

Les éléments et leurs combinaisons à l'état cristallisé : considérés au point de vue des volumes atomiques et moléculaires

Autor(en): **Cherix, M.**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Bulletin de la Société Vaudoise des Sciences Naturelles**

Band (Jahr): **54 (1921-1922)**

Heft 206

PDF erstellt am: **22.07.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-270933>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

**Les éléments et leurs combinaisons à l'état
cristallisé,**
considérés au point de vue des volumes atomiques et moléculaires.

PAR
M. CHERIX

Première partie.

Dans les corps composés, à l'état solide en particulier, les atomes constituant les molécules apparaissent-ils sous une ou plusieurs formes caractéristiques à chaque élément, ou bien l'atome, en se combinant, prend-il une forme variable selon les affinités qui entrent en jeu? Telle est la question que nous nous sommes posée en premier lieu.

Sous le nom de forme, nous entendons essentiellement le volume atomique ou spécifique de l'élément

$$V = \frac{m}{d}$$

pour l'instant sans autre distinction géométrique.

Des 83 éléments connus, aux conditions ordinaires, la plupart sont à l'état solide, formant une masse amorphe ou cristalline. Si nous considérons les volumes atomiques de ces éléments et ceux qui peuvent leur être attribués dans leurs combinaisons cristallisées, lesquels volumes résultent de déductions laborieuses s'étendant sur un nombre assez considérable de corps, nous distinguerons deux groupes d'éléments, selon que les volumes de combinaison seront plus petits ou égaux sinon plus grands que celui de l'élément libre.

Dans le premier cas, il y aura donc une contraction de l'atome, dans le second maintien de la forme primitive ou expansion de la particule.

A titre d'exemples, nous citerons comme appartenant au premier groupe, les alcalis et les terres alcalines et désignerons les diverses grandeurs de combinaison par des lettres de l'alphabet grec jointes à la formule de l'élément et comme types du deuxième groupe nous citerons le fer, le cuivre, le zinc, etc., en appliquant le même système

de dénomination que ci-dessus avec adoption comme indice des lettres latines.

Exemples : Premier groupe : le potassium K_{α} , K_{β} , K_{γ} , le sodium Na_{α} , Na_{β} , Na_{γ} .

Deuxième groupe : le fer, Fe_a , Fe_b , le cuivre Cu_a , Cu_b .

Cette classification n'a rien de rigoureux en ce sens qu'elle ne s'étend qu'à un nombre restreint d'éléments étudiés, et même parmi ceux-ci y en a-t-il appartenant aux deux groupes, le magnésium entre autre; mais elle permet, comme nous le verrons dans la suite, une désignation plus facile des éléments dans leur comparaison.

Quant aux volumes de combinaison des autres éléments, liquides ou gazeux, à la température ordinaire, nous avons appliqué la même méthode de détermination que pour les premiers, c'est-à-dire en procédant par comparaison et tâtonnements sur un grand nombre de combinaisons.

Nous avons pris en considération autant que possible les combinaisons les plus simples dans la pensée que le groupement des particules serait moins influencé par des causes secondaires et les écarts plus atténués.

Nous groupons les valeurs obtenues des divers éléments dans le tableau ci-après, qui résume en partie ce que nous avons déjà publié dans un précédent mémoire paru au numéro 176 du *Bulletin de la Société Vaudoise des Sciences Naturelles*.

La première colonne du tableau indique le volume atomique de l'élément V_a , la deuxième le volume de combinaison avec les éléments et groupes monovalents V_{a_1} et la troisième avec les éléments et groupes bi- et polyvalents V_{a_2} .

<i>Eléments</i>	V_a	V_{a_1}	V_{a_2}
K	45,46	22,73	15,15
Na	23,71	11,85	7,90
Li	11,68	5,84	3,89
Ca	25,35	20,28	10,14
Sr	34,47	27,57	13,79
Ba	36,63	29,30	14,65
Mg	13,95	23,25	4,65
Zn	9,14	18,28	9,14
Cu	7,22	14,44	7,22
Pb	18,22	18,22	9,11
Cd	13,07	26,14	13,07
Ag	10,62	10,62	

Mn	6,87		6,87, comme permanganate 13,74
Al	10,15		5,08
Fe	7,10		7,10
Cr	7,65	15,44	7,65, comme chromate 22,95
Pt	9,08	18,16	
W _o	9,63		9,63
Si	11,51		11,51
Ti	9,86		9,86
S	15,64	15,64	15,64
Cl	15,00	15,00	15,00
O		4,93	4,93
H		4,17	4,17
N		11,11	11,11
C _a		9,41	
C _b		8,40	
C _d		5,40	
C _c		3,43	
NH ₄ comme radical		20,25	
NO ₃ » »		20,97	
CO ₃ » »		34,20	
COOH » »		20,17	

Si nous envisageons les multiples combinaisons des éléments, nous sommes parfois, il est vrai, loin d'une concordance parfaite entre l'expérience et le calcul ; maintes fois même, les écarts sont considérables, néanmoins une régularité se fait constater et les exceptions sont à considérer plutôt comme des groupements intéressants, qu'il y aurait lieu d'examiner de plus près.

Il va de soi que dans une molécule de constitution compliquée, la substitution d'un élément de volume réduit, l'hydrogène par exemple, par un autre plus volumineux, le chlore, entraîne des changements autres que si la substitution a lieu sans dérangements aucuns, soit dans la molécule même, soit dans la superposition des particules.

