

# *Теоретические основы аналитической химии*

## *Химическое равновесие в гомогенной системе*



*Henri  
Le Châtelier  
(1850 - 1936)*

*Если на систему, находящуюся в равновесии, оказать какое-либо воздействие в результате протекающих в ней процессов равновесие смещится в таком направлении, что оказанное воздействие уменьшается*



*Закон действующих масс,  
закон Гульдберга-Вааге, 1884 г.*

## **Скорость химической реакции и химическое равновесие**

**Скоростью химической реакции** называется изменение концентрации веществ в ходе реакции в единицу времени:

$$V = \pm \frac{dc}{d\tau}$$

Кинетическое уравнение реакции:

$$V = k \cdot [A] \cdot [B] - \text{выражение ЗДМ}$$

Для обратимой реакции  $A + B \leftrightarrow C + D$  в соответствии с ЗДМ

$$\begin{aligned} V &= k \cdot [A] \cdot [B] \\ V &= k \cdot [C] \cdot [D] \end{aligned}$$

Тогда в момент равновесия

$$K = \frac{k_{\text{п}}}{k_{\text{н}}} = \frac{[C] \cdot [D]}{[A] \cdot [B]}$$

**Концентрационная константа равновесия**



$$K = \frac{[C]^c \cdot [D]^d}{[A]^a \cdot [B]^b}$$

## *Основные положения теории растворов электролитов.*

- Процесс электролитической диссоциации изображают химическими уравнениями, например:



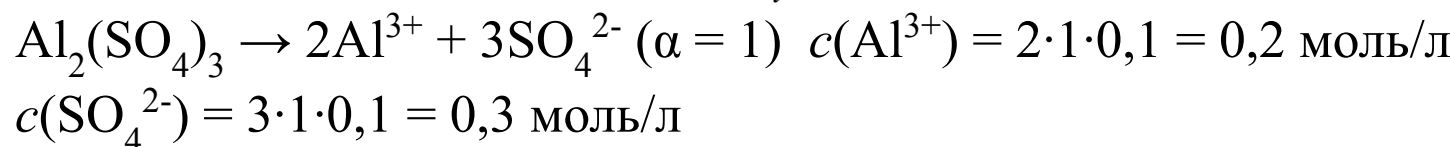
- Степень электролитической диссоциации***

$$\alpha = \frac{C_{\text{дисс}}}{C_{\text{исх}}} \quad \alpha(\%) = \frac{C_{\text{дисс}}}{C_{\text{исх}}} \cdot 100\%$$

- По способности к диссоциации электролиты разделяют на 3 группы:*
- 1. сильные электролиты ( $\alpha = 1$ )*
- 2. слабые электролиты ( $\alpha < 1$ )*
- 3. электролиты средней силы.*

*Общая концентрация ионов в растворе  $c_i$*

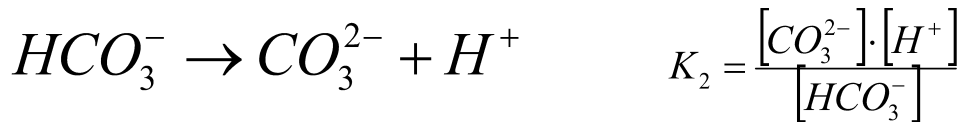
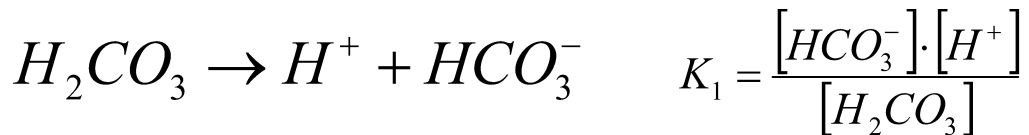
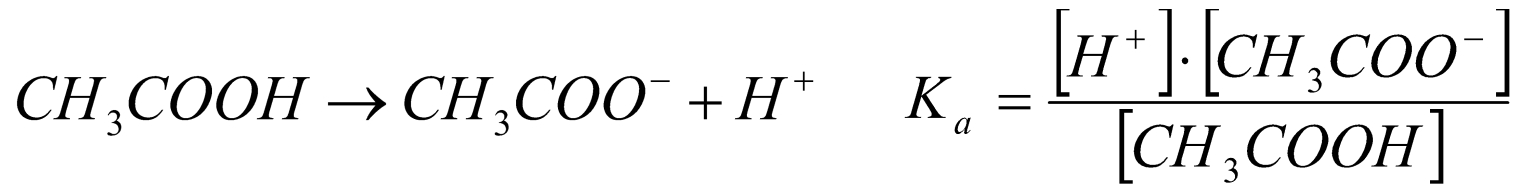
$$c_i = m \cdot \alpha \cdot C$$



