

*Bibliothèque numérique*

medic@

**Lemoine, Georges Clément. Notice  
sur les travaux de chimie**

*Paris, Gauthier-Villars, 1899.  
Cote : 110133 vol. 44 n° 15*

NOTICE  
SUR LES  
TRAVAUX DE CHIMIE  
DE  
M. GEORGES LEMOINE.

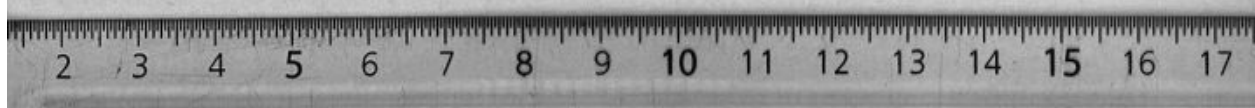


PARIS,

GAUTHIER-VILLARS, IMPRIMEUR-LIBRAIRE

DU BUREAU DES LONGITUDES, DE L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE,  
Quai des Grands-Augustins, 55.

—  
Novembre 1899





# NOTICE SUR LES TRAVAUX DE CHIMIE DE

M. GEORGES LEMOINE,  
PROFESSEUR DE CHIMIE A L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE,  
LAURÉAT DE L'INSTITUT,  
INGÉNIEUR EN CHEF DES PONTS ET CHAUSSÉES, DOCTEUR ÈS SCIENCES PHYSIQUES.

---

Les recherches que j'ai poursuivies incessamment depuis ma sortie de l'École Polytechnique ont porté sur des sujets variés et sur des corps appartenant, les uns à la Chimie minérale, les autres à la Chimie organique : elles se rapportent, pour la plupart, à une même suite d'idées que les données de l'expérience ont successivement développées.

Le premier résultat de mes travaux a été la découverte du sesquisulfure de phosphore. Les expériences qui me l'ont fait obtenir avaient pour but de comparer l'action du soufre sur les deux états allotropiques du phosphore. Il semble bien, en effet, que le sesquisulfure contienne ce corps simple à l'état de phosphore rouge, tandis que, dans les sulfures liquides il est à l'état de phosphore ordinaire.

Ce premier travail m'a naturellement conduit à préciser les conditions de la transformation du phosphore rouge en phosphore ordinaire. La Chimie physique est devenue dès lors l'objet principal de mes recherches : j'ai voulu contribuer à l'asseoir sur les enseignements positifs de l'expérience. Cette branche de la Science est, en grande partie, d'origine française,

L.

I

( 2 )

grâce à nos maîtres morts et vivants. Elle a pris aujourd'hui, surtout à l'étranger, des développements bien propres à encourager ceux qui s'y sont adonnés. Son grand intérêt est de relier la Chimie proprement dite à la Mécanique en lui fournissant des données suffisamment précises pour qu'elle puisse devenir une science rationnelle.

Dès 1867, j'ai comparé la transformation allotropique du phosphore à une véritable dissociation. En 1871, j'ai établi les lois principales de ce phénomène, méconnues par M. Hittorf en 1865. Elles se sont trouvées semblables à celles de la dissociation du carbonate de calcium données en 1867 par M. Debray, et à celles de la transformation de l'acide cyanique et du paracyanogène, données en 1868 par MM. Troost et Hautefeuille. Il en est de même de la transformation du styrolène en métastyrolène sous l'influence de la chaleur, que j'ai récemment étudiée (1897).

De 1874 à 1877, j'ai fait connaître les lois de l'équilibre chimique entre l'hydrogène et la vapeur d'iode. C'est un type très net de la dissociation dans les systèmes homogènes gazeux. Les déterminations antérieures faites par les chimistes, après les belles découvertes de M. Henri Sainte-Claire Deville, avaient surtout porté sur les systèmes hétérogènes; leur dissociation a lieu dans des conditions très différentes de celles des systèmes homogènes. Ceux-ci, où les corps en réaction et le produit de leur combinaison sont tous trois gazeux, offrent au point de vue théorique un intérêt tout particulier à cause du déplacement de l'équilibre qui peut se produire : par le changement de distance des molécules, d'après la pression; par l'addition de l'un des gaz, pris en excès; enfin par l'intervention des corps poreux. Les résultats obtenus dans ces recherches expérimentales ont pu ouvrir la voie aux travaux de divers savants.

Plus tard, en 1891, j'ai complété cette étude par celle de la dissociation de la vapeur de bromhydrate d'amylène sous de faibles pressions : dans ce cas, le mélange gazeux est encore homogène, mais le phénomène est plus complexe, car la combinaison se fait avec condensation, tandis que celle de l'hydrogène et de la vapeur d'iode n'entraîne aucun changement de volume.

En 1881, j'ai coordonné l'état de nos connaissances sur les équilibres chimiques dans un Ouvrage spécial qui fait partie de l'*Encyclopédie chimique* dirigée par M. Fremy. Dans ces *Études sur les équilibres chimiques*, je me suis placé successivement au point de vue de l'expérience et de la

( 3 )

théorie. J'ai montré, notamment, comment les phénomènes de dissociation peuvent être interprétés, dans tous leurs détails numériques, par des considérations mathématiques, et j'ai fait de cette interprétation une théorie spéciale. Tout se passe comme si la limite résultait simplement d'un équilibre entre deux actions simultanées dont l'une tend à décomposer, l'autre à reformer la combinaison. En évaluant la vitesse de chacune de ces actions élémentaires indépendantes et en appliquant les méthodes les plus simples du Calcul intégral, on a la loi du phénomène réel observé. Cette théorie, inspirée par les recherches de M. Berthelot sur l'étherification, suit les faits de très près et en donne une interprétation simple et logique. Je l'ai appliquée numériquement, non seulement à mes propres expériences, mais à celles de beaucoup d'autres chimistes.

Depuis ces publications, divers savants ont appliqué les ressources de la Thermodynamique à accroître la portée des données fournies par l'expérience sur les équilibres chimiques. MM. Gibbs, Peslin, Moutier, Horstmann avaient été les premiers à marcher dans cette voie. De grands développements ont été donnés à ces théories par MM. Van t'Hoff, Duhem, Le Chatelier, etc. Plusieurs des sujets soumis ainsi de différentes manières à l'Analyse mathématique ont eu pour base, souvent presque unique, les expériences résumées dans la présente Notice.

Après avoir ainsi cherché à étendre le domaine de la Science dans les relations de la *chaleur* avec les transformations chimiques, j'ai entrepris une série de recherches parallèles sur l'action chimique de la *lumière*. J'ai été amené ainsi à comparer les mêmes réactions s'effectuant par la chaleur seule et par la lumière seule.

La décomposition de l'acide iodhydrique gazeux m'avait déjà fourni sur ce sujet des résultats de quelque intérêt et avait appelé mon attention sur ces questions.

Mes recherches ont porté principalement sur le mélange de dissolutions d'acide oxalique et de chlorure ferrique (1893-1895). Il est décomposé lentement par la chaleur dans l'obscurité; il est vivement impressionné à froid par la lumière en donnant une réaction irréversible. J'ai coordonné les résultats obtenus par des formules mathématiques; elles sont fondées sur les idées rationnelles qu'on peut se faire sur la vitesse de la transformation, sur l'absorption de la lumière, sur les relations entre l'intensité lumineuse et la quantité de matière transformée.

Des recherches récentes (1899), effectuées sur la transformation du styrène sous l'influence de la lumière, complètent les précédentes en pre-

( 4 )

nant comme substance impressionnable un milieu presque transparent au lieu d'un milieu coloré.

La conclusion est que le rôle principal de la lumière est d'accélérer les transformations exothermiques qui, sans elle, exigeraient pour la même température, dans l'obscurité, un temps infiniment plus grand.

Ce nouvel ensemble de recherches sur l'action chimique de la lumière se lie intimement aux précédentes. Elles sont fondées toutes deux sur le concours de l'expérience et du calcul pour développer d'une manière logique nos connaissances en Mécanique moléculaire.

Dans ces derniers temps, en suivant à peu près le même ordre d'idées, j'ai abordé l'étude des solutions salines, dont la constitution a depuis quelques années beaucoup occupé les chimistes ; elle paraît se lier à des questions très délicates d'équilibre.

Là aussi, les mathématiciens se sont emparés de ces problèmes ; mais ils ont envisagé surtout des solutions extrêmement étendues. J'ai voulu demander à l'expérience des données nouvelles permettant de traiter le cas le plus général et, dans ce but, j'ai choisi des sels pouvant fournir des dissolutions extrêmement concentrées. Mes déterminations ont porté sur les solubilités, les densités, les contractions, les chaleurs de dissolution, les chaleurs de dilution. Le chlorure de lithium a été le sujet de mon premier travail (1897). Tout récemment (1899), j'ai étudié les chlorhydrates d'amines : ces sels offrent aussi l'intérêt de montrer l'influence qu'a sur les propriétés physiques l'introduction de un ou plusieurs radicaux alcooliques, méthyle ou éthyle, dans la molécule de l'ammoniaque.

A ces recherches sur les dissolutions, se rattache une étude toute récente (1899), sur la réaction du magnésium et de l'aluminium mis en présence de leurs solutions salines.

La plupart des travaux résumés dans cette Notice ont fait l'objet, lorsqu'ils sont devenus tout à fait complets, de Mémoires détaillés insérés dans les *Annales de Chimie et de Physique*.

Depuis 1898, le sesquisulfure de phosphore, qui avait été le premier résultat de mes recherches de Chimie et qui semblait n'être qu'une curiosité de laboratoire, est employé pour la fabrication des allumettes : les ingénieurs des manufactures de l'État l'ont adopté pour éviter les inconvénients du phosphore ordinaire.

**DISTINCTIONS ACADEMIQUES.**

Présenté par la Section de Chimie de l'Académie des Sciences dans les élections du 16 avril 1894 et du 29 novembre 1897.

**Prix Dalmont**, décerné par l'Académie des Sciences, le 2 avril 1883, à M. G. Lemoine, « pour l'ensemble de ses travaux de Chimie et pour sa participation, comme collaborateur de Belgrand, aux études hydrologiques du bassin de la Seine ».

Ce prix était donné tous les trois ans à celui des ingénieurs des Ponts et Chaussées qui « présentait le meilleur travail ressortissant à l'une des Sections de l'Académie ». M. Debray faisait partie de la Commission.

**Prix La Caze** (biennal) : 18 décembre 1893, décerné sur la proposition d'une Commission dont M. Moissan a été le rapporteur.

---

**FONCTIONS A L'ÉCOLE POLYTECHNIQUE.**

1858-1860. Élève à l'École Polytechnique.

1865. Docteur ès sciences physiques.

1866. Nommé, sur la proposition des Conseils, répétiteur auxiliaire de Chimie.

1871. " " " répétiteur adjoint de Chimie.

1877. " " " répétiteur titulaire de Chimie.

Appelé en cette qualité à suppléer M. Fremy dans son cours en 1878 et 1883.

En 1881, présenté en première ligne, par le Conseil d'instruction et par le Conseil de perfectionnement de l'École Polytechnique, pour la chaire de Chimie vacante par la démission de M. Cahours.

En 1884, présenté en première ligne par les mêmes Conseils pour les fonctions d'examinateur de sortie pour la Chimie, vacante par le décès de M. Cloëz. Nommé examinateur de sortie par décision du Président de la République du 2 février 1884.

En 1897, présenté en première ligne par les mêmes Conseils pour échanger les fonctions d'examinateur de sortie contre celles de professeur de Chimie, vacantes par la retraite de M. Gal. Nommé professeur de Chimie par décision du Président de la République du 24 février 1897.



*Action comparée du soufre sur les deux états allotropiques  
du phosphore.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. LVIII, p. 890 (16 mai 1864).

**Mémoire**, avec expériences complémentaires : Thèse de Doctorat, soutenue devant la Faculté des Sciences de Paris le 15 juin 1865.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. XCVI, p. 1630 (4 juin 1883).

Article sur le phosphore et ses composés dans l'*Encyclopédie chimique* dirigée par M. Fremy, t. II, 2<sup>e</sup> section, 1<sup>er</sup> fascicule (Dunod, 1883).

Le but essentiel de ces recherches était de savoir si un même corps simple, pris sous deux états allotropiques différents, peut donner des combinaisons différentes. Le phosphore ordinaire et le phosphore rouge, si dissemblables entre eux, fourniront-ils avec le soufre des composés distincts ? Il était permis de le supposer, car, avant que le phosphore rouge fût bien connu, Berzélius avait décrit deux séries isomériques de sulfures de phosphore ; le danger de ces expériences avait empêché de les reproduire.

