Zur erkenntnis der kolloide: Über irreversibel hydrosole und ultramikroskopie / Von Richard Zsigmondy.

Contributors

Zsigmondy, Richard. University of Toronto

Publication/Creation

Jena: G. Fischer, 1905.

Persistent URL

https://wellcomecollection.org/works/m23wm4m8

License and attribution

This material has been provided by This material has been provided by the Gerstein Science Information Centre at the University of Toronto, through the Medical Heritage Library. The original may be consulted at the Gerstein Science Information Centre, University of Toronto. where the originals may be consulted.

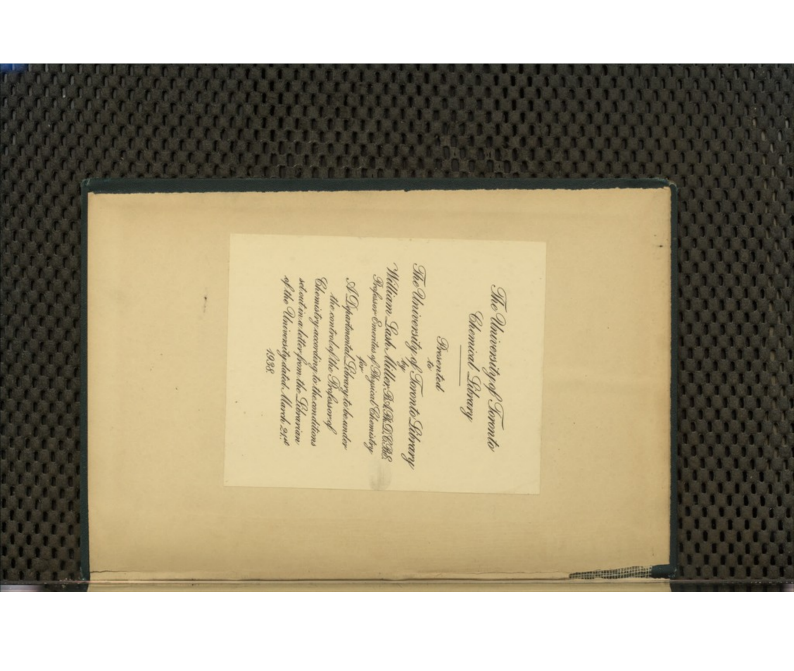
This work has been identified as being free of known restrictions under copyright law, including all related and neighbouring rights and is being made available under the Creative Commons, Public Domain Mark.

You can copy, modify, distribute and perform the work, even for commercial purposes, without asking permission.



Wellcome Collection 183 Euston Road London NW1 2BE UK T +44 (0)20 7611 8722 E library@wellcomecollection.org https://wellcomecollection.org













Vorwort.

Ein Teil der in dem vorliegenden Buche mitgeteilten Ausfahrungen und Beobachtungen war ursprünglich für die Zeitschrift für physikalische Chemie bestimmt; die Tatsache aber, daß die von Siedenstroper und mir ausgearbeitete Methode der Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen das Interesse weiterer Kreise erregt hat, gab mir Veranlassung, die Resultate meiner ultramikroskopischer Teilchen das Interesse weiterer Kreise erregt hat, gab mir Veranlassung, die Resultate meiner ultramikroskopischen Untersuchungen von Flüssigkeiten und die dabei gesammelten Erfahrungen auch den Vertretern anderer Zweige der Wissenschaft leicht zugänglich zu machen, umsomehr, als die Beachtung derselben auch anderen Forschern, welche sich auf dem Berechtigung zu diesen Schritt wird vielleicht auch damit begründet werden Konnen, daß das Problem, das ich mir gestellt hatte, nicht mit für den Physiker und Chemiker sondern für jeden, der sich mit Naturwissenschaft befaßt, von Interesse sein dürfte.

Es sollte an einer Reihe von Beispielen dargetan werden, wie durch zunehmende Zerteilung eines festen Körpers — des metallischen Goldes — sich die Eigenschaften desselben ändern, und zwar sollte die Zerteilung des Körpers so weit als tunlich fortgesetzt werden, wonoglich bis zu molekularen Dimensionen; ebenso sollten Größe und Verhalten der in jenen Zerteilungen enthaltenen Einzeleilchen soweit als möglich auf das Genaueste ermittelt werden.

Wie man aus den folgenden Abschnitten erfahren wird, hangt das genannte Problem mit der Frage nach der Natur der kolloidalen Lösungen innig zusammen, und die letztere bildet auch den Ausgangspunkt für die vorliegende Untersuchung.

Wie wenig unsere Erkenntnis darm fortgeschritten ist, beweisen die Diskussionen über die Frage, ob die kolloidalen Lösungen
homogene oder heterogene Gebilde sind, und ob es kontinuierliche
Übergänge von den kolloidalen zu den kristalloiden Lösungen gibt
oder nicht. Da bei früheren Diskussionen die Bezeichnungen
"Lösung" und "Suspension" häufig in nicht einheitlichem Sinne
gebraucht worden sind, so schien es zur Klärung der Sachlage
erforderlich, auf die Begriffe, welche mit diesen Ausdrücken verbunden werden, zumächst einzugehen.

Der Titel des Buches: "Zur Erkenntnis der Kolloide" könnte zu der Vermutung führen, daß ich über den Bau der Hydrogele oder Gallerten nähere Auskünft erteilen könnte. Darüber sind nur in Kap. XX einige Bemerkungen eingeschaltet. Für die exakte Erforschung eines großen, umfangreichen Gebietes ist es aber immer der vorteilhafteste Weg, vom Einfachsten zum Komplizierten vorzudringen. In den Lösungen der Kolloide liegen nun viel einfachere Verhältnisse vor wie in den Gallerten; sie enthalten gewissermaßen die Bausteine, aus welchen die letzteren sich aufbauen, und überall wo wir vor der eintretenden Koagulation das Auftreten ultramikroskopischer Teilchen wahrnehmen, können wir annehmen, daß diese auch Bestandteile des Hydrogels bilden; erst wenn wir über ihre Beschaffenheit selbst näheren Aufschluß bekommen haben, wird die Theorie sich erfolgreich mit den der direkten Beobachtung unzugänglichen, feinsten Strukturen von Gallerten befassen können.

Aber auch die kleinen Teilchen in den Hydrosolen, welche ich eben mit Bausteinen verglichen habe, weisen eine solche Mannigfaltigkeit in Größe, Beschaffenheit und Verhalten auf, daß es auch hier für den ersten Anfang erforderlich ist, sich auf einen Fall zu beschränken, bei welchem die Verhaltnisse besonders einfach liegen. Wie schon erwähnt, wurden dafür die Zerteilungen des metallischen Goldes gewählt. Die in ihnen enthaltenen, winzigen Goldteilchen sollen eingehend betrachtet werden, sowie ihre Entstehung und ihr Verhalten zu einander und zu den Teilchen anderer Kolloide. Unter Bezugnahme auf frühere Arbeiten soll gezeigt werden, daß sie sich durchaus nicht indifferent gegen andere Kolloide verhalten, und daß, wenn sie mit anderen Kolloiden in Beziehung treten, oft Produkte gebildet werden, die schon vielfach chemische Verbindungen vorgetäuscht haben.

Endlich sind noch eigene ultramikroskopische Beobachtungen verschiedener Hydrosole und diejenigen anderer Forscher, soweit sie bis jetzt publiziert sind, hier aufgenommen oder kurz besprochen.

Wer die Mannigfaltigkeit, welche diese einfachsten Verhältnisse bereits aufweisen, vor Augen hat, wird zur Überzeugung gelangen, daß wir bei der Erforschung der Kolloide vor einer großen, umfangreichen Wissenschaft stehen, zu deren Aufbau bis jetzt kaum die ersten Anfange vorliegen.

Jena, im Mai 1905.

R. Zsigmondy.

Inhaltsverzeichnis.

6																								-	-	-	-	
					4	+								4	7	10							0.					
				0.0				Anwendung der Diffusion der Flüssigkeiten zur Analyse; von		Ober die Eigenschaften der Kieselsäure und anderer analoger				Eut-		ultramikroskopischer			E									
					E			Se		ama		,		0.		oppi	4		ette			-						
					skte			aly		10		-		the		osk			No.									
					ban			Z		der		nug		oran		ik.			Flüssigkeiten									
					hts			Eur.		8		90		100		HI.					+							
		2			Einteilung der Hydrosole nach zwei verschiedenen Gesichtspunkten			8		pun	Kolloidsubstanzen; von THOMAS GRAHAM	Kolloidale Sulfide und Metalle; Folgen ihrer Entdeckung	Einige Fragen, die Natur der Hydrosole betreffend	Gründe, welche für die Homogenität der Goldhydrosole sprachen.	wicklung der Ultramikroskopie	ultr			Allgemeines über ultramikroskopische Untersuchung von									
					5			elto		0	H	M	re-	Iron		te			bā					9				
			. 52		nen			路		Sur	SE	ret	pet	hyc	0	uni			in in					50				
			uns.		de			liiss		fels	00	-	9	old		acl			such					Osse				
			. 3		chi.	9		124		3	MA	ger	080	9		H		H.	ten			-		Pro			les	3
			. 5	nen	ers	080		der		H I	H	Fol	yde	de		htb		Sun	5				E .	5			Polo	2
			. opeo	sio	-12	pdm		mo		de .			H	tit.		Sic		#	he			win .	iii	der			0	5
			enzung des Gebietes	Abgrenzung gegen die Suspensionen.	cwe.	Zur Geschichte der irreversiblen Hydrosole	GRAHAMS Untersuchungen	esn		ten	NO.	ta like	der	eni		Beschreibung des Apparats zur Sichtbarmachung	Felichen	Einige hier öfter gebrauchte Bezeichnungen	isc	Das destillierte Wasser		3. Ermittelung der Teilchengröße	Darstellung der kolloidalen Goldlösungen	Ultramikroskopische Untersuchung der Goldlösungen	Bewegung der Goldteilchen	Teilchengröße und Farbe	Der Farbenumschlag des kolloidalen Goldes .	Calcute des hallettelles Caldes
			· is	Sus	4	E	EB.	哥		hal		Me	h	200	opi	22		Be	kol			ngr	plo	H.			oid	2
			. "	.00	nac	Sibl	gun	H	-	:nsc	nze	P	Vat	Ton	osk	st.		2	108	PC.F		che	9	SHIC			koll	AL ST
		- 1	a) Abgrenzung gegen die	-	ole	ver	uch	P	Тн. Белнам .	Sec.	stra	13	-	0 1	ikr	par		nch	THE R	7ass	Kolloidale Lösungen	19	aler	ster	he	9	10	-
		.]	gen gen	gen.	oso	irre	ers	un	Z.	e I	sur	de	7	P	um	App		brn	E.	=	H	-	old	b	eile	Tag.	P	3
		. 3	25	80	ydr	13	Jut	pua	9	10	000	all die	en,	F	100	10		60	=	Tr.	1.08	de	Hoo	the	olde	70	gela	-
		. ,	S 54	Bu	H	0	8	MU	Ħ	per ;	0	0	130	he	-	de		Per.	ber	ĕ	0	Dig.		olise	5	8	sch	1
		. 1	D DZ	uzu	der	ă	N.W.	4	-		-	dall	it.	Pele	de	14		10	U S	58	de	lo lu	de	koj	ler	Be	-	2 6
1			in an	Sre Sre	0,0	Chi.	NE	9		3		lloi	98	-	Die .	ben	60	ler	nea	P	llo	nitt	Bui	ros	0.0	270	ben	-
- A	1		Aby	Ab	Jun	ies	GR					Ko	8	nde	무	are.	ich.	0.	mei	De	N.o	H	elle elle	mik	gang	nen	Fari	200
Vorwort	Linkstone		20	(q	nte	1	-					Pi	m	E	wic	esel	2	n in	100	-	ri.	in	irst	Can.	we	ile	h	Figures and
				-		202								9 .									ñ	5	H			G
			4		H	III.								IIIa.		IV.		>	VI.				VII.	VIII.	IX.	×	XI.	VIII
						=								-		-			-				>	M	H		~	>

XIII. Filhererenache

XIII. Filhererenache

XIV. Gorde der Golderichten verglichen mit der Groble anderer Korper

XV. Obere und untere Geranz der Telledengeföle. Absetzen des Goldes

XVI. Ambrowsheite Kenne im fandsbene Rudneghaben.

112.

XVI. Ambrowsheite Kenne im fandsbene Rudneghaben.

113.

1. Golderlichen im Redängladen.

1. Schutzwichten im Redängladen.

XVII. Alignenien über Metalligstende.

1. Schutzwichten der Golden.

XVII. Alignenien über Metalligsten.

1. Schutzwichten der Schutzwichten.

XIX. Ultramitroaksjeder Untersachung einer Löungen und Suspension.

XIX. Ultramitroaksjeder Untersachungen nach Habitationen anderer Forecher

XX. Bilding von Hydroed und Hydrogel.

3. Eileige Worte über die Geltbildung.

3. Eileige Worte über die Geltbildung.

3. Eileige Worte über die Geltbildung.

3. Schutzwichten.

3. Zaammenfassung.

3. Schutzwichten.

3. Eileige Worte über die Geltbildung.

3. Schutzwichten.

Einleitung.

Über Lösung und Homogenität. Der ältere, noch immer bestehende Begriff "Lösung" stimmt nicht vollkommen überein mit demjenigen, welcher sich auf Grund der Verallgemeinerung der Gasgesetze herausgebildet hat.

Da durch den Gebrauch des Wortes "Lösung" in verschiedenem Sinne schon wiederholt Mißverständnisse hervorgerufen wurden, so seien einige Worte über diesen Gegenstand gestattet.

Der Begriff "Lösung" ist einer der vielen, deren Umfang früher gegeben ist als ihr Inhalt. Der altere Begriff umfaßt nicht nur die Lösungen der Kristalbide, sondern auch sämliche früher bekamte, kolloidale Lösungen; Granax zählt hierher u. A. die Losungen von Eiweiss, Leim, Gummi, Eisenoxyd, Berliner Blau etc., Brazzurus zählte zu den Lösungen die des Casens'schen Purpurs auf Grund ihres homogenen Aussehens. — Man spricht allgemein von verdümnten, wässerigen Lösungen von Zinnchlorid, Eisenchhörid, obgleich diese Lösungen zum Teil hydrolytisch gespalten sind und einen Mangel an Homogenität aufweisen.

einen Mangel an Homogenität aufweisen.
Als Beispiel einer älteren Definition des Begriffes "Lösung" sei diejenige, welche sich in Fenland's Handwörterbuch der Chemie findet, angeführt:

"Als Lösung bezeichnet man die gleichmäßige Verteilung eines Körpers in einer Flüssigkeit zu einer in allen Teilen homogenen und ebenfalls dem tropftarflüssigen Zustande angehörenden Masse. Je nachdem der gelöste Körper fest, flüssig oder gasförnig ist, unterscheidet man als Lösung im engeren Sinne, Mischung und Absorption."

Zsigmondy, Zur Erkenntnis der Kolloide.

liche Merkmal der Lösungen angesehen. gene Gemenge¹), physikalische Gemische⁷), homogene Phasen⁸). Es wird demnach auch heute noch die Homogenität als das wesent-Auch Ostwald und Nernst definieren die Lösungen als homo

kristalloiden Lösungen. Als charakteristische Merkmale der kristalengeren Sinne zukommen, d. h. solchen von der Beschaffenheit der worden, als typische Eigenschaften der Lösungen diejenigen anzuhat, ist es in der physikalischen Chemie allmählich Gebrauch geübersättigten Lösungen (bei Lösungen fester Stoffe). tischer Druck, Kristallisationsfähigkeit des gelösten Körpers aus loiden Lösungen sind zu erwähnen: Diffussionsvermögen, osmosehen, welche in ausgesprochenem Maße nur den Lösungen im gemeinerung der Gasgesetze durch van't Horr mit sich gebracht Auf Grund der glänzenden Erfolge, welche die Verall

teilweise fehlen (die kolloidalen Lösungen oder Hydrosole), überhaupt zu den Lösungen zu rechnen seien 3). jenigen Mischungen, welchen die genannten Merkmale ganz oder bestimmenden ansehen 1), die Frage aufgeworfen werden, ob die-Merkmale als die wesentlichen, den Inhalt des Begriffes Lösung Es mußte naturgemäß von denjenigen Forschern, welche diese

Streitfrage über die Natur der kolloidalen Lösungen, sich auf die die Homogenität. Diesem Umstande ist es zuzuschreiben, daß die Frage nach ihrer Homogenität oder Heterogenität zuge aufgenommen; die Definition bezeichnet als wesentliches Merkmal In die Definition sind die erwähnten Merkmale aber garnicht

OSTWALD, Grundrill der allg. Chem., 2. Auff., p. 119.
 NEINST zählt die Löungen zu den physikalischen Gemischen und definiert zu Neinsen Penkt physikalisch wie chemisch homogene Komplexe verschiedener Stoffe, Theoret Chem., 3. Auff., p. 99.

³⁾ OSTWALD, Grundriß, 3. Aufl., p. 313.

⁴⁾ Es scheint einigen Vertretten dieser Richtung engangen zu sein, daß neben dem von ihren angewandten Begriff Lösung noch ein andere mit viel größerem Um-fange existert und ganz allgemein in Gebrauch ist; ich halte es daher für wenig f\u00fcrder-ich, den Ausdruck "Lösung", wenn man von kolloidalen Lösungen spricht, unter An-

italen Lösungen gehören nicht zu den kristalloiden Lösungen, und daß damit keines-wegs etwas wesentlich Neues ausgegnochen ist. Wohl aber haben die physikalisch-chemischen Untersachungen der Kolfolde zu äußerst wichtigen Resultaten geführt und über Erkenntnis ganz wesentlich gefördert. Urteile geführt haben: die typischen kolloidalen Lösungen gehören nicht zu den Lösungen. Man erkennt leicht, daß dieses Urteil nicht viel mehr besagt, als: die typischen kollo-5) Nur nebenher sei erwähnt, daß die diesbezüglichen Untersuchungen zu dem

spitzt hat. Gerade dieser Umstand hat zu einer wichtigen Bereicherung unserer Kenntnisse geführt. Wir müssen uns darum zunächst mit dem Begriffe Homogenität befassen.

In seinem Werke: "Die heterogenen Gleichgewichte", führt BAKHUIS ROOZEBOOM¹) aus: Wir nennen ein System homogen, wenn es in allen seinen mechanisch isolierbaren Teilen die gleiche chemische Zusammensetzung und dieselben physikalischen und chemischen Eigenschaften hat. Diese Homogenität besteht also in bezug auf die Zusammensetzung bei guter Durchmischung in einem oder einer Flüssigkeit nur wegen der Kleinheit der Moleküle und der Grobheit unserer Beobachtungsmittel."

moleküle der direkten Beobachtung zugänglich zu machen, gibt es bis jetzt nicht. Wohl aber haben wir in dem Faradav-Tyxdall'schen von Teilchen außerordentlich kleiner Größe auf indirektem Wege den, kleinere Substanzmengen nachweisen als vermittelst der Spektralanalyse, aber gerade wegen dieser enormen Empfindlichkeit dürfen auf Grund ihrer Ergebnisse nur mit äußerster Vorsicht Lichtkegel ein Mittel, um das Vorhandensein von sehr kleinen Trennungsflächen mit Hilfe des Nroot'schen Prismas und damit nachzuweisen. Die Tyndallische Methode ist die empfindlichste zum Nachweis einer optischen Inhomogenität, wie schon Bredne? hervorgehoben hat. Mit ihrer Hilfe kann man, wie wir sehen wer-Ein Mittel, kleine Teilchen von der Größe der Kristalloid-

tischen Gebiete, sowie die kolloidalen Lösungen, als homogene treten, der der Tyndall'schen Methode wegen ihrer enormen Empfindlichkeit jede Beweiskraft abspricht, und die Lösungen im kri-Lösungen ansieht, die ihre Inhomogenität einer partiellen Ausscheidung des im übrigen homogen gelösten Körpers verdanken. Darauf habe ich schon vor mehreren Jahren hingewiesen 7), neuerdings wird ein ähnlicher Standpunkt von Konowatow4) ver-Schlüsse auf die Natur der geprüften Lösungen gezogen werden

Konowalow vertritt demnach die Anschauung, daß es homogene Lösungen gibt, bei welchen die Arbeit, die nötig ist, um

¹⁾ B. ROOZEBOOM, Die heterogenen Gleichgewichte, 1. Heft, p. 9, Braun-

chweig, 1901.
2) Bratis, Anorganische Fermente, Leipzig 1901, p. 21.
3) Zeitzehr, f. physik, Chem., Bd. XXXXIII, p. 64.
4) KONOWALOW, Drude's Anval., Bd. X., p. 360—392, 1903 und Bd. XII,

gleich zu Kristalloidlösungen verschwindend kleinen Betrag hat!), Lösungsmittel und Gelöstes von einander zu trennen, einen im Ver-

während ich die Hauptmenge des kolloidal gelösten Körpers für wesenheit einer kleinen Menge von gröberen Teilchen verdanken. Grund von Beobachtungen, auf welche wir zurückkommen werden, kolloidalen Lösungen an, welche ihre Lichtzerstreuung der Ansah ich die optische Inhomogenität als zufälliges Merkmal der mit demjenigen, welchen ich schon früher vertreten habe?). Auf homogen gelöst hielt. Dieser Standpunkt deckt sich bis zu einem gewissen Grade

in ihrer Gesamtmenge Licht von genügender Intensität abbeugen, daß dasselbe wahrgenommen werden kann der vermittelnde Standpunkt von Lobby de Bruyx eine Bestätigung Spring, Bredie u. A. der optischen Inhomogenität der kolloidalen werden, daß die Bedeutung, welche Faraday, Pictor und Linder. nnden, wonach Körperteilchen von der Größe der Stärkemoleküle Lösungen zugeschrieben haben, wohl begründet ist. Es wird ferner Im Laufe der vorliegenden Ausführungen wird aber gezeigt

Größe und Farbe der Teilchen und darüber, ob sich dieselben in der Größe von Einzelteilchen, welche nicht mehr sichtbar gemacht Ruhe oder in Bewegung befinden. Ja, selbst die obere Grenze rührt; sie gibt auch innerhalb gewisser Grenzen Aufschluß über erkannte Inhomogenität von größeren oder kleineren Teilchen hersich leicht entscheiden, ob die nach der erstgenannten Methode barmachung ultramikroskopischer Teilchen 3). Mit ihrer Hilfe läßt die von H. Siedentopp und mir ausgearbeitete Methode der Sichtchen des in Frage stehenden Körpers vorher festgestellt hat. man die Grenze der Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilwerden konnen, läßt sich nach dieser Methode feststellen, wenn Eine Weiterausbildung erhielt die Tyxpall/sche Methode durch

en uer Zusammensetzung derselben fast urabhlugig ist.

2) ZstoMONDY, Liebigs Annal., Bd. CCCI, p. 53; Zeitsellt. f. physik. Chem. Bd. XXXIII, p. 64. 1) Die Ursache der Opaleszenz in Flüssigkeiten ist nach KOKOWALOW der "feinste Staub", welcher sich überall vorfindet. Die Bedingung aber, welche ihre außer-ordentliche Verstürkung im kritischen Gebiete und auch bei den kollodalen Lösungen hervorruft, liegt in dem Ursatunde, daß bier der Dampfdruck und somit auch der osmo-tische Druck von der Zusammensetzung derselben fast urabhängig ist.

³⁾ Siedentopp in Zsiomondy, Drude's Ann. X, 1—39, 1903. Kap. V. Vergl. auch

Die hier mitgeteilten Untersuchungen nach dieser Methode haben in Übereinstimmung mit früheren Mitteilungen) ergeben, daß die optische Inhomogenität, welche bei Teilchengroßen von ca. 100 $\mu\mu$ als sehr auffällige Trübung zutage tritt, immer geringer wird, je kleiner die Teilchen werden; daß Flüssigkeiten, welche Teilchen von 20 $\mu\mu$ und darunter enthalten, bei gewöhnlichem Tageslichte klar³ erscheinen, und daß die nach Txvaziz nachweisbare, optische Inhomogenität in der Nähe von Dimensionen, welche die kinetische Gastheorie den Kristalloidmolekulen zuschreibt, noch nachweisbar ist, aber bei weiterer Zerteilung verschwindet.

Die Lösungen der Kristalloide müssen also, sofern sie nicht sehr große Molekule³) enthalten, oder der Hydrolyse unter Kolloidbildung unterworfen sind⁴), mit dem Lichtkegel geprüft, optisch homogen erscheinen.

Körper von kleinerem Molekulargewicht sich wegen ihrer geringen Größe 'der direkten Beobachtung entziehen und unsere besten, gegenwärtig gebrauchten, optischen Hilfsmittel ihnen gegenüber machtlos sind: wenn also einige kristalloide Lösungen sich als optisch vollkommen homogen erweisen, so erhebt sich andrerseits die Frage, ob nicht der von der Molekulartheorie in jeder Lösung vorausgesetzte Mangel an Homogenität auf andere Weise nachgewiesen werden kann.

Ein Weg hierzu wäre gegeben durch Anwendung von Lichtquellen von höchster, spezifischer Intensität oder auch von ultravioletten Licht zur Beleuchtung unter Verwendung der photo-

graphischen Platte zum Nachweise des abgebeugten Lichts.
Auch könnte man etwaige Dichteunterschiede, die dem direkten Nachweise sich entziehen, durch geeignete Ausnützung mechanischer

Energie zu einer Trennung der Bestandteile verwenden. In dieser Hinsicht dürfte eine kürzlich erschienene Arbeit von van Calcar und Lobry de Bryn von großem Interesse sein. Es

2) Diese Angaben beziehen sich auf Gold; bei anderen Körpern wird die auf-

ZSIGMONDY, Zeitschr. f. Elektrochemie, Bd. VIII, p. 684-687, 1902;
 SIEDENTOPF u. ZSIGMONDY, Drade's Annal., Bd. X. p. 30-39, 1903.
 H. Siedentoper, Tope, Journ. Rey. Microscop., Soc., 573-578, 1903.

^[411] ge Tribung schon viel friber verschwinden.
3) Louxy de Bruyn u. Wolffe, Rec. Trav. chim. Pays.-Bas., Tome XXIII, p. 155. 1995.

<sup>533, 1904.
4)</sup> SPRING, Bull. de l'Acad. roy. de Belgique, No. 4, p. 300—315, 1899.

ist den beiden niederländischen Forschern gelungen, durch Anteria (K. K.CyS etc.) beträchtliche Konzentrationsänderungen hervorzurufen, ja aus einer gesättigten Glaubersalzösung */₈ des gelösten Salzes an der Periphere des rotierenden Behälters zur Kristallisation zu bringen !). Van Calcar und Lobry de Bruyn sehen diese Tatsachen als einen neuen Beweis für die von letzterem Forscher und auch von Porzos und Linder wiederholt betonte Kontinuität der Übergänge von kolloidalen zu kristalloiden Lösungen an. Auch mir erscheint durch diese Versuche der Beweis erbracht, daß auch die homogenen Lösungen der Kristalloide, nicht im strengen Sinne homogen sind, denn in einer Flässigkeit, welche in allen Punkten physikalisch wie chemisch gleich zusammengesetzt ist, die also in jedem beliebig klein gedachten Raumelement das gleiche spezifische Gewicht hat könnten solche Konzentrationsunterschiede auch durch die größte Rotationsgeschwindigkeit der Zentrifuge nicht hervorgebracht werden

Schließlich darf nicht unerwähnt bleiben, daß nach Lord Rav-Leiber ein Teil des polarisierten, blauen Himmelslichts auf die Beugung des Sonnenlichts an den Molekülen der Atmosphäre zurückgeführt werden kann⁴). Es sind demnach Medien, welche in kleineren Räumen vollkommen homogen und optisch leer erscheinen, keineswegs notwendig optisch leer, sondern können eine Inhomogenität enthalten, welche erst bei Durchleuchtung von Schichtendicken gleich denen der Atmosphäre wahrnehmbar wird.

Kehren wir nach diesen Ausführungen zu der Definition der Lösungen zurück, so ergibt sich in Übereinstimmung mit den Äußerungen anderer Forscher, daß, wenn man die Lösungen als homogene Verteilungen, Mischungen etc. erklärt, damit nicht gemeint sein kann, dieselben seien absolut homogene Gemische. Wollte man von einer Lösung eine so große Homogenität fordern, daß mit unseren schärfsten Mitteln keinerlei Inhomogenität darin nachweisbar ist, so würden nicht nur sämtliche kolloidale Lösungen, sondern auch diejenigen zahlreicher Kristalloide, z. B. Fruchsin, Eisenchlorid, Chromchlorid³), von Saccharose und Raf-

V. CALGAR u. LOBRY DR BRUYN, Rec. Trav. chim. Pays.-Bas., Tome XXIII,
 p. 218—223, 1904. Frühere Arbeiten auf diesem Gebiete sind von TH. DES COUDRES,
 BREDIG, COLLEY u. QUINCKE ausgeführt worden.

Philos, Magaz, (5. sér., 1899, vol. XLVII, p. 375-384).
 SPRING, l. c. PICTON n. LINDER, Journ. Chem. Soc., Tome LXI, p. 114-136.

finose 1) und die Lösungen im kritischen Gebiete 7) aus der Reihe der Lösungen überhaupt zuzuspitzen; unter diesem Gesichtspunkte der Lösungen ausgeschlossen?). Wir liefen somit Gefahr, das Beohne weiteres entgehen, wenn man im Sinne des Sprachgebrauchs und die durch die gebräuchlichen, mechanischen Trennungsmittel (Filtrieren und Dekantieren) nicht in ihre Bestandteile zerlegt werden können. In diesem Sinne soll das Wort Lösung auch hier gebraucht werden. Die Frage nach der Heterogenität kolloidaler Lösungen scheint sich mehr auf die Frage nach der Heterogenität könnte sie noch den Anstoß zu mancher Untersuchung von herreich der Lösungen mit jeder Verschärfung unserer Untersuchungsmethoden von neuem einzuschränken. Dieser Gefahr kann man der Chemiker den Ausdruck "Lösung" für diejenigen Zerteilungen beibehält, welche bei gewöhnlichem Tageslicht klar erscheinen, vorragender Bedeutung geben.

Gemenge verstehen, dessen fester oder halbfester Bestandteil sich ließen, als suspendierte bezeichneten. Sie gerieten dabei unbewußt weit in das Gebiet der kolloidalen Lösungen der Chemiker, Phydie meisten Chemiker unter Suspension ein grob mechanisches laßt4), gingen einige Physiker, — z. B. Faradax — viel weiter, indem sie die kleinsten Teilchen, die sich noch irgendwie auf op-Über Suspension und kolloidale Lösung. Während durch Dekantieren und Filtrieren von der Flüssigkeit trennen tischem Wege, wenn auch nicht einzeln als solche, nachweisen siologen und Mediziner.

Während einige Forscher zwischen Suspensionen und Emulflüssig ist, haben andere einen solchen Unterschied nicht gemacht. Nach QUINCKE⁵) enthalten Suspensionen feste oder flüssige Teilchen, Emulsionen dagegen nur flüssige oder auch mit einer dunnen olartigen Flüssigkeitsschicht bekleidete, feste, schwebende Teilchen. sionen unterschieden, je nachdem der zerteilte Körper fest oder

¹⁾ LOBRY DE BRUYN 11, WOLFF, Rec. Trav. chim, Pays.-Bast., Tome XXIII,

²⁾ KONOWALOW, loc. cit. p. 155, 1904.

³⁾ Es braucht kaum erwähnt zu werden, daß es sich hier überall um polarisierte

ferstreunng handelt, nicht um Fluoreszenz. 4) Beispiele: saspendierte Zinnslure, Tonerde etc.; suspendiertes Eisenoxyd im Gegensatz zu: kolloidal gelöster Zinnsäure, Tonerde; Lösungen von kolloidalem Eisenoxyd. 5) DRUDES Annal., Bd. IX, p. 1009 u. 1010, 1902.

Das Angefnhrte) dürfte genügen, um zu zeigen, daß ein einheitlicher Begriff "Suspension" nicht existiert, daß daher der häufig gebrauchte Satz, die kolloidalen Lösungen oder auch die kolloidalen Metalle seien Suspensionen"), in Anbetracht der Vieldeutigkeit des Wortes leicht zu Mißverständnissen führen kann, ja sogar von denjenigen, welche unter "Suspension" nur die grobmechanischen verstehen, für unrichtig gehalten werden muß.

Ich glaube nun, daß jedem Mißverständnisse vorgebeugt werden könnte, wenn man in jenem Satze statt des Wortes Suspension das Wort Zerteilung anwenden würde, Gegen die Auffassung der kolloidalen Lösungen oder Hydrosole als weitgehende Zerteilungen wird wohl niemand etwas einzuwenden haben, umso weniger, als er keinerlei Annahmen enthält über den Aggregatzuskand der zerteilten Materie, über die Kräfte, welche auf die Einzelteilchen einwirken, über die Art der Raumerfullung derselben und ihre Größe und Begrenzung. Alle diese Fragen lassen sich durch allgemeine Sätze oder durch Hypothesen nicht beantworten, sondern müssen von Fall zu Fall auf Grund der Experimente entschieden werden, wie auch die Erforschung der Kolloide die Aufgabe einer neuen, umfangreichen Wissenschaft sein wird, zu der bereits vielversprechende Grundlagen gelegt worden sind.

Zur weiteren Charakterisierung der kolloidalen Lösungen und zur ungefähren Abgrenzung derselben gegen die Kristalloidlösungen würde am besten das von Graham hertangezogene Kennzeichen in die Definition der Kolloidlösungen aufgenommen werden. Graham hat bekanntlich gezeigt, dass den kolloidalen Lösungen die Fähigkeit abgeht (oder nur in sehr kleinem Maße zukommt), durch Pergamentmembranen zu diffundieren ⁸,

Zur ungefähren Abgrenzung gegen die grob mechanischen Suspensionen ware erforderlich die weitaus vollkommenere Mischung der Bestandteile und die größere Homogenität der kolloidalen

i) Nur nebenher sei noch die uns gegenwärtig höchst sonderbar erscheinende Hypothese von LEMERY (Cours de chimie, Leyrden 1716) erwähnt, nach welcher die Lösung von Goldchlorid als eine Suspension von Goldchlichen aufgefaßt wird, die von den Spitzen des Königswassers getragen werden. (Vergl. OsrwALD, Lehrb, der allgem. Chem., z. Anfl., Bd. II, z. p. 5.)

a) Vgl. z. B. A. MÜLLER, Zeitschr. I. anorg. Chem., Bd. XXXVI, p. 340, 1903.
3) Man kann auch das von Bilzibie (Anorganische Fermente) betonte Kennzeichen daß die Arbeit, welche nötig ist, um die Komponenten, also Lösungsmittel und Gefötet, von einander zu trennen, einen im Vergleich zu Kristalloidösungen auffallend ieinen Betrag hat", der Definition zugrunde legen.



I. Abgrenzung des Gebietes.

a) Abgrenzung gegen die kristalloiden Lösungen.

Schon von Granzax sind die wesentlichsten Merkmale, durch welche sich kolloidale Lösungen von den kristalloiden unterscheiden, angegeben worden. Nach ihm unterscheiden sich die kolloidalen Lösungen von denen der Kristalloide durch das geringere Diffusionsvermögen und die damit verbundene Unfähigkeit der Mehrzahl derselben, Pergamentmembranen oder Gallerten zu durchdringen. (Vergl. Kap. III.)

Sowohl von Graham wie auch von anderen Forschern sind noch zahlreiche Unterscheidungsmerkmale hinzugefügt worden, und es gebührt insbesondere Beede 1 das Verdienst, dieselben übersichtlich zusammengestellt und einige neue hinzugefügt zu haben.

Nach Brede kann man zur Unterscheidung zwischen Lösungen von Kristalloiden und von Kolloiden heranziehen: a) das Diffusionsvermögen; b) die Arbeit bei der Entfernung des Lösungsmittels; c) die elektrische Wanderung; d) die Koagulation; e) die Absorption; f) irreversible Zustandsänderungen und Hysteresis; g) Undurchlässigkeit für andere Kolloide; h) optische Inhomogenität; i) elektrische Herstellung von Solen.

Diese kurze Zusammenstellung läßt erkennen, daß eine nicht geringe Anzahl von Unterscheidungsmerkmalen zwischen kristalloiden und kolloidalen Lösungen existiert. Trotzdem gelingt es nicht, eine scharfe Grenze ausfindig zu machen, denn es gibt zahlreiche Übergänge zwischen beiden Arten von Lösungen.

¹⁾ Anorganische Fermente, l. c. p. 10-21.

b) Abgrenzung gegen die Suspensionen.

Weniger Beachtung ist bisher den Merkmalen geschenkt worden, welche gestatten, die kolloidalen Lösungen von den eigentlichen Suspensionen zu unterscheiden; es seien darum auch über diesen Gegenstand einige Worte eingeschaltet.

Man kann mir entgegenhalten, daß die Unterschiede zwischen eigentlichen Suspensionen, also Aufschlämmungen von gepulverten Substanzen wie Quarz, Starkemehl, Metallstaub, Bakteriensuspensionen etc., und den klaren, kolloidalen Losungen so auffällig seien, daß man kein Wort darüber zu verlieren brauche. Trotz dieses Bedenkens halte ich es nicht für überfüssig, einiges über den Gegenstand auszuführen, weil auch hier zahlreiche Übergangsformen existieren, die so allmählich von einem Gebiet in das andere hinfüberleien, daß dem Beobachter, welcher nur die Übergangs-formen formen ins Auge faßt, leicht die bemerkenswerte Verschieden-gehen den typischen Vertretern der beiden Gruppen entgehen kann.

 Zunächst sind auffällig die enormen räumlichen Größenunterschiede zwischen den in Hydrosolen enthaltenen Teilchen und denjenigen, welche sich in echten Suspensionen vorfinden. Ein Blick auf die Tafel III Kap. XIV. wird diese Unterschiede überzeugender als alle Worte veranschaulichen. Als weitere Unterscheidungsmerkmale können u. a. herangezogen werden die bei den Kolloiden auftretenden:

- 2. Irreversiblen Zustandsänderungen,
- 3. Anderungen der Gesamtenergie des Systems beim Koagu-
- lieren; ferner: 4. die Absorption der zerteilten Materie durch poröse Körper wie Kohle;
- 5. die Fähigkeit der Kolloide, untereinander Reaktionen einzugehen, die den chemischen täuschend ähnlich sind etc.

Es sei, um einem eventuellen Mißverständnisse vorzubeugen, gleich erwähnt, daß die Mehrzahl der hier angeführten Unterschiede zwischen Hydrosol und Suspension zum Teil von dem Grade der Zerteilung der Materie abhängig sind und daher unbedeutende Bertzige annehmen können, wenn man Gileder der Zerteilungsreihe mit einander vergleicht, welche einander nahestehen; sie werden aber enorm groß, wenn man typische Vertreter der echten Suspen-

sionen mit typischen Vertretern der kolloidalen Lösungen vergleicht. Diese Unterschiede rechtfertigen auch die bei Chemikern, Physiologen und Medizinern längst getroffene Einteilung in kolloidale Lösungen und Suspensionen.

Es seien zunächst nur die unter 2 und 3 angeführten Verschiedenheiten besprochen.

Mit einem geringen Aufwande von mechanischer Energie vermag man feine Pulver eines praktisch unlöslichen Körpers zu einer Suspension aufzuschlämmen. Überläßt man diese sich selbst, so bewirkt die Schwerkraft eine Trennung des Pulvers von der Hauptmenge der Flüssigkeit. Das abgesetzte Pulver kann wieder aufgeschlämmt und abermals sedimentiert werden. Dieser Prozeß kann beliebig 'oft wiederholt werden, ohne daß an dem Pulver irgend etwas geändert würde, als daß die Abstände seiner Einzelteilchen einmal groß — im Zustande der Aufschlämmung — ein andermal klein sind — wenn das Pulver abgesetzt hat.

Hinzufügen von Elektrolyten bewirkt bei gröberen Suspensionen keine wesentliche Änderung an den Vorgängen; davon kann man sich leicht überzeugen, wenn man eine Suspension von Kartoffelstärke oder von Quarz von 0,06 mm Korngröße und darüber einmal in reinem Wasser, das andere Mal in verdünnter Kochsalz-lösung absetzen läßt. Feinere Suspensionen wie Tontrübungen werden ja durch Elektrolytzusätze ähnlich wie kolloidale Lösungen ausgefällt, aber auch hier gelingt es, wie wir sehen werden, charakteristische Unterschiede ausfindig zu machen.

Trennt man das suspendierte Pulver durch Eintrocknen vollständig von dem Wasser, in welchem es zerteilt war, so kann auch dann noch durch Aufschlämmen die ursprüngliche Zerteilung wieder hergestellt werden, vorausgesetzt, daß gewisse Kolloide, welche ein Verkleben der Einzelteilchen bewirken würden, ferngehalten werden.

Versucht man aber ein kolloidales Metall, z. B. Gold, wenn es rein ist, d. h. frei von anderen Kolloiden, von dem Medium, in dem es zerteilt ist, zu trennen, was durch Eindampfen der Flüssigkeit oder durch Hinzufügen von Elektrolyten leicht bewirkt werden kann, so erleidet dasselbe eine irreversible Zustandsänderung, es koaguliert, wie man diese Anderung bezeichnend genannt hat. Das Metall verliert dabei vollständig seine Fähigkeit, sich durch Schütteln oder Aufschlämmen in den ursprünglichen Zustand zerteilen zu lassen, und mit dem Koagulieren sind tiefgreifende Veränderungen

seiner Beziehungen zu den Lichtwellen verknüpft, die sich in Veranderung der Farbe, der Polarisation etc. kundgeben¹).

thetischen Flocken aus den (bei 10000facher Vergrößerung) als daß die a-Goldteilchen in einer solchen "Goldflocke" viel dichter beisammenliegen müssen als die Kaolinteilchen in einer Tonflocke, teilchen gedacht werden müssen (Kohāsionskrāfte), hier einen viel wirksameren Zusammenschluß der a-Teilchen bewirken werden als Über die Vorgange, die sich bei der Koagulation abspielen, berechtigt zu der Vorstellung, daß die submikroskopischen \(\rho_{-Gold-} \) Analogieschlüssen bewahrt zu werden, die Größenverhältnisse, welche in den Tafeln III und IV, Kapitel XIV gegeben sind. Man stelle sich Flocken aus den in Tafel III dargestellten Tonteilchen oder aus Milzbrandbazillen vor und vergleiche dieselben mit den hypodaß hier gewaltige Unterschiede bestehen. Es ist sofort zu ersehen und daß Anziehungskräfte, welche zwischen den kleinsten Körperwissen wir mit Bestimmtheit nur das eine, daß dabei zahlreiche kleine submikroskopische*) Teilchen, die ich a-Teilchen nennen will. sich zu einem größeren, aber auch submikroskopischen Teilchen /β-Teilchen) vereinigen. Die Analogie mit der von vielen Forschern 8 eingehender studierten Flockenbildung in feineren Suspensionen gelagert sind; aber man vergleiche, um vor allzuweit gehenden winzige Punktchen erscheinenden Goldteilchen, um zu erkennen teilchen ähnlich wie in den Flocken von Kaolin, Ton etc. zusamme bei den gewöhnlichen Flocken aus gröberem Material.

Aber auch ohne diese Vorstellung, indem wir uns nur an das grobe Experiment halten, können wir leicht den charakteristischen Interschied zwischen Ausflockung von feineren Tonteilchen und

Salzzusatz von neuem ausslocken?). Im Gegensatz dazu gelingt es nicht, koaguliertes, kolloidales Gold durch Aufschlämmen in reinem durch Kalk- oder Magnesiasalze gefällten Tontrübungen leicht wieder in Wasser suspendieren und aus dieser Suspension durch Wie CH. Schildsing schon 1870 gezeigt hat4), lassen sich die dem Koagulieren kolloidaler Metalle feststellen.

asionen und irreversiblen, kolloidalen S ist schon von HARDY erkannt, wenn auch nicht scharf charakterisiert worden. 2) Definition s. Kap. V. 1) Der Unterschied zwischen Susper

Vgl. r. B. Baru's u. Schneider, Zeitschr. physik. Chem., Bd. VIII, p. 278,
 Vgl. r. B. Baru's annal., Bd. VII. p. 59, 1902; Bodlander, Gott. Nacht. 1893.

CH. SCHLÖSING, Compt. rend., Tome LXX, p. 1345, 1870.
 Zuweilen wird diese Ausflockung filbschlich als Kongulation bezeichnet

Wasser wieder zu einer kolloidalen Goldlösung zu zerteilen, auch wenn man vorher alle Salzlösung weggewaschen hat. Man erhält stets nur eine Suspension von β -Goldteilchen, die bald wieder ihren Goldgehalt fallen läßt.

Um β-Gold in α-Gold zu verwandeln, bedarf es der Hinzuführung von chemischer oder elektrischer Energie z. B. durch Auflösen in Königswasser und Reduktion der Goldchloridlösung zu kolloidalem Golde oder durch elektrische Zerstäubung nach Branze's Verfahren.

Mit der Koagulation ist endlich auch eine zuweilen bedeutende Änderung der Gesamtenergie des Systems verknüpft, die sich bekanntlich im Kalorimeter direkt bestimmen läßt. So fand Paaxog (Kap. III), daß 1 g kolloidales Silber beim Fällen mit Ammoniumnitrat 250,98, bezw. 126,73 cal. entwickelt, je nachdem es aus einer verdünnten oder konzentrierten Lösung gefällt wird. Pro Grammatom Ag werden demnach 27 100 bezw. 13,700 cal. frei. Dabei ist der gewöhnliche, metallische Zustand noch nicht erreicht. Beim Überführen des Hydrogels in das Metall (mittelst H₂SO₄) werden noch weitere Wärmennengen entbunden. Pranogs beobachtete 60 cal. für 1 gr Ag.

Schon Barus und Schneider haben diese Beobachtung Pranges einer Diskussion unterworfen; sie sagen:

"In seinem Versuche über das kolloidale Silber fand Praxor, daß beim Übergang des naheau festen Kolloids in normales Silber ca. 60 cal. frei wurden. Praxor deutet dies als Folge der Umwandlung des kolloidalen in normales Silber. Es läßt sich aber auch auf folgende Weise eine Erklärung der Warmeabgabe geben; denn es wird jedenfalls bei der Überführung einer bereits in feiner Verteilung existierenden Silbermasse (normales Silber) in eine noch beträchtlich weiter zerkleinerte (Kolloid) ein Arbeitsaufwand und daher ein Warmeverbrauch notwendig sein. Umgekehrt gewinnt man bei dem Übergange des kolloidalen Silbers in den aus größeren Körperteilchen bestehenden normalen Silberniederschlag die Wärme wieder."

Darin stimme ich mit Barus und Schnere vollkommen überein. Auch die von diesen Autoren berechnete Größe der koagulierten Siberteilchen führt zu einem Werte, der der Wahrheit entsprechen kann und eher zu klein als zu groß ist.

Aber andrerseits sehe ich gerade in der Energiedifferenz zwischen der koloidalen Lösung und der Suspension des gleichen Körpers bei gleichem Prozentgehalte einen bemerkenswerten Unterschied zwischen beiden Arten der Zerteilung. Man beachte, daß die Energiedifferenz zwischen suspendiertem und kolloidal gelöstem Silber pro Grammatom größer ist, als die zwischen den allotropen Modifikationen von Phosphor, Kohlenstoff, Schwefel etc.

Übergänge zwischen Suspensionen und kolloidalen Lösungen. Zwischen den grob mechanischen Suspensionen und den kolloidalen Lösungen gibt es zahlreiche Übergänge. Im allgemeinen nimmt ein Körper umsomehr das Verhalten einer kolloidalen Lösung an, je feiner er zerteilt wird.

Schon bei Kartoffel- und Weizenstärke kann man den Einfluß der Zerteilung gut beobachten. Während das Absetzen der ersteren durch Elektrolytzusätze kaum beeinflußt wird, zeigen die feineren Teilben der letzreren ein deutliches Zusammenflocken und beschlagingtes Absetzen hei Kochsalzmistz.

beschleunigtes Absetzen bei Kochsalzzusatz.
Trübungen von Ton, von Ultramarin, die vielfach untersuchte
Mastixtrubung und andere bilden gute Beispiele für Übergänge

zwischen kolloidalen Lösungen und Suspensionen.
Es ist das große Verdienst von Ebrul, Ostwald, Barts und Schneide, Sprinke, Lotterbacer und v. Meyer, insbesondere aber von Brede, auf die Beziehungen zwischen feineren Suspensionen und kolloidalen Lösungen hingewiesen und damit eine neue Anschauung angebahnt zu haben, die schon deshalb wertvoll ist, weil sie sowohl bei Anhängern wie bei Gegmern dieser Anschauung zu einer Reihe von Arbeiten und zur Beschaffung reichen Tatsachenmaterials geführt hat.

Zusammenfassung. Kolloidale Metalliösungen unterscheiden sich von den echten Suspensionen gepulverter Körper nicht nur durch die unvergleichlich feinere Zerteilung des festen Körpers, sondern auch durch die den kolloidalen Lösungen im allgemeinen eigentümlichen, irreversiblen Zustandsänderungen, ferner durch Änderung der Gesamtenergie bei der Trennung des zerteilten Körpers vom Medium. Zwischen beiden Arten der Zerteilung gibt es Übergänge, so daß man eine kontinuierliche Reihe erhält, welche von den einen zu den anderen hinüberführt.

Es wurden mit Absicht die kolloidalen Metalllosungen herangezogen, um die Unterscheidungsmerkmale zwischen Kolloidlösungen oder Hydrosolen und echten Suspensionen darzutun, weil gerade

diese in ihrem Verhalten gegen Reagentien eine auffallige Ähnlichkeit dürfte einigen feineren Suspensionen zeigen. Diese Ähnlichkeit dürfte einige Forscher zu dem Versuche geführt haben, jene aus der Reihe der Kolloidlösungen auszuscheiden und den Suspensionen beizuzählen. Einer derartigen, von einseitiger Betrachtung herulhrenden Auffassung muß auf Grund der hier gegebenen Unterscheidungsmerkmale entgegengetreten werden. Es bilden die reinen Metallhydrosole vielmehr unter den kolloidalen Lösungen eine Gruppe für sich, die sich keineswegs durch den geringeren Grad der Zerteilung, sondern durch die Natur der zerteilten Korper selbst von der Mehrzahl der übrigen Kolloidallösungen unterscheidet.

Auf die Beziehungen zu diesen soll später noch ausführlich zurückgekommen werden.

II. Einteilung der Hydrosole nach zwei verschiedenen Gesichtspunkten¹).

Es scheint mir eine der wichtigsten Aufgaben einer im Werden begriffenen Wissenschaft zu sein, das vorhandene Tatsachenmaterial unter einheitliche Gesichtspunkte zu ordnen.

Wenn hier nur ein unvollständiger Anfang in dieser Richtung gemacht werden kann, so liegt das daran, daß die Gesichtspunkte zu neu, die Tatsachen noch zu unvollständig bekannt sind; ich halte es aber für wichtig, die Aufmerksamkeit der Forscher auf diesen Gegenstand zu lenken.

Wie in der Geologie zwischen Felsblöcken, Geschiebe, Grus, Kies, Sand und Staub, je nach Größe der Gesteinsteile unterschieden wird, so würde auch bei der Behandlung der feineren Zerteilungen

i) Die beste bis jetzt getroffene Einteilung der Kolloide rührt von HARITY (Zeitschr. f. physik, Chem., Bd. XXXXIII, p. 356 her. In neuerer Zeit hat auch MÜLLER (Zeitschr. f. anorg. Chem. 1993, Bd. XXXVII, p. 340) eine Einteilung derselben versucht, mit der ich nicht einventanden bis, aus Gründen, die man aus dem folgenden Ausführungen zum Teil entnehmen kann. Immerhin stimme ich mit MÜLLER darin überein, daß es ein Bedürfnis der Kolloidabemie ist, eine Einteilung der Hydrosole zu schaffen. Unabhängig von HARITY ist eine Einteilung der Zeitsandsänderungen bei Kolloiden in leicht und schwer reversible von WOLFOAKO PAULI getroffen werden. Arch. f. d. ges. Physiologie 1899, Bd. LXXXVIII, p. 315.

fester Körper eine Einteilung nach der Teilchengröße von einigem Nutzen sein¹),

Körperteile gleicher Große haben gewisse Eigenschaften mit einander gemein; so werden Sand und Staub vom Wind fortgeführt, Gerölle und Geschiebe bleiben liegen; dabei ist es gleichgultig, aus welchem Material Sand, Staub und Geschiebe bestehen. — Sand fallt durch Siebe von 10 mm Maschenweite, Gerölle und Geschiebe aber nicht.

Auf Suspensionen übt die Schwerkraft eine bemerkenswerte Wirkung aus; sie bewirkt das Absetzen der suspendierten Teilchen und man kann ihren Einfluß noch bis zu einer Teilchen von 1/10. Wellenlänge herab verfolgen. Bei Teilchengroßen unter 60 µµ²), häufig aber schon bei viel größeren, verschwindet ihr Einfluß gegenüber den Einflußen der elektrischen Ladung der Einzelteilchen und dem Einfluß anderer Energiearten. Auch bei den viel feineren Zerteilungen, welche hier behandelt werden sollen, ist die Teilchengroße geradezu bestimmend für eine ganze Reihe von Eigenschaften. Es würde viel zu weit führen, hier die Veränderungen der Eigenschaften näher zu besprechen, welche mit der Teilchengroße in Zusammenhang stehen; ein Teil der experimentellen Ausführungen dieses Buches befaßt sich damit. Polarisation, hänfig

1) Eine Klassifikation der Sande, Klese und Stanbarren nach der Korngröße hat Dr. Allekta Artzekta Artzektage in Kohnar versicht (Schwed, landw. Akad, 1903 und Chem. Zig. 1905, Bd. XXIX, p. 195). Sowohl die "Kapfilhrafter (Steighöhle des Wassers im Sande in Millimeter ausgedrückt), wie die Wasserduchläsigkeit des Sandes sind im höchsten Maße von der Korngröße abhlangt und beide für die Landwirtschaft von großer Bedeutung. Der Schwede ATTERREKO teilt die klastischen Bestandteile ein in:

2 m bis 2 dm	10 cm ,, 2 cm	20 mm , 2 mm	2,0 mm , 0,2 mm	0,2 mm ., 0,02 mm	0,02 mm , 0,002 mm	Literature of the same of the same
Block (Blöcke) .	Klapper (Geröll) .	Grus (Kies)	Sand	Mo	Lättler (Lehm) .	The Others

Jeder einzelnen dieser Körpergrößen kommen bestimmte physikalische Eigenschalten zu: Lattler zeigt hohe kapiliare Steighöhe, aber sehr langsame Bewegung des Wassers; Sand von 2 mm Durchmesser hat nur 25 mm Steighöhe; Kies und Geröll dagegen haben keine merkliche Steighöhe; Mo läßt das Wasser schnell durchdringen. (Kapillare Steighöhe 418—2000 mm.)

¹ µµ = 1 000 000 mm.

Zsigmondy, Zur Erkenntnis der Kollolde,

auch die Farbe der Teilchen, Verhalten unter dem Einflusse der Schwerkraft und bei Trennungsoperationen, endlich auch der Energieinhalt der Zerteilung und die Bewegung der Einzelteilchen — alles dies ändert sich mit zunehmender oder abnehmender Teilchengröße.

Flüssigkeit trennen. Es ist nun bei den Chemikern Gebrauch ge-Medium und zerteiltem Körper so verschieden sind wie bei Wasser welche Teilchen enthalten, die kleiner als 20 µµ sind, bei gewöhnäußerst inhomogenes Aussehen besitzen 1), erscheinen Flüssigkeiten pensionen mit gröberen Teilchen, z. B. von 1-10 μ immer ein weglassung der Zwischenglieder (zwischen 1000 und 20 μμ) zwei Letzterwähnten, also klare, durchsichtige Zerteilungen, wesen, Zerteilungen von so weitgehender Homogenität letzteren nicht mehr mit Hilfe der genannten Operationen von der können, lassen sich die meist lebhaft bewegten Teilchen der von der Flüssigkeit, in der sie schweben, getrennt werden und metallischem Gold. Während Teilchen der ersten Art leicht lichem Tageslicht klar, selbst dann, wenn Brechungsexponent von 20 μμ abwärts. Zwischen diesen beiden Arten von Zertellungen scharf von einander zu trennende Gruppen von Zerteilungen; die unterscheiden wir nach der Teilchengröße mit willkürlicher Hin-Art aber als Aufschlämmungen oder Suspensionen. Demnach absetzten, als Lösungen 7 zu bezeichnen, Zerteilungen der ersten und vollständig durch Filtrieren durch Papierfilter oder Dekantieren grobmechanischen Suspensionen mit Teilchen bis zu etwa 1 μ herab und die scheinbar homogenen Lösungen mit Teilchen von Nur eine Veränderung sei hier besprochen. Während Susdie nicht wie

Es ist hier vorausgesetzt, daß Teilehen und Medium verschiedene Brechungsmenten besitzen, was gewöhnlich der Fall ist.

²⁾ Die erwähnten Lösungen mit Teilchen von etwa 20 µµ und darunter sind nun keinewegs opisch leer, wenn sie auch bed gewöhnlichem Tageslicht klar und durch sichtig erscheinen. Es ist sehr leicht durch intensive Seitenbeleuchung mit Sonnenlicht die ihren charakteristische Inhomogenität an der ihren eigentümlichen, polarisierten Lichtzenstreuung zu erkennen. Obgeleich diese Methode bei Physikern schon lange bekannt ist, fand sie bei Chemikern keine Brachtung, denn man schrieb wohl meist etwa vorhandene, unbedeutende Trübungen, selbst wenn sie ohne Sonnenlicht beinerkhar waren, einer Verunzeinigung der Lösungen durch gebere, suspendierte Teilchen zu. – Este neuere Forschungen (Picrox und Lixtusk, Systxo, Lossex por Betuvx u. a.) haben auf die Allgemeinheit dieser Erscheinung aufmerkkann gemacht und gezeigt, daß wehl die Mehrzahl der kolloidalen und kristalloiden Lösungen optisch inhomogen sind. Aber auch diese Inhomogenität, bei 20 µµ noch äußerst auffällig, wird immer geringer und versehwindet nahen oder gunz bei allen Körpern in der Nähe der molekularen Dimensonen. (Vgl. Einleitung und Kap. VIII.)

liegen dann die Übergangsformen, die je nach ihrer Beschaffenheit bald zu den kolloidalen Lösungen, bald zu den feineren Suspensionen gezählt werden.

Die gegebenen Betrachtungen werden genügen, um die Wichtigkeit einer Einteilung nach der Teilchengröße darzutun.

Rei einer Eineniung inach der Febrenseng von darkung, welche Grantam geroffen hat, und auf die Hardysche eingegangen werden. Grantam getroffen hat, und auf die Hardysche eingegangen werden. Grantam teilt die homogen erscheinenden Zerteilungen, also die Lösungen, nach ihrem größeren oder geringeren Diffusionsvermögen ein in Lösungen der Kristalloide und der Kolloide. Diese von Grantam geschaffene Einteilung ist eine ungemein glückliche zu nennen, denn, obgleich sie keine scharfe Abgrenzung der beiden Gebiete gibt i), so erlaubt sie doch den Überblick über eine Reihe von Gegensätzen zwischen den Vertretern der einen und der anderen Klasse von Lösungen.

Im allgemeinen wird man die Kristalloiden Lösungen als die vollkommeneren Zerteilungen der Materie ansehen, die kolloidalen Lösungen als die weniger vollkommenen. Es kann aber nicht ohne Willkür behauptet werden, daß die Kristalloidiösungen immer und ohne Ausnahme einen höheren Grad von Homogenität besitzen wie die Kolloidiösungen; wir werden in den folgenden Abschnitten einen Fall von Kolloidiösung kennen lernen, bei welchem eine ebensoweit gehende Zerteilung der Materie wie bei den ersteren denkbar, und die wahrscheinlich auch mehrfach realisiert worden ist. (Vergl. Kap. VIII, XVI und XVIIIb.)

Andrerseits wurden auch grobe Zerteilungen, z. B. solche, gehen, zu den kollodalen Lösungen gezählt, und gerade an solchen Zerteilungen ist ja die Heterogenität der Hydrosole zuerst entdeckt worden. Diesen Verhältnissen soll in der schematischen Darstellung Tafel I, in welcher die Teilchengrößen berücksichtigt sind, Rechnung getragen werden. Ordnet man die Zerteilungen so an, daß oben die groben Teilchen, unten die feinsten zu stehen kommen, alle nach abnehmender Teilchen kommen, sollen die groben in Betracht kommenden Größenverhältnissen.

Es ist von mehreren Forschern die Meinung geäußert worden, daß diejenigen kolloidalen Lösungen, welche sich bei Elektrolytzusätzen ähnlich wie suspendierte Tonteilchen verhalten, z. B. die

¹⁾ GRAHAM selbst waren die Überginge zwischen Kristalloid- und Kolloidlösungen

mechanischen Suspensionen zunächst stehen oder mit ihnen zuman erwarten, daß die Metallhydrosole in der Figur den grob sondern zu den Suspensionen zu zählen seien. Demnach müßte Metallhydrosole, überhaupt nicht zu den kolloidalen Lösungen lytspuren nicht fällbar sind, den Lösungen näher stehen, also feinere sammenfallen würden, während die Hydrosole, welche durch Elektro-Elektrolytzusätzen und Temperaturschwankungen in Betracht zieht Grade unabhängig ist, wenn man das Verhalten der Zerteilungen bei Man gelangt vielmehr zu einer anderen als der vorhererwähnten Zerteilungen enthalten müßten. Das ist jedoch nicht der Fall Einteilung, welche von der Teilchengröße bis zu einem gewissen

geführt. HARDY teilt die kolloidalen Systeme ein in reversible Übergang vom Sol zum Gel durch eine Umkehr der Bildungs als reversible bezeichneten Kolloiden (z. B. bei Gelatine) zuweilen zur Gelbildung, aber sie verursachen dann auch bei den von HARDY nur in einzelnen Fällen zur Gelbildung, z. B. bei dem von HARDY näher studierten Gelatinelösungen. Extreme Temperaturschwanman auf Schwierigkeiten. Mäßige Temperaturschwankungen führen eine Einteilung sämtlicher Kolloidlösungen durchzuführen, so stößt Betracht gezogen. Versucht man aber nach HARDYS Vorgang hauptsächlich Temperaturschwankungen und Elektrolytzusätze in hat als Bedingungen, welche zur Bildung von Hydrogel führen bedingungen umkehrbar gemacht werden kann oder nicht. HARDY (umkehrbare) und irreversible (nicht umkehrbare), je nachdem der irreversible Zustandsänderungen. kungen (z. B. vollständiges Ausfrieren) führen zwar fast immer Eine derartige Einteilung hat zuerst HARDY mit Erfolg durch-

geben, welches nach Entfernung der Fällungsmittel nicht wieder in ein Hydrogel verwandelt durch geringfügige Zusätze der meisten den irreversiblen gehört?). So wird das Hydrosol der Zinnsäure Zweifel kommen kann, ob das Hydrosol zu den reversiblen oder zu Mal eine irreversible Zustandsänderung erleidet, so daß man Art des zugesetzten Elektrolyts einmal eine reversible, das andre zusätzen, so findet man, daß ein bestimmtes Hydrosol je nach der Elektrolyte. Beachtet man dagegen die Veränderungen bei Elektrolyt-Während aber Säuren und viele Salze ein Hydrogel

HARDY, Zeitschr. f. physik. Chem. 1900, Bd. XXXIII, p. 326 u. 385 Darauf hat zuerst PAULI hingewiesen; l. c.

in Lösung geht!), geben andere Zusätze, z. B. Kochsalz oder Ätz-kali Niederschläge, welche sich nach Entfernung der Reagentien wieder selbständig in Wasser zerteilen.

Es wird daher, um die Eintellung HARDYS praktisch durchführen zu können, notwendig sein, nur solche Einwirkungen auf das Hydrosol in Betracht zu ziehen, welche stets zur Gelbildung oder zur Bildung des festen Kolloids führen, und die von Zufalligkeiten und äußeren Einflüssen wie auch von der Willkür des Experimentators möglichst unabhängig sind.

Eine Operation, welche stets zur Gelbildung und auch zur Bildung eines festen Rückstandes führt, ist die Entwässerung der Hydrosole. Für unsere Zwecke genügt es, zu den reversiblen Kolioiden diejenigen zu zählen, deren Lösung bei gewöhnlicher Temperatur eingetrocknet einen wasserlöslichen Trockenrückstand hinterlassen?, diejenigen aber, die unter den gleichen Umständen einen unföslichen Trockenrückstand hinterlassen, zu den irreversiblen Kolioiden zu rechnen.

Nach dieser Einteilung gehören Dextrin, Gummiarabicum, die meisten Eiweißarten, Molybdanoxyd, Molybdansäure etc., zu den reversiblen Kolloiden, dagegen kolloidale Zinnsäure und viele andere kolloidale Oxyde und Sulfide, ferner die reinen, kolloidalen Metalle etc., zu den irreversiblen Kolloiden.

