

2707/32
25/6/VII

PRZEMYSŁ CHEMICZNY

ORGAN CHEMICZNEGO INSTYTUTU BADAWCZEGO I POLSKIEGO TOWARZYSTWA CHEMICZNEGO
WYDAWANY Z ZASIŁKIEM WYDZIAŁU NAUKI MINISTERSTWA WYZNAŃ RELIGIJNYCH I OŚWIECENIA PUBLICZNEGO

ROCZNIK XVI

LIPIEC 1932

VII

REDAKTOR: PROF. DR. KAZIMIERZ KLING

SEKRETARZ: DR. LECH SUCHOWIAK

Z badań nad poprawą jakości koksu górnośląskiego. V.

Badania półtechniczne nad wpływem warunków fizycznych i składu mieszanin na jakość koksu

Études sur l'amélioration de la qualité du coke de la Haute Silésie. V

Études semitechniques sur l'influence des conditions physiques et de la composition des mélanges sur la qualité du coke.

W. ŚWIĘTOSŁAWSKI, M. CHORAŻY i B. ROGA.

Chemiczny Instytut Badawczy. — Dział Węglowy

Komunikat 49

Nadeszło 28 stycznia 1932

W poprzednich artykułach daliśmy opis własności fizyko-chemicznych polskich węgla koksujących, podkreślając ich cechy ujemne w porównaniu z właściwymi węglami koksowniczymi. Następnie opisaliśmy piec Wölblinga, który dzięki opracowanej przez nas metodzie badania kokсів laboratoryjnych, daje koks, mogący co do swych własności całkowicie odpowiadać reprodukowanemu w technice.

Z kolei przystąpiliśmy do poznania wpływu różnych czynników natury fizycznej, jak też i składu mieszanin, na jakość produkowanego koksu. W ten sposób staraliśmy się znaleźć optymalne warunki tworzenia się koksu z niezbyt przydatnego do tego celu węgla gazowego spiekającego. Jest rzeczą znaną, że jakość koksu zależy przede wszystkim od własności użytych węgla, występują tu jednak również wpływy natury mechanicznej i fizycznej, jak sposobu przygotowania węgla, rozdrobnienia, wymieszania, ubicia i t. p. Duże znaczenie wreszcie mają warunki prowadzenia samego procesu dystylacji.

Pierwszorzędną też rolę może odgrywać odpowiednio dobrany skład mieszanin materiałów wprowadzanych do pieca koksowniczego. Zagadnienie to sprowadzić się może bądź to do mieszania ze sobą różnych rodzajów węgla, bądź to przez dodawanie do nich półkoksu. Jest rzeczą oczywistą, jeżeli chodzi o mieszanie ze sobą węgla, że poszczególnych rozwiązań może być bardzo wiele, np. mieszane

mogą być ze sobą węgle koksownicze o różnej zdolności spiekania, prężności wydymania i odporności termicznej bituminów. Poza to w grę mogą wchodzić mieszaniny, w których węgle koksownicze mieszane być mogą z węglami chudymi lub też węglami gazowo-płomiennymi. Rzecz prosta, nie mogliśmy się zajmować wszystkimi temi zagadnieniami i ograniczyliśmy się do opracowania tylko tych tematów, które mogą mieć praktyczne znaczenie dla koksownictwa polskiego, lub służyć do teoretycznego wyjaśnienia samego procesu koksowania. To też zbadaliśmy przebieg koksowania mieszanin węgla gazowych spiekających, następnie zbadaliśmy mieszaniny węgla gazowo spiekających z węglami koksowniczymi, wreszcie opierając się na wynikach podanych przez poprzednich badaczy, dotyczących węgla górnośląskich, przeprowadziliśmy doświadczenia mające wykazać jakość koksu, otrzymanego z mieszanin węgla gazowo spiekających z półkoksem.

Zajęliśmy się w pierwszym rzędzie zbadaniem wpływu czynników fizycznych. Zadanie to jest dość złożone, ponieważ czynniki te działają równocześnie i bardzo często działanie ich jest wprost przeciwne w skutkach. Staraliśmy się tę trudność usunąć w miarę możliwości w ten sposób, że utrzymując wszystkie inne warunki jako stałe, badaliśmy kolejno wpływ każdego z tych czynników. Badania te prowadziliśmy w dwóch kierunkach. Przede wszystkim wykonywaliśmy odpowiednie

doświadczenia w piecu Wölblinga, szukając optymalnych warunków działania poszczególnych czynników na jakość otrzymywanego koksu. Następnie po znalezieniu optymalnych warunków działania wszystkich czynników, a więc nie tylko działania warunków fizycznych, ale i składu mieszanin, powtórzyliśmy nasze doświadczenia w koksowniach na Górnym Śląsku, posługując się piecami Otto, Koppersa i Müllera.

Szybkość ogrzewania.

Dla kilku węgli gazowych górnośląskich, stosowanych dzisiaj w koksownictwie, (których charakterystykę podano w tabelicy I) przeprowadziliśmy próby koksowania w piecu

TABLICA 1.

Charakterystyka użytych węgla górnośląskich.

Znak węgla	Wilgoć	Popiół	Próba koksowania		Liczba spiekania ²⁾
			Koks ¹⁾	Lotne części ¹⁾	
I	10,5	7,2	67,0	33,0	51,6
II	9,3	6,2	66,8	33,2	33,2
III	9,5	6,8	67,8	32,2	49,5

Wölblinga, stosując różne szybkości ogrzewania 1, 2, 3, 4, 5° C/min, przyczem w końcowej temperaturze koks utrzymywano w piecu 1 h. Celem tych doświadczeń było poznanie optymalnej szybkości ogrzewania dla tego typu węgla. Dzięki możliwości dokładnego regulowania temperatury w opisanym poprzednio piecu Wölblinga można to było z dużą ścisłością przeprowadzić. Otrzymane koksy poddawano badaniu wytrzymałości mechanicznej w bębnie obrotowym w sposób wyżej opisany.

TABLICA 2.

Wpływ szybkości ogrzewania na jakość koksu. (Węgiel I).

Szybkość ogrzewania	Próba bębnowa Fracja koksu w %		
	≥ 40 mm	40—10 mm	< 10 mm
1°/min	65,7	4,6	29,7
2°/min	85,2	2,7	12,1
3°/min	80,6	5,6	13,8
5°/min	51,6	38,7	9,7

1) Liczono na substancje suszoną w 105° i bezpopiołową.

2) Oznaczona metodą B. Rogi.

Tablice 2, 3 i 4 podają wyniki wytrzymałości mechanicznej dla 3 węgla.

TABLICA 3.

Wpływ szybkości ogrzewania na jakość koksu. (Węgiel II).

Szybkość ogrzewania	Próba bębnowa Fracja koksu w %		
	> 40 mm	40—10 mm	< 10 mm
1°/min	67,6	7,2	25,2
2°/min	82,6	8,4	9,0
3°/min	72,8	18,6	8,6
4°/min	62,4	29,3	8,3
5°/min	56,0	36,4	7,6

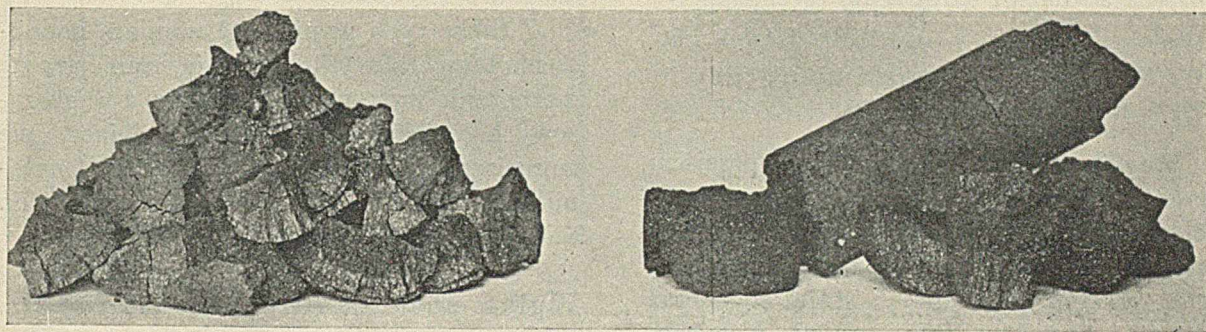
TABLICA 4.

Wpływ szybkości ogrzewania na jakość koksu. (Węgiel III).

Szybkość ogrzewania	Próba bębnowa Fracja koksu w %		
	> 40 mm	40—10 mm	< 10 mm
1°/min	79,0	2,5	18,5
2°/min	90,1	5,1	4,8
5°/min	59,6	37,7	2,7

Z tabelicy tej widzimy, że szybkość ogrzewania wywiera ogromny wpływ na jakość koksu otrzymanego z pieca Wölblinga. Optimum ogrzewania dla badanych węgla w naszych warunkach wynosi 2°/min. Ogrzewanie wolniejsze (1°/min) daje koks w dużych kawałkach z małą ilością rys i pęknięć, natomiast gorzej zlepiony i bardzo łatwo ścierny, (frakcja poniżej 10 mm wynosi przeszło 25%). W tym przypadku część substancji bitumicznych, powodujących zlepianie i spiekanie się koksu, z powodu zbyt wolnego ogrzewania przed i w okresie plastyczności, rozkłada się przed zmiękaniem całej masy węgla i nie zdąży zlepić poszczególnych jego cząstek nietopniejących. Przeciwnie w razie zbyt szybkiego ogrzewania, np. 5°/min, nastąpiło wprawdzie dobre zlepianie się cząstek węgla, natomiast wskutek znacznej szybkości wydzielania się gazu, który musiał torować sobie drogę wśród jednolitej masy koksu, oraz wskutek gwałtownej rozszerzalności termicznej tworzyły się w koksie rysy i pęknięcia, powodujące jego nadmierną łupliwość (frakcja II wynosi około 38%).

Dla lepszej ilustracji podajemy fotografie dwóch koksów, otrzymanych z tego samego węgla przy bardzo wolnym ($1^{\circ}/min$) i szybkości ogrzewaniu ($5^{\circ}/min$).

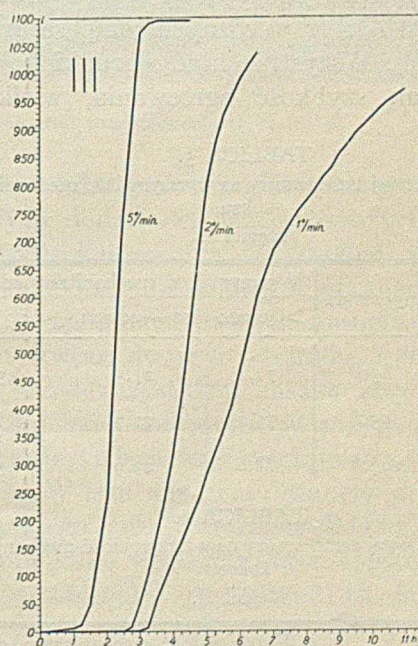
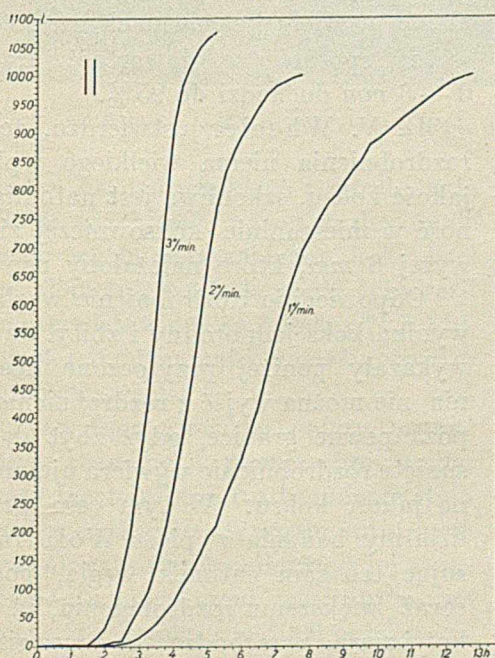


Rycina 1. Fotografia koksów z piecu Wölblinga. Zmienna szybkość ogrzewania węgla.

Należy zaznaczyć, że w obecnych urządzeniach technicznych nie da się osiągnąć tak wielkich prędkości ogrzewania, jakie mogliśmy stosować w piecu Wölblinga np. $5^{\circ}/min$. Wogóle przebieg procesu ogrzewania poszczególnych warstw węgla, znajdujących się w piecu Wölblinga z natury rzeczy zachodzić musi inaczej, niż w urządzeniach technicznych. Stąd też wypływa, że koksownie, przerabiające węgiel górnośląski nie mogą

zostawić, można w tym piecu otrzymać koks porównywalny pod względem jego wytrzymałości z koksem technicznym. Ponieważ w badaniach, które stanowią treść tej części naszej pracy, nie chodziło nam o reprodukcję koksów porównywalnych z technicznymi, prowadziliśmy w piecu Wölblinga koksowanie, stosując warunki optymalne.

Prowadząc wyżej opisane doświadczenia, badaliśmy równocześnie przebieg odgazowa-



Rycina za i b. Przebieg szybkości odgazowania węgla II i III dla różnych prędkości ogrzewania.

otrzymać koksów, posiadających taką samą wytrzymałość mechaniczną, jak koks otrzymany przez nas w piecu Wölblinga, przy zachowaniu optymalnych warunków doświad-

nia węgla, notując co 15 minut ilość wywiązywanego gazu, oraz temperaturę wewnątrz retorty. Z otrzymanych liczb sporządzono odpowiednie wykresy, odcinając na osi od-

ciętych czas trwania dystylacji, na osi rzędnych odpowiednie przyrosty ilości gazu w litrach. Dla przykładu podajemy poniżej przebieg odgazowania dla węgla II i III dla różnych szybkości ogrzewania (rycina 2).

Wpływ końcowej temperatury koksowania.

Węgiel poddany koksowaniu po przejściu przez stan plastyczności, zamienia się na półkoks, który w miarę podnoszenia temperatury wskutek termicznego rozkładu zawartych w nim substancyj, staje się coraz gęstszy i twardszy. Równocześnie wywiązujące się w tym procesie części lotne, szukając drogi przejścia, tworzą rysy i pęknięcia w masie koksu. W technice prowadzi się proces koksowania w temperaturach możliwie wysokich ponad 1000^o, celem zwiększenia prędkości koksowania i otrzymania produktu możliwie najbardziej odgazowanego. Jednakowoż chcieliśmy dla naszych węgli zbadać, w jaki sposób zmienia się wytrzymałość mechaniczna koksu w zależności od końcowej temperatury. Przeprowadziliśmy badania dla dwóch węgli, stosowanych w koksowniach na Górnym Śląsku, poddając je koksowaniu w piecu Wölblinga w różnych temperaturach końcowych. Wszystkie inne warunki koksowania, jak szybkość ogrzewania, wielkość

ziarna węgla użytego do koksowania, dodatek wody i ubijanie pozostawały niezmienione. Otrzymane koksy poddawaliśmy próbie bębnowej. Wyniki tej próby zestawiono w tablicy 5 i 6.

Z tablic tych wynika, że w miarę podnoszenia temperatury koksowania, zmniejsza się nieznacznie wytrzymałość koksov z węgla gazowych spiekających, uwidaczniająca się zmniejszoną frakcją powyżej 40 mm, natomiast polepsza się znacznie wytrzymałość na ścieranie.

Wpływ stopnia rozdrobnienia węgla.

Znaczny wpływ na jakość otrzymanego koksu ma odpowiednie rozdrobnienie węgla koksowniczego. Oddawna uznano, że nie można załadowywać do pieców kawałków węgla różnej wielkości, przychodzących wprost z kopalni, lecz że, chcąc otrzymać koks możliwie jednorodny, należy węgiel poddać wstępnej obróbce, jak sortowanie, usuwanie z węgla na drodze suchej pyłu, zawierającego najwięcej fuzytu i części mineralnych, mycie i odpowiednie rozdrobnienie.

W technice stosuje się naogół węgiel rozdrobniony od 0 — 10 mm, przyczem rozdrobnienie w wielu koksowniach uskutecznia się w ten sposób, że zawartość frakcji od 0 — 3 mm dochodzi do 95%.

R. V. Wheeler¹⁾ stwierdza, że stopień rozdrobnienia niema wielkiego wpływu na jakość koksu, szkodliwą jest natomiast obecność w mieszaninie koksowniczej ziaren powyżej 6 mm, które należałoby usuwać.

Odpowiednie rozdrobnienie węgla daje w wyniku koks jednorodny i zbity. Jak jednak wykazały poniżej przytoczone doświadczenia, nie można wyjść z rozdrobnieniem węgla poza pewne granice, gdyż zbyt daleko posunięte rozdrobnienie wywiera ujemny wpływ na jakość koksu. W tym celu przeprowadziliśmy badania w piecu Wölblinga koksując ten sam gatunek węgla, poddawany coraz większemu rozdrobnieniu, aż do wielkości ziarna przechodzącego przez sito o 1000 i 7000 oczek/cm².

Wyniki wytrzymałości mechanicznej koksu podajemy w tablicy 7.

TABLICA 5.

Wpływ końcowej temperatury na wytrzymałość mechaniczną koksu.

Węgiel I.

L. p.	Temperatura	Wytrzymałość mechaniczna koksu		
		> 40 mm	10 — 40 mm	< 10 mm
1	850 ^o	72,2	21,5	6,3
2	950 ^o	71,2	22,7	6,1
3	1050 ^o	68,6	29,9	1,5

TABLICA 6.

Wpływ końcowej temperatury na wytrzymałość mechaniczną koksu.

Węgiel II.

L. p.	Temperatura	Wytrzymałość mechaniczna koksu		
		> 40 mm	10 — 40 mm	< 10 mm
1	800 ^o	80,6	12,3	7,1
2	900 ^o	78,8	14,0	7,2
3	1000 ^o	75,1	22,7	2,2

¹⁾ Coke for blast furnaces. London. (1931).

TABLICA 7.
Wytrzymałość mechaniczna koksu w zależności od stopnia rozdrobnienia węgla.

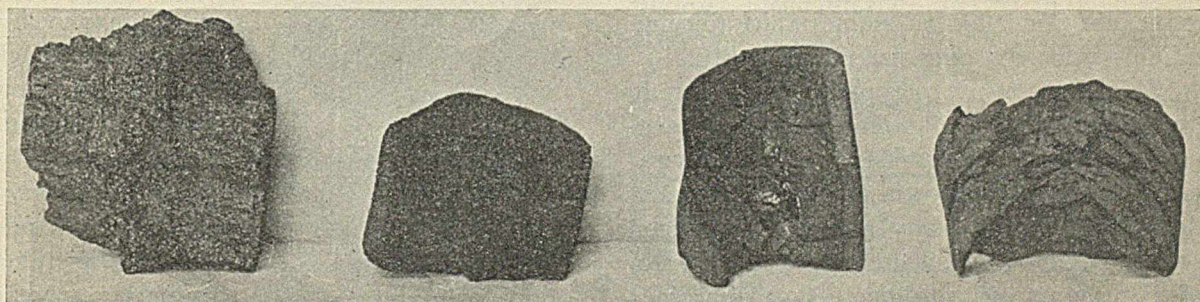
L. p.	Stopień rozdrobnienia węgla	Próba bębnowa koksu		
		> 40 mm	40 — 10 mm	< 10 mm
1	0 — 3 mm	79,1	13,4	7,5
2	0 — 2 mm	85,6	6,5	7,9
3	0 — 1 mm	90,1	1,5	8,4
4	poniżej 1000 oczek/cm ²	72,5	14,1	13,4
5	poniżej 7000 oczek/cm ²	0,0	26,7	73,3

Z tablicy 7 wynika, że z rosnącym rozdrobnieniem od 0 — 3 i 0 — 1 mm wzrasta jednorodność, a zarazem wytrzymałość mechaniczna koksu (frakcja powyżej 40 mm od 79 — 90%), natomiast właściwa ścieralność pozostaje prawie niezmieniona. W miarę dalszego rozdrobnienia wytrzymałość mechaniczna zaczyna gwałtownie spadać tak, że

Musimy tutaj podkreślić znaczenie usuwania pyłu węglowego z mialu koksowniczego przed płózką, względnie przed koksovaniem. Frakcja ta bowiem jest nie tylko szkodliwa ze względu na skoncentrowaną w niej zawartość fuzytu i części mineralnych, lecz także ze względu na silnie rozwiniętą powierzchnię bardzo drobnego pyłu węglowego.

Koksowanie mieszanin węgla kamiennych.

W koksownictwie oddawna stosowane jest mieszanie różnych rodzajów węgla, a w ostatnich czasach również dodawano do nich półkoksu, oraz węgla niespiekających. Problem ustalenia najodpowiedniejszej mieszaniny nie należy do łatwych i nie może mieć jakiegoś jednego rozwiązania dla wszystkich typów węgla. Ustalenie stosunków różnych gatun-



Rycina 3. Koksy otrzymane z węgla o różnym stopniu rozdrobnienia (1, 3, 4, 5).

w przypadku bardzo wielkiego rozdrobnienia (sito o 7000 oczek/cm²) nawet z doskonale koksującego węgla otrzymaliśmy koks bardzo słabo zlepiony. Na załączonej fotografii (rycina 3) przedstawione są 4 koksy (1,3,4,5), z których 4 i 5 otrzymany został z bardzo rozdrobnionych węgla.