L'étude de l'action du soufre sur le phosphore rouge en excès m'a conduit à la découverte d'un composé nouveau, le *sesquisulfure de phosphore*. Il est remarquable par son inaltérabilité presque complète : un échantillon de cristaux a pu être conservé à l'air pendant une vingtaine d'années. J'ai étudié en détail les propriétés physiques de ce sesquisulfure, notamment sa forme cristalline et sa densité de vapeur. D'après des expériences faites à 440° et à 815°, la formule  $\text{Ph}^4\text{S}^3$  en notation atomique ( $\text{Ph} = 31$  et  $\text{S} = 32$ ) correspond à la densité de vapeur normale.

J'ai montré que le même composé peut être obtenu en partant du phosphore ordinaire, mais par l'intermédiaire des sulfures liquides que ce corps produit avec le soufre, dès la température de 15° ; ces sulfures liquides n'ont jamais été obtenus qu'en partant du phosphore ordinaire et ils rappellent beaucoup ses propriétés. Chauffés vers 110°, ils donnent une réaction des plus dangereuses et produisent, suivant les proportions des éléments, les sulfures  $\text{Ph}^4\text{S}^3$ ,  $\text{Ph}^2\text{S}^3$ ,  $\text{Ph}^2\text{S}^5$  (notation atomique), les mêmes que ceux que l'on obtient directement avec le phosphore rouge. Dans l'un et l'autre cas, il y a dégagement de chaleur ; mais quand on part du phosphore ordinaire, cette chaleur est infiniment plus considérable et rappelle celle qui se produit lorsque le phosphore ordinaire se transforme lui-même en phosphore rouge. Les sulfures liquides semblent ainsi véritablement contenir le corps simple sous son état allotropique spécial de phosphore ordinaire, à affinités très énergiques, analogue à l'ozone.

Le sesquisulfure de phosphore a été utilisé depuis 1898 par MM. Sévène

( 7 )

et Cahen, ingénieurs des manufactures de l'État pour la fabrication de nouvelles allumettes; il y est mélangé à du chlorate de potasse, de manière à obtenir facilement l'inflammation par frottement. On sait qu'on avait longtemps employé des allumettes fondées sur l'action du chlorate de potasse et du phosphore rouge : avec le sesquisulfure, la réaction est moins vive. Le phosphore rouge se trouve ainsi remplacé par un corps facilement fusible et ayant une moindre chaleur potentielle : en effet, le phosphore ordinaire dégage une quantité de chaleur très considérable en se transformant en phosphore rouge, et celui-ci en dégage encore en se combinant avec le soufre. Mais le grand avantage des nouvelles allumettes est de supprimer les dangers de toute sorte résultant de l'emploi du phosphore ordinaire. On peut donc considérer comme définitivement résolu le problème que beaucoup d'hommes compétents considéraient comme très difficile ou même impossible à résoudre, c'est-à-dire la suppression du phosphore ordinaire et son remplacement par une substance ayant un effet utile équivalent.

*Nouvelles séries de sels sulfurés dérivés du sesquisulfure de phosphore.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. XCIII, p. 489 (19 septembre 1881).

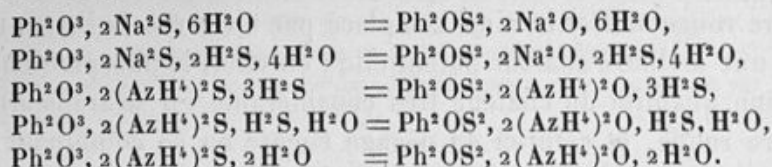
Le sulfure  $\text{Ph}^4\text{S}^3$  est le seul corps de ce type parmi les composés connus du phosphore. J'ai des raisons de croire qu'il existe un composé oxygéné acide correspondant, mais très instable.

De nombreuses expériences faites à ce sujet m'ont conduit à la production de différentes séries de sels sulfurés nouveaux. Ils peuvent être regardés comme des phosphites sulfurés et pourraient être appelés *sulfoxyphosphites*; ils rappellent les sulfoxyarséniates de MM. Cloëz et Bouquet, et les sulfoxyphosphates de M. Wurtz. Ce sont, comme les sels sulfazotés de M. Fremy, des édifices moléculaires non moins complexes que ceux de la Chimie organique. Les caractères des sulfures s'y trouvent entièrement dissimulés : il faut même souvent prolonger très longtemps l'action de la chaleur pour en chasser complètement le soufre à l'état d'hydrogène sulfuré.

Mais, en outre, certains de ces sels contiennent de l'hydrogène sulfuré qui remplace, en totalité ou en partie, l'eau de cristallisation et même ce qu'on appelait autrefois *l'eau de constitution* des phosphites; cet hydrogène sulfuré se dégage de la combinaison avec la même facilité que l'eau des sels efflorescents. Tout l'ensemble de ces propriétés est donc une confirmation de l'analogie de fonctions chimiques entre le soufre et l'oxygène.

( 8 )

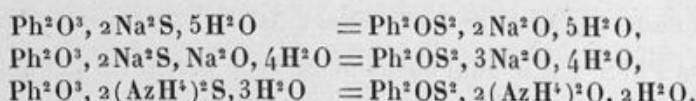
Le sesquisulfure de phosphore donne ces différents corps quand on le traite soit par les alcalis, soit par les sulfures alcalins et qu'on évapore dans le vide les produits de ces réactions : on passe alors au type des phosphites. Voici, sauf discussion sur le mode de groupement des éléments, les formules de corps cristallisés ainsi formés :



### *Nouveaux sels sulfurés dérivés du trisulfure de phosphore.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. XCVIII, p. 45 (1884).

Le trisulfure de phosphore, soumis à l'action des alcalis et des sulfures alcalins, donne des phosphites sulfurés ou sulfoxyphosphites analogues à ceux que j'avais obtenus indirectement en 1881 en partant du sesquisulfure de phosphore. J'ai préparé notamment, au moyen d'évaporations fractionnées dans le vide, les corps suivants :



### *Monographie du phosphore et de ses différents composés.*

Encyclopédie chimique, dirigée par M. Fremy, t. II, 2<sup>e</sup> section, 1<sup>er</sup> fascicule,  
de la page 241 à la page 508.

Ce travail, qui a les proportions d'un livre, est un exposé complet de l'ensemble des résultats acquis par les expériences des chimistes sur le phosphore et ses différents composés.

J'y signalerai principalement l'article concernant les sulfures de phosphore : il contient le résumé des expériences récentes de MM. Ramme et Schulze sur les sulfures inférieurs liquides ; j'y ai discuté les faits qui sont venus compléter et confirmer ceux que j'avais observés dans mes expériences de 1864.

Le même Ouvrage contient un exposé détaillé du procédé adopté en 1883 par la grande industrie chimique pour la fabrication du phosphore.

### *Lois de la transformation allotropique du phosphore.*

Bulletin de la Société chimique, 13 juillet 1867 et 1<sup>er</sup> décembre 1871.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. LXXIII, p. 797 et 837 (25 sept. et 2 oct. 1871).

Mémoire : Annales de Chimie et de Physique, année 1871, t. XXIV, de la page 129 à la page 208.

Les études relatives aux sulfures de phosphore m'avaient fait reconnaître la nécessité de déterminer par l'expérience les lois d'après lesquelles s'effectue la transformation des états allotropiques de ce corps simple.

Dès le début de mes recherches, j'ai comparé cette transformation à la dissociation<sup>(1)</sup>. C'était en 1867 : à cette époque, cette idée, complètement admise aujourd'hui, était absolument neuve; M. Hittorf, à la suite d'expériences exactes, mais pas assez prolongées, avait affirmé, en 1865, que la limite de transformation, effectuée en vase clos, est différente suivant qu'on part du phosphore ordinaire ou du phosphore rouge. MM. Troost et Hautefeuille n'ont publié qu'en 1868 leurs recherches sur l'acide cyanique et le paracyanogène. Mes expériences ont montré en même temps la lenteur avec laquelle s'établissent souvent les tensions qui limitent les phénomènes analogues à la dissociation. Elles les ont ainsi rapprochés des équilibres chimiques observés en 1862, par MM. Berthelot et Péan de Saint-Gilles, dans leurs travaux classiques sur l'étherification.

Les nombreuses déterminations numériques que j'ai faites sur la transformation du phosphore établissent complètement l'*identité des limites* auxquelles on arrive en partant, soit du phosphore ordinaire, soit du phosphore rouge : elles fournissent en outre des données précises sur la vitesse de transformation. Trois parties principales composent ce travail :

1<sup>o</sup> La transformation, effectuée en vase clos, en partant du phosphore rouge : très lente quand elle a lieu sur de petites quantités, elle est très rapide pour de grandes quantités, mais elle tend toujours vers une même limite.

2<sup>o</sup> La transformation, effectuée en vase clos, en partant du phosphore ordinaire vaporisé : elle est également plus ou moins rapide, suivant la quantité de substance ; elle tend vers la même limite que la précédente. Quand la quantité de phosphore ordinaire dont on part est au-dessous de cette limite, il n'y a pas de phosphore rouge formé : c'est ainsi qu'un liquide se vaporise tout entier quand il n'est pas en quantité suffisante pour établir la force élastique maximum de sa vapeur.

(1) *Bulletin de la Société chimique*, séance du 19 juillet 1867, t. VIII, p. 71 à 75.

3<sup>e</sup> La transformation du phosphore rouge, effectuée en vase clos, en présence du cuivre qui donne peu à peu un phosphure métallique, quoiqu'il n'y ait pas contact entre les deux corps. Cette série de déterminations démontre expérimentalement comment et pourquoi s'établit la limite à laquelle on arrive en partant, soit du phosphore ordinaire, soit du phosphore rouge : cette limite résulte de la coexistence de deux actions contraires qui s'équilibrent; quand on supprime la transformation du phosphore ordinaire en phosphore rouge, en absorbant les vapeurs à mesure qu'elles se produisent, la réaction devient illimitée.

Enfin une série spéciale de déterminations montre que la densité de la vapeur émise par le phosphore rouge est la même que celle de la vapeur du phosphore ordinaire.

J'ai eu la satisfaction de voir mes expériences confirmées par celles qu'ont reprises MM. Troost et Hautefeuille sur le même sujet, avec toutes les ressources du Laboratoire de l'École Normale (<sup>1</sup>). Ils ont trouvé, en 1873, pour la limite de transformation à 440°, le nombre 3<sup>gr</sup>, 7 par litre : j'avais donné de 3<sup>gr</sup>, 6 à 3<sup>gr</sup>, 7. A 350°, ils ont trouvé 1<sup>gr</sup>, 4; en interprétant certaines expériences de M. Hittorf, j'avais annoncé 1<sup>gr</sup>, 2.

Ce travail a fait l'objet d'une leçon professée le 15 janvier 1873, dans une séance spéciale de la Société chimique que M. Dumas a bien voulu présider.

### *Équilibres chimiques entre l'hydrogène et la vapeur d'iode.*

Association française pour l'avancement des Sciences : session de Lille, 26 août 1874.  
Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. LXXX, p. 792 (29 mars 1875); t. LXXXV, p. 34 et 144 (2 juillet et 16 juillet 1877).

Mémoire : Annales de Chimie et de Physique, année 1877, t. XII, de la page 145 à la page 253.

Les recherches qui précèdent m'avaient fait sentir une lacune importante existant dans les expériences de Chimie physique. Les phénomènes de dissociation, déjà si approfondis depuis les admirables travaux de M. Henri Sainte-Claire Deville, n'avaient guère été étudiés d'une manière méthodique que dans le cas des systèmes non homogènes : ainsi, dans les déterminations classiques de M. Debray, le carbonate de chaux chauffé en vase clos donne de la chaux solide et de l'acide carbonique gazeux. Il y avait un grand intérêt à étudier le cas où le corps qui se décompose et ses deux éléments sont tous trois gazeux et sont soumis à l'influence seule de la chaleur.

(<sup>1</sup>) Comptes rendus, 13 et 27 janvier 1873

Comme l'avait dit M. Berthelot dans ses recherches sur les éthers, ce n'est que dans les systèmes homogènes qu'il y a « contact parfait et incessant des particules, sans qu'aucune complication secondaire les écarte du champ de l'action chimique ».

