Zeitschrift: Berichte der Schweizerischen Botanischen Gesellschaft = Bulletin de la

Société Botanique Suisse

Herausgeber: Schweizerische Botanische Gesellschaft

Band: 47 (1937)

Artikel: Zur Bestimmung von Magnesium mit Oxychinolin in Pflanzenaschen

Autor: Zobrist, Leo

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-31813

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: 24.10.2025

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

Zur Bestimmung von Magnesium mit Oxychinolin in Pflanzenaschen.

Von Leo Zobrist.

(Aus dem Institut für spezielle Botanik der Eidg. Technischen Hochschule in Zürich.)

Eingegangen am 18. Februar 1937.

Bei der quantitativen Analyse von Blattaschen war u. a. auch der Magnesiumgehalt zu ermitteln. Die nur in beschränkten Mengen zur Verfügung stehenden Aschenlösungen enthielten, wie ein Tastversuch zeigte, nur sehr wenig Magnesium; es musste daher eine Methode gefunden werden, welche die Bestimmung sehr kleiner Magnesiummengen erlaubt, und welche ausserdem durch die Anwesenheit von Alkali- und Erdalkaliionen nicht beeinflusst wird.

Die übliche gravimetrische Bestimmung, die Fällung als Magnesium-Ammoniumphosphat und Glühen zum Magnesiumpyrophosphat, kam wegen der geringen Magnesiummengen (4—8 mg) in der vorgelegten Lösung nicht in Frage.

Dagegen zeigte es sich, dass die von Hahn (1926) und Berg (1927, 1935) beschriebene Oxychinolin-Methode die gestellten Forderungen restlos erfüllt. Da die einzelne Bestimmung ausserdem nur wenig Zeit in Anspruch nimmt, eignet sich das Verfahren sehr gut für Serienuntersuchungen, wie sie der physiologisch arbeitende Botaniker oft auszuführen hat.

Prinzip der Methode.

Das o-Oxychinolin C₉H₇ON (von den beiden Autoren abgekürzt auch « O x i n » genannt) bildet mit den verschiedensten Metallionen gefärbte Verbindungen, die als innere Komplexsalze aufzufassen sind. Dabei entfällt auf ein Äquivalent des Metalles ein Molekül Oxin; z. B. für die Bindung des Mg^{++} werden somit zwei Moleküle Oxychinolin beansprucht. Demnach ergibt sich für das « Magnesiumoxychinolat » die Formel $(C_9H_6ON)_2Mg$. Diese Metallverbindung fällt grobkristallin aus und lässt sich gut abfiltrieren und auswaschen. Bei Zusatz von HCl zersetzt sich der Niederschlag zu Oxychinolin und MgCl₂ nach der Gleichung: $(C_9H_6ON)_2Mg + 2 HCl \longrightarrow 2 C_9H_7ON + MgCl_2$

Mit Brom bildet das Oxychinolin ein Dibromsubstitutionsprodukt, auf dessen Eigenschaft die bromometrische Titrationsmethode des an das Metall gebundenen Oxychinolinrestes beruht.

Der Bromüberschuss kann durch einen geeigneten Indikator z. B. Methylrot erkannt und jodometrisch mit Thiosulfat zurücktitriert werden.

Nach den oben angeführten Reaktionsgleichungen 1) und 2) entsprechen

und somit

1 ccm n/10 Bromid-Bromatlösung = 1/40 Milliaequivalent Mg = 0.304 mg Mg = 0.504 mg MgO.

Aus dieser Berechnungsweise folgt, dass sich mit der Oxychinolin-Methode Mengen von weniger als ein Milligramm noch einwandfrei bestimmen lassen.

Erforderliche Reagenzien und Lösungen.

 $\rm n/10~B~r~o~m~i~d~-B~r~o~m~a~t~l~\ddot{o}~s~u~n~g.~2,785~g~bei~103°~getrocknetes~KBrO_3~und~11~g~KBr~werden~zu~1000~ccm~in~Wasser~gelöst.$ Die Lösung ist vor Licht geschützt in brauner Glasstöpselflasche aufzubewahren.

Feststellung des Wirkungswertes: 20 ccm der Bromid-Bromatlösung werden in einem 400 ccm Erlenmeyerkolben mit 5 ccm 20 % iger KJ-Lösung gemischt und dann rasch mit 30 ccm verdünnter Salzsäure versetzt. Das ausgeschiedene Jod wird mit n/10 Natriumthiosulfatlösung bis zur Entfärbung titriert. Gegen das Ende der Titration werden 10—15 Tropfen Stärkelösung zugefügt.

