Zeitschrift: Helvetica Physica Acta

Band: 13 (1940)

Heft: V

Vereinsnachrichten: Bericht über die Tagung der Schweizerischen Physikalischen

Gesellschaft

Autor: [s.n.]

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: 15.10.2025

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

Bericht über die Tagung der Schweizerischen Physikalischen Gesellschaft

in Locarno, am 29. September 1940 (anlässlich der 120. Jahresversammlung der S.N.G.).

Präsident: Prof. Dr. M. Wehrli (Basel).

Vizepräsident: Prof. Dr. J. Weiglé (Genf).

Sekretär: Priv.-Doz. Dr. E. Miescher (Basel).

Geschäftlicher Teil.

In die S. P. G. ist als ordentliches Mitglied aufgenommen worden:

Herr W. Wenk (Basel).

Aus der S. P. G. ist ausgetreten:

Herr Prof. M. Plancherel (Zürich).

Zum Ehrenmitglied der S. P. G. wird ernannt:

Herr Prof. Dr. P. Gruner (Bern), Redaktor der Helv. Physica Acta.

Die S. P. G. zählt zur Zeit 213 Mitglieder.

Als Delegierte in den Senat der S. N. G. werden gewählt: Prof. Dr. A. Jaquerod (Neuchâtel) und Prof. Dr. M. Wehrli (Basel), Stellvertreter.

Die Frühjahrstagung 1941 findet anfangs Mai voraussichtlich in Neuchâtel statt.

Wissenschaftlicher Teil.

La production de courants gazeux ionisés unipolaires intenses en ions légers par les rayons bêta et gamma du Radium

par G. JOYET (Lausanne).

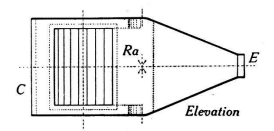
Nous avons déjà produit de tels courants en 1936, en collaboration avec P. Mercier¹), en superposant à un courant gazeux ionisé bipolaire de vitesse uniforme U, un champ électrique uniforme

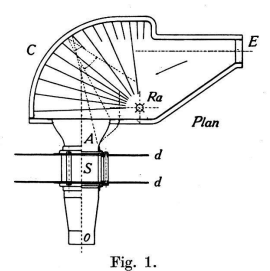
¹⁾ P. MERCIER et G. JOYET, Arch. de Phys. Biol. XIII, 1936, Nos 3—4, p. 220; H.P.A. IX, 1936, p. 574; H.P.A. IX, 1936, p. 641. Voir principalement pour ce même sujet: F. DESSAUER, Zehn Jahre Forschung auf dem physikalischmedizinischen Grenzgebiet, Leipzig 1931.

d'intensité convenable h parallèle et de même sens ou de sens contraire à la vitesse du gaz suivant que l'on voulait obtenir un flux unipolaire positif ou négatif. Avec une source ionisante de 1 ou 2 mg de Ra, on obtenait un flux en ions légers de 2 à 4000 ions par cm³. Dans la chambre d'ionisation, l'intensité bipolaire au départ pouvait être évaluée à 100000 paires d'ions par cm³. Le ,,rendement ionique" de cette première installation était donc médiocre. Ce fait était dû au phénomène de la recombinaison des ions dont l'importance nous avait échappé; il s'exprime par la formule

$$\frac{1}{n} = \frac{1}{n_0} + \alpha t$$

où n_0 et *n* représentent les densités initiale et à l'époque *t*, α le coefficient de recombinaison $(1,58 \cdot 10^{-6} \text{ dans l'air})$.

