Dichroismus(I) は OF 及び OE の方向の振幅 叫 と al との比で表はさ れる.

$$\frac{OH}{OG} = \frac{a/l}{a_{\perp}} = \tan \gamma = \tan (45 - \beta)$$

非常光線が常光線よりも大なる吸收を受けるのが正の Diehroismus|で ある故に、Dehroismus を  $\Gamma = \log \frac{a_{\perp}}{a/l}$  で表はす。

流動異方性は第一にゾルを流す速度に関す。若いゾルに於ては重 風折及び Dichroismus はゾルを流す速度と共に殆ど直線的に増す。 然。 るに老熟せるゾルに於ては或點から飽和曲線を示す。 第四圖はこれ



等の關係を示し曲線上の數字はゾルの老熟度を日數で示したもので ある。 孝勢せるブルは一定の流動速度に達すれば事質 トルての粒子 が異方件に関係して來て、それ以上速度を増しても變化がない樣であ る。若いゾルはこれに反して飽和狀態に達する前に泡立つてそれ以 上の觀測を許さない。ゾルの老熟と共に粒子が次第に大きくなつて、 察易に一定方向を取り得る樣になり,充分古いゾルでは小さい津度で 旣に事實上の飽和に達してゐる。 ゾルの粒子が一定方向の配列をと るのは恐らく内部の摩擦によるのであらう。これによれば併し最初 Zoeher によつて發見せられた渦動による十字(Wirbelkreuz) の現象を説 明し得ない。これにはどうしてもゾルが彈性を有しその爲に十字が 速度落差 (Geschwindigkeitsgefälle) に應じて一定の角をなすのである考 へるのが妥當の様である。十字の角 (Kreuzwinkel) は若いゾルでは約 45°古いゾルでは90°に近い。 併し今の實驗の様な場合は速度落差が相 常大きく若いゾルでも90に近くなる筈である。 故に羅性のみでは飲 明が充分でない。粒子相互の力從つてそれが原因してゐる所の粒子 の大さが関係を持つことも考へられる。併し結局斯く考へてもどう しても老熟及び流動速度の増すことによりより多くのVO。が異方性 に關係して來るとせなければならない。

重屈折と Dichroismus とは殆ど平行して進むが、「// の比は流動速 度の大きくなると共に小さくなる。 これは光の二つの振動が單に吸 收が異るのみでなく、又異る屈折を受け流動方向の振動が强く曲るこ とによる。それ故に「は流動速度の小さい間は重屈折によつて非常 に失きくされるが速度が増すと重屈折による部分がそれに相應しな いのである。速度一定ならば *口*/1 は時間と共に極小値を通つて一 定の最高値に達す。

(87)

ブルの老熟度は異方性に大なる關係あり新しいゾルでは重屈折が零であり次第に大きくなつて遂に極大値に達す。 今老熟狀態を重屈折及び Dichroismus から比較し様とするに當つて何れのゾルも飽和狀態に達することが出來るといふわけではない故に一定の流動速度及び一定の温度で比較せざるを得ないのである。 老熟速度に對しては 實驗的に次の二次反應速度式があてはまる。

重屈折に對しては

$$\frac{d\Delta'}{dt} = k_{\perp} (\Delta'_{\infty} - \Delta')^{2},$$

$$k_{\perp} = \frac{1}{t} \frac{\Delta'}{\Delta'_{\infty} (\Delta'_{\infty} - \Delta')}$$
(1)

Dichroismus に動しては

$$k_{\rm r} = \frac{1}{t} \frac{I'}{I'_{-}(I'_{-} - I')} \tag{2}$$

極限値 Д., Г. はグラフから求める。

ゾルの老熟速度はゾルを作る原料 NHLVO。の中に存在する不純物によつて變 9 殊にこの實驗では砒素酸は速度を非常に遅くした。(1) ②式は各温度に於て夫々よく事實を示し、而して速度恒數の温度による變化は Arrhenius の式によつて與へられる。

 $\frac{d\Gamma}{dt} = k_{\Gamma} (\Gamma_{n} - \Gamma)^{2}$ 

$$\ln k_{a} = -\frac{\mathbf{A}_{a}}{\mathbf{T}} + \mathbf{B}_{a} \tag{3}$$

$$\ln k_a = -\frac{A_r}{\Gamma} + B_r \tag{4}$$

A。A、は共に 10000 以上で 10 に對する温度係數は 3.9 乃至 4 である。 老熟度の極限値は温度に関し温度が低い程大である。 極限値に達し た所のソルをうすめると極限値に達すれば凡ての粒子が事實上異方 性に關係してゐるといふ考へから當然期待される通り,重屈折及び Dichroismus は濃度に比例して小さくなる。併しこれを放置すれば更に益々小さくなる。これはうすめた瞬間には平衡狀態ではなく次第に一部分異の溶液に移り行く為であらう。同じ材料から出發したソルに就て比較すれば濃度の大なる程異方性の極限値は大きく老熟速度は小さい。鹽酸溶液を以て極限値に達したソルをうすめると更により高い極限値に達する。