Le fait qu'on peut attribuer aux éléments dans leurs combinaisons les plus variées, une ou plusieurs formes bien caractérisées comme volume spécifique, dénote que le groupement dans la molécule et la superposition des molécules en cristaux s'effectuent sans vides ou avec fort peu de place perdue. Ces formes particulières attribuées aux éléments font supposer que ceux-ci, bien que combinés, conservent néanmoins leur individualité de volume et qu'ils appa-

raissent simplement sous un autre état, une sorte de modification allotropique, laquelle aussi, en certains cas, existe à l'état libre. Un exemple illustrant cette manière de voir est donné par le carbone.

Au tableau page 393, nous relevons quatre grandeurs de volume de combinaison :

$C_a = 9,41$,	correspondant au poids spécifique	1,1276
$C_b = 8,40$,	»	»
$C_c = 5,40$,	»	»
et $C_d = 3,43$,	»	»

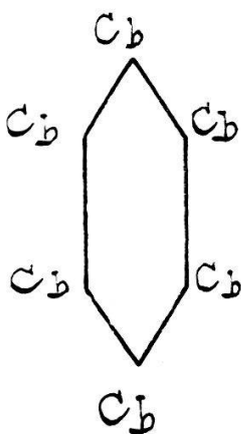
Or, si nous mettons en regard les densités des modifications connues de l'élément, à savoir :

carbone amorphe comme charbon	1,2-1,5
»	anthracite
» cristallisé	graphite
»	diamant

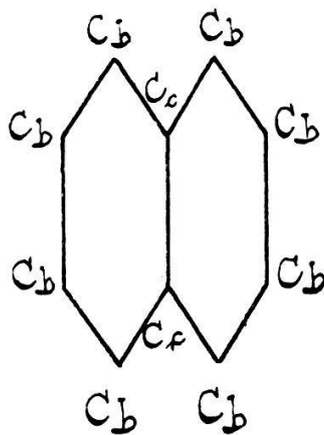
nous constatons des liens de proche parenté entre les états de combinaisons et les états allotropiques.

Nous admettons la modification C_a dans les corps inorganiques et organiques de la série grasse ; C_b dans le benzène et ses dérivés (fig. 1) ; C_c dans les anneaux du benzène comme atomes liant les anneaux entre eux (fig. 2, 3) et C_d dans le carbure de silicium par exemple.

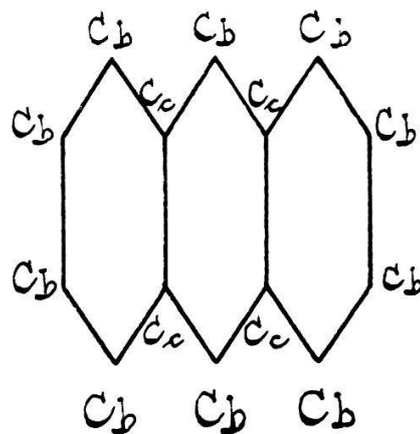
Le carbure de calcium, bien qu'obtenu au four électrique, renferme contre toute attente la modification C_a , ce qui explique l'importance de la combinaison comme point de départ pour la préparation des corps de la série grasse et aromatique.



- Fig. 1 -

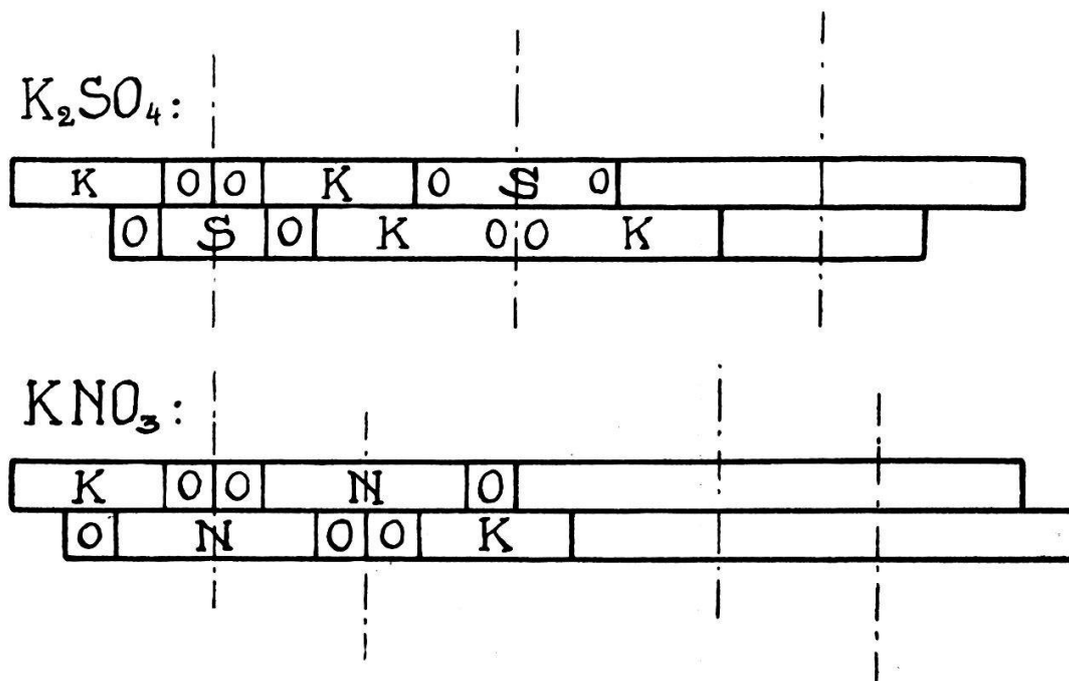


- Fig. 2 -



- Fig. 3 -

Partant des considérations que nous venons de développer, les atomes après réaction doivent donc pouvoir se souder les uns aux autres avec une surface de contact de même grandeur. Admettons celle-ci égale à 1, les chiffres des volumes de combinaison établis plus haut sont à considérer comme longueurs relatives desdits atomes et nous nous représenterons, par exemple, les sels de sulfate et de nitrate de potassium de la façon suivante :



