

社本館論

27560

中央人民政府高等教育部推薦

高等學校教材試用本

膠體化學教程

上 冊

Н. П. ПЕСКОВ等著
陳 惟 同 等 譯



商務印書館

3430
5/4001

77560

T.IK.1 中央人民政府高等教育部推薦
高等學校教材試用本



膠體化學教程

上冊

H. II. 培斯可夫著
E. M. 亞歷山大羅娃—普列斯譯
陳惟同等譯

商務印書館

高等學校教學用書



膠體化學教程

下冊

H. H. 培斯可夫著
E. M. 亞歷山大羅娃—普列斯
陳惟同等譯

高等教育出版社

本書係根據蘇聯化學出版社(Государственное научно-техническое издательство химической литературы)出版的培斯可夫(Н. П. Песков)和亞歷山大羅娃—普列斯(Е. М. Александрова-Прейс)合著的“膠體化學教程”(Курс коллоидной химии)1948年版譯出。原書經蘇聯高等教育部審定為高等化工學校教科書。

本書的翻譯是在天津大學化工系的領導下進行的。

參加翻譯和校訂工作的有天津大學化工系研究生宋崑、李紹芬、徐匡時、郭崇濤、陳惟同、鄭行彥及研究員居勇同志，全書最後校訂工作是由陳惟同同志擔任。

全書譯稿均經天津大學化工系張建侯教授詳細審閱，第五章並由南開大學化學系朱劍寒教授審閱。

膠體化學教程

上冊

陳惟同等譯

★ 版權所有 ★

商務印書館出版
上海河南中路二一一號

中國圖書發行公司總經售

商務印書館上海廠印刷
(57727A)

1953年8月初版 1954年1月再版
版面字數 176,000 印數 5,001—7,500
定價 12,000

上海市書刊出版業營業許可證出〇二五號

振

本書係根據蘇聯化學出版社（Государственное научно-техническое издательство химической литературы）出版的培斯可夫（Н. П. Песков）和亞歷山大羅娃—普列斯（Е. М. Александрова-Приес）合著的“膠體化學教程”（Курс коллоидной химии）1948年版譯出。原書經蘇聯高等教育部審定為高等化工學校教科書。

本書的翻譯是在天津大學化工系的領導下進行的。

參加翻譯和校訂工作的有天津大學化工系研究生宋嵒、李紹芬、徐匡時、郭崇濤、陳惟同，鄭行彥及研究員屠勇同志，全書的最後校訂工作是由陳惟同同志擔任。

全書譯稿均經天津大學化工系張建侯教授詳細審閱，第五章並由南開大學化學系朱劍寒教授審閱。

再版的校訂工作是在張建侯、朱劍寒同志的幫助下由陳惟同同志擔任的。在校訂中慎重考慮了西北農學院北京大學及讀者們所提的寶貴意見，並作了必要的修改。

本書原由商務印書館出版，自1955年5月起改由我社出版。

膠體化學教程

下册

書號373(課346)

培斯可夫，亞歷山大羅娃—普列斯著

陳惟同等譯

高等教育出版社出版

北京琉璃廠一七〇號

(北京市書刊出版業營業登記證字第〇五四號)

