

**ХИМИЧЕСКИЙ  
ЭНЦИКЛОПЕДИЧЕСКИЙ  
СЛОВАРЬ**

**ХИМИЧЕСКИЙ  
ЭНЦИКЛОПЕДИЧЕСКИЙ  
СЛОВАРЬ**



НАУЧНО-РЕДАКЦИОННЫЙ СОВЕТ ИЗДАТЕЛЬСТВА  
«СОВЕТСКАЯ ЭНЦИКЛОПЕДИЯ»

А. М. ПРОХОРОВ (председатель), И. В. АБАШИДЗЕ, П. А. АЗИМОВ, А. П. АЛЕКСАНДРОВ, В. А. АМБАРИЦУМЯН, М. С. АСИМОВ, М. П. БАЖАН, Ю. Я. БАРАБАШ, Н. В. БАРАНОВ, А. Ф. БЕЛОВ, Н. Н. БОГОЛЮБОВ, Ю. В. БРОМЛЕЙ, П. П. ВАВИЛОВ, В. Х. ВАСИЛЕНКО, Л. М. ВОЛОСАРСКИЙ, В. В. ВОЛЬСКИЙ, Б. М. ВУЛ, М. С. ГИЛЯРОВ, В. П. ГЛУШКО, Д. Б. ГУЛИЕВ, А. А. ГУСЕВ (заместитель председателя), Н. А. ЕГОРОВА, В. П. ЕЛЮТИН, В. С. ЕМЕЛЬЯНОВ, Ю. А. ИЗРАЭЛЬ, А. А. ИМШЕНЕЦКИЙ, А. Ю. ИШЛИНСКИЙ, М. И. КАБАЧНИК, Г. А. КАРАВАЕВ, К. К. КАРАКЕЕВ, Б. М. КЕДРОВ, Г. В. КЕЛДЫШ, В. А. КИРИЛЛИН, И. Л. КНУНЯНЦ, Е. А. КОЗЛОВСКИЙ, М. К. КОЗЫБАЕВ, Ф. В. КОНСТАНТИНОВ, В. А. КОТЕЛЬНИКОВ, В. Н. КУДРЯВЦЕВ, М. И. КУЗНЕЦОВ (заместитель председателя), В. Г. КУЛИКОВ, И. А. КУТУЗОВ, П. П. ЛОБАНОВ, Г. И. МАРЧУК, Ю. Ю. МАТУЛИС, Г. И. НААН, И. С. НАЯШКОВ, Н. В. ОГАРКОВ, В. Г. ПАНОВ (первый заместитель председателя), Б. Е. ПАТОН, В. М. ПОЛЕВОЙ, М. А. ПРОКОФЬЕВ, Ю. В. ПРОХОРОВ, Н. Ф. РОСТОВЦЕВ, А. М. РУМЯНЦЕВ, Б. А. РЫБАКОВ, В. П. САМСОН, М. И. СЛАДКОВСКИЙ, В. И. СМИРНОВ, Г. В. СТЕПАНОВ, В. Н. СТОЛЕТОВ, Б. И. СТУКАЛИН, М. Л. ТЕРЕНТЬЕВ, И. М. ТЕРЕХОВ, С. А. ТОКАРЕВ, В. А. ТРАПЕЗНИКОВ, П. Н. ФЕДОСЕЕВ, М. Б. ХРАПЧЕНКО, Е. И. ЧАЗОВ, И. П. ШАМЯКИН, С. И. ЮТКЕВИЧ.

# **ХИМИЧЕСКИЙ**

## **ЭНЦИКЛОПЕДИЧЕСКИЙ**

### **СЛОВАРЬ**

Главный редактор  
И. Л. КНУНЯНЦ

#### Редакционная коллегия

Е. В. ВОНСКИЙ (заместитель главного редактора),  
А. А. ГУСЕВ, Н. М. ЖАВОРОНКОВ, Ю. А. ЗОЛОТОВ,  
В. А. КАБАНОВ, И. В. КАЛЕЧИЦ, Я. М. КОЛОТЫРКИН,  
Л. А. КОСТАНДОВ, В. А. МАЛЮСОВ, А. С. СПИРИН,  
В. Л. ТАЛЬРОЗЕ, Н. М. ЭМАНУЭЛЬ, Г. А. ЯГОДИН

МОСКВА  
«СОВЕТСКАЯ ЭНЦИКЛОПЕДИЯ»  
1983

ЧЛЕНЫ РЕДКОЛЛЕГИИ И НАУЧНЫЕ РЕДАКТОРЫ - КОНСУЛЬТАНТЫ  
(по тематическим разделам)

**Физическая химия.** Члены редколлегии: акад. АН СССР Я. М. КОЛОТЫРКИН, чл.-корр. АН СССР В. Л. ТАЛЬРОЗЕ, кад. АН СССР Н. М. ЭМАНУЭЛЬ. Редакторы-консультанты: д. х. н. М. В. БАЗИЛЕВСКИЙ, к. х. н. С. С. БЕРДОНОСОВ, д. х. н. И. В. ВЕРЕЩИНСКИЙ, д. х. н. Л. В. ВИЛКОВ, д. х. н. Е. Т. ДЕНИСОВ, д. х. н. П. М. ЗОРКИЙ, акад. АН СССР В. Н. КОНДРАТЬЕВ, д. х. н. М. Г. КУЗЬМИН, д. х. н. Ю. А. ПЕНТИН, д. х. н. Н. В. ПЕРЦОВ, д. х. н. О. А. ПЕТРИЙ, д. х. н. А. М. РОЗЕН, д. х. н. Б. В. РОМАНОВСКИЙ, д. х. н. Н. Ф. СТЕПАНОВ, к. х. н. Л. А. ПШИЦ.

**Аналитическая химия.** Член редколлегии чл.-корр. АН СССР Ю. А. ЗОЛОТОВ. Редакторы-консультанты: д. х. н. П. К. АГАСЯН, д. х. н. В. Г. БЕРЕЗКИН, д. х. н. М. А. ВОЛОДИНА, д. х. н. В. М. ДЗИОМКО, д. х. н. Б. Я. КАПЛАН, И. М. ОРИЕНТ, д. ф.-м. н. Л. Н. ФИЛИМОНОВ.

**Неорганическая химия.** Член редколлегии чл.-корр. АН СССР Г. А. ЯГОДИН. Редакторы-консультанты: д. т. н. М. В. АРТАМОНОВА, д. х. н. А. Ф. ВОРОБЬЕВ, д. т. н. Б. В. ГРОМОВ, д. т. н. О. П. КОЛЧИН, д. х. н. Н. Н. КРОТ, д. х. н. Э. Г. РАКОВ, д. х. в. Б. Д. СТЕПИН, чл.-корр. АН СССР В. В. ТИМАШЕВ, д. х. н. Н. С. ТОРОЧЕШНИКОВ, д. т. в. Л. М. ЯКИМЕНКО, д. геол.-минер. н. А. А. ЯРОШЕВСКИЙ.

**Органическая химия.** Член редколлегии акад. АН СССР И. Л. КНУНИЯНЦ. Редакторы-консультанты: д. х. н. Л. И. БЕЛЕНЬКИЙ, д. х. н. Н. А. БЕЛИКОВА, д. т. н. С. Ф. БУЛУШЕВ, д. х. н. М. В. ГОРЕЛИК, д. х. н. Г. И. ДРОЗД, к. х. н. В. Л. ЗБАРСКИЙ, чл.-корр. АН СССР Н. С. ЗЕФИРОВ, к. х. н. Д. Н. КРАВЦОВ, чл.-корр. АН СССР Н. Н. МЕЛЬНИКОВ, чл.-корр. АН СССР Б. М. МИХАЙЛОВ, д. х. в. Э. Е. НИФАНТЬЕВ, д. х. в. В. М. ПОТАПОВ, к. х. н. Б. В. САЛОВ, д. х. н. В. И. СОКОЛОВ, д. х. н. Р. Н. СТЕРЛИН, д. х. н. В. А. ТАРТАКОВСКИЙ, чл.-корр. АН СССР И. В. ТОРГОВ, к. х. н. Л. А. ХЕЙФИЦ, В. А. ХОДАКОВСКАЯ, д. х. в. Е. А. ЧЕРНЫШЕВ, д. х. н. М. С. ЮНУСОВ, чл.-корр. АН СССР С. Ю. ЮНУСОВ, д. х. н. Л. А. ЯНОВСКАЯ.

**Высокомолекулярные соединения.** Член редколлегии чл.-корр. АН СССР В. А. КАБАНОВ. Редакторы-консультанты: д. т. н. М. С. АКУТИН, д. х. н. А. А. АРЕСТ-ЯКУБОВИЧ, д. х. н. Ал. Аль. БЕРЛИН, д. х. н. В. Л. ВАКУЛА, к. х. н. П. М. ВАЛЕЦКИЙ, д. х. в. В. А. ВАСНЕВ, д. х. н. Я. С. ВЫГОДСКИЙ, чл.-корр. АН СССР В. Ф. ЕВСТРАТОВ, д. х. н. Е. В. КОВРИГА, к. т. н. М. В. ПРОКОФЬЕВА, д. т. н. А. Т. СЕРКОВ, д. т. н. Е. Б. ТРОСТИАНСКАЯ, д. х. н. С. Я. ФРЕНКЕЛЬ, д. х. н. В. П. ШИБАЕВ.

**Биохимия.** Член редколлегии акад. АН СССР А. С. СПИРИН. Редакторы-консультанты: д. х. н. В. К. Автонов, к. х. н. Л. В. БАКИНОВСКИЙ, д. х. н. Ю. А. БЕРЛИН, д. х. н. Э. В. ДЯТЛОВИЦКАЯ, чл.-корр. АМН СССР Ю. А. ПАНКОВ, д. биол. н. В. Б. СПИРИЧЕВ, д. х. н. В. М. СТЕПАНОВ, д. биол. н. В. В. ЮРКЕВИЧ.

**Лекарственные средства.** Акад. АМН СССР М. Д. МАШКОВСКИЙ.

**Общая химическая технология.** Члены редколлегии: акад. АН СССР Н. М. ЖАВОРОНКОВ, чл.-корр. АН СССР В. А. МАЛЮСОВ. Редакторы-консультанты: Ю. В. БОРОДКИН, д. т. н. А. И. БОЯРИНОВ, д. т. н. В. В. ДИЛЬМАН, к. х. н. Н. Н. КУЛОВ.

**Нефтехимия, углехимия, лесохимия.** Член редколлегии д. х. н. И. В. КАЛЕЧИЦ. Редакторы-консультанты: д. т. н. А. А. ГУРРЕЕВ, д. т. н. В. И. КАРЖЕВ, д. т. н. В. Е. ПРИВАЛОВ, д. х. н. В. В. СИНИЦЫН, д. т. н. А. М. ЧАЩИН.

**Удобрения.** Редактор-консультант д. с.-х. н. Ф. В. ЯНИШЕВСКИЙ.

**Фотопроцессы и фотоматериалы.** Редактор-консультант к. х. н. В. С. ЧЕЛЬЦОВ.

РЕДАКЦИЯ ХИМИИ

Зав. редакцией к. х. н. Е. В. ВОНСКИЙ; ст. научные редакторы Н. А. ДУБРОВСКАЯ, Р. Я. ПЕСЧАНСКАЯ, к. х. н. В. Н. ФРОСИН; научные редакторы к. х. н. О. И. МЕЛЬНИКОВА, к. х. н. Б. Б. ПАЛЕЕВ, к. х. н. И. М. ФИЛАТОВА, к. х. н. Н. А. ЩИПАЧЕВА; мл. редакторы Т. Ю. ЗАБЕЛИНА, В. А. СОЛОМЕННИКОВА, О. И. ШАРОНОВА.

В подготовке словаря к изданию принимали также участие:

**Литературно-контрольная редакция:** зав. редакцией М. М. ПОЛЕТАЕВА, редакторы Т. Б. ЗЕРЧЕНИНОВА, М. Ф. ГУБИНА, Т. Я. РЯБЦЕВА.

**Группа библиографии:** ст. научный редактор В. А. СТУЛОВ, мл. редактор В. Н. СЕЛЕЗНЕВА.

**Группа этимологии и транскрипции:** ст. научный редактор Л. Ф. РИФ.

**Редакция иллюстраций:** зав. редакцией Г. В. СОБОЛЕВСКИЙ, художественный редактор И. Н. САХАРОВА.

**Редакция словника:** зав. редакцией А. Л. ГРЕКУЛОВА, редактор Е. И. АЛЕКСЕЕВА.

**Отдел комплектования:** зав. отделом Р. Б. ИВАННИКОВА, мл. редактор П. А. ФЕДОРОВА.

**Корректорская:** зав. М. В. АКИМОВА и А. Ф. ПРОШКО.

**Техническая редакция:** зав. редакцией А. В. РАДИШЕВСКАЯ, ст. художественно-технический редактор Л. А. ЛЕБЕДЕВА, ст. художественно-технический редактор Т. Е. ЛИСИЦЫНА.

**Главный художник:** Л. Ф. ШКАНОВ.

## О Т ИЗДАТЕЛЬСТВА

Настоящий однотомный Химический энциклопедический словарь представляет собой многоплановое химическое справочное издание, выпускаемое в нашей стране впервые. Главная особенность Словаря заключается в том, что в нем, помимо традиционных для химических справочников сведений о веществах и реакциях, содержится информация о теоретических основах химии, методах исследования и анализа, процессах и аппаратах химической технологии.

Словарь содержит около 9 тысяч статей; он рассчитан на широкий круг химиков — научных работников, инженеров, преподавателей, студентов, а также на представителей смежных профессий — физиков, биологов, геологов и др., по руку своей деятельности так или иначе связанных с химией.

Значительный объем Словаря занимают статьи об индивидуальных химических соединениях. Поскольку известно несколько миллионов соединений, отбор для включения в Словарь лишь нескольких тысяч был трудной задачей. Основанием для выбора служил факт выпуска данного соединения промышленностью или особенности его свойств, структуры, представляющие научный интерес. В статьях кратко описаны физические свойства соединения, способы его получения (как правило, промышленные) и области использования. С целью экономии места цвет указан только для окрашенных соединений, а агрегатное состояние — только тогда, когда среди констант вещества отсутствует температура плавления. Для многих соединений приведена предельно допустимая концентрация (ПДК), обычно в воздухе рабочей зоны производственных помещений (в случае нелетучих твердых веществ приводится ПДК для пыли). Когда статьи о различных изомерах одного и того же соединения ароматического ряда помещены непосредственно одна за другой, структурная формула (с нумерацией углеродных атомов) приводится только в первой из них. Если в наименовании органического радикала (пропил, бутил и т. д.) не указывается структура, имеется в виду радикал нормального строения.

Представление о химических свойствах вещества можно получить из статей о соответствующих классах (группах)

соединений; здесь обычно приводится также классификация, используемая внутри данного класса.

Учитывая важную роль химической промышленности в развитии народного хозяйства, значительное место отведено проблемам общей химической технологии.

Теоретическая база современной химии представлена статьями об основных законах, понятиях и явлениях физической химии. Стремление изложить материал в доступной для читателя форме потребовало некоторого увеличения среднего объема статей по этой тематике по сравнению со средним объемом статей по Словарю в целом. То же относится к статьям, посвященным методам исследования и анализа, что связано с постоянно возрастающим значением этих методов в науке и промышленности; акцент в таких статьях сделан не на физические основы метода, а на возможности его использования в химии.

Статьи о разделах химической науки включают историю их развития, описание круга рассматриваемых проблем, практического применения достижений.

Ссылки на литературу приводятся только в том случае, если по данной теме существует авторитетная специальная монография, учебный курс, большой литературный обзор.

Словарь снабжен подробным предметным указателем, а также аннотированным именным указателем, содержащим краткие сведения об упоминаемых в статьях ученых.

Авторами статей Словаря являются более 800 научных работников, инженеров-технологов — специалистов многих научно-исследовательских институтов АН СССР и отраслевых министерств, а также учебных кафедр и лабораторий вузов (список всех авторов помещен в конце Словаря). Такая многочисленность авторского коллектива связана с тем, что редакция, стремясь дать читателю информацию «из первых рук», как правило, поручала написание каждой статьи специалисту в данной узкой области.

Издательство с благодарностью примет все замечания читателей, что позволит улучшить Словарь при его возможном переиздании.

