

Die chemische Betriebskontrolle in der Zellstoff- und Papierindustrie

und anderen Zellstoff verarbeitenden Industrien

von

Dr. phil. Carl G. Schwalbe

Professor an der Forstakademie und Vorstand
der Versuchsstation für Zellstoff- und Holz-
Chemie in Eberswalde

Dr.-Ing. Rudolf Sieber

und Direktor der Zellstoff- und Papier-Fabriken
Pöls in Steiermark

Mit 23 Textabbildungen



Springer-Verlag
Berlin Heidelberg GmbH
1919

Die chemische Betriebskontrolle in der Zellstoff- und Papierindustrie

und anderen Zellstoff verarbeitenden Industrien

von

Dr. phil. Carl G. Schwalbe

Professor an der Forstakademie und Vorstand
der Versuchstation für Zellstoff- und Holz-
Chemie in Eberswalde

Dr.-Ing. Rudolf Sieber

und Direktor der Zellstoff- und Papier-Fabriken
Pöls in Steiermark

Mit 23 Textabbildungen



Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH 1919

ISBN 978-3-662-36145-0

ISBN 978-3-662-36975-3 (eBook)

DOI 10.1007/978-3-662-36975-3

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung
in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1919 by Springer-Verlag Berlin Heidelberg
Ursprünglich erschienen bei Julius Springer in Berlin 1919
Softcover reprint of the hardcover 1st edition 1919

Vorwort.

Eine Sammlung chemischer Untersuchungsmethoden der mächtig aufgeblühten Zellstoff herstellenden oder verarbeitenden Industrien in deutscher Sprache besteht noch nicht. Es wurde deshalb als nützlich erachtet, eine solche Zusammenstellung zu geben. Eine derartige Zusammenfassung sollte nicht nur die als brauchbar erprobten Methoden enthalten, es erschien auch erforderlich, den neueren Bestrebungen zur Verbesserung altbekannter Methoden Beachtung zu schenken und — natürlich nach kritischer Sichtung — in Kürze auch die Methoden wiederzugeben, die vorerst nur als beachtenswerte Vorschläge zu buchen sind.

Zur kritischen Sichtung und praktischen Erprobung des in der Fachliteratur, insbesondere in Fachzeitschriften, weit zerstreuten Materials haben sich die Verfasser zu gemeinsamer Arbeit vereinigt. Der eine der unterzeichneten Verfasser, Dr. Schwalbe, hatte vor Jahren als Vorsteher der Abteilung für Zellulose- und Papierchemie an der Technischen Hochschule in Darmstadt, darauffolgend als derzeitiger Leiter der Versuchsstation für Zellstoff- und Holz-Chemie in Eberswalde, endlich auch als Verfasser der von ihm im Rahmen des „Vereins der Zellstoff- und Papier-Chemiker“ seit 10 Jahren herausgegebenen Literatursammlung: „Auszüge aus der Literatur der Zellstoff- und Papier-Chemie“ reichlich Gelegenheit zur Sammlung analytischen Materials. Der zweite unterzeichnete Verfasser, Dr. Sieber, ist durch langjährige Tätigkeit als Direktor von Papier- und Zellstoff-Fabriken in der Lage gewesen, im praktischen Betriebe die Brauchbarkeit zahlreicher Methoden nachzuprüfen.

Die vorliegende Zusammenstellung scheint in der gegenwärtigen Zeit besonders nützlich, da in verschiedenen Ländern eifrig an der Ausgestaltung der chemischen Betriebskontrolle in der Zellstoff-Industrie gearbeitet wird. In Deutschland ist der „Verein der Zellstoff- und Papier-Chemiker“ einer von dem unterzeichneten Verfasser, Schwalbe, gegebenen Anregung verständnisvoll gefolgt und hat ständige „Analysen-Kommissionen“ eingesetzt. Für die Arbeiten dieser Kommissionen wird die hiermit der Öffentlichkeit übergebene Zusammenstellung hoffentlich eine sich als brauchbar erweisende Grundlage abgeben.

Bezüglich des Umfanges dieser Methodensammlung sei bemerkt, daß in erster Linie die Bedürfnisse der Zellstoff- und Papierfabriken berücksichtigt wurden. Da aber noch zahlreiche andere Industrien Zellstoff im steigenden Maße verarbeiten, wie z. B. die Sprengstoff-, Zelluloid-, Kunstseide-Industrien u. a. m., schien auch die Aufnahme derjenigen Sondermethoden zweckmäßig, die im Arbeitsbereich der Zellstoff verarbeitenden Industrien, den Zellstoff selbst betreffen. Die Abgrenzung wurde in der Weise gezogen, daß alle Untersuchungsmethoden ausgeschaltet wurden, die sich nicht auf das Ausgangsmaterial Zellstoff, sondern auf die Fertigerzeugnisse der jeweiligen Industrie beziehen.

Auch bezüglich des so umgrenzten Gebietes macht vorliegende Sammlung analytischer Methoden durchaus nicht den Anspruch der Vollständigkeit, sondern sie ist als ein erster Versuch auf diesem Gebiet gedacht. Bei der Fülle des Materials ist es sehr wohl möglich, daß die eine oder andere wichtige Bestimmungsmethode einfach übersehen wurde. Es werden außerdem in manchen Fabriken Sondermethoden benutzt, die der Öffentlichkeit nicht oder nur wenig bekannt geworden sind. Sollte die Sammlung sich brauchbar erweisen, so erhoffen die Verfasser die Zusendung von kritischen Bemerkungen und Ergänzungen seitens der Fachgenossen.

Nicht unerwähnt darf in diesem Vorwort bleiben, daß absichtlich die physikalischen Methoden der Zellstoff- und Papierprüfung, wie z. B. die Bestimmung der Reißlänge usw. unberücksichtigt geblieben sind. Für die Bestimmung derartiger Konstanten existieren vorzügliche Sonderschriften, hinsichtlich derer nur an das im gleichen Verlage erschienene bekannte Herzbergsche Werk über Papierprüfung erinnert zu werden braucht. Als ein ergänzendes Seitenstück zu diesem Werke ist die vorliegende Schrift gedacht.

Beim Lesen der Korrekturen hat uns Herr Dr. Ernst Becker, Assistent an der Versuchsstation für Zellstoff- und Holz-Chemie in Eberswalde, eifrigst unterstützt, wofür wir ihm auch an dieser Stelle bestens danken.

Dr. phil. Carl G. Schwalbe.

Dr.-Ing. Rudolf Sieber.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Vorwort	III
I. Der Kesselhausbetrieb.	
Die Untersuchung des Kesselspeisewassers und des Fabrikationswassers	1
Die Bestimmung der Härte des Wassers	3
1. Verfahren nach Clark	3
2. Methode nach Pfeifer - Wartha - Lunge	5
3. Bestimmung der Gesamthärte nach Blacher	6
Kalkbestimmung	8
Bestimmung der Magnesiumsalze	10
Bestimmung von Chlor (Chloriden)	11
Bestimmung von Eisen	13
Bestimmung der freien Kohlensäure	13
Bestimmung des Sauerstoffgehaltes	14
Bestimmung der organischen Substanzen (Humus), Oxydierbarkeit	15
Untersuchung des Fabrikationswassers auf Klarheit und Farbe	16
Bestimmung der zur Reinigung des Wassers erforderlichen Chemikalien: Kalkwasser und Soda	17
Berechnung der Zusätze an Kalk- und Natriumhydroxyd	19
Die Wasserreinigung	21
Rohstoffe zur Wasserreinigung	21
1. Gebrannter Kalk	21
2. Soda	22
3. Kaustische Soda oder Ätznatron	23
Die Prüfung des gereinigten Kesselspeisewassers	24
Ölgehalt von Kondenswasser	25
Weitere beachtenswerte Literatur:	26
Die Untersuchung der Kohle	26
A. Probenahme	26
B. Chemische Untersuchung	27
1. Feuchtigkeitsbestimmung	27
2. Aschenbestimmung	28
3. Schwefelbestimmung	28
4. Koksbestimmung	31
5. Heizwertbestimmung	31
Kontrolle der Feuerung	32
Allgemeines	32
Analyse der Rauchgase	33

	Seite
Bereitung der Absorptionsflüssigkeit	35
Temperatur und Zugmessung	36
Berechnung der Luftmenge und des Schornsteinverlustes	36
Untersuchung der Mineral- Schmieröle	37
Allgemeines	37
Bestimmung des spezifischen Gewichtes	37
Bestimmung der Zähflüssigkeit (Viskosität).	38
Bestimmung des Flammpunktes	40
Säuregehalt und freies Alkali	41
Nachweis von Wasser	42
Gehalt an Asche	42
Nachweis von Harzölen	42
Nachweis von fetten Ölen	43
Nachweis von Steinkohlenteerölen	43
Nachweis von Asphalt	43
Nachweis von Seife	44
Nachweis von Zeresin	44
Untersuchung aus dem Betrieb wiedergewonnener Öle	44
Putzwolluntersuchung	44
 II. Die Untersuchung der Rohmaterialien: Holz, Stroh usw. 	
Allgemeines	47
Bestimmung des spezifischen Gewichtes	48
Bestimmung des Wassergehaltes	48
Bestimmung des Aschengehaltes	52
Bestimmung des Chlors	53
Bestimmung des Schwefels	53
Bestimmung des Kieselsäuregehaltes	54
Bestimmung des Harz- und Fett- bzw. Wachsgehaltes	54
Furfurol-Pentosan-Bestimmung	58
Bestimmung von Methylfurfurol	59
Bestimmung von Methylalkohol (Pektin).	60
Bestimmung des Zellulosegehaltes	62
Bestimmung der Zellulose, des Lignins und des Kutins nach J. König	67
Bestimmung von Lignin	68
Bestimmung der Methylzahl	69
Bestimmung des Lignins nach der Salzsäuremethode	71
Ligninbestimmung nach Hempel - Seidel - Richter	72
Bestimmung der Verholzung nach Croß - Bevan - Briggs	73
Ligninbestimmung nach von Fellenberg	74
Saure Hydrolyse nach Schorger	75
 III. Die chemische Analyse in der Natronzellstoff-Fabrikation. 	
A. Untersuchung der chemischen Hilfsstoffe	77
Sulfat	77
Bisulfat	78
B. Untersuchung der Frischlaugen und kaustifizierten Laugen	78
Bestimmung der Alkalinität (Gesamtalkali)	79
Bestimmung der „wirksamen“ Alkalien	79
Bestimmung von Sulfid und Sulfit	79
C. Kontrolle der Kochung und Untersuchung der Schwarz- oder Braunlauge	81

	Seite
Bestimmung der „wirksamen“ Alkalien	82
Bestimmung von Schwefelnatrium	83
Bestimmung des Silikats	84
Bestimmung des Sulfats	84
Gesamtgehalt an Natriumsalzen	84
Bestimmung der organischen Stoffe in der Kocherlauge	86
D. Untersuchung der Sulfatschmelze (Schmelzsoda)	86
E. Untersuchung der Nebenerzeugnisse der Natronzellstoff-Fabrikation	88
Fabrikation	88
Untersuchung des Kalkschlammes von der Kaustifizierung	88
Flüssiges Harz und Fett („Tallöl“)	89
Terpentin	90
Untersuchung der Abgase der Natronzellstoff-Fabrikation	90
Weitere beachtenswerte Literatur	91

IV. Die chemische Analyse in der Sulfitzellstoff-Fabrikation.

A. Untersuchung der chemischen Hilfsstoffe	92
Kalkstein für Sulfitlaugen-Türme	92
Schwefel	94
Bestimmung des Aschengehaltes	94
Bestimmung der Feuchtigkeit	94
Prüfung auf Selen	94
Schwefelkies	95
Wasserbestimmung	95
Bestimmung des Schwefels	95
Bestimmung des Selens	98
Bestimmung des austreibbaren Schwefels	101
Bestimmung des Schwefelgehaltes von Abbränden	102
Gasreinigungsmasse	103
B. Röstgase	106
Bestimmung des Schwefeldioxydes	106
Bestimmung des Schwefeltrioxydes	108
Waschwasser	109
Turmarbeit bzw. Turmabgase	110
C. Untersuchung der Frischlaugen	110
Spindelung	110
Bestimmung der schwefligen Säure und des Kalks	111
Bestimmung des Kalkgehaltes	114
Bestimmung des Gesamtschwefels	116
D. Kocherkontrolle	116
Bestimmung der schwefligen Säure und des Kalks	117
Bestimmung der organischen Substanzen	119
E. Untersuchung der Sulfitablauge	120
Bestimmung der schwefligen Säure	120
Bestimmung des Gesamtschwefels	121
Bestimmung der organischen Säuren	121
Bestimmung des Zuckers in der Ablauge	121
Bestimmung des Gerbstoffgehaltes	125
Weitere beachtenswerte Literatur	127

	Seite
V. Die Betriebskontrolle in der Bleicherei.	
A. Die Untersuchung der Chemikalien	130
Chlorkalk	131
Untersuchung der Bleichflüssigkeiten	133
Chlorkalklauge	133
Hypochloritlauge	134
Andere Bleichmittel	139
Untersuchung von elektrolytischem Chlorgas	139
Untersuchung von Wasserstoffsperoxyd	139
Untersuchung von Natriumsperoxyd	140
Antichlor	141
B. Bleichfähigkeitsprüfungen	142
Weitere beachtenswerte Literatur	146
VI. Die Untersuchung der Zellstoffe.	
A. Allgemeine Methoden	147
1. Herstellung reiner Baumwollzellulose als Vergleichsmuster	147
2. Herstellung von Kupferoxydammoniaklösung	148
3. Bestimmung des Wasser-Gehaltes, der Asche, von Harz, Fett und Wachs in Zellstoffen	149
4. Bestimmung von Furfurol, Methylfurool, Methylalkohol (Pektin)	149
5. Bestimmung des Holzgummis	150
6. Bestimmung von α , β , γ -Zellulose	151
7. Bestimmung der Zellulose	155
8. Bestimmung des Lignins	156
9. Bestimmung des Stickstoffgehaltes	157
10. Erkennen und Bestimmung eines Gehaltes an Hydro- und Oxyzellulosen	157
Kupferzahlbestimmung	158
Unterscheidung von Hydro- und Oxyzellulosen	164
11. Erkennung und Bestimmung des Quellgrades (Hydratzustandes)	165
Hydratkupfer- oder Zellulosezahl	166
Hydrolysierzahl	166
Säurezahl	167
B. Sondermethoden	167
1. Untersuchung von Baumwolle und Baumwollwaren	167
Bestimmung von Oxyzellulosen	168
Bestimmung von Holzgummi	168
Aufschlußgrad von Baumwolle	171
Schwefelbestimmung in Baumwolle	171
Erkennung von merzerisierter Baumwolle	171
2. Untersuchung roher und gekochter Hadern	172
3. Untersuchung von Flachs (Leinen) und Jute	173
4. Strohzellstoffe	174
5. Untersuchung der Holzzellstoffe	174
Trockenbestimmung	174
Unterscheidung von Sulfit- und Natronzellstoff	175
Schnellmethode zur Prüfung von Sulfitzellstoffen auf schädliches Harz	177
Bleichgrads- bzw. Aufschlußgrads-Prüfung nach Erich Richter	178
nach Johnson	179
nach Klason	180
nach Hempel-Seidel-Richter	182
Zellulosebestimmung in Holzzellstoffen	187

VII. Die chemische Analyse in der Papierfabrikation.

A. Die Untersuchung der chemischen Hilfsstoffe	188
Leimstoffe	188
a) Harz	188
Bestimmung der groben Verunreinigungen	189
Bestimmung der unverseifbaren Bestandteile	189
Bestimmung der Säure- und Verseifungszahl	190
Bestimmung der in Petroläther unlöslichen Anteile	192
b) Harzleim	192
Allgemeines	192
Probenahme	193
Bestimmung des Wassergehaltes	193
Bestimmung des Gesamtharzgehaltes	194
Bestimmung des Freiharzgehaltes	195
Bestimmung des Gesamtalkaligealtes	195
Weitere Untersuchungsmethoden für Harzleim	195
Ersatzleime	198
Gelatine und Tierleim	200
Bestimmung der Feuchtigkeit	201
Bestimmung der Asche	201
Prüfung der Reaktion	202
Prüfung auf Fettkörper	202
Prüfung auf farbige Körper	203
Quellfähigkeit	203
Ergiebigkeitsprüfung	203
Bestimmung der Viskosität	204
Kasein	204
Bestimmung der Feuchtigkeit	205
Prüfung auf anorganische Verunreinigungen	205
Löslichkeitsbestimmung	205
Prüfung auf Fettgehalt	205
Prüfung auf Säure	206
Gesamtmenge der Verunreinigungen	206
Quantitative Bestimmung des Kaseins	206
Stärke	206
Bestimmung des Wassergehaltes	206
Prüfung auf Säure	207
Prüfung auf mineralische Beimengungen	208
Prüfung auf Rohzellulose	208
Mikroskopische Prüfung der Stärke	208
Bestimmung der Klebfähigkeit	209
Alaune, schwefelsaure Tonerde	209
Bestimmung des Wassergehaltes	210
Ermittlung des unlöslichen Rückstandes	211
Bestimmung der Tonerde	211
Bestimmung der Schwefelsäure	212
Prüfung auf Eisen	212
Prüfung auf freie Säure	212
Füllstoffe	213
Allgemeine Untersuchungen	214
Besondere Untersuchungen bei einzelnen Füllstoffen	216
Kaolin	216

	Seite
Talkum	216
Blanc fixe, Schwerspat	216
Zusammenstellung der gebräuchlichsten Füllstoffe	217
Farbstoffe	218
Ultramarin	218
Prüfung auf Färbevermögen	218
Prüfung der Feinheit	219
Prüfung auf Alaunbeständigkeit	219
Prüfung auf Verfälschungen	219
Teerfarbstoffe	220
Probefärbung	221
Tannin	221
Bestimmung des Wassergehaltes	221
Prüfung auf anorganische Verunreinigungen	221
Andere Chemikalien	221
Formaldehyd	221
Prüfung auf freie Säure	222
Quantitative Bestimmung	222
Bestimmung von Mineralsäuren	223
Schwefel- und Salzsäure	223
B. Abwässer	223
Allgemeines	223
Untersuchung des Gesamtabwassers	224
1. Abdampf- und Glührückstand	226
2. Bestimmung der Schweb- und Sinkstoffe	226
3. Bestimmung der freien Säure	227
4. Bestimmung der Alkalinität	227
5. Bestimmung der schwefligen Säure	227
6. Schwefelwasserstoff und Sulfide	228
7. Bestimmung von Chlor	228
8. Bestimmung der Basen	229
9. Oxydierbarkeit — Reduktionsvermögen	229
Beurteilung der Schädlichkeit der Abwässer	229
Untersuchung der Abwässer der einzelnen Betriebsabteilungen	231

VIII. Anhang.

1. Herstellung von Normallösungen	233
a) Normalsäure und Normallauge	233
b) Arsenlösung, Jodlösung, Thiosulfatlösung	234
c) Kaliumpermanganatlösung und Oxalsäurelösung	236
d) Silberlösung, Rhodanammonlösung, Kochsalzlösung	236
2. Zahlentafeln	237
A. zu I: Der Kesselhausbetrieb	237
Härtebestimmung nach Clark	237
Faktorentabelle für Härtebestimmung	238
Wärmeverluste durch Abgase	238
B. zu II: Untersuchung pflanzlicher Rohfaserstoffe	239
Tabellen zur Berechnung des Methylalkohols	239
Umrechnung von Furfurol in Pentosan	241
C. zu III: Die chemische Analyse in der Natronzellstoff-Fabrikation	241
Tabelle für das spezifische Gewicht der Sulfatablauge	241
Verdünnung von Sulfatablauge	242
Gehalt von Schmelzsodalösungen	242

	Seite
D. zu IV: Die chemische Analyse in der Sulfitzellstoff-Fabrikation .	242
Messung der Temperaturen im Schmelzofen, Kiesofen . .	242
Zusammenhang zwischen Temperatur und Lichtemission	243
Zusammenhang zwischen Temperatur und elektromotorischer Kraft	243
Beziehung zwischen SO ₂ -Gehalt und Luftüberschuß der Kies-Röstgase	243
Tafel für die Reich-Methode	244
Wäscherleistung und Waschwassertemperatur	244
Spezifisches Gewicht von Schwefligsäurelösungen	244
Tension von schwefliger Säure	245
Bestimmung des Gehaltes von Frischlaugen	245
Bestimmung der Zucker in der Sulfitlauge	246
E. zu V: Betriebskontrolle in der Bleicherei	246
Spezifisches Gewicht von Salzlösungen	246
Tension des Chlors	247
Vergleichung der Gradbezeichnungen von Chlorkalk . . .	247
Chlorkalklösungen	248
F. zu VI: Die Untersuchung der Zellstoffe	248
Absoluttrockengewicht	248
G. zu VII: Die chemische Analyse in der Papierfabrikation	249
Tabelle zur Bestimmung des Wassergehaltes der Stärke .	249
Baumé-Grade von Gelatinelösungen	250
Löslichkeit der Soda	250
Harzleimbereitung	250
Aluminiumsulfat-Lösungen	251

Berichtigung.

Auf S. 71 ist in der Formel für Berechnung der Methylzahl an Stelle eines Minuszeichens im Zähler ein Malzeichen zu setzen, so daß die Formel richtig lautet:

$$\text{Methylzahl} = \frac{0,06383 \times N \times 1000}{A}$$

I. Der Kesselhausbetrieb.

Die Untersuchung des Kesselspeisewassers und des Fabrikationswassers.

Für jede Fabrik, die eine Dampfkesselanlage zur Kräfteerzeugung besitzt, ist reines Wasser ein wichtiges Erfordernis. Für Zellstoff- und Papierfabriken, die einen sehr hohen Verbrauch an Fabrikationswasser haben, ist die Reinigung des Wassers von ganz besonderer Bedeutung.

Das natürliche Wasser, sei es Quell-, Grund- oder Flußwasser, enthält neben mechanischen Verunreinigungen anorganischer und organischer Natur gewisse Mengen von Salzen gelöst. Vorzugsweise sind es die Karbonate, Sulfate und Chloride des Kalziums und Magnesiums, die den Mineralstoffgehalt der natürlichen Wässer bedingen. Enthält ein Wasser viele derartige Stoffe, so wird es als „hart“ bezeichnet; ist es arm an den genannten Salzen, so liegt ein „weiches“ Wasser vor.

Durch die genannten Mineralstoffe wird also die „Härte“ eines Wassers bedingt. Die gelösten Karbonate verursachen die sogenannte „vorübergehende“ oder „temporäre“ Härte. Wird nämlich kalziumbikarbonathaltiges Wasser aufgeköcht, so schwindet mit dem Entweichen des Kohlendioxyds die Löslichkeit des Kalziumkarbonates, damit aber zugleich ein Teil der Härte. Die verbleibende „permanente“ oder „bleibende“ Härte oder „Resthärte“, auch „Nichtkarbonathärte“ genannt, rührt von den oben schon erwähnten Sulfaten oder Chloriden des Kalziums oder Magnesiums her. Weil meist Kalziumsulfat der Urheber der bleibenden Härte ist, spricht man wohl auch von „Gipshärte“, während man die vorübergehende Härte, weil von Karbonaten herrührend, als „Karbonathärte“ bezeichnet. Ganz scharf übereinstimmend sind diese Bezeichnungen nicht. Man erhält nämlich verschiedene Werte, wenn man die Karbonathärte durch Aufkochen des Wassers und Abfiltrieren der nicht völlig ausgeschiedenen Karbonate oder durch direkte Titration dieser mit Säure bestimmt.

Die „Gesamthärte“ eines Wassers kann durch Fällung der Härtebildner durch Ätznatron und Soda bestimmt werden. Zieht man die

bleibende — nach Auskochen des Wassers verbleibende — Härte von der Gesamthärte ab, so erhält man die vorübergehende Härte, die kleiner als die Karbonathärte ist. Eine bleibende Härte ist größer als die Gips Härte, sie besteht aus dieser, vermehrt um einen wechselnden Anteil an gelöstem Magnesiumkarbonat.

Die Härte eines Wassers wird in Graden ausgedrückt. In Deutschland zeigt 1° deutsche Härte an, daß in 100 000 Gewichtsteilen Wasser ein Gewichtsteil Kalziumoxyd, also Ätzkalk oder die äquivalente Menge Magnesium, gebunden an Kohlensäure, Schwefelsäure, Salpetersäure oder Salzsäure, vorhanden ist; im Liter derartigen Wassers wird also 1 cg CaO vorhanden sein.

In Frankreich beziehen sich die Härtegrade auf Gewichtsteile Kalziumkarbonat in 100 000 Gewichtsteilen Wasser. In England beziehen sich die Gewichtsteile Kalziumkarbonat auf 70 000 Teile Wasser, weil ein „grain“ Kalziumkarbonat auf eine Gallone kommt, nämlich 0,0648 g auf 4,543 Liter. Die verschiedenen Härtegrade verhalten sich demnach wie 1 (deutsche Härte) zu 1,79 (französische Härte) zu 1,25 (englische Härte).

Als hart wird ein Wasser bezeichnet, wenn es mehr als 10° deutsche Härte aufweist. Für Dampfkesselspeisung ist ein Wasser von 2—3° Härte am geeignetsten. Stark gipshaltige Wässer neigen besonders zur Abscheidung des gefürchteten harten Kesselsteins, während bei Abwesenheit von Gips die Härtebildner meist mehr schlammartig abgeschieden werden.

Für das Fabrikationswasser der Zellstoff- und Papierfabriken ist Freiheit von mechanischen Verunreinigungen wesentlich; trübes Wasser muß filtriert werden. Die Durchsichtigkeit und die Färbung können durch kolorimetrische Bestimmung (siehe unten) in Zahlen ausgedrückt werden. Weiches Fabrikationswasser ist im allgemeinen außer etwa bei der Fabrikation gewisser feiner Zeichen- und Schreibpapiere dem harten Wasser vorzuziehen, bei der Herstellung von Löschpapier unerläßliche Vorbedingung normaler Fabrikation.

Von ausschlaggebender Bedeutung für die Herstellung hochweißer Zellstoffe und Papiere ist der Eisengehalt der Wässer. Das Fabrikationswasser sollte nicht mehr als 0,07—0,2 g Eisen im Liter enthalten, wenn reinweiße Papiere hergestellt werden sollen.

Die Zusammensetzung des natürlichen Wassers ist sehr schwankend. Bei Flußwasser können heftige Regengüsse, im oft weit entfernten Quellgebiet der Flüsse, die physikalische und chemische Beschaffenheit erheblich abändern. Beim Grundwasser machen sich die Schwankung des Grundwasserspiegels in der Zusammensetzung ebenfalls bemerkbar; auch der Einfluß der Jahreszeit ist unverkennbar.

Es muß daher das Wasser in regelmäßigen Zwischenräumen geprüft werden, um Schwankungen in der Zusammensetzung rechtzeitig

entdecken zu können. Die im Wasser gelösten Stoffe sind von deutlichem Einfluß auf die Fabrikationsprozesse insbesondere bei der Mahlung und Leimung der Zellstoffasern. Diese sind kolloide Körper und haben als solche die Fähigkeit, andere Körper zu adsorbieren. Die dadurch bedingte Beladung der Fasern mit Mineralstoffen kann zu Störungen der normalen Fabrikationsprozesse Veranlassung geben.

Die Bestimmung der Härte des Wassers.

1. Verfahren nach Clark. Die Bestimmung der Wasserhärte nach Clark geschieht durch Titration mit einer Seifenlösung von bestimmtem Gehalt. Der Methode liegt die Tatsache zugrunde, daß sich das in der Seife enthaltene fettsaure Kalium mit den im Wasser gelösten Salzen der Erdalkalien und des Magnesiums umsetzt. Hierbei werden diese Metalle als unlösliche Salze der Fettsäuren abgeschieden, während die vorher mit ihnen verbundenen anorganischen Säuren lösliche Kaliumsalze bilden. Sobald diese Umsetzung beendet ist gibt ein geringer Überschuß an Seifenlösung beim Schütteln der zu titrierenden Flüssigkeit einen längere Zeit nicht verschwindenden Schaum.

Bei der Ausführung der Bestimmung verfährt man wie folgt. Man gibt eine abgemessene Wassermenge — bei weichen Wässern 100 ccm, bei harten 50 bis 25 ccm, die man mit destilliertem Wasser auf 100 ccm verdünnt —, in einen 200 ccm fassenden Stöpselzylinder. Zu dieser Wasserprobe läßt man aus einer Bürette die Seifenlösung in immer kleiner werdenden Proben fließen, indem man nach jedem Zusatz den verschlossenen Zylinder kräftig durchschüttelt. Der den Endpunkt der Titration anzeigende Schaum ist dicht und feinblasig, er soll mindestens 5 Minuten lang bestehen bleiben, ohne zu zerreißen. Die verbrauchten Mengen an Seifenlösung sind nicht proportional der Härte des Wassers; zur Ermittlung dieser Größe muß man sich empirischer Tabellen bedienen. Gewöhnlich wird die im Anhang abgedruckte, von Faißt und Knauß gegebene benutzt.

Es ist nach dieser Methode möglich, sowohl die gesamte als auch die permanente Härte zu ermitteln. Jene wird in der oben beschriebenen Weise im unbehandelten Wasser ermittelt, diese nach dem Kochen der Wasserprobe und Abfiltrieren des Niederschlages im Filtrat bestimmt.

Die Methode gibt nicht völlig genaue Werte. An und für sich ist das Verfahren nur dann brauchbar, wenn die Menge der Magnesia gegenüber dem Kalk sehr gering ist und die Summe beider ein gewisses Maß — 12° Härte — nicht übersteigt; in solchen Fällen hat eine entsprechende Verdünnung des Wassers zu erfolgen. Bei Vorhandensein von viel Magnesiumsalzen hat es sich als zweckmäßig erwiesen, nach dem Schütteln einige Minuten zu warten, da Magnesiumsalze langsam reagieren. Auch sollen stark eisenhaltige Wässer bei der Clarkschen Methode falsche

Zahlen geben. Kolloide beeinflussen nach Ruiys¹⁾ ebenfalls die Bestimmung ungünstig.

Die Seifenprobe wird wegen ihrer einfachen und schnellen Durchführbarkeit im Betriebe häufig angewandt. Bei der Reinigung des Wassers besonders für den Zweck der Kesselspeisung gestattet das Verfahren von Clark eine regelmäßige Überwachung, ein Umstand, auf den weiter unten noch zurückzukommen ist.

Herstellung und Einstellung der Seifenlösung. Die Herstellung der Seifenlösung geschah früher vielfach nach der von Clark gegebenen Vorschrift aus Bleipflaster und Kaliumkarbonat, oder durch Auflösen einer bestimmten Menge käuflicher Kaliseife in Alkohol. Besonders die letzte Art der Darstellung wird umständlich durch den zu bestimmenden Wassergehalt der Seife. Viel einfacher ist die folgende Herstellung der Seifenlösung: 10,08 g Ölsäure = 11,25 ccm, die in sehr reinem Zustande käuflich ist, werden in 500 ccm Alkohol gelöst. Die Lösung wird nach Zusatz von 1 ccm einer 0,5% igen Phenolphthaleinlösung mit 2,5 g chemisch reinem Ätzkali, welches in 100 ccm destilliertem Wasser und 100 ccm Alkohol gelöst ist, versetzt. Zweckmäßig fügt man $\frac{4}{5}$ der Ätzkalilösung auf einmal zu, den Rest hingegen nur in kleinen Mengen bis zur Neutralisation der Oleinsäure. Beim Neutralisieren ist ein Schütteln der Lösung zu vermeiden, man rührt zweckmäßig nur mit einem Glasstab um. Durch weiteren Alkoholzusatz wird diese alkalische Lauge so weit verdünnt, daß 45 ccm 100 ccm einer 12° harten Gips- (oder Baryumchlorid-)Lösung entsprechen.

Bei dieser Einstellung ist es nach von Cochenhausen²⁾ zweckmäßig nicht verdünnten sondern absoluten Alkohol zu verwenden. Es wird hierbei die hydrolytische Zersetzung der Kaliumoleatlösung durch Wasser etwas verhindert, die Schaumbildung ist schärfer zu erkennen, während gleichzeitig die Fehler der Methode verringert werden.

Zur Einstellung der Seifenlösung kann entweder eine Baryumchlorid- oder zweckmäßiger eine Gipslösung von 12° Härte dienen. Die Baryumchloridlösung wird durch Auflösen von 0,523 g $\text{BaCl}_2 \cdot 2 \text{aq}$ in 1 Liter destilliertem Wasser erhalten. Da Baryumchlorid im Wasser nicht vorkommt, so verwendet man demnach zur Titerstellung ein Salz, das ganz anders auf die Seifenlösung einwirken kann, als die wirklichen Härtebildner des Wassers.

v. Cochenhausen hat daher mit Recht ein im Wasser enthaltenes Salz zur Titerstellung in Vorschlag gebracht, nämlich den Gips. Eine 12° harte Lösung dieses Salzes erzeugt man wie folgt. Bei Temperaturen von 0—30° enthält ein Liter Kalkwasser 1,350 g bis 1,219 g CaO. Durch Titrieren mit $\frac{n}{5}$ Schwefelsäure (Methylorange-Indikator) läßt sich genau

¹⁾ Ruiys, Wasser und Abwasser 9, 342 [1915].

²⁾ v. Cochenhausen, Z. f. angew. Chemie 19, 1987—1993 [1906].

die gelöste Kalkmenge ermitteln. Bei dieser Bestimmung, die sehr rasch ausgeführt werden kann, erhält man eine vollkommen neutrale Gipslösung von bekanntem Gehalt, welche sich durch Verdünnen mit destilliertem Wasser auf 12° Härte (12 mg CaO im Liter) bringen läßt. Hat z. B. die Titration einer beliebigen Menge der klaren Kalkwasserlösung ihren Gehalt an CaO zu a ergeben, so ist sie zu verdünnen auf $\frac{1000 \cdot 0,012}{a}$ ccm. Mit der auf diese Weise, ohne jede Wägung er-

haltenen Titerlösung erfolgt die Einstellung der Seifenlösung in der gleichen Weise wie die Titration der Härte selbst. Man gibt 100 ccm der Gipslösung in den Stöpselzylinder und titriert mit der Seifenlösung bis zum Verbleiben des Schaumes. Auf Grund dieser Bestimmung erfolgt dann die Verdünnung der Seifenlösung auf die oben gegebene Konzentration.

2. Methode nach Pfeifer-Wartha-Lunge. a) Bestimmung der Alkalinität oder der vorübergehenden, temporären Härte. 100 ccm Wasser werden kalt unter Verwendung von 1—2 Tropfen Methylorange (1 : 1000) oder Alizarin als Indikator im letzteren Falle kochend mit $n/_{10}$ Salzsäure bis zum Auftreten des ersten rötlichen Scheines titriert oder bis die zwiebelrote Farbe in Gelb umschlägt und auch nach anhaltendem Kochen nicht wiederkehrt ¹⁾. Es wird hierdurch die gebundene Kohlensäure, also die im Wasser durch Bikarbonate verursachte Härte (temporäre) bestimmt. Man erhält ihren Wert in deutschen Graden durch Multiplikation der verbrauchten Kubikzentimeter Salzsäure mit 2,8, da 1 ccm $n/_{10}$ Säure 2,8 mg CaO entspricht.

b) Gesamthärte. Man versetzt 100 ccm der nach a) titrierten Wasserprobe mit einem Überschuß einer Lösung, die für gewöhnliche Verhältnisse aus gleichen Teilen $n/_{10}$ Natronlauge und $n/_{10}$ Sodalösung besteht und kocht die Mischung einige Minuten lang. Darauf spült man sie in einen Kolben von 200 ccm Inhalt, läßt abkühlen und füllt bis zur Marke auf. Man filtriert nun durch ein trockenes Filter, verwirft die ersten Anteile des Filtrates und titriert in weiteren 100 ccm das überschüssige Alkali mit $n/_{10}$ Salzsäure unter Verwendung von Methylorange-Indikator. Aus der Zahl der insgesamt verbrauchten Kubikzentimeter Alkali (auf 200 ccm des Filtrates bezogen) erhält man durch Multiplikation mit 2,8 die Gesamthärte des Wassers. Die Differenz von Gesamt- und temporärer Härte ergibt die permanente Härte.

Um bei dieser Bestimmung stets richtige Resultate zu erhalten, ist der Zusatz eines genügenden Überschusses — etwa der doppelten Wassermenge — von Soda-Natronlauge Bedingung. Ist im Wasser viel

¹⁾ Nach Wartha, erwähnt bei Winkler, Z. f. angew. Chemie 29, 218 [1915] sieht man den Farbumschlag äußerst scharf, wenn man das Titrieren in einer glänzenden Schale aus Platin oder Silber vornimmt.

Magnesia enthalten, so muß der Gehalt an Natronlauge im Alkaligemisch erhöht werden. Bei unbekanntem Wässern empfiehlt sich aus diesem Grunde stets zwei Bestimmungen mit verschiedenen Mengen an Soda und Natronlauge auszuführen, besonders dann, wenn man diese Bestimmungsmethode ausschließlich für die Ermittlung der Härte zugrunde legt. Es dürfte in diesem Falle auch zweckmäßig sein, die nach dem Zurücktiteren verbleibenden Filtrate auf etwaigen Gehalt an Kalzium und Magnesium zu prüfen.

Es ist weiterhin zu beachten, daß bei der Titration stets die gleiche Menge von Methylorange-Lösung verwandt wird und daß immer auf den gleichen Farbton titriert wird.

Die Resultate der Bestimmung sind größtenteils etwas zu niedrig, doch haben neuere ausführliche Untersuchungen ¹⁾ gezeigt, daß dieser Fehler unter normalen Verhältnissen 0,1—0,5 Härtegrade nicht übersteigt und daß nur im Falle eines ungenügenden Überschusses an Lauge erhebliche Fehler auftreten.

Enthält das zu prüfende Wasser Eisen und Mangan, so ergibt die Methode meistens etwas zu hohe Werte, infolge der Einwirkung dieser Salze auf das Alkaligemisch. Alkalikarbonate sind hingegen von keinem Einfluß auf die Resultate der Gesamthärtebestimmung.

Nach v. Cochenhausen ist es zweckmäßig, statt 100 250 ccm Wasser zur Bestimmung zu benutzen, wobei nach dem Fällen auf 500 ccm verdünnt und in 250 ccm des Filtrates das überschüssige Alkali ermittelt wird.

Als Glasgefäße benutzt man, wie auch bei den anderen Härtebestimmungen, bei welchen mit alkalischen Flüssigkeiten gearbeitet wird, am besten solche aus widerstandsfähigem Jenaer Glas.

3. Bestimmung der Gesamthärte nach Blacher²⁾. Die Gesamthärte wird mit $\frac{1}{10}$ n-Kaliumpalmitatlösung bestimmt, und zwar folgendermaßen: 100 ccm Wasser werden mit zwei Tropfen einer wässrigen Methylorange-Lösung 1 : 1000 versetzt und mit $\frac{1}{10}$ n-Schwefelsäure oder Salzsäure neutralisiert, bis die gelbe Farbe in ein deutliches Rot umgeschlagen ist und rund 10 Minuten lang gekocht. Nach dem Abkühlen wird 1 ccm einer 1%igen Phenolphthaleinlösung hinzugefügt und darauf tropfenweise $\frac{1}{10}$ n-Natronlauge, bis die Phenolphthaleinrötung deutlich erkennbar ist. Dann wird die schwache Rotfärbung durch einen Tropfen $\frac{1}{10}$ n-Säure wieder beseitigt und sofort die Titration mit der Palmitatlösung vorgenommen, wobei man bis zur deutlichen Rotfärbung titrieren muß. Die verbrauchten Kubikzentimeter an Palmitatlösung, mit 2,8 multipliziert, zeigen die Gesamthärte in deutschen Härtegraden an. An Stelle von Methylorange kann man auch den von

¹⁾ Man vergl. Zink und Hollandt, Z. f. angew. Chemie 27, 235 [1914] und die dort gegebene Literaturübersicht.

²⁾ Ausführungsform von Noll, Z. f. angew. Chemie 31, 59 [1918].

Blacher empfohlenen Indikator Dimethylamidoazobenzol (1 Tropfen einer 1⁰/₀igen alkoholischen Lösung) verwenden, aber erforderlich ist es nicht, da der Umschlag mit Methylorange sich in genügender Weise kennzeichnet.

Die Palmitatlösung nach Blacher wird in folgender Weise hergestellt: 25,63 g Palmitinsäure¹⁾ werden in 250 g Glycerin und etwa 400 ccm 90⁰/₀igem Alkohol unter Erwärmen auf dem Wasserbade gelöst. Hierauf setzt man Phenolphthalein hinzu, neutralisiert mit alkoholischem Kali bis zur schwachen Rotfärbung und füllt nach dem Erkalten mit 90⁰/₀igem Alkohol zu 1 Liter auf.

Den Titer der Palmitatlösung ermittelt man entweder mit einer Chlorbaryumlösung von 0,523 g im Liter oder mit Gipslösung, wie sie auch bei der Clarkschen Seifenmethode zur Anwendung kommt. In einer Tabelle im Anhang sind die Faktoren zusammengestellt, die für die Berechnung der Härte in Frage kommen, falls die Palmitatlösung zu stark oder zu schwach sein sollte.

Winkler¹⁾ gibt für die Herstellung der Palmitatlösung folgende Vorschrift, bei der das kostspielige Glycerin in Wegfall kommt.

Zur Darstellung der Kaliumpalmitatlösung gibt man in einen Kolben 500 ccm konzentrierten Weingeist (von 95⁰/₀), 300 ccm destilliertes Wasser, 0,1 g Phenolphthalein und 25,6 g reinste Palmitinsäure; gewöhnliche stearinsäurehaltige Palmitinsäure ist nicht verwendbar. Man erwärmt auf dem Dampfbade und setzt unter Umschwenken so lange klare weingeistige Kaliumhydroxydlösung hinzu, bis alles gelöst und die Lösung schwach rosenrot geworden ist. Sollte man zuviel Kaliumhydroxydlösung hinzugefügt haben, so entfärbt man die Flüssigkeit mit einem Tropfen Salzsäure und gibt nun wieder Kaliumhydroxydlösung bis zur blaß rosenroten Färbung hinzu. Die Kaliumhydroxydlösung bereitet man sich durch Lösen von 7—8 g zu Pulver zerriebenem Kaliumhydroxyd in etwa 50 ccm warmem konzentrierten Weingeist. Nach dem Erkalten wird die Palmitatlösung mit konzentriertem Weingeist zu 1000 ccm ergänzt.

Zur Bestimmung des Titers der Kaliumpalmitatlösung benutzt man dem Vorschlage Blachers gemäß Kalkwasser. Nach Winklers Beobachtungen verfährt man zweckmäßig wie folgt: In eine etwa 200 ccm fassende Flasche gibt man 40—50 ccm klares Kalkwasser, das aus gebranntem Marmor und reinem destilliertem Wasser bereitet wurde und titriert mit $\frac{1}{10}$ n-Salzsäure, als Indikator 1 Tropfen Methylorangefärbung (1 : 1000) benutzend.

Die neutrale Flüssigkeit wird nun mit gewöhnlichem, also kohlen-säurehaltigem destilliertem Wasser auf etwa 100 ccm verdünnt und mit einem Tropfen verdünnten Bromwasser (0,5⁰/₀) versetzt, wodurch so-

¹⁾ Winkler, Z. f. analyt. Chemie 53, 412 [1913]; 409—415 [1914].

fortige Entfärbung erfolgt. Man gibt jetzt zur Flüssigkeit 1 ccm 0,5%ige, mit konzentriertem Weingeiste bereitete Phenolphthaleinlösung, darauf tropfenweise so lange $\frac{1}{10}$ n-Natronlauge, bis die Flüssigkeit kräftig rot gefärbt erscheint und diese Farbe auch nach einigem Stehen nicht mehr verblaßt. Man träufelt nun zur Flüssigkeit unter Umschwenken langsam so lange $\frac{1}{10}$ n-Salzsäure, bis sie eben farblos geworden ist, und fügt noch einen Tropfen $\frac{1}{10}$ n-Salzsäure im Überschuß hinzu. In diese Lösung wird dann unter fleißigem Umschwenken so lange Kaliumpalmitatlösung hinzufließen gelassen, bis die anfänglich von sich bildendem Kalziumpalmitat schneeweiße Flüssigkeit nicht nur eben bemerkbar, sondern ausgesprochen rosenrot gefärbt erscheint und diese Färbung auch einige Minuten bestehen bleibt. Von der verbrauchten Kaliumpalmitatlösung werden als Korrektur 0,3 ccm in Abzug gebracht. Ist die Kaliumpalmitatlösung richtig, so beträgt die verbrauchte korrigierte Menge davon ebensoviel, als $\frac{1}{10}$ n-Salzsäure beim anfänglichen Titrieren des Kalkwassers benötigt wurde.

Eisen und Mangansalze werden bei Bestimmung der Gesamthärte mit den wahren Härtebildnern mitbestimmt.

Zur Korrektur genügt es, für praktische Zwecke für Eisen- und Mangansalze den 10. Teil der bei dem Liter Wasser berechneten Eisen- und Manganmenge als solche von den berechneten Härtegraden abzuziehen, um die wirkliche oder korrigierte Härte zu erhalten ¹⁾.

Kalkbestimmung.

Die Bestimmung des Kalkes geschieht durch Fällen mit oxalsaurem Ammon und nachheriges Titrieren des Niederschlages mit $\frac{n}{10}$ Permanganatlösung.

Aus 100 ccm des zu untersuchenden Wassers werden Aluminium- und Eisensalze durch Ausfällen mit Ammoniak abgeschieden. Die abfiltrierte klare Lösung wird mit Ammonchlorid versetzt und zum Sieden erwärmt. In der kochenden Lösung fällt man durch Zusatz einer siedenden Ammoniumoxalatlösung das Kalzium. Man läßt den Niederschlag über einer kleinen Flamme sich grobkristallinisch absetzen, wozu $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde erforderlich und trennt Niederschlag und Flüssigkeit durch Absaugen unter Benutzung eines Büchnertrichters. Dieser Trichter ist mit einem Papierfilter beschickt, das man zweckmäßig wie folgt darstellt, um ein Durchgehen des Niederschlages zu vermeiden. Man legt zwei Filterblätter, welche etwa $\frac{1}{2}$ —1 cm im Durchmesser größer als der Büchnertrichter sind, übereinander und versieht sie mit acht gleichmäßig voneinander entfernten radialen Einschnitten, derart, daß die inneren Endpunkte auf einem Kreise vom Durchmesser des Büchnertrichters liegen (Fig. 1).

¹⁾ H. Fischer, Z. f. öffentl. Chemie 20, 377 [1914]; Chemiker-Ztg. Repertorium 39, 260 [1915].

Die entstehenden Lappen biegt man nach oben um (Fig. 2) und legt beide Filterblätter so in den Trichter, daß die Lappen seine seitlichen Wände berühren, wobei man noch darauf achtet, daß die Einschnitte des einen Filters gegen die des anderen etwas verschoben werden. Nach dem Anfeuchten saugt man die Filter fest in die Nutsche ein.

Den auf diesem Filter gesammelten Niederschlag wäscht man mehrmals mit kochendem Ammoniumchlorid enthaltenden Wasser aus, um sämtliche überschüssige Fällflüssigkeit zu beseitigen. Hierauf bringt man ihn samt Filter in einen Titrierbecher, gibt 100 ccm Wasser und 10—15 ccm einer Schwefelsäure 1 : 3 hinzu, erwärmt zum Sieden und titriert die heiße Lösung des oxalsauren Kalziums mit $n/10$ Kaliumpermanganatlösung bis zur schwachen Rosafärbung. Aus der Anzahl a der verbrauchten Kubikzentimeter Meßflüssigkeit berechnet sich der Gehalt an CaO in 100 ccm Wasser zu: $\text{CaO} = a \cdot 0,002804 \text{ g}$.

Der Kalkgehalt eines Wassers kann auch titrimetrisch nach Winkler¹⁾ mit Kaliumoleatlösung bestimmt werden. In einer alkalischen, reichliche Mengen von weinsäuren Salzen enthaltenden Lösung wird durch Kaliumoleat bei entsprechender Konzentration nur Kalziumoleat gefällt, Magnesium entzieht sich der Reaktion, deren Endpunkt durch Schaumbildung angezeigt wird. Zur Kalkhärtebestimmung sind folgende Lösungen nötig:

1. Kaliumoleatlösung. In einem Erlenmeyer-Kolben werden 12 g feinstes Mandelöl und 3 g zu Pulver zerriebenes Kaliumhydroxyd mit 100 ccm konzentriertem Weingeist eine halbe Stunde lang im Sieden gehalten. Nach vollständiger Verseifung werden zur Lösung 500 ccm konzentrierter Weingeist hinzu gefügt und mit destilliertem Wasser auf 1000 ccm verdünnt. Von dieser Lösung entspricht 1 ccm annähernd 1° Kalkhärte, wenn man damit 100 ccm Wasser titriert.

2. Alkalische Seignettesalzlösung. Man löst 100 g reines kristallisiertes Seignettesalz und 10,0 g reinstes Natriumhydroxyd unter Erwärmen in etwa 150 ccm destilliertem Wasser, fügt zur erkalteten Lösung 250 ccm 10%iges Ammoniak hinzu und verdünnt mit destilliertem Wasser auf 500 ccm.

Um zu prüfen, ob das so dargestellte Reagens, sowie auch das zum Verdünnen benötigte destillierte Wasser kalkfrei ist, versetzt man 100 ccm destilliertes Wasser mit 5 ccm Reagens und 0,1 ccm Kaliumoleatlösung. Beim Zusammenschütteln muß die Flüssigkeit kräftig schäumen.

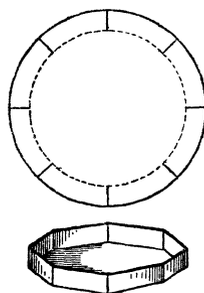


Fig. 1 u. 2. Filtervorrichtungen.

¹⁾ L. Winkler, Z. f. analyt. Chemie 53, 414 [1914].

Den Titer der Meßflüssigkeit bestimmt man auch hier am einfachsten vermittels Kalkwassers. In einen Meßkolben von 100 ccm werden 40 bis 50 ccm Kalkwasser gegeben, welches unter Anwendung von einem Tropfen Methylorangefärbung als Indikator mit $\frac{1}{10}$ n-Salzsäure genau neutralisiert wird. Die mit einem Tropfen Bromwasser entfärbte Flüssigkeit wird mit destilliertem Wasser auf 100 ccm ergänzt. Von dieser Kalziumchloridlösung werden genau 20 ccm in eine Glasstöpselflasche von 200 ccm gegeben, an welcher das Volum 100 ccm bezeichnet ist und hierin auf 100 ccm verdünnt. Zur Flüssigkeit werden 5 ccm Reagens hinzugefügt, dann wird aus einer engen Bürette so viel von der Oleatlösung hinzugeträufelt, bis beim Schütteln ein feinblasiger beständiger Schaum entsteht. Die Endreaktion ist scharf; bei einiger Übung läßt sich der Endpunkt mit einer Genauigkeit von etwa $\pm 0,1$ ccm Oleatlösung treffen. Ob nun von der Oleatlösung 1 ccm genau einem Härtegrad entspricht, wenn man damit 100 ccm Wasser titriert, oder aber ein Korrektionsfaktor angewendet werden muß, ergibt sich aus der verbrauchten Menge der 0,1 n-Salzsäure und der Kaliumoleatlösung.

Um die durch Kalk verursachte Härte zu erfahren, werden vom Untersuchungswasser, wenn dessen Härte nicht mehr als 10^0 beträgt, 100 ccm — sonst weniger, nach entsprechender Verdünnung — in die Glasstöpselflasche gegeben, 5 ccm Reagens hinzugefügt, dann die Bestimmung wie bei der Titerstellung ausgeführt. Sollte es sich hierbei herausstellen, daß die Magnesiaihärte die Kalkhärte übertrifft, so ist diese Bestimmung nur als Vorversuch zu betrachten. Zur endgültigen Bestimmung der Kalkhärte benutzt man in diesem Falle etwa auf 5^0 verdünntes Untersuchungswasser und führt die Bestimmung mit 200 ccm und 10 ccm Reagens in einer Glasstöpselflasche von 300 ccm aus. Auch von sehr weichem Wasser (Härte 5^0 oder noch weniger) verwende man 200 ccm bei der Kalkhärtebestimmung.

Eisen (ebenso Blei, Kupfer und Zink) reagieren in Gegenwart von alkalischer Seignettlösung mit Kaliumoleat nicht.

Bei Huminsubstanzen enthaltenden Wässern wird die gemessene Wasserprobe in einer Glasschale mit einigen Kubikzentimeter Salzsäure und 1 ccm Salpetersäure zur Trockne verdampft, der Rückstand in Wasser gelöst, auf das ursprüngliche Volumen gestellt und nunmehr titriert.

Bestimmung der Magnesiumsalze.

Ogleich die Bestimmung dieser Salze für Zellstoff- und Papierfabriken in den Kalirevieren von ziemlichem Interesse ist, ist bis jetzt eine einwandfreie, allgemein anerkannte Methode zu ihrer Bestimmung nicht im Gebrauch. Es empfiehlt sich daher die Magnesiumsalze indirekt zu ermitteln: Die Härtebestimmung gibt die Summe von Kalzium- und Magnesiumsalzen, die Bestimmung des Kalziums (s. vorigen Ab-

schnitt) kann mit so großer Genauigkeit durchgeführt werden, daß die Differenz bei der Bestimmung einen ziemlich richtigen Wert für vorhandene Magnesiumsalze geben muß. Da die Härte selbst als CaO ausgedrückt wird, ergibt sich auch diese Differenz als CaO und sie muß demnach noch in Äquivalente MgO umgerechnet werden nach der Gleichung: $\text{CaO} : \text{MgO} = 56 : 40$.

Sehr empfohlen wird folgende Methode der Bestimmung der Magnesia-härte nach Froboese-Noll ¹⁾: 100 ccm Wasser werden mit zwei Tropfen Methylorangelösung versetzt und mit $\frac{1}{10}$ n-Salzsäure oder Schwefelsäure neutralisiert, bis die Farbe deutlich in Rot umgeschlagen ist und dann 10 Minuten gekocht. Dann werden 5 ccm einer gesättigten Natriumoxalat-lösung (5%ige Lösung) hinzugefügt und damit noch ganz kurze Zeit (1—2 Minuten) gekocht. Nach dem Abkühlen wird 1 ccm 1%ige Phenolphthaleinlösung zugesetzt und mit $\frac{1}{10}$ n-Natronlauge der Phenolphthaleinneutralpunkt eingestellt. Die schwache Rötung wird mit einem Tropfen $\frac{1}{10}$ n-Säure wieder beseitigt und dann die Titration mit Palmitatlösung vorgenommen, bis eine deutliche Rotfärbung eingetreten ist. Die verbrauchten Kubikzentimeter an Palmitatlösung, mit 2,8 multipliziert, ergeben die Magnesia-härte in deutschen Graden. Ist der Magnesiagehalt des Wassers sehr gering, so empfiehlt es sich, 200 ccm Wasser für die Bestimmung zu nehmen. In diesem Falle ergibt sich die Magnesia-härte durch Multiplikation der verbrauchten Kubikzentimeter mit 1,4 ²⁾.

Eine weitere Modifikation der Magnesiabestimmung nach Pfeifer gab Anderson ³⁾ an:

Magnesia kann, praktisch frei von Kalk, aus einer verdünnten Lösung der Kalk- und Magnesiumsalze durch Fällung mit Ätznatron in der Kälte erhalten werden. Man muß nur den Zutritt des Kohlendioxyd durch Verwendung eines geschlossenen Gefäßes und Vermeidung der Filtration verhüten.

100 ccm werden angesäuert und auf 30 ccm eingedampft, in einem 100 ccm-Meßzylinder mit Glasstopfen übertragen, genau neutralisiert und 10 ccm einer $\frac{n}{10}$ -Natronlauge zugefügt. Die Flüssigkeit wird bis zur 100 ccm-Marke aufgefüllt und der Zylinder verschlossen. Magnesia fällt als Hydroxyd aus. Wenn nach zwei Stunden die überstehende Flüssigkeit klar geworden ist, werden 50 ccm der Flüssigkeit mit Normalsäure titriert.

Bestimmung von Chlor (Chloriden).

Ein hoher Gehalt an Chloriden ist für Industrierwasser schädlich. Eisen und andere Metalle werden von chloridhaltigem Wasser, be-

¹⁾ Froboese-Noll, Z. f. angew. Chemie 31, 6 [1918].

²⁾ Eine ähnliche Ausführungsform beschreibt Monhaupt, Chemiker-Ztg. 42, 338 [1918].

³⁾ Anderson, Journ. Soc. Chem. Ind. 34, 1180 [1915].

sonders wenn in ihm außerdem noch Sauerstoff gelöst ist, leicht angegriffen. Als besonders schädlich gilt das Chlorid des Magnesiums, das schon bei der Siedetemperatur des Wassers freie Salzsäure hydrolytisch abspaltet, so daß ein hoher Gehalt an diesem Chlorid ein Wasser zur Kesselspeisung unbrauchbar macht.

Zur Bestimmung der Chloride dampft man 250—1000 ccm Wasser bis auf etwa 100—200 ccm ein. In dieser Lösung kann das Chlor entweder nach Volhard oder nach Mohr ermittelt werden.

Nach Volhard versetzt man die eingedampfte Lösung mit etwas Salpetersäure und dann mit soviel ccm einer $n/10$ -Silbernitratlösung, daß alles Chlor als Silberchlorid ausgefällt wird und noch ein Überschuß von Silberlösung vorhanden ist. Nach Zugabe einiger Kubikzentimeter einer gesättigten, als Indikator dienenden Auflösung von Eisenalaun (Ferriammoniumsulfat) titriert man den Überschuß der Silberlösung mit $n/10$ -Rhodanammönlösung zurück. Das Auftreten einer hellbraunen Farbe zeigt den Endpunkt der Titration an. Die Differenz zwischen der verbrauchten Silberlösung und Rhodanlösung zeigt das Chloridchlor an. Jeder verbrauchte Kubikzentimeter der Silberlösung entspricht 0,00355 g Cl.

Bei der Mohrschen Methode benötigt man nur eine Meßflüssigkeit: $n/10$ -Silbernitratlösung. Das eingedampfte Wasser, das bei dieser Bestimmung schwach alkalisch (Na_2CO_3) zu machen ist, wird mit 4—5 Tropfen der als Indikator benutzten gesättigten gelben Kaliumchromatlösung versetzt. In diese Flüssigkeit läßt man unter beständigem Umrühren die Silberlösung einlaufen, bis der anfangs entstehende weiße Niederschlag von Chlorsilber eine auch beim Umrühren nicht mehr verschwindende rötliche Farbe angenommen hat. Hierzu braucht man einen Überschuß von etwa 0,2 ccm der $n/10$ -Silberlösung, welcher von der gesamten verbrauchten Menge abzuziehen ist.

Bei manchen Wässern soll diese „Chromat-Methode“ Schwierigkeiten verursachen, so daß der Volhardschen Methode oft der Vorzug bei der Chlorbestimmung gegeben wird.

Sind in dem zu untersuchenden Wasser größere Mengen organischer Substanzen, so müssen diese, da sie gleichfalls silberverbrauchend wirken, vor der Bestimmung des Chlors beseitigt werden. Man erhitzt zu diesem Zwecke das Wasser zum Sieden und läßt so lange neutrale Permanganatlösung zufließen, bis das Wasser schwach rot gefärbt ist. Nach 5 Minuten langem Kochen muß diese Färbung noch bestehen, sonst sind noch einige Tropfen der Permanganatlösung zuzusetzen. Durch vorsichtiges tropfenweises Zusetzen von Alkohol zur heißen Flüssigkeit entfernt man den Überschuß an Permanganat. Man läßt einige Zeit stehen, filtriert von abgeschiedenen Manganoxydverbindungen ab und behandelt das so gereinigte Wasser in der oben beschriebenen Weise weiter.

Bestimmung von Eisen.

Bei den verhältnismäßig kleinen Mengen, die im Wasser enthalten sind, geschieht die Bestimmung des Eisens am schnellsten und besten kolorimetrisch in der von Lunge gegebenen Ausführungsform.

Zu ihrer Ausführung benötigt man zwei möglichst ganz gleichartige Meßzylinderchen, die etwa 30 ccm fassen und mit einer Graduierung und gut eingeschliffenem Glasstöpsel versehen sind. An Reagenzien sind erforderlich: 1. eine 10⁰/₀ige Rhodanammonlösung, 2. reiner Äther, 3. 30⁰/₀ige reinste Salpetersäure, 4. eine Ammoniak-Eisenalaunlösung, welche im Liter 0,010 g Eisen enthält. Da eine solche verdünnte Eisensalzlösung sich schnell zersetzt, bereitet man sich eine konzentriertere durch Auflösen von 8,630 g Eisenalaun in einem Liter mit etwas (5 ccm konzentrierte) Schwefelsäure versetzten Wassers. Die zur Bestimmung benutzte Lösung stellt man vor den Versuchen durch Verdünnen von 1 ccm der konzentrierten auf 100 ccm dar.

Zur Bestimmung selbst werden 50—200 ccm Wasser mit 1 ccm der reinen Salpetersäure versetzt und zur Oxydation des Oxyduleisens aufgekocht. Unter Umständen dampft man ein, bis die Flüssigkeit in einen 100 ccm-Meßkolben gespült werden kann. Man füllt nach dem Erkalten bis zur Marke auf und pipettiert 5 ccm des Wassers in einen der kleinen Meßzylinder. Nach Zusatz von 5 ccm Rhodanammonlösung und 10 ccm Äther schüttelt man bis zur Entfärbung der wässrigen Schicht gut durch. In das zweite Zylinderchen gibt man 5 ccm destilliertes Wasser, das wie die Probe des Gebrauchswassers in je 100 ccm 1 ccm der reinen Salpetersäure enthält und setzt nun die gleichen Mengen Rhodanlösung und Äther zu. Aus einer möglichst feingeteilten Bürette ($\frac{1}{20}$ ccm) setzt man nun zu dieser Probe unter öfterem Durchschütteln so viel der verdünnten Eisenalaunlösung hinzu, daß der Farbton der Ätherschicht in beiden Zylindern gleich tief ist. Insgesamt sollen hierbei nicht mehr als 2 ccm der Eisenlösung verbraucht werden, andernfalls ist die Gebrauchswasserprobe vorher entsprechend zu verdünnen. Es ist zweckmäßig, die beiden Proben nach diesem ersten Zusatz der Eisenlösung einige Zeit sich selbst zu überlassen und nach einigen Stunden etwa aufgetretene Unterschiede in den Färbungen zu korrigieren und den dann erhaltenen Verbrauch an Eisenlösung der Rechnung zugrunde u legen.

Bestimmung der freien Kohlensäure.

Freie Kohlensäure, die sich durch Schäumen des Wassers und Korrosion der Kesselwände unangenehm bemerkbar machen kann, wird quantitativ nach Trillich bestimmt.

Man füllt einen 100 ccm fassenden, mit einem Glasstöpsel verschließbaren Meßkolben, dessen Marke möglichst tief unten am Hals

sich befindet, mit dem zu prüfenden Wasser. Hierbei verfährt man so, daß man das Wasser durch ein bis nahe zum Boden der Flasche reichendes Glasrohr einströmen und mehrere Minuten durch den Kolben strömen läßt. Man entfernt mittels einer Pipette das über der Marke stehende Wasser und titriert nach Zusatz einiger Tropfen Phenolphthaleinlösung mit $n/10$ -Sodalösung, bis eine schwache rote Färbung auftritt, welche auch beim Umschwenken des verstöpselten Kolbens nach 5 Minuten noch bestehen bleibt. Jeder Kubikzentimeter der verbrauchten Meßflüssigkeit entspricht 2,2 mg Kohlensäure.

Bei der Bestimmung der freien Kohlensäure in Wasser¹⁾ ist es üblich, die Kohlensäure ohne weiteres mit Phenolphthalein als Indikator zu messen. Infolge der langsamen Neutralisation muß nach jedem erneuten Laugenzusatz gewartet werden, bis Gleichgewicht eingetreten ist. Genaue Ergebnisse erhält man nach L. W. Winkler, wenn eine abgemessene Wassermenge in einer Flasche mit eingeschliffenem Stöpsel mit einem Laugenüberschuß versetzt wird und hierauf etwas festes Chlorbaryum zur Ausfällung des Karbonats hinzugefügt wird. Nach einstündigem Stehen ist man sicher, daß das Gleichgewicht erreicht ist, und man kann in üblicher Weise mit Salzsäure zurücktitrieren. Man muß möglichst schnell arbeiten und unnötiges Umschütteln durchaus vermeiden.

Bestimmung des Sauerstoffgehaltes.

Der im Wasser gelöste Sauerstoff, der Anlaß zu starken Korrosionen geben kann, wird nach Winklers²⁾ jodometrischer Methode bestimmt.

In Gegenwart von Alkali wird der Sauerstoff durch überschüssiges Manganhydroxyd zu Manganihydroxyd oxydiert. Zur Flüssigkeit wird Kaliumjodid und Salzsäure zugegeben, wobei sich eine dem gelösten Sauerstoff äquivalente Menge Jod ergibt, die mit Natriumthiosulfatlösung titriert wird; aus der Jodmenge läßt sich die Sauerstoffmenge berechnen.

Erforderliche Lösungen: 1. Manganochloridlösung 40 g = ($\text{MnCl}_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$) in Wasser auf 100 ccm. Das Salz darf Eisen nicht enthalten; aus einer angesäuerten Kaliumjodidlösung soll es höchstens Spuren von Jod anziehen.

2. Konzentrierte Natronlauge. Von nitritfreiem, reinsten Natriumhydroxyd wird 1 Teil in 2 Teilen Wasser gelöst. 1 Teil der Lauge wird mit etwa 10% Kaliumjodid versetzt, oder aber Kaliumjodid später in Kristallen³⁾ erst bei der Untersuchung selbst zugefügt. Wird diese

¹⁾ Robert Strohecker, Beiträge zur Kenntnis der wässrigen Lösung der Kohlensäure. Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. **31**, 121—160 [1916], Wasser und Abwasser **12**, 271—272 [1918].

²⁾ Z. f. analyt. Chemie **53**, 615—672 [1914].

³⁾ Weitere Ausführungsformen: Bruhns, Chemiker-Ztg. **39**, 845—848 [1915]. Noll, Z. f. angew. Chemie **30**, 105 [1917].

Jodkaliumhaltige Natronlauge in einer Probe mit Salzsäure angesäuert, so darf Stärkelösung nicht sogleich gebläut werden, Karbonat soll nur wenig vorhanden sein.

Die Bestimmung wird in Flaschen mit eingeschliffenem Glasstöpsel von 125 bzw. 250 ccm Fassungsraum ausgeführt, der Inhalt muß genau ausgemessen werden. Die Flasche wird vollständig mit dem zu untersuchenden Wasser gefüllt, am besten wird das Wasser einige Zeit durch die Flasche geleitet. Die Reagenzien werden mit Pipetten von 1 ccm Inhalt, die bis auf den Grund des Gefäßes eingesenkt werden, zugefügt. Zunächst wird 1 ccm der kaliumjodidhaltigen Natronlauge eingetragen, hierauf 1 ccm der Manganosalzlösung, die Flasche wird nun verschlossen, indem man den angefeuchteten Stopfen derart aufsetzt, daß Luftblasen in ihr nicht zurückbleiben. Durch Umschütteln wird der Flascheninhalt sorgfältig gemischt. Ein flockiger Niederschlag setzt sich nach einigen Minuten ab, die im oberen Teile der Flasche befindliche Flüssigkeit soll völlig klar sein. Die Flasche wird nunmehr wieder geöffnet und mit einer langstieligen Pipette werden 5 ccm rauchende Salzsäure eingetragen, die Flasche wird abermals verschlossen und geschüttelt. Der Niederschlag löst sich nunmehr rasch, die von Jod gefärbte Flüssigkeit wird in bekannter Weise mit Natriumthiosulfatlösung titriert; 1 ccm einer Hundertstel-Normal-Thiosulfatlösung entspricht 0,055825 ccm Sauerstoff (von 0° und 760 mm Druck).

Bestimmung der organischen Substanzen (Humus). Oxydierbarkeit.

Ein großer Gehalt des Kesselspeisewassers an organischen Stoffen kann infolge seiner Wirkung als Sauerstoffüberträger auf die Kesselwand schädigend wirken und beim Vorkommen im Fabrikationswasser die Güte der Zellstoffe und Papiere beeinträchtigen.

Zu einer vergleichenden Bestimmung der Menge solcher organischen Stoffe benutzt man ihre Eigenschaft auf Kaliumpermanganat reduzierend zu wirken.

Zur Ausführung der Bestimmung gibt man 100 ccm des Wassers in einen Filtrierbecher, fügt 10 ccm Schwefelsäure 1 : 3 hinzu und so viel Kubikzentimeter $n/100$ Kaliumpermanganatlösung, daß die Flüssigkeit stark rot gefärbt wird. Nun erhitzt man zum Sieden und kocht genau 5 Minuten lang. Darauf gibt man 10 ccm $n/100$ Oxalsäure zu und titriert mit $n/100$ Permanganat die wieder farblos gewordene Flüssigkeit bis zur schwachen Rotfärbung. Die Gesamtzahl der verbrauchten Kubikzentimeter $n/100$ Permanganat vermindert um die 10 ccm der Kubikzentimeter $n/100$ Oxalsäure gibt den Grad der Oxydierbarkeit des Wassers in ccm $n/100$ Permanganat. Man rechnet ihn meist auf 100 000 Teile Wasser um.

Untersuchung des Fabrikationswassers auf Klarheit und Farbe.

Das Fabrikationswasser kann größere Mengen von Schwebestoffen enthalten, die man meist durch Absitzen, Abtrennen und durch Filtration und Wägung des auf dem Filter verbleibenden Rückstandes bestimmen kann. Wird der Filterrückstand verascht, so kann man auf diese Weise die mechanischen, organischen und anorganischen Verunreinigungen des Wassers nebeneinander bestimmen, wenn das Gewicht der Asche von dem Gesamtgewicht des Niederschlages abgezogen wird.

Zur Bestimmung der Klarheit und Farbe kann man das Wasser einen Zylinder von farblosem Glase von etwa 30 cm Höhe und 4 cm Weite einfüllen und diesen auf weißes Papier stellen. Zum Vergleich wird ein ebenso großer Zylinder mit völlig farblosem und klarem Wasser gefüllt, daneben gestellt und nunmehr Farbton und Trübung der Flüssigkeit beobachtet, indem man von oben in die Zylinder hineinsieht. Die Huminsubstanzen verleihen dem Wasser eine gelbliche Farbe, die beim Stehen nicht verschwindet. Etwa sich abscheidendes Eisen verursacht eine rötlichbraune, Kalziumkarbonat eine weiße und Schwefelmetall eine schwarze Farbe.

Die Trübung kann man zahlenmäßig durch eine von Dernby¹⁾ vorgeschlagene kolorimetrische Wasseruntersuchung festlegen:

Zur Bestimmung der Färbung und Trübung eines Wassers dient eine Karamellösung von bekanntem Gehalt. Ist das Wasser gleichzeitig trübe, so müssen die Vergleichslösungen zuvor durch einige Tropfen reiner Mastixlösung mit der Probe auf gleiche Trübung gebracht werden. 2 g Mastix werden in 50 ccm absolutem Alkohol gelöst und diese Lösung bei 18° mit der Pipette in feinem Strahl unter schnellem Umrühren in einen Meßkolben von 200 ccm einlaufen gelassen. In diesem Kolben müssen sich 140 ccm ungefärbtes destilliertes Wasser befinden. Nach Zusatz der Mastixlösung wird bis zur Marke mit destilliertem Wasser aufgefüllt. Jeder Kubikzentimeter enthält demnach 10 mg Mastix. Bei der Bestimmung der Trübung muß man von dieser Normalflüssigkeit ausgehen und geeignete Verdünnungen herstellen. Zur besseren Erkenntnis muß als Hintergrund schwarzes Papier verwendet werden. Der Trübungsgrad wird zweckmäßig als mg Mastix im Liter angegeben. Sind die Wasser gefärbt, so muß man zu den Vergleichsflüssigkeiten einige Tropfen geeigneter Farbstoffe setzen, so daß sie dieselbe Farbe enthalten, wie die Probe, z. B. Bismarckbraun oder Tropäolin.

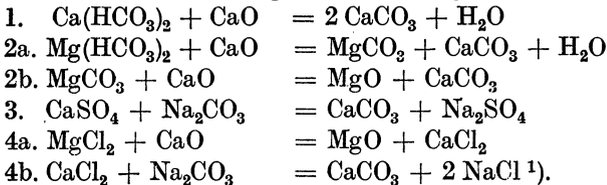
Tonhaltiges Wasser wird selbst nach langem Stehen nicht völlig klar, die erforderliche Klärung kann man durch Zusatz von Tonerde-

¹⁾ Journ. f. Gasbeleucht. u. Wasserversorg. 59, 641—643 [1916]. Wasser und Abwasser 2, 328 [1917].

sulfat erreichen, wobei auf etwa 1 cbm Wasser durchschnittlich 0,2 bis 0,4 kg rohes Tonerdesulfat erforderlich sind.

Bestimmung der zur Reinigung des Wassers erforderlichen Chemikalien: Kalkwasser und Soda.

Die Bestimmung der Härte eines Wassers liefert die Grundlage für die Berechnung der zu seiner Enthärtung notwendigen Mengen an Kalk und Soda. Die Vorgänge bei der Wasserreinigung mit diesen Agentien lassen sich in folgende Gleichungen zusammenfassen:



Hieraus folgt, daß für jedes Mol der Bikarbonate und für jedes Mol MgO 1 Mol CaO zur Ausreinigung nötig ist. Jedes Mol der permanenten Härte erfordert 1 Mol Na₂CO₃. Mit anderen Worten heißt das: für jeden Grad temporärer Härte (deutsche Grade von 10 mg CaO im Liter) werden 10 mg CaO und außerdem für je 40 mg MgO immer je 56 mg CaO oder für je 1 Milligramm MgO 1,4 mg CaO benötigt. An Soda sind für jeden Grad permanenter Härte $\frac{106}{56} \times 10 = 18,9$ mg Na₂CO₃ für 1 Liter erforderlich.

Die hieraus zur Wasserreinigung errechneten Mengen an Kalk und Soda weichen stets mehr oder weniger von den tatsächlich zu diesem Zweck erforderlichen ab. Von gewissem Einfluß auf diese Chemikalienmenge und ihre Wirkung ist der sich bei der Ausreinigung bildende Schlamm und ferner auch die bei den chemischen Umsetzungen herrschende Temperatur.

Handelt es sich darum, die zur Ausreinigung nach dem Kalk- und Sodaverfahren erforderlichen Chemikalien rasch und einfach zu bestimmen, so kann man wie folgt verfahren:

a) Bestimmung der Sodamenge. Man versetzt 500 ccm des Wassers mit 10 ccm n/5-Sodalösung, dampft zur Trockne ein, löst den verbleibenden Rückstand in wenig Wasser, filtriert durch ein kleines Filter und wäscht dieses bis zum Verschwinden der alkalischen Reaktion aus. Im gesamten Filtrat bestimmt man durch Zurücktitrieren mit n/5-Säure unter Benutzung von Methylorange-Indikator die verbrauchte Sodamenge. Sind a ccm Sodalösung verbraucht worden, so ist die für je 1 Liter des Wassers zur Entfernung der bleibenden Härte notwendige Soda gleich $2 \cdot a \times 0,0106$ g.

¹⁾ Pfeiffer, Z. f. angew. Chemie 15, 193 [1902].

b) Bestimmung der Kalkmenge. Es werden 500 ccm des Wassers mit 100 ccm eines klaren Kalkwassers, dessen CaO-Gehalt vorher durch Titrieren z. B. mit $n/5$ Salzsäure und Phenolphthalein ermittelt worden ist, versetzt. Man erwärmt etwa $1/2$ Stunde im bedeckten Gefäß und filtriert nach dem Erkalten durch ein trockenes Faltenfilter. 500 ccm des Filtrates werden sogleich mit $n/5$ Salzsäure titriert. Die verbrauchte Säuremenge gibt nach der Vermehrung um $1/5$ (wegen der vorherigen Verdünnung der 500 ccm auf 600) die Menge des unverbrauchten CaO. Zieht man diese Menge von der ursprünglich in 100 ccm Kalkwasser enthaltenen Menge CaO ab, so ergibt sich die zur Ausreinigung der Erdalkal karbonate erforderliche CaO-Menge für $1/2$ Liter des untersuchten Wassers.

Die hieraus ermittelten Chemikalienmengen werden natürlich gleichfalls nur angenäherte Werte geben, die durch die praktischen Erfahrungen zu korrigieren sind.

Noll¹⁾ gibt für Nicht-Chemiker folgende Rechenbeispiele zur Berechnung der für die Enthärtung erforderlichen Zusätze an Kalk-Soda oder Kalk-Ätznatron.

Auf Grundlage der nach den oben beschriebenen Bestimmungen festgestellten Härtegrade berechnen sich die für die Enthärtung des Wassers erforderlichen Zusätze an Kalk und Soda folgendermaßen. Vorausgesetzt, ein Wasser hätte die nachstehende Zusammensetzung:

Gesamthärte	12,0°
Karbonathärte	6,0°
Nichtkarbonathärte	6,0°
Magnesiahärte	3,0°

so würden an Chemikalien erforderlich sein:

1. Für die Karbonathärte: $6 \cdot 10 = 60$ mg CaO auf 1 Liter Wasser.
2. Für die Magnesiahärte: $3 \cdot 10 = 30$ mg CaO auf 1 Liter Wasser.
3. Für die Nichtkarbonathärte: $6 \cdot 19 = 114$ mg Na_2CO_3 auf 1 Liter Wasser.

Die unter 1. eingetragenen 60 mg CaO dienen dazu, die Bikarbonate in die Monokarbonate überzuführen, wohingegen die unter 2. eingetragenen 30 mg CaO einerseits das Magnesiummonokarbonat in Magnesiumoxydhydrat und andererseits etwa vorhandenes Magnesiumchlorid oder Magnesiumsulfat in Chlorkalzium oder Kalziumsulfat umwandeln. Infolgedessen muß für den Zusatz des Kalkes außer der Karbonathärte die ganze Magnesiahärte mit in Rechnung gezogen werden. Die Nichtkarbonathärte, die durch den Kalkzusatz nur insofern eine Umwandlung erfahren hat, als an Stelle der Nichtkarbonathärte der Magnesia die Nichtkarbonathärte des Kalkes getreten ist, wird nun durch die unter 3.

¹⁾ H. Noll, Z. f. angew. Chemie **31**, 6 u. 9 [1918]. — Ergänzung und Kritik an den Noll'schen Ausführungen: Noll, Z. f. angew. Chemie **31**, 67 [1918]; Rodt, Z. f. angew. Chemie **31**, 67—68 [1918].

bezeichneten 114 mg Na_2CO_3 mit der sonst noch vorhandenen Nichtkarbonathärte zur Ausfällung gebracht. Der Kalkzusatz muß so hoch bemessen werden, da andernfalls beim Zusatz von Soda aus dem vorhandenen Magnesiumchlorid oder Magnesiumsulfat Magnesiumkarbonat gebildet werden, und dieses infolge seiner leichten Löslichkeit zum großen Teile im Wasser verbleiben würde.

Die errechnete Menge Soda reicht infolge Eintretens der Gleichgewichtszustände nicht aus, es muß deshalb, um bessere Enthärtung zu erzielen, ein Aufschlag von 10—20^o/_o Soda und mehr auf 1 Liter Wasser gegeben werden. Im Beispiel wären an Stelle von 114 mg 125,4 oder 136,8 mg Soda anzuwenden.

Berechnung der Zusätze an Kalk und Natriumhydroxyd.

Die Anwendung von Kalk- und Natriumhydroxyd kommt für solche Wasser in Betracht, bei denen die Karbonathärte höher liegt als die Nichtkarbonathärte.

An Chemikalien würden erforderlich sein:

I. Bei einem Wasser, bei dem sowohl Karbonathärte plus Magnesia-
härte, als auch die Karbonathärte für sich höher liegen als die Nicht-
karbonathärte:

Gesamthärte	18,0 ^o
Karbonathärte	9,0 ^o
Nichtkarbonathärte	6,0 ^o
Magnesiahärte	3,0 ^o

a) An Natriumhydroxyd: Nichtkarbonathärte $\times 14,3$; also $6 \times 14,3 = 85,8$ mg NaOH auf 1 Liter.

b) An Kalk: Karbonathärte plus Magnesia-
härte $\times 10$; also $12 - 6 \cdot 10 = 60$ mg CaO auf 1 Liter. Bei dieser
Berechnung ist kein Sodaüberschuß im Wasser vorhanden. Um diesen
zu erhalten, wird der Natriumhydroxydzusatz um einen Grad erhöht,
so daß also diesem Wasser $7 \cdot 14,3 = 100,1$ mg NaOH zuzusetzen wären.
Dementsprechend würde der Kalkzusatz um einen Härtegrad zu kürzen
sein, also statt 60 mg nur 50 mg CaO betragen. Um einen Sodaüber-
schuß auf diese Weise zu erreichen, muß also die Karbonathärte des
Wassers mindestens um einen Grad höher liegen als die Nichtkarbonat-
härte, da andernfalls zwecks Erhöhung des Gehaltes an Soda solche zu-
gesetzt werden müßte.

II. Bei einem Wasser, bei dem die Karbonathärte plus Magnesia-
härte höher liegen als die Nichtkarbonathärte und die Karbonathärte
der Nichtkarbonathärte gleich ist oder niedriger liegt:

Gesamthärte	15,0 ^o
Karbonathärte	6,0 ^o
Nichtkarbonathärte	6,0 ^o
Magnesiahärte	3,0 ^o

a) An Natriumhydroxyd: Nichtkarbonathärte $\times 14,3$; also $6 \cdot 14,3 = 85,8$ mg NaOH auf 1 Liter.

b) An Kalk: Karbonathärte plus Magnesiahälfte, minus Nichtkarbonathärte $\times 10$; also $9 - 6 \cdot 10 = 30$ mg CaOH auf 1 Liter. Hierzu muß noch bemerkt werden, daß man bei einem Wasser von dieser Zusammensetzung beim Vorhandensein von Magnesiumbikarbonat den erforderlichen Sodaüberschuß auch dadurch erreichen kann, daß man den Zusatz an Natriumhydroxyd um einen Grad erhöht und dafür den Zusatz an Kalk um einen Grad kürzt, genau so wie beim Beispiel I. Da aber bei der Bestimmung der Magnesia nach Blacher nur die Gesamtmagnesia bestimmt wird und die Differenzierung der Magnesia in Karbonat- und Nichtkarbonathärte umständliche Untersuchungen erforderlich macht, so ist es einfacher, den erforderlichen Sodaüberschuß in der Höhe eines Grades = 19 mg Na_2CO_3 auf 1 Liter direkt zuzusetzen.

III. Bei einem Wasser, bei dem Karbonathärte plus Magnesiahälfte der Nichtkarbonathärte gleich sind, also die Karbonathärte niedriger liegt als die Nichtkarbonathärte:

Gesamthärte	12,0 ⁰
Karbonathärte	3,0 ⁰
Nichtkarbonathärte	6,0 ⁰
Magnesiahärte	3,0 ⁰

a) An Natriumhydroxyd: Nichtkarbonathärte $\times 14,3$; also $6 \cdot 14,3 = 85,8$ mg NaOH auf 1 Liter.

b) An Kalk: Karbonathärte plus Magnesiahälfte, minus Nichtkarbonathärte $\times 10$; also $6 - 6 = 0$. Ein Sodaüberschuß müßte dem Wasser direkt zugesetzt werden.

IV. Bei einem Wasser, bei dem Karbonathärte plus Magnesiahälfte geringer sind als die Nichtkarbonathärte:

Gesamthärte	10,0 ⁰
Karbonathärte	2,0 ⁰
Nichtkarbonathärte	6,0 ⁰
Magnesiahärte	2,0 ⁰

a) An Natriumhydroxyd: Karbonathärte plus Magnesiahälfte $\times 14,3$; also $4 \cdot 14,3 = 57,2$ mg NaOH auf 1 Liter.

b) An Kalk: Karbonathärte plus Magnesiahälfte, minus Nichtkarbonathärte $\times 10$; also $4 - 6 = 0$.

c) An Soda: Nichtkarbonathärte, minus Karbonathärte plus Magnesiahälfte $\times 19$; also $2 \cdot 19 = 38$ mg Na_2CO_3 auf 1 Liter.

Bei diesen Wässern wird der Natriumhydroxydzusatz nicht aus der Nichtkarbonathärte, sondern aus der Karbonat- plus Magnesiahälfte berechnet. Außer dem unter c) verzeichneten Sodazusatz würde dann noch der zwecks besserer Abscheidung der Härtebildner erforderliche Überschuß an Soda kommen.

Die Wasserreinigung.

Diese wird vorzugsweise mit Kalk- und Soda-, oder Kalk- und Natronlaugenzusätzen bewirkt. Neben diesem verbreitetsten Verfahren bürgert sich das Permutitverfahren ein, das auf der Anwendung natürlicher oder vorzugsweise künstlicher sogenannter Zeolithe (Natrium-aluminium-Silikate) beruht.

Für das Kesselspeisewasser ist von großer Bedeutung, daß nicht nur die Härtebildner im Reiniger — nicht erst im Dampfkessel — entfernt werden, sondern daß dem Wasser möglichst auch ein etwaiger Gehalt an Kohlensäure und Sauerstoff entzogen wird, welche letztere Bestandteile die Hauptursache der gefürchteten Korrosionen sind. Am einfachsten werden diese Stoffe durch Vorwärmung des Wassers entfernt. Im vorgewärmten Wasser vollzieht sich auch die Enthärtung weit rascher als im kalten Wasser.

Rohstoffe zur Wasserreinigung.

Zur Reinigung des Wassers von Härtebestandteilen kommen, wie aus dem Vorstehenden hervorgeht, Ätzkalk, Soda und Ätznatron in Betracht. Der Wirkungswert der angelieferten Chemikalien muß demnach bestimmt werden.

1. Gebrannter Kalk. Ätzkalk wird fast ausschließlich auf seinen Gehalt an wirksamem Kalziumoxyd, allenfalls noch auf Magnesiumgehalt untersucht. Nichtdurchgebrannte Teile sowie sandige Beimengungen sind für seine technische Verwendung wertlos. Vorbedingung für die Analyse ist ein möglichst gut gezogenes Durchschnittsmuster. Die Probeentnahme kann in ganz ähnlicher Weise, wie es bei der Kohle beschrieben wird, geschehen.

100 g eines solchen Durchschnittsmusters werden in einer Porzellschale sorgfältig gelöscht, indem man zweckmäßig heißes, destilliertes Wasser auf die gröblichen Ätzkalkstücke aufspritzt, bis diese zu zerfallen beginnen. Nachträglich ist noch soviel Wasser hinzuzusetzen, dass ein teigiger Brei entsteht. Für die Feinheit und Gleichmäßigkeit des zu untersuchenden Breies oder der daraus zu bereitlebenden Kalkmilch ist es von Vorteil, die angeteigte Masse einige Stunden, womöglich über Nacht, stehen zu lassen. Der aus 100 g entstandene Brei wird in einen Halbliterkolben gebracht, mit destilliertem Wasser bis zur Marke aufgefüllt, nach tüchtigem Umschütteln werden 100 cm herauspipettiert, diese in einen weiteren Halbliterkolben übertragen, in diesem wieder zur Marke aufgefüllt und von diesem nochmals gut gemischten Inhalt 25 cm, die 1 g Ätzkalk entsprechen, zur Untersuchung gezogen. Der trüben Kalkmilch werden einige Tropfen Phenolphthaleinlösung zugefügt und mit normaler Salzsäure titriert, bis die Rosafarbe verschwunden ist. Der Farbumschlag tritt ein, wenn aller freier Kalk gesättigt, aber

kohlensaurer Kalk noch nicht angegriffen ist. Erforderlich ist langsames gutes Umrühren oder Schütteln. Das Verschwinden der rosa Farbe zeigt an, daß eine kleine Menge von Kohlendioxyd durch die Normalsalzsäure aus dem kohlensauren Salz entwickelt worden ist und das Phenolphthalein entfärbt hat. In diesem Augenblick ist sämtlicher freier Kalk (CaO) abgesättigt. Jedes Kubikzentimeter der Normalsäure entspricht 0,02804 g Kalziumoxyd.

Für den Fall, daß im gebrannten Kalk größere Mengen nicht durchgebranntes Gestein, also noch Karbonat enthalten sind, sei zur Bestimmung dieses folgende Methode gegeben:

Man bestimmt durch Auflösen einer Probe in einer gemessenen Menge Normal-Salzsäure und Zurücktitrieren mit Normalalkali Kalziumoxyd und Kalziumkarbonat zusammen. In einer zweiten Probe ermittelt man nach der vorangehenden Vorschrift das Kalziumoxyd. Die Differenz der nach beiden Bestimmungen erhaltenen Werte ergibt die Menge des nicht durchgebrannten Steines, ausgedrückt als Kalziumoxyd.

Die Titration des Kalkes kann auch mit Normal-Oxalsäure in Gegenwart von Phenolphthalein vorgenommen werden, welche nur auf das vorhandene Kalziumoxyd, nicht aber auf das Kalziumkarbonat einwirkt. Hat man eine Titration mit Oxalsäure und eine andere mit Methylorange bis zur deutlich bleibenden Rotfärbung durchgeführt, so gibt die Differenz zwischen beiden Bestimmungen die Menge des vorhandenen Kalziumkarbonates an.

Der Ätzkalk enthält außer kohlensaurem Kalk als Verunreinigungen Sand und kieselensäurehaltige Materie. Um diese Verunreinigungen zu bestimmen, werden 10 g ausgewogen und mit einer hinreichenden Menge Säure in einer Porzellanschale digeriert, der Inhalt der Porzellanschale bis zur Trockenheit auf dem Wasserbade verdampft, nochmals mit starker Salzsäure angefeuchtet und wiederum abgeraucht und eingedunstet, um alle Kieselensäure unlöslich zu machen. Hierauf wird mit heißem Wasser auf ein Filter gespült, das Filter verascht und die Asche gewogen.

Gute Ätzkalksorten haben 80—95, ja bis 98% CaO, der Kalziumkarbonatgehalt bewegt sich etwa zwischen 4 und 17%.

Den Gehalt der für technische Zwecke hergestellten Kalkmilch kann man auch durch Aräometer kontrollieren. Die Genauigkeit der Aräometerbestimmung hängt natürlich vorzugsweise von der Einhaltung der normalen Temperatur von 15° ab. Von Zeit zu Zeit muß durch Titration die Richtigkeit der Aräometerbestimmung geprüft werden.

Kalkwasser enthält im Liter etwa 1 g CaO; die Löslichkeit nimmt mit der Temperatur noch erheblich ab.

2. Soda. Als Handelsware wird vorzugsweise kalzinierte Soda bezogen, die je nach der Herstellung kleine Mengen von charakteristischen Verunreinigungen enthält. Bei sogenannter Leblanc-Soda ist Sulfat,

Ätznatron und Schwefelnatrium die häufigste Verunreinigung; bei sogenannter Ammoniaksoda bestehen die Fremdstoffe aus Bikarbonat, Chlorid und allenfalls Ammoniak. Die Lagerung der Sodavorräte muß an einem trockenen Orte geschehen, da Soda Feuchtigkeit bis zu 10% Wassergehalt leicht anzieht. Die Probenahme muß aus sehr verschiedenen Teilen der Packung, Fässer oder Säcke, geschehen. Am besten bedient man sich eines Probestechers, um eine gute Durchschnittsprobe zu ziehen. Vor der titrimetrischen Bestimmung ist es erforderlich, eine Wasserbestimmung durchzuführen, indem man die Proben ausglüht. Das Glühen muß, um Kohlensäureverluste zu vermeiden, bei Temperaturen unter 300° geschehen; am sichersten wendet man einen Platiniegel im Sandbad stehend an.

Die Titration wird nach der Vereinbarung deutscher Sodafabrikanten wie folgt durchgeführt: 2,6502 g des geglühten und wieder erkalteten Materials werden aufgelöst und ohne Filtration mit Normal-Salzsäure titriert; jedes Kubikzentimeter Normal-Salzsäure zeigt 2% Soda an. Als Indikator dient Methylorange, etwa 2 Tropfen einer Lösung von 1 Teil Methylorange in 1000 Teilen Wasser.

Das Ergebnis der Titration zeigt in Deutschland die Prozente Soda, die sogenannte „Grädigkeit“ an, in England gibt man die Grade nutzbaren Natrons (available soda) an, worunter alles verstanden wird, was auf die Normalsäure wirkt, also Hydrat, Karbonat, Silikat, Aluminat. Chemisch reine Soda zeigt 58,53 Grad an. In Prozenten ausgedrückt hat Leblanc-Soda durchschnittlich 75—98%, Solvay-Soda 96—98% Na_2CO_3 . In Frankreich und Belgien gibt man die Grade nach Descroizilles an. Die französischen Grade bedeuten diejenige Menge von Schwefelsäure, die von 100 Teilen der betreffenden Soda neutralisiert werden. Man stellt sich eine Schwefelsäurelösung her, die genau 100 g Schwefelsäure im Liter enthält.

Von einer auf chemischen Wirkungsgrad untersuchten Soda kann man Vorratslösungen fertigen, die fortlaufend lediglich nur durch spezifische Gewichtsbestimmung, von Zeit zu Zeit aber durch chemische Analyse nachgeprüft werden müssen.

Tabellen über die spezifische Gewichtsbestimmung von Sodalösungen finden sich in den Chemiker- und Papierindustrie-Kalendern.

3. Kaustische Soda oder Ätznatron. Die kaustische Soda wird in Trommeln oder als Lauge angeliefert. Bei Probeentnahme aus den Trommeln muß man Stücke aus sehr verschiedenen Teilen des Ätznatronblockes zur Untersuchung bringen. Das in die Trommeln im geschmolzenen Zustande eingegossene Ätznatron erstarrt naturgemäß in den äußeren Schichten rascher als in der Mitte. In den länger flüssigen Anteilen sammeln sich die Verunreinigungen an.

Die Probeentnahme muß mit genügender Geschwindigkeit geschehen, da Wasser- und Kohlensäureanziehung sehr rasch erfolgt, so daß sie

selbst in wohlverschlossener Flasche noch bemerkbar wird. Bei der Durchschnittsprobe muß man Stücke verwerfen, die eine blinde Kruste aufweisen, bzw. muß die Kruste durch Abkratzen entfernen.

50 g der Ätznatronprobe werden in einem Liter aufgelöst und 50 ccm der Lösung — 2,5 g der Substanz — mit Normalsäure und Methylorange bestimmt. Das Ergebnis wird wie bei Soda berechnet, so daß in deutschen Graden ausgedrückt, reines Ätznatron 128° zeigen könnte.

Zur Bestimmung des eigentlichen Ätznatrongehaltes wird zunächst mit Phenolphthalein titriert, bis die rote Farbe eben verschwunden ist, was eintritt, wenn die vorhandene Soda in Natriumbikarbonat umgesetzt ist. Hierauf wird Methylorange zugesetzt und weiter titriert bis zum Auftreten der Rotfärbung. Sind zur ersten Titration n ccm, zur zweiten m ccm verbraucht, so entsprechen $2m$ dem vorhandenen Natriumkarbonat, $n-m$ dem vorhandenen Natriumhydroxyd.

Die Bestimmung des im Ätznatron enthaltenen Wassers erfolgt in einem Erlenmeyer-Kolben von etwa $\frac{1}{4}$ Liter Inhalt, dessen Boden gerade von der Probe bedeckt wird. Auf diesen Kolben wird nach Füllung mit dem Ätznatron ein Trichterchen aufgesetzt und in einem Sandbade 3—4 Stunden auf 150° erhitzt. Durch das Aufsetzen des Trichters wird Kohlensäureabsorption verhindert. Den Kolben läßt man an freier Luft erkalten und wägt zurück.

Die Titration der fertig gelieferten Natronlauge wird sinngemäß in ähnlicher Weise vollzogen. Die für den technischen Gebrauch hergestellten Lösungen können natürlich durch bloße Aräometerbestimmung unter Einhaltung der üblichen Vorsichtsmaßregeln (insbesondere geeigneter Temperatur) kontrolliert werden.

Die Prüfung des gereinigten Kesselspeisewassers.

Aus der Bedeutung der Wasserreinigung für die Wirtschaftlichkeit der Dampfkesselanlage und des störungsfreien Arbeitens der gesamten übrigen Fabrikanlage ergibt sich die Notwendigkeit ihrer Kontrolle. Die Unvollständigkeit der sich bei der Reinigung abspielenden Reaktionen, die Schwankungen der sie beeinflussenden Temperatur, ferner der leicht mögliche Fall der Überlastung bei angestrengtem Betrieb der Reinigungsapparatur machen eine ständige, fortlaufende Überwachung des Gesamtverlaufes erforderlich.

Diese Kontrolle der Wirksamkeit der Anlage findet in einfacher Weise durch Ermittlung der Härte des gereinigten Wassers statt. Dort, wo eine Enteisungsanlage vorhanden ist, muß auch deren richtiges Arbeiten zeitweilig durch Eisenbestimmungen kontrolliert werden.

Von den bereits erwähnten Härtebestimmungen dürften für diesen Zweck besonders die Clarksche und die von Blacher gegebene geeignet sein. Die Einfachheit und die leichte Ausführbarkeit der ersteren

machen sie vornehmlich für eine dauernde Prüfung des enthärteten Wassers durch nicht wissenschaftlich Gebildete geeignet. Hinsichtlich ihrer Ausführung und jener der anderen wird auf das bereits oben Gesagte verwiesen.

Von den im gereinigten Wasser enthaltenen Bestandteilen beansprucht bei mit Kalk und Soda ausgereinigten Wässern der Sodagehalt eine gewisse Beachtung. Es ist darauf aufmerksam gemacht worden ¹⁾, daß ein scheinbarer an sich bedeutungsloser Gehalt an diesem Salz oft in Wirklichkeit durch noch vorhandenes gefährliches Magnesiumkarbonat vorgetäuscht wird, ein Umstand, welcher sonach ein ganz falsches Bild von der Wirksamkeit der Anlage geben kann. Zur Prüfung, durch welchen der beiden in Betracht kommenden Stoffe — Soda oder Magnesiumkarbonat — die alkalische Reaktion des gereinigten Wassers verursacht wird, ist folgende Probe vorgeschlagen worden:

100 ccm des gereinigten Wassers werden auf dem Wasserbade zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird mit 5 ccm 50%igem Alkohol ausgelaugt und einige Tropfen des Auszuges werden auf Curcuma-Papier gebracht. Entsteht hierbei auf dem Papier ein brauner Fleck, so wird die Alkalinität des Wassers durch Soda bewirkt sein. Bleibt das Papier jedoch unverändert, so ist auf Vorhandensein von Magnesiumkarbonat zu schließen, das in dem verdünnten Alkohol unlöslich ist und daher nicht färbend wirken kann.

Ölgehalt von Kondenswasser.

Soll Kondenswasser im Kesselhausbetrieb Verwendung finden, so muß es möglichst ölfrei sein. Zur Prüfung des Ölgehaltes kann man nach Zschimmer-Goldberg ²⁾ wie folgt verfahren:

Enthält das Kondensat mehr als 1 mg Öl im Liter, so kann man eine Probe von etwa 1 Liter direkt in der Abfüllflasche mit Äther ausschütteln. Gewöhnlich genügt ein zweimaliges, bei ölfreichhaltigen Kondensaten ein dreimaliges Ausschütteln. Der Äther wird in üblicher Weise abgeschieden, mit frisch geglühtem Natriumsulfat entwässert, verdunstet und der Rückstand gewogen.

Handelt es sich um Ölmengen von 1 mg und darunter, so empfiehlt sich der Zusatz von 0,3 g Aluminiumsulfat für je 1 Liter Flüssigkeit. Hierauf wird mit einer zur völligen Umsetzung des Aluminiumsulfats nicht ganz hinreichenden Menge Sodalösung gefällt. Nach erfolgter Klärung wird der größte Teil des Wassers abgehebert, der Rest in einen Scheidetrichter übergeführt, der Niederschlag mit verdünnter Schwefelsäure gelöst und nunmehr mit Äther wie oben ausgeschüttelt.

