Effectivement, la dimerisation du cyclopentadiene, réalisée à 40° et à la pression atmospherique, s'accompagne d'une
réduction de volume du dicyclopentadiène à 35 cm²/molécule
gramme, or la valeur \(\text{V} \) qui fut calculee de /2/, en se basant
sur les données de mesures de vitesse de cette réaction,
d'après la formule (1), et effectuée à des pressions diverses
/3/ est environ égale à 54 cm²/mole à 40° et à p = 1 at .
Citons la polymérisation du styrolène comme second exemple.
Dans cette réaction la variation de la constante de vitesse du
développement de la chaîne par la pression, correspond a une
grandeur \(\text{V} \) égale à 14 cm²/mole à 30° et à des pressions de.
2000 a 3000 at /4/ avec ces mêmes pressions, la valeur \(\text{V} \) est
de 14 à 15 cm²/mole /5/ (voir egalement /6/).

Les réactions s'effectuant en presence d'ions ou avec formation d'ions se comportent différemment. Pour quelques unes de ces réactions par exemple "solvolyse" dans une solution aqueuse d'alcool du chlorure de butyle tertiaire (CH3)3CCl et du O6H6Cl3, la variation de la constante de vitesse de la réaction en fonction de la pression est définie entièrement ou presque entièrement suivant les données de BUCHANAN et HAMANN /7/ par la grandeur A 2v qui indique la participation du solvant dans la reaction. C'est à quoi il fallait s'attendre, puisque le stade, qui permet de définir la vitesse de "solvolyse" de ces composés, est leur dissociation, se produisant à la suite de l'interaction avec le solvant. Le ralentissement par la pression, récemment découverte /o/, de la réaction d'échange isotopique entre les molecules d'iodure de propylène-n et les ions 131 dans une solution d'acétone, s'expliquerait probablement par le fait que "le pouvoir" de solvatation du complexe activé est dans cette réaction moins fort que celui des ions de l'iode. On peut aussi affirmer que dans une série de cas