

ГАОУ СПО «Казанский медицинский колледж»

*Электронный дидактический материал
информационного типа на тему:*

**Теория электролитической
диссоциации. Протолитическая
теория кислот и оснований.**

Специальность: «Лабораторная
диагностика»

Дисциплина: «Химия»

Преподаватель: Шакурова Н.С.

2010 г.



Содержание ЭДМ

1. Введение.
2. Требования ГОС.
3. Цели занятия.
4. Электролиты. Неэлектролиты
5. С.Аррениус-основоположник теории электролитической диссоциации
6. Основные положения электролитической диссоциации
7. Гидратация ионов
8. Механизм электролитической диссоциации.
9. Степень диссоциации (ионизации)
10. Сильные и слабые электролиты
11. Факторы, влияющие на диссоциацию
12. Константа диссоциации (ионизации)

Содержание ЭДМ

13. Диссоциация кислот
14. Диссоциация оснований
15. Диссоциация амфотерных гидроксидов
16. Диссоциация солей
17. Электролитическая диссоциация комплексных и двойных солей
18. Протонная теория кислот и оснований
19. Диссоциация воды. pH
20. Реакции обмена в водных растворах электролитов
21. Ионные реакции и уравнения
22. Термины и определения
23. Литература.

Введение

Электронный дидактический материал на тему:
«Теория электролитической диссоциации. Протолитическая теория кислот и оснований» предназначен для проведения контроля знаний, практических умений и навыков, самостоятельной работы студентов медицинских училищ и колледжей СМОУ РТ и РФ.

Рекомендации по работе с ЭДМ:

1. Ознакомьтесь с требованиями ГОС по данной теме
2. Изучите информационный материал занятия.
3. Выучите термины и определения.
4. Выполните задания для закрепления знаний по учебнику Ерохин Ю.М. Сборник задач и упражнений - стр.-55 вопросы 1-12; упр.1-14.

Требования ГОС к уровню подготовки специалистов в области химии для специальности «Лабораторная диагностика»

После изучения темы

«Теория электролитической диссоциации.

Протолитическая теория кислот и оснований».

студент должен ЗНАТЬ:

- основные положения теории электролитической диссоциации;
- понятия: электролитическая диссоциация, сильный и слабый электролит, степень и константа диссоциации, кислота и основания Бренстеда;
- роль электролитов в процессах жизнедеятельности организма.

Цели занятия

Учебная: добиться прочного усвоения системы знаний, формирование практических умений и навыков.

Развивающая: формирование навыков самообразования, самореализации личности и развитие речи, мышления, памяти.

Воспитательная: привитие умений и навыков учебной работы и коллективного труда. Формирование у студентов целостного миропонимания и современного научного мировоззрения.

Электролиты. Неэлектролиты

Водные растворы солей, кислот и оснований проводят электрический ток.
Аналогично ведут себя расплавы солей и щелочей. В то же время водные растворы и расплавы многих органических веществ, например сахарозы, глюкозы, ацетона, этилового спирта и других, не проводят электрический ток.

Электролиты. Неэлектролиты

По способности проводить электрический ток в водном растворе или в расплаве все вещества можно разделить на электролиты и неэлектролиты.

Электролитами называют вещества, водные растворы или расплавы которых проводят электрический ток.

Электролиты. Неэлектролиты

К электролитам относятся *соли, кислоты и основания*. В молекулах этих веществ имеются ионные или ковалентные сильно полярные химические связи.



Электролиты. Неэлектролиты

Неэлектролитами называют вещества, водные растворы или расплавы которых не проводят электрический ток.

К неэлектролитам относятся, например, кислород, водород, многие органические вещества.

В молекулах этих веществ существуют ковалентные неполярные или малополярные связи.

С.Аррениус- основоположник теории электролитической диссоциации



**Сванте
Аррениус**

**В 1887г. Шведский учёный
С.Аррениус для объяснения
особенностей водных растворов
веществ предложил теорию
электролитической диссоциации.
В дальнейшем эта теория была
развита многими учёными, в том
числе И.А. Каблуковым и
В.А. Кистяковским.**

Основные положения электролитической диссоциации

1. Молекулы электролитов при растворении в воде или расплавлении распадаются на ионы.

Процесс распада молекул электролитов на ионы в водном растворе или в расплаве называется электролитической диссоциацией или ионизацией.

Основные положения электролитической диссоциации

**Ионы — это атомы или группы атомов,
имеющие положительный или
отрицательный заряд.**

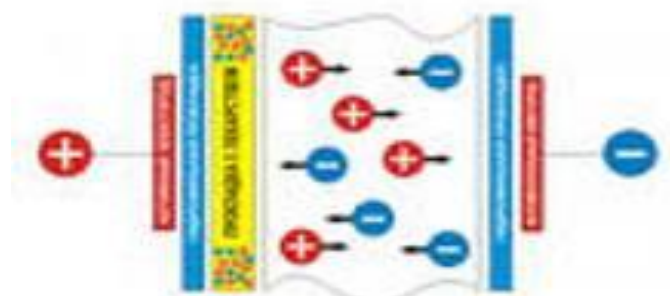
Ионы могут быть

простые (Na^+ , Mg^{2+} , S^{2-} , Cl^-):

сложные (SO_3^{2-} , NH_4^+ , SO_4^{2-} , PO_4^{3-}).

Основные положения электролитической диссоциации

2. В растворе или расплаве электролитов ионы движутся хаотически. При пропускании через раствор или расплав электрического тока положительно заряженные ионы движутся к отрицательно заряженному электроду (**катоду**), а отрицательно заряженные ионы движутся к положительно заряженному электроду (**аноду**).



Основные положения электролитической диссоциации

Положительные ионы называются кационами, отрицательные ионы-анионами.