## КАК ПОЛЬЗОВАТЬСЯ ХИМИЧЕСКИМ ЭНЦИКЛОПЕДИЧЕСКИМ СЛОВАРЕМ

1. Названия статей расположены в алфавитном порядке и набраны жирным шрифтом. Если термин имеет синоним, он приводится после основного названия (в скобках); например, КООРДИНАЦИОННАЯ СВЯЗЬ (донорно-акцепторная связь).

2. Название статьи во многих случаях состоит из двух и более слов. Такие составные термины даны в наиболее распространном в литературе виде (например, СЕРНАЯ КИСЛОТА, ГИПОТАЛАМИЧЕСКИЕ ГОРМОНЫ). Порядок слов изменяется, если на первое место возможно вынести главное по смыслу слово, а также в названиях статей о неорганических соединениях, где первым обычно ставится наименование катиона (например, НАТРИЯ ХЛОРИД). Когда название статьи включает имя собственное, оно выносится на первое место (например, АРБУЗОВА ПЕРЕГРУППИРОВКА).

3. В Словаре широко применяется система ссылок; они даются обычно «сверху вниз», т. е. в статьях, относящихся

к более общим понятиям, даются ссылки на статьи о подчиненных им более узких понятиях. Ссылки выделяются курсивом.

4. Многие термины, которые упоминаются в тексте статей и не входят в алфавитный перечень статей (словник), можно найти в предметном указателе.

5. С целью экономии места введена система сокращений слов. Наряду с общепринятыми (например, «т. е.», «и т. д.», «т. к.»), применяются также сокращения, установленные для данного издания (см. ниже — Основные сокращения). Слова, составляющие название статьи, в тексте статьи обозначаются начальными буквами (например, ВОЛОКНО-ОБРАЗУЮЩИЕ ПОЛИМЕРЫ — В. п.).

6. Буквенные обозначения физических величин в формулах поясняются в тексте; для часто используемых величин применяются условные обозначения (см. ниже — Условные обозначения).

## ОСНОВНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ

абс. — абсолютный	к.-н. — какой-нибудь	ОВ — отравляющее вещество	сист. — система
алиф. — алифатический	кол-во — количество	ок. — около	СК — синтетический каучук
аналит. — аналитический	кон. — конец	окисл. — окисление, окисляться	след. — следующий, следовательно
аром. — ароматический	конд. — кондитерский	окисл.-восстановит. — окислиительно-восстановительный	см. — смотри
ат. м. — атомная масса	конфиг. — конфигурация	орт. — органический	сов. — советский
ат. н. — атомный номер	конц. — концентрация	осн. — основной	совм. — совместно, совместный
ат. % — атомный процент	коэф. — коэффициент	отд. — отдельный	созд. — соединение
АТФ — аденоизонтифосфорная кислота, аденоизонтифосфат	КПВ — концентрационные пределы взаимодействия	ПАВ — поверхностно-активное вещество	соотв. — соответственно
б. или м. — более или менее	кпд — коэффициент полезного действия	ПВХ — поливинилхлорид	сп. — этиловый спирт
б. ч. — большая часть, большей частью	крист. — кристалл	парфюм. — парфюмерный	спец. — специальный
бесцв. — бесцветный	к-рый — который	ПДК — предельно допустимая концентрация	ср-во — средство
биол. — биологический	к-та — кислота	пищ. — пищевой	ст. — статья
бум. — бумажный	лаб. — лаборатория, лабораторный	плотн. — плотность	stab. — стабильный
в., вв. — век, века	ЛД <sub>50</sub> — доза вещества, вызывающая гибель 50% подопытных животных	ПМР — протонный магнитный резонанс	стеклообр. — стеклообразный
в осн. — в основном	ЛД <sub>100</sub> — доза вещества, вызывающая гибель 100% подопытных животных	пов-сть — поверхность	стр-во — строительство
в присутств. — в присутствии	лек. — лекарственный	получ. — получение, получаться	т. е. — то есть
в т. ч. — в том числе	М — молярность раствора	послед. — последующий	т. к. — так как
ВВ — взрывчатое вещество	м. б. — может быть, могут быть	пост. — постоянный	т. н. — так называемый
в-во — вещество	магн. — магнитный	пр. — прочий	т. о. — таким образом
верх. — верхний	макс. — максимальный	превращ. — превращение, превращаться	табл. — таблица
вет. — ветеринарный	мас. ч. — массовая часть, массовое число	преимущественно	тв. — твердый
взаимод. — взаимодействие, взаимодействовать	матем. — математический	при нагрев. — при нагревании	ТГФ — тетрагидрофuran
внешн. — внешний	мед. — медицинский	примен. — применение, применять	текст. — текстильный
внутр. — внутренний	межмол. — межмолекулярный	прир. — природный	теор. — теоретический
возг. — возгонка, возгоняться	меламино-формальд. — меламино-формальдегидный	присоед. — присоединение, присоединяться	тетрагон. — тетрагональный
восст. — восстановление, восстанавливаться	мех. — механический	произв-во — производство	технол. — технологический
высокомол. — высокомолекулярный	миним. — минимальный	промежут. — промежуточный	толщ. — толщина
гг. — годы	млн. — миллион	промст. — промышленность	тыс. — тысяча
геол. — геологический	млрд. — миллиард	радиоакт. — радиоактивный	уд.т. — удельный
геом. — геометрический	ММР — молекулярно-массовое распределение	разл. — разливаться	ун-т — университет
герметич. — герметичный	мн. — многие	распростр. — распространение, распространенный	ур-ние — уравнение
гетерог. — гетерогенный	мол. (мол. %) — молекулярный (при % — молярный)	раст-в. — растворяться	усл. — условный
гигр. — гигроскопичный	мол. м. — молекулярная масса мочевино-формальд. — мочевино-формальдегидный	реаг. — реагировать	устар. — устаревший
гл. — глава, главный	н. — нормальность раствора	РЭЭ — редкоземельный элемент	УФ — ультрафиолетовый
гл. обр. — главным образом	наз. — называемый, называемая	рис. — рисунок	феноло-формальд. — феноло-формальдегидный
глуб. — глубина	наиб. — наибольший	РНК — рибонуклеиновая кислота	физ. — физический
гомог. — гомогенный	наимен. — наименее, наименьший	р-р — раствор	физиол. — физиологический
grp. — группа	наипр. — например	р-мост. — растворимость	физ.-хим. — физико-химический
давл. — давление	нач. — начало	р-римый — растворимый	ф-ла — формула
диам. — диаметр	неизв. — неизвестный	р-ритель — растворитель	ф-ция — функция
дифференц. — дифференциальный	нек-рый — некоторый	рт. ст. — ртутный столб	х-во — хозяйство
ДМСО — диметилсульфоксид	неск. — несколько	РТИ — резинотехнические изделия	хл.-бум. — хлопчатобумажный
ДМФА — диметилформамид	нефт. — нефтяной	р-ция — реакция	цв. — цвет
ДНК — дезоксирибонуклеиновая кислота	нефтеперераб. — нефтеперерабатывающий	с. — страница	ч. — часть
др. — другой	нек-р. — нефтеперерабатывающий	с разл. — с разложением	щел. — щелочная
жел. — железный	нек-р. — нефтеперерабатывающий	с.-х. — сельскохозяйственный	щел.зем. — щелочноземельный
жидк. — жидкость	нек-р. — нефтеперерабатывающий	с.х. — сельское хозяйство	ЭВМ — электронная вычислительная машина
ЖРД — жидкостный ракетный двигатель	нек-р. — нефтеперерабатывающий	св. — свыше	эдс — электродвижущая сила
заруб. — зарубежный	нек-р. — нефтеперерабатывающий	св-во — свойство	эксперим. — экспериментальный
з-д — завод	нек-р. — нефтеперерабатывающий	своб. — свободный	электроф. — электрофильный
и т. д. — и так далее	нек-р. — нефтеперерабатывающий	СВЧ — сверхвысокие частоты	элем. — элемент
и т. п. — и тому подобное	нек-р. — нефтеперерабатывающий	сер. — середина	ЭПР — электронный параметрический резонанс
ИК — инфракрасный	нек-р. — нефтеперерабатывающий	СЖК — синтетические жирные кислоты	эф. — дистилловый эфир
ин-т — институт	нек-р. — нефтеперерабатывающий	сит. — синтетический	ЯКР — ядерный квадрупольный резонанс
использов. — использование, использовать	нек-р. — нефтеперерабатывающий		ЯМР — ядерный магнитный резонанс
кам.-уг. — каменноугольный	нек-р. — нефтеперерабатывающий		
кат. — катализатор	нек-р. — нефтеперерабатывающий		
кач-во — качество	нек-р. — нефтеперерабатывающий		
к.-л. — какой-либо	нек-р. — нефтеперерабатывающий		

При мечат. я. 1. Применяются сокращения слов, обозначающих государственную, языковую, национальную принадлежность, например: «англ.» — английский, «франц.» — французский, «нем.» — немецкий. 2. В прилагательных и причастиях допускается отсечение окончаний с суффиксами «альный», «ельный», «енный», «ионный», «ный», «ованый», «еский» и др., например: минер., вспомогат., перем., реакц., аналогич., гранецентрир., циклич. и т.п.

## УСЛОВНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ

Ac — ацил	$t_{cr}$ — температура стеклования	$K_b$ — отрицательный десятичный логарифм константы диссоциации основания
Alk — алкил	$t_{xp}$ — температура хрупкости	$K_{in}$ — отрицательный десятичный логарифм константы равновесия для индикатора
Ar — арил	$C_p$ — удельная теплоемкость при постоянном давлении	$n^t$ — коэффициент рефракции при температуре $t$
Hal — галоген	$C_v$ — удельная теплоемкость при постоянном объеме	$[u]_D$ — удельное вращение
Ph — фенил	$\Delta H_{m,0}$ — энталпия возгонки	$\mu$ — дипольный момент
Me — метил	$\Delta H_{n,0}$ — энталпия испарения	$T_{1/2}$ — период полураспада
$d^t$ — относительная плотность при температуре $t$	$\Delta H_{ob}$ — энталпия образования	$\eta$ — вязкость
$p$ — давление, упругость пара	$\Delta H_{pl}$ — энталпия плавления	$\gamma$ — поверхностное напряжение
Пирит — критическое давление	$S_{298}$ — стандартная энтропия	$\rho$ — удельное электрическое сопротивление
$t_{вог}$ — температура возгонки	$K$ — константа диссоциации (кислоты, основания)	$\epsilon$ — диэлектрическая проницаемость
$t_{всп}$ — температура вспышки	pH — водородный показатель	$\sigma_{in}$ — предел прочности при изгибе
$t_{зам}$ — температура замерзания	$pI$ — изоэлектрическая точка	$\sigma_{ext}$ — предел прочности при растяжении
$t_{заст}$ — температура застывания	$pK$ — отрицательный десятичный логарифм константы диссоциации (кислоты, основания)	$\sigma_{ж}$ — предел прочности при скатии
$t_{кип}$ — температура кипения	$R_K$ — отрицательный десятичный логарифм константы диссоциации кислоты	
$t_{крит}$ — критическая температура		
$t_{пл}$ — температура плавления		
$t_{разл}$ — температура разложения		
$t_{разн}$ — температура размягчения		

# A

**АБИЕТИНОВАЯ КИСЛОТА**,  $t_{\text{пл}} 173-175^{\circ}\text{C}$ ,  $t_{\text{кип}} 248-250^{\circ}\text{C}/9 \text{мм рт. ст.}$ ;  $\alpha_D^{24} - 106^{\circ}$  (для 1%-ного р-ра в ац. этано-

ле); не растворяется в воде, раствор. в бензоле, метаноле, ацетоне, эф., сп., ограниченно — в петролейном эфире. Одна из основных смоляных кислот. Соли и эфиры А. к. называются абietатами. Примен. (чаще в составе канифоли) в производстве эмульгаторов, синкетиков, лакокрасочных материалов.

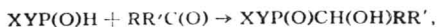
**АБРАЗИВНЫЕ МАТЕРИАЛЫ** (абразивы), порошкообразные в-ва, используемые для мех. обработки пов-сти металлов, минералов, горных пород, стекла и т. п. Обладают высокой твердостью (до 50 ГПа); прочность на сжатие в неск. раз превышает прочность на растяжение и изгиб. Важная характеристика А. м.— форма абразивных зерен, к-рые представляют собой монокристаллы или осколки поликрист. материалов (последние менее прочны). Наиб. прочностью, режущей способностью и износостойкостью отличаются зерна изометрич. формы. Размер зерен и однородность их по размеру определяют т. н. зернистость А. м., во многом обуславливающую его абразивную способность.

К прир. А. м. относят алмаз, гранаты, корунд, пемзу, песок и др. Из искусств. А. м. наиб. широко используют электрокорунд (получ. плавлением  $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$  в электродуговых печах), карбиды Si, В и Ti, сферулито- и вюрцитоподобные модификации BN и алмаз.

Примен. в виде порошков, паст и суспензий или скрепляют, напр., керамич. связующим и наносят на основу (жесткую — шлифовальные круги, головки, бруски или гибкую — тканевую, бумажную и др.).

Самсонов Г. В., «Порошковая металлургия», 1973, № 7, с. 73-82; Маслов Е. Н., Теория шлифования материалов, М., 1974. А. С. Власов.

**АБРАМОВА РЕАКЦИЯ**, получение О,О-дialkил- $\alpha$ -оксиалкилфосфонатов взаимод. dialkилфосфитов и их аналогов с альдегидами и кетонами:



где X и Y — Alk, Ar, OAlk, Alk<sub>2</sub>N и др.; R и R' — Alk, Ar. Катализаторы — основания, реже — к-ты. Р-ция примен. для синтеза пестицидов (напр., хлорофоса), комплексообразователей и др. Открыта В. С. Абрамовым в 1950.

**АБСОРБЦИОННАЯ СПЕКТРОСКОПИЯ**, раздел спектроскопии, изучающий спектры поглощения видимого, ИК и УФ излучения. Способность в-ва поглощать оптич. излучение зависит от строения атомов (молекул), а также от агрегатного состояния в-ва, его конц. и т-ры, толщины слоя, длины волн, поляризации падающего света и др. факторов. Оси. законы поглощения оптич. излучения, на к-рых основано применение А. с. для исследования и анализа в-ва: 1) закон Бугера — Ламберта: если среда однородна и ее слой толщиной  $l$  перпендикулярен монохроматич. световому потоку с интенсивностью  $I$ , то интенсивность прошедшего света  $I = I_0 \text{exp}(-kl)$ , где  $k$  — коэф. поглощения, к-рый для данного в-ва зависит от длины волны падающего излучения, т. е. каждый слой равной толщины поглощает равную долю падающего излучения;  $k' = k/2,303$  наз. коэф. экстинкции; закон не выполняется в случае световых потоков очень большой интенсивности, напр. при использовании лазеров; 2) закон Бера: каждая молекула (или атом) поглощает одинаковую часть падающего излучения, поэтому поглощение пропорционально числу частиц поглощающего в-ва с конц. С, т. е.  $k = \epsilon C$ . Если оба закона соблюдаются, примен. объединенный закон Бугера — Ламберта — Бера:  $I = I_0 \text{exp}(-\epsilon l C)$ ; если С выражена в моль/л и  $l = 1 \text{ см}$ , то  $\epsilon$  наз. молярным коэф. поглощения.

Поглощат. способность, т. е. оптич. плотность  $A = \lg(I_0/I)$  или пропускание  $T = I/I_0$ , измеряют с помощью спектрофотометров. Распределение этих величин по длинам волн (частотам, волновым числам), зарегистрированное тем или иным способом, представляет собой спектр поглощения или пропускания. Линия (полоса) в спектре соответствует переходам атомов (молекул) между электронными и (или) колебат. уровнями энергии; по положению линий можно сде-

лать вывод о строении атомов (молекул) или идентифицировать их. Интенсивность линий определяется вероятностью перехода между уровнями энергии и пропорциональна числу частиц, совершающих данный переход; на этом основан количеств. анализ разл. в-в. См. также Атомно-абсорбционный анализ, Молекулярная оптическая спектроскопия, Фотометрия пламени.

Ельяшевич М. А., Атомная и молекулярная спектроскопия, М., 1962; Барковский В. Ф., Ганопольский В. И., Дифференциальный спектрофотометрический анализ, М., 1969; Бернштейн И. Я., Каминский Ю. Л., Спектрофотометрический анализ в органической химии, Л., 1975; Бриксе М. Э., Атомно-абсорбционный спектрохимический анализ, М., 1982. И. И. Антипова-Каратава.

