

ПРОФЕССИОНАЛЬНОЕ ОБРАЗОВАНИЕ

ЗАДАЧИ И УПРАЖНЕНИЯ ПО ОБЩЕЙ ХИМИИ

Н. Л. Глинка

14-е издание



УМО СПО рекомендует

Юрайт
издательство
biblio-online.ru



Н. Л. Глинка

ЗАДАЧИ И УПРАЖНЕНИЯ ПО ОБЩЕЙ ХИМИИ

УЧЕБНО-ПРАКТИЧЕСКОЕ ПОСОБИЕ ДЛЯ СПО

14–е издание

Под редакцией **В. А. Попкова, А. В. Бабкова**

*Рекомендовано Учебно-методическим отделом
среднего профессионального образования в качестве
учебного пособия для студентов образовательных
учреждений среднего профессионального образования*

Книга доступна в электронной библиотечной системе biblio-online.ru

Москва ■ Юрайт ■ 2019

УДК 54(075.32)
ББК 24.1я723
Г54

Автор:

Глинка Николай Леонидович — профессор, доктор педагогических наук, заслуженный деятель науки РСФСР. С 1930 по 1965 г. был заведующим кафедрой общей и неорганической химии Всесоюзного заочного политехнического института.

Редакторы:

Попков Владимир Андреевич — доктор фармацевтических наук, доктор педагогических наук, заслуженный деятель науки Российской Федерации, заведующий кафедрой общей химии Первого московского государственного медицинского университета им. И. М. Сеченова, лауреат премии Президента Российской Федерации в области образования, действительный член Российской академии образования;

Бабков Александр Васильевич — доктор химических наук, профессор кафедры общей химии Первого московского государственного медицинского университета им. И. М. Сеченова, заслуженный работник высшей школы Российской Федерации.

Рецензент:

Прокопов А. А. — доктор химических наук, профессор кафедры общей химии Московского государственного медико-стоматологического университета им. А. И. Евдокимова.

Глинка, Н. Л.

Г54 **Общая химия. Задачи и упражнения : учеб.-практич. пособие для СПО**
/Н. Л. Глинка ; под ред. В. А. Попкова, А. В. Бабкова. — 14-е изд. — М.
Издательство Юрайт, 2019. — 236 с. — Серия : (Проф. образование).
ISBN 978-5-534-09475-6

Для нового издания сборника задач за прототип взято последнее прижизненное издание 1971 г. «Задачи и упражнения по общей химии» Н. Л. Глинки. Материал приведен в соответствие с 18-м и 19-м изданиями учебника «Общая химия» того же автора. В задачнике уточнены обозначения и числовые значения физических постоянных и различных констант веществ. Во введении предлагается общий план решения задач. В начале каждой главы задачника даются уравнения, необходимые для решения задач, и многочисленные примеры решений задач. Добавлены задания в форме тестов. Соответствует актуальным требованиям Федерального государственного образовательного стандарта высшего образования.

Книга может служить пособием для самостоятельного изучения основ химии.

Для студентов образовательных учреждений среднего профессионального образования, обучающихся по естественно-научным направлениям и специальностям.

УДК 54(075.32)
ББК 24.1я723

© Глинка Н. Л., 1971
© Попков В. А., Бабков А. В., 2013 ©
ООО «Издательство Юрайт», 2019

ISBN 978-5-534-09475-6

Оглавление

Предисловие	6
Введение	8
1. Количественный состав вещества	10
1.1. Краткие теоретические сведения	10
1.2. Примеры решения задач	10
1.3. Задания для самостоятельной работы	11
2. Свойства газов. Уравнения состояния газа	14
2.1. Краткие теоретические сведения	14
2.2. Примеры решения задач	16
2.3. Задания для самостоятельной работы	17
3. Расчеты по уравнениям химических реакций	22
3.1. Краткие теоретические сведения	22
3.2. Примеры решения задач	25
3.3. Задания для самостоятельной работы	29
3.3.1. Задачи на расчеты по уравнениям реакций	29
3.3.2. Задачи на химические эквиваленты	32
4. Периодический закон. Атомы. Атомные ядра. Радиоактивность	35
4.1. Краткие теоретические сведения	35
4.2. Задания для самостоятельной работы	35
5. Структура вещества. Химические связи	40
5.1. Краткие теоретические сведения	40
5.2. Задания для самостоятельной работы	41
6. Концентрация растворов	43
6.1. Краткие теоретические сведения	43
6.2. Примеры решения задач	45
6.3. Задания для самостоятельной работы	48
6.3.1. Задачи на концентрацию	48
6.3.2. Задачи на растворимость	51
7. Энергетика (термодинамика) химических реакций	54
7.1. Краткие теоретические сведения	54
7.2. Примеры решения задач	57
7.3. Задания для самостоятельной работы	61

8. Химическое равновесие	66
8.1. Краткие теоретические сведения	66
8.2. Примеры решения задач	69
8.3. Задания для самостоятельной работы	71
9. Кинетика химических реакций	75
9.1. Краткие теоретические сведения	75
9.2. Примеры решения задач	79
9.3. Задания для самостоятельной работы	82
10. Коллигативные свойства растворов	89
10.1. Краткие теоретические сведения	89
10.2. Примеры решения задач	91
10.3. Задания для самостоятельной работы	94
11. Растворы электролитов	97
11.1. Краткие теоретические сведения	97
11.2. Примеры решения задач	100
11.3. Задания для самостоятельной работы	103
12. Кислоты и основания	107
12.1. Краткие теоретические сведения	107
12.2. Примеры решения задач	111
12.3. Задания для самостоятельной работы	115
13. Гетерогенные ионные реакции	120
13.1. Краткие теоретические сведения	120
13.2. Примеры решения задач	122
13.3. Задания для самостоятельной работы	127
14. Реакции окисления-восстановления	131
14.1. Краткие теоретические сведения	131
14.2. Примеры решения задач	136
14.3. Задания для самостоятельной работы	140
15. Комплексные соединения	147
15.1. Краткие теоретические сведения	147
15.2. Примеры решения задач	151
15.3. Задания для самостоятельной работы	155
16. Водород и химические элементы <i>p</i>-блока	159
16.1. Краткие теоретические сведения	159
16.2. Задания для самостоятельной работы	160
16.2.1. Вопросы и задачи по водороду	160
16.2.2. Вопросы и задачи по элементам группы VIIA (галогены)	161
16.2.3. Вопросы и задачи по элементам группы VIA (халькогены)	164

16.2.4. Вопросы и задачи по элементам группы VA	166
16.2.5. Вопросы и задачи по элементам группы IVA	170
16.2.6. Вопросы и задачи по элементам группы IIIA	173
17. Органические вещества	176
17.1. Краткие теоретические сведения	176
17.2. Примеры решения задач	176
17.3. Задания для самостоятельной работы	179
18. Дисперсные системы	186
18.1. Краткие теоретические сведения.....	186
18.2. Примеры решения задач	190
18.3. Задания для самостоятельной работы	194
18.3.1. Вопросы и задачи по поверхностным явлениям и адсорбции	194
18.3.2. Вопросы и задачи по коллоидным растворам	196
18.3.3. Вопросы и задачи по высокомолекулярным веществам	199
19. Химия s-элементов	201
19.1. Краткие теоретические сведения.....	201
19.2. Задания для самостоятельной работы	204
19.2.1. Вопросы и задачи по элементам группы IA	204
19.2.2. Вопросы и задачи по элементам группы IIA	206
20. Элементы d-блока	209
20.1. Краткие теоретические сведения.....	209
20.2. Задания для самостоятельной работы	211
20.2.1. Вопросы и задачи по элементам групп IIIB–VB	211
20.2.2. Вопросы и задачи по элементам группы VIB	212
20.2.3. Вопросы и задачи по элементам группы VIIB	214
20.2.4. Вопросы и задачи по элементам группы VIIIB	215
20.2.5. Вопросы и задачи по элементам группы IB	217
20.2.6. Вопросы и задачи по элементам группы IIB	218
Приложение	221
Ответы на задачи	230

Предисловие

Книга, которую вы держите в руках, представляет собой обновленный вариант задачника Н. Л. Глинки, профессора, автора высоко оцениваемого учебника «Общая химия». После смерти автора как учебник, так и задачник неоднократно переиздавались. Последние по времени выхода в свет 18-е (2012) и 19-е (2013) издания учебника пользуются достаточно высоким спросом, что побудило редакторов этого издания предпринять работу по существенной переработке и дополнению задачника.

Новое издание дополнено различными типами задач и вопросов, в частности часть вопросов приведена в виде тестов, получивших распространение в практике преподавания химии в данный период времени. Материалы задачника распределены по главам, в основном соответствующим главам учебника. В задачник включены усложненные задачи, отмеченные звездочкой.

В начале каждой главы даются краткие сведения, касающиеся уравнений и формул. Если интересуют какие-то подробности, то их можно найти в учебнике. В большинстве глав даны примеры решения типовых задач (там, где они отсутствуют, подразумевается, что задачи следует решать на основе законов и правил и с использованием примеров, рассмотренных в предыдущих главах). Самостоятельные разборы этих примеров являются полезными упражнениями и имеют первостепенное значение в развитии умения решать задачи по химии. Рекомендуется по ходу чтения примера записывать в рабочей тетради использованные формулы, их преобразование, анализ единичных измерения, подстановку числовых значений и сами вычисления. Поняв решение задачи в том или ином примере, можно приступить к решению заданной задачи и успешно ее решить. Значения различных физических и химических констант, необходимых для решения задачи, берутся из прилагаемых таблиц. При возникновении каких-либо сомнений можно использовать справочники по химии и физике.

В большинстве задач указаны внешние условия (температура, давление), определяющие состояние вещества или протекание процесса. Если в условии задачи внешние параметры никак не определены, то в задачах на газы рекомендуется выбирать нормальные условия (0°C , $101,3\text{ кПа}$), а в остальных задачах — стандартные (25°C , $101,3\text{ кПа}$).

Введение

Изучение химии невозможно представить себе без решения разнообразных расчетных задач и выполнения упражнений, помогающих уяснить сущность законов и правил химии.

Самыми распространенными типами решаемых в химии задач являются расчеты состава веществ и их смесей и расчеты по уравнениям химических реакций. В остальном решение химических задач мало отличается от решения задач по физике.

Следует понимать, что решение задач по химии вовсе не сводится к расчетам. Прежде всего должно быть правильно понято и уяснено условие задачи. Если в условии что-то осталось неясным, то трудно рассчитывать, что задача будет решена правильно. Решение строится на основе сознательно выбранных химических и математических формул. Поэтому, приступая к решению задачи, не следует сразу приниматься за какие-то случайные, неизвестно к чему ведущие расчеты. Расчет — это заключительный этап выполнения задачи, когда в принципиальном плане решение уже готово. Основываясь на многолетнем опыте преподавания химии, авторы предлагают следующий алгоритм, или, проще говоря, план действий при решении задачи (в зависимости от типа задачи некоторые пункты плана могут не понадобиться).

1. Уяснить условие. Понять, о каких веществах и процессах идет речь. Постараться наглядно представить систему с помощью схемы или рисунка. Предварительно оценить, в каких границах может находиться правильный ответ.

2. Понять, идут ли в заданной системе химические реакции. Если реакции идут, то написать их уравнения (уравнение).

3. Определить, к какому типу относится задача. Наиболее обычные типы задач: расчет по уравнению реакции, расчет количественного состава смеси, установление формулы вещества, приготовление раствора, расчеты по реакциям с участием газов, физико-химические расчеты.

4. Встретившиеся в задаче незнакомые термины, формулы веществ, их свойства уточнить по учебникам, пособиям, таблицам.

5. Решение задачи целесообразно начинать с конечной формулы, по которой должен быть получен ответ. Следует написать эту формулу в конкретной форме применительно к данной задаче. Далее последовательно установить, как будут найдены величины, входящие в формулу.

6. Понять, решается ли задача с произвольным количеством вещества или количества веществ уже определены условием задачи (прямо или косвенно). Для упрощения расчетов обычно берут единичную массу, объем или количество вещества.

7. Количественные данные, относящиеся к веществам (молярная масса, количество вещества, масса, объем) и буквенные обозначения искомых величин целесообразно представить в виде таблицы. Если записать эти данные под формулами в уравнении реакции, то устраняется многократное переписывание одних и тех же формул и единиц измерения.

8. При решении задачи приходится выбирать, принять ли за неизвестное конечный ответ или ввести промежуточные неизвестные, в качестве которых обычно выступают количества вещества (x , y , ..., моль).

9. Для нахождения неизвестных составляется уравнение или система уравнений.

10. Если уравнения для нахождения неизвестных составлены, то задача, в принципе, решена. Остаются математические преобразования и расчеты. Должна быть полная уверенность в правильности используемых молекулярных масс. Надо также следить за правильностью и согласованностью единиц измерения.

11. В записи расчетов должны присутствовать все числовые данные. Не должно быть чисел, появившихся в результате устного вычисления без записи. Но в то же время излишне записывать промежуточные этапы вычисления. За исходным расчетным выражением можно непосредственно ставить результат вычисления.

12. В процессе вычислений не следует округлять промежуточные результаты, списывая их с калькулятора. Число на калькуляторе не сбрасывают, а используют в последующем расчете. Округляют только окончательный ответ, оставляя, как правило, три значащие цифры.

13. Оценить правдоподобность и смысл полученного ответа. Ответ должен быть тщательно проверен, и числовое значение сопровождается единицей измерения.

1. Количественный состав вещества

1.1. Краткие теоретические сведения

Состав большинства веществ выражается формулами типа $A_a B_b C_c \dots$, где A, B, C и т.д. — символы химических элементов, а нижние индексы a, b, c — число атомов соответствующего химического элемента в структурной единице вещества. Эти формулы выражают закон постоянства состава. У веществ переменного состава (бертоллидов) некоторые индексы могут быть дробными. Для любой порции вещества с количеством вещества n справедливо соотношение

$$\frac{n(A)}{a} = \frac{n(B)}{b} = \frac{n(C)}{c} = n(A_a B_b C_c) \quad (1.1)$$

Это равенство означает, что отношения количества вещества каждого элемента к соответствующему индексу равны между собой. На основе этой формулы можно вычислять массовый состав вещества или, наоборот, выводить его формулу, имея данные о составе по массе.

При решении задач часто используется также формула

$$n(X) = \frac{m(X)}{M(X)}, \quad (1.2)$$

где n , m и M — соответственно количество вещества, масса и молярная масса некоторого вещества X .

1.2. Примеры решения задач

Пример 1.1. Вычислите массовые доли химических элементов в рибозе $C_5H_{10}O_5$.

Решение

Произведем расчет, взяв 1 моль рибозы. Его масса составляет 150 г, так как

$$M_r = 12 \cdot 5 + 1 \cdot 10 + 5 \cdot 16 = 150.$$

Вычислим массовые доли:

$$\omega(C) = \frac{12 \cdot 5}{150} = 0,4 \text{ (40\%);}$$

$$\omega(H) = \frac{1 \cdot 10}{150} = 0,0667 \text{ (6,67\%);}$$

$$\omega(\text{O}) = \frac{16 \cdot 5}{150} = 0,533 \text{ (53,5\%)}.$$

Ответ: $\omega(\text{C}) = 0,4$; $\omega(\text{H}) = 0,667$; $\omega(\text{O}) = 0,533$.

Пример 1.2. При окислении алюминия образовалось 10,2 г оксида алюминия Al_2O_3 . Вычислите массу взятого алюминия.

Решение

Применим формулу (1.1):

$$\frac{n(\text{Al})}{2} = n(\text{Al}_2\text{O}_3).$$

Делаем подстановку по формуле (1.2):

$$\frac{m(\text{Al})}{M(\text{Al}) \cdot 2} = \frac{m(\text{Al}_2\text{O}_3)}{M(\text{Al}_2\text{O}_3)}.$$

Вычисляем или берем из таблицы $M(\text{Al}_2\text{O}_3) = 102 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}$.

Подставляем значения в формулу и вычисляем:

$$m(\text{Al}) = \frac{10,2 \text{ г} \cdot 2 \cdot 27}{102} = 5,4 \text{ г}.$$

Ответ: масса алюминия составляет 5,4 г.

Пример 1.3. Установите простейшую формулу вещества, в составе которого 69,56% кислорода, а остальное — азот.

Решение

Напишем искомую формулу в виде N_xO_y . Согласно уравнению (1.1)

$$\frac{n(\text{N})}{x} = \frac{n(\text{O})}{y} \text{ или } \frac{m(\text{N})}{14x} = \frac{m(\text{O})}{16y}.$$

Для вычислений удобно взять 100 г вещества, так как в этом случае массы элементов будут численно равны массовой доле в %:

$$\frac{100 - 69,56}{14x} = \frac{69,56}{16y};$$

отсюда

$$\frac{x}{y} = \frac{1}{2}.$$

Если принять $x = 1$, то $y = 2$. Получаем простейшую формулу NO_2 .

Ответ: искомое вещество — NO_2 .

1.3. Задания для самостоятельной работы

1. Вычислите массовые доли химических элементов в воде.

2. При сжигании 6,2 г фосфора образовалось 14,2 г оксида. Вычислите массовые доли химических элементов в полученном оксиде.

3. При сжигании углеводорода образовалось 6,6 г углекислого газа и 5,4 г воды. Определите состав углеводорода.

4. При сжигании 3,8 г сероуглерода образовалось 6,4 г оксида серы с равным содержанием серы и кислорода по массе. Определите массовые доли элементов в сероуглероде.

5. При разложении 1,56 г водородного соединения мышьяка (арсина) образовалось 1,5 г мышьяка. Рассчитайте массовую долю водорода в арсине.

6. При сжигании 24 г кокса (главная составная часть кокса — элементный углерод) образовалось 80,4 г углекислого газа. Какую массу примесей содержал взятый образец кокса?

7. Какая масса воды получится при сжигании 20 г углеводорода, в составе которого 75% углерода?

8. При разложении карбоната кальция образовалось 28 г оксида кальция и 22 г углекислого газа. Зная, что в оксиде кальция на 5 весовых частей кальция приходится 2 весовых части кислорода, а в углекислом газе на 3 весовых части углерода 8 весовых частей кислорода, рассчитайте состав карбоната кальция.

9. Вычислите массовые доли химических элементов в бромате магния $\text{Mg}(\text{BrO}_3)_2$.

10. Вычислите массовые доли хрома и бора в бориде хрома CrB_2 .

11. Установите простейшую формулу вещества, в составе которого 63,64% азота, а остальное — кислород.

12. Установите простейшую формулу вещества, состоящего из 43,4% натрия, 11,3% углерода, а остальное — кислород.

13. Установите простейшую формулу вещества, в состав которого входят водород, углерод, кислород и азот в массовом соотношении 1 : 3 : 4 : 7.

14. Установите формулу кристаллогидрата хлорида кальция, после прокаливания 14,6 г которого масса твердого осадка составила 7,4 г.

15. Установите формулу кристаллогидрата, при термическом обезвоживании 14,3 г которого выделяется 9,0 г паров воды и остается безводный карбонат натрия Na_2CO_3 .

16. Выведите формулу кристаллогидрата, в составе которого 20,09% железа, 11,53% серы, 5,07% водорода, остальное — кислород.

17. Установите простейшую формулу силиката, в составе которого 48,27% оксида кальция и 51,73% оксида кремния.

18. Выведите молекулярную формулу бинарного вещества с $M_r = 44,1$ и массовой долей углерода 81,71%.

19. Вещество АВ состоит из двух элементов одного периода. Их водородные соединения содержат 4,76 и 2,47% водорода. Установите формулу вещества.

20. Общее число атомов в образе галогенида натрия, в котором массовая доля металла больше массовой доли галогена, равно $6,02 \cdot 10^{22}$. Вычислите массу образца.

21. Соединение металла типа MG_3 (М — металл, Г — галоген) содержит 48,1% галогена по массе. Установите его формулу.

22. Массовая доля кислорода в некотором бинарном соединении 0,091. Установите формулу соединения.

2. Свойства газов.

Уравнения состояния газа

2.1. Краткие теоретические сведения

Все газы в области не очень высоких давлений, сопоставимых с обычным атмосферным давлением, и при температурах, близких к критической температуре газа или превышающих ее, подчиняются нескольким простым законам, называемым законами идеального газа. К числу этих законов принадлежат законы Бойля — Мариотта, Гей-Люссака, Шарля и Авогадро. Объединение уравнений первых трех законов приводит к объединенному газовому закону

$$\frac{pV}{T} = \frac{p_0 V_0}{T_0}, \quad (2.1)$$

где индексом «0» обозначены нормальные температура и давление, а также объем газа при нормальных условиях. С учетом закона Авогадро

$$V_0 = nV_{0,M},$$

где $V_{0,M}$ — нормальный молярный объем газа $22,4140 \text{ л} \cdot \text{моль}^{-1}$, $L_0 = 0,022414 \text{ м}^3/\text{моль}$. Напомним, что за нормальные условия (сокращенно н.у.) принято $p_0 = 101,325 \text{ кПа}$ и $T_0 = 273,15 \text{ К}$ (0°C).

Вводя обозначение

$$\frac{p_0 V_{0,M}}{T_0} = R,$$

получаем уравнение состояния идеального газа, которое наиболее широко используется в химических расчетах:

$$pV = nRT. \quad (2.2)$$

Подставляя в уравнение (2.2) выражение $n = m/M$, получим вариант этого уравнения, называемый уравнением Менделеева — Клапейрона:

$$pV = \frac{m}{M}RT. \quad (2.3)$$

Универсальная газовая постоянная R имеет разные значения, зависящие от применяемой единицы давления. Кроме единицы

паскаль (Па), используемой в системе СИ, применяются единицы атмосфера (атм) и миллиметр ртутного столба (мм рт. ст.):

$$R = \frac{p_0 V_{0,M}}{T_0} = \frac{101\,325 \text{ Па} \cdot 22,4140 \cdot 10^{-3} \text{ м}^3 \cdot \text{моль}^{-1}}{273,15 \text{ К}} = 8,31447 \frac{\text{Па} \cdot \text{м}^3}{\text{моль} \cdot \text{К}},$$

а также

$$R = 62,3636 \text{ мм рт. ст.} \cdot \text{л} \cdot \text{К}^{-1} \cdot \text{моль}^{-1}$$

$$\text{и } R = 0,082057 \text{ атм} \cdot \text{л} \cdot \text{К}^{-1} \cdot \text{моль}^{-1}.$$

В расчетах по химии для газовой постоянной более подходит ее выражение через килопаскали и литры. При этом числовое значение R не изменяется. При обычных расчетах значение R обычно округляют до четырех значащих цифр:

$$R = 8,314 \frac{\text{кПа} \cdot \text{л}}{\text{моль} \cdot \text{К}}.$$

Преобразуя уравнения (2.2) и (2.3), получаем формулы для вычисления концентрации и плотности газа:

$$c = \frac{n}{V} = \frac{p}{RT}; \text{ при н.у. } c = \frac{1}{V_{0,M}} = 0,0446 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1}; \quad (2.4)$$

$$\rho = \frac{m}{V} = \frac{pM}{RT}; \text{ при н. у. } \rho = \frac{M}{22,4} \text{ г} \cdot \text{л}^{-1}. \quad (2.5)$$

В некоторых задачах рассчитывается относительная плотность D некоторого газа 1 по другому газу 2:

$$D = \frac{\rho_1}{\rho_2} = \frac{\frac{pM_1}{RT}}{\frac{pM_2}{RT}} = \frac{M_1}{M_2}.$$

В частности, относительная плотность газа по водороду вычисляется по формуле

$$D_{\text{H}_2} = \frac{M}{2}. \quad (2.6)$$

Газы способны смешиваться в любых количественных соотношениях. Следует учитывать, что одни газы не реагируют между собой, иные начинают реагировать непосредственно при смешивании. Часто образуются и такие смеси, в которых реакция начинается только при инициировании нагреванием, поджиганием, катализом или облучением. Газовые смеси характеризуются средней молярной массой \bar{M} , массовыми долями ω и объемными (мольными) долями φ .

Средняя молярная масса

$$\bar{M} = \frac{\sum_i m_i}{\sum_i n_i}. \quad (2.7)$$

Массовая доля газа

$$\omega_i = \frac{m_i}{\sum_i m}. \quad (2.8)$$

Объемная (молярная) доля газа

$$\varphi = \frac{V_i}{\sum_i V} = \frac{n_i}{\sum_i n}. \quad (2.9)$$

Давление газовой смеси складывается из парциального давления каждого газа в смеси. Парциальное давление пропорционально объемной (молярной) доле газа:

$$p_i = p \cdot \varphi_i \quad (2.10)$$

При значительном понижении температуры и повышении давления поведение реальных газов отклоняется от уравнения состояния идеального газа. Это проявляется в уменьшении объема по сравнению с рассчитанным по уравнению состояния идеального газа. К реальным газам может быть применено уравнение Ван-дер-Ваальса

$$\left(p + \frac{a}{V^2} \right) (V - b) = RT, \quad (2.11)$$

где a и b — постоянные, зависящие от природы газа.

2.2. Примеры решения задач

Пример 2.1. При нормальных условиях 10 г воздуха занимают объем 7,73 л. Каким будет объем той же массы воздуха при $p = 78,3$ кПа?

Решение

По данным задачи, уменьшается давление газа от исходного 101,3 кПа до 78,3 кПа, что приводит к увеличению объема по закону Бойля — Мариотта:

$$78,3 \cdot V = 101,3 \cdot 7,73; V = 10,0 \text{ л.}$$

Ответ: объем 10 г воздуха увеличится до 10,0 л.

Пример 2.2. При 25°C и 98,6 кПа некоторое количество газа имело объем 1569 мл. Приведите объем газа к нормальным условиям.

Решение

Приведение объема газа от данных условий к нормальным повлечет уменьшение объема, так как понизится температура и повысится давление. Преобразуем уравнение (2.1) объединенного газового закона:

$$V_0 = \frac{pV}{T} \cdot \frac{T_0}{p_0}; V_0 = \frac{98,6 \cdot 1569 \text{ мл} \cdot 273,15 \text{ К}}{(25^\circ\text{C} + 273,15^\circ\text{C}) \cdot 101,3 \text{ кПа}} = 1400 \text{ мл.}$$

Ответ: объем газа уменьшится до 1400 мл.

Пример 2.3. Два баллона с аргонem вместимостью 5 и 10 л соединены трубкой с закрытым краном. Давление аргонa в первом баллоне 100 кПа, во втором — 50 кПа. Какое установится давление в баллонах после открытия крана?

Решение

После открытия крана давление выравнивается и установится между 50 и 100 кПа. Газ займет общий объем $V_1 + V_2$. Количество вещества также сложится: $n_1 + n_2$. Давление вычисляется по уравнению

$$p = \frac{(n_1 + n_2)RT}{V_1 + V_2}.$$

Начальное количество вещества в баллонах вычисляется по их объему и давлению газа:

$$n_1 = \frac{p_1 V_1}{RT} \text{ и } n_2 = \frac{p_2 V_2}{RT}.$$

При подстановке этих выражений в исходное уравнение произведения RT сократятся. Получаем:

$$p = \frac{p_1 V_1 + p_2 V_2}{V_1 + V_2}; \quad p = \frac{50 \cdot 5 + 100 \cdot 10}{5 + 10} = 83,3 \text{ кПа}.$$

Ответ: установится давление 83,3 кПа.

Пример 2.4. В какой объем следует поместить 44 г углекислого газа, чтобы он создал давление 1500 кПа при температуре -20°C ? Расчет произвести по уравнению состояния идеального газа и по уравнению Ван-дер-Ваальса. Обсудить результат. Постоянные для CO_2 следующие: $a = 365,8 \text{ кПа} \cdot \text{л}^2 \cdot \text{моль}^{-2}$, $b = 0,0429 \text{ л} \cdot \text{моль}^{-1}$.

Решение

Данная масса составляет 1 моль CO_2 . Рассчитаем объем идеального газа при данных условиях:

$$V = \frac{nRT}{p} = \frac{1 \cdot 8,31 \cdot (-20 + 273,15)}{1500} = 1,40 \text{ (л)}.$$

Подставим те же данные в уравнение Ван-дер-Ваальса:

$$\left(1500 + \frac{365,8}{V^2}\right)(V - 0,0429) = 8,31 (-20 + 273,15).$$

Быстрее всего можно вычислить V методом подбора на калькуляторе. Получается $V = 1,26 \text{ л}$. $\Delta V = 1,26 - 1,4 = -0,14 \text{ л}$.

Ответ: объем реального газа CO_2 при данных условиях оказался на 0,14 л меньше, чем объем идеального газа.

2.3. Задания для самостоятельной работы

23. Газ объемом 5 л при давлении 1,2 атм сжимают до объема 2 л. Какое значение примет давление газа при постоянной температуре? Ответ дать в кПа.

24. Газ при давлении 202,6 кПа занимает объем 30 л. Газ сжимают до объема 25 л. Какое значение примет давление газа при постоянной температуре?

25. При нормальных условиях 1 г воздуха занимает объем 773 мл. Каким будет объем той же массы воздуха при давлении 93,3 кПа и 0°C ?

26. В стальном баллоне вместимостью 12 л находится кислород под давлением 150 атм при температуре 0°C . Сколько литров кислорода при нормальных условиях будет получено из этого баллона?

27. При температуре 0°C и давлении 119,4 кПа 28 г азота занимают объем 19 л. Каким будет объем азота при нормальных условиях?

28. Газ объемом 580 мл расширяется при постоянном давлении за счет нагревания от 17 до 1000°C . Рассчитайте конечный объем газа.

29. До какой температуры следует нагреть газ, находящийся в закрытом сосуде при температуре 0°C , чтобы его давление увеличилось в 2 раза?

30. До какой температуры следует нагреть газ от 27°C при постоянном давлении, чтобы его объем увеличился на одну треть?

31. При температуре 7°C давление газа в закрытом сосуде равно 96 кПа. На сколько килопаскалей уменьшится давление при охлаждении до -33°C ?

32. Давление газа в закрытом сосуде при температуре 21°C равно 112 кПа. При какой температуре давление газа достигнет нормального значения?

33. Колба вместимостью 750 мл с кислородом при температуре 27°C имеет массу 83,34 г. В тех же условиях эта колба с воздухом весит 83,22 г. Определите давление кислорода.

34. Баллон заполнен азотом при температуре 18°C и давлении 150 атм. При какой температуре давление достигнет предельно безопасного значения 200 атм?

35. При температуре 15°C и давлении 96 кПа некоторое количество газа имело объем 912 мл. Приведите объем газа к нормальным условиям.

36. Газ объемом 10 л под давлением 100 кПа нагрели от 27 до 39°C . Каким стало давление газа, если его объем не изменился?

37. Газовая смесь приготовлена из 5 л водорода при давлении 90 кПа и 2 л этилена при давлении 110 кПа. Найдите

парциальные давления газов в смеси при условии, что ее объем равен сумме объемов газов.

38. Взято 2 л кислорода при давлении 100,8 кПа. Какой объем азота при том же давлении следует смешать с кислородом, чтобы парциальное давление кислорода уменьшилось до 84,0 кПа?

39. Воздух содержит 21% кислорода по объему. Каково парциальное давление кислорода при нормальном атмосферном давлении?

40. В газовой смеси оксидов азота(II) и азота(IV) парциальные давления равны соответственно 36,25 и 70,38 кПа. Вычислите объемные и массовые доли газов в смеси.

41. В газометре с объемом газа 7,4 л над водой находятся кислород и пары воды при температуре 23°C и давлении 104,1 кПа. Давление насыщенного водяного пара при этой температуре — 2,8 кПа. Какой объем займет находящийся в газометре кислород при нормальных условиях?

42. Два баллона с кислородом вместимостью 6 и 8 л соединены трубкой с закрытым краном. Давление кислорода в первом баллоне 56 кПа, во втором — 103,6 кПа. Какое установится давление в баллонах после открытия крана?

43. Газовая смесь с давлением 101,3 кПа приготовлена из 3 л метана и 1 л оксида углерода(II) с начальными давлениями 202,6 кПа. Какой объем водорода при нормальном давлении следует добавить к смеси, чтобы парциальные давления метана и водорода оказались одинаковы?

44. Имеются баллоны с аммиаком, азотом и аргоном. Из двух газов приготовлена смесь плотностью 1 г/см³ (нормальные условия). Какой из трех газов наверняка входит в состав смеси?

45. Какое количество вещества содержит 1 м³ газа при нормальных условиях?

46. Рассчитайте среднюю молярную массу воздуха в двух приближениях: а) учитываем два главных газа — кислород 21% по объему, остальное азот; б) кислород 21% по объему, аргон 1%, остальное азот.

47. При какой температуре в условиях нормального давления молярный объем газа составит 44,8 л?

48. В каком объеме при нормальных условиях находится 8 г метана? Как изменится объем, если метан нагреть до температуры 100°C и одновременно повысить давление до 138,4 кПа?

49. Какие объемы при нормальных условиях занимают 40 г кислорода, 1,5 г оксида азота(II) и 60 г аргона?

50. В каком объеме газа при нормальных условиях содержится $2,69 \cdot 10^{22}$ молекул?

51. Сколько атомов ртути содержится в 1 мл «пустоты» над столбом ртути в барометре при температуре 20°C , если давление паров ртути составляет 0,000173 кПа?

52. Сколько атомов водорода содержится в составе молекул в 11,2 л (н.у.) смеси аммиака и метиламина, имеющей массу 12,7 г?

53. В одном из двух сосудов одинакового объема находятся 5 г кислорода под давлением 100 кПа. В другой сосуд помещено 10 г криптона при той же температуре. Рассчитайте давление криптона.

54. Взяты равные массы кислорода, метана и водорода при одинаковых условиях. Каково отношение объемов этих газов?

55. Сосуд вместимостью 1 л заполнен кислородом при нормальных условиях. В другом сосуде той же вместимости находится углекислый газ при температуре 90°C под давлением 70 кПа. В каком сосуде масса газа больше?

56. Рассчитайте отношение объемов одинакового количества газообразной и жидкой воды при температуре кипения и нормальном давлении. Плотность жидкой воды $0,958 \text{ г/см}^3$.

57. В каком случае число молекул двух газов одинаково:

- а) 2 г кислорода и 2 г водорода;
- б) 8 г кислорода и 11,2 л (н.у.) водорода;
- в) 5,6 л кислорода и 2,8 л водорода;
- г) 4 г кислорода и 2,8 л (н.у.) водорода?

58. В каких случаях число атомов в составе двух газов одинаково:

- а) 8 г кислорода и 4 г водорода;
- б) 8 г кислорода и 2,24 л метана (н.у.);
- в) 2,24 л метана и 2,24 л водорода;
- г) 3 л азота и 2 л оксида азота(I).

59. На высоте 5000 м плотность воздуха при температуре 0°C составляет 0,7 г/л. Рассчитайте атмосферное давление на этой высоте.

60. Стальной баллон вместимостью 10 л содержит 1 кг кислорода. Рассчитайте давление сжатого кислорода при 20°C .

61. В баллоне вместимостью 20 л находится водород под давлением 125 атм при 18°C . Найдите массу водорода.

62. Рассчитайте относительную плотность азота по водороду, гелию и бутану.

63. Имеется смесь водорода и азота с относительной плотностью по водороду 12. Рассчитайте среднюю молярную массу смеси, относительную плотность по кислороду и плотность при температуре 0°C и давлении 101,3 кПа.

64. Взята смесь азота и водорода со средней молярной массой 24. Рассчитайте состав смеси в массовых и объемных (мольных) долях.

65. Имеется смесь равных объемов азота и углекислого газа. Будет ли относительная плотность смеси увеличиваться при добавлении к ней а) неона; б) кислорода; в) хлороводорода; г) эфира CH_3OCH_3 ?

66. Газовая смесь состоит (по массе) из 10% аргона, 30% гелия и водорода. Рассчитайте состав смеси в объемных (мольных) долях. Сколько атомов аргона приходится на 1000 молекул водорода в этой смеси?

67. В закрытом сосуде, заполненном азотом, часть азота заменили равным количеством вещества оксида азота(I). При этом масса газа увеличилась на 0,16 г. Вычислите массу оксида азота(I) в сосуде.

68. Два газа имеют одинаковый элементный состав — 85,63% углерода и 14,37% водорода. Плотности этих газов по водороду составляют 14 и 28. Установите формулы газов.

69. Какая масса хлорида натрия требуется для получения 56 л хлороводорода при н.у.?

70^{*1}. Смесь оксида углерода(IV), оксида углерода(II) и кислорода с плотностью $1,84 \text{ г/см}^3$ при температуре 0°C и давлении 101,3 кПа подожгли. После сгорания газ полностью поглощается раствором гидроксида натрия. Найдите состав исходной смеси в массовых и объемных долях.

71*. Предложите формулу для газообразного вещества, содержащего 5,89% водорода и еще один элемент, если 91,5 мл этого газа при температуре 273,15 К и давлении 101,3 кПа имеют такую же массу, как 100 мл азота при температуре 0°C и давлении 112,5 кПа.

72*. Смесь аммиака с кислородом и смесь оксидов азота(II) и углерода(IV) имеют при одинаковых условиях одинаковую плотность. Определите область допустимых значений для объемной доли аммиака в первой смеси.

73*. Газ объемом 20 л при температуре 22°C и давлении 101,7 кПа содержит $2,5 \cdot 10^{24}$ связанных в молекулы атомов и имеет плотность 1,41 г/л. Предложите возможную формулу этого газа.

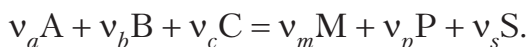
¹ Здесь и далее символом «*» отмечены задачи повышенной сложности.

3. Расчеты по уравнениям химических реакций

3.1. Краткие теоретические сведения

Чисто химическими задачами являются задачи на расчеты по уравнениям химических реакций. В других типах задач, как следует, например, из предыдущей главы, присутствуют рассуждения и расчеты, связанные с физикой. Но и в задачах, относящихся к данной главе, тоже приходится применять физические законы для преобразования исходных данных. Например, зная объем реагирующего газа, можно рассчитать количество вещества или массу этого газа. Расчеты по уравнениям химических реакций традиционно выполняются на основе пропорций. Вместе с тем все шире распространяется новый, более технологичный и общий подход к решению таких задач по стехиометрическому правилу: для всех веществ в уравнении химической реакции отношения изменения количества вещества (как прореагировавшего, так и образовавшегося) к стехиометрическому коэффициенту равны между собой.

Напишем уравнение реакции в общем виде:



Согласно стехиометрическому правилу

$$\frac{\Delta n(A)}{\nu_a} = \frac{\Delta n(B)}{\nu_b} = \frac{\Delta n(C)}{\nu_c} = \frac{\Delta n(M)}{\nu_m} = \frac{\Delta n(P)}{\nu_p} = \frac{\Delta n(S)}{\nu_s}. \quad (3.1)$$

Отношение количества вещества к стехиометрическому коэффициенту называют приведенным количеством вещества n' :

$$n'(X) = \frac{n(X)}{\nu(X)} \quad (3.2)$$

Приведенное количество вещества показывает, сколько оборотов реакции можно провести с этой порцией вещества. Если для проведения реакции вещества взяты в одинаковых количествах n' , то полученная смесь веществ называется стехиометрической. В этом случае вещества могут прореагировать без остатка. Если приведенные количества вещества неодинаковы, например $n(A)/\nu_a > n(B)/\nu_b$,

то вещество А взято в избытке, а вещество В — в недостатке. Такая смесь называется нестехиометрической. Останется непрореагировавший избыток вещества А.

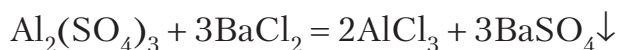
В условиях задач может быть указано, что одно из веществ взято в избытке (недостатке), или непосредственно даны исходные количества веществ. В последнем случае требуется вычислить исходные значения n' и по ним установить, имеется ли избыток одного из веществ или смесь стехиометрическая.

Для расчетов по уравнениям химических реакций можно использовать также закон эквивалентов. Сначала химический эквивалент определялся как число весовых частей вещества, реагирующих с одной весовой частью водорода или восемью весовыми частями кислорода. Водород и кислород были положены в основу определения эквивалента как элементы, составляющие воду. Затем был разработан новый подход к определению эквивалента не как массы вещества, а как особого рода частицы.

Химический эквивалент — это реальная или условная часть вещества, обменивающая (присоединяющая) один однозарядный ион, или $1/2$ двухзарядного иона, или $1/3$ трехзарядного иона и т.д., или участвующая в переносе одного электрона.

Эквивалент обозначается формулой $\frac{1}{z}X$, где $\frac{1}{z}$ — фактор эквивалентности, а число z равно суммарному числу ионов одного знака, обмениваемых структурной единицей вещества, или числу электронов, принимаемых или отдаваемых структурной единицей.

В обменной реакции типа



эквиваленты реагентов $\frac{1}{6}\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ и $\frac{1}{2}\text{BaCl}_2$.

Эквивалент вещества зависит от особенностей реакции, в которой оно участвует. Фосфорная кислота в зависимости от числа обмениваемых ионов водорода имеет эквиваленты $\frac{1}{3}\text{H}_3\text{PO}_4$, и H_3PO_4 . Перманганат калия в реакциях окисления-восстановления принимает пять, три или один электрон и имеет эквиваленты $\frac{1}{5}\text{KMnO}_4$, $\frac{1}{3}\text{KMnO}_4$ и KMnO_4 .

Смысл введения понятия «эквивалент» состоит в том, что, по определению, в реакции участвует равное число эквивалентов обоих реагентов: кислоты и основания, окислителя и восстановителя, реагентов, образующих осадок, и т.д. В приведенной выше реакции осаждения сульфата бария участвуют 6 эквивалентов сульфата алюминия (одна структурная единица составляет 6 эквивалентов) и 6 эквивалентов хлорида бария (3 структурные единицы тоже составляют 6 эквивалентов).

Порция вещества, содержащая $N_A = 6,02 \cdot 10^{23}$ эквивалентов, составляет моль эквивалентов. Ее масса численно равна молярной массе эквивалента:

$$M\left(\frac{1}{z}X\right) = \frac{M(X)}{z}. \quad (3.3)$$

Отношение массы вещества к молярной массе эквивалента дает количество вещества эквивалента:

$$n\left(\frac{1}{z}X\right) = m(X)/M\left(\frac{1}{z}X\right). \quad (3.4)$$

На основе количества вещества эквивалента формулируется закон эквивалентов.

В химической реакции участвует равное количество вещества эквивалента обоих реагентов:

$$n\left(\frac{1}{z_1}X_1\right) = n\left(\frac{1}{z_2}X_2\right). \quad (3.5)$$

Эту формулу можно записать через массы реагирующих веществ:

$$m(X_1)/M\left(\frac{1}{z_1}X_1\right) = m(X_2)/M\left(\frac{1}{z_2}X_2\right). \quad (3.6)$$

Применяя в расчетах закон эквивалентов, можно не составлять уравнение химической реакции и вместо этого сразу подставлять числовые значения в уравнение (3.6). Такие расчеты широко применяются в аналитической химии. Это основная область приложения закона эквивалентов.

Надо отметить, что закон эквивалентов не всегда можно применить к расчету по уравнению химической реакции, в которой участвуют три, а иногда и более веществ. Возьмем реакцию



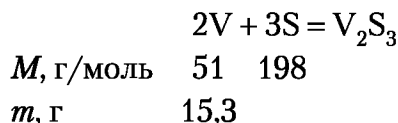
Фактор эквивалентности перманганата калия — $1/5$, бромида калия — единица, серной кислоты — $1/2$. С учетом коэффициента 8 в реакции участвуют 16 эквивалентов серной кислоты. Спрашивается, где те 16 эквивалентов основания, которым нейтрализуется серная кислота? Непросто ответить сразу, что в роли основания выступает тот же перманганат калия, который теряет ионы кислорода, а последние образуют воду. Получается, что в одной и той же реакции KMnO_4 имеет два разных эквивалента. Если надо рассчитать количество затраченной в реакции серной кислоты, то сделать это по закону эквивалентов не удастся. Расчет количества затраченной серной кислоты производится по стехиометрическому правилу. Оно применимо к любой реакции. Для расчета требуется только иметь уравнение реакции, а природа реакции не имеет значения.

3.2. Примеры решения задач

Пример 3.1. Какая масса сульфида ванадия(III) образуется при реакции 15,3 г ванадия с избытком серы?

Решение

Наличие избытка серы означает, что весь ванадий вступит в реакцию. Напишем уравнение реакции и необходимые данные о веществах под их формулами:



Для вычислений пишем уравнение по стехиометрическому правилу:

$$\frac{n(V)}{2} = \frac{n(V_2S_3)}{1}.$$

Делаем в уравнение подстановку $n = m/M$ и преобразуем его для расчета массы:

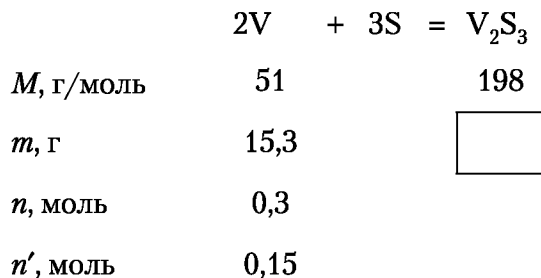
$$\frac{m(V)}{M(V) \cdot 2} = \frac{m(V_2S_3)}{M(V_2S_3)}; \quad m(V_2S_3) = \frac{m(V) \cdot M(V_2S_3)}{M(V) \cdot 2}.$$

Подставляем числовые значения и вычисляем:

$$m(V_2S_3) = \frac{15,3 \cdot 198}{51 \cdot 2} = 29,7 \text{ г.}$$

Ответ: $m(V_2S_3) = 29,7 \text{ г.}$

Решение можно представить и в другом варианте — в виде матрицы. Вычисления по формулам (1.1) и (1.2) можно не записывать на бумаге, а только вносить результаты вычислений в колонках под уравнением реакции. Место, где будет написан ответ, можно обозначить рамкой:



На следующем этапе решения применяем стехиометрическое правило, перенося значение n' в колонку продукта, и вычисляем массу продукта:

	$2V$	$+ 3S = V_2S_3$	
M , г/моль	51		198
m , г	15,3		29,7
n , моль	0,3		0,15
n' , моль	0,15	\rightarrow	0,15

Вся запись решения оказалась на 4 строчках под уравнением реакции. Рамка выделяет ответ.

Рассмотрим пример решения более сложной задачи, в которой требуется провести расчеты для всех веществ в уравнении реакции.

Пример 3.2. Смешали растворы, содержащие 15,0 г бромида кальция и 12,3 г фосфата натрия. Рассчитайте массу осадка и массы веществ в растворе после окончания реакции.

Решение

В условии даны массы обоих реагентов, что является признаком возможного избытка одного из реагентов. Избыток реагента и растворимый в воде продукт бромид натрия будут находиться в растворе. В осадок выпадет фосфат кальция. В колонках цифр под уравнением реакции целесообразно записать в разных строчках начальные и конечные (помечены индексом «к») количества вещества и массы. Вещество, взятое в избытке (Na_3PO_4), автоматически выявляется в ходе вычислений. Для проверки правильности расчетов добавлена колонка «Сумма» (Σ).

	$3CaBr_2 + 2Na_3PO_4 = Ca_3(PO_4)_2 + 6NaBr$				Σ
M , г/моль	200	164	310	103	
m , г	15,0	12,3	—	—	27,3
n , моль	0,075	0,075	—	—	
n' , моль	0,025	0,0375	—	—	
$\Delta n'$, моль	-0,025	-0,025	0,025	0,025	
n'_k , моль	—	0,0125	0,025	0,025	
n_k , моль	—	0,025	0,025	0,15	
m_k , г	—	4,1	7,75	15,45	27,3

Следует обратить внимание на то, что при решении задачи произведен больший объем вычислений, но запись решения осталась краткой и легко поддающейся разбору и проверке. В строчке $\Delta n'$ потребовалось учесть знак изменения количества, так как количество реагентов убывает, а количество продуктов увеличивается.

Пример 3.3. Смешали растворы, содержащие 14,7 г фосфорной кислоты и 10 г гидроксида натрия. Рассчитайте массы веществ в полученном растворе.

Решение

В условии подразумевается расчет масс продуктов нейтрализации, так как кислота и щелочь реагируют непосредственно в момент смешивания. Фосфорная кислота трехосновная и нейтрализуется ступенчато. При недостатке щелочи образуются одно- и двухзамещенные кислые соли. Поэтому реакции нейтрализации следует записывать по стадиям. Первая стадия:

$$\text{H}_3\text{PO}_4 + \text{NaOH} = \text{NaH}_2\text{PO}_4 + \text{H}_2\text{O}$$

M , г/моль	98	40	
m , г	14,7	10	
n , моль	0,15	0,25	
$n_{\text{к}}$, моль	—	0,1	0,15

Вычислять n' не потребовалось, так как у всех веществ коэффициенты $\nu = 1$. На первой стадии нейтрализации щелочь оказалась в избытке. Пишем уравнение второй стадии нейтрализации:

$$\text{NaH}_2\text{PO}_4 + \text{NaOH} = \text{Na}_2\text{HPO}_4 + \text{H}_2\text{O}$$

M , г/моль	120	—	142
m , г	0,15	0,1	
n , моль	0,05	—	0,1
$n_{\text{к}}$, моль	6,0	—	14,2

Ответ: в растворе будут находиться 6 г дигидрофосфата натрия и 14,2 г гидрофосфата натрия. Образующаяся при нейтрализации вода увеличивает массу растворителя.

Пример 3.4. Смесь оксида серы(IV) и кислорода в мольном соотношении 1 : 1 пропущена через контактный аппарат с оксидом ванадия(V). При этом объем смеси уменьшился на 12,7% при постоянных давлении и температуре. Рассчитайте массовую долю продукта реакции в смеси и его выход.

Решение

В контактном аппарате идет окисление SO_2 до SO_3 . Объем смеси уменьшается вследствие уменьшения количества вещества газов. Возьмем объем смеси, содержащий по 0,5 моль SO_2 и O_2 , и в качестве промежуточного неизвестного примем за x количество вещества кислорода, вступившего в реакцию. Составляем уравнение реакции и схему для расчетов:

$$2\text{SO}_2 + \text{O}_2 = 2\text{SO}_3 + \text{S}$$

M , г/моль	64	32	80	
n , моль	0,5	0,5	—	1
m , г	32	16	—	4
Δn , моль	$-2x$	$-x$	$2x$	$-x$
$n_{\text{к}}$, моль	$0,5 - 2x$	$0,5 - x$	$2x$	$1 - x$

Уменьшение объема на 12,7% означает, что исходный объем, который примем за 100%, уменьшится до $100 - 12,7 = 87,3\%$. Исходя из пропорциональности объема и количества вещества, напишем уравнение

$$\frac{100\%}{87,3\%} = \frac{1}{1 - x}.$$

Из уравнения получаем $x = 0,127$ моль. Следовательно, SO_3 образовалось $2x = 0,254$ моль.

Рассчитаем массовую долю продукта реакции:

$$\omega(\text{SO}_3) = \frac{80 \cdot 2 \cdot 0,127}{(64 + 32) \cdot 0,5} = 0,422 \text{ (42,2\%)}.$$

Выход η рассчитывается как отношение полученного количества вещества к теоретически возможному. Было взято 0,5 моль SO_2 , который мог бы полностью превратиться в SO_3 , следовательно,

$$\eta = \frac{2 \cdot 0,127}{0,5} = 0,508 \text{ (50,8\%)}.$$

Ответ: $\omega(\text{SO}_3) = 42,2\%$; $\eta = 50,8\%$.

Пример 3.5. При сгорании 6,2 г фосфора образуется 14,2 г оксида фосфора. Определите молярную массу эквивалента фосфора и его фактор эквивалентности.

Решение

Искомая величина $M\left(\frac{1}{z}\text{P}\right) = M(\text{P}) / z$ будет вычислена, если определен фактор эквивалентности. Его можно определить по количеству кислорода, вступившего в реакцию.

Молярная масса эквивалента кислорода, принимающего 2 электрона, $M\left(\frac{1}{2}\text{O}\right) = 8 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}$. Количество вещества эквивалента кислорода составит

$$n\left(\frac{1}{2}\text{O}\right) = m(\text{O}) / M\left(\frac{1}{2}\text{O}\right) = (14,2 - 6,2) / 8 = 1 \text{ моль}.$$

Оказалось, что масса фосфора 6,2 г численно равна его молярной массе эквивалента, так как если вступил в реакцию 1 моль эквивалентов кислорода, то столько же прореагировало и фосфора. Отсюда непосредственно определяется величина z :

$$z = M(\text{P}) / M\left(\frac{1}{z}\text{P}\right) = \frac{31 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}}{6,2 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}} = 5.$$

Ответ: $M\left(\frac{1}{z}\text{P}\right) = 6,2 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}$; $\frac{1}{z} = 1/5$.

3.3. Задания для самостоятельной работы

3.3.1. Задачи на расчеты по уравнениям реакций

74. К раствору, содержащему 15 г H_2SO_4 , добавили 13 г NaOH . Какую реакцию (кислую, щелочную или нейтральную) имеет полученный раствор?

75. Какая масса гидроксида натрия потребуется для полного осаждения гидроксида меди из раствора, содержащего 110 г сульфата меди?

76. Какая масса гидроксида калия потребуется для реакции со 105 г серной кислоты с образованием кислой соли? Сколько еще гидроксида калия потребуется добавить для превращения продукта в нейтральную соль?

77. Сколько моль воды получится при восстановлении водородом 200 г CuO до металла?

78. С какой максимальной массой бромида кальция прореагируют 4,1 г фосфата натрия?

79. Какая масса осадка образуется при реакции 28,5 г хлорида магния с избытком фосфата калия?

80. Смешали растворы, содержащие 34,2 г хлорида магния и 42,4 г фосфата калия. Рассчитайте массу образующегося осадка.

81. Смешали растворы, содержащие 57 г хлорида магния и 42,4 г фосфата калия. Рассчитайте массу осадка и массу веществ в растворе.

82. Смешали растворы, содержащие 34 г нитрата серебра и 21,6 г бромида натрия. Все ли количество нитрата серебра вступит в реакцию? Вычислите массы веществ после реакции.

83. В отдельных стаканах растворили 8,4 г NaHCO_3 и 2 г NaOH и растворы смешали. Рассчитайте массы солей в полученном растворе.

84. К раствору, содержащему 0,2 моль хлорида железа(III), добавили 0,24 моль гидроксида натрия. Вычислите массу образовавшегося осадка. Какая масса FeCl_3 осталась в растворе?

85. Как превратить соду Na_2CO_3 в поваренную соль NaCl ? Какую массу поваренной соли можно получить из 265 г соды?

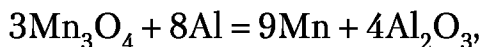
86. Какие массы соды Na_2CO_3 и хлорида кальция необходимы для получения 200 г осадка карбоната кальция?

87. Для нейтрализации 25 г раствора серной кислоты потребовалось 1,2 г гидроксида натрия. Какова массовая доля серной кислоты в растворе?

88. Как получить нитрат меди, имея сульфат меди, азотную кислоту и гидроксид натрия? Составьте уравнения

реакций. Какую массу кристаллов $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ можно приготовить, если взять 315 г 20%-ной азотной кислоты и соответствующее количество других реактивов?

89. Какая масса марганца получится по алюминотермической реакции



если исходная смесь приготовлена из 34,3 г Mn_2O_3 и 17,4 г алюминия?

90. Какой объем водорода (при н.у.) получится при реакции 30 г кальция с избытком воды?

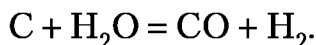
91. Какие массы цинка и 20%-ной серной кислоты потребуются для получения 112 л водорода (при н.у.)?

92. Сколько литров ацетилена (н.у.) можно получить по реакции 12,8 г карбида кальция с водой?

93. Какой суммарный объем газов получится при разложении электролизом 36 г воды?

94. В какой массе бертолетовой соли KClO_3 содержится количество вещества кислорода, которое в виде газа заняло бы объем 15 л (22°C; 96 кПа)?

95. При пропускании водяного пара над раскаленным углем получается так называемый водяной газ по реакции



Какой объем водяного газа, измеренный при н.у., получится теоретически из 3 кг угля?

96. Из известняка, содержащего 92% CaCO_3 , в результате термического разложения получили 7,6 т негашеной извести CaO . Найдите массу взятого для разложения известняка. Примеси полностью перешли в состав продукта.

97. В лаборатории углекислый газ получают действием соляной кислоты на мрамор. Какая масса мрамора, содержащего 98% CaCO_3 , потребуется для получения 84 л CO_2 при нормальных условиях?

98. Какой объем воздуха с содержанием $\varphi(\text{O}_2) = 21\%$ потребуется для сжигания 1 м³ газовой смеси следующего состава: $\varphi(\text{H}_2) = 50\%$, $\varphi(\text{CO}) = 40\%$, $\varphi(\text{CO}_2) = 5\%$ и $\varphi(\text{N}_2) = 5\%$. Объемы рассчитывать для н.у.

99. Смешали 14,6 г хлороводорода и 8 г аммиака. Рассчитайте массу образующегося твердого вещества. Какой объем газа при н.у. останется непрореагировавшим?

100. При пропускании через контактный аппарат с катализатором смеси 10 моль SO_2 и 15 моль O_2 образовалось 8 моль SO_3 . Рассчитайте количества вещества SO_2 и O_2 , не

вступивших в реакцию. Какие могут быть причины неполного превращения веществ?

101. При сжигании 6 г антрацита получилось 10,6 л (н.у.) углекислого газа. Сколько процентов примесей содержал антрацит?

102. Какой объем смеси кислорода с 20% озона (по объему) при нормальных условиях необходим для сжигания 32 г метана?

103. В двух одинаковых баллонах, присоединенных к концам трубки с вентилем, находятся аммиак под давлением 120 кПа и хлороводород под давлением 140 кПа. Какое давление установится в баллонах после открытия вентиля?

104. Какой объем оксида углерода(IV) добавили к 5,6 л оксида углерода(II) (н.у.), если известно, что число электронов в полученной смеси молекул стало в 14,5 раз больше числа Авогадро?

105. Покажите на графике, как изменяется давление в смеси водорода и паров иода по мере постепенного образования иодоводорода при температуре 150°C.

106. Как изменится давление газовой смеси 1 объема азота и 3 объемов водорода, если половина количества азота превратится в аммиак?

107. В закрытом сосуде при температуре 0°C находится смесь ацетилен и кислорода в объемном отношении 1 : 4. На сколько процентов уменьшится давление в сосуде после сгорания ацетилена и охлаждения до исходной температуры?

108. Какой объем кислорода потребуется для сжигания 1,5 л сероводорода в двух случаях: а) сера окисляется до простого вещества; б) сера окисляется до оксида серы(IV)?

109. Сероводород объемом 3,36 л (н.у.) сгорел без остатка; при этом образовалось 1,6 г серы. Вычислите объем вступившего в реакцию кислорода.

110. Какой объем углекислого газа образуется при сгорании 3 л бутана C_4H_{10} ? Объемы измеряются при одинаковых условиях.

111. После поджигания 50 мл смеси водорода и кислорода (н.у.) остался избыток 14 мл кислорода. Рассчитайте парциальные давления газов в исходной смеси.

112. При прохождении смеси равных объемов оксида серы(IV) и кислорода через контактный аппарат с катализатором 90% оксида серы(IV) превращается в оксид серы(VI). Рассчитайте объемный состав смеси на выходе из контактного аппарата.

113. При реакции между оксидом углерода(II) и хлором из равных объемов газов образуется такой же объем фосгена. Установите формулу фосгена.

114. При сжигании 2 л газообразного углеводорода образуется 6 л углекислого газа и 8 л водяного пара (при одинаковых условиях). Установите формулу углеводорода.

115. При горении аммиака в хлоре образуются хлороводород и азот. В каких объемных отношениях реагируют аммиак и хлор, и каково отношение между объемами образующихся газов?

116. В каком массовом отношении реагируют аммиак и кислород при горении с образованием воды и азота? Каково объемное отношение реагирующих газов?

117. В каком объемном отношении реагируют аммиак и кислород при окислении аммиака до оксида азота(II)? Каково массовое отношение реагирующих веществ?

118. При реакции магния с раствором серной кислоты образовалось 54 г сульфата магния. Найдите массы вступившего в реакцию магния и серной кислоты.

119*. Смесь оксида серы(IV) и кислорода в мольном соотношении 1 : 1 пропущена через контактный аппарат с оксидом ванадия(V). При этом давление смеси понизилось с 300 до 266 кПа при постоянных температуре и объеме. Рассчитайте массовую долю продукта реакции в смеси и его выход.

120*. При растворении в серной кислоте 1,6 г смеси порошка цинка и оксида цинка выделилось 448 мл водорода (н.у.). Рассчитайте долю оксида цинка в смеси.

121*. В сосуд вместимостью 1 л, содержащий 100 мл 10%-ного раствора HCl, было помещено 3,25 г цинка, после чего сосуд был тотчас же герметически закрыт. Какое давление установится в сосуде по окончании реакции при температуре 21°C и начальном давлении 101,3 кПа? Объем раствора считать не изменившимся.

3.3.2. Задачи на химические эквиваленты

122. При сгорании 5,4 г алюминия образуется 10,2 г оксида алюминия. Определите молярную массу эквивалента алюминия.

123. Сульфид металла содержит 52% металла. Определите молярную массу эквивалента металла, зная, что сера двухвалентна. При какой степени окисления неизвестного металла получается наилучшее совпадение с A_r элемента в таблице Менделеева?

124. При реакции 3,04 г металла с кислотой выделилось 2,8 л водорода (н.у.). Вычислите молярную массу эквивалента металла.

125. Определите $M\left(\frac{1}{z}X\right)$ металла, 0,993 г которого выделают из раствора соли меди 1,132 г меди. $M\left(\frac{1}{z}Cu\right) = 31,8 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}$.

126. 1,603 г кальция и 2,616 г цинка вытесняют из кислоты одинаковые объемы водорода. Найдите $M\left(\frac{1}{z}Zn\right)$, зная, что $M\left(\frac{1}{z}Ca\right) = 20,04 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}$.

127. Какой объем кислорода расходуется при сгорании 21 г магния? Плотность кислорода при условиях опыта 1,4 г/л; $M\left(\frac{1}{z}Mg\right) = 12,15 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1}$.

128. На восстановление 2,68 г оксида металла затрачено 795 мл водорода (н.у.). Рассчитайте $M\left(\frac{1}{z}X\right)$ оксида и металла.

129. Определите $M\left(\frac{1}{z}X\right)$ соединения железа с хлором, зная, что масса 1,352 г этого соединения реагирует без остатка с 1,00 г гидроксида натрия.

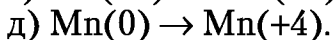
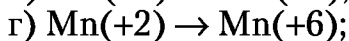
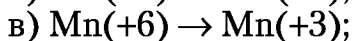
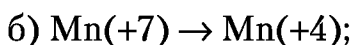
130. Какие формулы могут соответствовать эквиваленту серной кислоты в реакциях обмена:

- а) H_2SO_4 ;
- б) $1/2H_2SO_4$;
- в) $1/4H_2SO_4$?

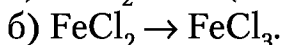
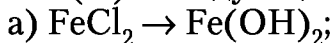
131. При реакции 1,27 г металла с водой выделилось 380 мл водорода при температуре 21°C и давлении 104,5 кПа. Найдите $M\left(\frac{1}{z}X\right)$ металла.

132. У марганца наиболее обычны степени окисления +2, +3, +4, +6 и +7. При каком превращении эквивалент марганца будет выражаться формулой $\frac{1}{5}Mn$:

- а) $Mn(+7) \rightarrow Mn(+2)$;

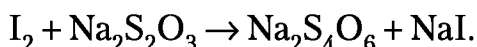


133. Какими формулами выражается эквивалент хлорида железа(II) в следующих превращениях:

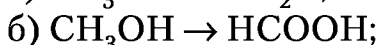
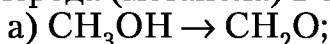


134. Какие значения фактора эквивалентности может иметь фосфорная кислота в реакции нейтрализации?

