Aus den Monatsheften für Chemie, XXXV. Bd., III. Heft, März 1914.

Zur elektrolytischen Abscheidung von Legierungen und deren metallographische und mechanische Untersuchung.

II. Mitteilung:

Über Versuche zur Abscheidung von Kupfer-Zinnbronzen

von

R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas.

Aus dem Chemischen Institut der Universität Graz.

Ausgeführt mit Hilfe von Subventionen aus dem Scholz-Legat der Kaiserlichen Akademie der Wissenschaften in Wien.

(Mit 5 Tafeln und 9 Textfiguren.)

(Vorgelegt in der Sitzung am 20. November 1913.)

Die ältesten Angaben über die elektrolytische Darstellung von Bronze macht H. Roulz.¹ Indem er als Badflüssigkeit eine Lösung »von Kupfercyanid und Zinnoxyd in gewissen Proportionen und Cyankalium« verwendete, beobachtete er die kathodische Abscheidung von Bronze in Häutchen. Im weiteren liegen Angaben von Salzède vor, nach denen Bronzen aus Bädern von Zinnchlorür, Kupferchlorür, Cyankalium und Kaliumcarbonat erhalten werden sollen, sowie von Weil und Newton, die aus Lösungen von weinsaurem Kupferoxydkali und weinsaurem Zinnoxydkali mit Ätzkali schöne Bronzenniederschläge erhalten haben sollen. Diese Autoren haben keine Angaben über die Mischungsverhältnisse ihrer Bäder gemacht.

¹ Ch. Walker, Die Galvanoplastik, 3. Aufl., deutsch von L. Thiele, p. 74.

1480 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 220]

Langbein¹ hat bei Prüfung dieser Vorschriften keine befriedigenden Resultate erhalten, desgleichen im Bade nach Salzède keine Bronzen, sondern nur einen Zinniederschlag erhalten und gibt ein gut arbeitendes Bronzebad an, das durch geeignete Mischung von Lösungen von phosphorsaurem Kupfer und Zinnchlorür mit phosphorsaurem Natron erhalten werden soll.

Auch B. E. Currey (The Journ. of Phys. Chem., 10, 515 bis 520) bestreitet die Möglichkeit, Bronzen aus Cyanidbädern herstellen zu können, und gibt für Bronzedarstellung oxalsaure Bäder als geeignet an. Auch F. Foerster ist beim Arbeiten in oxalsauren Lösungen zu günstigen Resultaten gelangt, wie er uns brieflich in liebenswürdigster Weise mitteilte.

Mit der Untersuchung von elektrolytischen Abscheidungen von Legierungen beschäftigt, schien es uns daher von Interesse, bei weitgehenden Variationen der Versuchsbedingungen zu untersuchen, ob und unter welchen Bedingungen es gelingt, aus cyankalium- und weinsäurehaltigen Bädern Bronzen zu erhalten. Über die einschlägigen Versuche und die metallographische, mechanische und elektromotorische Untersuchung der erhaltenen Kathodenprodukte soll im folgenden berichtet werden.

Experimenteller Teil.

I. Versuche zur Herstellung von Bronzen (Kupfer-Zinnlegierungen) aus Stannochlorid- und KCN-haltigen $CuSO_4$ -Lösungen.

1. Das elektromotorische Verhalten der zu den Bädern zu verwendenden Lösungen.

Vor allem sei daran erinnert, daß Kupfer und Zinn feste Lösungen zu bilden imstande sind.² Liegt in diesem Umstand ein Moment, das die elektrolytische Abscheidung von Bronze

¹ Langbein, Handbuch der elektrolytischen Metallniederschläge. Leipzig 1906, Klinkhart-Verlag.

² Es geht dies hervor aus den Versuchen von Sheperd und Blough (Journ. phys. Chem., *10* (1906), 630; Heycoek und Neville, Proc. Roy. Soc. London, *69* (1912), 320; Sackur und Pick, Zeitsch. für anorgan. Chemie, *58* (1908), 46; Giolitti und Taranti, Gaz. chim. ital., 1908, 308, und Puschin, Zeitschr. für anorgan. Chemie, *56* (1908), 19.

in günstigem Sinne beeinflussen dürfte, so handelt es sich im weiteren darum, Lösungen solcher Konzentration der einzelnen abzuscheidenden Ionengattung zu finden, in der die Bedingungen für die Abscheidung günstig sind.

Da die Gleichgewichtspotentiale von $Cu|CuSO_4$ und $Sn|CuCl_2$ weit auseinander liegen, wird es sich darum handeln, solche Konzentration der einzelnen abzuscheidenden Ionen herzustellen, daß die Gleichgewichtspotentiale der abzuscheidenden Metalle gegen die Lösung derart genähert werden, daß unter gleichzeitiger Berücksichtigung des noch unbekannten Einflusses der gegenseitigen Beeinflussung der Metallüberspannung (cf. I. Mitteilung, S 1001 [M 1759]) die günstigsten Verhältnisse für die Abscheidung der Legierung getroffen werden, wobei noch allenfalls der Einfluß des Legierungsvorganges als solcher zu berücksichtigen ist.

Von vornherein haben wir daher nach solchen Lösungen gesucht, in denen die Gleichgewichtspotentiale im Ruhezustande gleich sind, und die Abscheidung in solchen und nahe zusammengesetzten Lösungen untersucht.

Wir haben daher zunächst eine ca. 0.20 molekulare Lösung von dem Doppelsalz CuK(CN)₂ hergestellt sowie eine einnormale KCN-Lösung und die Gleichgewichtspotentiale von metallischem Kupfer gegen bestimmt zusammengesetzte Mischungen dieser beiden Lösungen, desgleichen die Gleichgewichtspotentiale von metallischem Sn gegen die Mischungen von einnormalen SnCl₂-Lösungen und einnormaler KCN-Lösung gemessen.

Die Messung erfolgte nach der bekannten Poggendorfschen Kompensationsmethode unter Verwendung eines Lippmann'schen Capillarelektrometers als Nullinstrument gemessen. Die beiden nachfolgenden Tabellen I und II geben die diesbezüglichen Versuchsdaten wieder, die in Fig. 3 graphisch übersichtlich dargestellt sind. Vergleichsweise haben wir noch die elektromotorische Kraft der Kette

 $\operatorname{Cu}|\operatorname{Cu}\operatorname{SO}_4(0.5 \text{ n})|\overline{N}E^1$

¹ NE bedeutet hier wie im folgenden die einnormale Kalomel-Normalelektrode vom Werte $E_h = -0.283$ Volt.

gemessen und für die elektromotorische Kraftder Kette gefunden 0.029 Volt. Hieraus ergibt sich E_h für Cu = -0.312 Volt. (Nach Neumann [Zeitschr. für phys. Chemie, 14, 229] ergibt sich für eine einnormale CuSO₄-Lösung der Wert E_h =0.0308, zeigt also gute Übereinstimmung mit unserem Versuch.)

Zusamme der L	ensetzung ösung	Mol KCN	E. M. K.	
Mol CuK(CN) ₂ im Liter Mol KCN im Liter		Mol Cu K (CN) ₂	Cu Lösung <i>NE</i>	E_h
0.18	0.25	1 · 38	1.058	+0.785
0.12	0.32	2.34	1.160	-+-0.877
0.12	0.20	4 · 24	1 · 326	+1.033
0.065 0.75		11.60	1.380	+1.091

Tabelle I.¹

Messung der Einzelpotentiale $Cu | Cu K (CN)_2 + KCN.$

 $Tabelle \ II.$ Messung der Einzelpotentiale Sn $|SnCl_2+KCN.$

-	Zusamme der Le	ensetzung ösung	Mol KCN	FMK	E_h	
	Mol Sn Cl ₂ im Liter	Mol KCN im Liter	Mol Sn Cl ₂	Sn Lösung NE		
Ĵ						
	1.0	0.0	0.00	1.162	-+-0.879	
	0.75	0.25	0.326	1.167	<u>+</u> 0∙884	
	0.20	0.50	1.00	1.172	-+-0.8 89	
	0.02 0.92		19.00	1.180	+0.897	

¹ Diese Versuche stellen natürlich keine Standardmessung dar, sondern beziehen sich auf die für unsere Versuche zu verwendenden Badflüssigkeiten. Sie stehen in den KCN-ärmeren Lösungen in guter Übereinstimmung mit den von uns als Standardmessungen angesehenen Werten von Spitzer (Z. S. f. Elch., 11, 345). Die Abweichungen in den KCN-reicheren Lösungen sind darauf zurückzuführen, daß jedenfalls der Gehalt in unseren Badflüssigkeiten etwas geringer ist als der Einwage entspricht.

[223 M] Elektrolytische Abscheidung von Legierungen. S 1483

Man sieht aus den Tabellen I und II wie aus der graphischen Darstellung in Fig. 1, daß, während Zusatz von KCN infolge Komplexbildung wohl das Gleichgewichtspotential des Kupfers stark nach der elektropositiven Seite verschiebt, ein Zusatz von KCN zu $SnCl_2$ -Lösung hingegen keine Komplexbildung bewirkt, da das Gleichgewichtspotential hier praktisch konstant bleibt (man bemerkt nur eine geringe Abnahme von E_h , die ihrer Größenordnung nach der Verdünnung der Lösung entspricht).



Aus dem Schnittpunkt S der beiden nachstehenden Kurven sieht man, daß in einer Lösung, die auf 1 Mol $CuK(CN)_2$ ungefähr 2 Mol KCN enthält, die Gleichgewichtsruhepotentiale von Cu und Sn praktisch gleich sind.

Wir haben nun mit Lösungen, die annähernd in ihrer Zusammensetzung einer solchen Lösung entsprachen, versucht, Abscheidungen von Bronze zu erhalten.

2. Versuche zur Herstellung von Bronze aus $\operatorname{Cu} \operatorname{SO}_4 |\operatorname{Sn} \operatorname{Cl}_2| \operatorname{KCN-Lösungen}.$

Die Versuchsanordnung war die im folgenden beschriebene:

Zur Aufnahme der Badflüssigkeit diente ein Trog von 9 cm Breite und Höhe und 20 cm Länge. Im Stromkreis befand

1484 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 224]

Т	а	b	e	1	1	е
_		~	-	-	-	-

Nr.	Zusammer in N	isetzung d Aol pro Li	es Bades ter	Zunahme des Cu- Volta-	Ampere- stunden ¹	Strom- dichte	Bad- span-	
	CuK(CN) ₂	KCN	$\operatorname{Sn} \operatorname{Cl}_2$	meters		DR	5	
1	0.144	0.309	0.116	1.943	1.638	0.3	1.6	
2	0.225	- 0.10		1.734	1 • 462	0.3	1.3	

¹ Eine Amperestunde entspricht der Abscheidung von $1 \cdot 186 g$ Cu. ² Unter D_k verstehen wir die Stromintensität in Ampere, bezogen auf $1 dm^2$.

sich noch ein Schiebwiderstand mit einem Amperemeter zur Messung der Stromstärke, beziehungsweise -dichte und ein Kupfervoltameter zur Messung der Strommenge. Eine Abzweigung von den Elektroden gestattete, die Badspannung mittels eines Voltameters zu messen. Die in den nun folgenden Versuchen eingehaltenen Bedingungen sind ohne weiteres aus den tabellarisch mitgeteilten Versuchen zu ersehen. Die obenstehende Tabelle III gibt Aufschluß über die mit gemischten SnCl₂- und CuK(CN)₂-Lösungen, eventuell unter Zusatz von KCN erhaltenen Versuche.

Vor allem war bei den Versuchen der Tabelle III zu beobachten, daß die Ausscheidung an der Kathode stets in Form von Krystallnadeln erfolgte. Dieselben stellen allerdings zum Teil Legierungen von Cu und Sn (siehe Metallograph. Untersuchungen) dar. Jedoch erscheint eine derartige Legierung vom technischen Standpunkt aus unbrauchbar. Bei einer Lösung, die etwas über die doppelte Anzahl (Versuch 1) Mol KCN auf 1 Mol CuK(CN) enthielt, bei der also Gleichheit der Eigenpotentiale von Sn und Cu gegen die Lösung vorliegen soll, fanden wir als Kathodenprodukt eine $62 \cdot 6^{0}/_{0}$ Zinn enthaltende Abscheidung.

1	1	11	
			٠.

annung	er e 2	le 3 le 3	e Abschei-	e eingewo- nge des nnieder- in Gramm	Bei der gefu	Analyse nden	Zu- sammen- setzung des	
Klemmensp	Abnahme d Sn-Anod	Abnahme d Cu-Anod	Kathodisch dung	Zur Analys gene Me Kathoder schlages	Cu in Gramm	Sn in Gramm	Kathoden- produktes ⁰ / ₀ Sn	
4 V. 6 V.	0.118	0·190 0·13	1·784 4	0·253 0·1575	0·0946 0·0842	0·1584 0·0733	62·6 46·5	

³ Bei Versuch 1 kam eine kombinierte Sn-Cu-Anode, bei Versuch 2 eine Cu-Anode allein in Verwendung.

4 Hier war die Wägung der kathodischen Abscheidung unmöglich, da der kathodische Niederschlag sich mit der Zeit im ganzen Bade verteilte.

Als wir (Versuch 2, Tabelle III) die Konzentration von $CuK(CN)_2$ im Bad erhöhten und KCN-Zusatz wegließen, wodurch das Kupfer edler, also die Abscheidung von Kupfer erleichtert wird, ging der Zinngehalt des Kathodenproduktes stark zurück, und zwar auf 46.5%

Zusammenfassend kann über diese Versuche, die eine Auswahl aus einer größeren Versuchsreihe darstellen, gesagt werden, daß sie wohl die Möglichkeit der gleichzeitigen Abscheidung von Zinn und Kupfer dartun, aber keinesfalls für eine praktisch brauchbare Methode für galvanische Bronzeerzeugung in Betracht zu ziehen sind. Unter diesen Umständen versuchten wir, auf anderem Wege zum Ziele zu kommen.

II. Versuche über galvanische Bronzeabscheidung aus ammoniakalischen $\text{Cu} \text{S0}_4 | \text{Sn} \text{Cl}_2 \text{-Lösungen}.$

1. Elektromotorisches Verhalten der zu verwendenden Lösungen.

Zunächst haben wir die Gleichgewichtspotentiale von Zinn gegen ammoniakalische $Sn Cl_2$, beziehungsweise von Kupfer gegen ammoniakalische $Cu SO_4$ -Lösung gemessen, um wie 1486 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 226]

früher Konzentrationsverhältnisse aufzusuchen, bei denen annähernde Gleichheit der Ruhepotentiale beider Metalle zu beobachten wäre. Die diesbezüglichen Messungen führten zu den in den beiden folgenden Tabellen IV und V angegebenen Resultaten.

Tabelle IV.

Zusammensetzui in Mol p	ng der Lösungen pro Liter	E. M. K.	E_h
Cu SO ₄	CuSO ₄ NH ₃		
0.2		0.029 1	- 0.312
0.82	1.6	0.143	— 0·140
0.80	$2 \cdot 2$	0.312	+ 0.029
0.75	2.8	0.362	+ 0.079
0.2	5.2	0.433	+ 0.150
0.22	8.25	0.498	+ 0.245
0.05	10.40	0.520	+ 0.267
¹ Nur hier i	st Cu und NE .	}	

Messung der Eigenpotentiale $Cu | Cu SO_4 + NH_3$.

Tabe	lle	V.
------	-----	----

Messung des Eigenpotentials	Sn	Sn Cl ₂	$+ NH_3$.
-----------------------------	----	--------------------	------------

Zusammensetzu in Mol	ing der Lösungen pro Liter	E. M. K.	E_h
Sn Cl ₂ NH ₃			
1.0	_	1.180	+ 0.897
0.2	5.2	1.230	+ 0.947
0.52	8 · 25	1.248	+ 0.965

Bei der Betrachtung dieser Versuche sieht man sofort, daß hier von vornherein die Verhältnisse schon theoretisch weitaus ungünstiger liegen. Es erfolgt nämlich einerseits infolge geringerer Komplexbildung die Rückdrängung des Kupferpotentials gegen die $CuSO_4$ -Lösung durch Zusatz von NH₃ in viel geringerem Betrage als in der cyankalischen Lösung. Andrerseits zeigt Sn NH₃ gegenüber gleichfalls eine, wenn auch geringere Komplexbildung, indem das Eigenpotential Sn|SnCl₂ durch NH₃-Zusatz, gleichfalls nach der elektropositiven Seite verschoben wird. Es ist also die gewünschte Gleichheit der Eigenpotentiale in den ammoniakalischen Lösungen schwer zu realisieren. Gleichwohl schienen Versuche mit solchen Lösungen von vornherein deshalb nicht aussichtslos, weil ja, wie bereits erwähnt, eine Gleichheit der Stromdichte und den gegenseitigen Einfluß der Metallüberspannung nicht unbedingt nötig erscheint.

2. Versuche über die Herstellung von Bronzen in $Cu SO_4 | Sn Cl_2 | NH_3$ -Lösungen, eventuell unter Zusatz von Na OH und NH₄Cl.

Die allgemeine Versuchsanordnung war die gleiche, wie früher beschrieben; es möge daher die tabellarische Wiedergabe der Versuche folgen (Tabelle VI).

