(17)

電氣運動ボテンシ+ル並に 熱力學ボテンシ+ルの測定*

古 谷 登

二相或は二物質が相界する所に於ては、そこに形成されるイオン複層に歸因して、茲に界面電位(接觸電位)が起る。 Coehn は之れを種々に分類して居るが、今金屬又は非金屬を溶液に浸した時を考へると普通の單極電位測定に現はれるもの即ち電氣的複層に方線の方向に認められる熱力學的ポテンシャル,即 Nernst の ε-ポテンシャルがあり、之れに對して複層が界面に於て平行に移動する時現はれる電氣運動ポテンシャル即 Freundlich の所謂でポテンシャルが存在する。

著者は光の界面電位に及ぼす影響を研究する道程として先づ硝子 一溶液間の此の雨ポテンシャルを測定したので、玆に報告する。

I. 電氣運動ポテンシャルに就で

電氣運動現象としては電氣接透電氣水動流動電位落下體による電位等を舉げることが出來る。而して電氣接透電氣冰動に関しては Reussの發見以來豐富に且つ精細に研究されて居るが流動電位に関し

^{*} 本論文要旨は昭和三年二月。昭和四年三月京都帝國大學物理化學研究發表討論會及び昭和四年四月日本化學會總會に於て發表した。

[▽] 精細なる交献的考察及び共紹介は「物理化學進步」本號に述べた。

¹⁾ A. Coehn, Ergebnisse d. exakt. Naturwiss., 7, 175 (1922).

H. Freundlich, Zts. f. Elektrochem., 27, 510 (1921); Kolloid-Zts., 28, 240 (1921);
 Kapillarchemie, 3 Aufl. (1924).

F. Reuss, Mem. Soc. de Moscou, 2, 327 (1809), etc. The Sverdberg, Colloid Chemistry. (1924).

(18) (古谷 登) 電気運動ポテンシャル並に熱力學ポテシシャルの測定

ての研究は未だ僅小である。古く Quincke, Zöllner, Edlund, Haga, Clark. Dorn, Elster 等の實驗は多く純水に限られたものであり, G. de Villementee は Cu-, Zn-, Ni- 硫酸鹽溶液で行ひ,彼れは流動電位を認めないと云ふ がこれその使用した溶液が一立中十瓦といふ多量の電解質を含むだ 爲である。 Saxén の研究は電氣渗透と流動電位とを同裝置同溶液で 實驗し兩者から夫々5-ポテンシャルを計算して比較し同一の價を得て 居て,此の點に於て意義深いものがある。 然し系統的に電解質の流動 電位に及ぼす影響の檢せられたのは、硝子毛細管を用るて行はれた Kruyt, Freundlich u. Rona, Lachs u. Korneman, Freundlich u. Ettisch [F] 7 からである。 Kruyt は KCl, BaCl, HCl, p-Chloran linchloride に就き, Freundlich は Rona 政 は Ettisch と共に KCl, BaCl, AlCl, La(NO₃)3, Th(NO₃)4 等に就きて實驗を行ひ就れも陽イオンに關し Hardy の法則を認めて 居り,更に同一電解質にても其濃度にて異なる,即或電解質は一定濃度 に於て極大點を有し、又或電解質は複層(二重層, double layer, の荷電の 符號を逆にする點を有することを特長と述べて居る, Lachs u. Korneman も同様の事實を認め、Freundlich u. Ettisch は更にコバルト酷膽、キニー

⁴⁾ G. Quinake, Pogg. Ann., 107, 1 (1859); 110, 38 (1860); 113, 513 (1861).

F. Zöllner, Pogg. Ann., 148, 640 (1873).

⁶⁾ E. Edlund, Pogg. Ann., 156, 251 (1875).

⁷⁾ H. Haga, Wied. Ann., 2, 326 (1877); 5, 287 (1878).

⁸⁾ J.W. Clark, Wied. Ann., 2, 335 (1877).

⁹⁾ Dorn, Wied. Ann., 10, 48 (1886).

^{10:} Elster, Wied. Ann., 6, 553 (1879).

¹¹⁾ G. de Villemontee, J. Phys. (3) 6, 59 (1897).

¹²⁾ U. Saxén, Wied. Ann., 4.7, 46 (1892).

¹³⁾ H.R. Kruyt, Kolloid Zis., 22, 81 (1918).

¹⁴⁾ H. Freundlich u. P. Rona, Sitz. Preuss. Akad. Wiss., 20, 397 (1920).

¹⁵⁾ Lacks u. Korneman, Bull de l' Ac. Polonaise, A. 289 (1925).

¹⁶⁾ H. Freundlich u. G. Ettisch, Zts. physik. Chem., 116, 401 (1925).

ネ及び其誘導體に就きても檢案して居る。Grumbach は非電解質の影響をも檢して居るが之れは未だ充分に明になつて居ない。

かく電解質の影響は可成り精しく檢査されて居るが、向同じ原子優のものでは如何、又上述の如く陽イオンに於て影響は認められるも、陰イオンに於ては如何、更に酸、アルカリでは如何、之れ等に關しては尚明になつて居ない。。故に著者は1927年春以來先づ電解質の流動電位ひいて5-ボテンシャルに及ぼす作用を精細に究めんとして本質驗に從事した。

その後 Kruyt u. van der Willigen か昨192:年8月に多数の電解質に就き檢した論文を發表して居る。 尚 Briggs はセルローゼを隔膜に用るて流動電位を測定し此際の電解質の影響を見て居る。之れは新らしき興味ある一新方面である。