Wahrend die ersteren oft unempfindlich sind gegen Elektrolytzusätze, sind die letzteren meist in hohem Grade empfindlich
und werden durch jene Zusätze leicht koaguliert. Wenn man die
Losungen der reversiblen Kolloide zu denjenigen der irreversiblen
hinzufügt, können die letzteren in reversible verwandelt werden;
sie sind dann auch häufig gegen Salzfällung geschützt (Schutzwirkung.) Oft genügt ein minimaler Zusatz eines reversiblen

LOTTERMOSER bezeichnet wasseriösliche Kolicide als feste Hydrosole. Im Smue von HARLY sind aber Gallerten und feste Kolicide als Hydrogele aufzufassen, auch wenn sie wasseriöslich sind. In diesem Sinne ist das Wort Hydrogel auch hier gebraucht.

ween sie wasserlöalich sind. In diesem Sinne ist das Wort Hydrogel auch hier gebraucht.

3) Wie man sieht, ist der Eineinburgerund von Hartzy beibeahlen um sis an Stelle anhierder Bedingungen, welche zur Geblisdung führen hier bloß eine einzige in Betracht gerogen. Das Eintrocknen der Hydrosole ist ein sehr wirksames Mittel, um Geblisdung herbeitzufähren; viele Kollode geben bei ansehmender Konsenration schon unter Wasser in unbleilebe Hydrogele über, andere werlieren ihre Löstlichkeit dei weitersgebendem Eintrocknen. — Die reversiblen Hydrosole behalten dagegen selbst nach vollzsterlich.

Kolloids, um alle diese Wirkungen in auffallender Weise hervorzurufen. Das kolloidale Silber nach Ca, Lea, das memals frei von fremden Kolloiden hergestellt werden konnte; das käuliche Argentum CREEDE, das Collargol, Paari's kolloidale Metalle, MOHLAU's kolloidaler Indigo verdanken ihre Wasserlöslichkeit der Gegenwart von Schutzkolloiden¹).

Beistehende Übersicht, Tafel I, soll ein Bild geben, wie die Kolloidlösungen und die Suspensionen sich anordnen lassen, wenn man die Teilchengröße berücksichtigt. Oben, im mikroskopischen Gebiet und unten in das ultramikroskopische Gebiet übergreifend, finden sich die echten Suspensionen, deren Bereich man sich nach obenhin noch sehr weit fortgesetzt zu denken hat.

Repräsentanten derselben wurden in die Tafel aufgenommen idale Lösung bezeichnet worden ist, mit einzuschließen. Einige beide Gebiete gehen in einander über; das der Hydrosole wurde Suspensionen und kolloidalen Lösungen läßt sich nicht feststellen ultramikroskopische Teilchen. Eine scharfe Grenze zwischen echten stehen, die sich durch besondere Empfindlichkeit gegen Elektrolytsehr erleichtert. Man sieht, daß rechts auch diejenigen Hydrosole irreversiblen Kolloide. Durch diese Einteilung wird die Übersicht (rebiet in zwei Teile zerlegt, links stehen die reversiblen, rechts die Durch einen Strich senkrecht auf die Schraffierung wird das ganze nier möglichst nach oben erweitert, um alles, was bisher als kolloreversiblen, z. B. Glykogen, Einweiß etc., wie manchmal behauptet Metalle (und Sulfide etc.) den Suspensionen näher stehen als die nämlich dem des festen, kompakten Körpers (des Metalls, Sulfids wurde, sondern daran, daß sie freiwillig dem stabilsten Zustand zusätze auszeichnen. Dies liegt aber nicht daran, daß kolloidale Die kolloidalen Lösungen oder Hydrosole enthalten durchweg

¹⁾ Durch die hier durchgeführte Einteilung werden zwei Gruppen von einander geschieden, deren typische Vertreter sich in mehreren wesenlichen Punkten von einander inder unterscheiden. Wie überall in der Natur sind auch hier Übergänge vorhänden; ander unterscheiden. Wie überall in der Natur sind auch hier Übergänge vorhänden; eine scharfe Abgeraumg wirdet rotztelem durchnithren sein, wenn man die Bedingungen beim Eintrocknen, wie Temperatur, Fraubigleitsgehalt der Gasphase etc. nach Übereinkommen feststellen wollte. Ein Vorteil dieser Einteilung besteht darin, daß äußere Einfilnse, welche chemisch veränderen auf das Kolloid wirken können, wie Temperaturseigerung, chemische Einwirkung von fremden Elektrolyten etc., möglichst vermieden werden. Dagegen sind mit Absicht etwaige chemische Veränderungen beim Eintrocknen des Kolloids unberücksichtigt gelassen, weil es beinahe unmöglich ist, solche Veränderungen einwandlert festzusstellen und sie von den stets eintretenden physikalischen in reiner Weise zu trennen.

Supervised by the Ethermon der Relation.

Supervised by the Superv



oder Oxyds) zustreben: dieses Bestreben dokumentiert sich ebensowohl beim Eintrocknen wie beim Zusatz von Elektrolyten. Der laufenden Vorgang¹). Gerade die feinsten Zerteilungen der Metalle sind zuweilen die empfindlichsten und koagulieren besonders leicht. Elektrolytzusatz beschleunigt diesen im allgemeinen von selbst ver-

Es muß aber bemerkt werden, daß man aus dem Verhalten der Hydrosole beim Eintrocknen nicht immer auf das gegen Elektrolyte schließen darf. Die meisten reversiblen Kolloide sind unempfindlich gegen geringfügige Elektrolytzusätze, z. B. Molybdänsaure, Wolframsaure, Gummi, Eiweiß, Gelatine; sie werden durch diese Zusätze nicht gefällt oder erleiden reversible Fällung, die nach (Vergl. darüber W. PAULL*)). Aber es gibt auch reversible Kolloide nach obiger Einteilung, welche außerst empfindlich sind gegen Elektrolytzusätze aller Art, so z. B. GRAHAM's Karamel (Kap. III). Hier außert sich deutlich der spezifische Einfluß des Entfernung des Fällungsmittels wieder rückgängig gemacht werden zerteilten Körpers selbst oder seiner Bestandteile. kann.

konnen, keineswegs aber, daß in einer bestimmten Flüssigkeit alle Kolloiden Glykogen, Eiweiß etc. Durch die von oben nach unten Flüssigkeiten Teilchen der verschiedensten Größe enthalten sein Man findet in der Übersicht neben den kolloidalen Metallen noch Sulfide, Oxyde etc. angeführt, ferner bei den reversiblen gehende Schrift soll angedeutet werden, daß in den betreffenden Größen enthalten sein müssen.

Schon LINDER und PICTON unterschieden je nach der Herstellung verschiedene Arten von Arsensulfid, die sie als Arsensulfid a, \beta, 7 und 8 bezeichneten, und an denen sie den Nachweis erbrachten, daß Flüssigkeit As, S3a die größten, As, S3a die kleinsten

nähernd festzustellen, soweit die Teilchen sichtbar gemacht werden können, und erst, wenn sie ermittelt sein werden, wird das Schema, Um ein Beispiel dafür zu geben, sind hier einige kolloidale Gold-Die Ultramikroskopie ermöglicht es, die Größen selbst anwelches hier angedeutet ist, teilweise ausgefüllt werden können

Elektrolyte sind aber hier nicht eigentlich als Kandysaueren aufrafassen (vergl. Kap. XVII; auch W. PATLI, Ergebnisse der Physiologie, 1904, p. 157).
 W. PATLI, PPLOERS Archiv 1899, Bd. LXXVIII, p. 315.
 FOTTOS u. LANDR (i. c. u. Kap. III) haben auf die Verschiedenheit der Teilchengröße geschlossen aus dem Verhalten der Flüssigkeiten beim Filtrieren Jurch

lösungen, über welche im experimentellen Teil ausführlicher berichtet wird (vergl. Kap. VIII), nach der Teilchengröße eingeordnet.

Ganz unten stehen die Goldlosungen mit amikroskopischen Teilchen, denen sich der Reihe nach die Flässigkeiten Au_{7as}. Au₂e etc., Bredig's kolloidales Gold mit Teilchen zwischen ca. 20 und 80 $\mu\mu$ anschließen. Oben steht die ihr Gold absetzende Goldsuspension c; darüber wurden die längst bekannten Suspensionen von Gold, die man durch Fällung von Goldchloridlosung mit FeSO₄ oder Oxalsäure erhält, zu stehen kommen.

Zur weiteren Erklärung der schematischen Übersicht sei hier nur angeführt, daß in den meisten kolloidalen, anorganischen Oxyden die Einzelteilchen nicht sichtbar gemacht werden können, da dieselben wie auch die meisten organischen Kolloide für die Sichtbarmachung viel weniger günstig sind, wie die kolloidalen Metalle, und mir daher kein Urteil über ihre Teilchengröße zusteht. Kolloidale Zinnsäure enthält je nach Bereitungsart Submikronen 1) oder Amikronen 1). Ebenso der Casstus'sche Purpur und die kolloidale Kiteselsäure

Unter den reversiblen Kolloiden sind angeführt: MOHLAUS kolloidaler Indigo und PAALS blaues, kolloidales Gold, die ziemlich große, kupferrote Teilchen enthalten ⁹; LEAS kolloidales Silber mit Teilchen der verschiedensten Große; ferner, bezugnehmend auf die Arbeiten von RAEHLMANN, MUCH, RÖMER und SIEBERT, BILTZ und GATIN-GRUZEWSKA, sowie MICHAELIS (Kap. XIX). Glykogen, einige Eiweißarten, Farbstoffe mit ultramikroskopisch sichtbaren Teilchen, deren Große noch nicht festgestellt ist.

Ferner unten: Lösliche Stärke und kristallisiertes Albumin, mit Fragezeichen versehen, weil sie wohl einen Lichtkegel, aber keine Einzelteilchen erkennen lassen, deren Größe aber nahe bei 5 µµ liegen dürfte; endlich an der Seite Dextrine, viele Farbstoffe z. B. Congorot etc., Molybdänsäure etc., die nach ihrem Allgemeinverhalten als Zwischenstufe zwischen den kristalloiden und den kolloidalen Lösungen anzusehen sind, oder auch, wie die lösliche Stärke als Kristalloidlösungen mit sehr hohem Molekulargewicht aufgefaßt werden konnen. Wird eine 3 prozentige Lösung der löslichen Stärke stehen gelassen, so erhält man mit der Zeit in ihr Teilchen, die bis 100 µµ anwachsen können. (Vergl. Kap. XX).

¹⁾ Definition s. Kap. V.

Die Teilchengröße beider ist noch nicht bestimmt; die ihnen angewiesen Stelle in der Tafel daher noch unsicher.

An die reversiblen Kollodde anschließend ganz unten habe ich auch die kristalloiden Lösungen und die Gasgemische angefügt, nicht, weil deren Teilchengröße bis jetzt auf einem von der Theorie unabhängigen Wege experimentell ermittelt werden konnte, sondern nur der Vollständigkeit wegen. Soweit bis jetzt ersichtlich, würden sich die hypothetischen Moleküle der Kristalloide ganz gut und ohne Widerspruch der Tabelle einfügen.

III. Zur Geschichte der irreversiblen Kolloide.

1. Grahams Untersuchungen.

Seit die Chemie sich mit der Untersuchung und Beschreibung von Stoffen aus dem Tier- und Pflanzenreich befaßt, sind auch Körper, welche zu den Kolloiden gehören, untersucht und beschrieben worden, ja, in alteren Lehrbüchern der Chemie sogar viel eingehender als in den modernen Lehrbüchern der organischen Chemie. Auch vereinzelte Beobachtungen an anorganischen Kolloiden sind sehon seit langem bekannt und beschrieben.

verschiedene Klassen von Lösungen aufweisen. Wie in vielen findung einer neuen Methode. Mit Versuchen über Diffusion bedrücke: Kolloid, Kristalloid, Hydrogel, Hydrosol etc. sind von ihm der zuerst eine Einteilung getroffen hat, welche gestattet, eine Übersicht über die wesentlichsten Unterschiede zu gewinnen, die zwei anderen Fällen knüpft sich auch hier der Fortschritt an die Aufschäftigt, fand GRAHAM, daß solche Stoffe, welche aus ihren Lösungen leicht kristallisieren, auch die Eigenschaft haben, durch gallertartige Scheidewände leicht zu diffundieren, während umgekehrt amorphen Stoffen diese Eigenschaft nicht oder in sehr beschränktem wand aus Pergamentpapier. Mit ihrer Hilfe konnte GRAHAM nicht eine größere Anzahl der letzteren in einem genügenden Grade von Reinheit herstellen. Auch die jetzt allgemein gebrauchten Auseingeführt worden. GRAHAMS Arbeiten müssen daher eingehender Das Gemeinsame in jenen Erscheinungen erkannt und eingehend charakterisiert zu haben, dieses große Verdienst gebührt TH. GRAHAM, Maße zukommt. Als besonders geeignet erwies sich eine Scheidenur kristalloide Stoffe leicht von kolloidalen trennen, sondern auch

behandelt werden, schon deshalb, weil ihre Kenntnis nicht genügend verbreitet ist¹). Ein Teil derselben soll mit GRAHAMs eigenen Worten²) wiedergegeben werden:

a) Anwendung der Diffussion der Flüssigkeiten zur Analyse; von Th. Graham.

darbieten. Auch ist der Umfang, innerhalb dessen das Diffusions-Grade besitzen, gibt unschätzbare Hilfsmittel ab, sie von einander zu weiter, wie der, innerhalb dessen die Spannkraft der Dämpfe vermögen verschiedener Substanzen ein ungleiches ist, ein ebenso der Flüchtigkeit hat das allen flüssigen Substanzen zukommende dampfens und des Destillierens. Eine solche Charakterähnlichkeit mit trennen, z. B. bei den immer wiederkehrenden Operationen des Versionsvermögens zu denjenigen, die den flüchtigeren Körpern veralle die ebengenannten Substanzen gehören bezüglich ihres Diffudürfen, auch es könne in ähnlicher Weise Hilfsmittel für die Analyse Diffussionsvermögen, daß wir mit ziemlicher Sicherheit darauf rechnen charakterisiert sind. Dazu gehören Kieselsäurehydrat, die Hydrate gehören einer anderen Klasse chemischer Individuen an, welche der Diffusion also den fixeren Körpern vergleichbaren Substanzen gleichbar sind. Die nur äußerst langsam diffundierenden, bezüglich keit hat wie Zucker, Alkohol oder schwefelsaure Magnesia. Aber Kali wiederum, daß es noch einmal so große Diffusionsgeschwindige groß ist wie die des schwefelsauren Kalis, und vom schwefelsauren Kalihydrat sagen, daß seine Diffussionsgeschwindigkeit doppelt so verschiedener Substanzen sich ungleich zeigt. So kann man vom durch ihre Unfähigkeit, den kristallinischen Zustand anzunehmen "Die Flüchtigkeit, welche so viele Substanzen in verschiedenem

i) Im Gegensatz zu diesen fundamentalen Arbeiten sind die übrigen über irreversible Hydrosole hier nur kurz behandelt; auch erhebt diese Darstellung keinewege einen Anspruch auf Volksändigelt, viele ebenfalls wichtige Arbeiten müßten anberücksichtigt bielben, da es hauptsächlich darsatf ankum, die Aufmerksamkeit auf bestimmte Punkte hinzulenken. Die Literaturangaben bekannter Arbeiten, welche hier etwa feben sollten, hinzulenken, Die Bibliographie der Kolloide" (Zeitschr. f. anorg. Chemie 1904, Bd. XXXIX, p. 121). Auch sind Arbeiten, welche die Theorie der Kolloide betreffen, hier nur sowels berücksichtigt, als es angebracht erschien. Vergl. auch BREDIO, "Ahrorganische Fermente"; A. MULLER, "Die Theorie der Kolloide", Leipzig und Wien 1905; Bulltitzus (Zeitschr. f. physikal. Chemie 1905, Bd. Ll., p. 129—166).

Th. Graham, Liento's Annalen 1862, Bd. CXXI, p. 1-77. ("Aus d. Phil Transactions 1861, p. 183 vom Verfasser mitgeteilt".)

Unterscheidung ist ohne Zweifel eine auf Verschiedenheiten der ihre chemische Indifferenz gerade für Substanzen erforderlich zu sein, welche an den organischen Vorgängen lebender Wesen Anteil nehmen. Die plastischen Bestandteile des Tierkörpers gehören Klasse erscheint, schlage ich vor, sie als Kolloidsubstanzen zu bezeichnen und ihre eigentümliche Aggregatform als den Kolloidalsein entgegengesetzt. Substanzen, welche den letzteren Zustand annehmen, werde ich als Kristalloidsubstanzen bezeichnen. Diese von Tonerde und analogen Metalloxyden, wenn sie in der löslichen ist. Sie sind auch ausgezeichnet durch den gallertartigen Zustand ihrer Hydrate. Obgleich oft sehr löslich in Wasser, werden sie Sie außern als Sauren und als Basen und bei allen chemischen Vorgängen nur sehr geringe Verwandtschaft. Aber andrerseits scheint ihr eigentümlicher physikalicher Aggregatzustand wie auch zustand der Materie. Dem Kolloidalsein ist das Kristalliuischnicht die einzige Eigenschaft, welche diesen Substanzen gemeinsam doch nur durch eine außerst schwache Kraft in Lösung gehalten. Da Leim als der Typus der Substanzen dieser Form existieren, ferner Stärkemehl, Dextrin, die Gummiarten, Karamel, Tannin, Albumin, Leim, vegetabilische und animalische Ein sehr geringes Diffusionsvermögen ist innersten Molekularstruktur beruhende. in diese Klasse.

ergleichbar mit Wasser, das unter seinem gewöhnlichen Gefrierunkt noch flüssig geblieben ist, oder mit einer übersättigten Salzsung. Flüssigen Kolloidsubstanzen scheint auch stets eine pektöse Substanzen ist ihre Veränderlichkeit. Ihre Existenz ist eine fort-Eine Kolloidsubstanz ist in dieser Beziehung Modifikation zuzukommen, und sie gehen oft schon bei den schwächsten "Obgleich chemisch untätig im gewöhnlichen Sinne des Wortes Eindrücke nicht zurückläßt, vermittelt die Weichheit gallertartiger Kolloidsubstanzen einen Übergang zum Flüssigsein und können die Kolloidsubstanzen ein Medium für Flüssigkeitsdiffusion sein, besitzen doch die Kolloidsubstanzen eine auf ihren physikalischen Eigenschaften beruhende, eigentümliche, gleichsam kompensierende Tätigkeit. Während die Starrheit kristallinischer Substanzen äußere wie Wasser selbst. Dieselbe Durchdringbarkeit scheint bei solchen Kolloidsubstanzen, welche noch bei hoher Temperatur existierer können, sich in Form der Cämentation zu zeigen. Deshalb sind die Kolloidsubstanzen auch äußeren Einwirkungen zugänglich Eine andere und wesentlich charakteristische Eigenschaft dieser gesetzte Metastase.

Perioden ihrer Existenz aus dem glasigen oder kolloidalen Zustand Einwirkungen aus dem ersten Zustand in den zweiten über. keit (Energia) inne. Man kann sie als die wahrscheinlich erste in der Tat ein dynamischer Zustand der Materie, während der in den kristallinischen übergegangen ist. Der Kolloidalzustand ist stein, läßt sich oft erkennen, daß sie während der geologischen werden, läßt sich aber nicht aufbewahren; es kann tage- oder zugeschrieben werden" 1) (p. 1-4). wesentliche Bedingung), mag auch wohl die charakteristische Ver-Kolloidsubstanzen auftreten (denn sie erfordern immer Zeit als eine sich zeigt. Der Allmählichkeit, mit welcher Veränderungen an Quelle der Kraft betrachten, welche bei Vitalitätserscheinungen kristallinische der statische ist. Der Kolloidsubstanz wohnt Tätigdie aus Wasser abgeschiedene Kieselsäure, wie z. B. den Feuerdie Umwandlung dieser Kolloidsubstanz noch nicht ein; denn für aber früher oder später gallertartig und unlöslich. Und hier hält wochenlang in einer zugeschmolzenen Röhre flüssig bleiben, wird Lösung von ögerung, mit welcher chemisch-organische Umsetzungen statthaben Kieselsäurehydrat kann z. B. leicht rein erhalten

GRAHAM beschreibt dann den einfachen Diffusionsversuch im Zylinder und bemerkt, daß der Trennung durch Diffusion die Eigenschaft der Kristalloide, durch gallertartige Massen von Schleim, Stärke, Gelose etc. leicht hindurchzugehen, zu statten kommt, während letztere Substanzen den Kolloiden großen Widerstand entgegensetzen oder den Durchgang derselben ganz verhindern. So läßt dünnes, französisches Briefspapier aus einer Mischung von Zucker und arabischem Gummi fast nur den ersteren hindurch. Diese Trennung ist analog derjenigen von Kohlensäure und Wasserstoff durch eine dünne Wasserhaut. — Er fährt dann fort:

"Es möge mir erlaubt sein, die mittelst Diffusion durch eine Scheidewand von gallertartiger Substanz bewirkte Scheidung als Dialyse zu bezeichnen. Das zweckmäßigste Material für die Her-

i) An den allgemeinen Ausführungen Graataans ließe sich beute mancherlei aussetzen. So ist es nicht ganz zurteffend, daß Kolloide unfähig wären, in den kristallinnischen Zastand überrungehen. – Nicht alle Kolloide geben Gallerten; auch hat VAS BEXMELEN gezeigt, daß es sich bei den Hydrogelen meist nicht um eigentliche chemische Hydrate handelt. Chemische Indifferenz umd die von GRARIAM öfter betonte Trägheit der Reaktionen sind nicht immer charakteristisch für Kolloide. Noch manches andere ließe sich aussetzen: man bedenke aber, daß GRARIAM der erste war, der das Allgemeine in der großen Mannigfaltigkeit der Kolloide erkannt hat, und daß seine Ausführungen vor mehr als 40 Jahren geschrieben wurden.

stellung einer dialytischen Scheidewand ist das sogenannte vegetabilische Pergament oder Pergamentpapier, welches zuerst von Herrn GAINE dargestellt und nun mit vielem Erfolg durch die Herren DE LA RUE fabriziert wird."

Die nach der Methode der Gefäßdiffusion angestellten Versuche, deren Bedeutung für die physikalische Chemie ja hinlänglich bekannt ist, werden p. 9–28 eingehend beschrieben; dann wendet sich GRAHAM der eigentlichen Dialyse zu, beschreibt den Dialysator und bespricht die bei der Dialyse einzuhaltenden Vorsichtsmaßregeln (p. 28–35).

Darstellung von Kolloidsubstanzen durch Dialyse. "Manche Kolloidsubstanzen lassen sich mit großem Vorteil dadurch reinigen, daß man sie auf den Dialysator bringt; begleitende Kristalloidsubstanzen werden entfernt, und die Kolloidsubstanzen läbleibt rein zuruck¹). Die Reinigung löslicher Kolloidsubstanzen läßt sich selten nur durch andere bekannte Mittel bewirken und die Dialyse gibt offenbar das beste Verfahren ab, solche Substanzen frei vom Kristalloiden darzustellen."

tägigem Verweilen auf dem Dialysator wurde die Flüssigkeit nicht gegossen wurde, verlor sie in 24 Stunden 5 Proz. von ihrem Kieselsäuregehalt und 86 Proz. von ihrem Salzsäuregehalt. Nach viermehr durch salpetersaures Silber getrübt; der ganze Gehalt an Chlorverbindungen war weggegangen ohne weiteren Verlust an tusammengebracht und in Lösung in einen glockenförmigen, 10 Zoll m Durchmesser habenden Dialysator gebracht; nach vier Tagen "Lösliche Kieselsäure. Eine Lösung von Kieselsäure wird Salzsäure, wobei die letztere in großem Überschuß gelassen wird. Außer Salzsäure enthält eine solche Lösung auch noch Chlornatrium, welches Salz die Kieselsäure beim Erhitzen der Lösung cum Gelatinieren bringt und auch sonst noch verändernd auf ihre Dialysator mit Pergamentpapierscheidewand, wie sonst 10 mm hoch, Kieselsäure. Bei einem anderen Versuch wurden 112 g kieselsaures Natron, 67,2 g wasserfreie Salzsäure und 1000 ccm Wasser erhalten durch Zusatz von kieselsaurem Natron zu verdünnten Eigenschaften einwirkt. Als nun solche Kieselsäurelösung in einer

¹⁾ Es ist das nicht so anfaufassen, daß durch Dialyse eine vollkommene Entfernung der Kristalleide stets erreicht würde; immertin ist die Reinigung eine so weitgebende, daß die Verunzeinigungen oft unter die Grenze des analytisch Nachweisbaren sinken (Ze.).

betrug das Volum der Lösung, infolge osmotischer Wirkung, 1235 ccm (Kolloidsubstanzen zeigen im allgemeinen große osmotische Wirksamkeit). Die Lösung gab nun mit salpetersaurem Silber keine Fällung und enthielt 60,5 g Kieselsäure; 6,7 g dieser Substanz waren weggegangen. Die Lösung enthielt 4,9 Proz. Kieselsäure¹).

ohne Veränderung zu erleiden; wird sie aber in einem offenen Geläßt sich in einem Kolben kochen und beträchtlich konzentrieren nach einiger Zeit eintreten. Alkohol und Zucker wirken selbst in größerer Menge nicht ausscheidend; aber weder schützen sie die der Kieselsäure wird in wenigen Minuten bewirkt durch eine Lösung Gefäße, und reines Wasser tritt aus derselben aus. Die Koagulation dann in einigen Tagen zusammen, selbst in einem geschlossenen nicht mehr in Wasser löslichen Gallerte. Diese Gallerte zieht sich einer festen, durchsichtigen, farblosen oder schwach opalisierenden einiger Zeit wird das ganze ziemlich rasch pektös unter Bildung men wenn sie beträchtlich verdünnt ist, nicht leicht länger als einige je reiner sie ist. Aber auch eine solche Lösung läßt sich, ausgenom länger unverändert, je länger sie dialytisch behandelt wurde, und säure nicht im geringsten zähflüssig. Die Lösung bleibt um so klar und farblos, und, selbst bei einem Gehalt von 14 Proz. Kiesel ganze gelatinieren. Die reine Lösung von Kieselsäurehydrat ist säure am Rande der Flüssigkeit, und dieser läßt dann bald das faß erhitzt, so bildet sich leicht ein Ring von unlöslicher Kiesel-Blasen Kohlensäure durch die Lösung geleitet lassen diesen Erfolg säure bringen die Kieselsäure nicht zum Koagulieren, aber wenige ren Erde enthält, aber nicht durch ätzendes Ammoniak noch durch welche nur 1/10000 eines kohlensauren Alkalis oder einer kohlensau-Lage aufbewahren. neutrale oder saure Salze. Schwefelsäure, Salpetersäure und Essig-"Die auf diese Art erhaltene reine Lösung von Kieselsäure Sie wird bald schwach opalisierend und nach

¹⁾ JORDIS und KANTER (Zeitschr. f. anorg. Chemie 1903, Bd. XXXV. p. 18) haben im Widerspruch zu GEARLAMS Angaben gefunden, daß bei der Dialyse von kolloidaler Kieselsäure erst nach 1—3 Wochen die Chlerenaktion im Dialysatorinhalt verschwinder; Verschiedenbeiten in der Beschaffenheit der Pergamentmennbranen und bei der Dialyse gewilklie Verhältnisse dürften in hohem Malie den Verlauf derselben beeinflussen; vielleicht ist der erwähnte Widerspruch darauf zurückzuführen. Ich kunn aber nicht aus GEARLAMS Ausführungen (weste im deutschen noch im englischen Tarte) erkennen, daß er nicht den Dialysatorinhalt, sondern bloß das Außenwasser auf Chlor geprüft hätte, wie JORDIS und KANTER anzunehmen scheinen.

Kieselsäure vor der Einwirkung der kohlensauren Alkalien noch davor, daß mit der Zeit die bis dahin flüssige Kolloidsubstanz pektos wird. Salzsäure gibt der Lösung Beständigkeit, und so wirkt auch ein geringer Zusatz von Ätzkali oder Ätznatron."

"Die Lösung der im Kolloidzustand befindlichen Kieselsäure wird durch einige andere lösliche Kolloidsubstanzen gefällt; so durch Leim, Tonerde und Eisenoxyd, aber nicht durch Gummi oder Karamel. Da das einmal zum Gelatinieren gekommene Kieselsaurehydrat weder durch Wasser noch durch Säuren wieder löslich gemacht werden kann, so muß man die Existenz zweier alloropischer Modifikationen dieser Substanz annehmen, nämlich eines löslichen und eines unlöslichen Kieselsäurehydrats, der flüssigen und der perkösen Form dieser Kolloidsubstanz" (p. 36–39).

und der pektösen Form dieser Kolloidsubstanz" (p. 36–39).

Das gewöhnliche kieselsaure Natron ist keine Kolloidsubstanz;
es diffundiert durch Membranen. Die kolloidale Kieselsaure besitzt
saure Reaktion, welche durch Alkali neutralisiert werden kann!).

mit Wasser ein mehr basisches Silikat an dieses ab. Die Zusammensetzung dieser Salze, wie auch die der Verbindung mit Leim ergab sich wechselnd, je nachdem die Darstellungsweise abvor, welcher 6 Proz. und mehr Kalk enthält. Dieses wie die übrigen unlöslichen Co-Silikate der Erden lassen sich nicht leicht als bestimmte Verbindungen erhalten. Sie geben bei dem Auswaschen durchscheinendes, wasserhaltiges Häutchen, welches nicht durch Kochen frisch gefällter Kieselsäure mit kohlensaurem Natron und Sammeln des beim Abkühlen sich ausscheidenden Niederschlags säure bringt in Kalkwasser einen gallertartigen Niederschlag her-"Die saure Reaktion von 100 Teilen löslicher Kieselsäure wird neutralisiert durch 1,85 Teile Kali und durch entsprechende Die so gebildeten Colli-Silikate oder Co-Silikate sind löslich und beständiger, als die flüssige Kieselsäure, aber sie werden durch Kohlensäure oder durch kohlensaures Alkali, wenn man sie wenige Minuten stehen läßt, pektös. Das Co-Silikat des Kalis bildet beim Eintrocknen im leeren Raum ein Wasser zersetzt wird und etwa 10000 Teile Wasser zur Lösung Das kieselsaure Natron, welches FORCHHAMMER durch darstellte, enthält 2,74 Proz. Natron und ist durch die Formel NaO+36SiO₂ ausgedrückt (Gmelin). Dieses Silikat ist vermutlich ein Co-Silikat des Natrons im pektösen Zustand. Lösliche Kiesel-Mengen Soda und Ammoniak. bedarf.

¹⁾ Vergl. JORDIS (Zeitschr. f. Elektrochemie 1902, No. 36).

geändert wurde. Die durch Zusatz von Leimlösung zu überschüssiger Kieselsäure erhaltene Verbindung ergab bei der Analyse auf 100 Teile Kieselsäure 56 Teile Leim, oder etwas mehr als die Halfte von der Menge Leim, welche in dem durch Mischung beider Lösungen in der umgekehrten Ordnung dargestellten Präparat gefunden worden war. Bekanntlich zeigt die Verbindung des Leims mit Galläpfel-Gerbsäure dieselbe Veränderlichkeit in der Zusammensetzung" (p. 39—41).

petersaurem Silber angezeigt wurden. Aber bei solchen Versuchen wird die Tonerde auf dem Dialysator oft pektös, ehe noch die da nur Spuren von Salzsäure durch eine saure Lösung von salund nach 25 Tagen zeigte sich die Tonerde fast frei von Säure in löslichem Zustand zurück. Eine Lösung von Tonerde in Chlorso entweicht das letztere Salz durch Diffusion allmählich und das Tonerde, nach 11 Tagen 76,5 Proz., nach 17 Tagen 92,4 Proz. 48 Teilen Salzsäure, enthielt nach sechstägiger Dialyse 66,5 Proz aluminium, bestehend ursprünglich aus 52 Teilen Tonerde auf vorher ein Überschuß von Tonerdehydrat in dem Chlorid gelöst sator gebracht, so diffundiert dieses Salz unzersetzt. Wird aber eine Lösung von neutralem Chloraluminium (Al₂Cl₃) auf den Dialy tonerde. Letztere ist die von CRUM untersuchte Substanz. Wird liche Modifikationen der Tonerde existieren, Tonerde und Meta heit jeglicher Säure in Wasser gelöst sein kann. Aber zwei lös die interessante Entdeckung, daß Tonerde auch bei Abwesen Salzsäure vollständig von ihr weggegangen ist. Tonerdehydrat bleibt, mit wenig oder keiner Säure verbunden "Lösliche Tonerde. - Wir verdanken WALTER CRUM

"Essigsaure Tonerde mit überschüssiger Tonerde gab ähnliche Resultate. Die Tonerde blieb auf dem Dialysator 21 Tage lang flüssig, und als sie pektös wurde, enthielt sie noch 3,4 Proz. Essigsaure, was dem Verhältnis von 1 Åq. Säure auf 28,2 Åq. Tonerde entspricht.

"Lösliche Tonerde ist eine der wenigst beständigen Verbindungen, welcher Umstand es äußerst schwierig macht, sie rein darzustellen. Sie wird durch so kleine Mengen schwefelsaures Kali und, wie ich glaube, auch aller anderen Salze, daß sie kaum angebbar sind, koaguliert oder in den pektösen Zustand übergeführt; ebenso durch Ammoniak. Eine z oder 3 proz. Tonerde enthaltende Lösung wurde durch wenige Tropfen Brunnenwasser zum Koagulieren gebracht, und konnte nicht, ohne zu ge-

latinieren, aus einem Glas in das andere gegossen werden, wenn das Glas nicht vorher mit destilliertem Wasser ausgewaschen worden war. Auch kleine Mengen von Säuren bewirken Koagulation; aber die niedergeschlagene Tonerde löst sich leicht in einem Überschuß der Säure. Auch die Kolloidsubstanzen Gummi und Karamel wirken als Fällungsmittel.

"Diese Tonerde ist ein Beizmittel und besitzt in der Tat alle die Eigenschaften des Alauns und der gewöhnlichen Tonerdesalze. Eine o.5. Proz. Tonerde enthaltende Lösung kann gekocht werden ohne zu gelatinieren: aber wenn sie auf die Halfte des ursprünglichen Volums eingeengt ist, so koaguliert sie plötzlich. Wird losliche Tonerde auf gerötetes Lackmuspapier gebracht, so gelatiniert sie und bildet einen schwachen blauen Ring um den Tropfen herum, als Anzeige einer schwachen alkalischen Reaktion. Lösliche Tonerde wird nicht durch Alkohol noch durch Zucker gefällt. Eine reine Lösung von Tonerde bleibt, wenn auch verdünnt, höchstens einige Tage lang flüssig."

flussigen und im pektösen Zustand existieren, oder sie hat eine lösliche und eine unlösliche Form, welche letztere die gallertartige Tonerde ist, wie sie durch Basen niedergeschlagen wird. Es ist klar, daß die so außerordentlich energische Wirkung der Salze, das Tonerdehydrat zum Koagulieren zu bringen, verhindern muß, daß diese Substanz je bei der Abscheidung aus einer Verbindung durch eine Base im Jöslichen Zustand auftreten kann."

erhalten Werdtonerde" kann nach der Methode von CRUM erhalten werden durch Wegkochen der Essigsaure aus einer Lösung von essigsaurer Tonerde oder nach Graham durch Dialyse einer durch mehrtägiges Erhitzen veränderten Lösung von essigsaurer Tonerde. Der Dialysatorinhalt enthält nach sechs Tagen noch etwas Essigsaure.

"Die Tonerde existiert hier in einem allotropischen Zustande, in welchem sie nicht mehr als Beizmittel wirkt und, wenn niedergeschlagen, eine Gallerte bildet, die durch einen Überschuß von Saure nicht gelöst wird. Die Metatonerde gleicht der Tonerde darin, daß auch sie durch ganz kleine Mengen Sauren oder Basen oder der meisten Salze koaguliert wird. CRUM fand, daß die Losung von Metatonerde größere Mengen von essigsauren, salpetersauren und salzsauren Salzen braucht, damit Koagulation bewirkt werde, als von den vorhergehenden Substanzen. Die Losung der

sigmondy, Zur Erkenntnis der Kolloide.

Metatonerde ist geschmacklos und ganz neutral gegen Reagenzpapier, wie ich selbst beobachtete."

"Wie die Tonerde hat somit auch diese Kolloidsubstanz eine flüssige und eine pektöse Form, die flüssige lösliche Metatonerde und die gallertartige unlösliche Metatonerde". (p. 41—45)

GRAHAM beschreibt hierauf Issliches Eisenoxyd und Metaeisenoxyd, die den entsprechenden Tonerdekolloiden analog sind.
Das Hydrosol von Ferrocyankupfer entsteht durch Mischen sehr verdunnter Losungen von Ferrocyankupfer entsteht durch Mischen sehr verdunnter Losungen von Ferrocyankupfer entsteht durch darauf folgende Dialyse. Gefälltes Ferrocyankupfer wird nicht durch oxalsaures Kali oder Oxalsaure, wohl aber durch ein Viertel seines Gewichts an neutralem, oxalsaurem Ammoniak gelöst. Eine 3—4 proz. Ferrocyankupfer enthaltende Losung hat eine dunkelrotlichbraune Färbung, ist im durchfallenden Licht durchsichtig, aber im reflektierten Licht trübe. Dasselbe Aussehen hat auch Metaeisenoxyd. Eine kleine Menge Ammoniaksalz wird bei der Dialyse kräftig zurückgehalten.

Das flüssige Ferrocyankupfer kann erhitzt werden, wird aber durch fremdartige Substanzen, wie Salpeter-, Salz- oder Schwefelsäure (Oxalsäure und Weinsäure bei leichtem Erwärmen), leicht pektös. Essigsäure hat diese Wirkung nicht. Metallsalze koagulieren die Lösung. Die Kolloidallösung von Berlinerblau wird durch Zinksulfat etc. pektös, braucht aber größere Mengen von Alkalisalzen zur Fallung. Graham beschreibt noch lösliche Verbindungen von Zucker mit Kupferoxyd, Eisenoxyd, Uranoxyd und von Zucker mit Kalk. Die letztere bildet beim Erhitzen ein festes Koagulum. Ebenso ist die Lösung von weinsaurem Kupfer in Alkali kolloidal. (p. 45—52.)

Lösliches Chromoxyd (p. 52) wird ahnlich wie die lösliche Tonerde gewonnen; nach 38 Tagen wurde die Lösung auf dem Dialysator teilweise gallertig und enthielt 1,5 Teile Säure auf 98,5 Teile Oxyd, oder 1 Aq. Säure auf 31,2 Aq. Chromoxyd. Durch Spuren von Salzen wird sie gallertig, und dann bewirkt Wasser, selbst beim Erhitzen, nicht mehr Lösung.

"Es ergibt sich also, daß die Hydrate der Oxyde aus der Tonerdegruppe im freien Zustande als zweierlei Kolloidsubstanzen auftreten können; daß zwei Arten von jedem dieser Oxydhydrate existieren, als deren Typen sich Tonerde und Metatonerde betrachten lassen, wo die eine Art sich von einem unveränderten Salz und die andere sich von einem erhitztem, essigsauren Salz

der Base ableitet; ferner, daß jeder dieser Arten zwei Formen zukommen, eine lösliche und eine unlösliche oder koagulierte. Dieses
letztere Auftreten von zweierlei Formen ist wohl zu unterscheiden
von dem vorher erwähnten Auftreten allotropischer Zustände eines
und desselben Oxyds. Das Zukommen einer löslichen und einer
unlöslichen (flüssigen und pektösen) Modifikation ist nicht auf
Kieselsäurehydrat und die Oxyde der Tonerdegruppe beschränkt,
sondern ergübt sich als etwas sehr verbreitetes, wenn nicht ganz
allgemeines für die Kolloidsubstanzen. Die zweierlei Formen finden
ihren Typus im Fibrin des Blutes." (p. 54)

Die ammoniakalischen Lösungen von Kupfer- und Zinkoxyd diffundieren durch eine Scheidewand und sind deshalb nicht den Kolloidsubstanzen zuzuzählen.

Dialyse organischer Kolloidsubstanzen (p. 55 – 63). Gerbsäure wandert durch Pergamentpapier etwa zweihundertmal weniger rasch als Chlornatrium; arabisches Gummi etwa vierhundertmal langsamer.

"Die Scheidung von Kolloidsubstanzen und Kristalloidsubstanzen durch Dialyse ist somit im allgemeinen vollständiger, als nach der relativen Diffusibilität der zwei Klassen von Substanzen zu erwarten wäre". Vegetabilisches Gummi ist nach FREMY gummisaurer Kalk und läßt sich nach Salzsäurezusatz durch Dialyse vom Kalk befreien. 100 Teile der entstandenen Gummisäure wurden durch 2,85 Teile Kali neutralisiert. Diese Menge Kali ist nahezu äquivalent der des ursprünglich in dem Gummi enthaltenen Kalks. Wird Gummisäure bei 100° getrochnet, so ist sie unlöslich in Wasser. Gummisaure und Leim geben ölige Tropten, welche beim Stehen eine farblose Gallerte bilden, die sich schon bei 50° verfüssigt.

Dextrin ist kolioidal, es diffundiert aber langsam durch tierischen Schleim.

Karamel. Rohes Karamel, durch Erhitzen von Rohrzucker auf 210—220° erhalten, läßt, auf den Dialysator gebracht, färbende Substanzen hindurchgehen; es bleibt die kohlenstoffreichste Substanz zurück. Eine 10 prozentige Lösung davon ist gummiartig und bildet eine zitternde Gallerte, die in Wasser vollständig löslich ist. Sie trocknet beim Verdunsten im Vakuum zu einer schwarzen, glänzenden Masse ein, welche noch wasserhaltig, zäh und elastisch ist; vollständig ausgetrocknet läßt sie sich bis 120° erhitzen und

Spuren von Mineralsäuren, Alkalisalzen und Alkohol machen es ist außerordentlich empfindlich darin gallertartig und löst sich beim Erwärmen. Durch Essigsäure pektös; das gefällte Karamel bildet dann eine bräunlich-schwarze mensetzung, entsprechend einer empirischen Formel: C24H15O11 löslich; lösliches und unlösliches Karamel haben dieselbe Zusam aber auf dem Wasserbade zur Trockne gebracht, so wird sie unbleibt doch noch vollständig löslich. Wird die erstgenannte Lösung Karamel bleibt auf dem Dialysator. und Dialyse wird das Kali wieder entfernt, und reines, lösliches Karamel beobachtet werden"). Pektösem Karamel läßt sich seine ruht, daß die eben besprochenen Eigenschaften nicht am rohen vor der Einwirkung von kristalloiden Substanzen und hierauf be-Substanzen schützt das flüssige Karamel in bemerkenswerter Weise ist. "Die Gegenwart von Zucker und den intermediären braunen pulverige Substanz, die in heißem wie in kaltem Wasser unlöslich Flüssiges Karamel ist ganz geschmacklos, reagiert neutral und Löslichkeit durch verdünnte Kalilösung leicht wiedergeben; es wird gegen kristalloidale Reagentien.

Karamel ist etwa 600mal weniger dialysabel als Chlornatrium und 200mal weniger als Zucker. Graham erinnert an die Analogie zwischen Karamel und Steinkohle: "Die Karamelbildung scheint der erste Schritt in einer Richtung, der Beginn einer Kolloidalumwandlung zu sein, welche sich nur in dem langsamen Verlauf geologischer Zeitalter vollendet (p. 61)."

Albumin. Eine mit Essigsäure versetzte Lösung von Albumin aus Hühnereiern wurde dialysiert; es hinterblieb vollkommen aschenfreies Albumin; das in dieser Weise dargestellte Albumin hat schwach saure Reaktionen. Reines Albumin nach WURTZS Verfahren hergestellt ist 1000mal weniger dialysabel als Chlornatrium; wird diese Substanz mit $1/g_0$ ihres Gewichts Natronhydrat versetzt, so dialysiert aus ihrer Lösung nur das letztere; seine Scheidung vom Albumin ist eine vollständige. Eine durch Hitze koagulierte Schicht von Albumin ist gegen Albuminlösung vollständig undurchlässig.

t) Es ist dies das erste Beispiel einer als solche erkannten Schutzwirkung und es ist bemerkenswert, daß diffundierende Subaunzen dieselbe ausübten. Ich möchte nicht unerwährt lassen, daß das Karamel sich dem lodbödaten Golde ahnlich verhält, sich aber u. a. durch die Wasserlöslichkeit seines Trockenrückstnades von diesem unterscheidet.

Weder gallertiges Stärkemehl, noch Tierleim in Wasser gelöst, noch Fleischextrakt diffundieren durch Membranen.

GRAHAM beschreibt hierauf die bekannte Scheidung der arsenicen Saure aus Kolloidaffüssigkeiten durch Dialyse (p. 63-67).

ingen Saure aus Kolloidalfüssigkeiten durch Dialyse (p. 63-67).

"Über den Kolloidalzustand der Materie. Es mag erlaubt sein, noch einmal auf den radikalen Unterschied zurückzukommen, welcher in dieser Abhandung als zwischen Kolloid- und Kristalloidsubstanzen bezüglich ihrer innersten Molekularkonstitution bestehend angenommen wurde. Jede physikalische und chemische Eigenschaft ist in jeder dieser Klassen in charakteristischer Weise modifiziert. Sie erschienen wie verschiedene Welten der Materie und geben Anlaß zu einer entsprechenden Einteilung der Chemie. Der Unterschied zwischen diesen beiden Arten von Materie ist der, welcher zwischen dem Material eines Minerals und dem einer organisierten Masse besteht.

"Der Kolloidalcharakter wird durch das Übergehen in den flüssigen Zustand nicht aufgehoben und ist deshalb mehr, als nur eine Modifikation des physikalischen Zustandes starrer Substanzen. Einige Kolloidaubstanzen sind löslich in Wasser, wie z. B. Leim und arabisches Gummi; andere sind unföslich, wie z. B. Leim und arabisches Gummi; andere sind unföslich, wie z. B. Gummi: Traganth. Einige Kolloidaubstanzen hinwieder bilden mit Wasser starre Verbindungen, wie z. B. Leim und Gummi-Traganth. während andere, wie z. B. Gerbsanze, dies nicht tun. In diesen Beziehungen zeigen die Kolloidsubstanzen ebenso größe Verschieden-artigkeit der Eigenschaften, wie die Kristalloidsubstanzen. Ein gewiser Parallelismus erhält sich zwischen den beiden Klassen, ihrer Verschiedenheiten ungeachtet.

urer versamenenmenen ungeannen, "Alle die bezüglich der Lösung eines Salzes oder einer Kristalioisubstanz bekannten Erscheinungen finden sich wohl auch bei der Lösung einer Kölöidsubstanz, doch bezüglich des Grades bedeutend abgeändert. Der Vorgang wird verlangsamt; Zeit erscheint in der Tat als wesentlich für alle Veränderungen von Kölöidsubstanzen. Die Temperaturveränderung, welche sonst gewöhnlich bei Lösungsvorgängen sich zeigt, wird ganz unmerkbar. Die Kölöidsubstanz, obgleich oft in großer Menge von dem Lösungsmittel aufgelöst, ist doch nur durch eine merkwürdig geringe Kraft in Lösung gehalten. Deshalb werden Kölöidsubstanzen im allgemeinen durch Versetzen ihrer Lösung mit irgend einer Substanz der anderen Klasse ausgeschieden und gefällt. Von allen Eigenschaften der

Kolloidsubstanzen sind die langsame Diffusion, und daß sie nicht durch Kolloidalscheidewände hindurchgehen, die diensamsten zur Unterscheidung von Kristalloidsubstanzen. Kolloidsubstanzen haben schwache chemische Reaktionen, aber sie zeigen zugleich im allgemeinen viel Empfindlichkeit gegen flussige Reagentien, wie bereits dargelegt wurde.

"Während losliche Kristalloidsubstanzen immer stark schmecken, sind losliche Kolloidsubstanzen in hohem Grade geschmacklos. Man kann es als fraglich betrachten, ob eine Kolloidsubstanz in den Mund gebracht überhaupt bis an die Enden der Geschmacksnerven kommt, da die letzteren vermutlich durch eine Kolloidmembran geschützt sind, welche für losliche Substanzen von demselben physikalischen Zustand undurchgänglich ist." (p. 68—66).

durch die Zeit bewirkt wird, bleibt späterer Untersuchung noch folge innerer Umwandlung ein anderer werden. Wie das all-mähliche Vorschreiten der Veränderung bei Kolloidsubstanzen in dem pektösen Zustand kann der Grad des Gewässertseins des flüssigen Zustandes kann eine Kolloidsubstanz sich merklich doch bevorsteht, zu beschleunigen. Und selbst unter Beibehaltung gang in den pektösen Zustand bewirkt, scheint nur etwas, was bloßen Einfluß der Zeit vor sich. Die Substanz, welche den Überzu verbinden, und oft geht jene Umwandlung schon unter dem rührung mit gewissen anderen Substanzen, ohne sich mit diesen flüssige Kolloidsubstanz wird pektös und unlöslich durch die Beanderen Klasse von Substanzen allgemein zuzukommen. Die mal auch bei Kristalloidsubstanzen beobachtet wird, scheint der vorbehalten." verändern, anstatt farblos zu bleiben opalisierend werden; und "Eine Hinneigung zu freiwilliger Umwandlung, welche manch-Wie das all-

"Das Aquivalentgewicht einer Kolloidsubstaars scheint stets hoch zu sein, wenn auch das Verhältnis zwischen den Elementen der Substanz ein einfaches sein mag. Gummisäure z. B läßt sich durch die Formel C₁₈H₁₁O₁₁ ausdrücken, aber nach den kleinen Mengen Kalk und Kali zu urteilen, welche zur Neutralisation dieser Säure hinreichen, müssen die wahren Zahlen der Formel mehrmals größer sein. Es ist schwer zu vermeiden, die Trägheit der Kolloidsubstanzen mit ihren hohen Äquivalentgewichten in Zusammenhang zu bringen, namentlich wo die hohe Zahl durch die Wiederholung einer kleineren Zahl herauskommt. Die Frage bietet sich als eine naheliegende von selbst dar, ob das Molekül einer

Kolioidsubstanz nicht durch das Zusammentreten einer Anzahl kleinerer kristalloider Molekule gebildet sein möge, und ob die Grundlage des Kolioidalzustandes nicht in Wirklichkeit der zusammengesetzte Charakter des Moleküls sein möge.

"Bei der Kieselsaure, welche sowohl als Kristalloid- wie als Kolloidsubstanz in Verbindung existieren kann, haben wir zwei Reihen von Verbindungen, Silikate und Co-Silikate, wo die Saure der letzteren ein viel hoheres (in einem Salze 36 mal größeres) Aquivalentgewicht zu haben scheint, wie die Saure der ersteren. Der anscheinend kleine Gehalt an Säure in einer Art von Metallsalzen, wie z. B. in gewissen, roten Eisensalzen, findet seine Erklärung in dem hohen Aquivalentgewicht der darin im Kolloidzuszand enthaltenen Basen. Daß eine unlösliche Kolloidsubstanz wie z. B. Berlinerblau, kleine Mengen der bei seiner Fällung anwesenden Salze mit niederreißt, mag eine ähnliche Erklärung zulassen" (p. 70 bis 71).

"An der Stelle der Härte der Kristalloidsubstanzen und des Auftretens von Kristallflächen und bestimmter Winkel an denselben zeigt sich bei den Kolloidsubstanzen eine gewisse Weichheit und eine mehr oder weniger zugerundete äußere Begrenzung. Das Kristallisationswasser der ersteren ist bei den letzteren durch Gelatinationswasser repräsentiert. Das in den gallertartigen Hydraten enthaltene Wasser wird nach CHEVREUL passend als durch "Kapillaraffinität" zurückgehalten bezeichnet, d. i. durch eine sowohl physikalischen als chemischen Charakter tragende Anziehung

ORAHAAM gibt am Schlusse seiner bedeutungsvollen Arbeit noch eine Erklärung der Osmose, welche im Wesentlichen mit einer von Liebig schon früher ausgesprochenen Anschauung über-

ensummer.

Den Inhalt einer anderen wertvollen Arbeit Grahams wollen wir zum größeren Teil mit des Autors eigenen Worten wieder-

 b) Über die Eigenschaften der Kieselsäure und anderer analoger Kolloidsubstanzen; von Thomas Graham!).

"Die in bezug auf Löslichkeit herrschenden Begriffe sind vornehmlich von Betrachtungen über kristallinische Salze abgeleitet und 1) Thomas Grankar. ("Aus den Procedings of the Royal Society, 16. Juni 1864, vom Herrn Verfasser übersandt"). Poof. Ann. 1864, Bd. CXXIII, p. 529—541.

trages ihres Wassergehalts. Eine Gallerte, welche i Proz. Kieselreitet ist, und sie scheint löslich zu sein im Verhältnis des Beweniger reich an gebundenem Wasser sein, wenn sie frisch substanzen. Kieselsäurehydrat z. B. ist im löslichen Zustand, ganz sind nur sehr unvollkommen anwendbar auf die Klasse der Kolloid 1 Teil Kieselsäure in 5000 Teilen Wasser enthält; eine Gallerte, säure enthält, gibt mit kaltem Wasser eine Lösung, welche ungefähr unlöslich betrachtet. Die Kieselsäuregallerte kann mehr oder Graden der Löslichkeit eines Salzes, es sei denn mit Bezug säure nicht von Graden der Löslichkeit sprechen, wie von den hältnissen mischbar mit Wasser. Wir können hinsichtlich der Kieseleigentlich gesprochen, ein flüssiger Körper, wie Alkohol, in allen Ver-1 Teil Säure in 10 000 Teilen Wasser enthält. welche 5 Proz. Kieselsäure enthält, gibt eine Lösung, die ungefähr Kieselsäure im gelatinösen Zustande, welche man gewöhnlich welche man bei der gewöhnlichen Silikatanalyse erhält, indem man gibt sie weiße, wie Gummi aussehende Massen, welche ganz unwasserreiche Gallerte, als die zuletzt genannte, ist noch weniger eine mit Salzen beladene Gallerte trocknet. öslich zu sein scheinen, wie die leichte, staubige Kieselsäure und wenn endlich die Gallerte wasserfrei gemacht ist, so Eine weniger be-

wird und ihre Mischbarkeit mit Wasser verliert. Das Flüssigsein welche die Säure in die gelatinöse oder pektöse Form umgewandelt in Wasser, verdünnt oder konzentriert, irgend eine Neigung gesäure und scheint durch eine niedrige Temperatur begünstigt zu ist permanent im Verhältnis zum Grade der Verdünnung der Kiesel zeigt hat, Kristalle abzusetzen, sondern immer beim Trocknen Ich muß indessen hinzufügen, daß keine Lösung von Kieselsäure die Moglichkeit, daß lösliche Kieselsäure in der Natur existiert Zweifel durch die Zeit so gut wie nicht verändert und daher rührt Verdünnte Lösungen von 1/10 Proz. oder weniger werden ohne keit von 1 Proz. war noch nach zwei Jahren nicht pektös geworden Flüssigkeit von 2 Proz. zwei oder drei Monate, und eine Flüssigpektős, und sofort, wenn sie erhitzt wird. Eine Flüssigkeit von wird bei gewöhnlicher Temperatur in wenigen Stunden von selbst hm entgegen. Eine flüssige Kieselsäure von 10 oder 12 Proz werden; umgekehrt wirkt Konzentration und Temperaturerhöhung Umwandlung (nämlich Koagulation oder Pektisation) affiziert, durch Proz. kann fünf oder sechs Tage lang aufbewahrt werden, eine "Das Flüssigsein der Kieselsäure wird nur durch eine bleibende als ein kolloidaler, glasiger Hyalith erscheint. Die Bildung von Quarzkristallen bei niedriger Temperatur, wie man sie so häufig in der Natur findet, bleibt noch ein Geheimnis. Ich kann mir nur denken, daß solche Kristalle auf eine unbegreiflich langsame Weise und aus Losungen von Kieselsäure, die außerordentlich verdunnt sind, gebildet werden. Verdunnung schwächt ohne Zweifelden kolloidalen Charakter von Substanzen und kann daher ihrer Tendenz zu kristallisieren Raum geben und sie zu entwickeln erlauben, besonders wo der einmal gebildete Kristall ganz unlöslich ist, wie beim Quarz.

in your ordin youth and the state of the selection of the petrology of the

der Dindung der 3 prozentigen Gallerte beröschnet.
"Der schließlichen Pektisation der Kieselsdure geht eine stufenweise Verdickung in der Flüssigkeit selbst vorher. Das Strömen flüssiger Kolloide durch ein Kapillarrohr ist immer langsam im Vergleich mit dem Strömen von Kristalloidlosungen, sodaß ein Flüssigkeitstranspirationsrohr als ein Kolloidoskop angewendet werden kann. An einer Kolloidflüssigkeit, deren Zahigkeit veränderlich ist, wie Kieselsäure, ist der wachsende Widerstand gegen den Durchgang durch das Kolloidoskop von Tag zu Tage wahrnehmbar. Unmittelbar vor dem Gelatinieren fließt die Kieselsäure wie ein Ol.

"Eine hervorragende Eigenschaft der Kolloide ist die Tendenz ihrer Teilchen, zu adhärieren, sich zu aggregieren und zusammenzuziehen. Diese Seibstanziehung findet statt bei der allmählichen Verdickung der Flüssigkeit und führt, wenn dieselbe fortschreitet, zur Pektisation. In der Gallerte selbst schreitet die fragliche spezifische Kontraktion oder Synaeresis noch fort, indem sie Wasserabscheidung veranlaßt, zugleich mit der Trennung in einen Klumpen und ein Serum, und indem sie mit der Erzeugung einer harten, steinigen Masse von gleicher Struktur endigt, welche wasserfrei sein kann, oder doch nahezu wasserfrei, wenn man dem Wassergestattet, durch Verdunstung zu entweichen. Die starke Synaeresis von Hausenblase, welche in einem Glasgefaß über Schwefolsäure

im Vakuum getrocknet ist, befähigt die sich zusammenziehende Gelatine, die Oberfläche des Glases aufzureißen.

"Glas selbst ist ein Kolloid und die Adhäsion von Kolloid an Kolloid scheint stärker zu sein, als die von Kolloid an Kristalloid. Wenn die Gelatine in der beschriebenen Weise auf Platten von Kalkspat oder Glimmer getrocknet wurde, so adhärierte sie nicht an der kristallinischen Oberfläche, sondern löste sich beim Trocknen ab. Polierte Glasplatten dürfen nicht in Berührung gelassen werden, wie ganz bekannt ist, wegen der Gefahr einer permanenten Adhäsion zwischen ihren Oberflächen. Die Adhäsion von Stücken glasiger Phosphorsäure aneinander dient schon lange zur Erläuterung der kolloidalen Synaeresis.

Wenn man im Sinne behält, daß die kolloidale Phasis einer Substanz das Resultat einer besonderen Anziehung und Anordnung der Moleküle ist, Eigenschaften, welche dem Stoff nie ganz fehlen, aber in einigen Substanzen vielmehr entwickelt sind als in anderen, so kann es nicht auffallen, daß die Kolloidcharaktere sich nach beiden Seiten hin bis in den flüssigen und festen Zustand geltend machen (p. 529—532)."

Graham erwähnt dann, daß gewisse flüssige Substanzen, die keinen pektisierenden Einfluß auf Kolloide ausüben, das Lösungswasser der kolloidalen Kieselsäure ganz oder teilweise ersetzen können, ohne ein Gerinnen des Kolloids herbeizuführen. Dahin gehören Salz-, Salpeter-, Essig-, Weinsäure, Zuckersyrup, Glyzerin, Alkohol. Er beschreibt dann die Herstellung einer solchen Lösung von Kieselsäure in Alkohol und das Alkogel.

"Das Alkogel oder die feste Verbindung wird leicht erhalten, indem man Massen von gelatinoser Kieselsäure, die 8 bis 10 Proz. der trocknen Saure enthält, in absoluten Alkohol einträgt und den letzteren wiederholentlich erneut, bis das Wasser des Hydrogels völlig durch Alkohol ersetzt ist. Das Alkogel ist im Allgemeinen schwach opalisierend und gleicht im Ansehen dem Hydrogel, indem es fast ganz dessen ursprüngliches Volum beibehält. Folgendes ist die Zusammensetzung eines Alkogels, welches sorgfältig aus einem 9,35 Proz. Kieselsäure enthaltenden Hydrogel bereitet war:

Alkohol 88,13 Wasser 0,23

Wasser 0,23 Kieselsäure 11,64 In Wasser getan wird das Alkogel allmählich zersetzt, indem Alkohol herausdiffundiert, und Wasser statt dessen hineintritt, so daß wieder ein Hydrogel entsteht (p. 534—535)."

selben stundenlang gekocht werden, ohne seine Durchsichtigkeit geringer an Volumen, als das ursprüngliche Hydrogel, aber fürs oder seinen gelatinösen Charakter zu verlieren. Es ist stets etwas Legt man ein Sulphagel in Wasser, so wird es bald zersetzt und das ursprüngliche Hydrogel wieder erzeugt. Unter keinen Umständen scheint eine beständige Verbindung von Schwefelsäure Ein Sulphagel in Alkohol gelegt, gibt schließlich ein reines Alkogel. Ahnliche Kieselsäuregallerte werden leicht gebildet mit den ersten Hydraten von Salpeter-, Essig- und Ameisensäure und "Die Schwefelsäureverbindung, das Sulphagel, ist ebenfalls interessant wegen der Leichtigkeit, mit welcher sie sich bildet, und wegen der Vollständigkeit, mit der das Wasser aus dem ursprünglichen Hydrogel entfernt wird. Eine Masse Kieselsäurehydrat kann ohne zu zerbrechen, bewahrt werden, wenn sie zuerst in Schwefelsäure, die mit 2 oder 3 Volumen Wasser verdünnt ist, getan wird und dann allmählich in stärkere Säuren gebracht wird, bis man sie zuletzt in konzentriertes Vitriolöl tut. Das Sulphagel sinkt in der letzteren Flüssigkeit unter und kann mit einem Überschuß der-Auge nicht mehr als 1/5 oder 1/6 des ursprünglichen Volumens. Dieses Sulphagel ist durchsichtig und farblos. Wenn ein Sulphagel stark in einem offenen Gefäß erhitzt wird, so findet man, daß die um ausgetrieben zu werden, eine höhere Temperatur erfordern, als der Kochpunkt der Säure ist. Alle Kieselsäure bleibt zurück und oildet eine weiße, undurchsichtige, porose Masse wie Bimsstein und Kieselsäure, von der Natur eines Salzes, gebildet zu werden letzten Anteile des gebundenen ersten Hydrats der Schwefelsäure sind alle vollkommen durchsichtig.

"Die Erzeugung der eben beschriebenen Kieselsäureverbindungen zeigt, daß ein Kolloid eine Affinitat¹) von weiterem Umfange besitzt, als man füglich vorher sehen konnte. Die organischen Kolloide sind ohne Zweifel mit ähnlichen, weit umfassenden Verwandtschaftken ausgestattet, was für den Physiologen von Interesse werden kann. Die Fähigkeit einer Masse von Kieselssturegallerte, Alkohol oder selbst Olein an die Stelle von gebun-

Es handet sich hier nicht um chemische Affnität und um chemische Verbindungen in dem gegenwärtig gebr\u00e4nschlichen Sinne des Wortes. Siehe dieses Kapitel weiter niem. (Za.)

denem Wasser ohne Zerstörung oder Veränderung der Form aufzunehmen, kann vielleicht einen Schlüssel abgeben für die Durchdringung der albuminartigen Substanz der Membran durch fettige und andere unlösliche Körper, welche bei der Digestion von Nahrung vorzukommen scheint (p. 535—536)."

ist (hier der Alkohol), nimmt vollständig Besitz von der Kieselder Alkohol wiederholentlich erneut, so wird alles Wasser auf diese die Säure (ein Kolloid), um in den Alkohol zu diffundieren, und wird des Kristalloids seine Trennung von dem Kolloid bewirken. Wasser zu diffundieren, und Wasser, welches nun die im Überträchtliches Volum Wasser getan wird. Dann scheidet sich Alkohol säure. Der Prozeß kehrt sich um, wenn ein Alkogel in ein besäure einnimmt. Die Flüssigkeit, welche im Überschuß vorhanden Kristalloid) die Stelle von Wasser in Verbindung 1) mit Kiesel verläßt im Kieselsäurehydrat das gebundene Wasser (ein Kristalloid keit gebracht wird, so kann das überlegene Diffusionsvermögen Beachtung verdient. Wenn eine solche Verbindung in eine Flüssigein Kolloid, die andere ein Kristalloid ist, ist ein Gegenstand, hält, die zu zwei verschiedenen Klassen gehören, indem die Einfluß der Masse. Kieselsäure. Solche Verbindungen erläutern den prädominierenden schuß vorhandene Flüssigkeit ist, nimmt wieder Besitz von der von der Verbindung infolge der Gelegenheit, welche er findet, in Weise fortgeschafft, indem "Die Schwäche der Kraft, welche zwei Substanzen zusammen gleichzeitig Alkohol (ein

"Selbst die Verbindungen der Kieselsäure mit Alkalien geben dem zersetzenden Einfluß der Diffusion nach. Die Verbindung der Kieselsäure mit 1 oder 2 Proz. Natron ist eine Kolloidlösung und erleidet allmähliche Zersetzung, wenn sie, um Kohlensäure abzuhalten, im Vakuum in einem Dialysator über Wasser gesetzt wird. Das Natron diffundiert langsam als kaustisches Natron weg und gibt das gewöhnliche braune Silberoxyd, wenn es mit dem Nitrat dieser Base geprüft wird."