Aus den Versuchen 1 und 2 geht hervor, daß der Zinngehalt nur sehr gering ist. Außerdem stellen die kathodischen Niederschläge, die in pulveriger Form erscheinen, trotz ihres bronzeartigen Aussehens keine feste Lösung zweier Metalle dar, sondern in der Hauptsache Kupferoxyde, dem Spuren von Zinn beigemischt ist. Die Bildung von Oxyden an der Kathode kann man durch Zugabe von Natronlauge verhindern, wie Versuch IV es zeigt; doch macht sich als Übelstand die schwammige Konsistenz des Kathodenproduktes auch hier bemerkbar. Daß dies an den allgemeinen Versuchsbedingungen gelegen ist, zeigen die Versuche 5 und 6, welche dokumentieren, daß aus einer alkalischen Zinnchlorürlösung unter den von uns eingehaltenen Versuchsbedingungen die Zinnabscheidung als solche in Platten nicht gelingt. Wir gingen deshalb zur Wahl anderer Versuchsbedingungen über.

Tabelle VI.

Jm	Zusa	mmensetzung des Bades in Mol pro Liter			he Strom- D_k	Es besteht die Kathode Anode		Bemerkung über die Natur der	spannung Batterie	rse ein- :n	Gefu	ınden bei	der Ana	lyse
NI .	Cu SO ₄	${ m SnCl}_2$	NH ₃	NaOH	Kathodisc dichte	au	IS	kathodischen Abscheidung	Klemmens an der	Zur Analy gewoge	CuO	SnO_2	Sn '	.º/ ₀ Sn .
 1	0.6	0.2	4 • 4		0.3	Kohle	Cu	Bronzeartiges Pulver	6	0.3357	0.320	0.0080	0.0063	Spuren
2	06	$0\cdot 2$	4.4		0.15	»	»	»	6	0.2752	0.2655	0.0060	0.0047	»
3	0.3	0.1	2 · 2		0.15	Cu	Sn	»	6	Analyse	infolge	Glasbrucl geführt	nes nicht	durch-
4	0.2	0.4	1 • 1	0 · 9	0.3	»	Cu	Cu neben Sn schwammig	6	0•455	0·3918 Cu		0.0632	13.9
5		0.5		0.5	0.15	»	Sn	Sn schwammig	6	Da qua	litative V	/ersuche	nur rei	nes Sn
6	-	0.25		0 · 25 + 1 · 59 NH₄Cl	0.12	»	»	»	6	ergaben	rgaben, wurde von der Analyse Abstan genommen		Abstand	
				-						4	že di			

III. Versuche über die galvanische Bronzeabscheidung aus alkalischen Weinsäure-Stannichlorid-Kupfersulfatlösungen.

1. Versuche über das elektromotorische Verhalten der zu den Versuchen verwendeten Lösungen.

Einerseits ist bekannt, daß in alkalischer Weinsäurelösung Kupfersalze Komplexionen bilden, die also das Kupferpotential nach der elektropositiven Seite hin verschieben. Zum zweiten gelingt, wie wir uns überzeugten, die kathodische Abscheidung von Zinn in glatter Form leichter aus Stannichloridlösung, wie auch aus später mitzuteilenden experimentellen Versuchen hervorgeht.

Wir haben also zunächst nach den Konzentrationsverhältnissen alkalischer Tartrat- $CuSO_4$ - $SnCl_4$ -Lösungen gesucht, in denen die Eigenpotentiale von Cu und Sn einander nahe liegen. Die diesbezüglichen Versuchsresultate sind in folgenden Tabellen mitgeteilt.

Nr.	Zusammensetzung der Lösung CuSO ₄ Mol pro Liter Weinsäure Mol pro Liter		Mol CuSO ₄ Mol Weinsäure	$\stackrel{+}{NE}$ Lösung $ $ Cu	E_h
1 2 3	0.5 — 0.375 0.194 0.25 0.387		$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		
	b) Ko	nstante Na	OH-Konzentratio	n 0·75 Mol im I	liter.
1 2 3 4	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 25 \\ 0 \cdot 125 \\ 0 \cdot 075 \\ 0 \cdot 025 \end{array} $	0·194 0·387 0·464 0·541	1 · 29 0 · 33 0 · 16 0 · 05	0·271 0·271 0·161 0·132	$ \begin{array}{c} - & 0.012 \\ - & 0.012 \\ - & 0.022 \\ - & 0.151 \end{array} $

Tabelle VII.

	Zusamme der L	ensetzung ösung	Mol CuSO					
Nr.	$CuSO_4$	NaOH	Mol NaOH	NE Lösung $ Cu$	E_h			
	Mol ir	n Liter						
	c) Konstante Konzentration von Weinsäure 0.194 Mol im Liter.							
1	0.175	1 · 20	0.12	0.348	+ 0.065			
2	0.125	1.50	0.08	0.398	+ 0.115			
3	0.025	2 ·10	0.01	0.544	+ 0.261			
d) Konstanter Gehalt von Weinsäure 0.194 Mol im Liter und Sn 0.063 Mol im Liter.					iter und SnCl ₄			
1	0·0 63	1.500	0.04	0.400	+ 0.117			
2	0.125	1.125	0.11	0.365	+ 0.082			
3	0.188	0.750	0.22	0.217	- 0.066			
4	0.250	0.375	0.67	0.062	— 0·221			
	Zusamme der L	ensetzung ösung	Mol CuSO					
Nr.	SnCl_4	NaOH	Mol VaOH	Cu Lösung <i>NE</i>	E_h			
	Mol im Liter							
e) H	c) Konstanter Gehalt von CuSO ₄ 0.063 und Weinsäure 0.194 Mol im Liter.							

1	0·125	1 · 125	0.06	0·262	$\begin{array}{r} - & 0 \cdot 021 \\ - & 0 \cdot 124 \\ - & 0 \cdot 165 \\ - & 0 \cdot 165 \end{array}$
2	0·183	0 · 75	0.08	0·159	
3	0·250	0 · 375	0.17	0·118	
4	0·288	0 · 15	0.42	0·118	
		l			

f) Konstanter Gehalt an $CuSO_4$ 0.125 und Weinsäure 0.194 Mol im Liter.

	0.105	0.75	0.17	0.100	0.159
1	0.155	0.75	0.17	0.130	0.153

Tabelle VIII.

	Zusamm der I	ensetzung .ösung	M-1 C- C1						
Nr.	Sn Cl ₄	NaOH	Mol ShCl ₄ Mol NaOH	$ \vec{NE} $ Lösung $ \overline{Sn} $	E_h				
	Mol i	m Liter							
	a) Messung des Eigenpotentials Sn $ $ SnCl ₄ + NaOH + Weinsäure + CuSO ₄ .								
1	0.2	_	0.20	0.531	+ 0.243				
2	0.375	0.75	0.20	0.553	+ 0.270				
3	0.32	0.90	0.39	0.579	+ 0.296				
4	0.325	1.05	0.31	1.052	+ 0.769				
5	0.300	1 · 20	0.25	1.150	+ 0.867				
6	0.25	1.50	0.17	1 · 204	+ 0.921				
7	0.125	2.25	0.06	1 • 239	+ 0.952				
ь)	b) Konstanter Gehalt von SnCl ₄ 0.063 und Weinsäure 0.194 Mol im Liter.								
1	0.063	1.5	0.042	1.188	+ 0.905				
2	0.125	1.025	0.026	1 · 143	+ 0.860				
3	0.188	0.75	0.084	0.425	+ 0.142				
4	0.25	0.375	1.68	0.177	+ 0.106				
c)	Konstante	er Gehalt a	in Weinsäure 0 im Liter.	194 und CuS	O ₄ 0·063 Mo1				
1	0.125	1•125	0.11	1.012	+ 0.729				
2	0.183	0.75	0.24	0.371	+ 0.088				
3	0.250	0.375	0.62	0.506	+ 0.223				
4	0.288	0.120	$1 \cdot 92$	0.219	+ 0.236				
d)	Konstanto	er Gehalt	an CuSO ₄ 0·12 im Liter.	5 und Weinsäu	ure 0·194 Mol				
1	0.122	0.75	0.12	0.398	+ 0.112				

1492 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 232]



Die aus diesen Versuchen sich ergebenden Resultate sind in Fig. 2 übersichtlich graphisch dargestellt, indem als Ordinaten

die Werte E_h , als Abszissen die Verhältnisse $\frac{\text{Mol Metallsalz}}{\text{Mol NaOH}}$, beziehungsweise $\frac{\text{Mol Metallsalz}}{\text{Mol Weinsäure}}$ aufgetragen sind.

Es geht aus diesen Versuchen der Tabellen VII und VIII hervor, daß das Kupferpotential durch Zusatz von Weinsäure und Natronlauge in einem von den gegenseitigen Konzentrationen der beiden Stoffe abhängigen Maße nach der elektropositiven Seite verschoben wird. Das Ausbiegen nach der elektronegativen Seite (siehe Tabelle VIIb und Fig. 5, Kurve Cub) mit steigendem Weinsäuregehalt bei konstantem Gehalt an NaOH ist eben dadurch zu erklären, daß mit steigendem Weinsäuregehalt die Alkalität sinkt.¹

Auch das Zinnpotential wird durch Alkalizusatz nach der elektropositiven Seite verschoben. Ein geradezu umgekehrtes Verhalten tritt ein, wenn gleichzeitig Cu neben Weinsäure in Lösung ist, wo bei nicht allzu hohem Alkaligehalt das Eigenpotential des Sn nach elektronegativer Seite geht, d. h. es wird Zinn in gemischter Sn-Cu-Salzlösung mit steigendem NaOH-Gehalt zunächst edler. Dies ist jedenfalls darauf zurückzuführen, daß das Zinn oberflächlich wie eine Bronzeelektrode wirkt, infolge lokal aktiver Abscheidung von Kupfer, die gegen Lösung von Sn^{····}- und Cu^{···}-Ionen edler ist als reines Zinn.

Als allgemeines Resultat wäre hervorzuheben, daß die theoretischen Untersuchungen ein Konzentrationsgebiet ergeben, das sich für die elektrolytische Abscheidung von Bronze als geeignet erweist und in Fig. 5 als schraffiertes Feld erkenntlich gemacht ist. Denn aus den eingangs erwähnten theoretischen Gründen ist ja eine unbedingte Gleichheit der Eigenpotentiale der beiden in Frage kommenden Metalle nicht nötig, sondern nur eine entsprechende Näherung; besonders scheint dies erlaubt, wenn die edlere Komponente (Cu) im Überschuß in der galvanisch abzuscheidenden Legierung vorhanden sein kann. Die technischen Bronzen enthalten ja meist zirka 90%

¹ Vor allem behufs graphischer Darstellung wurde davon Abstand genommen, die Konzentration der Weinsäure in alkalischen Lösungen als »Tartrat« anzugeben, weil dann bei einzelnen Versuchen die Konzentration von NaOH nicht als konstante Größe angenommen werden konnte, sondern mit dem Weinsäuregehalt variiert.

Kupfer und nur $10^{0}/_{0}$ Zinn, jedenfalls immer Kupfer im Überschuß.

2. Versuche über die Herstellung von Bronzen aus $\operatorname{Cu}\operatorname{SO}_4|\operatorname{Sn}\operatorname{Cl}_4|$ Weinsäure|Alkalibädern, bei Gehalten an freiem Alkali > 1 Mol im Liter.

Die Versuchsanordnung zur Abscheidung von Bronzen aus alkalischen CuSO_4 -SNCl₄-Tartratbädern war die gleiche, wie sie früher beschrieben worden war. Bloß war bei diesen Versuchen zunächst von der Einschaltung des Kupfervoltameters Abstand genommen. Bei der Wahl der Zusammensetzung der Bäder haben wir uns im allgemeinen an die durch das schraffierte Feld in Fig. 5 gegebenen Konzentrationsverhältnisse gehalten, haben aber in einzelnen Fällen auch Vartationen eintreten lassen. Aus den folgenden tabellarisch mitgeteilten Versuchsresultaten (Tabelle IX) sind die Versuchsbedingungen jedes einzelnen Versuches ersichtlich. Die Klemmenspannung betrug bei allen Versuchen 6 Volt.

Aus diesen Versuchen geht zunächst als vorteilhaftes Resultat hervor, daß die verwendeten Bäder geeignet sind, Bronze in dickeren Blechen an der Kathode abzuscheiden. Man sieht ferner, wie Fig. 3, in der die Zeitdauer des Versuches auf der Abszissen-, der Prozentgehalt der kathodisch abgeschiedenen Bronzen auf der Ordinatenachse aufgetragen sind, es zeigt, daß ein und dasselbe Bad bei seiner fortlaufenden Verwendung meistens zinnreichere Bronzen liefert. Desgleichen erhöht, wie Fig. 4 und beistehende tabellarische Übersicht X es zeigt, daß ceteris paribus steigender Gehalt an SnCl₄ (also abnehmendes $\frac{\text{Mol Cu SO}_4}{\text{Mol Sn Cl}_4}$ in der Badfähigkeit den Zinngehalt Verhältnis der kathodisch abgeschiedenen Bronzen. Wie im besonderen die Versuche 7 der Tabelle IX es zeigen, enthält die der Stromrichtung abgekehrte Seite der Kathode mehr Zinn als die Vorderseite, wie es beistehende Fig. 5 veranschaulicht.

Abnehmender Gehalt an Weinsäure und steigender Gehalt an NaOH scheint die Bronzebleche zinnreicher zu machen, wie die Zusammenstellung in Tabelle XI und die graphische Darstellung in Fig. 6 es zeigen.

[235 M]

	Zusan	nmensetz	ung des B	ades	* #	es su	hte	ല്പ		ene	Си	Sn	
Nr.	Cu SO ₄	SnCl_4	Wein- säure	NaOH	ies Na O	tdauer d ^r ersuche n Stunde	hodische tromdicl D_k	spannur	Zur Analyse entnommen	Analyse ngewog enge g	Indenes	Indenes	n der ronze ^{0/0}
		Mol in	n Liter		Fre	Zeit	Kat S	Bad		Zur ei M	Gefi	Gefi	Sn i B
1.	0.125	0.125	0.145	1.35	1.06	20	0.2	1 · 1	Vorderseitiger Belag	0.0783	0.740	0.043	5.2
1 a	0.125	0.125	0.145	1.35	1.06	40	0.2	0.7	»	0.195	0.1753	0.0197	10.1
1 b	0.125	0.125	0.145	1.35	1.06	60	0.2	0.5	»	0.262	0·2333	0.0287	11.0
2	0.125	0.125	0.145	1.35	1.06	30	0.2	1.0	»	0.3482	0.3229	0.0259	7.4
3	0.0592	0.177	0.0688	1.39	1.25	10	$0\cdot 2$	0.8	>	0.131	0.1273	0.00367	$2 \cdot 8$
3 a	0.0592	0.177	0.0688	1.39	$1 \cdot 25$	40	0.2	0.8	>	0.1345	0.0731	0.0614	45.54
4	0.0799	0.157	0.0948	$1 \cdot 21$	$1 \cdot 02$	20	—	$2 \cdot 5$	»	0.238	0.0204	0.034	14.3
5	0.11	0.11	0.266	$2 \cdot 37$	1.84	20	0.3	1.1	»	0.361	0.3333	0.0277	7.7
5 a	0.11	0.11	0.266	$2 \cdot 37$	1.84	40	0.3	1.1	>	0.593	0.544	0.049	8.3
6	0.11	0.11	0.266	$2 \cdot 37$	1.84	15	0.3	$2 \cdot 3$	»	0.2137	0.2033	0.01037	$4 \cdot 9$
6 a	0.11	0.11	0.266	$2 \cdot 37$	1.84	40	0.3	1.3	»	0.382	0.3293	0.05267	13.9
6 b	0.11	0.11	0.266	$2 \cdot 37$	1.84	60		1.1	»	0.5348	0.4967	0.0381	7.2
7	0.11	0.11	0.266	2.37	1.84	20	0 · 3	1.7 {	» Rückseite	$0.323 \\ 0.297$	$\begin{array}{c} 0\cdot 300\\ 0\cdot 2709 \end{array}$	$0.033 \\ 0.027$	$\begin{array}{c c} 7 \cdot 1 \\ 11 \cdot 2 \end{array}$
7 a	0.11	0.11	0.266	2.37	1.84	40	0.3	1.7 {	Vorderseite Rückseite	$0.3585 \\ 0.2523$	$0.332 \\ 0.2313$	$0.0258 \\ 0.0217$	$7 \cdot 2$ $8 \cdot 6$
7 b	0.11	0.11	0.266	$2 \cdot 37$	1.84	60	0.3	1.8 {	Vorderseite Rückseite	0.1985 0.526	0.1474 0.4260	0.0233	11.7

Tabelle IX.

* Hier und in folgenden Tabellen verstehen wir unter freiem Alkali den Anteil der nicht durch Weinsäure verbraucht wurde, unabhängig davon ob Alkali anderweitig beansprucht wird.

10

S 1495





Fig. 5.

Tabelle XI.

Abhängigkeit des Zinngehaltes vom NaOH-Gehalt und dem Verhältnis Mol CuSO₄ | Mol Weinsäure im Bade.

Versuchs- nummer d. Tab. IX	Mol CuSO ₄ Mol Weinsäure	Freies NaOH Mol im Liter	⁰ / ₀ Zinn in der Bronze
1 0.86		1.06	5.2
5	0.41	1.84	7.4



Fig. 6.