實驗裝置及び實驗方法

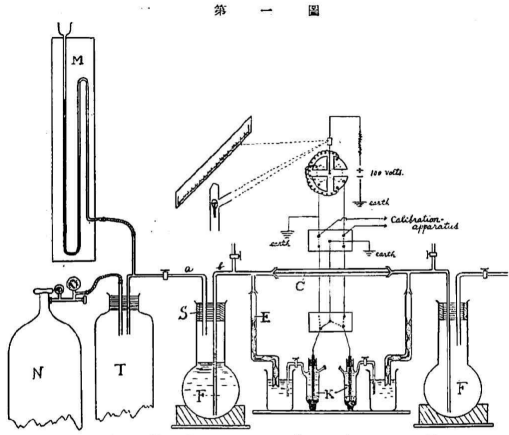
實驗裝置は大體 Freundlich 及び Ettisch の方法に従った。たゞ電位差測定には Lippmann の毛管電氣計の代りに象限電位計を用ひた。材料としての毛上管はバイレックス硝子毛細管の直徑 0.4 及び 0.6 程のもの長さ 10, 15, 17.5 種になし合計六本を作り,其他日本製硬質硝子 0.6 種の直徑のものを同じく 10, 15, 17.5 種の長さに切つたものを用ひた。此等毛細管は最初材料の差違、毛細管の長さ及び半徑の相違による流動電位の變化を檢する時使用したもので、電解質の影響を檢する際には其内のバイレックス硝子直徑 0.6 程, 長さ 15 及び 17.5 種のもののみを使用した。 之等毛細管は兩端に於てスリ合せにした。

¹⁷⁾ A. Grumlach, Ann Chim. Phys., (8, 24, 433 (1911).

¹⁸⁾ H.R. Kruyt u. P.C. van der Willigen, Kolloid-Zts., 45, 307 (1928).

D.R. Briggs, J. physic. Chem., 32, 641 (1928).

(20) (古谷 登) 電氣運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定



全體の装置は第一圖に示した。主要部分は球形フラスコF,電極管 E,毛細管 C 及びフラスコの栓Sよりなる。硝子の材料はパイレックス 硝子である。 S は絶縁を良好にする為にゴム栓の中にエボナイト棒 を入れたもので、此エボナイト棒には二個の孔を穿ちことに硝子管の b を挿入する。 この部は氣密にする為にパラフィン樹脂を塗る。 b 管 の先端はスリ合せで毛細管 C と結合し、途中より側管が出で、スリ合せ でE と連結される。 Eは 1/10 n KCIに 2% Agar を加へたもので売され、

١

1/10 n KCI 溶液を介して 1/10 n 甘汞電極に導かれる。 N は窒素瓦斯ギンベ, T は壓力を調節する為の約50立を入れ得る無, M は水銀壓力計である。 趣てスリ合せの部分にはバラフィン樹脂をぬりて壓の脱出を防ぐ。

質験を行ふに當つては下に液體を充し、Nより壓力を加へて下に

所要の壓力を貯へる。その壓力は水銀壓力計で知る。 α 管に於ける活

栓を開く時は壓力の為に下にある液體は b を通りて毛細管中を流れ

て反動側の下に到る。 其際液體の流れの為に、毛細管の兩端に於て生

する電位差を電極等、甘汞電極を經て象限電位計に依つて測定する。

壓力は下の存在する為に液體の流れる間は一定に保ち得るが特に壓
力を高くする必要の際僅小ながらも下の壓力が減ずるが如き時には
Nにある調節器を加減してこれを補ひ壓力が常に一定なる様にする。

尚實驗の際毛細管の清淨に充分の注意を要する。 毎檢查毎にクローム酸混液にひたし、或は沸騰した鹽酸中に投じ後これを充分水洗し

の。 この毛細管の洗滌如何により流動電位の價に著しき誤差を生す

るもので特に夕價電解質並びに吸着され易き物質の溶液で檢した後

では之れが著明である。 從つて質驗は原子價の小なるものより行つ

本實驗には特に絕緣を充分に注意 しエボナイト硫黄,バラフィン樹脂等を適當に適所に使用してその完全を期した。

5-ポテンシャルの計算

流動電位を數學的に取扱つたのは Helmholtz で、彼れは電氣的複層 を平板蓄電器と考へその二つの平板の距離が 10-8 提即ち一分子の大

1=

²⁰⁾ Helmholtz, Wied. Ann., 7, 337 (1879); Geramt. Abhand., 1, 855 (1882)

(22) (古谷 登) 電氣運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

さのものとした。 且つ液體は壓縮せられないものとし、毛細管の流れは laminal で Poiseuille の法則に従ふものとして嫌いた式は

$$\mathbf{E} = \frac{\zeta \mathbf{P} \sigma}{4\pi \eta} = \frac{\zeta \mathbf{P}}{4\pi \eta \varkappa}$$

然るに Pellat の暗示に從つて Perrin は之れに透電恒數を導入した。普通流動電位に使用せられる Helmholtz-Perrin の式は

$$E = \frac{\zeta PD}{4\pi \eta \varkappa} \quad \therefore \quad \zeta = \varphi_a - \varphi_i = \frac{E}{P} \cdot \frac{4\pi \eta \varkappa}{D}$$

である。

E......毛細管兩端に於ての電位差

P……其際に於ける毛細管兩端に於ける壓力の差

η......·溶液の粘稠度で水の夫れ 0.01 と大差なしとする

D 溶液の透電恒數で水の夫れ 81.1 を用ひる

11液溶の比傳導度

故に E 及び Pが測定せられるので、上式から 5-ポテンシャルが計算出 來る。 即 5-ポテンシャルをミリボルトで現すと

$$\zeta = \frac{E}{P} \times \frac{9 \times 10^{11} \times 4 \times 3 \cdot 1416 \times 0.01 \times 299.86}{13.6 \times 981 \times 10^{3} \times 299.86 \times 81.1} \varkappa = \frac{E}{P} \cdot 0.10453 \times 16^{5} \times \varkappa$$

此際 E は ミリボルト, P は糎單位で現はした數値である。

併し此のHelmholtzの式の誘導の際種々の假説があり、一應それを考究する必要があるが Freundlich, Kruyt u. van der Willigen, Briggs が此れに関して述べ、著者も他の機會即本誌本號に於て紹介したので精細なる事は略するが、 壓力に関すること丈は是非とも一言する必要がある。 流體がlaminal であるためには速度は臨界速度以下でなければならぬ。 著者の用ひた毛細管半徑 0.03 糧, 長さ 15 種のものでは

