

ИЗЪ ТЕКУЩЕЙ ЛИТЕРАТУРЫ.

О принципѣ подобія.

(Richard C. Tolman. *The Principle of Similitude. Phys. Review*, 3, p. 244. 1914).

Авторъ устанавливаетъ новый физическій принципъ слѣдующаго рода: *нашему действительному физическому міру подобенъ воображаемый мнимый міръ, въ которомъ существуютъ тѣ же общіе физическіе законы, какъ и въ действительномъ.* Дѣйствительный наблюдатель снабженъ метромъ, часами и другими измѣрительными приборами. Воображаемой наблюдатель микро-міра снабженъ болѣе короткой единицей длины, чѣмъ метръ, часами съ измѣненнымъ періодомъ и пр. Если первый, измѣряя физическую длину, находитъ величину l , то во второй — l' , при чемъ: $l' = xl$. Точно также и для промежутка времени между двумя событіями: $t' = xt$. Установивши эти соотношенія, авторъ показываетъ, что изъ нихъ вытекаетъ рядъ другихъ напр.: для давленія $p' = p/x^4$, для объема: $V' = x^3 V$, для абсолютной температуры: $T' = T/x$. Формулированный выше принципъ подобія позволяетъ находить соотношенія между различными физическими величинами. Напримѣръ данъ идеальный газъ. Спрашивается, какъ зависитъ отъ абсолютной температуры произведеніе давленія на объемъ. Предполагаемъ, что общій законъ гласитъ: $pV = F(T)$, гдѣ F неизвѣстная функція. По принципу подобія для микро-міра должно быть: $p'V' = F(T')$, откуда: $pV = xF(T'/x)$. Такъ какъ x любое число, то единственное рѣшеніе этого функциональнаго уравненія, совмѣстимое съ $pV = F(T)$ есть $pV = kT$, т.-е. получается законъ Мариотта—Гей-Люссака.

Тѣмъ же методомъ Tolman устанавливаетъ независимость теплоемкости идеального газа отъ температуры, законъ Stefan Boltzmann'a, зависимость плотности электростатической энергіи отъ напряженія, зависимость электромагнитной массы шарового электрона отъ его радіуса, пропорціональность между величиной излученія электрона и квадратомъ его ускоренія. Законъ Wien'a хотя и не можетъ быть выведенъ изъ принципа подобія, но ему не противорѣчитъ. Электромагнитныя уравненія Maxwell'a также согласны съ принципомъ. Законъ тяготѣнія Newton'a въ формулировкѣ: $f = km_1m_2/l^2$ противорѣчитъ принципу подобія, откуда авторъ заключаетъ, что формулировка закона не достаточно обща.

К. Шапошниковъ.

(Richard C. Tolman. *The Specific Heat of Solids and the Principle of Similitude. Phys. Review, 4, p. 145, 1914.*)

Авторъ изъ установленнаго имъ принципа подобія выводитъ извѣстную формулу Debÿe для теплоемкости твердаго или жидкаго упругаго тѣла которую Debÿe получилъ изъ теоріи квантъ. Онъ опредѣляетъ энергію тѣла какъ энергію стоячихъ продольныхъ и поперечныхъ волнъ, которыя возникаютъ въ тѣлѣ при его равновѣсіи, указываетъ на функціональную зависимость энергіи отъ двухъ аргументовъ: частоты колебаній и температуры; затѣмъ различныя частоты волнъ выражаетъ по извѣстнымъ формуламъ теоріи упругости черезъ постоянныя: коэффициентъ сжатія χ , коэффициентъ Poisson'a σ , объемъ V и плотность ρ . Получается одна функціональная зависимость энергіи отъ температуры и этихъ постоянныхъ. Другую даетъ принципъ подобія. Изъ сравненія аргументовъ той и другой функціи дѣлается выводъ о видѣ самой функціи. Доказательство формулы Debÿe, предложенное авторомъ, совершенно не зависитъ отъ теоріи квантъ.

К. Шапошниковъ.

(Richard C. Tolman. *The Principle of Similitude and the Principle of Dimensional Homogeneity. Phys. Review 4, p. 219, 1915.*)

Въ этой статьѣ авторъ показываетъ, что его принципъ подобія существенно отличенъ отъ принципа размѣрностей. Такъ уравненія состоянія идеального газа и законъ Stefan-Boltzmann'a могутъ быть получены изъ принципа подобія, но не могутъ быть выведены изъ принципа размѣрностей. Первый предполагаетъ полную относительность въ измѣреніи физическихъ величинъ (the Relativity of Size), тогда какъ второй этимъ не связанъ. Авторъ указываетъ далѣе, что примѣненіе принципа подобія имѣетъ извѣстныя границы.

К. Шапошниковъ.

(T. Ehrenfest-Afanassiewa. *On. Mr. R. C. Tolman's „Principle of Similitude“.* *Phys. Review, 8, p. 1, 1916.* Richard C. Tolman. *Note on the Homogeneity of Physical Equations. Phys. Review 8, p. 8, 1916.*)

Оба автора подробно анализируютъ условія, которымъ должна удовлетворять система единицъ микро-міра Tolman'a, чтобы въ послѣднемъ физическія уравненія дѣйствительнаго міра были бы однородны въ смыслѣ размѣрности.

К. Шапошниковъ.

Объ отношеніи количества актинія и урана въ карнотитѣ изъ Colorado.

(Karl H. Fussler. *The Actinium-Uranium Ratio in Colorado-Carnotite*. *Phys. Review*, 9, № 2, p. 142—1917).

Исслѣдователями по радиоактивности принимается, что актиній составляетъ одинъ изъ продуктовъ въ ряду превращеній урана. Дѣйствительно актиній не только всегда находился въ урановыхъ минералахъ, но Boltwood показалъ, что отношеніе количества актинія и урана изъ уранита Сѣверной Каролины колеблется въ узкихъ предѣлахъ, что говоритъ въ пользу высказанной гипотезы. Fussler подвергъ изслѣдованію карнотитъ изъ Colorado и показалъ, что количество актинія въ карнотитѣ пропорціонально количеству урана, при чемъ отношеніе количества актинія къ урану получилось нѣсколько меньшимъ, чѣмъ у Boltwood'a.

И. Лазаревъ.

О минимальной энергіи, необходимой для зрительнаго ощущенія.

(Henry Norris Russel. *The minimum radiation visually perceptible*. *Astrophysic. Journal*. Vol. 45. № 1, p. 60. 1917).

Вопросъ о минимумѣ энергіи, необходимой для полученія ощущенія, является интереснымъ не только съ практической точки зрѣнія при изученіи слабо свѣтящихся звѣздъ, но имѣетъ и большее значеніе для біофизикъ для іонной теоріи возбужденія, такъ какъ одинаковый порядокъ величинъ энергіи, необходимой для минимальнаго раздраженія зрѣнія и слуха, показываетъ, что при возбужденіи концевыхъ окончаній нервовъ мы имѣемъ дѣло съ аналогичными по своему физико-химическому характеру процессамъ. [Подробности о числовыхъ отношеніяхъ читатель можетъ найти въ книгѣ И. Лазарева: *Изслѣдованія по іонной теоріи возбужденія*, стр. 154. Москва 1916]. Новѣйшія изслѣдованія Ives'a (*Astroph. Journal* 44 p. 124—1916) показали, что минимальное количество свѣтовой энергіи необходимой для рубежнаго ощущенія, должно быть гораздо меньше, чѣмъ находили въ болѣе раннихъ работахъ; работы Russel'a, сдѣланныя съ болѣею точностью, обнаружили, что величины Ives'a нужно признать великими и что минимальная энергія, ощущаемая глазомъ соответствуетъ 200 квантамъ энергіи въ секунду или одной граммъ-калорія въ теченіи 1.700.000.000 лѣтъ.

И. Лазаревъ.

Новая теорія электромагнитныхъ явленій.

(Д. А. Гольдгаммеръ. *Новая теорія электромагнитныхъ явленій въ движущихся тѣлахъ (предварительное сообщеніе)*. *Извѣстія Ф.-М. Общ. Каз. Унив. т. XXI, 1915*).

Авторъ даетъ новую электромагнитную теорію движущихся тѣлъ. Основная его гипотеза: эфиръ неподвиженъ, электрическія и магнитныя силовыя линія движутся со скоростью тѣла, создающаго вокругъ себя электромагнитное

поле. Если среда, окружающая тѣло, и наблюдатель неподвижны, а тѣло движется вдоль оси x , то уравненія электромагнитнаго поля имѣть видъ:

$$\frac{\partial \Sigma}{\partial t} + \frac{q}{\epsilon} \frac{\partial \Sigma}{\partial x} = c \left(\frac{\partial M}{\partial z} - \frac{\partial N}{\partial y} \right) \text{ и т. д.}$$

$$\frac{\partial L}{\partial t} + \frac{q}{\epsilon} \frac{\partial L}{\partial x} = c \left(\frac{\partial Z}{\partial y} - \frac{\partial Y}{\partial z} \right) \text{ и т. д.}$$

гдѣ Σ — компонента по оси x электростатической индукции, (X, Y, Z) — векторъ электрическаго напряженія, (L, M, N) — магнитнаго, q — скорость движенія, ϵ — диэлектрическая постоянная, c — скорость свѣта.

Если тѣло неподвижно, и движется со скоростью q только среда, то

$$\frac{\partial \Sigma}{\partial t} + \frac{\epsilon - 1}{\epsilon} q \frac{\partial \Sigma}{\partial x} = c \left(\frac{\partial M}{\partial z} - \frac{\partial N}{\partial y} \right)$$

$$\frac{\partial L}{\partial t} + \frac{\epsilon - 1}{\epsilon} q \frac{\partial L}{\partial x} = c \left(\frac{\partial Z}{\partial y} - \frac{\partial Y}{\partial z} \right).$$

Если въ движеніи находятся всѣ силовыя линіи среды, т.-е. когда движутся и тѣло, и среда (наблюдатель неподвиженъ), то получаютъ уравненія Hertz'a, которыя, какъ извѣстно, подчиняются принципу относительности классической механики. Такимъ образомъ, получается объясненіе опыта Michelson'a.

Авторъ примѣняетъ свою теорію къ выводу принципа Doppler'a, къ объясненію опыта Fizeau и къ абераціи свѣта. Подробно развиваетъ электромагнитную механику электроновъ, разсматривая неизмѣняемый шаровой электронъ Abraham'a и электронъ Lorentz'a. Въ первомъ случаѣ его теорія даетъ для поперечной и продольной массы выраженія, нѣсколько отличныя отъ тѣхъ, которыя получилъ Abraham, во второмъ случаѣ теорія приводитъ къ формуламъ Lorentz'a. Наконецъ, авторъ удѣляетъ много вниманія вращенію наэлектризованныхъ тѣлъ и указываетъ, что его теорія вполне согласна съ опытами Эйхенвальда.

К. Шапошниковъ.

