

# Beiträge zur Kenntniss der Doppelchromate

Josef Zehenter.

Aus dem chemischen Laboratorium der k. k. Oberrealschule in Innsbruck.

## I. Einwirkung von Natriumcarbonat auf Kaliumdichromat.

Im 62. Bande (A. F.) des Journals für praktische Chemie findet sich S. 261 eine Mittheilung von Samuel Johnson über eine leichte Bereitungsweise des neutralen Natriumchromats. Er stellt es dar, indem eine Lösung von Kaliumdichromat mit Natriumcarbonat gesättigt und hierauf bei  $0^\circ$  verdunstet wird. Nach seinen Angaben enthält dasselbe keine Spur Kalium und ist seine Zusammensetzung  $\text{Na}_2\text{CrO}_4 + 10\text{H}_2\text{O}$ .

In der Absicht, zu einem Doppelsalze von der Formel  $\text{K}_2\text{CrO}_4 + \text{Na}_2\text{CrO}_4$  zu gelangen, wurde der obige Versuch unter etwas geänderten Bedingungen wiederholt und dabei folgende Beobachtungen gemacht:

Eine siedend heisse Lösung von Kaliumdichromat gab nach dem Neutralisiren mit Soda, welche in einer Menge entsprechend der Gleichung  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + \text{Na}_2\text{CO}_3 = \text{K}_2\text{CrO}_4 + \text{Na}_2\text{CrO}_4 + \text{CO}_2$  zur Verwendung kam, eine schwefelgelbe Flüssigkeit, die nach der zuerst über freiem Feuer und dann im Vacuum über Schwefelsäure vorgenommenen Concentration theils platten-, theils säulenförmige, oft zu Büscheln vereinigte Krystalle lieferte. Dieselben zeigten, auf  $150\text{—}160^\circ$  erhitzt, keinen Gewichtsverlust, und die bei der Analyse erhaltenen Zahlen entsprachen einem Doppelsalze von der Formel  $3\text{K}_2\text{CrO}_4 + \text{Na}_2\text{CrO}_4$ .

In 100 Theilen:

	Gefunden	Berechnet
Cr	27·91	27·95
K	31·61	31·50
Na	6·15	6·19

100 Theile Wasser vermögen bei 14° C. 64·2 Theile des Salzes zu lösen, das specifische Gewicht wurde in wasserfreiem Benzol bei 15° C. gleich 2·719 gefunden.

Die erhaltenen Krystalle entsprechen ihrer Zusammensetzung nach dem Doppelsalze, das von Hauer<sup>1</sup> durch freiwilliges Verdunsten von Kalium- und Natriumchromat erhalten wurde. Rose<sup>2</sup> hat es durch Zusammenschmelzen von Kaliumdichromat und Soda dargestellt, und Wyruboff<sup>3</sup> hat dasselbe nach Hauer nochmals krystallographisch untersucht.

Bei weiterer Concentration der Mutterlauge scheiden sich zu Drusen vereinigte, plattenförmige, zart gebaute Krystalle ab, welche sich bei der Untersuchung gleich zusammengesetzt dem früheren Doppelsalze erwiesen, nur dass sie noch ein halbes Molekül Krystallwasser enthielten.

Bei 150° getrocknet verloren die vollkommen lufttrockenen, von verschiedenen Darstellungen herrührenden Krystalle 1·5, 1·44 und 1·1% Wasser, während die Formel  $3K_2CrO_4 + Na_2CrO_4 + \frac{1}{2}H_2O$  für  $\frac{1}{2}H_2O$  1·19% verlangt. Eine Chromsäurebestimmung, in der lufttrockenen Substanz ausgeführt, ergab 53·42%, während der Theorie 53·08% entsprechen. Die Analyse des wasserfreien Körpers gab Zahlen, die mit der Formel  $3K_2CrO_4 + Na_2CrO_4$  übereinstimmten.