**АБСОРБЦИЯ** газов, объемное поглощение газа или пара жидкостью (абсорбентом), приводящее к образованию р-ра. Обратный процесс наз. десорбцией и используется для выделения из р-ра поглощенного газа и регенерации абсорбента.

Каждый абсорбент (напр., вода, метанол, жидкий азот, водные р-ры этиламинов, карбонатов металлов, щелочей и к-т) способен поглощать в заметных кол-вах лишь определ. в-ва, что позволяет использовать А. для разделения или очистки газовых смесей (напр., для извлечения целевых компонентов из природного или попутного нефт. газов, газов крекинга и пиролиза, для очистки синтез-газа от CO<sub>2</sub>) или для получ. готового продукта (напр., HNO<sub>3</sub> и H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> при поглощении водой соотв. NO<sub>2</sub> и SO<sub>3</sub>). Различают физ. А., когда абсорбент является инертной средой по отношению к газу, и А., при к-рой поглощаемый компонент химически взаимодействует с абсорбентом.

Абсорбенты характеризуются абсорбц. емкостью (кол-вом вещества, к-roe м. б. поглощено единицей объема абсорбента) и селективностью (отношением р-римостей разделяемых газов). Давление насыщ. паров абсорбента должно

$G_2, y_{A_2}, x_{A_2}, L_2$



$G_1, y_{A_1}, x_{A_1}, L_1$

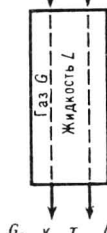
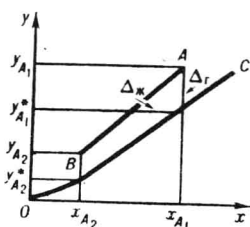
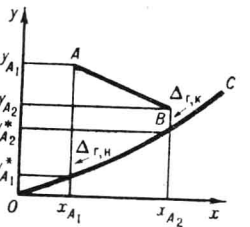


Схема материальных потоков в абсорбере и ход рабочей и равновесной линий ( $a$  — при противотоке,  $b$  — при прямотоке): АВ — рабочая линия; ОС — линия равновесия;  $\Delta_{r,n}$  и  $\Delta_{r,k}$  — диняющая сила соотв. в газовой фазе на входе и выходе из абсорбера и в газовой и жидкой фазах на ступени.



а



б

быть невелико, а т-ра кипения достаточно высока. Абсорбенты должны обладать также высокой термич. стойкостью, низкой корроз. активностью и быть недорогими.

В хим. технологии А. чаще всего реализуется как часть абсорбционно-десорбционного цикла, однако стадия десорбции может отсутствовать, если в результате А. получают готовый продукт или регенерация поглотителя экономически невыгодна. Десорбция осуществляют, нагревая абсорбент

и (или) снижая давление над ним, что приводит к уменьшению р-римости газа и выделению его избыточного кол-ва, либо путем массообмена между регенерируемым р-ром и инертным газом, не содержащим десорбируемого компонента.

Скорость массообмена при А. газов определяется коэф. массопередачи  $K_r$ , связанным с коэф. массоотдачи в газовой  $\beta_r$  и жидкой  $\beta_{\text{ж}}$  фазах и с константой фазового равновесия  $m_{yx} = y_A^* / x_A$  ( $y_A^*$  — равновесное значение мольной доли поглощаемого компонента  $A$  в газе,  $x_A$  — мольная доля компонента  $A$  в жидкости) соотношением  $1/K_r = 1/\beta_r + m_{yx}/\beta_{\text{ж}}$ , полученным в предположении равновесия фаз у пов-сти их соприкосновения при условии  $m_{yx} = \text{const}$  (Генри закон), что для ряда практических важных систем выполняется в широком диапазоне изменения конц. и справедливо для любых систем при достаточно малом изменении  $x_A$  и рабочей конц.  $y_A$  компонента  $A$  в газе. Часто поглаляемые газы делят на: 1) хороших растворимые (напр.,  $\text{NH}_3$  и  $\text{HCl}$  при водной А.), когда  $m_{yx}$  мала и  $K_r \approx \beta_r$ ; 2) плохо растворимые (напр.,  $\text{CO}_2$ ,  $\text{O}_2$  при водной А.), когда  $m_{yx}$  велика и  $K_r \approx \beta_{\text{ж}}/m_{yx}$ ; 3) среднеравносимые (напр.,  $\text{SO}_2$  или пары  $\text{CH}_3\text{COCH}_3$  при водной А.), когда следует учитывать сопротивление массо-передаче, оказываемое газовой и жидкими фазами.

Коэф.  $K_{or}$ ,  $\beta_r$  и  $\beta_{\text{ж}}$  зависят от гидродинамич. условий течения фаз и физ.-хим. св-в системы. При значит. изменениях конц. компонента  $A$  в процессе А., происходящем при однонаправл. движении  $A$  к пов-сти раздела фаз через слой инертного, не поглащаемого жидкостью компонента  $B$ , необходимо также учитывать влияние конц.  $B$ , равной для бинарных систем  $(1 - y_A)$ , на скорость массообмена. Так,  $\beta_r = \beta_{\text{ж}}/(1 - y_A)_n$ , где  $\beta_{\text{ж}}$  — коэф. массоотдачи при  $y_A \ll 1$ ,  $(1 - y_A)_n$  — среднелогарифмич. величина конц. компонента  $B$ , рассчитанная по значениям  $y_A$  на межфазной границе и в объеме газового потока. Аналогичные выражения м. б. записаны и для  $\beta_{\text{ж}}$ .

При А. с хим. р-цией скорость переноса в жидкой фазе увеличивается; в этом случае  $\beta'_{\text{ж}} = \beta_{\text{ж}}x$ , где  $x$  — коэф. ускорения А., зависящий от типа р-ции (обратимая, необратимая), ее константы скорости и стехиометрии, р-римости поглощаемого в-ва  $A$  и конц. взаимодействующего с ним активного компонента р-ра  $B$ , а также от коэффициентов мол. диффузии компонентов  $A$  и  $B$  в жидкости и от гидродинамич. условий.

А. газов проводят в массообменных аппаратах, наз. абсорбераами, — тарельчатых, насадочных (устар. — скруббера), пленочных, роторно-пленочных и распылительных. Схема матер. потоков в абсорбере представлена на рисунке. Кол-во поглащаемого компонента  $W_A$  (в моль/с) находят из матер. баланса:

$$W_A = G_1 y_{A_1} - G_2 y_{A_2} = \pm (L_1 x_{A_1} - L_2 x_{A_2}),$$

где  $G$  и  $L$  — расход газа и жидкости соотв. (индексы 1 и 2 означают параметры на входе и выходе из аппарата соотв.; знаки  $\leftarrow$  и  $\rightarrow$  отвечают соотв. противоточному и прямоточному процессам).

Растворение газа сопровождается выделением теплоты, к-рая при А. с хим. р-цией м. б. весьма значительной; кроме того, тепловые эффекты сопровождают испарение абсорбента и конденсацию паров из газа. Температурный режим абсорбера, от к-рого зависит равновесное давление поглащаемого компонента, т. е. движущая сила процесса, и др. физ.-хим. св-в системы, рассчитывают по ур-нию теплового баланса:

$$G_1 I_1 - G_2 I_2 = \pm (L_1 i_1 - L_2 i_2) + Q_0,$$

где  $I$  и  $i$  — уд. энтальпия газа и жидкости соотв.,  $Q_0$  — теплота, отводимая при А. (включая потери в окружающую среду).

Совместное решение ур-ний материального и теплового балансов позволяет определить ур-ни рабочей линии (см. рис.; при десорбции эта линия лежит ниже равновесной) и при известной равновесной зависимости  $y_A$  от  $x_A$  найти аналит. или графич. методом число единиц переноса  $N_{or}$  (см. Массообмен). Рабочая высота абсорбера  $H_k$ , необходимая для заданного изменения конц. абсорбируемого компонента от  $y_{A_1}$  до  $y_{A_2}$ , в случае непрерывного контакта фаз (насадочные, пленочные аппараты) определяется выражением:  $H_k = h_{or} N_{or}$ , где  $h_{or} = W_r / K_r a$  — высота единицы переноса (в м),  $W_r$  — приведенная скорость инертного газа, рассчи-

танная на все сечение колонны (в м/с),  $a$  — площадь пов-сти контакта фаз, приходящаяся на единицу объема аппарата (в  $\text{м}^2/\text{м}^3$ ). Высота колонны определяется заданной степенью извлечения в-ва из газа, а диаметр — предельно допустимой скоростью газа, зависящей от нагрузки по жидкости.

● Р а м В. М., Абсорбция газов, 2 изд., М., 1976; Очистка технологических газов, под ред. Т. А. Семеновой и И. Л. Лейтеса, 2 изд., М., 1977; К а ф а р о в В. В., Основы массопередачи, 3 изд., М., 1979; Ш е р в у д Т., П и г ф о р д Р., У и л к и Ч., Массопередача, пер. с англ., М., 1982.

Н. Н. Кулев, М. Х. Кшишневский.

**АБС-ПЛАСТИК** (акрилонитрилбутадиенстирольный сополимер), термопластичный материал, имеющий двухфазную структуру. Непрерывная фаза (матрица) — сополимер стирола с акрилонитрилом (обычно мол. м. 120—180 тыс.), дискретная фаза — каучук (бутадиеновый, бутадиен-стирольный, бутадиен-акрилонитрильный с размером частиц 0,5—2 мкм); каучуковые частицы окружены привитым сополимером стирола с акрилонитрилом на каучуке. Плотн. 1,05—1,08 г/см<sup>3</sup>;  $t_{\text{разм}}$  90—105 °C; раствор. в аром. углеводородах, кетонах, хлоруглеводородах; стоеч к бензину, смазочным маслам, к-там, р-рам щелочей; ударная вязкость по Шарпи с надрезом 10—30 кДж/м<sup>2</sup>,  $\sigma_{\text{раст}}$  35—50 МПа, относит. удлинение 10—25%, модуль при изгибе 1500—2400 МПа, твердость по Бринеллю 90—150 МПа; не стоеч к прямой солнечной радиации; т-ра самовоспламенения 395 °C; ниж. КПВ пылевоздушной смеси 16 г/м<sup>3</sup>. Получ. радикальной сополимеризацией стирола с акрилонитрилом в присутс. каучука, гл. обр. эмульсионным методом (эмulsия — смесь стирола и акрилонитрила в каучуковом латексе). Конструкц. материал для автомобиле-, машино-, приборостроения, текст. и пищ. пром-сти, для изготовления спортивного инвентаря, мебели и др.; наполнитель для поливинилхлорида и поликарбоната, повышающий их ударную прочность и (или) улучшающий перерабатываемость. Мировое произв. 1,2—1,8 млн. т/год (1980).

Е. И. Егорова.

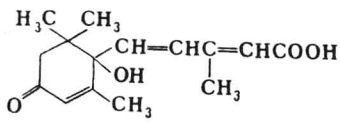
**АБСИЗОВАЯ КИСЛОТА** (абсизиновая к-та, дормин),  $t_{\text{пл}}$  191 °C. Выделена из мн. растений. М. б. получена фотохим. окисл. витамина А и др. способами. Прир. регулятор роста растений; в отличие от др. фитогормонов, тормозит рост и развитие растений и ускоряет процессы, связ. с переходом растений к периоду покоя (опадение листьев, созревание плодов).

**АВИВАЖНАЯ ОБРАБОТКА** (авиваж), нанесение спец. составов, т. н. авиважных ср-в (А. с.), на пов-сть: а) волокон или нитей для улучшения их внеш. вида и облегчения текст. переработки (придающие мягкости, гибкости, фрикцион. и антистатич. св-в и др.); б) тканей для облегчения шитья изделий. Осуществляется погружением невысуш. волокон в водный р-р или водную эмульсию А. с. (или орошением волокон этими составами) с послед. отжимом избытка влаги и сушки. Авиваж тканей часто совмещают с их апгрейдингом. Распространенные А. с. — ПАВ, преим. неионогенные и анионактивные (напр., оксиэтилиров. синт. жирных к-ты и спирты, сульфиров. жирные к-ты и масла; их кол-во составляет 0,2—0,8% в расчете на массу абсолютно сухого волокна). Процесс, аналогичный авиважу по назначению и технологиям, — т. н. замасливание, при к-ром сухие волокна или нити обрабатывают безводными р-рами смесей орг. соед. (напр., алкилфосфатов, алкилстеаратов, растит. масел, орг. оснований) в минер. маслах или водными эмульсиями масляных композиций без послед. принудит. сушки.

● См. лит. при ст. Текстильно-вспомогательные вещества.

**АВИРОЛЬ**, технический продукт, содержащий анионное ПАВ —  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_8\text{CH}(\text{OSO}_3\text{NH}_4)(\text{CH}_2)_4\text{COOC}_4\text{H}_9$ , воду (ок. 25% по массе). Прозрачная коричневая вязкая жидк.; раствор. в сп-е, эф., бензоле, хлориров. углеводородах и др., смешивается с водой, образуя р-р или высокодисперсную эмульсию; рН 7,2—7,5 (1%-ный р-р). Получ. этирификацией олеина бутанолом с послед. сушкой и сульфированием бутилолеата  $\text{H}_2\text{SO}_4$  и нейтрализацией аммиачной водой. Авиважный и отделочный препарат, замасливатель, мягчитель, эмульгатор в производстве хим. волокон.

**АВОГАДРО ЗАКОН**: в равных объемах разл. идеальных газов при одинаковых т-рах и давл. содержится одинаковое число молекул. Из А. з. следует: 1) 1 моль любого идеального газа при одинаковых т-рах и давл. занимает один и тот же объем. При норм. давл. [1,01 · 10<sup>5</sup> Па (760 мм рт. ст.)] и т-ре 0 °C молярный объем равен 22,4 л; 2) плотности двух идеальных газов при одинаких и тех же давл. и т-ре прямо пропорциональны их мол. массам. Закон открыт А. Авогадро в 1811.



Х. С. Кшишневский.

## 8 АБС-ПЛАСТИК

**АВОГАДРО ПОСТОЯННАЯ**, число частиц (атомов, молекул, ионов) в 1 моле в-ва. Обозначается  $N_A$  и равна  $(6,022045 \pm 0,000031) \cdot 10^{23}$  моль $^{-1}$ . Одна из важнейших фундаментальных физ. постоянных. Существует более 20 независимых методов определения  $N_A$  п. (напр., на основе изучения броуновского движения, светорассеяния в воздухе).

**АВТОКАТАЛИТИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ**, р-ции, в к-рых один из продуктов служит катализатором превращения исходных в-в. Напр., к-та, образующаяся при гидролизе эфиров, катализирует этот гидролиз. Скорость А. р. в течение нек-рого времени (период индукции) весьма мала, однако по мере накопления продукта-катализатора растет, достигает максимума и снова уменьшается вследствие израсходования исходного в-ва. Доля  $x$  преагировавшего в-ва изменяется со временем  $t$  по ур-нию:  $dx/dt = kx^n(1 - x)^m$ , где  $k$  — константа скорости р-ции,  $n$  и  $m$  — постоянные. Иногда к автокаталитическим относят все р-ции, продукты к-рых оказывают ускоряющее действие. Напр., при цепном окислении орг. соед. молекулярным кислородом одним из продуктов является пероксид ROOH, к-рый распадается с образованием своб. радикалов, инициирующих новые цепи окисления. Автокаталитич. характер имеют самосопряженные р-ции (см. *Сопряженные реакции*).

**АВТОЛ**, устаревшее название моторных масел, применяемых в автомобильных карбюраторных двигателях.

**АВТОМАТИЗИРОВАННОЕ ПРОЕКТИРОВАНИЕ** хим. производств, осуществляется на базе ЭВМ с использованием матем. моделей (модулей), входящих в проектируемое произ-во объектов, а также совокупности банков данных, обеспечивающих проектирование информацией о св-вах в-в, материалах и оборудовании. А. п. реализуется в виде операт. системы на ЭВМ с развитой периферией,ключающей широкий набор средств отображения (дисплеи, графопостроители, печатающие устр-ва) в сочетании с гибкой системой ввода информации в ЭВМ (цифровая, текстовая, графич.). Осн. режим работы ЭВМ — диалоговый («проектировщик — ЭВМ»). Структура системы А. п.: проектировщик → задание на проектирование → перевод на язык А. п. → ввод в ЭВМ → операт. система А. п. → устр-ва отображения; данные с устр-в отображения поступают к проектировщику.