J'ai pris comme type de ce genre de réactions l'acide iodhydrique, pour lequel le fait de la dissociation avait été établi en 1867 par M. Hautefeuille. Le choix de ce gaz était indiqué parce qu'il offre l'un des cas théoriques les plus simples qu'on puisse concevoir; il est formé en effet à partir de ses éléments sans condensation.

*Décomposition de l'acide iodhydrique par la chaleur.* — La chaleur décompose l'acide iodhydrique gazeux; inversement, l'hydrogène et la vapeur d'iode, pris à équivalents égaux, se combinent progressivement au delà de 200°. Ces deux phénomènes inverses finissent par tendre vers un même équilibre. Comment la température et la pression influent-elles, soit sur la grandeur de cette limite, soit sur la vitesse avec laquelle le système tend vers l'état d'équilibre?

Mes expériences ont été faites à 265°, 350° et 440°; pour chacune de ces températures elles comprennent de quatre à six séries de déterminations, où l'on part, soit de l'acide iodhydrique, soit de l'iode et de l'hydrogène à différentes pressions : on saisit l'état chimique du système par un refroidissement brusque. La durée des réactions a été poussée jusqu'à un mois en chauffant jour et nuit sans interruption : pour chaque expérience, l'hydrogène libre a été dosé au moyen d'une analyse eudiométrique.

1° On reconnaît tout d'abord que la *vitesse de la réaction* varie extrêmement suivant la température. Pour atteindre l'équilibre, il faut compter par heures à 440°, par jours à 350°, par mois à 265° : c'est un exemple des plus nets d'une combinaison progressive entre les gaz, rappelant la lenteur extrême des réactions de Chimie organique.

La vitesse de la réaction varie également avec la pression, c'est-à-dire avec le rapprochement des molécules de vapeur d'iode et d'hydrogène. Quand les gaz sont très dilués, l'état chimique ne se modifie que très lentement; le changement est plus rapide dans les gaz très condensés où les particules se trouvent très voisines les unes des autres, toutes prêtes à réagir entre elles.

2° La *grandeur de la limite* varie elle-même avec la température et avec la pression, mais d'une manière beaucoup plus restreinte.

A 350°, on décompose les 0,19 de l'acide iodhydrique : à 440°, les 0,25 (pression de 2<sup>atm</sup>).

J'ai étudié avec le plus grand soin, en cherchant à évaluer numériquement les causes d'erreur, l'influence des variations de pression sur la gran-

deur de la limite. Elle n'est pas très considérable. Cependant, pour la température de 440°, j'ai constaté des différences qui sont, toute discussion faite, supérieures aux erreurs d'expériences; quand la pression passe de 4<sup>atm</sup>, 5 à 0<sup>atm</sup>, 2, devenant *vingt* fois plus petite, la proportion des gaz libres varie des 0,24 aux 0,29 environ : ainsi, dans les systèmes très raréfiés, la combinaison est un peu moins complète.

Les perturbations, d'ailleurs minimes, introduites à 440° par l'attaque du verre, ont été déterminées méthodiquement au moyen d'expériences comparatives faites en présence de grandes quantités de verre pilé.

Ces expériences montrent avant tout la *différence profonde qui existe entre la dissociation des systèmes hétérogènes et homogènes*. Supposons que dans les deux cas on opère dans un vase clos de 1<sup>lit</sup>. Si un poids  $p$  d'acide iodhydrique gazeux donne en se dissociant un poids  $h$  d'hydrogène libre, on aura avec  $2p$  sensiblement  $2h$  d'hydrogène libre. Au contraire, avec le carbonate de chaux, le poids d'acide carbonique mis en liberté à une température donnée est indépendant du poids de carbonate de chaux employé.

*Excès de l'un des éléments : action de masse.* — Les conditions de l'équilibre sont considérablement modifiées quand, au lieu de prendre l'hydrogène et l'iode en proportions atomiques, on ajoute un excès de l'un des éléments : on donne ainsi de la stabilité à l'acide iodhydrique, et la dissociation se fait en proportions moins grandes, mais elle subsiste encore avec une très grande inégalité par rapport aux proportions atomiques.

Ce *déplacement de l'équilibre* se conçoit très bien : lorsqu'on met de l'iode en présence d'un grand excès d'hydrogène, il est naturel de penser que la petite quantité d'iode enveloppée d'hydrogène soit saisie presque tout entière pour former de l'acide iodhydrique, beaucoup plus énergiquement que lorsqu'il y a en présence des nombres égaux d'atomes des deux gaz.

Les variations sont continues à mesure que la quantité de l'un des corps augmente.

Cette influence de l'excès de l'un des gaz sur la dissociation rappelle les phénomènes que, dans d'autres expériences tout à fait différentes, on a désignés sous le nom d'*action de masse*. Telle est, en Chimie élémentaire, la loi de Dulong, complétée par les expériences de M. Malaguti et de M. Berthelot. Telle est, en Chimie organique, l'influence de l'inégalité des proportions d'alcool et d'acide dans l'étherification qui, d'après M. Berthelot, devient alors plus avancée. Tous ces phénomènes se trouvent ainsi aujourd'hui coordonnés entre eux d'une manière simple et rationnelle.

*Action des corps poreux.* — Mes expériences numériques sur la décom-

position lente de l'acide iodhydrique par la chaleur peuvent être comparées à celles que M. Hautefeuille a publiées sur la décomposition du même gaz par les corps poreux.

On reconnaît ainsi qu'à une même température la limite de décomposition est à peu près la même quand on la produit rapidement par les corps poreux, ou très lentement sous la seule influence de la chaleur. Les corps poreux ne modifient donc que très peu la limite des deux actions inverses ; ils rendent seulement beaucoup plus rapide l'établissement de l'équilibre. Or, j'ai montré que c'est précisément ce qui a lieu par le simple effet de l'augmentation de pression, c'est-à-dire du rapprochement des molécules. Le rôle chimique des corps poreux, qui facilitent les combinaisons, se trouvera donc expliqué ainsi par le seul fait de la condensation toute physique qu'ils produisent sur les gaz.

Ces résultats sont d'autant plus nets que la formation de l'acide iodhydrique correspond à un phénomène thermique peu notable.

*Influence de la lumière solaire.* — L'acide iodhydrique gazeux se conserve sans altération dans l'obscurité, mais il est décomposé à froid par la lumière solaire ; je démontre qu'au contraire elle ne produit pas à froid de combinaison entre l'iode et l'hydrogène. Aussi voit-on la simple action du soleil produire sur l'acide iodhydrique une décomposition probablement illimitée, toute différente de celle qui a lieu par la chaleur : en un mois d'insolation, j'ai décomposé à froid 0,80 d'acide iodhydrique, tandis qu'à 265°, en chauffant ce gaz jour et nuit pendant un mois, on met à peine 0,02 d'hydrogène en liberté, tout en restant encore très loin de l'état d'équilibre.

La dissolution d'acide iodhydrique ne se décompose pas à la lumière : cette différence avec l'acide gazeux est corrélative de la chaleur dégagée au moment de la dissolution.

*Action de l'oxygène de l'air.* — La facile décomposition de l'acide iodhydrique, dans les circonstances ordinaires, et en particulier en dissolution, est due surtout à l'oxygène de l'air : je donne différentes déterminations numériques à ce sujet ; cette réaction se produit même dans l'obscurité.

J'ai eu la satisfaction de voir mes déterminations reprises, longtemps après leur publication, par MM. Bodenstein et V. Meyer, à l'Université de Heidelberg (*Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft*, t. XXVI, p. 1146-1159, et *Bulletin de la Société chimique*, 5 septembre 1893, t. X, p. 855). Ils ont obtenu des nombres très analogues.

On peut remarquer que cet ensemble de recherches réalise les seules

( 14 )

expériences qui aient encore été faites aujourd'hui sur la dissociation des systèmes gazeux homogènes formés sans condensation. Elles ont servi de base à diverses études mathématiques faites sur ces questions. C'est sur elles qu'on s'appuie pour affirmer que dans les gaz la dissociation, à une température donnée, est indépendante de la pression.

Analyse des diverses parties de ce travail : par M. Berthelot, *Essai de Mécanique chimique*, t. II, p. 74, 79, 89, 408 ; par M. Schützenberger, *Traité de Chimie générale*, t. I, p. 173, et t. II, p. 47-49 ; par M. Wurtz, *Dictionnaire de Chimie*, 5<sup>e</sup> fascicule du 1<sup>er</sup> Supplément, p. 660.

*Voir aussi le Mémoire de M. Mendelejeff sur les actions de contact, dans le Bulletin de la Société chimique de Berlin, année 1886, p. 456.*

---

### *Théorie de la dissociation et, en général, des réactions simples limitées par l'action inverse.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. LXXIII, p. 990 (23 octobre 1871).

Mémoire : Annales de Chimie et de Physique, année 1872, t. XXVII, de la page 289 à la page 371.

L'étude méthodique de la transformation du phosphore avait fixé mon attention sur tous les phénomènes de dissociation et, en général, sur toutes les réactions *réversibles* constituant un équilibre chimique. Dans un Mémoire précieux pour mes recherches, M. Berthelot avait montré que l'union d'un alcool avec un acide est limitée par la tendance de l'eau à décomposer l'éther formé, et il avait établi numériquement l'influence de toutes les circonstances dont dépend l'équilibre. Dans le cas du phosphore, j'avais fait voir expérimentalement que la production de la limite est bien due à la coexistence de deux actions élémentaires inverses.

*Dans toutes les réactions partielles, la limite résulte simplement d'un équilibre qui s'établit entre deux actions inverses simultanées, dont l'une tend à décomposer, l'autre à reformer la combinaison.* Ainsi, dans la dissociation s'effectuant en vase clos, la chaleur tend à détruire les corps, l'affinité chimique à les reformer.

J'ai cherché à aller plus loin. Aucune de ces actions n'est instantanée, pas plus qu'aucun phénomène mécanique. Dès lors, si l'on peut évaluer la vitesse que suivent séparément les deux actions élémentaires indépendantes, on aura la loi de leur résultante, qui est le phénomène réel, accessible directement à l'expérience. Cette méthode fournit tout d'abord les conditions de l'équilibre. Elle donne également la vitesse de la réaction, ou, en d'autres termes, les détails de la marche progressive du phénomène : il suffit pour cela d'appliquer les procédés du Calcul intégral à la formule

différentielle très simple qui résume les hypothèses admises. Ainsi se trouve réalisée l'une des rares applications des procédés mathématiques aux phénomènes numériques observés en Chimie.

Cette théorie, appliquée à la dissociation, comprend deux cas distincts : celui où, le corps en décomposition et ses deux éléments étant tous gazeux, le système est homogène : celui où, un seul des trois corps étant gazeux, le système est hétérogène.

La dissociation d'un système hétérogène a pour type l'expérience classique de M. Debray, où le carbonate de chaux, chauffé en vase clos, donne de la chaux avec une tension fixe d'acide carbonique : cette limite, exprimée par une tension gazeuse, résulte simplement de ce que la répartition des éléments est déterminée uniquement par les réactions qui s'exercent à la surface des morceaux compacts de carbonate de chaux (principe des surfaces de séparation de M. Berthelot).

Le cas de la dissociation d'un système homogène, abordé moins fréquemment par l'expérience, est le plus intéressant pour la théorie : il permet d'étudier l'influence de la pression, c'est-à-dire du rapprochement des molécules les unes des autres ; il permet aussi de voir quelle est l'influence d'un excès de l'un des éléments.

La transformation allotropique du phosphore peut être assimilée à la dissociation d'un système hétérogène. On peut, en effet, regarder comme une combinaison celle des deux actions inverses qui dégagent de la chaleur, c'est-à-dire le changement du phosphore ordinaire en phosphore rouge.

Le but principal de ce Mémoire de 1871 était de faire l'application de cette théorie nouvelle à mes expériences sur le phosphore. J'ai suivi, dans tous les détails numériques, la comparaison des résultats de la théorie avec ceux de l'expérience, notamment au point de vue de la vitesse de la réaction, suivant le poids de phosphore dont on part.

Cette théorie de la dissociation, fondée sur l'étude des deux actions inverses, a l'avantage de suivre de très près la réalité des faits et d'en donner d'une manière très simple une interprétation logique.

Reproduction de cette théorie de la dissociation : par M. Schützenberger, *Traité de Chimie générale*, t. I<sup>e</sup>, p. 174-177; par M. Salet, *Dictionnaire de Chimie* de M. Wurtz, 4<sup>e</sup> fascicule du 1<sup>er</sup> Supplément, p. 620; par MM. Pattison Muir et Forster Morley, *Watt's Dictionary of Chemistry*, t. II, p. 406.