К кационам относятся ион водорода H^+ , ион аммония NH_4^+ , ионы металлов Na^+ , K^+ , Fe_2^{+} , Fe_3^{+} , Al^{3+} , катионы основных солей $Cu(OH)_2^+$, $Al(OH)_2^+$, $Fe(OH)_2^{2+}$

К анионам относятся гидроксид-ион OH^- , ионы кислотных остатков I^- , Br^- , Cl^- , NO_3^- , SO_4^{2-} , $Cr_2O_7^-$;
кислых солей HCO_3^- , $H_2PO_4^-$, $H_2PO_4^-$

Основные положения электролитической диссоциации

3. Диссоциация многих электролитов — процесс обратимый.

Это значит, что одновременно идут два противоположных процесса: распад молекул на ионы (ионизация или диссоциация) и соединение ионов в молекулы (ассоциация или моляризация).

Основные положения электролитической диссоциации

Диссоциацию молекул электролитов выражают уравнениями, в которых ставят знак обратимости (\rightleftharpoons). В левой части уравнения электролитической диссоциации записывают формулу молекулы электролита, а в правой — формулы образующихся ионов.

Основные положения электролитической диссоциации

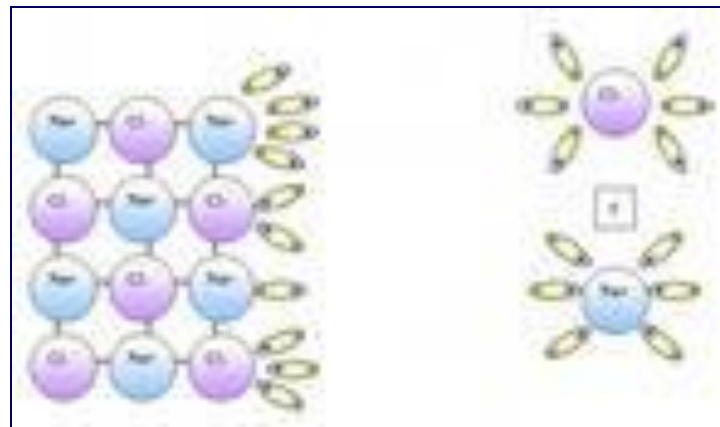
Уравнение диссоциации азотистой кислоты HNO_2 записывается таким образом:



Общая сумма зарядов катионов равна общей сумме зарядов анионов, так как растворы и расплавы нейтральны.

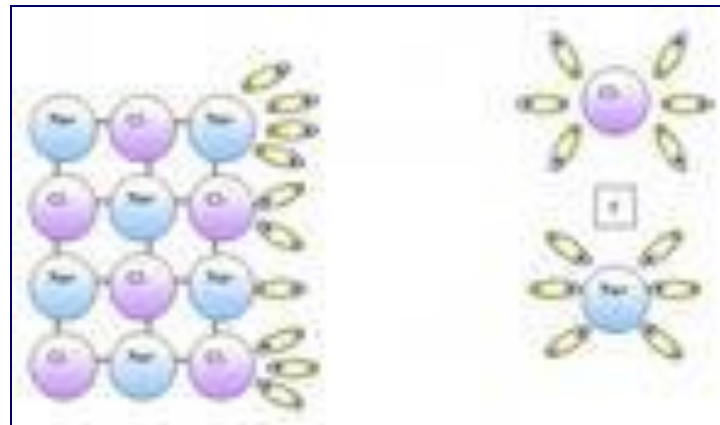
Гидратация ионов

Электролитическая диссоциация в растворе происходит за счет сложного физико-химического взаимодействия молекул растворителя с электролитом.



Гидратация ионов

Согласно химической теории растворов Д. И. Менделеева, при растворении веществ в воде происходит химическое взаимодействие растворенного вещества с молекулами воды.



Гидратация ионов

В результате взаимодействия растворенного вещества с молекулами воды образуются химические соединения -**гидраты**.

И.А. Каблуков развил это положение

Д.И. Менделеева, впервые высказав мысль о возможной гидратации не только молекул, но и ионов, которые особенно склонны к гидратации.

Соединяясь с молекулами воды, ионы становятся **гидратированными** и более устойчивыми.

Механизм электролитической диссоциации.

I. Диссоциация электролитов с ионной связью.

При растворении в воде ионных соединений, например, хлорида натрия, его ионы, находящиеся в узлах кристаллической решетки, взаимодействуют с диполями воды. При этом положительные полюсы молекул воды притягиваются к отрицательным хлорид-ионам Cl^- , отрицательные полюсы - к положительным ионам натрия Na^+ .

Механизм электролитической диссоциации.

Между ионами электролита и диполями воды возникают силы взаимного притяжения, которые оказываются прочнее межионных связей в кристалле. В результате связь между ионами в кристалле ослабляется, кристаллическая решетка ионного соединения разрушается, и ионы в гидратированном виде переходят в раствор NaCl

$$\text{Na}^+ + \text{Cl}^-$$

Механизм электролитической диссоциации

II. Диссоциации электролитов с полярной ковалентной связью.

При растворении в воде веществ HCl происходит ориентация диполей воды и возникают междипольные связи.



В результате такого диполь-дипольного взаимодействия изменяется характер химической связи в молекуле HCl.

Механизм электролитической диссоциации

Связь в молекуле электролита становится более полярной, а затем превращается в ионную. Эта связь легко разрывается с образованием гидратированных ионов, которые переходят в раствор.

Главной причиной диссоциации молекул электролитов на ионы в водных растворах является гидратация ионов.

Степень диссоциации (ионизации)

В водных растворах некоторые электролиты полностью распадаются на ионы.

Другие электролиты распадаются на ионы частично. Большая часть их молекул остается в растворе в недиссоциированном виде.

В растворах таких электролитов одновременно присутствуют ионы и недиссоциированные молекулы растворенного вещества.

Степень диссоциации (ионизации)

Для количественной характеристики соотношения диссоциированных и недиссоциированных молекул электролита используют понятие

«степень электролитической диссоциации».

Степень диссоциации обозначают буквой « α » и часто выражают в процентах, реже волях единицы.