"Die Pektisation flüssiger Kieselsäure und vieler anderer flüssiger Kolloide wird durch Berührung mit kleinen Quantitäten von Salzen auf eine unerklärte Weise bewirkt. Andrerseits kann die gelatinöse Säure wieder verflüssigt und ihre Wirksamkeit wieder hergestellt werden durch Berührung mit einer sehr kleinen Menge Alkali. Die letztere Umwandlung findet allmählich statt, indem

¹⁾ Vergl. Ann. p. 43.

Auflösung dieser Kolloide unter solchen Umständen kann als analog der Auflösung unlöslicher organischer Kolloide, wie sie nuten bei 100° C verflüssigt. Gelatindse Zinnsäure wird ebenfalls leicht durch eine kleine Quantität Alkali selbst bei gewöhnlicher Temperatur verflüssigt. Das Alkali kann dazu noch, nachdem es bei der tierischen Digestion beobachtet ist, betrachtet werden, mit dem Unterschied, daß die lösende Flüssigkeit hier nicht sauer, sondern alkalisch ist. Flüssige Kieselsäure kann man als das durch Dialyse bereiteten reinen Gallerte von Tonerde, Eisenoxyd und Titansäure mit Albumin verglichen werden, da sie durch Teil kaustischen Natrons, in 10 000 Teilen Wasser gelöst, 200 Teile Kieselsäure (im trocknen Zustande gerechnet) in 60 Midas gelatinöse Kolloid verflüssigt hat, wieder von demselben durch Diffusion in Wasser auf einem Dialysator getrennt werden. Die "Pepton" der gelatinösen Kieselsäure ansehen, und man kann von der Verflüssigung der letzteren durch eine Spur Alkali sprechen wie von der Peptisation der Gallerte. Noch genauer können die kleine Quantitäten von Chlorwasserstoffsäure peptisiert werden.

"Flüssige Zinn- und Metazinnsäure. Flüssige Zinnsäure wird bereitet durch Dialysieren von Zinnchlorid unter Hinzufügung von Alkali oder durch Dialyse von Natronstannat unter Zufügung von Chlorwasserstoffsäure. In beiden Fallen wird zuerst eine Gallerte auf dem Dialysator gebildet, aber wenn die Salze hinwegdiffundieren, so wird die Gallerte wieder durch die kleine Menge zurückbleibenden freien Alkalis peptisiert; das Alkali selbst kann durch fortgesetzte Diffusion entfernt werden, indem ein oder zwei Tropfen Jodtinktur die Trennung erleichtern. Die flüssige Zinnsäure wird, wenn man sie erhitzt, in flüssige Metazinnsäure verwandelt. Beide flüssige Säuren sind wegen der Leichtigkeit bemerkenswert, mit welcher sie sowohl durch Hinzufügung von wenig Chlorwasserstoffsäure als durch Salze pektisiert werden.

"Flüssige Titansäure erhalten wir, wenn man gelatinöse Titansäure in einer kleinen Quantität von Chlorwasserstoffsäure ohne Anwendung von Hitze löst und die Flüssigkeit für einige Tage auf einen Dialyantor bringt. Die Flüssigkeit darf nicht mehr als 1 Proz. Titansäure enthalten, sonst gelatiniert sie von selbst, aber sie scheint beständiger, wenn sie verdunnt ist. Sowohl Titansäure, als auch die beiden Zinnäuren liefern dieselben Klassen von Verbindungen mit Alkoholetc., wie sie bei der Kleselsäure erhalten wurden.

lange über der Wolframsäure geschwebt hat, ist durch eine Unterden pektösen Zustand überzugehen; aber bei einer Temperatur 200°C erhitzt werden, ohne ihre Löslichkeit zu verlieren oder in schale haften, daß sie Teile derselben losreißen. Sie kann bis zu Gelatine, welche zuweilen so fest an der Oberfläche der Abdampf-Trocknis verdampft bildet sie glasige Blättchen, wie Gummi oder ratur durch Säuren, Salze oder Alkohol nicht pektisiert wird. Zur die Dialyse fortgesetzt werden, um alles Alkali zu entfernen. Es sator bringt. In Zwischenräumen von zwei Tagen muß die Hin-Natron fügt und die erhaltene Flüssigkeit dann auf einen Dialyringen Überschuß zu einer 5 prozentigen Lösung von wolframsauren man verdünnte Chlorwasserstoffsäure vorsichtig und in einem ge-Form bekannt war. Flüssige Wolframsäure wird bereitet, indem suchung mit dem Dialysator beseitigt. Sie ist in der Wolframsäure, welche 5, 20, 50, 66,5 und 79,8 Proz. trockner von Wolframsäure in wässeriger Lösung ist nicht metallisch oder wie Gummi, und sie bildet mit ungefähr 1/4 ihres Gewichts Wasser sie zugleich 2,42 Proz. Wasser verliert. Fügt man Wasser zur ist bemerkenswert, daß die gereinigte Säure bei gewönlicher Tempezufügung von Chlorwasserstoffsäure 2 oder 3 mal wiederholt und merkenswertes Kolloid, von welchem bisher allein die pektöse ist flüssige Wolframsäure farblos; aber an der Luft wird sie grünlich 1,0475, 1,2168, 1,8001, 2,396 und 3,243. Im Vakuum eingedampft sauer sondern vielmehr bitter und adstringierend. Lösungen von Die Lösung braust mit kohlensaurem Natron auf. Der Geschmack unveränderten Wolframssäure, so wird sie kleistrig und adhäriert nahe der Rotglut erleidet sie eine molekulare Veränderung, indem augenscheinlich durch die desoxydierende Wirkung organischer Säure enthalten, besitzen bei 19° die folgenden Dichtigkeiten eine Flassigkeit, welche so dicht ist, daß Glas darauf schwimmt "Flüssige Wolframsäure. Die Dunkelheit, welche so

"Flüssige Kieselsäure wird am Pektisieren gehindert, wenn sie mit Wolframsäure gemischt ist, ein Umstand, der wahrscheinlich mit der Bildung der Doppelverbindungen dieser beiden Sauren zusammenhängt, welche Maktignac neuerdings nachgewiesen hat.

"Molybdänsäure ist bisher (wie Wolframsäure) nur in der unlöslichen Form bekannt gewesen. Kristallisiertes molybdänsaures Natron in Wasser gelöst wird durch allmähliches Hinzufügen von Chlorwasserstoffsäure im Überschuß ohne unmittelbare Fällung zersetzt. Die saure Flüssigkeit auf einen Dialysator gebracht, kann nach einigen Stunden gelatinieren, aber wird von selbst wieder flüssig, fügen von Chlorwasserstoffsäure und einer Diffusion von mehreren Zustande zurück. Bei der Dialyse sowohl der Wolfram- als auch wirkt, daß die Reinigung langsam stattfindet im Vergleich zu derenigen der Kieselsäure, bei welcher die Osmose unbeträchtlich ist. auf Reagenzpapier und besitzt eine große Beständigkeit. Die Säure kann bei 100° getrocknet werden, ohne sofort ihre Löslichkeit zu chem sie sich verflüchtigt, wird reine pulvrige Molybdänsäure noch wenn die Salze hinweg diffundieren. Nach wiederholtem Hinzu-Fagen bleiben ungefähr 60 Proz. flüssiger Molybdänsäure im reinen der Molybdansaure ist die Osmose sehr groß, indem die sauren Lösungen zu dem zwei- oder dreifachen ihres ursprünglichen Vo-Die infolgedessen eintretende Verdünnung be-Die Lösung ist gelb, adstringierend von Geschmack, reagiert sauer verlieren. Trockne Molybdansaure hat dasselbe gummiartige Aussehen wie Wolframsäure. Nahezu auf den Punkt erhitzt, bei weleiner Lösung von Carbonat oder Bicarbonat von Kali unter Aufbrausen von Kohlensäuregas gelöst.

"Beide Säuren verlieren, mit Natron verbunden, ihre Kolloidalität und geben mannigfache, kristallisierbare Salze. Die reinen, flussigen Säuren werden auch unlöslich, wenn sie einige Zeit mit (p. 537—541)".

2. Kolloidale Sulfide und Metalle; Folgen ihrer Entdeckung.

Wenn wir vom jetzigen Standpunkt der Erkenntnis zurückblicken auf die wesentlichsten Streiffragen über die Natur der kolloidalen Losungen, so fällt zunächst auf, daß der Kampf der Meinungen hauptsächlich seinen Ausgang von den irreversiblen Hydrosolen genommen hat und zum Teil auf ein gegenseitiges Mißverständnis zurückzuführen ist. Es war, wie schon Kap. I erwähnt, bei den Chemikern Gebrauch, nur gröbere, heterogen erscheinende Zerteilungen, welche selbständig absetzen, als Suspensionen zu bezeichnen, die klaren, nicht absetzenden Zerteilungen aber als Lösungen, während einige Physiker Zerteilungen desselben Grädes als Suspensionen bezeichneten. Nun fanden sich bald Flüssigkeiten, welche eine Zwischenstufe zwischen den Suspensionen und den Lösungen der Chemiker einnahmen. Diese bildeten meist den

Gegenstand der Meinungsverschiedenheiten und gaben gleichzeitig den Ausgangspunkt zu Untersuchungen, welche einen vorläufigen, aber noch sehr unvollständigen Einblick in die Natur der Hydrosole gewährten.

So hat BERZELIUS das Hydrosol des Arsensulfids als Suspension angesehen auf Grund der Eigenschaft desselben, nach einigem Stehen abzusetzen.

Kolloidale Sulfide. H. SCHULZE, dem wir die erste gründliche Untersuchung über kolloidale Sulfide verdanken (1882), kam auf Grund seiner Beobachtungen über kolloidales Arsensulfid zu dem Resultate, daß diese Flüssigkeit keineswegs identisch sei mit gewöhnlichen Aufschlämmungen von Arsensulfid, daß ihr Verhalten und ihre Beschaffenheit vielmehr in vielen wesentlichen Punkten übereinstimme mit den von GRAHAM beschriehenen Hydrosolen von Eisenoxyd, Tonerde etc. und nahm daher keinen Anstoß, sie als Lösungen zu bezeichnen. Die auffallige Trubung seiner Flüssigkeit als Lösungen zu bezeichnen. Die auffallige Trubung seiner Flüssigkeit als Lösungen der Flüssigkeit unter dem Mikroskop sichtbar sein müssen, während seine Flüssigkeit unter dem Mikroskop vollkommen homogen erschien 1). Um eine Erklärung dafür zu geben, daß Lösungen des als unlöslich bekannten As,S, existieren, hat Schulze (ahnlich wie Graham) allotrope Modifikationen anvenommen.

Den Mitteilungen SCHULZES über kolloidales Arsen- und Antimonsulfid folgten alsbald andere über kolloidale Sulfide insbesondere von Spring [1883*] und später von Winssinger. Durch die
Publikation Springs über kolloidales Kupfersulfid sah sich EBELL
(1883) veranlaßt, auf die Analogie hinzuweisen, die zwischen kolloidalen Sulfiden und den feinsten, nicht mehr absetzenden Aufschlämmungen von Ultramarin besteht*). EBELL war in der glücklichen
Lage, über eine Flüssigkeit zu verfügen, die als Zwischenstufe
zwischen Hydrosolen und Suspensionen angesehen werden kann.
Diese Flüssigkeit enthielt Teilchen, die unter dem Mikroskop noch

Es ist Schulzik kein Vorwurf zu machen duraus, daß er zwischen diffuser Zenstreuung und Fluoreszenz nicht unterschied, dem die Methode zur Unterscheidung von diffuser Zenstreuung und Fluoreszenz war damals in den Kreisen der Chemiker so reit wie unbekennt.

gut wie unbekuntt.

2) Berichte d. Deutschen chem. Gesellsch. 1883, Bd. XVI, p. 1142-433 fernet
2) Berichte d. Deutschen chem. Gesellsch. 1883, [2] Tome XLVIII, p. 165).

3) Berichte d. Deutschen chem. Gesellsch. 1883, Bd. XVI, p. 2429-2432.

sichtbar waren, die aber bei langem Stehen nicht oder nur teil-Dicke durchsichtig und erschien im durchfallenden Licht klar. In Firnis hinterblieb, der sich in Wasser nicht wieder vollig in der ursprünglichen Art aufschlämmen ließ; für die Natur als Suspension veise absetzten. Die Flüssigkeit war in Schichten von ca. 2 cm Übereinstimmung mit vielen irreversiblen Hydrosolen stand die Eigenschaft, daß beim Eintrocknen auf dem Wasserbade ein glänzender sucht werden auf das Vorhandensein feinerer Teilchen. - Wenn nan berücksichtigt, daß die erwähnten Flüssigkeiten durch Aufabgesehen von der Größe der mikroskopisch sichtbaren Einzelteilchen, der Umstand, daß der durch Salze ausgefällte Niederschlag sich in reinem Wasser in der ursprünglichen Art zerteilen - Diese Flüssigkeit müßte noch ultramikroskopisch unterschlämmen des Rohprodukts bei der zweiten Phase der Ultramainfabrikation gewonnen wurden, bei deren erster Phase Ton mit Alkalisulfat und Kohle lange Zeit geglüht wird, so wird man es coaguliertes Hydrosol vorliegt, und daß die mikroskopisch sichtsallen von unvergleichlich viel feineren Teilchen unter Einwirkung mungen, eine Erscheinung, die man bei aufgeschlämmten Hydro-gelen häufig findet, und ihr langsames Sedimentieren. daß auch hier ein teilweise paren Teilchen schon Flocken sind, entstanden durch Zusammender Salze, welche beim Auslaugen des Röstguts zunächst in Lösung gehen. Dafür spricht auch die Durchsichtigkeit der Aufschlämicht für unwahrscheinlich halten,

SPRING, der ursprünglich die Ansicht von SCHULZE, die kolloidalen Sulfide seien besondere, wasserlösliche Modifikationen, teilte, schloß sich später der Anschauung von EBELL und anderen Forschern an, daß es sich hier um weitgehende Zerteilung der Materie handle, aber er brachte in Erweiterung der Arbeit von PICTON und LINDER und seiner eigenen über das optisch leere Wasser den äußerst wichtigen Nachweis), aß noch sämtliche andere Kolloidallosungen und auch die Lösungen vieler Kristalloide den gleichen Mangel an optischer Homogenität aufweisen, wie die irreversiblen Hydrolose, gegen die sich hauptsächlich der Verdacht, heterogen zu sein, gerichtet hatte.

Kolloidales Silber. Einige vortreffliche Experimentaluntersuchungen über wasserlösliche Modifikationen des Silbers rühren

¹⁾ W. SPRING, Bull. de l'Acad. roy. de Belgique, 1899 (Cl. d. sc.), No. 4,

Zeiemondv. Zer Priematula des Kolleide

stellen, der über 95 Proz. Silber enthielt. Es lag nahe, diese wassererregt. Es gelang LEA 1889, einen wasserlöslichen Körper herzuvon Carey Lea her und haben seinerzeit allgemeines Aufsehen lösliche Form als allotrope Modifikation des Metalls anzusehen. Bezeichnung Ausdruck verliehen Dieser Vermutung hat LEA auch durch die von ihm gewählte

und seine Eigenschaften beschrieben. Reduktionsprodukten das darin enthaltene, kolloidale Silber mit dungen mit metallischem Silber sind. Er hat ferner aus solchen weis geliefert, daß die von Wöhler u. a. für Silberoxydulver-MANN?) kolloidales Silber hergestellt, und MUTHMANN hat den Nach-Ammoniak ausgezogen, die Zusammensetzung desselben festgestellt bindungen gehaltenen Körper Gemenge von Silberoxydverbin-Noch vor LEA im Jahre 1887 haben O. LOEW¹) und MUTH-

seine Flüssigkeiten "kolloidale Lösungen oder Hydrosole" von weis auf jene, wie denn auch die einzig richtige Bezeichnung für entgangen zu sein, es findet sich in seiner Abhandlung kein Hin-MUTHMANN nicht gebraucht worden ist. Der Zusammenhang mit GRAHAM's Arbeiten scheint MUTHMANN fikationen des Silbers verschiedene molekulare Zustände entsprechen. beschriebenen, fein zerteilten Silber, und er hält es nicht für ausdioxydhydrat ähnliche Eigenschaften zukommen wie dem von ihm amorphen Körpern wie dem Ferrihydroxyd und dem Molybdangeschlossen, daß den von ihm beobachteten, verschiedenen Modi-MUTHMANN weist auch darauf hin, daß gewissen anderen

als kolloidales Silber bezeichnet. lichungen wird das Leasche Silber mit gutem Grunde allgemein die kolloidale Natur seiner Lösungen. Seit Pranges Veröffenttrope Silber Ca. Leas als wasserlösliche, kolloidale Form dieses Metalls ansehen könne und gab eine Reihe von Beweisen für Streitfragen über die Natur der irreversiblen Hydro-Im Jahre 1890 wies PRANGE darauf hin, daß man das allo-

sole. Gegen die Auffassung, das kolloidale Silber sei eine allolichkeit des Vorhandenseins einer allotropen Modifikation widertrope Modifikation dieses Metalls, wandten sich in einer ausführlichen Arbeit BARUS und SCHNEIDER 3). Ohne gerade die Mög-

LOEW, Berichte d. Deutschen chem. Gesellsch. 1883, Bd. XVI, p. 2707.
 MUTHMANN, Ber. d. Deutschen chem. Gesellsch. 1887, Bd. XX, p. 983.
 Zeitschr. f. physikal. Chemie 1891, Bd. VIII, p. 297.

egen zu können, wiesen die beiden Forscher auf die Analogie im auf, bei denen sich die Sedimentation nach den Gesetzen des me-Verhalten des kolloidalen Silbers mit demjenigen suspendierter Fonteilchen hin und brachten zahlreiche Belege dafür, daß das Silber im Zustande feiner Zerteilung vorhanden sei. BARUS und SCHNEIDER fassen die kolloidalen Lösungen als echte Suspensionen chanischen Ausfallens berechnen läßt und zwar aus dem Teilchen-radius, der Zähigkeit des Mediums, dem Dichteunterschied beider Körper und der Beschleunigung der Schwere.

Sie kamen zu folgendem Schlusse:

folge der Zahigkeit des Lösungsmittels dauernd schwebend er-"Im Zusammenhang aller Tatsachen glauben wir schließen äußerst fein zerteilten Partikelchen normalen Silbers, welche inhalten werden, keine der beobachteten Eigenschaften der kolloidalen Lösungen zuwiderspricht. Insofern nun zwingende Gründe zu dürfen, daß der Ansicht, das kolloidale Silber bestehe aus zur Annahme eines allotropischen Moleküls kaum vorliegen, ist es einfacher, bei dem normalen Molekül stehen zu bleiben, Gleiches gilt für die kolloidalen Lösungen überhaupt 1),"

idalen Lösungen mit osmotischem Druck und Diffusionsvermögen Aus einer wenig bekannten Kritik dieser Arbeit durch zwei englische Forscher, PICTON und LINDER (1892), welchen u. a. das Verdienst zukommt, gezeigt zu haben, daß man durch fortgesetzte Zerteilung der Sulfide von mechanischen Suspensionen zu kollogelangen kann, die denjenigen der niederen Kolloide schon nahestehen, sei hier nur eine Stelle angeführt ?), die bezug hat auf die Arbeit von BARUS und SCHNEIDER:

"The evidence upon which most stress is laid in the above quoted paper (von BARUS & SCHNEIDER) seems to us to be decidedly inconclusive. It is also noteworthy that throughout this tain very finely divided particles, the solution is a fact of too, from their method of calculating the size of suspended parpaper there is an assumption that if the colloidal solutions conmere mechanical suspension and nothing more. This is evident, ticles. An assumption of this kind seems to us to be quite irreconcilable with fact,"

In ähnlichem Sinne, hat sich auch Wernicke ausgesprochen. Wien, Ann. 1894, N. F., Bd. LII, p. 515.
 Picton und Linder, Solutions and Pseudo-Solutions. Journ. of chem. Soc.

^{1892,} p. 148.

Obgleich Picton und Linder mit Barus und Schneider darin vollkommen übereinstimmen, daß es sich bei den kolloidalen Lösungen um äußerst weitgehende Zerteilungen der Materie handle, und in ihren schönen Experimentaluntersuchungen zahlreiche Belege dafür erbringen, so sind sie doch keineswegs mit der von den Autoren gegebenen Erklärung einverstanden. Sie wenden sich gegen die Auffassung der kolloidalen Lösungen als bloße Suspensionen (mere mechanical suspensions) und fassen die in den Hydrosolen enthaltenen Teilchen als große Molekularaggregate auf (Picton und Linder, p. 169).

LINDER und Picton stellten vier Arten von kolloidalem Arsensulfid dar: As_sS_s a, β , γ , δ , von denen a die größten Teilchen (noch mikroskopisch sichtbar), δ die kleinsten enthielt. As_sS_s a, β und γ wurden beim Filtrieren durch Tonzellen von diesen zurückgehalten, δ nicht. Es findet hier keine Adsorption statt, denn wenn As_sS_s von Tonzellen adsorbiert würde, so müßte auch δ von diesen zurückgehalten werden; die Teilchen der drei ersten Hydrosole sind vielmehr zu groß, um durch das Filter zu gehen. Während die Hydrosole a und β nicht diffundierten, zeigten

Während die Hydrosole α und β nicht diffundierten, zeigen die Hydrosole γ und δ ein deutliches Diffusionsvermögen. Eine 4 prozentige Lösung von Arsensulfid hatte einen osmotischen Druck, welcher einer Wassersäule von 17 mm entsprach.

Picton und Linder sind der Überzeugung, daß die Teilchen, welche diffundieren und den osmotischen Druck erzeugen, identisch sind mit denjenigen, welche bei Tyndalls Versuch ihre Anwesenheit durch Polarisation verraten. Dies ist wichtig mit Rücksicht auf die Einwände (s. dies. Kap. weiter unten), welche gegen die Anwendbarkeit der osmotischen Methoden zur Bestimmung des Molekulargewichts erhoben werden können.

Wenn nämlich das Diffusionsvermögen zurückzuführen wäre auf die Anwesenheit von Kristalloiden, etwa durch teilweise kristalloide Löslichkeit des Arsensulfids, dann hätte dieselbe Ursache auch bei den gröberen Hydrosolen zur Geltung kommen müssen, die aber keine Spur von Diffusion und keinen osmotischen Druck aufwiesen.

Daß bei As_sS_s δ die ganze Masse des Arsensulfids aus kleineren Teilchen besteht wie bei den übrigen, geht daraus hervor, daß es die Tonzelle durchdringt, während die drei anderen Hydrosole zurückgehalten werden.

Es ist bemerkenswert, daß LINDER und PICTON gleich in ihrer ersten Mitteilung gezeigt haben, daß alle kolloidalen Sulfide eine bestimmte Menge Schwefelwasserstoff enthalten, der durch Säurezusatz teilweise ausgetrieben werden kann. LINDER und PICTON sehen diesen Schwefelwasserstoff als chemisch gebunden an und betrachten die kolloidalen Sulfide als komplexe chemische Verbindungen von Sulfid mit SH₂. So erteilen sie auf Grund ihrer Analysen dem Schwefelkupfer die Formel 9CuS, HS oder 22CuS, H₂S; dem Schwefelzink die Formel 7ZnS, H₃O oder 12ZnS, H₄S; dem Schwefelquecksilber 31HgS, H₃S und 62HgS, H₃S. Auch das kolloidale Arsensulfid, für welches oben abgekürzt die Formel As₂S₃, gebraucht wurde, enthält gebundenen Schwefelwasserstoff im Verhältnis 8 loder 16) As₂S₃: 1H₂S. Die Löslichkeit einiger Sulfide in Schwefelwasserstoffwasser wird auf die Bildung von komplexen Hydrosulfiden zurückgeführt.

Bekanntlich hat JORDIS neuerdings einen ganz ähnlichen Standpunkt bezüglich der kolloidalen Kieselsäure (und der Kolloide im allgemeinen) vertreten, indem er z. B. das Kieselsäurehrorsol nicht als kolloidale Lösung der Kieselsäure, sondern als Lösung einer chemischen Verbindung derselben ansieht¹). Übrigens hat schon GRAHAM die Lösungen der kolloidalen Kieselsäure in sehr wenig Alkali als Silikate angesehen und ihnen die Bezeichnung Colli-Silikate oder Co-Silikate beigelegt.

Neue Hydrosole der Sulfidgruppe wurden in größerer Zahl hergestellt von WINSEINGER (beinahe alle kolloidalen Sulfidlösungen), von E. A. SCHNEIDER (kolloidales Goldsulfid und Zinnsulfid u. a.), kolloidale Oxyde von GRIMAUX, SPRING, BILIZ u. a.

Hydrosole der Metalle wurden hergestellt von FARADAY, LEA, O. LOEW, MUTHMANN, LOBRY DE BRUYN, ZSIGMONDY, LOTTERMOSER (Hg, Bi, Cu, Pt, Pd, Rh), von BREDIG nach einer ganz originellen Methode durch Zerstänbung des Metalles im elektrischen Lichtbogen unter Wasser (Pt, Au, Pd, Ag, Cd, etc.). Die zahlreichen Hydrosole der Metalle, welche BREDIG auf diesem Wege hergestellt hat, wandte er zu einer sehr wertvollen kontaktchemischen Untersuchung an, die geefgnet war, neues Licht zu werfen auf eine Reihe von vorher unerklärten Erscheinungen, welche bei organischen Fermenten und Enzymen beobachtet worden waren. Die Aualogie geht so weit, daß vielfach dieselben Stoffe, welche als heftige Blut-

¹⁾ JORDIS, loc. cit. Kap. III weiter oben und Kap. XX.

Platins oder Goldes zu lähmen vermögen. als heftige "Gifte" auch die katalytische Wirkung des kolloidalen gifte bekannt sind und dessen katalytische Wirksamkeit herabsetzen

Gold mit mehr als 93 Proz. Au zu gewinnen. zu nennen, dem es u. a. gelungen ist, alkalilösliches, kolloidales prozentigen und reversiblen Hydrosolen ist noch die von PAAL⁴) Als bemerkenswerte Methode zur Herstellung von hoch

gische Reduktionsmittel, welches nicht selbst koagulierend auf das Reduktionsmittel dafür geeignet sind, wie denn auch jedes enerhydrosolen sehr vermehrt und unter anderem gezeigt, daß zahlreiche von Schutzkolloiden, welche die Vereinigung der Einzelteilchen und hinreichende Reinheit der Reagentien, oder die Anwendung jetzt bekannten Vorschriften einhält: eine genügende Verdünnung Cassiusschen Purpur zu erzeugen, wenn man die wesentlichsten. geeignet ist, Hydrosole der Edelmetalle oder Analoga zum Hydrosol einwirkt, oder jedes, welches eine Schutzwirkung ausübt, Methoden noch die Zahl der Methoden zur Herstellung von Metall-BLAKE, DONAU u. A. haben dann in Anlehnung an bekannte Neuere Forscher wie GUTBIER, KÜSPERT, HENRICH, BILLITZER

dünnte Goldchloridiösung, bei welcher Schutzkolloide ausgeschlossen werden können?). kolloidalem Golde durch Einleiten von Kohlenoxyd in eine ver-Bemerkenswert ist die von Donau entdeckte Darstellung von

Bedeutung gewonnen hat, so muß ich mit einiger Worten auf ihn zu sprechen kommen, wenn auch nur das Wichtigste hier erchlorid und Zinnchlorür nach einiger Zeit enthält, existiert eine ganze welchen man beim Mischen von verdünnten Lösungen von Goldwähnt werden kann 3). scher Purpur bekannten, ammoniaklöslichen, tiefroten Niederschlag, Literatur. Da dieser Körper für die Erkenntnis vieler Kolloide Cassiusscher Purpur. Über den unter dem Namen Cassius-

dürfte auf ihren größeren Gehalt an Wasserstoffonen zurückzuführen sein. DOXAU, Wien. Akad. Ber., Bd. CXIV, Abt. IIa. 1905.

Ausführlicheres darüber findet man in meiner Abhandlung: Die chemische Natur des Cassivs schen Purpurs. IJEBIOS Ann. 1898, Bd. CCCI, p. 362-387.

Schon zu Berzellus Zeiten existierten zwei verschiedene Anschauungen über die Natur dieses Körpers. Berzellus schreibt selbst darüber in seinem Lehrbuche der Chemie!):

LEs ist noch nicht ausgemacht, in welchem Zustande sich das Gold im Purpur befindet. Mehrere Chemiker sehen es als metallisch, nur mit dem Zinnoxyd gemengt, an; wenn jedoch ein, mit irgend einem Pulver gemischtes Goldsalz reduziert wird, so gibt das Gemenge zwar ein ziegelrotes Pulver, welches kein metallisches Ansehen, aber welches doch nicht die klare, durchsichtige Farbe des Purpurs hat; und wenn der Purpur in einer kleinen Retorte geglüht wird, nimmt er dieselbe ziegelrote Earbe an, zum Beweis, daß das Gold beim Githen die metallische Form wieder angenommen hat".

an, zum beweis, daß das Gold beim Giunen die wieder angenommen hat". und wieter unten (p. 245): "Daß der Goldourpur weder metallisches Gold

"Daß der Goldpurpur weder metallisches Gold, noch Goldoxyd enthält, findet man daraus, daß er in kaustischem Ammoniak aufgelost wird, welches das eingemengte Metall unaufgelost lassen oder mit dem Goldoxyd Knallgold bilden würde. Die Ammoniakauflösung ist eine dunkelrote Flüssigkeit, aus welcher der Purpur sich bei freiwilliger Verdunstung des Ammoniaks als eine Gallerte niederschlägt."

Berzellus sah auf Grund seiner Untersuchungen den Purpur als eine chemische Verbindung von Zinnoxyduloxyd mit purpurnem Goldoxyd an. Wie man sieht, hat Berzellus auf die Homogenität des Purpurs großes Gewicht gelegt, und gerade die in Ammoniak haben ihn bestimmt, den Purpur nicht als Gemenge von fein zerteiltem Gold- und Zinnskure, dessen Farbe ihn bekannt war, anzuschen.

denn ein großer Wichtigkeit, sich das vor Augen zu halten, denn ein großer Teil der anorganischen Chemie hat sich entwickelt zu einer Zeit, wo derartige Gesichtspunkte Geltung hatten, und eine bertächtliche Anzahl Körper sind als chemische Verbindungen beschrieben worden, die man heute als kolloidale Gemenge oder Kolloidverbindungen, oder als kolloidale Lösungen, oder als Absorptionsverbindungen ansehen würde.

Die Streitfrage nach der Natur des Cassiusschen Purpurs beschäftigte später noch viele Forscher — ich nenne nur GAY LUSSAC, DEBRAY, GOLFIER BESSEYRE, MÜLLER —, ohne daß eine end-

^{1) 2.} Aufl., übersetzt von Bichte und Palmeredt, 1823, Bd. II, p. 244.

gultige Entscheidung getroffen worden wäre, denn die Hauptstütze von Bekzellus, die Ammoniakloslichkeit des Purpurs, blieb dabei unberücksichtigt. Erst E. A. Schneider erklärte die Lösung des Cassitüsschen Purpurs richtig als ein Gemenge der Hydrosole von Gold- und Zinnsäure, und es gelang mir unabhängig davon den Beweis, daß der Purpur keine chemische Verbindung sei, durch Synthese desselben aus seinen Bestandteilen zu erbringen.

fällt mit der Zinnsäure gemeinsam als purpurroter, ammoniaklöslicher es erleidet durch Elektrolytzusätze keine Farbenanderung¹), sondern gentien durch die Gegenwart von Zinnsäure weitgehend verändert: verschwindet). Dennoch hat das Gold sein Verhalten gegen Reamische Verbindung eingegangen wäre (wie bei der Behandlung Körper, zweitens aber aus dem Umstande, daß durch die Gegengallertiger Niederschlag mit Chlor, Cyankalium etc., der Farbe des kolloidalen Goldes im mindesten verändert werden nicht eine chemische Reaktion eingeht, folgt aus der Indifferenz Eigenschaften erhalten. Daß hierbei die Zinnsäure mit dem Golde genau so, als ob es mit der Zinnsäure chemisch verbunden wäre. Letzteres hatte aber eintreten müssen, wenn das Gold eine chewart von des metallischen Goldes gegen kolloidale Zinnsäure und verwandte säure konnte ich Cassiusschen Purpur mit allen seinen wesentlichen Durch einfaches Mischen der Hydrosole von Gold- und Zinn-Zinnsäure weder Absorptionsspektrum noch Intensität aus und verhält sich in dieser Hinsicht wobei die rote Farbe in kurzer Zeit

Kolloidale Gemenge, die chemische Verbindungen vorgetäuscht haben. Die umfangreichen Versuche, welche zu dem eben erwähnten Resultate führten, wurden angestellt mit dem Bewußtsein, daß es sich hier um eine Entscheidung von allgemeiner Bedeutung handle. Wenn es nämlich gelang, einwandrei nachzuweisen, daß der Cassiussche Purpur nicht als chemische Verbindung aufzufassen ist, wie der hervorragendste Chemiker seiner Zeit angenommen hatte, so mußte es für eine sehr große Zahl von Körpern, welche als chemische Verbindungen beschrieben worden waren, fraglich erscheinen, ob hier wirklich chemische Verbindungen vorlägen. Ich selbst hielt es zu Beginn meiner Untersuchung über den Cassiusschen Purpur für wahrscheinlich, daß hier eine chemische Verbindung von saurem Charakter vorliege, die ihre Ammoniaklöslichkeit

Bekanntlich wird das reine, rote Goldhydrosol durch Elektrolytzusitze sofort unter Blanfarbung konguliert und setzt dann metallisches Gold ab, verhält sich also ganz anders wie der Cassittssche Purpur (vgl. p. 12, 13, u. 65).

der Bildung eines löslichen Salzes verdanke, wurde aber zu dem Ein Gemenge von kolloidalen Körpern kann sich unter Umständen wie eine chemische Verbindung verhalten, und die Eigenschaften 1) Resultate geführt, daß es sich um eine innige Mischung von kolloibindung" von Gold- und Zinnsäure handelt, welche ihre Ammoniaklöslichkeit der peptisierenden Wirkung der Alkalien verdankt. Indem ich mich der Sprache der älteren Chemiker bediente, verlieh ich der Verallgemeinerung dieser Erkenntnis Ausdruck durch den Satz: des einen Körpers können in solchen Gemengen durch diejenigen dalem Gold und kolloidaler Zinnsäure, oder um eine "Kolloidverdes anderen verdeckt werden 7).

sorptionsverbindung" den Ausdruck Kolloidverbindung⁹) für solche kolloidale Gemische, bei welchen beide Bestandteile Kolloide sind, nicht um eine Verbindung im Sinne der Chemiker handle. Später Die Bezeichnung "kolloidales Gemenge" wählte ich damals, um mit besonderem Nachdruck hervorzuheben, daß es sich hier gebrauchte ich im Anschluß an VAN BEMMELENS Bezeichnung "Abum die innige Vereinigung der beiden kolloidalen Körper an-

Kolloidverbindungen oder kolloidale Gemenge, bei denen zwei Es muß aber hier hervorgehoben werden, daß nicht nur Kolloide vereinigt sind, irrtumlich als chemische Verbindungen

¹⁾ Hier ist mit "Eigenschaften" hauptsächlich das Verhalten gegen Reagentien

dem man auf Grund einer Delinition beweisen wollte, daß ein von hervorngenden Autoritäten als chemische Verbindung beschriebener Körper keine solche ist, wird eher die Richtigkeit der betreffenden Definition bezweifeln als amehmen, daß jene Autoriellen sich geiert hatten, noch dazu, wenn der Beweis nicht auf experimenteller Grund-lage geführt wird. Es ist aber ein althergebrachtes und im vorliegenden Falle von Berzettigs angewanders Unterscheidungsmerkmal zwischen einem Gemenge und einer eignete Lösungsmittel der Schwefel (oder das Eisen) entfernen, aus der Verbindung FeSs dagegen nicht. — Daß jenes Merkmal bei Kolioiden zur Unterscheidung von Gemenge und chemischer Verbindung nicht hernugezogen werden darf, wird durch den Inhalt meiner Arbeit bewissen und durch obigen Satz indirekt zum Ausdruck gebracht. A. Zensouxuyv, Verh. d. Gesellsch. Deutscher Naturforscher u. Aerzte (Hamburg), 1902, p. 168—172. BREIDIG hat mir (Anorganische Fernente, I. Aufl., p. 20) vorgeworfen, daß mein Satz auf einer unscharfen Definition des Begriffes chemische Verbindung beruhn Hierzu möchte ich nur bemerken, daß ein seit langem bestehender Begriff sich durch eine neue Definition nicht ohne weiteres aus der Welt schaffen läßt. Ein Chemiker chemischen Verbindung, daß die Bestandteile des ersteren sich durch Lösungsmitte eicht trennen lassen, die der letzteren dagegen nicht. Ich erinnere nur an das bekannte Gemenge beider Körper läßt sich durch ge-Beispiel von Eisen und Schwefel: aus dem

tionsverbindungen von Kristalloiden mit Kolloiden und sogar kolloiin geschmolzenen Salzen. dale Lösungen verschiedener Körper, insbesondere von Metallen beschrieben worden sind, sondern auch Mischungen oder Absorp-

Wasser in KCl und KHO zerlegt unter Wasserstoffentwicklung Subchloride storen die Elektrolyse geschmolzener Salze, die Metalle lösen sich unter Färbung der Schmelze in derselben auf. Die Wahrscheinlichkeit ist sehr groß, daß es sich hier nur um eine ein blaues Kaliumsubchlorid K, Cl, das sich bei Berührung mit der Annahme von chemischen Verbindungen geführt wurden. die geringste Spur einer metallischen Substanz erkennen ließ", zu Salze, "die weder mit bloßem Auge, noch unter dem Mikroskope Rose) durch das homogene Aussehen ihrer farbigen geschmolzenen Es ist bemerkenswert, daß BUNSEN und KIRCHHOFF (wie auch bidium- und Casiumsubchlorid (KIRCHHOFF u. BUNSEN). Diese subchlorid Na₄Cl, welches H. Rose beschrieben hat, und vom Rukolloidale Lösungen aufzufassen sind. Das gleiche gilt von Natriumvon Kalium, Natrium etc. in Ammoniak höchst wahrscheinlich als als Bronn's gezeigt hat, daß auch die roten und blauen Lösungen kolloidale Lösung von Kalium in Chlorkalium handelt umso mehr. So erwähnen KIRCHHOFF und BUNSEN', sodann H. ROSE')

Lösungen der Metalle in geschmolzenen Salzen handelt. zu erwiesen gelten, daß es sich hier wie dort um kolloidale Salze störenden) "Metallnebeln" hingewiesen, und es kann als nahebindungen" mit den (ebenfalls bei der Elektrolyse geschmolzener Neuerdings hat R. LORENZ's auf die Analogie dieser "Ver-

einzelnen Körpern von einigen Forschern — auch unabhängig von bindungen nicht existieren. Zum Teil ist der Nachweis dafür bei wahrscheinlich annehmen, daß die betreffenden chemischen Verwelche als chemische Individuen beschrieben worden sind, als einander - bereits geführt worden. Man kann nach dem Gesagten für eine Anzahl von Körpern.

Als Beispiele seien angeführt⁵):

¹⁾ KIRCHHOFF und BUNSEN, POGG. Ann., 1861, Bd. CXIII, p. 345-

²⁾ H. Rose, Poec. Ann., 1863, Bd. CXX, p. 1.

³⁾ BRONN, DRUDES Ann. 1905, Bd. XVI, p. 166.

⁴⁾ R. LORENZ. Eine ausführliche Zusammenstellung der Beobachtungen von R. LORENZ über die Metallnebel findet sich in dessen Monographie "Elektrolyse ge-schmolzener Salze", Teil II. Halle a. S., W. KNAPP (s. daselbst p. 57).

LOTTERMOSER: Über anorganische Kolloide. Stuttgart. 5) Die Literaturangaben finden sich teils in meiner zitierten Abhandlung teils in

1) Alle Körper, bei denen der eine Bestandteil ein Metall, der andere ein kolloidales Oxyd, ein kolloidales Salz oder sonst ein Schutzkolloid ist:

CASSIUSscher Purpur als kolloidales Gemisch von kolloidalem Gold und kolloidaler Zinnsäure.

Das purpurne Goldoxyd und dessen angebliche Verbindungen BERZELIUS, BUCHNER) als kolloidales Gold mit Verunreinigungen

Die Lösungen des schwefligsauren Goldoxyduls (beobachtet von KRUSS und CLEMENS WINKLER) als kolloidales Gold durch SO₂ reduziert (ZSIGMONDY).

Silberpurpur, als Gemisch von kolloidalem Silber und kolloidaler Zinnsäure, synthetisch hergestellt von Lottermoser.

Silberoxydul und dessen Salze, die von WOHLER, v. d. PFORD-TEN u. A. beschrieben worden sind; aufgeklärt von MUTHMANN als Mischungen, die ihre Farbe dem kolloidalen Silber verdanken.

In diese Gruppe von Kolloidverbindungen gehören noch die vielen Analoga zum CASSIUSschen Purpur, welche wegen ihres hohen Metallgehalts als kolloidale Metalle beschrieben worden sind z. B.:

Das kolloidale Silber von CA. LEA, das kolloidale Gold, Silber, Platin, Palladium etc. von PAAL; das kolloidale Quecksilber von Lottermoser u. A. m.

2) Viele Korper, die aus zwei kolloidalen Oxyden zusammengesetzt sind und zuweilen als Oxyduloxyde oder als chemische Verbindungen eines sauren Oxyds mit einem basischen angesehen worden sind. So hat BERZELIUS das Zinnsesquioxyd beschrieben und dessen Ammoniakloslichkeit als beweisend für die Existenz dieser Verbindung angesehen 1). Dieser Körper kann aber als CASSIUSscher Purpur angesehen werden, in dem Gold durch Zinnoxydul ersetzt ist 3).

Ebenso gibt es eine ganze Reihe von Zinnsäuren - Zwischenstufen zwischen Ortho- und Metazinnsäure - jede mit ihren besonderen Reaktionen, die als kolloidale Gemenge oder Kolloidverbindungen der beiden außersten Glieder dieser Reihe angesehen werden können. Es hieße aber die Zahl der scheinbaren chemischen Verbindungen ins unendliche vermehren, wenn man jeden

¹⁾ Zinnoxydal löst sich nicht in Ammoniak.
2) Zsicanonuv, Liebics Amalen 1898, Bd, CCCI, p. 386.
3) Zsicanonuv, Ibid. p. 372.

derartigen Körper als besonderes Hydrat oder als besondere allotrope Modifikation der Zinnsäure beschreiben wollte, und dennoch wird heute noch ähnliches bei anderen kolloidalen Niederschlägen vielfach gemacht.

Das eigentümliche Verhalten des Zinns gegen eisennitrathaltige Salpetersäure, von Lepéz und Storch beschrieben, kann unter Annahme des Vorhandenseins eines kolloidalen Gemenges von Eisenoxyd und Zinnsäure in Lösung erklärt werden.

Durch Mischen der Lösungen von positiven und negativen Hydrosolen können, wie Pictox und Linder sowie LotterMoster gezeigt haben, Niederschläge erhalten werden, die, wenn einer der Bestandteile ein saures, der andere ein basisches Oxyd enthält, leicht für salzartige, chemische Verbindungen beider gehalten werden könnten und wohl auch vielfach dafür gehalten worden sind.

Es haben hier insbesondere die Arbeiten von W. BILTZ[†]) aufklärend gewirkt, der die Allgemeinheit dieser Reaktionen bewiesen hat. Wie BILTZ sehr richtig bemerkt, ist die Annahme einer salzartigen Bindung ausgeschlossen, wenn der negative Bestandteil metallisches Gold ist, welches genau ebenso wie die anderen negativ geladenen Kolloide, mit positiven gemischt. Niederschläge gibt.

Die wichtigsten Resultate von BILTZ sind die folgenden: Entgegengesetzt geladene Hydrosole fallen sich auch ohne Elektrolytzusätze gegenschig aus; gleichartig geladene fallen sich nicht aus; (letzteres mit einigen Ausnahmen bei negativ geladenen kolloidalen Losungen z. B. von Selen und Gold, in welchen Fällen BILTZ das Eintreten chemischer Reaktionen annimmt).

Ferner fand BILTZ, daß bei der gegenseitigen Ausfällung entgegengesetzt geladener Kolloide ein Optimum der Fällungswirkung
zu bemerken ist. Bei Überschreitung der günstigsten Fällungsbedingungen nach beiden Seiten hin, findet überhaupt keine Ausfällung statt. (Schutzwirkung.)

3. Hierher gehören auch die organischen Verbindungen von Oxyden mit Eiweißkörpern und dergl. So hat PAAL³] gezeigt, daß die alkalischen Lösungen der Schwermetallsalze von Proteinstoffen nicht, wie man annahm, das Schwermetall in sogenannter organischer Bindung enthalten, sondern als kolloidale Oxyde, welche

¹⁾ W. BILTZ, Ber. d. Deutschen chem. Gesellsch. 1904, Bd. XXXVII, p. 1111.

²⁾ PAAI, Ber. d. Deutschen chem. Gesellsch. 1902, Bd. XXXV, p. 2205.

durch die schützende Wirkung der Eiweißsubstanz oder der Abbauprodukte in Lösung gehalten werden.

Alle diese Erwägungen und Tatsachen geben eine gute Ervon van BEMMELEN!) in jahrelanger, gründlicher Arbeit ausgebildet gänzung zu der Lehre von den Absorptionsverbindungen, welche worden ist, und deren hierhergehörige Resultate wir in zwei

Hydroxyde dieser Elemente, sondern sie sind "Absorptionsverbindungen" von Oxyd und Wasser in wechselnden Verhältnissen. Die Mehrzahl der Hydrogele enthält ihr Wasser nicht chemisch gebunden sondern absorbiert (oder "adsorbiert"); Hydrogele von Eisenoxyd, Tonerde, Kieselsäure und Zinnsäure, etc. sind nicht

Die Hydrogele vermögen in Wasser gelöste Sauren, Alkalien. Salze, etc. zuweilen in solcher Menge durch Absorption aufzunehmen und festzuhalten, daß die entstandenen Produkte sogar chemische Verbindungen vorzutäuschen vermögen.

Im Anschluß an die Untersuchungen von VAN BEMMELEN haben BILTZ und BEHRE neuerdings gezeigt*), daß die Verbindung von arseniger Saure mit Eisenoxyd, welche BUNSEN für ein basisches Ferriarsenit 4Fe,O,, As,O, 5H,O hielt, tatsächlich eine Absorptionsverbindung ") im Sinne VAN BEMMELENS ist.

trachtungen über die Wirkung von Toxin und Antitoxin ange-W. BILTZ hat an dieses Ergebnis auch einige interessante Beknüpft und gezeigt, daß man auch diese Reaktionen als Absorptionserscheinungen auffassen kann.

Auch W. Paull macht — anknüpfend an die grundlegenden Arbeiten Ehrlichs — darauf aufmerksam 4), daß die Reaktionen

 VAN BERAKELEN, Landw. Vers.-Stat. 1885, Bd. XXXXV, p. 69—136.
 Rec. Trav. Chim. Pays-Bas 1888, T. VII, p. 37—118.
 Zeltschr. I. anorgan. Chemie 1894, Bd. V, p. 466. Did. 1896, Bd. XIII, p. 283.
Bid. 1898, Bd. XVIII, p. 14 und 98.
Bid. 1899, Bd. XX, p. 185.
Bid. 1990, Bd. XXI, p. 111 und 321.
Bid. 1904, Bd. XXXII, p. 380.
Bid. 1904, Bd. XXXII, p. 380.

2) Ber. d. Deutschen chem. Gesellsch. 1904, Bd. XXXVII, p. 3138. Mitteilung

3) Von Billtz und anderen Forschern wird meist das Wort Adsorption gebraucht; um v. BEMNELEN zu ehren, der sich ein besonderes Verdienst um dieses Gebiet erworben hat, benütze ich den von ihm gewählten Ausdruck "Absorption".

WOLEGANO PAULI, Wandlungen in der Pathologie durch die Fortschritte der uligtmeinen Chemie. Festvorting. Wien 1905, M. Perrirs.

zwischen Toxin und Antitoxin auf die gegenseitige Beeinflussung der Kolloidalchemie hier ein großes Arbeitsfeld eröffnet wird. verschiedenartiger Kolloide zurückgeführt werden können, und daß

führungen eine sehr große. Man kann hier unterscheiden zwischen: welchen die Kolloide eine Rolle spielen, ist nach obigen Aus-1. Kolloidalen Lösungen von Metallen in Kristalloiden (z. B. Die Zahl der scheinbaren chemischen Verbindungen, bei

solche, bei welchen ein Kristalloid von einem Hydrogel aufge-Absorptionsverbindungen, wie die Hydrogele selbst, oder

"Natriumsubchlorid"; "Silberoxydulsalze"; "schwefligsaures Gold-

nommen wird, die insbesondere von VAN BEMMELEN eingehend

nicht mehr trennbaren Gemisch vereinigt sind. studiert worden sind; neuen, durch Lösungsmittel, ohne Aufhebung des Kolloidcharakters, 3. Kolloidverbindungen, bei welchen zwei Kolloide zu einem

zu den Kolloidverbindungen, teils zu den Absorptionsverbindungen zu zählen; nur selten dürften wirkliche chemische Verbindungen artige Reaktionen zwischen Kolloiden untereinander oder Kolloiden oder etwa feste Lösungen vorliegen. und Kristalloiden zurückzuführen sind 1). Die Farblacke sind teils wenn auch keineswegs alle Erscheinungen in der Färberei auf der-Nebenher kann hier nur erwähnt werden, daß zahlreiche,

weil damals der Begriff "kolloidale Lösung" noch nicht existiertewürden, eine Bezeichnung, die FARADAY nicht gebrauchen konnte, heute als kolloidale Lösungen oder Hydrosole des Goldes bezeichnen Goldchloridlösungen mit Phosphor erhalten hatte, und die wir verschieden gefärbte Flüssigkeiten, welche er durch Reduktion von Kolloidales Gold. Im Jahre 1857 beschrieb M. FARADAY 3 Seine Methode war noch sehr unvollkommen und führte ihn

färbten sich tiefer, die roten wurden violett, die violetten blau; ihre Trübung nahm zu, ihre Beständigkeit dagegen ab; alle aber aber zu sehr beständigen Hydrosolen. Alle diese Flüssigkeiten erlitten beim Aufkochen eine bemerkenswerte Veränderung: sie zu Flüssigkeiten, die meist ihren Goldgehalt absetzten, manchmal zu Flüssigkeiten, die bald rot, bald blau oder violett erschienen;

Vergl. z. B. Krafft, Ber. 1899, Bd. XXXII, p. 1008; Zacharias, Zelt-schrift f. physikal. Chemie 1902, Bd. XXXIX, p. 468; Buttz, Göttinger Nacht. 1904.

²⁾ FARADAY, Phil. Trans. 1857, p. 154.

oder rote Farbung zeigte, als metallisches Gold, trotz seines dem gaben einige Zeit nach dem Aufkochen einen Bodensatz. Diesem Bodensatz wandte FARADAY seine besondere Aufmerksamkeit zu; er erwies sich in vielen Fällen, gleichgültig, ob er aus aufgekochten Flüssigkeiten gewonnen war oder nicht, und ob er blaue, violette Edelmetalle sehr unähnlichen Aussehens. Diese Untersuchungen führten FARADAY zur Überzeugung, daß die Flüssigkeiten ihre Farbe dem in ihnen enthaltenen, feinst zerteilten Golde verdankten; er wies weiterhin durch einen direkten Versuch (Vereinigung von Sonnenstrahlen mittelst einer Sammellinse) das Vorhandensein einer diffusen Zerstreuung nach, die oft genug eine reine Goldfarbe zeigte.

Eine besondere Stütze für die Richtigkeit seiner Anschauungen sicht dieselben Farben besitzt wie die erwähnten, goldhaltigen gab FARADAY durch den unabhäng von obigen Versuchen geführten Nachweis, daß reines, metallisches Gold - welches er durch elektrische Zerstäubung eines Golddrahtes in Wasserstoff etc. als dunnen Überzug auf Quarz und Glas erhielt - in der Durch-Flüssigkeiten.

sollen, bis 1898 vollkommen unbekannt geblieben zu sein. Ich ware!). Als Beispiel möge hier nur ein Ausspruch von E. A. SCHNEIDER? angeführt werden aus seiner Abhandlung über den Die inhaltsreiche Arbeit FARADAYS scheint in Kreisen derjenigen Chemiker, die sich dafür zunächst hätten interessieren habe keine einzige Abhandlung über Goldrubinglas oder über den CASSIUSschen Purpur gelesen, in welcher FARADAY zitiert worden CASSIUSschen Purpur:

"Für sich allein ist das Hydrosol des Goldes wahrscheinlich nebst der entsprechenden Zinnverbindung diffundiert ist. Die Gegennicht länger als einige Minuten beständig. Bis jetzt sind alle Versuche, es entweder direkt oder aus Purpurlösung darzustellen, gescheitert. Namentlich hoffte man durch Behandlung der Purpurlösung mit konzentrierter Salzsäure oder konzentrierter Schwefelsäure und darauffolgender Dialyse die Zinnsäure vom Golde zu trennen. Dies gelingt auch in der Tat, aber man findet das Gold in koaguliertem Zustande im Dialysator vor, nachdem die Säure wart des Zinnhydrosols ist mithin für die Existenz des Goldhydrosols unbedingt notig."

Ebensowenig wird er von denjenigen Forschem, welche sich mit der Natur des "Silberoxydub" und verwandter Körper befalten, erwähnt.
 Zeitschr. f. anorg, Chem. 1894, Bd. V. p. 82.

Dies ist geschrieben worden von E. A. SCHNEIDER, der nicht nur das kolloidale Silber in besonders reiner Form herzustellen lehrte, sondern auch große Geschicklichkeit in der Herstellung anderer kolloidaler Lösungen besaß. Wir verdanken ihm u. a. die Hydrosole einiger Sulfide der Edelmetalle, Organosole des Silbers, des Goldsulfids, kolloidales Eisenphosphat u. a. m.

Man ersieht daraus, daß es keineswegs leicht war, solange die wesentlichsten Bedingungen nicht bekannt waren, das Hydrosol des Goldes frei von Zinnsäure herzustellen, und ich mußte, da mir die Arbeiten FARADAYS unbekannt waren, und ich selbst mit Reduktionsmitteln arbeitete, die weniger energisch reduzierten, wie der von FARADAY verwandte Phosphor, alle Schwierigkeiten überwinden, die zur Herstellung einer haltbaren, genügend reinen und homogenen, roten kolloidalen Goldlösung erforderlich waren.

Eine Goldlösung von solcher Beschaffenheit war unbedingt erforderlich, um die Frage über die chemische Natur des CASSIUSschen Purmurs endoültig entscheiden zu können.

Purpurs endgültig entscheiden zu können.

Erst eine eingehende Literaturdurchsicht, die ich nach Vollendung meiner diesbezüglichen Experimentaluntersuchung und vor Publikation¹⁾ derselben vornahm, führte mich auf FARADAYS Arbeit, die ich aus der Vergessenheit, in die sie geraten war, hervorholte.

Meine kolioidalen Goldiosungen wiesen nun die erforderlichen Eigenschaften auf, welche der Chemiker an die Homogenität und Beständigkeit einer Lösung (im herkömmlichen Sinne des Wortes [s. Einleitung)) zu stellen gewohnt ist. Die Versuche, die zu ihrer Herstellung führten, lehrten mich auch den Einfluß kennen, welchen gewisse Verunreinigungen des Wassers auf die Beschaffenheit des Goldhydrosols ausüben.

Während gewisse Kolloide die Bildung des roten Goldhydrosols außerordentlich begünstigen, machen es andere, wenn sie auch nur spurenweise vorhanden sind, geradezu unmöglich, eine brauchbare, kolloidale Goldlösung zu gewinnen. Zu den ersteren gehört z. B. die kolloidale Zinnsäure; ihrer Gegenwart ist es zu danken, daß das Gold bei der Reduktion verdünnter Goldchloridlösungen mit Zinnchloru nicht als brauner oder schwarzer Niederschlag herausfällt, sondern einen roten Niederschlag, den Cassiusschen Purpur, gibt. Ein anderes, das kolloidale Gold bei seiner Entstehung schützendes Kolloid ist von Faraday entdeckt und mit

¹⁾ Liestos Annalen 1898, Bd. CCCI, p. 29.

"Gallerte" (jelly) bezeichnet worden. LOBRY DE BRUYN hat 1898 die Gelatinegallerte als Schutzkolloid charakterisiert. PAAL hat dann 1900 gezeigt, daß die Lysalbinsäure und Protalbinsäure ebenfalls derartige, schützende Eigenschaften besitzen.

Für meine Zwecke war aber die Abwesenheit fremder Kolloide erforderlich; erst wenn ich ein von nachweisbaren Mengen fremder Kolloide freies Hydrosol des Goldes in Händen hatte, konnte ich die Synthese des CASSIUSsechen Purpurs ausführen und zeigen, wie die Reaktionen der kolloidalen Goldlösung durch die Gegenwart anderer Kolloide beeinflußt werden kann.

Empfindlichkeit des Reaktionsgemisches derarig erhöht, daß ich auch für die Abwesenheit der in den meisten Sorten destillierten Wassers vorhandenen und das Hydrosol im Moment der Entstehung zerstörenden Kolloide sorgen mußte. (Vergl. auch Kap. VII.) Dies geschah durch nochmalige Destillation unter Anwendung eines Silberkühlers zur Kondensation des Wassers, oder auch durch mehrfaches Ausfrieren des destillierten Wassers.

Die bei genauer Befolgung meiner Vorschrift gewonnene kolloidale Goldlosung ist hochrot und sehr beständig; sie hält im Gegensatz zu FARADAYS Flüssigkeiten Erhitzung bis zur Siedetemperatur und Aufkochen aus, ohne sich dabei zu verändern, und halt sich nahezu ganz unverändert monate-, oft auch jahrelang. Bei Zusatz der meisten Elektrolyte³ zeigs sie einen lebhaften Farbenunschlag in blau und setzt dann das Gold als äußerst feines Pulver ab. Die Gegenwart frender Kolloide bestimmter Art verhindert sowohl Farbenunschlag wie Ausfällung des Goldes. Es genügen dazu oft ganz minimale Zusätze, z. B. 0,0001 Proz. Gelatine, welche die Viskosität der Flüssigkeit keineswegs in irgend merklicher Weise erhöhen. Damit war eine naheliegende Vermutung, die man aus einigen Beobachtungen FarkaDANS³) oder Lobby durch Erhöhung der Zähigkeit des Mediums wirke und

1) Rec. des Trav. Chim. d. Pays-Bas 1900, T. XIX, p. 236.

2) Eine Aussuhme hervon machen Ammonish, Cyankalium und Ferrocyankalium.
3) Fakanav batte Goldchlorid mit Gallerte (jelly) eintrodienen lissen und gefunden, daß die durch metallisches Gold rot gefürbte Gallerte mit Salz keinen Farbenumschlig zeigt, im Gegensatz zu den ohne Gallerte hergestellten "ruhy fluids". FARANAV hat aber nicht mitgeteilt, aus welchem Kolloid die Gallerte hergestellt worden war. Auch war ihm entgangen, daß deselbe Wirkung, welche die stelle Gallerte ausübt, von mini-

das Sedimentieren des Goldes verhindere, widerlegt; denn nicht das Sedimentieren, sondern das Koagulieren des Goldes wird verhindert. Es handelt sich hier um eine gegenseitige Beeinflussung des metallischen Goldes und des Schutzkolloids, auf die später zurückgekommen werden soll ¹).

Schutzwirkung vieler Kolloide und die Goldzahl. Es ist mir durch weitere Verfolgung dieser Reaktionen gelungen, auf eine bis dahin so gut wie unbekannte allgemeine Eigenschaft vieler Kolloide, das Koagulieren typischer, irreversibler Hydrosole zu verhindern, aufmerksam zu machen, und ein relatives Maß für die Schutzwirkung der Kolloide auf die hochrote kolloidale Goldlosung durch Ermittlung der Goldzahl zu gewinnen²).

Es muß aber hier eingefügt werden, daß A. LOTTERMOSER und E. VON MEYER schon früher gefunden batten, daß Hühner-eiweiß und Blutserum die Fällung des kolloidalen Silbers durch Kochsalz ganz oder teilweise zu verhindern vermögen³), und daß LOTTERMOSER diese Reaktion weiter verfolgt hat ⁴).

Als "Goldzahl" wurde diejenige Anzahl Milligramm Kolloid bezeichnet, welche eben nicht mehr ausreicht, den Farbenumschlag

¹⁾ Tatsachen auf diesen Gebete sind schom lange bekannt (z. B. die Löslichkeit von Albuminaten der Schwernetalle in Alkalif; die Eigenschaft der Gelatine, Fällungen von Salifden der Schwernetalle durch Schwerlevasserstoff zu verhindern), aber man hat dermrtige Schutzwirkungen meist entweder als chemische Reaktionen gedeutet oder antgenommen, daß die Viskosität der betreffenden Kolhöde einen gebüldeten Niederschäng in Suspension halte. — Darauf, daß es sich hier um eine allgemeine Eigenschaft der Kolhöde handle, für die ein quantituitver Ausdruck gefunden werden kann, habe ich in der zitierten Arbeit meines Wissens zuerst aufnureksam gemacht.

²⁾ Zeitschr. f. analyt. Chemie 1901, Bd. XI., p. 697. Nicht jede kolloidale Goldloang ist für diesen Zweck geeignet. Die durch Reduktion von Goldchlord mit Phosphor erhaltene ist es nicht aus Gründen, die ich erst später werde mittellen können. Sie gelet viellach andere Goldzahlen.

Sie gielet vielfach andere Goldzahlen.

3) Journal f. prakt. Chemie 1897, N. F., Bd. LVI, p. 242. Die Verfasser 3) Journal f. prakt. Chemie 1897, N. F., Bd. LVI, p. 242. Die Verfasser schreiben darüber: "Worauf diese Tatsache bernit, vermögen wir noch nicht anzugeben; die Bildung eines Silberalbumiants erscheint angeschlossen." In einem mit W. O. unterzeichneten Referate dieser Arbeit in der Zeitschr. f. physikal. Chemie 1898, Bd. XXVI, p. 368 steht darüber folgendes: "Es ist medizinisch die Tatsache ermittett worden, daß kolloidales Silber in Salbenform u. a. vom Organismus aufgeronmen wird, während die in dem Siften vorhandenen Salze de Lösungen des kolloidales Silbers wiehend die in dem Siften vorhandenen Salze de Lösungen des kolloidales Silbers silberschlodungen nach Art der Silbersverbindungen der Imide; solchen Stoffen gegentber verhalt sich das Silber wie ein umcelles Metall und löst sich eventuell unter Mitwirkung freien Sanerstoffs leicht auf".

⁴⁾ Journal f. prakt. Chemie 1905, N. F., Bd. LXXI, p. 296.

von 10 ccm hochroter, kolloidaler Goldlösung in Violett bei Zusatz

von 1 ccm 10 0 ₀iger Kochsalzlösung zu verhindern 1). Es zeigten sich dabei enorme Unterschiede zwischen den einzelnen Kolloiden, wie man aus beistehender Tabelle entnehmen kann.

Goldzahlen einiger Handelskolloide (nach Zsigmondy). Tabelle 1.

Bemerkungen	Wässerige Lösung durch einige Tropfen NH ₃ vermittelt. Zwei verschiedene Handelssorten. Zwei Handelssorten. bei ungefähr 60 ° C. bei Stedehire. bei Stedehire.
Goldzahl	0,0005-0,011 0,0005-0,011 0,0005-0,011 0,0015-0,025 0,011-0,025 0,
Kolloid	Gelatine Russischer Leim Klotter Leim Klotter Leim Klotter Leim Klotter Leim Klotter Leim Klaselhase Albumin aus Eiern Gimmi arabicum IIa Curageen IIIa Curageen IIIa Curageen Gimmi arabicum IIa Harstoff Kartoffolstätike Kartoff

In der genannten Abhandlung sind die Bedingungen angegeben, welche eingehalten werden müssen, um nach der erwähnten Methode übereinstimmende Goldzahlen für ein bestimmtes Schutzkolloid zu erhalten. Es wird darin ausgeführt, welchen Einfluß die Verdünnung, die Temperatur und die Versuchsdauer auf die Werte der Goldzahl ausüben. Es wird ferner gezeigt, daß alle

Die Schutzwirkung würde besser durch reziproke Goldzahlen zum Ausdruck gehracht werden. Dann hätte Carrageen die Schutzwirkung 1—2, Gelatine 100—200 und Rohrander die Schutzwirkung che Schutzwirkung 1 –2, Gelatine 100—200 3) Biold einmal bestimmt ohne Kontrole.

