Sytème des combinaisons organiques

Autor(en): Decker, H.

Objekttyp: Article

Zeitschrift: Archives des sciences physiques et naturelles

Band (Jahr): 12 (1930)

PDF erstellt am: 23.05.2024

Persistenter Link: https://doi.org/10.5169/seals-741283

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

- II. Si l'équateur tourne moins vite que les calottes polaires, en remplaçant ω_1 par $\sqrt{-1}\omega_1$ dans le problème précédent, nous obtiendrons les résultats suivants:
- 1º La surface libre est un ellipsoïde dilaté entre le pôle et l'équateur.
- 2º Cette dilatation diminue quand on passe de la surface libre aux surfaces intérieures voisines.

Séance du 3 juillet 1930.

H. Decker. — Système des combinaisons organiques.

L'auteur développe le système naturel des composés organiques, dont il a donné les principes il y a quelques années dans les Helvetica chimica Acta. Les dérivés contenant oxygène ou azote trouvent leur place dans le système par l'emploi des coordonnées à trois dimensions. Il se forme donc un réseau plan qui contient par exemple tous les alcools, un autre qui contient tous les glycols, etc. De cette manière l'édifice des combinaisons organiques que Gérard a entrevu il y a 80 ans est réalisé.

M. Decker montre qu'on peut constituer ces surfaces au moyen de cubes pareils aux cubes avec images employés pour les jeux d'enfants. En tournant les cubes, les surfaces correspondant aux dérivés mono-oxygénés, di-oxygénés, etc., apparaissent. Il parle d'une série d'hydrocarbures contenant le squelette atomique qui a été trouvé dans le diamant, commençant par le Cyclohexane C_6H_{12} , le Dicyclononane C_9H_{16} et un hydrocarbure non réalisé encore $C_{14}H_{20}$. Ces hydrocarbures forment une série parabolique qui doit produire dans les termes plus élevés des substances ressemblant de plus en plus par leurs propriétés physiques au diamant.

D'autre part, il est probable que les particules des diamants les plus petites que nous connaissons ne contiennent pas à leur surface des valences libres, mais des groupes oxhydriles ou d'hydrogène, mais vu que les atomes de la surface ne représentent qu'une partie minimale de la molécule, leur poids ne pourrait changer les propriétés du composé. Généralement parlant, la dureté des corps est une fonction de leur enchaînement atomique, voire la formation de leur noyau dans l'espace qui forme un squelette stable et rigide. Le rubis et l'améthyste contiennent un arrangement atomique semblable.

E. Cherbuliez et G. de Mandrot. — Sur la désagrégation de la caséine dans l'acétamide.

Comme nous l'avons constaté il y a déjà quelque temps, certaines matières protéiques, notamment la caséine, se dissolvent à chaud dans les amides en se modifiant profondément. Nous avons examiné de plus près le sort que subit la caséine en solution dans l'acétamide entre 160° et 200°. La caséine primitive, corps de poids moléculaire élevé, insoluble dans l'alcool, est transformée en un mélange de substances de poids moléculaire relativement faible (environ 600 d'après la cryosopie dans l'alcool ou l'acétamide), très facilement solubles dans les carbonates alcalins, solubles en majeure partie dans de l'alcool à chaud, et ne donnant plus immédiatement la réaction du biuret, si universellement positive pour les protides. Mais le produit de la réaction possède encore la composition centésimale du produit de départ, il se forme avec un rendement presque quantitatif, il fournit à l'hydrolyse le mélange normal d'acides aminés; il s'agit donc d'un produit dû à une transformation intramoléculaire sans intervention de l'acétamide, qui joue le rôle de dissolvant indifférent.

La transposition qui conduit de la caséine primitive à ces produits est d'une nature encore tout à fait indéterminée. Elle sera cependant intéressante à étudier, car elle se fait sans une destruction profonde de la molécule primitive comme le montre la formation normale d'amino-acides par hydrolyse. Ce qui est particulièrement intéressant, c'est que cette réaction de désagrégation est réversible dans certaines conditions. Lorsqu'on conserve une solution des produits de désagrégation dans un excès de soude, on constate que peu à peu, la réaction