Zeitschrift: Archives des sciences physiques et naturelles

Herausgeber: Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève

Band: 14 (1932)

Artikel: Sur le décapage des alliages cuivre-argent dans l'acide sulfurique dilué

Autor: Borloz, A.

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-740798

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 01.07.2025

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

Séance du 3 mars 1932.

A. Borloz. — Sur le décapage des alliages cuivre-argent dans l'acide sulfurique dilué.

L'alliage considéré titre $825^{\circ}/_{00}$ d'argent et $175^{\circ}/_{00}$ de cuivre. Ecroui par le travail mécanique, cet alliage est mis dans un four à recuire où il devient de nouveau malléable, mais sa surface s'est oxydée. Le décapage dans un bain d'acide sulfurique dilué, à une température de 60° environ, dissout la couche d'oxyde formé et la surface devient tout à fait blanche. Or, nous avons constaté que ce blanchiment est meilleur quand on ajoute au bain du sulfate de cuivre. En l'absence de ce sel, la surface de l'alliage reste grise. Nous avons cherché à expliquer chimiquement l'action de ce sel et pour cela nous avons entrepris l'étude des réactions qui s'effectuent pendant l'oxydation et le décapage.

Voici les faits: le cuivre forme avec l'argent une solution solide. Au four à recuire, l'oxygène se combine au cuivre et le transforme en oxyde cuivrique noir, lequel réagit à haute température avec le cuivre pour donner de l'oxydule rouge. Au sortir du four, une couche d'oxyde noir recouvre la surface de l'alliage et au-dessous se trouve l'oxydule.

Au décapage, l'acide dissout assez rapidement l'oxyde noir, l'oxydule rouge apparaît alors puis il se dissout à son tour et la surface blanchit. Nous avons mis facilement en évidence la présence de l'oxydule à l'aide du cyanure de potassium qui le dissout très rapidement alors que le cuivre n'est sensiblement pas attaqué. D'autre part, nous avons constaté expérimentalement que l'oxydule en se dissolvant dans l'acide forme du sulfate de cuivre et du cuivre réduit selon l'équation suivante:

$$Cu_2O + H_2SO_4 = CuSO_4 + Cu$$
.

L'acide doit encore dissoudre ce cuivre réduit et finement divisé sur toute la surface de l'alliage. On remarque en effet, pendant le décapage, que la surface oxydée noire passe au rouge vif, puis au rouge brun foncé, cette dernière couleur étant due au cuivre réduit. Ce mécanisme de dissolution établi, cherchons à expliquer l'action de blanchiment remarquable produite par le sulfate de cuivre. Ce sel met en solution des anions SO₄⁻⁻ et des cations Cu⁺⁺. Si ce sel agit par ses anions, d'autres sulfates (sulfate de soude par exemple) devront donner aussi des résultats identiques. L'expérience ne le démontre pas. Il faut donc attribuer aux cations Cu++ l'action considérée. Nous avons cherché à l'expliquer à l'aide de la théorie électroosmotique des piles. Les petites particules de cuivre réparties à la surface de l'alliage créent avec l'argent une infinité de petites piles. Or, il existe entre ces deux métaux un saut de potentiel notable. Nous l'avons déterminé expérimentalement de la façon suivante: une lame d'argent fin plonge dans une solution contenant 30 gr d'acide sulfurique par 100 cc. Cette demi-pile est réunie par un syphon au chlorure de potassium à la demi-pile dite électrode au calomel, dont le potentiel est connu. On utilise la méthode dite d'opposition et un galvanomètre balistique. On répète l'expérience avec une lame de cuivre électro, puis on ajoute à la solution du sulfate de cuivre cristallisé et on refait les déterminations dans ce nouveau milieu avec chacune des deux lames.

Solution d'acide sulfurique 30%. Température: 25°.

Pile Cu⁻ — Hg⁺
$$e_{\text{Cu}} = -0.176$$

Polarisation (abaissement en valeur absolue de e).

Pile Ag⁺ — Hg⁻
$$e_{Ag} = + 0.394$$

Pas de polarisation.

Donc pile Ag $^+$ — Cu $^-$ E = 0,570.

Solution d'acide sulfurique 30% et sulfate de cuivre crist. 4%.

Pile Cu⁺ — Hg⁻
$$e_{\text{Cu}} = + 0.292$$

Polarisation (augmentation lente de *e*).

Pile Ag⁺ — Hg⁻
$$e_{Ag} = + 0.364$$

Polarisation (abaissement lent de e).

Donc pile Ag^{+} — Cu^{-} E = 0.072.

L'addition au bain de sulfate de cuivre a fait tomber la tension de la pile Ag — Cu; de 0,57 volts cette tension est descendue à 0,072 volts. Ces deux expériences ont été faites à 25°, mais à 60° cette chute de tension doit subsister aussi.

La polarisation des électrodes n'est pas assez forte pour modifier beaucoup cette baisse de tension. Nous savons que, plus la tension est grande entre deux métaux qui plongent dans une solution conductrice, plus le métal le moins noble (pôle négatif de la pile) se dissous rapidement. Le sulfate de cuivre devrait donc ralentir la dissolution du cuivre et c'est le phénomène inverse qui est observé. Il nous faut donc renoncer à expliquer cette action blanchissante remarquable par la théorie électroosmotique. Nous admettrons que le cation Cu⁺⁺ joue le rôle de catalyseur de réaction ou si l'on veut de catalyseur de surface, phénomène rencontré d'ailleurs assez fréquemment en chimie. L'explication théorique de cette action nous échappe, elle reste à trouver.

Léon-W. Collet et Ed. Paréjas. — Résultats de l'expédition géologique de l'Université de Harvard dans les Montagnes Rocheuses du Canada (Jasper National Park), 1929. — Note nº 7. Géologie du Mount Edith Cavell (11033'). — Avec une figure.

Le Mount Edith Cavell, la plus haute montagne dans le voisinage immédiat de Jasper, appartient à la nappe cassante de Pyramid. L'étude de cette sommité est d'autant plus indiquée qu'une excellente route permet d'atteindre en automobile le chalet-restaurant construit sur la moraine frontale de Ghost Glacier, sur le versant nord-est de la montagne.

Les résultats de l'étude du Mt. Edith Cavell pourront être reportés en grande partie à la plupart des sommités que l'on rencontre dans le triangle formé par la Miette River (entre Jasper et Yellow Head Pass), la Tonquin Valley et l'Athabasca, qui toutes appartiennent à la formidable nappe cassante de Pyramid. Dans cette région les vallons et les collines sont entaillés dans les formations tendres du Précambrien tandis que les sommités qui les couronnent sont formées par des quartzites que nous plaçons dans le Cambrien inférieur, par analogie avec les quartzites de Coleman Glacier, dans la région du Mount Robson, où nous avons trouvé des Trilobites du Cambrien inférieur.