1 ccm n/10 Bromid-Bromatlösung = 1 ccm n/10 Na₂S₂O₃

n/10 Natriumthiosulfat-Lösung. 24,820 g Na₂S₂O₃·5H₂O werden in destilliertem, frisch ausgekochtem und wieder erkaltetem Wasser in einer sterilisierten, dunkelbraunen Flasche zu 1000 ccm gelöst.

Feststellung des Wirkungswertes : 20 ccm n/10 KJO $_3$, entsprechend 0,07134 g bei 180° getrocknetem KJO $_3$, werden mit 5 ccm 20 % iger KJ-Lösung gemischt und dann rasch mit 30 ccm verdünnter Salzsäure versetzt. Das ausgeschiedene Jod wird mit der Thiosulfatlösung bis zur Entfärbung titriert. Gegen das Ende der Titration werden 10—15 Tropfen Stärkelösung zugefügt.

 $1 \text{ ccm } n/10 \text{ KJO}_3 = 1 \text{ ccm } n/10 \text{ Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$

Stärkelösung. 1 g Weizenstärke wird mit 100 g Wasser erhitzt und filtriert.

Kalium jodid-Lösung. 20 g KJ werden in Wasser zu 100 ccm gelöst und in brauner Flasche aufbewahrt.

2 % i g e o - O x y c h i n o l i n - L ö s u n g. Man löst 2 g o - O x y chinolin (Präparat « M e r c k ») in 95 % igem Äthylalkohol zu 100 ccm. Das Reagens ist in brauner Flasche aufzubewahren. Haltbarkeit 10 Tage.

Ammoniak (ca. 2-normal). Durch Verdünnen von konzentriertem Ammoniak stellt man sich eine Lösung vom spez. Gew. 0,9845 her (annähernd 3,5 %ig).

Verdünnte Essigsäure. 57 ccm Eisessig werden zu 1 Liter verdünnt.

Ammoniumoxalat - Lösung. 35,53 g Ammoniumoxalat werden in Wasser zu 1000 ccm gelöst.

Ammonium acetat-Lösung. 137,1 g Ammonium acetat werden in Wasser zu 1000 ccm gelöst.

Ammoniak wasser. Man verdünnt 100 ccm ca. 3,5 % iges Ammoniak mit Wasser zu 1 Liter.

Verdünnte Salzsäure (ca. 8—10 %ig). Man verdünnt 250 ccm HCl (spez. Gew. 1,19) mit Wasser zu 1 Liter.

Ausführung der Bestimmung.

Die nachfolgend beschriebene Ausführung des Analysenganges bezieht sich speziell auf die Bestimmung von geringen Mengen Magnesium in Gegenwart von Phosphorsäure und Calcium, wie sie naturgemäss in Blattaschenlösungen vorhanden sind.

5 ccm schwach salzsaure Aschenlösung werden in ein Becherglas pipettiert, mit destilliertem Wasser auf ca. 50 ccm verdünnt und gut durchgemischt. Dieser Lösung wird 2 n-Ammoniak bis zur eben bestehenbleibenden Opalezenz zugesetzt und darauf mit verdünnter Essigsäure wieder schwach angesäuert. Das Calcium wird mit 10 ccm Ammoniumoxalat-Lösung, die in kleinen Portionen zuzusetzen sind, als Calciumoxalat gefällt und der nun milchig getrübten Lösung 5 ccm Ammoniumacetat beigegeben. Ohne vom Calciumoxalatniederschlag abzufiltrieren, gibt man in der Kälte etwa 5 ccm 2 %ige alkoholische Oxychinolinlösung zu und lässt 5 Minuten stehen. (Es soll ein genügender Überschuss an Oxychinolin vorhanden sein, erkennbar an der Gelbfärbung der überstehenden Lösung.) Hierauf wird tropfenweise verdünntes Ammoniak zugesetzt, bis die Lösung gegen Phenolphthalein (Tüpfelprobe!) schwach alkalisch reagiert; dabei vertieft sich der an-

Tabelle 1.

Bestimmung des Magnesiums in reiner Magnesiumsulfatlösung, sowie bei Zusatz von Kalium, Phosphorsäure und Calcium.

