

# РАВНОВЕСНЫЕ ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ

# **Международная конвенция об ЭДС и электродных потенциалах**

1953 г. – Международный союз по чистой и прикладной химии принял конвенцию о знаках электродных потенциалов и записи составных частей электрохимических систем:

- Правило записи электрохимической системы:

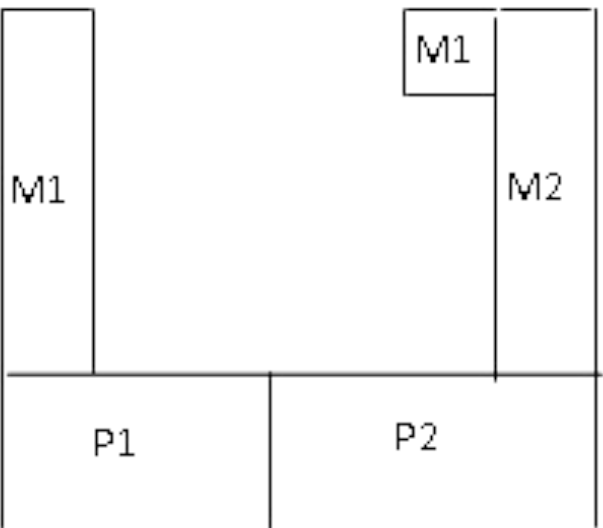


- Электродный потенциал – это ЭДС электрохимической системы, в которой справа расположен данный электрод, а слева – стандартный водородный электрод, поэтому запись отдельного электрода:  $\text{Cu}^{2+} | \text{Cu}$ ;  $\text{H}^+ | \text{H}_2 | \text{Pt}$ .
- Реакции на отдельном электроде записывают так:  $\text{Ox} + ze = \text{Red}$ .
- ЭДС системы – разность двух электродных потенциалов  $E = E_{\text{пр}} - E_{\text{лев}}$ , причем правый электрод более положительный, а левый – отрицательный.

# **Возникновение напряжения в электрохимической цепи**

$$E = \varepsilon_{vM1} + \varepsilon_{M1M2} + \varepsilon_{M2P2} + \varepsilon_{P2P1} + \varepsilon_{P1M1} + \varepsilon_{M1v}$$

Индексы обозначают:



v – вакуум, M – металл, P – раствор.

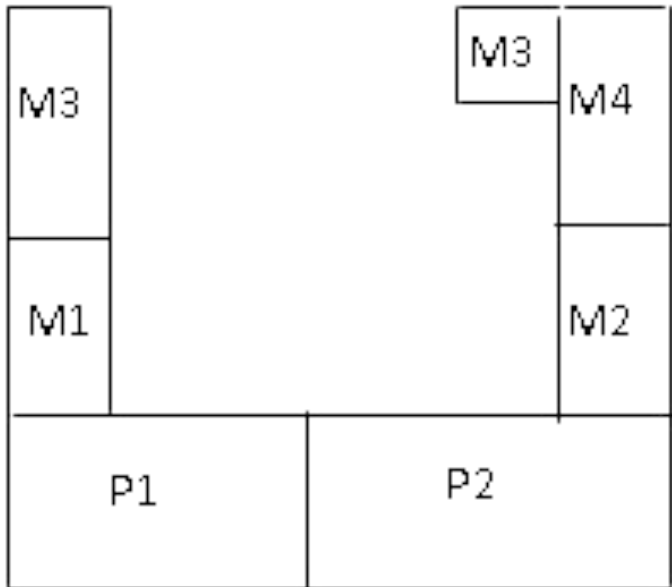
$$\varepsilon_{vM1} = -\varepsilon_{M1v},$$

$\varepsilon_{P2P1}$  – диффузионный потенциал может быть доведен до пренебрежимо малого значения, в электрохимических системах с одним проводником второго рода (электролитом) он вообще отсутствует. Тогда уравнение E сводится к виду:

