

Verarbeitung und qualitative Zusammensetzung des Zirkons.

(Mit 2 Holzschnitten.)

Von Ed. Linnemann.

(Aus dem chemischen Laboratorium der k. k. deutschen Universität zu Prag.)

(Vorgelegt in der Sitzung am 7. Mai 1885.)

Eine praktische Frage, deren Erledigung jedoch zugleich auch ein rein wissenschaftliches Interesse bot, veranlasste mich, grössere Mengen von Zirkon auf Zirkonerde zu verarbeiten. Die Beobachtungen, welche ich hierbei zu machen Gelegenheit hatte, scheinen mir der Mittheilung werth und sind in dem Nachfolgenden enthalten.

Der Zirkon gehört zu den härtesten und am schwersten aufschliessbaren Silicaten. Um das Pulverisiren des Zirkons, welcher behufs Aufschliessung in ein sehr zartes Pulver verwandelt werden muss, zu erleichtern, pflegte man die Zirkonkrystalle rothglühend in kaltes Wasser zu werfen, wodurch sie in Folge vieler entstehender Risse matt werden und sich auch etwas besser zerkleinern lassen.

Dieser Zweck kann bei weitem viel vollständiger erreicht werden, wenn man Zirkonkrystalle der Einwirkung der Dämpfe von Fluorwasserstoffsäure aussetzt. Sie zerfallen hiebei zu einem grüblichen Pulver, welches sich in einem Eisenmörser sehr leicht pulverisiren lässt. Es verhielten sich in dieser Beziehung Zirkonkrystalle vom Ural und von Nordcarolina ganz gleich. Allerdings zerfallen nicht alle Krystalle in gleichem Maße. Manche fast vollständig, bei anderen erhalten sich die besser ausgebildeten Endflächen im Zusammenhange, zerfallen aber trotzdem unter dem Drucke des Pistills leicht zu Pulver.

Die Zirkonkrystalle genannten Ursprungs sind demnach mit unzähligen feinen Sprüngen versehen, welche von einem Silicate

ausgefüllt sind, das durch gasförmige Flusssäure leicht und vollständig aufgeschlossen wird, während die Krystallgrundmasse des Zirkons unangegriffen bleibt.

Man hat so zugleich ein Mittel an der Hand, die krystallinische Grundmasse der Zirkonkrystalle in vollkommen reinem Zustande zur Verarbeitung zu bringen.

Wie bei diesem Präpariren des Zirkons behufs Aufschliessung vorgegangen wurde, mag aus folgenden beispielsweise Angaben ersichtlich sein.

193 Grm. ganze Zirkonkrystalle aus Nordcarolina wurden unter häufigem Wenden zehn Tage lang in einer Platinschale den Dämpfen von Flusssäure ausgesetzt und die zerfallene, zerbröckelte Masse mit Wasser befeuchtet, abermals bis zur Sättigung mit Flusssäuregas behandelt. Das Ganze wurde alsdann unter Zusatz von Wasser längere Zeit auf dem Wasserbade erwärmt und vollständig, zuletzt unter Zusatz von Salzsäure ausgewaschen. Die erhaltene Lösung enthält die Bestandtheile des zersetzbaren Silicates. Das ausgewaschene Zirkonpulver, dessen Gewicht nach scharfem Trocknen 187 Grm. betrug, liess sich in einem Eisenmörser leicht zu einem so feinen Pulver zerreiben, dass es durch das feinste Seidensieb ging. Durch Behandeln mit etwas Königswasser wurde das aus dem Mörser stammende Eisen entfernt, worauf das so präparirte Zirkon nach dem Waschen und scharfen Trocknen ein schneeweisses, schweres, der Pfeifenerde gleichendes Pulver darstellte, dem weder Flusssäure noch Königswasser weitere merkbare Mengen an Mineralsubstanz entzogen. Das Gewicht betrug 180 Grm., circa 93% der ursprünglichen Zirkonkrystalle.

Demnach enthielten die erwähnten Krystalle Nordcarolina-zirkon etwa 4% eines durch Flusssäure aufschliessbaren Silicates, dem auf Grund der vorgenommenen qualitativen Untersuchung obiger Lösung dienachfolgenden metallischen Elemente zu Grunde liegen:

Na, Ka, Li, Mg, Ca, Al, Fe, Zr.