Объ отсутствіи поглощенія свѣта въ межпланетномъ пространствѣ.

(Harlow Shapley. *Studies of magnitudes in star clusters. V. Further evidence of the absence of scattering of light in space.* *Proceed. of the national Akademy of Sciences. Vol. 3. Numbr. 3. p. 267—1917*).

Значеніе количественнаго изслѣдованія явленій диффракціи свѣта въ межпланетномъ пространствѣ для уясненія свойствъ міровой среды, въ которой распространяется свѣтъ, было указано въ особенности работами Картеуна. Въ первомъ сообщеніи Shapley (*Proceed. 2, 1916*) имъ было показано, что селективной абсорпціи, которая могла бы быть приписана междузвѣздной средѣ и которая должна возрастать для короткихъ волнъ, нельзя констатиро-

вать. Систематическое возрастание поглощения болѣе преломляемыхъ лучей въ центральныхъ частяхъ звѣзднаго скопленія, авторъ приписываетъ въ настоящей работѣ явленіемъ диффракціи въ области звѣздной кучи при прохожденіи черезъ нея свѣта. Многочисленные данные, приведенныя Shapley обнаруживаютъ, что селективной абсорпціи короткихъ лучей съ увеличеніемъ разстоянія звѣздъ нельзя констатировать и, что, слѣдовательно, межпланетная среда не имѣетъ въ себѣ замѣтнаго количества матеріи.

П. Лазаревъ.

О самыхъ короткихъ звукахъ, воспринимаемыхъ ухомъ.

(A. Stefanini. *Quante vibrazioni occorrono per riconoscere un suono? Il nuovo Cimento Ser. 6. Vol. 13. Fasc. 2—3 p. 65—1917*).

Для пониманія явленій резонанса въ среднемъ ухѣ представляется очень важнымъ изученіе воспріятія короткихъ звуковъ, дающихъ впечатлѣніе звуковъ опредѣленной высоты. Еще Savart въ 1830 году началъ эти важныя изслѣдованія, которые были продолжены Villari, Maragnoni, Mach, Exner, Pfaundler, Auerbach, Götz-Martin, Kohlrausch, Herrgott, Yeo, Meyer, Abraham, Brühl и, наконецъ, Leimbach'омъ и показали, что при звукахъ различной высоты (отъ 100 до 4000 колебаній) достаточно отъ двухъ колебаній (звукъ продолжительностью отъ $\frac{1}{50}$ до $\frac{1}{2000}$ доли секунды) до 16 колебаній.

чтобы звукъ по высотѣ былъ бы вполне ясно опредѣленъ. Опыты Abraham'a и Brühl'я показали, что съ увеличеніемъ высоты звука необходимо увеличеніе числа отдѣльныхъ колебаній (времени дѣйствія звука), чтобы звукъ былъ вполне ясно опредѣлимъ по высотѣ.

Въ работѣ Stefanini мы находимъ описаніе пяти методовъ полученія короткихъ звуковъ опредѣленной высоты (число колебаній, отнесенныхъ къ секундѣ колебалось отъ 64 до 4096 и число отдѣльныхъ волнъ, необходимыхъ для полученія опредѣленнаго впечатлѣнія высоты, колебалось отъ 2 до 80, при чемъ, съ повышеніемъ высоты звука въ общемъ увеличилось и число необходимыхъ для опредѣленнаго ощущенія волнъ.

Какъ показали еще неопубликованныя и доложенныя въ Научномъ Институтѣ наблюденія Лазарева, *если звуки достаточно сильны*, то въ весьма широкихъ предѣлахъ необходимо только два сгущенія и разряженія, чтобы создать впечатлѣніе звука опредѣленной высоты. Уменьшеніе силы звука требуетъ увеличенія числа волнъ, доводимыхъ до уха.

П. Лазаревъ.

О новомъ опредѣленіи константы излученія.

(Marya Kahanowicz. *Una nuova determinazione della costante della legge di Stefan-Boltzman. Il nuovo Cimento, Ser. 6. Vol. 13. Fasc. 2—3. p. 142—1917*).

Послѣ обстоятельнаго историческаго введенія авторъ даетъ описаніе метода опредѣленія константы излученія, разработаннаго въ лабораторіи Неаполитанскаго Университета. Методъ основанъ на примѣненіи поглощенія

излучения черного тѣла законченной пластинкой съ приращеннымъ термоэлементомъ. Пластинка стоитъ внутри полости, являющейся какъ бы вторымъ чернымъ поглощающимъ тѣломъ; поглощательная способность пріемника равнялась 0.998. Значенія постоянной σ (непосредственно полученныя (σ_1) и поправленныя на дифракцію (σ_2) значенія постоянной излученія) по сопоставленію Kahanowicz таковы:

Авторъ.	Годъ.	Температура черного тѣла.	$\sigma_1 \times 10^{12}$.	$\sigma_2 \times 10^{12}$.
Kurlbaum.	1898	160°	5.32	5.45
Scheiner.	1908	1000°—1100°	4.73	—
Féry.	1909	529°—1263°	6.3	6.3
Bauer и Mulin.	1910	Солнечн. энергія	5.7	—
Valentiner.	1910	100°: 829°—1433°	5.38	5.58
Féry и Dreeq.	1911	1064°	6.51	—
Gerlach.	1912	100°	5.893	5.9
Fucianti.	1912	—79°:—191°	5.96	5.96
"	"	"	6.15	—
Keene.	1913	110°	5.89	—
Gablentz.	1915	1056°: 1084°	5.65	5.72
Kahanowicz.	1916	256°—537°	5.60	5.61

П. Лазаревъ.

Явленія интерференціи рентгеновскихъ лучей въ случаѣ незаконномѣрно расположенныхъ частицъ. P. Debje и Scherrer.

Теоретическое и опытное опредѣленія расположенія атомовъ въ молекулѣ, когда имѣется беспорядочное смѣшеніе безконечнаго множества такихъ молекулъ, описаны въ Ber. d. Kgl. Ges. d. Wiss. zu Gottingen von 17 Dezember 1915.

Попытка теоретически и опытно опредѣлить законмѣрное расположеніе электроновъ въ атомѣ: Ber. d. Kgl. Ges. d. Wiss. zu Gottingen von 27 Febr. 1915.

Новый методъ изученія кристаллическихъ и „аморфныхъ“ порошковъ.

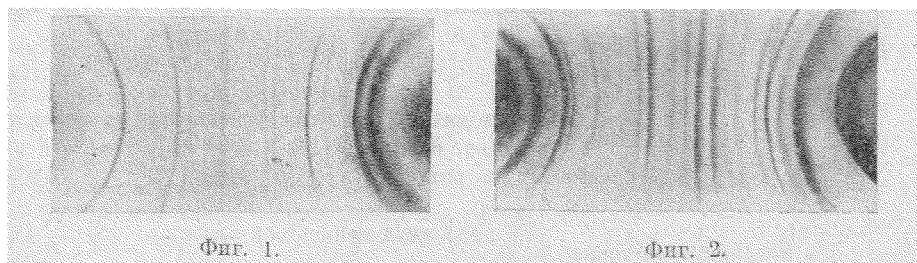
I. Описание метода Phys. Zeit. 17. 277. 1916; Ber. d. Kgl. Ges. d. Wiss. zu Gottingen von 3 Dezember 1915.

II. Явленія интерференціи въ случаѣ жидкостей (бензолъ и др.) Kgl. Ges. d. Wiss. zu Gottingen vom 17 Dezember 1915.

III. О строеніи графита и аморфныхъ углей Phys. Zeit. 18, 291, 1917.

Всѣ перечисленныя работы представляютъ теоретическую и экспериментальную разработку новаго метода изученія строенія не только большихъ хорошо образованныхъ кристалловъ, но и болѣе мелкихъ частицъ какъ твердыхъ аморфныхъ, такъ и жидкихъ тѣлъ.

Прежніе методы изученія структуры кристалловъ при помощи рентгеновскихъ лучей, данные Laue и Bragg'ами, требовали хорошей формовки кристалла и знанія его кристаллической формы. Методъ, описанный авторами, не требуетъ ни знанія формы, ни точной ориентировки кристалла и можетъ быть примененъ къ изученію частицъ микроскопическихъ и субмикроскопическихъ. Интерференціонныя фигуры получаются отъ спрессованнаго въ столбикъ (діамет. 2 мм., длина 10 мм.) изучаемаго кристаллическаго или аморфнаго порошка, помѣщеннаго по оси свернутой въ цилиндръ чувствительной пленки. На середину столбика перпендикулярно къ его оси, бросается лучъ монохроматической рентгеновской радіаціи (отъ *Cu* или *Pt*, содержащей, какъ извѣстно, всего по двѣ сильныхъ линіи). Каждый лучъ монохроматической радіаціи даетъ, въ зависимости отъ структуры кристалла, рядъ интерференцій въ видѣ коническихъ поверхностей, имѣющихъ общеою первоначальнѣй рентгеновскій лучъ падающій на столбикъ. Эти коническія поверхности, пересекаясь съ окружающею столбикъ пленкой, оставляютъ на ней слѣды въ видѣ ряда линій (смотри фиг. 1 и 2). Такимъ образомъ были изслѣдованы: сначала знакомая форма кристалловъ, *Li F*. (см. фиг. 1) въ лучахъ *Cu* и *Pt*, затѣмъ



„аморфный“ кремній, оказавшійся кристаллическимъ, со структурой, аналогичной съ алмазомъ, наконецъ, было изучено строеніе графита и угля. Указанія литературы по вопросу о строеніи графита были до сихъ поръ противорѣчивы; Debÿe и Scherrer съ несомнѣнностью доказываютъ (см. фиг. 2), что графитъ кристаллизуется тригонально. Длина стороны элемента его структурной рѣшетки, заключающей 12 атомовъ, равна $4,69 \cdot 10^{-8}$ сантим. Опытъ, кромѣ того, обладаетъ тѣмъ же строеніемъ, что и графитъ, отличаясь отъ него только тѣмъ, что валентности у него расположены тетрагонально. Кристаллы угля настолько малы, что у графита такихъ мелкихъ кристалловъ нельзя получить никакимъ дробленіемъ. Такимъ образомъ имѣются только двѣ разновидности углерода: алмазъ и графитъ

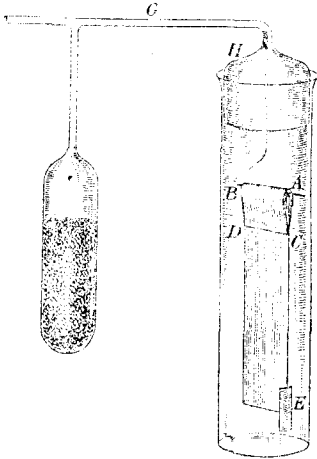
Весьма важны указанія одного изъ авторовъ (Р. Debÿe) на то, что его методъ позволяетъ изучать не только молекулы, но что, такимъ образомъ, можно будетъ опытно опредѣлять положеніе закономерно расположенныхъ электроновъ въ атомѣ. Теоретическіе подсчеты Р. Debÿe подтверждаютъ это.