¹⁾ Chem. Zentralbl. 1905. II. 931. J. Brand u. J. Jais, Z. f. ges. Brauwesen [2] 28, 569—571 [1905].

²⁾ A. Goldberg, Chemiker-Ztg. 41, 543—544 [1917].

Weitere beachtenswerte Literatur:

- L. W. Winkler, Über die Bestimmung der Kieselsäure in natürlichen Wässern. *Z. f. angew. Chemie* **27**, 511 [1914]. *Zentralbl.* **2**, 951 [1914].
Beschreibung einer kolorimetrischen Methode, die auf der Gelbfärbung des Wassers durch Zusatz von Ammonmolybdat und nachherigem Ansäuern mit Salzsäure beruht.
- M. Monhaupt, Nachweis und Bestimmung von Natrium- und Kalziumbikarbonat im Kesselspeisewasser. *Chemiker-Ztg.* **40**, 1041—1043 [1916].
- Albrecht Heyn, Ein Beitrag zur Härtebestimmung im Wasser. *Öffentl. Gesundheitspflege* **1**, 584—604 [1916]. *Chem. Zentralbl.* **1**, 126 [1917].
Kritischer Vergleich der Bestimmungsmethoden von Clark, Wartha-Pfeiffer und Winkler.
- A. Goldberg, p-Nitrophenol als Indikator bei der Wasseranalyse. *Chemiker-Ztg.* **41**, 599 [1917].
Bei schwach getrübbten oder von vornherein schwach gefärbten Wässern ist p-Nitrophenol dem Methylorange als Indikator bei der Wasseranalyse vorzuziehen.
- H. Noll, Beitrag zur Differenzierung der Magnesiaihärte im Wasser unter besonderer Berücksichtigung der endlaugenhaltigen Flußwässer. *Gesundheits-Ingenieur* **39**, 317—326 [1916]. *Wasser und Abwasser* **11**, 302 [1917].
Zur Bestimmung des Chlormagnesiumgehaltes ist zweckmäßig, sowohl das Nollische wie auch das Prechtsche Verfahren anzuwenden. Bei ersterem wird eingedampft, bei 110° getrocknet und mit Alkohol ausgezogen; bei letzterem wird auf $\frac{1}{4}$ des Volumens eingekocht und in der gesamten Restflüssigkeit Kalk und Magnesia bestimmt, nachdem die Karbonate abfiltriert worden sind.
Kritische Erörterungen über beide Verfahren. Zusammenstellung in: *Chem. Zentralbl.* **2**, 191—192 [1917].
- F. Hundeshagen, Zur Enthärtung des Wassers. *Z. f. angew. Chemie* **31**, 123 [1918].
- Wagner, Bemerkungen über die Härtebestimmung nach Wartha-Pfeiffer. *Zeitschr. f. öffentl. Chemie* **23**, 375—379 [1917]. *Chem. Zentralbl.* **1**, 770 [1918].

Die Untersuchung der Kohle.

A. Probenahme.

Vorbedingung zur Erzielung richtiger Werte bei der Untersuchung von Brennstoffen ist eine sachgemäße Probenahme.

Folgende Vorschrift wird zur Probenahme empfohlen ¹⁾: Von jeder auf den Lagerplatz gebrachten Ladung (Karre, Korb u. dgl.) wird eine Schaufel, beim Abladen eines Wagens jede zwanzigste oder dreißigste Schaufel in Körbe oder mit Deckel versehene Kästen geworfen. Diese Rohprobe (etwa 250 kg) wird auf einer glatten Unterlage zu Walnußgröße zerkleinert, gründlich durchgemischt und zu einer quadratischen, etwa 10 cm hohen Schicht ausgebreitet. Durch die Diagonalen teilt man das Quadrat in vier Teile, entfernt zwei einander gegenüberliegende Dreiecke und mischt das Verbleibende nach weiterer Zerkleinerung

¹⁾ Nach den „Normen für Leistungsversuche an Dampfkesseln und Dampfmaschinen“.

nochmals. Hierauf teilt man wieder wie vorher und fährt mit derselben Arbeitsweise fort, bis je nach Größe der Lieferung eine Probemenge von 1—10 kg verbleibt, die in luftdicht verschlossenen Gefäßen (Blehbüchsen) dem Laboratorium zur Untersuchung übergeben wird.

Von einem bereits abgeladenen Kohlenhaufen muß man an verschiedenen Stellen, auch innen und unten, Proben entnehmen und diese in der gleichen Weise auf eine geringere Menge bringen. Es ist hier wie oben stets darauf zu achten, daß in den zuerst genommenen Proben das Verhältnis von Stücken zu Grus dem der ganzen Lieferung möglichst entspricht. Die dem Laboratorium übergebenen Proben werden sogleich nach Ankunft gewogen und in flacher Schicht auf einer Blech- oder Glasunterlage ausgebreitet. Die allmählich statthabende Gewichtsabnahme bis zur Gewichtskonstanz gibt den Wasserverlust bis zur Lufttrockenheit an: Gruben- oder grobe Feuchtigkeit.

Die lufttrockene Kohle wird im Porzellanmörser oder in einer Kugelmühle weiter zerkleinert und die Menge des Pulvers nach oben angegebenem Verfahren auf etwa 100 g reduziert, die nach weitgehendster Pulverisierung in einer Stöpselflasche aufbewahrt werden. Vor jeder der folgenden Untersuchung ist diese Probe gut durchzumischen.

B. Chemische Untersuchung.

1. Feuchtigkeitsbestimmung. Man trocknet eine Probe von etwa 10 g in einem Wägglas zwei Stunden lang bei 105°. Die in Prozenten ausgedrückte Gewichtsabnahme ist das hygroskopische Wasser oder der Feuchtigkeitsgehalt.

Bei Kohlen, die bei der Temperatur von 105° Zersetzung durch den Sauerstoff der Luft erleiden — vornehmlich Braunkohlen — muß das Trocknen im Kohlensäurestrom geschehen.

Da getrocknete Kohle sehr hygroskopisch ist, muß stets im verschlossenen Wägglas gewogen werden. Selbst gut eingeschliffene Wäggläser verlieren bei monatelanger Benutzung durch Gestaltveränderung den luftdichten Schluß, müssen also häufig erneuert werden.

Hygroskopische und grobe Feuchtigkeit sind von Wichtigkeit für die Beurteilung des Heizwertes einer Kohle, da zur Verdampfung des in der Kohle enthaltenen Wassers Wärme verbraucht wird.

Der Wassergehalt der Kohlen nimmt mit ihrem geologischen Alter ab: gasreiche (junge) Kohlen enthalten bis 7% hygroskopisches Wasser, Anthrazit- (gasarme) Kohlen dagegen höchstens 2%.

Die berechtigten Einwendungen, welche gegen diese Art der Bestimmung der Feuchtigkeit geltend gemacht worden sind, — Wasser kann auch durch Zersetzung der Kohle bei der Trockentemperatur entstehen — haben schon vor einiger Zeit dahin geführt, an die Stelle der Bestimmung des Wassers durch eine Trockenbestimmung eine direkte

Methode der Wasserbestimmung in der Kohle zu setzen. Besonders Schläpfer hat sich in neuester Zeit neben anderen mit dieser Frage beschäftigt ¹⁾ und in Anlehnung an früher ausgearbeitete Wasserbestimmungsmethoden für Getreidekörner, Zellstoff u. a. m. eine Methode angegeben, welche auf einer Destillation des Brennmaterials mit Xylol in einer indifferenten Atmosphäre beruht. Das Xylol reißt hierbei aus dem Brennstoff alles Wasser aus dem Destillationskolben mit in eine vorgelegte Meßröhre hinüber. Näheres im Abschnitt „Faserrohstoffe“.

2. Aschenbestimmung. Man verbrennt 2—3 g Kohle in einem flachen Schälchen über einem Bunsenbrenner oder besser in einem Muffel- oder elektrischen Ofen. Ein ganz allmähliches Anwärmen ist erforderlich, um ein Zusammenbacken besonders bei Steinkohlen zu vermeiden. Die Temperatur darf eine gewisse Grenze, die bei Rotglut liegt, nicht überschreiten, da sonst die Verflüchtigung von mineralischen Bestandteilen stattfinden kann. Es ist zweckmäßig, den Tiegel in dem runden Ausschnitt einer schräg liegenden Asbestplatte über der Flamme zu erhitzen, um auf diese Weise den Eintritt von frischer Luft zum Tiegelinhalt zu erleichtern; auch ist ein öfteres Umrühren der Probe mit einem Platindraht anzuraten. Die Veraschung ist gewöhnlich in 2—3 Stunden beendet. Die erhaltene Asche muß frei von schwarzen unverbrannten Kohleteilchen sein.

Bei Braunkohle ist die Bestimmung leicht, schwieriger bei Koks, bei dem eine höhere Temperatur und längeres Erhitzen nötig ist.

Die Hauptbestandteile des mineralischen Rückstandes der Kohle — der Aschengehalt sollte 10% nicht überschreiten — sind Eisen-, Aluminium- und Kalziumoxyd und Kieselsäure. Die Menge der Asche, sowie ihre Zusammensetzung sind beim Dampfkesselbetrieb von Bedeutung für die Zeit, in welcher der Rost verschlackt wird (Rostbetriebsdauer). Starkes Schlacken tritt besonders dann ein, wenn die Menge der Kieselsäure annähernd gleich der Menge Eisenoxyd oder Kalk ist, da in diesem Falle beim Verfeuern der Kohle es häufig zur Bildung von leicht schmelzbaren Silikaten kommt.

3. Schwefelbestimmung. Am gebräuchlichsten ist die Methode von Eschka. Man vermengt etwa 1 g Kohle mit der anderthalbfachen Menge eines innigen Gemisches von zwei Teilen gebrannter reiner Magnesia und 1 Teil wasserfreier reiner Soda in einem geräumigen Tiegel, der entweder aus Platin oder aus Porzellan besteht. Den unbedeckten Tiegel setzt man in eine durchlochte Asbestplatte und erwärmt mit einem Brenner die untere Hälfte zum Glühen. Nach beendigter Überführung des Schwefels in Sulfate, die durch öfteres Umrühren der Masse mit dem Platindraht) unterstützt wird und spätestens nach 2 Stunden beendet ist, wird der erkaltete Tiegelinhalt in einem Becherglas mit

¹⁾ Z. f. angew. Chemie 27, 52 [1914].

heißem Wasser übergossen. Man setzt alsdann Bromwasser bis zur bleibenden Gelbfärbung zu und kocht zur vollständigen Lösung auf. Man dekantiert durch ein Filter, wäscht mit heißem Wasser aus, säuert das Filtrat mit Salzsäure an und kocht bis zum Verschwinden des Bromgeruches. In der klaren Lösung fällt man in der Siedehitze mit Baryumchlorid die Schwefelsäure als Sulfat. Der Niederschlag wird in bekannter Weise aufgearbeitet.

1 Teil BaSO_4 entspricht 0,1374 g S (log = 0,13792—1). Wenn die Magnesia oder Soda nicht schwefelsäurefrei sind, so muß der Schwefelsäuregehalt der Mischung bestimmt und in Betracht gezogen werden.

Die Soda ist vor der Schmelzoperation gut zu entwässern, da sonst leicht Klumpenbildung eintritt ¹⁾.

Ein anderes Verfahren zur Schwefelbestimmung in Kohle hat Brunck ²⁾ angegeben (modifiziert von Holliger ³⁾). Auf das Verfahren, bei welchem als Aufschließmischung ein Gemenge von (selbstbereitetem) Kobaltoxyd und entwässerter Soda zur Anwendung gelangt, kann hier nur verwiesen werden.

Ein einfaches Verfahren, das kein Kobaltoxyd benutzt, empfiehlt Krieger ⁴⁾. Es wird die Substanz in die bekannten Verbrennungsschiffchen eingewogen und auf die ganze Länge gleichmäßig verteilt. Je nach dem Schwefelgehalt, der in den meisten Fällen ungefähr bekannt ist, wird 0,5 bis 1 g Substanz angewandt. Platinabfälle als Kontakt sind vermieden, statt ihrer wird in der Verbrennungsröhre eine Schicht von etwa 10 cm reiner Kieselsteine verwandt; vor der Substanz befindet sich eine ebenso lange Kupferspirale. Der Zweck dieser Einrichtung ist folgender: Die Substanz soll bei möglichst geringer Erhitzung verbrannt werden; ohne Erhitzung nach dem Beginn der Verbrennung zu arbeiten, wie Holliger angegeben, dürfte bei Koks nicht zulässig sein, da hierbei die Verbrennung erlischt. Der Sauerstoff wird durch die schwach rotglühende Kupferspirale erhitzt; auf diese Weise wird die Temperatur der äußeren Erhitzung nicht zu hoch gehalten. Die Verbrennungsgase durchstreichen mit geringer Geschwindigkeit die ebenfalls rotglühende Schicht der Kieselsteine. Sollte die Verbrennung durch Entgasen der Substanz nicht vollständig gewesen sein, so findet hier eine nachträgliche Verbrennung statt, da die Steine höher als die Zündungstemperatur von Gasen temperiert sind.

Um eine nachträgliche Verbrennung zu ermöglichen, ist es notwendig, daß der Sauerstoff in Überschuß vorhanden ist. Es ist dies leicht festzustellen, wenn hinter den Absorptionsgefäßen noch eine

¹⁾ Nach Krieger, Chem.-Ztg. **39**, 23 [1915], liefert die Methode von Eschka zu hohe Werte; 0,25% sind in Abzug zu bringen.

²⁾ Z. f. angew. Chemie **18**, 1560 [1905].

³⁾ Z. f. angew. Chemie **22**, 436 [1909].

⁴⁾ Krieger, Chem.-Ztg. **39**, 23 [1915].

Flasche mit Natronlauge sich befindet. Die Zuführung von Sauerstoff und die Erhitzung des Verbrennungsschiffchens muß so geregelt sein, daß überschüssiger Sauerstoff diese Flasche durchstreicht. Dies gelingt bei etwas Übung leicht. Das beste bei dem Verfahren ist die Absorption der entstandenen Schwefelsäure. Das Ende der Verbrennungsröhre, welche übrigens zu etwa 4 mm ausgezogen ist, da die Gesamtbeschickung von vorn bei der angegebenen Anordnung erfolgen kann, muß natürlich derart heiß gehalten werden, daß eine Kondensation an dieser Stelle nicht erfolgen kann. Vorgelegt wird eine titrierte Sodalösung, welche etwa $\frac{1}{5}$ normal ist. Nach Beendigung der Verbrennung kann der Schwefelgehalt auf die einfachste Weise durch Titrieren bestimmt werden. Kontrolluntersuchungen nach der Eschka-Methode, unter Beachtung aller Fehlerquellen — es mußte 0,25% Schwefel in Abzug gebracht werden — und die gravimetrische Bestimmung des Schwefels in der Absorptionsflüssigkeit ergaben immer übereinstimmende Werte, die höchstens um 0,02% schwankten. Die Sodalösung wird mit Salzsäure zurückeritriert, so daß es stets möglich ist, den Schwefel auch noch durch Fällung zu bestimmen. Den vielen Vorteilen dieser Methode steht der eine Nachteil gegenüber: ein Teil des Schwefels kann in der Asche zurückgehalten werden, er kann bei normalen Kohlen, die auch immer die gleichzusammengesetzte Asche haben, nur an Kalk und Magnesia gebunden sein, da die Tonsubstanz der Asche durch Schwefel und dessen Oxydationsprodukte nicht angegriffen wird. Nach umfangreichen Untersuchungen enthält die Asche der westfälischen Kohle etwa 2,5% Kalk und 1% Magnesia. Es ist selbstverständlich, daß durch diesen hohen Gehalt — auf Kohle berechnet etwa 0,20% Kalk — ein Zurückhalten der Schwefelsäure schon möglich ist, da bekanntlich wohl Magnesiumsulfat, aber nicht Kalksulfat durch organische Substanzen zu den Oxyden reduziert werden. Trotzdem ist in der Asche nur wenig Schwefel gefunden worden, bei der hauptsächlich untersuchten Kohle schwankt er zwischen 0,03 und 0,05%, ein Wert, der allerdings nicht vernachlässigt werden darf. Da er jedoch immer gleich bleibt, ist eine Bestimmung nicht bei jeder Untersuchung notwendig.

An Stelle des Kieselsteinkontaktes ist ein Platinstern, wie ihn Dennstedt verwendet, sehr zu empfehlen ¹⁾.

Der Schwefel kommt in der Kohle vorzugsweise als Schwefelkies (Sulfurschwefel) vor; außerdem als Sulfatschwefel (Gips) und an organische Stoffe gebunden. Für den Dampfkesselbetrieb ist zu beachten, daß bei der Verbrennung schwefelhaltiger Kohle Schwefeldioxyd entsteht, das die Kesselwandungen und die anderen Eisenteile der Feuerungsanlage angreift.

¹⁾ Siehe auch Apitzsch, Z. f. angew. Chemie 26, 503—504 [1913]. Vergleiche auch die Apparatur von Zulkowsky, S. 101 dieses Buches, Fig. 12.

Der Schwefelgehalt deutscher Steinkohlen beträgt etwa 1 bis 1,5⁰/₀; Braunkohlen enthalten etwa 2⁰/₀.

4. Koksbestimmung, d. i. Bestimmung der nichtvergasbaren Bestandteile. Man erhitzt 1 g des lufttrockenen Kohlenpulvers in einem mit einem Deckel verschlossenen Platintiegel, der in einem Platindreieck ruht, über einem gewöhnlichen Bunsenbrenner, bis keine brennbaren Gase mehr zwischen Tiegelrand und Deckel entweichen. Der ganze Versuch dauert nur wenige Minuten; es ist bei seiner Ausführung auf folgendes zu achten: die Höhe der Bunsenbrennerflamme soll mindestens 18 cm betragen und sie soll in einem zugfreien Raum brennen; die Entfernung des Tiegelbodens von der Brennermündung soll (höchstens) 3 cm sein. Der Tiegel wird samt Deckel vor und nach dem Versuch gewogen. Die Koksausbeute wird, um vergleichbare Zahlen zu erhalten, auf aschefreie Kohle berechnet. Es ist bei dem Versuch zulässig, wenn auch weniger gut, sich statt des Platintiegels und Drahtdreiecks eines dünnwandigen Nickeltiegels und Dreiecks zu bedienen.

Sowohl die Menge als auch die Beschaffenheit des bei der Koksprobe verbleibenden Rückstandes gibt Anhaltspunkte für die Eigenschaften und Verwendbarkeit der betreffenden Kohle. Anthrazitkohlen geben selten weniger als 90⁰/₀ Koksausbeute, gasreiche Kohlen oft nur 50⁰/₀. Der Koksrückstand kann entweder ein fester, zusammengesetzter, glänzender Kuchen oder ein nicht geschmolzenes Koks-pulver sein. Kohlen, die das erstere bei der Probe ergeben, sind vorzugsweise für die Herstellung von gutem Koks geeignet (Back- oder Fettkohlen), während jene, die ein Kohlenpulver hinterlassen (Mager- oder Sandkohlen), für Hausbrand und Schachtofenfeuerung am Platze sind. Zwischen beiden stehen die Sinterkohlen; mit 75—90⁰/₀ Koks-ausbeute sind sie für Dampfkesselfeuerung am besten geeignet.

Außer der hier gegebenen Koksbestimmung nach Muck ist vielfach die amerikanische Probe von Consta m ¹⁾ in Gebrauch. Sie unterscheidet sich von jener nur dadurch, daß die Flammenhöhe des zum Versuch benutzten Bunsenbrenners 20 cm betragen soll und der Boden des Tiegels sich 6—8 cm über der Brennermündung befindet. Die Verkokungszeit wird mit 7 Minuten angegeben. Die Oberfläche des Deckels soll blank werden, die Unterseite sich aber mit einem Kohlenbeschlag überziehen.

5. Heizwertbestimmung. Es ist möglich, aus den bei der Elementaranalyse einer Kohle erhaltenen Werten für den Kohlenstoff-, Wasserstoff- und Sauerstoffgehalt und unter Berücksichtigung der hygroskopischen Feuchtigkeit mittels der sog. „Verbandsformel“ (Dulong) einen Wert für die Heizkraft des Brennmaterials zu berechnen. Diese Berechnungsweise hat an und für sich keine wissenschaftliche Berechti-

¹⁾ Z. f. angew. Chemie 17, 737 [1904].

gung, da in der Kohle die Elemente keineswegs frei vorhanden sind, vielmehr miteinander komplizierte, nicht näher bekannte Verbindungen von unbekanntem Verbrennungswerten bilden. Die Übereinstimmung der nach der Verbandsformel errechneten Heizwerte mit den kalorimetrisch ermittelten ist im allgemeinen genügend. Je jünger der Brennstoff, desto größer werden die Abweichungen (Holz, Torf, Braunkohle).

Vollkommen zuverlässige Angaben können nur durch die kalorimetrische Messung der Verbrennungswärme erzielt werden. Diese Bestimmung wird im Prinzip folgendermaßen ausgeführt: 1 g des Brennstoffes wird in einer stählernen mit Platin ausgefütterten Bombe, nachdem Sauerstoff bis zum Druck von 25 Atmosphären eingepreßt ist, durch einen elektrischen Funken zur plötzlichen Verbrennung gebracht. Die hierbei entstehende Wärme wird aus der Temperatursteigerung des die Bombe umgebenden Wassermantels bestimmt. So einfach dieses Prinzip der Methode auch ist, so verlangt sie viel Übung, wenn sie einwandfrei durchgeführt werden soll. Abgesehen hiervon ist die Apparatur ziemlich kostspielig, alles Gründe, welche derartige im Fabriklaboratorium von Zellstoff- und Papierfabriken doch nur gelegentlich auszuführende Bestimmung für diese wenig geeignet machen. Die Ermittlung des Heizwertes wird daher zweckmäßig einem der anerkannten Handelslaboratorien, die sich dauernd mit solchen Untersuchungen beschäftigen, überlassen, oder den Laboratorien der Dampfkesselrevisionsvereine übertragen.

Ausführliches über die kalorimetrische Heizwertbestimmung findet man z. B. in Lunge, „Chemisch-technische Untersuchungsmethoden“, oder in Hinrichsen, „Das Materialprüfungswesen“.

Kontrolle der Feuerung.

Allgemeines. Zur vollständigen Verbrennung des Feuerungsmaterials ist eine gewisse Menge Sauerstoff (Luft) und eine gewisse Temperatur erforderlich.

Die hierzu von 1 kg Brennstoff theoretisch benötigten Luftmengen sind für:

trockenes Holz: $L = 6,07 \text{ kg}$

mittlere Steinkohle: $L = 10,8 \text{ kg}$.

Tatsächlich ist zur vollkommenen Verbrennung ein gewisser Luftüberschuß nötig. Die wirklich erforderliche Luftmenge L_1 ist je nach dem Brennstoff das 1,5- (bis 2,0)fache von L (was einen Wärmeverlust von 8% bedeutet). Eine Feuerung wird um so günstiger arbeiten, je geringer dieser Luftüberschuß bei vollständiger Verbrennung ist. Da den Verbrennungsgasen stets eine bestimmte Wärme belassen werden muß, um in den Zügen und dem Schornstein eine gewisse Geschwindigkeit der Gasströme zu erzielen, so bringt jeder unnötige Überschuß

an Luft natürlich einen Wärmeverlust mit sich. Dieser Verlust kann bei starkem Zug sehr beträchtlich sein.

Ungünstig beeinflusst wird der Wirkungsgrad der Feuerung weiterhin durch unnötig hohe Temperatur der abziehenden Rauchgase, die eine Folge der zu raschen Vorbeiführung der Heizgase an der Heizfläche des Kessels ist. Die Rentabilität einer Fabrik hängt in hohem Grade von dem Verbrauch der Dampfkesselanlage an Kohlen oder sonstigem Brennmaterial ab. Es ist selbst einem sehr geschickten Heizer nicht immer möglich, aus dem Stand des Feuers den Verlauf des Heizvorganges mit vollkommener Sicherheit zu beurteilen. Demnach ist eine ständige Kontrolle der Feuerung von Wichtigkeit. Sie macht bis zu einem gewissen Grade unabhängig von der Geschicklichkeit des Heizers und läßt gleichzeitig den Grad der Ausnutzung des Brennmaterials erkennen.

Für die Beurteilung der Verbrennung selbst ist die Analyse der Rauchgase maßgebend, zur Bestimmung von Wärmeverlusten in den Abgasen ist außerdem die Messung ihrer Temperatur erforderlich; auch ist es zweckmäßig, die Stärke des Zuges zu kontrollieren.

Analyse der Rauchgase. Die Entnahme von Rauchgasproben geschieht zweckmäßig möglichst nahe der Feuerung, da beim Strömen der Heizgase durch die Feuerzüge sich diesen Flammgasen die durch die Poren des Mauerwerks diffundierende Luft beimengt und ihre Zusammensetzung verändert. Andererseits soll die Probenahme erst dort geschehen, wo man sicher sein kann, daß eine gründliche Durchmischung der Gase bereits erfolgt ist. Das Kesselmauerwerk besitzt an geeigneten Stellen meistens Öffnungen, welche vermittels eingelegerter eiserner Rohre solche Probenahmen auszuführen gestatten. Diese findet zweckmäßig unter Benutzung eines Aspirators statt, der durch Ablauf des in ihm enthaltenen Wassers oder Paraffinöles sich selbsttätig in 3, 6, 12 oder 24 Stunden mit angesaugtem Rauchgas füllt, welches dann in bestimmten Zwischenräumen untersucht wird.

Die Analyse der Rauchgase erstreckt sich auf die Bestimmung von Kohlensäure, Sauerstoff, Kohlenoxyd und Stickstoff (dieser wird aus der Differenz ermittelt). Als zweckmäßiger Apparat zur Bestimmung dieser Bestandteile gilt der von Orsat angegebene ¹⁾.

Der Apparat (Fig. 3) besteht aus der 100 ccm fassenden Gasbürette A mit Niveauflasche B, welche einerseits durch die Hähne d, e, f mit den Absorptionsgefäßen D, E, F, andererseits durch Hahn a mit der äußeren Luft oder dem Gasbehälter (Aspirator) in Verbindung gesetzt werden

¹⁾ Empfohlen wird zur Auffangung der Rauchgase eine Saugglocke von 30—40 Liter Inhalt, deren Sauggeschwindigkeit durch ein Uhrwerk reguliert wird. An die Glocke wird der Orsat-Apparat angeschlossen. Papierfabrikant 14, 122 [1916].

kann. Die Orsatröhre D enthält Kalilauge, E alkalische Pyrogallollösung und F ammoniakalische Kupferchlorürlösung. (Über die Bereitung der Lösungen siehe unten.)

Handhabung. Die Gasbürette A wird durch Heben der Niveauflasche B mit Wasser gefüllt. Erreicht das Wasser die oberhalb der Ausbauchung angebrachte Marke, so wird der auf dem Schlauch befindliche Quetschhahn geschlossen. Durch die Öffnung C wird nach erfolgtem Öffnen von a durch Senken der Flasche B und Lüften des Quetschhahnes vom Behälter Gas angesaugt. Diese erste Probe dient, da sie noch mit in den Zuleitungen befindlicher Luft gemengt ist, nur zum

Ausspülen des Apparates. Nach dem Umstellen des Dreiweghahnes a wird diese Gasmenge durch Heben von B ausgetrieben und die Ausspülung noch zweimal in der gleichen Weise wiederholt. Hierauf erfolgt die Füllung mit dem zur Untersuchung benutzbaren Gas, bis gerade zur oberen Marke. Einen etwa im Innern befindlichen Überdruck beseitigt man durch rasches Öffnen von a. Das Gas wird nun durch Öffnen von d und Heben von B in die Orsatröhre D gepreßt. Nach dem Zurücksaugen in die Bürette liest man das Volumen ab, wobei man beachten muß, daß bei der Ablesung die Flasche B so zu halten ist, daß das Wasser in ihr und A gleich

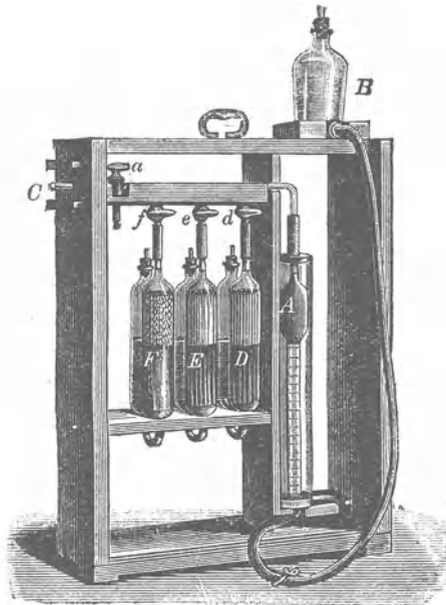


Fig. 3. Orsatapparat.

hoch steht. Das verschwundene Volumen stellt den Prozentsatz der Rauchgase an Kohlensäure dar.

Es erfolgt dann in derselben Weise die Überführung des Gases in die Pyrogallollösung und die Bestimmung des Volumenverlustes infolge der Absorption des Sauerstoffes, worauf schließlich durch Absorption in der letzten Flasche durch die ammoniakalische Kupferchlorürlösung Kohlenoxyd absorbiert und so der Gehalt der Rauchgase an diesem Gase ermittelt wird. Das nachher noch verbleibende Volumen stellt den Prozentgehalt an Stickstoff dar.

In den Rauchgasen gut arbeitender Feuerungsanlagen sollen 12 bis 14% CO_2 und höchstens 8—6% O enthalten sein. Der Gehalt an CO,

der, wenn größer, einen ungenügenden Luftzutritt anzeigen würde, soll nur Spuren betragen. Jedes Prozent C, das nur zu CO verbrennt, bedeutet einen Wärmeverlust von 588 W. E.

Bereitung der Absorptionsflüssigkeit. Das Gefäß D wird mit 110 ccm Kalilauge vom spezifischen Gewicht 1,25 (27⁰/₀ig im Liter 34 g, 1 Teil Ätzkali, 3 Teile Wasser) gefüllt. Diese Lösung reicht sehr lange aus. Zur Füllung von E mischt man ein Volumen einer 22⁰/₀igen Pyrogallol-lösung mit dem 5—6fachen Volumen sehr konzentrierter Kalilauge (3 Teile Ätzkali auf 2 Teile Wasser) und gibt wieder etwa 110 ccm dieser Mischung in die Flasche. Statt dieser Lösung kann E auch mit dünnen Phosphorstängelchen gefüllt werden, die sich unter Wasser befinden und die durch Umhüllen der Flasche mit schwarzem Papier vor Lichteinwirkung geschützt werden. Neuerdings ist auch Natriumhydrosulfit in alkalischer Lösung zu demselben Zweck empfohlen worden¹⁾. Die Absorption des Sauerstoffs erfolgt bei beiden Agenzien schnell nur oberhalb Temperaturen von 18°. Man läßt daher den Apparat vor Ausführung der Analyse längere Zeit in der Nähe des warmen Kesselmauerwerks stehen.

Zur Absorption von Kohlenoxyd dient eine Kupferchlorürlösung, die folgendermaßen hergestellt wird. Man gibt zu einer Auflösung von 250 g Salmiak in 750 ccm Wasser 250 g Kupferchlorür und schüttelt kräftig durch. Vor dem Einfüllen in das Adsorptionsgefäß mischt man 3 Volumen dieser Lösung mit 1 Volumen konzentrierten Ammoniaks (25⁰/₀). Die Absorption geht langsam vor sich, so daß man das Gas zweckmäßig etwas länger als in den übrigen Absorptionsgefäßen beläßt. Die Flüssigkeit ist öfters zu erneuern, da sie sonst an kohlenoxydarme Gase CO abgibt. Das Reagens vermag auch Sauerstoff zu absorbieren, weshalb es erst nach dessen Entfernung zur Anwendung gelangen darf.

Für die fortlaufende Kontrolle der Feuerung hat sich die alleinige Bestimmung vom CO₂-Gehalt in den Rauchgasen eingebürgert. Es ist eine ganze Reihe von Apparaten bekannt geworden, die fortlaufend die Rauchgase auf dieses Gas hin automatisch analysieren. Entweder beruhen diese Apparate auf der Absorption der CO₂ durch Kalilauge und Messung des Volumenverlustes [z. B. Ados (Eckardt), Ökonograph (Pintsch), Autolysator (Strache), Pyrograph (Weber)], oder auf der Bestimmung des spezifischen Gewichtes, welches mit dem Kohlen-säuregehalt wächst (z. B. Luxsche Gaswaage, Gasanalysator Kroll-Schultze, Telekometer, Ökonometer Arndt)²⁾.

¹⁾ Wochenbl. f. Papierfabrikation 43, 4239 [1912]. 50 Teile Natriumhydrosulfit käuflich in 250 ccm Wasser mit 40 ccm Natronlauge von 5 Vol. in 7 Vol. Wasser (wohl 5 Gewichtsteile in 7 Gewichtsteilen Wasser).

²⁾ Hierzu O. Winkelmann, Z. f. angew. Chemie 27, 212 [1914].

Statt der CO_2 -Bestimmung kann auch die Bestimmung des O-Gehaltes für die tägliche Feuerungskontrolle angewendet werden. Sie empfiehlt sich dort, wo kein selbsttätiger Kontrollapparat zur Verfügung steht, da sie zu ihrer Ausführung nur einer einfachen Gasbürette nach Hempel oder Bunte benötigt.

Temperatur- und Zugmessung. Für die Berechnung des Wärmeverlustes durch die Rauchgase ist es nötig, die Temperatur der Gase im Fuchs zu messen. Die Messung geschieht mittels eines in den Rauchkanal reichenden Thermometers, dessen Skala außerhalb des in das Mauerwerk reichenden Teiles angebracht ist, und dort abgelesen werden kann. Theoretisch wird die maximale Zugleistung bereits bei der Temperatur $273 + 2t$ erzielt ($t =$ Temperatur der Außenluft), in der Praxis findet man jedoch häufig ungünstigere Verhältnisse.

Die Messung des Zuges geschieht zweckmäßig mit Verbundzugmessern (G. A. Schulze)¹⁾. Sie dienen der Messung des Unterdruckes im Fuchs und des Zuggefälles zwischen Feuerraum und Fuchs.

Berechnung der Luftmenge und des Schornsteinverlustes. Nach der von Bunte angegebenen Formel findet man die bei der Feuerung angewandte Luftmenge als $V = \frac{18,9}{k}$, worin k der CO_2 -Gehalt der Verbrennungsgase ist. Die sog. Luftüberschuszahl, d. i. das Verhältnis der verbrauchten Luftmenge zu der theoretisch erforderlichen ist, wenn die Gasanalyse außer k Raumteile Kohlensäure, o Raumteile Sauerstoff und n Raumteile Stickstoff in den Verbrennungsgasen ergeben hat, gleich

$$\frac{21}{21 - 79 \frac{o}{n}}$$

Die Bestimmung des Wärmeverlustes durch die abziehenden Rauchgase gibt ein gutes Bild sowohl über die Arbeitsweise der Feuerung als auch über die tägliche Arbeit des Heizers. Sie kann vor allem, wenn die zu ihrer Berechnung notwendigen Größen — CO_2 -Gehalt der Rauchgase und Temperatur t' — im Fuchs dauernd registriert werden, die Grundlage für die Bestimmung der Heizerprämien bilden.

Der Schornsteinverlust berechnet sich nach der Siegertschen Formel zu

$$Q = 0,66 \cdot \frac{t' - t}{k}$$

(t' , t und k siehe oben.) Q stellt den Verlust an Wärme in Prozenten der gesamten Verbrennungswärme dar.

¹⁾ Hierzu Papierfabrikant 12, 333 [1914].

Weitere beachtenswerte Literatur:

- H. Gröppel, Über Kohlenanalysen und eine neue Form der Kohlenuntersuchung. Chem. Ztg. **41**, 413—414, 431—434 [1917].
- Rudolf Käsbohrer, Technische Fragen für Betriebschemiker. 1. Feuerungen, Feuerungskontrolle, Dampfkessel. Chem.-Ztg. **42**, 42 [1918].
- A. Stadelier, Über die Probenahme von Erzen und Kohlen. Stahl u. Eisen **38**, 25—31 [1918]. Chem. Zentralbl. **1**, 864 [1918].

Untersuchung der Mineral-Schmieröle.

Allgemeines. Die heutzutage weitaus am meisten verwendeten Schmieröle sind mineralischer Herkunft. Die Mineralöle haben, dank ihrer Unveränderlichkeit und ihres billigeren Preises, die frühere Schmierung mit fetten Ölen nahezu vollkommen verdrängt. Reine Mineralöle bleiben bis auf ihre Farbe an der Luft unverändert, sie trocknen weder ein noch spalten sie Säuren ab oder bilden gar harte Krusten. Bezüglich ihrer Schmierwirkung kommen die besseren Sorten den Fettölen mindestens gleich. Infolge der hervorragenden Stellung, welche diese Öle unter den Schmiermitteln einnehmen, soll an dieser Stelle von ihrer Prüfung allein die Rede sein.

Die Prüfung eines Öles hat vornehmlich auf jene Eigenschaften und Kennziffern zu geschehen, die beim Kauf für die Beurteilung der Güte an erster Stelle stehen. Es sind dies neben dem spezifischen Gewicht und dem äußeren Aussehen vor allem die Zähflüssigkeit und der Flammpunkt. Außerdem ist stets auf etwa vorhandene freie Säure zu prüfen.

Erst an zweiter Stelle kann sich je nach den obwaltenden Umständen eine weitergehende qualitative Untersuchung des Schmiermittels auch auf das Vorkommen der weiter angeführten Verunreinigungen und Beimengungen erstrecken. Von solchen Zusätzen sind wiederum fette Öle und Harzöle von erheblich größerer Bedeutung als die übrigen noch zu erwähnenden.

Hinsichtlich der quantitativen Bestimmung solcher Beimengungen muß auf Sonderwerke für Schmiermitteluntersuchung verwiesen werden.

Bestimmung des spezifischen Gewichtes. Die Bestimmung des spezifischen Gewichtes dient bei Mineralölen nur zum Vergleich von Ölen gleicher Herkunft und zur Klassifizierung. Diese Größe wird mit hinreichender Genauigkeit mittels der Aräometer bestimmt. Die häufigsten Zahlenwerte von Handelsölen zeigt nachfolgende Zusammenstellung.

¹⁾ Vgl. z. B. Holde, Untersuchung der Mineralöle und Fette. Julius Springer, Berlin.

	Spez. Gew.	Flamm- punkt	Flüssigkeitsgrad bei		
			20°	50°	100°
Sehr leichtes Öl (Spindelöl)	0,902	173°	11,8	1,8	—
Leichte Maschinenöle	0,905	170°	12,9	—	—
	0,909	190°	25,0	6,0	—
Mittelschweres Maschinenöl	0,915	198°	16,0	4,3	—
Schwere Maschinenöle	0,920	193°	26,8	—	—
	0,923	211°	40,3	9	—
Zylinderöle	0,920	322°	—	48	6,25
	0,924	329°	—	—	6,76
	0,918	319°	—	—	6,22

Bestimmung der Zähflüssigkeit (Viskosität). Die Zähflüssigkeit eines Öles wird gemessen durch Bestimmung der Zeit, die ein gewisses Volumen Öl benötigt, um aus einer feinen Öffnung auszufließen. Diese Zeit vergleicht man mit der Zeitspanne, welche das gleiche Volumen Wasser zum Ausfließen bedarf.

Bedeutung der Zähflüssigkeit für Beurteilung der Güte der Öle. Beim Vergleich von Ölen gleicher Reinigung (Farbe) läßt sich aus ihrer Zähflüssigkeit auf ihre Schlüpfrigkeit schließen, d. h. einem zäher flüssigen Mineralöl wird zugleich auch eine größere Schlüpfrigkeit eigen sein, als einem dünneren von annähernd gleicher Farbe. Für die Beurteilung eines Öles ist nun seine Schlüpfrigkeit mit von ausschlaggebender Bedeutung: je schlüpfriger es ist, um so wirtschaftlich vorteilhafter stellt sich innerhalb gewisser Grenzen sein Gebrauch.

Die Zähflüssigkeit bestimmt man jetzt allgemein mittels des Engler'schen Apparates.

Fig. 4 stellt diesen Apparat dar, der nach festgesetzten Maßen gebaut wird. Er sei hier nur kurz beschrieben. Das innere mit einem Deckel verschließbare Gefäß dient zur Aufnahme des zu prüfenden Öles. Es besitzt an der Innenwandung Marken, welche die Höhe angeben, bis zu welcher in ihm das zum Versuch vorgeschriebene Volumen von 240 ccm Flüssigkeit reicht und welche gleichzeitig zur Beurteilung der genauen horizontalen Aufstellung des Apparates dienen. Nach unten läuft das oben zylindrisch geformte Gefäß kegelförmig zu einem Abflußröhrchen zusammen, das mittels eines durch den Deckel reichenden Stöpsels verschlossen werden kann. Dieses innere Gefäß ist von einem Heizbad umgeben, das mit Wasser oder Öl gefüllt wird. Mittels des an dem den ganzen Apparat tragenden Dreifuß verschiebbar angebrachten Kranzbrenners läßt sich dieses Bad und damit das Öl im inneren Behälter schnell auf jede erforderliche Temperatur bringen. Diese wird an den in der Abbildung sichtbaren Thermometern abgelesen. Die ausfließende Flüssigkeit, Wasser oder Öl, wird in einem Meßkolben aufgefangen, der bei 200 und 240 ccm Marken trägt.

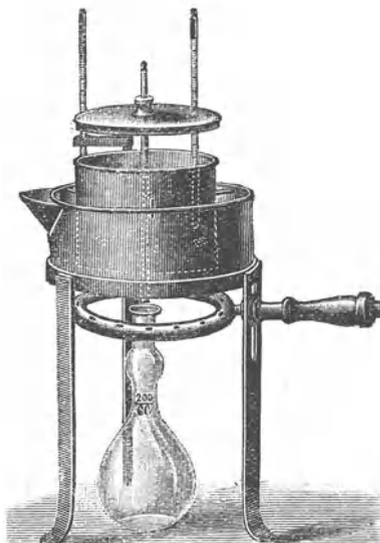


Fig. 4. Viskosimeter.

Zur Ausführung der Bestimmung ist zunächst die Eichung des Apparates mit Wasser erforderlich. Er wird nach seiner Reinigung mit Alkohol und Äther mit Wasser von etwa 20° mittels eines Meßkolbens genau bis zu den Marken im inneren Gefäß gefüllt. Man bringt seine Temperatur mittels des Heizbades genau auf 20° und benetzt durch mehrmaliges Lüften des Stöpsels das Ausflußrohr des Gefäßes. Ist nach dem Untersetzen des ausgetropften Meßkolbens der Apparat zur Messung vollkommen vorbereitet, so zieht man den Stöpsel und beobachtet mittels einer Sekundenuhr die Zeit in Sekunden, die erforderlich ist, damit der Meßkolben sich bis zur Marke 200 ccm anfüllt. Den Versuch wiederholt man mehrfach derart, daß man schließlich eine Anzahl nicht mehr als eine halbe Sekunde voneinander abweichender Werte erhält. Den Mittelwert aus ihnen setzt man gleich 1. Bei richtig gebauten Engler-Apparaten liegt er zwischen 50—52 Sekunden. Der erhaltene Wert muß von Zeit zu Zeit nachgeprüft werden.

Prüfung der Öle. Nach dem Reinigen und Austrocknen wird der Apparat in der gleichen Weise wie oben beschrieben mit Öl gefüllt

und für den Versuch auf die gewünschte Temperatur gebracht. (Bei Anwendung höherer Temperaturen erwärmt man das zu prüfende Öl schon außerhalb des Bades nahe auf diese und gibt es erst dann in das gleichfalls vorgewärmte Bad.) Darauf wird genau wie oben die Auslaufzeit bestimmt. Das Verhältnis der Auslaufzeit der Öle zu der (gleichl gesetzten) des Wassers wird als Ergebnis der Prüfung angegeben. Man bezeichnet diesen Wert mit Englergrad (fe).

Über die Temperatur, bei welcher verschiedene Öle zu prüfen sind. Es ist üblich — besonders in Gutachten — Mineralöle außer bei 50° auch bei 20° auf ihre Zähflüssigkeit zu prüfen, indem man betont, daß erfahrungsgemäß die Unterschiede in dieser Größe bei niedriger Temperatur, d. h. 20°, deutlicher erkennbar sind. Da aber für die Praxis die Temperatur von 20° von keiner großen Bedeutung ist, vielmehr ein Wert für die Zähflüssigkeit gerade bei der Lagertemperatur gewünscht wird und diese Temperatur gewöhnlich zwischen 40—70° liegt, so scheint es angebracht, für die Praxis nur die Temperatur von 50° für gewöhnliche Maschinenöle zugrunde zu legen. Die Zähflüssigkeit bei dieser Temperatur wird auch im allgemeinen in den Angeboten der Händler angegeben. Von den Zylinder- und Heißdampfölen gilt ähnliches über eine Prüfung bei höherer Temperatur. 100° darf hier als die niedrigste brauchbare Versuchstemperatur gelten und obgleich bei diesen Ölen die Viskosität bei dieser Temperatur von den Händlern gewöhnlich angegeben wird, scheint es doch zweckmäßiger, die Versuchstemperatur auf etwa 180° oder noch höher festzusetzen.

Allgemein muß gesagt werden, daß die Zähflüssigkeit möglichst bei der Temperatur bestimmt wird, auf welche sich die Öle bei ihrer Verwendung erwärmen.

Bestimmung des Flammpunktes. Bei allen zur Schmierung unter Dampf gehender Maschinenteile verwendeten Ölen ist die Verdampfbarkeit dieser zu berücksichtigen. Da die Verdampfbarkeit selbst unständig zu bestimmen ist, hat man als Vergleichsmaßstab für diese Größe den einfacher zu ermittelnden Flammpunkt festgelegt. Der Flammpunkt eines Öles ist diejenige Temperatur, bei welcher seine leichter flüchtigen Bestandteile verdampfen und brennbare Gase entwickeln. Es soll diese Temperatur wesentlich höher als die der zu schmierenden Zylinder oder Schieberkästen sein. Es ist handelsüblich geworden, nicht nur Zylinderöle, sondern überhaupt alle mineralischen Maschinenöle hinsichtlich ihrer Qualität nach der Höhe des Flammpunktes zu beurteilen. Bei Maschinenlager- und Transmissionsölen soll der Flammpunkt mindestens 160°, bei Zylinderölen wenigstens 200° erreichen.

Zu seiner Bestimmung genügt für die Praxis folgende Versuchsvorschrift. Man füllt in einen Tiegel von ungefähr 40 ccm Inhalt und 4 cm oberem Durchmesser das zu prüfende Öl bis etwa 1 cm vom oberen

Rande. In das Öl senkt man dann ein Thermometer derart ein, daß sein unteres Ende 1 cm vom Tiegelboden entfernt ist. Auf einem Sandbad erwärmt man darauf den Tiegel samt Öl zunächst auf 120°. Von da ab steigert man die Temperatur nur langsam und gleichmäßig, so daß ihre Zunahme in der Minute 5° keinesfalls überschreitet. Von je 5 zu 5° Temperatursteigerung führt man eine kleine Lötrohrflamme in gleicher Höhe mit dem Tiegelrand über die Oberfläche des Öles. Diese Flamme soll sich jedesmal mindestens 4 Sekunden lang über dem Öl befinden. Sobald die erste schwache Explosion der über dem Öl befindlichen Dämpfe erfolgt, ist der Flammpunkt erreicht. Beim Versuch ist darauf zu achten, daß jegliche Luftströmung durch Aufstellung von Pappschirmen vermieden wird.

Genauere Ergebnisse erhält man mit den Apparaten nach Abel oder Pensky-Martens ¹⁾. Vor der Flammpunktbestimmung muß man das Öl durch Chlorkalzium von einem etwaigen Wassergehalt (siehe unten) befreien.

Von Wert ist bei der Untersuchung von Ölen, die in der Winterkälte Verwendung finden sollen, auch eine Bestimmung des Kälte- oder Stockpunktes. Das zu untersuchende Öl wird sehr langsam auf die in Frage kommende Temperatur herabgekühlt und das Erstarren des Öls beobachtet.

Säuregehalt und freies Alkali. Mineralöle sollen möglichst frei von Säuren sein. Der Säuregehalt der Öle kann durch die Anwesenheit sowohl organischer als anorganischer Säuren veranlaßt sein. Die Gegenwart der ersteren ist kaum von irgend welcher Bedeutung; jeder Gehalt an Mineralsäure — vornehmlich kommt hier von der Raffination herrührende Schwefelsäure in Betracht — ist für die Dauer von ungünstigem Einfluß auf die Beschaffenheit der Gleitflächen der mit derartigen Ölen zu schmierenden Lager und Wellen. Um das Vorhandensein solcher Säuren nachzuweisen, kann man einer Ölprobe in einem kleinen Glasgefäß etwas Kupferoxydul zusetzen. Nach ca. 20—30 Minuten erhält säurehaltiges Öl eine lichtgrüne bis blaugrüne Farbe, während säurefreies Öl unverändert bleibt. An Stelle des Kupferoxyduls kann auch die bekannte Kupferasche aus den Kupferschmieden verwendet werden.

Zylinderöle, insbesondere solche für die Schmierung von Gasmotoren-Zylindern, kann man zweckmäßig in der Weise auf etwaigen Säuregehalt prüfen, daß man einige Tropfen des zu untersuchenden Öles auf ein blank geriebenes Messing- oder Kupferblech bringt. Tritt nach Verlauf von 5—6 Tagen eine hellgrüne Färbung des Öles ein oder

¹⁾ Man vergleiche: Lunge, Berl, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden. Julius Springer, Berlin. Hinrichsen, Das Materialprüfungswesen. Ferd. Enke, Stuttgart. Insbesondere Holde, Untersuchung der Mineralöle und Fette. Julius Springer, Berlin.

bildet sich ein hellgrüner Niederschlag, so enthält das Öl Säuren, die Zylinder und Kolben sehr schnell angreifen würden. Gutes Öl behält dagegen seine Farbe.

Zum Nachweis der Säuren kann man auch eine Ölprobe — etwa 100 ccm — mit der gleichen Menge destillierten Wassers ausschütteln, den wässerigen Auszug abfiltrieren und ihn durch Zugabe einiger Tropfen Methylorange auf seine Reaktion prüfen. Ist Säure vorhanden, so bestimmt man ihre Menge durch Titration mit $\frac{1}{10}$ normal Alkali. Es ist üblich, den Säuregehalt von Ölen in Milligramm SO_3 anzugeben, d. h. man gibt an, wieviel Milligramm SO_3 erforderlich sind, um die zur Neutralisation von 100 g Öl benötigte Alkalimenge abzubinden.

Freies Alkali, das gleichfalls von der Raffination herrühren kann, wird in entsprechender Weise nachgewiesen und der Menge nach bestimmt. Es kommt — ebenso wie freie Schwefelsäure — verhältnismäßig sehr selten in Ölen vor (siehe auch Asche).

Die Schmieröle des Handels weisen im allgemeinen nur Spuren von Säuren, und zwar von organischen auf. Es sind in dunklen Ölen gewöhnlich nicht mehr als 0,3%, in hellen selten mehr als 0,02% freie Säure zu ermitteln.

Nachweis von Wasser. Die Gegenwart von Wasser ist besonders für solche Öle unerwünscht, die für Dochtschmierung Verwendung finden, da Wasser die Saugfähigkeit der Dochte vermindert. Enthalten Öle Wasser, so gibt sich das, wenigstens bei hellen Ölen, schon dadurch zu erkennen, daß beim Durchschütteln einer Probe eine Trübung auftritt. Erwärmt man diese Probe längere Zeit auf dem Wasserbad, so verschwindet die Trübung, um beim Erkalten nicht mehr wiederzukehren (Unterschied von festen, sich nur in der Wärme im Öl lösenden Paraffinteilchen). Öl für Dochtschmierung soll keinesfalls mehr Wasser als 0,5 v. H. enthalten.

Gehalt an Asche. Man ermittelt den Aschengehalt von Ölen durch vorsichtiges Eindampfen von etwa 25 g Öl in einer Porzellan- oder Platinschale, worauf man den Rückstand verascht, zur Wägung bringt und ihn auf seine Zusammensetzung prüft. Hierbei hat man vornehmlich auf Alkali (Rückstände vom Raffinieren) zu achten.

Falls ein Öl in Benzin vollkommen löslich ist und seine wässrige oder schwach salzsaure Ausschüttelung beim Eindampfen keinen Rückstand hinterläßt, ist eine Prüfung auf Aschengehalt unnötig.

Der Aschengehalt von Maschinenölen soll 0,01 v. H., der von Zylinderölen 0,1 v. H. nicht übersteigen. Alkali darf nur in Spuren vorhanden sein.

Nachweis von Harzölen. Mineralöle enthalten manchmal als Verfälschung einen Zusatz von Harzölen. Eine derartige Beimengung ist insofern schädlich, als solche Schmieröle leicht trocknen und geringe Schlüpfbarkeit bewirken, oft sogar durch Bildung harter Krusten die

Lagerreibung erhöhen und das Reinigen der Lager und der Wellen erschweren.

Der Nachweis von Harzölen läßt sich durch die Cholesterinprobe von Liebermann erbringen. Zu ihrer Ausführung löst man in einem Reagenzglas eine kleine Probe des Öles in Essigsäureanhydrid und überschichtet die Lösung mit einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure. Falls Harzöle zugegen sind, gibt sich das durch eine rosa- bis rotgefärbte auf der Oberfläche schwimmende Schicht zu erkennen.

Nachweis von fetten Ölen. Fette Öle sind infolge ihrer Veränderlichkeit (Ranzigwerden) in den meisten Fällen ungeeignete Zusätze für mineralische Schmieröle, besonders dann, wenn es sich um Öle handelt, die bei höherer Temperatur verwendet werden sollen. Qualitativ läßt sich die Anwesenheit von fetten Ölen nachweisen durch die Seifenbildung bei der Einwirkung von Natriumhydroxyd bei höherer Temperatur auf die Öle. Zu diesem Nachweis erhitzt man eine Probe des Öles mit einem Stückchen Natriumhydroxyd etwa eine Viertelstunde lang im Ölbad bei ungefähr 250°. Man läßt dann langsam abkühlen und achtet auf etwa sich bildenden Seifenschaum und auf eine eintretende Gelatinierung an der Oberfläche der Flüssigkeit.

Je nachdem es sich bei der Untersuchung um helle, dunkle oder Zylinderöle handelt, ist die Probe mehr oder weniger scharf. Bei hellen Ölen verursacht bereits $\frac{1}{2}$ v. H. Beimengung an fettem Öl das Auftreten eines blasigen Schaumes; in dunklen Ölen müssen mindestens 2 v. H. und in Zylinderölen wenigstens 1 v. H. fettes Öl sein, um diese Erscheinung hervorzurufen.

Nachweis von Steinkohlenteerölen. Mineralischen Maschinenölen sind bisweilen hochsiedende Steinkohlenteeröle beigemischt. Infolge ihrer geringen Viskosität bilden diese einen nur minderwertigen Zusatz. Valenta¹⁾ hat eine einfach auszuführende Reaktion angegeben, um ihre Anwesenheit in Schmierölen nachzuweisen. Dieser Nachweis beruht auf der Löslichkeit von Steinkohlenteerölen in Dimethylsulfat. Man führt ihn in der Weise aus, daß man eine Probe des Öles in einem graduierten Meßzylinder mit dem doppelten Volumen Dimethylsulfat 1 Minute lang schüttelt, worauf man die Flüssigkeit sich in zwei Schichten trennen läßt und die Volumendifferenz abliest. Da Dimethylsulfat außerordentlich ätzend und giftig ist, empfiehlt sich große Vorsicht.

Nachweis von Asphalt. Da die Öle als natürliche Bestandteile Asphalt gelöst enthalten, so ist auf dieses nur dann zu prüfen, wenn es sich um die Feststellung derart dunkler, im Öl suspendierter Stoffe handelt. Man filtriert zum Zweck des Asphaltnachweises diese Stoffe ab. Stellen sie Asphalt dar, so ist das meistens an ihrem Aussehen schon

¹⁾ Valenta, Chem.-Ztg. 30, 266 [1906].

äußerlich erkennbar. Ihre Löslichkeit in Benzol und ihre Unschmelzbarkeit bei Wasserbadtemperatur kennzeichnen diese Schwebestoffe weiter als Asphalt.

Nachweis von Seife. Seifen werden Schmierölen in geringer Menge zwecks Verdickung und zur Erzielung einer größeren Emulgierfähigkeit beigemischt. Auf ihr Vorhandensein ist zu schließen, wenn beim Schütteln einer Ölprobe mit Wasser eine weiße schleimige Trübung auftritt, welche Phenolphthalein schwach rötet.

Nachweis von Zeresin. Dampfzylinderölen wird manchmal zwecks Erzielung einer salbenartigen Beschaffenheit eine geringe Menge Zeresin zugesetzt. Der Nachweis einer derartigen Beimengung läßt sich wie folgt erbringen. Man löst eine geringe Menge Öl in 4 Teilen Äther und fügt darauf etwa 3 Teile Alkohol hinzu. Tritt die Abscheidung eines weißen Niederschlages auf, so filtriert man ihn ab, wäscht ihn mit Alkohol aus und bestimmt seinen Schmelzpunkt. Liegt dieser zwischen 65—70°, so ist die Anwesenheit von Zeresin erwiesen.

Untersuchung aus dem Betrieb wiedergewonnener Öle. In größeren Betrieben ist es üblich, besonders die besseren Maschinenöle nach erfolgter Benutzung durch bestimmte Vorrichtungen zu reinigen und ein zweites Mal zu verwenden. Solche wiedergewonnenen Öle sind zur Kontrolle des Reinigungsapparates und zur Ermittlung ihrer Schmierwirkung von Zeit zu Zeit zu prüfen. Diese Prüfung erfolgt nach denselben Gesichtspunkten wie jene der frischen Öle. Es ist bloß zu beachten, daß etwa in größerer Menge vorhandenes Wasser vorher durch Entwässerung mit Chlorkalzium und dann erfolgendes Abfiltrieren entfernt wird. Auch mechanische Verunreinigungen müssen bei Anwesenheit in größerer Menge vor den Versuchen durch Filtrieren entfernt werden.

Von der Reinheit kann man sich dadurch überzeugen, daß man etwas Öl auf ein Stück weißes Papier streicht; gegen das Licht gehalten muß der durchscheinende Fleck klar und gleichmäßig sein, andernfalls sind mechanische Verunreinigungen im Öl enthalten, die seine Schmierwirkung beeinträchtigen würden.

Putzwolleuntersuchung.

Der Verbrauch von Putzwolle in einer Fabrik ist derart erheblich, daß es sich lohnt, das verhältnismäßig kostspielige Material einer fortlaufenden Kontrolle zu unterwerfen.

Bei der Untersuchung ist zunächst die Art und Gleichmäßigkeit des Materials und seine Farbe festzustellen; insbesondere muß geprüft werden, ob die Fäden fest oder lose gedreht sind und ob sie aus langen oder kurzen Fäden bestehen. Im letzteren Falle können beim Maschinenbetrieb leicht Verstopfungen von Schmierlöchern entstehen. Festgestellt muß auch werden der Gehalt an Feuchtigkeit und bei der schon

einmal gebrauchten und daraufhin wieder gereinigten Ware der Öl- und Fettgehalt. Von Interesse ist schließlich auch der Gehalt an Staub, Sand und anderen Fremdstoffen, endlich von besonderem Wert die Untersuchung auf Saugfähigkeit.

Die weiße Putzwolle ist im allgemeinen die qualitativ bessere und teurere. Als Rohmaterial kommt Baumwolle, weniger oft Leinen, in Betracht. Hanf und Jute sind nicht besonders geeignet, sie besitzen zwar eine erhebliche Saugfähigkeit, sind aber im allgemeinen zu kurz-faserig. Putzwolle soll aus möglichst gleichartigem Material bestehen, daher sollten Baumwollfäden nicht mit Jute u. dgl. vermischt werden. Ob es sich um neue oder bereits gebrauchte Putzwolle handelt, erkennt man an der verwaschenen Farbe und dem meist fettigen Griff des gebrauchten Materials.

Zur Bestimmung der Feuchtigkeit wird eine gute Durchschnittsprobe aus verschiedenen Stellen des Probestückens im Gesamtgewicht von etwa 3 kg entnommen. Eine kleine Menge von 200 g wird auf einer Wage mit einer Genauigkeit von etwa 0,1 g abgewogen und in einem Trockenschrank bei 105° bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Die Wägungen müssen sehr schnell durchgeführt werden, da die Putzwolle hygroskopisch ist. Für genauere Bestimmungen ist es zweckmäßig, die Wägungen in einem dichtschießenden Blechgefäß durchzuführen. Das völlig trockene Material läßt man nach der Wägung 24 Stunden an der Luft liegen und ermittelt durch abermalige Wägung den Gehalt an Wasser im luftfeuchten Zustande, die normale Feuchtigkeit.

Der normale Feuchtigkeitsgehalt beträgt bei Putzwolle aus Baumwollfäden 7—8%, aus Leinenfäden 5—6%, aus Hanffäden 10—11%, aus Jutefäden 12—13%, im Mittel kann man mit einem Feuchtigkeitsgehalt von etwa 7—9% rechnen.

Zur Bestimmung des Öl- und Fettgehaltes wird eine Menge von 200 g in einer Flasche mit dichtschießendem Stopfen mit einer Fett auflösenden Flüssigkeit, wie Benzin, Benzol oder Tetrachlorkohlenstoff übergossen. Tetrachlorkohlenstoff ist am zweckmäßigsten, weil er weder brennbar ist, noch explosive Gase entwickelt. Nach 10—12stündigem Stehen der Putzwolle mit dem Tetrachlorkohlenstoff wird sie aus der Flüssigkeit herausgenommen, die eingesaugte Menge gut herausgewrungen und die gesamte Flüssigkeitsmenge oder ein aliquoter Teil derselben destilliert. Aus dem Rückstandsgewicht wird die Fettmenge berechnet.

Zur Bestimmung des Gehaltes an Staub, Sand und anderen Fremdkörpern werden 200 g über einen Bogen weißen Papiers zerpfückt, Sand und feste Fremdkörper fallen sofort heraus; der feinere Staub wird durch vorsichtiges Abklopfen gewonnen. Aus dem Unterschied der Gewichte vor und nach der Reinigung ergibt sich der Gehalt an Staub.

Zur Bestimmung der Saugfähigkeit wird der Klemmsche Apparat zur Prüfung von Löschpapier benutzt. Im Prinzip besteht er in einem Gestell mit einem verschiebbaren Querarm, an welchem die einzelnen für die Untersuchung bestimmten Putzwollfäden aufgehängt werden. Die Fäden müssen zur vergleichweisen Feststellung der Saugfähigkeit gleiche Längen besitzen. Durch eingehängte Bleikügelchen mit Haken werden sie festgehalten. Sie tauchen in eine flache Ölschale, die mit den im Betrieb verwendeten Ölsorten gefüllt wird, so daß die Putzwollfäden etwa 1 mm tief eintauchen. Bei dem Versuch wird die Saughöhe innerhalb eines bestimmten Zeitraumes, etwa von 15 Minuten, bestimmt.

Bei sehr ungleichmäßigem Putzwollematerial ist der Apparat nicht anwendbar; in solchen Fällen ist es zweckmäßig, einen von Schreiber¹⁾ konstruierten Apparat zu benutzen. Die mit Öl getränkte Putzwolle wird in einer bestimmten Zeiteinheit einem bestimmten Druck ausgesetzt und die hierbei von der Putzwolle zurückgehaltene Ölmenge bestimmt.

¹⁾ Vgl. Papierfabrikant 13, 473 [1915].

II. Die Untersuchung der Rohmaterialien: Holz, Stroh usw.

Allgemeines.

Der Untersuchung der Faserstoffe (Holz, Stroh, Jute, Schilf) wird im allgemeinen in Halbstoffwerken, da ihr fälschlicherweise nur eine geringe Bedeutung beigemessen wird, selten größere Beachtung geschenkt. Es sollte eigentlich selbstverständlich sein, daß man bei der Einführung neuer Rohmaterialien für die Fasererzeugung sich über deren Zusammensetzung, besonders über ihren Gehalt an verwertbarer Zellulose, im klaren ist. Aber auch schon bei der Einführung neuer Sorten der bisher verwandten Rohmaterialien sollte deren Untersuchung besondere Aufmerksamkeit gewidmet werden. Weiterhin scheint es kaum zweckmäßig, Änderungen im Aufschlußverfahren oder überhaupt neue Verfahren einführen zu wollen, ohne von der Zusammensetzung des verwandten Faserstoffes Kenntnis zu haben. Schließlich sei noch erwähnt, daß auch bei der Erzeugung von Halbstoffen für bestimmte Sonderzwecke die Eignung der zu ihrer Darstellung dienenden Rohstoffe durch eine Untersuchung dieser hierfür erbracht werden sollte. Man kann ohne Übertreibung behaupten, daß durch eine sachgemäße Prüfung der Rohstoffe viel an Geld, nutzlosen Versuchen und Arbeit gespart werden kann.

Es muß nun allerdings gesagt werden, daß ein einheitliches Untersuchungsschema zur Prüfung von Faserrohstoffen auf ihre Verwendbarkeit und Brauchbarkeit für die Zwecke der Halbstoffherzeugung noch nicht vorhanden ist und weiterhin, daß noch mancher Zweifel über die Brauchbarkeit der hierbei zu verwendenden Methoden besteht. Da ferner für die Beurteilung eines Rohstoffes in den einzelnen Fabriken verschiedene Faktoren maßgebend sein können, sollen im folgenden nur solche Untersuchungen angeführt werden, welche im allgemeinen bei jedem Rohstoff anwendbar und von gewisser Bedeutung sind.

Da es üblich ist, die erhaltenen Ergebnisse der Faseruntersuchung auf völlig trockene, gegebenenfalls auch aschefreie Substanz umzu-

rechnen, um vergleichbare Werte zu erhalten, und da ferner fast jede Untersuchung nur mit lufttrockenem Analysenmaterial ausgeführt wird, so sind die Bestimmungen der Feuchtigkeit und des Aschengehaltes vor jeder anderen Prüfung auszuführen. Eine nähere Untersuchung der Asche ist im allgemeinen nur beim Stroh und verwandten aschereichen Rohstoffen notwendig, da in diesem Falle der Kieselsäuregehalt von Wichtigkeit für das Aufschlußverfahren ist. Bei Hölzern ist weit wichtiger als bei anderen Rohstoffen die Ermittlung ihres Gehaltes an Harz und Fetten, da die hierdurch gewonnenen Zahlen von ausschlaggebender Bedeutung für die Wahl des sauren oder alkalischen Aufschlußverfahrens sein können. Die wichtigste Untersuchung von Rohstoffen, besonders neuer, ist stets die Ermittlung ihres Gehaltes an verwertbarer Zellulose. Die hierbei erhaltenen Zahlen liegen zwar gewöhnlich höher als die praktisch erhaltenen Kocherausbeuten, jedoch entscheiden sie von vornherein über die Verwertbarkeit eines Rohstoffes zur Halbstofferzeugung.

Bestimmung des spezifischen Gewichtes.

Nach Richter läßt sich aus dem spezifischen Gewicht bei Hölzern auf die Ausbeute an Zellstoff schließen.

Richter¹⁾ hat an amerikanischen Holzarten — (Balsam und Spruce) — eine größere Zahl von Bestimmungen des spez. Gewichtes vorgenommen durch Messung von würfelförmigen Stücken, beziehungsweise im Pyknometer. Die gefundenen Zahlen sind in einer Tabelle zusammengestellt, in deren Besprechung gezeigt wird, daß aus dem spez. Gewicht die Brauchbarkeit des Holzes für die Zellstofffabrikation beurteilt werden kann. Das spezifisch dichtere Holz ist das günstigere, bei einem spez. Gewicht von 0,373 bei Balsam und 0,456 bei Spruce verhält sich das Gewicht einer Kocherfüllung wie 82 % zu 100 %. Bei Spruce wird also die Zellstoffausbeute eine größere sein.

Bei den spezifischen Gewichten von Zellstoffen, die im Pyknometer bestimmt werden, sind die beobachteten Schwankungen auf die Menge der vorhandenen Aschenbestandteile zurückzuführen.

Bestimmung des Wassergehaltes.

Die Ermittlung des Feuchtigkeitsgehaltes von Faserrohstoffen, so einfach sie erscheint, ist vielfach der Gegenstand von Erörterungen gewesen. Besonders ist über die hierbei anzuwendende Temperatur

¹⁾ Erich Richter, Wochenbl. f. Papierfabrikation 46, 1529 [1913]. Schwalbe und Johnsen, Papierfabrikant 11, 1095 [1913]. — Über die Methodik vergleiche man insbesondere Rudeloff, Mitteilungen des Materialprüfungsamtes 1912, 371.

viel gestritten worden. Niedere Temperaturen sollen die Feuchtigkeit nicht ganz beseitigen, bei hohen soll die Faser chemische Veränderungen erleiden. In letzter Zeit ist es allgemein üblich geworden, die Feuchtigkeitsbestimmung durch Trocknen einer Probe bei 105° im Luft- oder Toluoltrockenschrank vorzunehmen. Man trocknet solange, bis eine Abnahme des Gewichtes nicht mehr festzustellen ist. Gewöhnlich sind beim Holz hierzu 4 bis 5 Stunden erforderlich. Um der Möglichkeit vorzubeugen, für die weitere Untersuchung durch Trocknung chemisch verändertes Analysenmaterial zu verwenden, nimmt man wie bereits erwähnt, zur Trockenbestimmung stets eine Sonderprobe vor und verwendet zur weiteren Untersuchung lufttrockenes Material.

Für genaue Versuche über Ausbeute bei den Kochungen kann es zuweilen nötig werden, den Wassergehalt des zur Kochung verwendeten Rohmaterials, beispielsweise Holz, festzustellen. Es wird dies zweckmäßig bei den fertig sortierten Hackspänen geschehen. Man wird sich bemühen müssen, eine gute Durchschnittsprobe des gehackten Holzes zu erlangen. Es scheint darum zweckmäßig, das Holz in kleinen Mengen von einem Transportband abzunehmen und diese kleinen Mengen, etwa eine Handvoll zu einer größeren 1—2 Kilo-Probe zu vereinigen. Die Wasserbestimmung in diesen Hackspänen kann in Trockenschränken, die auf irgend eine Weise auf die jetzt übliche Temperatur von 95—105° geheizt werden, geschehen. Doch ist darauf zu achten, daß wenn man die sogenannte absolute Feuchtigkeit, also den Gesamtwassergehalt bestimmen will, das Abkühlen der im Trockenschrank erhitzt gewesenen Probe in einem geschlossenen Gefäß geschehen sollte. Ein einfacher Versuch belehrt darüber, daß das heiße Holz, auf eine Wagschale gebracht, beim Abkühlen außerordentlich rasch sein Gewicht durch Anziehen von Wasser verändert, so daß genauere Bestimmungen nur möglich sind, wenn man die Abkühlung im geschlossenen Gefäß vornimmt. Als solche Gefäße können gutschließende Blechbüchsen oder große weithalsige Glasflaschen mit eingeriebenem Glasstopfen angewendet werden. Damit nicht durch die Erwärmung der Glasflasche beim Einsetzen des kalten Glasstopfens Undichtigkeiten entstehen, ist es zweckmäßig, die Glasflasche auch in dem Trockenschrank anzuwärmen und dann heiß die Späne einzufüllen. Für die Trocknung wird je nach den Ventilationsverhältnissen des Trockenschrankes ein verschiedener Zeitraum, durchschnittlich, wie bereits erwähnt, ein solcher von 4—5 Stunden erforderlich sein. Bei den meisten oder wenigstens sehr vielen Trockenschränken ist auf genügende Ventilation in der Bauart nicht hinreichend Rücksicht genommen, so daß es vorkommen kann, daß die Wände des Trockenschrankes an kälteren Stellen von dem ausgetriebenen Wasser beschlagen.

Die Bestimmung des Wassers in diesen Hackspänen hat zur Berechnung der Kocherausbeute nur dann Zweck, wenn sie wirklich genau

ausgeführt wird. Denn da die Probe nur klein ist, wird mit einem gewaltigen Faktor multipliziert, und die Fehler, die bei der Wasserbestimmung gemacht werden, multiplizieren sich sehr erheblich. Bei harzreichem Holz muß man gewärtigen, daß durch die Trocknung bei 100 Grad nicht nur Wasser sondern auch etwas Terpen-
 tinöl, ja auch Harzöl, durch Erhitzung des im Holz vorhandenen

Harzes bei längerer Trockendauer mit fortgehen und nun, da das Wasser durch Differenzwägung bestimmt wird, als Wasser in Anrechnung gebracht werden.

Um diese Fehler vollständig auszuschalten, kann man die Methode der Wasserbestimmung mit Hilfe von Petroleum oder Toluol anwenden. Diese beruht im Prinzip darauf, daß man die wasserhaltige Substanz, Getreide, Kohle, Papier usw. mit Petroleum oder irgend einem über 100 Grad siedenden Kohlenwasserstoff erhitzt bis zur Destillationstemperatur des betreffenden Kohlenwasserstoffs oder Kohlenwasserstoffgemisches. Der destillierende Kohlenwasserstoff reißt das vorhandene Wasser mit über. Fängt man das Destillat in einer Meßröhre auf, so kann man direkt, da sich Wasser und Kohlenwasserstoff sehr rasch wieder trennen, die Menge Wasser in Kubikzentimeter ablesen.

Die Methode hat auch noch den Vor-

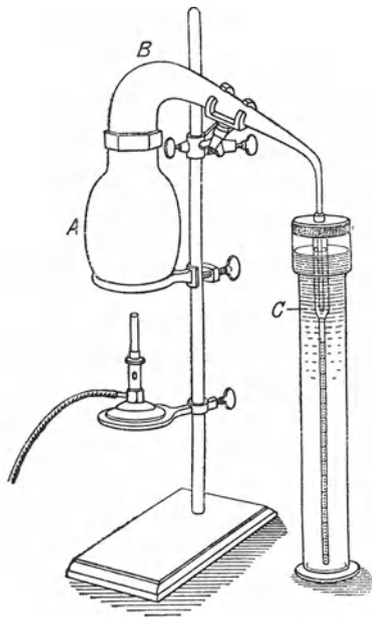


Fig. 5. Schwalbes Wasserbestimmungsapparat.

teil, daß sie außerordentlich rasch durchgeführt werden kann. Die Destillation wird kaum mehr als $\frac{1}{2}$ bis $\frac{3}{4}$ Stunde erfordern und die Ablesung kann sogleich oder $\frac{1}{4}$ Stunde nachher mit genügender Genauigkeit erfolgen.

Für die Destillation sind sowohl Glas- wie Metallgefäße empfohlen worden. Letztere sind wegen der geringeren Feuersgefahr entschieden vorzuziehen. Zerspringt nämlich ein Glasgefäß in dem Petroleum oder Toluol destilliert wird, so entsteht ein Brand, der eine höchst unangenehme Verrußung des Arbeitsraumes zur Folge hat. Bei der Verwendung eines Metallgefäßes ist ein solches Springen nicht möglich. Auch ist die schnelle Erwärmung des Gefäßes weniger gefährlich als das rasche Anheizen eines Glaskolbens. Ein zur Durchführung der Wasserbestimmung geeigneter Apparat ist von Schwalbe beschrieben

worden ¹⁾. Der damals und auch heute noch empfohlene Apparat besteht aus einem Kupfergefäß von etwa 20 cm Höhe und 15 cm größtem Durchmesser. Das Gefäß aus gehämmertem Kupfer, innen verzinkt, ist kesselartig oben zu einer etwa 10 cm weiten Öffnung zusammengezogen. Durch eine Verschraubung mit Bleidichtung ist eine Art Retortenhelm aufgedichtet, der ein längeres, innen ebenfalls verzinktes Kupferrohr trägt, welches im oberen Teil schräg abwärts, im unteren Teil senkrecht nach unten gebogen ist. (Fig. 5.)

Man bringt durch die weite Öffnung das zu untersuchende Holz hinein, verschließt am besten im Schraubstock die Dichtung des Retortenhalses und erhitzt, nachdem das Gefäß in eine Klammer eingespannt ist, mit einem großen Brenner (Teclu) oder dergleichen das Gefäß, welches etwa zur Hälfte mit Holz und Petroleum gefüllt ist, bis zum Sieden des Petroleums. Die Dämpfe fließen durch den Helm und das anschließende Rohr und kühlen sich an der Luft genügend weit ab, um aus dem unteren Ende des Rohrs nicht mehr als Dampf, sondern als Flüssigkeit auszutreten. Diese Mündung des Rohrs ist nun in den Hals eines Meßgefäßes eingesetzt, welches im oberen Teil birnenförmig erweitert, im unteren Teil sich als enge Meßröhre darstellt. Das ganze Gefäß wird in einen geräumigen Zylinder mit Wasser eingesenkt, der die Kondensation aller etwa noch nicht abgekühlten Petroleumdämpfe hervorruft. Zwischen das kühle Gefäß und die Retorte stellt man zweckmäßig einen Asbestschirm auf, damit nicht die Dämpfe, die etwa aus dem Gefäß entweichen, sich an der Flamme unter der eigentlichen Retorte entzünden können ²⁾.

Das Meßrohr hat zweckmäßig etwa folgende Dimensionen: Länge der eigentlichen Meßröhre 40 cm, Weite dieses Teiles 0,5 cm, lichte Weite des oberen Teiles 6 cm, Höhe des erweiterten Teiles 15—20 cm ³⁾. Sollte das Destillat sich nur schwer in 2 Schichten, nämlich in eine untere Wasser- und in eine obere Petroleumschicht trennen, so kann man diese Trennung beschleunigen durch Einhängen des Gefäßes in lauwarmes Wasser. Es genügt aber in den meisten Fällen, wenn man auf die Trübung des Petroleums ⁴⁾ durch Wasser keinerlei Rücksicht nimmt, da erfahrungsgemäß der entstehende Fehler nur $\frac{1}{10}$ cm ausmacht und bei einer Holzmenge von 200—500 Gramm nicht mehr in Betracht kommt. Wichtig für glatte Durchführung der Bestimmung ist es, daß die Meßröhre stets

¹⁾ Schwalbe, Papierfabrikant 6, 551—553 [1908].

²⁾ Ein etwaiger Brand darf selbstverständlich nicht mit Wasser, sondern muß durch Aufwerfen von Sand, den man sich zweckmäßig für alle Fälle bereitgestellt hat, gelöscht werden.

³⁾ Die Apparate können von der Firma Ehrhardt & Metzger, Nachfolger, in Darmstadt bezogen werden.

⁴⁾ Die Löslichkeit von Wasser in Petroleum beträgt nur 0,005 %/o. Groschuff, Z. f. Elektrochemie 17, 348—354 [1911]; Chemisches Zentralblatt 1911, I, 1741.

sauber erhalten wird, was am besten dadurch geschieht, daß man sie nach dem Gebrauch mit einer Mischung von Bichromatlösung und Schwefelsäure, darauf mit fließendem Wasser, also dem Wasser der Wasserleitung spült und nun an einem warmen Ort mit der Mündung nach unten trocknen läßt. Das Gefäß muß in seinem Innern stets völlig fettfrei gehalten werden. Sind auch nur Spuren von Fett vorhanden, so setzen sich Tropfen von Wasser an der Wandung des Gefäßes an und sind nur schwer zum Abfließen nach unten zu bringen. Man kann dieses

Abfließen zuweilen dadurch hervorrufen, daß man mit einem vorher ausgeglühten und wieder erkaltetem Draht die Glaswand an der Stelle reibt, an der der Tropfen sich angesetzt hat, wodurch der Tropfen zum Abfließen gebracht werden kann.

Hat man sehr gleichmäßiges Rohmaterial zur Verfügung, so genügen auch kleinere Mengen als die oben angegebenen zur Wasserbestimmung. Dann ist es zweckmäßig, zur Wasserbestimmung den von Besson¹⁾ beschriebenen Destillationsapparat aus Glas anzuwenden.

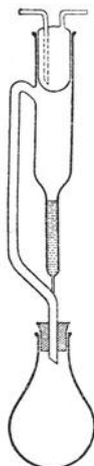


Fig. 6.
Bessons
Wasser-
bestimmung.

Auf einen Kolben ist, wie die Fig. 6 zeigt, ein Destillationsrohr aufgesetzt, das mit der oben stark erweiterten Meßröhre derart verschmolzen ist, daß die aus einem eingehängten Metallkühler tropfende Flüssigkeit direkt in das Meßrohr gelangt. Der Kolben wird mit Toluol, Petroleum oder Xylol und der Substanz beschickt. Es wird solange destilliert, bis der vom Kolben abtropfende Kohlenwasserstoff völlig klar ist. Die erforderliche Dichtung des unteren Korkstopfens — der obere ist durch den eingehängten Kühler vermieden — erreicht man leicht durch eine Umhüllung mit einem Stanniolblatt. Natürlich muß in diese Hülle eine Öffnung für den Durchgang der Destillationsröhre mit einem Korkbohrer eingestanzt werden.

Die Bestimmung des Aschengehaltes.

Die Bestimmung des Aschengehaltes kann mit jener Probe vorgenommen werden, welche zur Ermittlung der Feuchtigkeit gedient hat. Die Veraschung geschieht durch anfängliches vorsichtiges Verflammen bei möglichst niedriger Temperatur und nachheriges stärkeres Glühen der im Platintiegel abgewogenen Probe. Zu hohe Temperaturen sind zu vermeiden, um das Verflüchtigen von Mineralbestandteilen und das Sintern der Asche zu verhüten, denn die Asche schließt beson- in gesintertem Zustande häufig noch Kohleteilchen ein. Diese hartnäckig zurückbleibenden Reste von Kohle kann man durch Zugabe

¹⁾ Besson, Chemiker-Zeitung 41, 346 [1917].

geringer Mengen von Ammonnitrat, besser noch durch Befeuchten mit einer 3 %igen chlor- und schwefelsäurefreien Wasserstoffsperoxydlösung, Trocknen der befeuchteten Masse auf dem Wasserbade, und erneutes Glühen zur Verbrennung bringen.

Will man in der Asche etwa Chlor und Schwefel bestimmen, so müssen unter Umständen größere Mengen von Substanz, etwa 10 g, in einer geräumigen Platinschale zur Veraschung gebracht werden. Vor der Veraschung wird jedoch die Masse mit 50 ccm einer chlor- und schwefelsäurefreien 5 %igen Sodalösung unter Zugabe von etwas reiner 5—10 %iger Ätznatronlösung angerührt, und auf dem Wasserbade unter öfterem Umrühren zur Trockne eingedampft. Die trockne Masse wird unter allmählicher Steigerung der Temperatur verkohlt, die Kohle mit einem Pistill trocken zerrieben und möglichst weitgehend verbrannt. Die entstandene Asche nebst den verbliebenen Kohlenresten werden vorsichtig mit 3 %iger chlor- und schwefelsäurefreier Wasserstoffsperoxydlösung stark befeuchtet, der Schaleninhalt auf dem Wasserbade zur Trockne gebracht, im Luftbade scharf getrocknet und wie oben geglüht, mit dem Pistill zerrieben und nochmals geglüht. Alsdann wird die verbliebene Asche mit heißem Wasser auf dem Wasserbade unter gutem Durchrühren ausgelaugt und die Lösung von dem zurückbleibenden Unlöslichen über ein dickes oder doppeltes Filter in ein geräumiges Becherglas abfiltriert. Sind auf dem Filter noch wesentliche Mengen von Kohle zurückgeblieben, so bringt man dasselbe mit Inhalt in die Platinschale zurück, verascht völlig, laugt nochmals aus und filtriert die Lösung zu der oben erhaltenen.

Bestimmung des Chlors. Das blanke Filtrat wird nach dem Erkalten vorsichtig mit Salpetersäure angesäuert und mit Silbernitrat in geringem Überschuß versetzt. Das gebildete Chlorsilber wird durch Umrühren zum Zusammenballen gebracht und das Ganze zu schwachem Sieden erhitzt. Nach eintägigem Stehen wird das abgesetzte Chlorsilber in einen Gooch-Tiegel abfiltriert, mit heißem Wasser und zuletzt mit etwas Alkohol ausgewaschen, getrocknet und gewogen.

Bestimmung des Schwefels. In dem erhaltenen Filtrat wird das überschüssige Silbernitrat durch Salzsäure ausgefällt, das gebildete Chlorsilber abfiltriert und die starke Salzsäurelösung in der Porzellanschale zur Trockne eingedampft, um die Kieselsäure abzuscheiden. Der Rückstand wird im Luftbade scharf getrocknet, mit Salzsäure und heißem Wasser aufgenommen und nach dem Abfiltrieren des Ungelösten im Filtrat, die Schwefelsäure mit Chlorbaryum gefällt, der Niederschlag nach gehörigem Stehen abfiltriert und als Baryumsulfat getrocknet und gewogen.

Der Schwefel kann auch direkt im Rohmaterial ohne vorherige Veraschung nach Krieger¹⁾ durch Verbrennen mit Salpetersäure bestimmt werden. Die Verbrennung mit Salpetersäure ist eine vollständige,

¹⁾ Krieger, Chemiker-Zeitung 39, 23 [1915].

und es gelingt leicht, eine blanke Lösung zu erhalten, welche auch bei Wasserzusatz nichts ausscheidet. Die Arbeitsweise ist folgende: Die getrocknete Substanz im Gewicht von etwa 4 g wird in einem Kjeldahlkolben von ungefähr 400 ccm mit 20 ccm Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,48 übergossen und der Inhalt gut gemischt. Es wird alsdann mit kleiner Flamme erhitzt, bis alle Substanz verschwunden ist. Die Salpetersäure wird durch stärkeres Erhitzen zum Teil abgekocht und mit 200 ccm heißem Wasser verdünnt, filtriert und heiß mit Baryumchlorid versetzt. Durch Versuche wurde festgestellt, daß Kieselsäure — auch bei Halmfrüchten — dabei nicht in Lösung geht, und daher ein Eindampfen nicht notwendig ist.

Bestimmung des Kieselsäuregehaltes. Zur Bestimmung der Kieselsäure wird die Asche mehrfach mit reiner Salzsäure in einer Porzellanschale zur Trockne gedampft, schließlich auf einem Filter gesammelt, das Filter im Platintiegel verascht und gewogen.

Zur Kontrolle wird der Inhalt des Platintiegels mit Flußsäure unter Zugabe von einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure unter einem Abzug verdampft. Damit die Flußsäuredämpfe im Arbeitsraum nicht belästigen, stellt man den Platintiegel unter einen Tonrohrkrümmer, der an den Abzugsschacht angebaut ist. Auf diese Weise wird die Ätzung der im Abzug vorhandenen Glasscheiben durch Flußsäure vollständig vermieden.

Bestimmung des Harz- und Fett- bzw. Wachsgehaltes.

Die Bestimmung des Harz- und Fettgehaltes von Faserstoffen geschieht durch Ausziehen derselben mit organischen Lösungsmitteln, Eindampfen der erhaltenen Lösung, Trocknen und Wägen des Rückstandes. Als Lösungsmittel werden meist Äther und Alkohol verwendet. Zur Lösung von Harzen und Wachsen sind aber eigentlich Chloroform und Benzol besser geeignet. Die Bestimmung kann man mit eigens für diese Zwecke gebauten Soxhlet-Apparaten vornehmen. Da die handelsgängigen Ausführungen jedoch nur wenig Analysenmaterial fassen, oft auch schlecht arbeiten und zerbrechlich sind, ist es in vielen Fällen vorzuziehen das Versuchsmaterial in einem gewöhnlichen Kolben mit aufgesetztem Rückflußkühler auszukochen. Man verwendet Mengen von 50—100 g des lufttrockenen Fasermaterials und läßt die Lösungsflüssigkeit etwa 5—6 Stunden bei ihrer Siedetemperatur lösend einwirken. Beim Soxhletapparat gestaltet sich die dann erfolgende Aufarbeitung einfach: man spült den Materialbehälter einmal mit dem Lösungsmittel nach und destilliert (unter Benutzung eines Sicherheitswasserbades) die Flüssigkeit nahezu vollkommen ab. Die erhaltene konzentrierte Harz- und Fettlösung spült man in ein gewogenes Schälchen, besser in ein sehr weithalsiges Stehkölbchen, vertreibt den Rest des Lösungsmittels durch Erwärmen im Wasserbad und trocknet bei mäßiger Temperatur, um das Verflüchtigen von extrahierten Stoffen

zu vermeiden. Durch Verwendung nicht zu großer, noch auf der analytischen Wage auswägbarer Kolben am Soxhletapparat kann man die Überführung der Harzlösung in das tarierte Schälchen vermeiden, indem man das Eindampfen bis zur Trockene in den Kolben selbst vornimmt, trocknet und den Rückstand zur Wägung bringt. Beim Auskochen am Rückflußkühler filtriert man nach Beendigung der Extraktion die Flüssigkeit vom Faserstoff ab, spült nochmals mit warmer Lösungsflüssigkeit nach, filtriert wieder ab und verfährt darauf mit der erhaltenen Harz- und Fettlösung in der gleichen Weise wie oben. Sehr geeignet für die Harz-Fettbestimmung hat sich die von Besson¹⁾ angegebene Vorrichtung erwiesen, die man auf dem Wasserbade, besser auf der elektrischen Heizplatte erhitzen kann. Wie aus der Abbildung ersichtlich ist, ruht zwecks Vermeidung von Korkverbindungen, die Extraktionshülse im weithalsigen Extraktionskolben selbst auf Glasvorsprüngen. Der obere Teil des Kolbens wird von einem kleinen Nickelkühler ziemlich dicht anschließend ausgefüllt. An diesem Kühler mit halbrundem Boden und einem Abtropfversprung kondensiert das Lösungsmittel, tropft in die Hülse und durch diese in den Kolben. Nach beendeter Extraktion wird der Kühler und die Hülse entfernt, ein gutschließender Kork mit gebogenem Ableitungsrohr aufgesetzt und das Lösungsmittel in einem Wasserbad im Kolben an einen Kühler angeschlossen abdestilliert. Der Rückstand wird, in üblicher Weise getrocknet, direkt auf die analytische Wage gebracht. Jedes Umfüllen ist also vermieden.

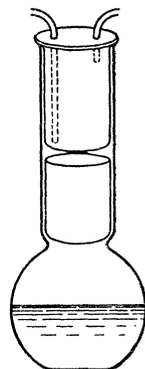


Fig. 7.
Bessons
Harzbestimmung.

Wendet man ein Wasserbad zur Erwärmung an, so kondensiert auf dem Kühler Wasser und gelangt unter Umständen in den Kolben. Zur Vermeidung dieses Übelstandes²⁾ umkleidet man den oberen Teil des Kolbens mit einem Filtrierpapierring, über den der vorspringende Rand des Kühlers herübergreift.

Über die Extraktion von Holz sei folgendes erwähnt³⁾. Alkohol vermag aus Holz nahezu die Gesamtmenge der extrahierbaren Stoffe

¹⁾ Besson, Chem.-Ztg. **39**, 860 [1915]. Einen im Prinzip ähnlichen Apparat hat Graefe (Braunkohle **1907**, 223) beschrieben. In einem Erlenmeyer-Kolben hängt an dem mit Stanniol gedichteten Korkstopfen eine Extraktionshülse aus Filtrierpapier. Der Stopfen trägt einen Rückflußkühler, aus dem das Lösungsmittel in die Hülse tropft. Die Extraktionszeit ist nur ein Viertel der bei Soxhlet-Apparaten erforderlichen Zeitspanne.

²⁾ Schwalbe und Schulz, Chemiker-Zeitung **42**, 194 [1918]. Dortselbst ist eine Ausführungsform des Apparates, geeignet zur Extraktion größerer Materialmengen, beschrieben.

³⁾ Schwalbe, Zeitschrift für Forst- und Jagdwesen **47**, 92—103 [1915], ferner Rudolf Sieber, Das Harz der Nadelhölzer. Dissertation Berlin 1914, Sonderdruck in „Schriften d. Vereins d. Zellstoff-Chemiker“, Band 9, Berlin 1914.

auszuziehen. Äther jedoch zieht nur einen Teil dieser Bestandteile aus. Dieser Auszug ist an Bedeutung wichtiger als der Alkoholauszug. Seine Menge und seine äußeren Eigenschaften (Klebrigkeit oder Brüchigkeit) lassen nämlich ziemlich sichere Schlüsse auf die bei der Verwendung des Holzes zur Erzeugung von Sulfitzellstoffen etwa zu erwartenden „Harzschwierigkeiten“ ziehen. Es hat sich daher zweckmäßig erwiesen, das Holz nacheinander erst mit Äther und dann mit Alkohol auszuziehen.

Soll die Harzbestimmung richtige Ergebnisse zeitigen, so darf das Untersuchungsmaterial nicht zu alt sein. Bei Hackspänen z. B. wird ein erheblicher Teil des Harzes nach 14tägiger Lagerung unlöslich in Äther. Schädlich ist auch ein heißes Trocknen vor der Extraktion, weil es ebenfalls Unlöslichwerden von Harz hervorrufen kann. Das Material wird am besten vor der Harzbestimmung bei etwa 30° auf einen Wassergehalt von etwa 5% heruntergetrocknet, wozu je nach der Anfangsfeuchtigkeit 5—10 Stunden erforderlich sind.

Bei einigen Rohmaterialien, z. B. bei Kiefer, nicht bei Fichte, insbesondere aber bei Stroh, werden wesentlich höhere Werte für Harz bzw. Wachs erhalten, wenn das Material vorher einer Behandlung mit Salzsäure in der Wärme unterworfen worden ist. Bei Stroh steigen die Wachswerte von 1,5 bis zu 3%, je nach dem Grade des Aufschlusses¹⁾.

Das aus Holz extrahierte Harz ist ein Gemisch von Harz und Fett²⁾. Will man den Fettgehalt bestimmen, so empfiehlt sich die Untersuchungsmethode von Wolff und Scholze³⁾: eine vereinfachte Ausführungsform des Twitchell-Verfahrens. Bei diesem werden die Fettsäuren mit Alkohol und Schwefelsäure verestert, die Harzsäuren bleiben unverändert.

Gewichtsanalytische Methode: „2—5 g des Harzfettsäuregemisches werden, je nach der abgewogenen Menge, in 10—20 ccm absolutem Methylalkohol gelöst, mit 5—10 ccm einer Lösung von 1 Teil Schwefelsäure in 4 Teilen Methylalkohol versetzt (diesbezügliche Versuche ergaben, daß es nicht unbedingt nötig ist, wie der eine von uns früher vorgeschlagen hatte, Alkohol und Schwefelsäure frisch zu mischen; vielmehr erhält man die gleichen Resultate, wenn man eine längere Zeit stehende Lösung benutzt) und 2 Minuten am Rückflußkühler gekocht. Die Reaktionsflüssigkeit wird mit der

¹⁾ Schwalbe und Schulz, Über die Aufschließung von pflanzlichen Rohstoffen mittels Salzsäure, als Manuskript gedruckt, Eberswalde 1917, S. 25, ferner DRP. 309555, Kl. 23a vom 3. Aug. 1917.

²⁾ Schwalbe und Schulz, Zeitschr. f. angewandte Chem. **31**, 125, [1918] Chemiker-Ztg. **42**, 229, 1918].

³⁾ Wolff und Scholze, Chem.-Ztg. **38**, 382 [1914]. Diese Bestimmungsmethode setzt normales Verhalten der Fettsäure voraus; über die Fettsäuren der Nadelhölzer ist aber Näheres noch nicht bekannt.

5- bis 10-fachen Menge 7—10 %iger Kochsalzlösung versetzt und Fettsäureester nebst Harzsäuren mit Äther oder einem Gemisch von Äther mit etwas Petroläther extrahiert. Die wässrige Lösung wird abgelaassen und noch ein- bis zweimal mit Äther ausgeschüttelt. Die ätherischen Lösungen werden vereinigt, zweimal (und zwar wenn das Waschwasser noch nicht neutral ist, bis zur Neutralität) mit verdünnter Kochsalzlösung gewaschen und nach Versetzen mit Alkohol mit $n/2$ -alkoholischer Kalilauge titriert. Unter Annahme einer mittleren Säurezahl von 160 für die Harzsäure und einer Korrektur für unveresterte Fettsäure, gleich 1,5 der ursprünglich vorhandenen, ergibt sich als Harzsäuregehalt in Prozent, wenn m die Menge des abgewogenen Fettsäureharzgemisches und a die zum Neutralisieren verbrauchte Anzahl ccm der Kalilauge ist: $\frac{a \cdot 17,76}{m} - 1,5$. Die Menge des Kolophoniums wird hieraus annähernd durch Multiplikation mit 1,07 berechnet. Statt des Methylalkohols ist ohne großen Schaden auch Äthylalkohol zu benutzen⁶¹.

Maßanalytische Methode: „2—5 g des Fettsäuregemisches werden zunächst wie nach der ersten Methode behandelt. (Hierbei ist es gleich, ob man Äthyl- oder Methylalkohol verwendet.) Nach dem Neutralisieren werden noch 1—2 ccm alkoholische Lauge zugesetzt und die ätherische Lösung mit Wasser mehrmals nachgewaschen. Waschwasser und Seifenlösung werden auf ein kleines Volumen eingengt, in einen Scheidetrichter übergeführt, angesäuert und nach Zufügen der etwa gleichen Menge konzentrierter Kochsalzlösung 2—3 mal ausgezogen. Die ätherische Lösung wird mit etwas geschmolzenem Natriumsulfat getrocknet und der Äther in einem Kölbchen verdampft. Der Abdampfrückstand wird nach dem Erkalten in 10 ccm absolutem Äthylalkohol gelöst und 5 ccm einer Mischung von 1 Teil Schwefelsäure mit 4 Volumteilen Alkohol werden zugefügt. Das Gemisch läßt man $1\frac{1}{2}$ bis 2 Stunden bei Zimmertemperatur stehen. Die Reaktionsmischung wird nun mit der 7- bis 10 fachen Menge 10 %iger Kochsalzlösung versetzt, 2—3 mal ausgeäthert und die vereinigten Ätherauszüge nach Neutralisation mit alkoholischer Kalilauge mehrfach mit Wasser und Zusatz einiger Tropfen Kalilauge gewaschen. Den vereinigten alkoholisch-wässrigen Extrakten wird nach Verjagen des Alkohols, Ansäuern und Kochsalzzusatz durch mehrfaches Ausäthern die Harzsäure entzogen. Die vereinigten Ätherauszüge werden nach zweimaligem Waschen mit verdünnter Kochsalzlösung und Trocknen mit geschmolzenem Natriumsulfat verdampft. Die in Prozente umgerechnete Menge der so isolierten Harzsäuren kann durch Multiplikation mit dem Faktor 1,07 auf den annähernden Kolophoniumgehalt umgerechnet werden. (Da der Verlust an Harzsäuren etwa 2 % der vorhandenen Menge beträgt, könnte man 2 % der gefun-

denen Harzsäure diesem zurechnen. Da aber die verschiedenen Fehlerquellen doch größer sind als dieses Manko, so halten wir das nur bei großen Harzgehalten, etwa über 30 % für erforderlich oder zweckmäßig.“

Furfurol- (Pentosan-) Bestimmung ¹⁾.

Für viele pflanzliche Rohstoffe sehr charakteristisch ist die Bestimmung des Gehaltes an sogenannten Pentosanen durch Abspaltung von Furfurol mit 13%iger Salzsäure. Reich an Pentosan sind beispielsweise Flachs und Hanffasern, sowie Laubhölzer; arm an Pentosan die Nadelhölzer, vor allem die Baumwolle. Für das von Tollens und seinen Schülern ausgearbeitete Verfahren zur Bestimmung von Pentosan ist nachstehende Ausführungsform empfehlenswert. Da es sich, was Tollens selbst mehrfach betont hat, um eine konventionelle Bestimmung handelt, müssen zur Erzielung vergleichbarer Werte alle Einzelheiten der Apparatur und Arbeitsweise peinlich genau eingehalten werden. Beherzigenswert in dieser Richtung sind die Ausführungen von Koydl ²⁾. Zweckmäßig ist gleichzeitige Destillation von etwa 4 Proben in einem Ölbad.