Степень диссоциации (ионизации)

Степень электролитической диссоциации равна отношению числа молекул, которые распались на ионы, к общему числу растворенных молекул электролита:

$$\alpha = \frac{n}{N} \cdot 100\% \quad \text{или} \quad \alpha = \frac{n}{N},$$

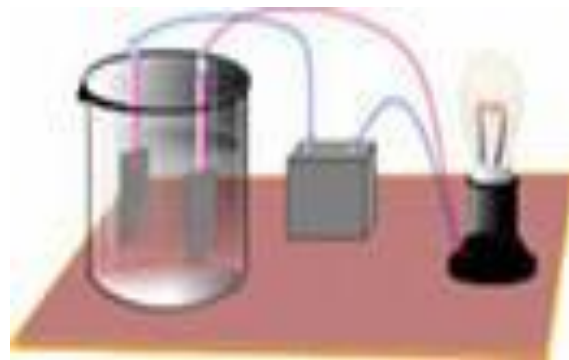
где n - число молекул, распавшихся на ионы;

N - общее число растворенных молекул.

Степень диссоциации (ионизации)

Степень диссоциации зависит от природы растворителя и природы растворенного вещества.

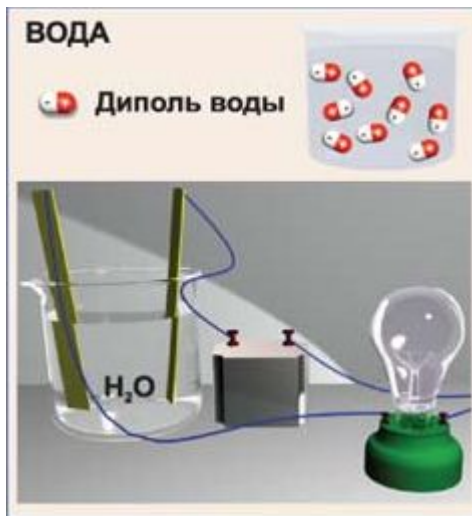
Одно и то же вещество в одних растворителях может вести себя как электролит, в других — как неэлектролит.



Степень диссоциации (ионизации)

Молекулы серной кислоты H_2SO_4 хорошо диссоциируют в воде, слабее в этаноле и совсем не диссоциируют в бензоле.

Это объясняется тем, что вода является одним из наиболее полярных растворителей, этанол — слабополярный, а бензол — неполярный растворитель.

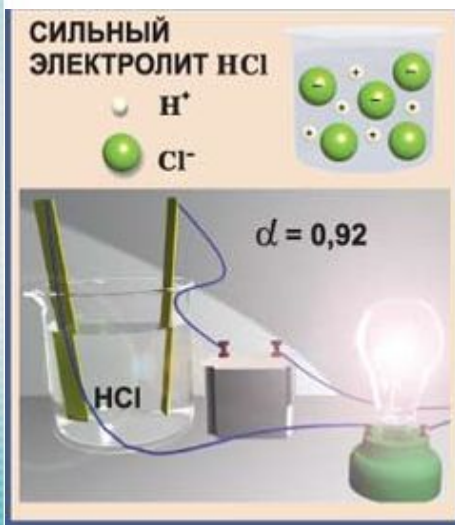


Сильные и слабые электролиты

Сильные электролиты — это такие электролиты, для которых степень диссоциации в водных растворах равна 1 (100%).

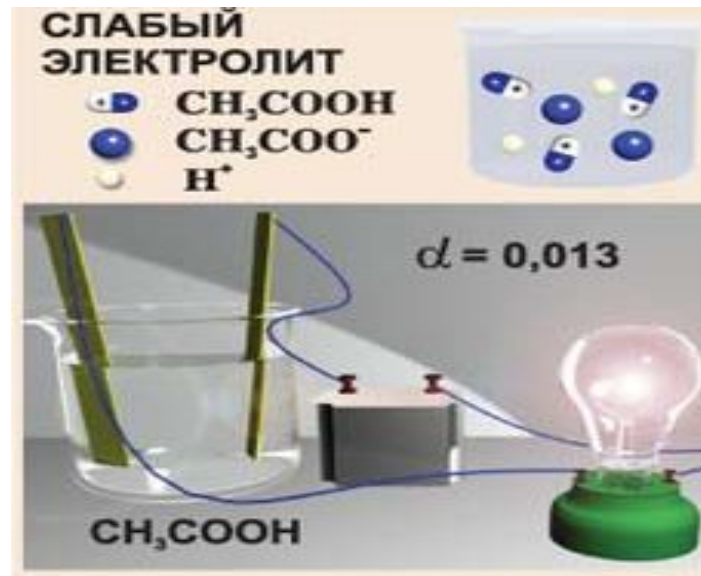
К сильным электролитам относятся:

1. Практически все соли;
2. Кислоты - HClO_4 , HClO_3 , HNO_3 , H_2SO_4 , HMnO_4 , $\text{H}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, HI , HBr , HCl , H_2CrO_4 ;
3. Щелочи- LiOH , NaOH , KOH , CsOH , RbOH , $\text{Ca}(\text{OH})_2$, $\text{Sr}(\text{OH})_2$, $\text{Ba}(\text{OH})_2$.



Сильные и слабые электролиты

Слабые электролиты — это такие электролиты, для которых степень диссоциации в водных растворах меньше 1 (100%).



Сильные и слабые электролиты

К слабым электролитам относятся:

1. Слабые кислоты - HClO_2 , HClO , HNO_2 ,
 H_2CO_3 , H_2SiO_3 , H_3PO_4 , HF , H_3BO_3 ; CH_3COOH ,
 H_3S , HCN
2. Слабые малорастворимые в воде
основания и амфотерные гидроксиды: Fe(OH)_2 ,
 Fe(OH)_3 , Cu(OH)_2 , Pb(OH)_2 , Al(OH)_3 , Cr(OH)_3 ;
3. Вода H_2O .
4. NH_4OH .