Н. Щорро.

Методъ измѣренія давленія свѣта при помощи тонкаго металлическаго листка.

(G. D. West. On a method of measuring the pressure of light by means of thin metal foil. Part I Proc. Phys. Soc. of London. Vol. XXV, 324, 1913. Part. II Proc. Phys. Soc. of London. Vol. XXVIII, 259, 1916).

Авторъ показываетъ, что давленіе радіаціи, излучаемой электрической лампочкой накаливанія съ угольной нитью на разстояніи нѣсколькихъ сантиметровъ отъ лампы, достаточно, чтобы вызвать микроскопически измѣримое отклоненіе тончайшаго металлическаго листка (алюминіевый или золотой), подвѣшаннаго на горизонтальной оси *BA* въ особомъ сосудѣ *H* (см. фиг.). Авторъ дѣлаетъ измѣренія давленія свѣта при различныхъ разряженіяхъ воздуха внутри сосуда, начиная отъ атмосфернаго, кончая самымъ высокимъ вакуумомъ достигаемаго при помощи кокосоваго угля и жидкаго воздуха находящагося въ сосудѣ, изображенномъ слѣва.



Результаты одного изъ опытовъ таковы.

Опытъ съ алюминіевымъ листкомъ въ самомъ высокомъ вакуумѣ; длина листка 7,43 сант.; масса 1 кв. сант. его равна $1.16 \cdot 10^{-4}$ грамъ; энергія лампочки на разстояніи 10,5 сант. $1.95 \cdot 10^{-3}$ ergs/c c.

Разстояніе листочка отъ лампочки.	Отклоненія листка:	
	наблюд.	вычислен.
10,5 сант.	$2,5 \cdot 10^{-3}$ ст.	$2,6 \cdot 10^{-3}$ ст.
11,5 "	2 " "	2,3 " "
12,5 "	1,5 " "	2 " "

При малыхъ разряженіяхъ получаются еще лучшія совпаденія.

Термо-конвекціонные потоки газовъ имѣютъ максимумъ дѣйствія. мѣшавшаго измѣреніямъ, при давленіяхъ около 0,002 сант. ртути, и даже въ этой точкѣ дѣйствіе ихъ незначительно, т. е. разница температуръ по обѣимъ сторонамъ тонкаго металлическаго листка, при помощи котораго производится измѣреніе давленія свѣта, весьма незначительна. Практически болѣе удобно пользоваться разряженіями меньшими этого критическаго давленія въ 0,002 сант. Природа газа въ сосудѣ съ листкомъ не оказываетъ особаго вліянія на явленіе, особенно при малыхъ разряженіяхъ. Зато расположеніе листочка относительно стѣнокъ оказывается весьма важнымъ и, только помѣщая листокъ симметрично ко всѣмъ стѣнкамъ, можно избѣжать особаго отклоненія въ сторону отъ ближайшей стѣнки, независимо отъ направленія падающаго свѣта.

Н. Щодру.

Новое опредѣленіе заряда электрона и связанныхъ съ нимъ постоянныхъ.

(*R. A. Millikan. A re-determination of the value of the electron and of related constants. Proceed. of the National Academy of Sciences. Washington. Vol. 3. Num. 4. p. 231—1917.*)

Начиная съ 1913 г., Millikan'омъ были произведены изслѣдованія заряда электрона e , въ связи съ появившимися передъ тѣмъ работами Ehrenhaft'a, утверждавшаго, что возможны заряды, меньшія, чѣмъ зарядъ электрона. Несогласіе полученной Millikan'омъ величины e , съ обычно примѣнявшейся при расчетахъ, заставило его расширить опыты; наконецъ связь e съ многими физическими постоянными выдвинула всю важность этого вопроса и въ настоящей статьѣ Millikan описываетъ методъ, которымъ онъ пользовался при своихъ новыхъ опредѣленіяхъ e и который является тождественнымъ съ тѣмъ, который онъ ранѣе примѣнял для опредѣленій e .

Числовые значенія, найденныя Millikan'омъ слѣдующія:

Зарядъ электрона.	$e = 4.774 \pm 0.005 \times 10^{-10}$
Постоянная Авогадро (число граммъ—молекулъ въ граммъ)	$N = 6.062 \pm 0.006 \times 10^{23}$
Число молекулъ газа въ куб. см. при 0° и 76 см. давл.	$n = 2.705 \pm 0.003 \times 10^{21}$
Кинетическая энергія поступательнаго движенія молекулы при 0° С	$E_0 = 5.621 \pm 0.006 \times 10^{-14}$
Измѣненіе энергіи поступательнаго движенія молекулярной энергіи на 1° Цельсія.	$E = 2.058 \pm 0.002 \times 10^{-13}$
Масса атома водорода.	$m = 1.662 \pm 0.002 \times 10^{-24}$
Planck'овскій элементъ дѣйствія.	$h = 6.547 \pm 0.013 \times 10^{-27}$
Wien'овская постоянная спектральнаго излученія	$C = 1.4312 \pm 0.0030$
Stefan-Boltzmann'овская постоянная излученія.	$\sigma = 5.72 \pm 0.034 \times 10^{-12}$ (Watt cm ⁻² . deg ⁻⁴ .)

И. Лазаревъ.

О структурѣ поверхностнаго слоя жидкостей.

(*Irving Langmuir. The Shapes of group molecules forming the surfaces of liquids. Proceed. of the National Akademy of Sciences. Washington. Vol. 3. Num 4 p. 251—1917.*)

Въ работахъ Langmuir'a [*Journal Amer. Chem. Soc.*, **38**, 1916 (2221)] были развиты возрѣнія на силы, дѣйствующія въ твердыхъ и жидкихъ тѣлахъ, какъ на силы, аналогичныя силамъ, обуславливающимъ химическія соединенія. Конденсація, испаренія, кристаллизація, ожигеніе, адсорпція и поверхностное натяженіе обуславливаются тѣми же силами. По этому представленію каждый атомъ вещества *химически соединенъ* въ твердомъ тѣлѣ съ сосѣдними. И, смотря по величинѣ связи, которая можетъ быть или велика или мала, Langmuir точно такъ же, какъ Werner, различаетъ первичныя и вторичную валентность, изъ которыхъ первая соотвѣтствуетъ значительнымъ силамъ связи, вторая—малымъ. Особенно ясно значеніе первичной или вторичной валентности въ органическихъ твердыхъ тѣлахъ или жидкостяхъ. Каждая сложная молекула органическаго тѣла образована изъ атомовъ, удерживаемыхъ значительными силами первичной валентности, въ то время какъ

отдельными молекулами соединяются въ твердое или жидкое тѣла, удерживаясь другъ около друга силами вторичной валентности. Съ этой точки зрѣнія явленія адсорпціи и поверхностнаго натяженія обусловлены отдельными атомами, лежащими у поверхности. Langmuir походитъ изъ факта, установленнаго Roskels въ 1891 году, что предѣльно малыя количества масла не оказываютъ вліянія на поверхностное натяженіе воды, которое при увеличеніи количества вылитаго масла начинаетъ *внезапно уменьшаться*, если достигнуть опредѣленный предѣлъ.

Rayleigh, Devaux и Marcelin нашли, что толщина слоя масла, вызывающаго внезапное уменьшеніе поверхностнаго натяженія соответствуетъ молекулярнымъ размѣрамъ. Такъ, напр., Devaux нашелъ, что триолеинъ начинаетъ уменьшать величину поверхностнаго натяженія при толщинѣ въ 11×10^{-8} стм. Зная плотность масла, его молекулярный вѣсъ и величину постоянной Авогадро, можно вычислить діаметръ молекулы, который оказывается равнымъ 11.3×10^{-8} стм. (молекула допускается сферической).

По представленіямъ Langmuir'a, если мы имѣемъ органическую кислоту, имѣющую радикаль $COOH$ или спиртъ съ группой OH , то эта группа должна имѣть къ водѣ большее сходство, чѣмъ углеводородная цѣпь, напр. $CH_3-CH_2-CH_2-CH_2-$, такъ какъ спирты и кислоты растворимы а углеводороды сами по себѣ нерастворимы; перенося на части молекулы эти соображенія, мы и приходимъ къ заключенію Langmuir'a. Отсюда ясно что если мы имѣемъ сложную кислоту съ углеводороднымъ радикаломъ R и эта кислота вылита на воду, то къ водѣ поворачивается группа $COOH$, давая химическое соединеніе съ водой, а R поворачивается въ сторону. По этой теоріи чистые углеводороды не должны давать пленокъ, и это на самомъ дѣлѣ и наблюдается.

Молекула сложной кислоты, располагается, такимъ образомъ, отвѣсно къ поверхности жидкости, при чемъ если молекула имѣетъ сложный составъ, напр. $C_{15}H_{35}COOH$, то длина молекулы зависитъ отъ числа входящихъ въ молекулу цѣпей CH_2 , CH_3 ; боковыя цѣпи обуславливаютъ ея шаровую. Поэтому для разныхъ веществъ одинаковаго характера, напр. кислотъ жирнаго ряда, вліяніе измѣненія CH_3 на $CH_2-CH_2-CH_2$ сказывающагося увеличеніемъ длины молекулы, сейчасъ же обнаруживается и измѣненіемъ предѣльной толщины слоя масла на водѣ, при которой получается измѣненіе поверхностнаго натяженія.

Величину сѣченія молекулы a Langmuir вычисляетъ такъ: пусть w — вѣсъ масла, помѣщеннаго на воду, и A — площадь, имъ занимаемая; если M есть молекулярный вѣсъ и N — число граммъ — молекулъ на граммъ, тогда

$$a = \frac{AM}{wN}$$

Длина молекулы l вычисляется такъ: объемъ молекулы равенъ

$$\frac{M}{\rho N} \quad \text{гдѣ } \rho \text{ — плотность масла и } \frac{M}{\rho N}$$

Какъ показываютъ измѣренія толщины слоя масла, длина молекулы l растетъ въ отношеніи числа атомовъ углерода въ углеводородной цѣпи.

Подсчеты показываютъ, что площадки, которыя занимаютъ на водѣ молекулы разныхъ кислотъ, одинаковы, и это показываетъ, что прѣкрѣпленіе происходитъ группою $COOH$ (или для спиртовъ группою OH). Ненасыщенныя кислоты или эфиры занимаютъ большія площади, чѣмъ насыщенные, и имѣютъ болѣе короткую длину, что обуславливается двойной связью. Далѣе рядъ опытовъ доказываетъ, что углеводородная цѣпь можетъ сгибаться и, такимъ образомъ, прекрасно оправдываетъ названіе цѣпи.

Тотъ же методъ можно распространять на вещества растворимыя въ водѣ, заставляя ихъ растекаться по ртути.