С скачок потенциала  $\varepsilon_{M1M2}$  – контактная разность потенциала между двумя металлами – равен разности работ выхода электрона в вакуум из обоих металлов:

$$\varepsilon_{M1M2} = (\omega_1/F) - (\omega_2/F)$$

ЭДС правильно разомкнутой электрохимической цепи не зависит от количества проводников первого рода в цепи:



$$E = \varepsilon_{\text{вМ3}} + \varepsilon_{\text{М3М4}} + \varepsilon_{\text{М4М2}} + \varepsilon_{\text{М2Р2}} + \varepsilon_{\text{Р2Р1}} + \varepsilon_{\text{Р1М1}} + \varepsilon_{\text{М1М3}} + \varepsilon_{\text{М3в}}$$

$$\varepsilon_{\text{М3в}} = -\varepsilon_{\text{вМ3}}, \quad \varepsilon_{\text{Р2Р1}} = 0.$$

$$\varepsilon_{\text{М3М4}} = (\omega_3/F) - (\omega_4/F),$$

$$\varepsilon_{\text{М4М2}} = (\omega_4/F) - (\omega_2/F),$$

$$\varepsilon_{\text{М1М3}} = (\omega_1/F) - (\omega_3/F),$$

Подставляя все эти обозначения в формулу для  $E$ , получим:

$$E = \varepsilon_{\text{М2Р2}} - \varepsilon_{\text{М1Р1}} + \varepsilon_{\text{М1М2}}.$$

ЭДС правильно разомкнутой электрохимической цепи состоит из 3 потенциалов: два на границе металл-раствор и один контактный.

Напряжение правильно разомкнутой системы, составленной только из проводников первого рода, всегда равно нулю.

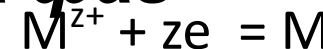
# **Механизм установления равновесного потенциала**

На примере электрода первого рода:



(окисление или ионизация)  
разряд).

**на границе раздела фаз**



(восстановление или

Преимущественный переход ионов начинается за счет различия электрохимических потенциалов ионов в растворе и в металле:

$$\mu_L \neq \mu_M$$

**Двойной электрический слой (ДЭС)** – заряженная поверхность металла и прилегающий к ней противоположно заряженный слой электролита.

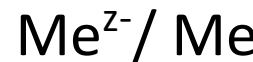
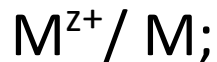
Скорость реакции обмена ионами между металлом и электролитом при равновесии, выраженная в единицах плотности электрического тока (например,  $A/m^2$ ,  $mA/cm^2$ ), называется **плотностью тока обмена** или просто **током обмена**.

Значение скачка потенциалов между металлом и раствором при наступлении равновесия ( $i_p = i_i = i^0$ ) называется **равновесным (или обратимым) потенциалом электрода**.

# **КЛАССИФИКАЦИЯ ЭЛЕКТРОДОВ**

Обратимые электроды по характеру идущих на них реакций и зависимости потенциала электрода от состава раствора делятся на несколько типов.

**Электрод I рода** – представляет собой металл (или металлоид), находящийся в растворе, содержащем ионы этого металла (или металлоида):



Потенциалопределяющие реакции:



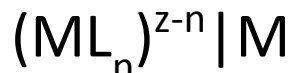
Активность чистой твердой фазы равна единице, поэтому уравнения для потенциала электродов I рода:

$$E = E^0 + \frac{RT}{zF} \ln a_{M^{z+}}$$

$$E = E^0 - \frac{RT}{zF} \ln a_{Me^{z-}}$$

Примеры электродов I рода:  $Cu^{2+} | Cu$ ;  $Ag^+ | Ag$ ;  $Se^{2-} | Se$ . Металлоидные электроды на практике редко реализуются, металлические электроды имеют большое распространение.