Przyczyny tego zjawiska należy szukać w zbyt dużym rozwinięciu powierzchni węgla, która przez mechaniczne rozdrobnienie stała się tak duża, że zawarte w węglu substancje bitumiczne nie są w stanie całkowicie jej związać. W badaniu powyższym zaszliśmy z rozdrobnieniem tak daleko (do 7000 oczek/cm²), ażeby uwypuklić szkodliwą rolę zbyt rozwiniętej powierzchni pyłu węglowego w procesie tworzenia koksu, zdawaliśmy sobie jednak sprawę, że w mieszaninie koksowniczej pyłu, o tak daleko idącym rozdrobnieniu, może być bardzo niewiele.

ków węgla w mieszaninie, względnie użycie innych dodatków, oraz sposób prowadzenia procesu koksowania muszą być rozwiązane w każdym poszczególnym przypadku.

W badaniach naszych musieliśmy temat sam zwięzić do pewnych granic i powodować się przede wszystkim zasadą zbadania różnych typów mieszanin w przypadku węgla górnośląskich, a więc węgla gazowo spiekających. W tem znaczeniu stanęły przed nami trojakiemu rodzaju możliwości: 1) badanie mieszanin kilku węgla gazowych spiekających, o różnej zdolności spiekania, 2) zbadanie wpływu dodatku węgla koksowniczych dobrze spiekających, w Polsce niewydobywanych, 3) zbadanie wpływu dodatku półkoksu do węgla gazowych spiekających.

Pomijając narazie rozważanie teoretyczne zaznaczyć musimy, że zagadnienie mieszanin węgla mogło dać dwojakiego rodzaju roz-

wiązanie: albo mieszanina węgla mogłaby dawać koks o własnościach, zmieniających się wprost proporcjonalnie do składu tej mieszaniny, albo przeciwnie wykazujących odchylenia dodatnie lub ujemne od prawa addytywności. Oczywiście w przypadku odchylenia ujemnych dodawanie danego materiału byłoby niewskazane. Odchylenia dodatnie skłaniałyby do wynalezienia stosunków mieszaniny, dającej koks tej samej, albo nawet lepszej jakości.

TABLICA 8.
Charakterystyka użytych węgla K i R.

Znak węgla	Wilgoć	Popiół	Próba koksowania		Liczba ²⁾ spiekania
			Koks ¹⁾	Lotne części	
K	2,7	3,5	63,1	36,9	41,2
R	4,0	5,9	62,6	37,4	11,3

Wyjątek stanowić może przypadek, kiedy z braku węgla dobrze spiekających stosuje się mieszanie z gatunkami słabiej spiekającymi, mimo wyraźnego pogarszania produktu.

Z takim właśnie przypadkiem mamy do czynienia w przypadku koksowania mieszanin węgla gazowego koksującego K, używanego w jednej z koksowni na Górnym Śląsku, do którego dodawaliśmy w różnych ilościach prawie zupełnie niekoksującego węgla R. Poniżej przytaczamy tabelicę 8, zawierającą charakterystykę własności użytych węgla.

Odpowiednie mieszaniny przygotowywaliśmy podwyższając zawartość węgla R co 10%, aż do 50% jego zawartości w węglu K. Po skoksowaniu tych mieszanin, badaliśmy wytrzymałość mechaniczną otrzymanego koksu, przyczem wyniki badań przedstawiono w tabelicy 9, oraz na wykresie (rycyna 5), gdzie na osi odciętych podano procentowy skład mieszaniny, na osiach rzędnych wytrzymałość mechaniczną koksów otrzymanych z tych mieszanin.

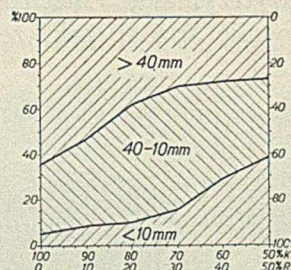
Z tabelicy 8 i wykresu wynika, że o ile dodatek węgla R do węgla K nie przekracza 30%, własności otrzymanego z tej mieszaniny koksu zmieniają się powoli i nieznacznie. Dodatek większej ilości węgla R pogarsza już widocznie wytrzymałość mechaniczną koksu.

TABLICA 9.

Wytrzymałość mechaniczna koksu z mieszanin węgla K i R.

L. p.	Węgiel koksujący K %	Węgiel niekoksujący R %	Próba bębnowa		
			Fracja koksu w %		
			> 40 mm	40—10 mm	< 10 mm
1	100	—	73,3	21,7	5,0
2	90	10	71,9	19,4	8,7
3	80	20	70,1	19,9	10,0
4	70	30	62,1	21,9	16,0
5	60	40	47,5	22,9	29,6
6	50	50	35,7	25,2	39,1

Powyższe doświadczenia wskazują, że, sporządzając odpowiednie mieszaniny, można znacznie rozszerzyć skalę węgla, używanych w koksownictwie, wyzyskując węgiel nawet zupełnie niespiekający.



Rycyna 4. Krzywa wytrzymałości mechanicznej koksu otrzymanego z mieszanin węgla K i R.

Co się tyczy otrzymywania koksu z mieszanin węgla gazowych o mniejszej lub większej zdolności spiekania, to mieliśmy możliwość dojść do pewnych ogólnych wniosków na podstawie wyników ekspertyz, wykonanych dla kilku koksowni górnośląskich, którym chodziło o zastosowanie w koksownictwie, jako dodatków, węgla z pokładów gorszych.

Pomijając szczegóły otrzymanych wyników, stwierdziliśmy ogólnie na całym szeregu przykładów istnienie proporcjonalności prostej między wytrzymałością koksu a procentowym składem danej mieszaniny. Oczywiście proporcjonalność ta jest zachowana tylko w pierwszym przybliżeniu, co stanie się zrozumiałe, jeżeli przyjąć złożony charakter procesu, zachodzącego w piecu, oraz wpływ wielu czynników przypadkowych, mogących powodować znaczne odchylenia. Addytywność ujawnia się szczególnie u takich typów węgla zmieszanych ze sobą, które własnościami, a więc liczbą spiekania, nieznacznie tylko odbiegają od siebie. Odchylenia od prawa addytywności są natomiast tem większe, im użyte materiały wykazują większe różnice między sobą. Również gorzej przedstawiają się te stosunki przy porównywaniu liczb na

¹⁾ Liczono na substancję suszoną w 105°, bezpopiołową.

²⁾ Oznaczone według metody B. Rogi.

ścieralność, a zatem dotyczących frakcji poniżej 10 mm. Jeżeli jednak chodzi o pierwsze przybliżenie, doświadczenia, wykonane w piecu Wölblinga nad wspomnianymi mieszaninami, przemawiały raczej za przyjęciem założenia, że w przypadku mieszania węgla jednakowego typu gazowo-spiekających jakość otrzymanego koksu spada wprost proporcjonalnie do procentowej zawartości węgla gorszego. Przeprowadzone ostatnio przez nas badania w skali technicznej (część VI) wykazały jednak dodatni wpływ dodatku węgla słabiej speikającego na jakość koksu.

Wyniki tych doświadczeń doprowadzają do wypowiedzenia przypuszczenia, że naogół w badanych węglach zachodzi w pewnych przypadkach poprawa jakości koksu przez dodatek węgla gazowo-spiekającego o gorszej liczbie spekania. Jeżeli jednak przed daną koksownią stoi zagadnienie konieczności oszczędnego użytkowywania swego najlepszego pokładu, wówczas skład mieszaniny może być w pierwszym przybliżeniu obliczony na podstawie prawa addytywności.

Koksowanie mieszanin węgla górnośląskich gazowych speikających z typowymi węglami koksowniczymi.

A. Dodatek węgla westfalskiego.

Poprzednie doświadczenia wykonane były z mieszaninami węgla mniej więcej jednego typu, to też w rezultacie otrzymywaliśmy koks odbiegający właściwie niewiele od koksu, otrzymanego z węgla jednego pokładu. Znaczniejszy dodatek węgla słabiej koksującego nawet obniżał jakość koksu. Znaczną poprawę można dopiero osiągnąć przez zastosowanie mieszanin takich węgla, które się własnościami uzupełniają.

W ten sposób dla węgla gazowych o znacznej ilości lotnych części, a nieposiadających prężności wydymania, byłby najodpowiedniejszy dodatek węgla tłustego, o dużej prężności wydymania i małej zawartości lotnych części. Jakkolwiek takich węgla w naszym zagłębiu nie mamy, to jednak przeprowadzenie badań nad odpowiednimi mieszaninami uważaliśmy za wskazane z tego względu, że w przypadku potrzeby fabrykacji specjalnie wysokowartościowego koksu mogłaby być mowa o sprowadzeniu pewnej ilości potrzebnego węgla z zagranicy.

Poniżej podana tablica 10 przytacza charakterystykę fizyko-chemiczną użytych węgla.

TABLICA 10.

Własności węgla gazowo-spiekającego i typowego węgla koksowniczego.

Rodzaj węgla	Wilgoć	Popiół	Próba kokso- wania		Liczba speka- nia ²⁾
			koks ¹⁾	części lotne ¹⁾	
W. Westfal- ski R	0,51	3,31	74,1	25,9	59,7
W. Górnoślą- ski D	2,8	4,5	63,8	36,2	36,7

Wykonaliśmy koksowanie w piecu Wölblinga dla dwóch seryj mieszanin, jedna z dodatkiem 5, 10, 15 i 20% węgla westfalskiego o rozdrobieniu mieszaniny od 0 — 4 mm, druga serja o podobnym składzie lecz o rozdrobieniu znacznie mniejszem od 0—1 mm. Otrzymany koks poddano badaniu wytrzymałości mechanicznej, przyczem wyniki zestawiono w tablicach 11 i 12.

TABLICA 11.

Wytrzymałość mechaniczna koksov, otrzymanych z węgla górnośląskiego z dodatkiem węgla westfalskiego.

(Węgle o rozdrobieniu 0 — 4 mm).

Lp.	Górnośląski węgiel koksowniczy D	Westfalski węgiel koksowniczy	Próba bębnowa Frakcja koksu w %		
			> 40 mm	40 — 10 mm	< 10 mm
1	100	—	70,0	18,5	11,5
2	95	5%	79,1	13,4	7,5
3	90	10 „	89,2	2,7	8,1
4	85	15 „	92,1	0,7	7,2
5	80	20 „	92,2	0,8	7,0

TABLICA 12.

Wytrzymałość mechaniczna koksov, otrzymanych z węgla górnośląskiego z dodatkiem węgla westfalskiego.

(Węgle o rozdrobieniu 0 — 1 mm).

Lp.	Górnośląski węgiel koksowniczy D	Westfalski węgiel koksowniczy %	Próba bębnowa Frakcja koksu w %		
			> 40 mm	40 — 10 mm	< 10 mm
1	100	—	75,0	11,5	13,5
2	95	5	88,9	2,7	8,4
3	90	10	92,5	1,4	6,1
4	85	15	94,0	0,5	5,5
5	80	20	94,2	0,4	5,4

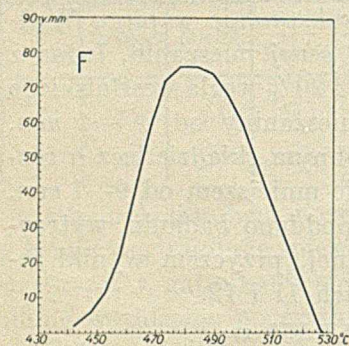
¹⁾ Liczone na substancję suszoną w 105° i bezpopiołową.

²⁾ Oznaczone metodą B. Rogi.

Koksowaniu poddaliśmy mieszaninę górnośląskiego węgla stosowanego w koksownictwie z dodatkiem westfalskiego węgla koksującego.

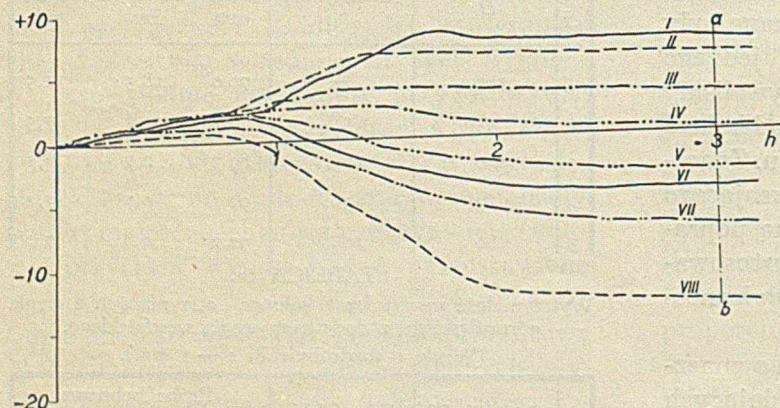
Z tablicy wynika, że w miarę dodawania węgla westfalskiego wzrasta wybitnie wytrzymałość mechaniczna koksu. Bardzo znaczną poprawę uzyskuje się z mieszaniny zawierającej 10% węgla koksowniczego. Oczywiście dalszy dodatek węgla lepszego wpływa na dalsze polepszenie koksu, lecz w stopniu stosunkowo nieznacznym, wobec tego jest mało prawdopodobnym, aby się mogło opłacać technicznie.

Znacznie wyższe liczby dla mieszanin o tym samym składzie w tablicy 12 tłumaczą się większą jednorodnością mieszaniny, uzyskiwanej z węgla lepiej rozdrobionych.



Rycina 5. Krzywa plastyczności węgla karwińskiego.

B. Dodatek koksowniczego węgla karwińskiego:



Rycina 6. Krzywe prężności wydymania mieszanin węgla górnośląskiego z karwińskim.

Znacznie bardziej interesujące z punktu widzenia możliwości praktycznego zastosowania było zbadanie wpływu dodatku koksowniczego węgla karwińskiego.

Ponieważ własności górnośląskich węgli spiekających były wyczerpująco omówione w artykule II-gim, zajmiemy się tutaj bliższą charakterystyką węgla karwińskiego F, którego użyliśmy jako dodatku.

Jest to węgiel o zawartości 18,8% lotnych części, należący zatem do grupy węgla koksowniczych. Posiada liczbę spiekania 52,6. Z załączonego poniżej wykresu krzywej plastyczności widzimy, że stan plastyczny przebiega u tego węgla dość intensywnie w szerokich granicach temperatur, świadczących o dużej wytrzymałości termicznej bituminów. Węgiel F zbadany w aparacie Korten-Koppersa wykazał dużą prężność wydymania. Węgiel F posiada zatem te wszystkie wyżej wspomiane dodatnie cechy, by mógł być w pewnym dodatku doskonałym materiałem, wypełniającym braki węgla gazowych górnośląskich.

W związku z tem przeprowadziliśmy studia nad prężnością wydymania mieszanin o coraz większej zawartości węgla wydymającego F.

Poniżej załączamy wykres (rycina 6) krzywych prężności wydymania węgla K, F, przyczem dla przejrzystości obrazu wykres ten został w kierunku osi rzędnych powiększony czterokrotnie.

Na rycinie 6 podana jest równocześnie obok zależność względna prężności wydymania od składu mieszanin, przyczem jako po-

szczególne punkty krzywej podano wielkości odcinków zakreślonych na osi rzędnych po 3 godzinach pomiaru. Z wykresu powyższego widzimy, że prężność wydymania węgla F, maleje szybko w miarę wzrastania zawartości węgla niewydymającego. Z drugiej zaś strony nieznaczne nawet dodatki węgla wydymającego F zmniejszają szkodliwe kurczenie się górnośląskiego węgla K. podczas koksowania.

Przeprowadziliśmy w piecu Wölblinga koksowanie podwójnych mieszanin węgla gazowego średnio spiekającego, koksującego z 10 i 20% dodatkiem koksowniczego węgla karwińskiego.

TABLICA 13.

Wytrzymałość mechaniczna koksov otrzymanych z węgla górnośląskiego z dodatkiem węgla karwińskiego.

L. p.	Skład mieszaniny		Wytrzymałość koksu		
	Węgiel górnośląski K	Węgiel karwiński F	Próba bębnowa		
			> 40 mm	40—10 mm	< 10 mm
1	100	—	75,1	12,7	12,2
2	90	10	91,3	3,8	4,9
3	80	20	94,4	1,5	4,1

Z wyników zestawionych w tablicy 13 widzimy, że 10% dodatek węgla karwińskiego może mieć bardzo duży wpływ na wytrzymałość mechaniczną otrzymanego koksu z węgla górnośląskiego gazowego. 20%-wy dodatek podnosi wartość frakcji powyżej 40 mm z 75,1% do 94,4%. Równocześnie maleje właściwa ścieralność.

Dodatek półkoksu.

Omawiając poprzednio własności węgla koksujących stwierdziliśmy, że łupliwość naszego koksu spowodowana jest między innymi, że węgle górnośląskie używane w koksowni posiadają zbyt dużą ilość lotnych części, niespadającą poniżej 30%. Jeżeli idzie o poprawę koksu przez zmianę natury materiału poddawanego koksowaniu, to byłoby najracjonalniej zmniejszyć procentową zawartość lotnych części przez dodatek środka „odchudzającego”, np. węgla chudego, zawierającego 13—18% lotnych części, przyczem pożądane byłoby występowanie u tego węgla pewnej, chociażby nieznacznej prężności wydymania. Tak się jednak zdarzyło, że dwa zagłębia europejskie, Saar i górnośląskie, gdzie dodatek węgla chudego do węgla używanego w koksownictwie mógłby posunąć znacznie naprzód zagadnienie poprawy koksu, złóż chudego węgla nie posiadają. Podjęte badanie celem znalezienia sztucznego środka odchudzającego doprowadziło do zastosowania półkoksu¹⁾. Użycie półkoksu ma tę dużą zaletę, że ilość lotnych części można do pewnego stopnia przy otrzymywaniu półkoksu regu-

lować, prócz tego do otrzymania półkoksu można stosować zarówno węgle koksujące, jak też i niekoksujące, co znacznie rozszerza skalę węgla, mogących znaleźć zastosowanie w koksownictwie. Wadą tego materiału jest brak substancyj bitumicznych, co nie pozwala na większy dodatek półkoksu. Bitumiczne substancje węgla nie mogłyby zlepiać zbyt wielkiej ilości obcego obojętnego materiału.

Wychodząc z tego założenia, że w naszych warunkach dodatek półkoksu jest jednym z najistotniejszych środków, prowadzących do zmniejszenia procentowej zawartości lotnych części, a tem samym do poprawienia jakości koksu, przeprowadziliśmy dla całokształtu systematyczne badania nad kilku naszymi koksującymi węglami, mimo, że prace, jak zaznaczyliśmy na wstępie, były w tym kierunku poczynione przez innych autorów.

Do otrzymania półkoksu użyliśmy węgla gazowego słabo spiekającego. Własności takiego półkoksu, jako dodatku, nie ustępują własnościom półkoksu, otrzymanego z węgla dobrze spiekającego. Bardzo ważną rolę odgrywa natomiast temperatura, w jakiej półkoks został otrzymany, od niej bowiem zależy z jednej strony stopień odgazowania węgla z drugiej, stopień rozwinięcia powierzchni półkoksu. Aby to zjawisko ilościowo określić, przeprowadziliśmy kolejno w piecu Wölblinga koksowanie mieszanin węgla G. Sl.

TABLICA 14.

Wpływ dodatku półkoksu.

L. p.	Węgiel koksowniczy	Półkoks z węgla H do-dany w ilości %	Temperatura otrzymania półkoksu	Próba bębnowa Frakcja koksu w %		
				40 mm	40—10 mm	10 mm
1	100	—	—	82,6	3,6	13,8
2	90	10	475	90,6	1,9	7,5
3	90	10	500	89,9	3,4	6,7
4	90	10	600	72,4	1,8	25,8

gazowych spiekających z 10%-wym dodatkiem półkoksov, otrzymanych w piecu Wölblinga w temperaturach 475°, 500° i 600°. Tablica 14 podaje wyniki badań wytrzymałości mechanicznej poszczególnych koksov.

Z tablicy wynika, że optymalne własności posiada półkoks otrzymany w t 475—500°. Zastosowanie wyższej temperatury półkokso-

¹⁾ W. Świątosławski, Fuel 9 564—566 (1930).

wania ma wpływ niekorzystny na jakość koksu.

Do dalszych doświadczeń nad wpływem procentowej zawartości tego dodatku użyliśmy półkoksu, otrzymanego w optymalnych warunkach, zawierającego około 19% lotnych części. Okazało się że zawartość półkoksu w mieszaninie nie powinna przekraczać 15%, bez obawy o pogorszenie otrzymanego koksu.

Rzut oka na osiągnięte wyniki.

Opisane wyżej badania półtechniczne, wykonane w piecu Wölblinga doprowadzają do ciekawych wyników. Jeżeli więc chodzi o mieszanie węgla spiekających jednakowego typu, to w zasadzie badania nasze wykazują, że dla tego rodzaju mieszanin przyjąć można w pierwszym przybliżeniu występowanie zależności prostolinijowej pomiędzy składem mieszaniny, a jakością otrzymanego koksu, aczkolwiek możliwe jest również odchylenie dodatnie od prawa addytywności. Ponieważ całkowite reprodukcowanie procesu technicznego w piecu Wölblinga nie jest możliwe, wobec tego byłoby wskazane, aby sprawdzenie tej reguły mogło być wykonane w skali technicznej. Dodatek węgla koksowniczego o znacznej prężności wydymania i znacznej odporności na działanie termiczne w okresie plastycznym, okazał się w warunkach naszego doświadczenia bardzo korzystnym. Mamy tu do czynienia najwyraźniej z odchyleniami dodatnimi od prawa addytywności, przyczem z doświadczeń naszych wynika, że ilość dodatku, dająca optymalne korzyści nie jest wielka. Wobec tego mogłaby powstać kwestja polepszenia jakości koksu górnośląskiego drogą dodawania niewielkiej ilości węgla dobrze spiekających. Jest to sprawa przyszłych badań, oraz kalkulacyj technicznych, czy byłoby dogodniejszym sprowadzenie odpowiedniej ilości węgla wyższego gatunku z poza granic Polski. Badania geologiczne mogłyby wyjaśnić również, czy istnieje możliwość znalezienia i eksploatacji głębszych pokładów lepszego węgla koksowniczego.