²¹⁾ Perrin, J. Chim. Phys., 2, 601 (1904); 3, 50 (1905).

 v_c (臨界速度) $\cong 1000 \frac{\eta}{r} \cong \frac{11}{0.03} \cong 66.6 \text{cm/sec.}$

之れを Poiseuille の式から考へると壓力は 40 極水銀柱となる。即ち此 壓力以下に於て行はれた實驗に於て5-ポテンシャルは壓力の方面か ら見る時は精確なる價を示すものであるが、それを超えると流體は turbulent となり、誤差を生する。 流動電位は濃度小なる溶液で實驗せら れるものであるから多くはこの壓力の範圍内で行はれるものである。

實驗成績

1. 豫備試驗

流動電位と壓力との関係並に毛細管の材料長さ大さの變化による

第一表

壓力と流動電位の關係 (10-5m KCl)

第二表

硝子毛細管の長さ,大さ並に材料による變化 (P...パイレックス硝子, J...日本硬質硝子)

		-100 5 0	1250				
P (死)	E	E/P	毛細管の材料 , 直徑及長さ.	激 皮 (モル)	P (#)	E	E/P
17.85	3428	192.6	P. 0.04— 10. om	10-5	10.0	1936	193,6
16.55	3216	194.9	P. 0.04— 15. cm	10-5	10.0	1945	194.5
14.60	2828	193.7	P. 0.04— 17.5cm	10-5	12.0	2326	193.8
13.40	2593	193.5	P, 0.04—	10-4	30.0	1068	35.6
13.35	2587	193.8	P. 0.06—	10-4	40.0	1432	35.8
10.95	2122	194.0		10 3	40.0	1.497	100,0
9.60	1860	193.7	P. 0.06- 17.5cm	10-4	34.5	1266	36.4
7.40	1431	193.4	J. 0.06 —10. om	10-4	42.0	1567	87.3
6.30	1224	1943	J. 0.06 —15. cm	10-4	34.0	1258	37.0
5.00	977	195,3	J. 0.06 —17.5em	10-4	25.0	920	\$6.8

^{22,} oit. Freundlich u. Ettisch. Zts. physik. Chem., 116, 401 (1925)

(24) (古谷 登) 電氣運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

差遠を檢した。 その成績は第一表並に第二表で示した。 此際用ひた 溶液は 10-5 mol 及び 10-4 mol KCl である。

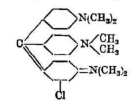
即ち E は P に比例して増加し、同一毛細管に於ては E/P は一定であり、且つ同じ材料から作つた毛細管ではその大き、長さに無關係で常に E/P は一定してゐる。 この事は Helmholtz-Perrin の式から見れば明なる所であり Quincke 等の古き實驗や Kruyt の實驗でも知られてゐる。 然るに毛細管の材料が異なる時は幾分異なる價を與へる。これもKruytが見てゐる。 尚材料による變化は Briggs は各種セルローゼにて檢してゐる。

2. 電解質の影響

2×10-6 道オームの傳導度用水での實驗では 5-ポテンシ+ルは37.4 ミリボルトなる價を與へる。これに對して諸種電解質の各濃度に於ける影響を檢した。

a. 陽イオンの原子價による變化。(第三表,第二圖,第三圖)

實驗に依ると E/P が既に原子價に依り著しく價を異にして、KCl、BaCla、AlCla、AlCla、Th(NOa)、の順に減少し、C-ボテンシャルは KCl、BaCla は 10-7 -10^{-6} (約そ 5×10^{-7})の間で極大點を示し濃度の増加に伴ひて漸次客に近くが、荷電の符號が變することがない。 AlCla、Th(NOa)。では極大點を示さず夫々約そ 10^{-6} 、 5×10^{-7} モルで等電點に達し、後符號が逆になつて極小點に到り、それから又零に近いて行く、然しクリスタル業は一個



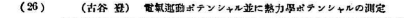
^{*} クリスタル繋はトリフ エニールメタン色素に層 し・陽性荷電を有す(鹽 基性色素)その構造式は 右に示した。

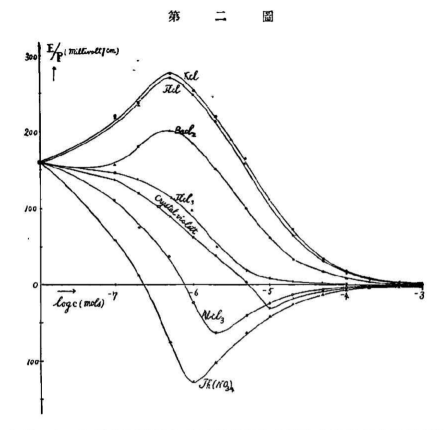
(古谷 苺) 電氣運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

(25)

