

Forces moléculaires

Autor(en): **Debye, P.**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Archives des sciences physiques et naturelles**

Band (Jahr): **3 (1921)**

PDF erstellt am: **10.08.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-741071>

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.

étudié par Miss Howson ; mais ses indications sont si défectueuses qu'on ne peut en tirer grand parti. La structure des bandes est très compliquée, d'autant plus qu'on a découvert que les lignes se composent en partie de triplets. Le spectre est particulièrement intense pour les forts courants (10 amp.) dans l'air raréfié ; il n'est pas nécessaire d'employer une atmosphère d'hydrogène.

On a enfin découvert un *troisième* spectre, dont les bandes s'étendent vers le violet. Il se compose de deux groupes de 7 et 3 têtes, entre 4408 et 4483 d'une part, et entre 4616 et 4643 d'autre part. Ces bandes sont assez diffuses et ne permettent de reconnaître aucune décomposition en lignes. Ce spectre apparaît dans l'arc sous pression normale. Comme il n'a pu être identifié avec aucun des spectres de bandes connus jusqu'ici, on a dû pour le moment l'attribuer à l'aluminium.

Têtes de bandes de l'Aluminium.

(Représentation d'après Mörikofer.)

$$\text{Formule } \nu = A - Bn + Cn^2 - Sg - Tg^2$$

A, B, C, S, T sont des constantes.

g = numéros d'ordre des groupes.

n = » » des têtes dans un groupe.

$g =$	1	2	3	4	5	6	7	8
n								
1	24046							
2	23911	23210						
3	23791	23085	22363					
4	23676	22968	22246	21508				
5	23564	22858	22136	21398	20646			
6	23465	22753	22032	21295	20544			
7	23358	22655	21935	21201	20452	19682		
8	23271	22565	21846	21110	20359	19594		
9	23186	22482	21762	21028		19513	18734	
10		22405	21684	20946		19439	18660	
11		22324	21609	20879		19372	18593	17802
12		22242	21539	20824		19311	18533	17742
13		22204	21475	20784		19254	18480	17689
14		22149	21414	20746		19211	18437	17644
15			21360			19188	18401	17607
16						19123	18376	17577
17						19096	18334	17542
18						19057	18298	17516

DEBYE, P. (Zurich). — *Forces moléculaires.*

Si l'on admet que les molécules sont des systèmes de charges électriques, le problème se pose de ramener tous les phénomènes de forces à l'effet de ces charges, c'est-à-dire à la loi de Coulomb. Nous savons

depuis van der Waals que les forces moléculaires sont attractives à grandes distances et deviennent répulsives à petites distances. Une théorie électrique de ces actions doit évidemment pouvoir s'établir à l'aide des propriétés générales des systèmes électriques représentant la molécule. La présente note a pour but de rappeler comment on est arrivé: 1° à expliquer l'effet d'attraction en partant du fait que chaque molécule est entourée d'un champ électrique exerçant sur la molécule voisine une action *a*) directrice, *b*) polarisante. En outre, elle doit montrer comment 2° une répulsion universelle devient compréhensible lorsqu'on ne se contente pas comme dans le premier cas des valeurs moyennes du champ électrique, mais qu'on tient compte du fait que par suite du mouvement interne des charges constituantes, ce champ varie dans une courte durée. En effet, par ces considérations dynamiques, on peut par exemple montrer qu'un électron règle son mouvement (d'après la loi fondamentale de la Mécanique) de telle façon que pendant la durée d'action des forces répulsives, il est plus rapproché de la molécule que pendant la durée de force attractive. Comme la valeur absolue de ces forces augmente lorsque la distance diminue, on obtient une répulsion comme effet moyen. Dans l'ensemble, on peut démontrer rigoureusement qu'un tel électron possède à l'égard d'une molécule une énergie potentielle apparente qui est numériquement égale à l'énergie cinétique de ses oscillations; En outre, on calcule des valeurs de cette énergie potentielle qui, en corrélation avec l'énergie potentielle des effets d'attraction, donnent pour le diamètre de la molécule des valeurs de l'ordre de grandeur voulu 10^{-8} cm.

PERRIER, Albert (Lausanne). — *A propos de la communication de M. Debye et de l'enveloppe répulsive des molécules.*

A la suite de la communication précédente, M. Perrier indique que ses recherches l'avaient amené dans une voie analogue à celle qui a guidé M. Debye. Cela à la suite de tentatives faites dans un tout autre sens pour expliquer les répulsions moléculaires à très petite distance, autrement dit l'espace d'impénétrabilité, à savoir:

Les orbites électroniques de molécules différentes agissent l'une sur l'autre par induction lorsqu'elles se déplacent relativement; en vertu de la loi de Lenz la modification *inductive* (seule) correspond, la molécule venant de loin, nécessairement à une répulsion, laquelle s'accroît tandis que les orbites s'approchent, et reprend ensuite, lorsqu'elles s'éloignent, les mêmes valeurs s'il n'y a pas de phénomène irréversible (émission en quanta par exemple). Au total donc, et quelles que soient les actions que par ailleurs les molécules exercent