Conditions pour le dosage des nitrates par la méthode Dewarda et méthode acidimétrique nouvelle par la séparation des nitrates et des nitrites

Autor(en): Wenger, P. / Thomis, G.

Objekttyp: Article

Zeitschrift: Archives des sciences physiques et naturelles

Band (Jahr): 4 (1922)

PDF erstellt am: **25.05.2024**

Persistenter Link: https://doi.org/10.5169/seals-742029

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern. Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

Ein Dienst der *ETH-Bibliothek* ETH Zürich, Rämistrasse 101, 8092 Zürich, Schweiz, www.library.ethz.ch

Séance du 6 juillet 1922.

P. Wenger et G. Thomis. — Conditions pour le dosage des nitrates par la méthode Dewarda et méthode acidimétrique nouvelle pour la séparation des nitrates et des nitrites.

Au cours d'une étude critique des méthodes de dosage des nitrates, nous avons précisé les conditions optima de la méthode Dewarda. Le principe de la méthode consiste à réduire le groupe NO₃ en NH₃ en solution alcaline au moyen de l'alliage Dewarda (cuivre 50; aluminium 45; zinc 5) puis à distiller ensuite et recueillir l'ammoniac dans une solution titrée d'acide sulfurique ou chlorhydrique. Or la quantité de l'alcali, de l'alliage, du nitrate, la durée de l'opération, la température, influent sur les résultats et notre étude nous permet de préciser ces divers points. Voici dans quelles conditions il faut opérer:

Introduire 0,5 gr de nitrate en solution dans le ballon à distiller, puis 50 cm³ d'une solution de soude caustique à 35 %, 5 cm^3 d'alcool, mélanger, ensuite glisser 2,5 gr d'alliage Dewarda et relier l'appareil avec le réfrigérant à boules qui le met en relation avec la togie qui doit recevoir l'ammoniac dans 30 cm^3 d'acide sulfurique $\frac{N}{5}$.

Laisser 10 minutes au repos; l'hydrogène se dégage et la température monte jusqu'à 60°. Ensuite chauffer de façon qu'en une demi-heure la température monte jusqu'à 95°. La distillation commence, on chauffe plus fortement et au bout d'un quart d'heure la réaction est terminée.

Après avoir rincé le réfrigérant, on titre dans la togie l'acide sulfurique en excès par une solution de soude caustique correspondante, ce qui par le calcul habituel donne la quantité d'ammoniac dégagé, d'où le % du nitrate.

Si l'on observe les conditions relatives des différents réactifs indiquées ci-dessus, l'opération dure une heure environ et les résultats sont théoriques.

La méthode Dewarda est applicable également aux nitrites et aux mélanges nitrates + nitrites.

N calculé	N trouvé	% du chiffre théorique
0.236	0,2363	100,12 %
0,478	0,47804	100,00 %
0,500	0,500	100,0 0/0
0,500	0.5001	100,02 %

Cette dernière constatation nous a donné l'idée de rechercher une méthode acidimétrique simple permettant de doser les nitrites, en présence des nitrates, une fois que le mélange des deux aurait été déterminé par la méthode de Dewarda.

Nos recherches nous ont amené à la méthode suivante:

Décomposer, dans la solution contenant les deux sels, le nitrite au moyen d'acide sulfurique, déterminer ensuite la teneur en nitrite par la quantité d'acide employée, suivant le rapport:

$$\frac{\text{NaNO}_2}{\frac{1}{2} \text{H}_2 \text{SO}_4} = \frac{X}{n \cdot t}$$

 $n = \text{nombre de cm}^3 \text{ de H}_2\text{SO}_4$ $t = \text{titre de H}_2\text{SO}_4$.

Ce rapport, vérifié par de nombreuses expériences nous amène à la représentation de la réaction au moyen de l'équation suivante:

$$6 \operatorname{NaNO}_2 + 3 \operatorname{H}_2 \operatorname{SO}_4 = 3 \operatorname{Na}_2 \operatorname{SO}_4 + 4 \operatorname{NO} + 2 \operatorname{HNO}_2 + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$$
.

On admet généralement comme équation de décomposition:

$$3 \text{ NaNO}_2 + 3 \text{ H}_2 \text{SO}_4 = 3 \text{ NaHSO}_4 + 2 \text{ NO} + \text{HNO}_3 + \text{H}_2 \text{O}$$
.

Mais en solution diluée, le radical bisulfate (HSO₄) n'est pas stable et passe à l'état de sulfate (SO₄)¹, d'où une quantité double de nitrite par rapport à la quantité d'acide sulfurique.