Далѣе, исходя изъ тѣхъ же воззрѣній, Лангмюгъ развиваетъ теорію измѣненій концентраціи растворимыхъ веществъ въ водѣ у ея поверхности. Теорія не является обоснованной математически, но позволяетъ автору сдѣлать рядъ интересныхъ заключеній. Наконецъ, Лангмюгъ указываетъ на приемъ измѣренія сѣченія молекулъ паровъ, адсорбированныхъ поверхностью воды.

И. Лазаревъ.

Ориентировка анизотропныхъ жидкостей на кристаллахъ.

(*F. Grandjean. L'orientation des liquides anisotropes sur les cristaux. Bulletin de la Société française de Minéralogie. 39, № 7—8, p. 164—1916* и *F. Grandjean. Deuxième Note sur l'orientation des liquides anisotropes au contact des cristaux. Bulletin de la Société française de Minéralogie 40, № 4, 5, 6, p. 69—1917*).

Grandjean изучаетъ описанными имъ методами ориентировку анизотропныхъ жидкостей въ соприкосновеніи съ кристаллами и находитъ, что почти всегда можно получить опредѣленные ориентировки, если помѣстить каплю жидкости на расколѣ кристалловъ. Эти ориентировки по большей части весьма просто связаны съ симметрией кристалла. Во второй статьѣ Grandjean обнаруживаетъ, что явленіе ориентировки есть явленіе общее и что его причины лежатъ въ молекулярныхъ дѣйствіяхъ между жидкостью и твердымъ тѣломъ. Относительно природы силъ, ориентирующихъ молекулы жидкости, Grandjean говоритъ только, что онѣ должны быть отличны отъ электрическихъ и магнитныхъ, но не высказываетъ никакихъ соображеній положительнаго характера.

И. Лазаревъ.

О реакціи между цинкомъ и соляной кислотой при большихъ давленіяхъ водорода.

(*И. И. Ипатьевъ и В. Верковскій. Раствореніе цинка въ соляной кислотѣ при высокихъ давленіяхъ. Извѣст. Росс. Акад. Наукъ, № 4, стр. 1—1917*).

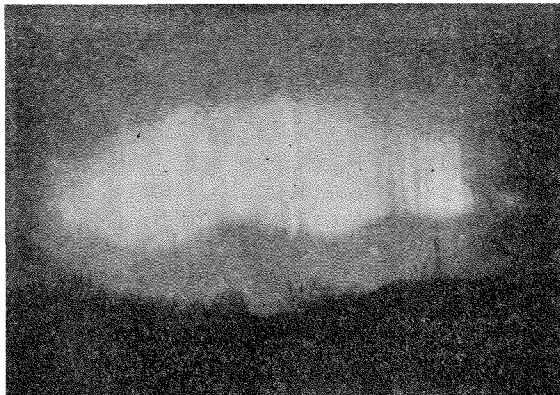
Въ специально построенномъ Ипатьевымъ аппаратѣ авторы изучаютъ раствореніе цинка въ соляной кислотѣ при чемъ оказывается, что возрастающее съ растворенія цинка и вытѣленія водорода давленіе только замедляетъ, но не останавливаетъ реакцію. Реакцію можно было наблюдать вплоть до давленій въ 1000 атмосферъ.

И. Лазаревъ.

Фотографирование сѣвернаго сіянія.

(C. Störmer. *Photographs of the aurore borealis Astrophys. Journal. Vol. 45, Numb. 1, p. 67. 1917*).

13 октября 1916 года знаменитому изслѣдователю сѣверныхъ сіяній ¹⁾ Störmer'у удалось фотографировать сѣверное сіяніе въ Христианіи. Прилагаемые снимки воспроизводятъ сіяніе въ видѣ лучей и потоковъ (фиг. 1,



Фиг. 1.

экспозиція 3 секунды) и дугообразное сѣверное сіяніе (фиг. 2, экспозиція 10 секундъ).



Фиг. 2.

П. Лазаревъ.

¹⁾ См. статью академика А. Н. Крылова въ первомъ выпускѣ Успѣховъ Физическихъ Наукъ.

Предвычисленіе нѣкоторыхъ величинъ, относящихся къ молекулярнымъ постояннымъ.

(А. И. Бачинскій. *Молекулярныя поля и ихъ объемъ. Извѣст. Росс. Акад. Наукъ* № 1, стр. 11—1917).

Вычисленіе молекулярнаго объема можно приводить, какъ это дѣлали старые авторы, исходя изъ атомнаго объема. Этимъ путемъ, однако, получаютъ величины, дающія большое расхожденіе съ дѣйствительностью, и только вблизи абсолютнаго нуля, какъ показалъ Nernst, аддитивность можетъ быть строго наблюдаема. Бачинскій вводитъ новый способъ расчета и предполагаетъ, что каждый атомъ, входя въ молекулу, вноситъ опредѣленный объемъ не потому, что самъ атомъ занимаетъ извѣстную часть пространства, но потому, что связи, характеризующія сродства атомовъ, опредѣляютъ разстоянія атомовъ другъ отъ друга. Каждая простая связь (напр. связь *H* съ *O*) вноситъ въ соединеніе нѣкоторый опредѣленный объемъ, двойная связь соответствуетъ двойному объему, а тройная — тройному; интересно, что бензолное ядро не равносильно ни шести ни девяти простымъ связямъ. Ошибки при вычисленіи молекулярныхъ объемовъ по способу Бачинскаго настолько незначительны, что мы, несомнѣнно, должны считать приемы, опубликованные въ настоящей статьѣ, весьма важными для молекулярной физики.

П. Лазаревъ.

О примѣнкости сажи и платиновой черни для зачерненія при измѣреніяхъ лучистой энергіи.

(W. Gerlach. *Über die Verwendung von Russ und Platimohr, als Schwarzungsmittel des Empfängers bei absoluten Strahlungsmessungen. Ann. d. Phys.* 50, p. 245. 1915).

Уклоненіе свойствъ воспринимающей поверхности болометра, термоэлемента и прочихъ приборовъ отъ условій идеальной, „абсолютно черной“, поверхности служить источникомъ значительной ошибки при точныхъ и особенно абсолютныхъ измѣреніяхъ энергіи радіаціи. Вообще говоря, всякая прерывность въ оптическихъ свойствахъ на границѣ поглощающей поверхности и окружающей среды влечетъ за собою частичное отраженіе энергіи. Различные матеріалы, примѣняемые для зачерненія, — сажа, платиновая чернь, окись мѣди и пр., — обладаютъ довольно значительной отражательной способностью. Работами Roysd's'a¹⁾ и Soblentz'a²⁾ установлено, что процентъ энергіи, отраженной поверхностями, зачерненными сажой и платиновой чернью колеблется отъ 0,5% до 8% въ зависимости отъ толщины слоя и длины волны падающей радіаціи. Последнее обстоятельство въ особенности существенно при точныхъ измѣреніяхъ распредѣленія энергіи въ спектрѣ. Вторымъ источникомъ ошибки является разность температуръ между зачерняющимъ слоемъ и металломъ вълѣдствіе разной теплопроводности. Kurlbaum³⁾

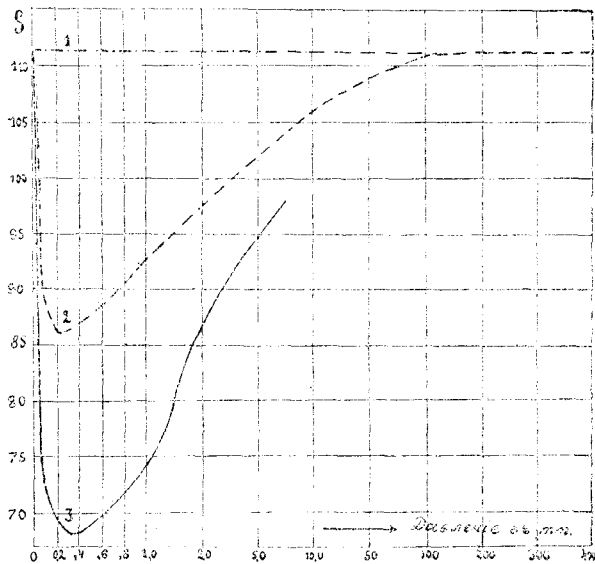
¹⁾ Phil. Mag. (VI) 12 p. 167. 1911.

²⁾ Bull. Bur. Stand. 9, p. 283. 1913.

³⁾ Wied. Ann. 67, p. 846. 1899; Ann. d. Phys. 2, p. 546. 1900.

показаль, что въ случаѣ зачерненія металла слоемъ сажи въ $1,3 \text{ mg./cm}^2$ и повышеніи температуры на 4° температурная разница достигаетъ $1,7\%$, наоборотъ, для платиновой черни температурная разница ничтожна.

W. Gerlach указываетъ на совершенно новый фактъ — на зависимость теплопроводности сажи отъ давления окружающей среды. Измѣренія производились съ термо-элементомъ и болометромъ компенсаціоннымъ методомъ Ångström'a Kurlbaum'a¹⁾. Приборы находились въ сосудѣ, въ которомъ давление могли мѣняться отъ $0,001 \text{ mm.}$ до атмосфернаго. Нагрѣвая поочередно приборъ падающей лучистой энергіей и эквивалентнымъ токомъ, Gerlach нашелъ, что отклоненія гальванометра значительно расходятся для того и другого нагрѣванія, при чемъ отношеніе обихъ отклоненій варьируетъ съ давлениемъ. Повидимому, „тепловая изоляція“ слоя сажи въ интервалѣ давленій отъ $0,2$ до $0,6 \text{ mm.}$ достигаетъ максимума, и, слѣдовательно, при нагрѣваніи металлической полоски токомъ температура ея сравнительно повышается, при нагрѣваніи же радіаціей — понижается. На чертежѣ въ условномъ масштабѣ приведены результаты опытовъ Gerlach'a съ болометромъ.



Фиг. 1.

По оси абсциссъ нанесены давленія, по оси ординатъ — относительныя величины измѣренной энергіи радіаціи. Кривая 1 соответствуетъ случаю зачерненія болометра платиновой чернью, кривая 2 — сажей въ атмосферѣ воздуха и кривая 3 — сажей въ атмосферѣ водорода. Необходимо замѣтить, что ординаты кривой пропорціональны отношенію нагрѣваній радіаціей и токомъ, а потому нормальное измѣненіе чувствительности болометра съ давленіемъ автоматическа учитывается. Изъ чертежа видно, что: 1) абсолютныя измѣренія болометромъ, зачерненнымъ платиновой чернью, совершенно не зависятъ отъ давленія, 2) чувствительность болометра имѣетъ рѣзкій минимумъ въ интервалѣ давленій отъ $0,2$ до $0,6 \text{ mm.}$, 3) при очень низкихъ давленіяхъ и высокихъ давленіяхъ $> 200 \text{ mm.}$ чувствительность съ давленія не зависитъ.