-		_
第		表
	11 11 11	-717

種類		KCl	•		$BaCl_2$			AlCl ₃	
震(量)	κ×10 ⁶	E/P	ζ	κ×10¢	E/P	ç	κ×10°	E/P	ζ
10-7	0.01	222.1	46.7	0.02	152.5	32.2	0.03	87.3	20.6
2×10-7	0.02	234.1	49.4	0,05	180.6	38.7	0.06	75.3	16.2
5×10-7	0.07	275.1	59.5	0.12	202.6	44.9	0.15	37.6	8.4
10-6	0.13	252.9	55.0	0.23	185.0	43.1	0.3	+26.3	+ 6.3
2×10-6	0.26	220.1	52.9	0.47	151.7	39.1	0.6	+62.6	+17.0
5×10-6	0.65	167.2	45.4	1.19	98.5	32.8	1.5	+40.2	+14.7
10-5	1.3	96.9	33.5	2.4	61.9	28.4	3.1	+24.2	+12.9
2×10-5	2.6	71.7	34.4	4.8	32.6	23.1	6.2	+ 12.2	+10.4
5×10-5	6.5	32.6	28.9	11.9	16.9	24.6	15.4	+ 7.3	+13.2
10-4	12.9	17.8	27.7	23,6	5.7	15.3	30.6	+ 2.9	+ 9.7
2×10-4	25.8	6.6	19.1	47.2	2.7	13,6	60.5	+ 1.9	+ 8.8
5×10^{-4}	64.1	2.6	17.6	115.6	1.1	13.5	149.3	+ 0.6	+ 9.5
10-3	127.3	1.0	13.3	231	0.5	7.0	294.9	+ 0.3	+ 7.8
種類		Th(NO3)			TICI		TiCl,	Crystal- violet	
傻 € 皮b	κ×10€	E/P	ζ	κ×106	E/P	5	E/P	E/P	
10-7	0.03	60.1	10.8	0.01	217.8	45.8	147.1	137.0	
2×10^{-7}	0.07	12.6	2.7	0.03	232,6	49.4	140.3	120.2	l
5×10-7	0.17	+ 77.6	+17.6	0.07	270.0	58.4	125.5	90.1	-
10-6	0.3	+127.7	+30.7	0.13	250.1	55.9	100.4	65.4	
2×10^{-6}	0.7	+103.6	+29.2	0.26	214.5	50.7	47.5	39.0	
5×10-6	1.7	+ 62.7	+ 24.3	0.66	160.2	44.0	18.5	5.2	
10-5	3.4	+ 40.3	+ 22.7	1,3	97.5	33.6	13.8	+ 35.2	
2×10^{-5}	6.8	+ 24.1	+22.2	2.6	65.2	31.5	7.8	+17.3	
5×10-5	16.9	+ 12.7	+24.9	6.5	32.2	28.0	6.3	+ 9.7	
10-4	33.6	+ 4.6	+ 17.1	13.0	16.3	25.6	1.2	+ 6.4	
2×10-4	66.6	+ 2.3	+ 16.5	26.0	6.3	18.4	0.5	+ 3,2	
5 ×10-4	164.0	÷ 1.1	+ 19.1	64.6	2.3	15.7	e .	+ 0.7	8
10-3	323.0	+ 0.4	+13.6	128.2	0.9	12,2		+ 0.3	ļ



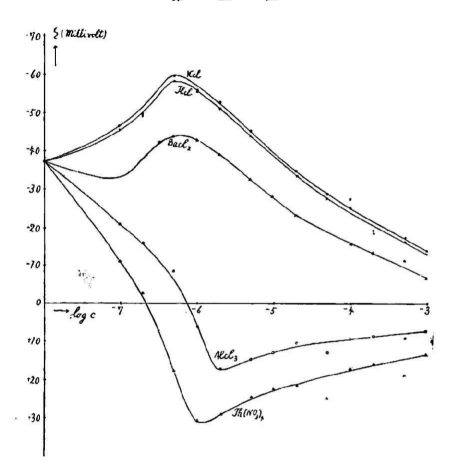


のCIイオンに對して複雑な分子群が結合してゐる色楽であるが, E/P は KCI とは著しく趣を異にして,極大點を示さず, 5×10-6 モルで符號が變つてゐる。

尚 TICI、TICI。で檢した、同じ原子で原子價の異なるものである。 第二圖に示す如く E/P に明なる差異を認める、TICI は極大を生じて漸次減少するが、TICI。は極大を生ぜず直に減少する、しかし符號の變することはない。 又 TCI。と AICI。との間に差のあることを知る。



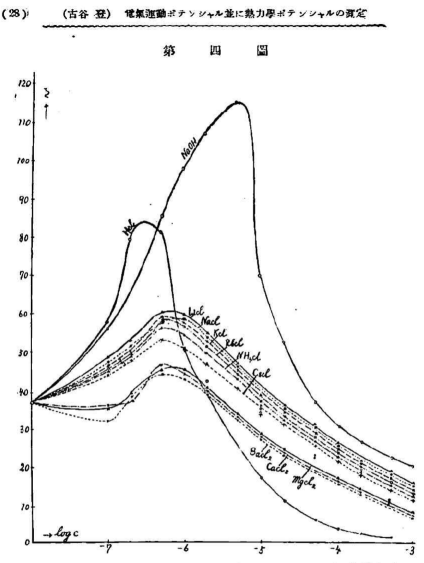
第 三 圖



b. 同原子價の陽イオンによる變化. (第四圖,第四表)

アルカリ金屬に就て見るに LiCl, NaCl, KCl, RbCl, NH,Cl, CsCl の順にボテンシ+ルは減少して居る。 而もこれ等絶ては 10^{-7} — 10^{-6} (約 5×10^{-7}) モルの間に模大を示す。又アルカリ土金屬に於ては MgCl₂, CaCl₂, BaCl₂

---(原 報)----



の順になり同じく 10-7—10-6(約そ5×10-7)モルの間に極大點がある。即同じ原子價の脳イオンに於ても僅小ながら其間に差逸を認める。 尚TICI。と AICI。に到りては其差逸は著明である。

(古谷 登) 電気運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

(29)

第	四	表
243	<u></u>	44

澧				(n milliyoli	s.			
濃 废 (mol)	LiCl	NaCl	KCI	RbCl	NH4CI	C5Cl	MgCl2	CaCl	BaCl
10-7	48.6	47.2	46.7	45.8	44.7	44.0	35.2	36.3	32,2
2×10-7	52.6	51.5	49.4	49.3	48.6	47.5	39.5	38.2	38.7
5×10-7	60.5	57.5	59.5	58.3	51.3	53,1	45.5	46.4	44.9
10-6	59.7	58.4	55.0	56.5	54.2	51.4	45.5	44.2	43.1
2×10-6	54.9	53,6	52.9	51.2	49.5	47.0	40.7	39.8	39.1
5×10 6	47.1	46.0	45.4	44.3	42.7	41.8	33.9	33.0	32.8
10-5	38,2	37.0	33.5	33.2	33.0	32.5	29.2	28.6	28.4
2×10-5	36.2	35,1	34.4	32,7	32.1	31.3	24.6	23.9	23.1
5×10-5	31.4	30.6	28.9	27.9	26.2	25.5	23.5	24.0	24.6
10-4	28.2	28.0	:7.7	24.0	22.5	21.6	17.2	16.3	15.3
2×10-4	21.8	21.4	19.1	19.0	17.8	17.1	14.6	14.1	13.6
5×10-4	19.1	18.2	17.6	16.3	15.0	14.2			13.5
10-3	16.2	14.8	13.3	13.0	12.2	11.6	8.5	7.6	7.0