Die Versuche 5 und 6 mit steigendem Gehalt an NaOH wurden übrigens noch aus einem anderen Grunde unternommen. Wie eingangs erwähnt, liegt in der Nähe der Potentiale von Kupfer und Zinn gegen die in Verwendung kommende Badflüssigkeit das Abscheidungspotential des Wasserstoffs. Die Abscheidung des Wasserstoffs wird noch dadurch erleichtert, daß Wasserstoff mit dem abgeschiedenen Kathodenmetall feste Lösungen zu bilden vermag. Der Erhöhung der Alkalität des Bades wird das Abscheidungspotential des Wasserstoffs infolge Verminderung der Konzentration der H-Ionen und Vermehrung der Konzentration der Hydroxylionen stark herabgedrückt und die Abscheidung desselben erschwert. Dies ist für praktische Zwecke deshalb von Bedeutung, weil festgelöster Wasserstoff das Kathodenmaterial spröd macht. In der Tat konnte dieser Mangel durch Erhöhung des Alkalitätsgehaltes des Bades gebessert werden.

1498 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 238]

Galvanische Bronzebleche, die aus alkalireicheren Bädern erhalten wurden, zeigen größere Elastizität als solche, die aus alkaliarmen Bädern hergestellt wurden.

Im weiteren stellten wir Versuche an, um Kenntnis über die kathodischen Stromausbeuten bei der Darstellung von Bronze aus den verwendeten Bädern zu erhalten.

Zu diesem Zwecke war in den Stromkreis ein Kupfervoltameter eingeschaltet, das bei den früheren Versuchen fortgelassen worden war. Unter der kathodischen Stromausbeute wollen wir das mit 100 multiplizierte Verhältnis der an der Kathode abgeschiedenen Metallmenge zu der entsprechend der durchgehenden Strommenge im Maximum abscheidbaren Metallmenge (gemessen durch die Menge des im Kupfervoltameter abgeschiedenen Kupfers) verstehen.

Tabelle XII.

Versuche über die kathodische Stromausbeute. Badspannung und übrige Versuchsbedingungen wie bei Versuch 7, Tabelle IX.¹

Zeit	Abscheidung im Volta- meter	Kathodische Abschei- dung	Zur Ana- lyse ein- gewogen	Ge- funden Cu	Sn	º/ ₀ Sn
24 Stunden Die nächsten 18 Stunden	2·411 4·345	2·337 1·716	Vorderseite 0·329 Hinterseite 0·453	0·293 0·395	0·036 0·058	10·9 12·8

Vorstehende Versuche ergaben also, daß innerhalb der ersten 24 Stunden die kathodische Stromausbeute eine sehr gute ist, im weiteren Verlaufe des Versuches dagegen stark abnimmt. Deutet schon die starke Variation der Zinngehalte der abgeschiedenen Bronzen mit der Zeitdauer der Versuche auf Vorgänge im Bade hin, welche die Konzentrationsverhältnisse in demselben ändern, also auf Zersetzungsvorgänge im Bade, so konnten dieselben im vorliegenden Versuch deutlich

¹ Nur kam statt der Cu-Anode eine Pt-Anode in Verwendung kommen.

erkannt werden. Dies ergab sich vor allem daraus, daß sich die Anode mit einem roten Beschlag belegte, der wahrscheinlich ein Gemisch von CuO und Cu₂O darstellte, denn

 $0.9305\,g$ Substanz gaben bei der Analyse $0.7635\,g$ Cu;

0.9305 g CuO würde entsprechen 0.7435 g Cu;

 $0.9305 g \operatorname{Cu}_2 O$ würde entsprechen $0.826 g \operatorname{Cu}$.

Eine gleichzeitige Reduktion von $SnCl_4$ in $SnCl_2$ konnte nicht beobachtet werden, denn die neutralisierte Badflüssigkeit verbrauchte kein Jod, was sonst der Fall gewesen wäre. Es schienen also der praktischen Verwertbarkeit der verwendeten Bronzebäder mancherlei Übelstände anzuhaften:

1. Eine gewisse Unsicherheit in der Zusammensetzung der kathodisch erzeugten Bronzen ist, trotz Einhaltung gleicher Versuchsbedingungen, bei unseren Versuchen nicht abzuwenden.

2. Die Anode schien in den angewendeten Bädern nur minimal in Lösung zu gehen (ausführliche Versuche über diesen Umstand kommen im folgenden zur Beschreibung) und sich im Verlaufe der Elektrolyse mit einem Oxydniederschlag zu überziehen.

3. Hand in Hand mit dieser Erscheinung geht auch eine Zersetzung des Bades, in welchem der tiefblaue Farbton desselben während der Elektrolyse nach einiger Zeit der Verwendung in Lichtblau übergeht. Die Verarmung an Kupfer durch die kathodische Abscheidung kann für diesen Umstand nicht verantwortlich gemacht werden, da die abgeschiedene Menge Kupfer nur wenige Prozente der im Bad befindlichen Kupfermenge ausmacht. Es handelt sich um einen Zersetzungsvorgang der Badflüssigkeit, wie makroskopisch schon aus der Abscheidung eines roten Schlammes im Bade zu ersehen ist, die mit der Zeit das Bad kupferärmer macht.

Es scheint uns wichtig, hier darauf hinzuweisen, daß die Anreicherung von Zinn in den Bronzen mit längerer Verwendungsdauer des Bades ihren Grund jedenfalls in der Verarmung des Bades an Kupferionen hat, die ihrerseits die Ursache in der erwähnten Zersetzung des Bades hat.

Wir haben nun diese Zersetzungsvorgänge im Bade näher studiert.

III. Studien über die Zersetzungsvorgänge in alkalischen Sn Cl_4 -Cu S 0_4 -Tartratlösungen.

Von vornherein ist anzunehmen, daß in erster Linie die Zersetzung des komplexen Kupfersalzes dadurch erfolgt, daß das im Bade befindliche Tartrat zunächst zersetzt wird und die Zersetzungsprodukte sekundär auf das komplexe Kupfersalz einwirken; denn daß die Zersetzungsvorgänge im Bade auf einer Zersetzung des komplexen Kupfersalzes basieren, zeigt deutlich der in Tabelle XII u. ff., beschriebene Versuch.

Für eine anodisch erfolgende Zersetzung der Weinsäure kommen verschiedene Möglichkeiten in Betracht:

Nehmen wir an, Tartration gäbe anodisch Kohlensäure und Kohlenoxyd,¹ so müßte der bei Tartration gegen Phenolphthalein in der Kälte erhaltene Alkalititer abnehmen, der Carbonattiter des Bades bei Titration in der Hitze zunehmen. Würde eine einfache Oxydation zu Ameisensäure erfolgen, dürfte sich der Alkalititer, wenn auf 1 Mol Weinsäure 2 Mol Ameisensäure entstehen, nicht ändern, wenn 4 Mol Ameisensäure entstehen, die Alkalität sich vermindern; das gleiche wäre der Fall, wenn 1 Mol Weinsäure zu 2 Mol Oxalsäure oxydiert werden würde. Weder bei reiner Oxydation zu Ameisensäure noch zu Oxalsäure dürfte der Carbonattiter zunehmen. Der Permanganattiter des Bades würde dann keine Änderung erleiden, wenn eine reine Oxydation zu Oxalsäure einträte.

Es scheint also von vornherein von Bedeutung, die allfällige Änderung des Alkali- und Carbonat- sowie des Permanganattiters im zeitlichen Verlauf der Elektrolyse zu untersuchen. Um hierbei von der Zersetzung des komplexen Kupfersalzes unabhängig zu sein, um also die Zersetzungsvorgänge der Weinsäure als solcher studieren zu können, haben wir die diesbezüglichen Versuche mit solchen Bädern angestellt, die gleich zusammengesetzt waren wie Bad 5 der Tabelle IX; nur wurde der Kupfergehalt eliminiert. Die nachfolgende Tabelle gibt die Versuchsdaten wieder.

¹ Cf. Förster, Elektrochemie wässeriger Lösungen. Leipzig 1905, Barth's Verlag, p. 485.

Die Versuchsbedingungen waren die gleichen wie bei Versuch 5 der Tabelle IX und diente Zinn als Anode.

Tabelle XIII.

Zusammensetzung des Bades wie bei Versuch 5, Tabelle XI: 0·11 Mol Sn Cl | 0·266 Mol Weinsäure | 2·37 Mol Na OH im Liter. Sn-Anode.

Abscheidung im Kupfer- voltameter	Abnahme der Anode	Alkalititer	Carbonattiter
0.000	0.000	67.0 66.5	0.3 0.4
1 • 199	1 • 997	61.0	1.0
2.333	2·3 18	60.8	1.5
0.537	0.013	59.7	1.7
2.139	0.019	_	3.3
5.250	0.312	60.6 60.7	7 • 2

I. Versuchsreihe.

II. Versuchsreihe.

Abscheidung im Kupfer- voltameter	Abnahme der Anode	Alkalititer	Permanganat- titer ¹	Carbonattiter
0.000	0.000	86.2	69.8	0.3
3.3783	4.825	69.4	68.4	0.8
3.564	2.019	68.5	67.0	4•4
3.798	0.012	68.8	63 · 1	5.6
1.163	0.003	67.8	62.3	6.6
0.892	0.026	67.5		8.8
		1	1	

¹ Die Titration von Weinsäure erfolgt nach Mestrezat, Ann. Chim. anal. appl., 12, 179, nach dem Schema: $C_4H_6O_6 + 3O = 2CH_2O_2 + H_2O$.

Bei Betrachtung der Versuchsergebnisse zeigten sich recht komplizierte Verhältnisse:

1. Am einfachsten lagen die Beobachtungen des Carbonattiters. Derselbe nimmt mit steigender Verwendung des Bades zu. Es muß sich also Carbonat bilden, d. h. es tritt infolge 1502 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 242]

der Elektrolyse zum Teil jedenfalls eine Zersetzung der Weinsäure in Kohlensäure ein.

2. Hand in Hand geht damit die deutlich beobachtete Abnahme des Permanganattiters.

3. Die Zunahme des Carbonattiters müßte eine entsprechende Abnahme des NaOH-Titers zur Folge haben. Dies ist jedoch nicht der Fall. Man beobachtet in der ersten Zeit eine rasche Abnahme des Alkalititers, der dann späterhin nur langsam, beziehungsweise fast gar nicht abnimmt.

4. Ferner beobachtet man in den ersten Zeiten der Elektrolyse ein starkes Inlösunggehen der Zinnanode, und zwar geht dieselbe, wie leicht aus der Tabelle zu ersehen ist, größtenteils in zweiwertige Lösung; denn 1 Amperestunde=1.186 g Cu-Abscheidung entspricht 1.105 g Sn vierwertig, 2.210 g Sn zweiwertig. Im späteren Verlaufe löst sich von der Anode nur sehr wenig.

Es geht aus den Versuchen also hervor, daß

1. eine Zersetzung des Bades erfolgt durch die Anreicherung an Carbonat, d. h. durch teilweise Zersetzung der Weinsäure bewirkt wird und

2. daß Zinn zum Teil zweiwertig in Lösung geht, ein Umstand, der nach der früheren Erfahrung (p. S1487 [227M]) deshalb praktisch unangenehm ist, weil hierdurch (also Anwesenheit von zweiwertigem Zinn im Bade) schwammige Abscheidung an der Kathode bewirkt werden könnte.

Um nun zu versuchen, ob es gelingt, wenigstens den letzteren Übelstand zu beheben, haben wir einen Versuch angestellt, bei dem die Zinnanode sich in einem Tondiaphragma befand, in welches Chlor eingeleitet wurde, in der Hoffnung, daß dadurch Zinn vierwertig in Lösung gehen würde. Nachfolgende Tabelle XIV gibt die Versuchsdaten wieder.

Kupfer- voltameter	Abnahme der Anode	Jodtiter	Alkalititer	Permanganat- titer
0.000	0.000	0.0	77•4	$67 \cdot 2$
1.8666	5.739		73•7	$65 \cdot 2$
2.090	Wägung unmöglich		—	$64 \cdot 3$

Tabelle XIV.

89

Anfänglich ließ sich der Versuch noch gut übersehen und zeigte eine deutliche Abnahme des Alkali- und Permanganattiters. Es tritt also auch hier, wie ja nicht anders zu erwarten, die oben erwähnte Zersetzung der Weinsäure ein. Zinn geht mehr in Lösung, als selbst bei Annahme der Bildung zweiwertiger Zinnionen zu erwarten gewesen wäre. Das Inlösunggehen von zweiwertigen Zinnionen scheint uns aber bei der gleichzeitigen Zuleitung von Chlor an der Anode unwahrscheinlich. Wir möchten annehmen, daß wohl Zinn als vierwertiges Zinn in Lösung geht, das Plus an gelöstem Zinn aber auf eine lokalitive Wirkung des Chlors in alkalischer Lösung zurückzuführen ist. Daß in der Tat keine zweiwertigen Zinnionen sich gebildet haben, zeigt der Umstand, daß eine Probe des Bades nach Wegkochen des Chlors kein Jod verbraucht. was beispielsweise in allerdings geringem Grade der Fall ist, wenn man eine 0.5 Mol SnCl,-Lösung als solche unter Anwendung einer Platinanode elektrolysiert mit $D_k = 0.03$ Ampere, wie nachstehende Tabelle es zeigt.

Kupfer- voltameter	Kathodische Abscheidung	Jodtiter
0.000	0.000	0.0
8.680	6.664	0.2
2.783	1.952	0.6
8.466	$4 \cdot 333$	0.8

Tabelle XV.

Man sieht aus unseren Versuchen deutlich, daß, wenn auch nur in untergeordnetem Maße, bei der Elektrolyse einer vierwertiges Zinn enthaltenden Lösung unter den von uns eingehaltenen Versuchsbedingungen eine Reduktion von vier- zu zweiwertigem Zinn eintritt. Bemerkt soll werden, daß in diesem Falle sich das Zinn an der verwendeten Kupferkathode in Form einer glatten Platte abscheidet. Als die Platinanode durch eine solche aus Zinn ersetzt wurde, ergab sich, wie sich aus der Abnahme der Anode ableiten läßt, daß Zinn zum Teil zweiwertig, zum größeren Teil vierwertig in Lösung geht.

Tabelle XVI.

Ersatz der Platinanode gegen die Zinnanode in Fortsetzung des Versuches XV.

Abscheidung im Kupfervoltameter	Abnahme der Sn-Anode, beobachtet	Abnahme der Sn-Anode, theo- retisch berechnet für Sn vierwertig	Abnahme der Sn-Anode, theo- retisch berechnet für Sn zweiwertig	
7.579	7.579 9.546		14 · 12	

Um auf den Versuch mit der Tonzelle unter Chloreinleiten zurückzukommen, soll nur bemerkt werden, daß derselbe sich als praktisch unbrauchbar erwies: Einmal war die Flüssigkeit im Anodenraum infolge ungenügender Zufuhr von NaOH durch die Zwischenwand der Tonzelle bald erschöpft und es schied sich ein zinnoxydartiger Beschlag an der Anode und in der ganzen Tonzelle ab, der die weitere Wägung der Anode unmöglich machte. Zweitens stieg durch diesen Umstand der Badwiderstand so, daß, um die gewünschte Stromdichte zu erhalten, die Klemmenspannung im Verlaufe des Versuches von 6 Volt auf 18 Volt erhöht werden mußte.

Da sich also ergeben hatte, daß das Einleiten von Chlor an der Anode in bezug auf die Lösung der Anode zu intensive Wirkungen hervorbringt, haben wir versucht, das erwartete Ergebnis auf einem sekundären Umweg zu erzielen, indem wir die Konzentration der Chlorionen, die an der Anode zur Entladung kommen, durch einen Zusatz von NaCl zum Bad in zwei verschiedenen Konzentrationen erhöhten. Folgende Tabelle gibt die Versuchsdaten wieder.

Tabelle XVII.

a)	Zusammensetzung	des	Bades:	$4 \cdot 24$	Mo1	Na OH,	0.445	Mol	Weinsäure
	+2 Mol Na	ι C1,	0.5 Mo	1 Sn C	I_4 im	Liter (Sn-An	ode).	•

Alkalititer	Carbonattiter	Zunahme im Cu-Voltameter	Abnahme der Anode
$22 \cdot 8 22 \cdot 6 22 \cdot 3 22 \cdot 1$	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 1 \\ 0 \cdot 1 \\ 0 \cdot 1 \\ 0 \cdot 2 \end{array} $	<pre> 9 · 815 6 · 223 1 · 000 </pre>	10·185 0·683 0·113

Alkalititer	Carbonattiter	Zunahme im Cu-Voltameter	Abnahme der Anode
20.8	0.0	4·355	0.024
20.6	0.0	1.102	0.050
20.2	0.2		_

b)	Zusammensetzung	des Bades	wie bei a), n	ur gesättigt	mit Na Cl.
· /				00-	

Wie man aus der relativ geringen Änderung des Alkaliund Carbonattiters sieht, scheint in diesem Falle die Zersetzung des Bades in der Tat eine gerinfügigere zu sein, indem der Prozentsatz der an der Anode zur Abscheidung und zur Zersetzung kommenden Tartrationen infolge der Erhöhung der Chlorionenkonzentration vermindert ist.

Was jedoch das Inlösunggehen der Zinnanode anbelangt, so liegen die Verhältnisse ebenso ungünstig wie früher. Es geht bei Zusatz von 2 Mol NaCl anfangs etwas mehr in Lösung, als der Lösung von vierwertigem Zinn entspricht, im weiteren Verlaufe der Elektrolyse immer weniger. Bei Anwendung von gesättigter NaCl-Lösung geht praktisch überhaupt nichts mehr in Lösung. Dieses allmähliche Passivwerden der Zinnanoden in alkalischen Lösungen haben F. Foerster und D. Dolch, Zeitschr. f. Elch. 16, 599 (1910), beobachtet.