¹⁾ Phys. Rev. I p. 365, 1893; Wied. Ann. 67 p. 633, 1899; Ber. techn. Reichsanstalt. 1892; Wied. Ann. 51 p. 591, 1894; 65 p. 746, 1898.

4) понижение чувствительности особенно резко в атмосферах водорода, 5) ошибка абсолютных измерений может достигнуть 60%. Ряд опытов Gerlach'a показали, что наблюдавшийся минимум не связан с избирательным поглощением паров, которые могли бы выделяться из сажи при определенном давлении,—явление связано, по видимому, с изменением агрегатного состояния сажи с давлением (ср. общеизвестные микрофонические свойства угля). Нужно заметить, что при переменах направления изменения давления кривые сохраняют прежний вид.

Опыты Gerlach'a с очевидностью показывают, что применение сажи (весьма распространенное) для зачернения совершенно недопустимо при точных измерениях лучистой энергии.

С. Вавилов.

Къ вопросу о строении спектральных линий.

(1 A. Sommerfeld. Sitzungsber. der K. Bayr. Akad. d. Wiss. 1915, p. 425, 1916, 459 p. 2. A. Sommerfeld. Zur Quantentheorie der Spectrallinien. Ann. d. Phys. 51, 1916, 3. F. Paschen. Bohrs Heliumlinien. Ann. d. Phys. 50, 1916).

Въ 1916 году появилась работа Paschen'a, посвященная вопросу о тончайшем строении линий гелия, которые почти все оказались сложными, состоящими из отдельных правильно расположенных компонентов. Уже одно это дѣлаетъ работу Paschen'a заслуживающею вниманія, но еще больший интерес приобретаетъ она въ связи съ работами Sommerfeld'a, объяснившего, исходя изъ вполне определенныхъ теоретическихъ представлений, такое строение линий He, и даже вполне точно предсказавшего существование, мѣстоположеніе и интенсивность нѣкоторыхъ составляющихъ, до того не замѣченныхъ на фотографіяхъ.

Для оцѣнки работы Paschen'a нужно поэтому вкратцѣ познакомиться сначала и съ работою Sommerfeld'a.

Sommerfeld исходитъ изъ модели атома, предложенной Bohr'омъ, разсматривая въ ней, кромѣ круговыхъ орбитъ электроновъ, еще эллиптическія орбиты и пользуясь обобщенною теоріей квантъ въ томъ видѣ, какъ она дана въ послѣднихъ работахъ Планка¹⁾, позволяющей принять во вниманіе переменную массу электрона.

Разсмотримъ сначала простѣйшій случай: атомъ водорода, состоящій изъ положительнаго ядра и электрона, вращающагося около этого ядра. Чтобы перейти отъ этой модели къ атому (ионизованному) He, надо, какъ показали Sommerfeld, ввести въ конечную формулу лишь определенный числовой множитель.

Пользуясь вышеуказанными предпосылками, Sommerfeld подсчитываетъ общую энергію W движущагося по одной изъ возможныхъ орбитъ электрона и находитъ ее равной:

$$W = - \frac{Nh}{(n + n_1)^2} \dots \dots \dots (1),$$

¹⁾ M. Planck. Berliner Ber. p. 909, 1915; Verh. d. Deutsch. Phys. Ges. 17, p. 407, 1915. См. также: A. Sommerfeld, Münchener Ber., p. 425, 1915 г.

гдѣ N —константа Бальмера, а n и n_1 —цѣлыя числа и h —постоянная Планк'а. Отсюда получается и формула Бальмера въ такомъ видѣ:

$$\nu = N \left(\frac{1}{(n + n_1)^2} - \frac{1}{(m + m_1)^2} \right) \cdot \dots \cdot (2),$$

гдѣ m и m_1 —цѣлыя числа, соответствующія орбитѣ электрона до, а n и n_1 — послѣ излученія и ν —число колебаній испускаемаго луча.

Исслѣдуя эту формулу, возьмемъ простѣйшій случай, такъ называемую водородную серію Бальмера (линіи $H\alpha$, $H\beta$, $H\gamma$ въ спектрѣ водорода), которую получимъ, полагая $n + n_1 = 2$, а $m + m_1 = 3, 4, 5$ Какъ обнаруживается, суммы $n + n_1$ и $m + m_1$ даютъ величину большей полуоси эллиптической орбиты электрона, величины n и m *въ отдаленности* опредѣляютъ эксцентриситеты этихъ орбитъ, позволяющіе найти величину меньшей полуоси.

Линію $H\alpha$ мы получимъ при переходѣ электрона съ одной изъ эллиптическихъ орбитъ на другую, а соответственно съ этимъ получается *6 разныхъ способовъ* возбужденія этой линіи. Все эти способы возбужденія должны дать одну и ту же линію лишь въ случаѣ, *если масса электрона не зависитъ отъ скорости.*

Учитывая же эту зависимость, мы получимъ вмѣсто выраженія (2) болѣе сложное выраженіе, показывающее, что число колебаній излучаемаго свѣта должно будетъ нѣсколько мѣняться въ зависимости отъ того, съ какой изъ возможныхъ орбитъ и на какую перескочилъ электронъ, — иными словами *вмѣсто одной линіи $H\alpha$ мы должны будемъ увидѣть цѣлый рядъ линій, расположенныхъ на вполне опредѣленныхъ разстояніяхъ другъ отъ друга.*

Экспериментальная провѣрка теоріи для водородныхъ линій является пока невозможной, т. е. линіи эти сильно размыты и разстоянія между компонентами, вычисленныя теоретически, весьма малы. Провѣрка была предпринята и выполнена Paschen'омъ для линій He , который, по Bohr'у, состоитъ изъ ядра съ 2 зарядами и 2 электроновъ, а въ ионизованномъ состояніи, потерявъ 1 электронъ, является въ спектральномъ отношеніи совершенно подобнымъ водородному атому, съ тою лишь разницею, что разстоянія между составляющими въ линіяхъ будутъ *въ 16 разъ* больше, чѣмъ для водорода. Paschen пользовался большимъ Роуландовскимъ спектрографомъ съ вогнутою рѣшеткой, который служилъ ему раньше для работъ вмѣстѣ съ Runge по эффекту Zeeman. Дисперсія въ спектрахъ 3 и 4 порядковъ, которыми онъ пользовался при фотографированіи линій, была соответственно 0,86 и 0,62 Angström'овскихъ единицъ на мм. Спектръ изучался при пропусканіи черезъ трубку, наполненную гелиемъ, постоянного тока отъ 1000 аккумуляторовъ и при искровомъ разрядѣ.

Результаты вполне удовлетворительно подтвердили теорію Sommerfeld'a: линіи оказались сложными, и взаимныя разстоянія тончайшихъ линій, на которыя распадалась каждая почти линія спектра, весьма точно совпали съ теоретическими подсчетами.

Линіи эти оказались различной интенсивности, и, разсматривая ихъ, Sommerfeld далъ простое правило, оказавшееся въ общемъ вѣрнымъ для всехъ фотографій. Линіи, очевидно, тѣмъ интенсивнѣе, чѣмъ соответствующая орбита электрона встрѣчается чаще, чѣмъ она вѣроятнѣе. При опытахъ обнаружилось, что наблюдаемая на фотографіяхъ интенсивности объясня-

ются, если мы примемъ, что чѣмъ меньше эксцентриситетъ, тѣмъ больше и вѣроятность, и что максимальную вѣроятность поэтому имѣетъ орбита круговая.

Далѣе, нѣкоторыхъ линій на фотографіяхъ не оказалось вовсе. Простые подсчеты показали, что это такія линіи, для которыхъ или $m < n$ или $m_1 < n_1$, т. е., что при излученіи не только сумма $m + m_1$, что очевидно, но и въ отдѣльности m и m_1 не могутъ возрастать ¹⁾.

Послѣ этихъ предварительныхъ замѣчаній рассмотримъ результаты полученные Paschen'омъ.

I. Такъ называемая главная „водородная“ серія He. Безъ поправки на переменную массу электрона, серія эта дается формулой:

$$\nu = 4N \left(\frac{1}{3^2} - \frac{1}{m^2} \right) \dots \dots \dots$$

гдѣ

$$m = 4, 5, 6 \dots \dots \dots$$

Первый членъ формулы долженъ, по Sommerfeld'у, дать триплетъ, повторяющійся во всѣхъ членахъ серіи. Второй членъ расщепляетъ каждую изъ линій каждаго триплета, соответственно на 4, 5, 6 составляющихъ (т. е. каждая линія 1-го триплета даетъ 4 составляющихъ, 2-го—5 и т. д.).

1. Для перваго члена серіи 4686 \AA , на фотографіяхъ было обнаружено 9 составляющихъ, вмѣсто требуемыхъ теоріей 12.

2. Второй членъ серіи $\lambda = 3203 \text{ \AA}$ ($\nu = 4N \left(\frac{1}{3^2} - \frac{1}{5^2} \right)$) даетъ триплетъ, въ которомъ каждая линія распадается на 5 составляющихъ.

3. Третій членъ $\lambda = 2733 \text{ \AA}$ ($\nu = 4N \left(\frac{1}{3^2} - \frac{1}{6^2} \right)$) составляетъ триплетъ, каждая линія котораго распадается еще на 6 составляющихъ. Разстоянія между линіями триплета оказались точно соответствующими вычисленнымъ но разложить каждую линію триплета на составляющія не удалось.

II. Побочная серія гелия. ($\nu = 4N \left(\frac{1}{4^2} - \frac{1}{m^2} \right)$, гдѣ $m = 5, 6, 7 \dots$) Группы по четыре линіи, изъ которыхъ каждая въ свою очередь распадается на 5, 6, 7 линій, при чемъ практически это второе разложеніе изъ-за незначительности его обнаружить невозможно. Были изслѣдованы группы: 6560, 5411, 4859, 4541, 4339, 4200 и 4100 \AA . Изъ нихъ всѣ, кромѣ первой,—очень слабой,—оказались сложными, при чемъ первые 3 компонента, близко стоящіе другъ къ другу во всѣхъ этихъ линіяхъ, оказались слитыми, а 4-ая составляющая (весьма слабая, но отстоящая дальше отъ первыхъ трехъ), была сначала не замѣчена и обнаружена во всѣхъ указанныхъ выше группахъ лишь послѣ теоретическаго вычисленія ея мѣстоположенія, при тщательномъ изученіи фотографій. Ея разстояніе отъ первыхъ 3 составляющихъ въ точности совпадало съ вычисленнымъ.

Чтобы получить представленіе о разстояніяхъ между отдѣльными составляющими, найденными Paschen'омъ (до $0,029 \text{ \AA}$), вспомнимъ, что раз-

¹⁾ Условіе $m_1 > n_1$ въ нормальныхъ условіяхъ соблюдается всегда, линіи же для которыхъ второе условіе $m > n$ нарушено, замѣчены на нѣкоторыхъ фотографіяхъ.