Vorgelegte Menge Magnesium (gegeben als MgSO ₄) in mg	Bei e	inem Zusa mg	atz von	Mit Oxychinolin titrimetrisch bestimmt (Mittelwerte) mg Mg	Fehler in
	K+	PO4	Ca++		
5,0				5,03	+0,6
10,0				9,86	-1,4
20,0				19,89	-0.5
20,0				20,81 1	-+4,0
50,0				51,30 1	+2,6
5,0	5			4,93	-1,4
10,0	10			9,82	-1,8
20,0	20			19,98	-0,1
5,0		5	1299	5,15	+3,0
10,0		10		9,82	-1,8
20,0		20		19,95	-0,2
5,0			5	4,84	-3,2
10,0	1		10	9,86	-1,4
20,0			20	19,40	-3,0

fänglich grau-grünliche Farbton. Nach Erhitzen bis zum Siedebeginn wird die Lösung erkalten gelassen. Die überstehende Flüssigkeit wird durch ein Wattefilter gegossen und verworfen. Der zurückbleibende Niederschlag wird dreimal mit warmem Ammoniakwasser dekantiert, aufs Filter gebracht und solange mit ammoniakhaltigem Wasser ausgewaschen, bis die Waschflüssigkeit farblos abläuft.

Nun stellt man das Becherglas, in dem gefällt wurde, unter den Trichter und löst den ausgewaschenen Niederschlag mit 20—30 ccm heisser, verdünnter Salzsäure. Wattebausch und Trichter sind mit heissem Wasser quantitativ auszuwaschen.

Das in der verdünnten Salzsäure gelöste Magnesiumoxychinolat wird in der Kälte nach Zusatz von einigen Tropfen Methylrot mit eingestellter n/10 Kaliumbromid-Bromatlösung titriert. Durch das freiwerdende Brom wird der Farbstoff zerstört und es tritt ein Farbumschlag nach gelb ein. Da der Umschlagspunkt nicht sehr deutlich erkennbar ist, muss ein Überschuss von 1—3 ccm Bromid-Bromatlösung zugegeben werden und unmittelbar darauf 5 ccm 20 %ige Kaliumjodidlösung. Es bildet sich dabei ein schokoladebraunes Jodadditionsprodukt, das bei der nachfolgenden Titration wieder in Lösung geht. Man fügt

Tabelle 2.

Bestimmung des Magnesiums in Aschenlösung und bei Zusatz von Magnesium, Kalium, Phosphorsäure und Calcium.

Aschenlösung Nr. B7	Mit	einem 2	Zusatz von	Mit Oxychinolin titrimetrisch bestimmt	Gefunden für zugesetztes	
	Mg++	ĸ+	PO4	Ca++	(Mittelwert) mg Mg	Magnesium mg
5					3,98 1	
5					4,03 2	
5			-		3,923	
5	5				8,99	5,01
5	10				14,26	10,28
5	20				23,31	19,33
5	5	5			9,04	5,06
5	10	10			14,22	10,24
5	20	20			24,09	20,11
5	5	5	5		9,03	5,05
5	10	10	10		14,49	10,51
5	20	20	20		23,98	20,00
5	5	5	5	5	9,01	5,02
5	10	10	10	10	14,45	10,47
5	20	20	20	20	24,31	20,33

¹ Mittelwert aus 6 Bestimmungen mit einem mittleren Fehler ± 0,016.

solange Thiosulfat zu, bis die Lösung hell ocker ist, gibt einige Tropfen Stärkelösung als Indikator zu, und titriert die nun grünlich-bläuliche Lösung auf den anfänglichen gelblichen Farbton.

Berechnung der Ergebnisse.

a ccm n/10 Bromid-Bromat — b ccm n/10 Na₂S₂O₃ = c ccm n/10 verbrauchte Lösung : $c \cdot 0.304 = mg Mg oder c \cdot 0.504 = mg MgO$

Zur Prüfung der beschriebenen Methode wurden eine Anzahl Analysen durchgeführt, deren Ergebnisse in den Tabellen 1—3 zusammengestellt sind. Der Magnesiumgehalt einer Magnesiumsulfatlösung wurde mit Oxychinolin und als Kontrolluntersuchung nach dem Pyrophosphat-Verfahren ermittelt. Um den Einfluss der Gegenwart von K⁺, PO₄⁻⁻⁻, und Ca⁺⁺ auf die Magnesiumfällung zu studieren, wurden der MgSO₄-Vorlage Kalium in Form von Kaliumchlorid, Phosphorsäure als K₂HPO₄ und Calcium in Form von CaCO₃ in verschiedenen Mengen zugesetzt.

² Bestimmt im Filtrat der Calciumfällung aus 30 ccm Aschenlösung.

³ Bestimmt mit Oxychinolin im Filtrat der Calciumfällung.

Tabelle 3.

Bestimmung des Magnesiums in Aschenlösungen und im Filtrat der Calciumfällung (Mittelwerte).