Uralzirkon, grosse, einzelne, aber schlecht ausgebildete, dem Granattypus sich nähernde Krystalle, gaben bei gleicher Behandlung folgendes Resultat. Sie enthielten circa 5% durch

Flusssäure aufschliessbares Silicat, das mit Ausnahme des Li dieselben metallischen Elemente enthielt, wie der Nordcarolinazirkon. Man erhielt etwa 94% des feingepulverten, zum Aufschliessen fertigen Zirkons.

Das Aufschliessen des Zirkons ist nach den bis jetzt empfohlenen Methoden eine schwierige Sache und im Grossen unmöglich. Von den vorgeschlagenen Flussmitteln: Ätznatron, kohlen-saures Natron, saures schwefelsaures Natron und Fluornatrium greift das Letztere wohl das Zirkon am leichtesten an, allein die Methode ist aus anderen Gründen im Grossen gleichfalls nicht anwendbar. Die anderen Flussmittel greifen das Zirkon zu langsam und unvollständig an, man muss Stunden lang bei den höchsten erreichbaren Temperaturen erhitzen, die aufgeschlossene Menge Zirkon ist immer nur gering, die Defecte an den Tiegeln so gross, dass, Alles in Allem genommen, diese Methoden im Grossen nicht anwendbar sind.

Auf Grund zahlreicher, zeitraubender Versuche ist es mir gelungen, eine Methode aufzufinden, welche gestattet, 25 Grm. Zirkon in 15 Minuten mit einem einfachen Bunsenbrenner aufzuschliessen, eine Methode, welche sich in anderen Fällen zum Aufschliessen von Silicaten glänzend bewährt hat und für das Laboratorium eine angenehme Acquisition werden wird.

Das Flussmittel besteht in einer Mischung von Ätznatron und wenig Fluornatrium. Eine derartige Mischung greift hinreichend fein gepulverten Zirkon noch rascher und leichter an als Fluornatrium allein. Indem anfangs Kieselfluornatrium und Fluormetalle entstehen, werden diese durch das schmelzende Na(OH) in kieselsaures Natron und Metalloxyde umgewandelt, wobei unter Aufschäumen der Schmelze Wasserdampf frei wird und das Fluornatrium immer wieder regenerirt wird. Desshalb reicht auch eine nur kleine Menge Fluornatrium vollkommen aus. Mit dem Aufhören der Wasserbildung, d. h. dem Aufschäumen der Schmelze, ist die Reaction zu Ende und das Silicat aufgeschlossen.

Das Aufschliessen des Zirkons wurde in einem circa 200 Cc. fassenden, mit dem Deckel 250 Grm. schweren Silbertiegel von 75 Mm. oberem Diameter und 70 Mm. Höhe von beiläufig 2 Mm. Wandstärke vorgenommen.

Man gibt 100 Grm. zuvor bis zum ruhigen Fließen geschmolzenen Ätznatrons, 10 Grm. reines Fluornatrium¹ und 25 Grm. präparirten, durch ein feines Seidensieb passirten Zirkons in den Tiegel und erwärmt mit einem guten Bunsenbrenner. Bei vollem Gasdruck beginnt das Aufschäumen rasch und bei Aufmerksamkeit, zeitweiligem Entfernen des Brenners und Regulieren desselben, lässt sich ein Überschäumen leicht vermeiden. Nach etwa 10—15 Minuten ist die Hauptreaction vorüber und aus der ruhig fließenden Masse entweichen ohne Aufschäumen gleichmässig Gasblasen. Diese nachfolgende Reaction rührt daher, dass die etwas weniger feinen Theilchen des Zirkonpulvers längerer Zeit bedürfen, um von der Schmelze gelöst zu werden. Um dies für alle Fälle möglichst vollständig zu erreichen, erhitzt man mit bedecktem Tiegel etwa noch eine halbe Stunde, wobei Dunkelrothgluth erreicht wird und man zweckmässig einige Male mit einem dicken Platindraht umrührt. Auch nach Verlauf dieser Zeit ist die Masse noch dünnflüssig. Man giesst sie in einer Silbersehale zu dünnen Kuchen aus, welche sich beim Erkalten leicht loslösen und sich in heissem Wasser leicht unter Zurücklassung von Zirkonerdenatron und die, die Zirkonerde begleitenden Oxyde zertheilt, während Natron, kieselsaures Natron und Fluornatrium in Lösung gehen. In dieser kalischen Lösung konnte von Oxyden, die aus dem Zirkon stammen, nur Thonerde und Lithion nachgewiesen werden.