In 100 Theilen:

	Gefunden	Berechnet
Cr	28·02	27·95
K	31·22	31·50
Na	6·77	6·19

Journal für prakt. Chemie, A. F., 83. Bd., S. 356.

<sup>2</sup> Poggendorff's Annal., 52. Bd., S. 585.

<sup>3</sup> Zeitschrift für Krystallographie, 8. Bd., S. 635.

100 Theile Wasser lösen bei 14° C. 66·4 Theile des Salzes; das spezifische Gewicht, bestimmt durch Wägen in Benzol, war bei 15° C. gleich 2·575.

Die Mutterlauge dieses wasserhältigen Doppelsalzes lieferte nach längerem Stehen neben geringen Mengen der früheren Körper eisblumenartig aussehende Krystalle, welche sich oft plötzlich beim Schütteln der syrupösen Mutterlauge bildeten und mit Salzsäure ganz geringes Aufbrausen zeigten. Zu ihrer Reinigung umkrystallisirt, stellten sie dann schwefelgelbe, oft stark verfilzte Nadeln dar, welche sehr leicht löslich sind. Die Analyse gab Zahlen, die für  $\text{Na}_2\text{CrO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$  stimmen.

Die lufttrockene Substanz verliert bereits beim längeren Liegen an der Luft, noch mehr im Vacuum über Schwefelsäure, vollständig beim Trocknen auf 150° ihr Krystallwasser.

In 100 Theilen:

	Gefunden		Berechnet für
	I	II	$\text{Na}_2\text{CrO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$
4 H <sub>2</sub> O	30·33	30·39	30·75

Die Analyse der wasserfreien Substanz ergab:

	Gefunden	Berechnet
Cr. .	31·99	32·11
Na	27·95	28·44

Wie H. Traube<sup>1</sup> mittheilt, konnte er ebenfalls die Existenz eines Natriumchromates mit 4 Mol. Krystallwasser, welche zuerst von Gernez beobachtet, von Retgers aber bezweifelt wurde, bestätigen. Zu einem ähnlichen Resultate ist auch Wyrouboff<sup>2</sup> gelangt.

Die Ausbeute der hier erwähnten Salze betrug unter Zugrundelegung der Menge des angewandten Kaliumdichromates ungefähr 40% an dem erstbesprochenen Salze, 30% an dem in zweiter Stelle genannten und 20% an dem letzt-erwähnten, wobei zu bemerken ist, dass die letzten Mutter-laugen nicht mehr Berücksichtigung fanden.

<sup>1</sup> Zeitschrift für Krystallographie, 22. Bd., S. 138.

Desgl. 8. Bd., S. 626.

Der Versuch der Neutralisation von Natriumdichromat mit Kaliumcarbonat lieferte dieselben Producte.

Vergleicht man die durchgeführten Versuche mit dem von Johnson angestellten, so sieht man, dass ein Natriumchromat mit 10 Mol. Wasser sich bei den ersteren nicht bildet, sondern dass ausser zwei Doppelchromaten noch Natriumchromat mit 4 Mol. Wasser erzeugt wird. Es scheint also die Temperatur, bei der die Sättigung und das Verdunsten vorgenommen wird, von wesentlichem Einfluss auf die sich bildenden Producte zu sein.

## II. Einwirkung von Kaliumcarbonat auf Ammoniumdichromat.

An der früher erwähnten Stelle machte Johnson auch eine Mittheilung über chromsaures Kaliammoniak, welches er durch Versetzen einer warm gesättigten Lösung von Kaliumdichromat mit concentrirtem Ammoniak und Verdunsten bei niedriger Temperatur erhielt. Das Doppelsalz hat nach ihm die Formel  $K_2CrO_4 + (NH_4)_2CrO_4$ , gibt an der Luft Ammoniak ab und wird gelbroth. Nach Étard<sup>1</sup> wird dieses Salz durch Vermischen heisser Lösungen von Ammoniumchlorid und Kaliumchromat und nachherigem Verdunsten in langen, gelben und glänzenden Nadeln gebildet, welche 1 Mol. Krystallwasser enthalten.