Badania nasze potwierdzają wreszcie doświadczenia innych autorów, że dodatek pół-

koksu do naszego węgla daje również wyniki zadowalające. Obserwacje nasze jednak wyjaśniły z całą wyrazistością, że natura tego półkoksu musi być dokładnie poznana i dla każdego węgla, poddawanego koksowaniu muszą być ustalone optymalne warunki półkoksowania, aby stosowany dodatek służyć mógł istotnie do poprawy, a nie do pogorszenia jakości koksu. Jak z powyższego opisu wynika, zastosowane optymalne warunki fizyczne procesu koksowania uważać należy za słuszne w odniesieniu tylko do naszej instalacji, gdyż warunki w jakich przebiega proces w instalacjach technicznych muszą być z natury rzeczy inne. Wyniki naszych badań mogą służyć za ledwie drogowskazem do tego, w jakim kierunku winny iść usiłowania w technice.

RÉSUMÉ.

Les études demi-techniques effectuées dans le four de Wölbling, qu'on vient de décrire, ont donné des résultats intéressants. Lorsqu'il s'agit de mélanges de charbons qui s'agglutinent, d'un même type, nos études montrent qu'en principe pour ce genre de mélanges on peut admettre comme première approximation une relation linéaire entre la composition du mélange et la qualité du coke obtenu. Comme ce est impossible de reproduire dans le four de Wölbling, le procédé technique en entier, il serait désirable qu'on puisse vérifier cette règle à une échelle technique. Dans les conditions de nos expériences on a trouvé très avantageux d'ajouter du charbon cokéfiant ayant une tension de renflement considérable, de même qu'une grande résistance à l'action thermique dans la période plastique. Nous avons dans ce cas clairement à faire avec écarts positifs de la loi d'additionnalité; il résulte de nos expériences que la quantité ajoutée qui donne les plus grands avantages n'est pas grande. Par conséquent la question se pose de pouvoir améliorer la qualité du coke de Haute Silésie en y ajoutant un peu de charbons qui s'agglutinent bien. Il faut réserver aux études et aux calculs techniques futurs la question à savoir s'il ne serait pas plus avantageux d'importer de l'étranger une quantité convenable de charbon d'une qualité supérieure. Des recherches géologiques pourraient établir également s'il serait possible de trouver et l'exploiter des cruches d'un charbon cokéfiant meilleur à une profondeur plus grande.

Nos études confirment aussi les expériences d'autres auteurs dont il résulte que l'addition de demi-coke à notre charbon donne également des résultats satisfaisants. Nos observations ont cependant établi clairement que la nature de ce demi-coke doit être connue exactement et que pour chaque genre de charbon soumis à la cokéfaction il faut fixer les conditions les plus favorables de demi cokéfaction, pour que l'addition puisse servir en effet à une amélioration et non pas à un empêchement de la qualité du coke. Comme il résulte de la description précédente, les conditions physiques les plus favorables du procédé de cokéfaction doivent être considérée comme justes seulement par rapport à notre installation, car les conditions dans lesquelles le phénomène a lieu dans les installations techniques sont évidemment différentes. Les résultats de nos études ne peuvent à peine que servir comme indication de la voie dans laquelle il faut poursuivre les efforts de la technique.

Spostrzeżenia dotyczące ekstrakcji fenoli z olejów karbolowych.

Observations concernant l'extraction des phénols des huiles phénoliques.

JÓZEF DANKOWSKI

Nadeszło 20 lipca 1931

Jak wiadomo fenole ekstrahuje się z olejów karbolowych za pomocą 10—15% wodnego roztworu ługu sodowego. W praktyce proces ten odbywa się w następujący sposób: Do pewnej objętości roztworu $NaOH$ o określonej zawartości dodaje się tak obliczoną ilość oleju karbolowego o wiadomej zawartości fenoli, by cały sód związać z fenolem i krezolami; ewentualnie, daje się pewien nadmiar oleju karbolowego, by w ten sposób wyzyskać cały ług. Przez pewien czas całą zawartość dobrze się miesza, poczem pozostawia się ją w spokoju, otrzymując dwie warstwy: górną-oleistą, praktycznie pozbawioną fenoli i dolną — wodną, zawierającą roztwór fenolanu i krezolanów sodu, które się dokładnie oddziela. Olej pozbawiony fenoli idzie do fabrykacji preparatów smołowych, a wodny roztwór fenolanów rozcieńcza się wodą i dystyluje z parą wodną, zbierając kondensat do odbieralnika. Dystylację prowadzi się dotąd, aż próba fenolanu sodu przy dużym rozcieńczeniu wodą będzie dawać klarowną ciecz, co jest dowodem, że olej rozpuszczony w fenolanie został usunięty.

Przechodząc do opisu własnych spostrzeżeń zaznaczę, że w odbieralniku zbiera się czasem dość znaczna ilość odpędzonego w ten sposób oleju, a niekiedy fenolan sodu zaraz po oddzieleniu go od wyekstrahowanego oleju jest prawie bez oleistych części.

Podkreślić należy, że w obu wyżej wymienionych wypadkach dokładność oddzielenia tych cieczy była pilnie obserwowana. Nasuwa się więc pytanie: dlaczego zanieczyszczenie wodnego roztworu fenolanu olejem niezawsze jest jednakowe?

Czy nie wpływa na to jakość oleju — t. j. jaki olej był wzięty do ekstrakcji: czy lekki — zawierający przeważnie fenole lub średni, czy karbolowy — zawierający przeważnie krezole? Może wpływa na jakość otrzymanego fenolanu sodu ilość i koncen-

tracja ługu użytego do ekstrakcji oleju karbolowego?

Zauważono wszakże, że ekstrakcja jest dokładniejsza i oddzielanie się cieczy po ustaniu się jest szybsze, o ile używa się do ekstrakcji oleju nie zawierającego dużo naftaliny lub świeżo dystylowanego, co jest zrozumiałe, gdyż stary olej zawiera spolimerizowane substancje w postaci smołowych żywic i naftalin, które sprzyjają tworzeniu się emulsyj. Zauważono też, że jakość fenolanu zależna jest od sposobu prowadzenia ekstrakcji.

Wykonano dla przykładu dwie próby ekstrakcji: W pierwszej do określonej ilości kwasu karbolowego dodano obliczoną ilość 10—15% $NaOH$ nie od razu, lecz rozdzielono ją na trzy porcje i po każdym wymieszaniu usunięto z ekstraktora otrzymany fenolan do innego naczynia. W drugiej całą obliczoną ilość 10—15% $NaOH$ dodano od razu do określonej ilości oleju karbolowego. Otrzymany w ten sposób fenolan w drugiej próbie był znacznie lepszy, aniżeli w pierwszej.

Żeby usunąć źródło błędów, pochodzące od niejednorodności materiału, przyszykowano specjalnie do tego celu większe ilości roztworów, by można było posługiwać się nimi przez cały czas trwania prób.

Mając w ruchu fabrycznym fenolan sodu o zawartości około 30% kwasów karbolowych i chcąc operować przy próbach laboratoryjnych w warunkach zbliżonych do warunków istniejących w fabryce, spreparowano do tych prób wodne roztwory fenolanów sodu o zawartości 30% kwasów karbolowych.

Dla ułatwienia sobie pracy oleje karbolowe zostały spreparowane z fenolu, krezolu i solvent-nafty oczyszczonej lub putzöl'u (olej neutralny pochodzący z oleju karbolowego). Ekstrakcję olejów karbolowych prowadzono przy tych próbach nie zapomocą

lugu sodowego, a używając do tego celu 30%-owego fenolanu lub krezolanu sodu, niezawierającego wolnego $NaOH$, a to ze względu na wyniki, które otrzymano przy operowaniu podczas ekstrakcji niedostateczną ilością lugu. Niżej podaję opis jednej serji prób przeprowadzonych z fenolem rozpuszczonym w solvent-nafcie oczyszczonej i 30%-owym wodnym roztworem fenolanu sodu.

Celem zbadania, czy rzeczywiście nasz 30%-owy roztwór fenolu w solvent-nafcie posiada 30% kwasu karbolowego, wykonujemy następującą próbę:

Do miarowego cylindra na 250 cm^3 z doszlifowanym szklanym korkiem, w którym znajduje się dokładnie odmierzony 150 cm^3 $NaOH$ 10%, dolewamy 100 cm^3 naszego 30%-ego roztworu fenolu w solvent-nafcie i po zatkaniu korkiem zawartość cylindra dobrze klóćmy, a po ustaniu się cieczy zobaczymy, że warstwa wodna lugu będzie teraz wynosiła nie 150 cm^3 , ale już 180 cm^3 , zaś warstwa solvent-nafty będzie równała się 70 cm^3 , zamiast pierwotnych 100 cm^3 , co się zresztą zupełnie zgadza z założeniem, że całe $30\text{ g} = 30\text{ cm}^3$ fenolu, które były w solvent-nafcie, przeszły po skłóceniu do wodnej warstwy, tworząc tam z $NaOH$ fenolan sodu.

Jeżeli oddzielimy tę warstwę solvent-nafty od otrzymanego fenolanu sodu i powtórnie ją skłóćmy z świeżą porcją 150 cm^3 10%-ego lugu sodowego, to po ustaniu się cieczy nie zauważymy przyrostu objętości roztworu $NaOH$, co dowodzi, że solvent-nafta była wyekstrahowana dobrze już za pierwszym razem. Z tego widzimy, że o ile weźmiemy nadmiar lugu, to ekstrakcja jest całkowitą i, oczywiście, otrzymany fenolan sodu jest czysty bez zarzutu, (przy znacznym rozcieńczeniu wodą nie traci swojej klarowności i nie wydziela oleju). Weźmy teraz do ekstrakcji naszego 30%-ego roztworu fenolu w solvent-nafcie nie 10%-owy lug, lecz spreparowany do tego celu 30%-owy fenolan sodu, nie zawierający wolnego $NaOH$ i zróbmy 4 próby podane w tablicy 1.

We wszystkich próbach przezemnie wykonanych czas skłócania i ustawiania się cieczy był jednakowy. Skłócanie trwało 3 minuty, a ustawianie się cieczy trwało zwykle całą noc. Odczytywanie otrzymanych obje-

tości w cylindrach następowało na drugi dzień rano.

Po ustaniu się cieczy w cylindrach zaobserwowano następujące przyrosty objętości wodnego roztworu fenolanu sodu:

w 1-ym wypadku zamiast początk. 100 cm^3 odczytano 131 cm^3 (przybyło 31 cm^3), w 2-im wypadku odczytano 163 (przybyło 63), w 3-im wypadku odczytano 205 (przybyło 105) w 4-ym wypadku odczytano 234 (przybyło 134). Zbadawszy otrzymane w cylindrach ciecze po skłóceniu, zauważymy, na przykład, że w 4-ym wypadku w solvent-nafcie pozostało jeszcze 18% fenolu, a rozcieńczając lugiem wodną warstwę fenolu + fenolanu sodu zobaczymy, że z niego wytrąciło się 10% solvent-nafty.

Z powyższego widać, że o ile mamy niedostateczną ilość $NaOH$, to ekstrakcja nie jest całkowita, i że wolny fenol rozpuszczając się w wodnym roztworze fenolanu sodu jednocześnie powoduje rozpuszczanie się oleju (w danym wypadku — solvent-nafty) w danym roztworze fenolanu sodu i fenolu.

Operując 20%, 15%, 10% i 5%-owym roztworami fenolu w solvent-nafcie i 30%-ym wodnym roztworem fenolanu sodu otrzymamy inne wyniki, które podaję rubryki dalsze tablicy 1.

Dla 20% roztworu fenolu przyrosty wynosiły 19, 36, 56, względnie 70 cm^3 , dla 15%-ego 12, 25, 37 i 48 cm^3 , dla 10%-ego tylko 8 cm^3 , a dla 5% zaledwie 4 cm^3 .

Z powyższego widać, że rozpuszczalność fenolu, a razem z nim neutralnego oleju w wodnym roztworze fenolanu sodu spada w miarę użycia do ekstrakcji oleju karbolowego o mniejszej zawartości fenolu.

Celem zbadania, jak będą zachowywały się oleje karbolowe i „fenolany” sodu przy ekstrakcji prowadzonej w identyczny sposób jak opisane wyżej, ale zawierające już nie sam fenol, lecz i krezole, lub mieszanek fenolu z krezolami, wykonano kilka serji prób analogicznych które podaję: tablica 2 dla krezolanu sodu i tablica 3 dla mieszaniny równych części krezolanu i fenolanu.

Tablice 4, 5 i 6 podaję analogiczne trzy serje prób przedsięwziętych dla zbadania rozpuszczalności krezoli w wodnym roz-

PRZYROST OBJĘTOŚCI STU CM³ 30^{0/0}-ego WODNEGO ROZTWORU FENOLANÓW SODU (fenolanu, krezolanu i ich mieszaniny) PO SKŁÓCENIU Z SOLVENT-NAFTĄ OCZYSZCZONĄ LUB PUTZÖLEM (olej pokarbolowy) O WIADOMEJ ZAWARTOŚCI FENOLU LUB KREZOLI, UMYŚLNIE DO TEGO CELU W NICH ROZPUSZCZONYCH.

		100 cm ³ . FENOLANU SODU à 30 ^{0/0} C ₆ H ₅ OH (wodny roztwór)		100 cm ³ KREZOLANU SODU à 30 ^{0/0} KW. KARBOL. (wodny roztwór)		100 cm ³ FENOLANU + 50 ^{0/0} KREZOLANU SODU à 30 ^{0/0} KW. KARBOLOW. (wodny roztwór)	
		Przyrost objętości 100 cm ³ fenolanu sodu po skłóceniu:	W solw.-nafcie pozostało: % kwasu karbolow. wody	Przyrost objętości 100 cm ³ krezolanu sodu po skłóceniu:	W solw.-nafcie pozostało: % kwasu karbolow. wody	Przyrost objętości 100 cm ³ krezolanu sodu po skłóceniu:	W solw.-nafcie pozostało: % kwasu karbolow. wody
100 cm ³	31 ^{0/0}			28 ^{0/0}	4—3 ^{0/0}	30 ^{0/0}	
200 "	63 "			62 "		65 "	
300 "	105 "			97 "		100 "	
400 "	134 "	18 ^{0/0}	10 ^{0/0}	123 "	20 ^{0/0}	130 "	10 ^{0/0}
100 cm ³	19 ^{0/0}	Tabl. 1.		15 ^{0/0}		16 ^{0/0}	
200 "	36 "			30 "	Tabl. 2.	34 "	Tabl. 3.
300 "	56 "			50 "		55 "	
400 "	70 "			63 "		70 "	
100 "	12 ^{0/0}			10 ^{0/0}		10 ^{0/0}	
200 "	25 "			20 "		23 "	
300 "	37 "			34 "		38 "	
400 "	48 "			40 "		45 "	
100 cm ³	8 ^{0/0}			5 ^{0/0}		6 ^{0/0}	
100 cm ³	4 ^{0/0}			2 ^{0/0}		1 ^{0/0}	
100 cm ³	31 ^{0/0}	5 ^{0/0}	2 ^{0/0}	34 ^{0/0}		33 ^{0/0}	4—5 ^{0/0}
200 "	73 "			73 "		74 "	
300 "	120 "			122 "		120 "	
400 "	155 "	28 ^{0/0}	13 ^{0/0} +	166 "	38—37 ^{0/0}	168 "	3 ^{0/0}
100 cm ³	19 ^{0/0}	Tabl. 4.		18 ^{0/0}	Tabl. 5.	18 ^{0/0}	Tabl. 6.
200 "	37 "			37 "		37 "	
300 "	57 "			55 "		57 "	
400 "	73 "			73 "		70 "	
100 cm ³	13 ^{0/0}			12 ^{0/0}		12 ^{0/0}	2 ^{0/0}
200 "	23 "			24 "		24 "	2—4 ^{0/0}
300 "	37 "	9 ^{0/0}	7 ^{0/0}	37 "		36 "	
400 "	46 "			42 "	8 ^{0/0}	43 "	7—8 ^{0/0}
100 cm ³	7 ^{0/0}			6 ^{0/0}		7 ^{0/0}	8 ^{0/0}
100 cm ³	4 ^{0/0}			2 ^{0/0}		3 ^{0/0}	
100 cm ³	33 ^{0/0}	5 ^{0/0}	4 ^{0/0}	34 ^{0/0}	5 ^{0/0}	34 ^{0/0}	8 ^{0/0}
200 "	71 "			75 "		73 "	
300 "	118 "			121 "		111 "	
400 "	152 "	24 ^{0/0}	9,5 ^{0/0} +	160 "	28—30 ^{0/0}	161 "	28,0 ^{0/0}
100 cm ³	19 ^{0/0}	Tabl. 7.		20 ^{0/0}	Tabl. 8.	17 ^{0/0}	Tabl. 9.
200 "	44 "			40 "		38 "	
300 "	60 "			60 "		56 "	
400 "	76 "			75 "		77 "	
100 cm ³	15 ^{0/0}			14 ^{0/0}		14 ^{0/0}	4 ^{0/0}
200 "	28 "	2 ^{0/0}	4 ^{0/0}	25 "	2 ^{0/0}	25 "	4 ^{0/0}
300 "	41 "			37 "		35 "	
400 "	50 "	4 ^{0/0}	5,5 ^{0/0}	46 "	8 ^{0/0}	58 "	9 ^{0/0}
100 cm ³	9 ^{0/0}			8 ^{0/0}		8 ^{0/0}	8 ^{0/0}
100 cm ³	5 ^{0/0}			4 ^{0/0}		4 ^{0/0}	4 ^{0/0}

tworze 30%-ego fenolanu (tabl. 4), krezolanu (tabl. 5) i mieszanki równych części fenolanu i krezolanów (tabl. 6) wobec różnych ilości roztworu krezoli w solv-nafcie.

Wreszcie tablica 7, 8 i 9 podają te same badania dla roztworów różnych części fenoli i krezoli w solvent-nafcie.

		Fenolan zaabsorbował	Fenolan sodu zawierał putzöl'u po skłóceniu	W putzöl'u po skłóceniu	
				fenolu	wody
Fenol w putzöl'u redystylowanym	30% fenolu	100 cm ³	32%	6%	10%
		200 „	66 „		
		300 „	110 „		
		400 „	151 „		
	20% fenolu	100 cm ³	19%	20%	18%
		200 „	35 „		
		300 „	58 „		
		400 „	67 „		
	15% fenolu	100 cm ³	15%	2%	6%
		200 „	24 „		
		300 „	35 „		
		400 „	41 „		
10% fenolu	100 cm ³	9%	4%	10%	
	100 cm ³	5%			
5% fenolu	100 cm ³	5%			ślady

Tablica 10 podaje wyniki analogicznych prób dla roztworu fenolu w putzöl'u wobec 30%-ego wodnego roztworu fenolanu sodu

		Przyrost objętości 100 cm ³ krezolanu sodu po skłóceniu	Zawartość putzölu w krezolanie po skłóceniu	W putzöl'u po skłóceniu	
				krezoli	wody
Krezole w putzöl'u redystylowanym	30% krezoli	100 cm ³	30%	4%	16%
		200 „	65 „		
		300 „	104 „		
		400 „	106 „		
	20% krezoli	100 cm ³	18%	20%	25%
		200 „	28 „		
		300 „	40 „		
		400 „	45 „		
	15% krezoli	100 cm ³	12%	4%	10%
		200 „	19 „		
		300 „	23 „		
		400 „	26 „		
10% krezoli	100 cm ³	8%	6%	13%	
	100 cm ³	4%			
5% krezoli	100 cm ³	4%			2%

Wreszcie tablica 11 podaje próby z roztworem krezolu w putzöl'u wobec krezolanu sodu.

Z zestawienia otrzymanych wyników wyciągnięto następujące wnioski:

1. Rozpuszczalność obojętnego oleju w wodnym roztworze fenolanów sodu obok wolnych kwasów karbolowych zwiększa się w miarę wzrostu koncentracji tych roztworów i zwiększenia niedomiaru użytego ługu.

2. Rozpuszczalność kwasów karbolowych i obojętnego oleju w wodnym roztworze fenolanów w większości wypadków jest większa, o ile użyty był do ekstrakcji fenolan sodu.

3. Olej o wyższej temperaturze wrzenia (putzöl) jest mniej rozpuszczalny w fenolanie sodu i jeszcze mniej w wodnym roztworze krezolanu sodu, aniżeli solvent-nafta.

4. Ekstrakcja oleju karbolowego jest nie całkowita, o ile jest wzięta niedostateczna ilość ługu i tem gorsza czem: a) koncentracja oleju karbolowego jest wyższa i b) czem większy jest niedomiar ługu.