Der unaufgeschlossene Zirkon bleibt neben etwas Kieselsäure beim späteren Lösen des rohen Zirkonerdenatrons in Salzsäure zurück und betrug nach Entfernung der Kieselsäure mittelst Natronlauge im Mittel mehrerer Versuche im Maximum 1.5% des in Arbeit genommenen präparirten Zirkons.

Der in Wasser unlösliche Theil der Schmelze, das rohe Zirkonerdenatron, wird möglichst vollständig durch Decantation gewaschen, wobei man aufhören muss, sobald das Absetzen

¹ Das Fluornatrium stellt man aus käuflicher reinsten Flussssäure dar, indem man dasselbe mit reinem kohlen-sauren Natron neutralisirt und so lange versetzt, bis kein Niederschlag mehr entsteht. Die Lösung wird nach dem Filtriren mit Salzsäure schwach angesäuert, mit Schwefelwasserstoff ausgefällt, filtrirt, in Platingefässen zur Trockne gebracht, und scharf getrocknet.

nicht mehr gut erfolgt, was stets eintritt, sobald bei zunehmendem Auslaugen der Salzgehalt des Waschwassers stark abgenommen hat. Man sammelt auf Filtern, lässt lufttrocken werden und trocknet auf dem Wasserbade.

25 Grm. präparirten Zirkons geben auf diese Weise im Durchschnitte von sieben verschiedenen Versuchen 26 Grm. rohes Zirkonerdenatron, wobei die Ausbeute in den extremsten Fällen zwischen 23·5 und 30 Grm. schwankte.

Zur weiteren Verarbeitung des „rohen Zirkonerdenatrons“ wird dasselbe mit überschüssiger verdünnter Salzsäure gelöst, wiederholt zur Trockne gebracht und wie zur Abscheidung der Kieselsäure behandelt. Es scheidet sich nicht nur Kieselsäure ab, sondern es entweicht auch Flusssäure und eine sehr kleine Menge unaufgeschlossenen Zirkons wird entfernt.

Die Trennung des Zirkonchlorids von allen anderen aus dem Zirkone stammenden Metallchloriden geschieht in der einfachsten Weise durch Behandeln mit einer Mischung von rauchender Salzsäure spec. Gew. = 1·17, absolutem Alkohol und Äther, in welcher Mischung das $ZrCl_4$ fast unlöslich ist, sämtliche anderen Chloride bis auf ganz geringe Mengen löslich sind.

Das unreine, vor allem Natriumchlorid haltende $ZrCl_4$ wird zu diesem Zwecke zunächst auf dem Wasserbade vollständig getrocknet, auf das feinste gepulvert und durch ein feines Sieb getrieben. Das staubfeine Pulver wird nun in einer geräumigen Flasche mit soviel reiner Salzsäure versetzt, dass die Masse auch bei mehrtägigem Stehen beim Umkehren in der Flasche noch fließend bleibt, aber weder dick noch gar fest wird. Die hierzu verwendete Salzsäure wird dem Volumen nach gemessen und alsdann das dreifache Volumen absoluten Alkohols nach und nach unter Umschütteln zugegeben. Hierbei findet starke Erwärmung statt und es löst sich hierbei viel $ZrCl_4$ auf, welches sich aber beim Erkalten und dem nachfolgenden Verdünnen der Masse mit reinem Äther wieder fast vollständig abscheidet. Auch der Zusatz von reinem, trockenem Äther hat nach und nach unter Umschütteln zu erfolgen, bis zehn Volumtheile Äther (auf ein Volumtheil Salzsäure) zugegeben sind. Nach mehrstündigem Stehen filtrirt man das $ZrCl_4$ ab, bringt es vom Filter herunter und rührt es mit einer Mischung von 1 Volumen conc. reiner