新華書店總經售

京華印書局印刷

北京南新華街甲三七號

開本850×1168 1/32 印張6 1/3/16 字數160,000

一九五五年五月北京新一版 印數1—2,000

一九五五年五月北京第一次印刷 定價(8)元1.04

第一版序

這本‘膠體化學教程’並不是出於作者筆下的第一本著作。第一本書是在‘基礎’出版社刊印的，命名為‘膠體’（1925）。很久以後又出版了一本‘膠體科學的物理化學基礎’ОНТИ. (1932, 1934) 的第一版與第二版。也許會發生這樣的問題：為什麼需要寫這本新的著作呢？修改‘物理化學基礎’而再版不是好些和簡單些嗎？這樣的看法是完全不正確的。膠體化學的教科書應該適合於教學大綱和分配給這門課程的時數。這個要求就要作者所寫的這本書有着完全新的姿態。首先作者力求材料的分佈、內容和範圍盡可能地接近於1938年高等教育部所批准的膠體化學教學大綱。其次，將近年來由於膠體科學的發展而發生的改變記入書中。連敍述的性質也改變了。作者以前的著作都是具有專門論文的性質，而堅持着他自己的理論觀點，但是對於作為教科書來說，這樣的編寫方法是不可以的。所以作者在全書中力求採取客觀的態度，當然在這時也不只限於引用他人的著作。但是，我們的膠體科學有一點是本質上和其他許多科學不同的，即在其中有著許多尚未解決還在爭辯中的問題。這時作者就以自己的觀點敍述這些問題，但是同時也引用別人的意見。

И. И. 培斯可夫。

第二版序

H. II 培斯可夫的著作——膠體化學教程——的再版是爲了給予我國高等學校和研究實驗室作爲膠體化學的入門著作。在現在這一版裏，我力圖儘可能地保持 H. II. 培斯可夫的觀點，他曾在膠體化學方面的文獻中有了寶貴的貢獻，在許多尚在爭辯中的問題的解釋上，敍述時也能够採取很客觀的態度。我所加入的補充與修改應該是儘可能地反映出近年來膠體科學的成就。在擴充了的討論一般性質的那一章中，所敍述的不僅是溶膠的基本性質，而且還有其他各種膠體體系的性質。這就使我們有可能以另一種稍爲不同的方式來安排材料，其中，我們把脆性凝膠的吸着性質以及乳濁液和泡沫的問題放在分散體系的表面性質一章中來討論；而在親液溶膠一章中根據聚沈現象的第一個例子來討論結構形成的過程。

第四、七、八、九、十、十一等章差不多是完全重新寫的。

在全書中着重指出膠體體系全面研究的必要性，不僅應該根據分散程度而且還要根據聚結不穩定性和不均勻態來表徵膠體體系。

我希望原封不動地保持 H. II. 培斯可夫的這個基本概念。

在材料的敍述中，對於俄羅斯學者的著作予以特別的重視。除此以外，我希望儘量完全地指出蘇聯膠體化學家在近代膠體化學的發展中底貢獻。

借此機會，對非常詳細地審查原稿並提供寶貴的指示的 II. A. 列賓傑爾院士和 L. K. 列聘教授—表示謝意。

E. M. 亞歷山大羅娃—普列斯

1947年2月27日於榮膺列寧勳章莫斯科 D. II. 門得雷葉夫化工學院膠體化學教研組

中央人民政府高等教育部推薦 高等學校教材試用本的說明

充分學習蘇聯的先進經驗，根據國家建設需要，設置專業，培養幹部，是全國高等學校院系調整後的一項重大工作。在我國高等學校裏，按照所設置的專業試用蘇聯教材，而不再使用以英美資產階級教育內容為基礎的教材，是進一步改革教學內容和提高教學質量的正確方向。

一九五二年九月二十四日人民日報社論已經指出：‘蘇聯各種專業的教學計劃和教材，基本上對我們是適用的。它是真正科學的和密切聯系實際的。至於與中國實際結合的問題，則可在今後教學實踐中逐漸求得解決。’我們現在就是本着這種認識來組織人力，依照需要的緩急，有計劃地大量翻譯蘇聯高等學校的各科教材，並將繼續向全國推薦，作為現階段我國高等學校教材的試用本。

我們希望：使用這一試用本及今後由我們繼續推薦的每一種試用本的教師和同學們，特別是各有關教研組的同志們，在教學過程中，對譯本的內容和譯文廣泛地認真地提出修正意見，作為該書再版時的參考。我們並希望各有關教研組在此基礎上逐步加以改進，使能結合中國實際，最後能編出完全適合我國需要的新教材來。

