

Zeitschrift: Archives des sciences physiques et naturelles
Herausgeber: Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève
Band: 9 (1927)

Artikel: Sur quelques nouveaux composés d'addition des phénols avec l'ammoniac
Autor: Briner, E. / Morf, A.
DOI: <https://doi.org/10.5169/seals-740971>

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: 19.02.2026

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

tanées sont donc possibles: formation du corps $S_2 O_9 N_2$, formation de $S_2 O_7 N_2$ et même formation de SO_3 .

Le fort ralentissement constaté pourrait s'expliquer par le fait de réactivités différentes de NO_2 ou $N_2 O_4$ vis-à-vis de SO_4 . La présence de catalyseurs tels que l'amiante platiné influence très fortement la réaction qui s'accomplit rapidement, même à de faibles pressions.

En ce qui concerne la participation des réactions entre le gaz sulfureux et le peroxyde d'azote dans la fabrication de l'acide sulfurique par le procédé des chambres, elle est peu probable en raison de la forte dilution du gaz sulfureux et des gaz nitreux et de la très grande lenteur des réactions, dans ces conditions, de ces deux corps l'un sur l'autre.

E. Briner et A. Morf. — *Sur quelques nouveaux composés d'addition des phénols avec l'ammoniac.*

Les auteurs rappellent le principe de la méthode (les systèmes doivent être placés en présence de l'ammoniac à une pression convenable qui les stabilise), décrite dans de précédentes publications ¹. Les systèmes examinés ont fourni les résultats suivants:

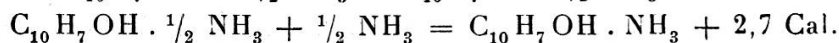
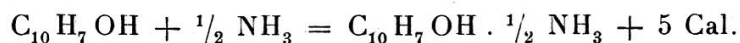
Système β -naphtol-ammoniac. Une première absorption de $\frac{1}{2}$ molécule d'ammoniac se produit à 17 mm de mercure et à la température ordinaire; elle est suivie d'une deuxième absorption de $\frac{1}{2}$ molécule de NH_3 à 400 mm. La formation du composé $C_{10} H_7 OH. \frac{1}{2} NH_3$ est difficile à expliquer à l'aide des théories proposées pour les composés ammoniacaux (théorie classique de la tri- et pentavalence de l'azote et théorie de Werner). Les chaleurs d'ammoniacation ont été calculées à partir des tensions de dissociation $p_1 p_2$ aux températures $T_1 T_2$, par la formule bien connue:

$$Q = \frac{RT_1 T_2}{T_2 - T_1} \log \frac{p_2}{p_1} .$$

¹ C. R. séances Soc. Phys. et Hist. Nat., vol. 43, p. 169, (1926).

E. BRINER et O. AGATHON. Helvetica Chimica Acta, vol. 9, p. 905, (1926).

On a trouvé les tonalités thermiques suivantes:



Système α -naphtol-ammoniac. Absorption d'une molécule d'ammoniac à la pression de 50 mm et à la température ordinaire.

Système α -oxy-anthraquinone-ammoniac. Absorption d'une molécule d'ammoniac à la pression de 20 mm de mercure et à la température ordinaire. L'ammoniacate possède une coloration rouge.

Système acide salicylique-ammoniac. Absorption d'une première molécule d'ammoniac à très basse pression, fixée sur le groupe carboxyle. Il faut monter ensuite jusqu'à 1.500 mm de mercure pour enregistrer une nouvelle absorption d'ammoniac. Les deux autres acides oxy-benzoïques seront étudiés ultérieurement.

Système pyrocatéchine-ammoniac. Absorption d'une première molécule d'ammoniac à la pression de 20 mm de mercure à la température ordinaire, suivie d'une absorption d'une nouvelle molécule d'ammoniac à la pression de 650 mm. La chaleur d'ammoniacation pour la formation du premier ammoniacate est de 13 Cal. Pour la formation du second ammoniacate, elle est de 5 Cal.

Système résorcine-ammoniac. Absorptions successives à deux pressions différentes de deux molécules d'ammoniac, et formation de corps cristallisés en gros cristaux. Les réactions, de ce fait, subissent un grand retard.

Système hydroquinone-ammoniac. Formation de deux ammoniacates successifs. Production du di-ammoniacate en gros cristaux. Dans ce système, on a constaté l'intervention de réactions de substitution internes non réversibles, qui viennent s'ajouter à l'ammoniacation elle-même.

Système pyrogallol-ammoniac. Absorption d'une première molécule d'ammoniac à basse pression. Ensuite, à une pression notablement supérieure, commence une deuxième absorption, accompagnée d'une liquéfaction provoquée par des solubilités réciproques.

Les résultats obtenus dans l'étude d'autres systèmes ammoniac-phénols feront l'objet d'une communication ultérieure.