Co do ostatnio wymienionych punktów a) i b) wykonane zostały dodatkowe próby: Spreparowano dokładnie zmianowany ług po 18%, 12% i 6% *NaOH* i wykonano ekstrakcje wiadomej zawartości roztworów a) krezoli b) fenolu w solvent-nafcie.

Ekstrakcję prowadzono w ten sposób, że brano do skłócenia: 1) obliczoną teoretyczną ilość ługu, 2) 2%-owy nadmiar *NaOH*, 3) 5%-owy niedomiar *NaOH*, 4) 10%-owy niedomiar *NaOH*, 5) 15%-owy niedomiar *NaOH*. Po każdej ekstrakcji badano: ile solvent-nafty rozpuściło się w fenolanie lub krezolanie sodu i ile fenolu lub krezolu pozostało w solvent-nafcie.

Omawiając wpływ na ekstrakcję koncentracji ługu można stwierdzić na podstawie wyżej omówionych prób, że:

1) Przy użyciu 6%-ego ługu — niedomiar jego sięgający 15% nie wpływa w dostrzegalny sposób na jakość otrzymanego fenolanu lub krezolanu sodu.

2) Przy użyciu 12%-ego ługu już 10%-wy niedomiar *NaOH* daje krezolan i fenolan sodu o słabej opalizacji przy rozcieńczeniu go wodą.

3) Co się tyczy 18%-ego ługu, to nawet teoretycznie obliczona ilość *NaOH* dawała fenolan i krezolan sodu opalizujący przy rozcieńczeniu go wodą, no i oczywiście przy niedomiarze ługu występowało znacznie większe zanieczyszczenie fenolanu i krezolanu sodu olejem (w danym wypadku solvent-nafta).

Przy otrzymywaniu roztworów „fenolanów” sodu występują pewne trudności; pomimo starań, by otrzymać fenolan, czy krezolan sodu, nie zawierający nadmiaru ani

NaOH, ani wolnych kwasów karbolowych, nie udało się zdobyć pewności co do tego z powodu braku dogodnych i dokładnych metod analitycznych. Nie przypuszczam wszakże, by odchylenia były tak wielkie, aby mogły widocznie wpływać na otrzymane wyniki, gdyż dołożyłem wszystkich starań, by miana i obliczane ilości były możliwie ścisłe.

Celem tej pracy było wyjaśnienie niektórych trudności występujących przy ekstrakcji kwasów karbolowych z olejów karbolowych i wynalezienie najracjonalniejszych

warunków, w których trzeba prowadzić ekstrakcję, by otrzymywać kwasy karbolowe pozbawione zanieczyszczeń olejowych.

Pewne wytyczne ta praca daje, jednakże nie uważam jej za skończoną. Nad tem zagadnieniem warto by jeszcze popracować.

ZUSAMMENFASSUNG

Es wird eine Reihe von Löslichkeitsbestimmungen angegeben, welche den Zweck hatten, die Löslichkeitsverhältnisse des Phenols, der Kresole und Neutralöle in wässrigen Lösungen von Natriumphenolat oder Natriumkresolaten, bei Anwendung einer nicht hinlänglichen Menge Lauge, klarzulegen — also in Verhältnissen, wie sie in der Praxis der Extraktion vorkommen können.

O bejcowaniu żelaza i stali

Sur le décapage du fer et de l'acier

Dr. JULJAN DALIŃSKI

Nadeszło 13 lipca 1931

Z pośród wielu dziedzin obróbki metali, gdzie mamy do czynienia ze zjawiskami czysto chemicznymi, jednym z ważniejszych jest bejcowanie. Wiadomo iż żelazo i stal bejcuje się w celu oczyszczenia ich powierzchni od warstwy tlenków, przez zanurzenie w kwasach mineralnych. Tą metodą zadowolają się liczne fabryki i przyjmują ujemne skutki, występujące przytem, jako zło konieczne. Wady takiego postępowania wynikają między innymi z poniższego. Wspomniane warstwy tlenków posiadają rozmaitą grubość i nie pokrywają równomiernie powierzchni metali, zaś kwas atakuje jednocześnie całą powierzchnię. Jest więc jasnym, że miejsca powierzchni metalu, pozbawione tlenków, względnie mniej utlenione, są dłużej narażone na niszczące działanie kwasu, niż części powierzchni, pokryte grubszymi warstwami tlenków. Wybejcowana powierzchnia materiału, wskutek atakowania jej przez kwasy, staje się szorstka i porowata. Powoduje to większe zużycie metali podczas cynkowania, cynowania, niklowania i t. d., większe zużycie farb i cieczy podczas emaljowania, straty w żelazie ciągnionem przy ciągnięciu drutu, straty w środkach do smarowania, w środkach do polerowania i t. d. Pociąga to również za sobą nieprodukcyjne zużycie zbyt dużej ilości kwasu.

Ze względu na liczne braki starej metody należy stosować bejcowanie zapomocą tak

zwanych domieszek ochronnych, opóźniających rozpuszczanie się czystych metali w kwasie. Domieszki te są to skomplikowane związki chemiczne, o charakterze przeważnie zasadowym i ciężarze właściwym, zbliżonym do ciężaru właściwego kąpielii. Nie jest rzeczą ustaloną, czy skutki wywoływane przez te domieszki polegają na tak zwanem zatruciu powierzchni, czy katalizie ujemnej, czy też na zjawisku elektrochemicznym lub chemiczno-koloidalnem. Badania nad temi zjawiskami należą do zakresu dociekań laboratorjów naukowych.

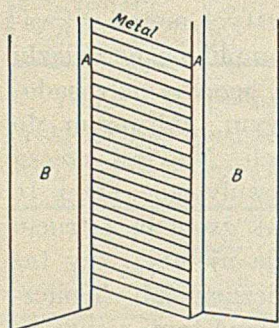
Rozpatrując teorię usuwania tlenków i nagryzania metalu, należy rozróżnić dwa niezależne procesy, zachodzące w kąpielii: proces chemiczny i czysto mechaniczny. Chemizm zjawiska, jeśli uwzględnić dwa niższe tlenki żelaza, wyraża się równaniami:

1. $FeO + 2HCl = FeCl_2 + H_2O.$
2. $Fe_2O_3 + 6HCl = 2FeCl_3 + 3H_2O.$
3. $Fe + 2HCl = FeCl_2 + H_2.$
4. $2FeCl_3 + H_2 = 2FeCl_2 + 2HCl.$
5. $Fe_2O_3 + 2H = 2FeO + H_2O.$
6. $FeO + 2H = Fe + H_2O.$

Podczas bejcowania w kwasie siarkowym równania odpowiednio się zmieniają.

Teorja procesu mechanicznego przedstawia się w zarysie w sposób następujący. Gdy zanurzymy do kąpielii płytkę żelazną, pokrytą zendrą, mamy tam do czynienia z ukła-

dem trójfazowym: żelazo metaliczne — rozcieńczony kwas — zendra. Układ powyższy powoduje powstanie ogniwa o pewnej sile elektromotorycznej. Stosownie do teorii Nernsta żelazo metaliczne ładuje się ujemnie, wysyłając jony metaliczne do roztworu. Obserwując trawienie blachy walcowanej w rozcieńczonym kwasie siarkowym, nieochronionym domieszką, stwierdzamy, że kwas nieznacznie tylko rozpuszcza warstwę zendry, przenika natomiast porowatą warstwę tlenków i dosięga metalicznego żelaza. Następuje rozpuszczanie się metalu i obfite wydzielanie się pęcherzyków wodoru. Wytworzony pod warstwą zendry gaz powoduje swem ciśnieniem odlupywanie się zendry, która wtedy płatkami odpada na dno, tworząc tak zwane oszlamowanie kąpiel. W kąpielach, zaprawionych domieszkami ochronnymi, proces bejcowania zachodzi inaczej. Zendra, pokry-



Rycina 1.

wająca metal, składa się z dwóch warstw (rycina 1), warstwy A wewnętrznej, mniej utlenionej i bardziej rozpuszczalnej i warstwy B zewnętrznej, bardziej utlenionej i trudniej rozpuszczalnej. W kąpielach ochronionych działanie kwasu sprowadza się przede wszystkim do rozpuszczenia warstwy A. Warstwa B odpada wówczas samorzutnie. W kąpielach, niezaprawionych domieszką ochronną, następuje również rozpuszczanie się warstwy mniej utlenionej A, ale wywiera to na przebieg odpadania zendry wpływ tylko minimalny, wobec wyłuszczonego wyżej działania ciśnienia wodoru.

Domieszka, aby ją można było z powodzeniem zastosować w praktyce, musi odpowiadać, wśród wielu innych, następującym głównym warunkom: 1, wielka zdolność ochronna, 2, odporność na działanie temperatury do 100°, 3, otrzymanie klarownej kąpeli, 4, brak szkodliwych wpływów na dalszą obróbkę przedmiotów już wybejcowanych, 5, brak szkodliwych wyziewów.

Czynnik pierwszy jest najbardziej doniosły, gdyż chodzi o jak najdalej posunięte

zredukowanie wydzielania się wodoru nie tyle ze względu na oszczędność w żelazie i kwasie, ile dla uniknięcia pogorszenia się właściwości samego materiału. Powstały bowiem przy rozpuszczaniu się żelaza, wodór *in statu nascendi*, dyfunduje w głąb tworzywa, powodując rozluźnienie się jego spoiwości, względnie utrwalenie się wewnątrz pęcherzyków. Wynikiem obu zjawisk jest zmniejszenie wytrzymałości materiału na dalszą obróbkę. Przy starej metodzie bejcowania może z powyższych względów wystąpić nawet wyraźna kruchość i łamliwość, o ile materiał wskutek niedopatrzania robotników pozostawał zbyt długo w kąpeli. Badania doświadczalne wykazały, że wytrzymałość żeliwa po wybejcowaniu w rozcieńczonym kwasie siarkowym, niezaprawionym dobrą domieszką ochronną, zmniejsza się przeciętnie o 10%.

Zdolność ochronną domieszki można oznaczyć kilkoma sposobami i tak n. p. przez oznaczenie ilości, wytwarzającego się wodoru. Jednak przy skutecznej domieszce wydzielą się zbyt mała ilość gazu, aby tą drogą można było otrzymać dokładne dane liczbowe. Dokładniejszą więc będzie przy skutecznych domieszkach metoda oznaczania straty na wadze przedmiotów trawionych o czystej powierzchni. Jako metodę jakościową prostą można również polecić oznaczenie wytrzymałości wybejcowanego drutu na tak zwaną ilość skrętów.

Wyniki badań nad zdolnością ochronną, uskutecznione nad kilkoma najbardziej stosowanymi w przemyśle preparatami, podalem w tablicy 1. Z tablicy tej wynika, że w

TABLICA I.

Straty na wadze w gramach płytek stalowych, trawionych w temperaturze 50° w ciągu 20 godz. Ilość każdej domieszki w poszczególnych kąpielach 1 g w 1 l. Powierzchnia płytek 75 cm².

K A P I E L	2 ^o / ₀	5 ^o / ₀	10 ^o / ₀	20 ^o / ₀
	H ₂ SO ₄	H ₂ SO ₄	H ₂ SO ₄	H ₂ SO ₄
nieochroniona	1,36	5,58	9,41	*)
z domieszką „D” . . .	0,422	0,968	2,02	26,48
z preparatem „X” . . .	0,203	0,460	0,482	1,022
z preparatem „Y” . . .	0,156	0,136	0,203	0,385
z preparatem „Z” . . .	0,108	0,139	0,174	0,643
z preparatem „F” . . .	0,060	0,075	0,085	0,129

*) Płytkę całkowicie rozpuściła się.

kąpielach, zaprawionych różnymi domieszkami, łatwość przechodzenia żelaza do roz-

tworu nie jest jednakowa. Pomiary dokonane w kąpielach o różnym stężeniu tego samego kwasu dowodzą, że zdolność ochronna dobrego preparatu powiększa się ze wzrostem stężenia kwasu. Zdolność ochronną określam jako stosunek procentowej straty na wadze żelaza w kąpielach niechronionych do takiejże straty w kąpielach zaprawionych badaną domieszką.

Opierając się na pewnych przesłankach teoretycznych i na doświadczeniu, mogę polecić w zwykłych przypadkach dla kwasu siarkowego kąpiel 20% jako najodpowiedniejszą do bejcowania.

Ochronne działanie domieszki powinno trwać nie tylko przy wzroście stężenia kąpeli, ale również przy podwyższeniu temperatury, ponieważ szybkość bejcowania jest funkcją koncentracji kąpeli i temperatury. W zrationalizowanym przedsiębiorstwie winniśmy oczywiście dążyć do spotęgowania tej szybkości, przez co umożliwia się lepsze wyzyskanie miejsca, czasu, pojemności kadzi i personelu fabrycznego. Tem dobitniej zaznacza się jednak w tych okolicznościach decydująca rola ochronnej domieszki.

TABLICA 2.

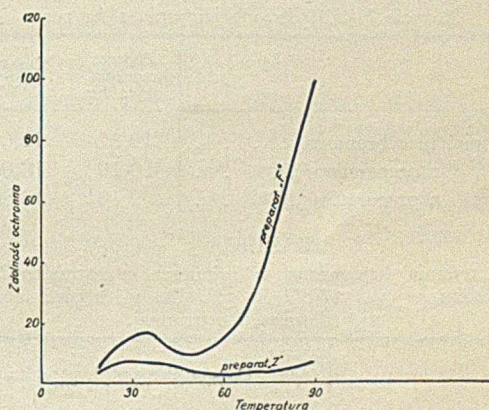
Pomiary zdolności ochronnej preparatów „F” i „Z”. Czas trawienia 2 godz. Ilość każdej domieszki 0,5 l na 1000 l kąpeli. Pomiary przeprowadzono z blachą stalową w 20% H_2SO_4 .

Temperatura kąpeli	Kąpiel nieochroniona. Strata na wadze w %	Preparat „F”		Preparat „Z”	
		Strata na wadze w %	Zdolność ochronna	Strata na wadze w %	Zdolność ochronna
18°	0,31	0,08	4,0	0,16	2,0
35	1,29	0,09	14,8	0,19	6,8
50	1,61	0,21	8,0	0,52	3,1
70	13,53	0,40	29,4	4,00	3,4
90	60,35	0,61	98,9	10,17	6,03

Tablica 2 i wykres na rycinie 2 podają pomiary zdolności ochronnej preparatów „F” i „Z” w różnych temperaturach przy bejcowaniu blachy stalowej w 20% kąpielach kwasu siarkowego. Z danych tych wynika, że zdolność ochronna tych preparatów, szczególnie przy preparacie „F” wzrasta podczas bejcowania ze wzrostem temperatury. Ze względu jednak na bezwzględne wartości strat na wadze, uwidocznione w tablicach 1 i 2, należy zachowywać przy przerobie bardzo cienkiego materiału pewien umiar.

Ze strony zwolenników przestarzałej metody bejcowania wysuwa się zarzut, że bejcowanie za pomocą domieszek trwa znacznie dłużej.

W związku z tym zarzutem zbadano kilka domieszek. Obserwacje poczynione zaprzeczają stanowczo temu, aby znaczniejsze opóźnienie w procesie bejcowania mogło zależeć od domieszek ochronnych. W tablicy 3 widzimy wyniki badań nad rozpuszczalnością zendry. Przy badaniach brano sproszkowaną zendrę, otrzymywaną z odpadków, pochodzących od wymłotowanego, rozżarzonego żelaza, a więc o składzie chemicznym najbardziej zbliżonym do naturalnych tlenków,



Rycina 2.

TABLICA 3.

Rozpuszczalność zendry w 20% kwasie siarkowym w temperaturze 20°. Wielkość ziarna zendry 1 mm. Z 5 g zendry rozpuściło się po 24 godz w 200 cm³ H_2SO_4 w kąpeli bez domieszki — 0,58 g.
w kąpeli zaprawionej 0,1 g preparatu „X” — 0,90 „
„ „ „ „ 0,1 „ „ „Z” — 0,63 „
„ „ „ „ 0,1 „ „ „F” — 0,99 „

TABLICA 3a.

To samo doświadczenie w temperaturze 50° po 1 godz.
W H_2SO_4 bez domieszki rozpuściło się zendry 0,09 g
„ zaprawionym 0,1 g preparatu „X” 0,14 „
„ „ „ 0,1 „ „ „Z” 0,12 „
„ „ „ 0,1 „ „ „D” 0,10 „
„ „ „ 0,1 „ „ „F” 0,16 „

pokrywających żelazo. Z badań podanych w tablicach 3 i 3a staje się oczywiste, że domieszka ochronna zwiększa zdolność rozpuszczania się zendry. Dzięki temu przypuszczam rekompensuje się w pewnym stopniu wpływ czynnika jakim jest ciśnienie wodoru w procesie usuwania zendry. Rzeczywiście z tablic 4, 4a i 5 można się przekonać, że pewne różnice w szybkości bejcowania, zależnie od stoso-

wania domieszek lub nie, występują, ale są bardzo nieznaczne.

W jednym tylko przypadku można zaobserwować znaczniejsze opóźnienie trawienia, mianowicie, gdy powierzchnia, podlegającego bejcowaniu, przedmiotu nie jest dostatecznie odtłuszczona. W przypadku ką-

TABLICA 4.

Bejcowanie rur w 5,3 Bé. H_2SO_4 w temperaturze 50^0

	Czas trwania bejcowania	Oszczędność w kwasie w%
Kąpiel nieochroniona	38 min	—
„ z 400 g „X” na $m^3 H_2SO_4$	40 „	18,2
„ z 400 g „F” na $m^3 H_2SO_4$	42 „	23,5

TABLICA 4a.

Zużycie H_2SO_4 do odbejcowania 1 kg rur

	Podczas trawienia ubyło Fe	Zużyto H_2SO_4
Kąpiel nieochroniona	12,32	22,0 g
„ z preparatem „X”	10,10	18,0 „
„ z preparatem „F”	9,40	16,8 „

TABLICA 5.

Czas trwania bejcowania w minutach z rozmaitemi domieszkami w 5% H_2SO_4 w 50^0 . Do 1 l kąpeli dodano 1 g domieszki ochronnej.

	Kąpiel nieochroniona	Preparat „X”	Preparat „Y”	Preparat „Z”	Preparat „F”
Czas obejcowania	21	23	25	25	27

pieli, nieochronionej domieszką, zjawiska tam zachodzące nie doznają praktycznie wpływu wskutek przemożnego działania ciśnienia wodoru i bejcowanie odbywa się w tempie zwykłym. Jednak część tłuszczu, unosząc się na powierzchni kąpeli, osiada również na przedmiotach wybejcowanych, co może mieć ujemny skutek przy ich dalszej obróbce. Co się tyczy kąpeli ochronionych sprawa przedstawia się inaczej. Jak to zaznaczyliśmy, wartościowa domieszka nie tylko wpływa hamująco na proces rozpuszczania się żelaza, ale również przyspiesza nieco rozpuszczanie się zendry. Jeśli uważać w pierwszym przypadku domieszkę za katalizator ujemny, byłoby może słusznym uważać ją za katalizator dodatni w przypadku drugim, i wtedy można byłoby przypuścić, że już cienka warstewka tłuszczu, zatruwając powierzchnię, paraliżuje w przypadku drugim własności katalityczne domieszki względem

zendry, nie wpływając na proces pierwszy. Kąpiel więc zostaje pozbawiona czynnika, rekompensującego wpływ ciśnienia wodoru, przez co można byłoby wytłumaczyć bardzo znaczne przedłużenie się procesu bejcowania z domieszką ochronną w przypadku przedmiotów nieodtłuszczonych. Trudność, wynikająca z nieodtłuszczenia powierzchni, można jednak łatwo usunąć, stosując dla odtłuszczenia degrazynę (która się kalkuluje znacznie taniej, niż soda kalcynowana), względnie któryś z innych znanych sposobów odtłuszczenia.

W związku z powyższem zbadano wpływ na czas trwania bejcowania jednakowych ilości różnych domieszek. Okazało się, że trawienie przedłuża się aczkolwiek nieznacznie, jeśli domieszka posiada lepsze zdolności ochronne. Z pomiarów zestawionych w tablicy 6 wynika, że np. 0,25 g preparatu „F” po-

TABLICA 6.

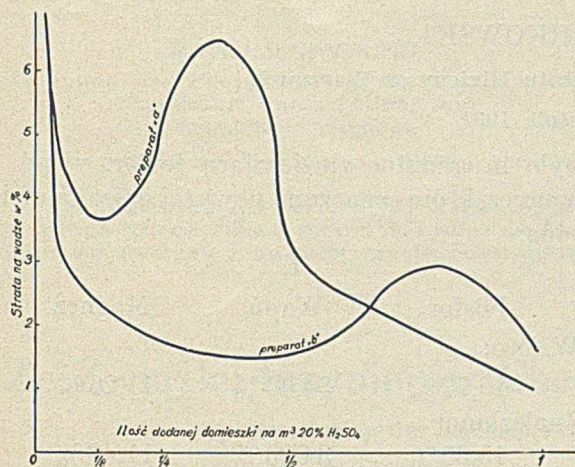
Wyniki bejcowania w 5% H_2SO_4 z rozmaitemi ilościami domieszek. Powierzchnia płytek $75 cm^2$. Czas trawienia 20 godz. Temperatura kąpeli 50^0 .