中央人民政府高等教育部

目 錄

第一版序	
第二版序	
緒言	1
第一章 膠體體系的一般性質	8
真溶液	9
膠體溶液	14
簡短歷史	14
滲析	16
擴散和滲透壓	18
光學的非單一態	19
電性質	20
膠體體系分散程度的不恒定	21
膠體的分類系統	24
膠體體系在分散體系中的地位	25
第二章 膠體體系的合成	28
分散法	33
凝聚法	35
電分散法	40
第三章 膠體溶液和其他高度分散體系共同的性質	43
分子動力性質	43
布朗運動	43
滲透壓	49
擴散	56
在膠體體系中的擴散	60
高度分佈定律及分散體系的動力穩定性	64
光學性質	71
在分散體系中的光散射現象	71
在純液體及氣體中的光散射	76

超顯微鏡和膠體體系	80
分散體系的光學性質和粒子形狀	85
濁度測定法	92
在分散體系中光的吸收	94
第四章 分散體系的表面性質	100
表面能	100
在溶液與氣體或液體界面上的表面現象	110
吸着過程及其分類	114
吸附及其準則	116
吉布斯方程式	116
吸附作用的實際測定	119
吸附等溫線的經驗方程式	121
吸附的理論	125
單分子吸附層理論	126
吸附勢的理論、波拉尼的研究	140
吸附熱	145
吸附力的本性	148
電解質的吸附	149
表面化合物	155
毛細管凝結	157
吸着的動力學	162
在膠體體系中的表面現象	165
乳濁液	167
泡沫	175
憎液溶膠的膠團	179
第五章 憎液膠體體系的電性質	184
電泳和電滲	184
雙電層	190
根據電滲和電泳的速度測定電動電位值	198
憎液溶膠聚結穩定的原因	205
毛細管電現象	213
憎液溶膠的導電性	218

下冊目錄

第六章 混液溶膠中與聚結不穩定性有關的一些性質、聚沉	221
分散程度改變的一般特性	221
明顯和隱匿的聚沉	223
混液體系因電解質而引起的聚沉	224
由於電解質混合物所引起的聚沉	228
混液溶膠的相互聚沉	230
聚沉的其他因素	232
溶膠的濃度	232
溫度的影響	232
混液溶膠在另一相表面上的吸着	232
非電解質的作用	233
親液膠體對混液膠體的保護與不穩定作用	235
聚沉物的形狀與結構	238
聚結穩定性破壞的機構	242
聚沉的動力學	248
第七章 動力上不穩定體系、懸浮體	256
懸浮體的一般特性及其例子	256
懸浮體的光學性質	257
懸浮體的表面性質	259
懸浮體穩定的因素	260
懸浮體的沉降	264
第八章 親液溶膠	270
親液溶膠的一般特性及其例子	270
親液溶膠的電性質	286

親液溶膠的隱匿聚沉	290
滲透壓測定法	290
黏度測定法	300
毛細管法	301
同心圓筒法	303
落球法	304
牛頓黏度、愛因斯坦定律	304
結構黏度	311
親液溶膠的明顯聚沉	325
鹽析	325
膠凝	329
第九章 彈性軟膠	334
軟膠的分類及其一般特性	334
彈性軟膠的膨化	335
結合液體的測定方法	343
軟膠的膨化熱	345
軟膠膨化的動力學	347
軟膠的X光照相	351
軟膠轉變為溶膠	356
軟膠中的擴散、軟膠中的反應	363
第十章 以氣體或固體為介質的分散體系	369
空氣溶膠	369
以固體為介質的分散體系	380
第十一章 相對穩定性及膠體體系陳化的一般原因	384
膠體體系這個概念更正確的定義	384
膠體體系的陳化	388