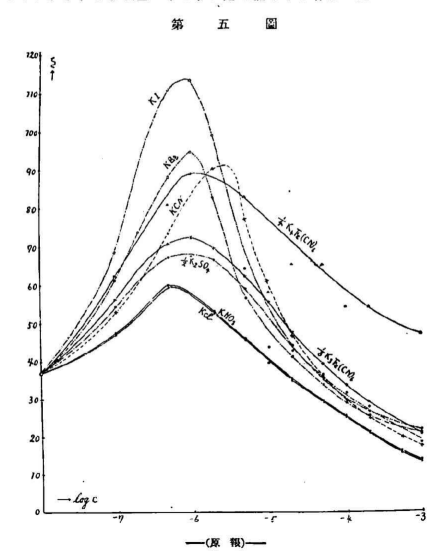
第 五 表

渡		HCI		1.	NaOH	
度 (mol)	κ×106	E/P	Ç	κ×10€	E/P	ζ
10-7	0.04	291.0	57.5	0.02	274.9	58.1
2×10-7	0.08	364.1	79.2	0.04	315.1	65.3
5×10-7	0.19	355.7	81.4	0.1	388.9	85.4
10-6	0.38	. 03-3	50.6	0.21	422.6	97.6
2×10-6	0.76	163.1	42.1	0.42	437.7	106.9
5×.0-6	1.9	73.0	29.8	1.0	364.8	115.5
10-5	3.8	27.7	16.8	2.1	165.0	69.9
2×10-5	7.6	11.0	11.0	4.1	82.5	52.7
5×10-5	19.0	4.9	6.3	10.3	28.6	36.7
10-4	37.9	0.9	3.5	20.5	19.8	30.8
2×:0-4	75.S	0.4	3.3	41.0	8.4	27.5
5×10-4	189.	0.1	1.5	103.	2.1	22.5
10-a	379.	0	0	205.	1.0	20.0

(30) (古谷 登) 電氣運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

c. 酸,アルカリの影響. (第四圓,第五表)

HCIは初め高き極大が現れるが急にポテンシ+ルは減少して二價のものよりも小となり、且つ早く客に近く,然し乍ら符號の變することは



ない。 所が反對に NaOH は一價,二價のものよりもおそく極大があらはれ,その後は減少して行くが,一價の KCI等よりも遙かに大なるボテンシ+ルを示す,即ち荷電を増加する傾向がある。 而して HCI, NaOH の極大點を見ると中性鹽を中にして左右に偏つてるるのを見る,之れ興味ある點である。

d. 陰イオンの影響. (第五圖,第六表)

稍子は陰性に荷電されて居るので主に関イオンの影響があつて陰イオンの影響は之れに奥ること少いものと思つた。事實, KCIと KNO。NaCIと NaNO。の間に ζ-ボテンシャルの差が認められない。 然るに著者の行つた KCI, ½K₂SO₄, ½K₃Fe(CN)₆, ¼K₄Fe(CN)₆の如きもので見るに漸次ポテンシャルを増加することを知つた。即ち明に陰イオンの影響を示すのである。 Kruyt と van der Willigen は新しい論文で ¼K₄Fe(CN)₆がボテンシャルを高めるのを知り、これは光りによつて溶液がアルカリ性になる為に NaOH 曲線に近くのであると云ふ。 著者も長く光線にあてたるものと、なるべく光を遮断して直に檢査したものとの間には差逸のあることを認めてゐる。 又 Kruyt は ⅓K₃Fe(CN)₆でポテンシャルが減ずる、これは光に依つて

$$Fe(CN)_{e}$$
 --- $\xrightarrow{\mathcal{H}}$ Fe^{++} + 6(CN)-

となり Fet++の作用なりとしてゐるが著者の實驗は溶液調製後直に行つたものではポテンシャルは反つて增大する。又 $\frac{1}{2}K_2SO_4$ も KCIとは異なる。 之等の事實は除イオンの影響を無視出来ないものと思はれる。

更にハロゲン化物で檢するに KJ, KBr, KCl, 又は NaJ, NaBr, NaCl の間には明なる差違がある。 即ち KJ, NaJ がボテンシ+ルが最も大

(32) (古谷 登) 電氣運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

*	8				ζ in Millivolts	illivolts.						
(Som	KCI	FOS [®] N ³	K,Fo(CN)	¹ / ₄ K ₄ Fυ(CN) ₆	KNO3	KCN	IXI	КВг	N.,Cl	NaNO3	NaT	NaBr
10-7	46.7	54-1	56.2	62.5	47.2	59.7	68.4	61.9	47.2	48.8	71,5	2
2×10-7	49.4	61.7	64.1		49.9	60.6		74.0	51.5	53.0		74
5× 10-7	59.5	67.3	70.9	80.9	60.1	73,3	111.4	88.1	57.5	58.3	105.8	83
10-6	55.0	8.00	72.5	88.9	57.5	90.1	113.5	94.7	58.4	59.6	115.3	8
2×10-6	52.9	66.6	69.6	82.5	53.2	76.9	99.3	83.5	53.6	54.8	102.5	S
5×10-6	45.4	50.1	62.4	83.13	46.1	61.0	63.9	55.9	46.0	47.2	75.4	55
10-6	33.5	39.7	55.5	57.7	36.0	44.5	61.1	42.7	37.0	37.9	58.2	46
2×10-5	34.4	37.3	47.6	64.7	35.0	35.3	43.8	41.2	35.1	36.2	46.2	42
5×10-5	28.9	36.3	38.	64.9	.0.3	30.1	34.9	37.2	30.6	31.4	36.5	55
10-4	27.7	3.7	33.6	53.8	25.5	29.5	28.7	31.0	28.0	28.9	32.1	ಟ
2×:0-4	19.1	98.1	19,3	53.6	20-7	: 5.1	26.5	27.0	21.4	22.5	27.0	27.5
5×10-4	17.6	27.0		67.3	17.7	19.5	22.8	22.6	18.2	19.0	23.1	22
J0-3	18.3	8.81	20.6	47.2	14.0	17.0	21.6	18.2	14.8	15.3	22.5	25