Сильные и слабые электролиты

Принадлежность вещества к сильным и слабым электролитам нельзя связывать с его растворимостью. Например, хлорид серебра AgCl имеет очень низкую растворимость в воде, однако вся растворившаяся соль находится в растворе в виде ионов Ag^+ и Cl^- , поэтому AgCl относят к числу сильных электролитов.

Сильные и слабые электролиты



Газ аммиак NH_3 очень хорошо растворяется в воде, но только часть молекул NH_3 взаимодействуют с водой с образованием ионов NH_4^+ и OH^- . Значит гидроксид аммония является слабым электролитом.

Факторы, влияющие на диссоциацию

Степень ионизации электролита зависит от его концентрации в растворе.

Разбавление раствора ведет к повышению степени диссоциации электролита, потому что с уменьшением его концентрации уменьшается вероятность встречи ионов в растворе.

Повышение концентрации электролита в растворе понижает степень его ионизации.

Факторы, влияющие на диссоциацию

Степень ионизации зависит и от изменения температуры раствора электролита.

При повышении температуры степень диссоциации электролита увеличивается.



Факторы, влияющие на диссоциацию

С повышением температуры энергия молекул увеличивается, химическая связь в них ослабляется, что облегчает процесс диссоциации электролитов, то есть их распад на ионы.

И наоборот, понижение температуры уменьшает степень ионизации электролита.

Факторы, влияющие на диссоциацию

На степень диссоциации влияет добавление одноименных ионов к раствору слабого электролита.

Например, если к раствору уксусной кислоты CH_3COOH прилить раствор ацетата натрия CH_3COONa , то равновесие обратимого процесса диссоциации уксусной кислоты

$\text{CH}_3\text{COOH} \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{COO}^- + \text{H}^+$ согласно принципу Ле-Шателье смещается влево. Поэтому степень диссоциации уксусной кислоты уменьшается.

Константа диссоциации (ионизации)

Для количественной характеристики слабых электролитов применяют константу диссоциации (K). Любая обратимая реакция характеризуется константой равновесия.

В случае диссоциации константу равновесия называют константой диссоциации (K_d) или константой ионизации.

Константа диссоциации (ионизации)

Для слабого электролита общей формулы:



согласно закону действия масс, в состоянии равновесия, константа диссоциации равна:

$$K_D = \frac{[A^{m+}]^n \cdot [B^{n-}]^m}{[A_n B_m]}$$

Константа диссоциации (ионизации)

Величина константы ионизации характеризует способность электролита диссоциировать на ионы. Чем больше константа диссоциации, тем больше ионов в его растворе, тем сильнее электролит. Например:

$$K_d(\text{CH}_3\text{COOH}) = \frac{[\text{CH}_3\text{COO}^-] \cdot [\text{H}^+]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = 2 \cdot 10^{-5};$$

$$K_d(\text{HCN}) = \frac{[\text{H}^+] \cdot [\text{CN}^-]}{[\text{HCN}]} = 7 \cdot 10^{-10} \text{ при } 25^\circ\text{C}.$$

Константа диссоциации (ионизации)

Из значений констант диссоциации этих кислот видно, что уксусная кислота приблизительно в 30 000 раз сильнее диссоциирует, чем циановодородная кислота.

Константа диссоциации не зависит от концентрации раствора.

Константа диссоциации (ионизации)

Для любой концентрации раствора электролита величина константы ионизации постоянна, но изменяется с изменением температуры.

Понятие константы диссоциации для сильных электролитов не имеет смысла, так как в водных растворах они полностью диссоциируют на ионы.

Диссоциация кислот

Кислоты — это электролиты, которые при диссоциации образуют только один вид катионов — катионы водорода H^+ .



Слабые многоосновные кислоты (H_2SO_3 , H_2CO_3 , H_2S , H_3PO_4) диссоциируют ступенчато и характеризуются несколькими константами диссоциации.

Диссоциация кислот

**Число ступеней диссоциации равно
основности слабой кислоты.**

На первой ступени диссоциации
сероводородной кислоты:



$$K_d' = \frac{[\text{H}^+] \cdot [\text{HS}^-]}{[\text{H}_2\text{S}]} = 6,0 \cdot 10^{-8}$$

Диссоциация кислот

На второй ступени диссоциации от сложного гидросульфид-иона HS^- отщепляется катион водорода H^+ по уравнению:



$$K''_д(\text{HS}^-) = \frac{[\text{H}^+] \cdot [\text{S}^{2-}]}{[\text{HS}^-]} = 1,0 \cdot 10^{-14}$$

Диссоциация кислот

$$K'_d = \frac{[H^+] \cdot [HS^-]}{[H_2S]} = 6,0 \cdot 10^{-8}$$

$$K''_d(HS^-) = \frac{[H^+] \cdot [S^{2-}]}{[HS^-]} = 1,0 \cdot 10^{-14}$$

Сравнение величин K'_d и K''_d показывает, что диссоциация по второй ступени протекает в значительно меньшей степени, чем по первой.

Диссоциация оснований

Основания — это электролиты, которые при диссоциации образуют только один вид анионов — гидроксид-ионы OH^- .

Например:



Диссоциация оснований

Слабые многокислотные основания диссоциируют ступенчато и характеризуются несколькими константами диссоциации.

Число ступеней диссоциации равно кислотности слабого основания.



$$K_d = \frac{[\text{PbOH}^+] \cdot [\text{OH}^-]}{[\text{Pb}(\text{OH})_2]} = 9,6 \cdot 10^{-4} \quad (t^\circ = 25^\circ\text{C})$$

Диссоциация оснований

На второй ступени диссоциации происходит отщепление гидроксид-иона от сложного катиона PbOH^+



$$K_d'' = \frac{[\text{Pb}^{2+}] \cdot [\text{OH}^-]}{[\text{PbOH}^+]} = 3,0 \cdot 10^{-8}$$