Es wurde nun untersucht, wie sich Ammoniumdichromat gegenüber Kaliumcarbonat verhält. Schwierigkeiten bereitete dabei die Eigenschaft des erhaltenen Körpers, leicht Ammoniak abzuspalten, so dass ein Umkrystallisiren, ein Abdampfen auf dem Wasserbade oder im Vacuum, ja selbst blosses Stehenlassen der wässerigen Lösung vermieden werden muss. Nach einer Reihe von Versuchen wurde folgendes Verfahren eingeschlagen:

Eine concentrirte wässerige Lösung von Ammoniumdichromat wurde bei gewöhnlicher Temperatur mit so viel Kaliumcarbonat versetzt, als der Gleichung  $(NH_4)_2Cr_2O_7 + K_2CO_3 = 2KNH_4CrO_4 + CO_2$  entspricht, die schwach nach Ammoniak riechende Flüssigkeit filtrirt und hierauf mit der

fünffachen Menge Alkohol von 90—95 % versetzt; der erhaltene Krystallbrei filtrirt, mit Alkohol gewaschen, gut abgesaugt, abgepresst und getrocknet. Zur Reinigung wurde die Masse nochmals in möglichst wenig Wasser gelöst und die Fällung mit Alkohol wiederholt. Der nun erhaltene schwefelgelbe Krystallbrei bestand, unter dem Mikroskop betrachtet, aus feinen, oft verfilzten, einheitlich aussehenden Nadelchen, die in vollkommen trockenem Zustande ziemlich beständig sind, im feuchten aber unter Abspaltung von Ammoniak bald ihre Form verlieren.

Die Analyse dieser Krystalle führte zu einem Doppelsalze von der Formel  $3\text{K}_2\text{CrO}_4 + 2(\text{NH}_4)_2\text{CrO}_4$ .

In 100 Theilen:

	Gefunden		Berechnet
	I	II	
$\text{NH}_4$	8·18	7·96	8·14
K	.26·38	25·91	26·46
Cr	.29·56	29·39	29·34
$\text{CrO}_3$	.56·79	56·66	56·39

Die Krystalle sind in Wasser sehr leicht löslich, ihr spezifisches Gewicht, in Benzol gemessen, betrug  $2\cdot403$  bei  $15^\circ\text{C}$ . Kocht man sie mit der nöthigen Menge Wasser, so verschwindet die schwefelgelbe Färbung der Lösung, um unter reichlicher Abspaltung von Ammoniak einer rothen Platz zu machen. Aus der rückständigen Flüssigkeit krystallisirt Kaliumdichromat, aus der Mutterlauge desselben Kaliumchromat aus. Bei einem quantitativ durchgeführten Versuche lieferten  $0\cdot927\text{ g}$  des Doppelsalzes nach dem Verdampfen des Wassers und Trocknen des Rückstandes  $0\cdot808\text{ g}$ , während die Theorie nach der Formelgleichung  $2(\text{NH}_4)_2\text{CrO}_4 + 3\text{K}_2\text{CrO}_4 = 2\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + \text{K}_2\text{CrO}_4 + 4\text{NH}_3 + 2\text{H}_2\text{O}$   $0\cdot818\text{ g}$  verlangt. Beim Erhitzen der Substanz für sich allein oder im Wasserstoffstrom auf  $160^\circ$  findet gleichfalls Entweichen von Ammoniak und Wasser in einer Menge statt, wie sie obiger Formelgleichung entspricht.  $11\cdot72\%$  Verlust ergab der Versuch,  $11\cdot73\%$  verlangt die Theorie. Was die Ausbeute des beschriebenen Doppelsalzes betrifft, so lässt sich

dafür keine bestimmte Zahl angeben, da ein Theil immer durch Zersetzung im früher angedeuteten Sinne, die auch bei gewöhnlicher Temperatur eintritt, verloren geht.