Salzsäure, 3 Volumina absolutem Alkohol und 40 Volumtheile reinen Äthers an, worauf filtrirt, zunächst noch mit dieser Mischung, zuletzt aber mit reinem Äther gewaschen wird, bis dieser nicht mehr gelb, sondern farblos abläuft. Man kann das $ZrCl_4$ durch Wiederholung dieser Operation absolut eisenfrei erhalten, doch empfiehlt sich, wenn man mit grösseren Mengen arbeitet, eine Wiederholung nicht, und ist die weitere Reinigung des $ZrCl_4$ in anderer Weise vorzunehmen.

Nach dieser Behandlung wurde das natronhaltige Zirkonchlorid in Wasser gelöst, von etwas abgeschiedenem Chlorsilber (aus dem Silbertiegel) getrennt, mit etwas essigsauerm Natron versetzt und mit Schwefelwasserstoff vollständig ausgefällt, die geringe Menge Niederschlag, bestehend aus Cu, Bi und Sn entfernt, bis zum Weggehen des Schwefelwasserstoffs erhitzt, mit Salmiak versetzt und mit Ammon ausgefällt. Das bis zum Verschwinden der Chlorreaction gewaschene Zirkonerdehydrat wurde noch zweimal in Salzsäure gelöst, mit Ammon gefällt, gewaschen, zuletzt auf dem Wasserbade getrocknet, fein zerrieben und gesiebt. Ich will es hier als „rohes Zirkonerdehydrat“ bezeichnen. Die bei diesen Operationen abgegangenen Waschwasser enthielten neben Natron, Kalk und Magnesia.

Das Gewicht des auf diese Weise aus 400 Grm. „rohen Zirkonerdenatron“, das ist also aus circa 400 Grm. Zirkonkrystalle erhaltene „rohe Zirkonerdehydrat“ betrug 283·5 Grm. Es lieferte 77—78% Glührückstand, während reines $Zr(OH)_4$ bei Umwandlung in ZrO_2 77·1 Glührückstand liefern sollte. Eine kleine Menge dieses „rohen Zirkonerdehydrates“ in Salzsäure gelöst, noch zweimal mit Ammon gefällt, in Chlorid umgewandelt und wiederholt mit der erwähnten Mischung von Salzsäure, Alkohol und Äther behandelt, lieferte vollkommen eisenfreies $ZrCl_4$ als fein krystallinisches, schneeweisses, seidenglänzendes Pulver, das 50% Glührückstand lieferte, während reines $ZrCl_4$ 52·5% Glührückstand an ZrO_2 liefern sollte. Man ersieht hieraus, dass die erwähnte Mischung von Salzsäure, Alkohol und Äther das Zirkonchlorid im Wesentlichen als neutrales und nicht als basisches Chlorid fällt.

Das „rohe Zirkonerdehydrat“ enthält noch kleine Mengen von: Fe, Zn, Cu, Mg, Pb, Ca und Na. Aber gerade wegen

der Geringfügigkeit dieser Verunreinigungen ist es nicht leicht, dieselben zu beseitigen, da die Zirkonerde als amorphe Verbindung wie als Hydroxyd, basisches Sulfat, basisches Chlorid oder als basisches Acetat gefällt, stets einen Theil dieser Verunreinigungen mit sich niederreißt und auch eine Wiederholung der Operation nicht zum Ziele führt.

So ist die Fällung der Zirkonerde durch Kaliumsulfat in der Siedhitze als Mittel der Reinigung empfohlen worden, aber es gelingt auf diese Weise nicht einmal das Zirkonsulfat auch bei Wiederholung der Fällung eisenfrei zu erhalten.