Lösungen von Schutzkolloiden mit der Zeit eine Veränderung erleiden, derart, daß ihre Wirksamkeit zurückgeht, bei einigen sogar bis zum Verschwinden des Goldschutzes.

Von Fr. N. SCHULZ und mir wurden dann die Goldzahlen einiger nach den Regeln der physiologischen Chemiker durch fraktioniertes Fällen gewonnener Bestandteile des Hühnereiweiß festgestellt). Es zeigte sich, daß die Goldzahl sehr geeignet ist, die Globuline, Albumine etc. näher zu charakterisieren und auf das Vorhandensein gewisser Verunreinigungen zu prüfen. Die bedeutenden Unterschiede in den Werten der Goldzahlen von kristallisiertem und amorphem Albumin etc. erkennt man aus nachstehender Tabelle²).

Sehr bemerkenswert war das Verhalten eines Körpers, den wir gewöhnlich in der zweiten Albuminfraktion in reichlicher Menge erhielten und "verunreinigenden Körper" nannten, der für sich allein (ohne Anwesenheit von Salzen) die kolloidale Goldlösung blau färbte und es unmöglich machte, die Goldzahl des kristallisierten Albumins zu bestimmen, solange er als Verunreinigung in demselben enthalten war.

In einer vorzüglichen Arbeit von Zunz⁹ sind dann die Goldzahlen der primären Albumosen (Produkte der Pepsinverdauung von Eiweiß, welche neben sekundären Albumosen und Peptonen z. B. in Wittes Pepton vorhanden sind) festgestellt worden. Zunz hat die Goldzahlen der Protablumose und Heteralbumose sehr genau bestimmt und die sehr bemerkenswerte Entdeckung gemacht, daß die Synalbumose, ganz ähnlich wie der oben erwähnte, "verunreinigende Körper", die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine Korper", die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine Korper", die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine Korper", die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die kolloidalen Goldlosungen an sich blau färbt, gemeine korper von die korper

Von W. BILITZ⁴) wurden die Goldzahlen einiger anorganischer Kolloide und von BILITZ, MUCH und SIEBERT die Goldzahlen einiger Sera und Antitoxine⁴) bestimmt. Die Verfasser benützen die Goldzahl, um die Abnahme an Eiweißgehalt beim Schütteln mit Eisenoxyd annähernd festzustellen. Es ergab sich, daß salzhaltige Eiweißlosungen weniger Eiweiß an Eisenoxydgel abgeben als dialysierte. Der physiologische Salzgehalt schützt demnach

HOPMINSTERS Beiträge zur chem. Physiol. u. Pathol. 1902, Bd. III, p. 138 bis 160.
 Zusatz von NaOH zu Elweilborten mit geringem Goldschutz erhöht deren Geheurscheme sehn bedrottend.

³⁾ Archives internat. de Physiologie 1904, Vol. I, p. 427.

⁴⁾ Ber. d. Deutschen chem. Gesellsch. 1902, Bd. XXXV, p. 4437.

Experimentelle Belträge zu einer Absorptionstheorie der Toxinneutralisterung
 Experimentelle Therapie 1904, Heft 10.

Tabelle 2.

Goldzahlen einiger Eiweißfraktionen und Albumosen.	Bemerkungen	Aus Hühnereiklar durch fraktionierte Fällung erhalten.		Primare Albumosen aus WITTES Pepton (nach PICKS Methode isoliert).	
veißfraktion	Autoren	SCHULZ u. Zsicanonov Dieselben Dieselben Dieselben	Dieselben	E. Zunz Derselbe Derselbe	Thursday
iniger Eiv	Goldzahl	0,02-0,05 0,04-0,08 2-8 0,03-0,06	0,08-0,15	0,01-0,075	
Goldzahlen e	Kollord	Globulin	Frisches Eiklar Albamin von Merck .	Heteroalbumose Protalbumose Synalbumose ¹)	

Eiweiß bis zu einem gewissen Grade gegen Absorption durch Hy-

Elektrolyten, sofort Blaufärbung erzeugen, ein Verhalten, welches mit dem der Synalbumose und mit dem Verhalten von WIITES Pepton übereinstimmt (siehe weiter oben). Es wurde von BILTZ, MUCH und SIEBERT hervorgehoben, daß diese Reaktion charakverändert die Nährbouillon, und sie erhält wieder die Eigenschaft Die Verfasser fanden ferner, daß die Goldzahlen von Nährbouillon und Giftlösungen sich nicht näher bestimmen lassen, weil dieselben mit kolloidalen Goldlösungen, auch ohne Zusatz von teristisch für Peptone³⁾ zu sein scheint. Wachstum von Bakterien eines Schutzkolloids. drogele.

Wie schon weiter oben erwähnt, hat W. BILTZ beobachtet, daß entgegengesetzt geladene Kolloide sich gegenseitig ausfällen, wenn sie in bestimmten Mengen gemischt werden; verwendet man einen Überschuß des einen oder anderen Kolloids, so wirkt dieser Über-

Die Synalbumose wirkt nicht schützend sondern blan f\u00e4rbend auf das kolloidale Gold. o.64-2;24 mg Synalbumose geni\u00e4gen nach Zuxz, um 10 ccm Goldifosung violett zu f\u00e4rben bei Abwesenheit von Salzen. Diese Reaktion der Synalbumose wird verhindert. durch die Gegenwart von Protalbumose, Kasein, Albumin, nicht aber durch Hetercalbu

²⁾ Verhält sich ähnlich wie Synalbumose, nur wirkt es noch stürker kougulierend auf kolloidales Gold. 0.24—0.64 mg Pepton WITTE üben dieselbe Wirkung aus, wie o.64—2.24 mg Synalbumose. ("COX».)
3) Untern, "Peptone" werden hier wohl nur die Händelagemische gemeint sein, nicht aber die Peptone der physiologischen Chemiker.

des einen oder anderen Farbstoffes über die zur Fällung nötige stoffen treten Schutzwirkungen ein, wenn man einen Überschuß und Friedemann²) bezüglich der Ausfallung von Mastix durch Menge verwendet. schuß als Schutzkolloid. Ähnliches haben Bechhold¹), Neisser bei der gegenseitigen Fällung von sauren und basischen Farbpositive Hydrosole, Farbstofflösungen u. dgl. festgestellt.

deren Forschern näher charakterisierte Optimum der Fällungswirdurch Verunreinigungen, es ist aber ganz gut möglich, daß bei unvollständig verläuft. Ich dachte damals an eine Schutzwirkung aber die Reaktion zwischen beiden Körpern ausbleibt oder sehr etc.) sich gegenseitig zuweilen quantitiv ausfällen, daß manchmal ich schon vor mehreren Jahre machte, aber noch nicht näher näher untersucht worden ist Es hinterbleibt auf dem Filter ein Pulver von Goldfarbe, das nicht kung überschritten war. Aus den Niederschlägen läßt sich der den ungünstig verlaufenen Versuchen das von BILIZ und den anbasische Farbstoffe wie Fuchsin (oder Methylviolett, Methylenblau studieren konnte, an Interesse. Ich fand, daß kolloidales Gold und Farbstoff durch Alkohol wieder ausziehen (nicht aber durch Wasser). Durch diese Tatsachen gewinnen einige Beobachtungen,

dagegen reichen 25 mg desselben Kolloids (also das 500 bis Gelatine, um 50 ccm kolloidales Gold vollkommen kungen mit einander vergleicht. So genügen 0,025 - 0,05 mg Daß hier nur eine oberflächliche Analogie mit dem Goldschutze weis bezüglich einer Suspension von rotem Phosphor geführt 1). Zerteilungen sich erstreckt³). ARTHUR MÜLLER hat diesen Nacheinzelner Kolloide bis zu einem gewissen Grade auch auf gröbere phor, nicht aber den Farbenumschlag der kolloidalen Goldlösung 50 ccm Phosphorsuspension durch Kochsalz vollkommen hintan-1000 fache obiger Menge) noch nicht aus, um die Ausflockung von vorliegt, ist sofort ersichtlich, wenn man die beiden Schutzwiruhalten. Ferner verhindert Rohrzucker die Fällung von Phos-Andere Forscher haben dann gezeigt, daß die Schutzwirkung zu schützen

BECHHOLD, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1904, Bd. XLVIII, p. 385.
 NEISSER und FRIEDEMANN, Münchener med. Wochenschr. 1903. No. 11.
 Z. B. haben Neisser, Friedemann und Bechhold Schutzwirkungen bei

⁴⁾ Ber. d. Deutschen chem. Gesellsch. 1904, Bd. XXXVII, p. 11.

Neuerdings haben ARTHUR MÜLLER und PAUL ARTMANN 1) die geringsten Mengen Schutzkolloid festgestellt, welche erforder-lich sind, um die Ausfällung einiger irreversibler Hydrosole As,S., CdS etc. durch Kochsalzlösung zu verhindern. - Ich gebe die Tabelle hier wieder.

	Sang		Gerit	gste K	Geringste Kolloidmenge in mg	in mg	
Substanz Gehalt	dt Verwendet	Casein	Gummi	Leim	Hausen- blase	Albumin	Dextrin
As.S 0,05 %	0/0	0,16	0,32	1.8	0,55	8,5	8.2

Wirkung ausüben wie auf kolloidales Gold, daß aber der quantitative Ausdruck der Schutzwirkung von Kolloid zu Kolloid wechselt. Leimlösungen mit den kolloidalen Lösungen von Cadmium- und Rohrzucker übt, wie auf Gold, auch auf Sulfide keinen Schutz aus. - Weiter wurde von MÜLLER und ARTMANN beobachtet, daß Man ersieht aus der Tabelle, daß die Schutzkolloide Gummi. Leim, Dextrin etc. auf die kolloidalen Sulfide eine ähnliche, schützende Arsensulfid unter bestimmten Bedingungen Fällungen geben.

BARUS und Schneider bezüglich des kolloidalen Silbers, so haben Stockl. und Vannoß bezüglich des kolloidalen Goldes den Nach-Flüssigkeiten als weitgehende Zerteilungen des Metalles aufgefaßt, wie schon aus der Einleitung zu meinem ersten Vortrag über diesen Gegenstand 4) hervorgeht. Gegen die Bezeichnung Suspension Gerade so wie EBELL bezüglich der kolloidalen Sulfide, und weis zu erbringen gesucht, daß es sich hier nur um Suspensionen feiner Teile handle. - Sie haben damit, wie schon BREDIG und COEHN®) hervorgehoben, und wie auch aus obigen Ausführungen hervorgeht, nichts wesentlich Neues gebracht: ich selbst hatte meine

Osterr. Chemiker-Zig. 1904, Bd. VII, p. 149—151.
 Zeitschr. f. physikal. Chem. 1899, Bd. XXX, p. 98.

³⁾ Zeitschr. f. physikal. Chem. 1900, Bd. XXXII, p. 129—131.
4) Zeitschr. f. Elektrochem. 1898, Bd. IV, p. 546; "Herr Dr. Buttito hat ums gestern eine Reihe von interessanten Eigenschaften des elektrichen Lichhogens vorgerführt. Er erhieft u. a. durch Zenstäuben von Metallen unter Wasser dankel gefürbte Flüssigkeiten, in deren die Metalle so fein zerteilt waren, daß man sie für gebört halten könnes; es sind das aber keine Lösungen, denn sie verlieren mach längerem Stehen zum Teil ihren Metallgehalt. Zerteilt man die Metalle noch weiter, so gelangt.

Beständigkeit und Homogenität unter den Begriff kolloidale Lösung und nicht unter den herkömmlichen Begriff der Chemiker "Susmußte ich mich aber wehren, weil meine Flüssigkeiten nach ihrer

merksam, daß Teilchen dieser Größe nach LORD RAYLEIGH groß genug sind, um einfallendes Licht zu polarisieren. Molekulardurchmesser (annähernd 5 µµ) und machte darauf aufrechnete aus dem Molekulargewicht der löslichen Stärke deren Außerungen⁴) über kolloidale Lösungen. LOBRY DE BRUYN Veranlassung zu einigen sehr bemerkenswerten Die Diskussion zwischen STÖCKL und VANINO und mir gab LOBRY DE BRUYN be-

und Linder, Hardy, Spring, Billitzer, Quincke, Freundder Anschauungen von Billitzer, Quincke, Freundlich Arbeiten von Schulze, Lottermoser und v. Meyer, Picton JORDIS hervorgeht Koagulation zugrunde liegen, wie ohne weiteres aus dem Vergleich keinerlei Einigkeit über die eigentlichen Ursachen, welche der tisch sind, wurde in Kap. I gezeigt. Es herrscht zur Zeit noch mittelt. Daß die beiden zuletzt erwähnten Vorgänge nicht idenund der Koagulation irreversibler Hydrosole (vergl. Kap. I) er-Unterscheidung zwischen Ausflockung und Sedimentation³) geführt RUS, BODLÄNDER über Klärung von Tontrübungen zu einer näheren an frühere Arbeiten von Scheerer, F. Schulze, Schloesing, Basuchsobjekte verwendet wurden. Diese Studien haben im Anschlusse bei welchen mit Vorliebe die kolloidalen Sulfide und Metalle als Versetzmäßigkeiten der Koagulation durch Elektrolyte festzustellen, und LICH u. A. verwiesen worden, welche zum Zwecke hatten, die Gedie Beziehungen zwischen der Ausflockung von Tonteilchen Am Schlusse dieses Abschnittes muß noch auf die wertvollen

zerteilten Substanz und die Anwesenheit von Spuren fremder Be-Gerade bei diesen Vorgängen beeinflußt übrigens die Natur der Kolloide nicht bloß den einen dieser Vorgänge betrachten darf. der Kolloide bewirken, und daß eine ausreichende Theorie der nicht nur Pektisation oder Koagulation, sondern auch Peptisation Es mag nur nebenbei bemerkt werden, daß die Elektrolyte

man zu Flüssigkeiten, die nicht mehr absetzen, zu kolloidalen Lösungen

Rec. des trav. chim. Pays-Bss. 1900, Tome XIX, p. 251—258.
 Vergl. z. B. Spring, Bull. d. PAc. roy. de Belgique, 1900, No. 7, p. 468;

standteile (die auch durch chemische Einwirkung entstehen können) das Verhalten des Hydrosols in höchstem Maße, und es können, so lange diese Umstände unberücksichtigt bleiben, Verallgemeinerungen leicht zu Täuschungen führen.

3. Einige Fragen, die Natur der Hydrosole betreffend.

Es hat sich allmählich mehr und mehr die Überzeugung Bahn gebrochen, daß die kolloidalen Lösungen im wesentlichen feine Zerteilungen ursprünglich fester Körper sind, und es herrscht höchstens eine Meinungsverschiedenheit darüber, ob die das Licht polarisierenden Einzelteilchen in einigen derselben als sehr große Molekule im Sinne von Picton und Linder und Lobry de BRUYN 1) oder als feine Teilchen eines ursprünglich festen Körpers aufzufassen sind 2).

Im ersteren Falle wären die betreffenden Hydrosole als letzteren mit BREDIG u. A. als heterogene Gebilde im Sinne der Phasenlehre aufzufassen, wobei man sich vor Augen halten müßte, kristalloide Lösungen mit sehr hohem Molekulargewicht, im daß auch die homogenen Lösungen der Kristalloide tatsächlich nur scheinbar homogen sind. (Vergl. Einleitung p. 6.)

zurückgeführt werden auf teilweise kristalloide Löslichkeit des Die erwähnte Frage besitzt zweifellos ein hohes, theoretisches Interesse; ihrer einwandfreien Entscheidung stehen aber zur Zeit sehr große Schwierigkeiten entgegen. Wie BREDIG hervorgehoben hat 3), kann die osmotische Trennungsarbeit bei kolloidalen Lösungen Kolloids, auf kristalloide Verunreinigungen, auf elektrische Ladung der Einzelteilchen. Solange also diese Einflüsse im einzelnen nicht festgestellt sind, wird man aus dem Ergebnis der osmotischen Methoden nicht mit Sicherheit auf das Molekulargewicht der ge-Jösten Kolloide schließen können.

speziell für die kinetische Theorie von großer Wichtigkeit; denn Es wäre aber die Entscheidung der Frage, ob in den Kolloidlösungen oder in einigen derselben große Moleküle vorliegen

Vergl. auch NEXNNT, Theoretische Chemie, 3. Aufl., p. 383.
 Eine aucher Frage, vo dei Teilbein in den Phytocolen Frace oder flussig sind, illik sich auz Zeit nicht mit Sicherbeit entscheiden. QUINCER nimmt letzteres an. Vergl. Kap. XX, woselbat auch die von JORDIN sufgeworfene Frage, ob im Hydrosol dieselbe Sabstanz vorliegt wie im Hydrogel kurz besprochen werden wird.

³⁾ Anorganische Fermente p. 11.

III. Zur Geschichte der irrev

gerade die sehr großen Molekule, welche einige Forscher in den Hydrosolen annehmen, würden am ehesten ermöglichen, auf rein experimentellem Wege wichtige Folgerungen jener ausgezeichneten Theorie zu bestätigen.

überein, dagegen macht sich abermals ein Unterschied geltend trische Energie und die Oberflächenenergie noch wesentlich sind für zwischen den zuletzt genannten Zerteilungsarten: Während die elekin den Hintergrund treten. In dem Zurücktreten oder Fehlen der motische Volumenergie 1), welche bei Kristalloidlösungen einen den Gesetzen des mechanischen Ausfallens berechnen⁴), keit, mit welcher ihre Teilchen zu Boden sinken, läßt sich nach durch rein mechanische Einflüsse bestimmt, und die Geschwindig-Das Verhalten suspendierter grober Pulver wird fast nur mehr ihr Einfluß gegenüber demjenigen der Schwerkraft. (Vergl. Kap. I.) den chemischen täuschend ähnlich sind, verschwindet bei letzteren das Gesamtverhalten der ersteren und Reaktionen ermöglichen, die Volumenergie ^a) stimmen die Hydrosole mit den echten Suspensionen (und vielleicht noch anderer, nicht näher erkannter Energiearten) elektrischen und chemischen Energie, der "Oberflächenenergie"?) Teil der Erscheinungen beherrscht, gegenüber den Einflüssen der suchungen geht, unabhägig von jeder Theorie hervor, daß die os-Aus den Resultaten zahlreicher physikalisch-chemischer Unter-

Es wird, ehe eine ausreichende Theorie der kolloidalen Lösungen geschaffen werden kann, erforderlich sein, durch umfassende Experimentaluntersuchungen die Einflüsse der Energiearten, welche bei den Hydrosolen als wesentlich in Betracht kommen, in jedem speziellen Falle festzustellen; es sind bereits gute Anfange dazu gemacht worden. Ich brauche hier nur an die Arbeiten von VAN BEMMELEN, SPRING, PATERNO, BARUS und SCHNEIDER, PICTON und LINDER, LOBRY DE BRUYN, BREDIG, BRUNI und PAPPADÀ.

Ober die Ausdrücke Volumenergie, Oberflichenenergie, Distanzenergie vergl. OSTWALD, Grundriß der allgemeinen Chemie, III. Aufl., p. 53, 247, 251.

²⁾ Dieser Ausdrack ist nur deshalb unter Anfihrungszeichen gesetzt, weil er beicht zu der Verstellung führen könnte, daß nur die Oberfläche der in den Hydrosolen enhaltenen Teilschen zur Wirkung komme. Es handelt sich hier um eine Wirkung der Teilschen selbst gegeneinander und gegen das umgebende Medium, auf deren Vorhandenein wir aus zahlerichen Bobachungen schließen können. Dieselbe Energieurt wird aber bei matroskopischen Gebilden als Oberflächeneerigie in Erscheinung treten.
3) welches ebensowohl im Sinne von OstWALD, Batillo, wie im Sinne von

welches ebensowohl im Sinne von OSTWALD, BREDIG, wie im Sinne OBRY DE BEUTYN gedeutet werden kann.

⁴⁾ Vergl. Berus und Schneider, loc. etc, p. 287

LOTTERMOSER, BILIZ, BILLIZER, QUINKE, FRIEDEMANN u. A. zu erinnern, welche die Erkenntnis der Kolloide sehr gefördert und auch Fragen aufgeworfen haben, welche Beachtung verdienen.

Fassen wir die Hydrosole als weitgehende Zerteilungen ursprünglich fester Körper auf, so ergeben sich sogleich weitere Fragen, von denen einige mit Hilfe der Ultramikroskopie sich entscheiden unabhängig voneinander, oder enthält die kolloidale Lösung ein Netzwerk oder Raumgitter von untereinander zusammenhängenden Fäden, dännen Wänden etc.? Zu letzterer Anschauung würde man geführt, wenn man den Vorgang bei der Auflösung eines Kolloids als bloße Quellungserscheinung autflässen wollte. Wir werden sehen, daß diese Anschauung sich nicht best\u00e4tigt hat soweit man in Hydrosolen Teilchen sehen kann, sind sie frei beweglich.

sie unter dem Einflusse der Schwerkraft langsam zu Boden, oder haben sie vielleicht eine mehr oder weniger lebhafte Eigenbewegung? Ist letzteres der Fall, welcher Art ist dann die Bewegung; ist sie oszillatorisch oder translatorisch? In welchem Verhälmis stehen die zurückgeleigten Wegstrecken zu den Dimensionen der Teilchen? Ist die Bewegung eine vorübergehende, durch den Ausgleich von Konzontzationsunterschieden hervorgebracht, oder eine andauernde?

 Welche Farbe besitzen die Einzelteilchen, ist eine Beziehung zwischen Teilchengroße und Farbe zu erkennen?

4. Welche Große besitzen die Einzelteilchen? — Können kolloidale Lösungen bei sorgfaltiger Bereitung so homogen hergestellt werden, daß die besten optischen Methoden die Hauptmenge des zerteilten Körpers nicht mehr erkennen lassen, oder ist in allen Fällen ihre Heterogenität mit Hilfe des Lichtstrahls nach-

Fragen dieser Art sollen in der nachstehenden Experimentaluntersuchung in einzelnen, bestimmten Fällen beantwortet werden; es soll darin auch die Entscheidung getroffen werden über eine Frage, welche die Veranlassung zu dieser Untersuchung gegeben hat:

Bekanntlich hat FARADAY in allen von ihm untersuchten Goldhydrosolen sowie in allen Rubingfäsern das Auftreten einer diffusen Lichtzerstreuung nachgewiesen (siehe weiter oben). Er sah darin einen Beweis, daß das Gold in diesen Flüssigkeiten nicht

gelösten)1) Körpers. Die Anschauung von FARADAY wurde später gelöst, sondern in feiner Zerteilung vorhanden sei. Obgleich ich nun durch den unabhängig von FARADAY geführten Nachweis, daß der rotfärbende Körper in meinen Flüssigkeiten metallisches die Rotfärbung der kolloidalen Lösungen bedingen, auch dieselben digt und auf die kolloidalen Lösungen im Allgemeinen ausgedehnt gestützt auf meine Erfahrungen, die optische Inhomogenität für Gold ist, zu derselben Anschauung wie FARADAY gelangt war ist zugunsten der von Faraday, Bredig u. A. vertretenen Ansicht konnte ich nun die Frage der Entscheidung zuführen, und diese Untersuchung der Verhältnisse. Mit Hilfe der Ultramikroskopie Gerade dieser Widerspruch veranlaßte mich zu einer eingehenden von verschiedenen Forschern insbesondere von Bredig²) vertei-Teilchen des im wesentlichen bis zur Homogenität zerteilten (also ein zufälliges Merkmal der Hydrosole, hervorgerufen durch gröbere daß es sich hier um fein zerteiltes Gold handle, hielt ich doch, ausgefallen. Es hat sich herausgestellt, daß die Goldteilchen, welche

kristalloider Lösungen⁵); sie ist in beiden Fällen kaum mehr nachder genannten Flüssigkeiten kaum größer ist als diejenige vieler der besonders klaren, kolloidalen Goldlösungen den molekularen Dimensionen sehr nahe stehen, und daß die optische Inhomogenität Andrerseits hat sich aber auch gezeigt, daß die Teilchen

IIIa. Gründe, welche für die Homogenität der Goldhydrosole sprachen. Entwicklung der Ultramikroskopie.

von Erfahrungen gestützt war, die ich in ihren Details niemals der Offentlichkeit übergeben habe und jetzt, wo die Sache in anderer Weise erledigt worden ist, nicht mehr zu publizieren Da die eben erwähnte Anschauung auf eine große Reihe

vollkommen optisch homogene Zertellungen an. Die diesberüglichen Untersuchungen von Spring und Louisy die Bruys (vergl. Einleitung) waren damals noch nicht bekannt. 3) Brutne, Zeitsche, f. angew. Chem 1598, Heft 41.

3) Vergl. Louisy die Bruys loc. cit. 1) "gelöst" im Sinne der Definition der Lösungen. — Damals sah ich die Lönmung mit der ziemlich allgemein verbreiteten Anschauung - als

brauche, so seien hier nur kurz die Gründe wiedergegeben, auf welchen jene Anschauung beruht.¹).

Ich führe dieselbe hier an mit der ganz speziellen Absicht, zu zeigen, daß Gründe ähnlicher Art, die zweifellos zur Stütze der Anschauung, daß die Lösungen im allgemeinen homogen seien, herangezogen werden, nicht zwingend zu sein brauchen.

herangezogen werten, and zongen zu eine marghet auf die Beobachtung, "Meine Ansicht stützte sich zunächst auf die Beobachtung, daß die von mir hergestellten Hydrosole des Goldes (kolloidale Goldlösungen) meistens zwar eine im auffallenden Lichte bemerkbare, schwache, diffuse Zerstreuung aufwiesen, zuweilen aber sehr

kla", Albe diese Flüssigkeiten enthielten trotz ihres verschiedenen Aussehens die gleiche Menge metallischen Goldes, wie ich mich durch Analyse wiederholt überzeugen konnte, waren rot gefärbt und zeigten auch annähernd dasselbe Verhalten gegen Rea-

gentien"3).

"Da also diese Flüssigkeiten im allgemeinen die gleichen "Eigenschaften untereinander aufwiesen, sich fast nur durch ihre größere oder geringere Trubung von einander unterschieden, durfte ich annehmen, daß die Trubung en zufälliges Merkmal, hervorgeruten durch die Anwesenheit größerer Goldreilchen, nicht aber ein wesentliches Merkmal kolloidaler Goldlösungen sei.

"Die Trübung erwies sich stets mehr oder weniger stark polarisiert, ein Beweis für die Kleinheit der trübenden Teilchen selbst bei stark getrübten Flüssigkeiten.

quantitative Prufung der Empfindlichkeit des Nachweises von zerteiltem Golde durch den Lichtkegel, welche ergab, daß man in stark getrübten Flüssigkeiten (nach entsprechender Verdünnung) auf diesem Wege noch weniger als 10-8 mg Gold mit bloßem Auge an der deutlichen Spur des Lichtkegels erkennen konnte³), also geringere Substanzmengen, als KIRCHHOFF und BUNNEN mit

ı) ZSIGMONIN, Verhandi. d. Deutschen physikal, Geschich. 1903, Bd. V. p. 209. 2) So khr., daß der Lichtkegel kann stärker bemerkhar war, als in destilliertem

Wasser, 3) Sie wurden durch Efektrolyte unter Blaufarbung gefallt. Bei quantitativer Prafinng ergaben sich jodoch gewisse Unterschiede.

⁴⁾ Da bei Anwendung von Sonnen- oder Bogenlicht der diffuse Lichtkegel im destillerten Wasser störend wirkte, wurden diese Verauche mit Anerlicht durchgrührt, das in dem von mir verwendeten Verdünnungswasser keinen Lichtkegel erkennen ließ.

Hilfe der Spektralanalyse nachgewiesen hatten. Stark getrübte Goldflüssigkeiten von 0,0005 Proz. Gehalt wurden auf das 100- bis 1000 fache Volumen verdünnt; die farblosen, verdünnten Flüssigkeiten zeigten immer noch einen intensiveren Lichtkegel als die unverdünnten, ungerrübten Flüssigkeiten von 0,0005 Proz. Gehalt.

"Da nun das Hinzufügen einer geringen Menge der stark getrübten Flässigkeit zu der ganz klaren genügte, um ihr die mit dem Lichtkegel nachweisbare polarisierte Zerstreuung des erstgeschilderten Hydrosols zu erteilen, so war damit ein Nachweis erbracht, wie klein die Menge grober zerteilten Goldes zu sein braucht, um in einer als homogen vorausgesetzten Goldlösung die erwähnte diffuse Zerstreuung hervorzurufen.

"Ich mußte mir aber eingestehen, daß die genannten Tatsachen zwar für meine Anschauung sprachen, aber immer noch keinen Beweis für das Vorhandensein einer optisch leeren kolloidalen Goldlösung erbrachten. Ich hoffte der Wahrheit näher zu kommen durch mikroskopische Betrachtung des Lichtkegels."

Ehe ich auf diese näher eingehe, sei hier nur erwähnt, daß die ultramikroskopische Untersuchung zur Entscheidung der Frage geführt hat. Danach sind sämtliche rotfarbende Goldteilchen am Zustandekommen des polarisierten Lichtkegels beteiligt i), und die großere oder geringere Tribung der kolloidalen Goldtosungen rührt daher, daß die Goldteilchen, welche die Rotfarbung hervornfen, in einem Falle größer, im anderen kleiner sind.

Dieses Resultat, welches der früher von mir vertretenen Anschauung widerspricht, ist von großer Bedeutung für die Beurteilung der kolloidalen Lösungen im allgemeinen.

Durch die Beobachtungen von Fizeau[†] und von Ambronn[‡]) war bekannt geworden, daß sehr enge Lichtspalten noch gesehen werden können, selbst wenn ihre Breite beträchtlich unterhalb der Grenze des mikroskopischen Auflösungsvermögens liegt. Je enger der Lichtspalt wird, um so geringer wird die Helligkeit seines mikroskopischen Bildes, dessen Breite sich aber, von einer gewissen Grenze ab, nicht weiter ändert.

Nur im Falle der nahezu homogenen Goldlösungen ist diese Entscheidung nicht mit Sicherheit zu treffen, es liegt aber nahe, auch hier die schwache Spur des Lichtkegels dem vorhanderen Golde zuzuschreiben.

POGG, Ann. 1862, Bd. CXVI, p. 478.
 WIED, Ann. 1893, Bd. XLVIII, p. 217—222.

Es schien mir nun wahrscheinlich, daß die in den Goldhydro-Vermögen, die einfallenden Strahlen zu zerstreuen, mir durch die oben erwähnten Versuche bekannt war, durch mikroskopische Besolen vorausgesetzten gröberen Teilchen, deren ausgesprochenes trachtung des Lichtkegels auch einzeln wahrnehmbar gemacht werden könnten; denn wenn die kleinen Teilchen genügend Sonnenlicht reflektierten, so mußten sie, selbst wenn ihre Größe unter der Grenze des mikroskopischen Auflösungsvermögens lag, ebenso wie die engen Lichtspalte unter dem Mikroskope einzeln wahrnehmbar sein und sich gewissermaßen wie Trümmer von solchen Lichtspalten verhalten.

darüber geben, ob der zwischen den gröberen Einzelteilchen liegende Die mikroskopische Untersuchung sollte mir auch Aufschluß Raum optisch leer oder mit kleineren Goldteilchen erfüllt wäre.

Goldteilchen nachweisen, deren Größe, wie eine Überschlagsrechnung aus den Teilchenabständen und der vorhandenen Goldmenge ergab, kleiner als die Wellenlänge des Lichtes sein mußte. Bei gewöhnlicher Beleuchtung 3) waren sie selbst mit den besten Ob-Tatsachlich konnte ich in zwei stark getrübten Flüssigkeiten [AuP₈ und Au₅₄ 1)] bei Sonnenlicht unter Anwendung einer etwa oofachen Vergrößerung die Anwesenheit von Tausenden glanzender ektiven nicht wahrnehmbar.

Die Anordnung des für diesen Zweck zusammengestellten Apparats war folgende:

Die Sonnenstrahlen fielen auf den Spiegel S (Fig. 1), wurden von diesem auf die Linse L geworfen und von derselben im Brennpunkt b vereinigt, auf den das Mikroskop schwacher Vergrößerung (Objektiv A. Huygens Okular 2 und 4) eingestellt war 3.

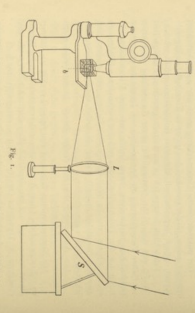
Nach dieser Methode wurden im April 1900 noch Lösungen teilchen wahrgenommen 4), bei Silberhydrosol aber sah man einen blendend hellen Lichtkegel, der erst bei weitgehender Verdünnung gröberer Zerteilung untersucht. In allen diesen Flüssigkeiter wurden neben allgemeiner Erhellung des Lichtkegels auch Einzelvon Leim, Gelatine, Traganth, Zinnsäure, auch ein Silberhydroso

¹⁾ AuP, enthielt goldgünzende Telschen, die nach cn. 8 Tagen absetzten. Aus, war über ein halbes Jahr alt und hatte in dieser Zeit nur sehr wenig Gold abgesetzt Die Farbe der Teilchen war grün, die der Flüssigkeit hell purpurrot.

und auch bei Anwendung der damals gebräuchlichen Dunkelfeldbeleuchtung.
 QUIXOXX hat Seitenbeleuchtung mit I.ampen- oder Sonnenlicht augewendet,
 um die elektrische Wanderung der Stärkeloftner etc., bei 30facher Vergrößerung, zu

⁴⁾ Einige dieser Einzeltellchen polarisieren das Licht, andere dagegen nicht. seobachten (Pogg. Ann., Bd. CXIII, p. 568, 1861).

in Einzelteilchen aufgelöst werden konnte. — Von kolloidalen Goldlösungen wurden noch Au_{θ_0} und AuP_g untersucht. Die wenig getrübte Goldlösung Au_{θ_0} (0.005 Proz. Au) zeigte einen grünen Lichtkegel, der bei Verdünnung verschwand, ohne Goldlösung $\mathrm{AuP_3}$ (0.005 Au) ließ überhaupt nur einzelne, vergoldete Staubteilchen erkennen, während der Raum zwischen ihnen optisch leer erschien. Daß derselbe dennoch das Gold in unsichtbarer keit dicht erfüllt mit lebhaft glänzenden Teilchen. daß man Einzelteilchen hätte wahrnehmen können; die ganz klare salz wurde das kolloidale Gold koaguliert, und nun war die Flüssig-Form enthielt, lehrte ein Versuch: durch Hinzufügen von Koch-



keit entschieden worden: Durch diese Versuche waren mehrere Fragen von Wichtig-

- war erwiesen, daß das Gold in den verschiedensten Graden der Zerteilung in einer Flüssigkeit enthalten sein kann ohne abzusetzen;
- war gezeigt worden, daß man Gold anscheinend bis zur optischen Homogenität zerteilen kann³).

³⁾ Die spätere utramikroskopische Untersuchung von Goldrubingläsern lehrte, daß man in solchen, homogen erscheinenden Zerteilungen den polarisierten Lichtkegel noch wahrelanen kann, wenn man Objektive von boher Apertur auf den äußersten Rand des Priparats einstellt und auf diese Weise die Absorption des einfallenden und abgebeugten Lichts möglichst vermeidet. Dies muß beachtet werden bei Untersuchung homogen erscheinender, gefürber Lösungen.

Ferner war der experimentelle Beweis geliefert, daß man durch mikroskopische Beobachtung des in einer Flüssigkeit entworfenen Sonnenbilds noch Teilchen wahrnehmen kann, die der gewohnlichen Mikroskopie nicht zugänglich sind. Ich war davon überzeugt, daß man in Au₉₀ und ähnlichen Flüssigkeiten bei Anwendung besserer Objektive auch die Einzelteilchen wahrnehmen könnte, und ich beschloß in Gemeinschaft mit einem Fachmann auch die Sichtbarmachung derartiger Teilchen zu versuchen. Eine Untersuchung dieser Art erschien umso aussichtsreicher, als die Vorversuche gezeigt hatten, daß Farbe und Helligkeit sowie Polarisation der Einzelteilchen eine große Mannigfaltigkeit aufwiesen, welche zu ihrer näheren Charakterisierung herangezogen werden konnten; auch hatte ich in den kolloidalen Goldfosungen Versuchsobjekte, die es ermöglichten, aus dem bekannten Goldgehalt der Zerteilung und aus den mittleren Abständen die durchschnittliche Masse der Einzelteilchen ungefähr zu ermitteln.

waren wegen der Beweglichkeit ihrer Teilchen für eine möglichst Die geeignete Anordnung, um Objektive von höherer Aperur zur Anwendung zu bringen, war später von H. Siedentopf auf Grund der von ihm entwickelten Prinzipien der Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen gelegentlich unserer ge-Zuvor mußte aber noch eine andere Aufgabe gelöst werden. Die kolloidalen Goldlösungen genaue Bestimmung der durchschnittlichen Masse der Einzel-Es handelte sich daher um Schaffen von Goldzerteilungen in verschiedensten Abstufungen, welche unbewegliche Teilchen enthielten 1) und möglichst unveränderlich waren. Die diesem Zwecke entsprechenden Probeobjekte verschaffte ich mir in der Glasfabrik von J. L. SCHREIBER in Zombkowice-Rußland, gelegentlich meiner Versuche, ein Ver-Nach diesen Vorbereitungen konnte in Gemeinschaft mit H. Siedenrope eine Untersuchung über die Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen begonnen werden, wobei die Arbeit derart geteilt wurde, daß H. Siedentopf die Konstruktion der Beleuchungseinrichtung und ihre Verbesserung durchführte, während ich fahren zur Herstellung preßbaren Goldrubinglases auszuarbeiten Prüfung der getroffenen Einrichtungen an der Hand meiner teilchen noch nicht die geeignetsten Versuchsobjekte. meinsamen Arbeit getroffen worden.

¹⁾ Zum Zwecke der genaueren Auszählung bei der Größenbestimmung der Gold-

Präparate und die Ausbildung der Methode der Größenbestimmung übernahm. Wesentlich für die Sichtbarmachung kleinster Teilchen war die Einführung des Bilateralspalts und die Verwendung von Mikroskopobjektiven zur Beleuchtung durch H. SIEDENTOPF. Auch gab SIEDENTOPF die Theorie der Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen und berechnete die voraussichtliche Grenze ihrer Wahrnehmbarkeit.

Es muß hier erwähnt werden, daß die von Abbe und Helmiolitz festgestellte Grenze des Auflösungsvermögens der Mikroskope (Grenze der sichtbaren "Trennung") häufig mit der Grenze
der "Sichtbarkeit" verwechselt worden ist. Daß man einzeln liegende
Körperchen, deren Durchmesser kleine Bruchteile einer Wellenlänge beträgt, im Mikroskop noch sehen könne, ist von Abbe
selbst ausdrücklich hervorgehoben worden. Er schreibt darüber!):
"Solche Objekte können gesehen werden, wie klein sie auch immer
sein mögen, es ist dies nur eine Frage des Kontrastes in der Lichtwirkung, der guten Definition der Objektive und der Empfindlichkeit der Netzhaut". Wie man sieht, stehen die Ergebnisse unserer
Untersuchung durchaus nicht in Widerspruch mit den Ausführungen
Abbes, wie vielfach geglaubt wurde.

Eine vortreffliche Unterstützung erhielt unsere Arbeit durch die in reichem Maße zur Verfügung gestellten Mittel der Firma Zeß 3). Wir hatten dadurch die Möglichkeit, mit den besten Objektiven zu arbeiten und mechanische Einrichtungen am Apparate in kurzer Zeit ausführen zu lassen. Trotzdem war ein $\mathbf{1}^{1/2}$ Jahr langes Studium erforderlich, um den Apparat bis zu seiner gegenwärtigen Vollendung zu bringen.

E. Aner, Gesammelte Abhandlungen, Bd. I. p. 362. Jena 1904, G. FISCHER.
 J. F. Auteracchi schrebt in seiner Monographie: Das Zeißwerk und die Carl Zeiß-Stiftung in Jena, 2. Aufl., Jena 1904, G. Fischers.
 "In neuester Zeit hat nun in der Werkstütte von Cart. Zerss ihr wissen-

[&]quot;In neuester Zeit hat mut in der Werksätte von CARI, ZEISS ihr wissenschaftlicher Mitarbeiter, Dr. SEIDENTOP, auf Auregung von ZSIGMONDV einen sehen früher von Annt konzipierten Gedanken selbständig zu einer Methode ausgearbeitet, welche es erlaubt, winzige Körperchen durch grelle Belenchtung sichtbar zu machen."

Da diese Darstellung leicht zu dem Miforeständnisse führen könnte, der von Ansuk konzipierte Gedanke sel Herrn Sitzikxvozw oder mit bekannt gewesen, so sei hier ausdrücklich mitigetellt, daß Herr Professor Ansus gelegentlich der Unterrötzung, welche der
Unterrötzung unserer Arbeit durch die Firma Zazus voransging, nichts von jener Konzeption erwähnt hat, daß mir auch nicht bekannt geworden ist, wann und wo Ansut
jenen Gedanken ausgesprodent hat. En durtte sich hier um eine mindliche Überlieferung
handeln, die weiteren Kreisen nicht zugänglich war.

IV. Beschreibung des Apparates zur Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen.

Es wurde meist bei durchfallendem Lichte 1) beobachtet, und das Der Grund, warum man bei den früheren, mikroskopischen keitsunterschiede, welche durch Abbeugung des Lichtes an sehr kleinen Teilchen hervorgerufen werden, nicht mehr wahrnehmen, ebensowenig, wie es imstande ist, die Sterne bei Tageslicht zu Beobachtungsmethoden die Einzelteilchen in kolloidalen Lösungen Auge, durch die Lichtfülle geblendet, konnte die geringen Helligoder in Rubingläsern nicht sehen konnte, ist leicht einzusehen

Zur Sichtbarmachung außerst kleiner Teilchen ist erforderlich: 1. möglichst intensive Beleuchtung der Teilchen, derart, daß kein Strahl der Beleuchtung direkt in das Auge des Beobachters gelangt;

2. ein möglichst dunkles Gesichtsfeld.

gegeben hat 9, und die ich hier einfüge. Der Apparat ist in Fig. 2 Diesen Anforderungen wurde entsprochen durch Konstruktion des Beleuchtungsapparats, dessen Beschreibung H. SIEDENTOPF in 1/20 nat. Große abgebildet.

einer 1,50 m langen optischen Bank mit Metallprisma P von "Die vom Uhrwerkheliostaten reflektierten Sonnenstrahlen raum. In demselben befindet sich das hochkurbelbare Gestell G treten durch eine Irisblende in den verdunkelten Beobachtungs-C. Zeiss, Jena.

"Auf demselben sind mittels sorgfältig justierter Reiter die einzelnen Teile des Apparates montiert. Die Lichtstrahlen treffen zuerst das Fernrohrobjektiv F, von beiläufig 100 mm Brennweite, welches auf dem Präzisionsspaltkopf S, der dem Mikrospektral-

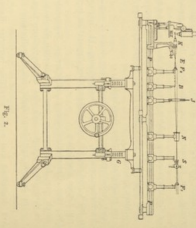
Ausführung vorlag, ist verhältnismällig selten zur Anwendung gekommen; ich brauche 1) Die sogenannte Dunkelfeldbeleuchtung, die damals in nicht sehr vollkommene darum nicht weiter auf dieselbe einzugehen.

2) Vergl, die ausführliche Besprechung der Prinzipien der Sichtbarmachung ultra-

mikroskopischer Teilchen: Siedenvrove u. Zsignonde, l. c., p. 2—5 und Siedenvover, Berl. klin. Wochenschr., 1904, No. 32.

3) Siedenvove und Zsignonde och, cit. p. 8. Vergl. auch die ausführlichere Beschreibung der Einrichtung zur Sichtbarmschung ultramikroskopischer Teilchen von H. SERDENTOPF, Druckschr. Verz. der optischen Werkstätte von C. Zeiss, Sign. M. 164, Jena 1904.

des Spaltes begrenzenden Backen sind horizontal beweglich und auf $^{1}/_{10}$ —z mm Abstand eingestellt. Hinter dem Spalt ist nach Bedarf ein Polarisator N aufstellbar. Die Irisblende f hält etwa durch Reflex an den Spaltseiten auftretendes Seitenlicht ab. Die meter abgeblendet. Die Spaltweite ist auf der mit der Schraube liegenden Bilateralspalt je nach Bedarf auf 5-50 Hundertstel-Milli-Bild der Sonne entwirft. Dasselbe wird durch den horizontal objektiv nach Engelmann') entnommen ist, ein etwa 1 mm großes verbundenen Trommel an einem Index ablesbar. Die die Höhe



Verkleinerung im Präparat abgebildet. Man überzeugt sich davon, das als Kondensor benutzte Mikroskopobjektiv AA in etwa gfacher etwa $_4$ facher Verkleinerung reell ab. Dieses Bild E wird durch weite bildet den Spalt in der Bildebene E des Kondensors K in linse auftreten. Ein zweites Fernrohrobjektiv F_t von 80 mm Brennbenutzt werden, um zu verhindern, daß infolge des kurzen Objektivkegels abzublenden; es wird dies nötig, wenn Immersionsobjektive abstandes derselben schädliche Reflexe an der Fassung der Frontstemmeisenförmige Blende B gestattet eine Hälfte des Strahlen-

Th. W. Engelmann, Zeitschr. I. wissensch. Milrosk. 1888, Ed. V, p. 289.
 H. Siedentoff, Sirmegeber. d. k. Akad. d. Wissensch. zu Berlin 1902, Ed. XXXII,
 P. 717.

daß die Apertur des Kondensorsystems K voll ausgenutzt wird, indem man kontrolliert, ob die hintere Brennebene voll beleuchtet ist. Es fällt die obere Halfte der aus dem Objektive AA tretenden Strahlen weg, wenn das durch das Fernrohrobjektiv F2 in der hinteren Brennebene von AA entworfene Bild der Halbblende B die obere Hälfte dieser Brennebene verdunkelt. Durch zwei in schrauben laßt sich das Kondensorobjektiv bequem gegen die horizontaler Ebene senkrecht zueinander wirkende Mikrometeroptische Achse des eigentlichen Mikroskopes zentrieren."

Um die zu untersuchende Stelle eines festen Praparates in die Achse des Beleuchtungskegels bringen zu können, ließ Sieden-TOPF ein Metallprisma mit Führungsschlitten für mikrometrische Vertikalbewegung einer kleinen Tischplatte anbringen.

Für die Untersuchung von Flüssigkeiten ließ ich einen kleinen eren, der gestattet, zahlreiche Flüssigkeiten hintereinander zu untersuchen, ohne das Miin Fig. 3 abgebildeten Waschapparat konstrukroskop für jeden Versuch von Neuem ein-

Eine Küvette mit Quarzfenstern c, die mit einem Quetschhahn H, zum Ablassen der als Beobachtungsgefäß dient, ist durch Röhren einerseits mit dem Fülltrichter T, andrerseits Flüssigkeit verbunden. In wenigen Sekunden kann eine Flüssigkeit abgelassen und, nach dem Auswaschen der Küvette, durch eine neue ersetzt werden. Der Apparat bleibt eingestellt für den nächsten Versuch. stellen zu müssen.

festigt. Es wurde durch diese Einrichtung das umständliche Fokussieren auf eine Objektebene umgangen, und die Mikrometerschraube des Mikroskoptubus zur Vertikalbewegung des Gefaßes In sinnreicher Weise wurde dieser kleine Apparat von H. Siedentope direkt am Beobachtungsobjektive des Mikroskops be-

Neuerdings ist von W. BILTZ eine kleine Abanderung dieses Apparates vorgeschlagen worden. Um die Gummischläuche zu vette angeschmolzen. Der Gefahr einer erhöhten Zerbrechlichkeit des Apparates hat H. Siedentope durch zweckmäßige Abänderungen an der Küvette und deren Befestigung am Mikroskopobvermeiden, hat BILTZ ein kurzes Trichterrohr direkt an der Kü-

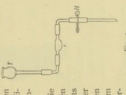


Fig. 3.

jektiv vorgebeugt. Die Handhabung des neuen Apparates ist aus Fig. 3a zu ersehen. Die Küvette wird als Ganzes in die unter dem Mikroskopobjektiv vorgesehenen Führungen eingelegt und durch die Federn d, h und s festgehalten.

H. Siedentoff hat ferner ein Mikroskop zur Untersuchung uhramikroskopischer Bakterien konstruiert mit einer neuen Be-

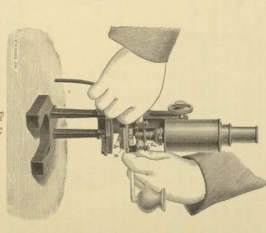


Fig. 3a.

leuchtungseinrichtung, welche von der hier beschriebenen vollständig abweicht!).

Eine andere ultramikroskopische Einrichtung, bei welcher die Strahlen durch Totalreflexion an dem Deckglase verhindert werden, in das Beobachtungsmikroskop einzutreten, ist von COTTON und MOUTON angegeben worden!).

H. SETTENTOFF loc. cit. Kap. III.a und Journal of the Royal Microscopical Society 1903, p. 573—578.
 COTTON B. MOUTON, Compt. rend., Juni 1903, Tome CXXXVI, p. 1657—59.

87

V. Einige hier öfter gebrauchte Bezeichnungen.

Apparate beizubehalten, und, falls es sich um Auseinanderhaltung apparat zu bezeichnen, für den letzteren aber eine kurze Bezeich-E. v. Behring hat vorgeschlagen, den Apparat zur Sicht-"Ultramikroskop" zu nennen. Die vorliegende Untersuchung wurde ausschließlich mit dem erstgenannten Apparate ausgeführt; der von Forschern der Name Ultramikroskop gebraucht worden ist?). Es wird sich daher empfehlen, den Ausdruck Ultramikroskop für beide der einzelnen Instrumente handelt, den erstgenannten als Ultrabarmachung ultramikroskopischer Teilchen, dessen Beschreibung TOPF zur Untersuchung von Bakterien konstruierte Mikroskop⁴) Doch möchte ich darauf aufmerksam machen, daß für die von hier wiedergegeben ist, kurz "Ultraapparat", und das von H. Siedenv. Behring vorgeschlagene Name wird hier öfter gebraucht werden. v. Behring als Ultraapparat bezeichnete Einrichtung von anderen nung ausfindig zu machen.

Ferner hat H. Siedentope vorgeschlagen, eine weitere Eindie unterhalb der Auflosbarkeitsgrenze der Mikroskopobjektive (in praxi ca. $1/4~\mu$) liegt; je nachdem das ultramikroskopische Teilchen sich sichtbar machen läßt oder nicht, wird es "submikroskopisch" oder "amikroskopisch" genannt. Auch diese Bezeichnungen werden teilung der als ultramikroskopisch bezeichneten Teilchen zu treffen 3). Danach heißt ultramikroskopisch ein Teilchen oder eine Dimension hier ofter gebraucht werden.

Um nicht immer von Teilchen sprechen zu müssen, werde den Vorschlag von H. Siedentopp die ultramikroskopischen Teilchen als Ultramikronen, die submikroskopischen als Submikronen ich noch eine weitere Vereinfachung gebrauchen und im Anschlusse oder Hypomikronen und die amikroskopischen als Amikronen be-

H. Siedentovev, s. Anm. 3, p. 83.
 RAMERAANN, Statish. I. distral. Forthidung 1904, No. 5.
 W. Butz, Götünger Nachr. 1904, Heft 4.
 H. Siedentovev, Berliner klin. Wochenschr. 1904, No. 32.

VI. Allgemeines über ultramikroskopische Untersuchung von Flüssigkeiten.

und sorgt dafür, daß dieser in die Mitte des Gesichtsfeldes kommt 7, zu finden ist) ein, also auf die engste Einschnürung des letzteren des Beleuchtungskegels (der in der trüben Flüssigkeit sehr leicht und dem daran befestigten Waschapparate wieder in das Stativ Quetschhahn H, bis alle Luft aus dem Apparate entfernt ist, was Gummiguttitrübung, käuflichem kolloidalem Silber etc.), öffnet den man den Trichter mit einer trüben Flüssigkeit (verdünnter Milch mit Hilfe eines reinen, leinenen Lappens abtrocknet. Hierauf füllt apparates zur Untersuchung von Flüssigkeiten ist sehr einfach. Man entfernt den Mikroskoptubus vom Stativ, versieht den eingesetzt; man stellt das Beobachtungsmikroskop auf die Spitze fördert werden kann 1). Dann wird der Tubus samt dem Objektive eventuell durch Schräghalten des Tubus und durch Klopfen be-Kuvette eingespritzt wird), worauf man das vordere Quarzfenster Wasser, welches aus einer Spritzflasche zwischen Objektiv und Küvette zunächst mit Immersionsflüssigkeit (bei Objektiv D* mit Zwischenraum zwischen Objektiv und der oberen Quarzfläche der Die Handhabung des in Fig. 3 abgebildeten Glas-

Ist die Einstellung vollführt, so hat man nur die Einstellungsflüssigkeit durch Offnen des Quetschhahns H (Fig. 3) zu entfernen, mit Wasser so lange nachzuspülen, bis alle trübenden Teilchen aus der Küvette entfernt sind, und hierauf den Apparat mit der zu untersuchenden Flüssigkeit zu füllen, wobei man für quantitative Versuche die ersten Anteile zum Hinwegspälen des Wassers zu verwenden hat.

Ich wende mich nun zur Besprechung von Beobachtungen allgemeiner Art und beginne mit der des destillierten Wassers.

r. Das destillierte Wasser.

Wie Spring gefunden hat, ist destilliertes Wasser nicht optisch leer; es kann von den letzten Spuren suspendierter oder kolloidal gelöster Stoffe nur durch einigermaßen umständliche Ope-

Gute Küvetten füllen sich sogleich vollständig mit der Flüssigkeit und halten eine Luftblasen zurück; die trübe Flüssigkeit muß sehr stark verdünnt werden.

a) Anfanger werden die dabei erforderlichen Manipulationen am besten von Geübten lernen. Es ist vor Benutzung des Apparates darauf zu achten, daß die durch Gummischländer verbundenen Giasrobierhen dicht aneinanderstoßen.

rationen befreit werden. Man könnte nun meinen, daß jene Verunreinigungen die Verwendbarkeit des gewöhnlichen, destillierten einträchtigen, daß dasselbe zur Auflösung von Kolloiden und zur Verdünnung von kolloidalen Lösungen nicht angewandt werden konne. Die Erfahrung lehrt jedoch, daß. die Staubteilchen bei nanden sind, so daß nur einzelne derselben in das Gesichtsfeld frei bleibt, wodurch die Anwendbarkeit derartigen Wassers für dierten, vollkommen ruhig schwebenden Staubteilchen ist das Spaltoffnung (wenn man einen Lichtkegel von großer Tiefe unterkolloidal gelöster Substanz?), der aber bei gewöhnlicher Unter-Wassers bei den ultramikroskopischen Untersuchungen derart be-Anwendung von Wasser, welches genügend lange unter Staubabschluß gestanden hatte, in verhältnismäßig geringer Menge vorkommen, der abgegrenzte Beobachtungsraum aber meist davon viele Untersuchungen gesichert erscheint 1). Zwischen den suspensucht) einen schwach diffusen Lichtschein, herrührend von Spuren suchung, die eine enge Spaltöffnung erforderlich macht, nicht Wasser entweder anscheinend optisch leer oder es zeigt bei weiter weiter stört.

Bei weiterer Vervollkommung der Methode und bei Untersuchung von Flüssigkeiten, deren Teilchen an der Grenze der Wahrnehmbarkeit stehen, wird man allerdings nur Wasser verwenden dürfen, das im Ultraapparate keinen Lichtkegel zeigt. Durch zweimalige Destillation und langewährendes Absetzenlassen kann man Wasser erhalten, das auch für subülere Arbeiten geeignet ist; Staub muß dabei möglichst vollkommen ausgeschlossen werden.

Neuerdings hat W. Bu.rz sehr beachtenswerte Vorschläge zur Herstellung reinen Wassers mitgeteilt (vergl. Kap. XIX).

2. Kolloidale Lösungen.

Das mikroskopische Bild des Lichtkegels in kolloidalen Lösungen unterscheidet sich wesentlich von dem des destillierten Wassers.

1) Das Berühren mit Glasschliffen, ebenso das Eainehmen des Wassers aus Spritzfaschen ist zu vermeiden. Man fillt das Wasser an besten aus der Standfässche, deren Hebertenk nicht bis auf den Boden reiden darf, in ein vorher ausgespültes Bechreifsst und aus diesem in das Trichterrohr des Apparates. Die Aufstellung mehrert Standfüsschen ist sehr zu empfehlen. Das Heberrohr ist mit Gummischlanch und Quetschhahn werschlossen. (Vergl. dirigens die Angaben von Bitztz und GAIII., die in Kap-XIX dieses Buches erwähnt sind.)

 Wahrscheinlich von Silikaten aus dem Glase oder von Metalloxyden aus der Kühlröhre,

Ist das von Einzelteilchen abgebeugte Licht intensiv genug, um einen Lichteindruck auf der Netzhaut des Auges hervorzurufen, so wird man die mikroskopischen Bilder der Teilchen als Beugungsscheibchen wahrnehmen können; dies ist, die günstigste Beleuchtung vorausgesetzt, bei Submikronen stets der Fall; ist das abgebeugte Licht zu schwach, so wird bei zunehmender Verdünnung der Lichtkegel allmählich verschwinden, und man erhält überhaupt keine optische Auflösung, die Lösung enthält dann Amikronen.

Es ist nun von großer Bedeutung, die zufalligen, suspendierten Teilchen, die oft, namentlich in konzentrierten Lösungen, in sehr großer Zahl vorhanden sind, von den wesentlichen Bestandteilen der kolloidalen Lösungen zu unterscheiden. Durch weitgehende Verdünnung wird man dies Ziel leicht erreichen können; die Abstände der suspendierten Teilchen werden dann so groß, daß man den zwischen ihnen liegenden, zunächst homogenen Lichtkegel, welcher von den kleineren Teilchen herrührt, leicht erkennen kann. Bei noch weitergehender Verdünnung tritt dann Auflösung in Einzelteilchen (Submikronen) oder das Verschwinden des Lichtkegels ein (Amikronen). In letztem Falle kann man das Vorhandensein der außerordenlich fein zerteilten Materie durch Zusetzen von optisch leeren Fällungsmitteln leicht erweisen 1). Durch diesen Zusatz werden die kolloidal gelösten Teilchen gezwungen, sich zu größeren zu vereinigen, die dann häufig das Gesichtsfeld dicht erfüllen.

Auf diese Weise konnte ich das Vorhandensein von kolloidalem Gold und von Albumin in nahezu homogenen Lösungen nachweisen.

Es wird sich für diejenigen, welche dieses Arbeitsgebiet später betreten wollen, empfehlen, immer derartige Prüfungen vorzuneh-

¹⁾ Zuweilen durch Aufkochen der Flüssigkeit, z. B. bei Elweiß

men, denn die Möglichkeit der Täuschung durch gröbere Teilchen liegt, namentlich bei Untersuchung konzentrierter Lösungen, für den Unerfahrenen sehr nahe¹).

que Orletainenen sem nance, polarisaton. Sem nance, welche klein sind, gegen die Wellenlänge den Lichtstrahl polarisieren, während größere Teilchen dies nicht oder nur unvollkommen tun. Im Anschluß an RAYLEIGHS Theorie wurden diese Verhältnisse vielfach untersucht und Tyndalls Beobachtungen be-

Ich mochte hier eine Beobachtung mitteilen, die mit Rücksicht auf das Gesagte zunächst befremdlich erscheinen kann, die sich aber wiederholt bei Kolloiden bestätigt hat: es gibt Teilchen, die in der Flüssigkeit schweben, und, trotzdem sie verhältnismäßig groß sind gegen die Wellenlänge des Lichts, dasselbe dennoch total polarisieren, also durch Drehen des Nicol unsichtbar gemacht werden können. Teilchen dieser Art habe ich z. B. beobachtet bei der Fällung einer verdümten Lösung von CuSO₄ mit Na₂-CO₃ das von dem gefällten Hydrogel des Kupferkarbonats diffüs zerstreute Licht erwies sich polarisiert, selbst wenn die Flocken so groß wurden, daß man sie mit freiem Auge sehen konnte.

grow without, and man see me, Ahnliches gilt von kolloidalen Eisenoxyd; sowohl die Lösung desselben wie ihre flockige Fallung polarisieren den Lichtstrahl linear und in demselben Sinne.

Diese Erscheinung scheint ziemlich allgemein zu sein, sie tritt auf, sobald in der Flüssigkeit Hydrogelteilchen schweben, gleichgültig ob dieselben groß oder sehr klein sind gegen die Wellenlange des Lichtes. Darin liegt kein Widerspruch zu der oben erwähnten Regel von Tyndall, denn die letztere bezieht sich auf Flüssigkeitströffchen in Dampfnebeln und auch auf solche in Emulsionen wie in der Mastixtrübung, deren Polarisation PERNTER näher untersucht hat, wobei er u. a. zu dem Resultate kam, "daß

¹⁾ Es ist übrigens bei den Verdännungsversuchen zu beachten, daß destilliertes Wasser zuwelen fällend auf einsche Kolloide eiswrist (*. E. swerden Globaline durch Wasser gefällt. In solchen Fällen muß nann an Stelle von Wasser ein Verdünnungsmuste wähle, weiches keine Koagulierende Wriktung auf die Ultramitzonen ausübt, wenn man die Teilchen in ihrem ursprünglichen Zustande erhalten will. In anderen Fällen kann die zunehmende Verdünnung aufsplüternd auf die Einzelreichen wirken, s. B. durch Übergang in kristalloide Lösungen. Fälle dieser Art sind noch nicht näher untersucht.

Vergl. z. B. PERNIER, Wiener Denkschriften der Akademie der Wissenschaften 1901, Bd. LXXIII.

chung von Flüssigkeiten

drückung der Polarisation mit sich bringt, je mehr und je größere die Abwesenheit größerer Teilchen eine um so stärkere Herab-

derartige Teilchen beigemengt sind"1).

die Beobachtung seiner Struktur nicht mehr möglich ist. es kleiner als die Wellenlänge des Lichts ist, d. h. so klein, daß müssen wir wohl in jedem Hydrogelteilchen annehmen, selbst wenn Strukturen, aber noch viel feinere und vielleicht anders geartete. kammern mit unsichtbaren Wänden nach QUINCKE. Derartige struktur nach BUTSCHLI oder besteht aus Schaumzellen, denken mit Flüssigkeit; das Hydrogel besitzt feinwabige Mikro-Die Hydrogelteilchen muß man sich aber ganz durchsetzt Schaum-

zwischen dieser und der Beobachtung mit freiem Auge. chen zurück, so ergiebt sich zunächst ein auffallender Unterschied Kehren wir zur ultramikroskopischen Beobachtung der Gelteil-

des Nicol L zur Einfallsebene ganz oder teilweise, ja zuweilen bei keiner Stellung des Nicolschen Prismas ganz ausgelöscht werden strahlende, größere Teilchen, deren Licht zwar geschwächt, aber zahlreichen, kleinen Teilchen auch im blendendem Glanze erbei ultramikroskopischer Beobachtung derselben Flüssigkeit neben auch dann, wenn sie eine beträchtliche Größe erreicht haben. kann; dagegen verschwinden die weniger hellen Teilchen bei Stellung Prismas nahezu vollkommen ausgelöscht werden können, sieht man Hydrosol und durch Drehen der Polarisationsebene des Nicolschen viel heller erscheinen als die des Lichtkegels im ursprünglichen Hydrogels abgebeugten Strahlen, makroskopisch betrachtet, nicht Während die durch die ausgeschiedenen Teilchen des Fc,O3-

Kolloidsubstanz auf die gleich näher zu besprechenden Methoden ihrer Größe oder richtiger der Masse der in ihnen enthaltenen schluß auf deren Größe ziehen Grade der Polarisation bei Hydrogelteilchen zunächst keinen Rückund mich damit begnügen darauf hinzuweisen, daß man aus dem Eine Erklärung dieser Erscheinung will ich hier nicht geben Man ist zur Ermittelung

a. a. O. mitgeteilt worden ist³). Farbe. Häufig sind ultramikroskopische Teilchen gefärbt, und zwar ist die Farbe ihrer Beugungsscheibchen, wenn die Teil-Flüssigkeit hindurchgelassenen annähernd komplementär, wie schon chen untereinander gleichartig sind, der von der Gesamtmasse der

¹⁾ loc. cit. p. 10 (p. 310). 2) SIEDENTOPF und ZSIGMONDY loc. cit.

liegt nahe, diese Anschauung auch auf die von den Molekülen der Farbstofflösungen abgebeugten Strahlen auszudehnen, nur entzieht sich eine derartige Hypothese zunächst der Prüfung wegen der geringen Intensität der Beugung an so kleinen Massenteilchen. Soweit unsere bisherigen Erfahrungen reichen, ist dieses Verhalten allgemein; sie deuten - in Übereinstimmung mit dem bekannten Verhalten trüber Medien - darauf hin, daß die Färbung der Flüssigkeit dadurch zustande kommt, daß aus dem einfallenden Lichtbundel vorzugsweise diejenigen Strahlengattungen entfernt werden, welche von den Einzelteilchen abgebeugt werden. Es

Will man die Farbe der Einzelteilchen richtig beurteilen, so ist es aus naheliegenden Gründen notwendig, die Flüssigkeit bis annähernd zur Farblosigkeit einer 1/4 cm 1) dicken Schicht zu ver-

3. Ermittelung der Teilchengröße.

Einzelteilchen führen und zwar aus der Formel $\frac{A}{n}$, wenn A die Masse der zerteilten Substanz in der Volumeinheit, n die Anzahl der In der mehrfach erwähnten Abhandlung?) wurden zwei Methoden zur Größenbestimmung ultramikroskopischer Teilchen ausführlich beschrieben. Es wurde dabei hervorgehoben, daß diese Methoden nur zur Ermittelung der durchschnittlichen Maße der Teilchen in derselben bedeuten.

teilchen 3) und voller Raumerfüllung mit metallischem Golde vom Zum Zwecke der übersichtlichen Darstellung wurde für Goldrubingläser auch die durchschnittliche Lineardimension der Einzelteilchen berechnet unter Annahme einer Würfelgestalt der Gold-

spez. Gew. $s = 20^4$) und zwar aus der Formel $1 = \sqrt{\frac{A}{s \cdot n}}$

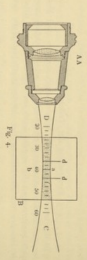
1. Methode. Es kommt bei dieser Methode darauf an, ein bestimmtes, erleuchtetes Flüssigkeits- oder Glasvolumen V geeignet abzugrenzen, die Große dieses Volumens zu bestimmen und die in demselben enthaltenen Teilchen auszuzählen. Mit dem Okular-

¹⁾ Ungefahre Weglange des Lichtstrahls in der Flüssigkeit.