### III. Einwirkung von Natriumcarbonat auf Ammoniumdichromat.

Wyrouboff<sup>1</sup> stellte durch Mischung der Lösungen von Natriumchromat und Ammoniumchromat und nachheriges Auskrystallisiren ein Doppelsalz von der Formel  $\text{NaNH}_4\text{CrO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$  dar und beschrieb es in krystallographischer Hinsicht.

Es stellte sich nun heraus, dass sich dasselbe auch beim Absättigen von Ammoniumdichromat mit Natriumcarbonat bildet. Dabei wurde in ähnlicher Weise wie bei der Darstellung des vorigen Doppelsalzes verfahren. Nach dem Zusatze von Alkohol setzte sich zunächst eine ölartige Flüssigkeit ab, die aber bald zu mehr oder weniger deutlichen Krystallen erstarrte. Die Reinigung wurde gleichfalls durch Lösen in wenig Wasser und Fällern mit Alkohol erreicht. Will man möglichst grosse Krystalle erzielen, so versetzt man die wässrige Lösung nur mit so viel Alkohol, dass sich eine deutliche Trübung bildet, und lässt dann längere Zeit bei niedriger Temperatur und im Dunkeln stehen. Am Lichte tritt eine weitergehende Zersetzung ein, ähnlich jener, welche alkoholische Lösungen von Natrium- und Ammoniumdichromat erleiden.

Die Analyse der lufttrockenen Substanz lieferte Zahlen, welche der Formel  $\text{NaNH}_4\text{CrO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$  entsprechen.

In 100 Theilen:

	Gefunden	Berechnet
$\text{NH}_4$ .	9·32	9·35
Na . . .	12·33	11·94
Cr	27·00	26·96
$\text{CrO}_3$	51·63	51·80

Beim Versuche, das Krystallwasser durch Trocknen im Vacuum über Schwefelsäure zu entfernen, wurden meist etwas

<sup>1</sup> Zeitschrift für Krystallographie, 4. Bd., S. 417.

zu hohe Zahlen erhalten, was auf eine beginnende Zersetzung schliessen lässt. So wurden in drei Versuchen 19·75, 19·12 und 18·80% Verlust erhalten, während die Rechnung für 2 Mol. Krystallwasser 18·64% verlangt.

Die Krystalle sind prismenförmig, in Wasser leicht löslich, ihr spezifisches Gewicht, bestimmt bei 15° C. durch Wägen in wasserfreiem Benzol, wurde gleich 1·842 gefunden. Beim Liegen der trockenen Substanz an der Luft tritt keine Gewichtsabnahme ein; erhitzt man sie auf 150–180°, so findet Zersetzung statt, Ammoniak und Wasser werden abgespalten, und zwar entspricht der Vorgang, wie ein quantitativ ausgeführter Versuch lehrte, wahrscheinlich der Formelgleichung  $2 \text{NaNH}_4\text{CrO}_4 = \text{Na}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + 2 \text{NH}_3 + \text{H}_2\text{O}$ ; der Gewichtsverlust betrug einschliesslich des Krystallwassers 32·61%, während sich 32·04% berechnen. Auch beim Kochen der wässrigen Lösung geht eine ähnliche Umwandlung vor sich.