KBr, NaBrは小となり, KCl, NaCl は更に小で ある。 即原子價の順 に排列して居る。

KCN はポテンシ+ ルが増加する。 之れ は溶液がアルカリ性 なる為と考へられる。

考 察

樂

长

表

上述の實驗に於て Hardy の法則を認め た 即硝子は陰性に 荷電されて居るので あるからこれに對し て陽イオンの影響が 原子價により異なる ことを知つた。アル カリ金屋アルカリ土 金属, AlCla, Th(NOa)4の 順にポテンシャルが減 少してゐるのである。 此のHardyの法則が 常てはまることは他 の電氣運動現象でも 既に知られて居るこ

(33)

とであり流動電位に関しては硝子毛綱管では Kruyt, Freundlich u. Rona, Freundlich u. Fttisch, Lachs u. Korneman, Kruyt u. van der Willigen が, セルロー セ隔膜では Briggs が見た所である。

然し著者の實驗では陽イオンの原子價のみによるでなくしで陰イオンの影響も亦認めなければならぬ。且つ同じ原子價の陽イオンでも其價を異にすることを知つた、TICI、と AICI。はその例である。更にアルカリ金屬並に H+ で見ると Li, Na, K, Rb, Cs, NH, H の順にあり、アルカリ土金屬では Mg. Ca, Ba の順になり、lyotropic の排列にある。今イオン移動速度を見ると

Li=33, Na=44, K=65, Rb=67.5, Cs=68, H=315; $\frac{1}{2}$ Mg=45, $\frac{1}{2}$ Ca=51, $\frac{1}{2}$ Ba=55

であるから、イオン移動速度が大なる程 5-ボテンシャルが小になると 云ふことが出来る。 この關係は吸着の際の夫れとよく似て居て、大幸 数授、又 Odén の研究で、同じ原子價の鹽類ではその吸着の差は大では ないが測定し得る程度の差であることが明にせられ、アルカリイオンで行つた Odén の實驗では吸着は

となつて居る。此れを著者の 5-ポテンシャルの 價に比する時はその順 序は全然同一である。この事からして吸着が 5-ポテンシャルの變化を 来たす一因であると考へる。この事は又フルカリ土金属にも適用出 來ると信する。

この 5-ポテンシャルがアルカリ金属にてかくの如く變ずること

^{·22)} Y. Osaka, Mem. Coll. Sc., Kyoto, 1. No. 6 (1915).

²⁴⁾ Oden, J. Phys. Chem., 25, 385 (1921).

(34) (古谷 登) 電気運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

は Kruyt が最近の報告で述べてゐる所であつて、彼れはその移動速度 からイオンの見掛けの半径を考へて失れが大なる程イオンの見掛け の容積は大となり電氣密度は小となる為にボテンシャルを降下さす作 用が小となると述べて居る。 又 Briggs もセルローゼ隔膜に於ける質 驗で同じく lyotropic の排列になることを觀察して居る。

著名は 5-ボテンシャルの電解質による變化は吸着がその一因であることを高調したが吸着により單に電氣的複層の荷電の變化により 5-ボテンシャルの變化を將来するものか或は尚外に複層の厚さの變化 を来たしたれに因るものか今明に断言出来ないが恐らく再者共に存するものであらうと考へる。 兎に角吸着の重要なる意義を有することは明なることと思ふ。

尚 NaOII でポテンシャルが増加する所以は、OII-イオンの為に硝子の陰性荷電が増加して來る為で、IICI に於ては II-イオンの為に硝子の陰性荷電が中和される為と考へられる。

又 AlCl₂、Th(NO₂)、にてボチンシャルの減少するのは加水分解に依り 形成された II-1オンの影響も之れに関するものであらうが,尚 Al-及 Th-1オンの特別の作用が弦に存することは、HCl では荷電の符號が 變化しないのに之等の體類では變化することから見ても明である。 この際には陽性1オンの强き吸着の偽に符號が逆になると思はれる。 Kruyt u. van der Willigen は Al-1オン実で符號を逆にする作用あることを實證して居る。

陰イオンの影響も亦之等が硝子壁に吸着される結果と考へられる。 以上著者は電解質の原子價並に濃度に依る變化を明にしこれが吸 着に依るも一因なるを述へ更にζ-ポテンシャルでは極大を有するもの。

²⁵⁾ D. R. Briggs, J. Physic. Chem., 32 1646 (1928).