Ich habe bei dieser Gelegenheit die nirgends erwähnte Beobachtung gemacht, dass der Niederschlag wohl in gesättigter Kaliumsulfatlösung fast vollkommen unlöslich ist, nicht aber in Wasser. Es löst sich bei fortgesetztem Waschen in dem Maße, als das Kaliumsulfat entfernt wird, eine beträchtliche Menge auf, während der Rest des Sulfates dann gänzlich unlöslich sich erweist. Es zeigte sich, dass der ursprüngliche Niederschlag zwei verschieden geartete Zirkonsulfate einschloss, von welchen das eine wohl in Kaliumsulfatlösung, nicht aber in Wasser unlöslich, das andere aber in beiden Fällen unlöslich war. Das lösliche Salz sowohl wie das unlösliche, verhielten sich nämlich bei einer Wiederholung des Versuches ganz gleich, indem beide, wie die ursprüngliche Zirkonlösung von Neuem je ein lösliches und ein unlösliches basisches Sulfat lieferten. Die in beiden Salzen enthaltene Erde zeigte keinerlei Unterschied und bestand aus derselben Zirkonerde.

Erwähnen will ich bei dieser Gelegenheit der Zirkonacetate. Versetzt man eine neutrale Lösung von Zirkonchlorid mit hinreichend viel Natriumacetat und erwärmt die verdünnte Lösung mehrere Stunden im Wasserbade, so fällt alles Zirkon als voluminöses, flockiges, basisches Zirkonacetat aus, aber keineswegs frei von den Verunreinigungen, obgleich die überstehende Lösung sehr stark sauer von freier Essigsäure ist.

Das basische Acetat löst sich vollständig in erwärmtem Eisessig (selbst in der Kälte gefälltes Hydrat nicht). Aus dieser Lösung wird das Zirkonacetat beim Verdunsten in Form einer spröden, rissigen, in jeder Beziehung dem arabischen Gummi vergleichbaren Masse erhalten. Beim Übergießen mit Wasser

quillt dieses Salz zunächst zu einer durchscheinenden Gallerte auf, bildet eine dicke, klebrige Masse, die dann zum Syrup und zu einer dicklichen, sehr leicht schäumenden Flüssigkeit wird. Der Versuch, die in Lösung vorhandenen krystallisirbaren Acetate durch Dialysiren zu entfernen, schlug fehl; selbst nach wochenlangem Verweilen auf dem Dialysator konnte nicht einmal Natrium entfernt werden.

Um ein reines Zirkonpräparat zu erhalten, versuchte ich auch den folgenden Weg. Das neutrale Chlorid wurde, nachdem es nochmals mit Schwefelwasserstoff behandelt worden, in einen grossen Überschuss einer gesättigten Lösung von kohlensaurem Ammon eingetragen und mit Schwefelammon ausgefällt. Der unter den nöthigen Vorsichtsmassregeln abgeschiedene Niederschlag enthielt zwar, wie das Funkenspectrum seiner Lösung ergab: Fe, Zn, Pb, Ca und Mg, allein in der Lösung war trotzdem neben Zirkonerde noch etwas Fe, dann aber Zn, Pb, Cu und Ca sowie Mg. Auch zweimaliges erneuertes Fällen mit Ammon als Hydroxyd und Waschen bis zum Verschwinden der Chlorreaction, schaffte Zn, Ca, und Mg nicht aus der Zirkonerde. Man erkennt hieraus, wie schwierig es ist, durch die gewöhnlichen Trennungsmethoden kleine Beimengungen von Cu, Pb, Zn, Fe, Ca und Mg von Zirkonerde zu trennen. Das betreffende Zirkonerdechlorid war mindestens dreimal mit Schwefelwasserstoff behandelt, einmal mit Schwefelammon in ammoniakalischer Carbonatlösung und mindestens fünfmal mit Ammon als Hydroxyd gefällt worden, ohne von obigen Verunreinigungen dadurch getrennt worden zu sein.

