## Элементы V группы главной подгруппы

N, P, As, Sb, Bi.

 $\dots$ n<sup>2</sup> p<sup>3</sup>

Валентность: V, III.

Ст. окисления: -3, +5, +3.

Азот – неМе, порядковый № 7, Ar = 14,

электронная формула 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup> 2p<sup>3</sup>.

Валентность: I, II, III, IV, V.

Ст. окисления: -3, +5, +3, +1, +2, +4.

## Азот – простое вещество

N<sub>2</sub> – бесцветный газ без запаха и вкуса, легче воздуха, плохо растворяется в воде, входит в состав воздуха (78% по объему). N E N прочная молекула, хим. инертность.

Нахождение в природе. Входит в состав воздуха.

В виде нитратов содержится в почве. Является составной частью биологических вещ-в.

**Химические свойства.** В обычных условиях малоактивен. При высоких температурах становится реакционноспособным.

- 1. С кислородом.
- 2. С водородом.
- 3. C Me.

# Aммиак NH<sub>3</sub>.

В молекуле NH<sub>3</sub> три ковалентной связи. У азота осталась собственная пара электронов. Между молекулами аммиака возникает водородная связь (см. стр.112)

Физ. свойства. Бесцветный газ с резким запахом, в 2 раза легче воздуха, ядовит. Хорошо растворяется в воде ( в 1 Уводы растворяется 720 V NH<sub>3</sub>). Водный раствор аммиака – аммиачная вода, или нашатырный спирт.

 $NH_3 + H_2O \rightarrow NH_3 \cdot H_2O \quad (NH_4OH)$  Щелочной раствор аммиака, наличие гидроксильной группы (OH $^-$ ).

#### Химические свойства аммиака.

NH<sub>3</sub> активное вещество.

Взаимодействует:

С водой, с кислотами.

NH<sub>3</sub> + HCl → NH<sub>4</sub>Cl

 $NH_4^+$  – ион (катион) аммония.

Донорно-акцепторный механизм.

Донор электронов N в аммиаке, а акцептором – катион водорода H<sup>+</sup>.

Аммиак сильный восстановитель, поэтому может окисляться.

$$4NH_3 + 3O_2 \rightarrow 2N_2 + 6H_2O$$
  $4NH_3 + 5O_2$ катал.  $\rightarrow 4NO + 6H_2O$ 

### Получение аммиака.

1. В промышленности из азота и водорода.

$$N_2 + 3H_2 \leftrightarrow 2NH_3$$

2. В лаборатории.

Из солей аммония со щелочами при нагревании.

$$2NH_4CI + Ca(OH)_2 \rightarrow CaCI_2 + 2NH_3\uparrow + 2H_2O$$

Применение. См. стр. 115

Д/з: **§23, 24.** стр. 116 № 4,5.

#### Соли аммония.

При взаимодействии аммиака или гидроксида аммония с кислотами образуются соли аммония:

$$NH_3 + HNO_3 \rightarrow NH_4NO_3$$
  
 $NH_3 + H_2SO_4 \rightarrow (NH_4)_2SO_4$   
 $NH_4OH + H_2SO_4 \rightarrow (NH_4)_2SO_4 + H_2O_4$ 

Все соли аммония хорошо растворимы в воде (см. табл. растворимости). Соли аммония подвергаются термическому разложению, согласно характера аниона, например:

$$(NH_4)_2SO_4 \rightarrow NH_3 + NH_4HSO_4$$
  
 $NH_4NO_3 \rightarrow N_2O\uparrow + H_2O$   
 $NH_4CI \rightarrow NH_3 + HCI$ 

Реакция взаимодействия солей аммония со щелочью является качественной реакцией на катион аммония  $NH_{_{A}}^{+}$ :

$$NH_4CI + NaOH \rightarrow NaCI + NH_3\uparrow + H_2O$$

$$NH_4^+ + OH^- \rightarrow NH_3\uparrow + H_2O$$

Выделяющийся аммиак определяют по запаху или по посинению влажной лакмусовой бумажки.

#### Применение аммиака и солей аммония

Из аммиака получают азотную кислоту ( $HNO_3$ ), гидроксид аммония ( $NH_4OH$  нашатырный спирт), соли аммония. Нашатырный спирт и нашатырь ( $NH_4CI$ ) применяются в медицине. Нитрат и фосфат аммония используются в сельском хозяйстве в качестве удобрений.

#### Оксиды азота. Азотная кислота.

<u>Несолеобразующие</u> N₂O – оксид азота (I) NO – оксид азота (II)

<u>солеобразующие оксиды</u>:

N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> – оксид азота (III)

NO<sub>2</sub> – оксид азота (IV)

N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>– димер оксид азота (IV)

N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> – оксид азота (V)

Оксид азота (I) N<sub>2</sub>O – бесцв.газ со слабым запахом, сладков. вкусом, хорошо раствр. в воде, но реагирует с ней.

- Оксид азота (II) NO бесцв.газ, без запаха, малораствор., легко окисляется на воздухе до оксида азота (IV)
- Оксид азота (IV) NO<sub>2</sub> ядовитый газ бурого цвета, с запахом, хорошо растворим в воде.
- **Оксид азота (III) N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>** темно-синяя жидкость, взаимодействует с водой, образует азотистую кислоту.
- **Оксид азота (V) N\_2O\_5 –** бесцв. кристаллы, хорошо растворяются в воде с образованием азотной кислоты.

# **Азотная кислота** HNO<sub>3</sub>

Физ.св-ва: HNO<sub>3</sub> – бесцв.жидкость, с резким запахом, легко испаряется. При попадании на кожу вызывает сильные ожоги, желтого цвета, 63%, с водой смешивается в любых соотношениях, разлагается на свету:

$$HNO_3 \rightarrow H_2O + NO_2\uparrow + O_2\uparrow$$

**Хим. св-ва:** HNO<sub>3</sub> – наиболее сильная кислота, полностью диссоциирует на ионы.

**Реагирует:** с основными оксидами, с основаниями, солями слабых кислот.

 $HNO_3$  – сильнейший окислитель.

С Ме никогда не выделяется Н<sub>2</sub>. См.таблицу

# Соли азотной кислоты - нитраты.

Нитраты K, Na, Ca, NH<sub>4</sub> называются **селитрами**. Они применяются как минеральные удобрения.

Все соли HNO<sub>3</sub> хорошо растворимы в воде.

При нагревании все нитраты разлагаются с выделением кислорода, другие продукты разложения зависят от положения Ме в ряду напряжения:

Д/З: § 26 Выучить формулы для хим. диктанта по азоту.