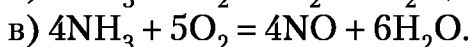
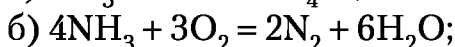
135. Определите факторы эквивалентности иода и иодида натрия в реакции



136. Определите факторы эквивалентности соединения углерода (метанола) в следующих превращениях:

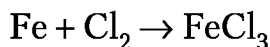


137. Определите молярную массу эквивалента аммиака в следующих реакциях:



138. Олово образует два оксида, содержащих 78,76 и 88,12% олова. Вычислите молярные массы эквивалента олова и найдите соотношение между ними.

139. Какое количество вещества эквивалента хлора вступит в реакцию



с 5,58 г железа?

140. Какая масса хлорида натрия может прореагировать с 7,9 г перманганата калия по реакции



4. Периодический закон. Атомы. Атомные ядра. Радиоактивность

4.1. Краткие теоретические сведения

Для решения задач, приведенных в данной главе, используются законы и правила, применявшиеся в предыдущих главах.

Для ответов на вопросы данной главы следует знать следующие теоретические сведения, рассмотренные в гл. 4 учебника «Общая химия» Н. Л. Глинки:

- понятия «химический элемент», «нуклид», «изотопы»;
- закономерности изменения свойств атомов по периодам и группам таблицы Менделеева;
- закономерности формирования электронных оболочек атома;
- состав атомного ядра, вычисление его массы и заряда;
- основные виды ядерных превращений и законы смещения.

4.2. Задания для самостоятельной работы

141. Сформулируйте периодический закон (закон периодичности).

142. Какие элементы образуют газообразные соединения с водородом? Как они размещены в таблице Менделеева? Перечислите типичные химические свойства этих соединений.

143. Какие элементы образуют газообразные соединения с кислородом? Как они размещены в таблице Менделеева? Перечислите типичные химические свойства этих оксидов.

144. Элемент, образующий в высшей степени окисления оксид X_2O_5 , в соединении с водородом имеет массовую долю 96,12%. Установите, какой это элемент.

145. Образец галогенида рублидия, в котором массовая доля рублидия меньше массовой доли галогена, содержит в сумме 0,01 моль ионов рублидия и галогена. Вычислите массу образца.

146. В некотором бинарном соединении массовая доля кислорода 21,235%. Установите формулу соединения.

147. Какие химические элементы относятся к *s*-элементам?
148. Охарактеризуйте расположение *d*-элементов в таблице Менделеева.
149. По какой формуле определяется максимальное число электронов на энергетическом уровне?
150. По какому квантовому числу отличаются электроны, находящиеся на одной и той же орбитали?
151. Расположите свободные *3d*-, *4p*-, *4s*-орбитали в порядке возрастания энергии.
152. Расположите заполненные *4p*-, *4s*-, *3d*-орбитали в порядке возрастания энергии.
153. Какому атому соответствует формула $[\text{Ne}]3s^13p^2$?
154. Назовите четыре разные частицы, имеющие формулу $[\text{Ar}]3d^{10}4s^24p^6$.
155. Что называют электроотрицательностью?
156. Какой элемент более электроотрицателен — азот или кремний? Дайте пояснения.
157. Постройте энергетические диаграммы атомов с порядковыми номерами 14, 15, 16, 17 и 18. Укажите максимальные положительную и отрицательную степень окисления каждого элемента.
158. Постройте энергетические диаграммы ионов серы и хлора с отрицательными зарядами. Почему эти ионы с одинаковым числом электронов сильно различаются по свойствам?
159. Почему элементы *d*-блока являются металлами, а большинство элементов *p*-блока в группах с теми же номерами — неметаллы?
160. С каким элементом более сходен молибден по строению атома — с селеном или хромом? Какие свойства характерны для него — металлические или неметаллические?
161. У какого элемента группы IIA химическая активность выше — у магния или бария, и почему? Гидроксид какого из двух элементов является более сильным основанием?
162. У какого элемента группы VIIA химическая активность выше — у фтора или иода, и почему? Водородное соединение какого из двух элементов является более сильной кислотой?
163. Как изменяются химические свойства (металличность, активность) элементов *s*- и *p*-блоков таблицы Менделеева в периодах и группах? Дайте объяснение, исходя из строения атомов.
164. Сравните размеры атомов германия и сурьмы: как сильно различаются их радиусы?

165. В какой группе находятся элементы, атомы которых имеют на внешнем энергетическом уровне два электрона, а на предвнешнем — 13?

166. Какими химическими свойствами должен обладать элемент № 87? Почему о его свойствах данных почти нет, в то время как подробно исследован искусственно полученный элемент № 98?

167. Химический элемент имеет высшую степень окисления +7. На внешнем уровне у него два электрона. Образует ли этот элемент газообразное соединение с водородом?

168. Чем объясняется периодическое изменение валентности с увеличением порядковых номеров элементов?

169. Напишите формулы ионов элементов 3-го периода, имеющих электронную структуру неона.

170. Напишите формулы ионов элементов 4-го периода, имеющих электронную структуру аргона.

171. Какие частицы имеют конфигурацию внешней электронной оболочки $2s^2 2p^6$:

- а) атомы хлора, неона и натрия;
- б) атомы фтора, неона и натрия;
- в) F^- , Ne и Na^+ ;
- г) Cl^- , Ar и K^+ ?

172. Сколько электронов на внешнем энергетическом уровне у атомов магния и фосфора:

- а) 2 и 2;
- б) 1 и 4;
- в) 2 и 5;
- г) 5 и 2;
- д) 2 и 3?

173. Сколько электронов на $4d$ -подуровне в основном состоянии в атомах ванадия и хрома:

- а) 2 и 1;
- б) 3 и 5;
- в) 1 и 1;
- г) 3 и 4;
- д) 2 и 2?

174. Сколько электронов на $4d$ -подуровне в основном состоянии в атомах никеля и меди:

- а) 9 и 10;
- б) 8 и 9;
- в) 2 и 1;
- г) 8 и 10;
- д) 2 и 2?

175. В ряду $I - Br - Cl - F$:

- а) увеличивается радиус атома;
- б) уменьшается электроотрицательность;
- в) усиливаются признаки металличности элементов;
- г) уменьшается число заселенных энергетических уровней.

176. В ряду $O - S - Se - Te - Po$:

- а) усиливаются признаки металличности элементов;
- б) увеличивается электроотрицательность;
- в) увеличивается число заселенных энергетических уровней;
- г) не изменяется тип кристаллической структуры простых

веществ.

177. В ряду $Ca - Sr - Ba - Ra$:

- а) увеличивается электроотрицательность;
- б) изменяется агрегатное состояние простых веществ;
- в) уменьшается химическая активность простых веществ;
- г) не изменяется валентность.

178. В ряду $Ti - V - Cr - Mn$:

- а) понижается высшая степень окисления;
- б) увеличивается число валентных электронов от 4 до 7;
- в) увеличивается число валентных электронов от 2 до 5;
- г) увеличивается радиус атомов и их ионов.

179. В ряду $Ca - Sc - Ti - V$:

- а) уменьшается радиус атомов и их ионов;
- б) повышается максимальная степень окисления;
- в) увеличивается число валентных электронов от 2 до 5;
- г) увеличивается число валентных электронов от 0 до 3.

180. В ряду элементов от натрия до хлора:

- а) наблюдается усиление металлических свойств;
- б) увеличивается радиус атомов;
- в) усиливается способность к переходу в состояние с отрицательной степенью окисления;
- г) в атомах увеличивается число заполненных энергетических уровней.

181. В ряду элементов от бора до неона:

- а) заполняется электронами энергетический уровень L ;
- б) заполняется электронами подуровень $2s$;
- в) заполняется электронами подуровень $2p$;
- г) некоторые элементы не образуют газообразных оксидов.

182. Сформулируйте определения понятий «химический элемент», «нуклид», «изотопы», «изобары», «мононуклидный элемент», «радионуклид».

183. Сформулируйте правила сдвига при радиоактивном α - и β -распаде.

184. Из двух элементов — магния и алюминия — один является смесью изотопов, а другой мононуклидный. Пользуясь таблицей Менделеева, установите соответствие:

1) магний; 2) алюминий — А) мононуклидный; Б) смесь изотопов.

185. Медь в природе имеет атомную массу $A_r = 63,546$ и состоит из изотопов $^{63}_{29}\text{Cu}$ ($A_r = 62,9296$) и $^{65}_{29}\text{Cu}$ ($A_r = 64,9278$). Рассчитайте атомные и массовые доли этих изотопов.

186. Природное серебро состоит из двух изотопов $^{107}_{47}\text{Ag}$ ($A_r = 106,9$) и $^{109}_{47}\text{Ag}$ ($A_r = 108,9$). Возьмите из таблицы точное значение атомной массы серебра и рассчитайте массовые доли изотопов в слитке очищенного серебра.

187. Азот состоит из изотопов $^{14}_7\text{N}$ и $^{15}_7\text{N}$, а водород — из ^1_1H и ^2_1H . Сколько разновидностей молекул NH_3 содержится в аммиаке? Какую M_r имеет самая тяжелая молекула аммиака?

188. За 1 час распадается 24,6% имеющегося количества радионуклида $^{56}_{25}\text{Mn}$. Нанесите на графике точки, показывающие количество этого радионуклида (в %) через 1, 2, 3 и 4 часа. По графику определите период полураспада.

189. В запаянном сосуде имеется 0,001 г радионуклида $^{222}_{86}\text{Rn}$ с периодом полураспада $T_{1/2} = 3,8$ сут. Какая масса радона (округленно) останется в сосуде через 38 сут.?

190. Чем объясняется, что химические элементы полоний, астат, радон, франций, периоды полураспада которых составляют от минут до года, имеются в земной коре?

191. Один грамм радия $^{226}_{88}\text{Ra}$ находится в стационарном состоянии с 0,66 мм³ (н.у.) радона $^{222}_{86}\text{Rn}$. Во сколько раз период полураспада радона меньше, чем период полураспада радия?

192. За сколько лет масса нуклида $^{226}_{88}\text{Ra}$ уменьшится от 8 до 1 г ($T_{1/2} = 1599$ лет).

193. Атом $^{238}_{92}\text{U}$ и продукты его распада излучают в сумме 8 α -частиц и 6 β -частиц. Какой нуклид является конечным продуктом распада этого нуклида?

194. Какой объем гелия образуется при полном превращении 2 г радия по схеме $^{226}_{88}\text{Ra} \rightarrow ^{206}_{82}\text{Pb}$?

195. Какие массы свинца и гелия образуются в результате распада 1 т нуклида $^{238}_{92}\text{U}$?

5. Структура вещества. Химические связи

5.1. Краткие теоретические сведения

Напомним некоторые положения теории химической связи (см. гл. 6 учебника Н. Л. Глинки). Образование между атомами химических связей следует считать важнейшим свойством атомов, приводящим к возникновению бесчисленного множества многоатомных объектов. Это молекулы и кристаллические структуры.

Способность атомов образовывать химические связи называется валентностью. Атомы каждого химического элемента проявляют определенную валентность. Есть одновалентные, двухвалентные атомы и т.д. Максимальная валентность 8 проявляется элементами групп VIIIA и VIIIB. У многих атомов валентность переменная. Максимальная валентность химического элемента почти всегда совпадает с номером группы в таблице Менделеева.

Прочность химической связи определяется энергией связи, т.е. энергией, выделяющейся при образовании связи. Затрата такой же энергии необходима для разрыва связи.

Валентность атома в молекулярном соединении определяется числом неспаренных электронов в основном или возбужденном состоянии атома.

Валентность атома в ионном соединении равна степени окисления.

Степень окисления (CO) — это формальный заряд атома, равный числу электронов, частично или полностью перешедших от него к более электроотрицательным атомам (CO положительна) или принятых от менее электроотрицательных атомов (CO отрицательна).

Ковалентная связь создается общей электронной парой атомов. Разновидности ковалентной связи — неполярная и полярная.

Ионная связь — притяжение ионов с противоположными зарядами. Ионные связи обуславливают образование не молекул, а ионных кристаллических структур.

Координационное число — это число атомов в ближайшем окружении данного атома. Координационное число, а следовательно, и число связей могут превышать валентность.

Донорно-акцепторная связь — это дополнительная связь, образующаяся передачей валентной электронной пары одного атома (донора) на свободную орбиталь другого атома (акцептора).

В зависимости от природы связей в веществе образуются молекулярные, ковалентные (каркасные), ионные и металлические структуры.

Между молекулами действуют силы притяжения, называемые межмолекулярным взаимодействием. Энергия межмолекулярного взаимодействия в 10–20 раз меньше энергии химической связи.

5.2. Задания для самостоятельной работы

196. В каком ряду перечислены только вещества, имеющие молекулярное строение:

- а) хлорид натрия, оксид углерода(IV), озон, оксид кальция;
- б) оксид магния, оксид кремния, алмаз, сульфат калия;
- в) гидрокарбонат натрия, сера, кремний, оксид меди(II);
- г) сера, хлор, оксид азота(II), оксид углерода(IV)?

197. Что называют ковалентной связью? Приведите пример соединения с ковалентной связью.

198. Что называется степенью окисления атома?

199. Сопоставьте понятия «степень окисления», «валентность» и «координационное число».

200. Перечислите основные типы химической связи.

201. В чем заключается разница между ковалентной полярной и ковалентной неполярной связью?

202. В каком ряду вещества расположены в порядке увеличения полярности связей:

- а) HF, HCl, HBr, HI;
- б) NH₃, PH₃, AsH₃, SbH₃;
- в) H₂Te, H₂Se, H₂S, H₂O;
- г) CO₂, CS₂, CSe₂, CH₄?

203. Что называют ионной связью?

204. В каком соединении атомы соединены только ионными связями:

- а) сульфат лития;
- б) бромид калия;
- в) оксид кремния;
- г) карбонат натрия?

205. Определите по данным о частичных зарядах атомов (δ), приведенным в параграфе 38 учебника Н. Л. Глинки, процент ионности связи в молекуле HBr.

206. Приведите пример неполярной молекулы, все связи в которой полярны.

207. В какой из приведенных пар в обоих веществах имеются донорно-акцепторные связи:

- а) NH₃, NH₄Br;
- б) [Ag(NH₃)₂]Cl, CH₃NH₃Cl;

в) NH_3 , H_2O ;

г) $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$, ZnSO_4 ?

208. Какой вид связи называют водородной связью?

209. Какие виды связей имеются в жидком аммиаке?

210. Расположите следующие двухатомные молекулы и ионы в порядке увеличения кратности связи: O_2 , NO , N_2 , F_2 , O_2^- , O_2^+ .

211. Одинаковы ли значения валентности и степени окисления углерода в метане и тетрафторуглероде?

212. Сформулируйте определение понятия «гибридизация атомных орбиталей».

213. Установите соответствие типов гибридизации орбиталей и валентных углов:

1) sp^3 ; 2) sp^2 ; 3) sp — А) 120° ; Б) 180° ; В) $109^\circ 28'$.

214. Приведите пример органического соединения, в котором один атом углерода находится в состоянии sp^3 -гибридизации и два — в состоянии sp^2 -гибридизации.

215. Приведите пример простого вещества, в молекуле которого имеется одна σ -связь и две π -связи.

216. Молекула OF_2 имеет угловую структуру. В каком гибридном состоянии находится атом кислорода в молекуле фторида кислорода?

217. Какой вид гибридизации центрального атома имеется в тетраэдрических молекулах?

218. Чем объясняется отклонение угла связи в молекуле воды от тетраэдрического угла?

219. Объясните, почему молекула NH_3 имеет пирамидальное строение, а молекула BF_3 — плоское?

220. В каком ряду приведены только неполярные молекулы:

а) H_2O , NH_3 , CH_4 , F_2 ;

б) C_2H_6 , CCl_4 , CO_2 , BF_3 ;

в) CH_3Cl , CHCl_3 , N_2 , O_3 ;

г) O_2 , O_3 , C_2H_2 , NH_3 ?

221. Химическая связь в иодиде цезия CsI :

а) ковалентная полярная;

б) ковалентная неполярная;

в) металлическая;

г) ионная.

222. Охарактеризуйте три вида межмолекулярного взаимодействия.

223. Какие силы стабилизируют молекулярную кристаллическую структуру?

6. Концентрация растворов

6.1. Краткие теоретические сведения

Концентрация. Свойства растворов зависят не только от природы составляющих их веществ, но и от относительного содержания веществ, т.е. концентрации.

Концентрацией называется относительное содержание растворенного вещества. Если в отношении берутся однородные величины, то такой вид выражения концентрации называется долей.

Самым распространенным в практических приложениях является выражение состава раствора в массовых долях:

$$\omega_1 = \frac{m_1}{m_1 + m_2}; \omega_1 \% = \frac{m_1}{m_1 + m_2} 100\% \quad (6.1)$$

$$\text{или } \omega_1 = \frac{m_1}{m_{\text{р-ра}}}; \omega_1 \% = \frac{m_1}{m_{\text{р-ра}}} 100\%,$$

где m_1 — масса растворенного вещества, m_2 — масса растворителя. Если раствор имеет более сложный состав, то суммируются массы всех имеющихся в растворе веществ.

В физической химии используется также мольная доля вещества в растворе:

$$X(X_1) = \frac{n(X_1)}{n(X_1) + n(X_2)}. \quad (6.2)$$

Массовую долю и мольную долю следует считать отличными от концентрации способами выражения количественного состава раствора. Долями называют отношения, составленные из однородных величин. Поэтому концентрацией в узком смысле слова называется отношение разнородных величин, характеризующих содержание растворенного вещества.

Молярная концентрация. Молярной концентрацией называется отношение количества растворенного вещества к объему раствора

$$c = \frac{n(X)}{V}. \quad (6.3)$$

Молярная концентрация c численно равна количеству растворенного вещества в 1 л раствора. Единица измерения c — моль/л. В случае сильно разбавленных растворов молярную концентрацию

выражают в ммоль/л. Применение молярной концентрации в химических расчетах очень удобно, так как позволяет непосредственно вычислить количество вещества в данном объеме раствора:

$$n(X) = c(X) \cdot V.$$

Моляльная концентрация. Моляльной концентрацией b называется отношение количества растворенного вещества к массе растворителя m_2 , выраженной в килограммах:

$$b = \frac{n(X)}{m_2 \text{ (кг)}} = \frac{n(X) \cdot 1000}{m_2 \text{ (г)}} = \frac{m(X) \cdot 1000}{M(X) \cdot m_2 \text{ (г)}}. \quad (6.4)$$

Моляльная концентрация численно равна количеству растворенного вещества в 1 кг растворителя. Единица измерения b — моль/кг. Моляльная концентрация применяется в физико-химических вычислениях, так как особенностью ее является полное постоянство при изменении температуры. В случае разбавленных водных растворов значения моляльной и молярной концентраций различаются незначительно. Например, для 0,5%-ного раствора хлорида натрия c и b совпадают до третьего знака после запятой (0,086 моль/л и 0,086 моль/кг), а для 1%-ного раствора расхождение составляет единицу в третьем знаке (0,172 моль/л и 0,173 моль/кг).

Массовая концентрация. Массовой концентрацией называется отношение массы растворенного вещества к объему раствора:

$$c_{\text{масс}} = \frac{m(X)}{V}. \quad (6.5)$$

Обычно $c_{\text{масс}}$ выражают в г/л. Массовая концентрация довольно часто используется в результатах анализов. Знание формулы растворенного вещества для вычисления массовой концентрации не обязательно.

Растворимость веществ. Вещества, находящиеся как в твердом, так и в газообразном агрегатном состоянии, характеризуются ограниченной растворимостью в жидкостях.

Количественной мерой растворимости является концентрация вещества в насыщенном растворе, или доля вещества в насыщенном растворе. В справочниках часто дается так называемый коэффициент растворимости, который показывает массу вещества, образующую насыщенный раствор в 100 г растворителя при данной температуре.

Растворимость газов часто выражается объемным коэффициентом растворимости, который показывает объем газа в литрах, образующий насыщенный раствор в 1 л растворителя при данной температуре. Растворимость газа, выражаемая в г/л, зависит от давления газа. Преимущество объемного коэффициента растворимости состоит в том, что он не зависит от давления.

У жидкостей встречается как ограниченная, так и неограниченная взаимная растворимость. Среди неорганических жидкостей с водой неограниченно смешивается серная кислота. Ограниченной растворимостью характеризуется бром. Среди органических жидкостей неограниченно смешиваются с водой этанол и уксусная

кислота. Ограниченно растворяется диэтиловый эфир. Практически нерастворимы в воде углеводороды.

6.2. Примеры решения задач

Пример 6.1. Раствор приготовлен из 6 г пищевой соды, 9,5 г поваренной соли и 84,5 г воды. Найдите массовые доли веществ в растворе.

Решение

Массовая доля вычисляется по формуле (6.1).

Массы растворенных веществ даны в условии. Найдем массу раствора:

$$m_{\text{р-ра}} = \sum m = 6 + 9,5 + 84,5 = 100 \text{ г.}$$

Рассчитаем массовые доли растворенных веществ:

$$\omega_1 = \frac{6}{100} = 0,06 \text{ (6%)}; \quad \omega_2 = \frac{9,5}{100} = 0,095 \text{ (9,5%).}$$

Ответ: в растворе массовая доля пищевой соды 6%; массовая доля поваренной соли 9,5%.

Обратим внимание на то, что в растворе с массой 100 г массовые доли веществ численно совпадают с массой растворенных веществ. Это следствие удобно в рассуждениях при решении задач. При использовании массовых долей для характеристики растворов необязательно знание химических формул. Это способствует широкому использованию такого способа выражения состава раствора в практических приложениях.

Пример 6.2. В 125 г воды растворили 8,8 г гептагидрата сульфата магния $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$. Рассчитайте массовую долю соли в растворе.

Решение

Массовые доли солей в растворах рассчитывают на безводную соль независимо от того, в каком виде взято исходное вещество. При растворении кристаллогидрата содержащаяся в нем вода объединяется с остальной водой, взятой для растворения. Рассчитаем массу безводного вещества по формуле (1.1):

$$n(\text{MgSO}_4) = \frac{n(\text{H}_2\text{O})}{7};$$

делаем подстановку по формуле (1.2):

$$\frac{m(\text{MgSO}_4)}{M(\text{MgSO}_4)} = \frac{m(\text{H}_2\text{O})}{M(\text{H}_2\text{O}) \cdot 7}.$$

Имеем $M(\text{MgSO}_4) = 246$ г/моль. Обозначим массу безводной соли m_1 . Получим:

$$\frac{m_1}{246} = \frac{8,8 - m_1}{18 \cdot 7}; \quad m_1 = 3,4 \text{ г.}$$

При расчете массовой доли массу раствора вычисляем по балансу, т.е. складываем массы веществ, данные в условии, так как вся масса пошла на образование раствора:

$$\omega_1 = \frac{3,4}{8,8 + 125} = 0,0254 \text{ (2,54\%).}$$

Ответ: массовая доля в данном растворе 2,54%.

Пример 6.3. Найдите массу нитрата натрия в растворе объемом 400 мл с массовой долей соли 40%. Плотность раствора 1,317 г/мл.

Решение

Из формулы (6.1) выражаем m_1 :

$$m_1 = m_{\text{р-ра}} \frac{\omega\%}{100\%}.$$

Массу раствора рассчитываем по данным условия:

$$m_{\text{р-ра}} = V\rho.$$

Подставляем численные значения:

$$m_{\text{р-ра}} = 400 \text{ мл} \cdot 1,317 \text{ г/мл} = 526,8 \text{ г}; m_1 = 526,8 \text{ г} \cdot 40\%/100\% = 210,7 \text{ г}.$$

Ответ: масса нитрата натрия в растворе 210,7 г.

Пример 6.4. Рассчитайте молярную концентрацию раствора серной кислоты с массовой долей 49%. Плотность раствора 1,386 г/мл.

Решение

Для расчета молярной концентрации по формуле (6.3) надо знать количество вещества и объем раствора. Концентрация не зависит от взятого объема, поэтому для простоты расчетов положим $V = 1 \text{ л}$ (1000 мл). Количество вещества вычисляют по формуле $n = m/M$, где молярная масса серной кислоты 98 г/моль. Остается неизвестной масса серной кислоты. Она вычисляется по формуле (6.1):

$$m = m_{\text{р-ра}} \frac{\omega\%}{100\%}.$$

В этом выражении неизвестна масса раствора. Она вычисляется согласно взятому объему и данной плотности:

$$m_{\text{р-ра}} = V\rho.$$

Подставляем числовые значения, переходя от последней формулы к первой:

$$m_{\text{р-ра}} = 1000 \text{ мл} \cdot 1,386 \text{ г/мл} = 1386 \text{ г};$$

$$m = 1386 \text{ г} \cdot \frac{49\%}{100\%} = 679,1 \text{ г};$$

$$n = \frac{679,1 \text{ г}}{98 \text{ г/моль}} = 6,93 \text{ моль};$$

$$c = \frac{6,93 \text{ моль}}{1 \text{ л}} = 6,93 \text{ моль/л.}$$

Ответ: молярная концентрация раствора 6,93 моль/л.

Пример 6.5. Какой объем 40%-ной азотной кислоты (плотность 1,2466 г/мл) следует взять для приготовления 2 л раствора с концентрацией 0,1 моль/л?

Решение

Предстоит вычислить объем исходного раствора азотной кислоты, который после разбавления водой в градуированном сосуде (мерной колбе) до 2 л даст конечный раствор с концентрацией 0,1 моль/л. Найдем количество вещества и массу азотной кислоты в конечном растворе по формулам $n = cV$; $m = nM = cVM$:

$$n = 0,1 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1} \cdot 2 \text{ л} = 0,2 \text{ моль}; m = 0,2 \text{ моль} \cdot 63 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1} = 12,6 \text{ г.}$$

Вычислим массу исходного раствора:

$$m_{\text{р-ра}} = 12,6 \text{ г} \cdot \frac{100\%}{40\%} = 31,5 \text{ г.}$$

Найдем объем исходного раствора:

$$V = \frac{m_{\text{р-ра}}}{\rho} = \frac{31,5 \text{ г}}{1,2466 \text{ г} \cdot \text{мл}^{-1}} = 25,3 \text{ мл.}$$

Этот объем 40%-ной азотной кислоты переливают из мерного цилиндра в градуированный сосуд и добавляют дистиллированную воду до требуемого объема.

Ответ: для приготовления заданного раствора требуется взять 25,3 мл исходного раствора азотной кислоты.

Пример 6.6. Растворимость хлорида натрия в воде при 20°C равна 35,9 г на 100 г воды. Рассчитайте массовую долю соли в насыщенном растворе.

Решение

Коэффициент растворимости показывает массу соли в 100 г воды. Поэтому можно непосредственно применить формулу (6.1) для расчета массовой доли:

$$\omega_1 = \frac{m_1}{m_1 + m_2} = \frac{35,9}{35,9 + 100} = 0,264 \text{ (26,4\%).}$$

Ответ: массовая доля NaCl в насыщенном растворе 26,4%.

Пример 6.7. Определите, какая масса кристаллов $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ выделится из 500 г раствора, насыщенного при 35°C, при охлаждении его до 25°C. Коэффициенты растворимости для данных температур и другие данные приведены ниже:

- коэффициент растворимости при 25°C — 21,96, при 35°C — 26,16;
- массовая доля в насыщенном растворе при 25°C — 0,180, при 35°C — 0,207;
- $M_r(\text{CuSO}_4) = 159,6$; $M_r(\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) = 249,7$.

Решение

В результате охлаждения насыщенного раствора выделится кристаллогидрат, количество вещества которого примем за x . Ответом будет масса кристаллогидрата $m = 249,7x$. Масса раствора уменьшится на массу кристаллогидрата, а масса растворенного вещества — на массу безводного вещества в кристаллогидрате $m = 159,6x$. Уменьшение массы растворенного вещества и раствора должно быть таково, чтобы в результате охлаждения массовая доля вещества приняла значение, соответствующее 25°C .

Масса вещества в исходном растворе выражается произведением $500 \cdot 0,207$. Теперь можно составить уравнение:

$$0,180 = \frac{500 \cdot 0,207 - 159,6x}{500 - 249,7x}.$$

Решая уравнение, получаем $x = 0,114$ моль. Находим массу:

$$m = 249,7 \cdot 0,114 = 28,5 \text{ г.}$$

Ответ: в осадок выпадет 28,5 г кристаллогидрата $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$.

6.3. Задания для самостоятельной работы

6.3.1. Задачи на концентрацию

224. В сосуд с 80 мл (см^3) воды добавили 20 г хлорида кальция. Найдите массовую долю соли в полученном растворе. Плотность воды 1 г/мл.

225. В сосуд с 80 мл воды добавили 20 г гексагидрата хлорида кальция. Найдите массовую долю соли в полученном растворе.

226. В сосуд с 80 г 10%-ного раствора хлорида кальция добавили 20 г этой же соли. Найдите массовую долю соли в полученном растворе.

227. В сосуд с 80 г 10%-ного раствора хлорида кальция добавили 20 г гексагидрата хлорида кальция. Найдите массовую долю соли в полученном растворе.

228. Рассчитайте молярную концентрацию соляной кислоты с массовой долей HCl 20%. Плотность раствора 1,1 г/мл.

229. Какие массы тетрабората натрия (буры) $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \times 10\text{H}_2\text{O}$ и воды надо взять для приготовления 2 кг 5%-ного раствора?

230. Какая масса сульфита натрия Na_2SO_3 потребуется для приготовления 5 л раствора с массовой долей 8%? Плотность раствора 1,075 г/мл.

231. Смешали 40 г 5%-ного и 60 г 8%-ного раствора хлорида магния. Рассчитайте массовую долю соли в полученном растворе.

232. Какую массу воды следует добавить к 100 мл 20%-ного раствора серной кислоты (плотность 1,14 г/мл), чтобы получить 5%-ный раствор?

233. К 500 мл азотной кислоты с массовой долей 32% (плотность 1,192 г/мл) добавили 1 л воды. Рассчитайте массовую долю HNO_3 в полученном растворе.

234. Какой объем азотной кислоты с массовой долей 67% (плотность 1,401 г/мл) требуется взять для приготовления 3,0 л раствора с концентрацией азотной кислоты 0,25 моль/л?

235. До какого объема следует разбавить водой 500 мл 20%-ного раствора NaCl (плотность 1,148 г/мл), чтобы получить 4,5%-ный раствор (плотность 1,031 г/мл)?

236. Раствор азотной кислоты с массовой долей HNO_3 24% (плотность 1,14 г/мл) разбавили тройным объемом воды. Найдите молярную концентрацию полученного раствора.

237. Какое количество вещества серной кислоты содержится в 3,5 л раствора с массовой долей 49%? Плотность раствора 1,385 г/см³.

238. К 150 г раствора гидроксида калия с массовой долей 4,2% добавили 6,3 г этого же вещества. Рассчитайте массовую долю вещества в полученном растворе.

239. Для каких пар веществ массовые и молярные доли в смеси одинаковы:

- а) вода и этанол;
- б) азот и этилен;
- в) KHCO_3 и CaCO_3 ;
- г) NaBr и KCl ?

240. Имеются растворы HNO_3 , H_2SO_4 , AlCl_3 и $\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3$ с одинаковой молярной концентрацией 0,5 моль/л. Рассчитайте молярную концентрацию эквивалента этих растворов в реакциях полного обмена ионов.

241. Какой объем раствора серной кислоты с концентрацией $c(\text{H}_2\text{SO}_4) = 2$ моль/л потребуется для приготовления 500 мл раствора с концентрацией $c(1/2\text{H}_2\text{SO}_4) = 0,5$ моль/л?

242. Рассчитайте молярную концентрацию эквивалента концентрированной соляной кислоты с массовой долей HCl 36,5%. Плотность раствора 1,181 г/см³.

243. Какой объем 10%-ной серной кислоты (плотность 1,069 г/мл) потребуется для нейтрализации раствора, содержащего 24 г гидроксида натрия?

244. Имеются растворы, содержащие 18,9 г HNO_3 и 3,2 г NaOH в 1 л. В каком объемном отношении следует смешать эти растворы для получения нейтрального раствора?

245. Какой объем раствора с концентрацией $c(\text{NaOH}) = 0,2$ моль/л потребуется для полного осаждения гидроксида железа(II) из 100 мл раствора с концентрацией $c(1/2\text{FeCl}_2) = 0,5$ моль/л?

246. Какую максимальную массу карбоната кальция можно осадить из 400 мл раствора с концентрацией $c(1/2\text{CaCl}_2) = 0,5$ моль/л при добавлении подходящего реагента?

247. На нейтрализацию 40 мл раствора гидроксида калия потребовалось 24 мл раствора с концентрацией $c(1/2\text{H}_2\text{SO}_4) = 0,5$ моль/л. Какой объем соляной кислоты с той же концентрацией потребовался бы взамен серной кислоты?

248. Какую массу бромида кальция $\text{CaBr}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ следует добавить к раствору нитрата серебра объемом 240 мл и концентрацией 0,05 моль/л, чтобы произошло полное осаждение нерастворимой соли?

249. В раствор карбоната калия с массовой долей 12,3% пропустили углекислый газ до получения раствора с равными массовыми долями растворенных веществ. Рассчитайте молярные концентрации веществ. Плотность полученного раствора 1,07 г/мл.

250. Какая масса осадка образуется при смешивании растворов BaCl_2 и CuSO_4 , если первый раствор с избытком Na_2CO_3 дает 18 г осадка, а второй с избытком H_2S дает 12 г осадка?

251. Для нейтрализации раствора, содержащего 2,25 г кислоты, потребовалось 25 мл раствора щелочи с молярной концентрацией эквивалента 2 моль/л. Определите молярную массу эквивалента кислоты.

252. На нейтрализацию 20 мл раствора, содержащего 12 г/л щелочи, было израсходовано 24 мл раствора кислоты с молярной концентрацией эквивалента 0,25 моль/л. Рассчитайте молярную массу эквивалента щелочи.

253. Смешали 100 мл раствора гидроксида натрия с концентрацией 0,25 моль/л и 200 мл раствора хлороводорода с концентрацией 0,15 моль/л. Рассчитайте молярную концентрацию соли в полученном растворе.

254. Какой объем серной кислоты с массовой долей 70% (плотность 1,61 г/мл) необходимо взять для нейтрализации 300 мл раствора с концентрацией $c(\text{KOH}) = 0,25$ моль/л?

255. К 130 мл раствора серной кислоты с концентрацией 1,2 моль/л добавили 170 мл раствора гидроксида бария с концентрацией 0,9 моль/л. Рассчитайте концентрации

веществ в полученном растворе, приняв его объем за сумму объемов взятых растворов.

256. Какую массу воды следует испарить из 600 г 14,0%-ного раствора карбоната натрия, чтобы в остатке получить кристаллы карбоната натрия декагидрата?

257. Смешали 23,9 г раствора фосфорной кислоты с массовой долей 20,5% и 38,9 г раствора гидроксида калия с массовой долей 14,4%. Найдите массу воды в полученном растворе и массовые доли растворенных веществ.

258. К 120 г 4%-ного раствора сульфата натрия прибавлено 60 мл раствора с концентрацией $c(\text{BaCl}_2) = 0,45$ моль/л. Выпавший осадок отфильтрован и промыт водой, так что общий объем фильтрата составил 260 мл. Найдите массу осадка и молярные концентрации веществ в фильтрате.

259. Какую массу пентагидрата сульфата меди необходимо добавить к 500 г 7%-ного раствора этой же соли, чтобы получить 12%-ный раствор?

260. В 160 г 20%-ного раствора серной кислоты растворили 32 г оксида серы(VI). Рассчитайте массовую долю вещества в полученном растворе.

261. На нейтрализацию раствора, содержащего 15,3 г смеси серной и уксусной кислот, требуется 168 г 10%-ного раствора гидроксида калия. Какой объем раствора нитрата бария с концентрацией 0,06 моль/л необходим для полного осаждения нерастворимой соли из этого раствора?

262. Смешали объем V раствора серной кислоты с двукратным объемом раствора хлорида бария. При этом в реакцию вступила половина имеющегося количества кислоты. На нейтрализацию этого же объема кислоты затрачено 170 мл раствора гидроксида натрия в два раза большей молярной концентрации, чем концентрация раствора хлорида бария. Найдите объем V .

263. В воде массой 2,5 кг растворили 120 л аммиака и 160 л бромоводорода при давлении 101,3 кПа и температуре 273 К. Рассчитайте массовые доли веществ в полученном растворе.

6.3.2. Задачи на растворимость

264. Насыщенный раствор сульфата калия при 100°C содержит 25,4% соли. Растворимость сульфата калия при 10°C составляет 7,2 г на 100 г воды. Какая масса соли выделится при охлаждении 550 г насыщенного раствора от 100 до 10°C?

265. Имеется насыщенный раствор сульфата натрия, содержащий 19,4 г соли на 100 г воды. В раствор вносят 20 г

безводного сульфата натрия. Рассчитайте общую массу осадка после гидратации добавленного вещества до $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$.

266. При растворении 116,1 г сульфата магния гептагидрата в 100 г воды образовался насыщенный раствор (25°C). Выразите растворимость сульфата магния массой безводного вещества на 100 г воды.

267. Какая масса нитрата калия выделится в виде кристаллов из 105 г раствора, насыщенного при 60°C (растворимость 110 г на 100 г воды), при охлаждении его до 0°C (растворимость 13,3 г на 100 г воды).

268. Какую массу хлорида аммония надо добавить к 170 г его 20%-ного раствора, чтобы сделать его насыщенным при 80°C ? Какая масса кристаллов выделится при охлаждении полученного раствора до 0°C ? Растворимость хлорида аммония: 0°C — 33,3 г; 80°C — 65,6 г на 100 г воды.

269. Какую массу пентагидрата сульфата меди надо добавить к 170 г 12%-ного раствора CuSO_4 , чтобы сделать его насыщенным при 80°C ? Какая масса кристаллов выделится при охлаждении полученного раствора до 0°C ? Растворимость соли: 0°C — 17,4 г; 80°C — 55,0 г на 100 г воды.

270. Какие из следующих веществ растворяются с поглощением теплоты:

- а) гексагидрат хлорида кальция;
- б) хлорид кальция безводный;
- в) сульфат натрия;
- г) нитрат калия (эта соль кристаллогидрат не образует).

271. Через 300 г 9%-ного раствора гидроксида натрия пропустили углекислый газ до насыщения раствора. Рассчитайте массу образовавшегося осадка NaHCO_3 . Растворимость вещества в условиях опыта составляет 9,6 г на 100 г воды.

272. Растворимость карбоната натрия равна 21,5 г на 100 г воды (при 20°C). Рассчитайте массовую долю карбоната натрия в насыщенном растворе и его молярную концентрацию (плотность раствора $1,19 \text{ г/см}^3$).

273. При охлаждении 250 г насыщенного при 70°C раствора иодида бария (растворимость 241,3 г на 100 г воды) до 0°C выпало 173 г кристаллогидрата, а концентрация соли в растворе оказалась 3,2 моль/л (плотность раствора $2,00 \text{ г/мл}$). Установите формулу кристаллогидрата.

274. Имеются смеси воды и этанола с массовыми долями этанола 70,55 и 40%. Какую жидкость следует считать растворителем в каждом случае?

275. Вода и этоксиэтан (диэтиловый эфир) имеют ограниченную взаимную растворимость: 6% эфира в воде и 1,2% воды в эфире (при 20°C). Рассчитайте массы эфирного и водного слоев жидкости, если было смешано 20 г эфира и 80 г воды.

276. Вода насыщена углекислым газом при температуре 0°C под давлением 506,5 кПа. Какой объем CO_2 выделится из 1 л воды при снижении давления до нормального атмосферного? Объемный коэффициент растворимости $K_V(\text{CO}_2) = 1,71$.

277. При температуре 0°C 1 л воды растворяет 1,71 л углекислого газа. Рассчитайте массовую долю растворенного газа в насыщенном растворе при давлении CO_2 303,9 кПа.

278. Смесь из 10% углекислого газа и 90% водорода по объему при температуре 0°C и давлении 10 атм пропущена через воду до образования насыщенного раствора. Найдите объемный состав растворенного газа. Объемные коэффициенты растворимости: CO_2 — 1,71; H_2 — 0,021.

279. Объемный коэффициент растворимости аммиака в воде $K_V = 702$ при температуре 20°C. Рассчитайте массовую долю аммиака в насыщенном растворе.

280. В сосуд вместимостью 2 л помещены 1 л воды и 1 л углекислого газа при нормальных условиях. Какое установится давление газа в результате образования насыщенного раствора CO_2 ? $K_V(\text{CO}_2) = 1,71$.

281. Объемный коэффициент растворимости сероводорода в воде $K_V = 4,62$ при температуре 0°C. Под каким минимальным давлением надо растворять сероводород, чтобы получить 5%-ный раствор?

282. Принимая, что воздух имеет объемный состав 21% кислорода и 78% азота, рассчитайте молярное отношение кислорода и азота в воздухе и в воде, насыщенной этими газами. Объемные коэффициенты растворимости: $K_V(\text{O}_2) = 0,031$; $K_V(\text{N}_2) = 0,016$ при температуре 20°C.

7. Энергетика (термодинамика) химических реакций

7.1. Краткие теоретические сведения

При химических реакциях наблюдается как выделение, так и поглощение энергии в разных формах. Некоторые реакции проводятся специально для получения энергии. В других реакциях затрата энергии (нагревание, сжатие, электролиз) или отвод энергии (охлаждение, расширение) необходимы для осуществления реакции с целью получения заданных продуктов.

Реакции проводятся в системах, которые могут быть открытыми и закрытыми. Теоретически рассматриваются также изолированные системы. Изменения в системах, в том числе и химические реакции, называются процессами. В зависимости от условий проведения различают изобарно-изотермические, изохорно-изотермические, адиабатические и другие виды процессов. Передача теплоты и совершение работы зависят от обратимости процесса.

Обратимый процесс идет в условиях, бесконечно близких к состоянию равновесия, и совершает максимальную полезную работу W' . При этом уменьшается количество выделяемой теплоты.

Необратимый процесс идет без преодоления внешнего сопротивления, полезная работа не совершается, но увеличивается количество выделяющейся теплоты. Сумма теплоты и работы является постоянной величиной согласно первому началу термодинамики. В изобарно-изотермическом процессе

$$\Delta H = Q - W' \text{ (в необратимом процессе } \Delta H = Q); \quad (7.1)$$

в изохорно-изотермическом процессе

$$\Delta U = Q - W' \text{ (в необратимом процессе } \Delta U = Q), \quad (7.2)$$

где изменения энтальпии ΔH и внутренней энергии ΔU связаны соотношением

$$\Delta H = \Delta U + p\Delta V. \quad (7.3)$$

Для термодинамических (термохимических) расчетов необходимы стандартные значения термодинамических функций, относимые к 1 моль вещества в стандартном состоянии системы. Стандартные значения функций отмечаются символом «°».

Стандартное состояние индивидуального вещества — устойчивая форма вещества при температуре 298,15 К и давлении 101,3 кПа.

Эти значения температуры и давления приняты за *стандартные условия*. Но понятие стандартного состояния включает и другие характеристики, в частности агрегатное состояние вещества. Стандартное состояние может относиться не только к стандартной температуре, но и к какой-либо другой, например физиологической температуре 310 К.

Стандартное состояние раствора — концентрации всех растворенных веществ 1 моль/л при определенной температуре (обычно 298,15 К).

Стандартное состояние смеси газов — парциальное давление каждого газа 101,3 кПа (1 атм) при определенной температуре (обычно 298,15 К).

Термодинамические расчеты количества теплоты, выделяющейся или поглощающейся при химических реакциях, производятся на основе закона Гесса: *теплота химической реакции равна сумме теплот любого ряда последовательных реакций с теми же исходными веществами и конечными продуктами*.

Закон строго выполняется при проведении реакции или при постоянном объеме, или при постоянном давлении.

Расчет производится для количества вещества, подразумевающегося в уравнении реакции. Это значит, что количество каждого вещества должно совпадать со стехиометрическим коэффициентом ν в уравнении. Превращение такого количества вещества коротко называют оборотом химической реакции.

Стандартная теплота реакции (стандартная энтальпия реакции) $\Delta_r H^\circ$ — это теплота одного оборота реакции при определенных условиях. В таблицах обычно даются значения для $T = 298,15 \text{ К}$ (25°C).

Наиболее общим подходом к расчету стандартной энтальпии реакции является использование стандартных значений энтальпии образования и энтальпии сгорания веществ.

Стандартная теплота (энтальпия) образования $\Delta_f H^\circ$, кДж/моль, численно равна изменению энтальпии при образовании 1 моль сложного вещества из простых веществ. Дополнительные условия: состояние простых веществ стандартное.

Стандартная теплота сгорания $\Delta_c H^\circ$, кДж/моль, численно равна изменению энтальпии при сгорании 1 моль вещества в кислороде. Дополнительные условия: образование высших оксидов, кроме азота, образующего молекулы N_2 .

Из закона Гесса следует:

$$\Delta_r H^\circ = \sum_{\text{продукты}} \nu \Delta_f H^\circ - \sum_{\text{реагенты}} \nu \Delta_f H^\circ; \quad (7.4)$$

$$\Delta_r H^\circ = \sum_{\text{реагенты}} \nu \Delta_c H^\circ - \sum_{\text{продукты}} \nu \Delta_c H^\circ. \quad (7.5)$$

В осуществляемых на практике химических реакциях участвуют разные количества вещества n . Для расчета общего изменения энтальпии или другой функции состояния системы следует помножить стандартное изменение на число оборотов реакции:

$$\Delta_r H = \Delta_r H^\circ \cdot \frac{n}{\nu}, \quad (7.6)$$

где n — количество любого из участвующих в реакции веществ, ν — его стехиометрический коэффициент.

Расчеты максимальной полезной работы процесса и связанного с этим направления самопроизвольного протекания процесса производятся на основе второго начала термодинамики.

В изолированной системе возможны лишь такие процессы, при которых энтропия возрастает (необратимый процесс) или остается постоянной (обратимый процесс):

$$\Delta S \geq 0. \quad (7.7)$$

Из этого условия выводится, что в закрытой системе в случае самопроизвольного (необратимого) процесса

$$\Delta H - T\Delta S < 0. \quad (7.8)$$

Разность в левой части уравнения (7.8) рассматривается как изменение энергии Гиббса G , численно равное максимальной полезной работе процесса:

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S; \quad (7.9)$$

$$\Delta G \leq -W'_{\text{макс}}. \quad (7.10)$$

В необратимом процессе полезная работа не совершается, $W' = 0$, что и приводит к уравнению (7.8). В обратимом процессе

$$\Delta G = -W'_{\text{макс}}. \quad (7.11)$$

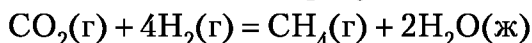
Стандартное изменение энтропии реакции и стандартное изменение энергии Гиббса рассчитываются по табличным данным по уравнениям, аналогичным уравнению (7.4) для расчета стандартного изменения энтальпии реакции по закону Гесса. Изменение энтропии реакции можно оценить качественно в случае реакций с участием газов. При переходе вещества в газообразное состояние происходит сильное увеличение энтропии, превышающее другие факторы, влияющие на энтропию. Поэтому по количеству вещества газов в правой и левой частях уравнения реакции можно определить, возрастает энтропия или уменьшается.

Значения $\Delta_r H$ и $\Delta_r S$ могут быть как положительными, так и отрицательными в разных сочетаниях в разных реакциях. Их рассматривают как энергетический (энтальпийный) и энтропийный факторы, определяющие возможность самопроизвольного протекания реакции. Следует обратить внимание на то, что действие энтропийного фактора зависит от температуры. Произведение $T\Delta_r S$ при низкой температуре может оказаться меньше чем $\Delta_r H$, а при высокой — больше. Влияние $\Delta_r H$ и $\Delta_r S$ на возможность протекания реакции показано в табл. 7.1.

Таблица 7.1

Влияние $\Delta_r H$ и $\Delta_r S$ на возможность протекания реакции

Энергетический фактор ΔH	Энтропийный фактор ΔS	Возможность реакции
$\Delta H < 0$	$\Delta S > 0$	Реакция возможна при любой температуре
$\Delta H < 0$	$\Delta S < 0$	Может идти при низкой температуре
$\Delta H > 0$	$\Delta S > 0$	Может идти при высокой температуре
$\Delta H > 0$	$\Delta S < 0$	Реакция идти не может

7.2. Примеры решения задач**Пример 7.1.** Рассчитайте стандартную энтальпию реакции

двумя способами — с использованием табличных значений $\Delta_f H^\circ$ и $\Delta_c H^\circ$.

Решение

Выпишем из табл. П1 (см. приложение) значения $\Delta_f H^\circ$ и $\Delta_c H^\circ$:

	$\text{CO}_2(\text{г})$	$4\text{H}_2(\text{г})$	$\text{CH}_4(\text{г})$	$2\text{H}_2\text{O}(\text{ж})$
$\Delta_f H^\circ$, кДж/моль	-393,5	0	-74,6	-285,8
$\Delta_c H^\circ$, кДж/моль	0	-285,8	-890,8	0

Рассчитываем $\Delta_r H^\circ$ по уравнениям (7.4) и (7.5):

а) $\Delta_r H^\circ = (2 \cdot (-285,8) + (-74,6)) - (-393,5) = -252,7$ кДж/моль;

б) $\Delta_r H^\circ = 4 \cdot (-285,8) - (-890,8) = -252,4$ кДж/моль.

Небольшое расхождение между результатами расчета объясняется случайными ошибками экспериментальных определений теплот образования и сгорания веществ.

Ответ: а) $\Delta_r H^\circ = -252,7$ кДж/моль; б) $\Delta_r H^\circ = -252,4$ кДж/моль. Реакция экзотермическая.

Пример 7.2. Рассчитайте стандартную теплоту реакции разложения карбоната кальция при постоянном давлении ($\Delta_r H^\circ$) и при постоянном объеме ($\Delta_r U^\circ$).

Решение

Выпишем уравнение разложения карбоната кальция и значения $\Delta_f H^\circ$ (по табл. П1):

	$\text{CaCO}_3(\text{кр})$	$\text{CaO}(\text{кр})$	$\text{CO}_2(\text{г})$
$\Delta_f H^\circ$, кДж/моль	-1207,6	-634,9	-393,5

Стандартную теплоту разложения при постоянном давлении ($\Delta_r H^\circ$) вычисляем непосредственно по табличным данным:

$$\Delta_r H^\circ = (-634,9 + (-393,5)) - (-1207,6) = 179,2 \text{ кДж/моль.}$$

Стандартную теплоту разложения при постоянном объеме ($\Delta_r U^\circ$) вычисляем, преобразуя уравнение (7.3):

$$\Delta_r U^\circ = \Delta_r H^\circ - p\Delta V.$$

При вычислении следует учитывать, что произведение $1 \text{ кПа} \cdot 1 \text{ л} = 1 \text{ Дж}$.

В данном процессе ΔV положительно, так как образуется 1 моль газа. Получаем:

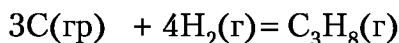
$$\Delta_r U^\circ = 179,2 - (101,3 \text{ кПа} \cdot 22,4 \text{ л})/1000 \text{ Дж} \cdot \text{кДж}^{-1} = 176,9 \text{ кДж/моль.}$$

Ответ: $\Delta_r H^\circ = 179,2 \text{ кДж/моль}$; $\Delta_r U^\circ = 176,9 \text{ кДж/моль}$. Реакция эндотермическая. Поглощение теплоты при постоянном объеме меньше, чем при постоянном давлении, так как система не совершает работы против внешнего давления по расширению газа.

Пример 7.3. Проверьте правильность табличного значения теплоты образования пропана $\Delta_f H^\circ$ расчетом по табличному значению $\Delta_c H^\circ(\text{C}_3\text{H}_8)$.

Решение

Теплоту образования углеводородов непосредственным экспериментом не определяют. Вместо этого проводят расчет по закону Гесса с использованием теплоты сгорания. Такой расчет и предстоит провести. Выпишем уравнение и значения $\Delta_c H^\circ$ (по табл. П1):



$$\Delta_c H^\circ, \text{ кДж/моль} \quad -393,5 \quad -285,8 \quad -2219,2$$

По уравнению (7.5)

$$\Delta_r H^\circ = (3 \cdot (-393,5) + 4 \cdot (-285,8)) - (-2219,2) = -104,5 \text{ кДж/моль.}$$

Ответ: $\Delta_c H^\circ(\text{C}_3\text{H}_8) = -104,5 \text{ кДж/моль}$. Небольшое расхождение с табличным значением $-103,8 \text{ кДж/моль}$ объясняется, по-видимому, тем, что ранее при расчете были использованы данные из других источников.

Пример 7.4. Какой объем (приблизительно) пропана необходимо сжечь для нагревания 3 л воды от 20°C до кипения? Теплоемкость воды C_p принять равной $4,2 \text{ Дж} \cdot \text{г}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$, а КПД равным 20%.

Решение

При нагревании вода поглощает теплоту, которую можно вычислить по формуле

$$Q = mC\Delta T.$$

Это же количество теплоты, увеличенное в соответствии с КПД, должно выделиться при сгорании пропана. Исходя из этого, вычислим количество вещества пропана и затем его объем.

Сначала найдем массу воды:

$$m = V\rho = 3 \text{ л} \cdot 1 \text{ кг} \cdot \text{л}^{-1} \cdot 1000 \text{ г} \cdot \text{кг}^{-1} = 3000 \text{ г}.$$

Вычисляем количество теплоты:

$$Q = 3000 \text{ г} \cdot 4,2 \text{ Дж} \cdot \text{г}^{-1} \cdot \text{К}^{-1} \cdot (100 - 20) \text{ К} = 1\,008\,000 \text{ Дж} = 1008 \text{ кДж};$$

$$Q_{\text{пр}} = 1008 \cdot 100\% / 20\% = 5040 \text{ кДж}.$$

По таблице П1 $\Delta_c H^\circ(\text{C}_3\text{H}_8) = 2219,2 \text{ кДж}$. Найдем количество вещества пропана делением требуемого количества теплоты на стандартную теплоту сгорания:

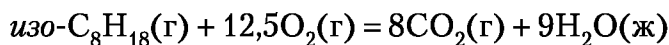
$$n = \frac{\Delta_c H}{\Delta_c H^\circ} = \frac{-5040 \text{ кДж}}{-2219,2 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}} = 2,27 \text{ моль}.$$

Находим объем пропана:

$$V = 22,4n = 22,4 \cdot 2,27 = 50,9 \text{ л} \approx 51 \text{ л}.$$

Ответ: для нагревания воды потребуется сжечь 51 л пропана.

Пример 7.5. Рассчитайте стандартное изменение энергии Гиббса (максимальную полезную работу) реакции сгорания *изо*-октана



двумя способами — по табличным значениям $\Delta_f G^\circ$ и по значениям $\Delta_f H^\circ$ и S° .

Решение

Выпишем из таблицы П1 данные для веществ, участвующих в реакции:

	<i>изо</i> -C ₈ H ₁₈ (г) + 12,5O ₂ (г) = 8CO ₂ (г) + 9H ₂ O(ж)			
$\Delta_f G^\circ$, кДж/моль	12,55	0	-394,4	-237,1
$\Delta_f H^\circ$, кДж/моль	-224,7	0	393,5	-285,8
S° , Дж/(К · моль)	422,5	205,2	213,8	70

Вычисляем изменения функций состояния для реакции:

$$\Delta_r G^\circ = 8 \cdot (-394,4) + 9 \cdot (-237,1) - 12,5 = -5301,65 \text{ кДж/моль};$$

$$\Delta_r H^\circ = 8 \cdot (-393,5) + 9 \cdot (-285,8) - (-224,7) = -5495,5 \text{ кДж/моль};$$

$$\Delta_r S^\circ = 8 \cdot 213,8 + 9 \cdot 70 - (422,5 + 12,5 \cdot 205,2) = -647,1 \text{ Дж/(К · моль)}.$$

Рассчитаем также $\Delta_r G^\circ$ по уравнению (7.9):

$$\Delta_r G^\circ = -5495,5 - \frac{-647,1 \cdot 298,15}{1000} = -5302,6 \text{ кДж/моль}.$$

Расчет $\Delta_r G^\circ$ двумя способами дал хорошо совпадающие результаты.

Итак, максимальная работа процесса $W^* = -\Delta_r G^\circ = 5302 \text{ кДж/моль}$. В этом случае выделилось бы незначительное количество теплоты:

$$Q = -5495,5 - (-5302) = -193,5 \text{ кДж/моль}.$$

Пример сгорания *изо*-октана интересен тем, что это вещество входит в состав бензина и является эталоном при определении качества бензина. Прямое сжигание бензина не является обратимым процессом, вследствие чего производимая двигателем полезная работа далека от максимальной.

Ответ: $\Delta_r G^\circ = -5302$ кДж/моль; $W' = 5302$ кДж/моль.

Пример 7.6. Рассчитайте энергетическую ценность 350 г пищевого продукта, содержащего 30% белков, 15% жиров и 55% углеводов. Известно, что удельная теплота сгорания белка 4,1 ккал/г, жира — 9,3 ккал/г, углеводов — 4,1 ккал/г. Переведите результат в кДж.

Решение

Очевидно, что для расчета энергетической ценности следует помножить массу белка, жира или углевода на соответствующую удельную теплоту сгорания и все сложить:

$$Q(\text{белок}) = 350 \text{ г} \cdot (30\%/100\%) \cdot 4,1 \text{ ккал/г} = 430,5 \text{ ккал};$$

$$Q(\text{жир}) = 350 \text{ г} \cdot (15\%/100\%) \cdot 9,3 \text{ ккал/г} = 488,25 \text{ ккал};$$

$$Q(\text{углевод}) = 350 \text{ г} \cdot (5\%/100\%) \cdot 4,1 \text{ ккал/г} = 71,75 \text{ ккал};$$

$$\sum Q = 430,5 + 488,25 + 71,75 = 990,5 \text{ ккал}.$$

В пищевой промышленности и торговле применяется выражение энергии в калориях и килокалориях. Для перехода к единицам СИ следует использовать следующие коэффициенты:

$$1 \text{ ккал} = 4,184 \text{ кДж, или } 4,184 \text{ кДж/ккал} = 1;$$

$$1 \text{ кал} = 4,184 \text{ Дж, или } 4,184 \text{ Дж/кал} = 1.$$

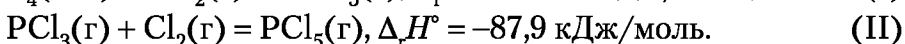
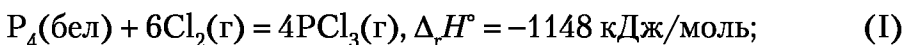
Вычислим количество энергии в кДж:

$$\sum Q = 990,5 \text{ ккал} \cdot 4,184 \text{ кДж/ккал} = 4144 \text{ кДж}.$$

Примечание. Выражение энергетической ценности продуктов через теплоты сгорания не означает, что в организме вся энергия идет на производство теплоты. За счет фосфорилирования молекул в организме производятся различные виды работы, но согласно первому началу термодинамики сумма теплоты и работы будет равна энергетической ценности продукта.

Ответ: энергетическая ценность данного продукта 990,5 ккал, или 4144 кДж.

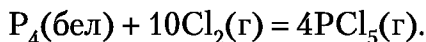
Пример 7.7. Вычислите стандартную энтальпию образования хлорида фосфора(V), имея следующие термохимические уравнения:



Решение

Одно из следствий из закона Гесса состоит в том, что к термохимическим уравнениям можно применять алгебраические правила. В данном случае следует умножить второе уравнение на 4 и сложить

оба уравнения. При этом формулы $\text{PCl}_3(\text{г})$ сократятся. Получаем уравнение реакции



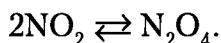
Для него $\Delta_r H^\circ = -1148 + 4 \cdot (-87,9) = -1499,6 \text{ кДж/моль}$.

Стандартная энтальпия образования вещества рассчитывается на 1 моль:

$$\Delta_f H^\circ = \Delta_r H^\circ / 4 = -1499,6 / 4 = -374,9 \text{ кДж/моль}.$$

Ответ: стандартная энтальпия образования хлорида фосфора(V) в газообразном состоянии $\Delta_f H^\circ = -374,9 \text{ кДж/моль}$.

Пример 7.8. Вычислите температуру, при которой стандартное состояние системы, состоящей из газообразных оксидов азота NO_2 и N_2O_4 , совпадает с равновесным состоянием реакции



Для реакции известны: $\Delta_r H^\circ = -55,3 \text{ кДж/моль}$; $\Delta_r S^\circ = -175,8 \text{ Дж/(К} \cdot \text{моль)}$.

Решение

Беря для расчета стандартные значения функций состояния, мы уже имеем в виду стандартное состояние системы, в котором $p(\text{NO}_2) = p(\text{N}_2\text{O}_4) = 101,3 \text{ кПа}$. Если одновременно это равновесное состояние, то $\Delta_r G^\circ = 0$. Применяем уравнение (7.9):

$$0 = \Delta_r H^\circ - T\Delta_r S^\circ.$$

Преобразуем его и подставляем числовые значения:

$$T = \frac{\Delta_r H^\circ}{\Delta_r S^\circ} = \frac{-55,3 \cdot 1000}{-175,8} = 314,56 \text{ К (41,4}^\circ\text{C)}.$$

Ответ: система находится в равновесии в стандартном состоянии при температуре $41,4^\circ\text{C}$.

7.3. Задания для самостоятельной работы

283. Дайте краткую характеристику открытых, закрытых и изолированных термодинамических систем. Приведите примеры.

284. Какие разновидности процессов различают по условиям их протекания? К какому типу наиболее близки процессы в организме человека?

285. Что называется функциями состояния и параметрами состояния?

286. Какими особенностями характеризуется передача энергии в форме теплоты и в форме работы?

287. В чем различие закона сохранения энергии и первого начала термодинамики?

288. Что подразумевается под стандартными условиями и стандартным состоянием системы?

289. Перечислите основные признаки равновесного состояния и стационарного состояния. Поясните примерами.

290. Изменением каких функций состояния характеризуются передача теплоты и передача работы?

291. В чем сущность второго начала термодинамики?

292. Что называется энтропией? Как связано изменение энтропии с передачей теплоты?

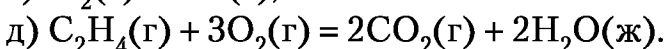
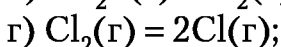
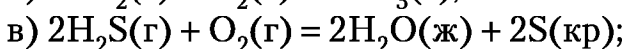
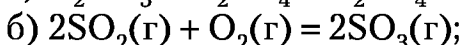
293. Как математически выражается второе начало термодинамики для изолированных и закрытых систем?

294. Поясните, как проходит расширение газа в обратимых и необратимых условиях.

295. В каких самопроизвольных процессах возможно уменьшение энтропии?

296. Как влияет изменение температуры на возможность самопроизвольного протекания процесса?

297. В каких из приведенных ниже реакций происходит уменьшение энтропии:

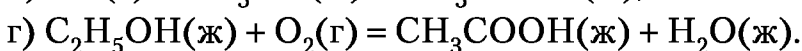
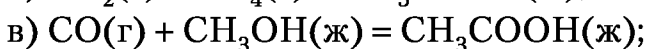
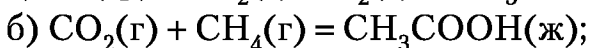
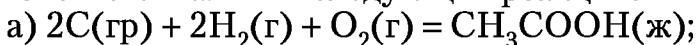


298. Объясните на основе второго начала термодинамики, почему при низкой температуре атомы водорода образуют молекулы, а при высокой температуре молекулы водорода распадаются на атомы.

299. Сформулируйте закон Гесса. Какие следствия вытекают из закона Гесса?

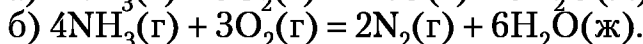
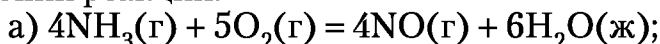
300. Сформулируйте понятия: а) стандартное изменение энтальпии реакции; б) стандартное изменение энтальпии образования вещества; в) стандартное изменение энтальпии сгорания вещества.