In einem Kolben von ca. 3—400 ccm Inhalt werden ca. 2 g genau abgewogener Zellulose mit 100 ccm Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,06 im Ölbad auf 160° erhitzt. Das durch Wasserkühlung erhaltene Destillat wird in einem als Vorlage dienenden Meßzylinder gesammelt und für jede überdestillierten 30 ccm werden vermittels eines durch den Stopfen des Kolbens führenden Tropftrichters 30 ccm frische Salzsäure nachgefüllt. Dies wird solange fortgesetzt, bis 360 ccm abdestilliert sind bzw. nur so lange, bis ein Tropfen des Destillates mit Anilinacetatpapier eine Rotfärbung nicht mehr ergibt. Das Anilinacetatpapier erhält man durch Tränken von Filtrierpapierstreifen mit einer Lösung aus 2 ccm Anilin (rein) in 20 ccm 10%iger Essigsäure. Das Destillat wird dann mit soviel Phloroglucin-Salzsäurelösung versetzt, daß immer die doppelte der berechneten erforderlichen Menge + einem Überschuß von 0,15 g Phloroglucin vorhanden ist; dann wird mit Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,06 auf 400 ccm aufgefüllt und die Mischung auf 80—85° erwärmt. Nach 1½ bis 2 Stunden wird der Niederschlag in einem bei 95°—98° getrockneten und gewogenen Goochtiiegel mit Asbesteinlage gesammelt, mit ca. 150 ccm Wasser ausgewaschen unter Beobachtung der Vorsichtsmassregel, daß der Niederschlag erst zum Schluß trocken gesaugt werden darf. Der Goochtiiegel (in Wägegglas) wird bei 95—98° getrocknet und gewogen, und das Furfurol nach der Formel ³⁾ berechnet:

$$\text{Furfurol} = (\text{Phloroglucid} + 0,001) 0,571.$$

¹⁾ Hierzu Böddener und Tollens, *Journal f. Landwirtschaft* 58, 232 [1910].

²⁾ Koydl, *Österreichisch-Ungar. Zeitschr. f. Zuckerindustrie* 43, 208—231 [1914].

³⁾ Vergleiche auch die Tabelle zur Berechnung im Anhang: Sondertafel 5.

Bei der Bestimmung der Pentosane mittels Furfurol muß berücksichtigt werden, daß auch Saccharose, Maltose, Glukose und Stärke bei der Einwirkung von Salzsäure der vorgeschriebenen Konzentration Destillate liefern, aus denen man Phloroglucide¹⁾ abscheiden kann.

Schnellmethode zur Bestimmung von Furfurol. Annähernde Abschätzung der erhaltenen Furfurolmenge ist möglich durch folgende kolorimetrische Probe: 50 ccm der auf Furfurol zu untersuchenden Lösung werden in einem Weithalskölbchen von 100 ccm Inhalt mit 50 ccm heißem Wasser übergossen und auf der elektrischen Heizplatte zum deutlich wallenden Sieden erhitzt, nachdem man die Öffnung des Kölbchens mit einem Stück Filtrierpapier, das am Rande umgebörtelt wird, überspannt hat. Auf diese Filtrierpapierfläche bringt man vier Tropfen einer Lösung von 2 ccm frisch destilliertem Anilin in 20 ccm einer 10%igen Essigsäure. Damit nicht durch die strahlende Hitze der elektrischen Heizplatte eine vorzeitige Trocknung der befeuchteten Filtrierpapierfläche erfolgt, versieht man das Kölbchen mit einem ringförmig ausgeschnittenen Brettstückchen zur Abhaltung der Hitze. Die Tropfen des Anilinreagens werden in der Mitte der Papierfläche aufgebracht, damit gleichmäßige Verteilung nach den Seiten gewährleistet ist. Neben das Kölbchen mit der auf Furfurol zu untersuchenden Flüssigkeit stellt man ein zweites, welches 2 ccm einer Furfurollösung von bekanntem Gehalt und ebenfalls 50 ccm heißes Wasser enthält. Man löst zur Herstellung der Furfurollösung 1 g Furfurol in einem Liter ausgekochtem Wasser. Man überspannt auch dieses Kölbchen mit einem Stück Filtrierpapier, bringt ebenfalls das Anilinreagens auf und beginnt das Erhitzen bei beiden Kölbchen gleichzeitig.

Durch die aufsteigenden Furfurolämpfe wird das Anilinreagens in der Filtrierpapierfläche rot gefärbt. Aus der Intensität der Rotfärbung kann man bei einiger Übung Rückschlüsse auf die Furfurolmenge ziehen. Durch Abänderung des Zusatzes der Furfurolflüssigkeit von bekanntem Gehalt gelingt die Schätzung der unbekanntes Furfurolmenge.

Bestimmung von Methylfurfurol.

Der wie vorstehend gewonnene Niederschlag enthält sowohl Furfurol wie Methylfurfurol-Phloroglucid. Um Methylfurfurol gesondert bestimmen zu können, was unter Umständen zur Charakterisierung von pflanzlichen Rohstoffen Interesse haben könnte, zieht man nach dem Verfahren von Tollens den Niederschlag mit Alkohol aus, was wohl zweckmäßig in dem oben bei der Harzextraktion beschriebenen Besson-Apparat geschieht, in den man den Goochtiiegel hineinsetzen

¹⁾ Testoni, Staz. sperm. agrar. ital. 50, 97—108 [1917]. Chem. Zentralbl. Bd. 2, 865 [1918].

kann. Man extrahiert solange, bis der aus dem Goochtiiegel abtropfende Alkohol farblos ist. Der Tiegel wird hierauf 2 Stunden lang getrocknet und wieder gewogen. Das nunmehrige Gewicht vom ursprünglichen Gewicht abgezogen, gibt das Gewicht des Methyl-Phloroglucids, und damit dasjenige von Methylfurfurol und Methylpentosan¹⁾.

Die Bestimmung der Methylpentosane kann fehlerhaft werden dadurch, daß die Hexosen, die Stärke und auch Zellulose bei Behandlung mit verdünnten Mineralsäuren Oxymethylfurfurol liefern, das ein in Alkohol lösliches Phloroglucid²⁾ bildet.

Bestimmung von Methylalkohol (Pektin).

Nach Untersuchungen, die von Fellenberg³⁾ bzw. Ehrlich durchgeführt haben, spaltet das im Pflanzenreich weit verbreitete Pektin mit verdünnter Natronlauge Methylalkohol ab, der durch kolorimetrische Bestimmung des bei der Oxydation entstehenden Formaldehyds gemessen werden kann.

Vor der Bestimmung müssen etwa vorhandene ätherische Öle entfernt werden, was am einfachsten durch Extraktion mit organischen Lösungsmitteln geschieht. Man wird die Extraktion zweckmäßig nach der oben für Harz, Fett, Wachs usw. gegebenen Vorschrift durchführen, kann sich jedoch mit kurzer Extraktionsdauer von etwa 1 Stunde begnügen, da der Extraktionsrückstand nach von Fellenberg zweckmäßig noch mit Wasserdampf destilliert wird, um eine Quellung des Materials hervorzurufen. Bei dieser Wasserdampfdestillation gehen etwa noch vorhandene ätherische Öle mit fort. Man bringt dann das Untersuchungsmaterial im Gewicht von 1—2 g in einen 400 ccm-Kolben, fügt 40 ccm Wasser hinzu und destilliert unter Verwendung eines senkrechten Kühlers 20 ccm davon ab. Der Rückstand wird noch heiß (bei ca. 80—90°) mit 5 ccm 10%iger Natronlauge (10 g NaOH + 90 ccm Wasser) versetzt, der Pfropfen mit dem Verbindungsrohr sogleich wieder aufgesetzt und der Kolben nach gründlichem Umschwenken 5 Minuten stehen gelassen. Nun werden 2,5 ccm verdünnte Schwefelsäure (1 Volumen konzentrierte Säure + 1 Volumen Wasser) hinzugefügt und 16,2 ccm abdestilliert, wobei man als Vorlage ein gewogenes Reagenzglas benützt, welches bei 6, 10 und 16,2 ccm Marken trägt. Das Destillat

¹⁾ Die Bestimmung ist wenig zuverlässig. Man vergleiche hierzu: Schorger, Journ. Ind. Eng. Chem. **9**, 556—566 [1917].

²⁾ Testoni, Staz. sperm. agrar. ital. **50**, 97—108 [1917]. Chem. Zentralbl. Band **2**, 865 [1918].

Nach Testoni soll man mit einem Gemisch von Eisessig und Salzsäure die Pentosane in Pentosen überführen können. Bei Zusatz von Phloroglucin entsteht eine rote Färbung, die sich gut zur kolorimetrischen Bestimmung eignet.

³⁾ Th. von Fellenberg, Mitteilungen für Lebensmitteluntersuchung und Hygiene aus d. Lab. d. Schweiz. Gesundheitsamtes. **7**, 59 [1916].

wird in einen neuen Kolben gebracht, mit 5 Tropfen Natronlauge ¹⁾ und 5 Tropfen 10%-iger Silbernitratlösung ²⁾ versetzt und wieder destilliert, bis 10 ccm übergangen sind. Durch eine letzte Destillation gewinnt man ein Destillat von 6 ccm. Man stellt sein Gewicht auf 2 Dezimalen genau fest und führt die Methylalkoholreaktion damit aus.

Dazu sind folgende Lösungen notwendig:

1. Alkohol-Schwefelsäure, hergestellt durch Lösen von 20 ccm reinem, absolutem Alkohol oder 21 ccm 95%-igem Alkohol in Wasser, Zusetzen von 40 ccm konzentrierter Schwefelsäure und Verdünnen mit Wasser auf 200 ccm.

2. Kaliumpermanganatlösung, 5 g KMnO_4 in 100 ccm.

3. Oxalsäurelösung, 8 g in 100 ccm.

4. Konzentrierte Schwefelsäure.

5. Fuchsin-schweflige Säure, bereitet durch Lösen von 5 g Fuchsin, 12 g Natriumsulfit und 100 ccm n-Schwefelsäure zum Liter ³⁾.

6. Methylalkohollösung von 1 g in 100 ccm, erhalten durch Lösen von 12,67 ccm (= 10 g) Methylalkohol „Kahlbaum“ zum Liter und eine ebensolche Lösung von 0,1 g in 100 ccm, erhalten durch Verdünnen der eben genannten Lösung auf das Zehnfache ⁴⁾.

Von dem methylalkoholhaltigen Destillat werden 3 ccm in einem 40—50 ccm fassenden weiten Reagenzglas mit 1 ccm Alkohol-Schwefelsäure und mit 1 ccm Permanganatlösung versetzt, einmal umgeschüttelt und genau 2 Minuten sich selbst überlassen. In gleicher Weise behandelt man drei Typen, von denen der erste 0,5 ccm 1%-ige Methylalkohollösung und 2,5 ccm Wasser (= 5 mg), der zweite 1 ccm 1%-ige Lösung (= 1 mg) und 2 ccm Wasser, der dritte 0,3 ccm 1%-ige Lösung (= 0,3 mg) und 2,7 ccm Wasser enthält. Nach 2 Minuten setzt man überall 1 ccm Oxalsäurelösung zu und neigt die Reagenzgläser in der Weise, daß die Flüssigkeit alle etwa an der Wandung hängenden Tropfen Permanganat mit sich nimmt. Einige Sekunden nach dem Oxalsäurezusatz hat die Lösung Madeirafarbe angenommen. Man setzt nun 1 ccm konzentrierte Schwefelsäure zu (am besten aus einer Pipette mit recht enger Mündung,

¹⁾ Zur Zurückhaltung flüchtiger Säuren.

²⁾ Silberoxyd soll etwa vorhandene Aldehyde und Terpene oxydieren.

³⁾ Diese Lösung muß sorgfältig vom Licht abgeschlossen, am besten in einer von schwarzem Papier umgebenen Stöpselflasche, aufbewahrt werden. So hält sie sich sehr lange Zeit. Nach 6½ Monaten wurde beispielsweise eine um nur 12% schwächere Färbung erhalten, wie mit einer frisch bereiteten Lösung. Am Licht aufbewahrt ändert hingegen die Lösung ihre Wirksamkeit verhältnismäßig schnell.

Am besten löst man das Fuchsin in etwa 600 ccm Wasser in der Hitze, kühlt ab, ohne sich darum zu kümmern, daß die Lösung dabei trüb wird, fügt nun erst die Lösung des Sulfits und die Schwefelsäure hinzu und füllt zum Liter auf. Nach einigen Stunden ist die nunmehr bräunlich-gelbe Lösung gebrauchsfertig.

⁴⁾ Die Methylalkohollösungen sind sehr haltbar. Nach 6½ Monate langem Aufbewahren in einer Stöpselflasche am Tageslicht erhielt man mit der verdünnten Lösung noch genau dieselbe Intensität, wie mit einer frisch bereiteten.

um das Aufsteigen von Luftblasen zu verhindern) und gleich darauf 5 ccm fuchsin-schweiflige Säure und mischt gehörig um, indem man wieder die Wandungen des Gefäßes mit der Flüssigkeit abspült. Man läßt nun eine Stunde stehen und vergleicht die zu prüfende Lösung vorerst mit bloßem Auge mit den Typen. Die genaue kolorimetrische Vergleichung geschieht mit dem Typ, welcher der Lösung in der Farbstärke am nächsten steht. Ist es der Typ von 5 mg, so verdünnt man mit 100 ccm Wasser, ist es einer der beiden andern, so verdünnt man mit 25 ccm Wasser und vergleicht die Intensitäten im Kolorimeter.

Wenn der Gehalt bedeutend höher ist als derjenige des Typs, so empfiehlt es sich, die kolorimetrische Prüfung zu wiederholen unter Verwendung der auf die Typstärke berechneten Menge des Destillates, wobei man mit Wasser auf 3 ccm ergänzt.

Aus der gefundenen Farbstärke ergibt sich nach den Tabellen im Anhang der Gehalt an Methylalkohol in der verwendeten Flüssigkeitsmenge.

Berechnung: Der Prozentgehalt des Untersuchungsmaterials (bei von Fellenberg Gewürz) an Methylalkohol ist

$$M = \frac{g \cdot D}{10 \cdot d \cdot G}, \text{ wobei}$$

G = verwendete Menge Gewürz in g,

D = Gewicht des Destillates in g,

d = zur Reaktion verwendete Menge Destillat in ccm,

g = gefundener Methylalkohol in mg.

Der Pektinengehalt ist dann $P = 10 \cdot M$.

Beispiel: Verwendete Menge Gewürz = 2 g (G),

Gewicht des Destillates = 6,49 g (D),

davon zur Reaktion verwendet = 3 ccm (d),

Methylalkohol darin = 1,20 mg (g)

$$X = \frac{1,20 \cdot 6,49}{10 \cdot 3 \cdot 2} = 0,130$$

Der Methylalkoholgehalt beträgt 0,130%, somit der Pektinengehalt 1,30%.

Bestimmung des Zellulosegehaltes.

Zur Bestimmung des Gehaltes an Zellulose in Rohstoffen ist eine große Anzahl der verschiedenartigsten Methoden vorgeschlagen worden. Eine kritische Prüfung dieser Methoden durch Renker¹⁾ hat gezeigt, daß von allen jene von Cross und Bevan die zuverlässigsten Werte ergibt. Diese Methode beruht im wesentlichen darauf, daß der Nichtzellulosebestandteil der Rohstoffe (Holz und Stroh) durch die Einwirkung

¹⁾ Renker, Bestimmungsmethoden der Zellulose. Berlin, Gebr. Borntraeger 1910.

von feuchtem Chlorgas in ein Derivat verwandelt wird, welches sowohl durch gewisse organische Lösungsmittel, als auch durch Alkalien und neutrale Sulfitlösungen entfernt werden kann. Bei der Behandlung der Lignozellulose und dem nachherigen Lösen des Lignins mit einem dieser Lösungsmittel bleibt im allgemeinen die Zellulose unverändert zurück, ist allerdings stets noch pentosanhaltig¹⁾.

Die praktische Ausführung einer Zellulosebestimmung nach diesem Verfahren in Anlehnung an die von Cross und Bevan gegebene Vorschrift ist jedoch nicht leicht und erfordert einen ziemlichen Zeitaufwand; auch ist der Genauigkeitsgrad verhältnismäßig gering. Zur Behebung dieser Mängel haben Sieber und Walter²⁾ eine Reihe von Versuchen ausgeführt, welche zu einer wesentlich verbesserten Ausführungsform des ursprünglichen Verfahrens geführt haben. Die von Sieber und Walter gegebene Ausführungsform, die zwar nur am Holz ausgearbeitet ist, voraussichtlich aber auch ohne große Abänderungen auf die Bestimmung von Zellulose in Stroh übertragbar ist, ist im folgenden wiedergegeben.

Das zu untersuchende Fasermaterial verbleibt vom Anfang bis zum Ende der Analyse in ein und demselben Gefäß, nämlich in einem Gooch-Tiegel. Dieser Tiegel wird zur Bestimmung folgendermaßen hergerichtet. Die Siebplatte wird zwischen zwei Streifen gebleichten Calicots (Kattun, Baumwollgewebe) gelegt und diese durch einige Stiche mit einem Baumwollzwirn um den Umfang der Siebplatte herum zusammengenäht. Das Überstehende des Kalikos wird dicht am Plättchenrande abgeschnitten, worauf das Filter (Fig. 8), um es von Schmutz zu befreien, mit kochendem Alkohol und Wasser gewaschen wird. Es kommt dann in den Gooch-Tiegel und wird mit diesem getrocknet. Um bei einem nicht gut passendem Filterplättchen ein Verschieben und Kippen zu vermeiden, kann dasselbe am Boden des Tiegels mit einem dünnen Platindraht befestigt werden, wie es Fig. 9 veranschaulicht.

Bestimmung der Zellulose nach Cross und Bevan: Das zu untersuchende Holz wird mit einer Raspel zerkleinert und durch ein 75er Sieb gebeutelt, um die zu großen Teilchen zu trennen. Das durchgegangene Holzmehl wird, um es von den allerfeinsten Teilchen

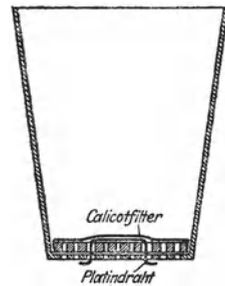
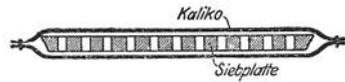


Fig. 8 und 9. Filtervorrichtungen nach Sieber-Walter.

¹⁾ Vergleiche den Abschnitt: Untersuchung der Zellstoffe.

²⁾ Sieber und Walter, Bestimmungsmethode von Zellulose im Holz nach dem Verfahren von Cross u. Bevan. Papier-Fabrikant 11, 1179 [1913].

zu sondern, auf ein 110er Sieb gegeben und der verbleibende Rest in einem Stöpselglase zur Analyse verwahrt. Von diesem Pulver wird eine Probe zur Trockenbestimmung bei 105° verwandt, während zur Analyse in den wie oben beschrieben ausgerüsteten und gewogenen Gooch-Tiegel 0,8 bis 1 g des feinen, gut gemischten Pulvers gegeben werden. Die Differenz des leeren und gefüllten Gooch-Tiegels gibt die Menge der angewandten Substanz. Der Tiegel kommt dann zwecks Entharzung des Analysenmaterials in einen auf dem Wasserbade oder auf der elektrischen Heizplatte befindlichen Becher mit Alkohol, und zwar trifft man die Anordnung derart, daß der Tiegel vermittels eines geeignet gebogenen Drahtdreieckes, welches man über die Öffnung des Becherglases legt, frei in dem Gefäß zu hängen kommt. Sehr rasch kann man arbeiten, wenn man mit kochendem Alkohol auf der Saugflasche wäscht, was aber eine Alkoholverschwendung bedeutet. Nach etwa einer halben Stunde ist man auch bei der ersten Arbeitsweise am Ziel. Der Inhalt des Tiegels wird nochmals mit heißem Alkohol und schließlich mit heißem Wasser nachgewaschen und der Tiegel selbst hierauf mit einem

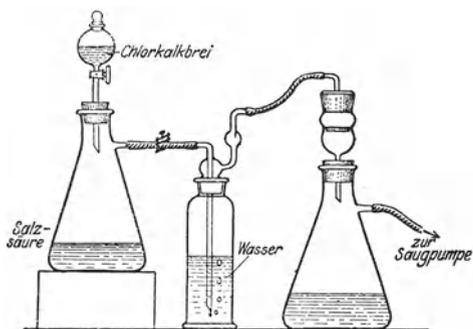


Fig. 10.

Chlorierungsapparat nach Sieber-Walter.

Gummipfropfen verschlossen, durch welchen eine rechtwinklig gebogene Glasröhre führt. Das äußere Ende dieser Röhre verbindet man mit einem Chlorkalziumrohr und saugt nun durch den auf der Waschflasche befindlichen Tiegel einen langsamen Luftstrom. Wenn man mit heißem Wasser gewaschen hat, ist schon nach wenigen Minuten der Wassergehalt des Holzmehles soweit herabgegangen, als es für die nun folgende Chlorierung geeignet ist. (Es ist nicht zweckmäßig, ganz feuchtes Holz zur Chlorierung zu verwenden, da dieses sehr leicht zusammenbackt.)

Nachdem sich der Tiegel samt Inhalt auf Zimmertemperatur abgekühlt hat, verbindet man nach Entfernung des Chlorkalziumröhrchens das freie Ende des gebogenen Glasrohres mit einem Chlorentwicklungsapparat und saugt während einer Dauer von 20 Minuten durch den Tiegel einen langsamen, gewaschenen Chlorstrom. Bei dieser Anordnung der Apparatur (Fig. 10) erreicht man eine sehr innige Berührung der reagierenden Stoffe, während man selbst vom Chlor nicht belästigt wird.

Nach beendeter Chlorierung übergießt man die chlorierte Faser mit Wasser, das durch einige Tropfen schwefliger Säure angesäuert

zu hängen kommt. Sehr rasch kann man arbeiten, wenn man mit kochendem Alkohol auf der Saugflasche wäscht, was aber eine Alkoholverschwendung bedeutet. Nach etwa einer halben Stunde ist man auch bei der ersten Arbeitsweise am Ziel. Der Inhalt des Tiegels wird nochmals mit heißem Alkohol und schließlich mit heißem Wasser nachgewaschen und der Tiegel selbst hierauf mit einem

worden ist. Zur Herauslösung des Ligninchlorids kann man in der gleichen Weise wie bei der Entharzung verfahren. Man hängt den Tiegel in einen mit 3%iger neutraler Natriumsulfitlösung gefüllten Becher, erhitzt hierin eine Stunde auf dem Wasserbade, saugt auf der Saugflasche ab und wäscht schließlich mit Wasser aus. Bequemer und rascher kommt man auch hier zum Ziel durch Auswaschen auf der Saugflasche. Man übergießt den Tiegelinhalt mit heißer Natriumsulfitlösung, läßt unter vorsichtigem Umrühren die Lösung einige Minuten im Tiegel stehen, worauf man absaugt und von neuem so verfährt, bis die ablaufende Flüssigkeit farblos ist. Ist das Holzmehl durch Waschen mit heißem Wasser vom Natriumsulfit befreit, so bringt man durch Durchsaugen von Luft den Tiegelinhalt wieder auf die geeignete Feuchtigkeit. In der gleichen Weise wird nun ein zweites, drittes und viertes Mal chloriert — über die Zeiten der Chlorierwirkung vergleiche man weiter unten — und aufgearbeitet. An die letzte Chlorierung schließt sich eine Bleiche der erhaltenen Zellulose mit 0,1%iger Permanganatlösung, der eine Behandlung mit verdünnter schwefliger Säurelösung und schließlich ein Waschen mit Wasser folgt. Nach mehrstündigem Trocknen wird die im Tiegel befindliche Zellulose zur Wägung gebracht.

Was die Dauer der Chloreinwirkung anbetrifft, so haben sich folgende Zeitmaße als hinreichend erwiesen. Erste Chlorierungszeit 20 Minuten, die zweite und dritte je 15 Minuten und die vierte, nämlich die letzte 10 Minuten.

Die nach dieser Ausführungsform der Bestimmung erhaltenen Analysenergebnisse stimmen gut überein. Die aus dem Fasermaterial freigelegte Zellulose ist vollkommen frei von Lignin und nur wenig angegriffen. Für die Ausführung der Bestimmung sind ohne Trockenzeit etwa 5 Stunden erforderlich.

Für Stroh geben Heuser und Haug¹⁾ folgende in Einzelheiten etwas abweichende Chlorierungsvorschrift:

„Man bringt etwa 2 g lufttrockenes, von Knoten befreites, in Stücken von 2—3 mm geschnittenes Stroh in einen geräumigen, 75 bis 100 ccm fassenden, mit einem Papierleinenfilterchen belegten Gooch-Tiegel und setzt diesen in das Chlorierungsgefäß. Dieses besteht aus einer Waschflasche aus Glas mit besonders weitem Hals und eingeschlif-
fenem Stopfen mit Zu- und Ableitungsrohr, von denen das erste als Kugelrohr ausgebildet ist²⁾).

¹⁾ Emil Heuser und Alfons Haug, Über die Natur der Zellulose aus Getreidestroh. „Über die Natur der Zellulose aus Getreidestroh mit besonderer Berücksichtigung der Furoide.“ Dissertation von Dr. A. Haug, Darmstadt 1916; ferner Schriften des „Vereins der Zellstoff- und Papier-Chemiker“ Bd. 11; Berlin, Verlag der Papier-Zeitung. (Zeitschr. f. angew. Chemie **31**, 99—100, 103—104 [1918].)

²⁾ Das Chlorierungsgefäß ist durch die Firma Ehrhardt & Metzger, Darmstadt, zu beziehen.

Man leitet nun zunächst 10 Minuten lang einen kräftigen Dampfstrom durch das im Goochtiiegel befindliche Stroh, um es für den Angriff des Chlors geeigneter zu machen. Darauf wäscht man das gedämpfte Stroh zuerst mit heißem, dann mit kaltem Wasser aus, um die während der Dämpfung gebildeten organischen Säuren, sowie das hierbei entstandene Furfurol ¹⁾ zu entfernen, und setzt es nun zunächst während einer halben Stunde einem mäßigen Chlorgasstrom aus. Das Stroh nimmt hierbei eine orangerote Färbung an. (Diese Ligninreaktion tritt bei Holzzellstoffen als Gelbfärbung auf.) Man saugt darauf das überschüssige Chlor ab, nimmt den Goochtiiegel heraus und wäscht die Fasermasse mit lauwarmem Wasser solange aus, bis das Waschwasser keine Chlorreaktion mehr zeigt. Hierbei wird auch die bei der Reaktion entstandene Salzsäure entfernt. Nun folgt das Auswaschen der Reaktionsprodukte mittels 1%iger Natronlauge. Man stellt zu diesem Zweck den Tiegel in ein Becherglas, übergießt ihn hierin mit etwa 100 ccm 1%iger Natronlauge und läßt das Becherglas auf dem Wasserbade 10 Minuten lang stehen; hierbei soll die Temperatur der Lauge nicht über 70° steigen.

Man kann auch in der Weise verfahren, daß man den Inhalt des, Tiegels in eine Porzellanschale bringt und das Auswaschen hierin besorgt, während man die Fasermasse mit einem Glasstabe zerteilt. Diese Abänderung bewirkt wohl ein besseres Auswaschen, erhöht aber die Umständlichkeit und bringt auch Gefahr für das quantitative Ausleeren und Wiedereinbringen der Fasermasse mit sich.

Der Auszug färbt sich rotbraun. Man saugt nun die Flüssigkeit aus der Fasermasse im Goochtiiegel ab und wäscht mit heißem Wasser aus, um möglichst alle Natronlauge zu entfernen. Darauf setzt man die Fasermasse einer zweiten halbstündigen Chlorierung im Chlorierungsgefäß aus und verfährt wie oben. Hat man die Chlorierung und das Auswaschen viermal wiederholt, also im ganzen das Stroh einer zweistündigen Chlorierung unterworfen, so erhält man ein ligninfreies Zellulosepräparat. Um es auch rein weiß zu gewinnen, bleicht man es mit 0,1%iger Permanganatlösung, entfernt den abgeschiedenen Braunstein mit verdünnter schwefliger Säure, wäscht diese mit heißem Wasser wieder aus und trocknet das gebleichte Zellulosepräparat bei 100—105° bis zur Gewichtskonstanz.“

Zellulosebestimmung nach König: Wie oben erwähnt, ist die nach dem Verfahren von Cross und Bevan erhaltene Zellulose stets pentosanhaltig. Eine pentosanfreie Zellulose erhält man nach dem Verfahren von König, bei welchem das Rohmaterial mit Glycerin-Schwefelsäure, am besten unter Druck, aufgeschlossen wird. Durch diesen

¹⁾ Vgl. E. Heuser, Über die Bildung von Furfurol beim Dämpfen von Holz. Z. f. angew. Chemie 27, I, 654—655 [1914].

scharfen Aufschluß wird aber auch die Zellulose stark angegriffen, völlig kurzfasernig und teilweise in Hydrozellulose verwandelt, wie die mikroskopischen Bilder, insbesondere nach einem kurzen Verreiben im Mörser, deutlich zeigen. Es besteht die Gefahr, daß, wie bei jeder Hydrozellulosebildung, ein gewisser Anteil der Zellulose in Zucker verwandelt, also löslich gemacht wird, so daß Verluste an Zellulose und damit zu niedrige Werte erhalten werden.

Die besonders bei Untersuchung von Futterstoffen angewendete Methode wird wie folgt beschrieben:

a) Bestimmung einer möglichst pentosanfreien Rohfaser nach J. König¹⁾. 3 g lufttrockene bzw. 5—14% Wasser enthaltende Substanz werden in einem Kolben oder in einer Porzellanschale mit 200 ccm Glycerin von 1,23 spezifischen Gewicht, welches 2% konzentrierte Schwefelsäure enthält, versetzt, durch häufiges Schütteln bzw. Rühren mit einem Glasstabe gut verteilt und entweder am Rückflußkühler bei 133—135° eine Stunde gekocht, oder in einem Autoklaven bei 137° (= 3 Atmosphären) eine Stunde lang gedämpft. Darauf läßt man erkalten, verdünnt den Inhalt des Kolbens oder der Schale auf ungefähr 400—500 ccm, kocht nochmals auf und filtriert heiß durch einen Goochtiigel. Den Rückstand wäscht man mit ungefähr 400 ccm siedendem Wasser, darauf mit erwärmten verdünnten Alkohol und Äther aus und wägt nach dem Trocknen bis zur Gewichtskonstanz. Nach Abzug des nach dem Veraschen erhaltenen Rückstandes erhält man als Differenz der beiden letzteren Wägungen die Menge der aschenfreien Rohfaser.

Bestimmung der Zellulose, des Lignins und des Kutins in den Rohfasern nach J. König¹⁾. Man stellt zunächst wie oben geschildert die Rohfaser nach dem von J. König angegebenen Verfahren dar. Der Rohfaserrückstand in dem Goochschen Tiegel oder auf der Porzellanplatte wird nicht getrocknet, sondern nach dem Absaugen des zuletzt zum Auswaschen verwendeten Äthers und Verdunstenlassen desselben an der Luft nebst dem Asbestfilter verlustlos in ein etwa 800 ccm fassendes Becherglas gebracht und unter Bedecken mit einem Uhrglase oder einer Glasplatte mit 100 oder 150 ccm chemisch reinem, 3-gewichtsprozentigem Wasserstoffsperoxyd, sowie 10 ccm 24%igem Ammoniak versetzt und einige Zeit (etwa 12 Stunden) stehen gelassen. Dann werden 10 ccm 30-gewichtsprozentiges, chemisch reines Wasserstoffsperoxyd zugesetzt und dieser Zusatz, wenn die Sauerstoffentwicklung aufgehört hat, noch 2—6 mal, d. h. so oft wiederholt, bis die Masse (Rohfaser) völlig weiß geworden ist. Beim dritten und fünften Zusatz von konzentriertem Wasserstoffsperoxyd fügt man

¹⁾ J. König, Untersuchung landwirtschaftlich und gewerblich wichtiger Stoffe. 4. Auflage [1911]. S. 292 ff.

auch noch je 5 ccm (oder 10 ccm) des 24^o/_oigen Ammoniaks hinzu. Um die Arbeit zu vereinfachen, kann man Wasserstoffsperoxyd und Ammoniak in graduierten Zylindern mit eingeschliffenen Glasstöpseln vorrätig halten und aus diesen die jedesmal erforderlichen Mengen der Flüssigkeiten zusetzen; denn ein genaues Abmessen der Flüssigkeiten bei dem jedesmaligen Zusatze ist nicht notwendig. Wenn die Substanz völlig weiß geworden ist, erwärmt man etwa 1—2 Stunden auf dem Wasserbade und kann dann, wenn das Wasserstoffsperoxyd rein war, d. h. mit Ammoniak keinerlei Niederschlag oder Trübung gab, sofort und glatt durch ein zweites Asbestfilter filtrieren.

Der abfiltrierte und ausgewaschene Rückstand wird samt Asbestfilter 2 Stunden mit 75 ccm Kupferoxydammoniak¹⁾ unter öfterem Umrühren, zuletzt kurze Zeit bei ganz geringer Wärme auf dem Wasserbade behandelt und die Flüssigkeit durch einen Goochschen Tiegel mit schwacher Asbestlage filtriert. Wenn von der ersten Rohfaserfiltration ziemlich viel Asbest in der Flüssigkeit vorhanden ist, kann man auch ohne eine zweite Asbestlage ein genügend dichtes Filter dadurch erhalten, daß man die Flüssigkeit umrührt und das erste Filtrat so oft zurückgibt, bis es völlig klar geworden ist. Die letzten Reste der ammoniakalischen Lösung werden unter Zufügung von etwas frischem Kupferoxydammoniak behufs Auswaschens abgesaugt, das Filtrat beiseite gestellt, der Rückstand im Tiegel dagegen unter Anwendung einer neuen Saugflasche genügend mit Wasser nachgewaschen, darauf bei 105—110^o getrocknet, gewogen, geglüht und wieder gewogen. Der Glühverlust ergibt die Menge des nicht oxydierbaren, im Kupferoxydammoniak unlöslichen Teiles der Rohfaser, das Kutin.

Das Filtrat von diesem Rückstande, d. h. die Lösung der Zellulose in Kupferoxydammoniak, wird mit 300 ccm 80^o/_o-igem Alkohol versetzt und damit stark verrührt; hierdurch scheidet sich die gelöste Zellulose in großen Flocken quantitativ wieder aus. Sie wird in Porzellan-Goochtiegel gesammelt, zuerst mit warmer verdünnter Schwefelsäure, dann genügend mit Wasser, zuletzt mit Alkohol und Äther ausgewaschen bei 105—110^o getrocknet, gewogen und verascht. Der Gewichtsunterschied zwischen dem Gewicht des Tiegelinhalts vor und nach dem Glühen ergibt die Reinzellulose.

Der Unterschied von Gesamtrohfaser (Zellulose + Kutin) ergibt die Menge des oxydierbaren Anteiles der Rohfaser, das sog. Lignin.

Bestimmung von Lignin.

Zur Erkennung der Verholzung sind Färbemethoden, und zwar insbesondere die Rotfärbung mit Phloroglucin-Salzsäure und die Gelb-

¹⁾ Vorschrift für Herstellung der Kupferoxydammoniaklösung im Abschnitt: Untersuchung der Zellstoffe.

färbung mit Anilinsulfat im Gebrauch. Mit ersterem Reagens erhält man bei Anwesenheit verholzter Fasern eine mehr oder weniger tiefe Rotfärbung, mit letzterem eine hellere oder sattere Gelbfärbung.

Zur Herstellung der Phloroglucin-Salzsäurelösung wird 1 g Phloroglucin in 50 ccm Alkohol gelöst und unmittelbar vor dem Gebrauch ein Anteil des Reagenses mit dem halben Volumen konzentrierter Salzsäure vermischt. Wendet man schwächere Salzsäure an, so wird das Eintreten der Rotfärbung unter Umständen stark verzögert. Es ist unzweckmäßig, das Reagens mit Salzsäure versetzt aufzubewahren, da es sich allmählich, insbesondere bei Lichteinwirkung, zersetzt, während die alkoholische Phloroglucinlösung eine immerhin aber auch noch begrenzte Haltbarkeit besitzt.

Zur Herstellung des Anilinsulfat-Reagenses werden nach Herzberg ¹⁾ 5 g schwefelsaures Anilin in 50 ccm destilliertem Wasser gelöst und 1 Tropfen Schwefelsäure beigelegt. Die farblose Flüssigkeit ist nicht lichtbeständig.

Nach Jentsch ²⁾ erhält man mit einer wässrigen Lösung von Phenylhydrazinchlorhydrat eine tief orange-gelbe Färbung, die beim Trocknen unter der Wirkung des Luftsauerstoffes in ein charakteristisch leuchtendes Hellgrün übergeht. Durch Erhitzen kann der Eintritt der Reaktion wesentlich beschleunigt werden. Die Aufbewahrung des Reagenses muß, da es lichtempfindlich ist, in dunkler Flasche geschehen. Über die zweckmäßigste Konzentration hat Jentsch keine Angabe gemacht.

Die angegebenen Farbreaktionen versagen zuweilen bei pflanzlichen Rohstoffen, häufiger noch allerdings bei gewissen Halbzellstoffen, z. B. bei angebleichter Jute. In solchen Fällen ist die Mäulesche Reaktion ³⁾ empfehlenswert. Man behandelt die zu untersuchende Faser mit etwa $n/_{10}$ -Permanganatlösung, wäscht nach 5—10 Minuten mit Wasser aus, löst den entstandenen Braunstein mit Salzsäure oder schwefeliger Säure weg, wäscht abermals und legt dann in konzentrierte Ammoniakflüssigkeit ein. Bei Gegenwart von Lignin tritt Rötung auf ⁴⁾.

Bestimmung der Methylzahl.

Zur quantitativen Bestimmung des Lignins sind verschiedene Methoden vorgeschlagen worden, unter denen gegenwärtig die Ermittlung

¹⁾ Herzberg, Papierprüfung, 4. Aufl. S. 133, Berlin [1915].

²⁾ Jentsch, Wochenbl. f. Papierfabr. 49, 60 [1918].

³⁾ Mäule, Fünfstücks-Beiträge zur wissenschaftlichen Botanik 4, 166 [1900]. Vergleiche Graefe, Monatshefte 25, 1025 [1904]. — Über Versagen auch der Mäule-Reaktion bei Hanf und Flachs berichtet Haller, Färber-Ztg. 1919. S. 31.

⁴⁾ Nach Schorger, Journ. of Industrial and Engineering Chemistry 9, 501—516 [1917]; Chem. Zentralbl. [1918], I, 844, tritt bei Harthölzern eine tiefrote Färbung, bei Nadelhölzern nur eine dunkelbraune Färbung auf, die bei allmählicher Entfernung des Lignins in ein nicht charakteristisches Braungrau übergeht.

der Methylzahl nach Benedikt und Bamberger¹⁾ noch als die beste gelten muß. Durch Erhitzung der rohen Pflanzenstoffe mit Jodwasserstoff wird aus den in der Substanz vorhandenen Oxymethylgruppen das Methyl herausgelöst, als Jodmethyl flüchtig gemacht, an Silber gebunden und gewogen. Allerdings muß berücksichtigt werden,

daß Methyl auch in der Form von Methylpentosan, ferner in der Form von Methylalkohol, an Pektin gebunden, vorhanden sein kann. Das Methyl im Methylpentosan ist aber andersartig an Kohlenstoff, nicht wie im Oxymethyl an Sauerstoff gebunden, und wird durch Jodwasserstoff nicht abgespalten. Für den im Pektin enthaltenen Methylalkohol (siehe oben) sind aber Abzüge zu machen, da auch er als Jodmethyl verflüchtigt wird.

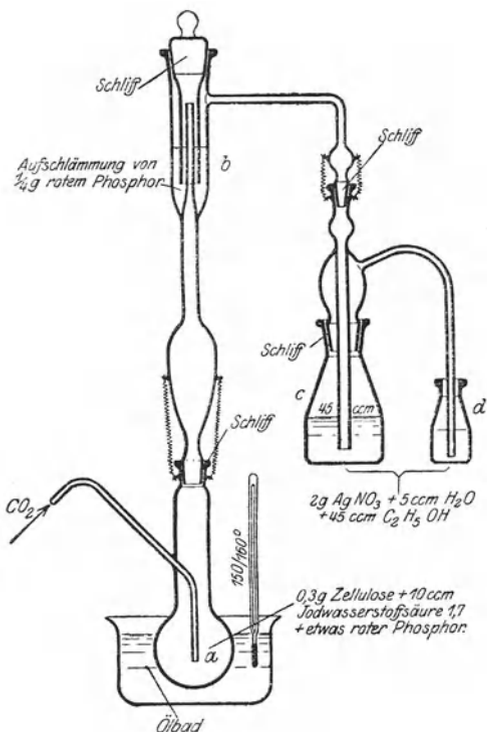


Fig. 11. Methylbestimmung nach Stritar.

halten werden kann, einem vorgeschalteten Gefäß für eine Aufschlammung von rotem Phosphor und aus einem Kölbchen, das mit alkoholischer Silberlösung besetzt ist.

Es ist von höchster Wichtigkeit, eine Durchschnittsprobe des Zellstoffes mit großer Sorgfalt zu entnehmen, da nur kleine Mengen

¹⁾ Benedikt und Bamberger, Monatsheft 15, 509 [1894].

²⁾ Stritar, Zeitschrift für analytische Chemie 42, 579 [1903]; ferner Hans Meyer, Analyse und Konstitutionsermittlung organischer Verbindungen. 3. Aufl. Berlin 1916 bei Springer. S. 739 ff.

³⁾ In der Figur ist der Apparat ohne Wassermantel gezeichnet, der aber doch sehr zweckmäßig ist. Ein sehr brauchbares Modell der Firma Paul Haak, Wien IX/3, Garelligasse 4 mit Wassermantel wurde von der Firma Dr. Heinrich Göckel, Berlin NW. 6, Luisenstr. 21 bezogen.

von etwa 0,3 g auf einmal im Apparat verarbeitet werden können. Der Zellstoff wird zweckmäßig in einer kleinen Raspelmaschine geraspelt oder auf einer Handreibe abgerieben. Liegt er in Pappenform vor, so rollt man die Pappen zu einem festen Block zusammen und reibt dessen Stirnfläche in der Raspelmaschine bzw. auf der Handreibe ab. Das erhaltene aus groben Stückchen und feinem, flaumigen Mehl bestehende Material wird durch ein Sieb geschlagen und so von den Knoten und zu groben Teilen befreit. Nachdem das Zersetzungsgefäß mit 0,3 g lufttrockenem, genau abgewogenem Zellstoff beschickt ist, werden 10 ccm Jodwasserstoffsäure vom spez. Gewicht 1,7 und etwas roter Phosphor hinzugefügt. Das Kölbchen wird hierauf an den Kühler, der mit Wasser von 50—70° betrieben wird, angeschlossen und durch das seitliche Rohr des Kölbchens ein langsamer Kohlendioxydstrom geleitet. Das Kölbchen wird nunmehr in einem Ölbad auf 150—160° erhitzt, die abdestillierenden Jodmethyldämpfe gehen durch das vorgelegte, mit etwa $\frac{1}{4}$ g in Wasser aufgeschlemmtem, rotem Phosphor, beschickte Gefäß und gelangen von dort in das Kölbchen für alkoholische Silbernitratlösung, in dem sich 25 ccm 4%ige alkoholische Silbernitratlösung befinden. Zur Herstellung dieser löst man 2 g Silbernitrat in 5 g Wasser und verdünnt mit 45 ccm absolutem Alkohol.

Nachdem einige Zeit erwärmt ist, trübt sich die in der Vorlage befindliche Silbernitratlösung, wird aber bald wieder klar. Ein grauer Niederschlag setzt sich ab, ein Zeichen dafür, daß die Reaktion beendet ist. Tritt bei reinem Zellstoff keine Trübung auf, so destilliert man vom Beginn des Siedens im Kölbchen 1 Stunde lang.

Nach beendeter Reaktion wird das in die Vorlage mündende Glasrohr gelöst und die am unteren Ende anhängende kleine Menge Niederschlag in das Kölbchen gespült und hierauf wird der ganze Inhalt des Kölbchens in ein Becherglas übertragen, auf 500 ccm mit Wasser verdünnt und nach dem Ansäuern mit Salpetersäure bis zur Hälfte eingedampft, wobei sich der Niederschlag ganz klar absetzt. Man sammelt ihn in einem mit Asbest beschickten Goochtiiegel, wäscht erst mit Wasser, dann mit Alkohol aus und trocknet bei 120—130°.

Da 1 g Jodsilber 0,06383 g CH_3 entspricht, ergibt sich die auf 1000 g Zellstoff umgerechnete Methylzahl aus der Formel:

$$\text{Methylzahl} = \frac{0,06383 \times N \times 1000}{A}$$

In dieser Formel bedeutet N die Menge des Niederschlags in Gramm, A die angewandte Menge Zellstoff, völlig trocken berechnet.

Bestimmung des Lignins nach der Salzsäure-Methode.

Zur Bestimmung des Lignins hat man auch versucht, den Zellstoffanteil des Holzes durch Hydrolyse in Lösung überzuführen.

Willstätter und Zechmeister¹⁾ haben dieses erreicht durch Behandeln des Holzes mit rauchender Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,21 (etwa 40—41%). Nach Ost und Wilkening²⁾ gelingt es, den Zelluloseanteil des Holzes durch 72%ige Schwefelsäure in Lösung überzuführen. König und Rump³⁾ haben durch Erhitzen der fein gemahlene Substanz mit 1%iger Salzsäure unter einem Druck von 6 Atmosphären Lösung des Zelluloseanteils erzielt. Nach König und Becker⁴⁾ hat sich bei vergleichender Prüfung der vorgenannten Methoden ergeben, daß es besser ist, Holz mit gasförmiger Salzsäure in Anlehnung an eine Versuchsanordnung von Krull⁵⁾ zu behandeln. Das Verfahren wird wie folgt ausgeführt:

1 g nur mit Alkohol-Benzol ausgezogene Substanz (Holzmehl) wird mit 6 ccm Wasser in ein weites dickwandiges Reagenzglas gebracht und in die Masse unter Eiskühlung so lange Chlorwasserstoff eingeleitet, bis sie sich nicht mehr verändert und dünnflüssig wird. Bei Laubholzmehl färbt sich dann die Masse schwarzbraun, bei Tannen- und Kiefernholzmehl smaragdgrün. Zur Förderung der Hydrolyse läßt man 24 Stunden stehen, wodurch auch die Nadelholzmehle tief braun werden. Nachdem eine mikroskopische Untersuchung Zellulose nicht mehr erkennen läßt, wird mit Wasser verdünnt, das Lignin im Goochtiigel abfiltriert und mit heißem Wasser nachgewaschen und durch Glühverlust bestimmt.

Ligninbestimmung nach Hempel-Seidel-Richter.

Der leitende Gedanke dieser noch wenig verwendeten Ligninbestimmungsmethode ist die Zersetzung von 13%iger Salpetersäure durch die „Inkrusten“ der pflanzlichen Rohstoffe, also durch das Lignin. Aus der Salpetersäure entstehen gasförmige Stickoxyde, die aufgefangen, titrimetrisch gemessen werden.

Da die Methode bisher hauptsächlich an Holzzellstoffen erprobt ist, soll sie erst im Abschnitt: Untersuchung der Zellstoffe beschrieben werden. Möglicherweise eignet sie sich aber auch gut für die Ligninbestimmung in pflanzlichen Rohstoffen, insbesondere, wenn man von

¹⁾ Willstätter und Zechmeister, Berichte der deutschen chem. Ges. 46, 4201, [1913].

²⁾ Ost und Wilkening, Chem.-Ztg. 34, 461 [1910].

³⁾ König und Rump, Zeitschr. f. d. Untersuch. d. Nahrungs- u. Genußmittel 28, 177 [1914].

⁴⁾ König und Becker, Die Bestandteile des Holzes und ihre wirtschaftliche Verwertung. Heft 26 der Veröffentlichungen der Landwirtschaftskammer für die Provinz Westfalen. Münster i. W. 1918, Seite 6. Ernst Becker, Dissertation Münster [1918].

⁵⁾ H. Krull, Versuche über Verzuckerung der Zellulose. Dissertation Danzig [1916].

der recht hypothetischen Umrechnung auf Lignin absieht und lediglich eine „Stickoxydzahl“ der pflanzlichen Rohstoffe angibt. Je höher diese, um so stärker die Verholzung.

Bestimmung der Verholzung nach Cross, Bevan und Briggs.

Zur Bestimmung des Lignins hat man auch dessen Absorptionsfähigkeit für Phloroglucin ausgenutzt. Nach Cross, Bevan und Briggs¹⁾ handelt es sich bei der Einwirkung von Phloroglucin in Gegenwart von Salzsäure auf die Ligninzellulose um zwei verschiedene Reaktionen: 1. um die Bildung eines rot gefärbten Körpers; die Grenze dieser Reaktion wird bereits bei einer weniger als 1% Lignozellulose betragenden Phenolmenge erreicht; 2. um die weitere Vereinigung mit Phloroglucin, wobei sich eine Substanz bildet, die beim Waschen mit Wasser nicht zerlegt wird.

Auf Grund dieser Beobachtung ließ sich ein Titrationsverfahren ausarbeiten, bei welchem aus der Differenz von zwei genau unter denselben Bedingungen ausgeführten Phloroglucinbestimmungen die von der Lignozellulose aufgenommene Phloroglucinmenge ermittelt werden kann. Die erhaltene Zahl gibt den Gehalt an Lignozellulose des zu untersuchenden Präparates an.

Erforderliche Lösungen: 1. Eine Lösung von 2,5 g reinem Phloroglucin in 500 ccm verdünnter Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,06; 2. eine Lösung von 2 ccm eines 40%igen Formaldehyds in 500 ccm Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,06.

Arbeitsweise: 2 g fein zerkleinerter Lignozellulose, deren Wassergehalt in einer besonderen Probe ermittelt war, werden genau abgewogen. Die Substanz wird dann in einen trockenen Kolben gegeben und sofort mit 40 ccm Phloroglucinlösung bedeckt. Der verkorkte Kolben wird geschüttelt und dann einige Stunden, am besten über Nacht, stehen gelassen. Am Morgen wird die Flüssigkeit durch einen sehr kleinen, im Trichterhals angebrachten Baumwollpfropfen abfiltriert und 10 ccm hiervon mit einer Pipette abgemessen und in einen Filtrierkolben gegeben.

Diese 10 ccm der Lösung werden mit 10 ccm Salzsäure vom spez. Gew. 1,06 verdünnt und ungefähr auf 70° C erwärmt. Die Formaldehydlösung wird dann aus einer Bürette in Mengen von je 1 ccm mit einem Male zugegeben. Nach jedesmaligem Zugeben dieser Menge läßt man die Flüssigkeit 2 Minuten stehen, ehe man sie prüft, wobei die Temperatur konstant auf 70° gehalten wird. Der Fortgang der Reaktion wird dadurch verfolgt, daß man einen Tropfen der Flüssigkeit ohne

¹⁾ C. F. Cross und Bevan und J. F. Briggs, Über die Farbenreaktionen der Lignozellulosen. Berichte d. deutschen chem. Gesellsch. **40**, 319—3126 [1917]; Lignon-Phloroglucidbildung ohne Farbenreaktion. Quantitative Bestimmung des Holzschliffs. Chem.-Ztg. **31**, 725—727 [1907].

vorherige Filtration auf ein Indikatorpapier bringt. Als letzteres wird am besten halbgeleimtes Zeitungspapier angewandt¹⁾. Man läßt den Tropfen 10 Sekunden lang einwirken und schleudert ihn ab. Solange noch unausgefälltes Phloroglucin vorhanden ist, wird alsdann ein roter Fleck sichtbar. Gegen das Ende der Titration wird die Flüssigkeit nur in Mengen von je 0,25 ccm hinzugegeben, indem man nach jeder Zugabe eine Pause von 2 Minuten vor der Prüfung eintreten läßt. Nahe am Endpunkt der Reaktion erscheint der rote Fleck immer langsamer auf dem Indikator und man muß schließlich die feuchte Stelle trocknen, indem man sie ungefähr eine Minute lang in einer Entfernung von 20 ccm über die Flamme eines Bunsenbrenners hält, um den Fleck beobachten zu können. Die Titration ist beendet, wenn kein roter Fleck mehr hervorgerufen wird.

Nach der Titration werden 10 ccm der ursprünglichen Phloroglucinlösung in genau derselben Weise zur Kontrolle titriert und die Menge des durch die Lignozellulose absorbierten Phloroglucins wird aus der Differenz der beiden Titrationsergebnisse berechnet. Dieser Phloroglucin-Absorptionswert wird dann in Prozenten des Trockengewichtes der Lignozellulose ausgedrückt.

Ligninbestimmung nach von Fellenberg²⁾.

Es ist oben beschrieben worden, wie der Pektingehalt pflanzlicher Rohstoffe durch Bestimmung des Methylalkohols ermittelt werden kann. Die Summe des Methylgehaltes des Pektins und des Lignins kann bestimmt werden, wenn man den pflanzlichen Rohstoff mit 72^o/_oiger Schwefelsäure zersetzt, wobei auch der Methylgehalt des Lignins als Methylalkohol abgespalten wird.

Zur Gesamtmethylalkoholbestimmung werden je nach dem zu erwartenden Methoxygehalt 0,2—0,5 g fein gemahlene Substanz verwendet. Gewürze und fettreiche Nahrungsmittel werden auf einem Faltenfilter 4 mal mit starkem Alkohol und 2 mal mit Äther ausgezogen und im Trockenschrank getrocknet. Das extrahierte Material wird in einem 3—400 ccm fassenden Kolben mit 15 ccm 72^o/_oiger Schwefelsäure übergossen, der Kolben mit einem senkrechten Kühler verbunden, dessen Mündung in ein als Vorlage dienendes, gewogenes, graduiertes Reagenzglas taucht und der Zwischenraum zwischen Mündungsrohr und Reagenzglas mit nicht entfetteter Watte verstopft, um Verluste durch Verdunstung zu vermeiden. Kühler und Reagenzglas werden mit Wasser befeuchtet; letzteres trägt Marken bei 6, 10, 16,2 und 25 ccm. Man erhitzt nun den Kolben und hält die Flüssigkeit 10 Minuten lang

¹⁾ Ein Tropfen einer Phloroglucinlösung, die 1:30000 verdünnt ist, ruft auf dieses Papier in einer Minute einen roten Fleck hervor.

²⁾ Th. von Fellenberg, Mitteilungen a. d. Gebiet d. Lebensmitteluntersuchung und Hygiene 8, 28 [1917], Bern.

in ganz schwachem Sieden; dabei sollen nicht mehr als 1—2 ccm überdestillieren. Von Zeit zu Zeit schwenkt man den Kolben etwas um, damit allfällig durch das meist eintretende Schäumen am Rand heraufgestiegene Teilchen wieder heruntergeschwemmt werden. Zum Schluß läßt man abkühlen, gibt in einem Guß 25 ccm Wasser hinzu, setzt den Pfropfen mit dem Verbindungsrohr sogleich wieder auf und destilliert 25 ccm ab. Das Destillat wird in einen frischen Kolben gebracht, mit ca. 1 ccm Wasser nachgespült, mit Natronlauge (1 + 2) unter Zusatz eines Stückleins Lackmuspapier alkalisch gemacht und wieder durch den inzwischen ausgespülten Kühler destilliert, bis ca. 16,2 ccm übergegangen sind. Bei sehr geringen Methoxylgehalten folgen noch 1—2 Anreicherungsdestillationen, wobei man bei der ersten 10, bei der zweiten 6 ccm übergehen läßt. Das Enddestillat wird gewogen und kolorimetrisch geprüft, wie bei der Bestimmung des Pektin-Methylalkohols angegeben worden ist.

Durch Subtraktion des Pektin-Methylalkohols vom Gesamt-Methylalkohol erhält man den Methylalkohol des Lignins. Will man beide Bindungsarten des Methylalkohols in derselben Probe bestimmen, was bei sehr geringen Ligningehalten zu empfehlen ist, so wird der nach Bestimmung des Pektins erhaltene Destillationsrückstand abgesaugt, mit heißem Wasser, Alkohol und Äther ausgewaschen, getrocknet und der Schwefelsäuredestillation unterworfen.

Saure Hydrolyse.

Nach Schorger¹⁾ ergeben sich wertvolle Unterschiede bei der Destillation von Harthölzern bzw. Nadelhölzern mit Schwefelsäure. Die Essigsäuremengen, die man erhält, sind bei den Harthölzern erheblich höher als bei den Nadelhölzern, so daß diese Destillation zur Unterscheidung von pflanzlichen Rohfasern mit Vorteil benutzt werden kann.

Nach Schorger verfährt man folgendermaßen:

Ungefähr 2 g Sägemehl oder dergleichen werden in einen Erlenmeyer von 250 ccm Fassungsraum gebracht und 100 ccm 2,5%ige Schwefelsäure hinzugefügt. Der Erlenmeyer wird mit einem Rückflußkühler verbunden und der Inhalt des Kolbens 3 Stunden lang im schwachen Sieden erhalten, worauf man abkühlen läßt. Das Innere des Kühlers wird mit destilliertem Wasser ausgewaschen und der Inhalt der Erlenmeyer-Flasche in eine 250 ccm-Meßflasche übergeführt. Mit kohlenstoffsaurem, destilliertem Wasser wird bis zur Marke aufgefüllt und die Lösung dann unter häufigem Umschütteln einige Stunden stehen gelassen und dann filtriert.

¹⁾ Die Chemie des Holzes. I. Teil. Methoden und Ergebnisse der Analyse einiger amerikanischer Holzarten. Journ. Ind. and Engineering Chem. 9, 556—561 [1917],

Ein weithalsiger Rundkolben von 750 ccm Inhalt wird mit einem Gummistopfen versehen, der einen Tropftrichter enthält, ferner ein Glasrohr, das zu einer Kapillare ausgezogen ist und am oberen Ende mit einem Stück Vakuumschlauch und Schraubenquetschhahn versehen ist. Die Kapillare muß bis zu dem Boden des Rundkolbens reichen. Der Gummistopfen trägt endlich noch einen Destillieraufsatz. An diesen schließt sich ein gewöhnlicher Kühler an, dem eine Vorlage von 500 ccm Fassungsraum vorgelegt wird, die man mit fließendem, kaltem Wasser kühlt und mit einem Manometer und einer Saugpumpe in Verbindung bringt. In den Rundkolben bringt man einige Stücke Bimsstein und fügt 200 ccm des Filtrats zu, das man, wie oben beschrieben, erhalten hat. (Falls es sich um Harthölzer handelt, wendet man nur 100 ccm an.) Der Rundkolben wird in einem Öl- oder Wasserbad auf 85°C erhitzt, während der Druck im Apparat auf 40—50 mm reduziert wird. Wenn man den Inhalt des Rundkolbens bis auf etwa 20 ccm abdestilliert hat, fügt man durch den Tropftrichter destilliertes Wasser zu, Tropfen für Tropfen mit derselben Geschwindigkeit, wie die Destillation vor sich geht. Sobald 100 ccm Waschwasser überdestilliert sind, wird mit $n/100$ -Natronlauge titriert unter Verwendung von Phenolphthalein als Indikator. Wenn (a) 200 ccm oder (b) 100 ccm der Lösung zur Destillation verwendet wurden, wird die Zahl der verwendeten Kubikzentimeter Natronlauge für (a) mit $5/4$, für (b) mit $5/2$ multipliziert und als Essigsäure berechnet.

Das destillierte Wasser, welches man bei der Bestimmung braucht, sollte frisch ausgekocht, kohlensäurefrei sein.

III. Die chemische Analyse in der Natronzellstoff-Fabrikation.

A. Untersuchung der chemischen Hilfsstoffe.

Als Chemikalien kommen in Betracht: Ätznatron, Soda, Ätzkalk, Sulfat und Bisulfat.

Die Wertbestimmung der drei erstgenannten wurde bereits im Abschnitt Wasseruntersuchung beschrieben. Für die Untersuchung von Sulfat bzw. Bisulfat sind folgende Methoden gebräuchlich:

Sulfat.

Zur Bestimmung der freien Säure werden 20 g Sulfat in Wasser gelöst, auf 250 ccm gestellt, 50 ccm herauspipettiert, mit Methylorange versetzt und mit Normal-Natronlauge bis zur Neutralisation titriert. Jedes Kubikzentimeter der Lauge entspricht 1% SO_3 , wobei die gesamte Azidität, also auch die von Salzsäure, Bisulfat und sauer reagierenden Eisen- und Tonerdesalzen herrührende, auf SO_3 berechnet wird.

Zur Bestimmung des vorhandenen Natriumchlorids werden von der Vorratslösung nochmals 50 ccm pipettiert, die nach 1. verbrauchte Natronmenge zugesetzt, Kaliumchromatlösung zugefügt und mit n_{10} -Normal-Silberlösung titriert. Jedes Kubikzentimeter der Lösung nach Abzug von 0,2 ccm für den Indikator Kaliumchromat entspricht 0,1462% NaCl . Zur Bestimmung des Natriumsulfates wird 1 g Sulfat gelöst, der Kalk mit dem Eisen nach Zusatz von Salmiak und Ammoniak mit oxalsaurem Ammon ausgefällt, das Filtrat nach Zusatz weniger Tropfen reiner Schwefelsäure zur Trockne verdampft, hierauf unter Beigabe eines Stückchens Ammonkarbonat geglüht und gewogen. Von dem gefundenen Gewicht muß man das gefundene Natriumchlorid, umgerechnet auf Natriumsulfat, abziehen, 1 g Chlornatrium entspricht 1,2151 g Natriumsulfat.

Bisulfat.

Die freie Säure wird, wie beim Sulfat angegeben, mit Normalnatronlauge titriert. Sind größere Mengen von Eisenoxyd oder Tonerde vorhanden, so wird ohne Zusatz eines Indikators soviel Normal-Natronlauge zugegeben, bis die ersten Flocken eines Niederschlages erscheinen.

B. Untersuchung der Frischlaugen und kaustifizierten Laugen.

Neben belanglosen Verunreinigungen enthalten die Frischlaugen oder „Weißlaugen“ Natriumhydroxyd, Natriumsulfid, Natriumsulfat, Natriumkarbonat und Natriumsulfat. Für den seltenen Fall, daß nicht mit Sulfatwiedergewinnung gearbeitet wird, sondern mit Soda oder Ätznatron die Verluste an Natriumverbindungen ergänzt werden, kommen natürlich nur Natriumhydroxyd und Natriumkarbonat in Betracht. Die Kontrolle der Frischlaugen allein durch Bestimmung des spezifischen Gewichts mit Aräometer ist ungenügend, da nichts über das wichtige Verhältnis von Natriumhydroxyd zu Natriumsulfid oder über den Grad der Kaustifizierung ermittelt wird. Außerdem kann die noch häufig geübte Bestimmung des spezifischen Gewichts heißer Laugen mit Aräometer, die für 15° geeicht sind, zu großen Irrtümern Veranlassung geben.

In der Frischlauge kann man das Gesamtalkali, d. h. die Summe von Natriumhydroxyd, Natriumsulfid, Natriumsulfat und Natriumkarbonat durch Titration mit Normalsäure und zwei Indikatoren bestimmen. Der Indikator Phenolphthalein zeigt vorgenannte Stoffe mit Ausnahme des Natriumkarbonat an: $\text{NaOH} + \frac{1}{2} \text{Na}_2\text{S} + \frac{1}{2} \text{Na}_2\text{CO}_3$, der Indikator Methylorange zeigt an: $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{NaOH} + \text{Na}_2\text{S} + \frac{1}{2} \text{Na}_2\text{SO}_3$. Ein Berechnungsbeispiel nach Lunge wird unten im Abschnitt: Untersuchung der Schmelzsoda gegeben.

An Stelle dieser Titration wird meist die Baryumchloridfällmethode verwendet: durch Chlorbaryum wird die Soda ausgefällt, das entstehende Schwefelbarium spaltet sich in lösliches Sulphydrat und Baryumhydroxyd, so daß man in der Lösung die obigen Stoffe mit Ausnahme der Soda und des löslichen Natriumsulfits, welches in unlösliches Baryumsulfid übergeht, titrieren kann. Da die Frischlaugen kein Silikat enthalten, ist diese Methode anwendbar. Zuvor wird man natürlich mit Normalsäure und Methylorange das Gesamtalkali bestimmt haben. Die Differenz beider Titrations zeigt die vorhandene Sodamenge an.

Notwendig ist auch die Bestimmung der Natriumsulfidmengen. Durch Jodtitration wird gleichzeitig Natriumsulfat mitbestimmt; durch dessen Sonderbestimmung nach Ausfällung des Schwefelnatriums kann der wahre Wert für Natriumsulfid ermittelt werden.

Nilsen¹⁾ hat vorgeschlagen, zur Umgehung dieser Titration die Soda, wie oben beschrieben, mit Chlorbaryum zu fällen und das Filtrat mit Hilfe der zwei Indikatoren, Phenolphthalein und Methylorange auf seinen Gehalt an Natriumsulfid, zu prüfen. Der Indikator Phenolphthalein gibt die Summe von $\text{NaOH} + \frac{1}{2} \text{Na}_2\text{S}$ an. Der Indikator Methylorange die Summe von $\text{NaOH} + \text{Na}_2\text{S}$. Wird erstere Summe gleich e , die letztere gleich b gesetzt, so ist $b - e = \frac{1}{2} \text{Na}_2\text{S}$, und das Na_2S in Gramm im Liter ausgedrückt, ist gleich $(b - e) 2 \cdot 2 \cdot 3,9$.

Für die Bestimmung des Schwefelnatriums wird auch ammoniakalische Zinklösung empfohlen²⁾.

Bestimmung der Alkalinität (Gesamtalkali). Die Bestimmung des Gesamtalkalis kann, wie folgt, ausgeführt werden: 10 ccm der Lösung werden mit Normal-Salzsäure und Phenolphthalein auf farblos und weiterhin mit Methylorange auf rosa titriert. Die Titration muß in der Kälte möglichst nahe bei 0°C . geschehen. Auch muß fortwährend gut umgerührt oder geschüttelt werden. Nach dem Umschlag des Phenolphthaleins nimmt bei weiterem Säurezusatz die Lösung eine stärkere Gelbfärbung unter gleichzeitiger milchiger Schwefelausscheidung an, was den Umschlag der Methylorangefärbung nicht beeinträchtigt.

Die erwähnte Chlorbariumfällmethode wird folgendermaßen durchgeführt:

Bestimmung der „wirksamen“ Alkalien. 5 ccm der ursprünglichen Flüssigkeit werden auf 100 ccm mit Wasser verdünnt, 50 ccm der verdünnten Flüssigkeit werden in einen 500 ccm-Meßkolben gebracht, 200 ccm heißes, destilliertes Wasser, darauf 20 ccm Chlorbaryumlösung (1 : 10) hinzugesetzt, bis zur Marke mit heißem Wasser verdünnt, umgeschüttelt und absitzen gelassen. 50 ccm der klaren Flüssigkeit werden mit $n/4$ -Salzsäure unter Verwendung von Methylorange als Indikator titriert.

Wendet man 5 ccm Frischlauge an und titriert mit $n/10$ -Salzsäure und Phenolphthalein, so gibt die verbrauchte Anzahl Kubikzentimeter Normalensäure mit 40 multipliziert, unmittelbar Natriumhydroxyd oder Schwefelnatrium, letzteres als Natriumhydroxyd berechnet, für 1 cbm Lauge in Kilogramm an³⁾.

Bestimmung von Sulfid und Sulfit. 10 ccm Frischlauge werden mit luftfreiem Wasser auf etwa 200 ccm verdünnt, hierauf wird mit Essigsäure angesäuert und mit $1/10$ N.-Jodlösung und Stärke auf blau titriert. Die Menge des vorhandenen Sulfids allein wird nach der

¹⁾ Nilsen, Papierfabrikant 11, 1441 [1913].

²⁾ Die Ausführungsform ist unten im Abschnitt: „Titration der Schwarzlauge“ wiedergegeben. Weitere Methoden zur Bestimmung des Schwefelnatriums im Abschnitt: Beachtenswerte Literatur.

³⁾ Christian Christansen, Über Natronzellstoff. Berlin [1913], S. 45.

Bestimmung des Sulfit durch Abziehen des für dieses ermittelten Betrages gefunden.

Bestimmung von Sulfit. 50 ccm Lösung werden mit einer alkalisches Zinklösung versetzt, diese wird hergestellt durch Versetzen einer Lösung von Zinkacetat mit soviel Natronlauge, daß der anfangs entstehende Niederschlag sich wieder auflöst. Nach Ausfällung des Schwefelzinks wird auf 250 ccm gestellt, und durch ein trockenes Filter filtriert. Je 50 ccm des Filtrats, die 1 g Substanz entsprechen, werden darauf mit Essigsäure angesäuert und mit $\frac{1}{10}$ N.-Jodlösung und Stärke auf blau titriert. Die Jodmenge entspricht dem vorhandenen Natriumsulfit.

Otto Kress¹⁾ hat als Vorsitzender der Sulfatzellstoffkommission der amerikanischen „Technical Association of the Pulp and Paper Industry“ folgende Vorschriften zur Untersuchung der „Weißblauge“ oder Frischblauge veröffentlicht:

a) Bestimmung des Gesamtalkalis als Na_2O ausgedrückt.

2 ccm der Lösung werden mit halbnormale Säure unter Verwendung von Methylorange als Indikator titriert. Die verbrauchte Anzahl von Kubikzentimeter Säure entspricht den in der Lösung enthaltenen Mengen von Natriumkarbonat, Natriumhydroxyd, Schwefelnatrium und der Hälfte des Natriumsulfit.

b) Bestimmung des Alkalis (Natriumhydroxyd und Schwefelnatrium).

2 ccm der Lösung werden in einem 100 ccm-Meßkolben mit 20 ccm einer 10⁰/₀igen Lösung von Baryumchlorid versetzt und mit kochendem, destilliertem Wasser bis zur Marke aufgefüllt. Man schüttelt einige Minuten lang und läßt dann absitzen. 50 ccm der klaren Flüssigkeit werden nach dem Abkühlen entnommen und mit halbnormale Säure unter Verwendung von Methylorange als Indikator titriert. Die verbrauchte Zahl von Kubikzentimeter zeigt diejenige Menge Säure an, welche notwendig ist, um Ätznatron und Schwefelnatrium in der Probe zu neutralisieren. Die Differenz zwischen dieser Titration und der oben erwähnten des Gesamtalkalis gibt die Zahl von Kubikzentimeter Säure an, welche notwendig ist, um Natriumkarbonat und die Hälfte des Natriumsulfit zu neutralisieren, da Baryumsulfit praktisch unlöslich in einem großen Volumen Wasser ist.

c) Bestimmung von Schwefelnatrium, Natriumthiosulfat und Natriumsulfit.

Von der Frischblauge wird soviel zu überschüssiger Jodlösung gefügt, daß etwa noch $\frac{1}{2}$ ccm Lauge zur Jodabsättigung erforderlich bleibt. 2 ccm der Lösung werden dann zu der so ermittelten Jodmenge, die in 200 ccm destilliertem, sauerstofffreiem Wasser, das mit überschüssiger

¹⁾ Otto Kress, „Chemische Kontrolle des Kraft-Prozesses“, Zeitschrift „Paper“ S. 30, 23. 2. [1916].

Essigsäure angesäuert wurde, enthalten ist, hinzugefügt. Unter Verwendung von Stärke als Indikator wird die Titration vollendet. 1 ccm $n/_{10}$ -Jodlösung entspricht 0,003908 g Schwefelnatrium (Na_2S) und 0,003105 g Na_2O .

d) Bestimmung von Natriumthiosulfat und Natriumsulfite.

5 ccm Frischlaug werden in einem 250 ccm-Meßkolben mit überschüssiger, alkalischer Zinkchloridlösung versetzt, bis zur Marke aufgefüllt und einige Minuten lang geschüttelt. Nach dem Absitzen werden 50 ccm der klaren Lösung entnommen und mit normaler Schwefelsäure unter Verwendung von Methylorange als Indikator neutralisiert. Die anwesenden Sulfite werden so in saure Sulfite übergeführt. Bei deren Titration mit Jodlösung wird Bisulfat und Jodwasserstoff gebildet, so daß ein Molekül des sauren Sulfits bei der Titration mit Jodlösung eine Säuremenge frei macht, die 3 Molekülen von Natriumhydroxyd entspricht. Die neutralisierte Lösung wird darauf mit $n/_{10}$ -Jodlösung unter Verwendung von Stärke als Indikator titriert; sie wird dann mit 1 Tropfen Natriumthiosulfatlösung entfärbt und bis zur Neutralisationsgrenze mit $n/_{10}$ -Natronlauge titriert. Die Zahl von Kubikzentimeter, multipliziert mit 0,0042, gibt den Betrag von Natriumsulfite in der Frischlaug an, und diese Zahl, dividiert durch 0,0063, gibt den Jodwert des Natriumsulfits. Zieht man diesen von dem bei der Jodtitration früher erhaltenen Wert ab, so erhält man das Jodäquivalent für das anwesende Natriumthiosulfat.

Berechnung der Ergebnisse. c—d gibt die Anzahl von Kubikzentimeter Jod, die für Natriumsulfid erforderlich sind. a—b gibt die Anzahl von Kubikzentimeter Säure an, die für Natriumkarbonat und die Hälfte des Natriumsulfits gebraucht werden. 1 ccm $n/_{10}$ -Schwefelsäure entspricht 0,0265 g Natriumkarbonat oder 0,0155 g Na_2O .

Das Titrationsergebnis von b), ausgedrückt als Na_2O , vermindert um die vorhandene Natriumsulfidmenge, ausgedrückt als Na_2O , gibt das Na_2O , das als Natriumhydroxyd vorhanden ist. 1 ccm $n/_{10}$ -Jodlösung ist = 0,0158 g Natriumthiosulfat.

C. Kontrolle der Kochung und Untersuchung der Schwarz- oder Braunlauge.

Bei der Kontrolle der Kochung durch Bestimmung der Alkaliabnahme vermittelt Titration ist zu beachten, daß bei direkter oder teilweise direkter Erhitzung mit Dampf die Lauge durch Kondenswasser fortgesetzt Verdünnung erfährt. Aber noch eine weitere Fehlerquelle kommt in Betracht. Das Holz bzw. der bloßgelegte Zellstoff wird in den späteren Kochstadien, Natriumhydroxyd adsorbieren, so daß also eine Abnahme des Ätznatrons in der Kochflüssigkeit nicht

notwendigerweise Natriumhydroxyd-Verbrauch bedeutet ¹⁾. In den letzten Stadien der Kochung tritt jedoch eine Verdünnung nicht mehr ein, man kann dann das Fortschreiten der Kochung mit Titrationen verfolgen. Die Kocherlauge enthält viel dunkelgefärbte organische Substanz, wodurch allerdings die Titration mit Zuhilfenahme von Indikatoren außerordentlich erschwert wird. Bestimmt werden daher meist nur die wirksamen Alkalien nach der Chlorbaryummethode, bei welcher eine Aufhellung der Flüssigkeit erreichbar ist. Lunge und Lohöffer ²⁾ haben darauf aufmerksam gemacht, daß diese Methode in Gegenwart von Silikat zu völlig falschen Zahlen führen kann; in Strohzellstoff-Fabriken, die erhebliche Mengen Silikat aus dem Stroh herauslösen, wird die Methode also versagen.

Bestimmung der wirksamen Alkalien. Auch bei der Chlorbaryummethode ist die Dunkelfärbung der Lösung noch sehr lästig. Nach Sutermeister ³⁾ erhält man bei nachfolgender Arbeitsweise die besten Ergebnisse.

25 ccm der Schwarzlauge werden mit 300 ccm Wasser verdünnt, 10 ccm einer konzentrierten Chlorbaryumlösung, die 400 g im Liter enthält, werden hinzugefügt, um die Karbonate und die organischen Säuren, soweit sie unlösliche Baryumsalze geben, auszufällen. Die über dem Niederschlag stehende Flüssigkeit wird mit Normalensäure titriert. Den Endpunkt kann man am besten erkennen, wenn man einen Tropfen der Lösung von einem Glasstab in eine Phenolphthaleinwasserlösung fallen läßt, die den Boden eines Kochbechers eben bedeckt. Wenn der Tropfen nicht mehr eine rote Farbe in seiner unmittelbaren Umgebung in der Indikatorlösung hervorruft, wird der Endpunkt als erreicht angenommen. Die Methode ist nur annähernd richtig, doch kann man eine Genauigkeit bis zu 5% erhalten. Schwierig ist erstens die Unterscheidung der roten Farbe des Indikators gegenüber der braunen Farbe des Tropfens, zweitens die langsame Entwicklung der roten Farbe um den Tropfen. Bedenklicher noch ist, daß der Endpunkt mit den Arbeitsbedingungen, nämlich mit der Verdünnung wechselt.

Von dem gleichen Autor wird noch empfohlen, durch einen Überschuß von Phenolphthalein befriedigendere Endpunkte zu erreichen. Ein paar Tropfen des Indikators werden hinzugegeben und bis zum Verschwinden des Rot titriert, hierauf wird ein großer Überschuß des Indikators hinzugefügt und wiederum bis zum Verschwinden der roten Farbe titriert; dies wird solange wiederholt, bis bei Zugabe von weiteren Indikatormengen rote Farbe nicht mehr entwickelt wird.

¹⁾ Beadle und Stevens, Journ. Soc. Chem. Ind. **32**, 175 [1913].

²⁾ Lunge und Lohöffer, Zeitschr. f. angew. Chem. **14**, 1125 [1901].

³⁾ Edwin Sutermeister und Harold R. Rafsky, Die Natronbestimmung in der Schwarzlauge. „Paper“ S. 23, 28. 8. [1912].

Bestimmung von Schwefelnatrium. Zur Bestimmung des Schwefelnatriums in der Schwarzlauge empfiehlt Kress¹⁾ folgende von Mc. Naughton nachgeprüfte Methode:

Gebraucht wird eine Zinklösung, von der 1 ccm 0,01 g Schwefelnatrium entspricht. Zur Herstellung werden 16,746 g reinstes gepulvertes Zink in einem kleinen Überschuß von Salpetersäure gelöst und soviel Ammoniak hinzugefügt, bis der sich bildende Niederschlag wieder vollständig aufgelöst ist. Die Lösung wird dann auf 2000 ccm verdünnt. Es muß genügend Ammoniak vorhanden sein, damit das Zink, wenn auf dieses Volumen verdünnt wird, nicht ausfällt. Als Indikator dient eine ammoniakalische Nickelammonsulfatlösung.

Die Bestimmung wird von Mc. Naughton folgendermaßen ausgeführt: 50 ccm Schwarzlauge werden auf 1 Liter verdünnt und 20 ccm dieser Lösung, die nunmehr 1 ccm der ursprünglichen Schwarzlauge entsprechen, mit destilliertem Wasser auf 100 ccm verdünnt. Die Zinkmeßflüssigkeit wird aus einer Bürette hinzugegeben. Als Endpunkt der Reaktion wird angesehen, wenn bei Berührung einer kleinen Menge der Lösung auf einer Porzellanplatte mit etwa 3 Tropfen ammoniakalischer Nickelsulfatlösung, ein schwarzer Niederschlag von Schwefelnickel sich bildet.

Zur Bestimmung des Schwefelnatriums in der Lauge wird von Ralf und Oliver²⁾ vorgeschlagen, mit ammoniakalischer Silbernitratlösung zu fällen. Das Silbersulfid fällt unlöslich aus, alle übrigen Silbersalze sind in Gegenwart von Ammoniak löslich. Die Vorschrift zur Ausführung ist folgende: Die zu prüfende Lösung wird filtriert, Ammoniak hinzugefügt und aufgeköcht und aus einer Bürette langsam eine titrierte Lösung von ammoniakalischem Silbernitrat hinzugetropft. Letztere wird durch Auflösung von 27,69 g metallischen Silbers in reiner Salpetersäure und Hinzufügen von 250 ccm Ammoniakwassers und Auffüllen auf 1 Liter gewonnen. Von dieser Lösung entspricht 1 ccm 0,01 g Schwefelnatrium.

Bei dem Zusatz der Silberlösung fällt ein schwarzer Niederschlag von Schwefelsilber aus. Wenn fast der gesamte Schwefel gefällt ist, filtriert man die Flüssigkeit und fügt zum Filtrat nochmals etwas Silberlösung, bis nach wiederholter Filtration ein Tropfen der Flüssigkeit nur noch leichte Trübung bewirkt. Die Zahl von Kubikzentimetern ammoniakalischer Silbernitratlösung, multipliziert mit 0,01 gibt die Zahl der Gramme von Schwefelnatrium in dem bekannten Volumen der Flüssigkeit.

Bestimmung des Silikats. 20 ccm der Lösung werden mit Salzsäure zur Trockne eingedampft und nach mehrfachem Abrauchen mit Salzsäure wird die Kieselsäure in üblicher Weise gewichtsanalytisch

¹⁾ Kress, a. a. O.

²⁾ Paper Nr. vom 22. Juli 1914.

bestimmt. 1 Gewichtsteil $\text{SiO}_2 = 2,033$ Gewichtsteile Na_2SiO_3 . Die Salzsäure wird am besten tunlichst im Kohlensäurestrom, mindestens jedoch bei möglicher Abhaltung der Luft, zugesetzt, damit man im Filtrat der Kieselsäurefällung das Natriumsulfat genau bestimmen kann und Oxydationen von Schwefelwasserstoff und Schwefeldioxyd vermieden werden.

Bestimmung von Sulfat. In dem Salzsäurefiltrat der Kieselsäurefällung wird mit Chlorbaryum in üblicher Weise die Schwefelsäure bestimmt.

Gesamtgehalt an Natriumsalzen. Der Gesamtgehalt der Schwarzlauge an Natriumverbindungen wird durch Abrauchen mit Salz- oder Schwefelsäure und Veraschen bestimmt, wobei man entweder ein Gemenge von Chlornatrium und Natriumsulfat oder Natriumsulfat allein erhält. Im ersteren Falle kann man durch Titration mit Silberlösung die Chlormenge, durch Fällung mit Chlorbaryum die Schwefelsäure bestimmen. Die Umrechnung der Säuren auf Na_2O gibt den Gesamtgehalt an Natriumverbindungen. Man bekommt gleichzeitig noch einen Wert für das vorhandene Natriumsulfat. Raucht man mit Schwefelsäure ab, so muß man natürlich auf diese Bestimmung verzichten und sie in einer Sonderprobe vornehmen. Die erste Probe beschreibt Moe ¹⁾ wie folgt:

„5—10 ccm der Ablauge werden in eine kleine Porzellanschale gebracht. Zweckmäßigerweise mißt man die Ablauge nicht dem Volumen nach, sondern wägt sie in einem Wägglas ab und berechnet das Volumen aus dem Gewicht und dem spezifischen Gewicht, da dies wesentlich genauere Resultate gibt, als wenn man aus einer Pipette oder Bürette mißt. Zur Flüssigkeit fügt man dann Salzsäure im Überschuß, dampft zur Trockne ein und verbrennt bei dunkler Rotglut. Durch dieses Verfahren werden alle Natronverbindungen, außer dem Sulfat, in Chlornatrium übergeführt. Die Salze werden dann aus dem Rückstand ausgelaugt, die Lösung filtriert, bis zu einem passenden Volumen eingedampft und mit einer halbnormalen Silberlösung titriert unter Verwendung von Kaliumchromat als Indikator. Es ist wichtig, daß jedes Teilchen von Natriumchlorid aus dem kolloiden Rückstand herausgelaugt wird.

In einer zweiten Probe der Flüssigkeit wird dann das Sulfat entweder gravimetrisch oder volumetrisch mit Chlorbaryum bestimmt. Man benutzt zweckmäßig eine größere Menge der Flüssigkeit in diesem Falle, da der Gehalt an Sulfat verhältnismäßig klein ist. Aus den Werten der beiden Bestimmungen kann man dann die Gesamtmenge an Natriumverbindungen in der Flüssigkeit berechnen.“

¹⁾ Carl Moe, „Paper“ 14, 156; 25. 2. [1914].

Die zweite Methode wird nach Heuser ¹⁾ folgendermaßen ausgeführt: „5 ccm Braunlauge werden mit Wasser und verdünnter Schwefelsäure versetzt und solange gekocht, bis kein Schwefelwasserstoff mehr entweicht. Beim Kochen ballt sich die organische Substanz zusammen und kann von der Flüssigkeit durch Filtrieren getrennt werden. Das Filtrat dampft man nun auf dem Wasserbade ein, und raucht die überschüssige Schwefelsäure auf dem allmählich angeheizten Sandbade ab. Da mit konzentrierter Schwefelsäure nicht alle organische Substanz ausgefällt wird, so färbt sich der Rückstand auf dem Sandbade mit zunehmender Konzentration dunkelbraun und schließlich schwarz. Man unterbricht nun hier zweckmäßig das Abrauchen und gießt die konzentrierte Lösung noch heiß vorsichtig in Wasser, wobei die Kohle sich in amorpher Form abscheidet und leicht durch Filtrieren von der Flüssigkeit getrennt werden kann. Das Filtrat dampft man nun nochmals ein und raucht die überschüssige Schwefelsäure vollständig ab. Den Rückstand glüht man mit etwas Ammonkarbonat, bis die Asche weiß ist, was nun leicht vor sich geht. Nach dem Erkalten löst man sie in Wasser unter Zusatz von Salzsäure, erhitzt zum Kochen und fällt mit kochender Baryumchloridlösung die Schwefelsäure als BaSO₄ ab.“

Handelt es sich — was in Deutschland allerdings kaum vorkommen dürfte — um Schwarzlaugen, die kein Schwefelnatrium enthalten, so kann durch Veraschung und direkte Titration der Asche die Gesamtmenge der Natriumverbindungen bestimmt werden.

50 ccm Schwarzlauge werden in einer Platinschale zur Trockne verdampft, der Rückstand wird über einem Bunsenbrenner verascht, die gelösten Salze werden mit heißem, destilliertem Wasser ausgelaugt und die gesamte erhaltene Lösung wird mit normaler Schwefelsäure unter Verwendung von Methylorange als Indikator titriert. Die Anzahl von Kubikzentimeter Säure, die erforderlich sind zur Erreichung des Farbumschlags, multipliziert mit 0,62, gibt in Grammen den Gesamt-Na₂O-Gehalt in einem Liter Schwarzlauge an.

Bestimmung der organischen Stoffe in der Kocherlauge²⁾. Um das Fortschreiten der Kochung, die Abnahme der Alkalinität zahlenmäßig festzulegen, übersättigt Christiansen ³⁾ mit Säure und titriert mit Barytlösung zurück:

„10 ccm der verdünnten Lauge entsprechend 1 ccm der Ablauge werden mit 20 ccm n/10-Säure angesäuert und rasch bis zum Sieden erhitzt. Die in der Lauge vorhandenen organischen Verbindungen werden gefällt und ballen sich so zusammen, daß die Lösung nur schwach gelb gefärbt ist. Die Lösung wird dann mit titrierter unter Benzin aufbewahrter

¹⁾ Emil Heuser, Papier-Ztg. 36, 2158 [1911].

²⁾ Chr. Christiansen, Über Natronzellstoff. Berlin 1913.

³⁾ Christian Christiansen, a. a. O. S. 82.

Barytlösung zurücktitriert — der Unterschied zwischen Kubikzentimetern angewandter Säure und Kubikzentimeter Barytlösung gibt den Verbrauch an n_{10} -Säure an.“

Zur Erkennung des Fortschreitens der Kochung hat Christiansen eine Methode angegeben, die auf der Ausfällung der jeweils gelösten Ligninstoffe beruht, je mehr in Lösung gegangen ist, um so mehr läßt sich auch ausfällen:

Eine Anzahl Reagenzgläser von gleichem Durchmesser, etwa 2,5 cm, werden mit Strichen für 10, 15 und 30 ccm versehen. Mit einer Pipette werden 10 ccm Ablauge in je ein Glas gebracht, dazu kommen 5 ccm 50%ige Schwefelsäure zum Fällern der organischen Stoffe. Durch die Reaktionswärme wird die Fällung soweit erhitzt, daß sie sich zusammenballt. Dann wird das Glas vorsichtig mit Wasser bis zur gleichen Höhe (30 ccm) gefüllt. Nach einiger Übung lassen sich die Höhen der gefällten Mengen leicht vergleichen, auch läßt sich leicht finden, wann Zunahme der Fällung nicht mehr stattfindet. Setzt man nach dem Fällern statt Wasser etwas Äther hinzu und schüttelt alles gut durch, so wird das Harz vom Äther aufgenommen und seine Menge läßt sich nach der Farbe der ätherischen Lösungen schätzen.

D. Untersuchung der Sulfatschmelze (Schmelzsoda).

Für die Schmelzsoda bzw. Sulfatschmelze hat Kirchner¹⁾ eine Anweisung zur Untersuchung gegeben, die in den Fabriken viel benutzt worden ist. Nach Lunge und Lehöffer²⁾ handelt es sich bei Kirchner um Wiedergabe einer von Lunge und Lehöffer³⁾ vorgeschlagenen Methode. Die (Leblanc-) Rohsoda ist aber in ihrer Zusammensetzung derart verschieden von der Schmelzsoda, daß solche Übertragung unzulässig ist. Die Rohsoda enthält nämlich nur unbedeutende Mengen von Schwefelnatrium, die Schmelzsoda hat einen sehr erheblichen Gehalt an Natriumsulfid. Stammt die Schmelzsoda aus Strohzellstoff-Fabriken, so ist ein bedeutender Gehalt an Natriumsilikat vorhanden, der beispielsweise die Chlorbaryumfällmethode unbrauchbar macht.

Die Schmelzsoda ist an der Luft sehr veränderlich; sie zieht die Feuchtigkeit und Kohlendioxyd an und oxydiert sich sehr rasch. Die Probenahme und das Zerkleinern müssen also mit tunlichster Beschleunigung vorgenommen werden, und die Aufbewahrung der Proben muß in luftdicht schließenden Gefäßen geschehen.

Nach Lunge werden zur Untersuchung 50 g eines gepulverten Durchschnittsmusters der Schmelze durch längeres Schütteln mit etwa

¹⁾ Ernst Kirchner, Das Papier, 3. Teil Halbzellstofflehre. B. und C. Zellstoff S. 102.

²⁾ Lunge, Taschenbuch für die Sodaindustrie; ferner Chem.-techn. Untersuchungsmethoden 1904, I, 452.

³⁾ Lunge und Lehöffer, Z. f. angew. Chem. 14, 1125 [1901].

500 ccm kohlenensäure- und luftfreiem Wasser von etwa 45° in einem 1-Litermeßkolben gelöst, dann bis zur Marke aufgefüllt.

Zur Bestimmung der Alkalinität werden 20 ccm = 1 g Substanz verwendet, ebensoviel für die Bestimmung von Sulfid und Sulfit. Für diejenige des Sulfits allein wendet man 100 ccm Lösung an, für die Bestimmung des Silikats ist die Anwendung von 20 ccm vorteilhaft. Die Methoden sind bereits bei der Untersuchung der Frischlaugen beschrieben. Nachstehend ist die Berechnung der Bestandteile der Schmelzsoda in einem Beispiel nach Lunge gegeben.

Nach Lunge wird die Berechnung der Bestandteile der Schmelzsoda bei der Ausführung durch Umrechnung in die Gewichtsteile der einzelnen Komponenten sehr umständlich und zeitraubend. Viel einfacher ist es, Äquivalente der Normallösungen direkt miteinander in Beziehung zu bringen. Am besten wird dies durch die folgende, wirklich ausgeführte Analyse und deren Berechnung erkenntlich:

1. Unlösliches:

- a) 10,0039 g Schmelze gaben 1,0836 g Rückstand
- b) 10,0000 g „ „ 1,0805 g „

Gewicht des Rückstandes nach dem Glühen:

- a) 1,0000 g, folglich 0,0836 g Kohle,
- b) 0,9904 g, „ 0,0901 g „
- 2. Alkalinität in Kubikzentimeter $\frac{1}{5}$ N.-HCl mit Phenolphthalein 49,39; 49,33; im Mittel 49,36 ccm „ Methylorange 76,74; 76,74; „ „ 76,74 „
- 3. $\text{Na}_2\text{S} + \text{Na}_2\text{SO}_3$.
 $\left. \begin{array}{l} 40,23 \text{ ccm } \frac{1}{10} \text{ N.-J.} \\ 40,27 \text{ „ } \frac{1}{10} \text{ N.-J.} \end{array} \right\} \text{ im Mittel } 40,25 \text{ ccm } \frac{1}{10} \text{ N.-J.}$
- 4. Na_2SO_3 .
 $\left. \begin{array}{l} 0,40 \text{ ccm } \frac{1}{10} \text{ N.-J.} \\ 0,40 \text{ „ } \frac{1}{10} \text{ N.-J.} \end{array} \right\} \text{ im Mittel } 0,40 \text{ ccm } \frac{1}{10} \text{ N.-J.}$
- 5. Na_2SiO_3 .
 $\left. \begin{array}{l} 0,0699 \text{ g SiO}_2 \\ 0,0701 \text{ g SiO}_2 \end{array} \right\} \text{ im Mittel } 0,0700 \text{ g SiO}_2$.
- 6. Na_2SO_4 .
 $\left. \begin{array}{l} 0,0536 \text{ g BaSO}_4 \\ 0,0534 \text{ g BaSO}_4 \end{array} \right\} \text{ im Mittel } 0,0535 \text{ g BaSO}_4$.

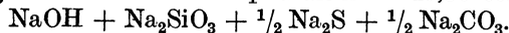
Berechnung:

- 1 ccm $\frac{1}{5}$ N.-HCl entspricht 0,0106 g Na_2CO_3 und 0,0080 g NaOH.
- 1 „ $\frac{1}{10}$ N.-J. „ 0,0039 g Na_2S und 0,0063 g Na_2SO_3 .
- 1 g SiO_2 „ 2,028 g Na_2SiO_3 .
- 1 g Na_2SiO_3 „ 81,63 ccm $\frac{1}{5}$ N.-HCl.
- 1 g BaSO_4 „ 0,6089 g Na_2SO_4 .

Durch $\frac{1}{5}$ N.-HCl und Methylorange = 76,74 ccm wurden angezeigt:



Durch $\frac{1}{5}$ N.-HCl und Phenolphthalein = 49,36 ccm:



$$[76,74 - 0,10 \text{ (für } \frac{1}{2} \text{Na}_2\text{SO}_3)] - 49,36 = 27,28 \text{ ccm } \frac{1}{5} \text{ N.-HCl.}$$

$$2 \times 27,28 = 54,56 \text{ ccm } \frac{1}{5} \text{ N.-HCl} = \text{Na}_2\text{S} + \text{Na}_2\text{CO}_3.$$

$$40,25 \text{ ccm } \frac{1}{10} \text{ N.-J.-Na}_2\text{S} + \text{Na}_2\text{SO}_3.$$

$$40,25 - 0,40 = 39,85 \text{ ccm } \frac{1}{10} \text{ N.-J.} = \text{Na}_2\text{S}.$$

$$0,40 \text{ ccm } \frac{1}{10} \text{ N.-J.} = \text{Na}_2\text{SO}_3.$$

$$54,56 - \frac{39,85}{2} = 34,64 \text{ ccm } \frac{1}{5} \text{ N.-HCl} = \text{Na}_2\text{CO}_3.$$

$$49,36 - 27,28 = 22,08 \text{ ccm } \frac{1}{5} \text{ N.-HCl} = \text{NaOH} + \text{Na}_2\text{SiO}_3.$$

In 1 g Schmelzsoda sind demnach:

$$\text{Na}_2\text{CO}_3 = 34,64 \cdot 0,0106 = 0,3672 \text{ g}$$

$$\text{Na}_2\text{SiO}_3 = 0,0700 \cdot 2,028 = 0,1420 \text{ g}$$

$$(\text{= } 11,59 \text{ ccm } \frac{1}{5} \text{ N.-HCl}) =$$

$$\text{NaOH} = (22,08 - 11,59) \cdot 0,008 = 0,0839 \text{ g}$$

$$\text{Na}_2\text{S} = 39,85 \cdot 0,0039 = 0,1554 \text{ g}$$

$$\text{Na}_2\text{SO}_3 = 0,40 \cdot 0,0063 = 0,0025 \text{ g}$$

$$\text{Na}_2\text{SO}_4 = 0,0535 \cdot 0,6089 = 0,0326 \text{ g}$$

$$\text{Unlösliches} = \text{Rückstand: } 10 = 0,1081 \text{ g}$$

$$(\text{davon Kohle} = 0,0086 \text{ g}).$$

E. Untersuchung der Nebenerzeugnisse der Natronzellstoff-Fabrikation.

Untersuchung des Kalkschlammes¹⁾ von der Kaustifizierung.
Bei der Kaustifizierung der in Wasser gelösten Schmelzsoda werden große Mengen Kalkschlamm erhalten, der auf Ätznatrongehalt geprüft werden muß.

Man entnimmt mit einer Pipette, deren Gefäß sofort in die Auslaufspitze übergeht, eine Probe mit einem bekannten Volumen Wasser zu dünnem Brei angerührten Schlammes, spritzt den außen anhängenden Schlamm ab, entleert die Pipette in ein Becherglas, spült mit Wasser nach, setzt einen Überschuß von Chlorbaryumlösung und einen Tropfen Phenolphthaleinlösung zu und titriert nun mit $n/5$ -Salzsäure, bis die Rötung eben verschwunden ist. Jedes Kubikzentimeter der Säure entspricht 0,005613 g CaO.

Den Gesamtkalk ermittelt man durch Titrieren mit Säure und Methylorange oder Lackmustiter und zieht hiervon den eben bestimmten Ätzkalk ab.

¹⁾ G. Lunge, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden. 1. Bd., 5. Aufl. Berlin [1904], S. 449.

Zur Bestimmung des Gesamtnatrons dampft man zur Zersetzung der unlöslichen Natronverbindungen mit Zusatz von kohlenurem Ammon zur Trockne ein, wiederholt dies noch einmal, digeriert mit heißem Wasser, filtriert, wäscht und bestimmt den alkalimetrischen Titer des Filtrats. Da das Natron ursprünglich teils als Natriumhydroxyd, teils als Natriumkarbonat vorhanden gewesen sein kann, berechnet man es am besten als Na_2O , von denen 0,03105 g 1 ccm Normal-säure entsprechen.

Nach Christiansen¹⁾ genügt für den Betrieb folgende einfache Methode:

„25 ccm des Schlammes werden auf 1000 ccm verdünnt, 100 ccm hiervon mit $n/1$ -Salzsäure und Methylorange heiß auf Rotfärbung titriert. Es gibt die verbrauchte Menge $n/1$ -Säure die Gesamtmenge an Kalk und Alkali an.

Die hierzu verwendete Probe wird mit oxalsaurem Ammoniak versetzt und der kochend heißen Lösung tropfenweise Ammoniak zugefügt, bis Fällung eingetreten ist. Nach einigen Stunden filtriert man den Niederschlag ab und wäscht ihn gut mit heißem, mit einigen Tropfen Essigsäure versetztem Wasser aus. Den vollkommen von Ammonoxalat befreiten Rückstand löst man in heißer, verdünnter Schwefelsäure und titriert mit $n/10$ -Kaliumpermanganatlösung. Die verbrauchte Anzahl Kubikzentimeter $n/10$ -Permanganat gibt die Menge Kalk des Schlammes an. Der Unterschied der beiden Bestimmungen gibt, mit 40 multipliziert, die im Schlamm enthaltene Menge Alkali in Kilogramm NaOH auf einen Kubikmeter Schlamm mit einer für die Technik genügenden Genauigkeit an.“

Das Auswaschen des Schlammes muß im Betrieb bis zu fünf Malen geschehen, selbst dann enthält der Schlamm noch in 1 cbm beispielsweise²⁾ 9,6 kg Natriumhydroxyd und 1,6 kg Natriumsulfat, die endgültig verloren sind.

Flüssiges Harz und Fett (Tallöl). Aus den Schwarzlaugen scheiden sich beim Stehen als Kruste oben aufschwimmend, teilweise auch am Boden und den Wänden dickflüssige, halb feste braunschwarze, bisweilen stellenweise weiße Harzmassen aus, das in Schweden sogenannte „Tallöl“ oder flüssiges Harz, ein Gemisch von Harz- und Fettsäuren, an Natron gebunden, also eine Harzseife.

Will man seinen Gehalt an Harz bestimmen, so wird man zweckmäßig nach dem Lösen der Probe von 10—20 g in warmem Wasser durch Zusatz von Säure die Harz- und Fettsäuren in Freiheit setzen und sie mit einem organischen Lösungsmittel aus der trüben Milch ausschütteln. Der nach dem Verdampfen des Lösungsmittels bleibende

¹⁾ Christian Christiansen, Über Natronzellstoff, seine Herstellung und chemischen Eigenschaften, Berlin 1913, S. 44.