### *Théorie des équilibres chimiques.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. XCIII, p. 265 et 312 (1<sup>er</sup> et 8 août 1881).

**Mémoire :** Annales de Chimie et de Physique, année 1882, t. XXVI, de la page 289 à la page 405; 3<sup>e</sup> Partie des **Études sur les équilibres chimiques**, Ouvrage publié chez Dunod et faisant partie de l'*Encyclopédie chimique*, dirigée par M. Fremy.

Dernier résumé, dans une conférence faite à Bruxelles, le 27 octobre 1886, publiée dans la *Revue des questions scientifiques* de janvier 1887.

Les expériences sur l'acide iodhydrique qui ont été décrites, ainsi que les autres travaux de Statique chimique publiés depuis m'ont amené, en 1881, à compléter la théorie de la dissociation que j'avais présentée en 1871, et à en développer les applications.

En 1871, j'avais considéré la vitesse de combinaison de deux gaz comme simplement proportionnelle à leur nombre de molécules. En 1881, pour suivre de plus près tout l'ensemble des expériences, j'admetts que, dans le cas le plus général, cette vitesse de combinaison est proportionnelle à une certaine puissance,  $p^\beta p'^\beta$  au lieu de  $pp'$ .

Cette considération se rattache à un point de vue auquel les études faites depuis cette époque me font attacher une réelle importance. C'est la séparation de deux cas très distincts pour évaluer l'influence qu'exerce sur la combinaison des gaz la pression, c'est-à-dire l'intervalle moléculaire.

A de fortes pressions, chaque molécule d'un gaz trouve une molécule d'un autre gaz assez voisine pour qu'elles tendent directement à s'unir; au contraire, à de très faibles pressions, l'intervalle moléculaire étant beaucoup plus grand que le rayon d'activité chimique, il faut, pour arriver à se combiner, que les molécules des deux gaz soient, par les mouvements incessants dus à la diffusion, amenées dans le voisinage l'une de l'autre. On sait d'ailleurs qu'on réalise aujourd'hui des réactions chimiques avec d'énormes différences de pressions, depuis ces systèmes extraordinairement condensés que nous procurent les matières explosives jusqu'à ces systèmes extraordinairement raréfiés que nous a fait connaître M. Crookes et où la pression est dix millions de fois plus petite que celle de l'atmosphère.

Ce cas d'un gaz très raréfié soumis à la dissociation a été traité *à part* dans mon travail de 1881, en prenant pour base la probabilité de rencontre des molécules, conformément aux idées de Clausius (*théorie cinétique des gaz*). On retrouve ainsi la même relation qu'avec ma théorie élémentaire de la dissociation de 1871 : alors l'exposant  $\beta$  qui entre dans la formule de combinaison  $p^\beta p'^\beta$  est égal à 1; il en résulterait d'assez grandes variations de la limite avec la pression.

Le cas d'un gaz beaucoup plus condensé est celui qui est envisagé par les savants qui ont pris pour base la Théorie mécanique de la chaleur, car, pour appliquer le principe des forces vives, de l'énergie, etc., on y suppose toujours implicitement l'existence de forces exercées entre les atomes suivant la ligne droite qui les joint. On est arrivé ainsi, pour les gaz formés sans condensation, à des formules qui reviennent à prendre, dans la vitesse de combinaison,  $\beta = \frac{1}{2}$ ; il en résulterait que, pour les gaz formés sans condensation, la limite de la dissociation est indépendante de la pression. Comme les variations que j'ai observées pour l'acide iodhydrique ne sont pas très considérables et qu'*on n'a pas d'autre exemple à citer*, on les explique en faisant remarquer que ce corps n'est pas à l'état de gaz parfait, ou que l'iode, mis en liberté dans les conditions de l'expérience, peut déjà commencer à subir une détente moléculaire.

Ma théorie n'est aucunement en contradiction avec ces résultats, car elle peut s'adapter aux états de condensation les plus divers.

Cette distinction dans l'influence de la pression sur la combinaison et, par conséquent, sur la dissociation, peut expliquer certaines divergences obtenues dans l'étude des équilibres chimiques des systèmes gazeux, où les variations de la limite ont été considérées tantôt comme discontinues, tantôt comme continues. A de faibles pressions, la raréfaction tend à rendre la combinaison moins complète; mais, à des pressions suffisamment fortes, une raréfaction qui n'est pas poussée trop loin *peut* ne pas changer le degré de combinaison d'un système.

La théorie rappelée ici permet de calculer pour les systèmes homogènes :

- 1° L'influence de la pression sur la grandeur de la limite;
- 2° L'influence de l'excès de l'un des corps ou *action de masse*;
- 3° Les progrès de la réaction jusqu'au moment où elle aboutit à l'équilibre.

Dans ces différents cas, *on arrive à calculer tous les nombres d'une série d'expériences en se donnant un seul d'entre eux.*

J'ai appliqué numériquement ces principes à l'interprétation des déterminations suivantes :

1° Mes propres expériences sur l'acide iodhydrique :

A 440°, on doit prendre  $\beta$  égal à 0,55, c'est-à-dire très voisin de la valeur  $\frac{1}{2}$ ;

2° Les expériences de M. Friedel, sur la réaction de l'oxyde de méthyle et de l'acide chlorhydrique complètement étudiée par ce savant, en prenant ces gaz, soit en proportions atomiques sous différentes pressions, soit avec l'excès de l'un des deux, et en faisant varier la température :

On doit y prendre  $\beta$  très voisin de 1;

L.

4

3<sup>o</sup> Les expériences de M. Horstmann, sur la réaction de l'acide carbonique et de l'ammoniaque gazeuse; le problème présente un intérêt particulier parce que la combinaison se fait entre un volume de l'un des gaz et deux volumes de l'autre :

On prend  $\beta$  égal à 1;

4<sup>o</sup> Les expériences de MM. Crafts et F. Meyer sur la transformation allotropique de la vapeur d'iode à des températures extrêmement élevées et sur les variations de cette « détente » moléculaire avec la pression :

La constante  $\beta$  est peu différente de l'unité;

5<sup>o</sup> Mes propres expériences sur la transformation allotropique du phosphore qui avaient déjà, en 1871, servi de base à cette théorie :

Et où, quand on considère la production du phosphore rouge à partir de la vapeur de phosphore à 440°, on doit prendre  $\beta$  égal à 1.

6<sup>o</sup> Les expériences par lesquelles M. Schlösing a établi la loi de la dissolution du carbonate de chaux dans l'eau en présence de l'acide carbonique, réaction qui peut servir de type pour un milieu homogène *liquide*:

On doit y prendre  $\beta$  égal à 0,4 environ;

Depuis cette publication, M. van t'Hoff (<sup>1</sup>) a, par des considérations assez plausibles, rattaché la valeur numérique de l'exposant  $\beta$  pour les milieux *liquides* aux données caractéristiques de la dissolution saline sur laquelle porte l'expérience : solubilité des gaz dans la dissolution : tension de vapeur comparée à celle du dissolvant; pression *osmotique*, c'est-à-dire pression avec laquelle l'eau de la dissolution cherche à traverser une membrane poreuse en abandonnant le sel de l'autre côté de la membrane; température de congélation de la dissolution, en relation avec les expériences de M. Raoult.

On voit que ces recherches touchent encore aujourd'hui aux questions les plus actuelles de la Chimie.

Les expériences de MM. Engel et Moitessier et celles de M. Isambert ont fourni, postérieurement à la publication de mon Mémoire, de nouvelles vérifications numériques très complètes des formules données pour la réaction de l'acide carbonique et de l'ammoniaque gazeuse (<sup>2</sup>). Il en est de même des

(<sup>1</sup>) VAN T'HOFF, *Études de Dynamique chimique*, publiées en 1884.

(<sup>2</sup>) ENGEL et MOITESSIER, *Comptes rendus*, 1881, 2<sup>e</sup> semestre. — ISAMBERT, *Comptes rendus*, 1881, 2<sup>e</sup> semestre; 1883, 1<sup>er</sup> et 2<sup>e</sup> semestres.

expériences par lesquelles M. Engel (<sup>1</sup>) a confirmé et étendu les recherches de M. Schlösing, sur la dissolution du carbonate de chaux en présence de l'acide carbonique.

### *Études sur les équilibres chimiques.*

Ouvrage de 328 pages, extrait de l'*Encyclopédie chimique*, dirigée par M. Fremy (Paris, 1881, Dunod).

Cet Ouvrage est un exposé méthodique et une discussion approfondie de l'ensemble des connaissances acquises en 1881 sur les questions d'équilibres qui se retrouvent aujourd'hui, de plus en plus, dans toutes les parties de la Chimie.

Une première Partie renferme l'étude détaillée des faits de l'expérience. On y voit, rapprochées les unes des autres, les diverses réactions partielles et réversibles qui ont été souvent découvertes d'une manière tout à fait indépendante les unes des autres. Les phénomènes de dissociation et de transformation allotropique y occupent la plus grande place : ils sont décrits en insistant sur la distinction entre les systèmes hétérogènes et homogènes. — Viennent ensuite les équilibres produits sous l'influence de l'électricité : formation de l'ozone, seulement jusqu'à une certaine limite, par l'électrisation de l'oxygène en tube scellé (MM. Fremy et E. Becquerel) ; expériences de M. Bunsen et de M. Berthelot sur les gaz combustibles, etc. — Cette première Partie, toute expérimentale, se termine par l'étude des équilibres entre deux réactions chimiques : phénomènes d'éthérification (M. Berthelot), statique chimique des dissolutions salines, décomposition des sels insolubles par les sels solubles.

Une seconde Partie résume les lois générales données par l'expérience et les interprète sans l'intervention des procédés mathématiques. On arrive à se rendre compte, d'une manière logique, de tous les phénomènes d'équilibre chimique en les regardant comme produits par l'antagonisme de deux actions inverses dont l'une tend à décomposer et l'autre à reformer une combinaison. J'ai à peine besoin d'ajouter que l'on retrouve, dans cette seconde Partie, le développement de beaucoup d'idées émises, en différentes circonstances, par M. Berthelot.

---

(<sup>1</sup>) ENGEL, *Comptes rendus*, t. C, 1885, 1<sup>er</sup> semestre, pages 352, 444, 1224, et t. CI, 1885, 2<sup>e</sup> semestre, p. 949.

Une troisième Partie contient l'exposé détaillé de ma théorie des équilibres chimiques avec toutes ses applications, telle qu'elle a été résumée tout à l'heure. J'y discute, en outre, une théorie du même genre, que MM. Guldberg et Waage (*Journal für praktische Chemie*, 1879) ont fondée sur des principes analogues à ceux qui m'avaient servi et qu'ils ont appliquée à mes expériences sur l'acide iodhydrique. J'y reproduis également la théorie que M. van t'Hoff a donnée, en 1877, pour les phénomènes d'éthérification examinés par M. Berthelot.

Une quatrième Partie est consacrée au résumé et à la comparaison des études qui avaient déjà été faites à cette époque sur les équilibres chimiques, en partant de la Théorie mécanique de la chaleur : on y trouve la discussion des travaux de ce genre dus à MM. Peslin, Moutier, Vicaire, Horstmann et Gibbs. A ce moment, les publications de M. Gibbs, faites en Amérique (1875-1879), n'avaient encore été traduites en français dans aucune de leurs parties : leurs portions les plus importantes se retrouvent reproduites dans cet Ouvrage. On sait comment les questions traitées par ce savant ont été reprises, dans ces dernières années, par M. Duhem et par M. Le Chatelier. Les publications de M. van t'Hoff sur les mêmes sujets (1884 et 1885) sont également postérieures à mon Ouvrage.

### *Dissociation du bromhydrate d'amylène sous de faibles pressions.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXII, p. 855 (20 avril 1891).

J'ai voulu compléter mes expériences sur l'acide iodhydrique par des déterminations semblables faites sur la vapeur du bromhydrate d'amylène. Dans les deux cas, les corps qui s'équilibrent étant tous gazeux constituent un mélange homogène ; mais l'acide iodhydrique est formé sans condensation, tandis que, pour le bromhydrate d'amylène, la combinaison totale correspond à un volume moitié de celui de la masse entièrement décomposée.

M. Wurtz avait déjà fait cette étude, mais seulement pour la pression ordinaire. Je constate d'abord que, pour arriver à la limite, il faut aller bien au delà de la durée habituelle d'une densité de vapeur : c'est un exemple de plus de l'influence du temps dans les phénomènes de dissociation, déjà entrevue par M. Wurtz à propos de ce même phénomène.