301. Что вы предпримете для определения стандартного изменения энтальпии следующих реакций:

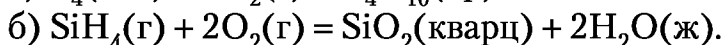
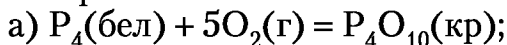


Проведите поиск и расчеты.

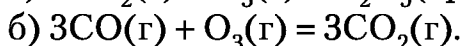
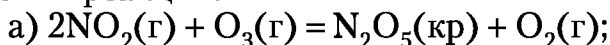
302. Вычислите стандартное изменение энтальпии и энтропии реакций:



303. Вычислите стандартное изменение энтальпии реакций сгорания:

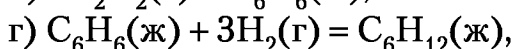
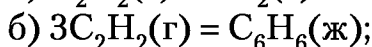
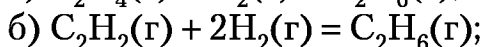
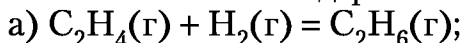


304. Вычислите стандартное изменение энтальпии и энтропии реакций:



305. Вычислите стандартное изменение энтальпии сгорания хлорметана. Продуктами реакции являются газообразные оксид углерода(IV), вода и хлороводород.

306. Вычислите стандартное изменение энтальпии реакций:

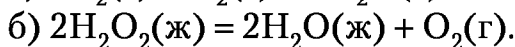
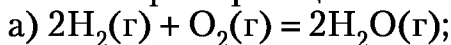


используя в каждом пункте стандартные энтальпии образования и сгорания веществ.

307. Какое количество теплоты выделится при окислении 150 г глюкозы кислородом до углекислого газа и воды в жидком состоянии?

308. Перепишите с упаковки пищевого продукта содержание в нем белков, жиров и углеводов и проверьте расчетом правильность указанной энергетической ценности.

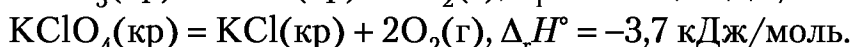
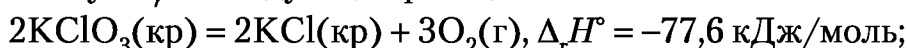
309. Вычислите стандартное изменение энтальпии и внутренней энергии реакций:



310. Вычислите стандартное изменение энтальпии реакции

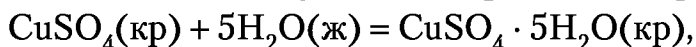


используя $\Delta_f H^\circ$ следующих реакций:



311. Сколько теплоты выделится при сгорании газовой смеси 5,6 л кислорода и 11,5 л водорода при $p = 101,3 \text{ кПа}$ и $T = 298,15 \text{ К}$?

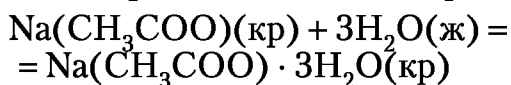
312. Вычислите по закону Гесса ΔH° реакции гидратации



зная ΔH° растворения: $\Delta_s H^\circ(\text{CuSO}_4(\text{кр})) = -73,05$ кДж/моль;
 $\Delta_s H^\circ(\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}(\text{кр})) = +7,49$ кДж/моль.

313. Вычислите по закону Гесса стандартное изменение энтальпии реакции гидратации безводного CaCl_2 с образованием кристаллогидрата $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$. Известны стандартные изменения энтальпии растворения $\Delta_s H^\circ(\text{CaCl}_2) = -75,3$ кДж/моль и $\Delta_s H^\circ(\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}) = 19,1$ кДж/моль. Как будет изменяться температура при растворении вещества?

314. Вычислите по закону Гесса стандартное изменение энтальпии реакции гидратации ацетата натрия



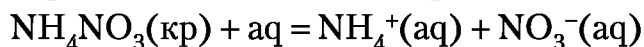
по данным о ΔH° растворения:

$$\Delta_s H^\circ(\text{Na}(\text{CH}_3\text{COO})) = -16,5 \text{ кДж/моль}$$

и

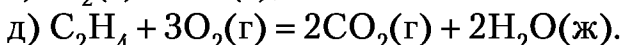
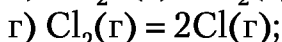
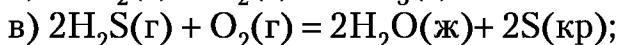
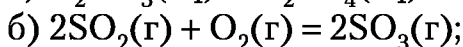
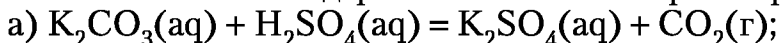
$$\Delta_s H^\circ(\text{Na}(\text{CH}_3\text{COO}) \cdot 3\text{H}_2\text{O}) = 19,2 \text{ кДж/моль}.$$

315. Вычислите стандартное изменение энтальпии растворения нитрата аммония на основе реакции



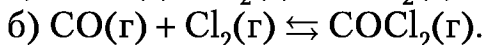
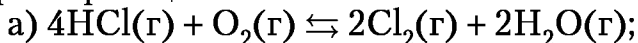
Как будет изменяться температура при растворении вещества?

316. Вычислите стандартное изменение энтропии реакций:

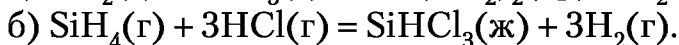


Сравните с выводами в вопросе 297.

317. Выясните роль энтальпийного и энтропийного факторов в реакциях:

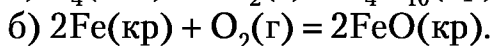
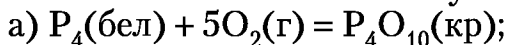


318. Вычислите стандартное изменение энергии Гиббса реакций:

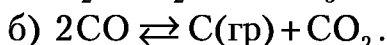
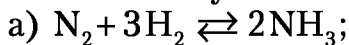


двумя способами — используя значения $\Delta_f G^\circ$ и значения $\Delta_f H^\circ$ и S° .

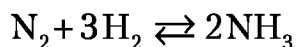
319. Вычислите максимальную полезную работу реакций:



320. При каких температурах в стандартных состояниях газовых смесей установится равновесие реакций:



321*. При температуре 450 К реакция синтеза аммиака



характеризуется следующими значениями термодинамических функций:

$$\Delta_r H^\circ_{450} = -84,8 \text{ кДж/моль}, \Delta_r S^\circ_{450} = -179,2 \text{ Дж/(моль} \cdot \text{К)}.$$

Рассчитайте изменения функций $\Delta_r H^\circ$ и $\Delta_r S^\circ$ при повышении температуры от 298 до 450 К. Чем объясняются изменения термодинамических функций реакций при изменении температуры?

322*. Рассчитайте двумя способами температуру, при которой в стандартном состоянии газовой смеси N_2 , H_2 и NH_3 установится равновесие реакции (см. задачу 321). Подразумевается использование значений $\Delta_r H^\circ$ и $\Delta_r S^\circ$ при температурах 298 и 450 К. Какие данные дают более точный результат?

323*. Почему в таблице ПЗ даны одинаковые значения термодинамических функций для хлороводорода и хлорид-иона в водном растворе?

8. Химическое равновесие

8.1. Краткие теоретические сведения

В термодинамике химическое равновесие определяют как состояние системы, в котором она не может производить работу, т.е.

$$\Delta G = -W' = 0.$$

Понятие «химическое равновесие» применяется к обратимым реакциям, т.е. таким, которые протекают независимо от количественного состава системы одновременно в прямом и обратном направлениях. В состоянии равновесия концентрации веществ становятся постоянными, что возможно только при равенстве скоростей прямой и обратной реакций. Это обязательное условие химического равновесия.

Для количественного рассмотрения химического равновесия требуется знать зависимость изменения энергии Гиббса химической реакции от концентраций реагентов и продуктов реакции. Эта зависимость выражается уравнением изотермы химической реакции

$$\Delta_r G = \Delta_r G^\circ + RT \ln \frac{\prod_{\text{продукты}} c^{v_i}(X_i)}{\prod_{\text{реагенты}} c^{v_i}(X_i)}, \quad (8.1)$$

в котором в числителе дроби под знаком логарифма записывается произведение концентраций продуктов реакции в степенях, равных коэффициентам в химическом уравнении реакции, а в знаменателе — аналогичное произведение концентраций реагентов. Дробь под знаком логарифма в целом называют произведением реакции и кратко обозначают как Пс. Для газов, участвующих в реакциях, вместо концентраций подставляются парциальные давления.

По мере протекания реакции слева направо (в прямом направлении) концентрации в числителе дроби увеличиваются одновременно с уменьшением концентраций в знаменателе. Дробь увеличивается, и соответственно увеличивается ее логарифм. Наступает состояние, в котором второе слагаемое в уравнении (8.1) становится равным по модулю первому отрицательному слагаемому. Сумма обращается в ноль:

$$\Delta_r G = 0.$$

Наступило состояние равновесия, изменение концентраций прекратилось. Установившиеся постоянные (равновесные)

концентрации обозначают символом \tilde{c} (для газов \tilde{p}). Произведение концентраций также стало постоянной величиной, которая называется константой равновесия K :

$$\frac{\prod_{\text{продукты}} \tilde{c}_i^{v_i}}{\prod_{\text{реагенты}} \tilde{c}_i^{v_i}} \equiv K. \quad (8.2)$$

В уравнении (8.1) произведение концентраций находится под знаком логарифма и должно быть безразмерной величиной. Поэтому в выражениях Πc (для газов Πp) подставляются безразмерные отношения данной концентрации к стандартной концентрации (1 моль/л) и данного давления к стандартному давлению 101,3 кПа.

Подставив в уравнение (8.1) величину K и одновременно значение $\Delta_r G = 0$, получим зависимость логарифма константы равновесия от $\Delta_r G^\circ$ химической реакции:

$$\Delta_r G^\circ = -RT \ln K, \text{ или } \ln K = -\frac{\Delta_r G^\circ}{RT}. \quad (8.3)$$

Можно перейти к экспоненциальной форме уравнения:

$$K = e^{-\frac{\Delta_r G^\circ}{RT}}. \quad (8.4)$$

Из уравнения (8.4) следует вывод, что константа равновесия каждой реакции определяется значением $\Delta_r G^\circ$ и температурой. Кажущаяся зависимость константы равновесия от концентраций (уравнение (8.2)) в действительности означает, что в состоянии равновесия, независимо от начального состояния, концентрации принимают такие значения, что составленное из них выражение (8.2) равно константе равновесия K данной реакции. В этом сущность закона действующих масс для химического равновесия.

Константы равновесия можно вычислять по табличным данным о термодинамических постоянных веществ или по результатам определения равновесных концентраций веществ в системе.

Подставляя выражение $\Delta_r G^\circ$ через константу равновесия (8.2) в уравнение (8.3), получим уравнение изотермы реакции в другой форме:

$$\Delta_r G = -RT \ln K + RT \ln \Pi c,$$

или

$$\Delta_r G = RT \ln \frac{\Pi c}{K}. \quad (8.5)$$

Уравнение (8.5) удобно для быстрого определения направления обратимой реакции при данных концентрациях веществ без вычисления изменения энергии Гиббса. Требуется только знать значение

константы равновесия и вычислить произведение реакции Π_c . Если $\Pi_c < K$, то дробь под логарифмом меньше единицы, ее логарифм отрицателен и отрицательно значение $\Delta_r G$. Реакция идет в прямом направлении. Понятно, что при противоположной ситуации ($\Pi_c > K$) реакция будет идти самопроизвольно в обратном направлении.

Стандартное изменение энергии Гиббса реакции зависит от температуры:

$$\Delta_r G^\circ = \Delta_r H^\circ - T\Delta_r S^\circ.$$

Подставляя выражение для $\Delta_r G^\circ$ из уравнения (8.3), получим

$$-RT \ln K = \Delta_r H^\circ - T\Delta_r S^\circ. \quad (8.6)$$

Из уравнения (8.6) можно найти температуру, при которой $K = 1$:

$$T = \frac{\Delta_r H^\circ}{\Delta_r S^\circ}. \quad (8.7)$$

Уравнение (8.7) имеет физический смысл только при одинаковых знаках изменения энтальпии и энтропии, так как температура не может быть отрицательной.

После преобразования и дифференцирования уравнения (8.6) получаем уравнение *изобары реакции*, определяющее ход изменения константы равновесия при изменении температуры:

$$\frac{d \ln K}{dT} = \frac{\Delta_r H^\circ}{RT^2}. \quad (8.8)$$

Очевидно, что характер температурной зависимости константы равновесия зависит от стандартного изменения энтальпии. В экзотермической реакции ($\Delta_r H^\circ < 0$) при повышении температуры константа равновесия уменьшается. При малом абсолютном значении $\Delta_r H^\circ$ константа равновесия слабо зависит от температуры. Обычно уравнение (8.8) применяют в приближенной форме, заменяя дифференциалы на конечные разности:

$$\frac{\Delta \ln K}{\Delta T} \approx \frac{\Delta_r H^\circ}{RT^2},$$

откуда

$$\ln \frac{K_2}{K_1} \approx \frac{\Delta_r H^\circ}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right). \quad (8.9)$$

Следует учитывать следующие свойства констант равновесия:

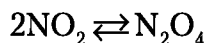
а) константа равновесия обратной реакции является обратной величиной константы равновесия прямой реакции: $K_{\text{пр}} = 1/K_{\text{обр}}$;

б) константа равновесия ряда последовательных реакций равна произведению констант отдельных стадий;

в) произведение Π_c гетерогенной реакции не зависит от количества имеющейся в системе твердой фазы, и концентрация последней принимается равной единице.

8.2. Примеры решения задач

Пример 8.1. В закрытый сосуд помещен оксид азота(IV) под давлением 101,3 кПа при температуре 25°C. В результате димеризации по реакции



давление понизилось до 52,63 кПа при постоянных объеме и температуре. Вычислите константу равновесия.

Решение

Понижение давления в сосуде является следствием уменьшения количества вещества газа. Конечное давление является суммой парциальных давлений NO_2 и N_2O_4 . Константа равновесия рассчитывается через относительные значения давлений $p' = p/101,3$. Иначе говоря, давление формально переводится в атмосферы.

Начальное давление $p'_0 = 101,3/101,3 = 1$.

В состоянии равновесия $\tilde{p}' = 52,63/101,3 = 0,5195$.

Для вычисления парциальных давлений веществ введем неизвестное x — парциальное давление димера. Парциальное давление исходного оксида составит $1 - 2x$, так как на каждую молекулу N_2O_4 затрачено 2 молекулы NO_2 . Найдем x из уравнения

$$(1 - 2x) + x = 0,5195.$$

Получим $x = 0,3355$. Равновесное давление исходного мономера NO_2 : $1 - 2x = 0,329$.

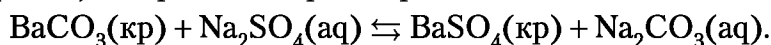
Вычисляем константу равновесия по закону действующих масс:

$$K = \frac{\tilde{p}(\text{N}_2\text{O}_4)}{\tilde{p}^2(\text{NO}_2)} = \frac{0,3355}{0,329^2} = 3,1.$$

Предложите способ проверки правильности результата.

Ответ: $K = 3,1$.

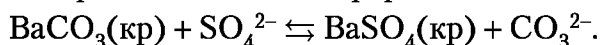
Пример 8.2. Напишите выражение закона действующих масс (ЗДМ) для реакции в растворе



Вычислите константу равновесия через константы растворимости осадков карбоната и сульфата бария.

Решение

В реакции происходит обмен ионов CO_3^{2-} на SO_4^{2-} и обратно в осадках практически нерастворимых солей карбоната и сульфата бария. Напишем реакцию в ионной форме:

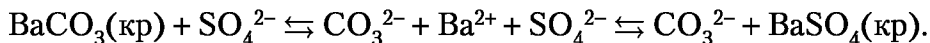


Согласно правилу применения закона действующих масс к гетерогенным процессам в уравнение ЗДМ не входят концентрации осадков:

$$K = \frac{\tilde{c}(\text{CO}_3^{2-})}{\tilde{c}(\text{SO}_4^{2-})}.$$

Независимо от массы осадков в растворе устанавливается постоянное отношение концентраций карбонат- и сульфат-ионов.

Для вычисления константы равновесия условно разложим реакцию на стадию растворения одного осадка и выпадения другого:

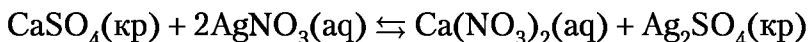


Первая стадия характеризуется константой $K_s(\text{BaCO}_3)$, а вторая представляет собой процесс осаждения, обратный растворению, и, следовательно, характеризуется константой $1/K_s(\text{BaSO}_4)$. Произведение констант последовательных стадий даст константу равновесия реакции в целом (константы растворимости можно взять из табл. ПЗ в приложении):

$$K = K_s(\text{BaCO}_3) \cdot \frac{1}{K_s(\text{BaSO}_4)} = \frac{2,58 \cdot 10^{-9}}{1,08 \cdot 10^{-10}} = 23,9.$$

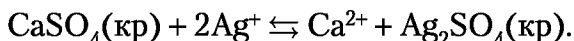
Ответ: константа равновесия данной обменной реакции $K = 23,9$.

Пример 8.3. В каком направлении пойдет обменная реакция



при наличии обоих осадков и следующих концентрациях веществ в растворе: $c(\text{AgNO}_3) = 0,1$ моль/л и $c(\text{Ca}(\text{NO}_3)_2) = 0,06$ моль/л? Константа равновесия $K = 4,1$.

Решение. Напишем реакцию в ионной форме:



Применим закон действующих масс и вычислим произведение реакции:

$$K = \frac{\tilde{c}(\text{Ca}^{2+})}{\tilde{c}^2(\text{Ag}^+)} = 4,1; \quad \text{Пс} = \frac{0,06}{0,1^2} = 6.$$

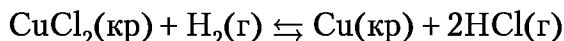
Оказалось, что для данной системы $\text{Пс} > K$.

Ответ: реакция будет идти в направлении справа налево.

Пример 8.4. Рассчитайте константу равновесия реакции хлорида меди(II) с водородом, а также по формулам (8.7) и (8.9) вычислите температуру, при которой $K = 1$ (стандартное состояние совпадает с равновесным).

Решение

Напишем уравнение реакции и возьмем из таблицы П1 необходимые термодинамические константы веществ:



$$\Delta_f H^\circ, \text{ кДж/моль} \quad -220,1 \quad 0 \quad 0 \quad -92,3$$

$$S^\circ, \text{ Дж/(К} \cdot \text{моль)} \quad 108,1 \quad 130,7 \quad 33,2 \quad 186,9$$

Вычислим стандартные изменения энтальпии и энтропии реакции:

$$\Delta_r H^\circ = 2 \cdot (-92,3) - (-220,1) = 35,5 \text{ кДж/моль};$$

$$\Delta_r S^\circ = 2 \cdot 186,9 + 33,2 - (108,1 + 130,7) = 168,2 \text{ Дж}/(\text{К} \cdot \text{моль}).$$

Очевидно, что протеканию реакции способствует энтропийный фактор.

Вычисляем изменение энергии Гиббса при 298,15 К:

$$\Delta_r G^\circ = \Delta_r H^\circ - T \Delta_r S^\circ = 35,5 - 298,15 \cdot 168,2/1000 = -14,65 \text{ кДж}/\text{моль}.$$

Вычисляем K :

$$\ln K = -\frac{-14,65 \cdot 1000}{8,314 \cdot 298,15} = 5,91; \quad K = 369,6.$$

В стандартном состоянии реакция идет самопроизвольно.

В эндотермической реакции константа равновесия уменьшается при понижении температуры. Вычислим температуру, при которой $K = 1$, по уравнению (8.7):

$$T = \frac{35,5 \cdot 1000}{168,2} = 211 \text{ К } (-87^\circ\text{C}).$$

Вычислим температуру по уравнению (8.9):

$$\ln \frac{369,6}{1} = \frac{35,5 \cdot 1000}{8,314} \left(\frac{1}{T} - \frac{1}{298,15} \right).$$

Вычисление дает $T = 211 \text{ К}$.

Ответ: при охлаждении системы от 298 до 211 К константа равновесия уменьшится от 369,6 до 1.

8.3. Задания для самостоятельной работы

324. Какие химические реакции называются обратимыми?

325. В чем заключается различие понятий «обратимая химическая реакция» и «обратимый процесс»?

326. Перечислите основные характеристики химического равновесия.

327. Является ли постоянство концентраций веществ в системе достаточным признаком химического равновесия?

328. Какие реакции называют практически обратимыми и практически необратимыми?

329. Приведите примеры «заторможенных» систем.

330. Какое состояние системы называется стационарным и чем оно отличается от состояния равновесия?

331. Сформулируйте закон действующих масс для химического равновесия.

332. Что называется константой химического равновесия?

333. Как выводится константа химического равновесия в термодинамике и в кинетике?

334. Какая существует связь между константами равновесия реакций в прямом и обратном направлениях?

335. Как вычисляется константа равновесия процесса, состоящего из ряда последовательных реакций?

336. В чем состоит принцип определения направления обратимой реакции в стандартном состоянии и в состоянии, отличающемся от стандартного?

337. Приведите примеры названий констант равновесия для разных типов химических реакций.

338. Что называется смещением химического равновесия?

339. Сформулируйте принцип смещения химического равновесия.

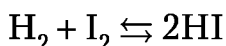
340. Какие воздействия на систему могут смещать состояние химического равновесия?

341. В чем заключаются особенности применения закона действующих масс и принципа смещения равновесия к гетерогенным системам?

342. В каких условиях опытов обнаруживается влияние $\Delta_r H^\circ$ на константу равновесия?

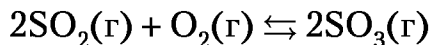
343. В закрытый сосуд вместимостью 0,2 л поместили 0,15 моль водорода и 0,0031 моль иода. После достижения равновесия в сосуде образовалось 0,0054 моль иодоводорода. Вычислите константу равновесия.

344. При изучении равновесия в газовой фазе



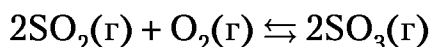
оказалось, что равновесные парциальные давления H_2 , I_2 и HI равны соответственно 40, 40 и 15 кПа. В другом опыте при той же температуре равновесные парциальные давления I_2 и HI были 40 и 12 кПа. Рассчитайте равновесное парциальное давление водорода в этом опыте.

345. Реакция



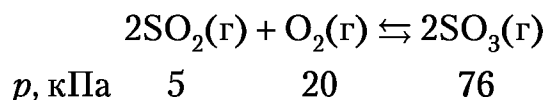
характеризуется следующими значениями термодинамических функций (298 К): $\Delta_r G^\circ = -142$ кДж/моль, $\Delta_r H^\circ = -197,8$ кДж/моль. Рассчитайте приближенные значения констант равновесия при 600 и 800°C.

346. Константа равновесия реакции



при 600°C равна 53. Вычислите равновесное парциальное давление SO_3 при $p(\text{SO}_2) = 4$ кПа и $p(\text{O}_2) = 10$ кПа.

347. В каком направлении идет реакция при указанных парциальных давлениях и температуре 550°C:

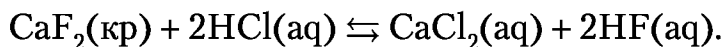


Используйте термодинамические функции из задачи **345**.

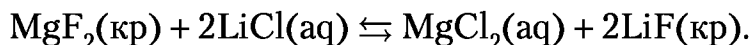
348. При синтезе аммиака в смеси с парциальными давлениями $p(\text{H}_2) = 1000$ кПа (10 атм) и $p(\text{N}_2) = 3000$ кПа (30 атм) при температуре 300°C состояние равновесия достигается при выходе аммиака 55%. Рассчитайте константу равновесия. Каким стал бы выход аммиака, если бы исходное давление понизилось в 5 раз?

349. Константа равновесия реакции синтеза аммиака при 25°C равна $5,4 \cdot 10^5$, а при 200°C она уменьшается до 0,6. Почему синтез аммиака проводят при высокой температуре, несмотря на резкое уменьшение константы равновесия?

350. Рассчитайте константу равновесия реакции

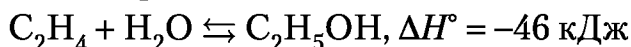


351. Рассчитайте константу равновесия реакции



В каком направлении идет реакция при концентрациях $c(\text{LiCl}) = 0,25$ моль/л и $c(\text{MgCl}_2) = 0,01$ моль/л и при наличии нерастворимых веществ?

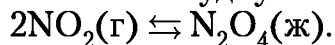
352. Равновесие реакции



установилось при температуре 300°C и давлении 80 атм. В каком направлении сместится равновесие при следующих воздействиях:

- а) в смесь добавляют этилен;
- б) из смеси удаляют некоторое количество воды;
- в) удаляют некоторое количество этанола;
- г) температура стала 563 К;
- д) давление стало 87 атм?

353. В закрытом стеклянном сосуде установилось равновесие

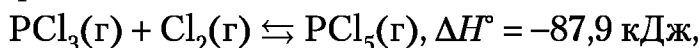


В каком направлении сместится равновесие:

- а) при добавлении жидкого N_2O_4 ;
- б) при внесении осколков стекла;
- в) при добавлении газообразного NO_2 ?

Какое давление будет в системе, когда она вновь придет в состояние равновесия?

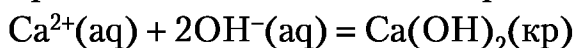
354. При каком воздействии на систему, в которой установилось равновесие



константа равновесия будет уменьшаться:

- а) повышают давление;
- б) добавляют хлор;
- в) нагревают;
- г) охлаждают;
- д) понижают давление?

355*. Дайте термодинамическую характеристику реакции осаждения гидроксида кальция из водного раствора



по следующим пунктам:

- а) вычислите $\Delta_r H^\circ$;
- б) вычислите $\Delta_r S^\circ$;
- в) вычислите $\Delta_r G^\circ$ двумя способами;
- г) напишите уравнение закона действующих масс для равновесия реакции;
- д) вычислите константу равновесия при температуре 298 К и 310 К;
- е) определите, в каком направлении пойдет эта реакция при смешивании кристаллического $\text{Ca}(\text{OH})_2$ и равных объемов растворов с концентрациями: раствор (а) — $c(\text{CaCl}_2) = 0,04$ моль/л; раствор (б) — $c(\text{KOH}) = 0,05$ моль/л? Каковы будут равновесные концентрации ионов Ca^{2+} и OH^- в растворе?

356*. Вычислите константу равновесия реакции синтеза аммиака из простых веществ при температуре 450 К:

- а) по уравнению изобары реакции;
- б) по значениям термодинамических функций реакции $\Delta_r H^\circ_{450} = -84,8$ кДж/моль, $\Delta_r S^\circ_{450} = -179,2$ Дж/(моль · К).

Обсудите полученные результаты.

357*. Рассчитайте константу равновесия образования кристаллического хлорида аммония при смешивании газообразных аммиака и хлороводорода и водных растворов тех же веществ. Обсудите результаты расчетов.

9. Кинетика химических реакций

9.1. Краткие теоретические сведения

Под кинетикой подразумеваются скорости и механизмы химических реакций. Знание факторов, определяющих скорости реакций, дает возможность управлять протеканием химических процессов и добиваться максимальной эффективности их проведения.

При рассмотрении кинетики реакций необходимо разграничение простых (одностадийных) и сложных (многостадийных) реакций, а также гомогенных (однофазных) и гетерогенных (межфазных) реакций.

Зависимость скорости от концентраций веществ. К простой гомогенной реакции применим закон действующих масс:

$$v = k \cdot c_1^{v_1} \cdot c_2^{v_2} \cdot \dots \quad (9.1)$$

Это уравнение называют кинетическим уравнением реакции. В нем k — константа скорости, c_i — концентрации реагирующих веществ, v_i — соответствующие стехиометрические коэффициенты. Константы скорости разных реакций изменяются в очень широких пределах. Скорость реакций в основном и определяется константами скорости, так как практически актуальные концентрации веществ изменяются не в столь широких пределах. Следует иметь в виду, что в простых реакциях сумма коэффициентов в кинетическом уравнении не может превышать значение 3, так как нет элементарных процессов, идущих через одновременные соударения более трех частиц.

Скорость многостадийных реакций тоже зависит от концентраций реагирующих веществ, но константы скорости последовательных стадий имеют разные значения, в результате чего зависимость приобретает непредсказуемый характер. Ее можно представить в виде произведения

$$v = k \cdot c_1^p \cdot c_2^q \cdot \dots, \quad (9.2)$$

где показатели степени p , q и т.д., называемые порядком реакции по концентрации данного реагента, определяются только экспериментальным путем и могут иметь всевозможные значения — целочисленные, дробные, нулевые. Сумма частных порядков p , q и т.д. называется порядком кинетического уравнения. Константы

скорости k имеют разную размерность, которая определяется из условия, что произведение в правой части уравнения должно давать размерность скорости л/(моль · с).

Удобным способом выражения темпа протекания реакции является период полупревращения (полураспада) $t_{1/2}$. Это отрезок времени, за который концентрация реагирующего вещества уменьшается в 2 раза. Следует обратить внимание на то, что период полупревращения в процессах 1-го порядка не зависит от концентрации, т.е. является постоянной величиной, характеризующей процесс.

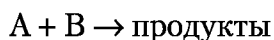
Кинетические характеристики практически важных и часто встречающихся реакций 1-го, 2-го и 0-го порядков приведены в табл. 9.1. Реакции нулевого порядка не поставлены в первой строчке таблицы, так как в отличие от реакций 1-го и 2-го порядка они являются многостадийными.

Таблица 9.1

Кинетические характеристики реакций разных порядков

Порядок	ν	Единица измерения k	c	$t_{1/2}$	Линейная функция времени
1-й	kc	c^{-1}	$c_0 \exp(-kt)$	$\frac{\ln 2}{k}$	$\ln c$
2-й	kc^2	$\text{л} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$	$\frac{1}{kt + \frac{1}{c_0}}$	$\frac{1}{kc}$	$1/c$
0-й	k	$\text{моль} \cdot \text{л}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$	$c_0 - kt$	$\frac{c}{2k}$	c

При экспериментальных исследованиях кинетики реакций необходимо сводить к минимуму число переменных концентраций реагентов. Широко применяемый метод состоит в том, что один из реагентов берется в недостатке и его концентрация уменьшается по ходу реакции. Концентрации остальных реагентов за счет большого избытка остаются практически постоянными. При таком соотношении концентраций понижается кажущийся порядок реакции. Например, реакция 2-го порядка идет как реакция 1-го порядка. Следовательно, определяется порядок по концентрации одного из реагентов. При этом роль константы играет произведение настоящей константы скорости на постоянную концентрацию второго реагента. Это произведение, являющееся константой в данных условиях эксперимента, называется экспериментальной константой скорости $k_{\text{эксп}}$. В общем виде для реакции



при избытке реагента В получим

$$v = k \cdot c(\text{B}) \cdot c(\text{A}) = k_{\text{эксн}} \cdot c(\text{A}). \quad (9.3)$$

Среди сложных реакций часто встречаются следующие разновидности: последовательные, параллельные и последовательно-параллельные.

Последовательная реакция состоит из ряда простых стадий, имеющих разные константы скорости. Скорость расходования исходных веществ и скорость образования конечного продукта не совпадают между собой, так как образуются промежуточные продукты. Скорость уменьшения концентрации исходного вещества определяется скоростью первой стадии реакции, а скорость образования конечного продукта — скоростью самой медленной стадии.

В параллельных реакциях одни и те же реагенты образуют два или несколько разных конечных продуктов. Количество образовавшихся продуктов пропорционально константам скорости каждой из параллельных реакций, приводящих к их образованию.

В последовательно-параллельных реакциях одни и те же конечные продукты образуются по разным кинетическим механизмам. Важнейшей разновидностью таких реакций являются каталитические реакции. При отсутствии катализатора они идут по одному пути с константой скорости $k_{\text{н}}$, а в присутствии катализатора добавляется еще один путь, зависящий от концентрации катализатора ($k_{\text{к}}$). Поэтому константа скорости оказывается суммой двух констант:

$$k = k_{\text{н}} + k_{\text{к}} \cdot c(\text{K}) \quad (9.4)$$

и зависит от концентрации катализатора. При эффективном действии катализатора слагаемое $k_{\text{н}}$ мало по сравнению с $k_{\text{к}} \cdot c(\text{K})$, и им можно пренебречь.

В гетерогенных реакциях появляются дополнительные факторы, влияющие на скорость. Скорость реакции зависит от величины межфазной поверхности S . Например, мелко раздробленное твердое вещество или эмульгированная жидкость реагируют с раствором быстрее, чем то же вещество в виде одного агрегата или жидкость в виде слоя на дне сосуда с раствором. В случае гетерогенного катализа скорость процесса зависит от площади каталитического материала. Кроме того, скорость гетерогенных реакций зависит от перемешивания фаз и относительного объема твердой и жидкой (газообразной) фаз.

Зависимость скоростей реакций от температуры. Константы скорости, а следовательно, и скорости всех реакций зависят от температуры. Все реакции, за исключением биохимических ферментативных реакций, при повышении температуры ускоряются. Температурная зависимость константы скорости подчиняется уравнению Аррениуса

$$k = A \cdot \exp\left(-\frac{E_{\text{а}}}{RT}\right), \quad (9.5)$$

где A — так называемый предэкспоненциальный множитель, равный общему числу соударений частиц (выраженному в моль) в единицу

времени в единице объема; экспонента равна доле активных соударений, заканчивающихся превращением частиц реагентов в продукты реакции; в показателе степени E_a — энергия активации, R — универсальная газовая постоянная, T — абсолютная температура.

Из уравнения (9.5) следует, что с увеличением энергии активации в каком-то ряду реакций константа скорости при данной температуре становится меньше. Но с увеличением температуры при большой энергии активации константа скорости возрастает быстрее, чем при малой энергии активации. Поэтому из двух реакций с разными энергиями активации более медленная реакция при низкой температуре может оказаться более быстрой при повышении температуры при прочих равных условиях.

При решении задач обычно используется уравнение Аррениуса, преобразованное для двух температурных точек T_1 и T_2 с соответствующими константами скорости k_1 и k_2 :

$$\ln \frac{k_2}{k_1} = \frac{E_a}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right). \quad (9.6)$$

Из этого уравнения вычисляется энергия активации. Если энергия активации уже известна, то, зная константу скорости при одной температуре, можно вычислить константу скорости при любой другой температуре.

Из уравнения (9.6) можно вывести формулу для расчета температурного коэффициента скорости, или коэффициента Вант-Гоффа:

$$\gamma = \frac{k_{T+10}}{k_T}. \quad (9.7)$$

В уравнение (9.6) под знак логарифма подставляем коэффициент γ , а в правую часть уравнения — соответствующие температуры. Приходим к уравнению

$$\ln \gamma = \frac{E_a}{R} \left(\frac{1}{T} - \frac{1}{T+10} \right) = \frac{10E_a}{RT(T+10)}. \quad (9.8)$$

Из уравнения (9.8) следует, что при повышении температуры температурный коэффициент скорости уменьшается.

При приближенном расчете константы скорости на основе температурного коэффициента используется формула

$$k_2 = k_1 \cdot 10^{\frac{T_2 - T_1}{10}}. \quad (9.9)$$

Для многих химических реакций, идущих при участии катализатора, увеличение константы скорости объясняется в основном снижением энергии активации. Можно использовать формулу, связывающую k_n и k_k (см. выше) с изменением энергии активации:

$$\ln \frac{k_k}{k_n} = \frac{\Delta E_a}{RT}. \quad (9.10)$$

9.2. Примеры решения задач

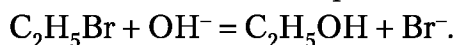
Пример 9.1. При изучении реакции бромэтана со щелочью в спиртовом растворе при равных концентрациях реагентов определена концентрация C_2H_5Br в последовательные моменты времени:

t , сек	0	116	348	811	1737
c , моль/л	0,1	0,05	0,025	0,0125	0,00625
Δt , сек		116	232	463	927

Определите период полупревращения, порядок реакции и константу скорости.

Решение

В условии приведены данные о ходе реакции замещения



Обратим внимание на то, что в последовательных точках измерения концентрация каждый раз уменьшается в 2 раза. Отсюда следует, что интервалы времени Δt между измерениями (последняя строчка в таблице) равны периоду полураспада. Из числовых данных следует, что каждый раз при уменьшении концентрации в два раза период полупревращения увеличивается также в два раза. Реакция идет по кинетическому уравнению 2-го порядка.

Константа скорости вычисляется по уравнению в 5-й колонке

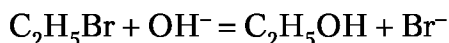
табл. 9.1: $t_{1/2} = \frac{1}{kc}$, откуда $k = \frac{1}{t_{1/2}c}$.

Наиболее правильный результат получится, если вычислить k для каждой точки в условии задачи и взять среднее. Можно ограничиться вычислением для одной точки:

$$k = \frac{1}{116 \text{ с} \cdot 0,1 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1}} = 0,086 \text{ л}/(\text{моль} \cdot \text{с}).$$

Ответ: реакция идет по второму порядку с увеличивающимся периодом полупревращения; константа скорости $k = 0,086 \text{ л}/(\text{моль} \cdot \text{с})$.

Пример 9.2. Проведен опыт по исследованию реакции замещения



при начальных концентрациях $c(C_2H_5Br) = 0,001 \text{ моль/л}$ и $c(OH^-) = 0,1 \text{ моль/л}$. Результаты измерений:

t , сек	0	80	160	240	320
c , моль/л	0,001	$5,03 \cdot 10^{-4}$	$2,53 \cdot 10^{-4}$	$1,28 \cdot 10^{-4}$	$0,642 \cdot 10^{-4}$
c/c_0	1	0,503	0,253	0,128	0,0642

Определите порядок реакции, константу скорости и период полупревращения.

Решение

В таблице, данной в условии задачи, представлены результаты измерений концентрации бромэтана через равные промежутки времени 80 с. Из последней строчки таблицы следует, что за каждые 80 с концентрация уменьшается на равную долю 0,497, или в 1,99 раза. Это имеет место в реакциях 1-го порядка. Порядок реакции понизился (см. пример 9.1) вследствие проведения реакции при стократном избытке реагента OH^- . Очевидно, что период полупревращения не зависит от концентрации бромэтана и близок к 80 с. Вычислим константу скорости, используя зависимость текущей концентрации от времени (колонка 4 в табл. 9.1): $\tilde{n} = c_0 \cdot e^{-kt}$, откуда $k = \frac{1}{t} \ln \frac{c_0}{c}$.

Ограничимся расчетом для одной точки, как в предыдущем примере:

$$k_{\text{эксп}} = \frac{1}{80} \ln \frac{0,001}{5,03 \cdot 10^{-4}} = 0,0086 \text{ с}^{-1}.$$

Вычислим период полупревращения:

$$t_{1/2} = \frac{\ln 2}{k_{\text{эксп}}} = \frac{\ln 2}{0,0086} = 81 \text{ с}.$$

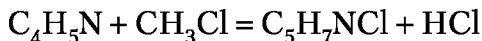
Найденная константа $k_{\text{эксп}}$ является произведением истинной константы скорости на концентрацию реагента, взятого в избытке (уравнение (9.3)). Поэтому

$$k = \frac{k_{\text{эксп}}}{c(\text{OH}^-)} = \frac{0,0086}{0,1} = 0,086 \text{ л/((моль} \cdot \text{с))}.$$

Значение константы скорости совпало с результатом, полученным в примере 9.1.

Ответ: реакция протекала по 1-му порядку вследствие избытка одного из реагентов. Константы скорости: $k_{\text{эксп}} = 0,0086 \text{ с}^{-1}$; $k = 0,086 \text{ л/((моль} \cdot \text{с))}$. Период полупревращения 81 с.

Пример 9.3. Рассчитайте скорость реакции пиррола с хлорметаном при указанных концентрациях реагентов:



c_0 , моль/л 0,2 0,15

Константа скорости $k = 3,1 \cdot 10^{-2} \text{ л/((моль} \cdot \text{с))}$. Какой станет скорость реакции в момент, когда концентрация хлорметана уменьшится до 0,05 моль/л?

Решение

Из размерности константы скорости следует, что реакция идет по 2-му порядку. Кинетическое уравнение

$$v = k \cdot c(\text{C}_4\text{H}_5\text{N}) \cdot c(\text{CH}_3\text{Cl}).$$

Вычисляем скорость в начальный момент:

$$v_0 = 3,1 \cdot 10^{-2} \cdot 0,2 \cdot 0,15 = 9,3 \cdot 10^{-4} \text{ моль}/(\text{л} \cdot \text{с}).$$

В момент, когда концентрация хлорметана уменьшится до 0,05 моль/л, концентрация пиррола станет 0,1 моль/л, так как вступит в реакцию по 0,1 моль/л обоих реагентов. Вычисляем скорость в этот момент:

$$v_1 = 3,1 \cdot 10^{-2} \cdot 0,1 \cdot 0,05 = 1,55 \cdot 10^{-4} \text{ моль}/(\text{л} \cdot \text{с}).$$

Ответ: $v_0 = 9,3 \cdot 10^{-4} \text{ моль}/(\text{л} \cdot \text{с})$; $v_1 = 1,55 \cdot 10^{-4} \text{ моль}/(\text{л} \cdot \text{с})$.

Пример 9.4. Радионуклид $^{137}_{55}\text{Cs}$ имеет период полураспада $t_{1/2} = 30,2$ года. За сколько лет количество этого нуклида, попавшего в окружающую среду в результате аварии, уменьшится в 1000 раз?

Решение

Распад радионуклидов является процессом 1-го порядка. Применением соответствующие уравнения:

$$k = \frac{\ln 2}{t_{1/2}}; \quad t = \frac{1}{k} \ln \frac{c_0}{c},$$

откуда $t = \frac{t_{1/2}}{\ln 2} \ln \frac{c_0}{c}.$

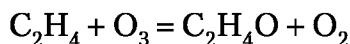
По условию $c_0/c = 1000$. Подставляем числовые значения:

$$t = \frac{30,2}{\ln 2} \ln 1000 = 301 \text{ год}.$$

Примечание. Обычно принимается, что за 10 периодов полураспада количество радионуклида уменьшается в 1000 раз. Это подтверждено в данном примере.

Ответ: количество $^{137}_{55}\text{Cs}$ уменьшится в 1000 раз за 301 год.

Пример 9.5. Атмосферная реакция



характеризуется константой скорости $k = 1,02 \cdot 10^3 \text{ л}/(\text{моль} \cdot \text{с})$ (25°C) и энергией активации $E_a = 21900 \text{ Дж/моль}$. Рассчитайте константу скорости при повышении температуры на 100 градусов и температурные коэффициенты γ при обеих температурах.

Решение

Константа скорости данной реакции характеризует ее как быструю, что характерно для реакций с участием неустойчивого озона. По этой же причине у реакции небольшая энергия активации. Можно предположить, что температурный коэффициент окажется небольшим, вне нижней границы 2 по правилу Вант-Гоффа.

Применим уравнение Аррениуса (9.6):

$$\ln \frac{k_2}{k_1} = \frac{E_a}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right);$$

$$\ln \frac{k_2}{1,02 \cdot 10^3} = \frac{21900}{8,314} \left(\frac{1}{25 + 273} - \frac{1}{25 + 273 + 100} \right);$$

отсюда $k_2 = 9,4 \cdot 10^3$ л/(моль · с).

Температурные коэффициенты рассчитаем по уравнению (9.8):

$$\ln \gamma = \frac{E_a}{R} \left(\frac{1}{T} - \frac{1}{T + 10} \right) = \frac{10E_a}{RT(T + 10)}.$$

Имеем:

$$\ln \gamma_{25} = \frac{10 \cdot 21900}{8,314 \cdot 298 \cdot (298 + 10)}; \gamma_{25} = 1,33;$$

$$\ln \gamma_{125} = \frac{10 \cdot 21900}{8,314 \cdot 398 \cdot (398 + 10)}; \gamma_{125} = 1,18.$$

Ответ: $k_2 = 9,4 \cdot 10^3$ л/(моль · с); $\gamma_{25} = 1,33$; $\gamma_{125} = 1,18$.

Пример 9.6. Во сколько раз приблизительно увеличивается константа скорости разложения угольной кислоты при 310 К, если в реакции с ферментом карбоангидразой $E_a = 49$ кДж/моль, а без фермента $E_a = 86$ кДж/моль?

Решение

Будем считать, что увеличение константы скорости обусловлено только понижением энергии активации. Тогда можно применить формулу (9.10):

$$\ln \frac{k_k}{k_n} = \frac{\Delta E_a}{RT} = \frac{(86 - 49) \cdot 1000}{8,314 \cdot 310} = 14,36; \frac{k_k}{k_n} = 1,71 \cdot 10^6.$$

Ответ: в присутствии катализатора константа скорости возрастает в 1,7 миллиона раз.

9.3. Задания для самостоятельной работы

358. Дайте определения простых и сложных химических реакций.

359. Дайте определения гомогенных и гетерогенных химических реакций.

360. Что подразумевается под кинетическим фактором химических реакций?

361. От каких факторов зависит скорость гомогенных реакций?

362. От каких факторов зависит скорость гетерогенных реакций?

363. Сформулируйте закон действующих масс для скоростей химических реакций.

364. Что называется молекулярностью реакции? Какие существуют разновидности реакций по молекулярности?

365. Что называется частным порядком реакции и порядком кинетического уравнения?

366. В чем сущность явления катализа?

367. Есть ли сходство механизмов катализа и ингибирования?

368. Какую роль в изучении кинетики реакций играет проведение реакции при избытке реагента?

369. Как соотносятся порядок и молекулярность в случаях простых и сложных реакций?

370. Почему константы скорости могут иметь разные размерности?

371. В чем физический смысл сомножителей A и $\exp\left(-\frac{E_a}{RT}\right)$ в уравнении Аррениуса?

372. От каких факторов зависит скорость гомогенной каталитической реакции в растворе:

- а) природы катализатора;
- б) концентрации катализатора;
- в) площади поверхности катализатора;
- г) атмосферного давления;
- д) температуры?

373. От каких факторов зависит скорость химической реакции между веществом в растворе и твердым веществом:

- а) концентрации вещества в растворе;
- б) атмосферного давления;
- в) перемешивания;
- г) величины межфазной поверхности;
- д) температуры?

374. Молекулярностью реакции называют:

- а) сумму показателей степени в кинетическом уравнении;
- б) число частиц, участвующих в элементарном акте реакции;

в) явление участия в элементарном акте реакции только молекул;

г) отношение молярных концентраций вещества до и после реакции;

д) превращение ионов реагирующих веществ в молекулы продуктов.

375. Энергией активации называется:

- а) энтальпия активированного комплекса;

б) минимальный избыток энергии относительно средней энергии частиц, необходимый для образования активированного комплекса;

в) минимальная суммарная кинетическая энергия частиц, необходимая для того, чтобы при их столкновении произошла реакция;

г) избыток энергии Гиббса, необходимый для непрерывного протекания химического превращения;

д) разность между потенциальной энергией продуктов реакции и исходных веществ.

376. Порядком кинетического уравнения реакции называется:

а) сумма всех стехиометрических коэффициентов в уравнении химической реакции;

б) число частиц, участвующих в элементарном акте реакции;

в) последовательность записи веществ в уравнении химической реакции;

г) сумма показателей степени при концентрациях в кинетическом уравнении;

д) сумма стехиометрических коэффициентов в левой части уравнения реакции;

377. Период полупревращения является постоянной величиной (при данной температуре) в:

а) реакции нулевого порядка;

б) каталитической реакции;

в) реакции первого порядка;

г) фотохимической реакции;

д) реакции второго порядка.

378. Свободными радикалами называются:

а) одинаковые группы атомов, входящие в состав разных молекул;

б) ионы, участвующие в обменных реакциях;

в) атомы хлора в молекуле Cl_2 ;

г) любые частицы, ускоряющие протекание реакций;

д) частицы, имеющие неспаренные электроны.

379. Реакция называется фотохимической, если:

а) молекула исходного вещества должна активироваться, поглощая фотон;

б) она протекает под действием излучения только в видимой области спектра;

в) она ускоряется при облучении;

г) исходные вещества разлагаются под действием излучения.

380. При проведении опыта в определенных условиях установлено, что концентрация фруктозы изменяется следующим образом:

t , ч	0	1	2	3	4
c , ммоль/л	120	105	90	75	60

Определите порядок реакции.

381. Концентрация H_2O_2 в эксперименте при определенных условиях изменялась следующим образом:

t , ч	0	1	2	3	4	5
c , ммоль/л	240	170	121	85	60	42

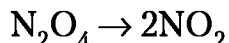
Определите порядок реакции.

382. Концентрация пропионовой кислоты в реакции этерификации с этанолом при определенных условиях изменялась следующим образом:

t , мин	0	10	30	70	150
c , моль/л	0,68	0,35	0,17	0,086	0,043

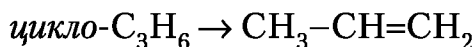
Определите порядок реакции.

383. Для реакции



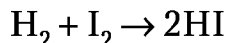
известны кинетические параметры: $A = 1 \cdot 10^{14} \text{ с}^{-1}$, $E_a = 54,4 \text{ кДж/моль}$. Вычислите константу скорости при стандартной температуре и укажите порядок реакции.

384. Для реакции изомеризации



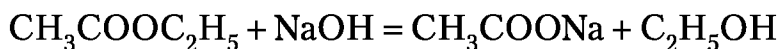
известны кинетические параметры: $A = 1,5 \cdot 10^{15} \text{ с}^{-1}$, $E_a = 272,8 \text{ кДж/моль}$. Вычислите константу скорости при температурах 450 и 460°C и температурный коэффициент скорости. Укажите порядок реакции.

385. Для реакции



известны кинетические параметры: $A = 1,6 \cdot 10^{11} \text{ л/(моль} \cdot \text{с)}$, $E_a = 165,5 \text{ кДж/моль}$. Вычислите константу скорости при температуре 430°C. Укажите порядок реакции.

386. Вычислите скорость реакции гидролиза сложного эфира

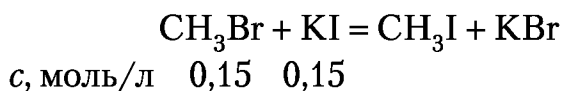


c , моль/л 0,02 0,02

при указанных концентрациях. Константа скорости $k = 0,085 \text{ л/}(\text{моль} \cdot \text{с})$ (25°C). Как изменится скорость реакции при разбавлении раствора равным объемом воды?

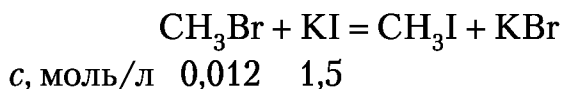
387. Гидролиз этилацетата (см. задачу 386) идет при концентрации эфира $0,001 \text{ моль/л}$ и концентрации щелочи $0,1 \text{ моль/л}$. Вычислите период полупревращения эфира. Концентрацию щелочи можно считать постоянной.

388. Вычислите период полупревращения реакции замещения



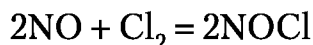
при указанных концентрациях. Константа скорости $k = 7,6 \cdot 10^{-4} \text{ л/}(\text{моль} \cdot \text{с})$ (25°C). Вычислите концентрации исходных веществ через 40 мин.

389. Вычислите период полупревращения бромметана в реакции замещения



при указанных концентрациях. Константа скорости приведена в задаче 388. Концентрацию KI можно считать постоянной. Вычислите концентрацию бромметана по прошествии 20 мин.

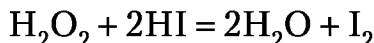
390. Для реакции 3-го порядка



константа скорости $k = 8,9 \cdot 10^{-4} \text{ л}^2 \cdot \text{моль}^{-2} \cdot \text{с}^{-1}$ при температуре 25°C . Вычислите скорость реакции при концентрациях оксида азота $0,03 \text{ моль/л}$ и хлора $0,015 \text{ моль/л}$.

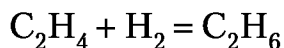
391. Во сколько раз уменьшается концентрация и количество вещества в реакции 1-го порядка за 2 и 3 периода полупревращения?

392. В реакции



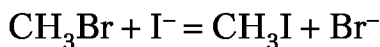
скорость пропорциональна концентрациям H_2O_2 и HI, а константа скорости $k = 0,015 \text{ л/}(\text{моль} \cdot \text{с})$ (20°C). Найдите начальную скорость реакции при смешивании 80 мл раствора с концентрацией $c(\text{H}_2\text{O}_2) = 0,05 \text{ моль/л}$ и 20 мл раствора с концентрацией $c(\text{HI}) = 0,75 \text{ моль/л}$.

393. Реакция гидрирования этилена



характеризуется энергией активации $E_a = 180,5$ кДж/моль и $\Delta_r H^\circ = -136,4$ кДж/моль. Рассчитайте энергию активации обратной реакции.

394. При повышении температуры от 15 до 35°C скорость реакции



возросла в 8 раз. Найдите температурный коэффициент скорости.

395. Константа скорости гидролиза пестицида фенулона $k = 4,3 \cdot 10^{-6} \text{ с}^{-1}$ (18°C, pH 8,8). За какое время концентрация понизится от исходной 0,05 моль/л до предельно допустимой $1 \cdot 10^{-6}$ моль/л?

396. В закрытом сосуде объемом 3 л, содержащем 0,12 моль оксида азота(V), идет реакция разложения



Константа скорости разложения $1,54 \cdot 10^{-3} \text{ с}^{-1}$ (55°C). Вычислите скорость реакции: а) в начальный момент; б) в момент, когда образовалось 0,01 моль кислорода; в) в момент, когда образовалось 0,04 моль NO_2 ; г) в момент, когда осталось 0,01 моль N_2O_5 . Для пунктов (б), (в) и (г) вычислите промежутки времени.

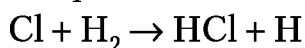
397. Константа скорости разложения оксида азота(V) при 25°C равна $3,4 \cdot 10^{-5} \text{ с}^{-1}$, а при 45°C — $4,7 \cdot 10^{-4} \text{ с}^{-1}$. Вычислите энергию активации и температурный коэффициент скорости в этом интервале температуры.

398. Для реакции разложения иодоводорода определены следующие значения константы скорости: 250°C — $2,25 \cdot 10^{-5} \text{ л}/(\text{моль} \cdot \text{с})$; 350°C — $2,18 \cdot 10^{-2} \text{ л}/(\text{моль} \cdot \text{с})$. Вычислите константу скорости при 300°C.

399. Реакция водорода с иодом при 200°C протекает с константой скорости $k = 8,56 \cdot 10^{-5} \text{ л}/(\text{моль} \cdot \text{с})$ при энергии активации $E_a = 186,4$ кДж/моль. Вычислите константу скорости при 300°C.

400. Энергия активации разложения паров диэтилового эфира $E_a = 224$ кДж/моль. В присутствии паров иода в качестве катализатора энергия активации снижается до 144 кДж/моль. Во сколько раз возрастает константа скорости каталитической реакции относительно некаталитической при 85°C?

401*. В цепной реакции водорода с хлором имеется промежуточная радикальная реакция



для которой известна константа скорости $k = 9,6 \cdot 10^6$ л/(моль \cdot с) (25°C) и энергия активации 19,1 кДж/моль. За какое время концентрация свободных радикалов хлора уменьшится в 10 раз в газе с давлением водорода 10 Па и концентрацией радикалов $1 \cdot 10^{-10}$ моль/л при -50°C ?

402*. Период полупревращения некоторой реакции 1-го порядка равен 1 мин 34 сек при 40°C . Константа скорости этой же реакции при 20°C равна $0,086 \text{ мин}^{-1}$. Вычислите энергию активации.

10. Коллигативные свойства растворов

10.1. Краткие теоретические сведения

Среди разнообразных свойств растворов выделяется группа особых свойств, зависящих от концентрации раствора и не зависящих от природы растворенного нелетучего вещества. Такие свойства называются *коллигативными*. К ним относятся понижение давления пара растворителя, понижение температуры замерзания раствора и повышение температуры кипения раствора относительно этих же характеристик жидкости, взятой в качестве растворителя. К коллигативным свойствам относится также осмотическое давление растворов. Все перечисленные свойства иначе называют *осмотическими свойствами*.

Коллигативные свойства описываются законами Рауля и Вант-Гоффа, которые могли бы совершенно точно выполняться для идеальных растворов. В реальных растворах обнаруживаются отклонения, становящиеся пренебрежимо малыми в случае разбавленных растворов. Под разбавленным раствором подразумевается раствор с небольшой концентрацией в пределах для разных веществ 0,001—0,1 моль/кг, а иногда и меньше.

Согласно закону Рауля справедливы следующие соотношения.

1. Относительное понижение давления пара растворителя (В) над раствором равно мольной доле растворенного вещества (А):

$$\frac{p_0 - p}{p_0} = X(A), \quad (10.1)$$

где p_0 — давление пара растворителя над чистой жидкостью, p — давление пара растворителя над раствором.

2. Понижение температуры замерзания раствора относительно чистой жидкости пропорционально концентрации растворенного вещества:

$$\Delta T_{\text{зам}} = Kb; \quad b = \frac{\Delta T_{\text{зам}}}{K}, \quad (10.2)$$

где b — моляльная концентрация растворенного вещества; K — коэффициент пропорциональности, который называется криометрической постоянной жидкости (единица измерения $K \cdot \text{кг} \cdot \text{моль}^{-1}$); $\Delta T_{\text{зам}}$ вычисляется вычитанием температуры замерзания раствора из температуры замерзания чистой жидкости. Результат вычитания

получается один и тот же как при выражении температуры в градусах Цельсия, так и в кельвинах. Отметим также, что раствор, в отличие от индивидуальной жидкости, имеет определенную температуру начала замерзания. Затем, по мере вымораживания растворителя, температура замерзания постепенно понижается.

3. Повышение температуры кипения раствора относительно чистой жидкости пропорционально концентрации растворенного вещества:

$$\Delta T_{\text{кип}} = Eb; \quad b = \frac{\Delta T_{\text{кип}}}{E}, \quad (10.3)$$

где b — моляльная концентрация растворенного вещества; E — коэффициент пропорциональности, который называется эбулиометрической постоянной жидкости (единица измерения $\text{К} \cdot \text{кг} \cdot \text{моль}^{-1}$); $\Delta T_{\text{кип}}$ вычисляется вычитанием температуры кипения чистой жидкости из температуры кипения раствора.

Значения постоянных K и E для жидкостей, применяемых в качестве растворителей, берут из таблиц (табл. 10.1).

Таблица 10.1

Константы жидкостей, встречающихся в задачах

Вещество	$t_{\text{зам}}, ^\circ\text{C}$	Криометрическая постоянная, $\text{К} \cdot \text{кг}/\text{моль}$	$t_{\text{кип}}, ^\circ\text{C}$	Эбулиометрическая постоянная, $\text{К} \cdot \text{кг}/\text{моль}$
Вода	0	1,86	100	0,513
Этанол	-114,14	—	78,29	1,23
Диоксан	-45	4,63	106,1	3,01
Диэтиловый эфир	-116,2	1,79	34,5	2,20
Уксусная кислота	16,64	3,63	117,9	3,22
Циклогексан	6,59	20,8	80,73	2,92
Бензол	5,495	5,07	80,09	2,64
Нитробензол	5,7	6,879	210,9	5,2

Согласно закону Вант-Гоффа осмотическое давление раствора пропорционально молярной концентрации c и абсолютной температуре T :

$$p_{\text{осм}} = RcT \quad (10.4)$$

где коэффициент пропорциональности R численно совпадает с универсальной газовой постоянной.

Когда говорят об осмотическом давлении раствора, то подразумевают поведение раствора в условиях возникновения осмоса — жидкости должны быть разделены полупроницаемой мембраной. В этом случае теоретическое значение осмотического давления будет достигнуто при установлении мембранного равновесия.

Осмоз играет особенно важную роль в биологических процессах, так как ключевым фактором жизнедеятельности является перенос веществ через клеточные мембраны, проявляющие избирательную проницаемость по отношению к различным компонентам биологических жидкостей. В биологии особенно широко используются понятия изотонический, гипотонический и гипертонический растворы. Подразумевается величина осмотического давления некоторой жидкости по отношению к осмотическому давлению в биологической клетке. В изотоническом растворе на мембране клетки имеется осмотическое равновесие; объем клетки постоянен. В гипотоническом растворе начинается поступление воды из окружающей жидкости в клетку. Объем клетки увеличивается. Резистентность мембраны может оказаться недостаточной для сдерживания возникающего потока растворителя в клетку, и происходит лизис — разрушение клетки. В гипертоническом растворе клетка через мембрану теряет воду и сжимается. Нормальным осмотическим давлением плазмы крови человека считается давление в пределах 730–780 кПа.

При более детальном рассмотрении коллигативных свойств растворов выясняется, что они зависят от суммарной концентрации любых видов кинетически независимых частиц растворенных веществ. Измеренные значения коллигативных свойств электролитов резко превышают значения, вычисленные по формулам (10.1)–(10.4). В этом проявляется увеличение количества кинетически независимых частиц за счет образования ионов. Например, при растворении хлорида кальция в количестве 1 моль, в растворе будет находиться не 1 моль структурных единиц CaCl_2 , а суммарно 3 моль ионов Ca^{2+} и Cl^- . Измеренное значение коллигативного свойства будет в три раза превышать ожидаемое. Однако эффекты взаимодействия между электрически заряженными частицами приводят к некоторому снижению кратности возрастания коллигативного свойства.

Отношение измеренного коллигативного свойства раствора электролита к вычисленному по формуле, не учитывающей ионизацию вещества, называется изотоническим коэффициентом i :

$$i = \frac{\Delta T_{\text{зам}}}{Kb} = \frac{\Delta T_{\text{кип}}}{Eb} = \frac{p_{\text{осм}}}{RcT}. \quad (10.5)$$

Для суммарной концентрации кинетически независимых частиц используются понятия *осмолярность* (осмоль/л) и *осмоляльность* (осмоль/кг).

10.2. Примеры решения задач

Пример 10.1. Имеются два раствора, содержащие по 0,15 моль/л дисахаридов сахарозы и лактозы в 600 г воды. Каким будет давление насыщенного пара воды над растворами при температуре 20°C? Давление пара чистой воды при этой температуре 2338,8 Па.

Решение

По закону Рауля давление насыщенного пара воды над обоими растворами будет одинаково. Из формулы (10.1) получается следующее выражение для понижения давления пара:

$$p_0 - p = p_0 X.$$

Вычислим мольную долю X , одинаковую для обоих растворов:

$$X = \frac{n(A)}{n(\text{H}_2\text{O}) + n(A)}; \quad n(\text{H}_2\text{O}) = \frac{m}{M} = \frac{600}{18,0153} = 33,3 \text{ моль};$$

$$X = \frac{0,15}{33,3 + 0,15} = 0,00448.$$

Подставим известные величины в формулу:

$$p_0 - p = 2338,8 \cdot 0,00448 = 10,5 \text{ Па.}$$

Подставляем значение p_0 и вычисляем искомое давление пара:

$$p = 2338,8 - 10,5 = 2328,3 \text{ Па.}$$

Ответ: давление пара воды над растворами $p = 2328,3 \text{ Па}$.

Пример 10.2. Раствор, содержащий 4,5 г углевода в 250 г воды, начинает замерзать при $-0,22^\circ\text{C}$. Рассчитайте молярную массу углевода. Предположите формулу этого углевода.

Решение

Зная температуру замерзания раствора, можно вычислить его моляльную концентрацию, а далее при известной концентрации можно вычислить и молярную массу:

$$b = \frac{n(X)}{m_2 (\text{кг})} = \frac{m(X) \cdot 1000}{M(X) \cdot m_2}; \quad M(X) = \frac{m(X) \cdot 1000}{b \cdot m_2}.$$

Моляльную концентрацию вычислим из криометрических данных:

$$b = \frac{\Delta T}{K}; \quad \Delta T = 0 - (-0,22) = 0,22 \text{ К}; \quad K = 1,86 \text{ (по справочнику);}$$

$$b = \frac{0,22}{1,86} = 0,12 \text{ К.}$$

Вычисляем молярную массу:

$$M(X) = \frac{4,5 \cdot 1000}{0,12 \cdot 250} = 150 \text{ г/моль.}$$

Под найденную молярную массу подходит рибоза $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}_5$.