異る温度で老熟させたゾルでも異る濃度のものでも、又は異る出發物から異る方法で作つたゾルに就ても流動異方性と流動速度の關係を表はす曲線群は略同じ様である(第四圖)。温度が昇ると流動異方性の減する關係は略直線的で、

$$\Delta = -m_{\Delta}t + n_{\Delta} \tag{5}$$

$$\Gamma = -m_r t + n_r \tag{6}$$

こゝに manamrnr は老熟度及び濃度に関する恒數で同じ老熟度に於 ては同じ値を持つ。 これ等の事柄は老熟の途中如何なるゾルも凡て 同じ途を通ることを示す。

以上の諸實驗の結果次の疑問が起つてくる。即ち老熟の際起る變化は凝結であるか結晶であるか。或は又その兩方であるか。Gessner は複雑な結晶成生であると言つてゐる。即ち先づ不安定な V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 粒子が出來て、それが次第に溶け難い大きな粒子の上に沈澱するのである。所が結晶成生とすれば各結晶面が夫々特有の成長速度を行する故に横の面に比して長さが増して行く現象を説明出來ない。それで考へが規則的凝結に進んで行つたのである。これに對して、Gessner は側面に於ける不純物の吸着が他の面に於けるよりも大きい故に側面の成長が妨げられるのであるといふ事を强調してゐる。 砒素酸が老熟速度に及ぼす影響は Gessner のこの說とよく一致する様である。又老熟

(89)

速度が三次反應式で示されることからは凝結とも結晶成生ともわか らない。 又速度恒數の温度係數が大きい事は他の粒子の大きくなる 那と比較すれば凝結と考へられない事はないが純粋の化學反應でも 温度係數 5 位のものも有る故に、この場合もやはり結晶成生と考へて もよからうと思はれるのである。 これに就ては更に詳しい説明があ る故にこゝでは何れとも決定しないまゝでおく。

次に V.O. ソルの重屈折は V.O. に本來固有のものであるか及は等力性粒子が一定配列をなした爲に現はれるものであるかといふ疑問が起る。 所が Benzopurpurin なぞでは負の重屈折を示すことは後者は常に正であるといふのと矛盾する。 又第二表のソルに就て計算すれ

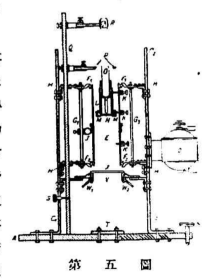
第 二 表 重屈折及ひ Dichroism の變化による V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> ゾルの老熟度 V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 合量 0.38% 流動速度 1.3ccn/sec t=20°c

tiin Tagen)	Δ'	K,	ľ	$K_r$
2.94	12.4	-	0.151	
4.87	17.4	0.225	0.219	0.31
7.83	22.3	0.21	0 293	0.34
11.94	27.0	0.20	0.328	0.27
14.93	29.7	0.20	0.352	0.26
18.06	31.8	0.20	082	0.29
20.95	33.2	0.20	0.394	0.28
25.06	36.0	0.11	0.469,?)	(0.68)
30.92	<b>36.0</b>	0.20	0.432	0.30
40.02	39.3	0.20	0.411	0.27
47.00	49.56	0.21	0.456	0.28
58.83	41.99	0.21	0.4685	0.29
A. X	$\Delta'_{s} = 49.0$	0.21 1	= 0.523	0.29

ば流管の容積  $825 \times 0.824 \times 0.063cm = 0.42h3ccm$  の中に 0.001628 瓦の  $V_*O_s$  が存在し、 $V_*O_s$  の密度 4.5 である故に管の一面に有る  $V_*O_s$  の層の厚さは  $0.53\mu$  である。これが回轉度 49 であるから  $1\mu$  の厚さの重屈折は  $3.1\lambda$  に相當する。融解した  $V_*O_s$  を偏光顯微鏡で観測すれば  $1\mu$  に對する重屈折は  $2-3\lambda$  になる。斯かる一致はやはり  $V_*O_s$  粒子の固有の重屈折であつて、老熟せるソルでは凡ての粒子が重屈折に奥かつてる ると見られる様である。