SIERERATOPF and ZSIENGNOV Ioc. cit., p. 16—29.
 Dalf diese Annahme wahrscheinlich nicht ganz zutreffend ist, wurde p. 36 der zütieren Abhandlung angeführt; bereifs der ausfährlichen Besprechung der Fehlerquellen verweise ich auf p. 21—29 der cit. Abh.
 ROSE fand das spezifische Gewicht des gefällten Goldes = 19,55 bis 20,7.

rückwärts scharf abgrenzen, womit Länge und Breite des aussich nach Drehen des Prazissionsspaltes S (vergl. Fig. 2 Kapitel IV) gezählten Volumens bekannt werden. (Vergl. Fig. 4). Die Tiefe mikrometer läßt sich ein Teil des Strahlenkegels bei dd vorn und um 90° leicht mit Hilfe des Okularmikrometers bestimmen. des auf diese Weise abgegrenzten, erleuchteten Volumens V1) läßt

so setzt man, solange \(\beta \) unbekannt ist, an Stelle des letzteren Ist aber ein Teil des zerteilten Körpers in homogener Lösung (a). die Gesamtmasse des zerteilten Körpers in Form ultramikroskopischer Körpers ergibt sich ohne weiteres aus der Konzentration, wenn ein anderer in Form submikroskopischer Teilchen (β) vorhanden Teilchen vorhanden ist, wie bei vielen kolloidalen Goldlösungen. Die Masse A des in der Volumeinheit enthaltenen, zerteilten



die Gesamtmenge $(a+\beta)$ ein und erhält so eine obere Grenze der Teilchengröße ").

Ausführung der Größenbestimmung die Fehler nicht 20 Proz. des Wertes für die Lineardimension übersteigen, meist aber erheblich Originalarbeit verweisen und hier nur erwähnen, daß bei exakter bezüglich der Fehlerquellen dieser Methode möchte ich auf die Bezüglich aller Details bei der Volumbestimmung wie auch

den gleichen Voraussetzungen, wie oben die Lineardimension 1 aus II. Methode. Aus den Teilchenabständen erhält man unter

 $1=\sqrt{\frac{\Lambda}{s}}\cdot r$, wenn r der mittlere Abstand der Teilchen ist.

Ausführlichere Mitteilung s. p. 17, 21 und 22 der z\u00e4tierten Abhandlung. Man beachte, daß die auf die angegebene Art bestimmte Tiefe des erleuchteten Volumens nur dann in die Rechnung eingeführt werden darf, wenn sie kleiner ist als die Sehtiefe des

²⁾ Zaweilen läßt sich β auf indirektem Wege ermitteln, wie bei Goldrubingläsern, wo wir β durch Kolorimetrie bestimmen konnten. Die obere Grenze ist nicht weit von der wirklich vorhandenen Teilchengröße verschieden, vorausgesetzt, daß nicht α die

Es ist bei Anwendung dieser Methode zu beachten, daß der mittlere Teilchenabstand nur dann richtig geschätzt werden kann, wenn die Tiefe der beobachteten Schicht ebenso groß ist wie der mittlere Teilchenabstand. Man hat demnach die Tiefe der beobachteten Schicht den Abständen annähernd anzupassen; tut man das nicht oder ist letzteres nicht möglich, so erhält man scheinbare Können.

Wie schon a. a. O. !) erwähnt, wird die Schätzung der Abstände bei Flüssigkeiten durch die Bewegung der Teilehen sehr erschwert; man muß daher zahlreiche Schätzungen bei ein und derselben Flüssigkeit vornehmen, um einen brauchbaren Mittelwert zu erhalten; die Sicherheit der erhaltenen Resultate wird aber beträchtlich erhölt, wenn man bei verschiedenen Graden der Verdünnung Bei den kolloidalen Goldlösungen habe ich meist in folgender Weise verfahren: jede zu untersuchende Flüssigkeit wurde zunächst auf den Gehalt 0,005 Proz. metallischen Goldes gebracht und, wenn möglich, an dieser die erste Schätzungsreihe vorgenommen. Hierauf wurde das Hydrosol auf das 8, 27, 125 fache oder auf das 10, 100, zuweilen 1000 fache verdünnt und bei jeder einzelnen Verdünnung wieder eine Schätzung der Teilchenabstände vorgenommen. Aus allen erhaltenen Zahlen wurden dann Mittelwerte und daraus die Abstände bei der ursprünglichen Konzentration berechnet und zur Kontrolle der erhaltenen Werte in vielen Fällen noch die Anzahl der in einem bestimmten Volumen enthaltenen Teilchen nach der ersten Mehode ermittelt.

Erste Methode auf Flüssigkeiten angewandt. Da die Teilchen sich fortwährend bewegen, ist es nicht möglich, eine größere Zahl derselben durch Auszählen zu ermitteln; man ist daher genötigt, das erleuchtete Flüssigkeitsvolumen so abzugrenzen, oder bei gegebenen Volum die Flüssigkeit so zu verdünnen, daß etwa 2-5 Teilchen, deren Zahl sich durch einen Blick noch leicht feststellen läßt, durchschnittlich in demselben enthalten sind.

Durch oftere Wiederholung derselben Prozedur an verschiedenen Stellen der Filassigkeit und bei verschiedenen Verdünnungsgraden erhält man recht gute Mittelwerte für die Anzahl der in der Volum-

¹⁾ SRIDENTOPF und ZSIGMONDY loc. cit. p. 29.

einheit enthaltenen Teilchen und kann auf diesem Wege die der anderen Methode erhaltenen Werte kontrollieren¹).

charakteristische Merkmale, daß es leicht gelingt, in einer Mischung der Beugungsscheiben, weil die Teilchen einer bestimmten Substanz keit angehören, von denjenigen der anderen Flüssigkeit zu unterbilder, sowie die Art ihrer Bewegung sind für die Teilchen so welche man als die größeren bestimmt hat, im Allgemeinen auch mikroskopische Betrachtung die Teilchen, welche der einen Flüssigzweier Flüssigkeiten von verschiedener Beschaffenheit durch ultramehr Licht abbeugen müssen. Helligkeit und Farbe der Beugungs man eine gute Kontrolle für die Teilchengröße in der Helligkeit Beobachtung bisher unzugängliches Gebiet zu bringen. Auch hat der vorliegenden Mitteilung aus, einige Ordnung in ein der direkten Genauigkeit erreichen, sie reichen aber vollständig für den Zweck Beide Methoden lassen natürlich keinen großen Grad der

stützen sich demnach gegenseitig. Die Resultate der weiter unten mitgeteilten Versuchsreihe

welche eine Lineardimension von 15 $\mu\mu$ (15 · 10 $^{-6}$ mm) gefunden wurde, an der Grenze der Sichtbarkeit bei der Beleuchtung mit Es mag hier noch erwähnt werden, daß Goldteilchen, für

i) Bei Flüssigkeiten, welche Teilchen verschiedener Größe nebeneinander ent-halten, lemerkt man, dass die Teilcheraahl in einem bestimmten Volumen nicht der Konzontration des kolicidal gelüsten Körpers proportional gefunden wird, sondern daß dieselbe in der konzentrierteren zu klein ist. Dieser Fall tritt sehr häufig ein. Ich er-bielt z. B. bei Silberhydrosol (nach Bezzite) im Durchschnitt von ca. 20 Einzelschätzungen

Man willist alon bed	0 0 0 84 H	c	Konzentration
The state of the s	1,95 ::	3.5 Teilchen	in 440 ha
	C/2 1,55 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	3,5	auf Konzentrat, c umgerechnet

Man zählt also bei stärkerer Verdinnung verhältnismfäig viel mehr Teilchen als bei golfserer Konzentration und der Grund davon ist hauptsächlich darin gelegen, daß die kleineren Teilchen erst bei stärkerer Verdinnung deutlich wahrnehmbar werden, weinn durch Verdünnung die größeren z. T. aus dem Gesichtsfeld entfernt worden sind.

"

"Bei durchschnittliche Lineardimension würde nach der ersten Zählung im Ver-

Malinis /12.9; /3.5, also etwa 1,5 mal größer gefunden werden, als nach der letzteren Zhliung. Man wird in solchen Fillen besser tun, nicht die Durchschnittswerte sondern die Greuzwerte, welche man bet verschiedenen Graden der Verdünnung erhalten hat, anzogeben.

elektrischem Bogenlicht liegen 1), und daß man kleinere Teilchen nur bei Anwendung von Sonnenlicht wahrnehmen kann, die kleinsten noch sichtbar zu machenden bis gegen $5\,\mu\mu$ hinab aber nur bei hellstem Sonnenlicht an ganz klaren Tagen und bei vollkommener Dunkeladaptation bemerkt.

Da die Lichtbrechung im metallischen Golde aber von derjenigen des Wassers außerordentlich verschieden ist, und diese Verschiedenheit die Sichtbarmachung sehr kleiner Teilchen begünstigt, so ist zu erwarten, daß man Teilchen anderer Körper, die kleiner als 15 μu sind, mit den vorhandenen Einrichtungen bei Bogenlicht nicht werde sichtbar machen können, abgesehen von denjenigen einiger, weniger Metalle und (vielleicht auch) fluoreszierender Farbstoffe.

Dies mußte hier erwähnt werden, weil von anderen etwas abweichende Angaben über die Grenze der Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen gegeben worden sind, die leicht zu einer Überschazung der von H. Siedenvorer und mir beschriebenen Methode führen könnten. Es ergibt sich aus dem Gesagten auch ohne weiteres, daß, wenn man in der Lösung eines als Elektrolyt gelösten Farbstoffes, wie Saurefuchsin, Naphtolgelb etc. gefärbte Teilchen mit dem Ultramikroskop wahrnimmt, diese Teilchen nicht die Molekule oder Ionen des betreffenden Farbstoffs sein können, also auch nicht seine kleinsten Teilchen.

VII. Darstellung der kolloidalen Goldlösungen.

Die für die weiter unten beschriebenen Versuche verwendeten Hydrosole des Goldes wurden nach zwei verschiedenen Verfahren horzostellt Das eine habe ich in Liebigs Annalen 301 p. 30 beschrieben, das andere soll an dieser Stelle bekannt gegeben werden.

Das erste Verfahren. Nach dem ersten Verfahren wird eine verdünnte Goldchloridlösung mit Kaliumkarbonat versetzt und

1) Diese Augsbe bezieht sich auf unsern gewöhnlich gebrauchten Apparat zur Untersachung von Filsseigkeiten (Beleuchtungsobjektiv AA [num. Ap. = ½] und Beobachungsobjektiv Propertional. Ap. = ½]). Die Helligkeit der Beugungsscheichten ist nach SUZDINTOPE propertional. Ap. = 24. Produktes der numerischen Aperturen des Beleuchtungs- und des Beleuchtungsobjektives anzuserten.

Zsigmondy, Zur Erkennis der Kellolde.

analytische Chemie¹) gegebene Vorschrift genau befolgen. bei Siedehitze mit Formaldehyd reduziert. Wenn man hochrote Kolloide verwenden lassen, so muß man die in der Zeitschrift für und klare Flüssigkeiten erhalten will, die sich als Reagens auf

erhält mit solchem Wasser häufig blaue, violette oder purpurne Das wesentlichste Erfordernis ist destilliertes Wasser von genügender Reinheit. Dabei ist die Abwesenheit von Elektrolyten Goldgehalts fallen lassen. Gewinnung hochroter Goldhydrosole vollkommen verhindern. Man nicht so sehr erforderlich wie die Abwesenheit von Kolloiden; Suspensionen, die nach Tagen oder Wochen den größten Teil ihres fast in jedem käuflichen destillierten Wasser enthalten sind, die gebracht wird. Dagegen können die Spuren von Kolloiden, die die Reagentien eine gewisse Menge von ihnen in das Wasser Spuren der ersteren schaden schon deshalb nichts, weil ja durch

mals zu destillieren und einen Silberkühler zur Kondensation zu verwenden 2). Darum gab ich die Vorschrift, das destillierte Wasser noch-

u. dgl. m. röhren stammend, organische Substanzen in käuflichem Wasser bisher erkannt: Erdalkaliphosphate, Silikate aus der Glassubstanz, kolloidal gelöste Substanzen aus den gewöhnlich verwendeten Kühl-Als Verunreinigungen, die äußerst schädlich wirken, habe ich

durchsetzen das ganze Wasser und sind trotz ihrer minimalen Menge mikroskopischer Betrachtung als ein äußerst schwacher, homogener, Mikroskops. Sie erscheinen darum, wie oben beschrieben, bei ultrameist kleiner sind als die Grenze des Auflösungsvermögens des so dicht in demselben verteilt, daß die Abstände ihrer Einzelteilchen Verunreinigungen zu machen. Die kolloidal gelösten Substanzen feinste Staub der Flüssigkeiten Konowalows³), der nach Angaben polarisierter Lichtkegel (zwischen viel größeren Staubteilchen); der Es ist nicht schwer, sich ein Bild von der Wirkung dieser

auch W. BILTZ, Göttinger Nachr. 1904, H. 1. Zeitschr. f. analyt. Chemie 1901. Bd. XI., p. 710.
 Manchmal erhielt ich auch hochrote Flüssgleiten bei Benutzung von ansge-orenem Wasser, einmal sogar bei Benutzung von Wasser, das in einem Zinnkühler undensiert worden war, allerdings nur nach längurer Desillation. Ähnliches beobachtete

KONOWALOW, DRUDIS Ann. 1903. Bd. X. p. 360—392 sowie 1903. Bd. XII,
 p. 1160—64. — Die Bezeichnung feinster Staub ist vielleicht nicht ganz glücklich ge-wählt, denn die gewühnlichen Staubteilchen sind meist unvergleichlich gr

üßer.

dieses Forschers eine große Rolle spielt bei Trübungen kritischer Lösungen, dürfte, soweit es sich um wässerige Flüssigkeiten handelt, gleichbedeutend sein mit den hier beschriebenen, kolloidalen Ver-

Eine Möglichkeit für die Bildung größerer, trübender Teilgezeigt haben, fällen sich Kolloidiosungen mit entgegengesetzt ge-ladenen Teilchen gegenseitig aus. Wenn nun reduziertes Gold und die Möglichkeit zur Bildung von gröberen Trübungen gegeben 4). chen ist gegeben durch die gegenseitige Fällung von Kolloiden. Wie Pictox und Linder, "Lottermoser," und kürzlich W. Bultz" die kolloidalen Verunreinigungen entgegengesetzt geladen sind, so ist

Es können auch andere Verhältnisse eintreten, deren Besprechung zu weit führen würde.

Bei Anwendung genügend reinen Wassers kann man noch einkochen lassen. In solchen Flüssigkeiten ist das Gold amikroeine quantitative Reduktion des Goldes mit Formaldehyd erreichen in Flüssigkeiten, die nur 0,00 005 Proz. Gold enthalten also 100 mal weniger Gold als die hochroten Flüssigkeiten, und die sich ohne Zersetzung auf den 50 sten Teil ihres Volumens und noch weiter skopisch, d. h. in so kleinen Teilchen enthalten, daß ihre Sichtbarmachung nicht mehr gelingt.

¹⁾ loc. cit.

Dber ausgenische Kolfolde, Stuttgart 1901.
 Ber. d. Deutschen chem. Ges. 1905, Bd. XXXVIII, p. 1095—1116.
 Vor kurzen hat Jozons (Zeitecht. f. Elektrochemie 1904, p. 510) der Vernntung Ausdruck verleben, daß die im Wasser gelötzen Vernereinigungen als "Solsiblere" aur Bildung der kolloidalen Menalle erforderlich seien. Jozusz geht von seien BRUYNS and PAAIS ans, daß bei Gegenwart von gewissen organischen Stoffen (Schutz-kolleiden) leicht konzentriertere Lösungen von kolloidalem Golde zu erhalten sind als obachtungen bei der Kieselsäure und wohl auch von den Beobachtungen Lonky DE unterworfen sind. Durauf werde ich später noch zurückkommen. — Ein Schutzkolbidd
würde allerdings die Herstellung von koldeddem Gold begünstigen und als "Sohlidmer"
wirken; die im Wasser entlationen Verurneinigungen haben aber meist die entgegenspecteze Wirkung, sie sind nicht "Sohlidmer" sondern Sohrensfort. Daher die Verchrift, mit moglichst reinem Wasser zu arbeiten. — Der Alkalis- oder Alkalikarbonatdne dieselben. - Es darf aber nicht übersehen werden, daß die Kolioide Louxy DE BRUVNS und PAAIS Analoga zum CASSIUSschen Purpur sind, welche ein gänzlich anteres Verhalten gegen Reagentien und beim Eintrocknen zeigen als das nach BREDIGS der meiner Vorschrift hergestellte, kolloidale Gold, auch anderen Entstehungsbedinguagen zusatz bezweckt, wie schon BREIJO hervorgehoben hat, eine Verminderung der Konzen-ration der Wassensofinsen, die ebenfalls der Bildung von Metallhydrosoben entgegen-wirken oder eine Enbblung der Hydroxylionenkonzentration, welche die Bildung von Goldhydrosol begünstigt (vgl. auch p. 54 u. 64—66).

teilungen des Goldes verhältnismäßig leicht zu erhalten. selbst in konzentrierter Lösung (0,005 Proz. Au) die feinsten Zerangesehen werden. Dieses Verfahren bietet sogar den Vorteil, Kombination meines Verfahrens mit demjenigen von FARADAY lösungen, die beinahe homogen sind, hergestellt werden, kann als Das zweite Verfahren, nach welchem kolloidale Gold-

rote, ohne die geringste Trübung weder im durchfallenden noch im erfolgt langsam, indem die Flüssigkeit zunächst hell bräunlichrot (anstatt mit Formol in der Hitze) mit einigen Tropfen ätherischer Mischung wie zur Reduktion mit Formaldehyd, reduziere aber auffallenden Lichte. und dann allmählich hochrot wird, oft mit einem Stich ins Braunwendung eines kolloidfreien Wassers. Die Bildung des Hydrosols 3 H2O, 37 mg K2CO3) Wesentlich ist hier wie dort die Ver-120 CC im Silberkühler kondensiertes Wasser, 15 mg AuCl4H Phosphorlösung bei gewöhnlicher Temperatur. (Mengenverhältnis: Ich verwende in genau derselben Konzentration die gleiche

Lichtkegel, der bei Verdünnung der Flüssigkeit mit möglichst reinem Wasser bald verschwindet, ohne daß die Einzelteilchen darin wahrnehmbar würden. teilchen und dazwischen einen unauflösbaren, äußerst schwachen Ultramikroskopisch sieht man in ihr einzelne vergoldete Staublich verschieden ist von der der Reagentienmischung ohne Gold. die diffuse Zerstreuung in ihr fast ganz fehlt, daß sie kaum merk-Wenn die Herstellung einer guten Lösung gelungen ist¹), so bemerkt man bei Prüfung mit einer Linse und Sonnenlicht, daß

trübten und ihren Goldgehalt absetzten. im Gegensatz zu den von FARADAY hergestellten, die sich dabei Das Kochen verträgt diese Flüssigkeit ohne sich zu verändern

an Stelle der nahezu homogenen zu erhalten?), Verwendung von käuflichem, destilliertem Wasser zur Darstellung die FARADAYschen beim Kochen violett wurden und absetzten. der Goldlösung, um zuweilen stark getrübte Flüssigkeiten, die wie Wassers, in welchem Glaspulver aufgeschlämmt war, oder auch die Wassers (im Silberkühler kondensiert) mit wenigen Tropfen eines Es genûgt aber die Verunreinigung von 120 CC des reinsten

Man muß hier aus einer größeren Anzahl gesondert bergestellter Flüssigkeiten die besten aussuchen, um Flüssigkeiten böchster Homogenität zu erhalten.
 Bei diesen Versuchen wurde kein Alkalikarhonat zugresetzt.

Der Einfluß der kolloidalen Verunreinigungen des destillierten Wassers auf die Goldreduktion war FARADAY nicht bekannt¹); er erhielt darum durch Reduktion mit Phosphor verschiedenartige Flussigkeiten, meist Suspensionen, die bald nach ihrer Herstellung absetzten, zuweilen auch haltbare kolloidale Lösungen, die aber das Kochen nicht aushielten.

VIII. Ultramikroskopische Untersuchung der Goldlösungen.

Die in nachstehender Tabelle wiedergegebenen Zahlenwerte sind das Resultat einer recht mühevollen Untersuchung. Abgesehen davon, das dieselbe mehrfach unterbrochen und von neuem aufgenommen werden mußte, war die Arbeit dadurch erschwert, daß ich meist auf direktes, helles Sonnenlicht angewiesen war, mit dem wir in Jena recht spärlich bedacht sind; häufig trat der Fall ein, daß gerade dann eine Wolke vor die Sonne trat, wenn die Vorbereitungen für die Untersuchung zu Ende gebracht worden waren.

Mittelwert aus mehr als 300 Einzelschätzungen in Gemeinschaft mit Dr. F. KIRCHNER bei 3 verschiedenen Konzentrationen ge-

Wir erhielten als Mittelwert für die Abstände der Teilchen:

berechneter Abstand für die unverdünnte Flüssigkeit	1,16 pt
Abstand	0,97 µ 2,33 :: 5,67 ::
	bei der unverdünnten Flüssigkeit

Mittelwert sümtlicher Beobachtungen: 1,13 µ daraus berechnete Teilchengröße: 15,25 µµ.

Die Werte für die Teilchengröße der anderen Flüssigkeiten, welche weniger eingehend untersucht wurden, werden beträchtlich

¹⁾ Auch der von mir gefundene g\u00e4nsige Einflaß des Zasatzes von Alkalikarbonanen auf die Bildung feinerer Zertellungen (zum Zwecke der Nertralisation der entstebenden Slare) war ihm nicht bekannt. Es geingt uitrigens, mit Phosphor auch ohne K₂CO₂ sehr weitgebende Zertellungen zu erhalten, wenn man die \u00fcrigen Bedingungen einhalt, Von Einflaß auf die Beschaffenheit der Geldfosung sind noch: Alter der verwendeten Phosphorlösung und der Grad \u00e4hren Vert\u00e4innung.

größere Abweichungen von dem wahren Mittelwerte zeigen, in einzelnen Fällen durfte der Fehler bis 30 Proz. betragen. Mit großer Unsicherheit sind Werte für die an der Grenze der Wahrnehmbarkeit stehenden Flüssigkeiten behaftet. Andererseits wird die Sicherheit der erhaltenen Resultate wesentlich untersützt durch die Übung, welche das Auge erlangt, aus der Helligkeit der Beugungsbilder auf die Teilchengröße zu schließen 1).

Wie schon wiederholt erwähnt, führt unsere Methode nur zu einem Durchschnittswert für die Masse der Teilchen; zum Zwecke des bequemeren Vergleichs wurden, wie auch früher, die Lineardimensionen daraus berechnet unter Annahme einer Würfelgestalt der Teilchen und voller Raumerfüllung mit metallischem Golde. Ich möchte aber ausdrücklich davor warnen, die Vorstellung von Würfel- oder Kugelgestalt als den Tatsachen entsprechend anzusehen; viele Beobachtungen sprechen dafür, daß eine allseitig gleichartige Ausbildung bei den Metallteilchen nicht oder nur in einzelnen Fällen realisiert ist. Darauf komme ich noch a. a. O. zurück.

In der folgenden Tabelle ist in der ersten Spalte die Bezeichnung der Goldlösungen angegeben, wobei unter AuP die nach
der zweiten Methode mit Phosphor erhaltenen Losungen, unter
Au₃, Au₄₀₁ etc. die nach der ersten Methode erhaltenen angeführt
sind. Mit Ausnahme von Au₁₃ und Au₂₃, die aus einer 0,0005
Prozent Gold enthaltenden Goldchloridlösung reduziert wurden,
enthielten alle anderen Flüssigkeiten bei der Darstellung 0,005 bis
0,000 Proz. Au. Sie wurden bei der Untersuchung auf 0,005 Proz.
Au und auf die Bruchteile dieses Gehalts verdünnt.

In der zweiten und dritten Spalte ist die Farbe der Teilchen und Flüssigkeiten, resp. wenn jene einzeln nicht sichtbar waren, diejenige des Lichtkegels angegeben.

Die Werte für die zurückgelegten Weglängen A der submikroskopischen Teilchen in Spalte V, sollen nur zur vorläufigen Orientierung dienen. Es sind hauptsächlich die Translationsbewegungen ins Auge gefaßt, während die viel kleineren Oszillationsbewegungen, denen jedes Teilchen unterworfen ist, nicht angeführt sind. Als Regel — nicht ohne Ausnahme — ist hier anzuführen, daß die Bewegung umso lebhafter wird, je kleiner die Teilchen

Die Helligkeitsunterschiede sind, wie schon in DRUDES Ann., Bd. X, p. 29, angeführt, außerordentlich groß.

und je mehr davon in der Volumeinheit enthalten sind; durch Ver-

dünnung nimmt also die Lebhaftigkeit der Bewegung etwas ab.
Sehr große Goldteilchen und vergoldete Staubteilchen schweben
meist ruhig in der verdünnten Flüssigkeit; sie werden aber von
den kleineren in der konzentrierten zuweilen gestoßen und erhalten
dadurch Bewegung.

In der Tabelle sind die Flüssigkeiten geordnet nach der Größe

ihrer Teilchen.

Betrachtet man die Tabelle, so stoßt man gleich oben auf eine hochst interessante Flüssigkeit: AuP₁₈; frisch bereitet ist dieselbe hochrot und vollkommen klar im auffallenden wie im durchfallenden Lichte. Das Gold ist in ihr bis annähernd zur Homogenität zertelt, dem abgesehen von den gröberen, gelben Teilchen in o.o.5 mm Abstand, wahrscheinlich vergoldeter Staub, ist von der Hauptmenge des Goldes selbst bei Beobachtung im Ultraapparat kaum eine Andeuung zu finden.

anderen Flüssigkeiten (z. B. Au₂₂ oder Au₁₀₁) erfüllen, fehlen hier collstandig, oder richtiger, sie entziehen sich durch ihre Kleinheit geworden, daß sie selbst in ihrer Gesamtheit nicht viel mehr Licht daß es zweifelhaft erscheint, ob ein von den Goldteilchen der Lösung herrührender Lichtkegel sich überhaupt nachweisen läßt. Daß es von Elektrolyten; wie der Versuch in der zweiten Reihe der Tabelle zeigt, tritt dabei der bekannte Farbenumschlag in Blau ein, und der Lichtkegel - von Goldteilchen herrührend - wird dann sichtbar. (Näheres darüber Kap. XII.) Daß die Reduktion mit Phos-Ich habe wiederholt Flüssigkeiten AuP geprüft und bin zu dem Resultate gekommen, daß, wenn man sich genau an meine Vorschrift halt, fast homogene Goldlösungen erhalten werden können? Auch durch Reduktion des Goldes mit Formaldehyd erhielt ich, wie schon erwähnt, Flüssigkeiten ähnlich feiner Zerteilung allerder Beobachtung. Ja, ihr Vermögen, Licht abzubeugen, ist so gering abbeugen, als von der gefärbten Flüssigkeit absorbiert wird, so sich hier aber um eine kolloidale Lösung metallischen Goldes nandelt und nicht etwa um irgend eine rote, chemische Verbindung des Goldes, davon kann man sich sofort überzeugen durch Zusatz phor bis zum Metalle führt, hat schon FARADAY1) nachgewiesen Die Milliarden von Einzelteilchen die sonst jeden Tropfen der

Phil, Trans, of the Roy. Soc. of London 1857, Vol. CXLVII, p. 165.
 Bei geringen Abweichungen von der Vorschrift kann man auch zu ganz trüben

23	22	21	20	19	1.60	17	16	15	14	13	12	=	10	9	00	7	6	5	+	(p)	12	-		
Goldsuspension c	Goldsuspension b	Goldsuspension a	Au ₂	Au _{9 0} + NaCl + Leim	Au _{9 0} + NaCl schmutzig blau + Leim	Au _{7 0}	Augosa	Au _{8 Sa}	Augga	Augo	Aug gb	Au _{9 5} u. Eiweiß	Au 1 0 1	Au ₉₇	Au _{9 2}	Auran	An ₇₃	AuP ₁₆	AuP ₁₆	AuP _{1.6}	AuPis+ NaNO3+	AuP _{1.6}	Bezeichnung	-
bläulich	hellviolett	violettrot	purpurrot	blauviolett	schmutzig blau	violett	hochrot	violettrot	violettrot	hochrot	hochrot	Jot.	hochrot	hochrot	hochrot	rosa	rosa	violettrot	rot mit violettstich	tot	blau	hochrot	der Flüssigkeit	T T
gelb	gelb	T. grün, gelb, rot	gelbgrüne T. sehr hell	goldgelb	kupferrot	gelb, rot, grün	grün	T. rot, grün, gelb	T. gelb u. grün	T. grün	T. gran	grüne und gelbe T.	T. grün, cinzelne gelbe	grüne, wenige goldgelbe T.	T. grun	Lk. grünlich	Lk. grünlich	Lk. goldgelb*)	Lk. gelblich	Lk. weißlich *)	Lk. u. T. goldgelb	1	der Teilchen (T.) 1), des Lichtkegels (Lk.)	Farbo III
130	95	75	نيا 00	54	30	35	32	32	Ch. 23	18	17.	15.5	15.5	15.3	Ca. 10	ca. 6					740	70	Teilchen- größe in μμ	Berechnete
		2-3		1 1 > V		1-7		0,7-1,5 cintge 3-6	1-3	2-15		3-9			3-10, auch 20	über 10							in µ	
			1898			6./7. 01		19./2. 02	15./3. 02	13./3. 02					15./3. 02	6./7. 01	6./7. 01						der Herstellung	**

1) In den hechroten und roas Flüssigkeiten finden sich — auch wenn nicht speziell erwähnt — gewöhnlich geößere gelbe Teilchen in geringer Anzahl.
2) Wenn der Lichtlegel sehr lichtschwach ist, so erzeichent er in gefärbten Medien meist weißlich. Es rihrt dies haupschachlich daher, daß gerade die am sätische abgebeugte Farbe vom gefärbten Mediem haupschachlich absorbiert wid. Für sehr höhtschwache Farben verhiert übrigens auch das Auge das Unterzebeidungsvermögen. Bei Rubingläsern wurde wiederhold die Beobachung gemacht, daß die weißliche Farbe in deutliches Grinn überging, sobald man auf den äußersten Rand des Präparates einstellte.

пл	ATT.
Datum der Beobachtung	Bemerkungen
13,/3. 02	Einzelne gelbe Teilchen in 40—50 μ Abstand, zwischen denen kein Lichtleggel bemerkbar war oder höchstens die Andeutung eines solchen.
13,/3. 02	Der Zusatz von NaNO, erzeugt goldgelbe Nebel; allmählich werden massenhaft kleine, goldgelbe Teilchen sichtbar.
10./4. 02	Helle Teilchen, dazwischen homogener Lichtkegel, auch bei Verdünnung nicht auflösbar. Licht des Kegels linear polarisiert.
17./4. 02	Lichtkegel nicht auflösbar; er wird beim Verdünnen immer undeutlicher, bis zum Verschwinden.
23./4. 02	Lichtkegel recht intensiv, aber auch nach dem Verdünnen nicht auflösbar. Durch Drehen des Nicol zum Verschwinden zu bringen.
22./3. 02	Diffuser Lichtkegel, der zeitweilig heterogenes Aussehen annimmt.
23./4. 02	Nur Der Benstell Sommerstein anderste lebkafter Bewegung; Schätzung Flüssigkeit dicht erfallt mit Teleben in äußerst lebkafter Bewegung; Schätzung der Abstinde nur bei starker Verdünnung möglich.
März 1903	Beobachter; KIRCHNER und ZSIGMONDY,
3,/11,, 13,/11,,	Bei Bogenlicht kaum auflösbarer Lichtkegel. Bei Sonnenlicht Einzelteilchen mit wehrnehmbar.
20,111	Filtrat einer durch Pukalifilter ohne Rückstand hindurchgegangenen kolloid Goldlösung.
29./4. 02	Klare Flüssigkeit.
14./3. 02	
13./3., 21./03.	Teichen befinden sich nachwerfälliger Zitterbewegungen. Teilweise abgesetze Trillung: Teilchen ungleich groß, der Mittelwert der Teilchengeße entspricht daher nicht den wahren Verfalltnissen.
	Schwach getrübte Flüssigkeit.
23./3. 02	Bei der Herstellung dieser Flüssigkeiten war gewöhnliches destilliertes Wasser verwendet worden; sie war von Anfang an violettrot, etwas getrübt.
25. 3. 02	Augo wurde verdünnt, hierauf mit NaCl und dann mit Leim versetzt.
	Teilchen bell, in schwerfälliger und langsamer Bewegung.
14-/11. 03	Diesé 5 Jahre alte Filasigkeit war z. Zt. ihrer Herstellung unter geringem Gelatinemsstz auf ca. 11% Au eingekocht und aufbewahrt worden; sie hatte wiederholt etwas roten, durchsichtigen Schlamm abgesetzt, der sich wieder zertellen ließ.
	Abgesetzte Suspension, wieder aufgeschüttelt; auch die grünen Teilchen sehr hell.
	Abgesetzte Suspension, wieder aufgeschüttelt.
	Absentate Stanension, wieder anfoeschüttelt.

3) Die Farbe des Lichtkegels ist hier nicht der des durchfallenden Lichtes kom mentir; das deuter darmit hin, daß neben dem amikroskopischen, gelbes Licht abbeuger Teilden, mech kleinere grün abbeugende vorhanden sind, deren Licht aber wegen st geringen Intensität nicht wahrgenommen werden kann.

dings nur, wenn ich Wasser von besonders guter Qualität zur Verfügung hatte und mit der Verdünnung der Goldchloridlösung vor
der Reduktion auf das 80—100 fache der gewöhnlichen Konzentration,
also bis ca. 0,00 005 Proz. Au herabging.

Zwischen der beschriebenen, feinsten Zerteilung des Goldes und derjenigen, bei welcher die Teilchen unter den günstigsten Umständen eben sichtbar werden (Au_{7,8}, 7. Reihe), gibt es eine ganze Reihe von Übergängen, die sich z. T. realisieren ließen, deren nähere Beschreibung aber zu weit führen würde.

im Mikroskop bei gewöhnlicher Beleuchtung wahrnehmbar zu sein sinken (21.-22. Reihe); sie müssen aber noch größer werden, um keit nimmt ab; endlich werden sie so groß, daß sie zu Boden erglänzen in verschiedenen Farben (Reihe 14-20), ihre Beweglich-(10. Reihe und die folgenden). Die Teilchen werden immer heller und die Einzelteilchen werden auch bei Bogenlicht eben wahrnehmbar wahrnehmbar (kleinste Submikronen z. B. in Flüssigkeit Auza); werden bei genügender Verdünnung und bei hellstem Sonnenlicht wird noch heller und gewinnt heterogenes Aussehen, aber noch man kann die Farbe des Lichtkegels erkennen (4-6. Reihe), der Kegel an Helligkeit zu (3. Reihe), verschwindet aber beim Verdünnen: größe untersucht, bemerkt man im Ultraapparat bei zunehmender immer sind die Goldteilchen amikroskopisch (Au₇₃); die Einzelteilchen Teilchengröße die folgenden Erscheinungen: der Lichtkegel ist kaum wahrzunehmen (1. Reihe, AuP,6); er wird deutlicher, nimmt Wenn man der Reihe nach Flüssigkeiten verschiedener Teilchen-

IX. Bewegung der Goldteilchen.

Da die Bewegung der kleinsten nahe der Grenze der Sichtbarkeit bei Sonnenlicht stehenden Teilchen bisher nur von wenigen Menschen beobachtet worden ist, seien über dieselbe einige Worte eingefügt¹).

¹⁾ Für die Demonstration der ultramikroskopischen Teilchen bei Begenlicht, gelegunlich der Vorfahrung unserer Apparate in Jens, Berlin, Kassel und Leipzig, waren von SILDENTOPP und mir im Interesse der Deutlichkeit weniger feine Zerteilungen des Metalles mit Teilchen von 20—40 μμ gewählt worden.

Ich folge hier der Schilderung, welche ich für meinen Würzburger Vortrag unter dem unmittelbaren Eindrucke der ersten
Beobachtung dieses seltenen Phanomens niedergeschrieben hatte,
und die ich dann, da sie nerd damaligen Anschauungen entschieden
übertrieben erschienen waren, aus dem Manuskripte gestrichen
hatte. Ich führte damals aus, daß größere, suspendierte Goldteilchen
in der Flüssigkeit ruhig schweben und langsam zu Boden sinken
oder nur unbedeutende Brownsche Bewegungen ausführen, und
aß man bei der Auffassung der kolloidalen Lösungen als Suspensionen zu der Vorstellung kommen müßte, die Goldteilchen Suspielten sieh in diesen abnlich ruhig wie in den eigentlichen Suspensionen. Daran schloß sich die erwähnte Schilderung:

Goldteilchen schweben nicht mehr, sie bewegen sich — und das mit staunenswerter Lebhaftigkeit. Wer einen Schwarm tanzender Mücken sieht im Sonnenschein, der kann sich eine Vorsteilung machen von den Bewegungen der Goldteilchen im Hydrosol des Goldes! Das ist ein Hüpfen, Tanzen, Springen, ein Zusammenprallen und Voneinanderfliehen, daß man Mühe hat, sich in dem Gewirre zurechtzufinden.

Diese Bewegung gibt Zeugnis von einem fortwahrenden Durchmischen der Flüssigkeit, und sie dauert an Stunden, Wochen, Monate und, wenn die Flüssigkeit haltbar ist, selbst Jahre lang.

Träge und langsam ist dagegen die der BROWNschen analoge Bewegung der größeren Goldteilchen in Flüssigkeiten, die den Übergang zum gewöhnlichen absetzenden Golde bilden.

Die kleinsten, noch der Beobachtung zugänglichen Goldteilchen im Hydrosol des Godes zeigen eine kombinierte Bewegung, zusammengesetzt aus einer Translationsbewegung, bei welcher das Teilchen in 1/8 bis 1/8 Sekunde den 100- bis 1000fachen Betrag seines eigenen Durchmessers zurücklegt, und einer Oszillationsbewegung von erheblich kürzerer Periode, wobel die Moglichkeit des Vorhandenseins einer Oszillationsbewegung pherer Ordnung und kleinerer Amplitude zwar nicht festzustellen aber wahrscheinlich isch ist.

In der Tabelle 4 (p. 104) Spate V, Reihe 7 und 8 etc. sind unter A die Zahlenwerte für die Amplitude der Translationsbewegung in μ angegeben !). Das Hydrosol Au₉₂ war zur Zeit der Untersuchung über einen Monat, das Hydrosol Au₁₃ dreiviertel Jahr alt; trotzdem

1) Vergleiche über diese Angabe das weiter oben, Kap. VIII, p. 102 Gesagte.

zeigten sie äußerst lebhafte Bewegung. Auch in noch älteren Flüssigkeiten wurden ähnliche Bewegungen konstatiert, z. B. in der Flüssigkeit Au_{1,0} (hergestellt am 12. Oktober 1895, beobachtet am 26. April 1901)⁴). Mehrfach — namentlich bei weniger haltbaren Flüssigkeiten — wurde aber auch ein Abnehmen in der Lebhaftigkeit der Bewegung mit der Zeit wahrgenommen, wahrscheinlich in Zusammenhang mit der beginnenden Koagulation der betreffenden Lösungen.

Ich möchte hier ausdrücklich hervorheben, daß diese geschilderte Bewegung der kleinen Goldteilchen in mehrfacher Hinsicht abweicht von der typischen Brownschen Bewegung²). In nachstehender Tabelle sind einige, von verschiedenen

Forschern gegebene Daten über Brownsche Bewegung zum Vergleiche mit derjenigen der Goldteilchen zusammengestellt³).

Tabelle 5.

1. Gold (Au ₁₁)
za. " (Au ₀) o,o35 1—7 Derselbe
sser . kleiner als 0,2 unmerklich
3. Kügelchen o.5 2.5 REGNAULD
4. Gummigutt 1-2 Zsigmondy
45. 11 -2 CHR. WIENER
5. 1,1 1,4 RAMSAY

Die in der Tabelle aufgenommenen Weglängen beziehen sich auf verschiedene Zeiten. Die kleinen Goldteilchen legen die bezeichnete Strecke, soweit es sich beobachten läßt, in $1/_6-1/_8$ Se-

Eine Flüssigkeit, die durch Ausfrieren im Winter 1900 den größten Teil ihres Goldes verloren hatte.

³⁾ Die lebbafteren Bewegungen (bis zu 8 μ), welche Rexaxto zu Jodeielhen, Hazzirbungen in Wasser und Alichol etc. beobachtet hat, durften im Sinne von QUINCKE (Drudes Ann., Bd. VII. p. 67, 1992) zu erklären sein als Folge einer in kurzen Zwischennäumen auftretenden Ausbreitung von Flüssigkeiten an der Teilchenoberfläche.

kunde und in noch kürzerer Zeit zurück; größere Teilchen legen die kürzeren Straßen in etwas längerer Zeit zurück.

die Kurzeren Strateen in ewas sangeren Zen zunach.

Die Geschwindigkeit der Teilchenbewegung läßt sich demnach aus der Täbelle nicht erinchmen; sie ist überhaupt sehr schwer zu beobachten, würde aber die Unterschiede in der Bewegung noch deutlicher erkennen lassen. Vielleicht wird später die Momentphotographie die Angabe genauerer Daten ermöglichen; vorläufig müssen wir uns damit zufrieden geben, ein ganz ungefähres Bild über die Bewegung zu gewinnen. Um dasselbe deutlicher zu machen, sind in der Fig. 1, Tafel II die Bewegungen eines Goldteilchens von ο,οι μ Durchmesser ¹) dargestellt und zum Vergleich auch die Wegstrecken und der Durchmesser der in der Tabelle angeführen Teilchen, alles 50comal vergrößert. Unter 6 ist endlich (in willkrichem Maßstabe) die typische Brownsche Bewegung der Fettrröpfehen in der Milch nach O. Lehmann ³) wiedergegeben.

upprizer in der anden nach of Ernahams.

Vergeblich abwarten, bis ein solches Tröpfichen zur Ruhe kommt, es bewegt sich immerfort, unregelmäßige Zickzacklinien beschreibend hin und her um eine selten erreichte Mittellage unstät vibrierend und nur, wenn es an der Wand des Gefäßes zufällig haften bleibt, oder wenn sich mehrere zu einem größeren Konglomerat vereinigen, nimmt die Bewegung ein Ende."

Im Gegensatz zu dieser typischen, BROWNschen Bewegung um eine Mittellage ist die Bewegung der sehr kleinen Goldteilchen meist eine fortschreitende, derart, daß ein lebhaft bewegtes Goldteilchen nach einer Reihe sehr rasch ausgeführter Zickzackbewegungen das erleuchtete Gesichtsfeld durcheilt, fast, als ob es ein lebendes Wesen wäre, und verschwindet, während man größere Teilchen meist bequem längere Zeit beobachten kann, ehe sie durch langsame Flüssigkeitsströmungen aus dem Gesichtsfeld entfernt werden.

In Übereinstimmung mit der Beobachtung Exners, daß größere Teilchen weniger lebhafte BROWNsche Bewegung zeigen als kleinere, konnte auch ich feststellen, daß im allgemeinen die Bewegung der Goldteilchen mit zunehmender Größe schwerfalliger

Ich greife aus der großen Mannigfaligkeit der beobachteten Wege nur einen willkürlich beraus, auch kann die Darstellung keinen Anspruch auf Genaußkeit erheben.
 LEHMANN, Molekularphysik, Leipzig 1888, 1, p. 264. S. daselbst auch die ausführliche Besprechung der Arbeiten anderer Forscher (bis 1888), der einige Daten entronnens sind.

und langsamer wird und bei ganz großen Teilchen zuweilen aufhört; letzteres aber nur als Regel mit Ausnahmen, denn ich fand zuweilen ziemlich große submikroskopische Teilchen in lebhafter Bewegung.

Auch die Art des zerteilten Körpers (oder seine Oberflächenbeschaffenheit?) scheint von Einfluß auf die Bewegung zu sein; so zeigen die ultramikroskopischen Staubteilchen des destillierten Wassers keine merkliche Bewegung.

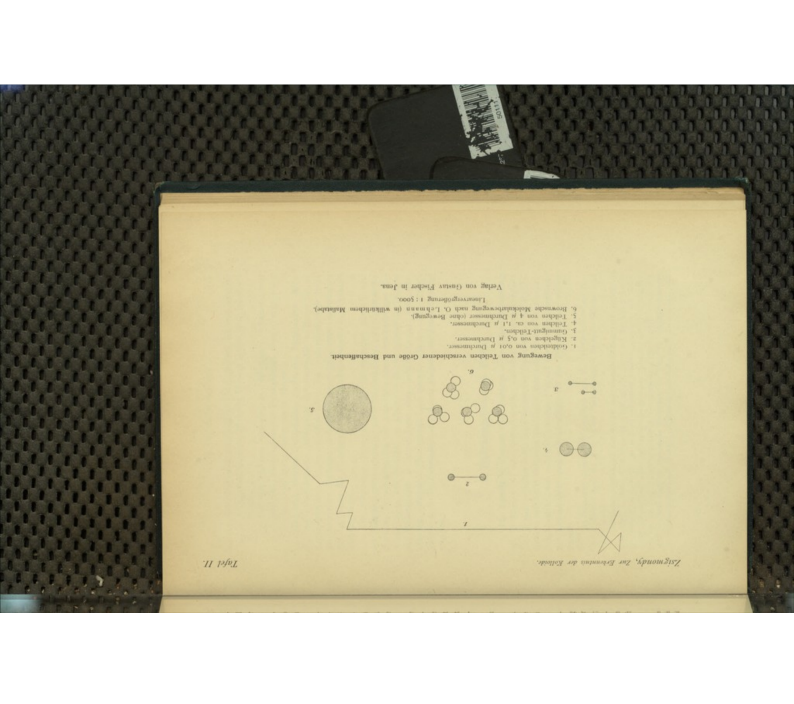
Über die Ursachen der Bewegung. Ich möchte hier der naheliegenden Vermutung begegnen, daß die Erwärmung der beleuchteren Flüssigkeitsschicht oder die einseitige Bestrahlung der Teilchen von wesentlichen Einfluß auf die hier geschilderte Bewegung sein könnte. Die Bewegung bleibt bestehen, selbst wenn man eine Wasserkammer in den Gang der Lichtstrahlen einschaltet!), und sie bleibt unverändert, gleichgültig ob man eine bestimmte Stelle der Flüssigkeit längere Zeit bestrahlt oder nicht.

Mit Hilfe einer Mikrometerschraube an unserem Apparate kann man den Lichtkegel horizontal verschieben. Ich habe wiederholt durch plötzliches Verstellen der Schraube den Kegel an eine entfernte, bis dahin unbestrahte Stelle des Gesichtsfeldes gebracht und hier die Bewegung der Goldteilchen ebenso lebhaft wie dort gefunden und von gleicher Unabhängigkeit der Bestrahlungsrichtung gegensther.

tung gegenüber. *Bei Beurteilung der Bewegungen der Goldteilchen wird man beachten müssen, daß

- sich die Teilchen während der Beobachtung in einem vollständig geschlossenen Raum befanden, daß also keine Konzentrationsänderung durch Verdunstung etc. eintreten
- die Bewegung unabhängig ist von der Richtung der Lichtstrahlen und unabhängig von der Dauer der Bestrahlung eines bestimmten Flüssigkeitsraumes und, so weit sich bisher beurteilen ließ, auch von der Intensität der Bestrahlung;
 daß im allgemeinen die kleinen Goldteilchen viel leb-
- daß im allgemeinen die kleinen Goldteilehen viel 1ebhaftere Bewegungen ausführen als die größeren; daß man aber zuweilen größere Teilchen antrifft, die sich lebhaft bewegen;

¹⁾ Bei sehr hellen Teilchen, welche eine Beobachtung auch der breiten Stellen des Lichtkegels gestatten, konnte ich wahrnehmen, daß die Bewegungen dort nicht weniger lebhaft sind als in der Spitze des Lichtkegels, wo die hichste Wärme- und Lichtwirkung statthat.





- 4. daß einige der untersuchten Flüssigkeiten, die eine lebhafte Bewegung besaßen, mehrere Monate (selbst 11/2 Jahre) alt
- daß die Teilchen einander zu beeinflussen scheinen, und daß die Lebhaftigkeit der Bewegungen durch Verdünnung der Goldlösung meist etwas abnimmt.

der Goldlösung meist etwas abnimmt.

Bei sehr kleinen Goldreilchen bleibt die Möglichkeit offen, daß die fortschreitende Bewegung der Molekule in ihnen bis zu einem gewissen Grade erhalten blieb; für wahrscheinlicher halte ich jedoch die Annahme, daß die elektrisch geladenen Goldteilchen mit den Ionen der Flüssigkeit und auch untereinander in Wechselwirkung treten.

Die wirklichen Ursachen dieser Bewegungen werden erst mit Sicherheit erkannt werden auf Grund künftiger, sehr eingehender Studien. So mannigfaltig die Ursachen dieser merkwürdigen Erscheinungen sein können, so scheint doch die kinetische Theorie der Flüssigkeiten in erster Linie dazu berufen zu sein, eine Aufklarung derjenigen Bewegungen zu geben, welche ohne Unterbrehung in der Flüssigkeit sich durch Monate und Jahre dauernd erhalten.

X. Teilchengröße und Farbe.

Die Tabelle in Kapitel VIII bestätigt — in Übereinstimmung mit FARADAY — den schon früher mehrfach ausgesprochenen Satz¹i, daß zwischen Farbe und Größe der Goldteilchen bei Rubingläsern und bei Hydrosolen des Goldes kein erkennbarer Zusammenhang besteht, daß man also aus dem Verlauf der Absorptionskurve der Lichtstrahlen keinen Rückschluß auf die Teilchengröße ziehen kann³j.

11 ZSIGMONDY, Zeitschr. I. Elektrochemie 1902, No. 36; SIEDENTOPF und ZSIG-MONDY, DRUDES Ann., Bd. X, p. 35 und Verhandlungen d. Deutschen physikal. Ges., Bd. V, p. 212.

2) Sowohl STONKI, und VANINO wie auch neuerdings EIRENTIANT (Berichte d. Kais, Abal, d. Wiss, Wien 1903; Bd. CXIII, p. 181) haben aus der Lichtabsorption der Goldbook auf die Größe der in innen enhaltenen Teilchen geschlossen; der Widerspruch mit der durch zahlreiche Experimente gestitzten Erfahrung spricht aber dagegen, daß die von jenen Forschern gemachten Voranssetzungen der Tasachen entsprechen. Man vergiede auch die theoretische Behandlung der Frage der optischen Resenanze fein zerteilen Metalle von F. Povintia. Physikal, Zeitschr. 1904, Bd. V., No. G. p. 152 – 156.

Wir haben in (AuP₁₆) eine hochrote Flüssigkeit, die Gold in nahezu homogener Zerteilung, in Au₂₈₈ eine ebenso gefärbte Flüssigkeit (beide mit Absorptionsbändern im Grün, die hellgrüne Teilchen von durchschnittlich 32 µµ, auch größere und kleinere enthält, und in Au_{288 pr. 161} etc. verschiedene, hochrote Flüssigkeiten mit grünen Teilchen, von 6—20 µµ.

Noch größere, grüne Teilchen sind zweifellos in der Goldsuspension a enthalten, denn die hellleuchtenden, grünen Partikel sanken wie die gelben und roten zu Boden.

Man ersieht aus dem Angeführten, was schon früher bei den Rubingläsern erläutert worden ist!), daß grüne Goldeichen in den verschiedensten Größen vorkommen können. Jede der roten Flüssigkeiten, gleichgultig, welcher Größe litre grünen Teilchen angehören, zeigt beim Zusatz von Elektrolyten einen Farbenumschlag in Blau oder Violett und enthält dann keine (oder nur wenige) grüne, anstatt deren aber gelbe oder rote Teilchen, die alle größer sind als die vorher vorhandenen grünen, und zwar erhält man aus den feinsten Zerteilungen z. B. von AuP_{1st} zunächst außerordentlich kleine, an der Grenze der Sichtbarkeit sehende gelbe, aus den roten Hydrosolen mit größeren, grünen Teilchen recht größe, gelbe oder rote, helllenchtende Teilchen. Man hat es demnach in der Hand, auch gelbe oder rote Goldeilchen in den verschiedensten Größen herzustellen.

Aus dem Angeführten geht unzweideutig hervor, das es Goldteilchen sehr verschiedener Größe (Masse) gjebt, welche hauptstchlich grünes Licht abbeugen und, in einer Flüssigkeit verteilt, dieser eine Lichtabsorption erteilen können, deren Maximum im Grün liegt; daß es andrerseits Goldteilchen verschiedener Größe giebt, welche hauptsächlich gelbes oder rotes Licht abbeugen und auch der Flüssigkeit eine entsprechende Lichtabsorption erteilen. Auf Grund dieser auch durch die Untersuchung der Goldrubigläser gestützten Tatsache können wir jeden Versuch, die Teilchengröße bei Metallhydrosolen aus dem Gang der Lichtabsorption zu berechnen, als verfrüht bezeichnen. Man muß hier wohl einer Reihe unbekannter Faktoren (Form und Gestalt der Teilchen; Substanz des zerteilten Metalles, u. a. m.) eine wesentliche Bedeutung zusprechen.

Daß die Substanz des zerteilten Metalles nicht ohne Einfluß auf die Farbe des abgebeugten Lichtes ist, geht daraus deutlich

SHERENTOPY und ZSIGMONDY, p.

hervor, daß man bei Gold immer rote, grüne und gelbe Teilchen, bei Palladium und Platin meist weiße oder grauweiße (mit geringer Nüancierung); bei Silber aber die verschiedenartigst gefärbten Teilchen in brillantem Farbenspiel antrifft, wie wir weiter unten sehen werden (Kap. XVIII).

XI. Der Farbenumschlag des kolloidalen Goldes.

Setzt man einer roten, kolloidalen Goldlösung Elektrolyte zu, ständen wieder rückgångig machen. Es gelingt aber bei Gegen-Goldlösung mit sehr wenig Gelatine. Die zurückbleibenden Goldschlag entspricht einer irreversiblen Zustandsänderung des kolloidalen Goldes; er läßt sich, wenn das Gold rein ist, unter keinen Umwart von Schutzkolloiden, den Farbenumschlag des Goldes auch Procknen rot oder blau wird, und daß die blaue Gallerte beim Anwieder blau. Diese Farbenwandlung kann beliebig oft wiederholt lung beim Anfeuchten zeigen aber auch, wie KIRCHNER!) gezeigt silbergelatineplatten, bei welchen kolloidales Silber den farbenden so tritt eine Farbenänderung von rot in blau ein. Dieser Farbenumreversibel zu leiten. Schon FARADAY machte die Beobachtung daß Gallerte ("jelly") mit Goldchlorid etc. eingetrocknet nach dem euchten wieder rot wird. Prāparate, die ein ähnliches, auffallendes Farbenspiel beim Anfeuchten oder Trocknen aufwiesen, erhielt ich vor mehreren Jahren durch Eintrocknen von hochroter, kolloidaler gelatinehautchen wurden beim Anfeuchten rot, beim Eintrocknen werden, sie erinnert an den Farbenumschlag des blauen Kobaltchlorürs beim Behandeln mit Wasser. Eine ähnliche Farbenwand hat, nach LIPPMANNS Verfahren hergestellte und entwickelte Brom-Bestandteil bildet.

In Gemeinschaft mit F. KIRCHNER wurden nun die Goldgelatinepräparate einer eingehenden Untersuchung unterzogen?). Die zu litrer Herstellung verwandte Goldlösung war die Flüssigkeit Au₉₇ (vergl. Tabelle 4 Kap. VIII), sie enthielt 0,005 Proz. metallisches Gold. Die durchschnittliche Masse eines Einzelteilchens

¹⁾ F. KIRCHNER, Ber. d. math-phys. Klasse d. Kgl. Sächs. Ges. d. Wissensch.

za Leipzig 1902. Ferner Imag.-Diss., Leipzig 1903.

2) Kirchyerr und Zaczaonivy, Dreides Ann. 1904, Bd. XV, p. 573-595.

Zsigmondy, Zar Erkenntnis der Koliede.

8

stellte eine Dispersionstheorie für isotrope Dielektrika auf, unter (vergl. Kap. I), die wir als Resonatoren auffaßten 1), und Beeinflussung teilung des Goldes wiederhergestellt werden. Beim Eintrocknen (wahrscheinlich zu gleichen Raumteilen) in farblose Gelatine geaus einem sehr goldreichen Gemenge von Gold erwähnten Farbenumschlag zeigte und im durchfallenden Licht Glas etc. ausgegossen. Nach dem Eintrocknen hinterblieb ein blaues oder dunkelviolettes Häutchen, das beim Anfeuchten den meter. Je 50 CC dieser Goldlösung wurden mit wechselnden Resonatoren eine Erhöhung des Absorptionsmaximums, sowie eine und kommt zu dem Resultat, daß eine Zusammendrängung der der Annahme, daß im Äther ruhende Resonatoren verteilt sind Den großen Einfluß der Kohäsionskräfte auf die optischen Kon-Goldteilchen zu liegen, die eine Vereinigung derselben anstreben kräften (Kohäsionskräften) zwischen den untereinander gleichartigen der Klümpchen in der Gelatine scheint uns in den Anziehungsumschlags dieselbe: Annäherung der ursprünglichen a-Goldteilchen rot in blau ein, in beiden Fällen ist auch die Ursache des Farben-Zusatz von Kochsalz. In beiden Fällen tritt Farbenumschlag von getreten, ganz ähnlich wie die Teilchen des reinen Hydrosols bei sind also zahlreiche Goldteilchen zu je einem Klümpchen zusammenbettet. Durch Aufkochen in Wasser könnte die ursprüngliche Zerdie a-Teilchen (Kap. I) nicht untrennbar vereinigt; sie bestehen selbst mehrere tausend) submikroskopische Teilchen. In ihnen sind dieser Körner enthält mehrere hundert (größere Körner enthalten die in einer anscheinend farblosen Grundmasse lagen. Jedes einzelne losen ließ in ein Gemenge intensiv gefärbter, äußerst kleiner Körner, mit Mikroskop-Objektiven höchster Apertur untersucht sich aufsetzt und die Mischungen nach dem Einengen und Dialysieren auf Mengen Gelatine (auf ein Teil Au o,5 bis 10 Teile Gelatine) verzahl betrug annähernd o.7 Milliarden Goldteilchen im Kubikmilliwar 7 · 10-14 mg entsprechend 15 µµ Durchmesser. Die Teilchen Ursache für das Zustandekommen der "Flocken" im Wasser und hrer Schwingungsdauer durch die Annäherung. Die wesentliche hat schon Wernicker) hervorgehoben. -M. PLANCK 8) und Gelatine

Schon früher wurden Metallteilehen als Resonatoren aufgefaßt von WOOD, KIRCH
 KOSSONOGOW, EHKENHAFT. (Literaturangaben in den zitierten Abhandlungen.)
 W. WERNICKE, WIED. Ann. 1894, Bd. LII, p. 515.

Planck, Drudes Ann. 1900, Bd. I, p. 92. Sitzungsber. d. Kgl. Akad. d. Wissensch. zu Berlin, t. Mai 1902.

Verbreiterung desselben, und zwar schneller nach Rot als nach Blau, zur Folge hat. Gerade diese Änderung des Absorptionsmaximums trat aber sowohl bei KRICHNERR Siberpräparaten wie bei unseren Godgelatinepräparaten deutlich zu Tage. Die Anwendung der PLANCK schen Theorie auf letztere führte auch zu einer ziemlich weitgehenden Übereinstimmung zwischen den berechneten und den durch den Versuch gefundenen Absorptionskurven, als Bestätigung für die Richtigkeit der Annahme, daß in der Änderung der Teilchenabstände die Ursache für den Farbenunschlag zu suchen ist. Bezüglich der Abweichungen zwischen Theorie und Versuch, sowie bezüglich aller Einzelheiten muß auf die zitierte Abhandlung verwiesen werden.

Daß diese Erfahrungen auch für die Theorie zahlreicher Körperfarben u. A. für die des Ultramarins Bedeutung gewinnen können, sei hier nur nebenbei bemerkt.

XII. Fällung und Schutz des kolloidalen Goldes.

Die Koagulation des kolloidalen Goldes durch Elektrolytzusätze ist nicht leicht ultramikroskopisch zu verfolgen, Meist tritt sie so schnell ein, daß man das Resultat des Zusammentretens der kleinen Teilchen, nicht aber diesen Vorgang selbst beobachten kann. Zuweilen gelingt es jedoch, ihn zu beobachten.

Ich beschreibe zunächst den Versuch No. 2 der Tabelle 4, p. 104. Der Lichtkegel wird sichtbar; man bemerkt wogende, gelbe Nebelballen; der Nebel verdichtet sich weiter, man sieht wünzige Einzelteichen in lebhafter, BROWNscher Bewegung. Die Teilchen tretten zusammen und drehen sich um den gemeinsamen Schwerpunkt. Nach dem Zusammenfließen tritt wieder "Molekularbewegung" auf, aber eine langsamere als vorher.

Der Vorgang verfäuft aber nicht immer, wie eben beschrieben; auch hier macht sich eine große Mannigfaltigkeit der Erscheinungen wahrnehmbar. Läßt man die Elektrolytlösung in die Goldiösung unter dem Mikroskope einlaufen, so treten so heftige Wirhelbewegungen auf, daß der Vorgang des Koagulierens sich jeder Beobachtung entzieht; sobald sich aber die Flüssigkeit beruhigt hat, ist die Vereinigung der Teilchen schon vollzogen.

sieht man dann größere, goldglänzende neben kleineren, grünen stark, so wird der Vorgang der Vereinigung verzögert, und häufig ohne sich zu vereinigen. Teilchen, die einander anziehen, meist wieder auseinander gehen Verdünnt man eine Goldlösung mit sichtbaren Teilchen sehr

sind die Goldteilchen von Au, zu kleineren Flöckehen zusammen-Durch Hinzufügen der Gelatine zur koagulierenden Flüssig-keit kann man den Vorgang der Vereinigung der Teilchen in getreten wie bei Versuch 19. l'abelle sind zwei Versuche dieser Art angeführt. Bei Versuch 18 edem gewünschten Moment unterbrechen. In No. 18 und 19 der

zuweilen der Vorgang der Vereinigung beobachtet werden konnte. rot; sie enthielt dann lauter großere, goldgelbe Teilchen, bei denen Gold wurde zunächst, bevor die Fällung eintrat, schmutzig violettgegenseitig aus zuweilen nahezu quantitativ und fast bis zur Ent-(statt Fuchsin auch Methylviolett, Bismarckbraun, Methylenblau) aber durch Wasser, kann dem Niederschlage der größte Teil des farbung der Flüssigkeit (vergl. Kap. III). Durch Alkohol, nicht Farbstoffes entzogen werden. Eine Mischung von Fuchsin und ahren gefunden habe, fällen sich kolloidales Gold und Fuchsin Kolloidales Gold und Fuchsin. Wie ich vor mehreren

kann diese schützende Wirkung erklären durch die Annahme der zusätze, welche zahlreiche Kolloide auf die kolloidale Goldlösung ausüben, habe ich in vielen Fällen (auch in Gemeinschaft mit Fig. mehreren Goldteilchen, wie ich schon früher ausführte?). der Vereinigung eines Teilchens des schützenden Kolloids mit N. SCHULZ) 1) quantitativ festgestellt (vergl. auch Kap. III, p. 66). Man des schützenden Kolloids, oder umgekehrt durch die Annahme Vereinigung eines Goldteilchens mit mehreren oder vielen Teilchen Schutzwirkung. Die Schutzwirkung gegen Elektrolyt-

gebenen Vorstellung4). Diese zuletzt erwähnte Anschauung, die eine Umhüllung des "suspendierten" Teilchens durch eine ölartige Hülle des anderen Kolloids annimmt nach der von QUINCKE⁸) ge-Man kann die Schutzwirkung auch dadurch erklären, daß man

SCHULZ u. ZSIGMONDY, Beiträge z. chem. Phys. u. Path., Bd. III, p. 137
 Zeitschr. f. analyt. Chemie, Bd. XL, p. 697 (1901).
 Yerh. d. Naturforscher-Vers., Hamburg, 1901, p. 168—172.
 QUINCKE in DRUDES Ann. 1902, Bd. VII, p. 95
 Oder durch Umballing mit einer leicht beweglichen Flüssigkeit, ähnlich wie Al Oder durch Umballung mit einer leicht beweglichen Flüssigkeit, ähnlich wie KONOWALOW sich die Trübungen im kritischen Gebiete vorstellt.

namentiich durch die Analogie mit bekannten Wirkungen der Oberflächenenergie gestützt wird, kann namentlich zur Erklärung der Wirkung, welche Schutzkolloide auf größere, suspendierte Teilchen ausüben, mit Vorteil herangezogen werden!).