## **Константа диссоциации слабого электролита**



*Константа равновесия, отвечающая диссоциации слабого электролита, называется константой диссоциации*



## **Закон разбавления Оствальда**

$$K = \frac{(c \cdot \alpha)^2}{c \cdot (1 - \alpha)}$$

$$K = \frac{\alpha^2}{1 - \alpha} \cdot c$$

$$\alpha \leq 1$$

$$K = \alpha^2 \cdot c$$

$$\alpha \approx \sqrt{\frac{K}{c}}$$

**При разбавлении степень диссоциации увеличивается**

$$a_i = c_i \cdot \gamma_i$$

**$a_i$  – активность данного иона**

**$\gamma_i$  – коэффициент активности иона  $(\gamma_i \leq 1)$**

**Ионная сила раствора**

$$I = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^n c_i \cdot z_i^2$$

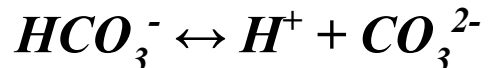
## **Кислотно-основные равновесия в водных растворах**

- В соответствие с протолитической теорией Бренстеда и Лоури все частицы, способные при ионизации отщеплять протон, называются **кислотами**, все частицы, способные присоединять протон – **основаниями**.



Такие кислоты и основания, находящиеся в кислотно-основном равновесии, называются **сопряженными**, то есть  $HCN$  и  $CN^-$  – сопряженные кислота и основание, аммиак и ион аммония – сопряженные основание и кислота.

**Амфолит (амфотерное вещество)**



## *Кислотно-основные равновесия в водных растворах*

*Согласно современным представлениям в воде осуществляется протолитическое равновесие – автопротолиз воды:*



*Концентрационная константа диссоциации*

$$K = \frac{[H^+] \cdot [OH^-]}{[H_2O]}$$

*При температуре 298 К (25°C) значение  $K = 1,6 \cdot 10^{-16}$ , а молярная концентрация воды в чистой воде*

$$[H_2O] = \frac{n(H_2O)}{V} = \frac{m(H_2O)}{M(H_2O) \cdot V} = \frac{1000\text{г}}{18\text{г / моль} \cdot 1\text{л}} = 55,55 \text{ моль / л}$$

$$K_W = K \cdot [H_2O] = [H^+] \cdot [OH^-] = 10^{-14}$$

*Величина  $K_W$  называется константа автопротолиза воды или ионное произведение воды. При повышении температуры степень ионизации воды увеличивается и значение константы автопротолиза растет.*

## **Кислотно-основные равновесия в водных растворах**

$$-\lg K_w = -\lg[H^+] + -\lg[OH^-] \quad pK_w = pH + pOH = 14$$

$$[H^+] = [OH^-] = 10^{-7} \quad pH = 7, \text{нейтральная среда}$$

$$[H^+] > 10^{-7} \quad pH < 7, \text{кислая среда}$$

$$[H^+] < 10^{-7} \quad pH > 7, \text{щелочная среда}$$

*Для контроля за кислотностью среды при проведении химических реакций используют кислотно-основные индикаторы*