²⁾ Christiansen, a. a. O. S. 39.

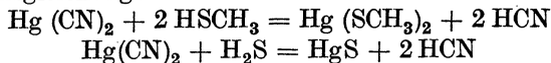
Rückstand — im Fall eines mit Wasser teilweise mischbaren Lösungsmittels, wie Äther, muß die Lösung erst mit frischgeglühtem Natriumsulfat getrocknet werden — wird entweder direkt gewogen, oder in ihm nach der oben Seite 53 gegebenen Vorschrift der Fettsäuregehalt bestimmt.

Terpentin. Das in der Hochdruckperiode abgeblasene und kondensierte Terpentin muß durch fraktionierte Destillation oder durch Behandlung mit Säure oder anderen Chemikalien, endlich auch unter allerdings großen Verlusten durch Belichtung von den übelriechenden Schwefelverbindungen befreit werden.

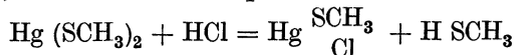
Die Wertbestimmung des gereinigten Öles geschieht durch fraktionierte Destillation, für die Klinga ¹⁾ die Destillation von 100 g Öl aus einem 200 ccm fassenden Ladenburgkolben unter Aufzeichnung der Menge des Destillats bei Beobachtung einer gleichmäßigen Destillationsgeschwindigkeit (3—4 ccm in der Minute) bei verschiedenen Temperaturen (158, 160, 165, 170, 175, 180, 185 und 200 °) empfiehlt. Nach den erhaltenen Zahlen wird die Qualität des Öls beurteilt, wie Verf. an Hand von Tabellen erklärt. Außer der Destillation wird der Verlust festgestellt, der durch die Behandlung mit Natronlauge oder Schwefelsäure eintritt. Die Feststellung der Dichte mit Hilfe eines Aräometers, ebenso die Beobachtung der Farbe und des Geruchs hat für den erfahrenen Käufer erheblichen Wert.

Untersuchung der Abgase der Natronzellstoff-Fabrikation.

In den Abgasen ist neben Schwefelwasserstoff Merkaptan enthalten. Nach Klason ²⁾ kann man die Merkaptane neben Schwefelwasserstoff nachweisen und quantitativ bestimmen, wenn man sie auf Quecksilbercyanid wirken läßt. Es bildet sich dabei schwarzes Schwefelquecksilber und weißes Quecksilbermerkaptid nebst Cyanwasserstoff gemäß der Reaktionsgleichung:



Da die genannten Quecksilberverbindungen völlig unlöslich und unveränderlich sind, können sie ihrer Menge nach durch Wägen bestimmt werden. Wird dann der trockene Niederschlag mit reiner Salzsäure gekocht, so wird das Merkaptid nach der Formel zerlegt:

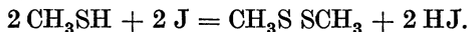


d. h. die Hälfte des Merkaptans wird entwickelt. Dieses wird in Alkohol

¹⁾ J. Klinga, Analysenmethoden für rohe Terpentin- und Teeröle. (Bihang till Jern-Kontorets Annaler 18, 29 [1907]. D. Parfümerie-Ztg. 3, 107—109 [1917]. (Zeitschr. f. angew. Chemie 30, 313 [1917]).

²⁾ Klason, Hauptversamlungsbericht des Vereins der Zellstoff- und Papier-Chemiker 1908. 33.

absorbiert und dann mit Jod titriert ¹⁾, eine Reaktion, die nach folgender Formel verläuft:



Quecksilbersulfid wird auch von kochender Salzsäure nicht angegriffen.

Zum Nachweis von Merkaptan ²⁾ in den Abgasen der Natronzellstoff-Fabriken hat Klason Papierstreifen, die mit Bleiacetat getränkt sind, in Vorschlag gebracht. Das Blei-Merkaptid ist schön gelb in der Farbe, während Bleisulfid schwarz ist. Wenn man also Papierstreifen in den Rauchkanal einbringt, so werden sie allmählich eine braune Farbe annehmen. Das Vorhandensein von Merkaptan ist auch am Geruch zu erkennen, da Bleimerkaptid nicht geruchfrei ist. Hat man Papierstreifen im Vorrat, deren Farbe so abgestuft ist, daß sie der Farbe des Reagenz-papiers bei dem verschiedenen Gehalt der Gase an den genannten Schwefelverbindungen entspricht, so kann man an der Farbe eines Probestreifens, der in die Gasleitung eingebracht ist, im Vergleich mit dem erwähnten gefärbten Papierstreifen beurteilen, ob und wieviel etwa der gefürchteten Verbindungen entstanden sind.

Weitere beachtenswerte Literatur.

H. Swann, Die Bestimmung von Schwefelnatrium in Schwefelfarbstoff-Bädern. (J. Soc. Dyers and Colourists, **33**, 146—148 [1917]). (J. Soc. Chem. Ind. **36**, 708 [1917]).

Die Schwefelnatriumlösung wird mit Chlorammoniumlösung destilliert, die 5% Ammoniak im Überschuß enthält. Das Ammoniumsulfid wird in einem Überschuß von Normaljodlösung, die mit Essigsäure angesäuert ist, aufgefangen. Der Überschuß an Jod wird mit Thiosulfat oder mit arseniger Säurelösung bestimmt.

¹⁾ Klason und Carlson, Berichte der deutschen chem. Gesellschaft **39**, 738 [1906].

²⁾ Klason, Hauptversammlungsbericht 1908 des Vereins der Zellstoff- und Papier-Chemiker. S. 37.

IV. Die chemische Analyse in der Sulfitzellstoff-Fabrikation.

A. Untersuchung der chemischen Hilfsstoffe.

Als Rohmaterialien zur Herstellung der Kochflüssigkeit kommen in Betracht: Kalkstein, Schwefel, Schwefelkies und Gasreinigungsmasse, allenfalls auch Kalkmilch, deren Untersuchung aber schon oben beschrieben ist.

Kalkstein für Sulfitlaugen-Türme.

Bei der Auswahl solchen Kalksteines muß in erster Linie jener berücksichtigt werden, der sich mit mäßigen Kosten beschaffen läßt und daneben die nötige Reinheit besitzt. In dieser Hinsicht wird ein Produkt verlangt, das möglichst frei von fremden Stoffen ist und der Hauptsache nach aus Kalziumkarbonat mit geringen Beimengungen von Magnesiumkarbonat besteht. Vielfach wird jedoch auch Dolomit verwandt, der größere Mengen von Magnesiumkarbonat enthält.

Zur Herstellung der Kochlauge soll nach Remmler¹⁾ ausgeprägt kristallinischer Kalkstein besser geeignet sein, als mehr amorpher Kalkstein. Je besser kristallinisch und je höher das spezifische Gewicht, um so größer die Ergiebigkeit an Bisulfit.

Ein erheblicherer Gehalt an Magnesium kann die Kochung beeinflussen, da Magnesiumsulfit verhältnismäßig wasserlöslich ist im Gegensatz zum Kalziumsulfit. Durch eine Magnesiumbestimmung wird man sich über die annähernde Höhe des Gehaltes vergewissern müssen.

Unter Berücksichtigung dieses erstreckt sich die Prüfung des Kalksteines auf die Ermittlung seines Kalk- bzw. Magnesiagehaltes, ferner auf die Bestimmung fremder Beimengungen, als welche sandige Stoffe, ferner Eisen und seltener organische Substanzen in Betracht kommen.

¹⁾ Remmler, Herstellung der Sulfitlauge. Schriften des Vereins der Zellstoff- und Papier-Chemiker. 8, 42. Berlin 1914.

Bestimmung des Kalkgehaltes. Man löst zu dieser Bestimmung 1 g einer guten Durchschnittsprobe in 25 ccm Normalsalzsäure. Dieses Auflösen nimmt man, um hierbei jedes Herausspritzen von Flüssigkeit zu vermeiden, in einem Erlenmeyerschen Kolben mit aufgesetztem Trichter vor. In der erhaltenen Flüssigkeit titriert man die überschüssige Säure mit Normalalkalilösung zurück. Aus der Zahl der verbrauchten Kubikzentimeter Säure berechnet sich durch Multiplikation mit 2,8045 der Prozentgehalt an Kalziumoxyd (CaO); durch Multiplikation mit 5,0045 erhält man den Gehalt an Kalziumkarbonat. Bei dieser Berechnung wird jedoch etwa vorhandenes Magnesiumoxyd bzw. -karbonat mit als entsprechendes Kalziumsalz berechnet. Bei größeren Mengen an Magnesiumkarbonat ist daher dieses nach der folgenden Bestimmung zu ermitteln und nach Umrechnung auf die Kalziumverbindung von den oben erhaltenen Werten in Abzug zu bringen.

Bestimmung der Magnesia. Man löst wie oben etwa 2 g einer genau abgewogenen Kalksteinprobe in Salzsäure und fällt den Kalk durch Neutralisieren mit Ammoniak und nachherigen Zusatz von oxalsaurem Ammon in der Siedehitze.

Den Niederschlag filtriert man ab, wäscht gut aus, erhitzt das Filtrat samt den Waschwässern zum Sieden und fügt langsam siedend heißes Natriumphosphat, bis kein Niederschlag mehr erfolgt. Man läßt erkalten, setzt ungefähr $\frac{1}{3}$ des Volumens an Ammoniak zu und filtriert nach längerem Stehen, etwa 2—3 Stunden (bei wenig Magnesia nach 12 Stunden), ab. Den Niederschlag wäscht man mit $2\frac{1}{2}\%$ igem Ammoniak aus, trocknet ihn und löst ihn dann möglichst vollständig vom Filter, das man schließlich in der Platinspirale verascht. Diese Asche glüht man samt dem Niederschlag erst schwach, schließlich stärker. Jeder Teil der dann als Pyrophosphat vorhandenen Asche entspricht 0,3623 Teilen Magnesiumoxyd (MgO).

Bestimmung der unlöslichen Rückstände und organischen Stoffe. Etwa 1 g Kalkstein wird mit Salzsäure behandelt; der verbleibende Rückstand wird ausgewaschen, getrocknet und geglüht. Werden größere Mengen organischer Substanzen vermutet, so trocknet man das Filter bei 100° , wiegt es dann in einem verschlossenen Wägegäschen und verascht es erst dann in einem Tiegel. Die Differenz ergibt die Menge der organischen Substanzen.

Bestimmung des Eisens. Man löst 2 g Kalkstein in etwas eisenfreier Salzsäure auf, reduziert durch Zusatz von wenig reinem (eisenfreiem) Zink in der Wärme das Eisen zur Ferroverbindung, gießt vom Zink vorsichtig ab, wäscht es mehrmals aus, setzt zur Lösung und den Waschwässern 50 ccm Schwefelsäure (1:10) und etwas eisenfreie Mangansulfatlösung und titriert nun in der Wärme mit n_{10} -Permanganatlösung bis zur schwachen Rosafärbung. Jedes Kubikzentimeter dieser Lösung entspricht 0,005746 g Eisen.

Schwefel.

Der für die Herstellung von Sulfitlauge verwendete Schwefel ist ziemlich ausschließlich sizilianischer oder nordamerikanischer Herkunft. Er wird nach verschiedenen Sorten gehandelt, die sich voneinander durch ihr Aussehen und den Aschengehalt unterscheiden. Die Hauptmenge des handelsgängigen Schwefels ist sogenannte zweite und dritte Sorte. Während die zweite Sorte noch einen ziemlichen Glanz und eine schöne gelbe Farbe aufweist, besitzt die dritte nur einen matten Glanz und eine mehr weißgelbe Farbe. Der Aschengehalt der besseren Sorte beträgt selten mehr als 0,5 vom Hundert, gewöhnlich nur 0,2, jener der geringeren bewegt sich zwischen ungefähr 0,6—1,5 vom Hundert, um nur in den seltensten Fällen 2 vom Hundert zu überschreiten.

Die Untersuchung des Schwefels hat sich daher vornehmlich auf die Prüfung des Aschengehaltes zu erstrecken. In besonderen Fällen ist auf Feuchtigkeit und das Vorhandensein von Selen zu prüfen. Eine Prüfung auf bituminöse Substanzen erübrigt sich, da die zur Erzeugung der Sulfitlauge verwendeten Sorten sizilianischen Schwefels nur sehr geringe Mengen, und der amerikanische Schwefel (Louisiana) mit gewöhnlich 99,6 vom Hundert Gehalt selten Spuren solcher Stoffe enthalten.

Bestimmung des Aschengehaltes. Zur Bestimmung des Aschengehaltes werden von einer guten Durchschnittsprobe in einem austarierten Platin- oder Porzellantiegel 10—15 g genau abgewogen, dann verbrannt und verascht, worauf der Rückstand wiederum zur Wägung gebracht wird.

Bestimmung der Feuchtigkeit. Eine Bestimmung der Feuchtigkeit ist nur dann erforderlich, wenn der Verdacht vorliegt, daß der Schwefel durch absichtliches Befeuchten beschwert wurde, oder dann, wenn der Schwefel durch zufällige Einwirkung von Regen genäßt wurde. Die Bestimmung wird wie folgt ausgeführt. Es wird möglichst rasch — um Wasserverdunstung zu vermeiden — eine gute Durchschnittsprobe von etwa 100 g, aus größeren Stücken bestehend, genommen. Nach dem Abwiegen wird die Probe auf dem Wasserbade oder im Trockenschrank bei ungefähr 70° eine halbe bis eine Stunde lang getrocknet und alsdann aus dem Gewichtsverlust der Prozentgehalt an Wasser berechnet.

Prüfung auf Selen. Der Einfluß, den schon Spuren von seleniger Säure auf den Verlauf und Ausfall von Sulfitkochungen haben ¹⁾, macht es notwendig, den Schwefel auf die Anwesenheit dieses Stoffes zu prüfen. Zu diesem Zweck verpufft man eine Probe des Schwefels mit Salpeter, löst die Schmelze in Salzsäure und setzt zur Lösung schweflige Säure etwa vorhandenes Selen wird als rotes Pulver gefällt.

¹⁾ Klason, Hauptversammlungsbericht des Vereins der Zellstoff- und Papier-Chemiker 1909, 61; 1911, 81.

Reed ¹⁾ hat folgende Probe vorgeschlagen: 0,5 g des Schwefels werden mit 5 ccm einer 5%igen Zyankaliumlösung gekocht, worauf abfiltriert und das Filtrat mit Salzsäure angesäuert wird; nach einstündigem Stehen soll keine rote Färbung von Selen entstehen. Zuweilen färbt sich die Flüssigkeit durch entstehende Persulfozyansäure gelblich, eine Erscheinung, welche jedoch ohne Bedeutung ist. Auch ist darauf zu achten, ob die Rotfärbung nicht etwa durch vorhandenes Eisen bewirkt wird, welches mit dem beim Versuch entstehenden Rhodankalium reagiert. Eine für quantitative Bestimmung des Selen geeignete Methode von Klason und Mellquist ist im folgenden Abschnitt: „Schwefelkies“ beschrieben.

Schwefelkies.

Für die Untersuchung des Schwefelkieses ist die Entnahme eines guten Durchschnittsmusters als auch seine gute Vorbereitung zur Analyse von der größten Wichtigkeit. Die Probeentnahme geschieht nach den Regeln, welche für den gleichen Zweck bei der Untersuchung der Kohlen bereits oben gegeben sind (S. 26). Es ist im allgemeinen üblich, daß bei größeren Lieferungen dem Laboratorium bereits Durchschnittsmuster zugehen, welche in Gegenwart von unparteiischen Sachverständigen gezogen und in Gefäße gefüllt werden, worauf diesen ein Siegel aufgedrückt wird. Die Vorbereitung zur Analyse geschieht durch Pulverisieren eines Teiles der Durchschnittsprobe im Stahl- oder Achatmörser, und zwar wird dieses Zerkleinern solange fortgesetzt, bis sich die gesamte Probe, ohne Rückstand zu hinterlassen, durch feinste Müllergaze geben läßt.

Sämtliche Untersuchungen werden mit lufttrockenem Kies ausgeführt und auf absolut trockenen berechnet. Zu diesem Zweck ist eine Wasserbestimmung der Ware erforderlich.

Wasserbestimmung. Eine nicht zerkleinerte Probe des größeren Durchschnittsmusters wird in einem Wägegläschen bei 105° bis zum konstanten Gewicht getrocknet und aus der Gewichtsabnahme die Feuchtigkeit berechnet.

Die Hauptuntersuchung des Schwefelkieses ist die Ermittlung seines Gehaltes an Schwefel; weiterhin kommt für die Zwecke der Sulfitlaugenerzeugung nur noch eine Prüfung auf die Anwesenheit von Selen und gegebenenfalls die Bestimmung der Menge dieses Stoffes in Betracht.

Bestimmung des Schwefels. Es ist üblich, im Schwefelkies nur jenen Schwefel zu bestimmen, der für die Erzeugung von schwefliger Säure bestenfalls verwertbar ist. Man vernachlässigt den Schwefel, der in der Gangart (Schwerspat und ähnliches) gebunden und für obigen

¹⁾ Reed, Chem.-Ztg. 21, Rep. 252; 1897.

Zweck nutzlos ist. Die Bestimmung der verwertbaren Schwefelmenge geschieht ziemlich ausschließlich auf nassem Wege durch Aufschluß mittels Königswasser und zwar nach einer Methode, welche Lunge ausgearbeitet hat. Dieses Bestimmungsverfahren hat sich auf Grund einer verhältnismäßig schnellen Ausführungsform, die gute Ergebnisse liefert, allmählich die Bedeutung einer maßgebenden Entscheidungsmethode erworben und wird daher beim Kauf und Verkauf zur Bestimmung der Güte der Ware allgemein herangezogen. Im folgenden ist die Vorschrift für ihre Ausführung wiedergegeben ¹⁾.

0,5 g des feinstgepulverten und gebeutelten Kieses werden mit etwa 10 ccm einer Mischung von 3 Volum Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,4 und 1 Volum rauchender Salzsäure (beide Säuren sind auf völlige Abwesenheit von Schwefelsäure zu prüfen) unter zeitweiliger Erwärmung aufgeschlossen. Man nimmt diese Operation zweckmäßig in einem Erlenmeyerkolben vor, welchen man zur Verhinderung des Herausspritzens von Flüssigkeit mit einem Trichter verschließt, dessen Ablaufrohr abgesprengt worden ist. Wird bei diesem Aufschluß freier Schwefel abgeschieden, was allerdings selten vorkommt und seine Ursache oft in zu starker Erwärmung hat, so bringt man ihn durch vorsichtiges Zusetzen geringer Mengen von Kaliumchlorat in Lösung. Man verdampft die Lösung des Kieses im Wasserbad zur Trockne, vertreibt durch einen Zusatz von 5 ccm Salzsäure und nochmaliges Abdampfen zur Trockne jeden Rest von Salpetersäure, nimmt den Rückstand mit 1 ccm heißer konzentrierter Salzsäure auf, so daß nur die Gangart ungelöst bleibt, und filtriert nach weiterer Zugabe einer heißen Lösung von 1 ccm konzentrierter Salzsäure in 100 ccm Wasser durch ein kleines Filter und wäscht dieses mit heißem Wasser aus. Ist der unlösliche Rückstand erheblich, so trocknet man das Filter, glüht es und bringt die Asche zur Wägung. Außer Kieselsäure liegen in ihr die Sulfate von Baryum, Blei, oft auch Kalzium vor, also Schwefelverbindungen, die keine Bedeutung für die Erzeugung von schwefliger Säure haben. Filtrat und Waschwässer werden zur Ausfällung von Eisen mit Ammoniak zunächst neutralisiert, worauf noch weitere 5 ccm Ammoniak zugesetzt werden und die Flüssigkeit während 10—15 Minuten auf etwa 65° erwärmt wird. Das ausgefällte Eisenhydroxyd wird durch Dekantieren und Abfiltrieren von der Flüssigkeit getrennt und auf dem Filter mit heißem Wasser ausgewaschen, bis 1 ccm des abfließenden Wassers bei Zusatz von Chlorbaryum auch nach einiger Zeit nicht mehr getrübt wird. Überschreitet das Filtrat samt den Waschwässern das Volum von 300 ccm, so ist es durch Abdampfen bis auf dieses zu konzentrieren. Man neutralisiert dann mit reiner Salzsäure bis zur Rötung von Methylorange, setzt einen Überschuß von 1 ccm konzentrierter Salzsäure zu, erhitzt zum Sieden und fällt nach Entfernung des Brenners

¹⁾ Lunge, Chem.-techn. Untersuchungsmethoden I. 323.

durch eine gleichfalls zum Sieden erhitzte Baryumchloridlösung, welche man in einem Guß zusetzt, den Schwefel als Baryumsulfat. (Von einer 10%igen $BaCl_2$ -Lösung genügen für 0,5 g Pyrit 20 ccm zur Fällung.) Die Flüssigkeit läßt man $\frac{1}{2}$ Stunde stehen, dekantiert die über dem Niederschlag stehende Lösung durch ein Filter, übergießt den Niederschlag mit 100 ccm siedenden Wassers, läßt wieder absitzen und dekantiert von neuem. Man wiederholt das Übergießen mit siedendem Wasser und das nachfolgende Dekantieren 3—4 mal, bis die Flüssigkeit keine saure Reaktion mehr zeigt, bringt den Niederschlag dann auf das Filter, trocknet schwach und verascht ihn darauf in einem Platintiegel. 1 Teil des Aschenrückstandes, der vollkommen weiß sein muß, entspricht 0,1374 Teilen Schwefel.

Die Zusammensetzung einiger Schwefelkiese zeigt folgende Übersicht, die größtenteils einer Sonderschrift von Remmler ¹⁾ entnommen ist.

Zusammensetzung von Kiesen. (Nach Remmler.)

Sorte	Eisen	Schwefel	Kupfer	Zink	Arsen	Kiesel-säure	Blei	Kristallform
Agordo	39,7	43,2	1,3	1,3	—	—	—	amorph.
Bossmo	—	49,2	0,5	—	—	—	—	kristall.
Campanario . . .	41,7	—	0,5	0,9	0,4	—	—	amorph.
Danese	—	44,5	Spuren	Spuren	—	—	—	kristall.
Esperanza . . .	42,9	48,3	„	—	—	—	—	„
Gavorano	—	48,6	—	—	—	—	—	„
Kassandra	44,5	48,6	0,08	0,20	0,25	5,45	0,31	„
Oberungarischer .	41,2	45,5	0,5	0,12	—	—	—	„
Orkla	38,5	43,5	2,0	1,55	0,05	11,0	0,33	amorph.
Perrunal	45,5	51,0	0,5	0,15	—	—	—	mikrokristall.
Pomaron	42,5	48,5	0,52	0,72	—	—	—	amorph.
Sevilla	43,1	49,0	0,60	1,81	0,5	—	2,01	„
Stordoe	45,7	40,3	—	0,1	—	8,02	—	kristall.
Tiroler	37,8	42,1	1,9	1,2	0,1	—	—	„
Ural	46,1	50,8	0,1	Spuren	—	—	—	„
Meggener	34,9	44,6	—	8,4	0,07	—	0,30	
Riotinto	43,6	49,0	3,2	0,35	0,47	1,7	0,93	

¹⁾ Hans Remmler, Herstellung der Sulfitlauge. „Schriften des Vereins der Zellstoff und Papier-Chemiker“, Bd. 8, S. 3 u. 4.

Den amorphen Kiesen sind die kristallinen vorzuziehen.

Bestimmung des Selens in Schwefelkiesen. Schwefelkies ist fast stets etwas selenhaltig. Das Verhältnis zwischen Schwefel und Selen schwankt zwischen 1: 10 000 und 1: 100 000 ¹⁾. Größere Mengen Selen, die in die Röstgase gelangen und so mit Flugstaub (Eisenoxyd) sich in der Kochlauge vorfinden, führen Kalziumbisulfit in Gips, bzw. Schwefligsäure in Schwefelsäure über, so daß ersteres für den Kochprozeß verloren geht. Nach einiger Kochzeit sinkt bei Gegenwart von größeren Selenmengen der Schwefligsäure- und Kalkgehalt plötzlich ab. Der Zellstoff wird dunkelfarbig, ist klebrig, schwer auswaschbar und schwer bleichbar. Bei Herstellung leicht bleichbaren Zellstoffes, wobei höhere Temperatur in Anwendung kommt, tritt die Schädigung am häufigsten ein.

Nachweis des Selens. Zum Nachweis kann man den Schlamm in den Gasleitungen der Zellstoffabrik bis zur neutralen Reaktion auswaschen und auf dem Wasserbade mit konzentrierter Zyankaliumlösung behandeln, bis er die rötliche Farbe verloren hat. Beim Zusatz von Salzsäure zum Filtrat wird Selen in kirschroten Flocken — natürlich unter Entwicklung großer, äußerst giftiger Blausäuregasmengen (unter Abzug oder im Freien arbeiten!) — ausgefällt.

Bestimmung des Selens nach Meyer und Jannek ²⁾. Zu 1 ccm der zu untersuchenden Lösung wird 0,1 g festes Natriumhydro-sulfit zugesetzt und energisch geschüttelt, wodurch nach einigen Sekunden Orange- bis Rotfärbung auftritt. Wenn die Färbung sich nicht mehr vertieft, wird etwas Soda zugegeben. Die nunmehr verbleibende Farbe wird kolorimetrisch mit derjenigen verglichen, die man bei Anwendung von Selenlösung bekannten Gehaltes bekommt. Die Grenze des sicheren Nachweises liegt bei 1: 120 000. Engt man dünnere Lösungen vor der Prüfung ein, so kommt man auf 1: 160 000 als Grenze.

Bestimmung des Selens in Schwefel und Kiesen nach Klason und Mellquist ³⁾. Für den Fall, daß Kiese vorliegen, werden 20—30 g von dem fein geriebenen Kies in konzentrierter Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,19 unter Zusatz von Kaliumchlorat gelöst. Einige Kiese lassen sich zwar nicht so leicht in Lösung bringen, man gewinnt aber den Vorteil, daß alles Abrauchen wegfällt, das bei Anwendung des Königswassers als Lösungsmittel notwendig ist. Nachdem der Kies sich gelöst hat und die Gangart abfiltriert worden ist, wird zu der sauren Lösung metallisches Zink in Stücken hinzugesetzt, bis alles Eisenchlorid durch entwickelten Wasserstoff reduziert worden ist. Hierbei

¹⁾ J. C. Torgensen und Chr. Bay, Papierfabrikant **12**, 483 [1914].

²⁾ Meyer und Jannek, Zeitschr. f. analyt. Chem. **50**, 536 [1915].

³⁾ Klason und Mellquist, Hauptversamlungsbericht des Vereins der Zellstoff- und Papier-Chemiker 1911, 81—91.

wird auch die Selensäure teilweise reduziert. Nachdem die reduzierte Lösung weiter mit Salzsäure angesäuert und gekocht worden ist, wird Selen durch Zusatz von Zinnchlorürlösung herausgefällt, worauf die Fällung, nachdem sie sich abgesetzt hat, auf ein in einen Trichter gelegtes Asbestfilter gebracht wird. Um die Fällung von Arsenik zu befreien, wird sie in einer Cyankaliumlösung gelöst und aus dieser das Selen mit Salzsäure ausgefällt. Das so isolierte Selen wird sodann in eine gleich zu beschreibende Sublimationsröhre gebracht und zu seleniger Säure verbrannt, die mittels Wasser herausgelöst und nach der jodometrischen Methode titriert wird.

Für den Fall, daß selenhaltiger Schwefel vorliegt, bringt man in eine Verbrennungsröhre von 1 m Länge und 20 mm Durchmesser eine dichte, etwa 5 cm lange Asbestschicht durch Eingießen von in Wasser aufgeschwemmten Asbest in die Röhre, worauf nach dem Trocknen der Röhre der Asbestpfropfen ausgeglüht wird. Der zu untersuchende Schwefel wird in Porzellanschiffchen gefüllt, die 10—14 g fassen und in der Röhre unter Durchleiten eines Sauerstoffstromes verbrannt. Das Selen wird vollständig von dem Filter aufgefangen. Zur Auslösung des Selens aus der Röhre und dem Asbestpfropfen wird Cyankaliumlösung angewendet. Hierauf wird aus dieser Lösung das Selen durch starkes Ansäuern mit Salzsäure und Einleiten von schwefliger Säure behufs Reduzierung etwa gebildeter seleniger Säure ausgefällt. Da bei Gegenwart von viel Salzen das Selen sehr langsam ausfällt, muß die Lösung in der Wärme stehen und abdunsten, bis die Salze auszukristallisieren beginnen. Die schwefelhaltige Fällung wird darauf in die Sublimationsröhre gebracht.

Die Sublimationsröhre besteht aus 1 mm dicken, schwer schmelzbarem Glas, ist an einem Ende stark verjüngt und hat in ihrem weiteren Teile eine Länge von 280 mm und einen Durchmesser von 10 mm. An der Stelle der Verjüngung wird zunächst ein perforierter Platinkegel eingesetzt, hierauf ein dichtes Asbestfilter von in Wasser aufgeschwemmten, ausgeglühten Asbests aufgebracht. Auf diesen Asbestpfropf bringt man den selenhaltigen Schwefel. Nach dem Trocknen der Röhre wird an ihrem anderen Ende ein Pfropf von ebenfalls ausgeglühtem Asbest eingepreßt und hierauf die Röhre vorsichtig an ihrer Verjüngung mittels einer kleinen Flamme erhitzt, während durch die Röhre ein langsamer Sauerstoffstrom geleitet wird. Das Selen verbrennt zu seleniger Säure, die sich in der Röhre gleich hinter der erhitzten Stelle absetzt. Um die selenige Säure vollkommen frei von metallischem Selen zu erhalten, wird das Sublimat mittels einer Flamme nach dem zweiten Pfropfen am anderen Ende der Röhre getrieben. Ist das Selen mit Schwefel gemischt, so muß man das Sublimat zwischen den Pfropfen mehrmals hin und her treiben, bevor man es rein weiß erhält, weil das Selen nicht eher oxydiert, bis alle schweflige Säure ausgetrieben ist. Die so

erhaltene selenige Säure wird aus der Röhre mit Wasser herausgelöst, in einen Kolben mit eingeschliffenem Pfropf gebracht und bis auf 100 bis 300 ccm verdünnt, worauf je nach dem Volumen 2—10 Tropfen chlorfreie Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,19 hinzugesetzt werden. Nachdem der Kolben auf dem Wasserbade erwärmt und die Luft oberhalb der Lösung durch Einleiten von Kohlensäure vertrieben worden ist, werden 2—5 g jodatreies Jodkalium hinzugesetzt. Der Stopfen wird danach aufgesetzt und der Kolben umgeschüttelt, bis das Jodkalium gelöst ist, wonach er in fließendem Wasser abgekühlt und 1 Stunde lang im Dunkeln stehen gelassen wird. Das freigemachte Jod wird mittels Thio-sulfatlösung unter Anwendung von Stärkelösung als Indikator gemessen.

Bestimmung des Selen nach Grabe und Petren¹⁾. Man löst 10 g der Probe in einer Mischung von 50 ccm Salzsäure von 1,19 und 50 ccm Salpetersäure von 1,40 spezifischem Gewicht, indem man zuerst gelinde erwärmt und schließlich bis zum Sieden erhitzt. Hierauf gibt man 15 g kalziniertes Natriumkarbonat hinzu, verdampft zur Trockne und erhitzt den Rückstand einige Stunden auf etwas über 100° C. Dann erhitzt man mit 50 ccm Salzsäure von 1,19 spezifischem Gewicht zum Kochen, bis die nitrosen Dämpfe verschwunden sind und nur noch eine geringe Menge Säure vorhanden ist. Diese Operation muß mit erneuter Säure so oft wiederholt werden, als sich ein Chlorgeruch wahrnehmen läßt. Die Lösung wird mit 100 ccm Wasser verdünnt und filtriert. Wenn der Rückstand oder das Filtrat irgendwelche Anzeichen einer Rotfärbung erkennen lassen, hat sich das Selen infolge unrichtigen Verdampfens abgeschieden und muß wieder in Salpetersäure gelöst werden, die dann wiederum durch Einkochen mit Salzsäure zu entfernen ist. Das Filtrat wird auf 50° C. erwärmt und mit einer gesättigten Lösung von Zinnchlorür in Salzsäure von 1,19 spezifischem Gewicht behandelt; 10—15 ccm genügen in der Regel, um alles Eisen zu reduzieren. Das Selen wird zunächst in kolloidaler Form gefällt und nach zweistündigem Erhitzen bis nahe zur Siedetemperatur als Niederschlag erhalten. Man filtriert die noch warme Flüssigkeit durch ein kleines Asbestfilter, wäscht den Niederschlag mit warmer, verdünnter Salzsäure (1 Teil Salzsäure von 1,12 spezifischem Gewicht und 1 Teil Wasser) vollständig aus und bringt ihn samt dem Asbest in das Fällungsgefäß zurück, wo er in 10 ccm konzentrierter Salzsäure und 2 Tropfen Salpetersäure gelöst wird. Die Lösung wird erwärmt, bis der Geruch nach Chlor verschwunden ist, dann auf 150 ccm verdünnt und mit einem abgemessenen Volumen einer n_{10} -Thiosulfatlösung versetzt. Das überschüssige Thiosulfat wird mit einer Jodlösung zurücktitriert, die im Liter 6,4 g Jod enthält. 1 ccm dieser Lösung entspricht 1 mg Selen.

¹⁾ A. Grabe und J. Petren, Kemi och Bergsvetenskap 1910; Journ. Soc. chem. industry 29, 945, [1910]. Zeitschr. f. analyt. Chem. 50, 513—514, [1911].

Die Resultate können durch eine kolorimetrische Bestimmung kontrolliert werden, wenn man das wie oben abgeschiedene Selen in selenige Säure überführt und wieder mit Zinnchlorür abscheidet, diesmal jedoch in der Kälte. Der rot gefärbte, kolloidale Selenniederschlag wird alsdann mit einer in gleicher Weise behandelten Normallösung verglichen. Die Resultate beider Methoden stimmen befriedigend überein, Tellur beeinflusst jedoch die Bestimmungen auf kolorimetrischem Wege.

Bestimmung des austreibbaren Schwefels in Kiesen. Die Gesamtmenge des nach der Methode von Lunge ermittelten Schwefels ist im Betrieb gewöhnlich nicht vollkommen gewinnbar. Es bleiben je nach der Zusammensetzung des Kieses kleinere oder größere Mengen Schwefel

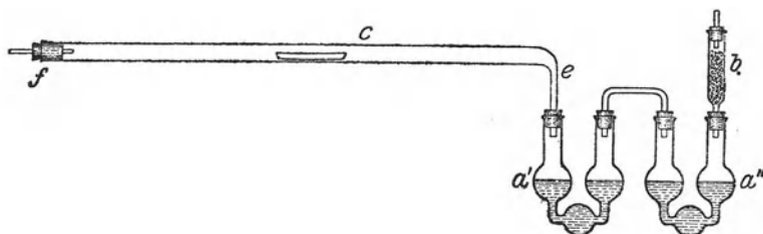


Fig. 12. Schwefelbestimmung nach Zulkowsky.

in ihm zurück. Aus diesem Grunde sind einige Bestimmungsmethoden vorgeschlagen worden, welche gestatten, nur den tatsächlich austreibbaren Schwefel zu ermitteln. Wenn es sich nun auch nicht eingebürgert hat, den Kies auf Grund des Ergebnisses solcher Bestimmungsmethoden zu handeln, so soll doch eine solche Methode erwähnt werden, da man auf Grund des Ausfalles derselben ein annäherndes Bild vom Verhalten des Kieses im Röstofen erhält.

Nach der von Zulkowsky gegebenen hier etwas abgeändert angeführten Methode bestimmt man den nutzbaren Schwefel im Kies wie folgt durch eine Verbrennung. Man benutzt hierzu eine Verbrennungsröhre nach der in der Fig. 12 wiedergegebenen Form. Das zu einer umgebogenen Spitze ausgezogene Röhrende e verbindet man mit zwei Kugel-U-Röhren a' und a'' welche mit reinem, neutralem Wasserstoffsuperoxyd gefüllt sind. Auf a'' setzt man ein Glasröhrchen b, das mit Wasserstoffsuperoxyd befeuchteter Glaswolle beschickt ist. Das andere Ende f der Verbrennungsröhre wird nach Einführung des mit einer gewogenen Menge feinstgepulvertem Kies gefüllten Schiffchens mit einem Sauerstoffgasometer verbunden. Das Schiffchen wird alsdann in der Röhre unter gleichzeitigem Einleiten von Sauerstoff allmählich bis zur Rotglut erhitzt. Die entweichenden Gase setzen sich nach der Gleichung



zu Schwefelsäure um. Nach etwa 1 Stunde ist die Verbrennung beendet, man nimmt die Absorptionsgefäße ab, spült ihren Inhalt in ein Becherglas, spült ferner die Glasröhre b, sowie das spitze Ende der Verbrennungsröhre durch Einsaugen von Wasser aus, vereinigt sämtliche Waschwässer mit dem Inhalt der Kugelhörchen und titriert die freie Schwefelsäure mit Normalnatronlauge und Methylorange als Indikator. Jeder Kubikzentimeter der verbrauchten Lauge entspricht 0,016035 g Schwefel.

Bestimmung des Schwefelgehaltes von Abbränden.

Die Ermittlung des Schwefelgehaltes in Abbränden aus Schwefelöfen, die gelegentlich der Reinigung derselben vorgenommen wird, geschieht in einfacher Weise wie die Aschenbestimmung im Schwefel, nämlich durch Glühen einer guten kleingepulverten Durchschnittsprobe des Rückstandes. Ein mehr oder weniger erheblicher Gehalt an Schwefel ist schon äußerlich an der Farbe des Rückstandes zu erkennen.

Abbrände von Kiesen¹⁾ untersucht man auf ihren Schwefelgehalt nach der von Lunge und Stierlin²⁾ abgeänderten Methode von Watson.

Man wiegt genau 2 g Natriumbikarbonat, dessen alkalimetrischen Wirkungswert man vorher bestimmt hat, in einem Nickeltiegel von etwa 25 ccm Inhalt ab. Zu diesem Natriumbikarbonat setzt man genau 3,207 g des feinst pulverisierten und durch Müllergaze gebeutelten Abbrandes und 2 g fein zerriebenes Kaliumchlorat. Mittels eines abgeplatteten Glasstabes mengt man alles gut durch und erhitzt nun die Masse 30 Minuten lang über einer 3—4 cm hohen Flamme, deren Spitze noch etwa 2—3 cm vom Tiegelboden entfernt bleibt. Weitere 20 Minuten erhitzt man mit größerer, gerade den Tiegelboden berührender Flamme, um endlich 10 Minuten lang mit so starker Flamme zu erhitzen, daß der Tiegelboden in schwache Rotglut gerät. Hierbei darf jedoch der Tiegelinhalt nicht zum Schmelzen kommen, sondern nur sintern. Während des Erhitzens darf die Masse nicht umgerührt werden, der Tiegel ist vielmehr verschlossen zu halten. Nach Beendigung des Erhitzens wird der Tiegelinhalt in eine Porzellanschale gegeben und der Tiegel mit Wasser nachgewaschen. Nach Zusatz von 25 ccm konzentrierter völlig neutraler und von Chlormagnesium freier Kochsalzlösung erhitzt man den Inhalt der Porzellanschale zum Sieden, filtriert das Unlösliche durch ein Filter Schleicher und Schüll Nr. 590 und wäscht alsdann bis zum Verschwinden der alkalischen Reaktion mit neutralem kochsalzhaltigem Wasser aus. Nach dem Abkühlen titriert man die Lösung unter Zusatz von Methylorange mit Normalsalzsäure, von welcher jedes

¹⁾ Vgl. hierzu auch L. Sznajder, Chemiker-Ztg. **37**, 1107 [1913].

²⁾ Lunge und Stierlin, Z. f. angew. Chemie **19**, 21, 1906.

Kubikzentimeter 0,053 g $\text{Na}_2\text{CO}_3 = 0,016035$ g S anzeigt. Verbrauchen 2 g Bikarbonat A ccm und benötigt die Lösung zum Zurücktitrieren B ccm der Normalsäure, so berechnet sich der Prozentgehalt an Schwefel zu

$$\frac{A - B}{2}$$

Nach dieser Methode erhält man den Gesamtschwefel im Röstrückstand, also auch jenen Schwefel, der in der Gangart gebunden ist.

Bei reinen Eisenkiesen kann man bis auf einen Gehalt von etwa 1 vom Hundert in den Abbränden herunterkommen.

Gasreinigungsmasse.

Als Ausgangsmaterial für die Schwefeldioxydgewinnung ist die Gasreinigungsmasse stark in Anwendung gekommen. Der Gehalt dieses Materials an nutzbarem Schwefel ist häufig weit geringer, als in den Handelsanalysen angegeben wird, weil vom Käufer und Verkäufer verschiedene Analysenmethoden benutzt werden, über die eine Einigung noch aussteht. Aus der umfangreichen neuesten Literatur ergeben sich folgende Untersuchungsmethoden als die brauchbarsten:

Probeentnahme¹⁾. „Von jedem verladenen Wagen wird eine Durchschnittsprobe, von etwa 10—15 kg genommen. Dieselbe wird gestampft, durchgeschaufelt, im Quadrat ausgebreitet und durch Ziehen der Diagonalen und Entfernen je zweier gegenüberliegender Dreiecke auf etwa 5 kg gebracht. Nun wird sie noch durch ein Sieb von 5 qmm Maschenweite getrieben, Zurückbleibendes soweit zerkleinert, daß es ebenfalls hindurchgeht. Aus dieser Probe werden dann 3 Musterflaschen von etwa 250 g Inhalt, die für die eigene Untersuchung, den Käufer und die eventuelle Schiedsanalyse bestimmt sind, abgefüllt und versiegelt.“

Was nun die Untersuchung dieser Proben selbst anlangt, so ist es bei genügender Sorgfalt absolut überflüssig, dieselben doppelt anzusetzen. Hingegen dürfte es sich dringend empfehlen, zur Bestimmung der Feuchtigkeit eine erheblich größere Menge, 100 g, zu verwenden. Die Proben werden in der Porzellanschale im Wassertrockenschrank bei etwa 80° bis zum konstanten Gewicht getrocknet, wobei man die Masse jedesmal nach dem Herausbringen aus dem Trockenschrank 2 Stunden im Wägemzimmer offen stehen läßt, ehe man sie zurückwägt.“

Bestimmung des Trockenverlustes²⁾. In einer flachen, glasierten Porzellanschale (Satte) von etwa 80 mm Durchmesser und 15 mm

¹⁾ Wentzel, Über die ausgebrauchte Gasreinigungsmasse der Gasanstalten und die Untersuchung dieses Materials. Zeitschr. f. angew. Chem. **31**, 45, 78, 128 [1918].

²⁾ Wirtschaftliche Vereinigung Deutscher Gaswerke usw. Z. f. angew. Chem. **31**, 45 [1918].

Höhe wägt man mindestens 25 g ab und stellt die so gefüllte Schale in einen Trockenschrank. Dieser wird mittels eines Thermostaten auf etwa 80° erwärmt. Im allgemeinen wird die Gewichtskonstanz mit Sicherheit nach 4 Stunden erreicht. Die Wägungsdifferenzen dürfen 0,05 g nicht überschreiten. Die Schale läßt man im Exsikkator oder an einer anderen trockenen Stelle erkalten. Der Gewichtsverlust ergibt die ursprüngliche Feuchtigkeit.

Bestimmung des Schwefels. Die getrocknete Masse wird fein zerkleinert und abgeseibt. Von diesem Material wägt man 10 g ab und bringt diese durch einen glatten Trichter in einen Mischzylinder von 100 ccm Inhalt, der auch bei 105 ccm eine Marke hat. Der Zylinder wird mit etwa 75 ccm reinem, frisch destillierten Schwefelkohlenstoff gefüllt und mit einem Glasstopfen verschlossen. Dann werden Masse und Lösungsmittel öfters umgeschüttelt und einige Stunden sich selbst überlassen. Nun wird mit Schwefelkohlenstoff bis zur Marke 105 ccm aufgefüllt, nochmals umgeschüttelt und die Masse zum Absitzen gebracht. Wenn die Extraktionsflüssigkeit, die je nach dem Gehalt und der Reinheit der Masse hellgelb bis tief dunkelbraun gefärbt ist, völlig klar geworden ist, pipettiert man 50 ccm hiervon vorsichtig heraus. Diese 50 ccm läßt man durch ein kleines Filter in einen gewogenen Kolben von etwa 150 ccm fließen. Der Kolben soll zur Verhinderung von Siedeverzügen einen Siedestein (oder Nagel oder dergleichen) enthalten. Das Filter wird sogleich mit Schwefelkohlenstoff ausgewaschen und der Kolben auf einem schwach siedenden Sicherheits-Wasserbade oder vermittels einer elektrischen Heizvorrichtung vom Lösungsmittel befreit. Die letzten Reste Schwefelkohlenstoff werden durch Einblasen trockener Luft oder durch Liegenlassen an der Luft entfernt. Dann wird der Kolben bei 100° getrocknet und zur Wägung gebracht. Die Gewichtszunahme ergibt, mit 20 multipliziert, den Prozentgehalt an Rohschwefel. Diese wird dann durch Multiplikation mit $\frac{100 - \% \text{ Wasser}}{100}$

auf die ursprüngliche Masse umgerechnet. — Die Bestimmung wird stets doppelt angesetzt. Unterschiede über 1% bedingen eine Wiederholung. Die Schwefelkohlenstoffreste werden gesammelt, durch Destillation gereinigt und wieder verwendet.“

Genauer ist die Extraktion nach der Drehschmidt-Methode¹⁾: „Als Extraktionsgefäß dient ein Tiegel mit durchlöcherter Boden ähnlich dem Goochschen, aber mit geraden Wänden und umgebördeltem Rand. Derselbe wird zunächst in einen Gummiring und mit diesem in die in Fig. 13 gezeichnete Saugvorrichtung eingehängt, dann mit fein zerzupftem, in Wasser aufgeschwemmten, reinem Asbest beschickt, den man mehrmals mit destilliertem Wasser an der Saugpumpe

¹⁾ Wentzel, Z. f. angew. Chem. 31, 128 [1918].

auswäscht. Der so vorbereitete Tiegel wird getrocknet und geglüht und nach seinem Erkalten im Exsikkator gewogen und mit 10 g Masse gefüllt. Tiegel und Masse werden bei 90° im Trockenschrank getrocknet. Der Gewichtsverlust nach dem Erkalten im Exsikkator ergibt den Feuchtigkeitsgehalt der Masse. Nun bringt man den Tiegel in einen mit 3 Nasen versehenen Glasaufsatz, der oben mit einem gut wirkenden Rückflußkühler, unten mit dem vorher tarierten und mit reinem, über Kalk abdestilliertem und über Quecksilber aufbewahrt Schwefelkohlenstoff beschickten Kolben verbunden ist (Fig. 14). Um ein eventuelles späteres Spritzen zu vermeiden, tut man gut, auch die Masse im Tiegel mit etwas Schwefelkohlenstoff anzufeuchten. Nun erhitzt man auf dem Wasserbade und extrahiert solange, als das Extraktionsmittel noch gefärbt abtropft. Wenn es $\frac{1}{2}$ Stunde lang wasserklar abläuft, kann man sicher sein, daß die Extraktion beendet ist. Den Tiegel bringt man gleich in den Trockenschrank. Aus dem Kolben destilliert man den Schwefelkohlenstoff ab, verjagt die letzten Reste durch Ausblasen mittels eines Handgebläses und setzt den Kolben ebenfalls in den Trockenschrank. Nach dem Erkalten im Exsikkator wird gewogen, und man erhält sowohl durch den Verlust des Tiegels wie durch die Zunahme des Kolbens den Gehalt an Rohschwefel.

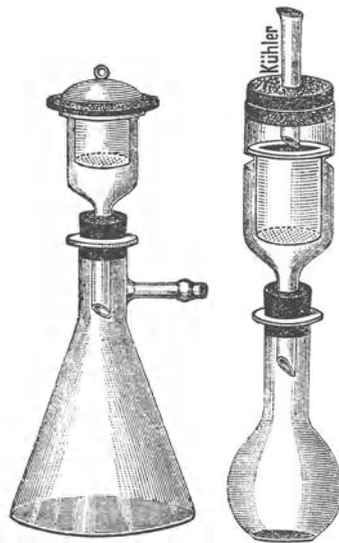


Fig. 13 und 14. Schwefelbestimmung nach Drehschmidt.

Die Extraktion dauert kaum $1\frac{1}{2}$ Stunden.“

Der Rohschwefel enthält immer etwas Teer, welcher auch durch eine nachträgliche Waschung mit Äther, wie Bertelsmann vorschreibt, — Leuchtgasindustrie I, S. 272 — sich nicht entfernen läßt. Will man daher den Gehalt an Reinschwefel ¹⁾ feststellen, so bringt man den Kolbeninhalt der Drehschmidtschen Extraktion wieder in Lösung und spült in eine Porzellanschale, aus der man das Lösungsmittel auf dem Wasserbade verdunstet. Vom Rückstand oxydiert man 0,5 g vorsichtig in einem Erlenmeyerkolben mit aufgelegtem Uhrglas mittels rauchender Salpetersäure. Sobald kein ungelöster Schwefel mehr zu sehen ist, bringt man den Inhalt des Kolbens in eine Porzellanschale und dampft zweimal mit konzentrierter Salzsäure ab, filtriert von der Kieselsäure und fällt, wie üblich, in der Hitze mit Baryumchlorid.

¹⁾ Wentzel, Z. f. angew. Chem. 31, 78 [1918].

Die Differenz zwischen beiden Bestimmungen zeigt die Höhe der im Rohschwefel enthaltenen Verunreinigungen an, welche meistens 1,5% nicht zu übersteigen pflegen. Ausnahmsweise ist bei einer Masse, die besonders lange im Kasten gelegen hatte, aber nur dreimal gebraucht war, 2,6% Differenz gefunden worden.

B. Röstgase.

Zur Kontrolle des richtigen Arbeitens der Schwefel- und Rostöfen werden die aus ihnen austretenden Gase auf ihren Gehalt an Schwefeldioxyd und Trioxyd untersucht. Da der Gehalt der Verbrennungsgase an Trioxyd bisweilen sehr erheblich sein kann und dieser Bestandteil für die Erzeugung von Sulfitlauge vollkommen wertlos ist, so würde man, durch eine alleinige Ermittlung des Dioxydgehaltes — wie sie häufig nur geschieht — zu irreführenden Schlüssen gelangen.

Die Untersuchung der Verbrennungsgase soll, um stets die Gewißheit des verlustlosen Arbeitens der Öfen zu haben, möglichst oft ausgeführt werden. Aus diesem Grunde sind besonders für die Bestimmung des Trioxydes nur solche Methoden am Platze, die gestatten, rasch und ohne zeitraubende gewichtsanalytische Bestimmungen zu arbeiten.

Bestimmung des Schwefeldioxydes geschieht nach der bewährten Methode von Reich: Durch eine mit einer bestimmten Menge $n/_{10}$ -Jodlösung beschickte Adsorptionsflasche werden die Verbrennungsgase hindurchgesaugt und aus dem Volumen derselben, welches zur Entfärbung der Jodlösung benötigt wird, der Gehalt der Gase an Dioxyd bestimmt. Zu dieser Bestimmung bedient man sich des in Fig. 15 wiedergegebenen Apparates¹⁾.

Man gibt in die ungefähr 200 ccm fassende Flasche A 50 ccm destilliertes Wasser, einige Kubikzentimeter Natriumbikarbonatlösung, etwas Stärkelösung und soviel Tropfen Jodlösung, daß der Inhalt der Flasche tiefblau gefärbt wird. Die Flasche B, welche etwa 1 Liter faßt, füllt man vollkommen mit Wasser und verbindet den Apparat nach dem Aufsetzen der Kautschukpfropfen e und f mittels des Korkes c mit der in dem Gasleitungsrohr für die Untersuchung vorgesehenen Öffnung.

Vor der Ausführung der Analyse wird der Apparat zunächst auf Dichtigkeit geprüft. Dies geschieht durch Schließen des Quetschhahnes m und dann erfolgendes Öffnen des Quetschhahnes i. Wenn der Apparat dicht ist, so läuft nur wenig Wasser aus dem Schlauch h aus. Ist dies nicht der Fall, so muß für dichteren Schluß gesorgt werden.

Es ist weiterhin noch der Schlauch b und das Glasrohr a mit dem zu untersuchenden Gas zu füllen. Man öffnet zu diesem Zweck Hahn m, alsdann Hahn i und läßt nun langsam Wasser aus h fließen bis durch

¹⁾ Neuere Formen des Reichschen Apparates: Rabe, Z. f. angew. Chemie 27, 217 [1914].

das in die Flasche A eintretende Gas das Wasser entfärbt wird. Sobald

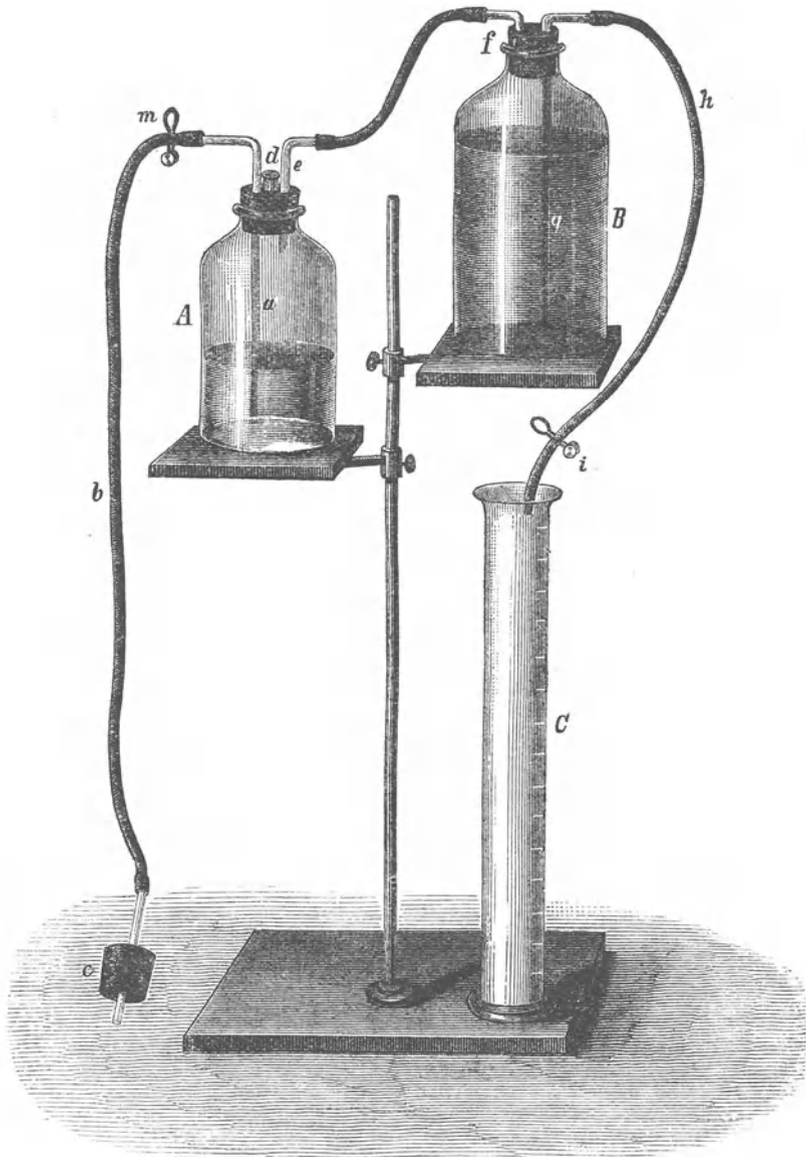


Fig. 15. Reichscher Apparat.

dies der Fall ist, schließt man Hahn i, zieht den kleinen Stöpsel d, läßt durch die Öffnung 10 ccm $n/_{10}$ -Jodlösung aus einer Pipette in die Flasche

einlaufen, worauf man den Stöpsel d wiederum aufsetzt. Um die in A befindliche Luft auf denselben Verdünnungsgrad zu bringen, welchen sie bei der folgenden Beobachtung hat, öffnet man langsam Hahn i, bis das Gas bis zum unteren Ende von a herabgesogen ist. Alsdann schließt man i, schüttelt das im Meßzylinder C angesammelte Wasser aus und stellt diesen wiederum auf seinen Platz. Nun öffnet man den Hahn i und läßt unter häufigem Umschwenken der Flasche A soviel Gas erst rasch dann langsamer eintreten, daß der Inhalt von A vollkommen entfärbt wird. In dem Augenblick der Entfärbung schließt man Hahn i und liest das ausgelaufene Wasservolumen ab.

Die Berechnung ist folgende: Die Einwirkung von schwefliger Säure auf Jod findet statt nach der Gleichung:



Die angewandten 10 ccm n/10-Jodlösung entsprechen demnach 0,032 g SO₂ und dies sind, da 1 l schweflige Säure 2,9266 g wiegt $\frac{1000 \times 0,032}{2,9266}$

= 10,95 ccm bei 0° und 760 mm Barometerstand. Sind zum Beispiel 125 ccm Wasser aus B ausgelaufen, so zeigen diese an, daß ebensoviel Kubikzentimeter Gas durchgesaugt und nicht von der Jodlösung gebunden worden sind, insgesamt wurden demnach 125 + 10,95 = 135,95 ccm Verbrennungsgase angesaugt. Hierin sind vorhanden:

$$\frac{10,95 \times 100}{135,95} = 8,06\% \text{ v. H. Volumenanteile SO}_2.$$

Die im Anhang abgedruckte Zusammenstellung macht eine Berechnung überflüssig. In ihr ist keine Rücksicht auf Temperatur und Barometerstand genommen, auch ist die Addition der 10,95 ccm bei ihrer Benützung nicht mehr erforderlich.

Hinsichtlich der Volumprocente SO₂ in den Gasen seien folgende Angaben gemacht: die Verbrennungsgase der Schwefelöfen sollen etwa 12—16 vom Hundert, diejenigen der Kiesöfen etwa 8¹/₂—12 vom Hundert enthalten.

Wird in den Röstgasen außer dem Schwefligsäuregehalt auch noch der Sauerstoffgehalt, etwa im Orsatapparat (S. 34) bestimmt, so kann der Luftüberschuß berechnet werden, der etwa 24% betragen soll bei einem Schwefligsäuregehalt von 9% und einem Sauerstoffgehalt von 5% der Röstgase.

Bestimmung des Schwefeltrioxydes bzw. der Gesamtsäure (SO₂ + SO₃) nach Lunge. Die Probe von Reich läßt den Trioxydgehalt der Gase unberücksichtigt. Aus dem oben erwähnten Grunde ist jedoch die Ermittlung des Trioxydgehaltes nicht zu entbehren. Diese geschieht indirekt durch eine Bestimmung der Gesamtsäure (SO₂ + SO₃). Zu dieser Bestimmung bedient man sich des für die Reichsche Probe abgebildeten Apparates, nur benutzt man eine Adsorptionsflasche

nach Fig. 16 oder 17, deren Gaseintrittsrohr eine Anzahl feiner Öffnungen besitzt, um den Gasstrom in der Flüssigkeit zu verteilen und eine sichere Adsorption zu gewährleisten. Als Adsorptionsflüssigkeit benutzt man mit Phenolphthalein gefärbte $n/_{10}$ -Natronlauge und verfährt bei der Herrichtung des Apparates zur eigentlichen Analyse in der gleichen Weise, wie bei der Reichschen Probe beschrieben. Das Durchsaugen der Gase selbst nimmt man jedoch mit mehrmaligen Unterbrechungen vor, wobei man während jeder Pause die Adsorptionsflasche kräftig umschwenkt. Um gegen das Ende hin die Entfärbung der Lauge scharf erkennen zu können, benutzt man eine weiße Unterlage. Die Gesamtsäure wird gewöhnlich als Schwefeldioxyd berechnet, wozu man die Zusammenstellung im Anhang benutzt.

Es ist zweckmäßig, wenn man für diese Untersuchungen eine doppelte Apparatur besitzt, so daß man schnell hintereinander die Dioxyd- und die Gesamtsäure-Bestimmung ausführen kann. Es empfiehlt sich ferner diese Apparate nicht durch den Kautschukpfropfen *c* des Reichschen Apparates Fig. 15, sondern lediglich durch einen Schlauch mit einer schwachen Abzweigung von der starken Gasleitung zu verbinden. In diese Abzweigung setzt man einen Hahn, was besonders bei mit Kompressor arbeitenden Schwefelöfen nötig ist, um den Gasstrom etwas regeln zu können. Auch empfiehlt es sich, die Gase vor dem Eintritt in die Adsorptionsflasche durch Asbest zu filtrieren.

Waschwasser. Die mit der Temperatur von über 700° den Ofen verlassenden Rostgase müssen zur Vermeidung von Schwefelsäureanhydridbildung möglichst rasch unter Temperaturen von 200° heruntergekühlt werden, was am besten durch fein verteiltes Wasser geschieht. Das Waschwasser von 55° oder darüber muß in seinem Schwefligsäuregehalt, gegebenenfalls auch im Schwefelsäuregehalt kontrolliert werden. Eine Apparatanordnung für kontinuierliche selbsttätige Kontrolle hat Remmler gegeben ¹⁾.

¹⁾ Remmler, a. a. O., S. 33, 46.



Fig. 16 und 17.
Absorptionsflaschen zum Reichschen Apparat.

Turmarbeit bezw. **Turmagase**. Bei der Kontrolle der Turmarbeit muß nach Remmler das Aussehen der Kalksteine berücksichtigt und die Abgase müssen auf ihren Schwefligsäuregehalt geprüft werden. Der aus einem Turm gezogene Stein muß ausgeprägte Muschelform angenommen haben, stark zerfressen sein, beim Aufschlagen hell klingen und wie Knochen aussehen. Grau und schmierig aussehende sogenannte Gipssteine sind dagegen einer guten Laugengewinnung schädlich.

Die Gase, welche die Adsorptionseinrichtungen verlassen, sind gleichfalls zeitweilig auf ihren Gehalt an schwefliger Säure zu prüfen, teils um sich des möglichst verlustlosen Arbeitens dieser Einrichtungen zu versichern, teils mit Rücksicht auf die Umgebung der Fabrik. Da der Gehalt an schwefliger Säure hier nur sehr gering sein wird, benutzt man statt $n/_{10}$ - $n/_{100}$ -Jodlösung, arbeitet sonst jedoch mit dem gleichen Apparat ¹⁾ und in derselben Weise wie bei der Untersuchung der Röstgase. Die Ermittlung des Gesamtsäuregehaltes fällt natürlich in diesem Fall fort. Die Abgase der Sulfittürme, die aus Kohlendioxyd, Stickstoff und etwas Sauerstoff bestehen, sollen im Schwefligsäuregehalt unter 0,002 Volumprozent bleiben.

C. Untersuchung der Frischlaugen.

Bei der Beurteilung der verschiedenen Bestimmungsmethoden für die genannten Stoffe ist sorgfältig zwischen den verschiedenen Laugenarten zu unterscheiden. Eine „Turmlauge“ wird im allgemeinen von den durch Titration beeinflussbaren Stoffen neben schwefliger Säure und Kalk nur noch Kohlensäure enthalten. Eine zur Kochung fertige Lauge hat die „Übertreiblauge“ früherer Kochungen in sich aufgenommen. Je nach der Sorgfalt, mit welcher überschäumende Kochlauge abgefangen wurde oder nicht, gehen beim „Gasen“ der Turmlauge in diese organischen Bestandteile — Ligninanteile des Holzes — mit über. Häufig muß auch aus überfüllten Kochern Lauge abgestoßen werden, die zusammen mit dem Turmlaugen als „gelaugte Säure“ Verwendung findet. — Aber auch bei sorgfältigster Ausscheidung der Lauge vor Eintritt der Kochergase in die Turmlauge in den Bottichen läßt es sich nicht vermeiden, daß flüchtige Säuren, wie Ameisensäure und Essigsäure mit dem Schwefligsäuregas übergehen. Inwieweit andere mit übergehende Stoffe, wie Furfurol, Methylalkohol usw. die Titrationsergebnisse beeinflussen, ist nicht bekannt.

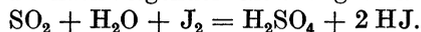
Spindelung. Die Sulfitlaugen werden meistens und jedenfalls am schnellsten durch Aräometerbestimmungen kontrolliert. Ist man

¹⁾ Apparate zur Bestimmung kleinster Schwefeldioxydmengen: v. Perger und Schulte, Papierfabrikant **13**, 504—507 [1915]. — Ferner S. Jentsch, Über die Erfahrungen bei Abgasanalysen und die Bestimmung geringer Säuremengen in den Gasen industrieller Rauchquellen. Dissertation Dresden 1917.

im Besitz von Tabellen¹⁾, die neben dem spezifischen Gewicht den Aräometergrad, den wahren Gehalt an schwefliger Säure und Kalk verzeichnen, so kann man bei völlig reinen Säuren den Titer ablesen. Jede Verunreinigung der Säure aber, und solche werden ja stets vorkommen, macht die Aräometerbestimmung unzuverlässig, selbst wenn, wie es durchaus nicht immer geschieht, die Ablesung des Aräometers bei der vorgeschriebenen Normaltemperatur erfolgt.

Bestimmung von schwefliger Säure und Kalk. Unbedingt erforderlich ist eine analytische Bestimmung der schwefligen Säure und des Kalkes, zum mindesten für die zeitweilige Kontrolle der Aräometer-Bestimmung. Gebräuchlich sind vor allem die Jodmethoden von Winkler und Höhn.

Die Bestimmung der schwefligen Säure beruht auf deren Umsetzung mit Jod, die nach folgender Gleichung verläuft:



Will man völlig richtige Werte erhalten, so muß man die Schwefligsäurelösung in die Jodlösung einfließen lassen. Es ist jedoch im allgemeinen üblich, umgekehrt zu verfahren und gewöhnlich eine $n/10$ -Jodlösung zu der Schwefligsäurelösung zu tropfen. Wählt man die Verdünnung der letzteren groß genug, so kann der Fehler vernachlässigt werden. Die Bestimmung wird wie folgt ausgeführt: 10 ccm Frischlauge werden in einem Meßkolben von 100 ccm Inhalt mit Wasser auf 100 ccm verdünnt. Nach tüchtigem Durchmischen werden 10 ccm der Lösung entnommen und mit etwa 50 ccm ausgekochtem²⁾ Wasser in einen Erlenmeyerkolben oder Titrierbecher gebracht, einige Tropfen Stärkelösung hinzugegeben und aus der Bürette solange Jodlösung hinzugetropft bis bleibende Blaufärbung auftritt. Da 1 ccm einer $n/10$ -Jodlösung 0,0032 g schwefliger Säure entspricht, kann man durch Multiplikation der Kubikzentimeter-Zahl verbrauchter Jodlösung mit 32, dann mit 100 den Prozentgehalt der Frischlauge an schwefliger Säure feststellen.

Bereitung der Stärkelösung. 500 ccm destilliertes Wasser werden in einem Bechergläse von etwa 1 Liter zum kräftigen Sieden erhitzt. Hierauf läßt man allmählich eine Aufschlammung von 2—3 g

¹⁾ Vgl. Hans Remmler, Die Herstellung der Sulfitlaugen, a. a. O.

²⁾ Die Genauigkeit der Analyse wird erhöht, wenn man ein gut ausgekochtes destilliertes Wasser für diesen Zweck benutzt; destilliertes Wasser zieht bei längerem Stehen Luftsauerstoff an und solcher ist auch im gewöhnlichen Leitungswasser enthalten. Bei der Probenahme der zu titrierenden Flüssigkeit muß jedes unnötige Schütteln vermieden werden; gelöste schweflige Säure entweicht sehr rasch und leicht. Bei starken Laugen darf man die Probe nicht in der Pipette aufsaugen, da sonst Schwefligsäuregas aus der Lösung ausgesaugt wird, wie man im Munde deutlich spürt. Für genannte Bestimmungen muß man die Lauge in der Pipette durch Druckluft emportreiben. — Die Normaljodlösung ist in der schwefligsäurehaltigen Luft der Kocherei leicht veränderlich, häufigere Kontrolle daher geboten. Hierzu Kertesz, Wochenblatt 48, 17 [1917].

Stärke in kaltem Wasser hinzufließen. Nach beendetem Zusatz hält man noch etwa 5 Minuten im Sieden und füllt dann die noch heiße Lösung in kleine, sterilisierte Fläschchen ab. Die Stärkelösung verderbt sehr leicht; man kann dieses Verderben beseitigen oder verzögern, wenn man die zur Aufbewahrung bestimmten kleinen Fläschchen sterilisiert durch Einströmenlassen von Dampf während $\frac{1}{4}$ Stunde (Aufstecken des Gläschens auf eine Glasröhre, durch die Dampf zugeführt wird). Durch Verteilung des Stärkelösungsvorrats auf eine größere Zahl von Fläschchen hat man für lange Zeit hinaus stets zuverlässige Stärkelösung im Vorrat. Die angebrochenen Gläschchen sind nach kurzer Zeit infolge des nötigen Öffnens und Schließens der Verderbnis ausgesetzt, so daß es sich nicht empfiehlt, einen größeren Vorrat von Stärkelösung in einem größeren Gefäß aufzubewahren.

Nachweis kleinster Mengen von schwefliger Säure nach Frank: 2 g Stärke werden mit Wasser angerieben und in 100 ccm kochendes Wasser eingerührt, nach Aufkochen eine Lösung von 0,5 g jodsaurem Kalium (nicht Jodkalium) in wenig Wasser hinzugefügt. In die wieder erkaltete Flüssigkeit taucht man Filtrierpapier und trocknet dasselbe; schweflige Säure ruft blaue Färbung hervor. Bei Prüfung von Flüssigkeiten muß man das Reagenzpapier zuvor mit verdünnter Salzsäure befeuchten.

Bestimmung der gesamtschwefligen Säure und der freien schwefligen Säure. (Nach Winkler-Höhn¹⁾.) Die freie schweflige Säure wird meist bestimmt, indem man nach beendeter Titration mit $n/_{10}$ -Jodlösung die blaue Flüssigkeit mit einigen Tropfen Natriumthio-sulfatlösung entfärbt und darauf solange $n/_{10}$ -Ätznatronlösung nach Beigabe einiger Tropfen Phenolphthalein hinzufügt, bis Neutralität der Flüssigkeit erreicht wird. Die Reaktion beruht auf der Umsetzung der durch die Anwendung von Jodlösung gebildeten Jodwasserstoffsäure und Schwefelsäure mit Ätznatron bzw. mit Kalk.

Zieht man die zur Neutralisation der entstandenen Jodwasserstoffsäure erforderliche Menge Natronlauge ab von der verbrauchten Gesamtmenge, so erhält man die zur Neutralisation der gebildeten freien Schwefelsäure erforderliche Menge Natronlösung.

Werden beispielsweise bei der Titration mit Jodlösung 8 ccm verbraucht, so sind in 1 ccm Sulfitlauge $0,0032 \times 8 = 0,0256$ oder $2,56\%$ Gesamtschwefligesäure. Wurden nun bei der nachfolgenden Titration 14 ccm $n/_{10}$ -Natronlauge verbraucht, so sind 8 ccm für die Neutralisierung der gebildeten Jodwasserstoffsäure $14 - 8 = 6$ ccm für die der gebildeten Schwefelsäure erforderlich. Die Schwefelsäure entspricht der vorher vorhandenen schwefligen Säure, demnach entsprechen $0,0032 \times 6$

¹⁾ Nach Winkler wird in einer Sonderprobe der Frischlauge eine Bestimmung der Gesamtsäure mit Zehntelnormalnatronlauge unter Verwendung von Phenolphthalein als Indikator vorgenommen.

oder 0,0192 g schweflige Säure 1 ccm Sulfitlauge; diese enthält demnach 1,92% freie schweflige Säure. War die Gesamtschwefligensäure 2,56%, so ist $2,56 - 1,92 = 0,64\%$ der Gehalt an gebundener schwefliger Säure in der Lauge.

Als Ersatz der Jodmethode ist von Streeb¹⁾ vorgeschlagen worden, die Sulfitlauge lediglich mit Natronlauge unter Benutzung zweier Indikatoren zu titrieren. Der erste dieser Indikatoren, Methylorange, gibt einen ziemlich schwer erkennbaren Umschlag von orange nach gelb, wenn die Bisulfitstufe durch Absättigung vermittels der Natronlauge erreicht ist. Der zweite Indikator, Phenolphthalein, schlägt von gelb wieder nach rot um, wenn die Neutralsulfitstufe erreicht ist. Der Wert für Bisulfit halbiert, gibt die gebundene, schweflige Säure; der Wert für Neutralsulfit zeigt die Gesamtschwefligensäure an, der halbierte Wert für Bisulfit, vermehrt um den Unterschied zwischen Bisulfit und Sulfitwert, die freie oder neutralisierbare Säure. — Infolge der schwierigen Erkennung der Farbumschläge kann man die Methode als nicht so zuverlässig wie die oben erwähnte Ausführungsmethode der Jodmethode bezeichnen. Goldberg²⁾ hat als besser geeignete Indikatoren die gemeinsame Verwendung von Paranitrophenol und Phenolphthalein vorgeschlagen; er hat besonders betont, daß man so die ziemlich kostspieligen Jodlösungen ersparen könne. An Betriebslaugen ist jedoch die Brauchbarkeit der Abänderung noch nicht erprobt. Für die Titration der Kochlaugen während der Kochung kommen bei deren starker Färbung die eben genannten Verfahren wohl kaum in Betracht. Aber auch schon bei den „gegasten“ und „gelaugten“ Säuren können diese Verfahren nicht völlig scharfe Zahlen geben, da, (vgl. S. 114), organische Säuren mittitriert werden; das Anwendungsbereich dieser Verfahren bleibt also auf Turmlaugen beschränkt.

Dieckmann empfiehlt die von A. Sander³⁾ vereinfachte Methode der Bestimmung schwefliger Säure neben Thiosulfat und Schwefelsäure. Dieckmann⁴⁾ gibt für die Durchführung der Analyse folgende Vorschrift:

20 ccm der Sulfitkochsäure werden mit destilliertem Wasser auf 200 ccm verdünnt; 10 ccm = 1 ccm der Kochsäure werden nach Zusatz von etwas Stärkelösung, wie bei der jetzt üblichen Methode nach Höhn mit $n/_{10}$ -Jodlösung bis zur Blaufärbung titriert. Zur blaugefärbten Reaktionsflüssigkeit werden 5 ccm einer Lösung von jodsaurem Kalium (3 : 100) in Überschuß gegeben und das ausgeschiedene Jod wird mit $n/_{10}$ -Thiosulfatlösung zurücktitriert. Der Umschlag tritt, nachdem sich wieder die schöne Blaufärbung zeigt, sehr scharf durch Farbloswerden der Flüssigkeit ein.

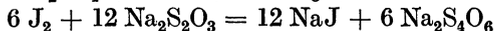
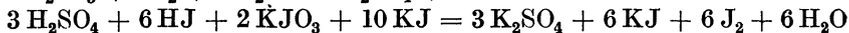
¹⁾ Streeb, Wochenbl. f. Papierfabrik. 25, 2197 [1894].

²⁾ A. Goldberg, Z. f. angew. Chem. 30, 249 [1917].

³⁾ A. Sander, Z. f. angew. Chemie 27, 194 [1914].

⁴⁾ R. Dieckmann, Wochenbl. f. Papierfabrikation 46, 1764 [1915].

Nach den folgenden Reaktionsformeln:



ist das Umsetzungsverhältnis zwischen Schwefelsäure, Jodwasserstoffsäure und Thiosulfat das gleiche wie bei der Zurücktiterung mit $n/10$ -Natronlauge, und daraus ergibt sich, daß auch die Berechnung der Gesamt- und freien SO_2 dieselbe bleibt.

Da die Verwendung der $n/10$ -Natronlauge wegfällt, auch die Endreaktion erheblich schärfer als die Phenolphthalein-Rötung ist, empfiehlt sich die Anwendung dieser verbesserten Titrationsmethode, da sie eine erhöhte Genauigkeit bietet.

Die Bestimmung der SO_2 mit Jodlösung und Natronlauge ist genügend einwandfrei, wenn es sich um eine Frischlauge handelt, welche nur aus dem Gas der Kiesöfen oder Schwefelöfen und dem Kalkstein der Türme, oder der Kalkmilch der Bottiche bereitet worden ist¹⁾. Fast stets werden aber der Turmlauge noch Abtreibgase aus den Kochern zugeführt worden sein („gegaste Lauge“). Auch wird aus den zu vollen Kochern Lauge abgestoßen („gelagte Säure“). Handelt es sich um Abtreibgase, die inmitten oder am Ende der Kochung entnommen sind, so enthalten diese Ameisensäure und Essigsäure, die, in der Turmlauge kondensiert, deren Gehalt an Säure erhöhen, so daß sich der Gehalt an freier, schwefeliger Säure nicht mehr auf die angegebene Weise ermitteln läßt. Es ist deshalb besser, auf diese ungenaue Methode gänzlich zu verzichten und die Menge der freien, schwefeligen Säure aus der Menge des vorhandenen Kalkes zu berechnen. Hat man eine Kalkbestimmung durchgeführt, so läßt sich durch Rechnung feststellen, wieviel schwefelige Säure an Kalk unter Bildung von Kalziummonosulfit gebunden sein kann. Da man nun die Gesamtschwefelige Säure kennt, ist die Differenz zwischen der Gesamtschwefeligen Säure und der für Absättigung von Kalk theoretisch erforderlichen Menge von schwefeliger Säure die tatsächlich ursprünglich vorhandene freie schwefelige Säure. Die Kalkbestimmung läßt sich in sehr kurzer Zeit wie folgt durchführen:

Bestimmung des Kalkgehaltes der Frischlauge. 5 ccm Frischlauge werden in etwa 150 ccm Wasser in einem Erlen-

¹⁾ Die Lauge kann allerdings außer schwefeliger Säure und Kalk noch Kohlendioxyd enthalten. Nach Oeman (Chem. Ztg. Repertorium 1916, S. 23.) sind in 100 ccm frischer Kochsäure 0,065 g CO_2 , nach siebentägigem Stehen nur noch 0,031 g CO_2 . Oeman will an Stelle einer Titration mit Natronlauge die Sulfitlaugenprobe mit Ammoniakfällen, den Niederschlag von Kalziumsulfid mit Ammoniakwasser auswaschen, ihn dann in Salzsäure lösen und die schwefelige Säure mit Jod titrieren. Nach Klason (Papierfabrikant 14, 739 [1916]; 15, 3 [1917.]) ist die Methode fehlerhaft, weil beim Auswaschen Sulfit zu Sulfat oxydiert wird. Ob tatsächlich eine solche Oxydation bei Verwendung ausgekochten Wassers stattfindet, ist durch Versuche von Klason allerdings nicht belegt.

meyerkolben oder sogenannten Philipsbecher gebracht (weithalsiger Erlenmeyerkolben). Die Flüssigkeit wird zum Sieden erhitzt, worauf man etwa 5 ccm einer gesättigten Salmiaklösung und etwa ebensoviel einer halbnormalen (nahezu gesättigten Ammoniumoxalat-Lösung) hinzugibt. Erwärmt man nach erfolgter Fällung die Flüssigkeit etwa 5—10 Minuten auf doppeltem Drahtnetz oder Asbestplatte mit kleiner Flamme, so wird der Niederschlag von Kalziumoxalat genügend grobkörnig, um sich rasch durch ein Filter abfiltrieren zu lassen. Man kann übrigens auch das Kalziumoxalat in einem kleinen Büchnertrichter mit doppeltem Filter an der Saugpumpe absaugen. Jede Filtrierschwierigkeit wird beseitigt durch Zugabe von Kieselgur vor der Filtration. Hat der Niederschlag Neigung zum Durchgehen durch das Filter, so hilft ein Zusatz von Salmiaklösung beim Auswaschen des Filters. Das Auswaschen muß mit kochendem Wasser durchgeführt werden. Eine zwei- oder dreimalige Füllung des Filters genügt, um das Filter frei von Ammonoxalat zu bekommen. Das Filter samt Niederschlag wird nunmehr in den sauber gespülten Philipsbecher oder Erlenmeyerkolben zurückgebracht, wieder mit 150 ccm kochendem Wasser übergossen, 10 ccm einer Schwefelsäure hinzugefügt, bei der 1 Gewichtsteil Schwefelsäure auf 3 Gewichtsteile Wasser kommen und nunmehr fast bis zum Sieden erhitzt, bis der an dem Filter haftende und die Flüssigkeit als Trübung erfüllende Niederschlag sich vollständig gelöst hat. Hierauf wird siedend mit $n/_{10}$ -Kaliumpermanganatlösung bis zur Rosafärbung titriert.

Bei Filtern schlechter Sorte kann bei der Titration ein Fehler entstehen, indem Permanganat von der Filtersubstanz verbraucht wird. Will man diesen Fehler ganz ausschalten, so empfiehlt es sich, das Filter mit dem ausgewaschenen Kalziumoxalat-Niederschlag auseinander zu falten, auf eine dünne Glasplatte zu legen und mit siedendem Wasser den anhaftenden Niederschlag in einen Trichter und passendes Gefäß zu befördern, so daß also dann die Lösung mit Schwefelsäure bei Abwesenheit von Filtrierpapier durchgeführt wird.

Die Zahl der verbrauchten Kubikzentimeter Permanganat mit 0,00028, dann mit 20 multipliziert, gibt CaO in Prozenten an.

Für „gegaste Säure“ empfiehlt Oeman¹⁾, wie Seite 114 erwähnt, die Bestimmung des Kalkes mit Ammoniak, Fällung von Kalziumsulfid, Waschen des Niederschlages, Überführen in einen Meßkolben und Lösen in Salzsäure. In einem Bruchteil der Lösung wird die schweflige Säure mit Jod bestimmt und auf Kalk umgerechnet.

Diese Methode ist unzulänglich bei der Anwendung auf sogenannte „gelaugte Säuren“, das sind solche, die neben Gasen aus den Kochern

¹⁾ Erik Oeman, Die Untersuchung der Kochsäure in den Sulfitzellstoff-Fabriken. Svensk Papperstidning [1915], S. 119, 126, 134, 145. Chem.-Ztg. 40, 23 R. [1916].

auch flüssige Lauge aus ihnen als Zusatz erhalten haben. Hier wird etwas Kalk, aus den ligninsulfosauren Kalksalzen stammend, mitgefällt. Oeman¹⁾ glaubt aber, diesen Fehler durch eine Korrektur beseitigen zu können. Ist die der Turmlauge zugesetzte, aus dem Kocher stammende Lauge nach Menge und Kalkgehalt bekannt, so braucht man nur aus diesen Zahlen die zugeführte Kalkmenge zu berechnen und von dem nach der Oeman-Methode gefundenen Kalkwert abzuziehen, um verlässliche Kalkwerte zu erhalten.

Von großem Interesse ist, was Oeman behauptet und Hägglund²⁾ bestätigt, daß der in der Lauge gelöste Gips durch Ammoniak bzw. Ammonsulfit in Kalziumsulfit übergeführt wird, also den Gehalt an Kalk in der Lauge zu hoch erscheinen läßt.

Hägglund³⁾ gibt für eine hinreichend genaue und im Betrieb leicht durchführbare Kalkbestimmung folgende Vorschrift:

10 ccm klare Sulfitlauge werden in einen Meßkolben von 100 ccm, der etwa bis zur Hälfte mit Wasser und 3 ccm konzentriertem Ammoniak gefüllt ist, gebracht. Der Kolben wird bis zur Marke mit Wasser gefüllt und geschüttelt. Nach 10—15 Minuten hat sich das Kalziumsulfit abgesetzt. Von der überstehenden klaren Flüssigkeit werden 10 g abpipettiert und mit Jod titriert. Anbringen einer Korrektur der SO₂-Menge, die durch den gelösten Gips als CaSO₃ ausgefällt wird, ist erforderlich. Die Korrektur ist in allen Fällen + 0,13% SO₂.

Die Bestimmung von Schwefelsäure geschieht in üblicher Weise durch Ansäuern der Frischlauge mit Salzsäure und Fällen mit Chlorbaryumlösung. Die Bestimmung von Thionaten und Polythionaten gehört nicht zur regelmäßigen Betriebskontrolle. Bezüglich einschlägiger Notizen vergleiche man von Possanner⁴⁾. In neuerer Zeit hat sich Sander⁵⁾ mit der Bestimmung dieser Stoffe beschäftigt.

Bestimmung des Gesamtschwefelgehaltes der Frischlauge. Nach den Untersuchungen von Bernheimer⁶⁾ ist es bei Frischlaugen am vorteilhaftesten, mit Bromwasser zu oxydieren und dann in üblicher Weise die gefundene Schwefelsäure gewichtsanalytisch zu bestimmen.

D. Kocherkontrolle.

Die Bestimmung von schwefliger Säure und Kalk bei der eigentlichen Kochkontrolle, bei welcher es sich darum handelt, in einer fort-

¹⁾ Oeman, Papierfabrikant 15, 307—309 [1916].

²⁾ Hägglund, Chem.-Ztg. 40, 433—434 [1917].

³⁾ Hägglund, Chem.-Ztg. 40, 433 [1916].

⁴⁾ Possanner von Ehrenthal und R. Dittrich, Wochenbl. f. Papierfabr. 43, 2042—2047 [1912].

⁵⁾ A. Sander, Zeitschr. f. angew. Chem. 28, 11—12 [1914].

⁶⁾ Norbert Bernheimer, Beiträge zur Kenntnis des Zellstoff-Kocherverfahrens nach System Mitscherlich. Karlsruhe 1913, S. 31.

dauernd an organischen Stoffen sich anreichernden Flüssigkeit mit möglicher Genauigkeit die allmähliche Abnahme von freier, schwefliger Säure und von an diese gebundenem Kalk zu verfolgen, verursacht erhebliche Schwierigkeiten. Die Erfahrung hat zwar gelehrt, daß die übliche Jodtitration im allgemeinen genügt, um sich Rechenschaft über die in den letzten Kochstadien so wichtige Abnahme von schwefliger Säure zu geben. Durch Verwendung von Hundertstel-Normal-Jodlösung an Stelle der üblichen Zehntel-Normal-Lösung kann man mit größeren Flüssigkeitsmengen arbeiten und so den Einfluß der Ablesefehler herabdrücken. Die organischen Stoffe wirken glücklicherweise anscheinend auf die Jodlösung langsamer ein als auf die schweflige Säure. Man muß also rasch titrieren und den ersten Farbumschlag als maßgebend ansehen, immerhin bleibt die Gefahr von solchen Störungen bestehen.

Bestimmung der schwefligen Säure und des Kalks. Die Titration der Lauge mit Jod geschieht gewöhnlich derart, daß man aus einem besonderen Probehahn des Kochers etwas Lauge abspritzen läßt und diese in einem Reagenzglas oder Stehkölbchen auffängt und dann wie oben beschrieben zur Titration bringt. Wünscht man genaue Ergebnisse zu haben, etwa den Schwefligsäureverbrauch einer Kochung graphisch aufzutragen, so wird die Genauigkeit des entstehenden Diagramms wesentlich gewinnen, wenn man die abspritzende Lauge durch einen kleinen Kühler führt. Es genügt ein Bleirohr von etwa 50 cm Länge, welches spiralig aufgewunden in ein weites Rohr aus Eisenblech eingesetzt ist derart, daß das weite Eisenblechrohr am oberen und unteren Ende mit Blechplatten verschlossen und mit engen Zu- und Abfuhrrohren versehen ist, so daß also ein Kühlmantel für das Bleirohr entsteht. Durch eine auf das Bleirohr aufgelötete Messingverschraubung wird dichter Schluß mit dem Probierhahn erreicht. Läßt man nun die Lauge durch diesen Kühler abspritzen, so bekommt man sie bei vorsichtigem Öffnen völlig kalt in das Gefäß, während ohne diese Vorsichtsmaßregel nicht unerhebliche Mengen von schwefliger Säure in die Luft entweichen, so daß also weniger schweflige Säure bei der Titration gefunden wird, als tatsächlich vorhanden ist¹⁾.

Die Titration der Lauge mit Jodlösung wird um so unzuverlässiger, je näher das Ende der Kochung rückt. Durch die allmähliche Auflösung des sogenannten Lignins gehen Bestandteile in die Kochflüssigkeit über, welche mit der Jodlösung zu reagieren vermögen, so daß der wahre Wert der schwefligen Säure nicht mit voller Schärfe erkannt werden kann. In der Ermangelung besserer Methoden wird man immerhin bei dieser üblichen Titration der Kochlauge bleiben, jedoch sich nicht lediglich auf diese Titration allein verlassen, sondern

¹⁾ Schwalbe und Bernheimer, Papier-Zeitung **37**, 1066 [1912]; ausführlich in der Dissertation von Bernheimer: Beiträge zur Kenntnis des Sulfitkochverfahrens, Berlin 1913; ferner Oeman, Papierfabrikant **14**, 570 [1916].

außerdem noch die sogenannte Mitscherlichprobe durchführen. Für diese füllt man ein Reagenzrohr von 200 mm Länge, das eine Markierung bei $\frac{1}{8}$, $\frac{1}{16}$, $\frac{1}{24}$ und $\frac{1}{32}$ des Inhaltes trägt, mit soviel konzentriertem, wässerigen Ammoniak, daß $\frac{1}{32}$ des Raumes davon erfüllt ist. Hierauf wird das Rohr fast voll mit heißer Lauge gefüllt, eine Gummischeibe oder ein Gummistopfen zum Verschuß aufgesetzt, umgeschüttelt und einige Minuten stehen gelassen. Hat der Niederschlag sich abgesetzt, so wird die Höhe des Niederschlages nach der Markierung geschätzt. Beträgt der Niederschlag nur noch $\frac{1}{32}$ der Rohrlänge, so ist es Zeit, die Kochung abzubrechen.

Die Reaktion sollte nach älterer Annahme darauf beruhen, daß durch Zusatz von Ammoniak die freie schweflige Säure abgesättigt wird, so daß der noch vorhandene nicht organisch gebundene Kalk als Kalziumsulfid ausfällt.

Nach Oeman¹⁾ ist die Probe zur Bestimmung des noch vorhandenen Kalkes unbrauchbar, denn die Abnahme der Niederschlagsmenge ist abhängig von der Menge an schwefliger Säure, die sich noch in der Kochlauge vorfindet. Zur Bestimmung dieser Menge an schwefliger Säure ist aber die Mitscherlichprobe gut brauchbar. Man kann entweder aus der Niederschlagshöhe auf die Restmenge an schwefliger Säure schließen, oder genauer den Niederschlag abfiltrieren, auswaschen, in Salzsäure lösen und die in Freiheit gesetzte schweflige Säure mit Jod titrieren:

50 ccm Lauge werden zu 25 ccm 10%igem Ammoniak gegeben, umgerührt und nach 30 Minuten filtriert, sowie zweimal mit 25%igem Ammoniak gewaschen. Der gewaschene Niederschlag wird in Salzsäure gelöst, mit $n_{/10}$ -Jod titriert und als CaO berechnet.

Da in der Flüssigkeit über dem Niederschlag Ammonsulfid bei Kalkmangel gelöst sein könnte, verfährt Schwalbe zur Bestimmung der schwefligen Säure wie folgt:

10 ccm Lauge werden auf 100 ccm verdünnt und 10 ccm nunmehr verdünnte Lauge mit Kalkwasser in Überschuß versetzt. Hierauf wird mit 10 ccm Ammoniak (z. B. 1:6) übersättigt, der Niederschlag abfiltriert, gewaschen und in verdünnter Salzsäure gelöst und dann mit Jod titriert.

Bestimmung der organisch gebundenen schwefligen Säure²⁾. In einer Probe der Lauge bestimmt man die Gesamtschweflige Säure auf üblichem jodometrischen Wege, entfärbt die Lösung mit einem Tropfen Thiosulfatlösung und macht dann die Flüssigkeit mit Hilfe einer 10%igen Kalilauge stark alkalisch, um schweflige Säure aus

¹⁾ Oeman, Papierfabrikant 14, 509 [1916].

²⁾ La Papeterie 36, 353—359, 499—509 [1914], Nr. 8 und 11. Vgl. auch: Literaturauszüge d. Vereins d. Zellstoff- und Papier-Chemiker Chem. Teil von C. Schwalbe, Jahrgang [1914], S. 65.

ihren Aldehyd- oder Äther-Verbindungen frei zu machen. Man läßt 20 Minuten in der Kälte stehen, macht dann sauer und titriert wiederum mit Jod. Die Differenz zwischen den erhaltenen Jodzahlen gibt die Menge schwefliger Säure an, die an organische Substanz gebunden ist.

Man hat versucht, die Kalkmenge in der Lauge durch Zugabe von Salzsäure und nachträglicher Fällung mit Ammoniumoxalat zu bestimmen. Die Fällung von Kalk durch Ammoniak bei der Mitscherlichprobe kann auf ihren wahren Kalkgehalt durch Umfällung mit Ammoniumoxalat geprüft werden. Nachdem der Niederschlag im Reagierrohr sich abgesetzt hat, wird er auf einem Saugfilter abfiltriert und, wie weiter oben beschrieben, mit Ammoniumoxalat gefällt und der Kalziumoxalat-Niederschlag mit Permanganatlösung titriert. Die hierbei erhältlichen Werte lassen jedoch eine Aufzeichnung des Kalkverbrauches gegen Schluß der Kochung nach Oeman nicht zu, weil auch Kalk aus organischer Bindung (ligninsulfosaurem Kalk) gefällt wird. Doch lassen Diagramme der Kalkzahlen eine durchaus stetige Abnahme der Werte — trotz Anreicherung der Kochlauge an ligninsulfosaurem Kalk — erkennen.

Ähnliche stetige Kalkabnahmen sind bei folgender Ausführungsform der Kalkfällung beobachtet worden: 5 ccm Kocherlauge werden kalt mit 1 ccm Ammoniak (1: 6) gefällt, filtriert und kalt mit Ammoniakwasser unter Zusatz von etwas Chlorammonium ausgewaschen, der Niederschlag in Salzsäure gelöst, gekocht, abdekantiert, mit heißem Wasser ausgewaschen. Das Filtrat samt Waschwässern wird nach Zusatz von Ammoniak in üblicher Weise mit Ammonoxalat gefällt und in dem Kalkniederschlag, wie oben schon beschrieben, mit Kaliumpermanganat die Oxalsäure bestimmt, woraus der Kalk berechnet wird.

Die vorstehenden Verfahren sind aber der Nachprüfung an einem ausgedehnteren Versuchsmaterial noch sehr bedürftig.

Über die Feststellung der bei der Kochung abgestoßenen Gas- und Laugenmengen bzw. ihres Schwefligsäuregehaltes vergleiche man Remmler ¹⁾.

Bestimmung der organischen Substanz in der Kochlauge. Zur Bestimmung der in der Kochlauge sich anreichernden organischen Substanz kann man eine Oxydation mit Wasserstoffsperoxyd ²⁾ vornehmen. 100 ccm Kochlauge werden mit 10 ccm konzentrierter Salzsäure versetzt und gekocht, solange die Flüssigkeit nach schwefliger Säure riecht. Nach Vergasung der schwefligen Säure werden 5 ccm 3⁰/₁₀ige Wasserstoffsperoxydlösung zugesetzt und die Flüssigkeit wieder auf 100 ccm eingestellt. Ihre Farbe vergleicht man in einem Kolorimeter, z. B. dem von C. H. Wolff mit der Farbe der n/10-Jodlösung. Durch das Wasserstoffsperoxyd nimmt je nach der Menge

¹⁾ Remmler, Herstellung der Sulfitlauge, a. a. O.

²⁾ Froberg, Chem.-Ztg. 37, 126 [1914]. Z. Kertes, Wochenbl. f. Papierfabr. 48, 17 [1917].

der organischen Substanz die Flüssigkeit eine hellere oder dunklere Farbe an.

Bestimmung der Schwefelsäure in der Lauge, des Gipsgehalts, ist versuchsweise ¹⁾ in üblicher Weise durch Fällung mit Chlorbaryum nach Ansäuerung mit Salzsäure bestimmt worden. Zum Absitzen und Filtrierbarmachen des Niederschlags ist längeres Erwärmen auf einer Heizplatte erforderlich. Die erhältlichen Werte legen aber die Vermutung nahe, daß Schwefelsäure aus organischer Bindung abgespalten oder ligninsulfosaurer Kalk mit herniedergerissen wird.

E. Untersuchung der Sulfit-Ablauge.

Bestimmung der freien schwefligen Säure. Bei Untersuchung der Ablauge handelt es sich zumeist nur um Bestimmung der in dieser verbleibenden schwefligen Säure. Ist das Ende der Kochung durch übliche Titration auf schweflige Säure mit Jod bestimmt worden, so wird dennoch die Ablauge noch weniger schweflige Säure enthalten, da durch das Abblasen des Kochers noch ein Teil der schwefligen Säure in Freiheit gesetzt wird. Wie schon erwähnt, ist die Titration der freien schwefligen Säure in ihrer Genauigkeit beeinträchtigt durch die Gegenwart der während des Kochprozesses in die Flüssigkeit übertretenden organischen Stoffe. Man hat sich bemüht, diese Bestimmung genauer zu machen, indem man durch Zugabe stärkerer Mineralsäuren die schweflige Säure in Freiheit setzte, mit Kühler abdestillierte und in einer Jodlösung von bekanntem Gehalt auffing. Durch die Wirkung des Jods oder Broms wird die schweflige Säure in Schwefelsäure übergeführt, die auf übliche Weise durch Chlorbaryumfällung bestimmt werden kann. Es hat sich jedoch gezeigt, daß sowohl bei Anwendung von Schwefelsäure als auch von Phosphorsäure nicht nur die tatsächlich vorhandene freie bezw. an Kalk gebundene schweflige Säure aus der Flüssigkeit entfernt wird, sondern noch ein Teil schwefliger Säure in Freiheit gesetzt wird, die in der Flüssigkeit an zuckerartige Stoffe gebunden war. Wird die Destillation längere Zeit fortgesetzt, so kommt man doch niemals zu einem völligen Aufhören der Schwefligsäure-Abspaltung, weil schließlich auch die an das Lignin gebundene schweflige Säure Spaltung erfährt. Um eine derart weitgehende Spaltung zu verhüten, hat Stutzer vorgeschlagen, an Stelle der Mineralsäure mit Essigsäure zu destillieren. Wenn man die Destillation stets im gleichen Apparat bei gleich starker Erwärmung als eine sogenannte konventionelle Methode ausübt, vermag sie leidlich übereinstimmende Werte zu geben. Stutzer ²⁾ gibt für die Ausführung folgende Vorschrift:

In einen Erlenmeyerkolben von 750 ccm Inhalt werden 250 ccm Wasser gebracht, die Luft aus dem Kolben durch Kohlensäure verdrängt,

¹⁾ Bernheimer, Dissertation S. 7, 30.

²⁾ A. Stutzer, Chemiker-Ztg. **34**, 1167—1168 [1910].

der Kolben erhitzt, 25 ccm Ablauge und 25 ccm einer 25%igen Essigsäure hinzugegeben, 15 Minuten lang gekocht. Die Dämpfe werden in einem Kühler kondensiert und in vorgelegter gemessener Jodlösung aufgefangen. Durch Rücktitration des Jodüberschusses wird die durch schweflige Säure verbrauchte Jodmenge ermittelt.

Bestimmung des Gesamtschwefels in der Ablauge. Für die Bestimmung des Verbrauchs an Schwefel während der Kochung ist es zweckmäßig, in der Ablauge den Gesamtschwefel zu bestimmen. Es geschieht dies nach Schwalbe und Bernheimer¹⁾ am besten durch Behandlung von 5 ccm der Ablauge mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbade. Die Lauge kann auf diese Weise völlig zerstört und der in ihr vorhandene Schwefel in Schwefelsäure übergeführt werden. Wenn Stickoxyde sich aus der Flüssigkeit nicht mehr entwickeln, kann man sie in der Porzellanschale auf dem Wasserbade eindunsten, bis zum Verschwinden der Salpetersäure erhitzen, worauf mit Wasser aufgenommen wird und die entstandene Schwefelsäure wie üblich vermittels Chlorbaryumfällung bestimmt wird.