Zur völligen Reinigung des Zirkonchlorids führt nur ein mehrmaliges Umkrystallisiren desselben aus heisser, concentrirter, rauchender Salzsäure vom spec. Gewicht 1.17, in welcher das Zirkonchlorid bei genügender Menge an Säure in der Wärme völlig löslich ist, in der Kälte aber sich sehr reichlich wieder abscheidet. Auf die Schwerlöslichkeit des $ZrCl_4$ in concentrirter Salzsäure ist schon früher aufmerksam gemacht worden und das Waschen des Chlorides mit solcher Säure als Mittel zur Reinigung empfohlen worden (Chevreul, Herrmann), doch nur das Umkrystallisiren führt rasch und vollständig zum Ziel. Die Verluste hierbei sind nicht sehr gross. So lieferten beispielsweise 79 Grm. $ZrCl_4$ nach dreimaligem Umkrystallisiren aus je 100 CC. heisser

Salzsäure, Absaugen der Mutterlauge und jedesmaligem Nachwaschen mit je 50 CC. kalter Salzsäure 52 Grm. gereinigtes $ZrCl_4$. Den grössten Theil des in der abfiltrirten Salzsäure enthaltenen $ZrCl_4$ kann man noch durch Zusatz von Weingeist und Äther in etwas weniger reinem Zustande abscheiden. Das ätheralkoholhaltige Filtrat eingedampft, gab einen Rückstand, dessen Funkenspectrum in concentrirter Lösung: Cu, Pb, Zn, Fe, Mg und Ca erkennen liess. Diese Metalle konnten nun auf gewöhnlichem Wege von einander geschieden werden, so dass ihre sehr reinen und brillanten Funkenspectren zur Ansicht kamen.

Das Funkenspectrum der wässerigen Lösung des auf diesem Wege gereinigten $ZrCl_4$ ergab keine einzelnen Spectrallinien mehr, sondern ein anfangs schwaches, aber bald sehr stark auftretendes continuirliches Spectrum, welches von der sich bildenden und weissglühend werdenden Zirkonerde herrührt. Dieser Umstand berechtigt mich, anzunehmen, dass das $ZrCl_4$ alle ihm noch beigemischt gewesene Verunreinigungen verloren, sonst würden die so hellen Linien derselben wenigstens anfangs sichtbar gewesen sein.

Ogleich die wässrige Lösung des Zirkonchlorides kein Linienspectrum gibt, so gibt doch das eingetrocknete Salz im Öffnungsfunken ein sehr linienreiches Spectrum. Auch hier verursacht weissglühende Zirkonerde ein starkes, continuirliches Spectrum, doch wird es bei einem Spectralapparat mit stärker dispersirenden Prismen, welcher schon wegen der grossen Nähe der einzelnen Linien erforderlich ist, möglich sein, eine grosse Zahl von Linien zu messen, und zwar vom grünen Theil des Spectrums angefangen gegen das brechbarere Ende zu. Ich werde auf das Spectrum des reinen $ZrCl_4$ im Öffnungsfunken später bei einem anderen Anlasse noch zurückkommen.

Die, in der durch Flussssäure nicht weiter angreifbaren Grundmasse der Zirkonkrystalle neben Zirkonerde vorhandenen anderweitigen, basischen Oxyde waren in dem salzsauren, ätheralkoholhaltigen Auszuge enthalten. Da die Gesamtmenge dieser Chloride aus 400 Grm. Zirkonkrystalle stammte, so kam die Untersuchung dieser Chloride einer mit 400 Grm. Zirkonkrystallen vorgenommenen vollständigen qualitativen Analyse gleich und man kann sich nicht wundern, dass das Ergebniss

dieser Analyse etwas vollständiger ausfiel, als eine mit den üblichen Mengen vorgenommene qualitative Untersuchung ausgefallen wäre, dass diese Analyse ein besonderes Interesse bietet, da im Verlaufe derselben nicht weniger als noch 16 andere Metalle neben Zirkonium aufgefunden wurden.