Ilość gramów domieszki w 1 l kąpeli	Strata płytek na wadze w gramach					Kąpiel nieochroniona
	Domieszka „D”	Preparat „Y”	Preparat „X”	Preparat „Z”	Preparat „F”	
1,00	0,968	0,156	0,465	0,139	0,075	5,58
0,50	1,823	0,226	0,476	0,345	0,104	—
0,25	2,082	0,388	0,837	0,529	0,167	—

siada większą zdolność ochronną od 1 g domieszki „D”. Domieszka „F” posiada bezsprzecznie bardzo wybitną zdolność ochronną. Z tablic 4 i 5 okazuje się, że przy jednakowych ilościach domieszek czas trwania bejcowania jest o kilka minut dłuższy przy zastosowaniu „F”. Ten praktycznie nic nie znaczący szczegół można jednak zmienić, uwzględniając, że czas trawienia skraca się przy dodawaniu mniejszych ilości domieszek. Chcąc więc naprzykład zrównać lub skrócić czas trawienia z dobrą domieszką w stosunku do czasu trawienia tego zabiegu z gorszą, należy dodać nieco mniej domieszki lepszej. Ze wspomnianej przewagi zdolności ochronnej „F”, wynika, że dobrej domieszki dodaje się bardzo mało, a więc to, co jest głównym sprawdzianem dobrej domieszki, decyduje jednocześnie o tem, że bejcowanie z dobrą

domieszką trwa krócej od takiegoż zabiegu z gorszą domieszką.

Należy zaznaczyć, że w miarę dodawania domieszki działanie ochronne nie zawsze wzrasta. Są znane preparaty, które wykazują wybitną nieprawidłowość pod względem stosunku wywieranego działania ochronnego do ilości dodanej „bejcy”. Ilustracją powyższego może służyć wykres na rycinie 3, przedstawiający zależność ubytku wagi żelaza od stężenia domieszek ochronnych: preparatu francuskiego „Rational” (a) oraz dawnego typu preparatu „F” (b).



Rycina 3.

W zakończeniu pozwalam sobie podać niektóre dane co do kwasów, znajdujących zastosowanie przy bejcowaniu. Używane są tylko najłatwiej dostępne kwasy, a więc siarkowy i solny. Abstrahując od czasu trwania zabiegu, można jednakowe ilości analogicznych materiałów wybejcować przy trzy razy mniejszej ilości kwasu siarkowego, niż solnego. Różnicę w zachowaniu się tych kwasów oraz mniejsze zużycie kwasu siarkowego można wyjaśnić specyficznym działaniem kwasu siarkowego, dzięki któremu procesy mechaniczne, o których wspominaliśmy, są bardziej faworyzowane, niż przy użyciu kwasu solnego. Wskutek tego kwas siarkowy znajduje łatwiejszy (ale nie szybszy) dostęp do czystej powierzchni metalicznej, wywiązuje się większa ilość wodoru, którego ciśnienie usuwa zendrę. Można zademonstrować doświadczalnie, że przy użyciu blaszek, pokrytych warstwą tlenków jednakowej prawie grubości podczas bejcowania, w kwasie

siarkowym wywiązuje się dziesięć razy więcej wodoru, niż w kwasie solnym.

Szybkość bejcowania kwasem siarkowym jest jednak w zwykłej temperaturze bardzo mała. Wobec tego w takiej temperaturze bejcuje się przeważnie w kwasie solnym. Zaś wszędzie tam, gdzie można się posługiwać parą odlotową w celach podgrzewania kąpieli, stosuje się do bejcowania żelaza i stali kwas siarkowy.

Wieloletnie doświadczenie ustaliło, że przed cynkowaniem, cynowaniem, emaljowaniem i t. d. korzystniej jest używać kwasu solnego, niż siarkowego. Sądzę, że chodzi tu o wpływ soli, tworzących się w procesie bejcowania i osiadających na wybejcowanym materiale. Widocznie chlorki więcej sprzyjają procesowi pokrywania tego rodzaju powłokami, niż siarczany. Zaznaczam, że, przy płokaniu wybejcowanego materiału zimną wodą, zawsze pozostają na towarze ślady tych soli. Ślady te dają się usunąć dopiero przez krótkie traktowanie wybejcowanego materiału wodą gorącą.

Do bejcowania należy używać kwasów o wypróbowanej jakości. Niektóre zanieczyszczenia w kwasach są szkodliwe, gdyż, osiadając na materiale bejcowanym, mogą zmniejszyć jego przydatność do dalszej obróbki. Najbardziej szkodliwym zanieczyszczeniem jest arsen, gdyż, wydzielony na żelazie, utrudnia pokrywanie powłokami, a zaadsorbowany na zendrze hamuje proces jej rozpuszczania i może nawet uniemożliwić bejcowanie. Dla orientacji zaznaczam, że w kwasach najczęściej stosowanych w rejonie warszawskim, znajdują się następujące ilości arsenu, a mianowicie w kwasie Spiessa ok. 0,0037% arsenu, w kwasie Kijewskiego 0,0055% arsenu. Te ilości arsenu wcale jeszcze nie są szkodliwe przy bejcowaniu, są już jednak niedalekie granicy najwyższej dopuszczalnej ilości arsenu.

Wspomnieć jeszcze należy, że w niektórych przypadkach znajduje zastosowanie bejcowanie elektrochemiczne. Proces elektrochemicznego bejcowania posiada dotychczas dla żelaza i stali znaczenie podrzędne. Jest on stałym przedmiotem badań w laboratorjach doświadczalnych i naukowych. Proces ten nie znajdzie prawdopodobnie szerszego zastosowania w przemyśle.

ZUSAMMENFASSUNG

Die wirkungsvollste Rationalisierung auf dem Gebiete des Beizwesens ist die Verwendung der sogenannten Sparbeizzusätze. Diese gewähren die weitgehendsten technischen Vorteile. Sparbeizzusätze sind chemische Präparate, welche Eisen und Stahl gegen übermäßige Angriffe der Säurebäder passivieren und praktisch bloß die Auflösung der Oxydationen zulassen. Die obige Arbeit ist den

verschiedenen in der Eisen- und Stahl-Industrie verwendeten Präparaten gewidmet. Die vergleichenden Tabellen gestatten ein Urteil über die Wirkung eines guten Zusatzes. Weiter werden einige aus der Theorie und auch aus der Erfahrung gewonnene Angaben über die Vorzüge der Beizung mit Schwefel- und Salzsäure, sowie auch einige Bemerkungen über die Eigenart dieser Säuren gebracht.

Oddzielenie kwasu fosforowego od wapnia i magnezu przy pomocy molibdenianu amonu.

Séparation de l'acide phosphorique du calcium et du magnésium au moyen du molybdate d'ammonium.

Dr. ZYGMUNT PERKOWSKI

Oddział Chemji Państwowego Instytutu Higjeny w Warszawie

Nadeszło 16 września 1931

Kwas fosforowy strąca się molibdenianem metodą Woya.

Kwaśny przesącz od fosfomolibdenianu amonowego zawiera molibden, wapń i magnez. Dla oznaczenia wapnia i magnezu usuwa się molibden. Poniżej podaję wypracowany przezemnie dogodny sposób usuwania molibdenu.

W tym celu do kwaśnego roztworu w kolbie erlenmeyerowskiej dolewa się mocnego amonjaku aż do powstania osadu, dodaje się parę cm^3 siarczku amonowego, miesza się, zakorkowuje kolbkę i pozostawia ją 14 — 20 minut w spokoju. Roztwór w kolbie przybiera w końcu kolor ciemno-pomarańczowy. Roztwór zaprawia się następnie stężonym kwasem solnym. W ten sposób molibden strąca się całkowicie w postaci siarczku, który jako ciemno-brunatny, prawie czarny kłaczkowaty osad opada; bezbarwną ciecz ponad osadem odlewa się przez karbowany sącdek, osad dekantuje się ze trzy razy bardzo słabym (3 — 5%) kwasem solnym, przenosi na sącdek i przemywa jeszcze raz bardzo słabym kwasem solnym. Przesącz wolny teraz od fosforu i molibdenu, zawierający wapń i magnez odparowuje się na łaźni wodnej do małej objętości i zadaje szczawianem amonu dla strącenia wapnia w postaci szczawianu. Dla oznaczenia magnezu przesącz od szczawianu wapnia zadaje się fosforanem sodowym i amonjakiem, a otrzymany osad przez prażenie przemienia się na $Mg_2P_2O_7$.

Dla wypróbowania podanej metody wzięto

było mieszaninę zawierającą fosfor, wapń i magnez, które oznaczono powyżej opisaną metodą:

	I.		
	Fosfor	Wapń	Magnez
Wzięto:	15,77%	34,46%	11,26%
Znaleziono:	15,65%	34,23%	11,43%
	II.		
Wzięto:	16,22%	7,02%	10,43%
Znaleziono:	16,20%	6,87%	10,18%

Fosfor był brany w ilości odpowiadającej 0,1 g P_2O_5 .

Oddzielenie fosforu od magnezu i wapnia powyższą metodą jest łatwiejsze i prędsze, niż przy pomocy chlorku żelazowego, bowiem przy tej ostatniej metodzie w przesączu od fosforanu żelaza trzeba bardzo często oddzielać żelazo od wapnia i magnezu, oraz brać osobno próbkę dla oznaczenia fosforu i osobno dla oznaczenia wapnia i magnezu.

Usuwanie molibdenu z przesączu od fosfomolibdenianu amonowego powyższą metodą jest prędsze i łatwiejsze, niż przy pomocy siarkowodoru, bowiem przed strącaniem molibdenu siarkowodorem odparowuje się przesącz z kwasem siarkowym lub solnym dla usunięcia kwasu azotowego, który działa na siarkowodór utleniająco, potem wylewa się roztwór do flaszki wytrzymałej na ciśnienie.

nie, nasycy się na zimno siarkowodorem, zatyka się flaszkę, nagrzewa przez jakiś czas na łaźni, daje się ostygnąć i sączy się od siarczku molibdenowego. Molibden jednak nie zawsze daje się siarkowodorem strącić całkowicie; ciecz w naczyniu jest zabarwiona na niebiesko od niestrąconego molibdenu. Wszystkich tych niedogodności unika się przy stosowaniu podanej przeze mnie metody. Siarczek molibdenu wydziela się zawsze całkowicie, szybko i łatwo, a sam proces oddzielania molibdenu przy użyciu siarczku amonowego wymaga przynajmniej o pięć godzin mniej czasu, niż metodą siarkowodorową.

ZUSAMMENFASSUNG.

Trennung der Phosphorsäure von Calcium und Magnesium durch Fällung mit Ammoniummolybdat.

Man scheidet die Phosphorsäure nach der Vorschrift von Woy ab.

Zur Bestimmung des Calciums und Magnesiums im phosphorsäurefreien Filtrate entfernt man zuerst das Molibdän aus demselben. Dazu macht man das Filtrat ammo-

niakalisch und versetzt mit einigen cm^3 Schwefelammoniumlässt 15—20 Minuten stehen, bis die Lösung dunkelorange erscheint, und säuert dann mit Salzsäure an. Das Molibdän scheidet sich vollständig als Sulfid aus. Alsdann lässt man den Niederschlag sich absetzen, filtriert durch ein Faltenfilter und wäscht dreimal durch Dekantation mit schwacher Salzsäure (3—5%). Das farblose molibdän — und phosphorsäurefreie Filtrat wird zur Fällung des Calciums mit Ammonoxolat versetzt. Aus dem Filtrat von Calciumoxalat fällt man das Magnesium als Magnesiumammoniumphosphat, das durch Glühen in Magnesiumpyrophosphat übergeführt wird.

Die Abscheidung von Molybdän aus der Lösung nach obiger Methode ist viel schneller und leichter auszuführen, als durch Schwefelwasserstoff in saurer Lösung, da bei der letzteren Methode das Molybdän sich nicht immer quantitativ ausscheidet und die Lösung durch Molybdänsalze blau gefärbt bleibt. Für die Entfernung von Molybdän aus der Lösung durch die oben beschriebene Methode wird mindestens um 5 Stunden weniger Zeit, als bei der Trennung durch Schwefelwasserstoff in saurer Lösung gebraucht.

Die Trennung der Phosphorsäure von Calcium und Magnesium und nachherige Entfernung von Molybdän durch Schwefelammonium ist viel leichter und schneller ausführbar, als durch die Fällung mit Ferrichlorid, da es bei der letzteren Methode oft notwendig ist das Eisen von Calcium und Magnesium zu trennen und ausserdem zur Bestimmung der Phosphorsäure einerseits und des Calciums und Magnesiums andererseits zwei Proben genommen werden müssen.

Chemische Abteilung des Staatlichen Instituts für Hygiene zu Warschau.

Ze Związku Inżynierów Chemików Rzeczypospolitej Polskiej

Association des Ingénieurs-Chimistes de la République Polonaise

Sprawozdanie Okręgu Warszawskiego za czas od 6.II 1931 r. do 22.I 1932 r.

Na Walnem Zebraniu Okręgu Warszawskiego w dniu 6.II 1931 r. wybrano Zarząd Okręgu w następującym składzie: prezes kol. T. Jeziński, v-prezes kol. A. Kaczorowski, sekretarz kol. J. Bobińska, skarbnik kol. M. Mączyński, członkowie Zarządu kol. kol. Bądryński W., Eljasz S., Polaczek M., zastępcy kol. kol. J. Suchodolski, E. Szczuka. W ciągu roku sprawozdawczego zrzekł się współpracy kol. J. Suchodolski, Zarząd więc pracował w zmniejszonym składzie.

Pracę w sekcjach podzielono w sposób następujący: a) sekcję pośrednictwa pracy prowadzili kol. kol. Polaczek, Eljasz i Bądryński, b) sekcję naukową — kol. Jeziński, c) sekcję wycieczkową — kol. Eljasz, d) sekcję dochodów niestających — kol. kol. Bądryński i Kaczorowski.

W skład Okręgu Warszawskiego wchodziło początkowo tylko województwo warszawskie. W ciągu roku sprawozdawczego Zarząd Główny dołączył do Okręgu jeszcze województwa łódzkie i lubelskie skutkiem tego, że województwa te posiadały zbyt małą ilość inżynierów-chemików, by mogły tam powstać samodzielne Okręgi. Okręg Warszawski liczy 138 członków zwyczajnych (z tych 29 zalega ze składkami od lutego 1931 r.) i 14 członków nadzwyczajnych. W roku sprawozdawczym uznyczejniono 19 członków nadzwyczajnych; przyjęto na członków nadzwyczajnych 28 osób, z których tylko 14 osób opłaciło wpisowe. Z listy członków nie skreślono nikogo.

Sekretarjat wysłał w okresie sprawozd wczym 143 listy (w tem nie liczono masowych zawiadomieńjak komunikaty),

otrzymał zaś 220 listów (w tem liczono deklaracje, które wpłynęły, oraz zawiadomienia P. K. O.). Zebrań Zarządu odbyło się 16 przy prawie zawsze pełnej obecności. Sekretarjat Okręgu czynny był codziennie w lokalu Polskiego Towarzystwa Chemicznego w godzinach z 18 — 19, oraz w soboty w godzinach 15 — 16. W godzinach tych poza sekretarką kol. Cieplińska dyżurował zawsze jeden z członków Zarządu. W sekretarjacie bywało dziennie 3 — 4 członków dla załatwienia rozmaitych formalności i poinformowania się o pracach Związku.

Okręg Warszawski jest członkiem wspierającym Polskiego Towarzystwa Chemicznego, oraz członkiem zwyczajnym Związku Polskich Zrzeszeń Technicznych. Wskutek należenia do tych organizacji, Okręg otrzymuje „Przemysł Chemiczny”, „Roczniki Chemji” i „Wiadomości Związku Polskich Zrzeszeń Technicznych”. Należy zwrócić uwagę, że członkowie Okręgu Warszawskiego, jako towarzystwa zrzeszonego w Związku Polskich Zrzeszeń Technicznych mają prawo do bezpłatnego korzystania z wszelkich udogodnień Związku, między innymi do korzystania z biura pośrednictwa pracy, które ogłasza w „Wiadomościach” wolne posady i poszukujących pracy.

Do sekcji pośrednictwa pracy Okręgu Warszawskiego zgłoszono posad 6; kandydatów na posady zgłosiło się 15; otrzymała posadę 1 osoba; nie było kandydatów na 2 posady. 1 sprawa posady w toku, w zawieszeniu 2. W chwili obecnej Zarząd Główny Związku Inżynierów Chemików R. P. stara się o uzyskanie dla swych członków, pozostających bez pracy praktyk w fabrykach.

Sekcja naukowa w okresie sprawozdawczym nie udzie-

ila żadnej posady w sprawie literatury z powodu braku zgłoszeń. Sekcja dochodów niestających urządziła 2 zebra-
nia towarzyskie: w maju i listopadzie 1931 r. przy udziale
około 140 osób. Sekcja informacyjna wydała 6 komunika-
tów, informujących o pracach Związku.

Sekcja wycieczkowa zorganizowała 7 wycieczek do przed-
siębiorstw takich, jak: Gazownia, Elektrownia i Filtry War-
szawskie, Miejska Piekarnia Mechaniczna, Zakłady Gra-
ficzne „Prasa Polska”, Amplifikatornia Polskiego Radja,
Chemiczny Instytut Badawczy, oraz jedną wycieczkę kra-

joznawczą na Wydmę Łuże. Ogólna ilość uczestników — 200
osób, średnio 25 osób na każdej wycieczce.

W ciągu roku 1931 na skutek starań Zarządu Okręgu
Warszawskiego uzyskano zniżki w księgarni „Trzaska, Evert
i Michalski” w Warszawie. Członkowie, zaopatrzeni w legi-
tymacje Związku, mogą nabywać tam książki tak naukowe
jak i beletrystykę ze zniżką 10%.

Okręg wszedł w kontakt z Międzyzwiązkową Komisją
Kulturalno-Artystyczną. Członkowie Związku mają prawo
otrzymywać ulgowe bilety do teatrów, kin i t. p.

Pracownia i szkoła.

Laboratoire et enseignement

**Ciekawe eksperymentalne ujęcie chemii organicz-
nej dla szkoły średniej** propaguje Dr. Walter Kinttof.
Po bardzo krótkim wstępie poświęconym składowi elementar-
nemu związków organicznych, przechodzi on do następu-
jącej drogi eksperymentalnego wyprowadzenia systematyki
organicznej:

Węgiel wapnia daje z wodą acetylen, który można
oczyszczyć, osuszyć, oznaczyć jego c. w. (= 1,1607) i spalić
a w spalinach wykazać CO_2 i H_2O a więc C i H. Synteza
acetyleny w łuku elektrycznym między węglowami elektro-
dami w atmosferze wodoru, łatwa do przeprowadzenia, wy-
kazuje, że acetylen składa się tylko z węgla i wodoru: C_xH_y
(węglowodory). W rżciowym gazometrze można iskrą
elektryczną spowodować rozkład C_2H_2 na węgiel i wodór,
ten zaś zajmie tę samą objętość co uprzednio acetylen ($y = 2$).
Ciężar drobinowy $C_xH_y = 1,1607 \times 22,4 = 26$; $H_2 = 2$;
 $C_xH_2 - H_2 = C_x = 26 - 2 = 24 = C_2$, stąd wzór C_2H_2 .
Wobec czterowartościowości węgla wzór strukturalny jest
 $H - C \equiv C - H$ (łańcuchy węglowe). Brom przyłącza się
do acetyleny, powstaje ciekły bromek. Z ilości acetyleny
zużytego przez odważoną ilość bromu obliczamy wzór
 $C_2H_2Br_4$ (związki nienasycone). Przez katalityczne (Ni)
uwodornienie, przyczem objętości H_2 i C_2H_2 należy mierzyć,
otrzymujemy etan ($\frac{1}{3}$ objętości użytych gazów), który Br_2
nie chłonie (węglowodory nasycone). Etylen można otrzy-
mać z acetyleny przez redukcję chlorkiem chromawym,
a przez ilościowe uwodornienie nad niklem ustalić jego wzór.

Dodanie wody do etyleny (po przez kwas etylosiarko-
wy) powoduje powstanie alkoholu etyleny (alkohole); od-
wrotną drogą pójść można otrzymując z etanolu, nad ogrza-

nem do 220 — 250^o wodorotlenkiem glinu, lub przy pomocy
steżonego kwasu siarkowego, etylen i wodę, albo też eter
etyleny lub wreszcie (z żelazem) octaldehyd (tautomerja,
polimeryzacja, kondensacja, aldehydy, ketony, powstawanie
cukrów). Utlenienie octaldehydu nadmanganianem daje
kwas octowy (kwasy, sole); kwas i alkohol dają octan etyleny
(estry, tłuszcze, mydła, powstawanie tłuszczów, pochodne
tłuszczów, kwas chlorooctowy, oksykwas, izomerja prze-
strzenna, aminokwas, białka). Tu Kinttof wstawia rozdział
o węglowodanach wychodząc z glukozy i postępując wy-
jątkowo analitycznie; (oznaczenie kryoskopowe ciężaru dro-
binowego, struktura cukrów, wielocukry, błonnik, fermenta-
cja, trawienie, pożywienie).

Związki cykliczne: benzol z acetyleny przez polimery-
zacje (węgiel drzewny, 640^o); nitrobenzol redukuje się na
anilinę, ta sulfonuje na kwas sulfanilowy, ten dwuazuje na
heljantynę. Pobieźnie: toluol, dwufenyl, naftalen, antracen,
fenol, hydrochinon, chinony; heterocykliczne związki.