Wir studierten im weiteren die Badzersetzung in der Weise, daß eine alkalische Tartratlösung der Reihe nach unter Verwendung einer Platin-, Kupfer- und Zinnanode elektrolysiert wurde. Aus der nachstehenden Tabelle XVIII geht hervor, daß die Verhältnisse ganz ähnlich sind wie bei allen vorhergehenden Versuchen und daß also die gleichzeitige Anwesenheit von Zinn im Bade nicht für die Zersetzung des Bades verantwortlich gemacht werden kann. Es nimmt nämlich der Carbonattiter mit steigender Elektrolysendauer ein wenig zu, der Alkalititer relativ nur wenig ab. Kupfer geht anfangs unverhältnismäßig wenig in Lösung, Zinn anfänglich etwas weniger, als zweiwertigem Zinn entspricht, im weiteren Verlaufe der Elektrolyse nur mehr minimal.

Tabelle XVIII.

a) Zusammensetzung des Bades: 4.24 Mol NaOH, 0.455 Mol Weinsäure. Platinanode. Kupferkathode. Klemmenspannung 6 Volt. Badspannung 1.7 Volt. Stromdichte 0.3 Ampere.

Zeit in Stunden	• Alkalititer	Carbonattiter	Zunahme des Cu-Voltameters
0	25.4	0.1	
22	23.3	0.2	7.001
28.5	$23 \cdot 9$	0.5	7.331
45.5	$23 \cdot 9$	0.5)
35	_	_	2.460
61.5	$23 \cdot 7$	0.7	f ²⁻⁴⁰⁰

b) Cu-Anode, Cu-Kathode, Klemmenspannung 6 Volt, Badspannung 1.7 Volt. Stromdichte 0.3 Ampere.

Zeit	Alkali-	Carbonattiter	Zunahme des	Abnahme
in Stunden	titer		Cu-Voltameters	der Cu-Anode
$0 \\ 21 \cdot 5 \\ 27 \cdot 0 \\ 45 \cdot 5$	23 · 1 22 · 9 22 · 6 22 · 5	0·1 0·2 0·4 0·5	<pre>} 14.789 } 8.541 .</pre>	1 · 028 0 · 230

c)	Sn-Anode,	Cu-Kathode,	Klemmenspannung	6 Volt,	Badspannung
		1.7 Volt, S	Stromdichte 0.3 Am	pere.	

 7 oit in	A 11-a1:	Car- Zunahn			Abnahme der Anode		Abnahme
Stunden	titer	bonat- titer	Cu-Volta- meters	stunden	berech- net für Sn II	berech- net für Sn IV	der Sn-Anode
$0 \cdot 0$ 3 $23 \cdot 7$	$ \begin{array}{r} 23 \cdot 1 \\ 23 \cdot 2 \\ 23 \cdot 2 \end{array} $	0·5 0·5 0·7	$ \left. \begin{array}{c} 2 \cdot 086 \\ 8 \cdot 122 \end{array} \right. $		3·992 —	1·96 	$3.766 \operatorname{Sn}$ $0.015 \operatorname{Sn}$

Es geht also aus unseren bisherigen Versuchen hervor, daß die Zersetzung der Weinsäure als solcher bei den von uns eingehaltenen Versuchsbedingungen eine nicht allzu große ist, denn die von uns beobachtete Änderung des Carbonattiters macht nur einen kleinen Prozentsatz des Gesamtalkalititers aus. Daß die Zersetzung der Weinsäure als solcher bei den von uns eingehaltenen Versuchsbedingungen keine besonders starke ist, zeigt der nachfolgende Versuch, bei welchem eine Weinsäurelösung (1.5 Mol im Liter) unter Anwendung einer Platinelektrode bei einer Stromdichte von 0.3 Ampere elektrolysiert würde. Untenstehende Tabelle XIX zeigt die Ergebnisse.

Nummer	Säuretiter	Cu-Volta- meter-	Zusammens Anode	etzung des ngases
		Zunamie	0 ₂	CO ₂
1 { Anfang Ende 2 { Anfang	30·9 30·6 30·9	1.603	479 cm³	2 · 8 cm ³
² (Ende	30.5	۲ 005 ۱		

T	ab	e11	eΣ	XIX.
---	----	-----	----	------

Die Abnahme des Säuretiters ist relativ gering und damit steht in Übereinstimmung, daß das Anodengas hauptsächlich aus Sauerstoff besteht, dem nur geringe Mengen von CO_2 zugesetzt sind.

Alle diese Versuche machen es wahrscheinlich, daß die oben erwähnte Badzersetzung nur zum geringen Teile durch die Zersetzung der Weinsäure als solcher durch Elektrolyse in alkalischer und gleichzeitig auch $\operatorname{Sn}\operatorname{Cl}_4$ -haltiger Lösung bedingt sein dürfte; denn es ist die Zersetzung des Bades eine viel raschere, wenn man die Versuchsbedingungen des Bades 5 Tabelle IX, einhält und, wie früher Kupfersulfat, nunmehr Sn Cl_4 aus dem Bade wegläßt, wie nachfolgende Tabelle es deutlich zeigt.

Tabelle XX.

Versuchsbedingungen wie bei Versuch 5, Tabelle IX. Cu-Anode.

Abschei- dung im Kupfer- voltameter	Abnahme der Anode	Alkalititer	Carbonat- titer	20 cm ³ des Bades enthalten Cu	Es sind Cu SO ₄ -Mol im Liter im Bade
		100 · 7	0.0	0 · 1985	0·156
	0 · 121	80 · 9	4.1	0 · 1102	0·883
	0 · 097	78 · 7	7.8	0 · 0425	0·341
	0 · 001	77 · 3	11.7	0 · 00375	0·031

Sowohl die Abnahme des Alkalititers als die Zunahme des Carbonattiters ist stärker als sonst. Das Bad verarmt in unverhältnismäßig rascher Zeit an Kupfer (siehe die letzten drei Spalten der Tabelle XX), indem sich in stärkerem Maße ein Niederschlag von Oxyden des Kupfers¹ im Bad abscheidet. Die Abnahme der Anode ist minimal und kann, wie die beiden nachfolgenden Versuche, Tabelle XXI und XXII, zeigen, durch den p. 1502 S [M 242] beschriebenen, bei Verwendung von Zinnanoden versuchten Kunstgriff Erhöhung der Konzentration der Chlorionen einerseits durch Zugabe von NaCl zum Bade (Tabelle XXI), andrerseits durch Verwendung von CuCl₂ statt CuSO₄ und gleichzeitiger Zugabe von NaCl (Tabelle XXII) so gut wie nicht gebessert werden.

Tabelle XXI.

Cu-Anode, Cu-Kathode. Stromdichte 0.03 Ampere.

	Bada	zusammenset	zung Mol im	Liter	Cu-Volta- meter- der Anode		
	CuSO4	Weinsäure	NaOH	Na Cl	zunamhe	der Anode	
e	0.0877	0.204	0.917	0.684	$\begin{cases} 3 \cdot 275 \\ 3 \cdot 09 \end{cases}$	0·012 0·006	

¹ Analyse siehe weiter unten.

Tabelle XXII.

Cu-Anode, Cu-Kathode, Stromdichte 0.03 Ampere.

Badz	zusammensetz	Volta- meter-	Abnahme			
Cu Cl ₂	Weinsäure	NaOH	Na Cl	zunahme	der Anode	
0.129	0.232	1.11	0.72	3.391	0•211	

Beachtenswert ist, daß bei jedem Versuch, wo Zinn fehlt, ceteris paribus die Abscheidung an der Kathode oxydhaltig zu sein scheint.

Es erfolgte die Abscheidung von schwammigem Kupfer an der Kathode, das jedenfalls mit Oxyd, beziehungsweise Oxydul gemengt ist.

Es ergaben:

1.6847 g kathodische Abscheidung bei der Analyse

1.6607 g Kupfer

0.0240 g Differenz.

Der im Bade verstreute Niederschlag ergab nachfolgende Analyse:

0·7027 g Niederschlag ergaben 0·6766 g Cu. 0·7027 g, berechnet auf Cu₂O, ergäben 0·624 g Cu. 0·7027 g, berechnet auf CuO, ergäben 0·562 g Cu.

Es besteht also dieser Niederschlag im Bad aus metallischem Kupfer, dem Oxydul, beziehungsweise Oxyd beigemengt ist.

Überblickt man die Resultate dieser Versuche über die gersetzungsvorgänge des Bades, so kommt man zu folgenden Hauptpunkten:

1. Es erfolgt die Zersetzung eines alkalischen Tartratbades zum Teil, jedenfalls unter Abspaltung von CO_2 des Tartrations, jedoch nur zu geringen Bruchteilen.

2. Die gleichzeitige Anwesenheit von $SnCl_4$ im Bade spielt für den Zersetzungsvorgang eine nur untergeordnete Rolle.

1510 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 250]

3. Die Zersetzung tritt erst in stärkerem Maße dann ein, wenn gleichzeitig Kupfersulfat, beziehungsweise eine komplexe Kupferverbindung in der Badflüssigkeit vorhanden ist.

4. Hand in Hand geht damit die Erscheinung, daß eine Kupferanode in den verwendeten Bädern passiv wird.

Mit dieser letzteren Beobachtung stehen einschlägige Literaturangaben im Einklang; nach Beobachtungen von E. Müller¹ werden Kupferanoden in alkalischen Lösungen, die 10- bis 14 normal sind, bald passiv. Es geht Kupfer zuerst als Cu' in Lösung. Nach einiger Zeit wird die Anode für Cu' passiv und Kupfer geht nur als Cu" in Lösung. Bald wird die Anode auch für Cu" passiv und ist nur mehr noch für Cu" aktiv. Schließlich wird sie vollends passiv. Wir beobachteten also dieses Passivwerden der Kupferanoden bei gleichzeitiger Anwesenheit von Tartrationen bereits bei NaOH-Konzentration von einmolar an. Halten wir falso fest, daß die Kupferanoden, wie unsere Versuche es auch zeigten, passiv, also unangreifbar sind. Nach Müller und Spitzer² entsteht an einer unangreifbaren Anode bei der Elektrolyse ammoniakfreier Lösungen von Kupferoxydhydrat in 12 bis 14 NaOH ein schmutziggelbes Kupferoxyd, das sich von der Anode loslöst und die lichtblaue Lösung unter Grünfärbung trübt. Diese Lösung enthält ein Superoxyd, das stark oxydierend wirkt, Ammoniak zu Nitrit, Alkohol zu Aldehyd oxydiert. Man sieht also, daß bei unseren Versuchen ganz ähnliche Erscheinungen eine Rolle spielen dürften. Denn die von Moser³ in alkalischen CuSO₄-Lösungen, die Weinsäure, beziehungsweise Alkalistannat enthalten, beobachtete rein chemische Reduktion unter Abscheidung eines Gemisches von Cu und CuO kann bei den bei unseren Versuchen angewendeten Konzentrations- und Zeitbedingungen keine Rolle spielen, da die verwendeten Bäder beim bloßen Stehen keinen Niederschlag absetzen. Es dürfte daher eher die Annahme zutreffen, daß intermediär sich bildendes Superoxyd weitgehend oxydierend auf die in Lösung befindliche Weinsäure wirkt, indem es selbst weitgehend reduziert

¹ Zeitschr. für Elektrochemie, 13, 133 bis 145.

² Zeitschr. für Elektrochemie, 13, 25 bis 27.

³ Zeitschr. für anorgan. Chemie, 64, 200.

wird. Wir sehen ja aus der Analyse des im Bade verteilten Niederschlages (siehe p. S 1509 [249 M]), daß derselbe in der Hauptsache aus reinem Kupfer besteht. Daß die von Müller und Spitzer erst bei hoher NaOH-Konzentration von 12- bis 14 normal beobachtete Kupfersuperoxydbildung bei unseren Versuchen schon in zirka ein- bis zweinormalen NaOH-Lösungen auftritt, erklärt sich dadurch, daß für diesen Vorgang die in Lösung befindliche Weinsäure möglicherweise als Depolarisator wirkt.

In untergeordnetem Maße scheinen sich analoge Vorgänge auch bei der Verwendung von Zinnanoden abzuspielen. Wir erinnern daran, daß bei längerer Versuchsdauer auch die Zinnanoden passiv werden. Nach Beobachtungen von Cappadoro tritt an unangreifbaren Anoden in Stannatlösung Peroxydbildung ein. Möglicherweise kann in späteren Stadien der Elektrolyse auch bei Verwendung einer Zinnanode Peroxydbildung für die Zersetzung der Weinsäure verantwortlich gemacht werden.

IV. Versuche über die Abscheidung von Kupfer-Zinnbronzen aus alkalischen Tartratlösungen mit vermindertem Alkaligehalte.

Um Anhaltspunkte für die Richtigkeit unserer Ansicht, daß der hohe Alkaligehalt und das hierdurch bewirkte Passivwerden der Kupferanoden für die Zersetzungsvorgänge im Bade verantwortlich zu machen sind, haben wir die Zersetzungsvorgänge im Bad und die anodischen Stromausbeuten in alkalischen weinsauren Kupfersulfat-, beziehungsweise alkalischen weinsauren Kupfersulfat-Zinnchloridbädern untersucht. Die auf die zinnfreien kupferhaltigen Alkalitartratbäder bezüglichen Versuche geben die beiden folgenden Tabellen XXIII und XXIV wieder, deren erste sich auf die Bedingungen der Elektrolyse, die zweite auf die Zersetzungsvorgänge im Bade beziehen.

Vor allem sei bemerkt, daß in einzelnen Fällen die anodische Stromausbeute $>100^{\circ}/_{\circ}$ beobachtet wurde. Die Stromausbeute wurde berechnet auf Inlösunggehen zweiwertigen Kupfers; ist sie größer, sind zwei Ursachen denkbar: Lösung

R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas.

zum Teil als einwertiges Kupfer, zum zweiten mechanische Abbröckelung einiger Kupferpartikelchen von der Anode. Für die vergleichsweise Betrachtung der anodischen Stromausbeute ist die Entscheidung dieser Frage zunächst nicht von Belang und es mag die obige Berechnungsweise genügen. Die Versuche zerfallen bezüglich der Alkalität des Bades in mehrere Gruppen.

a) Bad Nr. 7 ist ein saures Bad, die Stromausbeute ist während der Gesamtversuchsdauer größer, als $100^{0}/_{0}$ entspricht, nur in einem Falle nahe an 100. Der Säuretiter, der auf 2 cm³ des Bades 0.4 an $1/_{10}$ normaler Lösung betrug, ändert sich praktisch nicht.

b) Die Versuche 5 und 2 weisen praktisch neutrale Bäder auf, Versuch 6 enthält nur einen minimalen Gehalt an freiem Alkali. In diesen drei Fällen, die summarisch behandelt werden können, zeigt sich, daß teils die anodische Stromausbeute während der gesammten Versuchsdauer $100^{0}/_{0}$ übersteigt (Versuch 6), teils die anfänglich $100^{0}/_{0}$ betragende an Stromausbeute bei weiterer Zeitdauer des Versuches abnimmt. Was die Badzersetzung anlangt, so zeigt sich, daß der Carbonattiter deutlich zunimmt, die Alkalität sich praktisch wenig verändert. Der Permanganattiter zeigt einen eigenartigen Gang; er nimmt etwas ab, um wieder zu steigen. Im Sinne obiger Ausführungen würde dies darauf hindeuten, daß zuerst Weinsäure weitgehend, später zu Oxalsäure oxydiert wird.

c) Im Versuch 3 ist die Alkalität des Bades stärker. Von Haus aus ist die anodische Stromausbeute geringer als $100^{0}/_{0}$ und nimmt während des Versuches weiter ab. Die Badzersetzung ist stärker, indem die Alkalität ein wenig abnimmt, der Carbonattiter deutlich zunimmt und der Permanganattiter deutlich abnimmt.

d) Bei weiter gesteigerter Alkalität (Versuch 4) des Bades 0.72 Mol im Liter ist die anodische Stromausbeute bereits auf Null herabgegangen und die Badzersetzung ist eine deutlich stärkere.

Tabelle XXIII.