Если металлический электрод опущен в раствор комплексной соли этого металла, то реакция на электроде и равновесный потенциал его выразим уравнениями:



$$E = E_k^0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{[ML_n]}{[L^-]^n}$$

Диссоциация комплексного соединения  $(ML_n)^{z-n} = M^{z+} + n L^-$

$$K_{ycm} = \frac{[ML_n]}{[M^{z+}] \cdot [L^-]^n}$$

Из константы устойчивости комплексного соединения выразим отношение:

$$\frac{[ML_n]}{[L^-]^n} = K_{ycm} \cdot [M^{z+}]$$

$$E = E_k^0 + \frac{RT}{zF} \ln K_{ycm} + \frac{RT}{zF} \ln [M^{z+}]$$

$$E_I^0 = E_k^0 + \frac{RT}{zF} \ln K_{ycm}$$

$$E_k^0 = E_I^0 - \frac{RT}{zF} \ln K_{ycm}$$

**Электрод II рода** представляет собой металл, покрытый его труднорастворимым соединением (соль, оксид, гидроксид) и находящийся в растворе, содержащем анионы труднорастворимого соединения:  $A^- | MA | M$ .

Потенциалопределяющая реакция:  $MA + ze \leftrightarrow M + A^{z-}$ .

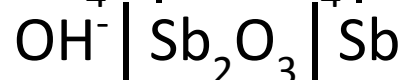
Уравнение для потенциала:

$$E = E^0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{MA}}{a_M \cdot a_{A^{z-}}}$$

$$E = E^0 - \frac{RT}{zF} \ln a_{A^{z-}}$$

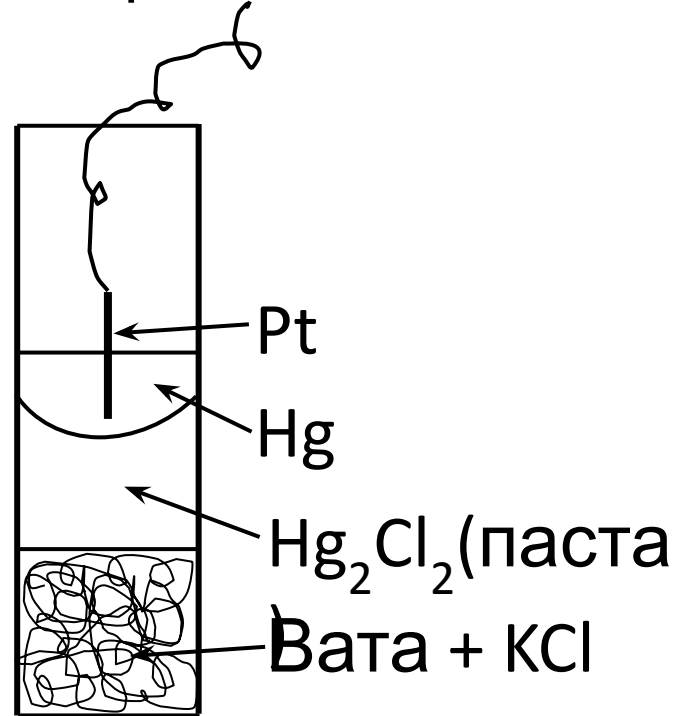
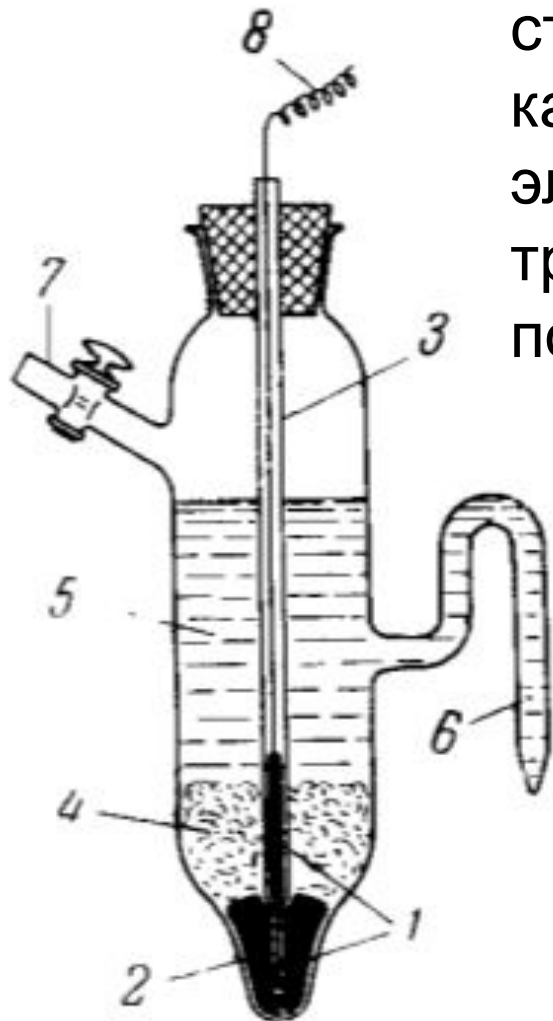
Электроды II рода обратимы относительно анионов.