Программное и матем. обеспечение системы включает: 1) библиотеки (банк данных) физ.-хим. св-в веществ и материалов, перерабатываемых в данной отрасли; 2) вычисл. блоки (виде т. и. модулей) для проведения разл. проектных расчетов и матем. моделирования; 3) исполнит. программы, осуществляющие управление вводом — выводом (в т. ч. выводом в виде чертежей), вызов необходимой информации из библиотек, определение порядка вычислений и управление вычислениями оптимизирующими программами на разных уровнях произ-в; 4) характеристики действующих произ-в: технико-экономич. показатели, надежность (частота отказа, время простоя и т. д.) и др. данные, необходимые для выработки эффективных решений по проектированию в условиях неопределенности, исходя из опыта уже действующих произ-в и учета конкретной точки их строительства, а также для решения оперативных задач по реконструкции и расширению произ-в; 5) типовые проектные решения по оформлению отд. видов оборудования, схем регулирования, по аппаратурному обеспечению процессов, установок и т. д.; 6) экономич. характеристики (программы по расчету технико-экономич. характеристик, данные о ценах и ГОСТы на сырье и продукты); 7) библиотеку-каталог процессов и оборудования, содержащую сведения об эксплуатации, характеристиках, стандартах, нормах, параметрах. Библиотеки построены так, чтобы обеспечить выбор необходимых программ и информации по определ. системе признаков, отражающих специфику данного расчета и информации. Это создает предпосылки для разработки эффективных исполнит. программ, а также проблемно-ориентированного языка проектирования, к-рый позволяет осуществлять связь проектировщика с машиной на уровне понятий, используемых им в повседневной работе.

Диалоговая система А. п. позволяет проектировщику оперативно получать необходимую информацию, быстро оценивать разл. варианты оформления произ-в, выбиряя оптимальные, и освобождает его от трудоемкой рутинной работы по оформлению проектной документации. При этом сроки проектирования резко сокращаются и одновременно повышаются кач-во проектирования и надежность.

Б. В. Кафаров.

**АВТОМАТИЗИРОВАННОЕ УПРАВЛЕНИЕ** хим.-технол. процессами, целенаправленное воздействие на процессы для достижения заданной цели функционирования как самих процессов, так и построенных на их основе хим.-технол. систем с использ. информации об их текущем и пред-

шествующем состояниях. Формируется и осуществляется либо без участия человека-оператора или при его участии в кач-ве звена в общей цепи управления для оценки альтернативных вариантов решений, вырабатываемых системой управления.

А. у. включает три уровня. На первом, к-рый является основой любого хим. предприятия и состоит из отд. типовых процессов (гидромех., тепловых, хим. и др.), осуществляется управление этими процессами. Оно сводится в основном к локальной стабилизации матер. и энергетич. потоков в аппаратах с помощью систем автоматич. регулирования (САР). Для формирования законов управления использ. матем. модели, позволяющие прогнозировать стационарные и динамич. св-ва процессов. На основе анализа моделей выявляются каналы управления и определяются законы изменения управляемых воздействий, обеспечивающие требуемое кач-во управления. Подобные задачи относятся к задачам синтеза систем управления и решаются с примен. спец. методов теории оптим. процессов. Если адекватные матем. модели отсутствуют, то для построения схем автоматич. регулирования первого уровня использ. опытные данные (кривые разгона), получаемые непосредственно на рассматриваемом объекте.

На втором уровне для достижения оптимальности произ-ва в целом координируется совместное функционирование отд. процессов, объединенных в агрегаты и комплексы, составляющие технол. схему. На этом уровне, как правило, использ. управляющая вычисл. машина (УВМ), к-рая, являясь базой автоматизиров. систем управления технол. процессами (АСУ ТП), вырабатывает задания регулятором САР первого уровня с целью оптимизации как отд. процессов в непрерывно изменяющихся условиях, так и произ-ва в целом.

АСУ ТП реализует след. функциональные задачи: 1) централизованный технол. контроль, 2) оперативный расчет технико-экономич. показателей работы произ-ва, 3) многомерное цифровое управление процессами хим. произ-ва, 4) локальную оптимизацию технол. участков, 5) глобальную оптимизацию и координацию в масштабе хим. произ-ва в целом, 6) диагностику аномальных ситуаций произ-ва, 7) диагностику неисправностей УВМ и др. ср-в автоматич. управления, входящих в состав системы. Вследствие нестационарности процессов, составляющих технол. схему, их характеристики изменяются во времени. Поэтому традиц. системы управления с фиксиров. контурами и пост. настройками регуляторов обычно не обеспечивают высокого кач-ва управления. Эффективные методы управления строятся на использ. подстраиваемой, переменной, нефиксиров. структуры системы управления. Подобные системы управления наз. адаптивными, их типичным примером являются самонастраивающиеся системы. Наиб. распространение среди последних получили системы экстремального регулирования, автоматически отыскивающие оптим. значения регулирующих воздействий для заданного показателя кач-ва работы системы. Самоорганизующиеся системы, также адаптивные, изменяют структуру контуров управления в зависимости от режима работы объекта управления. В алгоритмах самоорганизации таких систем могут использ. матем. модели объектов управления, параметры к-рых подстраиваются при изменении характеристик объекта. Совр. АСУ ТП реализуются как системы прямого цифрового управления, в к-рых центральная УВМ, обрабатывающая данные о ходе процесса, определяет оптим. условия его ведения, рассчитывает оптим. законы управления по разл. каналам и вырабатывает сигналы для соответствующего изменения настроек локальных регуляторов процесса.

На третьем уровне на основе информационно-функциональной модели предприятия в целом примен. системы оперативного управления совокупностью произ-в, планированием запасов сырья и их распределением по произ-зам, планированием распределения готовых продуктов, организацией транспорта и др. Создаются т. н. автоматизиров. системы управления предприятием (АСУП), базирующиеся на достаточно мощной ЭВМ с соответствующим программно-матем. обеспечением.

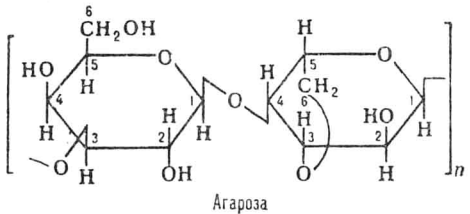
Б. В. Кафаров.

**АВТОРАДИОГРАФИЯ**, метод изучения распределения радиоакт. компонентов почв-сти и (или) объему тв. объектов, основанный на регистрации ядерных излучений с помощью фотомультил. Радиоакт. атомы вводят в исследуемый объект при его хим. синтезе или др. методе приготовления. Для А. пригодны многие  $\alpha$ - и  $\beta$ -радионуклиды; наилучшие результаты дают нуклиды, испускающие при распаде  $\beta$ -частицы небольшой энергии (тритий,  $^{14}\text{C}$ ,  $^{35}\text{S}$ ,  $^{63}\text{Ni}$  и др.). Регистриро-

вать излучения можно на любом фотоматериале, но предпочтительнее спец. ядерные фотоэмulsionи. Воздействие ядерного излучения на фотослой определяют обычно по оптической плотности, при небольшом кол-ве излучения — по числу следов (треков)  $\alpha$ - или  $\beta$ -частиц в фотоэмulsionи. Разрешающая способность А. может достигать 1 мкм, при сочетании этого метода с электронной микроскопией — 0,1 мкм. Для детектирования электронов, протонов и многозарядных ионов примен. также полимерные пленки, крист. и стеклообразные твердотельные детекторы; после хим. травления такого детектора следы заряжен. частиц наблюдаются в оптическом микроскопе.

• Роджерс Э., Авторадиография, пер. с англ., М., 1972; Электронно-микроскопическая авторадиография в металловедении, М., 1978; Флеров Г. Н., Берзина И. Г., Радиография минералов, горных пород и руд, М., 1979. В. И. Коробков.

**АГАР** (агар-агар), полисахариды, содержащиеся в нек-рых красных морских водорослях. Гл. фракция (агароза, ок. 70%) — линейный полисахарид, построенный из строго чередующихся остатков 3-O-замещенной  $\beta$ -D-галактопиранозы [изредка в виде 6-O-метил- или 4,6-O-(1-карбоксиэтилiden)производных] и 4-O-замещенной 3,6-ангирид- $\alpha$ -L-галактопиранозы. В молекулах агаропектина часть остатков 3,6-ангирид-L-галактозы заменена остатками 6-сульфата L-галактозы; отклонение от структуры агарозы приводит к ослаблению гелеобразующих свойств. А. — аморфный продукт; не раствор. в холодной воде, легко раствор. в кипящей. Водные р-ры, содержащие 0,5—1,5% А., при охлаждении



Агароза

до 35—39°C образуют плотный гель, к-рый разрушается при 80—85°C. В СССР А. получают из водоросли *Ahnfeltia plicata*. Примен.: желирующее в-во в пищ. пром-сти, в микробиологии; носитель при гельфильтрации, электрофорезе и в аффинной хроматографии.

**АГРОХИМИЯ** (агрономическая химия), изучает хим. и биохим. процессы в почвах и растениях, разрабатывает оптим. приемы использования орг. и минер. удобрений, а также способы улучшения св-в почвы как среды обитания растений. В агрохим. исследованиях устанавливают: содержание в почвах и растениях макро- и микроэлементов; кол-во в растениях белков, аминокислот, витаминов, жиров, углеводов и состав этих в-в; мех. и минералогич. состав почв, содержание в них орг. части (гумуса), солей, водорослей, микроорганизмов и др.; влияние удобрений на растения и почву (используются комплекс методов, позволяющих оценить этот фактор в лаб., полевых и производств. условиях).

В развитии А. выдающуюся роль сыграли работы Ю. Либиха, Д. Н. Прянишникова, К. К. Гедройца, Э. А. Митчеллиха, Э. Д. Рассела, И. В. Тюрина, Д. А. Сабинина, А. В. Соколова, Дж. У. Кука, разработавших основы теории минер. питания растений и повышения плодородия почв путем правильного применения удобрений, фосфоритования и известкования кислых и гипсования солонцовых почв.

А. — науч. основа химизации земледелия и развития пром-сти минер. удобрений. Она является фундаментом для разработки рекомендаций по системе удобрения севооборотов и определения потребности с. х-ва в видах и формах удобрений на планируемый урожай. См. также Химизация народного хозяйства СССР.

• Куку Дж. У., Регулирование плодородия почвы, пер. с англ., М., 1970; Блэк К. А., Растение и почва, пер. с англ., М., 1973; Агрономия, под ред. П. М. Смирнова и А. В. Петербургского, 3 изд., М., 1975; Справочная книга по химизации сельского хозяйства, под ред. В. М. Борисова, 2 изд., М., 1980.

**АДАМАНТАН** (трицикло[3,3,1,1<sup>3,7</sup>]декан),  $t_{\text{пл}}$  269°C; возг.; высоколетуч; устойчив до 660°C; не раствор. в воде, раствор. в орг. р-рителях. Молекула представляет собой фрагмент структуры алмаза. А. и его гомологи содержатся в нефти. Получ. каталитич. изомеризацией тетрагидроциклоопентадиена. Примен.: для получ. производных и гомологов А., используемых как лек. ср-ва



## 10 АГАР

(напр., ремантадин), синт. смазки; для введения аламантильных заместителей в различные соед. с целью повышения их термо- и химстойкости.

**АДАМСИТ** (5-хлор-5,10-дигидрофенарсандин), желтые крист.;  $t_{\text{пл}}$  195°C,  $t_{\text{кип}}$  410°C, летучесть 2·10<sup>-5</sup> мг/л (20°C); не раствор. в воде, плохо раствор. в орг. р-рителях. Химически стоек. Получ. из дифениламина и AsCl<sub>3</sub>. ОВ (по зарубежным данным), сильно раздражает верх. дыхат. пути; непереносимая конц. 0,005 мг/л при экспозиции 1 мин. Защита от А.— противогаз.

**АДГЕЗИЯ**, склеивание приведенных в контакт разнородных твердых или жидких тел (фаз). Может быть обусловлена как межмолек. взаимодействием, так и хим. связью. Одна из важнейших характеристик А.— адгезионная прочность, характеризующая уд. усилие разрушения адгезионного контакта и используемая в технике для оценки св-в клеев, лакокрасочных покрытий и др. Адгезионная прочность зависит от энергии связи, обеспечивающей А., полноты контакта, определяемой рельефом пов-сти, межфазной поверхностью энергии, смачивания и др. поверхностных явлений, а также от условий формирования контакта (давл., т-ры, продолжительности и т. п.). Поэтому при определении прочности имеют значения условия измерения, размеры образцов, конц. в них мех. напряжений. Разрушение адгезионного контакта может сопровождаться разрушением соприкасающихся тел, т. к. адгезионная прочность тесно связана с когезией. А. жидкости к твердому телу определяется в осн. значениями поверхностной энергии жидкости и твердого тела, а также межфазной поверхностной энергией.

А. может определять структуру соприкасающихся тел в зоне контакта, распределение мех. напряжений в поле внешн. сил, кинетику релаксац. процессов. А. оказывает решающее влияние на мех. св-ва композиц. материалов. С ней связано скленование, нанесение покрытий, спекание и мн. др. практически важные технол. процессы.

• Фрейдин А. С., Прочность и долговечность клеевых соединений, 2 изд., М., 1981; Басин В. Е., Адгезионная прочность, М., 1981.

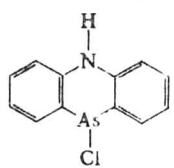
**АДДУКТ**, термин, не имеющий однозначного толкования. Обычно аддуктами наз. мол. комплексы и соединения, образующиеся в результате р-ций присоединения. Этим термином обозначают, кроме того, в-ва неизвестного строения, а также соединения, для к-рых сложно составить название в соответствии с номенклатурными правилами.

**АДЕНИЛАТИКЛАЗА** (аденилаткиназа), фермент класса лиаз. Содержится в цитоплазматич. мембранных клеток. А. из коры головного мозга содержит восемь идентичных субединиц с мол. м. 16 000 каждая. Оптим. катализитич. активность при pH ок. 7,5. Катализирует в присутствии Mg<sup>2+</sup> превращение АТФ в циклич. 3',5'-аденозинмонофосфат и пирофосфат. Участвует в р-циях физиол. ответа клетки на гормональное воздействие. Активируется нек-рыми гормонами, причем способность к активации утрачивается при солубилизации А.

**АДЕНОЗИНМОНОФОСФАТ ЦИКЛИЧЕСКИЙ** (адено-циклический 3',5'-фосфат; 3',5'-AMP; цАМФ), крист.; хорошо раствор. в воде. Универс. регулятор биохим. процессов в клетке. Его кол-во в клетке определяется соотношением активностей ферментов аденилаткиназы (синтезирует А. ц. из АТФ) и специфич. фосфодиэстеразы (гидролизует фосфоэфирную связь в положении 3'). У бактерий А. ц. является эффектором, который действует на уровне транскрипции: связываясь со спец. рецепторным белком, активирует опероны, к-рые кодируют ферменты, обеспечивающие использование углеводов в качестве источника энергии. В клетках высших организмов

А. ц.— посредник действия («вторичный мессенджер») многих гормонов, токсинов, медиаторов и др. биологически активных соед. («первичных мессенджеров»); активируя специфич. протеинкиназу, обуславливает пост-трансляционную модификацию белков. Структурно аналогичный А. ц. гуанозин-3',5'-циклофосфат в клетках высших организмов служит вторым универс. регулятором, действие к-рого противоположно действию А. ц.

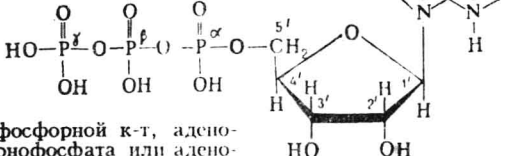
• Васильев В. Ю. [и др.], «Журнал Всесоюзного химического общества им. Д. И. Менделеева», 1975, т. 20, № 3, с. 306—322.