Wawrzyniec Gaertner. *Publiczne Szkoły Doksztalca-
jące Zawodowe na Ziemiach Zachodnich Rzplitej.* Poznań 1930.
Wydawnictwo Biura Samorządowego przy Komunalnym
Związku Kredytowym w Poznaniu, str. 120. 8^o).

Jest to rys historyczny oraz rozbiór stosunków praw-
nych dotyczących doksztalcającego szkolnictwa zawodowego,
cenny dla pracodawców, którzy są związani tem ustawo-
dawstwem wielce skomplikowanem ze względu na różno-
rodność przedmiotu prawa a tembardziej na skutek na-
warstwienia praw zaborczych i polskich. Samo szkolnictwo,
jak to możnaby sądzić z tytułu, nie jest opisane ani jednostko-
wo ani statystycznie.

Książki i czasopisma nadesłane do Redakcji.

Livres et journaux envoyés à la rédaction

Tadeusz Miłobędzki. *Szkola Analizy Jakościowej*, wy-
danie IV uzupełnione *Tablicami do analizy jakościowej*
Zygmunta Szellera. Warszawa 1931. Nakładem Komitetu
Wydawniczego Podręczników Akademickich. Skład główny
w Kasie im. Mianowskiego.

Oprócz nielicznych krótkich „Przewodników do
ćwiczeń” opartych na toku analizy jakościowej jak n. p. Br.
Duchowicza. (Lwów 1905), L. Brunera (Warszawa 1909),
J. Browńskiego i L. Suchowiaka (Lwów 1919 i 1923)

K. Jabłczyńskiego i M. Kowalskiego (Warszawa 1920)
i zapewne jeszcze innych, oraz rozdziałów poświęconych ana-
lizie jakościowej w podręcznikach o innym celu jak n. p.
w *Chemii Farmaceutycznej* Zdzisława Zawałkiewicza
(Lwów 1915) oraz szczególnie w *Podręczniku do badań*
Fizjologiczno-Chemicznych Leona Marchlewskiego (Kra-
ków 1916), mamy w literaturze naszej jedynie trzy podręcz-
niki chemii analitycznej jakościowej a to: Traedwella
w tłumaczeniu Dominikiewicza i Przemyskiego pod

redakcją Harabaszewskiego oraz dwa podręczniki oryginalne: Pierwszy wydany w roku 1885 we Lwowie pióra Juliana Schramm'a ucznia Br. Radziszewskiego, którego czwarte wydanie opracował Ludwik Bruner (1912) oraz drugi Tadeusza Miłobędzkiego, wydany poraz pierwszy z pomocą Kasy im. Mianowskiego w r. 1910 w Warszawie, który obecnie ukazał się również w czwartym wydaniu.

Pierwszy raczej typu przedwojennych wydań Treadwell'a, uwzględniał wprawdzie teorię jonową we wstępie, w tekście głównym jednak stosował wzory drobinowe, do równań jonowych z rzadka tylko się uciekając; to też o ileby po dwudziestu już zgorą latami miał się doczekać dalszego wydania, musiałby ulec daleko idącej przeróbce, przy której bardzo trudno by było nie naruszyć istotnych jego walorów — szczególnie pedagogicznych.

Szkoła Analizy Jakościowej Profesora Tadeusza Miłobędzkiego już w pierwszym wydaniu poszła odmiennymi drogami, zbliżając się bardziej do typu stworzonego w dziś już klasycznym podręczniku W. Böttger'a (1902). Podczas jednak, gdy dla Böttgera stosowanie wszędzie jonowych wzorów jest niejako dogmatem Miłobędzki nawet w ostatnim czwartym wydaniu pozostawia liczne równania drobinowe, ba niekiedy nawet stare, tak nieraz instruktywne, przedstawienie tlenkowe reakcji. Ten umiar tak cenny jest najoczywiściej wynikiem wielkiego praktycznego doświadczenia autora, który dzieło swoje nie darmo nazwane „Szkołą” nastawił na zadania wychowawcze. Cały sposób odzywiania się do czytelnika jest tego wyrazem, nie tylko przy wykładzie metod postępowania lecz nawet w rozdziałach opisujących własności ciał, które zazwyczaj w podręcznikach stają się suchym wyliczeniem reakcji. Autor w tej dążności idzie tak daleko, że opis niejednych właściwości podaje w formie przepisu doświadczenia, czasem niemal o preparatykę nieorganiczną potrącając. Przypomina mi to stary podręcznik Volhard'owski, na którego ogromnej liczbie wydań w pracowni Bayera kształciły się całe pokolenia chemików.

Natomiast nie hołduje autor metodzie Volhard'a zmuszania studenta do poszukiwań, przez przemilczanie wyjaśnienia zjawisk; co tam przy wielkiej ilości podręczników dostępnych uczniowi było jeszcze dopuszczalne, to u nas byłoby zgubne i dla studenta zniechęcające. Szkoła analizy jest nauczycielem, który i daje zadania i wskazuje drogę ich rozwiązania. I tak być powinno. Jest ona dziś przecież dla naszej młodzieży podręcznikiem jedynym, tym właśnie na którym kształcą się i kształcić się będą polscy adepci chemji.

Tablice do Analizy jakościowej Z. Szellera, dołączone do „Szkoły” za osobną paginacją, przynoszą co do treści mniej

więcej to samo co znane „Tabele” Treadwell'a — V. Meyer'a. ujęte są jednak swobodniej, i co do strony drukarskiej prościej a przystępniej dla uczącego się. I tu także, realizując cel pedagogiczny, częściej wybrano przystępniejszy układ podług obserwowanych zjawisk zamiast podług ciał dających te zjawiska. Na str. 3 wzór cyjanku rtęciowego, ten bowiem częściowo sublimuje, winien oczywiście brzmieć $Hg(CN_2)$; niestety autorzy stosują wszędzie ortografję „cyan, cjanki”, podczas gdy podług Polskiej Akademji Umiejętności winno być „cyjan”.

Całość stoi godnie w szeregu, już bardzo okazałym, naszych oryginalnych podręczników akademickich idącym od wielkiej miary Chemji fizycznej Świętosławskiego, po przez świetne dwa tomy Chemji Nieorganicznej i Organicznej Tołłoczki i dwie Chemje Organiczne: Opolskiego w wydaniu Klinga i Leśnińskiego oraz nowszą Szperla aż do wydawanej obecnie przez Centnerszvera Chemji Nieorganicznej Jana Zawidzkiego. *Lech Suchowiak.*

Alfred W. Kwieciński. *Aktualne Zagadnienia Kalkulacji Przemysłowej ze szczególnem uwzględnieniem górnictwa węglowego.* Katowice 1932. Nakładem: Sekcji Administracyjno-Handlowej Śląskiego Koła Naukowej Organizacji w Katowicach.

Bardzo poważna praca. Autor na przykładzie zagadnień z górnictwa węglowego daje matematyczną, t. j. przedstawioną zapomocą równań i wykresów, teorię zależności kosztów własnych od wysokości produkcji. Część druga zawiera zastosowanie tego teoretycznego ujęcia w szeregu zagadnień praktycznych. Część teoretyczna z pewnością mieć będzie znaczenie również i dla innych dziedzin przemysłu. Powitać należy usiłowania oparcia kalkulacji handlowej na podstawach racjonalnej oceny poszczególnych funkcji produkcji i zbytu, zamiast na czysto formalnych danych buchalteryjnych.

S. Zambrzycki. *Paliwo Spirytusowe.* Warszawa 1931. Nakład Dyrekcji Państwowego Monopolu Spirytusowego, Rady Naczelnej Przemysłu Gorzeln Polniczych w Polsce i Spółki Akcyjnej „Spirytus”, str. 128, 8^o.

Treść: Roger Morsztyn, Mieszanki spirytusowe do napędu samochodów. Stanisław Szydelski, Spirytus jako ochrona samochodu przed mrozem. St. Kowalczewski, Spirytus do napędu traktorów. Hubert Krasiński, Paliwo spirytusowe w lotnictwie. B. Missala, Spirytus do gotowania, opalania i oświetlania.

Duża ilość danych faktycznych i szczegółowych informacji. Warto przeczytać.

Wiadomości bieżące.

Nouvelle du jour

Patent na wyrób złota z żelaza udzielony we Francji i Anglii. Niejaki p. Vittorio Volpato z Medjolanu otrzymał patent francuski 669231 oraz angielski 306 048 na sposób otrzymywania złota i srebra z żelaza i stali. W opisie powołuje się on na postępy nowoczesnej atomistyki, z których wy-

nika możliwość przemiany metali zwykłych w szlachetne, i podaje następującą metodę: Wióry stalowe lub żelaza zawierającego węgiel, najlepiej takiego, które podlegało silnej mechanicznej obróbce, poddaje się czas dłuższy działaniu silnego pola magnetycznego, które udziela elektronom

„centrypetalnego” przyspieszania, poczem się je na kilka tygodni umieszcza w rozcieńczonym kwasie solnym i w końcu, przy pomocy delikatnego piasku „strąca koloidalnie” złoto i srebro, powstające w stosunku 1 : 2.

Ciekawszą jest strona prawna tego faktu. Jak można było udzielić patentu na taką alchemiczną metodę. Podług niemieckiego prawa patentowego byłoby to niemożliwym ponieważ do wymaganej w ustawie użyteczności technicznej należy podług interpretacji także i wykonalność, której demonstracji urzędnik badający może zarządzać. Prawo francuskie nie przewiduje badania rzeczowego z urzędu i wogóle nie uzależnia zapisania do rejestru patentowego od tego czy zachodzi „wynałazek”, pozostawiając rozstrzyganie tych spraw późnijszem rozprawom sądowym. W Polsce fakultatywne badanie daje możliwość odrzucenia zgłoszenia, którego treść nie czyni zadość warunkom nowości i technicznego postępu.

Angielski punkt widzenia jest jeszcze inny. Najwyższym funkcjonariuszem angielskiego Urzędu Patentowego jest Comptroller-General. On w swoim czasie o rzucił analogiczne zgłoszenie (*perpetuum mobile*) na zasadzie, że 1) opis patentu nie jest wystarczająco dokładny; gdyby się bowiem zbudowało przyrząd podług danych opisu, to nie mógłby on działać tak jak podano w opisie, musiałby bowiem skutkiem tarcia szanać po pewnym czasie jak to wynika z prawa zachowania energii; 2) zgłoszenie nie podaje wynalazku pożytecznego i użytecznego w myśl ustawy, bo przyrząd zgłoszony nie może, w myśl znanych praw natury, wykonać zadania, które jest jego wyłącznym celem; co prawda w wypadkach wątpliwych nie jest rzeczą Urzędu Patentowego rozstrzyganie o kwestjach wykonalności zgłoszenia w sprawach jednak tak jasnych Comptroller uważa, że zgłoszenie na tej podstawie musi odrzucić; 3) udzielenie patentu na to zgłoszenie (*perpetuum mobile* — późniejszy pat. ang. 221043) byłoby społecznie szkodliwe, mogłoby bowiem nieświadomych skłonić do inwestowania poważnych kwot.

Od rozstrzygnięcia Comptroller-General służy odwołanie do Prokuratora Koronnego jako instancji ostatecznej. W tym charakterze Sir Henry Slesser rozstrzygnął 8.VII 1924 na rzecz zgłaszającego ono *perpetuum mobile* podając następujące uzasadnienie. 1. Postulat prawny wystarczająco dokładnego opisu ma na celu, żeby zgłaszający nie zachowywał przy opisie wynalazku istotnych cech w tajemnicy, tak by po upływie ochrony nie było trudności w powszechnem jego zastosowaniu. Czy zaś urządzenie patentowane jest skuteczne jest kwestją z powyższem przepisem nie mającą nic wspólnego. 2. Istotnem powodem odrzucenia zgłoszonego *perpetuum mobile* było dla Comptrollera stwierdzenie że zgłoszenie nie zawiera „użytecznego i pożytecznego wynalazku”. Jednak sprawa ta nie należy do procedury udzielania patentów i jest rzeczą sądów. Odmówienie patentu na takiej zasadzie byłoby słuszne, mówi Prokurator Koronny, i tu wywody jego stają się szczególnie ciekawe, gdyby można było z pewnością stwierdzić nieużyteczność. Ta pewność jednak w toku procedury udzielania patentu nie może zaistnieć. Np. na zarzut strat energii przez tarcie odpowiedział zgłaszający, że oczywiście do przyrządu swego zastosować musi smarowanie, przez co główny zarzut Comptroller'a przeważnie odpada(!). Co zaś do prawa zachowania energii to Prokurator Koronny zgadza się z Hume'm (filozofem) i odnosi

się sceptycznie do używania wyrażenia „prawo” na określenie naukowych uogólnień; (szkoda że nie we wszystkich językach można jak w polskim odróżnić „prawo” i „ustawę”). 3. Co prawda pewne rozstrzygnięcie z r. 1837 opiewa, że udzielenie patentu na rzecz bezużyteczną jest społecznie szkodliwe (*generally inconvenient*) jednak sama kwestja czy zgłoszony patent należy tak zakwalifikować w drodze procedury udzielania rozstrzygnąć się nie da.

Prokurator Koronny docenia niebezpieczeństwa płynące z udzielenia patentu na zgłoszenie bezwartościowe uważa jednak, że o wiele większe jest niebezpieczeństwo, że na podstawie bezużyteczności mogłyby być wykluczone od patentowania wynalazki naprawdę cenne a nieoczekiwane przez naukę.

Dr. A. Schnell omawiając powyższe w Z. *angew. Chem.* 44. 717 (1931) podkreśla, że mimo odmiennego punktu widzenia nie można temu stanowisku Prokuratora Koronnego Anglii odmówić w wielkiej mierze słuszności.

Należy sobie uświadomić, że ochrona nieświadomych przed nabyciem bezwartościowego patentu ani nie jest zadaniem urzędów patentowych ani też się naprawdę osiągnąć nie da. Niebezpieczeństwo dla nieświadomych wzrasta wraz z wzrostem niepewności Urzędu Patentowego, czy zachodzi taka bezużyteczność. Innemi słowy, gdy Urząd Patentowy odrzuca zgłoszenie a limine to i w społeczeństwie niewielu się znajdzie, którzyby pošli na lep nawet udzielonego patentu. Gdy natomiast w społeczeństwie trudno zdają sobie sprawę co do istotnej wartości patentu — to i Urząd Patentowy nie znajdzie dość pewnych argumentów by patent odrzucić, albo znow latwo może uchylić właśnie najcenniejsze bo nieoczekiwane wynalazki.

Jeden jest, mimo to, punkt jeszcze, który wydaje mi się niedocenionym w rozstrzygnięciu Prokuratora Koronnego. Opierając się bowiem na tym rozstrzygnięciu może oszust zupełnie świadomie zapewnić sobie nietylko patent na rzecz bezwartościową ale i bezkarność za oszukańcze usiłowania wyzyskania cudzej naiwności — bo, bądź co bądź, po udzieleniu patentu np. na fabrykację złota znika podstawa prawna do ścigania takiego *chevallier d'industrie* za oszustwo.

Dr. Lech Suchowiak

Projekt „Normalnych metod badania produktów naftowych“ uchwalony przez Podkomisję smarów i oliwienia Polskiego Komitetu Normalizacyjnego jest do przejrzenia w biurze Pol. Kom. Norm. (Warszawa, Elektoralna 2, parter, w podwórzu) w godzinach 8 — 15, w soboty do 13.30. Termin zgłaszania sprzeciwów do powyższego projektu upływa 1 grudnia 1932 r. Oto treść: pobieranie próbek, pomiar temperatury, ciężar właściwy, punkt zapalności i palenia, dystalacja normalna, lepkość (wiskoza), punkt krzepnięcia, punkt mięknięcia i topliwości, zabarwienie, odporność na emulgowanie, liczba Condradsona, zaw. wody, zaw. stałych ciał obcych, kwasowość, lb. zmydlenia i zaw. tłuszczów, zaw. asfaltów twardych, zaw. popiołu w przetworach ropnych, lb. smołowa, lb. zesmalania zaw. siarki, parafiny, składników nierozpuszczalnych, znajdujących się w pozostałościach i asfaltach, zaw. koksu oraz popiołu w pozostałościach i asfaltach, składników lotnych w koksie ponaftowym, popiołu i soli w koksie ponaftowym. Pozatem: tabela termometrów, normy pobierania prób koksu ponaftowego.

WIADOMOŚCI PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO

ORGAN ZWIĄZKU PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

WARSZAWA, DNIA 1 LIPCA 1932 R.

ESENCJA OCTOWA A OCET FERMENTACYJNY

Z okazji prac nad rozporządzeniami o Monopolu Spirytusowym, tudzież o obrocie esencją octową i octem spirytusowym — zaktualizował się oddawna zresztą trwający spór między przemysłem esencji octowej i octu fermentacyjnego. Istota zagadnienia polega na określeniu wysokości cen spirytusu do fabrykacji octu i opłaty akcyzowej od esencji octowej; obie te liczby powinny być ustosunkowane w taki sposób, aby umożliwić esencji octowej konkurencję z octem spirytusowym.

Przedewszystkiem stwierdzić należy, że sprzedaż esencji octowej w Polsce zmniejszyła się w ostatnich latach na korzyść octu spirytusowego; gdy więc w r. 1924 konsumpcja esencji octowej wynosiła 57%, zaś octu spirytusowego 43%, to w r. 1931 odpowiednie cyfry wynosiły: 37% esencji i 63% octu spirytusowego. Analizując te liczby, dojść można z łatwością do wniosku, że koszt spirytusu nie odgrywa poważniejszej roli przy fabrykacji octu, gdyż spożycie octu fermentacyjnego wzrasta: mimo podwyższenie cen spirytusu ze zł. 0,65 do zł. 1,25 — gotowy ocet spirytusowy tanieje. Spadek cen octu fermentacyjnego pociągnął za sobą konieczność sprzedawania esencji octowej już nieomal poniżej kosztów własnych produkcji. Ponadto, forsowany usilnie po cenach dumpingowych import esencji octowej do Polski pogarsza i tak już ciężką sytuację przemysłu destylacji drzew liściastych. Ilustracją fatalnego stanu rzeczy jest zużycie drzewa w największej destylarni polskiej, w Hajnówce, gdzie ilość przerobionego surowca drzewnego spadła z 90.000 metrów przestrzennych w r. 1929 do 60.000 mp. w r. 1931. Zakłady destylacji drzewa w Polsce są wyzyskane zaledwie w 50% ich zdolności produkcyjnej.

Zagadnienie współzależności przemysłu esencji octowej i octu fermentacyjnego istnieje w wielu krajach i w większości jest regulowane przez Państwo drogą wyznaczania odpowiedniej ceny na spirytus i akcyzy na esencję octową. Pouczające jest zestawienie cen spirytusu do fabrykacji octu w Polsce i w innych krajach; przyjmując cenę polską za 100, otrzymujemy po przeliczeniu następujące liczby:

Polska	100
Austria	120
Niemcy	143,76
Francja	168,52
Czechosłowacja	168,96
Węgry	187,32
Rumunia	221,73

Wyraźne w Polsce uprzywilejowanie octu spirytusowego wystąpi jeszcze wyraźniej, jeśli porównać wysokość opłaty akcyzowej od esencji octowej, która w Polsce wynosi (łącznie z podatkiem komunalnym) zł. 50.— od 100 kg kwasu 100%-owego, w Austrii — zł. 18,75, w Czechosłowacji — nic istnieje wcale.

W Niemczech podatek spożywczy od esencji jest regulowany według formuły matematycznej, zależnie od ceny spirytusu do fabrykacji octu, przyczem ustosunkowanie tych liczb odpowiada w przybliżeniu obecnej w Polsce wysokości ceny spirytusu i akcyzy od esencji.

Pozornie zatem warunki konkurencyjne przemysłu destylacji drzewa i octu spirytusowego są u nas takie same, jak w Niemczech. Jeśli jednak zważyć, że w Niemczech znakomita część esencji do celów jadalnych jest otrzymywana na drodze syntetycznej przy użyciu taniej energii hydroelektrycznej, zaś w Polsce — wyłącznie przez destylację drzew liściastych: wówczas okaże się, że warunki produkcji esencji w porównaniu do octu spirytusowego są znacznie gorsze u nas, niż w Niemczech. Dlatego też stosunek ceny spirytusu i opłaty akcyzowej powinien być w Polsce korzystniejszy dla esencji, niż w Niemczech. W porównaniu bowiem z warunkami niemieckimi, polski przemysł octu spirytusowego jest uprzywilejowany wobec przemysłu destylacji drzewa. Najwłaściwszem byłoby zaprowadzenie warunków, jakim odpowiadają oba rzeczony przemysły w Czechosłowacji, której struktura gospodarcza jest zbliżona do polskiej. W Czechosłowacji bowiem istnieje wielki przemysł gorzelniczny i zagadnienie zbytu spirytusu jest nie mniej, niż w Polsce, palące; przemysł zaś esencji octowej opiera się — jak u nas — wyłącznie na procesie destylacji drzew.

Odpowiednie liczby charakterystyczne przedstawiają się, jak następuje:

Wyszczególnienie	Polska	Czechosłowacja
	w złotych	
Stawka celna od 100 kg. kwasu octowego	150	475,20
Cena za 1 hl spirytusu do fabrykacji octu	125	211,20
Opłata akcyzowa od 100 kg esencji octowej	50	—

W interesie przemysłu destylacji drzew liściastych leży takie ukształtowanie stosunków, jak to ma miejsce w Czechosłowacji.