Ответ: молярная масса равна 150 г/моль (рибоза).

Пример 10.3. Приготовлен раствор, содержащий 0,052 моль глюкозы в 500 г воды. В процессе замерзания из раствора выделилось 130 г льда. Найдите понижения температур замерзания исходного раствора и раствора, из которого выделилась указанная масса льда.

Решение

Для вычисления понижения температуры замерзания по формуле (10.2) найдем сначала моляльности растворов:

$$b_1 = \frac{n(A) \cdot 1000}{m(\text{H}_2\text{O})} = \frac{0,052 \cdot 1000}{500} = 0,104 \text{ моль/кг};$$

$$b_2 = \frac{n(A) \cdot 1000}{m(\text{H}_2\text{O})} = \frac{0,052 \cdot 1000}{500 - 130} = 0,1405 \text{ моль/кг}.$$

Вычисляем $\Delta T_{\text{зам}}$:

$$1) \Delta T_{\text{зам}} = 1,86 \cdot 0,104 = 0,19 \text{ К};$$

$$2) \Delta T_{\text{зам}} = 1,86 \cdot 0,1405 = 0,26 \text{ К}.$$

Ответ: понижения температуры замерзания растворов равны 0,19 и 0,26 К. В процессе замерзания раствора увеличивается его моляльность, вследствие чего понижается температура замерзания.

Пример 10.4. Будет ли кипеть раствор хлорида натрия с моляльной концентрацией 1 моль/кг при 101,5°C?

Решение

Хлорид натрия распадается в растворе на 2 иона. Его изотонический коэффициент при разбавлении раствора стремится к значению 2. Вычислим повышение температуры кипения:

$$\Delta T_{\text{кип}} = iEb = 2 \cdot 0,52 \cdot 1 = 1,04 \text{ К}.$$

Получаем $T_{\text{кип}} = 101,04^\circ\text{C}$.

Приближенный расчет дает $T_{\text{кип}}$ меньшую, чем в условии задачи. Раствор закипит при температуре ниже 101,5°C.

Ответ: раствор закипит при температуре меньше 101,5°C; температура кипения 101,5°C будет достигнута после частичного выпаривания воды.

Пример 10.5. Вычислите осмотическое давление 10%-ного раствора сахарозы $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ при температуре 20°C. Плотность раствора 1,0381 г/мл. Как можно оценить осмотическое давление этого раствора по отношению к плазме крови?

Решение

Для вычисления осмотического давления по уравнению (10.4) требуется найти сначала молярную концентрацию раствора:

$$c = \frac{10\omega\% \rho}{\bar{M}}; \quad M = 342,2 \text{ г/моль}; \quad c = \frac{10 \cdot 10 \cdot 1,0381}{342,2} = 0,303 \text{ моль/л}.$$

Вычисляем осмотическое давление:

$$p_{\text{осм}} = 8,31 \cdot 0,303 \cdot (273,15 + 20) = 738,1 \text{ кПа}.$$

Ответ: $p_{\text{осм}} = 738,1 \text{ кПа}$. Раствор изотоничен плазме крови.

10.3. Задания для самостоятельной работы

403. Каким будет давление пара воды при температуре 60°C над раствором, состоящим из 13,08 г сахарозы $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ и 90 г воды? Давление насыщенного пара над водой при данной температуре 19,932 кПа.

404. Вычислите давление пара воды над 18%-ным раствором мочевины $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$ при температуре 100°C .

405. Вычислите относительное понижение давления пара над раствором глюкозы с массовой долей 6%.

406. На какую величину понизится давление пара воды при 40°C над раствором, содержащим 36 г глюкозы в 540 г воды (при данной температуре $p_0(\text{H}_2\text{O}) = 7,3814$ кПа)?

407. При температуре 70°C давление пара над раствором, состоящим из 270 г воды и 12 г некоторого вещества, равно 30,766 кПа, а давление пара над водой 31,176 кПа. Найдите молярную массу растворенного вещества.

408. При каком условии растворы разных молекулярных веществ при одинаковой массовой доле будут замерзать при одной и той же температуре?

409. Найдите повышение температуры кипения раствора, состоящего из 100 г воды и 9 г глюкозы.

410. Найдите понижение температуры замерзания раствора 4 г нафталина в 100 г бензола. При какой температуре замерзает этот раствор?

411. Вычислите температуры замерзания и кипения 45%-ного раствора фруктозы в воде.

412. Какие массы сахарозы следует растворить в 100 г воды, чтобы: а) раствор замерзал при $-0,1^{\circ}\text{C}$; б) раствор кипел при $100,1^{\circ}\text{C}$?

413. Раствор, состоящий из 5 г вещества и 200 г воды, замерзает при $-1,55^{\circ}\text{C}$. Рассчитайте молярную массу вещества.

414. Почему водный раствор глюкозы кипит при температуре выше 100°C , а водный раствор этанола — при температуре ниже 100°C ?

415. Раствор 1 г неизвестного вещества в 20 г диоксана кипит при $106,9^{\circ}\text{C}$. Вычислите молярную массу вещества.

416. При растворении 15,4 г камфоры в 400 г диэтилового эфира температура кипения повысилась на 0,453 К. Определите молярную массу камфоры.

417. При растворении 3,142 г серы в 40 г бензола оказалось, что $\Delta T_{\text{кип}} = 0,81$ К. Установите состав молекулы серы.

418. Установите индекс n в формуле ксилозы $(\text{CH}_2\text{O})_n$, водный раствор которой с массовой долей 1,96% замерзает при $-0,248^\circ\text{C}$.

419. В 1 л раствора при температуре 35°C содержится 0,05 моль молекулярного вещества. Рассчитайте осмотическое давление.

420. Рассчитайте осмотическое давление раствора анилина с массовой концентрацией 3,1 г/л при температуре 21°C .

421. Какую молярную концентрацию должен иметь раствор молекулярного вещества при температуре 0°C , чтобы осмотическое давление было равно 1 атм?

422. Измерено осмотическое давление раствора ксилозы с массовой концентрацией 3 г/л. Получен результат 49,55 кПа при температуре 22°C . Правильно ли проведено измерение?

423. Раствор содержит 0,05 моль/л глюкозы и рибозу. Осмотическое давление раствора при температуре 22°C равно 226 кПа. Рассчитайте молярную концентрацию рибозы.

424. Два раствора переданы в лабораторию для измерения осмотического давления: а) раствор сахарозы, б) раствор сахарозы и хлорида натрия. Для какого раствора отношение $p_{\text{осм}}/(RT)$ следует рассматривать как осмолярность, и почему?

425. Возьмите среднее значение осмотического давления крови и вычислите молярную концентрацию раствора глюкозы, изотоничного крови при температуре 37°C .

426. Рассчитайте осмотическое давление раствора фруктозы с концентрацией 0,303 моль/л при температуре 37°C . Каким оказывается этот раствор по отношению к крови?

427. Опишите поведение эритроцитов при температуре 37°C в растворе глюкозы с массовой долей 2,1% (плотность 1,118 г/мл).

428. Осмотическое давление тканевых жидкостей стеблей болотных растений находится в пределах 200—1600 кПа при температуре 25°C . Вычислите осмолярность этих жидкостей.

429. Раствор глюкозы с массовой концентрацией 25 г/л и раствор сахарозы, разделенные полупроницаемой мембраной, находятся в осмотическом равновесии. Рассчитайте массовую концентрацию сахарозы в растворе.

430. В упругую полупроницаемую оболочку, содержащую 20 мл водного раствора глюкозы с концентрацией 0,04 моль/л, из окружающей среды проникло 1,5 г воды. На какую долю изменилось осмотическое давление?

431. Растворы перечисленных ниже веществ содержат одинаковые массы вещества на 1 кг воды. У какого раствора максимальное понижение температуры замерзания:

- а) глюкоза;
- б) мочеви́на;
- в) сахароза;
- г) рибоза?

432. Четыре раствора содержат одинаковые массы следующих веществ на 500 г воды:

- а) сахароза;
- б) мочеви́на;
- в) фруктоза;
- г) ксилоза.

У какого раствора самая низкая температура кипения?

433. У каких пар растворов с концентрацией 0,001 моль/л осмотические давления одинаковы:

- а) рибоза и мочеви́на;
- б) NaCl и CaCl_2 ;
- в) глюкоза и HCl ;
- г) NaCl и KBr ?

434*. В процессе кипения 200 г раствора глюкозы при нормальном давлении температура повысилась от 100,12 до 100,15°C. Какая масса воды выкипела из раствора?

435*. В два сосуда помещено 2,1 г глюкозы и 5,1 г сахарозы. Как следует распределить 200 г воды между этими сосудами, чтобы получить растворы с одинаковой температурой замерзания?

11. Растворы электролитов

11.1. Краткие теоретические сведения

Исходным признаком растворов электролитов является наличие электрической проводимости. Одновременно эти растворы не подчиняются законам Рауля и Вант-Гоффа в форме, описывающей поведение растворов молекулярных веществ. Расхождение в свойствах раствора электролита и неэлектролита описывается изотоническим коэффициентом i (см гл. 10). Предельное значение изотонического коэффициента для очень разбавленного раствора является целым числом, равным числу ионов в химической формуле вещества. Например, в формуле сульфата алюминия $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ пять ионов. Его изотонический коэффициент $i \rightarrow 5$ при $c \rightarrow 0$.

Электролиты делят на сильные и слабые. Среди слабых электролитов выделяют электролиты средней силы со степенью диссоциации от 10 до 90%. Таблица 11.1 позволяет установить принадлежность электролитов разных классов веществ к сильным или слабым.

Таблица 11.1

Сильные и слабые электролиты

Класс электролита	Сильные Степень диссоциации близка к 100% (> 90%) и мало зависит от концентрации	Слабые Степень диссоциации меньше 100% и изменяется обратно пропорционально \sqrt{c}
Соли	Большинство солей. Практически все соли с однозарядными катионами	Галогениды некоторых металлов (Hg^{2+} , Cd^{2+} , Bi^{3+}); некоторые соли многоосновных органических кислот
Кислоты	HCl , HBr , HI , H_2SO_4 , HNO_3 , HClO_3 , HClO_4 , HMnO_4 , $\text{CF}_3\text{SO}_3\text{H}$	Остальные слабые

Окончание табл. 11.1

Класс электролита	Сильные Степень диссоциации близка к 100% (> 90%) и мало зависит от концентрации	Слабые Степень диссоциации меньше 100% и изменяется обратно пропорционально \sqrt{c}
Основания	Гидроксиды элементов групп IA (Li–Fr) и IIA (Ca–Ra)	Остальные слабые
Комплексные соединения	Имеющие внешнюю сферу	Не имеющие внешней сферы

Слабые электролиты распадаются на ионы частично, и в их растворах устанавливается равновесие между молекулами и ионами. Распад на ионы происходит ступенчато. Практически наиболее часто встречающиеся слабые электролиты относятся к классу кислот. Количественно распад слабого электролита характеризуют степенью диссоциации и константой диссоциации. Взаимосвязь между ними дается уравнением Оствальда

$$K_d = \frac{c\alpha^2}{1 - \alpha}, \quad (11.1)$$

где K_d — константа диссоциации, α — степень диссоциации, c — концентрация кислоты. Константа диссоциации является одной из разновидностей констант равновесия и зависит от температуры. В таблицах даются значения констант кислотности K_a , численно совпадающие с константами диссоциации. Константы, необходимые для решения задач, приведены в табл. П2 в приложении. Степень диссоциации зависит не только от константы, но и от концентрации раствора.

При значении $\alpha < 0,1$ (10%) достаточно точный результат расчета получается по упрощенной формуле

$$K_d \approx c\alpha^2; \quad \alpha \approx \sqrt{\frac{K_d}{c}}. \quad (11.2)$$

Изотонический коэффициент раствора слабого электролита зависит от степени диссоциации по первой стадии, так как степень диссоциации по второй и последующей стадиям в сотни раз меньше. Рассмотрим диссоциацию электролита КА на катион и анион при концентрации c . Концентрация ионов каждого знака заряда составит αc , а концентрация оставшихся молекул — $(1 - \alpha)c$. Отсюда вычисляем изотонический коэффициент:

$$i = \frac{\alpha c + \alpha c + (1 - \alpha)c}{c} = 1 + \alpha. \quad (11.3)$$

В растворах сильных электролитов происходит практически полный распад растворенного вещества на ионы. Однако, как показывают исследования свойств сильных электролитов, в растворах с концентрациями, превышающими приблизительно 0,001 моль/л, кажущаяся степень диссоциации меньше единицы. Это объясняется наличием электростатического взаимодействия между ионами, которое понижает эффективную (действующую) концентрацию ионов по сравнению с истинной концентрацией.

Концентрация ионов и самого электролита, проявляющаяся в свойствах раствора, называется активностью и обозначается a . Активность связана с концентрацией:

$$a = fc, \quad (11.4)$$

где f — коэффициент активности, который для очень разбавленных водных растворов может быть вычислен по формуле

$$-\lg f = 0,5115z^2\sqrt{I}, \quad (11.5)$$

в которой z — заряд иона, I — ионная сила, вычисляемая суммированием произведений молярных концентраций всех ионов в данном растворе на квадраты их зарядов:

$$I = \frac{1}{2} \sum cz^2. \quad (11.6)$$

Коэффициенты активности ионов в практически часто применяемых растворах с ионной силой 0,0005—1 определяют по табл. 11.2.

Примечание. Для сокращения расчетов можно учитывать, что ионная сила, создаваемая электролитом с однозарядными ионами, численно равна концентрации электролита. В случае трехионных электролитов K_2A и KA_2 ионная сила равна утроенной концентрации электролита.

Таблица 11.2

Коэффициенты активности f -ионов в водных растворах

Ионы	Ионная сила раствора, I								
	0,0005	0,001	0,01	0,02	0,1	0,2	0,3	0,5	1,0
	Коэффициенты активности								
H^+	0,98	0,97	0,91	0,90	0,87	0,81	0,80	0,79	0,85
NH_4^+ , Ag^+ , K^+ , Li^+ , Cl^- , Br^- , I^- , NO_2^- , NO_3^-	0,98	0,96	0,90	0,87	0,75	0,67	0,62	0,55	0,44
OH^- , F^- , ClO_4^-	0,98	0,96	0,90	0,87	0,76	0,68	0,63	0,56	0,46
Na^+ , $H_2PO_4^-$	0,98	0,96	0,90	0,87	0,77	0,73	0,70	0,67	0,63

Окончание табл. 11.2

Ионы	Ионная сила раствора, I								
	0,0005	0,001	0,01	0,02	0,1	0,2	0,3	0,5	1,0
	Коэффициенты активности								
$\text{Pb}^{2+}, \text{SO}_4^{2-},$ $\text{CrO}_4^{2-}, \text{CO}_3^{2-},$ $\text{SO}_3^{2-}, \text{HPO}_4^{2-}$	0,90	0,87	0,66	0,62	0,36	0,29	0,25	0,22	0,18
$\text{Sr}^{2+}, \text{Ba}^{2+},$ $\text{Hg}^{2+}, \text{S}^{2-}$	0,90	0,87	0,67	0,63	0,38	0,30	0,26	0,24	0,20
$\text{Ca}^{2+}, \text{Cu}^{2+},$ $\text{Zn}^{2+}, \text{Fe}^{2+}$	0,90	0,87	0,68	0,64	0,41	0,33	0,28	0,25	0,21
$\text{Mg}^{2+}, \text{Be}^{2+}$	0,91	0,87	0,69	0,65	0,45	0,37	0,34	0,28	0,23
PO_4^{3-}	0,80	0,73	0,40	—	0,10	—	—	—	—
$\text{Al}^{3+}, \text{Fe}^{3+}, \text{Cr}^{3+}$	0,80	0,74	0,45	—	0,18	—	—	—	—

Осмолярность раствора, содержащего один или несколько растворенных электролитов, равна суммарной активности имеющихся ионов.

11.2. Примеры решения задач

Пример 11.1. Рассчитайте степень диссоциации 2%-ной хлоруксусной кислоты CH_2ClCOOH (плотность ≈ 1 г/мл) по точной и приближенной формулам закона Оствальда.

Решение

В формулы (11.1) и (11.2) подставляются молярные концентрации. Вычислим молярную концентрацию кислоты:

$$c = \frac{10\omega\% \rho}{M} = \frac{10 \cdot 2 \cdot 1}{94,5} = 0,212 \text{ моль/л.}$$

Константу диссоциации найдем в табл. П2: $K_d = 1,35 \cdot 10^{-3}$.

Вычислим степень диссоциации:

$$1) 1,35 \cdot 10^{-3} = \frac{0,212 \cdot \alpha^2}{1 - \alpha}; \alpha = 0,0767 (7,67\%);$$

$$2) 1,35 \cdot 10^{-3} = 0,212 \cdot \alpha^2; \alpha = 0,0798 (7,98\%).$$

Ответ: расчеты показывают, что при степени диссоциации около 8% расхождение составляет лишь 0,3%. По приближенной формуле результат получается завышенным.

Пример 11.2. Вычислите изотонический коэффициент 1%-ной хлоруксусной кислоты (плотность 1 г/мл).

Решение

Для вычисления изотонического коэффициента надо знать степень диссоциации. Поступаем как в примере 11.1. Вычисляем концентрацию раствора:

$$c = \frac{10\omega\% \rho}{M} = \frac{10 \cdot 1 \cdot 1}{94,5} = 0,106 \text{ моль/л.}$$

Вычислим степень диссоциации по приближенной формуле (константу диссоциации можно взять из примера 11.1):

$$\alpha = \sqrt{\frac{K_d}{c}} = \sqrt{\frac{1,35 \cdot 10^{-3}}{0,106}} = 0,113 \text{ (11,3\%).}$$

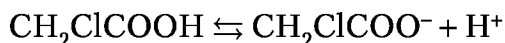
Вычисляем изотонический коэффициент: $i = 1 + 0,113 = 1,113$.

Ответ: раствор хлоруксусной кислоты при данной концентрации имеет $i = 1,113$.

Пример 11.3. К раствору хлоруксусной кислоты с массовой долей 1% добавляли соль этой же кислоты $\text{CH}_2\text{ClCOONa}$ до одинаковой концентрации с кислотой. Как изменялась степень диссоциации кислоты, и какой она стала в полученном растворе?

Решение

Добавляемая соль, являющаяся сильным электролитом, повышала концентрацию анионов кислоты. Вследствие этого равновесие



смещалось влево, т.е. в сторону образования молекул кислоты. Степень диссоциации кислоты уменьшалась. Для вычисления степени диссоциации кислоты в полученном растворе формула Оствальда не применима, так как при ее выводе постулируется равенство концентраций катионов и анионов слабого электролита. В данной задаче концентрация анионов $\text{CH}_2\text{ClCOO}^-$ заведомо превышает концентрацию катионов H^+ .

Для вычисления степени диссоциации применим закон действующих масс:

$$K_d = \frac{\tilde{c}(\text{H}^+) \cdot \tilde{c}(\text{CH}_2\text{ClCOO}^-)}{\tilde{c}(\text{CH}_2\text{ClCOOH})}.$$

В состоянии равновесия концентрация молекул кислоты будет равна $(1 - \alpha)c$, концентрация катионов H^+ — αc , а концентрация анионов $\text{CH}_2\text{ClCOO}^-$ будет равна сумме концентраций соли и диссоциировавшей кислоты, т.е. $c + \alpha c$, или $(1 + \alpha)c$. Подставим числовые значения в уравнение (концентрация кислоты была вычислена в примере 11.2):

$$1,35 \cdot 10^{-3} = \frac{\alpha \cdot 0,106 \cdot (1 + \alpha) \cdot 0,106}{(1 - \alpha) \cdot 0,106}.$$

Решение уравнения дает $\alpha = 0,0124$ (1,24%). В чистом растворе кислоты $\alpha = 11,3\%$ (см. пример 11.2). Расчетное уравнение можно упростить, пренебрегая величиной α в выражениях $1 + \alpha$ и $1 - \alpha$. Тогда получим $\alpha \approx 0,0127$ (1,27%). Разница в значениях α незначительна.

Ответ: степень диссоциации кислоты в присутствии ее соли равна 1,24%.

Пример 11.4. Рассчитайте ионную силу водного раствора, содержащего по 0,1 моль/л нитрата натрия NaNO_3 и хлорида кальция CaCl_2 .

Решение

Раствор содержит сильные электролиты. При их полной диссоциации концентрации ионов Na^+ , Ca^{2+} , NO_3^- будут равны концентрациям солей, а концентрация ионов Cl^- — удвоенной концентрации соли. Вычисляем ионную силу по уравнению (11.6):

$$I = \frac{1}{2}[0,1 \cdot 1^2 + 0,1 \cdot (-1)^2 + 0,1 \cdot 2^2 + 0,2 \cdot (-1)^2] = 0,4.$$

Согласно примечанию на с. 73 ионную силу можно было вычислить следующим образом: $I = 0,1 + 3 \cdot 0,1 = 0,4$.

Ответ: ионная сила данного раствора 0,4.

Пример 11.5. Определите активности ионов в растворе нитрата кальция $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$ с концентрацией 0,067 моль/л. Рассчитайте осмолярность раствора.

Решение

Согласно уравнению (11.4) для определения активности ионов следует найти коэффициенты активности f . Для этого надо вычислить ионную силу и использовать таблицу коэффициентов активности.

Для трехионного электролита $I = 3c = 3 \cdot 0,067 = 0,2$.

По табл. 11.2 при найденном значении ионной силы находим коэффициенты активности: $f(\text{Ca}^{2+}) = 0,33$; $f(\text{NO}_3^-) = 0,67$.

Вычисляем активности ионов:

$$a(\text{Ca}^{2+}) = 0,33 \cdot 0,067 = 0,022; a(\text{NO}_3^-) = 0,67 \cdot 2 \cdot 0,067 = 0,09.$$

Находим осмолярность раствора:

$$c = a(\text{Ca}^{2+}) + a(\text{NO}_3^-) = 0,022 + 0,09 = 0,112 \text{ осмоль/л.}$$

Ответ: активности ионов $a(\text{Ca}^{2+}) = 0,022$; $a(\text{NO}_3^-) = 0,09$. Осмолярность раствора 0,112 осмоль/л.

Пример 11.6. В каких пределах будет изменяться изотонический коэффициент раствора нитрата кальция объемом 0,5 л с концентрацией 0,067 моль/л (см. пример 11.5) при постепенном добавлении 4,5 л воды?

Решение

Изотонический коэффициент i исходного раствора будет равен суммарной активности кинетически независимых частиц

электролита с данной концентрацией, отнесенной к такой же концентрации неэлектролита:

$$i = \frac{0,022 + 0,09}{0,067} = 1,67.$$

При добавлении 4,5 л воды к 0,5 л раствора произойдет разбавление в 10 раз:

$$V_{\text{кон}}/V_{\text{нач}} = (0,5 \text{ л} + 4,5 \text{ л})/0,5 \text{ л} = 10.$$

Во столько же раз уменьшатся концентрация раствора и ионная сила. В получившемся растворе концентрация соли и ионная сила будут следующие:

$$c_{\text{кон}} = 0,067/10 = 0,0067; I_{\text{кон}} = 3c_{\text{кон}} = 3 \cdot 0,0067 = 0,02.$$

Для этого значения ионной силы коэффициенты активности ионов найдем в таблице: $f(\text{Ca}^{2+}) = 0,64$; $f(\text{NO}_3^-) = 0,87$.

Вычисляем активности ионов:

$$a(\text{Ca}^{2+}) = 0,64 \cdot 0,0067 = 0,0043;$$
$$a(\text{NO}_3^-) = 0,87 \cdot 2 \cdot 0,0067 = 0,0116.$$

Вычисляем изотонический коэффициент разбавленного раствора:

$$i = \frac{0,0043 + 0,0116}{0,0067} = 2,37.$$

Ответ: значение изотонического коэффициента исходного раствора 1,67 далеко от предельного значения 3. Разбавление раствора в 10 раз ведет к повышению изотонического коэффициента до значения 2,37.

Пример 11.7. Определите коэффициенты активности всех ионов в растворе с концентрациями уксусной кислоты и хлорида натрия 0,1 моль/л.

Решение

Коэффициенты активности зависят от ионной силы. Начнем решение с вычисления ионной силы раствора. Слабая кислота дает незначительный вклад в значение I . Поэтому ионная сила данного раствора численно равна концентрации хлорида натрия: $I = 0,1$. Находим по табл. 11.2 коэффициенты активности всех ионов в растворе.

Ответ: $f(\text{Na}^+) = 0,77$; $f(\text{Cl}^-) = 0,75$; $f(\text{H}^+) = 0,87$; $f(\text{CH}_3\text{COO}^-) = 0,76$.

11.3. Задания для самостоятельной работы

436. Приведите важнейшие характеристики сильных и слабых электролитов.

437. Как зависит степень диссоциации слабого электролита от его концентрации и константы диссоциации?

438. Как зависит степень диссоциации от температуры?

439. Как повлияет на степень ионизации аммиака в растворе добавление: а) хлорида аммония; б) хлорида натрия?

440. Считая, что сила кислоты определяется степенью диссоциации при данной концентрации, определите, пропорциональна ли сила кислоты константе диссоциации.

441. Правильно ли утверждение, что при бесконечном разбавлении раствора степень диссоциации слабой кислоты стремится к единице?

442. Напишите уравнения диссоциации на ионы K_2CO_3 , CaI_2 , $Ca(OH)_2$, $AlCl_3$, $Fe(NO_3)_3$, $H_2C_2O_4$, HCl , $HClO$, H_3PO_4 .

443. В какой последовательности возрастает осмотическое давление растворов: а) HCl ; б) $CaCl_2$; в) $C_6H_{12}O_6$; г) KCl ; д) CH_3COOH при одинаковой молярной концентрации и прочих равных условиях?

444. У какого вещества наибольший изотонический коэффициент в сильно разбавленном растворе:

- а) нитрат алюминия;
- б) хлорид бария;
- в) сульфат железа(III)?

445. В какой последовательности понижается температура замерзания водных растворов следующих веществ при одинаковой массовой концентрации 1 г/л:

- а) сахароза;
- б) хлорид натрия;
- в) бромид бария;
- г) глюкоза;
- д) уксусная кислота?

446. Есть ли различие между растворами, приготовленными из следующих компонентов: а) 11,1 г $CaCl_2$ и 20,6 г $NaBr$; б) 20 г $CaBr_2$ и 11,7 г $NaCl$?

447. Рассчитайте степень диссоциации уксусной кислоты при ее концентрации 0,176 моль/л.

448. Вычислите степень ионизации аммиака в водном растворе с массовой долей 2% (плотность 0,9895 г/мл).

449. В двух растворах объемом 1 л содержится 6 г и 0,06 г уксусной кислоты. Во сколько раз отличается степень диссоциации кислоты во втором растворе от первого?

450. Как изменится (уменьшится, увеличится) степень диссоциации пропионовой кислоты при растворении некоторого количества хлороводорода?

451. При какой концентрации степень диссоциации уксусной кислоты может достигнуть: а) 10%; б) 90%?

452. При какой концентрации муравьиной кислоты степень диссоциации будет равна 10%?

453. Как относятся степени диссоциации двух слабых кислот с константами диссоциации $K_{д1}$ и $K_{д2}$ при равных концентрациях и прочих равных условиях?

454. К воде объемом 5 л добавили по каплям 0,3 г ледяной (безводной) уксусной кислоты. Затем добавили еще 2,7 г этой же кислоты. Как изменялась степень диссоциации кислоты в процессе добавления? Рассчитайте степень диссоциации в промежуточном и конечном растворах. Изменением объема раствора пренебречь.

455. Рассчитайте степень диссоциации по первой стадии и изотонический коэффициент щавелевой кислоты в растворе с концентрацией 0,05 моль/л.

456. Сравните ионную силу растворов хлорида натрия и хлорида кальция с концентрацией 0,15 моль/л.

457. Вычислите ионную силу раствора сульфата магния с концентрацией 0,1 моль/л.

458. Вычислите ионную силу раствора, содержащего в 1 л по 0,25 моль бромида калия и бромида кальция. Определите активности каждого из имеющихся в растворе ионов.

459. Вычислите ионную силу раствора, содержащего в 1 л 0,2 моль хлорида калия и 0,1 моль сульфата калия. Определите активности каждого из имеющихся в растворе ионов.

460. Как повлияет на активность ионов, имеющихся в 1%-ном растворе хлорида натрия, добавление в раствор: а) глюкозы; б) бромида магния?

461. К 200 мл раствора с концентрацией $c(\text{KOH}) = 0,25$ моль/л добавили 300 мл раствора с концентрацией $c(\text{HCl}) = 0,5$ моль/л. Вычислите активность ионов водорода в полученном растворе.

462. Рассчитайте осмотическое давление физиологического раствора (0,9%-ный хлорид натрия) при температуре 37°C с учетом коэффициентов активности. Плотность раствора 1 г/мл.

463. Вычислите изотонический коэффициент и температуру замерзания раствора хлорида натрия с концентрацией 1 моль/кг с учетом коэффициентов активности.

464. Вычислите понижение температуры замерзания и повышение температуры кипения раствора щавелевой кислоты с моляльной концентрацией 0,05 моль/кг. Изотонический коэффициент раствора $i = 1,64$.

465. Вычислите понижение температуры замерзания и повышение температуры кипения раствора серной кислоты

с моляльной концентрацией 1,134 моль/кг. Изотонический коэффициент раствора $i = 2,61$.

466. Раствор какой кислоты имеет наибольшее осмотическое давление при концентрации 0,08 моль/л и прочих равных условиях:

- а) уксусной;
- б) щавелевой;
- в) муравьиной;
- г) пропионовой?

467*. Расположите следующие растворы с массовыми концентрациями 12 г/л при одинаковой температуре в порядке увеличения осмотического давления: а) пропионовая кислота; б) щавелевая кислота; в) иодид кальция; г) хлорид магния.

468*. Морская вода с суммарным содержанием солей 2,5% по массе начинает замерзать при температуре $1,332^{\circ}\text{C}$. Вычислите осмоляльность морской воды и молярную массу неэлектролита, который дал бы такой же эффект.

469*. Раствор для инфузий «дисоль» содержит, как указано на этикетке, 2 г натрия уксуснокислого и 6 г натрия хлорида в 1 л воды. Теоретическая осмоляльность 252 осмоль/л. Воспроизведите, как было получено это значение осмоляльности. Как вы сами подошли бы к вычислению осмоляльности?

470*. Установлено следующее содержание ионов в воде Мертвого моря в граммах на 1 л:

Хлор (Cl^-)	212,4	Магний (Mg^{2+})	40,6
Бром (Br^-)	5,1	Натрий (Na^+)	39,1
Сульфат (SO_4^{2-})	0,5	Кальций (Ca^{2+})	16,9
Гидрокарбонат (HCO_3^-)	0,2	Калий (K^+)	7,34

С какой точностью по этим данным заряд катионов компенсирован зарядом анионов?

12. Кислоты и основания

12.1. Краткие теоретические сведения

Среди целого ряда теорий кислот и оснований наибольшее практическое значение имеют концепция жестких и мягких кислот и оснований для прогнозирования избирательного взаимодействия частиц и протолитическая теория для расчетов концентраций ионов и рН растворов кислот и оснований.

Напомним, что согласно протолитической теории кислота HB — это донор протона, а основание B — акцептор протона. Протон p^+ в растворах обозначают как H^+ . В таком обозначении подразумевается, что протон связан с молекулами растворителя, т.е. гидратирован или сольватирован. В водном растворе протон часто записывают в виде иона гидроксония H_3O^+ .

Кислоты и основания могут быть как молекулами, так и ионами. Если одна и та же частица может действовать и как донор протона, и как акцептор протона, то она называется амфолитом. Самыми обычными амфолитами являются кислые соли NaHCO_3 , KH_2PO_4 и др.

Кислотно-основные свойства проявляют не только вещества традиционно рассматриваемых классов кислот и оснований, но и большинство солей и многие классы органических соединений. Растворенные в воде вещества создают некоторую концентрацию ионов водорода и гидроксида. Кроме того, состояние веществ зависит от среды, создаваемой другими имеющимися в растворе веществами. Знание концентраций и активностей ионов водорода и гидроксида в растворах имеет большое практическое значение. Поэтому уже в 1909 г. П. Серенсеном было введено понятие рН — водородный показатель:

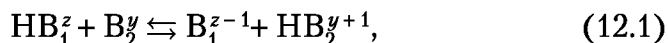
$$\text{pH} = -\lg c(\text{H}^+).$$

Это понятие распространено и на концентрации других ионов, например $\text{pOH} = -\lg c(\text{OH}^-)$.

Аппаратурные измерения позволяют определить активности ионов в растворе. В учебных задачах чаще проводят расчеты на основе концентраций, но в гл. 11 были даны формулы для расчета активностей ионов. При расчетах с использованием концентраций следует иметь в виду, что это расчеты приближенные, но точность их тем выше, чем меньше концентрация.

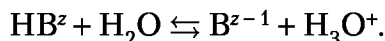
Кислота и основание, в которое переходит эта кислота в результате отдачи протона, рассматриваются как сопряженная кислотно-основная пара $\text{HB}^z/\text{B}^{z-1}$.

Сущность реакций между кислотами и основаниями сводится к передаче протона:



где z и y — заряды частиц.

Сила кислоты характеризуется ее способностью отдавать протон молекуле воды по реакции

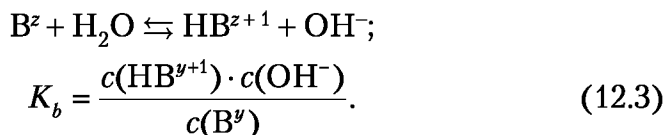


Чем сильнее равновесие смещено вправо, тем сильнее кислота. Таким образом, сила кислоты выражается константой равновесия этой реакции, называемой константой кислотности K_a :

$$K_a = \frac{c(\text{H}_3\text{O}^+) \cdot c(\text{B}^{z-1})}{c(\text{HB}^z)}. \quad (12.2)$$

Численно константа кислотности равна константе диссоциации K_d , но смысл ее состоит в относительной способности отдавать протон данной кислотой и гидроксонием. Константа кислотности гидроксония принимается равной концентрации воды 55,3 моль/л при 298 К.

Аналогичным образом характеризуется сила оснований через константы основности:



Константа кислотности кислоты и константа основности сопряженного ей основания являются обратно пропорциональными величинами, причем их произведение равно ионному произведению воды:

$$K(\text{HB}^z) \cdot K(\text{B}^{z-1}) = K_w, \quad (12.4)$$

где ионное произведение воды $K_w = 10^{-14}$ (при температуре 298,15 К).

В справочных таблицах обычно даются только константы кислотности. По этим данным в случае необходимости можно рассчитать константы основности:

$$K_b(\text{B}^y) = \frac{K_w}{K_a(\text{HB}^{y+1})}. \quad (12.5)$$

При расчетах концентраций и активностей ионов удобно применять силовые показатели кислот $\text{p}K_a$ и оснований $\text{p}K_b$, представляющие собой логарифмы соответствующих констант с заменой знака на противоположный:

$$\text{p}K_a = -\lg K_a; \text{p}K_b = -\lg K_b.$$

Сумма силовых показателей кислоты и сопряженного основания равна силовому показателю воды:

$$\text{p}K_a(\text{HB}^{y+1}) + \text{p}K_b(\text{B}^y) = 14. \quad (12.6)$$

Константа равновесия протолитической реакции зависит от констант кислотности и основности реагирующих веществ:

$$K = \frac{K_a(\text{HB}^z) \cdot K_b(\text{B}^y)}{K_w}. \quad (12.7)$$

Учитывая взаимосвязь между константами K_a и K_b в сопряженной паре, можно придать уравнению (12.7) более простую форму:

$$K = \frac{K_a(\text{HB}^z)}{K_a(\text{HB}^{y+1})}. \quad (12.8)$$

Согласно уравнению (12.8) константа равновесия протолитической реакции равна отношению констант кислотности кислот в левой и правой частях уравнения реакции.

Из гл. 11 уже известно, что сильная кислота характеризуется степенью диссоциации $\alpha \sim 1$, а в случае слабой кислоты $\alpha \sim \sqrt{K_d/c}$. Константа диссоциации численно совпадает с константой кислотности. Из этого следует, что в растворе сильной кислоты концентрация ионов водорода равна концентрации самой кислоты. В растворе слабой кислоты

$$c(\text{H}^+) = \alpha c = \sqrt{K_a c}. \quad (12.9)$$

В воде, служащей растворителем чаще других жидкостей, идет процесс аутоионизации:



Вследствие этого как отдельно взятая вода, так и водные растворы одновременно содержат ионы OH^- и H_3O^+ . По закону действующих масс произведение концентраций ионов при данной температуре является постоянной величиной, называемой ионным произведением воды K_w (см. выше). Зная концентрацию ионов водорода, можно вычислить концентрацию ионов гидроксида, и наоборот. Например:

$$c(\text{OH}^-) = \frac{K_w}{c(\text{H}^+)}. \quad (12.10)$$

Имеем $\text{pOH} = 14 - \text{pH}$ при температуре 298,15 К.

Для раствора амфолита зависимость концентрации ионов водорода от концентрации вещества и констант кислотности очень сложна. Приближенное значение $c(\text{H}^+)$ для амфолита HB^z можно вычислить по формуле

$$c(\text{H}^+) = \sqrt{K_a(\text{H}_2\text{B}^{z+1}) \cdot K_a(\text{HB}^z)}. \quad (12.11)$$

При исследовании водных растворов очень часто необходимо стабилизировать pH. Это достигается применением буферных систем. Буферная система представляет собой смесь протонированной и депротонированной форм некоторого слабого электролита.

Примерами буферных систем с разными зарядами кислотных и основных форм могут служить:

- ацетатная $\text{CH}_3\text{COOH}/\text{CH}_3\text{COONa}$ (HAc/Ac^-);
- аммиачно-аммонийная $\text{NH}_4\text{Cl}/\text{NH}_3$ ($\text{NH}_4^+/\text{NH}_3$);
- фосфатная $\text{KH}_2\text{PO}_4/\text{Na}_2\text{HPO}_4$ ($\text{H}_2\text{PO}_4^-/\text{HPO}_4^{2-}$).

Раствор, содержащий одну или несколько буферных систем, называется буферным раствором, так как способен в определенной области поддерживать относительное постоянство pH.

Водородный показатель буферной системы рассчитывают по формуле

$$\text{pH} = \text{p}K_a + \lg \frac{c(\text{B}^{z-1})}{c(\text{HB}^z)}, \quad (12.12)$$

или, введя обозначение $\frac{c(\text{B}^{z-1})}{c(\text{HB}^z)} = a$, получим $\text{pH} = \text{p}K_a + \lg a$.

Способность буферного раствора поддерживать постоянство pH ограничена. Она характеризуется буферной емкостью β , зависящей от отношения концентраций компонентов a и от суммарной концентрации компонентов $c = c(\text{HB}^z) + c(\text{B}^{z-1})$:

$$\beta = 2,3\tilde{n} \frac{a}{(a+1)^2}. \quad (12.13)$$

Анализ уравнения (12.13) показывает, что при значениях a меньше 0,1 ($\lg a = -1$) и больше 10 ($\lg a = 1$) буферная емкость сильно уменьшается и применение буферной системы становится неэффективным. Поэтому считается, что буферная система может работать в зоне pH от $\text{p}K_a - 1$ до $\text{p}K_a + 1$. Практически для какой-то предстоящей работы следует выбирать буферную систему, ориентируясь на требуемое значение pH: оно должно попадать в зону буферного действия системы.

В случае растворов неизвестного качественного и количественного состава буферная емкость определяется путем титрования. К отмеренному объему буферного раствора добавляют раствор сильной кислоты (или щелочи) до уменьшения (увеличения) pH на единицу. Далее рассчитывают количество вещества титранта на 1 л буферного раствора. Это количество вещества численно равно так называемой интегральной буферной емкости по кислоте (β_a) и основанию (β_b):

$$\beta_a = -\frac{c_T \cdot V_T}{V_{\text{буф}} \cdot \Delta \text{pH}}; \quad \beta_b = \frac{c_T \cdot V_T}{V_{\text{буф}} \cdot \Delta \text{pH}} \quad (12.14)$$

(индексом T отмечены концентрация и объем титранта, т.е. добавляемого раствора кислоты или щелочи).

Различие между двумя формулами (12.14) состоит в том, что при определении β_a титрантом является кислота, pH понижается

и изменение рН отрицательно. Перед дробью ставится знак «-». При определении β_b титрантом является щелочь, рН повышается и изменение рН положительно.

12.2. Примеры решения задач

Пример 12.1. Рассчитайте $c(\text{H}^+)$, $a(\text{H}^+)$ и рН в растворе HCl с концентрацией 0,01 моль/л.

Решение

Раствор хлороводорода, или соляная кислота, — это сильная кислота. Следовательно, $c(\text{H}^+) = c(\text{HCl}) = 0,01$ моль/л.

Для вычисления $a(\text{H}^+)$ найдем коэффициент активности по табл. 11.2: $f(\text{H}^+) = 0,91$.

Находим активность ионов водорода:

$$a(\text{H}^+) = fc = 0,91 \cdot 0,01 = 0,0091 \text{ моль/л.}$$

Находим рН по приближенному и уточненному вариантам:

а) $\text{pH} = -\lg c(\text{H}^+) = -\lg 0,01 = 2$;

б) $\text{pH} = -\lg a(\text{H}^+) = -\lg 0,0091 = 2,04$.

Различие в значениях рН небольшое, во втором знаке после запятой.

Ответ: $c(\text{H}^+) = 0,01$ моль/л; $a(\text{H}^+) = 0,0091$ моль/л; $\text{pH} = 2$ (более точно 2,04).

Пример 12.2. Рассчитайте $c(\text{H}^+)$ и рН в растворе пропионовой кислоты с концентрацией 0,001 моль/л.

Решение

Пропионовая кислота $\text{C}_2\text{H}_5\text{COOH}$ — слабая. По табл. П2 $K_a = 1,35 \cdot 10^{-5}$. Вычисляем $c(\text{H}^+)$ по формуле (12.9):

$$c(\text{H}^+) = \sqrt{K_a c} = \sqrt{1,35 \cdot 10^{-5} \cdot 0,001} = 1,16 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}$$

В растворе слабого электролита ионная сила мала, и ее можно не учитывать. Активность ионов водорода практически совпадает с концентрацией. Вычисляем рН раствора:

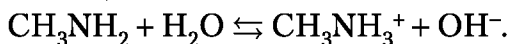
$$\text{pH} = -\lg 1,16 \cdot 10^{-4} = 3,93.$$

Ответ: $a(\text{H}^+) = 1,16 \cdot 10^{-4}$ моль/л; $\text{pH} = 3,93$. Значение $\text{pH} < 7$, что и следовало ожидать для раствора кислоты.

Пример 12.3. Рассчитайте константу основности и силовой показатель метиламина CH_3NH_2 .

Решение

Метиламин реагирует с водой как слабое основание:



Из табл. П2 берем константу кислотности сопряженной кислоты — иона метиламмония и его силовой показатель:

$$K_a = 2,19 \cdot 10^{-11}; \text{p}K_a = 10,66.$$

Находим константу основности метиламина по уравнению (12.4):

$$K_b = \frac{K_w}{K_a} = \frac{10^{-14}}{2,19 \cdot 10^{-11}} = 4,57 \cdot 10^{-4}.$$

Силовой показатель можно найти или логарифмированием вычисленной константы, или по уравнению (12.5):

$$pK_b = 14 - 10,66 = 3,34.$$

Ответ: метиламин имеет константу основности $K_b = 4,57 \cdot 10^{-4}$ и $pK_b = 3,34$.

Пример 12.4. Рассчитайте $c(\text{OH}^-)$ и pH в растворе анилина $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$ с концентрацией 0,02 моль/л.

Решение

Анилин, как и другие амины, является слабым основанием. Его сопряженная кислота $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_3^+$ (ион фениламмоний). Берем из табл. П2 константу кислотности $K_a = 1,35 \cdot 10^{-5}$ и вычисляем K_b анилина:

$$K_b = \frac{K_w}{K_a} = \frac{10^{-14}}{1,35 \cdot 10^{-5}} = 7,41 \cdot 10^{-10}.$$

Вычисляем концентрацию ионов OH^- по уравнению (12.9), применяя его к раствору основания:

$$c(\text{OH}^-) = \sqrt{K_b c} = \sqrt{7,41 \cdot 10^{-10} \cdot 0,02} = 3,85 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л.}$$

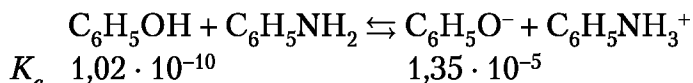
Для вычисления pH сначала находим концентрацию ионов H^+ по уравнению (12.10):

$$c(\text{H}^+) = \frac{10^{-14}}{c(\text{OH}^-)} = \frac{10^{-14}}{3,85 \cdot 10^{-6}} = 2,6 \cdot 10^{-9} \text{ моль/л.}$$

Вычисляем pH: $\text{pH} = -\lg 2,6 \cdot 10^{-9} = 8,59$.

Ответ: в данном растворе анилина $c(\text{OH}^-) = 3,85 \cdot 10^{-6}$ моль/л; $\text{pH} = 8,59$ соответствует щелочной среде.

Пример 12.5. Рассчитайте константу равновесия протолитической реакции фенола с анилином



Решение

Константа равновесия протолитической реакции рассчитывается по уравнению (12.6) или (12.7). Удобнее использовать уравнение (12.7). Находим в табл. П2 константы кислотности, которые записываем под формулами в уравнении реакции. Вычисляем константу равновесия:

$$K = \frac{1,02 \cdot 10^{-10}}{1,35 \cdot 10^{-5}} = 7,56 \cdot 10^{-6}.$$

Пример 12.7. Рассчитайте рН буферного раствора, содержащего дигидрофосфат калия и гидрофосфат натрия в концентрациях 0,02 и 0,04 моль/л соответственно. Какова буферная емкость этого раствора?

Решение

В данном буферном растворе в роли кислоты выступает дигидрофосфат-ион H_2PO_4^- , а в роли основания — гидрофосфат-ион HPO_4^{2-} . По табл. П2 находим силовой показатель кислоты: $\text{p}K_a(\text{H}_2\text{PO}_4^-) = 7,21$.

Подставляем данные в уравнение (12.12) и вычисляем рН:

$$\text{pH} = 7,21 + \lg \frac{0,04}{0,02} = 7,51.$$

Для вычисления буферной емкости по формуле (12.13) вычислим сначала значения a и общей концентрации: $a = 0,04/0,02 = 2$; $c = 0,04 + 0,02 = 0,06$ моль/л.

Находим буферную емкость:

$$\beta = 2,3c \frac{a}{(a+1)^2} = 2,3 \cdot 0,06 \frac{2}{(2+1)^2} = 0,031 \text{ моль/л.}$$

Ответ: при данном составе буферного раствора его рН = 7,51; буферная емкость $\beta = 0,031$ моль/л.

Пример 12.8. Имеются шесть растворов с одинаковыми концентрациями 0,1 моль/л: уксусная кислота, ацетат натрия, дигидрофосфат калия, гидрофосфат натрия, аммиак и хлорид аммония. Какие два раствора из предложенных следует взять для приготовления буферного раствора с рН = 8,6? Какие объемы выбранных растворов следует смешать для получения 1 л буферного раствора?

Решение

Предложены три пары растворов, составляющих буферные системы. Примем во внимание зоны их буферного действия:

HAc/NaAc ; $\text{p}K_a = 4,756$; зона действия 3,756—5,756;

$\text{KH}_2\text{PO}_4/\text{Na}_2\text{HPO}_4$; $\text{p}K_a = 7,21$; зона действия 6,21—8,21;

$\text{NH}_4\text{Cl}/\text{NH}_3$; $\text{p}K_a = 9,25$; зона действия 8,25—10,25.

Очевидно, что заданный буферный раствор попадает в зону действия аммиачно-аммонийной буферной системы. Вычислим объемы растворов. Отношение концентраций в уравнении (12.12) можно заменить отношением количества вещества, так как оба компонента находятся в одном и том же объеме буферного раствора. Количество вещества выразим через объемы исходных растворов: $n = cV$. Объем раствора аммиака обозначим как V_1 . Тогда объем раствора NH_4Cl : $V_2 = 1 - V_1$. Подставляем числовые значения в уравнение (12.12):

$$8,6 = 9,25 + \lg \frac{V_1 \cdot 0,1}{(1 - V_1) \cdot 0,1}.$$

Получаем $V_1 = 0,183$ л; $V_2 = 1 - V_1 = 1 - 0,183 = 0,817$ л.

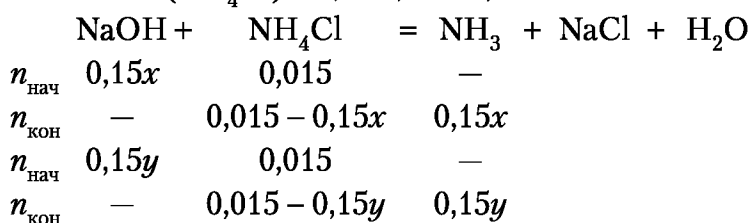
Ответ: требуется взять 0,183 л (183 мл) раствора аммиака и 0,817 л (817 мл) раствора хлорида аммония.

Пример 12.9. К 0,1 л раствора хлорида аммония с концентрацией 0,15 моль/л добавляют раствор гидроксида натрия с такой же концентрацией. В каком диапазоне могут находиться объемы добавленного раствора NaOH, чтобы получившийся раствор обладал буферным действием?

Решение

При добавлении гидроксида натрия к хлориду аммония идет обменная реакция и выделяется аммиак. В растворе появляется буферная система $\text{NH}_4^+/\text{NH}_3$. При некотором объеме щелочи x достигается минимальная концентрация аммиака, удовлетворяющая условию $n(\text{NH}_3) = 0,1n(\text{NH}_4^+)$. При дальнейшем добавлении щелочи до объема y концентрация аммиака повышается до отношения $n(\text{NH}_3) = 10n(\text{NH}_4^+)$. При большем объеме щелочи буферное действие утрачивается. Составим уравнения для вычисления x и y . Для этого под веществами в уравнении запишем количества вещества. Вычислим начальное количество NH_4Cl :

$$n(\text{NH}_4\text{Cl}) = 0,1 \cdot 0,15 = 0,015 \text{ моль.}$$



Вычисляем x : $0,15x = 0,1 \cdot (0,015 - 0,15x)$; $x = 0,0091$ л (9,1 мл).

Вычисляем y : $0,15y = 10 \cdot (0,015 - 0,15y)$; $y = 0,091$ л (91 мл).

Ответ: объем добавляемого гидроксида натрия должен находиться в пределах от 9,1 до 91 мл.

12.3. Задания для самостоятельной работы

471. Приведите примеры молекул, катионов и анионов, которые согласно протолитической теории являются: а) кислотами; б) основаниями.

472. Приведите протолитические реакции в водном растворе: а) муравьиной кислоты; б) сероводорода; в) этиламина $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$; г) гидрофосфата натрия.

473. Как и почему изменяется рН воды при повышении температуры?

474. У какой кислоты степень диссоциации минимальна при равных условиях:

- а) уксусной;
- б) серной;

- в) синильной;
- г) муравьиной?

475. В какой последовательности повышается рН следующих водных растворов при одинаковых условиях: а) масляная; б) фтороводородная; в) синильная; г) серная?

476. В какой последовательности понижается рН растворов следующих веществ: а) бромид калия; б) азотная кислота; в) метиламин; г) аммиак; д) уксусная кислота; е) гидроксид бария?

477. Напишите протолитические реакции гидролиза, выбрав две соли из следующего списка: бромид кальция, иодид натрия, карбонат натрия, нитрат бария, нитрат алюминия.

478. Приведите формулы трех солей, растворы которых имеют $\text{pH} > 7$, $\text{pH} < 7$ и $\text{pH} = 7$.

479. В растворе какой соли рН сильнее отклоняется от значения 7 при прочих равных условиях:

- а) сульфит натрия;
- б) карбонат калия;
- в) сульфид натрия;
- г) формиат калия?

480. Напишите уравнения ионизации для растворов следующих веществ: серная кислота, фосфорная кислота, гидроксид бария, этандиамин $\text{NH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$.

481. Напишите протолитические реакции в растворах HF , KF , NaHCO_3 , AlCl_3 , FeSO_4 , K_3PO_4 , $\text{Ca}(\text{SO}_3)$, Al_2S_3 .

482. При какой концентрации HNO_3 коэффициент активности ионов водорода $f = 0,8$?

483. Какой объем воды следует добавить к 400 мл азотной кислоты с концентрацией 0,005 моль/л, чтобы получить раствор с $\text{pH} = 3,6$?

484. Рассчитайте степень диссоциации и рН раствора масляной кислоты при концентрации 5 ммоль/л.

485. Рассчитайте концентрацию ионов H^+ и рН раствора хлорноватистой кислоты при концентрации 0,2 моль/л.

486. При какой концентрации раствора степень диссоциации азотистой кислоты будет равна 20%?

487. Найдите отношение концентраций ионов водорода в растворах муравьиной и пропионовой кислот с концентрациями 0,03 моль/л.

488. Определите активность гидроксид-ионов и рН в растворе NaOH с концентрацией 0,2 моль/л.

489. Раствор содержит 0,56 г гидроксида калия и 1,01 г нитрата калия в объеме 200 мл. Рассчитайте активность ионов OH^- и рН раствора.

490. Рассчитайте концентрацию ионов H^+ и pH в растворе муравьиной кислоты при степени диссоциации 5%.

491. К 2 л раствора с концентрацией $c(\text{HNO}_3) = 0,0034$ моль/л добавили 1 л раствора с концентрацией $c(\text{KOH}) = 0,0056$ моль/л. Вычислите pH полученного раствора.

492. Вычислите pH раствора, полученного смешиванием равных объемов растворов HNO_3 с концентрацией 0,2 моль/л и аммиака с концентрацией 0,19 моль/л.

493. Во сколько раз уменьшится концентрация ионов H^+ в 1 л раствора уксусной кислоты с концентрацией 0,2 моль/л после добавления 0,1 моль ацетата натрия?

494. К раствору лактата натрия (соль молочной кислоты) добавляли молочную кислоту $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{COOH}$ до равных концентраций кислоты и соли. При этом установилось значение $\text{pH} = 3,86$. Вычислите константу кислотности молочной кислоты.

495. Рассчитайте концентрации ионов H^+ и CH_3COO^- в растворе, содержащем по 0,01 моль/л уксусной кислоты и хлороводорода.

496. Рассчитайте концентрацию ионов H^+ и pH раствора сернистой кислоты при концентрации 0,02 моль/л.

497. Рассчитайте $c(\text{H}^+)$ и pH следующих растворов: а) гидрокарбоната натрия; б) гидросульфита натрия, учитывая, что это амфолиты.

498. Рассчитайте pH раствора серной кислоты с концентрацией 0,01 моль/л, если степень диссоциации по второй стадии $\alpha = 42\%$.

499. Рассчитайте константы равновесия протолитических реакций:



500. Вычислите константу равновесия реакции гидрохлорида анилина с метиламином.

501. Рассчитайте константу основности и силовой показатель анилина.

502. Сравните константы равновесия реакций нейтрализации аммиака уксусной и бензойной кислотами.

503. В каком направлении пойдет реакция при смешивании равных объемов двух растворов следующего состава: а) формиат натрия 0,2 моль/л; муравьиная кислота 0,02 моль/л; б) пропионат натрия 0,04 моль/л; пропионовая кислота 0,4 моль/л?

504. Объясните механизм действия буферных систем.

505. В пять сосудов помещено по 100 мл раствора уксусной кислоты с концентрацией 0,1 моль/л. В каждый сосуд добавляли разные объемы раствора гидроксида калия с такой же концентрацией: а) 5 мл; б) 50 мл; в) 75 мл; г) 100 мл; д) 120 мл. Какие из полученных растворов обладают существенным буферным действием?

506. Раствор содержит 0,2 моль аммиака и 0,05 моль сульфата аммония. Рассчитайте pH раствора.

507. Имеются растворы: а) уксусной кислоты; б) ацетата натрия; в) гидроксида натрия с равными концентрациями веществ. Предложите два способа приготовления 1 л буферного раствора с равными концентрациями компонентов. Какие объемы исходных растворов потребуются для этого?

508. Имеются растворы: а) аммиака; б) хлорида аммония; в) соляной кислоты с равными концентрациями веществ. Предложите два способа приготовления 1 л буферного раствора с отношением концентраций $c(\text{В})/c(\text{НВ}) = 2/3$. Какие объемы исходных растворов потребуются для этого?

509. Какая из двух буферных систем действует в щелочной области pH:

- а) пропионатная;
- б) аммиачно-аммонийная?

510. Приготовлен 1 л буферного раствора, содержащего 12 г уксусной кислоты и 8,2 г ацетата натрия. Рассчитайте pH и буферную емкость.

511. Как изменится pH раствора, содержащего 0,01 моль KN_2PO_4 и 0,03 моль Na_2HPO_4 при добавлении к нему 20 мл раствора NaOH с концентрацией 0,1 моль/л.

512. Укажите зону буферного действия следующих буферных систем: а) $\text{H}_2\text{PO}_4^-/\text{HPO}_4^{2-}$; б) $\text{HPO}_4^{2-}/\text{PO}_4^{3-}$.

513. Что называют буферной емкостью раствора? От каких факторов зависит буферная емкость?

514. Как можно опытным путем определить буферную емкость?

515*. Каким будет pH растворов, содержащих: а) HCl и б) KOH при концентрациях $1 \cdot 10^{-8}$ моль/л?

516*. Какой объем воды следует добавить к 300 мл раствора уксусной кислоты с концентрацией 0,25 моль/л, чтобы степень диссоциации кислоты удвоилась?

517*. Смешали одинаковые объемы формиатного и ацетатного буферных растворов с одинаковыми концентрациями компонентов в обоих растворах 0,1 моль/л. Пойдет ли

химическая реакция в смеси, и в каком направлении? Вычислите концентрации веществ в полученном растворе.

518*. Рассчитайте с учетом ионной силы рН буферного раствора, содержащего дигидрофосфат калия и гидрофосфат натрия с концентрациями 0,2 моль/л и 0,1 моль/л соответственно. Проведите также расчет без учета ионной силы раствора.

13. Гетерогенные ионные реакции

13.1. Краткие теоретические сведения

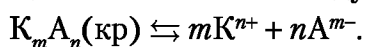
К гетерогенным ионным реакциям относятся процессы образования и растворения кристаллической фазы веществ электролитов. Наиболее обширным классом таких веществ являются соли. Менее многочисленны гидроксиды металлов. В классе кислот твердых веществ в диапазоне температур существования водных растворов мало.

Реакции образования и растворения осадков можно считать одной из самых распространенных разновидностей реакций. На них основано множество аналитических проб для установления состава растворов и кристаллических веществ; получение малорастворимых веществ по обменным реакциям; очистка веществ перекристаллизацией.

Вещества с растворимостью (ориентировочно) менее 10—20 г/л и до 1 г/л называют малорастворимыми. При растворимости меньше 1 г/л вещества считают практически нерастворимыми. В системе с кристаллами и насыщенным раствором устанавливается равновесие

кристаллы электролита \rightleftharpoons ионы электролита в растворе.

В общем виде процесс записывается следующим образом:



Применим закон действующих масс:

$$\frac{\tilde{c}^m(K^{n+}) \cdot \tilde{c}^n(A^{m-})}{\tilde{c}(K_m A_n)} = K_s. \quad (13.1)$$

В числителе уравнения (13.1) записаны концентрации ионов в насыщенном растворе, а в знаменателе — концентрация вещества в твердой фазе. Подразумевается, что речь идет о растворении индивидуального вещества, концентрация которого в кристаллах остается постоянной. При выражении в мольных долях концентрация индивидуального вещества равна единице. Подставляя мольную долю $X = 1$ в знаменателе, получаем

$$\tilde{c}^m(K^{n+}) \cdot \tilde{c}^n(A^{m-}) = K_s. \quad (13.2)$$

Уравнение (13.2) практически применяется в расчетах гетерогенных ионных равновесий. Константа K_s называется константой растворимости, а часто также *произведением растворимости*. Пределы изменения K_s приблизительно от 10^{-2} до 10^{-40} . Если имеется

некоторый ряд однотипных солей, например KA_2 , то чем меньше константа растворимости, тем менее растворима данная соль.

Установим взаимосвязь между растворимостью вещества и константой растворимости. Количество вещества, находящееся в растворенном состоянии в одном литре насыщенного раствора, численно равно растворимости вещества s . При этом в результате полной диссоциации образуется ms моль/л катионов K^{n+} и ns моль/л анионов A^{m-} . Подставим эти концентрации в уравнение закона действующих масс:

$$(ms)^m \cdot (ns)^n = K_s. \quad (13.3)$$

После преобразования получаем

$$s = \sqrt[m+n]{\frac{K_s}{m^m n^n}}. \quad (13.4)$$

В случае наиболее часто встречающихся электролитов, состоящих из двух и трех ионов, уравнение (13.4) упрощается после подстановки в него конкретных значений m и n .

Растворимость двухионных электролитов типа KA , где ионы могут быть как одно-, так и двухзарядными:

$$s = \sqrt{K_s}. \quad (13.5)$$

Растворимость трехионных электролитов типа K_2A и KA_2 :

$$s = \sqrt[3]{\frac{K_s}{4}}. \quad (13.6)$$

При помещении мелкого порошка малорастворимого электролита в чистую воду произведение концентраций ионов согласно уравнению (13.2) оказывается меньше K_s . Идет растворение и насыщение раствора ионами даже при самой ничтожной растворимости вещества. При смешивании двух растворов хорошо растворимых солей может идти обменная реакция с образованием осадка. В этом случае произведение концентраций ионов в растворе больше K_s . Иногда вместо выпадения осадка образуется пересыщенный раствор, а также коллоидный раствор. Как процесс растворения, так и процесс осаждения заканчиваются установлением равновесия, при котором выполняется уравнение (13.2).

На растворимость малорастворимых электролитов оказывают влияние другие электролиты, присутствующие в растворе. Наиболее сильно влияют электролиты с одноименными ионами. Под таким названием подразумевается хорошо растворимый электролит, один из ионов которого одинаков с ионом малорастворимого электролита. Такой электролит создает повышенную концентрацию одного из ионов в уравнении (13.2). Тогда для выполнения равенства должна понизиться концентрация второго иона малорастворимого электролита. В зависимости от характера проводимого опыта вещество растворяется в меньшем количестве или, при проведении реакции осаждения, уменьшается остаточная концентрация

вещества. При расчетах принимают, что растворимый электролит целиком создает концентрацию одноименного иона. Тогда растворимость определяется концентрацией оставшегося иона. В случае электролита КА

$$sc(A) = K_s, \quad (13.7)$$

если электролит с одноименным ионом К'А, или

$$c(K)s = K_s, \quad (13.8)$$

если электролит с одноименным ионом КА'.

13.2. Примеры решения задач

Пример 13.1. Имеется бесцветный водный раствор без осадка. Добавлением каких реагентов из следующего списка: а) KCl; б) K₂CO₃; в) NaNO₃; г) Na₂SO₄ можно установить наличие или отсутствие ионов бария в этом растворе? Однозначен ли будет вывод?

Решение

Согласно таблице растворимости барий образует нерастворимые карбонат и сульфат. Если при добавлении растворов (б) и (г) помутнение или осадок не появляются, то ионов бария в растворе нет. Если при добавлении этих растворов жидкость в пробирке мутнеет и начинается выпадение осадка, то возможно присутствие бария. Многие другие катионы также образуют нерастворимые карбонаты. Нерастворимых сульфатов меньше, чем карбонатов. Поэтому если образуется осадок только при добавлении раствора (б), то бария нет.