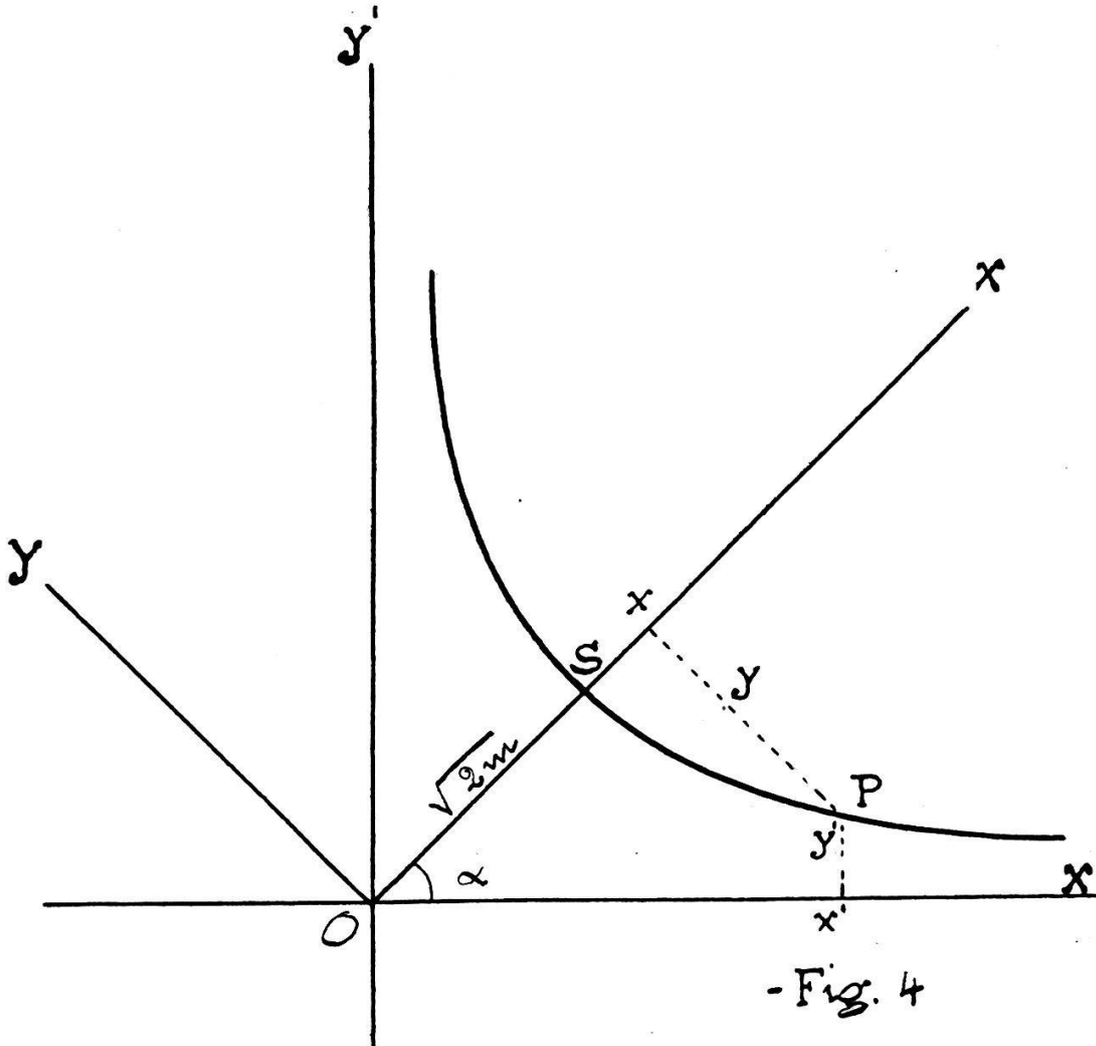
Les complexes d'atomes s'enchevêtrent les uns dans les autres sans perte de place en formant des bandes droites, lesquelles, à leur tour, peuvent se souder entre elles de manière que la deuxième tranche de bandes vienne se ranger parallèlement à la première ou bien perpendiculairement ou encore en diagonale, selon les lois qui président à la cristallisation.

Deuxième partie.

Représentation analytique des volumes atomiques. — Si l'on porte, pour les diverses modifications d'un élément, du potassium par exemple, les volumes atomiques comme abscisses et les densités correspondantes comme ordonnées et qu'on relie ensuite les points obtenus, il en résulte une courbe dont le prolongement ne présente aucune difficulté en supposant les grandeurs portées comme variables d'après l'équation générale $xy = m$.