Badzusammensetzung: Anode Kupfer, Kathode graphitiertes Eisenblech, Klemmenspannung 0.6 Volt.

ler	Z	usamme Mol ir	ensetzur n Liter	g	ime der le	me der ode	annung	stärke in ere	Ampere	eidung im ervolta- r	Stromausbeute in Prozent		nalyse gen	funden	ıt Cu	Bemerkungen
Numm	Cu SO4	Wein- säure	NaOH	Freie Na OH	Abnah Anod	Zunah Kath	Badsp	Strom Amp	D_k in	Absche Kupf meter	an der Kathode	an der Anode	Zur A gewo	Cu ge	Prozei	
2	0·273 	0·273	0·54 	0.0	$1 \cdot 144 \\ 3 \cdot 0808 \\ 2 \cdot 072$	$0.70 \\ 2.03 \\ 1.275$	1·6 	0·05 	$\begin{array}{c} 0\cdot 3\\ 0\cdot 3\\ 0\cdot 3\end{array}$	$1 \cdot 1281 \\ 4 \cdot 874 \\ 5 \cdot 83$	$62 \\ 41 \cdot 7 \\ 21 \cdot 8$	$ \begin{array}{r} 100 \\ 63 \cdot 5 \\ 35 \cdot 5 \end{array} $	1·354 	1·3415 — —	99 · 1 	Abscheidung andauernd metallisch.
3	0.235	0.235	0.71	0.24	$4 \cdot 201 \\ 2 \cdot 515$	$3.835 \\ 1.498$	$2 \cdot 4 \\ 1 \cdot 5$	$\begin{array}{c} 0 \cdot 05 \\ 0 \cdot 08 \end{array}$	$0.3 \\ 0.45$	$ \begin{array}{r} 4 \cdot 633 \\ 2 \cdot 9558 \end{array} $	82·8 50·7	91·5 .85·5	1·0144 	1.006	99·2 —	Abscheidung anfangs metallisch,
4	0·156 —	0·156 —	1·03 —	0·72 	-0.0207 -0.019	$0.8147 \\ 0.1625$	2·0	0·05 —	0.3 0.3	$0.9741 \\ 3.615$	$83.63 \\ 32.15$	0·0	0·8564 —	0.8460 —	98·72 —	beginnt aber schwammig zu werden.
5	0·29 	0·215 	0.43	0.0	$1 \cdot 818$ $3 \cdot 5385$ $2 \cdot 876$	$ \begin{array}{r} 1 \cdot 767 \\ 3 \cdot 112 \\ 1 \cdot 972 \end{array} $	1·6 	0·05 	$\begin{array}{c} 0\cdot 3 \\ 0\cdot 3 \\ 0\cdot 3 \end{array}$	$ \begin{array}{r} 1 \cdot 794 \\ 3 \cdot 532 \\ 3 \cdot 258 \end{array} $	$ \begin{array}{r} 98 \cdot 5 \\ 88 \cdot 1 \\ 60 \cdot 5 \end{array} $	<100 100 88	1·037 	$1 \cdot 024$	98·8 — —	Schön glatt
6	0.257	0.19	0·340 	0.05	$ \begin{array}{r} 0 \cdot 7475 \\ 2 \cdot 162 \\ 1 \cdot 872 \end{array} $	$0.678 \\ 2.067 \\ 1.815$	1.7	0.05	$\begin{array}{c} 0\cdot 3 \\ 0\cdot 3 \\ 0\cdot 3 \end{array}$	$0.7347 \\ 2.132 \\ 1.844$	$92 \cdot 3 \\ 96 \cdot 3 \\ 98 \cdot 4$	<100 <100 <100	1·258 — —	1 · 237 	98·3 —	metallisch.
7	0·19 	0.19	0·340 	0·04* 	0.72	0.68	0·8 	0.5	$\begin{array}{c} 0 \cdot 3 \\ 0 \cdot 3 \\ 0 \cdot 3 \\ 0 \cdot 3 \\ 0 \cdot 2 \end{array}$	0.68 2.14 0.96 2.16	100 80.8 94.7 78.1	<100 < 97.5 < 100 < 100 < 100	0.178	0·175 — —	98·5 — —	Abscheidung metallisch, aber
			—	—			·	-	0.3	3.10	18.1	<100			-	abbiatternd.

* Freie Säure.

Elektrolytische Abscheidung von Legierungen.

Tabelle XXIV.

	2	Cm ³	Probe,	Badzersetzung	•
--	----------	-----------------	--------	---------------	---

Zeit in Stunden	Alkalititer	Carbonat- titer	Perman- ganattiter	Nummer des Vers. d. Tab. XXIII
0	0	0	30.20	
17	0.25	0.20	$28 \cdot 43$	
24	0.50	0.70	29 · 5 0	2
44	0.24	0.80	31.50	
70	0.20	0.90	$34 \cdot 69$	J
0	4.80	0.12	27.27)
25	4.70	1.64	26 .50	> 3
47	4 ·00	1.75	23.80	J
0	14.42	0.52	16.39)
4	13.10	1.02	14.40	$\left.\right> 4$
2.3	10.08	1.82	9.28	J
0	0	0	21.55	
9	0	0.020	21.47	_ _
27	0.75	0.62	22 .01	
48	0.14	0•41	24 .01	J
0	0.70	0.10	30.00	
8	0.60	0.60	28 .10	
24	1.00	0.90	28.6 0	6
45	1.00	1.00	30.30	J
ł				

Die Alkalität und der Permanganattiter nehmen stärker ab als sonst, während der Carbonattiter ähnlich wie in früheren Fällen abnimmt. Dies würde also darauf hindeuten, daß die die Veränderungen des Carbonattiters bedingende Zersetzung weniger vom Alkaligehalt des Bades bedingt ist, als die Zersetzung, die die Abnahme des Alkali- und Permanganattiters, die ihrerseits Hand in Hand gehen, bedingt. Weinsäure und Kupfer waren stets in äquimolekularen Mengen vorhanden.
[255 M] Elektrolytische Abscheidung von Legierungen. S 1515

Die kathodischen Niederschläge sind stets mit ewas Oxydul verunreinigt, dessen Menge derart ist, daß der Sauerstoffgehalt der kathodischen Niederschläge 0.8 bis 1.7%, ausmacht. Von vornherein war, da bei den früher mitgeteilten Versuchen über die Abscheidung von Bronzen aus bedeutend alkalireicheren Bädern kein Oxydgehalt zu beobachten war, zu vermuten, daß der Oxydgehalt auf die Verminderung des Alkaligehaltes zurückzuführen sei. Doch läßt sich ein regelmäßiger Zusammenhang zwischen Oxydulgehalt der Kathodenabscheidung und Alkaligehalt des Bades nicht ersehen. Andrerseits geht aus den später mitgeteilten Versuchen deutlich hervor, daß auch bei geringen Alkaligehalten bei gleichzeitiger



Anwesenheit von Zinn im Bade ceteris paribus der Oxydgehalt merklich herabgeht. Als allgemeines Resultat ist hervorzuheben, daß unsere Vermutung, daß in weinsäurehaltigen alkalischen Lösungen schon bei relativ geringem Alkaligehalt die Kupferanode passiv wird, sich bewahrheitet. Nach unseren Versuchen ist dies bei in 0.7 Mol freies Alkali enthaltenden Lösungen bereits der Fall.

Die graphische Darstellung der Abhängigkeit der anodischen Stromausbeute von der Alkalikonzentration in Fig. 7 zeigt, daß mit steigendem Alkaligehalt die Stromausbeute zuerst nur wenig, dann aber rasch abfällt, um sich von einem Gehalte von 0.7 Mol Alkali im Liter an dem Nullpunkt asymptotisch zu nähern.

Die Versuche mit alkalischen weinsauren Kupferbädern, die gleichzeitig Zinn in Lösung enthielten, geben die beiden folgenden Tabellen wieder.

Tabelle XXV.

Anode Kupferblech, Kathode Eisenblech, graphitiert.

		Badzusa	mmense	etzung		ler	er	ng Bu	ə			se en	ua	ų			nz stoff	Bemerkungen
Nummer	Cu SO4	Wein- säure	Sn Cl ₂	NaOH	freies Na OH	Abnahme d Anode	Zunahme d Kathode	Badspannu	Stromstärk	D_k	Abscheidung von Kupfe voltameter	Zur Analys eingewog	Cu gefunde	Sn gefunde	л С in	ч У Proze	Differe Sauer	über die Vorgänge an der Kathode
1	0.129	0.221	0.092	1 · 19	0.75	3.66	1 · 28	1•4	0.05	0.3	2.64	0.4042	0.3643	0.0379	90·1	9·4	0.5	
2	0.174	0.235	0.061	0.60	0.23	15.48	10.56	2.0	0.20	0.3	11.47	a) 0·3049 b) 0·5447	$0.2698 \\ 0.4885$	$0.0350 \\ 0.0515$	88·5 89·7	$\overline{\begin{array}{c}11\cdot5\\9\cdot5\end{array}}$	0.0 0.8	Abscheidung: die erste Zeit schön metal-
3	0.2258	0.320	0.092	1.50	0.80	1.19	5.01	1.5	0.10	0.5	6.96	a) 0·2717 b) 0·2978	$0.2531 \\ 0.1762$	$ \begin{array}{r} 0 \cdot 0184 \\ 0 \cdot 0933 \end{array} $	$\frac{93 \cdot 2}{59 \cdot 2}$	$\frac{6\cdot 8}{31\cdot 3}$	$\begin{array}{c} 0 \cdot 0 \\ 9 \cdot 5 \end{array}$	lisch (a), dann
4	0.132	0.132	0.125	$\overline{0.524}$	0.26	6.85	3.88	2.2	0.2	0.7	5.74	\overline{a} 0.3690 b) Nicht au	0.2514	$\overline{0.1161}$	<u>68 · 1</u>	31.5	0.4	schwammig (b).
5	0.1755	0.1755	0.0832	0.23	0.18	3.73	3.47	2.6	0.2	0.7	3.99	0.5213	0.4556	0.0662	87 · 1	12.7	0.2	Abscheidung glänzend me- tallisch, aber abblätternd.
6	0.1755	0.1755	0.0832	1.61	1.26	0.00	0·91 ¹	1.6	0.2	0.7	6.29	0.3870	0.2204	0.1351	64.7	34.9	0.4	Anfangs schön bronze- artig, dann grau und schwammig.

1 Verlust durch Abfall des Schwammes.

Tabelle XXVI.

Badzersetzung.

Nummer	Zeit	Alkali-	Carbonat-
	in Stunden	titer	titer
1	0	13·8	1·09
	21	10·96	1·31
2	0	2·1	0·49
	43	0·6	1·04
3	0 24 48	$15 \cdot 03$ 12 \cdot 00 9 \cdot 45	$ \begin{array}{r} 1 \cdot 06 \\ 1 \cdot 24 \\ 1 \cdot 37 \end{array} $
4	0	4·34	0·93
	23	2·14	1·42
5	0 21	3·93 2·91	$\begin{array}{r} 0 \cdot 71 \\ 2 \cdot 00 \end{array}$
6	0 22	20•41 18•41	$1 \cdot 13$ $1 \cdot 62$

Betrachten wir die Versuche im Sinne steigenden Alkaligehaltes, zunächst im Hinblick auf die anodische Stromausbeute und die Badzersetzung.

Bei den alkaliärmsten Versuchen (Nr. 2, 4, 5) beträgt die anodische Stromausbeute meist $100^{0}/_{0}$ und über $100^{0}/_{0}$.

Die Badzersetzung macht sich im Sinken des Alkaligehaltes und Steigen des Carbonatgehaltes bemerkbar, und zwar in stärkerem Maße als in zinnfreien Bädern. Auch bei einem Gehalt von 0.75 Mol freien Alkalis im Bad ist die anodische Stromausbeute noch über $100^{0/0}$, bei einer Konzentration, bei der in zinnfreien Lösungen bereits Passivität der Kupferanode eintritt. Die Badzersetzung ist qualitativ und quantitativ annähernd die gleiche wie bei den übrigen Versuchen. Eine Konzentration von 0.75 Mol freien Alkalis im Liter liegt aber schon sehr in der Nähe des Umschlagpunktes von Aktivität und Passivität, indem bei einer 0.8 Mol freies Alkali enthaltenden Lösung Nr. 3 die anodische Stromausbeute bereits auf $17^{0/0}$ zurückgeht. Versuch 6 zeigt, daß weitere Steigerung des Alkaligehaltes die Kupferanode passiv macht; aus der graphischen Darstellung in Fig. 7 sehen wir, daß das Passivwerden in dem gleichzeitig Zinn enthaltenden Alkali-Tartrat-Kupferbad erst bei höherem Gehalt an freiem Alkali eintritt. Dies trifft auch noch zu, wenn man von dem als freies Alkali berechneten Alkali, wie es sich acidimetrisch bestimmt, den durch Zinn zur Bildung von Stannaten absorbierten Anteil berücksichtigt.

Die Badzersetzung zeigt in diesen Fällen mit steigendem Alkaligehalt keine wesentliche Veränderung, ein Umstand, der darauf hinweist, daß die Badzersetzung in den Bronzebädern nicht allein durch das Passivwerden der Kupferanode, sondern zum Teil nebenbei durch gleichzeitige Anwesenheit von Zinn bedingt sein muß.

Was die kathodischen Stromausbeuten anlangt, so scheinen sie bei niedrigem Alkaligehalt besser als bei höherem zu sein. Dies hängt jedenfalls mit folgendem zusammen. Im alkaliarmen Versuch 5 blieb die Abscheidung während der ganzen Versuchsdauer glatt und metallisch, zeigte jedoch Tendenz zum Abblättern. Mit steigendem Alkaligehalt machte sich immer mehr die folgende Erscheinung bemerkbar: Zu Anfang der Elektrolyse ist die Abscheidung glatt und schön in Form eines anhaftenden Bleches; mit steigender Elektrolysedauer wird die Abscheidung immer mehr pulverig und schwammig, d. h. tritt Abfallen des Niederschlages von der Kathode ein. In den pulverigen oder schwammigen Abscheidungen reichert sich der Zinn- und der Oxydulgehalt an, während in den haftenden Blechen der Oxydulgehalt praktisch Null ist; cf. Versuche 2 und 4 und Übereinstimmung mit den früher mitgeteilten Versuchen (siehe die Eintragung der Versuche dieser Tabelle in Fig. 3 als Kurve III und IV).

Allgemein läßt sich aber sagen, daß auch die blechartigen Abscheidungen niemals die Elastizität besitzen, wie wir sie bei den früheren Abscheidungen aus alkalireicheren Bädern beobachtet haben. Das Material ist viel brüchiger. Mit steigendem Alkaligehalt des Bades nehmen also die Bronzebleche an Elastizität zu. Dies konnte nach früher Gesagtem damit in Einklang gebracht werden, daß mit steigendem Alkaligehalt infolge der Anwesenheit der OH-Ionen das Abscheidungspotential des Wasserstoffs herabgesetzt wird, also der Gehalt an Wasserstoff sich mit sinkendem Alkaligehalt in der Bronze anreichert; korrespondierend mit dem Wasserstoffgehalt werden die Bronzen brüchiger.

Was die Zusammensetzung der Bronzen anlangt, so stimmen diese Versuche im allgemeinen mit den früheren überein. Steigender Zinn- und Alkaligehalt und steigende Elektrolyse erhöhen den Zinngehalt der Bronzen (cf. Fig. 3). Eine quantitative Verschiedenheit in dieser Hinsicht gegenüber den früheren Versuchen erklärt sich daraus, daß zum Teil die Stromdichte höher als früher war. Unter Einbeziehung der früheren Versuche läßt sich also folgendes Resumé über das alkalische weinsaure Kupfer-Zinnbronzebad ziehen:

1. Es lassen sich aus weinsaurem alkali-kupfersulfat- und zinnchloridhaltigen Bädern Bronzen in Form tadelloser Bleche darstellen.

2. Mit steigendem Alkaligehalt nehmen die erhaltenen Niederschläge eine immer schönere elastische Form an und der Wasserstoff- und Oxydulgehalt der Bronze nimmt ab.

3. Hingegen nimmt mit steigendem Alkaligehalt die Zersetzung des Bades zu, die in erster Linie auf das Passivwerden der Kupferanode zurückzuführen ist. Dieses Passivwerden tritt bei geringem Gehalt an freiem Alkali ein als bei weinsäurefreien Lösungen. Andrerseits erschwert der Zinngehalt des Bades etwas das Passivwerden.

4. Das Passivwerden der Kupferanoden bewirkt eine weitgehende Oxydation der Weinsäure, die das Cupriion in der Lösung weitgehend reduziert.

5. Nebenher erfolgt in untergeordnetem Maße auch eine Reduktion des Stannions, das möglicherweise wieder die Weinsäure oxydiert.

6. Im besonderen aus den sub 4 genannten Gründen nimmt also die Badzersetzung mit steigendem Alkaligehalt immer größere Beträge an, was besonders aus den Versuchen mit zinnfreien Lösungen hervorgeht.

7. Mit steigender Elektrolysendauer wurden die zuerst schön elastischen Abscheidungen pulverig oder schwammig, 1520 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 260]

gleichzeitig zinnreicher und es beginnt sich in letzteren Abscheidungen ein Oxydgehalt (Oxydul) bemerkbar zu machen.

8. Was das Verhältnis von Zinn und Kupfer in an kathodisch abgeschiedenen Bronzen in Abhängigkeit von der ursprünglichen Badzusammensetzung anlangt, so läßt sich sagen, daß steigender Gehalt des Verhältnisses $SnCl_4|CuSO_4$, steigender Gehalt an Alkali und steigender Gehalt am Verhältnis $CuSO_4|Weinsäure den Zinngehalt der abgeschiedenen Bronzen$ erhöht.

Um daher nach diesen Erfahrungen mit diesem Verfahren technisch günstige Resultate zu erhalten, muß man ein Optimum des Alkaligehaltes wählen, bei dem einerseits die Abscheidungen die nötige Festigkeit haben, andrerseits die anodische Stromausbeute nicht zu klein und damit die Badzersetzung nicht zu groß ist. Oder aber man wird bei möglichst geringem Alkaligehalt andere Mittel anwenden, um das Abscheidungspotential des Wasserstoffs herabzudrücken, um das sonst bei niedrigem Alkaligehalt beobachtete Brüchigwerden der Kathodenprodukte hintanzuhalten. Hier soll zunächst das Arbeiten bei hohem Wasserstoffdruck, der das Abscheidungspotential des Wasserstoffs herabsetzt, versucht werden.