**АДЕНОЗИНТИФОСФАТАЗЫ** (АТФ-фосфогидролазы, адениллирофосфатазы, трифосфатазы, АТФ-азы), ферменты класса гидролаз. Содержатся в митохондриях, микросомах, хлоропластах, цитоплазматич. мембраниях разл. животных, растений и микрорганизмов. А. из митохондрий сердца быка (мол. м. 347 000) — субъединичный состав А<sub>3</sub>В<sub>3</sub>СДЕ. Мол. м. субъединицы А — 53 000, В — 49 000, С — 33 000, D — 16 000 и E — 5800. А. катализируют гидролиз АТФ с образованием аденоzinидифосфата и фосфорной к-ты. Р-ция сопровождается выделением энергии, к-рая использ. организмом при мышечном сокращении, биосинтезе разл. соед., активном транспорте в-в через мембранны и в др. процессах. Активируется ионами Mg<sup>2+</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Na<sup>+</sup> и K<sup>+</sup>.

**АДЕНОЗИНТИФОСФОРНАЯ КИСЛОТА** (аденозин-5'-трифосфат, АТФ), крист.:  $[\alpha]_D^{25} = -26,7^\circ$ ,  $\epsilon_{25,9} 15,4 \cdot 10^{-3}$ ; хорошо растворяется в воде, не растворяется в орг. р-рах. Участвует в многочленных метаболич. р-циях; универс. аккумулятор энергии и ее источник для самых разн. процессов в живой клетке. Энергия заключена в двух пирофосфатных (ангиридрических) связях (т. н. высоконергетич., или макроэргических) — между  $\alpha$ - и  $\beta$ , а также между  $\beta$ - и  $\gamma$ -фосфатными остатками; своб. энергия гидролиза этих связей составляет соответственно 29,4 и 36,1 кДж/моль. Служит посредником в переносе фосфорильных групп от высоконергетич. продуктов катаболизма или аккумулятором энергии к низконергетическим акцепторам, к-рые т. о. активируются. А. к. — субстрат в биосинтезе РНК. Р-ции с участием А. к. сопровождаются переносом остатков ортофосфорной и

перенесом остатков органической и



пирофосфорной к-т, адено-  
зинмонофосфата или адено-  
зина. Энергия А к расходу

зина. Энергия А. к. расходуется на биосинтез, мышечное сокращение, первыи импульс, хемилюминесценцию и др. процессы. Ресинтез А. к. в клетке совершается гл. обр. при окислительном, фотосинт. или сопряженном с гликозидом фосфорилировании. А. к. выделяют из мышц или микробных культур или синтезируют последоват. фосфорилированием аденоцина орто- и пирофосфатом в присут. конденсирующих реагентов. Динатриевая и монокалициевые соли А. к. примен. в терапии сердечных заболеваний. Ю. А. Берлин.

**АДИАБАТИЧЕСКОГО СЖАТИЯ МЕТОД**, используют для осуществления и изучения хим. р-ций при высоких т-рах и давлениях. Адиабатич. комп.ессор — аналог двигателя внутр. сгорания. Он состоит из цилиндра и ресивера, между к-рыми закреплен поршень. Газовую смесь вводят в цилиндр, ресивер заполняют толкающим газом до высокого давл. (1—10 МПа) и поршень отпускают. Газ из ресивера приводит в движение поршень, к-рый сжимает исследуемую смесь. Благодаря инерции поршня в цилиндре можно достичь давлений, на два порядка превышающих давление в ресивере. По окончании сжатия поршень начинает двигаться в обратном направлении, и газовая смесь охлаждается.

Скорость хим. р-ции м. б. определена по кривым зависимости давл. от времени, спектр. методами, а также на основе анализа состава продуктов р-ции. При этом использ. расщепные методы кинетики неизотермич. процессов.

Рябинин Ю. Н., Газы при больших плотностях и высоких температурах, М., 1959; Исследование химических реакций при адиабатическом сжатии газов, под ред. Ю. А. Колбановского, М., 1978; Технологические аспекты применения адиабатического сжатия в химии, М., 1979; Колбановский Ю. А. [и др.], Импульсное сжатие газов в химии и технологии, М., 1982.

**АДИАБАТИЧЕСКОЕ ПРИБЛИЖЕНИЕ** в квантовой химии, основано на предположении, согласно которому электроны в молекуле движутся в потенц. поле мгновенной конфигурации ядер, а ядра — в потенц. поле электронов, усредненном по всем их положениям. Позволяет рассматривать дви-

жение электронов и ядер в молекуле раздельно. Исходит из того, что массы ядер в  $10^3$ — $10^5$  раз больше массы электронов и ядра движутся значительно медленнее электронов, так что состояние всей системы электронов адиабатически меняется при изменении ядерной конфигурации. Электронное состояние можно определить т. н. электронной волновой функцией  $\Phi(r, R)$ , к-рая зависит от координат  $r$  электронов и координат  $R$  ядер, как от параметров. Эта ф-ция является решением ур-ния Шредингера (см. *Квантовая химия*) для молекулы в целом при введении дополнит. предположений о виде оператора  $T$  кинетич. энергии ядер. Если  $T$  прецебрегают, получают т. н. приближение Борна — Оппенгеймера; если же для  $T$  вводят более точные приближения, получают А. п. 1-го, 2-го и т. д. порядков, вплоть до наилучшего. Получаемая при решении волнового ур-ния электронная энергия мол. системы зависит от координат ядер и определяет тот потенциал, в к-ром движутся ядра в каждом из электронных состояний молекулы. Графически эта энергия представляется поверхностью потенциальной энергии, минимумам на к-рой соответствуют равновесные геом. конфигурации ядер.

Поправки, необходимые для перехода от значения энергии молекулы, вычисленной в А. п., к точному значению, наз. адиабатическими. Они связаны с учетом прежде всего взаимод. между электронным и колебательным, а также между электронным и вращат. движениями в молекуле. Как правило, для осн. электронных состояний эти поправки (неск. десятых кДж/моль) малы по сравнению с энергиями хим. связей и энталпиями образования молекул. Однако они становятся значительно большими, когда имеется случайное *вырождение энергетических состояний* и пересечения соответствующих пов-стей потенц. энергии при определ. конфигурациях ядер.

А. п. широко использ. при обсуждении стабильности разл. радиоактивных конфигураций ядер, вероятностей распределения ядер в пространстве и траекторий движения ядер по нов-сти потенц. энергии, в частности *динамики экспериментарного акта хим. р-ций.* *H. Ф. Степанов.*

**АДИПИНОВАЯ КИСЛОТА** (1,4-бутандикарбоновая к-та)  $\text{HCOC(CH}_2\text{)}_2\text{COOH}$ ,  $t_{\text{пл}} 152^\circ\text{C}$ ,  $t_{\text{кип}} 265^\circ\text{C}/100\text{ mm. rt. ст.}$ ; раствор. в воде и сп. (1,5 г и 0,6 г в 100 мл соотв.);  $t_{\text{всп}} 196,1^\circ\text{C}$ . Соли и эфиры А. к. наз. адипинатами. Получ. двухстадийным окисл. циклогексана (кат.— стеарат Со). Примен. гл. обр. в производстве полигексаметиленадипинамида (нейлона), а также инсектицидов, смазок, пластикаторов (напр., дигаллил-, дубитул-, дизооктил- и динониладипинатов).

**АДИПОДИНИТРИЛ**  $\text{NC}(\text{CH}_2)_4\text{CN}$ ,  $t_{\text{пл}} 3,5^\circ\text{C}$ ,  $t_{\text{кип}} 295^\circ\text{C}$ ;  $d_4^{20} 0,9623$ ,  $n_D^{20} 1,4385$ ; раствор. в воде (5–6%), спир., ацетоне, хлороформе, бензоле; КПВ 1,7–4,99%,  $t_{\text{всп}} 159^\circ\text{C}$ . Получ.: электрохим. гидродимеризация акрилонитрила; дегидратация аммониевой соли адипиновой к-ты; гидрирование дицианобутана. Примен. в произ-ве гексаметилендиамина. ПДК 20 мг/м<sup>3</sup>.

Ф. Томилов А. П., Смирнов С. К., Адиподинитрил и гексаметиллендиамин, М., 1974.

**АДКИНСА КАТАЛИЗАТОР**, тонкодисперсная смесь оксидов Cu и Cr. Добавки NiO, BaO или графита препятствуют восст. CuO и Cu<sub>2</sub>O в металлич. Cu. Использ. в виде гранул и микросферич. частиц (в реакторах с псевдоожиж. слоем); уд. пов-сть соотв. 10—50 и до 100 м<sup>2</sup>/г; объем пор 0,15—0,4 см<sup>3</sup>/г. Получ. смешением солей Cu, Cr и соед., содержащих стабилизирующие добавки [обычно Cu(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> и Ba(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>] с послед. разложением ок. 320 °C. Перед использованием восстанавливают H<sub>2</sub> до определ. содержания металлич. Cu (при гидрировании — до 18%). Катализатор регенерируют O<sub>2</sub> или воздухом с послед. восстановлением. Примен. при избират. гидрировании аром. соед., гидрировании продуктов оккосинтеза (альдегидов, эфиров), кротонового альдегида (в произв-ве бутанола), дегидрировании спиртов (в синтезе метанола).

Кат. предложен Г. Адкинсом в 1931.

## L-АДРЕНАЛИН (эпинефрин,

### $\alpha$ -3,4-диоксифенил- $\beta$ -метиламино-

ноэтанол), гормон из группы катехоламинов;  $t = 211-212^\circ\text{C}$ ;

катехоламинов;  $t_{\text{пл}} Z11-Z12$  °С;

$[\alpha]_D^{25} = -53,3^\circ$ ; хорошо растворим в

горячей воде, не растворим в эф.

хлороформе, бензоле и абсо-

лютном сп. Вызывает сужение

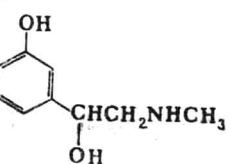
мелких кровеносных сосудов, падение усиливает деятельность

ление, усиливает деятельность датчика бронхов и кишечника.

матеру бронхов и кишечника,

1 -

L-1

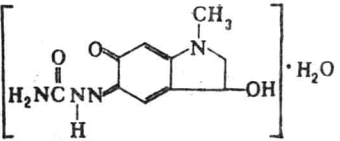


тывается внутр. мозговой частью надпочечников. Участвует в регуляции углеводного и жирового обмена, повышает уровень сахара в крови. Получ. из надпочечников животных или синтезируют из пирокатехина и хлоруксусной к-ты. В виде гидрохлорида или гидротартата применяется в медицине. АДРЕНОБЛОКИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА, блокируют адренергич. рецепторы. Различают  $\alpha$ -А. с., расширяющие кровеносные сосуды (напр., фентоламин, тропафен, дигидроэрготамин, пирроксан), и  $\beta$ -А. с., уменьшающие силу и частоту сердечных сокращений (напр., анатрипин).

**АДРЕНОКОРТИКОТРОПИН** (адренокортикотропный гормон, АКТГ, кортикотропин), цеппидный гормон. Первичная структура А. человека:  $\text{H}_2\text{N}-\text{Сер}-\text{Тир}-\text{Сер}-\text{Мет}-\text{Глу}-\text{Гис}-\text{Фен}-\text{Арг}-\text{Три}-\text{Гли}-\text{Лиз}-\text{Про}-\text{Вал}-\text{Гли}-\text{Лиз}-\text{Лиз}-\text{Арг}-\text{Арг}-\text{Про}-\text{Вал}-\text{Лиз}-\text{Вал}-\text{Тир}-\text{Про}-\text{Асн}-\text{Гли}-\text{Ала}-\text{Глу}-\text{Асп}-\text{Глу}-\text{Сер}-\text{Ала}-\text{Глу}-\text{Ала}-\text{Фен}-\text{Про}-\text{Лей}-\text{Глу}-\text{Фен}-\text{ОН}$  (мол. м. ~4500; буквенные обозначения см. в ст. *α-Аминокислоты*). У животных различается аминокислотными остатками в положениях 25, 31 и 33. Фрагмент 1—24 сохраняет полную биол. активность А.; соответствующий ему полипептид — лек. ср-во. А. вырабатывается в передней доле гипофиза. Стимулирует биосинтез и секрецию стероидных гормонов корой надпочечников. Выделяют из гипофизов животных; биологически активные фрагменты синтезируют.

**АДРЕНОМИМЕТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА**, возбуждают адренергич. рецепторы. Различают  $\alpha$ -А. с., преим. суживающие кровеносные сосуды (напр., *норадреналин*, *мезатон*, *фентанол*, *нафтизин*), а также усиливающие силу и частоту сердечных сокращений, и  $\beta$ -А. с., расширяющие в основном бронхи (напр., *изадрик*, *орципреналина сульфат*). Нек-рые А. с. обладают всеми перечисл. св-вами (напр., *L-адреналин*, *эфедрин*).

**АДРОКСОН** (гемостин, карбазохром), оранжевые крист.; растворяется в воде и органических р-рителях. Антигеморрагическое средство при капиллярных кровотечениях.



**АДСОРБЦИОННАЯ ОЧИСТКА** нефтепродуктов, осуществляется непрерывным противоточным контактированием их с адсорбентом (мелкосферич. алюмосиликатом) с послед. отделением отработанного адсорбента, выделением адсорбиров. продуктов при помощи р-рителя, регенерацией адсорбента (выжиг коксовых остатков) и возвратом его в процесс. Сыре обычно разбавляют р-рителем и стремятся к тому, чтобы т-ра при А. о. не превышала 35—40 °С. А. о. небольших объемов нефтепродукта осуществляют на стационарном слое адсорбента (перколяция). Наиб. часто адсорбц. метод использ. для очистки нефт. масел и парафина.

**АДСОРБИОННЫЕ ИНДИКАТОРЫ**, вещества, с помощью которых устанавливают конечную точку титрования по методу осаждения. А. и. адсорбируются осадком, образующимся при титровании, изменяя при этом окраску (цветные А. и.) или цвет и интенсивность люминесценции (люминесцентные А. и.). В первую очередь осадком адсорбируются ионы, входящие в состав самого осадка, после чего адсорбируется А. и. Большая группа А. и.—красители, адсорбирующиеся поверхностью осадка с образованием солей с ионами, содержащимися в осадке, напр. ализарин С, родамин БЖ, флуоресцин. В качестве А. и. применяют также нек-рые кислотно-основные, окислительно-восстановит. и комплексонометрич. индикаторы, св-ва к-рых (константы кислотной диссоциации, окислительно-восстановит. потенциалы и константы устойчивости комплексов с катионами металлов) в адсорбиров. состоянии зависят от природы и конц. собственных ионов на пов-ти осадка. Предложены также смешанные А. и. Так, при титровании  $\text{Cl}^-$  и  $\text{Br}^-$  р-ром  $\text{AgNO}_3$  использ. смесь (15 : 20) флуоресцина и метилового голубого.

**АДСОРБЦИЯ**, концентрирование в-ва (адсорбата) из объема фаз на поверхности раздела между ними, напр. из газа или пара на поверхности или в объеме микропор тв. тела (адсорбента) или на поверхности жидкости. Физ. А. является результатом проявления дисперс. сил и сил электростатич. характера. Если А. сопровождается хим. пр-цией адсорбата с адсорбентом, она наз. *хемосорбцией*.

В технике в кач-ве адсорбентов использ., как правило, пористые тела с сильно развитой внутр. пов-стью — активные угли, силикагели, активные  $\text{Al}_2\text{O}_3$ , цеолиты. Пористые адсорбенты содержат микропоры (эквивалентный радиус  $r < 2 \text{ нм}$ ).

<0,7 нм), супермикропоры ( $0,7 \text{ нм} < r < 1,5 \text{ нм}$ ), мезопоры ( $1,5 \text{ нм} < r < 100 \text{ нм}$ ) и макропоры ( $r > 100 \text{ нм}$ ). Микро- и супермикропоры при А. могут заполняться полностью, в мезо- и макропорах образуются мономолекулярный или полимолекулярные слои адсорбируемого в-ва (моно- и полимолекулярная А. соотв.); при высоком относит. давлении в мезопорах может происходить капиллярная конденсация. Определяющее значение для А. газов и паров имеют микропоры.

