Zeitschrift: Archives des sciences physiques et naturelles

Herausgeber: Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève

Band: 2 (1920)

Artikel: Sur le mécanisme des réactions dans l'eau régale et dans les systèmes

analogues à base d'acide bromhydrique ou d'acide iodhydrique

Autor: Briner, E.

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-742557

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 03.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

COMPTE RENDU DES SÉANCES

DE LA

SOCIÉTÉ DE CHIMIE DE GENÈVE

Séance du 12 février 1920.

E. Briner. Le mécanisme des réactions dans l'eau régale. — Brun. Recherches du thallium dans différents minéraux.

Prof. E. Briner. — Sur le mécanisme des réactions dans l'eau régale et dans les systèmes analogues à base d'acide bromhydrique ou d'acide iodhydrique.

Dans une publication antérieure 1, l'auteur a précisé le mécanisme des réactions qui s'accomplissent dans le mélange acide nitrique-acide chlorhydrique. En opérant en tube scellés, ces réactions aboutissent à l'établissement d'un équilibre. Lorsque les acides sont assez concentrés, il se produit un système à trois phases, une phase gazeuse et deux phases liquides, qui présente tous les caractères d'un système monovariant. Aux températures de 0° et de 20° les pressions d'équilibre (mesurées par un manomètre à air comprimé) sont respectivement de 2,8 et 5 atm. Le dégagement du chlore et du chlorure de nitrosyle répond donc à une réaction endothermique. Dans ces conditions, le chlorure de nitrosyle, qui constitue en partie la phase liquide inférieure, coexiste en équilibre avec la phase aqueuse et ne réagit plus sur elle.

Le mélange acide bromhydrique a donné lieu aux mêmes phénomènes: établissement d'un système équilibré monovariant, mais pressions d'équilibres plus faibles (à 0° et 16° respect. ½ et

¹ Briner, E., C. R., t. 162, p. 387 (1916).

¹/₂ atm.). C'est le brome, qui, comme le chlore, assure la réversibilité en régénérant les corps initiaux par oxydation des produits de réduction de l'acide nitrique.

En revanche le mélange acide nitrique-acide iodhydrique n'a pas conduit à l'établissement d'un système monovariant, car les pressions réalisées varient beaucoup suivant les proportions des deux acides composant le mélange. Cette différence s'explique par les propriétés de l'iode qui est transformé en acide iodique par l'acide nitrique, avec production de gaz NO. Les pressions supérieures obtenues (20 atm. et plus) sont attribuables précisément à la formation de ce gaz.

M. Brun fait une communication sur la recherche du thallium dans différents minéraux et roches.

La méthode a été de rechercher tout d'abord le thallium au moyen de l'analyse spectrale, en utilisant pour cela une flamme très chaude: acétylène et oxygène.

Le thallium peut se déceler ainsi directement dans les silicates placés dans la flamme. Ce métal a été constaté dans un très grand nombre de minéraux. En Suisse, dans les sulfo-arseniures du Binnenthal. Les micas, et en particulier les lépidolites, contiennent très souvent ce métal rare.

Le résultat le plus intéressant a été donné par la constatation de thallium dans les émanations volcaniques des volcans de l'Atlantique, du Pacifique et de la Méditerranée. Les quantités de métal rare étaient suffisantes pour pouvoir être isolées par la voie de la chimie ordinaire et se sont élevées parfōis jusqu'à un 1000^{me}. Dans les sels des fumerolles, il était accompagné par le bore, le lithium et les sels ammoniacaux ordinaires volcaniques.

Séance du 23 avril 1920.

- S. Posternak. Le dosage de petites quantités d'acide phosphorique. P. Wenger et E. Kaplan. La séparation de l'iridium et du platine. E. Briner et R. Jonas. La stabilisation de l'acide nitreux.
- M. S. Posternak expose ses recherches sur le dosage des petites quantités d'acide phosphorique à l'état de phosphomolybdate de baryum et montre qu'il est possible de déterminer, par cette

méthode pondérale, avec une grande précision, des quantités de P de l'ordre de fractions de mg, si l'on prend soin de précipiter le sel correspondant d'ammonium en milieu purement sulfurique ou azotique.