V. Versuche über galvanische Bronzeabscheidung aus alkalischen $CuK(CN)_{a}|SnCl_{4}|KCN-haltigen Bädern.$

Auf Grund unserer bisherigen Versuche, betreffend die Messung des Kuperpotentials der von uns verwendeten $Cu(KCN)_2$ -Lösungen mit steigendem KCN-Gehalt (siehe Tabelle I) und des Zinnpotentials in alkalischer Stannatlösung (siehe Tabelle VIII*a*), war uns die Richtschnur für die Verwendung geeigneter Bäder gegeben und wir gingen, unbeschadet der ungünstig lautenden Literaturangaben, an die Versuche, aus CuKCN|SnCl₄|KCN-haltigen Bädern Bronzebleche herzustellen. Die diesbezüglichen Resultate sind in der Tabelle XXVII mitgeteilt.

Tabelle XXVII.

	Mol i	m Liter	Badflüss	igkeit	v	len-	gunt	sn	les ta-	ler	ie ing	en en	Gefu	nden	nn onze
mmer	(KCN) ₂	CI4	z ·	НО	omdicht	Klemm spant	Bad- spanr	Anode estand a	nahme o upfervol eters	nahme c node	thodisch bscheidt	: Analys ngewog			zent Zii der Bro
Nu	Cu	Sn	KC	Na	Str	in	Volt	Die be	л Х И Х И	Abi Ai	Kat Al	Zur ei	Cu	Sn	Pro in
1	0.11	0.11	0·056 —	1·28	0.3	6 	1.8	Cu —	3.778	0.001	1.146	0·2397 0·1966	0·2395 0·1965	0·0 0·0	0·0 0·0
2	0.11	0.11	0.102	1.28	0.3	6	1.5	Cu	8.08	0.002	1.535	0.229	0.216	0.013	5.7
3	0.11	0.11	0.102	1.28	0.3	6	2.0	Sn	3.652	3.631	1.86	0.140	0.138	0.007	5.0
3 a	-	_	-	-			—		4•464	4.461 •	schwam	mige Abs Sn unc	cheidung I Spuren	von grö von Cu	ßtenteils
4	0.17	0.06	0.168	0.64	0.3	6	2.0	Cu	1.901	0.308	1.797	1.196	0.185	0.0110	5.6
4 a			_						4.269	0.000	1.095	0.266	0.255	0.0110	4 · 1
4 b			—		—				3.877	0.038	0.384	0.1425	0.1313	0.0112	7.9
5	0.06	0.18	0.026	2.0	0.3	6	2.0	Cu	7.303	0.083	1.667	0.289	0.179	0.11	38 • 1

 Es wurde eine Abscheidung von zirka 0.453 g eines Niederschlages beobachtet.
 Analyse der anodischen Abscheidung: 0.6345 g geben 0.3587 g Cu, berechnet für Cu(CN)₂ würde dies 0.652 g Abscheidung entsprechen.

1522 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 262]

Vorerst sei bemerkt, daß auch hier die kathodischen Niederschläge in Form von schönen Blechen erhalten wurden, welche gegenüber den aus weinsauren Bädern erhaltenen Blechen nur den Nachteil aufweisen, daß sie kleine flache Warzen zeigten. Im übrigen gehen aus diesen Versuchen fogende Tatsachen hervor:

1. Bei einem Konzentrationsverhältnis von

$$Cu(KCN)_2|KCN = \frac{0.11}{0.056} = 1.98$$

und einem Konzentrationsverhältnis von

$$\frac{\text{NaOH}}{\text{SnCl}_4} = 1.16$$

(Versuch 1 der Tabelle XXVII) erhält man an der Kathode noch reines Kupfer. Dies ist nicht verwunderlich, da man bedenken muß, daß der NaOH-Gehalt das $SnCl_4$ -Potential gleichzeitig nach der elektronegativen Seite verschiebt, also den Unterschied gegenüber dem Kupferpotential vergrößert.

2. Bei Herabsetzung des Verhältnisses $Cu(KCN)_2|KCN$ auf die Hälfte erhält man eine zirka $5^{0}/_{0}$ Zinn enthaltende Bronze (Versuch 2 der Tabelte XXVII). Zu gleichen Resultaten kommt man, wenn man beim gleichen Verhältnis gleichzeitig die Konzentration von SnCl₄ und NaOH auf die Hälfte herabsetzt (Versuch III der Tabelle XXVII).

3. Steigert man den Gehalt an $Sn Cl_4$ und NaOH und vermindert die Konzentration des Kupfers, erhält man eine stark zinnreiche Bronze (Versuch 5 der Tabelle XXVII).

4. Bei den von uns angewendeten KCN-Konzentrationen geht die Kupferanode kaum etwas besser als in den alkalischen Weinsäurebädern in Lösung. Bei den von uns im Hinblick auf die Elastizität der Bleche gewählte höhere Alkalikonzentration machen sich also auch hier die früher erwähnten Passivitätserscheinungen der Kupferanode bemerkbar. Eine Zinnanode geht praktisch als vierwertiges Zinn in Lösung, doch ist zu bemerken, daß durch Verwendung einer solchen der Zinngehalt des Bades so stark ansteigt, daß an der Kathode, wie Versuch 3a der Tabelle XXVII zeigt, sich mit der Zeit reines Zinn ausscheidet. Eine brauchbare Methode dürfte darin zu finden sein, die Konzentration des KCN soweit zu erhöhen und die Alkalikonzentration soweit als möglich herabzusetzen, daß die Passivität der Kupferanode vermieden wird und selbe glatt in Lösung geht.

5. Die Zusammensetzung der Bronzen bleibt in einzelnen Versuchen länger konstant wie in alkalischen Weinsäurebädern (wie im besonderen Versuch 4 es zeigt). Immerhin ist eine Änderung der Zusammensetzung der kathodisch abgeschiedenen Bronzebleche mit der Zeitdauer zu erkennen, besonders dort, wo der Unterschied der Konzentrationen des Kupfer- und Zinnsalzes größer ist, wie im besonderen Versuch 5*b* der Tabelle XXVII zeigt.

6. Die kathodischen Stromausbeuten nähern sich auch hier zu Anfang der Versuche den theoretischen und nehmen nachher stetig ab.

Jedenfalls erscheint es technisch aussichtsreicher, alkalische Cyankalibronzebäder zu verwenden, bei denen noch der KCN-Gehalt gegenüber unseren hier mitgeteilten Versuchen eine Steigerung und bei denen Alkaligehalt eine Verminderung erfährt.

Beachtenswert ist, daß es uns gelungen ist, bei Verwendung dieser Bäder schöne Bronzebleche zu erhalten,¹ obschon in der Literatur Angaben vorliegen,² daß es nicht gelingt, Bronze aus alkalischen $CuSO_4|SnCl_4|KCN$ -Bädern zu erhalten.

VI. Metallographische Untersuchung der in voranstehenden Untersuchungen erhaltenen kathodischen Niederschläge.

1. Allgemeines.

Zunächst haben wir die in Versuch 2, Tabelle III, erhaltenen Krystalle, die beim bloßen Ansehen ein Gemenge von Kupfer-, Zinn- und Bronzekrystallen darstellten, bei 45 facher Vergrößerung untersucht und unsere Vermutung, daß teilweise Legierung eintritt, bestätigt gefunden. Neben hellroten Kupfer-

¹ D. R. P., 267718, kl. 48*a*, 1912.

² B. C. Currey, Journ. of Phys. Chem., 10, 515; Langbein, Handb. der elektrolyt. Metallniederschläge, VI. Aufl., Leipzig, Klinkhard's Verl., p. 308.

1524 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 264]

krystallen und silberglänzenden Zinnkrystallen sieht man in verschieden braunen Tönen deutlich Bronzekrystalle (siehe Fig. 1. Taf. I). Die schon äußerliche Verschiedenheit der aus weinsauren und jener aus cyankalihaltigen Bädern erhaltenen Bronzen veranlaßten uns, die beiden Arten von Bronzeblechen unpoliert und ungeätzt, wie sie aus dem Bade kamen, mikroskopisch zu untersuchen. Man sieht deutlich und durchgängig die Verschiedenheit der beiden Arten von Bronzen. Jene aus cyankalihaltigen Bädern erhaltenen Bronzen zeigen mehr gleichmäßige disperse Strukturanordnung (Fig. 2, Taf. I), während die aus weinsauren Bädern erhaltenen eine parallel der Hängerichtung der Elektrode streifige Anordnung der Struktur aufweisen (Fig. 3, Taf. I). Diese Verschiedenheit ist so charakteristisch, daß es ohne weiteres gelingt, durch mikroskopische Untersuchung der Bleche zu entscheiden, ob die Bronze aus weinsaurem oder cyankalihaltigem Bade stammt. Im weiteren seien nun die Ergebnisse der mikrographischen Untersuchung der einzelnen aus weinsauren Bädern stammenden Bronzen nach dem Polieren und Ätzen mit HNO₈ mitgeteilt.

2. Mikrographische Untersuchung der aus weinsauren Bädern erhaltenen Bronzen.

Betrachten wir zunächst die nach den Versuchen der Tabelle IX erhaltenen Bronzen. Wir können hier zwei Gruppen unterscheiden: die aus alkalireichen (Versuch 5 bis 7) und alkaliärmeren (Versuch 1, 2, 4 und 5) Bädern erhaltenen Bronzen.

Bei Versuch 5 wurde die Vorderseite (Fig. 8, Taf. II) und die Rückseite (Fig. 7, Taf. II) untersucht. Der Zinngehalt der Vorderseite beträgt $7 \cdot 7^{0}/_{0}$, der der Rückseite ist nach dem p. 1494 S [M 234] Dargelegten höher. Auf der Vorderseite der Abscheidung sehen wir zwischen großen Krystalliten kleinere eingebettet. Auf der Rückseite der kathodischen Abscheidung des gleichen Versuches sehen wir keine großen Unterschiede in der Größe der eingebetteten Krystallite, sondern ziemlich gleichmäßig wabenförmige zinnreichere Anteile verteilt. Die Struktur dieser Bronze erinnert an die später zu besprechende Struktur der aus den alkaliarmen Versuchen der Tabelle XXV erhaltenen Bronzen (Fig. 15 und 17, Taf. III, beziehungsweise II).

In dem gleichem Alkaligehalt entsprechenden Versuch 7 innerhalb der ersten 20 Stunden erhaltenen Bronzen zeigt Fig. 9. Taf. II, die Rückseite der Bronze, die einem Zinngehalt von $11 \cdot 2^{0}$, entspricht; die Struktur ist im allgemeinen feinkörniger, zum Teil sehen wir größere Strukturelemente und die zinnreicheren lichten Anteile sind gleichmäßiger verteilt. Die Abscheidung der Rückseite in den nächsten 20 Stunden zeigt Fig. 12 der Taf. II. Hier sehen wir deutlich eine streifige Struktur, neben kupferreichen Anteilen große Balken zinnreicher Anteile. Fig. 11 und 10 zeigen zwei verschiedene Stellen der an der Vorderseite bei dem gleichen Versuch nach weiteren 20 Stunden abgeschiedenen Bronze. Fig. 10 stellt die der Anode zugekehrte Seite, die infolge erheblicherer Zinnanreicherung grau gefärbt ist und der Hauptsache nach aus Zinnkrystallen in spießiger Anordnung besteht, dar, während in Fig. 11 der der Kathode zugekehrte, Kupferfarbe zeigende Teil der Abscheidung dargestellt ist. Hier herrscht der Kupfergehalt vor und zeigt analoge Struktur wie Fig. 8, wobei jedoch die eingebetteten Strukturelemente verkleinert erscheinen gegenüber dem in Fig. 8 beschriebenen Falle. Fig. 5 und 6 geben die Vorderseiten von Bronzeabscheidungen wieder, die beim Versuch 6, der die gleichen Versuchsbedingungen zeigt wie die Versuche 5 und 7, erhalten wurden, und zwar Fig. 5 die Abscheidung nach den ersten 20 Stunden, Fig. 6 die Abscheidung nach den nächsten 20 Stunden. Man sieht hier deutlich die streifige Strukturanordnung, wie sie für weinsaure Bäder dieses Alkaligehaltes charakteristisch ist, zwischen die sich runde und polygonale Strukturelemente einbetten.

Fig. 6 zeigt deutlich gegenüber Fig. 5 Anreicherung des Zinngehaltes der Bronze, wie es der Analyse entspricht. Beachtenswert scheint in Fig. 5 das Auftreten von einzelnen sphärolithischen Krystallen, wie wir sie auch bei der elektrolytischen Abscheidung von Nickel-Eisenlegierungen beobachtet haben.

Bronzen, wie sie den alkaliärmeren Bädern der Versuche 1 und 2 der Tabelle IX entsprechen, zeigen Fig. 4 der Taf. I und

Fig. 18 der Taf. III. Während erstere Bronze die charakteristisch streifige Struktur mit deutlichen Zinnbalken zeigt, weist die in Fig. 18 dargestellte Bronze wabige Struktur auf, wie sie charakteristisch zu sein scheint für die aus alkaliarmen Bädern erzielten Bronzen, wie sie den Versuchen der Tabelle XXV entsprechen. Die in den Versuchen 1, 2, 3, 4 und 5 der Tabelle XXV erhaltenen Bronzen stellen die Fig. 13, 14, 15, 16 und 17 der Taf. III dar. Bei allen erscheint mit größeren oder kleineren Variationen das Gemeinsame der großwabigen Struktur. Diejenigen Bronzen, welche von dem typischen Verhalten, wie es die Fig. 14, 15 und 17 darstellen, stark abweichen, enthalten nach Tabelle XXV große Mengen Oxydul, so daß hier der Oxydulgehalt strukturell von Einfluß ist, wie das der Vergleich von Fig. 13 und 16 mit den übrigen gewonnenen zeigt. Wie bereits erwähnt, zeigt sich diese wabige Struktur bereits bei einzelnen alkaliärmeren Versuchen der Tabelle IX (Fig. 18) sowie bei alkalireichen Bädern bei einzelnen Abscheidungen an der Rückseite der Kathode.

3. Untersuchung des aus alkalischen weinsauren Bädern abgeschiedenen Kupfers.

Bei der Untersuchung des aus alkalischen weinsauren Bädern abgeschiedenen Kupfers wird man, abgesehen von der Badzusammensetzung, aus der das betreffende Kathodenprodukt erhalten wurde, zwei Klassen unterscheiden: solche Proben mit geringerem Gehalt als $1^{0}/_{0}$ O₂ und solche Proben mit größerem Gehalt als $1^{0}/_{0}$ O₂ entsprechen. Zu den ersteren Proben gehören die in den Versuchen 3 und 2 der Tabelle XXIII erhaltenen und in den Fig. 19 und 20 der Taf. IV dargestellten Proben. Beide von 99·2, beziehungsweise 99·1⁰/₀ Kufergehalt gleichen einander vollständig und weisen kleinkörnige Struktur auf. Man sieht die Oxydpartikelchen gleichmäßig verteilt. Schon bei den Bronzen haben wir darauf hingewiesen, daß bei größerem Oxydgehalt die Neigung zur Bildung kleiner Krystalle besteht (vgl. Fig. 13 und 16 mit Fig. 14, 15 und 17 der Taf. III).

Das aus gewöhnlichen kupfersulfathaltigen schwachsauren Lösungen, wie sie beispielsweise der Zusammensetzung der Oettel'schen Kupfervoltameterflüssigkeit entsprechen, abgeschiedene Elektrolytkupfer weist, wie O. Faust¹ zeigte und in Übereinstimmung die von uns aufgenommenen und in Fig. 21 wiedergegebenen mikrographischen Aufnahmen eines Stückes Elektrolytkupfer wiedergibt, die besonders großen Krystallite auf.

Im Gegensatz hierzu zeichnen sich die aus alkalischen weinsauren Bädern (Versuch 3, Fig. 19, und neutral Versuch 2 Fig. 20) erhaltenen Kupferabscheidungen durch kleinkörnige Gefüge aus, ein Umstand, den wir zum Teil auf die Badzusammensetzung als solche, teils auf den geringen Oxydgehalt zurückführen möchten.

Die Proben mit großem Oxydgehalt (Versuch 5, 6 und 7) lassen sich nach der Alkalität des Bades der Reihe nach charakterisieren

in :	schwach	alkalische.	•••	Versuch	6,	Fig.	23,	Taf.	III
in	neutrale.		••	»	5,	»	24,	»	III
un	d in schw	vach saure	••	»	7,	»	22,	»	III.

Man sieht deutlich, daß Fig. 23 — schwach alkalisches Bad — sich ganz Fig. 19 und 20 strukturell anschließt und die, Unterschiede nur durch die vermehrte Einstreuung des Kupferoxyduls bedingt ist. In Versuch 24 — neutrales Bad — werden die Krystallite größer bei vermehrter Einstreuung der Kupferoxydteilchen.

Sehr markant scheint Fig. 22, in welcher ein Material aus schwach saurem Bade vorliegt. Dieses Material ätzt sich im Gegensatz zu den anderen mit HNO_3 besonders leicht und weist in den braunroten Oxydanteilen hellglänzende lange Kupferbalken von metallischem Kupfer auf, die Bestandteile größerer Krystallite darstellen. Mit sinkendem Alkaligehalt nähern wir uns also in struktureller Beziehung den Verhältnissen beim gewöhnlichen Elektrolytkupfer.