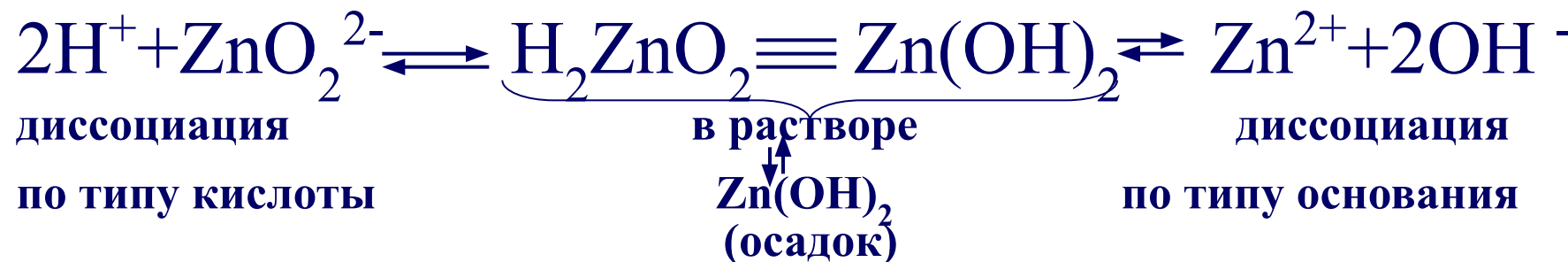
Диссоциация амфотерных гидроксидов

Амфотерные гидроксиды могут реагировать и с кислотами, и с основаниями, то есть **имеют двойственные свойства.**

Двойственный характер амфотерных гидроксидов объясняет теория электролитической диссоциации.

Диссоциация амфотерных гидроксидов

Амфотерные гидроксиды — это слабые электролиты, которые при диссоциации образуют одновременно катионы водорода H^+ и гидроксид-анионы OH^- , т. е. диссоциируют по типу кислоты и по типу основания.



Диссоциация солей

Нормальные соли — сильные электролиты, образующие при диссоциации катионы металла и анионы кислотного остатка.

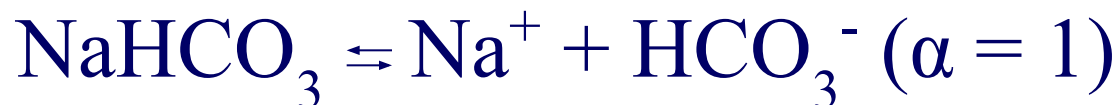
Например:



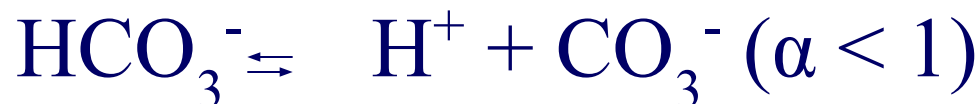
Диссоциация солей

Кислые соли — сильные электролиты, диссоциирующие на катион металла и сложный анион, в состав которого входят атомы водорода и кислотный остаток.

Например:



Гидрокарбонат-ион в незначительной степени диссоциирует по уравнению:



Диссоциация солей

В водных растворах кислых солей содержатся следующие ионы:

катионы металла Me^{n+} ,

катионы водорода H^+ ,

сложные анионы,

содержащие атомы водорода и анионы кислотного остатка A^{x-} .

Диссоциация солей

Основные соли — электролиты, которые при диссоциации образуют анионы кислотного остатка и сложные катионы, состоящие из атомов металла и гидроксогрупп OH^- .



Диссоциация солей

Основные соли, как и кислые соли, сначала диссоциируют как сильные электролиты.
Незначительно диссоциируют сложные ионы.

В водных растворах основных солей находятся ионы: катионы металла Me^{n+} , сложные катимы, содержащие гидроксогруппы, анионы кислотного остатка Ac^{x-} и анионы гидроксогрупп OH^- .

Электролитическая диссоциация комплексных и двойных солей

Электролитическая диссоциация комплексных солей в водных растворах происходит по двум ступеням.

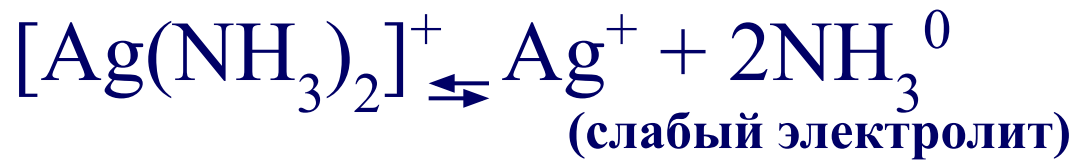
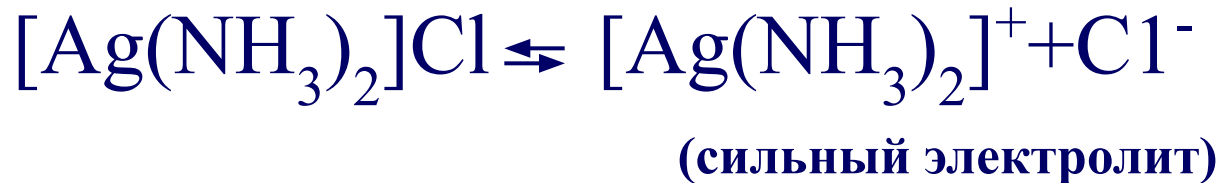
I ступень: диссоциация на комплексный и простой ионы с сохранением внутренней сферы комплекса.

II ступень: диссоциация внутренней сферы, приводящая к разрушению комплекса.

Электролитическая диссоциация комплексных и двойных солей

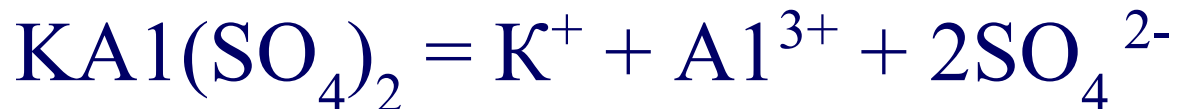
Диссоциация по первой ступени происходит по типу диссоциации сильных электролитов, а диссоциация комплексного иона — по типу диссоциации слабых электролитов.