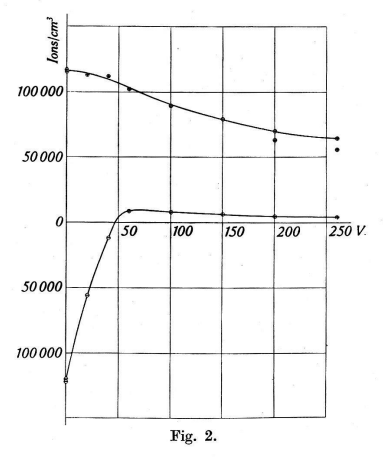




Dans la nouvelle disposition présentée par la figure 1, l'air pénètre dans la chambre d'ionisation C par l'entrée E, il y est ionisé par la préparation radioactive Ra et pénètre aussitôt que possible (1 à 2 sec) dans le champ séparateur S par l'ajutage A. Il sort unipolaire en O avec une densité de 80 à 100000 ions par cm³ et un débit de 1,5 l/sec. Le temps durant lequel la recombinaison s'effectue est ainsi réduit au minimum. Le circuit est

coudé pour permettre l'interposition d'un écran de Plomb entre Ra et la sortie de S pour arrêter le rayonnement pénétrant gamma dans la direction du flux unipolaire. Dans cette même direction, le rayonnement secondaire bêta issu des parois de la chambre d'ionisation d'aluminium est arrêté par une série d'ailettes planes en forme de U, dont le plan passe par l'axe de la préparation radioactive Ra.

Le champ séparateur S est créé dans un canal de section circulaire par deux grilles planes transversales prolongées extérieurement par des disques plans dd qui éloignent la déformation du champ due à l'effet de bord. A l'intérieur du canal S, l'écoulement est laminaire (nombre de Reynold 1500 à 1800), et de plus c'est un écoulement laminaire de démarrage où la vitesse de l'air est uniforme dans la presque totalité de la section.



La figure 2 donne les résultats de l'analyse, par la méthode du courant gazeux, d'un flux unipolaire positif. Les densités ioniques positives ou négatives mesurées sont reportées en ordonnée en fonction de la différence de potentiel appliquée aux grilles (distantes de 6,0 cm) qui créent le champ séparateur. On voit, avec un champ croissant, d'une part la disparition des ions négatifs, d'autre part l'affaiblissement de la densité du flux unipolaire

dont une part des ions est captée par les lignes de force qui se ferment sur la grille aval.

De tels courants unipolaires peuvent permettre, tout d'abord l'étude de la constitution physique des ions légers positifs ou négatifs, ensuite l'étude de l'action biologique de ces ions sur les organismes végétaux ou animaux en contact avec l'atmosphère. Des mesures préliminaires pour l'étude de la conservation des flux unipolaires montrent que le flux positif se "conserve" mieux que le flux négatif. Il en faut déduire, par une application de la théorie cinétique des gaz, que la masse de l'ion léger positif est supérieure à celle de l'ion léger négatif, si un seul heurt contre une paroi conductrice suffit pour neutraliser un ion.

Nachweis der Wasserstoffbrücken im Ultrarotspektrum von Dikarbonsäuren

von R. FICHTER (Basel).

Im Ultrarotspektrum von Ameisensäure, Essigsäure und Propionsäure wurde in den Arbeiten von Bonner, Hofstadter, Herman, Sutherland und Davies¹)²)³)⁴) gezeigt, dass gewisse Absorptionsbanden zwischen 2800 cm⁻¹ und 3600 cm⁻¹ je nach der Temperatur verschiedene Intensität aufweisen. In diesem Gebiet liegt unter normalen Verhältnissen die Absorption der Gruppen OH und CH. Es zeigt sich nun, dass bei niedrigen Temperaturen die OH-Bande im Spektrum des Dampfes vollständig fehlt und statt dessen eine Bande zwischen 3000 und 3500 cm⁻¹ auftritt. Bei diesen Temperaturen (zk. 25°) findet Polymerisation statt. Über den Zusammenhang je zweier Molekeln im dimeren Dampf macht man sich folgende Vorstellung:

$$R-C$$
 $O...H-O$
 $C-R$

Der Unterschied zwischen monomerem und dimerem Zustand besteht im Auftreten von Wasserstoffbrücken.