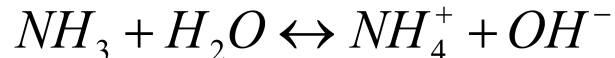
*Каждый индикатор характеризуется интервалом перехода окраски (ИПО), который зависит от природы индикатора, и представляет собой область pH, в которой происходит изменение окраски индикатора.*

## *ИПО для некоторых индикаторов*

<i>Индикатор</i>	<i>ИПО</i>	<i>Изменение окраски</i>
Метиловый оранжевый (метилоранж)	$3,0 \div 4,4$	красный – желтый
Метиловый красный (метилрот)	$4,2 \div 6,2$	красный – желтый
Лакмус	$6,0 \div 8,0$	красный – синий
Фенолфталеин	$8,0 \div 10,0$	бесцветный - красный

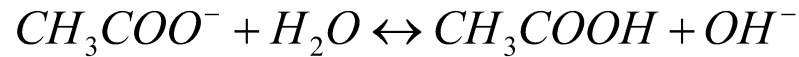
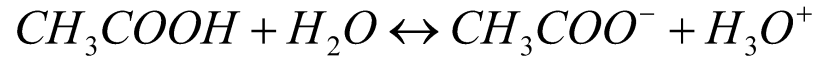
## *Действие одноименных ионов*

- Степень диссоциации слабого электролита понижается при введении в раствор какого-либо сильного электролита, содержащего одноименный с ним ион.



$$K = \frac{[NH_4^+] \cdot [OH^-]}{[NH_3] \cdot [H_2O]}$$

- *Свойства некоторых растворов сохранять практически постоянную концентрацию ионов водорода при добавлении небольших количеств кислоты, щелочи, а также при разбавлении, называют буферным действием, а растворы, которые обладают таким свойством – буферными растворами.*
- *ацетатный буферный раствор – смесь уксусной кислоты и ацетата натрия , аммонийный буферный раствор – смесь амиака и хлорида аммония.*



## *Буферные растворы*

- Количество́вой характеристи́кой способно́сти буферного раствора поддержива́ть заданную величину pH являе́тся буферна́я емкость, под ко́торой понимаю́т количество молей сильной кислоты или сильного основания, прибавле́ние ко́торого к 1 л буферного раствора изменяет его pH на единицу.

### *Протолити́ческие равновесия в растворах солей (гидролиз солей).*

- Гидролиз солей – это взаимодействие ионов раствореной соли с молекулами воды (ионами  $H^+$  и  $OH^-$ , возникающими при диссоциации воды  $H_2O \leftrightarrow H^+ + OH^-$ ), в результате ко́торого образуются малодиссоциированные соединения (слабые кислоты и слабые основания).
- Реакция гидролиза проце́сс обратимый и в растворе устанавливается хими́ческое равновесие между продуктами реакции и исходным соединением, которое характеризуется соотве́тствующей константой равновесия – константой гидролиза  $K_h$ .

## *Гидролиз солей*

- Количественно гидролиз характеризуется степенью гидролиза  $h$ , которая равна отношению числа прогидролизовавшихся частиц  $n_{\text{гидр}}$  к общему числу исходных ионов  $n_{\text{исх}}$  и численно выражается в долях единицы или процентах(%):

$$h = \frac{\eta_{\text{гидр.}}}{\eta_{\text{исх.}}} \quad h(\%) = \frac{\eta_{\text{гидр.}}}{\eta_{\text{исх.}}} \cdot 100\%$$

*Степень гидролиза увеличивается с уменьшением концентрации гидролизующейся соли (разбавлением) и с ростом температуры (нагревание).*

*Гидролизу в водных растворах подвергаются соли, содержащие катионы слабых оснований и анионы слабых кислот.*

*1. Гидролиз солей, содержащих катион сильного основания и анион слабой одноосновной кислоты (MA). Такие соли нацело диссоциируют в водном растворе с образованием катиона сильного основания  $M^+$  и аниона слабой кислоты  $A^-$ :  $MA \rightarrow M^+ + A^-$*