стояніе между линіями D_1 и $D_2 Na$ около $6,5 \text{ \AA}$, т.-е. въ 200 съ лишнимъ разъ больше наименьшаго разстоянія, измѣреннаго Paschen'омъ.

Заканчивая на этомъ обзоръ полученныхъ Paschen'омъ результатовъ, необходимо стѣбитъ еще, что, измѣряя разстояніе 2 составляющихъ, на которыя распадается линія H_α водорода (кромѣ этой линіи лишь для H_γ найденъ дуплетъ, для котораго $\Delta\lambda=0,08 \text{ \AA}$), оказалось возможнымъ вычислить по формуламъ Sommerfeld'a e и h . Это и было сдѣлано Paschen'омъ, при чемъ значенія для $e=(4,776 \pm 0,07) \cdot 10^{-10}$ и для $h=(6,533 \pm 0,16) \cdot 10^{-27}$ оказались въ хорошемъ согласіи съ послѣдними данными Milikan'a $e=4,77 \cdot 10^{-10}$, $h=6,57 \cdot 10^{-27}$.

Н. Т. Федоровъ.

ОТЗЫВЫ О КНИГАХЪ.

Русская библиографія по естествознанію и математикѣ, составленная состоящимъ при Россійской Академіи Наукъ Бюро Международной Библиографіи. Томъ IX (1912—1913) Петроградъ—1918 (VIII+426 стр.). Ц. 7 р.

При ростѣ современнаго естествознанія представляется весьма труднымъ слѣдить за быстрыми успѣхами отдѣльныхъ областей наукъ. Это положеніе особенно даетъ себя чувствовать въ русской литературѣ, гдѣ разбросанность работъ по малодоступнымъ изданіямъ и неосвѣдомленность рынка о появленіи новыхъ сочиненій дѣлаютъ то, что мы, русскіе, узнаемъ о своихъ же работахъ часто по рефератамъ въ западныхъ журналахъ. Нельзя поэтому не быть благодарнымъ Бюро Международной Библиографіи за его огромную работу по приведенію въ порядокъ и систематизаціи всего научнаго матеріала, появляющагося у насъ въ Россіи. Для того, чтобы изданіе Бюро достигло своего идеала, нужно пожелать, чтобы систематическіе указатели за годъ появлялись послѣ войны у насъ по возможности такъ же быстро, какъ это дѣлается и въ Германіи, и тогда мы будемъ имѣть полную возможность знать о всѣхъ научныхъ новостяхъ, появившихся въ нашемъ отечествѣ.

И. Лазаревъ.

Бюллетень русской химической литературы (библиографическія извѣстія по всѣмъ отраслямъ химіи) 1917 весенній семестръ, изд. при Библиотекѣ Химич. Лабор. Моск. Университета, подъ редакціей проф. В. В. Челинцева (64 стр.). Цѣна 75 к.

Группа физиковъ и химиковъ, объединявшаяся при химической лабораторіи Моск. Университета, взяла на себя задачу изданіемъ „Бюллетеня“ „служить по своимъ силамъ русской химической наукѣ путемъ собиранія свѣдѣній какъ о раньше вышедшихъ, такъ и о новѣйшихъ русскихъ книгахъ и статьяхъ по химіи“.

Не претендуя на исчерпывающую полноту сообщаемых библиографических сведений, авторы „Бюллетеня“ дают списокъ работъ, помѣщенныхъ въ журналѣ Русскаго Физико-Химическаго Общества (часть химич.) за 1916 г., и приводятъ *библиографическія извѣстія о книгахъ, монографіяхъ, диссертацияхъ и очеркахъ* въ рядѣ отдѣловъ. [Философія, общее естествознаніе, основные вопросы физики и химіи. Исторія химіи, физическая химія, неорганическая химія, органическая химія, аналитическая химія, физиологическая химія и рядъ техническихъ приложений химіи]. Отдѣльныя части „Бюллетеня“ составлены не съ одинаковой полнотой, и, напр., въ отдѣлѣ „Физическая Химія“ приведены только статьи изъ „Извѣстій Академіи“ Наукъ за 1910—1916 г. и работы изъ Зап. Новорос. Общ. Ест. и Учен. Зап. Новорос. Унив. за 1900—1916 г. и труды, пересланные въ редакцію. Хотя „Бюллетень“ и не даетъ всесторонняго обслѣдованія русской химической литературы, все же онъ является полезнымъ изданіемъ, позволяющимъ обозрѣвать нѣкоторыя части обширной работы русскихъ химиковъ.

П. Лазаревъ.

O. W. Richardson. The emission of electricity from hot body (monographs of Physics) London 1916 г. (304 стр.)

Изученіе испусканія электроновъ нагрѣтыми тѣлами получило за последнее время помимо огромнаго теоретическаго интереса большое практическое значеніе, благодаря работамъ Coolidge'а, нашедшаго въ испусканіи электроновъ новый методъ получения катодныхъ лучей, вызывающихъ лучи Рентгена.

Книга Richardson'а, являющагося однимъ изъ наиболее видныхъ работниковъ въ этой области, можетъ интересовать поэтому не только физиковъ и химиковъ, которымъ важны теоретическія изслѣдованія, но инженеровъ-техниковъ, занятыхъ устройствомъ и усовершенствованіемъ рентгеновскихъ трубокъ.

Книга содержитъ девять главъ и излагаетъ послѣдовательно общую теорію испусканія электроновъ нагрѣтыми тѣлами, измѣненіе этого испусканія съ температурой, вліяніе газовъ на испусканіе, выдѣленіе положительныхъ іоновъ нагрѣтыми металлами и вліяніе газовъ на этотъ послѣдній эффектъ, испусканіе іоновъ нагрѣтыми солями и, наконецъ, іонизація и химическое дѣйствіе.

Изложеніе отличается ясностью и точностью, и книга Richardson'а, вышедшая въ превосходной серіи монографій, издаваемыхъ I. I. Thomson'омъ, является пѣннымъ пособіемъ при ознакомленіи съ этой новой областью ученія объ электричествѣ.

П. Лазаревъ.

W. M. Bayliss Principles of general physiology. London, 1915. (850 стр.).

Вопросы общей физиологии выходят в настоящее время из круга интересов представителей чистой биологии. Ими начинают живо интересоваться химики и физики, и поэтому очень большое значение получает вышедшая во время войны книга Bayliss'a, посвященная вопросам общей физиологии. Для физиков и химиков могут быть особенно интересны главы, трактующие энергетику в ее отношении к физиологии (глава II), глава о поверхностном натяжении (глава III), глава о коллоидальном состоянии (глава IV), далее главы V, VI, VII и VIII, излагающие учение о полупроницаемых перегородках, об осмотическом давлении, о действиях электролитов и о воде и ее свойствах. Важны также главы X (катализ), XIII (учение о возбуждении), XIX (действие света). К книге приложен обстоятельный библиографический указатель (на 82 страницах) основных работ в областях, сопрягающихся с общей физиологией и заключающий главнейшие сочинения и журнальные статьи. Издана книга прекрасно и богато иллюстрирована как пояснительными рисунками и чертежами, так и снимками с лабораторий, исторических приборов и портретами деятелей науки.

П. Лазарев.

С. Богуславский. Основы молекулярной физики и применение статистики к вычислению термодинамических потенциалов. Москва 1917 г. [Магистерская диссертация; издание, переписанное на машинке].

Как указывает автор в предисловии: „настоящая работа посвящается вопросу о кинетическом истолковании и вычислении термодинамических функций“. При этом предполагается, что все термодинамические функции являются некоторыми средними значениями молекулярной скорости и координат. После изложения предложения о вирталах даются для периодических движений такие функции, которые обладают свойствами функций термодинамических, как это было обнаружено трудами Boltzmann'a о механическом истолковании второго закона и трудами Helmholtz'a, посвященными статистике моноциклических систем. Далее автор подробно разбирает замкнутое среднее во времени статистическим средним и после изложения принципов статистической механики дает ее приложение к вычислению термодинамических потенциалов. Приложения касаются свободной энергии твердого диэлектрика, свободной энергии одноатомного газа, потенциала диэлектрика и одноатомного газа, потенциала двухатомного газа, удельной теплоты парамагнитного газа и некоторых магнитных и электрических явлений. В разрыв с обычной теорией газов, считающей абсолютную температуру пропорциональной живой силе, автор считает температуру T' равной $\frac{1}{T}$, где

τ —периодъ колебанія молекулы; энтропія $\eta = \int_0^{\tau} 2w dt$, гдѣ w —кинетическая энергія системы.

И. Лазаревъ.

„Wireless Telegraphy and Telephony“: a Handbook of Formulae, Data and Information“, by W. H. Eccles „The Electrician“ Press 1917.

Въ такой молодой области практическаго примѣненія физическихъ знаній, переживающей еще стадію быстрого роста, какъ радіотелеграфія, очень трудной, но и чрезвычайно цѣнной, является задача: изложить въ возможно болѣе сжатой формѣ по возможности все тѣ научныя и научно-техническія свѣдѣнія, которыя необходимы для великаго лица, работающаго въ этой области, какъ научнаго изслѣдователя, такъ и инженера практика. Эта задача трудна потому, что многія такія свѣдѣнія, часто въ еще необработанномъ видѣ, разбросаны по различнымъ научнымъ и научно-техническимъ журналамъ, другія помѣщаются въ патентныхъ заявленіяхъ, третьи находятся въ видѣ неопубликованнаго опыта отдѣльныхъ лицъ и лабораторій, передаваемого, какъ „устное преданіе“. Кромѣ собиранія матеріала требуется еще самый строгій отборъ и тщательная обработка его. Именно по этимъ всемъ причинамъ особенно цѣненъ трудъ, выполняющій такую задачу, такъ какъ онъ въ высокой степени способствуетъ экономіи научной и технической работы.

Подобную задачу поставилъ себѣ авторъ разсматриваемаго труда. Какъ онъ говоритъ въ предисловіи, его „книга есть систематическое собраніе свѣдѣній, данныхъ, формулъ и таблицъ, могущихъ быть полезными какъ при составленіи проектовъ, такъ и для изслѣдованій въ области радіо-телеграфіи“. Его намѣреніемъ было: „не только дать голый перечень наблюденныхъ и зарегистрированныхъ фактовъ въ легко доступной формѣ“, но также и кратко изложеніе современнаго состоянія научныхъ воззрѣній на разсматриваемые вопросы.

Въ тѣхъ случаяхъ, когда эти вопросы съ достаточной полнотой излагаются въ извѣстныхъ руководствахъ по радіотелеграфіи, авторъ могъ ограничиться только краткими указаніями, но ему пришлось подробнѣе остановиться въ рядѣ отдѣльныхъ, включенныхъ въ текстъ замѣтокъ на такихъ вопросахъ, на которые въ литературѣ по тѣмъ или инымъ причинамъ до сихъ поръ не было обращено должнаго вниманія. Такія замѣтки разбросаны по всей книгѣ; особенно много ихъ въ отдѣлѣ объ антеннахъ и распространеніи волнъ, а также въ главахъ, трактующихъ объ атмосферныхъ разрядахъ и кристаллическихъ детекторахъ—вопросахъ, надъ разработкой которыхъ много работалъ самъ авторъ.