4. Die aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen (Taf. V, Fig. 25 bis 32).

Hier ist allgemein zu bemerken, daß fast immer das Gefüge kleinkörniger erscheint und mehr an das Gefüge von auf

¹ Zeitschr. für anorgan. Chemie, 78, 201.

R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas.

1528 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 268]

mechanischem Wege hergestelltem Kupferblech erinnert. Hand in Hand geht damit die größere Elastizität der aus einem Cyankalibad erzielten Bronzebleche. Wir möchten aus unseren metallographischen Versuchen schließen, daß die aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen besser legiert werden.

VII. Versuche über die Bestimmung der Ritzhärte der in vorstehenden Versuchen erhaltenen Bronzen und Kupferabscheidungen.

Die Bestimmung erfolgte mittels des Martens'schen Ritzhärteprüfers bei einer Belastung von 20 g. Nachfolgende Tabellen geben die Versuchsresultate wieder.

Tabelle XXVIII.

Härtebestimmung der kathodischen Kupferabscheidung laut Tabelle XXIII.

$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	Material Nummer	Oxyd	Freies Alkali	Breite in Umdrehungen	Mittel- wert	In Milli- meter
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	3	0.8	0.24	0.265, 0.265, 0.255, 0.27, 0.255, 0.285, 0.27, 0.255, 0.285, 0.27, 0.255, 0.265, 0.27	0.26.6	0.0117
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2	0.9	0.0	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0*41 • 7	0.0183
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	6	1.7	0.12	0.295, 0.30, 0.315, 0.305, 0.305, 0.32, 0.315, 0.33, 0.295, 0.305, 0.315, 0.31, 0.32, 0.30	0.31.0	0.0136
$5 \qquad 1 \cdot 2 \qquad 0 \cdot 0 \qquad 0 \cdot 26, 0 \cdot 27, 0 \cdot 265, 0 \cdot 30, \\ 0 \cdot 255, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot 265, \\ 0 \cdot 265, 0 \cdot$	7	1.5	0.04	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0.29.7	0.0131
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	5	1 • 2	0.0	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Q·26·5	0.0116
	e aus ameter	a) Seel gewöh Kupfe	le, also nliches rblech	0.46, 0.47, 0.48, 0.47, 0.46, 0.45	0.46.3	0.0202
$\begin{bmatrix} \circ & \circ & b \\ \downarrow t \\ \downarrow $	Kathod Kupfervolt	b) El lytisc geschi Kuj	ektro- h ab- edenes pfer	0.40, 0.40, 0.40, 0.43, 0.43	0.41.0	0.0180

Tabelle XXIX.

Härtebestimmungen an aus weinsauren Bädern erhaltenen Bronzen laut Tabelle IX.

Material Nummer	Pro- zent Sn	Freies Alkali	Breite in Umdrehungen	Mittel- wert	In Milli- meter
7 <i>a</i> Rück- seite	8.6	÷	0·32, 0·345, 0·31, 0·305, 0·315, 0·335, 0·335, 0·34, 0·315, 0·34	0.326	0.0144
7 Rück- seite	10.2		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0.292	0.0128
5 Vorder. seite	7.7		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0.252	0.0111
5 Rück- seite	n. a.	1.94	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0.293	0.0129
6 <i>a</i> Vorder- seite	13.9	1.84	0·34, 0·335, 0·385, 0·36, 0·42, 0·39, 0·38, 0·335	0.370	0.0163
6 Vorder- seite	4.9		0.325, 0.34, 0.305, 0.305, 0.275, 0.30, 0.31, 0.295, 0.295, 0.32, 0.295, 0.295	0.305	0·01 3 4
7 b Vorder- seite Cu	10.5		0·245, 0·26, 0·23, 0·235, 0·255, 0·24, 0·245	0.235	0.0104
7 b Vorder- seite Sn	19.0		0·295, 0·295, 0·29, 0·305, 0·305, 0·305, 0·295, 0·31	0.299	0.0131
1 Vorder- seite	5.5	1.35	0·265, 0·265, 0·255, 0·25, 0·27, 0·27	0.262	0.0115
2 Vorder- seite	7.4	1.39	0.230, 0.230, 0.240, 0.270, 0.250, 0.250, 0.260, 0.245, 0.260, 0.270	0.255	0.0112

1530 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 270]

Tabelle XXX.

Härtebestimmung an aus alkaliarmen weinsauren Bädern erhaltenen Bronzen laut Tabelle XXV.

ġ,

Material Nummer		Freies Alkali	Breite in Umdrehungen	Mittel- wert	In Milli- meter
3	6.8	0.80	• • • • • • • • • • • • • •	0.303	0.0135
2	11.5	0.23	0·295, 0·30, 0·305, 0·295, 0·295, 0·305, 0·305	0.300	0.0130
4	31.5	0.75	0·37, 0·355, 0·36, 0·36, 0·365, 0·365, 0·36	0.362	0.0159
5 Vorder- seite	12.7	0.18	0·29, 0·30, 0·30, 0·315, 0·29, 0·29, 0·315, 0·32	0.303	0.0133
1	9•4	0:26	0.30, 0.315, 0.29, 0.285	0.298	0.0131

[271 M]

Tabelle XXXI.

Härtebestimmungen an aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen laut Tabelle XXVII.

Material Nummer	Zinn- gehalt	Freies Alkali	Breite in Umdrehungen	Mittel- wert	In Milli- meter
2	5.7	1.28	15.0, 15.0, 16.0, 19.0, 18.0, 17.0, 17.0, 16.5, 19.0, 20.0, 25.0, 17.0	17.9	0.0079
3	5.0	1.28	24.5, 25.5, 25.5, 25.5, 24.5, 25.5, 26, 26, 26.5	25 · 5	0.0112
4 Vorder- seite	5.6	0.64	18.0, 17.5, 19.0, 18.0, 18.5, 17.5, 19.5, 18.0	18.2	0.0080
4 Rück- seite	5.6	0.64	20.0, 22.0, 20.0, 21.5, 25.5, 26.5, 23.0	21.3	0.0094
4 a Vorder- seite	4.1	0.64	$\begin{array}{c} 23 \cdot 0, \ 24 \cdot 0, \ 22 \cdot 5, \ 24 \cdot 0, \ 24 \cdot 0, \\ 22 \cdot 0, \ 24 \cdot 0, \ 21 \cdot 0 \end{array}$	23.3	0.0103
5 Vorder- seite	7.9	0.64	30.0, 31.5, 30.5, 28.0, 30.0, 30.5	30.1	0.0132
4 b Rück- seite	38.1	2.00	35.0, 35.0, 36.0, 35.0, 35.0, 34.5, 35	35.0	0.0154

Vor allem sehen wir, daß die von uns erhaltenen Kupferabscheidungen aus weinsauren Bädern trotz des größeren oder kleineren Oxydgehaltes eine größere Ritzhärte (kleinere Strichbreite) zeigen als ein aus der Oettel'schen Kupfervoltameterflüssigkeit ausgeschiedenes Elektrolytkupfer. Beide sind härter als gewalztes Kupferblech (Seele der Kupfervoltameterkathode). Ein Zusammenhang zwischen der Härte mit dem Oxydgehalt oder der Badzusammensetzung konnte nicht aufgefunden werden. Was die Härten der von uns erhaltenen Bronzebleche anlangt, so läßt sich in groben Umrissen ein Zusammenhang zwischen Härte einerseits und Zusammensetzung des Kathodenmaterials andrerseits feststellen. Man sieht dies am besten aus



beistehendem Diagramm, in welchem die sich auf Materialien, die aus weinsauren Bädern mit niedrigem Alkaligehalt (weniger als 1 Mol freien Alkalis), mit höherem Alkaligehalt und aus Cyankalibädern erhalten wurden, beziehenden Werte der Reihe

nach durch \bullet , × oder \bullet dargestellt sind. Zwischen dem Alkaligehalt der weinsauren Bäder und der Härte konnte kein Zusammenhang gefunden werden.

Die aus diesen weinsauren Bädern erhaltenen Bronzen sind nur in wenigen Fällen härter, als der härtesten Kupferabscheidung aus weinsauren Bädern entspricht. Hingegen sind fast immer die aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen härter als die aus weinsauren Bädern erhaltenen gleichen Zinngehaltes. Mit stärker steigendem Zinngehalt nimmt die Härte in den Bronzen aus beiderlei Badsorten ab. Hiermit steht auch die Erscheinung in Einklang, daß bei Bronzeblechen, die an der der Stromrichtung zugekehrten Seite zinnreicher sind als an der der Kathode zugekehrten Seite, die Kupferseite härter als die Zinnseite ist.

Es erscheint uns auf Grund dieser Resultate wahrscheinlich, daß die aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen besser legiert sind, d. h. daß das Zinn gleichmäßiger in Form fester Lösung vorliegt, als dies bei den aus weinsauren Bädern erzielten Bronzen der Fall ist, wenn wir an die Regel denken, daß Bildung fester Lösungen in Metallegierungen härtend wirkt. Wenngleich für die Härte elektrolytisch abgeschiedener Metalle auch andere Momente ausschlaggebend sind, glauben wir uns zu dieser oben gezogenen Schlußfolgerung berechtigt, da ja die übrigen Faktoren infolge Vergleichbarkeit der Versuchsbedingung einen ziemlich konstanten und einsinnigen Einfluß ausüben dürften, zumal uns schon die metallographischen Untersuchungen sowie das elektromotorische Verhalten der kathodisch abgeschiedenen Bronzen zu ähnlichen Schlüssen geführt haben, beziehungsweise führen werden.

Elektromotorisches Verhalten der abgeschiedenen Kupferund Bronzebleche.

Die von uns erhaltenen kathodisch abgeschiedenen Niederschläge haben wir in der Weise untersucht, daß wir das Ruhepotential derselben gegen eine einmolare $CuSO_4$ -, beziehungsweise gegen ein und dieselbe Zinnsalzlösung bestimmter Zusammensetzung (saure Stanno|Stannichloridlösung) gemessen haben. Aus dem in die betreffende Lösung tauchenden Material und einer einnormalen Kalomelnormalelektrode wurde unter Zwischenschaltung einer gesättigten $NaSO_4$ -Lösung eine Kette zusammengestellt, deren elektromotorische Kraft nach der Poggendorf'schen Kompensationsmethode unter Verwendung eines Lippmann'schen Capillarelektrometers als Nullinstrument gemessen wurde. Unter Berücksichtigung des Wertes von -0.283 für die Kalomelnormalelektrode ergaben sich die auf die Wasserstoffelektrode bezogenen Werte von E_h für die einzelnen untersuchten Materialien. Die Versuchsresultate geben die folgenden Tabellen wieder.

Tabelle XXXII.

Elektromotorisches Verhalten der kathodischen Kupferabscheidungen laut Tabelle XXIII.

Nummer	Freies Alkali im Bade	Oxydgehalt der Bronze	Kette $\dot{Cu} SO_4 NE$	E _h in Millimeter
3	0.24	0.8	0 · 0553 0 · 0572 0 · 0572 0 · 0572 0 · 0572	0.340
2	0.0	0.9	0.0629 0.0572 0.0572 0.0553 0.0591	-0.341
. 6	0.02	1.7	0.0572 0.0610 0.0572 0.0610 0.0572	0.341
7	-0.04	1.5	0.0629 0.0629 0.0610 0.0629	0:345
5	0.0	1 • 2	0.0629 0.0572 0.0610 0.0610 0.0572	-0.343

Tabelle XXXIII.

Elektromotorisches Verhalten der aus weinsäurehaltigen alkaliarmen Bädern laut Tabelle XXV erhaltenen Bronzen.

Nummer	Freies Alkali im Bade	Prozent Sn-Gehalt der Bronze	Prozent Sauer- stoffgehalt der Bronze	Elektromotorische Kraft Bronze CuSO ₄ \overline{NE}	E _h in Millimeter	Elektromotorische Kraft NE SnCl ₄ Bronze	In Millimeter	E _h in Millimeter
3 Sn-reiche Seite	0.20	6.8	0.0	0.0868 0.0769 0.0829 0.0848	-0.365	$\begin{array}{c} 0.4099 \\ 0.4766 \\ 0.4385 \\ 0.4423 \\ 0.4480 \\ 0.4480 \end{array}$	0.444	+0·161
3 Cu-reiche Seite				0 · 0631 0 · 0671 0 · 0651 0 · 0651	0.348	0 · 227 0 · 276 0 · 228 0 · 238 0 · 232	0.240	-0.043
2	0.23	11.5	0.0	0.0612 0.0592 0.0592 0.0592	0·343	0 · 286 0 · 274 0 · 277 0 · 278 0 · 277	0.278	0·005

Nummer	Freies Alkali im Bade	Prozent Sn-Gehalt der Bronze	Prozent Sauer- stoffgehalt der Bronze	Elektromotorische Kraft Bronze Cu SO ₄ \overline{NE}	E _h . in Millimeter	Elektromotorische Kraft NE Sn Cl ₄ Bronze	In Millimeter	E _h in Millimeter
5 Vorder- seite	0.18	12.7	0.2	0.0324 0.0286 0.0324 0.0305	-0.314	0 · 286 0 · 286 0 · 290 0 · 290 0 · 290	0.288	+0.002
1	0.75	9.4	0.2	0 · 0286 0 · 0286 0 · 0286 0 · 0267	-0.311	0 · 276 0 · 280 0 · 280 0 · 282	0.279	-0.008
4	0.26	31.5	0.4	Elektrómotorische Kraft NE—Bronze 0.002 0.007 0.006 0.006	0.278	0·517 0·524 0·521 0·521 0·517	0.520	+0.542

Tabelle XXXIV.

Elektromotorisches Verhalten der aus weinsäurehaltigen alkaliarmen Bädern erhaltenen Bronzen laut Tabelle IX.1

Nummer	Prozent Sn im Bade	Alkaligehalt im Bade	Elektromotorische Kraft Bronze Cu SO ₄ \overline{NE}	E_h	Elektromotorische Kraft $\stackrel{+}{NE}$ Sn Cl ₄ Bronze	E_h
7 <i>a</i> Rückseite	8.6	1.84	$\begin{array}{c} 0 \cdot 0745 \\ 0 \cdot 0688 \\ 0 \cdot 0611 \\ 0 \cdot 0649 \end{array} \right\} 0 \cdot 0673$	-0·350	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 315 \\ 0 \cdot 311 \\ 0 \cdot 320 \\ 0 \cdot 317 \\ 0 \cdot 320 \end{array} $	+0.033
7 Rückseite	11.2	1.84	$ \begin{array}{c} 0.0649\\ 0.0611\\ 0.0611\\ 0.0592\\ 0.0629 \end{array} $	-0.342	$ \begin{array}{c} 0.305\\ 0.309\\ 0.309\\ 0.301\\ 0.311 \end{array} $ 0.307	+0.054
5 Vorderseite	7.7	1.84	$\left. \begin{array}{c} 0 \cdot 0936 \\ 0 \cdot 0936 \end{array} \right\} - 0 \cdot 0936$	0.377	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 277 \\ 0 \cdot 280 \\ 0 \cdot 278 \\ 0 \cdot 280 \\ 0 \cdot 280 \\ 0 \cdot 280 \end{array} $	-0.004
5 Rückseite		1.84	$\begin{array}{c} 0 \cdot 0726 \\ 0 \cdot 0554 \\ 0 \cdot 0649 \\ 0 \cdot 0611 \end{array} \right\} - 0 \cdot 0638$	0.347	$ \left.\begin{array}{c} 0 \cdot 292 \\ 0 \cdot 290 \\ 0 \cdot 292 \\ 0 \cdot 292 \\ 0 \cdot 292 \end{array}\right\} 0 \cdot 292 $	0.039

¹ Oxydgehalt = 0.

Elektrolytische Abscheidung von Legierungen.