Freundlich, Stapelfeldt, Zocher (\*\*)は更に V.O. の異力性を管てZocher (\*\*)の行つた旋回法 (Wirbelmethode) を用ひて定量的に研究した。 Zocher のやつた様に非球形ゾルを廻して交叉した Nicol の下で見れば暗い十字が現はれるが、これは單に Nicol の振動方向に関する一定の方向にのみ現はれるのではなく。或角度だけ廻される。 装置は第五圖に示す。

二つの同心固筒の間にゾルを入れ内側を靜止して外側を廻すのである。この研究に於ては兩圓筒間の速度落差に比し水平な二つの板の間のそれは非常に小さい故に後者を無視し得る。實驗の結果はゾルの讒腹は調動方向となす角(p)に對して殆ど影響である。速度落差が増すと共に中が大きくなる。若いゾルでは測定が確かでないが速度



落差の影響はあまりない。 又老熟は中を大きくする方向に進む。

(91)

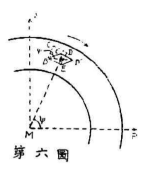
者いゾルではのは 45° に近く老熟せるゾルでは極限値は 90° に近い。 のに就ても各温度に於て老熟速度は二次反應式で與へられる。

$$\frac{d\varphi}{dt} = k_{\varphi}(\varphi_{\infty} - \varphi)^{2} \qquad k_{\varphi} = \frac{1}{t} \frac{\varphi - \varphi_{0}}{(\varphi_{\infty} - \varphi_{0})(\varphi_{\infty} - \varphi)}$$
(7)

中。の値は各温度によつて非常に異る。 知の値の温度による變化に 對しては、中。が温度によつて變化ことを考へに入れると Arrhenius の 式がよくあてはまる。 温度係數は約2.3 で、老熱による中の變化と濃 度の間には著しい關係が無い。 温度が高くなると中が小さくなる傾 向がある。

斯かる温動十字の現象は如何にして説明せられるか。 Zocher は」 φ=90゚が通常狀態であつてこれが速度落差が充分大きく且細長い粒 子が充分大きくなつてブラウン運動が小さくなつた時に達せられる 値である。所が速度落差が小さく且粒子が小さくて活潑にブラウン 運動を行つてゐる間は90°にはならないと言つてゐる。Mottsmith 及び Langmuirのは中の變化するのを放射狀の副流に歸してゐるが併しこの 衝験の様な場合にはこれが無く及深さによつてのが變らないことと 矛盾してゐる。故にこの渦動十字の現象の說明にはゾルの彈性が必 要になつてくる。ゾルが彈性を持つてゐる事はニツケル粒子をゾル 'の中に入れてこれを電磁石で引かせる時の現象から直接證明出來る。 曜性が有るとすれば速度蒸差によりゾルの相離れる層の間の魔擦の 爲に彈性張力が作用する。 その爲にゾルの Element が彈性的の變形 を受ける。斯く假定して Schwedoff の考へ方を應用すれば次の様に說 明される第六圖に於て二つの弧を二つの圓筒とし, BCDE をゾルの Element とする。 彈性限度が小さいとすれば BCDE は少ししか變形 を受けない。 而して BD の方向に强い引力を CE の方向に强い壓力

を受ける。 固體に壓力を加へた時の重屈折 の法則から偏光の力向と變形の主軸と一致 した所に光の最も弱い所が出來る。 故に變 形を受けない狀態ならば  $\phi=45^\circ$  の時に BD, CE は夫々 MP, MA に平行になる。 即ち  $\phi=45^\circ$  の所に暗い十字が出來る。 若いゾル では流體彈性 (Fliesselastizität) が小さい故に この狀態に近い。 ゾルの Element の彈性限



度が大きく又流體彈性が大きければ BCDE は著しく變形を受け BCDE になる。この場合は張力及び壓力の方向は BD' 及び CE である。故に中が大きくなり暗い十字は MO の方向にある。極限値は BD' が速度落差の方向に直角になつた場合で  $\varphi=90^\circ$  である。即ち  $\varphi$  は最大張力の方向と速度落差の方向とのなす角に等しい。  $\varphi$  が變形の大さに闘するのである故に從つて速度落差によつて變ることがわかる。 又古いゾルでは若いゾルよりも流體彈性が大きく、大なる變形を受ける故に、中は又老熟度と共に大きくなる。