Эти интересныя и подчасъ цѣнныя замѣтки составляютъ одну изъ характерныхъ особенностей книги. Благодаря имъ въ изложеніе вносятся, однако,

замѣтная неоднородность и шероховатость. Это отмѣчаетъ и самъ авторъ, который указываетъ и на одно преимущество такого способа изложенія: на возможность въ будущихъ изданіяхъ по мѣрѣ надобности безъ дальнѣйшаго вычеркивать такія замѣтки или замѣнять ихъ другими, не заботясь о нарушеніи стройности изложенія и логической связи.

Сообразно съ намѣченнымъ планомъ книга Эккльза раздѣляется на три главныя части. Въ первой—собраны математическія формулы и константы, математическія таблицы, а также и таблицы физическихъ величинъ и константъ, имѣющихъ отношеніе къ радіотелеграфіи. Во второй части приведены функціональныя зависимости между физическими величинами — физическія формулы, относящіяся къ области электро-магнитныхъ колебаній (свободныя и вынужденныя колебанія простыхъ и связанныхъ системъ). Особое вниманіе здѣсь обращено на формулы для вычисленія электрическихъ емкостей коэффициентовъ индукцій и электрическаго сопротивленія проводниковъ различной формы, при чемъ авторъ не ограничивается приведеніемъ формулъ, но даетъ для большого числа наиболѣе важныхъ формулъ сильно облегчающія вычисленіе вспомогательныя таблицы и абакы.

Наконецъ, въ третьей части, самой обширной и наиболѣе интересной, изложены техническія, опытыя и теоретическія свѣдѣнія, относящіяся къ способамъ излученія электромагнитныхъ волнъ посредствомъ антеннъ, къ процессу ихъ распространенія, къ методамъ ихъ генерации и обнаруживанія. Въ этой части содержатся также описанія главныхъ системъ беспроводнаго телеграфа и нѣкоторыхъ мощныхъ радіотелеграфныхъ станцій. Особого упоминанія заслуживаютъ довольно многочисленныя свѣдѣнія, касающіяся термо-электронныхъ трехэлектродныхъ трубокъ (аудионахъ) и различныхъ методовъ ихъ примѣненія для цѣлей приѣма электро-магнитныхъ волнъ и ихъ генерации. Эта часть заканчивается отдѣльной главой о телефоніи безъ проводовъ и замѣткой о новомъ способѣ телефонированія и телеграфированія при помощи электро-магнитныхъ волнъ по проводамъ (способъ Georg O. Squire'a).

Къ книгѣ приложенъ объяснительный списокъ терминовъ, предметный указатель и отдѣльный отрывной листъ съ новымъ оригинальнымъ принадлежащимъ автору графическимъ методомъ (абакъ) для быстрого вычисленія длинъ волнъ, емкостей и коэффициентовъ самоиндукціи колебательныхъ цѣпей по формулѣ Томсона.

Какъ видно изъ этой краткой передачи содержанія, книга Эккльза охватываетъ всю область радіотелеграфіи вплоть до новѣйшихъ ея приобретеній. Слѣдуетъ отмѣтить, однако, что, если не считать немногихъ отдѣльныхъ указаній, въ ней совершенно отсутствуютъ свѣдѣнія о методахъ измѣреній, столь важныхъ и для научныхъ изслѣдованій и для практическихъ цѣлей.

При составленіи такой книги, какъ разсматриваемый трудъ Эккльза, конечно, неизбеженъ нѣкоторый произволъ въ выборѣ матеріала. Этимъ, по-видимому, слѣдуетъ объяснить отсутствіе въ этой книгѣ, кромѣ отмѣченныхъ выше методовъ измѣреній, также и нѣкоторыхъ важныхъ формулъ и свѣдѣній.

Такъ, напр., совершенно отсутствуют данныя о магнитныхъ свойствахъ тѣлъ и ихъ зависимости отъ частоты переменнаго тока, хотя во второй части и приведены очень важныя точныя формулы для коэфф. самоиндукціи для проволоки изъ магнитнаго матеріала. Не приведены во второй части и точныя формулы интегральныхъ эффектовъ въ связанныхъ системахъ имѣющихъ большое значеніе и для измѣреній и для теоретическихъ расчетовъ. Отсутствуютъ также и формулы, относящіяся къ колебаніямъ системы, состоящей изъ антенны и связаннаго съ ней колебательнаго контура. Въ вопросѣ о чувствительности телефона къ переменнымъ токамъ авторъ ограничивается только однимъ примѣромъ, взятымъ изъ опытовъ Austin'a, совершенно не приводя результатовъ систематическихъ опытовъ М. Wien'a и другихъ.

Кромѣ упомянутой выше шероховатости, въ изложеніи мѣстами встречаются неясности и неточности, способныя ввести читателей въ заблужденіе. Вотъ два примѣра. Въ главѣ о кристаллическихъ детекторахъ, объясняя возникновеніе постояннаго тока въ цѣпи съ чисто-переменной незатухающей *EDC* (электродвижущей силой), содержащей детекторъ съ асимметрической характеристикой, авторъ дѣлаетъ слѣдующее замѣчаніе: „слѣдуетъ замѣтить что если переменная *EDC*, какъ это обыкновенно бываетъ, не непрерывна, а затухающая, то постоянное сопротивленіе будетъ дѣйствовать, какъ детекторъ. Это можно усмотрѣть изъ того, что въ группѣ затухающихъ волнъ сумма площадей полувольтъ одного знака больше суммы площадей полувольтъ другого знака. Если токъ представленъ функцией $e^{-bt} \sin kt$, то выпрямленный токъ будетъ $\frac{p}{p^2+k^2}$ “. Это замѣчаніе очень способно ввести читателей въ заблужденіе, ибо только въ частныхъ случаяхъ затухающей *EDC* получается постоянный токъ и въ этихъ случаяхъ это обусловлено совсѣмъ не свойствомъ сопротивленія, а свойствомъ *EDC*, которая должна выражаться функцией, интегралъ которой по времени отличенъ отъ нуля, что и имѣетъ мѣсто въ примѣрѣ автора. Почти во всѣхъ же тѣхъ случаяхъ, гдѣ применяются детектора, интегралъ *EDC* какъ незатухающей, такъ и затухающей, равенъ нулю, и постоянный токъ въ цѣпи съ постояннымъ сопротивленіемъ будетъ нуль.

Въ другомъ мѣстѣ, описывая систему французскаго Общества радиотелеграфіи „a onde unique“, авторъ ограничивается выдержкой изъ патентнаго заявленія, не дѣлая никакихъ указаній на то, что вопросъ о возможности возникновенія одной волны въ условіяхъ схемы этой системы былъ подробно разобранъ въ литературѣ, и отвѣтъ на него получился въ общемъ случаѣ отрицательный.

Написанная англичаниномъ для англійскаго круга читателей, книга Эвельза, естественно, особое вниманіе обращаетъ на англійскую научно-техническую литературу и англійскіе источники. Нѣсколько менѣе полно представлена литература другихъ странъ, хотя въ общемъ авторъ въ достаточной мѣрѣ использовалъ и ее.

Авторъ въ общемъ удачно справился съ трудной и сложной задачей, которую онъ себѣ поставилъ, и его книга дѣйствительно является цѣннымъ пособіемъ и для научнаго изслѣдователя и для инженера.

Н. Панапекси.

В. В. Свѣнтославскій. 1) О калориметрической бомбѣ и объ эталонѣ въ термохиміи органическихъ соединений. 2) Діазосоединенія. Термохимическое изслѣдованіе.

[Докторск. диссертация] отдѣльн. оттискъ изъ „Временника“ Общества Содѣйствія Успѣхамъ Опытныхъ Наукъ и ихъ практическихъ примѣненій имени Х. С. Леденцова. Приложение № 7—1917. стр. 1—361. Ц. 2 руб.

Настоящее изслѣдованіе Свѣнтославскаго распадается на двѣ части: первую—методологическую, гдѣ имъ описанъ адиабатный калориметръ, позволяющій непрерывнымъ измѣненіемъ температуръ окружающаго пространства, въ которомъ помѣщенъ калориметръ съ бомбой для сжиганія, устранить погрѣшности на охлажденіи калориметра. Въ этой части Свѣнтославскій остается всецѣло на почвѣ старой методики Berthelot и не пользуется совершенно замѣчательными приемами, разработанными Nernst'омъ и его школой.

Далѣе Свѣнтославскій въ первой части даетъ подробное опредѣленіе эталона термохиміи органическихъ соединений по даннымъ Fischer'a и Jaeger'a и своимъ, пользуясь для этого бензойной кислотой.

Вторая часть даетъ методику и результаты термохимическихъ изслѣдованій въ области діазосоединеній и содержитъ общія соображенія о строеніи діазосоединеній, основанныя на термохимическихъ изслѣдованіяхъ автора.

И. Лазаревъ.

S. E. Sheppard. Photo Chemistry (Text-Books of Physical Chemistry edited by sir William Ramsay). London, New-York, Bombay and Calcutta—1914. (461 страница).

За послѣднее время появилось довольно значительное количество учебниковъ по фотохиміи на нѣмецкомъ языкѣ; книга Sheppard является первой книгой, написанной по-англійски.

Въ первой главѣ Sheppard даетъ краткую исторію ученія о свѣтѣ и о химическихъ его дѣйствіяхъ, во второй главѣ излагаются законы и методы оптическихъ наблюденій. Далѣе приводятся единицы силы свѣта, при чемъ подробно описаны англійскія единицы и указаны методы фотометриі и спектро-фотометриі. Глава третья трактуетъ о законахъ излученія, при чемъ приведены данныя о черномъ тѣлѣ и описаны методы опредѣленія температуръ оптическимъ путемъ. Въ главѣ четвертой излагается вопросъ объ

экономическомъ коэффициентѣ разныхъ источниковъ свѣта и указываются источники ультрафіолетовыхъ лучей. Глава пятая подробно изучаетъ поглощеніе свѣта, законъ Вееръ'a и ученіе о хромофорныхъ группахъ, далѣе развѣивается кратко теорія абсорпціи (безъ математики, съ указаніемъ только результатовъ), и въ главѣ шестой авторъ переходитъ собственно къ фотохиміи. Здѣсь Sheppard разбираетъ общій случай фотохимическаго равновѣсія и кинетики, разсматриваетъ обратимыя, необратимыя и псевдообратимыя реакціи и аллотропическія измѣненія. Въ главѣ седьмой разбираются отдѣльные спеціальныя случаи фото-химическихъ реакцій, и въ четырехъ послѣднихъ главахъ (VIII, IX, X, XI) разбираются отношенія матеріи къ свѣту и появленіе свѣта при реакціи и обстоятельно излагается органической синтезъ подъ вліяніемъ свѣта. Въ учебникѣ авторъ старается использовать не только англійскую литературу, но и нѣмецкую, но, къ сожалѣнію, въ изложеніи иногда попадаются досадныя невѣрности въ передачѣ результатовъ и обращено мало вниманія на основные законы. Во всякомъ случаѣ, книга Sheppard'a представляетъ цѣнное пособие, которое вмѣстѣ съ книгами Plotnikow'a и Weigert'a можетъ ввести начинающаго въ сложную и быстро развивающуюся область химическихъ превращеній подъ вліяніемъ свѣта.