La courbe que nous avons devant nous n'est autre qu'une hyper-

bole équilatérale exprimée par l'équation des asymptotes. Traçons l'axe OX de la courbe (fig. 4) et perpendiculairement à celui-ci au point O l'axe OY , qui détermine un nouveau système de coordonnées YOX formant un angle de 45° avec l'ancien $Y'OX'$. Le point d'intersection S de la courbe avec l'axe OX représente le sommet de l'hyperbole distant du centre de $\sqrt{2m}$



Un point quelconque P de la courbe peut être déterminé soit par les coordonnées $x' y'$ ou $x y$, lesquelles se déduisent des premières de façon très simple.

Nous posons :

$$x = x' \cos \alpha + y' \cos \alpha$$

au cas particulier, α égalant 45° , nous avons

$$x = \frac{x' + y'}{\sqrt{2}}$$

Comparons la grandeur de l'abscisse x variable pour chaque

point P à la grandeur constante $OS = \sqrt{2m}$, que nous ramènerons pour simplifier à \sqrt{m} et désignons le rapport de x à \sqrt{m} par C , qui veut dire *coefficient de contraction* ou *d'expansion*.

$$C = \frac{x}{\sqrt{m}}$$

en introduisant $x' = \frac{m}{\delta}$, volume atomique et $y' = \delta$ densité, nous avons pour un élément quelconque

$$C = \frac{\frac{m}{\delta} + \delta}{\sqrt{2m}} \quad (1)$$

C devient un minimum $= \sqrt{2}$ pour le sommet de la courbe S et va en augmentant soit pour les points au delà à ordonnées positives et en deçà à ordonnées négatives par rapport à l'axe OX . Nous faisons figurer au tableau ci-après les valeurs de C de la plupart des éléments avec les densités admises. Les coefficients sont classés d'après leurs grandeurs en commençant par les éléments à ordonnées positives, puis viennent ceux à ordonnées négatives formant à l'encontre des premiers une série ascendante. Au tableau, nous portons à l'endroit qu'il convient les valeurs de C relatives aux diverses modifications hypothétiques des éléments ainsi que celles correspondant aux éléments liquides ou gazeux dont nous ne connaissons que les volumes de combinaison. Afin d'éviter toute fausse interprétation, nous marquons ces données complémentaires d'un astérisque.

	m	d	Va	C
Osmium	190,9	22,48	8,492	1,585
Iridium	193,1	22,42	8,613	1,579
Platine	195,2	21,5	9,08	1,548
Titane	48,1	9,86	4,878	1,503
Tungstène	184,0	19,10	9,633	1,498
Or	197,2	19,30	10,218	1,486
*Fluor	19,0	5,706	3,33	1,466
Urane	238,2	18,7	12,737	1,443
Ruthénium	101,7	12,26	8,295	1,441
Rhodium	102,9	12,1	8,504	1,436
Nickel	58,7	8,9	6,593	1,430
Cobalt	58,97	8,5	6,938	1,4215
Cuivre	63,57	8,8	7,22	1,4214
Palladium	106,7	11,4	9,36	1,421
Manganèse	54,93	8,00	6,866	1,418

*Magnésium γ	24,32	5,229	4,651	1,417
Fer	55,84	7,86	7,10	1,416
*Aluminium β	27,1	5,34	5,075	1,4147
Argent	107,88	10,62	10,158	1,4146
Diamant, C _d	12,005	3,50	3,429	1,4144
$\sqrt{2}$				1,4142
Mercure	200,6	13,59	14,761	1,4154
Chrome	52,0	6,80	7,647	1,416
Zinc	65,37	7,15	9,143	1,425
Molybdène	96,0	8,56	11,215	1,427
Thallium	204,0	11,85	17,215	1,439
Cadmium	112,4	8,60	13,07	1,445
*Oxygène	16,00	3,245	4,93	1,446
Bore	11,0	2,68	4,105	1,4467
*Barium γ	137,37	9,375	14,65	1,4496
Tantale	181,5	10,78	16,84	1,4495
Plomb	207,2	11,37	18,223	1,4537
Vanadin	51,0	5,5	9,273	1,463
*Platine _b	195,2	10,75	18,16	1,463
Thorium	232,4	11,1	20,937	1,486
Gallium	69,9	5,95	11,748	1,4968
*Magnésium β	24,32	3,486	6,976	1,5002
*Tungstène _b	184,0	9,55	19,266	1,5024
Indium	114,8	7,42	15,471	1,5108
Bismuth	208,0	9,80	21,224	1,521
*Strontium γ	87,63	6,355	13,79	1,522
*Lithium γ	6,94	1,782	3,894	1,523
Etair	118,7	7,25	16,372	1,533
Arseni	74,96	5,73	13,08	1,536
Glucinium	9,1	1,99	4,573	1,538
Germanium	72,5	5,47	13,254	1,555
Carbone, C _c	12,00	2,222	5,40	1,555
*Plomb _b	207,2	5,685	36,47	1,565
*Calcium γ	40,0	3,944	10,14	1,574
Antimoine	120,2	6,715	17,900	1,5876
*Sodium γ	23,0	2,91	7,904	1,594
Scandium	44,1	3,86	11,425	1,628
Cérium	140,25	6,72	20,87	1,647
*Cuivre _b	63,57	4,40	14,448	1,672
Tellure	127,5	6,40	19,922	1,682
Sélénium	79,2	4,80	16,5	1,69