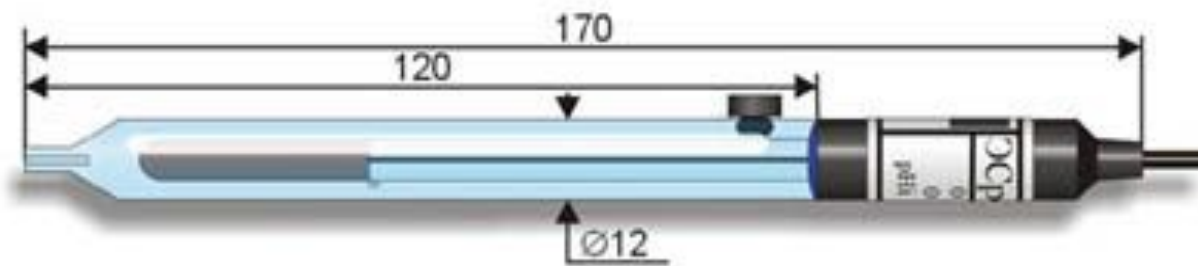
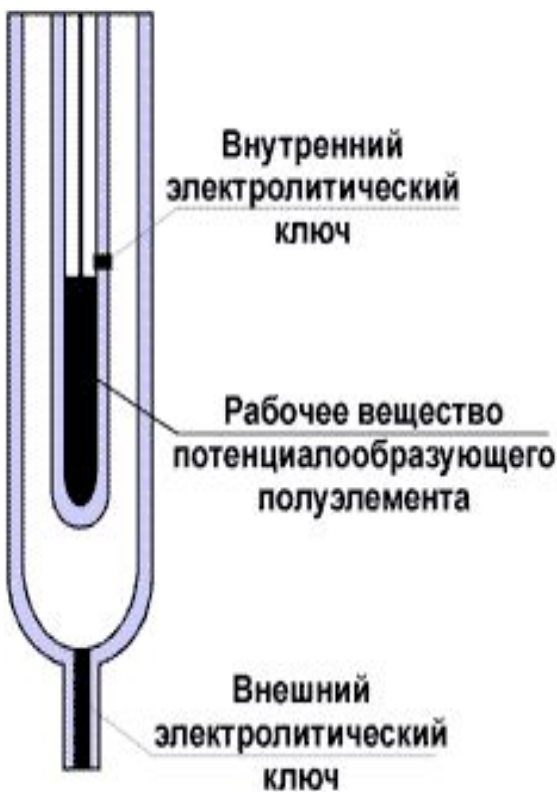
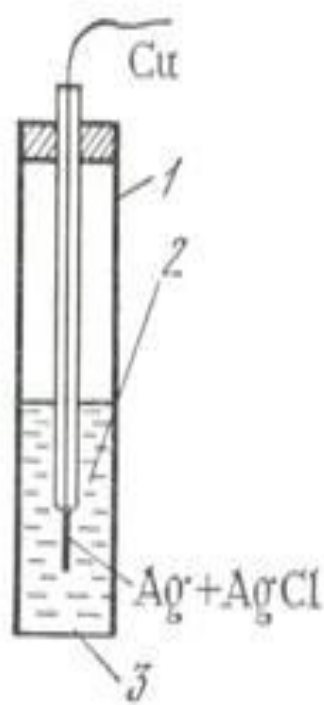
Примеры электродов II рода:



Потенциалы электродов II рода легко устанавливаются и воспроизводятся, поэтому их часто используют в качестве электродов сравнения.