Bestimmung von Essigsäure und Ameisensäure. Nach Wenzel kann man in dünnen Lösungen die genannten Säuren durch Abdestillieren im Vakuum unter Zusatz von Phosphorsäure bestimmen.

Nach Heuser²⁾ ist Vorschaltung einer Vorlage mit Glasperlen erforderlich, um das Übergehen der Phosphorsäure zu vermeiden. Die Trennung der Säuren geschieht durch Zerstörung der Ameisensäure vermittels Chromsäure, durch welche letztere Essigsäure nicht angegriffen wird.

Bestimmung des Zuckers in der Ablauge. Die reduzierenden Zuckerarten in der Sulfitablauge können in üblicher Weise³⁾ durch Titration mit Fehling-Lösung bestimmt werden. Dieckmann⁴⁾ gibt folgende, der Verarbeitung von Sulfitablauge angepaßte, Arbeitsvorschrift:

„Die eigentliche Untersuchung wird in der Weise durchgeführt, daß eine bestimmte Menge Ablauge mit Bleiessig in geringem Überschuß versetzt und der sehr starke Bleiniederschlag durch ein Faltenfilter abfiltriert wird; im Filtrat wird der Bleiessigüberschuß eben durch Soda gefällt, der Niederschlag von kohlen-saurem Blei abfiltriert und das blanke Filtrat mit Fehlingscher Lösung gestellt, gekocht, das sich ausscheidende Kupferoxydul quantitativ filtriert, getrocknet, geglüht und als Kupferoxyd gewogen. Aus den gefundenen Milligramm Kupferoxyd ergeben sich dann die, in der im Anhang abgedruckten Tabelle angegebenen Werte, berechnet auf Invertzucker.

1) Bernheimer, a. a. O., S. 31.

2) Emil Heuser, Wochenbl. f. Papierfabr. 45, 41 [1914], Nr. 37.

3) v. Lippmann, Chemie der Zuckerarten. III. Aufl., S. 583 ff. und 938 ff.

4) R. Dieckmann, Wochenbl. f. Papierfabr. 47, 862—863.

Die zur Untersuchung benötigten Lösungen stellt man sich nach folgenden Vorschriften her:

Bleiessig: Man versetzt 300 g Bleizucker und 100 g Bleiglätte mit einem Liter destillierten Wassers, läßt 24 Stunden an einem recht warmen Orte unter öfterem Umschütteln stehen und filtriert.

Fehlingsche Lösung I. Man löst 34,64 g chemisch reines Kupfersulfat in 550 ccm destillierten Wassers.

Fehlingsche Lösung II. 173 g Seignettesalz (Tartarus natronatus) werden in Wasser gelöst, hierzu werden 100 ccm Natriumhydratlösung, welche durch Lösen von 516 g Natriumhydrat in 1000 ccm Wasser bereitet ist, gegeben und das ganze zu 500 ccm aufgefüllt. Fehlingsche Lösung I wird mit Fehlingscher Lösung II zu gleichen Teilen bei Verwendung gemischt. Die gemischte Lösung ist nur 24 Stunden haltbar.

Sodalösung: 1:20.

Der Bleiessigzusatz richtet sich nach den in der Ablauge befindlichen Mengen organischer Stoffe. Bei Ablaugen von Mitscherlich-Kochungen wurden z. B. bei solchen von festen Zellstoffen auf 100 ccm Ablauge 30 bis 40 ccm, bei solchen von bleichfähigen Zellstoffen 40—70 ccm Bleiessig zugegeben und auf 200 ccm mit destilliertem Wasser aufgefüllt. Vom Filtrat wurden 200 ccm mit ca. 50—60 ccm destillierten Wassers verdünnt, mit Sodalösung gerade entbleit und zu 100 ccm aufgefüllt.

50 ccm von diesem Filtrat = 5 ccm der ursprünglichen Ablauge, wurden dann in einem Erlenmeyer von 300 ccm zu einem Gemisch von 25 ccm Fehlingscher Lösung I und 25 ccm Fehlingscher Lösung II gegeben und auf einem Drahtnetz — belegt mit einer dem Boden des Erlenmeyer entsprechenden durchlochenden Asbestpappe — rasch mit großer Flamme erhitzt und genau vom ersten Aufstoßen der Blasen an gerechnet 2 Minuten bei kleinerer Flamme gekocht, sofort mit 100 ccm kaltem destilliertem Wasser versetzt, das ausgeschiedene Kupferoxydul durch ein quantitatives Filter filtriert (Filtrat muß noch Kupfer enthalten), zuerst mit kaltem, dann mit heißem Wasser gut ausgewaschen, getrocknet und verascht.

Diese von Meißl zur Bestimmung von Invertzucker ausgearbeitete Methode gibt sehr gute Resultate, wenn man genau nach der wiedergegebenen Vorschrift arbeitet.

Für die Veraschung hat Prager die richtigsten Zahlen erhalten, wenn man den getrockneten Kupferoxydulniederschlag möglichst vollständig auf Glanzpapier bringt, das Filter für sich verascht und die Asche mit einem ausgeglühten Platindraht zu einem feinen Pulver zerdrückt. Nach dem Erkalten bringt man das auf dem Glanzpapier befindliche Kupferoxydul in den Tiegel und erhitzt bei kleiner Flamme unter stetem Rühren mit dem Platindraht. Ist das Kupferoxydul

in ein feines Pulver verwandelt, erhitzt man den bedeckten Tiegel noch einige Minuten mit größerer Flamme, läßt erkalten und wiegt.

Die in der angewandten Menge Ablauge befindlichen Milligramm Zucker ergeben sich aus dem nach Abzug der Filterasche verbleibenden Kupferoxyd, wie die Tabelle im Anhang zeigt, welche, für Milligramm Kupfer von Wein nach den Invertzucker-Bestimmungen Meißls ausführlich berechnet, hier aber gleich für Kupferoxyd angegeben ist.

Sind also z. B. bei Verwendung von 5 ccm Ablauge 279,7 mg Kupferoxyd gefunden worden, so würde dies $120,4 \text{ mg} \times 20 = 2,408 \text{ mg} = 241\%$ Zucker ergeben.

Es sei aber nochmals hervorgehoben, daß in der so ermittelten Menge auch die nicht gärfähigen Zuckerarten inbegriffen sind, welche nach Häggglunds Ermittlungen bei Nadelholz ungefähr 30% betragen, so daß also ca. 70% des Gesamtzuckers vergärbar sind.“

Die gärfähigen Zucker müssen durch Gärversuche bestimmt werden, für welche Dieckmann ¹⁾ das Gärungs-Saccharometer von Lohnstein empfiehlt.

„Zur eigentlichen Bestimmung muß die Ablauge heiß, am besten mit frisch bereitetem Ätzkalkstaub, abgestumpft werden, und es hat sich als sehr günstig gezeigt, wenn die Abstumpfung soweit geführt wird, daß 100 ccm Ablauge bei gewöhnlicher Temperatur noch 12—15 ccm $n/_{10}$ -NaOH bis zur vollständigen Neutralisation (Phenolphthaleinpapier) verbrauchen; die mit Ätzkalk behandelte Ablauge wird dann vor dem Einfüllen bzw. Verdünnen beim Gebrauch des kleinen Modells des Dr. Lohnsteinschen Saccharometers filtriert. Die zur Verwendung kommende Preßhefe muß natürlich frisch sein.

Will man sich von der richtigen Anzeige des Saccharometers überzeugen, so kann hierzu eine 1%ige Invertzuckerlösung genommen werden, welche man sich nach folgender Vorschrift herstellt:

9,5 g reiner Rohrzucker werden in 700 g heißem Wasser gelöst, mit 100 ccm $n/_{5}$ -Salzsäure 30 Minuten im Wasserbade auf 100° erhitzt, rasch auf 20° abgekühlt, mit genau titrierter Natronlauge neutralisiert und auf 1000 ccm aufgefüllt.

Wird diese Lösung mit dem Saccharometer geprüft, so zeigt dieser 1% vergärbaren Zucker an, gleich dem wirklichen Gehalt der Lösung.

Nach K. Rieth ²⁾ ist zweckmäßiger als das Saccharometer von Lohnstein dasjenige von Weidenkaff.

Eine sehr rasch durchführbare Zuckerbestimmungsmethode ist die von Kuma-Gawa-Suto in der — noch etwas vereinfachten — Ausführungsform von Lenk-Brach ³⁾.

¹⁾ R. Dieckmann, Wochenbl. f. Papierfabr. 47, 1772—1773 [1916].

²⁾ K. Rieth, Wochenblatt f. Papierfabr. 47, 1863 [1916].

³⁾ Zeitschr. f. Biochemie 23, 47 [1909]; 38, 468 [1912].

In einen 1 Liter fassenden Meßzylinder bringt man:

- 4,158 g kryst. Kupfersulfat,
- 20,400 g Seignettesalz,
- 20,400 g Ätzkali und
- 300 ccm Ammoniak vom spezifischen Gewicht 0,88.

Der Meßkolben wird mit destilliertem Wasser auf 1 Liter aufgefüllt.

20 ccm dieser Flüssigkeit entsprechen 0,01 g Glukose.

Zur Ausführung der Bestimmung bringt man 20 ccm der erwähnten Kupferlösung, mit 20 ccm destilliertem Wasser verdünnt, in ein weithalsiges Kölbchen, das mit einem doppelt durchbohrten Stopfen verschlossen ist. In die eine Bohrung ragt eine Bürette, in der sich die zu untersuchende Flüssigkeit befindet.

Die Kupferlösung wird einige Sekunden lang im Sieden gehalten, während allmählich, aber gleichmäßig, am Anfang schneller, zum Schlusse tropfenweise, die Zuckerlösung, deren Konzentration 1—2% nicht übersteigen darf, solange einfließt, bis vollständige Entfärbung der dunkelblauen Lösung eingetreten ist. Der gesamte Apparat muß mit Ammoniakdämpfen gefüllt bleiben. Ein langes und heftiges Erhitzen ist möglichst zu vermeiden deshalb, weil dadurch in der Kupferlösung Mangel an Ammoniak eintritt und dann Kupferoxydul ausfällt. Bei einiger Übung kann man eine Zuckerbestimmung mit 5 Kontrollbestimmungen in $\frac{1}{2}$ Stunde ausführen, wobei für jede einzelne Bestimmung rund $1\frac{1}{2}$ —2 Minuten gerechnet werden, während die übrige Zeit zur jeweiligen Vorbereitung des Versuchs beansprucht wird.

Zur Bestimmung der Zucker in der Sulfitablauge verfährt man nach König und Becker ¹⁾ wie folgt: 50 ccm Lauge werden nach der Neutralisation mit Kreide in einer Glasschale auf dem Wasserbade eingedampft, filtriert, ausgewaschen und das Filtrat bis fast zur Trockne eingedampft. Der Sirup wird dann mit 10—20 ccm heißem Wasser gelöst und in einen 200 ccm-Kolben eingefüllt, gegebenenfalls noch etwas eingedampft und dann allmählich 95%iger Alkohol in kleinen Portionen von jedesmal 25 ccm zugesetzt, wobei gut umzuschwenken ist. Zuletzt füllt man mit Alkohol bis zur Marke auf und mischt nochmals tüchtig durch. Nachdem sich der entstandene Niederschlag, der die Dextrine enthält, abgesetzt hat, filtriert man die klare alkoholische Lösung ab. Ein aliquoter Teil des Filtrats, beispielsweise 25 ccm, werden in einen Erlenmeyer-Kolben gebracht und aus diesem der Alkohol durch vorsichtiges Erwärmen auf dem Wasserbade abdestilliert. Der Rückstand wird in 50 ccm Wasser gelöst und in der Lösung der Zucker mit Fehlingscher Lösung bestimmt. Unter

¹⁾ J. König und E. Becker, Die Bestandteile des Holzes und ihre wirtschaftliche Verwertung. Heft 26 der Veröffentlichungen der Landwirtschaftskammer f. d. Provinz Westfalen. Münster i. W. 1918. S. 23.

Umständen muß man diese Lösung nochmals verdünnen, um die Zuckerbestimmung mit Fehlingscher Lösung in richtiger Konzentration — 1% — durchführen zu können.

Bestimmung des Gerbstoffgehaltes in der Sulfitablauge. Zum qualitativen Nachweis von Sulfitablauge in Gerbextrakten dient eine von Procter und Hirst¹⁾ angegebene Probe: Fügt man zum Untersuchungsmaterial, nämlich zu 5 ccm einer Lösung, die in bezug auf Gerbstoffe die bei Gerbstoffuntersuchungen übliche Stärke hat, 0,5 ccm frisch destilliertes Anilin, dann 2 ccm konzentrierte Salzsäure, so bleibt die Flüssigkeit beim Vorliegen echten Gerbextraktes klar, bei Gegenwart von Sulfitablauge scheidet sich ein Niederschlag aus.

Nach Small²⁾ kann man die Sulfitablauge auch mit Eisessig-Gelatine nachweisen. Das Reagens wird aus 40 ccm 2%iger Gelatine-Lösung durch Zusatz von 30 ccm Eisessig bereitet. Man wendet 1 ccm Reagens und Gerbstofflösungen von normaler Konzentration (3,5—4,5 g in 1 Liter) an.

Quantitative Bestimmung des Gerbstoffgehaltes³⁾. Bestimmung des Gesamtlöslichen: 50 ccm der vollständig klaren Lösung werden auf dem Wasserbade in einer genau gewogenen Schale aus Porzellan oder dergleichen zur Trockne gebracht. Die Schale samt Inhalt wird 3—4 Stunden im Trockenschrank bei 98—100° getrocknet, und nach dem Erkalten im Exsikkator genau gewogen. Die Wägung muß schnell geschehen, damit der Schaleninhalt nicht erst Feuchtigkeit aus der Luft anziehen kann. Zur Bestimmung der Nichtgerbstoffe nach dem Filterverfahren verwendet man von Zelluloseextrakten 20 g auf 1 Liter, von der Sulfitlauge selbst nach Entkalkung und Entsäuerung die entsprechende Menge. Erforderlich ist schwach chromiertes Hautpulver, wie es die „Deutsche Versuchsanstalt für Leder-Industrie“ in Freiberg i. Sa. in den Handel bringt. Dieses Hautpulver soll möglichst hell und wollig sein, den Gerbstoff schnell und vollständig aufnehmen und nur wenig lösliche Stoffe enthalten. Der Chromoxyd-gehalt soll etwa 0,3 bis 0,5% betragen. Die Ausfällung des Gerbstoffes wird in dem Procterschen Glockenfilter vorgenommen, dessen Einrichtung aus der Fig. 18 ersichtlich ist.

Das Proctersche Glockenfilter besteht aus einer zylindrischen Glasglocke, deren Verjüngung einen durchbohrten Kautschukstopfen trägt, durch dessen Öffnung ein zweimal rechtwinklig gebogenes Heber-Haarrohr gesteckt ist. Das Ende des kürzeren Schenkels schneidet mit dem unteren Ende des Stopfens ab. Die Größenverhältnisse sollen

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 28, 293 [1909].

²⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 32, 245 [1913].

³⁾ Mit Genehmigung von Prof. Dr. Johannes Paessler aus der Sonder-schrift: „Die Verfahren zur Untersuchung der pflanzlichen Gerbmittel und Gerbstoffauszüge“. Heft I. Freiberg. Gerlachsche Buchdruckerei [1912].

folgende sein: Länge 7 cm, Durchmesser des zylindrischen Teiles 3 cm und des verjüngten Teiles 1,8 cm. Soll das Glockenfilter für die Gerbstoffaufnahme vorbereitet werden, so kommt in den oberen Teil der Glocke zunächst ein kleiner Bausch von trockner, gut ausgewaschener Baumwolle, der ein Eindringen von Hautpulver in das Haarrohr verhüten soll. Man füllt nunmehr die Glocke mit 7 g lufttrockenem Hautpulver, und zwar so, daß dieses ziemlich festgestopft wird und nicht von selbst aus der Glocke fällt. Namentlich an den Rändern muß man

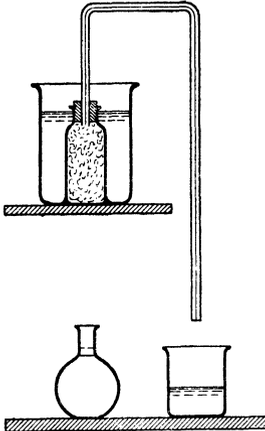


Fig. 18. Proctersches Glockenfilter.

fester stopfen, damit sich die Gerbstofflösung nicht an den Glaswandungen hinaufzieht. Das Glockenfilter ist alsdann zum Gebrauch fertig. Man spannt das Heberrohr in eine Klemme ein, senkt die Glocke fast bis auf den Boden eines 150—200 ccm fassenden Becherglases und gießt in dieses ungefähr 125 ccm der gerbstoffhaltigen Lösung (man kann hierzu die nicht gefilterte Lösung oder den zuerst ablaufenden Anteil der durch die Filterkerze hindurch gegangenen Lösung verwenden, aber nur dann, wenn zum Filtern eine vollständig trockne Kerze benutzt wurde). Das Hautpulver saugt infolge der Saugkraft die Lösung langsam von selbst an und man wartet, bis die Glocke sich vollständig vollgesaugt hat. Man saugt hierauf an dem längeren Schenkel des Heberrohres schwach an, bis die Lösung langsam abtropft. Das Abtropfen

soll so erfolgen, daß auf die Minute etwa 5—8 Tropfen kommen und daß das Durchlaufen der erforderlichen Menge der Lösung im ganzen 2—3 Stunden dauert. Man erhält im Stopfen bald soviel Übung, daß dieser Forderung genügt wird. Die ersten Anteile der vom Gerbstoff befreiten Lösung lassen sich nicht zur Bestimmung der Nichtgerbstoffe verwenden, weil sie noch die Hauptmenge der löslichen Bestandteile des Hautpulvers enthalten. Aus diesem Grunde muß man die ablaufende Lösung so lange verwerfen, als eine Probe mit einigen Tropfen einer Tanninlösung noch einen Niederschlag oder eine Trübung liefert. Bei Verwendung eines guten Hautpulvers kann man erfahrungsgemäß annehmen, daß nach Ablauf von 30 ccm die Lösung keine Trübung mit Tanninlösung gibt. Die weitere Lösung fängt man gesondert auf, am besten in einem kleinen Kölbchen, das etwa 60 ccm faßt und mit einer Marke versehen ist. Hat man 125 ccm Gerbstofflösung in das Becherglas gegossen, so genügt dies, um etwa 60 ccm der gerbstofffreien Lösung zur Bestimmung der Nichtgerbstoffe zu erhalten. Diese Lösung muß vollständig klar und wasserhell sein; einige Kubikzentimeter dürfen auf Zusatz eines Tropfens einer Lösung von 1% weißem Leim und 10% Kochsalz keine Trübung geben.

Genau 50 ccm der vom Gerbstoff befreiten Lösung werden in derselben Weise wie bei der Ermittlung des Gesamtlöslichen zur Trockne verdampft und der Rückstand, der aus den Nichtgerbstoffen besteht, wird in gleicher Weise wie dort getrocknet und gewogen. Man erhält auf diese Weise die Menge der Nichtgerbstoffe, die man vom Gesamtlöslichen abzieht. Der Unterschied zwischen beiden ist gleich der Menge der gerbenden Stoffe.

Zur Prüfung eines Hautpulvers auf seine Verwendbarkeit verfährt man genau in derselben Weise, wie bei der Ausfällung des Gerbstoffes, nur mit dem Unterschied, daß man destilliertes Wasser durch das Hautpulver filtert (es ist der sogenannte „blinde Versuch“). Nach Verwerfen der ersten Anteile des durchgefilterten Wassers (etwa 30 ccm) dampft man von den weiteren 60 ccm wässriger Flüssigkeit 50 ccm ein und trocknet den Rückstand in der beschriebenen Weise. Soll das Hautpulver verwendbar sein, so darf der Trockenrückstand 5 mg nicht übersteigen.

Weitere beachtenswerte Literatur:

- A. S. Behrman, Journ. Ind. Eng. Chem. 8, 42 [1916]; Chem. Zentralbl. 87, I, 637 [1916]. Zeitschr. f. analyt. Chem. 57, 152 [1918]. Untersuchung von Kalksteinen.
- H. C. Moore, Journ. of Ind. and Engin. Chem. 7, 643, 8, 1167—1170, C. [1915] II., 629 [1916]. Chem. Zentralbl. Bd 2, 629 [1915]; Bd. 1, 865 [1918]. Resultate einer neuerlichen Kommissionsarbeit über die Bestimmung von Schwefel in Pyriten.
- Die Lungesche Methode ist wenig zuverlässig, die Allen-Bishop-sche Methode liefert bei der Bestimmung von Säure in Pyriten durchaus genaue Analysenwerte.
- J. Meunier, Journ. Soc. Chem. Ind. 35, 1132 [1916]; Compt. rend. 163, 332—334 [1916]; Zeitschr. f. angew. Chem. 30, 234 [1917]. Chem. Zentralbl. Bd. 2, 193 [1917]. Selenverbindungen sollen im Marshschen Apparat nachgewiesen werden. Nachweis kleiner Mengen von Selen und ihre Unterscheidung von Arsen.
- J. I. Craig, Chem. News 115, 253—255, 265—268 [1917]; Journ. Soc. Chem. Ind. 36, 709 [1917]; Zeitschr. f. angew. Chemie 31, 151 [1918]. Volumetrische Bestimmung des Schwefels in Pyriten.
- H. Phillips, Chem. News 115, 312 [1917]; Zeitschr. f. angew. Chemie 31, 151 [1918]. Volumetrische Bestimmung des Schwefels in Pyriten.
- L. W. Winkler, Zeitschr. f. angew. Chemie 30, 281—282 [1917]. Schwefelbestimmung im Pyrit.
- E. Dittler, Chem. Zentralbl. Bd. 2, 671 [1917]. Über die Adsorption von Schwefelsäure durch Eisenhydroxyd und Bildung kolloiden Schwefels aus Sulfiden. Bei der Bestimmung des Schwefels in Pyriten können Analysendifferenzen von 0,3—4,5 v. H. entstehen, wenn das gefällte Ferrihydroxyd nicht besonders gründlich ausgewaschen, oder besser nochmals gefällt wird.
- Z. Karaglanow, Zeitschr. f. analyt. Chem. 56, 561—568 [1917]; Chem. Zentralbl. Bd. 1, 470—471 [1918]. Die Bestimmung von Schwefel in Pyriten. Die Bestimmung kann ohne Entfernung des Ferrisalzes erfolgen.

- Peter Klason, Papierfabrikant 15, 3—4 [1917]. Analysierung der Sulfitssäure. Kritik an der Methode von Oeman. Die älteren Verfahren von Winkler und Höhn sind völlig genau, so daß eine Veranlassung zur Abänderung nicht vorliegt.
- Peter Klason, Papierfabrikant 15, 296—298 [1917]. Über Unregelmäßigkeiten im Sulfitkochprozeß und über die sogenannte Mitscherlich-Probe. Die Abhandlung enthält ausführliche Auseinandersetzungen über die Titration der Sulfitlaugen und eine Auseinandersetzung mit Oeman.
- Erik Oeman, Papierfabrikant 15, 307—309 [1917]. Die Analyse der Sulfitssäure. Entgegnung auf die Ausführungen Klasons und Verteidigung der Analysenmethode von Oeman.
- Carl C. Schwalbe, Wochenbl. f. Papierfabr. 48, 2064—2067, 2116—2118 [1917]. Die Bestimmung von schwefliger Säure und Kalk in den Kochlaugen der Sulfitzellstoff-Fabriken. Übersicht über die vorgeschlagenen Untersuchungsmethoden.
- A. Goldberg, Zeitschr. f. angew. Chem. 30, 249—250 [1917]; Papier-Ztg. 42, 1713 [1917]. Zur technischen Analyse von Sulfitzelluloselaugen und ähnlichen Mischlösungen von freier schwefliger Säure und sauren schwefligen Salzen der Alkalien und Erdalkalien mit Benutzung von Nitrophenolen und Phenolphthalein als Indikatoren und ohne Jodlösung. Zur Titration wird empfohlen Paranitrophenol als Indikatoren in Verbindung mit Phenolphthalein. Paranitrophenol soll im Verhältnis von 5—100 in 50%igem Alkohol gelöst werden. Die Verwendung beider Indikatoren zusammen nebeneinander macht die Arbeit mit der in jetziger Zeit kostspieligen Jodlösung entbehrlich.
- B. Ferguson, Chem. Zentralbl. 89, 237—238 [1918]; Journ. of Ind. and. Engin. Chem. 6, 298; C. [1914], I. 1899. Die jodometrische Bestimmung von Schwefeldioxyd und den Sulfiten.

Schwefelsäurehaltige Gase werden in einen Überschuß von Jodlösung geleitet, der Überschuß wird mit Natriumthiosulfat und Stärke bestimmt. Die Reichsche Methode ist, ebenso wie die vorgenannte, für kleine und große Gehalte an schwefliger Säure verwendbar, aber nur bei so großen Gasmengen, daß der Fehler, den die Unsicherheit des Endpunktes bietet, vernachlässigt werden kann. Wenn Kohlensäure und schweflige Säure in derselben Probe zu bestimmen sind, kann man die Sulfitmethode mit Vorteil benutzen. Die schweflige Säure wird in Natronlauge absorbiert und das Sulfit durch Zusatz der Lösung zu einer gemessenen Menge Jodlösung, die Salzsäure enthält, bis zur Entfärbung des Stärkeindikators bestimmt. Man kann auch durch Zusatz der alkalischen Lösung zu einem Überschuß an Jodlösung und Titration des Jodüberschusses mit Natriumthiosulfat arbeiten. Bei der Sulfitmethode muß man jedoch bei Mischungen mit nicht mehr als 3—4% schweflige Säure einen Korrektionsfaktor in die Rechnung einführen. Bei höheren Konzentrationen an schwefliger Säure werden aber die Ergebnisse unsicher.

Die Gasproben dürfen vor Eintritt in das Absorptionsmittel mit keiner Spur Feuchtigkeit in Berührung kommen. Enthalten die Mischungen 10% oder mehr an schwefliger Säure, so darf der Apparat keine Gummiverbindungen enthalten. Falls sehr genaue Bestimmungen auszuführen sind, müssen solche Gummiverbindungen auch bei geringerem Gehalt vermieden werden. Bei weniger als 3% kann diese Fehlerquelle vernachlässigt werden. Mischungen von schwefliger Säure und Stoffe oxydieren sich im feuchten Zustande langsam; aus einem feuchten Behälter, in dem das Gasgemisch längere Zeit verweilt, läßt sich selbst mit Auspumpen der ursprüngliche Gehalt an schwefliger Säure nicht wieder gewinnen.

- G. Fenner, Chem.-Ztg. **41**, 793—794 [1917]; Z. f. angew. Ch. **31**, 70, 1918. Schnellmethoden zur Arsenbestimmung mit besonderer Berücksichtigung der Destillation mit nachfolgender Titration.
- Hottenroth, Zeitschr. f. angew. Chemie **31**, I. 45 [1918]; Zeitschr. f. angew. Chemie **31**, 79—80 [1918]. Zur Untersuchung ausgebrauchter Gasreinigungsmassen.
- Kritik an der Analysen-Methode der „Wirtschaftlichen Vereinigung deutscher Gaswerke“ Köln.
- Entgegnung auf die Ausführungen Hottenroths von der „Wirtschaftlicher Vereinigung deutscher Gaswerke A.-G.“ und „Deutsche Gold- und Silberscheideanstalt vorm. Roeßler.“
- Ernst Wolff, Zeitschr. f. angew. Chemie **31**, 128 [1918]. Schwefelbestimmung, Oxydation mit Soda-Salpeter.
- W. Appellius und R. Schmidt, Collegium 1914, 597—599. Zentralbl. Bd. 2, S. 957 [1914]. Cinchonin zum Nachweis von Sulfitzellulose-Extrakt in Gerbstoffauszügen und Ledern.
- Gerbstoffauszüge geben mit Cinchoninsulfatlösung in der Kälte Niederschläge, die sich in der Hitze wieder vollkommen lösen. Die durch Sulfitzelluloseextrakte entstehenden Niederschläge ballen sich jedoch in der Hitze zu einer unlöslichen, eigenartigen, braunschwarzen Masse zusammen.
-

V. Die Betriebskontrolle in der Bleicherei.

A. Die Untersuchung der Chemikalien.

Chlorkalk.

Die technische Untersuchung von Chlorkalk erstreckt sich ausschließlich auf die Ermittlung seines Gehaltes an bleichendem Chlor.

Bevor auf diese Bestimmung eingegangen wird, soll einiges über die Entnahme und die Aufbewahrung von Proben aus den Chlorkalkfässern erwähnt werden.

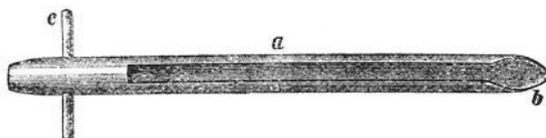


Fig. 19. Probestecher.

Probenahme. Nach Mitteilung der Chemischen Fabrik Griesheim Elektron verfährt man zur Probeentnahme zweckmäßig wie folgt. Man benutzt einen Probestecher nach Figur 19, welcher in einfacher Weise aus einem $1\frac{1}{2}$ '' Gasrohr durch Aufmeißeln in der Längsrichtung hergestellt wird, derart, daß die entstehende Längsöffnung eine Breite von 25 mm besitzt. Der untere Teil b des Stechers wird etwas zugespitzt und geschärft. Auch eine Seite der Längsöffnung a wird mit einer Schärfe versehen. Zur leichteren Handhabung bringt man am oberen Ende den Griff c an.

Zur Entnahme der Durchschnittsprobe wählt man je nach der Größe der Sendung jedes dritte, fünfte oder zehnte Faß aus, läßt es aufrecht stellen, gut durchrütteln, seinen Deckel entfernen oder diesen anbohren²⁾. In den Inhalt des Fasses treibt man den Probenehmer hinein, welcher so lang sein soll, daß er ziemlich bis zur Mitte des Fasses reicht. Durch Umdrehen des Stechers um seine Achse, derart, daß die

¹⁾ Man vgl. Lunge-Berl, Taschenbuch der anorganischen-chemischen Großindustrie. Berlin bei Springer. 5. Aufl. S. 293.

²⁾ Die Bohröffnung wird nach erfolgter Probenahme durch Verkleben mit Papier wieder verschlossen.

geschärfte Seite den Chlorkalk durchschneidet, füllt man ihn. Nach dem Herausziehen breitet man die Probe auf Papier aus, zerkleinert nötigenfalls größere Stückchen und gibt mittels eines Spatels von verschiedenen Stellen Probchen in ein braunes Pulverglas, welches die Gesamtmenge der aus den einzelnen Fässern entnommenen Proben aufzunehmen vermag. Den Inhalt dieser Flasche verringert man in der bereits an anderer Stelle wiedergegebenen Weise ¹⁾ auf die für die eigentliche Analyse nötige Menge. Es ist wesentlich bei der Probeziehung so rasch als möglich zu verfahren und das Chlorkalkdurchschnittsmuster sobald als angängig nach seiner Entnahme zu untersuchen.

Bestimmung des bleichenden Chlors. Zur Bestimmung des Gehaltes an bleichendem Chlor im Chlorkalk ist eine große Anzahl verschiedener Methoden vorgeschlagen worden, von denen sich vornehmlich die jodometrische Methode von Bunsen und jene von Penot in der Praxis eingebürgert haben. Die erste Methode gibt nur bei sehr peinlichem Ausführen gute Resultate und gestaltet sich bei häufiger Anwendung infolge ihres ziemlich erheblichen Bedarfes an Jodkalium verhältnismäßig viel teurer als das Penot'sche Bestimmungsverfahren. In der von Lunge gegebenen Form ist dieses einfach und bequem auszuführen und ergibt Werte von großer Genauigkeit. Diese Vorzüge lassen es berechtigt erscheinen, die Methode an erster Stelle hier wiederzugeben.

Als Maßflüssigkeit benützt man eine alkalische $n/_{10}$ -Arsenitlösung ²⁾, als Indikator zur Erkennung des Endpunktes der Titration Jodkaliumstärkepapier ³⁾. Man wägt zur Bestimmung 7,092 g des gut gemischten Durchschnittsmusters in einem verschlossenen Wägegöläschen ab, gibt diese Menge in einen Porzellanmörser und rührt sie unter allmählichem Zusatz von Wasser zu einem feinen gleichmäßigen Brei an. Nach Zusatz von mehr Wasser spült man ihn in einen Literkolben, welchen man schließlich bis zur Marke auffüllt. Zur Titration entnimmt man dem unmittelbar vorher gut durchgeschüttelten Inhalte des Kolbens 50 ccm, gibt diese in einen Titrierbecher oder eine Porzellanschale und läßt nach Zugabe von etwas destilliertem Wasser unter ständigem Umschwenken bzw. Umrühren mit einem Glasstabe hierzu die $n/_{10}$ -Arsenitlösung fließen, bis nahezu der Endpunkt der Titration erreicht ist. (Da der Chlorkalk selten weniger als 30% bleichendes Chlor enthält, so kann man zunächst etwa 30 ccm der Meßflüssigkeit zulaufen lassen.) Die Titration führt man nun so zu Ende, daß man die Meßflüssigkeit in immer kleiner werdenden Mengen zugibt und zwischen den einzelnen Zugaben ein Tröpfchen des Gemisches auf Jodkaliumstärkepapier aufbringt. Je nach der Tiefe der entstehenden Färbung setzt man neuerdings mehr oder weniger arsenige Säurelösung

¹⁾ Siehe Abschnitt Kohle, S. 26.

²⁾ Bereitung und Titerstellung siehe S. 234.

³⁾ Bereitung siehe S. 137.

zu, bis schließlich beim Tüpfeln kein Fleck mehr zu beobachten ist. Zur Kontrolle wiederholt man nun die Bestimmung, wobei man jedoch auf einmal soviel Arsenitlösung zusetzt, daß nur noch einige $\frac{1}{10}$ ccm bis zum völligen Verschwinden der Färbung dann tropfenweise zugefügt zu werden brauchen. Die Anzahl der verbrauchten Kubikzentimeter Meßflüssigkeit geben unmittelbar den Gehalt an bleichendem Chlor in Prozenten an.

In einigen Ländern, insbesondere in Frankreich, wird der Gehalt in Gay-Lussac-Graden angegeben. 100 Grade Gay-Lussac entsprechen 100 Litern Chlorgas vom Litergewicht 3,18 g. Die Anzahl von Gewichtsprozenten, dividiert durch 0,318 gibt also die Gay-Lussac-Grade an. Beispielsweise sind 22,24 v. H. Bleichchlor 70 Grad, 31,78 v. H. 100 Grade Gay-Lussac.

Eine zur Ausführung durch Arbeiter geeignete Form der Penot-Bestimmung gibt Barnes ¹⁾ an. Als Standard-Lösung wird $n/10$ -Lösung von arseniger Säure benutzt, die auf 2 Liter 1 g Jodkalium enthält, außerdem dazu die Lösung aus 1 g Stärke, die man mit 300 ccm Wasser gekocht hat und absetzen ließ. Von dieser Arsenitlösung werden 25 ccm in $\frac{1}{2}$ Liter Wasser gegossen und die zu untersuchende Bleichflüssigkeit aus einem graduierten Zylinder solange unter Umrühren hinzufließen gelassen, bis blaue Farbe auftritt.

Nach Griffin ²⁾ und Hedallen sind die Titrationsergebnisse nach Penot um 6⁰/₀ geringer, als die nach der gleich zu beschreibenden Bunsen-Methode, die vorzuziehen ist, wenn es sich um Untersuchung von sogenanntem „flüssigen Chlorkalk“ handelt, der durch Einleiten von Chlorgas in überschüssige Kalkmilch gewonnen wird. Durch Einwirkung von freiem Kalziumhydroxyd auf das in der Arsenitlösung enthaltene Bikarbonat entsteht Soda, deren Gegenwart zu Störungen bei der Titration Veranlassung gibt.

Will man nach der Bunsen-Methode den Gehalt an bleichendem Chlor im Chlorkalk bestimmen, so kann man wie folgt ³⁾ verfahren:

10 g Chlorkalk werden nach dem Anreiben mit $\frac{1}{2}$ Liter Wasser einige Minuten geschüttelt. Die Flüssigkeit ergänzt man zu einem Liter und mischt gründlich. Nach dem Absetzen bringt man 10 ccm der klaren, überstehenden Flüssigkeit in einen Kolben, in welchen man vorher erst 10 ccm einer 10⁰/₀igen Kaliumjodidlösung und dann 10 ccm verdünnte Essigsäure oder Salzsäure (1:10) hat einfließen lassen und titriert unter Zusatz von Stärkekleister mit $n/10$ $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$. Die verbrauchte Anzahl Kubikzentimeter $n/10$ $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ mit 11,2 multipliziert, ergibt den französischen chlorometrischen Grad. Ein Nachteil der Bunsen-Methode ist ihre durch Verwendung von Jodkalium bedingte Kostspieligkeit.

¹⁾ J. Barnes, Journal of the Society of Dyers and Colourists **29**, 12 [1913].

²⁾ Griffin und Hedallen, Journ. Soc. Chem. Ind. **34**, 530—533 [1915].
Chem. Zentralbl. II, 436 [1915].

³⁾ Comte, Zeitschr. f. analyt. Chem. **57**, 199 [1918].

Wendet man zur Titration des Jodüberschusses eine Natriumthiosulfatlösung, die 70,06 g im Liter enthält¹⁾, so entsprechen bei Verwendung von 10 ccm Bleichlauge an der Bürette direkt die Kubikzentimeterzahlen den Grammen an aktivem Chlor. Das gleiche Verfahren empfiehlt sich für die Gehaltsbestimmung des Chlorkalkes. Werden 50 g Chlorkalk auf 500 ccm gestellt und 10 ccm zur Titration verwendet, so geben bei Anwendung der eben erwähnten Natriumthiosulfatlösung die Kubikzentimeterzahlen die Anzahl von Gewichtsprozenten aktiven Chlors im Chlorkalk.

Untersuchung der Bleichflüssigkeiten.

Chlorkalklauge. Chlorkalklösungen werden fast ausschließlich nur auf ihren Gehalt an bleichendem Chlor untersucht. Die Bestimmung der übrigen Bestandteile CaCl_2 , $\text{Ca}(\text{OH})_2$, $\text{Ca}(\text{ClO}_3)_2$ und HClO kommt nur selten in Frage und wird im Bedarfsfalle wie unten für die Hypochloritlauge beschrieben, durchgeführt.

Zur Überwachung des Betriebes der Chlorwasseranlage genügt es, den Gehalt an wirksamem Chlor mit Hilfe des Aräometers zu bestimmen, wobei man die folgende Zusammenstellung benutzt. Die angeführten Werte gelten jedoch nur für frisch bereitete Lösungen, welche unter Benutzung guter Ware erzeugt worden sind. Alte oder ausgebrauchte Chlorkalklösungen spindeln ebenso hoch wie frische.

Stärke von Chlorkalklösungen. (Nach Lunge und Bachofen ergänzt.)

Grade Baumé	spez. Gewicht	g akt. Chlor pro l	Grade Baumé	spez. Gewicht	g akt. Chlor pro l
0,3	1,002	1	3,9	1,028	16
0,5	1,004	2	4,0	1,029	17
0,8	1,005	3	4,3	1,031	18
1,0	1,007	4	4,5	1,033	19
1,3	1,009	5	4,8	1,035	20
1,5	1,011	6	5,0	1,036	21
1,8	1,013	7	5,2	1,037	22
2,0	1,014	8	5,4	1,039	23
2,3	1,016	9	5,6	1,041	24
2,5	1,018	10	5,9	1,042	25
2,8	1,019	11	6,1	1,044	26
3,0	1,021	12	6,3	1,046	27
3,2	1,023	13	6,5	1,047	28
3,4	1,024	14	6,7	1,049	29
3,6	1,026	15	7,0	1,051	30

¹⁾ W. Ebert, Bestimmung des Gehaltes an aktivem Chlor. Papierfabrikant 5, 692 [1907].

Die genaue Ermittlung des Gehaltes an wirksamem Chlor muß durch fortlaufende Titration der täglich erzeugten Chlorwassermengen geschehen. Als Bestimmungsmethode benutzt man das bereits angeführte Verfahren von Penot. Man gibt 10 ccm der Chlorkalklösung in einen 100 ccm fassenden Meßkolben, füllt mit Wasser bis zur Marke auf und entnimmt der Lösung 10 ccm, welche man mit $n/_{10}$ -Arsenitlösung wie beim Chlorkalk beschrieben, titriert. Jeder Kubikzentimeter der $n/_{10}$ -Arsenitlösung entspricht 0,003564 g Chlor. Als Ergebnis gibt man den wirksamen Chlorgehalt in l des Bleichwassers an.

Wenn man zu dieser Bestimmung sich einer Pipette bedient, welche 35,5 ccm faßt, die mit ihr entnommene Bleichlösung auf 500 ccm verdünnt und von der erhaltenen Flüssigkeit je 50 ccm mit $n/_{10}$ -Arsenitlösung titriert, so gibt die Zahl der verbrauchten Kubikzentimeter ohne weiteres das wirksame Chlor in Gramm im Liter an.

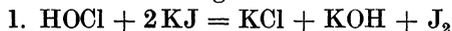
Hypochloritlaugen. Die Hypochloritlaugen, auf welche Art sie auch immer dargestellt sein mögen, ob durch Einleiten von Chlorgas in Kalkmilch, oder durch elektrische Zersetzung von Kochsalzlösungen oder endlich durch wechselseitige Umsetzung von Chlorkalk mit Alkalisalzlösungen, immer enthalten sie, wenn auch jeweils in verschiedenem Verhältnis freies Chlor, freie unterchlorige Säure, Salze dieser Säure, Chlorat, Chlorid der zur Anwendung gelangenden Basen und zuweilen kohlen saure und Ätzalkalien.

In allen Fällen bleibt daher die Untersuchung der Hypochloritlaugen die gleiche. Zu ermitteln ist vor allem die Gesamtmenge an bleichendem Chlor, das ist der Gehalt an freiem Chlor, unterchloriger Säure und unterchlorigsauren Salzen. Zur Kontrolle der chemischen bzw. elektrochemischen Umsetzungen bei der Erzeugung dieser Bleichflüssigkeiten und infolge der verschiedenen Bleichwirkung, die obigen Bestandteilen zukommt, ist öfters eine Einzelbestimmung dieser wirksamen Stoffe von Interesse. Da bei nicht richtiger Leitung ihrer Darstellung die Hypochloritlaugen größere Mengen für die Bleiche bedeutungsloses Chlorat enthalten können, so sind sie auch auf diesen Bestandteil zu untersuchen. Schließlich sind noch von Bedeutung die Bestimmungen von vorhandenem Chlorid und freiem Alkali.

Bestimmung des Gesamtgehaltes an wirksamem Chlor. Die Gesamtmenge an bleichendem Chlor wird in Hypochloritlaugen wie bei Chlorkalklaugen durch Titration mit $n/_{10}$ -arseniger Säure unter Benutzung von Jodkaliumstärkepapier als Indikator ermittelt.

Es mag erwähnt werden, daß bei diesen Laugen das aktive Chlor niemals durch Spindelung mittels des Aräometers bestimmt werden kann; dieser Umstand ist zurückzuführen auf den Gehalt der Laugen an einer Anzahl verschiedener Salze, die sämtlich das spezifische Gewicht der Flüssigkeit beeinflussen.

Bestimmung und Unterscheidung von unterchloriger Säure und freiem Chlor nach Lunge. Die Methode beruht darauf, daß unterchlorige Säure im Gegensatz zu freiem Chlor aus neutraler Jodkaliumlösung Ätzkali frei macht:



Durch Zugabe einer bestimmten Menge überschüssiger Salzsäure läßt sich verhindern, daß das nach Gleichung 1 entstehende Alkali weiter mit Jod reagiert. Wie die folgenden Gleichungen zeigen, ist es nun beim Bekanntsein der Menge der zugesetzten Säure ohne weiteres möglich, zwischen freiem Chlor und unterchloriger Säure zu unterscheiden: Bei unterchloriger Säure wird nämlich auf



jedes Molekel derselben ein Molekel HCl neutralisiert; bei der ihr chlorometrisch gleichwertigen Chlormenge bleibt jedoch die zugesetzte Menge Salzsäure unverändert. Im ersten Falle reagiert die Flüssigkeit nach der Titration des freien Jods mit Thiosulfat neutral, im letzten Falle hingegen sauer. Die Ausführung der Bestimmung gestaltet sich nun folgendermaßen. Man versetzt eine Jodkaliumlösung mit einer gemessenen Menge $n/_{10}$ -Salzsäure, läßt zu dieser Lösung die abgemessene Probe der Hypochloritlauge fließen und titriert das ausgeschiedene Jod mit $n/_{10}$ -Thiosulfatlösung. Nach Zusatz von Methylorange zur farblosen Flüssigkeit titriert man den Säureüberschuß mit $n/_{10}$ -Natronlauge zurück. Das von der unterchlorigen Säure in Freiheit gesetzte Ätzkali bzw. die vorgelegte Salzsäure benötigen halb soviel $n/_{10}$ -Lauge zur Neutralisation, als $n/_{10}$ -Natriumthiosulfatlösung zur Reduktion des durch die unterchlorige Säure ausgeschiedenen Jods.

Zur Erläuterung sei hier ein Beispiel angeführt: Es seien angewandt worden A ccm (Chlor + unterchlorige Säure). Die Zahl der vorgelegten Kubikzentimeter Salzsäure sei B. Zur Bestimmung des Gesamtjods seien C ccm $n/_{10}$ -Thiosulfat und zur Neutralisation der überschüssigen Säure b ccm $n/_{10}$ -Natronlauge verbraucht worden. Zur Neutralisation des von der unterchlorigen Säure freigemachten Ätzkalis sind demnach erforderlich gewesen $(B - b)$ ccm $n/_{10}$ -Säure, auf welche nach Gleichung 2a die doppelte Menge, also $2(B - b)$ ccm $n/_{10}$ -Jodlösung kommt. Die Menge HOCl in Gramm in A ccm der Bleichlauge ist sonach: $(B - b) \cdot 0,005247$ ($\text{HOCl} = 52,468$), die Menge Chlor in Gramm ist andererseits gleich $C - 2(B - b) \cdot 0,003546$.

Bei Anwesenheit von freiem bzw. Kohlensäurem Alkali ist diese Methode nicht gut anwendbar, aber in diesem Falle ist freies Chlor ohnehin nicht vorhanden.

Bestimmung von Chlorat. Von den zur Ermittlung des Chloratgehaltes in Bleichlaugen bekannten Methoden sind einige umständlich

und zeitraubend (Fresenius)¹⁾, andere nur unter gewissen Voraussetzungen anwendbar (Dietz und Knöpflmacher)¹⁾. Von für die Praxis hinreichender Genauigkeit ist das von Lunge gegebene Bestimmungsverfahren, das sich durch schnelle Ausführung auszeichnet. Nach diesem bestimmt man zunächst das bleichende Chlor und ermittelt dann dieses zusammen mit dem Chloratchlor durch Kochen mit Eisenvitriol und Zurücktitrieren mit Permanganat. Der Unterschied in den erhaltenen Werten ergibt den Gehalt an Chlorat. Die Ausführung der Methode gestaltet sich wie folgt.

10 ccm der Bleichlauge werden in einem 100 ccm fassenden Kolben mit destilliertem Wasser bis zur Marke verdünnt. Von dieser verdünnten Lauge läßt man 10 ccm zu 50 ccm Ferrosulfatlösung (100 g Ferrosulfat, 100 ccm konzentrierte Schwefelsäure mit Wasser zu 1 l verdünnt) fließen. Als Aufnahmegefäß für diese Mischung bedient man sich eines Kolbens mit Ventilstopfen nach Bunsen oder Contat-Göckel. Unter Luftabschluß läßt man den Kolbeninhalt zunächst einige Minuten ruhig stehen und erhitzt nun $\frac{1}{4}$ Stunde lang ohne aufgesetzten Ventilstopfen. Hierauf verschließt man wiederum, läßt erkalten und titriert mit n_{10} -Permanganat. Benötigen 50 ccm der ursprünglichen Eisenlösung z. B. a ccm Permanganat und sind nach dem Kochen mit der Bleichlauge noch b ccm hierzu erforderlich, so ergibt sich aus $(a - b)$ die Menge des zum Oxydieren des Ferrosalzes verbrauchten Chlors in Form von Chlorat, Hypochlorit und freiem Chlor. Vermindert man diesen Wert um den sich bei der Titration mit Arsenitlösung ergebenden Betrag von aktivem Chlor, so erhält man die Menge Chlorat in Gramm in 1 ccm der Bleichlauge.

Auch hier ist es sehr zweckmäßig, sich zur Abmessung der Bleichlauge einer Pipette zu bedienen, welche 35,5 ccm faßt. Verdünnt man diese Menge Bleichlauge auf 500 ccm und verwendet zur Bestimmung je 50 ccm dieser Lösung, so ergeben die erhaltenen Werte ohne weiteres den Gehalt an Chloratchlor im Liter Bleichlauge an.

Die beschriebene Methode gibt bis auf 0,1 oder 0,2% richtige Ergebnisse.

Bestimmung von Chlorid. Nach Lunge wird das Chloridchlor der Bleichlaugen wie folgt ermittelt. In der mit arseniger Säure titrierten Probe der Bleichflüssigkeit stumpft man das von der Arsenlösung herrührende Alkali soweit mit Salpetersäure ab, daß die Flüssigkeit schwach alkalisch bleibt (Säureüberschuß schadet!). Alsdann titriert man mit neutraler n_{10} -Silbernitratlösung unter beständigem Umrühren, bis der entstehende Niederschlag ein wenig rötlich geworden ist. Dieses Entstehen der rötlichen Farbe wird verursacht durch bei der Titration der Probe mit Arsenitlösung sich bildendes Natriumarseniat, das selbst

¹⁾ Man vgl. Lunge, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden. Berlin bei Springer. 6. Aufl. 1, 601.

einen vorzüglichen Indikator für die Silbertitration darstellt. Bei dieser Bestimmung ermittelt man sowohl das Chlorid-Chlor als auch das in Chlorid durch die Arsentitration übergeführte bleichende Chlor; das ursprünglich vorhandene Chlorid-Chlor wird demnach als Differenz des nach dieser Methode erhaltenen Wertes und früher ermittelten Gehaltes an bleichendem Chlors gefunden.

Bestimmung von freiem Alkali. Zum Nachweis von freiem Alkali in Bleichflüssigkeiten kann, solange es sich um qualitative Prüfung handelt, die Vorschrift von Blattner dienen. Nach dieser bewahrt nämlich Phenolphthalein in einer Hypochloritlösung seine rote Farbe, solange noch Ätznatron vorhanden ist. Sobald dieses verschwunden ist, wird die rote Farbe durch freies Chlor sehr schnell zerstört.

Zur quantitativen Bestimmung benutzt man folgende sehr einfache Methode. 25 ccm Hypochloritlauge werden mit 2 ccm $n/_{10}$ -Natronlauge versetzt und alsdann Wasserstoffsperoxyd zugegeben bis ein Tropfen der Flüssigkeit auf Jodkaliumstärkepapier keinen blauen Fleck mehr verursacht. Die dann mit Phenolphthalein rot gefärbte Lösung wird mit $n/_{10}$ -Salzsäure bis zur Entfärbung titriert. Von der verbrauchten Säuremenge bringt man die zugesetzten 2 ccm Lauge in Abzug und erhält alsdann die wahre Alkalität der Bleichflüssigkeit, die man zweckmäßig als Na_2O ausdrückt.

Bleichreste. Die Anwesenheit von Bleichresten in gebleichten Zellstoffen wird an der Blaufärbung von Jodkaliumstärkepapier erkannt, das man zwischen einzelne Bröckchen des feuchten Zellstoffmaterials legt und die man auf das Reagenzpapier kräftig aufpreßt.

Herstellung von Jodkaliumstärkepapier. 1 g Stärke wird mit Wasser zur Milch verrieben und in 100 Teile siedendes Wasser eingetragen. Nach etwa 5 Minuten langer Erhitzung wird 1 g Jodkalium eingerührt. Man tränkt reines Filtrierpapier mit der Lösung und trocknet an einem staub- und säurefreien, vor Licht geschützten Ort.

Säurereste¹⁾. Werden Zellstoffe unter Zusatz von Säure gebleicht, so ist es, falls der gebleichte Stoff nicht ausgewaschen wird, notwendig, auf etwaigen Säuregehalt zu prüfen. Ist überschüssige Säure im Stoff, so kann die Säure beim Lagern Hydrozellulose-Bildung hervorrufen und damit den Zellstoff also weniger fest, ja brüchig und dadurch minderwertig machen. Wird freilich der Zellstoff sogleich nach der Bleiche auf geleimtes Papier verarbeitet, so scheint die Gefahr eines Mürbewerdens nicht sehr groß, denn bei der Leimung wird ein säureabstumpfendes Alkali in Form des harzsauren Natrons zugegeben. Immerhin besteht auch hier die Möglichkeit, daß die Umsetzung zwischen harzsaurem Natron und der im Innern der Faser enthaltenen Säure eine unvollständige ist. Die Hydrozellulose-Bildung geht nun, wie Girard schon

¹⁾ Schwalbe, Wochenblatt f. Papierfabrikation. 42, 2145—2146 [1911].

1881 nachgewiesen hat, selbst mit sehr kleinen Säuremengen (etwa 0,006%), allerdings erst nach monatelanger Einwirkung, vor sich. Es ist also sicherlich besser, man sorgt dafür, daß überhaupt keine Säure von der Bleiche her im Zellstoff enthalten sein kann.

Es ist also eine Prüfung der Reaktion des fertig gebleichten Stoffes erforderlich, damit etwaige fehlerhafte, zu große Zusätze an Säure erkannt werden können. Die gebräuchlichen Reagenz-papiere sind in Gegenwart von unverbrauchtem Bleichchlor unzuverlässig, da ihre Farbstoffe auch einer Bleichung unterliegen.

Der Nachweis freier Säure muß gelingen, wenn das noch vorhandene überschüssige Bleichchlor entfernt ist. Von den für die Entfernung überschüssigen Bleichchlors üblichen Präparaten werden aber nur die anwendbar sein, die bei ihrer Zersetzung lediglich neutrale Endprodukte ergeben. Natriumthiosulfat und Natriumbisulfat lassen Mineralsäure entstehen. Wasserstoffsperoxyd ist sehr geeignet, da bei seiner Zersetzung nur neutrale Produkte entstehen. Aber die Zersetzung geht nur in alkalischer Lösung glatt und rasch vonstatten. Man setzt zu dem zu prüfenden Stoffwasser eine gemessene Menge von $n/_{10}$ bzw. $2n/_{10}$ Natronlauge und einen Überschuß an neutrale m Wasserstoffsperoxyd. Mit stürmischem Aufbrausen entweicht der Sauerstoff. Man titriert dann mit einer $n/_{10}$ bzw. $2n/_{10}$ Säure zurück. Nach Abzug der für Neutralisation der gemessenen Natronmenge erforderlichen Kubikzentimeter an Säure gibt der übrigbleibende Rest ein Maß für die im Stoff vorhandene Säure. Waren z. B. 5 ccm $n/_{10}$ -Natronlauge angewendet, so sollten 5 ccm $n/_{10}$ -Säure zur Neutralisation erforderlich sein. Werden aber nur noch 2 ccm verbraucht, so sind 3 ccm $n/_{10}$ -Natronlauge durch die im Stoff vorhandene Säure aufgezehrt worden, deren Menge ist damit also bestimmt.

Man wird meist auf diese quantitative immerhin etwas umständliche Bestimmung verzichten können, denn man will ja einen Stoff erzielen, der überhaupt keine überschüssige Säure enthält. Der also nur qualitativ erforderliche Nachweis läßt sich unter Anwendung von Natriumsulfit, Jodkaliumstärkepapier, Lackmuspapier oder Kongopapier außerordentlich einfach gestalten. Man nimmt eine beliebige Menge Stoffbrei aus dem Bleichholländer heraus, bringt ihn in eine Porzellanschale oder in einen dickwandigen, ebenfalls nicht so leicht zerbrechlichen Stutzen aus Glas und fügt nun tropfenweise Natriumsulfitlösung (etwa 5 0/10ig) solange hinzu, bis ein in den Stoff eingetauchtes und zweckmäßig mit ihm zwischen den sauberen Fingern oder einem Porzellanspatel und der Gefäßwandung zusammengedrücktes Stück empfindliches Jodkaliumstärkepapier keine Blaufärbung mehr ergibt. Ist nunmehr also das Chlor völlig zerstört, so prüft man den Stoff mit Kongopapier oder blauem Lackmuspapier auf Säuregehalt. Das Lackmuspapier ist vorzuziehen, da es weit empfindlicher als das Kongopapier ist.

Andere Bleichmittel.

An Stelle von Chlorkalk und Natriumhypochlorit ist vielfach auch flüssiges Chlor aus Stahlflaschen oder Tankwagen im Gebrauch, sei es, daß man das wieder vergaste Chlor zur Gasbleiche in Kammern benutzt, sei es, daß man Chlorgas in Kalkmilch leitet und sogenannten „flüssigen Chlorkalk“ herstellt. In Betracht kommt auch das Chlorgas, das eine Fabrik sich in eigener Bleichanlage, die etwa aus Billiter-Zellen besteht, aus Kochsalzlösung nach dem Zementdiaphragma-Verfahren darstellen kann. Bei solchem Chlor muß man mit Kohlendioxyd als Verunreinigung rechnen. Zur Untersuchung derartigen Gases kann folgende Vorschrift ¹⁾ dienen.

Untersuchung von elektrolytischem Chlorgas: In eine trockene Bunte-Bürette, deren Gehalt (v) bekannt ist, wird das zu untersuchende Gas durch den unteren Hahn eingeleitet, wobei das schwere Cl die leichtere Luft schnell verdrängt. An die so gefüllte Bürette wird an dem unteren Hahn ein mit Quecksilber gefülltes Niveauröhr angeschlossen, so daß keine Luft in die Bürette eindringen kann. Nach Öffnen des unteren Hahnes steigt das Quecksilber in die Bürette und absorbiert das Chlor nach einigem Schütteln der Bürette vollständig. Nach 10—15 Minuten langem Stehen bringt man in den oberen Becher 1—2 ccm gesättigte Kochsalzlösung, und saugt diese durch Erzeugung von Minderdruck in die Bürette, ohne daß Luft mit eintritt. Der pulverige Körper (Hg_2Cl_2), der auf dem Quecksilber schwimmt und sonst die genaue Ablesung unmöglich macht, sinkt zu Boden. Das Gasvolumen (a) wird nun abgelesen, hierauf das Kohlendioxyd mit etwas Kalilauge (1:2), die durch den Becher in die Bürette eingelassen wird, absorbiert und nach Einstellung auf Atmosphärendruck wieder abgelesen (b). Die Formel $[(a - b) \times 100]$: v ergibt die Prozent CO_2 im untersuchten Cl-Gase.

Neben Chlor sind als Bleichmittel für wertvollere Halbstoffe, Gewebswaren und dergleichen noch das Wasserstoffsuperoxyd, Natrium-superoxyd und die Perborate zu nennen.

Untersuchung von Wasserstoffsuperoxyd. Wasserstoffsuperoxyd enthält kleine Mengen von Salzsäure oder Schwefelsäure (0,02% etwa), die man durch Titration mit $n/10$ -Alkali bestimmen kann. Bei Gegenwart organischer Säuren wird Phenolphthalein als Indikator benutzt, sonst ist Methylorange vorzuziehen.

Die Titration des Wasserstoffsuperoxydes auf Säuregehalt wird wie folgt durchgeführt: Die Lösung wird auf etwa 1% Gehalt verdünnt und mit Methylorange als Indikator — etwa 0,04%ige Lösung als Zusatz titriert ²⁾.

¹⁾ Peter Philosophoff, Methode von Ferchland. Elektrochem. Zeitschrift 13, 114; Chem. Zentralblatt [1906], II. 1157; Chem. Ztg. 31, 950—960 [1907]. Chem. Zentralbl. [1907], II. 1549—1550.

²⁾ Wöhler und Frey, Zeitschr. f. angew. Chem. 23, 2353 [1910].

Zur Gehaltsbestimmung der Wasserstoffsuperoxydlösung wird die 3^o/_oige Handelslösung stark verdünnt, so daß etwa 2—3 g dieser Lösung in etwa 300 ccm Wasser enthalten sind. Man setzt dann etwa 30 ccm verdünnte Schwefelsäure hinzu und titriert langsam mit n₅-Permanganatlösung bis zur dauernden Rotfärbung.

1 ccm n₅-Permanganatlösung ist = 0,0034 g Wasserstoffsuperoxyd, oder 0,0016 g aktiver Sauerstoff.

Enthält das Wasserstoffsuperoxyd organische Säuren, so kann man anstatt der Permanganat-Titration die jodometrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyd treten lassen. 1—2 g der Handelslösung werden mit 20 ccm verdünnter Schwefelsäure (1:3) und überschüssigem Jodkalium versetzt. Das ausgeschiedene Jod wird nach einigem Stehen (5—10 Minuten) mit n₁₀-Thiosulfatlösung unter Verwendung von Stärke als Indikator auf Entfärbung titriert.

1 ccm n₁₀-Thiosulfatlösung ist = 0,0017 g Wasserstoffsuperoxyd oder = 0,0008 g Sauerstoff.

Untersuchung von Natriumsuperoxyd. Beim Natriumsuperoxyd erhält man nach Herbig¹⁾ durch Permanganattitration nach folgendem Verfahren befriedigende Zahlen: Man kühlt ein Gemisch von 200 ccm Wasser und 200 verdünnter Schwefelsäure (1:5) durch Einwerfen von gewaschenem Kunsteis, das vorher auf etwaigen Permanganatverbrauch untersucht wurde, auf 0° ab, wobei die Flüssigkeitshöhe 10—12 cm betragen soll, und bringt ein Wägegläschen mit 0,2—0,3 g Na₂O₂ schnell in horizontaler Lage auf den Boden des Becherglases; die im Gläschen enthaltene Luft läßt die Säure nur ganz allmählich an das Peroxyd herantreten, so daß eine ganz langsame Zersetzung erfolgt. Kommt die Säure auf einmal mit dem ganzen Pulver in Berührung, so ergeben sich stark abweichende Zahlen. — Zur jodometrischen Bestimmung nach Rupp legt man das im verschlossenen Wägegläschen befindliche Peroxyd in obiger Weise in eine 10^o/_oige Lösung von Jodkalium und etwas Salzsäure, läßt die Flasche verschlossen ³/₄ Stunden stehen, verdünnt stark mit Wasser und titriert das durch das entstandene H₂O₂ ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat. Die Resultate werden übereinstimmende, wenn man die Einwirkung des Peroxyds auf die gebildete Jodwasserstoffsäure in nicht zu verdünnten Lösungen vor sich gehen läßt, vor der Titration aber stark verdünnt, ferner die Einwirkungsdauer auf ¹/₂ bis ³/₄ Stunden bemißt, einen Säureüberschuß anwendet und vor allem die Thiosulfatlösung nur tropfenweise zusetzt²⁾.

¹⁾ W. Herbig, Über die Gehaltsbestimmung von Natriumsuperoxyd und die Superoxydbleiche. Färber-Ztg. 23, 193—196 [1912]; Chem. Zentralbl. 1912, II. 636.

²⁾ Eine der untersuchten Natriumperoxydproben enthielt in der gelblich-weißen Grundmasse grauschwarze Körner, die vermutlich aus eisensaurem Natrium bestanden. Ein derartiger Eisengehalt kann beim Bleichen sehr schädlich wirken, ebenso wie vermutlich Rost beim Bleichen mit Na₂O₂ Schäden verursacht.

Die Gehaltsbestimmung an wirksamem (aktiven) Sauerstoff in gebrauchsfertigen Lösungen von Wasserstoffsüperoxyd, Natriumsüperoxyd und Natriumperborat wird nach Bochter¹⁾ in einfacher und schneller Weise wie folgt ausgeführt:

50 ccm der Lösung werden mit 50 ccm 10%iger Schwefelsäure versetzt (die Lösung muß jetzt deutlich sauer reagieren) und mit $n/5$ -Kaliumpermanganatlösung (6,32 g im Liter) titriert bis zur eben bleibenden Rötung. Die Anzahl der verbrauchten Kubikzentimeter der Kaliumpermanganatlösung, multipliziert mit 0,0032, ergibt den Prozentgehalt der Lösung an aktivem Sauerstoff. Zum Beispiel 50 ccm einer Lösung, welche 1 kg Natriumperborat in 100 Litern Wasser enthielt oder 0,1 kg aktiven Sauerstoff, verbrauchten 31,3 ccm $n/5$ -Kaliumpermanganatlösung.

Berechnung: $31,3 \times 0,0032 = 0,10016\%$ aktiver Sauerstoff.

Bei bereits gebrauchten Bleichbädern, deren Sauerstoffgehalt festgestellt werden soll, um ihn zu weiterem Gebrauch der Bleichbäder auf die ursprüngliche Höhe zu bringen oder bei Gegenwart von organischen Substanzen in der Bleichlauge, wie z. B. Oxalsäure, gibt die vorstehend mitgeteilte Titration mit Kaliumpermanganat nicht einwandfreie Werte, da die Oxalsäure oder von früheren Bleichen herrührende Verunreinigungen einen Mehrverbrauch an Kaliumpermanganat bewirken, und so einen zu hohen Gehalt an aktivem Sauerstoff vortäuschen können. In diesem Falle ist die umständliche Gehaltsbestimmung mittels Kaliumjodid und Thiosulfat anzuwenden: 10 ccm der Bleichlösung werden nach starkem Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure mit 1 g Jodkalium versetzt und die Mischung unter zeitweiligem Umschwenken in einer verschlossenen Flasche $\frac{1}{2}$ Stunde stehen gelassen. Das durch Wasserstoffsüperoxyd aus der sauren Jodkalilösung ausgeschiedene Jod wird durch $n/10$ -Thiosulfatlösung (24,8 g $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 5 \text{H}_2\text{O}$ im Liter) unter Zusatz von Stärkelösung als Indikator titriert bis zum Verschwinden der Blaufärbung. Die Anzahl der verbrauchten Kubikzentimeter $n/10$ -Thiosulfatlösung, multipliziert mit 0,008, ergibt den Prozentgehalt an aktivem Sauerstoff²⁾.

Antichlor.

Unter dem Namen Antichlor versteht man Substanzen, welche imstande sind, etwa bei Beendigung der Bleiche vorhandenes überschüssiges Bleichchlor zu zerstören. Notwendig ist eine Zerstörung dieses Überschusses einmal deswegen, weil Bleichchlor-Reste später zugesetzte Farbstoffe beeinflussen könnten, andererseits, weil Reste von Bleichchlor auch nicht

¹⁾ Carl Bochter, Färber-Ztg. **25**, 368 [1914].

²⁾ Bezüglich des Sauerstoffverlustes bei der Verwendung Sauerstoff abgebender Bleichmittel vgl. man auch: Ad. Grün und Jos. Junghahn, Chem.-Ztg. **42**, 473—475 [1918].

ohne schädigende Einwirkung auf die Maschinerie, Papiermaschine und dergleichen sind. Zur Zerstörung der Bleichchlorreste dienen Natriumthiosulfat, Natriumsulfit und Natriumbisulfit; Ammoniak und Wasserstoffsperoxyd sind für den allgemeinen Gebrauch zu teuer. Das Natriumthiosulfat ergibt bei seiner Umsetzung mit Bleichchlor eine Salzsäure- und Schwefel-Abscheidung, was unter Umständen nicht erwünscht ist. Bei der Natriumbisulfitlösung muß man mit der Bildung einer kleinen Menge Schwefelsäure rechnen, während man bei der Verwendung von Natriumsulfit keinerlei Säurebildung zu fürchten hat. Die Verwendung des einen oder des anderen Mittels muß jedoch im wesentlichen von Preisrückichten abhängig gemacht werden. Die Salze wirken derart, daß sie Hypochlorite des Kalkes und Natriums in Chloride überführen, wobei sie selber in Salze der Schwefelsäure, bzw. in freie schweflige Säure übergehen. Die Wirksamkeit dieser Stoffe hängt ab von ihrem Gehalt an freier oder gebundener Schwefligsäure, die Wertbestimmung geschieht deshalb in der Art, daß man mit einer $n/10$ -Jodlösung titriert und so die Menge der schwefligen Säure bestimmt.

Man wendet beispielsweise etwa 1 g fein gepulvertes Natriumsulfit ($\text{Na}_2\text{SO}_3 + 7 \text{H}_2\text{O}$) an, übergießt es mit 20 ccm einer $n/10$ -Jodlösung und schüttelt so lange bis das Kristallpulver sich vollständig aufgelöst hat. Hierauf wird $n/10$ -Thiosulfatlösung vorsichtig solange zugeführt, bis die gelbe Jodfarbe zerstört ist. Den genauen Endpunkt erkennt man nach Zusatz einer kleinen Menge Stärkelösung. Da 1 ccm $n/10$ -Jodlösung 0,0032 g SO_2 entspricht, zieht man die Zahl der verbrauchten Kubikzentimeter $n/10$ -Thiosulfat von 20 ab und multipliziert mit 3,2 und erhält so den Prozentgehalt an SO_2 .

Bei Natriumthiosulfat $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 5 \text{H}_2\text{O}$ (fälschlich auch Hyposulfit genannt) werden 10 g in 100 ccm destilliertem Wasser gelöst und 10 ccm der Lösung mit $n/10$ -Jod titriert. 1 ccm $n/10$ -Jodlösung entspricht 0,0248 g Natriumthiosulfat.

Ammoniaklösung. Ammoniak kommt als wässrige Lösung in den Handel, welche bis zu 35 % NH_3 -Gas enthält (spez. Gewicht etwa 0,880 bei 15° C). Der Gehalt der Lösung wird entweder durch Spindelung oder titrimetrisch bestimmt: eine entsprechend verdünnte Probe wird mit Normalsäure unter Benutzung von Methylorange als Indikator titriert. 1 ccm Normalsäure entspricht 0,017 g NH_3 .

B. Bleichfähigkeitsprüfungen.

Nachstehend sind nur die Methoden für die Bleichfähigkeitsbestimmung von Holzzellstoffen beschrieben, die Ermittlung des Bleichgrades von Holzzellstoffen und von Baumwollgeweben — den hauptsächlich in Frage kommenden Materialien — ist im Abschnitt „Untersuchung der Zellstoffe“ beschrieben.

Zur qualitativen Prüfung auf Bleichfähigkeit werden die Muster durch eine Chlorkalklösung von 4—5° Bé. gezogen und dann gegen das Licht gehalten. Hochbleichbare Stoffe nehmen nach anfänglichem Dunkelwerden gleichmäßig hellere Färbung an. Wenig bleichbare Stoffe zeigen mehr oder weniger braune Stippen, die sich schwarz von hellen Partien abheben und ein Zeichen für die Ungleichmäßigkeit des Zellstoffes, also für ungleichmäßigen Aufschluß sind.

Empfohlen wird auch die Behandlung mit Bichromat ¹⁾ in folgender Ausführung: Eine Lösung von Kaliumbichromat, die 0,25 g im Liter und außerdem 10 ccm Salzsäure (etwa normal) enthält, wird in Mengen von 3—5 ccm rasch nacheinander auf die zu untersuchende Probe gegossen. Ein paar Sekunden nach dem Eingießen wird eine rote Färbung auftreten, die ihre größte Farbtiefe nach ungefähr 3 Minuten zeigt. Mit Zuhilfenahme einer Farbenskala kann man leicht eine Einteilung der Zellstoffproben treffen. Je nach dem Gehalt der Lösung an Bichromat oder Salzsäure läßt sich die rote Färbung satter oder heller gestalten. Je stärker die Rotfärbung, um so weniger bleichfähig ist der Zellstoff.

Zur quantitativen Feststellung der zur Bleiche erforderlichen Menge Bleichlösung sind eine ganze Reihe von Verfahren im Gebrauch, die nachstehend beschrieben werden sollen. Den Verhältnissen der Praxis kommt, abgesehen von der Bewegung des Stoffbreies wohl das zuerst aufgeführte Verfahren von Arnot am nächsten.

Die Bestimmung der Bleichfähigkeit von Holzzellstoffen. Nach Arnot ²⁾ werden 20 g Zellstoff lufttrocken möglichst gut zerkleinert und im Becherglas oder in einer Porzellanschale mit 250 ccm Betriebswasser von gleicher Wärme, wie es das Bleichholländerwasser hat, versetzt. Die Masse muß genau die Stoffdichte des Bleichholländers haben. Der Brei wird mit einem Überschuß von titrierter Chlorkalklösung versetzt und bleibt dann unter zeitweiligem Umrühren solange stehen, bis die Weiße eines feuchten, in einer versiegelten farblosen Glasröhre aufbewahrten Standard-Musters erreicht ist. Man entnimmt dann mit der Pipette 5 oder 10 ccm Bleichflüssigkeit und titriert, indem ein Überschuß an zehntelnormaler arseniger Säure zugesetzt und mit zehntelnormaler Jodlösung zurücktitriert wird. Man kennt dann die Menge des für 20 g Zellstoff verbrauchten Chlors, die man auf 100 umrechnet.

Wrede ³⁾ hat dieses Verfahren folgendermaßen abgeändert. Er benutzt 25 g absolut trockenes oder 27,7 g lufttrockenes Material. Preßt man feuchten Stoff kräftig mit der Hand aus, so entsprechen 83 g ausgepreßter Stoff 25 g absolut trockenem Stoff ziemlich genau. (Dieses Verhältnis gilt wie bemerkt sei, nur bei Zellstoffen.) Diese Menge verwandelt

¹⁾ Wochenbl. f. Papierfabr. 45, 1858—1859 [1914]. Heinz C. Lane, „Paper“. 15, 17 (16. Sept. 1914).

²⁾ Arnot, Papier-Ztg. 34, 1274 [1909].

³⁾ Wrede, Papier-Ztg. 34, 806 [1909].

man mit 500 ccm Fabrikationswasser in einen Brei, fügt bei leicht bleichbaren Stoffen 225 ccm, bei schwer bleichbaren 450 ccm einer Chlor-kalklösung hinzu, die einer viertelnormalen Arsenigsäure-Lösung entspricht. Nun erhitzt man im 2-Liter-Kolben binnen 10 Minuten auf 40°, welche Temperatur man am Thermometer im durchbohrten Stopfen des Gefäßes abliest. Nach weiteren 50 Minuten unterbricht man den Versuch und titriert mittels viertelnormaler Arsenigsäure-Lösung zurück unter Verwendung von Jodkaliumstärkepapier als Indikator. Man kann gegen diese Form der Methode einwenden, daß sie mit verhältnismäßig geringer Stoffdichte und mit Erwärmung arbeitet. Durch Erwärmung geht aber außerdem Chloratbildung vor sich, so daß der Verbrauch höher ausfallen muß als er wirklich ist. Das Verfahren hat sich jedoch in der Fabrikpraxis als brauchbar erwiesen. Für genaue Bleichfähigkeitsbestimmungen muß selbstverständlich der Wassergehalt des lufttrockenen Stoffes berücksichtigt werden.

Klemm¹⁾ beschickt 4 zylindrische Gefäße mit den 15, 20, 25 und 30 Teilen Chlorkalk auf 100 Teile des lufttrockenen Zellstoffs entsprechenden Mengen von klarer Chlorkalklösung und fügt die in Wasser aufgequirlten Stoffproben von je 5 g hinzu. Die Gesamtwassermenge wird auf 400 ccm bemessen. Die 4 Gefäße werden in einem großen Wasserbad auf 40—50° erwärmt und der Stoffbrei mit Glasrührern umgerührt. Versuchsdauer 5 Stunden. Probeentnahme mit Pipette, auf deren Spitze eine Hülse von Kupferdrahtnetz geschoben ist. Nach Beendigung des Versuchs Absaugen und Abpressen auf Büchner-Trichter, zweimaliges Aufschütteln und Auswaschen mit je 1 Liter Wasser. Der Stoffbrei wird dann in 500 ccm Wasser aufgequirlt und aus diesem 1%igen Brei Papierblätter durch Absaugen oder Ablaufenlassen auf Trichter (besser Hahntrichter) geformt. Die Papierblätter werden abgepreßt, getrocknet und zwecks Vergleichung auf Bleichgrad nebeneinander geklebt.

Die englischen Papier-Chemiker Sindall und Bacon geben nachstehende Vorschrift zur Bleichbarkeitsprüfung²⁾.

5 g Zellstoff werden in einem Mörser mit etwa 50 ccm Wasser angerieben. Von einer etwa 5 vom Hundert Chlorkalk enthaltenden Lösung, deren Titer durch Titration mit zehntelnormal-Arsenigsäure-Lösung bestimmt ist, wird die 20 vom Hundert Chlorkalk entsprechende Menge genommen, mit dem Stoff in einer Flasche vermischt und das Volumen der Flüssigkeit auf 125 ccm gebracht. Unter zeitweiligem Schütteln wird bei etwa 40° C (100° F) gebleicht, bis die Farbe das Maximum erreicht hat, dann wird abfiltriert und gründlich ausgewaschen. Im Filtrat und den Waschwässern wird die unverbrauchte Chlorkalklösung

¹⁾ Paul Klemm, Wochenblatt f. Papierfabrikation 40, 3973—3976 [1909].

²⁾ Sindall und Bacon, Worlds paper trade review 56, 817, 977, 1129; 57, 97 [1911].

mit Arsenigsäure-Lösung gemessen. Ist dieser Überschuß groß, so wird ein zweiter Bleichversuch angesetzt, bei welchem nur wenig mehr Chlorkalklösung angewendet wird, als im ersten Versuch tatsächlich verbraucht wurde. Aus dem gebleichten Stoff werden Handmuster geformt, deren Weiße im Lovibondschen Tintometer mit dem Weiß des gefällten Gipses verglichen wird.

Als Vergleichsmuster sind sehr verschiedene Stoffe empfohlen worden: fein gemahlener Gips, Kreideblöcke, matte Porzellanplatten; Papierbogen sind vorzuziehen. Nach Sutermeister sind Musterbogen aus Sulfitzellstoff 5 Monate haltbar, sofern sie in einer Schublade aus Hartholz, jedoch nicht aus Fichten- oder Kiefernholz, besser in einer Blechkapsel aufbewahrt werden. Natronzellstoffmuster müssen in kürzeren Zwischenräumen erneuert werden. Will man das Gelben an Licht und Luft studieren, so darf man nicht etwa die Gelbung vergleichen mit derjenigen Farbe, welche ein mit schwarzem photographischen Papier bedeckter Teil desselben Musters nach einer Belichtungsperiode aufweist. Man findet nämlich, daß die Farbenveränderung in dem vom schwarzen Papier bedeckten Teil ausgesprochen ist als bei demjenigen Teil, der dem Lichte ausgesetzt war. Man muß demnach mit einem Muster vergleichen, welches in einer Blechkapsel verwahrt gewesen ist.

Nach Sutermeister¹⁾ verfährt man zur Bleichgradbestimmung wie folgt: 3 Muster von je 50 Gramm Faser werden hergestellt und die Feuchtigkeit bestimmt, damit man auf sogenannte lufttrockene 10% Feuchtigkeit haltende Faser umrechnen kann. Eine dieser Proben wird aufgeschlagen mit 1 Liter Wasser und nach völliger Zerkleinerung zu Zellstoffbrei auf 2½ Liter verdünnt. Zu diesem Brei wird dann Bleichlösung zugefügt, deren Menge so berechnet ist, daß die Bleichmittelmenge ausreicht zur völligen Bleiche der Faser. Der Inhalt des Gefäßes wird dann in einem Wasserbade unter beständigem Umrühren bei 35—40 Grad bis zur Erschöpfung des Bleichmittels gerührt. Das Fasermaterial wird schließlich sorgfältig gewaschen und mit einem Schöpfrahmen in Bogenform gebracht. Die Bogen werden an der Luft getrocknet, in einer Kopierpresse gepreßt und in bezug auf Farbe mit den Standard-Papierbogen verglichen, welche in genau der gleichen Weise angefertigt worden sind. Zeigt der Vergleich beim ersten Versuch, daß die Bleiche ein zu hohes Weiß oder eine zu stark gelbe Färbung ergeben hat, so wird eine zweite Probe in genau der gleichen Weise unter Verwendung von größeren oder geringeren Mengen des Bleichmittels hergestellt, so lange bis Bogen erhalten werden, die in der Farbe dem Standard entsprechen. Wenn man etwas Übung besitzt, ist es selten nötig, mehr als 2 Muster derselben Faser zu bleichen und die endgültige Schätzung des erforderlichen Aufwandes an Bleichmitteln kann leicht

¹⁾ Sutermeister, „Paper“ Nr. 21 [1914].^o

innerhalb der Fehlergrenze von $\frac{2}{10}$ oder $\frac{3}{10}\%$ derjenigen Menge angegeben werden, die man in der fabrikatorischen Praxis tatsächlich findet.

Bei der Anfertigung der Muster ist es zweckmäßig, bei geleimten Papieren sogar notwendig, unter Spannung zu trocknen. Eine einfache, hierfür geeignete Vorrichtung haben Beadle und Stevens¹⁾ angegeben. Der Apparat gestattet, eine ganze Anzahl kleiner Bogen gleichzeitig unter Spannung zu trocknen. Ist die Trocknung beendet, so

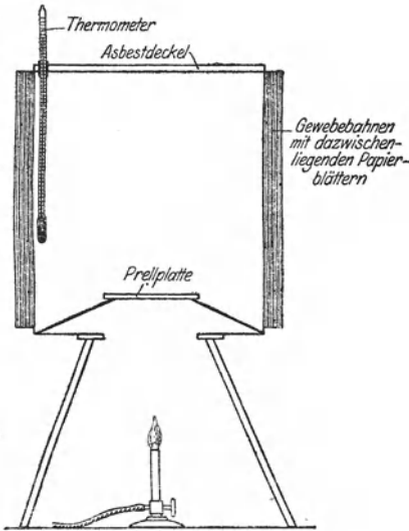


Fig. 20. Trockenapparat für Papierbogen nach Beadle und Stevens.

sind sie etwa in derselben Verfassung, wie sie es bei Trocknung auf dem dampfgeheizten Trockenzylinder einer Papiermaschine sein würden. Der Apparat (siehe Figur 20) besteht aus einem Zylinder, dessen Boden durch Anbringung einer starken Prellplatte zur Erhitzung mittels eines Bunsenbrenners geeignet gemacht ist. Das obere Ende des Zylinders wird, um die Hitze zusammenzuhalten, mit einer Asbesttafel bedeckt. Die zu trocknenden Papierbogen werden mit Hilfe eines Tuches auf dem Mantel des zylindrischen Gefäßes fest aufgerollt, und das letzte Ende des Tuches mit Hilfe von Bindfäden fest auf den Zylinder geschnürt.

Ein Thermometer, welches in den oberen Asbestdeckel des Apparat es gesteckt wird und dessen Kugel sich an der einen Seite des Zylinders befindet, gestattet, die Temperatur der Trocknung zu kontrollieren.

Weitere beachtenswerte Literatur:

- E. Rupp, Vereinfachte Bestimmung von Chloraten und Chlorat-Hypochloritgemischen. (Zeitschr. f. analyt. Chem. **56**, 585—587 [1917].)
 K. J. Orton und W. J. Jones, Die Bestimmung der Alkalität in Lösungen von Bleichpulver. (Analyst. **34**, 317 [1909].) (Zeitschr. f. analyt. Chem. **56**, 537—538 [1917].)

¹⁾ Beadle und Stevens, Journ. of the Soc. Chem. Ind. **33**, 730 [1914].

VI. Die Untersuchung der Zellstoffe.

A. Allgemeine Methoden.

1. Herstellung reiner Baumwollzellulose als Vergleichsmuster. Da fast alle wissenschaftlichen Untersuchungen an Baumwollzellulose durchgeführt sind und diese in jeder Beziehung am eingehendsten erforscht ist, muß die Baumwollzellulose als das bestgeeignete Vergleichsmuster bei wissenschaftlich-technischen Untersuchungen gelten. Baumwollzellulose kann verhältnismäßig leicht in sehr reinem Zustande erhalten werden; sie eignet sich daher als Typ, Standard- oder Vergleichsmuster. Die reinste Form der Baumwollzellulose ist jedoch nicht, wie irrtümlich vielfach angenommen wird, die Verbandwatte; diese ist häufig mit Säurespuren (Schwefelsäure, Stearinsäure) zur Erzielung des krachenden Griiffs beschwert und kann bei der Reinigung (Bleiche) gelitten haben und erhebliche Mengen von Oxy- und Hydrozellulosen enthalten. Will man einwandfreie, reinste Baumwollzellulose zu Vergleichszwecken darstellen, so ist es zweckmäßig, die Baumwolle in der Form von ungebleichtem Kardenband anzuwenden. Die Reinigung solcher Baumwolle geschieht unter Verwendung einer Vorschrift von Tamin (Tomann) nach Schwalbe¹⁾ und Robinoff folgendermaßen:

Man kocht schalenfreie rohe Baumwolle etwa in Form von Kardenband 4 Stunden mit 10 g Ätznatron und 5 g Harz im Liter, spült mehrfach mit einer kochendheißen Lösung von 1 g Ätznatron in 1 Liter, chlort in einer Natriumhypochloritlösung von 0,2% Chlor 1½ Stunden lang, spült, säuert, spült, behandelt mit Bisulfit und spült wieder. Zweckmäßiger ist es, das Säuern zu unterlassen, die Baumwolle behält zwar einen gelben Stich, die Kupferzahl nimmt aber nicht zu, wie es beim Säuern geschieht. Zieht man vor oder nach der Kochung mit einem Fettlösungsmittel aus, so erhält man eine Baumwollzellulose, die nur noch etwa 0,08% Stickstoff, 0,04% Asche und kein Fett mehr enthält.

¹⁾ Schwalbe, Die Chemie der Zellulose. Berlin 1912. S. 602. Robinoff, Dissertation Darmstadt [1912], 20.

Ohne Fettextraktion werden nur etwa 75% des vorhandenen Fettes entfernt.

Derart gereinigte Baumwolle (ägyptische Mako) hatte folgende sogenannte „Konstanten“¹⁾:

Asche	0,09 ²⁾
Stickstoff	0
Gummizahl	0
Schwefelnatriumzahl	98,94
Zellulosezahl	0,32
korrigierte Kupferzahl	0,04.

Nach Freiburger ist beim Abkochen in offener Schale eine gewisse Oxydation unvermeidbar. Es ist notwendig, in einem völlig entlüfteten Kessel zu kochen. Freiburger gibt eine Vorschrift für eine durch kalte Extraktion mit 5%iger Natronlauge vorgereinigte Baumwolle, eine Vorschrift, die zugleich eine solche für Holzgummi-Bestimmung in Geweben ist und daher im Abschnitt „Sondermethoden“ wiedergegeben ist.

Bedenklich ist bei dieser Vorschrift die Vorreinigung mit 5%iger Natronlauge. Wie Schwalbe und Robinoff nachgewiesen haben, wirkt eine derartig konzentrierte Natronlauge schon merklich auf den Quellgrad der Baumwollzellulose ein.

2. Herstellung von Kupferoxydammoniaklösung. Bei Zellstoffuntersuchungen, insbesondere unter dem Mikroskop wird viel mit einer Kupferoxydammoniaklösung gearbeitet, weil diese reine Zellulose glatt löst, während inkrustierte Zellulose nur teilweise, stark verholzte kaum gelöst wird.

Zur Herstellung einer lösekräftigen Kupferoxydammoniak-Flüssigkeit empfiehlt Ost nachstehende Vorschrift:

Darstellung einer Kupferoxydammoniaklösung von konstanter Zusammensetzung: „Normalkupferoxydammoniaklösung“³⁾. Eine „Normalkupferoxydammoniaklösung“ erhält man durch Auflösen des basischen Kupfersulfates, welches aus Kupfervitriollösung mit Ammoniak gefällt wird, in Ammoniak von 0,900 spezifisches Gewicht bis zur Sättigung.

59g Kupfersulfat, entsprechend 15g Kupfer, werden in etwa 3l heißem Wasser gelöst und mit Ammoniak gefällt, so daß kein Kupfer in Lösung bleibt; ein etwaiger kleiner Überschuß von Ammoniak wird mit Schwefelsäure neutralisiert. Der hellgrüne kochbeständige Niederschlag wird dekantiert und auf einem Faltenfilter mit heißem Wasser ausgewaschen, bis das Filtrat schwefelsäurefrei ist, was rasch vonstatten geht, dann mit dem Filter auf Papier etwas abgetrocknet, als dicke Paste in eine

¹⁾ Vgl. Schwalbe und Robinoff, in Robinoff, Dissertation Darmstadt [1912], 21.

²⁾ Ferner Schwalbe und Bay, in Bay, Dissertation Gießen [1913], 21.

³⁾ H. Ost, Die Viskosität der Zelluloselösungen. Zeitschr. f. angew. Chem. 24, 1893 [1911].

Literflasche gebracht und mit eisgekühltem Ammoniakwasser von 0,900 spezifischem Gewicht unter öfterem Durchschütteln zum Liter gelöst. Ein wenig Kupfersalz bleibt ungelöst, auch scheiden sich nach einiger Zeit tiefblaue Nadelchen von Kupferoxydammoniak aus. Die nach 24 Stunden bei Zimmertemperatur durch Asbest filtrierte Lösung enthält 13—14 g Kupfer und rund 200 g Ammoniak im Liter. Zwei Lösungen verschiedener Herstellungen enthielten a) 13,1 g Kupfer und 203 g Ammoniak, b) 14,1 g Kupfer und 202 g Ammoniak. Man bestimmt das Ammoniak und Kupferoxyd zusammen durch Titrieren mit $n/1$ -Schwefelsäure und Methylorange und das Kupfer allein elektrolytisch. Diese normale Kupferoxydammoniaklösung löst auch von schwerlöslicher Zellulose bis 2 g in 100 ccm auf.

3. Bestimmung des Wassergehaltes, der Asche, von Harz, Fett und Wachs in Zellstoffen. Zur Bestimmung des Wassergehaltes können die gleichen Methoden, wie für Pflanzenrohstoffe oben beschrieben wurde, angewendet werden. Bezüglich der Probenahme bei Zellstoffen in der Handelsform (Pappe) vergleiche man den Abschnitt: „Sondermethoden“.

Auch die Aschenbestimmung und diejenige von Harz, Fett und Wachs kann nach den schon gegebenen Vorschriften vollzogen werden. Berücksichtigt muß jedoch werden, daß ein Ausziehen mit Äther¹⁾, nachfolgend mit Alkohol andere Werte ergeben kann als Alkoholextraktion, die von einem Auszug mit Äther gefolgt ist. Auch Mischungen von Alkohol und Äther oder Alkohol und Benzol finden Verwendung. Die Werte sind mit denjenigen der gebräuchlichen Extraktion — mit Äther, nachfolgend mit Alkohol — keinesfalls vergleichbar und man muß also angeben, womit und wie man extrahiert hat.

Werden Zellstoffe mit Alkohol gewaschen, dann getrocknet, so können Alkoholmengen hartnäckig festgehalten werden und dem Trocknen widerstehen, eine Tatsache, die allerdings noch nicht allgemein anerkannt ist und von manchen Forschern²⁾ bestritten wird. Nach Richter ist es deshalb zweckmäßig, erst mit Äther, dann mit Alkohol, schließlich mit Wasser auszuziehen³⁾.

4. Bestimmung von Furfurol, Methylfurfurol, Methylalkohol (Pektin). Zur Charakterisierung von Zellstoffen ist eine Pentosanbestimmung sehr empfehlenswert. Außer der in einem früheren Abschnitt empfohlenen Tollenschen Methode kann zur annähernden Bestimmung nach Schwalbe und Johnsen⁴⁾ folgende Schnellmethode dienen:

¹⁾ Nach Richter, Wochenbl. f. Papierfabr. 49, 1633 [1918] vermindert sich der Ätherextrakt und vermehrt sich der Alkoholextrakt beim Liegen des Untersuchungsmaterials. Vgl. auch Schwalbe und Schulz, Zeitschr. f. angew. Chem. 31, 125 [1918].

²⁾ Vgl. Renker und König a. a. O.

³⁾ Richter, a. a. O., S. 1632.

⁴⁾ Vgl. Schwalbe, Zur Kenntnis der Holzzellstoffe. Zeitschr. f. angew. Chem. 31, 51 [1918].

Bei der üblichen Tollenschen Furfuroldestillation wird, wie sich durch getrenntes Auffangen und Untersuchen der einzelnen 30 ccm-Destillate feststellen läßt, die Hauptmenge des Furfurols in den ersten 2 oder 3 Destillationen erhalten. Demnach sind die ersten 60 oder 90 ccm Destillat für jeden Stoff typisch; weitere Destillate ändern bei ihrem geringfügigen Furfurolgehalt das Endergebnis nur unwesentlich. Schon beim Zusammenmischen der ersten 60 ccm Destillat jedes Stoffes und Fällen dieses Gemisches mit Phloroglucin-Salzsäure kann man direkt aus den Niederschlagshöhen den Unterschied der Stoffe erkennen. Deutlicher aber kann man den Unterschied sehen, wenn man aus den Destillatgemischen eine bestimmte kleine Menge fällt, den Niederschlag in Amylalkohol löst und mit Amylalkohol so lange verdünnt, bis die Lösung durchscheinend ist und dann die Höhe der Alkoholschicht abliest. Es wird hierbei die Voraussetzung gemacht, daß die benutzten Reagenzgläser oder Meßröhren denselben Durchmesser haben. Da es nicht leicht ist, immer Meßröhren von genau demselben, oder von einem vorgeschriebenen Durchmesser zu bekommen, soll in folgendem angegeben werden, wie die Reaktion im Reagenzglas ausgeführt werden kann.

2 g lufttrockener, auf einer Handwage abgewogener Zellstoff werden in einem Rundkolben mit 100 ccm Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,06 zusammengebracht und in ein auf 150° erhitztes Ölbad in Verbindung mit einem Kühler eingehängt. Die Destillation wird in derselben Weise ausgeführt, wie bei der quantitativen Bestimmung, indem jede 30 ccm Destillat durch 30 ccm Salzsäure (13 %ig) ersetzt werden. Nachdem 60 ccm überdestilliert sind, wird das Destillat gut durchgeschüttelt, 1 ccm abgemessen und mit 1 ccm Phloroglucinlösung (5 g in 1 Liter HCl vom spezifischen Gewicht 1,06) in ein Reagenzglas vom Durchmesser ca. 8 mm gebracht. Das Reagenzglas wird in ein mit 80° warmem Wasser gefülltes Becherglas gestellt, bis der Niederschlag sich abgesetzt hat (5—10 Minuten). Nach Abkühlung unter der Wasserleitung wird vorsichtig Amylalkohol hinzugefügt, bis sich der Niederschlag gelöst hat und die Lösung eben durchscheinend ist. Dann wird die Höhe der Amylalkohollösung durch Anlegen eines Meßstabes abgelesen und mit derjenigen verglichen, die ein sehr reiner Natronzellstoff, oder ein unreiner Mitscherlichstoff bei der gleichen Behandlung liefert.

Zur Ausführung einer quantitativen Bestimmung sind bei der üblichen Tollens-Bestimmung mindestens 10 Stunden erforderlich während man bei dieser Schnellbestimmung das Ergebnis innerhalb 1½ Stunden erhält.

Wird auf genaue Zahlen für Furfurol und Methylfurfurol Wert gelegt, so sind die Vorschriften des Abschnittes: „Untersuchung pflanzlicher Rohstoffe“ anzuwenden.

5. Die Bestimmung des Holzgummis. Unter Holzgummigehalt der Zellstoffe versteht man die Substanzen, die sich mit Natronlauge

aus den Zellstoffen ausziehen und durch Neutralisieren mit Salzsäure bzw. durch Ansäuern mit Salzsäure ausfällen lassen. Die gefällte Substanz wird getrocknet, gewogen und auf 100 g angewandten Zellstoff umgerechnet; man erhält so die Gummizahl. Das Fällprodukt ist keine einheitliche Substanz, sondern wohl ein Gemenge aus zerstörter Hydro- und Oxyzellulose, Verunreinigungen, wie Pektinstoffen und alkalilöslicher Zellulose. Der Niederschlag ist außerdem stark verunreinigt mit Kochsalz. Man sollte daher zum mindesten auch immer den Gewichtsverlust des Zellstoffes und den Aschengehalt des Holzgummi bestimmen. In der folgenden Vorschrift ist Trocknung bei 90° vorgeschrieben. Da Veränderungen beim Trocknen der Zellstoffe möglich sind, ist es besser, von der lufttrockenen Substanz auszugehen.

a) Neutrale Gummizahl¹⁾. 15 g getrocknete Baumwolle oder Zellstoff (90°, Wassertrockenschrank) werden mit 300 ccm einer genau 5%igen Natronlauge übergossen und unter öfterem Umschütteln 24 Stunden stehen gelassen. Hierauf saugt man von den Fasern ab und mischt 100 ccm des klaren Filtrates mit 200 ccm Alkohol von 95 Gewichtsprozent Gehalt. Zu dieser Mischung läßt man nach Zusatz eines Tropfens Phenolphthalein 9,5 ccm konzentrierte Salzsäure (spezifisches Gewicht 1,19) und soviel Normalsalzsäure fließen, bis die Rotfärbung eben verschwunden ist. Die Flüssigkeit bleibt nun 24 Stunden in geschlossenem Gefäß (bei Zimmertemperatur ca. 20°) stehen. Dann wird der Niederschlag auf einem mit Asbest beschickten Goochtiiegel gesammelt, der zuvor in einem gut schließenden Wägeglaste nach dem Trocknen bei 105° gewogen worden ist. Zuerst wird mit Alkohol von 95,5 Gewichtsprozenten, dann mit Äther ausgewaschen, bei 105° C bis zur Gewichtskonstanz — ca. zwei Stunden — wieder im Wägeglaste getrocknet und gewogen. Durch eine Veraschung sollte man sich über den Kochsalzgehalt des Fällproduktes vergewissern.

b) Saure Gummizahl²⁾. Ihre Bestimmung geschieht genau wie die der neutralen Gummizahl, nur werden nach der Neutralisation mit Normalsalzsäure noch 5 ccm Säure als Überschuß hinzufließen gelassen. Die Werte für die sauren Gummizahlen fallen in allen untersuchten Fällen stets niedriger als die entsprechenden bei den neutralen Bestimmungen aus³⁾.

6. Bestimmung von α -, β - und γ -Zellulose. Die mitgeteilten Ausführungsformen der Holzgummibestimmung werden auch bei der Untersuchung von Holzzellstoffen angewendet. Es ist aber auch

¹⁾ Kast, Untersuchung der Spreng- und Zündstoffe, 919 [1909]; ferner Piest, Die Zellulose [1910], 122.

²⁾ Piest, Zeitschr. f. angew. Chem. 22, 1215 [1909].

³⁾ Holzgummibestimmung in Baumwollgeweben siehe unten im Abschnitt: „Sondermethoden“.

insbesondere in den Viskosekunstseidefabriken eine andere Analysenmethode im Gebrauch, bei welcher wesentlich stärkere Natronlauge, nämlich 17—18% angewendet wird, eine Laugenstärke, die bei Baumwollzellulose kräftige Merzerisation hervorrufen würde. Durch die starke Lauge werden gewisse Anteile des Untersuchungsmaterials gelöst. Die der Natronlauge widerstehende Hauptmenge der Zellulose wird als resistente oder „ α -Zellulose“ bezeichnet; je höher der Gehalt, um so wertvoller der Zellstoff. Aus der Lösung kann man durch Säuren nur einen Teil, nicht alles niederschlagen, diese als Hemi-zellulose angesprochenen Zellulosen werden als „ β -Zellulose“ bezeichnet. Der bei der Fällung in Lösung verbleibende Anteil der durch Natronlauge gelösten Zellulose wird „ γ -Zellulose“ genannt.

Dieses Analysenverfahren kann wohl auch auf andere Zellstoffarten als Holzzellstoffe Anwendung finden. Natürlich kann man auch, wie aus vorstehend beschriebenen Holzgummi-Bestimmungsmethoden hervorgeht, bei Verwendung von 5%iger Natronlauge α -, β - und γ -Zellulose unterscheiden.