Пример 13.2. Рассчитайте растворимость в воде оксалата кальция и фторида кальция в моль/л и в г/л. Сделайте выводы из результата.

Решение

Обе соли считаются практически нерастворимыми. Действительно, их константы растворимости весьма малы (см. табл. ПЗ), но тем не менее какая-то растворимость есть. Вычислим растворимость, применяя уравнения (13.5) и (13.6). Запишем данные и результаты расчетов для обеих солей:

Растворимость двухионной соли CaC₂O₄ оказалась меньше, чем растворимость трехионной соли CaF₂, несмотря на то что у первой соли константа растворимости больше. Это объясняется тем, что при вычислении растворимости извлекаются разные корни из малых чисел. Извлечение кубического корня приводит к большему результату. Поэтому не корректно сравнивать растворимости солей разных ионных типов непосредственно по константам растворимости. Для сравнения следует вычислить растворимость.

Рассмотренный пример показывает, что при константах растворимости порядка 10⁻¹⁰ растворимость «нерастворимой» соли оказывается вполне ощутимой величиной.

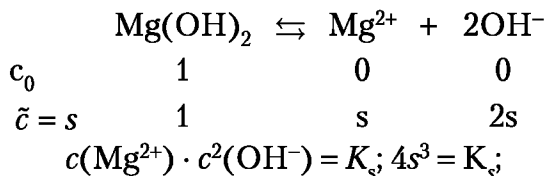
$$\begin{array}{cccc}
 & \text{CaC}_2\text{O}_4 & \rightleftharpoons & \text{Ca}^{2+} + \text{C}_2\text{O}_4^{2-} \\
 c_{\text{нач}} & 1 & & 0 \quad 0 \\
 \tilde{c} = s & 1 & & s \quad s \\
 c(\text{Ca}^{2+}) \cdot c(\text{C}_2\text{O}_4^{2-}) = K_s; \\
 s^2 = K_s; \quad s^2 = \sqrt{K_s}; \\
 K_s = 2,32 \cdot 10^{-9}; \\
 s = \sqrt{2,32 \cdot 10^{-9}} = 4,82 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л}; \\
 s_m = 4,82 \cdot 10^{-5} \cdot 128,1 = 6,17 \cdot 10^{-3} \text{ г/л} \\
 (6,17 \text{ мг/л}).
 \end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
 & \text{CaF}_2 & \rightleftharpoons & \text{Ca}^{2+} + 2\text{F}^- \\
 c_0 & 1 & & 0 \quad 0 \\
 \tilde{c} = s & 1 & & s \quad 2s \\
 c(\text{Ca}^{2+}) \cdot c^2(\text{F}^-) = K_s; \\
 4s^3 = K_s; \quad s = \sqrt[3]{\frac{K_s}{4}}; \\
 K_s = 3,45 \cdot 10^{-11}; \\
 s = \sqrt[3]{3,45 \cdot 10^{-11} / 4} = 2,05 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л}; \\
 s_m = 2,05 \cdot 10^{-4} \cdot 78,08 = 16,0 \cdot 10^{-3} \text{ г/л} \\
 (16,0 \text{ мг/л}).
 \end{array}$$

Пример 13.3. Во сколько раз растворимость гидроксида магния в воде больше, чем растворимость этого же вещества в растворе гидроксида натрия с концентрацией 0,01 моль/л?

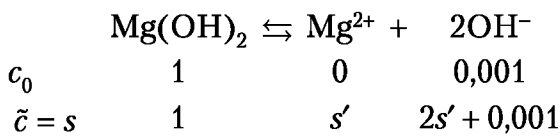
Решение

Гидроксид магния $\text{Mg}(\text{OH})_2$ — трехионный электролит. Будем считать, что при очень малой концентрации этот слабый электролит диссоциирован практически полностью. Проведем расчет растворимости так же, как для фторида кальция:



$$s = \sqrt[3]{\frac{K_s}{4}}; K_s = 5,61 \cdot 10^{-12}; s = \sqrt[3]{5,61 \cdot 10^{-12} / 4} = 1,12 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л.}$$

Рассчитаем растворимость при наличии в растворе щелочи NaOH:



$$c(\text{Mg}^{2+}) \cdot c^2(\text{OH}^-) = K_s; s' \cdot (2s' + 0,001)^2 = 5,61 \cdot 10^{-12}.$$

Пренебрегаем малой величиной $2s'$ в скобках:

$$s' \cdot 0,001^2 = 5,61 \cdot 10^{-12}; s' = 5,61 \cdot 10^{-6} \text{ моль/л.}$$

При точном решении уравнения получим $s' = 5,50 \cdot 10^{-6}$ моль/л.

Найдем отношение растворимостей:

$$s'/s = 1,12 \cdot 10^{-4} / 5,50 \cdot 10^{-6} = 20,4.$$

Ответ: при данной концентрации щелочи растворимость гидроксида магния понизится приблизительно в 20 раз относительно растворимости в чистой воде.

Пример 13.4. а) Будет ли получен насыщенный раствор при растворении в 0,5 л воды 2,1 г сульфата серебра? б) Выделится ли осадок при смешивании равных объемов 0,5 л растворов нитрата серебра ($c = 0,07$ моль/л) и сульфата калия ($c = 0,04$ моль/л)?

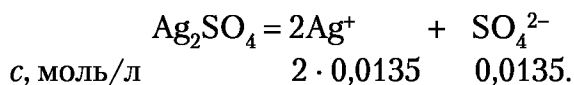
Решение

а) Насыщенный раствор получится, если при растворении вещества P_c ионов достигнет значения K_s . Константу растворимости ($K_s = 1,2 \cdot 10^{-5}$) и молярную массу вещества (311,8) возьмем из табл. ПЗ.

Вычислим максимальную концентрацию $c(\text{Ag}_2\text{SO}_4)$, которая получилась бы при полном растворении данной массы соли:

$$c(\text{Ag}_2\text{SO}_4) = 2,1 \text{ г} / (311,8 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot 0,5 \text{ л}) = 0,0135 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1}.$$

Напишем концентрации ионов:



Находим P_c :

$$P_c = (2 \cdot 0,0135)^2 \cdot 0,0135 = 9,84 \cdot 10^{-6}.$$

По результату расчета видим, что $P_c < K_s$.

Ответ: после растворения данной массы вещества в 0,5 л воды раствор будет ненасыщенным.

б) При смешивании данных растворов по обменной реакции может образоваться осадок сульфата серебра, если P_c ионов Ag^+ и SO_4^{2-} окажется больше K_s . Вычислим концентрации веществ и ионов в растворе с учетом увеличения объема при смешивании в два раза, т.е. до 1 л:

$$c(\text{Ag}^+) = c(\text{AgNO}_3) = 0,07/2 = 0,035 \text{ моль/л};$$

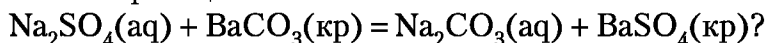
$$c(\text{SO}_4^{2-}) = c(\text{K}_2\text{SO}_4) = 0,04/2 = 0,02 \text{ моль/л}.$$

$$\text{Вычислим } P_c: c^2(\text{Ag}^+) \cdot c(\text{SO}_4^{2-}) = 0,035^2 \cdot 0,02 = 2,45 \cdot 10^{-5}.$$

Произведение концентраций ионов оказалось больше взятого из таблицы значения K_s , равного $1,2 \cdot 10^{-5}$.

Ответ: $P_c > K_s$, следовательно, при смешивании растворов будет выпадать осадок сульфата серебра.

Пример 13.5. В каком направлении в стандартных условиях идет обменная реакция

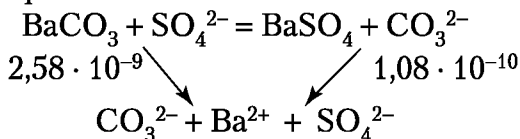


Рассчитайте константу равновесия.

Решение

Слева в уравнении данной реакции находится нерастворимое вещество карбонат бария, а справа сульфат бария. Поэтому нельзя применить простое правило, что обменная реакция идет в сторону образования осадка, газа или слабого электролита. Необходимо знать константу равновесия.

Напишем реакцию в ионной форме и мысленно разделим ее на две стадии — переход осадка в раствор и образование нового осадка. Для карбоната и сульфата бария выпишем из таблицы константы растворимости:



Известно, что для последовательных реакций общая константа равновесия равна произведению констант отдельных стадий. При этом следует учесть, что для сульфата бария следует взять обратную величину константы растворимости, так как рассматривается не переход осадка в раствор, а образование осадка:

$$K_\Sigma = K_s(\text{BaCO}_3) \frac{1}{K_s(\text{BaSO}_4)} = \frac{K_s(\text{BaCO}_3)}{K_s(\text{BaSO}_4)}.$$

Вычислим константу: $K_{\Sigma} = 2,58 \cdot 10^{-9} / 1,08 \cdot 10^{-10} = 23,9$.

Согласно закону действующих масс в растворе устанавливается отношение концентраций анионов:

$$\frac{c(\text{CO}_3^{2-})}{c(\text{SO}_4^{2-})} = K_{\Sigma} = 23,9.$$

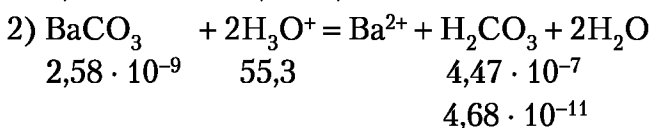
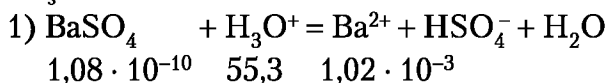
Реакция пойдет слева направо до такого состояния, когда концентрация карбонат-ионов превысит концентрацию сульфат-ионов в 23,9 раза.

Ответ: константа равновесия $K_{\Sigma} = 23,9$. Реакция идет в сторону превращения осадка BaCO_3 в BaSO_4 .

Пример 13.6. Возможны ли гетерогенные реакции растворения сульфата и карбоната бария в соляной кислоте?

Решение

Сульфат бария — это соль сильной кислоты H_2SO_4 , которая может образовать в растворе ионы HSO_4^- , но не образует молекул. Поэтому кислоты практически не растворяют осадок BaSO_4 . В противоположность сульфату бария карбонат бария является солью слабой угольной кислоты и растворяется не только в соляной кислоте, но и в слабых кислотах. Подтвердим это расчетами констант равновесия. Напишем ионные уравнения реакций и значения констант K_a и K_s под веществами:



Вычисляем общие константы равновесия K_{Σ} :

$$1) K_{\Sigma} = \frac{1,08 \cdot 10^{-10} \cdot 55,3}{1,02 \cdot 10^{-3}} = 5,84 \cdot 10^{-7}; K_{\Sigma} < 1, \text{ реакция не идет};$$

$$2) K_{\Sigma} = \frac{2,58 \cdot 10^{-9} \cdot 55,3^2}{4,68 \cdot 10^{-11} \cdot 4,47 \cdot 10^{-7}} = 3,77 \cdot 10^{11}; K_{\Sigma} > 1, \text{ реакция идет}$$

в сторону растворения осадка и образования слабой кислоты.

Ответ: сульфат бария не растворяется; карбонат бария растворяется.

Пример 13.7. Какую массу бромида калия следует добавить к 2,5 л раствора нитрата таллия(I) с концентрацией 0,04 моль/л, чтобы концентрация таллия уменьшилась до 0,0001 моль/л?

Решение

Бромид калия должен быть добавлен к раствору в таком количестве, чтобы образовался осадок TlBr , а в растворе произведение $c(\text{Br}^-)$ на остаточную концентрацию ионов Tl^+ равнялось константе растворимости:

$$c(\text{Tl}^+) \cdot c(\text{Br}^-) = K_s.$$

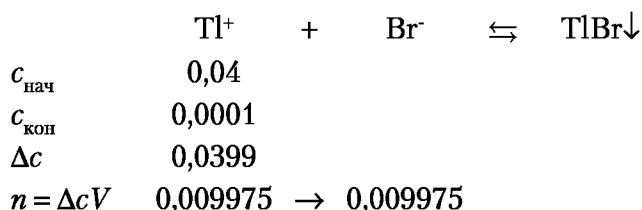
Подставляем числовые значения и вычисляем:

$$0,0001 \cdot c(\text{Br}^-) = 3,71 \cdot 10^{-6}; c(\text{Br}^-) = 0,0371 \text{ моль/л.}$$

Находим количество вещества в данном объеме раствора:

$$n(\text{Br}^-) = cV = 0,0371 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1} \cdot 0,25 \text{ л} = 0,009275 \text{ моль.}$$

Определенное количество вещества Br^- перейдет в осадок. Рассчитаем это количество по реакции



Найдем общее необходимое количество вещества Br^- :

$$n(\text{Br}^-)_{\text{общ}} = 0,009275 + 0,009975 = 0,01925 \text{ моль.}$$

Найденное количество вещества Br^- входит в состав такого же количества бромида калия ($M_r = 119$). Вычисляем массу:

$$m(\text{KBr}) = nM = 0,01925 \text{ моль} \cdot 119 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1} = 2,29 \text{ г.}$$

Ответ: к раствору следует добавить 2,29 г KBr.

13.3. Задания для самостоятельной работы

519. При каких условиях гетерогенный процесс между электролитом в твердом состоянии и раствором идет в сторону растворения, в сторону образования твердой фазы или находится в состоянии равновесия?

520. Напишите выражения закона действующих масс для растворения хлорида серебра, бромида свинца, иодида висмута(III), фосфата кальция.

521. Почему константы растворимости применяются только к малорастворимым солям?

522. Напишите формулу для расчета растворимости соли типа BiI_3 .

523. Как влияет на растворимость малорастворимой соли добавление в раствор растворимой соли с одноименным ионом?

524. Повлияет ли добавление нитрата калия на растворимость хлорида серебра?

525. Почему обменные реакции, связанные с превращением осадков (см. пример 11.5), протекают медленно?

526. Как влияет на растворимость малорастворимой соли добавление в раствор сильных и слабых кислот?

527. К раствору, содержащему одновременно хлориды кальция, стронция и бария в концентрациях 0,5 моль/л, добавляют по каплям раствор сульфата натрия. В какой последовательности будет происходить образование осадков?

528. К раствору, содержащему одновременно все галогениды калия в концентрациях 0,1 моль/л, добавляют по каплям раствор нитрата серебра. В какой последовательности будет происходить образование осадков?

529. В растворе находятся хлорид и сульфат магния. Предложите две соли, добавление которых по отдельности вызвало бы образование смешанного осадка и индивидуального осадка.

530. Ионы стронция могут замещать ионы кальция в твердой фазе $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{OH}$. Чем объясняется такое замещение? Почему радионуклид стронций-90 очень опасен при попадании в организм?

531. При каком условии пойдет химическая реакция при смешивании растворов хлорида кальция и гидроксида калия?

532. Рассчитайте и сравните растворимость в воде хлорида и бромида серебра.

533. Рассчитайте и сравните растворимость в воде сульфата и хромата бария.

534. Рассчитайте и сравните растворимость в воде хлорида и хромата серебра.

535. Во сколько раз растворимость оксалата марганца в воде больше, чем растворимость оксалата кальция?

536. Во сколько раз растворимость фторида бария в воде больше, чем растворимость фторида кальция?

537. Рассчитайте растворимость в воде карбоната кальция (в мг/л).

538. Рассчитайте растворимость в воде сульфата серебра (в моль/л и в г/л).

539. Какая масса фосфата кальция содержится в 10 л насыщенного раствора?

540. Рассчитайте растворимость сульфата стронция в водном растворе сульфата натрия с концентрацией 0,05 моль/л. Сравните результат с растворимостью той же соли в воде.

541. При какой концентрации ионов хлора раствор нитрата серебра с концентрацией 0,002 моль/л станет насыщенным относительно хлорида серебра?

542. Рассчитайте концентрацию ионов фтора в насыщенных растворах: а) фторида цинка и б) фторида магния.

543. В каких объемах насыщенного раствора фторида кальция содержится 1 г кальция и 1 моль кальция?

544. В каком объеме насыщенного раствора сульфата серебра содержится 5 г серебра?

545. В каком минимальном объеме воды может содержаться 2 г растворенного карбоната никеля?

546. В воду объемом 5 л внесено 0,5 г сульфата свинца. Рассчитайте массу осадка после установления равновесия между осадком и раствором.

547. Образуется ли насыщенный раствор в результате перемешивания 200 г воды с 0,7 г фторида лития?

548. Образуется ли насыщенный раствор в результате перемешивания 8,8 г сульфата серебра с 2 л воды?

549. Охарактеризуйте состояние системы после установления равновесия между 10 л воды и 482 мг сульфата свинца.

550. При добавлении каких солей к насыщенному раствору хлорида серебра вероятно образование пересыщенного раствора:

а) Na_2SO_4 ;

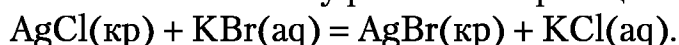
б) KNO_3 ;

в) KF ;

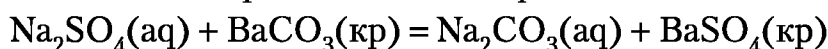
г) KBr ;

д) NaI ?

551. Рассчитайте константу равновесия реакции



552. В каком направлении пойдет реакция



при концентрациях $c(\text{Na}_2\text{SO}_4) = 0,001$ моль/л и $c(\text{Na}_2\text{CO}_3) = 0,1$ моль/л и наличии осадков BaCO_3 и BaSO_4 ?

553. Смешали две порции раствора нитрата свинца с равными объемами растворов: а) сульфата натрия и б) хлорида натрия. Будет ли наблюдаться образование осадков? Концентрации всех растворов 0,02 моль/л.

554. Образуется ли осадок при смешивании равных объемов растворов хлорида стронция и сульфата калия? Концентрации обоих растворов $5 \cdot 10^{-4}$ моль/л.

555. В насыщенном растворе хлорида таллия(I) растворили бромид калия в количестве 0,04 г/л. Будет ли полученный раствор пересыщенным относительно бромида таллия(I)?

556*. При одновременном вливании растворов хлорида кальция и гидрофосфата калия с равными молярными концентрациями с одинаковой скоростью в воду объемом 1 л,

образование осадка началось при объеме каждого раствора 131 мл. Вычислите концентрацию растворов.

557*. Имеется 0,4 л раствора нитрата свинца с концентрацией 0,04 моль/л. Какую массу хлорида натрия следует добавить к раствору, чтобы понизить концентрацию ионов Pb^{2+} до 0,001 моль/л?

558*. Смешали по 1 л двух растворов: а) нитрат свинца 0,004 моль/л с осадком 0,766 г сульфата свинца и б) нитрат стронция 0,08 моль/л с осадком 0,339 г сульфата стронция. Масса какого осадка будет уменьшаться? Какие будут массы веществ в осадке в состоянии равновесия?

559*. Рассчитайте константу растворимости гидроксида кальция, имея следующие термодинамические данные (кДж/моль): $\Delta_f G^\circ(\text{Ca}(\text{OH})_2\text{кр}) = -897,5$; $\Delta_f G^\circ(\text{Ca}^{2+}\text{aq}) = -553,6$; $\Delta_f G^\circ(\text{OH}^-\text{aq}) = -157,2$. Обсудите результат.

14. Реакции окисления-восстановления

14.1. Краткие теоретические сведения

Реакциями окисления-восстановления называются такие реакции, при которых происходит перенос разного числа электронов от одних атомов к другим, и изменяются степени окисления атомов.

К реакциям окисления-восстановления относятся все реакции между простыми веществами, реакции горения, реакции металлов с кислотами, получение металлов из руд в металлургии, реакции разложения веществ и многие другие.

Степень окисления (CO) — это формальный заряд атома, равный числу электронов, частично или полностью переданных от данного атома к более электроотрицательным атомам при образовании связей с ними (CO положительна) или принятых от менее электроотрицательных атомов (CO отрицательна).

Степени окисления атомов вычисляются для установления типа реакции (является ли реакция окислительно-восстановительной) и для быстрого составления уравнений реакций.

По абсолютной величине CO совпадает с валентностью атомов, кроме тех случаев, когда рассматриваемый атом одновременно связан как с более, так и с менее электроотрицательными атомами. Степени окисления рассчитывают на основе следующих правил.

1. Связи между одинаковыми атомами на степень окисления не влияют. Из этого вытекает следствие, что степени окисления атомов в простых веществах равны нулю.

2. В сложных веществах постоянные степени окисления имеют:

–2 — кислород во всех соединениях, кроме пероксидов ($-O-O-$), супероксидов (O_2^-) и OF_2 ;

–1 — фтор; остальные галогены (хлор, бром и иод) во всех соединениях, кроме соединений с кислородом; водород в соединениях с металлами и кремнием;

+1 — водород в соединениях с большинством неметаллов, кроме кремния; элементы группы IА от лития до франция;

+2 — элементы группы IIА от бериллия до радия; цинк;

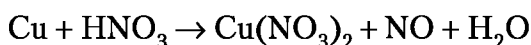
+3 — алюминий.

3. В частице, состоящей из нескольких атомов, сумма степеней окисления всех атомов равна ее заряду.

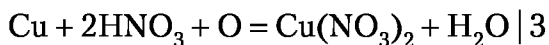
Применяя эти правила, можно вычислять степени окисления прочих атомов.

Составление уравнения реакции окисления-восстановления может быть довольно трудной задачей, так как в реакции могут участвовать более двух реагентов (окислитель, восстановитель и среда) и образоваться несколько продуктов. Определение коэффициентов перед формулами путем случайного подбора занимает больше времени, чем применение одного из разработанных методов составления уравнения. Рассмотрим на примерах три метода.

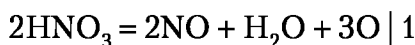
1. Кислородный метод. В этом методе не требуется определять природу реакции и заряды атомов. Надо составить две схемы превращения исходных веществ, уравнивая атомы всех элементов только формулами веществ, участвующих в реакции. В последнюю очередь уравнивают кислород, добавляя атомы кислорода, если требуется, слева или справа. При сложении составленных схем эти атомы сокращаются. Составим уравнение следующей реакции:



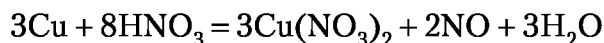
Медь образует с азотной кислотой нитрат. Остающийся водород переходит в воду, а недостающий слева кислород следует добавить в виде атома:



Азотная кислота превращается в оксид азота. Водород переходит в воду, и для написания формулы воды ставим слева коэффициент 2; кислород снова уравниваем добавлением атомов, но в этой схеме справа:

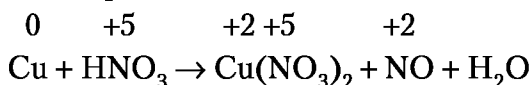


Складываем написанные схемы, умножая их на числа, написанные справа, чтобы уравнивать атомы кислорода:

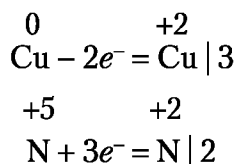


Очевидна простота этого метода, но в отдельных случаях на практике могут возникать затруднения, которые преодолеваются собственным размышлением.

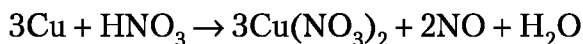
2. Метод электронного баланса. Этот метод основан на уравнивании числа отданных и принятых электронов исходя из изменения степеней окисления атомов. Составим уравнение той же реакции методом электронного баланса. Неизменяющиеся степени окисления кислорода и водорода не записываем:



Составляем электронный баланс:

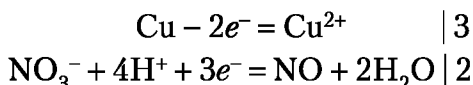


Коэффициенты перед формулами меди, нитрата меди и оксида азота, очевидные из составленного баланса, переносим в схему реакции:

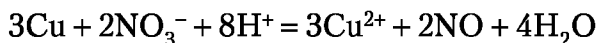


Коэффициент перед формулой азотной кислоты выводим из числа атомов азота справа (8). После этого определяется коэффициент перед формулой воды (4). Окончательно получаем такое же уравнение, как в кислородном методе.

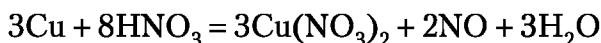
3. Метод полуреакций. По методу полуреакций составляют сначала уравнение в ионной форме, которое при необходимости преобразуют в молекулярное уравнение. Степени окисления атомов при применении этого метода не нужны. В исходной схеме реакции следует выявлять молекулы и ионы, изменяющие свой заряд и/или состав. Полуреакции выражают процессы на аноде и катоде, если бы реакция проводилась в гальваническом элементе. Составим с помощью этого метода уравнение реакции меди с азотной кислотой. В схеме реакции (см. выше) находим частицы, изменяющие заряд и состав. Уравниваем в полуреакциях все атомы, учитывая, что среда кислая. Заряды уравниваем, добавляя или вычитая электроны в левой части уравнения:



Складываем полуреакции с учетом множителей. Суммы зарядов ионов слева и справа должны оказаться одинаковыми:



Получено уравнение реакции в ионной форме. Суммы зарядов проверьте самостоятельно. При переходе к молекулярной форме уравнения коэффициент перед формулой азотной кислоты совпадет с коэффициентом ионов H^+ :



Метод составления уравнения выбирают по сложившейся ситуации. Например, если в экзаменационном задании предложено составить уравнение и написать схему электронного баланса, то следует применить второй метод.

Отдельной комплексной задачей является расчет констант равновесия и определение направления реакций окисления-восстановления. Эта задача тесно связана с электрохимией.

На границах раздела фаз самопроизвольно или при механическом воздействии возникают электрические заряды (проще говоря, происходит электризация) и скачки электрического потенциала. Скачок потенциала на границе раздела металл/электролит называется электродным потенциалом. Соответственно, система металл/электролит носит название электрод. Два соединенных между собой электрода образуют гальванический элемент (гальваническую цепь). Некоторые гальванические элементы применяются как химические источники

тока. Это всем известные *батарейки*. Измерения ЭДС гальванических элементов дают количественную характеристику силы окислителей и восстановителей и позволяют вычислять константы равновесия.

Электродный потенциал зависит от природы металла, концентраций веществ и температуры. Потенциал электрода в стандартном состоянии называется стандартным потенциалом φ° . Разность стандартных потенциалов электродов в гальванической цепи равна электродвижущей силе в стандартном состоянии:

$$\text{ЭДС}^\circ = |\Delta\varphi^\circ| = \varphi^\circ(\text{катод}) - \varphi^\circ(\text{анод}). \quad (14.1)$$

Условно принят за ноль стандартный потенциал водородного электрода (см. учебник Н. Л. Глинки). Поэтому измеренное значение ЭДС гальванической цепи, включающей стандартный водородный электрод, численно равно стандартному потенциалу второго электрода в этой цепи. Стандартные потенциалы электродов даются в таблицах.

Различают несколько разновидностей электродов, среди которых отметим следующие.

Ионно-металлический электрод 1-го рода. Это металл, помещенный в раствор его же соли. Электрод обозначают символом $\text{Me}|\text{Me}^{z+}$. Вертикальная черта означает границу раздела металла и жидкого электролита. Например, медная пластинка в растворе сульфата меди образует электрод $\text{Cu}|\text{Cu}^{2+}$. Потенциал ионно-металлического электрода зависит от природы металла, температуры и концентрации (активности) ионов. Эти величины связаны уравнением Нернста:

$$\varphi = \varphi^\circ + \frac{RT}{zF} \ln a(\text{Me}^{z+}), \quad (14.2)$$

где φ — потенциал электрода в данных условиях, φ° — стандартный потенциал, F — постоянная Фарадея (96 485 Кл/моль). Натуральный логарифм обычно заменяют десятичным, вводя множитель для перехода:

$$\varphi = \varphi^\circ + \frac{RT}{zF} 2,3026 \lg a(\text{Me}^{z+}). \quad (14.3)$$

При стандартной температуре 298,15 К выражение $RT \cdot 2,3026/F$ перед знаком \lg имеет значение 0,059159. При вычислениях его сразу подставляют в уравнения.

Ионно-металлический электрод 2-го рода. Это металл и его нерастворимая соль, помещенные в электролит, содержащий анион этой соли, например $\text{Ag}, \text{AgCl}|\text{Cl}^-$. В этом случае концентрация ионов металла (Ag^+) зависит от концентрации хлорида (обычно KCl) в электролите:

$$\varphi = \varphi^\circ(\text{Ag}, \text{AgCl}|\text{Cl}^-) - \frac{RT}{F} \ln a(\text{Cl}^-),$$

или

$$\varphi = \varphi^\circ(\text{Ag}, \text{AgCl} | \text{Cl}^-) - \frac{RT}{F} 2,3026 \lg a(\text{Cl}^-). \quad (14.4)$$

Хлорсеребряный электрод широко применяется в измерениях ЭДС для практических целей.

Окислительно-восстановительный (ОВ) электрод. Определяющим признаком такого электрода является природа частиц, переходящих через границу раздела фаз. В рассмотренных выше ионно-металлических электродах через границу раздела фаз переходят ионы металлов. В ОВ-электродах через границу раздела фаз переходят электроны. Металлической фазой в ОВ-электроде служит инертный металл платина. При этом как окисленная, так и восстановленная форма окислительно-восстановительной системы находятся в растворе. Электрод, записанный в виде $\text{Pt} | \text{Fe}^{3+}, \text{Fe}^{2+}$ означает платиновую проволочку или пластинку в растворе со смесью солей железа(II) и железа(III). На поверхности платины происходит обмен электронами между ионами Fe^{3+} и Fe^{2+} . Потенциал ОВ-электрода зависит от концентраций (активностей) и окисленной (Ox) и восстановленной (Red) форм системы:

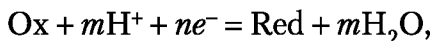
$$\varphi = \varphi^\circ + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a(\text{Ox})}{a(\text{Red})},$$

или

$$\varphi = \varphi^\circ + \frac{RT}{nF} 2,30258 \lg \frac{a(\text{Ox})}{a(\text{Red})}, \quad (14.5)$$

где n — число электронов, отдаваемых восстановителем.

ОВ-электрод, в реакции на котором не участвуют ионы среды (H^+ , OH^-), называется электродом 1-го типа. На электроде 2-го типа процесс идет с участием ионов среды, и электродный потенциал зависит от концентрации $\text{H}^+(\text{OH}^-)$. В общем виде для реакции



потенциал вычисляется по уравнению

$$\varphi = \varphi^\circ + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a(\text{Ox}) \cdot a^m(\text{H}^+)}{a(\text{Red})},$$

или

$$\varphi = \varphi^\circ + \frac{RT}{nF} 2,30258 \lg \frac{a(\text{Ox}) \cdot a^m(\text{H}^+)}{a(\text{Red})}. \quad (14.6)$$

Стандартный потенциал относится к значению $\text{pH} = 0$ ($a(\text{H}^+) = 1$ моль/л). При решении практических задач может оказаться целесообразным определять потенциал при некоторых других значениях pH . При стандартных концентрациях окислителя

и восстановителя и произвольном значении рН, преобразуя уравнение (14.6), получим

$$\varphi = \varphi^\circ - \frac{RT}{nF} 2,30258 \cdot m \cdot \text{pH}. \quad (14.7)$$

В биохимических исследованиях и анализах часто используется значение потенциала φ'° , соответствующее нейтральной среде (рН = 7). Эта разновидность потенциала называется *формальный* или *мидпойнт-потенциал*. Напишем формулу для расчета формального потенциала, подставив рН = 7 и другие постоянные в уравнение (14.6):

$$\varphi'^\circ = \varphi^\circ - \frac{RT}{nF} 2,30258 \cdot 7m = \varphi^\circ - 0,4141 \frac{m}{n}. \quad (14.8)$$

Мембранный электрод. Мембранный электрод представляет собой электрод любого типа, заключенный в мембрану, на которой возникают электрические заряды и скачок потенциала. Если мембрана разделяет два одинаковых электрода, то измеренное значение ЭДС равно мембранному потенциалу. С применением стеклянной мембраны в так называемом стеклянном электроде измеряется рН растворов.

Константа равновесия РОВ рассчитывается исходя из равенства химической и электрической работы в состоянии равновесия. Это выражается уравнением

$$W_{\text{хим}} = W_{\text{эл}},$$

или

$$RT \ln K = nF(\varphi^\circ_{\text{Ок}} - \varphi^\circ_{\text{Ред}}). \quad (14.9)$$

В уравнении в скобках имеется разность стандартных потенциалов окислителя и восстановителя в левой части уравнения реакции. Из уравнения (14.9) получаем:

$$K = \exp \left(\frac{nF}{RT} (\varphi^\circ_{\text{Ок}} - \varphi^\circ_{\text{Ред}}) \right). \quad (14.10)$$

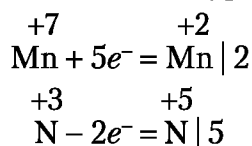
14.2. Примеры решения задач

Пример 14.1. Составьте уравнение и укажите роли веществ в реакции



Решение

Составляем электронный баланс и уравниваем:



Получаем уравнение



Определим роли веществ:

- 1) окислитель — KMnO_4 ;
- 2) восстановитель — KNO_2 ;
- 3) среда — H_2SO_4 (нейтрализует O^{2-} из иона MnO_4^-);
- 4) продукт восстановления — MnSO_4 ;
- 5) продукт окисления — KNO_3 ;
- 6) продукт нейтрализации — H_2O ;
- 7) продукт ионного обмена — K_2SO_4 .

Пример 14.2. Рассчитайте электродный потенциал системы $\text{Cu}|\text{Cu}^{2+}$ при концентрации ионов меди $c(\text{Cu}^{2+}) = 0,005$ моль/л.

Решение

В условии задана система, представляющая собой ионно-металлический электрод. Для вычисления потенциала берем уравнение (14.3). Повторяющееся в уравнениях выражение $RT/F = 0,02569$ В подставляем непосредственно. Стандартный потенциал берем из табл. П4. Активность ионов меди примем равной концентрации:

$$\varphi = 0,3419 + \frac{0,059159}{2} \lg 0,005 = 0,274 \text{ В.}$$

Ответ: потенциал электрода при данной концентрации $\varphi = 0,274$ В.

Пример 14.3. Вычислите концентрацию ионов кадмия в системе $\text{Cd}|\text{Cd}^{2+}$, для которой измерено значение потенциала $\varphi = -0,46$ В.

Решение

В условии задана система, представляющая собой ионно-металлический электрод. Потенциал системы ниже стандартного потенциала, данного в табл. П4. Это означает, что концентрация ионов Cd^{2+} меньше стандартной 1 моль/л. В уравнение (14.3) подставим известные числовые значения:

$$-0,46 = -0,403 + \frac{0,059159}{2} \lg a; \quad a = 0,012.$$

Ответ: концентрация ионов кадмия $c \approx a = 0,012$ моль/л.

Пример 14.4. Вычислите потенциал системы $\text{Pt}|\text{Fe}^{3+}, \text{Fe}^{2+}$, если 100 мл водного раствора приготовлено из 0,4557 г FeSO_4 и 0,2999 г $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$.

Решение

Система представляет собой окислительно-восстановительный электрод. Для вычисления потенциала следует применить уравнение (14.5). Сначала вычисляем или выписываем из справочника молекулярные массы солей:

$$M_r(\text{FeSO}_4) = 151,91; \quad M_r(\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3) = 399,88.$$

Вычисляем концентрации ионов железа:

$$c(\text{Fe}^{2+}) = \frac{m}{MV} = \frac{0,4557}{151,91 \cdot 0,1} = 0,03 \text{ моль/л;}$$

$$c(\text{Fe}^{3+}) = \frac{2m}{MV} = \frac{2 \cdot 0,2999}{399,88 \cdot 0,1} = 0,015 \text{ моль/л.}$$

Вычисляем по уравнению (14.5) потенциал электрода (стандартный потенциал берем из табл. П4):

$$\varphi = 0,771 + \frac{0,059159}{1} \ln \frac{0,015}{0,03} = 0,753 \text{ В.}$$

Ответ: потенциал системы $\text{Pt}|\text{Fe}^{3+}, \text{Fe}^{2+}$ равен 0,753 В.

Пример 14.5. Вычислите формальный потенциал водородного электрода.

Решение

Известно, что стандартный потенциал водородного электрода принят равным нулю. Это значение соответствует $a(\text{H}^+) = 1$ моль/л, или $\text{pH} = 0$. На водородном электроде идет реакция



Далее следует применить уравнение (14.8), учитывая, что в нашем случае $m = n$:

$$\varphi^\circ = \varphi^\circ - \frac{RT}{nF} 2,30258 \cdot 7m = \varphi^\circ - 0,059159 \cdot 7 \frac{m}{n};$$

$$\varphi^\circ = \varphi^\circ - 0,059159 \cdot 7 = 0 - 0,059159 \cdot 7 = -0,4141 \text{ В.}$$

Если требуется вычислить потенциал водородного электрода при произвольном pH раствора, то в уравнение вместо значения 7 подставляется данное значение pH :

$$\varphi = -0,059159 \cdot \text{pH}.$$

Ответ: формальный потенциал водородного электрода равен $-0,4141 \text{ В}$.

Пример 14.6. Составлена гальваническая цепь из водородного электрода и хлорсеребряного электрода с концентрацией хлорида калия 1 моль/л. При измерении ЭДС цепи получено значение 0,538 В. Вычислите pH раствора, входящего в состав водородного электрода.

Решение

Смысл задачи состоит в том, что гальваническая цепь данного типа может быть использована для определения pH любой жидкости, взятой для анализа. Хлорсеребряный электрод применяется в качестве электрода сравнения. Его потенциал $\varphi^\circ = 0,222 \text{ В}$ (по табл. П4). Водородный электрод состоит из изучаемой жидкости, в которую пропускают газообразный водород и погружают платиновую пластинку. Измеренная ЭДС цепи равна разности потенциалов хлорсеребряного и водородного электродов:

$$\text{ЭДС} = \varphi^\circ(\text{Ag}, \text{AgCl} | \text{Cl}^-) - \varphi(\text{H}^+/\text{H}_2),$$

откуда получаем

Вычисляем P_c по закону действующих масс:

$$P_{\tilde{n}} = \frac{\tilde{n}^2(\text{Mn}^{2+}) \cdot c^5(\text{Br}_2)}{c^2(\text{MnO}_4^-) \cdot c^{10}(\text{Br}^-) \cdot c^{16}(\text{H}^+)} = \frac{0,01^2 \cdot 0,01^5}{0,01^2 \cdot 0,1^{10} \cdot (3,16 \cdot 10^{-5})^{16}} = 10^{72}.$$

Сравнивая значения константы равновесия и произведения реакции, отмечаем, что $P_c > K$. В данных условиях бром окисляет ионы Mn^{2+} .

Ответ: реакция идет справа налево.

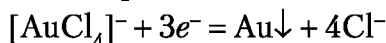
Пример 14.9. Для золочения металлического кубка с площадью поверхности 560 см^2 кубок в качестве катода поместили в электролизер с раствором тетрахлороаурата натрия $\text{Na}[\text{AuCl}_4]$. Электролиз продолжался 3 ч 40 мин при силе тока 2,5 А. Рассчитайте массу и толщину полученного покрытия.

Решение

Расчеты по электродным реакциям производятся по тем же правилам, как и расчеты по обычным химическим реакциям. При этом электроны рассматриваются в качестве реагента или продукта реакции. Количество вещества электронов рассчитывается по физической формуле

$$n(e^-) = I\Delta t / F.$$

В данном процессе идет реакция



По стехиометрическому правилу

$$\frac{n(\text{Au})}{1} = \frac{n(e^-)}{3}; \quad \frac{m(\text{Au})}{M(\text{Au})} = \frac{I\Delta t}{3F}.$$

Переведем время в секунды: $\Delta t = 3 \cdot 3600 + 40 \cdot 60 = 13\,300 \text{ с}$.

Вычислим массу золота:

$$m(\text{Au}) = \frac{M(\text{Au})I\Delta t}{3F} = \frac{196,97 \cdot 2,5 \cdot 13\,200}{3 \cdot 96\,485} = 22,456 \text{ г}.$$

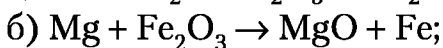
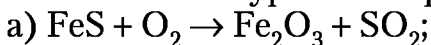
Вычислим толщину покрытия в миллиметрах делением объема золота на площадь поверхности изделия:

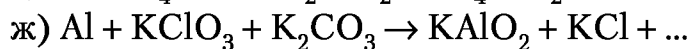
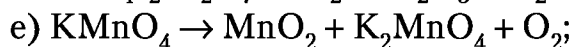
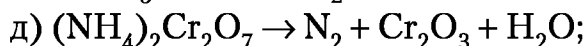
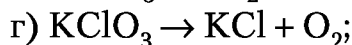
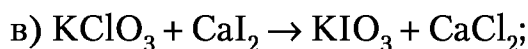
$$l = \frac{m}{\rho S} = \frac{22,456 \text{ г}}{19,3 \text{ г} \cdot \text{см}^{-3} \cdot 560 \text{ см}^2} \cdot 10 \text{ мм} \cdot \text{см}^{-1} = 0,021 \text{ мм}.$$

Ответ: осаждено покрытие из золота толщиной 0,021 мм.

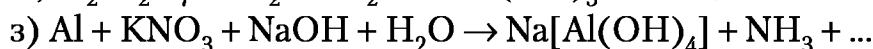
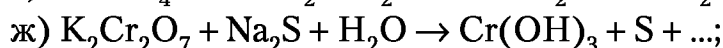
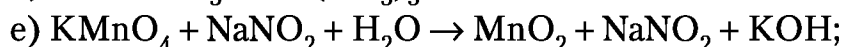
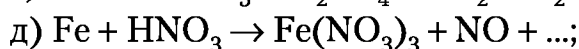
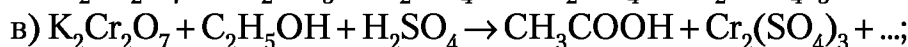
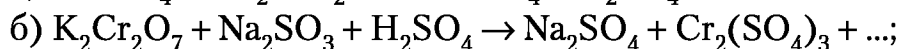
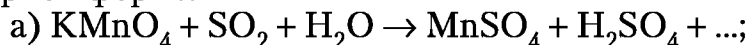
14.3. Задания для самостоятельной работы

560. Составьте уравнения реакций:

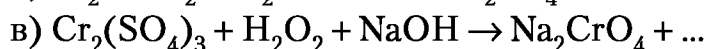
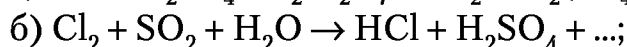




561. Составьте уравнения реакций в ионной и молекулярной форме:



562. Составьте уравнения и укажите роль каждого вещества в реакции:



563. Напишите химические реакции перекиси водорода с иодидом калия и нитритом натрия в кислой среде.

564. Сформулируйте понятия окислитель и восстановитель, окисление и восстановление, окислительно-восстановительная пара.

565. Приведите примеры окислительно-восстановительных пар, содержащих элемент железа.

566. Объясните физический смысл постоянной Фарадея.

567. Что называют электродным потенциалом, и как он возникает?

568. Чем характеризуются стандартный и формальный электродные потенциалы?

569. Что называется гальванической цепью?

570. Что является непосредственно измеряемой величиной:

а) электродный потенциал;

б) стандартный электродный потенциал;

в) ЭДС гальванической цепи;

г) работа переноса заряда?

571. Какие электроды называются анодом и катодом?

572. При каких изменениях условий электродный потенциал возрастает:

- а) повышается концентрация восстановленной формы;
- б) повышается температура;
- в) на электроде идет процесс восстановления;
- г) понижается концентрация восстановленной формы?

573. Какие из перечисленных веществ могут проявлять окислительно-восстановительную двойственность: а) KF ; б) H_2O_2 ; в) F_2 ; г) I_2 ; д) MnO_2 ?

574. Расположите окислительно-восстановительные пары в порядке увеличения силы окислителя: а) Br_2/Br^- ; б) I_2/I^- ; в) $\text{Fe}^{3+}/\text{Fe}^{2+}$; г) $\text{O}_2, \text{H}^+/\text{H}_2\text{O}$; д) Cd^{2+}/Cd .

575. Расположите окислительно-восстановительные пары в порядке увеличения силы восстановителя: а) Ag/Ag^+ ; б) $\text{S}/\text{H}_2\text{S}$; в) $\text{O}_2, \text{H}^+/\text{H}_2\text{O}_2$; г) Zn^{2+}/Zn ; д) I_2/I^- .

576. Выберите вещества, которые могут восстанавливаться иодидом калия в стандартном состоянии:

- а) хлорид железа(III);
- б) хлорид железа(II);
- в) перманганат калия;
- г) оксид серы(IV).

577. Почему азот(V) в составе KNO_3 не окисляет железо, а в составе HNO_3 — окисляет?

578. Дихромат калия растворен а) в ацетатном буферном растворе и б) в аммиачно-аммонийном буферном растворе. В каком случае окислительный потенциал $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ выше?

579. В каком случае хлорсеребряный электрод будет анодом, а в каком катодом, если второй электрод в гальванической цепи а) Sn^{2+}/Sn ; б) Ag^+/Ag ?

580. Приведите условную запись гальванической цепи, состоящей из медного и хлорсеребряного электродов.

581. Пойдут ли реакции между следующими веществами:

- а) $\text{Fe} + \text{HCl} \rightarrow$
- б) $\text{Ag} + \text{Cu}(\text{NO}_3)_2 \rightarrow$
- в) $\text{Cu} + \text{HCl} \rightarrow$
- г) $\text{Zn} + \text{MgSO}_4 \rightarrow$
- д) $\text{Hg} + \text{AgNO}_3 \rightarrow$
- е) $\text{Mg} + \text{NiCl}_2 \rightarrow ?$

582. На железной пластинке в растворе сульфата меди выделилась медь, причем масса пластинки увеличилась на 0,77 г. Вычислите массу выделившейся меди.

583. Никелевая и кадмиевая пластинки соединены проводником и опущены в разбавленный раствор серной кислоты. На какой пластинке будет наблюдаться выделение водорода?

584. Объясните смысл следующей формулы: $\text{Ag, AgCl} | \text{Cl}^- || \text{CH}_3\text{COOH} | \text{H}_2, \text{Pt}$ (двойная черта $||$ обозначает электролитический мостик между электродами).

585. К какому электроду будет направлено движение электронов в следующих гальванических элементах:

а) $\text{Mg} | \text{Mg}(\text{NO}_3)_2 || \text{Pb}(\text{NO}_3)_2 | \text{Pb}$;

б) $\text{Pb} | \text{Pb}(\text{NO}_3)_2 || \text{Cu}(\text{NO}_3)_2 | \text{Cu}$;

в) $\text{Cu} | \text{Cu}(\text{NO}_3)_2 || \text{AgNO}_3 | \text{Ag}$?

Как называются электроды в этих элементах?

586. Напишите схемы двух элементов, в одном из которых медь являлась бы катодом, а в другом анодом. Рассчитайте стандартную ЭДС этих элементов.

587. Как провести реакцию раствора сульфата меди с железом, не погружая железо в этот раствор?

588. Железная и цинковая пластинки по отдельности растворяются в серной кислоте. Как изменится ход процесса, если установить контакт между пластинками и погрузить их в ту же кислоту?

589. Рассчитайте ЭДС элемента, состоящего из двух медных электродов с концентрациями сульфата меди 0,5 и 0,001 моль/л. Какой из электродов будет играть роль анода?

590. Вычислите потенциал водородного электрода при $\text{pH} = 3$, нормальном давлении водорода и $T = 298 \text{ K}$.

591. Вычислите потенциал водородного электрода при концентрациях веществ в электролите $c(\text{NaCl}) = c(\text{HCl}) = 0,1$ моль/л и прочих стандартных условиях, принимая во внимание ионную силу раствора.

592. Вычислите потенциал цинкового электрода при концентрации нитрата цинка 0,04 моль/л, $T = 298 \text{ K}$.

593. Вычислите потенциал ОВ-электрода при концентрациях $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ и $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ 0,02 и 0,12 моль/л соответственно.

594. Вычислите потенциал ОВ-электрода, для которого электролит приготовлен смешиванием 25 и 75 мл растворов $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ и $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ с равными концентрациями.

595. Смешали равные объемы растворов $\text{Na}_2\text{S}_4\text{O}_6$ и $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ с одинаковыми концентрациями 0,04 моль/л. Вычислите потенциал ОВ-электрода с этим электролитом.

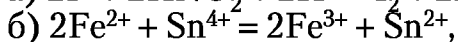
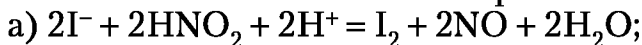
596. Для электрода $\text{Ag}|\text{AgNO}_3$ измерен потенциал $\varphi = 795$ мВ. Вычислите массу нитрата серебра в 80 мл раствора.

597. На сколько милливольт понизится потенциал ОВ-электрода $\text{Pt}|\text{Sn}^{4+}, \text{Sn}^{2+}$, если начальные концентрации ионов Sn^{4+} и Sn^{2+} были равны 0,08 и 0,04 моль/л, а в результате работы электрода концентрация Sn^{4+} уменьшилась в 2 раза?

598. Вычислите стандартную ЭДС гальванического элемента, составленного из серебряного и хлорсеребряного электродов. Напишите реакцию, идущую на аноде.

599. Стандартная ЭДС гальванического элемента с медным электродом равна 0,599 В. Вычислите стандартный потенциал второго электрода. Из каких материалов состоит электрод?

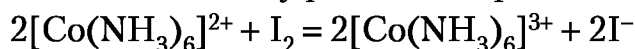
600. Вычислите изменение энергии Гиббса ΔG° реакций:



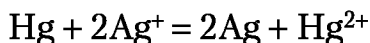
используя стандартные ОВ-потенциалы.

601. Можно ли провести восстановление $\text{Sn}^{4+} \rightarrow \text{Sn}^{2+}$ следующими веществами: а) H_2S ; б) KI ; в) Fe ?

602. Вычислите константу равновесия реакции



603. Определите направление реакции



при следующих концентрациях: а) $c(\text{Ag}^+) = 0,1$ моль/л; $c(\text{Hg}^{2+}) = 0,0001$ моль/л; б) $c(\text{Ag}^+) = 0,0001$ моль/л; $c(\text{Hg}^{2+}) = 0,1$ моль/л.

604. Будет ли окисляться нитрит-ион ионом MnO_4^- при концентрациях $c(\text{NO}_2^-) = c(\text{NO}_3^-) = c(\text{Mn}^{2+}) = c(\text{MnO}_4^-) = 0,1$ моль/л при $\text{pH} = 6$? Ответ подтвердите расчетом.

605. При каком значении pH ОВ-потенциал системы фумарат-сукцинат ($^-\text{OOCCHCHCOO}^- + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- = ^-\text{OOCCH}_2\text{CH}_2\text{COO}^-$) при одинаковой концентрации компонентов равен нулю? ($\varphi'^\circ = +0,0366$ В).

606. Для измерения pH желчь помещена в качестве электролита в гальваническую цепь $\text{Ag}, \text{AgCl}|\text{Cl}^-||\text{желчь}|\text{H}_2, \text{Pt}$. Концентрация Cl^- 1 моль/л. Результат измерения: ЭДС = 702 мВ. Рассчитайте pH желчи.

607. Составьте схемы электролиза водных растворов хлорида бария и нитрата свинца.

608. Какие процессы протекают на цинковом катоде и графитовом аноде при электролизе раствора хлорида цинка.

609. Одинаковы ли будут продукты, выделяющиеся из растворов карбоната калия и сульфата калия при электролизе этих растворов?

610. Составьте схему электролиза водного раствора сульфата магния. Что окисляется и что восстанавливается при этом процессе?

611. В течение некоторого времени осуществлялся электролиз последовательно соединенных растворов SnCl_2 и SnCl_4 . Одинаковы ли количества вещества олова и хлора, выделившиеся в каждом растворе?

612. При электролизе раствора нитрата хрома(III) на катоде выделилось 0,26 г хрома за 10 мин. Вычислите силу тока.

613. Рассчитайте силу тока электролиза раствора серной кислоты, при котором за 20 мин выделяется в сумме 282 мл водорода и кислорода.

614. За какое время электролизом разлагается 1 моль воды при силе тока 5 А?

615. Сколько времени потребуется пропускать ток силой 3 А, чтобы электролитически осадить на металлической поверхности площадью 80 см^2 слой серебра толщиной 0,005 мм? Плотность серебра 10,5 г/ см^3 .

616. Какое количество электричества следует пропустить через раствор соли серебра, чтобы выделить 2 г металла?

617. Какое количество вещества серной кислоты образуется в растворе сульфата меди после прохождения через него 1930 Кл электричества?

618. Какие процессы идут на никелевых катоде и аноде при электролизе раствора сульфата никеля? Как изменится масса анода после прохождения тока силой 2,5 А в течение 1 ч?

619. Гальванический элемент с цинковым анодом давал ток силой 0,8 А в течение 2 ч. Какая масса цинка подверглась окислению?

620. При электролизе солей в трех опытах за одинаковое время получено: а) 1,08 г серебра; б) 0,635 г меди; в) 0,327 г цинка. В каких опытах была одинаковая сила тока?

621. Составьте схему электролиза хлорида натрия и подсчитайте, какое количество электричества проходит через электролит при образовании 1 кг гидроксида натрия.

622. Ток силой 5 А выделяет из раствора соли платины 1,516 г металла за 10 мин. Определите степень окисления платины.

623. При прохождении тока силой 1,5 А в течение 30 мин через раствор соли металла(III) на катоде выделилось 1,07 г металла. Определите атомную массу металла.

624*. Суммарная концентрация ионов железа в растворе, содержащем FeSO_4 и $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$, равна 0,3 моль/л, а измеренная ЭДС гальванической цепи $\text{Ag, AgCl} | \text{Cl}^- || \text{Fe}^{3+}, \text{Fe}^{2+} | \text{Pt}$ с этим раствором равна 0,75 В. Вычислите концентрации каждой соли железа. Концентрация хлорида калия 1 моль/л.

625*. В гальваническом элементе $\text{Cu} | \text{CuSO}_4 || \text{ZnSO}_4 | \text{Zn}$ концентрации электролитов 0,1 моль/л. Вычислите полезную работу элемента в обратимом процессе, если масса медного электрода увеличилась на 20 мг.

626*. Смешали равные объемы двух растворов: а) H_3AsO_4 — 0,2 моль/л и HAsO_2 — 0,02 моль/л; б) KI — 0,4 моль/л, и KI_3 — 0,02 моль/л. В обоих растворах $\text{pH} = 1$. Пойдет ли в смеси реакция



Рассчитайте концентрации соединений мышьяка в состоянии равновесия.

15. Комплексные соединения

15.1. Краткие теоретические сведения

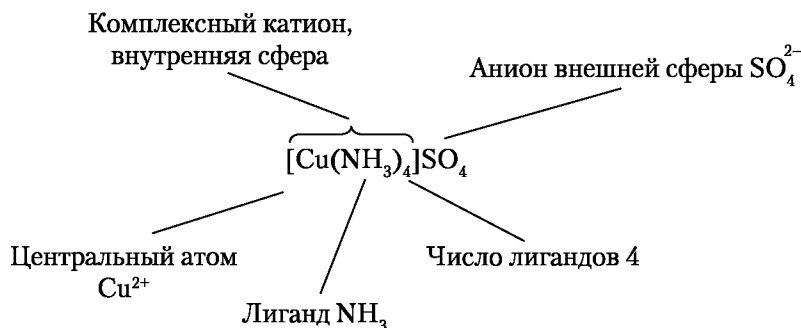
Комплексными соединениями считаются те неорганические и органические вещества, в структурных единицах которых имеется атом с координационным числом, превышающим степень окисления. Этот атом называется центральным атомом (иногда его называют комплексообразователем), а окружающие атомы, непосредственно связанные с ним, — донорными атомами. Донорные атомы могут входить в состав молекул и сложных ионов или представлять собой одноатомные частицы.

В целом частица, связанная с центральным атомом, называется лиганд. Разных центральных атомов существует приблизительно столько, сколько имеется металлов в таблице Менделеева. Многие металлы могут входить в состав комплексных соединений в двух или нескольких разных степенях окисления. Например, железо образует комплексные соединения в степенях окисления 0, +2 и +3. Несопоставимо большее разнообразие заключено в лигандах. Это могут быть простые и сложные неорганические ионы (F^- и другие ионы галогенов, NO_2^- , SO_4^{2-} , PO_4^{3-} и т.д.). Это могут быть молекулы неорганических веществ: H_2O , NH_3 , N_2H_4 , PH_3 , CO и др. Что же касается органических соединений, то они могут выступать в качестве лигандов целыми гомологическими рядами: разные типы аминов, кислоты, аминокислоты, дикетоны, гетероциклические соединения, макроциклические соединения, белки и многие другие.

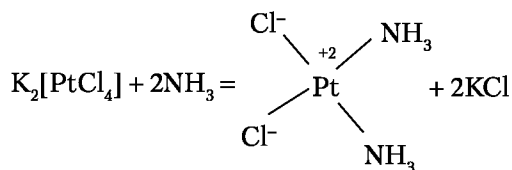
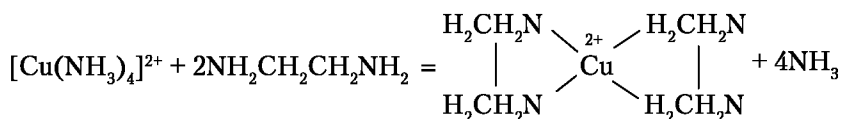
Применение органических лигандов позволило разрешить принципиально важные вопросы химии комплексных соединений. На протяжении довольно долгого периода изучения комплексных соединений до середины прошлого столетия считалось, что комплексообразователями могут быть только элементы переходных рядов, т.е. *d*-элементы. Эта точка зрения была опровергнута важным открытием. Оказалось, что анионы аминополикарбоновых кислот (их называли комплексонами) способны связывать ионы металлов второй группы Me^{2+} (*s*-элементы) в прочные комплексные соединения. После этого остались только ионы щелочных металлов, которые не образуют комплексных соединений даже с комплексонами. Но лиганды из области органической химии нашлись и на них. Молекулы разных макроциклических соединений с гетероатомами O, S, N захватывают и прочно связывают ионы всех щелочных

металлов. Белых пятен в проблеме комплексообразования в таблице Менделеева не осталось.

Напомним терминологию, относящуюся к структуре комплексных соединений:



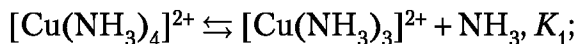
Комплексные соединения претерпевают химические превращения, характерные и для других видов соединений: термическое разложение, фотохимические реакции, реакции окисления-восстановления, ионный обмен, изомеризация. Специфическими для комплексных соединений являются реакции замещения лигандов, идущие самопроизвольно в направлении превращения менее устойчивых комплексов в более устойчивые:

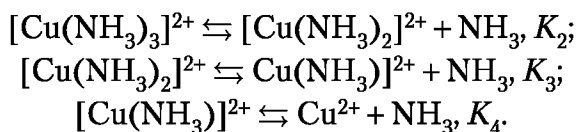


Комплексные соединения, имеющие внешнюю сферу, распадаются в растворе на ионы как сильные электролиты. Можно отметить, что комплексные кислоты и основания оказываются более сильными электролитами, чем близкие по составу некомплексные соединения. Например, гидроксид меди — слабое основание, а комплексное соединение $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4](\text{OH})_2$ — сильное основание.

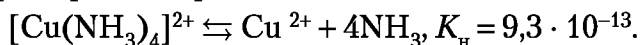
Комплексные катионы, анионы и молекулы в большей или меньшей степени в зависимости от устойчивости распадаются на составляющие их частицы. Из окружения центрального атома лиганды ступенчато и обратимо диссоциируют, замещаясь молекулами растворителя. На последней стадии распада образуется так называемый свободный ион комплексообразователя. Точнее было бы назвать его гидратированным ионом.

Ступенчатые реакции в краткой записи, т.е. без учета гидратации:

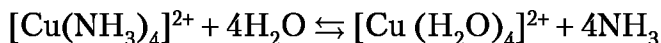




Суммарная реакция распада:



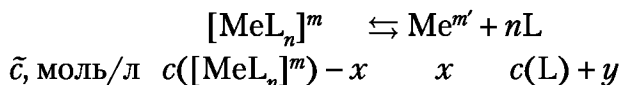
Реакция распада комплекса с учетом гидратации:



Константы равновесия реакций распада комплексных соединений называются константами нестойкости, $K_{\text{н}}$. Обратные реакции представляют собой реакции образования и характеризуются константами образования β :

$$\beta = \frac{1}{K_{\text{н}}}. \quad (15.1)$$

Определение ступенчатых констант нестойкости и образования, а также расчет концентраций всех видов частиц, присутствующих в растворе, представляют собой довольно сложные экспериментальные и расчетные задачи. На начальном этапе изучения комплексных соединений можно ограничиться расчетом концентрации свободных ионов комплексообразователя в растворе комплексного соединения, содержащем также избыток свободного лиганда:



Пренебрегая малыми слагаемыми x и y в равновесных концентрациях комплекса и лиганда, получим

$$x = K_{\text{н}} \frac{c([\text{MeL}_n]^m)}{c^n(\text{L})}. \quad (15.2)$$

Для наименования комплексных соединений приходится использовать достаточно сложную систему номенклатурных правил. Следует ознакомиться с некоторыми важнейшими положениями этих правил.

Названия комплексных соединений обычно состоят из двух слов, обозначающих внутреннюю и внешнюю сферы. Для внутренней сферы указывается число частиц лиганда, название лиганда, центральный атом с его валентностью, выраженной римской цифрой. Названия ионов внешней сферы остаются такие же, как названия ионов в обычных солях. По международной номенклатуре сначала называется катион, потом анион. В изданиях на русском языке обычно сохраняется последовательность анион (в именительном падеже) — катион (в родительном падеже). Названия анионных комплексов заканчиваются суффиксом «ат». Центральный атом обозначается латинским названием элемента, которое в ряде случаев не совпадает с русским названием:

Mn	манганат	Ag	аргентат
Fe	феррат	Hg	гидраргират
Cu	купрат	Au	аурат

В катионных и незаряженных комплексах центральный атом имеет русское название без суффикса «ат». В названии нейтрального комплекса степень окисления центрального атома не указывается. Не требуется также указывать степень окисления металлов, у которых она постоянна.

Названия лигандов в большинстве случаев совпадают с обычными названиями веществ или остатков кислот. К анионным лигандам добавляется суффикс «о». Следует учитывать следующие исключения в названиях лигандов: вода — аква, аммиак — аммин, оксид углерода(II) — карбонил.

Число лигандов указывается латинским или греческим числительным перед названием лиганда. Если числительное уже имеется в названии лиганда, то используются греческие порядковые числительные:

	Для лигандов без числительных в названии	Для лигандов с числительными в названии		Для лигандов без числительных в названии	Для лигандов с числительными в названии
1	моно	—	5	пента	пентакис
2	ди	бис	6	гекса	гексакис
3	три	трис	7	гепта	гептакис
4	тетра	тетракис	8	окта	октакис

В смешаннолигандных комплексах сначала перечисляются анионные лиганды, а потом молекулярные. При наличии нескольких разных анионных или молекулярных лигандов они перечисляются по алфавиту.

Дальнейшие положения номенклатурных правил касаются многоядерных комплексов, комплексов с особыми видами связей и пр. На них останавливаться не будем.

Некоторые комплексные соединения имеют именные, а также традиционные названия:

- *цис*-[Pt(NH₃)₂Cl₂] — соль Пейроне, *цис*-дихлородиамминплатина;
- *транс*-[Pt(NH₃)₂Cl₂] — хлорид 2-го основания Рейзе;
- K₃[Fe(CN)₆] — красная кровяная соль, гексацианоферрат(III) калия;
- K₄[Fe(CN)₆] — желтая кровяная соль, гексацианоферрат(II) калия.