名詞對表照**人名譯名對照表**

膠體化學教程

緒言

在開始研究膠體化學之前，首先要確定若干主要概念。這些概念不僅在這門科學中需要，而在許多其他科目中也是需要的。我們所指的概念是：均勻態、不均勻態和分散態。要這樣做是由於兩個理由：第一、我們在整個課程的進行中都遇到這些概念；第二、這些概念具有各種不同的解釋。

均勻體系是由一相所組成的體系；而不均勻體系至少由兩相組成。因此，均勻態就和單相態的概念一樣；而不均勻態和多相態的意義相同。

非單一態的概念不很確定，而是比較廣泛的，因此不應把不均勻態和非單一態這兩個概念混為一談。不均勻體系必須具有以下兩個特徵：在該體系所佔有的空間中的各個部分要具有不同的性質，和在這些部分之間存在着分界的物理表面（統計表面）。某一體系的非單一態僅以上述第一點為其特徵，而不需要有分界面的存在。我們可以從各種不同的觀點來研究非單一態。

我們以冰、水和水蒸汽所組成的體系為例。這個體系在物理上是非單一的；但在化學上卻沒有任何根據說它是非單一的。

現在討論上述的末一個觀念，即分散態的概念。從意義上說來，這個概念相當於俄文的‘Раздробленность’^❶。由此可見，任何‘Раздроб-

❶ ‘分散態’為俄文中的外來語，原字為 *Дисперсность*。

ленная' 體系就是分散體系。

分散體系可能是均勻的，也可能是不均勻的。分散體系的組元數目可以是很多的。目前我們只限於討論兩個組元的體系，一個是分散體，另一個是分散介質。含量較多的組元，往往、但遠非經常地起着分散介質的作用。

分散體系的多樣性是基於三種主要因素：兩個組元化學成分的不同、聚結態的不同和分散體在介質中分散程度的不同。

讓我們來舉幾個例子。

(1) 分散體和分散介質都是氣體：

分散介質	分散體
氫	氮
二氧化碳	溴
氯	氧

在所有這三種分散體系中，量多的組元就作為介質。改變組元之間的量的比例，我們可以得到以氮、溴和氧為分散介質，而以氫、二氧化碳、氯為分散體的分散體系。還須着重指出：氣態組元以任何比例組成的體系都是均勻的（單相的）。

(2) 分散介質和分散體都是液體：

分散介質	分散體
水	乙醇
乙醚	苯
水	苯胺

若兩種液體能完全溶混，則情況完全和上述的氣態體系相似。

實際上，我們研究由水和乙醇組成的體系時，我們可以認定水或乙醇中量較多的一種為分散介質。無論乙醇和水的比例如何，該分散體

系都是均勻的。

現在討論由兩種只能部分溶混的液體，如水和苯胺，所組成的體系。在一定的溫度和壓力下，它可以是均勻的分散體系；它的分散介質就是其中含量較多的組元（如水）。如增加分散組元（苯胺）的濃度，就容易得到兩相的體系，即不均勻體系。如在這體系中，除了兩個基本組元外，不含有任何其他物質，則達到平衡以後，應該形成兩相：其一是含水量較多的相（水相）；另一個是苯胺相，其中分散體（水）的濃度決定於實驗的溫度。

不能互相溶混的液體容易分散，而形成粗不均勻體系。在強烈的搖動下，兩種液體都分散成最小的珠滴，而形成不穩定的微不均勻體系，這時二相的分界面已不可能用肉眼觀察得到。這種微不均勻體系叫乳濁液，在後面將更詳細地討論這種體系（第五章）。上面所分析的一些例子說明了關於分散體系的學說的基本概念，即：均勻態、不均勻態、微不均勻態以及分散介質變成分散體或分散體變成分散介質，這種互相調換的可能性。在不均勻分散體系中，我們通常叫分散體為分散相。