或は荷電の變化する點がありて次で極小を有するものあるを見た。この極大點を有することに関しては他の電氣運動現象に於ても認められてゐる所で、Powis の電氣泳動の實驗、Loeb の限質粒子の暗視野に於ける移動速度の實驗にも見られ流動電位測定にてはFreundlich u. Rona は KCl. PaCl. に就き. Kruyt u. van der Willigen は LiCl, NaOH に就き. Briggs は LiCl, NaCl. KCl. CsCl に就き明にした。著者の實驗では一價並に二價のものでは總で極大を認めたのである。

Sternの式に依ると之れが明になる。即ちアルカリ金属、アルカリ土金属、HCI、NaOH 及び K₂SO₄、K₃Fe CN₃。 R₄Fe CN₃。 又ハロゲン鹽等に於ては初め除イオンの影響の爲に硝子壁は强く陰性に荷電されて極大點に到り,此處に於ては陰イオン陽イオンの作用が等しくなり、その以後は陽イオンの作用が强く出現してボテンシャルは減少する。 AICI₃、 Th(NO₃)、 クリスタル紫等で極大點の現れないのは陽イオンの作用が最初から强くあらはれる爲であつて極小點に於て陽イオンと陰イオンの作用が等しくなり以後は陰性荷電の方が優越になりて零に近いて行くものと思はれる。

*
$$\frac{d}{4\pi\delta}$$
 ($F_0 - \Omega$) = $FZ\left(-\frac{1}{1 + \frac{1}{\epsilon}e^{\frac{\phi_+ - F\zeta}{RT}}} - \frac{1}{1 + \frac{1}{\epsilon}e^{\frac{\phi_+ + F\zeta}{RT}}}\right)$ が Stem の式であるが、此式

で極大を有することを知る。 高大数分で極大、極小を極められるが、その式は

$$\frac{dc_{1}}{dc_{2}} = (E_{0} - \overline{\zeta}) \frac{2K}{\left(\frac{c}{c_{m}}\right)^{3}} \frac{1}{1+4K}$$
 (E₀……固相の存電)

となり (Eo-5) の符號に関す。

南子の如き E_0 の陰性なるものでは $\{\langle E_0\rangle$ の時は $E_0 = \{\hat{E}_0\}$ 並に $\frac{d^{(2)}}{dc^2}$ は陰性となつで $\{-c\}$ 曲線は極大を有することになる。 $\{\hat{E}_0\}$ 本態電源運動現象特に減動電位に於て参照 $\}$

²⁶⁾ Powis, Zis. Physik, Chem., 89, 91 (1915).

²⁷⁾ J. Loeb, J. of general Physiol., 5, 395 (1922).

²⁸⁾ O. Stern, Zts. Elektrochem., 3O, 508 (1924).

(36) (古谷 登) 電氣運動ポテンシャル並に熱力學ポテンシャルの測定

最後に ζ-ボテンシ+ルと腿質の電解質凝固即腿質の安定度に關して 一定の關係が認められるが.2れは他の機會に於て速べやうと思ふ。

II. 熱力學的ポテンシャルに就て

熱力學的ポテンシャルは Nernst のポテンシャルとして次の式から考へられるものである。

$$\varepsilon = \frac{RT}{nE} ln \frac{II}{c}$$

F.......電氣當量,H......電離溶壓,c.......電極物質のイオン濃度 硝子溶液間の熱力學的ボテンシャルに関しては,Horowitz, Schiller がエナ硝子普通硝子を用るて測定し後 Freundlich u. Rona, Freundlich u. Fttisch がエナ硝子を用るて觀察し之れが電氣運動ボテンシャルと異なること を明にした。勿論兩者の異なることに関しては他の諸家の研究もあ るが、これは最も明快なる斷定を下したものと思はれる。

著者も、實驗の根據は異なるが、硝子一溶液間の熱力學的ポテンシ+ ルを測定した。

實驗裝置及び實驗方法

装置及び方法はFreundlich に做む Haber の硝子電極を用るた。 装置は第六圖に示した。

²⁹⁾ K. Horowitz, Zts. Physik, 15, 369 (1923).

³⁰⁾ Schiller, Ann. Physik, 74, 105 (1924).

G. Borelius, Ann. Physik, (4) 50, 447 (1916); 53, 239 (1917).
 K. Brennewitz u. F. Schultz, Zts. Physik. Chem., 124, 115 (1926).

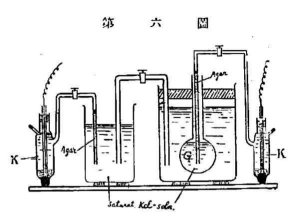
H. Freundlich u. A. Gyemant, Zts, Physik. Chem., 100, 182 (1922).

H. A. Ma. Taggart, Phil. Mag. (6) 27, 297; 28, 367 (1914).

³²⁾ F. Haber u. Z. Klemeno ewicz, Zts. Physik. Chem., 67, 385 (1909).

(37)

爾子の材料は總でバイレツクス硝子で、G が硝子電極で硝子の尖端を遊き球形としてその厚さ約 0.04 mm 位差。 内部には飽和鹽化加里溶液を入れ、之れは 1/10 KCI-Agar を通じて甘汞電極に導く、これを被驗



勿論絕緣を完全にして,且つ全主要裝置は銅網にて包みて電氣遮断を 行ふ、 硝子電極は内外共に蒸氣洗滌によりて充分に清純にすること が必要である。

實驗成績並に考察

純水で測定するに ε-ボテンシ+ルは 93—95 ミリボルトで流動電位 測定によつた ζ-ボテンシ+ル 37.4 ミリボルトよりも 2.5 倍大となる。 この硝子電極が外液中の H- 及び OII-4 オンに関するものなること は Haber n. Klemenciwicz の發見以來知られ、W. S. Hughes, は之れによ