Следует научиться давать краткую характеристику комплексного соединения по следующим пунктам:

- 1) ион внешней сферы (если есть);
- 2) комплексный ион, его заряд;
- 3) лиганд (лиганды), донорные атомы лигандов; дентатность;

- 4) центральный атом, степень окисления, тип центрального атома (*s*-, *p*-, *d*-элемент);
- 5) координационное число;
- 6) пространственное строение, структурная формула;
- 7) тип комплексного соединения; электролит (неэлектролит), по природе лигандов (неорганические, органические, макроциклические), хелатный, смешаннолигандный;
- 8) название;
- 9) диссоциация в растворе, устойчивость ($K_{\text{н}}$).

15.2. Примеры решения задач

Пример 15.1. Дайте характеристику комплексных соединений а) $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$; б) $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4](\text{NO}_3)_2$; в) $[\text{Co}(\text{NH}_3)_3(\text{NO}_2)_3]$.

Решение

Применяем приведенный выше план разбора комплексного соединения.

а) $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$.

1. Во внешней сфере комплексного соединения катионы K^+ .

2. Комплексный ион $[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$. Заряд $3-$ определяется суммарным зарядом катионов внешней сферы.

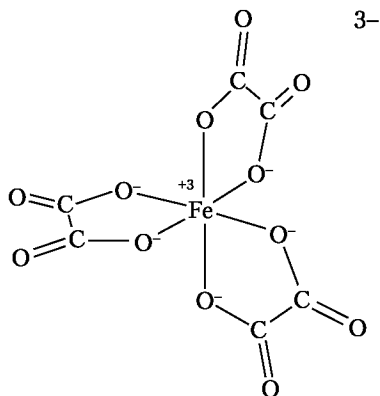
3. Лиганды — анионы органической щавелевой кислоты $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$. Два атома кислорода являются донорами электронных пар. Это бидентатный лиганд.

4. Центральный атом — *d*-элемент железо. Для вычисления степени окисления суммируем все заряды на атомах и оксалат-ионе в формуле вещества:

$$3 \cdot (+1) + x + 3 \cdot (-2) = 0; x = +3.$$

5. Координационное число (КЧ) центрального атома 6, так как связи с центральным атомом образуют по два атома кислорода от трех лигандов.

6. Комплекс с координационным числом 6 имеет октаэдрическое строение. Бидентатные лиганды образуют циклические (хелатные) группы атомов:



7. Комплексное соединение можно описать как электролит, анионный комплекс; комплекс *d*-элемента; комплекс с органическими лигандами; хелатный комплекс. Внешний вид — салатно-зеленые кристаллы. Растворим в воде. Разлагается под действием УФ-излучения.

8. Название по номенклатуре ИЮПАК: триоксалатоферрат(III) калия.

9. Комплекс в растворе очень устойчив к распаду на ионы. По таблице $K_n = 6,3 \cdot 10^{-21}$.

б) $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4](\text{NO}_3)_2$.

1. Во внешней сфере комплексного соединения анионы NO_3^- .

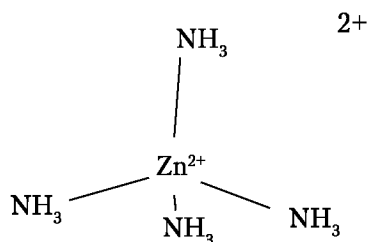
2. Комплексный ион $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$. Заряд $2+$ определяется суммарным зарядом анионов внешней сферы.

3. Лиганды — молекулы аммиака. Донорный атом азот. Лиганд монодентатный.

4. Центральным атом — *d*-элемент цинк. Степень окисления цинка всегда постоянна $+2$. Заряд комплекса совпадает со степенью окисления цинка.

5. Координационное число центрального атома 4 совпадает с числом монодентатных лигандов NH_3 .

6. Комплекс цинка с координационным числом 4 имеет тетраэдрическое строение:



7. Комплексное соединение можно описать как электролит, катионный комплекс; комплекс *d*-элемента; комплекс с неорганическими молекулами аммиака. Внешний вид — белые кристаллы. Растворим в воде.

8. Название по номенклатуре ИЮПАК: нитрат тетраамминцинка.

9. Комплекс в растворе среднеустойчив к распаду на ионы цинка и аммиак. По таблице $K_n = 2 \cdot 10^{-10}$.

в) $[\text{Co}(\text{NH}_3)_3(\text{NO}_2)_3]$.

1. В веществе нет ионов внешней сферы, так как комплексная частица не имеет заряда.

2. Комплекс представляет собой молекулу.

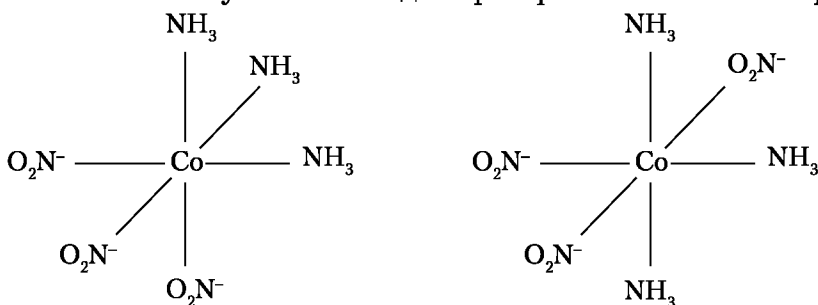
3. Лиганды — в комплексе два разных вида лигандов. Нитрогруппы NO_2^- , изомерные анионам азотистой кислоты. Донорный атом — азот. Молекулы аммиака, в которых донорный атом также азот.

4. Центральный атом — d -элемент кобальт. Для вычисления степени окисления x суммируем все заряды на лигандах в формуле вещества:

$$x + 3 \cdot (-1) = 0; x = +3.$$

5. Координационное число центрального атома 6, так как в комплексе 6 лигандов.

6. Комплекс с координационным числом 6 имеет октаэдрическое строение. Два разных вида лигандов могут иметь разное взаимное положение. Поэтому возможны два пространственных изомера:



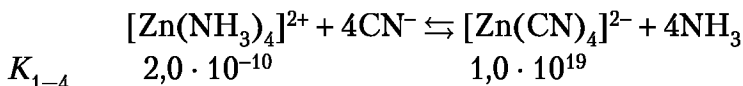
В изомере слева на всех осях октаэдра находятся разные лиганды. В изомере справа на двух осях имеются одинаковые лиганды.

7. Комплексное соединение можно описать как неэлектролит, молекулярный комплекс; комплекс d -элемента; смешаннолигандный комплекс; комплекс с неорганическими лигандами. Внешний вид — желто-коричневые игольчатые кристаллы. Растворимость в воде небольшая, в растворе вещество устойчиво.

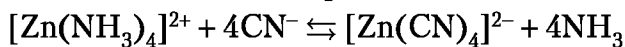
8. Название по номенклатуре ИЮПАК: тринитротриамминкобальт(III).

9. Константы нестойкости в справочниках нет.

Пример 15.2. Рассчитайте константу равновесия реакции замещения лигандов



Под формулами записаны константы нестойкости комплексов, взятые из таблицы. Очевидно, что продукт реакции более устойчив и реакция пойдет в прямом направлении. Как вычислить ее константу равновесия? Мысленно разложим реакцию на стадию распада исходного комплекса и стадию образования конечного продукта:



$$K = \frac{\tilde{c}([\text{Zn}(\text{NH}_3)_4]^{2+}) \tilde{c}^4(\text{CN}^-)}{\tilde{c}([\text{Zn}(\text{CN})_4]^{2-}) \tilde{c}^4(\text{NH}_3)}.$$

Первая стадия распада характеризуется константой нестойкости аммиачного комплекса, а вторая стадия образования нового комплекса характеризуется обратной величиной константы нестойкости этого комплекса. Далее учитываем, что константа равновесия суммарного процесса равна произведению констант отдельных стадий. Следовательно,

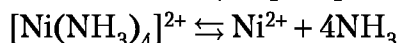
$$K = 2 \cdot 10^{-10} \frac{1}{1 \cdot 10^{-19}} = 2 \cdot 10^9.$$

Ответ: константа равновесия реакции замещения аммиака на цианогруппы в комплексе цинка имеет большую величину. Замещение идет практически необратимо.

Пример 15.3. Вычислите концентрацию свободных ионов никеля в растворе тетраамминникель(II) нитрата с концентрацией 0,01 моль/л при одновременном присутствии аммиака 0,05 моль/л.

Решение

В результате обратимой реакции распада комплексного иона в растворе появляются свободные (гидратированные) ионы никеля:



Расчет можно провести непосредственно по уравнению (15.2). Подставим в уравнение конкретные формулы:

$$x = K_{\text{н}} \frac{c([\text{Ni}(\text{NH}_3)_4]^{2+})}{c^4(\text{NH}_3)} = 3,4 \cdot 10^{-8} \frac{0,01}{0,05^4} = 5,4 \cdot 10^{-5} \text{ моль/л.}$$

Ответ: $c(\text{Ni}^{2+}) = 5,4 \cdot 10^{-5}$ моль/л.

Пример 15.4. Рассчитайте концентрацию свободных ионов кальция и степень распада комплекса в растворе натриевой соли этилендиаминтетраацетата кальция (краткая формула $\text{Na}_2[\text{CaY}]$) с концентрацией 0,002 моль/л.

Решение

Комплексон-III, или динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты, образует устойчивые комплексы со всеми ионами металлов, кроме однозарядных. При наличии в составе комплекса лишь одного лиганда распад комплекса идет на две частицы. Поэтому концентрации продуктов распада (диссоциации) вычисляются по обычной формуле Оствальда. Находим в таблице константу нестойкости и рассчитываем концентрацию Ca^{2+} :

$$c(\text{Ca}^{2+}) = \sqrt{c \cdot K_{\text{н}}} = \sqrt{0,002 \cdot 2,7 \cdot 10^{-11}} = 2,3 \cdot 10^{-7} \text{ моль/л.}$$

Рассчитаем степень распада:

$$\alpha = \frac{c_{\text{дисс}}}{c_{\text{общ}}} = \frac{2,3 \cdot 10^{-7}}{0,002} = 1,15 \cdot 10^{-4} \text{ (0,011\%).}$$

Ответ: $c(\text{Ca}^{2+}) = 2,3 \cdot 10^{-7}$ моль/л; $\alpha = 0,011\%$.

15.3. Задания для самостоятельной работы

627. Сформулируйте определение понятия «комплексные соединения». Какие вы знаете разновидности комплексных соединений?

628. В чем заключается различие хелатных и макроциклических комплексных соединений?

629. Какие вещества называют криптандами, коронандами, криптатами и коронатами?

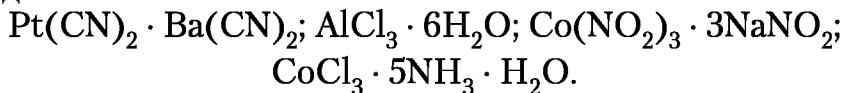
630. Какие виды гибридизации орбиталей возможны в комплексных соединениях d -элементов?

631. В чем состоит принципиальное различие диссоциации в растворах ионов внешней сферы и лигандов?

632. Как называются следующие комплексные соединения по систематической номенклатуре: $\text{Na}[\text{CuCl}_2]$, $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$, $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_5\text{Cl}]\text{Cl}_2$, $[\text{Co}(\text{NH}_3)_3(\text{NO}_2)_3]$, $[\text{Zn}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$, $[\text{Fe}(\text{CO})_5]$, $[\text{Pten}_2]\text{Cl}_2$ ($\text{en} = \text{NH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$), $\text{K}_3[\text{FeF}_6]$, $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl}$, $\text{Na}_2[\text{Pb}(\text{OH})_4(\text{H}_2\text{O})_2]$, $\text{Rb}_3[\text{Mn}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$, $\text{Na}[\text{AuCl}_4]$, $(\text{NH}_4)_2[\text{Fe}(\text{SCN})_5\text{H}_2\text{O}]$, $\text{K}_6[\text{Pb}(\text{S}_2\text{O}_3)_4]$, $\text{K}_2[\text{HgI}_4]$. Напишите названия.

633. Напишите формулы комплексных соединений: хлорид гексааквалюминия, сульфат *цис*-дитиоцианатотетраамминкобальта(III), тетрацианоникелат(II) калия, *транс*-тетрахлородиамминплатина(IV).

634. Составьте координационные формулы следующих соединений:



635. Определите заряд комплексных ионов $[\text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_4\text{Cl}_2]$, $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_3\text{Cl}_3]$, $[\text{Ag}(\text{CN})_2]$, $[\text{Co}(\text{NO}_2)_6]$, $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}]$, $[\text{PtCl}_6]$ с центральными атомами Cr^{+3} , Pt^{+4} , Ag^+ , Co^{+3} .

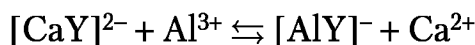
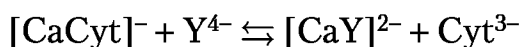
636. Из раствора вещества $\text{PtCl}_4 \cdot 3\text{NH}_3$ избытком нитрата серебра осаждается $\frac{1}{4}$ часть имеющегося хлора. Напишите координационную формулу вещества.

637. Из раствора $\text{CoClSO}_4 \cdot 5\text{NH}_3$ при добавлении нитрата серебра осадок не выпадает, а при добавлении нитрата бария выпадает белый осадок. Напишите координационную формулу вещества.

638. Дайте развернутую характеристику следующих комплексных соединений: $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}]\text{SO}_4$, $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4(\text{SO}_3)(\text{CN})] \times 2\text{H}_2\text{O}$, $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$, $\text{Na}[\text{Au}(\text{CN})_2]$, *транс*- $[\text{Pt}(\text{CN})_4(\text{NH}_3)_2]$.

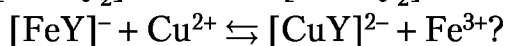
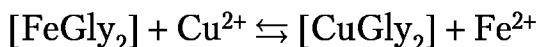
639. Напишите реакции диссоциации комплексных соединений в водном растворе: $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}]\text{SO}_4$, $\text{K}_3[\text{FeF}_6]$, *транс*- $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4\text{Br}_2]$.

640. В каком направлении смещено равновесие реакций

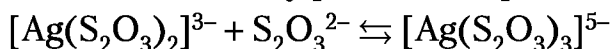


(Cyt^{3-} — анион лимонной кислоты, Y^{4-} — анион этилендиаминтетрауксусной кислоты)?

641. В каком направлении смещено равновесие реакций

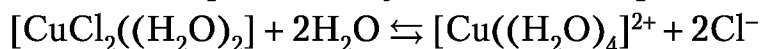


642. Рассчитайте константу равновесия реакции



Константы нестойкости комплексов найдите в таблице.

643. В каком направлении будет смещаться равновесие

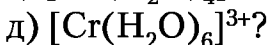
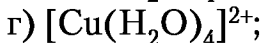
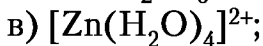
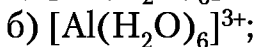
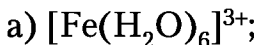


в растворе желто-коричневого цвета при разбавлении раствора водой? Как изменится окраска раствора?

644. При добавлении тиоцианата калия KSCN к раствору FeCl_3 появляется интенсивная красная окраска. Чем можно объяснить, что при разбавлении раствора водой окраска ослабевает быстрее, чем увеличивается объем раствора?

645. В какой последовательности увеличиваются координационные числа комплексов Ni^{+2} , Ag^{+1} и Pt^{+4} с цианогруппой? Используйте справочные данные.

646. Какие комплексы имеют окраску и парамагнитные свойства:



647. Какие из следующих комплексов имеют окраску:



648. При добавлении оксалата калия $K_2C_2O_4$ в раствор сульфата меди выпадает белый осадок, который растворяется при избытке оксалата. Напишите уравнения реакций.

649. Расположите комплексные соединения Pd^{2+} , Hg^{2+} , Pt^{2+} и Cd^{2+} с лигандом Br^- в порядке уменьшения устойчивости.

650. Возьмем ряд комплексов $[MeGly_2]$. Концентрация какого иона в растворе будет наибольшей при прочих равных условиях: а) Zn^{2+} ; б) Ni^{2+} ; в) Mg^{2+} ; г) Fe^{2+} ; д) Cu^{2+} ?

651. При добавлении к раствору $[Ag(NH_3)_2]NO_3$ хлорида калия видимых изменений не происходит, а при добавлении бромиды калия раствор мутнеет. Объясните наблюдаемое явление.

652. Вычислите концентрацию ионов никеля(II) в растворе глицината никеля с концентрацией 0,025 моль/л при избытке глицина 0,04 моль/л.

653. Вычислите концентрацию ионов Cu^{2+} в растворе $[Cu(NH_3)_4]SO_4$ с концентрацией 0,005 моль/л при избытке аммиака 0,01 моль/л.

654. Какая масса магния в виде ионов содержится в 0,5 л раствора $[MgGly_2]$ с концентрацией 0,015 моль/л при избытке ионов Gly^- с такой же концентрацией?

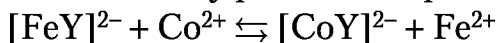
655. Какая масса свободных ионов Fe^{2+} содержится в 2 л раствора $Na_2[FeY]$ с концентрацией 0,004 моль/л?

656. К нитрату бария массой 0,5227 г добавили раствор 0,4 л Na_4Y (этилендиаминтетраацетат натрия) с концентрацией 0,025 моль/л. Вычислите массу бария в виде свободных ионов в полученном растворе.

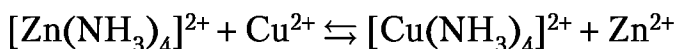
657. Найдите отношение концентраций свободных ионов Fe^{2+} и Fe^{3+} в растворе с равными концентрациями этилендиаминтетраацетатных комплексов железа.

658. К раствору $Na_3[Ag(S_2O_3)_2]$ объемом 0,4 л и концентрацией 0,05 моль/л добавили 0,02 моль тиосульфата натрия. Вычислите концентрацию образующегося комплекса $[Ag(S_2O_3)_3]^{5-}$.

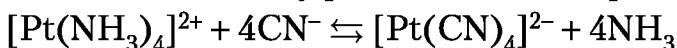
659. Вычислите константу равновесия реакции



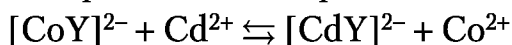
660. Вычислите константы равновесия прямой и обратной реакций



661. Вычислите константу равновесия и ΔG° реакции



662. В каком направлении идет реакция

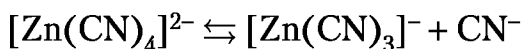


с, моль/л	0,01	0,015	0,02	0,012
-----------	------	-------	------	-------

при концентрациях, указанных под формулами в уравнении реакции?

663*. Смешали равные объемы растворов со следующими концентрациями веществ: а) $c(\text{FeSO}_4) = 0,002$ моль/л, $c(\text{Na}_2[\text{FeY}]) = 0,02$ моль/л; б) $c(\text{MgSO}_4) = 0,08$ моль/л, $c(\text{Na}_2[\text{MgY}]) = 0,002$ моль/л. Напишите уравнение реакции, которая пойдет в смеси.

664*. Рассчитайте стандартное изменение энергии Гиббса реакции



Вычислите концентрацию ионов CN^- в растворе с $c([\text{Zn}(\text{CN})_4]^{2-}) = 0,001$ моль/л и степень диссоциации комплекса.

665*. В растворе над осадком хлорида серебра в состоянии равновесия находятся аммиак ($c = 0,2$ моль/л) и хлорид калия ($c = 0,01$ моль/л). Вычислите концентрацию диамминсеребро(І)-ионов и массу серебра в 1 л раствора.

16. Водород и химические элементы *p*-блока

16.1. Краткие теоретические сведения

В блок *p*-элементов входят элементы групп IIIA—VIIIA. Простые вещества большинства этих элементов являются неметаллами или полуметаллами. Только у девяти элементов *p*-блока преобладают металлические свойства.

Водород относится к *s*-элементам, но имеет свойства неметалла, что сближает его с элементами *p*-блока.

Электронная структура атомов элементов *p*-блока характеризуется последовательным заселением электронами *p*-подуровня внешнего энергетического уровня. Возникающий недостаток свободных валентных орбиталей у атомов оказывается причиной преобладания неметаллических свойств у этих элементов.

При выполнении заданий этой главы следует использовать не только материал соответствующих глав учебника Н. Л. Глинки, но и пройденный ранее теоретический материал по строению атома и химической связи, энергетике и кинетике реакций, процессам и равновесиям в водных растворах. Необходимые для решения задач законы, правила и уравнения даны в гл. 1—15 в данном задачнике. Из тех же глав могут быть использованы и близкие по содержанию примеры. Используются также справочные таблицы, данные в приложении.

При характеристике химических свойств простого или сложного вещества рекомендуется придерживаться следующей ориентировочной последовательности:

1) реакции с простыми веществами:

- неметаллами;
- металлами;

2) реакции со сложными веществами:

- кислотами;
- основаниями;
- оксидами;
- солями;
- самые характерные реакции с органическими веществами.

16.2. Задания для самостоятельной работы

16.2.1. Вопросы и задачи по водороду

666. Охарактеризуйте положение водорода в таблице Менделеева.

667. В чем состоит биологическое значение водорода?

668. Вычислите атомную массу водорода, не содержащего примеси дейтерия.

669. Какие простые вещества образует водород? Что называется орто- и параводородом?

670. В каком случае требуется большая затрата энергии: для диссоциации молекулы водорода на атомы или для ионизации атома водорода?

671. Укажите два вещества, между молекулами которых образуются наиболее прочные водородные связи: а) HCl ; б) H_2O ; в) HF ; г) H_2S ; д) CH_4 .

672. Перечислите важнейшие свойства иона водорода H^+ , отличающие его от всех катионов металлов.

673. Перечислите важнейшие типы природных соединений водорода.

674. Где в природе имеется водород в виде отдельных атомов H и молекул H_2 ?

675. Перечислите процессы промышленного и лабораторного получения водорода. Напишите уравнения реакций и условия их проведения.

676. В каких промышленных процессах используется наибольшее количество водорода?

677. Какие разновидности молекул имеются в природной воде с учетом наличия изотопов как водорода, так и кислорода? Какая молекулярная масса самой тяжелой молекулы воды?

678. Какую роль играет водород H_2 в реакциях с простыми и сложными веществами? Приведите примеры реакций.

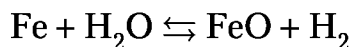
679. В какой химической реакции водорода выделяется наибольшее количество энергии на 1 моль H_2 : а) с кислородом; б) с хлором; в) с фтором; г) с азотом; д) с серой? Ответ подтвердите расчетом.

680. Как получают водород в виде атомов? Сколько энергии выделяется при рекомбинации атомов с образованием 1 моль H_2 ?

681. Какой механизм характерен для реакций водорода с кислородом и галогенами?

682. При давлении 101,3 кПа и температуре 3500°C степень диссоциации водорода на атомы составляет 29,6%. Рассчитайте плотность водорода при этих условиях.

683. В каких условиях обратимая реакция железа с парами воды



будет идти до полного окисления железа?

684. Предположим, что взяты одинаковые массы четырех первых щелочных металлов. Какой из металлов при реакции с водой (или спиртом) выделит наибольший объем водорода?

685. Взято по 8 г лития, гидрида лития и натрия. Вычислите отношение объемов водорода, выделяющихся при реакции этих веществ с водой.

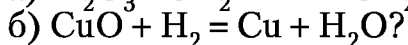
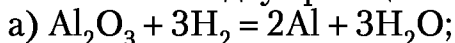
686. Укажите основные типы бинарных соединений водорода.

687. При реакции 35,31 г гидрида s-элемента с водой выделилось 6,53 л газа (99 кПа, 22°C). Установите формулу гидрида.

688. При электролизе раствора хлорида натрия получено 20 г водорода. Какой объем хлора и какая масса щелочи образовались одновременно с водородом?

689. Напишите уравнение реакции между гидридом кальция и бромоводородом.

690. Какая из двух реакций может идти самопроизвольно:



Ответ дайте на основе расчета $\Delta_r G^\circ$. Сделайте вывод.

16.2.2. Вопросы и задачи по элементам группы VIIA (галогены)

691. Сопоставьте электронное строение атомов галогенов с их свойствами.

692. В чем состоит биологическое значение галогенов?

693. Имеют ли галогены природные изотопы?

694. Перечислите важнейшие природные соединения каждого из галогенов.

695. Вычислите массовые доли изотопов брома $^{79}_{35}\text{Br}$ и $^{81}_{35}\text{Br}$ в природной смеси.

696. Как изменяются в группе галогенов: а) радиусы атомов; б) электроотрицательность; в) распространенность в природе?

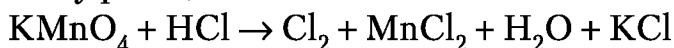
697. Как изменяются в группе галогенов свойства простых веществ: а) температуры плавления и кипения; б) окислительная способность; в) энергия связи в молекулах?

698. Как изменяются в группе галогенов свойства ионов с зарядом -1 : а) восстановительная способность; б) радиусы ионов, в) кислотные свойства соединений с водородом?

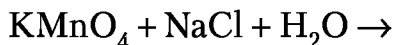
699. При каких условиях галогены могут входить в соединения в положительных степенях окисления?

700. Приведите схемы и реакции промышленных и лабораторных методов получения фтора и хлора.

701. Почему реакция



идет и в лаборатории применяется для получения хлора, а реакция



не идет? Объясните с применением ОВ-потенциалов.

702. Охарактеризуйте химические свойства хлора с примерами характерных реакций.

703. Рассмотрите вопрос, как будут протекать в растворе следующие реакции:



704. Какими способами получают простые вещества бром и иод?

705. Какой галоген будет выделяться в виде простого вещества при нагревании смеси оксида марганца(IV), бромиды натрия и соляной кислоты?

706. При электролизе расплава, состоящего из хлоридов магния, натрия и калия, на катоде образовалось 1084 г магния. Какой объем хлора выделился на аноде?

707. Какой объем паров брома (985 гПа, 60°C) необходимо растворить в 330 см^3 CCl_4 (плотность $1,59\text{ г/см}^3$), чтобы получить 6%-ный раствор брома?

708. Кристаллический иод можно очищать возгонкой. Объясните, почему перед проведением возгонки к иоду добавляют иодид калия?

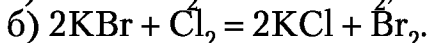
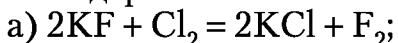
709. Для чего применяется реакция иода с крахмалом, и что при этом наблюдается?

710. При пропускании хлора в раствор иодида калия сначала усиливается окраска раствора до красно-бурой, потом выпадает черный осадок и раствор светлеет, а далее осадок постепенно исчезает. Протеканием каких реакций объясняются эти явления?

711. Какой объем хлора получится при реакции 9 г бертолетовой соли с 590 г соляной кислоты ($c(\text{HCl}) = 0,94$ моль/л, плотность $1,015$ г/см³)?

712. При обработке водного раствора FeBr_2 и FeBr_3 избытком хлора масса образовавшейся соли в 1,5 раза меньше по сравнению с массой исходной смеси солей. В каком молярном отношении находились соли в исходном растворе?

713. Рассчитайте константы равновесия реакций, используя стандартные ОВ-потенциалы:

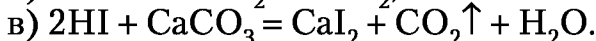
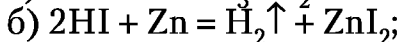
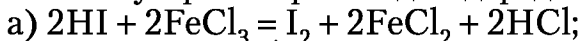


Обсудите результат.

714. Какие вещества могут реагировать с хлором:

а) SCl_2 ; б) SO_3 ; в) SO_2 ; г) AlCl_3 ; д) CO_2 ?

715. Какую роль играет иодоводород в следующих реакциях:

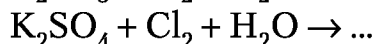
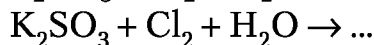
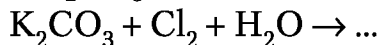


716. Как изменяется: а) сила кислотных свойств; б) окислительная активность в следующем ряду веществ: $\text{HClO} - \text{HClO}_2 - \text{HClO}_3 - \text{HClO}_4$?

717. Некоторое бинарное соединение содержит 0,091 по массе кислорода. Установите его формулу.

718. К двум растворам хлорноватистой кислоты добавляют по каплям: а) раствор фторида калия; б) раствор иодида калия. Будут ли наблюдаться изменения? Напишите уравнения реакций.

719. Напишите уравнения реакций (если реакции возможны):



720. Какая масса бромата натрия образуется теоретически при постепенном добавлении 160 г брома к нагретому раствору, содержащему 150 г гидроксида натрия?

721. Для обесцвечивания раствора иода ($\text{KI} + \text{I}_2$) потребовалось добавить 26,3 мл тиосульфата натрия с концентрацией 0,19 моль/л. Рассчитайте массу иода I_2 в растворе.

722. Какая масса хлора выделится при обработке 100 г хлорной извести избытком соляной кислоты, если состав взятого образца близок к формуле $\text{CaCl}_2 \cdot \text{Ca}(\text{OCl})_2$.

16.2.3. Вопросы и задачи по элементам группы VIA (халькогены)

723. Сопоставьте электронное строение атомов халькогенов с их валентностью.

724. Какие валентности проявляют кислород и сера в простых веществах?

725. Сравните способность кислорода и серы входить в состав сложных веществ в положительных и отрицательных степенях окисления.

726. Приведите примеры разных типов веществ, в которых имеются связи между атомами кислорода.

727. В закрытом сосуде с кислородом часть кислорода заменили озоном без изменения температуры и давления. При этом масса сосуда с газом увеличилась на 0,12 г. Вычислите массу озона в сосуде.

728. Назовите основные закономерности изменения свойств элементов в ряду $O - S - Se - Te - Po$.

729. Проявляются ли признаки металличности у халькогенов?

730. Почему оксиды, а не соединения какого-либо другого элемента принято выделять в качестве одного из важнейших классов веществ?

731. Охарактеризуйте биологическое значение кислорода, серы, селена и полония.

732. Имеют ли халькогены природные изотопы?

733. Какова распространенность кислорода и серы в природе? Перечислите важнейшие типы природных соединений кислорода и серы.

734. Как можно объяснить, что атмосферный кислород и множество типов горючих материалов могут сосуществовать в условиях биосферы?

735. Приведите основные методы получения кислорода в промышленности и в лабораториях.

736. Почему кислород под давлением находится в баллонах в виде газа, а не в виде жидкости?

737. Приведите методы получения серы, в том числе в качестве побочного продукта производства.

738. Приведите формулы молекул, ионов и радикалов, состоящих из кислорода и водорода.

739. Охарактеризуйте химические свойства воды с примерами характерных реакций.

740. Почему молекулы воды и перекиси водорода полярны?

741. Какой объем кислорода (н.у.) выделится из 200 г 3%-ного раствора перекиси водорода при внесении в него оксида марганца(IV)? В чем роль оксида марганца(IV)?

742. При прокаливании в пробирке 15 г нитрата калия выделилось 1100 мл кислорода (н.у.). Охарактеризуйте состав оставшегося в пробирке вещества.

743. В результате пропускания кислорода через озонатор объем газа уменьшился на 468 мл (н.у.). Рассчитайте массу образовавшегося озона и минимальную работу, затраченную на его образование.

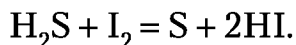
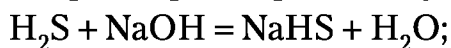
744. Для определения примеси озона 2 л воздуха пропустили через подкисленный раствор иодида калия. При этом выделилось $2,6 \cdot 10^{-6}$ моль иода. Превышает ли содержание озона предельно допустимое значение $0,1 \text{ мг/м}^3$?

745. Какие химические реакции идут на поверхности натрия в атмосфере сухого воздуха? Что изменится, если взять влажный воздух?

746. Приведите примеры реакций, в которых перекись водорода действует: а) как окислитель в кислотной среде, б) как восстановитель в кислотной среде, в) как окислитель в щелочной среде.

747. Какие вещества называются супероксидами? Какое практическое применение находят супероксиды?

748. Какую роль играет сероводород в следующих реакциях:



749. В результате сжигания 6,72 л (н.у.) сероводорода образовалось 4,8 г серы и оксид серы(IV). Вычислите массу вступившего в реакцию кислорода.

750. Какую массу серы можно получить теоретически, смешав по 50 л сероводорода и оксида серы(IV)?

751. В 150 мл воды растворили 415 мл сероводорода (101,3 кПа, 0°C). Какова массовая доля сероводорода в растворе? Какую массу 5%-ного раствора сульфата меди следует добавить в раствор, чтобы прореагировал весь сероводород?

752. Расположите бинарные водородные соединения элементов группы VIA в ряд по усилению кислотных свойств.

753. Напишите четыре реакции с исходными веществами Cu, FeS₂, S, CaSO₃, одним из продуктов которых является оксид серы(IV).

754. Газ, полученный при обжиге 6,0 кг пирита в токе воздуха, пропущен через 100 кг водной суспензии, содержащей

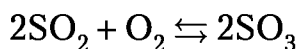
3,6 кг гидроксида кальция. Найдите массовые доли веществ в полученном растворе.

755. Молярная доля оксида серы(IV) в насыщенном водном растворе равна $2,9 \cdot 10^{-2}$. Вычислите массовую долю растворенного вещества и молярную концентрацию.

756. Идет ли в стандартном состоянии в водном растворе окисление оксида серы(IV) иодом?

757. Напишите реакции образования и разложения тиосульфата натрия в водном растворе.

758. Как изменяется константа равновесия реакции



при повышении температуры? Ответ подтвердите количественными данными.

759. Какими свойствами серной кислоты обусловлено ее гигантское производство (десятки миллионов тонн в год)?

760. Олеум массой 8,8 г с содержанием 37% оксида серы(VI) добавляют к 60 г 30%-ной серной кислоты. Охарактеризуйте состав полученного раствора.

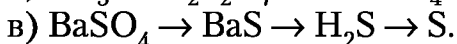
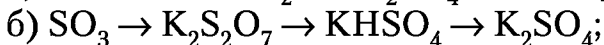
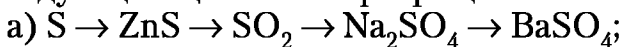
761. С помощью какого одного реактива можно различить растворы сульфида натрия, сульфата натрия и сульфата алюминия?

762. Одинаковое ли количество вещества серной кислоты потребуется для растворения 176 г никеля при применении концентрированной и разбавленной кислоты? Напишите уравнения реакций для обоих вариантов и вычислите массу H_2SO_4 , которая была бы затрачена на проведение реакций.

763. Напишите уравнения реакций концентрированной серной кислоты с магнием, цинком и ртутью.

764. В эксикатор в отдельных открытых сосудах помещено 100 г 98%-ной серной кислоты и 50 г сульфата меди пентагидрата. Рассчитайте массовую долю раствора серной кислоты после полного обезвоживания кристаллогидрата.

765. Подберите реагенты и составьте уравнения реакций к следующим цепочкам превращений:



16.2.4. Вопросы и задачи по элементам группы VA

766. Рассмотрите валентные состояния атомов азота и фосфора на основе их электронной структуры.

767. Атомы какой группы 2-го и 3-го периодов имеют наибольшее число неспаренных электронов в основном состоянии?

768. Сравните электроотрицательность азота и фосфора с водородом и кислородом. Какие можно сделать выводы?

769. Сравните устойчивость и реакционную способность простых веществ азота и фосфора.

770. Сравните устойчивость и основные свойства водородных соединений азота и фосфора.

771. Сравните устойчивость и кислотные свойства кислородных соединений азота и фосфора.

772. Охарактеризуйте биологическое значение элементов азота, фосфора и мышьяка.

773. Название азот означает «безжизненный». Очевидно, что это название не соответствует биологическому значению азота. Как оно могло появиться?

774. Дайте краткую характеристику распространенности элементов группы VA в природе: где, сколько и в виде чего.

775. Из элементов группы VA только азот и сурьма имеют по два устойчивых изотопа. Остальные — одиночные нуклиды. При этом элементы соседних групп имеют много изотопов. Какому правилу это соответствует?

776. Как получают азот N_2 в промышленности и в лабораторных условиях? Напишите уравнения реакций.

777. Для получения азота взят раствор, содержащий 60 г хлорида аммония. Какую массу одного из следующих веществ следует добавить к этому раствору, чтобы получить 22,4 л азота (н.у.): а) $Ca(NO_3)_2$; б) $NaNO_3$; в) Li_3N_2 ; г) KNO_2 ; д) MgN_3 .

778. Напишите уравнения реакций, в которых участвует азот N_2 .

779. Объем смеси азота и водорода после прохождения через контактный аппарат и поглощения образовавшегося аммиака уменьшился на 20%. При этом содержание водорода в смеси составило 40% по объему. Рассчитайте объемный состав исходной смеси.

780. Какой объем аммиака (н.у.) следует растворить в 1,8 л воды, чтобы получить 10%-ный раствор аммиака.

781. Как реагирует аммиак с водой? Напишите уравнение реакции в ионной форме. Рассчитайте pH раствора аммиака с концентрацией 0,0125 моль/л.

782. Напишите уравнения реакций аммиака с серной кислотой, кислородом и натрием. К каким типам относятся эти реакции?

783. К растворам сульфата аммония и сульфата калия добавлен гидроксид натрия. Как определить с помощью индикаторной бумаги, в какой пробирке была соль аммония?

784. Напишите реакции, идущие при нагревании хлорида аммония, нитрата аммония и нитрита аммония. Какая из этих реакций обратима?

785. Нагревают хорошо растертую в ступке смесь NaCl и $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ в молярном соотношении 2 : 1. Какая соль будет в твердом остатке?

786. Нагретую смесь воздуха (содержание кислорода 20%) и аммиака в объемном отношении 25 : 4 пропустили через платино-родиевую сетку. Рассчитайте объемные доли газов в полученной смеси при температуре 110°C и обычном давлении, считая выход продуктов реакции полным.

787. При каких условиях азот реагирует с кислородом? Напишите уравнение реакции. Возможна ли эта реакция при работе автомобильных двигателей?

788. Напишите уравнение реакции, при которой образуется оксид азота(I). Начертите структурную формулу этого вещества. Сколько химических связей образуют атомы азота?

789. Напишите уравнения реакций оксида азота(II) с кислородом и оксидом азота(IV).

790. Чем можно объяснить, что оксид азота(V) N_2O_5 более устойчив, чем димер оксида азота(IV) N_2O_4 ?

791. Как изменяется окраска газа в запаянной ампуле с оксидом азота(IV) при охлаждении?

792. Будет ли давление NO_2 изменяться при сжатии по закону Бойля — Мариотта?

793. Напишите цепочку последовательных реакций в промышленном процессе получения азотной кислоты.

794. Составьте уравнения реакций концентрированной азотной кислоты с медью, серебром и ртутью.

795. Составьте уравнения реакций разбавленной азотной кислоты с медью и железом.

796. Составьте уравнения реакций очень разбавленной азотной кислоты с алюминием и цинком.

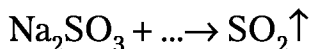
797. Напишите уравнения реакций азотной кислоты с серой, фосфором и углем. Какие условия необходимы для проведения этих реакций?

798. Перечислите главные различия в свойствах между азотистой и азотной кислотами.

799. Напишите уравнения реакций нитрита натрия, в одной из которых эта соль играет роль окислителя, а в другой — восстановителя.

800. Какие химические реакции можно провести между аммиаком, нитратом железа(II) и разбавленной азотной кислотой?

801. Какую кислоту можно взять для проведения химической реакции



а) HNO_3 ;

б) HCl ;

в) CH_3COOH ?

802. Какой объем азотной кислоты с массовой долей 12% (плотность 1,066 г/мл) требуется добавить к 10 г 20%-ного раствора оксида серы(VI) в серной кислоте, чтобы массовые доли растворенных в воде веществ оказались одинаковыми?

803. В составе каких соединений встречается фосфор в природе:

а) фосфиды металлов;

б) водородные соединения;

в) фосфаты;

г) галогениды?

804. Сколько фосфора можно получить из 700 г фосфорита, содержащего 11,4% примесей?

805. Напишите уравнения реакций, характеризующих химические свойства белого фосфора.

806. Как можно доказать, что белый и красный фосфор состоят из одних и тех же атомов P?

807. Продукты реакции 9,3 г фосфора с 34,3 г бертолетовой соли растворили в воде объемом 463 мл при нагревании. Рассчитайте массовые доли веществ в полученном растворе.

808. Напишите уравнения реакций оксида фосфора(V) с водой при обычной температуре и при кипячении.

809. Начертите структурные формулы известных вам кислородсодержащих кислот фосфора.

810. Какую массу фосфорного ангидрида (оксида фосфора(V)) нужно растворить при нагревании в 450 мл 21,8%-ной фосфорной кислоты (плотность 1,125 г/мл), чтобы получить раствор с массовой долей кислоты 42%?

811. Чем объясняется увеличение растворимости в ряду солей $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ — CaHPO_4 — $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$?

812. К 100 мл раствора гидрофосфата натрия с концентрацией 0,1 моль/л добавили 4,5 г карбоната серебра и раствор

прокипятили. Найдите концентрации веществ в полученном растворе. Объем раствора не изменился.

813. Какие реакции можно осуществить, смешивая попарно растворы дигидрофосфата калия, карбоната натрия, гипохлорита кальция и фосфористой кислоты?

814. К раствору H_3PO_4 добавляют по каплям раствор гидроксида натрия. Какие вещества будут содержаться в постепенно изменяющейся смеси?

815. Почему трехзамещенный ортофосфат аммония не существует?

816. Напишите последовательные реакции фосфора с хлором и реакции хлоридов фосфора с водой.

817. Как изменяется устойчивость соединений со степенями окисления +5 в ряду $\text{P} - \text{As} - \text{Sb} - \text{Bi}$? Подтвердите свою точку зрения примерами химических реакций.

818. Сравните устойчивость оксидов P_2O_5 и As_2O_5 , используя значения $\Delta_f G^\circ$.

819. Какие реагенты следует взять для превращения оксида мышьяка(III) в летучее соединение мышьяка:

а) H_2O и Cl_2 ;

б) Ag и NaOH ;

в) KMnO_4 и H_2SO_4 ;

г) Zn и HCl ?

820. Должны ли идти химические реакции между цинком и растворами солей сурьмы и висмута?

16.2.5. Вопросы и задачи по элементам группы IVA

821. Какие элементы группы IVA проявляют преимущественно неметаллические свойства, и какие являются металлами?

822. Рассмотрите валентные состояния атомов элементов группы IVA на основе их электронной структуры.

823. Как изменяется устойчивость двух- и четырехвалентного состояния у элементов группы IVA?

824. Как изменяется электропроводность простых веществ в ряду $\text{C} - \text{Si} - \text{Ge} - \text{Sn} - \text{Pb}$?

825. Сравните электроотрицательность элементов группы IVA с электроотрицательностью водорода.

826. Охарактеризуйте биологическое значение элементов группы IVA.

827. Дайте краткую характеристику распространенности элементов группы IVA в природе: где, сколько и в виде чего.

828. Перечислите известные вам простые вещества, образуемые углеродом.

829. Есть ли вещество с названием «углерод»?

830. Какие разновидности простых веществ углерода нашли наиболее широкое практическое применение?

831. Какие вещества называют фуллеренами и углеродными нанотрубками?

832. Как в промышленности получают графит, алмаз, уголь и сажу?

833. Перечислите несколько разновидностей угля.

834. Напишите уравнения реакций, характеризующих химические свойства угля.

835. Напишите уравнения реакций угля с оксидами азота(IV), кальция и железа(III).

836. Как взаимодействуют между собой уголь и хлор при обычных условиях?

837. В каких гибридных состояниях находятся атомы углерода в молекулах CCl_4 , COCl_2 и CO_2 ?

838. В какой паре молекул все атомы углерода находятся в одном и том же состоянии гибридизации: а) C_2H_2 , CO_2 ; б) C_2H_4 , CH_4 ; в) C_2H_6 , C_2H_2 ; г) C_2H_2 , C_2H_4 ; д) C_2H_6 , C_3H_6 ?

839. При сжигании 1,1 г образца каменного угля образовалось 1,79 л (н.у.) углекислого газа. Найдите массовую долю углерода в образце.

840. Напишите примеры реакций окисления-восстановления, обмена и разложения, одним из продуктов которых является оксид углерода(IV).

841. Какие процессы поддерживают приблизительно постоянное содержания оксида углерода(IV) в атмосфере?

842. Напишите уравнения реакций оксида углерода(IV) со следующими веществами: а) водой; б) водным раствором аммиака; в) магнием; г) углем; д) раствором карбоната натрия. Укажите условия протекания этих реакций.

843. Какое вещество выделяется в осадок при поглощении аммиака и оксида углерода(IV) насыщенным раствором хлорида натрия? Напишите уравнение реакции.

844. Напишите уравнения реакций оксида углерода(II) с водородом (при участии катализатора), кислородом, хлором, оксидом железа(II).

845. Требуется ли затрата энергии на проведение реакций

а) $\text{C(г)} + \text{CO}_2(\text{г}) = 2\text{CO(г)}$;

б) $\text{C(г)} + \text{H}_2\text{O(г)} = \text{CO(г)} + \text{H}_2(\text{г})$?

846. В 505 мл 10%-ного раствора карбоната натрия (плотность раствора 1,048 г/мл) было поглощено 5 л углекислого газа (н.у.). Рассчитайте массовые доли растворенных веществ в полученном растворе.

847. К 303 мл 10%-ного раствора карбоната натрия (плотность раствора 1,048 г/мл) постепенно при перемешивании было добавлено 247 мл соляной кислоты с концентрацией $c = 1,012$ моль/л. Рассчитайте концентрации веществ в полученном растворе.

848. Рассчитайте pH раствора, содержащего 13,8 г карбоната калия и 10 г гидрокарбоната калия. Объем раствора около 1 л.

849. Сравните гибридные состояния атомов углерода и кремния.

850. В чем причина резкого различия физических свойств оксидов углерода(IV) и кремния(IV)?

851. Какая масса магния теоретически необходима для восстановления кремния из 150 г оксида кремния(IV)?

852. Охарактеризуйте способность кремния вступать в химические реакции с простыми и сложными веществами. Напишите уравнения реакций.

853. Кратко опишите структуру и свойства силикатов. Какие силикаты растворимы в воде?

854. Из каких структурных элементов состоит силикат натрия:

- а) из молекул Na_2SiO_3 ;
- б) из ионов Na^+ и SiO_3^{2-} ;
- в) из ионов Na^+ и полимерных ионов $(\text{SiO}_3^{2-})_n$;
- г) из ионов Na^+ и $(\text{Si}_2\text{O}_5)^{2-}$;
- д) имеет аморфную структуру?

855. Как реагируют кислородные соединения кремния с плавиковой кислотой? Напишите уравнения реакций оксида кремния(IV) и силиката натрия с избытком HF.

856. Почему раствор силиката натрия (силикатный клей) вязкий и клейкий?

857. Напишите реакции в растворе силиката натрия с серной кислотой и хлоридом аммония.

858. Что такое силикагель, и где он находит применение?

859. Анализом установлено, что образец стекла содержит 17,51% Na_2O , 31,64% CaO и 50,85% SiO_2 . Рассчитайте молярное отношение силикатов натрия и кальция в этом стекле.

860. Напишите уравнения реакций тетраоксида кремния с водой и гидридом натрия.

861. Как называются соединения кремния с металлами? Напишите уравнение реакции Mg_2Si с водой.

862. Дайте краткое сравнение свойств силана (моноси-лана) и метана.

863. Приведите примеры соединений элементов подгруп-пы германия в двух- и четырехвалентном состоянии.

864. Напишите уравнения реакций олова и свинца с раз-бавленной азотной кислотой.

865. Сделайте вывод об устойчивости оксидов ЭO_2 от кремния до свинца на основе сравнения значений $\Delta_f H^\circ$ и $\Delta_f G^\circ$.

866. Как изменяются окислительно-восстановитель-ные свойства соединений в рядах $\text{Ge(II)} - \text{Sn(II)} - \text{Pb(II)}$ и $\text{Ge(IV)} - \text{Sn(IV)} - \text{Pb(IV)}$?

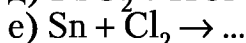
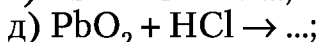
867. Напишите формулы комплексных кислот олова и свинца с лигандами Cl^- и F^- и комплексных солей с ли-гандом OH^- .

868. Укажите степени окисления свинца в оксидах PbO , Pb_2O_3 , Pb_3O_4 и PbO_2 .

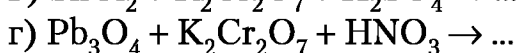
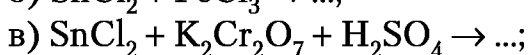
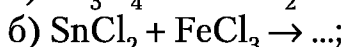
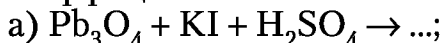
869. Почему при приготовлении раствора хлорида олова(II) добавляют соляную кислоту?

870. Какие электродные реакции протекают в свинцовом аккумуляторе при его зарядке и разрядке?

871. Напишите продукты следующих реакций и расставь-те коэффициенты:



872. Напишите продукты следующих реакций и расставь-те коэффициенты:



16.2.6. Вопросы и задачи по элементам группы IIIA

873. Отметьте важнейшие особенности электронного строения атомов элементов группы IIIA по сравнению с дру-гими *p*-элементами:

- а) наличие электронной пары на внешнем *s*-подуровне;
- б) дефицит электронов;
- в) низкая электроотрицательность;
- г) возможность перехода в возбужденное состояние.

874. К какому типу элементов относятся элементы IIIA:

- а) металлы;
- б) неметаллы;
- в) большинство неметаллы;
- г) один неметалл и металлы?

875. Какие валентности характерны для элементов IIIA? Как изменяется устойчивость валентных состояний в ряду $B - Al - Ga - In - Tl$?

876. Охарактеризуйте распространенность в природе элементов группы IIIA.

877. Какая масса бора может образоваться теоретически в смеси 78 г оксида бора и 70 г порошка магнезия?

878. Объясните природу химической связи в простейшем из бороводородов B_2H_6 .

879. Перечислите некоторые признаки сходства между химическими элементами бором и кремнием.

880. Рассчитайте $c(H^+)$ и pH раствора борной кислоты с концентрацией 0,1 моль/л.

881. На чем основано применение буры (тетрабората натрия) при паянии? Напишите уравнения реакций, идущих при сплавлении буры с оксидами металлов CuO , Fe_2O_3 , NiO .

882. Напишите формулы нескольких минералов алюминия. Объясните принцип строения алюмосиликатов.

883. Какими способами можно получить алюминий в виде металла? Напишите уравнения реакций.

884. Каким способом получается безводный хлорид алюминия? Напишите уравнение реакции. Напишите структурную формулу.

885. Известна соль гексагидрат хлорида алюминия. Напишите структурную формулу этого вещества. Как можно подтвердить, что в этом кристаллогидрате нет прямой связи между алюминием и хлором?

886. Что такое корунд? Как можно получить корунд из хлорида алюминия?

887. К растворам сульфата алюминия в двух пробирках постепенно добавляют: в пробирку 1 — раствор $NaOH$ до растворения образующегося осадка; в пробирку 2 — раствор Na_2CO_3 в избытке. Напишите уравнения реакций.

888. Почему алюминий не реагирует с чистой водой, но реагирует с водным раствором щелочи?

889. Какая масса марганца может образоваться в смеси 680 г Mn_3O_4 и 240 г алюминия?

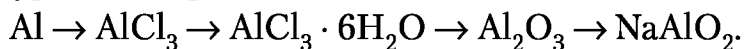
890. Почему при добавлении капли раствора щелочи к раствору соли алюминия наблюдается помутнение, а при добавлении капли раствора соли алюминия к раствору щелочи раствор остается прозрачным?

891. Найдите массу 30%-ного раствора гидроксида калия, которую надо добавить к 75 мл 20%-ного раствора сульфата алюминия (плотность 1,23 г/мл), для того чтобы первоначально выпавший осадок полностью растворился.

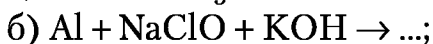
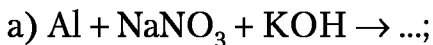
892. При действии гидроксидом натрия на 8,01 г галогенида алюминия в водном растворе одинаковая масса осадка образуется как при добавлении 0,6 г, так и 1,4 г щелочи. Какой галоген входил в состав соли?

893. Какие химические реакции можно провести, смешивая попарно растворы аммиака, хлорида алюминия, нитрата серебра и гидрокарбоната кальция?

894. Предложите реагенты к цепочке превращений и напишите уравнения реакций:



895. Составьте уравнения реакций



896. Почему галлий, индий и таллий рассматривают в качестве «подгруппы индия»?

897. Чем объясняется повышенная устойчивость соединений таллия(I) по сравнению с таллием(III)?

898. Соединение металла в степени окисления +3 с галогеном содержит 48,09% последнего. Установите формулу вещества.

17. Органические вещества

17.1. Краткие теоретические сведения

Углерод образует огромное число химических соединений, несравнимое с числом соединений других элементов. По сложившейся традиции, под органическими веществами подразумевают главным образом соединения, содержащие углерод и, в любых сочетаниях, водород, кислород, азот, серу, галогены. Если же кроме этих элементов в соединении содержатся другие неметаллы и металлы, то их называют *элементорорганическими* и *металлоорганическими* соединениями. Например, органические соединения кремния относятся к элементорорганическим, а органические соединения свинца — к металлоорганическим. Соли органических кислот не считаются металлоорганическими соединениями, так как в них нет связей металла с углеродом.

В разделах общей и неорганической химии уже встречались примеры органических соединений и были рассмотрены их свойства: способность гореть, реагировать с кислотами, основаниями, солями. Наиболее характерные структурные особенности и свойства органических соединений связаны с наличием в них связей С—С и С—Н.

В органической химии появляются новые понятия, отсутствующие в неорганической химии: высокомолекулярные вещества, гомологи, разнообразные виды изомерии, нуклеофильные и электрофильные реакции. Эти понятия присутствуют в вопросах и задачах на органические вещества.

Общей реакцией почти всех органических веществ является горение. Сжигание органических соединений применяется для анализа с целью установления состава.

17.2. Примеры решения задач

Пример 17.1. При сжигании 0,0671 г вещества образовалось 0,0968 г оксида углерода(IV), 0,0693 г воды и 12,32 мл азота (н.у.). Определите простейшую формулу вещества.

Решение

Результаты анализа показывают, что в составе вещества были углерод, водород и азот и мог также содержаться кислород. Рассчитаем количество вещества каждого элемента и соотношение между ними (следует представить себе, что последняя колонка таблицы сначала не заполнена):

Величина	CO ₂	C	H ₂ O	H	N ₂	N	O
<i>M</i> , г/моль	44	12	18	1		14	16
<i>V</i> , мл					12,32		
<i>m</i> , г	0,0968	0,0264	0,0693	0,0077	↓	0,0154	0,0176
	↓	↑	↓	↑		↑	↓
<i>n</i> , моль	0,0022 →	0,0022	0,00385 →	0,0077	0,00055 →	0,0011	0,0011
		↓		↓		↓	↓
<i>n</i> / <i>n</i> _{min}		2		7		1	1

Найдем массу первых трех элементов в данной пробе вещества:

$$\sum_3 m = 0,0264 + 0,0077 + 0,0154 = 0,0495 \text{ г.}$$

Недостающая масса приходится на кислород:

$$m(\text{O}) = 0,0671 - 0,0495 = 0,0176 \text{ г.}$$

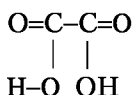
Согласно последней строчке в таблице вещество имеет формулу C₂H₇NO.

В органической химии широко используются структурные формулы молекул, изображающие их с разной степенью приближения к реальной структуре.

Пример 17.2. Напишите общую формулу и структурную формулу 1-го члена гомологического ряда, содержащего двухосновную янтарную кислоту HOOC–CH₂–CH₂–COOH.

Решение

Вещества искомого гомологического ряда могут содержать как меньшее, так и большее число групп CH₂, но концевые группы должны остаться те же самые, а иначе это уже не будут двухосновные кислоты. Следовательно, общая формула ряда будет HOOC–(CH₂)_{*n*}–COOH, где *n* имеет минимальное значение ноль. Первый член ряда — щавелевая кислота H₂C₂O₄ с двумя атомами углерода:

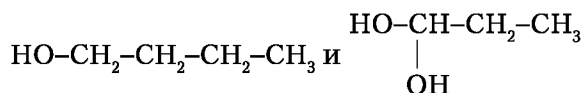


Пример 17.3. Сколько изомеров у молекул C₄H₁₀O, содержащих кислород в виде группы OH?

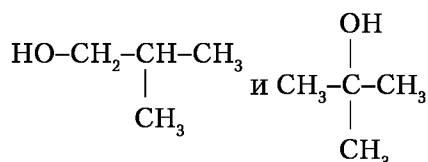
Решение

Эти молекулы можно рассматривать как бутан, в котором один атом водорода заменен на гидроксигруппу OH. В неразветвленном

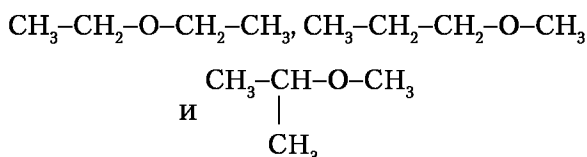
изомере гидроксогруппа может заменить водород у одного из крайних или у одного из средних атомов углерода. Правая и левая половины молекулы бутана идентичны, и поэтому получаются два изомера:



изо-Бутан имеет три одинаковые группы CH_3 и группу CH . Таким образом, группу OH можно разместить двумя способами, и получается 2 изомера:

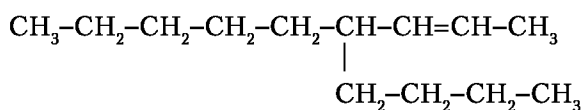


Итак, молекула, соответствующая условию, имеет четыре изомера. Кроме того, при данном составе имеются три изомера молекул с двумя углеводородными радикалами у атома кислорода (это простые эфиры):



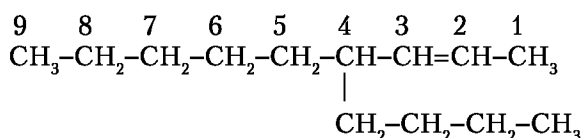
В задачах по органическим соединениям значительное внимание уделяется номенклатуре — составлению названий соединений или написанию химической формулы по названию вещества.

Пример 17.4. Составьте название углеводорода со структурной формулой



Решение

В этой молекуле следует выбрать цепь, содержащую двойную связь, и пронумеровать ее от конца, ближайшего к двойной связи:

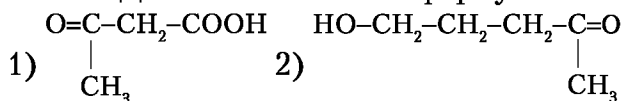


Девять атомов углерода соответствуют алкану нонану, а при наличии двойной связи используется суффикс «ен». Ненумерованная цепочка составляет радикал бутил. Получаем название: 4-бутилнонен-2.

Пример 17.5. Напишите формулы соединений 3-оксибутановая кислота и 5-гидоксибутанон-2.

Решение

В первом веществе старшая группа кислотная, а во втором — кетоновая. Дальнейшее ясно из формул:



17.3. Задания для самостоятельной работы

899. Какие химические элементы чаще всего входят в состав органических веществ?

900. По каким признакам соединения углерода относят к органическим или к неорганическим веществам?

901. По каким признакам классифицируют органические вещества?

902. Какие вещества рассматриваются в качестве а) изомеров и б) гомологов?

903. Напишите структурные формулы пяти изомерных молекул C_6H_{14} .

904. Сколько изомеров имеет разветвленная молекула C_9H_{20} , в которой нет групп CH_3 в качестве радикалов: а) 7; б) 6; в) 5; г) 4; д) 3?

905. Напишите структурные формулы изомеров $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}$, относящихся к классу спиртов.

906. Распределите следующие молекулы углеводородов по гомологическим рядам. 1) C_3H_4 ; 2) C_4H_{10} ; 3) C_5H_8 ; 4) C_2H_4 ; 5) C_7H_{16} ; 6) C_6H_{12} — а) алканы; б) алкены; в) алкины.

Как называются эти вещества?

907. Почему в органической химии и технологии органических веществ широко используются разнообразные катализаторы?

908. Определите простейшую формулу вещества и сделайте предположения о его структуре по данным анализа: при сжигании 1,78 г вещества образовалось 2,640 г оксида углерода(IV), 1,260 г воды и 224 см³ азота (н.у.).

909. Напишите структурную формулу 2,2-диметилэтилпентана. Укажите в молекуле третичный и четвертичный атомы углерода.

910. Какие превращения молекул возможны у алканов:

а) крекинг;

б) изомеризация;

- в) гидрирование;
- г) полимеризация;
- д) разложение?

911. Какие предельные углеводороды могут образоваться при действии натрия на смесь 2-бромпропана и бромэтана?

912. Напишите уравнения реакции хлорирования пропана. Какие условия необходимы для протекания реакции?

913. Как изменяется степень окисления атома углерода в результате реакции



914. Алкан, содержащий 16,67% водорода, образует лишь одно монохлорзамещенное производное. Напишите его структурную формулу.

915. Напишите реакции 2-хлорбутана с водным и спиртовым растворами гидроксида натрия.

916. Напишите три последовательные реакции превращения этан → метилпропан.

917. Напишите реакции бутана с кислородом при горении и каталитическом окислении.

918. Напишите структурные формулы циклоалканов C_6H_{12} .

919. Напишите реакцию дегидроциклизации *n*-гептана.

920. Углеводород, не присоединяющий бром, содержит 85,71% углерода и имеет плотность 3,125 г/дм³ при нормальных условиях. Установите его структурную формулу.

921. Напишите реакции присоединения брома и бромоводорода к бутену-1.

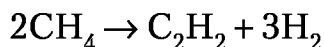
922. 1-Бромпропан обработали спиртовым раствором щелочи и к органическому продукту реакции присоединили бромоводород. Напишите уравнения реакций.

923. 1-бромбутан превратите в три стадии в 3,4-диметилгексан.

924. В процессе каталитической гидратации этилена было получено 2000 кг этанола с выходом 85%. Какой объем этилена затрачен на проведение реакции?

925. При полимеризации этилена число молекул уменьшилось в 840 раз. Вычислите среднюю молекулярную массу полученного полиэтилена.

926. Рассчитайте изменение энтальпии в реакции



В каких условиях проводится этот процесс?

927. Напишите цепочку реакций получения ацетилена из неорганических веществ.

928. Какие углеводороды могут реагировать с аммиачным раствором оксида серебра:

- а) бутин-2;
- б) бутин-1;
- в) бутен-1;
- г) ацетилен;
- д) этилен?

929. Напишите реакции бутена-2 и бутина-2 с перманганатом калия в нейтральной среде.

930. Напишите реакции пропена-2 и пропина-2 с перманганатом калия в кислотной среде.

931. При пропускании смеси этана и ацетилена через сосуд с бромной водой масса жидкости увеличилась на 1,3 г, а при сгорании такого же количества смеси образовалось 14 л углекислого газа (н.у.). Каков объем исходной газовой смеси? Рассчитайте массовые доли веществ в ней.

932. Какие разновидности каучука можно получить при полимеризации бутадиена-1,3 в различных условиях? Нарисуйте схемы строения молекул.

933. Перечислите важнейшие особенности бензола и других соединений, называемых ароматическими.

934. Составьте уравнения реакций по схеме $C_6H_{12}Br_2 \rightarrow C_6H_{12} \rightarrow C_6H_6 \rightarrow C_6H_5Br$, выбрав необходимые реагенты и катализаторы.

935. Напишите структурные формулы двух изомеров и любых двух гомологов *о*-ксилола.

936. Напишите реакции бензола с бромом, хлорэтаном и азотной кислотой с указанием необходимых катализаторов.

937. Напишите реакции получения кумола с исходными веществами C_6H_6 и $CH_2Br-CH_2-CH_3$.

938. При гидрировании бензола до циклогексана масса поглощенного водорода составила 6,15% от массы исходного бензола. Вычислите выход продукта реакции.

939. Напишите реакции толуола и бутилбензола с перманганатом калия в кислотной среде при нагревании.