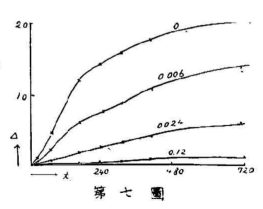
流體彈性(δ)は濃度と共に變るが變形に反對する力彈性率(E)も亦 濃度と共に變る。變形をエとすれば Hook の法則により

$$\tau = \frac{\delta}{\mathcal{E}}$$

るとをとは濃度によつて同じ様に變る故に濃度が變つてもて從つて ゆが一定である。 流體彈性は温度の上昇と共に小さくなる。 これは 温度が高くなるとゆが小さくなることを示す。 これと同じ考へで前 の流動異方性を見ると、以前の考へ方によれば速度落差による内部摩 線により粒子が一定の方向を取りその爲に異方性が現はれるとした のであるが今の考へ方によれば流體彈性によりソルの Element は變形を受け、その長くなつた方向が即ち異方性の方同である。 而して矩形の切口を有する管を流す場合は施回法による場合に比して速度溶差が遙かに大きい。 それ故に可成り若いゾルでも粒子が殆ど長い軸をもつて流れの方向に並んでゐると考へられる。 斯く重屈折及び Dichroismus と渦動十字の二つの現象が同様に考へられるにも拘らず 兩者の温度係數が何故に異るかと言ふに前者は主として V\_O。ゾルの粒子の大さによつて變化するに反し後者に於ては變形の大さが關係して來る爲であらう。 この考察は如何なる範圍にまで一般のゾルに 當てはまるかは来だよくわからない。

前に述べた如く Stapelf.ldkがは V<sub>2</sub>O<sub>3</sub> に就て重屈折並びに Dichroismus. によりゾルの老熟度を測つた際にゾルを作る材料 NH,VO<sub>3</sub> の性質が 非常に深い關係を持つことを見出した。 そこで Freundlich 及び Dannehberg<sup>(8)</sup>は不純物含有が老熟に如何なる影響を及ぼすかを究め、そ れによつて老熟による流動異方性の原因を求めやうとしたのである。 最初は NH,VO<sub>3</sub> の中に燐酸が多い程老熟が遅い様に見えたが定量

的に行つた實驗の結果は 燐酸の量は老熟には殆ど 影響ない事を示してゐる。 普通 NH, VO, の中の不純 物としては燐酸砒素酸症 の砒素酸が雄な。 の砒素酸が燐酸とは の砒素酸が燐酸とは の状態を のいた。 のい。 のいた。 。 のいた。 のいた。 のいた。 のいた。 。 のいた。 のいた。 。 のいた。 のいた。 。 のいた。 。 のいた。 。 のいた。 。 。 のいた。 。 のいた。 。 。 のいた。 。 。 のいた。 。 。 のいた。 。 。 。 。 。 。 のいた。 。 。 。 。 。



素酸も殆ど全く老熟を止める。 圖中曲線上の數字は Millimol/Liter で表はした As<sub>2</sub>O<sub>6</sub> の濃度である。

この現象から見れば前に Zocher が考へた様な規則的凝結が老熟の 時間的經過に對應するものではない。 凝結ならば斯かる小さい濃度 の砒素酸が大影響を及ぼすことは有り得ない。一方又ゾルの粒子の 電氣泳動速度は砒素酸を加へてもあまり變らない。又VoOs ゾルの場 合は砒素酸を含むと否とに拘らず電解質を加へてもあまり影響がな い。食鹽の如き電解質を加へると最初少しく重折の値が高くなり後 には却つて小さくなる。これ等の點から見ても老熟の經過は凝結と は考へられない。若し强ひて凝結と考へるならば電解質を加へた際 に最初速度が大きくなるのは規則的凝結を意味し後の遅くなるのは、 最初不規則に凝結した粒子の可動性の減少によると見なければなら ない。併しながら結晶成生と見れば非常に小さいVoQ粒子は先づ溶 けて、それが大きなV.O。粒子の上に沈澱するとすればよい。 砒素酸を 加へるとこれがゾルの粒子に吸着せられて、低に結晶速度が小さくな ると考へれば自然である。 斯く考へることは Stapelfeldt の老熟速度 が二次反應式で表はされる事實ともよく一致する。Marc の研究によ れば溶解速度は結晶速度よりも大である。 而して Marc は結晶速度 は次の二次反應式で表はされることを見出した。

$$\frac{dx}{dt} = k'(a - x_i^2) \tag{8}$$

こゝにαは結晶し得る溶質の總量,xは結晶した量である。 從つて $V_{z}O_{z}$ の老熱の經過と比較すれば  $x=S\Delta_{x}$   $\alpha=S\Delta_{x}$ 