1 – платина для контакта; 2 – ртуть; 3 – стеклянная трубка; 4 – паста каломели; 5 – раствор KCl; 6 – электролитический ключ; 7 – боковая трубка; 8 – медная проволока для подключения электрода в цепь





*Сурьмяные электроды* используются для измерения pH.

Сурьмяный электрод относится к группе металлоксидных электродов, изготовлен из литой сурьмы, поверхность которой на воздухе покрывается оксидами. Если такой электрод поместить в раствор, содержащий ионы гидроксида (или ионы водорода), то на электроде устанавливается равновесие потенциал определяющей реакции:



Электрод записывается следующим образом:  $OH^- | Sb_2O_3 | Sb$ .

Равновесный потенциал сурьмяного электрода подчиняется уравнению Нернста для электрода II рода:

$$E = E_{OH^- / Sb_2O_3 / Sb}^0 - \frac{2,3RT}{F} \lg a_{OH^-}$$

Используя ионное произведение воды  $K_w = a_H \cdot a_{OH}$ ,  
вывразим

$$\text{и подставим в уравнение потенциала } E = E^0 - \frac{2,3RT}{F} \lg \frac{a_{OH}}{a_H} = E^0 - \frac{2,3RT}{F} pH$$

Состояние сурьмы – плавленая, электролитически осажденная, полированная и состав оксида сурьмы оказывают влияние на поведение электрода и точность определения pH. Точность измерения pH с помощью сурьмяного электрода значительно повышается путем тщательного калибрования его в серии стандартных буферных растворов.

Электрод II рода можно рассматривать как металл, находящийся в растворе, содержащем ионы этого металла, но их концентрация определена произведением растворимости труднорастворимого соединения:

$$E = E_I^0 + \frac{RT}{zF} \ln a_{M^{z+}}$$

$$E = E_I^0 + \frac{RT}{zF} \ln \Pi P + \frac{RT}{zF} \ln a_{A^{z-}}$$

Сопоставляя с уравнением для потенциала электрода II рода можно записать:

$$E_2^0 = E_1^0 + \frac{RT}{zF} \ln \Pi P$$

**Электрод III рода** – представляет собой металл, покрытый двумя трудно растворимыми солями, из которых первая имеет общий катион с металлом, а вторая – общий анион с первой солью, причем растворимость первой соли меньше, чем второй. Электрод находится в растворе, содержащем катионы, общие со второй, более растворимой солью:



Потенциалопределяющая реакция:



Уравнение для потенциала:

$$E = E^0 + \frac{RT}{zF} \ln \frac{a_{\text{MA}} \cdot a_{\text{M}_1^{z+}}}{a_{\text{M}} \cdot a_{\text{M}_1\text{A}}}$$

$$E = E^0 + \frac{RT}{zF} \ln a_{\text{M}_1^{z+}}$$

Электроды III рода обратимы относительно ионов металла, находящегося в растворе, а не относительно ионов материала электрода.

Например:  $\text{Ca}^{2+} \mid \text{CaC}_2\text{O}_4 \mid \text{PbC}_2\text{O}_4 \mid \text{Pb}$ .

Потенциалопределяющая реакция:



Уравнение для потенциала:

$$E = E_{\text{Ш}}^0 + \frac{RT}{2F} \ln a_{\text{Ca}^{2+}}$$

Этот случай представляет большой интерес, т.к. дает возможность получить электрод, обратимый относительно ионов кальция, поскольку такой электрод I рода в водных растворах осуществить невозможно.