940. Объясните электронную сущность направляющего действия заместителей в ароматических кольцах в *о*-, *р*- и *м*-положении.

941. Напишите реакции замещения двух функциональных производных бензола, образующих преимущественно продукты замещения в а) *м*-положении и б) *р*-положении и *о*-положении.

942. Перечислите характерные физические и химические свойства кислородсодержащих органических веществ. Приведите примеры.

943. Для молекул с брутто-формулой $C_4H_{10}O$ приведите по две структурные формулы спиртов и простых эфиров.

944. Почему один из изомеров C_2H_6O при обычных условиях является жидкостью, а другой — газом?

945. Какое из следующих соединений может являться предельным спиртом: а) C_3H_6O ; б) C_6H_6O ; в) $C_3H_6O_2$; г) C_3H_8O ; д) $C_2H_2O_4$?

946. Перечислите общие методы получения кислородсодержащих органических веществ. Приведите примеры.

947. Установите формулу спирта из гомологического ряда метанола, для сжигания 1 моль которого требуется 134,4 л кислорода (н.у.).

948. Напишите реакции окисления пропанола-1 и пропанола-2 дихроматом калия в кислотной среде при избытке окислителя.

949. Сколько теплоты может выделиться при сгорании 1 кг смеси *изо*-октана и этанола с содержанием этанола по массе 50%? Исходные вещества и продукты взять при стандартных условиях.

950. Напишите реакции, соответствующие превращению бутанола-1 в бутанон в три стадии.

951. Вещество $C_5H_{12}O$ реагирует с калием, но не реагирует с $K_2Cr_2O_7$. Напишите его структурную формулу.

952. Соединение $C_5H_{10}O$ реагирует с натрием, но не реагирует с бромной водой. Напишите его структурную формулу.

953. Какие реакции могут протекать между этанолом, хлороводородом, гидроксидом натрия и оксидом меди(II) попарно?

954. Приведите формулы гомологов этиленгликоля и глицерина.

955. Как реагирует глицерин с гидроксидом натрия и гидроксидом меди? Напишите уравнения реакций.

956. Предложите две последовательные реакции для превращения 1-хлорпентана в пентандиол-2,3.

957. Расположите *о*-крезол, пропанол-2 и воду в ряд по усилению кислотных свойств.

958. Между какими веществами более выражено различие по кислотным свойствам: а) этанол и глицерин; б) этанол и фенол? Чем объясняется имеющееся различие?

959. Будет ли выделяться углекислый газ при реакции фенола с карбонатом натрия?

960. Какие изомеры будут получаться преимущественно при нитровании фенола и хлорировании нитробензола?

961. Образец крезола массой 16,2 г обработали избытком бромной воды. Масса осадка оказалась 39,9 г. Установите, какой изомер крезола был взят для исследования.

962. Какие вещества окисляются без деструкции углеродного скелета молекулы:

- а) 2-метилпропанол-2;
- б) этанол;
- в) пропаналь;
- г) бутанон;
- д) пентанон-3?

Напишите уравнения реакций.

963. Какие вещества постепенно димеризуются и полимеризуются:

- а) ацетон;
- б) бутанол-1;
- в) бутаналь;
- г) формальдегид;
- д) этанол?

Напишите уравнения реакций.

964. Напишите реакцию гидроксида меди(II) с одним из альдегидов.

965. Как классифицируются реакции присоединения по двойной связи в алкенах и окиссоединениях?

966. Выберите два вещества из следующего списка и напишите уравнения реакций с ацетальдегидом: а) NH_3 ; б) NaHSO_4 ; в) NaHSO_3 ; г) CuS ; д) C_2H_6 .

967. Чем объясняется возникновение хорошо выраженных кислотных свойств в веществах, содержащих карбоксильную группу $-\text{COOH}$?

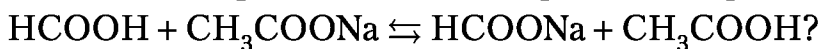
968. Напишите структурные формулы изомерных масляных кислот $\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH}$.

969. По каким признакам классифицируют органические (карбоновые) кислоты?

970. Могут ли карбоновые кислоты образовывать кислые соли? Приведите пример.

971. Как влияют различные функциональные группы и углеводородные радикалы на величину K_a карбоновых кислот?

972. В каком направлении смещено равновесие реакции



Вычислите константу равновесия.

973. Предложите цепочку реакций получения уксусной кислоты из ацетилен.

974. Из каких веществ можно получить карбоновую кислоту в одну или две стадии:

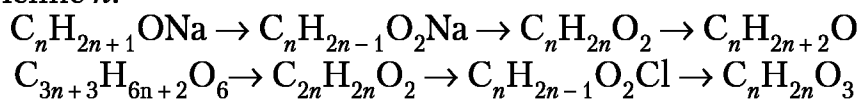
- а) этанол;
- б) бутаналь;
- в) бутан;
- г) бутилпропионат;
- д) 2-иодпропан?

Напишите уравнения реакций.

975. При реакции 25,6 г одноосновной карбоновой кислоты с карбонатом натрия выделилось 3,26 л CO_2 (101,3 кПа, 273 К). Напишите структурные формулы возможных изомеров и их названия.

976. Соединение $\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_3$ реагирует со щелочью; с избытком HBr дает $\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_3\text{Br}_2$; при действии KMnO_4 в нейтральном растворе образуется $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_5$. Приведите две возможные структурные формулы и уравнения реакций.

977. Составьте уравнения реакций по схеме с использованием структурных формул веществ, выбрав подходящее значение n :



978. Напишите уравнения реакций получения функциональных производных пропионовой кислоты: а) сложный эфир с пропанолом-2; б) ангидрид; в) хлорангидрид; г) амид. Как реагируют эти производные с водой?

979. Как можно доказать, что при образовании сложного эфира из кислоты и спирта замещается гидроксо-группа кислоты?

980. К какому классу веществ по химическому строению относятся жиры?

981. Напишите реакции гидролиза в щелочной среде для молекулы жира (выберите сами) и этилацетата.

982. Какие формулы соответствуют биологически необходимым разновидностям углеводов: а) $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_5$; б) $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}_5$; в) $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$; г) $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}_4$; д) $\text{C}_7\text{H}_{14}\text{O}_6$?

983. Укажите возможные продукты брожения глюкозы:

- а) лактат;
- б) этанол;
- в) CO ;
- г) CO_2 ;
- д) бутират.

984. Перечислите характерные физические и химические свойства азотсодержащих органических веществ. Приведите примеры.

985. Какие существуют разновидности аминов по числу и природе углеводородных радикалов?

986. Напишите примеры реакций окисления-восстановления и замещения, применяемых для получения аминов.

987. Охарактеризуйте общие свойства аминов как оснований.

988. С каким неорганическим веществом этиламин проявляет наибольшее сходство: а) LiN_3 ; б) NO_2 ; в) HCN ; г) KNO_3 ; д) NH_3 ?

989. При постепенном добавлении раствора метиламина к раствору сульфата цинка появляется белый осадок, растворяющийся в избытке метиламина. Напишите уравнения реакций.

990. Объясните на основе электронной структуры молекул проявление ароматичности пирролом и пиридином, пиримидином и пурином.

991. Какие химические свойства проявляют пуриновые и пиримидиновые основания в составе полинуклеотидов?

992. Почему аминокислоты являются кристаллическими веществами, в то время как монофункциональные кислоты и амины — газы и жидкости?

993. Охарактеризуйте общие свойства аминокислот как амфотерных соединений.

994. Какую среду создают следующие аминокислоты в водном растворе (в ответе — комбинация буквы и цифры): а) лизин; б) глутаминовая кислота; в) серин — 1) кислотную; 2) близкую к нейтральной; 3) щелочную.

995. С каким веществом аминокислота вступает в реакцию соединения и с каким — в реакцию обмена: а) хлороводород; б) гидроксид калия?

996. По какому принципу реагируют аминокислоты между собой? Напишите схему реакции.

997. Почему в пептидной группе все четыре атома расположены в одной плоскости?

998. Какие функциональные группы, кроме пептидной группы, содержат дипептиды?

999. Сколько разных трипептидов могут образовывать: а) две разные аминокислоты и б) три разные аминокислоты?

1000. Почему на пространственных моделях молекул белков многие атомы серы оказываются попарно сближенными между собой?

18. Дисперсные системы

18.1. Краткие теоретические сведения

Поверхностные явления и адсорбция. В системах, состоящих из двух и более фаз, на границе раздела фаз существует поверхностный слой толщиной от одного до нескольких молекулярных диаметров. Состав и строение этого слоя отличаются от вещества в глубине фазы. Молекулярные взаимодействия в поверхностном слое неполностью уравновешены. В результате поверхностный слой имеет избыточный запас энергии Гиббса. Самопроизвольно идут процессы уменьшения межфазной поверхности и уменьшения поверхностного натяжения.

Растворенные вещества могут:

- а) понижать поверхностное натяжение ($\sigma_{\text{р-ра}} < \sigma_0$); они называются поверхностно-активными (ПАВ);
- б) повышать поверхностное натяжение ($\sigma_{\text{р-ра}} > \sigma_0$); они называются поверхностно-инактивными;
- в) не изменять поверхностное натяжение ($\sigma_{\text{р-ра}} = \sigma_0$); они называются поверхностно-неактивными.

Способность растворенных веществ изменять поверхностное натяжение растворителя называется поверхностной активностью. Ее мера

$$g = -\frac{d\sigma}{dc}, \quad (18.1)$$

где σ — поверхностное натяжение; c — концентрация.

Вещества, понижающие поверхностное натяжение, самопроизвольно накапливаются в поверхностном слое. Это явление получило название адсорбции. Для границы раздела жидкость — газ адсорбцию Γ измеряют в моль/м². Она может быть вычислена по уравнению Гиббса

$$\Gamma = -\frac{d\sigma}{dc} \cdot \frac{c}{RT}. \quad (18.2)$$

Поверхностная активность ПАВ в соответствии с правилом Дюкло — Траубе в некотором гомологическом ряду возрастает приблизительно в 3—3,5 раза при увеличении длины цепи молекулы на каждую группу CH_2 .

Величина адсорбции с ростом концентрации ПАВ возрастает до некоторого предельного значения (Γ_{max}) вследствие образования

на границе раздела фаз насыщенного мономолекулярного слоя. Зная величину Γ_{\max} , можно рассчитать площадь поперечного сечения молекулы ПАВ:

$$S_{\text{мол}} = \frac{1}{\Gamma_{\max} M} \quad (18.3)$$

и ее длину в насыщенном адсорбционном слое:

$$l = \frac{\Gamma_{\max} M}{\rho}, \quad (18.4)$$

где M — молярная масса газа; ρ — плотность.

При адсорбции газов или растворенных веществ твердым телом (адсорбентом) величину адсорбции a выражают количеством адсорбированного вещества (адсорбата) на единицу массы адсорбента. Зависимость величины адсорбции от концентрации растворенного вещества (граница раздела ж — т) или давления газа (граница раздела г — т) описывается уравнениями Лэнгмюра (18.5) и (18.6) и Фрейндлиха (18.7) и (18.8):

$$a = a_{\max} \cdot \frac{c}{\alpha + c}; \quad (18.5)$$

$$a = a_{\max} \cdot \frac{p}{\alpha + p}; \quad (18.6)$$

$$a = kc^n; \quad (18.7)$$

$$a = kp^n, \quad (18.8)$$

где a_{\max} — константа, равная предельной адсорбции, наблюдаемой при относительно больших равновесных давлениях, моль/кг; p — давление газа, кПа; α — константа, численно равная давлению кПа, при котором $a = a_{\max}/2$; k — константа, численно равная адсорбции при равновесном давлении газа 101,3 кПа (1 атм), моль/(кг · кПа); p — давление газа, кПа; n — константа, определяющая кривизну изотермы адсорбции, ее значение колеблется в пределах 0,1—0,6.

В результате адсорбции из раствора концентрация растворенного вещества в растворе уменьшается. Величину адсорбции определяют по разности концентрации исходного (c_0) и равновесного раствора адсорбата (c):

$$a = \frac{(c_0 - c)V}{m}, \quad (18.9)$$

где V — объем раствора; m — масса адсорбента.

При адсорбции газа (адсорбата) твердым телом (адсорбентом), масса адсорбента увеличивается, поэтому величину адсорбции определяют по привесу адсорбента:

$$a = \frac{(m - m_0)}{m_0 M}, \quad (18.10)$$

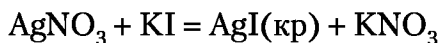
где m_0 — исходная масса адсорбента; m — масса адсорбента после установления адсорбционного равновесия; M — молярная масса газа.

Коллоидные растворы. Коллоидные растворы (золи) представляют собой разновидность дисперсных систем, состоящую из жидкой среды и частиц дисперсной фазы размером 10^{-9} – 10^{-7} м. Для характеристики раздробленности дисперсной фазы используют степень дисперсности δ , которая измеряется величиной, обратной среднему диаметру частиц d :

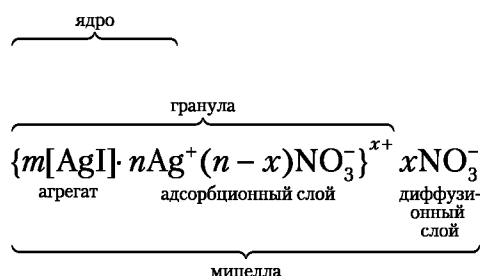
$$\delta = \frac{1}{d} \text{ (м}^{-1}\text{)}. \quad (18.11)$$

Коллоидные растворы получают методами диспергирования и конденсации. После получения коллоидные растворы содержат примеси истинно растворенных веществ и грубодисперсных систем. Для очистки от примесей используют фильтрацию, диализ, электродиализ и ультрафильтрацию.

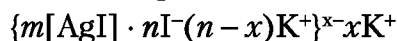
Частицы дисперсной фазы имеют мицеллярное строение. Рассмотрим строение коллоидной частицы на примере гидрозольа иодида серебра. При образовании осадка малорастворимого электролита из раствора часть вещества оказывается в коллоидно-дисперсном состоянии. Пусть образуется иодид серебра по реакции



при избытке нитрата серебра. В ходе реакции образуются кристаллические агрегаты из m структурных единиц AgI . На поверхности агрегата адсорбируется n ионов Ag^+ . На положительно заряженной поверхности ядра связывается некоторое число $(n - x)$ более слабо адсорбирующихся ионов NO_3^- , образуя гранулу. Остальные x нитрат-ионов остаются в диффузном слое. Получается мицелла со следующим строением:



Если золь этого же вещества получается при избытке иодида калия, то формула мицеллы примет вид



Коллоидные растворы термодинамически неустойчивы. Причиной является большая межфазная поверхность и, следовательно, большой избыток поверхностной энергии Гиббса. Поэтому в коллоидных растворах самопроизвольно протекает процесс укрупнения частиц, приводящий к коагуляции — отделению дисперсной фазы

от дисперсионной среды. Вместе с тем коллоидные системы сохраняются иногда в течение длительного времени.

Различают кинетическую (седиментационную) и агрегативную устойчивость золей. Кинетическая устойчивость характеризует способность мицелл оставаться во взвешенном состоянии. Агрегативная устойчивость характеризует способность мицелл противостоять агрегации.

Агрегация частиц особенно сильно зависит от скачка потенциала между гранулой и диффузионным слоем. Добавляемые в раствор электролиты могут понижать этот потенциал и вызывать быструю коагуляцию.

При коагуляции коллоидных систем происходит изменение размеров и числа кинетически активных частиц. Поэтому о коагуляции золей можно судить по изменению их молекулярно-кинетических, оптических и электрокинетических свойств.

Коагуляция начинается тогда, когда концентрация электролита достигает минимальной величины, называемой порогом коагуляции (C_{π}). Величина, обратная порогу коагуляции, называется коагулирующей способностью электролита ($V_{\text{кc}}$):

$$V_{\text{кc}} = \frac{1}{C_{\pi}}. \quad (18.12)$$

По правилу Гарди — Шульце коагулирующим действием обладает тот ион электролита, который имеет заряд, противоположный заряду гранулы, а его коагулирующее действие тем больше, чем больше его заряд.

Высокомолекулярные вещества (ВМВ). Вещества с относительной молекулярной массой $M_r \geq 10000$ называются высокомолекулярными (полимерами). По размерам молекулы ВМВ сопоставимы с размерами мицелл коллоидных растворов, вследствие чего многие свойства растворов ВМВ близки к свойствам золей — это рассеяние света, медленная диффузия, возникновение электрофореза, низкое осмотическое давление. Растворы ВМВ считаются истинными, а не коллоидными растворами, так как они образуются с уменьшением энергии Гиббса ($\Delta G_{\text{раств}} < 0$). Растворимость полимеров в воде определяется наличием полярных групп атомов, имеющих сродство к полярным молекулам воды. Для получения растворов полимеров широко применяются различные жидкие органические вещества.

Осмотическое давление растворов ВМВ при условии сферической (изодиаметрической) конформации молекулы подчиняется уравнению Вант-Гоффа.

Полимеры так же, как и низкомолекулярные вещества, по их способности к диссоциации делятся на неэлектролиты и электролиты (поликислоты, полиоснования и полиамфолиты). Важнейшими представителями полиамфолитов являются белки. В макромолекулах белков в радикалах аминокислот имеется различное число

карбоксильных групп и аминогрупп. Поэтому установление равновесия обмена протонами со средой может приводить к различным значениям pH растворов белков. У каждого белка в растворе возможно такое состояние, когда суммарное число положительных и отрицательных зарядов на молекуле одинаково. Молекула в целом не заряжена. Такое состояние называется изоэлектрическим (ИЭС), а значение pH такого раствора — изоэлектрической точкой (ИЭТ, pH_I или pI).

Растворы ВМВ — термодинамически устойчивые системы. Их устойчивость объясняется наличием значительной сольватной (в случае водных растворов — гидратной) оболочки. Поэтому нарушить устойчивость растворов ВМВ можно только путем десольватации (дегидратации) макромолекул. При осторожном добавлении низкомолекулярных электролитов к раствору белка возможно его разделение на две жидкие фазы. Это явление называется коацервацией.

При добавлении к раствору белка большого количества низкомолекулярного электролита наблюдается выделение рыхлого осадка полимера. Это явление получило название высаливания. Катионы и анионы по их высаливающему действию можно расположить в лиотропные ряды: $Li^+ > Na^+ > K^+ > Cs^+$; $Cyt^{3-} > SO_4^{2-} > CH_3COO^- > Cl^- > I^- > CNS^-$.

Растворы белков наименее устойчивы к высаливающему действию при $pH = pI$.

При повышении концентрации ВМВ и понижении температуры возможен переход раствора белка в твердообразное состояние. Потеря текучести растворами ВМВ получила название застудневания, а образующиеся при этом системы называют студнями. Концентрация ВМВ в студнях составляет часто 0,1–1%. Причина перехода раствора в студень связана с образованием пространственной сетки (структуры), обладающей механической прочностью. Образованию студней способствует понижение температуры, добавление электролитов, создание $pH = pI$. Студни могут выделять низкомолекулярный растворитель. Это явление получило название синерезиса. В студнях при механическом воздействии возможен обратимый изотермический переход в раствор. Этот процесс получил название тиксотропии.

18.2. Примеры решения задач

Пример 18.1. Поверхностное натяжение водного раствора пентанола $\sigma = 55,3 \text{ Н} \cdot \text{м}^{-1}$ (при 298 К) при концентрации $c = 0,03 \text{ моль/л}$. Оцените величину адсорбции бутанола при $c = 0,015 \text{ моль/л}$. Коэффициент поверхностного натяжения воды $\sigma_1 = 71,97 \cdot 10^{-3} \text{ Н} \cdot \text{м}^{-1}$.

Решение

Найдем поверхностную активность пентанола в интервале концентраций 0 (чистая вода) — 0,03 моль/л:

$$g(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH}) = -\frac{\Delta\sigma}{\Delta c} = -\frac{\sigma_2 - \sigma_1}{c_2 - c_1}.$$

Согласно правилу Дюкло — Траубе поверхностная активность бутанола, предыдущего члена данного гомологического ряда, будет приблизительно в 3,2 раза меньше:

$$g(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}) = \frac{g(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH})}{3,2}.$$

Поскольку $c(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}) = 0,15$ моль/л является серединой интервала, в котором рассчитывалась поверхностная активность, величина адсорбции в этом растворе рассчитывается по уравнению Гиббса:

$$\Gamma(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}) = \frac{cg}{RT}.$$

Подставляем числовые значения:

$$g(\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH}) = -\frac{(55,3 - 71,96) \cdot 10^{-3} \text{ Н/м}}{(0,030 - 0) \text{ моль/л}} = 0,555 \frac{\text{Н} \cdot \text{л}}{\text{моль} \cdot \text{м}};$$

$$g(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}) = \frac{0,555}{3,2} = 0,174 \frac{\text{Н} \cdot \text{л}}{\text{моль} \cdot \text{м}};$$

$$\Gamma(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}) = \frac{0,015 \cdot 0,174}{8,31 \cdot 298} = 1,05 \cdot 10^{-6} \text{ моль/м}^2.$$

Ответ: $\Gamma(\text{C}_4\text{H}_9\text{OH})$ приблизительно равна 10^{-6} моль/м².

Пример 18.2. Площадь поперечного сечения молекулы пальмитиновой кислоты $S = 2,1 \cdot 10^{-19}$ м². Вычислите ее предельную адсорбцию на границе бензольный раствор — воздух. Какой объем такого раствора с массовой концентрацией 4,24 г/л требуется для покрытия монослоем 1,5 м² водной поверхности (после испарения бензола)?

Решение

Величину предельной адсорбции рассчитывают, преобразуя уравнение (18.3). Для покрытия площади S монослоем потребуется $S/S_{\text{мол}}$ молекул. Для вычисления количество вещества умножают на заданную площадь.

Молярная концентрация данного раствора пальмитиновой кислоты $c = m/(MV)$.

Требуемый объем раствора $V = n/c$. Подставляем числовые значения:

$$\Gamma_{\text{max}} = \frac{1}{2,1 \cdot 10^{-19} \text{ м}^2 \cdot 6,02 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1}} = 7,9 \cdot 10^{-6} \text{ моль} \cdot \text{м}^{-2};$$

$$n = 7,9 \cdot 10^{-6} \text{ моль} \cdot \text{м}^{-2} \cdot 1,5 \text{ м}^2 = 1,19 \text{ моль};$$

$$c_{\text{к-ты}} = \frac{4,24 \text{ г}}{256 \text{ г} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot 1 \text{ л}} = 1,656 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л.}$$

Находим требуемый объем раствора:

$$V = \frac{1,19 \cdot 10^{-5} \text{ моль}}{1,656 \cdot 10^{-2} \text{ моль/л}} = 7,19 \cdot 10^{-4} \text{ л} = 0,719 \text{ мл.}$$

Ответ: $\Gamma_{\text{max}} = 7,9 \cdot 10^{-6} \text{ моль} \cdot \text{м}^{-2}$; $V = 0,719 \text{ мл.}$

Пример 18.3. Установлена максимальная адсорбция ПАВ ($M_r = 60$) $a_{\text{max}} = 5,0 \cdot 10^{-3} \text{ моль} \cdot \text{г}^{-1}$; $\alpha = 0,06 \text{ моль} \cdot \text{л}^{-1}$ (уравнение (18.5)). Какая масса вещества адсорбирована адсорбентом массой 2 г из раствора с равновесной концентрацией $c = 0,1 \text{ моль/л}$?

Решение

По уравнению (18.5) рассчитываем адсорбцию:

$$a = 5 \cdot 10^{-3} \text{ моль/г} \frac{0,1 \text{ моль/л}}{0,06 \text{ моль/л} + 0,1 \text{ моль/л}} = 3,1 \cdot 10^{-3} \text{ моль/г.}$$

Рассчитываем количество адсорбированного вещества на 2 г адсорбента:

$$n = 3,1 \cdot 10^{-3} \text{ моль/г} \cdot 2 \text{ г} = 6,2 \cdot 10^{-3} \text{ моль.}$$

Находим массу адсорбированного вещества:

$$m = 6,2 \cdot 10^{-3} \text{ моль} \cdot 60 \text{ г/моль} = 0,37 \text{ г.}$$

Ответ: масса адсорбированного вещества $m = 0,37 \text{ г.}$

Пример 18.4. Золь бромида серебра получен смешиванием 40 мл раствора с концентрацией $c(\text{AgNO}_3) = 0,0040 \text{ моль/л}$ и 60 мл раствора с концентрацией $c(\text{KBr}) = 0,0062 \text{ моль/л}$. Определите знак заряда гранул коллоидных частиц. Как называется метод получения этого золя?

Решение

В результате адсорбции гранулы образующегося бромида серебра примут заряд тех структурообразующих ионов, которые оказались в избытке. Вычислим количество вещества реагентов:

$$n(\text{AgNO}_3) = 0,0040 \text{ моль/л} \cdot 40 \text{ мл} \cdot 0,001 \text{ л/мл} = 1,6 \cdot 10^{-4} \text{ моль;}$$

$$n(\text{KBr}) = 0,0062 \text{ моль/л} \cdot 60 \text{ мл} \cdot 0,001 \text{ л/мл} = 3,72 \cdot 10^{-4} \text{ моль.}$$

Бромид калия взят в избытке. Адсорбироваться будут ионы Br^- .

Ответ: знак заряда гранул отрицательный; золь получен методом химической конденсации.

Пример 18.5. Для некоторого золя установлены следующие пороги коагуляции: $c_{\text{пор}}(\text{CaCl}_2) = 0,3 \text{ моль/л}$; $c_{\text{пор}}(\text{Na}_2\text{SO}_4) = 0,0209 \text{ моль/л}$. Какой по знаку заряд на гранулах золя?

Решение

Коагулирующая способность сульфата натрия оказалась выше, чем коагулирующая способность хлорида кальция. Применяя

правило Шульце — Гарди, приходим к выводу, что коагулирующими ионами являются анионы SO_4^{2-} . Следовательно, знак заряда гранул золя положительный.

Ответ: знак заряда положительный.

Пример 18.6. Коагуляция 20 мл золя гидроксида железа(III) наблюдалась после добавления к нему не менее 4 мл раствора с концентрацией $c(\text{Na}_2\text{SO}_4) = 0,0012$ моль/л. Вычислите порог коагуляции и коагулирующую способность электролита.

Решение

Добавленный к золю сульфат натрия распределяется во всем объеме полученной смеси. Его концентрация в смеси и будет пороговой концентрацией:

$$c_{\text{пор}} \cdot (V(\text{золь}) + V(\text{Na}_2\text{SO}_4)) = c(\text{Na}_2\text{SO}_4) \cdot V(\text{Na}_2\text{SO}_4).$$

Производим вычисление:

$$c_{\text{пор}} = \frac{0,0012 \text{ моль/л} \cdot 4 \text{ мл}}{20 \text{ мл} + 4 \text{ мл}} = 0,0002 \text{ моль/л} = 0,2 \text{ ммоль/л}.$$

Вычисляем коагулирующую способность:

$$V_{\text{пор}} = 1/c_{\text{пор}} = 1/0,0002 \text{ моль/л} = 5000 \text{ л/моль}.$$

Ответ: порог коагуляции 0,2 ммоль/л; коагулирующая способность 5000 л/моль.

Пример 18.7. К какому электроду при электрофорезе будут двигаться молекулы яичного альбумина ($pI = 4,71$) в ацетатном буферном растворе с концентрациями $c(\text{CH}_3\text{COOH}) = 0,25$ моль/л и $c(\text{CH}_3\text{COONa}) = 0,05$ моль/л?

Решение

Направление движения молекул белка будет зависеть от знака заряда. При $pH < pI$ молекулы заряжены положительно и движутся к катоду; при $pH > pI$ молекулы заряжены отрицательно и движутся к аноду. Вычислим pH буферного раствора:

$$pH = pK_a + \lg \frac{c(\text{CH}_3\text{COONa})}{c(\text{CH}_3\text{COOH})} = 4,76 + \lg \frac{0,05}{0,25} = 4,06.$$

Это значение pH меньше pI .

Ответ: молекулы движутся к катоду.

Пример 18.8. Молярная масса яичного альбумина $M = 44\,000$ г/моль. Рассчитайте осмотическое давление раствора альбумина с массовой концентрацией 5 г/л при температуре 25°C. Белок находится в нейтральной форме (молекулы изодиаметричны).

Решение

Для раствора с изодиаметрическими молекулами осмотическое давление рассчитывается по уравнению Вант-Гоффа $p_{\text{осм}} = cRT$.

Сначала вычисляем молярную концентрацию альбумина:

$$c = n/V = m/MV = 5/(44\,000 \cdot 1) = 1,14 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л}.$$

Вычисляем осмотическое давление:

$$p_{\text{осм}} = 1,14 \cdot 10^{-4} \text{ моль/л} \cdot 8,31 \text{ кПа} \cdot \text{л} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{К}^{-1} \cdot 298 \text{ К} = 0,281 \text{ кПа}.$$

Ответ: осмотическое давление раствора альбумина $p_{\text{осм}} = 0,281 \text{ кПа}$.

18.3. Задания для самостоятельной работы

18.3.1. Вопросы и задачи по поверхностным явлениям и адсорбции

1001. Что называется границей раздела фаз? По какому признаку классифицируются границы раздела фаз? Приведите примеры различных границ раздела фаз.

1002. Что такое поверхностное натяжение? В каких единицах измеряется коэффициент поверхностного натяжения? Какие факторы влияют на величину поверхностного натяжения жидкостей?

1003. Какими методами можно измерить коэффициент поверхностного натяжения жидкостей?

1004. Каковы особенности строения молекул ПАВ? Приведите примеры природных ПАВ.

1005. Какую зависимость выражает изотерма поверхностного натяжения? Приведите примеры изотерм поверхностного натяжения для ПАВ и поверхностно-неактивных веществ.

1006. Покажите графически взаимное положение изотерм поверхностного натяжения растворов масляной, уксусной и пропионовой кислот.

1007. За счет каких процессов может произойти уменьшение поверхностной энергии Гиббса: а) в однокомпонентных системах; б) в многокомпонентных системах?

1008. Почему адсорбция является самопроизвольным процессом?

1009. Какую зависимость выражает изотерма адсорбции?

1010. Представьте на одном графике семейство изотерм адсорбции растворов масляной, уксусной и пропионовой кислот.

1011. Представьте семейства изотерм адсорбции, поверхностного натяжения и поверхностной активности для растворов пропанола, гексанола и бутанола.

1012. Во сколько раз различается поверхностная активность уксусной и масляной кислот при равных концентрациях в разбавленных водных растворах?

1013. Изобразите схематически, как ориентируются молекулы ПАВ в насыщенном адсорбционном слое на границах раздела вода — воздух и бензол — вода.

1014. Приведите уравнения для расчета длины молекулы ПАВ и площади, приходящейся на молекулу в насыщенном адсорбционном слое. Объясните смысл экспериментально определяемой величины, входящей в эти уравнения.

1015. Одинакова ли толщина насыщенного адсорбционного слоя и площадь, приходящаяся на одну молекулу в нем, для пропанола и пентанола? Ответ объясните.

1016. Приведите на одном графике изотермы физической адсорбции вещества при различных температурах.

1017. Приведите примеры полярных и неполярных адсорбентов. Для каких целей применяют адсорбенты?

1018. Какие факторы влияют на величину адсорбции ПАВ из водного раствора? Объясните характер влияния природы ПАВ и адсорбента.

1019. Как зависит величина адсорбции от удельной поверхности адсорбента? Как можно экспериментально подтвердить эту зависимость?

1020. Почему природа растворителя оказывает влияние на величину адсорбции? Как экспериментально определить влияние природы растворителя на величину адсорбции?

1021. Приведите примеры, иллюстрирующие применимость правила выравнивания полярностей Ребиндера.

1022. Как экспериментально определяется величина адсорбции из раствора на твердом адсорбенте?

1023. В чем заключаются особенности адсорбции сильных электролитов? Перечислите разновидности адсорбции сильных электролитов.

1024. Имеется раствор, содержащий хлорид бария, иодид кальция и бромид стронция. Какие вещества нужно добавить в небольшом количестве к этому раствору, чтобы поверхность образовавшейся твердой фазы зарядилась: а) положительно; б) отрицательно? Укажите потенциалопределяющие ионы.

1025. Сравните поверхностную активность пропионовой и масляной кислот в водных растворах в данном интервале концентраций:

с, моль/л	σ, мН/м	
	Пропионовая кислота	Масляная кислота
0,0312	69,5	65,8
0,0625	67,7	60,4

Выполняется ли правило Траубе?

1026. С увеличением концентрации раствора изомасляной кислоты с 0,125 до 0,250 моль/л его поверхностное натяжение снизилось с 55,1 до 47,9 мН/м, а раствора изовалериановой кислоты — с 43,2 до 35,0 мН/м. Сравните величины адсорбции веществ в данном интервале концентраций при $T = 293$ К.

1027. Сравните величины адсорбции пропионовой и масляной кислот из водных растворов в различных интервалах концентраций при $T = 298$ К:

с, моль/л	σ, мН/м	
	Пропионовая кислота	Масляная кислота
$3,12 \cdot 10^{-2}$	69,5	65,8
$6,25 \cdot 10^{-2}$	67,7	61,6
0,25	60,2	47,9
0,50	54,0	39,8

1028. Площадь поперечного сечения молекулы этилацетата $S = 2,2 \cdot 10^{-19}$ м². Определите длину молекулы (плотность этилацетата $\rho = 0,9$ г/мл).

1029. Для адсорбции уксусной кислоты на адсорбенте константы уравнения Фрейндлиха равны: $k = 0,50$ моль/г, $n = 0,45$. Рассчитайте величину адсорбции при равновесной концентрации 0,22 моль/л.

1030. Раствор уксусной кислоты объемом 50 мл с концентрацией 0,1 моль/л взбалтывался с адсорбентом массой 2 г. После достижения адсорбционного равновесия на титрование фильтрата объемом 10 мл было затрачено 15 мл раствора гидроксида калия с концентрацией 0,05 моль/л. Определите величину адсорбции уксусной кислоты.

18.3.2. Вопросы и задачи по коллоидным растворам

1031. Что такое степень дисперсности? Как классифицируются дисперсные системы: а) по размеру частиц дисперсной фазы; б) по агрегатному состоянию дисперсной фазы и дисперсионной среды; в) по силе межмолекулярного взаимодействия в них?

1032. Объясните, почему дисперсные системы термодинамически неустойчивы.

1033. Приведите примеры получения золей методами физической конденсации и физического диспергирования.

1034. Основной частью аппарата «Искусственная почка» является диализатор. Каков принцип устройства простейшего диализатора? От каких примесей можно очистить кровь посредством диализа? От каких факторов зависит скорость диализа?

1035. Охарактеризуйте молекулярно-кинетические свойства золей и сравните их с истинными растворами.

1036. Почему осмотическое давление коллоидных растворов меняется во времени?

1037. Объясните причину возникновения конуса Фарадея — Тиндаля при прохождении луча света через золь.

1038. Объясните, почему золи рассеивают преимущественно коротковолновое излучение.

1039. Какими способами можно различить раствор низкомолекулярного вещества и коллоидный раствор? На каких свойствах основаны эти способы?

1040. Какие явления наблюдаются при наложении разности потенциалов на коллоидный раствор?

1041. Какие электрокинетические явления наблюдаются при механическом перемещении: а) частиц дисперсной фазы относительно дисперсионной среды; б) дисперсионной среды относительно частиц дисперсной фазы?

1042. Что называют коагуляцией? Каковы внешние признаки коагуляции? Укажите возможные продукты коагуляции золей.

1043. Какова зависимость порога коагуляции электролита от величины заряда коагулирующего иона?

1044. Что называют пептизацией? Чем различаются адсорбционная и диссолюционная пептизация?

1045. Напишите схему строения мицеллы золя гидроксида железа(III), полученного методом гидролиза.

1046. При гидролизе ацетата алюминия образуется золь гидроксида алюминия. Напишите формулу мицеллы этого золя.

1047. Как можно получить гидрозоль сульфата кальция с различным знаком заряда коллоидных частиц? Напишите схемы строения мицеллы золя для каждого случая.

1048. Потенциалопределяющими ионами золя хлорида серебра оказались ионы серебра. Напишите схему строения мицеллы этого золя.

1049. Противоионами золя хлорида серебра оказались ионы натрия. Напишите схему строения мицеллы этого золя.

1050. К золю, гранулы которого заряжены отрицательно, порознь добавлялись растворы электролитов: хлорида натрия, сульфата натрия, хлорида алюминия, хлорида кальция, гексацианоферрата(II) калия. Расположите эти электролиты по их убывающей коагулирующей способности. Ответ поясните.

1051. Золь берлинской лазури, стабилизированный гексацианоферратом(II) калия, порознь коагулировался следующими электролитами: сульфатом калия, сульфатом магния, хлоридом алюминия. Расположите эти электролиты в порядке убывания значения их порогов коагуляции. Ответ поясните.

1052. Порог коагуляции золя хлоридом калия больше, чем хлоридом бария. Каков знак заряда коллоидных частиц? Приведите примеры электролитов, для которых значения порогов коагуляции будут одного порядка.

1053. Пороги коагуляции золя хлоридом цинка и сульфатом магния примерно одинаковы. Каков знак заряда частиц золя? Приведите примеры электролитов, для которых значения порога коагуляции будут меньше; больше.

1054. Золь иодида серебра был получен при смешивании растворов нитрата серебра и иодида аммония. Коагулирующая способность хлорида магния по отношению к этому золю больше коагулирующей способности сульфата натрия. Напишите формулу мицеллы этого золя.

1055. Пороги коагуляции гидрозоль гидроксидов железа(III) сульфатом натрия и хлоридом алюминия соответственно равны 0,32 и 20,50 ммоль/л. Определите знак заряда коллоидных частиц золя. Вычислите величины коагулирующей способности этих электролитов и сопоставьте их отношение с вычисленным по правилу Шульце — Гарди.

1056. Коагуляция золя сульфида золота объемом 1,5 л наступила при добавлении раствора хлорида натрия объемом 570 мл с концентрацией 0,2 моль/л. Вычислите порог коагуляции золя ионами натрия.

1057. Коагуляция золя сульфида золота объемом 650 мл наступила при добавлении раствора сульфата хрома(III) объемом 1,18 мл с концентрацией 0,025 моль/л. Вычислите порог коагуляции золя сульфат-ионами.

1058. Коагуляция золя гидроксидов железа(III) объемом 4 л наступила при добавлении 10%-ного раствора сульфата магния объемом 0,91 мл (плотность 1,1 г/мл). Вычислите порог коагуляции золя сульфат-ионами.

18.3.3. Вопросы и задачи по высокомолекулярным веществам

1059. Приведите примеры физико-химических процессов, приводящих к изменению конформации и конфигурации макромолекул.

1060. Объясните причину возникновения в растворах ВМВ надмолекулярных структур.

1061. Объясните, почему в изоэлектрическом состоянии проявляются экстремальные значения свойств растворов белков.

1062. В чем заключается сущность определения ИЭТ белка электрофоретическим методом?

1063. Объясните, почему осмотическое давление в растворах полимеров средних концентраций превышает значения, рассчитанные по уравнению Вант-Гоффа.

1064. Какие факторы, связанные с природой полимера, влияют на вязкость их растворов? Приведите примеры.

1065. Как зависит вязкость растворов ВМВ от природы растворителя? Объясните закономерность.

1066. Чем высаливание ВМВ из растворов отличается от электролитной коагуляции зольей?

1067. Действием каких факторов можно нарушить устойчивость растворов ВМВ?

1068. Какие процессы, протекающие в растворах ВМВ, рассматриваются как нарушение их устойчивости?

1069. Приведите примеры тиксотропных процессов. Какова их роль?

1070. Какие факторы влияют на процесс застудневания?

1071. К какому электроду будут передвигаться частицы белка ($pH_1 = 4,0$) при электрофорезе в ацетатном буфере, приготовленном из раствора ацетата натрия объемом 100 мл с концентрацией 0,1 моль/л и раствора уксусной кислоты объемом 25 мл с концентрацией 0,2 моль/л?

1072. Определите направление движения макроионов β -лактоглобулина ($pH_1 = 5,2$) при электрофорезе в среде буферного раствора с $pH = 8,6$.

1073. При $pH = 6$ инсулин при электрофорезе остается на старте. К какому электроду инсулин будет перемещаться при электрофорезе в растворе хлороводородной кислоты с концентрацией 0,1 моль/л?

1074. Какими методами можно выделить β -глобулин из раствора, содержащего, помимо этого белка, также α -глобулин и γ -глобулин?

1075. Направление движения макроионов белка при электрофорезе в растворах с рН 5,2 и 6,7 разное. Определите диапазон значений рН, в котором может находиться рН_И белка, и направление движения макроионов в обоих случаях.

1076. Рассчитайте осмотическое давление раствора белка (относительная молекулярная масса 10^4) с массовой долей 10% при температуре физиологической нормы (молекула белка изодиаметрична).

1077. Осмотическое давление водного раствора белка с массовой долей 0,01 при температуре физиологической нормы равно 292,7 Па. Определите величину молярной массы белка (молекула белка изодиаметрична).

19. Химия s-элементов

19.1. Краткие теоретические сведения

В s-блок объединены группы IA и IIA таблицы Менделеева. У атомов элементов этих групп заполняется электронами внешний *ns*-подуровень. Внешний *np*-подуровень остается свободным. Кроме неметаллов водорода и гелия, элементы s-блока типичные и очень активные металлы. Эта краткая характеристика не вполне точна лишь для бериллия и магния, проявляющих некоторые особые свойства. Электронная структура s-элементов однотипна и очень проста:

- группа IA — [благородный газ] ns^1 ;
- группа IIA — [благородный газ] ns^2 .

Металлы группы IA имеют общее название щелочные металлы, так как их гидроксиды представляют собой хорошо растворимые сильные основания. В группе IIA выделяют подгруппу щелочно-земельных металлов (Ca, Sr, Ba, Ra).

Щелочные металлы — нечетные элементы, имеющие в природе довольно мало изотопов. Натрий и цезий являются одиночными нуклидами $^{23}_{11}\text{Na}$ и $^{133}_{55}\text{Cs}$. У лития 2 стабильных изотопа ^6_3Li (7,5%) и ^7_3Li (92,5%). Калий и рубидий имеют не только стабильные, но и природные радионуклиды. У калия изотопы $^{39}_{19}\text{K}$ (93,26%) и $^{41}_{19}\text{K}$ (6,73%) стабильны, а $^{40}_{19}\text{K}$ (0,012%) радиоактивен, его $t_{1/2} = 1,25 \cdot 10^9$ лет. Калий — биогенный элемент, и, следовательно, атомы радиоактивного калия всегда содержатся в живых организмах.

Элементы группы IIA — четные. Они более распространены в природе, чем элементы группы IA, и имеют по несколько стабильных изотопов. Исключение составляет бериллий, имеющий лишь один устойчивый нуклид ^9_4Be . Следующий за бериллием элемент магний имеет 3 стабильных изотопа (наиболее распространен $^{24}_{12}\text{Mg}$ — 79%), кальций — 6 стабильных изотопов ($^{40}_{20}\text{Ca}$ — 96,9%), стронций — 4 стабильных изотопа ($^{88}_{38}\text{Sr}$ — 82,6%), барий — 7 стабильных изотопов ($^{138}_{56}\text{Ba}$ — 71,7%). Радий не имеет устойчивых изотопов, но это хорошо изученный радиоактивный элемент, так как его радионуклид $^{226}_{88}\text{Ra}$ входит в цепочку превращений $^{238}_{92}\text{U}$ и имеет период $t_{1/2} = 1600$ лет.

Свойства атомов s-элементов охарактеризованы в табл. 19.1 и 19.2.

Таблица 19.1

Характеристика элементов-металлов группы IA

Свойство \ Элемент	${}^3\text{Li}$	${}^{11}\text{Na}$	${}^{19}\text{K}$	${}^{37}\text{Rb}$	${}^{55}\text{Cs}$	${}^{87}\text{Fr}$
Электронная формула	$[\text{He}]2s^1$	$[\text{Ne}]3s^1$	$[\text{Ar}]4s^1$	$[\text{Kr}]5s^1$	$[\text{Xe}]6s^1$	$[\text{Rn}]7s^2$
Радиус r атома, пм	152	154	227	247,5	265,4	~270
Содержание в земной коре ω , %	$20 \cdot 10^{-4}$	2,3	2,1	$90 \cdot 10^{-4}$	$3 \cdot 10^{-4}$	Следы
Содержание в организме человека ω , %	$1 \cdot 10^{-6}$	0,14*	0,2*	$1 \cdot 10^{-3}$	$2 \cdot 10^{-6}$	—
Электроотрицательность χ	1	0,9	0,8	0,8	0,79	0,7
I , кДж/моль:						
$\text{M} \rightarrow \text{M}^+ + e^-$	513,3	495,8	418,8	403,0	375,7	400
$\text{M}^+ \rightarrow \text{M}^{2+} + e^-$	7298	4562,4	3051,4	2632	2420	2100

Таблица 19.2

* Биогенный элемент.

Таблица 19.2

Характеристика элементов группы ПА

Свойство \ Элемент	⁴ Be	¹² Mg	²⁰ Ca	³⁸ Sr	⁵⁶ Ba	⁸⁸ Ra
Электронная формула	[He]2s ²	[Ne]3s ²	[Ar]4s ²	[Kr]5s ²	[Xe]6s ²	[Rn]7s ²
Радиус r атома, пм	113,3	160	197,3	215,1	217,3	223
Содержание в земной коре ω, %	2,6 · 10 ⁻⁴	2,3	4,1	3,7 · 10 ⁻²	5 · 10 ⁻²	6 · 10 ⁻¹¹
Содержание в организме человека ω, %	5 · 10 ⁻⁸	0,027*	1,4*	4,6 · 10 ⁻⁴	3 · 10 ⁻⁵	4 · 10 ⁻¹⁴
Электроотрицательность χ	1,6	1,3	1	0,95	0,9	0,9
I, кДж/моль:						
M → M ⁺ + e ⁻	899,4	737,7	589,7	549,5	502,8	509,3
M ⁺ → M ²⁺ + e ⁻	1757,1	1450,7	1145	1064,2	965,1	979,0
M ²⁺ → M ³⁺ + e ⁻	14848	7732,6	4910	4210	3600	3300

* Биогенный элемент.

Элементы s-блока в 3 и 4 периодах — натрий, калий, магний и кальций — широко распространены в природе. Кальций по содержанию в земной коре занимает пятое место (после кислорода, кремния, алюминия и железа). Распространенность остальных элементов значительно ниже. Щелочные металлы менее распространены, чем щелочноземельные.

Общими химическими свойствами всех элементов-металлов s-блока являются легкость потери электронов с внешней оболочки и образование устойчивых ионов с электронной структурой благородных газов. Атомы щелочных металлов отдают по одному внешнему электрону, образуя ионы Me^+ . Из табл. 19.1 следует, что энергия ионизации при потере атомом первого электрона в несколько раз ниже, чем при потере следующего электрона. В химических процессах потеря второго электрона из-за этого оказывается невозможной, и щелочные металлы имеют единственную положительную степень окисления +1. У металлов группы IIA различие в энергиях ионизации для 1-го и 2-го электронов не велико (см. табл. 19.2), но наблюдается большой скачок значений I при потере 3-го электрона. Поэтому все металлы этой группы в устойчивых соединениях имеют единственную положительную степень окисления +2. В обеих группах энергии ионизации уменьшаются при переходе сверху вниз, этим обусловлено увеличение в том же направлении химической активности металлов.

Химические связи металлов s-блока носят преобладающий ионный характер. Ионы Me^+ и Me^{2+} находятся в оксидах, гидроксидах и очень многочисленных солях. При наличии необходимых условий эти ионы участвуют в обменных реакциях. Окислительно-восстановительные реакции в растворах для этих ионов совершенно исключены. Ионы s-элементов металлов почти не образуют комплексов с обычными монодентатными лигандами. В комплексных соединениях они играют роль ионов внешней сферы. Таким образом, на долю всех этих ионов в растворах остаются только реакции образования осадков. Здесь следует провести резкую границу между ионами с зарядами +1 и +2. Однозарядные ионы щелочных металлов образуют очень мало нерастворимых в воде соединений. Для двухзарядных ионов, напротив, характерно образование нерастворимых солей с большинством многозарядных анионов.

При решении задач в этом разделе может возникать необходимость применения законов, правил и уравнений из гл. 1—15 в данном задачнике. Из тех же разделов могут быть использованы и близкие по содержанию примеры.

19.2. Задания для самостоятельной работы

19.2.1. Вопросы и задачи по элементам группы IA

1078. Охарактеризуйте электронное строение атомов щелочных металлов. Почему в группе элементов Li — Na —

К — Rb — Cs наблюдается наиболее плавное изменение свойств по сравнению с другими группами:

- а) атомы имеют всего 1 электрон на внешнем уровне;
- б) у атомов одинаковое число электронов не только на внешнем, но и на втором снаружи энергетическом уровне;
- в) у атомов этой группы самая низкая энергия ионизации;
- г) элементы IA имеют только одну положительную степень окисления?

1079. Почему почти не изучены химические свойства последнего элемента группы — франция?

1080. Перечислите биогенные элементы группы IA. В чем заключается их биологическая роль?

1081. У калия есть природный радионуклид калий-40. Означает ли это, что в живых организмах постоянно идет радиоактивный распад?

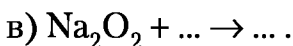
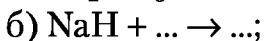
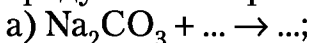
1082. Какие минералы образуют элементы группы IA? Какова их распространенность в природе? К какому классу веществ относятся эти минералы? Образует ли минералы рубидий?

1083. Как в промышленности получают щелочные металлы?

1084. Какие преимущества и недостатки имеет получение натрия электролизом расплава хлорида натрия и расплава гидроксида натрия.

1085. Напишите реакции, характеризующие химические свойства щелочных металлов на примере натрия или калия.

1086. Выберите реагенты и напишите реакции, одним из продуктов которых является гидроксид натрия:



1087. Какие реакции будут идти на поверхности лития, натрия и калия, если металлы не защищены от контакта с воздухом?

1088. В раствор карбоната натрия (сода) пропускают углекислый газ. Выше какой минимальной массовой доли соды при температуре 20°C может выпадать осадок гидрокарбоната натрия?

1089. Вычислите pH двух растворов с концентрациями: а) $c(\text{Na}_2\text{CO}_3) = 0,05$ моль/л; б) $c(\text{Na}_2\text{CO}_3) = 0,05$ моль/л и $c(\text{NaHCO}_3) = 0,05$ моль/л.

1090. Чем объясняется разъедающее действие щелочей на кожные покровы?

1091. Напишите реакции, характеризующие химические свойства гидроксида натрия.

1092. При каком молярном составе смеси пероксида натрия и супероксида калия объем поглощаемого углекислого газа будет равен объему выделяющегося кислорода?

1093. Растворы гидроксида натрия и гидроксида калия с одинаковой массовой долей 20% реагируют с газообразным хлором при нагревании. Будет ли чем-то отличаться ход реакций в обоих случаях? (*Указание:* учитывайте растворимость солей.)

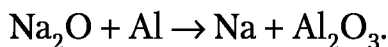
1094. При поглощении CO_2 , выделяющегося при сжигании органических веществ, раствором соды, трубка забивается кристаллами; при применении раствора поташа вместо соды этого не происходит. В чем причина?

1095. Выберите реагенты для проведения цепочки реакций



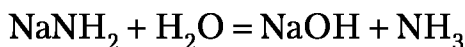
Напишите уравнения реакций.

1096. Можно ли осуществить реакцию



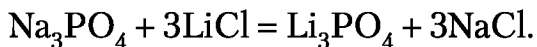
Ответ подтвердите расчетом $\Delta_r G^\circ$ и сравнением физических свойств веществ.

1097. Исходя из реакции



сделайте вывод, какое основание сильнее — амид натрия или гидроксид натрия.

1098. Будет ли идти химическая реакция



1099. С лигандами какого типа образуют устойчивые комплексные соединения ионы щелочных металлов:

- а) с комплексонами;
- б) с криптандами;
- в) с аминами;
- г) с анионами кислот?

19.2.2. Вопросы и задачи по элементам группы IIА

1100. Как изменяются свойства атомов в ряду $\text{Be} - \text{Mg} - \text{Ca} - \text{Sr} - \text{Ba} - \text{Ra}$? Почему для всех атомов характерна степень окисления +2 и не характерна степень окисления +1?

1101. Какие элементы рассматривают в качестве подгруппы щелочноземельных металлов?

1102. Почему радий, с небольшим периодом полураспада в геологическом масштабе, присутствует в земной коре?

1103. По каким признакам особенно заметно различие в химических свойствах s-элементов I и II групп:

- а) по способности образовывать комплексные соединения;
- б) по восстановительным свойствам металлов;
- в) по наличию практически нерастворимых солей;
- г) по основным свойствам гидроксидов?

1104. Перечислите биогенные элементы группы IIA. В чем заключается их биологическая роль?

1105. В 1950-х гг. в результате ядерных испытаний в окружающую среду попало значительное количество радионуклида $^{90}_{38}\text{Sr}$ ($T_{1/2} = 29,1$ лет). Какая доля образовавшегося нуклида осталась к настоящему времени? За начальный момент можно принять начало 1954 г. Почему $^{90}_{38}\text{Sr}$ оказался опаснее других радионуклидов?

1106. Какие минералы образуют элементы группы IIA? Какова их распространенность в природе? Все ли элементы (кроме радия) имеют свои минералы?

1107. Как в промышленности получают магний и щелочноземельные металлы?

1108. Какая масса магния теоретически будет затрачена для получения 900 г бериллия из фторида бериллия?

1109. Рассчитайте $\Delta_r G^\circ$ при восстановлении бериллия из фторида бериллия магнием.

1110. Напишите реакции, характеризующие химические свойства магния.

1111. Одним из широко применяемых в строительстве материалов является негашеная известь (или просто известь). Напишите химическую реакцию, на основе которой получается негашеная известь.

1112. В чем заключается процесс гашения извести? Рассчитайте, сколько теплоты выделяется при гашении 2 кг извести.

1113. Какие вяжущие строительные материалы производятся на основе химических соединений металлов группы IIA? Напишите химические реакции их получения.

1114. Напишите реакцию горения гидрида кальция и реакцию гидрида кальция с водой.

1115. Гидроксид магния нерастворим в воде, но растворяется в растворе хлорида аммония. Напишите уравнение реакции и рассчитайте ее константу равновесия.

1116. Соли бария BaSO_4 и BaCO_3 представляют собой белые, нерастворимые в воде порошки. С применением какого

реагента можно различить это вещества: а) соляной кислоты; б) Na_2SO_4 ; в) K_2CO_3 ; г) NH_4Cl ; д) серной кислоты?

1117. Какие химические реакции можно провести, смешивая попарно растворы гидрокарбоната натрия, гидросульфита кальция, гидроксида калия и гипохлорита бария?

1118. Можно ли применить комплексон этилендиаминтетраацетат натрия для растворения осадка сульфата бария?

1119. Напишите структурную формулу комплексопата магния $\text{Na}_2[\text{MgY}]$, где $\text{Y}^{4-} = (\text{OOCCH}_2)_2\text{NCH}_2\text{CH}_2\text{N}(\text{CH}_2\text{COO})_2^{4-}$

1120. Присутствие каких солей в природной воде обуславливает ее жесткость?

1121. Почему в качестве примесей в воде, обуславливающих ее жесткость, рассматриваются главным образом соли элементов группы IIА?

1122. Какие применяются методы устранения временной и постоянной жесткости воды?

1123. В каких единицах выражается жесткость воды:

а) моль-экв/л;

б) моль/л;

в) ммоль/л;

г) ммоль-экв/л;

д) г/л?

1124. На титрование 50 мл воды затрачено 5,9 мл раствора этилендиаминтетраацетата натрия с концентрацией 0,02 моль/л. Рассчитайте общую жесткость воды.

1125. Анализом воды из родника было установлено содержание ионов металлов группы IIА: Mg^{2+} — 42 мг/л, Ca^{2+} — 112 мг/л. Рассчитайте общую жесткость воды.

20. Элементы *d*-блока

20.1. Краткие теоретические сведения

В периодах с 4-го по 7-й после заселения электронами внешнего *s*-подуровня нижним вакантным становится *d*-подуровень предпоследнего энергетического уровня. В этих периодах атомы, следующие за элементом второй группы с внешним заполненным *ns*-подуровнем, имеют добавочный электрон на $(n - 1)d$ -подуровне, и таким образом начинается ряд из десяти *d*-элементов. *d*-Элементы объединяются в группы по четыре элемента с номерами от I до VIII и буквенным обозначением «В»¹. При традиционном распределении элементов по восьми группам остаются два лишних *d*-элемента. Поэтому в группу VIIIB в каждом периоде было помещено по 3 элемента:

Период	группа VIIIB			
4	Fe	Co	Ni	Семейство железа
5	Ru	Rh	Pd	Семейство платиновых металлов
6	Os	Ir	Pt	

Все *d*-элементы являются металлами. Раньше их называли переходными металлами, а соответствующие группы — побочными группами. Эти названия не отражают современных теоретических взглядов на периодическую систему элементов, но встречаются в учебниках.

Металлический характер *d*-элементов объясняется наличием свободных валентных орбиталей: у них не заселен электронами валентный *p*-подуровень и частично заселен *d*-подуровень. У элементов 4-го периода скандия, титана и ванадия заселяются орбитали *3d*-подуровня в соответствии с правилом Хунда. При этом происходит общее понижение энергии подуровней и постепенное сближение подуровней *4s* и *3d*. В результате этого сближения у следующего элемента хрома все валентные электроны поодиночке распределяются на *4s* и *3d*-орбиталях ($4s^1 3d^5$). У меди *4s*-подуровень

¹ Реальное значение для химии имеют только три первых элемента каждой В-группы, так как у *d*-элементов 7-го периода небольшие периоды полураспада.

по энергии оказывается выше, чем подуровень $3d$, и на нем остается только один электрон ($3d^{10}4s^1$).

В блоке *d*-элементов внутри отдельных групп отмечается достаточно значительное различие в свойствах между элементами 4-го периода, с одной стороны, и элементами 5-го и 6-го периодов, с другой стороны. В то же время пары элементов 5-го и 6-го периодов, такие как цирконий и гафний, ниобий и тантал, молибден и вольфрам и т.д., проявляют повышенное сходство между собой. Это явление объясняется *лантаноидным сжатием*.

Наиболее характерное свойство *d*-элементов заключается в наличии у большинства из них переменных степеней окисления в сложных веществах (табл. 20.1). Почти для всех *d*-элементов характерна степень окисления +2. В этом состоянии атомы отдают свои валентные электроны с *s*-подуровня. Казалось бы, сначала должны удаляться электроны с более высокого *d*-подуровня. Кажущееся нарушение связано с особым свойством *d*-орбиталей: при определенных условиях они расщепляются на группы орбиталей с разной энергией. В результате такого расщепления энергия *s*-орбитали оказывается выше, чем энергия одной из групп *d*-орбиталей. Расщеплением *d*-подуровня объясняется также появление окраски, характерной для большинства соединений *d*-элементов.

В ряду *d*-элементов одного периода высшая степень окисления сначала возрастает от группы IIIB до группы VIIIB. Она равна суммарному числу внешних электронов на *s*- и *d*-орбиталях.

Таблица 20.1

Степени окисления *d*-элементов 4-го периода*

Элемент	Электронная структура, число электронов	Степени окисления
Sc	$4s^23d^1$; 3	0, +3
Ti	$4s^23d^2$; 4	0, +2, + <u>3</u> , + <u>4</u>
V	$4s^23d^3$; 5	0, +2, + <u>3</u> , +4, + <u>5</u>
Cr	$4s^13d^5$; 6	0, +2, + <u>3</u> , + <u>6</u>
Mn	$4s^23d^5$; 7	0, + <u>2</u> , +3, + <u>4</u> , + <u>6</u> , + <u>7</u>
Fe	$4s^23d^6$; 8	0, + <u>2</u> , + <u>3</u> , +6, +8
Co	$4s^23d^7$; 9	0, +1, + <u>2</u> , + <u>3</u> , (+5)
Ni	$4s^23d^8$; 10	0, + <u>2</u> , +3, +4
Cu	$3d^{10}4s^1$; 11	0, + <u>1</u> , + <u>2</u> , (+3)
Zn	$3d^{10}4s^2$; 12	0, +2

* Подчеркнуты наиболее характерные *CO*; в скобках даны малоустойчивые *CO*.

С атомов железа начинается заселение d -орбиталей вторыми электронами. Благодаря увеличению заряда ядра электронная структура достаточно стабилизируется, и возникающие на d -подуровне электронные пары, как правило, уже не являются валентными. С этим и связано понижение высших CO при переходе в ряду железо — медь. У самого железа образование неустойчивого оксида FeO_4 доказано сравнительно недавно.

При переходе в группах d -элементов сверху вниз высшие CO стабилизируются, т.е. окислительные свойства соответствующих соединений ослабевают.

Возможностью изменения CO d -элементов обусловлено протекание многочисленных окислительно-восстановительных реакций не только с участием твердых веществ и газов при высоких температурах, но и в растворах.

d -Орбитали активно участвуют в образовании химических связей и в гибридизации с орбиталями s - и p -подуровней. Этим обусловлено образование d -элементами необычайно большого числа комплексных соединений с лигандами всех типов — монодентатными, полидентатными, макроциклическими — и с разными донорными атомами.

Как правило, устойчивость комплексных соединений возрастает в ряду d -элементов от скандия к цинку. Особенно характерны комплексные соединения для хрома(III), железа(II), железа(III), кобальта(III), никеля(II), меди(I), меди(II), цинка(II). Комплексные соединения тяжелых d -элементов (5-й и 6-й периоды) прочнее, чем комплексные соединения d -элементов 4-го периода.

20.2. Задания для самостоятельной работы

20.2.1. Вопросы и задачи по элементам групп IIIB—VB

1126. По какому признаку среди химических элементов в таблице Менделеева выделяется блок d -элементов?

1127. Почему все d -элементы являются металлами?

1128. Как заполняется $3d$ -подуровень электронами в ряду d -элементов третьего периода?

1129. Сколько химических элементов находится в каждой группе d -элементов?

1130. В какой группе находятся элементы, атомы которых имеют один электрон на d -подуровне: а) IB; б) IIB; в) IIIB; г) VB?

1131. В чем состоят важнейшие отличия d -элементов от элементов-металлов s - и p -блоков?

1132. Какова общая закономерность изменения устойчивости степеней окисления d -элементов при переходе в группах сверху вниз?

1133. Какая существует взаимосвязь между *d*-элементами группы IIIA и *f*-элементами?

1134. Какие степени окисления известны у элементов группы IIIB?

1135. Каким способом получают скандий, иттрий и лантан в металлическом состоянии? Напишите уравнение реакции.

1136. Какие степени окисления известны у титана? Приведите примеры соединений.

1137. Какая цепочка реакций применяется для получения титана из оксида титана(IV) (минерал рутил)?

1138. В какой степени окисления — Ti(III) или Ti(IV) — титан образует окрашенные соединения?

1139. Какие степени окисления известны у ванадия, ниобия и тантала?

1140. Какое практическое применение имеет оксид ванадия(V)?

1141. Рассчитайте $\Delta_r G^\circ$ алюминотермической реакции восстановления оксида ванадия(V).

20.2.2. Вопросы и задачи по элементам группы VIB

1142. Нарисуйте и объясните энергетическую диаграмму атома хрома в основном состоянии.

1143. На примере соединений хрома(III) или на других примерах объясните возникновение окраски у соединений *d*-элементов.

1144. В виде каких соединений находятся в земной коре хром, молибден и вольфрам?

1145. Перечислите основные области применения хрома, молибдена и вольфрама и их соединений.

1146. Какова биологическая роль и токсичность элементов группы хрома?

1147. Какие условия способствуют переходам



и обратно? Напишите уравнения реакций.