Etwa¹⁾ 10 g zerzupfter, luftgetrockneter Zellstoff werden mit 50 ccm einer 17,5 gewichtsprozentigen Natronlauge in einem Mörser zu einer gleichförmigen Masse verrieben. Man läßt das Gemisch $\frac{1}{2}$ Stunde lang stehen, fügt darauf 50 ccm destilliertes Wasser hinzu und saugt das Ganze auf einem Baumwoll- oder Leinen-Filter auf der Nutsche ab. Der Rückstand wird mit destilliertem Wasser gut ausgewaschen, bis keine Spur von Natron mehr am Stoff hängt; es sind 10—12 Wäschen mit je 50 ccm Wasser erforderlich. Schließlich wird die auf dem Filter verbleibende α -Zellulose mit heißer, verdünnter Essigsäure durchtränkt, nochmals mit heißem Wasser 6—8 mal gewaschen, getrocknet und gewogen.

Das Filtrat wird auf 2000 ccm aufgefüllt, 100 ccm davon gegebenenfalls mit titriertem Permanganat zur Ermittlung des Reduktionsvermögens titriert, während weitere 200 ccm mit Normalsäure neutralisiert werden, wozu einige Kubikzentimeter Normalsäure als Überschuß kommen. Die Hauptmenge der durch die Natronlauge gelösten Stoffe fällt dann aus; sie kann nach einigen Stunden Stehenbleibens auf einem gewogenen Filter gesammelt, gewaschen und gewogen werden. Der auf der Nutsche ausgewaschene Stoff wird von dem Leinenfilter abgetrennt, getrocknet und gewogen.

Die Hauptmenge des Zellstoffes bleibt ungelöst; die herausgelösten Substanzen lassen sich nicht alle wieder ausfällen, ein Teil bleibt in Lösung. Nach dieser Methode wird also außer der sauren Gummi-

¹⁾ Wohl zuerst in skandinavischen Fabriken im Gebrauch gewesen; vgl. hierzu beispielsweise: Jentgen, *Kunststoffe* 1, 165 [1911]. Christian Christiansen, *Über Natronzellstoff, seine Herstellung und chemischen Eigenschaften*. Berlin [1913], 129.

zahl auch die unveränderte Zellulosemenge bestimmt und außerdem das Reduktionsvermögen der herausgelösten Substanzen.

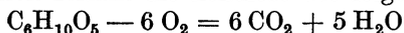
Zur Bestimmung der β - und γ -Zellulose wird entweder das Filtrat mit Säure gefällt und das Fällprodukt gewogen, oder mit einem Oxydationsmittel behandelt und der Verbrauch an Oxydationsmittel gemessen.

Im ersteren Fall setzt man dem Filtrat oder einem Teil davon soviel Mineralsäure oder besser Essigsäure zu, daß eine deutlich saure Reaktion erhalten wird. Das braungefärbte Filtrat hellt sich beim Zusatz der Säure auf, die β -Zellulose scheidet sich in fein verteiltem Zustande ab. Zur besseren Koagulation der Niederschlagsteilchen wird auf dem Wasserbade solange erhitzt, bis sich der Niederschlag klar abgesetzt hat, worauf man durch ein feines Baumwollfilter oder einen Goochtiiegel abfiltriert, 6—8 mal mit heißem Wasser auswäscht, trocknet und wägt. Der Gehalt des Ausgangsmaterials an γ -Zellulose wird aus der Differenz zwischen dem Wert für β - und γ -Zellulose — der sich beim Abziehen der Ausbeutezahl von α -Zellulose vom Gewicht des Rohmaterials ergibt — errechnet.

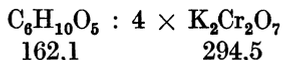
Die Bestimmung der Summe von β - und γ -Zellulose durch Oxydation ist in den Kunstseidefabriken gebräuchlich. Die nachstehend beschriebene Ausführungsform gilt als Normalmethode bei der Untersuchung der Zellstoffe.

Das Filtrat von der α -Zellulose samt allen Waschwässern wird je nach der Menge der Waschwässer auf 1000 bzw. 2000 ccm gestellt; 100 bzw. 200 ccm werden in überschüssige, mit Schwefelsäure angesäuerte Bichromatlösung eingegossen, aufgeköcht, heiß noch einige Zeit digeriert. Nach dem Erkalten wird der Überschuß an Bichromat mittels Ferroammonsulfat zurücktitriert. Ferroammonsulfat wird im abgewogenen Überschuß zugesetzt und das unverändert gebliebene Salz mit Permanganat zurücktitriert. Fällt man aus einem anderen Teil des Filtrats die β -Zellulose, wie oben beschrieben, durch Essigsäure aus, so kann man im Filtrat dieser Fällung auch die γ -Zellulose direkt durch Oxydation bestimmen.

Bei der Oxydation zerfällt die Zellulose wie folgt:



1 Mol. Bichromat (K_2O , Cr_2O_3 , 3 O) gibt 3 Sauerstoff ab. Also zur Oxydation von 1 Mol. Zellulose gehören 4 Mol. Bichromat oder in Formeln ausgedrückt:



Folglich entspricht 1 g $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$: 9,1375 g Zellulose. Um nun die Stärke einer Bichromatlösung, deren Zusammensetzung nicht konstant bleibt, jedesmal ermitteln zu können, stellt man sie gegen eine Ferroammonsulfatlösung ein, deren Konzentration genau bekannt ist. Als Indikator

benutzt man Ferricyankaliumlösung, die genau nach Vorschrift hergestellt und aufbewahrt sein muß.



entsprechen 6 Ferroammonsulfat: 1 Kaliumbichromat bei der Oxydation.

Soll nun eine 10%ige Bichromatlösung hergestellt werden, so müßten $\frac{6 \times 392,4 \times 100 \text{ g}}{294,5}$ Ferroammonsulfat auf 1 Liter gelöst werden (799,5 g). Die Löslichkeit des Ferroammonsulfates ist aber nur 170 g im Liter, folglich muß eine schwächere Lösung hergestellt werden.

a) Herstellung der Kaliumbichromatlösung. 90 g $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ chem. analytisch rein werden abgewogen und zu einem Liter gelöst.

b) Herstellung der Ferroammonsulfatlösung. $\frac{799,5}{5} = 159,9 \text{ g}$

Mohrsches Salz, analysenrein, werden zu einem Liter gelöst unter Zusatz von 5 ccm 10%iger Schwefelsäure, um Ausscheidung von basischem Salz zu verhindern. 50 ccm dieser Lösung entsprechen dann 1 g Kaliumbichromat oder 0,1375 g Zellulose.

Das Mohrsche Salz muß natürlich frei von Ferriverbindungen sein.

c) Herstellung des Indikators: Kaliumferricyanid. 1 g gelöst in ca. 500 ccm destilliertem Wasser.

Das Kaliumferricyanid muß vollkommen frei von Ferrocyanium sein. Man prüft dies, indem man zu der Ferricyankaliumlösung eine Eisenoxydlösung setzt, die zuverlässig kein Oxydul enthält. Diese letztere Bedingung läßt sich leicht erfüllen bei Anwendung von reinem Eisenoxyd-Ammonalaun oder Eisenchlorid, dessen verdünnte Lösung von einem Tropfen Permanganatlösung schon deutlich gefärbt wird oder ein Eisenchlorid, welches durch Oxydation mit Salpetersäure kein Oxydul enthalten kann. Wird das Kaliumferricyanid von dem reinen Eisenoxydsalz bräunlich gefärbt, ohne Spur einer Beimischung von Blau oder Grün, so ist es frei von gelbem Blutlaugensalz $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$ und brauchbar.

d) Einstellung der Kaliumbichromatlösung auf Ferroammonsulfatlösung. 25 ccm Ferroammonsulfatlösung werden in einem ca. 100 ccm fassenden Hartglasbecher unter Zusatz von 5 ccm Schwefelsäure (1 : 10) mit Kaliumbichromatlösung titriert. Als Indikator dient Kaliumferricyanid. Dieses soll sich stets in einer Flasche befinden, die in einer schwarzen Schutzhülle aus Pappe besteht und einen ebensolchen Deckel als Lichtabschluß besitzt. Man bringt von

dieser gelben Indikatorlösung eine Reihe Tropfen auf eine weiße Porzellanplatte, die speziell für Tüpfelanalysen kreisrunde Vertiefungen hat. Nach jeweiligem Zusatz der Bichromatlösung rührt man mit einem Glasstab gut um und nimmt einen Tropfen heraus, den man zu einem Tropfen Kaliumferricyanid auf der Porzellanplatte fallen läßt. Anfangs bleibt die nun entstehende Mischfarbe tiefblau und geht allmählich durch dunkelgrün, grün, hellgrün in hellbraun bis gelbbraun über. Der Punkt, wo ein Tropfen der zu titrierenden Ferroammonsulfatlösung mit einem Tropfen Kaliumferricyanid eine braune Färbung, ohne Beimischung von grün, ergibt, gilt als Endpunkt der Titration. Man liest hierauf die verbrauchten Kubikzentimeter Kaliumbichromatlösung ab und prüft, ob ein Überschuß von Kaliumbichromat (es genügen zwei Tropfen) die Färbung noch wesentlich verändert.

Beispiel: 25 ccm Ferroammonsulfatlösung verbrauchen 5,6 ccm Kaliumbichromat. 50 ccm Ferroammonsulfatlösung entsprechen 1 g Kaliumbichromat resp. 0,1375 g Zellulose. Demnach 25 ccm Ferroammonsulfatlösung = 5,6 ccm Kaliumbichromatlösung = 0,5 g Kaliumbichromat = 0,06875 g Zellulose.

7. Bestimmung der Zellulose. Zur Ermittlung des Zellulosegehaltes von Zellstoffen können die im Abschnitt: „Untersuchung der pflanzlichen Rohstoffe“ beschriebenen Methoden dienen.

Die Chlormethode von Cross und Bevan befriedigt bei Zellstoffen nicht, weil der Angriff des Reagenzes sehr kräftig ist und bei Wiederholung der Chlorierungsoperation nicht zum Stillstand kommt. Außerdem kann man, wie schon erwähnt wurde, durch Chlorierung die Pentosane nicht entfernen.

Die Königsche Methode weist bei der Anwendung auf Zellstoffe die ebenfalls teilweise schon gekennzeichneten Nachteile auf: niedere Zellulosewerte infolge der Hydrolyse von Zellstoff zu Zucker, Verwandlung der Zellulose in Hydrozellulose, Bildung von Oxyzellulose bei der Entfernung des Lignins mittels Wasserstoffsperoxyd. Als Vorteil der Methode muß die Beseitigung des Pentosans hervorgehoben werden.

Die sehr niederen Zellulosewerte nach der Königschen Methode könnten bei Analyse technischer Zellstoffe, insbesondere Holzcellstoffen zu falschen Vorstellungen über die Höhe des technisch wichtigen Zellulosegehaltes führen. Der „wahre“ Zellulosegehalt ist eine Zahl, die für die Textil- (Spinnfaser-) und Papierindustrie noch wenig Bedeutung hat. Um Werte zu erhalten, die sich dem vorhandenen Zahlenmaterial anschließen, empfiehlt es sich, eine Methode zu wählen, die möglichst die aufgezählten Fehler der beschriebenen Methoden vermeidet. Durch eine sanfte Behandlung der Zellstoffe, durch eine Kochung mit Glycerin-Essigsäure ohne Druck und nachfolgende Behandlung mit salpetriger

Säure haben Schwalbe und Johnsen ¹⁾ eine teilweise Beseitigung der Pentosane und völlige Entfernung der Ligninreste erreicht.

Bei nochmaliger Anwendung auf das gleiche Untersuchungsmaterial ergeben sich nur wenig abweichende Werte, ein Beweis dafür, daß bei dieser Methode die Zellstoffsubstanz kaum angegriffen wird. Die Methode ist bisher nur an Holzzellstoffen erprobt, kann aber wohl auch auf andere Zellstoffarten angewendet werden.

Zellulosebestimmung nach Schwalbe und Johnsen. In einem weithalsigen Rundkolben von ca. 200 ccm Inhalt, der mit Stopfen und Steigrohr versehen ist, werden ca. 1,5 g des fein zerriebenen, lufttrockenen Zellstoffes mit ca. 80—100 ccm Glyzerin-Essigsäure übergossen und in einem Ölbad auf 135 Grad während 2 Stunden erwärmt. Die Glyzerin-Essigsäurelösung wird hergestellt durch Mischen von Eisessig mit reinem Glyzerin, doppelt destilliert vom spez. Gewicht 1,26 im Gewichtsverhältnis von 60:93,5. Nach dem Erhitzen wird der Inhalt auf einer kleinen Nutsche (7 cm) mit gehärtetem Filter abgesaugt und mit heißem Wasser ausgewaschen. Die Fasern werden dann in eine 200 ccm große Pulverflasche mit eingeschliffenen Stopfen gebracht, wobei die letzten Fasern mit 50 ccm Wasser vom Filter abgespült werden. Sodann werden 25 ccm Natriumnitrit (29,3 g NaNO_2 im Liter) und 25 ccm Schwefelsäure (20,8 g H_2SO_4 im Liter) zugegeben, die Flasche verschlossen und unter häufigem Umschütteln, am besten auf einer Schüttelmaschine $\frac{1}{2}$ Stunde sich selbst überlassen. Die salpetrige Säure wird abgesaugt, die Substanz in eine Porzellanschale mit ca. 250 ccm Wasser gebracht und mit sehr verdünnter Natronlauge bis zur Neutralisation versetzt. Nach einstündigem Erwärmen auf einem kochenden Wasserbade werden die Fasern auf der Nutsche wieder abgesaugt und mit heißem Wasser gut ausgewaschen. Die Behandlung mit salpetriger Säure und das Neutralisieren auf dem Wasserbade wird noch einmal wiederholt, und nach dem Auswaschen eine $\frac{1}{4}$ stündliche Bleiche mit einer 0,1%igen Kaliumpermanganatlösung vorgenommen. Die Fasern werden mit 3%iger Natriumsulfidlösung entfärbt, mit kaltem und heißem Wasser ausgewaschen und in einem Goochtiiegel bei 105 Grad getrocknet und nach dem Erkalten gewogen.

8. Bestimmung des Lignins. Zur Ermittlung der Ligninreste in Zellstoffen wird man wohl am besten die im Abschnitt: „Untersuchung der pflanzlichen Rohstoffe“ beschriebene Methylzahlbestimmung anwenden. Bei Holzzellstoffen soll die schon erwähnte und unter den „Sondermethoden“ beschriebene Methode der Erhitzung mit 13%iger Salpetersäure nach Hempel-Seidel erfolgreich sein. Voraussichtlich wird diese Methode sich auch bei anderen Zellstoffarten anwenden lassen.

¹⁾ In der Zeitschriftenliteratur noch nicht veröffentlicht; auch die Dissertation von Johnsen, Berlin, Technische Hochschule 1914, noch nicht gedruckt.

9. Bestimmung des Stickstoffgehaltes. Durch die Aufschließoperationen werden die mehr oder weniger großen Eiweißmengen der Rohfasern ganz oder teilweise zerstört, so daß man aus der Höhe des in den Fasern verbliebenen Stickstoffgehaltes die Reinheit der Faser und die Güte der Aufschließung beurteilen kann.

Zur Bestimmung des Stickstoffes bedient man sich der bekannten Kjeldahl-Methode in etwa folgender Ausführungsform: 5—6 g Zellulose werden in einem Kjeldahlkolben mit 30 ccm rauchender und 20 ccm 95—96 %iger Schwefelsäure übergossen, 0,25 g Quecksilber und 2 bis 3 g Kaliumsulfat zugegeben, erst über kleiner und dann über starker Flamme solange erhitzt, bis die Flüssigkeit hell wird, wozu etwa 5—6 Stunden erforderlich sind. Zum Abmessen des Quecksilbers wird eine Glasröhre U-förmig gebogen, der eine Schenkel in eine Kapillare ausgezogen und nach unten gebogen. 10 Tropfen Quecksilber aus solch feiner Kapillare wiegen ungefähr 0,25 g.

Nach dem Erkalten wird der Inhalt des Kjeldahlkolbens in einen Rundkolben von einem Liter Inhalt gespült und mit stickstofffreier Natronlauge (330 g im Liter) neutralisiert. Nach Zusatz von 0,3 g Na_2S und 30 ccm Natronlauge im Überschuß werden Zinkspäne hinzugegeben und 45 Minuten lang in vorgelegte $\frac{1}{5}$ -Schwefelsäure destilliert. Die überschüssige Schwefelsäure wird, wie üblich, mit $\frac{1}{5}$ -Natronlauge zurücktitriert (Indikator Methylorange).

10. Erkennen und Bestimmung eines Gehaltes an Hydro- und Oxyzellulosen. Zellstoffe enthalten häufig von Natur, oder erst durch die Aufschließvorgänge entstanden, Hydro- und Oxyzellulosen. Der Nachweis dieser vermittelt Ausfärbung ist unzuverlässig. Zwar färbt sich Oxyzellulose fast durchweg mit basischen Farbstoffen, insbesondere Methylenblau, tiefer an als Zellulose, aber satte Farbtöne können auch durch Inkrustengehalt hervorgerufen werden. Vor allem ist durch Ausfärbung Oxyzellulose von Hydrozellulose nicht zu unterscheiden, denn auch Hydrozellulosen können lebhaftere Färbungen annehmen, wenn nämlich außer ihnen im Untersuchungsmaterial auch noch sogenannte Hydratzellulosen (gequollene Zellulosen) enthalten sind. Will man sich bei vergleichenden Untersuchungen der an sich einfachen Färbeprobe dennoch bedienen, so kann man zweckmäßig eine 0,05 bis 0,1 %ige Lösung von Methylenblau in destilliertem Wasser anwenden. Ist das Methylenblau reinste Handelsware, so kann der Verbrauch von Methylenblau auch durch eine Titration der Farbstoffmengen in der Lösung bzw. in den Waschwässern mit Hilfe von Titanchlorid bewirkt werden ¹⁾. Man färbt etwa 1 Stunde lang durch Einlegen in die Farb-

¹⁾ Nach Nishida, *Kunststoffe* 4, 266—268 [1914] entspricht 1 g der mit Hypochlorit hergestellten Oxyzellulose 0,063 g Methylenblau. Nach Pita, *Journ. Soc. Chem. Ind.* 36, 868 [1917] ist die Methode ungenau.

stofflösung aus und wäscht hernach so lange, bis das Wasser nahezu ungefärbt abläuft.

Für Bestimmung des Gehaltes an Hydro- und Oxyzellulosen, seien sie von Natur in den Zellstoffen enthalten oder erst während der Aufschließung durch Wirkung der Säuren und Oxydationsmittel gebildet, kann die Ermittlung der sogenannten Kupferzahl dienen. Hydro und Oxyzellulosen werden nämlich von kochender Fehlinglösung reduziert. Die von 100 g aus überschüssiger Fehlinglösung abgeschiedene Kupfermenge hat Schwalbe Kupferzahl genannt. Die Kupferzahlbestimmung wird wie folgt ausgeführt:

Kupferzahlbestimmung¹⁾. 2—3 g lufttrockene Substanz werden in einen Rundkolben²⁾ von 1,5 Liter Inhalt (Fig. 21) gebracht und mit 250 ccm destilliertem Wasser übergossen. Der Kolben wird von unten her über einen Glaskühler geschoben, so daß der letztere in den Kolbenhals hineinhängt und nur äußerst wenig Spielraum zwischen Kolbenhals und Kühlerwand bleibt. Der Kühler ist an einen Nickeldraht aufgehängt. Er besitzt ein zentrales Rohr, in welches ein mit seitlichem Ansatz versehenes Glasrohr bis etwa zur Mitte hineinragt. Durch das innere Rohr hindurch führt der Glasrührer, je nach dem anzuwendenden Material, entweder ein Zentrifugalkuglrührer oder aus einem Glasstab so gebogen, daß das Glasstabeende dem Stab des Rührers anliegt

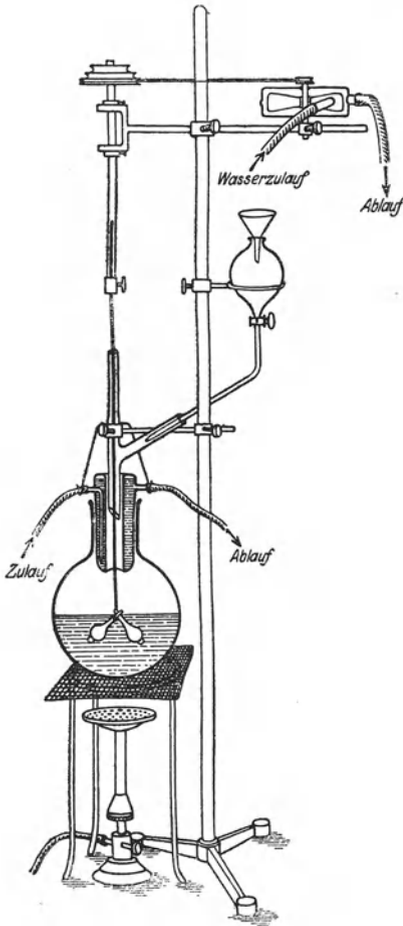


Fig. 21. Apparat zur Kupferzahlbestimmung nach Schwalbe.

und aus der Flüssigkeit hervorragt. Letztere Form (Fig. 22) ist für lose Baumwolle besonders empfehlenswert. Das seitliche Ansatzrohr gestattet

¹⁾ C. G. Schwalbe, Die Chemie der Zellulose. Berlin 1911. Seite 625—629

²⁾ Der vollständige Apparat wird von der Firma Erhardt & Metzger Nachf., Darmstadt, geliefert.

das Eingießen von Flüssigkeiten durch den Tropftrichter. Der Kolben selbst ruht auf einem daruntergestellten Dreifuß mit Drahtnetz und wird durch einen Teklubrenner mit Pilzaufsatz erwärmt. Die Kühlung der aufsteigenden heißen Dämpfe ist so vorzüglich, daß selbst bei einer Flüssigkeitsmenge von einem Liter beim Sieden keine Verdampfungsverluste eintreten. Der Rührer wird durch eine mit Wasserkraft angetriebene Turbine in Umdrehung versetzt. Der Vorteil dieser Apparatanordnung besteht darin, daß die zu reduzierende Flüssigkeit nur mit Glas, nicht aber mit Stoffen in Berührung kommt, die wie Kautschuk und Kork an Wasser bei längerem Kochen reduzierende Substanzen abzugeben vermögen.

Während nun die Flüssigkeit unter Rühren zum Sieden erhitzt wird, werden 50 ccm Kupfersulfatlösung und 50 ccm alkalische Seignettesalzlösung mit Pipetten abgemessen und jede für sich in einen ca. 200 ccm fassenden Erlenmeyerkolben einlaufen gelassen. In diesen werden die Lösungen zum Sieden erhitzt und sobald die Flüssigkeit mit der Zellulose siedet, gießt man die heiße Kupfersulfatlösung zur heißen alkalischen Seignettesalzlösung und gibt das Gemisch — die Fehlingsche Lösung — auf einmal in den Tropftrichter, dessen Hahn ganz geöffnet ist. Hierauf spült man die Kolben und den Tropftrichter mit 50 ccm heißem, destilliertem Wasser nach. Von dem Augenblick an, in welchem die Flüssigkeit im Rundkolben zu sieden beginnt, läßt man unter Rühren genau eine Viertelstunde lang sieden. Alsdann nimmt man den Brenner weg, unterbricht das Rühren, entfernt den Dreifuß und schiebt den heißen Rundkolben, der sich übrigens am Hals bequem mit der Hand anfassen läßt, wieder vom Kühler herunter. Den Kühler wie auch den Rührer spült man mit der Spritzflasche von anhängender Lösung in den Kolben ab.

Nun setzt man ca. 1 g in ungefähr 50 ccm destilliertem Wasser suspendierte Kieselgur zu, falls Durchgehen des Kupferoxyduls durch das Filter zu befürchten ist, schüttelt den Kolben durch und saugt auf einem doppelten Filter, im Büchnertrichter liegend, schnell ab, wobei das Kupferoxydul nicht trocken gesaugt werden darf. Man wäscht hierauf solange mit heißem, destilliertem Wasser nach, bis alle Fehlingsche Lösung verdrängt ist, d. h. bis die ablaufende Flüssigkeit kein Kupfer mehr enthält (Ferrocyankaliumprobe Seite 161). Der Rückstand auf dem Filter ist auch nach dem Auswaschen mehr oder weniger blau durch zurückgehaltene, unauswaschbare Kupfersalze, was eine noch zu erörternde Korrektur (siehe Zellulosezahl) bedingt. Der gesamte Trichterinhalt wird in eine Porzellanschale gebracht und der Trichter quantitativ mit 6,5%iger Salpetersäure in diese ausgespült. Sobald sich nach kurzem Stehen der Schale auf einem siedenden Wasserbade alles



Fig. 22.
Rührform
für den
Kupfer-
zahl-
Apparat.

Kupferoxydul gelöst hat, wird wieder durch den Büchnertrichter mit einem Filter vom Ungelösten abgesaugt. Falls der Faserbrei ein Ausgießen aus der Porzellanschale ohne Flüssigkeitsverluste unmöglich macht, wird mit einem Porzellanlöffel erst die Hauptmenge des Breies quantitativ auf den Trichter geschöpft.

Der ungelöste Rückstand, bestehend aus Kieselgur, Filtrierpapier und den Zellulosefasern, hält nun zumeist aber noch Kupfersalzlösung zurück, die durch Heißauswaschen nicht entfernt werden kann. Man muß deshalb den Rückstand mit konzentriertem Ammoniak im Trichter übergießen, worauf sich der Kupfergehalt der Fasermasse durch Blaufärbung zu erkennen gibt. Besser noch digeriert man nach dem Abgießen der salpetersauren Lösung, falls dies möglich ist, die restierenden Fasern mit ziemlich konzentrierter warmer Ammoniaklösung. Nachdem man alles Ungelöste auf den Trichter bzw. in der Schale wiederum mit 6,5%iger Salpetersäure und schließlich mit heißem, destilliertem Wasser nachgespült hat, darf sich bei einer Prüfung mit Ferrozyankalium Kupfer nicht mehr nachweisen lassen ¹⁾.

Das grüne bis gelbgrüne Filtrat wird nun in einer Porzellanschale auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft, mit einem genau an die Schale anschließenden Glastrichter bedeckt und auf dem Sandbade abgeraucht ²⁾. Hierdurch werden die etwa noch vorhandenen organischen Stoffe derart verändert, daß sie sich bei der später folgenden Elektrolyse nicht mehr in und unter dem Kupferniederschlage absetzen und so das Gewicht des abgeschiedenen Kupfers vermehren können. Das beim Abrauchen in der Schale gebildete Kupferoxyd löst sich leicht in warmer 6,5%iger Salpetersäure; mit solcher spült man auch den Glastrichter sorgfältig nach. Die saure Lösung wird in eine Platinschale gebracht, die Porzellanschale mit ganz wenig Ammoniak digeriert, mit 6,5%iger Salpetersäure und schließlich mit destilliertem Wasser nachgespült und noch 1 ccm Schwefelsäure (1 : 10) in die Platinschale zugegeben.

Alsdann wird die Lösung mit Hilfe einer schnell rotierenden Rühranode elektrolysiert. Letztere besteht am besten aus einem, an einem dicken Platindraht angeschweißten Platinblech. Die Stromstärke soll durchschnittlich 2—3 Ampère betragen. Das an der Kathode abgeschiedene Kupfer ist schön blank, während oft braunrot gefärbte, jedoch eisenfreie Zellulosepartikel in der entkupferten Lösung schwimmen, sich aber nicht mit dem Kupfer niederschlagen, so daß ein Filtrieren vor der Elektrolyse nach dem Abrauchen unnötig wird. Gegen Ende der Elektrolyse ³⁾, die je nach der abzuschneidenden Kupfermenge

¹⁾ Gegebenenfalls ist sonst die Digestion mit Ammoniak zu wiederholen.

²⁾ Bei Baumwolle unnötig, nur für Zellstoffe. Bei Baumwolle wird nur soweit eingedampft, daß man die Flüssigkeitsmenge in der Platinschale unterbringen kann.

³⁾ In Ermanglung einer Platinschale kann man natürlich Kupfer auch mit Schwefelwasserstoff usw. bestimmen.

eine Viertel- bis eine ganze Stunde dauern kann, prüft man, ob alles Kupfer niedergeschlagen ist. Während der Rotation des Rührers hebert man 1—2 ccm aus der Platinschale ab, versetzt die Probe in einem Reagierzylinder mit ein paar Tropfen einer Lösung von essigsäurem Natrium zwecks Abstumpfung der Säure, bringt von dieser Lösung einige Tropfen auf ein Stück Filtrierpapier und läßt auf den Auslauf- rand einen Tropfen Ferrozyankaliumlösung fallen. Sind noch Spuren Kupfer in der Lösung vorhanden, so entsteht an der Berührungsstelle beider Tropfenränder eine kupferrote Linie von Ferrozyankupfer.

Erweist sich bei dieser Prüfung die Lösung als kupferfrei, so stellt man die Turbine ab, gießt gleich destilliertes Wasser bis zum Rand der Platinschale nach und hebert bei andauerndem Nachfüllen mit destil- liertem Wasser solange ab, bis kein Strom mehr durch die Flüssigkeit geht, was an dem Erlöschen der als sehr bequemer elektrischer Wider- stand benutzten Glühlampen leicht zu erkennen ist. Ist der Nieder- schlag beim Auswaschen an den Rändern oder ganz und gar dunkel- braun geworden, so hat dies erfahrungsgemäß weiter keine Bedeutung.

Die Platinschale wird zwecks schnelleren Trocknens mit reinem Alkohol ausgespült und im Wassertrockenschranke getrocknet. Ebenso wird auch mit der leeren Platinschale vor der Wägung verfahren. Er- geben z. B. 1,7832 g Sulfitzellulose (getrocknet 105°) 0,0427 g Kupfer, so würden 100 g Sulfitzellstoff 2,39 g Kupfer abscheiden, eine Zahl, die Schwalbe als Kupferzahl bezeichnet hat.

Reinigung der Kieselgur. Zur Reinigung der Kieselgur wird wie folgt verfahren: Die käufliche Terra silicea, gegläht (Merck) wird mit Fehlingscher Lösung eine Stunde ausgekocht, auf großen Leinen- filtern abgesaugt und eine Probe auf ihr Reduktionsvermögen geprüft. Dieses darf nicht mehr vorhanden sein. Dann wird mit heißem, destil- liertem Wasser digeriert und mit konzentrierter Salpetersäurelösung längere Zeit gekocht. Nach dem Absaugen und Auswaschen soll alles Kupfer herausgelöst sein (Ferrozyankaliumprobe). Hiernach wird mit konzentrierter Salzsäurelösung kurz aufgeköcht, abgesaugt, ausgewaschen und die so bereitete Kieselgur in destilliertem Wasser, ca. 20 g im Liter, in Flaschen aufbewahrt. Vor dem Gebrauch schüttelt man die Flasche um und fügt der betreffenden Lösung 50 ccm (ca. 1 g) in Wasser fein suspensierter Kieselgur zu.

Herstellung der Fehlingschen Lösung. Lösung I: 692 g Seignette- salz, pro anal., und 200 g Natriumhydroxyd, Alcohol. depur. (Mercks purum) werden zu zwei Liter gelöst und die Lösung durch einen Glastrichter mit Filtrierplättchen und Asbestbelag abgesaugt. Berührung mit Gummi, Kork und ähnlichem organischen Material ist unbedingt zu vermeiden.

Lösung II: 138,6 g Kupfersulfat, pro anal., werden zu zwei Liter gelöst und durch Leinenfilter gesaugt. — Die Lösungen werden getrennt aufbewahrt.

Verunreinigungen, besonders die gewisser Sorten Filtrierpapier¹⁾, Gummi, Kork usw. können eine Zersetzung der Fehlingschen Lösung beim Kochen veranlassen — Abscheidung eines schwarzen flockigen Niederschlages —, wie dies wiederholt beobachtet worden ist.

Ferner ist durch eingehende Versuche festgestellt worden, daß Schwankungen in dem Flüssigkeitsvolumen bei der Zugabe der Fehlingschen Lösung, statt wie üblich 250 ccm bis zu 500 ccm, ohne irgendwelchen Einfluß auf das Resultat waren. Das gleiche gilt auch für die Menge des angewandten Ausgangsmaterials, so daß demnach in diesen Beziehungen weiter Spielraum gelassen ist. In Rücksicht auf den hohen Faktor, mit dem man bei der Umrechnung auf 100 multipliziert, sind zu kleine Substanzmengen nicht ratsam.

Überhitzung des oberen Kolbenteiles durch heiße Flammgase muß vermieden werden. Durch teilweise Zersetzung der vom Rührer emporgeschleuderten Seignettesalzteilchen können reduzierende Stoffe erzeugt werden, so daß Überhitzung zu hohe Kupferzahlenwerte veranlaßt. Zum Schutz gegen Überhitzung sollte man daher einen Pilzbrenner verwenden und eine bestimmte Flammengröße, sowie eine stets gleichbleibende Entfernung zwischen Flamme und Kolbenboden einhalten. Zur größeren Sicherheit kann man noch über den Kolben einen Asbestring stülpen, der die aufsteigenden Flammgase vom Oberteil des Kolbens fernhält.

Beim Abfiltrieren der Fasern nach beendetem Sieden soll man nach Freiburger²⁾ die Flüssigkeit sofort in ein Becherglas ausgießen, die Fasern im Rundkolben aber mehrmals mit destilliertem Wasser von 80° abspülen und dann lauwarmes Wasser auf die Faserreste aufgießen; Kochtemperatur ruft in sehr verdünnten Fehlingschen Lösungen Trübungen hervor.

Mit einem gebogenen Glasstabe werden nach beendeter Filtration der Lösung und der Waschwässer durch ein glattes Filter (Nr. 595 Schleicher und Schüll) in einen Büchnertrichter, schließlich die Fasern auf das Filter gebracht. Filter sind dem ebenfalls empfohlenen Goochtiigel mit Asbest vorzuziehen. Auswaschen und Filtrieren läßt sich in 15—20 Minuten erledigen.

Neigen die Niederschläge zum Durchgehen durch das Filter, was bei Baumwollen fast nie, wohl aber häufig bei Holzzellstoffen der Fall ist, so setzt man wie oben erwähnt, gereinigte Kieselgur zu, mit deren Hilfe man glatte, völlig klare Filtrate erzielt.

Zur Erzielung scharfer Werte ist gute Beschaffenheit des Seignettesalzes erforderlich. Es kommen Präparate im Handel vor, die auch ohne Fasern beim blinden Versuch bei Gegenwart von Kupfersulfat

¹⁾ Robinoff hat dies bei patentiertem Filtrierpapier, sog. „Laurentfiltern“ festgestellt.

²⁾ Freiburger, Zeitschr. f. angew. Chem. 30, 121 [1917].

Kupfer abscheiden. Vermutlich ist ein stark schwankender Gehalt an oxalsaurem Salz die Ursache der unliebsamen Erscheinung. Auch auf Reinheit des destillierten Wassers ist zu achten. Ölsuren im Wasser, wenn solches etwa aus elektrischen Zentralen, aus Kondensationen von Kraftanlagen stammt, können ebenfalls zu Reduktionserscheinungen Anlaß geben. Man schützt sich gegen derartige Fehlerquellen durch Anstellung blinder Versuche¹⁾. 400 ccm heißes destilliertes Wasser werden mit 50 ccm Ätznatron-Seignettesalzlösung und 50 ccm Kupfersulfatlösung versetzt und eine Viertelstunde lang im Sieden erhalten. Die Lösung darf weder grüne Farbtöne annehmen, noch gar einen Niederschlag abscheiden. In Ermanglung völlig reiner Seignettesalzpräparate kann man gänzlich zuverlässig arbeiten, wenn man die abgeschiedene Menge Kupfer ermittelt und als Korrektionsfaktor benutzt. Hat man eine reine Typbaumwolle zur Verfügung, so kann man an deren Aussehen nach viertelstündiger Kochung mit Fehlinglösung die Güte dieser Lösung feststellen. Die Baumwolle darf weder braun noch schwarz werden, sondern muß vielmehr weiß bleiben, oder sich nur schwach rötlich-gelb färben.

Nach Freiburger²⁾ muß man bei der Kupferzahl folgende mögliche Fehlerquellen berücksichtigen: Das Alkali greift die verschiedenen Glassorten ungleich stark an. Das in der Seignettesalzlösung enthaltene Wasserglas erhöht die Kupferzahl stark. Alt gewordene Kupfersulfatlösungen geben ebenfalls Anlaß zu hohen Kupferzahlen. Auch destilliertes Wasser löst bei längerem Stehen aus Glasgefäßen Silikate auf, die, wie oben das Wasserglas, wirken. Der Verfasser empfiehlt, um derartige Fehler möglichst auszuschalten, stets einen blinden Versuch auszuführen, was auch schon Schwalbe empfohlen hat. Bei der Bereitung der Ätznatronlösung ist es nach Freiburger³⁾ zweckmäßig, sie aus Natriummetall in eisernen fettfreien Gefäßen herzustellen, weil bei Anfertigung in Glasgefäßen Natronsilikat entsteht, das zu starken Erhöhungen der Kupferzahl Anlaß geben kann. Nach dem Abkühlen gibt man die Natronlauge zu der ebenfalls gekühlten, wässerigen, frisch bereiteten Seignettesalzlösung. Auch das destillierte Wasser kann bei langem Stehen in Glasgefäßen Kieselsäure lösen.

Die Kupfersulfatlösung sollte man nach Freiburger nicht zu alt werden lassen, da zu hohe Kupferzahlen bei Verwendung sehr alter Lösungen beobachtet wurden. Schwalbe hat Abscheidung hellgrüner basischer Kupfersalze beim Lösen mancher Kupfervitriolarten in siedendem Wasser beobachtet.

Nach Hägglund⁴⁾ kommt man schneller bei der Bestimmung der Kupferzahl zum Ziel, wenn man das durch siedende Fehling-Lösung

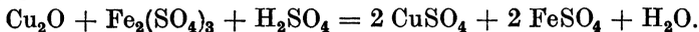
¹⁾ Schwalbe, Zeitschr. f. angew. Chem. 27, 567—568 [1914].

²⁾ Freiburger, Zeitschr. f. angew. Chem. 30, 121—122 [1917].

³⁾ Freiburger, a. a. O.

⁴⁾ Hägglund, Papierfabrikant 17, 301—305 [1919].

gebildete Kupferoxydul nach einer Methode von Bertrand ¹⁾ in Ferrisulfat-Schwefelsäure löst und das gebildete Ferrosulfat mit Kaliumpermanganat titriert. Das, wie oben beschrieben, ausgewaschene Kupferoxydul bzw. das kupferoxydulhaltige Faser- oder Zellstoffmaterial wird dann mit 100 ccm kalter Ferrisulfat-Schwefelsäure behandelt. Diese Lösung wird aus 50 g Ferrisulfat und 200 g Schwefelsäure im Liter hergestellt, die Eisenlösung darf jedoch Permanganat nicht reduzieren, wovon man sich durch Zusatz einiger Tropfen n/10-Kaliumpermanganatlösung überzeugt. Eine Farbenänderung soll dabei hervorgerufen werden. Ist dies nicht der Fall, so wird Kaliumpermanganatlösung hinzugefügt, bis der Farbenumschlag eintritt, erst dann ist die Eisenlösung zum Gebrauch fertig. Das Kupferoxydul geht bei dem Zusatz der Eisenlösung unmittelbar von Rot in Schwarzblau über und liefert dann eine hellgrüne Lösung. Nachdem alles Kupferoxydul gelöst ist, was man daran bemerkt, daß alle schwarzblauen Flecken verschwunden sind, wird die Lösung filtriert, wobei auch die im Tiegel oder im Trichter vorhandenen kleinen Mengen Kupferoxydul gelöst werden. Die Auflösung geht nach folgender Gleichung vorstatten:



Nunmehr wird der Faserbrei mit kaltem, destilliertem Wasser mehrmals abgesaugt und gewaschen. Die Lösung wird im Filtrierkolben mit n/10-Kaliumpermanganatlösung direkt titriert. Der Farbenumschlag von grün in rosa ist scharf. Da man in diesem Falle nur das Kupferoxydul umsetzt und das im übrigen von der Faser festgehaltene Hydratkupfer nicht mitbestimmt, so erübrigt sich die Bestimmung einer Hydratkupferzahl; man erhält direkt die wahre oder korrigierte Kupferzahl.

In gleicher Weise kann auch zur Abänderung der unten beschriebenen Methode die Bestimmung der Hydrolysezahl ausgeführt werden.

Unterscheidung von Hydro- und Oxyzellulosen. Auch mittels der eben beschriebenen Kupferzahlmethode ist eine Unterscheidung von Hydrozellulosen und Oxyzellulosen ohne weiteres nicht möglich. Eine solche gelingt bei der Baumwollzellulose, vermutlich aber auch bei anderen Zellulosen durch alkalische Kochung. Werden, wie Schwalbe und Bay festgestellt haben, Hydrozellulosen mit Alkali gekocht, so nimmt das Reduktionsvermögen der Lösung zu, bei Kochung der Oxyzellulosen mit Alkali aber erfährt das Reduktionsvermögen der Lösung eine deutliche Abnahme. Die Probe wird folgendermaßen ausgeführt:

Von der zu untersuchenden Substanz ²⁾ werden 1—2 g abgewogen und mit 25 ccm einer 10 %igen Natronlauge 10 Minuten lang im Wasserbade unter zeitweiligem Umschütteln digeriert, abfiltriert und heiß etwas ausgewaschen. Das Filtrat wird mit einer gemessenen Menge

¹⁾ Bertrand, Bull. Soc. Chim. **35**, 1285 [1906].

²⁾ Schwalbe und Bay in Bay, Dissertation Gießen 1913. Seite 69—70.

Fehlinglösung gekocht; gleichzeitig wird eine frische Menge der zu untersuchenden Substanz analog im Wasserbade behandelt. Reduziert nun das Ausgangsmaterial mehr, d. h. verschwindet das Blau der Kupferlösung beim Ausgangsmaterial rascher als beim Filtrat, so ist Oxyzellulose vorhanden. Reduziert das Filtrat aber mehr wie das Ausgangsmaterial, so ist die Gegenwart von Hydrozellulose anzunehmen.

Beispielsweise wurden bei Anwendung von 1 g Substanz folgende Werte gefunden:

		Substanz	Filtrat
Oxyzellulose	1	42	24
„	2	13	10
Hydrozellulose	1	8	14
„	2	10	26

Die Zahlen bedeuten die Anzahl von Kubikzentimeter Fehlinglösung, die durch Substanz bzw. durch das Filtrat reduziert worden sind. Man kann in der angegebenen Weise Hydro- und Oxyzellulose einigermaßen unterscheiden. Scharf ist die Methode nicht und verlangt Übung, da die blaue Farbe der Fehlinglösung in eine Grünfärbung übergeht, die es sehr schwer macht, kleinere Unterschiede zu erkennen.

11. Erkennung und Bestimmung des Quellgrades (Hydratzustandes).

Von besonderer Bedeutung für die Charakterisierung von Zellstoffen ist die Erkennung bzw. zahlenmäßige Bestimmung des sogenannten Quellgrades oder Hydratisierungsgrades, oder des Hydratzustandes. Die letztgenannten beiden Namen sind nur insofern berechtigt, als Zellstoffe sehr verschiedene Mengen von Wasser hygroskopisch festzuhalten vermögen. Die Menge des hygroskopisch gebundenen Wassers ist von der Luftfeuchtigkeit abhängig. Es ist deshalb eine Bestimmung nicht eindeutig für den Quellgrad von Zellstoffen. Andere Methoden, unabhängig vom Luftfeuchtigkeitsgehalt sind deshalb noch erforderlich, um den Quellgrad bestimmen zu können. In vielen Fällen ist die Chlorzinkjodprobe anwendbar und besonders für Baumwollzellulosen empfohlen worden. Näheres in dem folgenden Abschnitt: Sondermethoden bei Baumwolle.

Genauer als die Chlorzinkjodprobe ist die Bestimmung der sogenannten Zellulosezahl. Legt man die zu untersuchende Zellstoffprobe in eine kalte Fehlinglösung ein, so wird nach Schwalbe eine für jeden Quellgrad charakteristische Menge von Kupferlösung adsorbiert. Je größer diese Menge, um so höher der Quellgrad der Zellstoffe. Eine gewisse Aufnahmefähigkeit für alkalische Kupferlösung besitzen allerdings alle Zellstoffe, auch die normalen, sozusagen gar nicht gequollenen Zellstoffe.

Bestimmt man die Menge des adsorbierten Kupfers und rechnet die Kupfermenge aus, die von 100 g völlig trockenen Zellstoffes festgehalten würde, so ergibt sich die Zellulosezahl des betreffenden Zellstoffes.

Die Zellulose- oder Hydratkupferzahl wird nach Schwalbe wie folgt bestimmt:

Hydratkupfer- oder Zellulosezahl¹⁾. Etwa 2—3 g lufttrockene Substanz werden in 250 ccm kaltes destilliertes Wasser gebracht, 100 ccm kalte Fehlinglösung zugegeben und mit 50 ccm kaltem, destilliertem Wasser nachgespült. Unter öfterem Umschütteln bleibt die Flüssigkeit drei Viertelstunden bei Zimmertemperatur stehen, dann werden 50 ccm suspendierte Kieselgur (ca. 1 g) zugefügt, durch Doppelfilter abgesaugt und mit ungefähr einem Liter kaltem, dann mit heißem destilliertem Wasser ausgewaschen. Heißes Wasser darf jedoch erst verwendet werden, wenn die Hauptmenge der Fehlingschen Lösung gewaschen ist, weil sonst leicht Reduktion der heißen Fehlinglösung in Berührung mit den Zellulosefasern eintreten könnte. Die weitere Behandlung des auf dem Büchnertrichter Zurückgebliebenen geschieht gemäß der oben für die Kupferzahl angegebenen Vorschrift.

Der bei Wägung des elektrolytisch abgeschiedenen Kupfers erhaltene Wert wird wieder auf 100 Zellulose umgerechnet. Man erhält so die Hydratkupfer- oder Zellulosezahl (abgekürzt C. Z.)²⁾. Zieht man die Zellulosezahl von der Kupferzahl ab, so erhält man die „korrigierte Kupferzahl“.

Hydrolysierzahl. Der Quellgrad kann auch durch Bestimmung der sogenannten Hydrolysierzahl angegeben werden; je höher nämlich der Quellgrad ist, um so leichter und rascher werden bei der sauren Hydrolyse zuckerartige, Fehlinglösung reduzierende Stoffe gebildet. Durch Bestimmung der Zuckermengen kann man auch den Quellgrad ermitteln. Die Ausführung geschieht nach Schwalbe wie folgt:

2—3 g lufttrockene Substanz werden in dem Rundkolben mit 250 ccm 5%iger Schwefelsäure übergossen, an das Rückflußrührwerk gesetzt und vom Beginn des lebhaften Siedens genau $\frac{1}{4}$ Stunde lang unter anhaltendem Rühren im Sieden erhalten, also hydrolysiert. Hierauf wird mit der entsprechenden Menge Natronlauge, 10 g in 25 ccm gelöst, neutralisiert, 100 ccm heiße Fehlinglösung, wie bei der Kupferzahl beschrieben, zugefügt und, vom Beginn des Siedens an gerechnet, wieder genau $\frac{1}{4}$ Stunde gekocht. Die weitere Aufarbeitung gestaltet sich analog den bei der Kupferzahl gegebenen Vorschriften. Der ermittelte Kupferwert wird als Hydrolysierzahl bezeichnet (abgekürzt H. Z.)³⁾.

Da in heißer Fehlinglösung, wie oben bei der Kupferzahl beschrieben, jede Zellulose Kupferreduktion hervorruft, muß man die Kupferzahl von der Hydrolysierzahl abziehen, wenn man die durch Hydrolyse gebildete Zuckermenge zahlenmäßig als Kupfer zum Ausdruck bringen

¹⁾ Schwalbe, Die Chemie der Zellulose. Berlin [1911], Seite 634.

²⁾ Schwalbe, a. a. O.

³⁾ Schwalbe, Die Chemie der Zellulose. [1911], 635.

will. Man erhält so die Hydrolysierdifferenz. Für sehr genaue Bestimmungen muß man natürlich die korrigierte Kupferzahl zum Abzug bringen.

Neben der Kupferzahlmethode wird auch nach Vieweg¹⁾ zur Bestimmung der sogenannten „Säurezahl“ der Zellstoff mit einer gemessenen Alkalimenge gekocht, und nach dem Rücktitrieren aus dem Alkaliverbrauch auf den Gehalt an Hydro- und Oxyzellulose geschlossen. Die Bestimmung wird folgendermaßen ausgeführt:

Säurezahl nach Vieweg. Man kocht 2,3 g lufttrockene Baumwolle (oder 3,3 g Kunstseide) $\frac{1}{4}$ Stunde lang mit 50 ccm Wasser und 50 ccm halbnormaler NaOH, titriert unter der Verwendung von Phenolphthalein als Indikator mit halbnormaler H_2SO_4 zurück, rechnet den Ätznatronverbrauch auf 100 Teile Baumwolle um und erhält so die „Säurezahl“. Alkali zersetzt beim Kochen Oxy- und Hydrozellulose, der Verbrauch an Alkali soll daher das Maß für den Gehalt an Oxy- und Hydrozellulosen sein. Ist sehr viel Oxy- und Hydrozellulose zugegen, oder werden diese für sich allein mit Alkali gekocht, so sind eine Reihe von Kochungen erforderlich, um die Reaktion zu Ende zu führen. Aus der Summe der bei diesen Kochungen gefundenen Säurezahlen ergibt sich dann der wahre Wert für Hydro- und Oxyzellulose.

Da Zellulose auch ohne Gehalt an Oxy- und Hydrozellulose Alkali bindet, so wird ein Verbrauch an Alkali nicht unter allen Umständen von Hydro- oder Oxyzellulosen herrühren. Die Methode ist nach Jentgen²⁾ nicht so empfindlich wie die Kupferzahlmethode.

B. Sondermethoden.

1. Untersuchung von Baumwolle und Baumwollwaren. Für die Unterscheidung der Baumwollsorten sind chemische Methoden noch nicht bekannt geworden. Allerdings soll nach Haller³⁾ amerikanische und indische Baumwolle sich im Adsorptionsvermögen für gewisse Beizen, wie Aluminiumsulfat, Aluminiumazetat und Bleiazetat unterscheiden. Zu einer Untersuchungsmethode sind aber diese Angaben noch nicht ausgebildet worden.

Für die Bestimmung der Oxyzellulosen und Hydrozellulosen in Baumwollen können die oben erwähnten qualitativen und quantitativen Methoden angewendet werden.

Bei Baumwollgeweben kann man einen Gehalt an Oxyzellulose in manchen Fällen durch Ausfärbung in Methylenblau erkennen. Je dunkler die Färbung ausfällt, um so größer der Gehalt an Oxyzellulose.

¹⁾ Vieweg, Papier-Ztg. **34**, 1352 [1909].

²⁾ Jentgen, Kunststoffe **1**, 161 [1911].

³⁾ Haller, Chem.-Ztg. **42**, 597—599 [1918].

Bestimmung der Oxyzellulosen in Geweben. Ermen¹⁾ empfiehlt unter Benutzung einer Beobachtung von Scholl folgendes Ausfärbeverfahren: Eine Aufschlemmung von Indanthren gelb wird hergestellt, indem man von der getrockneten Paste eine kleine Menge in starker Schwefelsäure löst und durch Eingießen in kaltes Wasser und Neutralisation der Flüssigkeit ausfällt. Ein paar Tropfen dieser Aufschlemmung werden zu einer 10 %igen Ätznatronlösung gefügt und das zu prüfende Gewebe in die Mischung eingelegt. Ein wenig Indanthren gelb bleibt an dem Gewebe haften. Das Gewebe wird leicht ausgequetscht, und dann über ein Gefäß gehalten, in dem sich lebhaft siedendes Wasser befindet. Innerhalb einer Minute erscheint ein tiefblauer Fleck wenn Oxy- oder Hydrozellulose gegen wärtig ist, während der Rest des Gewebes, sofern es sorgfältig gebleicht war, keine Spur von blau während der Dauer von mehreren Minuten zeigt. Wird nunmehr das Gewebe gewaschen, gesäuert und dann mit Seife behandelt, so wird der nicht veränderte Farbstoff leicht entfärbt. Dort aber, wo eine Reduktion stattgefunden hat, erweist sich das Gewebe als haltbar gefärbt. Die Reduktion kann so oft als wünschenswert durch bloßes Anfeuchten des Gewebes mit Ätznatronlösung und durch darauffolgendes Dämpfen wiederholt werden.

Zur Bestimmung des relativen Gehaltes der gebleichten Baumwollgewebe an Oxyzellulose empfiehlt Freiburger²⁾ Präparation mit Natriumrizinoleat und nachfolgendes Dämpfen. Von dem Grade der auftretenden Gilbung kann auf den Oxyzellulosegehalt geschlossen werden.

Die Bestimmung von Holzgummi. Diese Bestimmung in unvollständig gereinigter Baumwolle ist von Freiburger eingehend durchgearbeitet worden. Er macht folgende Angaben über den Gang einer quantitativen Analyse für das Holzgummi:

15 g bei 90° getrocknete Baumwolle³⁾ werden mit 300 ccm einer genau 5 %igen reinen kieselsäurefreien Natronlauge übergossen und unter öfterem Umschütteln 24 Stunden stehen gelassen. Zu 100 ccm der von den Fasern abgesaugten Lösung kommen 100 ccm Alkohol von 92,5 Gewichtsprozenten, worauf das Ganze in verschlossener Flasche während 48 Stunden stehen bleibt. Der sich bildende Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt. Das Filter wird vorher einigemal mit kalter 5 %iger Natronlauge, hierauf mit destilliertem kaltem und heißem Wasser gewaschen, bis das Waschwasser keine alkalische Reaktion mehr anzeigt, dann mit Alkohol gewaschen, bei 105° getrocknet und

¹⁾ F. A. Ermen, Journ. Soc. of Dyers & Colourists 28, 132—134 [1912].

²⁾ Freiburger, Färber-Ztg. 28, 1, 221, 235, 249 [1917].

³⁾ M. Freiburger, Die Bestimmung des Holzgummis in unvollständig gereinigter Baumwolle. Zeitschr. f. analyt. Chem. 56, 299—308 [1917]; Färber-Ztg. 28, 81—87 [1917]; Zeitschr. f. angew. Chem. 30, 263 [1917].

gewogen. Der auf dem Filter gesammelte Niederschlag wird mittels Alkohols von 92,5 Gewichtsprozent mehrmals gewaschen und hierauf mit dem Filter bei 105° bis zur Gewichtskonstanz getrocknet und gewogen. Alsdann wird darin die Asche bestimmt, indem man Filter und Niederschlag vorsichtig trennt, beide nacheinander bei dunkler Rotglut und zuletzt unter Zusatz von etwas salpetersaurem Ammon verbrennt. Das Gewicht des Niederschlages, abzüglich desjenigen der Asche wird als „alkalisches Holzgummi ohne anorganische Substanz“ berechnet. Der Alkohol ist zum Verdrängen der alkalischen Lösung notwendig, er löst allerdings die vorhandenen Spuren von Fett zum Teil auf.

In der vom alkalischen Holzgummi abfiltrierten Lösung wird das freie Alkali mit Zuhilfenahme von Phenolphthalein sehr genau neutralisiert. Hierfür wird erst konzentrierte und, wenn der Neutralisationspunkt nahe ist, Normalsalzsäure und zuletzt $n/10$ HCl verwendet. Die neutrale Lösung bleibt mindestens 48 Stunden, womöglich 96 Stunden, stehen. Der Niederschlag wird abfiltriert, hierauf das Filter mit etwa 5 ccm Alkohol gewaschen, der Niederschlag mit dem Filter getrocknet, gewogen und die Asche bestimmt. Auf diese Weise wird das „neutrale Holzgummi ohne anorganische Substanz“ bestimmt.

Die Summe der gefundenen alkalischen und neutralen Holzgummizahlen ohne anorganische Substanz gibt das „gesamte kalt extrahierte fällbare Holzgummi ohne anorganische Substanz“.

Zur völligen Auslösung des Holzgummis aus Baumwollzellulosen ist nach Freiburger¹⁾ eine weitere Behandlung mit siedender Ätznatronlauge erforderlich.

„Der nach der Extraktion in kalter 5%iger Natronlauge übrig gebliebene Rest des trockenen Gewebes wird zunächst von den anhängenden Fäden befreit, und hierauf mit einem Teil das Gewicht der Trockensubstanz bestimmt. Der übrig bleibende Rest wird zum Kochen mit Lauge verwendet und der hierbei entstehende Gewichtsverlust in Prozenten der ursprünglichen, zur Extraktion mit kalter 5%iger Natronlauge verwendeten Trockensubstanz berechnet. Der gewogene Stoff wird in einen kleinen, luftdicht verschließbaren Apparat gegeben, der damit und mit der Kochlauge dicht angefüllt und zweimal entlüftet wird. Die Kochlauge hat folgende Zusammensetzung: 0,5 g Harz werden in 100 ccm Ätznatronlauge von 1% Gehalt an chemisch reinem Natriumhydroxyd (NaOH) gelöst und kurz vor dem Aufgießen 0,0825 g Traubenzucker = $1/10$ -Äquivalent vom Ätznatron hinzugefügt. Das Verhältnis zwischen Baumwollgewicht und festem Natriumhydroxyd ist 100:6. Die Kochlauge wird vor dem Aufgießen auf die Substanz auf 70° erwärmt. Man erhitzt im Luftbade 5 Stunden auf 100°. Nach dem Kochen wird der Stoff fünfmal, und zwar jedesmal mit der 40fachen

¹⁾ Freiburger, a. a. O. 306.

Menge an destilliertem Wasser, ausgekocht, hierauf mit sehr verdünnter Salmiaksalzlösung in heißem, destilliertem Wasser, dann mit reinem destilliertem Wasser nachgekocht, gespült, an der Luft getrocknet und gewogen. Von der fertig extrahierten lufttrockenen Baumwolle wird hierauf mit einem Teile eine Trockenbestimmung ausgeführt.

Der ermittelte Gewichtsverlust des Materials besteht aus den Gewichten des abgelösten Holzgummis, des Fetts und der Zellulose. An Fett bleiben im Durchschnitt 0,15 Gewichtsprozent übrig. Von der Zellulose werden 0,9 bis 1⁰/₀ gelöst.

Der Weg der ganzen Untersuchung ist kurz zusammengefaßt der folgende: Zunächst werden der Wasser- und Fettgehalt mit separaten Teilen des Materials bestimmt. Die Baumwolle wird mit kalter, 5⁰/₀iger Natronlauge extrahiert. In der abfiltrierten Lösung wird das alkalische, neutrale und gegebenenfalls das saure Holzgummi bestimmt und nach dem Abzug des Gehaltes an Asche die „Holzgummizahlen ohne anorganische Substanz“. Die Summe der Prozentgehalte an alkalischem und neutralem Holzgummi ohne anorganische Substanz, bezogen auf das Gewicht der lufttrockenen Baumwolle gibt die „Holzgummizahl für das kalt extrahierte Holzgummi ohne anorganische Substanz“. Der zurückbleibende Stoff wird in einen luftdicht verschlossenen Apparat zugleich mit reduzierender Harzseifenlauge eingefüllt und nach vorangegangener vollständiger Entlüftung mit etwa 6⁰/₀ von seinem Gewicht an Ätznatron gekocht, hierauf gewaschen, getrocknet und gewogen. Der abgekochte Stoff wird schließlich auf seinen Fettgehalt untersucht.

Die Berechnung geschieht folgendermaßen: Aus dem Gewichtsverlust nach der kalten Extraktion und dem Gewichte der zur heißen Extraktion verwendeten Substanz läßt sich der Prozentgewichtsverlust nach der heißen Extraktion auf die Menge der ursprünglichen Substanz umrechnen. Daraus folgt der Gewichtsverlust der ursprünglichen Substanz nach beiden Extraktionen, der ungefähr demjenigen entspricht, welchen die Baumwolle nach einer Vollbleiche in der Technik verliert. Von dem Gewichtsverlust nach dem Kochen werden in Abzug gebracht 1. der zu ermittelnde Löseverlust der Zellulose, der hauptsächlich infolge ungleich guter Entlüftung zwischen 0,9—1⁰/₀ schwankt, und 2. der Unterschied zwischen dem Fettgehalt der Rohware und demjenigen der kalt und kochend extrahierten. Die erhaltene Zahl wird als das „heiß abgelöste Holzgummi“ bezeichnet. Die Summe der Gewichte des kalt extrahierten Holzgummis ohne anorganische Substanz und des heiß abgelösten Holzgummis geben das „gesamte Holzgummi ohne anorganische Substanz und ohne Fett“. Dessen Menge sollte noch um das Gewicht des nicht fällbaren Holzgummis erhöht werden, welches nach dem Filtrieren des neutralen Holzgummis verloren geht.

Bemerkt sei, daß das kalt extrahierte neutrale Holzgummi Fett enthält, dessen Gewicht die neutrale Holzgummizahl erhöht, dagegen

diejenige des heiß abgelösten Holzgummis um eben soviel vermindert. Diese beiden kleinen Fehler werden bei der Addition für die „gesamte Holzgummizahl ohne anorganische Substanz und ohne Fett“ ausgeglichen.

Vorstehendes Verfahren ist nach Freiburger auch zur Herstellung reiner Baumwollzellulose empfehlenswert (vgl. S. 147).

Aufschlußgrad von Baumwolle. In den Aufschließoperationen werden stickstoffhaltige Eiweißbestandteile, Fette und Wachse, pektinartige Stoffe u. a. m. entfernt. Die Güte der Aufschleißarbeit kann also durch Bestimmung von Stickstoff¹⁾ nach Kjeldahl (vgl. oben Seite 157) und von Fett und Wachs²⁾ kontrolliert werden. Da fettartige Bestandteile, an Kalk gebunden, in der Faser verbleiben könnten, empfiehlt sich die Fettbestimmung mittels organischer Lösungsmittel auch am vorher gesäuerten Material. Bei guter Bleiche darf der Ätherauszug nicht mehr als 0,025% ergeben, die mit 5%iger Salzsäure behandelte Faser darf nicht mehr als 0,03—0,04% durch Äther extrahierbare Fettsäuren ergeben. Die ausgezogenen Fettsäuren werden nach der Wägung in heißem Alkohol gelöst und zur Kontrolle unter Zusatz von Phenolphthalein mit n/20-Natronlauge titriert.

Der Aschengehalt ist auch für gute Reinigung charakteristisch; er soll nicht mehr als 0,03—0,05% betragen.

Schwefelbestimmung in Baumwolle. Bei den Reinigungsoperationen der Baumwolle wird Schwefelsäure verwendet, die bei schlechtem Spülen in der Faser zurückbleibt und schwere Schädigungen durch Zermürbung — Hydrozellulosebildung — hervorrufen kann. Zur Bestimmung kleinster Schwefelmengen in Baumwolle empfehlen Zänker und Weyrich³⁾ folgendes Verfahren:

In einem geräumigen Porzellantiegel werden etwa 2,5 g der zu untersuchenden Baumwolle mit 10 ccm konzentrierter Salpetersäure und 2 g Kaliumnitrat auf dem Wasserbade fast zur Trockne verdampft. Hierzu setzt man 5 g reines sulfatfreies Ammoniumnitrat und verdampft vollständig zur Trockne. Dann wird auf der Asbestplatte vorsichtig weiter erhitzt. Nach kurzer Zeit verbrennt der gesamte Tiegelinhalt ruhig und ohne Verpuffung. Ist die Reaktion beendet, so wird der Tiegel auf freier Flamme erhitzt, bis der gesamte Inhalt weiß erscheint. Die Schmelze ist in Wasser leicht löslich; in der Lösung wird in üblicher Weise durch Fällen mit Chlorbaryum die Schwefelsäure bestimmt.

Erkennung von merzerisierter Baumwolle. Charakteristisch ist die satte Blaufärbung mit Chlorzinkjodlösung, einer Färbung, die beim Auswaschen sehr langsam verschwindet, während gewöhnliche Baumwolle eine etwaige Dunkelfärbung sehr rasch wieder verliert.

¹⁾ Trotman und Pentecost, Journ. Soc. Chem. Ind. **29**, 4 [1910].

²⁾ Ambühl, Chem.-Ztg. **27**, 792 [1903].

³⁾ W. Zänker und Paul Weyrich, Färber-Ztg. **26**, 338 [1915].

Nach Hübner ¹⁾ verwendet man zur bloßen Erkennung der Merzerisation eine Lösung von 20 g Jod in 100 ccm einer gesättigten Jodkaliumlösung. Die zu untersuchenden Proben werden für einige Minuten in diese Lösung getaucht, dann gewässert. Die nicht merzerisierte Baumwolle wird beim Wässern weiß, die merzerisierte Baumwolle bleibt blauschwarz.

Will man den Grad der Merzerisation und damit den Stärkegrad der zur Merzerisation verwendeten Natronlauge festlegen, so fügt man kurz vor dem Versuch zu einer Chlorzinklösung, die in 100 ccm Wasser 93,3 g Chlorzink enthält, 10—15 Tropfen einer Jodkaliumlösung, die 1 g Jod und 2 g Jodkalium in 100 ccm enthält. Die befeuchteten Proben werden eingelegt: die nicht merzerisierten bleiben farblos, die merzerisierten färben sich mehr oder weniger blau. Ein Waschen ist nicht nötig.

Bei gefärbten Proben zieht man vor dem Versuch die Farbe mit Permanganat und Oxalsäure oder Bisulfit ab.

Merzerisationsgrad. Zur Bestimmung des Merzerisationsgrades nach Vieweg ²⁾ werden 3,200 g lufttrockene Baumwolle oder 3,300 g strukturlose Zellulose (Viskose- oder Kupferseide) auf der Handwage abgewogen und in eine 500 ccm fassende Pulverflasche mit eingeschlifffem Stopfen gebracht, die 150 ccm $n/2$ -Natronlauge enthält. Die Flasche wird $1/2$ Stunde lang geschüttelt; dann nimmt man mit einer trockenen Pipette genau 50 ccm heraus, die man in einen Glaskolben einlaufen läßt. Darin werden sie mit $n/2$ -Säure unter Benutzung von Phenolphthalein titriert. Brauchten vor dem Einbringen von Zellulose 50 ccm der Lauge 50 ccm $n/2$ -Säure, nach dem Einbringen der Baumwolle aber 49,4 ccm, so werden von 100 g trockener Zellulose der Rest von 0,6 ccm $n/2$ -Säure, das ist $0,6 \times 2 = 1,2$ g NaOH aufgenommen. Der Merzerisationsgrad beträgt also 1,2. Die Titrationen müssen mit äußerster Genauigkeit ausgeführt werden, da die Unterschiede nur einige Zehntel Kubikzentimeter betragen. Diese Unterschiede treten nur auf, wenn Natronlauge unter $15/10$ zur Merzerisation gebraucht wurden. Eigentliche merzerisierte Baumwollen, bei denen man 17—18- und mehrprozentige Natronlauge verwendet, können überhaupt nicht nach dem Verfahren untersucht werden.

Man wird in diesen Fällen mit der Bestimmung der „Zellulosezahl“ weiter kommen.

2. Untersuchung roher und gekochter Hadern. Eine chemische Untersuchung dieser Papiermacher-Rohstoffe findet zwar noch nicht statt, würde aber doch wohl zweckmäßig sein. Schon die Bestimmung des Aschengehaltes vor und nach der Aufschließung würde beurteilen lassen, ob es durch die Kochung gelungen ist, den anhaftenden und

¹⁾ Hübner, Journ. Soc. Chem. Ind. 27, 106 [1908].

²⁾ Vieweg, Papier-Ztg. 34, 1352 [1909].

anklebenden Schmutz zu entfernen. In gleicher Hinsicht würde eine Bestimmung des Fettgehaltes vor und nach der Kochung darüber belehren, ob die Verseifung der fettigen Schmutzbestandteile eine genügende gewesen ist. — Von Interesse würde unter Umständen auch die Ermittlung gewisser Aschenbestandteile sein. Bei Verarbeitung bedruckter Hadern (Kattun) verbleiben im gekochten Material die Metalle der Farbstoffbeizen, z. B. Chrom, die bei der Bleiche schädlich wirken können.

3. Untersuchung von Flachs (Leinen) und Jute. Unterscheidung von Baumwolle und Leinen. Taucht man Halbleinen 1—2 Minuten lang in konzentrierte Schwefelsäure, so lösen sich zuerst die Baumwollfasern, die Leinenfasern widerstehen länger. Durch Spülen mit Wasser, schwaches Reiben mit den Fingern, Einlegen in Ammoniak und Trocknen kann nach Kindt die Probe weiter verschärft werden.

Bei Ausfärbungen von Halbleinen in alkoholischer Cyaninlösung entfärben sich beim Einlegen in verdünnte Schwefelsäure nur die Baumwollfasern; die Flachsfasern bleiben blau, eine Färbung, die durch Einlegen in verdünntes Ammoniakwasser verstärkt wird.

Nach Herzog¹⁾ speichert Flachs viel mehr Kupfersulfat auf als Baumwolle. Legt man daher Halbleinen für etwa 10 Minuten in ungefähr 10⁰/₁₀ige Kupfersulfatlösung ein, spült das Gewebe dann mit Wasser aus und legt in 10⁰/₁₀ige Ferrozyankaliumlösung ein, so wird die Leinenfaser durch Ferrozyankupfer rotgefärbt, die Baumwollfaser bleibt weiß.

Zur Bestimmung des Aufschlußgrades beim Flachs kann die Ermittlung des Fett- und Wachsgehaltes, ferner die Furfurolbestimmung dienen. Letztere insofern, als Pektin bei der Hydrolyse Furfurol abspaltet. Da der reine Flachs von Pektin nur noch wenig oder gar nichts enthalten soll, ist also eine kleine Furfurolzahl eine Anzeichen für gute Bleiche der Flachsfaser.

Bei der Bleiche der Flachsfaser ist Rücksicht zu nehmen auf einen möglichen Gehalt an Chloramin, das bei der Einwirkung von Chlor bzw. chlorhaltigen Bleichmitteln auf reine Faser entsteht. Die gebleichte reine Faser kann trotz sorgfältigsten Auswaschens und Absäuerns noch die Chlorreaktion geben, die jedoch nicht durch Chlor selbst, sondern durch die Verbindung von Chlor mit den Stickstoffbestandteilen des Eiweißes hervorgerufen wird. Diese Chloramine sind leicht zu beseitigen durch kochendes Wasser, einfacher durch die sogenannten Antichlorpräparate, wie z. B. Natriumsulfit. Die Gegenwart der Chloramine kann erhebliche Festigkeitsverminderung der Fasern, insbesondere beim Erhitzen und bei der Einwirkung von Alkalien hervorrufen. Man wird also gebleichte reine Faser mit Jodkaliumstärkepapier zu prüfen haben, um beim Ausbleiben der Reaktion sicher zu sein, daß weder Chlorreste von der Bleiche, noch Chloramine vorhanden sind ²⁾.

¹⁾ Herzog, Zeitschr. f. Farben- u. Textilindustrie 4, 12 [1905]; 7, 83 [1908].

²⁾ Heincke, Chem.-Ztg. 31, 974 [1907].

Als Anzeichen für Pektingehalt der reinen Faser gilt das Verhalten gegen verdünntes Ammoniak¹⁾ Nur ein völlig von Pektinstoffen befreites Garn oder Gewebe bleibt farblos, andernfalls tritt eine Gelbfärbung auf. Pektinhaltige reine Faser läßt allmähliches Gelbwerden voraussehen. Besser noch soll die Anwendung von siedendem Ammoniak²⁾ bei der Reaktion sein.

Erkennung von Jutefasern. Man prüft am besten mit der Chlor-Natriumsulfit-Reaktion. Die Faser wird in Wasser abgekocht, etwas ausgepreßt und dann in eine Chlorgasatmosphäre oder eine stark angesäuerte Chlorkalklösung gebracht. Ist nach 5—10 Minuten die Faser weiß geworden, so wird möglichst in fließendem Wasser gründlich bis zum Verschwinden des Chlors gespült, dann in eine Auflösung von neutralem Natriumsulfit getaucht. Eine purpurrote Färbung zeigt das Vorhandensein von Jute an³⁾.

4. Strohzellstoffe. Zur Charakterisierung der Strohzellstoffe könnte außer der mikroskopischen Untersuchung die Bestimmung des Pentosan-gehaltes dienen. Gebleichter und ungebleichter Strohzellstoff spalten bei der Destillation mit 13%iger Salzsäure beispielsweise 15,5, ja bis zu 18,6% Furfurol ab, das nach Heuser und Haug⁴⁾ auf Xylan umgerechnet werden muß. Nadelholzcellstoffe sind wesentlich ärmer an Pentosan, Sulfitzellstoffe spalten nur 2—3%, Natronzellstoffe etwa 5—8% Furfurol ab⁵⁾.

5. Untersuchung der Holzcellstoffe. Trockenbestimmung. Eine vollständige Einigung über die beste Art der Probeentnahme ist noch nicht erzielt. Man entnimmt aus den Ballen entweder Streifen oder Keile oder stantz Löcher aus. Gegen letztere Methode wird geltend gemacht, daß Wasser herausgequetscht werden könnte, ein Übelstand, der sich jedoch vermeiden lassen soll, wenn das Stanzloch durch den ganzen Wickel getrieben wird⁶⁾. Die Proben müssen natürlich sofort zur Wägung kommen.

Von deutscher Seite liegen allgemein angenommene Methoden anscheinend nicht vor. Die in England und anderwärts gebräuchlichen Methoden haben Sindall und Bacon⁷⁾ eingehend in einem Sonderwerkchen geschildert. In den Vereinigten Staaten von Amerika⁸⁾ hat

¹⁾ J. Kolb, Bull. Mulhouse 38, 924 [1868].

²⁾ Tassel, Rev. mat. 4, 127 [1900].

³⁾ Croß, Bevan und Smith, Berichte d. deutschen chem. Gesellsch. 27, 1001 [1914].

⁴⁾ Heuser und Haug, Zeitschr. f. angew. Chem. 31, 72 [1918].

⁵⁾ Schwalbe, Zeitschr. f. angew. Chem. 31, 52 [1918].

⁶⁾ Pappen- und Holzstoff-Ztg. 22, 327, 336 [1915].

⁷⁾ Sindall und Bacon, The Testing of Woodpulp. London, Marchant, Singer & Co. [1912].

⁸⁾ Amerikanische Papier- und Papierstoff-Vereinigung. Papierfabrikant 15, 246 [1917].

man nachstehend beschriebenes Verfahren zur Ermittlung des Trockengehaltes angenommen:

Von nicht weniger als 5% und nicht mehr als 10% der ganzen Schiffsladung, aber von nicht weniger als 10 Ballen sind Proben zu entnehmen. Mit einem besonderen Bohreisen wird im Ballen bis zu einer Tiefe von 3 Zoll (7,62 cm) eingebohrt, so daß Scheiben von ungefähr 4 Zoll (10,16 cm) Durchmesser entstehen. 10 dieser Scheiben werden wie folgt ausgewählt:

- 1 Scheibe vom 2. Blatt nach der Umhüllung,
- 2 Scheiben 1 Zoll (2,5 cm) tief,
- 3 Scheiben 2 Zoll (5,05 cm) tief,
- 4 Scheiben 3 Zoll (7,62 cm) tief.

Die zu bohrenden Löcher müssen in fünf aufeinanderfolgenden Ballen einen Strich darstellen, der sich diagonal über die Ballen erstreckt; jeder Ballen wird jedoch nur einmal gebohrt. Alle Proben werden unmittelbar nach der Entnahme gewogen oder in luftdichten Gefäßen aufbewahrt. Für die Untersuchung wird die Gewichtsmenge der den Ballen entnommenen Proben getrocknet bei einer 100° C nicht überschreitenden Temperatur.

Unterscheidung von Sulfit- und Natronzellstoff. Mikroskopische Prüfung. Nach Klemm¹⁾ geschieht diese durch eine gesättigte mit 2% Alkohol versetzte Lösung von Rosanilinsulfat in Wasser, die mit Schwefelsäure versetzt ist, bis sie einen violetten Schimmer angenommen hat.

Von den Zellstoffen färbt sich:

1. Ungebleichter Sulfitzellstoff tief violettrot.
2. Gebleichter Sulfitzellstoff nimmt dagegen eine weniger ins Violett spielende rote Farbe an.
3. Ungebleichter Natronzellstoff färbt sich durchschnittlich noch etwas weniger intensiv wie gebleichter Sulfitzellstoff.
4. Gebleichter Natronzellstoff erhält nur einen schwach rötlichen Schimmer oder färbt sich überhaupt nicht.

Die bei alleiniger Anwendung der Rosanilinlösung nicht mögliche Unterscheidung von gebleichtem Sulfit- und ungebleichtem Natronzellstoff läßt sich aber dennoch treffen, wenn außerdem noch eine Prüfung mit Malachitgrün in essigsaurer Lösung (in Wasser mit 2%iger Essigsäure wird von dem Farbstoff bis zur Sättigung gelöst) ausgeführt wird. Färbt sich der Zellstoff mit Rosanilinsulfat rot, mit Malachitgrün deutlich grün, so hat man es mit ungebleichtem Natronzellstoff zu tun, färbt er sich mit Rosanilinsulfat wohl auch rot, mit Malachitgrün dagegen schwach blau oder gar nicht, so ist auf gebleichten Sulfitzellstoff zu schließen.

¹⁾ Klemm, Papierindustriekalender.

Klemm¹⁾ empfiehlt neuerdings zur mikroskopischen Untersuchung von Zellstoffgemischen in Papieren vorheriges Ausfärben mit Sudanlösung. Die in Natron- und Sulfitzellstoffen enthaltenen Markstrahlzellen sind frei von Inhaltsstoffen, die sich mit Sudan rot färben, während sie sich bei Sulfitzellstoffen — selbst gebleichten — stets durch Sudan rot anfärben.

Die Farblösung ist ein Gemisch von Alkohol und Wasser, Glycerin und Sudan III. Es wird in drei Teilen Alkohol 1 Teil Wasser und Sudan III bis zur Sättigung aufgelöst. Von dieser Lösung A werden 2 Teile mit 1 Teil Glycerin zur gebrauchsfertigen Lösung B vermischt.

Methode von Schwalbe. Nach Schwalbe²⁾ lassen sich die sogenannten Cholesterin-Reaktionen des Harzes zur Erkennung von Natron- bzw. Sulfitzellstoff heranziehen. Wird nämlich Harz mit Essigsäureanhydrid und konzentrierter Schwefelsäure versetzt, so tritt zunächst Rosafärbung, dann Blau- bzw. Grünfärbung ein. Es wird also der Sulfitzellstoff zufolge seines verhältnismäßig hohen Harzgehaltes diese Reaktion deutlicher zeigen müssen als Natronzellstoff mit dem außerordentlich niederen Harzgehalt. Der Versuch lehrt, daß man beim Sulfitzellstoff deutliche Grünfärbung, beim Natronzellstoff höchstens ein schmutziges Gelb erhält. Zur Ausführung der Reaktion verfährt man wie folgt: Man übergießt zwei zweckmäßig zerpulpte Probestückchen von Natron- und Sulfitzellstoff, gebleicht oder ungebleicht, im Gewicht von ca. 0,5 g mit ca. je 1—2 ccm Tetrachlorkohlenstoff³⁾ (CCl₄) und erwärmt bis zum Sieden, gießt die Flüssigkeit in Reagenzgläser ab, fügt etwa $\frac{1}{2}$ ccm Essigsäureanhydrid (CH₃CO)₂O [nicht Eisessig] zu jeder der Proben und tropft konzentrierte reine Schwefelsäure hinzu, und sieht dann beim Sulfitzellstoff zunächst eine zarte rosarote Färbung (auf weißem Grunde sehr deutlich). Diese verschwindet aber rasch und macht bei weiterer Zugabe von konzentrierter Schwefelsäure einer grünen Färbung Platz. Der Zusatz von Schwefelsäure ist so zu bemessen, daß Trennung in zwei Schichten erfolgt, deren obere deutlich grün ist, während die untere farblos bleibt. Es sind im ganzen ca. 6—10 Tropfen Schwefelsäure erforderlich. Beim Natronzellstoff treten die Farbreaktionen nicht auf, höchstens macht sich, wie schon erwähnt, ein schmutziges Gelb bemerkbar.

Bei sehr stark gepreßten Zellstoffpappen muß man die Einwirkung des Tetrachlorkohlenstoffs längere Zeit ($\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Stunde), womöglich unter gelegentlichem Erwärmen, andauern lassen, um das Harz zu extrahieren. Läßt man die Proben und Lösungsmittel bedeckt über Nacht stehen, so ist Erwärmung nicht nötig.

¹⁾ Klemm, Wochenbl. f. Papierfabr. 48, 2159—2161 [1917].

²⁾ Schwalbe, Wochenbl. f. Papierfabr. 36, 2640 [1906].

³⁾ Auch Chloroform kann verwendet werden.

Die Reaktion tritt sowohl bei gebleichten wie ungebleichten Stoffen auf. Man kann übrigens schon beim Aufgießen der Tetrachlorkohlenstofflösung auf Uhrgläser und Verdunstenlassen den Sulfitzellstoffextrakt erkennen: infolge des höheren Harzgehaltes trübt sich dieser sehr rasch, und die milchige Flüssigkeit hinterläßt Harzspuren, während beim Natronzellstoff die Trübung erst spät oder gar nicht auftritt.

Eine weitere Unterscheidung von Sulfit- und Natronzellstoffen ergibt sich nach Finckelstein und Schwarz durch Kochen von Zellstoff mit Kalkwasser; nur Sulfitzellstoffe werden erheblich angegriffen:

Bestimmung von Sulfitzellstoff in Zellstoffen und Papier¹⁾. Gutes Durchschnittsmusterpapier wird, mit heißem Wasser ausgezogen, getrocknet, 10 g in einen Kolben gebracht, mit 190 ccm Wasser übergossen, 1 g Ätzkalk hinzugefügt, 24 Stunden auf elektrischer Wärmeplatte im Sieden gehalten; ein einfaches Glasrohr dient als Rückflußkühler. Nach dem Erkalten wird der Kolbeninhalt auf 200 ccm gebracht und durch ein trockenes Filter gegossen. 100 ccm werden mit $\frac{1}{5}$ -Oxalsäure unter Verwendung von Phenolphthalein titriert. Nach dem Absetzen des Niederschlages wird die klare Lösung wiederum durch ein Filter gegossen, eine gemessene Menge eingedampft, der Rückstand bei 110° getrocknet; er enthält etwa 20% Kalk. Die Menge des Rückstandes, ausgedrückt in Prozenten des angewandten Papiergewichtes heißt Kalkzahl. Von Sulfitzellstoffen werden 13—14%, von Natronzellstoffen nur 1% herausgelöst.

Schnellmethode zur Prüfung von Sulfitzellstoffen auf schädliches Harz. Der Harzgehalt der Sulfitzellstoffe kann, wie oben erwähnt, verhältnismäßig groß und in der Fabrikation sehr lästig sein; bei Natronzellstoffen ist der Gehalt an Harz meist zu vernachlässigen. Zur raschen qualitativen Ermittlung des schädlichen Harzes kann folgende Probe nach Schwalbe²⁾ dienen.

25 g Zellstoff werden fein zerzupft, nicht geschnitten, in etwa 1 qcm große Stückchen, wobei man möglichst die dicken Zellstoffpappen zu spalten sucht. Der zerzupfte Zellstoff wird in ein Pulverglas von 500 ccm Inhalt, das sich mit Glasstopfen oder guten Korkstopfen einigermaßen dicht verschließen läßt, gebracht, und mit 300 ccm Äther übergossen. Vom Äther bedeckt bleibt die Probe 12 Stunden, am einfachsten über Nacht, stehen. Dann wird der Äther abgegossen, jedoch der Zellstoff nicht etwa ausgepreßt, sondern nur abtropfen gelassen. Man wird dann zwischen 220 und 230 ccm Äther wieder erhalten, der Rest bleibt im Zellstoff aufgesaugt. In einer Kochflasche destilliert man nun den Äther ab — Verdunsten ist wegen des relativ großen Ätherverlustes und der Feuergefahr nicht angebracht — bis nur noch etwa 5 ccm Flüssigkeit vorhanden sind. Diese werden auf ein großes Uhrglas von ca. 15 cm

¹⁾ Papierfabrikant 16, 291—292 [1918]; Papier-Ztg. 43, 1086 [1918].

²⁾ Schwalbe, Wochenbl. f. Papierfabr. 45, 2287 [1914].

Durchmesser ausgegossen, die Kochflasche mit ca. 2 ccm Äther nachgespült und nun das Uhrglas an einem erschütterungsfreien, staubfreien Ort zur Verdunstung des Ätherextraktes hingestellt. Gleichzeitig stellt man den Ätherextrakt des Kontrollmusters zur Verdunstung hin und vergleicht nach dem Verschwinden der letzten Flüssigkeitsspuren das Fett der Menge nach. Nach einigen Stunden kann man auch durch Betasten des klaren Harzringes feststellen, ob dieser klebrig-harzig oder ölig ist. Um zu verhüten, daß zufällig bei der verhältnismäßig geringen Zellstoffmenge ein Stück Zellstoffpappe untersucht wird, das gerade sehr arm an Ätherextrakt ist, wird man das Versuchsmaterial von verschiedenen Stellen ein und desselben Bogens, womöglich aus verschiedenen Bogen, entnehmen und zweckmäßig gleich eine Kontrollprobe ansetzen. Abgesehen vom Zupfen des Zellstoffes ist die erforderliche Arbeitsleistung nicht groß.

Bleichgrads- bzw. Aufschlußgrads-Prüfung. Bei Holz Zellstoffen kann man den Bleichgrad, denjenigen Grad, bis zu welchem die Holzzellen in reine Zellstoffasern übergeführt sind, nach dem Farbenton und der Tiefe der Färbung mit Malachitgrün in essigsaurer Lösung erkennen. Nach Klemm wird in Wasser mit 2% Essigsäure der Farbstoff bis zur Sättigung gelöst und mit der Lösung der zu untersuchende Zellstoff angefärbt, dann erschöpfend ausgewaschen und hierauf sowohl makroskopisch wie mikroskopisch beurteilt. Je reiner ein Zellstoff von verholzten Anteilen ist, um so weniger färbt er sich, demnach färben sich die besten gebleichten Stoffe fast gar nicht, halbgebleichte himmelblau, ungebleichte intensiv grün.

Eine Überbleiche der Zellstoffe ermittelt man am sichersten durch die Kupferzahlbestimmung. Bei vollgebleichten Holz Zellstoffen sind Werte über 3 bei Sulfitzellstoffen, über 4 bei Natronzellstoffen für die Kupferzahl verdächtig.

Bestimmung des Aufschlußgrades nach Erich Richter¹⁾. 5 g lufttrockener Zellstoff werden in kleine Stücke zerrissen, in ein weithalsiges Gefäß gebracht und mit 100 ccm einer etwa 13%igen Salpetersäure übergossen, gut durchgeschüttelt und 1 Stunde lang an einem dunklen Ort aufbewahrt. Hierauf wird nochmals gut durchgeschüttelt, dann der Zellstoff mit Hilfe eines kleinen Stückchens reiner Baumwollwatte, das in einen trockenen Trichter eingesetzt ist, abfiltriert. Von dem Filtrat werden 25 ccm in ein kleines Gefäß abgegossen. Mit einem Vergleichsmuster, dessen Bleicheigenschaften bekannt sind, wird die gleiche Operation zu gleicher Zeit durchgeführt, beide Flüssigkeiten werden dann hinsichtlich ihrer Farbe verglichen. Aus einer Bürette läßt man Wasser zu der dunkler gefärbten Flüssigkeit solange hinzuzießen,

¹⁾ E. Richter, Wochenbl. f. Papierfabr. 43, 1631, 3485 [1912] und Original communications of the eighth international congress of applied chemistry. Volume XIII. pag. 233.

bis der Farbton beider Flüssigkeiten der gleiche ist. Passende Mengen beider saurer Flüssigkeiten werden dann in Kolorimeter-Röhren gebracht und miteinander verglichen. Dies geschieht am besten, indem man vom oberen Ende in die Röhren hineinsieht, ein weißes Papier darunter hält und verschiedene Mengen von Flüssigkeiten, einmal 5 ccm, ein anderes Mal 10 ccm benutzt. Sollten die Färbungen nicht gleich sein, so wird von der helleren Flüssigkeit soviel in das Kolorimeterrohr eingefüllt, daß die Farbtöne gleich werden. Ist beispielsweise das Vergleichsmuster mit 8,5% Chlorkalk gebleicht worden und will man erfahren, wie groß die Chlorkalkmenge x für den zu untersuchenden Zellstoff ist, so ergibt sich bei einem Gesamtverbrauch an Säure und Wasser von 25 ccm und $25 + 12 = 37$ ccm die Gleichung: $x = 8,5 \times 37 : 25 = 12,6$. Mißlingt der erste Versuch, so können weitere 25 ccm angewendet werden. Die Zerkleinerung des Zellstoffes kostet nicht viel Zeit, da er nicht so fein aufgeschlagen zu werden braucht, wie dies für eine gewöhnliche Bleichprüfung erforderlich ist. Man sollte jedoch eine Feuchtigkeitsbestimmung im Zellstoff ansetzen, obwohl eine große Genauigkeit nicht erforderlich ist, da diese Unterschiede im Feuchtigkeitsgehalt das Ergebnis nicht merkbar beeinflussen in Rücksicht auf den großen Überschuß der Säure. Soll nasser Zellstoff geprüft werden, so muß er vorher etwas getrocknet werden, zweckmäßig wird er zunächst zerkleinert. Zellstoffe, die sehr scharf gekocht sind, erteilen der Säure nach 1 Stunde noch keine Färbung. Ist es erforderlich, jede Verzögerung bei der Arbeit zu vermeiden, so kann man bei solchen Zellstoffen die Gefäße auf ein Wasserbad von ungefähr 40° unter häufigem Umschütteln erhitzen, doch sollte die Temperatur nicht über 45° hinausgehen. Nach 15 Minuten erscheint die Farbe dann fast augenblicklich und nach einigem Abkühlen kann man die Farbprüfung vornehmen. Hat man sehr voneinander abweichende Zellstoffarten zu prüfen, so ist es zweckmäßig, als Vergleichsmuster Zellstoffe (Standard) anzuwenden, von denen der eine mit 8, der andere mit 12 und der dritte mit 16% Chlorkalk gebleicht werden kann. Unbedingt erforderlich ist dies jedoch nicht, da man auch mit einem Zellstoff, der mit nur 6% Chlorkalk bleichbar ist, den Vergleich eines anderen durchführen kann, der 14% Chlorkalk erfordert.

Bestimmung des Aufschlußgrades nach Johnsen¹⁾. Nach Bjarne Johnsen kann man den Bleichgrad von Zellstoffen durch Behandlung mit salpetriger Säure und nachfolgend mit Alkali feststellen. Werden die fein geraspelten Zellstoffe einige Zeit mit 1%iger salpetriger Säure geschüttelt, dann ausgewaschen und mit verdünnter Natronlauge zusammengebracht, so zeigen Natronkraftzellstoffe tief dunkle Braunfärbung, ungebleichte Natronzellstoffe hellere Braunfärbung, ungebleichte Sulfitzellstoffe nehmen eine lebhaft rotbraune Farbe an.

¹⁾ Bjarne Johnsen, Papierfabrikant 11, 977—979 [1918].

Zur Kontrolle des Bleichvorganges setzt man Probebleichen in 5%iger Stoffdichte an, nimmt nach jeder Bleichstunde etwa 0,2 g Zellstoff heraus, saugt ab, zerstört das Chlor mit Natriumbisulfit und wäscht gut aus. Die ausgewaschenen Fasern werden mit 5 ccm Natriumnitritlösung (29,4 g NaNO_2 im Liter) und 5 ccm verdünnter Schwefelsäure (20,8 g im Liter) 2 Minuten lang in einem Reagenzglas gut durchgeschüttelt, im Goochtiiegel abgesaugt (nicht ausgewaschen) und schließlich in einem Reagenzglas mit 10 ccm 2%iger Natronlauge zusammengebracht, durchgeschüttelt und 5 Minuten stehen gelassen. Die entstehende anfangs rotbraune Färbung geht bald in eine Gelbfärbung bezw. Braunfärbung über, die im Verlauf der Bleiche allmählich schwächer wird, bis die Farbe eines frisch bereiteten Vergleichsmusters von gebleichtem Zellstoff erreicht ist. Erwärmt man die mit Natronlauge versetzten Fasern im Wasserbade auf 90°, so werden zwar die Färbungen anfangs noch kräftiger, aber es tritt auch bei völlig gebleichten Stoffen eine Gelbfärbung auf, die auf Reaktion der bei Überbleiche entstehenden Oxyzellulose zurückzuführen ist.

Arbeitet man in der Kälte, so vermag man den gewünschten Bleichgrad zu erkennen; bei der Arbeit in der Wärme kann eine etwaige Überbleiche erkannt werden. Man bleicht daher kalt so lange, bis eine Verminderung der Gelbfärbung nicht mehr zu erkennen ist, und die „heiße Probe“ eben eine Zunahme der Gelbfärbung zeigt.

Bestimmung des Aufschlußgrades nach Klason.

Je nach dem Grade des Aufschlusses enthalten die Holzzellstoffe noch kleinere oder größere Mengen von Inkrusten, Ligninresten und Pentosanen.

Zur Bestimmung des Aufschlußgrades ist von Klason¹⁾ Lösen einer Zellstoffprobe in konzentrierter Schwefelsäure empfohlen worden. Je besser aufgeschlossen Zellstoff ist, um so heller bleibt die Farbe der Schwefelsäure. Aus dem mehr oder weniger braunen Farbenton der Lösung, den man kolorimetrisch durch Vergleich mit „Standard“-Proben ermittelt, kann man den Aufschlußgrad beurteilen. Das Verfahren ist sehr gut geeignet, um bei Herstellung bestimmter Zellstoffsorten im laufenden Betrieb die bei der Kochung vorgekommenen Unregelmäßigkeiten aufzudecken, dagegen versagt es häufig²⁾, wenn man Handelszellstoffe sehr verschiedener Herkunft und Herstellungsart im Aufschlußgrad miteinander vergleichen will. Klason hat die Methode wie folgt beschrieben:

„Die Bestimmung gründet sich darauf, daß man eine bestimmte Menge Zellstoff in einer abgemessenen Menge konzentrierter Schwefelsäure löst. Die Färbung, welche dabei erzielt wird, vergleicht man mit derjenigen, welche von einer gleich großen Menge Zellstoff mit bekanntem Ligningehalt, die in einer gleichen Menge Säure gelöst worden ist, her-

¹⁾ Klason, Papier-Ztg. 35, 3781 [1910].

²⁾ Vgl. beispielsweise E. Richter, Wochenbl. f. Papierfabr. 43, 1633 [1912].

vorgerufen wird. Die Erfahrung hat dabei gelehrt, daß man zweckmäßig so verfährt, daß 22 mg lufttrockener Zellstoff, die etwa 20 mg absolut trockenem Stoff entsprechen, in einer zylinderförmigen Flasche von 50 ccm Rauminhalt, welche mit gewöhnlicher Kubikzentimeter-Gradierung und genau schließendem, eingeschliffenem Pfropfen versehen ist, in 20 ccm konzentrierter Schwefelsäure¹⁾ gelöst werden. Gleichzeitig macht man eine Gegenprobe mit Zellstoff von bekanntem Ligningehalt oder mit dem Zellstoff, mit dem man die Probe vergleichen will.

Nachdem beide Proben aufgelöst sind, was durch kräftiges Schütteln erleichtert wird, vergleicht man die Farbe der beiden Lösungen auf die Weise, daß die Flaschen zwischen Auge und Tageslicht gehalten werden, wobei zu beachten ist, daß die beiden Lösungen bei der Prüfung gleich lange gestanden haben sollen. Der erste Eindruck, den das Auge bei diesem Vergleich bekommt, ist in der Regel der richtigste. Das Auge nimmt so den geringsten Unterschied im Ligningehalt gleich wahr. Dadurch, daß man die dunklere Farbe mit Schwefelsäure verdünnt, bis die Lösungen gleich gefärbt erscheinen, erhält man den Prozentgehalt Lignin. Die Bestimmung wird um so schärfer, je näher die Ligningehalte in den beiden Proben einander liegen. Es ist deshalb zweckmäßig, getrennte Gegenproben für scharfgekochte und getrennte für leicht gekochte Stoffe anzuwenden. Bequemer wäre es allerdings, als Gegenproben besonders hergestellte Farbenskalen anzuwenden. Es ist indes noch nicht gelungen, solche von richtiger Nüance, die zugleich völlig haltbar sind, herzustellen.

Dem Fabrikanten gibt dieses Verfahren eine Handhabe, um Stoff von beständigem Ligningehalt zu bekommen, und es leistet besonders gute Dienste, wenn verschiedene Sorten von Holz gekocht werden sollen, oder Änderungen in der Kochdauer, Kochtemperatur oder Konzentration der Kochlauge stattfinden.“

Die zu untersuchenden Proben müssen recht fein und gleichmäßig zerkleinert sein. Man zerreibt sie auf einem Reibeisen — etwa wie für die Kupferzahlbestimmung und wendet das feinste abgesiebte Material zur Schwefelsäureprobe an.

Nach von Zweigbergk²⁾ soll man von starkfaserigem Stoff 25 mg lufttrockenes Material nehmen, bei gut gekochtem, bleichbaren Stoff 50 mg, bei Zwischensorten zwischen 25 und 50 mg. Die vollkommene Lösung in 20—25 ccm Schwefelsäure wird durch kräftiges Schütteln beschleunigt. Den auftretenden Farbton vergleicht man mit dem der Vergleichsprobe und führt Farbgleichheit durch Verdünnen mit

¹⁾ In Deutschland wird vielfach ein Gemisch aus 1 Gewichtsteil Wasser und 4 Gewichtsteilen konzentrierter Schwefelsäure verwendet. Bei Anwendung von konzentrierter 96%iger Säure tritt bei reinem Zellstoff die Gelbfärbung ziemlich rasch ein.

²⁾ G. v. Zweigbergk, Papier-Ztg. 37, 2506 [1912].

Schwefelsäure herbei. Durch Ablesen der Kubikzentimeterzahlen kann man das Ligninverhältnis aus dem Verhältnis dieser Zahlen berechnen.

Als beste Schwefelsäurekonzentration wird ein Gemisch von 4 Teilen konzentrierter Schwefelsäure und 1 Teil Wasser angegeben, da konzentrierte Schwefelsäure allein zu rasch löst und auch bei reinen Vergleichsproben deutlich gelbe Farbtöne hervorrufen kann. Nicht nur Schwefelsäure, auch Salpetersäure und salpetrige Säure rufen Färbungen hervor, die zur Ermittlung des Aufschlußgrades dienen können.

Weitere Anhaltspunkte für den Aufschlußgrad von Holzzellstoffen liefert das Verhalten zu 5%iger Natronlauge. Wird die Probe beim Erhitzen braun, so ist bei dunklen Farbtönen auf Inkrustenreichtum zu schließen. Ist der Zellstoff durch Überkochung geschädigt, so merkt man dies häufig bei der Kauprobe. Zerreiblicher Zellstoff verkaut sich rasch — infolge der reichlichen Bildung brüchiger Hydrozellulose —. Beim Ausziehen mit Natronlauge verliert solcher Zellstoff erheblich — 25—35% — an Gewicht. Die quantitative Ermittlung der Inkrustenreste soll nach der schon erwähnten Methode von Hempel-Seidel, die Richter ausgearbeitet hat, sich durchführen lassen. Nachstehend ist die Methode ausführlich beschrieben.

Bestimmung des Aufschlußgrades nach Hempel-Seidel-Richter. Richter¹⁾ hat diese von Hempel-Seidel²⁾ angegebene Methode zur Bestimmung des Lignins weiter ausgearbeitet und mit ihr im Fabrikbetriebe einer Sulfitzellstoffabrik befriedigende Ergebnisse erzielt. Die Methode beruht auf der Tatsache, daß verholzte Pflanzstoffe beim Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure aus dieser Stickoxyde abspalten, die, in Adsorptionsgefäßen aufgefangen, titrimetrisch bestimmt werden können. Je mehr Stickoxyde entweichen, um so stärker der Verholungsgrad, um so größer also die Ligninmenge. Obwohl über die Methode anderweitige Erfahrungen noch nicht vorliegen, sei sie an Hand der Dissertation von Seidel und einer Mitteilung von Richter nachstehend beschrieben³⁾:

In einen langhalsigen Destillierkolben B mit hoch angesetztem Ableitungsrohr wird ein passender Kühler mittels Schliff eingedichtet. Der Kühler soll möglichst viel Raum im Kolbenhals einnehmen. Mitten durch ihn hindurch geht ein Glasrohr in den Kolben, durch welches Luft in den Kolben eingesaugt wird, deren Menge man in einer vorgelegten Waschflasche A beobachten kann. Aus dem Entwicklungsgefäß

¹⁾ Richter, Wochenbl. f. Papierfabr. 43, 1631—1634 [1912].