Например:



Электролитическая диссоциация комплексных и двойных солей

Двойные соли могут существовать только в твердом виде, так как в водном растворе они диссоциируют на катионы двух металлов (или аммония) и анионы кислотного остатка:



Протонная теория кислот и оснований

В 1923 г. И. Бренстед и Т. Лоури разработали протонную теорию кислот и оснований.

Кислотой называют всякое вещество, молекулярные частицы которого (в том числе и ионы) способны отдавать протон, т. е. быть донором протонов;

основанием называют всякое вещество, молекулярные частицы которого (в том числе и ионы) способны присоединять протоны, т.е. быть акцептором протонов.

Протонная теория кислот и оснований

Определения кислот и оснований позволяют включать в их число не только молекулы, но и ионы.

Например, карбонат-ион согласно протонной теории является основанием, так как в водном растворе он присоединяет протон:



Протонная теория кислот и оснований

Согласно протонной теории кислоты подразделяют на три типа:

1) нейтральные кислоты, например



2) катионные кислоты, представляющие собой положительные ионы, например NH_4^+ , H_3O^+ :



Протонная теория кислот и оснований

3) анионные кислоты, представляющие собой отрицательные ионы, например HSO_4^- , H_2PO_4^- , H_2PO^{2-}



Подобного типа классификация имеется и для оснований:

1) нейтральные основания, например HCl , NH_3 , H_2O , $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$



Протонная теория кислот и оснований

2) анионные основания, представляющие собой отрицательные ионы, например: Cl^- , CH_3COO^- , OH^- :



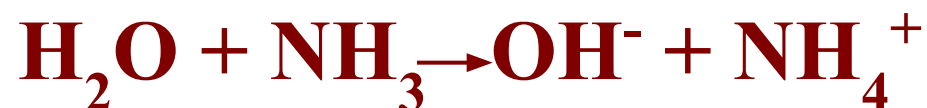
3) катионные основания, представляющие собой положительные ионы, например



Протонная теория кислот и оснований

Растворители типа воды, жидкого аммиака, а также анионы многоосновных кислот, которые могут быть и донорами и акцепторами протонов, являются амфолитами.

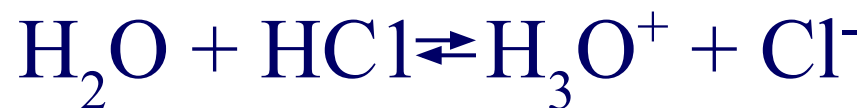
Например, в реакции



молекула воды отдает протон и является кислотой.

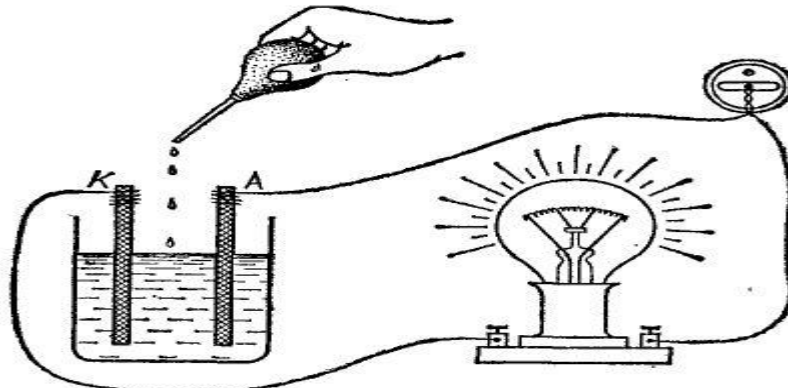
Протонная теория кислот и оснований

В реакции



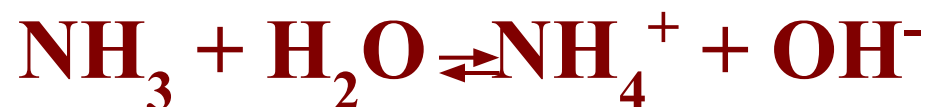
молекула воды присоединяет протон и является основанием.

Таким образом вода — типичный амфолит.



Протонная теория кислот и оснований

Процесс диссоциации (ионизации) вещества происходит в контакте с растворителем. При этом растворитель выполняет функцию кислоты или функцию основания. Например, при растворении аммиака вода — кислота



При растворении водородфторида вода — основание $\text{HF} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{F}^- + \text{H}_3\text{O}^+$

Протонная теория кислот и оснований

Если сродство к протону у растворителя больше, чем у растворенного вещества, то растворитель выступает как основание (сродство к протону H_2O больше сродства к протону HF), а если оно меньше — как кислота (сродство к протону H_2O меньше сродства к протону NH_3).

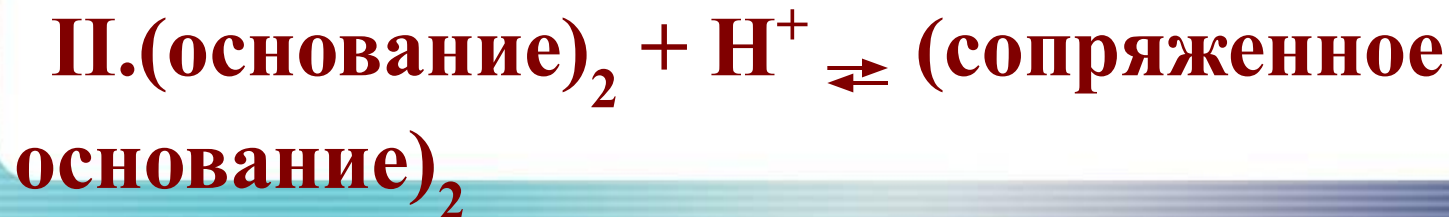


Протонная теория кислот и оснований

Согласно протонной теории, отдавая протон, кислота превращается в основание, которое называют сопряженным этой кислоте:



т. е. каждой кислоте соответствует сопряженное основание. Наоборот, основание, присоединяя протон, превращается в сопряженную кислоту:



Кислотно - основное равновесие

Протон в растворах не существует в свободном виде, кислота может отдать протон только основанию, которой приняв протон, становится кислотой. Поэтому, согласно протонной теории имеет место кислотно-основное (КО) равновесие, обусловленное переносом протона (сумма процессов I и II по Гессу):



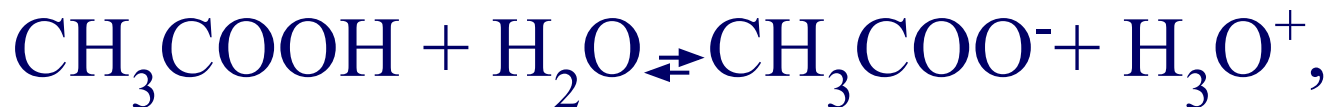
Кислотно - основное равновесие

Для краткости обратимый процесс кислотно-основного взаимодействия называют КО-равновесием.