*Manganèse _b	54,93	4,00	13,732	1,692
*Fer _b	55,84	3,93	14,208	1,716
Lanthane	139,0	6,16	22,565	1,723
Aluminium	27,1	2,67	10,15	1,741
*Chrome _b	52,0	3,40	15,294	1,833
Silicium	28,3	2,45	11,51	1,856
*Lithium _β	6,94	1,188	5,842	1,887
*Zinc _b	65,37	3,575	18,28	1,912
Iode	126,92	4,948	25,65	1,921
Zirconium	90,6	4,15	21,83	1,930
Phosphore métallique	31,04	2,34	13,265	1,980
Carbone, C _b	12,00	1,4285	8,40	2,006
*Potassium _γ	39,10	2,58	15,15	2,005
*Brome	79,92		21,8	2,014
*Barium _β	137,37	4,6875	29,306	2,051
*Chlore	35,46		15,00	2,062
*Sodium _β	23,0	1,94	11,85	2,034
Carbone, C _a	12,00	1,276	9,41	2,181
Soufre	32,06	2,05	15,64	2,210
Magnésium	24,32	1,743	13,953	2,251
*Strontium _β	87,63	3,178	27,57	2,323
*Azote	14,01		11,11	2,337
Phosphore cristallisé	31,04	1,84	16,87	2,374
Barium	137,37	3,75	36,63	2,436
*Chrome _c	52,0	2,267	22,941	2,472
*Calcium _β	40,07	1,972	20,28	2,488
*Potassium _β	39,10	1,72	22,73	2,765
Strontium	87,63	2,542	34,47	2,796
Calcium	40,07	1,578	25,35	3,011
*Hydrogène	1,0		4,17	3,017
*Magnésium _b	24,32	1,162	20,929	3,168
Lithium	6,94	0,594	11,684	3,295
			Li ^{1/2} α = 2.443	
*Ammonium	18,0	0,889	20,25	3,523
Sodium	23,00	0,97	23,711	3,639
Rubidium	85,45	1,52	56,22	4,417
Césium	132.81	1.88	70.64	4.450
Potassium	39.10	0.86	45.46	5.238

De l'examen du tableau ci-dessus ressort une classification particulière des éléments, où en maints endroits se retrouvent les

affinités chimiques de même nature. Les métaux du groupe du platine figurent en tête et en dernier lieu viennent les alcalis avec les plus fortes contractions. Une place particulière est réservée aux éléments C_d, Ag, Hg, Cr, Mn, Fe, qui viennent se grouper très près du sommet S de l'hyperbole; les valeurs de C diffèrent à cet endroit de fort peu entre elles alors que, dans les autres directions, d'élément à élément les écarts deviennent déjà considérables.

Jusqu'au magnésium ce sont les éléments à modifications a, b, c, etc. qu'on rencontre, à partir de là ceux à modifications α , β , γ , etc.

Les métalloïdes proprement dits occupent une place particulière entre les éléments du groupe de l'aluminium et ceux du groupe des terres alcalines. L'oxygène et le fluor font exception en ce sens que chez les autres métalloïdes, c'est la modification α seule qu'on constate alors que pour l'oxygène c'est la modification β et le fluor la modification γ , qui entrent en ligne de compte, donnant ainsi un rang plus avancé à ces éléments.

Les propriétés chimiques se déduisent des états a et α et non pas des états intermédiaires.

Le tableau commence et se termine par les éléments cristallisant d'après le système régulier; entre le bismuth et le magnésium viennent se ranger de préférence ceux appartenant à d'autres systèmes.

Considérons l'équation (1), page 397 et posons pour un instant m constant et δ variable. Prenant à titre d'exemple le potassium pour lequel $m = 39,15$, nous avons comme valeurs de C correspondantes aux densités = 0,85, 1,72 et 2,58 : 5,238, 2,765 et 2,005.

Portons comme abscisses les valeurs $\frac{m}{\delta}$ et celles de C comme ordonnées et dans le but de compléter la courbe introduisons d'autres valeurs de δ plus grandes et plus petites que celles ci-dessus. La nouvelle courbe représentera le lieu géométrique de toutes les grandeurs de C, voir fig. 5, où la courbe est esquissée.

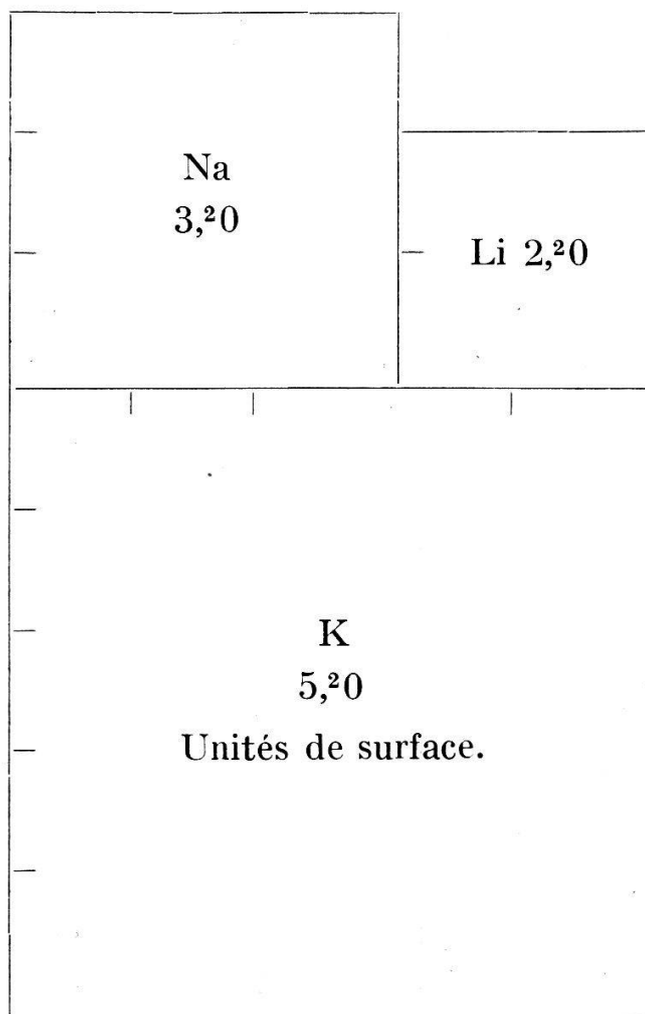
La courbe est infinie et possède un minimum lorsque $C = \sqrt{2}$, donc indépendant de la valeur m .