*Анион слабой кислоты гидролизуется по уравнению:*



## *Гидролиз солей*

$$K = \frac{[HA] \cdot [OH^-]}{[A^-] \cdot [H_2O]}$$

$$K \cdot [H_2O] = K_h = \frac{[HA] \cdot [OH^-]}{[A^-]}$$

$$K_h = \frac{[HA] \cdot [OH^-]}{[A^-]} \cdot \frac{[H^+]}{[H^+]} = \frac{K_W}{K_a}$$

*При этом, чем слабее образующаяся в результате гидролиза кислота (меньше  $K_a$ ), тем более сильным основанием является анион этой кислоты и тем в большей степени идет гидролиз.*

***NaCOOK, CH<sub>3</sub>COONa, KNO<sub>2</sub>, NaF, LiClO, KCN, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>ONa***

**2. Гидролиз солей, содержащих катион слабого однокислотного основания и анион сильной кислоты (BX). Такие соли нацело диссоциируют в водном растворе с образованием катиона слабого основания B<sup>+</sup> и аниона сильной кислоты X<sup>-</sup>:**



*Катион слабого основания гидролизуется по уравнению:*

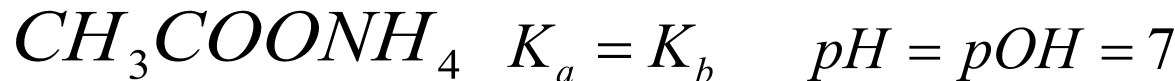


*NH<sub>4</sub>Cl, AgNO<sub>3</sub>, соли органических аминов (например, CH<sub>3</sub>NH<sub>3</sub>NO<sub>3</sub>, (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>Cl, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>3</sub>Cl и др.).*

$$K_h = \frac{K_W}{K_b}$$

## *Гидролиз солей*

3. Гидролиз солей, содержащих катион слабого однокислотного основания и анион слабой одноосновной кислоты ( $BA$ ). Гидролиз такого типа солей происходит с участием обоих ионов, входящих в состав соли:



$$K_h = \frac{K_w}{K_a \cdot K_b}$$

*NH<sub>4</sub>CN, NH<sub>4</sub>ClO, AgNO<sub>2</sub>, CH<sub>3</sub>COONH<sub>4</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>3</sub>F и др.*

4. Гидролиз солей, содержащих катион сильного однокислотного основания и анион слабой многоосновной кислоты ( $M_A$ ).

Соли  $M_A$  нацело диссоциируют в водном растворе с образованием катиона сильного основания  $M^+$  и аниона слабой двухосновной кислоты  $A^{2-}$ , который гидролизуется ступенчато по уравнениям:



## *Гидролиз солей*

$$K_{h1} = \frac{[HA^-] \cdot [OH^-]}{[A^{2-}]} = \frac{[HA^-] \cdot [OH^-]}{[A^{2-}]} \cdot \frac{[H^+]}{[H^+]} = \frac{K_w}{K_{a2}}$$

$$K_{h2} = \frac{[H_2A] \cdot [OH^-]}{[HA^-]} = \frac{[H_2A] \cdot [OH^-]}{[HA^-]} \cdot \frac{[H^+]}{[H^+]} = \frac{K_w}{K_{a1}}$$

*Так как  $K_{a1} > K_{a2}$ , то  $K_{h1} > K_{h2}$*

*$Na_2S$ ,  $K_2CO_3$ ,  $Na_2SO_3$ ,  $Na_2C_2O_4$*

*$K_3PO_4$ ,  $Na_3AsO_4$ ,  $Na_3SbO_3$*

## *Произведение растворимости*

*Гетерогенная (неоднородная) система – это система, состоящая из нескольких гомогенных фаз, разделенных между собой поверхностью раздела.*