Величина А. определяется кол-вом адсорбата, поглощенного единицей массы, объема или пов-сти адсорбента. Эта величина зависит от т-ры и давления, при к-рых происходит А., конц. поглощаемого в-ва и пористой структуры адсорбента. Графич. изображение зависимости между величиной А. и парциальным давлением газа (или конц. р-ра) при достижении адсорбц. равновесия в условиях пост. т-ры наз. изотермой адсорбции. Для микропористых адсорбентов в соответствии с теорией объемного заполнения микропор (ТОЗМ), разработанной М. М. Дубининым, изо-

терма A. описывается ур-нием:  $a = \frac{w_0}{v^*} \exp \left[ - \left( \frac{A}{\beta E_0} \right)^n \right]$ ,

где  $a$  — величина равновесной А. (моль/г),  $w_0$  — предельный объем адсорбц. пространства ( $\text{см}^3/\text{г}$ ),  $E_0$  — характеристич. энергия А. ( $\text{Дж}/\text{моль}$ ),  $v^*$  — объем 1 моля адсорбата ( $\text{см}^3/\text{моль}$ ),  $A = RT \ln(p_s/p)$  — дифференциальная мольная работа адсорбции ( $\text{Дж}/\text{моль}$ ),  $\beta$  — коэф. подобия, аппроксимируемый отношением парахоров адсорбируемого в-ва к стандартному (бензолу),  $T$  — т-ра опыта (К),  $p_s$ ,  $p$  — давление соотв. насыщ. пары при т-ре опыта и равновесное давление адсорбируемого в-ва (Па),  $n$  — параметр ур-ния, для большинства активных углей равный двум. В инженерных расчетах для характеристики адсорбц. способности слоя адсорбента в динамич. условиях использ. ф-ла Н. А. Шилова:  $\theta = kL - \tau$ , где  $\theta$  — время защитного действия слоя,  $k = \frac{a}{c_0 V}$  — коэф. защитного действия слоя, определяемый величиной равновесной А. ( $a$ ), конц. пара в потоке ( $c_0$ ) и его уд. скоростью ( $V$ ),  $\tau$  — потеря времени защитного действия слоя, связанная с нач. периодом формирования стационарного фронта А.,  $L$  — длина слоя.

Процесс, обратный А., наз. десорбцией; его осуществляют путем вытеснения адсорбата др. в-вами (десорбентами), при повышении т-ры, снижении давления.

А. широко использ. в сорбц. технике и лежит в основе очистки, осушки, разделения газов и жидкостей и др. Адсорбц. процессы могут осуществляться: периодически с послед. регенерацией адсорбента — в аппаратах (адсорберах) со стационарным слоем поглотителя, в к-рых газовая смесь вводится в рабочее пространство над (или под) поглотителем, а отработанный газ выводится с противоположного конца слоя адсорбента; непрерывно — в адсорберах с движущимся или псевдоожиж. слоем поглотителя, а также в установках, состоящих из двух или более аппаратов с неподвижным слоем, в к-рых отд. стадии процесса протекают неодновременно. В аппаратах с движущимся слоем адсорбента, последовательно проходящего зоны А. и десорбции, движение газа или жидкости происходит сквозь медленно движущиеся сверху вниз под действием силы тяжести плотные зернистые слои. ● Кельцев Н. В., Основы адсорбционной техники, М., 1976.

**АДУРОЛ**, хлор- или бромгидрохинон. Крист.;  $t_{\text{пл}}$  103—104 и 110—111 °C соответственно; раствор. в воде и этаноле, ограниченно — в диэтиловом эфире. Получ. взаимод. *n*-бензохинона с HCl (HBr) в эф. Проявляющее вещество в фотографии (проявители на основе А. более активны, чем гидрохиноновые, и дают менее контрастные изображения).

менее контрастных изображений).

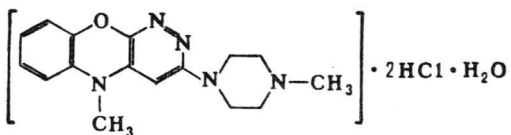
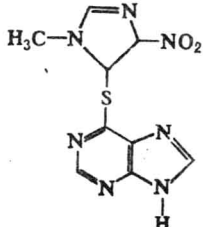
**АЗАИНДОЛЫ** (пирролопиридины, диазаинданы). Различают 4-А. (см. ф-лу), 5-, 6- и 7-А. ( $t_{\text{пл}}$  соответ. 127—128, 112—113, 136—137 и 106—107 °C). Крист.; растворим в орг. р-рителях, умеренно — в воде. Электроф. замещение происходит в положении 3, нуклеофильное — в 6-членном кольце в *орт*- или *пара*-положении к атому N, алкилирование и ацилирование — в положении 1. Образуют соли по атому N в 6-членном кольце. Нек-рые производные обладают психотропной активностью (напр., 3-алкилпиперазино-7-азаиндол, 7-метил-7-азаиндол), гипотензивным (напр., 3-ацетокси-7-азаиндол) и противоупорхлевым действием. Получ. обычно из производных пиридина.

**АЗАЛИЕВОЕ МАСЛО**, эфирное масло из цветов рододендрона. Темно-желтая вязкая масса; кислотное число 13—25, эфирное число 25—55; не растворимо в воде, растворимо в спирте. Основные компоненты — бензальдегид, изоэвгенол, салициловая и бензойная кислоты. Душистое, вводится в парфюмерию.

**АЗАРОН** 1 (2,4-триметокси-5-пропенилбензол)  $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHC}_6\text{H}_2(\text{OCH}_3)_3$ ,  $t_{\text{пл}} 62-63^\circ\text{C}$ ,  $t_{\text{кип}} 296^\circ\text{C}$ ; раствор в сп., эф., плохо — в воде. Компонент аирного и некоторых эфирных масел.

**АЗАТИОПРИН** [имуран, 6-(1-метил-4-нитроимидазолил)-5-меркаптопурин], светло-желтые крист.; не растворяется в воде и спирте, легко растворяется в растворах щелочей. Обладает цитостатической активностью и иммунодепрессивным действием; по биологическому действию близок к 6-меркаптопурину.

**АЗАФЕН** Гидрат дигидрохлорида 2-(4-метилпиперазинил-1)-10-метил-3,4-дизафеноцасина,  $t_{\text{пл}} 194-195^\circ\text{C}$ , легко раствор. в воде, не раствор. в сп. Антидепрессивное ср-во.



**АЗЕЛАИНОВАЯ КИСЛОТА** (1,7-гептандикарбоновая к-та)  $\text{HOOC}(\text{CH}_2)_7\text{COOH}$ ,  $t_{\text{пл}} 106,5^\circ\text{C}$ ,  $t_{\text{кип}} 365^\circ\text{C}$  (с разл.),  $226^\circ\text{C}/10\text{ mm rt. ст.}$ ; раствор. в воде (2,2 г в 100 мл при  $65^\circ\text{C}$ ), сп.; эф.; ник. КПВ 0,59%, т-ра самовоспламенения  $387^\circ\text{C}$ . Соли и эфиры А. к. наз. азелаинатами. Получ.: озонолиз олеиновой и линоловой к-т; окисл. ненасыщ. жирных к-т ( $C_{14}$  и выше) и парафинов ( $C_{12}-C_{21}$ ). Примен. для произв-ва полиамидов, полиуретанов, пластификаторов, добавок к смазочным маслам [напр., дигидрил-, дидецил-, диизооктиль- и ди(2-этилгексил)азелаинатов].

**АЗЕОТРОПНЫЕ СМЕСИ** (нераздельнокипящие смеси), характеризуются равенством составов равновесных жидкой и газовой фаз. При перегонке А. с. образуется конденсат того же состава, что и исходная смесь. А. с. могут быть как двух-, так и многокомпонентными. Ок. 50% всех изученных жидкых смесей образуют А. с.

Составу А. с. соответствует максимум или минимум на изотерме общего давления пара (соответ. минимум и максимум на изобаре т-р кипения). В первом случае А. с. наз. положительными, во втором — отрицат. Составы

А. с. изменяются с т-рой (давлением). Эта зависимость образует на диаграмме давление — состав линии азеотропов (см. рис.). Изменение состава А. с. при низких давлениях определяется соотношением теплот испаре-

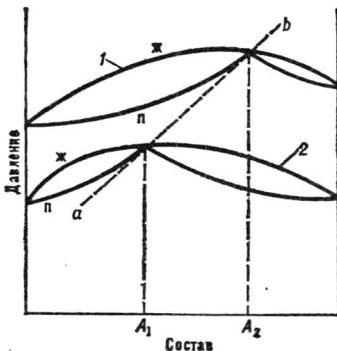


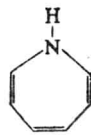
Диаграмма: 1, 2 — изотермы равновесия при разл. т-рах; ж и п — кривые, соответствующие жидкой и паровой равновесным фазам;  $A_1$  и  $A_2$  — составы азеотропов при разл. т-рах;  $ab$  — линия азеотропов.

ния компонентов (см. *Бревесского закона*). Линия азеотропов может проходить через всю область существования равновесия жидкость — пар для данной системы, вплоть до критич. кривой (см. *Критическое состояние*), но может начинаться или заканчиваться на оси, соответствующей одному из чистых компонентов.

Зависимость состава А. с. от т-ры и давления позволяет разделять эти смеси, поскольку смесь, азеотропная при одной т-ре, становится неazeотропной при другой. При высоких давлениях фазовое состояние и термодинамич. св-ва А. с. в критич. и закритич. областях существования резко отличаются от состояния и св-в простых смесей. Так, вблизи критич. точек значения мольного объема, энталпии и энтропии системы резко изменяются с изменением состава. При отходе от критич. точек изобары и изотермы этих величин имеют экстремумы и точки перегиба.

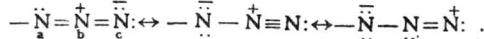
● Огородников С. К., Лестева Т. М., Коган В. Б., Азеотропные смеси. Справочник, Л., 1971; Хаузера Н. Е., Системы с азеотропизмом при высоких давлениях, М., 1978.

**АЗЕПИНЫ**, содержат в молекуле кольцо азепина (см. ф-лу). Многие А. разлаг. на воздухе; наличие электроноакцепторных заместителей их стабилизирует. Получ.: р-ция нитренов с бензолом; расширение дигидропиридинового кольца. Производные А., напр. имизин и карбамазетин, — лек. ср-ва.



**АЗЕТИДИН** (триметиленмин)  $\text{HNCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2$ , жидк. с аммиачным запахом;  $t_{\text{пл}} 63^\circ\text{C}$ ;  $d_4^{20} 0,8436$ ; смешивается с водой и спиртами. Получ.: циклизацией  $\gamma$ -галогенпропиляминов. Кольцо А. — фрагмент молекул пенициллинов и цефалоспоринов.

**АЗИДНАЯ ГРУППА** (азидогруппа)  $-\text{N}_3$ . Имеет строение, промежуточное между тремя предельными структурами с преобладающим вкладом первых двух:



Линейный (см., напр., структурную формулу  $\text{CH}_3\text{N}_3$ ; центральный атом  $\text{N}_b$  имеет гибридизацию  $sp$ ,  $\text{N}_a - sp^2$ ,  $\text{N}_c - sp^x$  ( $1 < x < 2$ )). В алиф. азидах А. г. проявляет отрицат. индукц. эффект. С аром. кольцом может вступать в  $p$ -, либо  $\pi$ - или  $\pi$ -сопряжение, проявляя соотв. положит. или слабый отрицат. мезомерный эффект; константы Гаммета  $\sigma_a 0,37$ ,  $\sigma_b -0,08$ ,  $\sigma_c^+ -0,54$ ,  $\sigma_n^- 0,11$ . Оsn. св-ва проявляет атом  $\text{N}_a$ .

В ИК спектрах арил- и алкилазидов проявляются асимметрич. и симметрич. валентные колебания в областях  $2135-2090$  и  $1300-1270\text{ cm}^{-1}$ . В УФ спектрах алиф. азидов имеются две полосы, напр. для  $\text{C}_4\text{H}_9\text{N}_3$ ,  $\lambda_{\text{макс}} 285$  ( $\pi \rightarrow \pi^*$ -переход) и  $215\text{ nm}$  ( $sp^2 \rightarrow \pi^*$ ),  $\varepsilon_\lambda$  соотв. 25 и 500. Количество определение А. г. в арил- и алкилазидах основано: на восстановлении ее арсенат-ионами до аминогруппы и иодометрич. титровании образовавшихся арсенит-ионов; в азидах к-т — на газометрич. определении  $\text{N}_2$ , выделившегося в результате перегруппировки Куриуса. Е. Е. Мильчареси.

**АЗИДЫ**, производные азотистоводородной к-ты  $\text{HN}_3$ . Неорг. А. — соед. общей ф-лы  $X(\text{N}_3)_n$ , где  $X$  — гл. обр. металл,  $n$  — степень его окисления. При трении, легком ударе, нагревании разлаг. со взрывом (исключение — А. щел. и щел.-зем. металлов). Получ.: взаимод. солей металлов с  $\text{NaN}_3$  (образуется из  $\text{NaNH}_2$  и  $\text{N}_2\text{O}$  при  $200^\circ\text{C}$ ). А. тяжелых металлов — инициирующие ВВ. См. также Свинец (II) азид, Цезий азид.

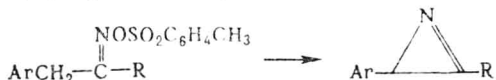
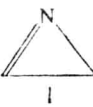
Орг. А. — алкил- и арилазиды  $\text{RN}_3$  и ацилазиды, или А. карбоновых к-т,  $\text{RC(O)N}_3$ . Многие А., особенно содержащие  $> 25\%$  азидного N, взрываются при сильном нагревании или ударе. Алкил- и арилазиды восст. до триазенов и аминов, легко отщепляют  $\text{N}_2$ . Получ.: взаимод. алкилгалогенидов или диалкилсульфатов с  $\text{NaN}_3$ ; присоединение  $\text{HN}_3$  к олефинам; действие  $\text{HNO}_2$  на  $\text{RNHNH}_2$ . Ацилазиды, легко отщепляя  $\text{N}_2$ , перегрушировываются в изоцианаты (см. Куриуса реакция). Получ.: взаимод. хлорангидридов к-т с  $\text{NaN}_3$ . Образуются при синтезе аминов (Шмидта реакция). Примен.: для получ. гетероциклич. соед., изоцианатов, аминов, пептидов; стабильный 2-азидо-4-метилто-6-изопропиламино-сим-триазин (азипротрин) — гербицид. Многие А. токсичны.

**АЗИНОВЫЕ КРАСИТЕЛИ** (диазиновые красители), группа хинониминовых красителей; производные феназина. Цвет — от красного до глубоко-черного. По сравнению с соответствующими хинониминовыми красителями, не содержащими мостикового атома азота, у А. к. наблюдается повышение цвета (см. Цветности теория). А. к., не содержащие арила у атома N, нестойки к щелочам и не примен. как красители. Нек-рые А. к. — активная среда в лазерах. См. также Сафранины, Индулины, Нигрозины.

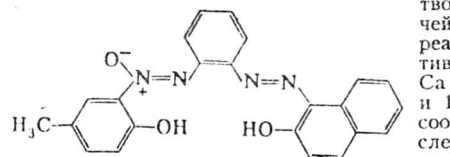
**АЗИНЫ**, 1) шестиленные гетероаром. соед., имеющие в цикле не менее двух гетероатомов, из к-рых по крайней мере один — атом N, а также би- и полициклич. соед., включающие азиновый цикл. См., напр., Диазины, Триазины, Бензопиридинины. 2) Соед. общей ф-лы  $\text{R}_2\text{C}=\text{NN}=\text{CR}'_2$ , где R и R' — атомы водорода или орг. радикалы. Образуются при взаимод. в-ва, содержащего карбонильную группу, с гидразином.

**АЗИРИНЫ**, содержат в молекуле остаток азира (ф-ла I). Обладают слабыми основными св-вами, при взаимод. с концентриров. к-тами цикл раскрывается. Восст. до азидинов, вступают в р-цию Дильса — Альдера с образова-

нием производных пиррола, азепина, оксипиридинина. Получ. действием алкоголятов щел. металлов на тозилаты кетоксимов (см. ниже р-цию), а также термолизом или фотолизом винилазидов. Жидкие А. обладают неприятным запахом, раздражают кожу.



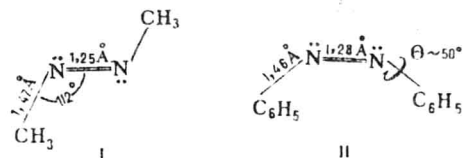
**АЗО-АЗОКСИ БН** (1-[2-(2-окси-5-метилфенил)-ОН-азокси)фенилазо]-2-нафтол), оранжево-красные крист.;  $t_{\text{пл}}$  227–229 °C; растворяется в  $\text{CCl}_4$ , бензоле, водных растворах к-т и щелочей. Аналитический реагент для селективной экстракции Са и Sr из 0,05 М и 1 М р-ров  $\text{NaOH}$  соответственно; после анализа регенерируется.