Etendons cette manière de voir aux autres éléments, de préférence à ceux dont nous connaissons mieux les diverses modifications; nous obtenons une série de courbes représentant les valeurs intermédiaires de C.

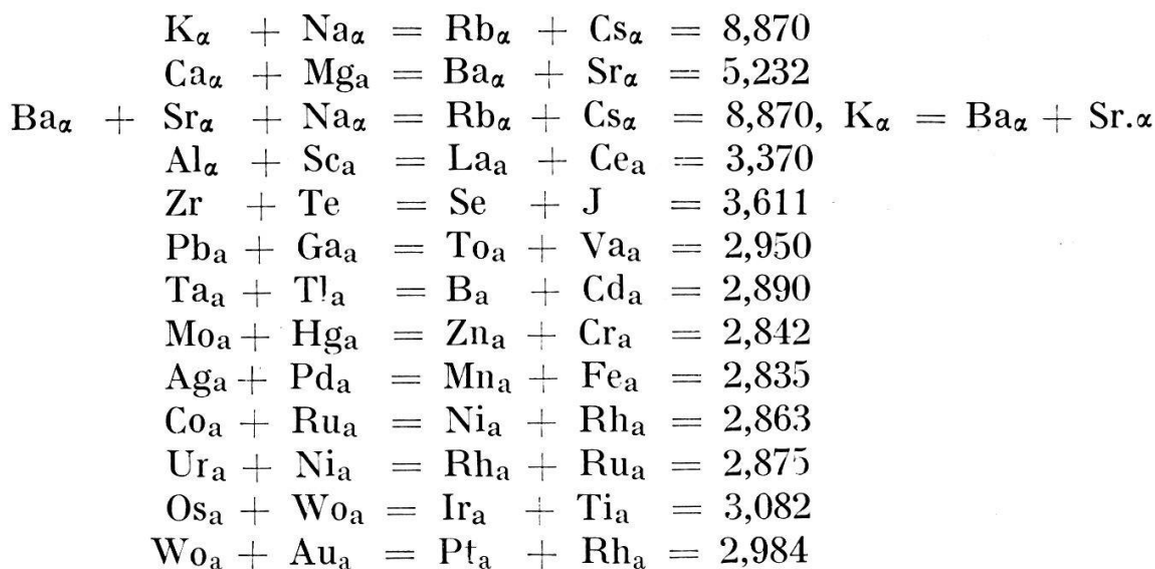
Considérons les surfaces comprises entre les diverses courbes

107,60	109,02	109,77		
$Sr_{\alpha-\gamma} =$	$Ba_{2\alpha-\beta}$		»	»
44,15	43,86			
$Li_{\alpha-\gamma} =$	$Na_{2\beta-\gamma} =$	$K_{\beta-\gamma}$	»	»
18,457	18,265	18,080		
$K_{\alpha-\gamma}$	$Na_{\alpha-\gamma}$	$Li_{\alpha-\gamma}$		
109,02	40,79	18,457	unités de surface.	
ou 100,0	37,4	16,9	»	»
25,0	9,35	4,225	»	»
ou 5,20	3,206	2,205	»	»

Les trois éléments Li, Na et K forment donc un groupe caractérisé par des rapports de surfaces de contraction très simples, représentés à la figure ci-contre :



Un examen plus approfondi des coefficients de contraction fait ressortir d'autres particularités encore; ainsi, dans les groupes suivants, la somme des coefficients est identique.



Nous désignerons ces éléments sous le nom de *systèmes* ou *couples complémentaires* et il se peut qu'entre eux, une fois tous les couples connus, on constate de nouvelles relations.

Partant d'un couple quelconque, il résulte que les conditions d'équilibre doivent satisfaire l'équation suivante :

$$\frac{\frac{m_1}{\delta_1} + \delta_1}{\sqrt{2m_1}} + \frac{\frac{m_2}{\delta_2} + \delta_2}{\sqrt{2m_2}} = \frac{\frac{m_3}{\delta_3} + \delta_3}{\sqrt{2m_3}} + \frac{\frac{m_4}{\delta_4} + \delta_4}{\sqrt{2m_4}}$$

Or, deux cas sont possibles :

1° L'égalité est la résultante d'un pur effet du hasard ; possibilité qui n'est guère probable, vu la répétition fréquente et régulière en suivant le tableau de cas semblables, formulant presque une loi.