Bei höheren Temperaturen (zk. 140°) sind die Dämpfe monomer und die normale OH-Bande ist vorhanden, wenn auch sehr schwach. Die Anwesenheit der Wasserstoffbrücken äussert sich also spektroskopisch in einer Verschiebung der OH-Bande nach

¹⁾ Bonner und Hofstadter, J. chem. phys. 6, 531, 1938.

²⁾ SUTHERLAND und DAVIES, J. chem. phys. 6, 775, 1938.

³⁾ HERMAN und HOFSTADTER, J. chem. phys. 6, 534, 1938.

⁴⁾ HERMAN und HOFSTADTER, J. chem. phys. 7, 460, 1939.

kleineren Frequenzen. Diese verschobene, sog. "Assoziationsbande", ist bei vielen Substanzen (z. B. CH₃COOH¹)) nach Fox und Martin²) gerade so weit verschoben, dass sie sich mit der CH-Bande deckt. Dadurch wird oft vollständiges Fehlen der OH-Bande vorgetäuscht.

Es wurde nun im Rahmen einer früheren Arbeit³) nachgewiesen, dass auch im Ultrarotspektrum der einfacheren Dikarbonsäuren am Ort der OH-Bande (3500—3600 cm⁻¹) keine oder geringe Absorption auftritt. Diese Untersuchung wurde an Kristallen ausgeführt. Daraus muss man schliessen, dass auch beim Zusammenhalt der festen Körper die Wasserstoffbrücken eine ganz wesentliche Rolle spielen. Die im fraglichen Intervall gemessenen Absorptionsbanden sind folgende (Frequenzen in cm⁻¹):

Oxalsäure-dihydrat	Malonsäure COOH	Bernsteinsäure COOH	d-Weinsäure COOH (HCOH) ₂ COOH 2750—3510	
${\rm HOOCCOOH \cdot 2 \ H_2O}$	$^{ m CH_2}_{ m COOH}$	$(\overset{1}{\mathrm{COOH}}_{2})_{2}$		
2930—3500	2500—2950	2942		

Die Breite des Absorptionsgebietes und das teilweise vollständige Fehlen der OH-Bande ist auffällig. Bei Oxalsäure-dihydrat liegt die Assoziationsbande neben der von Kristallwasser herrührenden OH-Bande. Bei Bernsteinsäure fällt sie mit der durch die CH₂-Gruppen verursachten CH-Bande zusammen. (Ausführliche Darstellung der Versuche in der zitierten Arbeit).

Lois de nouvel effet mécanoélectrique transversal dans le nickel et le fer par A. Perrier et A. Azad (Lausanne). (Erscheint ausführlich in den H.P.A.)

Über das Verhalten flüssiger Leiter im Magnetfeld (elektrische Geschwindigkeitsmessung von Strömungen)

von B. Thürlemann und F. Dessauer (Freiburg).

Das Verhalten flüssiger Leiter im magnetischen Feld bei Stromdurchgang oder Bewegung wird bekanntlich durch die gleichen Gesetze beherrscht wie dasjenige fester Leiter. Während aber bei einem festen linearen Leiter durch das Biot-Savart'sche

¹⁾ HERMAN und HOFSTADTER, J. chem. Phys. 6, 110, 1938.

²⁾ Fox und Martin, Proc. Rov. Soc. (London) A 162, 419, 1937.

³⁾ FICHTER, Helv. Phys. Acta 13, 309, 1940.

Gesetz und das Induktionsgesetz die Sachlage ohne weiteres klargestellt ist, wird bei einer Flüssigkeit wegen der Verschiebbarkeit der Teilchen das Problem etwas weniger einfach.