Ich möchte aber nicht unterlassen, auf einige Bedenken hinzuweisen, welche ihr entgegenstehen, sobald die zu schützenden Teilchen sehr klein werden wie bei den kolloidalen Goldlösungen feinster Art.

telichen sehr klein werden wie bei den koliodaten Grodiosungen feinster Art.
Schon, wenn wir die von der kinetischen Theorie gegebenen Dimensionen der Molekule in Betracht ziehen, wird die Annahme einer homogenen Umhüllung der kleinsten Goldteilchen durch die relativ großen Gelatine- oder Eiweißmolekule (falls die in diesen Hydrosolen enthaltenen Amikronen wirklich Molekule sind), hinfallig²).

Es kommt noch ein Anderes hinzu: sowohl einige Gelatinewie die Glykogen- und manche Eiweißlösungen wurden durchsetzt gefunden von ultramikroskopischen Teichen (vergl. Kap. XVIII
und XIX), mit deren Vorhandensein wir rechnen müssen, selbst
wenn sie vielleicht nicht die Kleinsten in der Lösung vorhandenen
sind und auch nicht die Gesamtmenge des gelösten Kolloids enrhalten. Teilchen dieser Art können ebenso gut wie die kleinsten
des Schutzkolloids mit dem kolloidaten Golde zusammentreten; ja
selbst viel größere Hydrogelteilichen vermögen das Gold zu binden,
wie wir hei Besprechung der Reaktion zwischen Gold und dem
Gel der Tonerde sehen werden.

Es muß daher im Sinne der zuerst gegebenen Vorstellung die Möglichkeit offen gehalten werden, daß mehrere Goldteilchen mit einem Teilchen des Schutzkolloids zusammentreten können, sowie daß ein Goldteilchen mit mehreren oder vielen Teilchen des Schutzkolloids zusammentreten kann.

Leider entzieht sich die Reaktion zwischen Gold und Schutzkolloid meist der direkten Prüfung im Ultraapparat, wenigstens so weit es sich um die kleinsten Goldteilchen handelt, deren Verhalten gerade am interessantesten wäre, da diese ebenso unsichtbar sind wie die Amikronen der Schutzkolloide. Immerhin kann man in enigen Fällen die Reaktionen zwischen z Kolloiden bis zu einen

NEISER u. FRIEDERANN, München, Med. Wochenschr., 1993, No. 11.
 Man vergleibe die von Lorst D zu Britzva berechnete Lineardimension der Stärkemolekile (j. psj.) und die weiter unten (Kap. XLV, Tal. IV) gegebene graphische Darstellung der Größenverhältnisse von ultramikroskopischen Teichen.

gewissen Grad ultramikroskopisch verfolgen. Zwei dieser Fälle seien hier angeführt; eine ausführliche Besprechung der hierhergehörigen Reaktionen und der Literatur über diesen Gegenstand behalte ich mir für später vor.

aber keineswegs eine Vernichtung derselben. änderte wenig am mikroskopischen Bilde. Goldteilchen zu vernichten. Auch nachträglicher Zusatz von NaNO, bildung entgegenzuwirken, ohne aber die freie Beweglichkeit der als zur Erzielung des Goldschutzes erforderlich) schien der Gruppenetwas reichliche Gelatinezusatz (er war mehr als 100mal so groß, gehend zu Gruppen zusammen und flohen dann voneinander; der nehmen. In der Flüssigkeit Auge traten die Teilchen vorüber-Gelatineteilchen ließen sich bei Gegenwart des Goldes nicht wahrdie reine Goldlösung gleicher Konzentration); die viel lichtschwächeren etwas vermindert, sonst blieb alles scheinbar unverändert (gegen apparat gebracht. Gelatinezusatz trat weitere Verminderung der Beweglichkeit ein Kolloidales Gold und Gelatine. Eine Mischung von Au, Die Beweglichkeit der Goldteilchen hatte sich und Gelatine (0,01 Proz.) wurde in den Ultra-Bei noch größerem

keit der Goldteilchen. Diese Mitteilung ist deshalb von Wichtigman im Ultraapparat überhaupt keine Veränderung der Beweglichzu, als zur Erzielung des Goldschutzes erforderlich ist, so bemerkt der Quittenkerne trotz seiner Zähigkeit keinen nennenswerten Goldder "suspendierten" Teilchen verhindere. Daß diese letztere Ansicht keit, weil Lobry de Bruyn¹) das Versagen vieler Fällungsreaktionen in Wasser zu Boden zu sinken, nicht zu verhindern vermögen wie wir gesehen haben, nicht beeinträchtigen und auch das Abnicht richtig sein kann, geht schon daraus hervor, daß der Schleim bedingten Erhöhung der Viskosität beruhe, welche das Absetzen gegeben hat, daß der Goldschutz auf der durch die Kolloidzusätze Kap. III, p. 65) und neuerdings MOLLER 2) der Vermutung Raum was für die von ihm verwendeten Gallerten teilweise zutrifft, vergl in kolloidalem Milieu der verminderten Beweglichkeit zuschreibt setzen suspendierter Goldteilchen, wenn sie groß genug sind, um welche zum Goldschutz erforderlich sind, die Teilchenbeweglichkeit schutz ausübt, während die Spuren von Leim (0,0001 Proz.) Setzt man aber dem kolloidalen Golde nur soviel Gelatine

¹⁾ Ber. d. D. chem. Ges. Bd. XXXV, p. 3079 (1902)

²⁾ ib. Bd. XXXVII, p. 11 (1904).

Es ergibt sich aus dem Angeführten, daß unter vorliegenden Verhaltnissen die Goldteilchen isoliert bleiben; die Zahl ihrer Beugungsscheibchen ist durch den Gelatinezusatz nicht vermindert, ihre Helligkeit nicht erhoht worden. Die Vereinigung zwischen Gold und Gelatine, die wir aus anderen Grinden annehmen müssen, erfolgte demmach auf die Weise, daß jedes Goldteiben sich mit einem oder mehreren Gelatineteilchen (die in großer Überzahl vorhanden waren) verhand, wodurch das Gold gegen das Ausfällen durch Elektrolyte geschützt wurde.

Kolloidales Gold und Hydrogel der Tonerde. Wie ich schon früher gezeigt habe¹), nimmt frisch gefällte Tonerde aus einer kolloidalen Goldlosung das Gold auf und bildet damit einen rot gefärbten Lack, ganz ähnlich wie beim Schütteln von Karminfosung mit Tonerdegel Karminlack entsteht. Um den Vorgang der Vereinigung zu beobachten, wurden aufgeschlemmtes Get von Tonerde und kolloidales Gold gleichzeitig in den Ultraapparat gebracht; leicht ist der Vorgang nicht zu verfolgen, weil er meist schon vollzogen ist, bevor die Flüssigkeit in die Beobachtungsküvette gelangt; auch stort der blendende Glanz der größeren, goldbeladenen Gelteilchen von körnigem Aussehen. Zuweilen sicht anna aber ein heller leuchtendes Goldteilchen an den Klumpen sich anlegen. Ofter vereinigen sich einzelne Goldsubmikronen mit kleinen Gelteilchen, die schon Gold aufgenommen hatten, zu schwebenden oder auch bewegten Komplexen.

Hier also geschieht die Vereinigung in der Weise, daß mehrere Goldteilchen von einem Gelteilchen aufgenommen werden. Das mit der Tonerde vereinigte Gold ist gegen Salzzusatz ebenso geschützt wie das mit der Gelatine vereinigte.

XIII. Filtrierversuche.

Um einige Anhaltspunkte über die für die Bakteriologie wichtige Frage nach der Größe der Filterporen von Tonfiltern und Filterkerzen zu erhalten, habe ich eine Anzahl Versuche, kolloidale Gold-

1) Verh. d. Ges. D. Naturf. Hamburg 1901, p 198-172.

lösungen von bekannter Teilchengröße durch dieselben zu filtrieren,

angestellt.
Zu diesem Zwecke wurden 3 verschiedene Typen von Filtern gewählt:

- 1. Filtrierkerze in Bougieform nach Dr. Maassen,
- 2. Tonfilter in Flaschenform Ballonfilter nach PUKALL,
- Chamberland-Filtrierkerze.

Von diesen haben die ersteren größere Poren, die Chamberlandkerze sehr feine, wie man schon aus der Geschwindigkeit entnehmen kann, mit der Wasser hindurchfiltriert.

Ohne auf die Details einzugehen, seien hier nur die wesentlichsten Gesichtspunkte mitgeteilt, nach denen derartige Versuche zu beurteilen sind.

Alle 3 Arten Filter enthalten Poren, die groß genug sind, Goldteilchen von etwa 30 $\mu\mu$ und darüber hindurchzulassen; die Poren einer Zelle sind aber sehr verschieden groß, es gibt z. B. bei der Chamberlandkerze größere Poren, die die Goldteilchen hindurchlassen, und andere wieder, welche die Mehrzahl der Goldteilchen zurückhalten. — Die Größe der Poren ist jedoch nicht das allein Maßgebende bei Filtrierversuchen. Es kommt namentlich bei weniger feinen Filtern in erster Linie darauf an, ob die zu filtrierenden Teilchen an der Oberfläche der Zelle durch Adhäsion oder "Adsorption" festgehalten werden (A), oder nicht (B).

A) in ersterem Falle sammelt sich der zu filtrierende Körper an der äußeren Oberfläche (und in den weiteren Poren bis zu einer gewissen Tiefe) an und verhindert die übrigen Teilchen am Durchdringen der Zelle und zwar 1. dadurch, daß die Poren verengert werden; 2. dadurch, daß die an der Oberfläche der Zelle festgehaltenen Teilchen abstoßend auf die dem Flüssigkeitsstrome folgenden, freibeweglichen Teilchen wirken 1).

B) Wenn Adhäsion oder Adsorption nicht stattfinden, so gehen alle kolloidal gelösten Teilchen ungehindert durch die Zelle, falls deren Poren groß genug sind.

falls deren Poren groß genug sind.

Dieser letzte Fall tritt z. B. ein, wenn eiweißhaltige Goldhydrosole mit Teilchen von 20—30 µµ oder darüber durch PUKALLZellen oder MAASSEN-Filter filtriert werden. Alle Goldteilchen gehen
dann ganz glatt durch die Zelle ohne nachweißbare Konzentrations-

Diese Wirkung d\u00e4rfte auf die bekannte, negative, elektrische Ladung der Teildien zur\u00e4ckzuf\u00fchren sein, welche anscheinend auch den ad\u00e4\u00fchrenden Goldteileken zukommt.

anderung. Die Versuche wurden mit kolloidalem Gold, welches Hühnereiweiß enthielt, durchgeführt. Der erste in dieser Art wurde von Professor Fr. N. SCHULZ im physiologischen Institute zu Jena angestellt, und ich habe mehrere Versuche derselben Art mit gleichem Erfolge wiederholt.

kolloid hinweg und arbeitet mit reinem Goldhydrosol, so tritt der Fall A) ein, und sehr viele Goldteilchen werden auf der äußeren Oberfläche der Zelle (auch auf großporigen Zellen) festgehalten und verhinden zunächst teilweise, bei großer Ahhafung aber ganz, den Durchtritt der übrigen Goldteilchen. Dies hat zuerst Brenzic bei PUKALL-Filtern beobachtet. Ich erhielt zunächst nur wenig verdünnte, schließlich aber ganz farblose Filtrate, wahrend die äußere Flüssigkeit zunächst untwerändert blieb, sich aber, wenn die Oberfläche der Zelle genügend Gold angehäuft hatte, umsomehr an kolloidalem Gold anreicherte, je länger der Versuch dauerte¹).

Die Versuche wurden mit allen 3 Filterarten mit gleichem Erfolge durchgeführt, nur gab die sehr feinporige Chamberlandkerze gleich von vorn herein stark verdünnte Filtrate.

heit wie die ursprungliche Flüssigkeit, nur waren entsprechend der Verdümung, weniger Teilchen im Filtrat enthalten; die konzentrierteren Außenflüssigkeiten enthielten aber neben den ursprünglichen Goldteilchen auch zahlreiche größere.

Für die Bakteriologie dürfte die Tatsache von Interesse sein, daß geschützte Goldteilchen von 30 µµ und darüber durch MASSEN-und PUKALL-Filter glatt hindurchgehen. Aber auch die Chamberlandkerze enthält neben sehr engen Poren, die in der Mehrzahl vorhanden sind, noch solche, die Teilchen von der angegebenen Große hindurchlassen.

Um einem Mißverständnisse hier vorzubeugen, sei noch erwähnt, daß diese Versuche nicht ein direktes Maß für die Porengröße abgeben konnen, da die Größe der Goldteilchen unter der Annahme der Würfelgestalt berechnet wurde, und wir über die Gestalt der Teilchen selbst nichts wissen; aber man kann immerfenant Schutskolloid versetzte Golddosung als ein relatives Maß für die Größe der Poren verschiedener Zellen verwenden.

Der von mir beobachtete Vorgang beim Filtzieren durch PUKALL-Zellen weicht etwas ab von dem von Barnjot beschiebenen. Barnjot erhielt beim Filtzieren seines Hydrosols auerst ein farbloses, dann ein gefärbtes, schließlich wieder ein farbloses Filtzat.

Vielleicht gibt vorliegende Ausführung die Veranlassung zur Herstellung besserer Filter mit gleichmäßigeren Poren, weil es nicht ausgeschlossen erscheint, die größeren Poren durch Hindurchsaugen gröberer Gold-, Platin- oder Silberzerteilungen mit einer für Flüssigkeiten durchlässigen, gleichmäßig feinporigen Schicht auszukleiden.

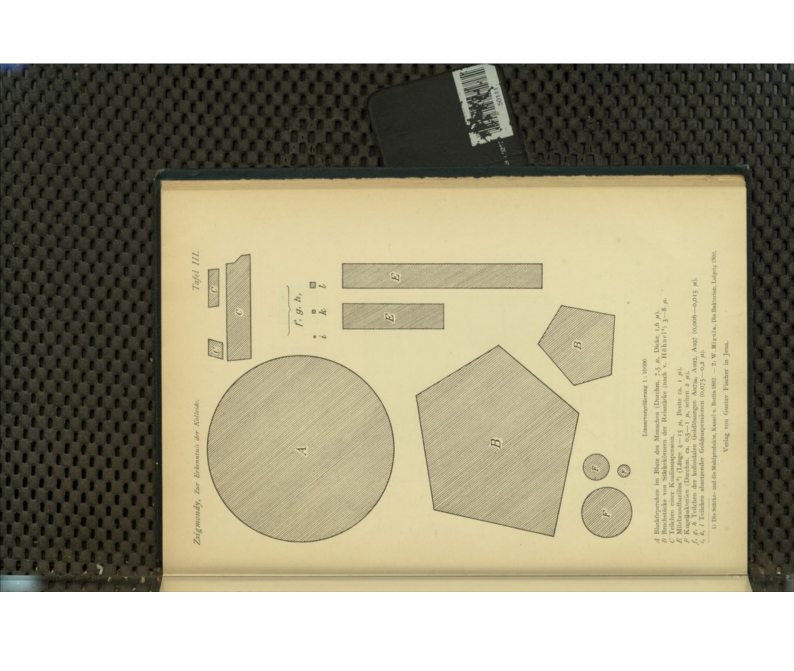
XIV. Größe der Goldteilchen verglichen mit der Größe anderer Körper.

gestellt, welche mit metallischem Gold vom spez. Gew. 20 erfüllt dieselbe Masse enthalten, die den Goldteilchen der Flüssigkeiten Vergrößerung die Seitenflächen von Vergleichungswürfeln dar-Goldteilchen selbst, deren Form nicht bekannt ist, in millionfacher steht. Um dies deutlich vor Augen zu führen, habe ich in Tafel III teilchen den hypothetischen, molekularen Dimensionen recht nahe verglichen mit den hypothetischen Dimensionen der Moleküle (in in 10 000 facher Linearvergrößerung; in Tafel IV die letzteren neben die der Goldteilchen in kolloidalen Lösungen gestellt - alles die ungefähren Größen einiger mikroskopisch kleiner Körper⁴) gänglich waren, ferner daß die Größe der amikroskopischen Golddiejenigen von Körpern, die der direkten Beobachtung bisher zu-Teilchen der kolloidalen Goldlösungen um vieles kleiner sind als suspension bei gleicher Vergrößerung schon ganz während die Körperchen einer Blut-, oder Stärke-, oder Bakterien-, g, h der kolloidalen Lösungen als winzig kleine Pünktchen, 10 000 fachen Vergrößerung der Tafel II erscheinen die Goldteilchen Au_{73 h} Au₅₂ etc. nach Tabelle 4 (Kap. VIII) zukommt. Trotz der millionfacher Vergrößerung). In Tafel IV wurden an Stelle der Aus den vorhergehenden Abschnitten ergibt sich, daß die

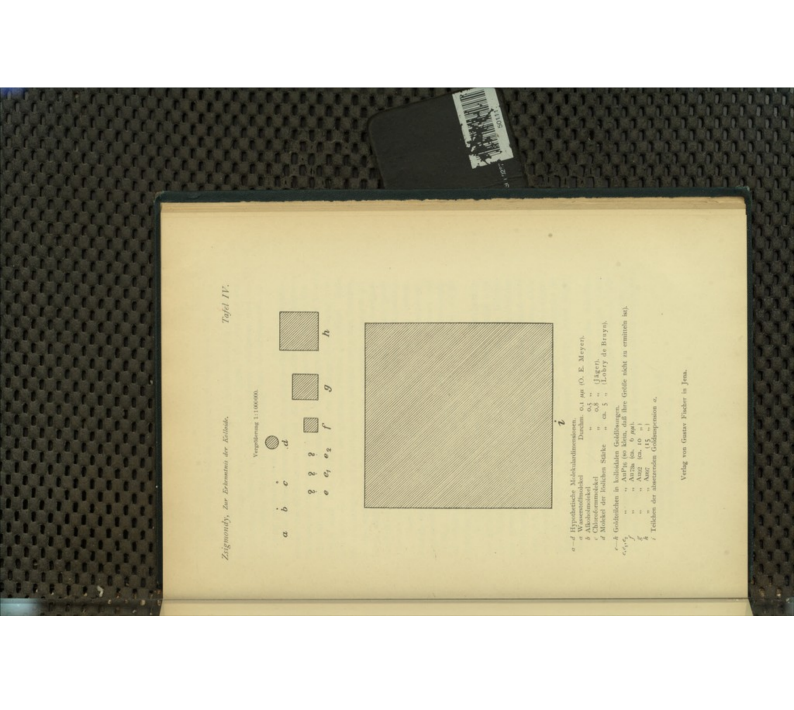
Leider kann ich noch keine Angaben über die Größe der Teilchen in Eiweiß- und Leimlösungen und in den Lösungen der kolloidalen Oxyde und Sulfide geben, denn wenn in vielen derselben

Die Figuren der Tafel sollen nur die Größenverhälmisse veranschaulichen und keineswegs ein getreues Abbild der betreffenden Körperchen geben,
 Die Stärkekörner der Reisstärke gehören zu den kleinsten. — Kartoffelstärke

a) Die Stärkekönner der Reisstärke gehören zu den kleinsten. — Karoffeistärke enthält Körner bis zu 100 µ. Durchmesser; sie würden also im Maßatab der Tafel III als Gebilde von 1 m Durchmesser erscheinen.









verschiedenen Seiten mit dem Ultraapparate gearbeitet wird, so ist zu hoffen, daß in dieser Richtung bald die erwünschte Erauch Einzelteilchen sichtbar gemacht werden konnten, so fehlen bisher zuverlässige Angaben über deren Größe. Da jetzt aber von gänzung geschaffen wird.

Teilchen handelt, ergiebt sich aus ihrer Sichtbarkeit bei Bogenlicht. RÖMER*), die Lösungen der genuinen Proteine betreffend. Daß ziemlich unzweideutig hervorzugehen; daß es sich um relativ große tungen von RAEHLMANN'), daß die Einzelteilchen in Glykogenlösungen sichtbar gemacht werden können, und daß man ihr Verschwinden durch Diastasezusatz im Ultraapparate verfolgen kann (vergl. auch Kap. XIX); ferner die analoge Beobachtung von die in Glykogen- und Proteinlösungen sichtbar gemachten Teilchen hören, scheint aus ihrem Verhalten gegen die spezifischen Fermente Von großem Interesse sind die schon vorliegenden Beobachzu den wesentlichen Bestandteilen der betreffenden Lösungen ge-

auf diesem Gebiete machen, auch die Masse der Teilchen, die sie Nach diesen vielversprechenden Anfängen darf dem weiteren gegengesehen werden. Jedenfalls wäre es eine dankbare und wichtige Aufgabe derjenigen Forscher, welche neue Entdeckungen Ausbau dieses neugeschaffenen Arbeitsgebietes mit Interesse entwahrnehmen, annähernd festzustellen.

mentell festgestellt; sie wird verschieden sein von Substanz zu Substanz und bei den meisten Körpern beträchtlich höher liegen In vielen kolloidalen Lösungen konnten die Teilchen nicht sichtbar gemacht werden; dahin gehören die kolloidalen Lösungen mancher Metalloxyde. Man könnte daraus schließen, daß die Teilchen der genannten Lösungen kleiner seien als die in den kolloidalen Goldlösungen mit sichtbaren Teilchen. Ein solcher Schluß wäre aber sehr voreilig. Denn die Grenze der Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen ist bisher nur für Gold annähernd experials bei diesem.

Körpers denjenigen des Mediums liegen, umso weniger Licht werden seine Teilchen abbeugen, und umso größer werden die Teilchen sein müssen, um ultramikroskopisch wahrgenommen werden zu können. - Schon das Aussehen der Zerteilungen läßt die erwähnten Je näher Brechungsexponent und Dispersion des zerteilten

Münchner medizin Wochenschr. 1903, Nr. 48.
 Berlin, klin. Wochenschr. 1904, Nr. 9.

Unterschiede zwischen Edelmetallen und Oxyden etc. deutlich er-

sie diese Dimensionen erreichen. Molekülen der Kristalloide zuschreibt, nahekommen, oder wenn wenn sie den Dimensionen, welche die kinetische Theorie den abzubeugen, je kleiner sie werden, ja, dasselbe verschwindet nahezu. aber auch bei ihnen verliert sich allmählich das Vermögen, Licht außerordentlich kleinen Dimensionen hinab wahrnehmbar zu machen: mikroskopie, indem sie gestatten, die Einzelteilchen noch bis zu sind darum besonders geeignet als Versuchsobjekte für die Ultragleicher Teilchengröße. Die Zerteilungen der beiden Edelmetalle mit größerer Intensität ab als die meisten anderen Körper von Trübung. Gold und Silber in Wasser zerteilt beugen das Licht Goldsuspensionen mit Teilchen von 70-100 uu eine intensive in ihnen enthaltenen Teilchen nahezu klar erscheinen¹), zeigen Während viele Flüssigkeiten trotz der relativen Größe der

XV. Obere und untere Grenze der Teilchengröße.

ein vollerfülltes wird meist schneller zu Boden sinken als ein ge-quollenes. — Bredig giebt als obere Grenze der Teilchengröße in der Raumerfüllung derselben mit der Masse des zerteilten Körpers; 0,14 \mu, also 140 \mu m an 2). inneren Reibung der Flüssigkeit, bei vielen Hydrosolen auch von der elektrischen Ladung der Teilchen, insbesondere von der Art Ich glaube nicht, daß diese Grenze konstant ist; sie wird abhängen von dem spezifischen Gewicht des zerteilten Körpers, von der den von ihm hergestellten Metallsolen die Lineardimension oberen Grenze der Teilchengröße in kolloidalen Lösungen bieten Obere Grenze. Einiges Interesse dürfte die Frage nach der TOD

bisher keine beständigen Goldsole beobachtet, deren mittlere Teil-chengroße mehr als etwa 60 $\mu\mu$ betrug. Andrerseits konnte ich eilchen, die größer als 75 uu sind, bereits absetzen; ich habe auch Aus der Tabelle 4, Kap. VIII ergiebt sich aber, daß Gold-

Z. B. geeignete Stapensionen von Tonerde- und Eisenoxydhydrogel, ferner von Hydrogelen von Berlinerblan, Kongorot etc.
 BELDIG. Anorganische Fermente p. 21.

in seltenen Fällen beobachten, daß sogar hochrote Goldsole mit Teilchen von etwa 30 $\mu\mu$ bei vollkommen ruhigem Stehen in einem Raume von 4—10 °C eine Entfarbung der oberen Flüssigkeitsschichten zeigten.

Die obere Grenze für beständige Goldhydrosole läßt sich also nicht mit Sicherheit feststellen; sie liegt aber jedenfalls etwas tiefer als BREDIG angegeben hat. Die erwähnte, zufällige Beobachtung der beginnenden Entmischung eines roten Goldsols war für mich von größter Wichtigkeit, weil sie mir zum ersten Mal den einwandfreien Beweis gab, daß die ultramikroskopischen, grünen Goldteilchen identisch sind mit denjenigen, welche der Filasigkeit die rote Farbe erteilen. Denn die farblose Flüssigkeit war nahezu frei von ultramikroskopischen Teilchen, während die gefärbte Schicht sie in großer Menge enthielt.

Wallend die gegante Schlieft sein gebode in kolloidalen Die untere Grenze der Teilchengroße in kolloidalen Goldlösungen läßt sich experimentell nicht mit Sicherheit feststellen. Aus der Tabelle 4 (p. 104), Reihe i —8, läßt sich entnehmen, daß zwischen Aum mit den kleinsten, sichtbaren Teilchen und der im frisch bereiteten Zustande nahezu homogenen Goldlösung AuP₁₆ noch eine Reihe von Übergängen vorhanden sind, die dafür sprechen, daß ihre Teilchen viel kleiner sind als etwa 6 µµ. Die Größe der Goldteilchen in AuP₁₆, liegt dennach den Dimensionen der der der Goldteilchen in AuP₁₆, liegt dennach den Dimensionen der

Kristalloidmoleküle jedenfalls schon sehr nahe.

Noch eine weitere Frage dürfte der Diskussion wert sein:
Sind wir bei Godlösungen von der Beschaffenheit der Flüssigkeit
AuP₁₆ schon an der Grenze der Zerteilung des Metalles angelangt,
oder giebt es noch eine vollkommenere Lösung desseiben? Eine
solche enthalt das farblose, optisch leere Goldrubinglas!).

¹⁾ Dieser Ausdruck bedarf einer Erklitung. Schon Spraxo hat auf das Vorhandensein von Gasklasen in farblosen Rubingase aufmerksam gremacht, weche die Homogenität des Glases stören. Auflerden finden sich ultramikroskopinch öftens größer gelbe Goldenfelden im Glase, die sich während des Schmedruss ausgeschieden hatten, wenn das Glas überaktigt war. In manchen Rubinsorten sind auch im farblosen Glase kleine Sübmikronen zu sehen. Zwischen diesen oft in werden Abskran befindlichen akeine Studiet erkennen. Der Zwischen diesen oft in werden Abskran befindlichen Inhomogenität erkennen. Der Zwischennum zwischen ihnen erschehnt erer und nan kann, sofern man vom diesen zufälligen Bestandenlien absieht, vom optisch beerem Rubingatandelingen weißichen, allegen Rubingässes lassen zwischen den zufälligen Bestandenlien absieht, vom optisch beerem Rubingatandelingen einen weißichen, allegen Rubingässes hassen zwischen den zufälligen Bestandelingen Glussen kunden Stand erstanding ein um bei intensivster Sonnenbelenktung (im Juni bei bohem Stand der Sonne) sichtlutz wird. Es handelt sich hier um Annikronen, welche noch er he b Lich

diese Anschauung wird unterstützt durch die von R. LORENZ und im Wesentlichen für übersättigte, kristalloide Lösungen des Metalles realisiert. — Ich halte dieselben aber nicht für kolloidale, sondern Gläser, die dann beim Wiedererwärmen rot wurden. - Ich kann Gegenwart eines beträchtlichen Überschusses von kräftigen Redukdes Goldes handle, kann ich auf Grund meiner in der Glasfabrik welcher von diesem Gebiete Fernstehenden vielleicht erhoben werden genen Lösung des metallischen Goldes zu tun hätten. Dem Einwand darauf hingewiesen worden, daß wir es hier mit einer optisch homo-KNAPP, MÜLLER, EBELL, SPRING und Anderen ist auf das farb Metalle in geschmolzenen Salzen. bisher erfolglos; in Glas sind farblose Goldlösungen jedenfalls eine beständige, farblose Goldlösung in Wasser zu erhalten, blieben Licht abzubeugen, im Glase gelöst sein kann. Meine Versuche reduziert hätten, erhielt man bei schnellem Erkalten stets farblose Glasschmelze entfernt und etwa vorhandene Oxyde des Goldes tionsmitteln im Glase, die sicher allen freien Sauerstoff aus der könnte, daß es sich hier um die Lösung eines Oxyds oder Silikats ose Goldrubinglas aufmerksam gemacht und von Spring 1) auch einen Schülern gemachten Beobachtungen über die Löslichkeit der oestätigen, daß das metallische Gold, auch ohne zu färben oder comit die von EBELL, SPRING und Anderen vertretene Anschauung Zombkowice gesammelten Erfahrungen entgegentreten: Selbst bei Schon durch die Untersuchungen von GOLFIER BESSEYRE

R. LORENZ⁹ fand diese Erscheinung zuerst bei der Elektrolyse geschmolzener Halogensalze der Schwermetalle auf. (ZnCl₂, PbCl₃, CdCl₃ etc.) Hierbei zeigte es sich, daß von dem, im geschmolzenen Zustande abgeschiedenen Metall an der Kathode eine Nebelerscheinung ausgeht, die sich in den geschmolzenen Elektrolyten hineinverbreitet und diesen schließlich ganz erfüllt. Diese Erscheinung läßt sich leicht reproduzieren, wenn man in ein geschmolzenes Salz ein Stück des betreffenden, leicht schmelzbaren Metalles einwirt¹⁹.

kleiner sein müssen, als etwa 4—7 $\mu\mu$; solche Gläser können natürlich nicht als optisch leer bezeichnet werden.

W. SPRING, Ball. de l'Acad. roy. de Belgique (Cl. d. sc.), 1900, No. 12, p. 1017 und 1021 (3. Absatz).

Ausführliches in R. LORENZ Elektrolyse geschmolzener Salze Teil II, Halle S., W. KNAPP.

³⁾ Zeitschr. f. Elektrochemie Bd. VII, p. 277. (1900)

Nebel sinken und steigen in den Schmelzen mit sinkender und steigender Temperatur auf und ab. Bei höheren Temperaturen verschwinden sie durch Auflösung, wobei die Schmelzen meist eigentümliche Färbungen annehmen; beim Abkühlen hingegen erscheinen sie wieder. Dieser Auflösungsvorgang und das Wiedererscheinen der Nebel läßt sich durch abwechselndes Erwärmen und Die Metallnebelbildung ist von der Temperatur abhängig, die Abkühlen der Schmelzfüße beliebig oft wiederholen.

Im Verein mit Helfenstein¹) hat R. Lorenz versucht, die relative, so definierte Löslichkeit der Metalle in geschmolzenen Salzen zu ermitteln und eine Reihe von Zahlenangaben hierfür

Ferner stellte R. LORENZ 7; und dieser im Verein mit G. AUER-BACH 7, fest, daß eine mit Kadmiumnebeln "gesättigte" Kadmium-chloridschmelze nach dem Abkühlen und Auflösen das metallische Die Metallnebelbildung in den Schmelzen läßt nach R. LORENZ Kadmium in Gestalt prachtvoller, kleiner Kriställchen zurückläßt. einen weitgehenden Parallelismus mit der Dampfspannung4) der Metalle erkennen.

Je größer die Dampfspannung des Metalls, umso größer durfte seine Löslichkeit als Kristalloid sein, und es darf wohl angenommen werden, daß bei der Schmelztemperatur des Glasschmelzofens (über 1400 ° C) kleine Mengen Goldes von der Glassubstanz als Kristalloid gelöst werden. Diese Lösung gestattet sehr weitgehende Überschreitungen, denn schon bei der Arbeitstemperatur des Glases ist sie übersättigt⁵) und jedenfalls auch nach schnellem Erkalten bei gewöhnlicher Temperatur.

Daß das farblose Rubinglas wahrscheinlich auch von amikroskopischen Goldteilchen, die als Kristallisationszentren wirken, durchsetzt ist, soll im nächsten Kapitel ausgeführt werden.

¹⁾ Zeitschr. f. anorgan, Chem. Bd. XXIII, p. 255. (1900).

Zeitschr. f. Elektrochemie Bd. II, p. 318. (1895).
 Zeitschr. f. anorgan. Chem. Bd. XXVIII, p. 4z. (1901).
 Zeitschr. f. anorgan. Chem. Bd. XXVIII, p. 97. (1900).
 Sie scheidet das Gold bei dieser Temperatur in Form ultramikroskopischer Teilchen aus, oft beim langsamen Erkalten, fast immer beim Wiedererwärmen, nicht aber beim schnellen Erkalten.

XVI. Amikroskopische Keime im farblosen Rubinglase.

des Rubinglases wird fast immer hervorgerufen durch nochmaliges schon Spring gezeigt hat, optisch leer sein. Die normale, rote Farbe Rubingläser jeder Qualität farblos. Das farblose Rubinglas kann, wie schneller Abkühlung des Glases bis zur Erstarrung bleiben die Abkühlung entweder rote Farbe 1) an, oder es bleibt farblos. Bei erkalten, so nimmt dasselbe je nach seiner Qualität während der nikroskopischer Teilchen ausgeschieden, welche grünes Licht abgenannt. Beim Anlaufen wird ein Teil des im farblosen Glase in Farbenänderung wird in der Technik Anlaufen des Rubinglases Anwärmen desselben bis zum Erweichen; die dabei eintretende smögener Lösung enthaltenen metallischen Goldes in Form ultra-Läßt man geschmolzenes, farbloses Goldrubinglas langsam

I. Goldteilchen im Rubinglase 3).

kürzerer Zeit geschah als die Abkühlung der Gläser vor folgendem sind die Erscheinungen beschrieben, welche bei gutem läuft nicht in roter, sondern in blauer oder violetter Farbe an. In skopisch oder amikroskopisch. Schlechtes, verdorbenes Rubinglas sam erkaltet waren, und daß das Anwärmen in viel hervorgehoben werden, daß die untersuchten Gläser langkonnten, wenn die Gläser in beiden Fällen einseitig erwärmt worden (Fall I) und bei schlechtem (Fall II) Rubinglase beobachtet werden kolloidalen Lösungen, sind je nach Umständen entweder submikrowaren. Doch muß für die folgenden Betrachtungen noch Die Goldteilchen im Rubinglase, wie diejenigen in

das Glas farblos, rot, während die (rote) Farbe gegen c-hin abnahm; bei d blieb begann und bei d noch kalt blieb. Das Glas wurde bei a intensiv wurde einseitig erwärmt, so daß es bei a (vergl. Fig. 5) zu schmelzen 1. Ein Stück farbloses, sehr langsam erkaltetes Rubinglas

¹⁾ Sehr bleireiche Gläser und solche, die gewisse Verunreinigungen enthalten, färber

sich dabei gelb oder braum anstatt rot.

3) Vergl. Strausvoore und Zsiokovonov, p. 19 und 30.

3) Nähren über Größe, Farbe und Polarisation der Goldreilchen in Rubinglissern siehe Strausvroore und Zsiokovonov I. c., p. 30—38.

2. Verdorbenes Rubinglas wurde bei a blau; die Farbe nahm gegen c ab und erschien bei b violett, bei b helfrosa; bei d erschien das Glas farblos.

Im Ultraapparate unter Anwendung von Homogenimmersion und bei bestem Sonnenlicht bemerkte man nun folgendes:

und bei Desem Somennen Demenke ham inn nogendes. Fall I, gutes Rubinglas; bei a und å submikroskopische Einzelreichen, die grün erscheinen, in sehr kleinen Abstanden; bei ß einen homogenen, grünen Lichtkegel, der um so schwächer wird, je weiter man nach c fortschreitet.³). Dieser Lichtkegel rührt von amikroskopischen Goldteilchen her. Soweit man aber die Einzelteichen noch verfolgen kann, sind ihre mittleren Abstande die gleichen wie in a, nur nimmt die Helligkeit bedeutend ab gegen ½, hin

Fall II, schlechtes Rubinglas. Die Einzelteilchen sind viel heller als in Fall I und befinden sich in viel größeren Abständen; sie sind verschieden gefarbt, z. B. bei a kupferrot, werden dann gelb und dort, wo das Glas in der Durchsicht rosa erscheint, grün.



Fig. 5.

Man kann die Einzelteilchen noch über e hinaus wahrnehmen und findet, daß ihre durchschnittlichen Abstände überall annähernd die gleichen sind, d. h. bei a ebenso groß wie bei b und c. Die Heiligkeit der Beugungsscheibchen nimmt ab von a nach b', c und d. Bei d sind noch (aber nicht an allen Stellen Ges Glases) lichtschwache Teilchen wahrzunehmen, deren Farbe nicht mehr zu erkennen ist.³,

2. Über spontane Kristallisation.

Alle diese Erscheinungen finden eine einfache Erklarung, wenn man die Analogie heranzieht, welche zwischen der Bildung von Rubinglas und der Entglasung von amorphen Körpern besteht.

1) Bei ungenigender Beleuchtung erscheint der Lichtkegel auch bei o homogen. Es genügt nicht, daß die Abstände auflöskar sind; auch die Einzelteilchen müssen hell genug sein, damit sie wahrgenommen werden können.

2) Die obige Figur ist schematisch und gibt nur ein ungefähres Bild des Verbaufs im gauzen. Bei Fall II war der Temperaturabfall Deim Anwärmen größer. Daber ist der Abstand od viel Reiner zu denfen, als bei Fall I. Gewisse Fehler im Glüse, wie Luftblassen, Schlieren etc. sind hier nicht beschrieben, um Weithäufigbeiten zu vermeiden.

Zsigmondy, Zur Erkenntnis der Kolleide.

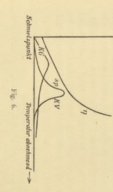
voller Studien über diesen Gegenstand 1). in der Lösung vorhanden sind, die spontan gebildet oder hinzugedann gebildet werden können, wenn Wachstumszentren (Keime) allgemeines Gesetz, daß Kristalle in übersättigten Lösungen nur in einer Kristallbildung innerhalb der isotropen Masse. Es ist ein VIOLETTE, GERNEZ und namentlich OSTWALD eine Reihe wertfügt worden sind. Wir verdanken LOWITZ, GAY LUSSAC, LOWEL Bekanntlich besteht die Entglasung von erstarrenden Schmelzen

von ihm untersuchten Fällen 10-9 bis 10-12 g. kühlte Schmelzen zur Kristallisation zu bringen, und fand in den iest, welche noch imstande sind, übersättigte Lösungen oder unter-OSTWALD stellte u. a. die minimalsten Mengen von Kristallen

Erkenntnis der Entglasungsvorgänge gebracht. Neuerdings hat Tammann²) sehr beachtenswerte Beiträge zur

geschwindigkeit. Masseneinheit der Flüssigkeiten bilden; 2. von der Kristallisationsstallisationsvermögen, das durch die Anzahl der Kristallisationsnach Tammann von zwei Faktoren ab: 1. von dem spontanen Krizentren gemessen wird, die sich während der Zeiteinheit in der Die spontane Kristallisation einer unterkühlten Schmelze hängt

gefunden, daß die Anzahl der Kristallisationszentren pro Zeit- und TAMMANN hat ferner bei Untersuchung organischer Schmelzen Gewichtseinheit zuerst



dem Schmelzpunkte

aber nur dann bestimsationszentren läßt sich

der gebildeten Kristalli-

abnimmt. Die Anzahl liegen, schnell wieder die ziemlich weit unter aber bei Temperaturen, kühlung zunimmt, dann mit steigender Unter-

sationsgeschwindigkeit eine große ist. liches Erwärmen auf eine höhere Temperatur, bei welcher die Kristallimen, wenn sie bis zu sichtbaren Gebilden angewachsen sind. Bei tieferen Unterkühlungen erreicht Tammann dies durch nachträg-

OSTWAID, Lehrb. d. allg. Chem., 2. Aufl., II, 2, p. 704—784.
 Zeitschr. f. Elektrochemie 1904, Bd. X., p. 532.

Ganz ahnlich operiert man bei der Herstellung von rotem Rubinpreßglase. Man kühlt das Glas zunächst ab und erwärmt es hinterher bis zur Rogfut.

Kristallisationsgeschwindigkeit (KG) ist nach TAMMANN noch die Viskosität (ŋ) der unterkühlten Schmelze von Wichtigkeit (für deren Verhalten. Ich entnehme seiner Abhandlung ein Diagramm (Fig. 6), in welchem die Temperaturabhängigkeit jener drei Eigenschaften dargesteilt ist.

Die Lage der drei Kurven zu einander ist nicht immer die hier gezeichnete, sie ist verschieden für verschiedene Körper; man ersieht aber aus der Zeichnung, daß Kristallisationsgeschwindigkeit und spontanes Kristallisationsvermögen mit abnehmender Temperatur wachsen, dann aber wieder abnehmen, während die Viskosität stets zumimmt.

3. Spontane Kristallistation bei Rubingläsern.

Erfahrungen auf die Verhältnisse beim Goldrubinglase übertragen. Wir gelangen sofort zu einem Verständnisse dafür, daß Rubin-glas beim einfachen Erkalten oft farblos bleibt und erst beim Erwärmen bis zur Erweichung rot wird. Das Maximum der spontanen Kristallisation des Goldes liegt in diesen Fällen zahflüssig und die Kristallisationsgeschwindigkeit eine wachsen und bleiben entweder verborgen, oder sie befinden sich an der Grenze der Wahrnehmbarkeit. Sowie man dem Glase aber durch Anwärmen eine gewisse Beweglichkeit erteilt, so scheizu Submikronen heranwachsen, welche im Ultraapparate wahr-Fassen wir das farblose, geschmolzene Goldrubinglas bei der Verarbeitungstemperatur des Glases (welche um einige hundert Grade tiefer liegt als die Temperatur, bei welcher das Glas ge-Goldes auf und die kleinsten, amikroskopischen Goldteilchen als Kristallisationszentren, so können wir die von TAMMANN gewonnenen ziemlich tief, bei Temperaturen, wo das Glas bereits sehr minimale geworden ist. Die bei der Abkühlung gebildeten Keime konnen in dem beinahe erstarrten Glase nicht mehr andet sich das gelöste Gold auf den vorhandenen Keimen aus, die dann unter Rotfärbung oder unter Vertiefung der Farbe des Glases schmolzen wird) als übersättigte kristalloide Lösung metallischen genommen werden können.

Daß bei Temperaturen, bei welchen die Zentren rasch anwachsen (also bei den hoheren Temperaturen), keine oder nur wenige Keine gebildet wurden, geht nicht nur daraus hervor, daß das untersuchte Glas bei lang samer Erkaltung farblos und optisch leer blieb), sondern auch daraus, daß die mittleren Abstände der Teilchen in den angewärmten Gläsern bei a ebenso groß waren wie bei b² und c. Hätten sich während des Anwärmens bei Temperaturen, bei welchen die Keime zu submikroskopischen Teilchen anwachsen, neue Keime gebildet, so hätten dieselben in den stärkst erhitzten Teilch des Glases (bei a) ebenfalls zu submikroskopischen Teilchen anwachsen müssen, und man hätte in a pro Volumeinheit mehr Teilchen zählen müssen als in b (oder c). Die Teilchenzahl pro Volumeinheit war aber an den verschieden stark erhitzten Stellen des Glases annähernd die gleiche.

an den stärkst erhitzten Stellen auch die größten Teilchen zu finden 1). Darum sind (gleiche Erhitzungsdauer des Glasstückes vorausgesetzt) sättigte Lösung, einen anderen in Form von Keimen, die aber so erkaltete Goldrubinglas demnach einen Teil des Goldes als überder Abkühlung gebildet sein muß. Es enthält das farblose, langsam schwunden ist. für die betreffende Temperatur und Glaszusammensetzung ver-Diese Ausscheidung wird so lange andauern, bis die Übersättigung Kristalloid) gelösten Goldes, je heißer das Glas gehalten wird3). gelösten Goldes. Sie wachsen umso schneller auf Kosten des (als als Wachstumszentren für die Ausscheidung des in dem Glase klein sind, daß sie die Homogenität des Glases nicht oder nur unohne weiteres, daß die Hauptmenge der Goldkeime schon während langsam abgekühlt und schnell wieder angewärmt, so ergibt sich bedeutend stören. Diese Keime dienen beim nachfolgenden Erwärmen Wird, wie in den vorliegenden Fällen das Rubinglas sehr

j. Die höheren Temperauten, bei wecken die Kristalfes, Mennell wachsen, wurden ja beim Erkalten des geschmolzenen Glasse langsund durchhaffen. Wenn sich bei diesen Temperaturen Keine gebildet hätten, so würden sie auch weiter gewachsen sein zu sichtbaren Gebilden. In den untersuchten Sünken war dies nur teilweise der Fall. Bei anderen Rubbigläsern legt die Temperatur der spontanen Keimbildung viel höher; solche Gläser fürben sich beim langsamen Erkalten oct.

fathen sich beim langsamen Erkalten zot.

2) Dies war bei Fall I nur undentlich zu erkennen, deutlich aber bei Fall II.

3) Allerdings nur bis zu einer gewissen Temperatungrenze, wie wir gleich sehen.

⁴⁾ Diese Erhitzung darf nicht soweit getrieben werden, daß das Glas dünnflüssig wird, weil sonst das ausgeschiedene Gold sich wieder auflösen würde.

Kolorimetrische Versuche haben ergeben, daß in Goldrubingläsern unter den gewöhnlichen Arbeitsverhaltnissen nur ein Teil
des gesamten Goldes (z. B. die Hälfte) als farbender Bestandteil
in Form ultramikroskopischer Teilchen ausgeschieden wird, ein
anderer im Zustande homogener Lösung verblebt.

Bei noch höheren Temperaturen ist die kristalloide Löslichkeit des Goldes eine beträchtlich größere und darum gelingt es leicht, rotes Rubinglas durch Umschmelzen bei 1350--1400 °C in farbloses Glas zu verwandeln, das dann abermals dem Prozesse des Anlandens mitervorfen werden kann

des Anlaufens unterworfen werden kann.

Anwendung auf Beobachtungen in der Praxis. Wie nützlich die hier gegebene Betrachtung über das Anlaufen der Rubingläser ist, geht u. a. daraus hervor, daß Beobachtungen bei der Herstellung von Rubinglas, die sonst vollkommen unverständlich wären, durch sie ihre einfache und naturgemäße Erklärung

nachträglichen Anwärmen des Glases schneller und höher erhitzt aufen hatte, wobei sich nur wenige Keime ausbilden konnten; die nachträgliche Erhitzung auf eine höhere Temperatur führte dann 110-145 µµ. Die mittleren Teile desselben Glases hatten Zeit genug, eine große Zahl von Keimen auszubilden, die, weniger stark als diese. Die Untersuchung ergab nun, daß der Rand viel weniger Masse des Glases. Im Sinne der obigen Ausführungen erklärt sich diese Beobachtung sehr einfach daraus, das der Rand des Glases die Temperatur der maximalen Keimbildung sehr schnell durchzu einem raschen Anwachsen dieser Keime zu Goldteilchen von So wurde beobachtet, daß das Randstück eines gepreßten Rubinglases farblos blieb, während die mittleren Partien desselber Glases rot anliefen. Das Randstück war in der Presse schneller abgekühlt worden als die mittleren Teile und wurde auch bein aber bedeutend größere, grüne Goldteilchen enthielt als die übrige erhitzt, auch weniger schnell wachsen konnten!).

Bei verdorbenem Rubinglas ist sowohl Keimbildung wie Wachstum gestört; es bilden sich viel weniger Keime aus, die langsamer wachsen als die in gutem Rubinglas. Ich vermute, daß hier an Stelle einfacher Kristallchen etwa submikroskopische Kristalldrusen oder Sphärokristalle gebildet werden; faßt man jedes einzelne

Nicht immer sind die Verhältnisse so wie hier angegeben; hier ist nur der Eall betrachtet, wo die Temperatur f\u00far das Maximum von sp. KV, tiefer liegt als die f\u00far das Maximum von KG.

Kriställchen als Resonator für Lichtwellen auf, so würden diese in der Kristalldruse einander anders beeinflussen können, als bei der reinen Kristallbildung und so, infolge Verschiebung des Maximums der spektralen Resonanz, zu Farbenänderungen des Glases und der Beugungsscheibchen führen können. (Vergl. Kap. XI¹).)

Unterschiede zwischen Entglasung und Rubinglasbildung. Aus den Ausführungen des vorliegenden Kapitels geht hervor, daß man die verwickelten Erscheinungen beim Anlaufen des Rubinglases erklären kann, wenn man die Analogie in Betracht zieht, welche zwischen dem Prozeß des Anlaufens und der von TAMMANN näher studierten Entglasung besteht. Das Anlaufen des Rubinglases darf aber nicht mit einer gewöhnlichen Entglasung verwechselt werden.

Der Unterschied zwischen beiden Vorgängen besteht darin, daß bei der Rubinglasbildung mehrere Milliarden von Keimen im Kubik-millimeter entstehen und anwachsen, und daß die hypothetischen Kristallchen, über deren Form und Gestalt wir nichts wissen, so klein sind, daß durch ihre Anwesenheit die gleichartige Beschaffenheit des Glases scheinbar, die Verarbeitungsfähigkeit desselben garnicht geändert wird, während bei der Entglasung verhältnismäßig wenige Keime vorhanden sind und zur Entstehung von recht großen Kristallen Veranlassung geben, die dann eine normale Verarbeitung des Glases unmöglich machen.

Über die Größe der kleinsten Goldkeime läßt sich z. Z. schwer etwas Bestimmtes aussagen; denn, um die bekannte Methode der Größenbestimmung anzuwenden, müßte man ein Urteil über die Masse des pro Volumeinheit in Form von Keimen ausgeschiedenen Goldes haben. Daß nur ein geringer Bruchteil der Gesamtmenge des Goldes in dieser Form vorhanden sein kann, geht ohne weiteres daraus hervor, daß die Hauptmenge des Goldes die Fähigkeit behalten hat, sich an den Wachstumszentren auszuscheiden; aber wie groß jener Bruchteil ist, läßt sich zunächst nicht bestimmen. Ob die Kolorimetrie hier noch anwendbar sein wird, bleibt zunächst fraglich; ihre Anwendbarkeit müßte erst erwiesen werden.

Vielleicht wird die Intensität des abgebeugten Lichtes zu einem Urteil über die Teilchengröße führen, falls zwischen Teilchen-

Bei manchen Rubinglassorten ist der Farbenumsching auf ein Zusammentreten der kiehen Suhmikronen zu größeren zurückzuführen; in solchen Fillen ist der Vorgang ganz derselbe wie bei der Kangulation des kolioidalen Goldes.

größe und Beugungsvermögen in diesem Gebiete sich Beziehungen

wohl aber einen von Amikronen herrührenden Lichtkegel, der, das Glas farblos war. Bei genügend weiter Spaltöffnung und hitzten Stellen dieses Glases ließen keine Einzelteilchen erkennen, schwächer wurde und bei enger Spaltöffnung dort verschwand, wo hellstem Sonnenlicht wurde auch hier ein schwacher, aber deut-Vorläufig möchte ich nur darauf hinweisen, daß die kleinsten, submikroskopischen Goldteilchen eine obere Grenze der Masse von 1,2 bis 6,8 10-15 mg (der Lineardimension von 4-7 µµ entsprechend) aufwiesen!) und in einem Glasstück gefunden wurden das, wie unter Fall I beschrieben, einseitig erhitzt worden war, und zwar an einer mittelstark erhitzten Stelle. Die schwächer erwenn man zu den ganz schwach erhitzten Stellen überging, immer licher weißlicher, polarisierter Licktkegel gesehen.

Es existieren also im amikroskopischen Gebiete noch zahlreiche Übergänge zwischen den kleinsten Submikronen und den kleinsten Keimen. Bestehen die ersteren aus mehreren Tausend Atomen 1, so wird es wahrscheinlich, daß die letzteren nur eine geringe Zahl von Atomen Gold enthalten.

dienen, und die so klein sind, daß ihre Anwesenheit die Homogenität des Glases nicht oder nur in unbedeutendem Maße beein-Zusammenfassung. Die vorstehenden Ausführungen führen kristalloiden Lösung vorhanden, ein Bruchteil aber in Form von Keimen, die bei höheren Temperaturen als Wachstumszentren zu der Annahme, daß das farblose Goldrubinglas bei gewöhnlicher Temperatur sein Gold in zwei voneinander verschiedenen Formen enthält: die Hauptmasse desselben ist in Form einer übersättigten trächtigt %).

⁾ SEDENTOFF and ZSIGMONDF Ioc. cit., 2) Der Masse von 1,2 bis 6,8 · 10—15 mg entsprechen 8 bis 4,2 Tausend Atome, menn das absolute Atomgewicht des Goldes = 196 \times 8,2 × 10—22 mg gesetzt wird. Das ist aber die obere Grenze

³⁾ Bei sehr großen Dicken, welche sich praktisch nicht realisieren lassen, würde auch das farblose Rubinglas vermutlich eine Farbe erkennen lassen, ähnlich wie die farblose Luft in dicken Schichten gesfacht erscheint. (Vergl. p. 6 und Spring L. c., Anm, 1 p. 126.)

XVII. Allgemeines über Metallhydrosole.

1. Schutzwirkung des Wassers.

Wie der Golddampf in einer sehr heißen Röhre zunächst in homogener Zerteilung so befindet sich auch das in Wasser reduzierte Gold im ersten Moment in homogener Zerteilung. Diese Zerteilung hat bei gewöhnlicher Temperatur weder in der erwähnten Röhre noch im wassererfüllten Becherglas Bestand: in beiden Fällen bilden sich bei genüg en der Konzentration des Metalles kristallisierte Massen desselben.

Während wir aber bei Golddampf bis jetzt kein Mittel kennen, den ursprünglichen Zerteilungszustand aufrecht zu erhalten, so besitzen wir solche Mittel, welche, wenn auch nicht immer vollkommen, so doch annähernd diese Wirkung ausüben, wenn das Gold in flüssigen Medien reduziert wird.

Eines dieser Mittel besteht in einer weitgehenden Verdünnung ¹) des Reduktionsgemisches.

Aus konzentrierten Goldchloridlösungen kann man bei der Reduktion des Metalles zuweilen wehlausgebildete makroskopische Kristalle erhalten. Halten wir an dieser Kristallisationsfähigkeit des Goldes fest, so wird es klar, daß die Kristalle um so kleiner werden müssen, je weiter wir die Flüssigkeit verdünnen, und je mehr Kristallisationssentren in der Flüssigkeit gebildet werden. Führen wir die Reduktion bei sehr weitgehender Verdünnung so durch, daß fast momentan das ganze Chlorid in metallisches Gold überführt wird, so werden sich solche Zentren in ungeheuerer Anzahl gleichzeitig ausbilden, und der ganze Metallgehalt der Flüssigkeit wird entweder schon bei ihrer Bildung oder durch ihr Wachstum erschöpft werden; im ersteren Falle würden wir eine nahezu homogene Flüssigkeit mit amikroskopischen Teilchen, im letzteren eine solche erhalten, welche, je nach der Größe der gebildeten Kristalle, Amikronen oder Submikronen enthält.

Tatsächlich enthält ja jeder Tropfen einer kolloidalen Goldlösung der letzteren Art Milliarden von Einzelteilchen, die auf das

¹⁾ Wie schon Kap, VII erörtert wurde, sind die verunreinigenden Kolloide des Wassers meist störend bei der Herstellung von Metallikaungen; dieselben mitssen daher möglichst weitgehend entfernt werden. Obige Betrachtungen werden zu dem Resultate führen, daß die Bildung eines Metallhydrosoks auch ohne Anwesenheit von fremden Kolloiden erfolgen kann.

der Reduktion schließen lassen; noch viel größer muß aber die Zahl Vorhandensein einer außerordentlich großen Zahl von Keimen bei der Goldteilchen und der Keime in den nahezu homogenen Goldlösungen sein. Daß diese Teilchen nicht zu Boden sinken können. ist ganz klar, denn ein beginnendes Absetzen wurde nur in einem Falle bei 30 µµ beobachtet; vollständig absetzende Suspensionen enthalten aber Goldteilchen von 80-200 µµ und von noch be trächtlicherer Größe. (Vergl. Kap. XV.)

terie anwenden. Ich verweise hier auf die Kapitel I und II in daß wir eine Welt von Wundern wahrnehmen würden, könnten wir die Teilchen selbst in ihrer wahren Gestalt und in ihrer Wir-Als eine mit solchen winzigen, hypothetischen Kristallchen vorstellen 1). Es ware aber weit gefehlt, wollten wir den Vergleich zu weit ausdehnen und die Erfahrungen, welche wir an gewöhn lichen Suspensionen von Goldkristallen gemacht haben (die einander unbeeinflußt lassen), auf diese außerst feinen Zerteilungen der Madenen einige der Unterschiede dargelegt sind; auch glaube ich durchsetzte Flüssigkeit können wir uns die kolloidale Metalllösung kung auf die unmittelbare Umgebung beobachten.

reinen Metallsolen. Das großte Bestreben dieser winzigen Metallteilchen ist, sich zu größeren Komplexen zu vereinigen, und es GRAHAMS Wort, daß den kolloidalen Lösungen eine Tätig-keit*, innewohnt, ist ganz besonders auf die kolloidalen Metallfolgreich verwendet werden können, um das durch Koagulieren genügen geringfügige Ursachen aller Art, um diese Vereinigung Diese weitgehende Lostrennung von der Flüssigkeit und die Verdosungen anwendbar. Mehr wie alle anderen sind sie irreversiblen Zustandsänderungen unterworfen, irreversibel in des Wortes wahrster Bedeutung, denn alle die Mittel, welche bei anderen Kolloiden erentstandene Hydrogel zu verflüssigen, versagen bei koagulierten herbeizuführen, Dabei tritt eine viel weiter gehende Lostrennung von dem umgebenden Medium ein als bei allen anderen Kolloiden einigung der Teilchen untereinander sind mit einer beträchtlichen

Ich möchte hier ausdrücklich hervorheben, dall ich auf diese Vorstellung kein großes Gewicht lege und sie 'ohner weitenes Tallen Lassen wirde, wenn sie darch eine bessere ersetzt werden k\u00f6nntes. Sie hat sich mir aber viellich nitzlich erwiesen und erm\u00e4glicht Dings, die sonst schwer verst\u00e4nsdicht w\u00e4ren, unter allgem\u00e4ren Gesichtspunkten zu betrachten. (Vergl. Kap. XVI.) 2) Vergl. Kap. III, p. 28.

Hydrogel sondern ein Metallschwamm oder ein Metallpulver. Und selbst die relativ großen Teilchen, aus denen letzteres besteht, haben trockneten Hydrogelen, welche meist zerreiblich sind. in kohårentes Metall zu verwandeln, ganz im Gegensatz zu geein leichter Druck mit dem Polierstahl, um das getrocknete Pulver ihr Vereinigungsbestreben noch nicht eingebüßt: Es genügt bei Gold Wärmeentbindung verbunden 1). Es bildet sich kein eigentliches

halt von den gleich konzenurierten Suspensionen desselben Metalles charakterisiert, welche sich u. a. durch einen größeren Energiein-Wir haben die kolloidalen Metalllösungen als Flüssigkeiten

renz der Einzelteilchen gegen das Medium (nach BILLITZER) erhöht trolytzusatz, gleichgültig, ob derselbe die elektrische Potentialdiffegenügend nahe gebracht werden. Sie tritt auch stets ein bei Elekvon Schutzkolloiden) stets eintritt, wenn die Einzelteilchen einander Es ist bemerkenswert, daß die Koagulation (bei Abwesenheit

stellen, sprechen dafür, daß der Koagulationsprozeß der konzentrierten kolloidalen Metalllösungen ein von selbst verlaufender rein mechanischem Wege aus Metallpulver Metallhydrosole herzu-Arbeit zu leisten, also mit einem Abfall der freien Energie ver-Vorgang sein muß, welcher imstande ist, ein endliches Quantum Alle diese Tatsachen im Verein mit der Unmöglichkeit, auf

werden mit denjenigen, welche einer mechanischen Trennung der vereinigten Teilchen entgegenwirken (Kohāsionskräfte). ziehungskräfte zwischen den Einzelteilchen an, über deren nähere Natur wir noch nichts Bestimmtes wissen, die aber identisch sein liegende Frage diejenigen nach den Ursachen, welche den verdünnten Als treibende Ursache dieses Prozesses sehe ich die An-Wenn diese Auffassung richtig ist, so ergibt sich als nächst-

Hydrosolen der Metalle ihre relative Beständigkeit verleihen.

für die relative Beständigkeit der Hydrosole angesehen werden Drei Ursachen können mit einiger Sicherheit als maßgebend

¹⁾ Vergl. PRANGES Versuche, p. 14.

sunde, daß die lebendige Kraft, mit welcher die Einzelteilchen aufeinander losstürzen, beim Zasammentreffen in Wirme ungewandelt wird. Wenn keine Kompikationen vor-handen wären, wirde sich daraus die mechanische Arbeit, welche ein Teilchen bei der Kongulation durchschuitrlich leistet, berechnen lassen. 2) Die Wärmeentwicklung bei der Koagulation erklärt sich leicht aus dem Um-

die verhältnismäßig großen Abstände der Einzelteilchen in verdünnten Lösungen, welche ihrem Zusammentreffen hinderlich sind;
 die Wasserhüllen, welche die Teilchen unmittelbar umgeben, und die wahrscheinlich unter mehr oder weniger hohem Druck von den Einzelteilchen festgehalten werden³;
 3. die schon von HARDY als wesentlich für die Beständigkeit der irreversiblen Hydrosole hingestellten elektrischen Ladungen der Ultramikronen³.

Endlich bewirken zugesetzte Schutzkolloide bedeutende Erhohung der Beständigkeit.

Was den ersterwähnten Einfluß anbelangt, so kann man sich leicht überzeugen, daß der durch Salzusatz hervorgerufene Farbenumschlag der kolloidalen Goldlösung, welcher die Koagulation anzeigt, verzögert wird, wenn die Abstände der Einzelteilchen erweitert werden³). Umgekehrt tritt bei Verringerung der Abstände selbständige Koagulation ein.

Daß Anziehungskräfte zwischen Wasser und Teilchen vorhanden sind, geht schon aus der Tatsache der Benetzbarkeit von

Vergl, über den Druck von Flüssigkeiten, die von porösen Substanzen absorbiert sind, LAGERGERS, Zeitschr. f. anorg, Chem. 1900, Bd. XXIII, p. 323. Auch BARUS und SCHNEIDER nehmen Wasserhüllen an.

rulen, daß entweder Anionen von den Teilchen außenommen, oder Kationen von illnen abgegeben werden. (Eine ähnliche Anschauung hat auch Britziot vorher ausgesprochen.) Wenn man bedenkt, daß die Bildung von kolloidalem Gold in neutraler sein, dali nicht mancher frende Stoff in nahern molekularer Zerteilung als "Keim" wirken kann. Vielleicht übernimmt der zur Reduktion des Goldes von FARADAY vorgeschlagene Phosphor oder ein Oxydationsprodukt desselben eine derartige Rolle. schwach alkalischer Lösung viel glatter von statten geht als in schwach saurer, und berücksichtigt, daß in ersteren Lösungen die Zahl Hydroxylionen sullerovdentlich viel größer ist als in letzteren, so wird man der Vernutung Raum geben dürfen, daß die Bedingungen gegeben, welche erforderlich sind, um dem Hydrosol Beständigkeit zu ver-leihen. Eigentliche Schutzwirkungen durch Elektrolyte sind bei kolloidalen Metallcerne scheint mir überflüssig zu sein, denn wenn Gold in einem Medium reduziert wird geben zur spontanen Bildung von Kristallisationszentren. Damit soll aber nicht gesagt ung der Goldtelleben auf einer Aufnahme von Hydroxylkonen durch Adsorption beruht. Die Annahme, daß das Alkali oder ein anderer Elektrolyt oder sonst eine spurenweise Verunreinigung des Wassers unbedingt erforderlich ist zur Gewinnung eines Hydrosols cheint mir wenig fruchtbar zu sein; denn im reinsten Wasser sind ja tatsächlich alle nicht bekannt. Im Gegenteil, jone wirken selbst in geringen Mengem fast auch mittelst Lichtbegens verdampft), in welchem es als Kristalloid so schwer öslich ist wie in Wasser, sind auch bei weitgebender Verdünnung alle Bedingungen ge-2) Schon BILLITZER hat dieselben mit gutem Grunde erklätt als dadurch hervorge mmer koagulierend. Auch die Annahme eines "feinsten Staubes" als Konde

³⁾ Vergl. KIRCHNER und ZSIGMONDY, Drudes Ann. 1904, Bd. XV, p. 591.