**АЗОАМИНЫ**, принятое в СССР техн. назв. первичных аром. аминов, применяемых в произв. азокрасителей. Содержат заместители, напр.  $\text{Hal}$ , CN,  $\text{AlkO}$ ,  $\text{AcNH}$ ,  $\text{ArNH}$ , придающие определ. цвет красителям и повышающие устойчивость окрасок. В названиях А. рядом со словом «азоамин» стоят слово и буква, указывающие цвет и оттенок наимб. важного красителя, получаемого с участием данного А. Напр., о-нитроанилин наз. азоамин красный Ж, 4-нитро-2-аминотолуол — азоамин альд Ж, 4-метокси-4'-аминоdifениламин — азоамин синий О. Примен.: диазоставляющие для холодного крашения целлюлозных волокон (подбором композиций А. с азотолами получ. окраски нужного цвета и устойчивости); для получ. диазолей и диазаминов.

**АЗОБЕНЗОЛ**  $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}=\text{NC}_6\text{H}_5$ , оранжево-красные крист.;  $t_{\text{пл}}$  68 °C,  $t_{\text{пл}}$  293 °C; не раствор. в воде, раствор. в сп., эф., хлороформе, бензоле, ацетоне, петролейном эфире. Получ. восст. нитробензола цинковой пылью в водно-щел. среде. Примен. в произв. гидразобензола.

**АЗОГРУППА** —  $\text{N}=\text{N}$ . Атомы N имеют  $sp^2$ -гибридизацию, и азосоединениям свойственна геом. изомерия (см., напр., структурные ф-лы *транс*-азометана (I) и *цик*-



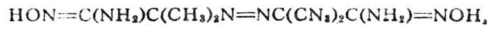
азобензола (II), где θ — угол поворота группы  $\text{C}_6\text{H}_5$  вокруг связи  $\text{C}=\text{N}$ . А. проявляет слабые основные св-ва.

В ИК спектрах характеристич. полоса поглощения  $\nu_{\text{N-N}}$  в области 1400–1600  $\text{cm}^{-1}$  проявляется у *цик*-изомеров и несимметрических азосоединений но в аром. соед. перекрывается полосами аром. кольца. В электронных спектрах А. имеются малоинтенсивные полосы  $\pi\text{-}\pi^*$ -переходов, к-рые обусловливают окраску азосоединений. В спектрах аром. соед. присутствует дополнит. интенсивная полоса  $\pi\text{-}\pi^*$ -перехода в области длин волн 280–320 нм. Качеств. р-ция: обесцвечивание азосоединения при взаимод. с  $\text{TiCl}_3$  в цитратном буферном р-ре. Количество. анализ: восст. А. солями Ti (III) или Cr(II) до аминогруппы и послед. титрование избытка восстановителя или определение образовавшегося амина методом Кельвада. Неустойчивые алиф. азосоединения определяют по объему выделившегося при их разложении  $\text{N}_2$ .

Е. Е. Миллареси.

**АЗОДИКАРБОНАМИД** (порофор ЧХ3-21)  $\text{H}_2\text{NOCON}=\text{NCONH}_2$ , крист.;  $t_{\text{пл}}$  190–210 °C; не раствор. в бензоле, воде, плохо раствор. в гликолях. Получ. р-цией  $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$  с сульфатом гидразина с послед. взаимод. образовавшегося  $\text{NH}_2\text{CONHNHCONH}_2$  с  $\text{Cl}_2$  в присут.  $\text{NaBr}$ . Порообразователь (газовое число 0,2–0,27  $\text{m}^3/\text{kg}$ ), вулканизующий агент, ускоритель вулканизации.

**АЗО-бис-(изобутироамидоксим)** (азоизобутироамидоксим, порофор ЧХ3-23)



## 14 АЗО

крист.;  $t_{\text{пл}}$  125–148 °C. Получ. взаимод. 2,2-азо-бис-(изобутиронитрила) с  $\text{NH}_2\text{OH}$ . Порообразователь (газовое число 0,13–0,2  $\text{m}^3/\text{kg}$ ).

**2,2-А З О -бис-И З О Б У Т И Р О Н И Т Р И Л** (порофор N)  $(\text{CH}_3)_2\text{C}(\text{CN})(\text{CH}_3)_2$ ,  $t_{\text{пл}}$  105–106 °C (с разл.); плохо раствор. в воде, легко — в сп., эф. Постепенно разлаг. с образованием радикалов  $(\text{CH}_3)_2\text{CCN}$  и выделением  $\text{N}_2$  (при 85 °C период полураспада 1 ч); достаточно устойчив при 0–5 °C; взрывается при сильном трении и ударе. Пыль очень взрывоопасна: ниже предел воспламенения аэровзвеси 5,2 г/м<sup>3</sup>. Получ.:  $(\text{CH}_3)_2\text{C}(\text{OH})\text{CN} + \text{NH}_3 \rightarrow (\text{CH}_3)_2\text{C}(\text{NH}_2)\text{CN} + \text{NaOCl} \rightarrow \text{A}$ . Инициатор радикальной полимеризации и теломеризации (напр., олефинов и их производных), порообразователь в произв. пенопластов и пористых резин.

**АЗОКРАСИТЕЛИ**, относятся к классу азосоединений. В зависимости от числа азогрупп различают monoазокрасители  $\text{RN}-\text{NR}'$ , дисазокрасители  $\text{RN}=\text{NR}''\text{N}=\text{NR}'$  ( $\text{R}, \text{R}', \text{R}''$  — орг. остатки, преим. аром. и гетероц., реже — алфатические), а также полиазокрасители. Содержат незамещ. или замещ. амино- либо оксигруппы (соотв. аминоазокрасители и оксиазокрасители), а также группы  $\text{SO}_3\text{H}$ ,  $\text{COOH}$ ,  $\text{Hal}$ ,  $\text{CF}_3$  и др., определяющие цвет, р-римость и др. свойства А. Увеличение числа амино- и оксигрупп, как и азогрупп, приводит к углублению цвета (см. Цветности теория).

А.— твердые в-ва, растворимые в воде лишь при наличии в их молекулах групп  $\text{SO}_3\text{H}$ ,  $\text{COOH}$  или  $\text{R}_4\text{N}^+$ . Многие (особенно без группы  $\text{SO}_3\text{H}$  и с группой  $\text{NO}_2$ ) горюч и в виде пылевоздушных смесей взрывоопасны. Оксигруппы — слабые к-ты, аминоазокрасители — слабые основания. Цвет А. и их солей различен (см. Галохромия). Практически всем А. свойствена положит. сольватохромия. Сильные восстановители ( $\text{Na}_2\text{S}$ , Sn и Zn в соляной к-те) превращают А. в смеси первичных аминов (р-ция использ. в вытравном печатании, орг. синтезе, при анализе А.); слабые восстановители ( $\text{Na}_2\text{S}$ ,  $\text{NaHS}$ ) азогруппу не затрагивают, а восстанавливают только функции, группы в орг. остатках (использ. для получ. аминоазокрасителей из нитроазокрасителей). Сильные электроф. агенты (активные соли диазонания,  $\text{HNO}_3$ ) вытесняют азогруппу в виде  $\text{RN}^+$  с образованием соотв. нового А. или  $\text{RNO}_2$ . Аром. А. с группами OH или  $\text{COOH}$  в орто-положении к азогруппе образуют с металлами комплексы (см. Металлсодержащие красители).

Наиб. распростран. способ получения — взаимод. солей диазония с фенолами, нафтолами, аром. аминами и нек-рыми другими орг. соединениями (см. Азосочетание). Благодаря широкому ассортименту исходных продуктов, простоте синтеза, хорошим выходам и сравнительно низкой стоимости А.— важнейший класс красителей (св. 50% от общего объема пром. красителей). Ими окрашиваются цвета от желтого до синего и черного волокна всех типов (всеми способами крашения, кроме кубового), пластмассы, бумагу, кожу, мех. См. также Бриллиантовый желтый, Конго красный, Хризоиды.

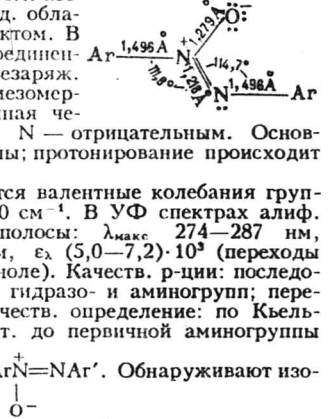
• Ц о л л и н г е р Г., Химия азокрасителей, пер. с нем., Л., 1960. См. также лит. при ст. Красители органические.

Л. В. Аринич.

**АЗОКСИГРУППА** (диазонексид-1-группа)— $\text{N}=\text{N}(\text{O})-$ . Планарна, все атомы имеют гибридизацию, близкую к  $sp^2$ . Связь N—N практически двойная, N—O — полуторная; углы около атомов N варьируют от 110° до 130° (см., напр., структурную ф-лу аром. азоксисоединений). В алиф. соед. обладает отрицат. индуц. эффектом. В аром. соединениях А., присоединенная к аром. кольцу через незаряж. атом N, обладает положит. мезомерным эффектом, присоединенная ч-рь положит. заряж. атом N — отрицательным. Основность А. слабее, чем азогруппы; протонирование происходит по атому O.

В ИК спектрах проявляются валентные колебания группы NO в области 1310–1290  $\text{cm}^{-1}$ . В УФ спектрах алиф. соед. присутствуют две полосы:  $\lambda_{\text{макс}} 274-287 \text{ nm}$ ,  $\epsilon_{\lambda} 40-55$  и  $\lambda_{\text{макс}} 217-223 \text{ nm}$ ,  $\epsilon_{\lambda} (5,0-7,2) \cdot 10^3$  (переходы соотв.  $n\rightarrow\pi^*$  и  $\pi\rightarrow\pi^*$  в этаноле). Качеств. р-ции: последоват. восстановление до азо-, гидразо- и аминогрупп; перегруппировка Валлаха. Количество. определение: по Кельваду после предварит. восст. до первичной аминогруппы в кислой среде.

**АЗОКСИСОЕДИНЕНИЯ**  $\text{ArN}^+=\text{NAr}'$ . Обнаруживают изомерью, связанную с положением атома O у того или другого атома N. Восст. в азосоединения, способы к перегруппи-



ровке Валлаха. Получ.: конденсация арилгидроксилиаминов с аром. нитро соед. в цел. среде; восст. нитро соединений (напр., метилатом Na); окисл. азосоединений. Токсичны.

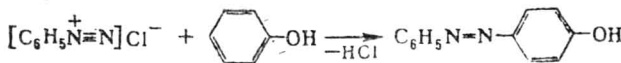
**АЗОЛЫ**, пятичленные гетероаром. соед., имеющие в цикле не менее двух гетероатомов, из к-рых по крайней мере один — атом N, а также би- и поликлические соед., включающие азольный цикл. См., напр., Триазолы, Тиазол.

**АЗОМЕТИНЫ**, см. Шиффовы основания.

**АЗОСОЕДИНЕНИЯ**  $RN=NR'$ , где R и R' — углеводородные радикалы, в к-рых один или неск. атомов водорода м. б. замещены функциональными группами, напр. OH, NH<sub>2</sub>, CN. Простейшие незамещенные алиф. А.—азометан  $CH_3N=NH_3$ , аром. А.—азобензол  $C_6H_5N=NC_6H_5$ . Для А. возможна *цис*-*транс*-изомерия, для оксизамещенных — азо-хинон-гидразонная таутомерия.

Большинство аром. А. термостабильно. Нек-рые замещенные алиф. А. разлагаются при 100—150 °C с образованием N<sub>2</sub> и своб. радикалов, благодаря чему использ. как инициаторы полимеризации и порообразователи (см., напр., 2,2'-Азо-бис-изобутилонитрил). Незамещ. А. сравнительно химически инертны, напр. не взаимод. с алкилирующими и ацилирующими агентами, не образуют солей с к-тами и не присоединяются по связи N=N (кроме H<sub>2</sub>). При гидрировании А. образуются гидразосоединения RNH—NHR', в жестких условиях — амины RNH<sub>2</sub> и R'NH<sub>2</sub>, что использ. для идентификации и анализа А. Надинклюты А. окисляются до азоксисоединений RN(O)=NR'. Получ.: азосочетание; восст. нитро соединений; окисл. первичных аминов и гидразосоединений. Наиб. применение нашли замещенные аром. А., особенно с группами OH и NH<sub>2</sub>, — твердые окраш. в-ва, используемые в кач-ве красителей и кислотно-основных индикаторов (см. Азокрасители). Л. В. Аринич.

**АЗОСОЧЕТАНИЕ**, получение азосоединений взаимод. солей диазония (т. п. диазосоставляющие) с аром. аминами, фенолами или с нек-рыми в-вами, содержащими активную группу CH<sub>2</sub>, напр. с анилидами ацетоуксусной к-ты, производными 1-фенил-3-метилпирацолона-5 (т. н. азосоставляющие). При этом группа ArN=N— замещает атом N в *пара*- или *ортоположении* к амино- и оксигруппам, напр.:



Обычно А. проводят в водной среде (pH 2—6 и 6—11 для аминов и фенолов соотв.) при 0—30 °C. Побочные р-ции: образование антидиазотатов, диазоаминосоединений, фенолов. А.— основной пром. способ получения азокрасителей. Р-ция открыта П. Гриссом в 1864. См. также Восстановительное азосочетание, Окислительное азосочетание.

**АЗОТ** (Nitrogenium) N, химический элем. V гр. периодич. сист., ат. н. 7, ат. м. 14,0067. В природе 2 стабильных изотопа: <sup>14</sup>N и <sup>15</sup>N. Открыт в 1772 Д. Резерфордом. Содержится в осн. в атмосфере (75,6% по массе), в связанным состояниями — минералах и живых организмах. Молекула двухатомная. Газ без цвета и запаха;  $t_{\text{пл}} = -210$  °C,  $t_{\text{кип}} = -195,8$  °C,  $C_p = 29,12$  Дж/(моль·К);  $\Delta H_{\text{пл}} = 0,721$  кДж/моль,  $\Delta H_{\text{исп}} = 5,586$  кДж/моль,  $S_{298}^{\circ} = 191,5$  Дж/(моль·К);  $t_{\text{крип}} = -149,9$  °C,  $p_{\text{крип}} = 3,9$  МПа, критич. плотн. 0,304 г/см<sup>3</sup>. Степень окисл. от +5 до —3. При обычных условиях химический инертен; при 400—500 °C взаимод. с щел. и щел.-зем. металлами с образованием нитридов, ок. 400 °C в присут. кат. (напр., Pt) — с O<sub>2</sub>, при 400—500 °C и давл. 27—34 МПа в присут. Fe — с H<sub>2</sub>. При действии электрич. разряда или при разложении нитридов В, Ti, Mg и Ca образует активный А., к-рый энергично взаимод. с O<sub>2</sub> и H<sub>2</sub>, парами S и P, нек-рыми металлами. Получ. ректификацией воздуха (см. Газов разделение). Примен.: для получ. NH<sub>3</sub>; инертная среда в хим. и металлургич. процессах, при сварке металлов; в вакуумных установках, электрич. лампах, газовых термометрах; жидккий А.— хладагент в холодильных установках.

• Термодинамические свойства азота, ч. 2, М., 1977.

**АЗОТА ГЕМИОКСИД** (веселящий газ, закись азота) N<sub>2</sub>O, газ с приятным запахом;  $t_{\text{пл}} = -91$  °C,  $t_{\text{кип}} = -88,5$  °C; раствор. в воде, сп., эф., концентриров. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. В смеси с H<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub>, CO и орг. в-вами образует взрывоопасные смеси. Получ.: термич. разложением NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. Анестезирующее ср-во (вызывает состояние, подобное опьянению).