1148. Приведите примеры соединений хрома, в которых хром может: а) только восстанавливаться; б) как окисляться, так и восстанавливаться. Напишите уравнения реакций.

1149. Напишите уравнение реакции хрома с разбавленной серной кислотой.

1150. Реагируют ли осадки гидроксидов хрома(II) и хрома(III) в воде с гидроксидом калия и кислородом? Напишите уравнения реакций.

1151. Смешали 100 г раствора сульфата хрома(III) и 33,7 г раствора сульфата аммония с массовыми долями 20%. Рассчитайте массу выделяющихся кристаллов аммоний-хромовых квасцов $\text{NH}_4\text{Cr}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ при температуре 30°C (растворимость 11,9 г на 100 г воды).

1152. Напишите формулы соединений: бисоксалато-диамминхромат(III) калия, хлорид трисэтилендиамин-хрома(III) и гексакарбонилхром(0).

1153. Хром образует сэндвичевое соединение дибензолхром(0). Найдите сумму числа валентных электронов хрома и π -электронов бензола. С какой характеристикой d -элементов совпадает эта сумма?

1154. Какая масса хромата калия образуется при нагревании смеси 5 кг хромовой руды хромита с карбонатом калия в токе кислорода. Массовая доля примесей в руде 4%.

1155. Какой реагент следует взять для превращения хромата калия в дихромат калия: а) H_2O_2 ; б) KOH ; в) H_2SO_4 ; г) $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$?

Напишите уравнение реакции. Как изменяется окраска раствора при проведении реакции?

1156. Как получают оксид хрома(III) в промышленности? Каковы направления практического применения этого вещества?

1157. К раствору сульфата хрома(III) добавили гидроксид калия в избытке. После этого к раствору добавляли по каплям бромную воду до изменения цвета раствора зеленый \rightarrow желтый. Напишите уравнения происходящих реакций.

1158. При добавлении к раствору хромита натрия $\text{Na}_3[\text{Cr}(\text{OH})_6]$ раствора хлорида аммония наблюдается образование зеленоватого осадка. Напишите уравнение реакции.

1159. Рассчитайте константу равновесия реакции дихромата калия с хлоридом калия в кислотной среде. В каком направлении будет смещаться равновесие при нагревании раствора в открытом сосуде?

1160. Какие вещества окисляются дихроматом калия в кислотной среде при обычной температуре:

а) CH_3COOH ;

б) NaBr ;

в) FeSO_4 ;

г) Na_2SO_3 ?

Напишите уравнения реакций.

1161. В так называемой хромовой смеси ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + \text{H}_2\text{SO}_4$) наблюдается образование красных игольчатых кристаллов. Какое это вещество? Напишите уравнение реакции.

1162. Как изменяется устойчивость оксидов в ряду $\text{CrO}_3 - \text{MoO}_3 - \text{WO}_3$?

1163. Какие типы соединений образуют молибден и вольфрам, но не образует хром:

- а) галогениды;
- б) гетерополисоединения;
- в) кластерные соединения;
- г) соединения в степени окисления ноль?

1164. Напишите уравнение реакции молибдата натрия с фосфорной кислотой в среде азотной кислоты.

20.2.3. Вопросы и задачи по элементам группы VIIВ

1165. Охарактеризуйте распространенность в природе марганца, технеция и рения. Какие минералы образуют эти элементы?

1166. В чем состоит биологическая роль марганца? На чем основано применение соединений марганца в медицине?

1167. Как получают марганец в промышленности?

1168. Напишите уравнения реакций пиролюзита с а) алюминием и б) с карбонатом калия в токе кислорода.

1169. Какие степени окисления наиболее обычны в соединениях марганца?

1170. Напишите формулы оксидов марганца с различными степенями окисления марганца.

1171. Какое из двух соединений — MnCl_2 и $\text{Mn}(\text{OH})_2$ — реагирует в водной среде с кислородом? Напишите уравнения реакций.

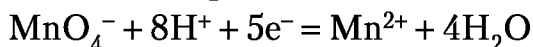
1172. Напишите уравнения реакций термического разложения солей: а) карбонат марганца(II); б) нитрат марганца(II).

1173. Почему соли марганца(III) с обычными анионами неустойчивы? Напишите уравнение реакции MnCl_3 с водой.

1174. Приведите примеры комплексных соединений марганца.

1175. Какую степень окисления имеет марганец в комплексном соединении $\text{Na}[\text{Mn}(\text{CO})_5]$?

1176. Рассчитайте электродный потенциал системы



при $\text{pH} = 7$.

1177. При смешивании растворов сульфата марганца(II) и перманганата калия постепенно выделяется бурый осадок. Какова будет теоретически масса осадка после отделения от раствора и обезвоживания, если исходный раствор содержал 3,16 г KMnO_4 и 4,53 г MnSO_4 ?

1178. Напишите примеры реакций перманганата калия как окислителя в кислотной, нейтральной и щелочной средах. Укажите изменения окраски растворов.

1179. Напишите уравнения реакции термического разложения перманганата калия: а) индивидуального вещества; б) в смеси с карбонатом калия. Чем обусловлено различие в ходе реакций разложения?

1180. Напишите реакцию на аноде при электролизе раствора манганата калия.

1181. Напишите реакцию разложения манганата калия при $\text{pH} < 7$.

20.2.4. Вопросы и задачи по элементам группы VIIIВ

1182. Чем отличается структура группы VIIIВ от других групп таблицы Менделеева?

1183. На какие семейства принято делить элементы группы VIIIВ?

1184. Охарактеризуйте электронную структуру железа, кобальта и никеля.

1185. Перечислите наиболее существенные особенности платиновых металлов.

1186. Какие степени окисления возможны у железа? Приведите примеры соединений.

1187. Как изменяются высшие степени окисления при переходе по ряду $\text{Fe} - \text{Co} - \text{Ni}$? Чем это обусловлено?

1188. Охарактеризуйте биологическую роль и медицинское применение элементов группы VIIIВ.

1189. Опишите распространенность элементов группы VIIIВ в природе: где, сколько и в виде чего?

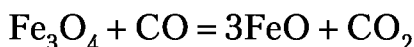
1190. Приведите названия и формулы важнейших минералов железа.

1191. На каких химических реакциях основана технология получения железа?

1192. Какой первичной переработке подвергается пирит FeS_2 ?

1193. Перечислите важнейшие области применения железа, кобальта, никеля и их соединений.

1194. Рассчитайте $\Delta_r H^\circ$ реакции

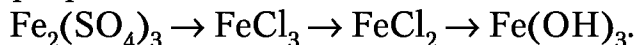


1195. На сколько градусов приблизительно должна повыситься температура при восстановлении оксида железа(III)

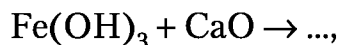
алюминием, если принять среднюю удельную теплоемкость продуктов реакции $C_{\text{уд}} = 0,86 \text{ Дж} \cdot \text{г}^{-1} \cdot \text{К}^{-1}$.

1196. Напишите уравнения реакций, характеризующих химические свойства железа.

1197. Подберите реагенты и напишите уравнения реакций к цепочке превращений



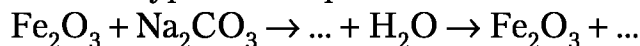
1198. Какие факты подтверждают, что гидроксид железа(III) является слабым основанием? Напишите уравнение реакции



идущей при прокаливании смеси веществ.

1199. Какие реакции идут при добавлении раствора карбоната натрия к растворам сульфатов железа(II) и железа(III)?

1200. Напишите уравнения реакций в цепочке



1201. Напишите уравнения реакций, характеризующих сульфат железа(II) как восстановитель и сульфат железа(III) как окислитель.

1202. Напишите формулы комплексных соединений: а) гексацианоферрат(II) калия; б) тетрафтороферрат(III) рубидия; в) триссалицилатоферрат(III) калия; г) этилендиаминтетраацетатоферрат(II) натрия.

1203. Как будет изменяться окраска раствора при реакции желтой кровяной соли с бромом?

1204. Напишите обменную реакцию между красной кровяной солью и сульфатом железа(II).

1205. Напишите формулы кристаллических веществ: а) железо-аммонийные квасцы; б) соль Мора.

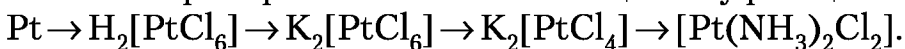
1206. Как реагирует гидроксид железа(III) с хлором в сильнощелочной среде?

1207. Выполняется ли правило «восемнадцати электронов» (правило Сиджвика) в случае ферроцена $\text{Fe}(\text{C}_5\text{H}_5)_2$?

1208. Почему в растворе неустойчивы обычные соли кобальта(III), например CoCl_3 , но устойчивы разнообразные комплексные соединения?

1209. Напишите реакцию $\text{NiO}(\text{OH})$ с серной кислотой в водной среде.

1210. Выберите реагенты и напишите цепочку реакций:



Укажите конфигурацию конечного продукта в данной цепочке реакций. Почему возникает именно эта конфигурация?

20.2.5. Вопросы и задачи по элементам группы IV

1211. Укажите особенности электронного строения атомов меди, серебра и золота.

1212. Перечислите степени окисления меди, серебра и золота с примерами обычных и комплексных соединений.

1213. Какая электронная структура атомов меди в степенях окисления +1 и +2? Должна ли возникать окраска соединений в этих состояниях?

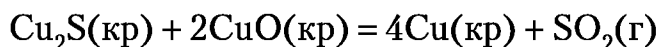
1214. Опишите распространенность меди, серебра и золота в природе. Перечислите важнейшие минералы.

1215. Перечислите основные области применения меди, серебра и золота.

1216. Какова биологическая роль и токсичность элементов группы меди?

1217. Перечислите важнейшие методы получения меди, серебра и золота из руд. Напишите уравнения реакций.

1218. Рассчитайте $\Delta_r H^\circ$ и $\Delta_r G^\circ$ для реакции



Какими изменениями условий можно сместить равновесие реакции в направлении образования меди?

1219. На чем основаны методы очистки элементов группы меди? Чем объясняется необходимость глубокой очистки меди?

1220. Охарактеризуйте химические свойства меди и приведите примеры реакций.

1221. Приведите данные о коррозионной стойкости меди, серебра и золота. Напишите уравнения реакций.

1222. Как образуются оксиды меди(I) и меди(II)? Напишите реакции оксидов меди с разбавленной серной кислотой.

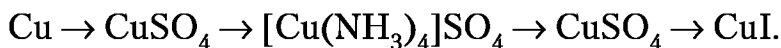
1223. Напишите реакции сульфата меди в растворе с гидроксидом и карбонатом натрия. Как называются образующиеся вещества? Что происходит с осадком гидроксида меди(II) при нагревании?

1224. Как изменяется окраска осадка при добавлении ацетальдегида к гидроксиду меди(II)? Напишите уравнение реакции.

1225. Напишите формулы устойчивых галогенидов меди. Растворяются ли эти соли в воде?

1226. Раствор нитрата меди с массовой долей 50% охлаждают до температуры 0°C. Какая масса кристаллов $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ выделится из 250 г раствора? Растворимость соли 82,5 г на 100 г воды.

1227. Подберите реагенты и напишите уравнения реакций к цепочке



1228. Напишите реакцию в растворе хлорида меди(II) при добавлении сульфита натрия.

1229. Медь окисляется раствором хлорида железа(III). Напишите уравнение реакции.

1230. Напишите названия комплексных соединений меди: а) $[\text{Cu}(\text{CH}_3\text{NH}_2)_4](\text{NO}_3)_2$; б) $[\text{Cu}(\text{NH}_2\text{CH}_2\text{COO})_2]$; в) $\text{K}_2[\text{Cu}(\text{OH})_4]$; г) $\text{Na}_5[\text{Cu}(\text{S}_2\text{O}_3)_3]$; д) $\text{K}_3[\text{Cu}(\text{CN})_4]$.

1231. Напишите химическую реакцию в растворе сульфата меди с избытком аммиака и реакцию образующегося комплекса с кислотой.

1232. В двух растворах находятся комплексы меди $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$ и $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2]^+$ в концентрации 0,01 моль/л при избытке аммиака 0,02 моль/л. Во сколько раз различаются концентрации свободных ионов меди в этих растворах? Какая окраска растворов?

1233. Какой реагент можно применить, чтобы медь из сульфида меди(II) перевести в растворимое соединение:

- а) серную кислоту;
- б) уксусную кислоту;
- в) азотную кислоту;
- г) аммиак?

Напишите уравнение реакции.

1234. Какими реагентами серебро и золото можно перевести в растворимые соединения? Напишите уравнения реакций.

1235. Какая максимальная масса золота может выделиться на катоде из раствора $\text{K}[\text{AuCl}_4]$ при прохождении 14 695 Кл электричества?

1236. Напишите реакции нитрата серебра в растворе с гидроксидом натрия, избытком аммиака и нитратом железа(II).

1237. Напишите реакцию диамминсеребра(I) гидроксида с ацетальдегидом.

20.2.6. Вопросы и задачи по элементам группы IVB

1238. Заполнение какого электронного подуровня завершается у атомов цинка, кадмия и ртути?

1239. Почему растворы солей меди(II) окрашены в синий цвет, а растворы солей цинка бесцветны?

1240. Какие частицы имеют одинаковую электронную структуру:

- а) Ni^{2+} , Cu^{2+} , Zn^{2+} ;
- б) Cu^{2+} , Zn^{2+} , Ga^{3+} ;
- в) Cu^{+} , Zn^{2+} , Ga^{3+} ;
- г) Ni , Cu^{+} , Zn^{2+} ?

1241. Какие степени окисления цинка и кадмия возможны в их соединениях?

1242. Как объясняется наличие у ртути степеней окисления +1 и +2?

1243. На какие ионы распадаются при растворении нитраты ртути(I) и ртути(II)?

1244. Как изменяется химическая активность металлов в ряду цинк — кадмий — ртуть? Приведите количественную характеристику.

1245. Какие минералы образуют цинк, кадмий и ртуть? Какова их распространенность в природе?

1246. Перечислите основные области применения цинка и кадмия. Укажите особенности практического применения ртути.

1247. В каких сплавах применяются цинк и ртуть?

1248. Охарактеризуйте биологическую роль и токсичность элементов группы IIB.

1249. Перечислите важнейшие методы получения цинка, кадмия и ртути из руд. Напишите уравнения реакций.

1250. Какие применяются физические и химические методы очистки цинка, кадмия и ртути?

1251. Дайте сравнительную характеристику химических свойств цинка и ртути. Напишите уравнения реакций.

1252. Как изменяется устойчивость оксидов в ряду ZnO — CdO — HgO ? Приведите количественные данные.

1253. Какие кислотно-основные свойства проявляют гидроксиды цинка, кадмия и ртути?

1254. Действием какого реагента можно различить осадки гидроксидов алюминия и цинка:

- а) NaOH ;
- б) NH_3 ;
- в) HNO_3 ;
- г) KMnO_4 ?

Для выбранного реагента напишите уравнение реакции.

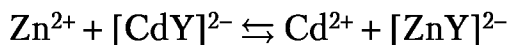
1255. Напишите три реакции осаждения нерастворимых солей цинка.

1256. Можно ли различить растворы нитратов цинка и кадмия добавлением:

- а) сульфата калия;

- б) карбоната натрия;
- в) перекиси водорода;
- г) сульфида натрия?

1257. В каком направлении идет реакция



при стандартных условиях? (Y^{4-} — анион этилендиаминетрауксусной кислоты). Рассчитайте константу равновесия.

1258. Напишите уравнения реакций ртути с нитратом ртути(II) и нитрата ртути(I) с азотной кислотой и гидроксидом натрия.

1259. Напишите уравнения реакций сулемы HgCl_2 с избытком хлорида натрия, со ртутью и с аммиаком.

1260. Какое вещество называют красной ртутью? Какую окраску имеет другая форма этого вещества?

Приложение

Таблица П1

**Термодинамические свойства веществ, встречающихся
в задачах ($T = 298,15 \text{ К}$)**

Вещество	$\Delta_f H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_c H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_f G^\circ$, кДж/моль	S° , Дж/ (моль · К)
$\text{Al}_2\text{O}_3(\text{кр})$	-1675,7	—	-1582,3	50,9
$\text{As}_2\text{O}_5(\text{кр})$	-924,9	—	-782,3	105,4
$\text{BeF}_2(\text{кр})$	-1026,8	—	-979,4	53,4
$\text{C}(\text{гр})$	0	-393,5	0	5,7
$\text{CH}_4(\text{г})$	-74,6	-890,8	50,5	186,3
$\text{C}_2\text{H}_6(\text{г})$	-84,0	-1560,7	-32,0	229,2
$\text{C}_2\text{H}_4(\text{г})$	52,4	-1411,2	68,4	219,3
$\text{C}_2\text{H}_2(\text{г})$	227,4	-1301,1	209,9	200,9
$\text{C}_3\text{H}_8(\text{г})$	-103,8	-2219,2	-23,4	270,3
$\text{C}_6\text{H}_6(\text{ж})$, бензол	49,1	-3267,6	124,5	173,4
<i>цик</i> - $\text{C}_6\text{H}_{12}(\text{ж})$	-156,4	-3919,6	—	—
<i>изо</i> - $\text{C}_8\text{H}_{18}(\text{ж})$	-224,68	-5464,99	12,552	422,5
$\text{CH}_3\text{OH}(\text{ж})$	-239,2	-726,1	-166,6	126,78
$\text{CH}_3\text{Cl}(\text{г})$	-81,9	—	—	234,6
$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}(\text{ж})$	-277,6	-1366,8	-174,8	160,7
$\text{CH}_3\text{COOH}(\text{ж})$	-484,3	-874,2	-389,9	159,8
$\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6(\text{гл. кр})$	-1273,3	-2802,5	—	—
$\text{CO}(\text{г})$	-110,5	—	-137,2	197,7
$\text{CO}_2(\text{г})$	-393,5	—	-394,4	213,8
$\text{COCl}_2(\text{г})$	-219,1	—	-204,9	283,5
$\text{CO}(\text{NH}_2)_2(\text{кр})$	-333,1	-632,5	-197,0	104,7
$\text{CO}_3^{2-}(\text{aq})$	-677,1	—	-527,8	-56,9

Продолжение табл. П1

Вещество	$\Delta_f H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_c H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_f G^\circ$, кДж/моль	S° , Дж/ (моль · К)
CaO(кр)	-634,9	—	-603,3	38,1
CaCO ₃ (кр)	-1207,6	—	-1129,1	91,7
Ca(OH) ₂ (кр)	-985,2	—	-897,5	83,4
CaCl ₂	-795,4	—	—	—
Ca ²⁺ (aq)	-553,6	—	—	—
CdO(кр)	-258,4	—	-228,7	54,8
Cl(г)	121,3	—	105,3	165,2
Cl ₂ (г)	0	—	0	223,1
HCl(г)	-92,3	—	-95,3	186,9
HCl(aq)	-167,2	—	-131,2	56,5
Cl ⁻ (aq)	-167,2	—	-131,2	56,5
Cu(кр)	0	—	—	33,2
CuCl ₂ (кр)	-220,1	—	—	108,1
CuO(кр)	-157,3	—	-129,7	42,6
Cu ₂ S(кр)	-79,5	—	-86,2	120,9
CuSO ₄ (кр)	-771,4	—	-662,2	109,2
CuSO ₄ · 5H ₂ O(кр)	-2280,99	—	—	300,6
Cu ²⁺ (aq)	64,8	—	65,5	-99,6
HF(г)	-273,3	—	-275,4	173,78
Fe(кр)	0	—	0	27,3
FeO(кр)	-272,0	—	—	53,9
Fe ₃ O ₄ (кр)	-1118,4	—	-1015,4	146,4
Fe ₂ O ₃ (кр)	-824,2	—	-742,2	87,4
GeO ₂ (кр)	-580,0	—	-521,4	—
H ₂ (г)	0	-285,8	0	130,7
H ⁺ (aq)	0	—	0	0
OH ⁻ (aq)	-230,0	—	-157,2	-10,8
H ₂ O(ж)	-285,8	0	-237,1	70,0
H ₂ O(г)	-241,8	0	-228,6	188,8
H ₂ O ₂ (ж)	-187,8	—	-120,4	109,6

Продолжение табл. П1

Вещество	$\Delta_f H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_c H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_f G^\circ$, кДж/моль	S° , Дж/ (моль · К)
HgO(кр)	-90,8	—	-58,5	70,3
K(кр)	0	—	0	64,7
K ⁺ (aq)	-252,4	—	-283,3	102,5
MgF ₂ (кр)	-1124,2	—	-1071,1	57,2
N ₂ (г)	0	—	0	191,6
NH ₃ (г)	-45,9	—	-16,4	192,8
NH ₃ (aq)	-132,5	—	-79,3	113,4
NH ₄ ⁺ (aq)	-132,5	—	-79,3	113,4
NH ₄ Cl(кр)	-314,4	—	-202,9	94,6
NO(г)	91,3	—	87,6	210,8
NO ₂ (г)	33,2	—	51,3	240,1
N ₂ O ₄ (г)	11,1	—	99,8	304,4
N ₂ O ₅ (кр)	-252,4	—	113,9	178,2
NO ₃ ⁻ (aq)	-207,4	—	-111,3	146,4
NH ₄ NO ₃ (кр)	-365,6	—	-183,9	151,1
O ₂ (г)	0	—	0	205,2
O ₃ (г)	142,7	—	163,2	238,9
P ₄ (бел)	0	-3010,1	—	41,1
PCl ₅ (г)	-374,9	0	-305,0	364,6
P ₄ O ₁₀ (кр)	-3010,1	—	—	231
PbO ₂ (кр)	-277,4	—	-217,3	—
S(ромб)	0	—	0	32,1
H ₂ S(г)	-20,6	—	-33,4	205,8
SO ₂ (г)	-296,8	—	-300,1	248,2
SO ₃ (г)	-395,7	—	-371,1	256,8
SO ₄ ²⁻ (aq)	-909,3	—	-744,5	20,1
SiH ₄ (г)	34,3	—	56,9	204,6
SiHCl ₃ (ж)	-539,3	—	-482,5	227,6
SiO ₂ (кварц)	-910,7	—	-856,3	41,5
SnO ₂ (кр)	-577,6	—	-515,8	—

Окончание табл. П1

Вещество	$\Delta_f H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_c H^\circ$, кДж/моль	$\Delta_f G^\circ$, кДж/моль	S° , Дж/ (моль · К)
V ₂ O ₅ (кр)	-1550,6	—	-1419,5	131,0
ZnO(кр)	-350,5	—	-320,5	43,7

Таблица П2

**Константы кислотности и силовые показатели слабых
кислот, встречающихся в задачах**

Название кислоты	Сопряженная пара	K_a	pK_a
Азотистая	HNO ₂ /NO ₂ ⁻	$5,62 \cdot 10^{-4}$	3,25
Борная	H ₃ BO ₃ /H ₂ BO ₃ ⁻	$5,37 \cdot 10^{-10}$	9,27
Плавиковая	HF/F ⁻	$6,31 \cdot 10^{-4}$	3,20
Сернистая	SO ₂ +H ₂ O/HSO ₃ ⁻	$1,41 \cdot 10^{-2}$	1,85
Ион гидросульфит	HSO ₃ ⁻ /SO ₃ ²⁻	$6,31 \cdot 10^{-8}$	7,2
Сероводородная	H ₂ S/HS ⁻	$8,91 \cdot 10^{-8}$	7,05
Гидросульфид-ион	HS ⁻ /S ²⁻	$1 \cdot 10^{-19}$	19
Синильная	HCN/CN ⁻	$6,17 \cdot 10^{-10}$	9,21
Угольная	CO ₂ +H ₂ O/HCO ₃ ⁻	$4,47 \cdot 10^{-7}$	6,35
Ион гидрокарбонат	HCO ₃ ⁻ /CO ₃ ²⁻	$4,68 \cdot 10^{-11}$	10,33
Фосфорная	H ₃ PO ₄ /H ₂ PO ₄ ⁻	$6,92 \cdot 10^{-3}$	2,16
Ион дигидрофосфат	H ₂ PO ₄ ⁻ /HPO ₄ ²⁻	$6,17 \cdot 10^{-8}$	7,21
Ион гидрофосфат	HPO ₄ ²⁻ /PO ₄ ³⁻	$4,79 \cdot 10^{-13}$	12,32
Гипохлористая	HClO/ClO ⁻	$3,98 \cdot 10^{-8}$	7,4
Муравьиная	HCOOH/HCOO ⁻	$1,79 \cdot 10^{-4}$	3,75
Уксусная	CH ₃ COOH/CH ₃ COO ⁻	$1,754 \cdot 10^{-5}$	4,756
Пропионовая	C ₂ H ₅ COOH/C ₂ H ₅ COO ⁻	$1,35 \cdot 10^{-5}$	4,87
Бензойная	C ₆ H ₅ COOH/C ₆ H ₅ COO ⁻	$6,25 \cdot 10^{-5}$	4,204
Масляная	C ₃ H ₇ COOH/C ₃ H ₇ COO ⁻	$1,48 \cdot 10^{-5}$	4,83
Щавелевая	H ₂ C ₂ O ₄ /HC ₂ O ₄ ⁻	$5,62 \cdot 10^{-2}$	1,25
Ион гидрооксалат	HC ₂ O ₄ ⁻ /C ₂ O ₄ ²⁻	$1,55 \cdot 10^{-4}$	3,81
Молочная	CH ₃ CH(OH)COOH/ CH ₃ CH(OH)COO ⁻	$1,38 \cdot 10^{-4}$	3,86
Фенол	C ₆ H ₅ OH/C ₆ H ₅ O ⁻	$1,02 \cdot 10^{-10}$	9,99

Окончание табл. П2

Название кислоты	Сопряженная пара	K_a	pK_a
Ион аммоний Аммиак	NH_4^+/NH_3 $K_b(NH_3)$	$5,62 \cdot 10^{-10}$ $1,78 \cdot 10^{-5}$	9,25
Ион метиламмоний	$CH_3NH_3^+/CH_3NH_2$	$2,19 \cdot 10^{-11}$	10,66
Ион фениламмоний	$C_6H_5NH_3^+/C_6H_5NH_2$	$1,35 \cdot 10^{-5}$	4,87

Таблица П3

**Константы растворимости малорастворимых
электролитов, встречающихся в задачах**

Название	Формула	M_r	Константа растворимости K_s
Бария карбонат	$BaCO_3$	197,35	$2,58 \cdot 10^{-9}$
Бария сульфат	$BaSO_4$	233,40	$1,08 \cdot 10^{-10}$
Бария фторид	BaF_2	175,34	$1,84 \cdot 10^{-7}$
Бария хромат	$BaCrO_4$	253,33	$1,17 \cdot 10^{-10}$
Кальция гидроксид	$Ca(OH)_2$	74,09	$5,02 \cdot 10^{-6}$
Кальция карбонат	$CaCO_3$	100,09	$3,36 \cdot 10^{-9}$
Кальция оксалат	CaC_2O_4	128,10	$2,32 \cdot 10^{-9}$
Кальция сульфат	$CaSO_4 \cdot 2H_2O$	136,14	$4,93 \cdot 10^{-5}$
Кальция фторид	CaF_2	78,08	$3,45 \cdot 10^{-11}$
Кальция фосфат	$Ca_3(PO_4)_2$	310,18	$2,07 \cdot 10^{-33}$
Кальция гидрофосфат	$CaHPO_4$	136,06	$2,7 \cdot 10^{-7}$
Лития фторид	LiF	25,94	$1,84 \cdot 10^{-3}$
Магния гидроксид	$Mg(OH)_2$	58,32	$5,61 \cdot 10^{-12}$
Магния фторид	MgF_2	62,30	$5,16 \cdot 10^{-11}$
Марганца оксалат	MnC_2O_4	147,96	$1,7 \cdot 10^{-7}$
Никеля карбонат	$NiCO_3$	118,72	$1,42 \cdot 10^{-7}$
Свинца сульфат	$PbSO_4$	303,25	$2,53 \cdot 10^{-8}$
Свинца хлорид	$PbCl_2$	278,10	$1,70 \cdot 10^{-5}$
Серебра бромид	$AgBr$	187,77	$5,35 \cdot 10^{-13}$
Серебра иодид	AgI	234,77	$8,52 \cdot 10^{-17}$
Серебра сульфат	Ag_2SO_4	311,80	$1,20 \cdot 10^{-5}$
Серебра хлорид	$AgCl$	143,32	$1,77 \cdot 10^{-10}$

Окончание табл. ПЗ

Серебра хромат	Ag_2CrO_4	331,73	$1,12 \cdot 10^{-12}$
Стронция сульфат	SrSO_4	183,68	$3,44 \cdot 10^{-7}$
Таллия(I) бромид	TlBr	284,27	$3,71 \cdot 10^{-6}$
Таллия(I) хлорид	TlCl	239,83	$1,86 \cdot 10^{-4}$
Цинка фторид	ZnF_2	103,37	$3,04 \cdot 10^{-2}$

Таблица П4

**Стандартные электродные потенциалы
окислительно-восстановительных пар, встречающихся
в задачах**

Окислительно-восстановительные пары			$\varphi^\circ, \text{В}$
Окисленная форма	Число e^-	Восстановленная форма	
Ag^+	1	Ag	0,7996
AgCl	1	$\text{Ag} + \text{Cl}^-$, $\text{KCl } 1M$	0,222
		KCl насыщ.	0,201
$\text{H}_3\text{AsO}_4 + 2\text{H}^+$	2	$\text{HAsO}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$	0,560
Br_2	2	2Br^-	1,0873
Cd^{2+}	2	Cd	-0,4030
Cl_2	2	2Cl^-	1,35827
$2\text{HClO} + 2\text{H}^+$	2	$\text{Cl}_2 + \text{H}_2\text{O}$	1,611
$2\text{HClO}_2 + 6\text{H}^+$	6	$\text{Cl}_2 + 4\text{H}_2\text{O}$	1,628
$2\text{HClO}_3 + 10\text{H}^+$	10	$\text{Cl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$	1,47
$2\text{HClO}_4 + 14\text{H}^+$	14	$\text{Cl}_2 + 8\text{H}_2\text{O}$	1,39
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+$	6	$2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$	1,332
$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$	1	$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$	0,108
Cu^{2+}	2	Cu	0,3419
F_2	2	2F^-	2,866
Fe^{2+}	2	Fe	-0,447
Fe^{3+}	1	Fe^{2+}	0,771
$[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$	1	$[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$	0,358
Hg^{2+}	2	Hg	0,851
I_2	2	2I^-	0,5355
I_3^-	2	3I^-	0,536

Окончание табл. ПЗ

Окислительно-восстановительные пары			$\varphi^\circ, \text{В}$
Окисленная форма	Число e^-	Восстановленная форма	
Mg^{2+}	2	Mg	-2,372
$\text{MnO}_4^- + 8\text{H}^+$	5	$\text{Mn}^{2+} + 4\text{H}_2\text{O}$	1,507
$\text{MnO}_2 + 4\text{H}^+$	2	$\text{Mn}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O}$	1,224
Ni^{2+}	2	Ni	-0,257
$\text{NO}_3^- + 3\text{H}^+$	2	$\text{HNO}_2 + \text{H}_2\text{O}$	0,934
$\text{HNO}_2 + \text{H}^+$	1	$\text{NO} + \text{H}_2\text{O}$	0,983
$\text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{H}^+$	2	$2\text{H}_2\text{O}$	1,776
$\text{O}_2 + 4\text{H}^+$	4	$2\text{H}_2\text{O}$	1,229
$\text{O}_2 + 2\text{H}^+$	2	H_2O_2	0,695
$\text{S} + 2\text{H}^+$	2	H_2S	0,142
$\text{S}_4\text{O}_6^{2-}$	2	$2\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$	0,08
$\text{SO}_2 + 4\text{H}^+$	4	$\text{S} + 2\text{H}_2\text{O}$	0,449
Sn^{2+}	2	Sn	-0,1375
Sn^{4+}	2	Sn^{2+}	0,151
Tl^{3+}	2	Tl^+	1,252
Zn^{2+}	2	Zn	-0,7618

Таблица П5

**Константы нестойкости комплексных соединений,
встречающихся в задачах**

Комплекс	$K_{\text{н}}$	Комплекс	$K_{\text{н}}$
$[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$	$5,9 \cdot 10^{-8}$	$[\text{Ag}(\text{S}_2\text{O}_3)_2]^{3-}$	$3,5 \cdot 10^{-14}$
$[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$	$9,3 \cdot 10^{-13}$	$[\text{Ag}(\text{S}_2\text{O}_3)_3]^{5-}$	$7,1 \cdot 10^{-15}$
$[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2]^+$	$1,38 \cdot 10^{-11}$	$[\text{CaCyt}]^-$	$1,4 \cdot 10^{-5}$
$[\text{Ni}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$	$3,4 \cdot 10^{-8}$	$[\text{CuGly}_2]$	$2,57 \cdot 10^{-16}$
$[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$	$1 \cdot 10^{-29}$	$[\text{FeGly}_2]$	$1,58 \cdot 10^{-8}$

Окончание табл. ПЗ

Комплекс	$K_{\text{н}}$	Комплекс	$K_{\text{н}}$
$[\text{Zn}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$	$2 \cdot 10^{-9}$	$[\text{MgGly}_2]$	$3,54 \cdot 10^{-7}$
$[\text{BiBr}_4]^-$	$1,4 \cdot 10^{-8}$	$[\text{NiGly}_2]$	$2,69 \cdot 10^{-11}$
$[\text{CdBr}_4]^{2-}$	$1,2 \cdot 10^{-3}$	$[\text{ZnGly}_2]$	$1,1 \cdot 10^{-10}$
$[\text{HgBr}_4]^{2-}$	$1 \cdot 10^{-21}$	$[\text{AlY}]^-$	$2,7 \cdot 10^{-11}$
$[\text{PdBr}_4]^{2-}$	$8 \cdot 10^{-14}$	$[\text{BaY}]^{2-}$	$1,66 \cdot 10^{-8}$
$[\text{PtBr}_4]^{2-}$	$3,2 \cdot 10^{-21}$	$[\text{CaY}]^{2-}$	$2,6 \cdot 10^{-11}$
$[\text{Ag}(\text{CN})_2]^-$	$1,4 \cdot 10^{-20}$	$[\text{CdY}]^{2-}$	$3,5 \cdot 10^{-17}$
$[\text{Ni}(\text{CN})_4]^{2-}$	$1 \cdot 10^{-31}$	$[\text{CoY}]^{2-}$	$4,9 \cdot 10^{-17}$
$[\text{Pt}(\text{CN})_4]^{2-}$	$1 \cdot 10^{-40}$	$[\text{CuY}]^{2-}$	$1,6 \cdot 10^{-19}$
$[\text{Pt}(\text{CN})_6]^{2-}$	$1 \cdot 10^{-79}$	$[\text{FeY}]^-$	$5,9 \cdot 10^{-25}$
$[\text{Zn}(\text{CN})_4]^{2-}$	$2,4 \cdot 10^{-20}$	$[\text{FeY}]^{2-}$	$6,3 \cdot 10^{-15}$
$[\text{Zn}(\text{CN})_3]^-$	$8,9 \cdot 10^{-17}$	$[\text{MgY}]^{2-}$	$2,04 \cdot 10^{-9}$
$[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$	$6,3 \cdot 10^{-21}$	$[\text{ZnY}]^{2-}$	$3,16 \cdot 10^{-17}$

Y⁴⁻ — анион этилендиаминтетрауксусной кислоты;Gly⁻ — анион глицина (аминоуксусной кислоты);Cyt³⁻ — анион лимонной кислоты.

Таблица П6

Растворимость некоторых солей натрия и калия (20°C)

Соль	s, г/100 г воды	Соль	s, г/100 г воды
Na_2CO_3	21,8	K_2CO_3	110
NaHCO_3	9,56	KHCO_3	33,19
NaCl	35,89	KCl	34,03
NaClO_3	97,2	KClO_3	7,23
NaClO_4	196	KClO_4	1,7
NaNO_3	87,3	KNO_3	31,9
NaNO_2	82,1	KNO_2	305
Na_2SO_4	19,2	K_2SO_4	11,05

Таблица П7

Фундаментальные постоянные

Заряд электрона и протона (элементарный электрический заряд)	$e = \pm 1,6021765 \cdot 10^{-19} \text{ Кл}$
Нормальное атмосферное давление	$p_0 = 101\,325 \text{ Па (760 мм рт. ст.)}$
Температура замерзания воды при нормальном давлении	$T_0 = 273,15 \text{ К (0}^\circ\text{C)}$
Нормальный молярный объем газа	$V_{0, \text{м}} = 22,413996 \text{ л} \cdot \text{моль}^{-1}$
Универсальная газовая постоянная	$R = 8,314472 \text{ кПа} \cdot \text{л} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{К}^{-1}$ (Дж · моль ⁻¹ · К ⁻¹)
Постоянная (число) Авогадро	$N_A = 6,0221415 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1}$
Постоянная (число) Фарадея	$F = 96\,485,338 \text{ Кл} \cdot \text{моль}^{-1}$
Постоянная Планка	$h = 6,626069 \cdot 10^{-34} \text{ Дж} \cdot \text{с}$
Скорость света в вакууме	$c = 299\,792\,458 \text{ м} \cdot \text{с}^{-1}$

Ответы на задачи

Глава 1

1. 11,19% и 88,81%. 2. 43,66% и 56,34%. 3. 75% С и 25% Н.
4. 15,8 С и 84,2% S. 5. 3,85%. 6. 8,6%. 7. 45 г. 8. 40% Ca, 12% С
и 48% О. 9. 8,68% Mg, 57,05% Br, 34,26% О. 10. 70,63% В,
29,37% Cr. 11. N_2O . 12. Na_2CO_3 . 13. $\text{CH}_4\text{N}_2\text{O}$. 14. $\text{CaCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$.
15. $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$. 16. $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$. 17. CaSiO_3 . 18. C_3H_8 .
19. CaSe . 20. 2,1 г. 21. InCl_3 . 22. Br_2O .

Глава 2

23. 303,9 кПа. 24. 243,1 кПа. 25. 768,9 мл. 26. 1788 л.
27. 22,4 л. 28. 2546 л. 29. 273°C. 30. 127°C. 31. 13,7 кПа.
32. -7,1°C. 33. 133 кПа. 34. 115°C. 35. 819,3 мл. 36. 104 кПа.
37. 64,3 и 31,4 кПа. 38. 0,4 л. 39. 21,3 кПа. 40. $\varphi(\text{NO}) = 34\%$,
 $\omega(\text{NO}) = 25,1\%$. 41. 6,83 л. 42. 83,2 кПа. 43. 6 л. 44. Ам-
миак. 45. 44,6 моль. 46. а) 28,84 г/моль; б) 28,96 г/моль.
47. 273,15°C. 48. 11,2 л; не изменится. 49. 28; 1,12 и 33,6 л.
50. 1 л. 51. $4,28 \cdot 10^{13}$. 52. $12,6 \cdot 10^{23}$. 53. 76,4 кПа. 54. 1 : 2 : 16.
55. В первом. 56. 1629. 57. «Г». 58. «б» и «Г». 59. 54,8 кПа.
60. 75,2 атм. 61. 208 г. 62. 14; 7; 0,48. 63. 24 г/моль; 0,75;
1,07 г/л. 64. $\omega(\text{H}_2) = 15,4\%$; $\varphi(\text{H}_2) = 1,28\%$. 65. Будет в случаях
«в» и «г». 66. 0,0066 Ar; 0,2 He; 0,795 H_2 ; 8. 67. 0,44 г. 68. C_2H_4
и C_4H_8 . 69. 146,1 г. 70. $\varphi, \%$: CO_2 — 81,02; CO — 12,65; O_2 —
6,33; $\omega, \%$: 86,49; 8,59; 4,91. 71. H_2S . 72. 0—13,3%. 73. CH_3F .

Глава 3

74. Щелочная. 75. 55,1 г. 76. 60,07 г; столько же.
77. 2,51 моль. 78. 7,50 г. 79. 26,23 г. 80. 26,25 г. 81. 26,25 г;
44,67 г; 28,47 г. 82. Все; 37,58; 16,41; 2,2 г. 83. 4,2 г; 5,3 г.
84. 8,5 г; 19,5 г. 85. 292,2 г. 86. 212 г; 222 г. 87. 5,88%.
88. 147,8 г. 89. 24,7 г. 90. 16,8 л. 91. 327 г; 2452 г. 92. 4,48 л.
93. 67,2 л. 94. 47,95 г. 95. 11,2 м³. 96. 14,4 т. 97. 383 г.
98. 2143 л. 99. 21,4 г; 1,55 л. 100. 2 моль; 11 моль. 101. 5,4%.
102. 81,45 л. 103. 10 кПа. 104. 11,2 л. 106. Уменьшится на 25%.

107. Na 62%. 108. 0,75 и 2,25 л. 109. 3,92 л. 110. 12 л.
111. 48,6 и 52,7 кПа. 112. 6,5% SO₂; 35,5% O₂; 58% SO₃.
113. COCl₂. 114. C₃H₈. 115. 2 : 3 и 1 : 6. 116. 17 : 24 и
4 : 3. 117. 4 : 5 и 17 : 40. 118. 10,9 и 44,0 г. 119. 45,3%
и 37,7%. 120. 18,3%. 121. 237 кПа. 122. 9 г/моль.
123. 17,3 г/моль. 124. 12,16 г/моль. 125. 27,9 г/моль.
126. 32,7 г/моль. 127. 9,88 л. 128. 37,75 и 29,75 г/моль.
129. 54,1 г/моль. 130. «а», «б». 131. 39,1 г/моль. 132. «а».
133. 1/2FeCl₂ и FeCl₂. 134. 1, 1/2, 1/3. 135. 1/2, 1. 136. 1/2,
1/4, 1/6. 137. 17; 5,67; 3,4. 138. 29,7 и 59,34. 139. 0,3 моль-экв.
140. 14,6 г.

Глава 4

145. 1,012 г. 171. «в». 172. «в». 173. «б». 174. «г». 175. «г».
176. «а», «в». 177. «г». 178. «б». 179. «а», «б», «в». 180. «в».
181. «а», «в», «г». 184. 1Б, 2А. 185. 69,15 и 30,85% (ат); 68,48%
и 31,52% (масс). 186. 51 и 49%. 187. 8; 21. 189. 0,000001 г.
191. $1,5 \cdot 10^5$. 192. 4797 лет. 193. ²⁰⁶₈₂Pb. 194. 991 мл. 195. 865,5
и 134,5 кг.

Глава 5

196. «г». 202. «в». 204. «б». 207. «б». 213. 1Б, 2А, 3Б.
220. «б». 221. «г».

Глава 6

224. 20%. 225. 10,13%. 226. 28%. 227. 18,13%.
228. 6,03 моль/л. 229. 189,5 г; 1810,5 г. 230. 430 г. 231. 6,8%.
232. 342 г. 233. 11,95%. 234. 50,3 мл. 235. 2474 мл.
236. 1,09 моль/л. 237. 24,2 моль. 238. 8,06%. 239. «б», «в».
240. 0,5; 1; 1,5; 3. 241. 62,5 мл. 242. 11,8 моль/л. 243. 275 мл.
244. 1 : 3,75. 245. 250 мл. 246. 10 г. 247. 24 мл. 248. 1,85 г.
249. 0,558 моль/л K₂CO₃; 0,768 моль/л KHCO₃. 250. 29,3 г.
251. 45 г/моль. 252. 40 г/моль. 253. 0,083 моль/л. 254. 3,26 мл.
255. 0,01 моль/л. 256. 373,2 г. 257. 54,1 г; 13,87%. 258. 6,3 г;
0,208 моль/л NaCl; 0,026 моль/л Na₂SO₄. 259. 48,15 г.
260. 37,1%. 261. 2,04 л. 262. 42,5 мл. 263. 4,56% HBr; 16,56%
NH₄Br. 264. 110,2 г. 265. 60,2 г. 266. 35,7. 267. 48,35 г.
268. 55,21 г и 43,88 г. 269. 140,4 г; 130,6 г. 270. «а», «в»,
«г». 271. 30,5 г. 272. 17,7%; 1,99 моль/л. 273. BaI₂ · 7,5H₂O.
274. H₂O. 275. 15,1 г и 84,9 г. 276. 6,84 л. 277. 1%. 278. 90%
CO₂ и 10% H₂. 279. 33,2%. 280. 37,4 кПа. 281. 760,6 кПа.
282. 1 : 3,7 и 1 : 1,9.

Глава 7

297. «б», «в», «д». **301.** а) $-484,3$; б) $-16,2$; в) $-134,6$; г) $-492,4$ (в кДж/моль). **302.** а) -1166 кДж/моль; -534 Дж/(моль \cdot К); б) $-1531,2$ кДж/моль; $-583,6$ Дж/(моль \cdot К). **303.** а) $-3010,1$; б) $-1516,6$ кДж/моль. **304.** а) $-461,5$ кДж/моль; $-335,7$ Дж/(моль \cdot К); б) $-991,7$ кДж/моль; $-190,6$ Дж/(моль \cdot К). **305.** $-649,7$ кДж/моль. **306.** а) $-136,4$ и $-136,3$ кДж/моль; б) $-311,4$ и -312 кДж/моль; в) $-633,1$ и $-635,7$ кДж/моль; г) $-205,5$ и $-205,4$ кДж/моль. **307.** $2335,4$ кДж. **309.** а) $-483,6$ кДж/моль и $-485,9$ кДж/моль; б) -196 кДж/моль и $-198,3$ кДж/моль. **310.** $-144,1$ кДж/моль. **311.** $142,9$ кДж. **312.** $-80,54$ кДж/моль. **313.** $-94,4$ кДж/моль. **314.** $-35,7$ кДж/моль. **315.** $25,7$ кДж/моль. **316.** а) $290,8$; б) $-188,0$; в) $-412,6$; г) $107,3$; д) $-277,3$ Дж/(моль \cdot К). **317.** а) $\Delta H^\circ = -114$ способствует; $\Delta S^\circ = -129$ препятствует; б) $\Delta H^\circ = -108,6$ способствует; $\Delta S^\circ = -137,3$ препятствует. **318.** а) $-6,9$ и $-7,0$ кДж/моль; б) $-253,5$ и $-253,3$ кДж/моль. **319.** а) $2760,8$; б) $498,7$ кДж/моль. **320.** а) 190°C ; б) 708°C . **321.** -7 кДж/моль и $-18,9$ Дж/(моль \cdot К). **322.** 190°C и 200°C .

Глава 8

343. $0,495$. **344.** $25,6$ кПа. **345.** $8 \cdot 10^{24}$; 53 и $0,43$. **346.** $92,1$ кПа. **347.** Слева направо. **348.** $0,05$; 12% . **350.** $8,66 \cdot 10^{-5}$. **351.** $1,52 \cdot 10^{-5}$; влево. **354.** «в».

Глава 9

372. «а», «б», «д». **373.** «а», «в», «г», «д». **374.** «б». **375.** «б». **376.** «г». **377.** «в». **378.** «д». **379.** «а». **380.** Нулевой. **381.** Первый. **382.** Второй. **383.** $2,94 \cdot 10^4 \text{ с}^{-1}$, первый. **384.** $2,95 \cdot 10^{-5} \text{ с}^{-1}$, $5,49 \cdot 10^{-5} \text{ с}^{-1}$, $1,9$, первый. **385.** $0,081 \text{ л} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$, второй. **386.** $3,4 \cdot 10^{-5} \text{ л} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$, уменьшится в 4 раза. **387.** $81,5 \text{ с}$. **388.** 146 мин ; $0,118 \text{ моль/л}$. **389.** 608 с ; $3,06 \cdot 10^{-3} \text{ моль/л}$. **390.** $1,2 \cdot 10^{-8} \text{ моль/(л} \cdot \text{с)}$. **391.** В 4 и 8 раз. **392.** $9 \cdot 10^{-5} \text{ моль/(л} \cdot \text{с)}$. **393.** $316,9$ кДж/моль. **394.** $2,8$. **395.** 29 сут . **396.** а) $6,16 \cdot 10^{-6} \text{ моль/(л} \cdot \text{с)}$; б) $3,08 \cdot 10^{-5} \text{ моль/(л} \cdot \text{с)}$; 450 с ; в) то же; г) $1,54 \cdot 10^{-5} \text{ моль/(л} \cdot \text{с)}$; 900 с . **397.** $103,6$ кДж/моль; $3,7$. **398.** $9,45 \cdot 10^{-4} \text{ л} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$. **399.** $0,333 \text{ л} \cdot \text{моль}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$. **400.** $4,6 \cdot 10^{11}$. **401.** $5,1 \cdot 10^{-4} \text{ с}$. **402.** $62,5$ кДж/моль.

Глава 10

403. $19,781$ кПа. **404.** 95 кПа. **405.** $0,00634$. **406.** $0,0492$ кПа. **407.** 60 г/моль . **409.** $0,26 \text{ К}$. **410.** $1,584 \text{ К}$; $3,91^\circ\text{C}$. **411.** $-8,45^\circ\text{C}$; $102,33^\circ\text{C}$. **412.** а) $1,84 \text{ г}$; б) $6,57 \text{ г}$. **413.** 30 г/моль . **415.** 188 г/

моль. 416. 152 г/моль. 417. S_8 . 418. $n = 5$. 419. 128 кПа. 420. 81,5 кПа. 421. 0,0446 моль/л. 422. Завышено на 0,5 кПа. 423. 0,04 моль/л. 424. «б». 425. 0,29 моль/л. 426. Изотонический. 427. Идет гемолиз. 428. 0,08—0,64 осмоль/л. 429. 47,5 г/л. 430. Уменьшилось на 7%. 432. «а». 433. «г». 434. 31,6 г. 435. 87,8 г и 112,2 г.

Глава 11

443. «в» < «д» < «а» < «г» < «б». 444. «в». 445. «а» > «г» > «в» > «д» > «б». 446. Различия нет. 447. 1%. 448. 0,39%. 449. В 10 раз. 450. Уменьшится. 451. $1,6 \cdot 10^{-4}$ и $2,2 \cdot 10^{-6}$ моль/л. 452. 0,016 моль/л. 453. $\sqrt{K_{d1}/K_{d2}}$. 454. Уменьшилась от 13 до 4,2%. 455. 64%; 1,64. 456. 0,15 и 0,45. 457. 0,4. 458. $I = 1$; $a(K^+) = 0,11$; $a(Ca^{2+}) = 0,053$; $a(Br^-) = 0,33$ моль/л. 459. $a(K^+) = 0,22$; $a(Cl^-) = 0,11$; $a(SO_4^{2-}) = 0,022$ моль/л. 460. а) Не изменится; б) уменьшится. 461. 0,16 моль/л. 462. 580 кПа. 463. $I = 1,07$; -2°C . 464. $-0,15^\circ\text{C}$; $100,04^\circ\text{C}$. 465. $5,5^\circ\text{C}$; $1,54^\circ\text{C}$. 466. «б». 467. «в» < «а» < «б» < «г». 468. 0,716 осмоль/кг; 35,8 г/моль. 470. 0,07%.

Глава 12

474. «в». 475. «г» < «б» < «а» < «в». 476. «е» > «г» > «а» > «д» > «б». 479. «в». 482. 0,3 моль/л. 483. 7,6 л. 484. 5,4%; pH 3,57. 485. $8,92 \cdot 10^{-5}$ моль/л; pH = 4,05. 486. 0,011 моль/л. 487. 3,6. 488. 0,136 моль/л; pH = 13,13. 489. 0,0087 моль/л; pH = 12,94. 490. 0,036 моль/л; pH = 2,44. 491. pH = 2,4. 492. pH = 2,3. 493. В 53,4 раза. 494. $1,38 \cdot 10^{-4}$. 495. 0,01 и $1,75 \cdot 10^{-5}$ моль/л. 496. 0,0112 моль/л; pH = 1,95. 497. а) $4,6 \cdot 10^{-9}$ моль/л; pH = 8,3; б) $2,98 \cdot 10^{-5}$ моль/л; pH = 4,53. 498. pH = 1,85. 499. а) $K = 441$; б) $K = 0,0278$. 500. $K = 6,16 \cdot 10^5$. 501. $K_b = 7,41 \cdot 10^{-10}$; $pK_b = 9,13$. 502. $K(b) : K(a) = 3,55$. 503. В направлении образования пропионата натрия и муравьиной кислоты. 505. «б» и «в». 506. pH = 9,55. 507. 0,5 л «а» и 0,5 л «б»; 0,667 л «а» и 0,333 л «в». 508. 0,4 л «а» и 0,6 л «б»; 0,625 л «а» и 0,375 л «в». 509. «б». 510. pH = 4,455; $\beta = 0,153$ моль/л. 511. От 7,69 до 7,81. 512. а) 6,21—8,21; б) 11,32—13,32. 515. а) ~6,96 и б) ~7,04. 516. 0,9 л. 517. HCOOH и CH_3COONa по 0,024 моль/л; HCOONa и CH_3COOH по 0,076 моль/л. 518. pH = 6,43 и 6,91.

Глава 13

532. $1,33 \cdot 10^{-5}$ и $7,31 \cdot 10^{-7}$ моль/л. 533. $1,04 \cdot 10^{-5}$ и $1,08 \cdot 10^{-5}$ моль/л. 534. $1,33 \cdot 10^{-5}$ и $6,54 \cdot 10^{-5}$ моль/л. 535. В 8,6 раза. 536. В 24,1 раза. 537. 5,8. 538. 0,0144 моль/л; 4,5 г/л. 539. 0,35 мг. 540. $6,88 \cdot 10^{-6}$ и $5,87 \cdot 10^{-4}$ моль/л.

541. $8,85 \cdot 10^{-8}$ моль/л. 542. а) 0,393 и б) $4,69 \cdot 10^{-4}$ моль/л. 543. 122 л и 4878 л. 544. 1,61 л. 545. 45,2 л. 546. 0,259 г. 547. Образуется. 548. Не образуется. 549. Насыщенный раствор. 550. «г», «д». 551. 331. 552. Справа налево. 553. а) Будет. 554. Не образуется. 555. Будет. 556. $5 \cdot 10^{-3}$ моль/л. 557. 4,47 г. 558. 0,709 г и 0,155 г. 559. $K_s = 6,75 \cdot 10^{-6}$.

Глава 14

570. «в». 572. «б», «г». 573. «б», «г», «д». 574. «д» < «б» < «в» < «а» < «г». 575. «в» < «а» < «д» < «б» < «г». 576. «а», «в», «г». 578. «а». 579. а — катод, б — анод. 582. 6,36 г. 589. 0,08 В. 590. -0,18 В. 591. -0,065 В. 592. -0,8031 В. 593. 0,404 В. 594. 0,386 В. 595. 0,13 В. 596. 11,36 г. 597. На 17,7 мВ. 598. 0,5776 В. 599. -0,257 или 0,941 В; подходит Ni^{2+}/Ni . 600. а) -86,4; б) -119,6 кДж/моль. 601. Можно «а» и «в». 602. $2,84 \cdot 10^{14}$. 603. а) Вправо; б) влево. 604. $K = 7,28 \cdot 10^{96}$; $\text{Pc} = 1 \cdot 10^{36}$; реакция пойдет. 605. $\text{pH} = 7,62$. 606. $\text{pH} = 8,2$. 612. 2,4 А. 613. 1,35 А. 614. 10 ч 43 мин. 615. 2 мин 5 с. 616. 1787 Кл. 617. 0,01 моль. 618. Уменьшится на 2,74 г. 619. 1,95 г. 620. «а» и «в». 621. $2,41 \cdot 10^6$ Кл. 622. +4. 623. $A_r = 114,7$ (Tl). 624. $c(\text{FeSO}_4) = 0,0505$; $c(\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3) = 0,1247$ моль/л. 625. 67 Дж. 626. Пойдет; $c(\text{H}_3\text{AsO}_4) = 0,091$; $c(\text{HAsO}_2) = 0,019$ моль/л.

Глава 15

642. $K = 4,9$. 646. «а», «г», «д». 647. «б», «г», «д». 650. «в». 652. $4,2 \cdot 10^{-10}$ моль/л. 653. $4,65 \cdot 10^{-11}$. 654. 0,283 мг. 655. $5,6 \cdot 10^{-7}$ г. 656. $2,28 \cdot 10^{-7}$ г. 657. $1,03 \cdot 10^5$. 658. 0,0156 моль/л. 659. $K = 1,3 \cdot 10^2$. 660. $K_{\text{пр}} = 2,15 \cdot 10^3$; $K_{\text{об}} = 4,65 \cdot 10^{-4}$. 661. $K = 1 \cdot 10^{11}$; $\Delta G^\circ = -62,8$ кДж/моль. 662. $K = 1,4$; $\text{Pc} = 1,6$, влево. 663. $\text{Pc} < K$, реакция пойдет в сторону замещения в комплексе иона магния на ион железа. 664. 20,4 кДж/моль; $\alpha = 40\%$. 665. $1,2 \cdot 10^{-2}$ моль/л; 1,29 г.

Глава 16

671. «б», «в». 677. D_2^{18}O , $M_r = 22$. 679. «в». 680. 436 кДж. 682. 0,005 г/л. 685. 3,3:5,8:1. 687. CsH . 688. 224 л; 800 г. 690. «б». 695. 54,2 и 45,8%. 706. 999 л (н.у.). 707. 5,89 л. 711. 4,94 л (н.у.). 712. 1,89:1. 713. а) $1,06 \cdot 10^{-51}$; б) $1,45 \cdot 10^9$. 714. «а», «в». 716. а) Увеличивается; б) понижается. 720. 55,4 г. 721. 0,635 г. 722. 55,84 г. 727. 0,36 г. 741. 1,98 л.

742. 8,36 г NaNO_2 и 5,07 г NaNO_3 . 743. 2,006 г; 6,82 кДж.
 744. 62,4 мг — превышает. 749. 9,6 г. 750. 107 г. 751. 0,42%;
 59,1 г. 754. 9,2%; 0,16%. 755. 9,6%; 1,66 моль/кг. 760. 40%
 H_2SO_4 . 762. 294 г и 588 г. 764. 83%. 777. «Г», 85 г. 779. 53%
 N_2 ; 47% H_2 . 780. 263,5 л. 781. pH 10,67. 786. 66,7% N_2 ; 13,3%
 NO ; 20% H_2O . 801. «б». 802. 81,7 мл. 803. «в». 804. 124 г.
 807. 1,48% KCl ; 2,34% H_3PO_4 ; 4,87% KH_2PO_4 . 810. 106,5 г.
 812. 0,1 моль/л Na_2CO_3 . 819. «Г». 838. «а». 839. 87,2%.
 846. 6,9% NaHCO_3 и 5,4% Na_2CO_3 . 847. 0,091 моль/л Na_2CO_3
 и по 0,455 моль/л NaHCO_3 и NaCl . 848. pH 10,33. 851. 121,5 г.
 854. «в». 859. 1 : 2. 873. «б», «в». 874. «Г». 877. 20,76 г.
 880. $7,33 \cdot 10^{-6}$ моль/л; pH 5,14. 889. 489,8 г. 891. 80,53 г.
 892. AlBr_3 . 898. InCl_3 .

Глава 17

904. «д». 906. а — 2, 5; б — 4, 6; в — 1, 3. 910. «а», «в»,
 «д». 926. 376,6 кДж/моль. 928. «б», «Г». 931. 7 л; 7% C_2H_2 .
 938. 79,9%. 949. 38 778 кДж. 962. «б», «в». 963. «в», «Г».
 974. «а», «б», «в», «Г», «д». 982. «б», «в», «Г». 983. «а»,
 «б», «Г», «д». 988. «д». 994. а3; б1; в2. 999. а) 6; б) 9.

Глава 18

1025. $g(\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH}) : g(\text{C}_2\text{H}_5\text{COOH}) = 3,1$ — выполняется.
 1026. $\Gamma((\text{CH}_3)_2\text{CHCOOH}) = 4,43 \cdot 10^{-6}$ моль \cdot м $^{-3}$; $\Gamma((\text{CH}_3)_2\text{C}$
 $\text{HCH}_2\text{COOH}) = 5,05 \cdot 10^{-6}$ моль \cdot м $^{-3}$. 1027. $\Gamma((\text{C}_2\text{H}_5\text{COOH})$
 равна $1,09 \cdot 10^{-6}$ и $3,75 \cdot 10^{-6}$ моль \cdot м $^{-3}$; $\Gamma((\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH})$
 равна $2,54 \cdot 10^{-6}$ и $4,90 \cdot 10^{-6}$ моль \cdot м $^{-3}$. 1028. 0,74 нм.
 1029. 0,253 моль \cdot г $^{-1}$. 1030. $a = 6,25 \cdot 10^{-4}$ моль/г. 1052. Заряд
 частиц $-z$. 1053. Заряд частиц $-z$.

1054. $\{n\text{AgI} \cdot m\text{I}^- \cdot x\text{NH}_4^+\}^m - x\text{NH}_4^{+x-}$. 1055. За-
 ряд частиц $+z$; $V_{\text{пор}}(\text{Na}_2\text{SO}_4) = 3,1$ л/моль;
 $V_{\text{пор}}(\text{AlCl}_3) = 0,049$ л/моль. 1056. $c_{\text{пор}}(\text{Na}^+) = 55$ ммоль/л.
 1057. $c_{\text{пор}}(\text{SO}_4^{2-}) = 0,136$ ммоль/л. 1058. $c_{\text{пор}}(\text{SO}_4^{2-}) = 0$,
 208 ммоль/л. 1071. pH > pH $_r$, частицы движутся к ано-
 ду. 1072. Макроионы движутся к аноду. 1073. pH < pH $_r$,
 частицы движутся к катоду. 1074. Электрофорез
 при pH 5,2. 1075. $5,2 < \text{pH} < 6,7$. 1076. $p_{\text{осм}} = 26$ кПа.
 1077. $M = 88 \cdot 10^3$ г/моль.

Глава 19

1078. «б». 1088. 5,63%. 1089. а) pH 11,01; б) pH 10,33.
 1092. 3 : 2. 1099. «б». 1103. «а», «в». 1105. ~25%. 1108. 2427 г.

1109. $-91,7$ кДж/моль. 1112. 2303 кДж. 1116. «а». 1123. «Г». 1124. $4,72$ ммоль-экв/л. 1125. $9,05$ ммоль-экв/л.

Глава 20

1130. «В». 1141. -3653 кДж/моль. 1151. $28,33$ г. 1153. 18. 1154. 8329 г. 1155. «В». 1159. $2,29 \cdot 10^{-3}$. 1160. «б», «В», «Г». 1163. «б», «В». 1176. $0,845$ В. 1177. $4,35$ г. 1174. $19,4$ кДж/моль. 1195. $\Delta T = 4633$ К. 1218. $97,3$ и $45,5$ кДж/моль. 1226. $65,7$ г. 1232. $c(\text{Cu}^{2+}):c(\text{Cu}^{+}) = 168$. 1233. «В». 1235. 10 г. 1240. «В». 1254. «б». 1256. «Г». 1257. Вправо; $K = 1,1$.

Наши книги можно приобрести:

Учебным заведениям и библиотекам:

в отделе по работе с вузами

тел.: (495) 744-00-12, e-mail: vuz@urait.ru

Частным лицам:

список магазинов смотрите на сайте urait.ru

в разделе «Частным лицам»

Магазинам и корпоративным клиентам:

в отделе продаж

тел.: (495) 744-00-12, e-mail: sales@urait.ru

Отзывы об издании присылайте в редакцию

e-mail: red@urait.ru

Новые издания и дополнительные материалы доступны

в электронной библиотечной системе «Юрайт»

biblio-online.ru

Учебное издание

Глинка Николай Леонидович

ОБЩАЯ ХИМИЯ. ЗАДАЧИ И УПРАЖНЕНИЯ

Учебно-практическое пособие для СПО

Под редакцией *В. А. Попкова, А. В. Бабкова*

Формат 60×90 ¹/₁₆.

Гарнитура «Petersburg». Печать цифровая.

Усл. печ. л. 14,75.

ООО «Издательство Юрайт»

111123, г. Москва, ул. Плеханова, д. 4а.

Тел.: (495) 744-00-12. E-mail: izdat@urait.ru, www.urait.ru