2° Les grandeurs m_1, m_2, m_3, m_4 , à considérer comme variables quant à $\delta_1, \delta_2, \delta_3, \delta_4$, ont un rapport commun, que nous expliquerons le plus simplement de la façon suivante :

$$m_1 = x + y, \quad m_2 = z + w, \quad m_3 = x + w, \quad m_4 = z + y$$

A l'appui de ce que nous venons d'avancer, il y a lieu de faire remarquer que, parmi les combinaisons, on retrouve aussi des couples présentant les mêmes conditions d'équilibre que les éléments.

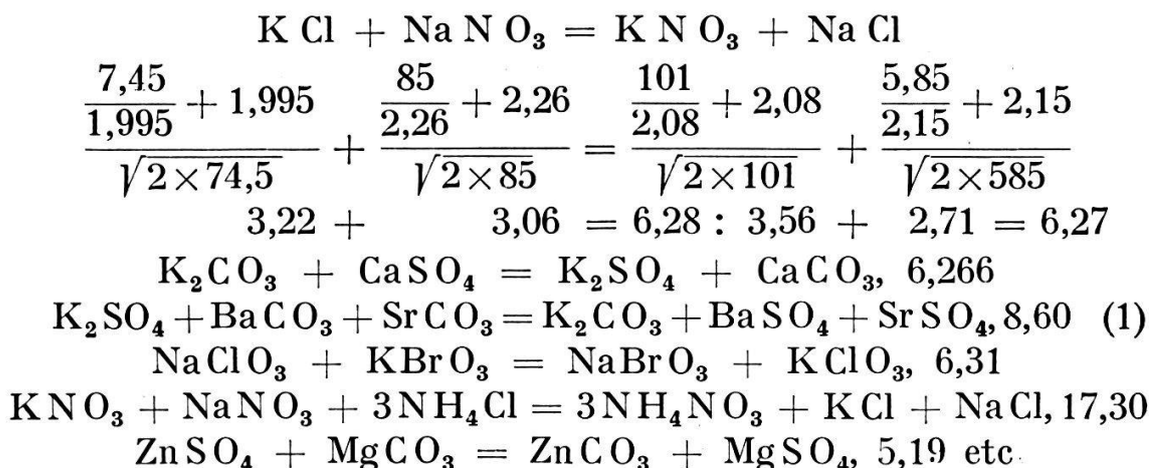
Nous nous contenterons pour le moment de n'en citer que quelques-uns, nous réservant de revenir plus tard sur le sujet.

Pour obtenir les coefficients de contraction des corps composés, on procède de la même manière que pour les éléments. On part de la formule :

$$C = \frac{\frac{m}{\delta} + \delta}{\sqrt{2m}}$$

où m = poids moléculaire de la combinaison.

Ainsi nous obtenons les couples suivants :



Dans chaque groupe considéré isolément, on retrouve des deux côtés les mêmes éléments ou radicaux, mais ordonnés d'une manière différente ; l'ordre est interverti d'après le schéma :

$$xy + zw = xz + yw$$

Dans l'équation (1) les sels de Ba et Sr fonctionnent de part et d'autre comme sels doubles, d'après l'équation :

$$\text{K}_\alpha = \text{Ba}_\alpha + \text{Sr}_\alpha$$

Nous reportant aux couples d'éléments, par exemple au premier cité, page 403 :

$$\text{K}_\alpha + \text{Na}_\alpha = \text{Rb}_\alpha + \text{Cs}_\alpha$$

il y a lieu de considérer, en admettant le cas le plus simple

$$\text{K}_\alpha = xy, \text{Na}_\alpha = zw, \text{Rb}_\alpha = xz \text{ et } \text{Cs}_\alpha = yw$$

et d'après l'équation :

$$\begin{aligned} \text{Ba}_\alpha + \text{Sr}_\alpha + \text{Na}_\alpha &= \text{Rb}_\alpha + \text{Cs}_\alpha \\ \text{Ba}_\alpha &= yz \text{ et } \text{Sr}_\alpha = xw \end{aligned}$$

D'autre part

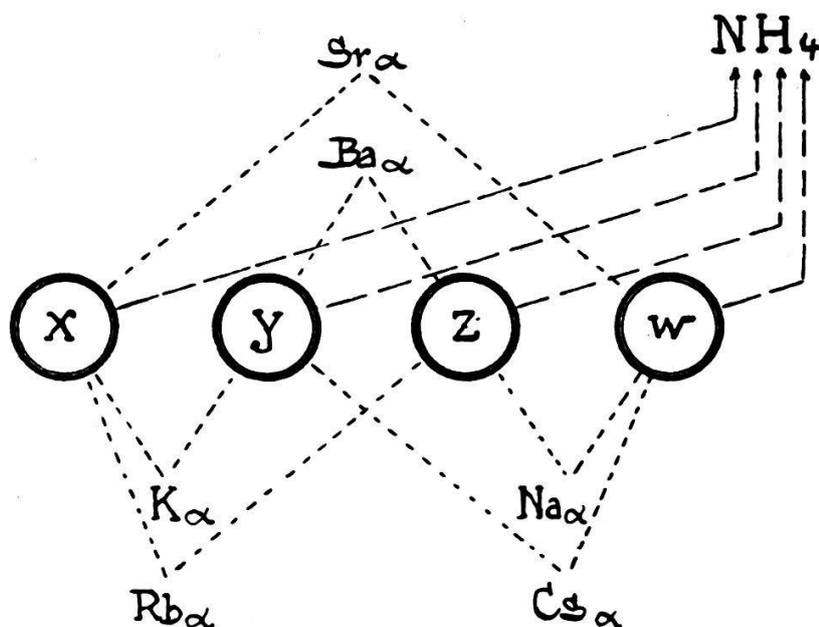
$$4\text{N H}_4 = \text{K}_\alpha + \text{Rb}_\alpha + \text{Cs}_\alpha$$