Da die in einem Leiterelement induzierte Spannung der Geschwindigkeit proportional ist, so kann diese Spannung zur Geschwindigkeitsmessung dienen. Davon machten wir für flüssige Leiter Gebrauch, um die Strömungsgeschwindigkeit in Rohren zu messen. Vor einigen Jahren hat Wetterer von der physiologischen Seite her dieses Prinzip zur Messung der Blutgeschwindigkeit in Adern zu verwenden gesucht. Die Fragen, denen wir unsere besondere Aufmerksamkeit zuwandten, sind die: Inwieweit ist diese Methode physikalisch verwendbar und welchen Einfluss hat die Geschwindigkeitsverteilung über den Rohrquerschnitt auf die Spannung, die gemessen wird?¹) ²)

Die zwischen beiden Elektroden induzierte EMK. ist offenbar die Summe aller auf dem Durchmesser induzierten Teilspannungen. Bildet man aber dieses Integral, so zeigt sich ein bedeutender Unterschied der induzierten EMK. bei laminärer und turbulenter Geschwindigkeitsverteilung.

Nun aber können elektrische Wirbelströme auftreten, welche einen Teil der induzierten Spannung verbrauchen. Der Einfluss dieser Wirbelströme auf das über den Rohrquerschnitt sich einstellende Potential, insbesondere dasjenige des Randes, wurde berechnet und das Resultat experimentell bestätigt.

Die Resultate unserer bisherigen Untersuchungen lassen sich wie folgt zusammenfassen:

- 1. Es ist möglich, auf elektrischem Wege durch Spannungsmessung im Magnetfeld die mittlere Strömungsgeschwindigkeit von Flüssigkeiten in Rohren direkt zu messen, nachdem man die Flüssigkeit, soweit notwendig, leitend gemacht hat.
- 2. Bei Anwendung des Verfahrens auf kreisförmige Rohrquerschnitte ergibt sich theoretisch eine strenge Proportionalität zwischen der mittleren Durchflussgeschwindigkeit und dem Potential auf dem Rand des Querschnittes, unabhängig von

¹) Erscheint ausführlich als Dissertation des erstgenannten in den Helv. Phys. Acta.

²) Es sei kurz darauf hingewiesen, dass auch die Umkehrung des Induktionsgesetzes, das Biot-Savart'sche Gesetz, interessante Anwendung auf flüssige Leiter findet. So lassen sich z. B. elektromagnetische Pumpen ohne jeden beweglichen Bestandteil konstruieren. Bei Quecksilber lassen sich damit Pumpdrucke von 50 Atm. ohne grosse Schwierigkeit erreichen. Für Gleichrichterzwecke hat das gleiche Gesetz im Quecksilberwellenstrahlgleichrichter Anwendung gefunden.

dem Profil der Geschwindigkeitsverteilung. Die experimentellen Messungen bestätigen das theoretische Resultat. Die Messungen erfolgten mit Reynold'schen Zahlen zwischen 4300 und 430, mit Stoffen von der Viskosität 1 und 6 (auf Wasser bezogen). Bei den Versuchen wurden Rohrdurchmesser von 6—15 mm verwendet. Das Verfahren ist aber darauf nicht beschränkt, weil eine Schwächung des Feldes bei grösseren Durchmessern durch den grössern Induktionsweg kompensiert wird. — Die Spannungsmessungen erfolgten durch ein automatisches Kompensations-Verfahren.

- 3. Der Einfluss von leitenden Rohrwänden lässt sich berechnen, was für physiologische Zwecke von Interesse ist.
- 4. Die Untersuchungen lassen sich auch auf andere Querschnittsformen unter Berücksichtigung der veränderten Randwertbedingungen übertragen. Prinzipiell lässt sich das Verfahren zu Sondenmessungen in beliebigen Strömungsrichtungen verwenden.

Physikalisches Institut der Universität Freiburg, Schweiz.

Fluoreszenzversuche an 3-atomaren Indiumhalogeniden

von W. Wenk (Basel).