П. Лазаревъ.

Theodore Lyman. The Spectroscopy of the extreme ultra-violet. London, Bombay, Calcutta and Madras. 1914. (135 страницъ) (Monographs on Physics).

Въ прекрасной ясно и обстоятельно написанной монографіи Lyman старается освѣтить въ общихъ чертахъ всю область ученія о короткихъ ультрафіолетовыхъ лучахъ, при чемъ въ первой части даетъ общія указанія, на приемы изслѣдованія излученія въ ультрафіолетовой части (фотографированіе, фотоэлектрический элементъ, тепловыя дѣйствія) и затѣмъ даетъ общія указанія на результаты, полученные для поглощенія твердыхъ и газообразныхъ тѣлъ. Во второй—большей части (стр. 29—133) Lyman даетъ подробное описаніе методовъ, разработанныхъ Schumann'омъ и имъ самимъ, при чемъ описаніе методовъ сопровождается цѣнными техническими указаніями, позволяющими воспроизводить на практикѣ приборъ. Въ дальнѣйшемъ Lyman приводитъ результаты наблюденій абсорпціи въ крайнемъ, ультрафіолетовомъ спектрѣ, наблюденій испусканія газовъ и твердыхъ тѣлъ въ той же области и фотоэлектрическихъ дѣйствій. Къ книгѣ приложенъ цѣнный списокъ всѣхъ работъ Schumann'a и подробная библиографія вопроса.

П. Лазаревъ.

Svante Arrhenius. Quantitative Laws in biological chemistry. London, 1915. (164 стр).

Развитіе біологической химіи совершалось въ нѣсколькихъ различныхъ направленіяхъ.

Первоначально самымъ естественнымъ было обратиться непосредственно къ изучаемому объекту, къ живому организму и примѣнить къ нему методъ химическаго анализа, стремиться выдѣлить въ химически индивидуальномъ состояніи тѣ вещества, минеральныя и органическія, которыя входятъ въ составъ растений и животныхъ, а затѣмъ и уяснить себѣ роль этихъ веществъ въ прижизненныхъ химическихъ процессахъ, ихъ значеніе для явленій жизни вообще.

Это направленіе возникло въ теченіе первой половины 19 вѣка. Наиболѣе яркимъ выразителемъ и однимъ изъ основателей его былъ Юст. Либихъ, хотя оно еще значительно раньше было намѣчено гениальными работами Лавуазье.

Когда аналитическія изслѣдованія расчистили и подновили почву, на-зрѣло и быстро стало развиваться другое направленіе. Сложныя органическія соединенія, играющія столь важную роль въ явленіяхъ жизни, не только стали изучать болѣе детально съ точки зрѣнія ихъ *химическаго строенія*, но и стали стремиться получить эти соединенія искусственно, исходя изъ простѣйшихъ компонентовъ, подражая процессамъ, протекающимъ въ организмѣ растений и животныхъ. Это направленіе современной *синтетической* химіи, открытое блестящими работами М. Бертелло, завершенное Ад. Байеромъ, Эм. Фишеромъ и рядомъ другихъ выдающихся химиковъ нашего времени.

На ряду съ веществами, вполне опредѣленными, легко поддающимися выдѣленію изъ смѣсей въ чистомъ состояніи, на ряду съ веществами, по отношенію къ которымъ могутъ быть установлены ихъ составъ, строеніе, условія образования и превращенія,— въ живыхъ организмахъ дѣйствуютъ и такіе агенты, которые по своей необыкновенной сложности, малой устойчивости, а, можетъ быть, еще и по другимъ причинамъ не поддаются изученію въ вышеуказанныхъ отношеніяхъ. Таковы энзимы, дѣйствующіе въ качествѣ катализаторовъ, ускорителей и возбудителей химическихъ реакцій и играющіе въ біохимическихъ процессахъ роль исключительной важности; таковы токсины, особые, по большей части чрезвычайно сильныя яды, вырабатываемые нѣкоторыми бактеріями (токсинъ дифтеріи, тетануса и др.), растениями (рицинъ, абринъ) и животными (яды змѣй); таковы *антитоксины*, специфическія противоядія противъ строго опредѣленныхъ токсиновъ, вырабатываемыя организмами животныхъ въ отвѣтъ на введенія возрастающихъ дозъ соответствующаго яда. Всѣ эти вещества до сихъ поръ не удавалось изолировать въ чистомъ видѣ; мы почти ничего не знаемъ о ихъ химическомъ составѣ. Относительно энзимовъ мы, по крайней мѣрѣ, знаемъ какого рода реакціи ими возбуждаются, но относительно токсиновъ и антитоксиновъ и ряда дру-

гихъ аналогичныхъ тѣлъ мы не знаемъ даже и этого. Если бы мы стали примѣнять къ ихъ изученію классическіе методы біологической и органической химіи, съ успѣхомъ испытанные на рядѣ случаевъ, то потерпѣли бы полное фиаско, и намъ пришлось бы вовсе отказаться отъ изслѣдованій въ данномъ направленіи.

По счастью, извѣстный выходъ даетъ примѣненіе къ этой своеобразной области методовъ изслѣдованія, теоретическихъ приѣмовъ, выработанныхъ *Физической химіей*.

Физическая химія позволяетъ трактовать химическіе процессы, изслѣдовать законы, которымъ они подчиняются, устанавливаетъ взаимную между ними связь, не заботясь, или мало заботясь о томъ, какія именно вещества приходятъ во взаимодѣйствіе, и какимъ превращеніямъ они подвергаются. Можно установить характеръ (напр., обратимость или необратимость, „порядокъ“) реакціи, протекающей между невѣдомыми тѣлами, установить вліяніе на нее физическихъ и химическихъ факторовъ (напр., вліяніе температуры на равновѣсіе) и т. д. Полученные результаты представляютъ, несмотря на свой нѣсколько отвлеченный характеръ, большую научную цѣнность и много способствуютъ пониманію явленій, совершающихся въ организмѣ.

Въ числѣ изслѣдователей, вступившихъ на этотъ путь обработки біохимическихъ проблемъ, на одномъ изъ первыхъ мѣстъ должно быть поставленъ проф. Сванте Арреніусъ, одинъ изъ творцовъ современной физической химіи, нынѣ занимающій постъ директора Нобелевскаго Института въ Стокгольмѣ.

Въ книгѣ, заглавіе которой приведено выше, представляющей собраніе лекцій, читанныхъ проф. Арреніусомъ въ Америкѣ, содержится сводка нѣкоторыхъ результатовъ, полученныхъ какъ самимъ авторомъ, такъ и другими учеными, при изученіи ряда біохимическихъ явленій съ только что указанной физико-химической точки зрѣнія. На рядѣ „невяныхъ“, такъ сказать, біохимическихъ процессовъ онъ разбираетъ примѣримость основныхъ законовъ химической динамики, какъ то: закона дѣйствующихъ массъ, вліянія температуры на скорость реакціи и на передвиженіе равновѣсія въ процессахъ обратимыхъ и т. д. Подробнѣе авторъ останавливается на тѣхъ объектахъ, съ которыми были связаны его собственные изслѣдованія въ этой области. Сюда относится упомянутый выше вопросъ о токсинахъ и антитоксинахъ и близко связанный съ ними вопросъ о гемодизѣ, далѣе изслѣдованіе ферментативныхъ реакцій, при чемъ особенное вниманіе удѣляется пищеварительному процессу, и т. д. (Эти изслѣдованія Сванте Арреніуса въ части своей были раньше изложены *in extenso* и собраны въ книгѣ Svante Arrhenius. *Immunochemie*, Leipzig. 1907).

Не останавливаясь здѣсь на рядѣ другихъ интереснѣйшихъ вопросовъ, затронутыхъ въ книгѣ Арреніуса, отмѣтимъ въ заключеніе, что она съ оригинальностью и смѣлостью мысли соединяетъ простоту, общедоступность изложенія. Мы горячо рекомендуемъ ее вниманію химиковъ и натуралистовъ.

интересующихся тѣмъ, что дѣлается въ недавно только народившейся области знания, пограничной между химіей и біологіей, обещающей еще дать много цѣнныхъ результатовъ первостепенной научной важности.

Л. Чулковъ.

PERSONALIA.

Полученіе ученыхъ степеней: Въ Петроградскомъ Университетѣ получили степень доктора физики С. Покровскій, степень магистра физики Л. Коловратъ-Червинскій.

Назначеніе: Директоръ Химическаго Института Общества Императора Вильгельма въ Берлинѣ R. Willstätter назначенъ профессоромъ химіи Мюнхенскаго Университета на мѣсто умершаго A. Baeyer'a.

Присужденіе премій: За работы по теоріи тяготѣнія Геттингенскій философскій факультетъ присудилъ премию въ 11.000 марокъ профессору Берлинскаго Университета Albert'у Einstein'у.

Умерли: Профессоръ физики Страсбургскаго Университета F. Braun и предсѣдатель Правленія Московскаго Научнаго Института Г. М. Маркъ.



Въ Московскомъ Научномъ Издательствѣ (Варварка, д. 26) и въ издательствѣ „Природа“ (Моховая, домъ 24) можно получить слѣдующія изданія Московскаго Научнаго Института и Московскаго Научнаго Издательства:

1) П. Лазаревъ. Исслѣдованія по іонной теоріи возбужденія, часть первая, Москва, ц. 2 руб.

2) Исторія экономической мысли. Подъ редакціей В. Я. Желѣзнова и А. А. Мануилова. Томъ I, вып. первый. (В. Я. Желѣзновъ. Экономическое міровоззрѣніе древнихъ грековъ), ц. 3 руб., и вып. третій (С. Н. Булгаковъ. Основные мотивы философіи хозяйства въ платонизмѣ и раннемъ христіанствѣ. П. Г. Виноградовъ. Экономическія теоріи средневѣковья), ц. 1 руб.

3) Проф. В. М. Хвостовъ. Соціологія, ц. 8 руб.

4) P. Lasareff. Recherches sur la théorie ionique de l'excitation. Moscou. Société des éditions scientifiques. 1918. Prix 10 fr.

5) Архивъ Физическихъ Наукъ, т. I, вып. 1 и 2-й, 1918 г., ц. 10 руб.

6) Успѣхи Физическихъ Наукъ, вып. 1-й, 1918 г., ц. 6 р.