L'influence de la pression sur la limite de la dissociation est l'une des

questions les plus intéressantes soulevées par les théories d'équilibres chimiques. On se rappelle que M. H. Sainte-Claire Deville y attachait déjà une telle importance qu'il comptait déterminer les températures de combustion dans des cloches remplies d'air comprimé. Je me suis donc attaché surtout à la comparaison des densités de vapeur observées à 1<sup>atm</sup> et à  $\frac{1}{10}$  d'atmosphère : ce travail se trouve ainsi être l'analogie de celui que l'on doit à M. Troost pour la vapeur du soufre.

Mes recherches montrent, en restant uniquement sur le terrain de l'expérience, que, pour le bromhydrate d'amylène, la *dissociation est facilitée par une diminution de pression*.

Cette même Note renferme la détermination d'un certain nombre de propriétés physiques du bromhydrate d'amylène : poids spécifiques à différentes températures ; chaleurs spécifiques (en commun avec M. Albert Colson) ; températures d'ébullition à différentes pressions.

---

*Notes de voyage sur les progrès récents des industries chimiques  
en Angleterre.*

Bulletin de la Société d'Encouragement, année 1873, de la page 350 à la page 371.

La Science et l'Industrie sont aujourd'hui tellement liées, qu'il est difficile pour l'une de rester étrangère aux progrès de l'autre. J'ai fait, à ce point de vue, deux voyages d'étude spéciaux : en 1867, dans l'Allemagne du Nord ; en 1872, en Angleterre. C'est ce dernier voyage dont les principaux souvenirs ont été résumés dans le Mémoire indiqué ici. C'est surtout en Angleterre que les essais les plus hardis et les plus ingénieux se succèdent : l'abondance des capitaux permet aux industriels d'y reculer moins qu'ailleurs devant les progrès indiqués par la Science.

Les questions les plus importantes, alors à l'état d'actualité, traitées dans cette Notice sont : 1<sup>o</sup> les procédés de fabrication perfectionnés du fer et de l'acier, tentés surtout par M. Siemens, notamment au moyen du traitement direct du minerai; 2<sup>o</sup> la fabrication perfectionnée du chlore, d'après les méthodes de M. Weldon et de M. Deacon ; elles constituent l'un des exemples les plus curieux de la tendance actuelle de la grande industrie à tout utiliser. Récolter tout le travail des agents naturels et ne point avoir de résidus, tel est le but poursuivi.

Les différentes indications données dans cette Notice ont été reproduites

par plusieurs publications scientifiques. La portion relative à la fabrication perfectionnée du chlore a été insérée dans les *Annales des Mines* (tome III, 1879) et traitée à ce sujet avec un peu plus de développements. J'ai fait ressortir, à cette occasion, que l'on doit considérer comme une réaction limitée par l'action inverse la réaction utilisée par M. Deacon (acide chlorhydrique et air en présence du sulfate de cuivre vers 400°). Dès lors, on se trouve entre deux inconvénients : une décomposition trop incomplète, ou une trop grande proportion de gaz inerte qui gène la fabrication.

---

*Études sur les hydrocarbures et les alcools supérieurs  
dérivés des pétroles d'Amérique.*

Bulletin de la Société chimique, t. XLI, 1<sup>er</sup> semestre 1884, p. 161 à 166  
(séance du 28 décembre 1883).

La série des alcools dont l'esprit-de-vin est le type comprend huit termes consécutifs bien étudiés ; au delà, on rencontre de nombreuses lacunes.

Les hydrocarbures d'où les alcools supérieurs pourraient être dérivés se trouvent ensemble dans les pétroles d'Amérique, comme l'ont montré les expériences de MM. Pelouze et Cahours. Ces pétroles renferment des hydrocarbures très nombreux et susceptibles de beaucoup d'isoméries différentes ; quand on les distille, les corps en présence adhèrent obstinément les uns aux autres, et leur mélange est presque aussi intime que si la composition variait d'une manière continue avec la densité et avec le point d'ébullition.

C'est à ces différents points de vue que j'ai entrepris l'étude des portions des pétroles qui distillent entre 120° et 160°. La matière première de mes recherches est un pétrole de 0,74 de densité, obtenu par un fractionnement en grand. Ce liquide ne renferme que quelques centièmes d'hydrocarbures non saturés, absorbables par le brome. Les produits principaux sont des hydrures d'octyle, de nonyle et de décyle déjà connus, correspondant aux 8<sup>e</sup>, 9<sup>e</sup> et 10<sup>e</sup> alcools.

Ces hydrocarbures ont été séparés par de nombreuses séries de distillations fractionnées : quinze rectifications à la pression ordinaire, et deux ou trois dans le vide. J'ai isolé les hydrures d'octyle, de nonyle et de décyle : ils se reconnaissent à leur densité de vapeur ; je vérifie et je complète l'étude de leurs principales propriétés physiques.

J'applique ensuite les méthodes générales de la Chimie organique pour

passer de chacun de ces hydrocarbures saturés à leur premier dérivé chloré, à l'hydrocarbure non saturé homologue de l'éthylène, enfin à l'alcool. J'obtiens ainsi le décyclène, *l'alcool nonylique* et l'alcool décylique.

Les travaux de MM. Bartoli et Stracciati (<sup>1</sup>) sur les propriétés physiques des hydrocarbures des pétroles, m'ont fait ajourner la suite que je comp-tais donner à cette étude.

### *Études générales sur l'action chimique de la lumière.*

*Phosphore* : Annales de Chimie et Physique, année 1871, t. XXIV, p. 184.

*Acide iodhydrique* : Comptes rendus de l'Académie des Sciences, 16 juillet 1877, p. 144. —

Annales de Chimie et de Physique, année 1877, t. XII, de la page 228 à la page 239.

*Styrolène* : Association française pour l'avancement des Sciences; session de Paris, 29 août 1878, p. 464.

*Chloral* : Société chimique, 22 juillet 1881.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. XCIII, p. 514 (26 septembre 1881).

Parmi les causes qui modifient l'action chimique, la lumière est l'une des plus importantes. On sait d'ailleurs que la lumière et la chaleur doivent être regardées comme les effets d'une même cause physique. Mes études sur le phosphore et l'acide iodhydrique, relatives aux modifications de l'action chimique par la chaleur, m'ont amené naturellement à comparer expérimentalement, à différents points de vue, l'influence de la lumière avec celle de la chaleur dans les différents genres de réactions chimiques. C'est un travail de longue haleine que je poursuis sur des corps très différents.

*Transformations allotropiques*. — J'ai vérifié, par des expériences rigoureuses, propres à être montrées dans un cours, que l'action seule de la lumière, à froid, transforme le phosphore ordinaire en phosphore rouge. Cette action est, comme on sait, irréversible.

De même, le styrolène se change peu à peu au soleil en métastyrolène : au bout de vingt ou trente jours en été, il devient ordinairement assez visqueux pour qu'on puisse retourner le tube qui le contient; au contraire, dans une obscurité absolue, on peut le conserver un an au moins parfaitement fluide, mais, au bout de plusieurs années, cette fluidité diminue un peu.

Le chloral anhydre se change en chloral insoluble ; mais, en même temps,

(<sup>1</sup>) *Annales de Chimie et de Physique*, mars 1886.

il éprouve une décomposition partielle (déjà signalée par M. Personne), et il donne des volumes égaux d'acide chlorhydrique et d'oxyde de carbone.

Pour le cyanogène bien sec et pour l'essence de téribenthine, après trois années d'exposition au soleil, je n'ai constaté aucune modification. L'acétylène, pendant le même temps, subit une condensation appréciable, mais très légère, surtout lorsqu'il est un peu humide.

*Influence de la dissolution.* — La dissolution suffit souvent pour changer complètement l'action de la lumière, à cause de la combinaison, même assez faible, qui existe entre le corps dissous et le liquide où il se trouve. A la lumière, l'acide iodhydrique gazeux est décomposé : sa dissolution dans l'eau reste incolore lorsqu'il n'y a pas d'oxygène en présence. Le chlorure d'argent, si sensible à l'action de la lumière, reste inaltéré quand il est en dissolution dans l'ammoniaque.

*Influence de la température.* — La température exerce une influence souvent notable sur la vitesse de transformation chimique des substances impressionnables à la lumière. Le styrolène se modifie beaucoup plus vite à 100° que vers 10°. L'iodure d'amidon se décolore beaucoup plus vite vers 25° que vers 0°.

*Influence des matières organiques.* — Un certain nombre de corps ne se décomposent sous l'influence de la lumière que grâce à la présence de matières organiques, qui tout au moins accélèrent la réaction et lui permettent de commencer à une température beaucoup plus basse. De l'acide chromique pur, exposé pendant plus de treize mois au soleil, n'a dégagé que 0<sup>gr</sup>,002 d'oxygène. Le chlorure d'or parfaitement pur et conservé dans des tubes scellés s'altère très peu (<sup>1</sup>). Le sucre, au bout de deux ans, reste inaltéré, tant que des moisissures introduites quelquefois accidentellement lors de la fermeture ne viennent pas s'y développer en produisant l'interversion d'une grande partie de la masse. Des observations analogues s'appliquent à certains oxydes métalliques. Il faut, dans ces expériences de Photochimie, prendre d'extrêmes précautions contre l'influence des poussières de l'air.

*Influence de la couleur.* — On sait qu'en général c'est vers le bleu et le violet que l'action chimique de la lumière est la plus marquée. En est-il de

---

(<sup>1</sup>) La dissolution de chlorure d'or employée était au  $\frac{1}{10}$  et avait été exposée tout un été au soleil. Depuis, M. Foussereau a publié une étude intéressante sur l'altération à la lumière des dissolutions extrêmement étendues, mais il dit qu'avec une concentration de  $\frac{1}{333}$  « l'altération est presque nulle ». (*Annales de Chimie et de Physique*, année 1887, t. II, p. 414.)

même lorsqu'un corps peut être modifié par la chaleur seule à des températures relativement basses, pour lesquelles le mouvement ondulatoire correspondant soit comparable à celui des rayons lumineux de l'extrémité rouge ou infra-rouge du spectre? Différents cas de ce genre avaient été signalés, mais plusieurs de ces observations étaient erronées. J'ai reconnu que l'iodure d'amidon, qu'une si faible chaleur suffit pour altérer, se décolore plus vite dans le bleu que dans le rouge. L'acide azotique anhydre se décompose dans le rouge, mais se détruit encore davantage dans le bleu. La décomposition de l'acide azotique monohydraté et la transformation allotropique du styrolène, toutes deux faciles à réaliser par la chaleur seule, se produisent également infiniment plus vite dans le bleu que dans le rouge. Cette question, dont je reprendrai l'étude, se rattache au difficile problème de la force vive contenue, après le passage à travers divers milieux, dans les couleurs différentes qui composent un même rayon de lumière blanche.

---

*Études de Dynamique chimique sur la réaction des sels ferriques  
et de l'acide oxalique sous l'influence de la chaleur.*

Bulletin de la Société chimique, année 1886, t. XLVI, p. 289-294.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXVI, p. 880 et 981 (mai 1893).

Mémoire complet : Annales de Chimie et de Physique, t. XXX, 1<sup>er</sup> novembre 1893,  
de la page 289 à la page 395.

J'ai voulu étudier numériquement une même décomposition irréversible en l'effectuant, d'une part, sous la seule influence de la chaleur, de l'autre, sous la seule influence de la lumière. Il n'y a qu'un très petit nombre de corps pour lesquels ces actions puissent être réalisées toutes deux dans des conditions facilement mesurables.

J'ai trouvé que la chaleur seule, dans l'obscurité, décompose les mélanges de dissolutions d'acide oxalique et de chlorure ferrique : il se forme un sel de fer au minimum et il se dégage de l'acide carbonique : la réaction se poursuit jusqu'à complet épuisement. Il en est de même avec les autres sels ferriques. Cette décomposition est corrélative de celle qu'éprouve par la chaleur l'oxalate ferrique. Je l'ai étudiée numériquement à différents points de vue, en m'attachant surtout aux expériences qui pouvaient être répétées à la lumière.

La plupart des déterminations ont été faites à 100° et avec des mélanges en proportions équivalentes d'acide oxalique et de chlorure ferrique. On

constate tout d'abord que la décomposition se ralentit à mesure que le mélange s'appauvrit par le fait même de la transformation. La vitesse de la réaction est sensiblement proportionnelle au poids réel de matière active existant à l'instant considéré. Cette loi, déjà indiquée pour d'autres corps, notamment par M. Berthelot, permet ici de calculer *en partant d'une seule observation*, les quantités de matière progressivement décomposées.