	Mg mit Oxych	Mg als Pyrophosphat bestimmt		
Gehalt der Aschenlösung	in 5 ccm Aschenlösung	im Filtrat der Ca-Fällung, entsprechend 5 ccm Aschenlösung	in 50 ccm Filtrat	
°/o	mg	mg	mg	
$K_2O: 2,26$ $P_2O_5: 2,00$ $CaO: 1,84$	2,10	2,13	2,04	
$K_2O: 1,62$ $P_2O_5: 0,26$ $CaO: 5,20$	5,57	5,48	5,63	
$K_{2}O: 1,15$ $P_{2}O_{5}: 0,49$ $CaO: 2,80$	3,94	3,91	4,02	
$K_2O: 1,80$ $P_2O_5: 0,51$ $CaO: 2,80$	3,57	3,51	3,70	

Die nach der Pyrophosphat-Methode untersuchten Proben (Tab. 1) ergeben etwas höhere Werte, als den vorgelegten Mengen entspricht. Wird der Magnesiumgehalt in der Vorlage von 20 mg auf 50 mg erhöht, so sinkt der Fehler um rund ½. Für unsere Verhältnisse mit einer beschränkten Menge Ausgangslösung von geringem Mg-Gehalt scheidet dieses Verfahren trotzdem aus.

Wie die Belegzahlen der Tab. 1 zeigen, scheint die Gegenwart von Kalium keinen Einfluss auf den Reaktionsverlauf zu haben; auch die Phosphorsäure scheint nicht störend zu wirken. Dagegen beeinflusst die Anwesenheit von Calcium die Fällung des Magnesiums mit Oxychinolin im negativen Sinn, so dass die gefundenen Werte um 1,4 bis 3,2 % zu klein sind. Alle diese Bestimmungen wurden mit analysenreinen Chemikalien (Präparate « Merck ») ausgeführt.

Wie verändern sich nun die Ergebnisse der Magnesiumbestimmung durch Zugabe von Aschenlösung? Letztere besitzt selbst einen Magnesiumgehalt von 0,39 % (5 ccm, entsprechend 1 g Blattrockensubstanz, enthalten 3,98 \pm 0,016 mg Mg), einen Anteil an Kaliumoxyd von 1,52 %, an Phosphorsäure von 0,36 % und an Calciumoxyd von 3,97 %. Ausserdem sind auch noch andere Stoffe (z. B. Eisen) in sehr geringen

Mengen vorhanden. Wie Tab. 2 ausweist, entsteht trotz des beträchtlichen Ca-Gehaltes der Aschenlösung selbst und der zugefügten K⁺, PO₄⁻⁻⁻ und Ca⁺⁺, keine Vergrösserung der Fehler. Aus den Analysenwerten der Tab. 2 geht somit hervor, dass kleine Magnesiummengen (wie die Beschreibung es vorsieht: 5 ccm Aschenlösung) mit gleicher Genauigkeit bestimmt werden können wie die doppelte oder vierfache Menge.

Ob es sich lohnt, die Filtrate der Calciumfällung bei Serienuntersuchungen zur Magnesiumbestimmung aufzuheben, ist aus Tab. 3 ersichtlich, und muss verneint werden. Die Unterschiede zwischen den beiden Möglichkeiten: aus der Aschenlösung direkt oder aus dem Filtrat der Calciumfällung bestimmt, sind geringfügig.

Zusammenfassung.

Der Vorzug der Magnesiumbestimmungsmethode mit Oxychinolin nach Berg für geringe Magnesiummengen bei Gegenwart von Calcium und Phosphorsäure, wie sie sich speziell in Pflanzenaschen vorfinden, wird durch zahlreiche Versuche bestätigt.

Auch kleine Mengen Ausgangslösung geben ein zuverlässiges Ergebnis.

Wird die Magnesiumbestimmung in Serienuntersuchungen neben Calcium verlangt, so lohnt es sich nicht, das Filtrat der Calciumfällung zur weitern Verarbeitung aufzuheben.

Herrn Prof. Dr. E. Gäumann (Direktor des Institutes für spezielle Botanik der Eidgenössischen Technischen Hochschule) dankt der Verfasser für die freundlich gewährte Möglichkeit, die vorliegende Untersuchung in seinen Laboratorien ausführen zu können. Herrn Dr. A. Ammann, Assistent am Laboratorium für anorganische Chemie an der E. T. H., möchte ich für die wertvollen Hinweise meinen Dank wiederholen.

Verwendete Literatur:

Berg, R. 1935: Das o-Oxychinolin «Oxin». Die chem. Analyse. Bd. 14. (Stuttgart, F. Enke, 94 S.) (Mit vollständiger Angabe der einschlägigen Literatur.) Pharmacopoea Helvetica 1933: Editio quinta, S. 1059 ff.