Wurde in dem mit salzsäurehaltigem Ätheralkohol gewaschenen $ZrCl_4$ durch Schwefelwasserstoff schon Cu, Bi, Sn zur Fällung gebracht und später dann noch Cu, Pb, Zn, Fe abgeschieden, so lieferte der obenerwähnte Auszug selbst, mit Schwefelwasserstoff einen Niederschlag, der beträchtliche Mengen von Sn, kleinere von Cu, Spuren von Pb, Ag und Pt einschloss. Die beiden letzten Metalle stammen aus dem Platindraht, der zum Umrühren, und aus dem Silbertiegel, der zum Aufnehmen der Schmelze beim Anschliessen des Zirkons diente. Der Schwefelammoniumniederschlag liess beim Lösen in Salzsäure Co als Rückstand. In die kalische Lösung der Oxyde ging Al, aber kein anderes Metall. Beim Behandeln des Eisenhydroxyds mit Salmiak und Ammon gingen in Lösung: Co, Zn, Mn, Mg und Ca. Mangan war nur in Spuren, Cobalt in kleiner Menge vorhanden, um aber das Zn, Mg und Ca gänzlich vom Fe zu trennen, musste die Fällung mit Salmiak und Ammon dreimal wiederholt werden. Zn, Mg, Ca konnten mit grösster Schärfe mittelst des Funkenspectrums der Chloridlösung nachgewiesen werden. Mangan war undeutlicher.

Die helle Farbe des von Zn, Mn, Co, Ca und Mg befreiten Eisenhydroxydes deutete auf die Gegenwart von Erden. Das Eisen wurde mittelst kohlen-saurem Ammon und Schwefelammon gefällt und von den Erden getrennt. Das Filtrat lieferte beim Einkochen die Erden, deren gelbe Farbe schon die Gegenwart des Urans verrieth. Zugleich war etwas Zirkonerde zugegen, welche vollständig als basisch-schwefelsaure Zirkonerde durch überschüssiges Kaliumsulfat in der Siedhitze ausgefällt werden konnte. Die relativ helle Farbe der aus den löslichen Sulfaten mittelst Ammon ausgefallten Hydroxyde wies auf die Gegenwart einer weiteren Erde neben Uranoxyd hin. Sie konnte, wenn auch nicht ganz vollständig von Uran mittelst kochender Salmiaklösung getrennt werden, in welcher Lösung sich Uranoxyd nur spurenweise, Zirkonerdehydrat gar nicht löst. Durch Wiederholung

der Operation konnte die Erde ziemlich vollständig von Uran getrennt werden.

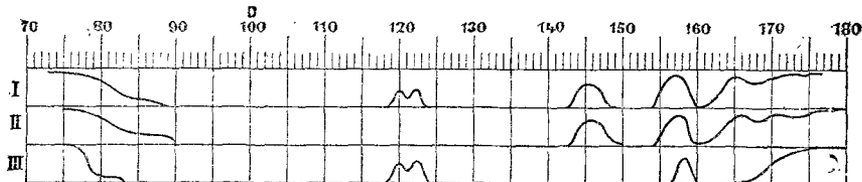
Die Erde ist „Erbinerde“ mit Ausschluss von Didym.

Das Uran wurde erkannt an den charakteristischen Uran-reactionen, welche alle zutrafen und an dem so bezeichnenden Absorptionsspectrum der Lösung des Hydroxyds in kohlen-saurem Ammon, Salzsäure und Salpetersäure.

Das Erbium wurde erkannt an dem Verhalten seines Hydroxyds gegen kochende Salmiaklösung, worin es sich leicht und vollständig löst, an seinem Verhalten gegen kochende Lösungen von essigsäurem Natron, wobei keinerlei Fällung ent-steht, während Zirkonerde vollständig gefällt wird, der Löslich-keit seines Sulfates und den so charakteristischen Absorptions-spectren der Lösungen des Hydrates in kohlen-saurem Ammon, Salzsäure und Salpetersäure.

Die Zeichnungen der Fig. A, zeigen in Nr. I das Ab-sorptionsspectrum der noch mit Uran vermischten Erbinerde

Fig. A.

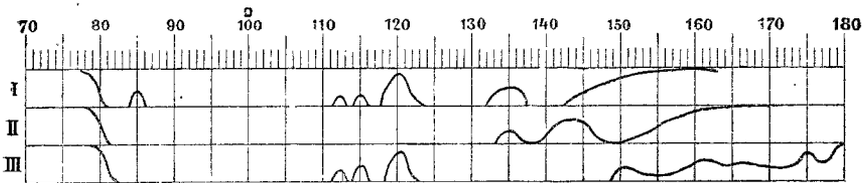


aus Zirkon, gelöst in kohlen-saurem Ammon. Darunter Nr. II das Absorptionsspectrum einer Lösung von Uranoxyd, sowie weiter unten Nr. III einer Lösung von Erbiumoxyd, beide in kohlen-saurem Ammon gelöst. Über das Vorhandensein von Uran und Erbium im Zirkon kann demnach kein Zweifel sein.