故に  $k_s = \frac{k'}{s} = \frac{1}{t} \frac{\Delta}{\Delta_s(\Delta_s - \Delta)}$ , 即s(1)式を得る。實驗の結果はこの式が砒素酸の有る時も無い時もよく事實と一致する事を示して

(95)

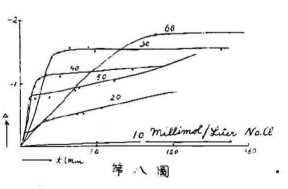
ある。

老熟に對する砂素酸の影響に就ては一般の吸着の式が當てはまる  $\ln \frac{k}{h} = \mu a = \mu \lambda C^{\frac{1}{n}} = n'C^{\frac{1}{n}}$ 

ko, k は夫々砒素酸を含まない場合及び或一定量含んである場合の老熟速度恒數μ は吸着された砒素酸の量,C は平衡濃度, π,α,n は恒數である。温度保數 4 といふ様な値は凝結とは考へられない。 所が析出する結晶が温度によって非常に溶解度の異る場合の如く結晶速度には斯かる温度保敷を持つことが有り得る。

この様な説明は以前 Zocher 等の得た實驗結果即ち重屈折は規則的 凝結の爲粒子の大きくなる事によつて起ると言ふのと矛盾する様で ある。事實 V.O。と Benzopurpurin とは重屈折の現はれる條件が異る様 である。 そこで Facundlich®は Dannenberg と共に Benzopurpurin に就て

定量的測定を行つたのである。流動法により重屈折を測つて第八圖に示す結果を得た。第八圖の結果を見るとZocher©の結果と一致してゐる。 Zocher はこの現象を不規則厳結との速度の



關係に歸したことはそれでよいが、この曲線を定量的に説明するには 尚不充分である。 第八圖の曲線は二つの部分から成つてゐる。 この 二つの部分が共に電解質の影響を受ける故に何れも凝結が起るので あらう! 先づ個々の粒子が二個集るのが第一の部分であつて、それか ち少くの粒子の集つたものが出來るのがその後の經過である。而して第二の場合に一部分規則的凝結をやる故に重屈折に影響して來るのであると考へる。Bnzopurpurin ゾルを限外顯微鏡で見れば最初は殆ど球狀の粒子を時間が經つと共に長い粒子が段々多くなつて來るのを認める。重屈折の時間的經過は又溫度によつて著しく異る。殊に煮沸狀態に熱せられた溶液は重屈折を示さず、その中では Benzopurpurin は殆ど分子狀に溶けてゐる。

最後に V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> と Benzopurpurin の重屈折を一緒に考へると兩方共重 屈折に奥かるのは細長い粒子の平行配列である。 V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> の場合は元來 存在する粒子は重屈折にはあまりに小さく、それが時間が經つと共に 大きな結晶に成長する。 その結晶が規則的凝結により平行な棒狀の ものを作る而して凝結速度は結晶速度よりも大きい故にこの場合時 間的經過を決めるものは結晶成生である。 所が Benzopurpurin に於て は最初から長い粒子があつて、それが更に二次的に規則的凝結によつ て長い棒狀のものを作る。 これが電解質を加へた場合に起る變化で ある。 故にこの場合時間的經過を決めるものは規則的凝結である。

## 文 献

- (1) Diesselhorst, Freundlich u. Leonhardt, Elster-Geiter.-Festschrift (1915) s 453
- (2) Zocher, Zeitschr. f. phys. Chem. 98, 293 (1921)
- (3) Freundlich, Schuster u. Zocher, Zeitschr. f. phys. Chem. 105, 119 (1923)
- (4) Freundlich, Stapelfeldt u. Zocher, Zeitschr, f. phys. Chem. 114, 161, (1924)
- (5) Freundlich, Stapelfeldt u. Zocher, Zeitschr. f. dhys. Chem. 114, 190 (1924)
- (6) Mottsmith u. Langmuir, Phys. Rev. (2) 20, 95 (1922)
- (7) Schwedoff, Journ. de Phys. (3) 1, 49 (1892)
- (8) Freundlich, H. u. Dannenberg, A. Zeitschr. f. phys. Chem. 119, 87 (1926)
- (9) Freundlich, H. u. Dannenberg, H. Zeitschr. f. phys. Chem. 119, 96 (1926)