Dans le premier cas, qui est le plus général, on précipite à chaud, en présence de 1 cc d'acide sulfurique concentré et d'au moins 5 % de sulfate d'ammonium, par une solution de molybdate d'ammonium à 10 %. Le phosphomolybdate d'ammonium transformé en sel de baryte, correspond à la formule.

$$4 [PO^4 (MoO^4)^{12}]^2 Ba^{27} + SO^4 (MoO^4)^8 Ba^9$$

et le facteur par lequel il faut multiplier son poids pour obtenir le P cherché est de **0,00739**.

Dans le deuxième cas, qui s'applique spécialement au dosage des phosphates minéraux à côté des composés organiques du phosphore (éthers phosphoriques), on précipite, vers 15° , en présence d'au moins $5^{\circ}/_{o}$ de *nitrate* d'ammonium, par la liqueur molybdique ordinaire.

La composition du sel barytique, dans ce cas, s'exprime par la formule

$$8[PO^4(MoO^4)^{12}]^2 Ba^{27} + (MoO^4)^4 Ba^4$$

et le facteur est de 0,00786.

L'analyse des phosphomolybdates d'ammonium correspondants conduit aux formules:

$$8 \, PO^4 (MoO^3)^{12} (NH^4)^3 + SO^4 (MoO^3)^8 (NH^4)^2$$

et

$$16 \,\mathrm{PO^4(MoO^3)^{12}(NH^4)^3} + \mathrm{NO^3(MoO^3)^4NH^4}$$

qui prouvent qu'il s'agit là des composés complexes, où le phosphomolybdate est combiné avec du sulfo- ou du nitromolybdate.

En comparant entre eux les trois dérivés de l'acide molybdique, on constate que l'acide phosphorique tribasique fixe 12^{mol} MoO³, l'acide sulfurique bibasique 8^{mol} et l'acide azotique monobasique 4^{mol} . Les choses se comportent comme si l'acide molybdique se trouvait, en milieu acide, à l'état tétramolybdique, et se combinait, sous cette forme, avec les oxhydriles de tous les acides minéraux en présence.

La constitution de l'acide phosphomolybdique répondrait

donc bien à la formule hypothétique, proposée jadis par Kehrmann,

 $PO[(MoO^3)^4OH]^3 + aq$

et non pas [H⁴P(Mo²O⁷)⁶] H³, adoptée par quelques auteurs à la la suite des considérations théoriques de Miolati.

P. Wenger et Kaplan. — A propos de le séparation de l'Iridium et du Platine.

Le but de ce travail, exécuté au laboratoire de chimie analytique de l'Université, a été, non pas de chercher des méthodes nouvelles, mais de préciser, dans les méthodes existantes, les conditions de séparation quantitative de ces deux métaux qui se trouvent presque toujours alliés, soit dans le minerai de platine, soit dans les alliages industriels.

MM. Wunder, Thuringer et Holtz, dans de précédents travaux, ont fixé très exactement la marche à suivre dans une analyse de platine brut, sans cependant élucider complètement le problème de l'iridium et du platine, c'est pourquoi nous pensons que cette étude aura quelque intérêt.

Il existe maintenant quatre méthodes principales de séparation, à savoir:

- 1. Méthode à l'eau régale diluée.
- 2. Méthode électrolytique.
- 3. Méthode au bioxyde de sodium.
- 4. Méthode au chlorure lutéo-cobaltique $[Co(NH_3)^6]Cl_3$.

Nous résumons ici l'étude de la première de ces méthodes.

Cette séparation du platine et de l'iridium par l'eau régale diluée est la plus simple et peut s'adapter directement à l'analyse des platines naturels et des alliages.

Lorsque dans une analyse complète on se trouve en présence du cas platine-iridium, on précipite d'abord ces deux métaux par une solution saturée de chlorure d'ammonium; on obtient ainsi le chloroplatinate et le chloroiridate d'ammonium ((NH₄)² PtCl₆ — (NH₄)²IrCl₆), que l'on calcine en courant d'hydrogène pour obtenir les mousses de platine et d'iridium. C'est alors qu'en traitant ces mousses par l'eau régale diluée (1:5) on dissout le platine, l'iridium reste comme résidu.