²⁾ Friedrich Seidel, Studien über den Zellosedarstellungsprozeß und eine Methode für Bestimmung des Reinheitsgrades von Zellulosen. Dissert. Dresden [1907], 65 ff.

³⁾ Die beigegebene Zeichnung gibt eine von Schwalbe und Schulz angegebene Apparatform wieder, bei welcher fast alle Kautschukstopfen durch Anwendung von Schliffen vermieden sind. Der Apparat wurde von der Glasbläserei J. C. Greiner-Stettin hergestellt.

gelangen die Gase in einen mit Glasperlen erfüllten röhrenförmigen Absorptionsapparat C; von oben tropft dauernd während des Versuches Wasser aus einem Tropftrichter auf die Glasperlen, das Wasser fließt

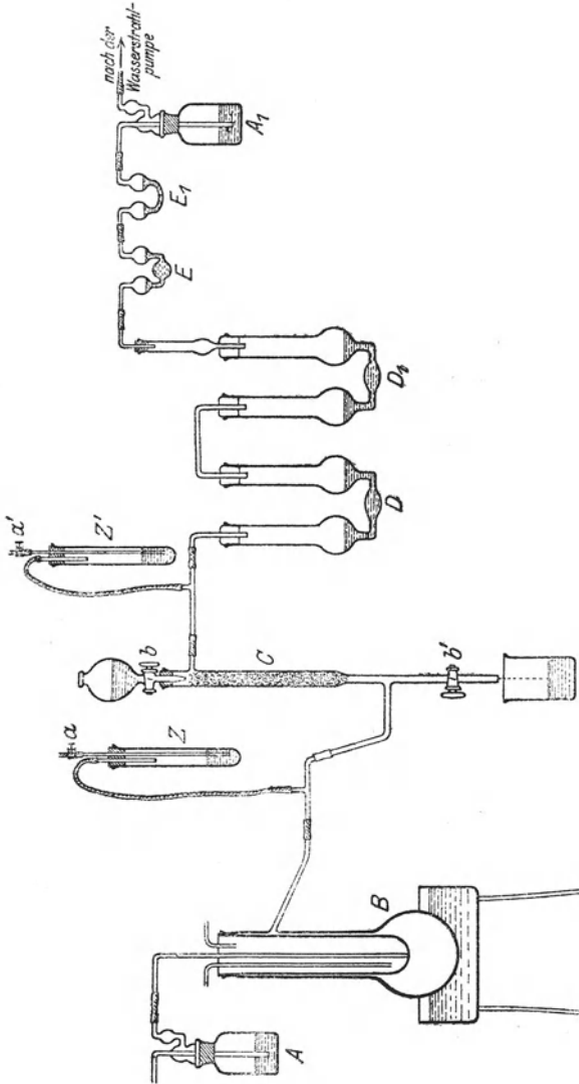


Fig. 23. Apparat zur Ligninbestimmung nach Hempel-Seidel.

am unteren Ende in ein Becherglas ab. Anschließend an das Absorptionsrohr, durch Schliff verbunden, sind noch 2 Pélitotrohre D und D₁ mit Wasser beschickt, und ebenfalls mit eingeschliffenem Stopfen

aneinander gefügt vorgeschaltet. Auf das zweite Péligotrohr ist ein mit Glasperlen erfülltes Rohr aufgesetzt, angeschlossen sind endlich noch 2 Kugelrohrwäscher E und E₁, die mit Schwefelsäure gefüllt sind und eine gewöhnliche Waschflasche A₁ zur Beobachtung des Gasstromes, der durch eine Wasserluftpumpe durch die ganze Apparatur geleitet wird.

Zwischen Entwicklungskolben und Absorptionsapparat, ebenso zwischen diesem und dem ersten Péligotrohr sind T-Stücke eingeschaltet, deren einer Schenkel zur Zuführung von Luft aus den Apparaten Z und Z₁ dient. Die Luftzuführungsapparate bestehen aus Probierröhren, in welche ein langes und ein kurzes Glasrohr eingesetzt ist. Das lange Glasrohr taucht in Wasser und trägt einen Schraubenquetschhahn. Das kurze Glasrohr ist mittels eines Kautschukschlauches mit dem T-Stück verbunden. Vermittels des Schraubenquetschhahnes kann die Menge der angesaugten Luft reguliert werden. Diese doppelte Luftzuführung hat sich zur Oxydation des entstehenden Stickoxydgases zu Stickstoffdioxid als notwendig erwiesen; die durch b und b₁ eingesaugte Luftmenge reicht nicht aus. Im Wasser des Absorptionsapparates wird Stickstoffdioxid gelöst und in Salpetersäure und salpetrige Säure übergeführt. Das entstehende Stickstoffssequioxyd N₂O₃ wird teilweise in salpetrige Säure übergeführt, der Rest in den Schwefelsäurevorlagen absorbiert. Ist das Untersuchungsmaterial sehr ligninreich, so färbt sich die konzentrierte Schwefelsäure im ersten Kugelapparat durch Bildung von Nitrosulfonsäure blau.

Zur Ausführung einer Bestimmung wird zunächst am Absorptionsapparat C die Tropfvorrichtung in Gang gesetzt und durch geeignete Stellung der Hähne b und b₁ völlig gleichmäßiges Zu- und Abtropfen des Wassers erstrebt. Hierauf wird die Wasserluftpumpe in Tätigkeit gesetzt; dann wird der Entwicklungskolben zweckmäßig mit 10 g Substanz und 100 ccm reiner Salpetersäure, 13 %ig, beschickt. Der Kolben wird im vorgewärmten Wasserbade binnen 15 Minuten auf 100° erwärmt, und das Wasserbad 1 Stunde auf Kochtemperatur erhalten. Bei 70° setzt die Reaktion bei stark ligninhaltigen Stoffen ein unter Bildung eines feinen Nebels von Salpetersäure, der aber durch die Kühlvorrichtung im Entwicklungskolben zurückgehalten wird. Während des ganzen Versuches werden die Gase in einem möglichst gleichmäßigen und nicht zu raschen Strom durchgesaugt, um Verluste an absorbierenden Gasen zu vermeiden. Bei Eintritt der Hauptreaktion bei 70° wird durch Lüften der Schraubenklemmen A und A₁ an den Luftzuführungsstellen reichliche Luftsauerstoffzufuhr hergestellt.

Nach Beendigung des Versuches wird die Erhitzung unterbrochen und zur Entfernung der Gasreste noch einige Zeit Luft hindurchgesaugt. Hierauf wird die Verbindung zwischen Kugelrohr E₁ und Waschflasche A₁ gelöst und die Wasserluftpumpe abgestellt. Der Inhalt des Becherglases unter dem Absorptionsrohr C, sowie derjenige der Péligotrohre

D und D_1 wird in einen Meßkolben quantitativ entleert und dieser zum Liter aufgefüllt. Zur Bestimmung der gebildeten Salpetersäure wird mit einer $n/100$ -Kalilauge der Gesamtsäuregehalt festgestellt, hierauf mit $n/100$ -Kaliumpermanganatlösung der Gehalt an N_2O_3 ermittelt. Nach Bestimmung dieser Daten wird der Inhalt der 2 Kugelrohre E und E_1 ebenfalls quantitativ in einen Litermeßkolben übertragen und auf N_2O_3 titriert; zur Ausführung der Bestimmung sind 2—3 Stunden Zeit erforderlich. Nachstehend 3 Beispiele zur Berechnung der abgespaltenen Säuremengen.

I. Holzschliff.

Gesamtsäuregehalt:

Titer der $n/100$ -KOH	— 1009,8
50 ccm Lösung	— 67,5 ccm KOH
	— 68,16 ccm $n/100$ -KOH.

Für die zu untersuchenden 1000 ccm Lösung war demnach der Verbrauch: 1363,2 ccm $n/100$ -KOH.

Gehalt an N_2O_3 :

1 ccm der ca. $n/100$ - $KMnO_4$ -Lösung entsprach 0,9892 ccm einer $n/100$ - $KMnO_4$ -Lösung.

Nun verbrauchten:

50 ccm Lösung	— 47,1 ccm Chamäleonlösung.
	46,6 ccm $n/100$ -Chamäleonlösung.

Demnach war für 1000 ccm Lösung ein Verbrauch von:

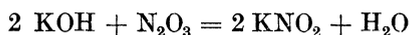
$$932 \text{ ccm } n/100\text{-}KMnO_4\text{-Lösung.}$$

Nun ist: 1 ccm $n/100$ - $KMnO_4$ -Lösung — 0,00019 g N_2O_3 . Folglich entsprechen 46,6 ccm Chamäleonlösung — 0,00885 g N_2O_3 .

Die gesamte Lösung enthält:

$$0,00885 \times 20 = 0,177 \text{ g } N_2O_3.$$

Da nun:

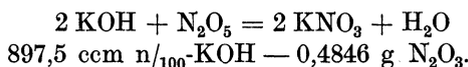


ist, so entsprechen:

$$0,177 \text{ g } N_2O_3 \text{ — } 0,2615 \text{ g KOH.}$$

$$0,2615 \text{ g KOH — } 465,7 \text{ ccm } n/100\text{-KOH-Lösung.}$$

Daraus folgt, daß 465,7 ccm $n/100$ -KOH-Lösung zur Oxydation von 0,177 g N_2O_3 verbraucht wurden. Der Rest 1363,2 ccm — 465,7 ccm = 897,5 ccm $n/100$ -KOH würde zur Neutralisation von N_2O_5 gebraucht worden sein. Es berechnet sich der Gehalt aus diesen nach der Gleichung:



$$897,5 \text{ ccm } n/100\text{-KOH — } 0,4846 \text{ g } N_2O_5.$$

Da es natürlich übersichtlicher ist, die Stickstoff-Sauerstoffverbindungen in einer Form anzugeben, so soll der Gehalt an N_2O_5 ebenfalls

auf N_2O_3 berechnet werden. 0,4846 g N_2O_5 entsprechen 0,341 g N_2O_3 .
Demnach ist vom Wasser absorbiert worden:

$$\begin{array}{r} 0,177 \text{ g } N_2O_3 \text{ in Form von } N_2O_3, \\ + 0,341 \text{ g } N_2O_3 \text{ in Form von } N_2O_5. \\ \hline 0,518 \text{ g } N_2O_3. \end{array}$$

Bestimmung der N_2O_3 , welche in konz. H_2SO_4 absorbiert wurde.

50 ccm Lösung — 38,62 ccm Chamäleonlösung.
— 38,2 ccm $n/_{100}$ -Chamäleonlösung.
— 0,007258 g N_2O_3 ,

folglich in 1000 ccm — 0,1452 g N_2O_3 .

Der Gesamtwert an gebildetem N_2O_3 : 0,6632 g N_2O_3 .

II. Kienholz.

Gesamtsäure:

50 ccm Lösung — 70 ccm KOH.
— 70,7 ccm $n/_{100}$ -KOH.

1000 ccm Lösung — 1414 ccm $n/_{100}$ -KOH.

N_2O_3 :

50 ccm Lösung — 57,85 ccm $KMnO_4$ -Lösung.
— 57,2 ccm $n/_{100}$ - $KMnO_4$ -Lösung.
— 0,0109 g N_2O_3 .

1000 ccm Lösung — 0,2174 g N_2O_3 .

841,9 ccm $n/_{100}$ -KOH — 0,4546 g N_2O_5 .

— 0,3199 g N_2O_3 .

0,5373 g N_2O_3 in Wasser absorbiert.

N_2O_3 :

50 ccm Lösung — 32,8 ccm $n/_{100}$ - $KMnO_4$.
— 0,00623 g N_2O_3 .

1000 ccm Lösung — 0,1246 g N_2O_3 .

Der Gesamtwert an gebildetem N_2O_3 : 0,6619 g N_2O_3 .

III. Ungebleichte Sulfitzellulose.

Gesamtsäure:

100 ccm Lösung — 45,4 ccm $n/_{100}$ -KOH

1000 ccm Lösung — 454 ccm $n/_{100}$ -KOH.

N_2O_3 :

100 ccm Lösung — 35 ccm $n/_{100}$ - $KMnO_4$ -Lösung.
— 0,00665 g N_2O_3 .

1000 ccm Lösung — 0,0665 g N_2O_3 .

280 ccm $n/_{100}$ -KOH — 0,1512 g N_2O_5 .

— 1064 g N_2O_3 .

0,1729 g N_2O_3 in Wasser absorbiert.

N_2O_3 :

50 ccm Lösung — 13,05 ccm n_{100} - $KMnO_4$ -Lösung.

— 0,00248 g N_2O_3 .

1000 ccm Lösung — 0,0496 g N_2O_3 .

Der Gesamtwert an gebildetem N_2O_3 : 0,2225 g N_2O_3 .

Zur zahlenmäßigen Festlegung des Ligningehaltes setzt Richter 1,08 g N_2O_3 , aus 10 g völlig trockenem, aschefrei gerechnetem Holz entwickelt = 28% Lignin und berechnet mit diesem Grundwert die Lignin-gehalte von Sulfitzellstoffen, die er als zwischen 2 und 3,5% liegend gefunden hat.

Vor der Prüfung auf Lignin muß mit Äther-Alkohol und Wasser extrahiert werden, da auch Ätherharz beispielsweise Stickstoffoxyde abspaltet.

Zellulosebestimmung in Holzzellstoffen. Von quantitativen Bestimmungen ist bei Holzzellstoffen unter Umständen noch die Zellulosebestimmung erforderlich. Die hierfür geeignete Methode von Schwalbe-Johnsen ist unter den allgemeinen Methoden schon beschrieben.

Da diese Methode eine pentosanfreie Zellulose nicht ergibt, empfiehlt es sich durch eine Furfurolbestimmung, den Pentosengehalt zu ermitteln da der Pentosengehalt der Holzzellstoffe beispielsweise sehr charakteristische Unterschiede bei Laub- und Nadelholz-Zellstoffen zeigt. Erstere haben höhere Pentosengehalte als letztere, entsprechend dem hohen Pentosengehalt der das Ausgangsmaterial bildenden Hölzer.

VII. Die chemische Analyse in der Papierfabrikation.

A. Die Untersuchung der chemischen Hilfsstoffe.

Leimstoffe.

Harz.

Allgemeines. Das zum Leimen des Papiers zur Verwendung kommende Harz stellt den Rückstand der Destillation des Harzflusses der Kiefer dar. In seltenen Fällen nur gelangt zum genannten Zweck Fichtenharz in den Handel; allerdings häufiger während des Weltkrieges¹⁾.

Das Harz stammt in überwiegendem Maße aus dem südlichen Teil der Vereinigten Staaten, aus Florida und Georgia. Ein kleinerer Teil ist europäischen Ursprunges und wird von Südfrankreich (Landes), von Griechenland, von einigen Ländern der ehemals österreichisch-ungarischen Krone, von Rußland und auch von Spanien geliefert. Auch Kleinasien ist ein, allerdings nur in bescheidenem Maße harzzeugendes Land.

Durch den Weltkrieg gezwungen, ist Deutschland ebenfalls zur Harzung seiner Nadelholzwaldungen geschritten, wie auch die ehemaligen Länder Österreich-Ungarns ihre bislang bescheidene Erzeugung erhöht haben. In den besetzt gewesenen Gebieten sind ebenfalls größere Mengen Harz gewonnen worden.

Die größte Reinheit der verschiedenen Sorten besitzt die französische Ware, sie ist von schöner heller Farbe und nur schwach terpen-tinhaltig. Die amerikanischen Harze sind im allgemeinen dunkler und

¹⁾ Schwedisches weiches Baumharz enthält 45—50 v. H. zur Leimherstellung verwendbares Harz. Der Terpentin- und Wassergehalt beträgt 4—5 v. H. Die Menge des verseifbaren Harzes 60—65⁰/₀ v. H. des Alkoholauszuges. Harz aus Kiefernbaumstümpfen enthält 60 v. H. Harzsäuren, 31 v. H. Wasser und 9 v. H. Terpentin. — Flüssiges Harz, das Nebenerzeugnis der Sulfatzellstoff-Fabrikation, hat 94 v. H. Harz und Fettsäuren, 45 v. H. Feuchtigkeit, 0,8 v. H. Seife und 0,9 v. H. Asche. Etwas mehr als die Hälfte der Säuren besteht aus Fettsäuren. Grewin, Papierfabrikant 15, 471, 485 [1917].

enthalten bisweilen größere Mengen Terpentin. Die Qualität der übrigen Sorten steht den genannten sowohl hinsichtlich Farbe als leimender Wirkung beträchtlich nach. Es gilt dies besonders von den griechischen Harzen.

Die einzelnen Sorten werden im Handel nach ihrer Farbe mittels der Buchstaben des Alphabetes unterschieden. Mit „A“ wird die dunkelste Marke bezeichnet, die hellsten sind „W“ oder „WG“ (Wasserglas) oder „WW“ (Wasserweiß). Für Leimungszwecke gelangen zumeist die Sorten „F“ bis „J“ zur Verwendung. Harz soll einen muschelförmigen Bruch mit spiegelnder Oberfläche haben und klar und durchsichtig sein. Eine undurchsichtige Beschaffenheit, sowie eine raue, porige Bruchfläche weisen von vornherein auf die Gegenwart gummiartiger und auch unverseifbarer Stoffe, die sich wohl in Ätzalkali oder Soda lösen, aber beim Verdünnen der Seife mit Wasser wieder ausfallen.

Harz wird gewöhnlich untersucht auf seinen Gehalt an Verunreinigungen und unverseifbaren Stoffen und auf seine Verseifungszahl.

Zu diesen Untersuchungen muß aus den verschiedenen Fässern eine gute größere Durchschnittsprobe entnommen werden, die entsprechend auf eine kleinere Menge verringert wird.

Bestimmung der groben Verunreinigungen und des mineralischen Rückstandes. Man löst etwa 20 g der Durchschnittsprobe nach sehr guter Zerkleinerung in Alkohol auf und filtriert die erhaltene Lösung durch ein getrocknetes und gewogenes Filter. Das Filter wird nochmals mit heißem Alkohol gut ausgewaschen, alsdann in einem gewogenen Wäggläschen getrocknet und schließlich nach dem Abkühlen zur Wägung gebracht. Das gefundene Ergebnis stellt den Gesamttrückstand dar. Dieser wird dann zur Ermittlung der mineralischen Verunreinigungen samt dem Filter in einem gewogenen Tiegel verascht. Direkte Aschenbestimmung im Harz durch Verbrennen und Glühen ist nicht ratsam, da durch heftiges Spritzen leicht Anteile verloren gehen. Handelt es sich nur um die Bestimmung des Gesamttrückstandes, so ist Anwendung eines Goochtiegels, mit Asbest beschickt, zweckmäßig.

Der Gehalt an beiden Arten der Verunreinigungen ist je nach Herkunft und der Sorgfalt, die im Laufe der Fabrikation aufgewendet wurden, sehr verschieden. Der Gesamtgehalt soll 4—6% nicht übersteigen, der Aschengehalt nicht mehr als 1—1½% betragen. Als seltenere Fälschung kommen Gehalte von über 10% meist mineralischer Beschwerungsmittel vor.

Bestimmung der unverseifbaren Bestandteile. Handelsharz enthält, wie bereits erwähnt, Stoffe, welche nicht wie Kolophonium selbst als Säure in der Lage sind, Salze oder Seifen mit Alkali zu bilden. Deren Gehalt kann bis zu 15% betragen, übersteigt gewöhnlich aber

nicht 6—8^o/_o. Nachstehend sind einige an amerikanischen Harzen beobachtete Werte wiedergegeben:

Amerikanisches Harz F	7,9 ^o / _o
M	7,6 ^o / _o
W	5,9 ^o / _o
WW	6,9 ^o / _o
WG	5,0 ^o / _o

Der unverseifbare Rückstand ist bisweilen der Anlaß zu unangenehmen Erscheinungen bei der Leim- und Papierbereitung. Beim Abkühlen der fertigen Harzmilch scheiden sich diese Stoffe in Krusten in den Behältern und Rohrleitungen ab, und wenn Teilchen dieser Krusten ihren Weg in den Papierstoff finden, so geben sie Anlaß zur Bildung der unliebsamen Harz-„Stippen“.

Die Bestimmung des Unverseifbaren im Harz beruht darauf, daß es zum Unterschied von Harzseife in Äther löslich ist. Die Bestimmung wird wie folgt ausgeführt. Man löst 10 g Harz in einem Glaskolben, der eine alkoholische Natronlauge enthält, auf. (5 g NaOH werden in wenig Wasser gelöst und 50 ccm Alkohol zugefügt.) Nach Aufsetzen eines Rückflußkühlers hält man den Inhalt des Kolbens durch Erwärmen im Wasserbad gerade im Sieden. Man destilliert dann den Alkohol ab und fügt zur verbleibenden Harzseife 50 ccm heißes Wasser, wodurch diese in Lösung gebracht wird. Den Inhalt des Kolbens spült man dann quantitativ in einen Scheidetrichter, fügt nach dem Abkühlen etwa 50 ccm Äther hinzu und schüttelt kräftig, möglichst unter kreisender Bewegung des Scheidetrichters zur Verhütung des Entstehens schwer trennbarer Emulsionen durch. Zur vollständigen Scheidung von Äther und Wasser läßt man den Trichter längere Zeit, zweckmäßig über Nacht stehen und zieht dann die wässrige Lösung quantitativ ab. Der verbleibende Äther wird einigemal mit Wasser ausgewaschen, dann quantitativ in ein gewogenes Kölbchen überführt und auf dem Sicherheitswasserbade abdestilliert. Der erhaltene Rückstand, das Unverseifbare, wird im Kölbchen bei 100—110^o bis zur annähernden Gewichtskonstanz getrocknet.

Bestimmung der Säure- und Verseifungszahl (Soda-Zahl). Zur Einhaltung der stets gleichen Zusammensetzung der Harzmilch ist die Bestimmung der Verseifungszahl des Harzes notwendig, eine Zahl, welche aussagt, wieviel Gramm Ätznatron nötig sind, um 100 g Harz zu verseifen¹⁾. Da die Verseifung in der Praxis in den meisten Fällen mit Soda durchgeführt wird, hat Schwalbe statt jener die „Sodazahl“ zur Anwendung empfohlen, welche angibt, wieviel Teile Soda zu vorliegendem Zweck notwendig sind.

¹⁾ Diese Zahl wäre in Übereinstimmung mit der unten gegebenen Ausführungsform und der in der Harz- und Fettchemie üblichen Bezeichnung richtiger als „Säurezahl“ zu bezeichnen.

Zur Bestimmung dieser Kennziffern wägt man 1—2 g des fein gepulverten Harzes aus der Durchschnittsprobe genau ab und löst es völlig in neutralem (Prüfung!) Alkohol auf. Die erhaltene Lösung titriert man dann mit $n_{/10}$ -Alkalilauge unter Benutzung von Phenolphthalein als Indikator bis auf schwache Rotfärbung. Bei dunklen Harzen ist es unter Umständen zweckmäßiger Alkaliblau 4 B in 1^o/₀iger alkoholischer Lösung als Indikator anzuwenden. Da 1 ccm der $n_{/10}$ -Lauge 0,004 g NaOH enthält, so erhält man die gesuchte Verseifungs- (Säure-) Zahl S.Z. aus der verbrauchten Anzahl der Kubikzentimeter und dem Gewicht der angewandten Harzmenge in Gramm = p aus der Gleichung:

$$\text{S.Z.} = 0,004 \times 100 \times \frac{p}{n}.$$

Die Sodazahl So.Z. ergibt sich dann zu

$$\text{So.Z.} = 0,0056 \times 100 \times \frac{p}{n}.$$

Bei Verwendung dieser Zahlen in der Praxis ist nicht zu übersehen, daß besonders das technische Ätznatron, das zur Verseifung angewandt wird, selbst kein chemisch reiner Stoff ist. Infolgedessen muß auch dessen Zusammensetzung genau ermittelt werden.

Bei Soda fällt im allgemeinen eine notwendige Korrektur für die praktische Auswertung fort, da dieses Salz in Form von Ammoniak-soda, also sehr rein in den Handel gelangt.

Bei Anwendung größerer Harzmengen (10 g) kann die Bestimmung mit gewöhnlicher wässriger n-Natronlauge durchgeführt werden.

Anstatt die Bestimmung wie hier beschrieben auszuführen, kann man auch so verfahren, daß man eine Harzprobe mit überschüssigem $n_{/10}$ -Alkali auf dem Wasserbad eine Stunde lang erhitzt (verseift) und alsdann bis zur Neutralisation mit $n_{/10}$ -Säure zurücktitriert. Da in diesem Falle das Alkali auch mit den schwerer neutralisierbaren Estern der Harzsäuren reagiert, so erhält man einen größeren Verbrauch an Alkali. Rechnet man diesen auf 100 g um, so erhält man die eigentliche Verseifungszahl des Harzes. Es ist zweckmäßig, auch diese Bestimmung durchzuführen, um ein genaues Bild von dem Verhalten des Harzes beim Verseifen im großen zu erhalten.

Die Bestimmung der Verseifungszahl ist gleichzeitig eine Prüfung auf die Reinheit des Harzes. Je größer diese ist, desto mehr nähert sich jene Zahl der Säurezahl der reinen Sylvinsäure, welche 13,2 beträgt.

Verhältnis zwischen Kristallsoda, kalzinierter Soda und Ätznatron. Bezogen auf den Gehalt an Na_2O ist:

1 kg Kristallsoda	= 0,37 kg kalzinierte Soda	= 0,27 kg Ätznatron
1 kg kalzinierte Soda	= 2,7 kg Kristallsoda	= 0,75 kg Ätznatron
1 kg Ätznatron	= 1,33 kg kalzinierte Soda	= 3,75 kg Kristallsoda

Verseifungszahlen nach Schwalbe und Küderling¹⁾:

französisches Harz: 11,17 bis 12,13,

amerikanisches Harz: 11,11 bis 12,22.

Bestimmung des in Petroläther unlöslichen Teiles eines Harzes. Untersuchungen von Schwalbe und Küderling¹⁾ haben gezeigt, daß die bekannte Erscheinung der Oxydation von Harzen an ihrer Oberfläche sich durch Bestimmung des in Petroläther unlöslichen Rückstandes eines Harzes verfolgen läßt. Da bei dieser Oxydation des Harzes Stoffe gebildet werden, welche für Leimungszwecke nicht mehr verwertbar sind und deren Entstehen sonach eine Entwertung des Harzes darstellt, so dürfte die Bestimmung des petrolätherunlöslichen Rückstandes eines Harzes doch gelegentlich sich als notwendig erweisen. Dies um so mehr, als äußerlich den oxydierten Harzen die Entwertung nicht anzumerken ist und sie bisweilen beträchtliche Mengen solcher Stoffe enthalten, welche sie, trotz ihrer sonstigen scheinbaren guten Eigenschaften, zur Leimung eigentlich nur wenig brauchbar machen.

Es haben die genannten Verfasser, in sogenannten „Sonnenharzen“, bis zu 88 v. H. solcher petrolätherunlöslicher Bestandteile gefunden. Die Menge an diesen sollte aber so klein als möglich sein; normalerweise schwankt sie zwischen 2,0—7,0 v. H. Zu ihrer Bestimmung verfährt man folgendermaßen.

Man wägt in einem etwa 250 ccm fassenden Bechergläschen 10 g Harz genau ab und übergießt diese Menge mit 200 ccm Petroläther von etwa 70° Siedepunkt. Mittels eines Glasstabes verrührt man das Harz gut und läßt während einer Dauer von 2 Stunden den Petroläther seine lösende Wirkung ausüben. Nach dieser Zeit trennt man die Flüssigkeit vom Rückstand, und zwar in einfacher Weise durch vorsichtiges Abgießen oder noch besser durch Abhebern des Lösungsmittels mittels eines kleinen Hebers. Den Rückstand übergießt man von neuem mit 100 ccm Petroläther, läßt $\frac{1}{4}$ Stunde nach dem Umrühren gut absitzen und trennt wiederum die Flüssigkeit vom Rückstand. Schließlich trocknet man diesen bei 98—100° im Wassertrockenschrank bis zum annähernd konstant bleibenden Gewicht.

Harzleim.

Allgemeines. Bei der Untersuchung von Harzleim ist von vornherein zu unterscheiden, ob es sich um solche handelt, welche als leimende Stoffe lediglich Harz und Harzverbindungen enthalten, oder ob Leime vorliegen, zu welchen außer jenen noch Kolloide: Tierleim, Stärke, Kasein, Wasserglas und ähnliches zugesetzt worden sind. Im allgemeinen ist der Gesamtharzgehalt einer der maßgebendsten Punkte für die Beurteilung eines Leimes. Bei Vorhandensein solcher leimend wirkender

¹⁾ Schwalbe und Küderling, Wochenbl. f. Papierfabr. **42**, 4197 [1911].

Kolloidzusätze ist jedoch auch die Bestimmung ihrer Menge und ihrer Art zur Erlangung eines einwandfreien Urteiles notwendig, und zwar um so mehr, als heutzutage ein großer Teil aller Handelsharzleime solcher zusammengesetzter Beschaffenheit ist. Sowohl für die leimende Wirkung als für die praktische Verwendung in der Fabrik ist von Bedeutung der Freiharzgehalt, denn sehr Freiharzreiche Leime können nur bei Vorhandensein eines Zerstäubungsapparates glatt gelöst werden. Wichtig ist auch die Bestimmung des Trockengehaltes. Einerseits hat sich hier das Bestreben geltend gemacht zur Vermeidung hoher Transportkosten, Leime mit hohem Trockengehalt in den Handel zu bringen, andererseits wiederum werden Leime erzeugt, welche bis 60% Wasser enthalten, die aber ohne vorherige Auflösung unmittelbar dem Stoffbrei im Holländer zugeteilt werden können und durch diese Arbeitsweise die Fabrikation einfacher gestalten.

Probenahme. Äußerliche Prüfung. Zur Erlangung einer guten Durchschnittsprobe muß je nach Größe der Sendung aus einer mehr oder weniger großen Anzahl Fässer nach Anbohren dieser etwas Leim, zweckmäßig mit einem Probestecher mit verschließbarer Klappe, herausgenommen werden. Es ist zweckmäßig, die zur Probenahme bestimmten Fässer für einige Zeit in einem warmen Raum liegen zu lassen und währenddessen sie gelegentlich hin und herzukollern. Die Probe soll möglichst nicht zu nahe dem Äußeren des Fasses entnommen werden. Zwecks guter Vermengung erwärmt man die in einem Gefäß gesammelten Einzelproben auf etwa 50—70° und mischt gut durch.

Bei dieser Probenahme läßt sich bereits manches Wichtige für die Beurteilung des Leimes erkennen. Guter Leim soll sich in möglichst lange goldglänzende Fäden ausziehen lassen und nicht kurz abreißen. Je besser das verwandte Harz ist, um so heller ist bei gleichem Freiharzgehalt die Farbe des Harzleimes.

Untersuchung einfacher Harzleime. Bestimmung des Wassergehaltes. Die Bestimmung kann auf verschiedene Weise vorgenommen werden.

Die einfachste Art ist die, daß man etwa 2 g der Durchschnittsprobe auf ein gewogenes Uhrglas möglichst in dünner Schicht aufstreicht und diese Probe dann bei 105° im Trockenschrank bis zur Gewichtskonstanz trocknet. Diese Art der Trocknung erfordert jedoch einen ziemlich langen Zeitaufwand.

Rascher zum Ziel kommt man nach der von Dreher angegebenen Methode. Man gibt in eine kleine trockene Porzellanschale etwa 10 g gereinigten, getrockneten Seesand, sowie ein kleines für späteres Umrühren bestimmtes Glasstäbchen und trocknet alles nochmals etwa 1 Stunde, worauf man die Schale samt Inhalt genau auswägt. Alsdann fügt man etwa 1 g des zu untersuchenden Harzleimes zu und wägt wieder. Die Schale erwärmt man dann auf einem Wasserbad, fügt etwa

5 ccm 96^o/₁₀₀igen Alkohol hinzu und verrührt nun die Masse solange, bis sie gleichmäßig pulverig geworden ist. Alsdann trocknet man im Trockenschrank bis zum konstanten Gewicht und errechnet aus dem Gewichtsverlust den Wassergehalt des Leimes.

Schwalbe hat für die Bestimmung des Trockengehaltes eine Methode vorgeschlagen, welche auch in anderen Zweigen der chemischen Praxis Anwendung findet. Die Methode besteht darin, daß eine größere Probe (40—50 g) des Harzleimes mit Petroleum gemischt, und hierauf durch Erhitzen abdestilliert wird, wobei das vorhandene Wasser mit dem Petroleum in ein als Vorlage dienendes Meßgefäß hinübergerissen wird. Zur Ausführung der Bestimmung wird der oben in Figur 5¹⁾ wiedergegebene Apparat benutzt²⁾. A ist eine kupferne Retorte, die zur Aufnahme der Leimprobe und des Petroleums dient. Der aufschraubbare Helm der Retorte reicht bis in das röhrenförmige Meßgefäß, das im dünnen Teil eine Kubikzentimeter-Teilung trägt. Die Bestimmung läßt sich nach dieser Methode sehr rasch ausführen, da man einerseits keine feinen Wägungen auszuführen hat und andererseits das Destillieren nur etwa $\frac{1}{4}$ Stunde lang vorgenommen zu werden braucht. Die im Meßrohr abgesetzte Menge Wasser kann man nach 1 Stunde ablesen. Das darüber stehende Petroleum kann zu weiteren Bestimmungen verwendet werden.

Nach allen drei Methoden lassen sich gute Ergebnisse erhalten.

Bestimmung des Gesamtharzgehaltes. In einem kleinen getrockneten Becherglas wägt man genau etwa 2 g des Harzleimes ab und löst sie in 100 ccm warmen destillierten Wassers auf. Liegt ein freiharzreicher Leim vor, der sich nicht ohne weiteres in warmem Wasser löst, so fügt man zu diesem etwas Normalnatronlauge. Ist der Leim vollkommen gelöst, so spült man die Lösung quantitativ in einen nicht zu kleinen Scheidetrichter — etwa 200—300 ccm fassend — und fällt nun das gelöste Harz durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure aus. Zur vollständigen Ausfällung muß schwach saure Reaktion des Trichter-inhaltes auch nach gutem Durchschütteln noch vorhanden sein. Man gibt dann etwa 50 ccm Äther in den Scheidetrichter und schüttelt unter kreisender Bewegung des Scheidetrichters — zur Vermeidung der Bildung schwer trennbarer Emulsionen — gut durch, wodurch sämtliches Harz vom Äther aufgenommen wird. Nach vollkommener Scheidung der beiden Flüssigkeiten läßt man die wässrige ab, während man die ätherische in einem kleinen gewogenen Kölbchen unter Wiedergewinnung des Äthers auf einem Sicherheitswasserbad abdampft. Das Kölbchen samt Inhalt wird dann im Trockenschrank bei 100—105^o getrocknet und nach dem Abkühlen im Exsikkator gewogen.

Von dieser Harzprobe bestimmt man dann zweckmäßig die Verseifungszahl nach der im Abschnitt Harz angegebenen Vorschrift.

¹⁾ Zu beziehen von Ehrhardt & Metzger Nachf., Darmstadt.

²⁾ Man vgl. Abschnitt: „Untersuchung der pflanzlichen Rohstoffe“ S. 50.

Bestimmung des Freiharzgehaltes. Nach Dreher wägt man hierzu in einer 100 ccm fassenden Porzellanschale mit Glasstab etwa 1 g Harzleim genau ab und löst ihn unter schwachem Erwärmen auf dem Wasserbad in 50 ccm 96 %igem Alkohol vollkommen auf. Man titriert dann die warme Lösung nach Zusatz von Phenolphthalein mit Normalnatronlauge bis zur Rotfärbung. Der Freiharzgehalt x berechnet sich, wenn ausgedrückt wird durch

p das Gewicht der angewandten Harzleimmenge, durch
 n die Anzahl der verbrauchten Kubikzentimeter Natronlauge, durch
 f die Harzmenge, welche von 1 ccm Normalnatronlauge gebunden wird und welche sich aus der Verseifungszahl¹⁾ S.Z. errechnet
 zu $f = \frac{100 \cdot 0,04}{\text{S.Z.}}$ und $x = 100 \cdot \frac{f \cdot n}{p}$.

Bestimmung des Gesamtalkaligehaltes. In einem Platin- oder Porzellantiegel wägt man 2—3 g des Harzleimes genau ab und erwärmt nun zunächst vorsichtig über einer kleinen Flamme bis sämtliches Wasser verdampft ist. Hierauf steigert man die Flammentemperatur und glüht solange, bis der Tiegelinhalt weiß ist. Das Gewicht der Asche stellt die vorhandene Menge Gesamtalkali in Form von Natriumkarbonat dar, aus welchem dieses auf Na_2O durch Multiplikation mit 0,68 umgerechnet werden kann. Zweckmäßig löst man die erhaltene Asche durch mehrmaliges Behandeln mit heißem Wasser und titriert die gesammelten Flüssigkeiten mit $n/10$ -Säure unter Benützung von Methylorange als Indikator. Jeder Kubikzentimeter der Säure entspricht 0,0053 Na_2CO_3 wasserfrei. Hieraus läßt sich wieder der Na_2O -Gehalt des Harzleimes errechnen. Gewöhnlich erhält man bei dieser titrimetrischen Kontrollbestimmung einen etwas kleineren Wert als bei der gewichtsanalytischen. Dies ist darauf zurückzuführen, daß im Harzleim oft noch geringe Mengen unlöslicher mineralischer Bestandteile enthalten sind, deren Menge sich also durch Ausführung der Kontrollanalyse ermitteln läßt. Die bislang aufgeführten Bestimmungen genügen zur vollständigen Analyse von einfachen Harzleimen. Eine hiernach ausgeführte Analyse eines solchen hat folgende Zahlen ergeben:

Gesamtharz	58,15 %
Gesamtalkali Na_2O	3,68 %
Asche (nicht Alkali)	0,21 %
Wassergehalt	37,85 %
	<hr/> 99,89 %

Weitere Untersuchungsmethoden für Harzleim. Für die Analyse von Harzleim sind statt des vorbeschriebenen Ganges verschiedentlich andere Ausführungsarten vorgeschlagen worden. Diese

¹⁾ Bezüglich der Bezeichnung vergleiche man Seite 190 und 191.

sind insofern einfacher als sie meistens mittels einer einzigen Probe Harzleim gestatten, die Gesamtanalyse durchzuführen.

Eine solche Vorschrift ist die

a) Methode von Scheuflen und Goldberg. 3—5 g Harzleim werden in 100 ccm warmen destilliertem Wasser gelöst, wobei unter Umständen bei freiharzreichen Leimen zum Lösungswasser eine genau abgemessene aber möglichst kleine Menge $n/_{10}$ -Natronlauge zugesetzt werden muß. Die erhaltene Lösung spült man quantitativ in einen Scheidetrichter und fügt nun aus einer Bürette oder Pipette soviel Kubikzentimeter $n/_{10}$ -Schwefelsäure zu, bis deutlich saure Reaktion auch nach dem Umschütteln noch vorhanden ist. Alsdann wird nach Zusatz von 50 ccm Äther kräftig durchgeschüttelt und nach erfolgter Scheidung die wässrige Lösung in ein Becherglas und die ätherische in ein gewogenes Glaskölbchen abgelassen. Auf einem Wasserbad dampft man aus dem Kölbchen den Äther unter Wiedergewinnung ab, trocknet bei 105° und wägt den Rückstand, welcher das Gesamt-harz darstellt.

Diesen Rückstand benützt man auch hier zur Bestimmung der Verseifungszahl des Harzes.

Die wässrige Lösung aus dem Scheidetrichter titriert man mit $n/_{10}$ -Natronlauge unter Benützung von Phenolphthalein als Indikator. Unter Berücksichtigung der anfänglich zum Lösen zugesetzten Menge Lauge wird aus der Differenz der verbrauchten Anzahl Kubikzentimeter $n/_{10}$ Säure und $n/_{10}$ -Lauge die Menge Alkali als Na_2O berechnet, welche im angewandten Harzleim vorhanden war. 1 ccm $n/_{10}$ -Säure entspricht 0,0031 g Na_2O . Hieraus wiederum wird mit Hilfe der bereits bestimmten Verseifungszahl des Harzes der Freiharzgehalt des Leimes ermittelt.

In der wässrigen Lösung sind gewöhnlich die mechanischen Verunreinigungen des Leimes enthalten. Man filtriert zu ihrer Bestimmung diese Lösung durch ein getrocknetes gewogenes Filter, spült auch etwa im Scheidetrichter zurückgebliebene Teile noch nach, trocknet das Filter im Wägegläschen und wägt.

Als Beispiel seien die Zahlen einer Harzleimanalyse wiedergegeben:

Angewandt:	2,1606 g Leim
Wassergehalt:	26,1%
Gesamtharzbestimmung	1,4850 g.

Zum Lösen wurden 5 ccm $n/_{10}$ -Lauge angewandt. Zur Erreichung einer sauren Reaktion im Scheidetrichter mußten 38 ccm $n/_{10}$ -Säure zugefügt werden. Zum Zurücktitrieren waren schließlich erforderlich 4,2 ccm $n/_{10}$ -Lauge. Demnach wurden zur Neutralisation des an Harz gebundenen Alkalis verbraucht: $38 - (4,2 + 5) = 28,8$ ccm $n/_{10}$ -Säure. Diese entsprechen $0,0031 \times 28,8 = 0,08928$ g Na_2O . Die Verseifungszahl des Harzes war gefunden worden zu S.Z. = 12,2, d. h. 100 g dieses

Harzes benötigten zur vollkommenen Neutralisation 12,2 g NaOH oder 9,46 g Na₂O.

Auf 1,4850 g Harz kommen im Leim 0,08928 g Na₂O oder auf 100 g Harz 6,01 g Na₂O. Es errechnet sich also der Anteil x an gebundenem Harz vom Gesamtharz aus:

$$\frac{x}{100} = \frac{6,01}{9,46} \cdot \text{zu } x = 63,53\%$$

der Freiharzgehalt also zu 36,47%.

Aus den gewonnenen Analysenzahlen ergibt sich folgende Zusammensetzung des Harzleimes:

Wassergehalt:	26,10%,
Gesamtharz:	68,75%,
gebund. Alkali Na ₂ O	4,11%,
Verunreinigungen:	0,19%.

b) Andere Untersuchungsmethoden. Eine andere Untersuchungsmethode für Harzleim ist die folgende, bei welcher freies und gebundenes Harz jedes für sich direkt bestimmt wird. Etwa 3 g Harzleim werden in einem kleinen Becherglas genau abgewogen und nach dem Auflösen in 50 ccm warmen Wassers in einen Scheidetrichter gespült. Man fügt dann etwa 25 ccm Äther hinzu und schüttelt gut durch, wodurch der größte Teil des freien Harzes von diesem aufgenommen wird. Nach erfolgter Trennung der beiden Flüssigkeiten wird die untere wässrige Lösung in einen zweiten Scheidetrichter abgelassen und dann die ätherische Lösung in ein gewogenes Glaskölbchen vorsichtig abgegossen. Die wässrige Harzlösung, welche bereits die Hauptmenge des in Äther unlöslichen harzsauren Natriums enthält, wird im zweiten Scheidetrichter durch nochmaliges Ausschütteln mit Äther vollkommen von noch vorhandenem Freiharz befreit. Die wässrige Lösung wird wiederum in einen Scheidetrichter abgelassen, die ätherische wird in das Kölbchen gegossen, aus welchem der Äther unter Rückgewinnung abgedampft wird. Der Rückstand, das freie Harz, wird getrocknet und gewogen. Die wässrige Lösung wird im Scheidetrichter mit verdünnter Säure bis zur sauren Reaktion versetzt, wodurch sämtliches Harz in freier Form abgeschieden wird. Dieses wird nun mittels Äther ausgeschüttelt, die wässrige Lösung abgelassen und die ätherische dann in ein gewogenes Glaskölbchen aufgefangen. Der Äther wird abgedampft, der Rückstand getrocknet und als gebundenes Harz zur Wägung gebracht. Mittels dieser und der Harzmenge von der Freiharzbestimmung wird die Verseifungszahl bestimmt, wodurch genügend Daten vorhanden sind, um die Zusammensetzung des Leimes genau anzugeben: Gesamtharz aus der Summe von Freiharz und gebundenem Harz, Alkaligehalt aus Verseifungszahl und Freiharzanteil. Auch hier lassen sich die Verunreinigungen in gleicher Weise wie bei der vorigen Methode durch Filtration der wässrigen Endlösung ermitteln. Diese Methode ist für sehr Freiharzreiche Leime

nicht verwendbar, da durch Zusatz von Alkali beim Lösen die Methode weiterhin zu kompliziert würde.

Allgemeines zu der Ausführung der Untersuchung des Harzleimes. Beim Abwägen der Probe hat es sich zweckmäßig erwiesen wie folgt zu verfahren. Man gibt in ein nicht zu großes Becherglas etwa 5 g Harzleim und ein kleines Glasstäbchen. Nach dem genauen Abwägen des Glases entnimmt man ihm mittels des Glasstäbchens die zur Analyse erforderliche Harzleimmenge, welche man unmittelbar in den Scheidetrichter eintropfen läßt. Dann wiegt man den Becher zurück und findet so die angewandte Harzleimmenge. Auf diese Weise vermeidet man das mehrmalige Umgießen von Harzlösungen und das Nachspülen von Gefäßen und erhält kleine Volumina.

Beim Ausschütteln mit Äther im Scheidetrichter benutzt man zum Verschließen dieses einen gewöhnlichen gutschließenden Kork, da ein solcher nicht durch den Druck des Ätherdampfes herausgeschleudert wird und auch nicht wie Glasstopfen es häufig tun, ätherische Harzlösung am Rande durchdringen läßt.

Das Durchschütteln mit Äther im Scheidetrichter soll vorsichtig und nicht zu heftig geschehen. Zu starkes Schütteln führt zur Bildung von Luftblasen, welche die vollkommene Scheidung von Wasser und Äther verzögern und unscharf gestalten. Beim Schütteln hält man zweckmäßig einen Finger auf den Stopfen. Während des Schüttelns dreht man mehrmals, ohne den Finger wegzunehmen, den Kork nach unten und öffnet vorsichtig den Hahn, um den Druck entweichen zu lassen. Dann setzt man den Trichter zwecks Scheidung der Flüssigkeiten in ein Stativ. Diese Scheidung kann man oft dadurch beschleunigen, daß man etwas neutrales Kochsalz in den Trichter gibt.

Statt Äther haben sich zum Ausschütteln auch Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff als praktisch erwiesen. Da diese Flüssigkeiten schwerer als Wasser sind, so setzen sich die Harzlösungen bei ihrer Anwendung unten im Trichter ab.

Ersatzleime.

Untersuchung von Harzleimen, die organische Kolloide und Wasserglas enthalten. Für die Untersuchung von Harzleimen, welche organische Kolloide, wie Kasein, Albumin, Tierleim, Stärke, Dextrin, Pflanzenleim und Wasserglas enthalten, hat Marcusson¹⁾ eine Prüfungsmethode ausgearbeitet. Bei dieser wird als Trennungsmittel des Harzleimes von den übrigen Stoffen Alkohol benutzt, der nur den Harzleim zu lösen vermag.

¹⁾ J. Marcusson, Die Untersuchung des Harzleims. Wochenbl. f. Papierfabr. 45, 1005—1007 [1914].

Die Zusatzstoffe sind nämlich in Alkohol unlöslich, lassen sich daher abtrennen und quantitativ bestimmen. In erster Linie muß man den alkoholunlöslichen Rückstand auf Aschengehalt prüfen, um etwa betrügerisch zugesetzte Beschwerungsmittel, wie Ton und Schwerspat erkennen zu können. Fehlt der Aschengehalt, so erhitzt man eine Probe zwecks Prüfung auf Stickstoff mit Kalium oder Natrium in Glühröhrchen, bringt das Reaktionsprodukt in Wasser, filtriert von der Kohle ab, erhitzt unter Zugabe einiger Tropfen Eisenvitriol und Eisenchloridlösung einige Augenblicke zum Kochen, filtriert und fügt noch Salzsäure hinzu. Die entstehende Berliner-Blau-Reaktion ergibt den Nachweis des Stickstoffes.

Erweisen sich die alkoholunlöslichen Stoffe als stickstofffrei, so kommen als Zusätze Leim, Albumin und Kasein nicht in Frage, es können jedoch Stärke, Dextrin, Gummi arabicum, Pflanzenschleim und Viskose vorhanden sein. Als sehr häufiger Zusatz wird sich Stärke vorfinden, die mikroskopisch an ihren charakteristischen Formen, ferner am Eintreten tiefblauer Färbung beim Behandeln mit Jodlösung erkannt werden kann. Die Stärke läßt sich von Dextrin und Gummi arabicum infolge ihrer Schwerlöslichkeit in kaltem Wasser annähernd trennen. Dextrin und Gummi arabicum lassen sich durch ihr Verhalten gegen Bleiessig unterscheiden; ersteres wird durch Bleiessig nicht, Gummi arabicum als klumpiger Niederschlag gefällt. Dextrin ist zudem stark rechtsdrehend, Gummi arabicum dreht dagegen in der Regel die Ebene des polarisierten Lichtes nach links.

Falls Viskose, das Einwirkungsprodukt von Alkali und Schwefelkohlenstoff auf Zellulose, vorhanden ist, so kann man durch Behandeln mit verdünnten Mineralsäuren die Viskose zersetzen, wobei Schwefelwasserstoff, der leicht am Geruch oder durch Bleiwasser zu erkennen ist, entwickelt wird. — Sollten Pflanzenschleime dem Harzleim zugefügt sein, so scheiden sie sich aus der alkalischen Flüssigkeit als flockige, durchscheinende Massen aus. Löst man diese Massen in Wasser auf, so gibt Bleiessig eine gallertartige Fällung. Einige Pflanzenschleime, wie Leinsamenschleim, Salepschleim und Gummi Tragasol liefern mit einer 5%igen Tanninlösung unlösliche Niederschläge. Durch diese Reaktion unterscheiden sie sich vom Gummi arabicum, das durch Bleiessig, ebenso wie Pflanzenschleim, gefällt wird.

Sollten die alkoholunlöslichen Stoffe stickstoffhaltig sein, so ist in erster Linie die Gegenwart von tierischem Leim wahrscheinlich. Man prüft zunächst das Verhalten der alkoholunlöslichen Substanz gegen Wasser und Essigsäure. Tierischer Leim löst sich nämlich in Wasser völlig auf und die Lösung wird durch Essigsäure weder in der Kälte noch durch Hitze gefällt. Genauer kann man den tierischen Leim charakterisieren durch die Stickstoffabscheidung, denn tierischer Leim enthält etwa 18% Stickstoff, dagegen aber nur wenig Schwefel, 0,2—0,25%.

Beim Erwärmen mit alkalischer Bleioxydlösung erhält man deshalb keine Abscheidung von Schwefelblei, wie eine solche für Pflanzenleim, Albumin und Kasein erhalten wird. Durch Tanninlösung erhält man mit tierischem Leim eine Fällung. Albumin (Eieralbumin) löst sich ebenso wie Tischlerleim in kaltem Wasser, fällt jedoch beim Erhitzen, besonders nach Zusatz von Essigsäure aus.

Pflanzenleim (Kleber) und Kasein sind nicht in Wasser löslich, lösen sich jedoch, wenn Alkali oder Ammoniak zugesetzt wird; diese Alkalilösungen werden durch Essigsäure zersetzt. Man kann Kasein am Phosphorgehalt (0,8 %) erkennen, durch den es sich von allen übrigen Eiweißkörpern unterscheidet. Neben den stickstoffhaltigen Bestandteilen können natürlich auch noch stickstofffreie Klebstoffe (Stärke, Dextrin und Gummi arabicum) zugegen sein. Stärke kann man durch die Jodreaktion nachweisen. Um auf Dextrin und Gummi arabicum prüfen zu können, muß man die Stickstoffverbindungen durch Tanninlösung ausfällen. Nach dem Abfiltrieren des Niederschlages wird das Filtrat zur Trockne verdampft und mit einigen Kubikzentimetern Wasser wieder aufgenommen. Dabei scheiden sich noch geringe Mengen der Tannindoppelverbindung unlöslich ab. Diese werden wiederum durch Filtration entfernt und die wässrige Lösung nunmehr mit reichlichen Mengen Alkohol versetzt. In diesem löst sich überschüssiges Tannin auf, während Dextrin und Gummi arabicum gefällt werden. Nach Lösen der Fällung in Wasser kann man die genannten Stoffe durch Bleiessigfällung nachweisen. Hat man nach Entfernung des Tannins bei Zusatz von Alkohol keinen Niederschlag, sondern nur eine schwache Trübung erhalten, so fehlen Dextrin und Gummi arabicum.

Gelatine und Tierleim.

Allgemeines. Da Gelatine und Tierleim lediglich verschiedene Sorten des gleichen chemischen Stoffes sind, so sind die Richtlinien für ihre Prüfung im großen und ganzen die gleichen. Maßgebend für die Untersuchung ist immer der Verwendungszweck. So ist zu unterscheiden, ob die Ware für die Oberflächenleimung allein benutzt wird oder ob sie als Zusatzmittel bei der Leimung in der Masse zur Anwendung gelangt, dann ob sie zur Erzeugung gestrichener oder Kunstdruckpapiere verwandt wird und endlich ob sie Klebzwecken dienen soll. Die Verwendung zur Leimung setzt voraus, daß der Leim dem Eindringen von Tinte möglichst großen Widerstand bietet, d. h. solcher Leim darf nur langsam quellen. Da die Oberflächenleimung nur bei besseren Papieren zur Anwendung gelangt, so ist für diesen Zweck die Abwesenheit dunkelfärbender gelber bis brauner Stoffe sehr erwünscht. Das gleiche gilt, wenn der Leim als Zusatzmittel zum Harz bei der Leimung in der Masse benutzt wird, da dunkle Leime eine trübe Durchsicht geben.

Mit Rücksicht auf rentables Arbeiten ist hier weiterhin die Prüfung auf die Ergiebigkeit erforderlich. Die Anwendung des Leimes in der Kunstdruckpapierfabrikation und für die genannten anderen Zwecke bedingt vor allem eine hohe Bindekraft und die Abwesenheit störender Verunreinigungen (Säure und Alkali). Für alle Verwendungszwecke ist schließlich die Prüfung des Wassergehaltes und die auf Aschenbestandteile vom Standpunkt eines vorteilhaften Einkaufes notwendig.

Gelatine und Tierleim kommen gewöhnlich in Tafelform in den Handel. Im allgemeinen gilt, daß die Qualität um so besser ist, je dünner die Tafel ist. Die Dicke der Tafel ist stets in Betracht zu ziehen, wenn man sich über verschiedene Sorten schnell ein Bild machen will und sie auf Farbe, Geruch und Geschmack prüft. Selbst bei großer Erfahrung ist eine derartige Prüfung durchaus nicht immer zuverlässig.

Bestimmung der Feuchtigkeit. 2—3 g Leim werden mit einer scharfen Raspel von verschiedenen Leimtafeln abgefeilt und rasch in ein gewogenes Wägegläschen gegeben. In diesem wird die Probe 10 Stunden lang bei 100—110° getrocknet. Nach dem Abkühlen im Exsikkator wird der Gewichtsverlust ermittelt. Da ein konstantes Gewicht beim Trocknen in den wenigsten Fällen erreicht wird, ist es notwendig, alle solche Feuchtigkeitsbestimmungen stets genau in der gleichen Weise durchzuführen, um einwandfreie Vergleichswerte zu erhalten.

Leim enthält gewöhnlich 12—15% Wasser, in seltenen Fällen bis zu 18%. Sehr geringe Werte deuten auf eine Übertrocknung, durch welche die leimende Wirkung herabgemindert wird.

Aschenbestimmung. Zur Aschenbestimmung benützt man zweckmäßig die zur Ermittlung des Wassergehaltes verwendete Probe. Verfügt man über einen genügend großen Platintiegel, so erhitzt man ihn nach dem Eintragen der Probe und dem Verschließen mit einem Deckel unmittelbar auf höhere Temperatur. Es gelingt hierdurch ziemlich rasch die Veraschung durchzuführen. Allerdings werden bei der raschen Verbrennung bisweilen Spuren von Mineralbestandteilen mit fortgerissen, dies ist jedoch ohne irgendwelche praktische Bedeutung. Wenn man einen kleinen Tiegel anwendet, so muß man unbedingt zuerst langsam erhitzen, da die Masse sich stark aufbläht und möglicherweise über den Tiegelrand läuft. Erst allmählich kann man in diesem Fall die Temperatur steigern. Die Asche hält häufig hartnäckig Kohleteilchen zurück, welche man nur durch wiederholtes Abkühlenlassen, Befeuchten und weiteres Glühen verbrennen kann.

Qualitative Untersuchung der Asche. Im allgemeinen enthält Leim etwa 1,5% Asche. Ist der Anteil der Mineralbestandteile ein höherer, so ist auf absichtlichen Zusatz von Beschwerungsmitteln zu schließen. Als solche kommen Karbonate und Sulfate vom Blei, Zinkoxyd, Schwerspat und andere in Betracht. Diese Zusätze lassen

sich durch die üblichen Nachweise feststellen. Durch die Untersuchung der Asche läßt sich auch die Frage beantworten, ob Leder- (Haut-) oder Knochenleim vorliegt.

Die Asche von Lederleimen schmilzt infolge ihres hohen Gehaltes an Ätzkalk nicht in der Flamme des Bunsenbrenners. Sie reagiert stark alkalisch und ist frei von Phosphor und Chlor. Die Asche von Knochenleim andererseits schmilzt leicht, ihre wässrige Lösung reagiert gewöhnlich neutral und in ihrer salpetersauren Lösung können Phosphor und Chlor leicht nachgewiesen werden.

Prüfung der Reaktion. Helle Leime und Gelatine enthalten bisweilen Säurereste, besonders schweflige Säure, welche zwecks Bleichung im Laufe der Fabrikation zugesetzt wurde. Abgesehen hiervon reagieren Hautleime gewöhnlich alkalisch, Knochenleime häufig sauer. Im allgemeinen schadet das Vorhandensein geringer Säurereste (herstammend von der Entfernung der Kalksalze aus den Knochen) für die zum Zweck der Oberflächenleimung benutzten Tierleime wenig oder gar nicht. Unangenehmer ist die alkalische Reaktion.

Es kommen jedoch bisweilen Tierleime vor, welche über 2% Säure enthalten, ein derartiger Gehalt ist für die verschiedenartigste Verwendung des Tierleimes (und der Gelatine) sehr nachteilig. So sei z. B. erwähnt, daß ein solcher Säuregehalt bei der Erzeugung von Kunstdruckpapier in der Kartonnagen- und Buntpapierfabrikation, ferner bei Erzeugung von Heften, bei Buchbinderarbeiten und endlich beim Verpacken des fertigen Papiers durch seinen farbenverändernden Einfluß unliebsame Erscheinungen zur Folge haben kann.

Auf die Reaktion prüft man in sehr einfacher Weise qualitativ dadurch, daß man Lackmuspapier in die warme Auflösung des Leimes taucht. Macht sich auf Grund dieses Ergebnisses eine quantitative Prüfung notwendig, so verfährt man wie folgt.

Man läßt 10—25 g Gelatine oder Tierleim (Durchschnittsprobe) in 70 ccm Wasser aufquellen und löst späterhin durch Erwärmen auf einem Wasserbad den Leim vollkommen auf. Nachdem man die Lösung nach erfolgtem Abkühlen in einen 200 ccm fassenden Meßkolben gespült und diesen bis zur Marke aufgefüllt hat, titriert man einen aliquoten Teil der Flüssigkeit mit $n/10$ -Säure oder Lauge unter Benutzung von Phenolphthalein als Indikator.

Prüfung auf Fettkörper. Zur Prüfung auf Fettkörper, welche bei mangelhafter Fabrikation (schlechter Reinigung der Häute und Knochen) nicht selten im Leim zu finden sind, werden 10—20 g Substanz in einem Soxhlet mit Äther 6 Stunden lang extrahiert, worauf die Menge des Rückstandes nach Abdampfen des Äthers in der üblichen Weise bestimmt wird. Geringe Mengen Fett sind weniger für die Verwendung des Leimes oder der Gelatine für Leimungs- als für andere

Zwecke von Belang. Größere Extraktmengen zeigen schon an und für sich eine unreine Qualität an.

Prüfung auf farbige gelbbraune Körper. In einfacher Weise geschieht diese Prüfung derart, daß man eine Durchschnittsprobe des Leimes in Wasser von gewöhnlicher Temperatur in einer Porzellanschale quellen läßt. Der Leim ist um so besser, je geringer das Wasser sich nach 12 Stunden gefärbt hat.

Gut vergleichbare Ergebnisse erhält man rasch auf folgende Weise. Man löst ein geraspeltes feines Durchschnittsmuster des Leimes in einem Becherglas zu einer 5%igen Lösung, indem man es anfangs mit wenig Wasser etwa 1 Stunde quellen läßt und es späterhin mit mehr Wasser auf einem Wasserbad bei 100° vollkommen auflöst. In der gleichen Weise verfährt man mit der Probe eines Leimes, der erfahrungsgemäß hinsichtlich seiner Farbe in der Praxis sich als befriedigend bewährt hat. Gleiche Mengen der Leimlösung füllt man nach dem Erkalten in zwei vollkommen gleichartige Standzylinder und vergleicht nun die Farbe beider in der Durchsicht. Zur Durchführung der Prüfung ist ein Kolorimeter gut geeignet.

Quellfähigkeit. Der Gegenstand dieser Prüfung ist die Feststellung, wieviel Wasser vom Leim oder der Gelatine innerhalb 24 Stunden bei konstanter Temperatur des Wassers von 15° C aufgenommen wird. Man legt zu diesem Zweck eine oder mehrere Tafeln des Leimes derart in Wasser von obiger Temperatur, daß sie vollkommen bedeckt sind. Nach 24 Stunden nimmt man die Tafel aus dem Wasser, läßt die anhaftende Flüssigkeit abtropfen und wägt. Die prozentual aufgenommene Wassermenge ist ein Maßstab für die Beurteilung der Güte des Leimes. Zu beachten ist jedoch, daß die Aufnahmefähigkeit gegenüber Wasser nicht allein von der Temperatur des Wassers, sondern auch von der Dicke der Tafeln abhängt, so daß man diese bei den Versuchen auch möglichst gleichartig wählen muß. Bei Hautleimen nehmen Tafeln der üblichen Dicke in 24 Stunden etwa das Dreifache ihres Gewichtes an Wasser auf, während Knochenleime gewöhnlich kaum das Zweieinhalbfache adsorbieren. Zweckmäßig ist es, die gequollenen Tafeln dann noch weiterhin im Wasser zu belassen und zu beobachten, wann der Zerfall der Tafeln eintritt. Man erlangt hierdurch wieder ein Mittel zur Beurteilung, welcher Leim gegenüber dem Eindringen von Tinte am beständigsten ist. Es gibt Leime, welche das Fünffache ihres Gewichtes an Wasser aufzunehmen vermögen und in diesem höchsten Quellungs-zustande eine noch nicht zerfallende Masse bilden. Solche Leime sind für die Leimung natürlich sehr vorteilhaft.

Ergiebigkeitsprüfung (gelatinierende Kraft). Diese Prüfung ist bedeutungsvoll für die Beurteilung des Leimes hinsichtlich seiner rentablen Verwendung zur Leimung. Die Ergiebigkeitsprüfung läßt erkennen, ob beim Abkühlen auf 15° C die Lösung einer bestimmten

Konzentration (5 %) noch ebenso erstarrt, wie es bei erfahrungsgemäß guten Leimsorten der Fall ist. Zur Ausführung der Bestimmung verfährt man nach Brauer wie folgt. Man gibt in ein Becherglas von etwa 5 cm Durchmesser und etwa 10 cm Höhe 10 g grobzerstoßenen Leim und so viel Wasser, daß vollkommene Quellung erfolgt. Nach etwa 15stündigem Einweichen (über Nacht) löst man den Leim durch Erwärmen am Wasserbad bei 75° C unter Zusatz weiteren Wassers vollkommen auf. Nach diesem Auflösen ergänzt man auf genau 200 ccm und stellt hierauf das Glas zum Abkühlen in kaltes Wasser, bis eine Temperatur von 15° C erreicht ist. 10 Minuten nach Erreichung dieses Punktes soll der Leim erstarrt sein und darf bei geneigter Lage des Gefäßes nicht mehr ausfließen.

Da man bei dieser Methode nur ziemlich erhebliche Unterschiede feststellen kann, so ist es bei sehr ähnlichen Leimen gut, die erhaltene Gallerte noch dadurch zu prüfen, daß man durch Eindrücken des Fingers in ihre Oberfläche ihre Konsistenz ermittelt. Es gelingt nach einiger Erfahrung sehr gut, durch diese Prüfung selbst zwischen sonst sehr ähnlichen Leimen noch manchmal gut merkbare Unterschiede festzustellen.

Bestimmung der Viskosität. Die Bestimmung der Viskosität von Tierleimen und Gelatine, bzw. die ihrer Lösungen stellt eine gut brauchbare Methode dar, um objektive Vergleichswerte für die Eignung verschiedener Sorten für Leimungszwecke zu erhalten. Zur Ausführung dieser Bestimmung benützt man 1%ige Leimlösung, deren Temperatur 15° C beträgt. Man bestimmt dann die Zeit, welche für das Auslaufen von 50 ccm Leimlösung aus einer Bürette notwendig ist. Zu diesen Vergleichsversuchen muß man selbstverständlich stets die gleiche Bürette benutzen und zur Erlangung eines guten Mittelwertes etwa 10—12 Auslaufversuche ausführen.

Je länger das Ausfließen dauert, um so größer ist die Viskosität und je besser die Qualität der Ware. Zweckmäßig vergleicht man alle Proben mit einem Leim, der sich in der Fabrikation als gut bewährt hat und dessen Viskosität gleich 1 gesetzt wird.

Kasein.

Kasein kommt als gelbliches sandartiges Pulver in den Handel. Je feiner es ist, um so leichter ist es löslich. Es ist darauf zu achten, daß Kasein vollkommen trocken einlangt und vor Feuchtigkeit geschützt gelagert wird, da schon geringe Mengen Feuchtigkeit Veranlassung zur Pilzentwicklung geben können. Kasein ist zum Unterschied von Leim in Wasser unlöslich, dagegen wird es leicht von schwachen Alkalien gelöst.

Die Untersuchung des Kaseins erstreckt sich auf die Bestimmung seiner Feuchtigkeit und Löslichkeit, auf die Ermittlung von Verunreinigungen, ferner auf die Feststellung von Säure- und Fettresten von seiner Darstellung her. Quantitative Bestimmung des Kaseingehaltes wird selten in Frage kommen.

Feuchtigkeitsbestimmung. 2—3 g Kasein werden in einem gewogenen Wäggläschen 6—8 Stunden bei 100—105° getrocknet.

Der Gewichtsverlust ergibt unmittelbar den Wassergehalt. Gutes Kasein soll nicht mehr als 12% Feuchtigkeit enthalten.

Prüfung auf anorganische Verunreinigungen. Anorganische Stoffe können durch eine Aschenbestimmung ermittelt werden. Reinstes Kasein hat nie mehr als 0,5% Asche, in technischem Kasein finden sich jedoch nicht selten bis zu 6% Asche. Ein höherer Aschengehalt kann unter allen Umständen beanstandet werden. Zu seiner Aschenbestimmung verbrennt man 1—2 g in einem Platintiegel.

Aus der Höhe des Aschenrückstandes läßt sich schließen, ob es sich um Säurekaseine oder um Labkaseine handelt. Diese enthalten 5—8,5% Asche, jene beträchtlich weniger.

Löslichkeitsbestimmung¹⁾: Das Kasein wird so fein gemahlen, daß es durch ein 20-iger Maschensieb hindurchgeht. 100 Teile der gut gemischten Probe werden mit 400 Teilen Wasser und 15 Teilen Borax (Handelsware) gemischt, im Dampf oder Wasserbade (nicht durch direkten Dampf) auf nicht mehr als 100° erwärmt und gerührt, bis Lösung erfolgt ist. Die Rührzeit darf nicht mehr als 10 Minuten betragen. Das Kasein muß dann klar gelöst sein; einer reinen Messerklinge oder einem reinen Papierstreifen, die bis auf den Boden des Lösegefäßes eingetaucht werden, dürfen unlösliche Teilchen nicht anhaften.

Prüfung der Löslichkeit nach Höpfner und Burmeister. Außer mit Borax kann die Lösung auch mit Ammoniak erfolgen. Man wiegt in einem Becherglas 10 g Kasein ab, übergießt sie mit 50 ccm Wasser, welche 1 bis 2 Tropfen 33%iges Ammoniak enthalten. Nach einigen Stunden erwärmt man den Inhalt des Glases auf dem Wasserbad auf 60° C. Reines Kasein gibt hierbei eine zähe, schlüpfrige, durchsichtige Lösung, während lang gelagerte oder bei zu hoher Temperatur getrocknete Ware trüb bleibt. Mineralische Beimengungen (Sand) und andere Unreinheiten setzen sich ab, so daß durch diesen Versuch auch über die Reinheit der Ware Aufschluß gewonnen werden kann.

Prüfung auf Fettgehalt. Zu seiner Ermittlung extrahiert man 10 g Kasein in einem Soxhlet-Apparat 2 Stunden lang mit Äther und dampft die erhaltene Lösung unter Wiedergewinnung des Äthers auf einem Wasserbade in einem gewogenen Kölbchen zur Trockne ein.

¹⁾ Internationale Galalith-Gesellschaft, Chem.-Ztg. 37, 288 [1913].

In Ermanglung eines Soxhlets kann man auch derart verfahren, daß man 10 g Kasein in einer verschließbaren Flasche mit 100 ccm Äther während 2 Stunden öfters gut durchschüttelt, dann durch ein trockenes Filter rasch in ein gewogenes Kölbchen filtriert, worauf aus diesem der Äther wieder abgedampft wird. In beiden Fällen trocknet man hierauf 2 Stunden lang im Wassertrockenschrank und bringt nach dem Erkalten zur Wägung. Kasein soll nicht mehr als 0,1 % Fett enthalten.

Prüfung auf Säure. Als solche kommt in den meisten Fällen Essigsäure in Betracht. Der Nachweis der Säure geschieht dadurch, daß man 10 g des Kaseins mit 100 ccm Wasser gut durchschüttelt und diesen Auszug nach dem Filtrieren auf seine Reaktion prüft. Es darf nur sehr schwach saure Reaktion vorhanden sein. Falls man das Filtrat nach Zusatz von Phenolphthalein titriert, so soll bei obiger Menge nicht mehr als 1 ccm n_{10} -Lauge verbraucht werden.

Gesamtmenge der Verunreinigungen. Diese wird wie folgt bestimmt. Man befeuchtet in einem kleinen Becher 1 g Kasein mit 10 Tropfen konzentriertem Ammoniak, fügt 25 ccm Wasser hinzu und löst nach längerem Quellen in der Wärme auf. Die Unreinheiten läßt man nun einige Zeit absitzen, gießt dann ab und wäscht mehrmals mit frischem Wasser aus, wobei man jedesmal gut absitzen läßt. Der Rückstand wird dann in dem benützten Becher getrocknet und zur Wägung gebracht. Er kann später statt einer neuen Probe zur Aschenbestimmung verwandt werden.

Quantitative Bestimmung des Kaseins. Ist in besonderen Fällen eine solche Bestimmung notwendig, so geschieht diese durch Ermittlung des Stickstoffgehaltes zweckmäßig nach Kjeldahl. Den gefundenen Wert muß man mit 6,99 multiplizieren, und man verlangt von einem guten Kasein, daß hierbei sich annähernd die Zahl 100 ergibt. Der Wert 6,99 erklärt sich aus der Tatsache, daß reines Milcheiweiß 14,3 % Stickstoff enthält.

Stärke.

Die Prüfung der Stärke erstreckt sich auf die Ermittlung ihres Wassergehaltes, auf die Bestimmung eines etwaigen Säuregehaltes und eines solchen von mineralischen Beimengungen. Auch auf Rohzellulose und auf ihre Klebfähigkeit wird die Stärke häufig geprüft.

Bestimmung des Wassergehaltes. Der Wassergehalt der Stärke ist ein sehr wechselnder. Handelsstärke enthält gewöhnlich nicht mehr als 20 %. Ein höherer Wassergehalt ist unzulässig.

Die zuverlässigste Methode der Feuchtigkeitsbestimmung ist die folgende. Man wiegt 5—10 g Stärke in einem verschließbaren Wägelglas ab und trocknet zunächst eine Stunde bei 45°; darauf trocknet man weitere 4 Stunden bei genau 120°, läßt im Exsikkator erkalten und

bestimmt den Gewichtsverlust, der, entsprechend umgerechnet, den Wassergehalt ergibt.

Ein direktes Erhitzen auf hohe Temperatur darf nicht vorgenommen werden, da sonst Kleisterbildung eintritt.

Geringe Säuremengen (bis zu 0,1% Schwefelsäure) sind ohne praktischen Einfluß auf die Ergebnisse der Bestimmung. Es wird wohl beim Trocknen Zucker gebildet, doch ist seine Menge so gering, daß der durch ihn zurückgehaltenen Wassermenge keine Bedeutung zukommt.

Häufig benutzt wird auch die Methode von Saare ¹⁾, nach welcher der Wassergehalt der Stärke aus ihrem jeweiligen spez. Gewicht ermittelt wird. Das spez. Gewicht absolut trockener Stärke beträgt 1,65, d. h. 1 ccm Stärke wiegt 1,65 g. 100 g trockene Stärke nehmen also einen Raum von 60,60 ccm ein; füllt man diese Menge in einen Meßkolben von 250 ccm, so braucht man um bis zur Marke aufzufüllen $250 - 60,60 = 189,40$ ccm oder g Wasser. Der Inhalt des Kolbens wiegt dann 289,40 g. Ist die Stärke feucht, so benötigt man zum Auffüllen bis zur Marke in dem Maße weniger Wasser als der Wassergehalt der Stärke größer ist, oder mit anderen Worten, das Gewicht des Kolbens ist um so geringer, je größer der Feuchtigkeitsgehalt ist.

Die Bestimmung wird wie folgt ausgeführt. 100 g Stärke werden in einer Porzellanschale abgewogen, mit destilliertem Wasser angerührt und in einen gewogenen Meßkolben von 250 ccm Inhalt gespült. Man füllt dann bis zur Marke auf, und zwar mit Wasser von 17,5° C. Nach Abwägung des gefüllten Kolbens wird durch Abzug des Kolbengewichtes das Gewicht des Kolbeninhaltes ermittelt und mit dessen Hilfe aus der Tabelle von Saare der Wassergehalt der Stärke abgelesen. Diese Bestimmungsmethode gibt bis auf 0,5% richtige Werte. Sie ist jedoch nur für Kartoffelstärke anwendbar.

Prüfung auf Säure. Qualitativ wird Stärke auf Säure vermittels verdünnter neutraler Lackmuslösung geprüft. Man tropft auf eine glattgestrichene Stärkeprobe etwas von dieser Lösung. Wird die Stärke blau oder violett, so ist sie vollkommen säurefrei, wird sie weinrot bis ziegelrot, so ist sie schwach bis stark sauer.

Zur quantitativen Bestimmung der Säure verfährt man nach Saare folgendermaßen. Man rührt 25 g Stärke mit 25—30 ccm Wasser zu einem dicken Brei an und titriert diesen unter gutem Rühren mit $n/_{10}$ -Natronlauge. Der Endpunkt ist erreicht, wenn ein Tropfen der Stärkemilch, auf mehrfach gefaltetes Filtrierpapier aufgetragen, durch Lackmuslösung nicht mehr rot gefärbt wird. Als Kontrolle dient eine Stärkeprobe, die neutral reagiert und zu einer ebenso dicken Stärkemilch angerührt wurde. Je nachdem für 100 g Stärke bis 5, bis 8 oder

¹⁾ Saare, Fabrikation der Kartoffelstärke. 1897. S. 509. Abdruck der Tabelle im Anhang.

über 8 ccm $n/_{10}$ -Natronlauge verbraucht werden, ist die Stärke „zart sauer“, „sauer“ oder „stark sauer“.

Prüfung auf mineralische Beimengungen. Als mineralische Verfälschungen kommen allerdings nur in seltenen Fällen Ton, Gips, Kreide und Schwerspat in Betracht. Zur Ermittlung solcher Verunreinigungen kann man entweder die Stärke veraschen oder aber sie lösen und den Rückstand untersuchen.

Zur Veraschung bedient man sich eines gewogenen Platintiegels, in welchem man 5—10 g Stärke verbrennt. Da die Asche häufig unverbrannte Rückstände enthält, ist es zweckmäßig, sie nach dem Abkühlen mit Wasser zu befeuchten und von neuem zu glühen.

Der Aschengehalt von Stärke überschreitet in den meisten Fällen nicht 0,5%. Wenn er größer als 1% ist, so darf mit Bestimmtheit auf die Anwesenheit anorganischer Beimengungen geschlossen werden. Ihre genaue Menge und Beschaffenheit ermittelt man dann zweckmäßig durch Veraschung einer größeren Stärkeprobe. Es ist hierbei zu berücksichtigen, daß manche der Beimengungen, z. B. Kreide und Gips, durch Abgabe von Kohlensäure bzw. schwefliger Säure an Gewicht verlieren und die erhaltene Aschenmenge daher kleiner ist als das Gewicht der zugemischten Körper.

Will man zur Ermittlung der Verunreinigungen die Stärke lösen, so wendet man zweckmäßig starke Salpetersäure an oder man übergießt die Stärke nach Verkleisterung mit einem Malzauszug. Man verdünnt dann die erhaltene Lösung und sammelt den Rückstand zwecks weiterer Untersuchung auf einem Filter.

Zur Ermittlung von anorganischen Beimengungen eignet sich auch sehr gut das Mikroskop.

Prüfung auf Rohzellulose. Durch mangelhafte Sorgfalt bei der Fabrikation kann in der Stärke Rohzellulose zurückbleiben. Man prüft auf ihr Vorhandensein am schnellsten und sichersten mittels des Mikroskopes. Zum Ausfärben des Präparates bedient man sich einer Jod-Jodkaliumlösung, durch welche die Stärkekörner tiefblau gefärbt werden, während andererseits die Bruchstücke der Pflanzenzellen hierdurch im Präparat als schwach gelbe Teilchen erscheinen.

Mikroskopische Prüfung der Stärke. Zur Unterscheidung der verschiedenen Stärkesorten und zur Feststellung ob billigere Stärkearten einer wertvolleren Marke beigemischt worden sind, benutzt man das Mikroskop. Nachstehende Angaben lassen die Unterschiede der einzelnen Arten leicht erkennen.

Kartoffel-Stärke. Die Körner sind eiförmig. Ein fast stets wahrnehmbarer Kern liegt exzentrisch; um ihm herum sind Schichten gleichfalls exzentrisch angeordnet. Ungefähre Größe der Körner: 0,04 mm lang, 0,03 mm breit.

Mais-Stärke. Die Körner sind rund oder vieleckig. Die meisten Körner zeigen einen Kern. Schichtenbildung ist selten. Trockene Körner zeigen radiale vom Kern ausgehende Risse.

Reis-Stärke. Die Körner sind vieleckig (meistens fünf bis sechseckig). Statt des Kernes zeigen sie häufig sternförmige Höhlungen. Die Körner ähneln denen der Mais-Stärke, sind jedoch bedeutend kleiner als diese.

Weizen-Stärke. Die Körner der Weizen-Stärke (Roggen- und Gerstenstärke sind von ihr nur schwer zu unterscheiden) haben eine abgerundete Form, die manchmal einen Kern und Schichtenbildung zeigen. Auch netzartige Struktur und Rissebildung kann häufig beobachtet werden. Charakteristisch ist, daß neben größeren Körnern nur kleinere vorhanden sind, Übergangsgrößen kommen nicht vor.

Bestimmung der Klebfähigkeit von Stärke. Je größer die Kleisterzähigkeit ist, desto besser ist die Klebfähigkeit der Stärke. Eine praktische Prüfung ist hierfür von Schreib¹⁾ angegeben. Nach seiner Vorschrift rührt man Stärke mit Wasser zu einer Milch an und kocht diese dann über einem Bunsenbrenner unter stetigem Umrühren fertig. Das Kochen soll nicht länger als eine Minute dauern. Man entfernt den Brenner, sobald nach erfolgtem Klarwerden der Kleister aufzuschäumen beginnt. Bei Anwendung von 4 g Stärke auf 50 ccm Wasser soll eine normale Stärke einen nach dem Erkalten festen Kleister geben, der nicht mehr aus dem Glas ausfließt. Man erhält nach dieser Methode sehr gut vergleichbare Werte.

Genauer kann man die Klebefähigkeit bzw. die Viskosität bestimmen, wenn man einen wie vorstehend beschrieben hergestellten Stärkekleister in einem Viskosimeter auf Ausflußgeschwindigkeit prüft, in ähnlicher Weise wie die Viskosität von Schmierölen bestimmt wird.

Alaune, schwefelsaure Tonerde.

Als Fällungsmittel für Harzleim, beim Färben, bei der Oberflächenleimung zum Klären des Wassers und für manche andere Zwecke werden oben genannte Stoffe in großen Mengen in der Papierindustrie angewandt.

In Verwendung stehen:

Ammoniakalaun, Kalialaun und Aluminiumsulfat, sogenannter konzentrierter Alaun. Die theoretische Zusammensetzung dieser Salze zeigt folgende Übersicht.

	Molek. Formel	Prozent. Zusammensetzung					Mol. Gew.
		K ₂ O	NH ₃	Al ₂ O ₃	SO ₃	H ₂ O	
Ammoniakalaun	(NH ₄) ₂ SO ₄ Al ₂ (SO ₄) ₃ + 24H ₂ O		3,76	11,27	35,31	49,66	453,5
Kalialaun	K ₂ SO ₄ Al ₂ (SO ₄) ₃ + 24 H ₂ O .	9,93		10,77	33,75	45,55	474,5
Aluminiumsulfat	Al ₂ (SO ₄) ₃ + 18 H ₂ O			15,33	36,03	48,64	666,7

¹⁾ Schreib, Z. f. angewandte Chemie 1, 694 [1888].

Während die Handelswaren der beiden ersten Sorten gewöhnlich dieser theoretischen Zusammensetzung sehr nahekommen, gilt dies nicht im gleichen Maße vom dem dritten Produkt. Von diesem sind im Handel hauptsächlich drei Sorten, Rohsulfat, gewöhnliche Ware und hochprozentige Ware. Der Gehalt an Aluminiumoxyd in diesen Sorten schwankt zwischen 8% bei der geringsten und 18% bei der besten. (Siehe untenstehende Übersicht.) Die 18%ige Ware ist infolge des benutzten Rohstoffes, als welcher Bauxit verwandt wird, praktisch absolut eisenfrei und enthält auch sonst nur wenig verunreinigende Stoffe. Die nächste Sorte mit durchschnittlich 15% Al_2O_3 enthält, da zu ihrer Erzeugung vorzugsweise etwas eisenhaltiger Kaolin benutzt wird, häufig schon merkbare Mengen von Eisen. Die dritte Sorte endlich ist in dieser Hinsicht noch bei weitem geringwertiger, und sie eignet sich infolgedessen nur für die Leimung minderere Papiere. Was den Eisengehalt anbelangt, so setzt die Verwendung zu besseren Papieren voraus, daß dieser auf keinen Fall 0,1% übersteigt.

Zusammensetzung der verschiedenen Handelssorten
schwefelsaurer Tonerde.

	Ungefährer Prozentgehalt an			Bemerkung
	Al_2O_3	Unlöslichem	Eisen	
Rohsulfat	8 — 12	6 — 25	0,3 — 1,5	Viel freie Säure.
Gewöhnliche Ware	15	0,1 — 0,5	0,003 — 0,01	Geringe Mengen Natron.
Hochkonzentrierte Ware	18	0,1 — 0,3	0,002 — 0,005	

Ein möglichst geringer unlöslicher Rückstand ist nicht allein aus Gründen vorteilhafter Transportverhältnisse, sondern auch vom Standpunkt einer ökonomischen Verwendung das beste. Große Mengen Rückstand erfordern nach dem Auflösen lange Zeit zum Absetzen und der Bodensatz enthält dann noch erhebliche Mengen Aluminiumsulfat, die, wenn nicht ein nochmaliges Auswaschen stattfindet, beim Ablassen des Schlammes verloren gehen. Das Vorhandensein von freier Säure ist, solange es sich um geringe Mengen handelt, weniger für den Leimungsvorgang von Bedeutung als vielmehr durch die Tatsache, daß freie Säure leicht zur Zerstörung der bronzenen Armatur der Holländer und Papiermaschinen führen kann.

Der Gehalt an Natron, der bisweilen bei der zweiten Sorte vorkommt, ist für die Verwendung des Tonerdesulfats zur Leimung nachteilig.

Bestimmung des Wassergehaltes. Zur genauen Bestimmung des Wassergehaltes einschließlich des Kristallwassers verfährt man folgendermaßen. Man wiegt in einem geräumigen Porzellantiegel etwa 3 g frisch ausgeglühtes Bleioxyd genau ab und gibt hierzu etwa 0,5 g

einer Durchschnittsprobe des Alauns oder der schwefelsauren Tonerde, deren genaues Gewicht man durch abermaliges Wiegen des Tiegels feststellt. Nach gutem Durchmischen des Tiegelinhaltes glüht man ihn über einer Bunsenflamme gut aus und bestimmt nach erfolgtem Abkühlen den Gewichtsverlust.

Schneller kann man zum Ziel kommen, wenn man eine Probe des Alauns (etwa 10 g) in einer Porzellanschale unmittelbar bis zum konstanten Gewicht ausglüht. Das Salz schmilzt anfangs und bläht sich hierbei stark auf, so daß man vorsichtig erwärmen muß. Vor zu starkem Erhitzen muß man sich hüten, da in diesem Falle leicht eine Zersetzung der Tonerdeverbindung eintritt, was am Auftreten des Geruches nach schwefliger Säure erkannt werden kann. Aus dem ermittelten Gewichtsverlust kann man nach Abzug des Kristallwassers annähernd den Feuchtigkeitsgehalt feststellen.

Ermittlung des unlöslichen Rückstandes. Eine Durchschnittsprobe der Ware, etwa 5 g, wird grob zerkleinert und in 200 ccm heißem destilliertem Wasser gelöst. Bei guten Sorten soll hierbei eine opalisierende Flüssigkeit entstehen und nur wenig Bodensatz verbleiben. Zur Bestimmung dieses wird er auf einem Filter gesammelt, gut ausgewaschen, dann samt dem Filter im gewogenem Platintiegel naß verascht und späterhin die Asche zur Wägung gebracht.

Das Filtrat samt den Waschwässern wird auf 500 ccm aufgefüllt und zur weiteren Analyse verwandt.

Bestimmung der Tonerde. a) Gewichtsanalytische Methode. 100 ccm der filtrierten Lösung, enthaltend ungefähr 1 g der ursprünglichen Substanz, werden nach Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure in einem Becherglas mit Ammoniumchlorid bis auf etwa 80° erhitzt und alsdann soviel Ammoniaklösung zugefügt, daß die Flüssigkeit deutlich, aber nicht zu stark nach Ammoniak riecht. Man erhitzt dann weiter bis zum Sieden und läßt etwa 1 bis 2 Minuten schwach kochen, bis der Geruch nach Ammoniak nur noch schwach bemerkbar ist. Hierauf läßt man den Niederschlag über kleiner Flamme gut absitzen. Nach mehrmaligem Auswaschen mit heißem Wasser und Absetzenlassen wird das gefällte Hydroxyd auf einem Filter gesammelt, auf diesem bis zum Verschwinden der Schwefelsäurereaktion im abfließenden Waschwasser ausgewaschen, worauf das noch feuchte Filter in einem gewogenen Platintiegel verbrannt und verascht wird. Der Rückstand soll keine schwarzen Kohlentelchen mehr enthalten, er wird nach dem Abkühlen des Tiegels im Exsikkator zur Wägung gebracht.

Eine gelbliche Färbung des Tiegelinhaltes weist auf die Gegenwart von Eisen.

b) Maßanalytische Bestimmung der Tonerde nach Stock¹⁾. Diese Bestimmung eignet sich im allgemeinen nur für reine Salze, da

¹⁾ Stock, Berichte der deutschen chem. Gesellschaft **33**, 548 [1900].

die Gegenwart löslicher Verunreinigungen fehlerhafte Werte ergibt. Sie ist gut für kristallisierte Salze (Alaune) verwendbar. Voraussetzung zur Erlangung einwandfreier Ergebnisse ist die Bedingung, daß in 100 ccm der zu titrierenden Lösung nicht mehr als 0,3—0,5 g Substanz enthalten sind. Weiterhin ist es notwendig, die zur Anwendung gelangende $n/_{10}$ -Natronlauge durch Zusatz von Baryumchlorid karbonatfrei zu machen und zum Lösen der Tonerdeverbindung Wasser zu verwenden, das von Kohlensäure durch Kochen befreit wurde. Die zur Bestimmung benutzte Flüssigkeit wird in einem Titrierbecher mit neutraler Baryumchloridlösung (10 ccm 10%ige $BaCl_2$ -Lösung genügen für 1 g Kalialaun) versetzt, dann auf $90^{\circ} C$ erhitzt und nach Zusatz von Phenolphthalein mit $n/_{10}$ -Natronlauge auf schwache Rosafärbung titriert. Es entspricht 1 ccm $n/_{10}$ -Lauge 0,017 g Al_2O_3 .

Bestimmung der Schwefelsäure. 50 ccm der filtrierten Lösung werden zum Sieden erhitzt und mit siedendem Baryumchlorid gefällt, worauf der erhaltene Niederschlag in der bekannten Weise aufgearbeitet wird.

Prüfung auf Eisen. Der in den meisten Fällen sehr geringe Eisengehalt macht bei der Schwierigkeit der Trennung des Eisens von dem Aluminium seine gewichtsanalytische Bestimmung von vornherein aussichtslos. Das gleiche gilt auch von der titrimetrischen Bestimmung mittels Permanganatlösung. Geeignet ist für den vorliegenden Fall lediglich die kolorimetrische Methode in der von Lunge und v. Kéler gegebenen Ausführungsform¹⁾.

Prüfung auf freie Säure. Zur qualitativen Prüfung auf freie Säure (H_2SO_4) verfährt man wie folgt. Man gibt 1 g gepulvertes Aluminiumsulfat in ein Reagenzglas und fügt absoluten Alkohol hinzu. Ist freie Säure vorhanden, so löst diese sich in Alkohol auf und kann nachgewiesen werden durch Zufügen einer Auflösung von Kongorot in absolutem Alkohol: die rote Farbe geht in Blau über.

Nach Donath²⁾ soll man eine geringe Menge Jodkaliumstärke-lösung und einige Tropfen stark verdünnte Kaliumbichromatlösung zusetzen. Es entsteht Blaufärbung, wenn sehr geringe Mengen freier Säuren vorhanden sind.

Die quantitative Bestimmung der freien Säure im Alaun ist ziemlich schwierig. Sie wird zweckmäßig nach Beilstein und Grosset durchgeführt. Diese Methode beruht auf der Tatsache, daß durch Zusatz von neutralem Ammoniumsulfat zu schwefelsaurer Tonerde diese nahezu quantitativ als Ammoniakalaun niedergeschlagen wird, während die freie Säure in Lösung bleibt. Der Rest des Alauns wird wie das überschüssige Ammoniumsulfat durch Alkohol gefällt, so daß in der

¹⁾ Man vergleiche den Abschnitt über Wasseruntersuchung S. 13.

²⁾ A. Goldberg, Chem.-Ztg. 41, 599 [1917].

alkoholischen Lösung neben der freien Säure nur etwas Ammonsulfat verbleibt.

Zur Bestimmung sind erforderlich:

1. eine kalt gesättigte Lösung von neutralem Ammonsulfat,
2. 95%iger Alkohol (auf neutrale Reaktion zu prüfen),
3. eine $n/_{10}$ -Alkalilösung.

1—2 g genau abgewogener Alaun werden in 5 ccm destilliertem Wasser gelöst und zur Lösung 5 ccm einer kalt gesättigten Ammonsulfatlösung hinzugefügt. Man läßt $\frac{1}{4}$ Stunde unter häufigem Umrühren stehen, fügt zwecks Ausfällung 50 ccm 95%igen Alkohol hinzu und filtriert. Man wäscht den Niederschlag nochmals mit 50 ccm Alkohol aus und dampft auf einem Wasserbad den gesamten Alkohol des Filtrates ab. Den Rückstand nimmt man mit Wasser auf und titriert ihn mit $n/_{10}$ -Alkali unter Benutzung von Phenolphthalein.

Die Werte dieser Methode sind gewöhnlich um etwa 0,25% zu hoch.

Nach Iwanow¹⁾ soll man das neutrale Tonerdesalz mit Ferrozyankalium in kochender Lösung fällen, die Säure bleibt in Lösung und kann mit Alkali titriert werden. Unmittelbar nach dem Zusatz von Ferrozyankalium gibt man einen Überschuß an Chlorbaryum hinzu. Aus der freien Schwefelsäure wird die äquivalente Menge Salzsäure frei, der Überschuß an Chlorbaryum bindet sich an Ferrozyankalium.

Füllstoffe.

Füllstoffe werden in der Papierfabrik in sehr großen Mengen verbraucht. Als Grundlage für ihren Einkauf dient meistens lediglich die praktische Erfahrung, welche durch Versuche im Betrieb den geeignetsten und billigsten Füllstoff ausfindig macht.

Bei dem Umfange des Bedarfes ist der schlußmäßige Kauf das natürliche. Bei der daher nur nach und nach stattfindenden Auslieferung der gekauften Ware ist sonach ein ständiger Vergleich mit der anfänglich gelieferten Qualität notwendig, da durch sich stetig während der Auslieferung des Schlusses steigende Abweichungen möglicherweise erhebliche Qualitätsverschlechterungen bewirkt werden können. Außer dieser Vergleichsuntersuchung wird man gewöhnlich nur noch eine Bestimmung des Trockengehaltes der Ware durchführen, besonders dann, wenn die Ware ab Erzeugungsort gekauft wurde, um sich vor zu hohen Frachtkosten zu schützen.

Eingehendere Prüfung von Füllstoffen dürfte nur im Falle erheblicher Abweichungen vom ursprünglichen Kaufmuster und bei einem Wechsel der Bezugsquelle sich als notwendig erweisen.

¹⁾ Iwanow, Chem.-Ztg. **37**, 814 [1913].

Je nach der Art und der Herstellung der Füllstoffe kommen für einzelne auch gewisse stets auszuführende Reinheitsproben in Betracht.

a) Allgemeine Untersuchungen.

Feuchtigkeitsbestimmung. Der Wassergehalt von Erden wird in einfacher Weise durch Trocknen von 1—2 g des sorgfältig gezogenen Durchschnittsmusters im Wassertrockenschrank ermittelt. Wenn auch vom Gesichtspunkte der Frachtersparnis eine trockene Ware Vorteile bringt, so ist doch wiederum zu beachten, daß sehr trockene Erden beim Ausladen und bei der Verwendung starken Verstäubungsverlust ergeben. Als durchschnittliche Werte für den Feuchtigkeitsgehalt können etwa die folgenden gelten:

böhmischer Kaolin bis 12 ‰,

englischer Kaolin bis 15 ‰,

Talkum bis 3 ‰,

Gipserden (Annaline, Lenzin, Brillantweiß, Blütenweiß u. a.) bis 1 ‰,

Schwerspat (Baryt) bis 1 ‰,

Blanc fixe (Teig) bis 30 ‰.

Farbton (Vergleichsprobe). Zum Vergleich zweier Füllstoffe hinsichtlich ihrer Weiße verfährt man in folgender einfachen Weise. Man bringt auf eine Glasplatte je eine Probe der zu vergleichenden Füllstoffe und preßt sie durch eine zweite darüber gelegte Platte möglichst flach, wobei man darauf achtet, beide Proben in einer längeren Linie zur Berührung zu bringen. Nach dem Abheben der zweiten Glasplatte werden die Proben verglichen.

Farbstoffe. Die Füllstoffe werden manchmal, um gelbliche Färbungen zurückzudrängen, mit blauen Farbstoffen getönt. Als solche Farbstoffe kommen meistens nur Anilinfarben in Betracht, seltener mineralische Farben wie Ultramarin oder Berliner Blau.

Teerfarben können durch Ausschütteln der Füllstoffe mittels Alkohol erkannt werden. Sie sind in ihm mit verhältnismäßig dunklem Farbton löslich.

Die Mineralfarben sind unter dem Mikroskop als blaue Körnchen deutlich erkennbar. Da jedoch nicht selten besonders Tone kleine bläuliche Teilchen enthalten, welche aus dunklen Adern der Lager stammen (Korund), ist die mikroskopische Probe nicht ganz einwandfrei. Um Ultramarin sicher nachzuweisen verfährt man daher wie folgt. Man gibt in ein Reagenzglas eine Probe des Füllstoffes und übergießt sie mit verdünnter Salzsäure. Das Glas verschließt man dann mit einem Wattepfropfen, mit welchem man einen Streifen angefeuchtetes Bleipapier im oberen Teil des Glases festklemmt. Spuren von aus dem

Ultramarin stammendem Schwefelwasserstoff machen sich durch Braunfärbung des Streifens erkennbar.

Ist dem Füllstoff Berliner Blau beigemischt, so verschwindet der blaue Ton nicht durch eine solche Behandlung mit Salzsäure, wohl aber durch Kochen mit verdünnter Natronlauge oder durch Glühen.

Zusätze von Kalksalzen. Teueren Füllstoffen (Blanc fixe, Talkum u. a.) werden manchmal Zusätze von Kreide oder Gips beigefügt. Solche Zusätze können beim Schwerspat schon durch Ermittlung des spezifischen Gewichtes festgestellt werden. Zweckmäßiger ist es jedoch, in einem solchen Falle eine chemische Prüfung auszuführen. Man erwärmt zu diesem Zweck eine Probe des Füllstoffes mit verdünnter Salzsäure etwa 10 Minuten lang. Den hierbei erhaltenen Auszug neutralisiert man nach dem Filtrieren mit Ammoniak. Sind Kalksalze vorhanden gewesen, so entsteht nach weiterem Zusatz von Ammoniumoxalat ein krystallinischer Niederschlag von weißem oxalsaurem Kalk. Macht sich eine quantitative Ermittlung dieser Beimengungen notwendig, so verfährt man in der beschriebenen Weise mit etwa 5 g des Füllstoffes und bringt schließlich den erhaltenen Niederschlag nach längerem Glühen als CaO zur Wägung. Statt dessen kann man auch den Niederschlag von Kalziumoxalat nach genügendem Auswaschen mit $n/_{10}$ -Permanganatlösung bei 60° Wärme bis zur Rotfärbung titrieren (1 ccm $n/_{10}$ -Permanganat entspricht 0,028 g CaO oder 0,05 g $CaCO_3$).

Bestimmung der Feinheit. Außer von dem Farbton hängt die Güte eines Füllstoffes noch ab von der Größe seiner Teilchen und von der Menge der sandigen Beimengungen. Je feiner geschlämmt ein natürlicher Füllstoff ist (Kaolin), um so wertvoller ist er für den Papiermacher und um so geringer werden die sandigen Beimengungen sein. Über die erstere gibt schon die mikroskopische Prüfung bei Vergleichen guten Aufschluß. Weiter kann man hierüber Näheres erfahren, wenn man eine Probe des Füllstoffes in einen kleinen mit Wasser gefüllten Standzylinder wirft: je feiner geschlämmt oder gemahlen der Füllstoff ist, um so langsamer wird er sich absetzen. Bei dieser Prüfung sinken etwa vorhandene sandige Beimengungen rasch auf den Boden des Gefäßes. Eine weitere einfache Probe, um solche sandigen Beimengungen besonders beim Kaolin zu ermitteln, besteht darin, daß man eine Probe des Füllstoffes auf ein Blatt Papier bringt und mit einem Messer flach überstreicht. Sandige Teilchen ragen aus der sonst glatten Fläche hervor, sind auch durch ihre Farbe und ihren Glanz erkennbar.