Da das Absorptionsspectrum der Chloride von Uran und Erbium aus Zirkon, Nr. 1, Fig. B, bei 85 der Scale (beiläufige Wellenlänge 6590) im rothen Theile des Spectrums eine Absorp-tionslinie zeigt, welche weder dem Uranchlorid (Absorptions-spectrum Fig. B, Nr II) noch dem Erbiumchlorid (Absorptions-spectrum Fig. B, Nr. III) zukommt, so ist mit Rücksicht hierauf als auch mit Rücksicht auf die Frage, ob denn ausser Erbium von den Gadoliniterden im Zirkon keine anderen als Erbium vor-kommen, eine weitere Verfolgung dieses Gegenstandes wünschens-werth, was um so leichter sein wird, da ja die Abscheidung der

Gadoliniterden aus Zirkon weit einfacher und auch vollständiger bewirkt werden kann, als dies hier in der vorstehenden Arbeit geschah, so lange man noch ganz im Unklaren sich befand, welcher Natur die vorhandenen Oxyde sein mochten. Die beobachtete Absorptionslinie ($\lambda = 6590$) gehört entweder einer der sehr seltenen Erden an, oder wahrscheinlicher, da diese Absorptionslinie keiner der bis jetzt beobachteten Absorptions-

Fig. B.



linien seltener Erden hinreichend nahe kommt, einem neuen Metalle. Zur Lösung dieser Frage gedenke ich entweder bedeutend grössere Mengen von Zirkon zu verarbeiten, oder solche Zirkone zu verwenden, welche wie Hyacinthen und Jargone durch ihre Absorptionslinien einen beträchtlicheren Gehalt an Uran und absorbirende Verbindungen verrathen.

Bekanntlich hat Sorby für gewisse Jargone eigenthümliche Absorptionsstreifen, und zwar im rothen, grünen und violetten Theile des Spectrums beobachtet. Er hielt diese Erscheinung, verursacht durch die Gegenwart eines neuen Elementes, welches er als „Jargonium“ bezeichnete, fand aber später, dass diese Absorption dem Uran zuzuschreiben sei. Hierdurch erklärte sich wohl die Absorption im blauen und rothen Theile des Spectrums, nicht aber die beobachtete Absorption im mittleren grünen Theile des Spectrums.

Diese Absorptionsstreifen rühren eben nach meinen eigenen vorliegenden Beobachtungen von Erbinerde her, und die Angabe Sorby's durch Zusammenschmelzen von reiner Zirkonerde und Uranoxyd mit Borax könne eine Perle erhalten werden, welche analoge Absorptionserscheinungen zeige, ist insoferne belanglos, als mir dieser Versuch mit meiner „reinen Zirkonerde“ und Uran niemals gelang, offenbar, weil kein Erbium mehr in der Zirkonerde vorhanden war, die Absorptionen entsprachen nur der Gegenwart des Urans.

Ich kehre nun zu dem weiteren Ergebnisse der qualitativen Analyse des salzsäurehaltigen Ätheralkoholauszuges des rohen Zirkonchlorides zurück. Aus dem Filtrate nach dem Schwefelammoniumniederschlag wurde durch Kochen zunächst noch etwas Co abgeschieden. Das Flammenspectrum ergab: Ka, Na, Li, Ca. Das Funkenspectrum der Lösung: Mg, Ca, Ka, Na, Li.

In der krystallinischen Grundmasse des Zirkons sind demnach folgende metallische Grundstoffe enthalten:

Sn, Pb, Cu, Bi, Zr, Al, Fe, Co, Mn, Zn, Mg, Ur, Er, Ca, Ka, Na, Li
und man sieht hieraus, dass die Bezeichnung des Zirkons als ein „Polykrasilith“ eine wohlberechtigte und zutreffende wäre.