*Равновесие, устанавливающееся в гетерогенной системе на границе раздела фаз, называется гетерогенным равновесием.*

*Гетерогенная система «осадок – раствор»  $BaSO_4 (m) \leftrightarrow Ba^{2+} + SO_4^{2-} (p)$*

*Концентрация вещества в насыщенном растворе называется растворимостью. Растворимость является количественной характеристикой способности вещества растворяться. Различают молярную и массовую растворимость вещества.*

*Молярная растворимость вещества ( $S$ , моль/л) – это количество растворенного вещества, содержащееся в одном литре его насыщенного раствора:*

$$S = \frac{n}{V} = \frac{m}{M \cdot V}$$

*Массовая растворимость вещества ( $T$ , г/л) – это масса растворенного вещества, содержащаяся в одном литре его насыщенного раствора:*

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

## *Произведение растворимости*



$$K_S^o = \frac{a(M^{m+})^n \cdot a(X^{n-})^m}{a(M_n X_m(m))}$$

- термодинамическое произведение растворимости (ПР)

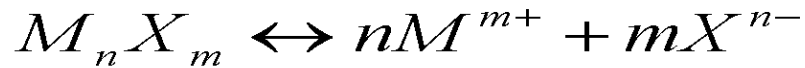
$$K_S^o = a(M^{m+})^n \cdot a(X^{n-})^m = \gamma_M^n \cdot [M^{m+}]^n \cdot \gamma_X^m \cdot [X^{n-}]^m = \gamma_M^n \cdot \gamma_X^m \cdot K_S$$

$$K_S = [M^{m+}]^n \cdot [X^{n-}]^m = \frac{K_S^o}{\gamma_M^n \cdot \gamma_X^m}$$

- концентрационное произведение растворимости (ПР)

*Правило произведения растворимости: произведение активностей ионов в степенях, равных стехиометрическим коэффициентам, в насыщенном растворе малорасторимого электролита есть величина постоянная для данного растворителя, температуры, давления.*

## *Произведение растворимости*



$$[M^{m+}] = nS$$

$$[X^{n-}] = mS$$

$$K_S = [M^{m+}]^n \cdot [X^{n-}]^m = (nS)^n \cdot (mS)^m = n^n \cdot m^m \cdot S^{m+n}$$

$$S = \sqrt[m+n]{\frac{K_S}{n^n \cdot m^m}}$$

*Растворимость зависит*

- 1. от природы малорастворимого соединения,*
- 2. природы растворителя,*
- 3. температуры,*
- 4. давления,*
- 5. присутствия в растворе других электролитов (как имеющих, так и не имеющих одноименные ионы с данным малорастворимым соединением),*
- 6. а также различных веществ, вступающих с ионами осадка в реакции нейтрализации, комплексообразования и другие химические реакции.*

# *Произведение растворимости*

*Произведение растворимости является одной из основных характеристик малорасторимых электролитов и по значению ПР:*

- 1. можно рассчитать условия осаждения;*
- 2. определить растворимость данного осадка в данных условиях;*
- 3. выяснить какой осадок будет выпадать первым.*

*Из всего сказанного вытекают два следствия:*

- I. а) Если произведение концентрации ионов (ИП) меньше величины произведения растворимости (ПР), то раствор ненасыщен относительно данного труднорастворимого соединения и осадок не образуется;*
- б) если произведение концентрации ионов (ИП) равно произведению растворимости (ПР), то раствор насыщен относительно данного труднорастворимого соединения; в растворе наступает подвижное равновесие и осадок не выпадает;*
- в) Если произведение концентрации ионов (ИП) больше произведения растворимости (ПР), то раствор пересыщен относительно данного труднорастворимого соединения и осадок образуется. Осадок выделяется до тех пор, пока не будет достигнута величина ПР.*
- II. Из двух труднорастворимых соединений в первую очередь выпадет в осадок тот, чье произведение растворимости (ПР) будет наименьшим*