	25×10-3	1.5×10 =	10-a	5×10-4	3.5×10-4	1.5×10-4	9×10-5	4.6×10-5	4×10-5	2×10-5	10-3	7×10-6	4×10-6	2×10-6	10-4	5×10-7	10-7	≯	B B	
	41.0	47 8	52.0	5 :17	57.7	59.9	630		8,03	77,2	81.9		86.6	89.7	929	95.0		96,0	KCI	
			49.5	50.5	<u>한</u>	57.6	63.		67.7	748	79.9		85.0	88.2	91.1	927	932	276	EME	
	30.7	÷	37.6	12.5	455	<u>8</u>	55.2		61.7	68.3	73.8		80.4	846	877	9.16	925	940	NaCl	e in
	40.4	<u>1</u>	43.6	17.0	49.8	54.5	56.7		60.0	63.8	70.1		78.3	81.3	36,5	90.1	9.16	92.4	КІ	in Millivolts.
- 45	:5,0	20.2	28.0	11.5	43.8	34.7	52.0		50.3	62,6	68.8		79.4	85.2	87.9	920	93,1	8.14	BaCl,	ોાલ
-		97.6	39.8	600	45.0	49.1	53.2		50.3	65.6	71.7		81.6	86.5	8.08	0.00	94.2	95.5	Bacl, MgCl	
		18.6	29.7	26.6	30.1	34.9	40.6		48.1	57.0	05.2	7.3.4		82.6	88.5	1.16	676	97.0	VICI	
-			8.0	1.0	871	13	28.0	::		49.4	60.4	74.0		81.6	85.7	5.10	96.1	97.7	VIOP LIPON	
+146.0	+ 1:55.1	+127.4	+190,3	+108.2	+104.5	+ 50.0	+ 84.2		+ 52.8	+ 30.4	+ 10.4	10.2	16.5	:57.1	59.3	0.00	8.63	95.0	HCI	
+ 1448	+ 135.2	+ 128.7	+ 122.1	+1122	+ 105.6	+ 92.2	+ 87.1		+ 548	+ 32.2	+ 10.2	9.8	15.4	:: :::	50.2	61.9	87.2	976	LILSO,	
205.2	2.012	310.1	:06.2	297.3	203.6	280.1	268.4	2:18.0	250.0	251.8	191.2	157.3	147.5	128.1	115.0	101.0		92.6	NeOH	
	208.0	208,:	207.5	209.1	209.1	210.6	203.5	-	182.2	145,8	120.6		108.7	9.101	6.96			98.7	KCN	圣
			213.0			207.5	206.5	201.4	1.701	188.0	173.9		1:4.6	120.5	112.7			98.8	¥ к ұ	
	152.9	8.03-1	140.7	1440	138.5	7.011	116.4		12.17	110.9	108.5		106.9	105.3	F.10			90.6	孔K,Fe(CN)e	

¥

т

表

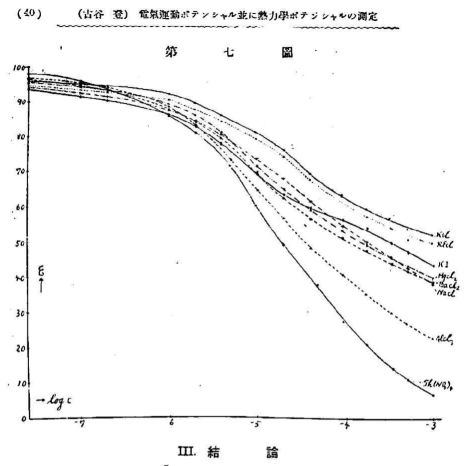
りて溶液の Ph を測定し、又 Kerridge 等は之れを生理學上に應用して るる。 著者は此電極の使用可否を決すると共に酸アルカリの影響を NaOH, KCN, HCI, H₂SO₄ 等で檢し、又酸アルカリの中和狀態をも見た のであるが、之れに關して精細なることは後日發表することとしてこ の電極が熱力學的ボテンシャル測定に可能なることを認めた丈を述 べておく。

さて中性鹽の影響を見るに(第七表,第七間), 5-ボチンシャルの如くに原子價による明なるHardyの法則を認められない即 KCI, NaCI, RbCI とCaCl., BaCl. との間に著しき差違がなく,之等の曲線はや 1 平行に走行する。 且 KCI, RbCI に比して NaCI が低位にある。AlCl., Th(NO₂), ではモーボテンシャルの減少が著しく現れてるるが、これは加水分解により形成された H-4 オンの賃と考へられる。 勿論各電解質に於てアルカリ性の著しからざるものであつては濃度の増加すると共にモーボテンシャルの減少は存在するが、モーボテンシャルの際の如く極大點を示すことなく又荷電の符號の逆になることも認められず從つて極小は證明出來ない。

以上で ζ-ボテンシ+ルと ε-ボテンシ+ルの差違は明であるが酸,アルカリ溶液に於て中性鹽の濃度並に原子價の影響,並に水素イオン濃度測定としての Haber 電極の價値に關しては現今檢索中であるので他日發表する。

³³⁾ W. S. Hughes, J. Am. Chem. Soc., 44, 2860 (1922); J. Chem. Soc., 491 (1928).

³⁴⁾ P. M. T. Kerridge, Bioch. J., 19, 611 (1925); Journ. Sci. Inst., 3, 404 (1926).
Katz, Kerridge and Long, Proc. Rey. Soc., B, 99, 27 (1925).
Bayliss, Kerridge and Vernec, J. of Physiol., 61, 448 (1926)
Kerridge, J. of Physiol., 62, 65 (1926).
K. Furusawa and P. M. T. Kerridge, J. of Physiol., 63, 33 (1927).



1. 硝子-水間の流動電位を測定して ζ-ボテンシャルを計算した。このζ-ボランシャルに對しては電解質の影響として陽イオン間にHardyの法則を認め、且つ電解質の異なるにつれ、その濃度の増加に伴ひて或ものは極大點を有して後零に近づくもの、又極大點なく漸次に零に近づくもの、或は極大點なくして零に達してその後電氣復居の荷電の符號を變じて極小に達して後零に近くものあるを見た。

酸プルカリは他の中性鹽とは異なる經過をとる。

硝子水間の ζ-ボテンシャルに對しては陽イオンのみでなくして、一 定の陰イオンの影響が明なるものがある。

この ζ-ポテンシャルに對する電解質の影響は,電解質の吸着と關係 深きものなることを知つた。

2. 硝子-水間の熱力學的ポテンシャルを測定して、電解質の影響を 檢して之れが いポテンシャルと異なることを明にした。

終りに臨み恩師堀揚数授の御懇切なる御指導並に御校閱を感謝 します。