Zeitschrift: Archives des sciences [1948-1980]

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

Band: 13 (1960)

Heft: 9: Colloque Ampère

Artikel: Résultats préliminaires sur deux nouveaux radicaux libres en solution

Autor: Lanzi, G. / Siragusa, G. / Zanotti, L. DOI: https://doi.org/10.5169/seals-738582

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: 15.12.2025

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

Résultats préliminaires sur deux nouveaux radicaux libres en solution

G. Lanzi, G. Siragusa, L. Zanotti Istituto di Fisica dell' Università, Pavia.

En examinant le comportement au spectrographe E.P.R. (bande X) de quelques substances organiques nous nous sommes occupés en particulier de l'étude de deux composés de la phénothiazine, à savoir le perchlorate et le perbromure de phénothiazine.

On peut dire tout d'abord qu'il s'agit de deux degrés d'oxydation différents de la phénothiazine. En ce qui concerne le perchlorate de phénothiazine (semiquinone) on utilise comme oxydant H_2 SO_4 concentré (d=1,84), et on procède suivant la méthode [1]:

$$\begin{array}{c|c} H \\ \hline \underline{N} \\ \hline \underline{S} \end{array} - e^- \longrightarrow \begin{array}{c|c} \underline{\dot{N}} \\ \hline \underline{\dot{S}} \end{array}$$

Phénothiazine

Phénothiazine (semiquinone) vert

Ce produit d'une première oxydation est précipité par H_2SO_4 avec $HCLO_4$ selon la réaction suivante:

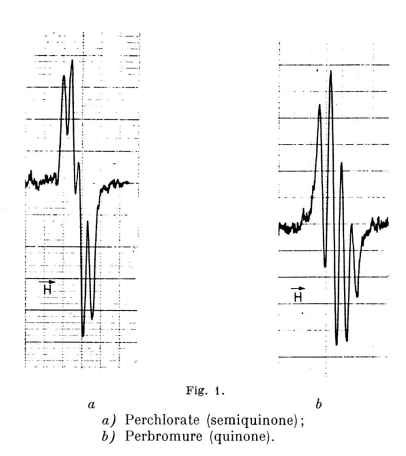
$$\begin{array}{c}
 & \stackrel{\bullet}{N} \\
 & \stackrel{\bullet}{N} \\
 & \stackrel{\bullet}{S} \\
\end{array}$$
+ HCI O₄
+ HCI O₄
- CI O₄
- CI O₄
- CI O₄

Phénothiazine (semiquinone) vert

Semiquinone (perchlorate)

Cette semiquinone, d'une couleur vert-foncé, ne présente pas sous cette forme un paramagnétisme très important [2]. Cela peut être attribué au fait qu'il existe un équilibre entre la forme monomère, précédemment décrite, et la forme dimère.

Le perchlorate de phénothiazine ainsi obtenu est parfaitement soluble dans $H_2 SO_4$ concentré et la solution a donné un signal de structure hyperfine qui est montré dans la figure 1a.



Il convient de remarquer à ce sujet qu'il est facile de rapporter l'aspect de cette structure principalement à l'interaction de l'électron libre avec le spin nucléaire de l'azote, toutefois il y a dans la courbe une particularité qui ne rend pas du tout satisfaisante cette interprétation.

La seconde substance que nous avons étudiée est le bromure de phénothiazine (quinone), préparé selon le procédé Kehrmann.

Nous pouvons schématiquement représenter la réaction sous cette forme:

$$\begin{array}{c|c} H \\ \hline I \\ \hline N \\ \hline \hline \underline{S} \\ \hline \end{array} \qquad - e^- \longrightarrow \begin{array}{c} \bullet \\ \hline \underline{S} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \hline \underline{S} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \hline \underline{S} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \hline \underline{S} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \\ \\ \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \\ \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \bullet \\ \\ \\ \\ \end{array}$$

En oxydant encore cette semiquinone on devrait obtenir:

$$-e^{-} \longrightarrow \begin{bmatrix} \frac{\dot{N}}{N} \\ \frac{\dot{N}}{N} \end{bmatrix}$$
Semiquinone (vert)

Quinone (rouge)

dans ce cas l'anion X est constitué par l'ion négatif Br3.

Le dernier produit de la réaction (qui se trouve avec un excès de Br) ne devrait pas être paramagnétique dans cette forme d'après la littérature.

Au contraire, une analyse au spectrographe E.P.R. de la substance a montré un fort et inattendu paramagnétisme.

Ce paramagnétisme serait justifiable si l'on admettait, pour le produit final, à côté de la formule de structure, une formule du type suivant:

Ce dernier dérivé présente, en solution de H_2 SO_4 concentré (d=1,84) la structure hyperfine qui se trouve dans la figure 1b.

On remarquera que pendant la dilution du perbromure dans H₂ SO₄, se développe du Br qui est remplacé par le H₂ SO₄ dans la formation du sel du quinone.

La structure hyperfine de cette substance se soustrait à notre avis, à une interprétation immédiate, — ne fût-elle que partielle.

Toutefois d'autres recherches pourront fournir des informations intéressantes sur la configuration de la molécule.

Il faut noter que le perbromure de phenothiazine est le produit de base d'une vaste gamme de colorants, parmi lesquels on trouve notamment, le bleu de méthylène et le violet de Lauth.

Les auteurs désirent vivement remercier M. le professeur L. Giulotto pour son aide efficace et pour ses conseils très utiles; ils tiennent également à remercier le Consiglio Nazionale delle Ricerche pour son aide financière.

BIBLIOGRAPHIE

- 1. KEHRMANN, Ber., 48, 325 (1915).
- 2. Curti, R., private communication.
- 3. CAMAGNI, P. et G. LANZI, Rend. 43° Congr. Naz. di Fisica Padova-Venezia, XII, 4 (1957).