Metallen durch Wasser hervor und daraus, daß Metallstücke aus der Luft Wasser aufnehmen und dadurch ihr Gewicht erhöhen. Daß die mit den Metallteilchen durch Attraktion vereinigten Flüssigkeitsteilchen des sie umgebenden Mediums der Teilchenvereinigung hinderlich sind, dafür spricht u. a. ein Versuch von BARUS und SCHNEIDER, daß kolloidales Silber aus kritisch temperiertem Alkohol herausfällt wie Lehmteilchen aus überhitztem Wasser (Wiedem-Ann. 1893, Bd. XLVIII, p. 335). Wenn also Flüssigkeit und Dampf identisch werden, dann verschwindet auch der Schutz, welchen die Flüssigkeit sonst auf Metallteilchen ausübt.

Auch Ausfrieren, Zusatz von Elektrolyten etc. bewirkt ein Zusammentreten der Telichen, das nicht mehr rückgängig gemacht werden kann. Kurz, alle Umstände, welche eine oder mehrere der oben erwähnten Einflüsse, die den Metallsolen ihre Beständigkeit erteilen, aufheben oder bis zu einem gewissen Grade herabsetzen, verursachen Koagulation der Metallbydrosole, und eine vollständige Theorie derselben darf nicht bloß einzelne jener Einflüsse berücksichtigen, sondern muß alle in Erwägung ziehen.

Bezüglich der Koagulation von Hydrosolen durch Elektrolyte ist noch zu bemerken, daß der Salzzusatz nicht bloß ein Zusammentreten der Teilchen bewirkt, sondern auch eine Entladung derselben, derart, daß nach HARDY das Koagulum isoelektrisch wird mit dem umgebenden Medium; daß ferner nach Pictox und Linder, Spring, Whitney und Ober, Billitzer u. A. aus jedem fällenden Salze eine bestimmte Menge desjenigen Ions von dem ausfallenden Hydrogel aufgenommen wird, welches die der Teilchenladung entgegengesetze, elektrische Ladung trägt.

Auch die Wirbelströme, welche bei Elektrolytzusatz in der Flässigkeit entstehen, und die ein äußerst heitiges Aneinanderprallen der Teilchen bewirken, werden, worauf QUINCKE1) aufmerksam gemacht hat, zu berücksichtigen sein²). Man könnte diesen Einfluß als unbedeutend von der Hand weisen, da ja Alkohol und andere Nichtelektrolyte ebenfalls heftige Wirbelströme erzeugen und die elektrische Potentialdifferenz zwischen Teilchen und Medium

QUINCKE, Drudes Ann. 1902, Bd. VII, p. 95 (Punkt 5). Die von QUINCKE zur Begründung der Klärung von Mastix-, Ton- oder Obsurerrübungen etc. herangezogenen Punkte 3 und 4 sind auf den vorliegenden Fall nicht gut anwendhar.

²⁾ FREUNDRICH hat gefunden, daß Arsensulfidösungen bei einem sehr langsamen Zusatz von Chlorbarium viel indifferenter sind als bei einem p\u00fcrziichen. Zeitschr. f. phsy. Chem. 1903, Bd. XLIV, p. 143.

sogar herabsetzen oder aufheben können und doch keine unmittelbare Koagulation der Metallhydrosole bewirken.

Es muß aber dagegen hervorgehoben werden, daß diese Zusatze eine, wenn auch geringe oder vorübergehende Schutzwirkung ausüben können; schreibt doch Blake!) selbst dem Äther eine schützende Wirkung auf das kolloidale Gold zu.

Nach dem Gesagten darf man auch dem reinen flüssigen Herstellung von kolloidalen Metallen ermöglicht. Man wird die Bildung einer kolloidalen Metalllösung als einen in ihren Anfangs-Wasser eine Schutzwirkung? zuschreiben, welche die Metallteilchen verhindert, zu größeren Komplexen zusammenzutreten, und die stadien unterbrochenen Kondensationsprozeß auffassen können.

Es ist bemerkenswert, daß Elektrolyte im allgemeinen die Ausscheidung der in Wasser zerteilten Materie begünstigen, indem sie nicht nur die Ausfällung von Metallhydrosolen und von mechanischen Suspensionen herbeiführen, sondern auch die Löslichkeit von Nichtelektrolyten (z. B. Ather, Phenylthiokarbonat etc.) 3 herabsetzen 4).

b) Die feinsten Goldzerteilungen.

In AuP₁₆ haben wir eine Goldlösung mit amikroskopischen Teilchen kennen gelernt, deren Dimensionen nicht viel größer sein können als die, welche nach der kinetischen Gastheorie den Molekülen der Kristalloidlösungen zukommt; ja, die Frage bleibt unentschieden, ob die räumlichen Diskontinuitäten in kolloidalen Goldlösungen der besten Art notwendig größer sein müssen als dieenigen, welche in den kristalloiden Lösungen hochmolekularer Stoffe angenommen werden.

BLAKE, Am. Journ of Sc. 1903, IV (16), p. 435.
 Michel et Worte, "Schitzwishungs soll keine bestimmte Vorseilung gekrupft, sondern mir zum Ausdrack geberadt, werden, alle im Zusammentreten der Ultramikronen verhindert wird, der ohne die Anwesenheit des Wassers bei gewöhnlicher Temperatur

³⁾ ROTHMUND, Zeitschr. f. phys. Chem. 1900, Bd. XXXIII, p. 401; BILTZ

Zeitschr. f. phys. Chem. 1903, Bd. XLIII, p. 41.

4) Diese Wirkung der Elektrolyte, welche sich sowohl auf Kolnide als such auf Kristalloide erstreckt, scheint weniger in einer telichensammelnden Wirkung der Ionen ihre Ursache zu haben als vielmehr in einer Veränderung der Beriehungen des Mediums zu der in demselben zerteilten Sabatanz, worauf schon Farakhay hingewiesen hat, und die vielleicht im Sinne von Doxwan (Zeitschr. f. plays. Chem. 1901, Bd. XXXVIII, p. 741 so zu deuten wire, daß r<! wird.

DE BRUYN'), LOBRY DE BRUYN und WOLFF¹) und VAN CALCAR und LOBRY wähnten Arbeiten hervor, insbesondere aus den Arbeiten von nehmen sind, geht unzweideutig aus den in der Einleitung er-Daß tatsächlich Diskontinuitäten auch in den letzteren anzu-

meist gleich dem Atomgewicht ist) stehen zu bleiben 1). facher sei, beim normalen Molekulargewicht (welches bei Metallen kolloidalen Lösungen dieses Metalls anzunehmen, und daß es eines nicht notwendig sei, allotrope Modifikationen des Silbers in den BARUS und Schneider haben sich dahin ausgesprochen, daß

Sie schreiben p. 288 ihrer Abhandlung:

schwierig von einer wahren Lösung zu unterscheiden, und eben tikelchen 1000 oder 100 oder 10 oder gar noch weniger Moleküle wir, bei den kolloidalen Lösungen zu tun." mit solchen äußerst fein zerteilten Sedimenten hat man es, glauben vereinigt sind. Solche Mischungen wären in den extremen Fällen Umständen Suspensionen bestehen können, bei welchen im Par-"Demnach ist die Frage berechtigt, ob nicht unter günstigen

ungefähr die Vorstellung zum Ausdruck gebracht worden, die ich mir bezüglich der Goldlösungen mit amikroskopischen Teilchen wenig geeignet erscheinen 1), ist durch BARUS und SCHNEIDER menten", welche zur Bezeichnung derartiger feiner Zerteilungen Abgesehen von den Ausdrücken "Suspensionen" und "Sedi-

bende Kraft") 5) fehlen soll, so würde sie auch kein Diffusionsveroffen, ob dieselben in ihrer Gesamtheit noch osmotischen Druck jedes einzelne nur aus wenigen Atomen besteht, so bleibt die Frage geheueren Anzahl Metallteilchen, in Wasser zerteilt, von denen Bei dem hohen Vereinigungsbestreben ihrer Teilchen würden gemögen und keine Fähigkeit besitzen, Membranen zu durchdringen Fähigkeit ab, so würden wir einen idealen Fall von kolloidaler auszuüben vermöchten. Nehmen wir an, es ginge ihnen diese Lösung vor uns haben. Da ihr der osmotische Druck ("die trei-Denken wir uns eine Metalllösung, bestehend aus einer un-

¹⁾ Anm. 3, p. 5.

Anm. 1, p. 6.
 Kap. III, p. 50.
 Satt des von Bartis und Schneider gebrauchten Ausdruckes "wahre Lösung" vilre beser der Ausdruck kristalloide Lösung zu setzen. Vergl. auch p. 1—9.
 Vergl. Nernst, Theoretische Chemie, III. Aufl., p. 384.

ringfügige Ursachen zur Koagulation führen: kurz, sie würden die charakteristischen Eigenschaften der typischen, irreversiblen Hydrosole besitzen.

Solche Gebilde würden im Sinne der Phasenlehre als heterosen sein; ihre Teilchen würden sich in einer übersättigten kristalloiden Losung desselben Metalles nach Art der Kristallisationszentren vergrößert (Kap. XVI). Andereseits wären die räumlichen Diskontinuitäten in ihnen kaum größer als in den kristalloiden Lösungen; die optische Inhomogenität würde bei beiden nahezu oder ganz verschwinden. Es würde also eine ideale, kolloidale Lösung möglich sein, in welcher mit der Homogenität einer kristalloiden Lösung die wesentlichsten Merkmale einer typischen, kolloidalen Lösung vereinigt wären. — Ob dieser ideale Grenzfall realisiert ist, läßt sich nicht mit Bestimmtheit sagen, jedenfalls nähern sich aber die kolloidalen Lösungen vom Typus Aup, schon berächtlich dem erwähnten Fall, unter der Voraussetzung, daß Dimensionen, welche den Molekülen zugeschrieben werden, tatsächlich zwischen o,t und 1 µµ.

liegen.

Das Studium feinster Zerteilungen, welche an der Grenze zwischen kristalloiden und kolloidalen Lösungen stehen, würde zweifellos von hohen Interesse sein. Es wäre zu erwarten, daß mit dem Übergang der kristalloiden Lösung in eine kolloidale, welche die kleinsten Amikronen enthält, gewisse Eigenschaften der Lösung (z. B. osmotischer Druck, Verhalten gegen Reagentien u. a.), eine sprungweise Änderung erleiden, wahrend andere Eigenschaften

BILTZ und GAHL (Kap.XIX) haben zwei analoge Fälle untersucht und bei der Ausscheidung von Schwefel und Selen aus deren kristalloider Lösung eine sprungweise Änderung der optischen Homogenität beobachtet.

Dies rührt m. E. daher, daß sich in der kristalloiden Lösung dieser Elemente verhältnismäßig weniger Keime spontan gebildet hatten wie in den feinsten Goldzerteilungen; diese Keime sind in der sehr stark übersättigten Lösung außerordentlich schnell angewachsen. Bei Goldlösungen hat man es in der Hand, eine außerordentlich große Anzahl von Keimen gleichzeitig bilden zu lassen, die bald den Goldvorrat erschopfen und außerordentlich klein bleiben. In derartigen Fällen ist der Ultraapparat nicht mehr imstande, den

Übergang von kristalloider zur kolloidalen Lösung kenntlich zu machen, weil die optische Homogenität der Flüssigkeit durch den genannten Vorgang nicht merklich geändert wird.

c) Wirkung der Schutzkolloide

fertigen, von nachweisbaren Mengen fremder Kolloide freien Metallklären kann durch die Annahme, daß spezifische Anziehungskräfte es mag hier nur noch erwähnt werden, daß auch Schutzkolloide, schon Kap. III und Kap. XII das Wichtigste mitgeteilt worden 1; hydrosolen; 2. Schutzwirkungen bei der Herstellung von kolloikolloide ausüben, zu unterscheiden: 1. Schutzwirkungen gegenüber erst später erfolgen kann. erzwingen, selbst wenn beide die gleiche elektrische Ladung tragen eine Vereinigung der Ultramikronen von Metall und Schutzkolloid man das Zustandekommen des Goldschutzes am einfachsten erden Metallteilchen sehr weitgehenden Schutz ausüben, welche die gleiche elektrische Ladung tragen wie die zu schützendalen Metallen. vor mehreren Jahren durch Versuche überzeugt, deren Besprechung Daß eine Vereinigung tatsächlich erfolgt, davon habe ich mich schon Wir haben zwei Arten von Wirkungen, welche die Schutz-Über die ersterwähnte Art Schutzwirkung ist und daß

Auch daß man unter Einhaltung bestimmter Verhältnisse in der "Goldzahl" ein relatives Maß für die Schutzwirkung gegen ein bestimmtes Metallhydrosol erhalten kann, ist schon gesagt worden,

Die zweite Art von Schutzwirkung, welche der ersten nahe verwandt aber mit ihr nicht identisch ist, kommt zur Anwendung bei der Herstellung wasser- oder alkalilöslicher Metallkolloide. Sie ermöglicht die Gewinnung sehr gehaltreicher, wasserlöslicher koldaler Metalle, die wegen ihres Gehalts an nachweisbaren Mengen fremder Kolloide als Analoga zum Cassitusschen Purpur oder auch als Kolloidverbindungen (Kap. III) betrachtet werden können.

Die Verfahren zur Herstellung von Cassiusschem Purpur, von kolloidalen Metallen nach Ca. Lea, Lottermoser und Paal gehören hierher, ebenso Möhlaus Verfahren zur Herstellung von kolloidalem Indigo.

Über die Wirkung der Schutzkolloide bei der Bildung von Metallhydrosolen lassen sich z. Zt. nur Hypothesen aufstellen.

¹⁾ p. 66-71 und p. 116-119

Es scheint mir nicht unwährscheinlich, daß die Amikronen des Schutzkolloides einen Teil der gelösten Metallsalze durch Adsorption aufnehmen, und daß dann das reduzierte Metall mit den Amikronen vereinigt bleibt in einer so feinen Zerteilung, daß die Homogenität der Flüssigkeit trotz der eingetretenen Reduktion des Metalles nicht beeintrachtigt wird. (So konnte ich vor einigen Jahren durch Reduktion von Goldchlorid, bei Gegenwart von Zinnsäure, CASSIUSschen Purpur erhalten, dessen Lösung in Ammoniak ebensowenig Licht abbeugte, wie die ammoniakalische Lösung der Zinnsäure für sich allein. Ein schwacher, polarisierter Lichtkegel war in beiden Lösungen wahrnehmbar.)

Man kann aber auch annehmen, daß das Metallsalz nicht adsorbiert wird, und daß erst das reduzierte Metall von den Amikronen des Schutzkolloids aufgenommen wird. Endlich scheint es eine allgemeine Eigenschaft der Schutzkolloide zu sein, das Wachstum kleiner Kristallchen zu verhindern oder zu beeinträchtigen. Auch sind noch andere, weniger wahrscheinliche Annahmen möglich, deren Aufzählung zu weit führen würde.

Nur das Eine muß hervorgehoben werden: der Schutz ist kein absoluter; das Schutzkolloid vermag nicht, die ersten Anfänge der Metallkondensation zu verhindern (in letzteren Falle müßte es gelingen, beständige, farblose Metallßosungen zu erhalten, ähnlich wie in den schnell geknihten Rubingläsern)¹; der Schutz ist aber immerhin oft ein soweitgehender, daß die auftretenden Metallteilichen die Inhomogenität der Lösung nicht wesentlich erhöben.

gestellen Metallösungen der bei Gegenwart von Schutzkolloiden hergestellen Metallösungen werden wesentlich durch diejenigen des
Schutzkolloids bestimmt, wenn aber das Metall in großen Überschuß vorhanden ist, so macht sich seine Tendenz, zu großeren
Teilchen zusammenzutreten, bemerkbar und beeinflußt die Reaktionen
in diesem Sinne.

Wahrscheinlich bilden sich in einzelnen Fällen doch vorübergehend farblose Goldfösungen; durch Leitfähigkeitsmessungen wäre die erfolgte Rechaktion leicht festru-

XVIII. Ultramikroskopische Untersuchung einiger Lösungen und Suspensionen.

Zur Ergänzung des in den früheren Abschnitten Gesagten seien einige meiner Beobachtungen an verschiedenen kolloidalen Lösungen und Suspensionen sowie an Farbstofflösungen mitgeteilt.

Herr Professor Bredig, Heidelberg, hatte die Freundlichkeit, mir die folgenden vier nach seiner Methode hergestellten Hydrosole bestimmter Konzentration zur Verfügung zu stellen, wofür ich ihm hiermit meinen besten Dank ausspreche.

Gold in 100 g und 1/1000 normal NaHO). Die Flassigkeit entgroßen Verschiedenheit der Teilchen hat natürlich die Angabe der grünen, in etwa gleicher Anzahl vorhanden, zeigten verschiedene handenen gelben waren gewöhnlich die hellsten, die roten und hielt rote, gelbe und grüne Teilchen; die in geringerer Zahl vorklare Flüssigkeit mit bräunlicher, diffuser Zerstreuung. (Gehalt 0,0053 g war eine im durchfallenden Lichte purpur- bis violettrote, ziemlich gläsern und in bereits untersuchten Goldhydrosolen wurde die Durch Vergleich mit der Helligkeit von Goldteilchen in Rubin- $(42~\mu\mu)$ nur bedingten Wert. Die allerhellsten Teilchen konnten beim translatorischen Bewegung waren meist kleiner als 4 µ. Bei der kleinere Wegstrecken zurück als die letzteren. Die Amplituden lich heller als diejenigen in meinen hochroten, kolloidalen Gold-Abstufungen der Helligkeit. Alle Teilchen aber waren beträchtl'eilchengroße in dem Bredigschen Präparate auf 20-80 µµ gelurch Schätzung der Abstände gewonnenen, mittleren Teilchengröße filtrieren durch ein sehr dichtes Papierfilter zurückgehalten werden. sungen, z. B. in Au₉₆₋₉₅ etc. und legten trotz lebhafter Bewegung BREDIGS Goldhydrosol. Das untersuchte Goldhydrosol

BREDIGS kolloidales Platin. Eine gelbbraune Flüssigkeit mit leichter Trübung im auffallenden Lichte (Platingehalt.) 0.0034 g in 100 CC). Es wurden mindestens 4 verschiedene Abstufungen in der Teilchengröße festgestellt.). Im Gegensatz zu den Goldteilchen sind die Platinteilchen nicht lebhaft gefärbt, sondern alle weiß oder besser grauweiß mit Nuancierung nach gelb oder nach blau. Ausgesprochen rote oder grüne Teilchen konnte ich hier nicht wahr-

Der Gehalt dieser und der anderen kolloidalen Metalle wurde mir von Herrn Professor Dr. Breinig freundlichst mitgeteilt.

²⁾ Durch Vergleich der Helligkeit der Bengungsscheibeher

nehmen. Obgleich die in der weitaus größeren Anzahl vorhandenen, kleineren Teilchen viel lichtschwächer waren als diejenigen des vorher ber beschriebenen Goldhydrosols, führte doch die Berechnung der mittleren Teilchengröße aus den Abständen auf 44 µµ, was dafür spricht, daß das Platin in feiner Zerteilung weniger Licht abzubeugen vermag als das Gold, annähernd gleiche Teilchengröße vorausgesetzt.

Bredges Palladiumhydrosol. (o,oogo g Pd in roo g.). Diese schwarzbraune Flüssigkeit erschien nach längerem Stehen (wobei sich ein kleiner Bodensatz bildete) fast ungetrübt. — Man sah bei Bogenlicht einzelne helle, weiße Teilchen mit Nuancierung nach gelb, blau etc. und einen von unsichtbaren, kleinen Teilchen herrübtrenden Lichtkegel. Bei Anwendung von Somenlicht konnte man auch die kleineren Teilchen wahrredmen; sie waren nicht sehr lebhaft bewegt und zeigten keine ausgesprochene Färbung

BREDIGS kolloidale Silberlösung. (0,0038 g Ag in 100 g). Eine gelbbraune Flüssigkeit mit grauer Trübung im auffallenden Lichte; man würde kaum vermuten, welch wunderschönes Farbenspiel diese unscheinbare Flüssigkeit bei ultramkroskopischer Betrachung bietet. Blaue, violette, gelbe, grüne und rote Teilchen in verschiedenen Nuancen und seltener Lebhaftigkeit der Farbebewegen sich ununterbrochen. Ein Teilchen nähert sich dem anderen, umkreist es in lebhafter Zickzackbewegung und wird wieder abgeschleudert; zuweilen verfolgt eines das andere fast bis zur Berührung, ohne es zu erreichen. Manchmal treten mehrere zu einer Gruppe zusammen und tanzen gleich Mücken im Sonnenschein, besonders wenn ein Teilchen für den Bruchteil einer Sekunde in die Nätledes anderen kommt. Die Flüssigkeit wurde in verschiedenen Verdünnungsgraden untersucht. Manchmal macht sich der Einfuß eines Teilchens auf ein anderes schon auf 2-4 µ Entfernung bemerkbar. Die Lineardimension der Einzeltelchen betrug 50-77 µµ.

Silberhydrosol + NaCl. Das Einführen von Kochsalzlösung in die Silbersol enthaltende Küvette erzeugt zunächst ein Durcheinanderwirbeln der Teilchen, das jede Beobachtung des Koagulationsvorgangs unmöglich macht. Nach Ausgleich der Konzentrationsunterschiede durch Diffusionsströme sieht man die beträchtlich großeren Teilchen ruhig schweben. Zuweilen nähern sich zwei derselben, aber nur seiten kann man den Vorgang der Vereinigung beobachten.

nach der Vorschrift von Ca. Lea bereitet in recht konzentrierter zeigte nach dem Verdünnen dasselbe farbenprächtige Bild wie das Lösung (1,276 Proz. Ag) zu senden. Diese tiefbraune Flüssigkeit MOSER-Dresden hatte die Freundlichkeit, mir kolloidales Silber nähernd das gleiche 1). Konzentration gebracht, so war das Bild beider Flüssigkeiten an-Bredigsche Hydrosol; wurden beide Flüssigkeiten auf gleiche Kolloidales Silber nach CA. LEA. Herr Dr. LOTTER-

in Radebeul bezogenen Argentum Credé (testes, kolloidals Silber) des vor mehr als 4 Jahren von der chemischen Fabrik von HEYDEN Etwas größere und weniger bunte Teilchen enthielt die Lösung

wegte Teilchen; leider habe ich es versäumt, dieses in mehrfacher lichst zur Verfügung stellte, enthielt zahlreiche hellglänzende, be-Quecksilbers, das mir Herr Privatdozent Dr. LOTTERMOSER 5 freundsuchung vornehmen wollte, war es leider koaguliert Als ich nach mehrwöchentlichem Stehen die ausführliche Unter-Hinsicht interessante Präparat rechtzeitig eingehend zu untersuchen Hydrosol des Quecksilbers. Auch das Hydrosol des

in konzentrierter Lösung (1-5 Proz.) einen sehr intensiven, polarigen; die andere (B) blieb anscheinend homogen bis zum Ver-(A) erschien bei einer Konzentration von 0,001-0,0005 Proz. heterowurde, und in dem sich neben diffussem Licht auch wenig bewegte sierten, bläulichen Lichtkegel, der bei weiterer Verdunnung schwächer Einzelteilchen wahrnehmen ließen. Eine der beiden Flüssigkeiten schwinden des Lichtkegels. loidalen Eisenoxyds verschiedener Herkunft untersucht; beide zeigten Kolloidales Eisenoxyd. Es wurden zwei Lösungen kol-

daß die Lösung des kolloidalen Eisenoxyds neben einzelnen größeren teilung stehen dürfte. sache Amikronen enthält, deren Größe zwischen denen der Goldlösung Au P_{16} 9 und denjenigen einer kolloidalen Goldlösung mittlerer Zerund leicht sichtbar zu machenden Hydrogelteilchen in der Haupt-Ich halte es nach diesem Befunde für sehr wahrscheinlich

Diese Mitteilung bezieht sich auf Bogenlicht. Bei Sonnenlicht werden in LOTTERMOSERS Pfüjarnt noch viel kleinere Teilchen in sehr lebhafter Bewegung

A. LOTTERMOSER, Über kolloidales Quecksilber. Journ. f. pr. Chem. N. F. 1898, Bd. LVII, p. 484.

In welcher der Lichtkegel viel weniger deutlich zu sehen war, wie in der Eisen lösung gleicher Konzentration.

Wie Billz) gefunden hat, fallen kolloidales Eisenoxyd und kolloidales Gold sich gegenseitig aus. Ich habe nun die Lösung B mit AuP_x gemischt. In beiden waren vorher die Einzelteilchen nicht wahrnehmbar; kurze Zeit nach dem Mischen sah man eine große Menge Einzelteilchen in blaugrüner Farbe von der Helligkeit der Goldteilchen von ca. 15 µ Durchmesser, aber in viel weniger lebhafter Bewegung als diese letzteren.

Jodsilberhydrosol. Eine Silbernitratiösung (o,2 mg AgNO₃ in 100 ccm) wurde mit sehr verdünnter JK.-Lösung versetzt. Man erhiet eine anfangs ganz klare Flüssigkeit, in der ein blauer, polariserter Lichtkegel zu sehen war. Zunächst waren die Einzelheiten nicht sichtbar, nach langerer Zeit komte man aber die in lebhafter Bewegung befindlichen, außerst kleinen Teilchen als blaue Beugungsscheibchen wahrnehmen.

Nach ur Tagen waren die Teilchen bei Sonnenlicht schon sehr deutlich sichtbar und immer noch in Iebhafter Bewegung. Aus der Schätzung der Abstände ergab sich die ungefähre Masse dieser Einzelteilchen zu 10⁻¹⁴ mg.

Es ist LOTTERMOSER[#]) gelungen, auch konzentriertere, recht haltbare Lösungen von Jodsiber herzustellen. Herr Dr. LÖTTER-MOSER hatte die Güte, mir sein Präparat zur Untersuchung einzusenden; in diesem gelblich-weißer Milch ähnlichen Hydrosol sind die Teilchen schon zu einer beträchtlichen Größe angewachsen. Sie sind aber in der konzentrierten Flüssigkeit so dicht gedrängt, daß mu verwundert sein muß, daß so viele Teilchen nebeneinander dauernd bestehen können.

TERMOSER 0,98 g Jodsilber in 100 ccm. Man sah darin eine UnzerMOSER 0,98 g Jodsilber in 100 ccm. Man sah darin eine Unzahl weißer Teilchen in lebhaftem Gewimmel durcheinander eilen. Eine höchst merkwürdige Beobachtung verdient erwähnt zu werden: einzelne Staubteilchen, Fäden, zuweilen verästelt, waren mit einem kreisrunden (oder kugerunden), optisch leeren Hof umgeben, in dem kein Jodsilberteilchen einzudringen vermochte.

Bei stärkerer Verdünnung kam die Farbe der Einzelteilchen zum Vorschein, die meist bläulichweiß, aber auch gelbweiß und grünlichweiß war. — Mittlere Teilchengröße ca. 60 µµ. 7./4. 02.

BLITZ, Ber. d. chem. Ges., Bd. XXXVII, p. 1095-1116.
 LOTTERMOSER, Journ. f. pr. Chem. 1903, Bd. LXVIII, p. 341.

Jodsuspension. Eine alkoholische Jodlösung wurde in Wasser gegossen, bis eine bleibende Trübung eintrat. Man sah außerordentlich hell leuchtende Teilchen in unbedeutender Brownscher Bewegung oder ohne dieselbe.

Sowie die Teilchen in die Spitze des Lichtkegels kamen, wurden sie raketenartig von diesem in der Richtung des Lichtstrahls fortgeschleudert¹). Diese Erscheinung wird vielleicht, ähnlich wie die negative Photodromie QUINCKES⁴), auf die einseitige Erwärung des suspendierten Jods zurückzuführen sein. 2,/4. 02.

Bariumsulfat-Suspension aus verdannten Lösungen von H₂SO₄ und BaCl₂ in wechselnden Mengenverhältnissen hergestellt. Es waren nur größere Teilchen wahrnehmbar, die ruhig

schwebten und sehr stark glänzten.

Die Loslichkeit von BaSO₄ als Kristalloid scheint eine zu große zu sein, um die Herstellung einer kolloidalen Lösung zu ermöglichen. Entweder bilden sich von vornherein großere Sulfatkristallichen, oder es vergrößern sich vielleicht einzelne Kristallichen auf Kosten der eventueil gebildeten kleineren, analog der von LORD KELVIN³) ausgesprochenen Regel, daß in Dämpfen die großen Tropfen auf Kosten der kleineren wachsen⁴). 4/4-02.

Chlorsilber-Suspension. LOTTERMOSER bemerkt in seiner Abhandlung über kolloidale Halogensilber⁵), daß das Hydrosol des Chlorsilbers nicht nach dem von ihm beschriebenen Verfahren zur Herstellung von kolloidalem Halogensilber zu gewinnen sei; es entstehe selbst bei Anwendung sehr verdünnter Lösungen eine in der Durchsicht bläulich gefärbte Flüssigkeit, die AgCl absetzt Diese Angabe kann ich vollinhaltlich bestätigen. Die Fällung stark verdünnter Chlornatrium- mit Silbernitratlosung zeigt einen stark polarisierten, bläulichen Lichtkegel, der von größeren Teilchen in geringer Brownscher Bewegung herrührt. Mehrere im April 1902 ausgeführte Versuche führten zu dem gleichen Resultate. In einem Falle war der Abstand der Teilchen ca. 10 µ, die Amplitude der Translationsbewegung ca. 1 µ. Ein Hydrosol ist hier 1) Bei einer Wiederholung dieses Versuchs zwei Jahre später komme ich die

Bedingungen nicht mehr aufführte, unter deren das Festsichkeiden der J-Teichen einritt, 2) Quincux, Drudes Annalen 1902, Bd. VII, p. 86.

LORD KELVIN, Proc. Roy. Soc. Edinbourgh 1870, Bd. VII, p. 63.
 Nach Ostwald Ushituch d. alig. Chem., z. Aufi., II, z. p. 757) kann eine Löung in bezug auf größere Kristalle übersättigt, in bezug auf kleinere dagegen untersättigt sein.

Journ. f. prakt. Chem. N. F. 1903, Bd. LXVIII, p. 343

ebenso wenig zu erhalten wie bei BaSO4, wahrscheinlich aus dem-

Gummigutttrübung. Die sehr hellen Teilchen zeigen die für die Browysche Bewegung typische langsame Zitterbewegung; um zu zeigen, daß diejenige der Goldteilchen ganz anders geartet ist, mischt man am besten beide Flüssigkeiten. Während die Gummigutteilchen einen Weg von 1-z μ zurücklegten 1, betrug der Weg der Goldteilchen zuweilen 10-z0 μ und darüber.

αer Goldteilchen zuweilen 10—20 μ und darüber. 29/4 02. Carmin. Eine Aufschlämmung von käuflichem Carmin zeigt keine oder nur unbedeutende Bewegung der hellrot leuchtenden Losung des Carminfarbstoffs in Ammoniak (6,2 Proz. Carmin). Viele kleinere Teilchen in einem Abstand von 6–10 μ zeigen BROWNsche Bewegung: A=1-2 μ . (A bedeutet in diesem und in allen folgenden Fällen die Amplitude der fortschreitenden Bewegung). Der dazwischen liegende Lichtkegel ist nicht auflösbar. Die kleinsten Teilchen sind nicht sichtbar, wie ich schon 1002 ?) mitteilte.

1902 7) mitteilte.

Gelatinelosung. Eine zwei Tage alte Gelatinelosung von 0,2 Proz. erschien heterogen. Die Flüssigkeit war ganz erfüllt mit kleinen, weißlichen Teilchen an der Greenze der Wahrnehmbarkeit; daneben zeigten sich viele großere Hydrogelteilchen. In einer Lösung von 0,01 Proz. Gelatine waren die Abstände dieser freibeweglichen Teilchen kleiner als 1, 11; bei weiterer Verdünnung wurde das mikroskopische Bild infolge Überwiegens des diffusen von noch kleineren Teilchen herrührenden Lichtes undeutlich 9.

26/3. o. Lösliche Stärke⁴). o.or Proz. zeigte bei Sonnenlicht einen deutlichen, aber schwachen, diffusen, polarisierten Lichtkegel neben wenigen helleren Teilchen.

¹⁾ In frisch bereiteter Lösung ist die Bewegung etwas lebhafter.

²⁾ ZSIOMONDW, Zeitschr. I. Elektrochemie 1902, p. 686.
3) Bei einer Wiederbolung dieses Versuches im Frühjahr 1904 mit bei Siedehilter bereitster, mehrerer Tage alter Gebätineldoung zeigte sich der Lichtlegel benongen, und die Einzelteilben konnten nicht wahrgenommen werden. Wahrscheinlich war die Lösung vom Mär. 1902 unter militger Erwärmung und nicht bei Siedehitze hergestelt. Wie ich schon (Zeitschr. f. anahr. Chem. 1901, Bd. XL., p. 714) zeigte, entsteht unter diesen

lch schon (Zeitschr. f. analyt. Chem. 1901, Bd. XL, p. 714) zeigte, emsteht unter diesen Verhältnissen eine weniger vollkommene, kollodabe Libanig der Gelatine. 4) Dieses Prajnant vendamke ich der Liebenswürdigkeit von Herrn Professor Lixytxus-Aunden, dem ich delte bestens danke.

Weitere Angaben über lösliche Stärke finden sich in Kap. X.X. Reisstärke. In Wasser aufgeschlämmt zeigen einzelne Stärkekörner, die vom Lichtstrahl getroffen werden, einen sehr hellen Glanz, aber keine merkliche Brownsche Bewegung. 2/4.02.

Stärkekleister. Es waren in verdünntem Stärkekleister

zu sehen:

i. sehr grobe Klümpchen in enormer Helligkeit; 2. zahlreiche, kleinere Teilchen in unbedeutender Brownscher Bewegung; 3. erst bei stärkerer Verdünnung ein deutlicher Licktkegel, der durch Drehen des Nicol nahezu vollständig ausgelöscht wird. Dieser Lichtkegel wurde viel deutlicher nach dem Absetzen der gröberen, suspendierten Teilchen und nahm bei weiterer Verdünnung ein heterogenes Aussehen an. — Jodzusatz färbte blau, ohne die Sichtbarmachung der Einzelteilchen zu befördern. 2/4, o2.

Zigarettenrauch. Ebenso wie Flüssigkeiten kann man in unserem Apparate auch Gase, die schwebende Teilchen enthalten, untersuchen. Einen besonders hübschen Anblick gewährt Zigarettenrauch, der einfach durch das Trichterrohr des Apparats in die vorher getrocknete Küvette eingeblasen wird. Durch Schließen des Quetschhahns wird die eingeschlossene Luft vor Bewegung durch äußere Strömungen geschützt. — Der Rauch enthielt, selbst wenn er sehr dicht war, Teilchen in Abständen von 10—20 µ, die in ungemein lebhafter Bewegung in dem elastischen Medium umhertanzten, und, sobald sie von direktem Sonnenlicht getroffen wurden, in hellstem Glanze erstrahlten. Schon die Oscillationsbewegungen hatten hier eine Amplitude von 10 µ und darüber; die Translationsbewegungen waren noch beträchtlich größer.

Fluoreszierende Farbstoffe. Der Vollständigkeit halber seien noch einige in Gemeinschaft mit H. Siedentopp ausgeführte Versuche erwähnt, die zum Zwecke hatten, die Lösungen stark fluoreszierender Farbstoffe im Ultraapparate zu untersuchen.

Fluoreszein. Eine Lösung dieses Farbstoffes zeigte bei einer Verdunnung von 1:1 000 000 einen recht intensiven Lichtkegel'). Der Lichtkegel war noch sichtbar, nachdem diese Lösung auf das 100 fache verdunt worden war und verschwand erst bei weiter fortgesetzter Verdünnung allmählich. (Es wurde selbstverständlich, um den Fluoreszenzkegel allein beobachten zu können, ohne durch

Die Tiefe des Spaltbildes war 1-2 μ, seine Breite 3-6 μ.

dung von Beleuchtungsobjektiven, die nur aus Quarz und Flußspat die Kolloide des Wassers gestört zu werden, wenn nötig, ein NICOLSches Prisma als Analysator eingeschaltet.) Zuweilen sah man eine Art von Wolkenbildung aber so undeutlich, daß aus dieser Erscheinung keine weiteren Schlüsse gezogen werden können. Einzelteilchen waren nicht sichtbar. Zu ähnlichen Resultaten kamen wir bei mehrfacher Wiederholung der Versuche auch bei Anwen-(10./4., 19./4., 23./4., 1902). zusammengesetzt waren.

hatte, wofur ihm an dieser Stelle der aufrichtigste Dank ausgesprochen sei, zeigte unter den gleichen Verhältnissen einen deutlichen Lichtkegel bei einem Gehalt von 2,5·10-7 mg im Kubikrat O. Liebermann-Berlin¹) uns freundlichst zur Verfügung gestellt Das sehr stark fluoreszierende Aescorcein, das Herr Geheimmillimeter. Bei stärkerer Verdünnung verschwand der Lichtkegel

Ahnlich verhielt sich Tetrajodfluoreszein; noch weniger war zu sehen in Lösungen einiger anderer, nicht fluoreszierender Farb-

tigen Anordnung des Apparats (besonders bei Anwendung von Es ist daher wenig Aussicht vorhanden, bei der gegenwär-Bogenlicht) die Moleküle in gewöhnlichen, als Elektrolyte gelösten und diffundierenden Farbstoffen wahrnehmen zu können, namentlich dann, wenn dieselben keine oder nur schwache Fluoreszenz zeigen.

Es ist dagegen sehr wahrscheinlich, daß man in kolloidalen Lösungen von Farbstoffen?) die Einzelteilchen wird wahrnehmen können, wenn dieselben groß genug sind; es erscheint auch nicht ausgeschlossen, die Molekule fluoreszierender Farbstoffe sichtbar zu machen, falls dieselben sehr groß sind und genügend intensiv fluoreszieren.

XIX. Ultramikroskopische Untersuchungen nach Publikationen anderer Forscher.

Einige Untersuchungen RAEHLMANNS. Die sehr interim Ultraapparate Submikronen in großer Menge wahrgenommen essante Beobachtung RAEHLMANNS3), daß in einer Glykogenlösung

¹⁾ LIEBERMANN u. WIEDERMANN, Ber. d. D. chem. Ges., 1901, Bd. XXXIV

Z. B. Benzoparpurin (vergl. Anm. p. 160).
 RAZHLMANN, 10c. cit. (Kap. XI.V) and Berl. klin. Wochenschr., 1904, No. 8.

welcher ursprünglich i Proz. Eiweiß enthielt, meßbar werden, und Verdünnung (1:40 000) die Abstände der Einzelteilchen in Harn RAEHLMANN Eiweißteilchen im Harn Nephritiskranker nachzubar sind. daß bei 1:500 000 noch einzelne Teilchen in der Lösung wahrnehm Diastase habe ich bereits weiter oben erwähnt. Ebenso gelang es werden können sowie deren Verschwinden unter dem Einflusse der weisen; er hat darauf hingewiesen, daß erst bei sehr weitgehender

ihrer Eigenfarbe ermöglicht, und daß dadurch eine Differenzierung der von verschiedenen Farbstoffen herrührenden Teilchen sehr ermikroskopischen Bilder dieser Flüssigkeiten und ihrer Mischungen methode hervor, daß dieselbe die Beobachtung der Teilchen in MANN hebt dabei als besonderen Vorzug der neuen Beleuchtungs-Beschreibung der ultramikroskopischen Bilder einiger Farbstoffsus-Preußischblau, Carmin etc. und beschreibt eingehend die ultra-Chromgelb, Ultramarin, ferner die kolloidalen Lösungen leichtert wird. Verfasser untersuchte u. a. die Suspensionen von pensionen und Farbstofflösungen und ihrer Mischungen¹). RAEHL-Frühere Publikationen RAEHLMANNS befassen sich mit der

mikroskopische Teilchen entdeckt. Methylviolett und Naphtholgelb untersucht und auch in ihnen ultra-Es hat RAEHLMANN ferner die Lösungen der Elektrolyte

über Blutbestandteile soll hier verwiesen werden?). Auf die ultramikroskopischen Untersuchungen Raehlmanns

handen waren; die so gefundene Verdünnungszahl wurde Ultra-wert genannt. Nach dieser Methode wurden zahlreiche Sera, Eiweißlösungen und Molken untersucht. daß im Gesichtsfeld nur 3-4 ultramikroskopische Teilchen vorchen zu erhalten, verdünnten die Forscher ihre Flüssigkeiten soweit Um ein relatives Maß für die Anzahl ultramikroskopischer Teil ROMER und Siebert im v. Behringschen Institute ausgeführt*) essante ultramikroskopische Untersuchungen wurden von Much Untersuchungen von MUCH, ROMER und SIEBERT.

eine große Masse von Einzelteilchen wahrnehmen konnte⁴), so fanden Wie RAEHLMANN im verdünnten Harn nierenkranker Menschen

Ophthalmolog, Klinik 1903, No. 16; Ber. d. D. physik, Ges. 1903, Bd. V. p. 330—339; Physikal. Zeitschr. 1903, Bd. IV, p. 884—890. 2) Deutsche mediz. Wochenschr. 1904. No. 29

MUCH, RÖMER und SIEBERT, Ültramiltroskopische f. dlät. u. physik. Therapie 1904, Bd. VIII, p. 19 und 94-4) RAEHLMANN, loc. cit.

auch die genannten Forscher Einzelteilchen im eiweißhaltigen Harn, deren Zahl mit dem Grade der Erkrankung wechselte. Als relatives Maß für die Zahl der Submikronen diente hier wie bei den folgenden Versuchen der Ultrawert. In folgender Tabelle VI sind die Resultate der Untersuchung von Harn gesunder und nierenkranker Mensichen zusammengestellt.

Tabelle VI.

	Kochprobe	Ultrawert
	0 0	1:25
111	grobflockiger Niederschlag	1; 5000 1; 10 heller Lichtkegel
, » ;	1 0 T of	1:25
VII	grobflockiger Niederschlag	1:10:000
IIIA	o (Disbetesharn)	1:30 heller Lichtkegel
×	grobflockiger Niederschlag	1:15 000
IX,	:	1:7000 des Eiweißes durch 1:5
XIII	. 0	1:50
normaler Harn, Mor-		
gens nüchlern ent- nommen		
XIV	0	1:20
Nachm, 4 Uhr nach reichl. Mahlzeit		
XV	0	11:20
Abends 11 Uhr nach		

Die Übereinstimmung zwischen Ultrawert und dem Resultate der Kochprobe ist jedenfalls beachtenswert und läßt darauf schließen, daß, wenn auch vielleicht nicht alles, so doch ein großer Teil des Harneiweiß in Form ultramikroskopischer Teilchen im verdünnten Urin enthalten ist.

Bei dieser neuen Methode der Eiweißbestimmung wird man aber noch darauf achten müssen, daß auch andere Bestandtelle des Harns, z. B. die sich zuweilen abscheidenden Phosphate, in ähnlicher

Harns, z. B. die sich zuweilen abscheidenden Phosphate, in ähnlicher Form in demselben enthalten sein können ¹).

Much, Römer und Siebert haben ferner die Ultrawerte verschiedener Sera und kolloidaler Lösungen bestimmt, die in Tabelle VII wiedergegeben sind.

¹⁾ Auf den Einfauß des Mucingehalts haben die Verfasser selbst hingewiesen.

Tabelle VII.

10	-4 Teilchen in einem Gesichtsfeld des Ultraparates wurden gezählt, wenn verdünnt wurde:	? mad
-	Pferdesera	
	Paulserum	100 000
	Doraserum	80 000
	Idascrum	60 000
	altes Tetanusserum. Ballon Ia	350 000
10	Frisches antitoxisches Pferdeserum	300 000
4	10 proz. Globulinlösung aus Pferdeserum	20 000
+	Milchserum	800 000
ýn .	10 proz. Lösung von Wittepepton	2 000
6.	10 proz. Atmidalbumosen aus Pferdeserum	2 000
7	Marburger Nährbouillon	250
00	Harn bei geringer Albuminurie	500
9.	Harn bei starker Albuminurie	20 000
0.	10 proz. Gelatinelösung	4 000
	10 prox. Agarkisung	10 000
111	10 proz. Lösung von Hausseife	000 000
2		2000000

Von Interesse sind ferner die Versuche über Verdauung von Globulin aus Pferdeserum durch Pepsin und Salzsäure¹) und von fettfreier Milch (Ultrawert 7,50 000) durch Pepsinsalzsäure und Pankreatin. — Eine Reihe bemerkenswerter Versuche wurden mit ente fetteter und einer — durch Flürieren — von Kasein befreiten Milch (Molken oder Laktoserum) angestellt. — Die Molken einer gegen Tuberkulose hochimmunisierten Kuh zeigten bakterizide Eigenschaften gegenüber dem Bakterium coli. Diese Molken wurden der Elektrolyse unterworfen, und hierauf Anoden- und Kathodensowie Zwischennolken gettrennt untersucht. Es ergab sich, daß die Anodenmolken sehr gesteigerte, bakterizide und agglutnierende Eigenschaften und einen hohen Ultrawert aufwiesen, während in den Kathodenmolken Ultrateilchen beinahe, bakterizide Eigenschaften aber ganz fehlten, wie aus folgender Tabelle ersichtlich ist §).

Tabelle VIII.

N N N N	
Anodenmolken	
Molken	
++ +	Bakterizide Eigenschaften
+‡°‡	agglutinierende Eigenschaften
1:4000 1:50 1:3400	Ultra- mikroskopische Untersachung

t) Der Ultrawert sank nach 1/2 stündigem Aufenthalt im Brüteraum von 100 000

²⁾ Die ausgesprochene, keimtötende und agglutinierende Wirkung wurde mit +++, eine weniger vorhandene mit +++, eine ganz geringe mit + und eine fehlende mit o bezeichnet.

gewiß allgemeineres Interesse beansprucht und auch einen Vergleich mit den Resultaten anderer Forscher ermöglicht haben würde. Einige Bemerkungen. Auf die weiteren Details der Arbeit mochte ich hier nicht eingehen und nur mit Rücksicht auf spätere Arbeiten auf diesem Gebiete zur Methode über die Ermittelung der Ultrawerte zurückkommen. Die Verfasser erhielten durch Feststellung der Ultrawerte unter einander vergleichbare Werte, welche einen ungefähren Anhalt über die relative Zahl der in den Flüssigkeiten enthaltenen!) Submikronen gab. Leider fehlen in der gewiß sorgfaltig durchgeführten Arbeit diejenigen Angaben, welche erforderlich wären, um einen Rückschluß auf die absolute Teilchenzahl in der Volumeinheit und damit einen Anhalt über die obere Grenze der Teilchen-Größe resp. -Masse zu erhalten, die

Unter "Gesichtsfeld" ist offenbar nur der direkt erleuchtete Teil des Gesichtsfelds zu verstehen, denn nur in diesem werden sind verschieden je nach der Abgrenzung des Lichtkegels nach die ultramikroskopischen Teilchen sichtbar. Die Dimensionen des erleuchteten Raumes können aber willkürlich gewählt werden und vorn und rückwärts?), nach der Breite und nach der Tiefe.

gabe für den Forscher, wenn Okulare mit einer passenden EHRwendung eines bestimmten Objektivs eine Fläche bestimmter Größe bei bestimmter Konzentration (oder auch über den Ultrawert) sich auf ein bestimmtes, vorher ausgemessenes, erleuchtetes Volum der Flüssigkeit beziehen würden. Sehr erleichtert würde diese Aufdurch die von vornherein bei bestimmter Tubuslänge und Veraus dem Lichtkegel abgegrenzt werden könnte, z. B. ein Quadrat Es würde den Wert aller künftigen Arbeiten auf diesem Gebiete bedeutend erhöhen, wenn die Angaben über die Teilchenzahl LICHschen Blende⁵) versehen⁴) in den Handel gebracht würden.

oder vielleicht durch Verdümung gebildeten.
 Wählt man das Sehfeld des Okulars zur Begrenzung vorn-rückwärts, was
übriguns sehr unvorteilänft ist, so ändert sich die Länge des sichtbaren Teils des Lichtkegels je nach der Axt des verwendeten Okulars.

dings hat übrigens H. Sirnaxvrovy ein Okular mit Neutzeliung eingeführt, welches sich für die Zwecke der Auszählung sehr gut eignet (Beschreibung der Einrichtungen zur Sichtbarmachung uhramikroskopischer Teilchen, Anmerkung 3, p. 97). Für die Auszighung von Submikronen, die mad der Grenze der Sichtbarkeit stehen, würde ich jeloch die erwähne Okularbfende vorziehen. daß die zweite leicht an die Stelle des ersten gebracht worden könnte. Neuer-3) Katalog von C. Zeiss, Mikroskope, 1903, p. 97.

oder Rechteck von 100 oder 200 μ^2 etc. Der Experimentator hätte dann nur noch dafür zu sorgen, daß diese Fläche mit Licht voll erfült, und daß der Lichtkegel nach der Tiefe hin richtig begrenzt würde. Durch diese Einrichtung würden auch die Fehler bei der Volumbestimmung auf die Fehler bei der Bestimmung der Tiefe reduziert, die nicht erheblich ins Gewicht fallen, weil sie meist kleiner sind als die Fehler bei der Bestimmung der mittleren Teilchenzahl.

Wenn die Forscher, welche den Ultraapparat verwenden, sich der kleinen Mühe unterziehen wollten, die mittlere Teilchenzahl in einem möglichst genau abgegrenzten Volum der Flüssigkeit zu bestimmen, so würden damit nicht nur die Resultate der verschiedenen Experimentatoren untereinander vergleichbar werden, sondern man erhielte auch Anhaltspunkte zur Ermittelung der ungefähren Teilchengröße oder ihrer oberen Grenze, deren Kenntnis für die weitere Erforschung der Kolloide von größter Wichtigkeit ist.

Ich halte es ferner für gefährlich, soweit zu verdünnen, daß nur 3—4 Teilchen im ganzen Gesichtsfeld enthalten sind, weil dann die zufälligen Staubteilchen des Verdünnungswassers mitgezählt werden. Es ist viel vorteilhafter, nur soweit zu verdünnen, daß etwa 1—6 Teilchen in einem kleinen, bestimmt abgegrenzten Volum (von etwa 400—1000 µg) vorhanden sind. (Vergl. das über Größenbestimmung Gesagte.) Zur Verdünnung dürfen natürlich nur solche Flüssigkeiten gewählt werden, welche an sich nicht fällend auf den kolloidal gelösten Körper wirken.

Untersuchungen von Michaelis. Aus einer kürzlich erschienenen, vorläufigen Mitteilung von Leonor Michaelis⁴ sei das Folgende entnommen. Michaelis teilt die Farbstofflösungen nach ihrem Verhalten im Ultraapparate ein in:

"1. Die optisch total auflösbaren. Ihre wäßrigen Lösungen lassen selbst bei stärkster Verdünnung ultramikroskopisch zahllose Körnchen erkennen. Hierhin gehören: 1. die wäßrigen Lösungen vieler hochmolekularer Sulfosäurefarbstoffe, wie Indulin, Violettschwarz, Anilinblau; 2. gewisse Pseudolösungen, deren Suspensionsnatur auch ohne Ultramikroskop wahrscheinlich, wenn auch nicht nachweisbar ist, z. B.: a) manche Farbstoffe, deren wässerige Lösung zwar nicht an sich zu dieser Klasse gehört, zeigen die optischen Erscheinungen der totalen körnigen Auflösbarkeit, wenn

Deutsche medizin. Wochenschrift 1904, No. 42 und Virchows Archiv 1905, Bd. CLXXIX, p. 195—208.

sie, selbst in großter Verdünnung, in Anilinwasser gelöst, sind (Fuchsin); b) eine dünne Lösung von Scharlach in Alkohol, welche mit fünf bis sechs Teilen Wasser verdünnt wird. Dabei fällt ger an sich in Wasser nicht lösliche Farbstoff nicht aus, sondern bleibt in ultramifroskopischer Suspension; c) eine dünne Lösung von Fuchsin in heißer, gesättigter CINa-Lösung wird beim Abkühlen im durchfallenden Licht violett bis blau, ohne einen Niederschlag zu geben. Diese Lösung ist optisch total auflösbar. Nach 24 Stunden flockt gewöhnlich der Farbstoff aus.

chen im Ultramikroskop, aber in reichlicherer Menge erst von einer gewissen Konzentration an. Der Farbstoff ist in der Lösung in zwei Phasen enthalten, welche in einem Gleichgewichtszustand miteinander stehen: erstens einer Lösung, von der das Ultramikroskop nichts zeigt, zweitens in optisch auflösbarer Form. Hierher gehoren die wähigen Lösungen von Fuchsin, Methylviolett und andere.

"3. Die völlig unauflösbaren, aber fluoreszierenden Farbstoffe. Sie zeigen eine optische Inhomogenität, welche makroskopisch als Fluoreszenz zu erkennen ist. Diese Inhomogenität ist aber sebbst ultramikroskopisch mit den heutigen Mitteln auf keine Weise körnig auflösbar. Dahin gehören die wäßrigen Lösungen von Fluoreszen (schon von Siedenvoper und Zsicakondy beobachtet), Eosin, Toluidinblau, Niiblau, Methylenblau.

Die von MICHAELIS beobachtete Fluoreszenz bei Methylenblau kann ich von früheren Beobachtungen her bestätigen.

Der zweiten zitierten Abhandlung von MICHAELIS entnehme ich noch die folgenden Beobachtungen:

Zu den optisch total auflösbaren Farbstofflösungen gehört auch die des Bayrischbau. Selbst bei sehr weitgehender Verduhnung sind in diesen Lösungen zähllose Teilchen wahrzunehmen. Obgleich diese Farbstoffe Sulfosauren sind, und man vermuten könnte, daß sie als Elektrolyte in Ionen dissoziiert in Lösung gehen, erweisen sich ihre wässrigen Lösungen doch als Hydrosole.

Zu der zweiten Klasse gehören neben den erwähnten Losungen von Fuchsin und Methylviolett noch die Lösungen von Neutralrot, Capribiau. Pikrinsäure. MICHAELIS ist der Ansicht, daß die in ihnen sichtbaren Könchen nicht von einer Verunreinigung herrihren, sondere neinen integrierenden Bestandteil der Lösung ausmachen. Er begründet diese Ansicht damit, daß die mikroskopisch sichtbaren Teilchen doch zu reichlich und zu regelngäßig in der

Es ist bekannt, daß die sauren Farbstoffe im allgemeinen eine geringe Affinität zu den Zellkernen haben. Eine Ausnahme hiervon machen die optisch total auflösbaren. Diese Farbstoffe lassen sich als Kernfarbstoffe verwenden und haben außerdem die Eigentunlichkeit, diffus zu farben. Es besteht nach MICHAELIS eine Regel, nach welcher jene Farbstoffe, welche in wässriger Lösung die Neigung haben, in körniger Form aufzutreten, gerade diejenigen sind, welche am leichtesten, und in am wenigsten spezifischer Weise von allen möglichen organischen Substraten adsorbiert werden.

MICHAELIS weist ferner darauf hin, daß die Körnchen in Eiweißlösungen nicht die Gesamtmenge des Eiweiß darstellen, sondern nur einen Teil desselben, ferner, daß man eine verschiedene

¹⁾ Diese Anschauung findet eine Stütze in den Beobachtungen, die an Lösungen von Glykogen, von Benzopurpurin und an anderen genacht wurden. Die Lösungen von Benzopurpurin zeigten z. B. bei Sonnenlicht einmal einen in massenhaft blaüßergütne Feilchen auffekanen Lichtkegel, den anderenal einen in massenhaft blaüßergütne Feilchen berührte. Eine friech bereitete Lösung dieses Farbstoße sreichen getribt von größeren Teilchen. — In einer verdünnten Lösung von Fuchsin, welche lauge gesanden hatte, konnte ich nur sehr wenig Triichen beobachten und hielt darum die von anderen Ferschern beobachteten Teilchen für Veruureinigungen. — Glykogenlösungen zeigen im Ultranpparat anfangs nehr Ultranikrosen als nach längerem Sechen (RAIRI-MANNS, (AATN-GRUZIWSKA und BILTZ), Ahnliches wurde bei Hänongolohinksungen von J. LEMANISSITE beobachtet (L'étuile des oorps ultra-microsophiques, Paris 1905, JULES KOUSSER ist dieser Wechsel der Erscheinungen nicht auf eine chemische Umwandlung des Hänongolohins zurückzuführen.

Diese Beobachtungen sprechen dafür, daß bei vielen Stoffen der Auffösungsvorgang ein kombünierter ist und daß neben einer kristalloiden gleichzeitig eine kolloidale Lösung einsteht, die ihrerseiste entweder aus Amiliconen oder aus Submülconen bestehen kann. Daraus würde sich ungezwungen erklären, daß Molekulargswichstbestimmungen an wäserigen Lösungen von Fuchsin, Methykviolett etc. nach K&AFFI, Ber d. D. chem. Ges., Bd. XXXII, p. 1612, 1899) zu einem höheren Molekulargswicht führen wie diejenigen an Lösungen derselben Stoffe in Alkohol. Bei diesen Stoffen würde das Verschwinden der Ultramikronen vielleicht auf einen allmählichen Übergang der kolloidaben in eine kristalloide Lösung zurückzuführen sein. Bei anderen, wie Benzopurpurin etc. scheint es sich um eine Aufsplitterung von Submikronen in Amikronen zu handeln im Sime der DoxxAxschen Ausführungen (Kap. XX). — Es gleibt, wie man sieht, noch zahreiche offene Fragen, auch bezüglich der wäserigen Lösungen vieler Kristalloide, die mit Hilfe der Ultramikrosopie unter gleichzeitiger Anwendung physikalisch-chemischer Methoden sich werden enscheiden lassen. (Anm. während des Drucks.)

Anzahl von Teilchen erhält, je nachdem man Wasser oder physiologische Kochsalzlösung zur Verdünnung anwendet. Die Unlöslichkeit der Globuline in reinem Wasser ist ja allgemein bekannt, ebenso die leichte, teilweise Koagulierbarkeit der Eiweißlösungen bei mechanischen Erschütterungen.

suchungen zu ziehen, ehe die wissenschaftlichen Grundlagen der wegs von weiteren Untersuchungen abhalten. Die Untersuchungen VON RAEHLMANN, MUCH, ROMER, SIEBERT und MICHAELIS haben dargetan, daß Submikronen häufiger und in größeren Massen anim Lebensprozeß, der an Wechselwirkungen zwischen kolloidalen Lösungen und Hydrogelen gebunden ist, eine wichtige Rolle entgegenwirken. Diese Umstände mahnen zur Vorsicht bei der mit der schon vor drei Jahren gemachten Beobachtung, daß kristalchen und einem von Amikronen herrührenden Lichtkegel nichts Untersuchungsmethode festgestellt waren. Dies soll jedoch keines zutreffen sind, als man vorher vermuten konnte, und sie dürfter Beurteilung ultramikroskopischer Befunde und haben mich, vereim lisiertes Albumin abgesehen von einigen suspendierten Staubteil wahrnehmen läßt, davon abgehalten, Eiweißlösungen, bei dener leicht Komplikationen eintreten können, in den Kreis meiner Unter Daß die koagulierten Teilchen, bevor sie zu größeren zusammentreten, zunächst als submikroskopische in Erscheinung treten ist umso näherliegend, als Albumine, Globuline etc. vorzüglich Schutzkolloide sind¹), die der Bildung von sichtbaren Niederschläger

spreen.

durch sorgfaltige, ultramikroskopische Untersuchung auch ein Urteil über Lösungen, deren Teilchen im amikroskopischen Gebiete liegen, gewonnen werden kann, liefert eine von W. Billiz gemeinschaftlich mit W. Gahl, ausgefahrte Arbeit, über welche Billiz berichtet? Es werden zunächst einige Vorsichtsmaßregeln bei der Herstellung und Behandlung von destillertem Wasser, welches zur Lösung und Verdünnung dient, mitgeteilt. Die beiden Forscher erhielten mit gewöhnlichen, destilliertem Wasser ungünstige Resultate, z. B. 1.6 Teilchen in ca. 0.00 004 mm³. Durch Kombination des Springschen Fällungsverfahrens mit sorgfältiger Destillation gelang es aber, fast optisch leeres Wasser zu erhalten. Ebenso wurde bei

Vergl. SCHULZ and ZSIGMONDY, Ann. 1, p. 68.
 Göttinger Nachrichten, math.-phys. Klasse, 1904, H. 4. Mitgeteilt von W.

vorsichtiger Filtration durch PUKALLsche Filter Wasser, welches für die meisten Zwecke tauglich war, erhalten.

Daß Berühren der Flussigkeiten mit eingeschliffenen Glasstopfen sowie Filtrieren durch Faltenfilter das Wasser für Zwecke der Ultramikroskopie unbrauchbar machen kann, muß ich vollinhaltlich bestätigen. Dagegen habe ich mit Gummischläuchen keine schlechte Erfahrung gemacht, sofern diese durch stete Berührung mit Wasser, das man zuweilen durchfließen lassen muß, gereinigt werden 1, Als Verschlüsse der Flaschen, welche Lösungen, zur ultramikroskopischen Untersuchung bestimmt, enthalten, empfiehlt BILTZ Korkpfropfen, die mit Staniol umwickelt sind.

Den eigentlichen Gegenstand der Untersuchung bildeten zwei Reaktionen, bei denen aus einer ursprünglich homogenen Lösung feste Körper ausgeschieden werden, die Zerlegung der Thioschwefelsaure und die Bildung von Selen aus Selendioxyd und schwefliger Saure. Es händelt sich zunächst um weitere Aufklärung der von LANDOLT, FOUSSEREAU, HOLLEMANN, v. OETTINGEN u. A. untersuchten Verzögerungserscheinungen bei der Einwirkung von Sarre auf Thiosulfat. Bekanntlich tritt, wenn Thiosulfatlösungen angesäuert werden, erst nach einiger Zeit Trübung der Flüssigkeit ein. FOUSSEREAU hatte gezeigt, daß die Zerlegung der Säure im Moment ihrer Entstehung beginnt, und die Verzögerung der sichtbaren Reaktion einer verzögerten Abscheidung des Schwefels zuzuschreiben sei.

Man konnte nun annehmen, daß der Schwefel in kristalloid gelöstem Zustand, oder daß er kolloidal gelöst vorliege, in welchem Falle die kolloidale Lösung mit wachsender Schwefelbildung allmählich in eine deutliche Suspension übergehen müßte. Nach der ersten, von OSTWALD vertretenen Annahme handelt es sich um eine Übersättigungserscheinung, welche innerhalb kurzer Zeit ausgelöst wird; nach der zweiten um die Bildung einer zunächst mikroskopisch nicht wahrnehmbaren kolloidalen Lösung, deren Partikel mit der Zeit in das Gebiet der mit bloßem Auge erkennbaren Größe gelangen. Im ersteren Falle müßte der Vorgang kontinuierlich im letzteren diskontinuierlich sein.

j) Vergl. p. 88. Ich habe bei Sonnenlicht viel mit Flüssigkeiten gardeitet, die fast nur amikroskopische Teilchen enthielten, und wurde nur einigemal durch die schlechte Beschaffenbeit des Wassers gestört. Der Grund, warum für meine Untersuchungen nur in Ausnahmefüllen besonders gereinigtes Wasser erforderlich war, ist darin zu suchen, daß ich mich zur Untersuchung meiner Flüssigkeiten meist eines 50 bis 100 mal kleineren Raumes bediene, wie Blutz und GAML.

BILTZ und GAHL konnten nun mit Hilfe des Ultraapparates die Diskontinuität des Vorganges mit Sicherheit nachweisen. Das mikroskopische Bild der Mischung blieb zunächst mehrere Minuten unverändert, dann trat schnell zunehmend Trubung unter Bildung

erst nach ca. 30 Minuten eine Trübung erkannt werden konnte, wurde bei der ultramikroskopischen Untersuchung bereits nach 2 Minuten 20 Sekunden eine Ausscheidung von Submikronen wahrgenommen, die sich innerhalb der nächsten Sekunden bedeutend verstärkte. - Auch hier deutet die Diskontinuität des Vorgangs darauf hin, daß zunächst eine kristalloide, übersättigte Die ultramikroskopische Untersuchung der zuzweit erwähnten Reaktion gab ein Beispiel dafür, wie weit makroskopische Beobachungen von den ultramikroskopischen abweichen: Während bei der Einwirkung von schwefliger auf selenige Säure makroskopisch Lösung von Selen gebildet wird, deren Übersättigung unter Bildung on Submikronen ausgelöst wird.