#### IV. Einwirkung von Lithiumcarbonat auf Kaliumdichromat.

Versuche, durch Sättigen von Ammoniumdichromat mit Lithiumcarbonat ein den früheren Körpern analoges Doppelsalz darzustellen, führten bis jetzt zu keinem günstigen Resultate, wohl aber war dies der Fall, als an Stelle von Ammoniumdichromat Kaliumdichromat zur Verwendung kam. Dabei wurde wie bei der Gewinnung des unter I erwähnten Doppelsalzes vorgegangen, die gesättigte Lösung einfach im Vacuum über Schwefelsäure verdunstet. Zunächst krystallisierte neben geringen Mengen von Kaliumdichromat Kaliumchromat aus, und erst dann wurden schön goldgelbe, bald grössere, bald kleinere nadelförmige Krystalle erhalten, die aber schwer lufttrocken zu bekommen sind, da sie bald zerfliessen. Die so gut als möglich durch Abpressen lufttrocken gemachte Substanz verlor beim Stehen über Schwefelsäure ohne Anwendung des Vacuums einmal 2·11%, ein zweites Mal 2·99%, während die Formel  $\text{K}_2\text{CrO}_4 + \text{Li}_2\text{CrO}_4 + \frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$  für  $\frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$  2·7% verlangt. Beim Trocknen im Vacuum und bei höherer Temperatur findet keine Gewichtsabnahme mehr statt. Die über Schwefelsäure getrocknete Substanz gab bei der Analyse Zahlen, die der Formel  $\text{K}_2\text{CrO}_4 + \text{Li}_2\text{CrO}_4$  entsprechen.

	Gefunden		Berechnet
	I	II	
K. .	.24·12	—	24·13
Li	4·38	—	4·34
Cr	..32·01	32·25	32·10

Das spezifische Gewicht, durch Wägen in Benzol bei 15° C. bestimmt, war gleich 2·539.

In der Literatur findet sich eine Abhandlung von H. Traube,<sup>1</sup> in der er die Analyse und Krystallform einiger Lithiumsälze mittheilt. Unter Anderem beschreibt er Mischkrystalle von der Zusammensetzung  $[9\text{KLiSO}_4 + \text{KLiCrO}_4]$ ; ein Kaliumlithiumchromat allein konnte er in deutlichen Krystallen nicht erhalten. Erwähnt mag noch werden, dass Traube<sup>2</sup> durch Abstumpfen einer Lösung von Natriumdichromat mit Lithiumcarbonat Krystalle von der Formel  $3(\text{Na}_2\text{CrO}_4 + 3\text{H}_2\text{O}) + \text{Li}_2\text{CrO}_4 + 3\text{H}_2\text{O}$  erhielt und dieselben auch gemessen hat.

Zum Schlusse dieser Mittheilungen sei noch erwähnt, dass als Grundlage zur Berechnung der einzelnen Zahlen die Atomgewichte nach Lothar Meyer-Seubert in Anwendung kamen, nur für das Chrom fand die neueste von Meineke<sup>3</sup> bestimmte Zahl 51·94 Benützung. Die Chrombestimmung wurde auf gewöhnliche Weise nach vorhergegangener Reduction durch Fällen mit Ammoniak ausgeführt; das erhaltene Chromhydroxyd jedoch, da es stets etwas Alkali zurückhält,<sup>4</sup> nochmals in Salzsäure gelöst und neuerdings gefällt, worauf es sich für vorliegenden Zweck als genügend rein erwies. Die Bestimmung der Chromsäure geschah auf massanalytischem Wege nach der Methode von Schwarz<sup>5</sup> und wurde bei den Ammoniumdoppelsalzen mit der des Ammoniaks vereinigt.

<sup>1</sup> Zeitschrift für Krystallographie, 24. Bd., S. 168.

<sup>2</sup> Neues Jahrbuch für Mineralogie, 1894, I. Bd., S. 189.

<sup>3</sup> Lieb. Ann., 261. Bd., S. 367.

<sup>4</sup> Berl. Ber., 1889, S. 2038.

<sup>5</sup> Fresenius, Quant. Analyse, 6. Aufl., I. Bd., S. 381.



# ZOBODAT - [www.zobodat.at](http://www.zobodat.at)

Zoologisch-Botanische Datenbank/Zoological-Botanical Database

Digitale Literatur/Digital Literature

Zeitschrift/Journal: [Sitzungsberichte der Akademie der Wissenschaften mathematisch-naturwissenschaftliche Klasse](#)

Jahr/Year: 1897

Band/Volume: [106\\_2b](#)

Autor(en)/Author(s): Zehenter Josef

Artikel/Article: [Beiträge zur Kenntniss der Doppelchromate. 56-63](#)