J'ai étudié successivement l'influence exercée par l'eau ajoutée en plus ou moins grande quantité, par l'excès de l'un des corps réagissants, par l'addition de certains corps étrangers. Ces diverses séries de déterminations sur la vitesse de réaction offrent un intérêt particulier parce qu'elles peuvent être comparées aux expériences semblables faites à la lumière.

L'addition d'eau, tous calculs faits, facilite la réaction, ce qui est corrélatif de la décomposition exercée par l'eau sur le chlorure ferrique pris isolément : cette influence de l'eau ne se retrouve pas pour le sulfaté ferrique qui est beaucoup plus stable.

Un excès notable de l'un des corps réagissants retarde la réaction, surtout lorsque c'est le chlorure ferrique qui domine.

Le chlorure ferreux et l'acide chlorhydrique, dès qu'ils sont assez concentrés, retardent également la réaction : avec de très grands excès d'acide chlorhydrique, elle est presque complètement arrêtée.

Les chlorures alcalins qui donnent avec le chlorure ferrique des chlorures doubles retardent aussi la réaction ; si, à du chlorure ferrique, mélangé à son équivalent d'acide oxalique, on ajoute 24 équivalents de chlorure de lithium, on a vingt fois moins de gaz dans un temps donné qu'en ajoutant le même volume d'eau.

Ces observations se lient aux décompositions qui se produisent dans les dissolutions salines où une même base se partage entre deux acides ; elles se rattachent aussi aux obstacles que fait subir à une réaction la présence de corps étrangers, comme l'ont montré, entre autres, Bunsen et Roscoë dans leurs recherches sur la combinaison du chlore et de l'hydrogène à la lumière.

La vitesse de décomposition des dissolutions d'oxalate ferrique par la chaleur a été également déterminée par l'expérience : il s'y produit de l'oxalate ferreux insoluble et de l'acide carbonique : la loi de cette décomposition rappelle celle des dissolutions de bicarbonate de chaux dans les recherches de M. Schlösing.

Si, au lieu de faire ces différentes expériences à 100°, on emploie une autre température, depuis 40° jusqu'à 120°, on reconnaît que l'élévation de température augmente la vitesse de la réaction, suivant une loi que je

détermine et qui a les allures d'une fonction exponentielle. L'influence accélératrice de l'eau persiste à de basses températures, quoiqu'elle soit un peu moins prononcée.

J'ai examiné surtout, par des expériences qui ont duré jusqu'à trois mois sans interruption, si la réaction se produit en quelque mesure à la longue dès 40°, température où elle semble absolument nulle quand elle n'est pas très prolongée. J'ai constaté qu'il y a, en effet, une certaine décomposition : un centième environ en un mois. A la température ordinaire, au bout de six ans, j'ai constaté un ou deux centièmes de décomposition, ce qui, au bout de cent ans, correspondrait au quart de la masse.

On a donc ici, de même que dans l'éthérification, un exemple d'un système chimique qui se dirige très lentement à froid vers un état stable, qui pour le cas actuel serait la décomposition complète.

On peut prévoir dès lors que la lumière ne doit faire qu'accélérer la réaction qui se produirait, mais avec une lenteur infinie, par la chaleur seule, pour le mélange *exothermique* étudié : c'est ce que M. Berthelot a désigné sous le nom d'*action excitatrice* de la lumière.

*Expériences de thermochimie sur la dilution du chlorure ferrique et sur le partage de l'oxyde ferrique entre l'acide chlorhydrique et l'acide oxalique.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXVI, p. 880 (24 avril 1893),  
et Annales de Chimie et de Physique, t. XXX, Chap. VII, p. 370; 1<sup>er</sup> novembre 1893.

Il résulte de ces déterminations que les dissolutions très concentrées de chlorure ferrique éprouvent une modification considérable par le simple fait de la dilution, ce qui témoigne de leur décomposition partielle. Ces indications sont d'accord avec celles que me donnent les observations sur les changements progressifs d'intensité de la couleur des dissolutions avec la dilution.

Dans ce travail, je détermine la chaleur de formation de l'oxalate ferrique et j'étudie le partage de l'oxyde ferrique entre les acides chlorhydrique et oxalique : l'acide chlorhydrique est déplacé en très grande partie par l'acide oxalique.

*Études quantitatives sur l'action chimique de la lumière pour la décomposition mutuelle de l'acide oxalique et du chlorure ferrique.*

Note préliminaire : Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. XCVII, p. 1208, 26 novembre 1883.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXII, p. 936, 992, 1124 (27 avril, 4 et 9 mai 1891); t. CXX, p. 441 (25 février 1895), t. CXXI, p. 817 (2 décembre 1895).

Association française pour l'avancement des Sciences, session de Besançon, août 1893, p. 198.

Conférence spéciale à la Société Chimique le 18 mai 1895; (Revue scientifique du 28 septembre 1895).

Mémoire : Annales de Chimie et de Physique, t. VI, août 1895, de la page 499 à la page 540.

Je me suis proposé de *mesurer* les différentes influences dont peut dépendre l'action chimique de la lumière et de coordonner par des lois numériques les résultats obtenus.

La réaction que j'ai choisie pour ces recherches est la décomposition de l'acide oxalique par le chlorure ferrique, qui donne de l'acide carbonique et du chlorure ferreux. On sait qu'elle est irréversible. Cette transformation, qui avait déjà été étudiée à d'autres points de vue, a l'avantage, comme on vient de le voir, de se produire très facilement, soit par la chaleur, soit par la lumière. Elle est extrêmement sensible : le mélange des deux dissolutions placé dans un tube très étroit produit un violent dégagement de gaz lorsqu'on l'expose au soleil.

Ce phénomène est, il est vrai, exothermique, c'est-à-dire se produit avec dégagement de chaleur. Mais, dans les conditions de l'expérience, la chaleur dégagée n'élève que très peu la température du mélange lorsqu'il est à l'état de dissolution, parce que l'eau en absorbe immédiatement la plus grande partie : ainsi, à Paris, avec le soleil le plus ardent, le thermomètre, plongé dans ce mélange, ne s'élève pas au-dessus de 50°; or, à cette température, dans l'obscurité, il faut *plusieurs semaines* pour avoir une décomposition très légèrement appréciable.

Toutes mes déterminations sur le mélange d'acide oxalique et de chlorure ferrique ont été faites avec la lumière solaire. J'ai constaté que la lumière électrique n'agit sur lui qu'avec une extrême lenteur, ce qui se conçoit d'après les indications que M. Potier et M. Pellat ont données sur l'influence de la température d'une source fournissant de l'énergie par rayonnement. Il faut donc se résigner à profiter seulement des beaux jours, si rares sous le climat de Paris.

Le plus grand nombre des expériences ont eu lieu à la lumière solaire

directe, parce que l'action est alors plus intense ; d'autres ont été effectuées avec les lumières colorées qu'elle donne par son passage dans différents milieux ; mais, quoi qu'on fasse, il est impossible de se servir d'une lumière monochromatique, parce que, lors même qu'on pourrait l'isoler, la décomposition produite serait trop faible.

L'intensité de la lumière solaire étant essentiellement variable, toutes les déterminations ont été faites d'une manière comparative, en prenant pour type, par exemple, le mélange de dissolutions normales d'acide oxalique et de chlorure ferrique employé sous une épaisseur déterminée.

*Influence des circonstances antérieures sur l'action chimique produite par la lumière.* — L'insolation préalable de l'acide oxalique ou celle du chlorure ferrique n'a pas d'influence sensible sur la vitesse de la décomposition produite par la lumière sur leur mélange.

Il n'y a pas non plus de différence dans la vitesse que prend la décomposition par la chaleur suivant que l'on opère sur le mélange lui-même, conservé dans l'obscurité ou déjà soumis à l'insolation.

La décomposition cesse avec la suppression de la lumière. On peut s'en assurer surtout en faisant agir la lumière pendant un même temps, d'une manière soit continue, soit discontinue, car dans ce dernier cas, s'il y avait une action continuatrice, ses effets s'accumuleraient. MM. Bunsen et Roscoë étaient arrivés à la même conclusion pour les mélanges de chlore et d'hydrogène.

Avec le mélange de chlorure ferrique et d'acide oxalique, il n'y a pas de retard sensible au début de la réaction, c'est-à-dire que la mise en train n'exige qu'un travail moléculaire insignifiant.

*Absorption.* — Le mélange d'acide oxalique et de chlorure ferrique, étant coloré, ne laisse passer qu'une proportion restreinte de la lumière qui le traverse. Pour avoir l'action chimique véritable, il faut déterminer cette absorption : c'est le seul moyen de ramener, par le calcul, les décompositions observées à ce qu'elles seraient pour une épaisseur infiniment mince, c'est-à-dire avec une absorption infiniment petite.

Avec le mélange de chlorure ferrique et d'acide oxalique, l'absorption physique est sensiblement la même qu'avec les mélanges semblables de chlorure ferrique et d'eau, car l'acide oxalique est complètement transparent dans les conditions de ces recherches, comme je le montre par l'expérience directe. Il suffit donc de déterminer les absorptions exercées par le chlorure ferrique.

J'effectue ces mesures par l'action chimique elle-même, en plaçant, devant le mélange actif, des cuves rectangulaires de chlorure ferrique dans

différentes conditions d'épaisseur et de dilution et en comparant les décompositions. On obtient ainsi une *transmission apparente* qui ne serait identique à la transmission réelle que si le mélange actif servant de témoin était pris sous une épaisseur infiniment mince; je ramène l'une à l'autre par le calcul, et je vérifie les résultats de cette interprétation par l'expérience.

Les mesures d'absorption ont été faites, non seulement avec la lumière blanche, mais encore avec des lumières colorées, obtenues en faisant traverser aux rayons solaires des milieux convenablement choisis.

A l'une des extrémités du spectre, du côté du rouge et du jaune, l'absorption est très faible, car le chlorure ferrique en dissolution, étant jaune rougeâtre, est très perméable pour ces radiations.

A mesure qu'on marche du côté du violet, on voit croître progressivement l'absorption. Pour l'ultra-violet, elle est très grande; dans de très belles journées et avec des mélanges actifs très sensibles, c'est-à-dire très dilués, j'ai pu constater de petites différences entre les actions chimiques de la lumière transmise à travers des plaques de verre ou de spath d'Islande.

On remarque que, d'une manière générale, l'action chimique de la lumière sur notre mélange varie dans le même sens que l'absorption : toutes choses égales d'ailleurs, elle est beaucoup plus intense dans la région du bleu où l'absorption est très grande que dans la région du rouge où l'absorption est très faible : quelques minutes suffisent d'un côté pour produire le même effet qu'on n'obtient de l'autre côté qu'au bout de plusieurs heures.

La résultante de ces deux effets, pour une lumière complexe, varie donc suivant l'épaisseur, d'après une loi dont je donne l'expression algébrique et la valeur numérique.

*Influence de l'état de l'atmosphère.* — La lumière du Soleil qui nous arrive après avoir traversé l'atmosphère est variable, non seulement comme intensité, mais encore comme composition. L'absorption par notre réactif change donc suivant les conditions atmosphériques.

Les formules d'absorption auxquelles je me suis arrêté définissent d'une manière générale la *qualité* de la lumière, par trois données numériques à déterminer par l'expérience. On sait en effet que la composition de la lumière que nous recevons du Soleil dépend : de l'épaisseur atmosphérique traversée, de l'humidité de l'air, de la quantité de particules solides en suspension dans l'atmosphère (MM. Abney, Cornu, Crova, Janssen, Violle, etc.).

Je donne (Chap. IX du Mémoire des *Annales de Chimie et de Physique*) des exemples de diverses situations atmosphériques que j'ai rencontrées; la plupart sont empruntés à des expériences faites à Paris ou dans les environs, à la campagne; quelques-uns résultent d'expériences faites en Suisse à de grandes altitudes (Rieder Alp, 1930<sup>m</sup>; Arolla, 2000<sup>m</sup>).

Lorsqu'on est dans la belle saison, avec un ciel bien pur, entre 10<sup>h</sup> et 3<sup>h</sup>, les variations sont assez restreintes et leur influence est assez minime pour les déterminations résumées ci-après. Il suffit alors de prendre en quelque sorte un point de repère en faisant une mesure d'absorption.