**АЗОТА ДИОКСИД** NO<sub>2</sub>, бледно-желтая жидк.;  $t_{\text{пл}} = -11,2$  °C,  $t_{\text{кип}} = 21$  °C. Пары имеют бурый цвет и удушливый запах. В твердом и жидк. состояниях существует в виде димера N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (тетраоксида диазота), при 21—135 °C —

в виде смеси NO<sub>2</sub> и N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, выше 135 °C — в виде мономера. С водой образует HNO<sub>3</sub>. Получ.: окисл. NO в присут. платиновых кат.; термич. разложение нитратов тяжелых металлов. Промежут. продукт при получении HNO<sub>3</sub> из NH<sub>3</sub>. Окислитель в жидк. ракетном топливе, при очистке нефтепродуктов от сераорг. соед., кат. окисления орг. соед. (напр., бензола до фенола, метана до формальдегида).

**АЗОТА ОКСИД** NO,  $t_{\text{пл}} = -163,6$  °C,  $t_{\text{кип}} = -151,6$  °C; плохо раствор. в воде. Промежут. продукт в присутствии HNO<sub>3</sub>, где его получают окислением NH<sub>3</sub>. Раздражает нервную систему, переводит оксигемоглобин в метгемоглобин (ПДК 0,005 мг/л).

**АЗОТА ТРИФТОРИД** NF<sub>3</sub>,  $t_{\text{пл}} = -206,78$  °C,  $t_{\text{кип}} = -129$  °C; плохо раствор. в воде. Получ.: электролизом расплавл. NH<sub>4</sub>HF<sub>2</sub>. Примен. в присутствии тетрафторидразина. ПДК 1 мг/м<sup>3</sup>.

**АЗОТИСТАЯ КИСЛОТА** HNO<sub>2</sub>. Существует только в разбавл. водных р-рах. Соли и эфиры наз. нитритами.

**АЗОТИСТОВОДОРОДНАЯ КИСЛОТА** (азонимид) HN<sub>3</sub>, жидк. с резким запахом;  $t_{\text{пл}} = -80$  °C,  $t_{\text{кип}} = 36$  °C;  $d_4^{20} = 1,13$ ; раствор. в воде; взрывается при нагрев., ударе или трении. Соли наз. азидами. Получ.: взаимод. N<sub>2</sub>O с NaNH<sub>2</sub>; действие разбавл. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> на азиды металлов.

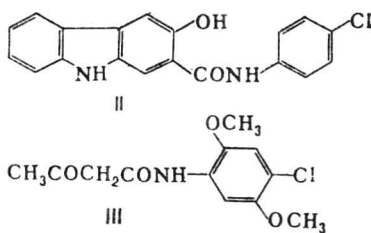
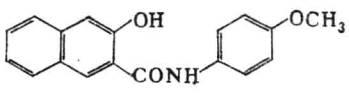
**АЗОТИСТЫЕ ИПРИТЫ** RN(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl)<sub>2</sub>. Для соед. с R = CH<sub>3</sub>, и R = CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl соотв.  $t_{\text{пл}} = -65$  и —4 °C,  $t_{\text{кип}} = 71$  °C/9 мм рт. ст. и 124—126 °C/10 мм рт. ст.,  $d_4^{20} = 1,130$  и 1,234. Высококипящие жидк., плохо раствор. в воде, хорошо — в орг. р-рителях. Медленно реаг. с водой, энергично — с окисляющими и хлорирующими агентами (эти р-ции использ. для дегазации А. и.). Получ.: из β-оксиэтиламино RN(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub> обменом OH-группы на хлор. OB (по заруб. данным). Поражают глаза, кожу, органы дыхания; смертельная конц. 0,25—1,0 мг/л при экспозиции 5 мин, смертельная доза при резорбции через кожу ок. 20 мг/кг. Нек-рые аналоги А. и. (напр., новоэмбихин) — противопухолевые ср-ва. Защита от А. и.— противогаз и спец. одежда.

**АЗОТНАЯ КИСЛОТА** HNO<sub>3</sub>,  $t_{\text{пл}} = -41,6$  °C,  $t_{\text{кип}} = 82,6$  °C (с разл.); плотность 1,522 г/см<sup>3</sup>; с водой смешивается во всех соотношениях и образует азотроп (68,4% по массе HNO<sub>3</sub>;  $t_{\text{кип}} = 121,9$  °C). Образует кристаллогидраты. Сильная одновалентная к-та. Окислитель. Получ.: окисл. NH<sub>3</sub> кислородом воздуха при 750 °C или при 875—900 °C и повышенном давл. в присут. платиновых кат. с дальнейшим окисл. образовавшегося NO до NO<sub>2</sub> и абсорбции последнего водой; окисл. атмосферного N<sub>2</sub> с послед. поглощением его оксидов водой; в лаб. — разложение нитратов H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. В СССР выпускается 97—98%-ная, 58—60%-ная и 47%-ная (по массе) А. к. Примен.: для произв. азотных и комплексных удобрений, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, ВВ, красителей и др.; компонент «нитрующей смеси» (с H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>); для травления и растворения металлов в металлургии. Мировое произв. ок. 50 млн. т/год (1978).

**АЗОТНОЕ ЧИСЛО**, отношение (в %) массы N<sub>2</sub>, выделившегося при взаимод. орг. соед. с фенилгидразином или фенилгидразиновой солью фенилгидразин-β-карбоновой к-ты, к массе анализируемого в-ва. Характеризует содержание хиноидных групп в в-ве. При определении А. ч. смесь анализируемого в-ва с реагентом нагревают до 150—160 °C, после завершения р-ции измеряют объем выделившегося N<sub>2</sub>. При этом А. ч. = 100 q/a, где q — масса азота (в г), a — на весах в-ва (в г). Для хиноазина, напр., А. ч. составляет 13,2.

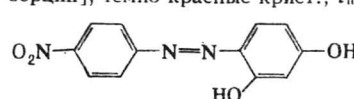
**АЗОТНЫЕ УДОБРЕНИЯ**, содержат и кач-ве основного питат. элемента азот. Различают след. виды А. у.: аммиачные, в к-рых практически весь азот находится в виде свобод. NH<sub>3</sub>, напр. жидкий NH<sub>3</sub>, аммиачная вода; аммонийные, напр. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; нитратные (селитри), содержащие азот в виде нитратов, напр. NaNO<sub>3</sub>, NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>; амидные, напр. мочевина; малорастворимые медленнодействующие, напр. мочевино-формальдегидные удобрения. При длит. применения А. у. подкисляют почву (исключение — калийная, натриевая, кальциевая селитры и цианамид Ca); наиб. потенциальной кислотностью обладает (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. А. у. особенно эффективны в районах, обеспеченных влагой, и в условиях орошения (кроме нитратных удобрений). Дозы внесения А. у. в СССР 30—100 кг/га (в пересчете на азот). Мировое произв. 53,8 млн. т/год (в пересчете на азот), в т. ч. в СССР 9,15 млн. т/год (1979).

**АЗОТОЛЫ** (нафтолы AS), принятые в СССР назв. ариламидов 2-окси-3-нафтоиной к-ты, а также о-оксиареновых



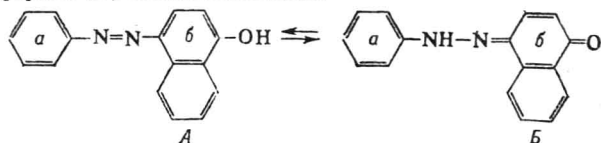
(коричневый) — *n*-хлоранилид 2-оксиарбазол-3-карбоновой к-ты (ф-ла II), азотол 2Ж (желтый) — 2,5-диметокси-4-хлоранилид ацетоуксусной к-ты (ф-ла III). А.— порошкообразные крист. в-ва; раствор. в орг. р-рителях и водных р-рах щелочей. Получ. взаимод. аром. аминов с хлорангидридами *o*-оксиарбоновых к-т или эфирами  $\beta$ -кетокарбоновых к-т. Входят в состав диазаминолов и рапидозолей. Азосоставляющие (диазосоставляющие — азоамины или диазоли) для холодного крашения целлюлозных волокон.

**АЗОФИОЛЕТОВЫЙ** [магнезон, 4-(4-нитрофенилазо)резорцин], темно-красные крист.;  $t_{\text{пл}}$  199—200 °C; не раствор. в воде, плохо раствор. в кипящем сп., ацетоне и толуоле, хорошо — в водных р-рах щелочей. Кислотно-основной индикатор (при pH 11—13



переход окраски от желтой к фиолетовой), в т. ч. для титрования орг. к-т в спиртах, кетонах, ДМФА.

**АЗО-ХИНОНГИДРАЗОННАЯ ТАУТОМЕРИЯ**, подвижное равновесие между азоформой (*A*) и хинонгидразонной формой (*B*) оксазосоединений:



Таутомеры различаются положением  $\lambda_{\text{макс}}$  в видимой области спектра; форма *B* обычно окрашена глубже (см. Цветности теория). Положение равновесия зависит от полярности и основности р-рителя и от структурных факторов. Так, при введении во фрагмент *a* электроноакцепторных групп (напр.,  $\text{NO}_2$  в *p*ара-положение к азогруппе) доля формы *B* увеличивается; у *b*-с нафталиновым фрагментом *b* доля формы *B* больше, чем у аналогичных производных бензола. Из-за наличия внутримол. водородной связи между группой OH и азогруппой у *o*-оксазосоединений равновесие по сравнению с равновесием у *o*-оксипроизводных сдвинуто в сторону азоформы, особенно когда фрагмент *b* — остаток бензола. Оксазосоединения не только алкилируются и ацилируются по группе OH, но и дают производные формы *B* (гидразоны, гидросульфитные производные).

**АЗУЛЕНЫ** (бисцикло [5, 3, 0] декапентаены), небензоидные аром. соед., содержащие конденсиров. систему из 5- и 7-членного циклов. Атомы углерода 5-членного цикла несут нек-рый отрицат. заряд, а 7-членного — положительный, что и обусловливает биполярное строение А., склонность их к электроф. замещению. Простейший представитель — азулен (см. ф-лу):  $t_{\text{пл}}$  99 °C,  $t_{\text{кип}}$  170 °C,  $\mu$  1,00D. Азулен и его замещенные окрашены в синий или фиолетовый цвет; раствор. в минер. к-тах, медленно окисл. на воздухе, ок. 300 °C изомеризуются в нафталины, легко образуют комплексы с тринитробензолом и пикриновой к-той. А. содержатся в эфирных маслах (напр., ромашки, полыни). Получ.: циклизация 10-членных циклич. соед.; действие диазоуксусного эфира на индан или его производные; взаимод. пиридина с цикlopentadiеном или их гомологами.

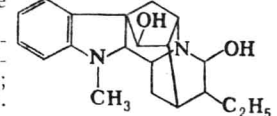
**АИРНОЕ МАСЛО**, эфирное масло из корневищ аира. Вязкая желтая жидк. с камфорным запахом;  $d_4^{20}$  0,950 — 0,970,

к-т, являющихся производными, напр., карбазола, антрацена, и  $\beta$ -кетокарбоновых к-т. В названиях А. буквы, следующие за словом «азотол», могут означать: 1) природу ариламидного остатка в ариламиде 2-окси-3-нафтоильной к-ты, напр. азотол МНА — *m*-нитроанилин, азотол ПА — *n*-анизидин (ф-ла I); 2) цвет крашителя, получаемого с участием данного А., напр. азотол К

(коричневый) — *n*-хлоранилид 2-оксиарбазол-3-карбоновой к-ты (ф-ла II), азотол 2Ж (желтый) — 2,5-диметокси-4-хлоранилид ацетоуксусной к-ты (ф-ла III). А.— порошкообразные крист. в-ва; раствор. в орг. р-рителях и водных р-рах щелочей. Получ. взаимод. аром. аминов с хлорангидридами *o*-оксиарбоновых к-т или эфирами  $\beta$ -кетокарбоновых к-т. Входят в состав диазаминолов и рапидозолей. Азосоставляющие (диазосоставляющие — азоамины или диазоли) для холодного крашения целлюлозных волокон.

**АИРОЛ**, смесь пахучих продуктов, получаемая обработкой аирного масла концентриров. р-ром щелочи с послед. ректификацией. Вязкая жидк.;  $t_{\text{кип}}$  140—150 °C/10 мм рт. ст.;  $d_4^{20}$  0,92—0,99,  $n_D^{20}$  1,510 — 1,518; раствор. в сп., не раствор. в воде;  $t_{\text{сп}}$  168 °C. Душистое в-во в парфюмерии.

**АЙМАЛИН** (тахмалин), алкалоид, содержащийся в некоторых видах рузвальфии. Крист.; плохо растворяется в воде и сп.



Антитармическое сп-во.

**АКАРИЦИДЫ** (митициды), вещества и препараты для уничтожения клещей (гл. обр. растительноядных). В кач-ве А. используют тонкодисперсную серу, известково-серный отвар, минер. масла, нитрофенолы и их эфиры, орг. соед. серы, оловоорг. соед., производные дифенилкарбинала, хиноксалина и бензимидазола, N-метилкарбаматы. Св-вами А. обладают также мн. фосфорорг. инсектициды (инсектоакарициды), однако к ним у клещей сравнительно быстро вырабатывается устойчивость. См. также Пестициды, Бромпропилат, Дикофол, Динобутон, ДНОК, Тетрадифон.

**АКАРОИД**, твердое в-во красного или желтого цв.;  $t_{\text{раз}}$  75—85 °C,  $t_{\text{пл}}$  110—134 °C; кислотное число 60—100; не раствор. в воде, раствор. в низших спиртах. Содержится в травяном дереве сем. лилейных; добывают на западе Индии, в Австралии. Пленкообразующая или подкрашивающая добавка для цветных спиртовых лаков. См. также Смолы природные.

**АКВАМЕТРИЯ**, совокупность методов количеств. определения воды. Наиб. широко примен. титриметрич. методы с использ. Фишера реагтива, позволяющие определять от 0,5·10<sup>-5</sup> до 100% (по массе) воды в анализируемом образце. При определении не менее 0,01 г воды навеску исследуемого в-ва высушивают в термостате при 100—105 °C; о кол-ве воды судят по уменьшению массы навески. При содержании в образце более 0,3 г воды последнюю отгоняют в виде азеотропа с орг. р-рителем (бензол, толуол, кислон.) и измеряют объем отгонянной воды (метод Дина и Старка). Примен. также методы А., основанные на измерении оптич., электрич. и др. физ. величин, зависящих от кол-ва воды в исследуемом образце.

Реакционной А. наз. методы функционального анализа, основанные на определении воды, выделившейся или поглощенной в результате хим. р-ции с участием анализируемого в-ва в неводной среде. Эти методы примен.: для определения неорг. и орг. в-в, в т. ч. оксидов и гидроксидов металлов, спиртов, сложных эфиров, к-т, аминов, элементоорг. соед.; для изучения состояния воды в твердых в-вах (гидратах глиноэма, цеолитах, ионообменных смолах и др.), кинетики реакций орг. соед., гидратации биополимеров; для установления основности гетерополисиликат и др. ● Митчелл Дж., Смит Д., Акваметрия, пер. с англ., 2 изд., М., 1980. Ф. Б. Шерман.

**АКВАТОЛ**, бризантное водонаполненное ВВ, состоящее из гранулированного  $\text{NH}_4\text{NO}_3$ , тринитротолуола, горючих добавок и воды. Примен. на открытых работах в скважинах диам. 150—300 мм. Инициируется дополнит. детонатором.

**АКВОКОМПЛЕКСЫ**, комплексные соед., в к-рых лиганда-ми служат молекулы воды. В водных р-рах многозарядные катионы всегда образуют А., к-рые в отличие от гидратиров. ионов, напр. щел. металлов, характеризуются точным значением координат. числа и определ. расположением лигандов вокруг центр. иона, напр.  $[\text{Be}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$  имеет тетраэдрич. строение,  $[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  — октаэдрическое. Крист. А. отличаются от кристаллогидратов солей более прочной связью молекул воды с ионом металла; кристаллизаци. воды м. б. связана также с анионом соли. Возможно наличие одновременно координиров. и кристаллизаци. воды, напр. в квасцах  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ .

**АККУМУЛЯТОРЫ** электрические, гальванические элементы, предназначенные для многократного использования (об устройстве и принципе действия А. см. Химические источники тока). При заряде А. реагенты регенерируются в результате пропускания через систему электрич. тока от внеш. источника в направлении, обратном направлению тока при разряде. Способность к регенерации обычно обеспечивают подбором таких реагентов, к-рые в окисл. и восстановл. со-

в-вах образуются в виде комплексов с ионом металла. Аккумуляторы применяются в качестве источников тока в различных устройствах (телефонии, радиоэлектронике, космической технике и др.).

**АЗОФИОЛЕТОВЫЙ**