Z BIEŻĄCEJ DZIAŁALNOŚCI ZWIĄZKU PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO

W okresie od dn. 15 do 30 czerwca r. b. Związek Przemysłu Chemicznego zajmował się w szczególności następującymi zagadnieniami:

W sprawach celnych:

wystąpił z wnioskiem o wprowadzenie zakazów przywozu szeregu artykułów chemicznych, wystąpił z wnioskami o podwyższenie stawek celnych na kilka artykułów chemicznych.

W sprawach podatkowych:

wystąpił z inicjatywą i uzyskał zgodę Min. Skarbu na nieskładanie zeznań o dochodzie (do kumulacji podatku dochodowego) pracowników fizycznych.

W sprawach ustawodawczych:

z badał i sformułował opinię w zakresie projektu rozporządzenia o dozorcze nad wyrobem i obrotem octu i kwasu octowego,

z badał i sformułował opinię w zakresie projektu rozporządzenia o dozorcze nad wyrobem i obiegiem środków kosmetycznych.

W sprawach robotniczych:

z badał skalę płac robotniczych, zwłaszcza zaś płace robotników placowych w fabrykach chemicznych.

W sprawach technicznych:

z badał zapotrzebowanie, wymagane właściwości i możliwości produkcyjne w Polsce smoły piwowarskiej.

W sprawach patentowych:

interwenjował w sprawie ustąpienia zarejestrowanego znaku towarowego przez jedną firmę związkową na rzecz innej.

W sprawach ogólnych:

opracował materiały do publikacji o współpracy polsko-szwajcarskiej w dziedzinie przemysłu chemicznego.

INFORMATOR CELNY

Zwracamy uwagę wszystkich przedsiębiorstw, importujących z zagranicy rozmaite towary, na wydany przed paru dniami „Informator Celny” opracowany przez Inż. A. Rojewskiego, kierownika działu celno-reglamentacyjnego Izby Handlowej w Katowicach. Informator charakteryzuje się nader celowym i przejrzystym układem i obejmuje wszystkie wiadomości, niezbędne celem zorientowania się w obowiązujących zmianach taryfy celnej, orzeczeniach taryfowych oraz zakazach przywozu.

Na treść Informatora składają się następujące działy:

1) Zmiany w nomenklaturze i stawkach taryfy celnej, jakie zostały wprowadzone od chwili IV wydania obecnie obowiązującej taryfy celnej.

2) Spis obowiązujących ulg celnych, zarówno zawartych w tekście taryfy, jak ogłaszanych specjalnymi rozporządzeniami i warunki uzyskania ulg celnych.

3) Orzeczenia taryfikacyjne, zestawione na podstawie rozstrzygnięć Min. Skarbu i Rady Towaroznawczej.

4) Zakazy przywozu obowiązujące w Polsce, oraz procedura składania podań o udzielenie zezwoleń na przywóz.

Informator jest nie tylko pożytecznym, ale niezbędnym wydawnictwem dla wszystkich, którzy mają do czynienia z importem towarów zagranicznych. Jest do nabycia w cenie zł. 5.— w biurach Izb Przemysłowo-Handlowych.

MUZEUM PRZEMYSŁU I TECHNIKI

Dnia 2 czerwca r. b. odbyło się na terenie Związku Przemysłu Chemicznego drugie organizacyjne posiedzenie Sekcji Chemicznej Muzeum Przemysłu i Techniki, na którym dokonano, między innymi, uzupełniających wyborów władz Sekcji.

Prezydjum Sekcji ukonstytuowało się następująco: inż. J. Podraszko — przewodniczący, inż. K. Ginsberg — zast. przewodn., Z. Spottowski — sekretarz i inż. W. Sommer — delegat Zarządu Muzeum.

Zebrani wysłuchali sprawozdania inż. W. Sommera z dotychczasowej działalności Sekcji Chemicznej w zakresie organizacji Muzeum oraz rozważali projekty dalszych prac Sekcji, związanych z przemysłem ściśle chemicznym, zrzeszonym w Związku oraz działami pokrewnymi jak: przemysł papierniczy, cementowy, ceramiczny, szklany, naftowy, zapalczany i garbarski.

Postanowiono rozwinąć szeroką akcję propagandową w zakresie zjednywania nowych członków Muzeum Przemysłu i Techniki, zbierania funduszy oraz uzyskiwania od zakładów przemysłowych zbiorów i modeli charakteryzujących dane gałęzie przemysłu.

Członkami Muzeum Przemysłu i Techniki mogą być osoby fizyczne i prawne. Składka roczna członka wspierającego wynosi 200 zł. — członka rzeczywistego 25 zł.

Siedziba i Sekretariat Sekcji Chemicznej Muzeum mieszczą się w lokalu Związku Przemysłu Chemicznego R. P., Czackiego Nr. 1, tel. 529-69.

Zwracamy uwagę na sygnalizowany przez nas wielokrotnie pożytek zapisywania się wszystkich przedsiębiorstw chemicznych na członków Muzeum Przemysłu i Techniki.

NA MARGINESIE

Przed kilku dniami w większych miastach naszego kraju rozplakatowano paszkwil, zwrócony przeciwko osobie jednego z naszych przemysłowców chemicznych, przedstawiciela kapitału zagranicznego, a wzywający w konkluzji do bojkotu wyrobów fabryki, na której czele stoi ów przemysłowiec. W tekście paszkwilu autor nie zawahał się rzucić dotkliwych oskarżeń politycznych, stawiając zresztą na równym z niemi poziomie zarzuty o posmaku humorystycznym.

Oczywiście, sprawa znajdzie epilog przed trybunałem sądowym, gdzie winni autorstwa i kolportowania tego paszkwilu zasiądą na ławie oskarżonych.

Ale metody walki i charakter wystąpienia muszą się spotkać z najostrzejszym protestem ze strony zorganizowanych sfer gospodarczych. Jakże realizować mamy bezsporną tezę o konieczności przyciągania do Polski obcych kapitałów, jeśli przedstawiciele tego kapitału są napastowani publicznie w bestjalski sposób?

Nietrudno zresztą domyśleć się, kto jest inspiratorem akcji, mającej na celu wyparcie z rynku towaru, produkowanego przez przedsiębiorstwo, które jest niewątpliwie zasłużonym pionierem na polu jednej z najpoważniejszych gałęzi polskiego przemysłu chemicznego!

KRONIKA

Dn. 15 czerwca r. b. odbyło się posiedzenie Sekcji Eksportowej Związku Przemysłu Chemicznego. Wywóz artykułów chemicznych na rynki północne i południowe — naturalne rynki zbytu przemysłu chemicznego — maleje systematycznie wobec wprowadzonych ograniczeń dewizowych i zakazów przywozu. W związku z tem przemysł chemiczny rozpoczął eksportować na bardziej odległe rynki zbytu jak Egipt, Kanada, Brazylja, Argentyna, Indje i inne. Jednakże rozwój wywozu na niektóre rynki, jak Kanada, Brazylja i Argentyna postępuje nader powoli wskutek braku traktatów handlowych. W zakresie szeregu artykułów, które mogłyby z powodzeniem wejść na te rynki, inne kraje eksportujące posiadają ulgi traktatowe, z których Polska nie może korzystać, to też praktycznie wywóz obejmuje nieliczne jedynie artykuły. Sekcja Eksportowa powzięła decyzję, aby wystąpić do władz z inicjatywą jaknajszybszego zawarcia traktatów, tembardziej że obecna sytuacja międzynarodowa wskazuje na możliwości zawarcia umów handlowych z temi krajami. Należy wyzyskać tendencje wywozowe w przemyśle i stworzyć dla nich odpowiedni stan prawno-handlowy.

Sekcja Eksportowa zwróciła również uwagę na stosunki z Austrią i konieczność uzyskania kontyngentów eksportowych w związku z ogłoszonymi w końcu kwietnia zakazami przywozu.

Pozatem poruszono cały szereg spraw bieżących w zakresie eksportu poszczególnych artykułów chemicznych.

W związku z XII Kongresem Chemji Przemysłowej w Pradze (25 września — 1 października 1932) Czechosłowackie Towarzystwo Materjałów Wybuchowych wyznaczyło nagrody w wysokości 10.000 koron czeskich za najlepszą pracę, przedstawioną na Kongresie w zakresie materjałów wybuchowych lub pokrewnych dziedzin przemysłu chemicznego. Prace nie muszą być odczytywane na Kongresie, mogą być po prostu zgłoszone w 5-ciu egzemplarzach (w językach czeskim i francuskim) pod adresem Sekretarjatu Kongresu, Stepanska 37, Praha II. Sąd konkursowy składa się z 2-ch specjalistów wojskowych, 2-ch specjalistów cywilnych i 2-ch delegatów Czechosłowackiego Towarzystwa Materjałów Wybuchowych.

W Estonji podwyższono ostatnio cały szereg stawek taryfy celnej na następujące artykuły chemiczne:

	Taryfa:	
	ogólna	minimalna
	w koronach	
Smoła węglowa za 1 kg brutto	0.20	0.10
Smoła drzewna " "	0.20	0.10
Gudron i smoły wszelkie za 1 kg brutto	0.08	0.04
Terpentyna za 1 kg netto	0.30	0.15
Gliceryna oczyszczona za 1 kg brutto	0.40	0.20
Gliceryna nieoczyszczona za 1 kg brutto	0.40	0.02
Błękity i ultramaryna za 1 kg netto	1.50	0.75
Farby wszelkie za 1 kg netto	2.—	1.—
Atramenty wszelkie " "	2.—	1.—
Jedwab sztuczny niebarwiony za 1 kg netto	8.—	4.—
Jedwab sztuczny barwiony za 1 kg netto	10.—	5.—
Nici z odpadków jedwabiu sztucz. niebarwione za 1 kg netto	7.—	3.50
Nici z odpadków jedwabiu sztucz. barwione za 1 kg netto	9.—	4.50

Nakładem księgarni Kaspra Wojnara w Warszawie ukazuje się znane dzieło Wilhelma Ostwalda „Zasady chemji nieorganicznej”, w przekładzie Inż. Jana Protą. Cena książki w prenumeracie, przyjmowanej przez księgarnię Wojnara (Warszawa, Marszałkowska 87) wynosi zł. 40 za egzemplarz.

Nakładem Stowarzyszenia Techników w Warszawie ukazała się broszura Inż. K. Jackowskiego „Muzea przemysłu i techniki zagranicą i w Polsce”, zawierająca interesującą treść w zakresie zbiorów przemysłowych, istniejących już zagranicą i organizowanych w Warszawie.

Ukazał się w druku raport Rady Handlowego Ambasady Angielskiej w Warszawie, p. R. E. Kimensa, o sytuacji gospodarczej Polski w r. 1931.

W dniach od 6 do 21 września r. b. odbędą się w Bari III Targi Lewantyńskie. Bliższych informacji udziela Izba Handlowa Polsko-Italska, Warszawa, Wierzbowa 11. Tel. 202-15.

NOWE ROZPORZĄDZENIA

W Dz. Ust. Nr. 52 z dn. 25 czerwca r. b. ukazało się pod poz. 497 Rozporządzenie Prezydenta Rzeczypospolitej z dn. 21 czerwca 1932 r. o przedsiębiorstwie „Polski Monopol Solny”.

Rozporządzenie to powierza wyłączny przywilej na rzecz Skarbu Państwa jednolitego monopolu sprzedaży soli oraz eksploataowania państwowych salin i warzelni soli (z wyjątkiem Zakładu w Ciechocinku) — przedsiębiorstwu prowadzonemu na zasadach handlowych „Polski Monopol Solny”.

Zorganizowanie przedsiębiorstwa monopolowego pozwoli w sposób więcej jednolity prowadzić politykę solną, dotychczas zgrupowaną na terenie dwóch instytucji państwowych: Min. Przemysłu i Handlu w zakresie eksploatacji i Min. Skarbu w zakresie sprzedaży soli.

**NOTOWANIA CEN WAŻNIEJSZYCH WYTWORÓW
PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO**

Aceton	450 zł.	Kwas siarkowy 60° Bé	7,37 zł.
Alkohol metylowy techniczny 90%	170 "	" solny 19°/21° Bé	14,25 "
" " czysty 99%	300 "	" octowy techn. 30%	100 "
* Amoniak skroplony za 1 kg NH ₃	1,80 "	Mączka kostna odklejona 30% P ₂ O ₅	15 "
* Azotniak mielony za 1 kg % N ₂	1,68 "	" rogowa 13/14% N ₂	— "
" granulowany za 1 kg % N ₂	1,83 "	Naftalin surowy prasowany	28,00 "
Azotan amonu	100 "	" czysty w łuskach	52,50 "
Benzol handlowy 90%	80 "	Octan sodu	140 "
" czysty	92 "	" ołowiu	215 "
Bisulfat (kw. siarczan sodu)	13,50 "	Oleina zwierzęca destylat	210 "
* Boraks	110—125 "	" saponifikat	200 "
Chlorek cynku 50° Bé	40 "	Oleum 20%	19,94 "
Chlorek wapna bielący	36 "	Olej lniany	115—118 "
Chlorek wapnia (CaCl ₂)	20—22 "	* Potaż kalcynowany 90/95%	120 "
Chloroform czysty	800 "	* Potaż żrący topiony 88/92%	140 "
" „pro narcosi”	1,800 "	Pirydyna czysta za 1 kg	9,75 "
Eter siarkowy	390 "	Smola preparowana	17,50 "
Fenol czysty	265 "	Saletra sodowa 15,5% N	37,80 "
Formalina 40%	270 "	Siarczan amonu za 1 kg % N ₂	1,68 "
* Gliceryna farmaceutyczna 30° Bé	275 "	* Siarczan miedzi	110—125 "
" techniczna 85/88%	175 "	* Siarczek sodu 60/62%	60 "
* Karbid granulowany	75 "	Soda amonjalkalna	25 "
Karbolineum	31,25 "	" kaustyczna	60 "
Klej kostny	205 "	Sól glauberska kalcynowana niemielona	14,25 "
Klej skórny	260 "	Stearyna	190 "
Krezol	128 "	Superfosfat 16%	9,28—9,92 "
* Kwas azotowy 30° Bé w przel. na 100% HNO ₃	100 "	Toluol czysty	105 "
Kwas mrówkowy 85%	241 "	Zelatylna techn.	400 "

Ceny powyższe są cenami hurtowymi i rozumieją się za 100 kg loco fabryka bez opakowania; ceny za produkty oznaczone gwiazdką rozumieją się wraz z opakowaniem.


**KOMUNIKACJA LOTNICZA ZAPEWNIĄ MAKSIMUM WYGODY,
OSZCZĘDNOŚCI CZASU I BEZPIECZEŃSTWA**
PRODUKTY WYTWÓRCZOŚCI KRAJOWEJ

Barwniki i półprodukty organiczne: „PRZEMYSŁ CHEMICZNY, BO RUTA Sp. Akc.”, Zgierz, tel. Łódź 121-01; Warszawa, Bednar ska 2, tel. 656-99. „WOLA KRZYSZTOPORSKA” Fabr. Chem. Piotrków Tryb., tel. Piotrków Tryb. 165. „PABJANICKIE TOWARZYST WO AKCYJNE PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO”, Pabjanice, tel. Łódź 21-86. ZAKŁADY CHEMICZNE W WIN NICY, S. A. Henryków pod War szawą. Tel. II podm. Henryków 5. Biuro sprzedaży: H. Weiss i S-ka. Łódź, Piotrkowska 80, tel. 186-12.	„FR. KARPINSKI SPÓŁKA AK CYJNA”, Warszawa, Wolność 9, tel. 11-06-00.	Kwaśny węglan sodowy (bicarbonat): „ZAKŁADY SOLVAY W POL SCE”, Warszawa, Czackiego 14, tel. 711-24.
Chlorek wapna bielący. Akc. Tow. „ELEKTRYCZNOŚĆ”, Warszawa, Zgoda 10, tel. 634-94.	Gliceryna farmaceutyczna i technicz na: Sp. Akc. „STREM”, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30. Przem. Tłuszcz. „SCHICHT-LE VER” Sp. Akc., Warszawa, Nowy Zjazd 1, telefony 605-77, 605-99.	Oleina zwierzęca: Sp. Akc. „STREM”, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30.
Chlorek wapnia (CaCl₂): „ZAKŁADY SOLVAY W POL SCE”, Warszawa, Czackiego 14, tel. 711-24.	Gumowe artykuły techniczne: Sp. Akc. „WOLBROM”, Warsza wa, Wierzbowa 9, tel. 760-80.	Słomka i włosie wiskozowe: Sp. Akc. TOMASZOWSKA FA BRYKA SZTUCZNEGO JEDWA BIU”, Warszawa, Wilcza 9a, tel. 875-39.
Farmaceutyczne przetwory: Sp. Akc. „LUDWIK SPIESS i SYN”, Warszawa, Daniłowiczow ska 16, tel. Centrala-Spiess. „PABJANICKIE TOWARZYST WO AKCYJNE PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO”, Pabjanice, tel. Łódź, 21-86.	Jedwab sztuczny: Sp. Akc. „TOMASZOWSKA FA BRYKA SZTUCZNEGO JEDWA BIU”, Warszawa, Wilcza 9a, tel. 875-39. FABRYKA PRZĘDZY I TKANIN SZTUCZNYCH „CHODAKÓW”, Sp. Akc., poczta Sochaczew. Tel. Sochaczew 81.	Smola pierwszorzędowa: Zakłady „ELEKTRO”, Łaziska Górne, G. Śląsk.
	Karbid: Akc. Tow. „ELEKTRYCZNOŚĆ”, Warszawa, Zgoda 10, tel. 634-94. Zakłady „ELEKTRO”, Łaziska Górne, G. Śląsk.	Soda amonjalkalna, krystaliczna i kau styczna: „ZAKŁADY SOLVAY W POL SCE”, Warszawa, Czackiego 14, tel. 711-24.
	Klej kostny i skórny. Sp. Akc. „STREM”, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30.	Soda kaustyczna. Akc. Tow. „ELEKTRYCZNOŚĆ”, Warszawa, Zgoda 10, tel. 634-94.
		Stearyna: Sp. Akc. „STREM”, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30.
		Zelazokrzem 45% i 75%: „Zakłady „ELEKTRO”, Łaziska Górne, G. Śląsk.

Członkowie Związku Przemysłu Chemicznego otrzymują „Wiadomości Przemysłu Chemicznego” bezpłatnie.

Redakcja i Administracja: Warszawa, Czackiego 1, telefon 410-14

Wydawca: w imieniu Związku Przem. Chemicznego Rzplitej Polskiej — Dyrektor Związku Inż. EDMUND TREPKA

Redaktor: Inż. TADEUSZ ZAMOYSKI

Druk L. Bogusławskiego i S-ki, Świętokrzyska 11

WIADOMOŚCI PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO

ORGAN ZWIĄZKU PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

WARSZAWA, DNIA 15 LIPCA 1932 ROKU

Z PRZEMYSŁU SZTUCZNYCH WŁÓKIEN

Od pewnego czasu prowadzony jest spór między przemysłem włókienniczym, przede wszystkim łódzkim, a fabrykami sztucznego jedwabiu — na temat odpadków sztucznego jedwabiu. Mianowicie, przemysł włókienniczy jest zdania, że krajowe fabryki sztucznego jedwabiu nie są w stanie dostarczyć takich ilości odpadków, jakieby mogły pokryć zapotrzebowanie włókiennictwa. Wychodząc z tego założenia, przemysł tekstylny domaga się wprowadzenia ulg celnych na importowane z zagranicy odpadki sztucznego jedwabiu.

Sprawa powyższa była przedmiotem szczegółowych badań Związku Przemysłu Chemicznego, który doszedł jednak do wniosku, że zajęte przez włókiennictwo stanowisko polega na jakimś nieporozumieniu.

Odpadki przy produkcji sztucznego jedwabiu wynikają z procesu wytwórczego i nie mogą być uniknięte; zapotrzebowanie na nie wewnątrz kraju było przed niedawnym jeszcze czasem minimalne i wszystkie niemal odpadki, otrzymywane w fabrykach polskich, wysyłano zagranicę. Dopiero od niedawnego stosunkowo czasu, bo od połowy ubiegłego roku, wzrosło wewnętrzne zapotrzebowanie na odpadki, które mi zainteresował się łódzki przemysł włókienniczy — z uwagi na wymagania mody. Zmieszane z bawełną lub wełną, odpadki sztucznego jedwabiu dają ciekawe efekty tkackie i służą do fabrykacji tanich materiałów włóknistych. W tym właśnie czasie — mniej więcej przed rokiem — przemysł sztucznego jedwabiu całkowicie zaniechał eksportu odpadków sztucznego jedwabiu, przeznaczając je w całości na pokrycie zapotrzebowania rynku wewnętrznego. Jednak rezultat tego zabiegu był zgoła nieoczekiwany, gdyż olbrzymie ilości odpadków pozostały na składzie i należało je potem sprzedać zagranicę po cenach wybitnie niekorzystnych.