（3）分散介質是液體，分散體是固體：

分 散 介 質	分 散 體
水	糖
乙醇	尿素
苯	萘

任取這三種液體之一，而以上列與其相對應的固體溶於其中，可以得到均勻的或不均勻的分散體系。所有不飽和溶液，因其中分散的物質分離成分子，故應稱之為均勻的分散體系。說到飽和溶液時，我們就會想到沈在底部的固態相，它含有一些個別的晶體。當攪拌時，這些晶

體即分佈於液相(飽和溶液)中，以後再以某種速度下沈，這種速度決定於它們的線性大小。假如晶體小到我們肉眼不能分辨時，則下沈進行得非常慢，我們可以稱這整個分散體系為微不均勻體系。如分散相由那些甚至用顯微鏡也分辨不出的粒子所組成，則該體系便稱做超微不均勻體系。

上述分散體系都以一個共有的性質為其特徵，即所有的分散固體在某一液體介質中，都有着很大的溶解度。因此，我們可以在一個相當大的濃度範圍內討論體系的均勻態。對於不同的情況，這個範圍是一定的。

如取水與茶或糖與苯的組合，它們飽和溶液的濃度是極微小的。這些分散體可以用人工方法來維持其高度分散狀態，為了這個目的，必須阻止極小的粒子結合成較大的聚結物。研究膠體化學，我們就可以認識那些阻礙分散相中粒子互相結合以及促使超微不均勻體系在時間上或多或少地長久存在的原因。

假如分散體系是由分散於某種介質中而具有一定大小的粒子所形成，那末就可以提出關於決定分散程度的問題。粒子的線性大小是分散程度的特徵，其數值可以在極廣泛的範圍內變化。許多體系中的粒子，如果可以用肉眼看得見，那就是粗分散體系。若分散程度較高，必需用普通的顯微鏡才可以看見它的粒子。分散程度再繼續地增加時，那些體系就必需要用專門的膠體化學方法來研究。它們粒子的大小，習慣上用毫微米($1m\mu = 10^{-7}cm$)來表示。

至於真溶液，它是均勻的分散體系且有着更高的分散程度，我們可以按分散體和分散介質的化學性質，管它們叫做分子的或離子的分散程度。

所有上面所引用的例子，其目的在表明各種分散體系的多樣性。

以上我們對組元數目所加的限制，只是爲了解釋的簡單起見。在極大多數典型的膠體體系中，組元的數目不是兩個，而是更多。這樣就大大地增加了各種變動的可能性。若就二元體系而論，則其中之一是分散介質；另一個是分散體。

我們採用下列分散體系的符號：

- | | | |
|--------|--------|--------|
| 1. 氣一氣 | 4. 泡一氣 | 7. 固一氣 |
| 2. 氣一液 | 5. 液一液 | 8. 固一液 |
| 3. 氣一固 | 6. 液一固 | 9. 固一固 |

‘氣’、‘液’、‘固’三字表示主要組元的聚結態，把分散介質的符號放在前面，分散體放在後面。由三個可能的聚結態和兩個組元，就可得到九種分散體系。前三種體系的分散介質是氣態，其次三種是液態，最後三種是固態。

在進一步的敍述中，我們將首先研究不均勻的分散體系。上列九種體系中，除了第一種以外，都可當作不均勻的體系。

在2和3兩體系中，分散介質是任何一種純氣體，或任何氣體的混合物。後者破壞了分散介質的一組元性，但無疑地卻保留了均勻的性質。在化學成分上，空氣就是具有這種複雜性的分散介質。在‘氣一液’體系中，分散相是分散成最小珠滴的液體。這些分散體系叫做霧。

如分散相是固體，這體系就稱爲煙或塵。煙的分散程度較塵爲高。任何的煙都可稱爲超微不均勻的分散體系。

在2和3的體系中，常以空氣爲分散介質，因此就稱所有這些體系爲空氣溶膠。

空氣溶膠的性質將在第十章裏討論。

4, 5 和 6 的體系是以液體爲分散介質。液體介質也和氣態分散