Die Absorptionsspektren der 3-atomaren Indiumhalogenide $InCl_2$, $InBr_2$ und InJ_2 bestehen aus je 4 Absorptionskontinua K_a , K_b , K_c und K_d , deren Maxima im Gebiet zwischen 1800 ÅE und 2700 ÅE liegen¹). Die vorliegende Untersuchung beschäftigt sich mit der Frage, ob diese Absorptionsprozesse von Fluoreszenz begleitet sind, d. h. ob die 3-atomaren Indiumhalogenide bei der Photodissoziation in angeregte Atome oder Moleküle zerfallen.

Die Fluoreszenz wird durch das intensive ultraviolette Licht eines kondensierten Funkens mit geeignet gewählten Elektroden erregt (vgl. Tabelle). Ein Absorptionskontinuum von $InCl_2$ (K_d) liegt im Schumanngebiet. Die Untersuchung dieses Salzdampfes erforderte deshalb eine Vakuumfluoreszenzapparatur, bei welcher der Funke in strömendem Reinstickstoff brennt.

Die Fluoreszenz der 3-atomaren Indiumhalogenide besteht aus den Emissionsspektren der zugehörigen 2-atomaren Halogenide. Das Emissionsspektrum von InCl enthält die 3 Banden-

¹⁾ M. WEHRLI und W. WENK, H.P.A. 12, 559, 1939.

systeme A, B und C. InBr und InJ weisen nur die beiden Systeme A und B auf¹).

Die beobachteten Photodissoziationen verlaufen nach dem folgenden Schema:

$$\begin{array}{c} \operatorname{InX_2} + h \, \nu_{\text{abs}} \longrightarrow \operatorname{InX*} + \operatorname{X} \\ \operatorname{InX*} \longrightarrow \operatorname{InX} + h \, \nu_{\text{fl}} \end{array}$$

X = Cl, Br oder J; hv_{abs} = absorbiertes Lichtquant; InX* = angeregtes 2-atomares Halogenidmolekül; hv_{fl} = als Fluoreszenz emittiertes Lichtquant

Salz- dampf	Fun- ken				Fluor Sy- stem	eszenz Wellenlänge		
$\operatorname{InCl}_{2}\left\{ egin{array}{c} \operatorname{InBr}_{2} \\ \operatorname{InJ}_{2} \end{array} ight.$	Ca Ag Zn Fe	$egin{array}{c} K_d \ K_c \ K_c \ K_c \end{array}$	1818 ÅE 1920 ÅE 2060 ÅE 2100 ÅE	InCl InCl InBr InJ	C A & B A & B A & B	2694 ÅE 3350-3700 ÅE 3550-3850 ÅE 3950-4300 ÅE		

Tabelle.

In der Tabelle sind die Absorptionskontinua mit den zugehörigen Fluoreszenzspektren zusammengestellt. Bestrahlt man $\operatorname{InCl_2-Dampf}$ (bei p=0.01 mm Hg) mit so kurzwelligem Licht, dass das Kontinuum K_d getroffen wird, dann tritt im Fluoreszenzlicht eine Bande ($v'=0, v''=1; \lambda=2694$ ÅE) des Systems C von InCl auf.

Absorption in Kontinuum K_c hat bei $InCl_2$, $InBr_2$ und InJ_2 eine Fluoreszenz zur Folge, die aus den beiden Bandensystemen A und B der zugehörigen 2-atomaren Indiumhalogenide besteht. Da keine Halogenspektren beobachtet werden, muss man annehmen, dass sich das abgetrennte Halogenatom im unangeregten oder im metastabilen Zustand befinde.

Die ausführliche Arbeit erscheint demnächst in dieser Zeitschrift.

Rotationsanalyse im Bandenspektrum von BBr

von E. Miescher und E. Rosenthaler (Basel). (Erscheint ausführlich im vorliegenden Heft der H.P.A.)

¹⁾ M. Wehrli und E. Miescher, H.P.A. 7, 298, 1934.