Si l'on emploie un acide d'une concentration plus grande que la solution N/2, le rapport $\frac{N_aNO_2}{^{1}/_2 H_2SO_4}$ n'est plus exact, par suite probablement de l'existence simultanée de sulfate et de bisul-

¹ Moissan, Encyclopédie.

fate en solution, ce qui fait varier la quantité d'acide nécessaire pour une quantité donnée de nitrite. D'où l'obligation d'opérer toujours avec une solution très diluée d'acide sulfurique.

Pour indiquer la fin de la réaction, il fallait trouver un indicateur sensible au nitrite, mais ne réagissant pas avec le nitrate. Nous avons pris le réactif de Griess qui se prépare en dissolvant à chaud: 0,5 gr d'acide parasulfanilique (C₆H₄NH₂SO₃H) avec 0,5 gr d'α-naphtylamine (C₁₀H₇NH₂) dans 10 cm³ d'acide chlorhydrique concentré; une fois la dissolution achevée, on complète à 100 cm³ avec de l'eau distillée. Ce réactif se colore en brun plus ou moins foncé en présence de nitrite.

Peu avant l'analyse, on humecte avec ce réactif un papier à filtrer que l'on sèche ensuite en évitant que la température ne dépasse 30°.

Pour effectuer l'analyse, on introduit dans un verre profond 100 cm³ d'une solution contenant de 0,02 à 0,3 gr de nitrite si l'on emploie pour titrer un acide N/10, ou de 0,03 à 0,6 gr de nitrite, si l'on opère avec un acide N/5.

On chauffe à l'ébullition et l'on fait passer un courant d'anhydride carbonique à travers la liqueur pour faciliter l'expulsion du bioxyde d'azote qui se produit à chaque adjonction d'acide sulfurique. Ce dernier est ajouté centimètre³ par centimètre³ et l'on prélève chaque fois, une goutte de la solution, au moyen d'une baguette sur le papier imbibé de l'indicateur jusqu'à ce que la coloration de ce dernier reste rose pâle. A ce moment l'opération est terminée et l'on peut calculer d'après la quantité d'acide employée le % en nitrite de la solution.

Remarques :

- 1) L'acide employé doit être très dilué: $\frac{N}{5}$ ou $\frac{N}{10}$.
- 2) La fin de la réaction est délicate et il faut une certaine expérience pour l'apprécier exactement, c'est pourquoi on trouve quelquefois des résultats trop faibles.
- 3) L'avantage de cette méthode réside dans le fait qu'elle ne nécessite l'emploi que d'une solution de H₂SO₄ qui peut servir également au dosage du mélange nitrate + nitrite par la méthode Dewarda.

NaNO2 calculé	NaNO2 trouvé	0/0 du chiffre théorique
0.4526	0.4521	99,89 %
0,4375	0.4372	$99,93^{-0}/_{0}$
$\begin{array}{c} 0.1230 \\ 0.0246 \end{array}$	$egin{array}{c} 0.1229 \ 0.02458 \end{array}$	99,94 99,9

(Travail du laboratoire de chimie analytique de l'Université de Genève.)

P. Wenger et H. Stehli. — Sur une nouvelle méthode de dosage du mercure à l'état de calomel.

Lorsqu'on se trouve en présence d'une solution contenant le mercure à l'état de ion mercurique, on utilise généralement l'acide phosphoreux pour précipiter le mercure à l'état de chlorure mercureux (calomel) pour le doser ensuite comme tel. Or suivant les conditions dans lesquelles on se trouve, la réduction va plus loin et l'on obtient finalement un mélange de calomel et de mercure métallique, ce qui a pour effet de fausser les résultats de l'analyse.

Les réactions d'induction, étudiées dans les phénomènes d'oxydation, de réduction, de précipitation, etc., nous ont donné l'idée d'employer comme réducteur l'acide oxalique en présence d'un inducteur, qui, dans le cas particulier est le permanganate de potassium.

Ces réactions d'induction, appelées par Ostwald « gekoppelte Vorgänge » et déjà étudiées par un certain nombre d'auteurs, parmi lesquels nous pouvons citer Kessler et Chiloff se caractérisent par les indices suivants:

Deux réactions prenant part au même phénomène, dont l'une se fait avec une vitesse très faible et l'autre avec une vitesse très grande lorsqu'elles sont prises séparément, se font ensemble très rapidement.

Les constituants de la réaction rapide agissent donc comme accélérateurs vis-à-vis des constituants de la réaction lente.

Exemple: en solution diluée, l'acide tartrique semble ne pas être oxydé par l'acide chromique; par contre l'anhydride arsé-