1—2 Teilchen im ganzen Gesichtsfelde zu sehen, der Lichtkegel war äußerst schwach aber doch zu erkennen. skopischen Teilchen durchsetzt sind. Es wurde ein besonders ntersucht. Die Resultate RAEHLMANNS konnten auch bei Anendung dieses Praparates bestätigt werden, da die 0,07 prozentige Josung von Glykogen zahlreiche, weiße, äußerst kleine Teilchen nikronen wahrgenommen. Bei einer Konzentration von 1:300 000 Eine interessante Arbeit¹⁾ von Mme Z. GATIN-GRUŽEWSKA nd W. Bilitz betrifft die Prüfung der weiter oben angeführten orium hergestellt, unter Einhaltung aller Vorsichtsmaßregeln in BIL12 gereinigt worden war, und die Lösung im Ultraapparat waren im Gegensatze zu RAEHLMANNS Beobachtung nur mehr Beobachtung RAEHLMANNS, daß Glykogenlösungen von ultramikroreines Praparat von Z. GATIN-GRUŽEWSKA in PFLÜGER'S Laboraestilliertem Wasser aufgelöst, welches nach der Methode von in oscillatorischer Bewegung erkennen ließ. Auch in der 0,007 prozentigen Lösung wurde ein deutlicher Lichtkegel neben Sub-

Wurde an Stelle von reinem Wasser Alkohol wechselnder Konzentration zur Verdünnung verwendet, so zeigten sich (bei Endkonzentration von 0,007 Proz. Glykogen) umsomehr Teilchen, je konzentrierter der Alkohol genommen wurde,

¹⁾ Archiv für die ges. Physiologie, 1904, Bd. CV, p. 115-120.

Durch diese Versuche ist der Beweis erbracht, daß die wässerige Lösung von Glykogen neben den leicht erkennbaren Submikronen auch Amikronen enthält, die, dem Auge zunächst nur als homogener Lichtkegel in ihrer Gesamtheit erkennbar, durch den fällend wirkenden Alkohol zu Submikronen zusammengeballt werden. Die Ausfällung des gelösten Glykogens ist nicht diskontinuierlich, sondern schreitet mit der Konzentration des Fällungsmittels kontinuierlich fort.

XX. Über die Bildung von Hydrosol und Hydrogel. r. Solbildung.

Man wird vergebens versuchen, einen festen, praktisch unlöslichen Körper durch Pulverisieren und Aufschlämmen in ein Hydrosol zu verwandeln. Es werden auf diese Art immer nur Suspensionen des betreffenden Körpers erhalten. Um ein Hydrosol zu erhalten, ist etwas anderes erforderlich.

Der mechanischen Zerkleinerung ist durch die Kohäsion sehr bald eine Grenze gesetzt, die nicht überschritten werden kann. Es wäre von Interesse, diese Grenze für verschiedene Korper festzustellen; sie wird verschieden sein von Körper zu Körper und dürfte selbst bei leicht zerreiblichen, spröden Körper nicht viel tiefer liegen als bei ½ µ Durchmesser. Die Schwierigkeiten. Metalle in feine Pulver zu verwandeln, sind ja allgemein bekanntt besondere Kunstgriffe sind dafür erforderlich. Aber die Teilchen solcher Pulver sind noch sehr grob und lassen sich nicht vergleichen mit den Hypomikronen in Metallhydrosolen.

Es gibt mehrere Wege, um zum Hydrosol zu gelangen, a) durch selbständige Zerteilung eines wasserlösichen Kolloids in Wasser; b) vom echten Hydrogel ausgehend, durch Peptisation; c) in einigen Fällen durch elektrische Zerstänbung von Metallen (nach Bredigs Verfahren); und endlich d) von Kristalloiden ausgehend, auf dem Wege, der zunächst zur feinsten Zerteilung führt, durch Bildung eines (als Kristalloid) praktisch unfoslichen Körpers innerhalb einer Flüssigkeit durch chemische Reaktion und durch Temperaturänderung.

a) Auflösung reversibler Kolloide. Man kann also ausgehen von der festen Form eines reversiblen Kolloids (festes Hydrosol oder auch unechtes Hydrogel), welchem die Fähigkeit zukommt, sich selbständig in Wasser zu zerteilen. Über diesen Zerteilungsvorgang hat DONNAN!) vor einiger Zeit intereksante theoretische Betrachtungen angestellt.

DONNAN zeigt unter Anwendung der Fundamentalbegriffe der Kapillaritätstheorie auf den Vorgang der kolloidalen Auffosung, daß die Wechselwirkung von Kohäsonskräften und den molekularen Anziehungskräften zwischen Kolloid und Flüssigkeit unter gewissen Voraussetzungen zu einer selbständigen Zorteilung der Materie führen kann, die ein Ende findet, noch bevor die molekularen Dimensionen erreicht sind?). Es ist sehr bemerkenswert, daß ein solcher Vorgang ohne eigentliche Lösungsstension möglich ist, daß er ohne die Mitwirkung elektrolytischer Dissoziation erfolgen und erklärt werden kann auf Grund der Kapillaritätstheorie, und daß er zu Flüssigkeiten führt, die naturgemäß keinen merklichen osmotischen Druck besitzen.

b) Peptisation und Pektisation. Wenn man von echten Hydrogelen ³) ausgeht, welche ja eine außerordentlich feine Zerteinung schon vorgebildet enthalten, lält sich durch einfaches Zerreiben mit Wasser ein Hydrosol ebensowenig herstellen wie durch Zerreiben eines unlöslichen Pulvers. Es ist, um eine kolloidale Lösung daraus zu gewinnen, notwendig, eine meist geringe Menge peptisierender Substanz zuzusetzen, die nicht gerade chemisch auf das Hydrosol oder dessen Hauptbestandteile einzuwirken braucht. Dann verflüssigt sich das Hydrogel, und das entstandene Hydrosol kann beliebig weit verdünnt werden. Hier zeigt sich bei vielen Köprern ein Unterschied zwischen dem echten Hydrogel⁴) und der wasserfreien Substanz; die letztere bleibt intakt und gibt unter

1) DONNAN, Zeitschr. f. phys. Chem. 1901, Bd. XXXVII, p. 735; ferner 1905,

Bd. XLVI, p. 197.

2) Nur nebenbel sei bemerkt, daß der Zerteilungsvorgang auch dann bei mittlerer Teilcheupföße ein Ende erreichen kann, wenn die Hauptunasse des reversiblen Kolioids auss umzerteilbaren Submikronen besteht, welche darch Spuren von Schutzkolloiden an der Vereinigung zu einem unternoharen Ganzen verhindert sind wie bei LEAN kolioidalem Silber und beim kolioidalen Leite.

3) Duter echtem Hydrogel soil eine Gallerte, welche sich nicht selbständig in reinem Wasser zerteilt, verstanden werden; unter unrechtem Hydrogel oder "festem Hydrogel oder "festem Hydrogel" (vergl. LOTTERMOSER) ein wasserlösliches Kolloid in festem oder halbfestem

 Unechte Hydrogele, wie Albumin, Dextrin, Gummiarabikum etc. verflässigen sich in Wasser ohne Zusatz frander Substanzen.

der gleichen Einwirkung keine kolloidale Losung⁴). Als Beispiel sei hier angeführt die Zinnsäure. Aus Zinnchlorür erhält man durch Verdünnen und sehr sorgfältiges Auswaschen ein (zuweilen chlorfreies) Hydrogel. Das Gel der Zinnsäure ist, wie VAN BEMMELEN gezeigt hat, nicht Zinnsäurehydrat, wie man früher wohl annahm, sondern eine Absorptionsverbindung SnO₂ mit H₂O. Ein Tropfen Ammoniak vermag große Mengen des Gels zu verflüssigen ⁵), aber die Fähigkeit, verflüssigt zu werden, büßt die Zinnsäure vollkommen ein, wenn sie bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet wird.

Aus dem Hydrosol der Zinnsäure kann das Gel durch minimale Mengen von Säuren wieder ausgefällt werden. Die beiden Vorgänge, Auflösung der Zinnsäure durch Alkali und Fällung durch Säuren, erinnern so auffallend an chemische Reaktionen, daß es das nächstlegende wäre, hier an eine einfache Salzbildung zu denken, und das Hydrosol der Zinnsäure als die Losung eines leichtlöslichen Salzes der praktisch unföslichen Zinnsäure autrauseihen. Einen ähnlichen Standpunkt hat JORDIS neuerdings vertreten ³). Torrus sieht alle Kolloide als amphotere Stoffe an, die sowohl

JORDIS sieht alle Kolloide als amphotere Stoffe an, die sowohl als Basis wie als Saure Salze bilden, d.h. den Kationen und Anionen analog reagieren können. Es lassen sich aber dieselben Erscheinungen auch erklären unter einem anderen Gesichtspunkt, der hier nur angedeutet werden kann⁴): Wird das Gel der Zinnsäure mit ein wenig konzentriertem Alkali behandelt, so wird ein Teil des Alkali von dem Hydrogel durch Absorption⁶) aufgenommen;

Daher die Vorschrift der analytischen Chemie, bei der Bestimmung der Klüselsäure bis zur stanbigen Trockne einzudampfen.

²⁾ ZSIOMONIV, Liebigs Ann., 1898, Bd. CCCI, p. 370.
3) JOLIIS, Zeitschr, f. Elektrochemie, Bd. X, p. 517 und Ber. d. phys-med.
c., Ednagen 1904.

⁴⁾ Ich teile diese Betrachtungen nur deshalb mit, weil ich nich derselben (bereits vor mehreren Jahren) mit Vorteil bedient habe, um einem Überblick über die Reaktionem des CASSUSSchen Puppus und anderer Kolloide zu erhalten, und weil litre Mitteilung Anderen vielleicht nützlich sein kann. Ganz ihnliche Annahmen sind übrigens auch zur Erklitung der Peptiaation und Pektisation von BRIZHO (Anorgan, Fermente L. c., 1991, p. 16) und von SWIGEL POSTERNAK gemacht worden (Ann. Inst. Pasteur, 1901, Bd. XV. p. 85, 169, 251, 560).

⁵⁾ Oder Adsorption, vergl. VAN BEMMELEN (Kap. III). (Daß die Absorption oder Adsorption noch etwas "Gebeinmisvollen" enthält, ebersso wie die Wirkungen der Schwerkraft, der chemischen Affinitit und jeder anderen Kraft kann nicht bezweifelt werden; wir schließen aber auf ihr Vorhandensein aus einer Unzahl von Erscheinungen, welche weder aus der chemischen Affinität erklärt, noch auf Wirkungen anderer bekannter Energiearten, wie Elektrizität, Magnetismus etc. zurückgeführt werden können.

was wir darüber wissen: die metallische Natur der Einzelteilchen, nahme einer Salzbildung zu erklären, zu der Annahme von BERim Ferrocyankalium). Dieser Annahme widerspricht aber alles Alkali (oder das etwa gebildete Stannat) gerade so, wie wenn es ierte Anion OH' oder SnO₃" etc. erteilt den Zinnsäureteilchen zu durchdringen, im Gegensatz zu echten komplexen Ionen. Auch enigen des Salzes einer schwachen Saure. Während das Verhalten vie die Zinnsäure und man müßte, um sein Verhalten unter Ansei; diese Annahme ist aber widerlegt (vergl. Kap. III, p. 56) slexen Salzes sind, oder Bestandteile desselben (ähnlich wie das Platin in den Salzen der Platichlorwasserstoffsäure, oder das Eiser Vorgang der kolloidalen Auflösung zu verstehen wie auch das Verhalten bei der Elektrolyse und gegen Reagentien. Das adsordie aus den elektrischen Überführungsversuchen zu erkennende, negative Ladung, welche sowohl die Trennung der Amikronen Salzbildung im Sinne von JORDIS sich erklären läßt, kommt man bei manchen anderen Kolloiden mit dieser Ansicht nicht durch ZELIUS zurückgreifen, daß der Purpur eine chemische Verbindung man müßte die ebenfalls unrichtige Annahme machen daß die metallischen Goldteilchen selbst die Anionen eines kom-Hierher gehört z. B. die von SAUSSURE 1814 eingehender untersuchte Verdichtung von dabei kann natürlich auch etwas Stannat, z. B. K. SnO, gebildet verden. Die Auflösung des Gels unter Solbildung erfolgt beim Beim Verdünnen wird das absorbierte Wasser gelöst wäre, der elektrolytischen Dissoziation unterbrauchen nur anzunehmen, daß bei dieser Dissoziation das Aniox an den Amikronen oder Submikronen, aus welchen das Gel der Zinnsäure zusammengesetzt ist, adsorbiert bleibt, um sowohl den meinander, wie ihre Verteilung in der Flüssigkeit bewirkt. Der ganze Komplex (Zinnsäureteilchen mit dem daran festgehaltenen Anion verhalt sich bei der Elektrolyse ganz ahnlich wie das komplexe Anion des Alkalisalzes einer sehr schwachen Säure; es scheide die Reaktionen der kolloidalen Zinnsäure sind ganz ähnlich den der kolloidalen Zinnsäure nun auch z. T. unter der Annahme einer z. B. beim CASSIUSschen Purpur. Dieser verhält sich ganz ebense hle. Eine Zusammenstellung und kritische Besprechung der Literatur übe und findet sich in Ostwalles Lehrbuch d. allgem. Chemie, II, Aufl., sich an der Anode ab, vermag aber nicht die Pergamentmembrane liegen (die bekanntlich beim Verdunnen immer zunimmt). mit Wasser.

ihre Unfähigkeit, bei der Elektrolyse Pergament zu durchdringen, und endlich die Tatsache, daß sehr große, submikroskopische Goldbei der Elektrolyse ebenso verhalten wie die kleinsten. teilchen, die aus Millionen von Atomen zusammengesetzt sind, sich

diese Verhältnisse vorstellen kann, seien hier einige Zeichen eingeführt. Um nur ein ganz vorläufiges Bild zu geben, wie man sich Ein ultramikroskopisches Teilchen von Zinnsäure sei mit

der kolloidalen Lösung denke ich mir dieselben vereinigt mit bezeichnet, ein ultramikroskopisches Goldteilchen mit Au. In

Lussac], "Adsorption" oder "Zustandsaffinität") kann etwa durch stand bestehen bleibt. Diese Vereinigung (durch "Adhāsion" [GAY-Purpur bleibt Gold stets bei der Zinnsäure, solange der Kolloidzuwodurch sie ihre elektrische Ladung erhalten. Im Cassiusschen

SnO, Au

SnO, Au SnO,

tiv geladen, geradeso wie die der Zinnsäure; ihre Ladung kann in ähnlicher Weise bildlich angedeutet werden wie bei dieser, z. B. zum Ausdruck gebracht werden²). Auch diese Teilchen sind nega-

Au SnO, etc.

pisches Teilchen, das ebensogut nur wenige wie auch einige hundert sich hier um einen größeren Komplex handelt, um ein amikroskozum Ausdruck gebracht wird, ist aber mit ___ angedeutet, daß es mischen Formeln, durch die u. a. eine bestimmte Gewichtsmenge mit chemischen Formeln. Im Gegensatz zu den inhaltreichen che-Mit derartigen Zeichen läßt sich nun geradeso operieren wie

chem. Ges., Bd. XXXVII, p. 1112, 1904.) 1) Dieser Ausdruck wurde von W. BILTZ vorgeschlagen. (Ber. der Deutschen

⁽anderenfalls wäre anzunehmen, daß Gold oder Zinnsäure eines dem anderen vorauseilen wurde je nach der Größe der elektrischen Ladung und der Reibungswiderstände in der Flüssigkeit). Wohl aber tritt bei Überschaß von SnO₂ zuwellen eine Trennung in rot 2) Bei der Elektrolyse scheidet sich der Purpur als homogen erscheinende rote Masse an der Anode ab, man bemerkt keine Trennung von Gold und Zinnsäure, die wohl eintreten würde, wenn die beiden Bestandreile nicht miteinander vereinigt wären

Moleküle enthalten kann, oder um ein submikroskopisches, in welchem sowohl Tausende als auch Millionen von Molekülen enthalten sein können!). Keineswegs soll aber durch diese Zeichen irgend eine Vorstellung über die Gestalt der Amikronen oder die Art ihrer Raumerfüllung gegeben werden.

ihrer Raumerfüllung gegeben werden.

Die Metazinnsdure und ebenso der daraus gewonnene Purpur lösen sich nicht in konzentrierter Salzsäure. Wohl aber tritt Lösung ein beim Verdünnen. Ganz analog der Peptisation durch Alkalien kann man hier eine Absorption von HCI durch das Gel der Metazinnsäure aunehmen (eventuell auch Bildung von erwas Zinnchlorid oder Oxychlorid, das zunächst absorbiert bleibt). Bei der Verdünnung tritt abermals Dissoziation ein, wobei das nunmehr in größerer Konzentration vorhandene Wasserstoffnon (oder vielleicht das Kation eines aus Zinnoxyd und Salzsäure gebildeten Salzes) an den Amikroner adsorbiert bleibt und ihnen die positive Ladung erteilt.

Mit Hilfe dieser Zeichen kann man die wichtigsten Reaktionen der Zinnsäure und des CASSIUSschen Purpurs in anschaulicher
Weise bidlich darstellen, sowie viele andere Kolloidreaktionen.
Doch soll das hier nur angedeutet werden; ich möchte aber
gleich hier erwähnen, daß meine Auffassung die HARDYSche Lehre
vom isoelektrischen Punkt zur Grundlage hat, nach welcher die
Stabilität der irreversiblen Hydrosole auf ihren elektrischen Ladungen
bernhat,) während sie dann, wenn ihnen die Potentiadififerenz gegen
das Medium genommen wird, instabil sind und koagulieren. Nun
hat BILLITZER ³) aber gezeigt, daß einige Hydrosole gerade im
isoelektrischen Punkte besonders stabil sind, und darzuf eine neue
Auffassung der Koagulation aufgebaut, nach welcher die Ionen,
welche die Fällung des Kolloids bewirken, als Kondensationskerne
wirken. Bei der Bedeutung, welche den Ausführungen BILLITZERS
zukommt, muß ich später ausführlich auf dieselben zurückkommen,

¹⁾ Es sprechen Gründe dafür, daß in diesem Falle zahlreiche Anionen mit einem submikroskopischen Teilchen durch Adsorption vereinigt sind, und sie gleichen dann nach dem treffenden Vergleich von Blazurzuste mehr einer Blaztrode sis dem Ion. Im Gegensatz an Blazurzust mechte ich es aber für wahrscheinlich halten, daß jedes einzelne submikroskopische Teilchen eine Ladung enthält, die derjenigen eines Ions gleichkommt,

oder sie übertrifft.

2) Andere Urzachen, welche die Stabilität erhöben, sind p. 139 angeführt. Reine Metallbydroeole bilden übrigens eine Gruppe für sich, die gesonderte Betrachtung erfordert. (Vergl. Ksp. XX, z.)

BILLITZER, Situanguber, der K. Akad. d. Wiss, Wien; M. n. Kl., CXI, IIa.
 Nov. 1992, Zeltschr. f. physikal, Chemie 1993, Bd. XLV, p. 107; ibid., 1995, Bd. Ll.

sowie auf diejenigen Punkte, in welchen ich mit ihm nicht über-

Tatsachen bestritten werden muß. von hypothetischen chemischen Verbindungen, deren Existenz in auf die erwähnten Vorgänge fähig, als die Annahme der Bildung sind wie in den Hydrosolen und ihre elektrische Ladung einer tretene Annahme, daß die Teilchen in den Hydrogelen dieselben so ist doch die von Bredig und auch von Billitzer u. A. vervon den Vorgängen der Peptisation und Koagulation machen mag Abgabe an dieselbe) verdanken, einer allgemeineren Anwendung Aufnahme von Ionen aus der umgebenden Flüssigkeit (oder einer einigen Fällen nicht erwiesen ist, in anderen aber auf Grund der Welche speziellen Vorstellungen man sich aber auch immer

ist, sowie an das der Globuline und Albumine dalen Kieselsäure, mit deren näheren Studium JORDIS¹) beschäftigt fügen, daß gerade die Vorgänge der Pektisation und Peptisation erwarten ist. Ich erinnere hier nur an das Verhalten der kolloiständige Aufklärung jener Vorgänge wohl erst in Zukunft zu Erscheinungen und so viel Individuelles aufweisen, daß eine vollbei jedem einzelnen Kolloid eine so große Mannigfaltigkeit der sowie die der Ausfällung reversibler Kolloide durch NH₄Cl etc. Zu den Ausführungen dieses Abschnittes ist noch hinzuzu-

stäubung Metallhydrosole entstehen, sind von Bredig³) ausführlich behandelt worden. c) Die Bedingungen, unter denen durch elektrische Zer-

dung eines als Kristalloid praktisch unlöslichen Körpers durch Temperaturerniedrigung. - Man wird im allgemeinen innerhalb einer Flüssigkeit auf chemischem Wege oder loide Löslichkeit eines Körpers ist, umso größer werden gewöhn mikroskopischen Kristalle (s. weiter unten). Je größer die kristalgesetzt sein können. Solche Kriställchen mit ihren Wasserhüllen daß die Kolloide, selbst wenn sie Gallerten bilden, zuweilen aus submikroskopischen oder amikroskopischen Kriställchen zusammennüssen ein ganz anderes Verhalten zeigen wie die gewöhnlichen nnehmen dürfen, daß den meisten Körpern die Fähigkeit zud) Herstellung von kolloidalen Lösungen durch Bil-, Kristalle zu bilden. Es scheint nicht

JORDIS, Ioc. cit. und Zeitschr, anorg. Chem., Bd. XLIV, p. 200—208
 Anorg. Fermente, Ioc. cit.

Niederschläge, deren kristallinische Beschaffenheit kaum mehr zu lich die aus seiner übersättigten Lösung anschießenden Kristalle 1. Sehr schwerlösliche Körper wie Bariumsulfat oder Chlorsilber geben erkennen ist. Dennoch ist ihre Löslichkeit zu groß, als daß man aus diesen Körpern haltbare kolloidale Lösungen herstellen könnte (vergl. Kap. XVIII, p. 150).

Um zu haltbaren, irreversiblen kolloidalen Lösungen durch auszugehen, die als Kristalloide so gut wie unlöslich sind. Erst und so wenig wachsen können, daß Zerteilungen von demjenigen Homogenitätsgrade entstehen, welchen wir bei kolloidalen Lösungen fordern können, oder es ist die Gegenwart von Schutzkolloiden erforderlich, welche dem Anwachsen der Kriställchen außerordentchemische Umsetzung zu gelangen, ist es erforderlich, von Körpern dann werden die eventuell gebildeten Kristallchen so klein bleiben lich entgegenwirkt, ebenso wie der Teilchenvereinigung.

stimmen. Diese Micellen sind nach NAGELI in den Fasern an-nabernd gleichsinnig orientiert und rufen dadurch die Doppel-Es darf hier nicht unerwähnt bleiben, daß schon NAGELI? die Annahme gemacht hat, daß die pflanzlichen Fasern aus optisch wie raumlich anisotropen Molekülkomplexen, den Micellen, aufgebaut sind, also aus ultramikroskopischen Gebilden, die in ihren wesentlichen Eigenschaften mit kleinen, anisotropen Kriställchen übereinbrechung der Fasern hervor.

oder bei der Dehnung von Gelatine, Kirschgummi etc., sowie Dichroismus von gefärbten Fasern und doppelbrechender Gelatine) erklärt werden können unter der Annahme von ultramikroskopischen So zeigen die mit Goldsalzen gefärbten Fasern einen wundervollen Auch H. Ambronn⁵) hat in einigen Arbeiten mehrfach darauf hingewiesen, daß eine Reihe von Erscheinungen bei den Kolloiden Kristallen oder Micellen im Sinne der NAGELISchen Hypothese (Doppelbrechung bei der Rotation von Gelatine, Gummilösung etc.

reichen Umständen ab, ganz wesentlich sind dabei die Temperatur, die Konzentration der übersättigten Lösung, der Übersättigungend etc. Aber auch Verunreinigungen und andere Einflüsse spielen eine große Rolle. Regel dient nur zur vorläufigen Orientierung, die Größe der Kristalle hängt ja von zahl 1) Man vergleiche Na, SO, mit CaSO, und Calciumoxalat; die ausgesproch

²⁾ Eine kurze und übersichtliche Darstellung von NAORLIS Anschauungen findet sich in NAORLI und SCHWENDENTE, Das Mikroskop, 2. Aufl., Leipzig 1877.
3) H. AMROONN, Ann. der Physik, 1888, Bd. XXXIV, p. 341; ib., 1889, Bd. XXXVIII, p. 160; Ber. d. D. Boan. Gez., 1889, Bd. VII, p. 103-114; Ber. d. Kgl. Sachs, Ges. d. Wiss., 7. Dez. 1896.

Dichroismus rot-grünblau, dessen Zustandekommen nach H. Am-BRONN am einfachsten auf eine orientierte Anlagerung von anisotropen Goldkriställchen an die Micellen zurückzuführen ist. Es sprechen demnach zahlreiche Erscheinungen dafür, daß submikroskopische Kriställchen bei Kolloiden eine Rolle spielen können¹).

Wie auch W. BILTZ hervorgehoben hat, ist die Bildung von übersättigten, kristalloiden Lösungen selbst bei präktisch unlöslichen Körpern häufiger, als man gewöhnlich anzunehmen pflegt. Man wird daher bei Entstehung eines als Kristalloid präktisch unlöslichen Körpers zunächst vorübergehend die Bildung einer sehr stark übersättigten kristalloiden Lösung erwarten können. Derartige Lösungen sind aber sehr unbeständig. Wie sich in solchen übersättigten Lösungen Amikronen und Submikronen bilden können, ist schon Kap. XVI und XVII erörtert worden ⁹.

Von OSTWALD ist die kleinste Menge eines festen Stoffes festgestellt worden, welche übersättigte Lösungen leichtlöslicher Körper noch zur Kristallisation zu bringen vermag. OSTWALD findet, daß die Grenze etwa bei 10⁻⁶ bis 10⁻⁹ mg liegt⁸). Bei schwerlöslichen Körpern dürfte sie viel tiefer liegen, wie Kap. XVI ausgeführt worden ist; haben ja die kleinsten, sichtbaren Goldsubmikronen schon eine über millionenmal kleinere Masse als die kleinsten Kristallichen, welche Übersättigung leichtlöslicher Körper auslösen. Noch viel kleiner aber sind die Amikronen, welche jenen als Wachstumszentren dienen⁴). (Kap. XVI).

i) Der Dichroisums könnte auch zurückgeltlitt werden auf Verschiedenheiten in den Abstände der Teilchen, also auf anisotrope Gitterstrikturen (AMRONN, Ber. d. Kgl. Sächs, Ges. d. Wiisa, Bd. XLVIII, p. 622, 1896; F. BRAUN, Berl. Akad, Ber., 1904, p. 164; DRUDES Ann., Bd. XVI; KIRCHNER und ZSTOMONDY, DRUDES Ann., 1904, Bd. XV, p. 587). Wie mit Herr AMRSONS mittellt, sit es ihm aber in neenester Zeit gelungen aus Gold- und Silbersakzen unter gewissen, sehr einfachen Bedingungen ausdelförmige, sehr dunne mikroskopische Kristalle, oder auch zu Drusen vereinigte Blättchen herrustellen, die sowohl starke Doppelbrechung als auch denselben auffallenden Dichroismus zeigen, wie er bei den mit Gold- und Silbersakzen gefärhten Fasern auftritt. Dachurch gewinnt die oben erwihnet Anschauung AMRONNS eine nicht unwesentliche Stitze.
3) Vergl. auch XIX, p. 161—163.

^{3) 10-2} bis 10-17 g. OSTWALD, Lehrbuch d. alig. Chemie, 2. Aufl., II, 2,

⁴⁾ Der Grund für diese enormen Größennuterschliede ist unter Zahlifenahme der Ostwalden Bertrachungsweise leicht einzuselnen. Nach Ostwald haben wir zweierlei Arten von übersättigen Lösungen zu unterscheiden: labile und metastabile, In den ersteren tritt spontane Kristallisation ein, in den letzteren nicht; es muß die Überstittigung bei Ihnen durch einen von außen hineingebrachten Keim ausgelöst werden. Die von Ostwald bestimmte Grenze bezieht sich auf Lösungen, weiche im metastabilien

Man wird die Bedingungen bei der Bildung des Kolloids so wählen konnen, daß nur amikroskopische Teilchen entstehen (z. B. durch weitgehende Verdünnung des Reaktionsgemisches, oder durch Hinzufigen von Schutzkolloiden, welche das Wachstum beeinträchtigen), und dann eine kolloidale Lösung von hoher Homogenität erhalten; oder man wird die Bedingungen so wählen können, daß größere submikroskopische Kristallchen enstehen z. B. durch Anwendung höherer Konzentrationen und durch geeignete Wahl von Körpern größerer Kristallisationsgeschwindigkeit. In diesem Falle kann unter Umständen der Anschluß an die mechanischen Suspensionen erreicht werden. An derartigen Gebilden wird man am besten den Einfluß des Zerteilungsgrades auf die Eigenschaften eines Körpers studieren können; ein eingehendes Studium in dieser Richtung verspricht noch manche wertvolle Erkenntnis zutage zu foreden; hier ist bloß ein unvollständiger Anfang darin gemacht

Nur nebenher kann erwähnt werden, daß Temperaturerhohung des Reaktionsgemisches (welche ja im allgemeinen die kristulloide Löslichkeit schwer löslicher Körper und wohl auch die Kristulloide geschwindigkeit erhöht, Kap, XVI) die Wirkung hat, daß bei irreversiblen Hydrosolen größere Teilchen gebildet werden ¹). So scheiden sich bei der Reduktion von Gold- und Silberlösungen bei Siedenitze meist größere Teilchen aus als bei gewöhnlicher Temperatur. Es scheint mir nicht unwahrscheinlich, daß die Jösliche Metatonerde und das Metzeisenoxyd, welche Graham für allotrope Modifikationen der kolloidalen Tonerde gehalten hat, sich hauptsächlich durch die Größe der in ihnen enthaltenen Ultramikronen von den gewöhnlichen Hydrosolen dieser Körper unterscheiden. Dafür

Gebiet sich befinden; bei der Herstellung von schwerkslichen Niederschlägen und von irreversiblen Hydrosolen haben wir es aber mit Vorgängen zu um, die sich im labilen

Num hängt die von Ostwald ermittelte Greane, wie er p. 757 mittelt, von dem Grade der Übersätigung ab. Je gefölert die Übersätigung im metsansblien Gebiere sit unso kleiner werden die Kristalie sein können, werden jene ausläsen. Diese sehr wertvollen Betrachtungen lassen sich auf die vorliegenden Fülle anwenden. Es scheint mit daß die erwähne Genne mit zuselhemeder Debesätigung der Lösung eines bestimmen Körners sohs schwall in des Gebier der kleineren Dinneniones verzehoben wird.

Körpers sehr schnell in das Gebiet der kleineren Dimensionen verschoben wird,

1) Wird die Löslichkeit eines als Kristallood praktisch unlöslichen Körpers erböltt,
so sind nach oben ausgesprochener Regel die Bedingungen zum Anwachsen der
Kristallcher grantiger, auch können eventuell größere Gebilde auf Kosten der kleineren
sich verwörfer.

spricht nicht nur die Bildung der ersteren bei hoherer Temperatur und das Verhalten dieser Körper, sondern auch bei Metaeisenoxyd die Farbe und das getrübte Aussehen. Beide Modifikationen würden interessante Objekte für ultramikroskopische Untersuchungen abgeben.

Ein wesentlich anderer Einfluß der Temperatur wurde bei der löslichen Stärke beobachtet. Diese — ein reversibles Kolloid — scheint bei Siedetemperatur eine kristalloide Lösung mit sehr hohem Molekulargewicht zu geben¹). Eine 3 prozentige, bei Kochhitze hergestellte Lösung zeigte im Ultraapparate auch nach dem Erkalten einen homogenen, polarisierten, von Amikronen herrührenden Lichtkegel. Wurde diese Lösung in einem ungeheizten Zimmer (bei ca 3—10° C) stehen gelassen, so wurde sie nach mehreren Tagen opalisierend und hatte sich in 3—4 Wochen in eine milchweiße, undurchsichtige Flüssigkeit verwandelt, die ganz dicht erfüllt war mit lebhaft glanzenden Teilchen von 50—100 μμ²).

Durch Aufkochen konnte sofort wieder eine klare Lösung erhalten werden. Schon das lebhaft glänzende Aussehen der Teilchen im Ultraapparate spricht dafür, daß dieselben nicht eigentliche
Hydrogelteilchen, sondern von Stärke massiv erfüllte Körnchen
waren 3. Der Vorgang durfte vielleicht so zu erklären sein, daß bei
Siedehitze eine ungesättigte, kristalloide Lösung gebildet wurde,
die bei gewöhnlicher Temperatur weit übersättigt war 3; spontane
Bildung von Kristallisationszentren, sowie Anwachsen der Kristallchen erfolgte im Gegensatz zu dem entsprechenden Verhalten der
Kristalloidlösungen außerrordentlich langsam. Daneben haben sich
wahrscheinlich noch Amikronen zu Gallerte vereinigt, auf deren
Anwesenheit verschiedene Umstände schließen lassen.

Die Entstehung von Submikronen in Stärkelösung bei 3—10°C erinnert lebhaft an diejenige der Goldteilchen im Goldrubinglasse (Kap. XVI), oder an die Vorgänge bei der Herstellung von kol-

Wegen der Größe der Moleküle würde ihr Allgemeinverhalten dem der kolloidalen Lösungen sich anschließen. LOSRY DE BRUYN berechnet die Lineardimension der Sürkemoleküle zu 5 μμ (Rec. des trav. chim. des P. B. 1900, Vol. XIX, p. 353).

²⁾ Nach 1—2 Monaten war das Hydrosol in eine dünne Gallerte verwandelt; man sah nun ultramlireskopisch in der verdünnten Flüssigkeit, daß je 2–5 heilgülnzende Teilchen oder mehr miteinander in auffolkaren Abständen vereinigt waren.
3) Oder auch Körnchen aus kleineren, aber massiv erfüllten Submikronen zu-

⁴⁾ Lösliche Stäcke quillt bei gewöhnlicher Temperatur in Wasser, löst sich aber ur in ganz unbeträchtlichen Mengen.

kánn man zunächst eine übersättigte kristalloide Losung annehmen, in welcher die spontan gebildeten Amikronen zu Submikronen anwachsen. Während das Anwachsen bei geeigneter Temperatur in den 3 letzten Fällen sehr rasch erfolgt, z. T. wegen der Kleinheit der Kristalloidmolekule, ihrer viel vollkommeneren Diffusion und wahrscheinlich wegen einer heheren, spezifischen Wachstumsgeschwindigkeit der Kristallchen, erfolgt das der löslichen Starketeln, außerordentlich langsam. Es kann auch angenommen werden, daß die Starkelosung selbst Bestandteile enthalt, die dem Wachstum entgegen wirken. Die Ruckbildung des ursprünglichen, molekularen Zerteilungszustandes erfolgt im Fälle der löslichen Stärke bei etwa 100% C, im Fälle des Rubinglases bei Weißblut. Es ist nicht unwahrscheinlich, daß auch verdunnte kolloidale Schwefeloder Selenlösungen durch Erhitzen im geschlossenen Rohre vorübergehend wieder in kristalloide Lösungen verwandelt werden

Als bemerkenswerter Unterschied kann hervorgehoben werden, daß bei Starke sowohl Submikronen wie Amikronen beträchtlich größer sind als die des Goldes oder Schwefels etc., vorausgesetzt, daß die Starkemoleküle eine Lineardimension von 5 µµ besitzen, wie LOBRY DE BRUYN angenommen hat.

Es wurden hier mehrere Falle in Betracht gezogen, bei denen das Anwachsen der Einzelteilchen unter der Annahme erklärt wurde, daß dieselben nach Art der Kristalle in einer kristalloiden Lösung sich vergrößern.

Wesentlich andere Verhältnisse werden aber eintreten, wenn das Großerwerden der Teilchen durch Zusammentreten der kleinsten Teilchen selbst erfolgt, wie bei der Koagulation. Viele irreversible Zustandsänderungen der Kolloide sind auf diesen Vorgang zurückzuführen. Je nach der Natur des zerteilten Körpers werden dabei die Teilchen zuweilen sehr innigen, zuweilen unvollkommeneren Zusammenschluß erleiden, wie bei der Besprechung der Hydrogele weiter unten ausgeführt werden wird.

Wie der Vorgang der Teilchenvereinigung die Farbe beeinflussen kann, ist Kap. XI mitgeteilt worden.

Hier sind nur zwei Arten von Zustandsänderungen in Hydrosolen besprochen worden; die eine betrachtet das Anwachsen kleiner, hypothetischer Kristallchen und führt zu massiv mit der Materie des zerteilten Körpers erfüllten Ultramikronen; die andere be-

trachtet die Teilchenvereinigung der Amikronen oder Submikronen selbst. Beide Arten müssen zu Hydrosolen mit gröberen Teilchen führen, die aber ihrer Beschaffenheit nach verschieden sein werden. So führt das Anwachsen der Goldteilchen nicht notwendig zu einer Farbenänderung, die Teilchen-Vereinigung aber immer, wenn die ursprüngliche Zerteilung rot gefärbt war. Vergl. Kap. XI und XVI.

Damit sind aber die Zustandsänderungen in Hydrosolen keineswegs erschöpft; ein weiteres Eingehen darauf würde aber zunächst wenig fruchtbringend sein.

2. Einige Worte über die Gelbildung.

Wir wollen noch kurz das Endresultat der Teilchenvereinigung betrachten, wie sie in den koagulierten Massen vorliegt. Dabei ergiebt sich unmittelbar die Notwendigkeit, die irreversiblen Hydrosole, welche in diesem Abschnitt allein in Betracht gezogen sind, je nach Beschaffenheit und Verhalten des Koagulums in zwei Arten einzuteilen.

Zwei Arten von irreversiblen Hydrosolen. Zu der ersten Art, die man vielleicht zweckmäßig als vollkommen irreversible Hydrosole bezeichnet, gehören die von fremden Kolloiden freien, kolloidalen Metalle; zu der zweiten Art dagegen die meisten kolloidalen Sulfide und viele kolloidale Oxyde, die unvollkommen irreversible Hydrosole genannt werden können.

Schon in Kap. XVIII wurde auf den Unterschied zwischen beiden Arten aufmerksam gemacht; er scheint bisher nicht genigend beachtet worden zu sein, oder aber er wurde bemerkt und unrichtig gedeutet, indem man irreversible Hydrosole der ersten Gruppe unsachgemäß zu den mechanischen Suspensionen zählte, von denen sie sich nicht nur durch den Grad litrer Zerteilung, sondern auch durch die Art ihrer irreversiblen Zustandsänderungen unterscheiden!). (Kap. I und II).

i) Es gibt auch mechanische Suspensionen, welche beim Eintrocknen irreversible Zutandsänderungen erleiden; es sind dies aber nicht Aufschlänmungen von Palvern unbralicher Körper, sondern Aufschlämmungen von Hydrogelen. Die Zustandsänderungen dieser Suspensionen sind aber nicht — und darin liegt der wesenliche Unterschied — Anderungen der Berichungen der aufgeschlämmten Hydrogeleichen untereinander, sondern Anderungen des Hydrogels selbst. Sie sind genan derselben Art wie diejenigen, welche der unter Wasser liegende Gelklimpen unter den gleichen Bedingungen erleidet.

Unterschiede zwischen beiden Arten. Die wichtigsten Unterscheidungsmerkmale zwischen irreversiblen Hydrosolen «der ersten und der zweiten Art sind die folgenden:

Koagulation eine viel weitergehende Lostrennung vom umgebenden Wasser; die Vereinigung der Ultramikronen ist eine viel innigere; die Koagulation eine viel weitergehende Lostrennung vom umgebenden Wasser; die Vereinigung der Ultramikronen ist eine viel innigere; die Koagulation wird meist von einem Farbenumschlag begleitet. Es erfolgt nicht die Bildung einer eigentlichen Gallerte, sondern die eines lockeren Pulvers oder eines Metallschwammes. Alle Mittel, den Niederschlag wieder unmittelbar in ein Hydrosol zu verwandeln, zu peptisieren, sind erfolgtos. Um daraus eine kolloidale Lösung zu erhalten, mis zunächst ein Metallsalz gebildet und aus diesem von neuem das Metall reduziert werden; oder man muß es nach Bredices Verfahren im elektrischen Lichtbogen unter Wasser zerstäuben.

Die irreversiblen Hydrosole der zweiten Gruppe lassen sich den sie wie die der ersten Gruppe durch Spuren von Elektrolyten gefällt; sie zeigen aber hier schon eine größere Mannigfaltigkeit m Verhalten; spezifische Einflüsse machen sich geltend, und der möglich ist. Vielfach wurden diese Niederschläge für Hydrate eicht in hundert- bis tausendfach konzentrierterer Lösung herstellen wie die vollkommen irreversiblen; sind aber die Einzelteilchen sinander genügend nahe gebracht (z. B. in 1-10prozentiger Lösung) so erfolgt selbständige Koagulation. In verdünnterer Lösung wergels. Auf das Filter gebracht erscheint er meist durchscheinend gallertartig, ebenso wie das Hydrogel, welches durch spontane Koarulation entsteht. Das Wasser wird von ihm so fest zurückgenalten, daß eine vollkommene Entfernung im Exsiccator meist ungehalten, aber van Bemmelen hat gezeigt, daß diese Anschauung Niederschlag hat noch vollkommen die Eigenschaften eines Hydro len Tatsachen nicht entspricht.

Solange der Niederschlag noch feucht ist, gelingt es leicht, ihn durch Elektrolyte bestimmter Art wieder in ein Hydrosol zu diberführen, im Gegensatz zu den irreversiblen Hydrosolen der ersten Gruppe. Im luftrocknen Zustande ist er aber meist nicht mehr zu peptisieren. Man erkennt sofort den Parallelismus zwischen beiden Arten der Zerteilung, aber auch die Unterschiede: Bei den Metallen tritt ein viel innigerer Zusammenschluß der Ultramikronen unter Wasser ein, und es wird sogleich bei der Koagulation nahezu der Endzustand erreicht, zu welchem man bei den unvollkommen irreversiblen Hydrosolen erst durch Eintrocknen gelangt.

Zsigmondy, Zur Erkenntnis der Kolloide,

10

das Wasser an der Oberfläche der Amikronen oder Submikronen schen diesen beiden Arten gewinnen, wenn man annimmt, daß durch Peptisation entgegenwirken. Dabei muß man sich den Vordes Gels erhöhen, sondern auch einer Trennung der Einzelteilchen liegt, die Trennung des Hydrosols von der Hauptmenge des Wassers. Kraft. Diese Anziehung bewirkt, wenn sonst kein Hindernis vor-Hydrogel zu peptisieren, so erhält man zuweilen ein getrübtes Hydrosol mit zahlreichen, submikroskopischen Teilchen. Über das wegen der größeren Entfernung jedoch mit verhältnismäßig geringer trennt, sie ziehen einander aber an ebenso wie die Metallteilchen. der zweiten Art mit viel größerer Kraft festgehalten wird als von schnell verlaufen. Versucht man z. B. ein schwach getrocknetes denken; er wird vielmehr an verschiedenen Stellen verschieden gang nicht kontinuierlich durch die ganze Gelmasse erfolgend kräfte rasch zunehmen. Sie werden offenbar nicht nur die Festigkeit chendistanzen beim Eintrocknen muß die Wirkung der Kohasionsverfestigt sich allmählich das Hydrogel; wegen der abnehmenden Teilwerden. Bei weiterer Wasserentziehung (zuweilen auch unter Wasser) innig vereint sind wie die Metallteilchen, wieder voneinander getrennt durch Elektrolyte, Kap. XX, 1b), können sie, weil sie noch nicht so Sobald die Teilchen aber elektrische Ladung erhalten (Peptisation Einzelteilchen wahrscheinlich zunächst noch durch Wasserhüllen gedenjenigen der Metalle 1). Im Hydrogel der zweiten Art sind die BUTSCHLI und QUINCKE desselben liegen sehr wertvolle Arbeiten vor von Van Bemmelen²) Verhalten des Hydrogels beim Eintrocknen und über die Struktur Man kann ein anschauliches Bild der Verschiedenheiten zwi-

MELEN4) ist die Gelbildung als ein Entmischungsvorgang aufzu-Bildung von Gallerten. Nach BOTSCHLI®) und VAN BEM

ein kräftiger Magnet sich mit einer dichten Hülle von Eisenfelispähnen bekleidet, vermag ein sehr schwacher nur wenige festzuhalten. Von dem starken Magnet sind sie nur mit üniger Anstrengung zu entfernen, von dem schwachen dagegen leicht abzustreifen. Der kräftige Mognet würde den Amikronen der zweiten Art, der schwache denjenigen der ein sehr schwacher nur wenige festzuhalten. ersten entsprechen, allerdings bloß in ihrem Verhalten gegenüber dem Wasser 1) Ein ganz grober Vergleich möge nur zur Veranschanlichung dienen: wührend 2) S. Anna. Kap. III, p. 61.

p. 343; über den Ban quellbarer Körper, Göttingen 1896.
4) VAN BERMMELEN, Z. anorg. Chem. 1898, Bd. XVIII, p. 14-38. dasma. Leipzig 1892; Untersuchungen über Strukturen. Leipzig 1898; Untersuchungen 3) O. BÜTSCHLI, Untersuchungen über mikroskopische Schlume und das Protoruktur künstlicher und natürlicher Kieselsäuregallerten. Heidelberg 1900.

fassen, wobei eine Scheidung in zwei Flüssigkeiten eintritt, von denen die eine im weiteren Verlauf erstarrt. Nach QUINCKE!) besteht an der Grenzfläche dieser von ihm als olartige Flüssigkeit A bezeichneten, wasserärmeren Lösung gegen die wasserreichere Lösung B eine Oberflächenspannung.

fand z. B. durch Messung den Durchmesser (d) der Hohlräumchen Wenn man nach der oben gegebenen Vorstellung die Entansicht, so wird es leicht verständlich, daß der Niederschlag zu-nächst die Eigenschaft einer Flüssigkeit hat (selbst wenn die Einzelspannung gegen das umgebende Medium besitzt: Die flüssige die Oberfläche des Niederschlags zu verkleinern suchen, geradeso wie die gewöhnliche Oberflächenspannung zwischen kristalloiden oder an freier Luft kann man sich unter Mitwirkung der Anziehungskräfte erfolgend denken. Wie schon erwähnt, erfolgen Entmischung und Entwässerung nicht gleichmäßig durch die ganze die viel gröber sind als diejenigen der ursprünglichen kolloidalen Lösung; namentlich BOTSCHLIS mikroskopische Arbeiten haben hier aufklärend gewirkt. BÜTSCHLI hat eine große Anzahl von Hydrogelen untersucht und fast überall feinwabige Mikrostruktur gefunden. Diese Struktur ist häufig sehr deutlich sichtbar. Bütschill in verschiedenen Kieselsäuregallerten und durch Rechnung die Wanddicke (m) derselben. mischung der Hydrosole als bedingt durch gegenseitige Anziehung der (mit Wasserhüllen umgebenen) Amikronen oder Submikronen teilchen fest sind) sowie, daß diese Flüssigkeit eine Oberflächenbarkeit der Wasserhüllen gegen einander, die Oberflächenspannung auf die Anziehung, welche die Amikronen durch die Hüllen hindurch auf einander ausüben. Derartige Anziehungskräfte müssen Masse, sondern unter Auftreten sehr bedeutender Diskontinuitäten, Beschaffenheit würde zurückzuführen sein auf die leichte Verschieb-Flüssigkeiten. Auch das Festwerden des Hydrogels unter Wasser

Tabelle 8.

bei	P	m ²)
Tabaschir	1,45 µ	0,152-0,187 µ
van Bemantlens Kieschäuregel	1,0 µ	0,27 µ
BUTSCHLIS Kieschäuregel	1,5 µ	0,30 µ

QUINCKE, Drades Ann. 1902, Bd. VII, p. 57, 631, 701; ebenda, 1903, Bd. IX,
 p. 1, 796, 969; ebenda, 1903, Bd. X. p. 478, 673; ebenda, 1903, Bd. XI, p. 54 and 449.
 Die unter m. angeführten Zahlen sind als obere Grenzen der Wandstänken annasehen. S. BÖTSGILI, Unters. üb. die Mikrostrukur k\u00e4nstill und nat. Kieseb\u00e4sinere galletten, p. 313

In einer sorgfältig bereiteten Lösung kolloidaler Kieselsäure konnte ich ultramikroskopisch in Übereinstimmung mit dem makroskopischen Befunde von Picrox und Linder nur die schwache Andeutung eines Lichtkegels wahrnehmen; die Kieselsäure befindet sich also in Form von Amikronen in Lösung, über deren Größe sich nichts bestimmtes aussagen läßt; sie ist für die Sichtbarmachung der Einzelteilchen ein besonders ungeeignetes Objekt. Nimmt man aber an, daß ihre Teilchen kleiner sind als 0,005 μ oder 0,01 μ, eine Annahme, die sehr wahrscheinlich den tatsächlichen Verhältnissen entspricht, so kann man ein Bild von den Verschiedenheiten der Inhomogenität in kolloidalen Lösungen einerseits, in Hydrogelen andrerseits gewinnen. Jedenfalls sind liree bei intensivster Seitenbeleuchtung unsichtbaren Amikronen sehr viel kleiner als die Wände oder Hohlräume in den Kieselsäuregelen.

Welche bedeutende Rolle der Oberflächenspannung bei der Gestaltung des Gelgerüsts zukommt, ist von QUINCRE in einer Reihe inhaltsreicher Arbeiten dargelegt worden. "Unter dem Einflüß der Oberflächenspannung bilden dünnflüssige, ölartige Lamellen Kugeln, Blasen, kugelförnige Schaumwände und unter Umständen ebene Schraubenflächen. Feste, dünne Lamellen rollen sich zu einem Hohlzylinder oder Hohlkegel zusammen. Lamellen aus sehr klebriger, ölartiger Flüssigkeit stehen zwischen beiden, verhalten sich ahnlich wie dünne feste Lamellen und rollen sich zu einem Hohlzylinder oder Hohlkegel zusammen, der dann allmählich wie ein flüssiger Schlauch in kugelförnige Blasen zerfällt, oder Anschwellungen und Einschnürungen bildet" (DRUDES Ann. Bd. XI. p. 1035; (8).)

Auch unsichtbare Flüssigkeitsschichten von Blasen und Schaumwänden konnte QUINCKE vielfach nachweisen; er gibt 8 Methoden an, nach welchen dieser Nachweis geführt werden kann. (DRUDES Ann. Bd. VII. p. 638.)

Die Oberflächenspannung spielt nach QUINCKE ferner eine Rolle bei der Bildung von Niederschlagsmembranen, Metallvegetationen und Sphärokristallen, bei der modernen Photographie, bei der Doppelbrechung der Gallerte und Kolloide.

Darauf kann hier nur hingewiesen werden, ebenso wie auf die hervorragenden Arbeiten van Bemmelens¹, welche das physikalisch-chemische Verhalten der Hydrogele betreffen, da die vorliegende Arbeit im wesentlichen die irreversiblen, kolloidalen Losungen

Von Bedeutung für die Theorie der Hydrogele scheint mir der Umstand zu sein, daß man aus Hydrosolen der ersten Art, welche für sich allein keine eigentliche Gallerte geben, ein Hydrogel mit seinen charakteristischen Eigenschaften (Durchsichtigkeit, Quellbarkeit, Peptisationsvermögen Dei irreversiblen Kolloiden)) er halten kann durch Hinzuftigung geringer Mengen anderer Kolloide (vergl. "CASSIUSscher Purpur", etc. Kap. III, sowie Kap. XII. Es lassen sich also einem Hydrogel Teilchen, die seiner Natur fremd sind einverleiben, derart, daß der fremde Bestandteil zuweilen die Hauptmenge ansmacht, ohne daß der Gelcharakter dadurch wesentilch geändert wird.

Es wurde in Kap, XVII und Kap, XX der Versuch gemacht, einige wesentliche, bei den irreversiblen Kolloiden anzutreffende Erscheinungen im Anschluß an bekannte, von anderen Forschern geäußerte Anschaungen einheitlich zusammenzutässen und zwar zunächst unter der Annahme, daß die Ultramikronen in den Hydroslen aus derselben Substanz bestehen wie die in den daraus gewonnenen Hydrogelen¹). Diese Annahme ist keineswegs neu, denn Grantam, van Bennelen, Hardor, Hardor, Brenof, Billitzen u.A. nehmen im Grunde dasselbe an. Eine Stütze erhält diese Annahme durch die Tatssche, daß solche Submikronen, die an der Geibildung beteiligt sind, wie z. B. Gold im Cassitusschen Purpur ihre Bebeteiligt sind, wie z. B. Gold im Cassitusschen Purpur ihre Bebeteiligt sind, wai z. B. Gold im Cassitusschen Purpur ihre Bebeteiligt and das Hydrosol übergeführt werden. Zweifellos werden sich mit der Zeit zahlreiche andere Beispiele daran angliedern.

Die zweite Annahme, welche sich zur Erklärung der Peptisation und Pektisation der irreversiblen Kolloide erforderlich macht, daß die Ultramikronen der Kolloide sich mit Ionen (ohne sich mit ihnen chemisch zu verbinden) vereinigen können, die ihnen die elektrischen Ladungen erteilen, ergibt sich ohne weiteres aus der Anwendung der insbesondere von NENNST vertretenen Anschauung — daß die Ionen selbstänige Molekülgattungen sind — 1) Die namentilch von Joazus betonte Tatsache, daß irreversible Hydrosole in lhrer Gesantmasse nicht die gleiche chemische Zasamenesstung haben wie die daraus gewonnenen Hydrogele, wird durch diese Ausführungen nicht berührt, nur unter einem anderen Gesichspenkte erklärt. Auch stimme ich mit Joazus darin iberein, daß ehemische Reaktionen in Falken, wo sie zu erwarten sind, unbedingt berücksichtigt werden

auf die Resultate der HARDYschen Untersuchungen. Sie ist auch keineswegs mehr neu, denn schon BREDIG hat die elektrischen Ladungen der Kollodteilchen zurückgeführt auf die Verschiedenheiten der spezifischen Teilungskoeffizienten der vorhandenen Ionen; und BILLITZER hat direkt ausgeführt, und durch Experimente begründet, daß die elektrische Ladung der Einzelteilchen auf eine Aufnahme oder Abgabe von Ionen zurückzuführen ist.

schiedenartigen Körpern annimmt und damit die große Mannig-faltigkeit der Kapillaritätserscheinungen zu erklären vermag. Bei dene Werte besitzt (VAN DER WAALS, Die Kontinuität GELL, von BARUS und SCHNEIDER angenommen. zwischen ihnen und den Molekülen des sie umgebenden Mediums gebender Flüssigkeit, und vor allem um zahlreiche Kolloidreak-Natur derselben abhängig ist. die Oberflächenspannung an der Grenze zweier Medien von der sehen, daß die Kohasion verschiedenartiger Körper sehr verschieüber die in Betracht kommenden Kräfte zurückgeführt werden daß eine große Anzahl von Erscheinungen auf einige Spezialannahmen begriffe der Kapillaritätstheorie auf die Vorgänge bei der kolloi-Verdienst von Donnan, auf die Anwendbarkeit der Fundamental-Kolloiden wurden derartige Anziehungskräfte schon von GAY-LACE molekulare Anziehungskräfte zwischen gleichartigen und verbietet ebenfalls nichts neues, da die Kapillaritätstheorie von LAP-Anziehungskräften zwischen den Ultramikronen untereinander und tionen einheitlich und anschaulich zu erklären, die Annahme von densein von Oberflächenspannung an der Grenze von Gel und umder kolloidalen Auflösung, der Metallkoagulation, um das Vorhanformigen und flüssigen Zustandes. 2. Aufl., I, p. 175), und daß von Fall zu Fall verschieden sein werden, ist schon daraus zu erkann, ohne Hinzufügung neuer Hypothesen. Daß aber diese Kräfte dalen Auflösung aufmerksam gemacht und es ermöglicht zu haben LUSSAC, von GRAHAM (zur Erklärung der Pektisation), von NA-Die dritte Annahme, die erforderlich ist, um die Vorgänge Es ist das große des gas-

Von der Annahme von Anziehungskräften zwischen Kolloid und ungebendem Medium, welche DONNAN gemacht hat, zu der von Anziehungskräften zwischen verschiedenartigen Kolloidteilchen untereinander (welche neben der elektrischen Ladung an Kolloidreaktionen beteiligt sind) ist nur ein kleiner Schritt. Auch W. BILTZ ist zu ähnlichen Vorstellungen gekommen und hat denselben Ausdruck verliehen, indem er für die Ursache, welche den

Absorptionsvorgängen zugrunde liegt, den Namen "Zustandsaffinität" vorgeschlagen hat.

Mit den oben erwähnten Ausfuhrungen soll natürlich keine Theorie der Kolloide gegeben werden, denn die Lehre von den Kolloiden wird eine große, umfangreiche Wissenschaft werden, an deren Ausbau sich viele beteiligen müssen; erst wenn ein umfangreiches, aus gründlicher physikalisch-chemischer Experimental- untersuchung hangegensen Tatsachenmaterial systematisch geordnet vorliegt, wird die Theorie der Kolloide sich aus dem Stadium verallgemeinernder Betrachtung von Spezialfällen zu dem Range einer exakten Wissenschaft erheben können.

Zusammenfassung.

Den Ausgangspunkt zu vorliegender Studie bildete eine Fundamentalfrage der Kolloidalchemie, die Frage nämlich, ob die in den Hydrosolen durch den TYNDALLschen Versuch nachweisbare, polarisierte Lichtzerstreuung zu den wesentlichen Eigenschaften der Hydrosole gehört oder nicht.

Mit Hilfe der von Siedenvope und mir ausgearbeiteten Methode der Sichtbarmachung ultramikroskopischer Teilchen konnte
die Frage in einigen Fällen entschieden werden: Die diffuse
Lichtzerstreuung hat sich bei den untersuchten Hydrosolen als
wesentliches Merkmal erwiseen; sie rührt von denselben materiellen
Teilchen her, welche jenen Flüssigkeiten ihre sonstigen bemerkenswerten Eigenschaften erteilen.

Die neu ausgebildeten Methoden der Sichtbarmachung und der Größenbestimmung ultramikroskopischer Teilchen ermöglichten es, einen näheren Einblick zu gewinnen in Vorgänge und Verhältnisse bei kolloidalen Lösungen, welche bisher der direkten Beobachtung unzugänglich waren.

So wurde in einer Reihe von Versuchen die Teilchengröße in kolloidalen Metalllosungen festgestellt; es wurde gezeigt, daß die größen Teilchen in gröberen Hydrosolen eine Masse besitzen, die einer Lineardimension von annähernd 60–80 µµ entspricht (Kap. VIII, XVIII), daß aber sorgfältig bereitet Lösungen eine Inhomogenität aufweisen, die kaum wahrrehmbar und kaum von derjenigen vieler kristalloider Lösungen zu unterscheiden ist; ferner,

daß zahlreiche Zwischenstufen zwischen diesen extremen Fällen realisiert sind (Kap. VIII).

Es wurde gezeigt, daß die kleineren Metallteilchen in den

Es wurde gezeigt, daß die Kieneren Metalieukonen in den Hydrosolen eine andauernde, äußerst lebhafte oszillatorische und translatorische Bewegung besitzen, die in mehrfacher Hinsicht von der typischen, Brownschen Bewegung verschieden ist (Kap. IX).

Der schon in Gemeinschaft mit H. SIEDENTOPF ausgesprochene Satz, daß bei Metallzerteilungen (in Rubingläsern) zwischen Teilchengröße und Farbe kein erkennbarer Zusammenhang besteht, fand eine Bestätigung durch die Untersuchung der kolloidalen Goldlösungen (Kap. X).

In Gemeinschaft mit F. KIRCHNER konnte ein näherer Einblick in die Vorgänge, welche der Farbenänderung in Metallhydrosolen zugrunde liegen, gewonnen werden (Kap. XI).

Um einen vorläufigen Einblick zu gewinnen in die für die Bakteriologie wichtige Frage nach der relativen Größe der Poren in den gebräuchlichen Ton- etc. Filtern wurden einige dahinzielende Versuche ausgeführt (Kap. XIII).

Versuche ausgeführt (Kap. XIII).

Eigene Versuche und insbesondere die Versuche anderer Forscher (Kap. XIX) haben gezeigt, daß auch Einzelteilchen in vielen reversiblen Kolloiden und Farbstofflösungen der direkten Beobachtung zugänglich sind. Die dadurch gewonnene Möglichkeit, auch über die Teilchengrößen in denselben einen Aufschluß zu erhalten, ließ es wünschenswert erscheinen, die Teilchengrößen bei der Einteilung der Hydrosole zu berücksichtigen. Ein Versuch in dieser Richtung ist in Kap. II gemacht. In Kap. XIV werden einige experimentell bestimmte Teilchengrößen in Hydrosolen verglichen mit denjenigen in gewöhnlichen Suspensionen.

Da die vorliegende Arbeit vielfach, bezug ninmt auf frühere, die irreversiblen Hydrosole betreffende Publikationen, so schien es angebracht, eine kurze Zusammenstellung der wichtigsten hierher gehörigen Arbeiten in einem historischen Teil zu bringen, umsomehr, als Referate darüber nicht immer dem Standpunkt der Autoren genügend Rechnung getragen haben. Es erschien wünschenswert, den Inhalt der fundamentalen Arbeiten GRAHAMS über Kolloide jedermann, der sich dafür interessiert, leicht zugänglich zu machen. Im historischen Teile sind darum seine hierher gehörigen Veröffentlichungen ausführlich referiert und zum Teil wörtlich wiedergegeben.

suchung von Flüssigkeiten hat den Verfasser mit mancherlei Tatsachen von allgemeinerem Interesse und mit einigen Vorsichts-Die nähere Beschäftigung mit der ultramikroskopischen Untermaßregeln, deren Einhalten erwünscht ist, bekannt gemacht; diese wurden in Kap. VI mitgeteilt.

Es wurde dadurch wahrscheinlich gemacht, daß die Bildung von rotem Rubinglas zurückzuführen ist auf das Anwachsen von amikroskopischen Kriställchen in einer kristalloiden Lösung haben ihre einfachste Deutung gefunden durch Anwendung der von TAMMANN gewonnenen Erfahrungen über spontane Kristallisation unterkühlter Schmelzen auf die Vorgänge bei Rubinglas-Zahlreiche bei den Rubingläsern gemachte Beobachtungen bildung.

zugänglich sind, auch auf die Vorgänge bei der Bildung von Hydrosol und Hydrogel anzuwenden und zu prüfen, unter welchen Voraussetzungen sich die Annahme von ultramikroskopischen Kristallen mit anderen bei den Kolloiden beobachteten Tatsachen vereinigen ließe. Diese und einige andere, die Theorie der Kolloide betreffende Fragen fanden in Kap, XVII und XX eine kurze Be-Es lag nahe, den auf diese Weise gewonnenen, vorläufigen Einblick in Vorgange, die der direkten Beobachtung nur teilweise metallischen Goldes.

und einen Einblick gewährt in Verhältnisse, die bisher weder der nicht erfullen kann, so haben die bisherigen Erfolge doch gezeigt, daß sie eine wichtige Ergänzung der anderen Methoden bildet direkten mikroskopischen Beobachtung noch auch den gebräuch-Die zahlreichen Methoden der Chemie, der physikalischen Chemie und der Physik, an welche sich neuerdings die Ultramikroskopie angegliedert hat, werden in geeigneter Kombination tung für den weiteren Ausbau der Lehre von den Kolloiden von Wichtigkeit ist. - Wenn die zuletzt genannte Methode auch übertriebene Hoffnungen, welche zuweilen an sie geknüpft wurden die Entscheidung über Einzelfragen ermöglichen, deren Beantworlichen, physikalisch-chemischen Methoden zugänglich waren. sprechung.

Druckfehlerberichtigung.

- p. 8, Anm. 1, Zeile 2 lies: Leyden statt Leyden.
 p. 17, Zeile 11 lies: Teilchengröße statt Teilchen.
 p. 21, Zeile 7 von unten lies: ersteren statt ersteren.
 p. 49, Zeile 4 von unten lies: Hydrosole statt Hydrolose.
 p. 51, Zeile 8 von unten lies: Hydrosole statt Hydrolose.
 p. 51, Zeile 10 von oben lies: können statt kann.
 p. 74, Anm. 4 lies: BARUS statt BERUS.
 p. 58, Zeile 6 von unten lies: Lichtspalte statt Lichtspalten.
 p. 92, Zeile 1 von oben lies: Anwesen heit statt Abwesenheit. Dizeichen in dissem Abatz entfallen.
 p. 93, Absatz 3, Zeile 4 ises: Masse statt Maße.
 p. 101, Kap. VIII, Zeile 3 lies: daß statt das,
 p. 138, Zeile 4 von unten lies: lei-gen ige statt diejenigen.
 p. 141, Zeile 2 von oben lies: Inhomogenität statt Homogenität.
 p. 149, Zeile 12 von oben lies: teilchen statt beiten.