Реакции нейтрализации, ионизации, гидролиза с точки зрения протонной теории являются частными случаями КО-равновесий.

Кислотно - основное равновесие

Реакция I типа

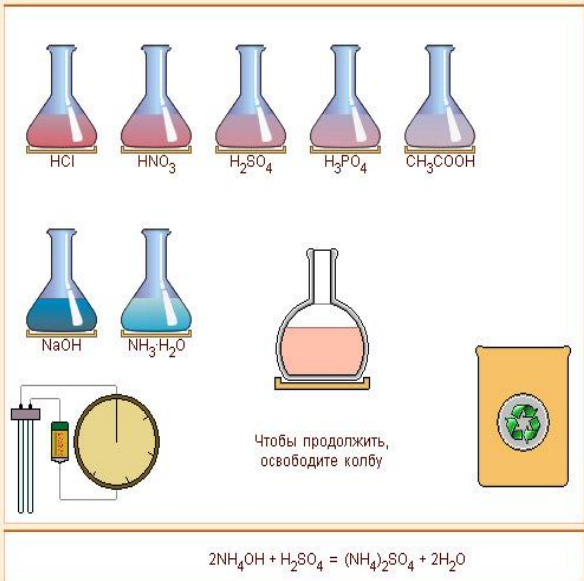


протекающая в прямом направлении, представляет ионизацию уксусной кислоты, в обратном же направлении — нейтрализацию какого-либо ацетата, например, натрий ацетата сильной кислотой.

Кислотно - основное равновесие

Реакция II типа

$\text{NH}_4^+ + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{NH}_3 + \text{H}_3\text{O}^+$, протекающая в прямом направлении, показывает гидролиз какой-либо соли аммония, а в обратном направлении — нейтрализацию амиака сильной кислотой. В этих кислотно-основных равновесиях вода играет роль основания.



Кислотно - основное равновесие

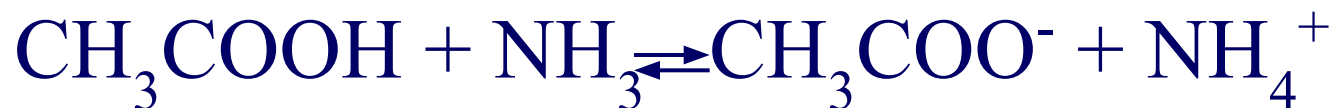
Будучи амфолитом в других кислотно-основных равновесиях, она может выполнять и роль кислоты, например:



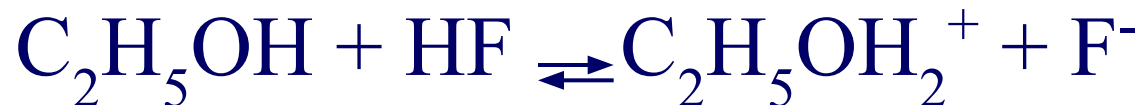
Здесь прямая реакция кислотно-основного равновесия представляет гидролиз ацетата, а обратная — реакцию нейтрализации уксусной кислоты сильным основанием.

Кислотно - основное равновесие

Протолитические кислотно-основные равновесия **III типа** могут иметь место не только в воде, но и в других растворителях, например, в жидком аммиаке:



в безводном HF:



Кислотно - основное равновесие

Теория Бренстеда, как и теория Аррениуса, не применима к веществам, проявлявшим функцию кислоты, но не содержащих водорода, например, галогенидам бора, алюминия, кремния, олова.

Поэтому более общей является электронная теория кислот и оснований Льюиса.

Диссоциация воды. pH

Вода как слабый электролит в незначительной степени диссоциирует на ионы H^+ и OH^- , которые находятся в равновесии с недиссоциированными молекулами



Опытом установлено, что в 1 л воды при комнатной температуре (22°C) диссоциации подвергаются лишь 10^{-7} моль и при этом образуется 10^{-7} моль/л ионов H^+ и 10^{-7} моль/л ионов OH^- .

Диссоциация воды. pH

Произведение концентраций ионов водорода и гидроксид-ионов в воде называется ионным произведением воды (обозначается K_b).

При определенной температуре K_b — величина постоянная.

Численное значение его при температуре 22°C равно 10^{-14} :

$$K_b = [H^+][OH^-] = 10^{-7} \cdot 10^{-7} = 10^{-14}$$

Диссоциация воды. pH

Из постоянства произведения $[H^+]$ и $[OH^-]$ следует, что при увеличении концентрации одного из ионов воды соответственно уменьшается концентрация другого иона.

Это позволяет вычислять концентрацию H^+ -ионов, если известна концентрация гидроксид-ионов OH^- , и наоборот.

Если в водном растворе $[H^+] = 10^{-3}$ моль/л, то $[OH^-]$ определяется так:

$$[OH^-] = \frac{K_b}{[H^+]} = \frac{10^{-14}}{10^{-3}} = 10^{-11} \text{ моль/л.}$$

Диссоциация воды. pH

Концентрацию водородных ионов принято выражать через водородный показатель и обозначать символом pH .

Водородным показателем pH называется отрицательный десятичный логарифм концентрации водородных ионов:

$$\text{pH} = -\lg[\text{H}^+]$$

где $[\text{H}^+]$ концентрация ионов водорода, моль/л.