Die bisher wiedergegebenen Prüfungen sind lediglich Vergleichsuntersuchungen. Will man ein mehr objektives Bild von der Feinheit und Reinheit eines Füllstoffes haben, so kann man dies erhalten mit Hilfe von Sieben oder durch eine Schlämmanalyse.

Zur Abtrennung der groben Teilchen durch Siebe benutzt man die bei der Tonprüfung üblichen feinen Seidenflorsiebe, die bis zu 4900 Maschen auf den Quadratzentimeter besitzen. Man stellt mittels warmen Wassers eine vollkommen gleichmäßige Aufschlammung der gewogenen Füllstoffprobe (50—100 g) her und gießt diese durch das Sieb. Der auf diesem verbleibende Rückstand wird sorgfältig ausgewaschen, getrocknet und zur Wägung gebracht. Durch Anwendung von Sieben verschiedener Feinheitgrenze von 3600—4900 Maschen auf den Quadratzentimeter ist es möglich festzustellen, wieviel eine bestimmte Größe übersteigende Bestandteile in dem Füllstoff vorhanden sind.

Zu einer genauen Sortierung der verschiedenen Bestandteile nach ihrer Größe benutzt man einen Schlämmapparat in der bekannten, in der keramischen Industrie üblichen Ausführung.

b) Besondere Untersuchungen bei einzelnen Füllstoffen.

Kaolin.

Eisen in Kaolin. Der Eisengehalt im Kaolin ist durch den gelben Farbton, welchen er diesem Füllstoff verleiht, eine unangenehme Erscheinung. Zu seiner quantitativen Ermittlung behandelt man den Kaolin mit verdünnter Salzsäure in der Wärme und prüft die erhaltene Lösung kolorimetrisch auf Eisen. Bei Vergleichsproben kann man auch so verfahren, daß man die salzsaure Lösung mit einer Lösung von gelbem Blutlaugensalz bekannter Konzentration tropfenweise versetzt und den entstandenen Farbton vergleicht.

Talkum.

Prüfung auf Kalziumkarbonat. Als verhältnismäßig teurer Füllstoff enthält Talkum bisweilen Verfälschungen in Form von kohlen-saurem Kalk. Auf diesen wird geprüft dadurch, daß man den „Säureverlust“ ermittelt, d. h. den Verlust an Gewicht beim Behandeln mit verdünnter Salzsäure. Nach Wittel und Welwart arbeitet man nach folgender Vorschrift: 1 g Talkum wird mit 200 ccm destillierten Wassers übergossen, dann werden 3 ccm Salzsäure vom spez. Gewicht 1,12 zugefügt und hierauf wird das Gemisch 15 bis 20 Minuten im Sieden erhalten. Nach Filtration und Trocknen wird der Rückstand gewogen. Der Säureverlust schwankt nach Wittel und Welwart zwischen 1,97 und 11,69 %.

Schwerspat, Blanc fixe.

Zusatz von Bleisulfat. Schwerspat wird manchmal durch Zusatz von Bleisulfat gefälscht. Ein solcher Zusatz läßt sich folgendermaßen ermitteln. Man erwärmt eine Probe des Füllstoffes mit kohlen-saurem Natron und läßt dann etwa 12 Stunden stehen. Nach dieser Zeit wird filtriert, ausgewaschen und der Rückstand mit sehr verdünnter

Salpetersäure behandelt. Entsteht beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die dann erhaltene schwach saure Flüssigkeit ein brauner bis schwarzer Niederschlag, so ist Blei anwesend.

Säurereste. Künstlicher Schwerspat (Blanc fixe) enthält häufig von der Herstellung her im Teig verbliebene Säurereste. Qualitativ ermittelt man solche mittels blauem Lackmuspapier, das man in den mit Wasser verdünnten Teig eintaucht.

Zur quantitativen Bestimmung größerer Säurereste verreibt man in einem Mörser 10—20 g Teig mit heißem Wasser, spült in ein Becherglas, kocht auf und titriert mit n_{10} -Lauge.

Zusammenstellung der gebräuchlichsten Füllstoffe.

Gattung	Sorte	Spez. Gew.	Bemerkung
Karbonate	Kohlensaur. Kalk, Kreide, CaCO_3	2,6—2,8	
	Kohlensaur. Baryt, Patentweiß, Witherit, BaCO_3	4,2—4,3	
Sulfate	Schwefelsaurer Kalk Wasserfreies Salz: Annaline CaSO_4 Wasserhaltiges Salz: Pearl Hardening $\text{CaSO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$ Andere Bezeichnungen: Satinite, Brillantweiß, Gips	2,8—3,0 2,2—2,4	In Wasser löslich im Verhältnis 1 : 400. Viel Verlust im Abwasser bis zu 70%. Satinite künstlich erzeugt aus Kalkmilch und Aluminium-Sulfat. Enthält Tonerde neben Kalziumsulfat. Kommt als Paste in den Handel.
	Schwefelsaurer Baryt, Blanc fixe, Permanentweiß, Schwerspat, BaSO_4	4,3—4,5	Wenn im Stoff erzeugt, nur etwa 35% Verlust. Bei Anwendung von fertigem Füllstoff Verluste bis zu 50%.
Silikate	Kieselsaure Tonerde, China Clay, Porzellanerde, Kaolin, $\text{H}_2\text{Al}_2(\text{SiO}_4)_2 + \text{H}_2\text{O}$	2,2	Wichtigster Füllstoff. Es bleiben bis 70% im Papierstoff.
	Kieselsaure Magnesia, Talkum, $\text{H}_2\text{Mg}_3(\text{SiO}_3)_4$	2,7—2,8	Etwa 50—60% bleiben im Stoff.
	Kieselsaure Magnesium-, Aluminium-, Kalzium-Verbindung, Asbestine, Agalite, Nematolyte.	2,2—2,5	Enthält bis 96% kieselsaure Magnesia. Es bleiben bis zu 80% des Füllstoffs im Papier.

Aussehen der Füllstoffe unter dem Mikroskop.

Zur schnellen Ermittlung der Art eines Füllstoffes läßt sich auch sehr gut das Mikroskop anwenden. Besonders charakteristische Merkmale enthält folgende Übersicht.

Füllstoff	Aussehen unter dem Mikroskop
Kaolin	Die einzelnen Teilchen sind ziemlich gleichförmig, meistens rund, ohne scharfe Ecken. Nur bei geringeren Sorten treten große Verschiedenheiten der Teilchen hervor.
Talkum	Schuppenförmige Kristallbruchstücke.
Asbestine, Agalite	Nadelförmige, faserige, ungleichartige Bruchstücke.
Kalziumsulfate	Gemenge von nadelartigen und größeren Bestandteilen. Bringt man einen Tropfen Salzsäure zusammen mit etwas Füllstoff auf das Präparatenglas, erwärmt vorsichtig und raucht schließlich langsam ab, so scheidet sich der anfangs gelöste Gips in Form von langen Nadeln wieder ab, die deutlich unter dem Mikroskop wahrgenommen werden können.
Schwerspat	Stellt sich unter dem Mikroskop als ein Gemenge verschieden großer, eckiger Teilchen dar.

Farbstoffe.

Ultramarin.

Ultramarin ist der am häufigsten benutzte blaue Mineralfarbstoff, der infolge seines reinen und ziemlich unveränderlichen Farbtones immer noch große Vorzüge gegenüber Teerfarbstoffen besitzt. Ultramarin kommt in verschiedener Tönung und Farbkraft in den Handel. Von Einfluß auf die Färbung ist auch seine Mahlung. Ein Nachteil dieses Farbstoffes ist seine mehr oder weniger starke Empfindlichkeit gegen schwefelsaure Tonerde und freie Säure selbst. Ultramarin enthält bisweilen Verfälschungen in Form von Ton, Gips, Schwerspat, ferner zur Erzielung dunkler Töne Beimengungen von Glycerin und Sirup. Aus vorstehendem zeigt sich ohne weiteres, auf welche Punkte sich eine Untersuchung des Ultramarins zu erstrecken hat.

Prüfung auf Färbvermögen. Man kann auf zwei verschiedene Arten verfahren:

a) Man mischt 1 Teil der Probe mit 5 Teilen eines weißen Kaolins und rührt mit einer bestimmten Wassermenge zu einem Brei an. In der gleichen Weise wird ein Normalmuster zu einer Paste angerieben und

beide Farbstoffe werden dann auf ihren Ton verglichen. Es gelingt auf diese Weise einen guten Maßstab für die Farbkraft zu erhalten.

Eine mehr praktische Prüfung ist die folgende. Sie besteht darin, daß man eine abgewogene Menge aufgeschlagenen Papierstoff mit einer bestimmten Farbstoffmenge ausfärbt, dann ein Handmuster aus dem Brei schöpft und dieses mit einer gleichartigen Ausfärbung des Normalmusters vergleicht.

Prüfung der Feinheit. Man bringt eine Probe Ultramarin auf ein kleines Sieb, das aus feinsten Seidengaze besteht und verreibt mit dem Finger. Größere Teilchen lassen sich gut herausfühlen.

Statt dessen kann man auch die folgende Probe anwenden. 1 g Ultramarin wird in einer Flasche mit 200 ccm Wasser gut geschüttelt, worauf man die Flasche stehen läßt. Das Wasser bleibt um so länger blau gefärbt, je feiner der Farbstoff gemahlen ist. Ultramarine, die bei dieser Probe sich unvollkommen oder gar nicht verteilen, sind für die Zwecke der Papierfärberei unbrauchbar.

Prüfung auf Alaunbeständigkeit. Man schüttelt 0,05—0,1 g des zu prüfenden Farbstoffes mit 10 ccm einer 10%igen filtrierten Lösung von schwefelsaurer Tonerde in einem Reagenzglas. Man vergleicht hierbei sein Verhalten mit dem eines bekannten Ultramarines. Widerstandsfähige Ultramarine verblassen erst nach Tagen, hingegen empfindliche bereits nach wenigen Minuten.

Prüfung auf Verfälschungen. a) Mineralische Stoffe. Sie können unter dem Mikroskop gut erkannt werden. Neben den blauen Teilchen sind farblose unregelmäßige Körnchen enthalten, die, wenn es sich um Schwerspat oder Ton handelt, in Wasser unlöslich sind.

Zur Feststellung von Gips kocht man Ultramarin mit Wasser, filtriert und fügt zum Auszug oxalsaures Ammon: eine mehr oder weniger starke Trübung läßt auf Gegenwart von Gips schließen. Ultramarin enthält bisweilen von seiner Darstellung her Reste von Glaubersalz, die unvollständige Verteilbarkeit des Farbstoffes im Wasser bewirken können. Man prüft auf diesen Stoff mittels eines wässerigen Auszuges aus einer Farbstoffprobe. Dieser Auszug gibt in einem solchen Falle mit Baryumchlorid eine weiße Fällung und der bei seinem Eindampfen auf einem Platintiegel-Deckel erhaltene Rückstand färbt die nicht leuchtende Bunsenflamme stark gelb.

b) Organische Beimengungen. Zur Prüfung auf Glycerin und Sirup stellt man sich einen wässerigen Auszug des Farbstoffes her. Diesen Auszug dampft man zur Trockene ein und erhitzt ihn dann vorsichtig. Auf das Vorhandensein der genannten Stoffe kann geschlossen werden, wenn hierbei Bräuhung eintritt und sich der charakteristische Geruch verbrennender organischer Substanzen bemerkbar macht.

Teerfarbstoffe.

Wichtig erscheint vor allem die Feststellung, ob ein einheitlicher Farbstoff oder ein Gemenge von Farbstoffen vorliegt. Zur Prüfung befeuchtet man ein Stück Filtrierpapier mit Wasser, hält es wagrecht und bläst dann eine kleine Menge von fein gepulvertem Farbstoff derart auf die feuchte Papierfläche, daß sich die Teilchen gesondert als Farbpünktchen im Wasser des Papierblattes lösen können. Die verschiedenen Farbflecke geben Anhaltspunkte für die Zahl und die Farbtöne der etwa gemischten Farbstoffe. Weitere Unterschiede können unter Umständen bei den in Wasser nur mit ähnlichem Farbton löslichen Farbstoffen durch Aufblasen auf konzentrierte Schwefelsäure ermittelt werden.

Von Bedeutung ist ferner die Feststellung der Farbstoffklasse für das anzuwendende Färbeverfahren. Meist wird freilich der Name des Farbstoffes bekannt sein und der Lieferung eine Färbe-Vorschrift beigegeben sein. In Zweifelsfällen kann man sich durch Probefärbungen auf Spinnfasern verhältnismäßig leicht darüber unterrichten, ob man es mit einem sauren, basischen oder substantiven, Beizen- oder Küpen-Farbstoff zu tun hat.

Zur Erkennung eines etwa vorhandenen sauren Farbstoffes bringt man in die etwa 1^o/₀ige kochende Lösung nach Zusatz von einigen Tropfen Essigsäure ein Wollgarnsträngchen ein, hält unter häufigem Umziehen des Strängchens die Färbe Flüssigkeit $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde im Kochen, spült dann aus und beobachtet, ob aus der Farblösung der Farbstoff ganz oder doch größtenteils ausgezogen ist und beim kräftigen Spülen auf den Fasern des Wollsträngchens verbleibt.

Zur Erkennung der basischen Farbstoffe wendet man ein durch Einlegen in Tannin und Fixieren mit Brechweinstein gebeiztes Baumwollgarnsträngchen an. Basische Farbstoffe fixieren sich auf derart gebeizten Fasern sehr vollständig. Die Lösungen von basischem Farbstoff geben übrigens bei vorsichtigem Zusatz von Tanninlösung eine Fällung, so daß eine Ausfärbung sich vielfach erübrigt.

Der Nachweis substantiver Farbstoffe gelingt durch Ausfärbung in einer 2—5^o/₀igen Farbstofflösung, der man Kochsalz oder Glaubersalz in solchen Mengen beigelegt hat, daß 10—20^o/₀ des Fasergewichtes an Salz vorhanden sind. Substantive Farbstoffe lassen sich beim kochenden Ausfärben binnen $\frac{1}{2}$ Stunde auf der Baumwollfaser fixieren.

Küpenfarbstoffe können an ihrem Verhalten zu Hydrosulfit und Alkali erkannt werden. Sie gehen bei der Behandlung mit diesen Reagenzien meist unter Farbänderung in Lösung.

Beizenfarbstoffe färben in Suspension oder Lösung ungebeizte Baumwolle oder Wolle nicht an. Kocht man aber in der Farbstoffbrühe ein Strängchen gebeizter Faser — besser noch verwendet man Streifen von Baumwollstoff, der mit Beizen bedruckt ist —, so kann an der

Farbveränderung der gebeizten Faser der Beizcharakter des Farbstoffes erkannt werden.

Probefärbung: Die Ausgiebigkeit von Farbstoffen, ihren Farbton auf Papierstoffen, kann man nur durch Probefärben erkennen. Man nimmt von dem zu untersuchenden Papierstoffbrei eine bestimmte Menge, setzt eine bestimmte Menge Farbstofflösung dazu, fällt mit Tonerdesulfat, gegebenenfalls mit Harzleim und Tonerdesulfat unter Umrühren, am besten in einem dickwandigen Glasgefäß (sogenannte „Stutzen“) aus und saugt die gefärbte Papiermasse auf einer Nutsche über Filtriereinlagen aus feinem Baumwollstoff ab. Filter samt Niederschlag werden in einer Presse — wozu eine Kopierpresse genügt — abgepreßt, worauf sich die Filtriertuchschicht bei einiger Vorsicht ohne Verletzung des entstandenen Papierblattes abheben läßt. Das Papierblatt wird darauf an der Luft, besser heiß getrocknet, wobei man durch Spannung ein Einschrumpfen und Blasigwerden verhüten muß. Zur Trocknung ist der im Abschnitt: „Bleicherei“ empfohlene Apparat sehr geeignet.

Tannin.

Das für Färbezwecke benutzte Tannin kommt als ein gelbliches Pulver oder aber in krystallähnlichen Schuppen in den Handel. Charakteristisch ist die schwarz-blaue Färbung, die seine wässrige Lösung mit Eisenchlorid gibt und seine Fähigkeit, Eiweiß und Leim zu fällen.

Die Prüfung des Tannins erstreckt sich gewöhnlich auf die Bestimmung seines Wassergehaltes und den Nachweis etwa vorhandener anorganischer Verunreinigungen.

Bestimmung des Wassergehaltes. Man trocknet 1—2 g Tannin bei 100° bis zur Gewichtskonstanz und ermittelt den Gewichtsverlust. Der Wassergehalt darf 12% nicht übersteigen.

Prüfung auf anorganische Verunreinigungen. Ihre Ermittlung geschieht durch eine Aschenbestimmung, die man mit 1—2 g Tannin durchführt. Der meist aus Zinkoxyd bestehende Aschengehalt soll 0,15% nicht übersteigen.

Andere Chemikalien.

Formaldehyd.

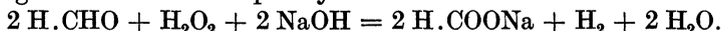
Der technische Formaldehyd kommt als eine 40%ige Lösung (Formol) in den Handel.

Von den Verunreinigungen, auf die Formalin für die Zwecke der Leimung zu prüfen ist, kommt hier bloß freie Säure in Betracht. Außer dieser Prüfung sollte die Lösung stets quantitativ auf ihren Gehalt an Formaldehyd untersucht werden.

Prüfung auf freie Säure. Man versetzt 10 ccm Formaldehyd mit 10 Tropfen Normalkalilauge. Die Lösung darf dann nicht mehr sauer reagieren. Formaldehyd enthält nicht selten bis zu 0,2% Ameisensäure.

Quantitative Bestimmung. Zur schnellen quantitativen Bestimmung kann die Ermittlung des spez. Gewichtes dienen (siehe folgende Tabelle). Da Formaldehyd stets etwas Methylalkohol enthält, ist diese Bestimmung jedoch nicht ganz verlässlich.

Zur genauen quantitativen Bestimmung benutzt man die von W. Fresenius und L. Grünhut¹⁾ gegebene Vorschrift. Die Methode beruht auf folgender Umsetzung des Formaldehydes in alkalischer Lösung mit Wasserstoffsperoxyd:



Die praktische Ausführung ist die folgende. Man wägt etwa 3 g Formalinlösung in einem engen Wägeröhrchen mit eingeschliffenem Stopfen ab. Das geöffnete Wägegglas läßt man dann, ohne daß es umfällt, in einen Erlenmeyerkolben von etwa 500 ccm Inhalt gleiten, der bereits mit 25—30 ccm kohlenstofffreier doppeltnormaler Natronlauge beschickt ist. Durch Kippen und Umschwenken mischt man dann das Formol mit der Lauge und gibt gleichzeitig 50 ccm 3%iges H_2O_2 zu, die man unter weiterem Umschwenken langsam innerhalb 3 Minuten durch einen Trichter zufließen läßt. Man läßt dann 5—10 Minuten stehen und titriert nach dem Abspülen des Trichters das überschüssige Alkali mit doppeltnormaler Säure unter Benutzung von Lackmus als Indikator zurück.

1 ccm 2 N.-Lauge entspricht 0,06 g CH_2O . Die eigene Azidität der Formalinlösung, sowie die des Wasserstoffsperoxydes ist bei dieser Bestimmung zu berücksichtigen.

Spez. Gewichte reiner wässriger Formaldehydlösungen bei 18°, bezogen auf Wasser von 4°, nach Auerbach.

g CH_2O in 100 ccm Lösung	g CH_2O in 100 g Lösung	Spez. Gew.
2,24	2,23	1,0054
4,66	4,60	1,0126
11,08	10,74	1,0311
14,15	13,59	1,0410
19,89	18,82	1,0568
25,44	23,73	1,0719
30,17	27,80	1,0853
37,72	34,11	1,1057
41,87	37,53	1,1158

¹⁾ Fresenius und Grünhut, Z. f. analytische Chemie 44, 13 [1905].

Bestimmung von Mineralsäuren.

Schwefel- und Salzsäure. Beide Säuren gelangen häufig in Papier- und Zellulosefabriken zur Anwendung. Zur raschen Ermittlung ihres Gehaltes dient die Bestimmung des spez. Gewichtes mit Hilfe eines Aräometers. Die genaue Gehaltsermittlung geschieht durch Titration einer genau abgemessenen und entsprechend verdünnten Probe mit $n/10$ -Alkalilösung, wobei man Methylorange als Indikator verwendet.

Schwefelsäure kommt in konzentriertem Zustand als ölige Flüssigkeit vom spez. Gewicht 1,85 in den Handel. Verdünnte Säuren werden fast ausnahmslos aus der konzentrierten durch Einlaufenlassen in Wasser hergestellt. (Größte Vorsicht notwendig, Säure muß in dünnem Strahl ins Wasser laufen, wobei ständig gerührt werden muß!) Konzentrierte Säure enthält bisweilen von ihrer Darstellung her geringe Mengen Blei. Sie können nachgewiesen werden durch Verdünnen mit Wasser, wobei das Blei als Sulfat in feiner Trübung ausfällt.

Salzsäure wird gewöhnlich als eine 30—36 %ige Auflösung des Chlorwasserstoffgases gehandelt. Diese wässrige Auflösung enthält stets Eisen, dem sie ihre gelbe Farbe verdankt. Wenn sonst keine Hindernisse vorliegen, benutzt man daher in allen Fällen, wo Säure mit dem Papierstoff in Berührung kommt (z. B. am Ende der Bleiche) vorzugsweise Schwefelsäure, selbst auf die Gefahr einer Anreicherung des Halbstoffes mit unlöslichen Salzen.

Es entspricht:

1 ccm $n/10$ -Alkalilösung	=	0,0049	g H_2SO_4
1 ccm „ „		0,00365	g HCl.

B. Abwässer.

Allgemeines. Der Untersuchung der Abwässer wird in vielen Fällen durchaus nicht jene Bedeutung zugemessen, welche ihr wirklich zukommt. Zwei wichtige Gründe sind es, die eine solche Untersuchung rechtfertigen. Es ist bekannt, daß gerade wegen des Abwassers nicht selten sehr unliebsame Streitigkeiten mit dem Wassernachbar im Unterlauf veranlaßt werden. Eine genügende Kontrolle des Gesamtabwassers der Anlage und die Ergreifung von geeigneten Maßregeln auf Grund des Ausfalles dieser Untersuchung ist gewiß ein Vorbeugungsmittel gegen das Entstehen solcher Zwistigkeiten, zumal derartige Klagen der Nachbarn nicht selten ganz unberechtigt sind und in vielen Fällen wesentlich übertrieben wird.

Weiterhin ist die Abwasseruntersuchung auch vom ökonomischen Standpunkt aus gerechtfertigt. Es ist gewiß nicht zuviel gesagt, wenn man behauptet, daß eine dauernde Untersuchung der Abwässer der einzelnen Betriebsabteilungen einen guten Anhaltspunkt für die Beurteilung ihres Arbeitens in wirtschaftlicher Hinsicht ergibt.

Aus diesen Betrachtungen folgt, daß bei der Untersuchung von Abwässern zu unterscheiden ist, ob es sich um solche handelt, die von einer der verschiedenen Betriebsabteilungen stammen, oder ob das Gesamtabwasser einer Anlage vorliegt.

Bei den erstgenannten, also bei unvermischten Abwässern von den Papier- und Entwässerungsmaschinen, von den Waschholländern, von der Chlorwasserbereitung, von der Leimküche, von der Schleiferei und von den verschiedenen anderen Abteilungen ist in erster Linie der Verlust an verwertbaren Substanzen der Anlaß zur Untersuchung. Der Zweck der Untersuchung des Gesamtwassers ist hingegen zumeist die Feststellung der Schädlichkeit für Anwohner, für die Fischzucht und der Eignung für weitere gewerbliche Zwecke.

Für beide Arten der Untersuchungen können hier in Anbetracht der großen Verschiedenheit der praktischen Verhältnisse nur allgemeine Richtlinien gegeben werden.

Untersuchung des Gesamtabwassers. Die Prüfung des gesamten Abwassers zerfällt in eine Untersuchung an Ort und Stelle, d. h. in eine örtliche Begehung und Betrachtung des Abwasserlaufes und in eine chemische Untersuchung auf schädliche Stoffe im Laboratorium.

Es sei nun von vornherein darauf aufmerksam gemacht, daß den Ergebnissen einer im eigenen Laboratorium vorgenommenen Wasseranalyse vor Gericht keine unbedingte Beweiskraft zukommt. Eine solche besitzen lediglich die Analysen von vereideten Sachverständigen, welche aber in ihrem Gutachten gewiß auch die im Laboratorium der Fabrik gewonnenen Ergebnisse heranziehen und besprechen werden und ihnen damit doch eine gewisse Bedeutung verleihen.

Die Prüfung an Ort und Stelle hat sich hier auf folgende Punkte zu erstrecken:

1. Äußeres Aussehen des Wassers.
2. Geruch.
3. Reaktion.

Zu 1. Es ist zu beachten ob das Abwasser unverhältnismäßig stärker getrübt oder gefärbt ist als normal, ferner, ob es sichtbare Mengen von Abfallstoffen enthält. Es ist endlich festzustellen, wie weit unterhalb der Fabrik solche Verunreinigungen jeweils beobachtet werden können und wann das Abwasser äußerlich einwandfrei erscheint. Es sei bemerkt, daß trübes oder gefärbtes Wasser an und für sich nicht schädlich zu sein braucht, daß hierüber lediglich die Untersuchung der Schwebestoffe Aufschluß geben kann, ein Umstand, der besonders bei Angaben von Laien beachtet zu werden verdient.

Zu 2. Von den Gerüchen, auf die hier zu prüfen wäre, kommen als schädlich in Betracht: schweflige Säure, Chlor, Schwefelwasserstoff und Mercaptane (Natron-Sulfat-Kochverfahren).

Zu 3. Die Reaktion des Abwassers wird durch Eintauchen von empfindlichem Lackmuspapier an verschiedenen Stellen des fließenden Abwassers festgestellt.

Untersuchung im Laboratorium. Hierzu ist die Entnahme einer genügend großen Probe notwendig und diese muß tatsächlich eine gute Durchschnittsprobe darstellen. Solange es sich um stets gleichmäßig abfließendes Wasser handelt, ist die Probeentnahme rasch durchgeführt. An einer Stelle des Unterlaufes werden aus der Mitte und von den beiden Seiten, von der Oberfläche und aus größeren oder geringeren Tiefen mittels eines Schöpfers bzw. einer erst unter der Oberfläche des Wassers zu öffnenden Flasche Proben genommen. Diese werden in einem größeren mit dem zu untersuchenden Wasser ausgespültem Gefäß gesammelt, worauf nach gutem Durchmischen zur eingehenden Untersuchung eine Probe von etwa 5—10 l in verschließbare Flaschen gegeben wird.

Läuft das Abwasser in wechselnder Zusammensetzung ab, so muß die Probeentnahme über einen längeren Zeitraum verteilt werden und z. B. einige Stunden lang alle $\frac{1}{4}$ Stunden eine Probe in der oben beschriebenen Weise entnommen werden.

Wird von Zeit zu Zeit Wasser abgelassen, das in seiner Beschaffenheit wesentlich von dem normalen Abwasser abweicht, z. B. beim Abstoßen von Ablauge, Reinigen der Chlorkalkauflöser usw., so ist es zweckmäßig, dieser Verschiedenheit dadurch Rechnung zu tragen, daß man das normale Abwasser und jenes, das zu diesen Zeitpunkten abfließt, getrennt voneinander untersucht, also zweierlei Proben entnimmt.

In vielen Fällen wird zu ermitteln sein, ob die in einen öffentlichen Flußlauf einmündenden Abwässer diesen selbst derart verunreinigen, daß sein Wasser schädliche Beschaffenheit annimmt. Dann ist die Wasserprobe unter der Einmündungsstelle des Abwasserkanales in den Fluß erst dort zu entnehmen, wo eine vollkommene Mischung beider stattgefunden hat. Dies kann je nach der Fließgeschwindigkeit des Flusses und je nach seinem Lauf — ob gerade oder gewunden — früher oder später der Fall sein. Krümmungen, Buhnen, Landzungen, Wehre und ähnliches befördern das Vermischen.

Bei der Untersuchung im Sinne des letztgenannten Zweckes ist es endlich notwendig, auch oberhalb der Anlage aus dem Fluß eine Probe zu entnehmen, um dadurch festzustellen, ob und welche schädlichen Stoffe schon vor Einlauf der Abwässer im Wasser vorhanden sind. Auch darauf wäre zu achten, ob nicht erst durch das Zusammentreffen des Abwassers mit anderen Abwässern Reaktionen ausgelöst werden, die zur Schädlichmachung des Flußwassers führen können; derart, daß z. B. durch Einwirkung von Säure auf Chlorkalkreste Chlor in erheblicher Menge plötzlich entbunden wird.

Wenn auch die Durchführung der Probeentnahme in allen Fällen die gleiche wie beschrieben ist, so muß doch nach den jeweiligen Verhältnissen selbst bestimmt werden, wo überall solche entnommen werden müssen, um ein einwandfreies Ergebnis zu erhalten.

Eigentliche Untersuchung. Die entnommene Probe ist möglichst bald nach Entnahme zu untersuchen, da ihre Zusammensetzung durch Entweichen von Gasen, Ausscheidung unlöslicher Stoffe und ähnliches sich ändern kann. Als Konservierungsmittel, wenn die Untersuchung nicht sofort vorgenommen werden kann, hat sich der Zusatz von einigen Tropfen Chloroform als zweckmäßig bewährt.

Bei der Untersuchung im Laboratorium sind zunächst die an Ort und Stelle ausgeführten Untersuchungen zu wiederholen. Bei der Prüfung auf den Geruch sei erwähnt, daß dieser sich deutlicher bemerkbar macht, wenn man eine Wasserprobe auf 40—50° C erwärmt.

1. Abdampf- und Glührückstand. 250—500 ccm Wasser werden in einer ausgeglühten und gewogenen Platinschale auf dem Wasserbad zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird nach dem Trocknen bis zur Gewichtskonstanz bei 105° gewogen.

Der Rückstand wird geglüht, darauf mit Ammoniumkarbonat befeuchtet und nochmals schwach geglüht. Der nach dem Erkalten gewogene Rückstand gibt die Menge der wasserfreien Mineralstoffe an. Der Verlust gibt einen gewissen Anhaltspunkt dafür, wie groß annähernd die Menge der organischen Stoffe ist. Allerdings kommt hier auch die Menge des vorhandenen Krystallwassers oder der abgespaltenen Kohlensäure in Betracht, die jedoch gewöhnlich nicht sehr groß sein wird.

2. Bestimmung der Schweb- und Sinkstoffe. Zur Bestimmung der Menge dieser Stoffe werden je nach den Verhältnissen 250 bis 1000 ccm Abwasser durch einen mit Asbest beschickten gewogenen Goohtiegel filtriert. Dieser wird bei 105° getrocknet und nach dem Erkalten gewogen, wodurch die Gesamtmenge (anorganische + organische) der genannten Stoffe bestimmt ist.

Der Tiegel wird dann geglüht und späterhin wieder gewogen. Die Differenz ergibt die Menge der organischen Stoffe.

Sind erhebliche Mengen von Sink- und Schwebestoffen vorhanden, so kann man zur Beschleunigung der Analyse so verfahren, daß man die hierzu bestimmte Wasserprobe in einem Standzylinder längere Zeit ruhig stehen läßt, die überstehende ziemlich klare Flüssigkeit abhebert, durch den Trichter gibt und dann erst mit dem trüben Rest ebenso verfährt.

Enthält das Abwasser viel freien Kalk, so leitet man vor dem Filtrieren überschüssige Kohlensäure in das Wasser, worauf man wie vorher verfährt. Da man in diesem Fall ohnehin die Menge des freien Kalkes später bestimmt, so läßt sich auch die ihm entsprechende Menge

Kohlensäure errechnen und von dem gefundenen Gesamtrückstand in Abzug bringen.

3. Bestimmung der freien Säure. Da in den Abwässern der Papier- und Zellstoff-Industrie Metalloxyde (Zink, Kupfer, Eisen) kaum vorhanden sind, so lassen sich die freien Säuren unmittelbar mit $n/10$ -Lauge titrieren, wobei man Methyloorange als Indikator anwenden kann.

4. Bestimmung der Alkalinität. Die Alkalinität der in Frage stehenden Abwässer kann bewirkt sein durch freien Kalk, durch Abwässer der Natronzellstoff-Kochungen, durch solche von den Mischern usw. Vorherrschen werden im allgemeinen aber wohl saure Abwässer. Die Alkalinität eines Abwassers wird durch Titration mit $n/10$ -Salzsäure unter Benützung von Methyloorange als Indikator bestimmt. Die Alkalinität rechnet man je nach der vorherrschenden Base auf Milligramm CaO oder Milligramm Na_2O im Liter um.

5. Schweflige Säure. Die Menge der freien schwefligen Säure wird dadurch bestimmt, daß man je nach Maßgabe der Verhältnisse 250—500 ccm Wasser in einer Retorte oder einem Kolben mit vorgelegtem Kühler in frisch bereitete Jödlösung bei eintauchendem Vorstoß auf ungefähr die Hälfte des Volumens abdestilliert. Im Destillat wird dann die hierbei gebildete Schwefelsäure durch Fällen mit Baryumchlorid nach erfolgtem Ansäuern mit Salzsäure gewichtsanalytisch ermittelt.

Die gebundene schweflige Säure wird im Destillationsrückstand bestimmt, indem man diesen mit Phosphorsäure ansäuert, darauf in der beschriebenen Weise destilliert und weiter verfährt. Wenn, wie es gewöhnlich der Fall ist, die schweflige Säure sowohl im gebundenen als freien Zustand vorhanden ist, so wird schon bei der ersten Destillation — also bereits vor dem Zufügen der Phosphorsäure — teilweise gebundene Säure mit abgespalten, wodurch eine genaue Trennung beider Formen unmöglich wird. In solchen Fällen bestimmt man zweckmäßig die Gesamtmenge der schwefligen Säure durch einmalige Destillation nach Zusatz von Phosphorsäure.

Stutzer¹⁾ destilliert die Ablauge mit 25 %iger Essigsäure, nachdem er die Luft im Destillationsapparat durch Kohlensäure verdrängt hat. Das Destillat fängt er in Jödlösung auf, die gebildete Schwefelsäure wird als Baryumsulfat bestimmt. Nach Stutzer wird die als Sulfit vorhandene schweflige Säure völlig in Freiheit gesetzt. Die esterartig an Kohlehydrate gebundene schweflige Säure wird nur teilweise in Freiheit gesetzt, Ligninsulfosäuren werden nur zu etwa 3,3 % gespalten.

Vogel²⁾ leitet zur Bestimmung der freien schwefligen Säure 8 bis 10 Stunden lang einen Kohlensäurestrom bei Zimmertemperatur durch die Ablauge und fängt die ausgetriebene schweflige Säure in Jödlösung

¹⁾ Stutzer, Chem.-Ztg. **34**, 1067 [1910].

²⁾ Vogel in Enzyklopädie der technischen Chemie. Berlin [1914]. **1**, 79.

auf, deren unverbraucher Anteil mit Natriumthiosulfat zurücktitriert wird. Die fester gebundene schweflige Säure wird in der gleichen Probe durch Zugabe von konzentrierter Salzsäure bestimmt, indem unter weiterem Durchleiten mit Kohlensäure aufgeköcht wird, wobei Vorsicht vonnöten, da die Lauge stark stößt. Die ausgetriebene schweflige Säure wird in frisch vorgelegter Jodlösung aufgefangen, der Jodüberschuß wird dann durch Natriumthiosulfat bestimmt.

6. Schwefelwasserstoff und Sulfide. Durch die Ablaugen von Natronzellstoffanlagen können den Abwässern Sulfide (Na_2S , CaS) zugeführt werden, welche beim Zusammentreffen mit säurehaltigen Abläufen Schwefelwasserstoff entbinden. Die Bestimmung des Schwefelwasserstoffes durch Titration mit Jod ist nur bei der Anwesenheit von geringeren Mengen organischer Stoffe genau. Bei Anwesenheit größerer Mengen solcher Stoffe ermittelt man durch einen Vorversuch, wieviel Jodlösung man für 250 ccm Abwasser bis zur Blaufärbung benötigt. Nicht ganz diese ermittelte Menge gibt man dann in einen Kolben, setzt rasch die 250 ccm Abwasser zu, schüttelt gut durch und fügt nach dem Zusatz von Stärkelösung soviel Kubikzentimeter Jodlösung hinzu, daß Blaufärbung erreicht wird. Die exakte Bestimmung dieser Verbindungen ist ziemlich schwierig durchführbar und zeitraubend und muß für solche Zwecke auf Spezialwerke verwiesen werden. (Vgl. C. Weigelt, Vorschriften für die Entnahme und Untersuchung von Abwässern und Fischwässern. Berlin 1900.)

7. Bestimmung von Chlor. Durch die Abläufe der Bleichanlage kommen stets mehr oder weniger große Mengen von Chlor in freier und gebundener Form in das Gesamtwasser der Anlage.

Freies Chlor. Man versetzt 100—500 ccm des Abwassers mit 1 g Jodkalium und Salzsäure (nach R. Schultz ist Essigsäure zu empfehlen) und titriert das in Freiheit gesetzte Jod mit $n/10$ -Thiosulfat, wobei man erst gegen Ende der Titration etwas Stärkelösung zusetzt. Es entspricht 1 ccm $n/10$ -Jod 0,003546 g Chlor.

Gebundenes Chlor. Dieses wird zweckmäßig durch Titration mit $n/10$ -Silberlösung bestimmt. In diesem Fall müssen jedoch vorher die silberverbrauchenden organischen Stoffe durch Oxydation mit Permanganat entfernt werden. 100—250 ccm Wasser werden nach dem Filtrieren zum Sieden erhitzt, worauf sie mit wenig Permanganat versetzt und dann weiter gekocht werden, bis sich die Manganoxyde flockig abscheiden. Ein dann noch vorhandener rötlicher Ton — bei zu reichlichem Zusatz von Permanganat — kann leicht durch Zutropfenlassen von absolutem Alkohol beseitigt werden. Nach dem Absetzen des flockigen Niederschlages filtriert man die Flüssigkeit, wäscht heiß aus und titriert das klare Filtrat mit $n/10$ -Silberlösung, von welcher 1 ccm 0,003546 g Chlor entspricht.

8. Bestimmung der Basen. Kalzium, Aluminium, Kalium und Natrium werden, falls es sich als notwendig erweisen sollte, nach den bekannten allgemeinen Methoden bestimmt. Es ist dann zweckmäßig, stets eine größere Wassermenge anzuwenden und diese durch Eindampfen vor der Bestimmung auf ein kleineres Volumen zu bringen.

9. Oxydierbarkeit — Reduktionsvermögen. Wichtig für die Beurteilung des Abwassers ist sein Gehalt an gelösten oder suspendierten organischen Stoffen insofern, als für ihre Oxydation oft erhebliche Mengen des im Wasser gelösten Sauerstoffes verbraucht werden und dieses dadurch z. B. schädlich für Fische machen. Die bekannteste Methode zur Bestimmung der Oxydierbarkeit ist die Ermittlung seines Verbrauches an Kaliumpermanganat. Obwohl diese Methode kein absolutes Maß für den Gehalt an oxydierbaren Stoffen im Wasser gibt, erhält man doch, wenn es sich um das gleiche Wasser handelt und die Ausführung stets genau gleich eingehalten wird, gut vergleichbare Werte.

Benützt wird zur Ausführung immer filtriertes Abwasser, das so verdünnt wird, daß die jeweils angewandte Menge beim Kochen mit $n/_{10}$ -Permanganatlösung noch gerötet bleibt. Die Bestimmung wird zweckmäßig in saurer Lösung (nach Kubel) ausgeführt. Da eine Verdünnung mit destilliertem Wasser stets vorgenommen werden muß und dieses selbst Permanganat verbraucht, so ist dieser Verbrauch durch einen blinden Versuch zunächst zu ermitteln.

Die eigentliche Bestimmung wird in der unter Abschnitt Betriebswasser vorgeschriebenen Form durchgeführt.

Aus dem erhaltenen Verbrauch an Kaliumpermanganat in Milligramm im Liter Abwasser kann man nach Kubel und Wood¹⁾ den Gehalt an organischen Stoffen im Wasser erhalten, wenn man jenen Wert mit 5 multipliziert. Durch ihre Feststellung ist nämlich als Norm anzusehen, daß 1 Gewichtsteil Permanganat im Durchschnitt 5 Gewichtsteilen organischer Stoffe entspricht.

Auch auf Milligramm Sauerstoff je Liter läßt sich der obige Wert für den Permanganatverbrauch umrechnen, und zwar durch Multiplikation mit 0,08. Unter Zugrundelegung eines mittleren Sauerstoffgehaltes von 2,8 ccm im Liter bei fließendem Wasser läßt sich dann die nach Oxydation der organischen Stoffe ungefähr verbleibende Sauerstoffmenge berechnen.

Beurteilung der Schädlichkeit der Abwässer. Abwässer können durch Einlauf in einen Fluß dessen Unbrauchbarwerden für weitere gewerbliche Zwecke herbeiführen. Sie können weiter das Wasser für die Fischzucht schädlich beeinflussen und ebenso eine Schädigung

¹⁾ Kubel und Wood, vgl. Lunge, Untersuchungsmethoden. 5. Aufl. 1904, S. 856.

des Grund- und Brunnenwassers herbeiführen. Eine genaue Feststellung dieser Schädlichkeit ist nicht die Aufgabe des Fabriklaboratoriums. Diesem fällt es lediglich zu, durch Analysen zu ermitteln, ob ein gewisser Gehalt an Abfallstoffen, der sich als noch nicht schädlich erwiesen hat, nicht überschritten wird.

Schädlichkeit für gewerbliche Zwecke. Hauptbedingung für die meisten technischen Betriebe ist ein gutes Kesselspeisewasser. Einerseits sollen durch die Abwässer nicht zuviel Härtebildner abgeführt werden, also Stoffe wie Kalziumsulfat und Karbonat, sowie Magnesiumsalze. Andererseits darf das Abwasser nicht große Mengen solcher Stoffe enthalten, welche das Kesselblech selbst angreifen, also freie Säuren, Ammoniumsalze, viel gelösten Sauerstoff, Humussubstanzen, Fette und Öle (von Maschinenschmierung stammend) und ähnliches.

Der Schädlichkeitsgrad von Abwässern der Papier- und Zellstoff-Fabriken hängt in dieser Beziehung lediglich davon ab, welche Menge Flußwasser zur Aufnahme des Abwassers zur Verfügung steht und davon, wie weit unterhalb der Anlage der nächste technische Betrieb liegt, der auf die Entnahme des Flußwassers angewiesen ist.

Auch für die Beurteilung, ob das Wasser für die speziellen Zwecke dieses Betriebes noch ohne Anstand verwendbar sein wird, sind diese Punkte maßgebend. Daraus folgt auch, daß bei etwaigen Untersuchungen zur Feststellung der bekannten Eignung für diesen weiteren gewerblichen Zweck dem Wasserlauf erst kurz vor der neuen Verbrauchsstelle eine Probe entnommen werden muß, die auf die jeweils schädlichen Stoffe zu prüfen wäre.

Schädlichkeit für die Fischzucht. Schädlich für die Fische kann ein zu geringer Gehalt an Sauerstoff sein, der wiederum durch große Mengen oxydierbarer organischer Stoffe bedingt ist, weiter ein großer Gehalt an mineralischen Stoffen, von denen hier in Betracht kommen: Schweflige Säure, freie Salz- und Schwefelsäure, freier Kalk, Schwefelwasserstoff, Chlornatrium (elektrische Bleiche) und Soda. Haselhoff¹⁾ hat durch eingehende Untersuchungen festgestellt, daß im allgemeinen als Grenzzahlen, bei welcher Erkrankungen von Fischen beobachtet worden sind, die folgenden Werte gelten. (Sie geben den Gehalt in Milligramm in 1 Liter an.)

1. Sauerstoff: Bei 2,8 ccm, d. i. bei ungefähr $\frac{1}{3}$ der gewöhnlich im Wasser vorkommenden Menge Sauerstoff können Fische noch fortkommen. Allerdings ist nun zu beachten, daß Wässer infolge von Sauerstoffmangel leicht faulen können, und hierdurch wiederum die Fische zu schädigen vermögen, z. B. durch reichliche Bildung von Kohlensäure und Schwefelwasserstoff.

¹⁾ Haselhoff, vgl. Lunge, Untersuchungsmethoden. 5. Aufl. 1904. S. 860 bzw. 878.

2. Schweflige Säure 20—30 mg.
3. Freie Schwefelsäure 35—50 mg SO_3 .
4. Freie Salzsäure 50 mg.
5. Freier Kalk 23 mg CaO .
6. Schwefelwasserstoff 8—12 mg.
7. Chlornatrium 15 g.
8. Soda 5 g.

Diese Grenzzahlen sollen nach Haselhoff durchaus nicht als unbedingt feststehend betrachtet werden, da einerseits die einzelnen Fischarten verschieden empfindlich gegen diese Stoffe sind, andererseits auch die Fische derselben Art je nach Alter und Größe ein anderes Verhalten zeigen.

Abwässer, welche größere Mengen organischer Stoffe enthalten, können im frischem Zustand bisweilen ganz unschädlich sein, später aber durch Fäulnis solcher Stoffe besonders an ruhigen Stellen des Flußlaufes nachteilig für die Fische werden. Von der Schädlichkeit verstärkendem Einfluß ist auch die Temperatur des Abwassers, was unter Umständen beim Ablassen von heißen Kocherablaugen mit in Betracht zu ziehen ist.

Schädlichkeit für das Grund- und Brunnenwasser. Eine Verunreinigung des Grundwassers kann überall dort eintreten, wo Abwässer im Boden versickern. Es ist in solchen Fällen notwendig, im gewissen Umkreis von der Sickerstelle gelegentlich das Grundwasser auf schädliche Stoffe aus dem Abwasser zu untersuchen. Für genauere Untersuchungen solcherart verunreinigten Wassers muß auf Sonderabhandlungen verwiesen werden. (Haselhoff, Wasser und Abwässer, ihre Zusammensetzung und Untersuchung. Leipzig 1909.)

Untersuchung der Abwässer der einzelnen Betriebsabteilungen. Der Zweck dieser Untersuchung ist vor allem die Feststellung, ob und welche Mengen verwertbarer Substanzen verloren gehen. Zu diesem Zweck ist also lediglich die Prüfung einer nach den bekannten Regeln genommenen Durchschnittsprobe auf diese brauchbaren Stoffe notwendig. Aus dem gesamten Ablauf und dem Gehalt an verwertbarer Substanz im Liter läßt sich dann ohne weiteres der Gesamtverlust ermitteln.

Bestimmte Methoden können hier nicht gegeben werden in Anbetracht der Mannigfaltigkeit der in Betracht kommenden Fälle. Im allgemeinen wird die Art der Bestimmung nicht abweichen von der sonst üblichen des in Frage kommenden Stoffes. Suspendierte Stoffe wird man durch Filtration mittels Goochtiigel ermitteln. Unter Umständen wird man zum Eindampfen einer Probe des Wassers schreiten müssen, um späterhin den Rückstand zu analysieren. Einige der im vorigen Abschnitt beschriebenen Methoden werden auch hier entsprechende Anwendung finden können.

Soll durch die Untersuchung die Wirkung einer Reinigungs- oder Filteranlage geprüft werden, so ist zunächst zu ermitteln, welche Zeit das Wasser zum Durchfluß der Anlage gebraucht. Proben vom unbehandelten und gereinigten Wasser sind dann in entsprechendem Zeitzwischenraum hintereinander zu nehmen, derart, daß die Gewißheit besteht, daß beide Proben ursprünglich gleicher Zusammensetzung waren.

Bei Papiermaschinen-Abwasser-Eindickanlagen, bei denen eine mechanische Trennung in stoffreiches und klares Wasser eintritt, muß zur genauen Ermittlung der Wirkung auch das Verhältnis der beiden Arten und die Menge des Gesamtzuflusses bestimmt werden.

VIII. Anhang.

1. Herstellung von Normallösungen.

a) Normalsäure und Normallauge.

Als Normalsäure verwendet man zweckmäßig Salzsäure, da diese vor Schwefelsäure und Oxalsäure die Vorzüge hat, allgemeiner verwendbar und genauer einstellbar zu sein. Zu ihrer Darstellung verdünnt man reine Salzsäure auf etwa 1,020 spez. Gew., wodurch zunächst eine etwas zu starke Säure erhalten wird. Die genaue Einstellung dieser Säure erfolgt mit käuflichem, chemisch reinem Natriumkarbonat. Vor der Verwendung wird dieses Salz von Wasser und etwa in Spuren vorhandenem Bikarbonat befreit. Man erhitzt es zu diesem Zweck unter öfterem Umrühren mit einem Thermometer in einem Platintiegel auf einem Sandbad bei einer Temperatur von 270—300° etwa 30 Minuten lang. Um neues Verändern der Soda, durch Anziehen von Luftfeuchtigkeit zu vermeiden, bringt man sie möglichst heiß in ein verschließbares Wäagegläschen und läßt längere Zeit im Exsikkator erkalten. Für die Titerstellung von Normalsäure, die 36,47 g HCl im Liter enthält, wägt man 4 Proben von etwa 2 g nacheinander in die zur Titration verwendeten Titrierbecher ab. (Bei Darstellung der ebenfalls viel benutzten $n/5$ -Säure werden Proben von etwa 0,4 g Soda abgewogen.) Diese Proben werden in etwa 100 ccm destilliertem, aufgekochtem und gegebenenfalls neutralisiertem Wasser gelöst und mit der in eine Bürette gefüllten Säure titriert. Werden hierzu a ccm verbraucht und ist die angewandte Sodamenge w, so müßte im Falle, daß die Säure tatsächlich normal wäre:

$$a = \frac{w}{\frac{\text{Na}_2\text{CO}_3}{1000 \cdot 2}} \text{ sein. Dies wird selten zutreffen, vielmehr wird, da}$$

die Säure stärker ist, a kleiner als der Wert des Quotienten sein, welcher die Zahl der Kubikzentimeter wirklicher Normalsäure, die zur Neutralisation der w g Soda erforderlich sind, angibt. Bezeichnet man diese Zahl mit b, so läßt sich die Anzahl v der Kubikzentimeter der Säure errechnen, die auf 1000 ccm aufzufüllen sind, um sie tatsächlich normal

zu machen. Es ist nämlich $\frac{1000}{b} = \frac{v}{a}$. Diese v ccm werden in einen

Meßzylinder gegeben und bis auf 1000 ccm verdünnt. Die so erhaltene

Säure muß nun noch ein zweites Mal in der gleichen Weise mit geglühter Soda genau daraufhin untersucht werden, ob sie tatsächlich normal geworden ist.

Die erste Einstellung kann man statt mit fester Soda auch mit einer etwa vorhandenen brauchbaren Normalnatronlauge ausführen und dadurch die Zeit der Einstellung abkürzen.

Normalalkalilösung wird durch Auflösen von 50 g reinem Ätznatron (durch Alkohol gereinigt) in 1 l destillierten Wassers dargestellt. Zu ihrer Einstellung titriert man 50 ccm der Lösung mit Normalsäure. Bei Anwendung der obigen Menge Ätznatron ist auch diese Lösung etwas stärker als normal, so daß man zu ihrer Neutralisation mehr als 50 ccm Säure benötigen wird. Aus der Zahl a der tatsächlich verbrauchten ccm findet man die Anzahl w ccm, die auf 1 l zu verdünnen ist, um genaue Normallösung zu erhalten aus der Beziehung $w = \frac{50 \cdot 1000}{a}$. Die nach

dem Verdünnen erhaltene Lösung ist durch abermalige Titration auf ihre Richtigkeit zu prüfen.

Diese alkalische Normallösung ist gegen das Aufnehmen von Kohlensäure aus der Luft zu schützen.

Als Indikator benutzt man sowohl bei der Einstellung der Säure mit Soda als auch bei der gegenseitigen Einstellung von Säure und Lauge das im Gegensatz zu Phenolphthalein und Lackmustinktur unempfindliche Methylorange in verdünnter wässriger Lösung (0,02 %ig). Bei der Einstellung der Säure geht die durch Zusatz des Indikators gelbliche Lösung der Soda in eine bräunliche über, wenn diese durch die Säure vollkommen neutralisiert ist. Ein weiterhin zugesetzter Tropfen Säure, muß, wenn die Titration beendet war, Rotfärbung der Lösung bewirken. Umgekehrt verläuft der Farbenumschlag bei der Einstellung der Lauge.

Bei Normal- und Halbnormallösungen wird der Umschlag oft direkt von Rot nach Gelb erfolgen, bei Fünftel- und Zehntelnormallösungen wird man jedoch stets auf die bräunliche Farbe kommen.

Der für die einzelnen mittels der Alkali- und Azidimetrie ausführbaren Bestimmungen geeignetste Indikator ist jeweils an den betreffenden Stellen angegeben, wo auch die für die Berechnung der Analyse notwendigen Daten angeführt sind.

b) Arsenlösung. Jodlösung. Thiosulfatlösung.

Arsenlösung. Als Ausgangslösung benutzt man in der Jodometrie vorteilhaft eine n_{10} -Auflösung von arseniger Säure. Arsenige Säure ist käuflich in sehr reiner Form erhältlich, sie ist nicht hygroskopisch und ihre wässrige Auflösung ist unveränderlich haltbar. Zur Herstellung der Lösung werden 4,948 g des weißen Pulvers genau abgewogen, nachdem man es vorher zweckmäßig im Exsikkator über Schwefelsäure getrocknet hat. Es wird in wenig heißer Natronlauge gelöst und

die Lösung wird mit Salzsäure oder Schwefelsäure neutralisiert (Phenolphthalein). Man fügt 20 g in destilliertem Wasser gelöstes Bikarbonat zu und füllt das Ganze nach dem Erkalten in einem Literkolben bis zur Marke auf. Die erhaltene Lösung entspricht 0,01269 g Jod für 1 ccm.

Jodlösung. Die fast durchgängig benutzte $n/_{10}$ -Jodlösung wird wie folgt hergestellt. 12,69 g reines umsublimiertes Jod werden rasch abgewogen und in einer konzentrierten Lösung von 20—25 g Jodkalium in einem Literkolben unter kräftigem Umschütteln gelöst. Durch Verdünnen mit destilliertem Wasser wird diese Lösung auf einen Liter aufgefüllt. Die erhaltene Jodlösung wird mit der $n/_{10}$ -Arsenlösung eingestellt. 25 ccm gut durchgemischte Jodlösung werden in einen Titrierbecher gegeben und die arsenige Säure aus einer Bürette solange zugegeben, bis die Lösung schwach gelb gefärbt ist. Man versetzt sie alsdann mit einigen Tropfen Stärkelösung und titriert nun zu Ende bis zum Verschwinden der Blaufärbung. Die beiden Lösungen sollen einander genau äquivalent sein, die Jodlösung ist nötigenfalls zu korrigieren.

Die Jodlösung ist in gut verschlossenen braunen Flaschen lange haltbar, von Zeit zu Zeit ist eine Kontrolle mit Arsenlösung angebracht.

Die Titrationsen mit Jodlösung müssen in neutraler oder schwach saurer (Essigsäure) Lösung ausgeführt werden, da Alkali Jod verbraucht.

Thiosulfatlösung. Die in der Jodometrie ebenfalls häufig benutzte $n/_{10}$ -Thiosulfatlösung erhält man durch Auflösen von 25 g des kristallisierten Salzes in 1 l destillierten Wassers. Diese Lösung läßt man etwa acht Tage stehen, damit die den Titer beeinflussende Umsetzung zwischen der im destillierten Wasser enthaltenen Kohlensäure und dem Thiosulfat stattfinden kann. Die Thiosulfatlösung wird dann mittels der $n/_{10}$ -Jodlösung eingestellt in der gleichen Weise, wie das bei der Einstellung der Jodlösung angegeben wurde. Die Thiosulfatlösung ist monatelang ohne irgendwelche Veränderung haltbar.

Die als Indikator benutzte Stärkelösung erhält man auf folgende Weise. Man verreibt 5 g Stärke mit wenig Wasser zu einem gleichmäßigen Brei; diesen Brei gießt man unter beständigem Umrühren allmählich in 1 l, in einer Porzellanschale kochendes Wasser und kocht solange, etwa 2 Minuten, bis eine nahezu klare Lösung erhalten ist. Man läßt diese in einem hohen Glas erkalten und die ungelösten Teile sich absetzen. Die über dem Bodensatz stehende klare Lösung filtriert man durch Faltenfilter in kleine, etwa 50 ccm fassende Fläschchen. Diese Fläschchen erhitzt man bis zum Halse im Wasserbad stehend zwei Stunden lang, setzt einige Tropfen Formalin hinzu und verschließt sie mit durch die Flamme gezogenen dichten Korkstopfen. Derart sterilisierte Stärke ist lange Zeit haltbar. Zum Gebrauch geöffnete Fläschchen verderben etwa nach einer Woche durch Schimmelbildung.

Häufig benutzt wird die wasserlösliche Stärke von Zulkowsky. Sie wird in Form eines dicken Breies aufbewahrt, der nicht eintrocknen

darf. Das Reagens wird durch Zugabe einer kleinen Probe des Breies zu kaltem Wasser erhalten.

c) Kaliumpermanganatlösung und Oxalsäurelösung.

Kaliumpermanganat. Meistens wird eine $n_{/10}$ -Kaliumpermanganatlösung benutzt. Zur Darstellung einer solchen werden 3,3—3,5 g des Salzes auf einer Handwage abgewogen und in 1 l destillierten Wassers gelöst. Ein genaues Abwiegen ist zwecklos: das Salz kommt zwar in einem sehr hohen Reinheitsgrad in den Handel, aber gewisse auch im destillierten Wasser enthaltene Stoffe, z. B. organische Substanzen, Ammoniak usw. werden durch Permanganat oxydiert, so daß sich der Titer einer frisch bereiteten Lösung beständig ändert. Man läßt aus diesem Grunde die erhaltene Lösung etwa 8 Tage stehen und bestimmt dann erst ihren Wirkungswert. Dies geschieht am zweckmäßigsten nach Sörensen mittels Natriumoxalat, das wasserfrei kristallisiert und nicht hygroskopisch ist. Man erhitzt das in einem Wägegöläschen befindliche Salz etwa 2 Stunden im Wassertrockenschrank und läßt es über Chlorcalcium im Exsikkator erkalten. Man wägt dann etwa 0,25—0,3 g genau ab, löst es in etwa 200 ccm Wasser von 70°, fügt ungefähr 10 ccm Schwefelsäure 1:3 hinzu und titriert mit der Permanganatlösung bis zur schwachen Rosafärbung. Aus der Beziehung, nach welcher 0,0067 g Natriumoxalat einem Kubikzentimeter, genauer $n_{/10}$ -Permanganatlösung entsprechen, läßt sich errechnen, wie weit die hergestellte Lösung von einer solchen abweicht und daraus ist wiederum bestimmbar, wie stark die Lösung verdünnt werden muß, um sie genau zu einer $n_{/10}$ zu machen ¹⁾. Diese korrigierte Lösung wird in der beschriebenen Weise nochmals auf ihren Titer geprüft.

Die erhaltene Lösung, welche in einem Liter 3,1606 g Permanganat enthält, wird in braunen Flaschen vor Licht geschützt aufbewahrt; ihr Titer ist von zu Zeit Zeit zu prüfen.

Oxalsäurelösung. Die als Gegenflüssigkeit zur Permanganatlösung Verwendung findende $n_{/10}$ -Oxalsäurelösung wird erhalten durch Auflösen von 6,3 g reiner kristallisierter Oxalsäure in 1 l destillierten Wassers. Die Einstellung dieser Lösung geschieht mit der $n_{/10}$ -Permanganatlösung in entsprechender Weise wie deren Einstellung mit Natriumoxalat.

d) Silberlösung. Rhodanammonlösung. Kochsalzlösung.

$n_{/10}$ -Silberlösung. Es werden 16,989 g reines kristallisiertes Silbernitrat (das vorher zweckmäßig einige Zeit im Exsikkator aufbewahrt wird) genau abgewogen und in 1 l destillierten Wassers gelöst.

$n_{/10}$ -Rhodanammoniumlösung. Rhodanammonium ist hygroskopisch und läßt sich ohne Zersetzung nicht trocknen. Aus diesem

¹⁾ Man vergleiche hierfür das bei der Einstellung der Normalsäure mit Soda Gesagte.

Grunde kann die Normallösung nicht durch direktes Abwägen des Salzes hergestellt werden. Man wägt daher nur ungefähr die richtige Menge ab, etwa 9 g, löst zum Liter und stellt die Lösung mit der Zehntelsilberlösung ein. Zu diesem Zweck gibt man 20 ccm der Silberlösung in ein Becherglas, verdünnt mit etwa 30 ccm Wasser, fügt 1 ccm Eisenammonlösung hinzu und läßt die Rhodanatlösung unter beständigem Umrühren zur Flüssigkeit fließen, bis eine bleibende Rosafärbung auftritt. Werden hierzu z. B. 19,4 ccm (statt 20) verbraucht, so sind 970 ccm der Rhodanlösung auf 1000 ccm zu verdünnen, um diese genau $n/_{10}$ zu machen. Die so verdünnte Lösung wird von neuem auf ihren Titer geprüft.

Die Indikatorlösung, Eisenammoniumalaunlösung wird bereitet durch Auflösen des reinen Salzes in Wasser bis zur Sättigung, wobei man soviel Salpetersäure zusetzt, daß die braune Färbung verschwindet. Man verwendet von diesem Indikator stets die gleiche Menge, und zwar für je 100 ccm Flüssigkeit etwa 1—2 ccm Indikatorlösung.

$n/_{10}$ -Kochsalzlösung. Die als Gegenflüssigkeit zur Silberlösung gleichfalls verwendete Kochsalzlösung wird durch Auflösen von 5,85 g des chemisch reinen trockenen Salzes in 1 l Wasser erhalten. Will man die Lösungen auf ihre gegenseitige Übereinstimmung prüfen, so gibt man 20 ccm der Kochsalzlösung in ein Becherglas, fügt einige Tropfen Kaliumchromatlösung bis zur Gelbfärbung hinzu und titriert nun mit Silberlösung. Der Endpunkt der Titration wird durch das Auftreten der rötlichen Farbe von Silberchromat angezeigt. Die Kochsalzlösung ist im Falle, daß nicht genau 20 ccm der Silberlösung verbraucht werden, zu korrigieren und von neuem mit der Silberlösung zu vergleichen.

2. Zahlentafeln.

A. Zahlentafeln zu I: Der Kesselhausbetrieb.

Tabelle für die Härtebestimmung nach Clark.

ccm Seifenlösung	Härtegrad	Differenz für 1 ccm Seifenlösung	ccm Seifenlösung	Härtegrad	Differenz für 1 ccm Seifenlösung
3,4	0,5	} 0,25°	26,2	6,5	} 0,277°
5,4	1,0		28,0	7,0	
7,4	1,5		29,8	7,5	
9,4	2,0		31,6	8,0	
11,3	2,5		33,3	8,5	
13,2	3,0	} 0,26°	35,0	9,0	} 0,294°
15,1	3,5		36,7	9,5	
17,0	4,0		38,4	10,0	
18,9	4,5		40,1	10,5	
20,8	5,0		41,8	11,0	
22,6	5,5	} 0,277°	43,4	11,5	} 0,31°
24,4	6,0		45,0	12,0	

Tabelle I.

Faktorentabelle für die Bestimmung der Härte im Wasser mit Kaliumpalmitatlösung nach Blacher.

Verbrauch an $\frac{1}{10}$ -n-Kaliumpalmitatlösung für 100 ccm Chlorbaryumlösung: (0,523 g i. l)	Bei Anwend. v. 100 ccm Wasser entspricht 1 ccm $\frac{1}{10}$ -n-Kaliumpalmitatlösung an deutschen Härtegraden:	Verbrauch an $\frac{1}{10}$ -n-Kaliumpalmitatlösung für 100 ccm Chlorbaryumlösung: (0,523 g i. l)	Bei Anwend. v. 100 ccm Wasser entspricht 1 ccm $\frac{1}{10}$ -n-Kaliumpalmitatlösung an deutschen Härtegraden:
3,0	4,00	4,6	2,61
3,1	3,87	4,7	2,55
3,2	3,75	4,8	2,50
3,3	3,64	4,9	2,45
3,4	3,53	5,0	2,40
3,5	3,43	5,1	2,35
3,6	3,33	5,2	2,31
3,7	3,24	5,3	2,26
3,8	3,16	5,4	2,22
3,9	3,08	5,5	2,18
4,0	3,00	5,6	2,14
4,1	2,93	5,7	2,10
4,2	2,86	5,8	2,07
4,3 ¹⁾	2,79	5,9	2,03
4,4	2,73	6,0	2,00
4,5	2,67		

Wärmeverluste durch Abgase.

CO ₂ -Gehalt Proz.	Anfangs- temperatur Grad C	Diff. für 0,1 Proz. CO ₂	CO ₂ -Gehalt Proz.	Anfangs- temperatur Grad C	Diff. für 0,1 Proz. CO ₂
1	141	14	11	1 490	13
2	280	14	12	1 620	13
3	419	14	13	1 750	13
4	557	14	14	1 880	13
5	694	14	15	2 005	12
6	830	14	16	2 130	12
7	967	13	17	2 255	12
8	1 096	13	18	2 375	12
9	1 229	13	19	2 500	12
10	1 360	13	20	2 625	12

¹⁾ Beim Verbrauch von 4,3 ccm ist die Palmitatlösung genau $\frac{1}{10}$ -n.

B. Zahlentafeln zu II: Die Untersuchung der pflanzlichen Rohfaserstoffe.

Tabellen zur Berechnung des Methylalkoholgehaltes aus den gefundenen Farbstärken.

Tabelle II.

a) Unter Verwendung des Types von 5 mg und Verdünnen mit 100 ccm Wasser.

Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz	Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz	Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz
0,4	0,60		3,8	3,93	0,18	7,2	6,66	0,16
		0,30			0,18			0,16
0,6	0,90		4,0	4,11		7,4	6,82	
		0,27			0,19			0,16
0,8	1,17		4,2	4,30		7,6	6,98	
		0,24			0,18			0,17
1,0	1,41		4,4	4,48		7,8	7,15	
		0,20			0,18			0,17
1,2	1,61		4,6	4,66		8,0	7,32	
		0,21			0,17			0,48
1,4	1,82		4,8	4,83		8,5	7,80	
		0,18			0,17			0,50
1,6	2,00		5,0	5,00		9,0	8,30	
		0,18			0,16			0,50
1,8	2,18		5,2	5,16		9,5	8,80	
		0,18			0,16			0,50
2,0	2,36		5,4	5,32		10,0	9,30	
		0,17			0,15			1,15
2,2	2,53		5,6	5,47		11,0	10,45	
		0,18			0,15			1,25
2,4	2,71		5,8	5,62		12,0	11,70	
		0,17			0,15			1,40
2,6	2,88		6,0	5,77		13,0	13,10	
		0,17			0,14			1,30
2,8	3,05		6,2	5,91		14,0	14,40	
		0,17			0,14			1,40
3,0	3,22		6,4	6,05		15,0	15,80	
		0,18			0,15			1,35
3,2	3,40		6,6	6,20		16,0	17,15	
		0,18			0,15			1,40
3,4	3,58		6,8	6,35		17,0	18,55	
		0,17			0,15			1,75
3,6	3,75		7,0	6,50		18,0	20,30	
		0,18			0,16			

Tabelle III.

b) Unter Verwendung des Types von 1 mg und Verdünnen mit 25 ccm Wasser.

Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz	Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz	Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz
					0,052			
0,13	0		0,6	0,658	0 050	1,2	1,132	0,062
		0,036						0,060
0,15	0,036		0,65	0,708	0,047	1,3	1,192	0,063
		0,092						0,061
0,2	0,128		0,7	0,755	0,049	1,4	1,255	0,064
		0,085						0,060
0,25	0,213		0,75	0,804	0,047	1,5	1,316	0,068
		0,074						0,062
0,3	0,287		0,8	0,851	0,039	1,6	1,380	0,060
		0,073						0,068
0,35	0,360		0,85	0,890	0,038	1,7	1,440	0,062
		0,066						0,060
0,4	0,426		0,9	0,928	0,038	1,8	1,508	0,060
		0,059						0,060
0,45	0,485		0,95	0,966	0,034	1,9	1,570	0,060
		0,065						
0,5	0,550		1,0	1,000	0,070	2,0	1,630	
		0,056						
0,55	0,606		1,1	1,070	0,062			
		0,052						

Tabelle IV.

c) Unter Verwendung des Types von 0,3 mg und Verdünnung mit 25 ccm Wasser.

Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz	Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz	Farb- stärke	mg CH ₃ OH	Diffe- renz
					0,020			
0,096	0		0,30	0,300	0,020	0,52	0,467	0,014
		0,014						0,013
0,10	0,014		0,32	0,320	0,017	0,54	0,480	0,013
		0,046						0,013
0,12	0,060		0,34	0,337	0,017	0,56	0,493	0,013
		0,040						0,014
0,14	0,100		0,36	0,354	0,016	0,58	0,506	0,013
		0,027						0,014
0,16	0,127		0,38	0,370	0,014	0,60	0,520	0,013
		0,031						0,013
0,18	0,158		0,40	0,384	0,015	0,62	0,533	0,013
		0,029						0,014
0,20	0,187		0,42	0,399	0,014	0,64	0,546	0,013
		0,025						0,014
0,22	0,212		0,44	0,413	0,014	0,66	0,560	0,013
		0,023						0,014
0,24	0,235		0,46	0,427	0,013	0,68	0,573	0,014
		0,023						
0,26	0,258		0,48	0,440	0,013	0,70	0,597	
		0,022						
0,28	0,280		0,50	0,453	0,014			
		0,020						

Umrechnung von Furfurol in Pentosan.

Aus der Menge des gewogenen Niederschlages von Furfurol-Phlorogluzin, dem Phlorogluzid, berechnet man nach Tollens die Menge von Furfurol:

Bei kleinen Mengen Niederschlag durch Division mit 1,82, bei größeren Mengen Niederschlag durch Division mit 1,93, im Mittel mit 1,84.

Genauere Divisoren je nach der Menge des Niederschlages gibt folgende Zusammenstellung:

Erhaltene Phlorogluzidmenge	Divisor für die Berechnung auf Furfurol	Erhaltene Phlorogluzidmenge	Divisor für die Berechnung auf Furfurol
0,20 g	1,820	0,34 g	1,911
0,22 „	1,839	0,36 „	1,916
0,24 „	1,856	0,38 „	1,919
0,26 „	1,871	0,40 „	1,920
0,28 „	1,884	0,45 „	1,927
0,30 „	1,895	0,50 „	1,930
0,32 „	1,904	0,60 „	1,930

Aus dem Furfurol berechnet man dann die betreffenden Pentosane wie folgt:

Pentosane:

$$(\text{Furfurol} - 0,0104) \times 1,68 = \text{Xylan},$$

$$(\text{Furfurol} - 0,0104) \times 2,07 = \text{Araban},$$

$$(\text{Furfurol} - 0,0104) \times 1,88 = \text{Pentosane (im allgemeinen)}.$$

Pentosen:

$$(\text{Furfurol} - 0,0104) \times 1,91 = \text{Xylose},$$

$$(\text{Furfurol} - 0,0104) \times 2,35 = \text{Arabinose},$$

$$(\text{Furfurol} - 0,0104) \times 2,13 = \text{Pentosen (im allgemeinen)}.$$

C. Zahlentafeln zu III: Die chemische Analyse in der Natronzellstoff-fabrikation.

Tabelle für das spez. Gewicht von Sulfatablaugen nach Sieber.

			Bé°	Temp.
Ablauge spindelt beim Eintritt in den Verdampfer			10,5	15°
Nach Eindampfen auf	7/8	des Volumens ungefähr	12,0	15°
„ „ „	3/4	„ „ „	13,8	„
„ „ „	5/8	„ „ „	15,9	„
„ „ „	1/2	„ „ „	19,0	„
„ „ „	3/8	„ „ „	25,0	„
„ „ „	1/4	„ „ „	30	„
„ „ „	1/8	„ „ „	37	„

Verdünnung von Sulfat-Ablauge durch Waschwasser nach Sieber.

Temperatur 15° C						Bé°
Ursprüngliche Ablauge				spindelt ungefähr		10,5
„	„	+ 10%	Waschwasser	„	„	9,5
„	„	+ 20%	„	„	„	8,9
„	„	+ 30%	„	„	„	8,4
„	„	+ 40%	„	„	„	7,9
„	„	+ 50%	„	„	„	7,5

Gehalt von Schmelzsodalösungen nach Sieber.

(In groben Zügen gültig).

bei Bé °	18	18,5	19	19,5	20	20,5	21	21,5	22	22,5	23,0	23,5	24,0
enthält 1 cbm Lösung bei 20° C etwa kg Soda	166	170	175	178	183	187	191	196	200	205	209	213	217

D. Zahlentafeln zu IV: Die chemische Analyse in der Sulfitzellstofffabrikation.

Messung der Temperaturen im Schmelzofen, Kiesofen usw.

Schmelzpunkte von Seger-Kegeln¹⁾.

Kegel- Nummer	Tem- peratur								
022	590	09	970	5	1230	18	1490	31	1750
021	620	08	990	6	1250	19	1510		(1618)
020	650	07	1010	7	1270	20	1530	32	1770
019	680	06	1030	8	1290	21	1550		(1635)
018	710	05	1050	9	1310	22	1570	33	1790
017	740	04	1070	10	1330	23	1590		(1650)
016	770	03	1090	11	1350	24	1610	34	1810
015	800	02	1110	12	1370	25	1630		(1670)
014	830	01	1130	13	1390	26	1650	35	1830
013	860	1	1150	14	1410	27	1670		(1685)
012	890	2	1170	15	1430	28	1690	36	1850
011	920	3	1190	16	1450	29	1710		(1705)
010	950	4	1210	17	1470	30	1730		
							(1605)		

¹⁾ Die eingeklammerten Werte sind von Heraeus neu bestimmt und zuverlässiger als die nicht eingeklammerten.

Zusammenhang zwischen Temperatur und Lichtemission

Beginnende Rotglut	525°
Dunkelrotglut	700°
Kirschrotglut	850°
Hellrotglut	950°
Gelbglut	1100°
Beginnende Weißglut	1300°
Volle Weißglut	1500°

Zusammenhang zwischen Temperatur und elektromotorischer Kraft des Platin-Platinrhodiumelementes.

Temperatur der erhitzten Lötstelle in °C	Elektromotorische Kraft in Millivolt
300	2,27
400	3,20
500	4,17
600	5,17
700	6,20
800	7,27
900	8,37
1000	9,50
1100	10,67
1200	11,88
1300	13,11
1400	14,38
1500	15,69
1600	17,03

Beziehung zwischen SO₂-Gehalt und Luftüberschuß der Kies-Röstgase nach Remmler.

SO ₂ -Gehalt %	O-Gehalt	Luftüberschuß in %
5,2	8,6	41
5,6	7,8	37
6,2	6,6	31,5
6,4	6,4	30,5
6,6	6,6	31,5
7,0	6,4	30,5
7,2	6,6	31,5
7,4	6,0	28,5
7,6	5,3	25
7,8	5,0	24
8,0	5,0	24
8,2	5,9	28
8,4	5,4	25
8,6	5,6	27
8,8	5,8	28
9,0	5,0	24

Tension von schwefliger Säure in kondensiertem Zustand.

Temperatur	Druck	Temperatur	Druck
-30°	0,36	20°	3,30
-25	0,55	25	3,80
-20	0,61	30	4,60
-15	0,76	35	5,30
-10	1,00	40	6,20
- 5	1,25	45	7,20
0	1,51	50	8,30
5	1,90	55	8,43
10	2,35	60	11,09
15	2,78		

Bestimmung des Gehaltes von Frischlaugen durch Jodtitrationen.

ccm % SO ₂	% CaO										
0.1 0,032	0,028	2.8 0,83	0,73	5.1 1,63	1,43	7.8 2,43	2,13	10.1 3,26	2,83	12.8 4,03	
0.2 0,06	0,06	2.7 0,86	0,76	5.2 1,66	1,46	7.7 2,46	2,16	10.2 3,26	2,86	12.7 4,06	
0.3 0,10	0,08	2.8 0,90	0,78	5.3 1,70	1,48	7.8 2,50	2,18	10.3 3,30	2,88	12.8 4,10	
0.4 0,13	0,11	2.9 0,93	0,81	5.4 1,73	1,51	7.9 2,53	2,21	10.4 3,33	2,91	12.9 4,13	
0.5 0,16	0,14	3.0 0,96	0,84	5.5 1,76	1,54	8.0 2,56	2,24	10.5 3,36	2,94	13.1 4,16	
0.6 0,19	0,17	3.1 0,99	0,87	5.6 1,79	1,57	8.1 2,59	2,27	10.6 3,39	2,97	13.0 4,19	
0.7 0,22	0,20	3.2 1,02	0,90	5.7 1,82	1,60	8.2 2,62	2,30	10.7 3,42	3,00	13.2 4,22	
0.8 0,26	0,22	3.3 1,06	0,92	5.8 1,86	1,62	8.3 2,66	2,32	10.8 3,46	3,02	13.3 4,26	
0.9 0,29	0,25	3.4 1,09	0,95	5.9 1,89	1,65	8.4 2,69	2,35	10.9 3,49	3,05	13.4 4,29	
1.0 0,32	0,28	3.5 1,12	0,98	6.0 1,92	1,68	8.5 2,72	2,38	11.0 3,52	3,08	13.5 4,32	
1.1 0,35	0,31	3.6 1,15	1,01	6.1 1,95	1,71	8.6 2,75	2,41	11.1 3,55	3,11	13.6 4,35	
1.2 0,38	0,34	3.7 1,18	1,04	6.2 1,98	1,74	8.7 2,78	2,44	11.2 3,58	3,14	13.7 4,38	
1.3 0,42	0,36	3.8 1,22	1,06	6.3 2,02	1,76	8.8 2,82	2,46	11.3 3,62	3,16	13.8 4,42	
1.4 0,45	0,39	3.9 1,25	1,09	6.4 2,05	1,79	8.9 2,85	2,49	11.4 3,65	3,19	13.9 4,45	
1.5 0,48	0,42	4.0 1,28	1,12	6.5 2,08	1,82	9.0 2,88	2,52	11.5 3,68	3,22	14.0 4,48	
1.6 0,51	0,45	4.1 1,31	1,15	6.6 2,11	1,85	9.1 2,91	2,55	11.6 3,71	3,25	14.1 4,51	
1.7 0,54	0,48	4.2 1,34	1,18	6.7 2,14	1,88	9.2 2,94	2,58	11.7 3,74	3,28	14.2 4,54	
1.8 0,58	0,50	4.3 1,38	1,20	6.8 2,18	1,90	9.3 2,98	2,60	11.8 3,78	3,30	14.3 4,58	
1.9 0,61	0,53	4.4 1,41	1,23	6.9 2,21	1,93	9.4 3,01	2,63	11.9 3,81	3,33	14.4 4,61	
2.0 0,64	0,56	4.5 1,44	1,26	7.0 2,24	1,96	9.5 3,04	2,66	12.0 3,84	3,36	14.5 4,64	
2.1 0,67	0,59	4.6 1,47	1,29	7.1 2,27	1,99	9.6 3,07	2,69	12.1 3,87	3,39	14.6 4,67	
2.2 0,70	0,62	4.7 1,50	1,32	7.2 2,30	2,02	9.7 3,10	2,72	12.2 3,90	3,42	14.7 4,70	
2.3 0,74	0,64	4.8 1,54	1,34	7.3 2,34	2,04	9.8 3,14	2,74	12.3 3,94	3,44	14.8 4,74	
2.4 0,77	0,67	4.9 1,57	1,37	7.4 2,37	2,07	9.9 3,17	2,77	12.4 3,97	3,47	14.9 4,77	
2.5 0,80	0,70	5.0 1,60	1,40	7.5 2,40	2,10	10.0 3,20	2,80	12.5 4,00	3,50	15.0 4,80	

Bestimmung der Zucker in der Sulfitlauge.

a = Milligramme Kupferoxyd. b = Milligramme Zucker.

a	b	a	b	a	b
112,7	46,9	275,4	117,5	438,1	193,8
118,9	49,5	281,6	120,4	444,4	196,8
125,2	52,1	287,9	123,2	450,6	199,8
131,4	54,8	294,2	126,0	456,9	203,0
137,7	57,5	300,5	128,9	463,1	206,1
143,9	60,1	306,7	131,8	469,4	209,2
150,3	62,8	312,9	134,6	475,6	212,4
156,5	65,5	319,2	137,5	481,9	215,5
162,8	68,7	325,4	140,4	488,2	218,7
169,0	70,3	331,7	143,2	494,4	221,8
175,3	73,5	338,0	146,1	500,7	224,9
181,5	76,1	344,2	149,0	506,9	228,6
187,8	78,9	350,5	151,9	513,2	232,1
194,0	81,6	356,7	154,9	519,5	235,7
200,3	84,3	363,0	157,8	525,7	239,2
206,5	87,0	369,3	160,8	532,0	242,7
212,8	89,7	375,5	163,8	538,2	246,3
219,1	92,4	381,8	166,8		
225,4	95,2	388,0	169,7		
231,6	97,8	394,3	172,7		
237,9	100,6	400,5	175,6		
244,1	103,4	406,8	178,6		
250,4	106,3	413,1	181,6		
256,6	109,1	419,3	184,7		
262,9	111,9	425,6	187,8		
269,1	114,7	431,8	190,8		

E. Zahlentafeln zu V: Die Betriebskontrolle in der Bleicherei.

Spezifisches Gewicht von Steinsalzlösungen für elektrolytische Bleiche.

Spez. Gewicht	Grade Baumé	100 l Salzlösung enthalten		Spez. Gewicht	Grade Baumé	100 l Salzlösung enthalten	
		kg NaCl bei 15° C	25° C			kg NaCl bei 15° C	15° C
1,000	0,0	0,00	0,28	1,045	6,0	6,45	6,88
1,005	0,7	0,70	1,00	1,050	6,7	7,19	7,62
1,010	1,4	1,40	1,72	1,055	7,4	7,94	8,38
1,015	2,1	2,10	2,44	1,060	8,0	8,69	9,15
1,020	2,7	2,81	3,16	1,065	8,7	9,45	9,92
1,025	3,4	3,54	3,91	1,070	9,4	10,22	10,70
1,030	4,1	4,26	4,65	1,075	10,0	10,99	11,48
1,035	4,7	5,00	5,40	1,080	10,6	11,74	12,24
1,040	5,4	5,73	6,14	1,085	11,2	12,50	12,01

Spez. Gewicht	Grade Baumé	100 l Salzlösung enthalten kg NaCl bei		Spez. Gewicht	Grade Baumé	100 l Salzlösung enthalten kg NaCl bei	
		15° C	25° C			15° C	15° C
1,090	11,9	13,27	13,80	1,145	18,3	22,03	22,69
1,095	12,4	14,06	14,60	1,150	18,5	22,85	23,52
1,100	13,0	14,85	15,40	1,155	19,3	23,65	24,33
1,105	13,6	15,64	16,20	1,160	19,8	24,46	25,15
1,110	14,2	16,43	17,01	1,165	20,3	25,28	25,98
1,115	14,9	17,22	17,81	1,170	20,9	26,10	26,81
1,120	15,4	18,00	18,60	1,175	21,4	26,91	27,64
1,125	16,0	18,80	19,40	1,180	22,0	27,74	28,48
1,130	16,5	19,60	20,22	1,185	22,5	28,58	29,34
1,135	17,1	20,40	21,04	1,190	23,0	29,42	30,19
1,140	17,7	21,21	21,86	1,195	23,5	30,26	31,05

Tension, spezifisches Gewicht und mittlerer Ausdehnungskoeffizient des Chlors nach Knietsch.

Temperatur	Druck	Spez. Gewicht	Mittlerer Ausdehnungskoeffiz.
— 30	1,20 Atm.	1,5485	0,001793
— 25	1,50 „	1,5358	
— 20	1,84 „	1,5230	
— 15	2,23 „	1,5100	
— 10	2,63 „	1,4965	
— 5	3,14 „	1,4836	
0	3,66 „	1,4690	
+ 5	4,25 „	1,4548	0,001978
+ 10	4,95 „	1,4405	
+ 15	5,75 „	1,4273	
+ 20	6,62 „	1,4118	0,002030
+ 25	7,63 „	1,3984	
+ 30	8,75 „	1,3815	0,002192
+ 35	9,95 „	1,3683	
+ 40	11,50 „	1,3510	0,002260
+ 50	14,70 „	1,3170	
+ 60	18,60 „	1,2830	0,002690
+ 70	23,00 „	1,2430	
+ 80	28,40 „	1,200	0,003460

Vergleichung der Gradbezeichnungen von Chlorkalk.

Franz. Grade	Proz. Chlor								
63	20,28	77	24,79	91	29,29	105	33,80	119	38,31
64	20,60	78	25,11	92	29,62	106	34,12	120	38,63
65	20,92	79	25,43	93	29,94	107	34,44	121	38,95
66	21,25	80	25,75	94	30,26	108	34,77	122	38,27
67	21,57	81	26,07	95	30,58	109	35,09	123	39,59

Franz. Grade	Proz. Chlor								
68	21,89	82	26,40	96	30,90	110	35,41	124	39,92
69	22,21	83	26,72	97	31,23	111	35,73	125	40,24
70	22,53	84	27,04	98	31,55	112	36,05	126	40,56
71	22,86	85	27,36	99	31,87	113	36,38	127	40,88
72	23,18	86	27,68	100	32,19	114	36,70	128	41,20
73	23,50	87	28,01	101	32,51	115	37,02	129	41,53
74	23,82	88	28,33	102	32,83	116	37,34	130	41,85
75	24,14	89	28,65	103	33,16	117	37,66	131	42,17
76	24,47	90	28,97	104	33,48	118	37,99	132	42,49

Chlorkalklösungen (aus bester Ware frisch zubereitet) bei
bei 15° C. (Nach Lunge und Bachofen ergänzt.)

Spezif. Gewicht	Grade Baumé	g akt. Chlor pro l	Spezif. Gewicht	Grade Baumé	g akt. Chlor pro l
1,002	ca. 0,3	1	1,028	ca. 3,9	16
1,004	0,5	2	1,029	4,0	17
1,005	0,8	3	1,031	4,3	18
1,007	1,0	4	1,033	4,5	19
1,009	1,3	5	1,035	4,8	20
1,011	1,5	6	1,036	5,0	21
1,013	1,8	7	1,037	5,2	22
1,014	2,0	8	1,039	5,4	23
1,016	2,3	9	1,041	5,6	24
1,018	2,5	10	1,042	5,9	25
1,019	2,8	11	1,044	6,1	26
1,022	3,0	12	1,046	6,3	27
1,023	3,2	13	1,047	6,5	28
1,024	3,4	14	1,049	6,7	29
1,026	3,6	15	1,051	7,0	30

F. Zahlentafel zu VI: Die Untersuchung der Zellstoffe.

Absoluttrockengewicht und Normallufttrockengewichte für
Holzschliff und Holz Zellstoff.

(88 absoluttrocken = 100 lufttrocken.)

Absolut- trocken	Luft- trocken								
24,0	27,28	27,5	31,25	31,0	35,23	34,5	39,21	38,0	43,18
24,5	27,85	28,0	31,82	31,5	35,80	35,0	39,77	38,5	43,75
25,0	28,41	28,5	32,39	32,0	36,36	35,5	40,34	39,0	44,32
25,5	28,98	29,0	32,96	32,5	36,93	36,0	40,91	39,5	44,89
26,0	29,55	29,5	33,53	33,0	37,50	36,5	41,48	40,0	45,45
26,5	30,12	30,0	34,09	33,5	38,07	37,0	42,04	40,5	46,02
27,0	30,68	30,5	34,66	34,0	38,64	37,5	42,61	41,0	46,59

Absolut-trocken	Luft-trocken								
41,5	47,16	53,5	60,79	65,5	74,43	77,5	88,07	89,5	101,70
42,0	47,73	54,0	61,34	66,0	75,00	78,0	88,64	90,0	102,27
42,5	48,30	54,5	61,93	66,5	75,57	78,5	89,21	90,5	102,84
43,0	48,86	55,0	62,49	67,0	76,13	79,0	89,77	91,0	103,41
43,5	49,43	55,5	63,06	67,5	76,70	79,5	90,34	91,5	103,98
44,0	50,00	56,0	63,63	68,0	77,27	80,0	90,90	92,0	104,55
44,5	50,56	56,5	64,09	68,5	77,84	80,5	91,47	92,5	105,11
45,0	51,13	57,0	64,78	69,0	78,40	81,0	92,04	93,0	105,68
45,5	51,70	57,5	65,34	69,5	78,97	81,5	92,61	93,5	106,25
46,0	52,27	58,0	65,90	70,0	79,54	82,0	93,18	94,0	106,82
46,5	52,84	58,5	66,47	70,5	80,11	82,5	93,75	94,5	107,39
47,0	53,41	59,0	67,04	71,0	80,68	83,0	94,32	95,0	107,95
47,5	53,97	59,5	67,61	71,5	81,25	83,5	94,89	95,5	108,52
48,0	54,54	60,0	68,18	72,0	81,82	84,0	95,45	96,0	109,09
48,5	55,11	60,5	68,75	72,5	82,39	84,5	96,02	96,5	109,66
49,0	55,68	61,0	69,31	73,0	82,94	85,0	96,59	97,0	110,23
49,5	56,25	61,5	69,88	73,5	83,52	85,5	97,16	97,5	110,79
50,0	56,82	62,0	70,45	74,0	84,09	86,0	97,73	98,0	111,36
50,5	57,36	62,5	71,02	74,5	84,66	86,5	98,29	98,5	111,93
51,0	57,95	63,0	71,58	75,0	85,22	87,0	98,86	99,0	112,50
51,5	58,52	63,5	72,15	75,5	85,79	87,5	99,43	99,5	113,07
52,0	59,09	64,0	72,73	76,0	86,36	88,0	100,00	100,0	113,64
52,5	59,65	64,5	73,29	76,5	86,93	88,5	100,57		
53,0	60,22	65,0	73,86	77,0	87,50	89,0	101,14		

Nach Feststellung des Absoluttrockengewichtes eines Zellstoffs kann man aus vorstehender Tabelle das Handelsgewicht mit 12 % Wasser im Hundert für feuchte Stoffe — von 24 % Absoluttrockengehalt an — unmittelbar ablesen.

G. Zahlentafeln zu VII: Die chemische Analyse in der Papierfabrikation.

Tabelle zur Bestimmung des Wassergehaltes der Stärke nach Saare.

Gefundenes Gewicht	Wasser-gehalt der Stärke						
g	%	g	%	g	%	g	%
289,40	0	285,05	11	281,10	21	277,20	31
289,00	1	284,65	12	280,75	22	276,80	32
288,60	2	284,25	13	280,35	23	276,40	33
288,20	3	283,90	14	279,95	24	276,00	34
287,80	4	283,50	15	279,55	25	275,60	35
287,40	5	283,10	16	279,15	26	275,20	36
287,05	6	282,70	17	278,75	27	274,80	37
286,65	7	282,30	18	278,35	28	274,40	38
286,25	8	281,90	19	277,95	29	274,05	39
285,85	9	281,50	20	277,60	30	273,65	40
285,45	10						

Baumé-Grade von Gelatinelösungen bei verschiedenen Temperaturen nach Sieber.

Gelatine ‰	° Bé 20° C	° Bé 25° C	° Bé 30° C
1,0	0,3	0,2	0,1
1,5	0,5	0,4	0,2
2,0	0,7	0,6	0,3
2,5	0,9	0,8	0,45
3,0	1,15	1,0	0,6
3,5	1,35	1,2	0,75
4,0	1,55	1,4	0,9
4,5	1,8	1,6	1,1
5,0	2,0	1,8	1,3
5,5	2,25	2,0	1,5
6,0	gallertig	2,2	1,7
6,5	„	2,4	1,9
7,0	„	2,6	2,1
7,5	„	2,8	2,3
8,0	fest	3,0	2,5
8,5	„	3,2	2,7
9,0	„	3,4	2,9
9,5	„	3,6	3,1
10,0	„	gallertig	3,3

Löslichkeit der Soda bei verschiedenen Temperaturen nach Loewel.

Temperatur in C	0°	10°	15°	20°	25°	30°	38°	104°
Natriumkarbonat Na_2CO_3	6,97	12,06	16,20	21,71	28,50	37,24	51,67	45,47
Kristallsoda $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 10 \text{H}_2\text{O}$	21,33	40,94	63,20	92,82	149,13	273,64	1142,17	539,63

Harzleimbereitung.

Bei Verseifung von 100 kg Harz mit	sind im fertigen Harzleim	
	gebundenes	freies
	Harz	
	‰	‰
6 kg Soda	40,6	59,4
7 „ „	47,4	52,6
8 „ „	54,0	46,0
9 „ „	60,8	39,2
10 „ „	67,6	33,4
11 „ „	74,4	25,6
12 „ „	81,2	18,8
13 „ „	87,8	12,2
14 „ „	94,6	5,4

Aluminiumsulfat-Lösungen bei 15° C. Nach E. Larsson.

Volum- Gewicht	Grade Baumé	100 Liter Lösung enthalten kg				
		Al ₂ O ₃	SO ₂	Sulfat mit 13 % Al ₂ O ₃	Sulfat mit 14 % Al ₂ O ₃	Sulfat mit 15 % Al ₂ O ₃
1,005	0,7	0,14	0,33	1,1	1	0,9
1,010	1,4	0,28	0,65	2,2	2	1,9
1,016	2,1	0,42	0,98	3,2	3	2,8
1,021	2,8	0,56	1,31	4,3	4	3,7
1,026	3,5	0,70	1,63	5,4	5	4,7
1,031	4,2	0,84	1,96	6,5	6	5,6
1,036	4,8	0,98	2,28	7,5	7	6,5
1,040	5,4	1,12	2,61	8,6	8	7,5
1,045	6,1	1,26	2,94	9,7	9	8,4
1,050	6,7	1,40	3,26	10,8	10	9,3
1,055	7,3	1,54	3,59	11,8	11	10,3
1,059	7,9	1,68	3,91	12,9	12	11,2
1,064	8,5	1,82	4,24	14,0	13	12,1
1,068	9,1	1,96	4,57	15,1	14	13,1
1,073	9,7	2,10	4,89	16,2	15	14,0
1,078	10,3	2,24	5,22	17,2	16	14,9
1,082	10,9	2,38	5,55	18,3	17	15,9
1,087	11,4	2,52	5,87	19,4	18	16,8
1,092	12,0	2,66	6,20	20,5	19	17,7
1,096	12,6	2,80	6,52	21,5	20	18,7
1,101	13,1	2,94	6,85	22,6	21	19,6
1,105	13,7	3,08	7,18	23,7	22	20,5
1,110	14,2	3,22	7,50	24,8	23	21,5
1,114	14,7	3,36	7,83	25,9	24	22,4
1,119	15,3	3,50	8,16	26,9	25	23,3
1,123	15,8	3,64	8,48	28,0	26	24,3
1,128	16,3	3,78	8,81	29,1	27	25,2
1,132	16,8	3,92	9,13	30,2	28	26,1
1,137	17,4	4,06	9,46	31,2	29	27,1
1,141	17,9	4,20	9,79	32,3	30	28,0
1,145	18,3	4,34	10,11	33,4	31	28,9
1,150	18,8	4,48	10,44	34,5	32	29,9
1,154	19,2	4,62	10,76	35,5	33	30,8
1,159	19,7	4,76	11,09	36,6	34	31,7
1,163	20,1	4,90	11,42	37,7	35	32,7
1,168	20,6	5,04	11,74	38,8	36	33,6
1,172	21,1	5,18	12,07	39,9	37	34,5
1,176	21,6	5,32	12,40	40,9	38	35,5
1,181	22,1	5,46	12,72	42,0	39	36,4
1,185	22,5	5,60	13,05	43,1	40	37,3
1,190	23,0	5,74	13,38	44,2	41	38,3
1,194	23,4	5,88	13,70	45,2	42	39,2
1,198	23,8	6,02	14,03	46,3	43	40,1
1,203	24,3	6,16	14,35	47,4	44	41,1
1,207	24,7	6,30	14,68	48,5	45	42,0
1,211	25,2	6,44	15,01	49,5	46	42,9
1,215	25,5	6,58	15,33	50,6	47	43,9

Volum- Gewicht	Grade Baumé	100 Liter Lösung enthalten kg				
		Al ₂ O ₃	SO ₂	Sulfat mit 13 % Al ₂ O ₃	Sulfat mit 14 % Al ₂ O ₃	Sulfat mit 15 % Al ₂ O ₃
1,220	25,9	6,72	15,66	51,7	48	44,8
1,224	26,3	6,86	15,99	52,8	49	45,7
1,228	26,7	7,00	16,31	53,9	50	46,7
1,232	27,1	7,14	16,04	54,9	51	47,6
1,236	27,5	7,28	16,96	56,0	52	48,5
1,240	27,9	7,42	17,29	57,1	53	49,5
1,244	28,3	7,56	17,62	58,2	54	50,4
1,248	28,6	7,70	17,94	59,2	55	51,3
1,252	29,0	7,84	18,27	60,3	56	52,3
1,256	29,4	7,98	18,59	61,4	57	53,2
1,261	29,8	8,12	18,92	62,5	58	54,1
1,265	30,2	8,26	19,25	63,5	59	55,1
1,269	30,5	8,40	19,57	64,6	60	56,0
1,273	30,9	8,54	19,90	65,7	61	56,9
1,277	31,2	8,68	20,23	66,8	62	57,9
1,281	31,6	8,82	20,55	67,9	63	58,8
1,285	31,9	8,96	20,88	68,9	64	59,7
1,289	32,3	9,10	21,20	70,0	65	60,7
1,293	32,6	9,24	21,53	71,1	66	61,6
1,297	33,0	9,38	21,86	72,2	67	62,5
1,301	33,3	9,52	22,18	73,2	68	63,5
1,305	33,7	9,66	22,51	74,3	69	64,4
1,309	34,0	9,80	22,84	75,4	70	65,3
1,312	34,4	9,94	23,16	76,5	71	66,3
1,316	34,7	10,08	23,49	77,5	72	67,2
1,320	35,0	10,22	23,81	78,6	73	68,1
1,324	35,3	10,36	24,14	79,7	74	69,1
1,328	35,6	10,50	24,47	80,8	75	70,0
1,331	35,9	10,64	24,79	81,8	76	70,9
1,335	36,2	10,78	25,12	82,9	77	71,9
1,339	36,5	10,92	25,45	84,0	78	72,8

	Seite
D. zu IV: Die chemische Analyse in der Sulfitzellstoff-Fabrikation .	242
Messung der Temperaturen im Schmelzofen, Kiesofen . .	242
Zusammenhang zwischen Temperatur und Lichtemission	243
Zusammenhang zwischen Temperatur und elektromotorischer Kraft	243
Beziehung zwischen SO ₂ -Gehalt und Luftüberschuß der Kies-Röstgase	243
Tafel für die Reich-Methode	244
Wäscherleistung und Waschwassertemperatur	244
Spezifisches Gewicht von Schwefligsäurelösungen	244
Tension von schwefliger Säure	245
Bestimmung des Gehaltes von Frischlaugen	245
Bestimmung der Zucker in der Sulfitlauge	246
E. zu V: Betriebskontrolle in der Bleicherei	246
Spezifisches Gewicht von Salzlösungen	246
Tension des Chlors	247
Vergleichung der Gradbezeichnungen von Chlorkalk . . .	247
Chlorkalklösungen	248
F. zu VI: Die Untersuchung der Zellstoffe	248
Absoluttrockengewicht	248
G. zu VII: Die chemische Analyse in der Papierfabrikation	249
Tabelle zur Bestimmung des Wassergehaltes der Stärke .	249
Baumé-Grade von Gelatinelösungen	250
Löslichkeit der Soda	250
Harzleimbereitung	250
Aluminiumsulfat-Lösungen	251

Berichtigung.

Auf S. 71 ist in der Formel für Berechnung der Methylzahl an Stelle eines Minuszeichens im Zähler ein Malzeichen zu setzen, so daß die Formel richtig lautet:

$$\text{Methylzahl} = \frac{0,06383 \times N \times 1000}{A}$$