ou en substituant la formule des éléments

$$\begin{aligned} \text{N}_4 \text{H}_{16} &= xy + xz + yw \\ 2(xy), zw &= xy + xz + yw \end{aligned}$$

c'est-à-dire que dans le radical ammonium, nous retrouvons les mêmes sous-atomes constituant par groupes de deux les 6 éléments $\text{K}_\alpha, \text{Na}_\alpha, \text{Rb}_\alpha, \text{Cs}_\alpha, \text{Ba}_\alpha$ et Sr_α .

Nous illustrons les diverses combinaisons par le tableau ci-après :



x , y , z et w sont des sous-atomes ou des complexes de sous-atomes de même valence.

Les éléments Ca_α , Mg_α et Li_α , ne figurant pas au tableau, sont issus des mêmes sous-atomes mais dans des rapports différents, ce que l'on explique par les conditions d'équilibre suivantes :

$$K_\alpha = Ca_\alpha + \frac{Cs_\alpha}{2} = 5,237$$

$$\text{ou } Ba_\alpha + Sr_\alpha = Ca_\alpha + \frac{Cs_\alpha}{2} = 5,237$$

$$yz \quad xw = yw \quad \frac{xz}{2} \quad \frac{xz}{2}$$

$$Ca_\alpha + Mg_\alpha = Ba_\alpha + Sr_\alpha = 5,24$$

$$yw, \quad \frac{xz}{2} \quad \frac{xz}{2} = yz \quad xw.$$

$$Li_{\frac{1}{2}\alpha} + Sr_\alpha = Ca_\alpha + \frac{Cs_\alpha}{2} = 5,237$$

$$zy \quad xw = yw \quad \frac{xz}{2} \quad \frac{xz}{2}$$

$$Li_{\frac{1}{2}\alpha} = Ba_\alpha \text{ ou } Li_\alpha = \sqrt{2} (yz)$$

Les modifications β et γ forment aussi des couples complémentaires, par exemple :

$$K_\beta + Na_\beta = Ca_\beta + Sr_\beta = 4,800$$

$$Na_\gamma + Li_\gamma = Ca_\gamma + Sr_\gamma = 3,100$$

$$Sr_\gamma + Li_\gamma = Ba_\gamma + Na_\gamma = 3,04$$

Ces dernières conditions dont l'interprétation devient de plus en plus difficile, dénoteraient cependant que même les sous-éléments x, y, z et w , ont encore entre eux une certaine parenté. Nous démontrons donc ainsi l'existence de sous-atomes de contractibilité différente et les éléments ne sont autres que des combinaisons d'un ordre particulier, rappelant celles des groupes ou radicaux à séries homologues, avec la propriété de pouvoir exister telles quelles, c'est-à-dire à l'état libre.

L'origine commune de certains groupes d'éléments se trouve aussi confirmée par des propriétés chimiques analogues.

On peut dire que les éléments faisant partie d'un même groupe sont entre eux comme les couleurs complémentaires ; ainsi l'addition du rouge et du vert donne le blanc comme le bleu et le jaune, d'une part et d'autre existe le même état d'équilibre. L'ammonium venant s'ajouter à la série des éléments alcalins et terres alcalines, étend considérablement le champ de combinaisons des sous-atomes x, y, z et w et il y aurait peut-être lieu de considérer deux types de combinaisons, l'un groupement « métaux », l'autre « métalloïdes ».

Comme on le voit, le champ d'études dans cette direction est très étendu.

Je crois avoir assez clairement démontré par l'existence des couples complémentaires le parallélisme dans la constitution des corps simples et des corps composés, système des combinaisons à double changement ou interposition, parallélisme qui pourrait être étendu sans trop de hardiesse, croyons-nous, aux rayons lumineux des couleurs complémentaires. Le fait qu'en passant d'un élément à un autre corps simple implique aussi une transformation des rayons lumineux, caractérisée par la différence des spectres, dénote une corrélation étroite entre matière et lumière et faisant allusion au parallélisme ci-dessus, il n'y a qu'un pas à faire pour admettre que matière et lumière sont deux essences qui s'engendrent réciproquement. D'une manière générale le point de départ, comme constitution et non pas comme origine, serait la lumière qui se modifierait selon les circonstances par des transformations successives en corps simples les plus primitifs d'abord et corps composés, lesquels à leur tour redeviendraient lumière formant dans l'univers un cycle complet.

Sarreguemines, le 23 janvier 1921.

CHERIX.

REMARQUE : C'est intentionnellement que nous n'avons pas parlé dans le développement ci-dessus des découvertes récentes d'ordre physico-chimique concernant la constitution des atomes, le but cherché étant simplement de montrer qu'en se basant sur des données chimiques générales connues depuis longtemps, on arrive à la conclusion ferme que l'atome ne peut être l'expression extrême de l'indivisibilité de la matière.