Диссоциация воды. pH

С помощью pH реакция растворов характеризуется так: нейтральная pH = 7, кислая pH < 7, щелочная pH > 7.

Чем меньше pH, тем больше концентрация ионов H^+ т. е. выше кислотность среды; и наоборот, чем больше pH, тем меньше концентрация ионов H^+ , т. е. выше щелочность среды.

Диссоциация воды. pH

Существуют различные методы измерения pH. Качественно реакцию среды и pH водных растворов определяют с помощью индикаторов.

Индикаторами называются вещества, которые обратимо изменяют свой цвет в зависимости от среды раствора, т. е. pH раствора.

На практике применяют индикаторы лакмус, метиловый оранжевый (метилоранж) и фенолфталеин.

Реакции обмена в водных растворах электролитов

Многие химические реакции протекают в водных растворах. Если в этих реакциях участвуют электролиты, то следует учитывать, что они находятся в водном растворе в диссоцииированном состоянии, т. е. или только в виде ионов (сильные электролиты) и частично в виде молекул (слабые электролиты).

Реакции обмена в водных растворах электролитов

Реакции между водными растворами электролитов — это реакции, в которых участвуют ионы. Поэтому такие реакции называются ионными реакциями.

Эти реакции возможны только в том случае, если между ионами происходит химическое взаимодействие.

Реакции обмена в водных растворах электролитов

Ионы одного электролита связываются с ионами другого электролита с образованием:

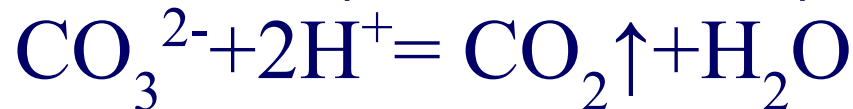
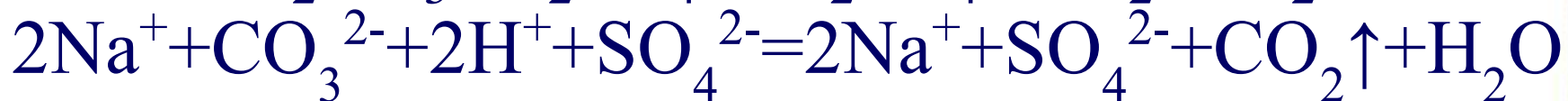
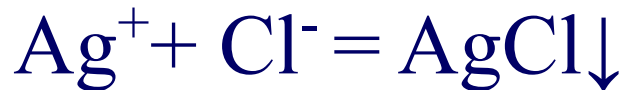
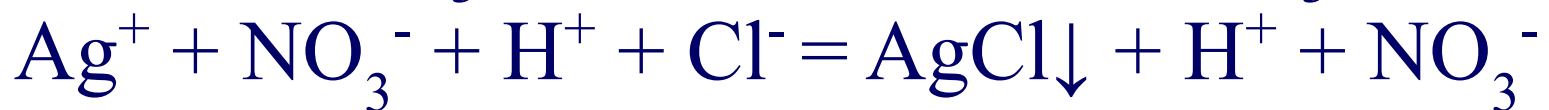
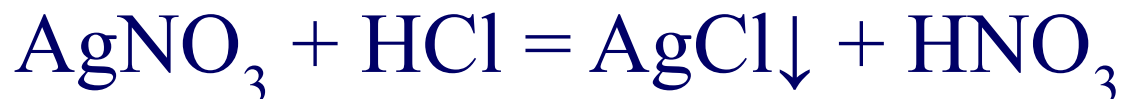
- а) нерастворимого вещества;
- б) газообразного вещества;
- в) малодиссоциирующего вещества (слабый электролит).
- г) комплексного соединения.

Ионные реакции и уравнения

При составлении ионных уравнений реакций следует руководствоваться тем, что вещества малодиссоциированные, малорастворимые (выпадающие в осадок) и газообразные изображаются в молекулярной форме.

Ионные реакции и уравнения

Сильные растворимые электролиты, как полностью диссоциированные, пишутся в виде ионов. Например:



Термины и определения

Гидратация- взаимодействие веществ с водой, характеризующееся тем, что молекула воды присоединяется к исходной частице полностью.

Гидраты- соединения, образовавшиеся в процессе присоединения воды к молекулам, атомам или ионам.

Диполь-дипольное взаимодействие- взаимодействие между противоположно заряженными концами двух полярных связей или двух полярных молекул.

Термины и определения

Диссоциация электролитическая(ионизация)- распад электролитов растворах или расплатах на составляющие их ионы.

Ионизация-процесс образования ионов из нейтральных частиц атомов, радикалов, молекул.

Ионы- электрически заряженные атомы (простые атомы) или группы атомов(комплексные или многоатомные ионы).

Термины и определения

Сольватация - взаимодействие частиц (молекул и ионов).

Электроды- твердые фазы, характеризующиеся электрической проводимостью и находящиеся в контакте с электролитом.

Электролит- вещество, водный раствор или расплав которого проводит электрический ток.

Литература

1. Л.М. Пустовалова, И.Е. Никанорова.
Общая химия – Ростов-на-Дону: Феникс, 2005г.
2. Ершов, В. А.
Общая химия. Биофизическая химия: учеб. для вузов-3-е изд.-М.: высш. шк., 2002.
3. Бабков А.В.
Химия: учебник для студ. сред. мед. учеб. заведений.-М.: издательский центр «Академия», 2003г.

Литература

4. Барковский Е.В.

Аналитическая химия: учеб. пособие- Мн.: высш. шк., 2004г.

5. Глинка Н.Л.

Общая химия. Учебное пособие.-Интеграл-пресс.-2008 г.

6. Хаускофт К., Констебл Э.

Современный курс общей химии. В 2-х т. пер. с англ. М: Мир, 2002г.

7. Слесарев В.И.

Химия: Основы химии живого: Учебник для вузов. – 3-е изд., испр. – СПб: Химиздат, 2005.