Nummer	nmer Prozent Sn Alkaligehalt im Bade im Bade		IkaligehaltElektromotorische Kraftim Bade $\stackrel{+}{\operatorname{Bronze}} \operatorname{CuSO}_4 \overline{NE}$		Elektromotorische Kraft $\overset{+}{NE}$ Sn Cl ₄ Bronze	E _h	
6 a Vorderseite Cu		1.84	$\begin{array}{c} 0.0917\\ 0.0840\\ 0.0955\\ 0.0917 \end{array} \right\} - 0.0906$	-0.374	_		
6 <i>a</i> Vorderseite Sn-Seite	13.9	1.84	$\begin{array}{c} 0 \cdot 0936 \\ 0 \cdot 0936 \\ 0 \cdot 0917 \\ 0 \cdot 0955 \end{array} \right\} 0 \cdot 0937$	0.377	$\begin{array}{c} 0.419 \\ 0.410 \\ 0.410 \\ 0.414 \\ 0.414 \\ 0.418 \end{array} 0.414$	+0.131	
6 Vorderseite	4.9	1.84	$\begin{array}{c} 0 \cdot 0629 \\ 0 \cdot 0592 \\ 0 \cdot 0592 \\ 0 \cdot 0592 \\ 0 \cdot 0611 \\ 0 \cdot 0611 \end{array} \right\} 0 \cdot 0607$	0.344	$ \begin{array}{c} 0.311\\ 0.292\\ 0.305\\ 0.309\\ 0.311 \end{array} $	+0.025	
7 b Vorderseite Cu	19.5	1.84	$\left. \begin{array}{c} 0 \cdot 0936 \\ 0 \cdot 0936 \end{array} \right\} 0 \cdot 0936$	0.377	$\begin{array}{c} 0 \cdot 257 \\ 0 \cdot 261 \\ 0 \cdot 261 \\ 0 \cdot 261 \\ 0 \cdot 261 \end{array} \right\} 0 \cdot 260$	0.023	
7 b Vorderseite Sn-Seite		1.84	$\begin{array}{c} 0.0783\\ 0.0844\\ 0.0821 \end{array} \right\} 0.0816$	-0.362	$\begin{array}{c} 0 \cdot 339 \\ 0 \cdot 334 \\ 0 \cdot 338 \\ 0 \cdot 338 \\ 0 \cdot 338 \\ 0 \cdot 338 \end{array} \right) 0 \cdot 337$	+0.054	

1538 S

R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas,

[M 278]

7 a Vorderseite	7 • 2	1.84	$\left. \begin{array}{c} 0.0802\\ 0.0802\\ 0.0804 \end{array} \right\} 0.0803$	0.363	$\begin{array}{c} 0 \cdot 305 \\ 0 \cdot 305 \\ 0 \cdot 305 \\ 0 \cdot 305 \\ 0 \cdot 303 \\ 0 \cdot 303 \end{array} \right\} 0 \cdot 305$	+0.055
7 b Cu-Seite	19-5	1.84	$\begin{array}{c} 0.0802\\ 0.0783\\ 0.0783\\ 0.0745 \end{array} \right\} 0.0778$	-0.361		
7 b Sn-Seite	19.2	1.84	$\left.\begin{array}{c} 0\cdot 0859\\ 0\cdot 0936\\ 0\cdot 0917\\ 0\cdot 0936\end{array}\right\} 0\cdot 0912$	0.374	$\begin{array}{c} 0 \cdot 416 \\ 0 \cdot 425 \\ 0 \cdot 419 \\ 0 \cdot 416 \\ 0 \cdot 421 \end{array} 0 \cdot 419$	+0.136
1	5.2	1 • 35	$\begin{array}{c} 0.0592\\ 0.0592\\ 0.0592\\ 0.0552\\ 0.0554\\ 0.0573 \end{array} \right\} 0.0580$	-0.341	$\begin{array}{c} 0 \cdot 248 \\ 0 \cdot 256 \\ 0 \cdot 257 \\ 0 \cdot 257 \\ 0 \cdot 254 \end{array} \right) 0 \cdot 254$	-0.053
2	7:4	1.39	$\begin{array}{c} 0.0554\\ 0.0554\\ 0.0554\\ 0.0554 \end{array} \right\} 0.0554$	-0.338	$\begin{array}{c} 0 \cdot 209 \\ 0 \cdot 303 \\ 0 \cdot 301 \\ 0 \cdot 305 \\ 0 \cdot 303 \end{array} \right\} 0 \cdot 302$	+0.013
	<u>.</u>			•		

S 1539

٠

[279 M]

Elektrolytische Abscheidung von Legierungen.

Tabelle XXXV.

Elektromotorisches	Verhalten	der a	aus	Cyankalilösungen	erhaltenen	Bronzen	laut	Tabelle	XXVII.

Nummer	Freies Alkali	Sn	Elektromotorische Kraft Bronze Cu SO ₄ \overline{NE}	E _h	Elektromotorische Kraft Bronze Sn $Cl_4 \overline{NE}$	E _h
2	1 · 28	5•7	$ \left.\begin{array}{c} 0.0591\\ 0.0610\\ 0.0591\\ 0.0591 \end{array}\right\} 0.0595 $	-0.343	0 · 324 0 · 332 0 · 326 0 · 328 0 · 328	+0.042
3	1.28	5.0	$ \begin{array}{c} 0.0153\\ 0.0153\\ 0.0172\\ 0.0191\\ 0.0191 \end{array} $	0.300	0·358 0·355 0·357 0·357 0·357 0·357	+0.014
4 Vorderseite	0.64	5.6	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 0572 \\ 0 \cdot 0572 \\ 0 \cdot 0572 \\ 0 \cdot 0572 \\ 0 \cdot 0572 \end{array} $ $0 \cdot 0572$	-0.340	$ \left.\begin{array}{c} 0.343\\ 0.345\\ 0.343\\ 0.345 \end{array}\right\} 0.344 $	-+-0.061

4 Rückseite	0.64	5.6	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 0572 \\ 0 \cdot 0610 \\ 0 \cdot 0610 \\ 0 \cdot 0591 \\ 0 \cdot 0610 \end{array} $		$ \begin{array}{c} 0.397\\ 0.381\\ 0.389\\ 0.391\\ 0.391\\ 0.391 \end{array} $	+0.102
4 a Vorderseite	0.64	4 · 1	$ \left.\begin{array}{c} 0 \cdot 0648 \\ 0 \cdot 0667 \\ 0 \cdot 0667 \\ 0 \cdot 0667 \\ 0 \cdot 0667 \end{array}\right\} 0 \cdot 0662 $	-0.349	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 298 \\ 0 \cdot 286 \\ 0 \cdot 296 \\ 0 \cdot 299 \end{array} $ $\left. 0 \cdot 294 \\ 0 \cdot 299 \\ \end{array} $	+0.061
4 <i>b</i> Rückseite	0.64	7.9	$\begin{array}{c} 0 \cdot 0534 \\ 0 \cdot 0572 \\ 0 \cdot 0572 \\ 0 \cdot 0553 \\ 0 \cdot 0534 \end{array} \right) 0 \cdot 0553$	0.338	$ \left. \begin{array}{c} 0 \cdot 261 \\ 0 \cdot 261 \\ 0 \cdot 257 \\ 0 \cdot 255 \end{array} \right\} 0 \cdot 259 $	0.024
5 Vorderseite	2.00	3.81	$ \left.\begin{array}{c} 0 \cdot 0210 \\ 0 \cdot 0210 \\ 0 \cdot 0190 \\ 0 \cdot 0190 \end{array}\right\} 0 \cdot 0200 $	0·303	$ \begin{array}{c} 0 \cdot 324 \\ 0 \cdot 327 \\ 0 \cdot 332 \\ 0 \cdot 330 \end{array} $	-+-0.042

Elektrolytische Abscheidung von Legierungen.

[281 M]

S 1541

1542 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 282]

Zunächst haben wir das elektromotorische Verhalten der laut Tabelle XXXII aus weinsaurer Lösung erhaltenen kathodischen Kupferniederschläge untersucht. Es ergibt sich, daß das erhaltene elektrolytische Kupfer um rund 0.035 Volt edler erscheint als gewöhnliches Kupfer, dem ein Wert $E_k = 0.317$ gegen einmolare Lösung zukommt. Der erhaltene Wert ist ziemlich konstant unabhängig von der Badzusammensetzung und von dem Oxydgehalt. Bezüglich des letzteren ist es ja möglich, daß an dem mit dem Elektrolyt in Berührung gekommenen Teile der Elektrode (wir haben stets polierte Bleche verwendet, wie sie gleichzeitig für die metallographischen Untersuchungen in Verwendung kamen) kleine Oxydpartikelchen mit dem Elektrolyt in Berührung kamen. Bei der Messung der Bronzen gegen einnormale CuSO4-Lösung wurden stets Werte von E_h erhalten, die dem obigen Werte ziemlich nahe lagen, wie es im unteren Teile der Fig. 9 dargestellt erscheint. Diese Messung kann aber zu allgemeinen Schlüssen deshalb nicht verwendet werden, weil es nicht feststeht, ob nicht lokal aktiv die Bronzebleche infolge des Zinngehaltes Stannoionen in Lösung senden und sich mit Kupferhäutchen bedecken, die dann potential bestimmend wirken. Diesen Vorgang kann man deutlich beobachten, wenn man eine reine Zinnelektrode in einer Cu SO₄-Lösung gegen die 1/1-Normalelektrode mißt. Bei zeitlicher Verfolgung sieht man deutlich, daß man, wie folgende Tabelle es zeigt, schließlich praktisch das reine Kupferpotential mißt.

Tabelle XXXVI.

	$\stackrel{+}{NE}$ \overline{Sn}	$\operatorname{Sn}^+ \overline{NE}$	E_h
← Steigende Zeit	0.0458 0.0362 		$-0.237 \\ -0.247 \\ -0.307 \\ -0.302$

Messung der Kette $Sn|CuSO_4|NE$.

Wir haben deshalb das elektromotorische Verhalten der Bronzen gegen eine Zinnsalzlösung bestimmter Konzentration und vergleichsweise auch reines Zinn gegen die verwendete Salzlösung gemessen. Die Resultate mit der reinen Zinnelektrode geben die folgenden Versuche wieder.

Tabelle XXXVII.

Messung	der	elektromotorischen	Kraft	der	Kette
		Sn Sn-Salzlösung N	IE.		

Elektromotorische Kraft	E _h
0.540 0.547 0.543 0.543 0.543 0.543	0.260

Man erhält also für das Zinnpotential gegen die von uns verwendete Zinnsalzlösung den zeitlich ziemlich konstanten Wert von $E_h = +0.260$.

Wenn man nun die Zinnelektrode durch Elektroden aus unserem Bronzeblech ersetzt, wird man von vornherein folgendes Verhalten erwarten müssen:

Wenn in den mit dem Elektrolyten in Berührung befindlichen Anteil der Bronzen und damit nach der Wahrscheinlichkeit in dem betrachteten Bronzestück das Zinn als solches, also nicht legiert in Form einer Verbindung oder einer isomorphen Mischung vorliegt, wird man das Potential des Zinns als das des unedlen Bestandteils beobachten müssen. Ist hingegen Zinn nicht als solches in den Bronzen vorhanden, sondern in Form einer Verbindung oder festen Lösung, wie es dem Gleichgewichtsverhältnisse in thermisch erhaltenen Bronzen entspricht, so wird man ein edleres Potential messen müssen.

Betrachten wir die einschlägigen Versuchsresultate, wie sie in Fig. 9 graphisch dargestellt sind.

R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas.



Wir sehen, daß stets das Potential der erhaltenen Bronze edler ist, als reinem Zinn entspricht, also Legierung eingetreten sein muß.

Bei gleichem Zinngehalt der Bronzen sehen wir, daß die Potentiale verschieden sind; dies deutet auf eine gewisse Ungleichmäßigkeit in der Zusammensetzung. Wenn sich in den Bronzen an verschiedenen Stellen verschiedene zinnreiche Bronzeanteile gebildet haben, kommen die zinnreichen Anteile zur Geltung, das Potential ist weniger edel, als wenn die kupferreichen Anteilpotentiale ausschlaggebend sind. Dies sieht man besonders deutlich bei der geteilten Messung jener Stücke, die makroskopisch sichtbar an der der Stromrichtung zugekehrten Seite zinnreicher sind als an der der Kathode angelegenen Stelle. Wenn man beide Stellen getrennt sich elektromotorisch betätigen läßt, indem ihre andere Seite fallweise paraffiniert wurde, sieht man deutlich, daß am gleichen Stücke mit durchschnittlichem Gesamtzinngehalt die kupferreiche Seite edler ist als die zinnreiche, und zwar stellt letztere nach der Potentiallage gleichfalls nicht, wie vielleicht das bloße Ansehen schließen lassen würde, reines Zinn dar, sondern nur besonders zinnreiche Bronzeteilchen.

Bei einem einzigen Versuch (Nr. 4 der Tabelle XXV), dem eine $31.5^{\circ}/_{\circ}$ zinnhaltige Bronze als Mittelwert entspricht, ist die Legierung keine vollständige, indem das Zinnpotential zum Ausdruck kommt. Im allgemeinen kommt ein allfälliger Einfluß des Zinngehaltes und der Badzusammensetzung bei den aus weinsauren Bädern erhaltenen Bronzen wie bei den aus Cyankalibädern erhaltenen, für sich betrachtet, nicht zum Ausdruck. Hingegen ist der Vergleich der Serie der Messungen mit den aus weinsauren Bädern erhaltenen Bronzen mit der Serie der Messungen mit den aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen bemerkenswert. Die aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen zeigen Potentialwerte, die ziemlich nahe beieinander liegen, während die aus weinsauren Bädern erhaltenen Bronzen recht verstreute Werte zeigen. Wir möchten also schließen, daß letztere eine im allgemeinen viel gleichmäßigere Zusammensetzung zeigen als erstere, ein Schluß, zu dem uns ja auch die Härtebestimmung und metallographische Untersuchung geführt haben. 1546 S R. Kremann, C. Th. Suchy, J. Lorber und R. Maas, [M 286]

Allgemeine Zusammenfassung.

1. Es gelingt, sowohl aus weinsauren als auch aus cyankalischen Bädern Bronzebleche abzuscheiden.

2. Für die schöne Abscheidung in Blechform ist ein hoher Gehalt des Bades an freiem Alkali nötig, < als 1 Mol im Liter.

3. Bei dieser Konzentration werden in den verwendeten Bädern die Kupferanoden jedoch passiv.

4. Hand in Hand mit dieser Erscheinung geht vornehmlich in weinsauren Bädern eine Badzersetzung, welche die Lebensdauer der Bäder auf wenige Tage beschränkt.

5. Die Badzersetzung in weinsauren Bädern hat ihren primären Grund der Hauptsache nach in einer mit dem Passivwerden der Anode zusammenhängenden weitgehenden Oxydation der Weinsäure und nachfolgender Reduktion des Kupfersalzes.

6. Untersuchung des Kleingefüges, des elektromotorischen Verhaltens und der Ritzhärte deuten darauf hin, daß die aus Cyankalibädern erhaltenen Bronzen einheitlicher zusammengesetzt sind als die aus weinsauren Bädern erzielten Bronzen.

7. Technisch erscheint aus Gründen der Badzersetzung und der Struktur der erhaltenen Bronzen das Arbeiten mit weinsauren Bädern ungünstiger als das mit cyankalischen Bädern.

Tafel	Figur	Versuch	Ver- größerung	Ätzung
	1	Tabelle III, Versuch 1	45	Krystalle auf Papier- unterlage
T	.2	Bronzetype aus Cyankalibad	45	Unpoliert die der Strom- richtung
	3	Bronzetype aus weinsaurem Bade	45	zugekehrte Seite
	4	Tabelle IX, 1	76	Mit 20 pro-
	5	» » 6, Vorderseite	76	zentiger
	6	» » 6 <i>a</i> , Vorderseite	76	HNO ₃
	: 7	Tabelle IX, 5, Rückseite	76	
	8	» » 5, Vorderseite	76	
	9	» » 7, Rückseite	76	
II	10	» » 7 b, Vorderseite, zinn- reiche Stelle	76	Mit 20 pro- zentiger HNO ₃
	11	Tabelle IX, 7 b, Vorderseite, zinn- arme Stelle	76	Ů
	12	Tabelle IX, 7 <i>a</i> , Rückseite	76	
	13	Tabelle XXV, 1, Vorderseite	76	
	14	» » 2, »	76	
TTT	15	» » 3, »	76	Mit 20 pro-
111	16	» » 4, »	76	HNO ₃
	17	» » 5, »	76	
	18	» IX, 2, Vorderseite	76	
	19	Tabelle XXIII, 3	76	Mit 20 pro-
	20	» » 2	76	$\int HNO_3$
IV	21	Elektrolytisches Kupfer aus Kupfer- voltameter	76	Besonders
	22*	Tabelle XXIII, 7	76 *	rasch erfol-
	23	» » 6	76	Ätzung
1	24	» » 5	76	-
	24	» » 5	76	

Erklärung zu den Tafeln.

Tafel	Figur Versuch					Ver- größerung	Ätzung	
	25	Tabelle	xxxv	II, 2, V	orders	eite	76	
	26	»	*	3,	»		76	
	27	*	»	4,	»	•••	76	
	28	»	»	4, Ri	ücksei	te	76	Mit 90 mm
v	29	>	»	4 <i>a</i> , 1	Vorder	seite	76	zentiger
	30	» eine	» Stelle .	4 <i>b</i> ,	Rückse	eite, 	76	HNÕ ₃
	31	Tabelle zwei	XXXV Stellen	7II, 4 <i>b</i>	, Rüc	kseite, • • • • • •	76	
	32	Tabelle	XXXV	II, Vord	lerseite	e	76	

1548 S. R. Kremann etc., Elektrolyt. Abscheidung von Legierungen. [M 288]



Sitzungsberichte d. kais. Akad. d. Wiss., math.-naturw. Klasse, Bd. CXXII, Abt. II b. 1913.



Kunstanstalt Max Jaffé, Wien.

Sitzungsberichte d. kais. Akad. d. Wiss., math.-naturw. Klasse, Bd. CXXII, Abt. II b. 1913.


R. Kremann: Elektrolytische Abscheidung von Legierungen

Kunstanstalt Max Jaffé, Wien.

Taf. III.

Sitzungsberichte d. kais. Akad. d. Wiss., math.-naturw. Klasse, Bd. CXXII, Abt. II b. 1913.





Sitzungsberichte d. kais. Akad. d. Wiss., math.-naturw. Klasse, Bd. CXXII, Abt. II b. 1913.

Taf. IV.

R. Kremann: Elektrolytische Abscheidung von Legierungen Taf. V.



Fig. 25

Fig. 29





Fig. 27

Fig. 31



Kunstanstalt Max Jaffé, Wien.

Sitzungsberichte d. kais. Akad. d. Wiss., math.-naturw. Klasse, Bd. CXXII, Abt. II b. 1913.