Sprzedaż odpadków sztucznego jedwabiu w kraju wyniosła w roku ubiegłym ok. 140.000 kg, w pierwszym półroczu roku bieżącego — około 100.000 kg. Ponieważ — według danych zebra-

nych przez Izbę Przemysłowo-Handlową w Łodzi — roczne zapotrzebowanie wewnątrz kraju na odpadki sztucznego jedwabiu wynosi nieco ponad 150.000 kg — przeto o jakimkolwiek braku odpadków nie może być mowy. Że przewidywania nasze są najzupełniej słuszne — świadczy fakt posiadania obecnie na składzie przez fabryki sztucznego jedwabiu znaczniejszych zapasów odpadków, przekraczających znacznie 30.000 kg. Wytworzyła się więc sytuacja paradoksalna. Przemysł włókienniczy domaga się ulgi celnej na odpadki, motywując swoje stanowisko brakiem ich w kraju, zaś przemysł sztucznego jedwabiu uskarża się na brak odbiorców i nie wie, co zrobić ze zmagazynowanymi odpadkami.

Nasuwa się pytanie, czy może kwestja cen jest przyczyną rozbieżności stanowisk? I ta jednak okoliczność nie wchodzi w rachubę, gdyż ceny odpadków w kraju i zagranicą są prawie dokładnie jednakowe: polski przemysł włókienniczy nabywa towar po cenach, odpowiadających cenom zagranicznym. Tak zresztą być musi, gdyż odpadki sztucznego jedwabiu nie korzystają przy eksporcie ze zwrotu cła za sprowadzone surowce i materiały pomocnicze (jak to ma miejsce przy eksporcie przędzy sztucznego jedwabiu), przeto producentowi kalkuluje się lepiej sprzedać odpadki w kraju, niż eksportować je po niekorzystnych cenach zagranicę. Tylko w okresach, gdy w kraju nie było zupełnie zapotrzebowania na odpadki, wywoziliśmy je — częstokroć ze stratą — zagranicę, aby nie magazynować dużych ilości towaru.

Z przesłanek powyższych wynika, że wprowadzenie ulgi celnej na odpadki sztucznego jedwabiu byłoby nietylko niepotrzebnem i nieuzasadnionem, ale wręcz szkodliwem posunięciem.

Posiadamy w kraju dostateczne ilości odpadków, sprzedawanych po cenach nieodbiegających od zagranicznych i tylko pewną nerwowością czulego barometru przemysłu włókienniczego tłumaczyć sobie można agresywne wystąpienia o ulgę celną na odpadki sztucznego jedwabiu.

Z BIEŻĄCEJ DZIAŁALNOŚCI ZWIĄZKU PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO

W okresie od dn. 1 do 15 lipca r. b. Związek Przemysłu Chemicznego zajmował się w szczególności następującymi zagadnieniami:

W sprawach celnych:

zakończył ostatecznie badania nad projektem nowej taryfy celnej, składając odpowiednie wnioski do Rządu,

odbył na terenie Min. Przemysłu i Handlu narady i wystąpił z wnioskami w sprawie przywozu surowców tłuszczowych.

W sprawach eksportowych i obrotu towarowego z zagranicą:

zapoczątkował szczegółowe badania rynku argentyńskiego i brazylijskiego,

przeprowadził badania nad zdolnością konkurencyjną polskich artykułów chemicznych na rynkach Stanów Zjednoczonych A. P.,

zbadał możliwości ożywienia obrotu towarowego z Anglią, w płaszczyźnie zastąpienia importu surowców chemicznych do Polski z innych krajów importem angielskim.

W sprawach handlu wewnętrznego:

odbył narady i wystąpił z wnioskami w sprawie sztucznych tłuszczów jadalnych, wytwarzanych przez należące do Związku fabryki, które znajdują się na terenie w. m. Gdańska.

W sprawach ogólnych:

zwrócił się do szeregu przedsiębiorstw związkowych z prośbą o okazanie pomocy w naturze dla budowanych przez Towarzystwo „Studjum Technologiczne” gmachów technologii chemicznej w Politechnice Warszawskiej.

WŚRÓD KSIĄŻEK

Nakładem Wojskowego Instytutu Naukowo-Wydawniczego ukazał się słownik polsko-francusko-niemiecko-rosyjski „Broń chemiczna”, ułożony przez lic. nauk fizyko-chemicznych Sorbony, p. Marcelę Wścieklicę-Pollak.

Słownik ten zasługuje na szczególną uwagę, gdyż stanowi pierwsze opracowanie podobnego typu w światowej literaturze chemicznej. Nie istniał bowiem dotychczas słownik, poświęcony wyłącznie broni chemicznej, zaś praca p. Pollak może być śmiało zakwalifikowana — jako robota pionierska na tym odcinku wiedzy. Obok jednak zasadniczego znaczenia słownika w służbie uzbrojenia, w przemyśle broni chemicznej i w obronie przeciwgazowej — rzeczony opracowanie jest też nader cenne dla wszystkich, zajmujących się chemią zarówno czystą jak stosowaną.

Poza nielicznymi i nienazbyt udanymi próbami małych słowniczków chemicznych polsko-niemieckich — nie mieliśmy dotychczas większego słownika chemicznego, podającego terminologję chemiczną polską, niemiecką, francuską i rosyjską. Ogłoszona obecnie praca wypełnia lukę naszego piśmiennictwa naukowego, pozwalając z korzyścią czerpać z niej używane powszechnie w chemii zwroty.

Obok odpowiedników słów polskich w językach francuskim, niemieckim i rosyjskim, słownik zawiera też skorowidze francusko-polskie, niemiecko-polskie i rosyjsko-polskie, skutkiem czego w jednym tomie mieści się nie jeden, lecz cztery słowniki. Co więcej, przy pewnym nakładzie trudu, można odszukać odpowiedniki niemieckie słów rosyjskich, francuskie — słów niemieckich i t. d.

Gwarancją czystości języka polskiego jest nazwisko Prof. A. A. Kryńskiego, który terminologję polską przejrzał i skorygował.

Uzupełnienie treści książki stanowią dokładnie opracowane tablice w zakresie chemicznych środków bojowych, słownictwa bojowych środków chemicznych oraz broni chemicznej.

Autorce słownika i wydawcy — Wojskowemu Instytutowi Naukowo-Wydawniczemu — należą się wyrazy uznania za podjęcie i przeprowadzenie celowej i trudnej pracy.

W następnych wydaniach książki, która niewątpliwie będzie wyczerpana już w niedługim czasie, należałoby może rozszerzyć jeszcze część chemiczną, nawet luźniej związaną z bronią, i zwrócić uwagę na dokładniejszą korektę, która nieco szwankuje.

Z DZIAŁALNOŚCI BANKU GOSPODARSTWA KRAJOWEGO

Ze Sprawozdania Banku Gospodarstwa Krajowego za r. 1931 przytaczamy następujące szczegóły, dotyczące przedsiębiorstw, które należą do Banku Gospodarstwa Krajowego:

Przedsiębiorstwa należące do koncernu Banku korzystały w końcu r. 1931 z kredytów na ogólną sumę 45 milionów złotych, co w porównaniu z r. 1930 stanowi wzrost o 10 milionów złotych. Z ogólnej sumy zadłużenia przedsiębiorstw koncernowych przypada na przemysł metalurgiczny i mechaniczny prawie 26 milionów złotych, na przemysł chemiczny — 17 milionów złotych. Wskazać należy, że Rozporządzenie Prezydenta Rzeczypospolitej z dn. 3-go grudnia 1930 r. nie daje Bankowi możliwości angażowania się w nowych przedsiębiorstwach przemysłowych. Portfel udziałów i akcji Banku wynosi obecnie 31,3 milj. złotych; na portfel ten składają się między innymi akcje Tow. Eksploatacji Soli Potasowych na sumę 18,2 milionów złotych.

Akcja kredytowa Banku w stosunku do przedsiębiorstw koncernowych ograniczyła się tylko do wypadków wyjątkowych, przyczem przedsiębiorstwa w r. 1931 nie przeprowadzały żadnych inwestycji.

Skutkiem skurczenia się rynku zbytu oraz spadku cen, sytuacja finansowa przedsiębiorstw koncernowych nie doznała w r. 1931 poprawy. W związku z tem Zakł. Chem. Grodzisk poddały się pod nadzór sądowy, zaś Jarot Tow. Przetworów Drzewnych był zmuszony ogłosić upadłość. Niemniej jednak, niektóre z przedsiębiorstw, mimo niekorzystnych warunków gospodarczych, osiągnęły zadawalające wyniki finansowe.

KRONIKA

Dn. 30 czerwca r. b. odbyło się posiedzenie Zarządu Związku Przemysłu Chemicznego R. P., na którym — między innymi — przyjęto w poczet członków Związku Sp. Akc. Fabr. Chem.-Farm. Dr. A. Wander w Krakowie.

Zarząd postanowił wyznaczyć subsydjum dla wydawnictwa „Przegląd Organizacji”, które jesienią roku bieżącego zamierza ogłosić specjalny zeszyt, poświęcony przemysłowi chemicznemu. Postanowiono przekazać do Muzeum Przemysłu i Techniki tablice statystyczne, wykonane w swoim czasie z polecenia Związku i obrazujące rozwój polskiego przemysłu chemicznego w latach 1919—1929. Zarząd wysłuchał wreszcie sprawozdania z bieżącej działalności Związku, zwłaszcza w zakresie budowy nowej taryfy celnej.

Dnia 30 czerwca r. b. odbyło się posiedzenie Komisji Technologji Chemicznej P. K. N. z udziałem prof. A. Rogińskiego, sekretarza Generalnego P. K. N. Na zebraniu był omawiany — między innymi — projekt norm analizy węgla kamiennego. Projekt ów składa się z 5-ciu części: z norm kalorymetrycznych oznaczania ciepła spalania i wartości opałowej paliwa; oznaczania wilgocci; oznaczania popiołu w węglu kamiennym. Projekty tych norm postanowiono przesłać P. K. N. celem opublikowania ich w „Wiadomościach P. K. N.”; następne dwa projekty: oznaczania części lotnych i koksów oraz projekt norm pobierania prób odesłano do Podkomisji, celem ostatecznego uzgodnienia tekstów. Projekty te nie wejdą pod obrady Kom. Tech. Chem., lecz będą zbadane z prawem ostatecznej decyzji w imieniu Komisji — przez specjalnie w tym celu wyłonioną podkomisję, w składzie przewodniczącego Kom. Tech. Chem. i prof. J. Zawadzkiego.

Prof. A. Rogiński zreferował sprawę prowadzenia przez Polskę Sekretarjatu Międzynarodowego Normalizacyjnej Komisji Węglowej; z uwagi na konieczność krytycznego zestawienia metod analizy węgla, stosowanych w różnych krajach, sprawę tę odłożono do jesieni.

Zkolei przystąpiono do dyskusji nad wskazówkami dla układających normy artykułów chemicznych; projekt ten — po uwzględnieniu szeregu poprawek — uchwalono również przesłać do P. K. N., celem wydrukowania w „Wiadomościach P. K. N.”.

W wyniku propozycji Związku Polsko-Gdańskich Rafineryj Olejów Jadalnych postanowiono powołać podkomisję norm handlu olejami jadalnymi, celem opracowania odpowiedniego projektu norm.

Uchwalono zwrócić się do biura P. K. N. z prośbą o dalsze bezpłatne nadsyłanie „Wiadomości P. K. N.” tym wszystkim członkom Komisji Technologji Chemicznej, którzy tego zażądatają.

NOWE ROZPORZĄDZENIA

W Dz. Ust. Nr. 55 z dn. 30 czerwca r. b. ukazało się pod poz. 542 Rozporządzenie Ministrów: Skarbu, Przemysłu i Handlu oraz Rolnictwa z dn. 28 czerwca 1932 r. o ulgach celnych.

Rozporządzenie to wprowadza następujące ulgi celne w zakresie towarów, bezpośrednio interesujących przemysł chemiczny:

Poz. 71, p. 5b i c. Niewyrabiane w kraju elektrody z węgla i grafitu do celów przemysłowych — za pozwoleniem Min. Skarbu opłacają cło ulgowe, wynoszące	10%
Poz. 96 p. 3a. Siarczan baru strącony (blanc fixe) do wyrobu papieru — za pozwoleniem Min. Skarbu opłaca cło ulgowe	25%
Poz. 102, p. 1. Dwutlenek baru opłaca cło ulgowe	20%
Poz. 108, p. 4a. Kwas azotowy skoncentrowany (powyżej 40°Bé); nitrozą (mieszanina kwasu azotowego z siarkowym) opłacają cło ulgowe	75%
Poz. 112, p. 25b. Masy kontaktowe, sporządzone z pumeksu, względnie z ziemi krzemkowej, przesyconych solami wanadu, do celów przemysłowych — za pozwoleniem Min. Skarbu opłacają cło ulgowe	10%
Poz. 112, p. 25b. II. Chlorek cyny do celów przemysłowych — za pozwoleniem Min. Skarbu, opłaca cło ulg.	25%
Poz. 112, p. 25c. Metyloheksalina (6-krotnie uwodorniony krezol) do celów przemysłowych — za pozwoleniem Min. Skarbu opł. cło ulgowe	10%
Poz. 117, p. 6. Olej drzewny opłaca cło ulgowe	50%
Poz. 119, p. 4. Benzaldehyd do wyrobu barwników syntetycznych — za pozwoleniem Min. Skarbu opłaca cło ulgowe	15%
Poz. 166. Płatki aluminiowe do wyrobu materiałów wybuchowych za pozwoleniem Min. Skarbu opłacają cło ulgowe	20%
Poz. 167, 168 i 169. Niewyrabiane w kraju maszyny i aparaty, — za pozwoleniem Ministra Skarbu, wydanem w porozumieniu z Ministrem Przemysłu i Handlu opłacają cło ulgowe	35%
Poz. 177, pp. 6c, I, II, d, 11b, I, II c; I; II i 20. Papier wymieniony w pozycji 177 p. 5c, I, II i d, w p. 11b, I, II i c, I, II oraz papier podklejony tkaninami z p. 20 do wyrobu papieru światłoczułego — za pozwoleniem Min. Skarbu, opłacają cło ulgowe	20%
Poz. 180, p. 6. Przędziwo z włókna sztucznego cięte o zbliżonej długości włókien, nieskręcone (t. zw. <i>vistra</i>) — za pozwoleniem Min. Skarbu: a) niebarwione	10%
b) barwione	30%

Rozporządzenie weszło w życie z dn. 1 lipca i obowiązuje do dn. 31 grudnia r. b.; do tegoż terminu automatycznie przedłużone są zezwolenia na ulgową odprawę celną towarów, wydane na podstawie dawniej obowiązujących rozporządzeń.

**NOTOWANIA CEN WAZNIEJSZYCH WYTWORÓW
PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO**

Aceton	450 zł.	Kwas siarkowy 60° Bé	7,37 zł.
Alkohol metylowy techniczny 90%	170 "	" solny 19°/21° Bé	14,25 "
" " czysty 99%	300 "	" octowy techn. 30%	100 "
* Amoniak skroplony za 1 kg NH ₃	1,80 "	Mączka kostna odklejona 30% P ₂ O ₅	15 "
* Azotniak mielony za 1 kg % N ₂	1,68 "	" rogowa 13/14% N ₂	— "
" " granulowany za 1 kg % N ₂	1,83 "	Naftalin surowy prasowany	28,00 "
Azotan amonu	100 "	" czysty w łuskach	52,50 "
Benzol handlowy 90%	80 "	Octan sodu	120 "
" czysty	92 "	" ołowiu	215 "
Bisulfat (kw. siarczan sodu)	13,50 "	Oleina zwierzęca destylat	210 "
* Boraks	110—125 "	" " saponifikat	200 "
Chlorek cynku 50° Bé	40 "	Oleum 20%	19,94 "
Chlorek wapna bielący	36 "	Olej lniany	125 "
Chlorek wapnia (CaCl ₂)	20—22 "	* Potaż kalcynowany 90/95%	120 "
Chloroform czysty	800 "	* Potaż żrący topiony 88/92%	140 "
" " „pro narcosi“	1,800 "	Pirydyna czysta za 1 kg	9,75 "
Eter siarkowy	390 "	Smoła preparowana	17,50 "
Fenol czysty	265 "	Saletra sodowa 15,5% N	37,80 "
Formalina 40%	270 "	Siarczan amonu za 1 kg % N ₂	1,68 "
* Gliceryna farmaceutyczna 30° Bé	275 "	* Siarczan miedzi	110—125 "
" " techniczna 85/88%	175 "	* Siarczek sodu 60/62%	60 "
* Karbid granulowany	75 "	Soda amonjakalna	25 "
Karbolineum	31,25 "	" kaustyczna	60 "
Klej kostny	205 "	Sól glauberska kalcynowana niemielona	14,25 "
Klej skórny	260 "	Stearyna	190 "
Krezol	128 "	Superfosfat 16%	9,28—9,92 "
* Kwas azotowy 30° Bé w przel. na 100% HNO ₃	100 "	Toluol czysty	105 "
Kwas mrówkowy 85%	241 "	Żelatyna techn.	400 "

Ceny powyższe są cenami hurtowymi i rozumieją się za 100 kg loco fabryka bez opakowania; ceny za produkty oznaczone gwiazdką rozumieją się wraz z opakowaniem.


**KOMUNIKACJA LOTNICZA ZAPEWNIĄ MAKSIMUM WYGODY,
OSZCZĘDNOŚCI CZASU I BEZPIECZEŃSTWA**
PRODUKTY WYTWÓRCZOŚCI KRAJOWEJ

Barwniki i półprodukty organiczne: „PRZEMYSŁ CHEMICZNY, BO- RUTA Sp. Akc.“, Zgierz, tel. Łódź 121-01; Warszawa, Bednar- ska 2, tel. 656-99.	„FR. KARPINSKI SPÓŁKA AK- CYJNA“, Warszawa, Wolność 9, tel. 11-06-00.	Kwaśny węglan sodowy (bicarbonat): „ZAKŁADY SOLVAY W POL- SCE“, Warszawa, Czackiego 14, tel. 711-24.
„WOLA KRZYSZTOPORSKA“ Fabr. Chem. Piotrków Tryb., tel. Piotrków Tryb. 165.	Gliceryna farmaceutyczna i technicz- na: Sp. Akc. „STREM“, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30.	Oleina zwierzęca: Sp. Akc. „STREM“, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30.
„PABJANICKIE TOWARZYST- WO AKCYJNE PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO“, Pabjanice, tel. Łódź 21-86.	Przem. Tłuszcz. „SCHICHT-LE- VER“ Sp. Akc., Warszawa, Nowy Zjazd 1, telefony 605-77, 605-99.	Słomka i włosie wiskozowe: Sp. Akc. TOMASZOWSKA FA- BRYKA SZTUCZNEGO JEDWA- BIU“, Warszawa, Wilcza 9a, tel. 875-39.
ZAKŁADY CHEMICZNE W WIN- NICY, S. A. Henryków pod War- szawą. Tel. II podm. Henryków 5. Biuro sprzedaży: H. Weiss i S-ka. Łódź, Piotrkowska 80, tel. 186-12.	Gumowe artykuły techniczne: Sp. Akc. „WOLBROM“, Warsza- wa, Wierzbowa 9, tel. 760-80.	Smoła pierwszorzędowa: Zakłady „ELEKTRO“, Łaziska Górne, G. Śląsk.
Chlorek wapna bielący. Akc. Tow. „ELEKTRYCZNOŚĆ“, Warszawa, Zgoda 10, tel. 634-94.	Jedwab sztuczny: Sp. Akc. „TOMASZOWSKA FA- BRYKA SZTUCZNEGO JEDWA- BIU“, Warszawa, Wilcza 9a, tel. 875-39.	Soda amonjakalna, krystaliczna i kau- styczna: „ZAKŁADY SOLVAY W POL- SCE“, Warszawa, Czackiego 14, tel. 711-24.
Chlorek wapnia (CaCl ₂): „ZAKŁADY SOLVAY W POL- SCE“, Warszawa, Czackiego 14, tel. 711-24.	FABRYKA PRZEDZY I TKANIN SZTUCZNYCH „CHODAKÓW“, Sp. Akc., poczta Sochaczew. Tel. Sochaczew 81.	Soda kaustyczna. Akc. Tow. „ELEKTRYCZNOŚĆ“, Warszawa, Zgoda 10, tel. 634-94.
Farmaceutyczne przetwory: Sp. Akc. „LUDWIK SPIESS i SYN“, Warszawa, Daniłowiczow- ska 16, tel. Centrala-Spiess. „PABJANICKIE TOWARZYST- WO AKCYJNE PRZEMYSŁU CHEMICZNEGO“, Pabjanice, tel. Łódź, 21-86.	Karbid: Akc. Tow. „ELEKTRYCZNOŚĆ“, Warszawa, Zgoda 10, tel. 634-94. Zakłady „ELEKTRO“, Łaziska Górne, G. Śląsk.	Stearyna: Sp. Akc. „STREM“, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30.
	Klej kostny i skórny. Sp. Akc. „STREM“, Warszawa, Mazowiecka 7, tel. 314-30.	Żelazokrzem 45% i 75%: „Zakłady „ELEKTRO“, Łaziska Górne, G. Śląsk.

Członkowie Związku Przemysłu Chemicznego otrzymują „Wiadomości Przemysłu Chemicznego“ bezpłatnie.

Redakcja i Administracja: Warszawa, Czackiego 1, telefon 410-14

Wydawca: w imieniu Związku Przem. Chemicznego Rzplitej Polskiej — Dyrektor Związku Inż. EDMUND TREPKA

Redaktor: Inż. TADEUSZ ZAMOYSKI

Druk L. Bogusławskiego i S-ki, Świętokrzyska 11