*Réactions sous différentes épaisseurs et avec différentes formes de vases.* — Les quantités de réactif décomposées par la lumière, sous différentes épaisseurs et avec différentes formes de vases, sont solidaires de la loi de l'absorption physique que ce réactif exerce lui-même sur la lumière qui le traverse. Entre ces variables, la relation est géométrique. A mesure que la lumière pénètre dans les couches successives du réactif, elle s'affaiblit par suite de l'absorption qu'elle subit, de sorte que la décomposition qu'elle provoque devient de plus en plus petite. Ce calcul de la somme des effets produits revient à une intégration faite en partant de la loi qui relie la transmission à l'épaisseur.

Les résultats numériques ainsi obtenus concordent sensiblement avec ceux que donne l'expérience, quand on compare les décompositions subies par le réactif placé dans des cuves rectangulaires de différentes épaisseurs, dans des tubes circulaires de différents diamètres, dans divers tubes elliptiques; ce dernier cas est réalisé par des tubes circulaires que le soleil traverse obliquement.

On peut remarquer que ces résultats sont obtenus en négligeant l'absorption supplémentaire qui pourrait correspondre au travail moléculaire de décomposition que produit ou excite la lumière. Cela revient à dire que cette absorption particulière serait une fraction très faible de l'absorption totale; nous reviendrons tout à l'heure sur ce sujet.

*Vitesse de la réaction.* — Les formules ainsi établies ne sont valables que dans les premiers temps de la réaction; à mesure qu'elle s'avance, la vitesse de la transformation varie pour deux raisons: d'abord parce que la teneur en matière décomposable diminue; ensuite parce que le mélange de chlorure ferrique et d'acide oxalique pâlit en donnant du chlorure ferreux et devient ainsi plus transparent.

Cette variation incessante dans la vitesse de la décomposition peut elle-même être appréciée par le calcul, parce qu'on connaît la loi d'absorption du chlorure ferrique plus ou moins dilué. Dès lors, on peut suivre numériquement la réaction dans toute son étendue, comme je l'avais fait pour les réactions s'effectuant sous l'influence de la chaleur: *en se donnant une seule des observations d'une série d'expériences, on peut calculer toutes les autres.*

*Influence de la dilution sur l'action chimique.* — L'influence de la dilution

du mélange actif par différents excès d'eau dépend de deux facteurs : l'épaisseur traversée et l'action chimique exercée par l'eau. En effet, la dilution intervient de deux manières : physiquement, en augmentant la transparence ; chimiquement, en facilitant la décomposition, comme elle le fait dans les expériences réalisées avec la chaleur seule.

L'influence physique de la dilution, qui augmente la transparence, peut être éliminée, puisque, la loi d'absorption étant connue, on peut tout réduire par le calcul à ce qui ne passerait dans une cuve d'épaisseur infiniment petite où l'absorption serait nulle.

Cette nouvelle série d'expériences permet donc de déterminer l'influence purement chimique exercée par différents excès d'eau sur l'action de la lumière. Je compare les rapports numériques ainsi obtenus à ceux qui résultent des expériences semblables faites avec la chaleur seule.

*Influence de différents corps sur l'action chimique.* — Cette comparaison, basée sur l'influence d'un excès d'eau, a été suivie par l'expérience pour des mélanges d'acide oxalique et de chlorure ferrique en proportions équivalentes, auxquels on ajoutait :

- un excès d'acide oxalique ;
- un excès de chlorure ferrique ;
- de l'acide chlorhydrique en diverses quantités ;
- un chlorure alcalin en diverses quantités.

*Comparaison de l'action chimique produite par la chaleur ou par la lumière.* — L'ensemble de ces expériences permet de comparer *numériquement* la réaction produite par la lumière ou par la chaleur. En effet, d'après les déterminations d'absorption, on peut, pour une expérience donnée, effectuée au soleil, calculer ce que serait cette réaction dans une cuve infiniment mince. Dès lors, on peut comparer sa vitesse avec celle qu'on aurait à une température donnée dans l'obscurité, où la forme du vase n'intervient pas. On peut aussi rapprocher, pour les deux cas, l'influence exercée par un excès d'eau ou par l'addition de différents réactifs.

Pour l'influence d'un excès d'eau, on trouve ainsi que l'accélération produite sur la réaction par une quantité donnée d'eau est numériquement la même lorsqu'on suppose le phénomène s'effectuant à la même température soit très lentement dans l'obscurité, soit rapidement à la lumière. Les nombres trouvés sont égaux dans la limite de l'ordre de grandeur des erreurs d'expériences. Des résultats semblables ont été obtenus pour les comparaisons faites en ajoutant au mélange actif un excès d'acide oxalique, de chlorure ferrique, d'acide chlorhydrique, de chlorures alcalins.

En définitive, lorsqu'on met de côté les effets de l'absorption, on trouve

( 33 )

*que, dans le milieu liquide considéré, la réaction chimique, produite par la lumière et par la chaleur, suit les mêmes lois.*

On voit que, suivant une idée émise par M. Berthelot, la lumière ne fait qu'abaisser la température à laquelle se produit la réaction exothermique considérée, ou plus exactement qu'accélérer une transformation qui, sans elle, demanderait un temps presque infini. Dans le cas actuel, à la température ordinaire, il faudrait cent ans pour produire le même effet qu'une exposition de quinze ou vingt minutes au soleil.

Pour réaliser dans l'obscurité la réaction avec la même vitesse, il faudrait monter jusque vers une température d'environ  $136^{\circ}$ , de sorte que l'abaissement de la température sous l'influence du soleil, dans une belle journée de nos climats, est d'une *centaine de degrés*.

### *Étude expérimentale sur la dépense d'énergie qui peut correspondre à l'action chimique de la lumière.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. XCVIII, p. 525 (5 mars 1894).

Les décompositions chimiques effectuées par la lumière, dans un liquide actif pris sous diverses épaisseurs, peuvent être comparées avec celles que l'on calcule d'après l'absorption physique observée sans que cette décomposition ait lieu. S'il y a un écart entre les deux résultats, il mesure la dépense d'énergie qui peut correspondre à la mise en train de l'action chimique de la lumière. Je déduis, par un calcul simple, cette *absorption chimique* de l'écart observé.

Dans les expériences faites avec les mélanges de chlorure ferrique et d'acide oxalique (1 équivalent de chacun de ces corps pour 1<sup>lit</sup>), le rapport de cette absorption chimique à l'absorption totale ne dépasse pas quelques dix-millièmes.

Ce rapport si faible tient à ce qu'on a un liquide coloré. Mais il tend à montrer que, conformément aux indications de M. Berthelot, la lumière a principalement et peut-être exclusivement le rôle d'*excitateur* dans la réaction exothermique étudiée.

Je cherche, en ce moment, à évaluer cette dépense d'énergie par des expériences photographiques.

L.

6

*Mesure de l'intensité de la lumière par l'action chimique produite.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXX, p. 441 (25 février 1895).  
Annales de Chimie et de Physique, t. VI, Chap. X, p. 524; 1895.

Les mêmes déterminations, qui viennent d'être décrites, permettent d'évaluer l'intensité de la lumière employée. Elle peut être regardée, dans les conditions des expériences, et toutes choses étant égales d'ailleurs, comme proportionnelle à la proportion de matière décomposée en une minute *dans une couche infiniment mince*.

On prend ainsi pour unité d'intensité lumineuse un certain poids de matière décomposée dans les premiers moments de la réaction. Ce choix peut être justifié à la fois par le raisonnement et par l'expérience.

*Interprétation rationnelle des phénomènes observés.* — Considérons toujours notre réactif dans une cuve infiniment mince. On peut objecter à notre méthode de mesure que la décomposition étudiée est exothermique, c'est-à-dire dégage de la chaleur. Si ce dégagement était trop considérable, on n'aurait plus, il est vrai, de relation de cause à effet, car la réaction irait en s'accélérant sans cesse par suite de la chaleur dégagée : on serait dans les conditions d'une allumette qui enflamme un bûcher. Mais, pratiquement, nous avons ici une réaction qui est à l'état de *régime permanent*, car la chaleur dégagée est incessamment absorbée par le milieu ambiant, par l'eau où est dissous le réactif.

Dans cette situation, une partie des vibrations de l'éther correspondant à la lumière rayonnante sert à ébranler les molécules matérielles qui, dans l'obscurité, resteraient sans réagir. Il y a donc une consommation d'énergie qui est en relation directe avec l'intensité de la lumière et qui peut, comme première approximation, être regardée comme lui étant proportionnelle. D'autre part, cette consommation d'énergie est en relation directe avec la quantité de matière décomposée, car celle-ci dépend de cette consommation d'énergie et *s'arrête avec elle*. On a donc trois quantités qu'on peut considérer : la première comme proportionnelle à la seconde, et la troisième comme proportionnelle à la seconde : donc la première quantité, l'intensité lumineuse, est, comme première approximation, proportionnelle à la troisième, la quantité de matière décomposée.

Ce rôle *excitateur* de la lumière, dans notre réaction exothermique, peut être comparé au mécanisme du tiroir dans une machine à vapeur bien réglée. La marche du tiroir peut être confiée à un manœuvre ou à un mo-

teur spécial et exige un petit travail; mais, dans un régime permanent, la marche et le rendement du grand appareil dépendent de ce petit travail et sont en relation directe avec lui.

Ces considérations montrent en même temps qu'on ne pourrait plus mesurer l'intensité lumineuse par la décomposition chimique avec une lumière extraordinairement intense, qui lui ferait prendre une allure explosive.

*Vérifications expérimentales.* — Pour reconnaître s'il y a proportionnalité entre l'intensité lumineuse et la décomposition chimique, j'ai employé un système de deux prismes de Nicol de grandes dimensions. On peut, par une rotation convenable, faire varier en proportions connues l'intensité lumineuse arrivant sur le réactif et, pour chaque intensité, on mesure sa décomposition. En fait, j'ai trouvé qu'il y a sensiblement proportionnalité.

D'autre part, un grand nombre de déterminations ont été faites comparativement avec des cuves de différentes dimensions, notamment  $1^{mm}$  et  $4^{mm}$ , contenant le réactif. On mesurait en même temps l'absorption : en ramenant par le calcul les deux déterminations au cas de cuves infiniment minces, les intensités trouvées sont égales.

Ces mesures ont pu être étendues aux intensités relatives qu'ont, au point de vue de leur action chimique sur le réactif employé, les principales radiations colorées qui forment la lumière blanche.

### *Transformation réversible du styrolène en métastyrolène sous l'influence de la chaleur dans l'obscurité.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXXV, p. 530 (11 octobre 1897).

Le styrolène ou cinnamène, produit de la condensation de quatre molécules d'acétylène, est ordinairement liquide ; il se change, sous l'influence de la chaleur ou sous celle de la lumière, en un polymère solide, le métastyrolène qui, lui-même, à une température élevée, régénère le styrolène. J'ai cherché à préciser les conditions de cette transformation.

Elle offre avec celle du phosphore cette différence que le styrolène peut dissoudre jusqu'à son propre poids de métastyrolène ; mais les deux états isomériques peuvent être séparés quantitativement l'un de l'autre par distillation dans le vide.

L.

6.

On constate d'abord que le styrolène et le métastyrolène chauffés dans des volumes égaux, portés tout entiers à une même température, tendent vers une même limite. D'ailleurs, la quantité de styrolène persistant dépend du volume offert à la transformation lorsqu'elle s'effectue à une température constante pour toutes les parties de l'appareil : la limite correspond donc à une *tension de vapeur* comme pour les phénomènes de dissociation.

Des déterminations faites à 97°, 110°, 240°, 310°, 350° précisent la vitesse et la limite de la transformation. Vers 97°, en six semaines, la transformation finit par devenir presque complète. Vers 310°, elles correspondent à une tension de vapeur d'environ 0<sup>atm</sup>, 4. A 350°, on est arrêté par un commencement de décomposition.

Par ses allures générales, la transformation réversible du styrolène en métastyrolène sous l'influence de la chaleur rappelle ainsi celles du phosphore, du cyanogène, de l'acide cyanique.

### *Transformation du styrolène en métastyrolène sous l'influence de la lumière.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXXIX, p. 719 (6 novembre 1899).

Ce travail est le complément de l'étude précédente sur la transformation du styrolène sous l'influence de la chaleur dans l'obscurité. L'ensemble de ces recherches est parallèle à celles que j'ai exécutées sur le mélange d'acide oxalique et de chlorure ferrique. Ce dernier liquide est coloré et absorbe rapidement les radiations visibles. Le styrolène, au contraire, est sensiblement transparent. De même que pour le chlorure d'argent, les radiations ultra-violettes l'impressionnent énergiquement : c'est ce qui résulte d'expériences comparatives en soumettant du styrolène à l'insolation à travers des plaques de verre ou de spath d'Islande.

Les déterminations faites sur la transformation du styrolène à la lumière solaire ont été conduites d'après la même méthode que pour les mélanges d'acide oxalique et de chlorure ferrique, de manière à apprécier l'absorption et à mesurer la transformation sous différentes épaisseurs ; seulement, avec le styrolène, les difficultés matérielles deviennent beaucoup plus grandes, à cause de la grande lenteur de la transformation : 2 ou 3 pour 100 seulement en une heure, dans les plus belles journées.

Les résultats obtenus peuvent être coordonnés par une formule algé-

brique, comme pour les expériences relatives au mélange de chlorure ferrique et d'acide oxalique. Elles expriment que l'action chimique résulte ici, d'une part, de radiations très actives, mais très rapidement absorbées, d'autre part, de radiations moins actives, mais plus lentement absorbées.

La transformation cesse, ou à très peu près, avec la suppression de la lumière.

L'influence de la température sur la vitesse de la transformation au soleil a été appréciée en soumettant comparativement à l'insolation deux cuves de styrolène, l'une maintenue à  $0^{\circ}$ , l'autre laissée libre de s'échauffer vers  $30^{\circ}$  ou  $40^{\circ}$ . Le liquide chaud est beaucoup plus impressionné que le liquide froid, ce qui contraste avec les mélanges d'acide oxalique et de chlorure ferrique, où la température n'avait qu'une très minime influence.

Cette différence est corrélative de ce fait que, dans l'obscurité, une température de  $50^{\circ}$  à  $60^{\circ}$  transforme déjà, quoique très lentement, le styrolène. On atteint donc au soleil, par l'échauffement du liquide, des températures où, dans l'obscurité, la transformation commencerait déjà quelque peu à s'effectuer. Pour une même vitesse de transformation, l'abaissement de température réalisé par la lumière solaire avec le styrolène est environ de  $50^{\circ}$  seulement; il est de  $100^{\circ}$  environ avec les mélanges d'acide oxalique et de chlorure ferrique. La transformation du système moléculaire est plus facile avec le styrolène.

En résumé et malgré ces différences, l'expérience montre que, dans les deux cas, le rôle principal de la lumière est d'accélérer une transformation *exothermique* qui se serait produite dans l'obscurité, à la même température, mais beaucoup plus lentement.

### *Recherches sur les solutions salines : chlorure de lithium.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXXV, p. 603 (25 octobre 1897).

La nature des solutions salines n'est pas encore complètement élucidée malgré toutes les expériences et les théories publiées sur ce sujet.

J'ai cherché à apporter à cette question quelques données nouvelles fondées sur l'expérience, en étudiant certaines solutions qui peuvent présenter à différents points de vue un intérêt particulier.

Le chlorure de lithium, par lequel j'ai commencé ces recherches, a l'avantage d'être extrêmement soluble; ce sel est un corps très stable; il se dissout non seulement dans l'eau, mais dans les principaux alcools; à la

température ordinaire, il paraît former des combinaisons faibles (hydrates et alcoolates) avec ces divers dissolvants.

J'ai déterminé, pour les solutions faites dans l'eau, l'alcool méthylique, l'alcool éthylique : la chaleur de dilution, la densité, la contraction ; j'ai mesuré aussi la solubilité du chlorure de lithium dans l'alcool méthylique et l'alcool éthylique. Plusieurs rapprochements qui peuvent être intéressants à différents points de vue résultent de ces déterminations.

---

### *Action du magnésium et de l'aluminium sur leurs solutions salines.*

Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXXIX, p. 291 (31 juillet 1899).

Notice plus complète dans le Bulletin de la Société chimique, 1899, 2<sup>e</sup> semestre,  
n° 18-19, p. 802-807.

Les actions de présence où un corps détermine une transformation sans s'altérer lui-même intéressent toujours les chimistes. J'ai observé un phénomène de ce genre en introduisant du magnésium et de l'aluminium dans les solutions de leurs sels usuels (chlorure, acétate, sulfate, azotate). Il se dégage de l'hydrogène. La quantité de gaz produit est beaucoup plus grande que celle qui correspondrait au poids de métal primitivement en solution.

La première origine de cette action de présence est la décomposition partielle, si faible qu'elle soit, de ces sels par l'eau; aussi est-elle surtout marquée pour les chlorures et les acétates de magnésium et d'aluminium qui, d'après tous les faits connus, sont facilement décomposables par l'eau. Dans le cas du chlorure de magnésium, le magnésium ajouté doit d'abord, grâce à l'acide libre, former un oxychlorure, mais celui-ci se détruit bientôt en donnant de la magnésie qui se précipite. Le chlorure de magnésium ainsi formé agit comme le chlorure primitif et l'on a une réaction cyclique.

Cette réaction a été étudiée par de nombreuses déterminations numériques. Elle a une limite, mais due simplement à ce que le produit formé (oxyde hydraté ou sous-sel) empêche les contacts : en effet, le liquide filtré, remis avec de nouvelles quantités de métal, donne une réaction semblable. L'influence de diverses quantités de métal et celle de la dilution ont été précisées en mesurant le gaz dégagé et en analysant le liquide restant.

On pourrait coordonner ces observations par un calcul fondé sur les formules de l'hydrolyse.

Il résulte de ces faits que dans l'action d'un acide sur le magnésium et sur l'aluminium, après le premier dégagement gazeux, il s'en produit un

autre, souvent très lent, dû à l'action de présence du sel formé. Pour l'aluminium, on est ramené ainsi aux faits observés à un point de vue un peu différent par M. Ditte.

*Recherches sur les solutions salines : comparaison de diverses propriétés physiques des chlorhydrates des méthylamines et éthylamines.*

Association française pour l'avancement des Sciences, session de Boulogne, 20 septembre 1899.  
Société chimique, 24 novembre 1899.

Ces recherches sont parallèles à celles qui ont été décrites plus haut pour le chlorure de lithium; elles ont pour but à la fois de fournir des données positives sur les solutions très concentrées et de préciser l'influence exercée par la substitution des radicaux alcooliques à l'hydrogène de l'ammoniaque.

Les chaleurs de dissolution des chlorhydrates des trois méthylamines et des trois éthylamines, ainsi que des chlorures de tétraméthylammonium et de tétréthylammonium sont presque nulles : c'est un contraste remarquable avec le chlorhydrate d'ammoniaque dont la dissolution se fait avec un refroidissement considérable.

La dilution des dissolutions saturées des chlorhydrates des trois méthylamines et des trois éthylamines se fait avec dégagement de chaleur.

Pour les températures de fusion, il faut surtout signaler l'élévation de celles des chlorures de tétréthylammonium et de tétraméthylammonium (ce dernier se décompose vers 325° sans fondre) : ils se rapprochent ainsi des chlorures alcalins et du chlorhydrate d'ammoniaque, et diffèrent des chlorhydrates d'amines.

La solubilité des chlorhydrates des trois méthylamines et des trois éthylamines a été déterminée entre 0° et 100°, et représentée par des tracés graphiques en prenant pour abscisse la température et pour ordonnée le rapport du poids de sel dissous au poids total de la dissolution. Les lignes obtenues sont, à très peu près, des droites qui se dirigent vers les points de fusion. Il n'y a pas de variation progressive de la solubilité avec le nombre des radicaux alcooliques introduits : ainsi, la courbe du chlorhydrate de triméthylamine est intermédiaire entre celles des chlorhydrates de mono et di-méthylamine.

Les densités des solutions ont été déterminées depuis 0° jusqu'à 25°. On

( 40 )

les a représentées par des tracés graphiques en prenant pour abscisses les rapports du nombre de molécules de sel au nombre total de molécules de sel et d'eau. On constate alors une décroissance régulière de la densité à partir du chlorhydrate d'ammoniaque lorsqu'on y introduit par substitution successivement un, deux, trois radicaux méthyliques; les courbes obtenues se placent très nettement les unes au-dessous des autres.

Il en est de même pour la contraction.

La représentation des densités a été effectuée aussi en prenant pour abscisses le rapport du nombre de molécules de sel et d'eau, mais en considérant la molécule d'eau liquide comme formée par l'agglomération de 3 molécules ordinaires, conformément aux recherches de M. Ramsay. En appliquant ce mode de représentation à divers sels métalliques, l'un des savants qui se sont le plus occupés de ces questions avait trouvé que les courbes se réduisaient à des lignes droites. Il n'en est pas ainsi pour les chlorhydrates de méthylamines et d'éthylamines : ce n'est, tout au plus, que dans sa première partie que la courbe peut être assimilée à une ligne droite; les solutions extrêmement concentrées, dans lesquelles c'est, pour ainsi dire, le sel qui devient le dissolvant, ont donc une constitution particulière.

### *Les progrès de la Chimie de 1868 à 1878.*

Note insérée dans le Compte rendu des travaux du Congrès bibliographique, tenu à Paris en 1878, p. 121-139.

### *Cours de Chimie fait à l'École Polytechnique en 1883-1884, en suppléance de M. Fremy.*

Feuilles lithographiées distribuées aux élèves de l'École Polytechnique.  
Ces leçons comprennent les généralités sur les métaux, les généralités sur les sels et la description détaillée des composés des métaux alcalins et alcalino-terreux avec les industries qui s'y rattachent. Deux leçons ont été consacrées à la Thermochimie, à la dissociation et aux équilibres chimiques : elles ont introduit, dans l'enseignement de l'École, ces notions générales qui font maintenant partie du programme officiel.

*Biographies de Dulong et de Gay-Lussac.*

Dans le Livre du Centenaire de l'École Polytechnique.

---

*Cours de Chimie fait à l'École Polytechnique  
en 1897, 1898, 1899.*

Feuilles lithographiées distribuées aux élèves de l'École Polytechnique.  
Les 60 leçons des deux derniers semestres comprennent l'enseignement complet de la chimie  
des métaux et des corps organiques : la dernière a été consacrée à des notions générales de  
Chimie biologique.

---

PUBLICATIONS D'HYDROLOGIE.

---

**Études sur les grandes crues :** Crue de septembre 1866 (en commun avec M. Belgrand); *Annuaire de la Société météorologique*, 11 décembre 1866, t. XIV, p. 162-208; mémoire relatif à l'Europe entière, dans les *Annales des Ponts et Chaussées*, t. XVI, p. 235-312;

Crue de mars 1876 (en commun avec M. Belgrand); *Annales des Ponts et Chaussées*, t. XIII, p. 435-466; *Atlas de l'Observatoire pour 1877*.

Crue de 1881; *Comptes rendus de l'Académie des Sciences*, t. XCII, p. 935.

Crues de l'hiver de 1882-1883 (en commun avec M. de Préaudeau); *Annales des Ponts et Chaussées*, septembre 1883, p. 314-346.

**Variations de la répartition moyenne de la pluie entre les différentes époques de l'année pour une même région, suivant l'altitude;** *Annuaire de la Société météorologique*, 8 juin 1869.

**Prévisions sur la tenue des eaux courantes pendant la saison chaude, dans le**

( 42 )

bassin de la Seine, d'après la quantité de pluie tombée dans la saison froide précédente, combinée avec l'état actuel des eaux courantes;

*Annales des Ponts et Chaussées*, 25 juin 1870. (en commun avec M. Belgrand);

*Comptes rendus de l'Académie des Sciences*, t. LXXVIII, p. 1526 (1<sup>er</sup> juin 1874) (en commun avec M. Belgrand).

**Comparaison des grandes sécheresses en France et dans l'Allemagne du Nord;**  
*Annuaire de la Société météorologique*, 7 avril 1884.

**Notice sur l'annonce des crues;** *Congrès international de Météorologie à Paris*, en août 1878.

**Études sur l'annonce des crues de l'Ohio;** *Comptes rendus de l'Académie des Sciences*, t. XCVIII, p. 1397 (en commun avec M. Mahan, capitaine au Corps du Génie militaire des États-Unis).

**Essai sur l'hydrométrie du bassin de la Garonne;** *Annales de Géographie*, 15 juillet 1896.

**Essai sur le problème de l'annonce des crues pour les rivières de l'Ardèche, du Gard et de l'Hérault;** *Annales des Ponts et Chaussées*, novembre 1896.